

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11) 特許番号

特許第4330053号
(P4330053)

(45) 発行日 平成21年9月9日 (2009.9.9)

(24) 登録日 平成21年6月26日 (2009.6.26)

(51) Int. Cl.

F I

H O 1 L 51/50 (2006.01)

H O 5 B 33/14 B

C O 7 C 13/62 (2006.01)

C O 7 C 13/62

C O 7 C 43/21 (2006.01)

C O 7 C 43/21

C O 9 K 11/06 (2006.01)

C O 9 K 11/06 6 1 O

C O 9 K 11/06 6 6 O

請求項の数 8 (全 53 頁)

(21) 出願番号 特願2000-137195 (P2000-137195)
 (22) 出願日 平成12年5月10日 (2000.5.10)
 (65) 公開番号 特開2001-319783 (P2001-319783A)
 (43) 公開日 平成13年11月16日 (2001.11.16)
 審査請求日 平成19年1月15日 (2007.1.15)

(73) 特許権者 000005887
 三井化学株式会社
 東京都港区東新橋一丁目5番2号
 (74) 代理人 100076613
 弁理士 苗村 新一
 (74) 代理人 100075247
 弁理士 最上 正太郎
 (72) 発明者 石田 努
 千葉県袖ヶ浦市長浦580番地32 三
 井化学株式会社内
 (72) 発明者 島村 武彦
 千葉県袖ヶ浦市長浦580番地32 三
 井化学株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 炭化水素化合物および有機電界発光素子

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

一対の電極間に、3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子。

【請求項2】

3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を含有する層が発光層である請求項1記載の有機電界発光素子。

【請求項3】

3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする請求項1または2記載の有機電界発光素子。

【請求項4】

3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を含有する層が、さらに、トリアリールアミン誘導体を含有することを特徴とする請求項1または2記載の有機電界発光素子。

【請求項5】

一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する請求項1～4のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【請求項6】

一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する請求項1～5のいずれかに記載の有機

10

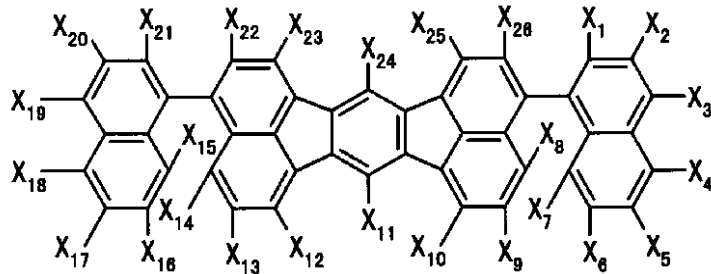
20

電界発光素子。

【請求項 7】

3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体が、一般式(1-A)(化1)で表される化合物である請求項1~6のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【化1】



(1-A)

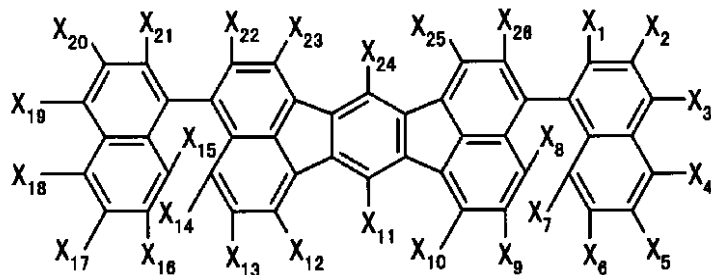
10

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。)

【請求項 8】

一般式(1-A)(化2)で表される炭化水素化合物。

【化2】



(1-A)

20

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。)

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、有機電界発光素子および該発光素子に好適に使用できる新規な炭化水素化合物に関する。

【0002】

【従来の技術】

従来、無機電界発光素子は、例えば、バックライトなどのパネル型光源として使用されてきたが、該発光素子を駆動させるには、交流の高電圧が必要である。最近になり、発光材料に有機材料を用いた有機電界発光素子(有機エレクトロルミネッセンス素子:有機EL素子)が開発された[Appl. Phys. Lett., 51, 913 (1987)]。有機電界発光素子は、蛍光性有機化合物を含む薄膜を、陽極と陰極間に挟持された構造を有し、該薄膜に電子および正孔(ホール)を注入して、再結合させることにより励起子(エキシトン)を生成させ、この励起子が失活する際に放出される光を利用して発光する素子である。有機電界発光素子は、数V~数十V程度の直流の低電圧で、発光が可能であり、また、蛍光性有機化合物の種類を選択することにより種々の色(例えば、赤色、青色、緑色)の発光が可能である。このような特徴を有する有機電界発光素子は、種々の発光素子、表示素子等への応用が期待されている。しかしながら、一般に、発光輝度が低く、実用上十分ではない。

【0003】

30

40

50

発光輝度を向上させる方法として、発光層として、例えば、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムをホスト化合物、クマリン誘導体、ピラン誘導体をゲスト化合物（ドーパント）として用いた有機電界発光素子が提案されている[J. Appl. Phys., 65, 3610 (1989)]。また、発光層として、例えば、ビス（２－メチル－８－キノリノラート）（４－フェニルフェノラート）アルミニウムをホスト化合物、アクリドン誘導体（例えば、N－メチル－２－メトキシアクリドン）をゲスト化合物として用いた有機電界発光素子が提案されている（特開平８－６７８７３号公報）。しかしながら、これらの発光素子も十分な発光輝度を有しているとは言い難い。

現在では、一層高輝度に発光する有機電界発光素子が望まれている。

【０００４】

10

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、発光効率に優れ、高輝度に発光する有機電界発光素子を提供することである。さらには、該発光素子に好適に使用できる新規な炭化水素化合物を提供することである。

【０００５】

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、有機電界発光素子に関して鋭意検討した結果、本発明を完成するに至った。すなわち本発明は、

▲１▼一対の電極間に、３，１１－ジ（１’－ナフチル）アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、

20

▲２▼３，１１－ジ（１’－ナフチル）アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を含有する層が発光層である前記▲１▼記載の有機電界発光素子、

▲３▼３，１１－ジ（１’－ナフチル）アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする前記▲１▼または▲２▼記載の有機電界発光素子、

▲４▼３，１１－ジ（１’－ナフチル）アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を含有する層が、さらに、トリアリールアミン誘導体を含有することを特徴とする前記▲１▼または▲２▼記載の有機電界発光素子、

▲５▼一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する前記▲１▼～▲４▼のいずれかに記載の有機電界発光素子、

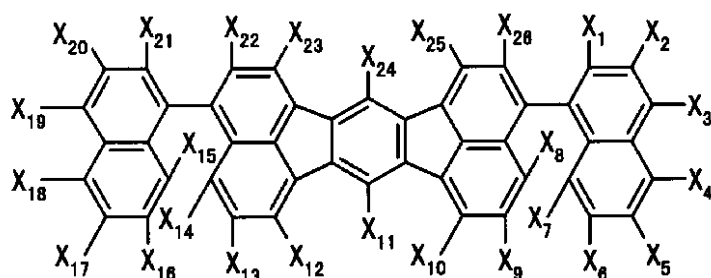
30

▲６▼一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する前記▲１▼～▲５▼のいずれかに記載の有機電界発光素子、

▲７▼３，１１－ジ（１’－ナフチル）アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体が、一般式（１－Ａ）（化３）で表される化合物である前記▲１▼～▲６▼のいずれかに記載の有機電界発光素子、に関するものである。

【０００６】

【化３】



(1-A)

40

（式中、X₁ ～ X₂₆はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。）

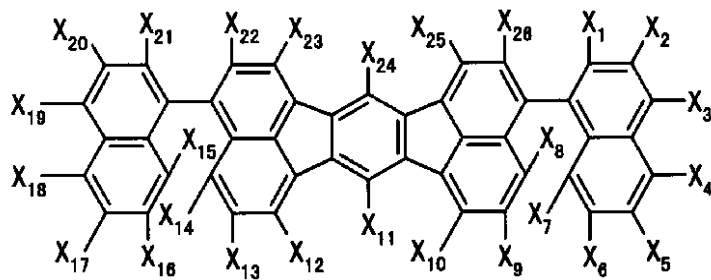
さらに、本発明は、▲８▼一般式（１－Ａ）（化４）で表される炭化水素化合物、に関する

50

るものである。

【0007】

【化4】



(1-A)

10

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。)

【0008】

【発明の実施の形態】

以下、本発明に関して、詳細に説明する。

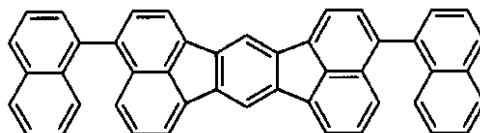
本発明の有機電界発光素子は、一对の電極間に、3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなるものである。

20

本発明に係る3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体(以下、本発明に係る化合物Aと略記する)とは、一般式(1)(化5)で表される骨格を有する化合物を表すものである。一般式(1)で表される骨格は、種々の置換基で置換されていてもよく、本発明に係る化合物Aは、好ましくは、一般式(1-A)(化5)で表される炭化水素化合物である。

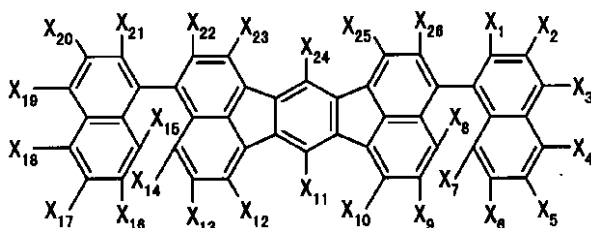
【0009】

【化5】



(1)

30



(1-A)

40

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。)

【0010】

一般式(1-A)で表される化合物において、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。

尚、本発明において、アリール基とは、例えば、フェニル基、ナフチル基などの炭素環式芳香族基、例えば、フリル基、チエニル基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。

一般式(1-A)で表される化合物において、好ましくは、 $X_1 \sim X_{26}$ は水素原子、ハロ

50

ゲン原子、炭素数 1～20 の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数 1～20 の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは炭素数 4～20 の置換または未置換のアリール基を表す。

【0011】

一般式 (1-A) における $X_1 \sim X_{26}$ の具体例としては、例えば、水素原子；例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子などのハロゲン原子；

例えば、メチル基、エチル基、*n*-プロピル基、イソプロピル基、*n*-ブチル基、イソブチル基、*sec*-ブチル基、*tert*-ブチル基、*n*-ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、*tert*-ペンチル基、*n*-ヘキシル基、1-メチルペンチル基、4-メチル-2-ペンチル基、3, 3-ジメチルブチル基、2-エチルブチル基、*n*-ヘプチル基、1-メチルヘキシル基、シクロヘキシルメチル基、*n*-オクチル基、*tert*-オクチル基、1-メチルヘプチル基、2-エチルヘキシル基、2-プロピルペンチル基、*n*-ノニル基、2, 2-ジメチルヘプチル基、2, 6-ジメチル-4-ヘプチル基、3, 5, 5-トリメチルヘキシル基、*n*-デシル基、*n*-ウンデシル基、1-メチルデシル基、*n*-ドデシル基、*n*-トリデシル基、1-ヘキシルヘプチル基、*n*-テトラデシル基、*n*-ペンタデシル基、*n*-ヘキサデシル基、*n*-ヘプタデシル基、*n*-オクタデシル基、*n*-エイコシル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、4-メチルシクロヘキシル基、4-*tert*-ブチルシクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基などの直鎖、分岐または環状のアルキル基；

【0012】

例えば、メトキシ基、エトキシ基、*n*-プロポキシ基、イソプロポキシ基、*n*-ブトキシ基、イソブトキシ基、*sec*-ブトキシ基、*n*-ペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、*n*-ヘキシルオキシ基、3, 3-ジメチルブチルオキシ基、2-エチルブチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、*n*-ヘプチルオキシ基、*n*-オクチルオキシ基、2-エチルヘキシルオキシ基、*n*-ノニルオキシ基、*n*-デシルオキシ基、*n*-ウンデシルオキシ基、*n*-ドデシルオキシ基、*n*-トリデシルオキシ基、*n*-テトラデシルオキシ基、*n*-ペンタデシルオキシ基、*n*-ヘキサデシルオキシ基、*n*-ヘプタデシルオキシ基、*n*-オクタデシルオキシ基、*n*-エイコシルオキシ基などの直鎖、分岐または環状のアルコキシ基；

【0013】

例えば、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、4-*n*-プロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、4-*n*-ブチルフェニル基、4-イソブチルフェニル基、4-*tert*-ブチルフェニル基、4-イソペンチルフェニル基、4-*tert*-ペンチルフェニル基、4-*n*-ヘキシルフェニル基、4-シクロヘキシルフェニル基、4-*n*-ヘプチルフェニル基、4-*n*-オクチルフェニル基、4-*n*-ノニルフェニル基、4-*n*-デシルフェニル基、4-*n*-ウンデシルフェニル基、4-*n*-ドデシルフェニル基、4-*n*-テトラデシルフェニル基、2, 3-ジメチルフェニル基、2, 4-ジメチルフェニル基、2, 5-ジメチルフェニル基、2, 6-ジメチルフェニル基、3, 4-ジメチルフェニル基、3, 5-ジメチルフェニル基、3, 4, 5-トリメチルフェニル基、2, 3, 5, 6-テトラメチルフェニル基、5-インダニル基、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ナフチル基、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-ナフチル基、

2-メトキシフェニル基、3-メトキシフェニル基、4-メトキシフェニル基、3-エトキシフェニル基、4-エトキシフェニル基、4-*n*-プロポキシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、4-*n*-ブトキシフェニル基、4-イソブトキシフェニル基、4-*n*-ペンチルオキシフェニル基、4-*n*-ヘキシルオキシフェニル基、4-シクロヘキシルオキシフェニル基、4-*n*-ヘプチルオキシフェニル基、4-*n*-オクチルオキシフェニル基、4-*n*-ノニルオキシフェニル基、4-*n*-デシルオキシフェニル基、4-*n*-ウンデシルオキシフェニル基、4-*n*-ドデシルオキシフェニル基、4-*n*-テトラデシルオキシフェニル基、

【0014】

2, 3-ジメトキシフェニル基、2, 4-ジメトキシフェニル基、2, 5-ジメトキシフェニル基、3, 4-ジメトキシフェニル基、3, 5-ジメトキシフェニル基、3, 5-ジエトキシフェニル基、2-メトキシ-4-メチルフェニル基、2-メトキシ-5-メチルフェニル基、2-メチル-4-メトキシフェニル基、3-メチル-4-メトキシフェニル基、3-メチル-5-メトキシフェニル基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-ブロモフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、2, 4-ジフルオロフェニル基、2, 4-ジクロロフェニル基、3, 4-ジクロロフェニル基、3, 5-ジクロロフェニル基、2-メチル-4-クロロフェニル基、2-クロロ-4-メチルフェニル基、3-クロロ-4-メチルフェニル基、2-クロロ-4-メトキシフェニル基、3-メトキシ-4-フルオロフェニル基、3-メトキシ-4-クロロフェニル基、3-フルオロ-4-メトキシフェニル基、4-フェニルフェニル基、3-フェニルフェニル基、4-(4'-メチルフェニル)フェニル基、4-(4'-メトキシフェニル)フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、4-メチル-1-ナフチル基、4-エトキシ-1-ナフチル基、6-n-ブチル-2-ナフチル基、6-メトキシ-2-ナフチル基、7-エトキシ-2-ナフチル基、2-フリル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基などの置換または未置換のアリール基を挙げることができる。

10

【0015】

より好ましくは、水素原子、フッ素原子、塩素原子、炭素数1～10のアルキル基、炭素数1～10のアルコキシ基、あるいは、炭素数6～12のアリール基であり、さらに好ましくは、水素原子、フッ素原子、塩素原子、炭素数1～6のアルキル基、炭素数1～6のアルコキシ基、あるいは、炭素数6～10のアリール基である。

20

【0016】

本発明の有機電界発光素子においては、3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を少なくとも一種使用することが特徴であり、例えば、3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体を発光成分として発光層に用いると、従来にはない高輝度で耐久性に優れた青緑～黄緑色に発光する有機電界発光素子を提供することが可能となる。

30

また、他の発光成分と組み合わせて発光層を形成すると、高輝度で耐久性に優れた白色に発光する有機電界発光素子も提供することが可能となる。

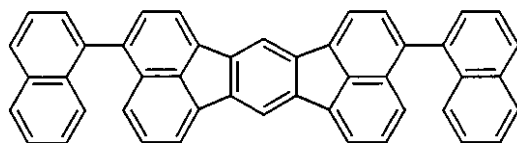
本発明に係る化合物Aの具体例としては、例えば、以下の化合物(化6～化42)を挙げることができるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0017】

【化6】

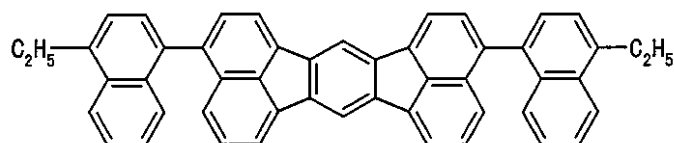
例示化合物番号

A-1

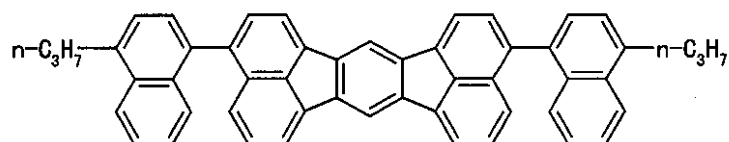


10

A-2

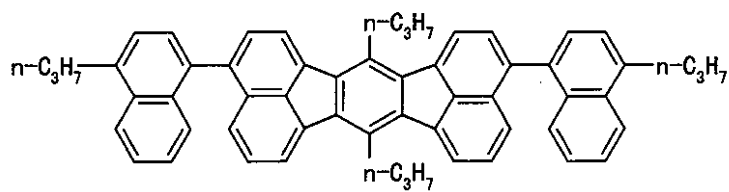


A-3



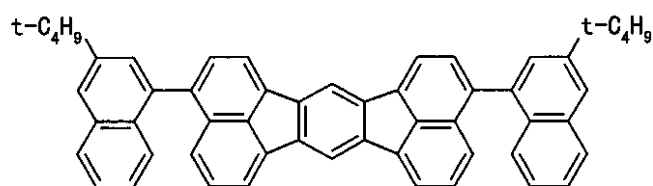
20

A-4

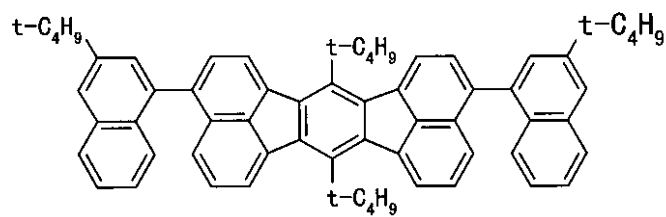


30

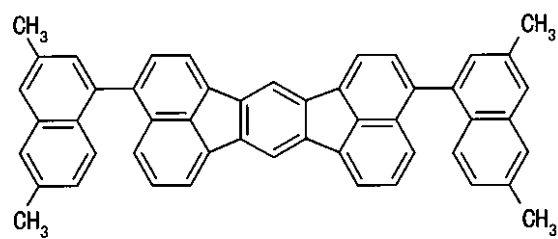
A-5



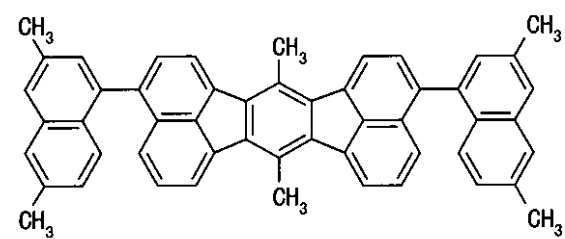
A-6



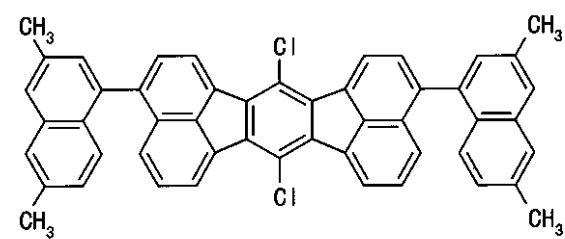
A-7



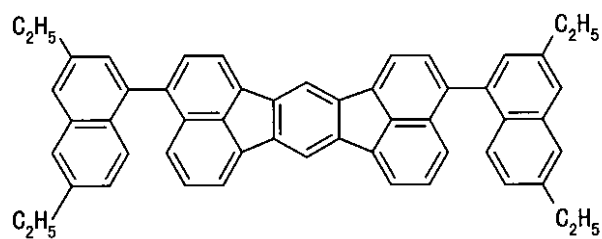
A-8



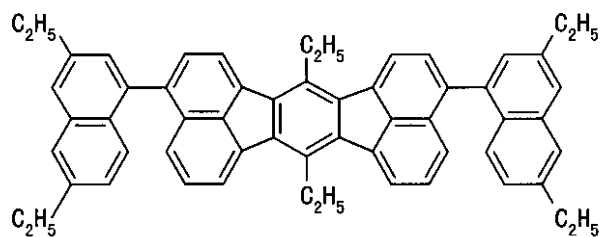
A-9



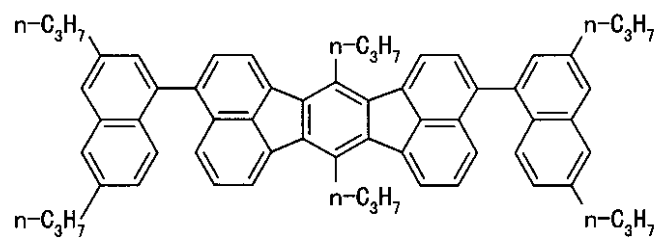
A-10



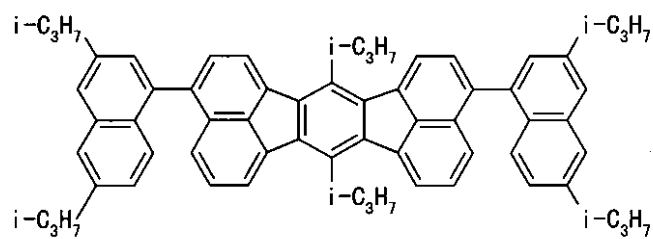
A-11



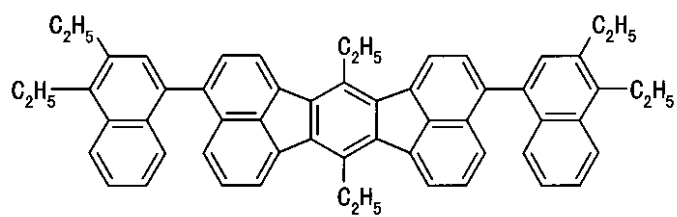
A-12



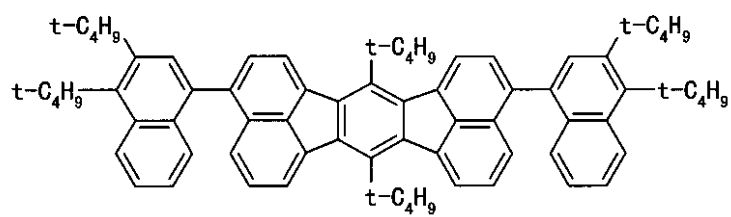
A-13



A-14



A-15



【 0 0 2 0 】
【 化 9 】

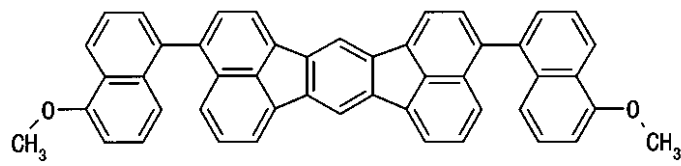
10

20

30

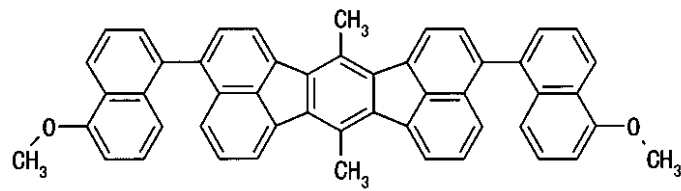
40

B-1

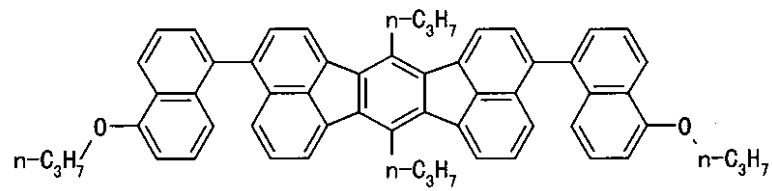


10

B-2

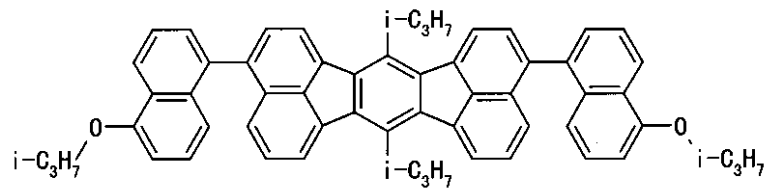


B-3



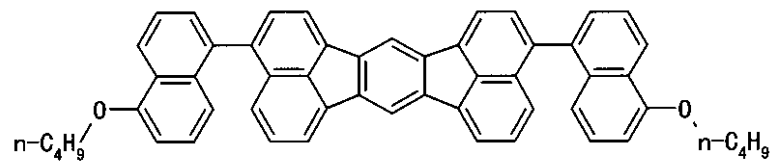
20

B-4



30

B-5

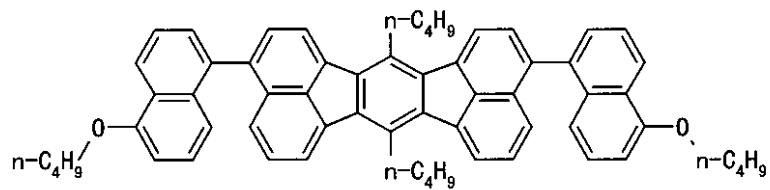


【 0 0 2 1 】

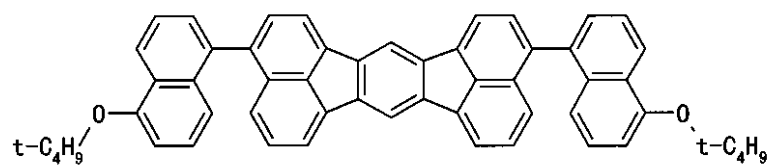
【 化 1 0 】

40

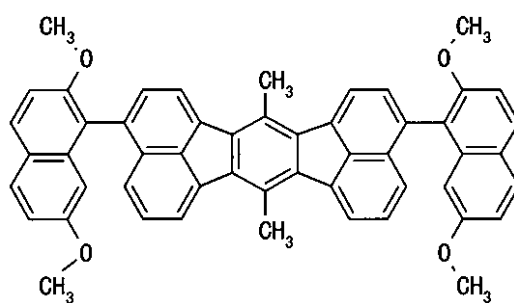
B-6



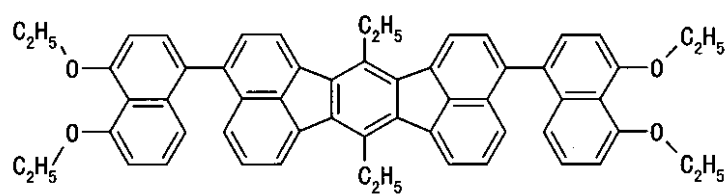
B-7



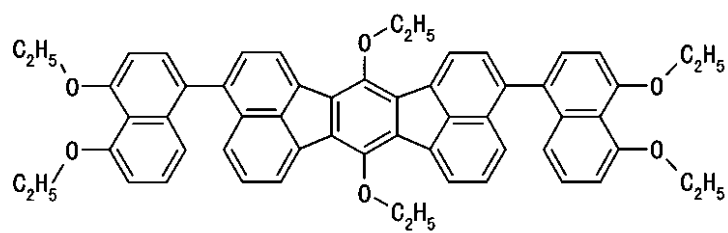
B-8



B-9



B-10



【 0 0 2 2 】
【 化 1 1 】

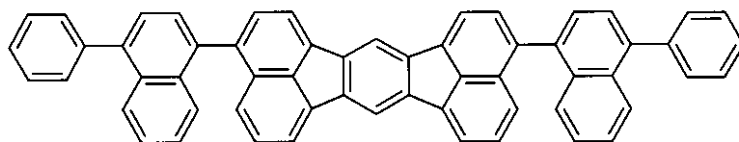
10

20

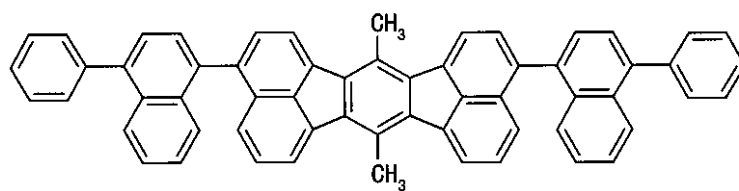
30

40

C-1

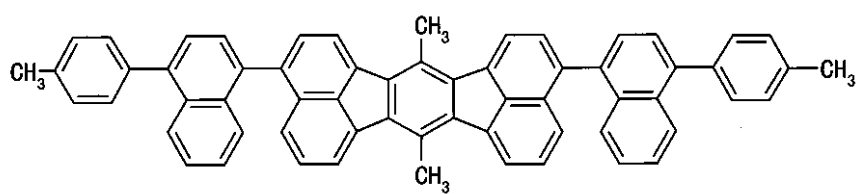


C-2



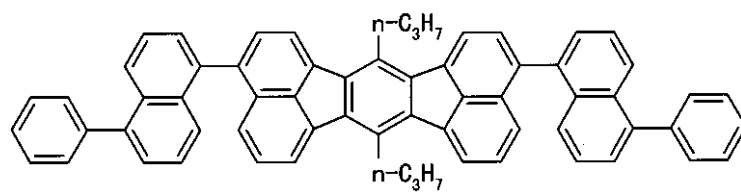
10

C-3



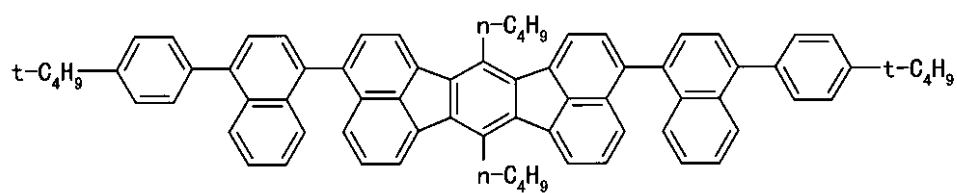
20

C-4



30

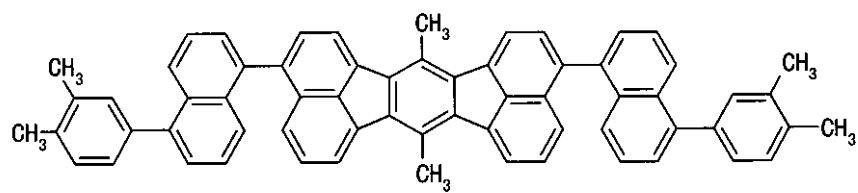
C-5



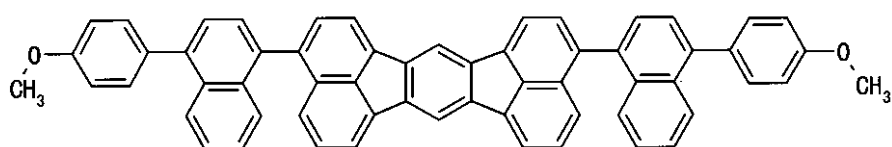
【 0 0 2 3 】

【 化 1 2 】

C-6

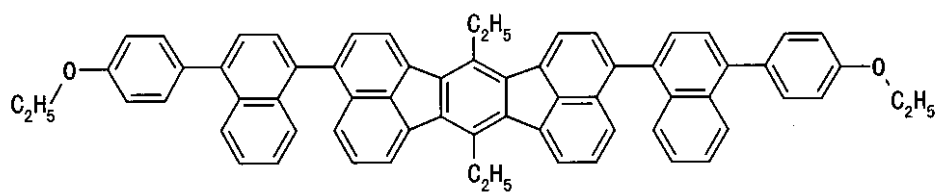


C-7



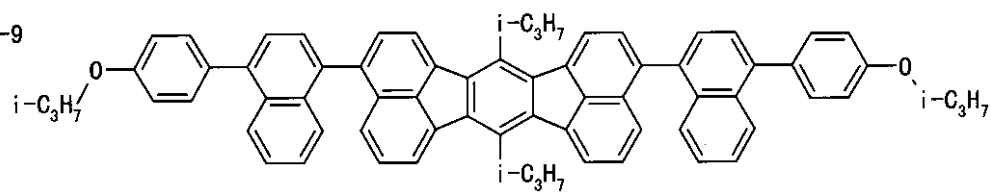
10

C-8



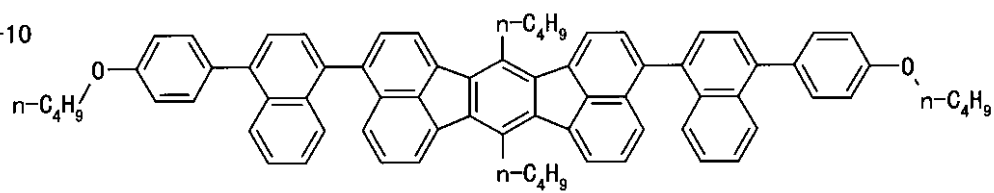
20

C-9



30

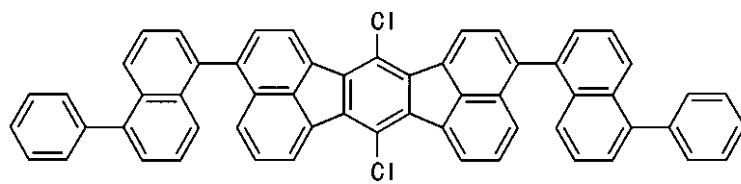
C-10



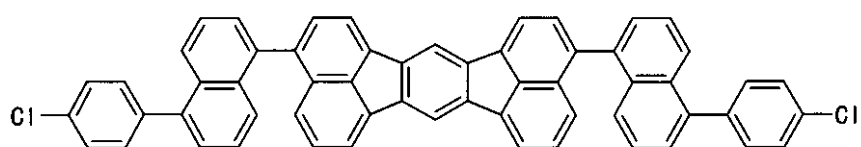
【 0 0 2 4 】

【 化 1 3 】

C-11

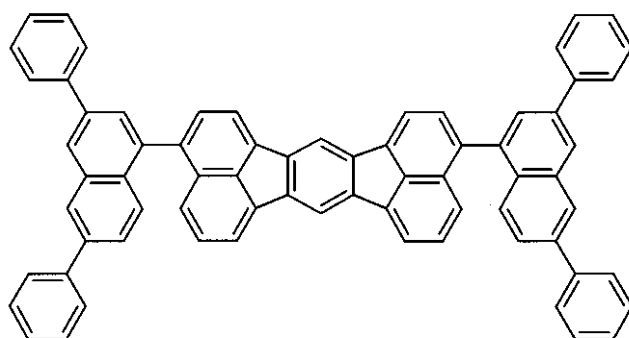


C-12



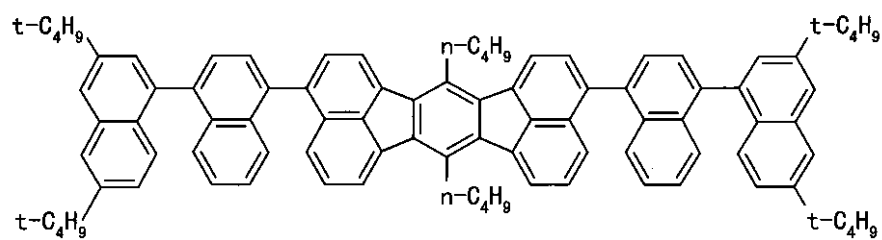
10

C-13



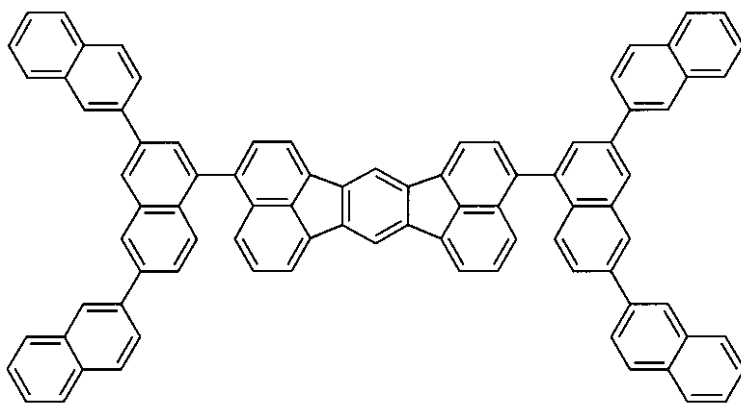
20

C-14



30

C-15

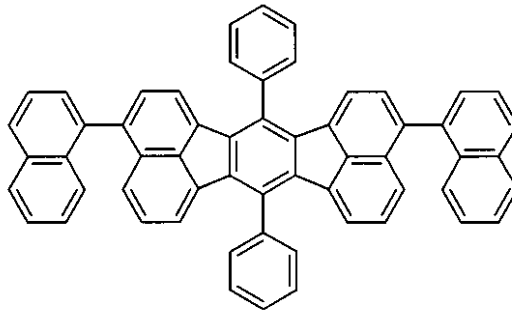


40

【 0 0 2 5 】

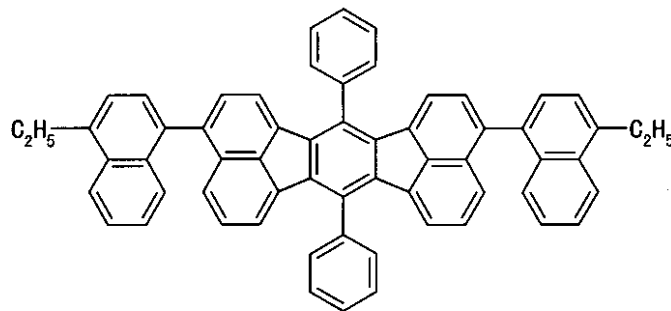
【 化 1 4 】

D-1



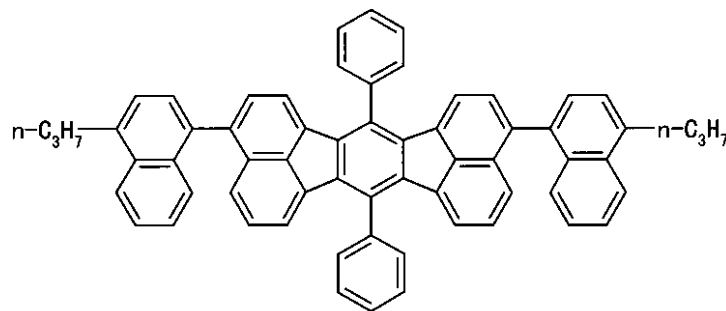
10

D-2



20

D-3

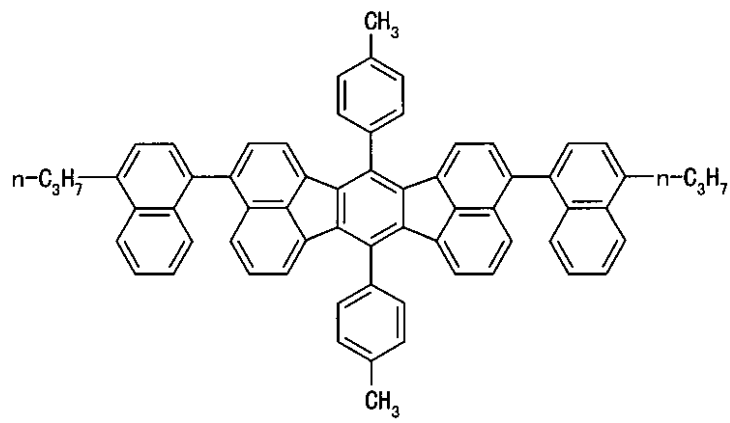


30

【 0 0 2 6 】

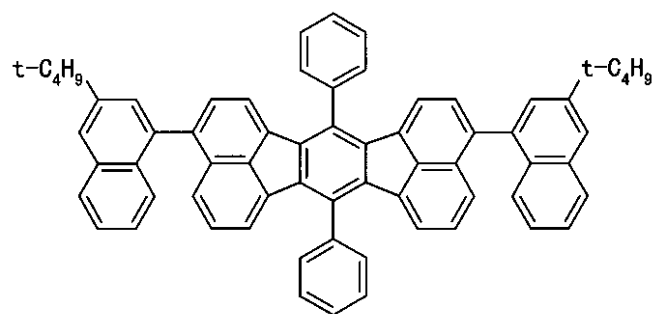
【 化 1 5 】

D-4



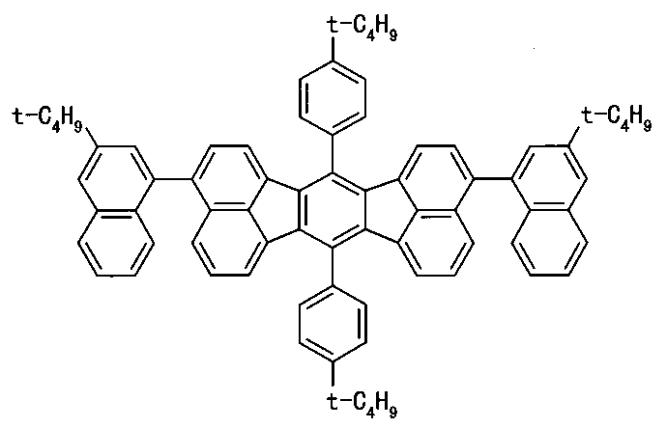
10

D-5



20

D-6



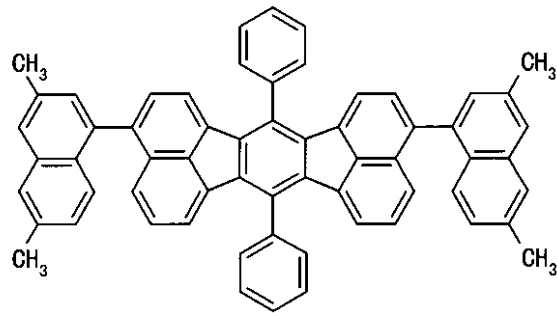
30

【 0 0 2 7 】

【 化 1 6 】

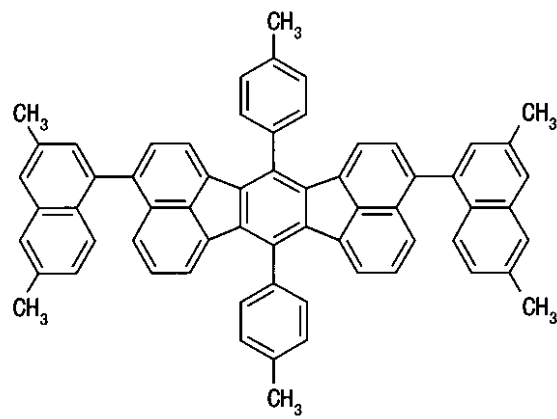
40

D-7



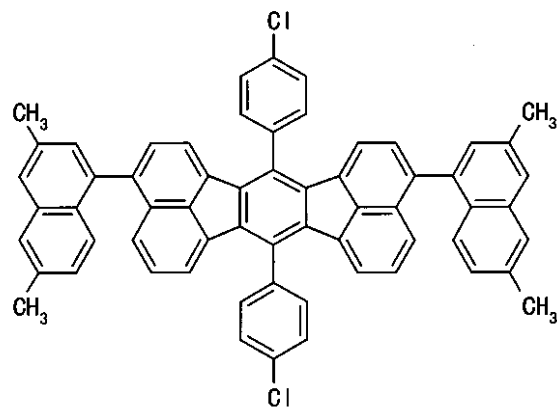
10

D-8



20

D-9



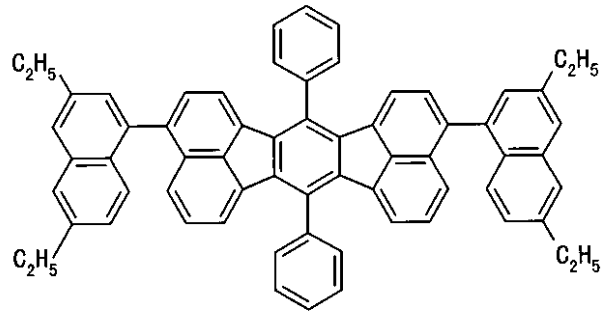
30

【 0 0 2 8 】

【 化 1 7 】

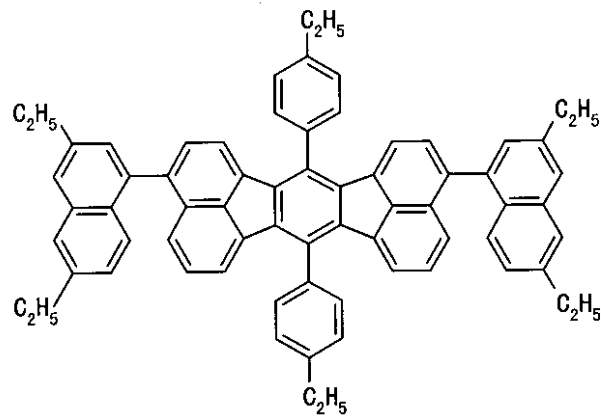
40

D-10



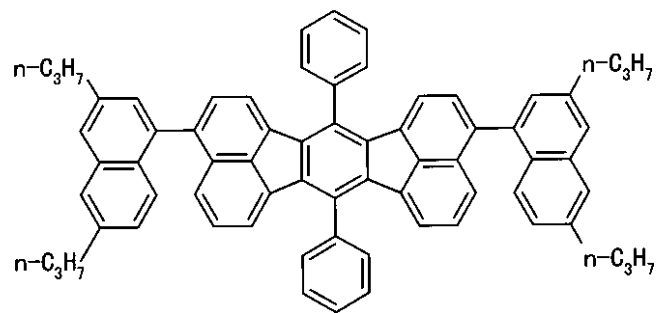
10

D-11



20

D-12



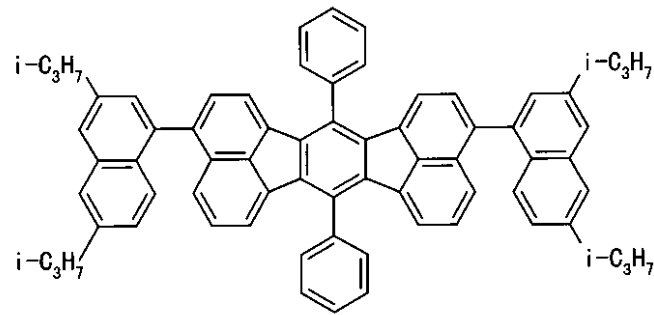
30

【 0 0 2 9 】

【 化 1 8 】

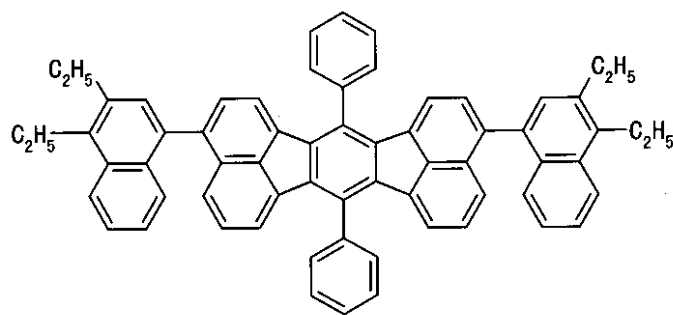
40

D-13



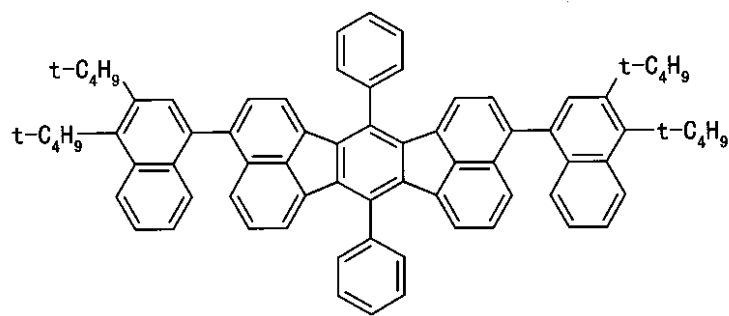
10

D-14



20

D-15



30

【 0 0 3 0 】

【 化 1 9 】

Chemical structure of compound 10: A central fluorene core substituted with two phenyl groups at the 9 and 10 positions and two 2-methoxyphenyl groups at the 2 and 7 positions.

10

The chemical structure shows a central fluorene unit. The 2-position of the fluorene is substituted with a phenyl ring. The 9-position is substituted with a biphenyl group, which is further substituted with an n-butyl ether chain ($n\text{-C}_4\text{H}_9\text{O}$). The 1-position of the fluorene is also substituted with a phenyl ring. The 3-position is substituted with another biphenyl group, which is also substituted with an n-butyl ether chain ($n\text{-C}_4\text{H}_9\text{O}$).

20

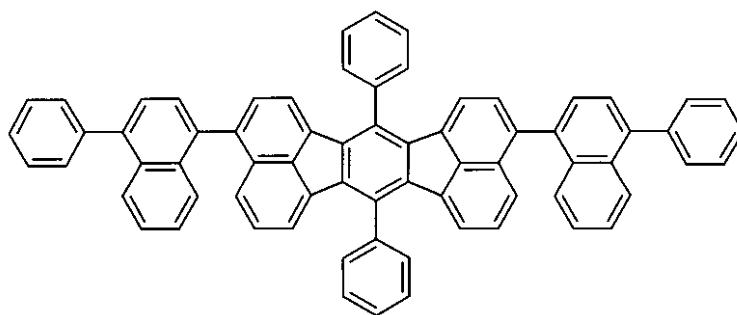
The chemical structure shows a central bisphenol A core, which consists of two phenyl rings connected by a central carbon atom. This central carbon is also bonded to two isopropylidene groups. Each isopropylidene group is further substituted with two ethoxy groups ($\text{C}_2\text{H}_5\text{O}$).

30

【化 2 0】

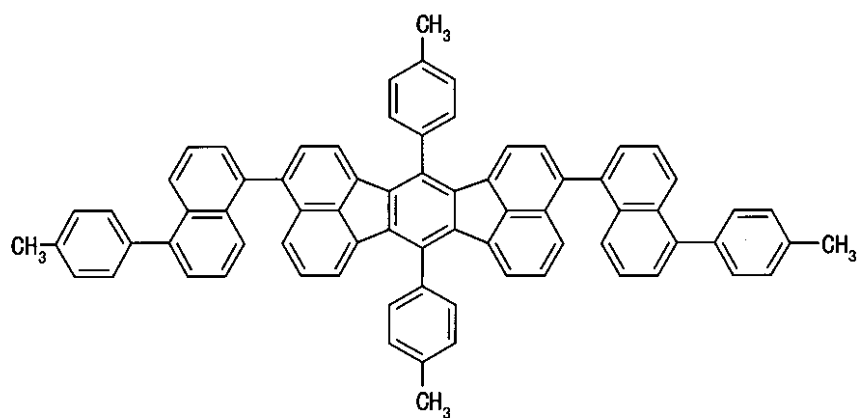
40

E-1



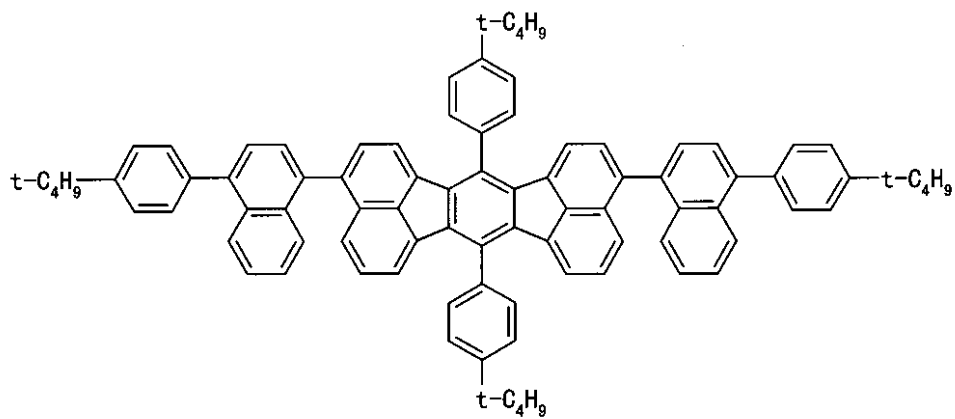
10

E-2



20

E-3



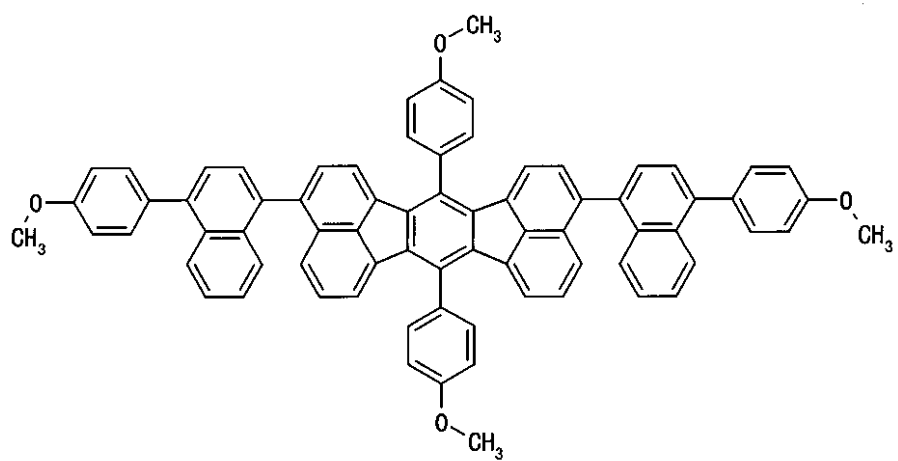
30

【 0 0 3 2 】

【 化 2 1 】

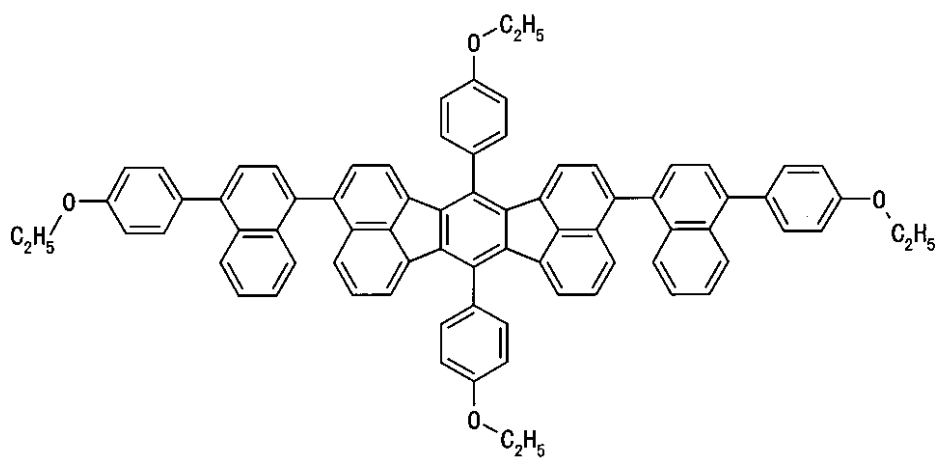
40

E-4



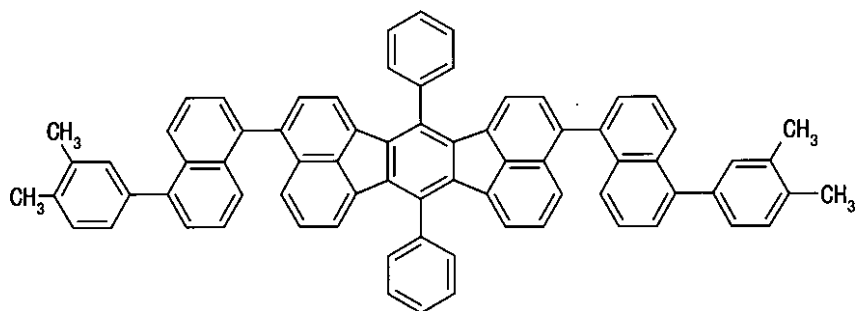
10

E-5



20

E-6



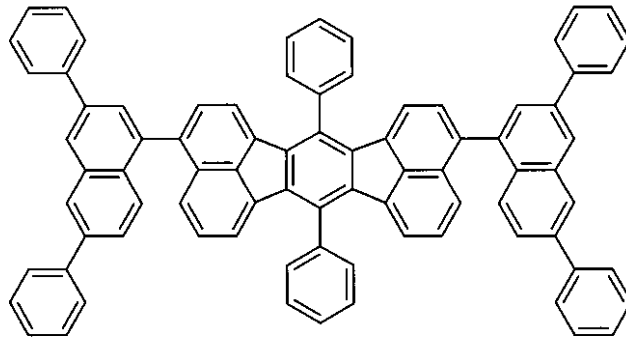
30

【 0 0 3 3 】

【 化 2 2 】

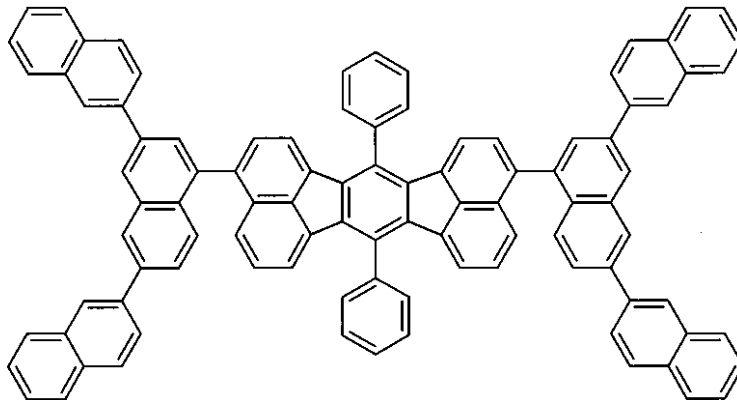
40

E-7



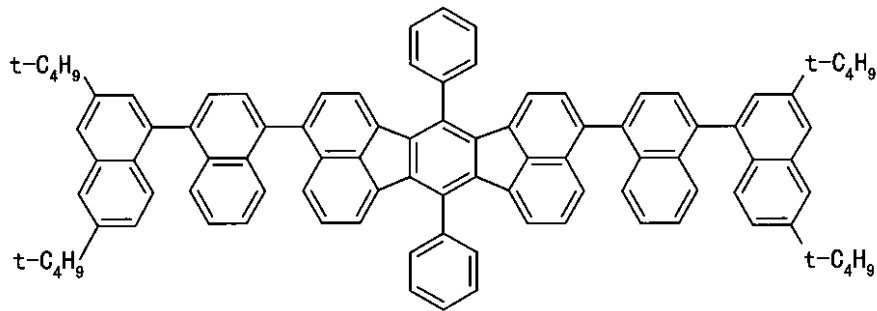
10

E-8



20

E-9



30

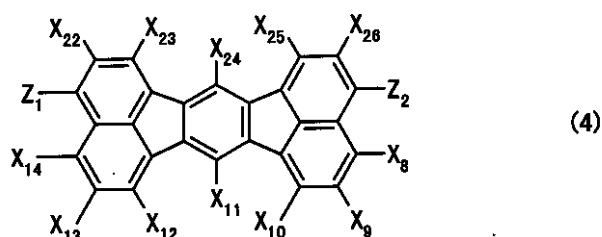
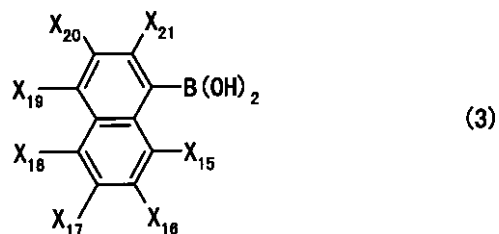
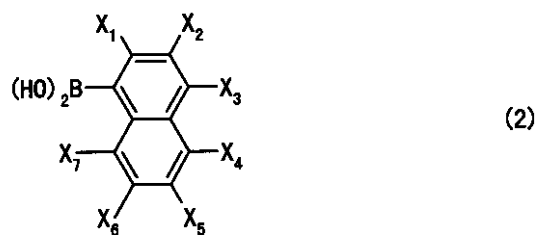
【0034】

本発明に係る化合物A、例えば、一般式(1-A)で表される化合物は、例えば、以下の方法により製造することができる。すなわち、例えば、一般式(2)(化23)および一般式(3)(化23)で表されるホウ酸化合物を、一般式(4)(化23)で表されるジハロゲノアセナフト[1,2-k]フルオランテン誘導体とを、例えば、パラジウム化合物〔例えば、テトラキス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム、ビス(トリフェニルフォスフィン)パラジウムクロライド〕および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン)の存在下で反応させる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457 (1995)に記載の方法を参考にすることができる〕ことにより製造することができる。

40

【0035】

【化23】



〔上式中、 $X_1 \sim X_{26}$ は、一般式(1-A)の場合と同じ意味を表し、 Z_1 および Z_2 はハロゲン原子を表す〕

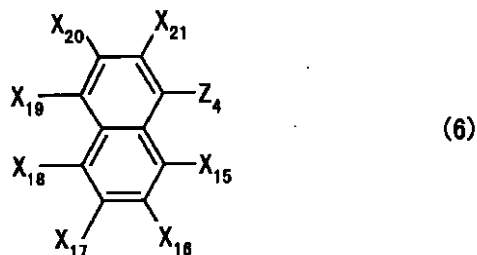
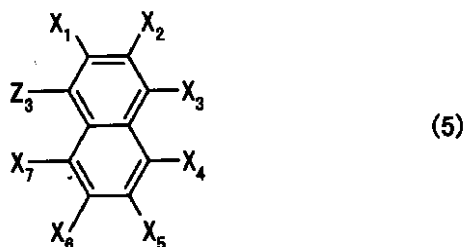
一般式(4)において、 Z_1 および Z_2 はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0036】

尚、一般式(2)および一般式(3)で表される化合物はそれぞれ、例えば、一般式(5)(化24)および一般式(6)(化24)で表される化合物より、例えば、*n*-ブチルリチウム、金属マグネシウムを作用させて調整できるリチオ化合物またはグリニヤール試薬と、例えば、トリメトキシホウ素、トリイソプロポキシホウ素などにより調整することができる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457 (1995)に記載の方法を参考にすることができる〕。

【0037】

【化24】



〔上式中、 $X_1 \sim X_7$ 、 $X_{15} \sim X_{21}$ は、一般式(1-A)の場合と同じ意味を表し、 Z_3

10

20

30

40

50

および Z_4 はハロゲン原子を表す]

一般式 (5) および一般式 (6) において、 Z_3 および Z_4 はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0038】

尚、一般式 (4) で表される化合物は、例えば、3-ハロゲノシクロペンタ [a] アセナフチレン-8-オン誘導体と5-ハロゲノアセナフチレン誘導体を反応させた後、脱水素〔例えば、脱水素剤として、クロラニル、2, 3-ジクロロ-5, 6-ジシアノ-1, 4-ベンゾキノン (DDQ) を使用する〕させることにより製造することができる〔例えば、Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 30, 172 (1991) に記載の方法を参考にすることができる〕。

10

【0039】

本発明に係る化合物 A は、場合により使用した溶媒 (例えば、トルエンなどの芳香族炭化水素系溶媒) との溶媒和を形成した形で製造されることがあるが、本発明においては、本発明に係る化合物 A はこのような溶媒和物を包含するものである。勿論、溶媒を含有しない無溶媒和物をも包含するものである。

本発明の有機電界発光素子には、本発明に係る化合物 A の無溶媒和物は勿論、このような溶媒和物をも使用することができる。

尚、本発明に係る化合物 A を有機電界発光素子に使用する場合、再結晶法、カラムクロマトグラフィー法、昇華精製法などの精製方法、あるいはこれらの方法を併用して、純度を高めた化合物を使用することは好ましいことである。

20

【0040】

有機電界発光素子は、通常、一对の電極間に、少なくとも一種の発光成分を含有する発光層を、少なくとも一層挟持してなるものである。発光層に使用する化合物の正孔注入および正孔輸送、電子注入および電子輸送の各機能レベルを考慮し、所望に応じて、正孔注入輸送成分を含有する正孔注入輸送層および/または電子注入輸送成分を含有する電子注入輸送層を設けることもできる。

例えば、発光層に使用する化合物の正孔注入機能、正孔輸送機能および/または電子注入機能、電子輸送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層および/または電子注入輸送層を兼ねた型の素子の構成とすることができる。勿論、場合によっては、正孔注入輸送層および電子注入輸送層の両方の層を設けない型の素子 (一層型の素子) の構成とすることもできる。

30

また、正孔注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のそれぞれの層は、一層構造であっても、また、多層構造であってもよく、正孔注入輸送層および電子注入輸送層は、それぞれの層において、注入機能を有する層と輸送機能を有する層を別々に設けて構成することもできる。

【0041】

本発明の有機電界発光素子において、本発明に係る化合物 A は、正孔注入輸送成分、発光成分または電子注入輸送成分に用いることが好ましく、正孔注入輸送成分または発光成分に用いることがより好ましく、発光成分に用いることが特に好ましい。

本発明の有機電界発光素子においては、本発明に係る化合物 A は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

40

【0042】

本発明の有機電界発光素子の構成としては、特に限定するものではなく、例えば、(A) 陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子 (図1)、(B) 陽極/正孔注入輸送層/発光層/陰極型素子 (図2)、(C) 陽極/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子 (図3)、(D) 陽極/発光層/陰極型素子 (図4) などを挙げることができる。さらには、発光層を電子注入輸送層で挟み込んだ型の素子である (E) 陽極/正孔注入輸送層/電子注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子 (図5) とすることもできる。(D) 型の素子構成としては、発光成分を一層形態で一对の電極間に挟持させた型の素子を包含するものであるが、さらには、例えば、(F) 正孔注入輸送成分、発光成分

50

および電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一对の電極間に挟持させた型の素子（図6）、（G）正孔注入輸送成分および発光成分を混合させた一層形態で一对の電極間に挟持させた型の素子（図7）、（H）発光成分および電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一对の電極間に挟持させた型の素子（図8）がある。

【0043】

本発明の有機電界発光素子においては、これらの素子構成に限るものではなく、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数層設けたりすることができる。また、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層と発光層との間に、正孔注入輸送成分と発光成分の混合層および／または発光層と電子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の混合層を設けることもできる。

10

より好ましい有機電界発光素子の構成は、（A）型素子、（B）型素子、（C）型素子、（E）型素子、（F）型素子、（G）型素子または（H）型素子であり、さらに好ましくは、（A）型素子、（B）型素子、（C）型素子、（F）型素子、または（H）型素子である。

本発明の有機電界発光素子として、例えば、（図1）に示す（A）陽極／正孔注入輸送層／発光層／電子注入輸送層／陰極型素子について説明する。

（図1）において、1は基板、2は陽極、3は正孔注入輸送層、4は発光層、5は電子注入輸送層、6は陰極、7は電源を示す。

【0044】

本発明の電界発光素子は、基板1に支持されていることが好ましく、基板としては、特に限定するものではないが、透明ないし半透明であることが好ましく、例えば、ガラス板、透明プラスチックシート（例えば、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリスルホン、ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、ポリエチレンなどのシート）、半透明プラスチックシート、石英、透明セラミックスあるいはこれらを組み合わせた複合シートからなるものを挙げることができる。さらに、基板に、例えば、カラーフィルター膜、色変換膜、誘電体反射膜を組み合わせ、発光色をコントロールすることもできる。

20

【0045】

陽極2としては、比較的仕事関数の大きい金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質として使用することが好ましい。

陽極に使用する電極物質としては、例えば、金、白金、銀、銅、コバルト、ニッケル、パラジウム、バナジウム、タングステン、酸化錫、酸化亜鉛、ITO（インジウム・ティン・オキシド）、ポリチオフェン、ポリピロールなどを挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

30

陽極は、これらの電極物質を用いて、例えば、蒸着法、スパッタリング法などの方法により、基板の上に形成することができる。

また、陽極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。

陽極のシート電気抵抗は、好ましくは、数百Ω／□以下、より好ましくは、5～50Ω／□程度に設定する。

陽極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5～1000nm程度、より好ましくは、10～500nm程度に設定する。

40

【0046】

正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔（ホール）の注入を容易にする機能、および注入された正孔を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

正孔注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび／または他の正孔注入輸送機能を有する化合物（例えば、フタロシアニン誘導体、トリアリールメタン誘導体、トリアリールアミン誘導体、オキサゾール誘導体、ヒドラゾン誘導体、スチルベン誘導体、ピラゾリン誘導体、ポリシラン誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリ-N-ビニルカルバゾール誘導体など）を少なくとも一種用いて形成することができる。

尚、正孔注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用して

50

もよい。

【0047】

本発明において用いる他の正孔注入輸送機能を有する化合物としては、トリアリールアミン誘導体（例えば、4, 4'-ビス〔N-フェニル-N-（4''-メチルフェニル）アミノ〕ビフェニル、4, 4'-ビス〔N-フェニル-N-（3''-メチルフェニル）アミノ〕ビフェニル、4, 4'-ビス〔N-フェニル-N-（3''-メトキシフェニル）アミノ〕ビフェニル、4, 4'-ビス〔N-フェニル-N-（1''-ナフチル）アミノ〕ビフェニル、3, 3'-ジメチル-4, 4'-ビス〔N-フェニル-N-（3''-メチルフェニル）アミノ〕ビフェニル、1, 1'-ビス〔4'-〔N, N-ジ（4''-メチルフェニル）アミノ〕フェニル〕シクロヘキサン、9, 10-ビス〔N-（4'-メチルフェニル）-N-（4''-n-ブチルフェニル）アミノ〕フェナントレン、3, 8-ビス（N, N-ジフェニルアミノ）-6-フェニルフェナントリジン、4-メチル-N, N-ビス〔4'', 4'''-ビス〔N', N'-ジ（4-メチルフェニル）アミノ〕ビフェニル-4-イル〕アニリン、N, N'-ビス〔4-（ジフェニルアミノ）フェニル〕-N, N'-ジフェニル-1, 3-ジアミノベンゼン、N, N'-ビス〔4-（ジフェニルアミノ）フェニル〕-N, N'-ジフェニル-1, 4-ジアミノベンゼン、5, 5''-ビス〔4-（ビス〔4-メチルフェニル〕アミノ）フェニル〕-2, 2':5', 2''-ターチオフェン、1, 3, 5-トリス（ジフェニルアミノ）ベンゼン、4, 4', 4''-トリス（N-カルバゾリル）トリフェニルアミン、4, 4', 4''-トリス〔N-（3'''-メチルフェニル）-N-フェニルアミノ〕トリフェニルアミン、4, 4', 4''-トリス〔N, N-ビス（4'''-tert-ブチルビフェニル-4'''-イル）アミノ〕トリフェニルアミン、1, 3, 5-トリス〔N-（4'-ジフェニルアミノフェニル）-N-フェニルアミノ〕ベンゼンなど）、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリ-N-ビニルカルバゾール誘導体が好ましい。

本発明に係る化合物Aと他の正孔注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、正孔注入輸送層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.1～40重量%程度に調製する。

【0048】

発光層4は、正孔および電子の注入機能、それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により励起子を生成させる機能を有する化合物を含有する層である。

発光層は、本発明に係る化合物Aおよび／または他の発光機能を有する化合物（例えば、アクリドン誘導体、キナクリドン誘導体、ジケトピロロピロール誘導体、多環芳香族化合物〔例えば、ルブレン、アントラセン、テトラセン、ピレン、ペリレン、クリセン、デカシクレン、コロネン、テトラフェニルシクロペンタジエン、ペンタフェニルシクロヘキサジエン、9, 10-ジフェニルアントラセン、9, 10-ビス（フェニルエチニル）アントラセン、1, 4-ビス（9'-エチニルアントラセニル）ベンゼン、4, 4'-ビス（9''-エチニルアントラセニル）ビフェニル〕、トリアリールアミン誘導体〔例えば、正孔注入輸送機能を有する化合物として前述した化合物を挙げることができる〕、有機金属錯体〔例えば、トリス（8-キノリラート）アルミニウム、ビス（10-ベンゾ[h]キノリノラート）ベリリウム、2-（2'-ヒドロキシフェニル）ベンゾオキサゾールの亜鉛塩、2-（2'-ヒドロキシフェニル）ベンゾチアゾールの亜鉛塩、4-ヒドロキシアクリジンの亜鉛塩、3-ヒドロキシフラボンの亜鉛塩、5-ヒドロキシフラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニウム塩〕、スチルベン誘導体〔例えば、1, 1, 4, 4-テトラフェニル-1, 3-ブタジエン、4, 4'-ビス（2, 2-ジフェニルビニル）ビフェニル、4, 4'-ビス〔（1, 1, 2-トリフェニル）エテニル〕ビフェニル〕、

【0049】

クマリン誘導体〔例えば、クマリン1、クマリン6、クマリン7、クマリン30、クマリン106、クマリン138、クマリン151、クマリン152、クマリン153、クマリン307、クマリン311、クマリン314、クマリン334、クマリン338、クマリ

ン 3 4 3、クマリン 5 0 0〕、ピラン誘導体〔例えば、DCM 1、DCM 2〕、オキサゾン誘導体〔例えば、ナイルレッド〕、ベンゾチアゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾイミダゾール誘導体、ピラジン誘導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリ-N-ビニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリチオフエンおよびその誘導体、ポリフェニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリビフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリターフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリナフチレンビニレンおよびその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体など）を少なくとも一種用いて形成することができる。

【0050】

本発明の有機電界発光素子においては、発光層に本発明に係る化合物 A を含有していることが好ましい。

10

本発明に係る化合物 A と他の発光機能を有する化合物を併用する場合、発光層中に占める本発明に係る化合物 A の割合は、好ましくは、0.001～99.999 重量％程度、より好ましくは、0.01～99.99 重量％程度、さらに好ましくは、0.1～99.9 重量％程度に調製する。

【0051】

本発明において用いる他の発光機能を有する化合物としては、発光性有機金属錯体が好ましい。例えば、J. Appl. Phys., 65, 3610 (1989)、特開平 5-214332 号公報に記載のように、発光層をホスト化合物とゲスト化合物（ドーパント）とより構成することもできる。

20

本発明に係る化合物 A を、ホスト化合物として用いて発光層を形成することができ、さらには、ゲスト化合物として用いて発光層を形成することもできる。

本発明に係る化合物 A をゲスト化合物として用いて発光層を形成する場合、ホスト化合物としては、例えば、前記の他の発光機能を有する化合物を挙げることができ、例えば、発光性有機金属錯体またはトリアリアルアミンはより好ましい。この場合、発光性有機金属錯体またはトリアリアルアミン誘導体に対して、本発明に係る化合物 A を、好ましくは、0.001～40 重量％程度、より好ましくは、0.01～30 重量％程度、特に好ましくは、0.1～20 重量％程度使用する。

【0052】

本発明に係る化合物 A と併用する発光性有機金属錯体としては、特に限定するものではないが、発光性有機アルミニウム錯体が好ましく、置換または未置換の 8-キノリノラート配位子を有する発光性有機アルミニウム錯体がより好ましい。好ましい発光性有機金属錯体としては、例えば、一般式 (a)～一般式 (c) で表される発光性有機アルミニウム錯体を挙げることができる。

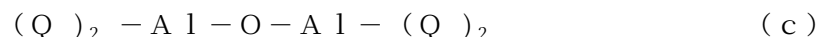
30



(式中、Q は置換または未置換の 8-キノリノラート配位子を表す)



(式中、Q は置換 8-キノリノラート配位子を表し、O-L はフェノラート配位子であり、L はフェニル部分を含む炭素数 6～24 の炭化水素基を表す)



40

(式中、Q は置換 8-キノリノラート配位子を表す)

【0053】

発光性有機金属錯体の具体例としては、例えば、トリス (8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (4-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (5-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (3,4-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (4,5-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (4,6-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウム、

【0054】

ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (フェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチ

50

ル-8-キノリノラート) (3-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (4-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (3-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (4-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 3-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 6-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (3, 4-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (3, 5-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (3, 5-ジ-tert-ブチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 6-ジフェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 4, 6-トリフェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 4, 6-トリメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 4, 5, 6-テトラメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (1-ナフトラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2-ナフトラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) (2-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) (3-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) (4-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) (3, 5-ジメチルフェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) (3, 5-ジ-tert-ブチルフェニルフェノラート) アルミニウム、

10

20

【0055】

ビス (2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス (2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-4-エチル-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス (2-メチル-4-エチル-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス (2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-5-シアノ-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス (2-メチル-5-シアノ-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-5-トリフルオロメチル-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス (2-メチル-5-トリフルオロメチル-8-キノリノラート) アルミニウムなどを挙げることができる。勿論、発光性有機金属錯体は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

30

【0056】

電子注入輸送層5は、陰極からの電子の注入を容易にする機能、そして注入された電子を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

電子注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の電子注入輸送機能を有する化合物 (例えば、有機金属錯体 [例えば、トリス (8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (10-ベンゾ[h]キノリノラート) ベリリウム、5-ヒドロキシフラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニウム塩]、オキサジアゾール誘導体 [例えば、1, 3-ビス [5'-(p-tert-ブチルフェニル)-1, 3, 4-オキサジアゾール-2'-イル] ベンゼン]、トリアゾール誘導体 [例えば、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-4-フェニル-5-(4"-ピフェニル)-1, 2, 4-トリアゾール]、トリアジン誘導体、ペリレン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、ニトロ置換フルオレノン誘導体、チオピランジオキサイド誘導体など) を少なくとも一種用いて形成することができる。

40

【0057】

50

本発明に係る化合物Aと他の電子注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、電子注入輸送層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.1～40重量%程度に調製する。

本発明において、本発明に係る化合物Aと有機金属錯体〔例えば、前記一般式(a)～一般式(c)で表される化合物〕を併用して、電子注入輸送層を形成することは好ましい。

【0058】

陰極6としては、比較的仕事関数の小さい金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質として使用することが好ましい。

陰極に使用する電極物質としては、例えば、リチウム、リチウム－インジウム合金、ナトリウム、ナトリウム－カリウム合金、カルシウム、マグネシウム、マグネシウム－銀合金、マグネシウム－インジウム合金、インジウム、ルテニウム、チタニウム、マンガン、イットリウム、アルミニウム、アルミニウム－リチウム合金、アルミニウム－カルシウム合金、アルミニウム－マグネシウム合金、グラファイト薄膜などを挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、あるいは、複数併用してもよい。

陰極は、これらの電極物質を用いて、例えば、蒸着法、スパッタリング法、イオン化蒸着法、イオンプレーティング法、クラスターイオンビーム法などの方法により、電子注入輸送層の上に形成することができる。

また、陰極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。

尚、陰極のシート電気抵抗は、数百 $\Omega/\square$ 以下に設定することが好ましい。

陰極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5～1000nm程度、より好ましくは、10～500nm程度に設定する。

尚、有機電界発光素子の発光を効率よく取り出すために、陽極または陰極の少なくとも一方の電極が、透明ないし半透明であることが好ましく、一般に、発光光の透過率が70%以上となるように陽極の材料、厚みを設定することがより好ましい。

【0059】

また、本発明の有機電界発光素子においては、その少なくとも一層中に、一重項酸素クエンチャーが含有されていてもよい。

一重項酸素クエンチャーとしては、特に限定するものではなく、例えば、ルブレン、ニッケル錯体、ジフェニルイソベンゾフランなどが挙げられ、特に好ましくは、ルブレンである。

一重項酸素クエンチャーが含有されている層としては、特に限定するものではないが、好ましくは、発光層または正孔注入輸送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層である。尚、例えば、正孔注入輸送層に一重項クエンチャーを含有させる場合、正孔注入輸送層中に均一に含有させてもよく、正孔注入輸送層と隣接する層（例えば、発光層、発光機能を有する電子注入輸送層）の近傍に含有させてもよい。

一重項酸素クエンチャーの含有量としては、含有される層（例えば、正孔注入輸送層）を構成する全体量の0.01～50重量%、好ましくは、0.05～30重量%、より好ましくは、0.1～20重量%である。

【0060】

正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の形成方法に関しては、特に限定するものではなく、例えば、真空蒸着法、イオン化蒸着法、溶液塗布法（例えば、スピンコート法、キャスト法、ディップコート法、バーコート法、ロールコート法、ラングミュア・プロゼット法、インクジェット法など）により薄膜を形成することにより作製することができる。真空蒸着法により、各層を形成する場合、真空蒸着の条件は、特に限定するものではないが、 10^{-5} Torr 程度の真空下で、50～600℃程度のボート温度（蒸着源温度）、－50～300℃程度の基板温度で、0.005～50nm/sec 程度の蒸着速度で実施することが好ましい。

この場合、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層は、真空下で、連続して形成することにより、諸特性に一層優れた有機電界発光素子を製造することができる。

真空蒸着法により、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層を、複数の化合

10

20

30

40

50

物を用いて形成する場合、化合物を入れた各ポートを個別に温度制御して、共蒸着することが好ましい。

【0061】

溶液塗布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂を、溶媒に溶解、または分散させて塗布液とする。

正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の各層に使用しうるバインダー樹脂としては、例えば、ポリーN-ビニルカルバゾール、ポリアリレート、ポリスチレン、ポリエステル、ポリシロキサン、ポリメチルアクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリエーテル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレン、ポリエチレン、ポリフェニレンオキサイド、ポリエーテルスルホン、ポリアニリンおよびその誘導体、ポリチオフエンおよびその誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体などの高分子化合物が挙げられる。バインダー樹脂は、単独で使用してもよく、あるいは、複数併用してもよい。

10

【0062】

溶液塗布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂を、適当な有機溶媒（例えば、ヘキサン、オクタン、デカン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、1-メチルナフタレンなどの炭化水素系溶媒、例えば、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン系溶媒、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタン、ジクロロエタン、トリクロロエタン、テトラクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、クロロトルエンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、例えば、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸アミルなどのエステル系溶媒、例えば、メタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、エチレングリコールなどのアルコール系溶媒、例えば、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アニソールなどのエーテル系溶媒、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、1-メチル-2-ピロリドン、1-メチル-2-イミダゾリジノン、ジメチルスルフォキサイドなどの極性溶媒）および／または水に溶解、または分散させて塗布液とし、各種の塗布法により、薄膜を形成することができる。

20

【0063】

尚、分散する方法としては、特に限定するものではないが、例えば、ボールミル、サンドミル、ペイントシェーカー、アトライター、ホモジナイザーなどを用いて微粒子状に分散することができる。

30

塗布液の濃度に関しては、特に限定するものではなく、実施する塗布法により、所望の厚みを作成するに適した濃度範囲に設定することができ、一般には、0.1～50重量%程度、好ましくは、1～30重量%程度の溶液濃度である。

尚、バインダー樹脂を使用する場合、その使用量に関しては、特に制限するものではないが、一般には、各層を形成する成分に対して（一層型の素子を形成する場合には、各成分の総量に対して）、5～99.9重量%程度、好ましくは、10～99.9重量%程度、より好ましくは、15～90重量%程度に設定する。

40

【0064】

正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の膜厚に関しては、特に限定するものではないが、一般に、5nm～5μm程度に設定することが好ましい。

尚、作製した素子に対し、酸素や水分との接触を防止する目的で、保護層（封止層）を設けたり、また、素子を、例えば、パラフィン、流動パラフィン、シリコンオイル、フルオロカーボン油、ゼオライト含有フルオロカーボン油などの不活性物質中に封入して保護することができる。

保護層に使用する材料としては、例えば、有機高分子材料（例えば、フッ素化樹脂、エポキシ樹脂、シリコーン樹脂、エポキシシリコーン樹脂、ポリスチレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレン、ポリ

50

エチレン、ポリフェニレンオキサイド)、無機材料(例えば、ダイヤモンド薄膜、アモルファスシリカ、電気絶縁性ガラス、金属酸化物、金属窒化物、金属炭素化物、金属硫化物)、さらには光硬化性樹脂などを挙げることができ、保護層に使用する材料は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。保護層は、一層構造であってもよく、また多層構造であってもよい。

【0065】

また、電極に保護層として、例えば、金属酸化膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属フッ化膜を設けることもできる。

また、例えば、陽極の表面に、例えば、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘導体、フタロシアニン誘導体から成る界面層(中間層)を設けることもできる。

10

さらに、電極、例えば、陽極はその表面を、例えば、酸、アンモニア/過酸化水素、あるいはプラズマで処理して使用することもできる。

【0066】

本発明の有機電界発光素子は、一般に、直流駆動型の素子として使用されるが、パルス駆動型または交流駆動型の素子としても使用することができる。

尚、印可電圧は、一般に、2~30V程度である。

本発明の有機電界発光素子は、例えば、パネル型光源、各種の発光素子、各種の表示素子、各種の標識、各種のセンサーなどに使用することができる。

【0067】

【実施例】

20

以下、製造例および実施例により、本発明を更に詳細に説明するが、勿論、本発明はこれらにより限定されるものではない。

製造例1 例示化合物A-1の化合物の製造

3, 11-ジブロモアセナフト[1,2-k] フルオランテン 9.68g、1-ナフチルハウ酸 5.69g、炭酸ナトリウム 8.48g およびテトラキス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム 1.38g を、トルエン(100ml)および水(50ml)中で5時間還流した。反応混合物よりトルエンを留去した後、析出している固体を濾過した。この固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:トルエン)で処理した。トルエンを減圧下留去した後、残渣をトルエンとアセトンの混合溶媒により再結晶し、例示化合物A-1を黄色の結晶として8.46g得た。

30

質量分析: $m/z = 578$

元素分析: (C₄₆H₂₆として)

	C	H
計算値(%)	95.47	4.53
実測値(%)	95.58	4.42

融点 250℃以上

尚、この化合物は、500℃、 10^{-5} Torr の条件下で昇華した。

40

吸収極大(トルエン中) 595nm

【0068】

製造例2~32

製造例1において、3, 11-ジブロモアセナフト[1,2-k] フルオランテンを使用する代わりに、種々の3, 11-ジハロゲノアセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を使用し、1-ナフチルハウ酸を使用する代わりに種々の1-ナフチルハウ酸誘導体を使用した以外は、製造例1に記載した方法に従い、種々の3, 11-ジ(1'-ナフチル)アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を製造した。

第1表(表1~表4)には使用した3, 11-ジハロゲノアセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体、および1-ナフチルハウ酸誘導体、ならびに製造した3, 11-ジ(1'-

50

ナフチル) アセナフト[1,2-k] フルオランテン誘導体を例示化合物番号で示した。
また、トルエン中の吸収極大 (nm) も併せて示した。
尚、製造された化合物は、黄色～橙黄色の結晶であり、それらの化合物の融点は、250
℃以上であった。

【0069】

【表1】

第1表

製造例	3,11-ジハロゲノアセナフト[1,2-k] フル オランテン誘導体	1-ナフチルホルム酸誘導体	例示化合物 番号	吸収極大 (nm)
2	3,11-ジブプロモアセナフト[1,2-k] フルオ ランテン	4-エチル-1-ナフチルホルム酸	A-2	425
3	3,11-ジブプロモ-7,14-ジ-n-プロピル アセナフト[1,2-k] フルオランテン	4-n-プロピル-1-ナフチル ホルム酸	A-4	425
4	3,11-ジブプロモアセナフト[1,2-k] フルオ ランテン	3-tert-ブチル-1-ナフチル ホルム酸	A-5	425
5	3,11-ジブプロモ-7,14-ジメチルアセナフ ト[1,2-k] フルオランテン	3,6-ジメチル-1-ナフチルホ ルム酸	A-8	427
6	3,11-ジブプロモアセナフト[1,2-k] フルオ ランテン	3,6-ジエチル-1-ナフチルホ ルム酸	A-10	427
7	3,11-ジブプロモ-7,14-ジエチルアセナフ ト[1,2-k] フルオランテン	3,6-ジエチル-1-ナフチルホ ルム酸	A-11	427
8	3,11-ジブプロモ-7,14-ジイソプロピルア セナフト[1,2-k] フルオランテン	3,6-ジイソプロピル-1-ナフ チルホルム酸	A-13	426
9	3,11-ジブプロモ-7,14-ジ-tert-ブチル アセナフト[1,2-k] フルオランテン	3,4-ジ-tert-ブチル-1-ナ フチルホルム酸	A-15	426
10	3,11-ジブプロモ-7,14-ジメチルアセナフ ト[1,2-k] フルオランテン	5-メトキシ-1-ナフチルホル ム酸	B-2	427

10

20

30

40

50

【0070】

【表2】

第1表 (続き)

製造例	3,11-ジハロゲンオセナフト[1,2-k]フル オランテン誘導体	1-ナフチルホルム酸誘導体	例示化合物 番号	吸収極大 (nm)
11	3,11-ジプロモモ-7,14-ジイソプロピルア セナフト[1,2-k]フルオランテン	5-イソプロピルオキシ-1-ナ フチルホルム酸	B-4	427
12	3,11-ジプロモモ-7,14-ジエチルアセナフ ト[1,2-k]フルオランテン	4,5-ジエトキシ-1-ナフチル ホルム酸	B-9	427
13	3,11-ジプロモアセナフト[1,2-k]フルオ ランテン	4-フェニル-1-ナフチルホル ム酸	C-1	427
14	3,11-ジプロモモ-7,14-ジ-n-プロピル アセナフト[1,2-k]フルオランテン	5-フェニル-1-ナフチルホル ム酸	C-4	428
15	3,11-ジプロモモ-7,14-ジ-n-プロピルア セナフト[1,2-k]フルオランテン	4-(4'-tert-ブチルフェニ ル)-1-ナフチルホルム酸	C-5	426
16	3,11-ジプロモモ-7,14-ジエチルアセナフ ト[1,2-k]フルオランテン	4-(4'-エトキシフェニル) -1-ナフチルホルム酸	C-8	427
17	3,11-ジプロモモ-7,14-ジ-n-プロピルア セナフト[1,2-k]フルオランテン	4-(4'-n-ブチルオキシフ ェニル)-1-ナフチルホルム酸	C-10	428
18	3,11-ジプロモアセナフト[1,2-k]フルオ ランテン	3,6-ジフェニル-1-ナフチル ホルム酸	C-13	429
19	3,11-ジプロモアセナフト[1,2-k]フルオ ランテン	3,6-ジ(2'-ナフチル)-1- ナフチルホルム酸	C-15	432

【0071】

【表3】

10

20

30

40

第1表 (続き)

製造例	3,11-ジハロゲンオラセン誘導体	1-ナフチルホルム酸誘導体	例示化合物番号	吸収極大 (nm)
20	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナフト[1,2-k]フルオランテン	1-ナフチルホルム酸	D-1	435
21	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナフト[1,2-k]フルオランテン	4-エチル-1-ナフチルホルム酸	D-2	430
22	3,11-ジプロモ-7,14-ジ(4'-tert-ブチルフェニル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン	3-tert-ブチル-1-ナフチルホルム酸	D-6	428
23	3,11-ジプロモ-7,14-ジ(4'-メチルフェニル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン	3,6-ジメチル-1-ナフチルホルム酸	D-8	432
24	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナフト[1,2-k]フルオランテン	3,6-ジエチル-1-ナフチルホルム酸	D-10	433
25	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナフト[1,2-k]フルオランテン	3,6-ジ-n-プロピル-1-ナフチルホルム酸	D-12	434
26	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナフト[1,2-k]フルオランテン	3,4-ジ-tert-ブチル-1-ナフチルホルム酸	D-15	435
27	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナフト[1,2-k]フルオランテン	5-n-ブチルオキシ-1-ナフチルホルム酸	D-17	435

【0072】

【表4】

10

20

30

40

第1表 (続き)

製造例	3,11-ジハロゲンオセナフト[1,2-k]フル オランテン誘導体	1-ナフチルホルム酸誘導体	例示化合物 番号	吸収極大 (nm)
28	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナ フト[1,2-k]フルオランテン	4-フェニル-1-ナフチルホル ム酸	E-1	436
29	3,11-ジプロモ-7,14-ジ(4'-メチルフェ ニル)アセナフト[1,2-k]フルオランテン	5-(4'-メチルフェニル)-1 -ナフチルホルム酸	E-2	435
30	3,11-ジプロモ-7,14-ジ(4'-メトキシ フェニル)アセナフト[1,2-k]フルオラン テン	4-(4'-メトキシフェニル)- 1-ナフチルホルム酸	E-4	436
31	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナ フト[1,2-k]フルオランテン	5-(3',4'-ジメチルフェニル) -1-ナフチルホルム酸	E-6	435
32	3,11-ジプロモ-7,14-ジフェニルアセナ フト[1,2-k]フルオランテン	3,6-ジフェニル-1-ナフチル ホルム酸	E-7	437

【0073】

実施例1

厚さ200nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV／オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3''-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス（２－メチルー８－キノリノラート）（４－フェニルフェノラート）アルミニウムと３，１１－ジ（１－ナフチル）アセナフト[1,2-k]フルオランテン（例示化合物番号Ａ－１の化合物）を、異なる蒸着源から、蒸着速度０．２ｎｍ／secで５０ｎｍの厚さに共蒸着（重量比１００：０．５）し、発光層とした。

次に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度０．２ｎｍ／secで５０ｎｍの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度０．２ｎｍ／secで２００ｎｍの厚さに共蒸着（重量比１０：１）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、１２Ｖの直流電圧を印加したところ、５５ｍＡ／ｃｍ^２の電流が流れた。輝度２４２０ｃｄ／ｍ^２の赤色の発光が確認された。

10

【００７４】

実施例２～３

実施例１において、発光層の形成に際して、例示化合物Ａ－１の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号Ａ－２の化合物（実施例２）、例示化合物番号Ａ－４の化合物（実施例３）、例示化合物番号Ａ－５の化合物（実施例４）、例示化合物番号Ａ－８の化合物（実施例５）、例示化合物番号Ａ－１０の化合物（実施例６）、例示化合物番号Ａ－１１の化合物（実施例７）、例示化合物番号Ａ－１３の化合物（実施例８）、例示化合物番号Ａ－１５の化合物（実施例９）、例示化合物番号Ｂ－２の化合物（実施例１０）、例示化合物番号Ｂ－４の化合物（実施例１１）、例示化合物番号Ｂ－９の化合物（実施例１２）、例示化合物番号Ｃ－１の化合物（実施例１３）、例示化合物番号Ｃ－４の化合物（実施例１４）、例示化合物番号Ｃ－５の化合物（実施例１５）、例示化合物番号Ｃ－８の化合物（実施例１６）、例示化合物番号Ｃ－１０の化合物（実施例１７）、例示化合物番号Ｃ－１３の化合物（実施例１８）、例示化合物番号Ｃ－１５の化合物（実施例１９）、例示化合物番号Ｄ－１の化合物（実施例２０）、例示化合物番号Ｄ－２の化合物（実施例２１）、例示化合物番号Ｄ－６の化合物（実施例２２）、例示化合物番号Ｄ－８の化合物（実施例２３）、例示化合物番号Ｄ－１０の化合物（実施例２４）、例示化合物番号Ｄ－１２の化合物（実施例２５）、例示化合物番号Ｄ－１５の化合物（実施例２６）、例示化合物番号Ｄ－１７の化合物（実施例２７）、例示化合物番号Ｅ－１の化合物（実施例２８）、例示化合物番号Ｅ－２の化合物（実施例２９）、例示化合物番号Ｅ－４の化合物（実施例３０）、例示化合物番号Ｅ－６の化合物（実施例３１）、例示化合物番号Ｅ－７の化合物（実施例３２）を使用した以外は、実施例１に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、１２Ｖの直流電圧を印加したところ、青緑色～黄緑色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第２表（表５～表６）に示した。

20

30

【００７５】

比較例１

実施例１において、発光層の形成に際して、例示化合物番号Ａ－１の化合物を使用せずに、ビス（２－メチルー８－キノリノラート）（４－フェニルフェノラート）アルミニウムだけを用いて、５０ｎｍの厚さに蒸着し、発光層とした以外は、実施例１に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この素子に、乾燥雰囲気下、１２Ｖの直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第２表に示した。

40

【００７６】

比較例２

実施例１において、発光層の形成に際して、例示化合物番号Ａ－１の化合物を使用する代わりに、Ｎ－メチルー２－メトキシアクリドンを使用した以外は、実施例１に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この素子に、乾燥雰囲気下、１２Ｖの直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第２表に示した。

【００７７】

50

【表 5】

第 2 表

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m^2)	電流密度 (mA/cm^2)
実施例 2	2 3 8 0	5 4
実施例 3	2 5 2 0	5 5
実施例 4	2 3 4 0	5 6
実施例 5	2 3 5 0	5 4
実施例 6	2 3 6 0	5 4
実施例 7	2 4 2 0	5 3
実施例 8	2 3 4 0	5 3
実施例 9	2 3 5 0	5 5
実施例 1 0	2 3 6 0	5 4
実施例 1 1	2 3 7 0	5 3
実施例 1 2	2 3 4 0	5 6
実施例 1 3	2 4 2 0	5 5
実施例 1 4	2 3 8 0	5 4
実施例 1 5	2 3 2 0	5 4
実施例 1 6	2 3 8 0	5 4
実施例 1 7	2 3 4 0	5 5
実施例 1 8	2 3 3 0	5 6
実施例 1 9	2 4 0 0	5 4
実施例 2 0	2 3 4 0	5 5
実施例 2 1	2 3 3 0	5 3
実施例 2 2	2 3 5 0	5 4
実施例 2 3	2 3 4 0	5 5
実施例 2 4	2 3 8 0	5 4
実施例 2 5	2 3 4 0	5 5
実施例 2 6	2 3 8 0	5 3
実施例 2 7	2 4 1 0	5 5
実施例 2 8	2 3 6 0	5 5

10

20

30

40

【0 0 7 8】

【表 6】

第2表(続き)

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m^2)	電流密度 (mA/cm^2)
実施例29	2390	55
実施例30	2340	54
実施例31	2380	56
実施例32	2360	54
比較例1	1170	82
比較例2	1550	74

【0079】

実施例33

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torrに減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3''-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物番号A-4の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:1.0)し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、 $56 \text{ mA}/\text{cm}^2$ の電流が流れた。輝度 $2420 \text{ cd}/\text{m}^2$ の青緑色の発光が確認された。

【0080】

実施例34

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torrに減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3''-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号A-8の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:2.0)し、発光層とした。

次に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 55 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2360 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0081】

実施例 35

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV／オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウム-μ-オキソビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号A-11の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:4.0$ ）し、発光層とした。

次に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 53 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2220 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0082】

実施例 36

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV／オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号A-13の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:6.0$ ）し、発光層とした。

次に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 56 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2280 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0083】

実施例 37

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV／

10

20

30

40

50

オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号B-2の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 $100:10$)し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着(重量比 $10:1$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 58 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2270 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0084】

実施例38

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号C-4の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 $100:1.0$)し、電子注入輸送層を兼ねた発光層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着(重量比 $10:1$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 56 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2420 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0085】

実施例39

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物番号C-10の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 $100:1.0$)し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着(重量比 $10:1$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 58

10

20

30

40

50

mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 $2380\text{ cd}/\text{m}^2$ の青緑色の発光が確認された。

【0086】

実施例40

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6}\text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号C-13の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 50 nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:2.0$ ）し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 $56\text{ mA}/\text{cm}^2$ の電流が流れた。輝度 $2320\text{ cd}/\text{m}^2$ の青緑色の発光が確認された。

【0087】

実施例41

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6}\text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号D-1の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 50 nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:4.0$ ）し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 $58\text{ mA}/\text{cm}^2$ の電流が流れた。輝度 $2200\text{ cd}/\text{m}^2$ の青緑色の発光が確認された。

【0088】

実施例42

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6}\text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 $0.2\text{ nm}/\text{sec}$ で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号D－6の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2 nm/sec で50 nmの厚さに共蒸着（重量比100：6.0）し、発光層とした。

次に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度0.2 nm/sec で50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 nm/sec で200 nmの厚さに共蒸着（重量比10：1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、56 mA/cm² の電流が流れた。輝度2280 cd/m² の青緑色の発光が確認された。

10

【0089】

実施例43

厚さ200 nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度0.2 nm/sec で75 nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号D－8の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2 nm/sec で50 nmの厚さに共蒸着（重量比100：10）し、発光層とした。

20

次に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度0.2 nm/sec で50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 nm/sec で200 nmの厚さに共蒸着（重量比10：1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、56 mA/cm² の電流が流れた。輝度2320 cd/m² の青緑色の発光が確認された。

【0090】

30

実施例44

厚さ200 nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度0.2 nm/sec で75 nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス（８－キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号D－10の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2 nm/sec で50 nmの厚さに共蒸着（重量比100：1.0）し、電子注入輸送層を兼ねた発光層とした。

40

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 nm/sec で200 nmの厚さに共蒸着（重量比10：1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、56 mA/cm² の電流が流れた。輝度2320 cd/m² の青緑色の発光が確認された。

【0091】

実施例45

厚さ200 nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/

50

オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物番号E-1の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 $100:1.0$)し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着(重量比 $10:1$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 54 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2320 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0092】

実施例46

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号E-2の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 $100:2.0$)し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着(重量比 $10:1$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 58 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2340 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0093】

実施例47

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソ-ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号E-4の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 $100:4.0$)し、発光層とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 56 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2330 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0094】

実施例48

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号E-7の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:6.0$ ）し、発光層とした。

次に、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 58 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2380 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0095】

実施例49

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号D-8の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:10$ ）し、発光層とした。

次に、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12 V の直流電圧を印加したところ、 58 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2270 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0096】

実施例50

厚さ 200 nm のITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

ル) アミノ] ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、例示化合物番号 D-10 の化合物を、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

次いで、その上に、1, 3-ビス [5'-(p-tert-ブチルフェニル)-1, 3, 4-オキサジアゾール-2'-イル] ベンゼンを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着 (重量比 10 : 1) して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 14 V の直流電圧を印加したところ、 41 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 1880 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0097】

実施例 5 1

厚さ 200 nm の ITO 透明電極 (陽極) を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらに UV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO 透明電極上に、例示化合物番号 E-1 の化合物を蒸着速度 0.2 nm/sec で 55 nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

次いで、その上に、1, 3-ビス [5'-(p-tert-ブチルフェニル)-1, 3, 4-オキサジアゾール-2'-イル] ベンゼンを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着 (重量比 10 : 1) して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 14 V の直流電圧を印加したところ、 63 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 1450 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0098】

実施例 5 2

厚さ 200 nm の ITO 透明電極 (陽極) を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらに UV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $3 \times 10^{-6} \text{ Torr}$ に減圧した。

まず、ITO 透明電極上に、4, 4', 4''-トリス [N-(3'''-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ] トリフェニルアミンを蒸着速度 0.1 nm/sec で、 50 nm の厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。

次いで、4, 4'-ビス [N-フェニル-N-(1''-ナフチル) アミノ] ビフェニルと例示化合物番号 A-1 の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 20 nm の厚さに共蒸着 (重量比 100 : 5) し、第二正孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。

次いで、その上に、トリス (8-キノリノラート) アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着 (重量比 10 : 1) して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 15 V の直流電圧を印加したところ、 64 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2640 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0099】

実施例 5 3 ~ 7 4

10

20

30

40

50

実施例 5 2 において、発光層の形成に際して、例示化合物 A-1 の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号 A-5 の化合物（実施例 5 3）、例示化合物番号 A-8 の化合物（実施例 5 4）、例示化合物番号 A-13 の化合物（実施例 5 5）、例示化合物番号 B-2 の化合物（実施例 5 6）、例示化合物番号 B-9 の化合物（実施例 5 7）、例示化合物番号 C-1 の化合物（実施例 5 8）、例示化合物番号 C-4 の化合物（実施例 5 9）、例示化合物番号 C-8 の化合物（実施例 6 0）、例示化合物番号 C-13 の化合物（実施例 6 1）、例示化合物番号 C-15 の化合物（実施例 6 2）、例示化合物番号 D-1 の化合物（実施例 6 3）、例示化合物番号 D-2 の化合物（実施例 6 4）、例示化合物番号 D-6 の化合物（実施例 6 5）、例示化合物番号 D-8 の化合物（実施例 6 6）、例示化合物番号 D-10 の化合物（実施例 6 7）、例示化合物番号 D-12 の化合物（実施例 6 8）、例示化合物番号 D-15 の化合物（実施例 6 9）、例示化合物番号 D-17 の化合物（実施例 7 0）、例示化合物番号 E-1 の化合物（実施例 7 1）、例示化合物番号 E-2 の化合物（実施例 7 2）、例示化合物番号 E-4 の化合物（実施例 7 3）、例示化合物番号 E-7 の化合物（実施例 7 4）を使用した以外は、実施例 5 2 に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、12 V の直流電圧を印加したところ、青緑～黄緑色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第 3 表（表 7）に示した。

10

【0100】

【表 7】

第3表

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m^2)	電流密度 (mA/cm^2)
実施例53	2610	56
実施例54	2480	55
実施例55	2660	54
実施例56	2590	54
実施例57	2550	56
実施例58	2620	54
実施例59	2580	55
実施例60	2720	57
実施例61	2460	56
実施例62	2480	57
実施例63	2720	56
実施例64	2610	55
実施例65	2480	54
実施例66	2660	57
実施例67	2570	54
実施例68	2550	56
実施例69	2520	55
実施例70	2580	55
実施例71	2590	54
実施例72	2650	57
実施例73	2480	56
実施例74	2620	55

10

20

30

【0101】

実施例75

厚さ200nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV／オゾン洗浄した。

40

次に、ITO透明電極上に、ポリ-N-ビニルカルバゾール（重量平均分子量15000）、1, 1, 4, 4-テトラフェニル-1, 3-ブタジエン（青色の発光成分）、クマリン6〔3-（2'-ベンゾチアゾリル）-7-ジエチルアミノクマリン〕（緑色の発光成分）、および例示化合物番号A-13の化合物を、それぞれ重量比100：5：3：2の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により400nmの発光層を形成した。

次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

さらに、発光層の上に、3-（4'-tert-ブチルフェニル）-4-フェニル-5-（4

50

「 π -ビフェニル）-1, 2, 4-トリアゾールを蒸着速度0.2 nm/sec で20 nmの厚さに蒸着した後、さらにその上に、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムを、蒸着速度0.2 nm/sec で30 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 nm/sec で200 nmの厚さに共蒸着（重量比10:1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、64 mA/cm²の電流が流れた。輝度1160 cd/m²の白色の発光が確認された。

【0102】

実施例76～84

実施例75において、例示化合物番号A-13の化合物を用いる代わりに、例示化合物番号A-15の化合物（実施例76）、例示化合物番号B-4の化合物（実施例77）、例示化合物番号C-5の化合物（実施例78）、例示化合物番号C-10の化合物（実施例79）、例示化合物番号C-13の化合物（実施例80）、例示化合物番号D-1の化合物（実施例81）、例示化合物番号D-6の化合物（実施例82）、例示化合物番号D-12の化合物（実施例83）、例示化合物番号E-4の化合物（実施例84）を使用した以外は、実施例75に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、白色の発光が観察された。さらにその特性を調べ、結果を第4表（表8）に示した。

【0103】

【表8】

第4表

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例76	1250	75
実施例77	1240	74
実施例78	1260	76
実施例79	1240	75
実施例80	1240	76
実施例81	1260	75
実施例82	1230	74
実施例83	1250	74
実施例84	1230	75

【0104】

実施例85

厚さ200 nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した。

次に、ITO透明電極上に、ポリ-N-ビニルカルバゾール（重量平均分子量15000）、1, 3-ビス〔5'-（p-tert-ブチルフェニル）-1, 3, 4-オキサジアゾール-2'-イル〕ベンゼンおよび例示化合物番号C-10の化合物を、それぞれ重量比100:30:3の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、300 nmの発光層を形成した。次に、この発光層を有するガラス基板を

、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。
さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。
作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 15 V の直流電圧を印加したところ、 72 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 1460 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0105】

比較例 3

実施例 85 において、発光層の形成に際して、例示化合物番号 C-10 の化合物の代わりに、1, 1, 4, 4-テトラフェニル-1, 3-ブタジエンを使用した以外は、実施例 85 に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 15 V の直流電圧を印加したところ、 86 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 750 cd/m^2 の青色の発光が確認された。

【0106】

実施例 86

厚さ 200 nm の ITO 透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらに UV/オゾン洗浄した。

次に、ITO 透明電極上に、ポリカーボネート（重量平均分子量 50000 ）、4, 4'-ビス〔N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニル、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウム-μ-オキソ-ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウムおよび例示化合物番号 A-13 の化合物を、それぞれ重量比 $100:40:60:1$ の割合で含有する 3 重量% のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、 300 nm の発光層を形成した。

次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。

さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 15 V の直流電圧を印加したところ、 62 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 940 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0107】

【発明の効果】

本発明により、発光輝度が優れた有機電界発光素子を提供することが可能になった。さらに、該発光素子に適した炭化水素化合物を提供することが可能になった。

【図面の簡単な説明】

【図 1】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 2】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 3】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 4】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 5】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 6】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 7】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図 8】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【符号の説明】

- 1 : 基板
- 2 : 陽極
- 3 : 正孔注入輸送層
- 3a : 正孔注入輸送成分
- 4 : 発光層
- 4a : 発光成分
- 5 : 電子注入輸送層

10

20

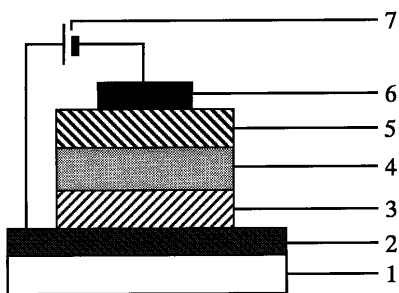
30

40

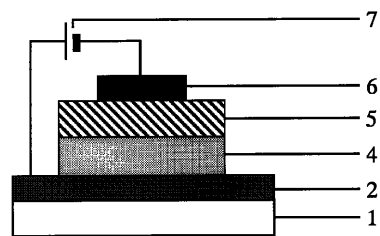
50

- 5' : 電子注入輸送層
 5a : 電子注入輸送成分
 6 : 陰極
 7 : 電源

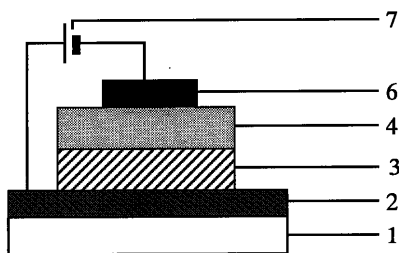
【図 1】



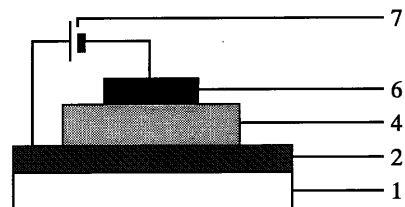
【図 3】



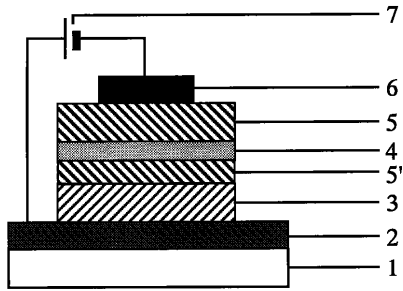
【図 2】



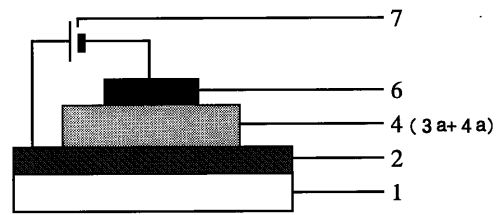
【図 4】



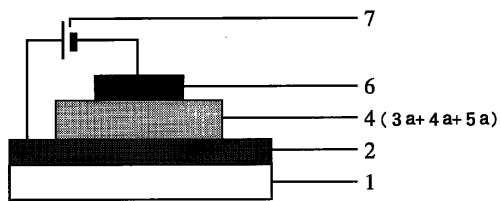
【図 5】



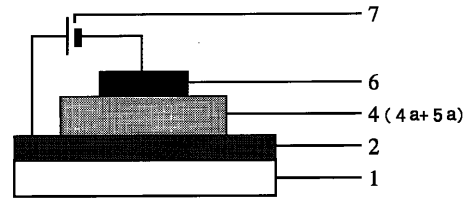
【図 7】



【図 6】



【図 8】



フロントページの続き

(72)発明者 中塚 正勝
千葉県袖ヶ浦市長浦580番地32 三井化学株式会社内

審査官 東松 修太郎

(56)参考文献 特開2000-26325 (JP, A)
特開平11-40360 (JP, A)
特開2000-48958 (JP, A)

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)
H01L 51/50-51/56
C07C 13/62
C07C 43/21
C09K 11/06
CA/REGISTRY(STN)

专利名称(译)	烃化合物和有机电致发光器件		
公开(公告)号	JP4330053B2	公开(公告)日	2009-09-09
申请号	JP2000137195	申请日	2000-05-10
[标]申请(专利权)人(译)	三井化学株式会社		
申请(专利权)人(译)	三井化学株式会社		
当前申请(专利权)人(译)	三井化学株式会社		
[标]发明人	石田 努 島村 武彦 中塚 正勝		
发明人	石田 努 島村 武彦 中塚 正勝		
IPC分类号	H01L51/50 C07C13/62 C07C43/21 C09K11/06 H05B33/14		
FI分类号	H05B33/14.B C07C13/62 C07C43/21 C09K11/06.610 C09K11/06.660		
F-TERM分类号	3K007/AB02 3K007/AB03 3K007/AB04 3K007/AB11 3K007/CA01 3K007/CB01 3K007/DA01 3K007/DB03 3K007/DC00 3K007/EB00 3K107/AA01 3K107/BB01 3K107/BB02 3K107/BB03 3K107/BB06 3K107/CC02 3K107/CC04 3K107/DD53 3K107/DD59 3K107/DD64 3K107/DD68 3K107/DD69 4H006/AA01 4H006/AA03 4H006/AB92 4H006/GP03		
代理人(译)	太郎最上		
其他公开文献	JP2001319783A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

由通式 (1-A) 表示的烃化合物和使用该化合物的电致发光器件。(其中X 1 至X 26 各自独立地表示氢原子, 卤素原子, 直链, 支链或环状烷基, 直链, , 或取代或未取代的芳基。 提供一种发光效率优异且发光高亮度的有机电致发光器件。

