

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11) 特許番号

特許第4790381号

(P4790381)

(45) 発行日 平成23年10月12日 (2011.10.12)

(24) 登録日 平成23年7月29日 (2011.7.29)

(51) Int.Cl.		F I			
C09K	11/06	(2006.01)	C09K	11/06	680
H01L	51/50	(2006.01)	H05B	33/14	B
C08F	30/04	(2006.01)	C08F	30/04	

請求項の数 4 (全 27 頁)

(21) 出願番号	特願2005-328724 (P2005-328724)	(73) 特許権者	000002004
(22) 出願日	平成17年11月14日 (2005.11.14)		昭和電工株式会社
(65) 公開番号	特開2007-131813 (P2007-131813A)		東京都港区芝大門1丁目13番9号
(43) 公開日	平成19年5月31日 (2007.5.31)	(74) 代理人	100103218
審査請求日	平成20年11月5日 (2008.11.5)		弁理士 牧村 浩次
		(74) 代理人	100107043
			弁理士 高畑 ちより
		(74) 代理人	100110917
			弁理士 鈴木 亨
		(72) 発明者	大坪 昭博
			東京都港区芝大門1-13-9 昭和電工株式会社内
		(72) 発明者	高橋 良明
			千葉県千葉市緑区大野台1-1-1 昭和電工株式会社 研究開発センター内
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高分子発光材料、有機エレクトロルミネッセンス素子および表示装置

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

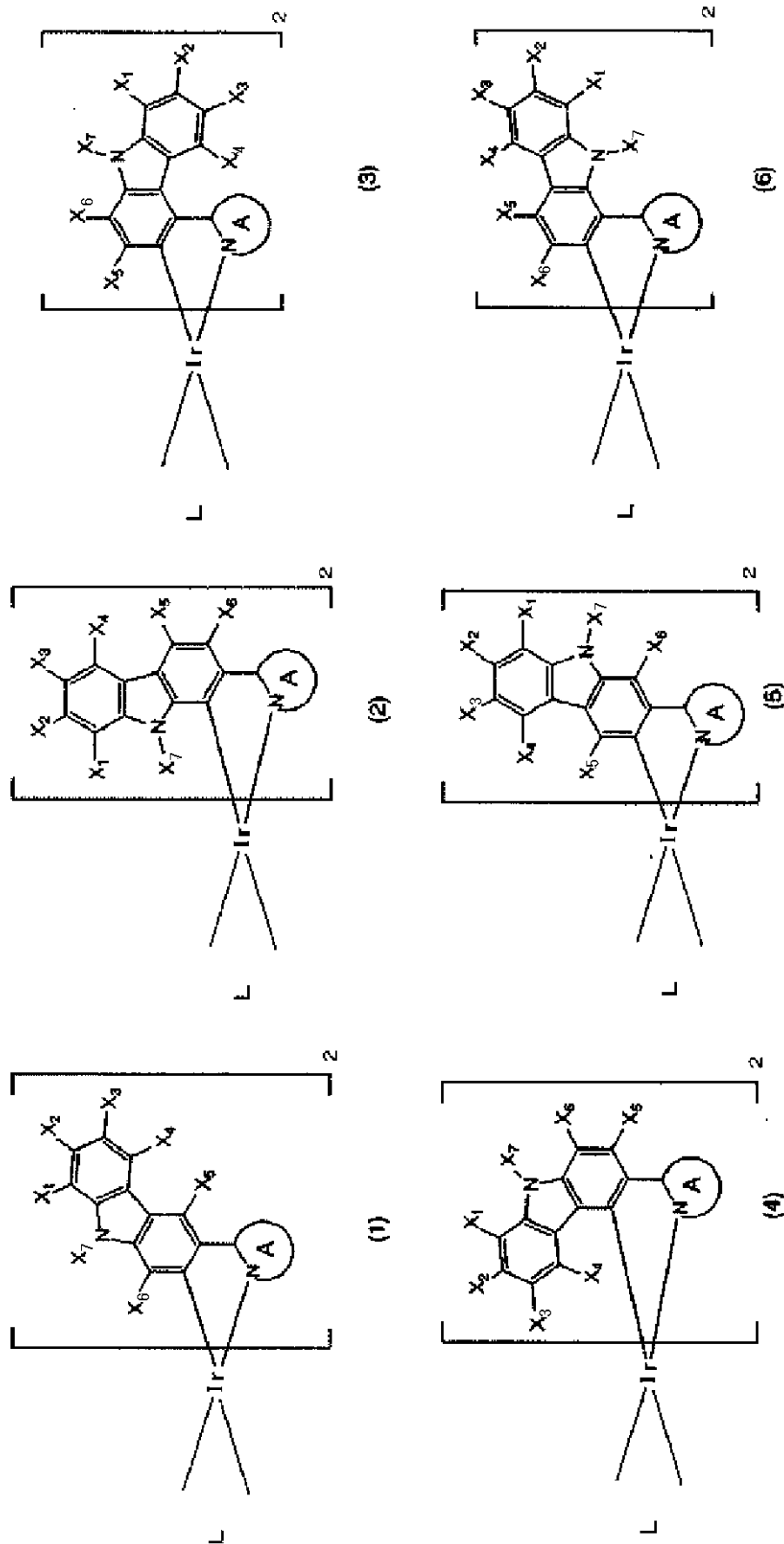
下記一般式 (1) ~ (6) のいずれかで表されるイリジウム錯体から導かれる構造単位と、

下記一般式 (E1) ~ (E6) のいずれかで表わされるホール輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位と、

下記一般式 (E7) ~ (E15) のいずれかで表わされる電子輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位と、

を含む重合体からなることを特徴とする高分子発光材料。

【化 1】



(式中、 $X_1 \sim X_6$ は水素原子を表し、 X_7 は炭素数1～22個の直鎖アルキル基を表す。
また、環Aは下記式(A)で表わされる2価の置換基である。

10

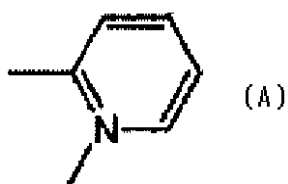
20

30

40

50

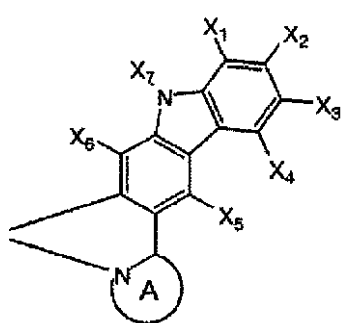
【化 2】



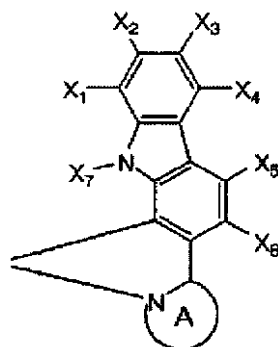
Lは、下記一般式（7）～（14）のいずれかで表される、1価アニオンの2座配位子である。）

10

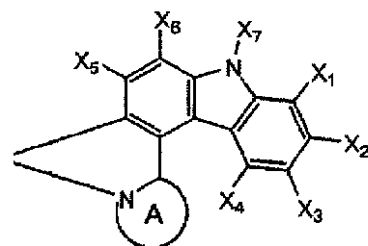
【化 3】



(7)

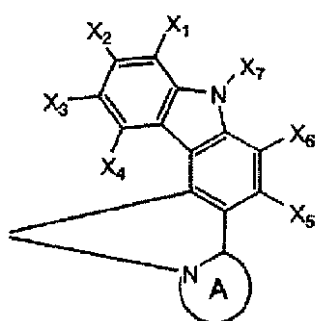


(8)

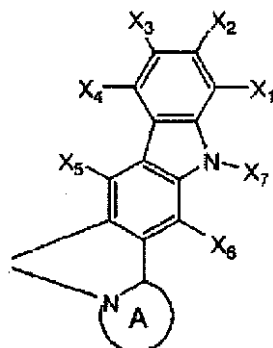


(9)

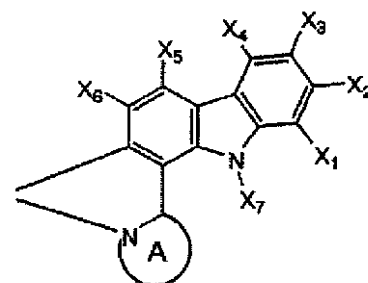
20



(10)

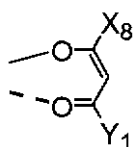


(11)

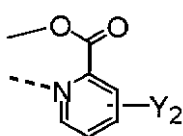


(12)

30



(13)

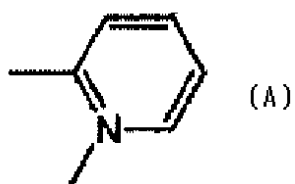


(14)

40

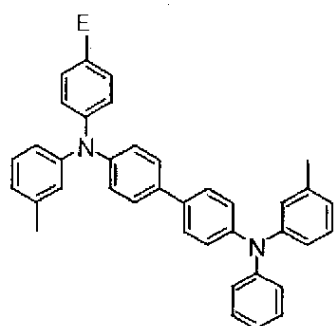
（式（7）～（12）中、 $X_1 \sim X_6$ は水素原子または下記重合性置換基（A1）～（A12）のいずれかで表わされ、かつ $X_1 \sim X_6$ のうち1つが該重合性置換基（A1）～（A12）のいずれかで表わされ、 X_7 は炭素数1～22個の直鎖アルキル基を表す。また、環Aは下記式（A）で表わされる2価の置換基である。）

【化 4】

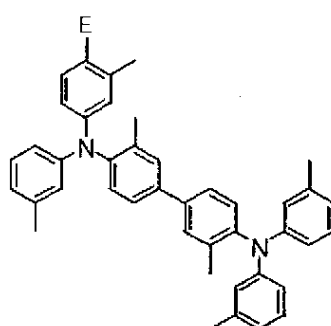


式 (13) 中、 X_g は、炭素数 1 ～ 22 個の直鎖アルキル基を表す。式 (13) および (14) 中、 Y_1 および Y_2 は、下記重合性置換基 (A1) ～ (A12) のいずれかで表わされる。) 10

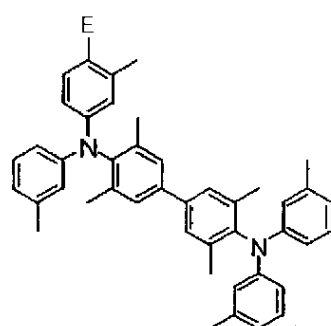
【化 5】



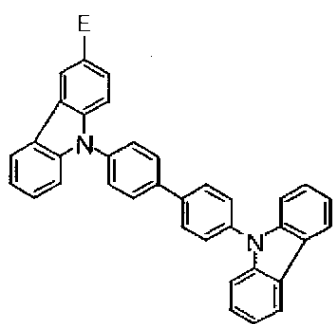
(E1)



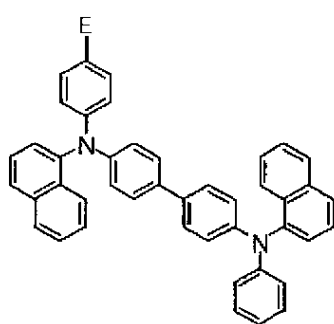
(E2)



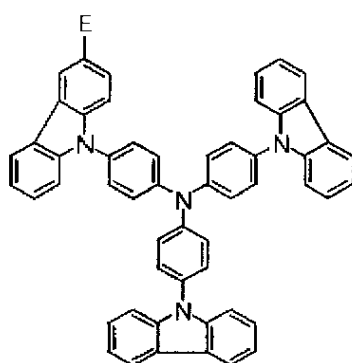
(E3)



(E4)



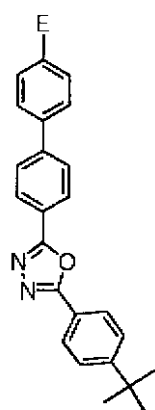
(E5)



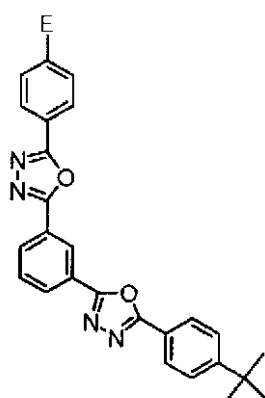
(E6)

(式 (E1) ～ (E6) 中、E は下記重合性置換基 (A1) ～ (A12) のいずれかで表わされる。) 30

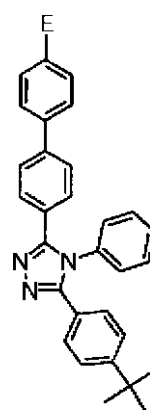
【化 6】



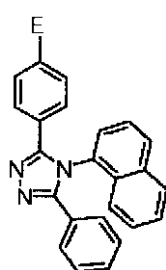
(E7)



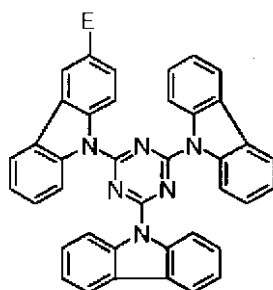
(E8)



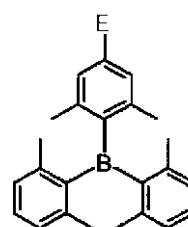
(E9)



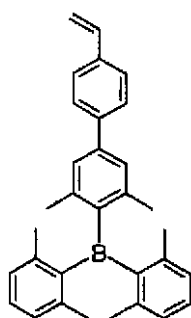
(E10)



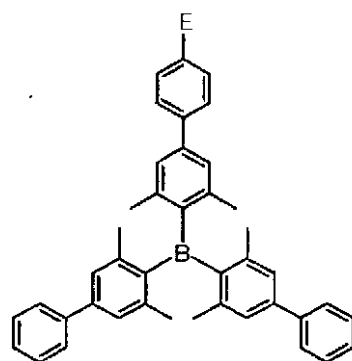
(E11)



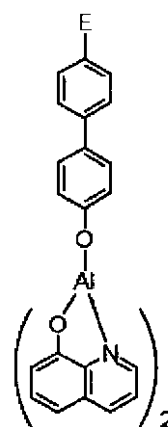
(E12)



(E13)



(E14)



(E15)

(式 (E 7) ~ (E 1 5) 中、E は下記重合性置換基 (A 1) ~ (A 1 2) のいずれかで表わされる。)

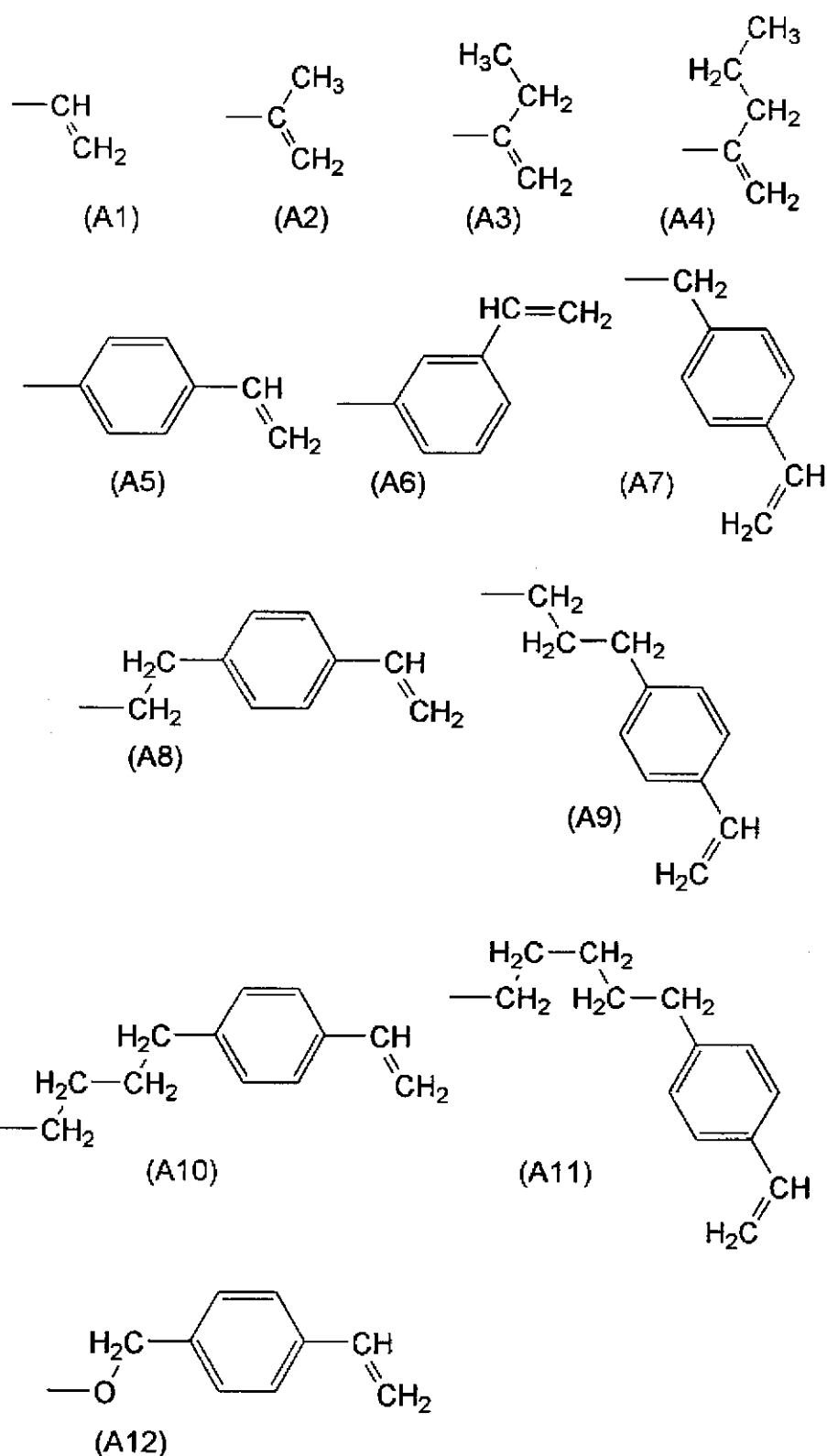
10

20

30

40

【化 7】



【請求項 2】

陽極と陰極とに挟まれた1層または2層以上の有機高分子層を含む有機エレクトロルミネッセンス素子において、前記有機高分子層の少なくとも1層に、請求項1に記載の高分子発光材料を含むことを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項 3】

請求項2に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子を用いた画像表示装置。

【請求項 4】

請求項 2 に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子を用いた面発光光源。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、高分子発光材料および有機エレクトロルミネッセンス素子に関する。より詳しくは、本発明は、高い純度の青色光が高い発光効率で得られる高分子発光材料、および製造工程が簡略化され、大面積化が実現できるとともに、耐久性に優れた有機エレクトロルミネッセンス素子に関する。

【背景技術】

10

【0002】

近年、有機エレクトロルミネッセンス素子（本明細書において、「有機 EL 素子」ともいう。）に用いる材料開発が活発に行われている。たとえば、フルカラー表示を実現するためには、光の 3 原色（RGB）（赤色、緑色および青色）の各単色光を発光する材料が必要であるが、これらに関しては、高い発光効率とともに、高い純度を示す材料が求められている。

【0003】

青色の発光を示す錯体としては、最近、カルバゾール誘導体を有する配位子を有する金属錯体が開示されている。（特許文献 1）

しかしながら、該錯体ではいまだ発光効率、寿命などの点で不充分である。さらに、発光層を形成する際に、上記錯体のような低分子化合物では、真空蒸着法が用いられるが、この方法で得られる発光層の膜厚は不均一になりやすい。

20

【0004】

同特許文献 1 には、当該金属錯体を高分子中に分散させたポリマー組成物、すなわちドープ型発光材料も記載されている。当該ポリマー組成物で発光層を形成する場合は塗布法も利用できると記載がある。しかしながら、ドープ型発光材料は熱安定性に劣り、相分離または偏析を起こしやすい。該特許文献 1 でも該ポリマー組成物を用いた発光層の形成については具体的記載はない。

【特許文献 1】特開 2005-023070 号公報

【発明の開示】

30

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

本発明の目的は、高い純度の青色光が高い発光効率で得られる高分子発光材料を提供することにある。また、本発明の別の目的は、製造工程が簡略化され、大面積化が実現できるとともに、耐久性に優れた有機 EL 素子および表示装置を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0006】

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究した結果、特定のイリジウム錯体から導かれる構造単位を含む重合体からなる高分子発光材料により、高い純度の青色光が高い発光効率で得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

40

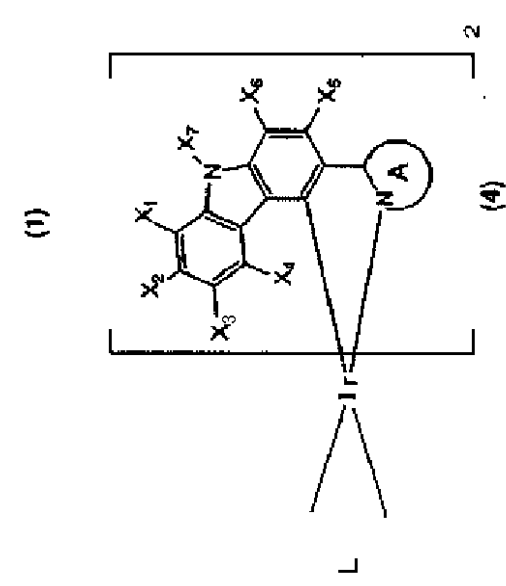
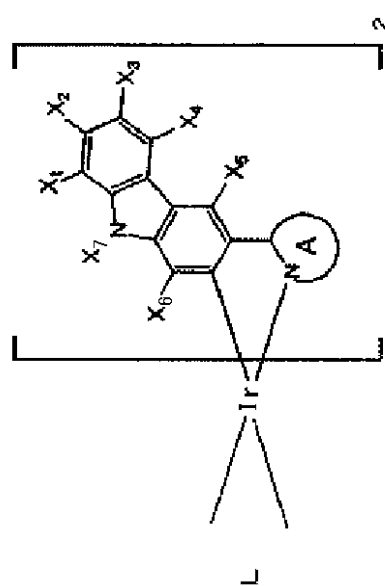
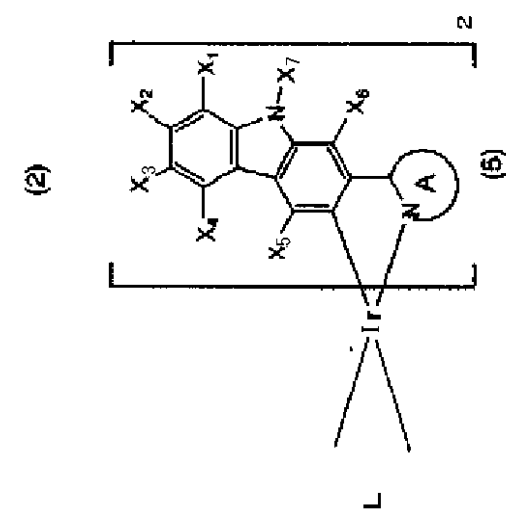
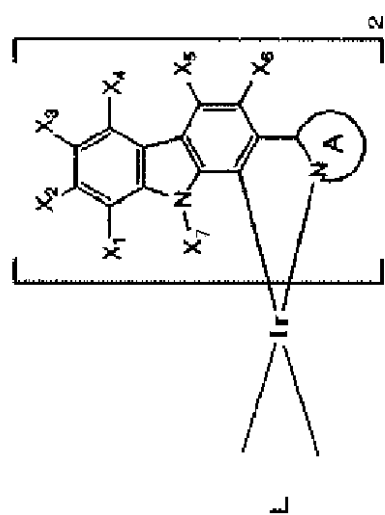
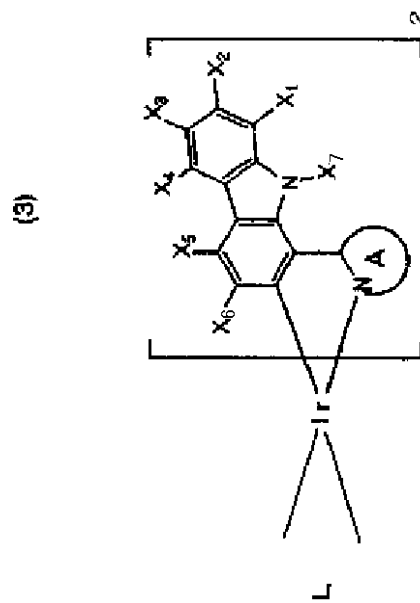
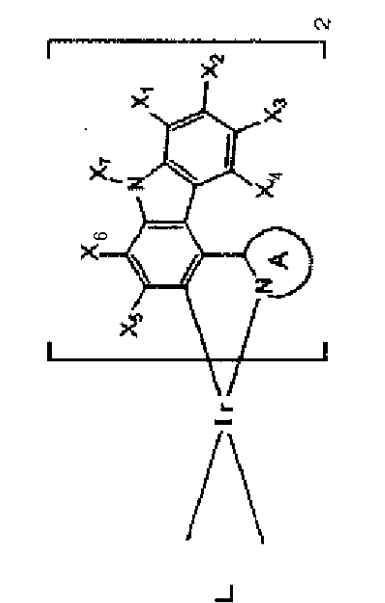
すなわち、本発明は以下のとおりに要約される。

【0007】

[1] 下記一般式（1）～（6）のいずれかで表されるイリジウム錯体から導かれる構造単位を含む重合体からなることを特徴とする高分子発光材料。

【0008】

【化 1】



【 0 0 0 9 】

10

20

30

40

50

(式中、 $X_1 \sim X_7$ はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1～10のアルコキシ基、炭素数1～22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6～21個のアリール基、炭素数2～20のヘテロアリール基もしくは炭素数7～21のアラルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基もしくはハロゲン置換アラルキル基を表す。また、環Aは窒素原子を含む環状化合物から誘導される2価の置換基であり、該窒素原子はイリジウムに結合しており、 $X_1 \sim X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。Lは、重合性官能基を有する、1価アニオンの2座配位子を表す。)

10

【0010】

[2] 上記一般式(1)～(6)において、環Aが、ピリジン、キノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンゾトリアゾール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、トリアゾール、ベンゾピラゾールおよびトリアジンからなる群から選ばれる一種から誘導される2価の置換基であり、該置換基が $X_1 \sim X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよいことを特徴とする上記[1]に記載の高分子発光材料。

【0011】

[3] 上記一般式(1)～(6)における $X_1 \sim X_7$ 、および、環Aが有する、 $X_1 \sim X_7$ で定義される基と同様の置換基の少なくとも1つが、フッ素原子またはトリフルオロメチル基であることを特徴とする上記[1]または[2]に記載の高分子発光材料。

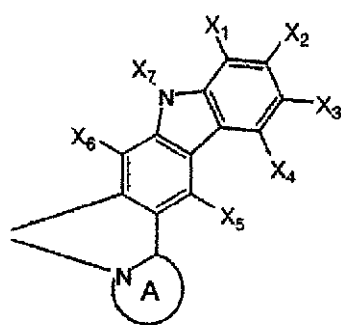
20

【0012】

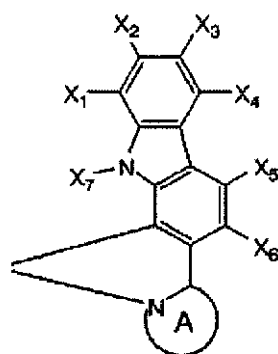
[4] 前記Lが、下記一般式(7)～(12)のいずれかで表される2座配位子であることを特徴とする上記[1]～[3]のいずれかに記載の高分子発光材料。

【0013】

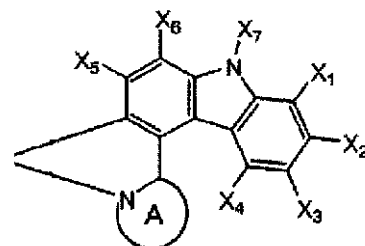
【化 2】



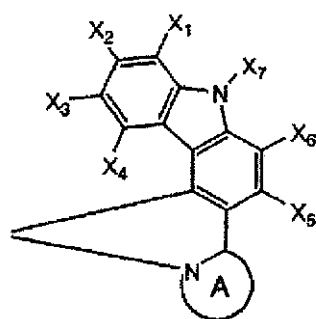
(7)



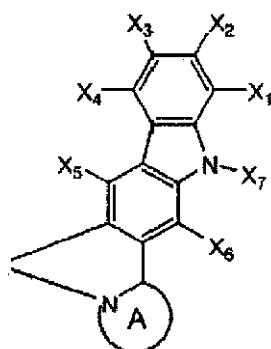
(8)



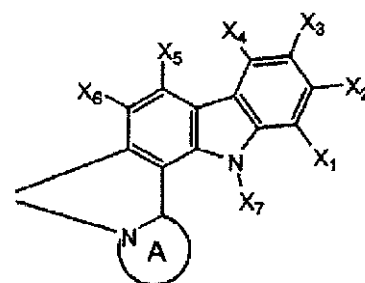
(9)



(10)



(11)



(12)

【0014】

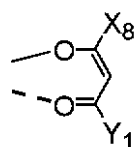
(式中、 $X_1 \sim X_7$ はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1～10のアルコキシ基、炭素数1～22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6～21個のアリール基、炭素数2～20のヘテロアリール基もしくは炭素数7～21のアラルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基もしくはハロゲン置換アラルキル基を表す。また、環Aは窒素原子を含む環状化合物から誘導される2価の置換基であり、該窒素原子はイリジウムに結合しており、 $X_1 \sim X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。但し、 $X_1 \sim X_7$ 、および環Aの有する置換基のうち少なくとも一つは重合性官能基を有する置換基を表す。)

【0015】

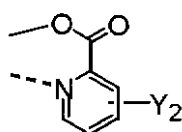
[5] 上記Lが、下記一般式(13)または(14)で表される2座配位子であることを特徴とする上記[1]～[3]のいずれかに記載の高分子発光材料。

【0016】

【化 3】



(13)



(14)

【0017】

(式中、 X_8 は、上記式(1)中の X_1 と同義であり、 Y_1 および Y_2 はそれぞれ独立に、重

10

20

30

40

50

合性官能基を有する置換基を表す。)

【0018】

〔6〕 上記重合体が、さらに、ホール輸送性の重合性化合物および電子輸送性の重合性化合物からなる群より選ばれる少なくとも1種の重合性化合物から導かれる構造単位を含むことを特徴とする上記〔1〕～〔5〕のいずれかに記載の高分子発光材料。

【0019】

〔7〕 陽極と陰極とに挟まれた1層または2層以上の有機高分子層を含む有機エレクトロルミネッセンス素子において、前記有機高分子層の少なくとも1層に、上記〔1〕～〔6〕のいずれかに記載の高分子発光材料を含むことを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

10

【0020】

〔8〕 上記〔7〕に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子を用いた画像表示装置。

【0021】

〔9〕 上記〔7〕に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子を用いた面発光光源。

【発明の効果】

【0022】

本発明によれば、高い純度の青色光が高い発光効率で得られる高分子発光材料を提供することができる。中でも、発光色の短波長化に有効である。また、本発明によれば、製造工程が簡略化され、大面積化が実現できるとともに、耐久性に優れた有機EL素子および表示装置を提供することができる。

20

【発明を実施するための最良の形態】

【0023】

有機EL素子において、青色のりん光発光を得るためには、最低励起状態のエネルギーレベルが高いことが重要である。しかしながら、これまでの金属配位化合物ではその最低励起状態のエネルギーレベルが青色発光するためには低かったため、発光色が青緑色から赤色になっていたと考えられる。

【0024】

そこで、本発明者らは種々の検討を行い、上記式(1)～(6)の何れかで表されるイリジウム錯体から導かれる構造単位を含む重合体からなることを特徴とする高分子発光材料が有効であることを見出した。

30

【0025】

以下、本発明について具体的に説明する。

本発明に係る高分子発光材料は、特定のイリジウム錯体から導かれる構造単位を含む重合体からなる。このような材料では、イリジウム錯体の三重項励起状態からの発光が得られる。上記高分子発光材料は、さらに、ホール輸送性の重合性化合物および電子輸送性の重合性化合物からなる群から選択される少なくとも1種の重合性化合物から導かれる構造単位を含む重合体からなることが好ましい。

【0026】

<イリジウム錯体から導かれる構造単位を含む重合体>

40

本発明に用いられる重合体は、上記式(1)～(6)のいずれかで表されるイリジウム錯体を含む単量体を重合して得られる。上記重合体において、上記イリジウム錯体の単量体は、1種単独で、または2種以上を組み合わせ用いてもよい。本明細書において、上記重合体には、上記錯体の単独重合体、および2種以上の該錯体の共重合体も含む。

【0027】

上記式(1)～(6)で表されるイリジウム錯体から導かれる構造単位を含む重合体からなることを特徴とする高分子発光材料は、特定のカルバゾール構造を有する配位子が配位している。そのため、該錯体から導かれる高分子発光材料は青色光を発光する。また、この高分子発光材料によれば、優れた耐久性を有する有機EL素子を製造できる。

【0028】

50

上記式(1)～(6)において、 $X_1 \sim X_7$ はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1～10のアルコキシ基、炭素数1～22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6～21個のアリール基、炭素数2～20のヘテロアリール基もしくは炭素数7～21のアラルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基もしくはハロゲン置換アラルキル基を表す。また、環Aは窒素原子を含む環状化合物から誘導される2価の置換基であり、該窒素原子はイリジウムに結合しており、 $X_1 \sim X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。

【0029】

以下に $X_1 \sim X_7$ で表される置換基の例を示すが、本発明においては、以下に限定されるものではない。

$X_1 \sim X_7$ の例としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロプロピル基、ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、シクロブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ヘプチル基、シクロヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、フェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、クメニル基、ベンジル基、フェネチル基、メチルベンジル基、ジフェニルメチル基、スチリル基、シンナミル基、ビフェニル残基、ターフェニル残基、ナフチル基、アントリル基、フルオレニル基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基またはこれらがフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等で置換されたハロゲン置換体を挙げることができる。

【0030】

上記式(1)～(6)で示されるイリジウム錯体のうち、環Aが、以下に示す構造を有する環状化合物のいずれかから誘導される2価の置換基であることが好ましい。環Aが、ピリジン、キノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンゾトリアゾール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、トリアゾール、ベンゾピラゾールまたはトリアジンから誘導される2価の置換基（該置換基が、 $X_1 \sim X_7$ （以下、まとめて「置換基Xn」とも表記する。）で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。）であることが好ましく、ピリジン、キノリンから誘導される2価の置換基（該置換基が、Xnで定義される基と同様の置換基を有していてもよい。）であることがより好ましい。

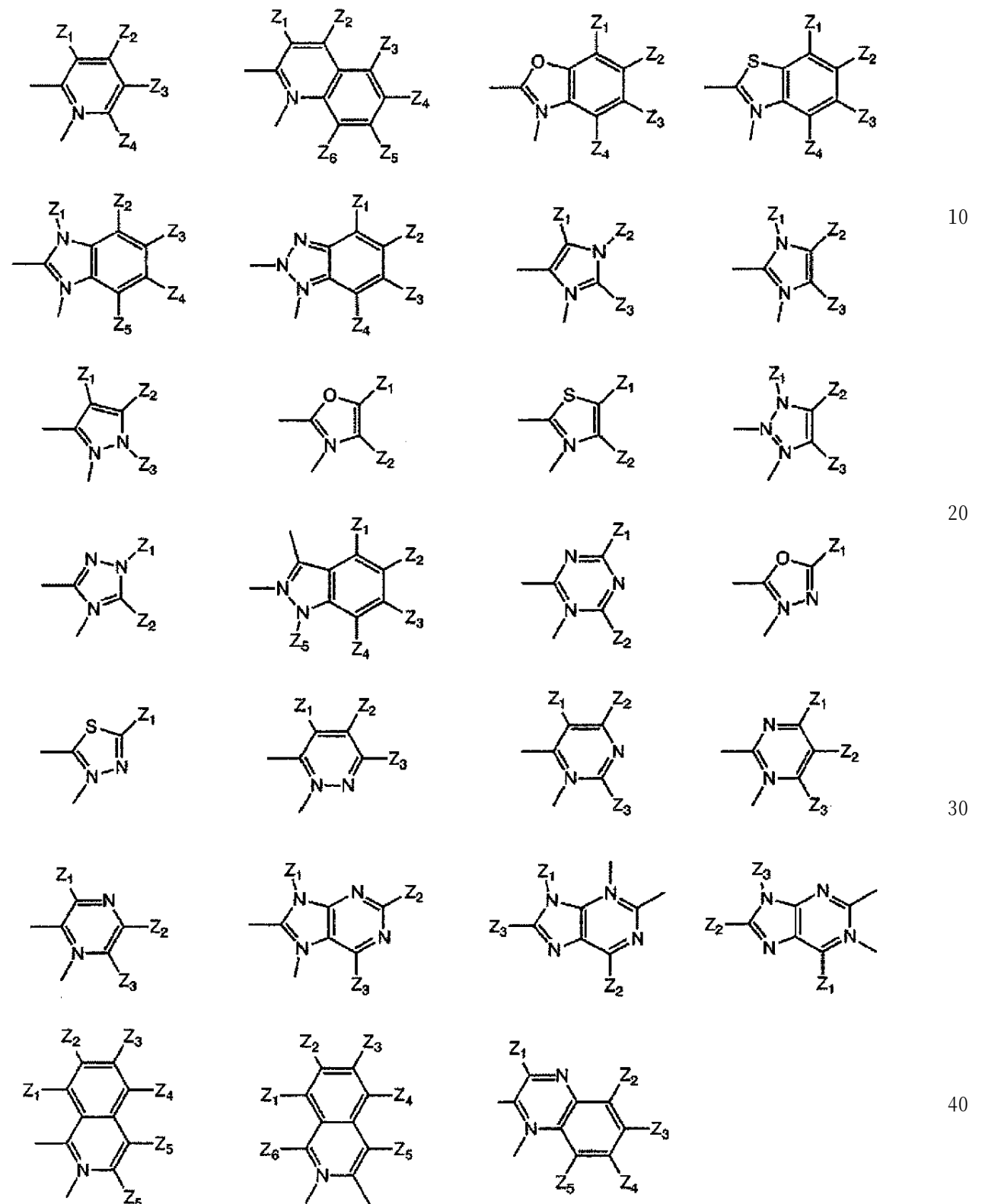
【0031】

10

20

30

【化 4】



【0032】

(ここで、Z₁～Z₆は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1～22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6～21個のアリール基、炭素数2～20のヘテロアリール基もしくは炭素数7～21のアラルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アリール基、ハロゲン置換

ヘテロアリール基もしくはハロゲン置換アルキル基であり、また、 $Z_1 \sim Z_6$ は同一であっても異なっても良い。)

【0033】

上記式(1)～(6)で示されるイリジウム錯体において、置換基 X_n 、および、環Aが有する、 X_n で定義される基と同様の置換基の少なくとも1つが、発光波長の短波長化に有効であるという観点から、ハロゲン原子、シアノ基またはハロゲン置換アルキル基であることが好ましい。中でも、フッ素原子、塩素原子、シアノ基またはトリフルオロメチル基であることがより好ましく、フッ素原子またはトリフルオロメチル基であることがさらに好ましく、フッ素原子であることが最も好ましい。

【0034】

置換基 X_n 、および、環Aが有する、 X_n で定義される基と同様の置換基の少なくとも1つが、上記いずれかの置換基を有する場合、他の X_n は水素原子である場合が多いが、さらに他の置換基であってもよい。例えば、 X_7 はアルキル基またはハロゲン置換アルキル基であることが好ましい。

【0035】

上記式(1)～(6)で示されるイリジウム錯体中、合成が容易であるという観点から、上記式(1)、(4)で示される金属配位化合物が好ましい。

上記式(1)～(6)において、Lは、重合性官能基を有する、1価アニオンの2座配位子を表す。

【0036】

1価アニオンの2座配位子としては、例えば、水素イオンが1つ脱離して、2つの配位座を含む共役構造が、全体として1価アニオン性となり得る構造を有する化合物から、水素イオンが1つ脱離し、1価のアニオンとなった化合物；または、分子内にピリジン環、カルボニル基、イミン基等の非イオン性の配位座と、水酸基、カルボキシ基等の水素イオンが1つ脱離して1価のアニオン性配位座になり得る部位とを有する化合物などが挙げられる。

【0037】

なお、上記配位子は、重合性官能基を有する置換基以外にも、他の置換基を有していてもよく、該置換基としては、特に制限されず、例えば、 X_1 で定義される基と同様の置換基が挙げられる。

【0038】

Lは、重合性官能基を有するが、該官能基は、ラジカル重合性、カチオン重合性、アニオン重合性、付加重合性、および縮合重合性の官能基のいずれであってもよい。これらのうちで、ラジカル重合性の官能基は、重合体の製造が容易であるため好ましい。

【0039】

上記重合性官能基としては、例えば、アリル基、アルケニル基、アクリレート基、メタクリレート基、メタクリロイルオキシエチルカルバメート基等のウレタン(メタ)アクリレート基、ビニルアミド基およびこれらの誘導体などを挙げることができる。これらのうちで、アルケニル基が好ましい。

【0040】

Lは、具体的には、上記官能基を、下記一般式(A1)～(A12)で表される置換基として有することがより好ましい。これらのうちで、下記式(A1)、(A5)、(A8)、(A12)で表される置換基は、イリジウム錯体に官能基が容易に導入できるためさらに好ましい。

【0041】

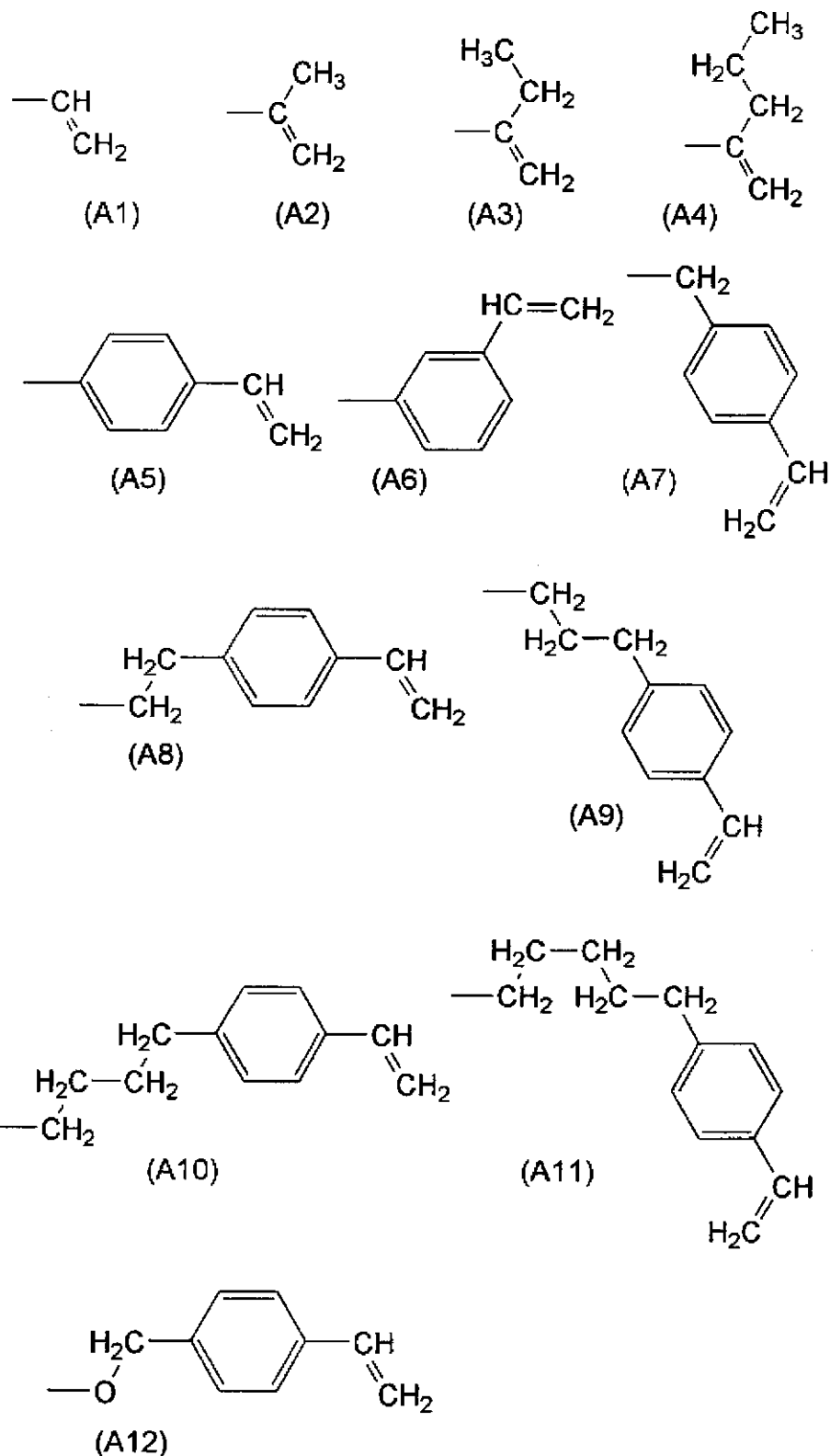
10

20

30

40

【化 5】



【0042】

また、Lとしては、上記式(7)～(14)のいずれかで表される2座配位子が好ましい。また、より高い発光効率を有し、より長寿命の高分子発光材料が得られるため、上記式(7)～(12)で表される2座配位子がより好ましい。

【0043】

上記式(7)～(12)において、 $X_1 \sim X_7$ および環Aはそれぞれ上記式(1)中のX

10

20

30

40

50

$X_1 \sim X_7$ および環Aと同義であるが、 $X_1 \sim X_7$ および環Aが有する置換基のうち少なくとも一つは重合性官能基を有する置換基である。

【0044】

また、上記式(13)または(14)においては、 X_8 は、上記式(1)中の X_1 と同義であり、 Y_1 および Y_2 はそれぞれ独立に、重合性官能基を有する置換基である。

上記式(7)～(14)での重合性官能基を有する置換基としては、重合性官能基を有することのほか、特に制限されず、 X_1 で定義される基と同様の置換基などが挙げられる。

【0045】

上記重合性官能基としては、上記式(1)～(6)中のLにおける重合性官能基と同義であり、好ましい範囲も同じである。具体的には、それぞれ上記式(A1)～(A12)で表される置換基であることがより好ましい。これらのうちで、それぞれ上記式(A1)、(A5)、(A8)、(A12)で表される置換基であることは、イリジウム錯体に官能基が容易に導入できるためさらに好ましい。

【0046】

上記式(1)で表されるイリジウム錯体は、例えば、以下のように製造することができる。まず、カルバゾール構造を有する配位子と、塩化イリジウムなどのイリジウム化合物(0.5当量)とを、2-エトキシエタノールなどの溶媒中で反応させる。次いで、得られた金属錯体および重合性官能基を有する2座配位子を、炭酸ナトリウムと共に、2-エトキシエタノールなどの溶媒中で加熱した後、精製して、上記式(1)で表されるイリジウム錯体を得る。なお、重合性官能基を有する2座配位子は、公知の方法によって得られる。

【0047】

また、上記重合体の重量平均分子量は、1,000～2,000,000であることが好ましく、5,000～1,000,000であることがより好ましい。本明細書における分子量は、GPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフィー)法を用いて測定されるポリスチレン換算分子量をいう。上記分子量がこの範囲にあると、重合体が有機溶媒に可溶であり、均一な薄膜を得られるため好ましい。

【0048】

上記重合体は、ランダム共重合体、ブロック共重合体、および交互共重合体のいずれでもよい。

上記重合体の重合方法は、ラジカル重合、カチオン重合、アニオン重合、および付加重合のいずれでもよいが、ラジカル重合が好ましい。

【0049】

<キャリア輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位を有する重合体>

本発明に用いられる重合体は、1種または2種以上の上記イリジウム錯体の単量体と共に、ホール輸送性の重合性化合物および電子輸送性の重合性化合物からなる群より選択される少なくとも1種の重合性化合物を含む単量体を共重合して得られる重合体であることが好ましい。なお、本明細書において、ホール輸送性の重合性化合物および電子輸送性の重合性化合物を併せて、キャリア輸送性の重合性化合物ともいう。

【0050】

すなわち、上記高分子発光材料は、1種または2種以上の上記イリジウム錯体から導かれる構造単位と共に、1種または2種以上のホール輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位、または1種または2種以上の電子輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位を含む重合体からなることが好ましい。このような高分子発光材料では、上記イリジウム錯体から導かれる構造単位上で、ホールと電子とが効率よく再結合するため、高い発光効率を得られる。

【0051】

また、上記高分子発光材料は、1種または2種以上の上記イリジウム錯体から導かれる構造単位と共に、1種または2種以上のホール輸送性の重合性化合物から導かれる構造単

10

20

30

40

50

位と、1種または2種以上の電子輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位とを含む重合体からなることがより好ましい。このような高分子発光材料は、発光性、ホール輸送性および電子輸送性のすべての機能を備えているため、シリジウム錯体上で、ホールと電子とがさらに効率よく再結合するため、より高い発光効率が得られる。

【0052】

上記ホール輸送性の重合性化合物および上記電子輸送性の重合性化合物は、重合性官能基を有することのほか、特に制限されず、公知のキャリア輸送性の化合物が用いられる。

上記重合性官能基は、ラジカル重合性、カチオン重合性、アニオン重合性、付加重合性、および縮合重合性の官能基のいずれであってもよい。これらのうちで、ラジカル重合性の官能基は、重合体の製造が容易であるため好ましい。

10

【0053】

上記重合性官能基としては、上記式(1)～(6)中のLにおける、重合性官能基と同義であり、好ましい範囲も同じである。

上記重合性化合物は、具体的には、上記官能基を、上記式(A1)～(A12)で表される置換基として有することがより好ましい。

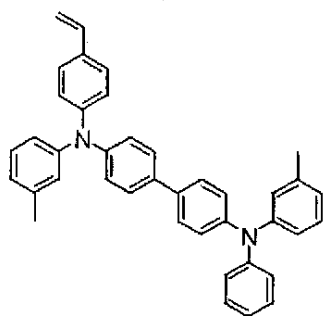
【0054】

上記ホール輸送性の重合性化合物としては、具体的には、下記一般式(E1)～(E6)で表される化合物が好ましく、共重合体におけるキャリア移動度が高いため、下記式(E1)～(E3)で表される化合物がより好ましい。

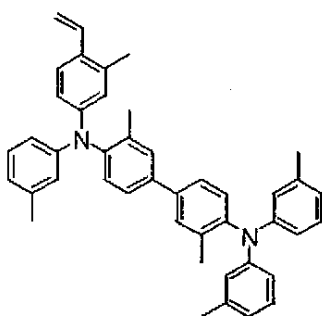
【0055】

20

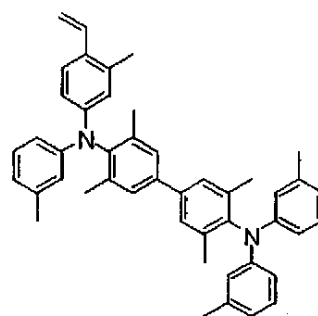
【化6】



(E1)

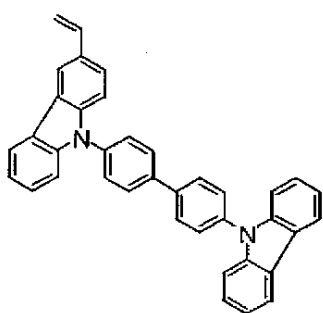


(E2)

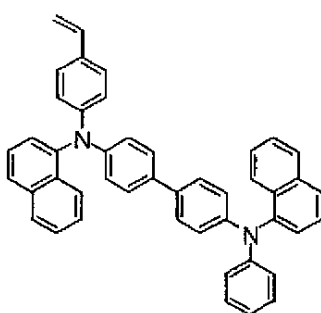


(E3)

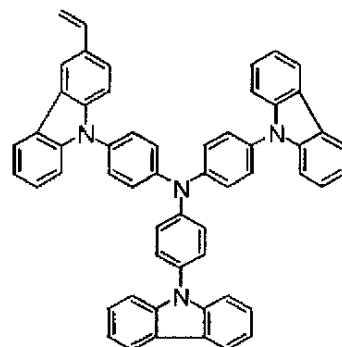
30



(E4)



(E5)



(E6)

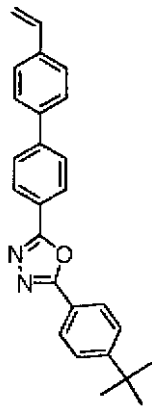
40

【0056】

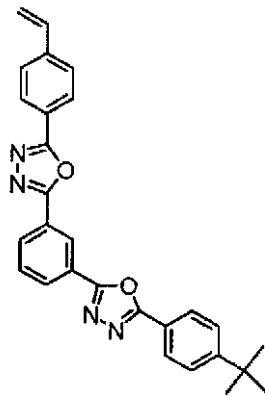
上記電子輸送性の重合性化合物としては、具体的には、下記一般式(E7)～(E15)で表される化合物が好ましく、共重合体におけるキャリア移動度が高いため、下記式(E7)、(E12)～(E14)で表される化合物がより好ましい。

【0057】

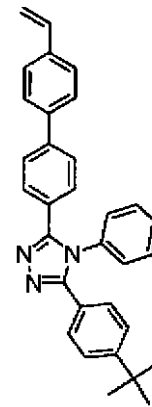
【化 7】



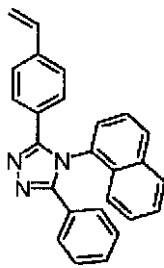
(E7)



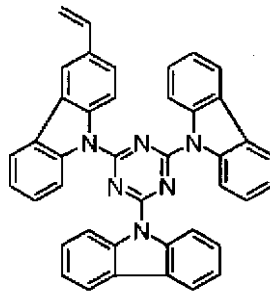
(E8)



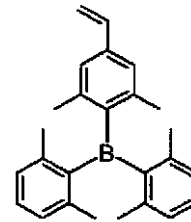
(E9)



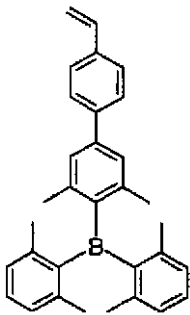
(E10)



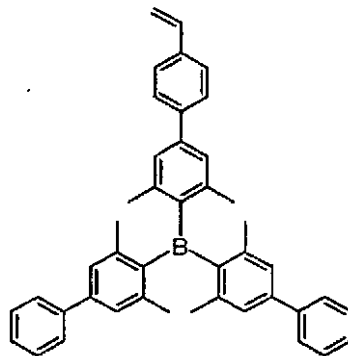
(E11)



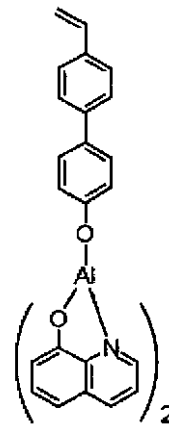
(E12)



(E13)



(E14)



(E15)

【0058】

なお、上記式 (E 1) ~ (E 1 5) において、上記式 (A 1) で表される置換基を、上記一般式 (A 2) ~ (A 1 2) で表される置換基に代えた化合物も好適に用いられるが、重合性化合物に官能基を容易に導入できるため、上記式 (A 1)、(A 5) で表される置換基を有する化合物が特に好ましい。

【0059】

これらのうちで、上記ホール輸送性の重合性化合物として、上記式 (E 1) ~ (E 3) のいずれかで表される化合物と、上記電子輸送性の重合性化合物として、上記式 (E 7)、(E 1 2) ~ (E 1 4) のいずれかで表される化合物とを、上記イリジウム錯体と組み

10

20

30

40

50

合わせて共重合させることがより好ましい。このような高分子発光材料は、高い発光効率および高い最高到達輝度を有し、耐久性にも優れる。この場合に、上記イリジウム錯体として、より長寿命化が図れるため上記式(1)、(4)で表される錯体を用いることが特に好ましい。

【0060】

上記式(E1)～(E15)で表される重合性化合物は、公知の方法によって製造することができる。

なお、上記重合体は、さらに、他の重合性化合物から導かれる構造単位を有していてもよい。上記他の重合性化合物としては、例えば、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル等の(メタ)アクリル酸アルキルエステル、スチレンおよびその誘導体などのキャリア輸送性を有さない化合物が挙げられるが、何らこれらに制限されるものではない。

10

【0061】

また、上記重合体の重量平均分子量は、1,000～2,000,000であることが好ましく、5,000～1,000,000であることがより好ましい。上記分子量がこの範囲にあると、重合体が有機溶媒に可溶であり、均一な薄膜を得られるため好ましい。

【0062】

イリジウム錯体と、キャリア輸送性の重合性化合物(ホール輸送性および/または電子輸送性の重合性化合物)との比率を適宜設定すれば、所望の上記重合体を得られ、該重合体は、ランダム共重合体、ブロック共重合体、および交互共重合体のいずれでもよい。

20

【0063】

上記重合体における、上記イリジウム錯体から導かれる構造単位数を m とし、キャリア輸送性化合物から導かれる構造単位数(ホール輸送性の重合性化合物および/または電子輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位の総数)を n としたとき(m 、 n は1以上の整数を示す)、全構造単位数に対する上記イリジウム錯体から導かれる構造単位数の割合、すなわち $m/(m+n)$ の値は、0.001～0.5の範囲にあることが好ましく、0.001～0.2の範囲にあることがより好ましい。 $m/(m+n)$ の値がこの範囲にあると、キャリア移動度が高く、濃度消光の影響が小さい、高い発光効率の有機EL素子を得られる。

【0064】

また、上記重合体が、ホール輸送性化合物から導かれる構造単位と電子輸送性化合物から導かれる構造単位とを含む場合、ホール輸送性化合物から導かれる構造単位数を x 、電子輸送性化合物から導かれる構造単位数を y とすると(x 、 y は1以上の整数を示す)、上記 n との間に、 $n=x+y$ の関係が成り立つ。キャリア輸送性化合物から導かれる構造単位数に対する、ホール輸送性化合物から導かれる構造単位数の割合 x/n 、および電子輸送性化合物から導かれる構造単位数の割合 y/n の最適値は、各構造単位の電荷輸送能、イリジウム錯体から導かれる構造単位の電荷輸送性、濃度などによって決まる。この重合体を有機EL素子の発光層を形成する唯一の化合物として用いる場合、 x/n および y/n の値は、それぞれ0.05～0.95の範囲にあることが好ましく、0.20～0.80の範囲にあることがより好ましい。なお、ここで、 $x/n+y/n=1$ が成り立つ。

30

【0065】

上記重合体の重合方法は、ラジカル重合、カチオン重合、アニオン重合、および付加重合のいずれでもよいが、ラジカル重合が好ましい。

40

【0066】

2. 有機エレクトロルミネッセンス素子

本発明に係る高分子発光材料は、有機EL素子の材料として好適に用いられる。上記有機EL素子は、陽極と陰極とに挟まれた1層または2層以上の有機高分子層を含み、該有機高分子層の少なくとも1層に、上記高分子発光材料が含まれる。本発明に係る高分子発光材料は、簡便な塗布法で発光層を成膜でき、素子の大面積化が図れる。

【0067】

本発明に係る有機EL素子の構成の一例を図1に示すが、本発明に係る有機EL素子の

50

構成は、これに制限されない。図1では、透明基板(1)上に設けた陽極(2)および陰極(6)の間に、ホール輸送層(3)、発光層(4)および電子輸送層(5)を、この順で設けている。上記有機EL素子では、例えば、陽極(2)と陰極(6)の間に、1)ホール輸送層/発光層、2)発光層/電子輸送層のいずれかを設けてもよい。また、3)ホール輸送材料、発光材料、電子輸送材料を含む層、4)ホール輸送材料、発光材料を含む層、5)発光材料、電子輸送材料を含む層、6)発光材料の単独層のいずれかの層を1層のみ設けてもよい。さらに、発光層を2層以上積層してもよい。

【0068】

上記のような素子において、本発明に係る高分子発光材料が、上記イリジウム錯体から導かれる構造単位と、ホール輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位と、電子輸送性の重合性化合物から導かれる構造単位とを含む重合体からなる場合は、該材料を含む上記有機高分子層は、ホール輸送性および電子輸送性を併せ持つ発光層として利用できる。このため、他の有機材料の層を設けない場合であっても、高い発光効率および耐久性を有する有機EL素子を作製できる。また、製造工程がさらに簡略化できる。

【0069】

上記の各層は、バインダとして高分子材料などを混合して、形成してもよい。上記高分子材料としては、例えば、ポリメチルメタクリレート、ポリカーボネート、ポリエステル、ポリスルホン、ポリフェニレンオキサイドなどが挙げられる。

【0070】

また、上記の各層に用いられる発光材料、ホール輸送材料および電子輸送材料は、それぞれ単独で各層を形成しても、機能の異なる材料を混合して、各層を形成していてもよい。本発明に係る有機EL素子における発光層においても、本発明に係る高分子発光材料の他に、キャリア輸送性を補う目的で、さらに他のホール輸送材料および/または電子輸送材料が含まれていてもよい。このような輸送材料としては、低分子化合物であっても、高分子化合物であってもよい。

【0071】

上記ホール輸送層を形成するホール輸送材料、または発光層と混合させるホール輸送材料としては、例えば、TPD(N, N'-ジメチル-N, N'-(3-メチルフェニル)-1, 1'-ビフェニル-4, 4'-ジアミン); α -NPD(4, 4'-ビス[N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル); m-MTDATA(4, 4', 4'-トリリス(3-メチルフェニルフェニルアミノ)トリフェニルアミン)等の低分子トリフェニルアミン誘導体; ポリビニルカルバゾール; 上記トリフェニルアミン誘導体に重合性官能基を導入して重合した高分子化合物; ポリパラフェニレンビニレン、ポリジアルキルフルオレン等の蛍光発光性高分子化合物などが挙げられる。上記高分子化合物としては、例えば、特開平8-157575号公報に開示されているトリフェニルアミン骨格の高分子化合物などが挙げられる。上記ホール輸送材料は、1種単独でも、2種以上を混合して用いてもよく、異なるホール輸送材料を積層して用いてもよい。ホール輸送層の厚さは、ホール輸送層の導電率などに依存するが、通常、好ましくは1nm~5 μ m、より好ましくは5nm~1 μ m、特に好ましくは10nm~500nmであることが望ましい。

【0072】

上記電子輸送層を形成する電子輸送材料、または発光層と混合させる電子輸送材料としては、例えば、Alq3(アルミニウムトリスキノリノレート)等のキノリノール誘導体金属錯体、オキサジアゾール誘導体、トリアゾール誘導体、イミダゾール誘導体、トリアジン誘導体、トリアリールボラン誘導体等の低分子化合物; 上記の低分子化合物に重合性置換基を導入して重合した高分子化合物を挙げることができる。上記高分子化合物としては、例えば、特開平10-1665号公報に開示されているポリPBDなどが挙げられる。上記電子輸送材料は、1種単独でも、2種以上を混合して用いてもよく、異なる電子輸送材料を積層して用いてもよい。電子輸送層の厚さは、電子輸送層の導電率などに依存するが、通常、好ましくは1nm~5 μ m、より好ましくは5nm~1 μ m、特に好ましくは10nm~500nmであることが望ましい。

10

20

30

40

50

【0073】

また、発光層の陰極側に隣接して、ホールが発光層を通過することを抑え、発光層内でホールと電子とを効率よく再結合させる目的で、ホール・ブロック層が設けられていてもよい。上記ホール・ブロック層の形成には、トリアゾール誘導体、オキサジアゾール誘導体、フェナントロリン誘導体などの公知の材料が用いられる。

【0074】

陽極とホール輸送層との間、または陽極と陽極に隣接して積層される有機層との間に、ホール注入において注入障壁を緩和するために、バッファ層が設けられていてもよい。上記バッファ層を形成するためには、銅フタロシアニン、ポリエチレンジオキシチオフエン（PEDOT）とポリスチレンスルホン酸（PSS）との混合物などの公知の材料が用い

10

【0075】

陰極と電子輸送層との間、または陰極と陰極に隣接して積層される有機層との間に、電子注入効率を向上するために、厚さ0.1～10nmの絶縁層が設けられていてもよい。上記絶縁層を形成するためには、フッ化リチウム、フッ化マグネシウム、酸化マグネシウム、アルミナなどの公知の材料が用いられる。

【0076】

本発明に係る有機EL素子に用いる陽極材料としては、例えば、ITO（酸化インジウムスズ）、酸化錫、酸化亜鉛、ポリチオフエン、ポリピロール、ポリアニリン等の導電性高分子など、公知の透明導電材料が好適に用いられる。この透明導電材料によって形成された電極の表面抵抗は、1～50Ω/□（オーム/スクエアー）であることが好ましい。陽極の厚さは50～300nmであることが好ましい。

20

【0077】

本発明に係る有機EL素子に用いる陰極材料としては、例えば、Li、Na、K、Cs等のアルカリ金属；Mg、Ca、Ba等のアルカリ土類金属；Al；MgAg合金；AlLi、AlCa等のAlとアルカリ金属との合金など、公知の陰極材料が好適に用いられる。陰極の厚さは、好ましくは10nm～1μm、より好ましくは50～500nmであることが望ましい。アルカリ金属、アルカリ土類金属などの活性の高い金属を使用する場合には、陰極の厚さは、好ましくは0.1～100nm、より好ましくは0.5～50nmであることが望ましい。また、この場合には、上記陰極金属を保護する目的で、この陰極上に、大気に対して安定な金属層が積層される。上記金属層を形成する金属として、例えば、Al、Ag、Au、Pt、Cu、Ni、Crなどが挙げられる。上記金属層の厚さは、好ましくは10nm～1μm、より好ましくは50～500nmであることが望ましい。

30

【0078】

本発明に係る有機EL素子の基板としては、上記発光材料の発光波長に対して透明な絶縁性基板が好適に用いられ、具体的には、ガラスのほか、PET（ポリエチレンテレフタレート）、ポリカーボネート等の透明プラスチックなどが用いられる。

【0079】

上記のホール輸送層、発光層および電子輸送層の成膜方法としては、例えば、抵抗加熱蒸着法、電子ビーム蒸着法、スパッタリング法、インクジェット法、スピンコート法、印刷法、スプレー法、ディスペンサー法などを用いることができる。低分子化合物の場合は、抵抗加熱蒸着または電子ビーム蒸着が好適に用いられ、高分子材料の場合は、インクジェット法、スピンコート法、または印刷法が好適に用いられる。

40

【0080】

本発明に係る高分子発光材料を用いて発光層を成膜する場合は、インクジェット法、スピンコート法、ディップコート法または印刷法が好ましく用いられるため、製造工程が簡略化され、素子の大面積化も図れる。

【0081】

また、上記陽極材料の成膜方法としては、例えば、電子ビーム蒸着法、スパッタリング

50

法、化学反応法、コーティング法などが用いられ、上記陰極材料の成膜方法としては、例えば、抵抗加熱蒸着法、電子ビーム蒸着法、スパッタリング法、イオンプレーティング法などが用いられる。

【0082】

3. 用途

本発明に係る有機EL素子は、公知の方法で、マトリックス方式またはセグメント方式による画素として画像表示装置に好適に用いられる。また、上記有機EL素子は、画素を形成せずに、面発光光源としても好適に用いられる。

【0083】

本発明に係る有機EL素子は、具体的には、ディスプレイ、バックライト、電子写真、照明光源、記録光源、露光光源、読み取り光源、標識、看板、インテリア、光通信などに好適に用いられる。

以下、実施例に基づいて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【0084】

[実施例]

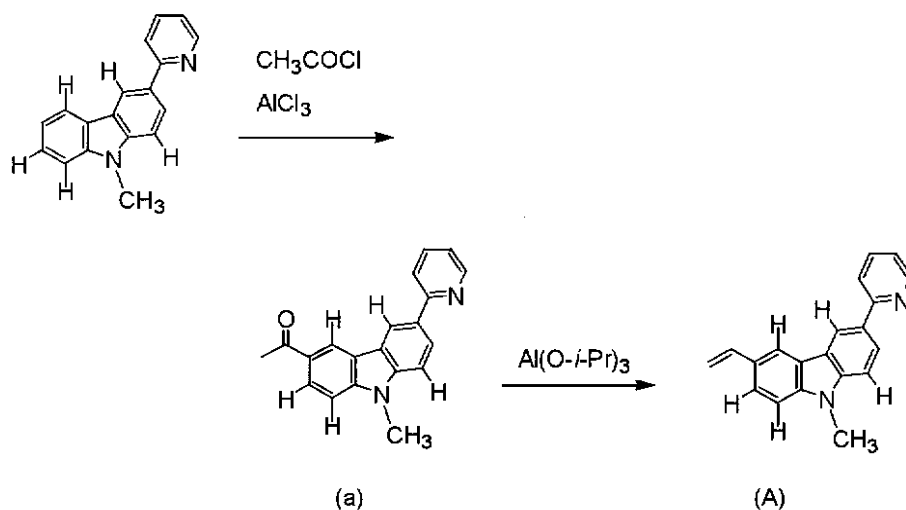
[合成例1]

(1-1) 配位子(A)の合成

スキーム1

【0085】

【化8】



【0086】

3-(2'-ピリジル)-9-メチルカルバゾール(特開2005-023070号公報に記載された方法により合成した。) 1.54 g (6.0 mmol) をクロロホルム 90 mL に溶解した。この溶液に、塩化アルミニウム 1.0 g (7.5 mmol) のニトロメタン溶液 5 mL を加え、室温で 5 分間攪拌した。得られた反応液に塩化アセチル 0.59 g (7.5 mmol) を滴下し、室温で 12 時間攪拌した。反応液を水で洗浄後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、化合物(a)を得た。

【0087】

次いで、化合物(a) 0.96 g (3.2 mmol)、アルミニウムトリイソプロポキシド 0.66 g (3.2 mmol) およびキシレン 20 mL の混合物を 1.5 時間加熱還流した。得られた反応液を水で洗浄後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、配位子(A) 0.65 g (2.3 mmol) を得た(スキーム1)。

【0088】

配位子(A)の同定データは以下の通りである。

元素分析： 計算値($C_{20}H_{16}N_2$) C 84.51; H 5.63; N 9.86
 実測値 C 84.73; H 5.42; N 9.99

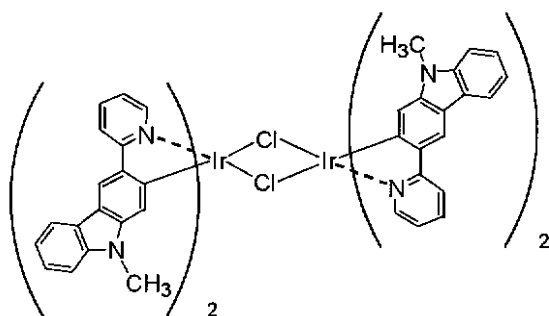
質量分析(EI): (M^+) 284

(1-2) イリジウム錯体 (B) の合成

スキーム 2

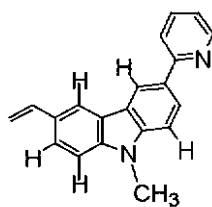
【0089】

【化9】



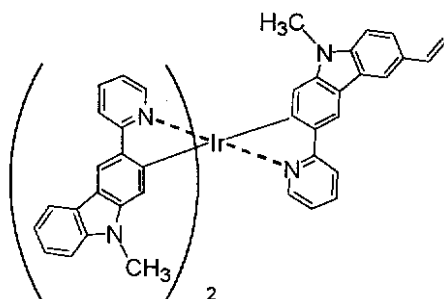
10

(c)



20

(A)



30

(B)

【0090】

上記スキーム2のように合成した。化合物(c) (特開2005-023070号公報に記載された方法により合成した。) 0.76 g (0.51 mmol) と配位子(A) 0.28 g (1.0 mmol) との混合物にグリセリン10 mLを加え、170°Cで48時間加熱攪拌した。反応液を室温にまで冷却した後、100 mLの水を加え、沈殿を濾取、乾燥した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、イリジウム錯体(B)を得た。

40

【0091】

イリジウム錯体(B)の同定データは以下の通りである。

元素分析： 計算値($C_{56}H_{42}IrN_4$) C 67.88; H 4.24; N 8.48

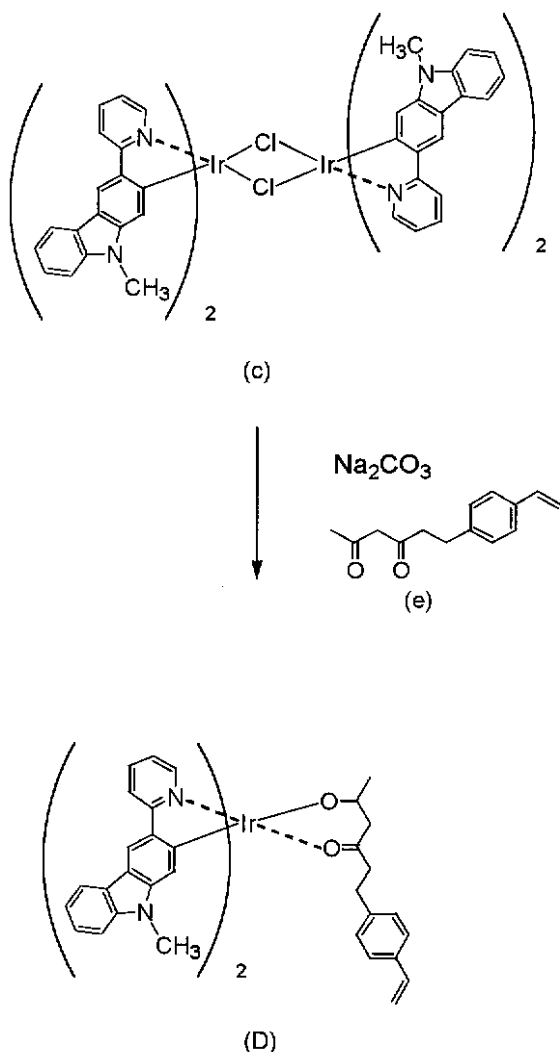
実測値 C 67.98; H 4.33; N 8.35

質量分析(FAB+): 990 (M^+)

【0092】

50

〔合成例 2〕 イリジウム錯体 (D) の合成
 スキーム 3
 【0093】
 【化10】



【0094】

上記スキーム 3 のように合成した。化合物 (c) 0.51 g (0.32 mmol)、化合物 (e) (特開 2003-113246 号公報に記載の方法に従って合成した。) 0.30 g (1.4 mmol) および炭酸ナトリウム 0.15 g (1.4 mmol) の混合物に 2-エトキシエタノールを加え、15 時間加熱還流した。反応混合物を室温にまで冷却した後、沈殿を濾取し、水、エタノールおよびジエチルエーテルで順に洗浄した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、イリジウム錯体 (D) を得た。

【0095】

イリジウム錯体 (D) の同定データは以下の通りである。

元素分析： 計算値 ($\text{C}_{50}\text{H}_{41}\text{IrN}_4\text{O}_2$) C 65.15； H 4.45； N 6.08

実測値 C 65.28； H 4.33； N 6.20

質量分析 (FAB+)： 921 (M^+)

【0096】

〔実施例 1〕 共重合体 (I) の合成

密閉容器に、イリジウム錯体 (B) 80 mg、上記式 (E1) で表される化合物 (特開

10

20

30

40

50

2005-97589号公報に記載の方法に従って合成した) 460mg、および上記式(E7)で表される化合物(特開平10-1665号公報に記載の方法に従って合成した) 460mgを入れ、脱水トルエン(9.9mL)を加えた。次いで、V-601(和光純薬工業(株)製)のトルエン溶液(0.1M、198μL)を加え、凍結脱気操作を5回繰り返した。真空のまま密閉し、60℃で60時間攪拌した。反応後、反応液をアセトン500mL中に滴下し、沈殿を得た。さらにトルエン-アセトンでの再沈殿精製を2回繰り返した後、50℃で一晩真空乾燥して、共重合体(I)を得た。

【0097】

共重合体(I)の重量平均分子量(Mw)は73200、分子量分布指数(Mw/Mn)は1.83であった。ICP元素分析および¹³C-NMR測定の結果から見積もった共重合体におけるm/(m+n)の値は0.029であった。また、共重合体(I)において、x/nの値は、0.42であり、y/nの値は、0.58であった。

10

【0098】

[実施例2] 共重合体(II)の合成

イリジウム錯体(B)の代わりにイリジウム錯体(D)を、上記式(E1)で表される化合物の代わりに上記式(E2)で表される化合物(特開2005-200638号公報に記載の方法に従って合成した)を、上記式(E7)で表される化合物の代わりに上記式(E14)で表される化合物(特開2005-200638号公報に記載の方法に従って合成した)を用いた他は、実施例1と同様にして、共重合体(II)を得た。

【0099】

20

共重合体(II)の重量平均分子量(Mw)は66500、分子量分布指数(Mw/Mn)は1.91であった。ICP元素分析および¹³C-NMR測定の結果から見積もった共重合体におけるm/(m+n)の値は0.030であった。また、共重合体(II)において、x/nの値は、0.41であり、y/nの値は、0.59であった。

【0100】

[実施例3] 有機EL素子の作製および発光特性の評価

ITO付き基板(ニッポ電機(株)製)を用いた。これは、25mm角のガラス基板の一方の面に、幅4mmのITO(酸化インジウム錫)電極(陽極)が、ストライプ状に2本形成された基板であった。

【0101】

30

まず、上記ITO付き基板上に、ポリ(3,4-エチレンジオキシチオフェン)・ポリスチレンスルホン酸(バイエル(株)製、商品名「バイترونP」)を、回転数3500rpm、塗布時間40秒の条件で、スピンコート法により塗布した。その後、真空乾燥器で減圧下、60℃で2時間乾燥し、陽極バッファ層を形成した。得られた陽極バッファ層の膜厚は、約50nmであった。次に、共重合体(I)90mgをトルエン(和光純薬工業(株)製、特級)2910mgに溶解し、この溶液を孔径0.2μmのフィルターでろ過し、塗布溶液を調製した。次いで、上記陽極バッファ層上に、上記塗布溶液を、回転数3000rpm、塗布時間30秒の条件で、スピンコート法により塗布した。塗布後、室温(25℃)で30分間乾燥し、発光層を形成した。得られた発光層の膜厚は、約100nmであった。

40

【0102】

次に、発光層を形成した基板を蒸着装置内に載置した。次いで、カルシウムおよびアルミニウムを重量比1:10で共蒸着し、陽極の延在方向に対して直交するように、幅3mmの陰極をストライプ状に2本形成した。得られた陰極の膜厚は、約50nmであった。

【0103】

最後に、アルゴン雰囲気中で、陽極と陰極とにリード線(配線)を取り付けて、縦4mm×横3mmの有機EL素子を4個作製した。上記有機EL素子に、プログラブル直流電圧/電流源(TR6143、(株)アドバンテスト社製)を用いて電圧を印加して発光させた。その発光輝度を、輝度計(BM-8、(株)トプコン社製)を用いて測定した。

【0104】

50

作製した有機EL素子は、青色の発光を示した。青色光は、CIE色度座標において $x = 0.15$ および $y = 0.20$ であった。最大発光外部量子効率 5.1% 、最高輝度は 4600 cd/m^2 であった。また初期輝度 100 cd/m^2 で電流値を一定にして通電して連続発光し、強制劣化させた際、輝度が半減するまで、 2000 時間であった。

【0105】

〔実施例4〕有機EL素子の作製および発光特性の評価

共重合体(I)の代わりに共重合体(II)を用いたほかは、実施例3と同様にして、有機EL素子を作製し、発光色などの測定を行った。

【0106】

作製した有機EL素子は、青色の発光を示した。得られた青色光は、CIE色度座標において $x = 0.15$ および $y = 0.24$ であった。最大発光外部量子効率は 4.7% 、最高輝度は 3800 cd/m^2 であった。また初期輝度 100 cd/m^2 で電流値を一定にして通電して連続発光し、強制劣化させた際、輝度が半減するまで、 2200 時間であった。

10

【図面の簡単な説明】

【0107】

【図1】図1は、本発明に係る有機EL素子の例の断面図である。

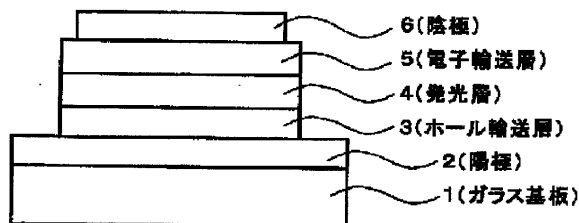
【符号の説明】

【0108】

- 1: ガラス基板
- 2: 陽極
- 3: ホール輸送層
- 4: 発光層
- 5: 電子輸送層
- 6: 陰極

20

【図1】



フロントページの続き

審査官 藤原 浩子

- (56)参考文献 特開2005-029785 (JP, A)
特開2005-029784 (JP, A)
特開2005-029783 (JP, A)
特開2005-200638 (JP, A)
特開2003-113246 (JP, A)
特開2003-277444 (JP, A)
特開2003-342325 (JP, A)
特開2007-131814 (JP, A)

- (58)調査した分野(Int.Cl., DB名)
C09K 11/06
C08F 30/04
H01L 51/50

专利名称(译)	聚合物发光材料，有机电致发光元件和显示装置		
公开(公告)号	JP4790381B2	公开(公告)日	2011-10-12
申请号	JP2005328724	申请日	2005-11-14
[标]申请(专利权)人(译)	昭和电工株式会社		
申请(专利权)人(译)	昭和电工株式会社		
当前申请(专利权)人(译)	昭和电工株式会社		
[标]发明人	大坪昭博 高橋良明		
发明人	大坪 昭博 高橋 良明		
IPC分类号	C09K11/06 H01L51/50 C08F30/04		
FI分类号	C09K11/06.680 H05B33/14.B C08F30/04		
F-TERM分类号	3K007/AB03 3K007/AB04 3K007/AB12 3K007/AB18 3K007/BA06 3K007/DB03 3K107/AA01 3K107/BB01 3K107/BB02 3K107/BB03 3K107/BB04 3K107/BB06 3K107/CC04 3K107/CC06 3K107/CC21 3K107/CC42 3K107/CC45 3K107/DD60 3K107/DD64 3K107/DD67 4J100/AB00P 4J100/AB07Q 4J100/AB07R 4J100/BA31Q 4J100/BC43Q 4J100/BC43R 4J100/BC65Q 4J100/BC69P 4J100/BC73R 4J100/BC79R 4J100/BD04P 4J100/CA01 4J100/CA04 4J100/CA05 4J100/DA61 4J100/JA32		
代理人(译)	铃木 亨		
其他公开文献	JP2007131813A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

(经修改) 要解决的问题：提供能够获得具有高发光效率的高纯度蓝光的聚合物发光材料。1.一种聚合物发光材料，其包含含有衍生自下述通式中的任一个表示的铱络合物的结构单元的聚合物：(X 1 至X 7 表示氢原子，卤素原子，烷基等。点域1

