

(19)



(11)

**EP 2 248 869 A2**

(12)

**EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:

**10.11.2010 Patentblatt 2010/45**

(51) Int Cl.:

**C09K 11/06** <sup>(2006.01)</sup>

**H05B 33/14** <sup>(2006.01)</sup>

(21) Anmeldenummer: **10008854.1**

(22) Anmeldetag: **16.08.2006**

(84) Benannte Vertragsstaaten:

**AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR  
HU IE IS IT LI LT LU LV MC NL PL PT RO SE SI  
SK TR**

Benannte Erstreckungsstaaten:

**AL BA HR MK RS**

(30) Priorität: **12.09.2005 DE 102005043163**

(62) Dokumentnummer(n) der früheren Anmeldung(en)  
nach Art. 76 EPÜ:

**06776861.4 / 1 924 670**

(71) Anmelder: **Merck Patent GmbH**

**64293 Darmstadt (DE)**

(72) Erfinder:

- **Parham, Amir Hossain, Dr.**  
**65929 Frankfurt am Main (DE)**

- **Heun, Susanne, Dr.**  
**65812 Bad Soden (DE)**
- **Vestweber, Horst, Dr.**  
**34630 Gilserberg-Winterscheid (DE)**
- **Stoessel, Philipp, Dr.**  
**60487 Frankfurt am Main (DE)**
- **Heil, Holger, Dr.**  
**60389 Frankfurt am Main (DE)**
- **Fortte, Rocco, Dr.**  
**65933 Frankfurt am Main (DE)**

Bemerkungen:

Diese Anmeldung ist am 25.08.2010 als  
Teilanmeldung zu der unter INID-Code 62 erwähnten  
Anmeldung eingereicht worden.

(54) **Verbindungen für organische elektronische Vorrichtungen**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen gemäß Formel (1), welche als funktionelle Materialien in elektronischen Vorrichtungen verwendet werden können.

**EP 2 248 869 A2**

## Beschreibung

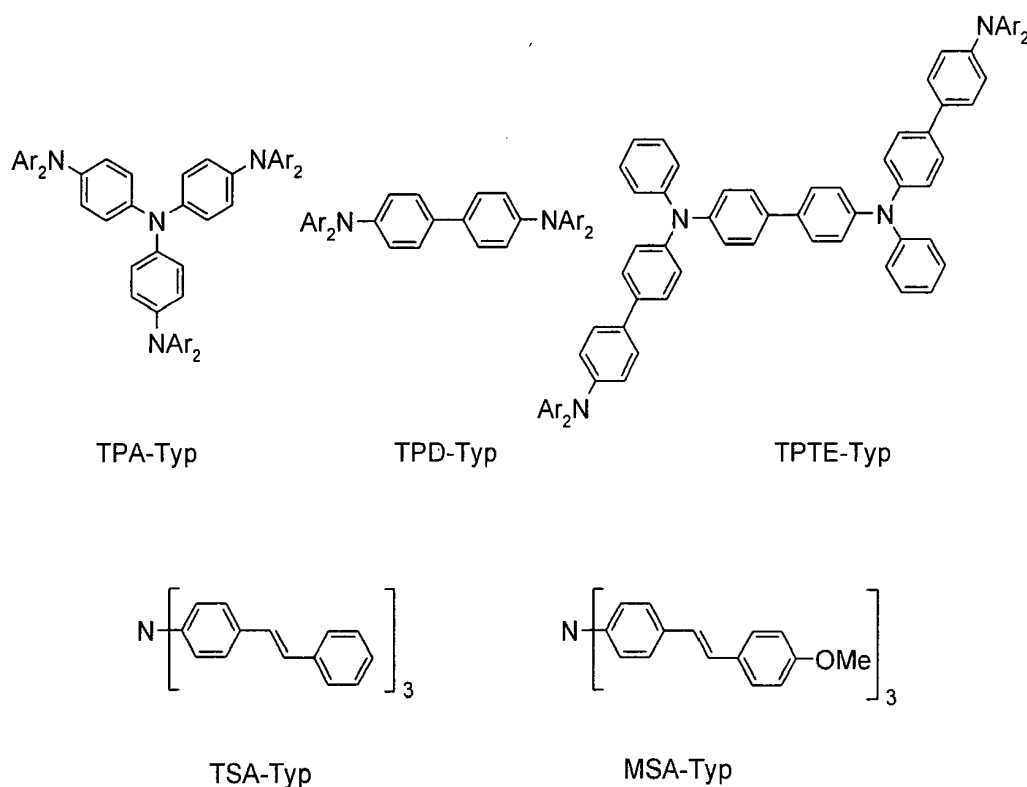
**[0001]** Die vorliegende Erfindung beschreibt neue Verbindungen und deren Einsatz in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen.

**[0002]** Organische Halbleiter werden für eine Reihe verschiedenartiger Anwendungen, die im weitesten Sinne der Elektronikindustrie zugerechnet werden können, entwickelt. Der Aufbau organischer Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLEDs), in denen diese organischen Halbleiter als funktionelle Materialien eingesetzt werden, ist beispielsweise in US 4539507, US 5151629, EP 0676461 und WO 98/27136 beschrieben. Allerdings zeigen diese Vorrichtungen noch erhebliche Probleme, die einer dringenden Verbesserung bedürfen:

1. Die Effizienz ist gerade bei fluoreszierenden OLEDs immer noch zu niedrig und muss verbessert werden.
2. Die operative Lebensdauer ist insbesondere bei blauer Emission noch nicht ausreichend, so dass bis dato nur einfache Anwendungen kommerziell realisiert werden konnten.
3. Die Betriebsspannung ist gerade bei fluoreszierenden OLEDs recht hoch und sollte daher weiter verringert werden, um die Leistungseffizienz zu verbessern. Das ist insbesondere für mobile Anwendungen von großer Bedeutung.
4. Viele blau emittierende Emmitter, die aromatische Amine enthalten, sind thermisch nicht stabil und zersetzen sich beim Sublimieren oder beim Aufdampfen. Dadurch ist die Verwendung dieser Systeme nicht bzw. nur unter großen Verlusten und mit hohem technischen Aufwand möglich.

**[0003]** Materialien basierend auf Arylaminen werden wegen ihrer physikalischen, photochemischen und elektrochemischen Eigenschaften eingehend als Lochtransport- bzw. Emitttermaterialien untersucht; sie bilden einheitliche amorphe Schichten und können stabile Radikalkationen bilden, ohne sich chemisch zu verändern.

**[0004]** Organische Verbindungen, die sich als Lochleiter bewährt haben, leiten sich im Allgemeinen vom Diarylamino-substituierten Triphenylamin (TPA-Typ), vom Diarylamino-substituierten Biphenyl (TPD-Typ) oder Kombinationen dieser Grundverbindungen (TPTE-Typen) ab. Weiterhin erweisen sich auch Trisilbenamine (z. B. TSA und MSA) mit Phenylvinyl-Strukturelementen als geeignete Materialien, die eine effiziente Lochleitung gewährleisten.



**[0005]** Überraschend wurde nun gefunden, dass eine neue Klasse von Triarylaminen nochmals verbesserte elektronische Eigenschaften aufweist. Diese Verbindungen enthalten eine starre planare Triphenylamineinheit und flexible Strukturelemente in der äußeren Peripherie, wodurch die Flexibilität des Molekülzentrums verringert und die Löslichkeit durch Substituenten erhöht wird; außerdem können durch Erweiterung des  $\pi$ -Elektronensystems in der äußeren Peripherie Verbindungen synthetisiert werden, die als Emitter eingesetzt werden können. Darüber hinaus können planare stabile Triarylamin-Radikalkationen Anwendung als elektronische und magnetische Materialien finden.

**[0006]** Eine Reihe zweifach und dreifach *ortho*-verbrückter Triphenylamine wurde bereits in den siebziger Jahren synthetisiert, aber nicht eingehend auf ihre physikalischen Eigenschaften untersucht (D. Hellwinkel, M. Melan, Chem. Ber. 1974, 107, 616-626; D. Hellwinkel, W. Schmidt, Chem. Ber. 1980, 113, 358-384). Eine weitere Entwicklung hierzu ist die Synthese des unsubstituierten Triphenylamin-Grundgerüsts, das in *ortho*-Position über Keto-Gruppen verbrückt ist (J. E. Field, T. J. Hill, D. Venkataraman, J. Org. Chem. 2003, 68, 6071-6078; J. E. Field, D. Venkataraman, Chem. Mater. 2002, 14, 962-964), sowie die Synthese des unsubstituierten Triphenylamin-Grundgerüsts, das in *ortho*-Position über Ether-Gruppen verbrückt ist. Diese Verbindungen bilden stabile Radikalkationen (M. Kuratsu, M. Kozaki, K. Okada, Angew. Chem. 2005, 117, 4124-4126). Ein Nachteil dieser Verbindungen, insbesondere derjenigen, die über Keto-Gruppen verknüpft sind, ist jedoch ihre sehr geringe Löslichkeit in gängigen organischen Lösemitteln, was eine effiziente Reinigung durch Umkristallisation oder Chromatographie erschwert oder verhindert. Dies gilt insbesondere für die Reinigung größerer Mengen, wie sie in der Displayfertigung benötigt werden.

**[0007]** Überraschend wurde gefunden, dass die erfindungsgemäßen Verbindungen ausgezeichnete Eigenschaften als Emitter und Lochleiter in OLEDs aufweisen.

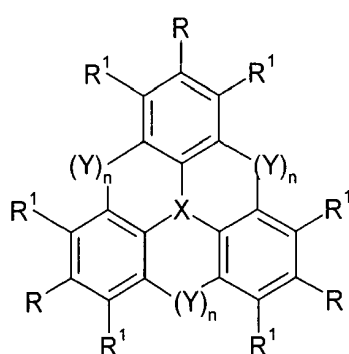
**[0008]** Die erfindungsgemäßen Verbindungen absorbieren und emittieren langwelliger als die analogen nicht-verbrückten Vertreter. Bei der Verbrückung der Phenylamin-Einheit wird eine deutlich intensivere Emission beobachtet. Weiterhin weisen diese Verbindungen eine höhere Lochmobilität auf.

**[0009]** Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind reproduzierbar in hoher Reinheit herstellbar und weisen keine Chargenschwankung auf. Ein industrieller Prozess zur Herstellung der erfindungsgemäßen Elektrolumineszenzvorrichtungen ist daher wesentlich effizienter.

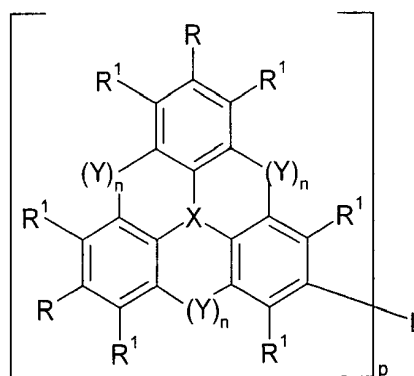
**[0010]** Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich durch ihre gute Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln aus, was ihre Reinigung und Verarbeitung erheblich erleichtert. Damit sind diese Verbindungen auch aus Lösung durch Beschichtungs- oder Drucktechniken verarbeitbar. Auch bei der üblichen Verarbeitung durch Verdampfen ist diese Eigenschaft von Vorteil, da so die Reinigung der Anlagen bzw. der eingesetzten Schattenmasken erheblich erleichtert wird. Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich weiterhin durch eine verbesserte Oxidationsstabilität in Lösung aus, was sich zum einen positiv auf die Reinigung und zum anderen generell auf die Handhabung dieser Verbindungen auswirkt, da die Lagerstabilität von Lösungen, die zur Verarbeitung mit Druckverfahren hergestellt wurden, deutlich verbessert ist. Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich außerdem durch eine hohe Temperaturstabilität aus, so dass sie im Hochvakuum unzersetzt verdampft werden können. Diese Eigenschaft ist eine Grundvoraussetzung zur reproduzierbaren Darstellung von OLED-Devices und wirkt sich insbesondere positiv auf die operative Lebensdauer aus.

**[0011]** Diese Verbindungen und deren Verwendung in OLEDs sind daher der Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

**[0012]** Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2),



Formel (1)



Formel (2)

wobei für die verwendeten Symbole und Indizes gilt:

X ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden N, P, As, Sb, P=O, As=O oder Sb=O;

5 Y ist gleich oder verschieden bei jedem Auftreten O, S, C(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, C=O, C=S, C=NR<sup>1</sup>, C=C(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, Si(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, BR<sup>1</sup>, NR<sup>1</sup>, PR<sup>1</sup>, AsR<sup>1</sup>, SbR<sup>1</sup>, BiR<sup>1</sup>, P(=O)R<sup>1</sup>, As(=O)R<sup>1</sup>, Bi(=O)R<sup>1</sup>, SO, SeO, TeO, SO<sub>2</sub>, SeO<sub>2</sub>, TeO<sub>2</sub> oder eine chemische Bindung;

10 R<sup>1</sup> ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, OH, F, Cl, Br, I, CN, CHO, NO<sub>2</sub>, N(Ar)<sub>2</sub>, Si(R<sup>2</sup>)<sub>3</sub>, B(OR<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, C(=O)Ar, P(=O)Ar<sub>2</sub>, S(=O)Ar, S(=O)Ar<sub>2</sub>, CR<sup>2</sup>=CR<sup>2</sup>Ar, C=CAr, OSO<sub>2</sub>R<sup>2</sup>, eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die mit jeweils einem oder mehreren Resten R<sup>2</sup> substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -R<sup>2</sup>C=CR<sup>2</sup>-, -C≡C-, Si(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, Ge(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, Sn(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, C=O, C=S, C=Se, C=NR<sup>2</sup>, P(=O)R<sup>2</sup>, S=O, SO<sub>2</sub>, NR<sup>2</sup>, -O-, -S- oder -CONR<sup>2</sup>- ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F, Cl, Br, I, CN oder NO<sub>2</sub> ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 40 aromatischen Ringatomen, welches durch einen oder mehrere Reste R<sup>2</sup> substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 24 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R<sup>2</sup> substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei, drei, vier oder fünf dieser Systeme; dabei können auch zwei oder mehrere Substituenten R<sup>1</sup> sowohl am selben Ring wie auch an unterschiedlichen Ringen miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem bilden;

R ist definiert wie R<sup>1</sup>, wobei mindestens ein Rest R ungleich Wasserstoff ist;

25 R<sup>2</sup> ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H oder ein aliphatischer, aromatischer und/oder heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei auch zwei oder mehrere Reste R<sup>2</sup> miteinander ein Ringsystem bilden können;

30 Ar ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5-30 aromatischen Ringatomen, das mit einem oder mehreren nicht-aromatischen Resten R<sup>1</sup> substituiert sein kann;

35 L ist eine mindestens bivalente geradkettige Alkyl-, Alkyliden-, Alkylenoxy- oder Thioalkylenoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkyliden-, Alkylenoxy- oder Thioalkylenoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die mit jeweils einem oder mehreren Resten R<sup>2</sup> substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -R<sup>2</sup>C=CR<sup>2</sup>-, -C≡C-, Si(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, Ge(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, Sn(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, C=O, C=S, C=Se, C=NR<sup>2</sup>, P(=O)R<sup>2</sup>, S=O, SO<sub>2</sub>, -O-, -S- oder -CONR<sup>2</sup>- ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F, Cl, Br, I, CN oder NO<sub>2</sub> ersetzt sein können, oder ein mindestens bivalentes aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 40 aromatischen Ringatomen, welches durch einen oder mehrere Reste R<sup>2</sup> substituiert sein kann, oder P(R<sup>1</sup>)<sub>3-p</sub>, P(=O)(R<sup>1</sup>)<sub>3-p</sub>, C(R<sup>1</sup>)<sub>4-p</sub>, Si(R<sup>1</sup>)<sub>4-p</sub>, N(Ar)<sub>3-p</sub> oder eine Kombination aus zwei, drei, vier oder fünf dieser Systeme; oder L ist eine chemische Bindung;

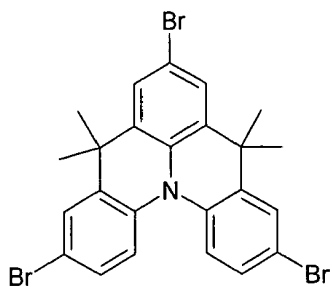
n ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1 oder 2, wobei n = 0 bedeutet, dass statt Y ein Wasserstoff oder Rest R<sup>1</sup> vorhanden ist, mit der Maßgabe, dass mindestens zwei Indizes n ungleich 0 sind;

45 p ist 2, 3, 4, 5 oder 6, mit der Maßgabe, dass p nicht größer ist als die maximale Valenz von L;

dabei ist die folgende Verbindung von der Erfindung ausgenommen:

50

55



**[0013]** Auch wenn dies aus der obigen Beschreibung hervorgeht, sei hier explizit betont, dass auch ein oder mehrere Reste R in Formel (1) bzw. Formel (2) wiederum für ein überbrücktes Triarylamin-System gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) stehen können. Dadurch können auch zwei oder drei Teilstrukturen gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) linear miteinander verknüpft sein oder vier Teilstrukturen gemäß Formel (1) können sternförmig miteinander verknüpft sein und ein dendritisches System bilden.

**[0014]** Ein aromatisches Ringsystem im Sinne dieser Erfindung enthält 6 bis 40 C-Atome im Ringsystem. Ein heteroaromatisches Ringsystem im Sinne dieser Erfindung enthält 2 bis 40 C-Atome und mindestens ein Heteroatom im Ringsystem, mit der Maßgabe, dass die Summe aus C-Atomen und Heteroatomen mindestens 5 ergibt. Die Heteroatome sind bevorzugt ausgewählt aus N, O und/oder S. Unter einem aromatischen oder heteroaromatischen Ringsystem im Sinne dieser Erfindung soll ein System verstanden werden, das nicht notwendigerweise nur Aryl- oder Heteroarylgruppen enthält, sondern in dem auch mehrere Aryl- oder Heteroarylgruppen durch eine kurze, nicht-aromatische Einheit (bevorzugt weniger als 10 % der von H verschiedenen Atome), wie z. B. ein  $sp^3$ -hybridisiertes C-, N- oder O-Atom, unterbrochen sein können. So sollen beispielsweise auch Systeme wie 9,9'-Spirobifluoren, 9,9-Diarylfuoren, Triarylamin, Diarylether, etc. als aromatische Ringsysteme im Sinne dieser Erfindung verstanden werden.

**[0015]** Unter einer Arylgruppe bzw. einer Heteroarylgruppe im Sinne dieser Erfindung wird eine aromatische Gruppe bzw. heteroaromatische Gruppe mit einem gemeinsamen aromatischen Elektronensystem verstanden. Dies kann im Sinne dieser Erfindung ein einfacher Homo- oder Heterocyclus sein, beispielsweise Benzol, Pyridin, Thiophen, etc., oder es kann ein kondensiertes aromatisches Ringsystem sein, in dem mindestens zwei aromatische oder heteroaromatische Ringe, beispielsweise Benzolringe, miteinander "verschmolzen", d. h. durch Anellierung einander ankondensiert sind, also mindestens eine gemeinsame Kante und dadurch auch ein gemeinsames aromatisches System aufweisen. Diese Aryl- oder Heteroarylgruppen können substituiert oder unsubstituiert sein; ebenso können gegebenenfalls vorhandene Substituenten weitere Ringsysteme bilden. So sind beispielsweise Systeme wie Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Pyren, etc. als Arylgruppen und Chinolin, Acridin, Benzothiophen, Carbazol, etc. als Heteroarylgruppen im Sinne dieser Erfindung zu sehen, während beispielsweise Biphenyl, Fluoren, Spirobifluoren, etc. keine Arylgruppen darstellen, da es sich hierbei um separate aromatische Elektronensysteme handelt.

**[0016]** Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer  $C_1$ - bis  $C_{40}$ -Alkylgruppe, in der auch einzelne H-Atome oder  $CH_2$ -Gruppen durch die oben genannten Gruppen substituiert sein können, besonders bevorzugt die Reste Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, 2-Methylbutyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Heptyl, Cycloheptyl, n-Octyl, Cyclooctyl, 2-Ethylhexyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl, Cyclohexenyl, Heptenyl, Cycloheptenyl, Octenyl, Cyclooctenyl, Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl oder Octinyl verstanden. Unter einer  $C_1$ - bis  $C_{40}$ -Alkoxygruppe werden besonders bevorzugt Methoxy, Trifluormethoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, s-Butoxy, t-Butoxy oder 2-Methylbutoxy verstanden. Unter einem aromatischen oder heteroaromatischen Ringsystem mit 5 - 40 aromatischen Ringatomen, welches noch jeweils mit den oben genannten Resten R substituiert sein kann und welches über beliebige Positionen am Aromaten bzw. Heteroaromaten verknüpft sein kann, werden insbesondere Gruppen verstanden, die abgeleitet sind von Benzol, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Pyren, Chrysen, Perylen, Fluoranthren, Naphthacen, Pentacen, Benzpyren, Biphenyl, Biphenylen, Terphenyl, Terphenylen, Fluoren, Spirobifluoren, Dihydrophenanthren, Dihydropyren, Tetrahydropyren, cis- oder trans-Indenofluoren, Truxen, Isotruxen, Spirotruxen, Spiroisotruxen, Furan, Benzofuran, Isobenzofuran, Dibenzofuran, Thiophen, Benzothiophen, Isobenzothiophen, Dibenzothiophen, Pyrrol, Indol, Isoindol, Carbazol, Pyridin, Chinolin, Isochinolin, Acridin, Phenanthridin, Benzo-5,6-chinolin, Benzo-6,7-chinolin, Benzo-7,8-chinolin, Phenothiazin, Phenoxazin, Pyrazol, Indazol, Imidazol, Benzimidazol, Naphthimidazol, Phenanthrimidazol, Pyridimidazol, Pyrazinimidazol, Chinoxalinimidazol, Oxazol, Benzoxazol, Naphthoxazol, Anthroxazol, Phenanthroxazol, Isoxazol, 1,2-Thiazol, 1,3-Thiazol, Benzothiazol, Pyridazin, Benzopyridazin, Pyrimidin, Benzpyrimidin, Chinoxalin, 1,5-Diazaanthracen, 2,7-Diazapyren, 2,3-Diazapyren, 1,6-Diazapyren, 1,8-Diazapyren, 4,5-Diazapyren, 4,5,9,10-Tetraazaperylen, Pyrazin, Phenazin, Phenoxazin, Phenothiazin, Fluorubin, Naphthyridin, Azacarbazol,

Benzocarbolin, Phenanthrolin, 1,2,3-Triazol, 1,2,4-Triazol, Benzotriazol, 1,2,3-Oxadiazol, 1,2,4-Oxadiazol, 1,2,5-Oxadiazol, 1,3,4-Oxadiazol, 1,2,3-Thiadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,5-Thiadiazol, 1,3,4-Thiadiazol, 1,3,5-Triazin, 1,2,4-Triazin, 1,2,3-Triazin, Tetrazol, 1,2,4,5-Tetrazin, 1,2,3,4-Tetrazin, 1,2,3,5-Tetrazin, Purin, Pteridin, Indolizin und Benzo-thiadiazol.

**[0017]** Bevorzugt sind Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2), in denen das Symbol X für Stickstoff, Phosphor oder P=O steht, besonders bevorzugt für Stickstoff oder Phosphor, ganz besonders bevorzugt für Stickstoff.

**[0018]** Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2), in denen die Symbole Y gleich oder verschieden bei jedem Auftreten für O, S,  $(CR^1)_2$ , C=O,  $P(=O)R^1$ ,  $C=C(R^1)_2$ ,  $NR^1$ , SO oder  $SO_2$  oder eine chemische Bindung stehen, besonders bevorzugt für O, S, C=O oder  $C(R^1)_2$ , welches mit zwei gleichen Resten  $R^1$  substituiert ist, ganz besonders bevorzugt für O, C=O oder  $C(R^1)_2$ , welches mit zwei gleichen Resten  $R^1$ , bevorzugt Alkylsubstituenten, insbesondere Methylsubstituenten, substituiert ist, insbesondere für  $C(R^1)_2$ , welches mit zwei gleichen Resten  $R^1$ , bevorzugt Methylsubstituenten substituiert ist.

**[0019]** Bevorzugt sind Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2), in denen das Symbol  $R^1$  gleich oder verschieden bei jedem Auftreten für H, F,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ,  $OCF_3$  oder einen aliphatischen, aromatischen oder heteroaromatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 10 C-Atomen steht, besonders bevorzugt für H, F oder einen aliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 C-Atomen, ganz besonders bevorzugt für H oder einen aliphatischen Kohlenwasserstoff mit 1 bis 4 C-Atomen. An den Brücken Y steht  $R^1$  besonders bevorzugt für einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 C-Atomen, ganz besonders bevorzugt für Methyl, oder für eine Aryl- oder Heteroarylgruppe mit 6 bis 10 C-Atomen, ganz besonders bevorzugt für Phenyl; weiterhin können zwei Reste  $R^1$  an derselben Brücke Y miteinander ein Ringsystem bilden und so ein Spirosystem aufbauen.

**[0020]** In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind mindestens zwei Reste R ungleich Wasserstoff; in einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind alle drei Reste R ungleich Wasserstoff.

**[0021]** Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2), in denen das Symbol R bei jedem Auftreten gleich oder verschieden für F, Cl, Br, I, CHO,  $B(OR^2)_2$ ,  $P(R^2)_2$ ,  $N(Ar)_2$ ,  $CR^2=CR^2Ar$ ,  $C\equiv CAr$  oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, das durch einen oder mehrere nicht-aromatische Reste  $R^1$  substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei, drei, vier oder fünf dieser Reste steht. Besonders bevorzugt ist R bei jedem Auftreten gleich oder verschieden F, Br,  $B(OR^2)_2$ ,  $N(Ar)_2$ ,  $CR^2=CR^2Ar$  oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 25 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere nicht-aromatische Reste  $R^1$  substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei, drei oder vier dieser Reste. Ganz besonders bevorzugt ist R bei jedem Auftreten gleich oder verschieden  $N(Ar)_2$ ,  $CR^2=CR^2Ar$  oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 6 bis 20 aromatischen Ringatomen, das durch einen oder mehrere nicht-aromatische Reste  $R^2$  substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei oder drei dieser Reste.

**[0022]** Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2), in denen das Symbol Ar gleich oder verschieden bei jedem Auftreten für ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 25 aromatischen Ringatomen steht, insbesondere Benzol, Naphthalin oder Spirobifluoren, das jeweils mit einem oder mehreren Resten  $R^1$  substituiert sein kann. Ganz besonders bevorzugt sind Phenyl, ortho-, meta- oder para-Tolyl, para-Fluorphenyl, 1-Naphthyl und 2-Naphthyl.

**[0023]** Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen gemäß Formel (2), in denen das Symbol L für  $-CR^2=CR^2-$ ,  $-C\equiv C-$ , C=O, S=O,  $SO_2$ , -O-, -S-,  $P(R^1)_{3-p}$ ,  $P(=O)(R^1)_{3-p}$ ,  $C(R^1)_{4-p}$ ,  $Si(R^1)_{4-p}$ ,  $N(Ar)_{3-p}$  oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 6 bis 30 aromatischen Ringatomen, welches durch einen oder mehrere Reste  $R^2$  substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei, drei oder vier dieser Systeme oder eine chemische Bindung steht. Besonders bevorzugt steht das Symbol L für  $-CR^2=CR^2-$ , C=O, -O-,  $P(R^1)_{3-p}$ ,  $P(=O)(R^1)_{3-p}$ ,  $C(R^1)_{4-p}$ ,  $N(Ar)_{3-p}$  oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 6 bis 25 aromatischen Ringatomen, welches durch einen oder mehrere Reste  $R^2$  substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei oder drei dieser Systeme oder eine chemische Bindung. Ganz besonders bevorzugt steht das Symbol L für  $-CR^2=CR^2-$ , C=O,  $P(=O)(R^1)_{3-p}$ ,  $N(Ar)_{3-p}$  oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 6 bis 14 aromatischen Ringatomen oder Spirobifluoren, welches jeweils durch einen oder mehrere Reste  $R^2$  substituiert sein kann, oder eine chemische Bindung.

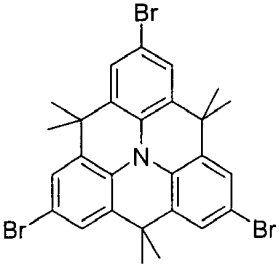
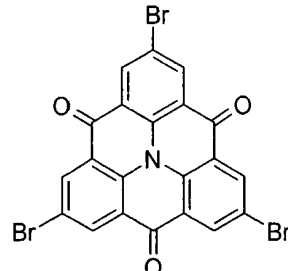
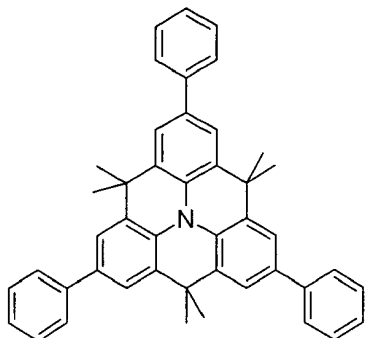
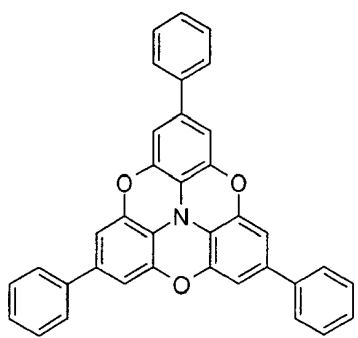
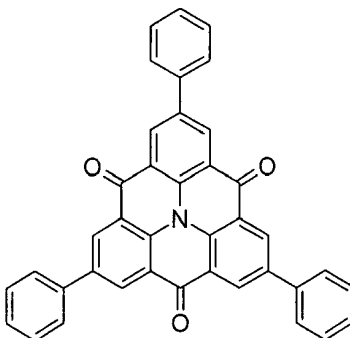
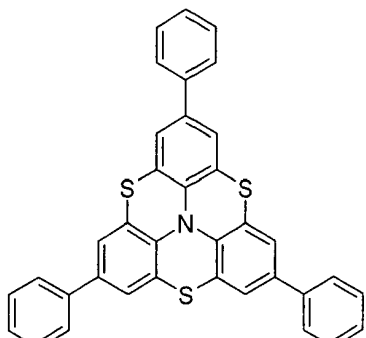
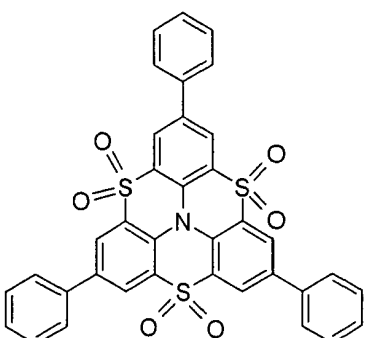
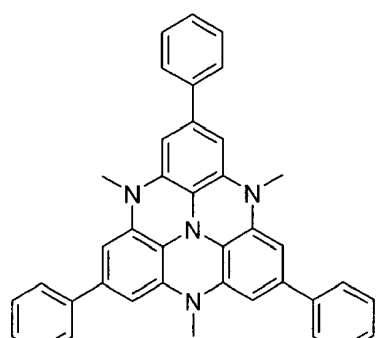
**[0024]** Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen, in denen der Index n gleich oder verschieden bei jedem Auftreten für 0 oder 1 steht, wobei n = 0 bedeutet, dass statt Y Wasserstoff oder ein Rest  $R^1$  vorhanden ist, mit der Maßgabe, dass mindestens zwei Indizes n ungleich 0 sind; besonders bevorzugt ist der Index n = 1.

**[0025]** Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen gemäß Formel (2), in denen der Index p gleich 2, 3, 4 oder 5 ist, besonders bevorzugt 2, 3 oder 4, ganz besonders bevorzugt 2 oder 3, mit der Maßgabe, dass p nicht größer ist als die maximale Valenz von L.

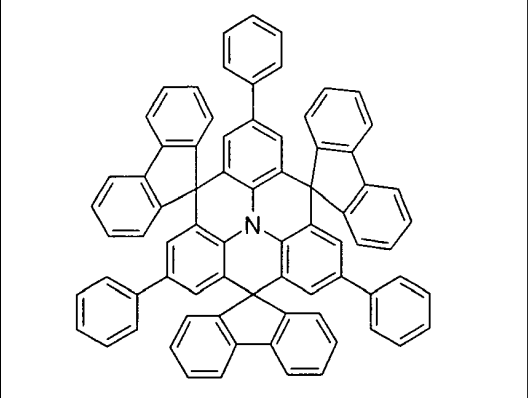
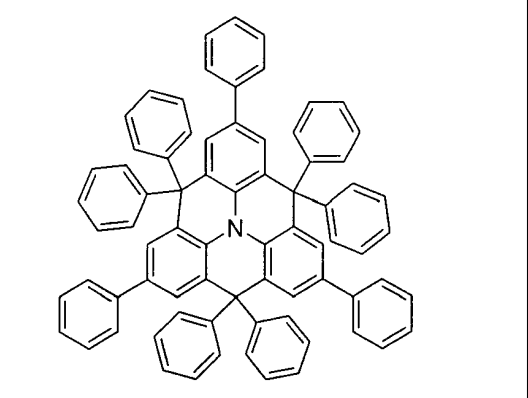
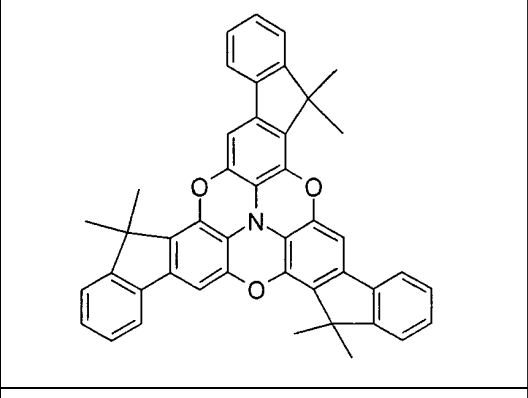
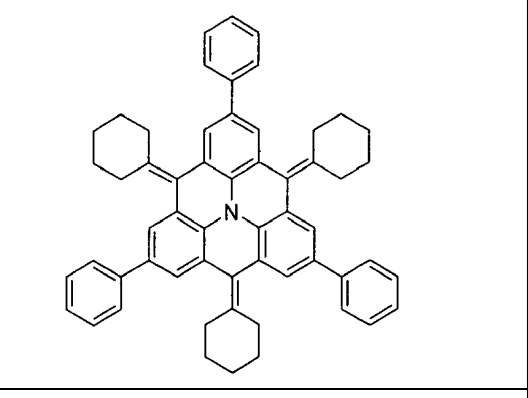
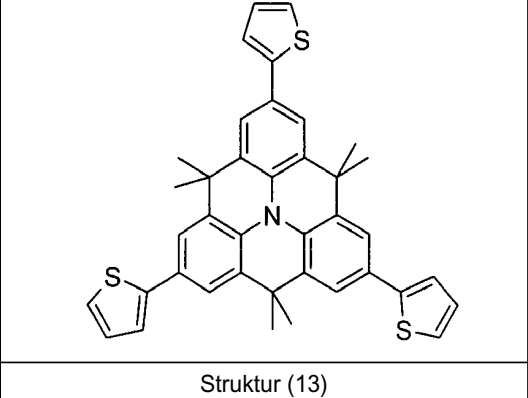
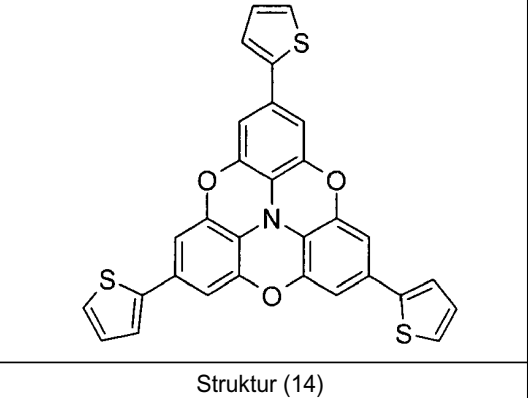
**[0026]** Wenn die Verbindung Enantiomere oder Diastereomere bilden kann, so sind jeweils sowohl Mischungen der Diastereomere bzw. der Enantiomere als auch die angereicherten oder isolierten Diastereomere bzw. Enantiomere Gegenstand der Erfindung. Wenn die Verbindung Atropisomerie um eine oder um mehrere Bindungen zeigen kann, so sind jeweils auch die isolierten oder angereicherten Atropisomere Gegenstand der Erfindung. Dies bezieht sich sowohl auf Enantiomere wie auch auf Diastereomere.

**[0027]** Beispiele für bevorzugte Verbindungen gemäß Formel (1) sind die im Folgenden abgebildeten Strukturen (1)

bis (48).

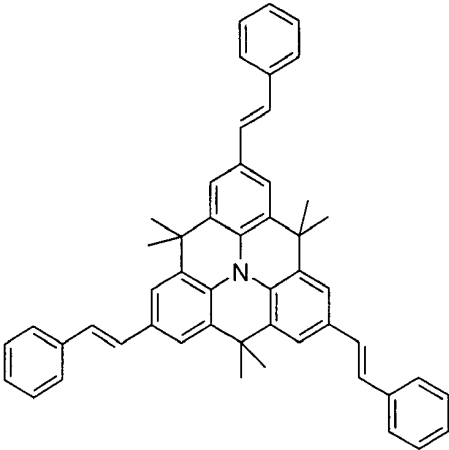
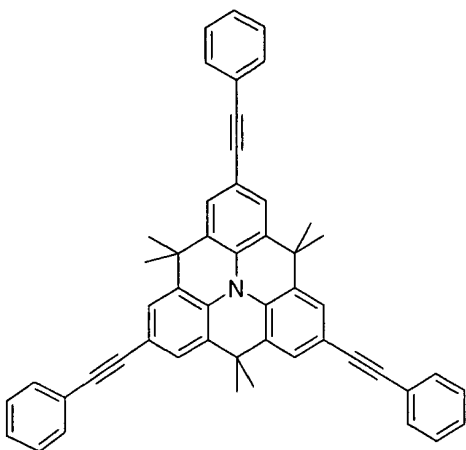
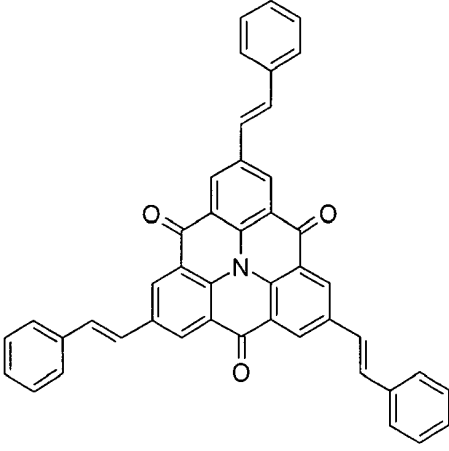
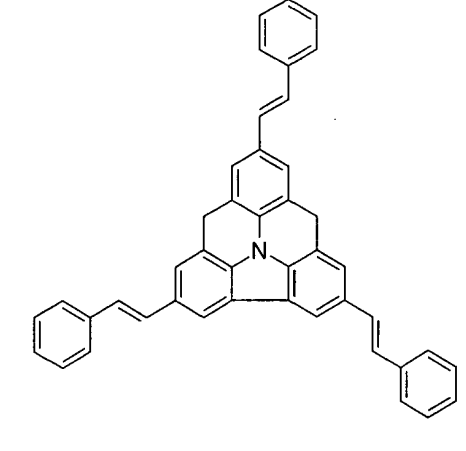
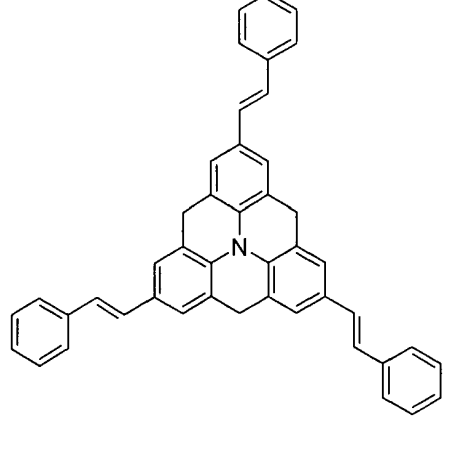
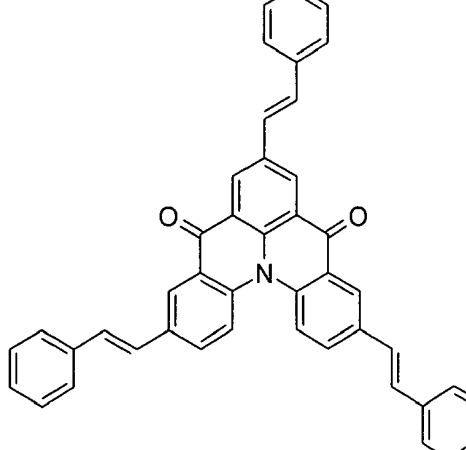
5		
10	Struktur (1)	Struktur (2)
15		
20	Struktur (3)	Struktur (4)
25		
30	Struktur (5)	Struktur (6)
35		
40	Struktur (7)	Struktur (8)
45		
50		
55		

(fortgesetzt)

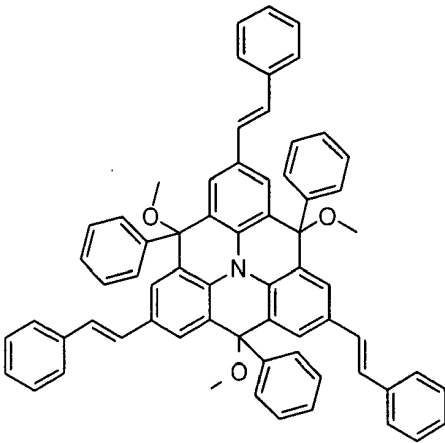
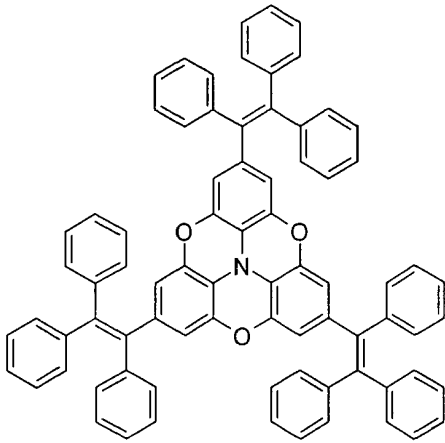
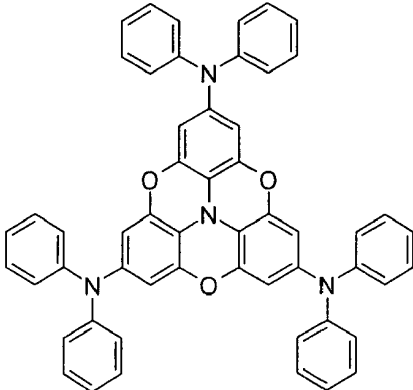
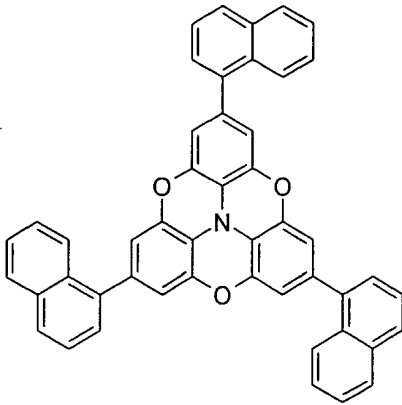
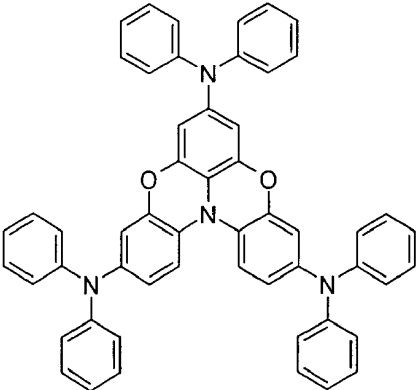
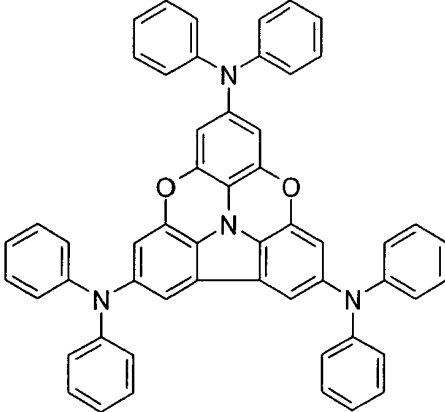
5		
10	Struktur (9)	Struktur (10)
15		
20	Struktur (11)	Struktur (12)
25		
30	Struktur (13)	Struktur (14)
35		
40		
45		
50		
55		



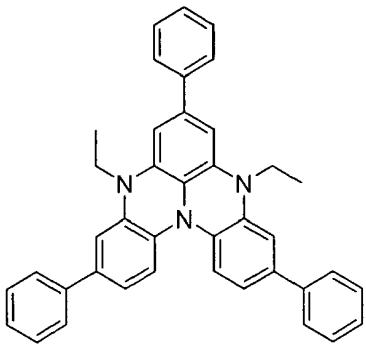
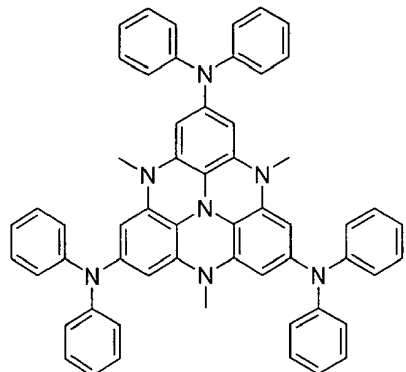
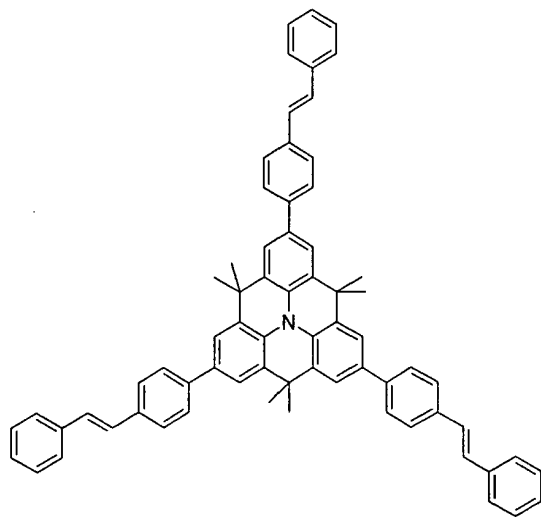
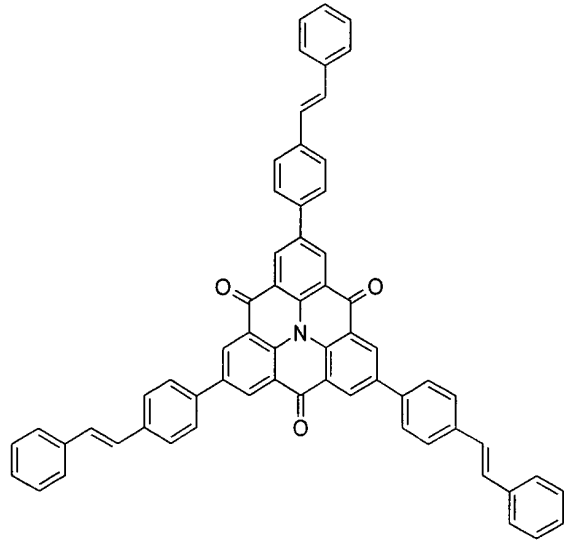
(fortgesetzt)

5		
10	Struktur (15)	Struktur (16)
15		
20	Struktur (17)	Struktur (18)
25		
30	Struktur (19)	Struktur (20)
35		
40		
45		
50		
55		

(fortgesetzt)

5		
10		
15		
	Struktur (21)	Struktur (22)
20		
25		
30		
	Struktur (23)	Struktur (24)
35		
40		
45		
50	Struktur (25)	Struktur (26)

(fortgesetzt)

5		
10		
15	Struktur (27)	Struktur (28)
20		
25		
30		
35	Struktur (29)	
40		
45		
50		
55	Struktur (30)	

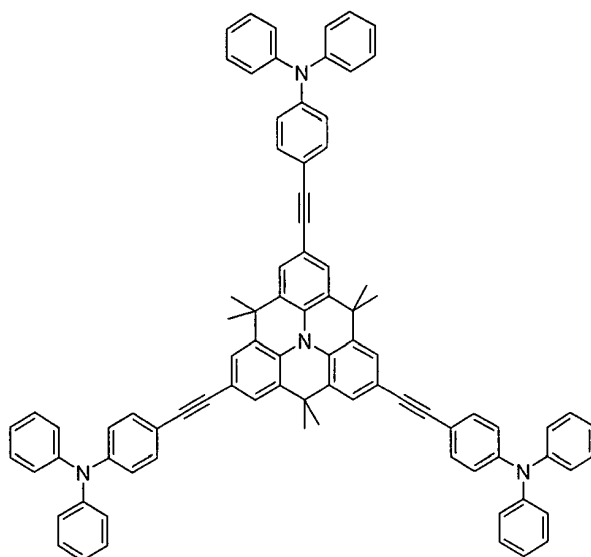
(fortgesetzt)

5

10

15

20



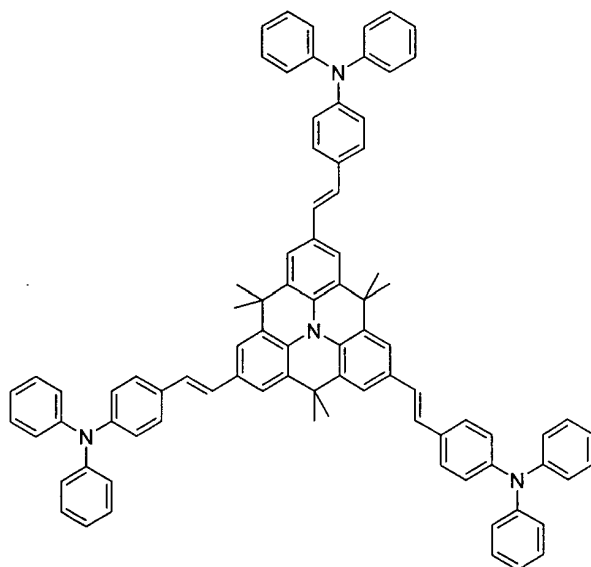
Struktur (31)

25

30

35

40

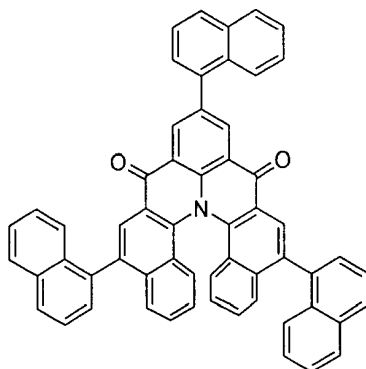


Struktur (32)

45

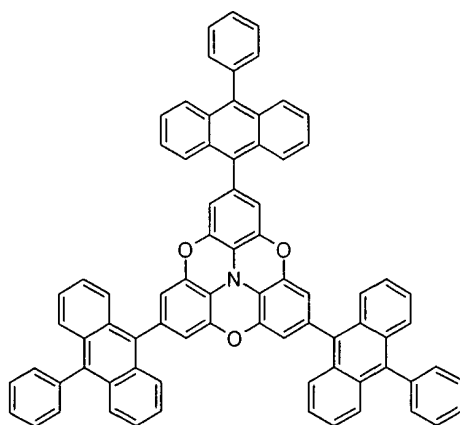
50

55

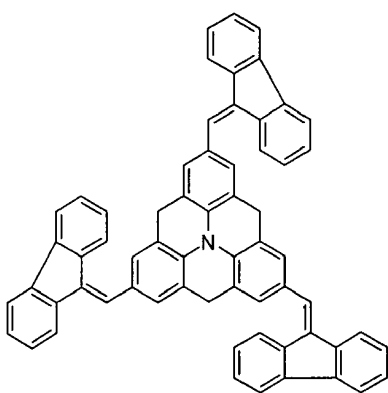


Struktur (33)

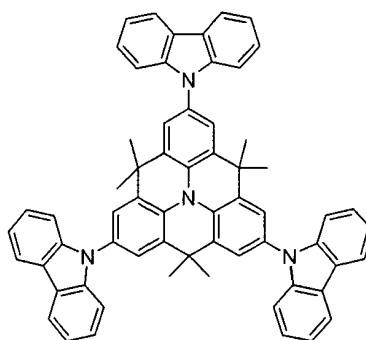
(fortgesetzt)



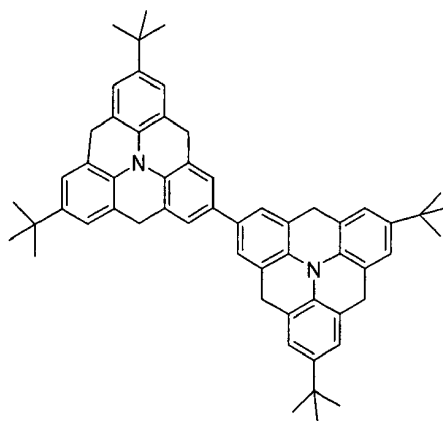
Struktur (34)



Struktur (35)

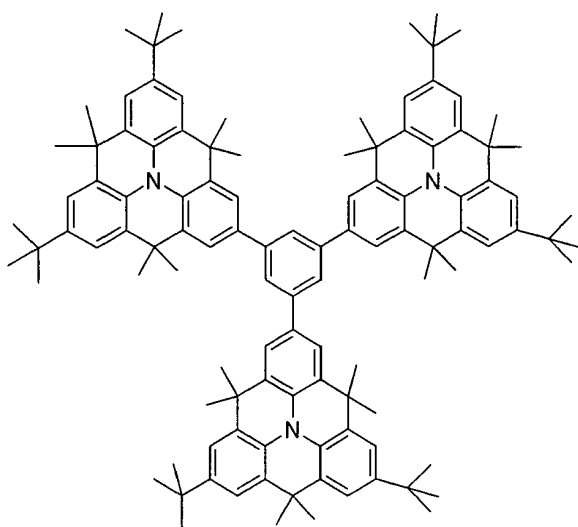


Struktur (36)

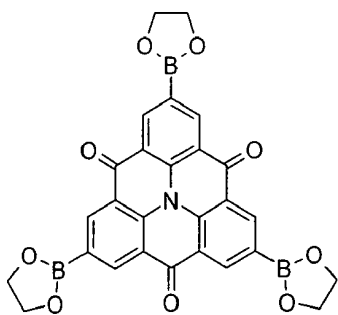


Struktur (37)

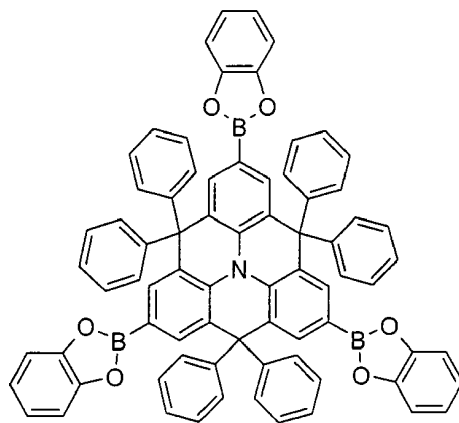
(fortgesetzt)



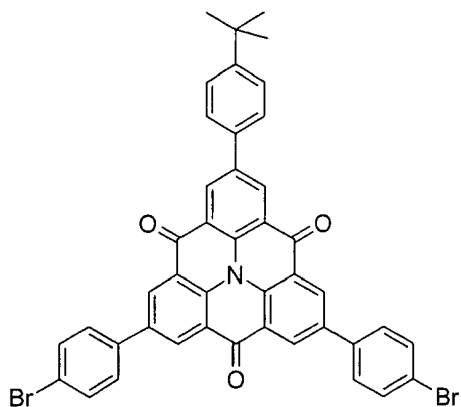
Struktur (38)



Struktur (39)

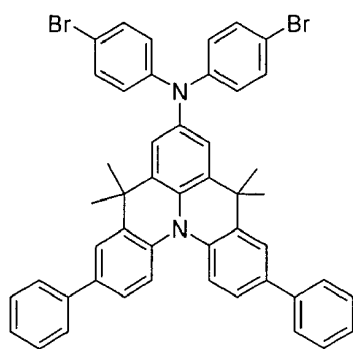


Struktur (40)

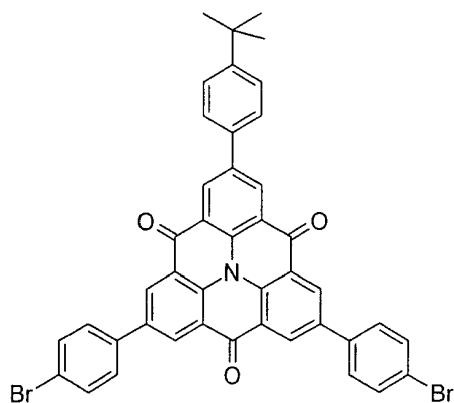


Struktur (41)

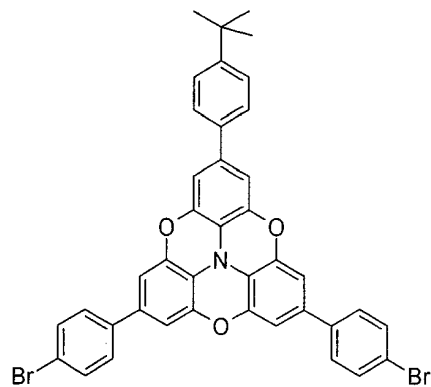
(fortgesetzt)



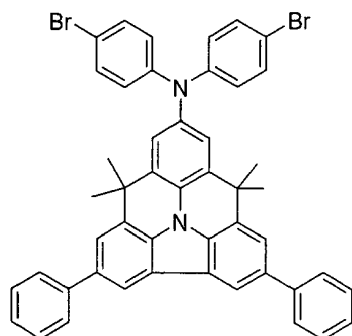
Struktur (42)



Struktur (43)

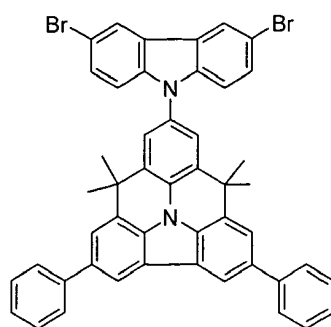


Struktur (44)

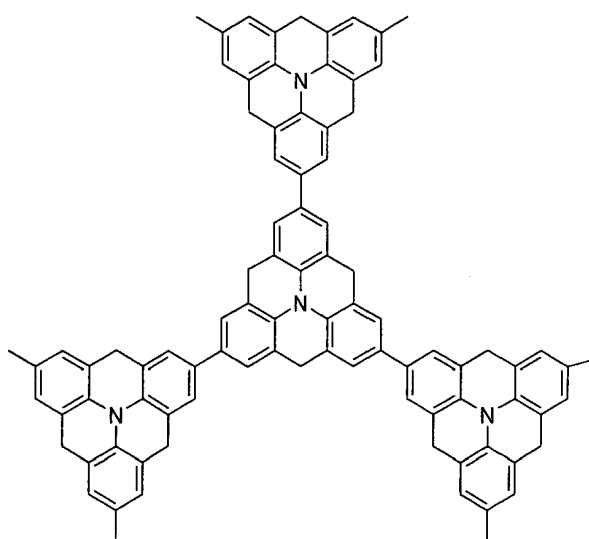


Struktur (45)

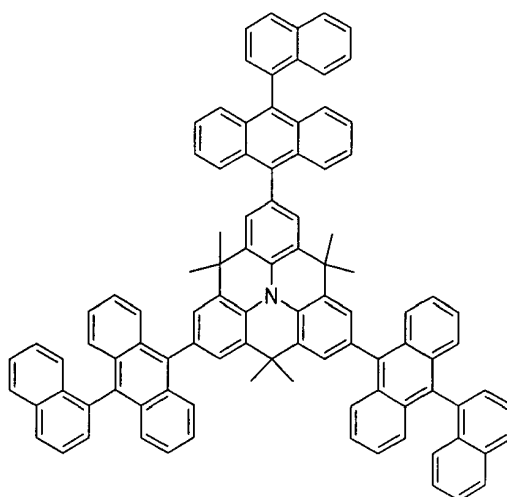
(fortgesetzt)



Struktur (46)



Struktur (47)



Struktur (48)

**[0028]** Durch gezielte Wahl der verbrückenden Einheit Y können die physikalischen Eigenschaften beeinflusst und optimiert werden. Das bestimmende Strukturelement dieser neuen Verbindungsklasse ist die planare Triphenylamineinheit mit seinem niedrigen Ionisationspotential, während die Substituenten und die Wahl der Brücke Y für die Emission und für die festkörperphysikalischen Parameter (Schmelzpunkt, Glaspunkt, amorphes Verhalten) entscheidend sind.

**[0029]** Durch die Derivatisierung und Erweiterung des  $\pi$ -Systems im planaren Triphenylaminsystem kann die Wech-



selwirkung der Bausteine, je nach Wahl der Substituenten, beeinflusst werden und somit eine Steigerung der Löslichkeit ermöglicht werden.

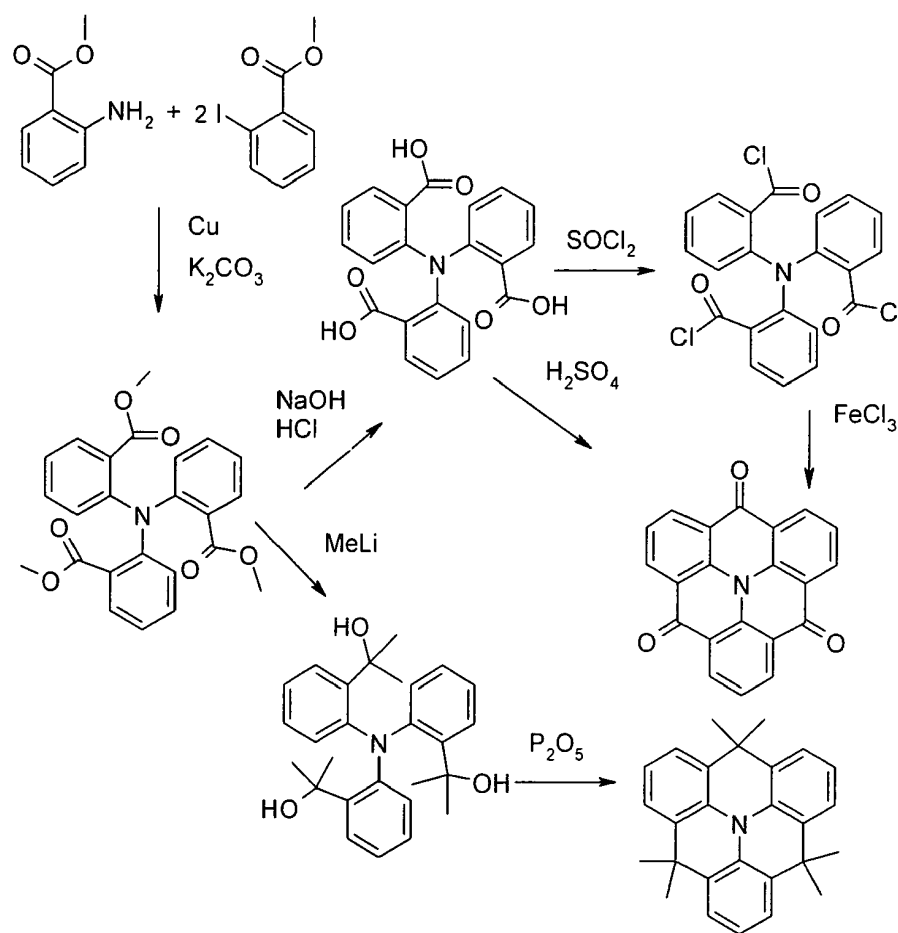
[0030] Die Fähigkeit zur Bildung säulenförmiger  $\pi$ -Stapel durch die Planarität der zentralen Einheiten macht diese Molekülklasse weiterhin auch zu einem idealen konjugierten, elektroaktiven Baustein für dreidimensionale Netzwerke und diskotische Flüssigkristalle.

[0031] Bevorzugte Ausführungen der erfindungsgemäßen Verbindungen sind solche, bei denen die Glasübergangstemperatur  $T_g$  größer als 90 °C, bevorzugt größer als 100 °C, besonders bevorzugt größer als 120 °C ist.

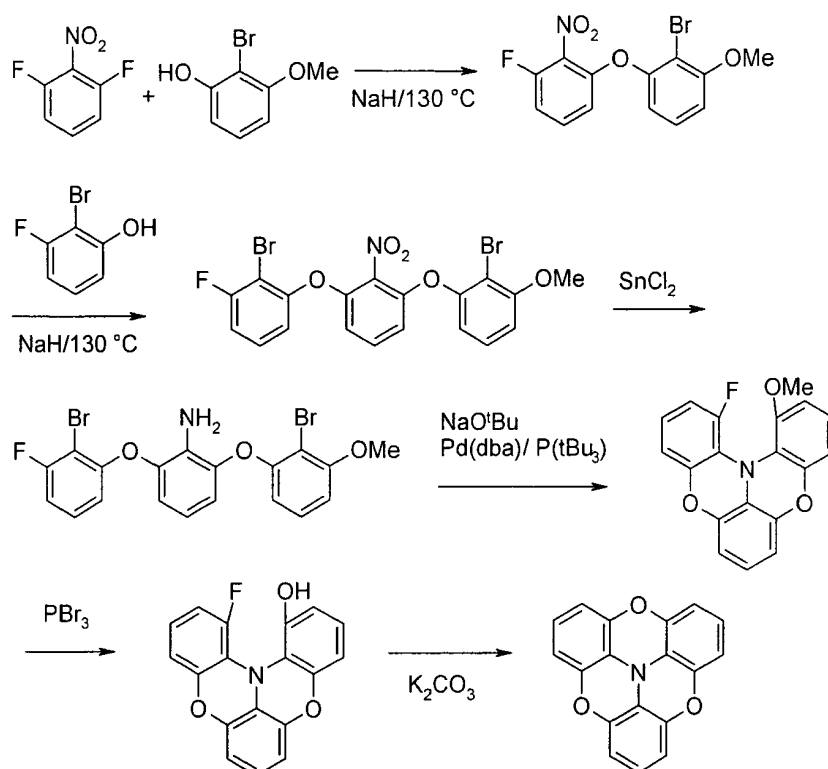
[0032] Die Grundgerüste der erfindungsgemäßen Verbindungen können nach dem Fachmann bekannten Syntheseschritten, wie z. B. Bromierung, Ullmann-Arylierung, Hartwig-Buchwald-Kupplung, etc., dargestellt werden, wie in Schema 1 und Schema 2 dargestellt.

[0033] Diese Grundgerüste können in einem weiteren Schritt funktionalisiert werden. So führt die Bromierung von Triphenylaminen mit Brückenelementen zu Tri-p-brom-substituierten verbrückten Triphenylaminen, wobei hier, bedingt durch den +M-dirigierenden Effekt des Stickstoffatoms, gute Ausbeuten bei exzellenten Regioselektivitäten erreicht werden. Als Bromierungsmittel können neben elementarem Brom vor allem auch N-Brom-succinimid (NBS) verwendet werden. Ebenso geeignet ist die Funktionalisierung mit anderen reaktiven Gruppen, beispielsweise Chlor, Iod, Boronsäure bzw. Boronsäurederivate, Triflat oder Tosylat.

### Schema 1: Synthese des Grundgerüsts

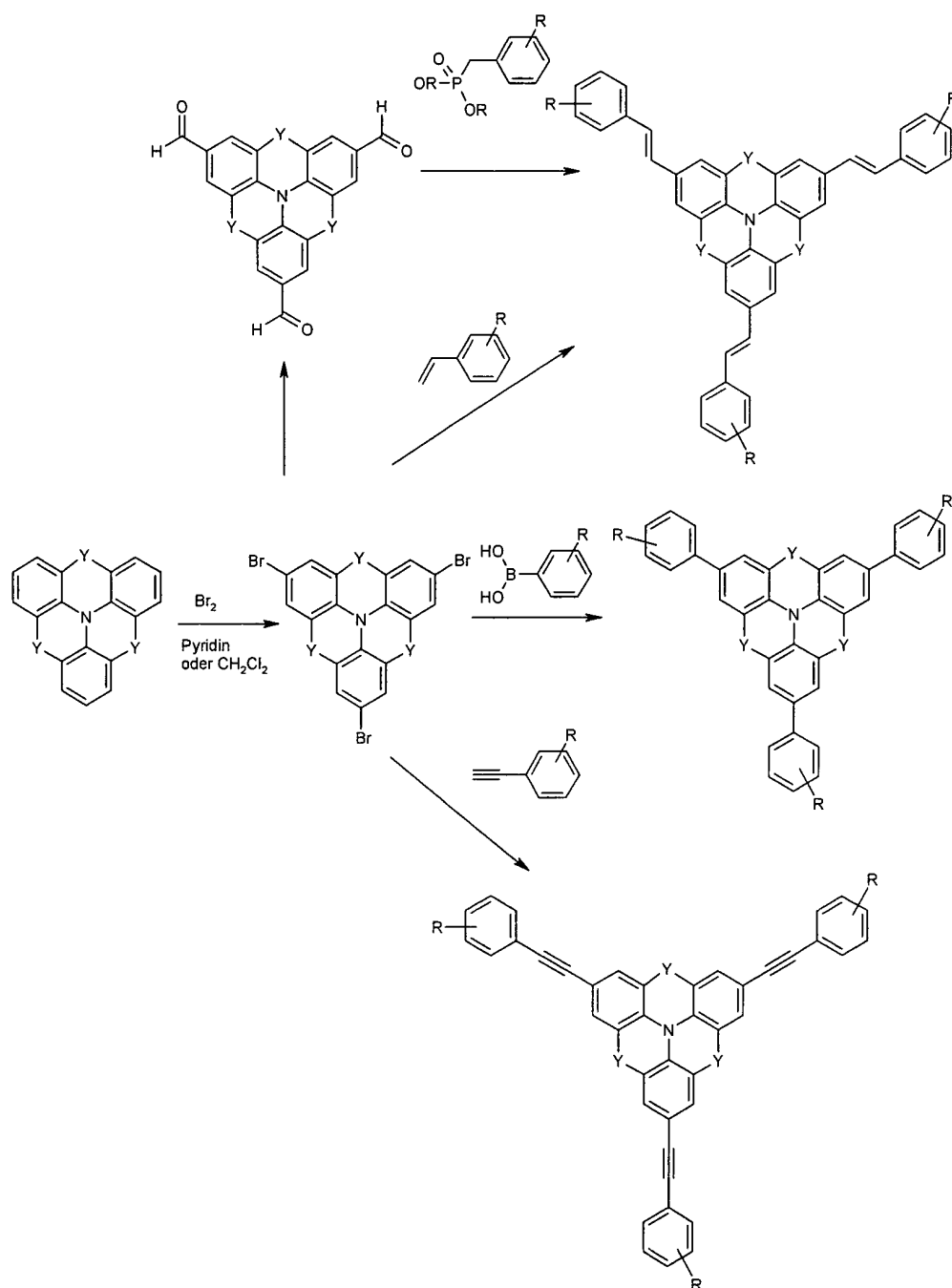


## Schema 2: Synthese des Grundgerüsts



Die funktionalisierten, insbesondere bromierten Verbindungen stellen den zentralen Baustein für die weitere Funktionalisierung dar, wie in Schema 3 dargestellt. So lassen sich diese funktionalisierten verbrückten Verbindungen beispielsweise durch Suzuki-Kupplung mit funktionalisierten Arylboronsäuren in Verbindungen gemäß Formel (1) umsetzen. Ebenso können andere Kupplungsreaktionen (z. B. Stille-Kupplung, Heck-Kupplung, Sonogashira-Kupplung, etc.) Verwendung finden. Kupplung mit Diarylaminen nach Hartwig-Buchwald führt zu Triarylamin-Derivaten. Entsprechend können aliphatische Amine, Carbazole, etc. als Substituenten eingeführt werden. Als Funktionalisierung kommen weiterhin Formyl-, Alkylcarbonyl- und Arylcarbonyl-Gruppen oder deren geschützte Analoga, z. B. in Form der entsprechenden Dioxolane, in Frage. Die so erhaltenen Carbonyl-Substrate können leicht, z. B. durch eine Wittig-Horner-Reaktion, in die entsprechenden Olefine überführt werden. Die bromierten Verbindungen können weiterhin lithuiert und durch Reaktion mit Elektrophilen wie Benzonitril und anschließender saurer Hydrolyse zu Ketonen oder mit Chlordiphenylphosphinen und anschließender Oxidation zu Phosphinoxiden umgesetzt werden.

## Schema 3: Funktionalisierung des Grundgerüsts



**[0034]** Weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäß Formel (1), **dadurch gekennzeichnet, dass** der nicht funktionalisierte Grundkörper gemäß Formel (1), in dem alle Reste R für Wasserstoff stehen, funktionalisiert, insbesondere bromiert wird, und in einem weiteren Schritt die Substituenten R eingeführt werden.

**[0035]** Geeignet funktionalisierte Verbindungen gemäß Formel (1) oder Formel (2), insbesondere bromierte Verbindungen, wie beispielsweise die oben abgebildeten Strukturen (41) bis (46), können auch zum Einbau in Polymere verwendet werden.

**[0036]** Gegenstand der Erfindung sind daher weiterhin Polymere, Oligomere oder Dendrimere, enthaltend Wiederholeinheiten gemäß Formel (1) oder Formel (2). Diese Polymere, Oligomere oder Dendrimere können konjugiert, teil-

konjugiert oder nicht-konjugiert sein. Unter einem Oligomer im Sinne dieser Anmeldung soll eine Verbindung mit mindestens drei Wiederholeinheiten verstanden werden.

**[0037]** Weitere Wiederholeinheiten der Polymere, Oligomere oder Dendrimere sind bevorzugt gewählt aus der Gruppe bestehend aus Fluorenen (z. B. gemäß EP 842208 oder WO 00/22026), Spirobifluorenen (z. B. gemäß EP 707020, EP 894107 oder EP 04028865.6), Para-phenylenen (z. B. gemäß WO 92/18552), Dihydrophenanthrenen (z. B. gemäß WO 05/014689), Phenanthrenen (z. B. gemäß WO 05/104264 oder der nicht offen gelegten Anmeldung DE 102005037334.3), Indenofluorenen (z. B. gemäß WO 04/041901 oder WO 04/113412), Carbazolen (z. B. gemäß WO 04/070772), Anthracenen, Naphthalinen oder Thiophenen (z. B. gemäß EP 1028136). Weitere bevorzugte Wiederholeinheiten sind fluo- reszierende oder phosphoreszierende emittierende Einheiten, beispielsweise basierend auf Vinylarylaminen oder Me- tallkomplexen, oder lochleitende Einheiten, insbesondere basierend auf Triarylaminen. Auch Polymere mit mehreren dieser Einheiten oder Homopolymere der Wiederholeinheiten gemäß Formel (1) sind möglich.

**[0038]** Die Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2) können in organischen elektronischen Vorrichtungen, insbesondere in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen, eingesetzt werden. Unter einer organischen elektroni- schen Vorrichtung im Sinne dieser Erfindung wird eine Vorrichtung verstanden, welche Anode, Kathode und mindestens eine Schicht aufweist, welche mindestens eine organische Verbindung enthält. In organischen Elektrolumineszenzvor- richtungen ist mindestens eine Schicht eine emittierende Schicht. Außer Kathode, Anode und der emittierenden Schicht kann die organische Elektrolumineszenzvorrichtung noch weitere Schichten enthalten. Diese können beispielsweise sein: Lochinjektionsschicht, Lochtransportschicht, Elektronentransportschicht und/oder Elektroneninjectionsschicht. Es sei aber an dieser Stelle darauf hingewiesen, dass nicht notwendigerweise jede dieser Schichten vorhanden sein muss.

**[0039]** Je nach Substitution wird die Verbindung gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) in unterschiedlichen Funktionen bzw. in unterschiedlichen organischen Schichten eingesetzt.

**[0040]** In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird die Verbindung in der emittierenden Schicht als Mischung mit mindestens einem Hostmaterial eingesetzt. Dies ist insbesondere dann der Fall, wenn mindestens ein Substituent R der Verbindung der Formel (1) bzw. Formel (2) eine Gruppe  $CR^2=CR^2Ar$  darstellt, bevorzugt mindestens zwei Substituenten R, besonders bevorzugt alle drei Substituenten R. Weiterhin eignen sich hier besonders Verbindun- gen gemäß Formel (2), in denen das Symbol L für eine Gruppe  $-CR^2=CR^2-$  steht.

**[0041]** Unter einem Hostmaterial wird in einem System aus Host und Dotand diejenige Komponente verstanden, die in dem System im höheren Anteil vorliegt. Bei einem System aus einem Host und mehreren Dotanden wird als Host diejenige Komponente verstanden, deren Anteil der höchste in der Mischung ist.

**[0042]** Der Anteil des Hostmaterials in der emittierenden Schicht beträgt zwischen 50.0 und 99.9 Gew.-%, bevorzugt zwischen 80.0 und 99.5 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 90.0 und 99.0 Gew.-%. Entsprechend beträgt der Anteil des Dotanden gemäß der Formel (1) bzw. Formel (2) zwischen 0.1 und 50.0 Gew.-%, bevorzugt zwischen 0.5 und 20.0 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 1.0 und 10.0 Gew.-%.

**[0043]** Als Hostmaterialien kommen verschiedene Stoffklassen in Frage. Bevorzugte Hostmaterialien sind ausgewählt aus den Klassen der Oligoarylene (z. B. 2,2',7,7'-Tetraphenylspirobifluoren gemäß EP 676461 oder Dinaphthylanthra- cen), insbesondere der Oligoarylene enthaltend kondensierte aromatische Gruppen, der Oligoarylenvinylene (z. B. DPVBi oder Spiro-DPVBi gemäß EP 676461), der polypodalen Metallkomplexe (z. B. gemäß WO 04/081017), der lochleitenden Verbindungen (z. B. gemäß WO 04/058911), der elektronenleitenden Verbindungen, insbesondere Ke- tone, Phosphinoxide, Sulfoxide, etc. (z. B. gemäß WO 05/084081 und WO 05/084082) oder der Atropisomere (z. B. gemäß der nicht offen gelegten Anmeldung EP 04026402.0). Besonders bevorzugte Hostmaterialien sind ausgewählt aus den Klassen der Oligoarylene, enthaltend Naphthalin, Anthracen und/oder Pyren oder Atropisomeren dieser Ver- bindungen, der Oligoarylenvinylene, der Ketone, der Phosphinoxide und der Sulfoxide. Ganz besonders bevorzugte Hostmaterialien sind ausgewählt aus den Klassen der Oligoarylene, enthaltend Anthracen und/oder Pyren oder Atro- pisomeren dieser Verbindungen, der Phosphinoxide und der Sulfoxide. Unter einem Oligoarylen im Sinne dieser An- meldung soll eine Verbindung verstanden werden, in der mindestens drei Aryl- bzw. Arylengruppen aneinander gebunden sind.

**[0044]** Weiterhin bevorzugt sind organische Elektrolumineszenzvorrichtungen, **dadurch gekennzeichnet, dass** meh- rere emittierende Verbindungen in derselben Schicht oder in unterschiedlichen Schichten verwendet werden, wobei mindestens eine dieser Verbindungen eine Struktur gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) aufweist. Besonders bevorzugt weisen diese Verbindungen insgesamt mehrere Emissionsmaxima zwischen 380 nm und 750 nm auf, so dass insgesamt weiße Emission resultiert, d. h. außer der Verbindung gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) wird noch mindestens eine weitere emittierende Verbindung verwendet, die fluoreszieren oder phosphoreszieren kann und die gelbes, orange oder rotes Licht emittiert. Insbesondere bevorzugt sind Dreischichtsysteme, wovon mindestens eine dieser Schichten eine Verbindung gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) enthält und wobei die Schichten blaue, grüne und orange oder rote Emission zeigen (für den prinzipiellen Aufbau siehe z. B. WO 05/011013).

**[0045]** In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird die Verbindung gemäß Formel (1) bzw. Formel (2) als Hostmaterial in einer emittierenden Schicht eingesetzt. Dies ist insbesondere dann der Fall, wenn die Substituenten R für aromatische oder heteroaromatische Ringsysteme stehen.

**[0046]** In nochmals einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird die Verbindung gemäß der Formel (1) bzw. der Formel (2) als Lochtransportmaterial bzw. als Lochinjektionsmaterial in einer organischen Elektrolumineszenzvorrichtung oder einer anderen organischen elektronischen Vorrichtung eingesetzt. Die Verbindungen sind dann bevorzugt mit aromatischen Substituenten R oder Gruppen der Formel  $N(Ar)_2$  substituiert. Die Verbindung wird bevorzugt in einer Lochtransport- bzw. in einer Lochinjektionsschicht eingesetzt. Eine Lochinjektionsschicht im Sinne dieser Erfindung ist eine Schicht, die direkt an die Anode angrenzt. Eine Lochtransportschicht im Sinne dieser Erfindung ist eine Schicht, die zwischen einer Lochinjektionsschicht und einer Emissionsschicht liegt. Wenn die Verbindungen gemäß Formel (1) oder Formel (2) als Lochtransport- bzw. als Lochinjektionsmaterial verwendet werden, kann es bevorzugt sein, wenn sie mit Elektronenakzeptor-Verbindungen dotiert werden, beispielsweise mit  $F_4$ -TCNQ oder mit Verbindungen, wie in EP 1476881 oder EP 1596445 beschrieben. Verbindungen gemäß Formel (1) und Formel (2) weisen sehr hohe Lochbeweglichkeiten auf, die möglicherweise durch Stapel effekte der Verbindungen erzeugt werden. Somit kann diese Verbindungsklasse auch zur Erzeugung anisotroper Transporteigenschaften herangezogen werden.

**[0047]** Weiterhin bevorzugt ist eine organische Elektrolumineszenzvorrichtung, **dadurch gekennzeichnet, dass** eine oder mehrere Schichten mit einem Sublimationsverfahren beschichtet werden. Dabei werden die Materialien in Vakuum-Sublimationsanlagen bei einem Druck kleiner  $10^{-5}$  mbar, bevorzugt kleiner  $10^{-6}$  mbar, besonders bevorzugt kleiner  $10^{-7}$  mbar aufgedampft.

**[0048]** Bevorzugt ist ebenfalls eine organische Elektrolumineszenzvorrichtung, **dadurch gekennzeichnet, dass** eine oder mehrere Schichten mit dem OVPD (Organic Vapour Phase Deposition) Verfahren oder mit Hilfe einer Trägergas-sublimation beschichtet werden. Dabei werden die Materialien bei einem Druck zwischen  $10^{-5}$  mbar und 1 bar aufgebracht.

**[0049]** Weiterhin bevorzugt ist eine organische Elektrolumineszenzvorrichtung, **dadurch gekennzeichnet, dass** eine oder mehrere Schichten aus Lösung, wie z. B. durch Spincoating, oder mit einem beliebigen Druckverfahren, wie z. B. Siebdruck, Flexodruck oder Offsetdruck, besonders bevorzugt aber LITI (Light Induced Thermal Imaging, Thermotransferdruck) oder Ink-Jet Druck (Tintenstrahldruck), hergestellt werden. Hierfür sind lösliche Verbindungen nötig. Hohe Löslichkeit lässt sich durch geeignete Substitution der Verbindungen erreichen.

**[0050]** Die erfindungsgemäßen Verbindungen weisen bei Verwendung in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen folgende überraschende Vorteile gegenüber dem Stand der Technik auf:

1. Die Effizienz entsprechender Vorrichtungen wird höher im Vergleich zu Systemen gemäß dem Stand der Technik, insbesondere im Vergleich zu Systemen, die keine Brückenelemente enthalten.
2. Die Stabilität entsprechender Vorrichtungen wird höher im Vergleich zu Systemen gemäß dem Stand der Technik, was sich vor allem in einer deutlich höheren Lebensdauer zeigt.
3. Die Verbindungen lassen sich gut und ohne erhebliche Zersetzung sublimieren und aufdampfen, sind dadurch leichter zu verarbeiten und deshalb besser für die Verwendung in OLEDs geeignet als Materialien gemäß dem Stand der Technik.
4. Der Stokes-Shift (Differenz zwischen Absorption und Emission) ist kleiner als bei verwandten Verbindungen in unverbrückter Struktur.
5. Die Verbindungen weisen eine hohe Ladungsträgerbeweglichkeit auf.

**[0051]** Im vorliegenden Anmeldetext und auch in den im Weiteren folgenden Beispielen wird auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen in Bezug auf OLEDs und PLEDs und die entsprechenden Displays abgezielt. Trotz dieser Beschränkung der Beschreibung ist es für den Fachmann ohne weiteres erfinderisches Zutun möglich, die erfindungsgemäßen Verbindungen auch für weitere Verwendungen in anderen elektronischen Vorrichtungen zu benutzen, z. B. für organische Feld-Effekt-Transistoren (O-FETs), organische Dünnschichttransistoren (O-TFTs), organische lichtemittierende Transistoren (O-LETs), organische integrierte Schaltungen (O-ICs), organische Solarzellen (O-SCs), organische Feld-Quench-Devices (O-FQDs), lichtemittierende elektrochemische Zellen (LECs), organische Photorezeptoren oder organische Laserdioden (O-Laser). Die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen in den entsprechenden Vorrichtungen ebenso wie diese Vorrichtungen selbst sind ebenfalls ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

**[0052]** Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näher erläutert, ohne sie dadurch einschränken zu wollen.

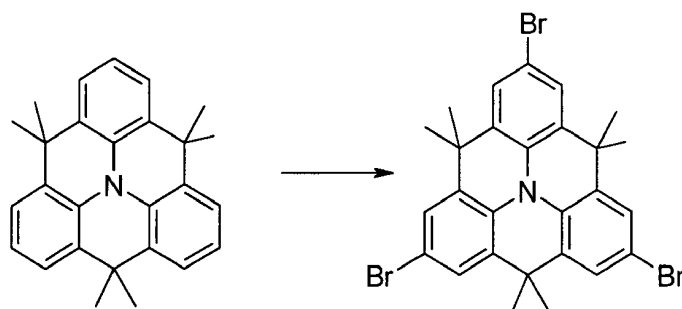
#### **Beispiele:**

**[0053]** Die nachfolgenden Synthesen werden, sofern nicht anders angegeben, unter einer Schutzgasatmosphäre durchgeführt. Die Edukte können von den Firmen ALDRICH bzw. ABCR (Anthranilsäuremethylester, 2-Iodben-

zoesäuremethylester Palladium(II)acetat, Tri-*o*-tolylphosphin, Anorganika, Lösemittel) bezogen werden. Die Synthese von 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-2,6,10-tribrom-4H,8H,12H-benzo[1,9]chinolizino[3,4,5,6,7-*defg*]acridin ist in der Literatur (D. Hellwinkel, M. Melan, Chem. Ber. 1974, 107, 616-626) beschrieben.

**Beispiel 1: Synthese von 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-2,6,10-tribrom-4H,8H,12H-benzo[1,9]chinolizino[3,4,5,6,7-*defg*]acridin**

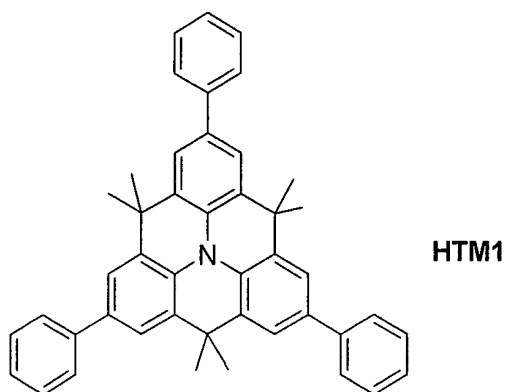
[0054]



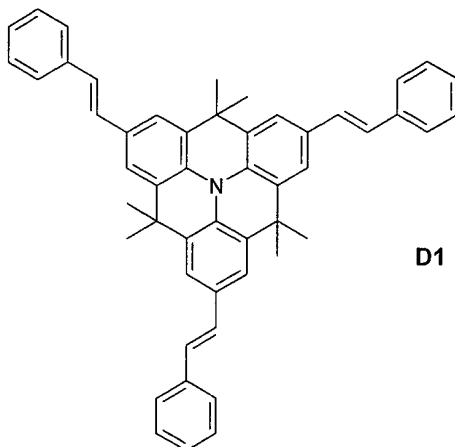
[0055] 5.3 g (14.5 mmol) 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-4H,8H,12H-benzo[1,9]chinolizino[3,4,5,6,7-*defg*]acridin werden in 150 mL CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> vorgelegt. Anschließend tropft man unter Lichtausschluss bei 0 °C eine Lösung aus 8.0 g (45.1 mmol) NBS in 100 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> hinzu, lässt auf RT kommen und rührt 4 h weiter bei dieser Temperatur. Anschließend wird die Mischung mit 150 mL Wasser versetzt und mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Die organische Phase wird über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das Produkt wird mit Hexan heiß ausgerührt und abgesaugt. Ausbeute: 3 g (5 mmol), 57 % d. Th., Reinheit nach <sup>1</sup>H-NMR ca. 98 %. Diese Verbindung wird als Intermediat für die Folgesynthesen eingesetzt.

**Beispiel 2: Synthese von 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-2,6,10-triphenyl-4H,8H,12H-benzo[1,9]chinolizino[3,4,5,6,7-*defg*]acridin (HTM1)**

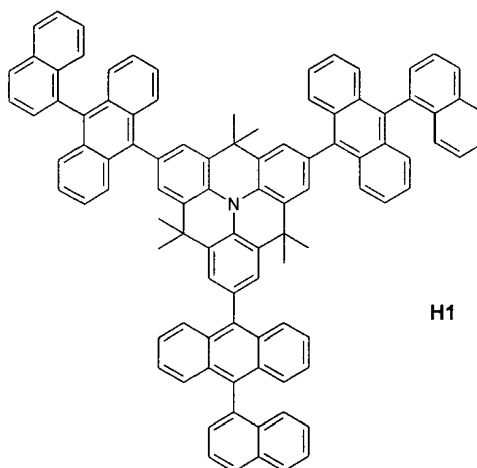
[0056]



[0057] Ein entgaste Suspension von 3 g (5 mmol) 2,6,10-Tribrom- 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-4H,8H,12H-benzo[1,9]chinolizino[3,4,5,6,7-*defg*]acridin (aus Beispiel 1), 2.74 g (22.5 mmol) Phenylboronsäure und 7.8 g (31.5 mmol) Kaliumphosphat-hydrat in einem Gemisch aus 7.5 ml Dioxan, 15 ml Toluol und 18 ml Wasser wird unter gutem Rühren mit 0.27 g (0.9 mmol) Tri-*o*-tolylphosphin und dann mit 33.5 mg (0.15 mmol) Palladium(II)acetat versetzt. Nach 5 h Kochen unter Rückfluss lässt man die Mischung erkalten. Der Niederschlag wird abgesaugt, dreimal mit 10 ml Ethanol / Wasser (1:1, v:v) und dreimal mit 5 ml Ethanol gewaschen und anschließend im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 2.4 g (4 mmol), 81 % d. Th., Reinheit nach <sup>1</sup>H-NMR ca. 98 %.

**Beispiel 3: Synthese des Dotanden D1****[0058]**

**[0059]** Ein Gemisch aus 30.1 g (50 mmol) 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-2,6,10-tribrom-4H,8H,12H-benzo[1,9]chinolizino[3,4,5,6,7,-defg]acridin (aus Beispiel 1), 25.8 ml (225 mmol) Styrol, 337 mg (1.5 mmol) Palladium(II)-acetat, 1.55 g (15 mmol) N,N-Dimethylglycin, 81 mg (0.5 mmol) Eisen(III)-chlorid und 37.8 g (450 mmol) Natriumhydrogencarbonat in 500 ml NMP wird langsam unter gutem Rühren auf 140 °C erhitzt und anschließend 16 h bei dieser Temperatur gerührt. Nach Erkalten werden 500 ml Dichlormethan und 1000 ml Wasser zugesetzt. Die organische Phase wird abgetrennt und fünfmal mit je 500 ml Wasser gewaschen. Nach Trocknen über Natriumsulfat wird die organische Phase zur Trockene eingengt. Der so erhaltene gelbe Feststoff wird sechsmal aus Toluol umkristallisiert, dann zweimal mit je 500 ml Ethanol unter Rückfluss ausgerührt. Es werden 22 g (32 mmol) (entsprechend 68 % d. Th.) des Produkts mit einer Reinheit > 99.4 % nach HPLC erhalten.

**Beispiel 4: Synthese der Hostmaterials H1****[0060]**

**[0061]** Zur einer mit Stickstoff gesättigten Mischung aus 6.2 g (10.4 mmol) 4,4,8,8,12,12-Hexamethyl-2,6,10-tribrom-4H,8H,12H-benzo[1,9]-chinolizino[3,4,5,6,7-defg]acridin (aus Beispiel 1), 9.9 g (31.2 mmol) 10-(1-naphthyl)-9-anthryl-Boronsäure, 14.9 g (70.2 mmol) K<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, 200 ml Dioxan und 200 ml Wasser werden 1.3 g (1.17 mmol) Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> gegeben, und die Suspension wird 7 h auf 80 °C erhitzt. Danach werden 0.08 g NaCN zugegeben, und die wässrige

Phase wird abgetrennt. Die organische Phase wird zweimal mit H<sub>2</sub>O gewaschen und über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet. Der so erhaltene Rückstand wird aus Toluol umkristallisiert. Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt, mit 50 ml Ethanol gewaschen und im Vakuum getrocknet. Es werden 10.4 g (8.1 mmol) (entsprechend 80 % d. Th.) des Produkts mit einer Reinheit > 99.6 % nach HPLC erhalten.

### Beispiel 5: DFT (Dichte-Funktional-Theorie) Rechnungen

**[0062]** Näheren Aufschluss über die Natur planarer Triaraylamine geben die HOMO- und LUMO-Energien und die Bandlücken. Diese Größen lassen sich mit Elektronenaffinitäten, Ionisierungspotentialen, elektronischen Übergängen und Reaktivitäten korrelieren. Zur Berechnung der Energien dieser Moleküle im elektronischen Grundzustand wurden DFT (Dichte-Funktional-Theorie) Rechnungen durchgeführt (Tabelle 1). Dabei entsprechen die Strukturen den in der Beschreibung abgebildeten Strukturen. Die Anregungsenergien wurden über das HOMO-LUMO-Gap abgeschätzt. Es wurde mit dem Basissatz b3pw91 gerechnet. Außerdem sind die Rechnungen über Cyclovoltammetrie-Daten kalibriert.

**Tabelle 1:** Ergebnisse der DFT-Rechnungen

Beispiel	HOMO (Hartrees)	HOMO [eV]	HOMO Corrected	LUMO (HARTREES)	LUMO [eV]	LUMO Corrected	GAP [eV]	$\lambda_{\text{max}}$ - theo [nm]
Struktur (3)	-0,17519	-4,77	-5,14	-0,03394	-0,92	-2,11	3,02	411
Struktur (19)	-0,17134	-4,66	-5,04	-0,05484	-1,49	-2,52	2,52	493
Struktur (23)	-0,16639	-4,53	-4,92	-0,03124	-0,85	-2,06	2,86	434

### Beispiel 6: Herstellung der OLEDs

**[0063]** Die Herstellung der OLEDs erfolgt nach einem allgemeinen Verfahren gemäß WO 04/058911, das im Einzelfall auf die jeweiligen Gegebenheiten (z. B. Schichtdickenvariation, um optimale Effizienz bzw. Farbe zu erreichen) angepasst wird.

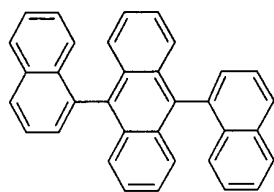
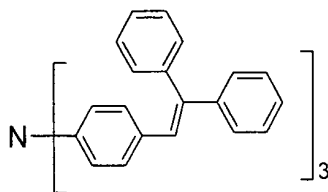
**[0064]** In den folgenden Beispielen werden die Ergebnisse verschiedener OLEDs vorgestellt. Der grundlegende Aufbau, die verwendeten Materialien und Schichtdicken, außer der emittierenden Schicht und der Lochinjektions- und Lochtransportschicht, sind zur besseren Vergleichbarkeit identisch. Analog dem o. g. allgemeinen Verfahren werden OLEDs mit folgendem Aufbau erzeugt:

Lochinjektionsschicht (HIL)	0 nm oder 20 nm <b>HTM1</b> , siehe Tabelle 1
Lochtransportschicht (HTL)	40 nm oder 20 nm NPB (aufgedampft; N-Naphthyl-N-phenyl-4,4'-diaminobiphenyl), siehe Tabelle 1
Emissionsschicht (EML)	siehe Tabelle 1 für Materialien, Konzentration 5 %, Schichtdicke 30 nm
Elektronenleiter (ETL)	20 nm Alq <sub>3</sub> (bezogen von SynTec; Tris(chinolinato)aluminium(III))
LiF-Al (Kathode)	1 nm LiF, darauf 150 nm Al.

**[0065]** Diese OLEDs werden standardmäßig charakterisiert; hierfür wurden die Elektrolumineszenzspektren, die Effizienz (gemessen in cd/A), die Leistungseffizienz (gemessen in lm/W) in Abhängigkeit der Helligkeit, berechnet aus Strom-Spannungs-Leuchtdichte-Kennlinien (IUL-Kennlinien), und die Lebensdauer bestimmt. Als Lebensdauer wird die Zeit definiert, nach der die Anfangshelligkeit von 1000 cd/m<sup>2</sup> auf die Hälfte gesunken ist.

**[0066]** In Tabelle 2 sind die Ergebnisse einiger OLEDs (Beispiele 7 bis 9) zusammengefasst, wobei jeweils die Zusammensetzung der EML, der HIL und der HTL inklusive der Schichtdicken mit aufgeführt ist. Beispiel 7 zeigt den Dotanden **D2** gemäß dem Stand der Technik in dem erfindungsgemäßen Hostmaterial **H1** (aus Beispiel 4). Beispiel 8 zeigt den Host **H2** gemäß dem Stand der Technik mit dem erfindungsgemäßen Emissionsmaterial **D1** (aus Beispiel 3). Die OLED in Beispiel 9 enthält zusätzlich **HTM1** (aus Beispiel 2) als Lochinjektionsmaterial. Die Strukturformeln des verwendeten Dotanden **D2** und des Hostmaterials **H2** gemäß dem Stand der Technik sind im Folgenden dargestellt:



**H2****D2****Tabelle 2**

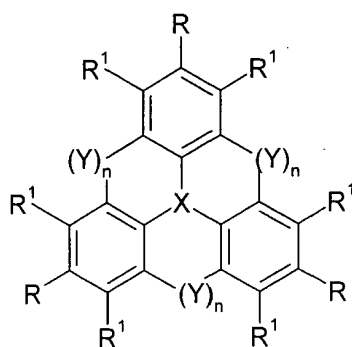
Beispiel	HIL	HTL	EML	Max. Effizienz (cd/A)	Spannung (V) bei 1000cd/m <sup>2</sup>	CIE <sup>a</sup>	Lebensdauer (h) <sup>b</sup>
7		<b>NPB</b> (40 nm)	<b>H1 : D2 (5%)</b> (30 nm)	8.0	6.0	x=0.16 y=0.24	3500
8		<b>NPB</b> (40 nm)	<b>H2 : D1 (5%)</b> (30 nm)	4.1	6.5	x=0.15 y=0.11	1500
9	<b>HTM1</b> (20 nm)	<b>NPB</b> (20 nm)	<b>H2 : D1 (5%)</b> (30 nm)	4.1	6.5	x=0.15 y=0.13	1700

<sup>a</sup> CIE-Koordinaten: Farbkoordinaten der Commission Internationale de l'Eclairage 1931.  
<sup>b</sup> Lebensdauer: Zeit bis zum Abfall der Helligkeit auf 50 % der Anfangshelligkeit, gemessen bei einer Anfangshelligkeit von 1000 cd/m<sup>2</sup>.

**[0067]** Zusammenfassend kann gesagt werden, dass sich die erfindungsgemäßen Verbindungen, beispielsweise die Verbindungen **HTM1**, **D1** und **H1**, sehr gut für die Verwendung in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen geeignet sind und dass organische Elektrolumineszenzvorrichtungen, welche diese Materialien enthalten, sehr gute Eigenschaften aufweisen.

## Patentansprüche

1. Verbindungen gemäß Formel (1),

**Formel (1)**

wobei für die verwendeten Symbole und Indizes gilt:

X ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden N, P, As, Sb, P=O, As=O oder Sb=O;

Y ist gleich oder verschieden bei jedem Auftreten O, S, C(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, C=O, C=S, C=NR<sup>1</sup>, C=C(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, Si(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, BR<sup>1</sup>,

NR<sup>1</sup>, PR<sup>1</sup>, AsR<sup>1</sup>, SbR<sup>1</sup>, BiR<sup>1</sup>, P(=O)R<sup>1</sup>, As(=O)R<sup>1</sup>, Sb(=O)R<sup>1</sup>, Bi(=O)R<sup>1</sup>, SO, SeO, TeO, SO<sub>2</sub>, SeO<sub>2</sub>, TeO<sub>2</sub> oder eine chemische Bindung;

R<sup>1</sup> ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, OH, F, Cl, Br, I, CN, NO<sub>2</sub>, N(Ar)<sub>2</sub>, Si(R<sup>2</sup>)<sub>3</sub>, B(OR<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, C(=O)Ar, P(=O)Ar<sub>2</sub>, S(=O)Ar, S(=O)Ar<sub>2</sub>, CR<sup>2</sup>=CR<sup>2</sup>Ar, C=CAr, OSO<sub>2</sub>R<sup>2</sup>, eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R<sup>2</sup> substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -R<sup>2</sup>C=CR<sup>2</sup>-, -C≡C-, Si(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, Ge(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, Sn(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, C=O, C=S, C=Se, C=NR<sup>2</sup>, P(=O)R<sup>2</sup>, S=O, SO<sub>2</sub>, NR<sup>2</sup>, -O-, -S- oder -CONR<sup>2</sup>- ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F, Cl, Br, I, CN oder NO<sub>2</sub> ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 40 aromatischen Ringatomen, welches durch einen oder mehrere Reste R<sup>2</sup> substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Hetero- aryloxygruppe mit 5 bis 24 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R<sup>2</sup> substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei, drei, vier oder fünf dieser Systeme; dabei können auch zwei oder mehrere Substituenten R<sup>1</sup> sowohl am selben Ring wie auch an unterschiedlichen Ringen miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem bilden;

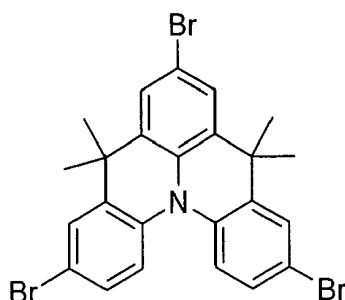
R ist definiert wie R<sup>1</sup>, wobei mindestens ein Rest R ungleich Wasserstoff ist;

R<sup>2</sup> ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H oder ein aliphatischer, aromatischer und/oder heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei auch zwei oder mehrere Reste R<sup>2</sup> miteinander ein Ringsystem bilden können;

Ar ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5-30 aromatischen Ringatomen, das mit einem oder mehreren nicht- aromatischen Resten R<sup>1</sup> substituiert sein kann;

n ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1 oder 2, wobei n = 0 bedeutet, dass statt Y ein Wasserstoff oder Rest R<sup>1</sup> vorhanden ist, mit der Maßgabe, dass mindestens zwei Indizes n ungleich 0 sind;

dabei ist die folgende Verbindung von der Erfindung ausgenommen:



2. Verbindungen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Symbol X für Stickstoff, Phosphor oder P=O steht.
3. Verbindungen gemäß Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Symbole Y gleich oder verschieden bei jedem Auftreten für O, S, (CR<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, C=O, P(=O)R<sup>1</sup>, C=C(R<sup>1</sup>)<sub>2</sub>, NR<sup>1</sup>, SO, SO<sub>2</sub> oder eine chemische Bindung stehen.
4. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Symbol R<sup>1</sup> gleich oder verschieden bei jedem Auftreten für H, F, CF<sub>3</sub>, OCH<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub>, einen aliphatischen, aromatischen oder heteroaromatischen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 10 C-Atomen steht, oder dass R<sup>1</sup> an Brücken Y für einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 C-Atomen oder für eine Aryl- oder Heteroarylgruppe mit 6 bis 10 C-Atomen steht und zwei Reste R<sup>1</sup> an derselben Brücke Y miteinander ein Ringsystem bilden können.
5. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Symbol R bei jedem Auftreten gleich oder verschieden für F, Cl, Br, I, CHO, B(OR<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, P(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>, N(Ar)<sub>2</sub>, R<sup>2</sup>C=CR<sup>2</sup>Ar, C≡CAr oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, das durch einen oder mehrere nicht-aromatische Reste R<sup>1</sup> substituiert sein kann, oder eine Kombination aus zwei, drei, vier oder fünf dieser Reste steht.

6. Polymere, Oligomere oder Dendrimere, enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, wobei mindestens ein Rest R oder R<sup>1</sup> eine Bindung zum Polymer darstellt.
7. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, **dadurch gekennzeichnet, dass** der nicht funktionalisierte Grundkörper gemäß Formel (1), in dem alle Reste R für Wasserstoff stehen, funktionalisiert, insbesondere bromiert wird, und in einem weiteren Schritt in die substituierten Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5 überführt wird.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

## IN DER BESCHREIBUNG AUFGEFÜHRTE DOKUMENTE

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

### In der Beschreibung aufgeführte Patentdokumente

- US 4539507 A [0002]
- US 5151629 A [0002]
- EP 0676461 A [0002]
- WO 9827136 A [0002]
- EP 842208 A [0037]
- WO 0022026 A [0037]
- EP 707020 A [0037]
- EP 894107 A [0037]
- EP 04028865 A [0037]
- WO 9218552 A [0037]
- WO 05014689 A [0037]
- WO 05104264 A [0037]
- DE 102005037334 [0037]
- WO 04041901 A [0037]
- WO 04113412 A [0037]
- WO 04070772 A [0037]
- EP 1028136 A [0037]
- EP 676461 A [0043]
- WO 04081017 A [0043]
- WO 04058911 A [0043] [0063]
- WO 05084081 A [0043]
- WO 05084082 A [0043]
- EP 04026402 A [0043]
- WO 05011013 A [0044]
- EP 1476881 A [0046]
- EP 1596445 A [0046]

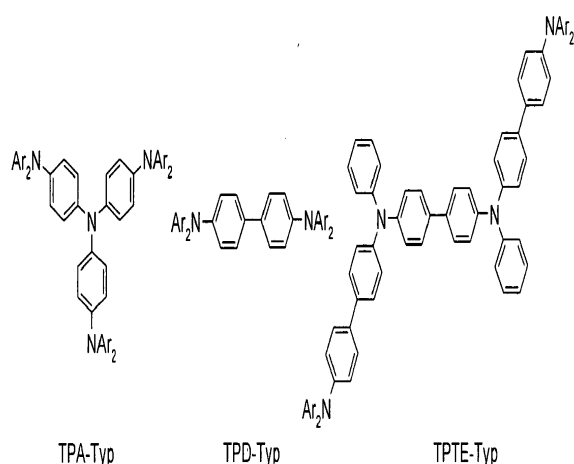
### In der Beschreibung aufgeführte Nicht-Patentliteratur

- D. Hellwinkel ; M. Melan. *Chem. Ber.*, 1974, vol. 107, 616-626 [0006] [0053]
- D. Hellwinkel ; W. Schmidt. *Chem. Ber.*, 1980, vol. 113, 358-384 [0006]
- J. E. Field ; T. J. Hill ; D. Venkataraman. *J. Org. Chem.*, 2003, vol. 68, 6071-6078 [0006]
- J. E. Field ; D. Venkataraman. *Chem. Mater.*, 2002, vol. 14, 962-964 [0006]
- M. Kuratsu ; M. Kozaki ; K. Okada. *Angew. Chem.*, 2005, vol. 117, 4124-4126 [0006]

专利名称(译)	有机电子器件用化合物		
公开(公告)号	<a href="#">EP2248869A2</a>	公开(公告)日	2010-11-10
申请号	EP2010008854	申请日	2006-08-16
申请(专利权)人(译)	MERCK PATENT GMBH		
当前申请(专利权)人(译)	MERCK PATENT GMBH		
[标]发明人	PARHAM AMIR HOSSAIN DR HEUN SUSANNE DR STOESSEL PHILIPP DR HEIL HOLGER DR FORTTE ROCCO DR		
发明人	PARHAM, AMIR HOSSAIN, DR. HEUN, SUSANNE, DR. VESTWEBER, HORST, DR. STOESSEL, PHILIPP, DR. HEIL, HOLGER, DR. FORTTE, ROCCO, DR.		
IPC分类号	C09K11/06 H05B33/14 H01L51/00 C07D471/16		
CPC分类号	C07D471/16 C09B17/00 C09B19/00 C09B21/00 C09B23/145 C09B23/148 C09B57/00 C09B57/008 C09K11/06 C09K2211/1014 C09K2211/1029 H01L51/0052 H01L51/0059 H01L51/0068 H01L51/0071 H01L51/0072 H01L51/008 H01L51/5012 H01L51/5048 H05B33/14 Y02E10/549 Y02P70/521 Y10S977 /754		
优先权	102005043163 2005-09-12 DE		
其他公开文献	EP2248869B1 EP2248869A3		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		

## 摘要(译)

杂环化合物 ( A ) 是新的。式 ( I ) 或 ( II ) 的杂环化合物 ( A ) 是新的。  
 $X : N, P, As, Sb, P = O, As = O \text{ 或 } Sb = O; Y_1 > O, S, C(R_1 >)$   
 $2, C = O, C = S, C = NR_1 >, C = C(R_1 >)_2, Si(R_1 >)_2, BR$   
 $1 >, NR_1 >, PR_1 >, AsR_1 >, SbR_1 >, BiR_1 >, P(=O)R_1 >, As$   
 $(=O)R_1 >, Sb(=O)R_1 >, Bi(=O)R_1 >, SO, SeO, TeO,$   
 $SO_2, SeO_2, TeO_2 \text{ 或化学键}; R_1 > N, OH, F, Cl, Br, I, CN,$   
 $NO_2, N(Ar)_2, Si(R_2 >)_3, B(OR_2 >)_2, 1-40^\circ C \text{ ( 优选 } 3-$   
 $40^\circ C ) \text{ 烷基- , 烷氧基- 或硫代烷氧基 ( 被一个或多个 } R_2 > \text{ 残基取}$   
 $\text{代} ) , \text{ 其中 : 一个或多个非相邻的 } CH_2 \text{ 基团被 } -R_2 \text{ 取代 } > C = CR_2 > -$   
 $, -C = C - , Si(R_2 >)_2, Ge(R_2 >)_2, Sn(R_2 >)_2, C = O, C$   
 $= S, C = Se, C = NR_2 >, P(=O)R_2 >, S = O, SO_2, NR_2 >, -$   
 $O - , -S- \text{ 或 } -CONR_2 >, \text{ 一个或多个 } H \text{ 原子被 } F, Cl, Br, I, CN \text{ 或 } NO_2$   
 $\text{取代, 芳香族具有 } 5-40 \text{ 个芳环原子的杂芳环和具有 } 5-24 \text{ 个芳环原子的芳}$   
 $\text{氧基- 或杂芳氧基被一个或多个 } R_2 \text{ 基团或其组合的 } 2-5 \text{ 个取代, 并且 } R_1$   
 $\text{的两个或多个取代基取代 } > \text{ 在同一环和不同环上共同形成单环或多环, 脂族, 芳族或杂芳族环; } R : R_1 > \text{ ( 其中 } H \text{ 不等于 } R ) ; R_2 > H$   
 $\text{或脂肪族, 芳香族或杂芳族 } 1-20C \text{ 烃, 其中两个或多个残基一起形成环系; } Ar : \text{ 具有 } 5-30 \text{ 个芳环原子的芳族或杂芳族环 ( 被一个或多个}$   
 $R_1 \text{ 的非芳族残基取代} ) ; L : \text{ 化学键, } 1-40C \text{ ( 优选 } 3-40C ) \text{ 烷基- , 烷氧基- 或硫代烷氧基 ( 被一个或多个 } R_2 > \text{ 残基取代} ) , P$   
 $(R_1 >)_3-p, P(=O)(R_1 >)_3-p, Si(R_1 >)_4-p \text{ 和/或 } N(Ar)_3-p, \text{ 其中 : 一个或多个相邻的 } CH_2 \text{ 基团未被 } -R_2 \text{ 取代 } > C =$



CR<sup>2></sup> - , -C≡C- , Si ( R<sup>2></sup> )<sup>2</sup> , Ge ( R<sup>2></sup> )<sup>2</sup> , Sn ( R<sup>2></sup> )<sup>2</sup> , C = O , C = S , C = Se , C = NR<sup>2></sup> , P ( = O ) R<sup>2></sup> , S = O , SO<sub>2</sub> , -O- , -S-或-CONR<sup>2></sup> , 一个或多个H原子被F , Cl , Br , I , CN或NO<sub>2</sub>取代具有5-40个芳环原子的芳族或杂芳族环被一个或多个R<sup>2</sup>基团取代; n : 0-2;和p : 2-6。条件是 : 当n为0时 , 则Y<sup>1></sup>为H或当n的两个指数不等于0时 , 则存在R<sup>1></sup> , 和3,7,11-三溴-5,5,9,9-四甲基-5H , 排除9H-13b-aza-naphtho [3,2,1]蒽。包括以下独立权利要求 : ( 1 ) 含有 ( A ) 的有机电子器件; ( 2 ) 有机电致发光器件 , 包括阳极 , 阴极和至少含有 ( A ) 的发光层。[图片]。