

[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl.
C09K 11/06 (2006.01)



[12] 发明专利申请公布说明书

[21] 申请号 200910022040.5

[43] 公开日 2009年9月16日

[11] 公开号 CN 101531896A

[22] 申请日 2009.4.15

[21] 申请号 200910022040.5

[71] 申请人 西安近代化学研究所

地址 710065 陕西省西安市雁塔区丈八东路
168号

[72] 发明人 徐茂梁 周瑞 王歌扬 肖奇
王子俊 杜渭松 刘建韬 王户生

[74] 专利代理机构 西安恒泰知识产权代理事务所
代理人 李郑建

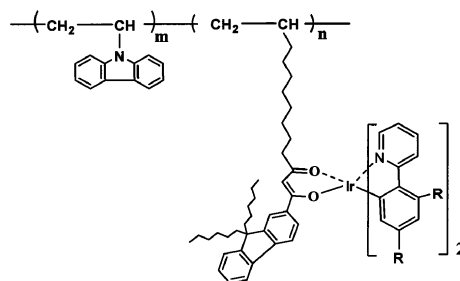
权利要求书2页 说明书9页 附图1页

[54] 发明名称

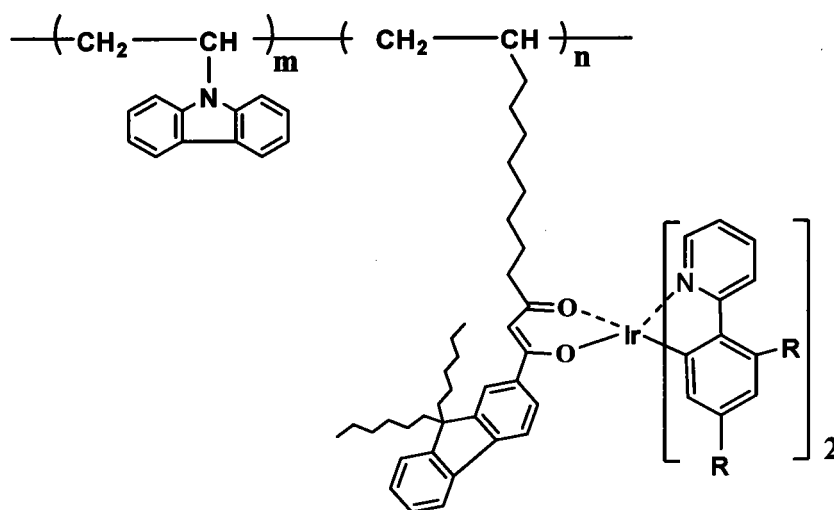
一种含铱磷光聚合物有机电致发光材料

[57] 摘要

本发明公开了一种用于有机电致发光器件的含铱磷光聚合物有机电致发光材料，其结构通式如右式，其中 R 为氢原子或氟原子；m, n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数， $m:n = (99.8 \sim 97.0) : (0.2 \sim 3.0)$ 。

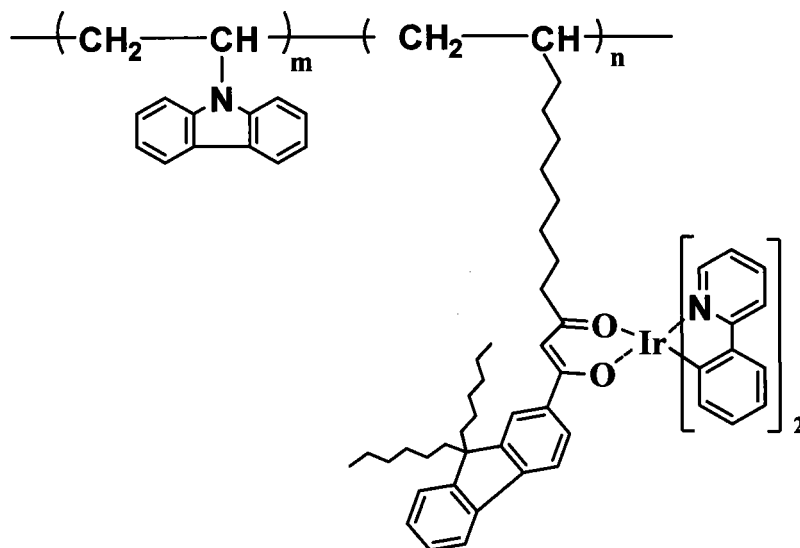


1、一种含铱磷光聚合物有机电致发光材料，其特征在于，该含铱磷光聚合物有机电致发光材料的结构通式如下：



其中 R 为氢原子或氟原子； m ， n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数， $m:n = (99.8 \sim 97.0) : (0.2 \sim 3.0)$ 。

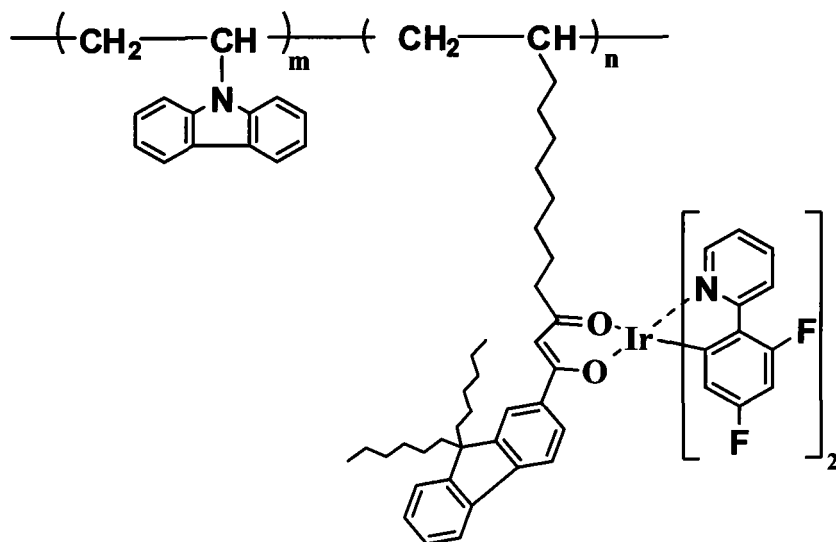
2、如权利要求 1 所述的含铱磷光聚合物有机电致发光材料，其特征在于，当 R 为氢原子时，得到含铱磷光聚合物有机电致发光材料 PF1，其结构式是：



其中 m ， n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单

元的单元数， $m:n = (99.8\sim 97.0):(0.2\sim 3.0)$ 。

3、如权利要求1所述的含铱磷光聚合物有机电致发光材料，其特征在于，当R为氟原子时，得到含铱磷光聚合物有机电致发光材料PF2，结构式是：



其中 m, n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数， $m:n = (99.8\sim 97.0):(0.2\sim 3.0)$ 。

一种含铍磷光聚合物有机电致发光材料

技术领域

本发明属于有机电致发光材料领域，涉及一种发光材料，特别涉及一种用于有机电致发光器件的含铍磷光聚合物有机电致发光材料。

背景技术

随着信息时代的发展，具有高效、节能、轻质的有机电致发光平面显示器（OLEDs）及大面积白光照明越来越受到人们的关注，并成为今年来的研究热点。此类主动发光、轻、薄、对比度好、能耗低的有机电致发光器件对材料提出了较高的要求。

Baldo 等人[M. A. Baldo, S. Lamansky, P. E. Burrows, M. E. Thompson, S. R. Forrest, Very high-efficiency green organic light-emitting devices based on electrophosphorescence, *Appl. Phys. Lett.* 1999, 75: 4-6.]1999年将小分子磷光材料Ir(ppy)₃掺入主体材料CBP中，器件发光效率为28cd/A，功率为31 lm/W，发射峰位510nm，其性能远远超过电致荧光发光器件，立即引起大家对金属配合物发光材料的广泛关注。但是这种基于小分子的器件，发光材料在器件制备和工作中存在结晶现象，使得器件的寿命降低，同时有机小分子器件制备需要真空蒸镀，工艺复杂，生产成本低。

Gong 等人[X. Gong, M. R. Robinson, J. C. Ostrowski, D. Moses, G. C. Bazan, A. J. Heeger, High-efficiency polymer-based electrophosphorescent devices, *Adv. Mater.* 2002, 14:581-585.]将Ir(DPF)₃掺入 PVK 和 PBD 混合物中得到磷光聚合物器件，其外量子效率达10%，电流效率为36cd/A，发光峰位550nm，最大亮度超过8000cd/m²。这种通过掺杂小分磷光材料于聚合物中溶液旋涂，制备工艺简单，利于制备大面积显示器件和照明器件，但是存在相分离现象，导致器件性能及寿命降低。

为了解决掺杂小分子磷光聚合物器件存在的问题，最好办法是设计合成磷光聚合物，也就是小分子磷光发光配合物与主体聚合物单体共聚形成含有磷光配合物单元及传输能量的主体单元的高分子化合物。在这类特殊的共轭聚合物中，特定的电荷传输或发射基团可以直接连在聚合物骨架上或是连接在非共轭聚合物骨架上作为侧基。这种方法的优点是可以确保控制共聚物发光颜色以及共轭长度，并且由于可以形成非晶态聚合物，可以有效抑制三线态激子的自淬灭、提高材料的稳定性。

含重金属磷光配合物的聚合物，是把小分子重金属磷光配合物与聚合物单体共聚，形成含有重金属配合物单元的磷光聚合物，结合了重金属磷光配合物的高发光效率和聚合物发光材料的简便制作工艺，正吸引着国内外越来越多研究者和大企业的投入，已成为当前的一个研究热点。

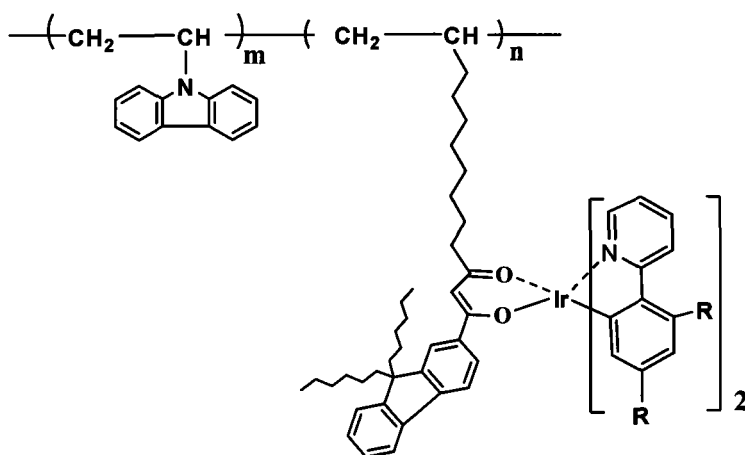
但是目前作为电致发光材料的磷光聚合物材料还是比较少，制约着高性能廉价显示器件的发展。

发明内容

针对上述背景技术存在的缺陷或不足，本发明的目的在于，提供一种具有良好稳定性、成膜性及发光性能的含铱磷光聚合物发光材料，为磷光聚合物材料提供新的可选择品种。

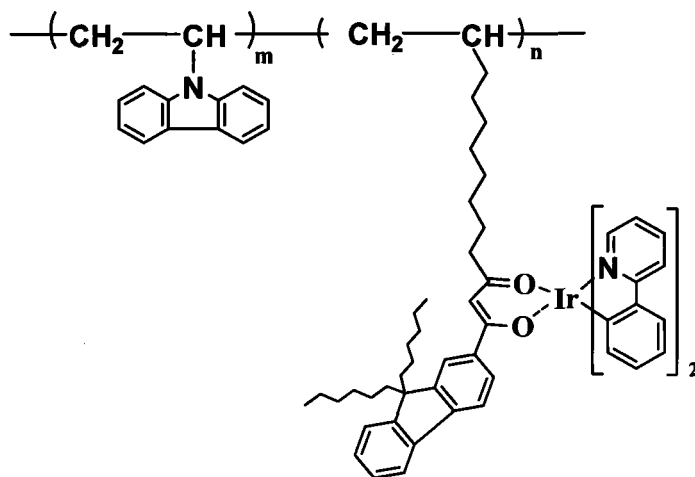
为了实现上述任务，本发明采取如下的技术方案：

一种含铱磷光聚合物有机电致发光材料，该含铱磷光聚合物有机电致发光材料的结构通式如下：



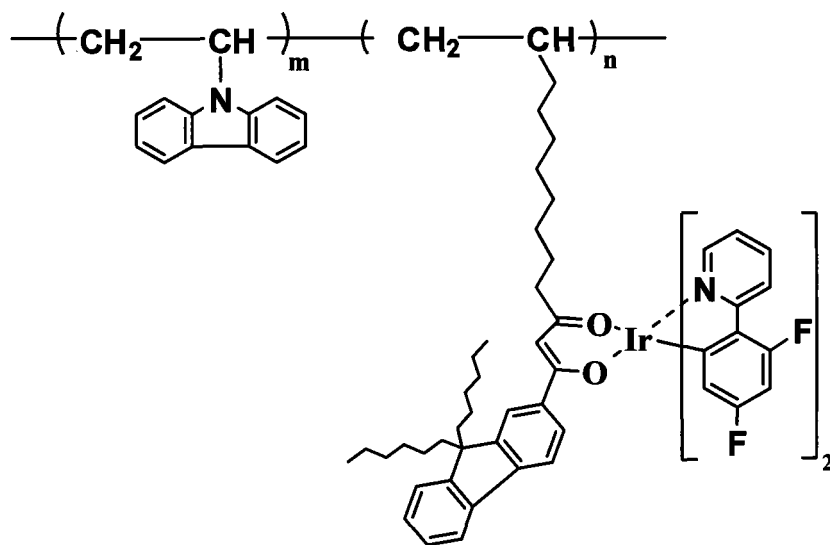
其中 R 为氢原子或氟原子；m, n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数， $m:n = (99.8 \sim 97.0): (0.2 \sim 3.0)$ 。

当 R 为氢原子，得到一个优选的含铱磷光聚合物有机电致发光材料 PF1，其结构是：



其中 m, n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数， $m:n = (99.8 \sim 97.0): (0.2 \sim 3.0)$ 。

当 R 为氟原子，得到另一个优选的含铱磷光聚合物有机电致发光材料 PF2，其结构是：



其中 m, n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数， $m:n = 99.8 \sim 97.0/0.2 \sim 3.0$ 。

本发明的用于有机电致发光的含铈磷光聚合物材料,该磷光聚合物的数均分子量为 20000 ~ 4600 之间,申请人通过差热分析行对材料的热性能进行表征,证明该材料具有优异的热力学性能(热分解温度 > 370℃),稳定性好,并且具有良好的溶解性,通过调节铈金属配合物配体的结构达到调节聚合物发光波长的作用,PF1, PF2 的发光波长分别为 536nm、487nm (±2nm) 左右。该类聚合物发光材料兼具了聚合物和磷光材料的优异性能,有利于发展下一代性能优越的平面显示器以及大面积照明器件。

附图说明

图 1 是含铈磷光聚合物有机电致发光材料 PF1 的荧光光谱图;

图 2 是含铈磷光聚合物有机电致发光材料 PF2 的荧光光谱图。

以下结合实施例对本发明作进一步的详细说明。

具体实施方式

按照本发明的含铈磷光聚合物有机电致发光材料的结构通式,制备该含铈磷光聚合物有机电致发光材料的主要原料为:

三水合三氯化铈: 购自西安凯立化工有限公司;

2-苯基吡啶、2, 4-二氟苯基吡啶和 N-乙烯基吡啶: 购自 Aldrich 公司。

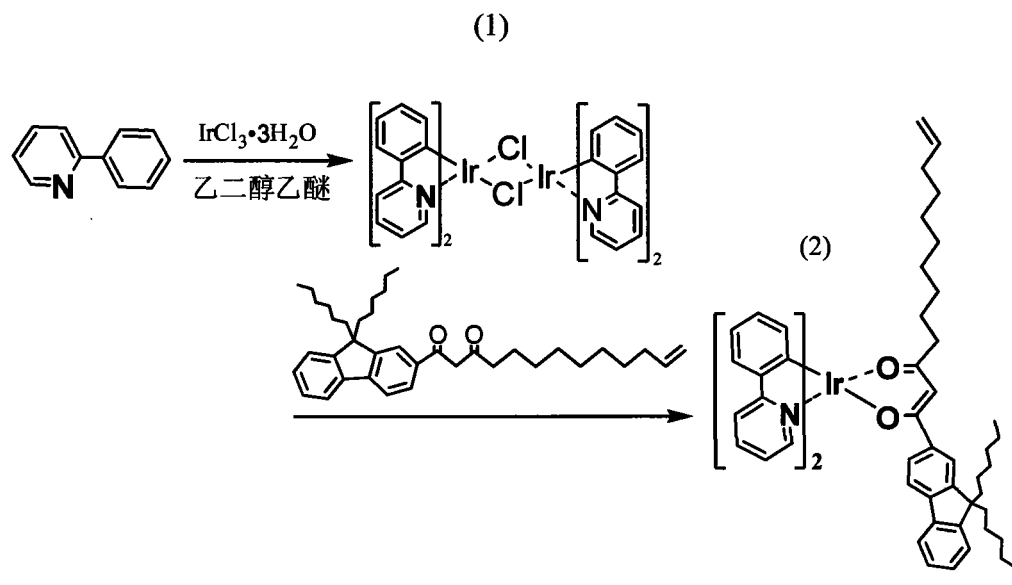
配体 1-甲基-13-十四碳烯-2, 4-二酮, 其合成参考中国专利申请(申请号: 200810147093.5)的方法合成。

以下是发明人给出的实施例,需要说明的是,这些实施例主要用于本领域的技术人员对本发明的进一步理解,本发明不限于这些实施例。

实施例 1: 制备含铈磷光聚合物有机电致发光材料 PF1

1.1 二(2-苯基吡啶)[1-(9, 9-二己基-2-苄基)-13-十四碳烯-2, 4-二酮]合铈的合成

合成路线:



合成方法:

氮气下, 250mL 的三口瓶中依次加入苯基吡啶 7mmol, 三水合三氯化铱 2.8mmol, 40mL 水, 150mL 乙二醇乙醚, 回流反应 24h。加入 100ml 水, 有固体析出。过滤, 烘干得二聚物 (1)。直接用于下步合成。

氮气下, 在 250ml 三口瓶中依次加入二聚物 (1) 0.45mmol, 1-(9, 9-二己基-2-苄基)-13-十四碳烯-2, 4-二酮 1.13mmol, 碳酸钾 0.8g, 1, 2-二氯乙烷 100mL, 回流反应 24h, 反应液过滤, 有机相水洗至中性, 无水硫酸镁干燥, 过滤浓缩。以正己烷/二氯甲烷为淋洗剂硅胶柱色谱分离, 得黄色固体 (2)。

1.2 结构鉴定

核磁共振谱 ($^1\text{H-NMR}$, CDCl_3 , 500MHz, δ (ppm)): 8.613~8.577 (m, 2H), 7.856 (t, 3H), 7.725~7.674 (m, 5H), 7.622 (s, 1H), 7.579 (t, 2H), 7.534 (d, 1H), 7.362 (s, 1H), 7.100~7.054 (m, 2H), 6.863~6.814 (m, 2H), 6.755~6.703 (m, 2H), 6.401 (d, 2H), 5.897 (s, 1H), 5.409 (s, 1H), 5.013 (d, 2H), 2.170~1.865 (m, 10H), 1.668~1.598 (m, 2H), 1.137~1.051 (m, 15H), 0.807~0.727 (m, 9H), 0.599 (m, 6H)。

红外光谱 (KBr, cm^{-1}): 3056, 1266 (C=C-H), 2925, 2853, 1466

(-CH₂-); 1 606 (C=O); 1582, 1478, 1427, 754 (吡啶)。

元素分析:

计算值 (%): C: 66.26, H: 6.92, N: 1.58;

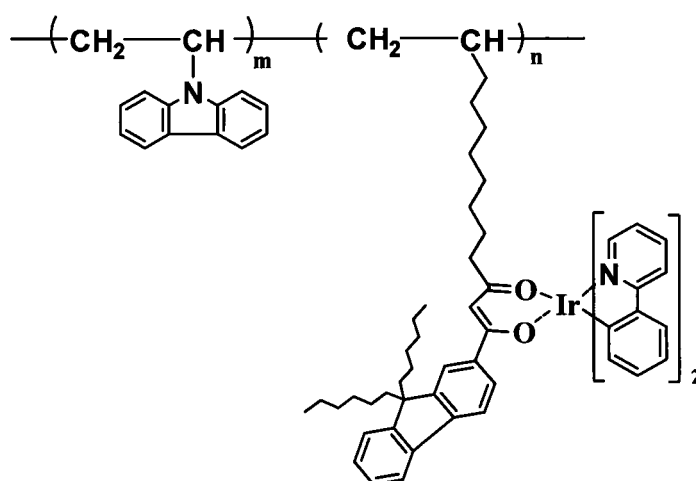
实测值 (%): C: 66.31, H: 6.98, N: 1.63。

质 谱: (1041M⁺)。

以上数据证实上述反应得到的化合物是二(2-苯基吡啶)【1-(9,9-二己基-2-芴基)-13-十四碳烯-2,4-二酮】合铱。

1.3 含铱磷光聚合物有机电致发光材料 PF1 的合成

氮气保护下, 将 0.02 mmol 的二(2-苯基吡啶) [1-(9,9-二己基-2-芴基)-13-十四碳烯-2,4-二酮]合铱与 N-乙基吡啶按照 0.2% : 99.8% 的摩尔比溶解于 10 ml 四氢呋喃溶剂中, 加入 4% mol 偶氮二异丁腈 (AIBN) 在回流温度下反应 10 h。反应完毕后, 蒸出四氢呋喃, 然后溶于 5ml 氯仿中, 倒入甲醇中进行沉降, 过滤。滤饼置于索氏提取器中用甲醇中抽提 48h。固体物取出后在 30 °C 下真空干燥, 得到浅黄色固体粉末, 命名为含铱磷光聚合物有机电致发光材料 PF1, 其结构式如下所示:



其中 R 为氢原子, m, n 为无规共聚的吡啶基乙烯单元和含铱配合物的乙基结构单元的单元数, m: n = (99.8~97.0): (0.2~3.0)。

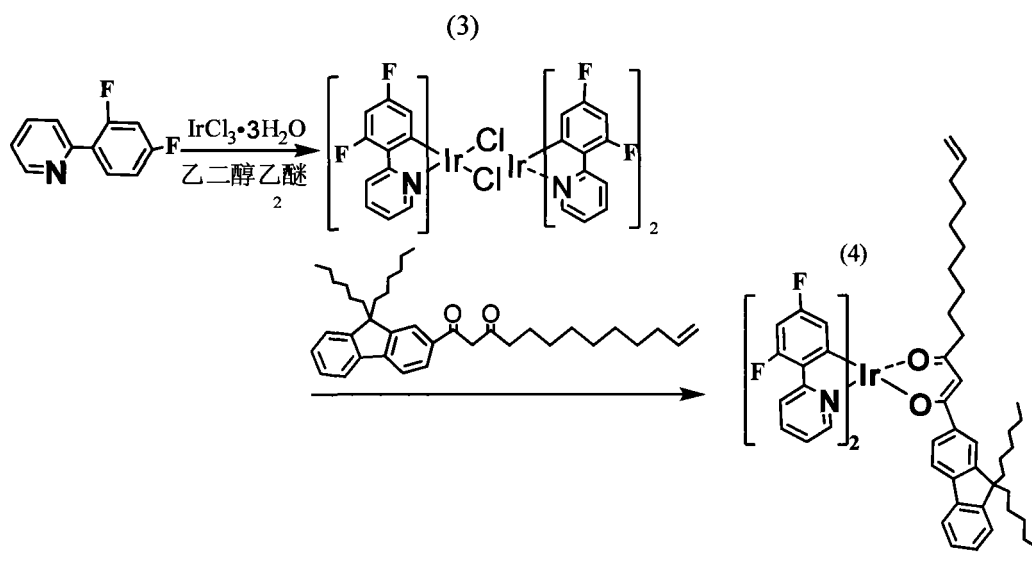
1.4 荧光光谱测试

荧光光谱用 970CRT 型荧光分光光度计测定，试样溶于四氢呋喃溶液浓度为 20mg/mL，用 KW-4A 型匀胶机甩制成膜，测试均于室温下进行。测试结果如图 1 所示，最大发光波长为 521nm。

实施例 2：制备含铱磷光聚合物有机电致发光材料 PF2

2.1 二[2-(4', 6'-二氟苯基)吡啶][1-(9, 9-二己基-2-苄基)-13-十四碳烯-2, 4-二酮]合铱的合成

合成路线：



合成方法：

氮气下，250mL 的三口瓶中依次加入 2, 4-二氟苯基吡啶 7mmol，三水合三氯化铱 2.8mmol，40mL 水，150mL 乙二醇乙醚，回流反应 24h。加入 100ml 水，有固体析出。过滤，烘干得二聚物 (3)。直接用于下步合成。

氮气下，250ml 三口瓶中依次加入二聚物 (3) 0.45mmol，1-(9, 9-二己基-2-苄基)-13-十四碳烯-2, 4-二酮 1.13mmol，碳酸钾 0.8g，1, 2-二氯乙烷 100mL，回流反应 24h，反应液过滤，有机相水洗至中性，无水硫酸镁干燥，过滤浓缩。以正己烷/二氯甲烷为淋洗剂硅胶柱色谱分离，得黄色固体 (4)。

2.2 结构鉴定

核磁共振谱： $^1\text{H-NMR}$, CDCl_3 , 500MHz, δ (ppm): 8.426 (t, 3H), 8.264~8.217 (m, 2H), 7.807~7.757 (m, 2H), 7.180~7.146 (m, 2H), 6.354~6.306 (m, 2H), 5.734 (d, 1H), 5.651 (d, 1H), 5.446~5.374 (m, 2H), 5.017~4.932 (m, 1H), 2.076~1.970 (m, 4H), 1.965~1.896 (m, H), 1.818 (s, 1H), 1.653 (s, 1H), 1.613 (d, 1H), 1.406~1.28 (m, 3H), 1.919~1.023 (m, 4H), 1.020~0.910 (m, 2H)。

红外光谱 (KBr, cm^{-1}): 3064, 1266 (C=C-H); 2925, 2852, 1476 (-CH₂-); 1603 (C=O); 1573, 1438, 756 (吡啶), 986 (C-F)。

元素分析:

计算值 (%): C: 63.68, H: 6.43, N: 3.46;

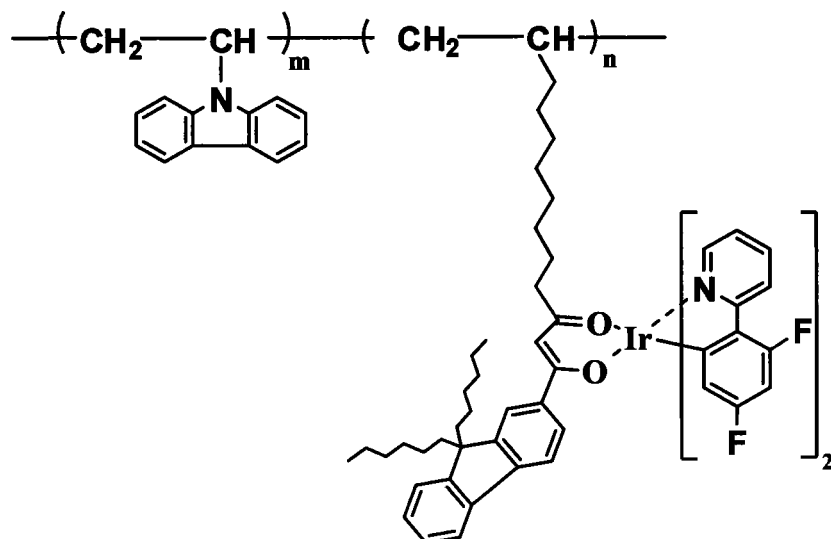
实测值 (%): C: 63.78, H: 6.57, N: 3.36。

质谱: (1115M^+)。

以上数据证实上述反应得到的化合物是二(2-(4', 6'-二氟苯基)吡啶)【1-(9, 9-二己基-2-苄基)-13-十四碳烯-2, 4-二酮】合铱。

2.3 含铱磷光聚合物机电致发光材料 PF2 的合成

氮气保护下, 将 0.02 mmol 的二【2-(4', 6'-二氟苯基)吡啶】【1-(9, 9-二己基-2-苄基)-13-十四碳烯-2, 4-二酮】合铱与 N-乙烯基吡啶按照 0.2% : 99.8% 的摩尔比溶解于 10 ml 四氢呋喃溶剂中, 加入 4%mol 偶氮二异丁腈 (AIBN) 在回流温度下反应 10h。反应完毕后, 蒸出四氢呋喃, 然后溶于 5ml 氯仿中, 倒入甲醇中进行沉降, 过滤。滤饼置于索氏提取器中用甲醇中抽提 48h。固体物取出后在 30 °C 下真空干燥。得到黄色固体粉末。命名为含铱磷光聚合物机电致发光材料 PF2, 其结构式如下所示:



其中 m , n 为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数, $m:n = (99.8 \sim 97.0): (0.2 \sim 3.0)$ 。

2.4 荧光光谱测试

荧光光谱用 970CRT 型荧光分光光度计测定, 试样溶于四氢呋喃溶液浓度为 20mg/mL, 用 KW-4A 型匀胶机甩制成膜, 测试均于室温下进行。测试结果如图 2 所示, 最大发光波长为 487nm。

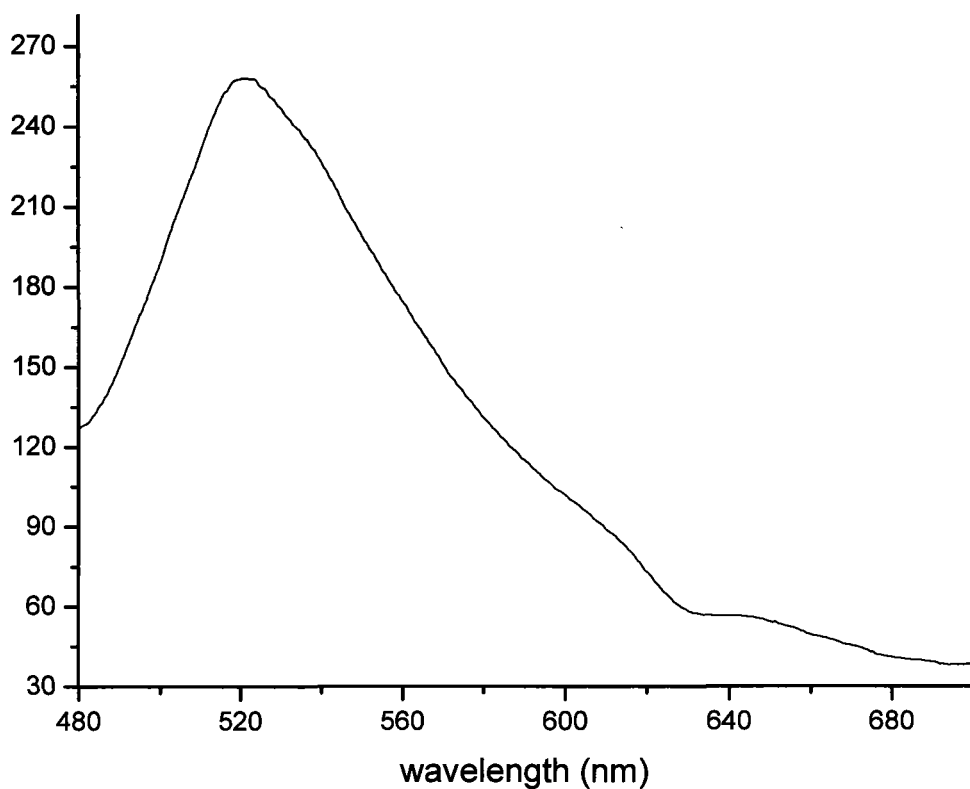


图 1

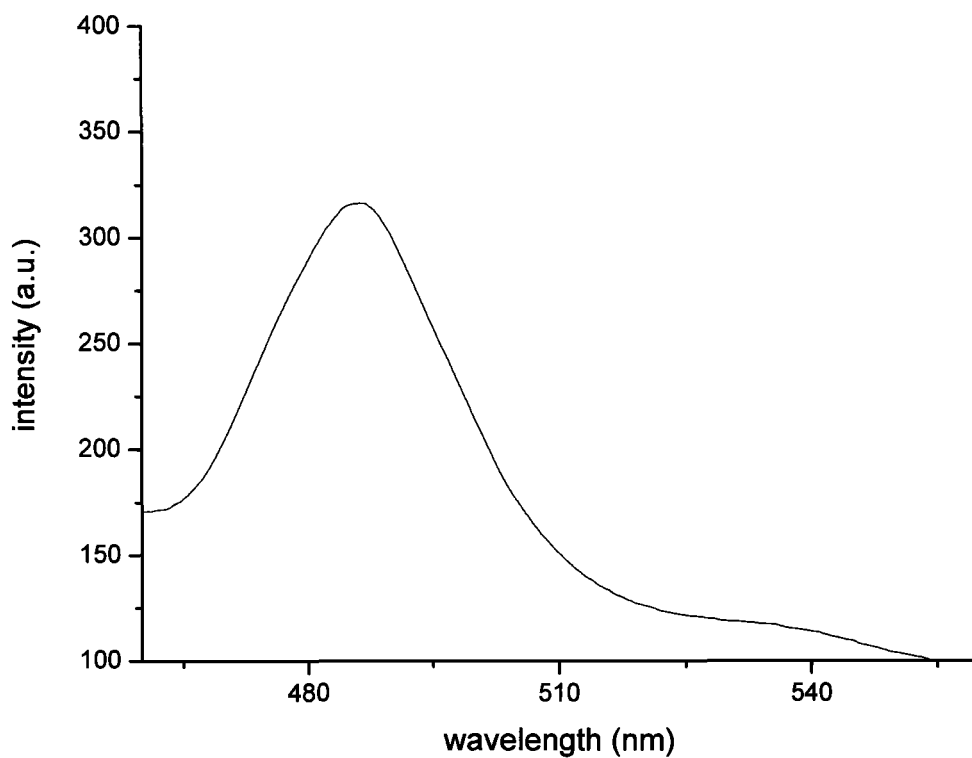


图 2

专利名称(译)	一种含铱磷光聚合物有机电致发光材料		
公开(公告)号	CN101531896A	公开(公告)日	2009-09-16
申请号	CN200910022040.5	申请日	2009-04-15
[标]申请(专利权)人(译)	西安近代化学研究所		
申请(专利权)人(译)	西安近代化学研究所		
当前申请(专利权)人(译)	西安近代化学研究所		
[标]发明人	徐茂梁 周瑞 王歌扬 肖奇 王子俊 杜渭松 刘建韬 王户生		
发明人	徐茂梁 周瑞 王歌扬 肖奇 王子俊 杜渭松 刘建韬 王户生		
IPC分类号	C09K11/06		
其他公开文献	CN101531896B		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明公开了一种用于有机电致发光器件的含铱磷光聚合物有机电致发光材料，其结构通式如右式，其中R为氢原子或氟原子；m，n为无规共聚的咔唑基乙烯单元和含铱配合物的乙烯基结构单元的单元数，m:n = (99.8 ~ 97.0):(0.2 ~ 3.0)。

