

(19)日本国特許庁(J P)

(12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

特開2003 - 128651

(P2003 - 128651A)

(43)公開日 平成15年5月8日(2003.5.8)

(51) Int.Cl ⁷	識別記号	F I	テ-マコード ⁸ (参考)
C 0 7 D209/86		C 0 7 D209/86	3 K 0 0 7
265/38		265/38	4 C 0 3 6
279/22		279/22	4 C 0 5 6
279/26		279/26	4 C 0 6 3
401/10		401/10	4 C 2 0 4

審査請求 未請求 請求項の数 140 L (全 99数) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願2001 - 317783(P2001 - 317783)

(22)出願日 平成13年10月16日(2001.10.16)

(71)出願人 000005887
 三井化学株式会社
 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

(72)発明者 石田 努
 千葉県袖ヶ浦市長浦580 - 32 三井化学株式会社内

(72)発明者 島村 武彦
 千葉県袖ヶ浦市長浦580 - 32 三井化学株式会社内

(72)発明者 田辺 良満
 千葉県袖ヶ浦市長浦580 - 32 三井化学株式会社内

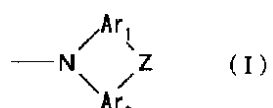
最終頁に続く

(54)【発明の名称】炭化水素化合物、有機電界発光素子用材料および有機電界発光素子

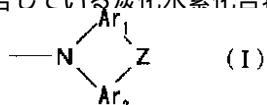
(57)【要約】

【課題】発光効率に優れ、高輝度に発光する有機電界発光素子を提供すること、および該発光素子に好適に使用できる新規な炭化水素化合物を提供すること。

【解決手段】一対の電極間に、一般式(I)で表される基を少なくとも一つ有するアントラセン環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物



(式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)。

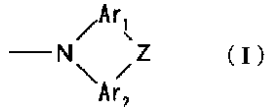


(式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、および新規な一般式(I)で表される基を少なくとも一つ有するアントラセン環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 置換基として、一般式(I)で表される基を少なくとも一つ有するアントラセン環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物。

【化1】



*

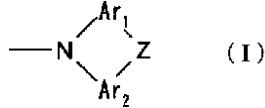
* (式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)

【請求項2】 フルオレン環が9位以外の位置で結合している請求項1記載の炭化水素化合物。

【請求項3】 一般式(I)で表される炭化水素化合物。

X₁ - (F₁)_j - (A₁)_k - (F₂)_l - (A₂)_m - (F₃)_n - X₂
 [式中、A₁およびA₂はそれぞれ独立に、置換または未置換のアントラセンジイル基を表し、F₁、F₂およびF₃はそれぞれ独立に、置換または未置換のフルオレンジイル基を表し、X₁およびX₂はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、

【化2】



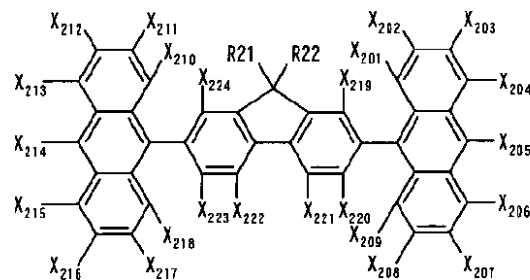
*20

* (式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)

j、mおよびnは0または1を表し、kおよびlは1または2を表し、kが2であるときA₁同士は同一でも異なるものであってもよく、lが2であるときF₂同士は同一でも異なるものであってもよい、但し、X₁およびX₂の少なくとも一方は一般式(I)で表される基である。]

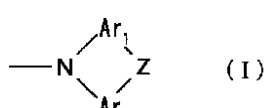
【請求項4】 一般式(2)で表される炭化水素化合物

【化3】



[式中、R₂₁およびR₂₂はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、X₂₀₁～X₂₂₄はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、

【化4】

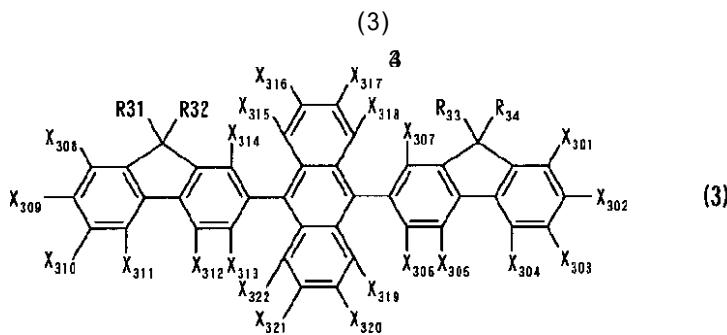


(式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)

X₂₀₁～X₂₂₄の少なくとも一つは、一般式(I)で表される基を表す。但し、R₂₁、R₂₂およびX₂₀₁～X₂₂₄はアントリル基およびフルオレン基ではない。]

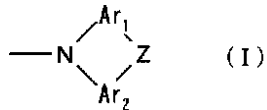
【請求項5】 一般式(3)で表される炭化水素化合物。

40 【化5】



[式中、 $R_{31} \sim R_{34}$ はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{301} \sim X_{322}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式 (I) で表される基を表し、

【化6】

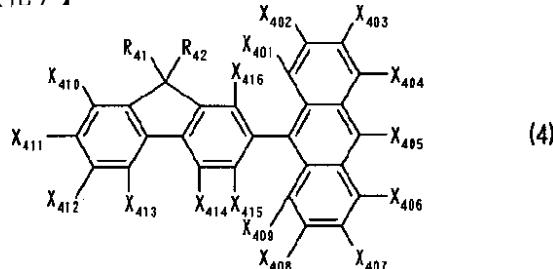


(式中、 $A r_1$ および $A r_2$ は置換または未置換のアリール基を表し、 Z は連結基を表す。)

$X_{301} \sim X_{322}$ の少なくとも一つは、一般式 (I) で表される基を表す。但し、 $R_{31} \sim R_{34}$ および $X_{301} \sim X_{322}$ はアントリル基およびフルオレニル基ではない。]

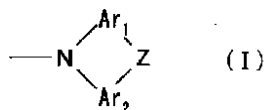
【請求項6】 一般式 (4) で表される炭化水素化合物。

【化7】



[式中、 R_{41} および R_{42} はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{401} \sim X_{416}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式 (I) で表される基を表し、

【化8】



(式中、 $A r_1$ および $A r_2$ は置換または未置換のアリール基を表し、 Z は連結基を表す。)

$X_{401} \sim X_{416}$ の少なくとも一つは、一般式 (I) で表される基を表す。但し、 R_{41} 、 R_{42} および $X_{401} \sim X_{416}$ はアントリル基およびフルオレニル基ではない。]

【請求項7】 請求項1～6記載の有機電界発光素子用材料。

【請求項8】 一対の電極間に、請求項7記載の有機電界発光素子用材料を少なくとも一種含有する層を、少な

10 くとも一層挟持してなる有機電界発光素子。

【請求項9】 請求項7記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、発光層である請求項8記載の有機電界発光素子。

【請求項10】 請求項7記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする請求項8または9記載の有機電界発光素子。

【請求項11】 請求項7記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、トリアリールアミン誘導体20 を含有することを特徴とする請求項8または9記載の有機電界発光素子。

【請求項12】 請求項7記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、正孔注入輸送層である請求項8記載の有機電界発光素子。

【請求項13】 一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する請求項8～11のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【請求項14】 一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する請求項8～13のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、有機電界発光素子および該発光素子に好適に使用できる有機電界発光素子用材料ならびに新規な炭化水素化合物に関する。

【0002】

【従来の技術】従来、無機電界発光素子は、例えば、パックライトなどのパネル型光源として使用されてきたが、該発光素子を駆動させるには、交流の高電圧が必要である。最近になり、発光材料に有機材料を用いた有機電界発光素子(有機エレクトロルミネッセンス素子:有機EL素子)が開発された[Appl.Phys.Lett.,51,913(19

87)]。有機電界発光素子は、発光機能を有する化合物を含む薄膜を、陽極と陰極間に挟持された構造を有し、該薄膜に電子および正孔（ホール）を注入して、再結合させることにより励起子（エキシトン）を生成させ、この励起子が失活する際に放出される光を利用して発光する素子である。有機電界発光素子は、数V～数十V程度の直流の低電圧で、発光が可能であり、また蛍光性有機化合物の種類を選択することにより種々の色（例えば、赤色、青色、緑色）の発光が可能である。このような特徴を有する有機電界発光素子は、種々の発光素子、表示素子等への応用が期待されている。しかしながら、一般に、発光輝度が低く、実用上十分ではない。

【0003】発光輝度を向上させる方法として、発光層として、例えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムをホスト化合物、クマリン誘導体、ピラン誘導体をゲスト化合物(ドーパント)として用いた有機電界発光素子が提案されている[J.Appl.Phys.,65,3610(1999)]。また、発光層の材料として、アントラセン誘導体を用いた有機電界発光素子が提案されている(特開平8-12600号公報、特開平11-111458号公報)。また、発光層のゲスト化合物として、アントラセン誘導体を用いた有機電界発光素子が提案されている(特開平10-36832号公報、特開平10-294179号公報)。

【0004】しかしながら、これらの発光素子も充分な発光輝度を有しているとは言い難い。現在では、一層高

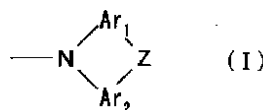
【0004】しかしながら、これらの発光素子も充分な発光輝度を有しているとは言い難い。現在では、一層高*

$$X_1 = (F_1)_i = (A_1)_k = (F_2)_j$$

[式中、 A_1 および A_2 はそれぞれ独立に、置換または未置換のアントラセンジイル基を表し、 F_1 、 F_2 および F_3 はそれぞれ独立に、置換または未置換のフルオレンジイル基を表し、 X_1 および X_2 はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式 (I) で表される基を表し、

【 0 0 0 9 】

【化 10】



*輝度に発光する有機電界発光素子が望まれている。

〔 0 0 0 5 〕

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、発光効率に優れ、高輝度に発光する有機電界発光素子を提供することである。また、該発光素子に好適に使用できる有機電界発光素子用材料を提供することである。さらには、新規な炭化水素化合物を提供することである。

【 0 0 0 6 】

【課題を解決するための手段】本発明者等は、有機電界
10 発光素子に関して鋭意検討した結果、本発明を完成する
に到った。すなわち本発明は、(1)置換基として、一般式(I)
で表される基を少なくとも一つ有するアントラセン環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化
合物。

〔 0 0 0 7 〕

【化9】



20

【 0 0 0 8 】 (式中、 $A r_1$ および $A r_2$ は置換または末置換のアリーレン基を表し、 Z は連結基を表す。)、
(2) フルオレン環が 9 位以外の位置で結合している前記 (1) 記載の炭化水素化合物、(3) 一般式 (1) で表される炭化水素化合物。

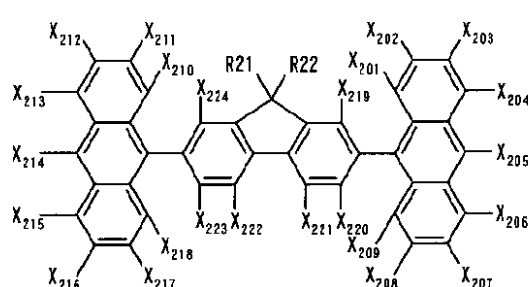
$$- (A_2)_m - (F_3)_n - X_2$$

【0010】(式中、 A_{r_1} および A_{r_2} は置換または末置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)

30 j, mおよびnは0または1を表し、kおよびlは1または2を表し、kが2であるとき A_{r_1} 同士は同一でも異なるものであってもよく、lが2であるとき F_2 同士は同一でも異なるものであってもよい、但し、 X_{r_1} および X_{r_2} の少なくとも一方は一般式(1)で表される基である。)

(4) 一般式(2)で表される炭化水素化合物、

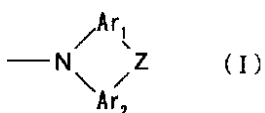
【 0 0 1 1 】



【0012】[式中、 R_{21} および R_{22} はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{201} \sim X_{224}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(Ⅰ)で表される基を表し、

【0013】

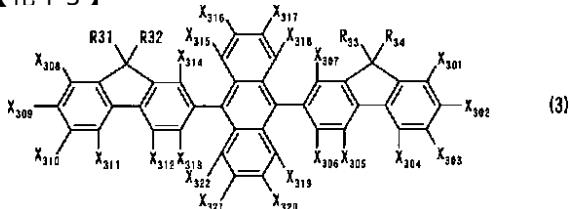
【化12】



【0014】(式中、 Ar_1 および Ar_2 は置換または未置換のアリーレン基を表し、 Z は連結基を表す。) $X_{201} \sim X_{224}$ の少なくとも一つは、一般式(Ⅰ)で表される基を表す。但し、 R_{21} 、 R_{22} および $X_{201} \sim X_{224}$ はアントリル基およびフルオレニル基ではない。] (5) 一般式(3)で表される炭化水素化合物、

【0015】

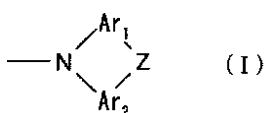
【化13】



【0016】[式中、 $R_{31} \sim R_{34}$ はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{301} \sim X_{322}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(Ⅰ)で表される基を表し、

【0017】

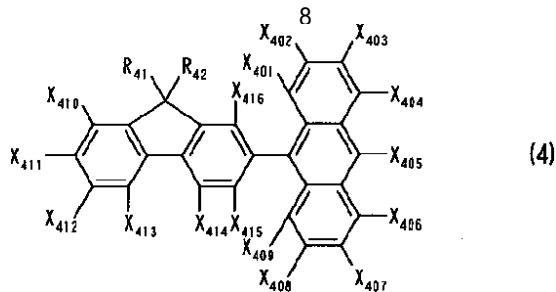
【化14】



【0018】(式中、 Ar_1 および Ar_2 は置換または未置換のアリーレン基を表し、 Z は連結基を表す。) $X_{301} \sim X_{322}$ の少なくとも一つは、一般式(Ⅰ)で表される基を表す。但し、 $R_{31} \sim R_{34}$ および $X_{301} \sim X_{322}$ はアントリル基およびフルオレニル基ではない。] (6) 一般式(4)で表される炭化水素化合物、

【0019】

【化15】

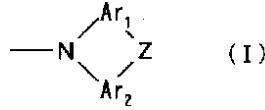


【0020】[式中、 R_{41} および R_{42} はそれぞれ独立

10 に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{401} \sim X_{416}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(Ⅰ)で表される基を表し、

【0021】

【化16】



【0022】(式中、 Ar_1 および Ar_2 は置換または未置換のアリーレン基を表し、 Z は連結基を表す。) $X_{401} \sim X_{416}$ の少なくとも一つは、一般式(Ⅰ)で表される基を表す。但し、 R_{41} 、 R_{42} および $X_{401} \sim X_{416}$ はアントリル基およびフルオレニル基ではない。] (7) 前記(1)～(6)記載の有機電界発光素子用材料、

30 (8) 一対の電極間に、前記(7)記載の有機電界発光素子用材料を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、(9)前記(7)記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、発光層である前記(8)記載の有機電界発光素子、(10)前記(7)記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする前記(8)または(9)記載の有機電界発光素子、(11)前記(7)記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、トリアリールアミン誘導体を含有することを特徴とする前記(8)または(9)記載の有機電界発光素子、(12)前記(7)記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、正孔注入輸送層である前記(8)記載の有機電界発光素子、(13)一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する前記(8)～(11)のいずれかに記載の有機電界発光素子、(14)一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する前記(8)～(13)のいずれかに記載の有機電界発光素子、に関するものである。

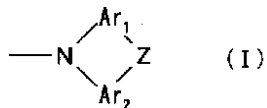
【0023】

【発明の実施の形態】以下、本発明に関して、詳細に説明する。

【0024】本発明は、置換基として、一般式(I)で表される基を少なくとも一つ有するアントラセン環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物に関する。

【0025】

【化17】



【0026】(式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)本発明に係る、置換基として、一般式(I)で表される基を少なくとも一つ有するアントラセン環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物(以下、本発明に係る化合物Aと略記する)は、重合体を含むものではなく、好ましくは、分子量2000以下の化合物であり、より好ましくは、分子量1000以下の化合物である。

【0027】一般式(I)で表される基において、Ar₁およびAr₂は、置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。

【0028】尚、アリーレン基とは、フェニレン基、ナフチレン基、アントラセンジイル基などの炭素環式芳香族の2価基、チオフェンジイル基、ピリジンジイル基、キノリンジイル基などの複素環式芳香族の2価基を表す。

【0029】尚、連結基とは、単結合、-O-、-S-、-CH=CH-、アルキレン基、アリーレン基を表す。

【0030】一般式(I)で表される基において、Ar₁およびAr₂は好ましくは、炭素数6～25の置換または未置換の炭素環式芳香族の2価基、炭素数3～25の置換または未置換の複素環式芳香族の2価基であり、より好ましくは、置換または未置換のフェニレン基、あるいは置換または未置換のナフチレン基であり、さらに好ましくは、置換または未置換の1,2-フェニレン基、置換または未置換の1,2-ナフチレン基、あるいは置換または未置換の2,3-ナフチレン基である。

【0031】一般式(I)で表される基において、Zは好ましくは、単結合、-O-、-S-、-CH=CH-、炭素数1～8のアルキレン基、置換または未置換のフェニレン基であり、より好ましくは、単結合、-O-、-S-、炭素数1～4のアルキレン基、置換または未置換のフェニレン基であり、さらに好ましくは、単結合、-O-、-S-、-CH=CH-、1,2-エチレン基、置換または未置換の1,2-フェニレン基である。

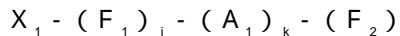
【0032】一般式(I)で表される基は、好ましくは、置換または未置換のN-カルバゾリル基、置換または未置換のN-ベンゾ[a]カルバゾリル基、置換または

未置換のN-ベンゾ[b]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ベンゾ[c]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[a,i]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[b,h]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[c,g]カルバゾリル基、置換または未置換のN-フェノキサジニイル基、置換または未置換のN-アクリダニル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[b,f]アゼピニル基、置換または未置換の9,10-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b,f]アゼピニル基、置換または未置換のN-トリベンゾ[b,d,f]アゼピニル基であり、より好ましくは、置換または未置換のN-カルバゾリル基、置換または未置換のN-ベンゾ[a]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ベンゾ[b]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ベンゾ[c]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[a,i]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[b,h]カルバゾリル基、置換または未置換のN-ジベンゾ[c,g]カルバゾリル基、置換または未置換のN-フェノキサジニイル基、置換または未置換のN-フェノチアジニイル基であり、さらに好ましくは、置換または未置換のN-カルバゾリル基、置換または未置換のN-フェノキサジニイル基、置換または未置換のN-フェノチアジニイル基である。

【0033】一般式(I)で表される基の置換基としては、好ましくは、ハロゲン原子、炭素数1～10のアルキル基、炭素数1～10のアルコキシ基、あるいは炭素数6～10のアリール基であり、さらに好ましくは、ハロゲン原子、炭素数1～4のアルキル基、炭素数1～4のアルコキシ基、あるいは炭素数6～10のアリール基である。

【0034】一般式(I)で表される基の具体例としては、N-カルバゾリル基、2-メチル-N-カルバゾリル基、3-メチル-N-カルバゾリル基、4-メチル-N-カルバゾリル基、3-n-ブチル-N-カルバゾリル基、3-n-ヘキシル-N-カルバゾリル基、3-n-オクチル-N-カルバゾリル基、3,6-ジメチル-N-カルバゾリル基、1,4-ジメチル-N-カルバゾリル基、3,6-ジエチル-N-カルバゾリル基、2-メトキシ-N-カルバゾリル基、3-メトキシ-N-カルバゾリル基、3-イソプロピルオキシ-N-カルバゾリル基、3-n-ブチルオキシ-N-カルバゾリル基、3-n-ヘキシルオキシ-N-カルバゾリル基、3-n-オクチルオキシ-N-カルバゾリル基、3-n-デシルオキシカルバゾリル基、3-フェニル-N-カルバゾリル基、3-(4'-メチルフェニル)-N-カルバゾリル基、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-N-カルバゾリル基、3,6-ジフェニル-N-カルバゾリル基、3-クロロ-N-カルバゾリル基、N-ベンゾ[a]カルバゾリ

ル基、N-ベンゾ[b]カルバゾリル基、N-ベンゾ[c]カルバゾリル基、N-ジベンゾ[a, i]カルバゾリル基、N-ジベンゾ[b, h]カルバゾリル基、N-ジベンゾ[c, g]カルバゾリル基、N-フェノキサジニイル基、2-メチル-N-フェノキサジニイル基、2-クロロ-N-フェノキサジニイル基、2-フルオロ-N-フェノキサジニイル基、2-トリフルオロメチル-N-フェノキサジニイル基、N-フェノチアジニイル基、2-メチル-N-フェノチアジニイル基、2-クロロ-N-フェノチアジニイル基、2-フルオロ-N-フェノチアジニイル基、2-トリフルオロメチル-N-フェノチアジニイル基、N-アクリダニル基、N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-メチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-メチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、4-メチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-トリフルオロメチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-トリフルオロメチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-ブチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-ヘキシル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-オクチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-デシル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3, 6-ジメチル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-メトキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-メトキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-エトキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-イソプロピルオキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-ブチルオキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-オクチルオキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-デシルオキシ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-フェニル-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-(4'-メチルフェニル)-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-クロロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-クロロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-メチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ*



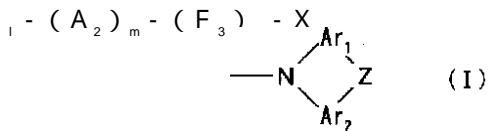
[式中、 A_1 および A_2 はそれぞれ独立に、置換または未置換のアントラセンジイル基を表し、 F_1 、 F_2 および F_3 はそれぞれ独立に、置換または未置換のフルオレンジイル基を表し、 X_1 および X_2 はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、

【0036】

【化18】

*[b, f]アゼピニル基、3-メチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、4-メチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-トリフルオロメチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-トリフルオロメチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-ブチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-ヘキシル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-オクチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-デシル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3, 6-ジメチル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、2-メトキシ-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-エトキシ-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-イソプロピルオキシ-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-フェニル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-ブチルオキシ-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-オクチルオキシ-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-n-デシルオキシ-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、3-フェニル-10, 11-ジヒドロ-N-ジベンゾ[b, f]アゼピニル基、N-トリベンゾ[b, d, f]アゼピニル基などを挙げができる。

【0035】本発明に係る化合物Aは、好ましくは、フルオレン環が9位以外の位置でアントラセン環に結合している化合物であり、より好ましくは、一般式(1)で表される化合物である。

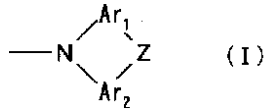


【0037】(式中、 Ar_1 および Ar_2 は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)j, mおよびnは0または1を表し、kおよびlは1または2を表し、kが2であるとき A_1 同士は同一でも異なるものであってもよい、但し、 X_1 および X_2 の少なくとも一方は一般式(I)で表される基である。】
一般式(1)で表される化合物において、 X_1 および X_2 はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のア

ルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、少なくとも一方は一般式(I)で表される基である。

【0038】

【化19】



【0039】(式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)また、一般式(1)で表される化合物において、X₁およびX₂のアリール基およびアラルキル基は置換基を有していてもよく、ハロゲン原子、炭素数1~16の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~16の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数3~25のアリール基、炭素数5~16のアラルキル基、炭素数1~20のN-モノ置換アミノ基、炭素数2~40のN,N-ジ置換アミノ基、などの置換基で単置換あるいは多置換されていてもよい。

【0040】また、一般式(1)で表される化合物において、X₁およびX₂のアミノ基は、置換基を有していてもよく、炭素数1~20のアルキル基、炭素数3~20のアリール基、あるいは、炭素数4~20のアラルキル基などの置換基で単置換あるいはジ置換されていてもよい。

【0041】X₁およびX₂の一般式(I)で表される基以外の基は、好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~16の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~16の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数6~25の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数3~25の置換または未置換の複素環式芳香族基、炭素数5~16の置換または未置換のアラルキル基、未置換のアミノ基、あるいは炭素数1~24の置換アミノ基であり、より好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~10の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~10の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数6~12の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数4~12の置換または未置換の複素環式芳香族基、炭素数7~12の置換または未置換のアラルキル基、あるいは炭素数1~20の置換アミノ基であり、さらに好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~8の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~8の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数6~10の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数4~10の置換または未置換の複素環式芳香族基、炭素数7~10の置換または未置換のアラルキル基、あるいは炭素数1~20の置換アミノ基である。

【0042】X₁およびX₂の一般式(I)で表される基

以外の基の具体例としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子などのハロゲン原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、n-ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、シクロペンチル基、n-ヘキシル基、1-メチルペンチル基、4-メチル-2-ペンチル基、3,3-ジメチルブチル基、2-エチルブチル基、シクロヘキシル基、n-ヘプチル基、1-メチルヘキシル基、シクロヘキシルメチル基、4-tert-ブチルシクロヘキシル基、n-ヘプチル基、シクロヘプチル基、n-オクチル基、シクロオクチル基、tert-オクチル基、1-メチルヘプチル基、2-エチルヘキシル基、2-プロピルペンチル基、n-ノニル基、2,2-ジメチルヘプチル基、2,6-ジメチル-4-ヘプチル基、3,5,5-トリメチルヘキシル基、n-デシル基、n-ウンデシル基、1-メチルデシル基、n-ドデシル基、n-トリデシル基、1-ヘキシルヘプチル基、n-テトラデシル基、n-ペンタデシル基、n-ヘキサデシル基、n-ヘプタデシル基、n-オクタデシル基、n-エイコシル基などの直鎖、分岐または環状のアルキル基、【0043】メトキシ基、エトキシ基、n-ブロポキシ基、イソプロポキシ基、n-ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、n-ペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、n-ヘキシルオキシ基、3,3-ジメチルブチルオキシ基、2-エチルブチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、n-ヘプチルオキシ基、n-オクチルオキシ基、2-エチルヘキシルオキシ基、n-ノニルオキシ基、n-デシルオキシ基、n-ウンデシルオキシ基、n-ドデシルオキシ基、n-トリデシルオキシ基、n-テトラデシルオキシ基、n-ペンタデシルオキシ基、n-ヘキサデシルオキシ基、n-ヘプタデシルオキシ基、n-オクタデシルオキシ基、n-エイコシルオキシ基などの直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、フェニル基、4-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、2-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、2-エチルフェニル基、4-n-プロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、4-n-ブチルフェニル基、4-イソブチルフェニル基、4-sec-ブチルフェニル基、2-sec-ブチルフェニル基、4-tert-ブチルフェニル基、3-tert-ブチルフェニル基、2-tert-ブチルフェニル基、4-n-ペンチルフェニル基、4-イソペンチルフェニル基、4-ネオペンチルフェニル基、4-tert-ペンチルフェニル基、4-n-ヘキシルフェニル基、4-(2'-エチルブチル)フェニル基、4-n-ヘプチルフェニル基、4-n-オクチルフェニル基、4-(2'-エチルヘキシル)フェニル基、4-n-ノニルフェニル基、4-n-デシルフェニル基、4-n-ウンデシルフェニル基、

4 - n - ドデシルフェニル基、4 - n - テトラデシルフェニル基、4 - シクロヘキシルフェニル基、4 - (4' - メチルシクロヘキシル) フェニル基、4 - (4' - tert - プチルシクロヘキシル) フェニル基、3 - シクロヘキシルフェニル基、2 - シクロヘキシルフェニル基、2, 3 - ジメチルフェニル基、2, 4 - ジメチルフェニル基、2, 5 - ジメチルフェニル基、2, 6 - ジメチルフェニル基、3, 4 - ジメチルフェニル基、3, 5 - ジメチルフェニル基、3, 4, 5 - トリメチルフェニル基、2, 3, 5, 6 - テトラメチルフェニル基、2, 4 10 - ジエチルフェニル基、2, 6 - ジエチルフェニル基、2, 5 - ジイソプロピルフェニル基、2, 6 - ジイソプロピルフェニル基、2, 6 - ジイソブチルフェニル基、2, 4 - ジ - tert - プチルフェニル基、2, 5 - ジ - tert - プチルフェニル基、4, 6 - ジ - tert - プチル - 2 - メチルフェニル基、5 - tert - プチル - 2 - メチルフェニル基、4 - tert - プチル - 2, 6 - ジメチルフェニル基、1 - ナフチル基、2 - ナフチル基、1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ - 5 - ナフチル基、1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ - 6 - ナフチル基、4 - エチル - 1 - ナフチル基、6 - n - ブチル - 2 - ナフチル基、5 - インダニル基、
【0044】4 - メトキシフェニル基、3 - メトキシフェニル基、2 - メトキシフェニル基、4 - エトキシフェニル基、3 - エトキシフェニル基、2 - エトキシフェニル基、4 - n - プロピルオキシフェニル基、3 - n - プロピルオキシフェニル基、4 - イソプロピルオキシフェニル基、2 - イソプロピルオキシフェニル基、4 - n - ブチルオキシフェニル基、4 - イソブチルオキシフェニル基、2 - sec - ブチルオキシフェニル基、4 - n - ペ 30 ナンチルオキシフェニル基、4 - イソペンチルオキシフェニル基、2 - イソペンチルオキシフェニル基、4 - ネオペンチルオキシフェニル基、2 - ネオペンチルオキシフェニル基、4 - n - ヘキシルオキシフェニル基、4 - (2' - エチルブチル) オキシフェニル基、4 - n - ヘプチルオキシフェニル基、4 - n - オクチルオキシフェニル基、4 - n - ノニルオキシフェニル基、4 - n - デシルオキシフェニル基、4 - n - ウンデシルオキシフェニル基、4 - n - ドデシルオキシフェニル基、4 - n - テトラデシルオキシフェニル基、4 - シクロヘキシルオキシフェニル基、2 - シクロヘキシルオキシフェニル基、2, 3 - ジメトキシフェニル基、2, 4 - ジメトキシフェニル基、2, 5 - ジメトキシフェニル基、3, 4 - ジメトキシフェニル基、3, 5 - ジエトキシフェニル基、2 - メトキシ - 4 - メチルフェニル基、2 - メトキシ - 5 - メチルフェニル基、2 - メチル - 4 - メトキシフェニル基、3 - メチル - 5 - メトキシフェニル基、2 - メトキシ - 1 - ナフチル基、4 - メトキシ - 1 - ナフチル基、4 - n - ブチルオキシ - 1 - 50

ル基、3-メトキシ-6-クロロフェニル基、5-クロロ-2,4-ジメトキシフェニル基などの置換または未置換の炭素環式芳香族基。

【0046】4-キノリル基、3-キノリル基、4-メチル-2-キノリル基、4-ピリジル基、3-ピリジル基、2-ピリジル基、4-メチル-2-ピリジル基、5-メチル-2-ピリジル基、6-メチル-2-ピリジル基、6-フルオロ-3-ピリジル基、6-メトキシ-3-ピリジル基、6-メトキシ-2-ピリジル基、3-フリル基、2-フリル基、3-チエニル基、2-チエニル基、4-メチル-3-チエニル基、5-メチル-2-チエニル基、3-メチル-2-チエニル基、2-オキサゾリル基、2-チアゾリル基、2-ベンゾオキサゾリル基、2-ベンゾチアゾリル基、2-ベンゾイミダゾリル基などの置換または未置換の複素環式芳香族基、ベンジル基、フェネチル基、-メチルベンジル基、-ジメチルベンジル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、フルフリル基、2-メチルベンジル基、3-メチルベンジル基、4-メチルベンジル基、4-エチルベンジル基、4-イソプロピルベンジル基、4-tert-ブチルベンジル基、4-n-ヘキシルベンジル基、4-n-ノニルベンジル基、3,4-ジメチルベンジル基、3-メトキシベンジル基、4-メトキシベンジル基、4-エトキシベンジル基、4-n-ブチルオキシベンジル基、4-n-ノニルオキシベンジル基、3-フルオロベンジル基、4-フルオロベンジル基、2-クロロベンジル基、4-クロロベンジル基などの置換または未置換のアラルキル基、アミノ基、N-メチルアミノ基、N-エチルアミノ基、N-n-ブチルアミノ基、N-シクロヘキシルアミノ基、N-n-オクチルアミノ基、N-n-デシルアミノ基、N-ベンジルアミノ基、N-フェニルアミノ基、N-(3-メチルフェニル)アミノ基、N-(4-メチルフェニル)アミノ基、N-(4-n-ブチルフェニル)アミノ基、N-(4-メトキシフェニル)アミノ基、N-(3-フルオロフェニル)アミノ基、N-(1-ナフチル)アミノ基、N-(2-ナフチル)アミノ基、N,N-ジメチルアミノ基、N,N-ジエチルアミノ基、N,N-ジ-n-ブチルアミノ基、N,N-ジ-n-ヘキシルアミノ基、N,N-ジ-n-オクチルアミノ基、N,N-ジ-n-デシルアミノ基、N,N-ジ-n-ドデシルアミノ基、N-メチル-N-エチルアミノ基、N-エチル-N-n-ブチルアミノ基、N-メチル-N-フェニルアミノ基、N-n-ブチル-N-フェニルアミノ基、N,N-ジフェニルアミノ基、N,N-ジ(3メチルフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-メチルフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-エチルフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-tert-ブチルフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-n-ヘキシルフェニル)アミノ基、

*N,N-ジ(4-メトキシフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-エトキシフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-n-ブチルオキシフェニル)アミノ基、N,N-ジ(4-n-ヘキシルオキシフェニル)アミノ基、N,N-ジ(1-ナフチル)アミノ基、N,N-ジ(2-ナフチル)アミノ基、N-フェニル-N-(3-メチルフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-メチルフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-オクチルフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-メトキシフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-エトキシフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-n-ヘキシルオキシフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-フルオロフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(1-ナフチル)アミノ基、N-フェニル-N-(2-ナフチル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-フェニルフェニル)アミノ基などの置換または未置換のアミノ基などを挙げることができる。

【0047】一般式(I)で表される化合物において、A₁およびA₂はそれぞれ独立に、置換または未置換のアントラセンジイル基を表し、F₁、F₂およびF₃はそれぞれ独立に、置換または未置換のフルオレンジイル基を表す。

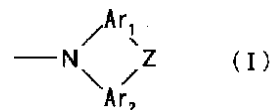
【0048】A₁、A₂、F₁、F₂およびF₃が置換基を有する場合の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基、あるいは置換または未置換のアミノ基が挙げられる。

【0049】尚、アリール基とは、フェニル基、ナフチル基などの炭素環式芳香族基、フリル基、チエニル基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。

【0050】A₁、A₂、F₁、F₂およびF₃が置換基を有する場合の置換基の具体例としては、X₁およびX₂の具体例として挙げたハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換の炭素環式芳香族基、置換または未置換のアラルキル基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を挙げることができる。

【0051】

【化20】



【0052】(式中、Ar₁およびAr₂は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。)

【0053】A₁およびA₂は、例えば、置換または未置換のアントラセン-1,4-ジイル基、置換または未置換のアントラセン-1,5-ジイル基、置換または未置

換のアントラセン - 1 , 8 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 1 , 9 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 1 , 10 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 3 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 6 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 7 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 9 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 10 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 9 , 10 - ジイル基であり、好みしくは、置換または未置換のアントラセン - 1 , 4 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 1 , 5 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 6 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 2 , 7 - ジイル基、置換または未置換のアントラセン - 9 , 10 - ジイル基であり、より好みしくは、置換または未置換のアントラセン - 9 , 10 - ジイル基である。

【0054】 F_1 、 F_2 および F_3 は、例えば、置換または未置換のフルオレン - 1, 3 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 1, 6 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 1, 7 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 1, 8 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 2, 6 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 2, 7 - ジイル基、置換または未置換のフ*

*ルオレン - 3 , 6 - ジイル基であり、好ましくは、置換または未置換のフルオレン - 1 , 6 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 1 , 7 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 1 , 8 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 2 , 6 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 2 , 7 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 3 , 6 - ジイル基であり、より好ましくは、置換または未置換のフルオレン - 1 , 8 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 2 , 7 - ジイル基、置換または未置換のフルオレン - 3 , 6 - ジイル基であり、さらに好ましくは、置換または未置換のフルオレン - 2 , 7 - ジイル基である。

【0055】一般式(1)で表される化合物において、
 j、mおよびnは0または1を表し、kおよびlは1または
 2を表す。好ましくは、kが1である、jおよびnが
 0であり、lが1であり、k+mが2である、j+l+nが
 2であり、kが1であり、mが0である、およびj、m
 およびnが0であり、kおよびlが1である場合を挙げる
 ことができる。

【0056】一般式(1)で表される化合物は、j、k、l、mおよびnの値により以下の構造に大別することができる。

$X_1 - A_1 - F_2 - X_2$ (1 a)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - X_2$ (1 b)
 $X_1 - A_1 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 c)
 $X_1 - A_1 - F_2 - F_2 - X_2$ (1 d)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - X_2$ (1 e)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 f)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - F_2 - X_2$ (1 g)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - X_2$ (1 h)
 $X_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 i)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 j)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - X_2$ (1 k)
 $X_1 - A_1 - F_2 - F_2 - F_3 - X_2$ (1 l)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - A_2 - F_3 - X_2$ (1 m)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 n)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 o)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - X_2$ (1 p)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 q)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - F_2 - F_3 - X_2$ (1 r)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - A_1 - F_3 - X_2$ (1 s)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - F_3 - X_2$ (1 t)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - X_2$ (1 u)
 $X_1 - F_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - F_3 - X_2$ (1 v)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - A_2 - F_3 - X_2$ (1 w)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - F_3 - X_2$ (1 x)
 $X_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - F_3 - X_2$ (1 y)
 $X_1 - F_1 - A_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - F_3 - X_2$ (1 z)

〔式中、 A_1 、 A_2 、 F_1 、 F_2 、 F_3 、 X_1 および X_2 は— 50 般式(1)の場合と同じ意味を表す。〕

【0057】これらの構造のうち、好ましくは、(1a)、(1b)、(1c)、(1d)、(1f)、(1g)、(1i)、(1l)、(1m)、(1n)、(1r)、(1v)および(1y)で表される構造であり、より好ましくは、(1a)、(1b)、(1c)、(1f)、(1g)、(1i)、(1m)、および(1v)で表される構造であり、さらに好ましくは、(1a)、(1b)、(1c)および(1m)で表される構造であ

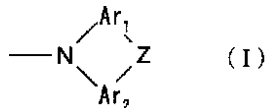
The diagram shows a hexagonal ring system with various substituents. The substituents are labeled as follows:
 Top row: X_{212} , X_{211} , X_{202} , X_{203}
 Second row: X_{210} , X_{224} , X_{219} , X_{204}
 Third row: X_{213} , X_{214} , X_{201} , X_{205}
 Fourth row: X_{215} , X_{223} , X_{221} , X_{206}
 Bottom row: X_{216} , X_{218} , X_{209} , X_{207} , X_{208} , X_{217}
 The labels X_{211} and X_{222} are not explicitly shown in the diagram but are mentioned in the caption.

(2)

【0060】[式中、 R_{21} および R_{22} はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{201} \sim X_{224}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、

【0061】

【化 2 2】



* 5.

【0058】さらに、一般式(1)で表される化合物の好ましい形態としては、下記一般式(2)、下記一般式(3)および下記一般式(4)で表される化合物を挙げることができる。

〔 0 0 5 9 〕

【化 2 1 】

The diagram shows a polycyclic aromatic hydrocarbon (PAH) molecule. It consists of two fused benzene rings. The top ring has substituents labeled X_{201} (top-left), X_{202} (top), and X_{203} (top-right). The bottom ring has substituents labeled X_{204} (right), X_{205} (bottom-right), X_{206} (bottom), and X_{207} (bottom-left). The two rings are fused at their 1 and 4 positions.

*【0062】(式中、 A_{r_1} および A_{r_2} は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。) $X_{201} \sim X_{224}$ の少なくとも一つは、一般式(I)で表される基を表す。但し、 R_{21} 、 R_{22} および $X_{201} \sim X_{224}$ はアントリル基およびフルオレニル基ではない。]

【0063】

【化 2 3】

【0061】
【化22】

(I)

*
Ar₁
Ar₂

X₃₀₈ X₃₀₉ X₃₁₀ X₃₁₁ X₃₁₂ X₃₁₃ X₃₂₂ X₃₂₁ X₃₁₅ X₃₁₄ X₃₁₆
R31 R32

【0064】[式中、 $R_{31} \sim R_{34}$ はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 $X_{301} \sim X_{322}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式 (I) で表される基を表し、

〔 0065 〕

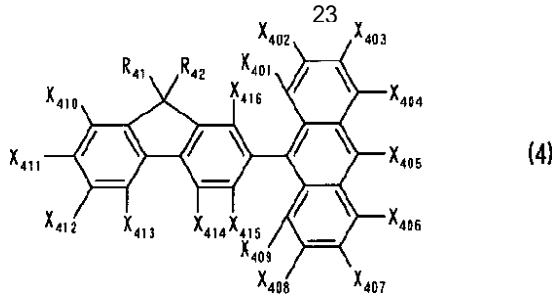
【化 2 4】



【0066】(式中、 A_{r_1} および A_{r_2} は置換または未置換のアリーレン基を表し、Zは連結基を表す。) X₃₀₁～X₃₂₂の少なくとも一つは、一般式(I)で表される基を表す。但し、R₃₁～R₃₄およびX₃₀₁～X₃₂₂はアントリル基およびフルオレニル基ではない。]

【 0 0 6 7 】

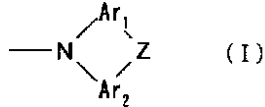
【化 25】



【0068】[式中、 R_{41} および R_{42} はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表し、 X_{401} ～ X_{416} はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、

【0069】

【化26】



【0070】(式中、 Ar_1 および Ar_2 は置換または未置換のアリーレン基を表し、 Z は連結基を表す。) X_{401} ～ X_{416} の少なくとも一つは、一般式(I)で表される基を表す。但し、 R_{41} 、 R_{42} および X_{401} ～ X_{416} はアントリル基およびフルオレニル基ではない。]

【0071】一般式(2)、一般式(3)および一般式(4)で表される化合物において、 R_{21} 、 R_{22} 、 R_{31} ～ R_{34} 、 R_{41} および R_{42} はそれぞれ独立に、水素原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表す。但し、 R_{21} 、 R_{22} 、 R_{31} ～ R_{34} 、 R_{41} および R_{42} はアントリル基およびフルオレニル基ではない。

【0072】尚、アリール基とは、フェニル基、ナフチル基などの炭素環式芳香族基、フリル基、チエニル基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。

【0073】 R_{21} 、 R_{22} 、 R_{41} ～ R_{44} 、 R_{51} および R_{52} は、好ましくは、水素原子、炭素数1～16の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数6～25の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数3～25の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数5～16の置換または未置換のアラルキル基であり、より好ましくは、水素原子、炭素数1～10の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数6～12の置換または未置換の炭素環式芳香族基、あるいは炭素数7～12の置換または未置換のアラルキル基であり、さらに好ましくは、水素原子、炭素数1～8の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数6～10の置換または未置換の炭素

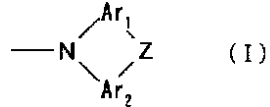
環式芳香族基、炭素数4～10の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数7～10の置換または未置換のアラルキル基である。 R_{21} 、 R_{22} 、 R_{31} ～ R_{34} 、 R_{41} および R_{42} の具体例としては、水素原子、または X_1 および X_2 の具体例として挙げた直鎖、分岐または環状のアルキル基、置換または未置換の炭素環式芳香族基、置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは置換または未置換のアラルキル基を挙げることができ

る。

【0074】一般式(2)、一般式(3)および一般式(4)で表される化合物において、 X_{201} ～ X_{224} 、 X_{301} ～ X_{322} および X_{401} ～ X_{416} はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアミノ基、あるいは一般式(I)で表される基を表し、

【0075】

【化27】



【0076】(式中、 Ar_1 および Ar_2 は置換または未置換のアリーレン基を表し、 Z は連結基を表す。) X_{201} ～ X_{224} の少なくとも一つ、 X_{301} ～ X_{322} の少なくとも一つ、 X_{401} ～ X_{416} の少なくとも一つは、一般式(I)で表される基を表す。但し、 X_{201} ～ X_{224} 、 X_{301} ～ X_{322} および X_{401} ～ X_{416} はアントリル基およびフルオレニル基ではない。

【0077】尚、アリール基とは、フェニル基、ナフチル基などの炭素環式芳香族基、フリル基、チエニル基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。

【0078】 X_{201} ～ X_{224} 、 X_{301} ～ X_{322} および X_{401} ～ X_{416} の一般式(I)で表される基以外の基は、好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1～16の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1～16の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数6～25の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数3～25の置換または未置換の複素環式芳香族基、未置換のアミノ基、あるいは炭素数1～24の置換アミノ基であり、より好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1～10の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1～10の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数6～12の置換または未置換の炭素環式芳香族基、あるいは炭素数4～12の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数1～20の置換アミノ基であり、さらに好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1～8の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1～8の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、炭素数6～10の置換または未置換の炭素環式芳香族基、あるいは炭素

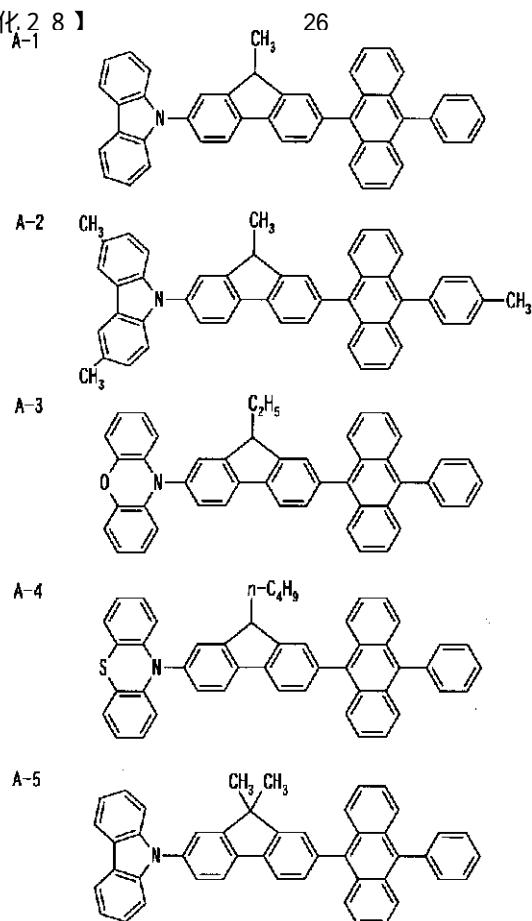
素数4~10の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数1~20の置換アミノ基である。

【0079】 $X_{201} \sim X_{224}$ 、 $X_{301} \sim X_{322}$ および $X_{401} \sim X_{416}$ の一般式(I)で表される基以外の基の具体例としては、水素原子、または X_1 および X_2 の具体例として挙げたハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換の炭素環式芳香族基、置換または未置換の複素環式芳香族基、置換または未置換のアミノ基を挙げることができる。

【0080】本発明に係る化合物Aの具体例としては、例えば、以下の化合物を挙げることができるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0081】

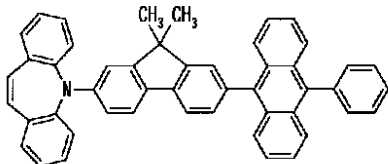
【化28】



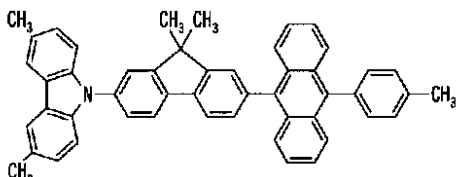
【0082】

【化29】

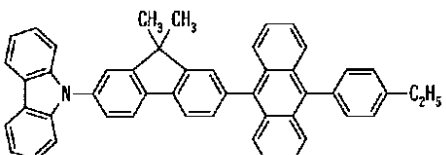
10
 A-6



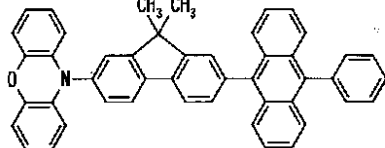
A-7



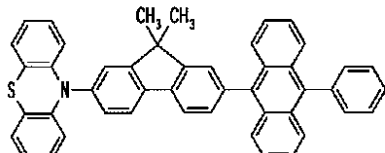
A-8



A-9



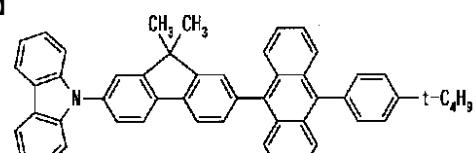
20
 A-10



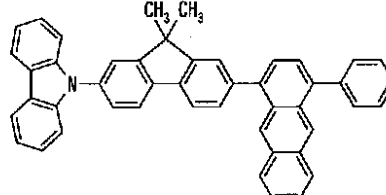
【0083】

【化30】

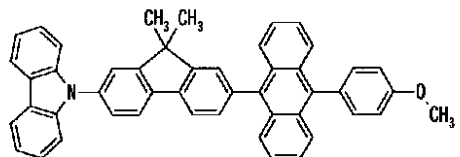
30
 A-11



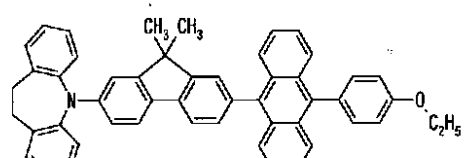
A-12



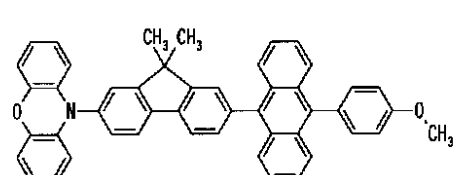
A-13



A-14

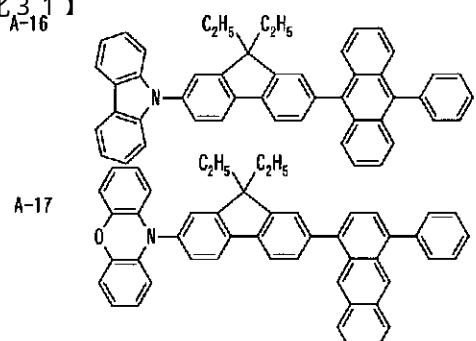


A-15

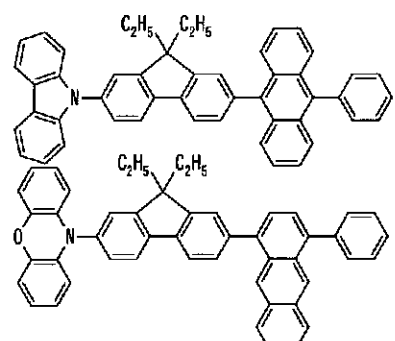


【0084】

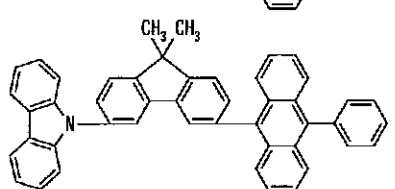
【化31】



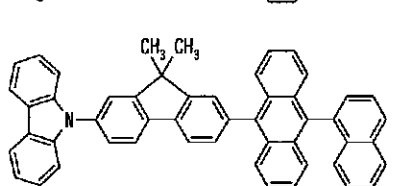
A-17



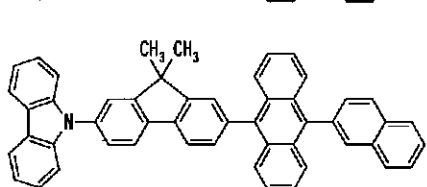
A-18



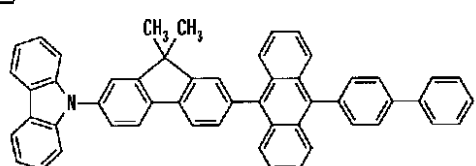
A-19



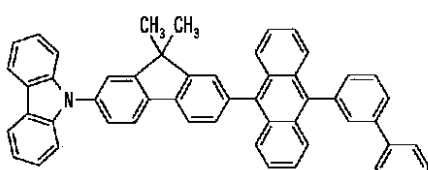
A-20



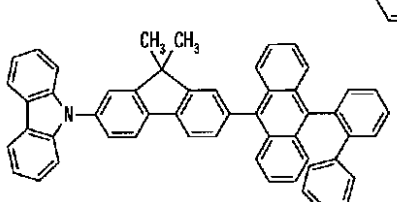
A-21



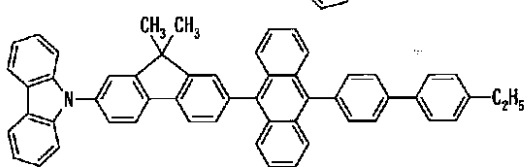
A-22



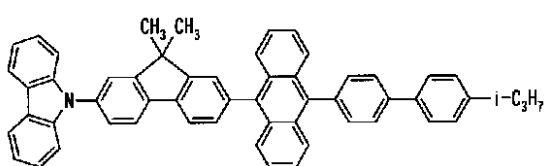
A-23



A-24



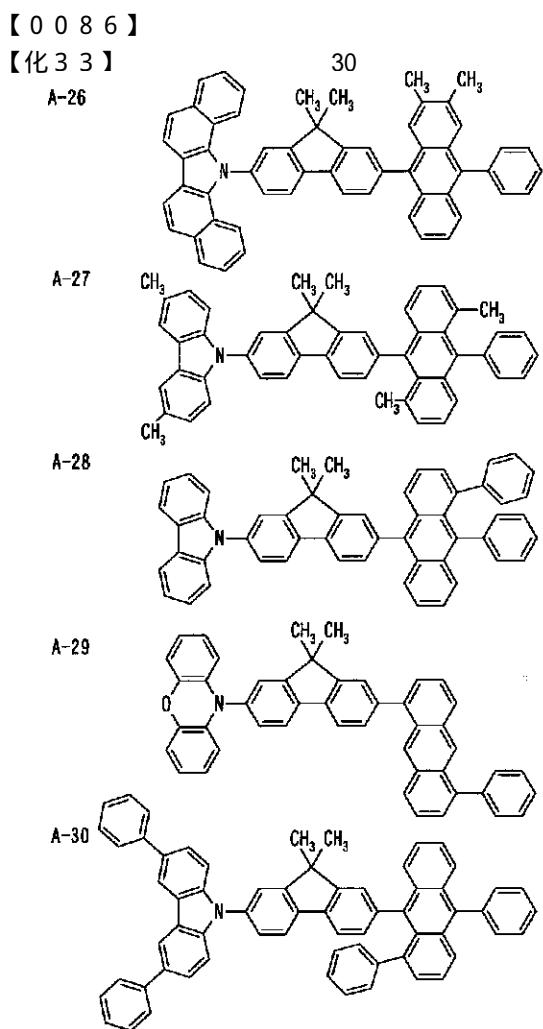
A-25



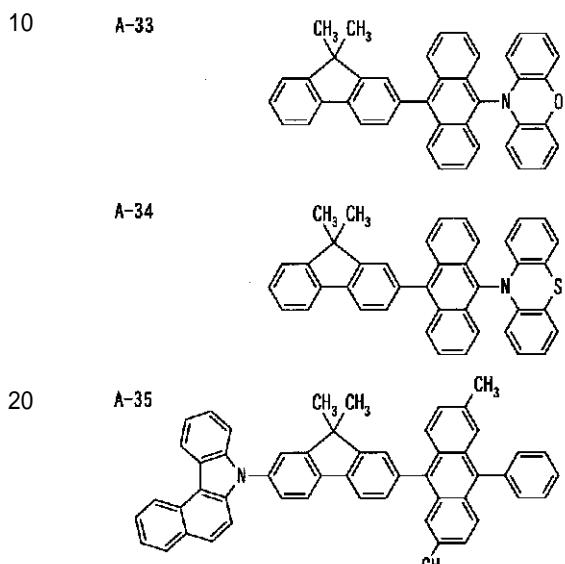
*【0085】

*【化32】

29



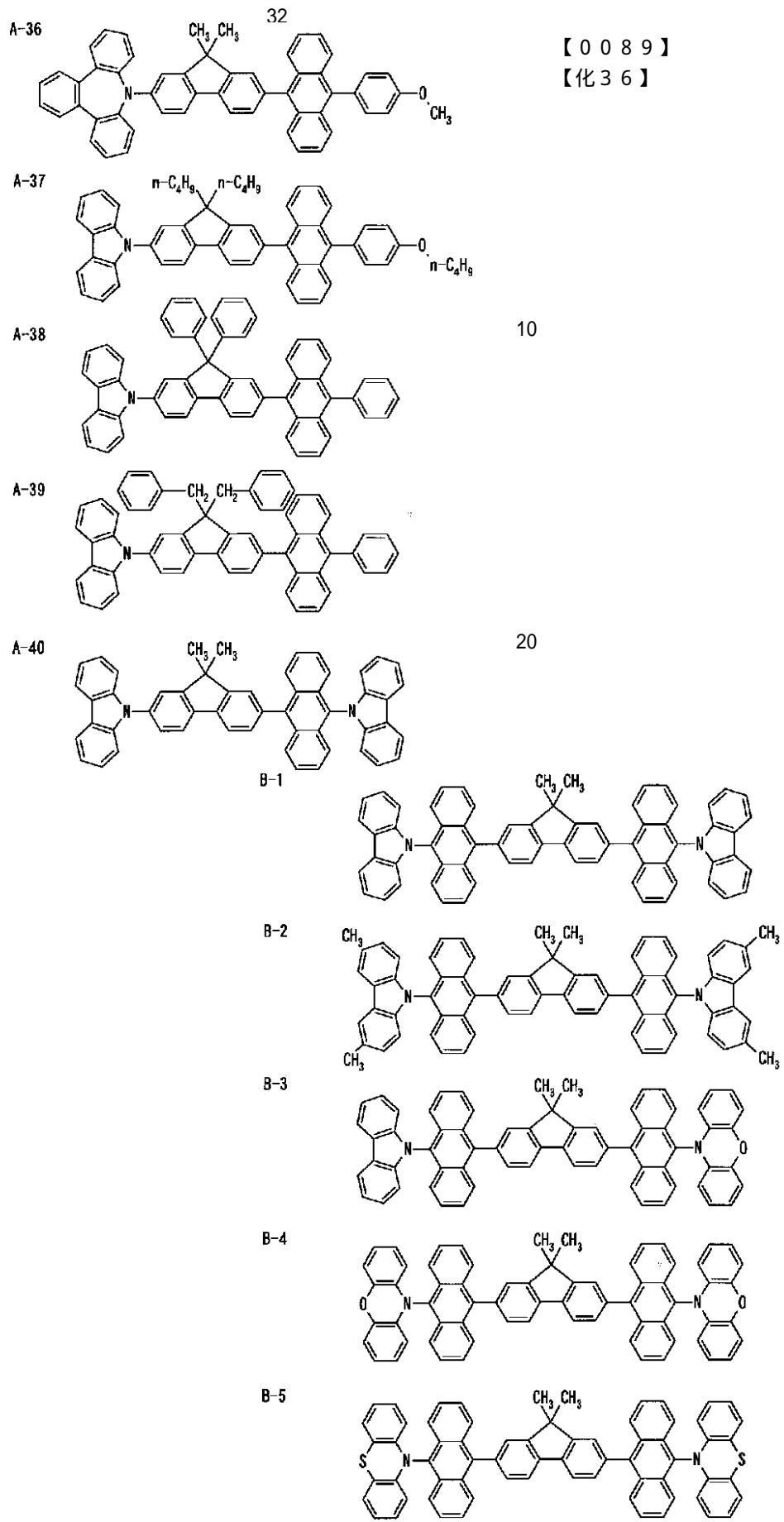
10

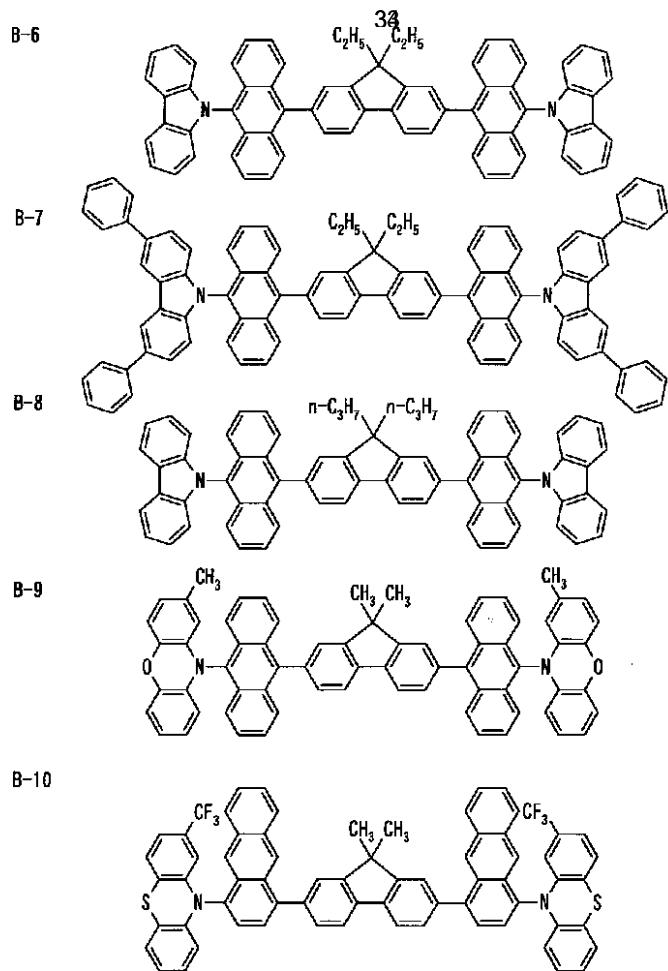


20

【0087】
【化34】

30



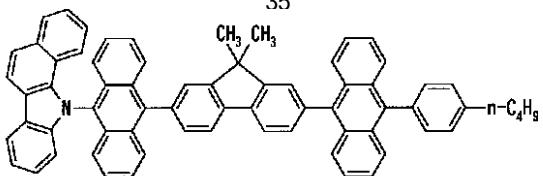


【0091】

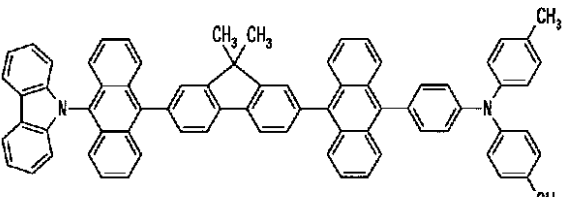
【化38】

35

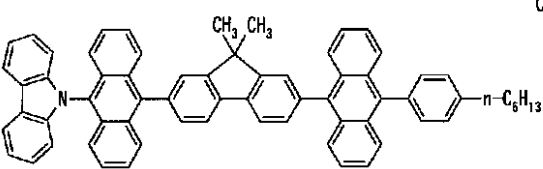
B-11



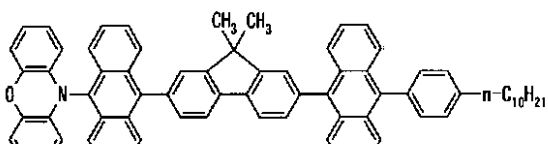
B-12



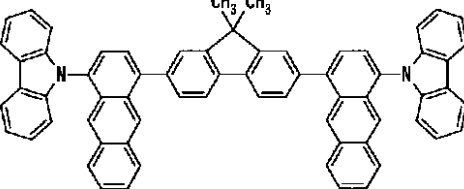
B-13



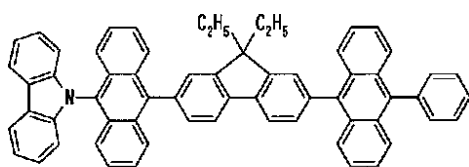
B-14



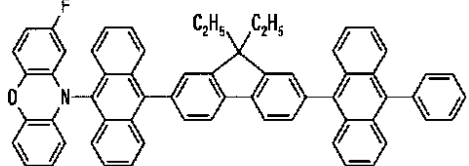
B-15



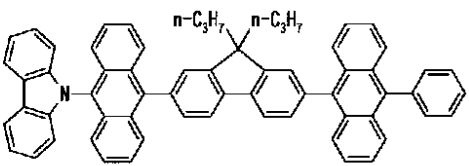
B-16



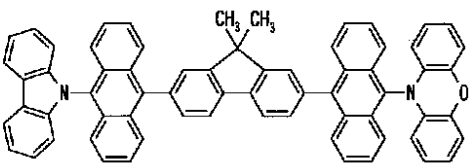
B-17



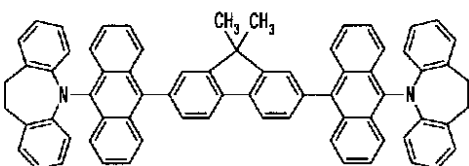
B-18



B-19



B-20



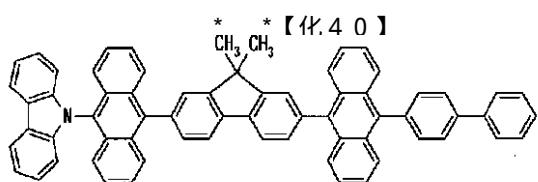
【0092】

【化39】

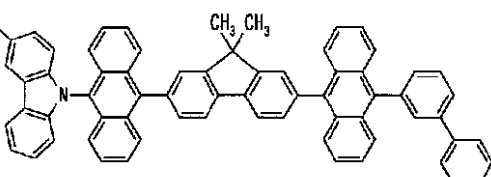
【0093】

36

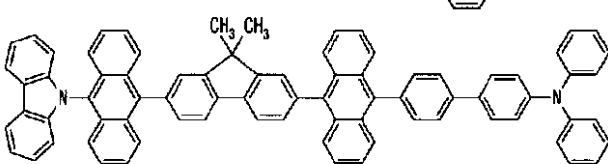
B-21



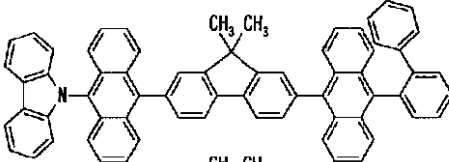
B-22

n-C₆H₁₃-

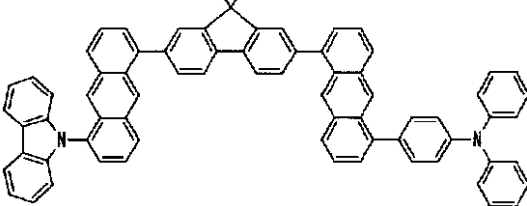
B-23



B-24



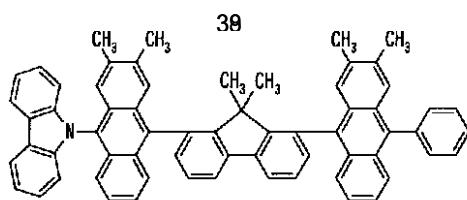
B-25



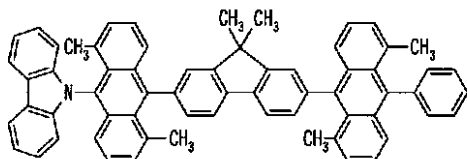
【0094】

【化41】

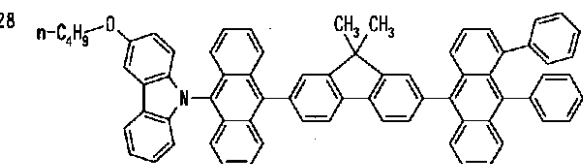
B-26



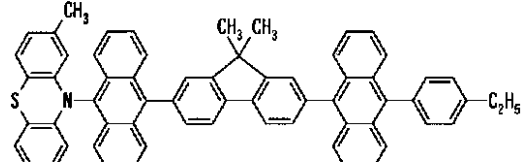
B-27



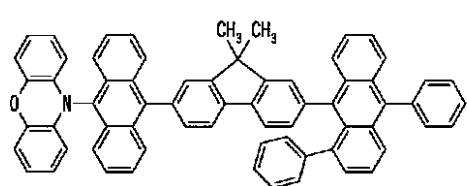
B-28



B-29

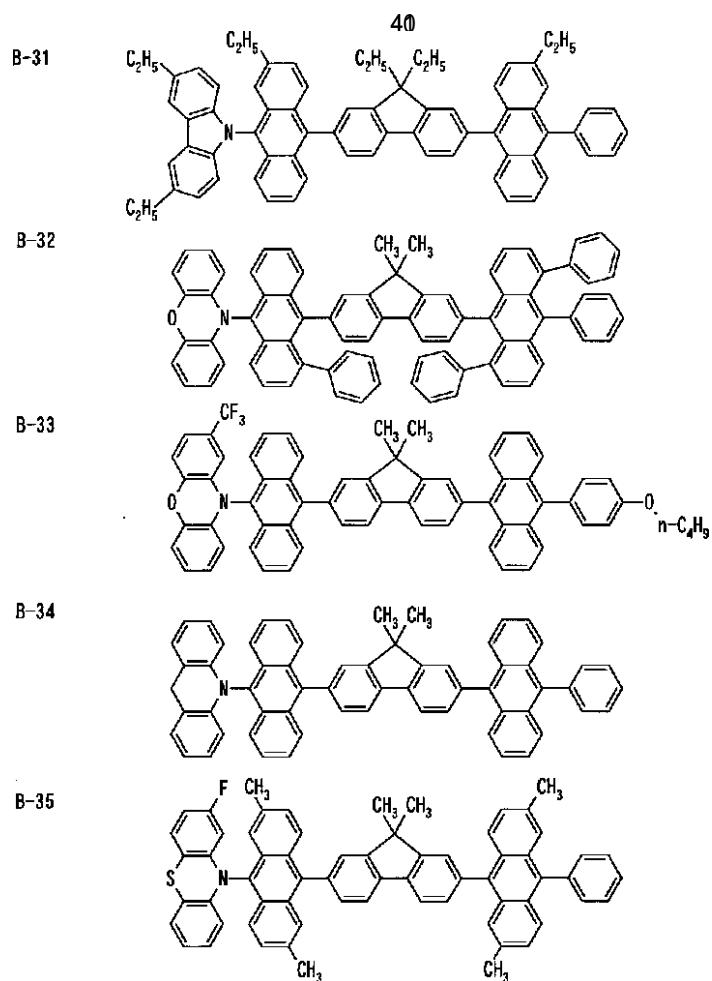


B-30



【0095】

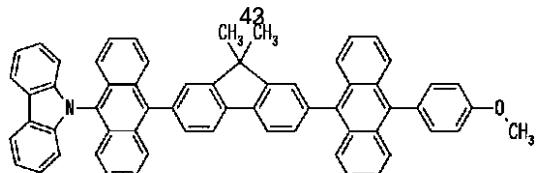
【化42】



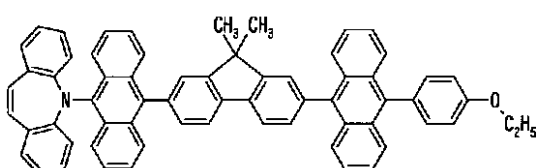
【0096】

【化43】

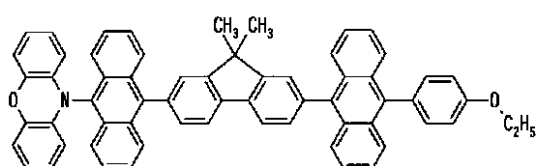
B-36



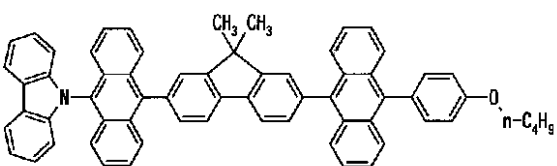
B-37



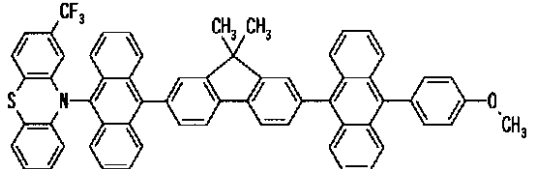
B-38



B-39

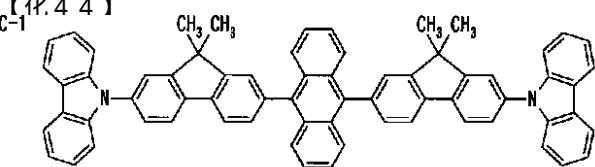


B-40

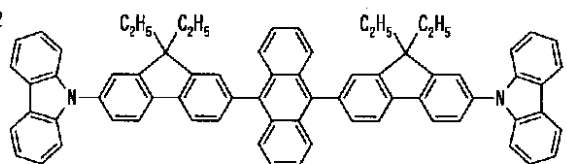


【0097】

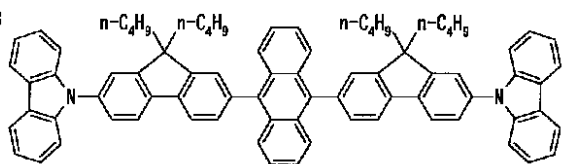
【化44】



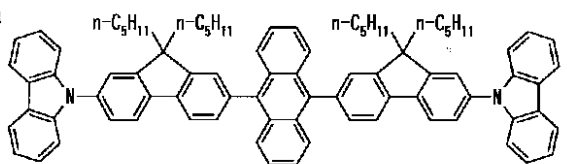
C-2



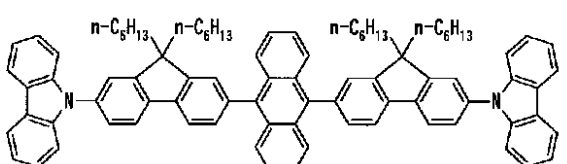
C-3



C-4

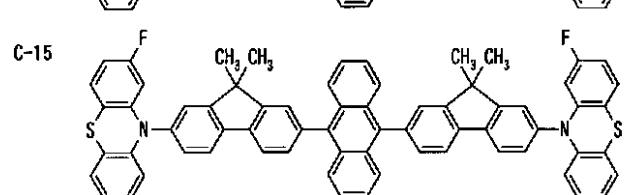
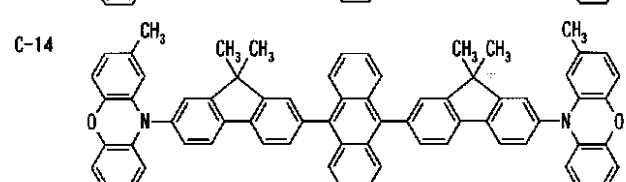
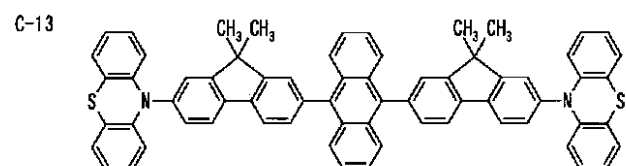
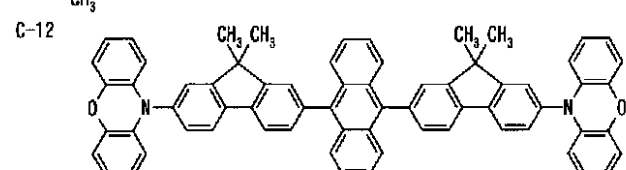
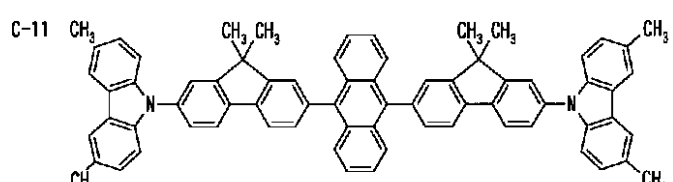
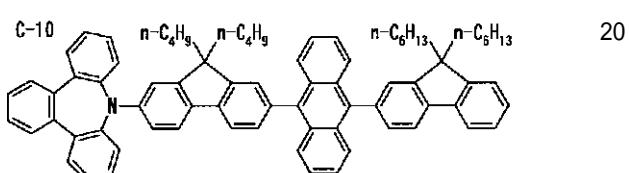
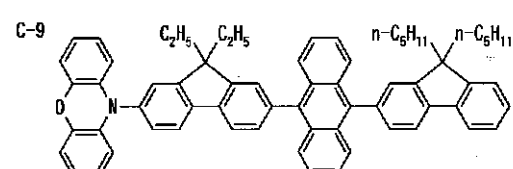
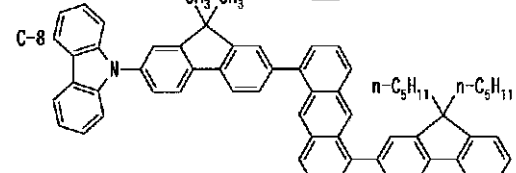
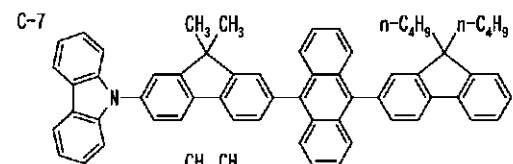
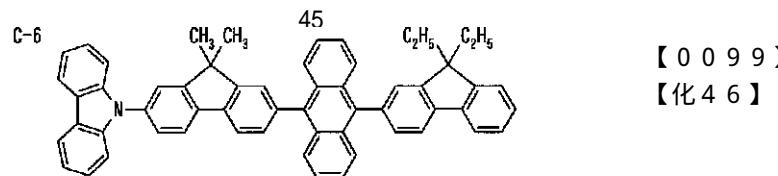


C-5

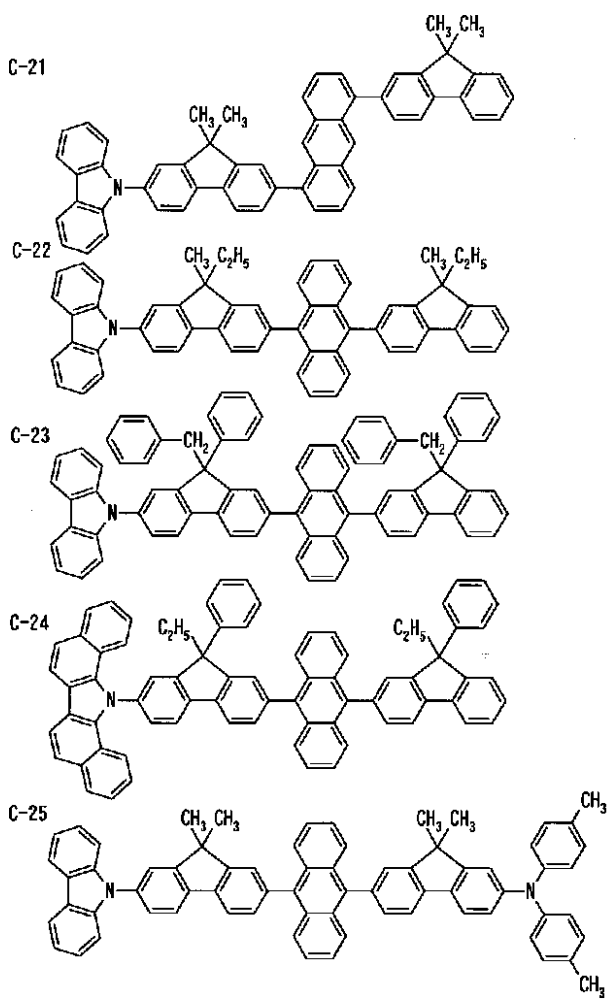
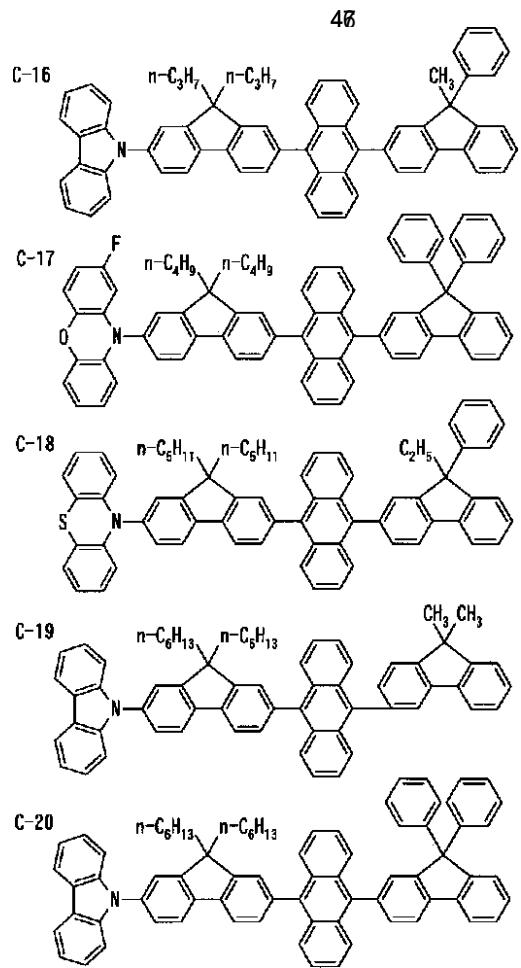


【0098】

【化45】



【0100】

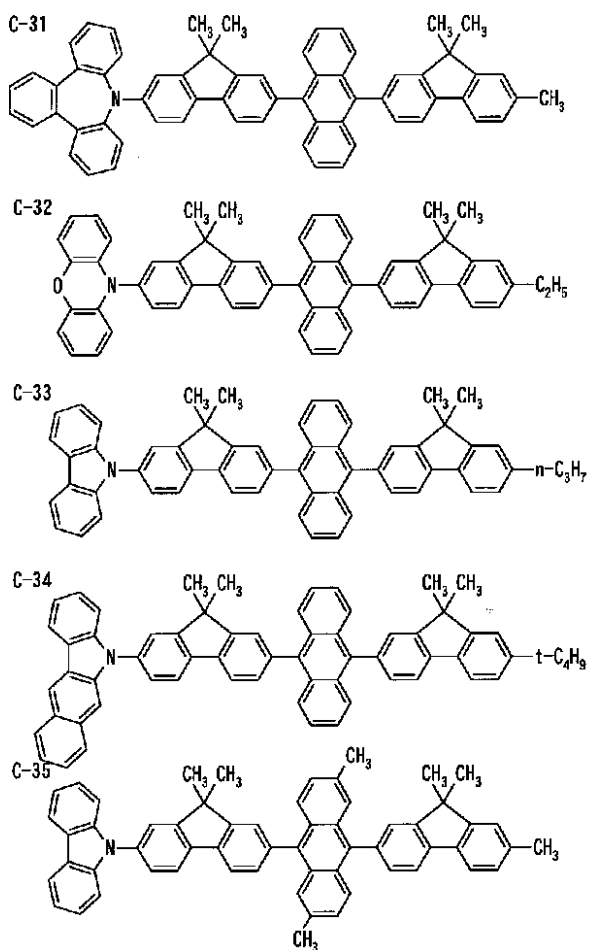
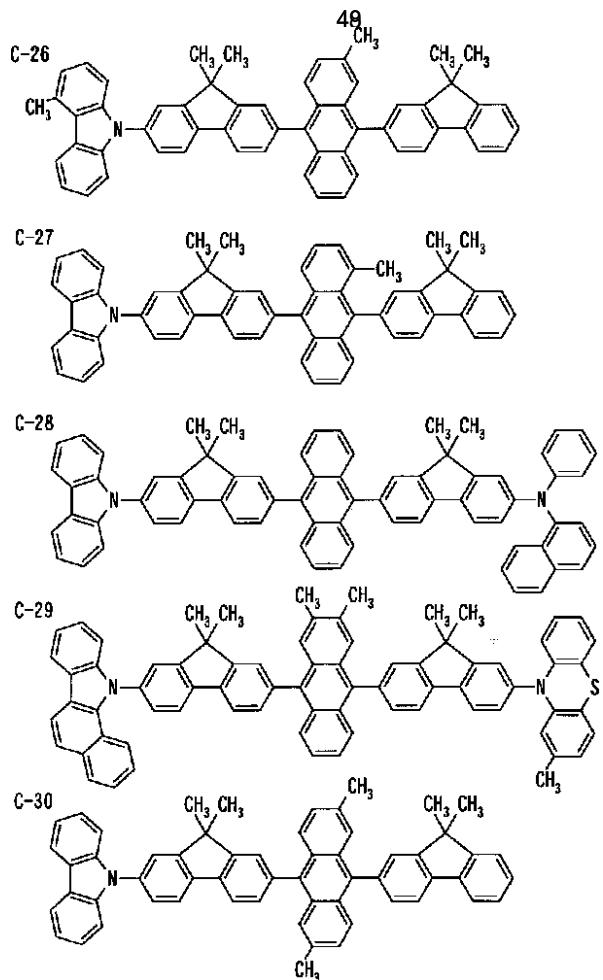


【0101】

【化48】

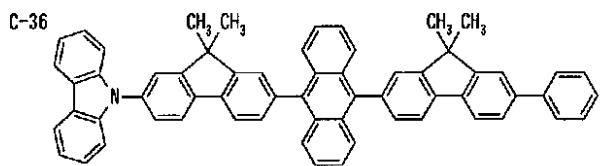
【0102】

【化49】

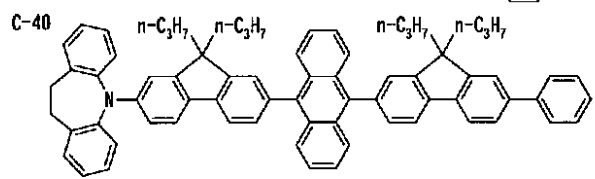
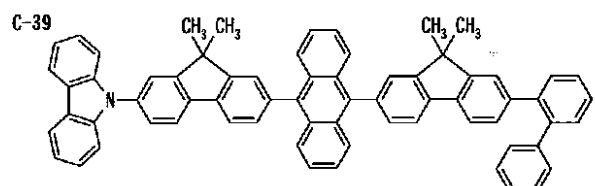
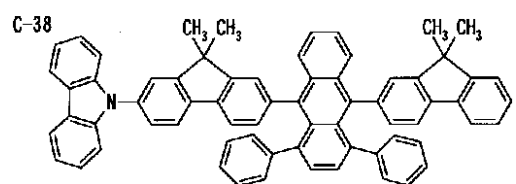
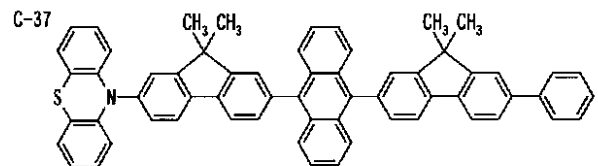


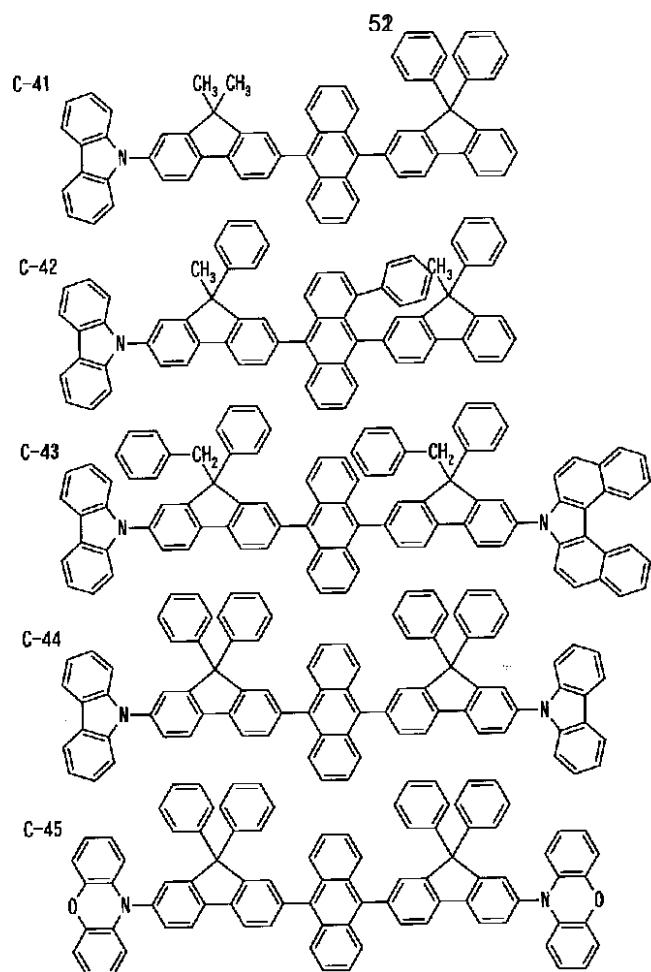
【0103】
【化50】

【0104】
【化51】



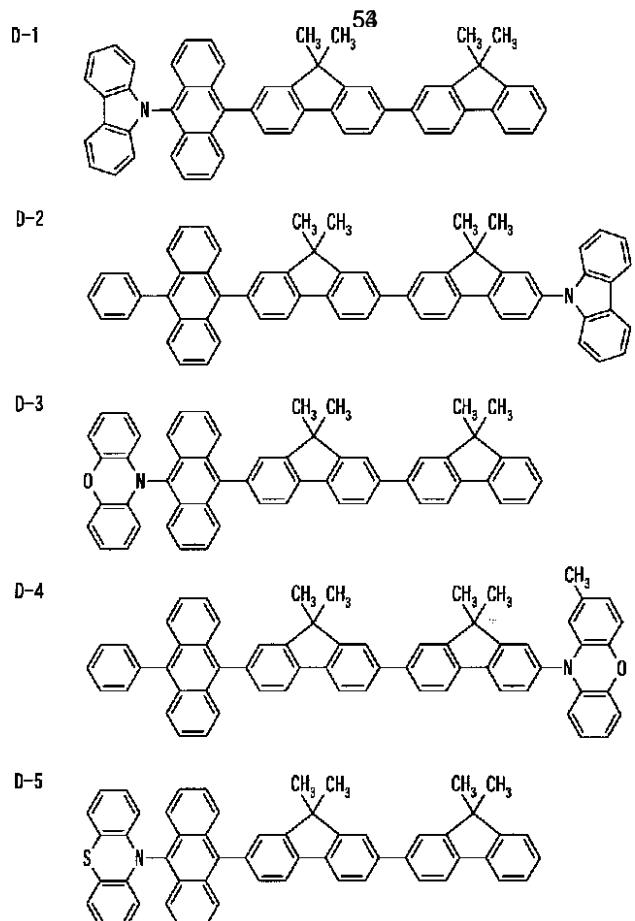
【0105】
【化52】



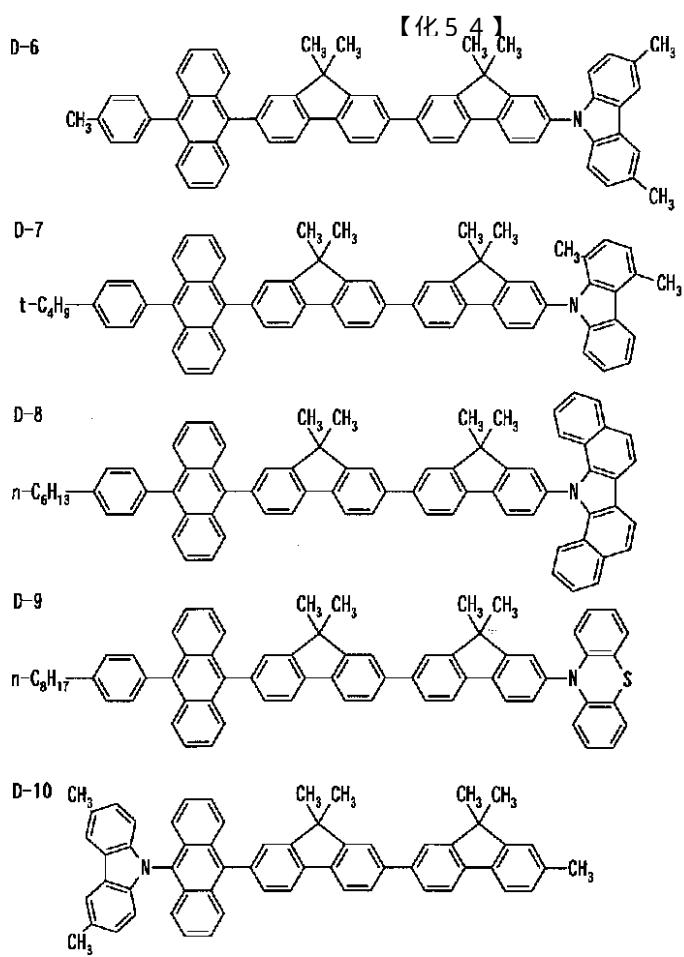


【0106】

【化53】

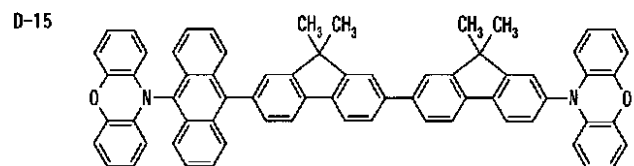
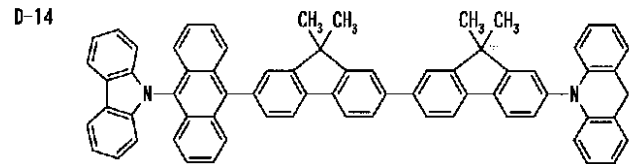
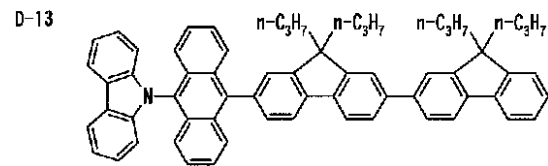
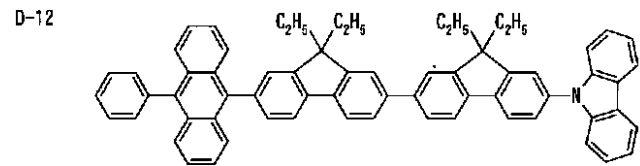
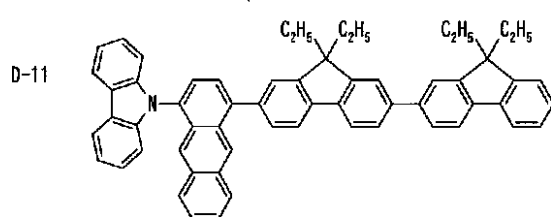


【0107】



【0108】

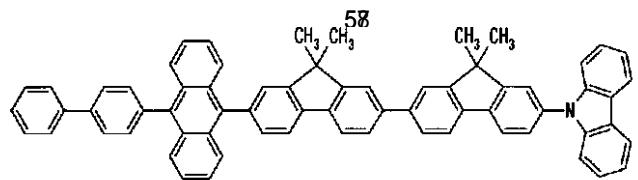
* * 【化55】



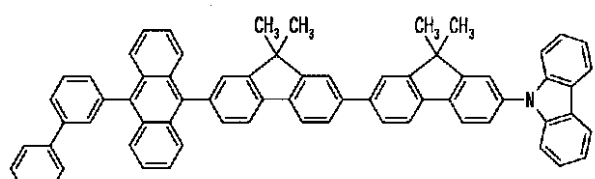
【0109】

【化56】

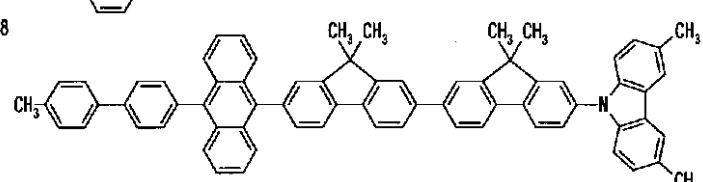
D-16



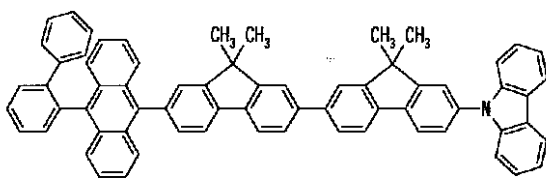
D-17



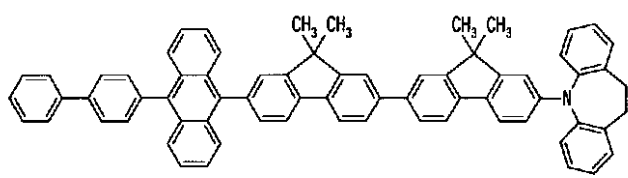
D-18



D-19

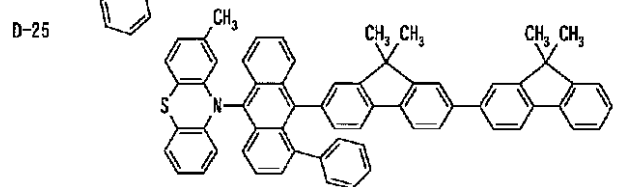
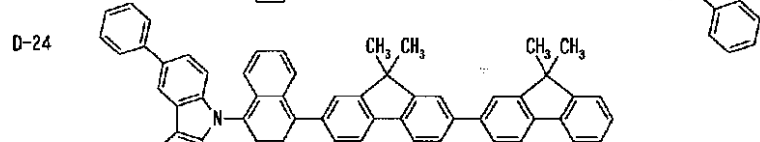
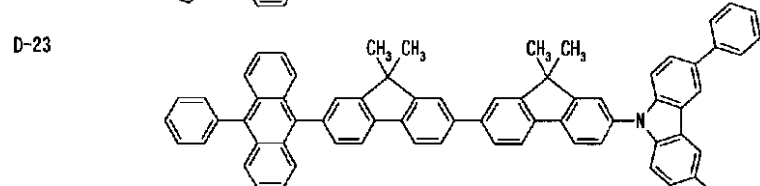
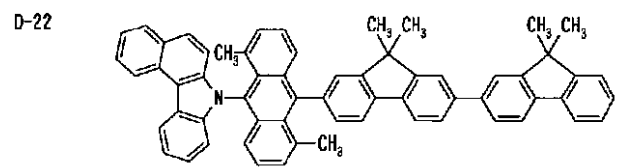
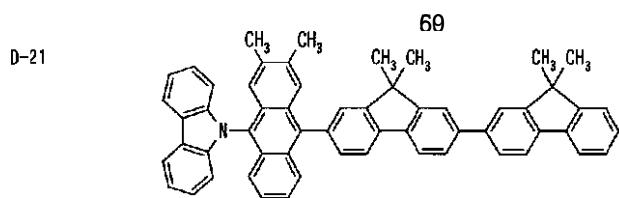


D-20



【0110】

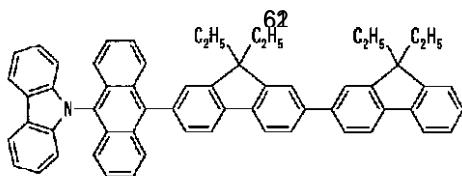
【化57】



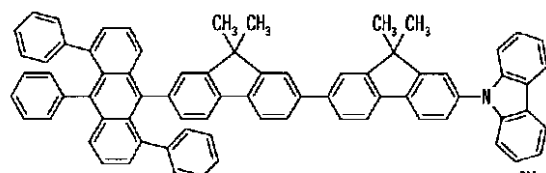
【0111】

【化58】

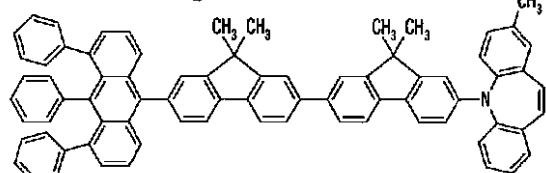
D-26



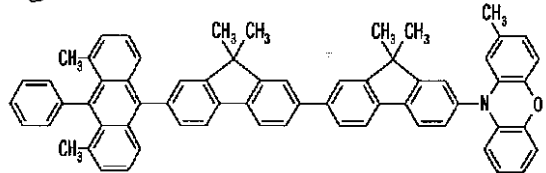
D-27



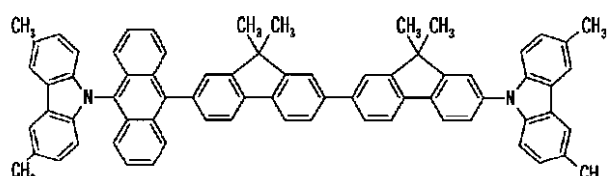
D-27



D-29

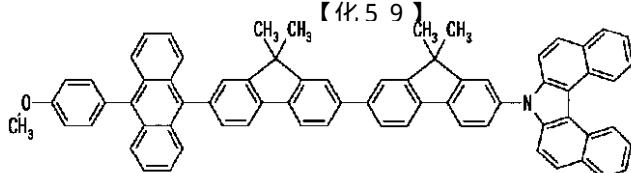


D-30

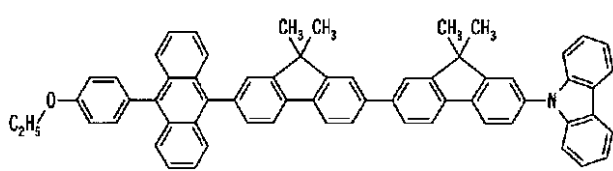


【0112】

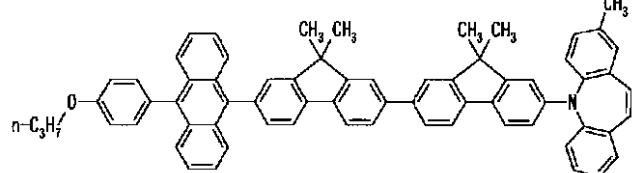
D-31



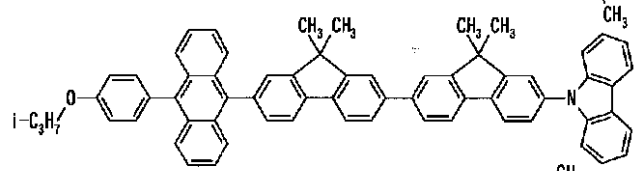
D-32



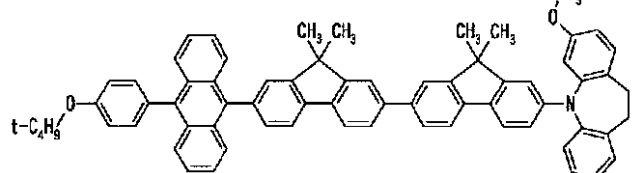
D-33



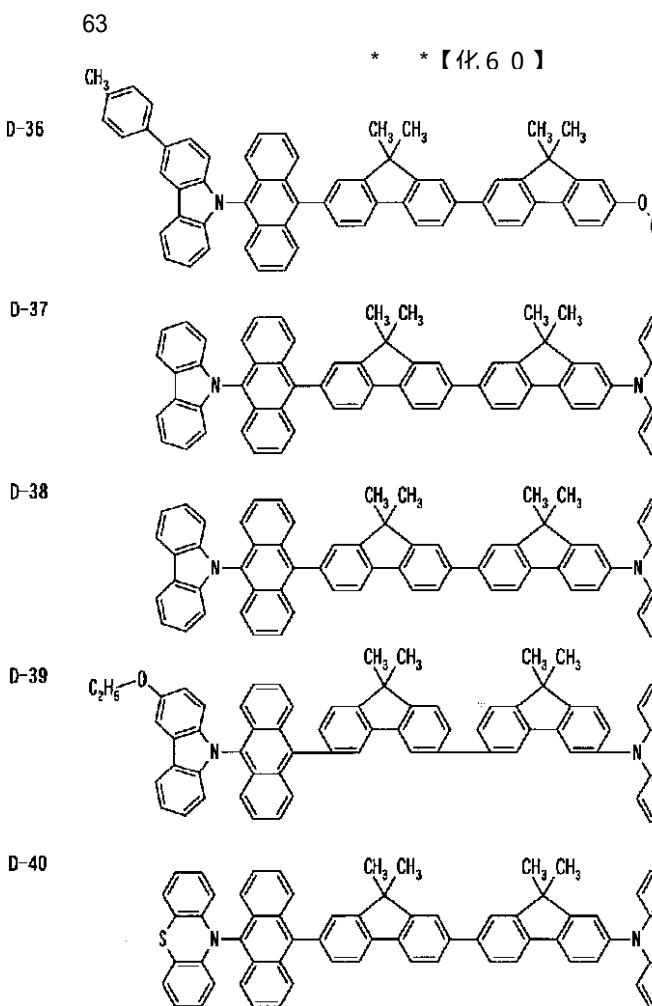
D-34



D-35

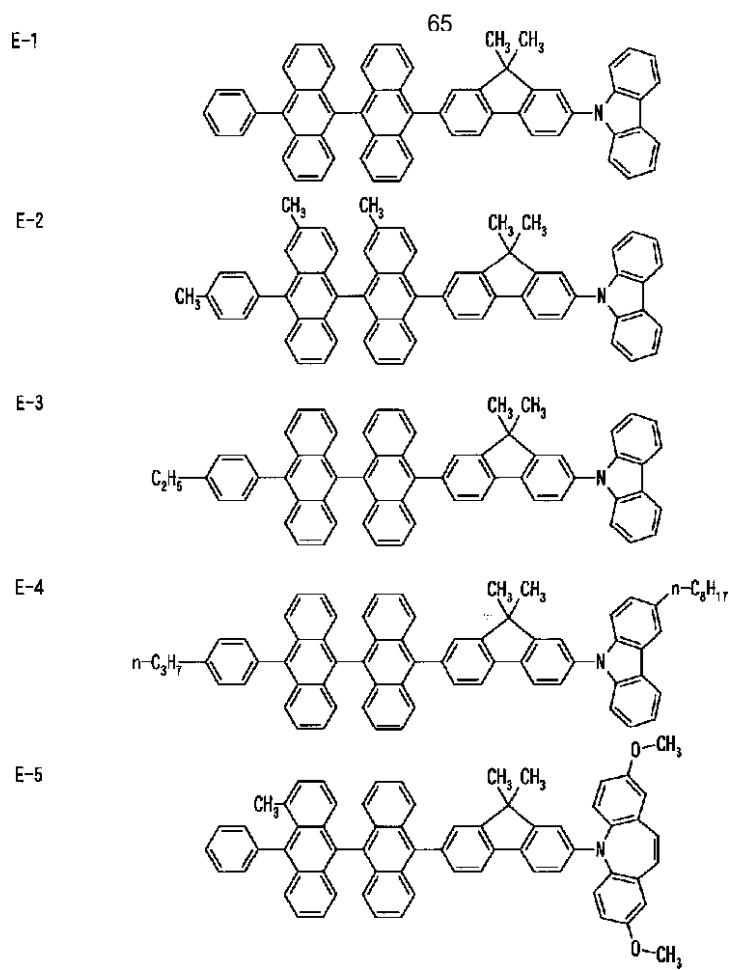


【0113】



【0114】

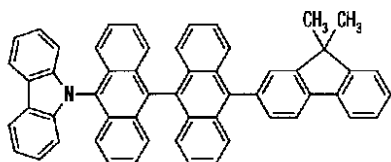
【化61】



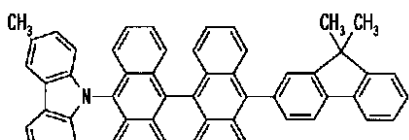
【 0 1 1 5 】

【化 6 2】

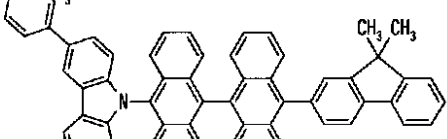
E-6

【0116】
【化63】

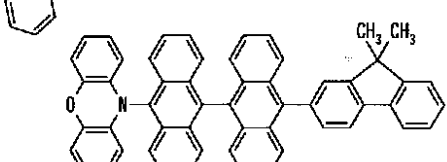
E-7



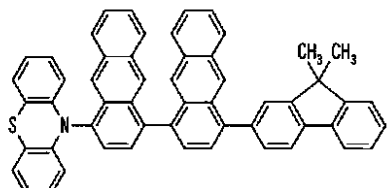
E-8

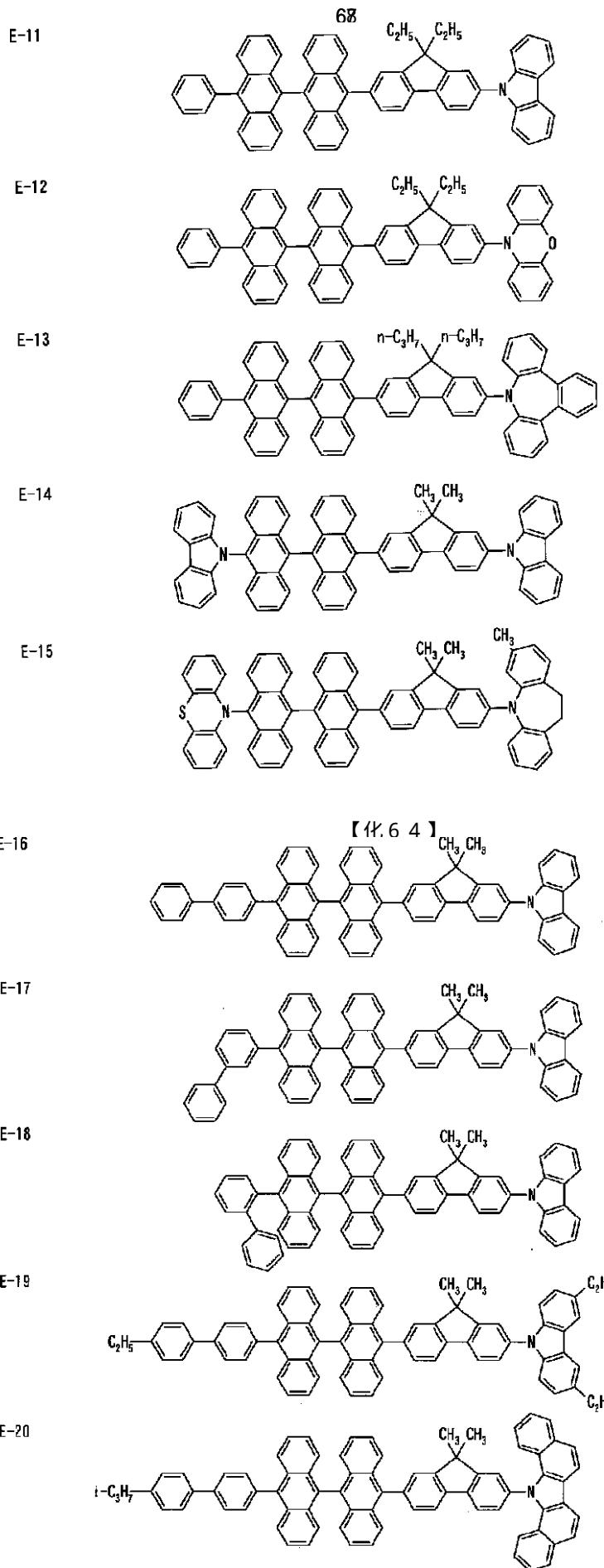


E-9



E-10

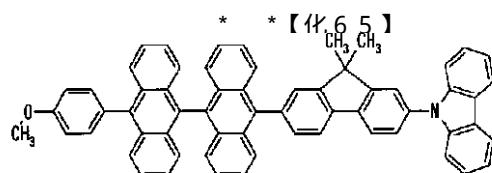




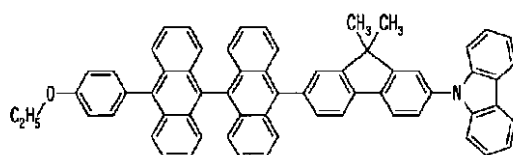
【0118】

69

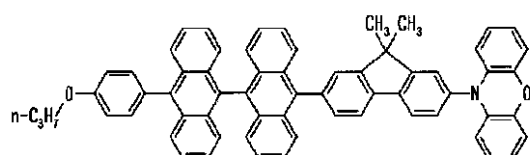
E-21



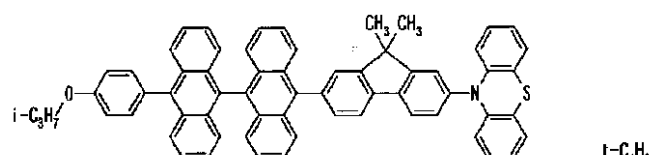
E-22



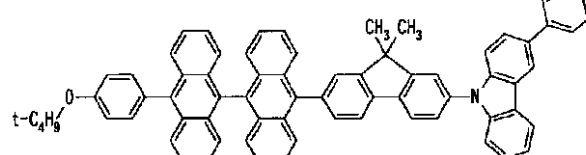
E-23



E-24

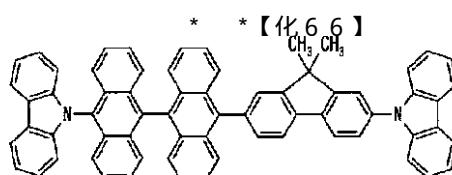


E-25

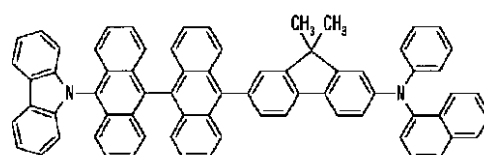


【0119】

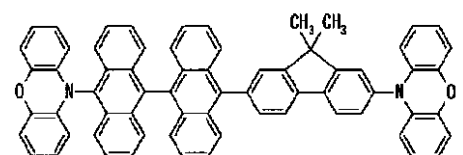
E-26



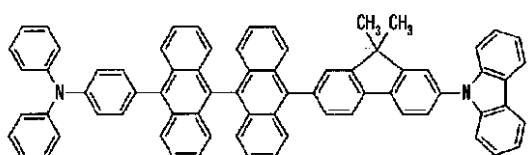
E-27



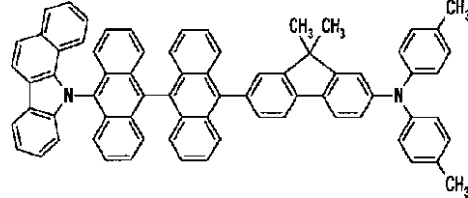
E-28



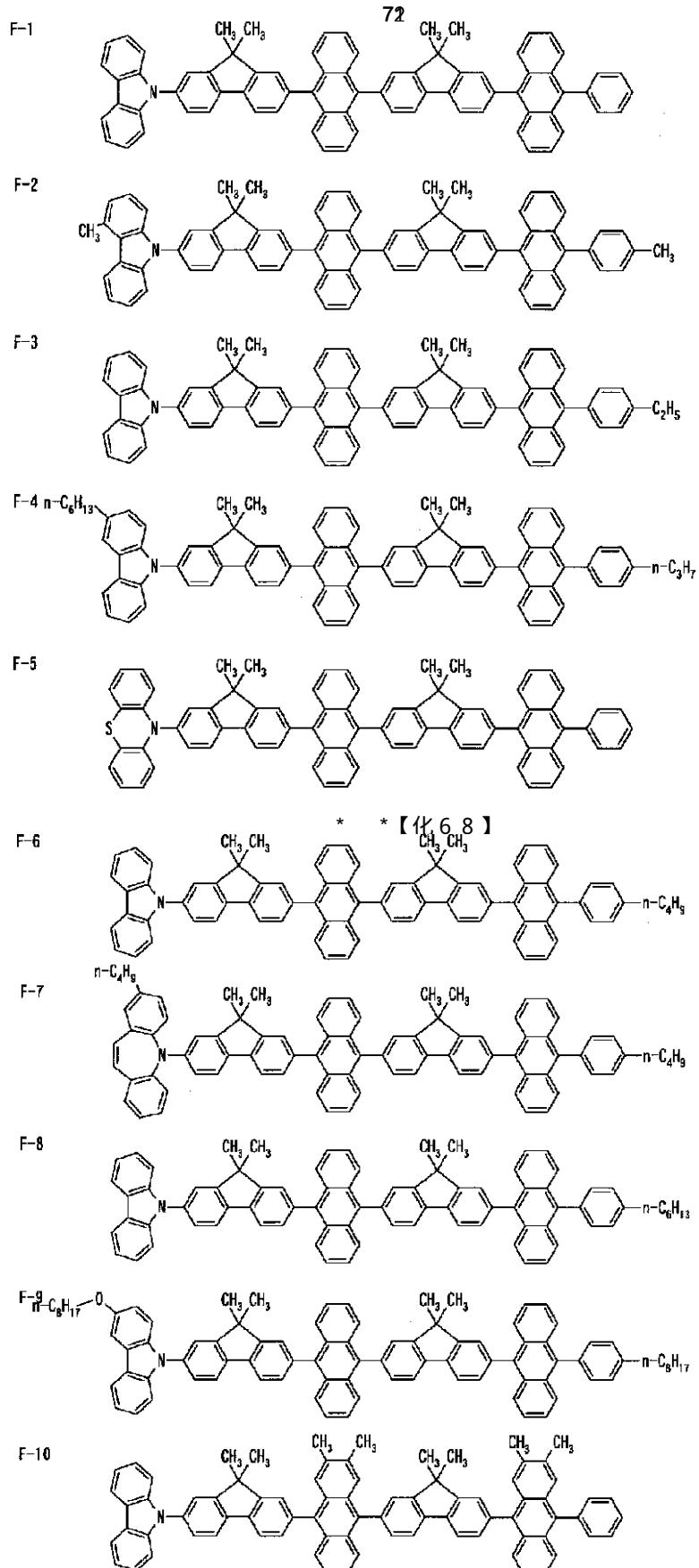
E-29



E-30

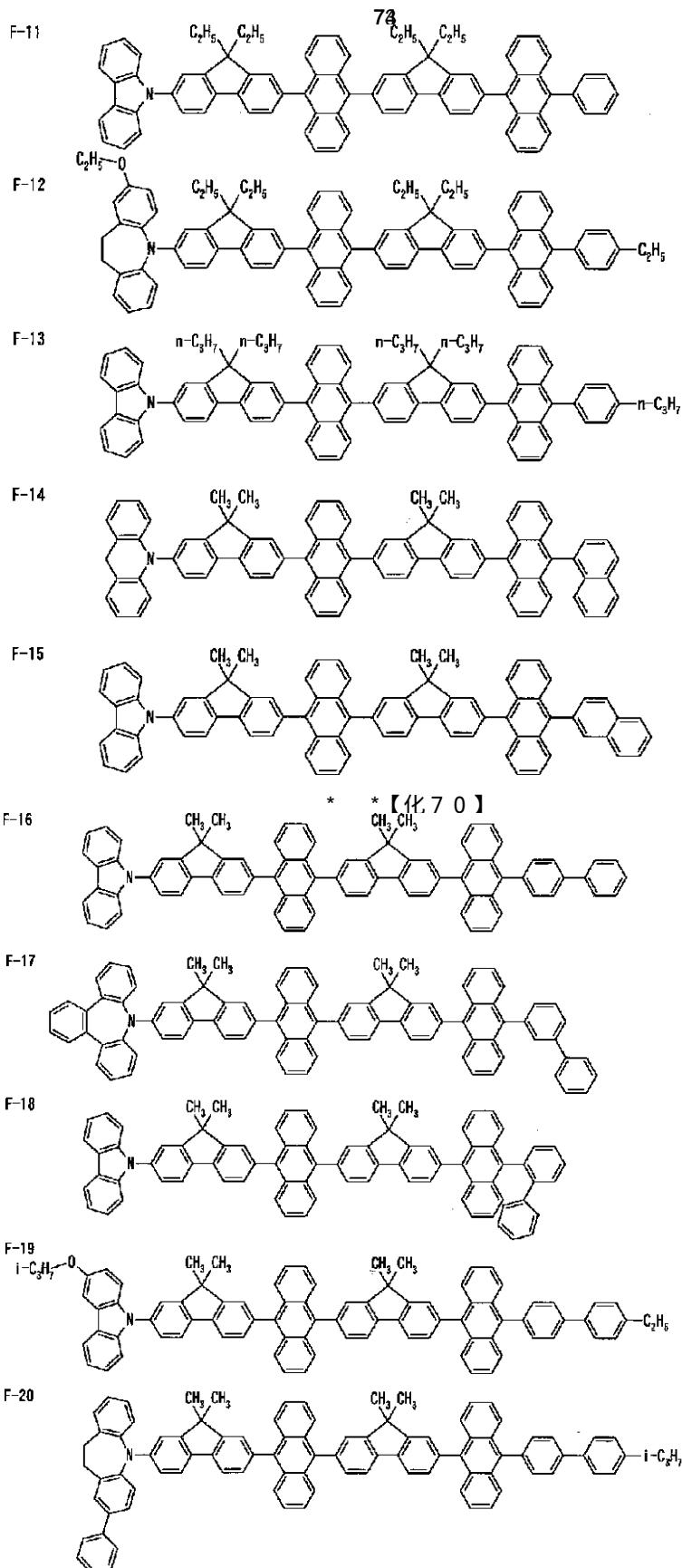


【0120】



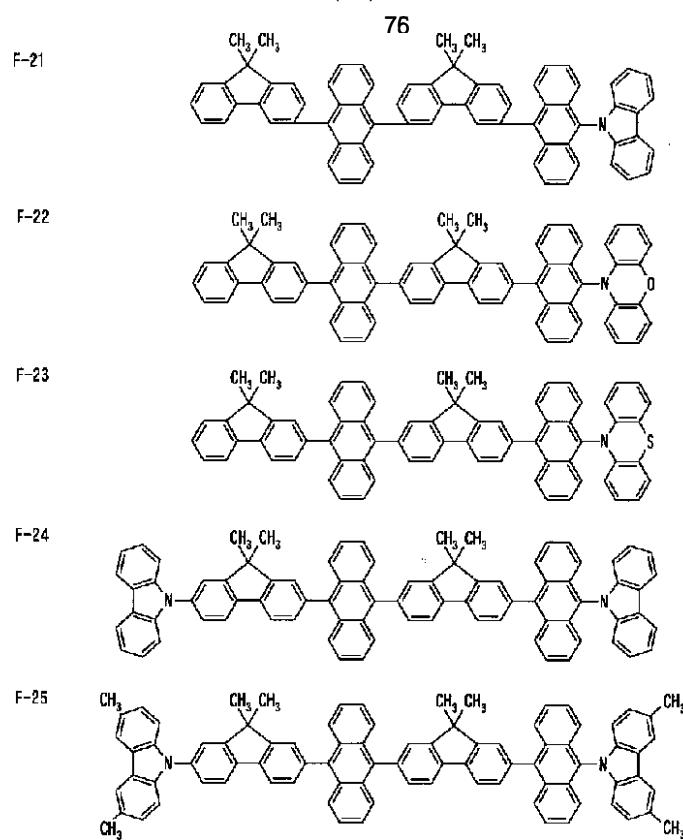
【化6.9】

【0122】

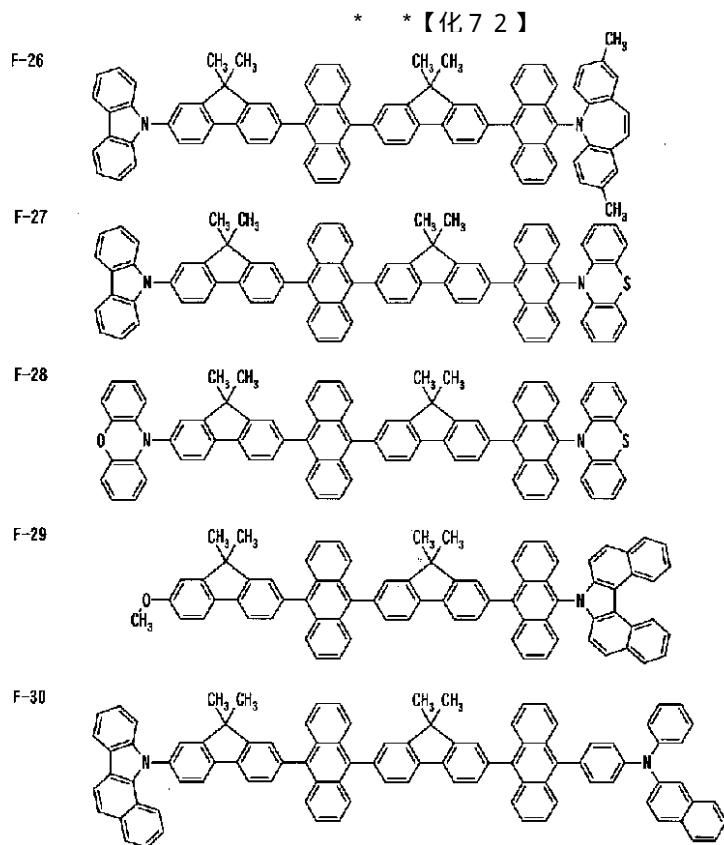


【0124】

【化71】

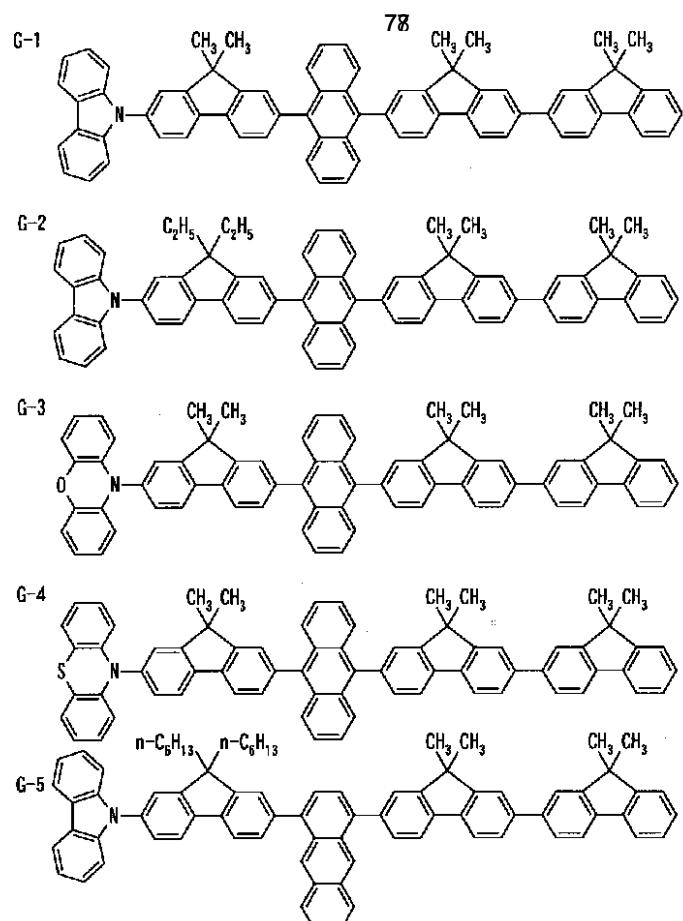


【0125】

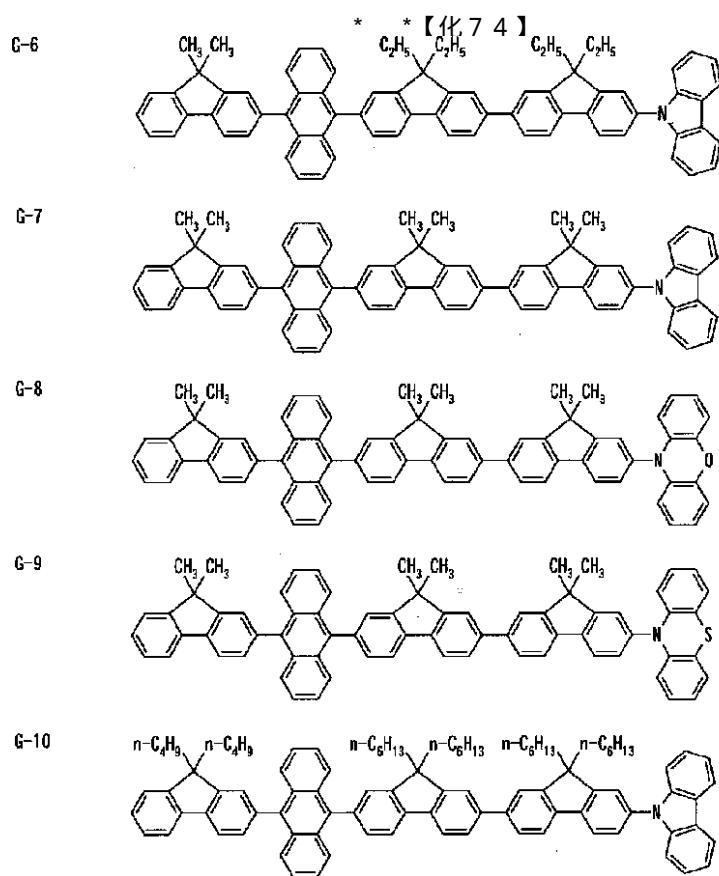


【0126】

【化73】

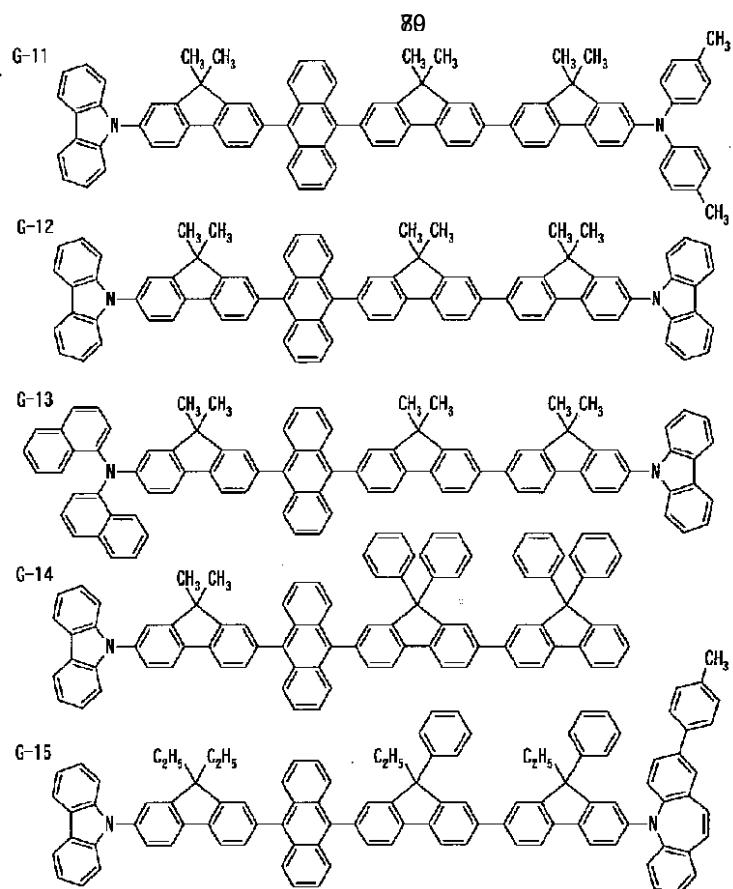


【0127】



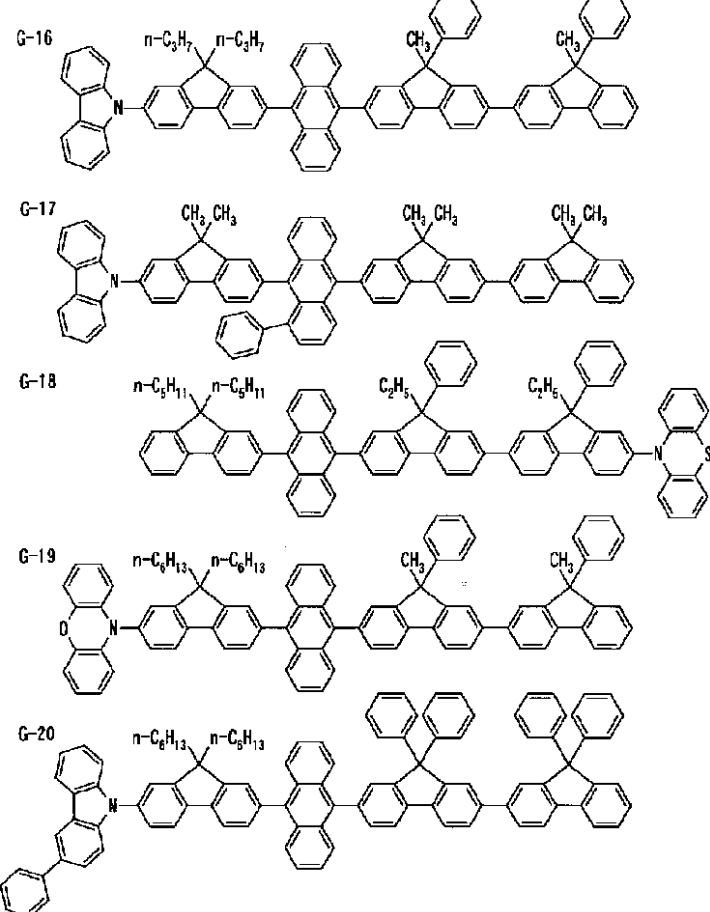
【0128】

【化75】



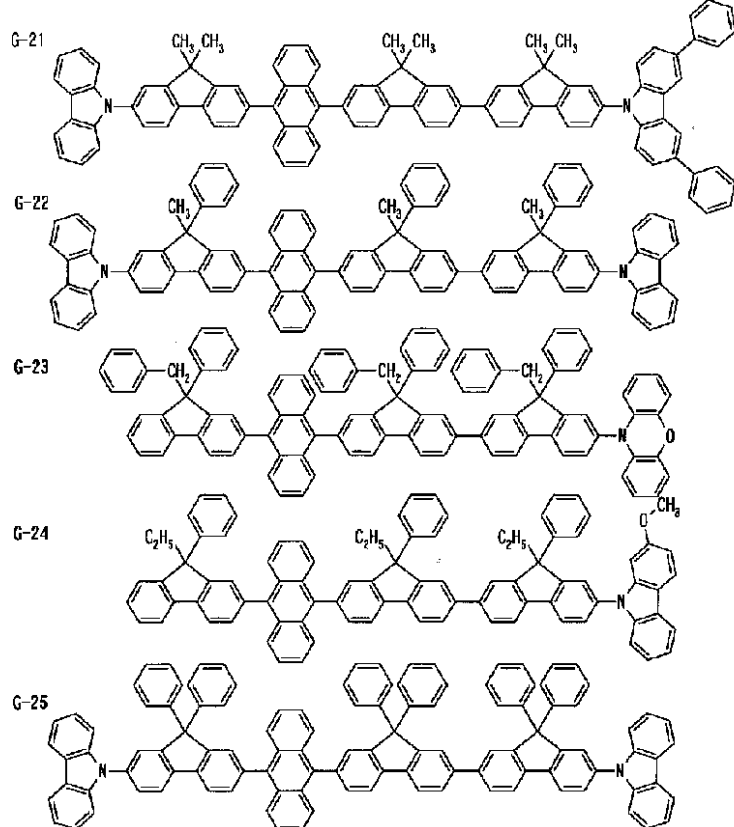
【0129】

* * 【化76】

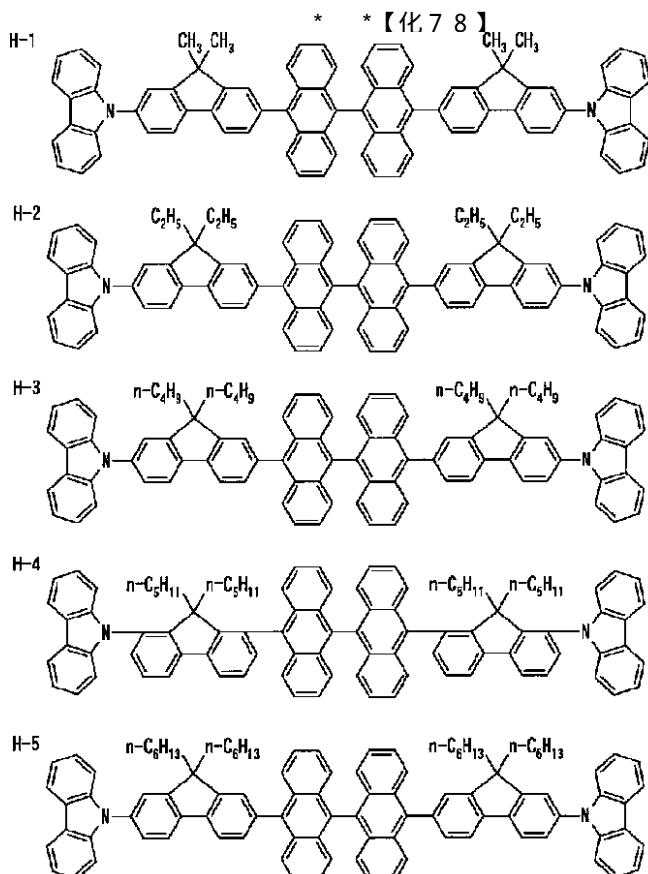


【0130】

【化77】

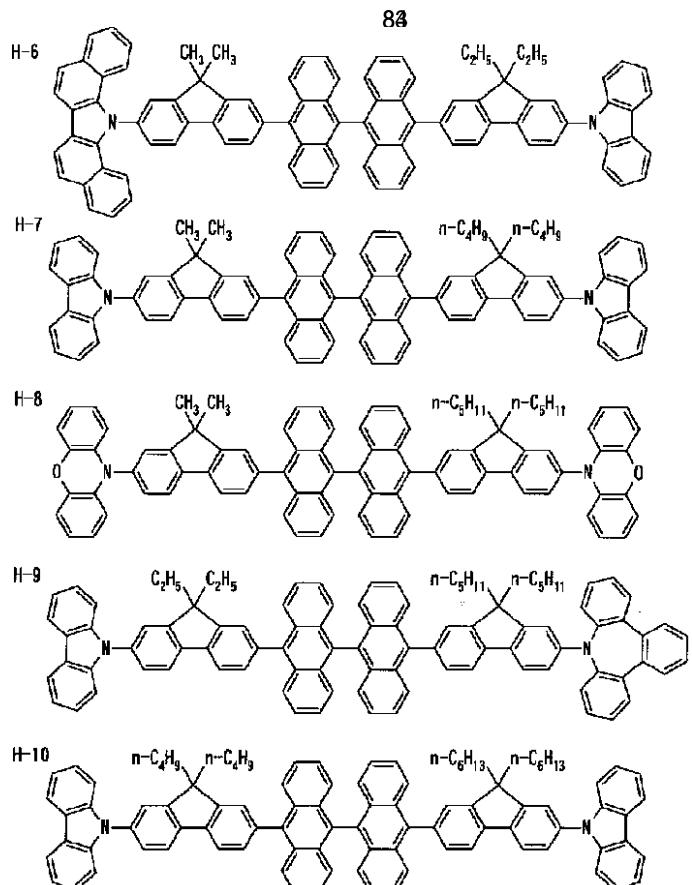


【0131】

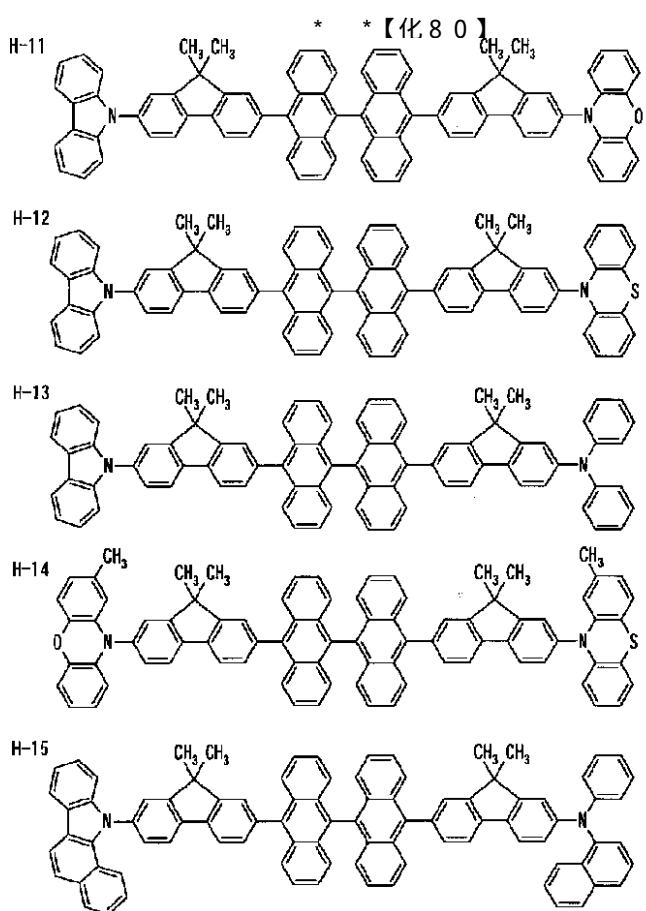


【0132】

【化79】



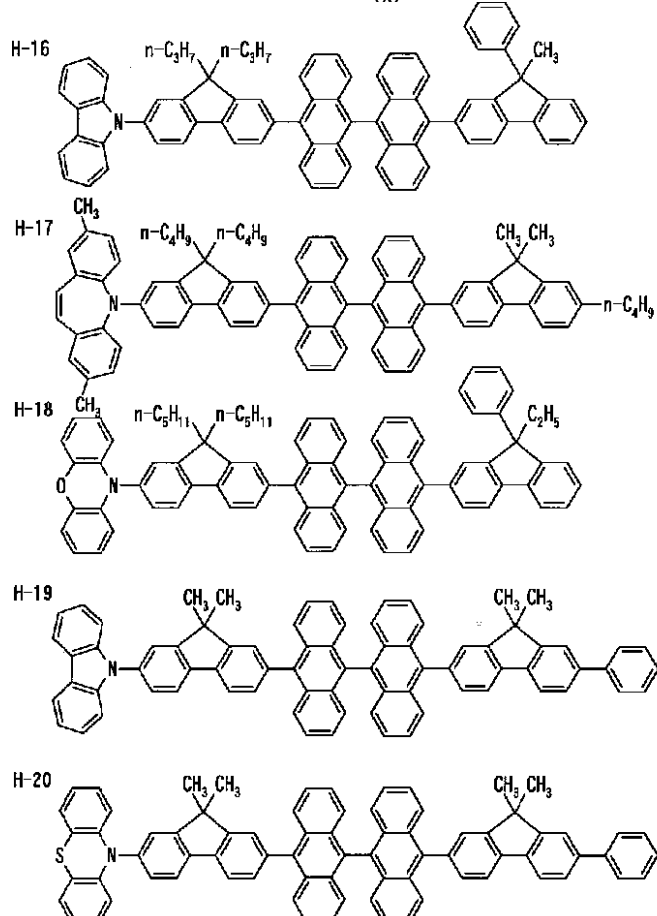
【0133】



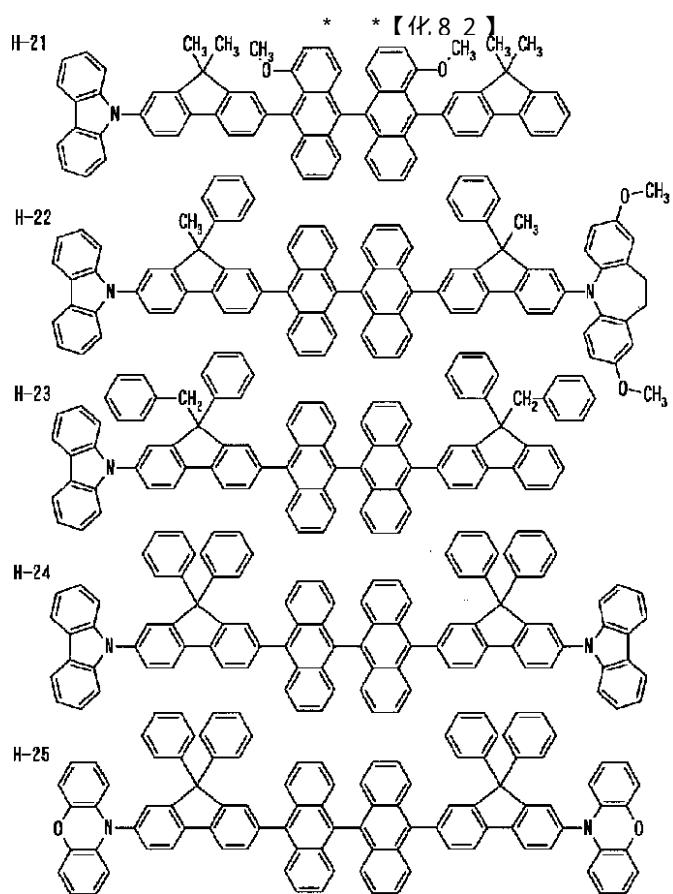
【0134】

【化81】

86

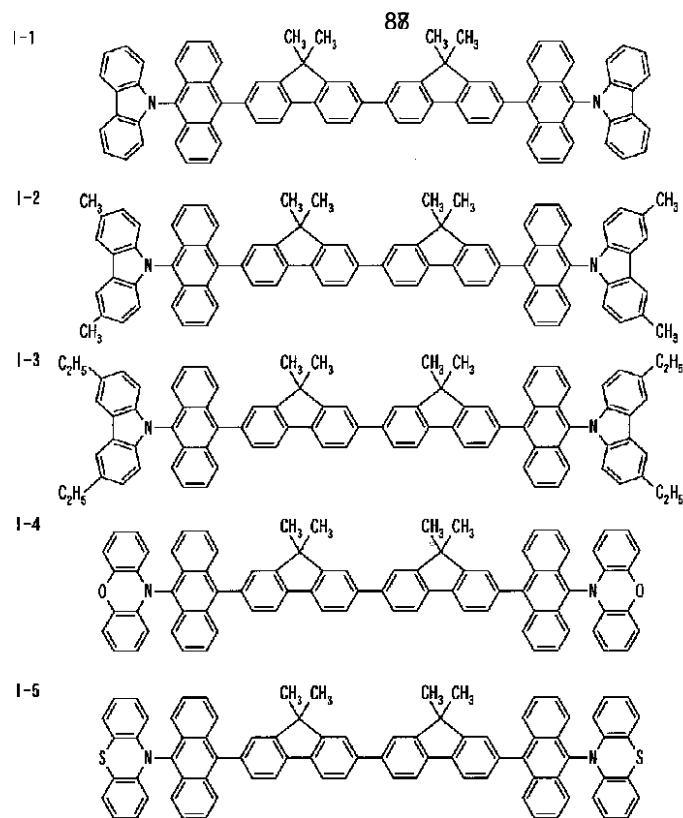


【0135】

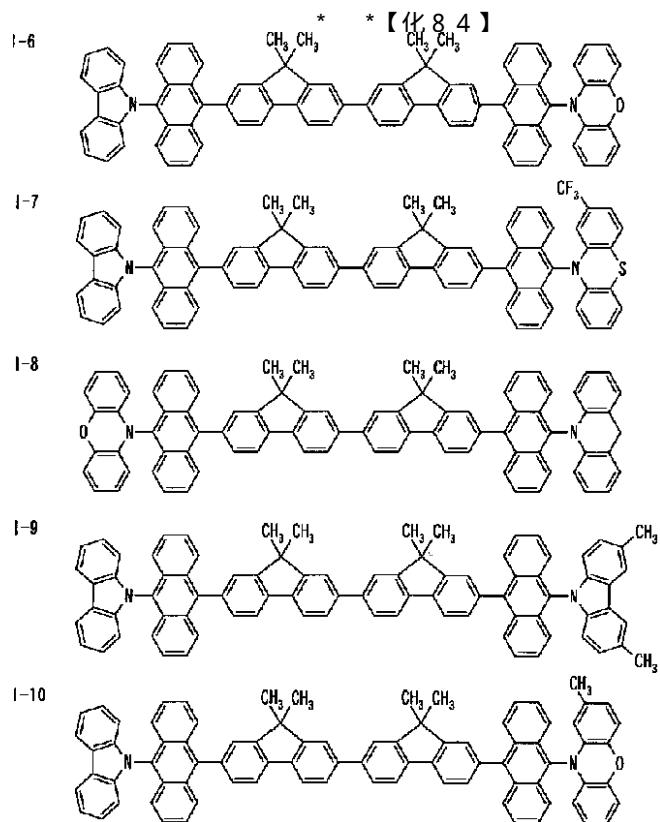


【0136】

【化8.3】

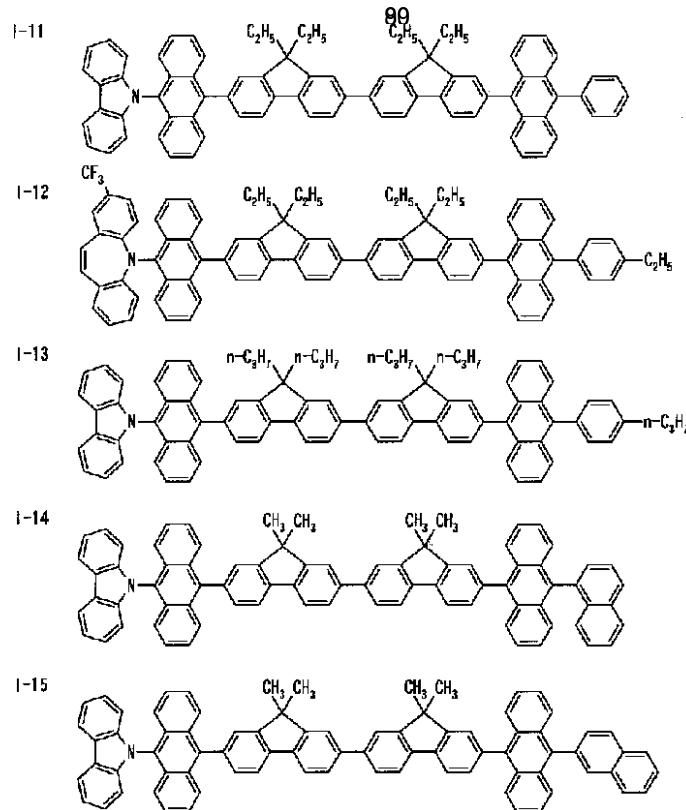


【0137】

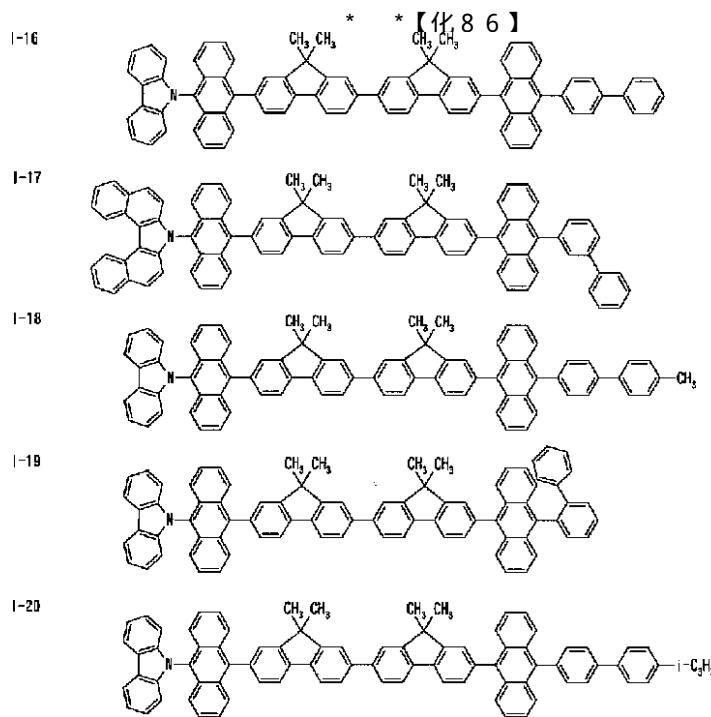


【0138】

【化85】

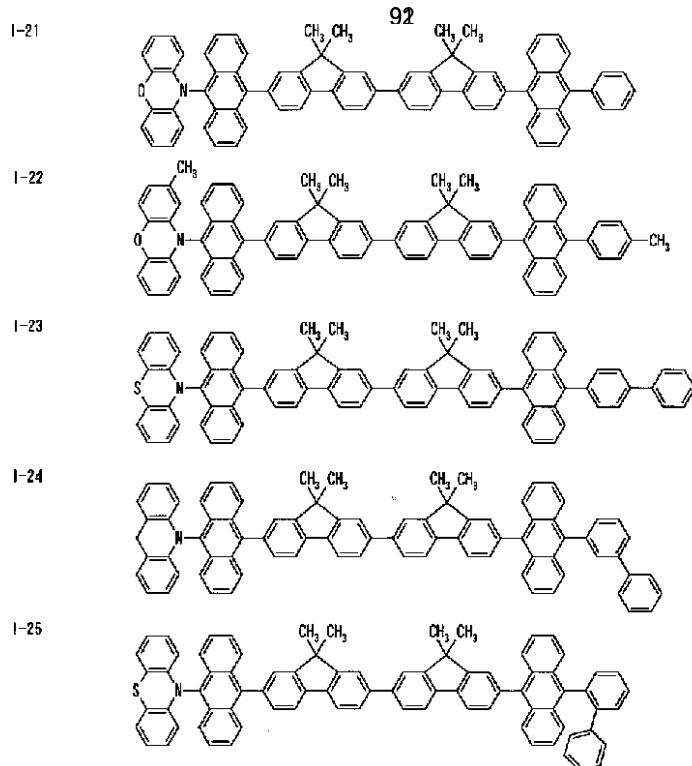


【0139】

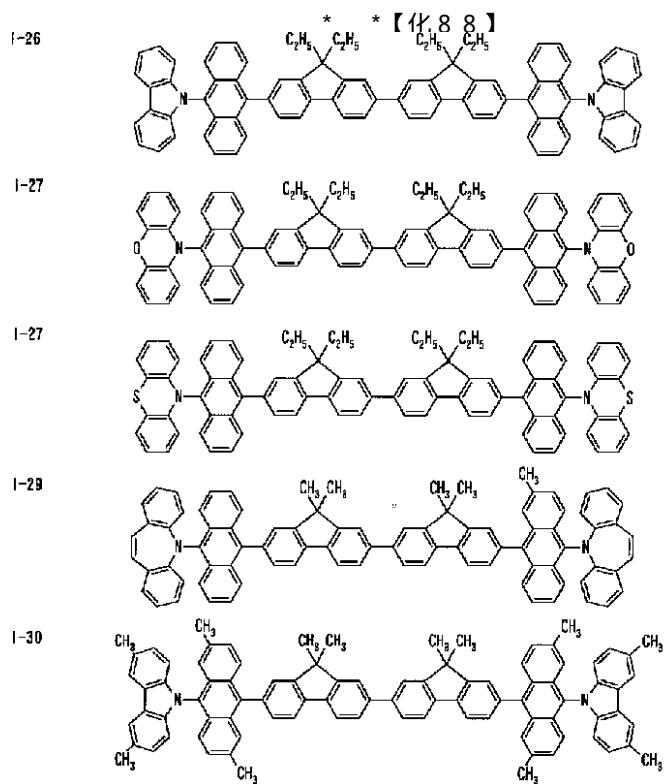


【0140】

【化87】



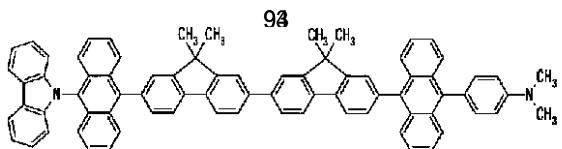
【0141】



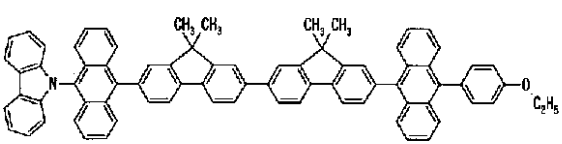
【0142】

【化89】

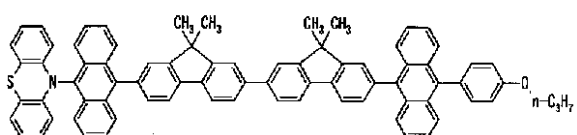
I-31



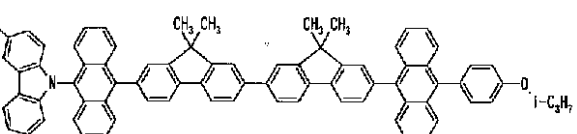
I-32



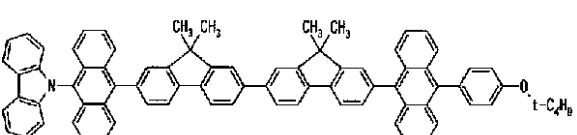
I-33



I-34

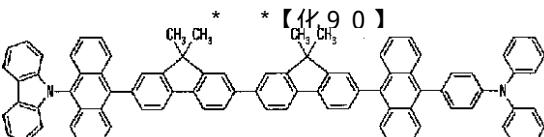


I-35

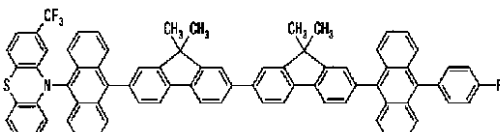


【0143】

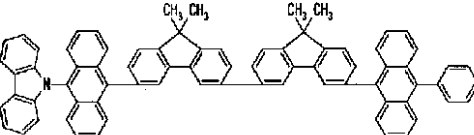
I-36



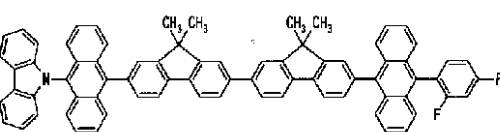
I-37



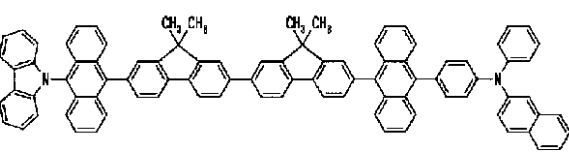
I-38



I-39

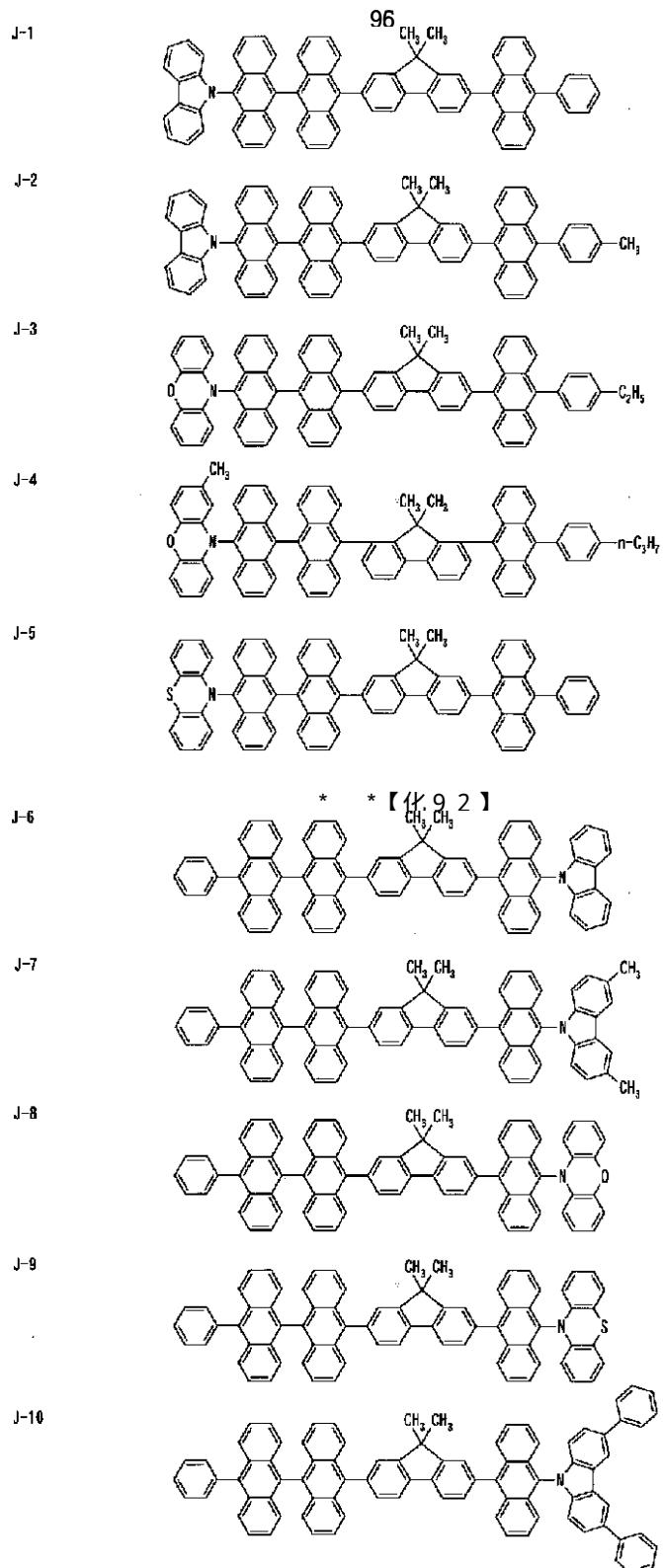


I-40



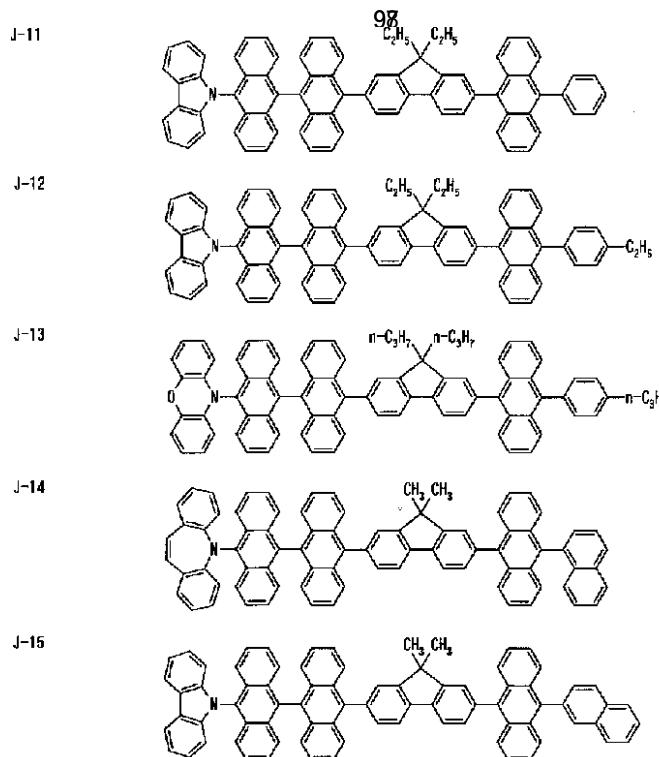
【0144】

【化91】

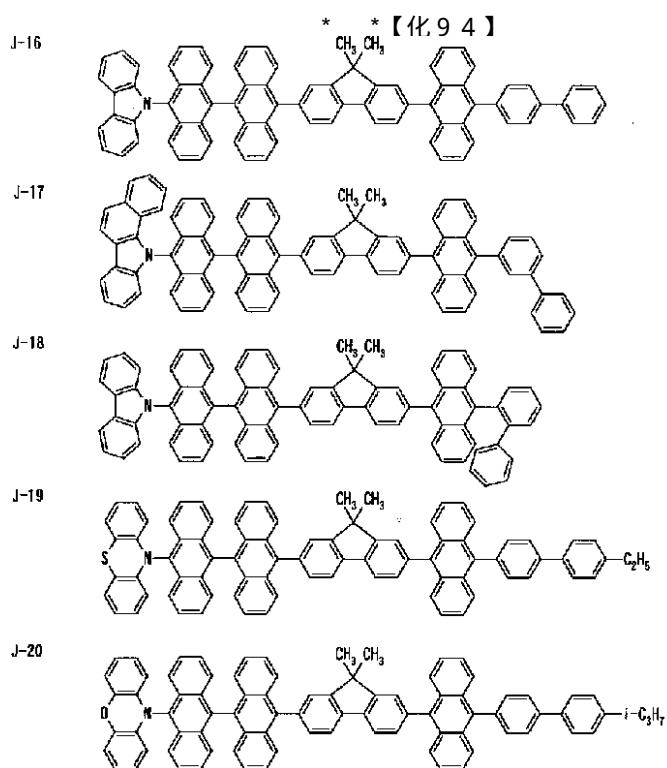


【0146】

【化93】



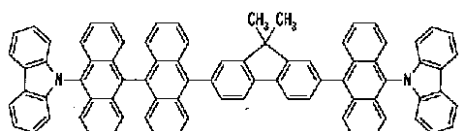
【0147】



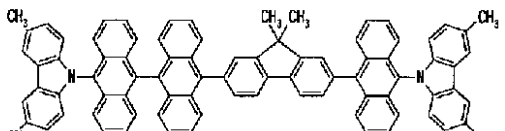
【0148】

【化95】

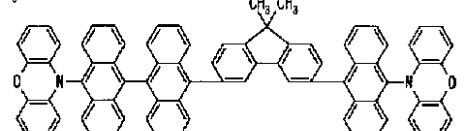
J-21



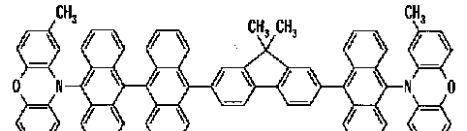
J-22



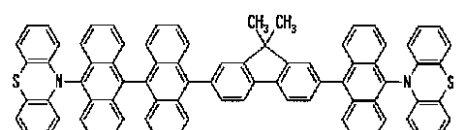
J-23



J-24

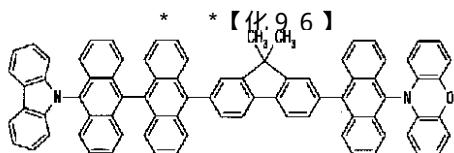


J-25

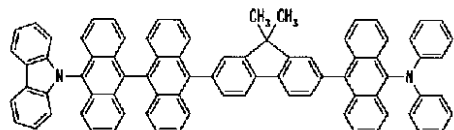


【0149】

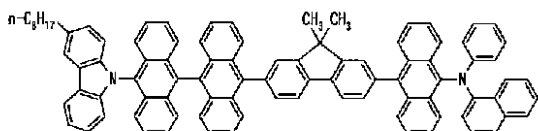
J-26



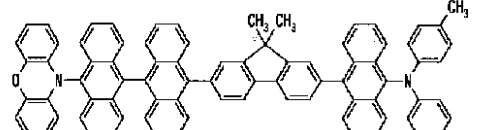
J-27



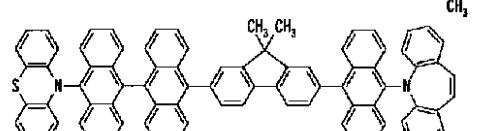
J-28



J-29

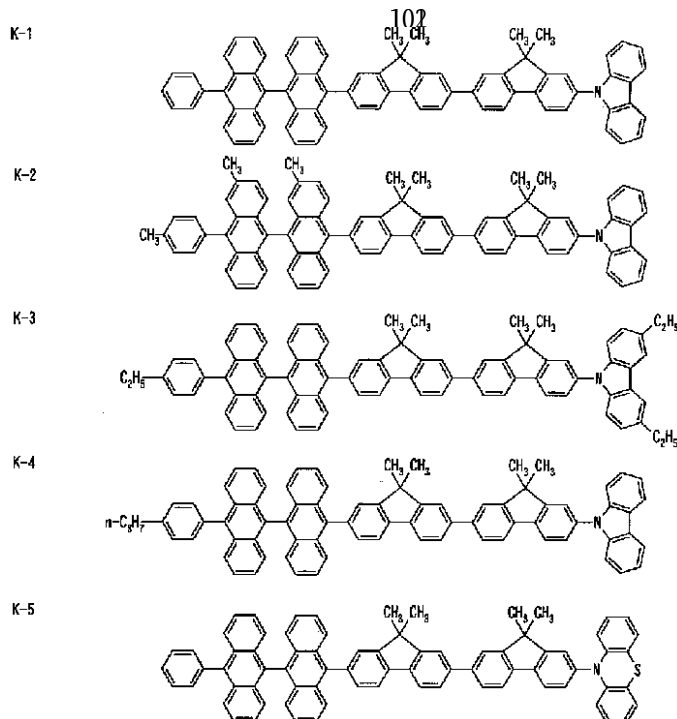


J-30

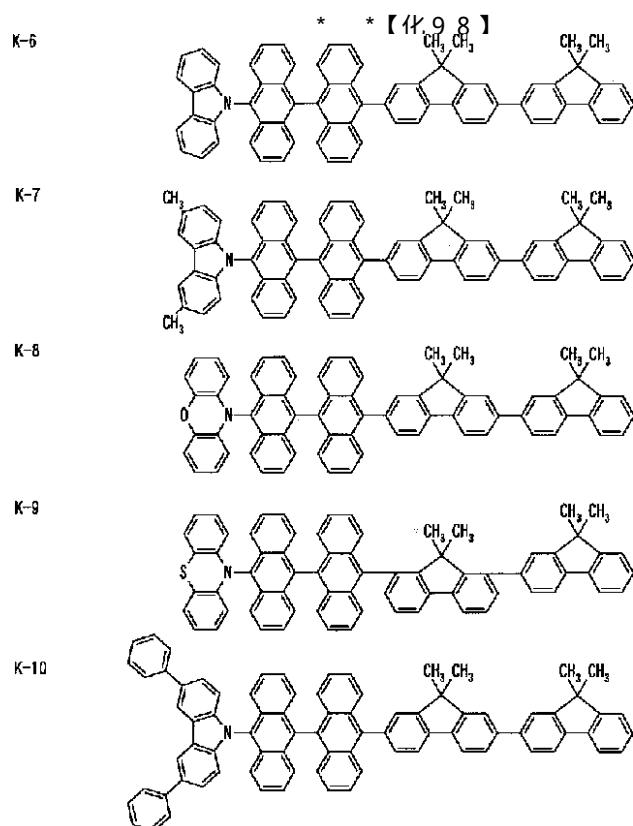


【0150】

【化97】

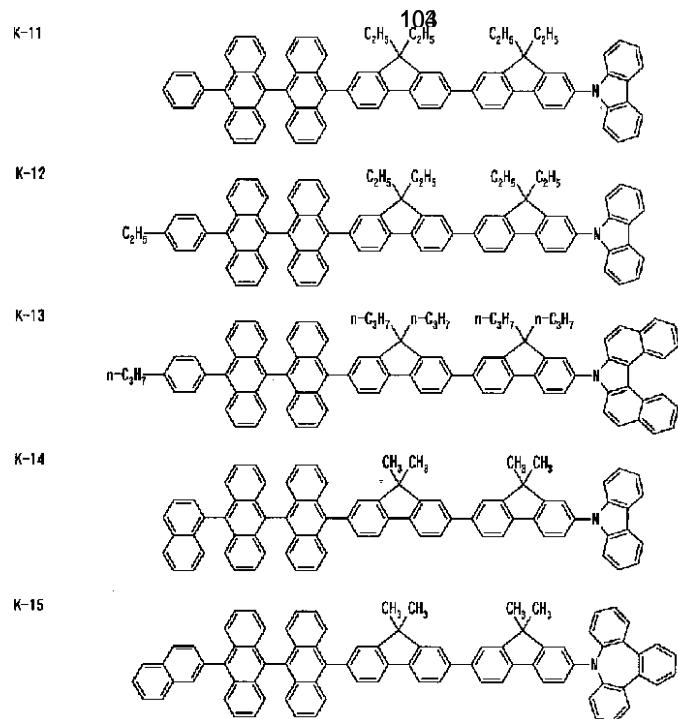


【0151】

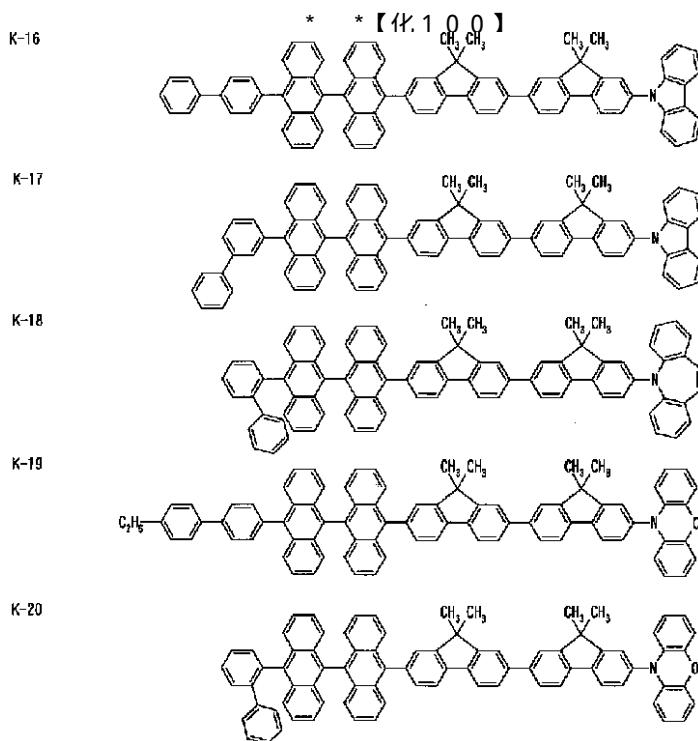


【0152】

【化99】

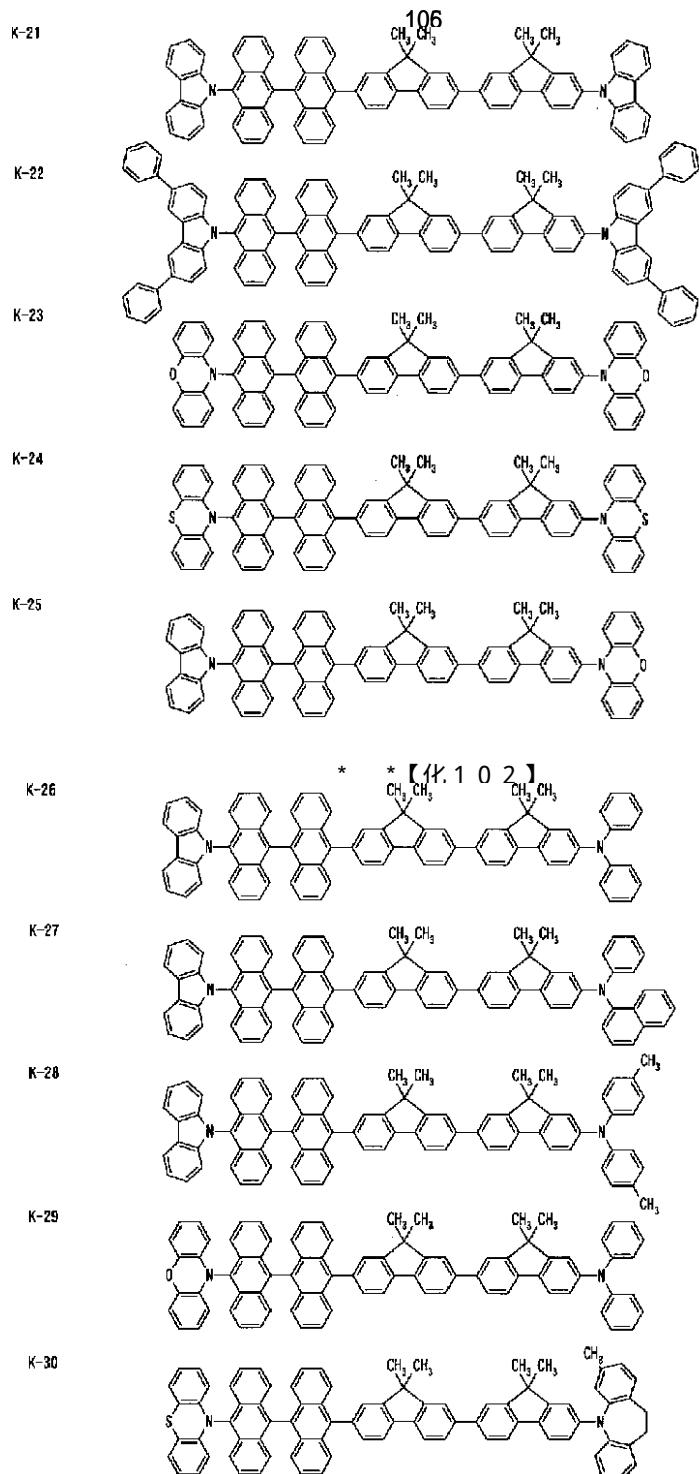


【0153】



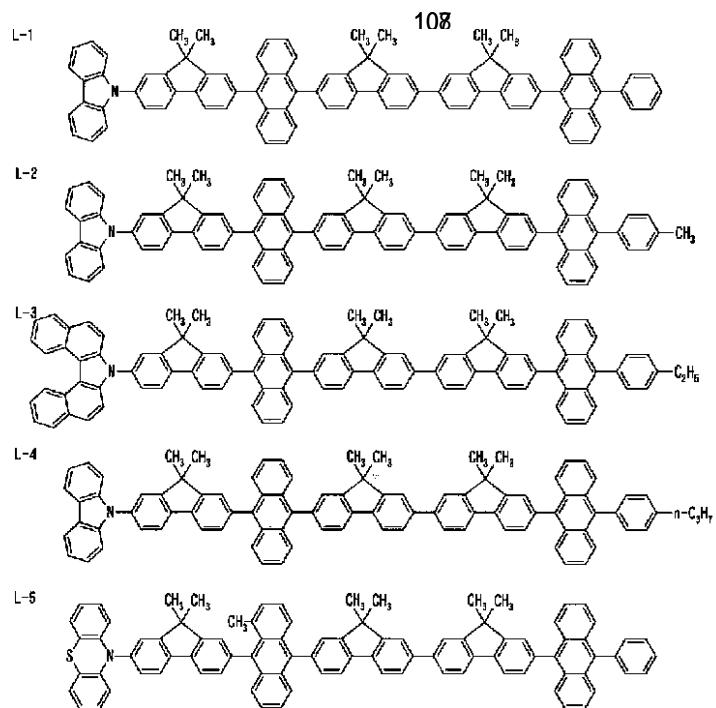
【0154】

【化101】

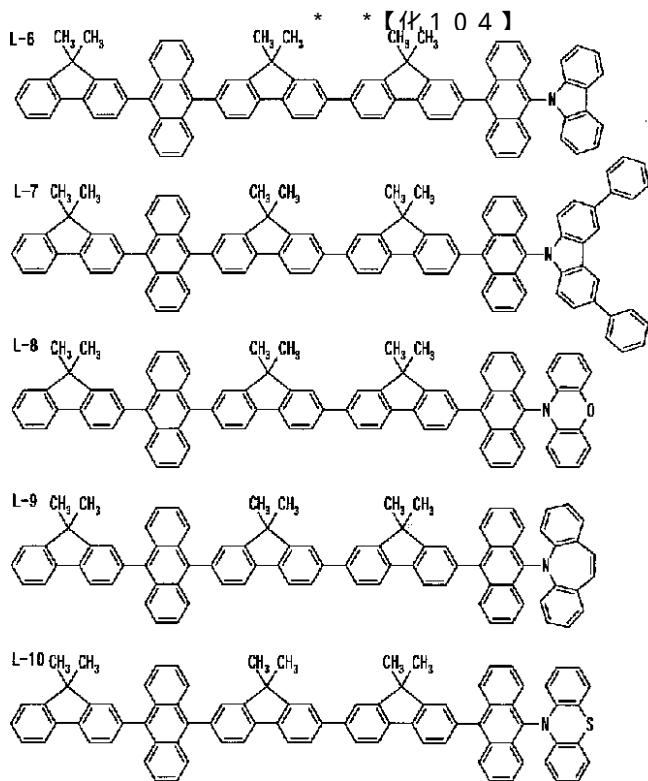


【 0 1 5 6 】

【化 103】

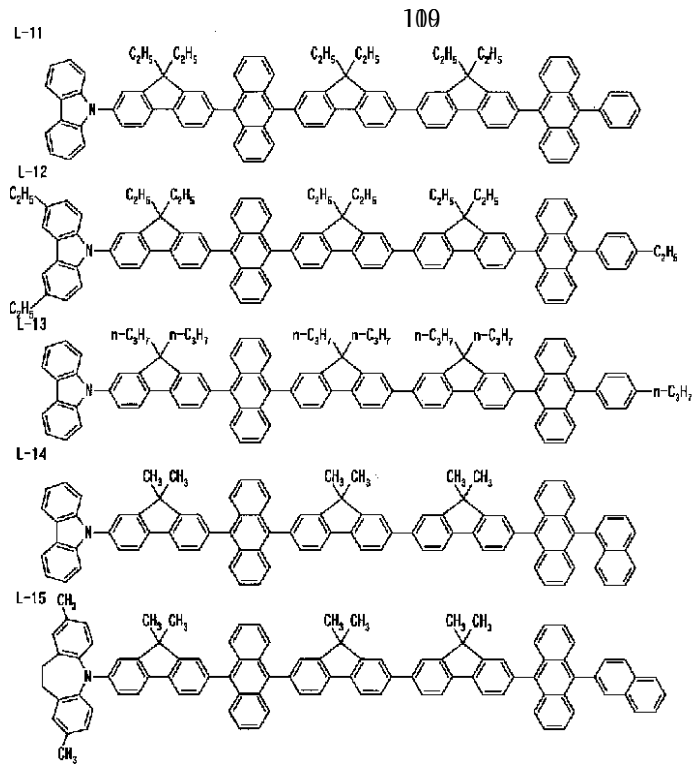


【 0 1 5 7 】

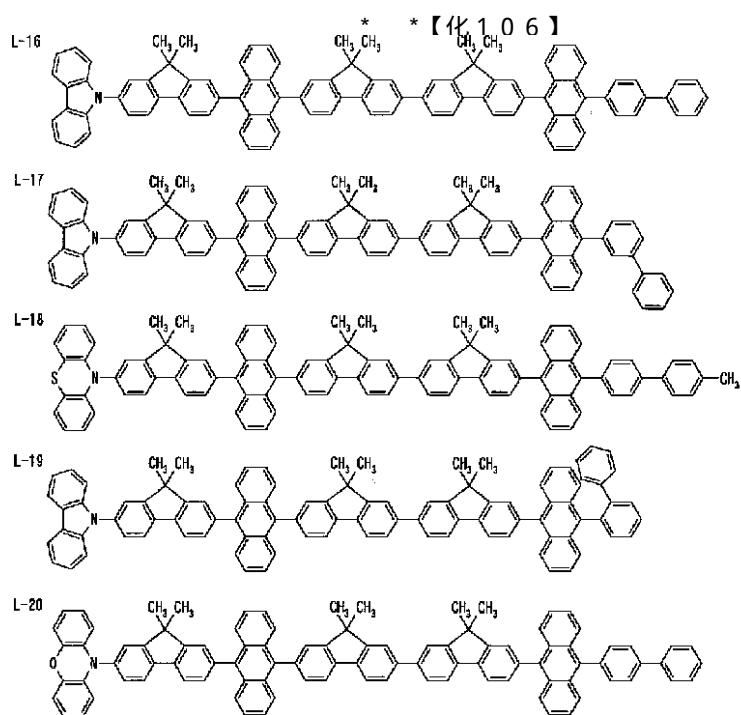


【 0 1 5 8 】

【化105】

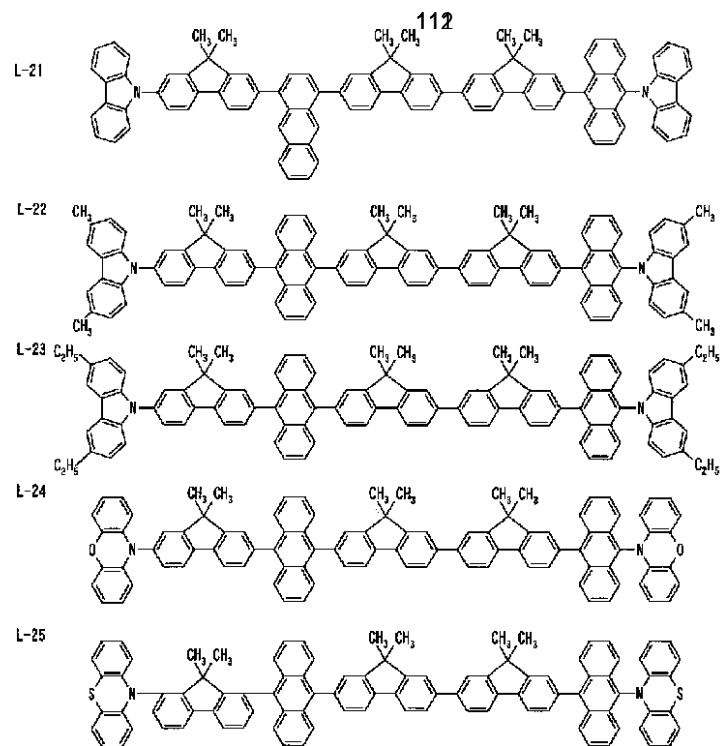


【0159】

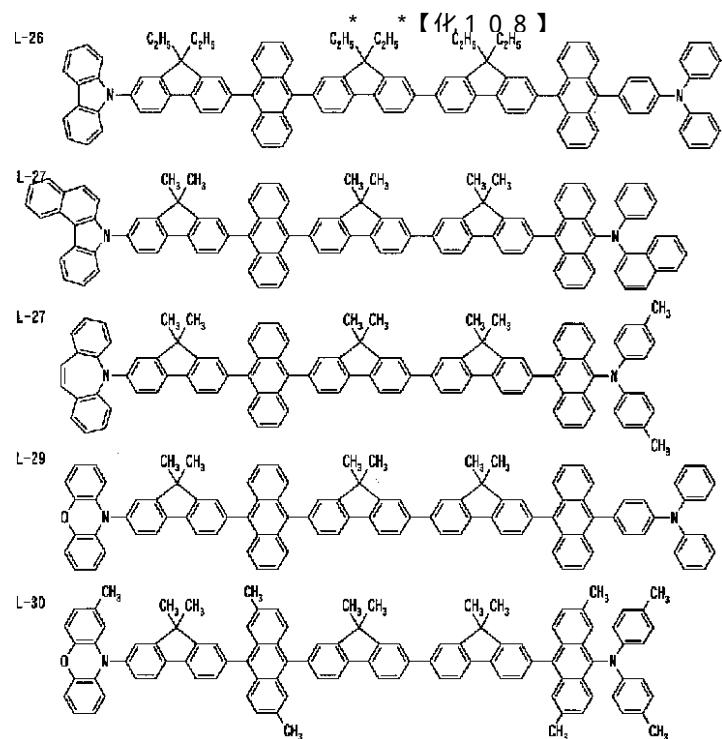


【0160】

【化107】

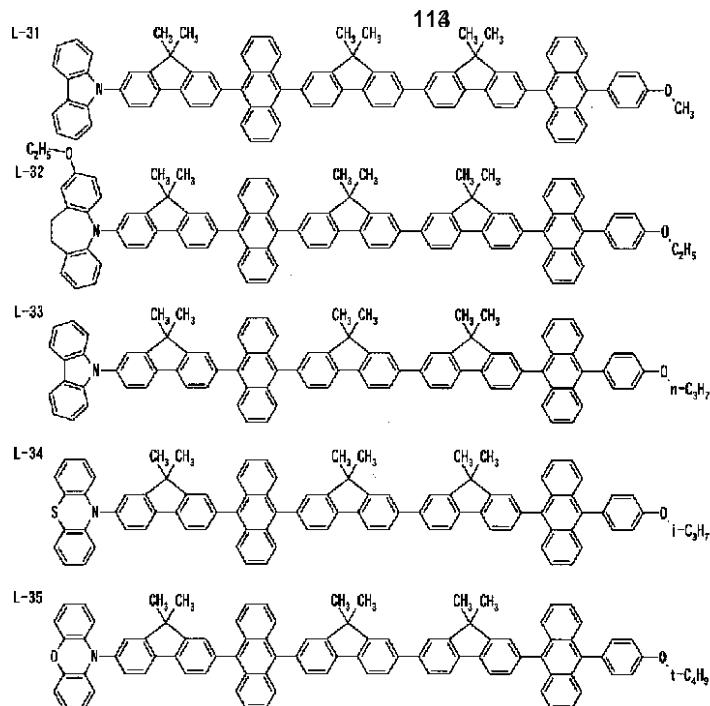


【 0 1 6 1 】

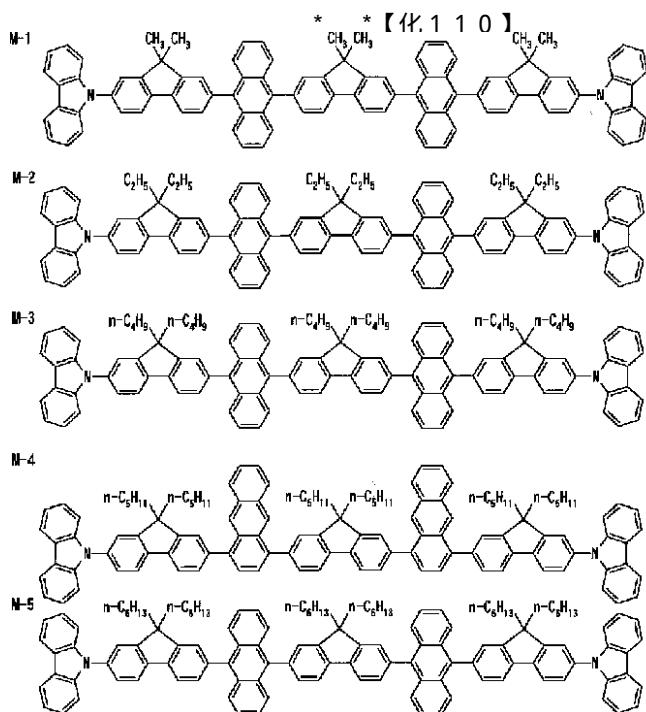


【 0 1 6 2 】

【化109】

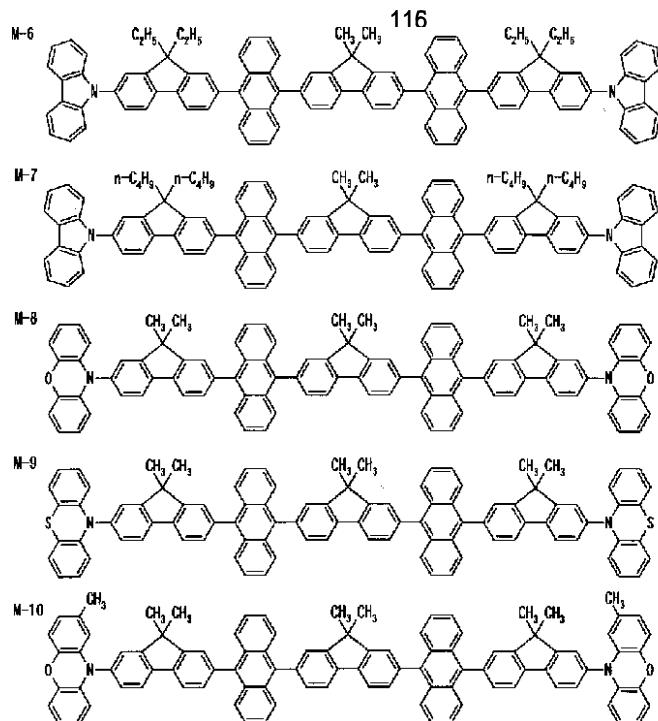


【0163】

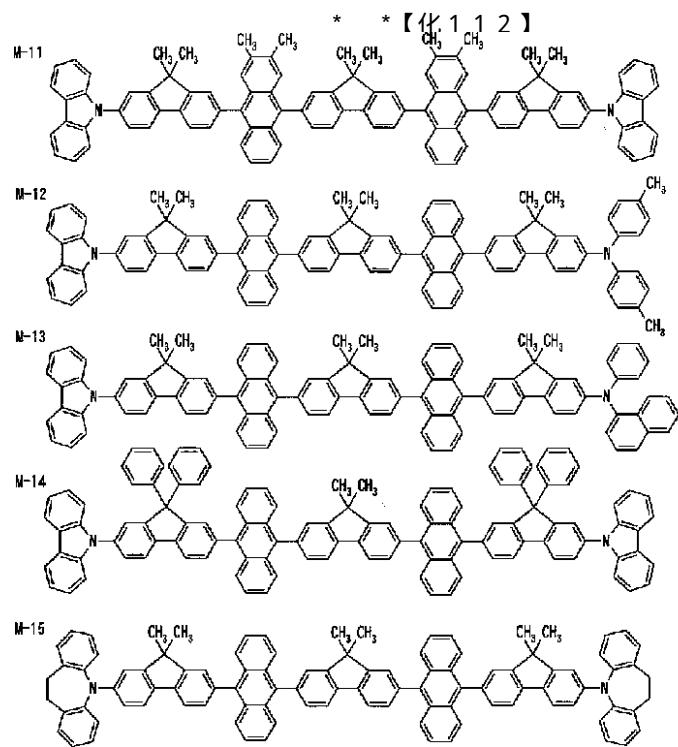


【0164】

【化111】

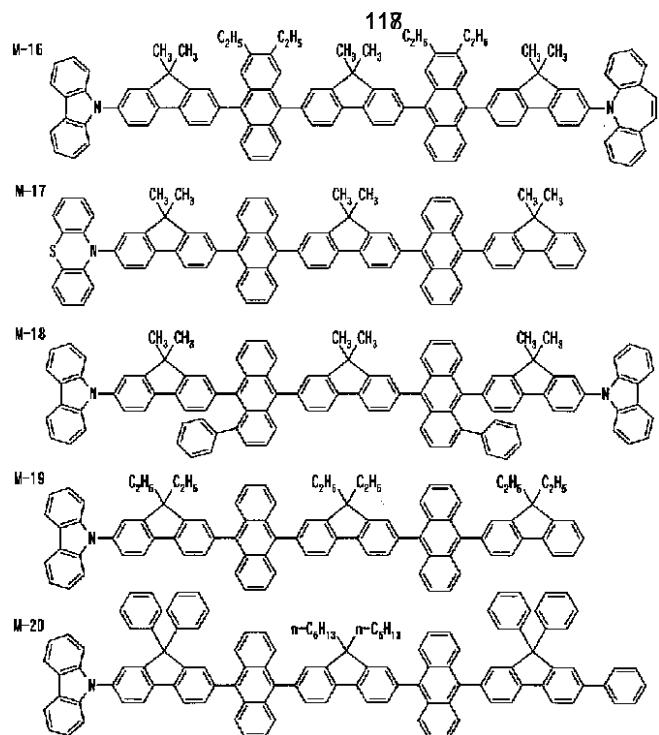


【0165】



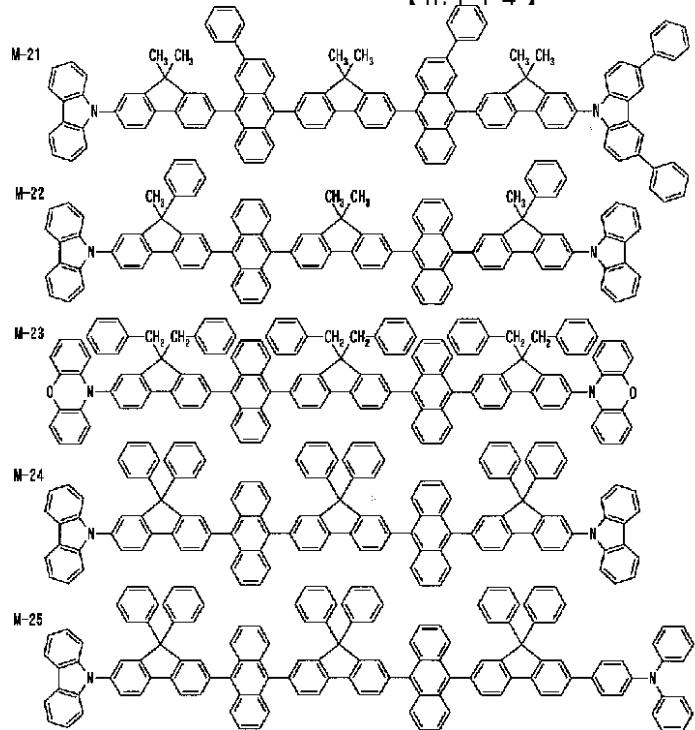
【0166】

【化113】



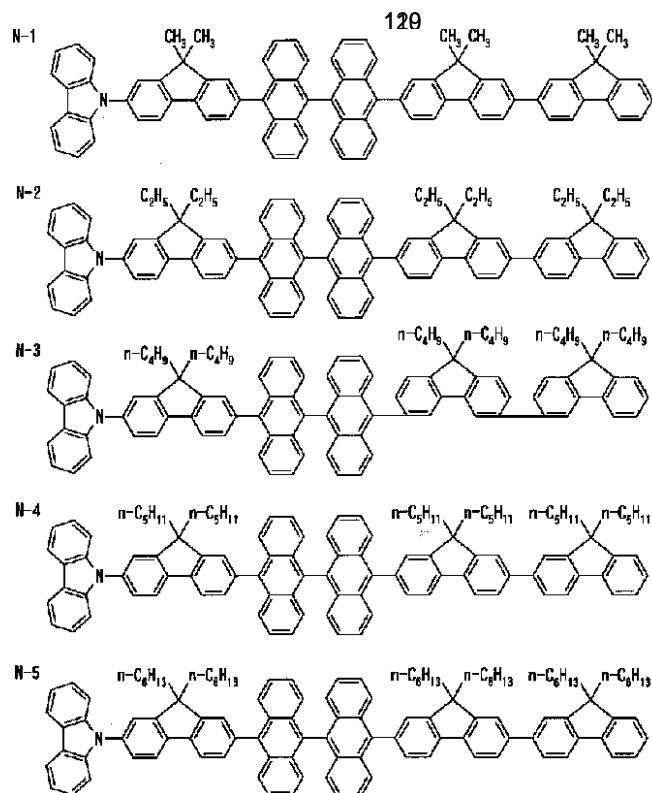
【0167】

* * 【化114】

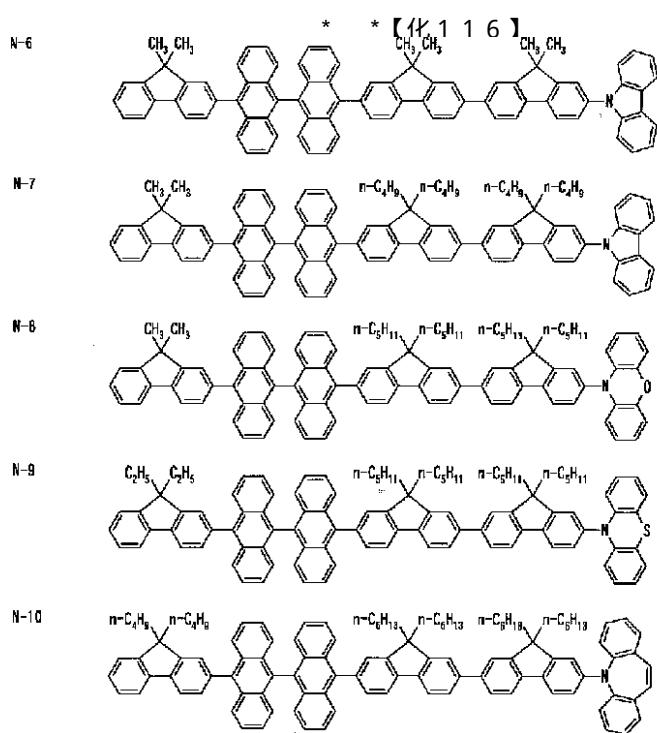


【0168】

【化115】

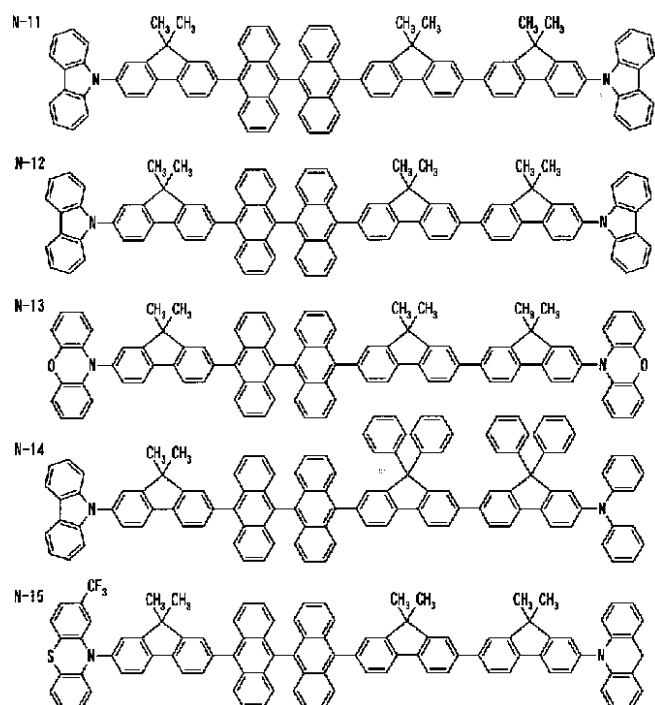


【0169】

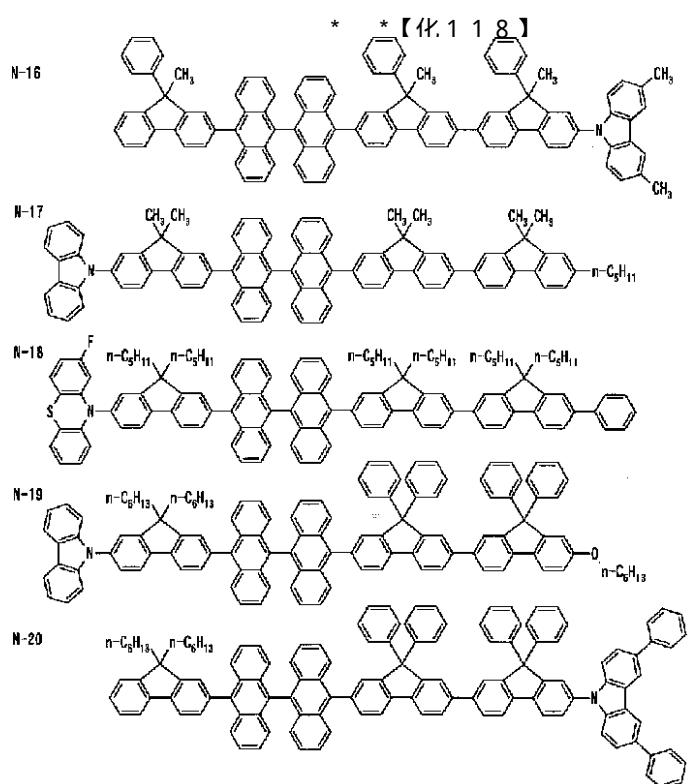


【0170】

【化117】

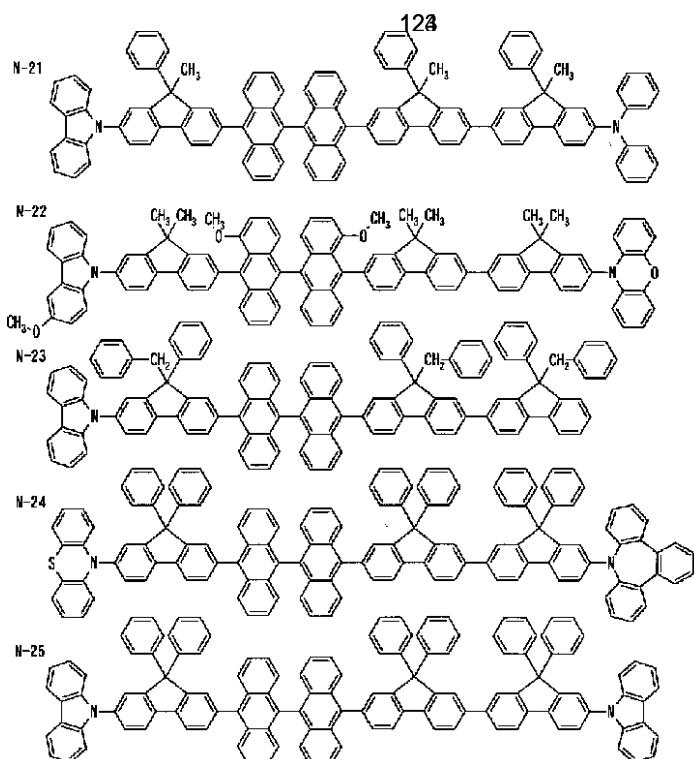


【0171】

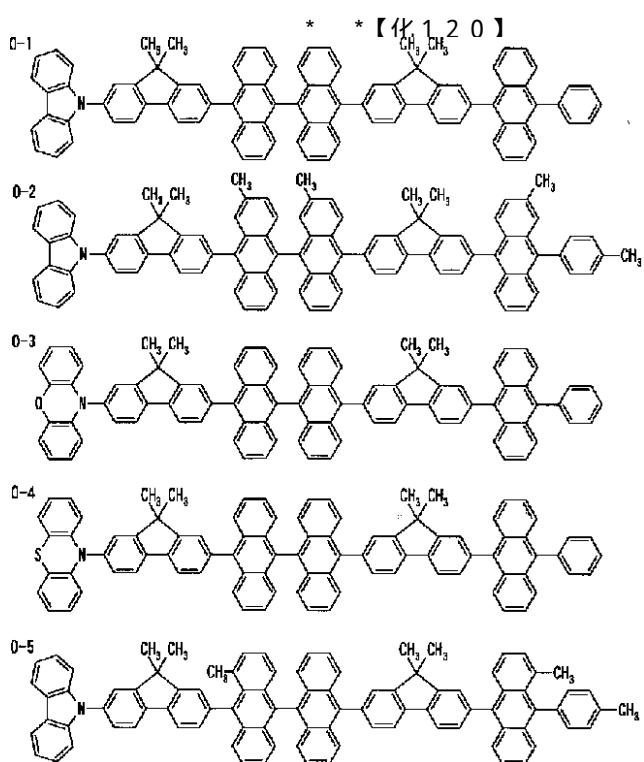


【0172】

【化119】

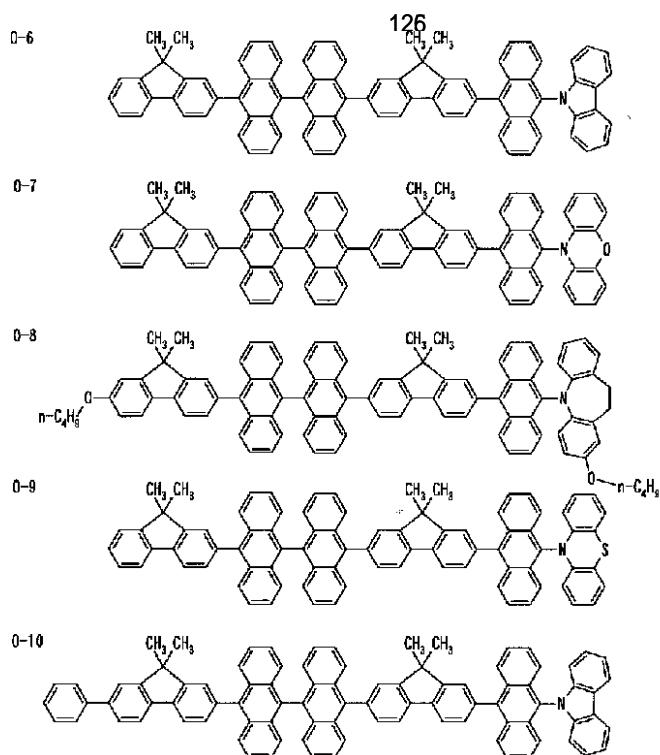


【0173】

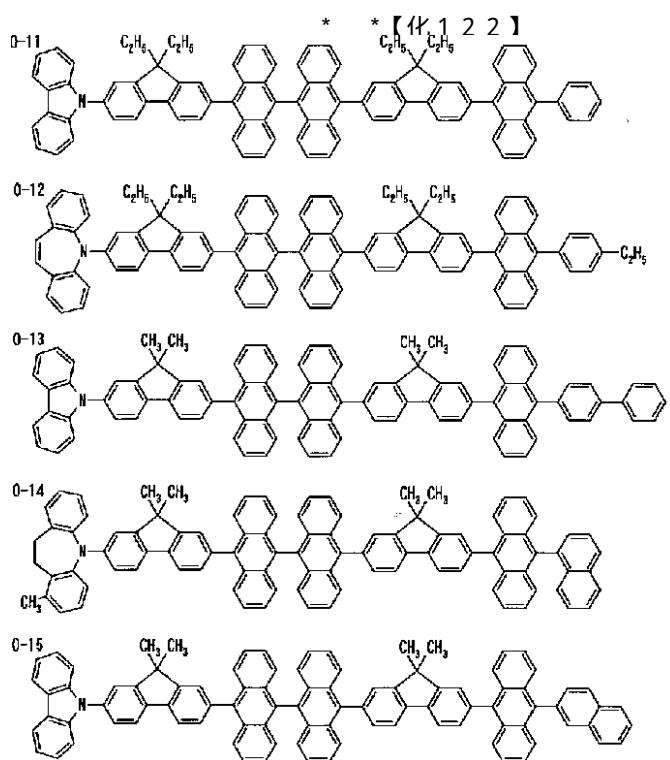


【0174】

【化121】

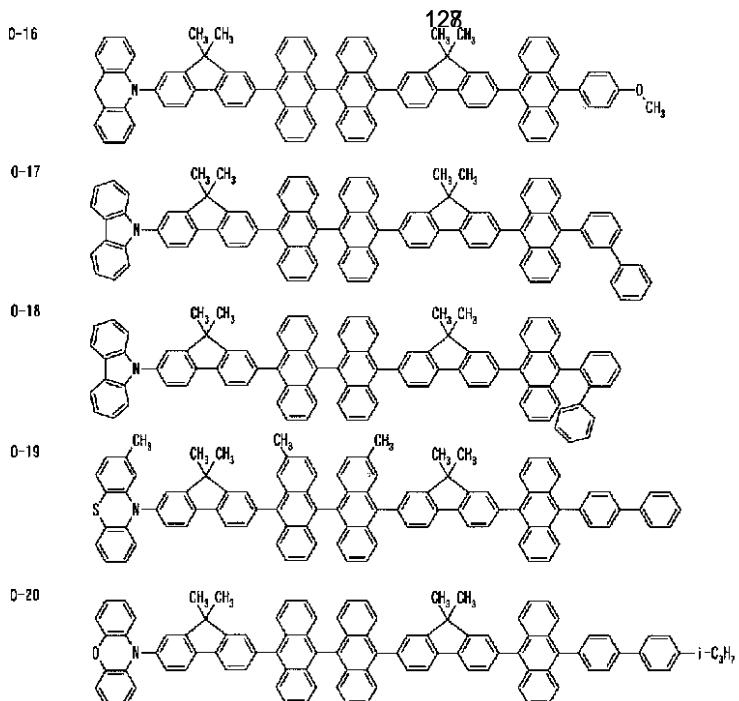


【0175】

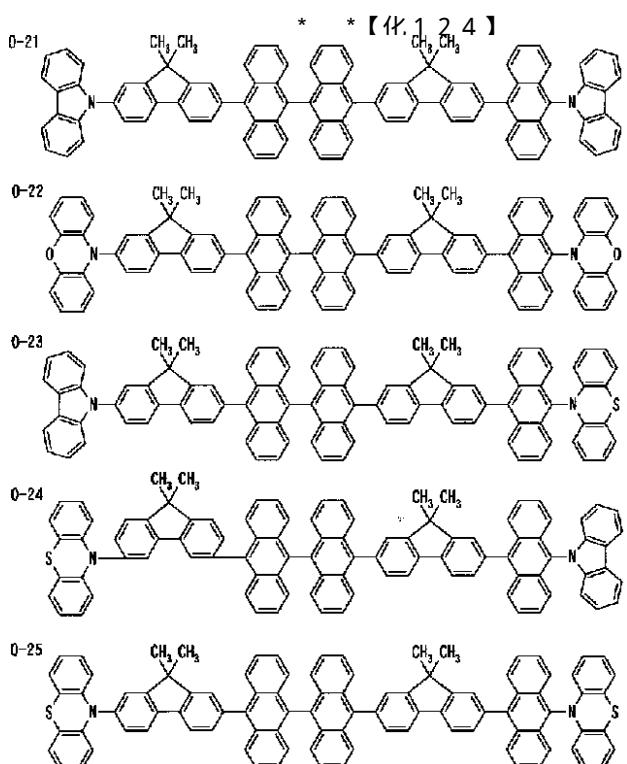


【0176】

【化123】

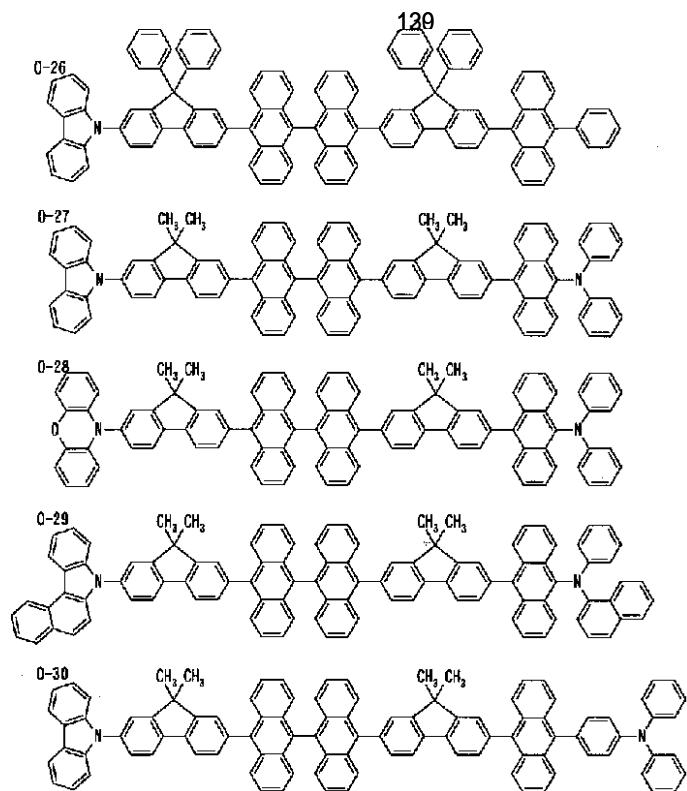


【0177】



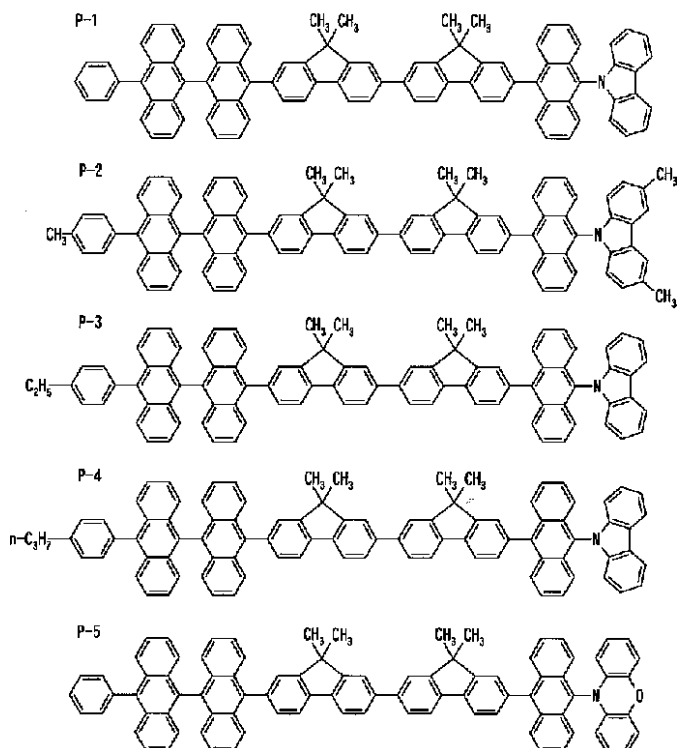
【0178】

【化125】



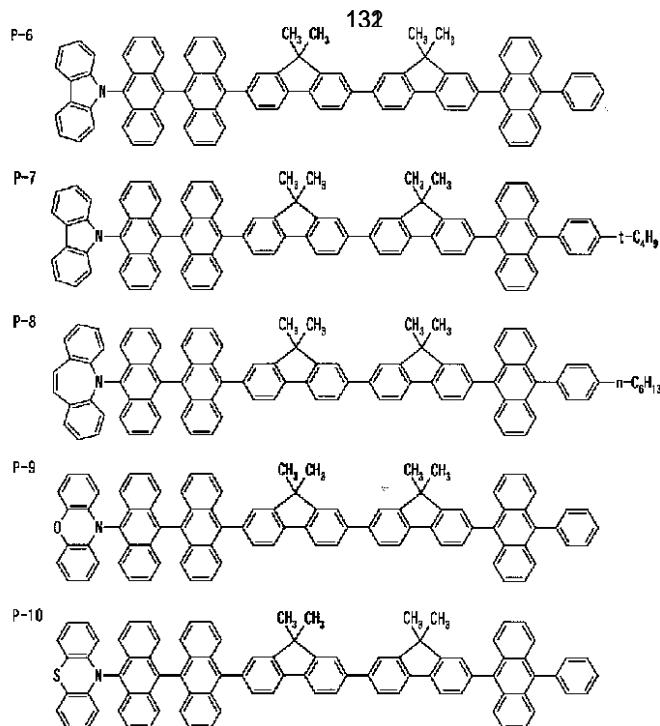
【 0 1 7 9 】

* * 【化 1 2 6 】

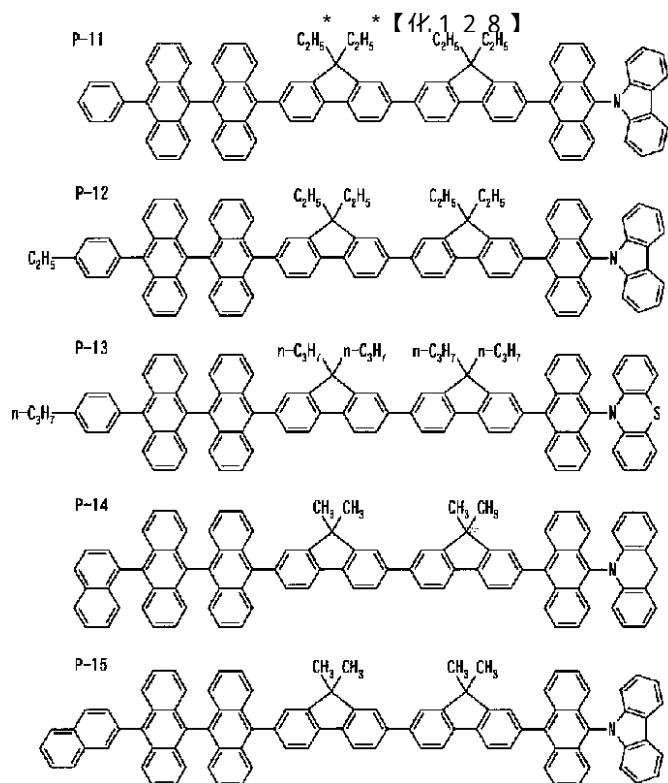


【0180】

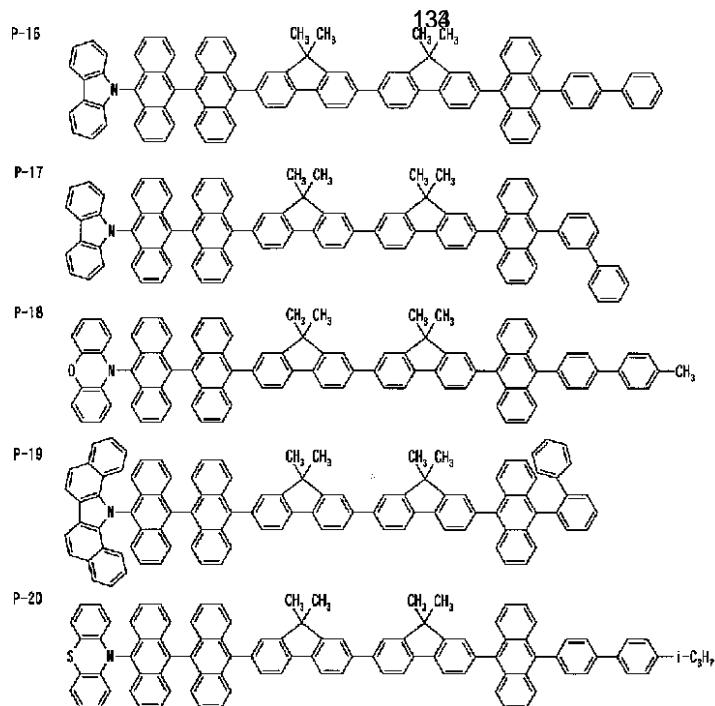
【化 1 2 7 】



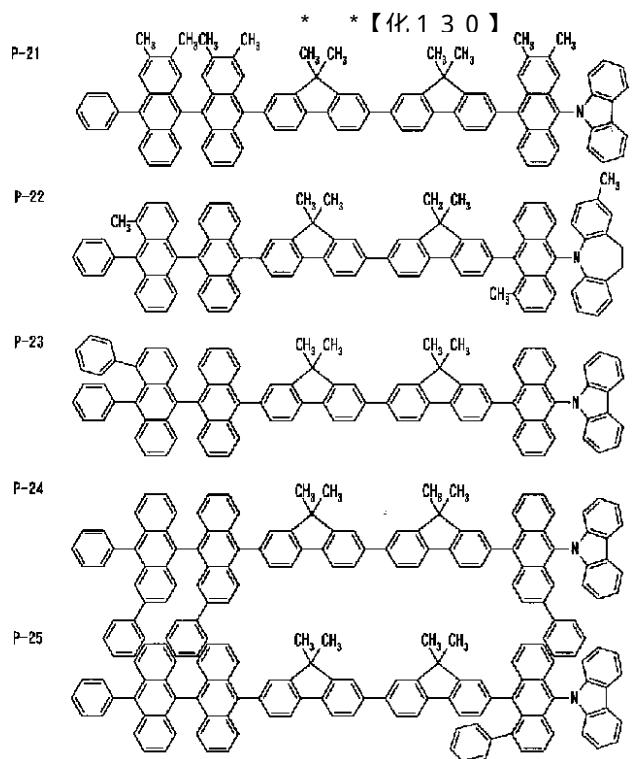
【0181】



【0182】

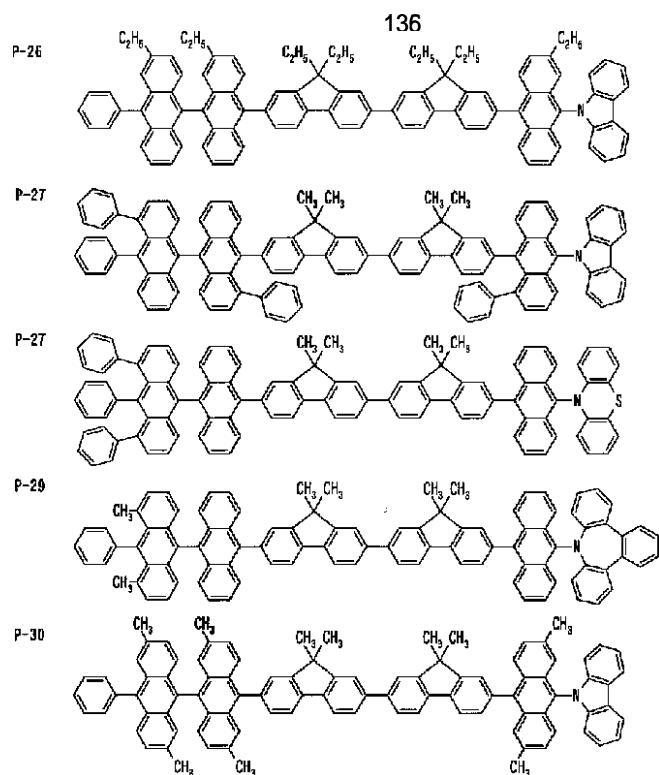


【0183】

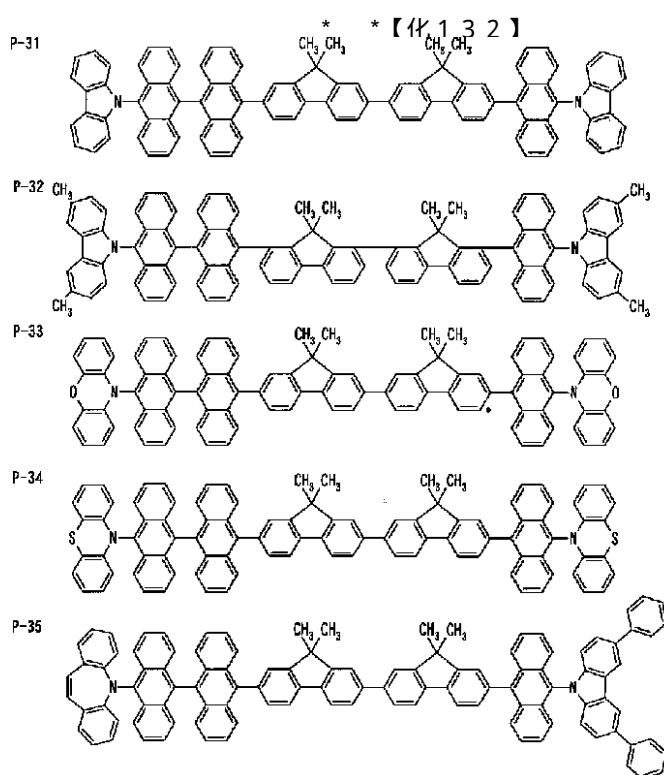


【0184】

【化131】

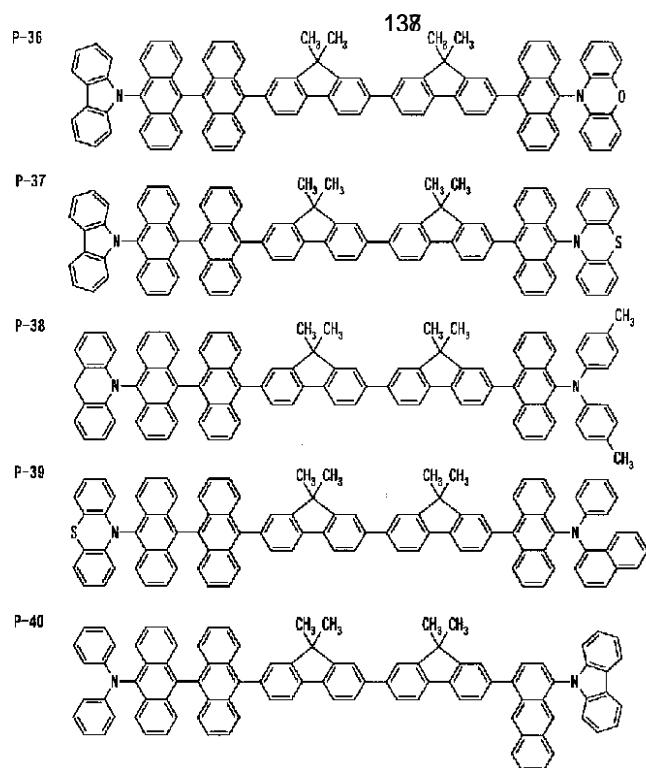


【0185】

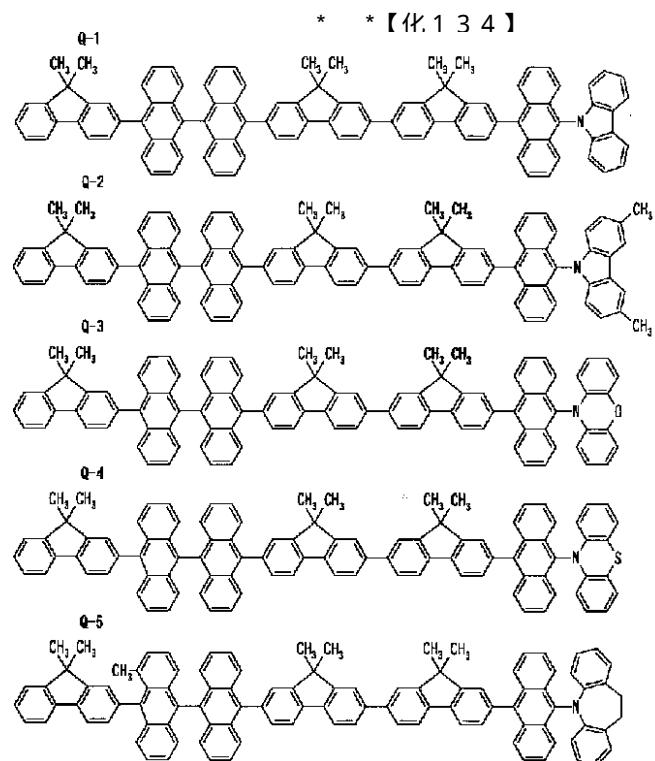


【0186】

【化133】



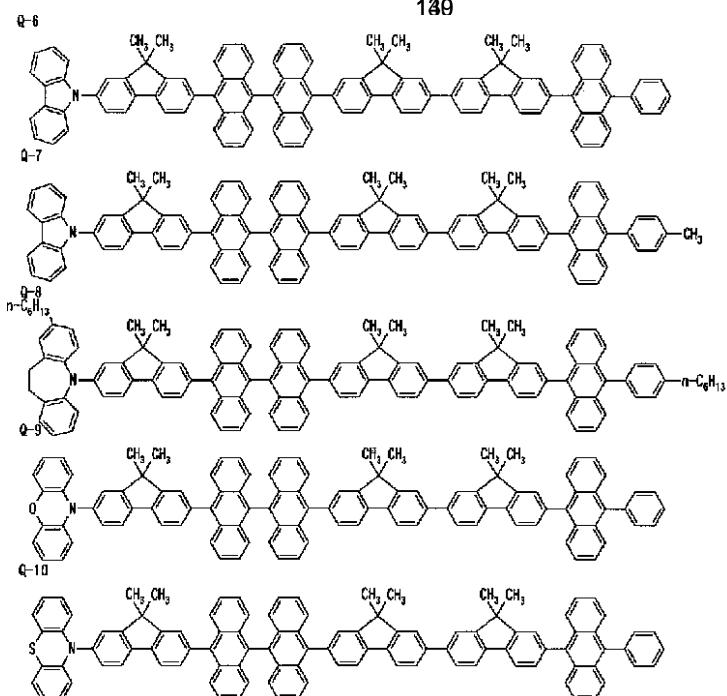
【0187】



【0188】

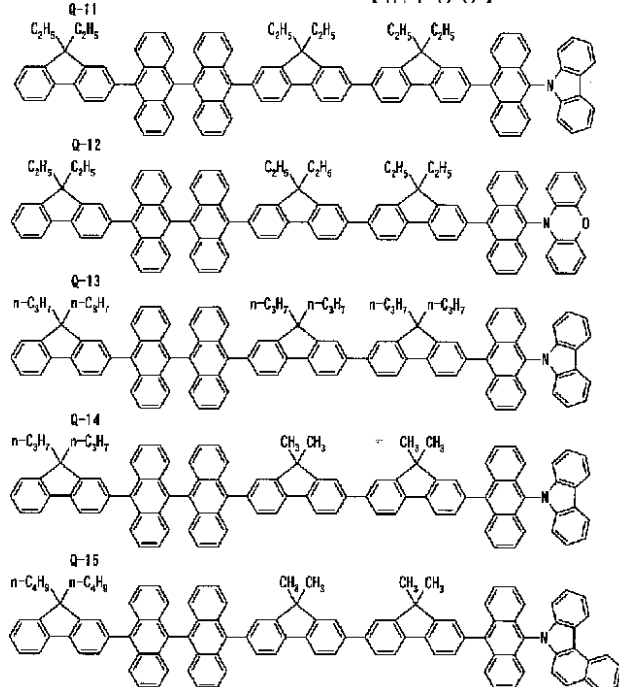
【化135】

140



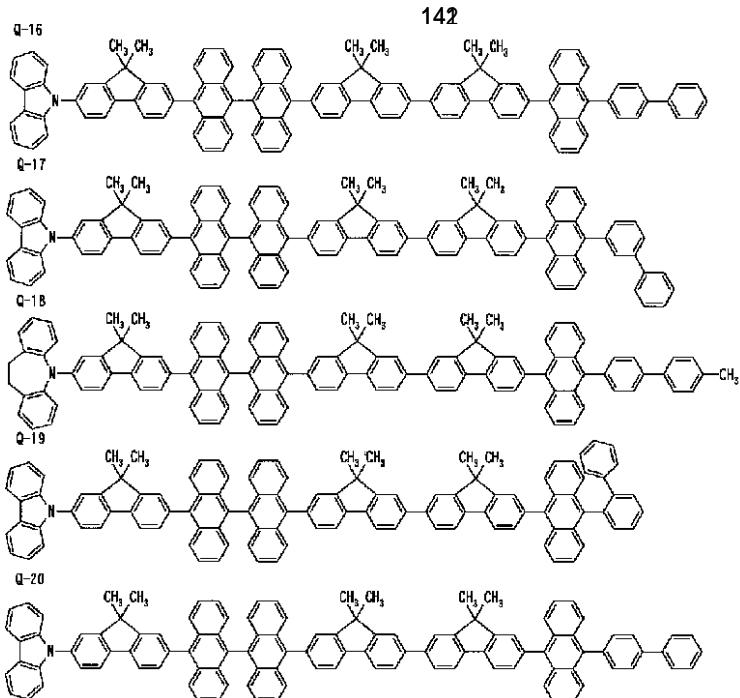
【0189】

* * 【化136】

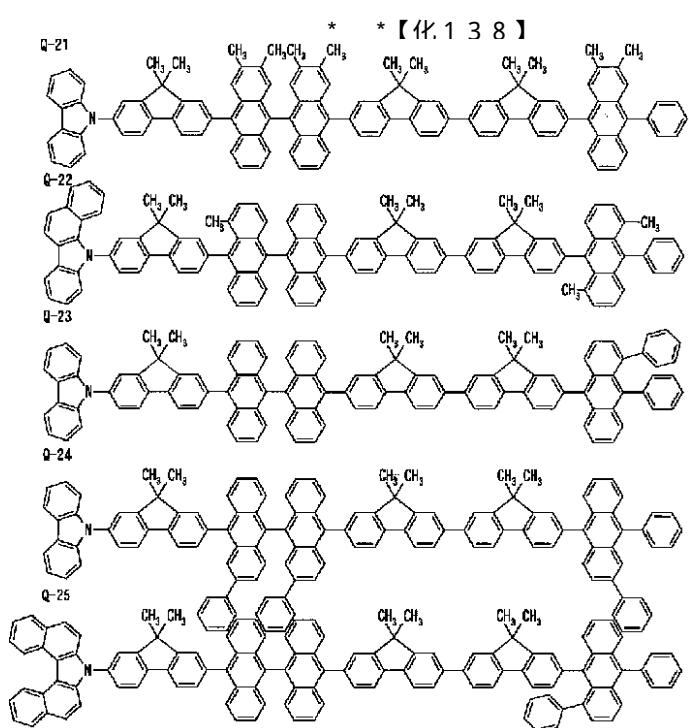


【0190】

【化137】

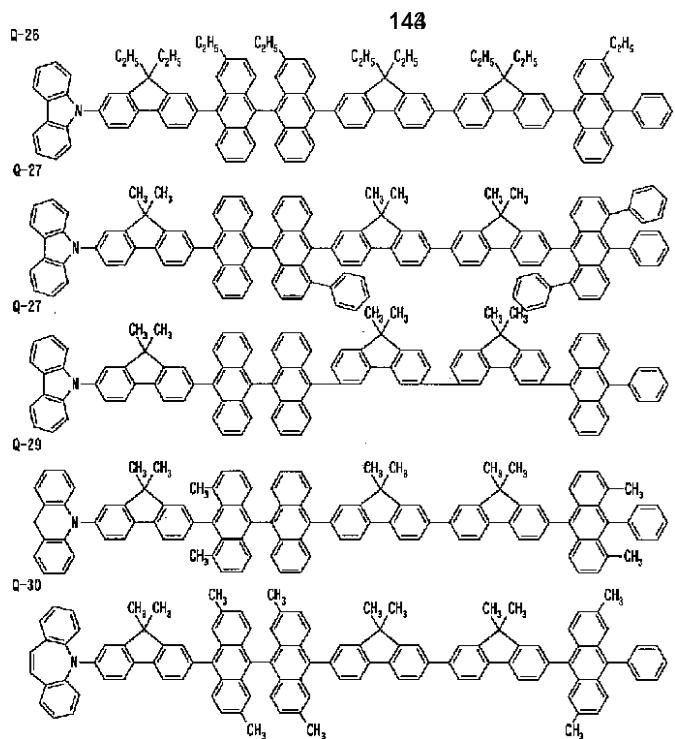


【0191】

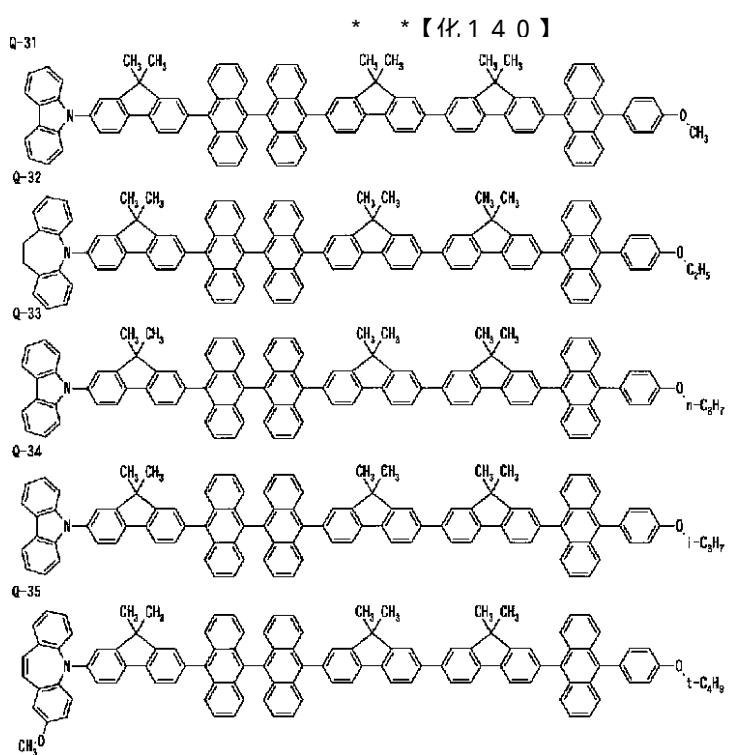


【0192】

【化139】

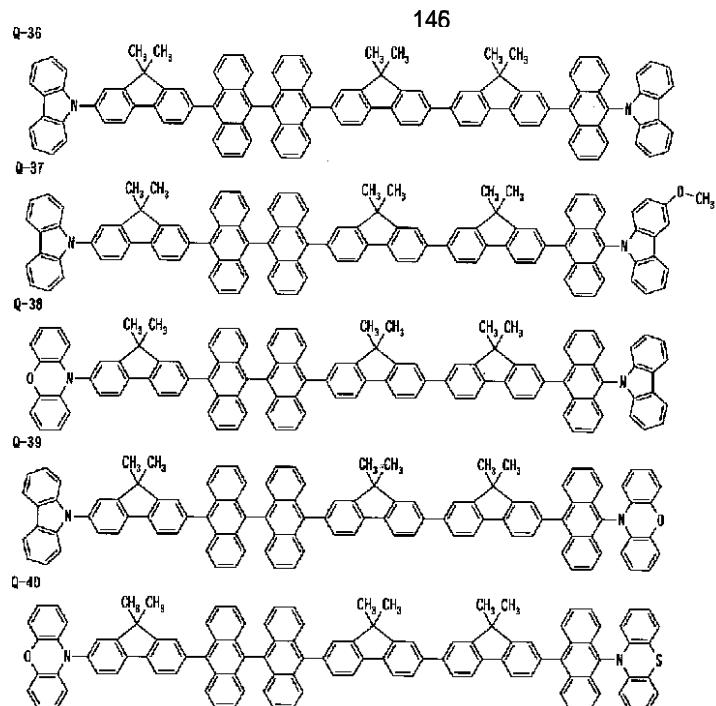


【0193】

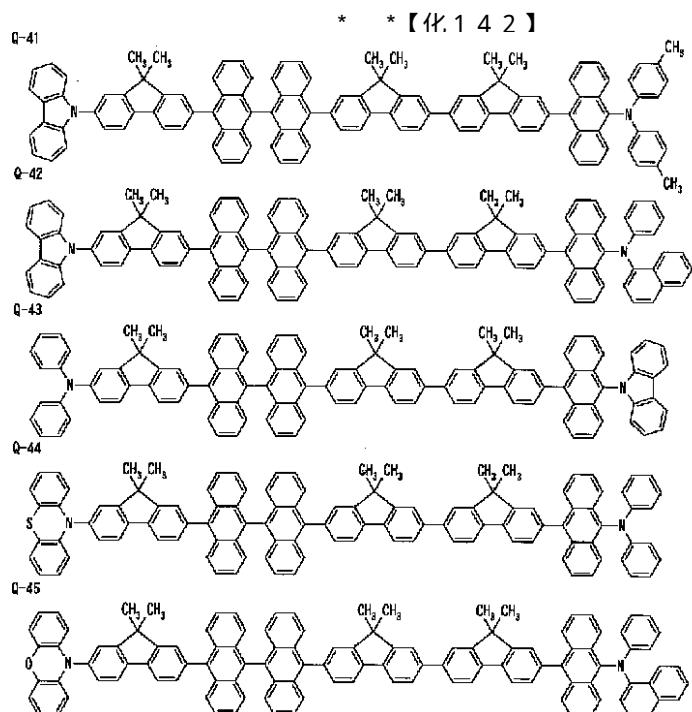


【0194】

【化141】



【0195】



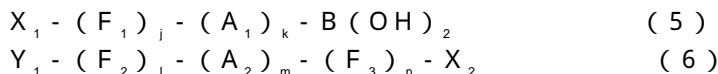
【0196】本発明に係る化合物Aは、好ましくは、例示化合物番号A-1～A-40、B-1～B-40、C-1～C-45、F-1～F-30、G-1～G-25、I-1～I-40、およびM-1～M-25で表される化合物であり、より好ましくは、例示化合物番号A-1～A-40、B-1～B-40、C-1～C-45、F-1～F-30、I-1～I-40、およびM-1～M-25で表される化合物であり、さらに好ましくは、A-1～A-40、B-1～B-40、C-1～C-45、およびM-1～M-25で表される化合物である。

【0197】本発明に係る化合物Aは、例えば、以下の方法により製造することができる。すなわち、例えば、ハロゲノアントラセン誘導体を、フルオレニルホウ酸誘導体と、例えば、パラジウム化合物〔例えば、テトラキス(トリフェニルfosfin)パラジウム、ビス(トリフェニルfosfin)パラジウムジクロライド〕および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン)の存在下で反応させる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457(1995)に記載の方法を参考にすることにより製造することができる〕ことにより製造することができる。

【0198】また、本発明に係る化合物Aは、例えば、

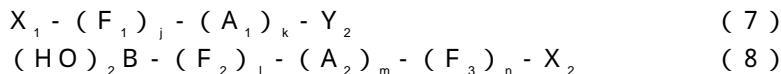
アントリルホウ酸誘導体を、ハロゲノフルオレン誘導体と、例えば、パラジウム化合物〔例えば、テトラキス(トリフェニルfosfin)パラジウム、ビス(トリフェニルfosfin)パラジウムクロライド〕および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン)の存在下で反応させる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457(1995)に記載の方法を参考にすることができる〕ことにより製造することができる。

【0199】本発明に係る一般式(1)で表わされる化合物は、例えば、以下の方法により製造することができ*10



〔上式中、 A_1 、 A_2 、 F_1 、 F_2 、 F_3 、 X_1 、 X_2 、 j 、 k 、 l 、 m および n は、一般式(1)の場合と同じ意味を表し、 Y_1 はハロゲン原子を表す〕一般式(6)において、 Y_1 はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0201】また、一般式(1)で表される化合物は、例えば、下記一般式(7)で表される化合物を、下記一般式(8)で表されるホウ酸化合物と、例えば、パラジ 20



〔上式中、 A_1 、 A_2 、 F_1 、 F_2 、 F_3 、 X_1 、 X_2 、 j 、 k 、 l 、 m および n は、一般式(1)の場合と同じ意味を表し、 Y_2 はハロゲン原子を表す〕

一般式(7)において、 Y_2 はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0203】尚、一般式(5)および一般式(8)で表される化合物は、例えば、一般式(7)および一般式(6)で表される化合物に、例えば、 n -ブチルリチウム、金属マグネシウムを作用させて調整できるリチオ化合物またはグリニヤール試薬と、例えば、トリメトキシホウ素、トリイソプロポキシホウ素などを反応させることにより製造することができる。

【0204】また、一般式(1)で表される化合物のうち、 A_1 が置換または未置換のアントラセン-9,10-ジイル基である化合物は、例えば、以下の方法により製造することができる。すなわち、例えば、一般式(6)および下記一般式(9)で表される化合物に、例えば、 n -ブチルリチウム、金属マグネシウムを作用させて調整できるリチオ化合物またはグリニヤール試薬と、置換または未置換のアントラキノンを反応させて得られる化合物を、酸(例えば、ヨウ化水素酸)の存在下、脱水芳香族化することにより、一般式(1)で表される化合物のうち、 A_1 が置換または未置換のアントラセン-9,10-ジイル基であり、 k が1である化合物を製造することができる。

【0205】



〔上式中、 F_1 、 X_1 、 j 、 Y_3 は、一般式(1)の場合

*る。すなわち、例えば、下記一般式(5)で表されるホウ酸化合物を、下記一般式(6)で表される化合物と、例えば、パラジウム化合物〔例えば、テトラキス(トリフェニルfosfin)パラジウム、ビス(トリフェニルfosfin)パラジウムジクロライド〕および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン)の存在下で反応させる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457(1995)に記載の方法を参考にすることができる〕ことにより製造することができる。

【0200】



ウム化合物〔例えば、テトラキス(トリフェニルfosfin)パラジウム、ビス(トリフェニルfosfin)ジパラジウムクロライド〕および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン)の存在下で反応させる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457(1995)に記載の方法を参考にすることができる〕ことにより製造することができる。

【0202】



〔同じ意味を表し、 Y_2 はハロゲン原子を表す〕

一般式(9)において、 Y_2 はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0206】また、同様に、一般式(6)および一般式(9)で表される化合物に、例えば、 n -ブチルリチウム、金属マグネシウムを作用させて調整できるリチオ化合物またはグリニヤール試薬と、置換または未置換のビアンスロンを反応させて得られる化合物を、酸(例えば、ヨウ化水素酸)の存在下、脱水芳香族化することにより、一般式(1)で表される化合物のうち、 A_1 が置換または未置換のアントラセン-9,10-ジイル基であり、 k が2である化合物を製造することができる。

【0207】本発明に係る化合物Aは、場合により使用した溶媒(例えば、トルエンなどの芳香族炭化水素系溶媒)との溶媒和を形成した形で製造されることがある。本発明に係る化合物Aはこのような溶媒和物を包含するものであり、勿論、溶媒を含有しない無溶媒和物をも包含するものである。

【0208】本発明の有機電界発光素子には、本発明に係る化合物Aの無溶媒和物は勿論、このような溶媒和物をも使用することができる。

【0209】尚、本発明に係る化合物Aを有機電界発光素子に使用する場合、再結晶法、カラムクロマトグラフィー法、昇華精製法などの精製方法、あるいはこれらの方法を併用して、純度を高めた化合物を使用することは好ましいことである。

【0210】有機電界発光素子は、通常、一対の電極間に、少なくとも一種の発光成分を含有する発光層を、少

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

【0211】例えば、発光層に使用する化合物の正孔注入機能、正孔輸送機能および/または電子注入機能、電子輸送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層および/または電子注入輸送層を兼ねた型の素子の構成とすることができる。勿論、場合によっては、正孔注入輸送層および電子注入輸送層の両方の層を設けない型の素子(一層型の素子)の構成とすることもできる。

【0212】また、正孔注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のそれぞれの層は、一層構造であっても、また、多層構造であってもよく、正孔注入輸送層および電子注入輸送層は、それぞれの層において、注入機能を有する層と輸送機能を有する層を別々に設けて構成することもできる。

【0213】本発明の有機電界発光素子において、本発明に係る化合物Aは、正孔注入輸送成分、発光成分または電子注入輸送成分に用いることが好ましく、正孔注入輸送成分または発光成分に用いることがより好ましく、発光成分に用いることがさらに好ましい。

【0214】本発明の有機電界発光素子においては、本発明に係る化合物Aは、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0215】本発明の有機電界発光素子の構成としては、特に限定するものではなく、例えば、(A)陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図1)、(B)陽極/正孔注入輸送層/発光層/陰極型素子(図2)、(C)陽極/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図3)、(D)陽極/発光層/陰極型素子(図4)を挙げることができる。さらには、発光層を電子注入輸送層で挟み込んだ型の素子である(E)陽極/正孔注入輸送層/電子注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図5)とすることもできる。

(D)型の素子構成としては、発光成分を一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子を包含するものであるが、さらには、例えば、(F)正孔注入輸送成分、発光成分および電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図6)、(G)正孔注入輸送成分および発光成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図7)、(H)発光成分および電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図8)がある。

【0216】本発明の有機電界発光素子においては、これらの素子構成に限るものではなく、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数層設けたりすることができる。また、それぞれの

型の素子において、正孔注入輸送層と発光層との間に、正孔注入輸送成分と発光成分の混合層および/または発光層と電子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の混合層を設けることもできる。

【0217】より好ましい有機電界発光素子の構成は、(A)型素子、(B)型素子、(C)型素子、(E)型素子、(F)型素子、(G)型素子または(H)型素子であり、さらに好ましくは、(A)型素子、(B)型素子、(C)型素子、(F)型素子、または(H)型素子である。

【0218】本発明の有機電界発光素子としては、例えば、(図1)に示す(A)陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子について説明する。

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

【0219】本発明の電界発光素子は、基板1に支持されていることが好ましく、基板としては、特に限定するものではないが、透明ないし半透明であることが好ましく、例えば、ガラス板、透明プラスチックシート(例えば、ポリエチル、ポリカーボネート、ポリスルファン、ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、ポリエチレンなどのシート)、半透明プラスチックシート、石英、透明セラミックスあるいはこれらを組み合わせた複合シートからなるものを挙げることができる。さらに、基板に、例えば、カラーフィルター膜、色変換膜、誘電体反射膜を組み合わせて、発光色をコントロールすることもできる。

【0220】陽極2としては、比較的仕事関数の大きい金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質として使用することが好ましい。

【0221】陽極に使用する電極物質としては、例えば、金、白金、銀、銅、コバルト、ニッケル、パラジウム、バナジウム、タンゲステン、酸化錫、酸化亜鉛、ITO(インジウム・ティン・オキサイド)、ポリチオフェン、ポリピロールを挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0222】陽極は、これらの電極物質を用いて、例えば、蒸着法、スパッタリング法などの方法により、基板の上に形成することができる。また、陽極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。

【0223】陽極のシート電気抵抗は、好ましくは、数百/以下、より好ましくは、5~50/程度に設定する。陽極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、10~500nm程度に設定する。

【0224】正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔(ホール)の注入を容易にする機能、および注入された正孔を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

【0225】正孔注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の正孔注入輸送機能を有する化合物（例えば、フタロシアニン誘導体、トリアリールメタン誘導体、トリアリールアミン誘導体、オキサゾール誘導体、ヒドラゾン誘導体、スチルベン誘導体、ピラゾリン誘導体、ポリシラン誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリ-N-ビニルカルバゾール誘導体）を少なくとも一種用いて形成することができる。

【0226】尚、正孔注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0227】本発明において用いる他の正孔注入輸送機能を有する化合物としては、トリアリールアミン誘導体（例えば、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(4"-メチルフェニル)アミノ]ビフェニル、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ]ビフェニル、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3"-メトキシフェニル)アミノ]ビフェニル、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(1"-ナフチル)アミノ]ビフェニル、3,3'-ジメチル-4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ]ビフェニル、1,1-ビス[4'-[N,N-ジ(4"-メチルフェニル)アミノ]フェニル]シクロヘキサン、9,10-ビス[N-(4'-メチルフェニル)-N-(4"-n-ブチルフェニル)アミノ]フェナントレン、3,8-ビス(N,N-ジフェニルアミノ)-6-フェニルフェナントリジン、4-メチル-N,N-ビス[4",4'''-ビス[N',N'-ジ(4-メチルフェニル)アミノ]ビフェニル-4-イル]アニリン、N,N'-ビス[4-(ジフェニルアミノ)フェニル]-N,N'-ジフェニル-1,3-ジアミノベンゼン、N,N'-ビス[4-(ジフェニルアミノ)フェニル]-N,N'-ジフェニル-1,4-ジアミノベンゼン、5,5"-ビス[4-(ビス[4-メチルフェニル]アミノ)フェニル]-2,2':5',2"-ターチオフェン、1,3,5-トリス(ジフェニルアミノ)ベンゼン、4,4',4"-トリス(N-カルバゾリル)トリフェニルアミン、4,4',4"-トリス[N-(3'''-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ]トリフェニルアミン、4,4',4"-トリス[N,N-ビス(4'''-tert-ブチルビフェニル-4""-イル)アミノ]トリフェニルアミン、1,3,5-トリス[N-(4'-ジフェニルアミノフェニル)-N-フェニルアミノ]ベンゼン）、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリ-N-ビニルカルバゾール誘導体が好ましい。

【0228】本発明に係る化合物Aと他の正孔注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、正孔注入輸送層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.1~40重量%程度に調製する。

【0229】発光層4は、正孔および電子の注入機能、それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により励起子を生成させる機能を有する化合物を含有する層である。

【0230】発光層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の発光機能を有する化合物（例えば、アクリドン誘導体、キナクリドン誘導体、ジケトピロロピロール誘導体、多環芳香族化合物（例えば、ルブレン、アントラセン、テトラセン、ピレン、ペリレン、クリセン、デカシクレン、コロネン、テトラフェニルシクロペニタジエン、ペンタフェニルシクロヘキサジエン、9,10-ジフェニルアントラセン、9,10-ビス(フェニルエチニル)アントラセン、1,4-ビス(9'-エチニルアントラセニル)ベンゼン、4,4'-ビス(9"-エチニルアントラセニル)ビフェニル）、トリアリールアミン誘導体（例えば、正孔注入輸送機能を有する化合物として前述した化合物を挙げることができる）、有機金属錯体（例えば、トリス(8-キノリラート)アルミニウム、ビス(10-ベンゾ[h]キノリノラート)ベリリウム、2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベンゾオキサゾールの亜鉛塩、2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベンゾチアゾールの亜鉛塩、4-ヒドロキシアクリジンの亜鉛塩、3-ヒドロキシラボンの亜鉛塩、5-ヒドロキシラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシラボンのアルミニウム塩、2-フェニルビリジンのイリジウム塩）、スチルベン誘導体（例えば、1,1,4,4-テトラフェニル-1,3-ブタジエン、4,4'-ビス(2,2-ジフェニルビニル)ビフェニル、4,4'-ビス[(1,1,2-トリフェニル)エテニル]ビフェニル、クマリン誘導体（例えば、クマリン1、クマリン6、クマリン7、クマリン30、クマリン106、クマリン138、クマリン151、クマリン152、クマリン153、クマリン307、クマリン311、クマリン314、クマリン334、クマリン338、クマリン343、クマリン500）、ピラン誘導体（例えば、DCM1、DCM2）、オキサゾン誘導体（例えば、ナイルレッド）、ベンゾチアゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾイミダゾール誘導体、ピラジン誘導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリ-N-ビニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリフェニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリビフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリターフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリナフチレンビニレンおよびその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体）を少なくとも一種用いて形成することができる。

【0231】本発明の有機電界発光素子においては、発光層に本発明に係る化合物Aを含有していることが好ましい。

50 【0232】本発明の有機電界発光素子においては、発

光層に本発明に係る化合物Aを、単独で使用してもよく、あるいは他の発光機能を有する化合物と併用してもよい。

【0233】本発明に係る化合物Aと他の発光機能を有する化合物を併用する場合、発光層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.001~9.999重量%程度、より好ましくは、0.01~9.99重量%程度、さらに好ましくは、0.1~9.9重量%程度に調製する。

【 0 2 3 4 】本発明において用いる他の発光機能を有する化合物としては、発光性有機金属錯体が好ましい。例えば、J.Appl.Phys., 65, 3610(1989)、特開平5-214332号公報に記載のように、発光層をホスト化合物とゲスト化合物(ドーパント)とより構成することもできる。

【0235】本発明に係る化合物Aは、ホスト化合物として用いて発光層を形成することができ、さらには、ゲスト化合物として用いて発光層を形成することもできる。

(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配
 $(Q)_3 - A1$
 $(Q)_2 - A1 - O - L$

(式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表し、O-Lはフェノラート配位子であり、Lはフェニル部分を
(Q), -A1-O-A1-(Q)

(式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表す)

【0240】発光性有機金属錯体の具体例としては、例えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(5-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム等である。

ニウム、トリス(3,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4,5-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4,6-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4,6-ジメチル-8-キノリノラート)トリチウム

ル - 8 - キノリノラート) アルミニウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリノラート) (フェノラート) アルミニウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリノラート) (2 - メチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリノラート) (3 - メチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリノラート)

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

フート) (3-フェニルフェノラート)アルミニウム、
ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (4-フェニルフェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (2,3-ジメチルフェノラート)

アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(2,6-ジメチルフェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(3,4-ジメチルフェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル

*【0236】本発明に係る化合物Aを、ゲスト化合物として用いて発光層を形成する場合、ホスト化合物としては、例えば、前記の他の発光機能を有する化合物を挙げることができ、好ましくは、発光性有機金属錯体または前記のトリアリールアミン誘導体である。

【0237】この場合、発光性有機金属錯体またはトリアリールアミン誘導体に対して、本発明に係る化合物Aを、好ましくは、0.001~40重量%程度、より好ましくは、0.01~30重量%程度、特に好ましくは、0.1~20重量%程度使用する。

【 0 2 3 8 】本発明に係る化合物 A と併用する発光性有機金属錯体としては、特に限定するものではないが、発光性有機アルミニウム錯体が好ましく、置換または未置換の 8 - キノリノラート配位子を有する発光性有機アルミニウム錯体がより好ましい。好ましい発光性有機金属錯体としては、例えば、一般式 (a) ~ 一般式 (c) で表される発光性有機アルミニウム錯体を挙げることができる。

〔 0 2 3 9 〕

(a)

位子を表す)

(b)

含む炭素数 6 ~ 24 の炭化水素基を表す)

(c)

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

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

【0241】電子注入輸送層5は、陰極からの電子の注入を容易にする機能、そして注入された電子を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

【0242】電子注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の電子注入輸送機能を有する化合物(例えば、有機金属錯体〔例えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム、ビス(10-ベンゾ[h]キノリノラート)ベリリウム、5-ヒドロキシフラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニウム塩〕、オキサジアゾール誘導体〔例えば、1,3-ビス[5'--(4"-tert-ブチルフェニル)-1',3',4'-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼン〕、トリアゾール誘導体〔例えば、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-4-フェニル-5-(4"-フェニルフェニル)-1,2,4-トリアゾール〕、トリアジン誘導体、ペリレン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、ニトロ置換フルオレノン誘導体、チオピランジオキサイド誘導体〕を少なくとも一種用いて形成することができる。

【0243】尚、電子注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0244】本発明に係る化合物Aと他の電子注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、電子注入輸送層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.1～40重量%程度に調製する。

【 0245 】本発明において、本発明に係る化合物 A と有機金属錯体〔例えば、前記一般式 (a) ~ 一般式 (c) で表される化合物〕を併用して、電子注入輸送層を形成することは好ましい。

【0246】陰極6としては、比較的仕事関数の小さい金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質として使用することが好ましい。

【0247】陰極に使用する電極物質としては、例え

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

10 【0248】陰極は、これらの電極物質を用いて、蒸着法、スパッタリング法、イオン化蒸着法、イオンプレーティング法、クラスターイオンビーム法などの方法により、電子注入輸送層の上に形成することができる。また、陰極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。

【0249】尚、陰極のシート電気抵抗は、数百 / 以下に設定することが好ましい。陰極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5 ~ 1000 nm程度、より好ましくは、10 ~ 500 nm程度に設定する。

50

【0250】同、有機電界発光素子の発光を効率よく取り出すために、陽極または陰極の少なくとも一方の電極が、透明ないし半透明であることが好ましく、一般に、発光光の透過率が70%以上となるように陽極の材料、厚みを設定することがより好ましい。

【0251】また、本発明の有機電界発光素子においては、その少なくとも一層中に、一重項酸素ケンチャーが含有されていてもよい。

10

【参考】上級映像リソースとして、何を決定するものではなく、例えば、ルブレン、ニッケル錯体、ジフェニルイソベンゾフランが挙げられ、特に好ましくは、ルブレンである。

【0253】一重項酸素クエンチャーが含有されている層としては、特に限定するものではないが、好ましくは、発光層または正孔注入輸送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層である。尚、例えば、正孔注入輸送層に一重項クエンチャーを含有させる場合、正孔注入輸送層中に均一に含有させてもよく、正孔注入輸送層と隣接する層（例えば、発光層、発光機能を有する電子注入輸送層）の近傍に含有させてもよい。

【0254】一重項酸素クエンチャーの含有量としては、含有される層（例えば、正孔注入輸送層）を構成する全体量の0.01~50重量%、好ましくは、0.05~30重量%、より好ましくは、0.1~20重量%である。

【0255】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の形成方法に関しては、特に限定するものではなく、例えば、真空蒸着法、イオン化蒸着法、溶液塗布法（例えば、スピンドルコート法、キャスト法、ディップコート法、バーポート法、ロールコート法、ラングミュア・プロザ

ット法、インクジェット法)により薄膜を形成することにより作成することができる。

【0256】真空蒸着法により、各層を形成する場合、真空蒸着の条件は、特に限定するものではないが、 1×10^{-4} Pa程度の真空下で、50~600程度のポート温度(蒸着源温度)、-50~300程度の基板温度で、0.005~50nm/sec程度の蒸着速度で実施することが好ましい。

【0257】この場合、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層は、真空下で、連続して形成することにより、諸特性に一層優れた有機電界発光素子を製造することができる。

【0258】真空蒸着法により、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層を、複数の化合物を用いて形成する場合、化合物を入れた各ポートを個別に温度制御して、共蒸着することが好ましい。

【0259】溶液塗布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂を、溶媒に溶解、または分散させて塗布液とする。

【0260】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の各層に使用しうるバインダー樹脂としては、ポリ-N-ビニカルバゾール、ポリアリレート、ポリスチレン、ポリエステル、ポリシロキサン、ポリメチルアクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリエーテル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレン、ポリエチレン、ポリフェニレンオキサイド、ポリエーテルスルфон、ポリアニリンおよびその誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体などの高分子化合物が挙げられる。バインダー樹脂は、単独で使用してもよく、あるいは、複数併用してもよい。

【0261】溶液塗布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂を、適当な有機溶媒(ヘキサン、オクタン、デカン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、1-メチルナフタレンなどの炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサンなどのケトン系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタン、ジクロロエタン、トリクロロエタン、テトラクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、クロロトルエンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸アミルなどのエステル系溶媒、メタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、エチレングリコールなどのアルコール系溶媒、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アニソールなどのエーテル系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチル

アセトアミド、1-メチル-2-ピロリドン、1-メチル-2-イミダゾリジノン、ジメチルスルフォキサイドなどの極性溶媒)および/または水に溶解、または分散させて塗布液とし、各種の塗布法により、薄膜を形成することができる。

【0262】尚、分散する方法としては、特に限定するものではないが、ボールミル、サンドミル、ペイントシェーカー、アトライター、ホモジナイザーなどを用いて微粒子状に分散することができる。

【0263】塗布液の濃度に関しては、特に限定するものではなく、実施する塗布法により、所望の厚みを作成するに適した濃度範囲に設定することができ、一般には、0.1~50重量%程度、好ましくは、1~30重量%程度の溶液濃度である。

【0264】尚、バインダー樹脂を使用する場合、その使用量に関しては、特に制限するものではないが、一般には、各層を形成する成分に対して(一層型の素子を形成する場合には、各成分の総量に対して)、5~99.9重量%程度、好ましくは、10~99.9重量%程度、より好ましくは、15~90重量%程度に設定する。

【0265】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の膜厚に関しては、特に限定するものではないが、一般に、5nm~5μm程度に設定することが好ましい。

【0266】尚、作製した素子に対し、酸素や水分との接触を防止する目的で、保護層(封止層)を設けたり、また、素子を、パラフィン、流動パラフィン、シリコンオイル、フルオロカーボン油、ゼオライト含有フルオロカーボン油などの不活性物質中に封入して保護することができる。

【0267】保護層に使用する材料としては、例えば、有機高分子材料(例えば、フッ素化樹脂、エポキシ樹脂、シリコーン樹脂、エポキシシリコーン樹脂、ポリスチレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレン、ポリエチレン、ポリフェニレンオキサイド)、無機材料(例えば、ダイヤモンド薄膜、アモルファスシリカ、電気絶縁性ガラス、金属酸化物、金属窒化物、金属炭素化物、金属硫化物)、さらには光硬化性樹脂を挙げることができ、保護層に使用する材料は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。保護層は、一層構造であってもよく、また多層構造であってもよい。

【0268】また、電極に保護層として、例えば、金属酸化膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属フッ化膜を設けることもできる。

【0269】また、例えば、陽極の表面に、例えば、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘導体、フタロシアニン誘導体から成る界面層(中間層)を設けることもできる。

【0270】さらに、電極、例えば、陽極はその表面

を、例えば、酸、アンモニア／過酸化水素、あるいはプラズマで処理して使用することもできる。

【0271】本発明の有機電界発光素子は、一般に、直流駆動型の素子として使用されるが、交流駆動型の素子としても使用することができる。また、本発明の有機電界発光素子は、セグメント型、単純マトリックス駆動型などのパッシブ駆動型であってもよく、TFT(薄膜トランジスタ)型、MIM(メタル-インスレーター-メタル)型などのアクティブ駆動型であってもよい。駆動電圧は、一般に、2～30V程度である。

【0272】本発明の有機電界発光素子は、例えば、パネル型光源、各種の発光素子、各種の表示素子、各種の標識、各種のセンサーなどに使用することができる。

【0273】

【実施例】以下、製造例および実施例により、本発明を更に詳細に説明するが、勿論、本発明はこれらにより限^{*}

質量分析: m/z = 611

元素分析: (C₄₇H₃₃Nとして)

	C	H	N
計算値(%)	92.27	5.44	2.29
実測値(%)	92.20	5.38	2.42

融点 250 以上

尚、この化合物は、330、 1×10^{-4} Paの条件下で昇華した。吸収極大(トルエン中)390nm

【0275】製造例 2～35

製造例1において、9-ブロモ-10-フェニルアントラセンを使用する代わりに、種々のハロゲン化物を使用し、7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸を使用する代わりに、種々のホウ酸誘導体を使用した以外は、製造例1に記載した方法

*定されるものではない。

【0274】製造例1 例示化合物番号A-5の化合物の製造

9-ブロモ-10-フェニルアントラセン3.33g、7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸4.03g、炭酸ナトリウム2.12gおよびテトラキス(トリフェニルfosfin)パラジウム0.35gをトルエン(100ml)および水(50ml)中で5時間加熱還流した。反応混合物より

トルエンを留去した後、析出している固体を濾過した。この固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:トルエン)で処理した。トルエンを減圧下留去した後、残渣をトルエンとアセトンの混合溶媒より再結晶し、例示化合物A-5の化合物を黄色の結晶として4.26g得た。

に従い、種々の化合物を製造した。(第1表)(表1～表3)には使用したハロゲン化物、およびホウ酸誘導体、ならびに製造した化合物を例示化合物番号で示した。また、トルエン中の吸収極大(nm)も併せて示した。尚、製造された化合物は、黄色～橙黄色の結晶であり、それらの化合物の融点は、250 以上であった。

【0276】

【表1】

第1表

製造例	ハロゲン化物	ホウ酸誘導体	示す化合物番号	吸収極大(nm)
2	9-ブロモ-10-フェニルアントラセニ	7-〔N-フェノキサジニイル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	A-9	360
3	9-ブロモ-10-フェニルアントラセニ	7-〔N-フェノチアジニイル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	A-10	362
4	9-ブロモ-10-(4'-メトキシフェニル)アントラセニ	7-〔N-カルバゾリル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	A-13	392
5	9-ブロモ-10-(4'-フェニルフェニル)アントラセニ	7-〔N-カルバゾリル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	A-21	397
6	2-ヨード-7-(9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)-9,9-ジメチルフルオレン	10-(N-カルバゾリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	D-1	392
7	2-ヨード-7-(7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジメチルフルオレン-2'イリル)-9,9-ジメチルフルオレン	10-(N-カルバゾリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	D-14	386
8	9-ブロモ-10-フェニルアントラセニ	10-(7-(N-カルバゾリル)-9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	E-1	405
9	9-ブロモ-10-(N-カルバゾリル)アントラセニ	10-(9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	E-6	408
10	9-ブロモ-10-(4'-メトキシフェニル)アントラセニ	10-(7-(N-カルバゾリル)-9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	E-21	404
11	9-ブロモ-10-(7-(N-カルバゾリル)-9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	9-〔10'-フェニルアントラセニ-9'-イル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	F-1	410
12	9-ブロモ-10-(7-(N-フェノチアジニイル)-9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	7-〔10'-フェニルアントラセニ-9'-イル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	F-5	385
13	9-ブロモ-10-(7-(N-カルバゾリル)-9',9-ジメチルフルオレン-2'イリル)アントラセニ-9-イルホウ酸	9-〔10'-ナフチルアントラセニ-9'-イル〕-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	F-15	415

【表2】

164 第1表(続き)

製造例	ハロゲン化物	ホウ酸誘導体	例示化合物番号	吸収極大(nm)
14	9-ブロモ-10-[(7-(N-フェノキサジニイル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)アントラセン]	7-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9-ジメチルフルオレン	G-3	394
15	2-ヨード-7-(7-(N-カルバゾリル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9-ジメチルフルオレン	10-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)アントラセン-9-イルホウ酸	G-7	398
16	2-ヨード-7-(7-(N-フェノチアジニイル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9-ジメチルフルオレン	10-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)アントラセン-9-イルホウ酸	G-9	365
17	10-ブロモ-10'-[(N-カルバゾリル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-フェニルアントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	J-1	414
18	10-ブロモ-10'-[(N-フェノチアジニイル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-フェニルアントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	J-5	388
19	10-ブロモ-10'-フェニル-9, 9'-ビアンスリル	7-[10'-[(N-カルバゾリル)アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	J-6	420
20	10-ブロモ-10'-フェニル-9, 9'-ビアンスリル	7-[7-(N-フェノチアジニイル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	K-5	406
21	10-ブロモ-10'-[(N-カルバゾリル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	K-6	428
22	10-ブロモ-10'-[(N-フェノキサジニイル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	K-8	404
23	9-(7'-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-10-(7-(N-カルバゾリル)-9', 9'-イル)-9, 9'-ジメチルフルオレン-2-イルアントラセン	7-[10'-[(4'-メチルフェニル)アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	L-2	415
24	9-(7'-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-10-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)アントラセン	7-[10'-[(N-カルバゾリル)アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	L-6	413
25	10-ブロモ-10'-[(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[7-(N-カルバゾリル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	N-6	415

【0278】

* * 【表3】

第1表(続き)

製造例	ハロゲン化物	ホウ酸誘導体	例示化合物番号	吸収極大(nm)
26	10-ブロモ-10'-[(7-(N-フェノキサジニイル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[7-(N-フェノキサジニイル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	N-13	387
27	10-ブロモ-10'-[(7-(N-カルバゾリル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-フェニルアントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	O-1	420
28	10-ブロモ-10'-[(7-(N-フェノチアジニイル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-フェニルアントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	O-4	389
29	10-ブロモ-10'-[(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-[(N-カルバゾリル)-アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	O-7	394
30	10-ブロモ-10'-[(7-(N-カルバゾリル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-[(N-カルバゾリル)-アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	O-21	422
31	10-(4'-メチルフェニル)-10'-[(7-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-[(N-3', 6'-ジメチルカルバゾリル)アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	P-2	434
32	10-フェニル-10'-[(7-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-[(N-フェノキサジニイル)アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	P-5	403
33	10-(N-フェノキサジニイル)-10'-[(7-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-フェニルアントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	P-9	406
34	10-(9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-10'-[(7-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-[(N-3', 6'-ジメチルカルバゾリル)アントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	Q-2	426
35	10-[(7-(N-カルバゾリル)-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-10'-[(7-ヨード-9', 9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9, 9'-ビアンスリル]	7-[10'-フェニルアントラセン-9'-イル]-9, 9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	Q-6	426

【0279】製造例36 例示化合物番号B-1の化合物の製造

10-(N-カルバゾリル)アントラセン-9-イルホウ酸7.75g、2,7-ジヨード-9,9-ジメチルフルオレン4.46g、炭酸ナトリウム4.24gおよ

びテトラキス(トリフェニルfosfin)パラジウム0.70gをトルエン(100ml)および水(50ml)中で5時間加熱還流した。反応混合物よりトルエンを留去した後、析出している固体を濾過した。この固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:トル

エン)で処理した。トルエンを減圧下留去した後、残渣をトルエンとアセトンの混合溶媒より再結晶し、例示化^{*}

質量分析: m/z = 876

元素分析: (C₆H₄N₂として)

	C	H	N
計算値 (%)	91.75	5.06	3.19
実測値 (%)	91.54	5.00	3.46

融点 250 以上

尚、この化合物は、380 、 1×10^{-4} Pa の条件下で昇華した。吸収極大(トルエン中) 420 nm

【0280】製造例 37 ~ 50

製造例 36 において、10-(N-カルバゾリル) アントラセン-9-イルホウ酸を使用する代わりに、種々のホウ酸誘導体を使用し、2,7-ジヨード-9,9-ジメチルフルオレンを使用する代わりに、種々のジハロゲノ化合物を使用した以外は、製造例 36 に記載した方法^{*}

*合物 B-1 の化合物を黄色の結晶として 6.78 g 得た。

*に従い、種々の化合物を製造した。(第2表)(表4) 10 には使用したホウ酸誘導体、およびジハロゲノ化合物、ならびに製造した化合物を例示化合物番号で示した。また、トルエン中の吸収極大(nm)も併せて示した。尚、製造された化合物は、黄色~橙黄色の結晶であり、それらの化合物の融点は、250 以上であった。

【0281】

【表4】

製造例	ホウ酸誘導体	ジハロゲノ化合物	例示化合物番号	吸収極大(nm)
37	10-(N-カルバゾリル) アントラセン-9-イルホウ酸	2,7-ジヨード-9,9-ジエチルフルオレン	B-6	406
38	10-(N-2'-メチルフェノキサジニイル) アントラセン-9-イルホウ酸	2,7-ジヨード-9,9-ジメチルフルオレン	B-9	382
39	7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	9,10-ジプロモアントラセン	C-1	398
40	7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジエチルフルオレン-2-イルホウ酸	9,10-ジプロモアントラセン	C-5	396
41	7-(N-3',6'-ジメチルカルバゾリル)-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	9,10-ジプロモアントラセン	C-11	400
42	7-(N-フェノチアジニイル)-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	9,10-ジプロモアントラセン	C-13	372
43	7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジフェニルフルオレン-2-イルホウ酸	9,10-ジプロモアントラセン	C-44	412
44	7-(N-カルバゾリル)-9,9-ジメチルフルオレン-2-イルホウ酸	10,10'-ジプロモ-9,9'-ビアンスリル	H-1	423
45	10-(N-3',6'-ジメチルカルバゾリル) アントラセン-9-イルホウ酸	2-ヨード-7-(7'-ヨード-9',9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9,9-ジメチルフルオレン	I-3	395
46	10-(N-フェノキサジニイル) アントラセン-9-イルホウ酸	2-ヨード-7-(7'-ヨード-9',9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9,9-ジメチルフルオレン	I-4	367
47	10-(N-フェノチアジニイル) アントラセン-9-イルホウ酸	2-ヨード-7-(7'-ヨード-9',9'-ジメチルフルオレン-2'-イル)-9,9-ジメチルフルオレン	I-5	368
48	10-[7-(N-カルバゾリル)-9',9'-ジメチルフルオレン-2'-イル] アントラセン-9-イルホウ酸	2,7-ジヨード-9,9-ジメチルフルオレン	M-1	403
49	10-[7-(N-フェノキサジニイル)-9',9'-ジメチルフルオレン-2'-イル] アントラセン-9-イルホウ酸	2,7-ジヨード-9,9-ジメチルフルオレン	M-8	380
50	10-[7-(N-フェノチアジニイル)-9',9'-ジメチルフルオレン-2'-イル] アントラセン-9-イルホウ酸	2,7-ジヨード-9,9-ジメチルフルオレン	M-9	383

【0282】実施例 1

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 4×10^{-4} Pa に減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度 0.2 nm/sec で 75 nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルルフェノラート)アルミニウムと例示化合物番号 A-5 の化

合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに共蒸着(重量比 100:0.5)し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2 nm/sec で 200 nm の厚さに共蒸着(重量比 10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 V の直流電圧を印加したところ、53 mA/cm² の電流が流れた。輝度 2460 cd/m² の青緑色の発光が確認された。

【0283】実施例2～50

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号A-9の化合物(実施例2)、例示化合物番号A-10の化合物(実施例3)、例示化合物番号A-13の化合物(実施例4)、例示化合物番号A-21の化合物(実施例5)、例示化合物番号B-1の化合物(実施例6)、例示化合物番号B-6の化合物(実施例7)、例示化合物番号B-9の化合物(実施例8)、例示化合物番号C-1の化合物(実施例9)、例示化合物番号C-5の化合物(実施例10)、例示化合物番号C-11の化合物(実施例11)、例示化合物番号C-13の化合物(実施例12)、例示化合物番号C-44の化合物(実施例13)、例示化合物番号D-1の化合物(実施例14)、例示化合物番号D-14の化合物(実施例15)、例示化合物番号E-1の化合物(実施例16)、例示化合物番号E-6の化合物(実施例17)、例示化合物番号E-21の化合物(実施例18)、例示化合物番号F-1の化合物(実施例19)、例示化合物番号F-5の化合物(実施例20)、例示化合物番号F-15の化合物(実施例21)、例示化合物番号G-3の化合物(実施例22)、例示化合物番号G-7の化合物(実施例23)、例示化合物番号G-9の化合物(実施例24)、例示化合物番号H-1の化合物(実施例25)、例示化合物番号I-3の化合物(実施例26)、例示化合物番号I-4の化合物(実施例27)、例示化合物番号I-5の化合物(実施例28)、例示化合物番号J-1の化合物(実施例29)、例示化合物番号J-5の化合物(実施例30)、例示化合物番号J-6の化合物(実施例31)、例示化合物番号K-5の化合物(実施例32)、例示化合物番号K-6の化合物(実施例33)、例示化合物番号K-8の化合物(実施例34)、例示化合物番号L-2の化合物(実施例35)、例示化合物番号L-6の化合物(実施例36)、例示化合物番号M-1の化合物(実施例37)、例示化合物番号M-8の化合物(実施例38)、例示化合物番号M-9の化合物(実施例39)、例示化合物番号N-6の化合物(実施例40)、例示化合物番号N-13の化合物(実施例41)、例示化合物番号O-1の化合物(実施例42)、例示化合物番号O-4の化合物(実施例43)、例示化合物番号O-7の化合物(実施例44)、例示化合物番号O-21の化合物(実施例45)、例示化合物番号P-2の化合物(実施例46)、例示化合物番号P-5の化合物(実施例47)、例示化合物番号P-9の化合物(実施例48)、例示化合物番号Q-2の化合物(実施例49)、例示化合物番号Q-6の化合物(実施例50)を使用した以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青色～青緑色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を(第3表)(表5～表7)に示した。

【0284】比較例1

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用せずに、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムだけを用いて、50nmの厚さに蒸着し、発光層とした以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を(第3表)に示した。

【0285】比較例2

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、N-メチル-2-メトキシアクリドンを使用した以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を(第3表)に示した。

【0286】

【表5】

第3表¹⁶⁹

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例2	2480	53
実施例3	2390	55
実施例4	2340	54
実施例5	2510	55
実施例6	2340	53
実施例7	2420	56
実施例8	2340	54
実施例9	2420	54
実施例10	2340	55
実施例11	2440	54
実施例12	2380	54
実施例13	2360	55
実施例14	2320	54
実施例15	2360	53
実施例16	2440	56
実施例17	2340	56
実施例18	2330	55
実施例19	2380	54
実施例20	2380	54
実施例21	2350	56
実施例22	2440	54
実施例23	2410	53
実施例24	2350	55
実施例25	2510	55

第3表(続き)

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例26	2340	56
実施例27	2380	55
実施例28	2500	56
実施例29	2360	55
実施例30	2370	54
実施例31	2320	54
実施例32	2340	54
実施例33	2360	56
実施例34	2330	55
実施例35	2370	54
実施例36	2380	55
実施例37	2460	54
実施例38	2340	54
実施例39	2580	56
実施例40	2340	54
実施例41	2410	55
実施例42	2380	55
実施例43	2380	55
実施例44	2420	54
実施例45	2410	53
実施例46	2350	55
実施例47	2340	56
実施例48	2320	55
実施例49	2330	56

【0287】

【表6】

【0288】

【表7】

第3表(続き)

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例50	2390	55
比較例1	1170	82
比較例2	1550	74

【0289】実施例51

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 4×10^{-4} Paに減圧した。ま

ず、ITO透明電極上に、4',4'',4''' - トリス[N-(3'''-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ]トリフェニルアミンを蒸着速度0.1nm/secで、50nmの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。次いで、4',4'', - ビス[N-フェニル-N-(1''-ナフチル)アミノ]ビフェニルと例示化合物番号A-5の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで20nmの厚さに共蒸着(重量比100:5.0)し、第二正孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。次いで、その上に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、61mA/cm²の電流が流れた。輝度2580cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0290】実施例52～100

実施例51において、発光層の形成に際して、例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号A-9の化合物(実施例52)、例示化合物番号A-10の化合物(実施例53)、例示化合物番号A-13の化合物(実施例54)、例示化合物番号A-21の化合物(実施例55)、例示化合物番号B-1の化合物(実施例56)、例示化合物番号B-6の化合物(実施例57)、例示化合物番号B-9の化合物(実施例58)、例示化合物番号C-1の化合物(実施例59)、例示化合物番号C-5の化合物(実施例60)、例示化合物番号C-11の化合物(実施例61)、例示化合物番号C-13の化合物(実施例62)、例示化合物番号C-4の化合物(実施例63)、例示化合物番号D-1の化合物(実施例64)、例示化合物番号D-14の化合物(実施例65)、例示化合物番号E-1の化合物(実施例66)、例示化合物番号E-6の化合物(実施例67)、例示化合物番号E-21の化合物(実施例68)、例示化合物番号F-1の化合物(実施例69)、例示化合物番号F-5の化合物(実施例70)、例示化合物番号F-15の化合物(実施例71)、例示化合物番号G-3の化合物(実施例72)、例示化合物番号G-7の化合物(実施例73)、例示化合物番号G-9の化合物(実施例74)、例示化合物番号H-1の化合物(実施例75)、例示化合物番号I-3の化合物(実施例76)、例示化合物番号I-4の化合物(実施例77)、例示化合物番号I-5の化合物(実施例78)、例示化合物番号J-1の化合物(実施例79)、例示化合物番号J-5の化合物(実施例80)、例示化合物番号J-6の化合物(実施例81)、例示化合物番号K-5の化合物(実施例82)、例示化合物番号K-6の化

合物(実施例83)、例示化合物番号K-8の化合物(実施例84)、例示化合物番号L-2の化合物(実施例85)、例示化合物番号L-6の化合物(実施例86)、例示化合物番号M-1の化合物(実施例87)、例示化合物番号M-8の化合物(実施例88)、例示化合物番号M-9の化合物(実施例89)、例示化合物番号N-6の化合物(実施例90)、例示化合物番号N-13の化合物(実施例91)、例示化合物番号O-1の化合物(実施例92)、例示化合物番号O-4の化合物(実施例93)、例示化合物番号O-7の化合物(実施例94)、例示化合物番号O-21の化合物(実施例95)、例示化合物番号P-2の化合物(実施例96)、例示化合物番号P-5の化合物(実施例97)、例示化合物番号P-9の化合物(実施例98)、例示化合物番号Q-2の化合物(実施例99)、例示化合物番号Q-6の化合物(実施例100)を使用した以外は、実施例51に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、青色～青緑色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を(第4表)(表8～表9)に示した。

【0291】

【表8】

第4表¹⁷⁴

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例52	2480	5.5
実施例53	2520	5.7
実施例54	2480	5.4
実施例55	2450	5.6
実施例56	2470	5.4
実施例57	2640	5.4
実施例58	2630	5.6
実施例59	2580	5.7
実施例60	2530	5.5
実施例61	2520	5.4
実施例62	2540	5.5
実施例63	2590	5.7
実施例64	2480	5.7
実施例65	2620	5.5
実施例66	2620	5.4
実施例67	2610	5.4
実施例68	2570	5.6
実施例69	2550	5.5
実施例70	2580	5.6
実施例71	2490	5.6
実施例72	2550	5.4
実施例73	2640	6.3
実施例74	2470	5.5
実施例75	2450	5.6

第4表(続き)

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例76	2610	5.7
実施例77	2460	5.4
実施例78	2520	5.7
実施例79	2460	5.7
実施例80	2540	5.4
実施例81	2590	5.6
実施例82	2580	5.7
実施例83	2520	5.5
実施例84	2490	5.5
実施例85	2620	5.4
実施例86	2510	5.5
実施例87	2600	5.4
実施例88	2630	5.6
実施例89	2550	5.6
実施例90	2640	6.3
実施例91	2470	5.5
実施例92	2550	5.6
実施例93	2620	5.7
実施例94	2610	5.8
実施例95	2570	5.6
実施例96	2550	5.5
実施例97	2670	5.5
実施例98	2570	5.6
実施例99	2480	5.4
実施例100	2610	5.8

【0292】

【表9】

【0293】実施例101

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を 4×10^{-4} Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着

し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物番号A-5の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:1.0)し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/secで50

$n\text{m}$ の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2nm/se で 200nm の厚さに共蒸着（重量比 $10:1$ ）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 54mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2420cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0294】実施例102

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウム- μ -オキソ-ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号A-21の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:2.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 56mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2370cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0295】実施例103

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物番号B-1の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:1.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 56mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2420cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0296】実施例104

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号C-1の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:3.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 55mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2370cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0297】実施例105

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフ

エノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号D-1の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:6.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 54mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2360cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0298】実施例106

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウム- μ -オキソ-ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号E-1の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:2.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 54mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2450cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0299】実施例107

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号F-1の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:10.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 55mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2420cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0300】実施例108

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウム- μ -オキソ-ビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号G-3の化合物を用いて、 50nm の厚さに共蒸着（重量比 $100:1.0$ ）し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 12V の直流電圧を印加したところ、 56mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2410cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0301】実施例109

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム- μ -オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号H-1の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:2.0)し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、53mA/cm²の電流が流れた。輝度2350cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0302】実施例110

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム- μ -オキソ-ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号I-3の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:4.0)し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、54mA/cm²の電流が流れた。輝度2360cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0303】実施例111

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号J-1の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:3.0)し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、56mA/cm²の電流が流れた。輝度2440cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0304】実施例112

実施例101において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号K-5の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:6.0)し、発光層とした以外は、実施例101に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、57mA/cm²の電流が流れた。輝度2390cd/m²の青緑色の発光が確認された。

/m²の青緑色の発光が確認された。

【0305】実施例113

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4',4"-トリス[N-(3''-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ]トリフェニルアミンを蒸着速度0.1nm/secで30nmの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを、蒸着速度0.2nm/secで45nmの厚さに蒸着し、第二正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラートアルミニウム)と例示化合物番号A-5の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:2.0)し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55mA/cm²の電流が流れた。輝度2760cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0306】実施例114

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム- μ -オキソ-ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号B-6の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:1.0)し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、53mA/cm²の電流が流れた。輝度2580cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0307】実施例115

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム- μ -オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号

C-11の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着（重量比100:3.0）し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、56mA/cm²の電流が流れた。輝度2620cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0308】実施例116

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号D-14の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着（重量比100:2.0）し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、54mA/cm²の電流が流れた。輝度2440cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0309】実施例117

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウム- μ -オキソ-ビス（2-メチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号E-6の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着（重量比100:4.0）し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、57mA/cm²の電流が流れた。輝度2560cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0310】実施例118

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、トリス（8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号G-7の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着（重量比100:2.0）し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、56mA/cm²の電流が流れた。輝度2560cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0311】実施例119

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2,4-ジメチル-8-キ

ノリノラート）アルミニウム- μ -オキソ-ビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号K-8の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着（重量比100:2.0）し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55mA/cm²の電流が流れた。輝度2570cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0312】実施例120

実施例113において、発光層の形成に際して、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、ビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウム- μ -オキソ-ビス（2,4-ジメチル-8-キノリノラート）アルミニウムと例示化合物番号M-1の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着（重量比100:3.0）し、発光層とした以外は、実施例113に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、57mA/cm²の電流が流れた。輝度2630cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0313】実施例121

厚さ200nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス（2-メチル-8-キノリノラート）（4-フェニルフェノラート）アルミニウムと例示化合物番号A-10の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに共蒸着（重量比100:2.0）し、発光層とした。次に、1,3-ビス[5'-(4'-tert-ブチルフェニル)-1',3',4'-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼンを、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着（重量比10:1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55mA/cm²の電流が流れた。輝度2360cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0314】実施例122

実施例121において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-10の化合物を使用する代わりに、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号E-6の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:4.0)し、発光層とした以外は、実施例121に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、56mA/cm²の電流が流れた。輝度2560cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0315】実施例123

実施例121において、発光層の形成に際して、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-10の化合物を使用する代わりに、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号L-6の化合物を用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100:3.0)し、発光層とした以外は、実施例121に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、53mA/cm²の電流が流れた。輝度2340cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0316】実施例124

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、例示化合物番号C-1の化合物を、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、56mA/cm²の電流が流れた。輝度2700cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0317】実施例125

実施例124において、発光層の形成に際して、例示化合物C-1の化合物を使用する代わりに、例示化合物番

号J-6の化合物を使用した以外は、実施例124に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、54mA/cm²の電流が流れた。輝度2560cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0318】実施例126

実施例124において、発光層の形成に際して、例示化合物C-1の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号N-6の化合物を使用した以外は、実施例124に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、56mA/cm²の電流が流れた。輝度2530cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0319】実施例127

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、例示化合物番号A-5の化合物を、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、発光層とした。次いで、その上に、1,3-ビス[5'-(4"-tert-ブチルフェニル)-1',3',4'-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼンを、蒸着速度0.2nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したところ、46mA/cm²の電流が流れた。輝度1850cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0320】実施例128

実施例127において、発光層の形成に際して、例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号C-1の化合物を使用した以外は、実施例127に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したところ、45mA/cm²の電流が流れた。輝度1780cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0321】実施例129

実施例127において、発光層の形成に際して、例示化合物A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号D-14の化合物を使用した以外は、実施例127に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電

圧を印加したところ、 5.8 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 1460 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0322】実施例130

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $4 \times 10^{-4} \text{ Pa}$ に減圧した。まず、ITO透明電極上に、例示化合物番号A-21の化合物を蒸着速度 0.2 nm/sec で 5.5 nm の厚さに蒸着し、発光層とした。次いで、その上に、1,3-ビス[5'--(4'-tert-ブチルフェニル)-1',3',4'-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼンを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 7.5 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2 nm/sec で 2.0 nm の厚さに共蒸着(重量比 $1.0:1.0$)し、電子輸送層を兼ねた発光層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2 nm/sec で 2.0 nm の厚さに共蒸着(重量比 $1.0:1.0$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 1.4 V の直流電圧を印加したところ、 5.4 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2310 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0323】実施例131

実施例130において、発光層の形成に際して、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物A-10の化合物を使用する代わりに、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号B-6の化合物を用いて、 5.0 nm の厚さに共蒸着(重量比 $1.00:1.0$)し、発光層とした以外は、実施例130に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 1.2 V の直流電圧を印加したところ、 5.2 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2360 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0324】実施例132

実施例130において、発光層の形成に際して、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物A-10の化合物を使用する代わりに、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム- μ -オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号C-44の化合物を用いて、 5.0 nm の厚さに共蒸着(重量比 $1.00:2.0$)し、発光層とした以外は、実施例130に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 1.2 V の直流電圧を印加したところ、 5.5 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 2320 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0325】実施例133

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $4 \times 10^{-4} \text{ Pa}$ に減圧した。まず、ITO透明電極上に、例示化合物番号A-21の化合物を蒸着速度 0.2 nm/sec で 5.5 nm の厚さに蒸着し、発光層とした。次いで、その上に、1,3-ビス[5'--(4'-tert-ブチルフェニル)-1',3',4'-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼンを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 7.5 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2 nm/sec で 2.0 nm の厚さに共蒸着(重量比 $1.0:1$)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 1.4 V の直流電圧を印加したところ、 6.1 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 1520 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0326】実施例134

実施例133において、発光層の形成に際して、例示化合物A-21の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号C-13の化合物を使用した以外は、実施例133に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、 1.4 V の直流電圧を印加したところ、 5.9 mA/cm^2 の電流が流れた。輝度 1480 cd/m^2 の青緑色の発光が確認された。

【0327】実施例135

厚さ 200 nm のITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上に、ポリ-N-ビニルカルバゾール(重量平均分子量150000)、例示化合物番号A-13の化合物、クマリン6[3-(2'-ベンゾチアゾリル)-7-ジエチルアミノクマリン](緑色の発光成分)、およびDCM-1[4-(ジシアノメチレン)-2-メチル-6-(4'-ジメチルアミノスチリル)-4H-ピラン](オレンジ色の発光成分)を、それぞれ重量比 $1.00:5:3:2$ の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、 4.00 nm の発光層を形成した。次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $4 \times 10^{-4} \text{ Pa}$ に減圧した。さらに、発光層の上に、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-4-フェニル-5-(4'-フェニルフェニル)-1,2,4-トリシアゾールを蒸着速度 0.2 nm/sec で 2.0 nm の厚さに蒸着した後、さらにその上に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/sec で 3.0 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さ

らにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2 nm/secで200nmの厚さに共蒸着（重量比10:1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、71mA/cm²の電流が流れた。輝度1390cd/m²の白色の発光が確認された。

【0328】実施例136～143

実施例135において、例示化合物番号A-13の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号B-9の化合物（実施例136）、例示化合物番号C-1の化合物（実施例137）、例示化合物番号D-1の化合物（実施例138）、例示化合物番号E-6の化合物（実施例139）、例示化合物番号J-6の化合物（実施例140）、例示化合物番号K-8の化合物（実施例141）、例示化合物番号L-2の化合物（実施例142）、例示化合物番号O-4の化合物（実施例143）を使用した以外は、実施例135に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、白色の発光が観察された。さらにその特性を調べ、結果を（第5表）（表10）に示した。

【0329】

【表10】

第5表

有機電界 発光素子	輝度 (cd/m ²)	電流密度 (mA/cm ²)
実施例136	1380	75
実施例137	1280	76
実施例138	1250	74
実施例139	1240	76
実施例140	1260	75
実施例141	1340	75
実施例142	1230	73
実施例143	1260	74

【0330】実施例144

厚さ200nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上に、ポリ-N-ビニルカルバゾール（重量平均分子量150000）、1,3-ビス[5'-(4"-tert-ブチルフェニル)-1',3',4'-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼンおよび例示化合物番号C-5の化合物を、それぞれ重量比100:30:3の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、300nmの発光層を形成した。次

に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着（重量比10:1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、67mA/cm²の電流が流れた。輝度1610cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0331】実施例145

実施例144において、発光層の形成に際して、例示化合物番号C-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号E-21の化合物を使用した以外は、実施例144に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、67mA/cm²の電流が流れた。輝度1560cd/m²の青色の発光が確認された。

【0332】比較例3

実施例144において、発光層の形成に際して、例示化合物番号C-5の化合物を使用する代わりに、1,1,4,4-テトラフェニル-1,3-ブタジエンを使用した以外は、実施例144に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、86mA/cm²の電流が流れた。輝度760cd/m²の青色の発光が確認された。

【0333】実施例146

厚さ200nmのITO透明電極（陽極）を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/Oゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上に、ポリカーボネート（重量平均分子量50000）、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ]ビフェニル、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム-μ-オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラート)アルミニウムおよび例示化合物番号C-1の化合物を、それぞれ重量比100:40:60:1の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、300nmの発光層を形成した。次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着（重量比10:1）して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、62mA/cm²の電流が流れた。輝度980cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0334】実施例147

実施例146において、発光層の形成に際して、例示化合物番号C-1の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号I-3の化合物を使用した以外は、実施例146に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、5.9mA/cm²の電流が流れた。輝度950cd/m²の青色の発光が確認された。

【0335】実施例148

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、例示化合物番号A-5の化合物を蒸着速度0.2nm/secで7.5nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを蒸着速度0.2nm/secで5.0nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた発光層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、5.1mA/cm²の電流が流れた。輝度2420cd/m²の緑色の発光が確認された。

【0336】実施例149

実施例148において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号B-6の化合物を使用した以外は、実施例148に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、5.3mA/cm²の電流が流れた。輝度2380cd/m²の緑色の発光が確認された。

【0337】実施例150

実施例148において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号C-1の化合物を使用した以外は、実施例148に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、5.4mA/cm²の電流が流れた。輝度2360cd/m²の緑色の発光が確認された。

【0338】実施例151

実施例148において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号D-1の化合物を使用した以外は、実施例148に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、

12Vの直流電圧を印加したところ、5.3mA/cm²の電流が流れた。輝度2380cd/m²の緑色の発光が確認された。

【0339】実施例152

実施例148において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号F-5の化合物を使用した以外は、実施例148に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、5.2mA/cm²の電流が流れた。輝度2400cd/m²の緑色の発光が確認された。

【0340】実施例153

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を4×10⁻⁴Paに減圧した。まず、ITO透明電極上に、4,4'-ビス[N-フェニル-N-(3'-メチルフェニル)アミノ]ビフェニルを蒸着速度0.2nm/secで7.5nmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、トリス(2-フェニルピリジン)イリジウムと例示化合物番号A-5の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで5.0nmの厚さに共蒸着(重量比100:3)し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/secで5.0nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ緑色の発光が確認された。

【0341】実施例154

実施例153において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号B-6の化合物を使用した以外は、実施例153に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ緑色の発光が確認された。

【0342】実施例155

実施例153において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-5の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号C-1の化合物を使用した以外は、実施例153に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ緑色の発光が確認された。

【0343】

【発明の効果】本発明により、発光輝度が優れた有機電

界発光素子を提供することが可能になった。さらに、該発光素子に適した炭化水素化合物を提供することが可能になった。

【図面の簡単な説明】

【図1】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図2】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図3】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

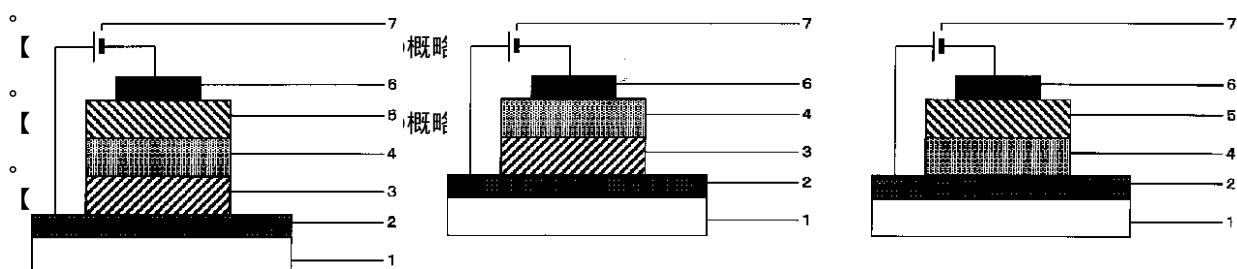
【図4】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図5】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図6】有機電界発光素子の一例の概略構造図である図2】

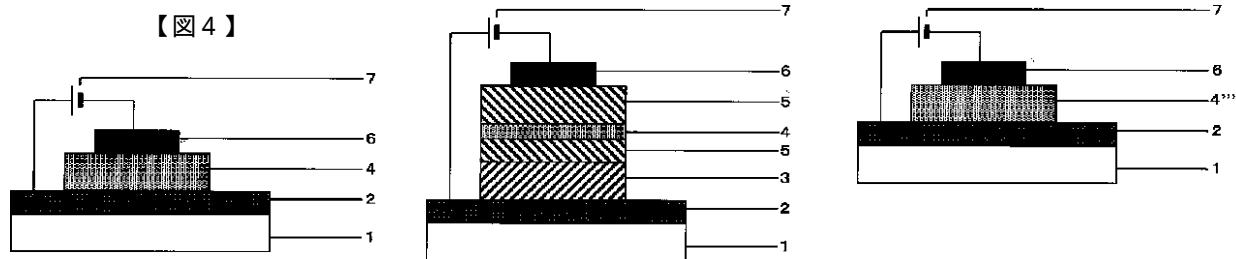
- * 1 : 基板
- 2 : 陽極
- 3 : 正孔注入輸送層
- 4 : 発光層
- 4' : 発光層（発光成分および正孔注入輸送成分を混合した層）
- 4" : 発光層（発光成分および電子注入輸送成分を混合した層）
- 4''' : 発光層（発光成分、正孔注入輸送成分および電子注入輸送成分を混合した層）
- 5 : 電子注入輸送層
- 6 : 陰極
- 7 : 電源

【図3】

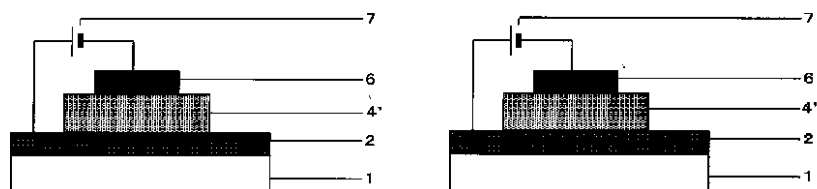


【図5】

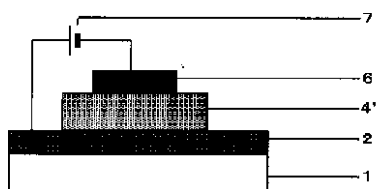
【図6】



【図7】



【図8】



フロントページの続き

(51) Int.Cl.⁷
C 09 K 11/06

識別記号
6 4 5
6 5 5
6 6 0
6 9 0

F I
C 09 K 11/06

テ-マコ-ド[®] (参考)
6 4 5
6 5 5
6 6 0
6 9 0

H 0 5 B 33/14
33/22

H 0 5 B 33/14
33/22

B
D

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

F ターム(参考) 3K007 AB02 AB03 DB03
4C036 AA02 AA11 AA14 AA17
4C056 AA02 AB01 AC03 AD05 AE03
EA01 EB01 EC02 EC12
4C063 AA01 BB06 CC16 DD08 EE10
4C204 BB05 BB09 CB25 EB01 FB07
FB16 GB01 GB02

专利名称(译)	烃化合物，用于有机电致发光元件的材料和有机电致发光元件		
公开(公告)号	JP2003128651A	公开(公告)日	2003-05-08
申请号	JP2001317783	申请日	2001-10-16
[标]申请(专利权)人(译)	三井化学株式会社		
申请(专利权)人(译)	三井化学株式会社		
[标]发明人	石田 努 島村 武彦 田辺 良満 戸谷 由之 中塚 正勝		
发明人	石田 努 島村 武彦 田辺 良満 戸谷 由之 中塚 正勝		
IPC分类号	H01L51/50 C07D209/86 C07D265/38 C07D279/22 C07D279/26 C07D401/10 C09K11/06 H05B33/14 H05B33/22		
FI分类号	C07D209/86 C07D265/38 C07D279/22 C07D279/26 C07D401/10 C09K11/06.645 C09K11/06.655 C09K11/06.660 C09K11/06.690 H05B33/14.B H05B33/22.D		
F-TERM分类号	3K007/AB02 3K007/AB03 3K007/DB03 4C036/AA02 4C036/AA11 4C036/AA14 4C036/AA17 4C056 /AA02 4C056/AB01 4C056/AC03 4C056/AD05 4C056/AE03 4C056/EA01 4C056/EB01 4C056/EC02 4C056/EC12 4C063/AA01 4C063/BB06 4C063/CC16 4C063/DD08 4C063/EE10 4C204/BB05 4C204 /BB09 4C204/CB25 4C204/EB01 4C204/FB07 4C204/FB16 4C204/GB01 4C204/GB02 3K107/AA01 3K107/BB01 3K107/BB02 3K107/CC02 3K107/CC04 3K107/DD53 3K107/DD59 3K107/DD64 3K107 /DD71 3K107/DD78		
其他公开文献	JP4220696B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

解决的问题：提供一种具有优异的发光效率并且发射高亮度的光的有机电致发光器件，并提供一种适用于该发光器件的新型烃化合物。一种烃化合物，其中具有至少一个由通式(I)表示的基团的葱环和芴环直接键合在一对电极之间。（式中，Ar₁和Ar₂表示取代或未取代的亚芳基，Z表示连接基团。）有机电致发光元件，其中，至少层叠有一层。以及其中具有至少一个由通式(I)表示的基团的葱环和芴环直接键合的烃化合物。（式中，Ar₁和Ar₂表示取代或未取代的亚芳基，Z表示连接基。）

