

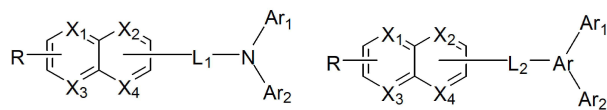
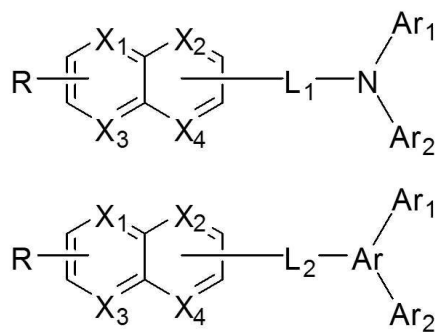
**(19) 대한민국특허청(KR)**
(12) 공개특허공보(A)(11) 공개번호 10-2019-0140233
(43) 공개일자 2019년12월19일(51) 국제특허분류(Int. Cl.)
C09K 11/06 (2006.01) *H01L 51/50* (2006.01)
(52) CPC특허분류
C09K 11/06 (2013.01)
H01L 51/50 (2013.01)
(21) 출원번호 10-2018-0066766
(22) 출원일자 2018년06월11일
심사청구일자 없음(71) 출원인
엘지디스플레이 주식회사
서울특별시 영등포구 여의대로 128(여의도동)
(주)피엔에이치테크
경기도 용인시 기흥구 동백중안로16번길 16-25,
804호 (중동, 대우프론티어밸리1단지)
(72) 발명자
현서용
경기도 용인시 수지구 손곡로 54, 201동 503호
윤석근
경기도 화성시 병점중앙로 230-10, 105동 304호
(뒷면에 계속)
(74) 대리인
네이트특허법인

전체 청구항 수 : 총 8 항

(54) 발명의 명칭 **유기발광 화합물 및 이를 포함하는 유기발광소자****(57) 요약**

본 발명은 하기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되고, 높은 발광효율, 낮은 구동전압, 색순도, 안정성 및 장수명 특성을 갖는 유기발광소자를 구현할 수 있도록 소자의 정공수송층 또는 광효율 개선층(Capping layer)에 적용할 수 있는 화합물과 이를 포함하는 유기발광소자에 관한 것이다.

[화학식 I] [화학식 II]

**대표도** - 도1

(52) CPC특허분류

C09K 2211/1014 (2013.01)

(72) 발명자

이인호

경기도 수원시 권선구 일월천로15번길 14-9, 203호

김순기

경기도 용인시 기흥구 동백중앙로 312, 2101동 40
2호

김하연

경기도 수원시 권선구 덕영대로1323번길 25-33,
112동 302호

유선근

경기도 파주시 월롱면 엘지로 245

박희준

경기도 파주시 월롱면 엘지로 245

서정대

경기도 파주시 월롱면 엘지로 245

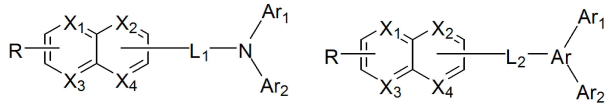
명세서

청구범위

청구항 1

하기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물:

[화학식 I] [화학식 II]



하기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]에서,

X₁ 내지 X₄는 각각 독립적으로 N 또는 CR'이고,

R 및 R'는 각각 독립적으로 수소, 중수소, 시아노기, 히드록시기, 할로젠기, 탄소수 1 내지 10의 알킬기, 탄소수 6 내지 20의 아릴기 및 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기 중에서 선택되는 어느 하나이고,

L₁ 및 L₂는 각각 독립적으로 단일결합이거나, 치환 또는 비치환된 탄소수 6 내지 20의 아릴렌기 또는 치환 또는 비치환된 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴렌기이며,

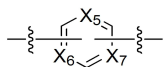
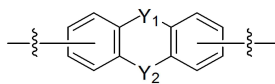
Ar, Ar₁ 및 Ar₂는 각각 독립적으로 치환 또는 비치환된 탄소수 6 내지 20의 아릴기 또는 치환 또는 비치환된 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기이다.

청구항 2

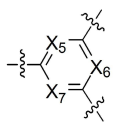
제1항에 있어서,

상기 L₁ 및 L₂는 하기 [구조식 1] 중에서 선택되고, 상기 Ar은 하기 [구조식 2]인 것을 특징으로 하는 유기발광 화합물:

[구조식 1]



[구조식 2]



상기 [구조식 1] 내지 [구조식 2]에서,

X₅ 내지 X₇는 각각 독립적으로 N 또는 CR'이고, 상기 Y₁ 내지 Y₂는 각각 독립적으로 단일결합이거나, O, S, Se, -R-Si-R'- 또는 -R-C-R'-이며,

상기 R 및 R'는 각각 독립적으로 수소, 중수소, 시아노기, 히드록시기, 할로젠기, 탄소수 1 내지 10의 알킬기, 탄소수 6 내지 20의 아릴기 및 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기 중에서 선택되는 어느 하나이다.

청구항 3

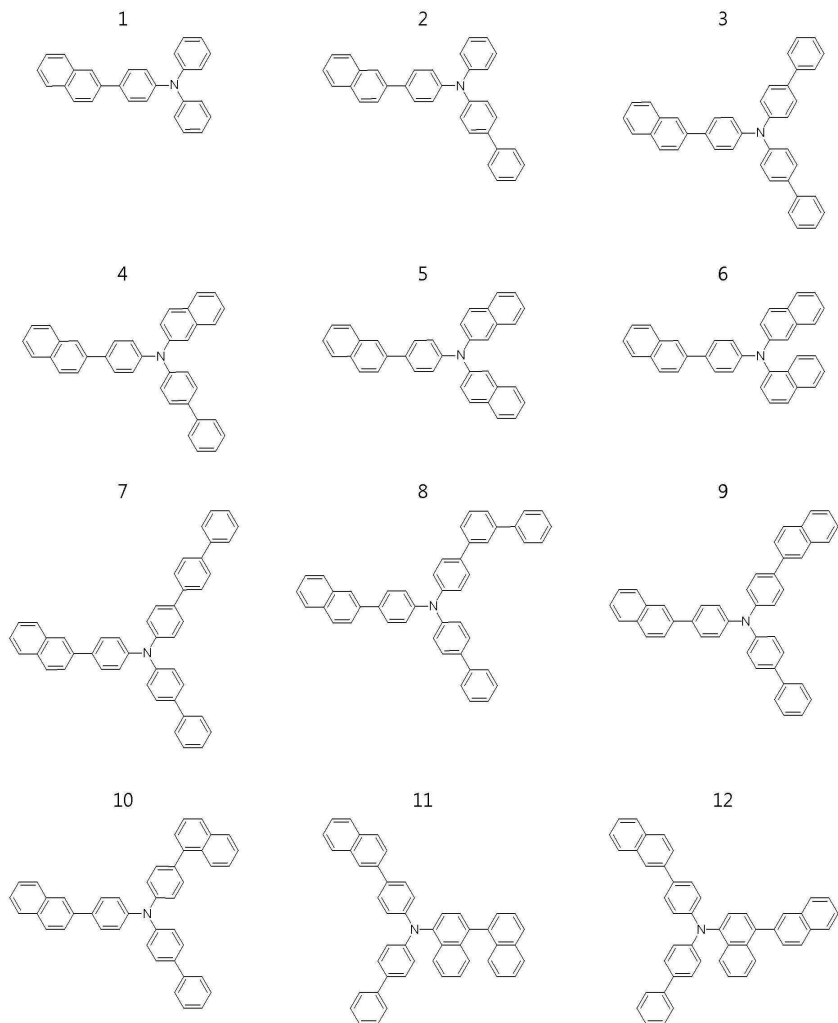
제1항에 있어서,

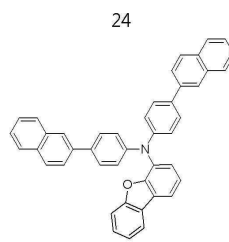
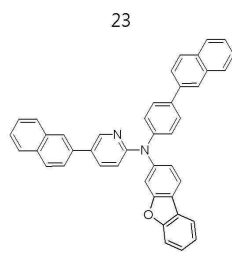
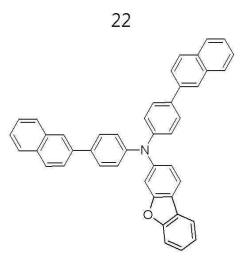
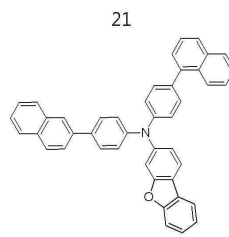
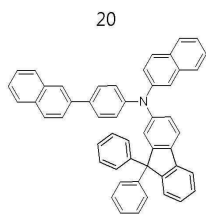
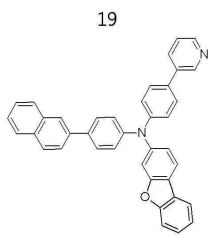
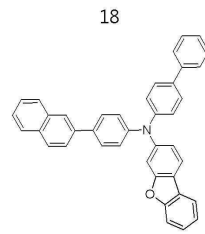
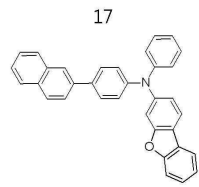
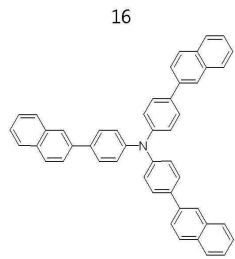
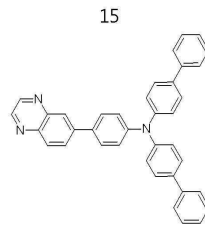
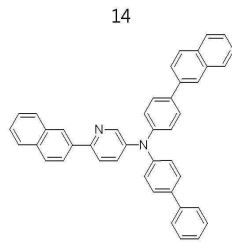
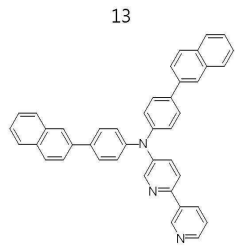
상기 '치환 또는 비치환된'에서의 '치환'은, L_1 , L_2 , Ar, Ar_1 및 Ar_2 가 각각 1종 이상의 치환기로 더 치환될 수 있는 것을 의미하고, 상기 1종 이상의 치환기는 중수소, 시아노기, 할로젠기, 아미노기, 히드록시기, 니트로기, 탄소수 1 내지 10의 알킬기, 탄소수 1 내지 10의 할로겐화된 알킬기, 탄소수 6 내지 20의 아릴기, 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기, 탄소수 1 내지 10의 알콕시기, 탄소수 1 내지 10의 알킬실릴기 및 탄소수 6 내지 20의 아릴실릴기로 이루어진 군에서 선택되는 것을 특징으로 하는 유기발광 화합물.

청구항 4

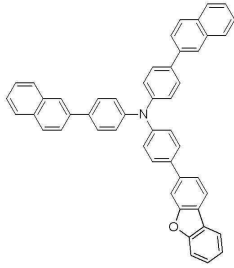
제1항에 있어서,

상기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물은 하기 [화학식 1] 내지 [화학식 103] 중에서 선택되는 어느 하나인 것을 특징으로 하는 유기발광 화합물:

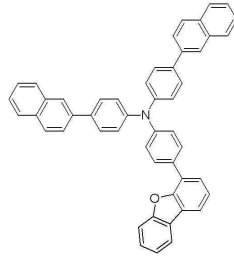




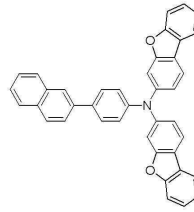
25



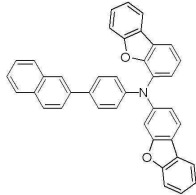
26



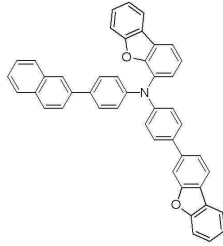
27



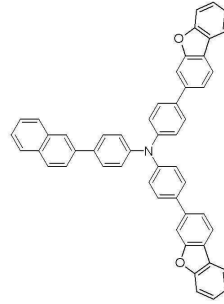
28



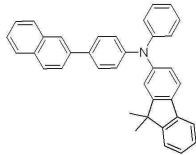
29



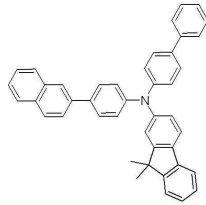
30



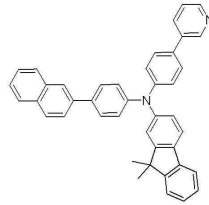
31



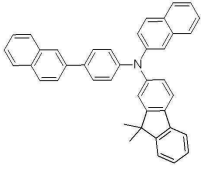
32



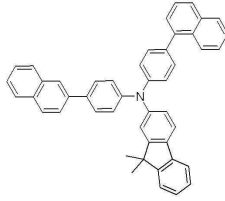
33



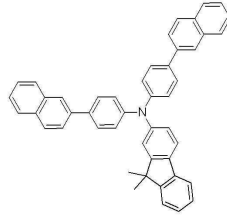
34



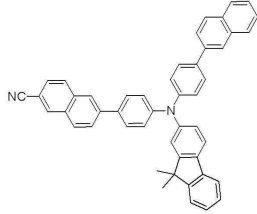
35



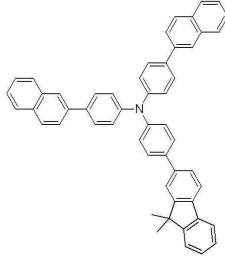
36



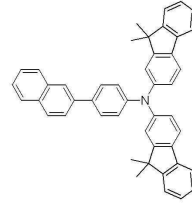
37



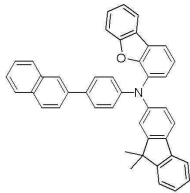
38



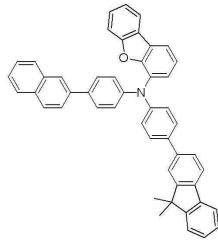
39



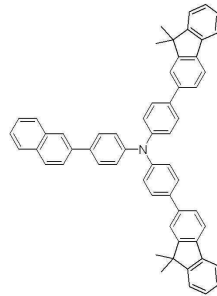
40



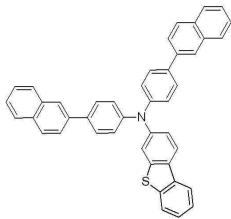
41



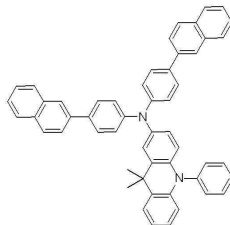
42



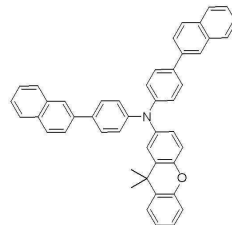
43



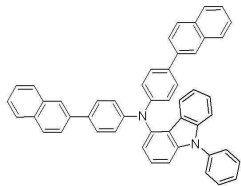
44



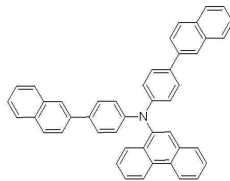
45



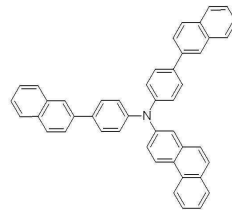
46



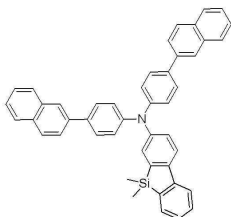
47



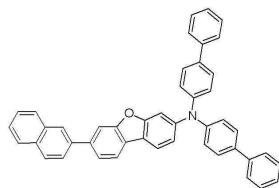
48



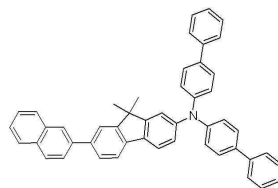
49



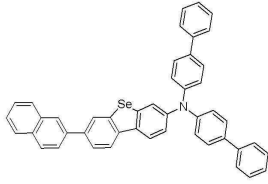
50



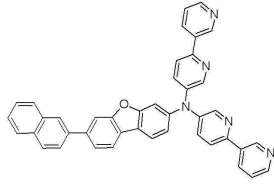
51



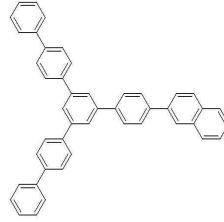
52



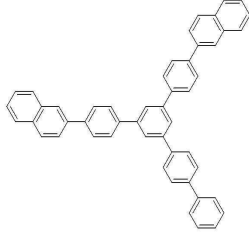
53



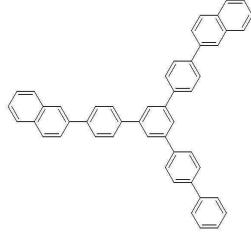
54



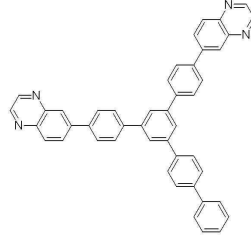
55



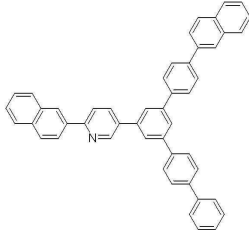
56



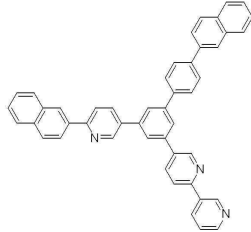
57



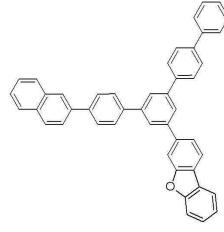
58



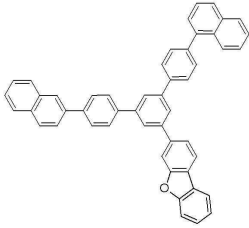
59



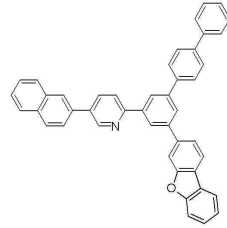
60



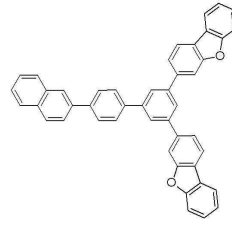
61



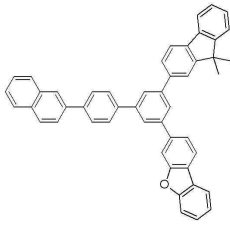
62



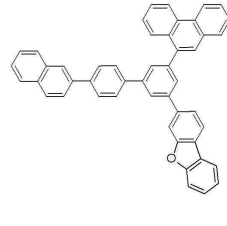
63



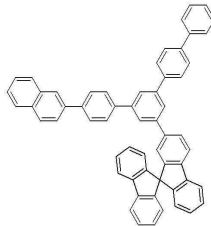
64



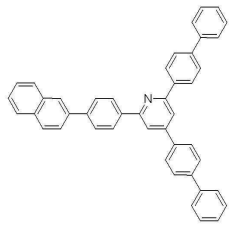
65



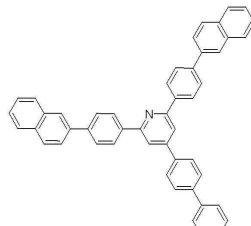
66



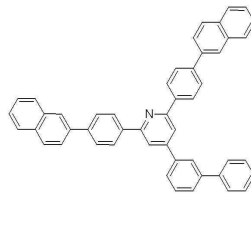
67



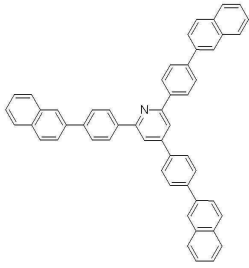
68



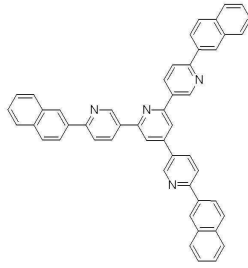
69



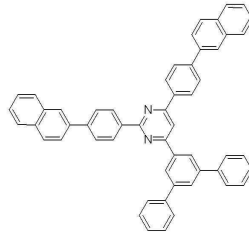
70



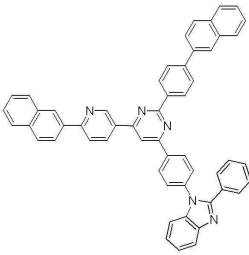
71



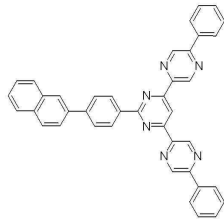
72



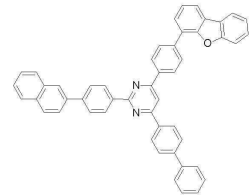
73



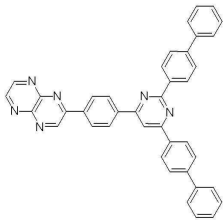
74



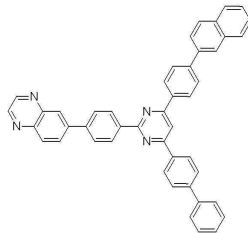
75



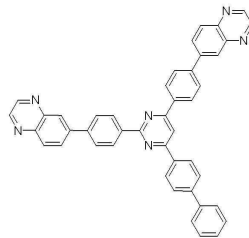
76



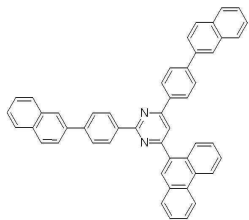
77



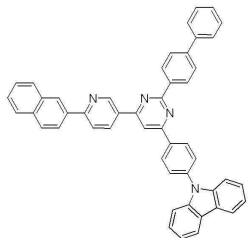
78



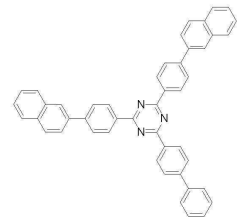
79



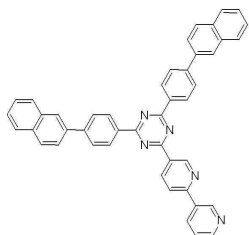
80



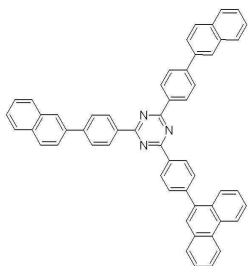
81



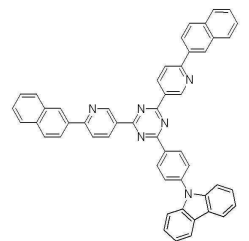
82



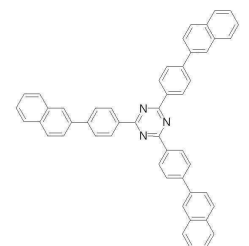
83



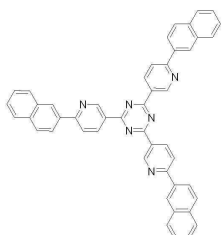
84



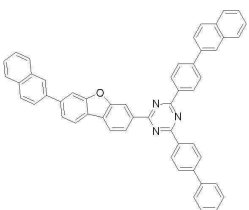
85

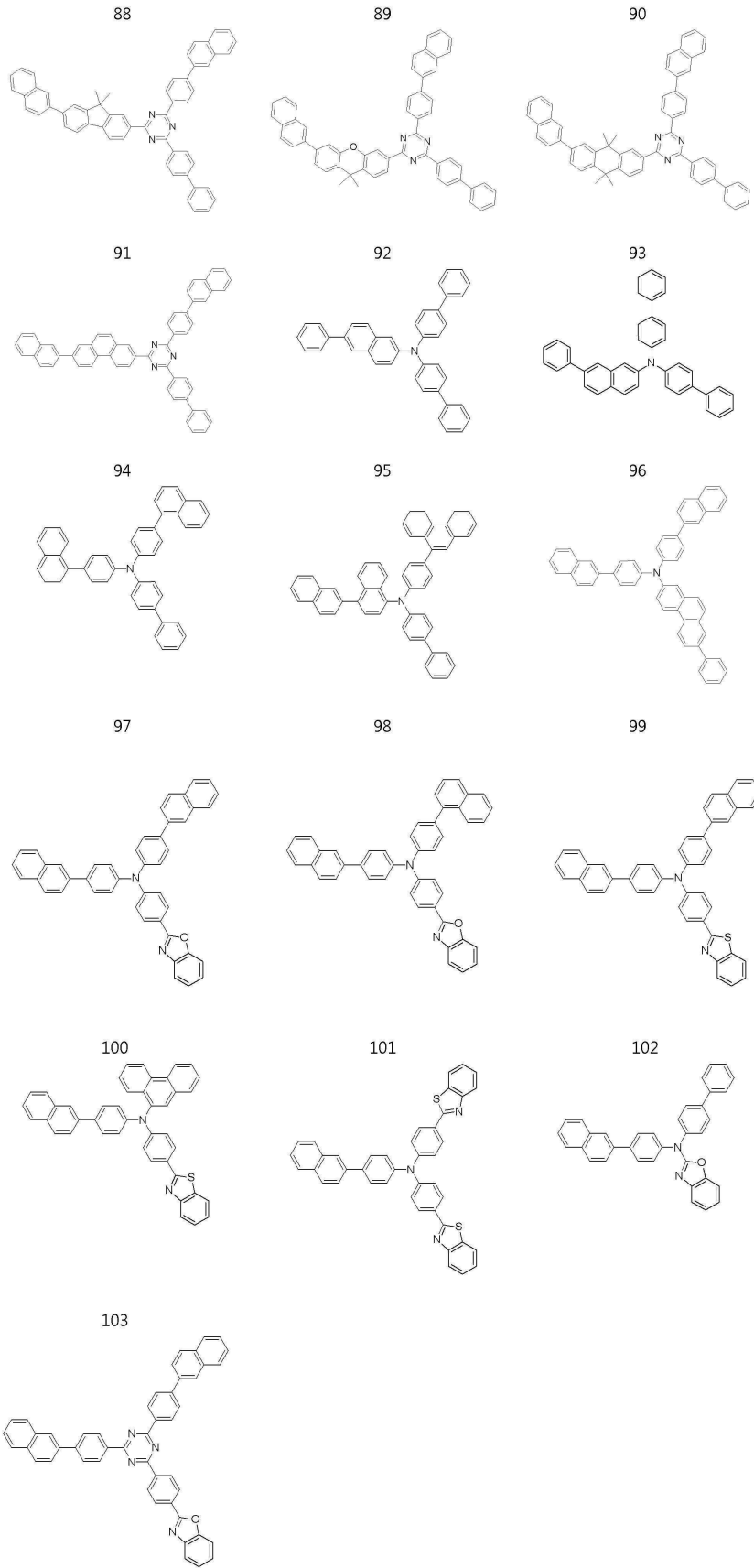


86



87





청구항 5

제1 전극, 제2 전극, 및 상기 제1 전극과 제2 전극 사이에 배치된 1층 이상의 유기물층을 포함하는 유기발광소자로서,

상기 유기물층 중 1 층 이상은 제1항에 따른 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물을 하나 이상 포함하는 것을 특징으로 하는 유기발광소자.

청구항 6

제5항에 있어서,

상기 유기물층은 전자주입층, 전자수송층, 정공주입층, 정공수송층, 전자저지층, 정공저지층 및 발광층 중 1 층 이상을 포함하고,

상기 층들 중 1 층 이상이 상기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물을 포함하는 것을 특징으로 하는 유기발광소자.

청구항 7

제5항에 있어서,

상기 제1 전극과 제2 전극의 상부 또는 하부 중에서 상기 유기물층과 반대되는 적어도 일측에 형성되는 광효율 개선층을 더 포함하고,

상기 광효율 개선층은 상기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 화합물을 포함하는 것을 특징으로 하는 유기발광소자.

청구항 8

제5항에 있어서,

상기 광효율 개선층은 상기 제1 전극의 하부 또는 상기 제2 전극의 상부 중 적어도 하나에 형성되는 것을 특징으로 하는 유기발광소자.

발명의 설명

기술 분야

[0001] 본 발명은 유기발광 화합물에 관한 것으로서, 보다 구체적으로는 유기발광소자 내의 유기물층 또는 광효율 개선층에 채용되는 유기발광 화합물 및 이를 채용하여 장수명, 발광 효율 등의 발광 특성이 현저히 향상된 유기발광소자에 관한 것이다.

배경 기술

[0002] 유기발광소자는 투명 기판 위에도 소자를 형성할 수 있을 뿐 아니라, 플라즈마 디스플레이 패널(Plasma Display Panel)이나 무기발광(EL) 디스플레이에 비해 10 V 이하의 저전압 구동이 가능하고, 전력 소모가 비교적 적으며, 색감이 뛰어나다는 장점이 있고, 녹색, 청색, 적색의 3가지 색을 나타낼 수가 있어 최근에 차세대 디스플레이 소자로 많은 관심의 대상이 되고 있다.

[0003] 다만, 이러한 유기발광소자가 상기와 같은 특징을 발휘하기 위해서는 소자 내 유기물층을 이루는 물질인 정공주입 물질, 정공수송 물질, 발광 물질, 전자수송 물질, 전자주입 물질 등이 안정하고 효율적인 재료에 의하여 뒷받침되는 것이 선행되어야 하나, 아직까지는 안정하고 효율적인 유기발광소자용 유기물층 재료의 개발이 충분히 이루어지지 않은 상태이며, 지속적인 개발이 필요한 실정이다.

[0004] 또한, 최근에는 각 유기물층 재료의 성능 변화를 주어 유기발광소자의 특성을 향상시키는 연구뿐만 아니라, 애노드(anode)와 캐소드(cathode) 사이에서 최적화된 광학 두께에 의한 색순도 향상 및 발광 효율 증대 기술이 소자 성능을 향상시키는데 중요한 요소 중의 하나로 착안되고 있으며, 이러한 방법의 일 예로 전극에 캠핑층을 사용하여 광효율 감소와 우수한 색순도를 거두기도 한다.

[0005] 이와 같이 유기발광소자의 발광 특성을 개선할 수 있는 소자의 구조와 이를 뒷받침하는 새로운 재료에 대한 개발이 계속 요구되고 있는 실정이다.

발명의 내용

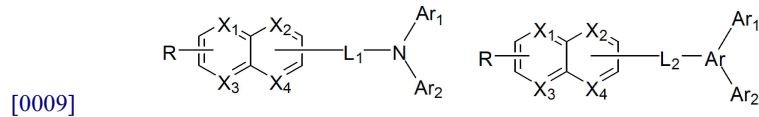
해결하려는 과제

[0006] 따라서, 본 발명은 높은 발광효율, 낮은 구동전압, 색순도, 안정성 및 장수명 특성을 갖는 유기발광소자를 구현 가능하도록 정공수송층 등과 같은 소자 내의 유기물층 또는 광효율 개선층(Capping layer)에 적용할 수 있는 화합물과 이를 포함하는 유기발광소자를 제공하고자 한다.

과제의 해결 수단

[0007] 본 발명은 상기 과제를 해결하기 위하여, 하기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물 및 이를 포함하는 유기발광소자를 제공한다.

[0008] [화학식 I] [화학식 II]



[0010] 상기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]의 구체적인 구조 및 치환기에 대해서는 후술하기로 한다.

발명의 효과

[0011] 본 발명에 따른 유기발광 화합물을 정공수송층이나 광효율 개선층에 채용한 유기발광소자는 광효율을 현저히 개선시킬 수 있어 높은 발광효율 및 낮은 구동전압을 구현할 수 있고, 색순도 및 수명을 크게 향상시킬 수 있어 다양한 디스플레이소자에 유용하게 활용할 수 있다.

도면의 간단한 설명

[0012] 도 1은 본 발명에 따른 유기발광 화합물의 구조를 나타낸 대표도이다.

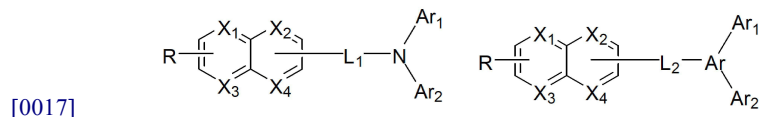
발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0013] 이하, 본 발명을 더욱 상세하게 설명한다.

[0014] 본 발명은 하기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물로서, 유기발광소자 내의 정공수송층에 채용되어 소자의 발광 효율, 구동 특성, 수명 특성 등의 발광 특성을 향상시킬 수 있는 유기발광 화합물에 관한 것이다.

[0015] 또한, 본 발명은 유기발광소자의 유기물층과 반대되고, 상하부 전극 일측에 형성되는 광효율 개선층에 채용되어 소자의 광효율을 현저히 개선시킬 수 있어 소자의 높은 발광효율, 낮은 구동전압, 색순도, 및 수명을 크게 향상시키는 유기발광 화합물에 관한 것이다.

[0016] [화학식 I] [화학식 II]



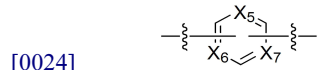
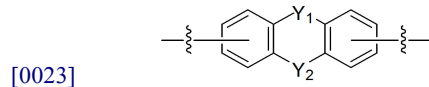
[0018] 하기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]에서, X₁ 내지 X₄는 각각 독립적으로 N 또는 CR'이고, R 및 R'는 각각 독립적으로 수소, 중수소, 시아노기, 히드록시기, 할로젠기, 탄소수 1 내지 10의 알킬기, 탄소수 6 내지 20의 아릴기 및 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기 중에서 선택되는 어느 하나이다.

[0019] L₁ 및 L₂는 각각 독립적으로 단일결합이거나, 치환 또는 비치환된 탄소수 6 내지 20의 아틸렌기 또는 치환 또는 비치환된 탄소수 3 내지 30의 헤테로아틸렌기이며, 본 발명의 일 실시예에 의하면, 하기 [구조식 1] 중에서 선택된다.

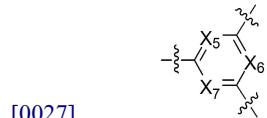
[0020] Ar₁ 및 Ar₂는 각각 독립적으로 치환 또는 비치환된 탄소수 6 내지 20의 아릴기 또는 치환 또는 비치환된 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기이다.

[0021] Ar은 치환 또는 비치환된 탄소수 6 내지 20의 아릴렌기 또는 치환 또는 비치환된 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴렌기이며, 본 발명의 일 실시예에 의하면, 하기 [구조식 2] 중에서 선택된다.

[0022] [구조식 1]



[0026] [구조식 2]



[0028] 상기 [구조식 1] 내지 [구조식 2]에서, X₅ 내지 X₇은 각각 독립적으로 N 또는 CR'이고, 상기 Y₁ 내지 Y₂는 각각 독립적으로 단일결합이거나, O, S, Se, -R-Si-R'- 또는 -R-C-R'-이며, 상기 R 및 R'는 각각 독립적으로 수소, 중수소, 시아노기, 히드록시기, 할로젠기, 탄소수 1 내지 10의 알킬기, 탄소수 6 내지 20의 아릴기 및 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기 중에서 선택되는 어느 하나이다.

[0030] 한편, 상기 '치환 또는 비치환된'에서의 '치환'은, L₁, L₂, Ar, Ar₁ 및 Ar₂가 각각 1종 이상의 치환기로 더 치환될 수 있는 것을 의미하고, 상기 1종 이상의 치환기는 중수소, 시아노기, 할로젠기, 아미노기, 히드록시기, 니트로기, 탄소수 1 내지 10의 알킬기, 탄소수 1 내지 10의 할로겐화된 알킬기, 탄소수 6 내지 20의 아릴기, 탄소수 3 내지 30의 헤테로아릴기, 탄소수 1 내지 10의 알콕시기, 탄소수 1 내지 10의 알킬실릴기 및 탄소수 6 내지 20의 아릴실릴기로 이루어진 군에서 선택된다.

[0032] 본 발명에 있어서, 상기 치환기들의 예시들에 대해서 구체적으로 설명하면 아래와 같으나, 이에 한정되는 것은 아니다.

[0033] 본 발명에 있어서, 상기 알킬기는 직쇄 또는 분지쇄일 수 있고, 구체적인 예로는 메틸기, 에틸기, 프로필기, n-프로필기, 이소프로필기, 부틸기, n-부틸기, 이소부틸기, tert-부틸기, sec-부틸기, 1-메틸-부틸기, 1-에틸-부틸기, 펜틸기, n-펜틸기, 이소펜틸기, 네오펜틸기, tert-펜틸기, 헥실기, n-헥실기, 1-메틸펜틸기, 2-메틸펜틸기 등이 있으나, 이들에 한정되지 않는다.

[0034] 본 발명에 있어서, 아릴기는 단환식 또는 다환식일 수 있고, 단환식 아릴기의 예로는 페닐기, 비페닐기, 터페닐기, 스틸벤기 등이 있고, 다환식 아릴기의 예로는 나프틸기, 안트라세닐기, 페난트레닐기, 파이레닐기, 페틸레닐기, 테트라세닐기, 크라이세닐기, 플루오레닐기, 아세나프타센닐기, 트리페닐렌기, 플루오안트렌(fluoranthrene)기 등이 있으나, 본 발명의 범위가 이들 예로만 한정되는 것은 아니다.

[0035] 본 발명에 있어서, 헤테로아릴기는 이종원자로 O, N 또는 S를 포함하는 헤테로고리로서, 헤테로고리의 예로는 티오펜기, 퓨란기, 피롤기, 이미다졸기, 티아졸기, 옥사졸기, 옥사디아졸기, 트리아졸기, 피리딘기, 비피리딘기, 피리미딘기, 트리아진기, 트리아졸기, 아크리딘기, 피리다진기, 피라지닐기, 퀴놀리닐기, 퀴나졸린기, 퀴녹살리닐기, 프탈라지닐기, 피리도 피리미디닐기, 피리도 피라지닐기, 피라지노 피라지닐기, 이소퀴놀린기, 인돌기, 카바졸기, 벤조옥사졸기, 벤조이미다졸기, 벤조티아졸기, 벤조카바졸기, 벤조티오펜기, 디벤조티오펜기, 벤조퓨라닐기, 디벤조퓨라닐기, 페난트롤린기, 티아졸릴기, 이소옥사졸릴기, 옥사디아졸릴기, 티아디아졸릴기, 벤조티아졸릴기, 페노티아지닐기 등이 있으나, 이들에만 한정되는 것은 아니다.

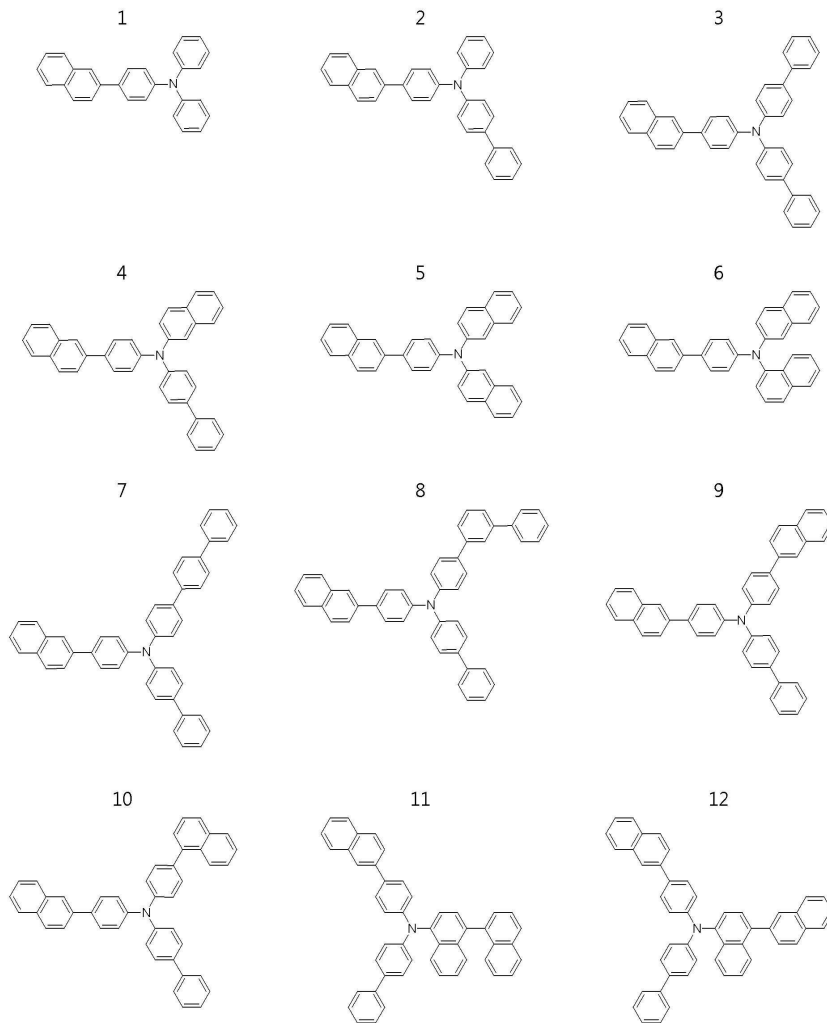
[0036] 본 발명에 있어서, 아릴실릴기 중의 아릴기는 전술한 아릴기의 예시와 같고, 할로젠기의 예로는 불소, 염소, 브롬 또는 요오드가 있다.

[0037] 본 발명에 있어서, 실릴기는 구체적으로 트리메틸실릴기, 트리에틸실릴기, t-부틸디메틸실릴기, 비닐디메틸실릴기, 프로필디메틸실릴기, 트리페닐실릴기, 디페닐실릴기, 페닐실릴기 등이 있으나 이에 한정되지 않는다.

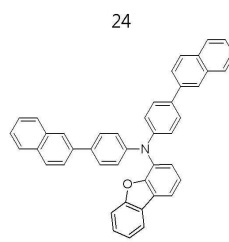
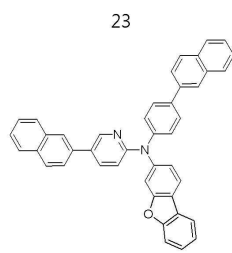
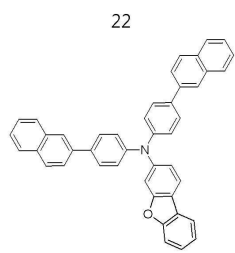
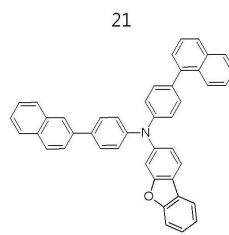
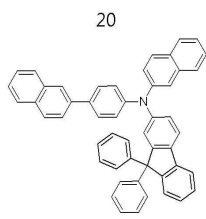
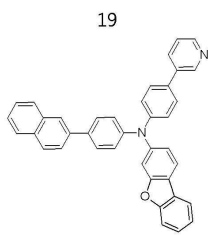
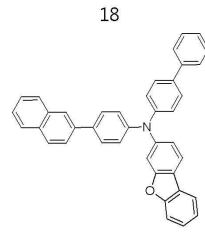
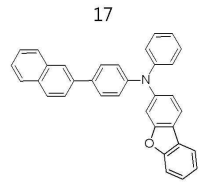
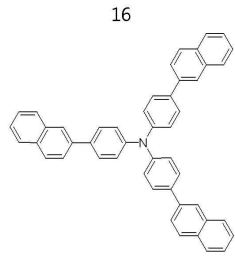
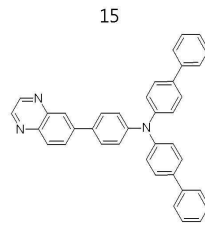
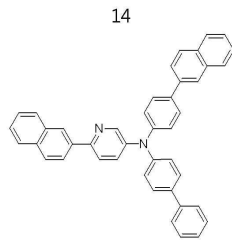
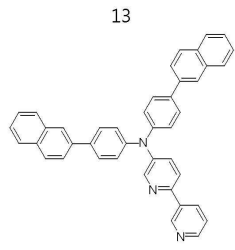
[0038] 본 발명에서 사용되는 치환기인 할로겐기의 구체적인 예로는 플루오르(F), 클로린(Cl), 브롬(Br) 등을 들 수 있다.

[0040] 상기 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 본 발명에 따른 유기발광 화합물은 그 구조적 특이성으로 인하여 유기발광소자의 유기물층으로 사용될 수 있고, 보다 구체적으로 유기물층 내 정공수송 재료로 사용될 수 있다. 또한, 상하부 전극 일측에 형성되는 광효율 개선층에 채용되는 재료로 사용될 수도 있다.

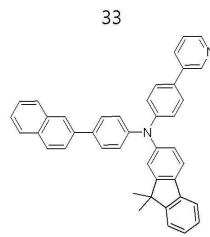
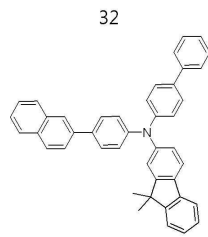
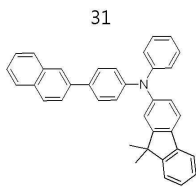
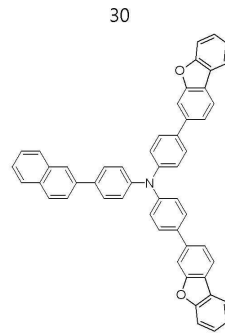
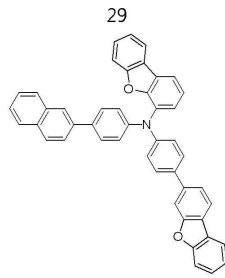
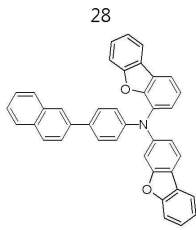
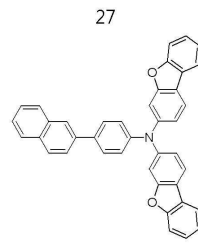
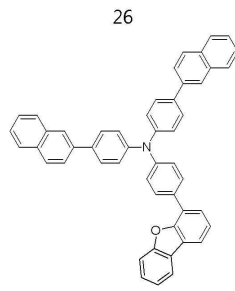
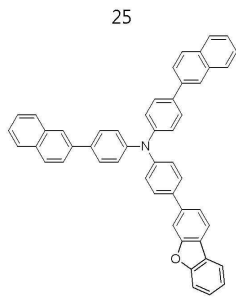
[0041] 본 발명에 따른 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 유기발광 화합물의 바람직한 구체예로는 하기 화합물들이 있으나, 이들에만 한정되는 것은 아니다.



[0042]

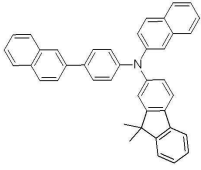


[0043]

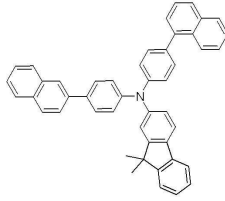


[0044]

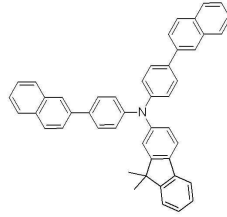
34



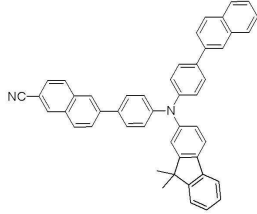
35



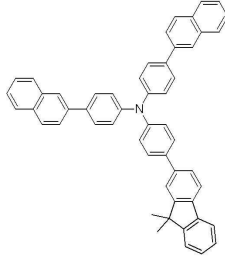
36



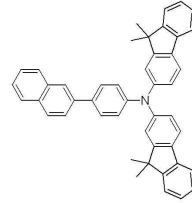
37



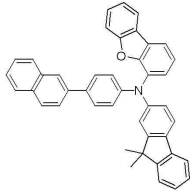
38



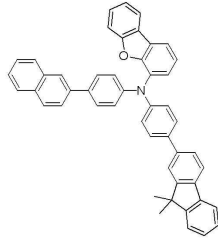
39



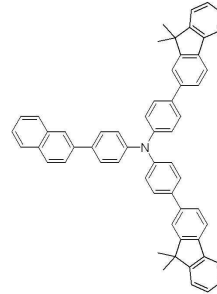
40



41

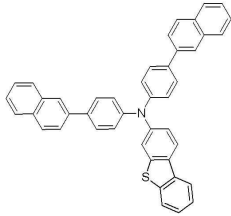


42

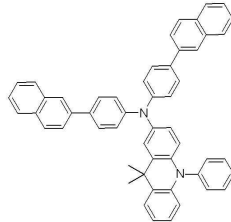


[0045]

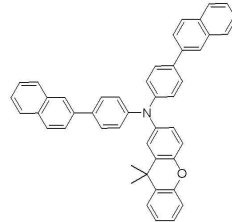
43



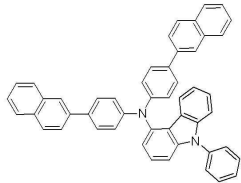
44



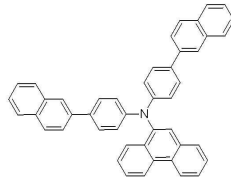
45



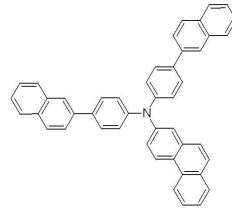
46



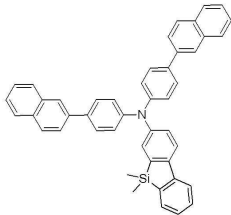
47



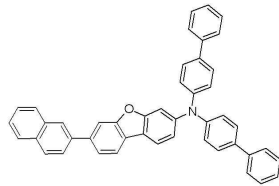
48



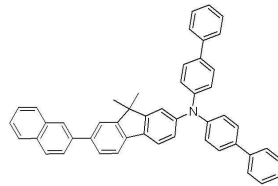
49



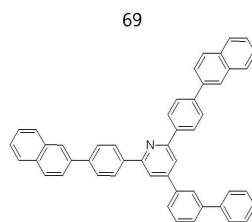
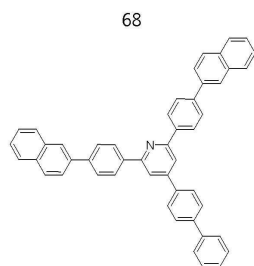
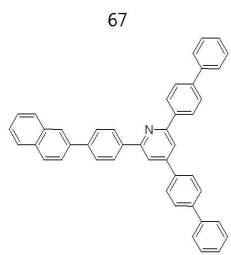
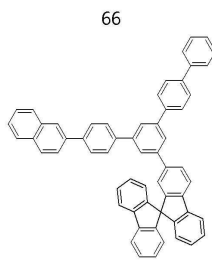
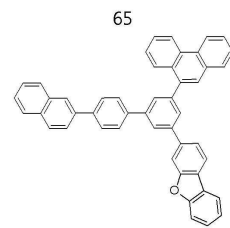
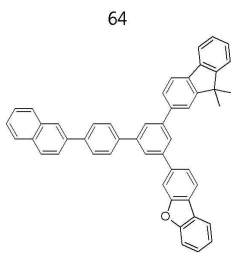
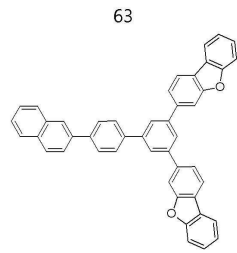
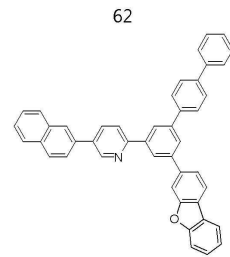
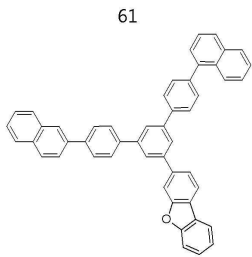
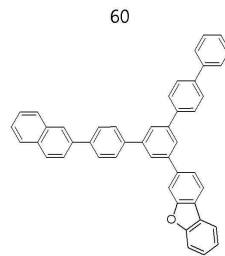
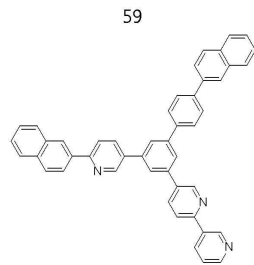
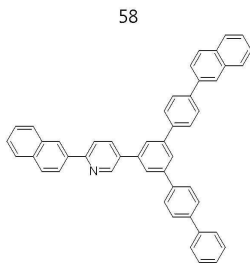
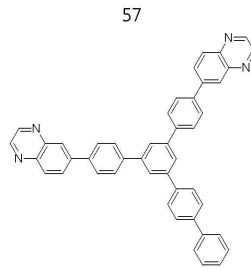
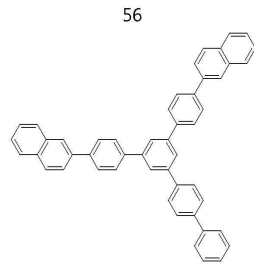
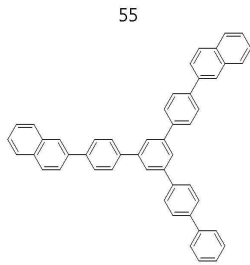
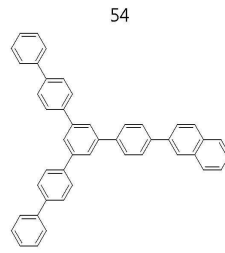
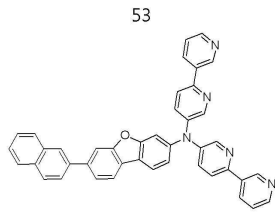
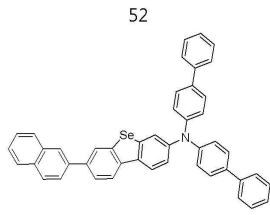
50



51



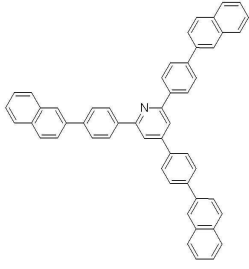
[0046]



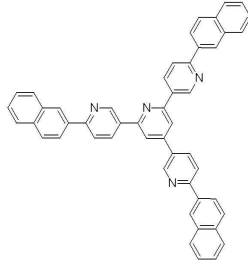
[0047]

[0048]

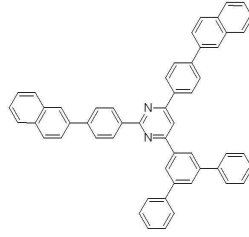
70



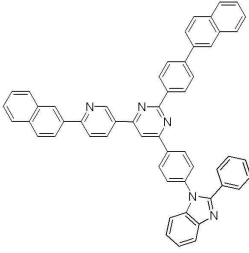
71



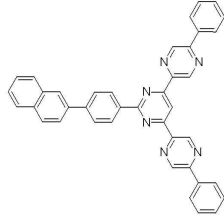
72



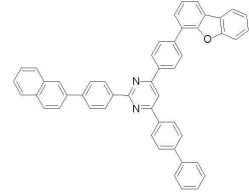
73



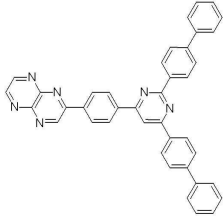
74



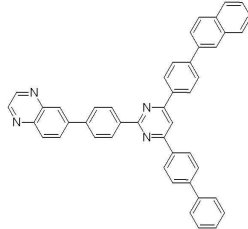
75



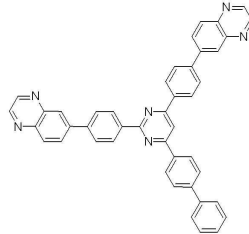
76



77

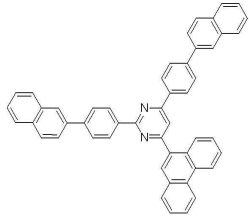


78

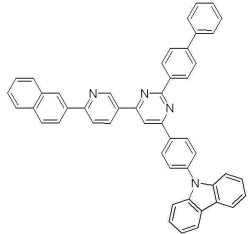


[0049]

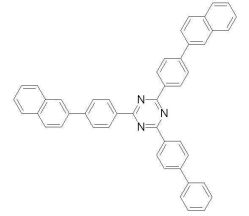
79



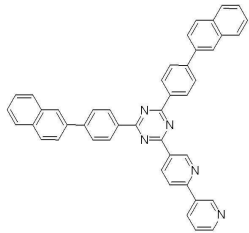
80



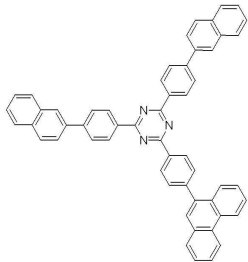
81



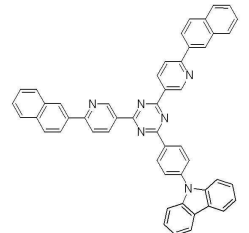
82



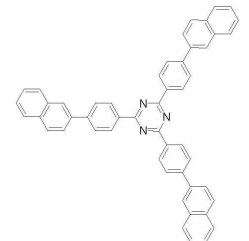
83



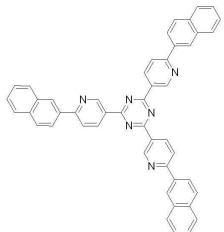
84



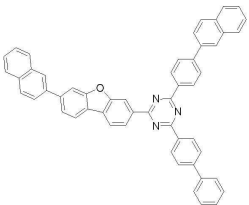
85



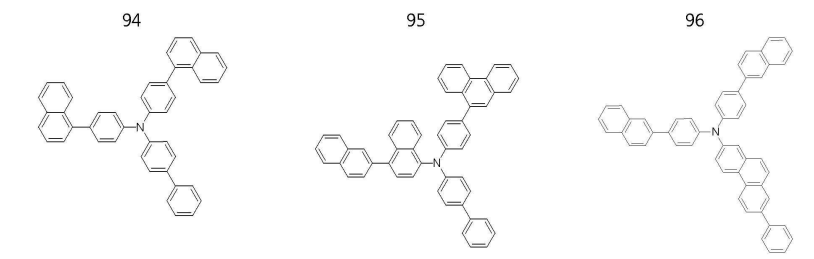
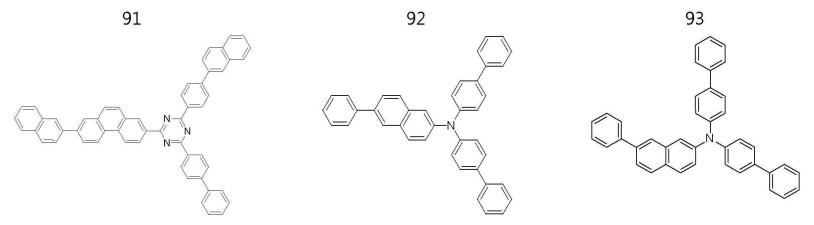
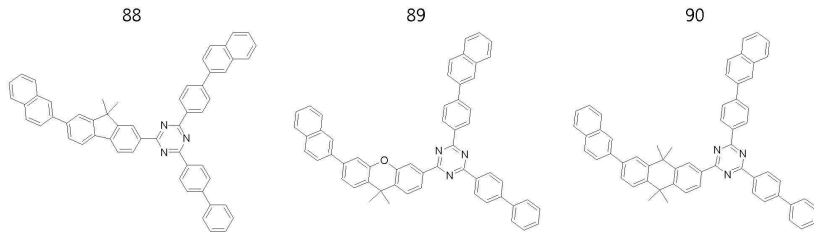
86



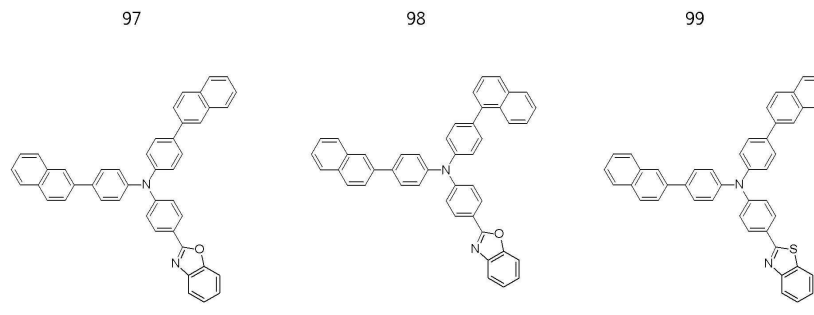
87



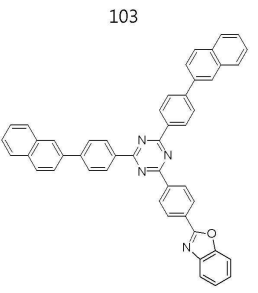
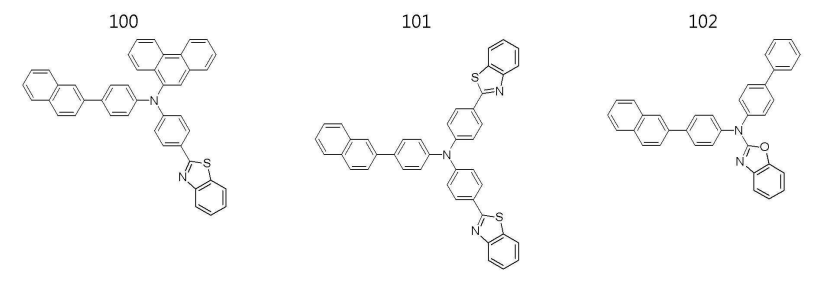
[0050]



[0051]



[0052]



[0053]

[0055]

이와 같이, 본 발명에 따른 유기발광 화합물은 상기와 같은 특징적인 구조와 치환기로 인한 고유한 특성을 갖는 화합물을 구현할 수 있다. 예컨대, 유기발광소자를 비롯한 유기전기소자의 유기물층에 사용되는 정공주입층 물

질, 정공수송층 물질, 발광층 물질 및 전자 수송층 물질에 사용되는 치환기를 상기 구조에 도입하여 각 요구 조건을 충족시키는 물질을 구현할 수 있다. 특히, 본 발명에 따른 화합물은 단독으로 또는 다른 화합물과 함께 정공수송층으로 유용하게 활용할 수 있고, 또는 광효율개선층(CPL: capping layer)에도 사용될 수 있다.

- [0057] 또한, 본 발명에 따른 유기발광 화합물은 일반적인 유기발광소자 제조방법에 따라 소자에 적용할 수 있다.
- [0058] 본 발명의 일 실시예에 따른 유기발광소자는 제1 전극과 제2 전극 및 이 사이에 배치된 유기물층을 포함하는 구조로 이루어질 수 있으며, 본 발명에 따른 유기발광 화합물을 소자의 유기물층에 사용한다는 것을 제외하고는 통상의 소자 제조방법 및 재료를 사용하여 제조될 수 있다.
- [0059] 본 발명에 따른 유기발광소자의 유기물층은 단층 구조로 이루어질 수도 있으나, 2층 이상의 유기물층이 적층된 다층 구조로 이루어질 수 있다. 예컨대, 정공 주입층, 정공 수송층, 발광층, 전자 수송층, 전자 주입층 등을 포함하는 구조를 가질 수 있다. 그러나, 이에 한정되지 않고 더 적은 수, 더 많은 수의 유기물층을 포함할 수도 있다.
- [0060] 따라서, 본 발명에 따른 유기발광소자에서, 상기 유기물층은 정공수송층, 또는 정공주입 및 정공수송을 동시에 하는 층 중 1층 이상을 포함할 수 있고, 상기 층들 중 1층 이상이 상기 본 발명에 따른 [화학식 I] 또는 [화학식 II]로 표시되는 화합물을 포함할 수 있다.
- [0062] 또한, 본 발명의 일 실시예에 따른 유기전기발광소자는 기관, 제1 전극(양극), 유기물층, 제2전극(음극) 및 광효율 개선층을 포함하며, 상기 광효율 개선층은 제1 전극 하부 (Bottom emission) 또는 제2 전극 상부(Top emission)에 형성될 수 있다.
- [0063] 제2 전극 상부(Top emission)에 형성되는 방식은 발광층에서 형성된 빛이 캐소드쪽으로 방출되는데 캐소드쪽으로 방출되는 빛이 굴절률이 상대적으로 높은 본 발명에 따른 화합물로 형성된 광효율 개선층(CPL)을 통과하면서 빛의 파장이 증폭되고 따라서 광효율이 상승하게 된다. 또한, 제1 전극 하부 (Bottom emission)에 형성되는 방식 역시 마찬가지로 원리에 의해 본 발명에 따른 화합물을 광효율 개선층에 채용하여 유기전기소자의 광효율이 향상된다.
- [0064] 본 발명에 따른 바람직한 유기발광소자의 유기물층 구조 등에 대해서는 후술하는 실시예에서 보다 상세하게 설명한다.
- [0066] 또한, 본 발명에 따른 유기발광소자는 스퍼터링 (sputtering)이나 전자빔 증발 (e-beam evaporation)과 같은 PVD (physical vapor deposition) 방법을 이용하여, 기관 상에 금속 또는 전도성을 가지는 금속 산화물 또는 이들의 합금을 증착시켜 양극을 형성하고, 그 위에 정공 주입층, 정공 수송층, 발광층, 전자 수송층을 포함하는 유기물층을 형성한 후, 그 위에 음극으로 사용할 수 있는 물질을 증착시킴으로써 제조될 수 있다.
- [0067] 이와 같은 방법 외에도, 기관 상에 음극 물질부터 유기물층, 양극 물질을 차례로 증착시켜 유기발광소자를 만들 수도 있다. 상기 유기물층은 정공 주입층, 정공 수송층, 발광층 및 전자 수송층 등을 포함하는 다층 구조일 수도 있으나, 이에 한정되지 않고 단층 구조일 수 있다. 또한, 상기 유기물층은 다양한 고분자 소재를 사용하여 증착법이 아닌 솔벤트 프로세스(solvent process), 예컨대 스핀 코팅, 딥 코팅, 닥터 블레이딩, 스크린 프린팅, 잉크젯 프린팅 또는 열 전사법 등의 방법에 의하여 더 적은 수의 층으로 제조할 수 있다.
- [0068] 상기 양극 물질로는 통상 유기물층으로 정공주입이 원활할 수 있도록 일함수가 큰 물질이 바람직하다. 본 발명에서 사용될 수 있는 양극 물질의 구체적인 예로는 바나듐, 크롬, 구리, 아연, 금과 같은 금속 또는 이들의 합금, 아연 산화물, 인듐 산화물, 인듐 주석 산화물(ITO), 인듐 아연 산화물(IZO)과 같은 금속 산화물, ZnO:Al 또는 SnO₂:Sb와 같은 금속과 산화물의 조합, 폴리(3-메틸티오펜), 폴리[3,4-(에틸렌-1,2-디옥시)티오펜](PEDT), 폴리피롤 및 폴리아닐린과 같은 전도성 고분자 등이 있으나, 이들에만 한정되는 것은 아니다.
- [0069] 상기 음극 물질로는 통상 유기물층으로 전자 주입이 용이하도록 일함수가 작은 물질인 것이 바람직하다. 음극 물질의 구체적인 예로는 마그네슘, 칼슘, 나트륨, 칼륨, 타이타늄, 인듐, 이트륨, 리튬, 가돌리늄, 알루미늄, 은, 주석 및 납과 같은 금속 또는 이들의 합금, LiF/Al 또는 LiO₂/Al과 같은 다층 구조 물질 등이 있으나, 이들

에만 한정되는 것은 아니다.

[0070] 정공 주입 물질로는 낮은 전압에서 양극으로부터 정공을 잘 주입받을 수 있는 물질로서, 정공 주입 물질의 HOMO(highest occupied molecular orbital)가 양극 물질의 일함수와 주변 유기물층의 HOMO 사이인 것이 바람직하다. 정공 주입 물질의 구체적인 예로는 금속 포피린(porphyrine), 올리고티오펜, 아릴아민 계열의 유기물, 헥사니트릴 헥사아자트리페닐렌, 퀴나크리돈(quinacridone) 계열의 유기물, 페릴렌(perylene) 계열의 유기물, 안트라퀴논 및 폴리아닐린과 폴리티오펜 계열의 전도성 고분자 등이 있으나, 이들에만 한정되는 것은 아니다.

[0071] 정공 수송 물질로는 양극이나 정공 주입층으로부터 정공을 수송 받아 발광층으로 옮겨줄 수 있는 물질로 정공에 대한 이동성이 큰 물질이 적합하다. 구체적인 예로는 아릴아민 계열의 유기물, 전도성 고분자, 및 공액 부분과 비공액 부분이 함께 있는 블록 공중합체 등이 있으나, 본 발명에 따른 유기발광 화합물을 이용하여 소자의 저전압 구동 특성, 발광효율 및 수명 특성을 더욱 향상시킬 수 있다.

[0072] 발광 물질로는 정공 수송층과 전자 수송층으로부터 정공과 전자를 각각 수송받아 결합시킴으로써 가시광선 영역의 빛을 낼 수 있는 물질로서, 형광이나 인광에 대한 양자효율이 좋은 물질이 바람직하다. 구체적인 예로는 8-히드록시-퀴놀린 알루미늄 착물(Alq₃), 카르바졸 계열 화합물, 이량체화 스티릴(dimerized styryl) 화합물, BAlq, 10-히드록시벤조 퀴놀린-금속 화합물, 벤족사졸, 벤즈티아졸 및 벤즈이미다졸 계열의 화합물, 폴리(p-페닐렌비닐렌)(PPV) 계열의 고분자, 스피로(spiro) 화합물, 폴리플루오렌, 루브렌 등이 있으나, 이들에만 한정되는 것은 아니다.

[0073] 전자 수송 물질로는 음극으로부터 전자를 잘 주입 받아 발광층으로 옮겨줄 수 있는 물질로서, 전자에 대한 이동성이 큰 물질이 적합하다. 구체적인 예로는 8-히드록시퀴놀린의 Al 착물, Alq₃를 포함한 착물, 유기 라디칼 화합물, 히드록시플라본-금속 착물 등이 있으나, 이들에만 한정되는 것은 아니다.

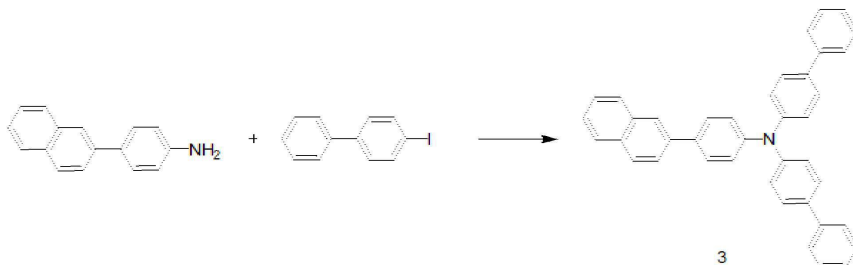
[0074] 본 발명에 따른 유기발광소자는 사용되는 재료에 따라 전면 발광형, 후면 발광형 또는 양면 발광형일 수 있다.

[0075] 또한, 본 발명에 따른 유기발광 화합물은 유기 태양 전지, 유기 감광체, 유기 트랜지스터 등을 비롯한 유기 전자 소자에서도 유기발광소자에 적용되는 것과 유사한 원리로 작용할 수 있다.

[0077] 이하, 바람직한 실시예를 들어 본 발명을 더욱 상세하게 설명한다. 그러나, 이들 실시예는 본 발명을 보다 구체적으로 설명하기 위한 것으로, 본 발명의 범위가 이에 의하여 제한되지 않고, 본 발명의 범주 및 기술사상 범위 내에서 다양한 변경 및 수정이 가능함은 당업계의 통상의 지식을 가진 자에게 자명할 것이다.

[0079] 합성예 1 : 화합물 3의 합성

[0080] (1) 제조예 1 : 화합물 3의 합성



[0081]

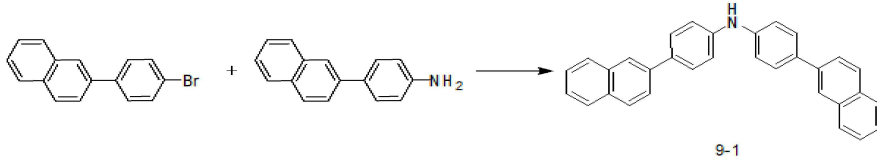
[0082] 4-(naphthalen-2-yl)aniline (10 g, 0.045 mol, Mascot.), 4-iodobiphenyl (26.82 g, 0.095 mol, sigma aldrich), Sodium tert-butoxide (17.53 g, 0.18 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(dba)₂ (1.31 g, 0.0023 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (0.92 g, 0.0046 mol, sigma aldrich)에 Toluene 300 mL를 넣고 100 °C에서 4시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 추출한 후 컬럼정제하여 화합물 3을 18 g (수율 75.3%) 수득하였다.

[0083] H-NMR (200MHz, CDC13): δ ppm, 1H(7.92/d, 7.73/d, 7.58/s) 2H(8.00/d, 7.59/m, 7.41/m) 4H(7.52/d, 7.51/m) 6H(7.54/d, 6.69/d)

[0084] LC/MS: m/z=523[(M+1)⁺]

[0086] 합성예 2 : 화합물 9의 합성

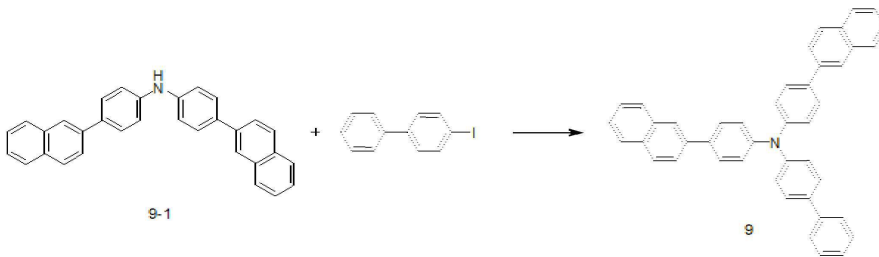
[0087] (1) 제조예 1 : 중간체 9-1의 합성



[0088]

[0089] 2-(4-bromophenyl)naphthalene (10 g, 0.045 mol, TCI), 4-(naphthalen-2-yl)aniline (14.05 g, 0.050 mol, Mascot.), Sodium tert-butoxide (8.77 g, 0.091 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(dba)₂ (1.31 g, 0.0023 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (0.92 g, 0.0046 mol, sigma aldrich)에 Toluene 300 mL를 넣고 100 °C에서 4시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 추출한 후 컬럼정제하여 <중간체 9-1>을 14.4 g (수율 74.9%) 수득하였다.

[0091] (2) 제조예 2 : 화합물 9의 합성



[0092]

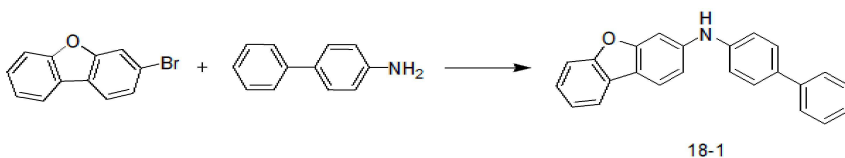
[0093] 중간체 9-1 (10 g, 0.023 mol), 4-iodobiphenyl (7.31 g, 0.026 mol, sigma aldrich), Sodium tert-butoxide (4.56 g, 0.047 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(dba)₂ (0.68 g, 0.0012 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (0.48 g, 0.0024 mol, sigma aldrich)에 Toluene 200 mL를 넣고 100 °C에서 5시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 추출한 후 컬럼정제하여 화합물 9를 10.2 g (수율 74.9%) 수득하였다.

[0094] H-NMR (200MHz, CDC13): δ ppm, 1H(7.41/m) 2H(7.92/d, 7.73/d, 7.58/d, 7.52/d, 7.51/m) 4H(8.00/d, 7.59/m) 6H(7.54/d, 6.69/d)

[0095] LC/MS: m/z=573[(M+1)⁺]

[0097] 합성예 3 : 화합물 18의 합성

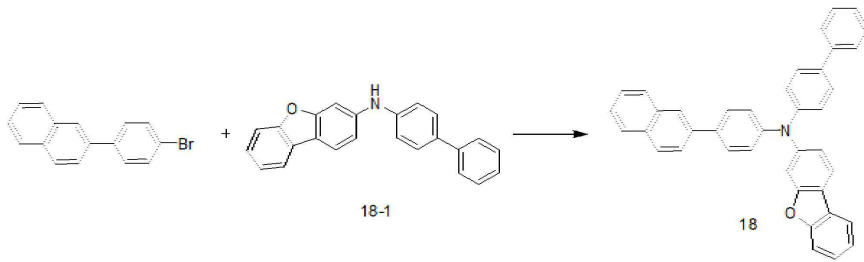
[0098] (1) 제조예 1 : 중간체 18-1의 합성



[0099]

[0100] 3-bromodibenzofuran (20 g, 0.081 mol, TCI), 4-aminobiphenyl (16.44 g, 0.097 mol, sigma aldrich), Sodium tert-butoxide (15.56 g, 0.16 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(dba)₂ (2.33 g, 0.004 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (1.64 g, 0.008 mol, sigma aldrich)에 Toluene 300 mL를 넣고 100 °C에서 3시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 후 추출한 후 컬럼정제하여 <중간체 18-1>을 19.2 g (수율 70.7%) 수득하였다.

[0102] (2) 제조예 2 : 화합물 18의 합성



[0103]

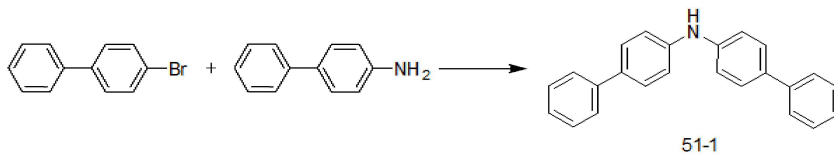
[0104] 2-(4-bromophenyl)naphthalene (10 g, 0.035 mol, TCI), 중간체 18-1 (13.03 g, 0.038 mol), Sodium tert-butoxide (6.79 g, 0.070 mol, sigma aldrich), Pd(dba)₂ (1.02 g, 0.0018 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (0.71 g, 0.0035 mol, sigma aldrich)에 Toluene 150 mL를 넣고 100 °C에서 12시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 후 추출한 후 컬럼정제하여 화합물 18를 14.4 g (수율 75.8%) 수득하였다.

[0105] H-NMR (200MHz, CDC13): δ ppm, 1H(7.92/d, 7.89/d, 7.73/d, 7.66/d, 7.64/d, 7.58/s, 7.43/s, 7.41/m, 7.38/m, 7.32/m, 6.33/d) 2H(8.00/d, 7.59/m, 7.52/d, 7.51/m) 4H(7.54/d, 6.69/d)

[0106] LC/MS: m/z=537[(M+1)⁺]

[0108] 합성예 4 : 화합물 51 합성

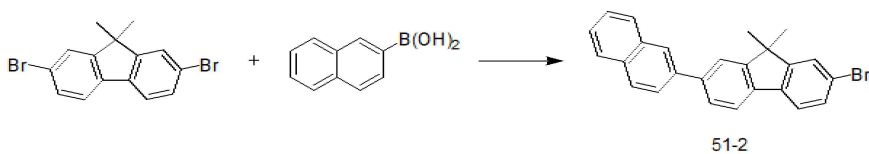
[0109] (1) 제조예 1 : 중간체 51-1의 합성



[0110]

[0111] 4-bromobiphenyl (10 g, 0.040 mol, sigma aldrich), 4-aminobiphenyl (7.53 g, 0.044 mol, sigma aldrich), Sodium tert-butoxide (7.78 g, 0.081 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(dba)₂ (1.16 g, 0.002 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (0.82 g, 0.004 mol, sigma aldrich)에 Toluene 150 mL를 넣고 100 °C 에서 5시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응종료 후 추출한 후 컬럼정제하여 <중간체 51-1>을 10.5 g (수율 80.7%) 수득하였다.

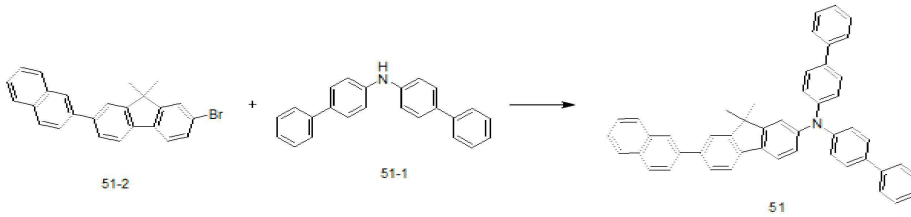
[0113] (2) 제조예 2 : 중간체 51-2의 합성



[0114]

[0115] 2,7-dibromo-9,9-dimethyl-9H-fluorene (10 g, 0.039 mol, sigma aldrich), 2-naphthylboronic acid (7.51 g, 0.047 mol, sigma aldrich), potassium carbonate (16.45 g, 0.12 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(PPh₃)₄ (2.29 g, 0.002 mol, sigma aldrich)에 THF 150 mL와 물 40 mL 넣고 60 °C에서 4시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 후 추출한 후 컬럼정제하여 <중간체 51-2>을 12 g (수율 75.7%) 수득하였다.

[0117] (3) 제조예 3 : 화합물 51의 합성



[0118]

[0119] 중간체 51-2 (10 g, 0.025 mol), 중간체 51-1 (8.85 g, 0.027 mol), Sodium tert-butoxide (4.81 g, 0.050 mol, sigma aldrich), Pd(dba)₂ (0.72 g, 0.0013 mol, sigma aldrich), tri-tert-Bu-phosphine (0.51 g, 0.0025 mol, sigma aldrich)에 Toluene 150 mL를 넣고 100 °C에서 12시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 후 컬럼정제하여 화합물 51을 12 g (수율 74.8%) 수득하였다.

[0120]

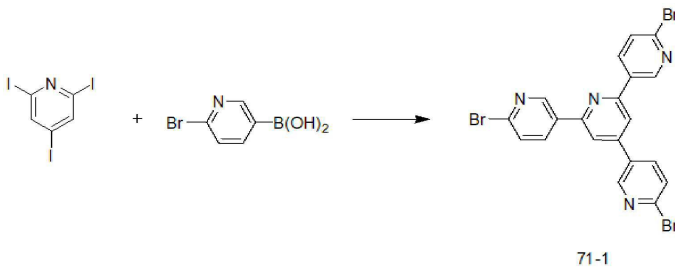
H-NMR (200MHz, CDC13): δ ppm, 1H(7.93/d, 7.92/d, 7.77/s, 7.73/d, 7.63/d, 7.62/d, 7.58/s, 6.75/s, 6.58/d) 2H(8.00/d, 7.59/m, 7.41/m) 3H(6H(1.72/s) 4H(7.54/d, 7.52/d, 7.51/m, 6.69/d) 6H(1.72/s)

[0121]

LC/MS: m/z=639[(M+1)⁺

[0123] 합성예 5 : 화합물 71 합성

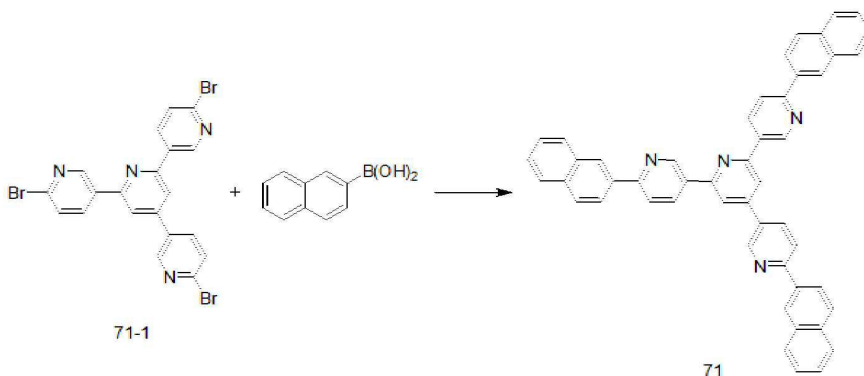
[0124] (1) 제조예 1 : 중간체 71-1의 합성



[0125]

[0126] 2,4,6-triiodopyridine (10 g, 0.028 mol, Mascot.), 6-Bromo-3-pyridinylboronic acid (18.34 g, 0.09 mol, sigma aldrich), potassium carbonate (27.48 g, 0.0198 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(PPh₃)₄ (1.64 g, 0.0014 mol, sigma aldrich)에 THF 200 mL와 물 50 mL 넣고 60 °C에서 8시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 후 추출한 후 컬럼정제하여 <중간체 71-1>을 12 g (수율 77.2%) 수득하였다.

[0128] (2) 제조예 2 : 화합물 71의 합성



[0129]

[0130] 중간체 71-1 (10 g, 0.018 mol), 2-naphthylboronic acid (10.06 g, 0.058 mol, sigma aldrich), potassium carbonate (17.69 g, 0.128 mol, sigma aldrich), 촉매 Pd(PPh₃)₄ (1.06 g, 0.0009 mol, sigma aldrich)에 THF 200 mL와 물 50 mL 넣고 60 °C에서 8시간 동안 교반하여 반응시켰다. 반응 종료 후 추출한 후 컬럼정제하여 화

합물 71을 9.3 g (수율 73.8%) 수득하였다.

[0131] H-NMR (200MHz, CDC13): δ ppm, 1H(8.78/s, 8.03/d, 7.69/d) 2H(9.29/s, 8.62/s, 8.20/d, 8.06/d) 3H(8.85/s, 8.38/d, 7.95/d) 6H(8.00/d, 7.59/m)

[0132] LC/MS: m/z=688[(M+1)⁺]

[0134] 소자 실시예

[0135] 본 발명에 따른 실시예에서, ITO 투명 전극은 25 mm × 25 mm × 0.7 mm의 유리 기판 위에, ITO 투명 전극이 부착된 ITO 유리 기판을 이용하여, 발광 면적이 2 mm × 2 mm 크기가 되도록 패터닝한 후 세정하였다. 기판을 진공 챔버에 장착한 후 베이스 압력이 1 × 10⁻⁶ torr가 되도록 한 후 유기물을 상기 ITO위에 하기 구조로 유기물과 금속을 증착하였다.

[0137] 소자 실시예 1 내지 9

[0138] 본 발명에 따른 화합물을 정공수송층 화합물로 하여, 하기와 같은 소자 구조를 갖는 청색 발광 유기전계발광소자를 제조하여, 발광 효율을 포함한 발광 특성을 측정하였다.

[0139] ITO / 정공주입층 (HAT_CN 5 nm) / 정공수송층 (100 nm) / 전자저지층 (10 nm) / 발광층 (20 nm) / 전자수송층 (201:Liq 30 nm) / LiF(1 nm) / Al (100 nm)

[0141] ITO 투명 전극에 정공주입층을 형성하기 위해 HAT_CN을 이용하여 5 nm 두께로 진공 열증착 방법으로 형성하고, 이후 정공수송층은 본 발명에 따른 화학식 3, 9, 18, 23, 32, 45, 51, 93, 95를 사용하여 100 nm 두께로 성막하였다. 전자 저지층은 [TCTA]를 사용하여 10 nm의 두께로 성막하였다. 또한, 발광층에는 호스트 화합물로는 [BH1]을 사용하고, 도판트 화합물로 [BD1]을 사용하여 두께가 20 nm 정도가 되도록 성막하였으며, 추가로 전자수송층(하기 [201] 화합물 Liq 50% 도핑) 30 nm 및 LiF 1 nm 및 알루미늄 100 nm를 증착법으로 성막하여, 유기전계발광소자를 제조하였다.

[0143] 소자 비교예 1

[0144] 소자 비교예 1를 위한 유기전계발광소자는 상기 실시예 1의 소자 구조에서 화학식 1을 대신하여 α -NPB를 사용한 것을 제외하고 동일하게 제작하였다.

[0146] 실험예 1 : 소자 실시예 1 내지 9의 발광 특성

[0147] 상기 실시예에 따라 제조된 유기전계발광소자는 Source meter (Model 237, Keithley)와 휘도계 (PR-650, Photo Research)를 이용하여 전압, 전류 및 발광 효율을 측정하였고, 전류 밀도 10 mA/cm²가 되는 전압을 "구동 전압"으로 정의하여 비교하였다. 결과는 하기 [표 1]과 같다.

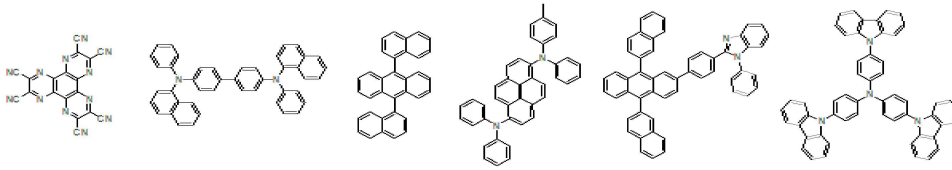
표 1

[0148]

실시예	정공수송층	V	cd/A	QE(%)	CIE _x	CIE _y
1	화학식 3	3.94	7.87	6.70	0.144	0.153
2	화학식 9	4.02	7.77	6.58	0.144	0.154
3	화학식18	4.13	7.64	6.42	0.144	0.155
4	화학식23	4.20	7.39	6.10	0.145	0.156
5	화학식32	4.04	7.78	6.58	0.144	0.154
6	화학식45	4.16	7.48	6.20	0.145	0.155
7	화학식51	4.22	7.40	6.12	0.145	0.155
8	화학식93	4.17	7.51	6.25	0.144	0.154
9	화학식95	4.19	7.45	6.20	0.145	0.154

비교예 1	α -NPB	4.20	6.20	5.10	0.145	0.156
-------	---------------	------	------	------	-------	-------

[0149] 상기 [표 1]에서 확인할 수 있는 바와 같이, 본 발명에 따른 정공수송층을 화합물 소자에 적용한 경우에 종래 소자 (비교예 1)에 비하여 발광 효율, 양자 효율 등 발광 특성이 현저히 우수함을 확인할 수 있다.

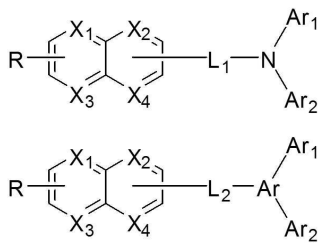


[0150]

[0151] [HAT_CN] [α -NPB] [BH1] [BD1] [201] [TCTA]

도면

도면1



专利名称(译)	电致发光化合物和包括该化合物的电致发光器件		
公开(公告)号	KR1020190140233A	公开(公告)日	2019-12-19
申请号	KR1020180066766	申请日	2018-06-11
[标]申请(专利权)人(译)	乐金显示有限公司 株式会社P&H技术		
申请(专利权)人(译)	LG显示器有限公司 (注)皮恩扎HI TECH		
[标]发明人	현서용 윤석근 이인호 김순기 김하연 유선근 박희준 서정대		
发明人	현서용 윤석근 이인호 김순기 김하연 유선근 박희준 서정대		
IPC分类号	C09K11/06 H01L51/50		
CPC分类号	C09K11/06 H01L51/50 C09K2211/1014 C07C15/24 C07C211/54 C07C211/58 C07C211/61 C07C255/58 C07D209/88 C07D213/16 C07D213/38 C07D213/74 C07D219/08 C07D239/26 C07D241/42 C07D251/24 C07D263/57 C07D263/58 C07D277/66 C07D307/91 C07D311/82 C07D333/76 C07D345/00 C07D401/14 C07D403/10 C07D403/14 C07D405/04 C07D405/10 C07D405/12 C07D405/14 C07D413/10 C07D487/04 C07F7/081 C09K2211/1007 C09K2211/1011 C09K2211/1022 C09K2211/1029 C09K2211/1033 C09K2211/1037 C09K2211/1044 C09K2211/1059 C09K2211/1088 C09K2211/1092 C09K2211/1096 H01L51/0052 H01L51/0056 H01L51/0058 H01L51/0059 H01L51/006 H01L51/0061 H01L51/0067 H01L51/0071 H01L51/0072 H01L51/0073 H01L51/0074 H01L51/0094 H01L51/5012 C07C13/72 C07C15/20 C07C2603/18 C07C2603/26 C07C2603/94 C07D213/22 C09K2211/1018 H01L51/5016 H01L51/5056 H01L51/5072 H01L51/5088 H01L51/5092 H01L51/5096		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及由化学式I或化学式II表示的化合物，其被应用于器件的空穴传输层或光效率提高层（覆盖层）以实现具有高发光效率的有机发光器件。具有低驱动电压，色纯度，稳定性和长使用寿命的特性，并且涉及具有该特性的有机发光器件。

