精细化工[®] FINE CHEMICALS

◇入选中国科技期刊卓越行动计划
 ◇EI、CSCD、中文核心、北大核心
 等权威数据库收录
 ◇国内精细化工行业创刊最早的权威期刊

♥中国化工学会精细化工专业委员会会刊

知网首发

稿件一经录用,中国知网可查 询,并由编辑部与知网共同出具网络 首发证书。

报道范围

涵盖当代中国精细化工科学与工业 的众多新兴领域。如:功能材料、能源 化工、生物工程、中药现代化技术、环 境保护、食品化学品、油田化学品、表 面活性剂、医药与日化原料等。





《精细化工》编辑部



微波合成第二代脱水膜



国家自然科学二等奖 成果转化 IChemE全球 创新产品冠军 微波分子筛膜 脱水性能遥遥领先 共沸体系、热敏体系、含水有机物脱水精制换代技术



收率高、能耗低、连续脱水、无需再生 在如下领域的有机物脱水精制已有工业化应用

锂电池电解液溶剂及NMP生产、回收 BD0产业链、煤化工、石油化工精细化学品 制药行业、溶媒回收、燃料乙醇、超纯溶剂 广泛适用于醇类、醚类、酯类、酮类、苯系物、卤代烃的脱水精制



功能材料

氮杂环苯基吡啶类铱配合物的合成及其器件性能

潘露露¹, 杭德余², 陈 e^{2} , 温 l^{2} , 向陆军², 钱家盛^{1*}

(1. 安徽大学 化学化工学院, 安徽 合肥 230601; 2. 北京燕化集联光电技术有限公司, 北京 102422)

摘要:通过引入苯基吡啶,对 2-甲基苯并呋喃并[2,3-*b*]吡啶-8-硼酸酯(Ⅱ)进行修饰,并对辅助配体进行 部分氘代,同时对 5-甲基-2-对甲苯基吡啶主配体的两个甲基进行全氘代,分别合成了 2 种铱配合物,双[5-甲基-2-(4-甲基苯基)吡啶基-*N*,*C*²]{2-[7-(6-苯基吡啶-2-基)二苯并呋喃-4-基]-4-苯基吡啶}合铱(Ⅳ)和双 {5-(甲基-*d*₃)-2-[4-(甲基-*d*₃)苯基]吡啶基-*N*,*C*²][2-{7-[6-(甲基-*d*₃)吡啶-2-基]二苯并呋喃-4-基}-4-(苯基-*d*₅)吡 啶]合铱(Ⅳ-*d*₂₀)。采用 ¹HNMR、HRMS、元素分析仪对其结构进行了表征与确认。利用 UV-Vis 光谱、荧 光发射光谱(PL)和循环伏安法对其光物理性质及能级结构进行了测试,以铱配合物Ⅳ和*N*-*d*₂₀ 为客体制 备了器件,并评价了其性能。结果表明,铱配合物Ⅳ和*N*-*d*₂₀ 的光致发光光谱发射波长分别为 546.9 和 548.0 nm,均是潜在的黄绿色磷光材料。铱配合物*Ⅳ*-*d*₂₀ 在电致发光下表现出更优异的器件性能。基于铱配合物 (MMppy-*d*₆)₂Ir(MPPBFP-*d*₈)的器件发射波长为 552 nm, 色坐标为(0.43, 0.56),最大电流效率为 97.49 cd/A,最大外量子效率为 26.83%。

关键词: 氘代; 铱配合物; 磷光掺杂; OLED; 功能材料 中图分类号: O641.4 文献标识码: A 文章编号: 1003-5214 (2024) 03-0580-08

Synthesis and device properties of azeticyclic phenylpyridine iridium complexes

PAN Lulu¹, HANG Deyu², CHEN Ting², WEN Jie², XIANG Lujun², QIAN Jiasheng^{1*}

(1. College of Chemistry and Chemical Engineering, Anhui University, Hefei 230601, Anhui, China; 2. Beijing Yanhua Jilian Optoelectronic Technology Co., Ltd., 102422, Beijing, China)

Abstract: By introducing phenylpyridine to modify 2-methylbenzofuran[2,3-*b*]pyridine-8-boronate (II) and partially deuterizing the auxiliary ligand while fully deuterizing two methyl groups of 5-methyl-2-*p*-tolylpyridine main ligand, two iridium complexes, bis[5-methyl-2-(4-methylphenyl)pyridyl-*N*,*C*²]{2-[7-(6-phenylpyridin-2-yl)dibenzofuran-4-yl]-4-phenylpyridine] iridium (IV) and bis{5-(methyl-*d*₃)-2-[4-(methyl-*d*₃)phenyl]pyridyl-*N*,*C*²}[2-{7-[6-(methyl-*d*₃)pyridin-2-yl]dibenzofuran-4-yl}-4-(phenyl-*d*₅)pyriridine]iridium (IV-*d*₂₀), were synthesized, with the structures characterized and confirmed by ¹HNMR, HRMS, and elemental analyzer. The photophysical properties and energy level structure were then characterized by UV-Vis spectroscopy, fluorescence emission spectroscopy (PL) and cyclic voltammetry. Devices were constructed with iridium complexes IV and IV-*d*₂₀ as guests, and their performance was evaluated. The results showed that iridium complexes IV and IV-*d*₂₀ displayed photoluminescence spectral emission wavelengths of 546.9 and 548.0 nm, respectively, indicating potential yellow-green phosphorescent materials. Iridium complexes IV-*d*₂₀ showed an emission wavelength of 552 nm, color coordinate of (0.43, 0.56), maximum current efficiency of 97.49 cd/A, and maximum external quantum efficiency of 26.83%.

Key words: deuteration; iridium complexes; phosphorescent doping; OLED; functional materials

基金项目: 2020 年房山区科技计划项目重大课题(20200102)

收稿日期: 2023-04-07; 定用日期: 2023-06-27; DOI: 10.13550/j.jxhg.20230284

作者简介:潘露露(1998—),男,硕士生,E-mail: 2659268512@qq.com。联系人: 钱家盛(1965—),男,教授,E-mail: qianjsh@ahu.edu.cn。

磷光有机金属化合物存在重金属原子的强自旋 轨道耦合,单线态和三线态激子都可以转换为光^[1-3], 理论上,磷光发射材料可以实现 100%的内部量子效率 和约 20%的外部量子效率^[4]。虽然经过不断努力,有机 发光半导体(OLED)器件性能有着较大提升,但其发 光效率,稳定性以及纯色发光等问题依然存在^[5-7]。

DEDEIAN 等^[8]通过 2-苯基吡啶配体和三氯化铱 水合物合成了绿色发光磷光材料三(2-苯基吡啶)合 铱,其具有 40%的磷光量子产率、1.90 µs 的短发射 寿命和位于 494 nm 的发射峰,其具有较高量子产 率,但寿命过短。研究发现,在辅助配体上引入芳 香性平面刚性结构,能够显著提高配合物器件的稳 定性及寿命^[9-11]。含氮苯并呋喃吡啶类化合物具有 大的共轭体系和稠杂环结构,共轭体系能够实现内 部电子更好的转移,刚性结构能够让化合物本身具 备更好的热稳定性和器件稳定性^[12-15]。此外,碳氘 键(C-D)比碳氢键(C-H)更加稳定,能够降 低非辐射跃迁的能量损耗,因此,"重原子效应"在 提高器件稳定性上具有重要作用^[16-17]。

本文拟合成一种含氮杂环苯基吡啶类铱配合物 及其部分氘代化合物,通过¹HNMR,HRMS 对其结 构进行表征,利用紫外光谱、荧光光谱,循环伏安 法对其光物理性质及能级结构进行研究,并以其为 掺杂剂进行器件制备,对器件进行测试,分析器件 性能,旨在开发一种具有高器件效率及长寿命的磷 光掺杂材料。化合物合成路径如下所示。



1 实验部分

1.1 试剂和仪器

一水合三氯化铱(铱质量分数>54.0%),西安 凯立新材料股份有限公司; 2-二环已基膦基-2'.6'-二 甲氧基联苯、2-氯-4-溴吡啶, AR, 上海毕得医药科 技有限公司; 2-甲基苯并呋喃并[2,3-b]吡啶-8-三氟 甲磺酸盐(质量分数>99.5%)、双(甲醇)双[5-甲基 -2-(5-甲基-2-吡啶基-ĸN)苯基-ĸC]铱-1,1,1-三氟甲烷 磺酸盐(质量分数>99.7%)、氘代苯硼酸(质量分数 >99.9%)、去离子水、双(三苯基膦)二氯化钯(钯质 量分数 15%), 1-[4-(9,10-二萘基) 蔥-2-基苯基]-2-苯 基-1H-苯并咪唑(ET,质量分数>99.9%)、9-苯基 -3-[4-苯基-6-(9-苯基二苯并呋喃-3-基)-1,3,5-三嗪-2-基]-9H-咔唑(GH,质量分数>99.9%)、8-羟基喹啉-锂(Liq,质量分数>99.9%)、4,4',4"-[(1E,1'E,1"E)-环丙烷-1,2,3-三亚基三(氰基甲烷亚基)]三(2,3,5,6-四氟苯腈) (NDP-9, 质量分数>99.9%)、N-(1,1'-联 苯)-2,7-二叔丁基-N-(9,9-二甲基-2-芴基)-9,9'-螺二 芴-2-胺(HT,质量分数>99.9%)、N,N-二(1,1'-联 苯)-4-基-4'-(9H-咔唑-9-基)-[1,1'-联苯]-4-胺(EB,质 量分数>99.9%)、11-(4,6-二苯基-1,3,5-三嗪-2-基)-12-苯基-11,12-二氢吲哚并[2,3-a]咔唑(HB,质量分数>99.9%),北京燕化集联光电有限公司;乙二醇乙醚,AR,南京奥普奇医药有限公司;硅胶,200~300目,青岛谱科分离材料有限公司;联硼酸频那醇酯(质量分数>99.5%)、无水碳酸钾(质量分数 99.98%)、四(三苯基膦)合钯(质量分数 99.98%)、四(三苯基膦)合钯(质量分数 99.9%)、氘代二甲基亚砜(DMSO-*d*₆)(质量分数 99.9%)、其他试剂,AR,上海麦克林生化科技股份有限公司;N₂(体积分数 99.99%),合肥市泥河东羽气体有限公司。

Avance II 400 MHz 型全数字化核磁共振波谱 仪,瑞士 Bruker 公司; SPD-20A 型液相色谱仪、 UV-3600型紫外-可见分光光度计,岛津企业管理(中 国)有限公司; TGA 5500型热重分析仪,美国 TA 仪器公司; Vario EL cube 元素分析仪,德国 Elementar 公司; LS-55 型荧光分光光度计,美国铂金埃尔默 仪器有限公司; FluoroMax PLUS 型超快时间分辨荧 光光谱仪,日本 Horiba 公司; RE-501 型旋转蒸发仪, 巩义市宇翔仪器有限公司; Milli-Q-Advantage A10 型超纯水机,美国 Pillipore 公司; MZ93 蒸镀机, 密科(南京)新能源光电科技研究院有限公司; FS-GA3硅光电寿命测试机台,苏州弗士达型科学仪 器有限公司; SE-VE 光谱椭偏仪,武汉颐光科技有 限公司; VERSASTAT3-200 电化学测试仪,美国 Ametek 科学仪器部;SC-UV-II 型大尺寸可加热紫外 臭氧清洗机、SC-I 型手套箱,北京赛德凯斯电子有 限责任公司。

1.2 合成方法

1.2.1 2-氯-4-苯基吡啶(I)的合成

向装有机械搅拌的 250 mL 三口烧瓶中加入苯 硼酸(13.58 g, 0.11 mol)、2-氯-4-溴吡啶(21.00 g, 0.11 mol)、无水碳酸钾(29.58 g, 0.22 mol)、四(三 苯基膦)合钯(0.64 g, 0.50 mmol)、80 mL 甲苯、40 mL 无水乙醇和 40 mL 去离子水,开启搅拌至所有原料 溶解,通入 N₂进行保护,并逐步升温,使物料在 75~80 ℃ 下回流反应 10 h。然后,将反应液冷却至室温,加入 40 mL 甲苯萃取分液,有机相通过硅胶柱层析,淋洗 液为甲苯,收集过柱溶液,旋干,得到白色固体 18.50 g, 收率为 76.4%,即为化合物 I。¹HNMR (500 MHz, CDCl₃), δ : 8.44 (d, J = 4.5 Hz, 1H), 7.63~7.56 (m, 2H), 7.49~7.42 (m, 4H), 7.41 (s, 1H)。HRMS, m/Z: C₁₁H₈ClN 理论值 189.0327;测试值 189.0333。元素分析,理论 值 (质量分数): C 69.67%, H 4.25%, N 7.39%; 实测 值 (质量分数): C 69.46%, H 4.32%, N 7.45%。

 1.2.2 2-甲基苯并呋喃并[2,3-b]吡啶-8-硼酸酯(Ⅱ) 的合成

向装有机械搅拌的 500 mL 三口烧瓶中加入 2-甲基苯并呋喃并[2,3-b]吡啶-8-三氟甲磺酸盐(25.00g, 0.076 mol)、联硼酸频那醇酯(20.95 g, 0.082 mol)、 乙酸钾(15.55 g, 0.16 mol)、双(三苯基膦)二氯化 钯(1.58 g, 0.0023 mol)和250 mL二氧六环,开 启搅拌至所有原料溶解, 通入 N2进行保护, 并逐步 升温, 使物料在约 100 ℃下回流反应 20 h。反应结 束后将反应液冷却至室温,加入 200 mL 乙酸乙酯, 100 mL 饱和食盐水萃取分液 3 次, 收集有机相通过 旋蒸浓缩, 硅胶柱层析提纯, 淋洗液为 V(庚烷): V(乙酸乙酯)=5:1的混合液,过柱溶液旋蒸后得到 18.00 g 白色固体, 收率为 76.6%, 即为化合物 Ⅱ。 ¹HNMR (500 MHz, CDCl₃), δ : 8.24 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.98~7.92 (m, 1H), 7.62 (dd, J = 8.5, 1.2 Hz, 1H), 7.35 (s, 1H), 7.25 (dt, J = 7.9, 0.8 Hz, 1H), 2.56 (s, 3H), 1.23 (s, 12H)。HRMS, m/Z: C18H20BNO3 理论值 309.1556; 测试值 309.1547。元素分析, 理论值(质 量分数): C 69.93%, H 6.52%, N 4.53%; 实测值(质 量分数): C 69.46 %, H 6.43%, N 4.27%。

 1.2.3 2-[7-(6-苯基吡啶-2-基)二苯并呋喃-4-基]-4-苯基吡啶(Ⅲ)的合成

向装有机械搅拌的 500 mL 三口瓶中加入化合

物 I (5.00 g, 0.026 mol)、化合物 II (11.25 g, 0.026 mol)、 三(二亚苄基丙酮)二钯(0.53g, 0.0006 mol)、2-二 环己基膦基-2',6'二甲氧基联苯(1.06 g, 0.0026 mol)、 碳酸铯(25.40g, 0.08 mol)、250 mL 甲苯、60 mL 去离子水,开启搅拌至所有原料溶解,通入 N2进行 保护,并逐步进行升温,使物料在100 ℃左右回流 反应 10 h。反应完全后将反应液冷却至室温,加入 200 mL乙酸乙酯、100 mL饱和食盐水萃取分液, 有机相通过旋蒸浓缩, 硅胶柱层析, 淋洗液为 V/庚 烷): V(乙酸乙酯)=1:5 混合液, 无水乙醇重结晶提 纯后得到 2.20 g 白色固体, 收率为 51.8%, 即为化 合物Ⅲ。¹HNMR (500 MHz, CDCl₃), *δ*: 8.63 (d, *J* = 4.6 Hz, 1H), 8.23~8.13 (m, 2H), 8.10 (dd, J = 9.2, 0.7 Hz, 1H), 7.85 (d, *J* = 1.9 Hz, 1H), 7.63~7.57 (m, 2H), 7.55~7.49 (m, 2H), 7.49~7.41 (m, 2H), 7.41~7.35 (m, 1H), 7.23~7.18 (m, 1H), 2.56 (d, J = 0.7 Hz, 3H)_o HRMS, *m*/Z: C₂₃H₁₆N₂O 理论值 336.1328; 测试值 336.1321。元素分析,理论值(质量分数):C 82.12%, H 4.79%, N 8.33%; 实测值(质量分数): C 81.8%, H 4.72%, N 8.45% °

1.2.4 2-氯-4-(苯基-d5)吡啶(化合物 I-d5)的合成 向装有机械搅拌的 250 mL 三口瓶中加入氘代 苯硼酸(13.58g, 0.11 mol)、2-氯-4-溴吡啶(21.00g, 0.11 mol)、无水碳酸钾(29.58 g, 0.22 mol)、四(三 苯基膦)合钯(0.64g,0.5mmol)、80mL甲苯、40mL 无水乙醇和 40 mL 去离子水, 开启搅拌至所有原料 溶解, 通入 N₂进行保护, 并逐步进行升温, 使物料 在 75~80 ℃回流反应 10 h。反应完全后将反应液冷 却至室温加入 40 mL 甲苯萃取分液, 有机相通过硅 胶柱层析,淋洗液为甲苯,收集过柱液旋干得到17.40g 白色固体, 收率为 87.0%, 即为化合物 $I - d_{50}^{-1}$ HNMR (500 MHz, CDCl₃), δ : 8.42 (d, J = 4.5 Hz, 1H), 7.37 (dd, J = 4.4, 2.2 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 2.1 Hz, 1H)_o HRMS, *m*/Z: C₁₁H₃D₅ClN 理论值 194.0734; 测试值 194.0722。元素分析,理论值(质量分数):C 67.87%, H 6.73%, N 7.2%; 实测值(质量分数): C 67.46%, H 7.76%, N 7.14% o

1.2.5 2-[7-(6-苯基吡啶-2-基)二苯并呋喃-4-基]-4-(苯基-d₅)吡啶(Ⅲ-d₅)的合成

向装有机械搅拌的 500 mL 三口瓶中加入化合物 I -d₅ (5.00 g, 0.026 mol)、化合物 II (11.25 g, 0.026 mol)、三(二亚苄基丙酮)二钯 (0.53 g, 0.6 mmol)、2-二环己基膦基-2',6'-二甲氧基联苯 (1.06 g, 2.60 mmol)、碳酸铯 (25.40 g, 0.08 mol)、250 mL 甲苯、60 mL 去离子水,开启搅拌至所有原料溶解,通入 N₂进行保护,并逐步进行升温,使得物料在 100 ℃左右回流反应 10 h。反应完全后将反应液冷却至室温加入 200 mL 乙酸乙酯, 100 mL 饱

和食盐水萃取分液,有机相通过旋蒸浓缩,硅胶柱 层析,淋洗液为 V(庚烷): V(乙酸乙酯)=1:5 混合 液,无水乙醇重结晶提纯后得到白色固体 7.70 g, 收率为 86.8%,即为化合物 III - $d_{5\circ}$ ¹HNMR (500 MHz, CDCl₃), δ : 8.62 (d, J = 4.5 Hz, 1H), 8.23~8.17 (m, 1H), 8.16 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.10 (dd, J = 9.2、 0.7 Hz, 1H), 7.93 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 7.51 (dd, J =10.1、9.2 Hz, 1H), 7.46 (dd, J = 4.6、2.0 Hz, 1H), 7.23~7.18 (m, 1H), 2.56 (d, J = 0.7 Hz, 3H)。HRMS, $m/Z: C_{23}H_{11}D_5N_2O$ 理论值 341.5276; 测试值 341.5269。元素分析,理论值(质量分数):C 80.91%, H 6.20%, N 8.21%; 实测值 (质量分数): C 80.21%, H 7.08%, N 8.15%。

1.2.6 2-{7-[6-(甲基-d₃)吡啶-2-基]二苯并呋喃-4-基}-4-(苯基-d₅)吡啶(Ⅲ-d₈)的合成

向装有机械搅拌的 250 mL 三口瓶中加入合物 **II**- d_5 (7.70 g, 0.0225 mol)、氘代二甲基亚砜(30.00 g, 0.375 mol)、叔丁醇钾(0.26 g, 2.3 mmol),开启搅 拌至所有原料溶解,通入 N₂进行保护,并逐步进行 升温,使得物料在 110 ℃反应 5 h。反应完全后将 反应液冷却至 70 ℃,进行减压蒸馏除去氘代二甲 基亚砜,然后加入 200 mL 乙酸乙酯溶解过硅胶柱, 淋洗液为 V(庚烷): V(乙酸乙酯)=2:1的混合液,过 柱液通过旋蒸浓缩得到 7.60 g 白色固体,收率为 98.0%,即为化合物 **III**- d_8 。HRMS, $m/Z: C_{23}H_8D_8N_2O$ 理论值 344.1856;实测值 344.1856。元素分析,理 论值(质量分数): C 80.2%,H7.02%,N 8.13%;实 测值(质量分数): C 79.46%,H7.22%,N 4.45%。

 1.2.7 双[5-甲基-2-(4-甲基苯基)吡啶基-N,C²]{2-[7-(6-苯基吡啶-2-基)二苯并呋喃-4-基]-4-苯 基吡啶}合铱(Ⅳ)的合成

向装有机械搅拌的 500 mL 单口瓶中加入化合 物Ⅲ(4.60g, 0.0137 mol)、双(甲醇)双[5-甲基-2-(5-甲基-2-吡啶基-ĸN)苯基-ĸC]铱-1,1,1-三氟甲烷磺酸 盐(4.15 g, 5.4 mmol)、50 mL 无水乙醇、50 mL 无水甲醇开启搅拌至所有原料溶解, 通入 N2进行保 护,温度升高至 75 ℃,避光回流反应 24 h。反应 完全后将反应液抽滤,滤饼用无水乙醇冲洗,烘干。 固体用 V(二氯甲烷): V(庚烷)=1:1 混合液溶解过 柱,淋洗液为V(庚烷):V(二氯甲烷)=1:1混合液, 过柱液通过旋蒸浓缩,得到2.20g橙色固体,收率为 51.8%, HPLC 纯度为 99.7%, 即为化合物 IV。¹HNMR $(500 \text{ MHz}, \text{CDCl}_3), \delta: 9.23 \text{ (d}, J = 1.9 \text{ Hz}, 1\text{H}), 8.04 \text{ (d},$ J = 7.6 Hz, 1H), 7.85~7.74 (m, 4H), 7.62 (d, J = 5.8Hz, 1H), 7.56 (ddd, J = 12.5, 7.9, 3.6 Hz, 4H), 7.52~7.45 (m, 1H), 7.45~7.34 (m, 4H), 7.33~7.29 (m, 1H), 7.18~7.11 (m, 2H), 6.99 (d, *J* = 7.9 Hz, 1H), 6.78 (dd, J = 7.8, 1.8 Hz, 1H), 6.73 (t, J = 3.6 Hz, 2H), 6.61(d, J = 1.8 Hz, 1H), 2.70 (s, 3H), 2.16 (d, J = 20.0 Hz,

6H), 2.10 (d, J = 10.3 Hz, 6H)。HRMS, m/Z: C₄₉H₃₉IrN₄O 理论值 922.3234; 测试值 922.3227。元 素分析, 理论值(质量分数): C 66.43%, H 4.92%, N 6.08%; 实测值(质量分数): C 65.78%, H 4.89%, N 6.35%。

 1.2.8 双{5-(甲基-d₃)-2-[4-(甲基-d₃)苯基]吡啶基-N,C²}[2-{7-[6-(甲基-d₃)吡啶-2-基]二苯并呋 喃-4-基}-4-(苯基-d₅)吡啶]合铱(Ⅳ-d₂₀)的 合成

向装有机械搅拌的 500 mL 单口瓶中加入化合 物Ⅲ-d₈(4.60g, 0.0134 mol)、双(甲醇)双{5-(甲基-d₃)-2-[5-(甲基-d₃)-2-吡啶基-κN]苯基-κC}铱-1,1,1-三氟 甲烷磺酸盐(4.15g, 5.3 mmol)、50 mL 无水乙醇, 50 mL 无水甲醇开启搅拌至所有原料溶解, 通入 N₂ 进行保护,温度升高至75 ℃,避光回流反应24h。 反应完全后将反应液抽滤,滤饼用无水乙醇冲洗, 烘干。固体用 V(二氯甲烷): V(庚烷)=1:1 混合液溶 解过柱,淋洗液为 V(庚烷): V(二氯甲烷)=1:1 混合 液,过柱液通过旋蒸浓缩得到2.50g橙色固体,收 率为 49.9%, HPLC 纯度为 99.3%, 即为化合物 Ⅳ-d200 ¹HNMR (500 MHz, CDCl₃), δ : 9.23 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.04 (d, *J* = 7.6 Hz, 1H), 7.85~7.40 (m, 4H), 7.62 (d, J = 5.8 Hz, 1H), 7.56 (ddd, J = 12.5, 7.9, 3.6 Hz,4H), 7.52~7.45 (m, 1H), 7.45~7.34 (m, 4H), 7.33~7.29 (m, 1H), 7.18~7.11 (m, 2H), 6.99 (d, *J* = 7.9 Hz, 1H), 6.78 (dd, J = 7.8, 1.8 Hz, 1H), 6.73 (t, J = 3.6 Hz, 2H), 6.61 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 2.70 (s, 3H)_o HRMS, m/Z: C₄₉H₁₉D₂₀IrN₄O 理论值 942.4537; 测试值 942.453。 元素分析,理论值(质量分数):C 65.01%, H 6.95%, N 5.95%; 实测值(质量分数): C 64.71%, H 7.07%, N 5.68% o

1.3 器件的制备

首先,将具有 120 nm 厚的铟锡氧化物(ITO) 阳极的透明玻璃基板进行清洗,并用 UV 臭氧和氧 等离子体处理;接着,将基板在充满 N₂的手套箱中 烘干; 然后, 将基板安装在基板支架上并装入真空 室中,在真空度约为 1.33×10⁻⁶ Pa 的情况下,以 0.001~0.5 nm/s 的速率通过热真空, 依次在 ITO 阳 极上进行蒸镀,同时蒸镀化合物 HT 和 NDP-9,作 为空穴注入层,厚度为100 nm。化合物 HT 用作空 穴传输层,厚度为130 nm。化合物 EB 用作电子阻 挡层,厚度为 10 nm。然后,将作为主体的化合物 GH 以及作为掺杂剂的化合物Ⅳ、Ⅳ-d₂₀,共蒸镀用 作发光层,厚度为 40 nm。使用化合物 HB 作为空 穴阻挡层,厚度为 10 nm。在空穴阻挡层上,化合 物 ET 和 8-羟基喹啉-锂(Liq)共蒸镀,作为电子传 输层, 厚度为 35 nm。最后, 蒸镀 10 nm 厚度的 Liq, 作为电子注入层,并且蒸镀 150 nm 的铝作为阴极。 最后,将该器件转移回手套箱,并用玻璃盖封装以 完成该器件。

1.4 表征方法及性能测试

TG 测试:使用热重分析仪测试热重曲线,N₂ 作保护气,气体流速为 30 mL/min,升温速率为 5 ℃/min。UV-Vis 吸收光谱测试:将产物溶解在 CH₂Cl₂中,配成浓度为 1.0×10⁻⁵ mol/L 的溶液,使用 紫外-可见分光光度计测试其 UV-Vis 吸收光谱。光致 发光光谱测定:将产物溶解在 CH₂Cl₂中,配成浓度为 1.0×10⁻⁵ mol/L 的溶液,使用荧光分光光度计测定其荧 光(FL)光谱。磷光寿命测试:使用超快时间分辨荧 光光谱仪测试了室温下固体材料的寿命衰减曲线。电 化学测试:使用电化学测试仪,DMF 溶解产物,二茂 铁作为内标测得产物的循环伏安曲线。器件测试:采 用真空蒸镀法制作了 OLED 器件,通过硅光电寿命测 试机台对其进行光电性能测试。

2 结果与讨论

2.1 TG 分析

在 N₂气氛下, 通过 TG 测试了 2 种铱磷光配合 物 W、W-d₂₀ 的热稳定性,结果见图 2。



由图 2 可知, W- d_{20} 的 5%热失重温度($T_{5\%}$) 为 438 ℃, 而 W的 $T_{5\%}$ 为 426 ℃。2 种化合物均表 现出优异的稳定性,有利于用真空蒸镀法制备有机 电致发光器件。其中,化合物W- d_{20} 比化合物W的 稳定性更好,因此,增加化合物的氘代率能提高其 分解温度,增加稳定性。

2.2 配合物的光物理性能和电化学性质分析

室温下, 1.0×10^{-5} mol/L 配合物 IV、IV- d_{20} 的二

氯甲烷溶液的 UV-Vis 吸收光谱和光致发光光谱见 图 3,对应的主要光物理性能参数和电化学参数见 表1。

由图 3a 可以看出, 化合物Ⅳ、Ⅳ-d₂₀具有相似 的 UV-Vis 吸收光谱, 在 250~300 nm 处表现出极强 的吸收,这是由于化合物中存在芳香环共轭体系而 产生的 π→π*跃迁;在 350~500 nm 处具有低强度的 吸收,这归因于以下两方面:一方面过渡金属铱存 在 *d* 轨道强烈自旋,在形成配合物时,*d* 轨道在配 体的作用下产生能级分裂,进而电子将从低能轨道 跃迁至高能轨道,产生 *d→d**跃迁;另一方面,在 形成配合物时,配体与金属铱之间发生电荷转移过 程。从图 3b 可以看出,氘代后对比氘代前荧光光谱 未发生很大变化,只是最大发射波长有稍微增大, 化合物Ⅳ最大发射波长为 546.9 nm,化合物Ⅳ-d₂₀ 最大发射波长为 548.0 nm,这可能是因为由于重原子 的引入,导致结构能量发生改变所造成的。



- 图 3 化合物 Ⅳ、 Ⅳ-*d*₂₀ 的 UV-Vis 吸收光谱(a) 和光致 发光光谱(b)
- Fig. 3 UV-Vis adsorption spectra (a) and photoluminescence spectra (b) of compounds IV and $IV-d_{20}$

表 1	配合物的光物理性能和电化学参数	
-----	-----------------	--

Table 1 Thotophysical performance and electrochemical parameters of complexes										
化合物	λ_{abs}/nm	λ_{ex}/nm	$\lambda_{\rm em}/nm$	$E_{\rm red}/{ m V}$	$E_{\rm ox}/{ m V}$	$E_{\rm LUMO}/{\rm eV}$	$E_{\rm g}/{ m eV}$	$E_{\rm HOMO}/{\rm eV}$		
IV	227, 251, 352, 404	365	546.9	-1.637	0.959	-2.645	2.592	-5.237		
\mathbb{W} - d_{20}	254, 352, 404	365	548.0	-1.702	0.880	-2.500	2.582	-5.082		

注: λ_{ex} 、 λ_{em} 分别为激发波长和最大发射波长,nm; E_{red} 、 E_{ox} 分别为还原和氧化电位,V; E_{LUMO} 、 E_{g} 、 E_{HOMO} 分别为最高占据分子轨道能级、能带隙和最低未占有分子轨道能级,eV。

图 4 为室温下固体粉末 IV、IV-*d*₂₀ 铱配合物的 荧光强度衰减曲线。



- 图 4 室温下固体粉末W、W-d₂₀铱配合物的荧光强度衰 减曲线
- Fig. 4 Fluorescence intensity attenuation curves of solid powder W and W- d_{20} iridium complex at room temperature

由图 4 可以看出,激发后 \mathbb{N} - d_{20} 铱配合物的荧 光强度衰减比 \mathbb{N} 配合物更慢,通过计算两者的平均 寿命发现,配合物 \mathbb{N} 的平均寿命为 93 ns,而配合物 \mathbb{N} - d_{20} 的平均寿命达到了 135 ns,说明氘代后配合物 具有更长的荧光寿命,具有更好的稳定性。

为了进一步验证发射波长的变化规律,采用循环伏安法测定了化合物 $\mathbb{N} \setminus \mathbb{N} - d_{20}$ 的电化学性能,能级按照式(1)~(3)进行计算:

$$E_{\rm HOMO} = -I_{\rm p} = (eE_{\rm ox}^1 + 4.8 - eE_{\rm ox}^0)$$
 (1)

$$E_{\rm LUMO} = E_{\rm g} - I_{\rm p} \tag{2}$$

$$E_{\rm g} = hc / \lambda_{\rm abs} \tag{3}$$

式中: E_{HOMO} 为最高占据分子轨道能级, eV; I_p 为 电势差, eV; E_{ox}^0 为二茂铁能级与真空能级之差, V; E_{ox}^1 为氧化电位; E_{LUMO} 为最低未占有分子轨道能 级, eV; E_g 为能带隙, eV; h 为普朗克常量, J·s; c 为光速, m/s; λ_{abs} 为吸收峰波长, nm。

由表 1 可知, Ⅳ、Ⅳ-*d*₂₀ 铱配合物的能带隙相 近,说明两者激发容易程度上并未发生明显变化, 氘代对于配合物的 HOMO 和 LUMO 能级没有显著 影响; Ⅳ-*d*₂₀ 的能带隙略小,电子在跃迁时所需能 量更少,在光致发光光谱上将表现为红移,和光致 发光光谱测试结果相符。

3.3 配合物的电致发光性能

为了研究化合物 W、 W-d₂₀ 所制备的器件的电 致发光性能,以 N和 N-d₂₀ 作为客体材料,分别制 备了器件 G 与器件 G-d₂₀,结构为 ITO/HT: NDP-9 (100 nm, HT 质量分数为 2%)/HT (130 nm)/EB (10 nm)/GH: 化合物 N或 N-d₂₀ (40 nm,化合物 N 或 N-d₂₀ 质量分数为 5%)/HB (10 nm)/ET: Liq (35 nm, Liq 质量分数为 50%)/Liq(10 nm)/Al(150 nm), 各器件材料结构如图 5 所示。



Fig. 5 Device material structure

图 6 为器件 G、器件 G-*d*₂₀ 发光性能曲线,具体 数据见表 2。从图 6 和表 2 可以看出,器件 G 和器 件 G-*d*₂₀ 表现出优异的电致发光性能。器件 G 与器 件 G-*d*₂₀ 发射波长 (λ_{max})分别为 551 与 552 nm, 色坐标(CIE)分别为(0.46, 0.53)、(0.43, 0.56),两 者色坐标均处于黄绿光范围。从图 7 器件 G-d₂₀与 对比例性能比较可以看出,随着掺杂材料中芳香性 平面刚性结构的增多,器件性能有显著改善。基于

化合物Ⅳ作为客体材料的G器件在5.4V时达到最 大亮度 (L_{max}), 为 32647 cd/m², 在 3.5 V 时达到 最大电流效率 (CE_{max}), 为 82.66 cd/A, 在 3.2 V 时达到最大外量子效率(EQE_{max}),为 24.52%,在 3.5 V 时达到最大功率效率(PEmax),为 80.57 lm/W。 而基于化合物Ⅳ-d20作为客体材料的 G-d20 器件在 5.4 V时达到最大亮度,为38847 cd/m²,在4.2 V 时达到最大电流效率,为 97.49 cd/A,在 3.2 V 时 达到最大外量子效率,为26.83%,在4.2V时达到 最大功率效率,为96.91 lm/W。从图 6a 可以看出, 在相同的电流密度下基于全氘代材料器件总是表

现出更高的电流效率;从图 6b 可以看出,尽管两 器件都表现出较高的器件效率和较低的滚降效率, 比如在亮度为 2000 cd/m²时, G 的最大电流效率, 为 82.06 cd/A,; 最大功率效率, 为 78.90 lm/W, G-d20 的最大电流效率,为 97.35 cd/A;最大功率效 率,为 96.53 lm/W。从图 6d 和图 6f 可以看出,器 件 G-d20 的寿命对比器件 G 更加优越。这可能归因 于引入的氘原子,由于重氘效应,氘代材料比非氘 代材料的能量更低, 氘重原子的存在使 C-D 键的 键能比 C-H 的键能更低, 使氘代材料更加稳定, 其制备的器件具备更强的稳定性和更长的寿命。



a一电流密度-电流效率曲线; b一亮度-电流效率-功率效率曲线; c一电压-电流密度曲线; d一时间-亮度曲线; e一电压-外量子效率曲线; f 一寿命曲线(L/L₀为亮度/初始亮度)

图 6 器件 G、G-d₂₀的相关性能

Fig. 6 Related properties of device G and device $G-d_{20}$

		Table 2	Performance dat	ta for device G a	nd device $G-d_{20}$		
掺杂不同材料的器件		$L_{\rm max}/({\rm cd/m}^2)$	EQE _{max} /%	CE _{max} /(cd/A)	PE _{max} /(lm/W)	$\operatorname{CIE}(x, y)$	λ_{max}/nm
G		32647@5.4 V	24.52@3.2 V	82.66@3.5 V	80.57@3.5 V	(0.46, 0.53)	551
$G-d_{20}$		38847@5.4 V	26.83@3.2 V	97.49@4.2 V	96.91@4.2 V	(0.43, 0.56)	552
100 - (80 - (VR)/康徽(40 - 20 - 0	电流效率	对比例 对比例 Ⅳ-d ₂₀	$\begin{bmatrix} 1 & - & 100 \\ - & 80 \\ - & 60 \\ - & 40 \\ - & 20 \\ - & 0 \\ - & & 0 \end{bmatrix}$	 3 结论 本文 化合物作 全氘代配 成的化合 NDP-9(10 (10 nm) 	设计合成了氮系 为辅助配体的转 合物具有更好的 物作为客体材料 20 nm, HT 质量 /GH:化合物]	条环苯基吡啶类 铱配合物,性能 的稳定性和荧光 科,制备了结构 分数为2%)/HT(W或W-d ₂₀ (40	 送及其全氘代 送研究发现, 送寿命。以合 为 ITO/HT: (130 nm)/EB nm, 化合物
	图 7 不同]器件性能的比较	交 交	Ⅳ或N-d2	。	%)/HB(10 m	m)/ET:Lic



表 2 器件 G 和器件 G-d20 的性能数据

(35 nm, Liq 质量分数为 50%)/Liq (10 nm)/Al

(150 nm)的器件。结果表明,2个铱配合物都有 着较高的器件性能和较低的滚降效率,并实现器件 的高亮度发光。基于化合物IV的器件色坐标为(0.46, 0.53),最大亮度为32647 cd/m²,电流效率为82.66 cd/A,最大外量子效率高达24.52%,氘代铱配合物 则表现更为优异,其器件色坐标为(0.43,0.56),最大亮 度为38847 cd/m²,电流效率为97.49 cd/A,最大外量 子效率高达26.83%。结果表明,合成的含有氮杂环 苯基吡啶刚性结构的铱配合物具有优异的稳定性, 且增加其氘代率有利于增加器件稳定性和寿命,有 望成为高性能的OLED 掺杂材料。

参考文献:

- MAK C S K, HAYER A, PASCU S I, *et al.* Blue-to-green electrophosphorescence of iridium-based cyclometallated materials[J]. Chemical Communications, 2005, 43(37): 4708-4710.
- [2] KAWAMURA Y, GOUSHI K, BROOKS J, et al. 100% phosphorescence quantum efficiency of Ir(III) complexes in organic semiconductor films[J]. Applied Physics Letters, 2005, 86(7): 071104.
- [3] SU S J, TAKAHASHI Y, CHIBA T, *et al.* Structure-property relationship of pyridine-containing triphenyl benzene electron-transport materials for highly efficient blue phosphorescent OLEDs[J]. Advanced Functional Materials, 2009, 19(8): 1260-1267.
- [4] KAMTEKAR K T, MONKMAN A P, BRYCE M R. Recent advances in white organic light-emitting materials and devices (WOLEDs)[J]. Advanced Materials, 2010, 22(5): 572-582.
- [5] WILLIAMS E L, HAAVISTO K, LI J, *et al.* Excimer-based white phosphorescent organic light emitting diodes with nearly 100% internal quantum efficiency[J]. Advanced Materials, 2007, 19(2): 197.
- [6] WANG Q, DING J Q, MA D G, et al. Harvesting excitons via two parallel channels for efficient white organic LEDs with nearly 100% internal quantum efficiency: Fabrication and emission-mechanism analysis[J]. Advanced Functional Materials, 2009, 19(1): 84-95.
- [7] CHOU P T, CHI Y. Phosphorescent dyes for organic light-emitting

diodes[J]. Chemistry: A European Journal, 2007, 13(2): 380-395.

- [8] DEDEIAN K, DJUROVICH P I, GARCES F O, et al. A new synthetic route to the preparation of a series of strong photoreducing agents: Fac tris-ortho-metalated complexes of iridium(III) with substituted 2-phenylpyridines[J]. Inorganic Chemistry, 1991, 22: 1685-1687.
- [9] BERA R N, CUMPSTEY N, BURN P L, et al. Highly branched phosphorescent dendrimers for efficient solution-processed organic light-emitting diodes[J]. Advanced Functional Materials, 2007, 17(7): 1149-1152.
- [10] LO S C, MALE N A H, MARKHAM J P J, et al. Green phosphorescent dendrimer for light-emitting diodes[J]. Advanced Materials, 2002, 14(13/14): 975-979.
- [11] TONG B H, MEI Q B, WANG S J, et al. Nearly 100% internal phosphorescence efficiency in a polymer light-emitting diode using a new iridium complex phosphor[J]. Journal of Materials Chemistry, 2008, 18(14): 1636-1639.
- [12] WU C, CHEN H F, WONG K T, et al. Study of ion-paired iridium complexes (soft salts) and their application in organic light emitting diodes[J]. Journal of the American Chemical Society, 2010, 132(9): 3133-3139.
- [13] SU S J, SASABE H, TAKEDA T, *et al.* Pyridine-containing bipolar host materials for highly efficient blue phosphorescent OLEDs[J]. Chemistry of Materials, 2008, 20(5): 1691-1693.
- [14] KONDAKOVA M E, PAWLIK T D, YOUNG R H, et al. High-efficiency, low-voltage phosphorescent organic light-emitting diode devices with mixed host[J]. Journal of Applied Physics, 2008, 104(9): 094501.
- [15] YAO C L, YU Y, YANG X L, *et al.* Effective blocking of the molecular aggregation of novel truxene-based emitters with spirobifluorene and electron-donating moieties for furnishing highly efficient non-doped blue-emitting OLEDs[J]. Journal of Materials Chemistry C, 2015, 3(22): 5783-5794.
- [16] WANG G H (汪国华). Effect of different structural ligands on luminescent properties of iridium(Ⅲ) metal complexes[D]. Beijing: Beijing Forestry University (北京林业大学), 2008.
- [17] WANG P (汪萍). Deuterated effect-synthesis and high-stability device of all-deuterated green phosphorescent tris(2-phenylpyridine) iridium complex[D]. Nanchang: Nanchang University (南昌大学), 2013.

(上接第498页)

- [41] LIU W J (刘文娟). Studies on the effect and mechanism of gelling enhancers on the thermal gelation of Hairtail muscle protein[D]. Hangzhou: Zhejiang University (浙江大学), 2015.
- [42] HU Y, LIU W, YUAN C, et al. Enhancement of the gelation properties of hairtail (*Trichiurus haumela*) muscle protein with curdlan and transglutaminase[J]. Food Chemistry, 2015, 176: 115-122.
- [43] LIU Y M (刘咏梅), WU X W (武晓雯), LI Q (李群), et al. Effect of curdlan on preservation of fresh meat[J]. Guangdong Canye (广东蚕 业), 2019, 53(5): 52-53.
- [44] CHEN M, LIANG P. Synthesis and antibacterial activity of quaternized curdlan[J]. Polymer Bulletin, 2017, 74(10): 4251-4266.
- [45] LIANG P P (梁萍萍). Synthesis and application of curdlan-QAS bacteriostatic agent[D]. Wuxi: Jiangnan Uinversity (江南大学), 2017.
- [46] SUN Y, LIU Y, LI Y, et al. Preparation and characterization of novel curdlan/chitosan blending membranes for antibacterial applications[J]. Carbohydrate Polymers, 2011, 84(3): 952-959.
- [47] ZHOU Y, XU T, ZHANG Y, *et al.* Effect of tea polyphenols on curdlan/chitosan blending film properties and its application to chilled meat preservation[J]. Coatings, 2019, 9(4): 262.

- [48] ZHOU L, FU J, BIAN L, et al. Preparation of a novel curdlan/bacterial cellulose/cinnamon essential oil blending film for food packaging application[J]. International Journal of Biological Macromolecules, 2022, (212): 211-219.
- [49] QIAN Y, BIAN L, WANG K, *et al.* Preparation and characterization of curdlan/nanocellulose blended film and its application to chilled meat preservation[J]. Chemosphere, 2021, 266: 128948.
- [50] CAI Z, DAI Q, GUO Y, et al. Glycyrrhiza polysaccharide-mediated synthesis of silver nanoparticles and their use for the preparation of nanocomposite curdlan antibacterial film[J]. International Journal of Biological Macromolecules, 2019, 141(1): 422-430.
- [51] LIN M, LONG H, LIANG M, et al. Antifracture, antibacterial, and anti-inflammatory hydrogels consisting of silver-embedded curdlan nanofibrils[J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2021, 13(31): 36747-36756.
- [52] ZHANG Y (张钰). Preparation of curdlan and polyvinyl alcohol blending films and its applications in chilled meat preservation[D]. Nanjing: Nanjing Agricultural University (南京农业大学), 2019.
- [53] CHEN M L (陈美玲), LIANG P P (梁萍萍). A kind of curdlan quaternary ammonium salt/polyvinyl alcohol gel film and its antibacterial application: CN201610204266.7[P]. 2016-06-08.