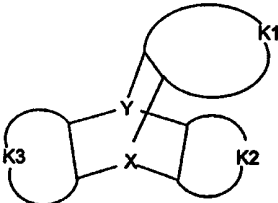


<p>(51) Internationale Patentklassifikation<sup>6</sup> : <b>C09K 11/06, H05B 33/14</b></p>	<b>A1</b>	<p>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: <b>WO 99/19419</b></p> <p>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 22. April 1999 (22.04.99)</p>
<p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/05686</p> <p>(22) Internationales Anmeldedatum: 8. September 1998 (08.09.98)</p> <p>(30) Prioritätsdaten: 197 44 792.9            10. Oktober 1997 (10.10.97)    DE</p> <p>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): AVENTIS RESEARCH &amp; TECHNOLOGIES GMBH &amp; CO. KG [DE/DE]; D-65926 Frankfurt am Main (DE).</p> <p>(72) Erfinder; und</p> <p>(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SALBECK, Josef [DE/DE]; Am Flachsland 56, D-65779 Kelkheim (DE). BECKER, Heinrich [DE/DE]; Zum Talblick 30, D-61479 Glashütten (DE). KREUDER, Willi [DE/DE]; Sertoriusring 13, D-55126 Mainz (DE). WEINFURTNER, Karl, Heinz [DE/DE]; Sauerstrasse 20, D-65934 Frankfurt am Main (DE).</p>	<p>(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p><b>Veröffentlicht</b>  <i>Mit internationalem Recherchenbericht.          Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i></p>	
<p>(54) Title: TRYPTICENE DERIVATIVES AND THEIR USE IN OPTOELECTRONIC DEVICES, IN PARTICULAR AS ELECTROLUMINESCENT MATERIALS</p> <p>(54) Bezeichnung: TRIPTYCENDERIVATE UND IHRE VERWENDUNG FÜR OPTOELEKTRONISCHE ANWENDUNGEN, INSBESONDERE ALS ELEKTROLUMINESZENZMATERIALIEN</p>		
 <p style="margin-left: 400px;">(I)</p>		
<p>(57) Abstract</p> <p>The invention concerns trypticene derivatives corresponding to formula (I) in which the symbols have the following meanings: K<sup>1</sup>, K<sup>2</sup>, K<sup>3</sup>, identical or different, represent monocyclic or polycyclic systems optionally containing heteroatoms, preferably, N, S, O; X, Y, identical or different, represent CR<sup>1</sup>, N, P, As, SiR<sup>2</sup>, where the various R<sup>1</sup>, identical or different, represent H, halogen, pseudo-halogen or a hydrocarbon radical with 1 to 30 carbon atoms, optionally also containing heteroatoms, preferably -O-, -N- and/or -S-, and the various R<sup>2</sup>, identical or different, represent a hydrocarbon radical with 1 to 30 carbon atoms, preferably -O-, -N- and/or -S-. Said derivatives can be used in electroluminescent devices.</p>		
<p>(57) Zusammenfassung</p> <p>Triptycenderivate der Formel (I), wobei die Symbole in der Formel folgende Bedeutungen haben: K<sup>1</sup>, K<sup>2</sup>, K<sup>3</sup> sind, gleich oder verschieden, mono- oder polycyclische Systeme, die gegebenenfalls Heteroatome, vorzugsweise N, S, O, enthalten und X, Y sind, gleich oder verschieden, CR<sup>1</sup>, N, P, As, SiR<sup>2</sup>; R<sup>1</sup> ist, gleich oder verschieden, H, Halogen, Pseudohalogen oder ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome, vorzugsweise -O-, -N- und/oder -S-, enthält; R<sup>2</sup> ist, gleich oder verschieden, ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome, vorzugsweise -O-, -N- und/oder -S-, enthält; eignen sich zur Verwendung in Elektrolumineszenzvorrichtungen.</p>		

### **LEDIGLICH ZUR INFORMATION**

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidsschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

## Beschreibung

Triptycenderivate und ihre Verwendung für optoelektronische Anwendungen,  
insbesondere als Elektrolumineszenzmaterialien

5

Es besteht ein hoher industrieller Bedarf an großflächigen Festkörper-Lichtquellen für eine Reihe von Anwendungen, überwiegend im Bereich von Anzeigeelementen, der Bildschirmtechnologie und der Beleuchtungstechnik. Die an diese Lichtquellen gestellten Anforderungen können zur Zeit von keiner der bestehenden Technologien

10 völlig befriedigend gelöst werden.

Als Alternative zu herkömmlichen Anzeigeelementen, wie Glühlampen, Gasentladungslampen und nicht selbstleuchtenden Flüssigkristallanzeigeelementen, sind bereits seit einiger Zeit Elektrolumineszenz(EL)materialien und -vorrichtungen,

15 wie lichtemittierende Dioden (LED), bekannt.

Elektrolumineszenzmaterialien sind Stoffe, die befähigt sind, beim Anlegen eines elektrischen Feldes Licht abzustrahlen. Das physikalische Modell zur Beschreibung dieses Effektes basiert auf der strahlenden Rekombination von Elektronen und

20 Elektronenlücken ("Löchern"). Bei lichtemittierenden Dioden werden die Ladungsträger über die Kathode bzw. Anode in das Elektrolumineszenzmaterial injiziert.

Elektrolumineszenzvorrichtungen enthalten ein Lumineszenzmaterial als lichtemittierende Schicht.

25

Allgemein sind Elektrolumineszenzmaterialien und -vorrichtungen beispielsweise beschrieben in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol A9, 5th Ed. VCH Verlag 1987 und der dort zitierten Literatur.

Neben anorganischen Stoffen, wie ZnS/Mn oder GaAs, sind auch organische Verbindungen als EL-Materialien bekannt geworden.

30

Eine Beschreibung von EL-Vorrichtungen, die niedermolekulare organischen

EL-Materialien enthalten, findet sich beispielsweise in US 4,539,507.

Obwohl mit solchen Materialien gute Ergebnisse erzielt wurden, bietet das Eigenschaftsprofil solcher Verbindungen noch durchaus Raum für Verbesserungen.

5

Da zudem die Entwicklung von Elektrolumineszenzmaterialien noch in keiner Weise als abgeschlossen betrachtet werden kann, sind die Hersteller von Beleuchtungs- und Anzeigevorrichtungen nach wie vor an den unterschiedlichsten Elektrolumineszenzmaterialien für solche Vorrichtungen interessiert.

10

Dies liegt unter anderem auch daran, daß erst das Zusammenwirken des Elektrolumineszenzmaterials mit den weiteren Bauteilen der Vorrichtungen Rückschlüsse auf die Eignung auch des Elektrolumineszenzmaterials zuläßt.

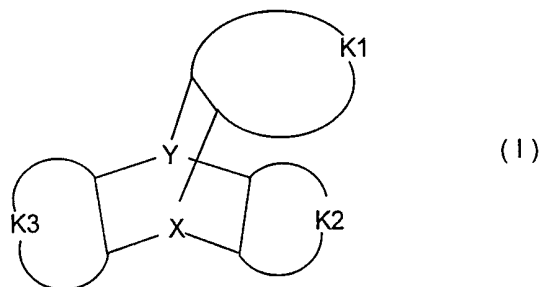
15

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, neue Elektrolumineszenzmaterialien bereitzustellen, die bei Verwendung in Beleuchtungs- oder Anzeigevorrichtungen geeignet sind, das Eigenschaftsprofil dieser Vorrichtungen zu verbessern.

20

Es wurde nun überraschend gefunden, daß sich bestimmte Derivate des Triptycens in besonderer Weise zur Verwendung als Elektrolumineszenzmaterialien eignen.

Ein Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung eines Triptycenderivats der Formel (I) in einer Elektrolumineszenzvorrichtung,



25

wobei die Symbole in der Formel folgende Bedeutungen haben:

- $K^1, K^2, K^3$  sind, gleich oder verschieden, mono- oder polycyclische Systeme, die gegebenenfalls Heteroatome, vorzugsweise N, S, O, enthalten und die gegebenenfalls substituiert sind;
- X, Y sind, gleich oder verschieden,  $CR^1$ , N, P, As,  $SiR^2$ ;
- 5  $R^1$  ist, gleich oder verschieden, H, Halogen, Pseudohalogen oder ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome, vorzugsweise -O-, -N- und/oder -S-, enthält;
- $R^2$  ist, gleich oder verschieden, ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome, vorzugsweise -O-, -N- und /oder -S-, enthält.
- 10

Verbindungen der Formel (I) zeichnen sich durch eine ausreichende bis gute Löslichkeit in gängigen organischen Lösungsmitteln, gute Filmbildungseigenschaften und eine verringerte Tendenz zur Kristallisation aus.

15 Dadurch wird die Herstellung von Elektrolumineszenzvorrichtungen erleichtert und ihre Lebensdauer erhöht. Die Emissionseigenschaften der erfindungsgemäß eingesetzten Verbindungen können durch die Wahl geeigneter Substituenten über den ganzen Bereich des sichtbaren Spektrums eingestellt werden. Darüber hinaus erlaubt die kovalent gebundene Anordnung der verschiedene Teile der

20 Triptycerverbindung einen molekularen Aufbau in der Weise, daß in verschiedenen Teilen des Moleküls unabhängig bestimmte Eigenschaften eingestellt werden können. So kann ein Teil z.B. Ladungstransport- oder Ladungsinjektionseigenschaften besitzen, während der andere lichtemittierende Eigenschaften besitzt.

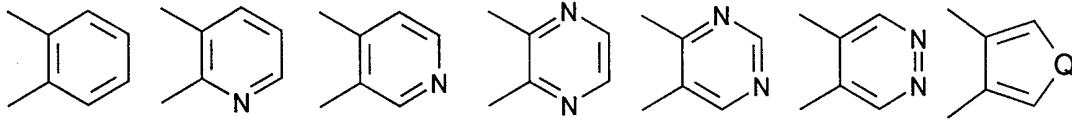
25

Vorzugsweise ist mindestens einer der Systeme  $K^{1-3}$  ein Fluorophor. Ein Fluorophor im Sinne der Erfindung ist eine Atom-Gruppierung, die dem Triptycenderivat Fluoreszenz verleiht, beispielsweise ein ausgedehntes aromatisches System.

30

Weiterhin bevorzugt ist es, daß alle drei Systeme  $K^{1-3}$  konjugiert sind.

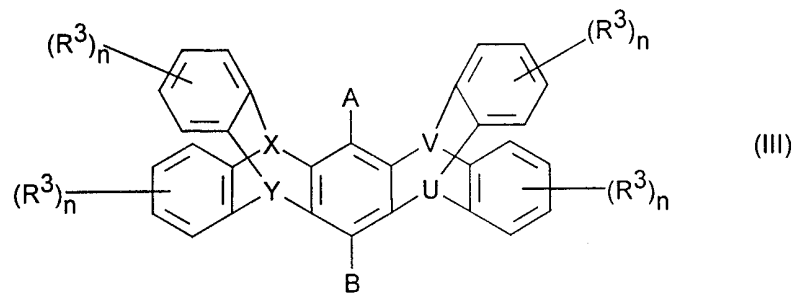
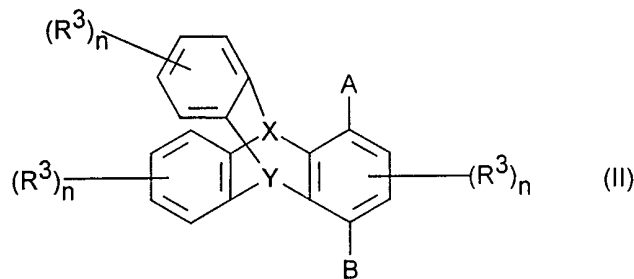
Bevorzugte, gegebenenfalls substituierte und/oder bi- oder polycyclische konjugierte Systeme sind:



mit  $Q = S, O, NR^2$ .

5

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sind Triptycenderivate der Formel (II) und Formel (III),



10 wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

X, Y, U, V sind, gleich oder verschieden,  $CR^1$ , N, P, As,  $SiR^2$ ;

15  $R^1$  ist, gleich oder verschieden, H, Halogen, Pseudohalogen oder ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome, vorzugsweise -O-, -N- und/oder -S-, enthalten kann;

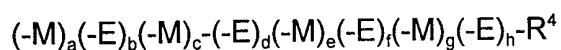
$R^2$  ist, gleich oder verschieden, ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome, vorzugsweise -O-, -N- und/oder -S-, enthalten kann.

20

5  $R^3$  ist, gleich oder verschieden, F, Cl, Br, I, CN,  $NO_2$ , eine unverzweigte oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 22 C-Atomen, wobei eine oder mehrere  $-CH_2$ -Gruppen durch  $-O-$ ,  $-S-$ ,  $-SO_3-$ ,  $-O-CO-$ ,  $-CO-O-$ , Aryl oder Heteroaryl (mit jeweils 4 bis 10 C-Atomen) ersetzt sein können, mit der Maßgabe, daß nicht zwei Sauerstoffatome unmittelbar  
 10 miteinander gebunden sein dürfen, und wobei ein, mehrere oder alle H-Atome durch F ersetzt sein können, und wobei zwei am selben Ring befindliche Substituenten  $R^2$  unter Ausbildung eines Ringes oder weiteren anellierten Ringsystems miteinander verknüpft sein können oder auch, gegebenenfalls partiell, hydriert sein können und  
 15 Substituenten, vorzugsweise des Typs  $R^1$ , tragen können, mit der Maßgabe, daß die Zahl der Substituenten nicht größer ist als die Gesamtzahl der C-Atome;

15  $n$  ist, gleich oder verschieden, 0,1,2,3,4,5;

A, B sind, gleich oder verschieden, Gruppen der Formel



20

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

M ist, gleich oder verschieden  $-CR^5=CR^6$ ,  $-C\equiv C-$ ,  $-CR^7=N-$ ,  $-N=CR^7-$ ;

25 E ist, gleich oder verschieden, Pyrazin-2,5-diyl, Pyridazin-3,6-diyl, Pyridin-2,5-diyl, Pyrimidin-2,5-diyl, (1,3,4)-Thiadiazol-2,5-diyl, 1,3-Thiazol-2,4-diyl, 1,3-Thiazol-2,5-diyl, Thiophen-2,4-diyl, Thiophen-2,5-diyl, Naphthalin-2,6-diyl, Naphthalin-1,4-diyl oder Naphthalin-1,5-diyl, wobei eine oder zwei CH-Gruppen durch N ersetzt sein können, 1,3-Oxazol-2,4-diyl, 1,3-Oxazol-2,5-diyl, (1,3,4)-Oxadiazol-2,5-diyl, 4,4'-  
 30 Biphenylen, Anthracen-diyl, Carbazol-diyl, Benzoxazol-diyl, Inden-2,5-

diyl, Inden-2,6-diyl, wobei in den Ringsystemen ein oder mehrere H-Atome durch Reste  $R^8$  substituiert sein können;

- $R^4, R^5, R^6, R^7$  sind gleich oder verschieden
- 5 a) Wasserstoff, -F, -Cl, -CF<sub>3</sub>, -CN, NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>
- b) ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest (mit oder ohne asymmetrisches C-Atom) mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei
- b1) eine oder mehrere nicht benachbarte und nicht terminale CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-,
- 10 -O-CO-O- oder -Si(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>- ersetzt sein können und/oder
- b2) eine oder mehrere CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -CH=CH-, -C≡C-, Cyclopropan-1,2-diyl, 1,4-Phenylen, 1,4-Cyclohexylen oder 1,3-Cyclopentylen ersetzt sein können und/oder
- b3) ein oder mehrere H-Atome durch F, CN und/oder Cl
- 15 ersetzt sein können;

- $R^8$  ist gleich oder verschieden
- a) -F, -Cl, -CF<sub>3</sub>, -CN, NO<sub>2</sub>-
- b) ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest (mit oder ohne asymmetrisches C-Atom) mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei
- b1) eine oder mehrere nicht benachbarte und nicht terminale CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-,
- 20 -O-CO-O-, -NH-, N(C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl), -N-Phenyl-, -N-Tolyl-, -N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-OCH<sub>3</sub>)- oder -Si(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>- ersetzt sein können und/oder
- b2) eine oder mehrere CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -CH=CH-, -C≡C-, 1,4-Phenylen ersetzt sein können und/oder
- b3) ein oder mehrere H-Atome durch F, CN und/oder Cl
- 25 ersetzt sein können;

- $R^9, R^{10}$  sind gleich oder verschieden
- a) Wasserstoff
- 30

- b) ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest (mit oder ohne asymmetrisches C-Atom) mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei
- b1) eine oder mehrere nicht untereinander oder dem Stickstoff benachbarte  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch  $-\text{O}-$ ,  $-\text{S}-$ ,  $-\text{CO}-$ ,  $-\text{CO}-\text{O}-$ ,  $-\text{O}-\text{CO}-$ ,  $-\text{O}-\text{CO}-\text{O}-$ , oder  $-\text{Si}(\text{CH}_3)_2-$  ersetzt sein können und/oder
- b2) eine oder mehrere  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch  $-\text{CH}=\text{CH}-$ ,  $-\text{C}\equiv\text{C}-$ , Cyclopropan-1,2-diyl, 1,4-Phenylen, 1,4-Cyclohexylen oder 1,3-Cyclopentylen ersetzt sein können und/oder
- b3) ein oder mehrere H-Atome durch F, CN und/oder Cl ersetzt sein können und
- b4)  $\text{R}^8$  und  $\text{R}^9$  zusammen auch einen Ring bilden können;

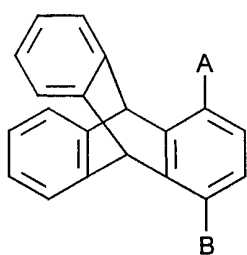
5

10

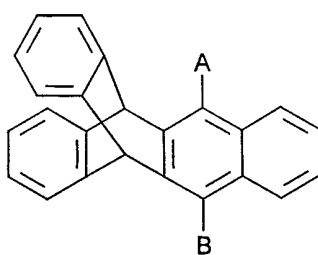
15

a, b, c, d, e, f, g, h sind unabhängig voneinander 0 oder 1. Vorzugsweise beträgt die Summe der Indizes mindestens 1, besonders bevorzugt mindestens 2. Besonders bevorzugt ist die Summe  $b+d+f+h \geq 1$ , ganz besonders bevorzugt  $\geq 2$ .

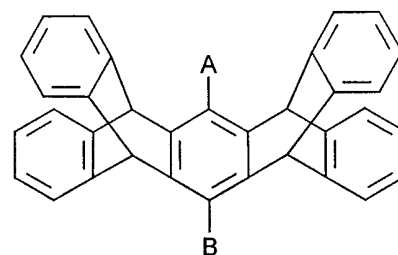
Besonders bevorzugte Verbindungen der Formel (I) sind Verbindungen der Formeln (IV), (V) und (VI),



(IV)



(V)



(VI)

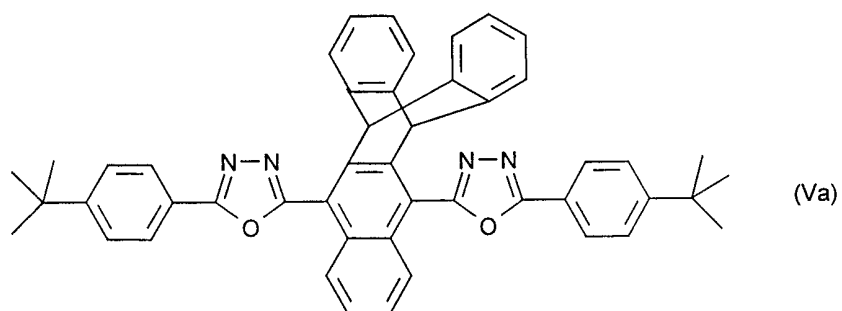
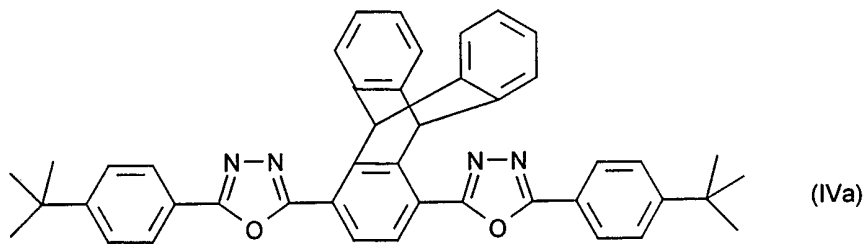
20

wobei die Gruppen A und B die oben angegebenen Bedeutungen haben.

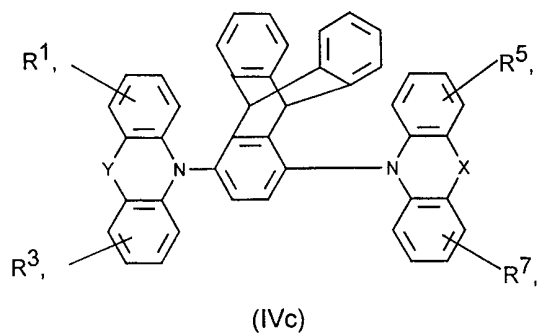
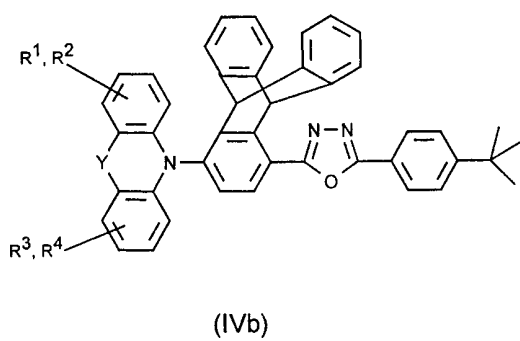
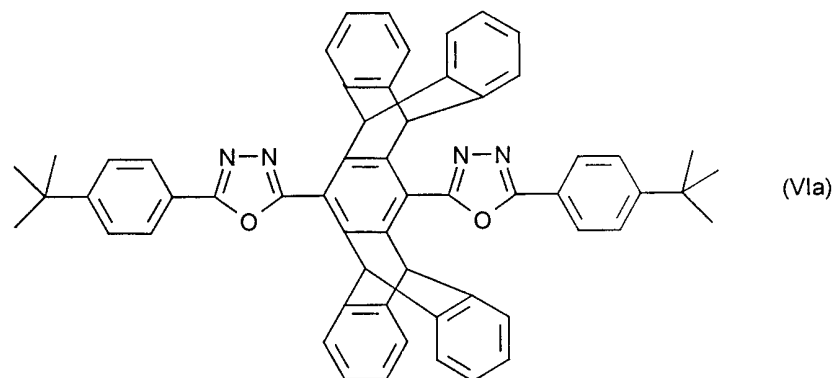
25

Besonders bevorzugte Verbindungen der Formeln (IV), (V) und (VI) sind solche der Formeln (IV), (V), (VI) a-i

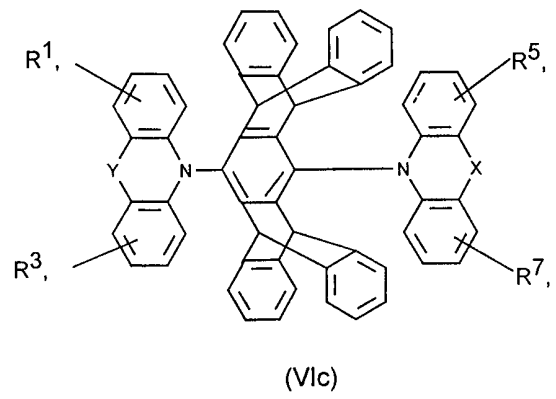
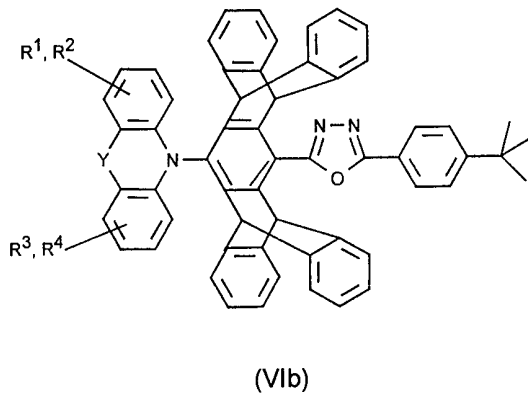
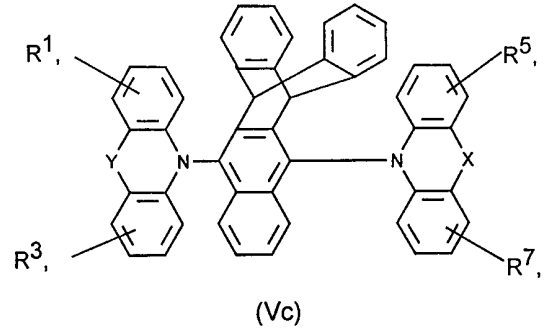
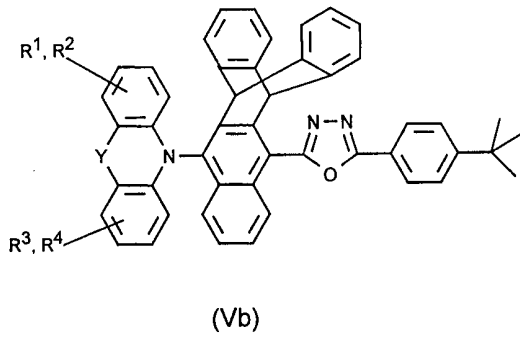
8



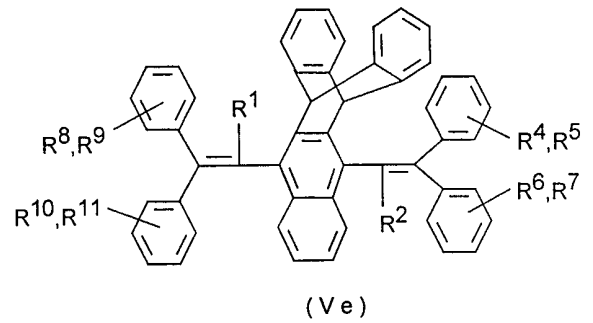
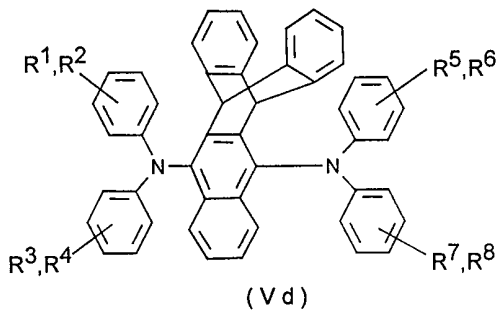
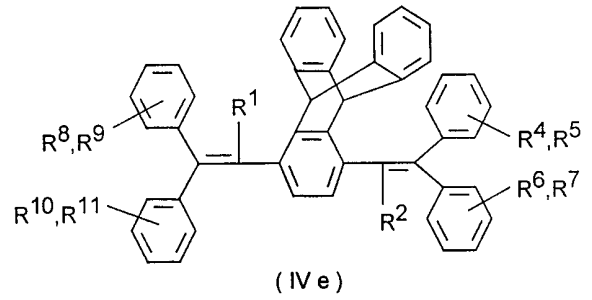
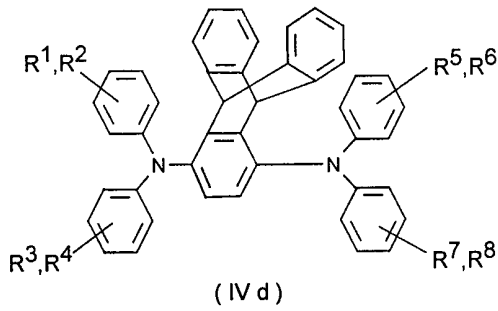
5



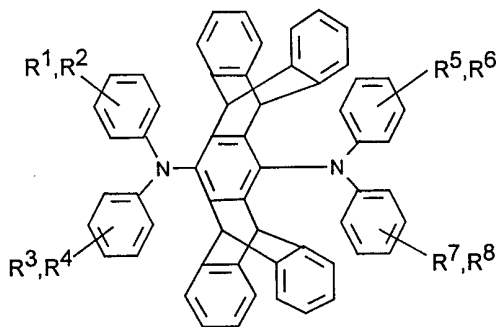
9



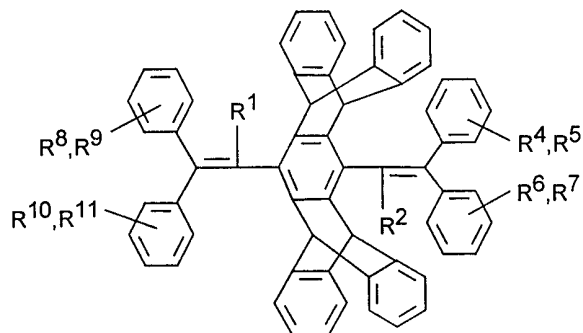
5



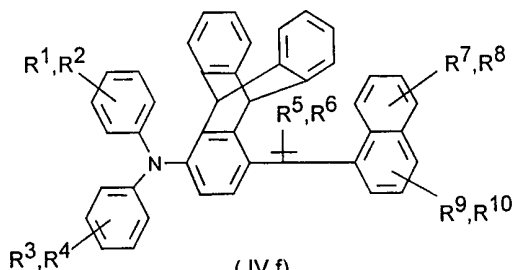
10



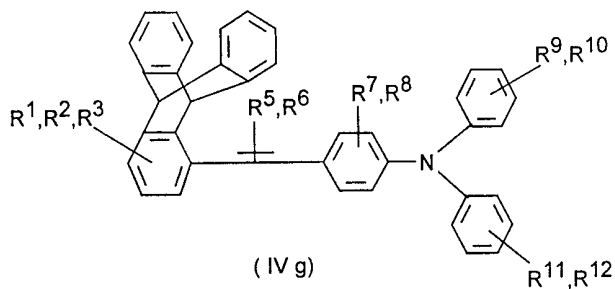
(VI d)



(VI e)

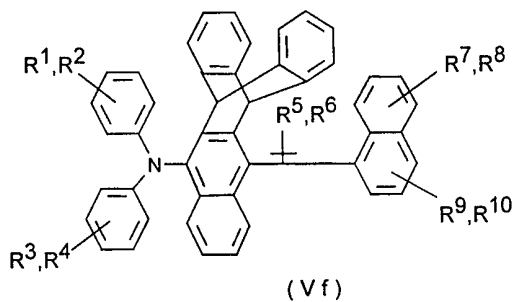


(IV f)

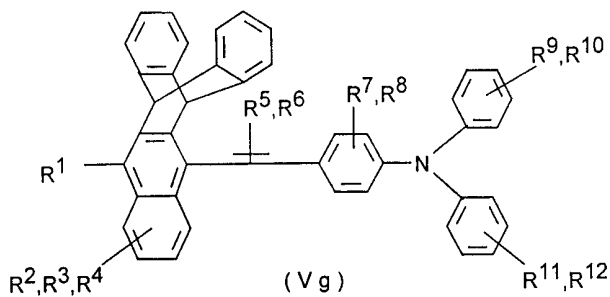


(IV g)

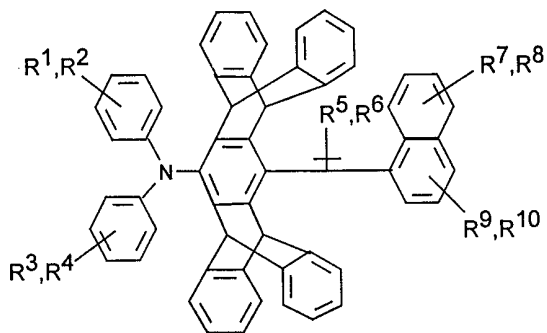
5



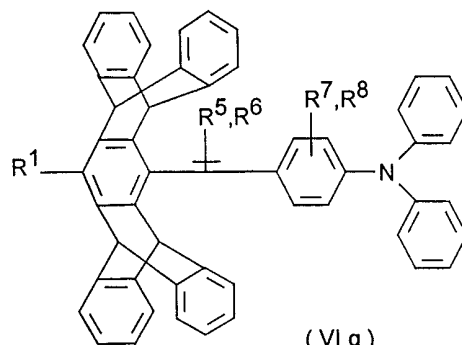
(V f)



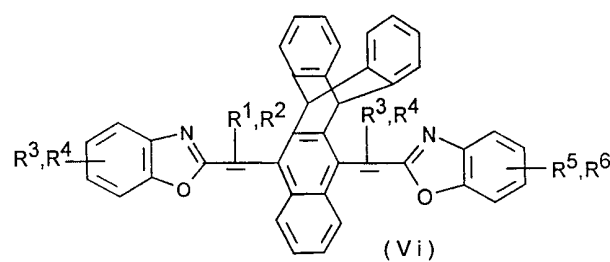
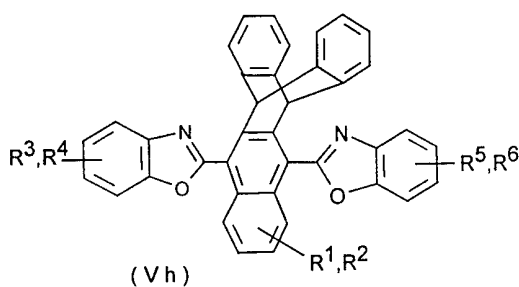
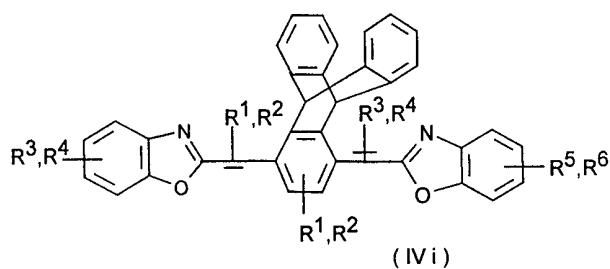
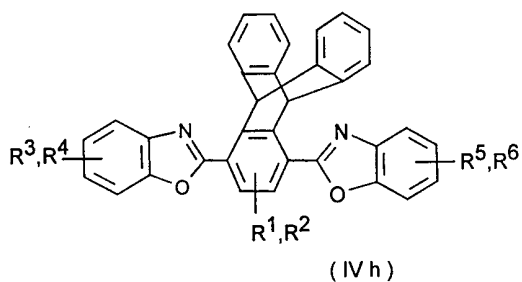
(V g)



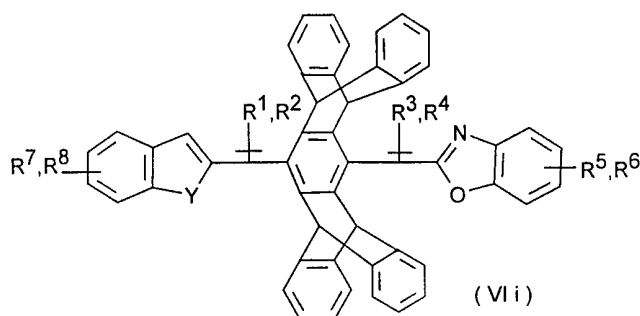
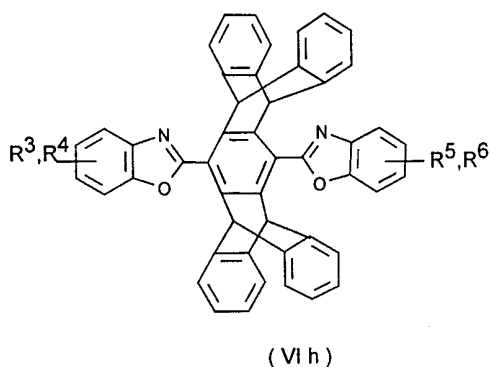
(VI f)



(VI g)



5



wobei die Reste  $R^{1-11}$  die gleichen Bedeutungen wie  $R^3$  in den Formeln (II) und (III) haben und Y: O, S,  $NR^{11}$  oder  $CR^{10}R^{11}$  ist.

Gegenstand der Erfindung sind auch Triptycenderivate, bei denen mindestens eine der Gruppen  $K^{1-3}$  ein Fluorophor ist. Ebenso Gegenstand der Erfindung sind Triptycenderivate der Formel (II) und (III), bei denen die Summe der Indices a-h mindestens 1, vorzugsweise mindestens 2 beträgt.

15

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Triptycenenverbindungen erfolgt nach an sich literaturbekannten Methoden, wie sie in Standardwerken zur Organischen Synthese, z.B. Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart und in den entsprechenden Bänden der Serie "The Chemistry of  
5 Heterocyclic Compounds" von A. Weissberger und E.C. Taylor (Herausgeber) beschrieben werden.

Die Herstellung erfolgt dabei unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann auch von an sich bekannten,  
10 hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch gemacht werden.

Verbindungen der Formel (II) können beispielsweise ausgehend vom substituierten Triptycenen bzw. Heterotriptycenen Grundkörper synthetisiert werden, welcher wiederum über verschiedene Synthesewege zugänglich ist. Exemplarisch, aber nicht  
15 einschränkend seien an dieser Stelle genannt:

1. Synthesen aus substituierten Anthracenen (bzw. substituiertem Acridin oder substituiertem Phenazin) und Dehydroaromaten z.B. ausgehend von
  - a) substituierten o-Fluorbrombenzolen mit reaktiven Metallen wie z.B.  
20 Magnesium, z.B. analog zu G. Wittig, Org. Synth. IV 1963, 964;
  - b) substituierten o-Dihalogenbenzolen und Butyllithium unter Metallhalogenideliminierung, z.B. analog zu H. Hart, S. Shamouilian, Y. Takehira J.Org.Chem. 46 (1981) 4427;
  - c) substituierten Monohalogenbenzolen und starken Basen unter  
25 Halogenwasserstoffeliminierung, z.B. analog zu P. G. Sammes, D. J. Dodsworth, J.C.S.Chem. Commun. 1979, 33.
  - d) substituierten Anthranilsäurederivaten und Isoamylnitril, z.B. analog zu C.W. Jefford, R. McCreadie, P. Müller, B. Siegfried, J.Chem.Educ. 48 (1971) 708.
  - e) eine Übersicht zur Herstellung einer Reihe von substituierten  
30 Dehydroaromaten findet sich in Houben-Weyl, Methoden der

Organischen Chemie, 4. Auflage 1981, Band V/2b, pp. 615, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart.

- 5           2.    Synthesen durch Desaminierung substituierter Anthracen-9,10-imine z.B. analog zu L. J. Kricka, J. M. Vernon, J.C.S. Perkin I, 1973, 766.
3.    Synthese durch Cycloaddition von substituierten 1,4-Chinonen mit substituierten Anthracenenderivaten z.B. analog zu E. Clar, Chem.Ber. 64 (1931) 1676; W.Theilacker, U. Berger-Brose, K.H. Beyer, Chem.Ber. 93 (1960) 1658; P.D. Bartlett, M.J. Ryan, J. Am.Chem. Soc. 64 (1942) 2649; P. Yates, P. Eaton, J.Am.Chem.Soc. 82 (1960) 4436. V.R. Skvarchenko, V.K. Shalaev, E.I. Klabunovskii, Russ.Chem.Rev. 43 (1974) 951;
- 10

Weiter Synthesen substituierter Triptycene finden sich exemplarisch in C.F. Wilcox, F.D. Roberts, J.Org.Chem. 30 (1965) 1959; T.H. Regan, J.B. Miller, J.Org.Chem. 32 (1967) 2798.

15

Weitere Synthesen für Heterotrypticene finden sich beispielsweise in D.Hellwinkel, W.Schenk, W.Blaicher, Chem.Ber. 111 (1978) 1798; oder D.Hellwinkel, W.Schenk, Angew.Chem. 24 (1969) 1049; N.P. McClelland, J.B. Withworth, J.Am.Chem.Soc. (1927) 2753; N.A.A. Al-Jabar, A.G. Massey, J.Organomet.Chem. 287 (1985) 57.

20

Verbindungen der Formel (III) können beispielsweise ausgehend vom substituierten Bis-triptycengrundkörper bzw. Hetero-bistrypticengrundkörper synthetisiert werden, welcher wiederum über verschiedene Synthesewege zugänglich ist. Exemplarisch, aber nicht einschränkend seien an dieser Stelle genannt:

25

- 1)    Synthesen aus substituierten Anthracen (bzw. substituiertem Acridin oder substituiertem Phenazin) und substituierten Didehydrobenzolen z.B. analog zu H. Hart, S. Shamouilian, Y. Takehira J.Org.Chem. 46 (1981) 4427;
- 30

- 2) Synthese durch Cycloaddition von substituierten Anthracenenderivaten mit 1,4-Benzochinon z.B. analog zu E. Clar, Chem. Ber. 64 (1931) 1676; P. Yates, P. Eaton, J. Am. Chem. Soc. 82 (1960) 4436; W. Theilacker, U. Berger-Brose, K.H. Beyer, Chem. Ber. 93 (1960) 1658.

5

Weitere Synthesen finden sich exemplarisch in H. Hart, A. Bashir-Hashemi, J. Luo, M.A. Meador, Tetrahedron 42 (1986) 1641; V.R. Skvarchenko, V.K. Shalevb, E.I. Klabunovskii, Russ. Chem. Rev. 43 (1974) 951; V.R. Skvarchenko, A.G. Shil'nikova, N.N. Konrat'eva, R.Ya. Levina, J. Org. Chem. USSR (engl. trans.) 3 (1967) 1477.

10

Die weitere Funktionalisierung der oben beschriebenen Grundkörper kann beispielsweise ausgehend von den entsprechenden 1,4-Dialkyl- bzw. 1,4-Dimethylderivaten erfolgen, wobei durch Halogenierung bzw. Oxidation zum Aldehyd bzw. zur Carbonsäure die entsprechenden Gruppierungen für den Aufbau der Gruppen A und B in den Verbindungen der allgemeinen Formeln (II) und (III) entstehen. Als beispielhafte Synthesen seien genannt: Zaug, Rapalla, Org. Synth. 27 (1947) 84; Trahanovsky, Young, J. Org. Chem. 31 (1996) 2033; San Filippo, J. Org. Chem. 42 (1977) 2182; Étard, Ann., Chim. Phys. 22 (1881) 218; Sharpless J. Am. Chem. Soc. 97 (1975) 5927.

20

Ausgehend von den Triptycen- bzw. Bistriptycenchinonen ist ebenfalls eine Einführung von Gruppierungen für den Aufbau der Gruppen A und B in den Verbindungen der allgemeinen Formeln (II) und (III) zu erreichen. So lassen sich durch Reaktion der Chinone mit metallorganischen Reagenzien mit anschließender zweifacher Dehydroxylierung verschiedenen Gruppierungen wie z.B. Alkyl, Aryl, Alkin, einführen, als Beispiele für entsprechend analoge Reaktionen seien angegeben: T. Imamoto, N. Takiyama, K. Nakamura, T. Hatajima, Y. Kamiya, J. Am. Chem. Soc., 111 (1989) 4392; A. Fischer, G.N. Henderson, Tetrahedron Lett. 24 (1983) 131; H.M. Crawford, J. Am. Chem. Soc. 70 (1948) 1081; C.T. Wigal, J.D. McKinley, J. Coyle, D.J. Porter, D.E. Lehman, J. Org. Chem. 60 (1995) 8421; bzw. entsprechende Kapitel in Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag,

30

Stuttgart. Für die zweifache Dehydroxylierung die sehr effektiv mit niedervalentem Titan oder Zinn bzw. Phenylhydrazin erfolgen kann, seien beispielhaft genannt; G. Solladie, A. Girardin, *J.Org.Chem.* 54 (1989) 2620 bzw. M. Iyoda, T.Yamauchi, M.Oda *J.C.S. Chem.Comm.*, 1986, 303; K.J.Clark, *J.Chem.Soc.* (1956) 1511.

5

Ausgehend von den Triptycen- bzw. Bistriptycencydrochinonen ist nach Überführung in die entsprechenden Triflate, Mesylate oder Nonafate sowohl eine palladiumkatalysierte Kupplung bzw. Polymerisation durchführbar z.B. mit zinnorganischen Verbindungen analog zu Z. Bao, W.K.Chan, L.Yu, *J.Am.Chem.Soc.* 117 (1995) 12426; A.M. Echavarren, J.K.Stille, *J.Am.Chem.Soc.* 109 (1987) 5478. K. Ritter, *Synthesis* (1993) 735. Weiterhin ist die Kupplung der aus den Hydrochinonen leicht zugänglichen Triflate bzw. Mesylate mit Organoboronsäuren möglich, z.B. analog zu T.Oh-e, N.Miyaura, A.Suzuki, *Synlett* (1990) 221; A.R. Martin, Y. Yang, *Acta Chem.Scand.* 47 (1993) 221; J.M.Fu, V.Sniekus, *Tetrahedron Lett.* 29 (1988) 1665; V. Percec, S.Okita, *J.Polym.Sci.A* 31 (1993) 877. Zusätzlich sind die Triflate bzw. Mesylate Edukte für eine Nickel-katalysierte C-C-Kupplung z.B. analog zu V. Percec, J.Y. Bae, M. Zhao, D.H. Hill, *J.Org.Chem.* 60 (1995) 176; V.Percec, C.Pugh, E.Cramer, S.Okita, R.Weiss; *Macromol.Symp.* 54/55 (1992) 113. V.Percec, S.Okita, R.Weiss, *Macromolecules* 25 (1992) 1816; Y. Yamashita, Y. Inoue, T.Kondo, H.Hashimoto, *Chem.Lett.* (1986) 407;

10

15

20

25

30

Für die Synthese der Gruppen A und B, sei weiterhin beispielsweise verwiesen auf J.S. Schumm, D.L. Pearson, J.M. Tour, *Angew.Chem.* 106 (1994) 1445; bzw. auf DE-A 23 44 732, 24 50 088, 24 29 093, 25 02 904, 26 36 684, 27 01 591 und 27 52 975 für Verbindungen mit 1,4-Phenylen-Gruppen, DE-A 26 41 724 für Verbindungen mit Pyrimidin-2,5-diyl-Gruppen; DE-A 40 26 223 und EP-A 03 91 203 für Verbindungen mit Pyridin-2,5-diyl-Gruppen; DE-A 32 31 462 für Verbindungen mit Pyridazin-3,6-diyl-Gruppen; N. Miyaura, T. Yanagi und A. Suzuki in *Synthetic Communications* 11 (1981) 513 bis 519, DE-C-3 930 663, M.J. Sharp, W. Cheng, V. Snieckus in *Tetrahedron Letters* 28 (1987), 5093; G.W. Gray in *J.Chem.Soc. Perkin Trans II*, (1989) 2041 und *Mol.Cryst.Liq.Cryst.* 172 (1989) 165, *Mol.Cryst.Liq.Cryst.*

204 (1991) 43 und 91; EP-A 0 449 015; WO 89/12039; WO 89/03821; EP-A 0 354 434 für die direkte Verknüpfung von Aromaten und Heteroaromaten;

Die Herstellung disubstituierter Pyridine, disubstituierter Pyrazine, disubstituierter Pyrimidine und disubstituierter Pyridazine findet sich beispielsweise in den  
5 entsprechenden Bänden der Serie "The Chemistry of Heterocyclic Compounds" von A. Weissberger und E.C. Taylor (Herausgeber).

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) eignen sich zur Verwendung  
10 als Elektrolumineszenzmaterialien.

Als Elektrolumineszenzmaterialien im Sinne der Erfindung gelten Materialien, die als oder in einer aktiven Schicht in einer Elektrolumineszenzvorrichtung Verwendung finden. Aktive Schicht bedeutet, daß die Schicht befähigt ist, bei Anlegen eines  
15 elektrischen Feldes Licht abzustrahlen (lichtemittierende Schicht) und/oder daß sie die Injektion und/oder den Transport der positiven und/oder negativen Ladungen verbessert (Ladungsinjektions- oder Ladungstrportschicht). Darüber hinaus ist auch die Verwendung als Elektronenblockierschicht oder Lochblockierschicht erfindungsgemäße Anwendung

20 Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung einer Triptycenderivats der Formel (I) als Elektrolumineszenzmaterial.

Um als Elektrolumineszenzmaterialien Verwendung zu finden, werden die  
25 Triptycenderivate der Formel (I) im allgemeinen nach bekannten, dem Fachmann geläufigen Methoden, wie Eintauchen (Dipping), Lackschleudern (Spincoating), Aufdampfen oder Auspuffern im Vakuum, in Form eines Films auf ein Substrat aufgebracht.

30 Gegenstand der Erfindung ist somit ebenfalls eine Elektrolumineszenzvorrichtung mit einer oder mehreren aktiven Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven

Schichten ein oder mehrere Triptycenderivate der Formel (I) enthält. Die aktive Schicht kann beispielsweise eine lichtemittierende Schicht und/oder eine Ladungstransportschicht und/oder eine Ladungsinjektionsschicht sein.

5 Der allgemeine Aufbau solcher Elektrolumineszenzvorrichtungen ist beispielsweise in US 4,539,507 und US 5,151,629 beschrieben.

Sie enthalten üblicherweise eine elektrolumineszierende Schicht zwischen einer Kathode und einer Anode, wobei mindestens eine der Elektroden zumindest für einen Teil des sichtbaren Spektrums transparent ist. Zusätzlich können zwischen  
10 der elektrolumineszierenden Schicht und der Kathode eine oder mehrere Elektroneninjektions- und/oder Elektronentransportschichten eingebracht sein und/oder zwischen der elektrolumineszierenden Schicht und der Anode eine oder mehrere Lochinjektions- und/oder Lochtransportschichten eingebracht sein. Als  
15 Kathode können vorzugsweise Metalle oder metallische Legierungen, z.B. Ca, Mg, Al, In, Mg/Ag dienen. Als Anode können Metalle, z.B. Au, oder andere metallisch leitende Stoffe, wie Oxide, z.B. ITO (Indiumoxid/Zinnoxid) auf einem transparentem Substrat, z.B. aus Glas oder einem transparenten Polymer, dienen.

Im Betrieb wird die Kathode auf negatives Potential gegenüber der Anode gesetzt.  
20 Dabei werden Elektronen von der Kathode in die Elektroneninjektionsschicht-/Elektronentransportschicht bzw. direkt in die lichtemittierende Schicht injiziert. Gleichzeitig werden Löcher von der Anode in die Lochinjektionsschicht/  
Lochtransportschicht bzw. direkt in die lichtemittierende Schicht injiziert.

25 Die injizierten Ladungsträger bewegen sich unter dem Einfluß der angelegten Spannung durch die aktiven Schichten aufeinander zu. Dies führt an der Grenzfläche zwischen Ladungstransportschicht und lichtemittierender Schicht bzw. innerhalb der lichtemittierenden Schicht zu Elektronen/Loch-Paaren, die unter Aussendung von Licht rekombinieren.

30 Die Farbe des emittierten Lichtes kann durch die als lichtemittierende Schicht verwendeten Materialien variiert werden.

Elektrolumineszenzvorrichtungen finden Anwendung z.B. als selbstleuchtende Anzeigeelemente, wie Kontrollampen, alphanumerische Displays, Hinweisschilder, und in optoelektronischen Kopplern.

5 Verbindungen der Formel (I) eignen sich weiterhin beispielsweise zur Verwendung in optischen Speichern, als photorefraktive Materialien, für nichtlinear-optische (NLO) Anwendungen, als optische Aufheller und Strahlungskonverter und, bevorzugt, als Lochtransportmaterialien in photovoltaischen Zellen, wie sie z.B. in WO-A 97/10 617 und DE-A 197 11 713 beschrieben, auf die hier ausdrücklich  
10 Bezug genommen wird.

Die Erfindung wird durch die Beispiele näher erläutert, ohne sie dadurch beschränken zu wollen.

15 Beispiel 1: Synthese von Dihydrotriptycen-1,4-chinon

17.8 g (100 mmol) Anthracen und 10.8 g (100 mmol) *p*-Benzochinon (frisch sublimiert) wurden unter Stickstoffüberlagerung bei 135°C in 200 ml *p*-Xylol gelöst. Nach einigen Minuten begann sich aus der nun rot gefärbten Lösung ein gelber,  
20 kristalliner Niederschlag abzuscheiden. Nach 4 Stunden ließ man auf Raumtemperatur abkühlen und saugte den Niederschlag ab. Der gelbe Feststoff wurde mit *p*-Xylol nachgewaschen und im Vakuum getrocknet. Die erhaltenen 26.0 g (91 mmol, 91 %) wurden in 100 ml *p*-Xylol unter N<sub>2</sub> 0.5 Stunden lang auf 130°C erhitzt gehalten, auf Raumtemperatur abgekühlt, abgesaugt, mit Methanol  
25 nachgewaschen und getrocknet. Man erhielt 23.5 g (82 mmol, 82 %) Dihydrotriptycen-1,4-chinon als fahl-gelbe Kristalle

Schmelzpunkt: 232°C

<sup>1</sup>H NMR: (400 MHz; CDCl<sub>3</sub>): δ [ppm] = 3.15 (t, 2H, tert. H), 4.86(s, 2H, Enyl-H),  
30 6.30(s, 2H, Brückenkopf-H) 7.07 und 7.39(4H, m, *J* = 5.3 Hz, 2.3 Hz -Phenyl-H), 7.17-7.20ppm, m, 4H, Phenyl-H ).

## Beispiel 2: Synthese von 1,4-Triptycen-1,4-chinon

37.0 g (129 mmol) Dihydrotriptycen-1,4-chinon wurden in 350 ml Eisessig suspendiert und in der Siedehitze mit 1.5 ml HBr (48%ig in Wasser) versetzt. Es wurde zwei Stunden zum Rückfluß erhitzt. In der Siedehitze wurde dann eine Lösung von 13.0g KIO<sub>3</sub> (60 mmol) innerhalb von 5 Minuten zugetropft. Sofort zeigt sich eine Gelbfärbung der Suspension. Man ließ erkalten, setzte bei 50°C noch 200 ml Wasser zu und saugte ab. Dann wurde mehrmals mit Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-Lösung, anschließend mehrmals mit Wasser gewaschen und im Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt (35.2g, 96%) wurde 2x je eine Stunde in 150 ml Isopropanol trituriert. Man erhielt 30.9 g (108.7 mmol, 84 %) 1,4-Triptycen-1,4-chinon als leuchtend gelbe pulvrige Substanz.

Schmelzpunkt: 273-275°C

<sup>1</sup>H NMR: (400 MHz;CDCl<sub>3</sub>): δ[ppm] =5.79 (s, 2H, Brückenkopf-H), 6.59(s, 2H, Enyl-H), 7.03 und 7.42 (m, 8H, J = 2.3 Hz, 5.3Hz, AB-System Phenyl-H)

## Beispiel 3: Synthese von 1,4-Dihydroxy-1,4-dimethyltriptycen

In einem 1l Vierhalskolben wurden 148 ml (237 mmol, 2.7 eq) einer 1.6 M Lösung von Methyllithium in Diethylether mit 300 ml THF (destilliert von Na/Benzophenon) vorgelegt und auf -78°C gekühlt (Aceton/Trockeneis). Gleichzeitig wurde eine Lösung von 25.0 g (87.9 mmol) 1,4-Triptycen-1,4-chinon in 600 ml THF auf dieselbe Temperatur abgekühlt. Die Lösung des 1,4-Triptycen-1,4-chinons wurde in einen Tropftrichter überführt, der mittels Trockeneis zusätzlich gekühlt wurde. Unter kräftigem Rühren wurde die Eduktlösung langsam zugetropft (1 Stunde), wobei sich die Lösung sofort blau bis blaugrün färbte. Nach beendeter Zugabe wurde die Temperatur noch eine weitere Stunde gehalten und anschließend die Kühlung entfernt. Man ließ auf Raumtemperatur erwärmen und rührte über Nacht.

Die Suspension wurde im Vakuum auf etwa 200 ml eingeeengt und anschließend auf eine Mischung aus 1.4 L Eiswasser und 10 g NH<sub>4</sub>Cl gegossen. Beim Eingießen trat Wärmeentwicklung auf und es fiel ein hellbeiger Niederschlag aus, der sich beim

Erwärmen auf Raumtemperatur verflüssigte. Das resultierende Öl wurde abgetrennt und die Wasserphase wurde 3 x mit 500 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  extrahiert. Die vereinigten organische Phase wurden zweimal mit je 200 ml Wasser gewaschen, mit  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  getrocknet und so weit wie möglich einrotiert.

5 Es verblieb eine braune, zähe Masse, die mit 30 ml Diethylether/Hexan 2:1 solange im Ultraschallbad behandelt wurde, bis alles Öl in Lösung gegangen war und sich ein weißer Niederschlag gebildet hatte. Der Niederschlag wurde abgesaugt und die Mutterlauge wurde erneut einrotiert und auf die gleiche Art und Weise behandelt, wobei die Volumina der  $\text{Et}_2\text{O}$ /Hexan- Mischung immer etwas kleiner gewählt wurden.

10 Es wurde analog verfahren, bis kein Niederschlag mehr ausfiel. Zur weiteren Reinigung wurde das Reaktionsgemisch in Diethylether refluxiert, auf  $20^\circ\text{C}$  gekühlt und abgesaugt. Man erhielt 14.9 g (47.1 mmol, 54%) 1,4-Dihydroxy-1,4-dimethyltriptycen als weißes Pulver.

$^1\text{H}$  NMR: (400 MHz;  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  = 1.09 (s, 6H, Methyl-H); 4.84 (s, 2H, Hydroxy-H);  
15 5.34 (s, 2H, Chinon-H); 5.63 (s, 2H, Brückenkopf-H); 6.90, 6.92, 7.28, 7.33 (m, je 2H,  $J=5.3$  Hz und 2.3 Hz, Phenyl-H).

$^1\text{H}$  NMR: (400 MHz;  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 1.27 (s, 6H, Methyl-H); 1.63 (s, 2H, Hydroxy-H); 5.39  
(s, 2H, Chinon-H); 5.54 (s, 2H, Brückenkopf-H); 6.91 (m, 2H,  $J=5.5$  Hz und 2.3 Hz, Phenyl-H); 6.95 m, 2H,  $J=5.3$  Hz und 2.0 Hz, Phenyl-H); 7.32(m, 4H,  $J=5.3$ Hz, 2.3  
20 Hz und 2.0 Hz, Phenyl-H).

#### Beispiel 4: Synthese von 1,4-Dimethyltriptycen

6.70 g (53.3 mmol, 2.1 eq)  $\text{SnCl}_2 \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$  wurden in 200 ml 50%iger Essigsäure  
25 gelöst. Dazu wurde eine methanolische Lösung von 8.44 g (25.7 mmol) 1,4-Dihydroxy-1,4-dimethyltriptycen so langsam zugetropft, daß die Temperatur nicht höher als max.  $45^\circ\text{C}$  anstieg. Die Reaktionslösung wurde gelblich und ein weißer Niederschlag schied sich ab. Nach erfolgter Zugabe wurde weitere 2h bei Raumtemperatur gerührt. Danach kühlte man auf  $-18^\circ\text{C}$  und saugte den erhaltenen  
30 Niederschlag ab, wusch ihn mit ca. 1L Wasser säurefrei und trocknete im Vakuum.

Die erhaltene Mutterlauge wurde danach etwas einrotiert und der nach erneutem Abkühlen ausgefallenen Niederschlag wiederum abgesaugt. Es wurde 7.0 g Rohprodukt erhalten. Die Verbindung wurde in etwa 300 ml Aceton in der Siedehitze gelöst und anschließend mit 50 ml Wasser gefällt. Die Lösung wurde im Eisfach gekühlt und der Niederschlag wurde abgesaugt. Nach erneuter Durchführung der Prozedur erhielt man 5.20 g (18.4 mmol, 72 %) 1,4-Dimethyltriptycen als weiße Kristallflitter.

Schmelzpunkt: 246-249°C

<sup>1</sup>H NMR: (400 MHz; DMSO-d<sub>6</sub>): δ = 2.43 (s, 6H, Methyl-H); 5.80 (s, 2H, Brückenkopf-H); 6.71 (s, 2H, Phenyl-H); 6.98 und 7.45 (m, 8H, J = 2.3Hz, 5.3Hz, AB System, Phenyl-H).

<sup>1</sup>H NMR: (400 MHz; CDCl<sub>3</sub>): δ = 2,46 (s, 6H, Methyl-H); 5.64 (s, 2H, Brückenkopf-H); 6.70 (s, 2H, Phenyl-H); 6.97 und 7.36 (m, 8H, J = 2.3Hz, 5.3Hz, AB-System, Phenyl-H).

Beispiel 5: Synthese von 1,4-Bis-(brommethyl)-triptycen

4.9g (17.5mmol) Dimethyltriptycen wurden in 150ml trockenem Tetrachlorkohlenstoff gelöst und mit 7.2g (40mmol) NBS, sowie 1 mol% AZIBN versetzt. Die Suspension wurde unter Bestrahlung mit einer Hg-Lampe zum gelinden Rückfluß erhitzt. Danach ließ man erkalten und trennte vom Succinimid ab. Die Tetrachlormethanolösung wurde einrotiert und der Rückstand zweimal aus Acetonitril umkristallisiert.. Man erhielt 7.7g (96%) farbloses 1,4-Bis-(brommethyl)-triptycen vom Schmelzpunkt 198-204°C.

<sup>1</sup>H NMR; 400 MHz/CDCl<sub>3</sub>:

δ/ppm = 4.67 (s, 4H), 5.4 (s, 2H), 6.9 (s, 2H), 7.02 und 7.47 (je m, je 4H);

IR (KBr): ν/cm<sup>-1</sup>: 3034, 2987, 1460, 1444, 1403, 1202, 822, 716, 616;

MS: (FD, 8kV); m/z : 439.9 (100%), [M<sup>+</sup>];

## Beispiel 6:

## Synthese von 6,11-Dioxo-5,5a,11a,12-tetrahydro-5, 12-o-benzeno-naphthacen

In einem 2000ml Zweihalskolben wurden 45.0g (250mmol) Anthracen und 40.0g  
5 (250mmol) vorgereinigtes (Et<sub>2</sub>O/Aktivkohle) 1,4-Naphtochinon in 700ml trockenem  
CHCl<sub>3</sub> suspendiert und mit Eis auf 0°C abgekühlt. Anschließend wurden 34.7g  
(260mmol) wasserfreies Aluminiumchlorid auf einmal zur Suspension gegeben.  
Dabei verfärbte sich die Reaktionslösung von anfänglich rötlich nach tiefblau. Nach  
erfolgter Zugabe wurde das Eisbad entfernt. Es war sofort ein Farbumschlag nach  
10 hellbeige bis grün erkennbar. Man rührte bei Raumtemperatur noch 2 Stunden  
weiter.

Danach wurden 500ml CHCl<sub>3</sub> hinzugefügt und die Reaktionslösung auf 700ml  
Eis/Wasser gegossen.

Der dabei ockerfarben ausgefallene Niederschlag wurde durch Zugabe von so  
15 wenig wie möglich Chloroform bei Raumtemperatur wieder in Lösung gebracht. Die  
Phasen wurden in einem Scheidetrichter getrennt, die Wasserphase zweimal mit je  
200ml CHCl<sub>3</sub> extrahiert, 2x mit 100ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung  
und 1x mit 100ml Natriumchloridlösung gewaschen und die vereinigten Extrakte  
über wasserfreiem Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet. Beim Einengen des Lösemittels wurden an  
20 dem Punkt, an dem Kristallisation beginnt 400 ml MeOH hinzugefügt, woraufhin das  
Produkt auskristallisierte.

Nach erneutem Lösen in Chloroform und Fällen mit Methanol erhielt man 84.0g (96  
%) farblos, kristallines 6,11-Dioxo-5,5a,11a,12-tetrahydro-5, 12-o-benzeno-  
naphthacen vom Schmelzpunkt 207-208°C.

25

<sup>1</sup>H-NMR; 400MHz/CDCl<sub>3</sub>:

δ=3.37 (t, 2 H), 5.00 (s, 2 H), 7.10-7.12, 7.18-7.20, 7.42-7.45, 7.54-7.56, 7.83-7.86  
(je m, 2H);

IR(KBr): ν/cm<sup>-1</sup>: 3063, 3020, 2963, 1676, 1589, 1467, 1270, 1005, 758,727, 574;

30

Beispiel 7: Synthese von 6,11-Dioxo- 5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen  
(Naphtotriptycen-6,11-chinon)

16.0 g (47.5 mmol) Dihydronaphtotriptycen-6,11-chinon wurden in einem 1L Kolben  
5 in 500 ml Eisessig in der Siedehitze gelöst und mit 1.5 ml 48% HBr in Wasser  
versetzt. Nach etwa 25 Minuten bei 100°C wurde eine Lösung von 2.65 g (15.8  
mmol) Kaliumbromat in 120 ml Wasser langsam zugetropft. Beim Zutropfen setzte  
zuerst ein Farbumschlag nach gelb ein, der aber sofort mit einer Schwärzung der  
entstehenden Suspension in Verbindung mit einer Eindickung des  
10 Reaktionsgemisches einherging. Nachdem alles  $\text{KBrO}_3$  zugegeben war, wurde  
weitere 5 Stunden bei 100 °C gehalten. Die Farbe veränderte sich nach gelb. Es  
wurde dann in der Hitze mit Wasser auf 1000 ml Volumen aufgefüllt und das  
Heizbad entfernt. Nach Erkalten auf Raumtemperatur wurde abgesaugt, mit Wasser  
neutral gewaschen und getrocknet. Es wurden 15.0 g (94 %) Naphtotriptycen-6,11-  
15 chinon als leuchtend gelbe kleine Kristalle erhalten.

Schmelzpunkt: 295-300°C

$^1\text{H NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ , 400 MHz):  $\delta$  = 6.00 (s, 2H, Brückenköpfe); 7.03-7.05 (m, 4H,  
Phenyl-H); 7.45-7.47 (m, 4H, Phenyl-H); 7.64-7.67 (m, 2H, Phenyl-H); 8.03-8.06 (m,  
2H, Phenyl-H).

20

Beispiel 8: Synthese von 6,11-Dihydroxy-6,11-dimethyl-5,12-dihydro-5,12-o-  
benzeno-naphthacen

25 210ml (470mmol) Methylolithium (2.2 M in Ether/Hexan) wurden zusammen mit 50 ml  
THF in einem 2l Vierhalskolben vorgelegt und mit Aceton/Trockeneis auf -78°C  
gekühlt. Zu diesem Gemisch wurden langsam und unter starkem Rühren 60.0g  
(180mmol) *6,11-Dioxo-5,5a,11a,12-tetrahydro-5, 12-o-benzeno-naphthacen* in  
700ml THF getropft. Nach der Zugabe wurde drei Stunden auf niedriger Temperatur  
30 gehalten. Dann ließ man während drei Stunden auf Raumtemperatur kommen und  
rührte weitere zwei Stunden bei Raumtemperatur. Es wurden etwa 400ml THF im

Vakuum abdestilliert und die Suspension auf 2.5l Wasser/Eis (2:1) gegossen in dem 30g NH<sub>4</sub>Cl gelöst war, so daß etwa pH 8 bestehenbleibt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt und getrocknet.

Nach zweimaliger Umkristallisation aus Aceton/Wasser erhielt man 60.4g (79%)  
5 farbloses 6,11-Dihydroxy-6,11-dimethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen vom Schmelzpunkt 255-260°C (Zers.).

<sup>1</sup>H-NMR; 400MHz/CDCl<sub>3</sub>:

δ=1.40 (s, 6H), 1.82 (s, 2H), 5.55 (s, 2H), 6.92-6.94(m, 2H), 6.97-6.99 (m, 2H), 7.25-  
10 7.28 (m, 2H), 7.34-7.38 (m, 4H), 7.58-7.60 (m, 2H);

IR: ν/cm<sup>-1</sup>: 3582, 3400-3200, 3066, 3016, 2973, 2920, 1456, 1228, 918, 761, 652;

Beispiel 9: Synthese von 6-Hydroxymethyl-11-Methyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-  
naphthacen (6-Methyl-11-hydroxymethylnaphtotriptycen) und 6-Chlormethyl-11-  
15 methyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen (6-Methyl-11-  
chlormethylnaphtotriptycen)

In einem 500 ml Dreihalskolben wurden unter N<sub>2</sub> 76 ml (145 mmol) TiCl<sub>3</sub> Lösung  
(1.9 M in 2N HCl) vorgelegt und in einer Aceton/Eis Mischung (-10°C) gerührt. Über  
20 einen Tropftrichter wurde eine Lösung von 13.3 g (36.3 mmol) Naphtotriptycen-6,11-  
dimethyl-6,11-diol in 200 ml DME getropft. Nach etwa 5 Minuten begann aus der  
Lösung ein weißer Niederschlag auszufallen, der auf der Reaktionsmischung  
schwamm. Nach fünf Stunden bei Raumtemperatur zeigt ein DC zwei Spots, die der  
Hydroxymethyl- und Chlormethylverbindung entspricht. Das ausgefallene 6-Methyl-  
25 11-chlormethylnaphtotriptycen wurde abgesaugt. Man erhielt 9.3g (70%)  
Rohprodukt.

Die Phasen des Filtrats wurden getrennt und die organische Phase nach Waschen  
mit 2 N HCl getrocknet (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) und einrotiert. Der verbleibende Rückstand wurde  
in Methylenchlorid gelöst und nochmals mit 2 N HCl ausgeschüttelt. Diese Prozedur  
30 wurde sooft durchgeführt bis evtl. vorhandene Trübungen verschwunden sind (6  
mal). Nach Trocknen wurde (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) soviel Methylenchlorid abgezogen, bis in der

Siedehitze gerade noch alles in Lösung blieb. Es wurden weitere 1.7g (13%) eines Gemisches aus 6-Methyl-11-hydroxymethylnaphtotriptycen und 6-Methyl-11-chlormethylnaphtotriptycen erhalten.

Dieses Gemisch wurde durch vierstündiges Refluxieren in einer Lösung von 4N HCl in Dioxan und anschließender Fällung der erkalteten Suspension mit kalter 2 N HCl in 6-Methyl-11-chlormethylnaphtotriptycen umgewandelt werden. Die Verbindung wurde aus Methylenchlorid / Hexan umkristallisiert.

Reines 6-Methyl-11-hydroxymethylnaphtotriptycen wurde durch mehrstündiges Rühren in N-Methylpyrrolidon / Wasser (2:1) bei 90°C erhalten.

6-Methyl-11-chloromethylnaphtotriptycen:

Schmelzpunkt: 308-312°C

$^1\text{H NMR}$  (DMSO- $d_6$ , 400 MHz):  $\delta$  = 2.83 (s, 3H, Methyl-H), 5.60 (s, 2H, Methylen-H), 6.18, 6.26 (s, je 1H, Brückenköpfe), 7.03-7.07 (m, 4H, Phenyl-H), 7.50-7.58 (m, 6H, Phenyl-H), 8.00-8.03 (m, 1H, Naphtyl-H), 8.08-8.11 (m, 1H, Naphtyl-H)

$^1\text{H NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ , 400 MHz):  $\delta$  = 2.83 (s, 3H, Methyl-H), 5.31 (s, 2H, Methylen-H), 5.91, 5.93 (s, je 1H, Brückenköpfe), 7.03-7.06 (m, 4H, Phenyl-H), 7.41-7.48 (m, 6H, Phenyl-H), 7.94-7.96 (m, 1H, Naphtyl-H), 7.99-8.01 (m, 1H, Naphtyl-H)

Masse:  $m/z$ : 365.9 ( $\text{M}^+$ )

6-Methyl-11-hydroxymethylnaphtotriptycen:

Schmelzpunkt: 316°C

$^1\text{H NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ , 400 MHz):  $\delta$  = 2.80 (s, 3H, Methyl-H), 5.17 (s, 2H, Methylen-H), 5.18 (s, 1H, Hydroxy-H), 6.14, 6.17 (s, je 1H, Brückenköpfe), 7.02-7.04 (m, 4H, Phenyl-H), 7.45-7.47 (m, 2H, Phenyl-H), 7.51-7.53 (m, 4H, Phenyl-H), 7.95-7.98 (m, 1H, Naphtyl-H), 8.15-8.17 (m, 1H, Naphtyl-H)

IR:  $\nu/\text{cm}^{-1}$  = 3700-3300, 3000-3100, 2980, 1450, 760.

## Beispiel 9a:

Synthese von 6-Chlormethyl-11-methyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen

Analoge Durchführung der Reaktion zu Beispiel 9, mit dem Unterschied, daß die  
5 Reaktionszeit 48 Stunden bei Raumtemperatur und anschließend weitere 5 Stunden  
am Rückfluß betrug. Danach wurde der farblose Feststoff abgetrennt, mit  
Diethylether und halbkonzentrierter Salzsäure nachgewaschen, in Chloroform  
gelöst, bis zur Entfernung der Violettfärbung mit 5n HCl gewaschen, die organische  
10 Phase abgetrennt, getrocknet und einrotiert. Es ergaben sich 12g (83%) farbloses  
Rohprodukt. Der Feststoff wurde erneut in der Siedehitze in  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  gelöst und mit  
Hexan kristallisiert. Man erhielt 10g (76%) reines, farbloses 6-Chlormethyl-11-  
methyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen vom Schmelzpunkt 308-312°C.

15 Beispiel 10: Synthese von 6-Formyl-11-methyl-5, 12-dihydro-5, 12-o-benzeno-  
naphthacen (6-Carboxy-11-naphtotriptycen)

Zu einer Lösung von 10g (28.7mmol) 6-Hydroxymethyl-11-methyl-5, 12-dihydro-  
6,11-o-benzeno-naphthacen und 2.85g (7.0mmol)  
Tetrabutylammoniumhydrogensulfat in 350ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden unter Rühren bei 0°C  
20 eine Lösung von 2.85g (7.0mmol) Natriumdichromat-dihydrat in 60 ml Wasser und  
30 ml Schwefelsäure (ca. 3molar) langsam zugetropft. Nach Beendigung der  
Zugabe wurde eine weitere Stunde bei Raumtemperatur gerührt.  
Es wurde in einen Scheidetrichter überführt und die Phasen getrennt. Die  
Wasserphase wurde dreimal mit Methylenchlorid (50ml) extrahiert. Die vereinigten  
25 org. Phasen wurden 2 mal mit 50ml aq. NaCl-Lösung und einmal mit reinem Wasser  
gewaschen und anschließend über Natriumsulfat getrocknet. Nach Einrotieren  
wurden 10g (100%) Rohprodukt isoliert.  
Das Rohprodukt wurde in Dimethoxyethan gelöst und in der Siedehitze mit Wasser  
gefällt. Man erhielt 9.0g (90%) annähernd farbloses 6-Formyl-11-methyl-5,12-  
30 dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen vom Schmelzpunkt 246-248°C.

**1H-NMR (DMSO):**

7.55-7.59 (m, 6H, Naphthyl-H), 6.3/6.9 (s, je 1H), 6.9-7.10 (m, 4H), 7.55-7.59 (m, 6H), 8.92-8.94 (m, 2H), 11.25 (s, 1 H); IR: 1688, 3020, 2870, 1676, 1571, 1463, 1160, 763, 637, 578;

**1H-NMR (DMSO):** Lösung von mg 2,5-Bis-((6,11-dihydro-6,11-o-benzo-12-methyl-1,3,4-oxadiazol (Triptycen-BNP)

2,5-Bis-((6,11-dihydro-6,11-o-benzo-12-methyl-1,3,4-oxadiazol (Triptycen-BNP) 6-Carboxy-11-methylnaphtotriptycen wurden in einem 100 ml Reagenzglas unter Feuchtigkeitsausschluß mit 0.5 ml trockenem N,N-Dimethylformamid suspendiert und mit 10 ml frisch dest. Thionylchlorid versetzt. Die Gasentwicklung war nach 15 min abgeklungen; anschließend wurde für 7 h am Rückfluß gekocht. Das N,N-Dimethylformamid und das überschüssige Thionylchlorid wurde im Vakuum abdestilliert und der Rückstand noch dreimal mit jeweils 30 ml Petrolether (90°C) aufgerührt und abgetrennt. Das erhaltene gelblich gefärbte Säurechlorid wurde dann in 20 ml 1,2-Dioxan gelöst und die Lösung wurde aufgeteilt. 10 ml dieser Lösung wurde bei Raumtemperatur zu einer Lösung von 1.5 ml Hydrazinhydrat (80%ig) langsam zugetropft und noch 1h weitergerührt. Die Lösung wurde anschließend in 100 ml Wasser eingegossen und das überschüssige Säurechlorid abgesaugt und getrocknet. Ausbeute: 304 mg

**1H-NMR (DMSO):** d = 2.83 (s, 3H, Methyl-H), 4.77 (s, 2H, terminales Methyl-H), 6.18 (2 x s, je 1H, Brückenkopf-H), 6.98-7.10 (m, 4H, Phenyl-H), 7.55-7.59 (m, 6H, Phenyl-H), 7.66-7.68 (m, 1H, Naphthyl-H), 7.98-8.00 (m, 1H, Naphthyl-H), 11.25 (s, 1H, Amin-H).

Das erhaltene Säurechlorid wurde in 25 ml trockenem Pyridin gelöst und zu 10 ml der verbliebenen Lösung hinzugegeben und 2 h refluxiert. Die noch warme Lösung wurde in 100 ml Wasser eingegossen und kurz gerührt. Anschließend wurden 200 mg Natriumacetat zugefügt und die Wasserphase mit 18%iger HCl angesäuert. Die

mit 30 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  extrahiert und mit Wasser gewaschen. Die erhaltene rohe Substanz wurde am Thionylchlorid langsam in eine Lösung gegeben. Man erhielt 255 mg 2,5-Bis-((6,11-dihydro-6,11-o-benzo-12-methyl-1,3,4-

oxadiazol) triptycenartig.

**1H-NMR (DMSO):** d = 6.36 (2 x s, je 2H, Naphthyl-H), 7.48-7.59 (m, 2H, Naphthyl-H), 7.55-7.59 (m, 6H, Phenyl-H), 7.66-7.68 (m, 1H, Naphthyl-H), 7.98-8.00 (m, 1H, Naphthyl-H), 11.25 (s, 1H, Amin-H).

IV,  $E^2_{1/2} = -$

Lösung von 0.5 g

in 10 ml DMSO

gelöst und unter

Stickstoff (N<sub>2</sub>)

gelassen sich blau und ein

Niederschlag bildet

so daß nach 24

Stunden weitere 24

NOT TO BE TAKEN INTO ACCOUNT FOR THE PURPOSE OF  
INTERNATIONAL PROCESSING

Danach filtrierte man vom entstandenen Braunstein ab, wusch mit wenig 2N NaOH und 2 x mit 10 ml Methylenchlorid nach. Man trennte die Phasen und extrahiert die organische Phase 3x mit 20 ml 2N NaOH. Die basische Wasserphase wurde 2 x mit 20 ml Diethylether gewaschen. Danach wurde solange halbkonzentrierte HCl zugetropft, bis ein pH-Wert von etwa 2-3 erreicht wurde. Bei pH 6 begann die Säure aus der Lösung auszufallen. Die Wasserphase wurde dann 3 x mit 30 ml Essigester extrahiert, die organische Phase wurde getrocknet und auf etwa 30 ml eingeeengt. Nach Erwärmen auf etwa 60 °C wurde dann Hexan zugesetzt, bis ein weißer Niederschlag nur sich noch langsam auflöste. Man kühlte im Kühlschrank und saugte den ausgefallenen kristallinen Niederschlag ab. Man erhielt 300 mg (14%) Naphtotriptycen-6,11-dicarbonsäure.

Schmelzpunkt: 310-316°C

<sup>1</sup>H NMR (DMSO-*d*<sub>6</sub>, 400 MHz): δ = 5.88 (s, 2H, Brückenkopf-H), 7.08-7.11 (m, 4H, Phenyl-H), 7.48-7.50 (m, 4H, 4 Phenyl-H), 7.57-7.60 (m, 2H, Naphtyl-H), 7.88-7.91 (m, 2H, Naphtyl-H), 13.96 (s, 2H, Carboxyl-H)

Beispiel B8: Synthese von 5,12-Bis-(5-*p-tert*-butylphenyl-1,3,4-oxdiazol-2-yl)-6,11-dihydro-6,11-o-benzeno-naphtacen

1.0 g (2.55 mmol) Naphtotriptycen-6,11-dicarbonsäure wurde bei Raumtemperatur in einem 200 ml Zweihalskolben unter Feuchtigkeitsausschluß mit 2 ml trockenem N,N-Dimethylformamid suspendiert und mit 10 ml frisch dest. Thionylchlorid versetzt. Die sofort einsetzende Gasentwicklung war nach 15 min abgeklungen. Die Lösung wurde dann noch für weitere 3 h am Rückfluß gekocht. N,N-Dimethylformamid und überschüssiges Thionylchlorid wurden im Vakuum abdestilliert und der Rückstand wurde noch dreimal mit jeweils 30 ml Petrolether (90°C) aufgerührt und es wurde erneut im Vakuum abdestilliert. Das erhaltene gelblich gefärbte Säurechlorid wurde dann in 30 ml Pyridin (getrocknet über Molsieb) gelöst und mit einer Lösung von 1.1g (5.30 mmol) *p-tert*-Butylphenyltetrazol in 20 ml Pyridin versetzt und anschließend 2h am Rückfluß gekocht. Die abgekühlte Lösung wurde in 300 ml Wasser eingegossen und der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und getrocknet.

Das erhaltene Rohprodukt wurde in Chloroform gelöst und zweimal mit je 100 ml 2N HCl extrahiert, und mit 100ml Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und einrotiert. Nach Chromatographie mit Hexan/EE 1:1 über Kieselgel wurden 600 mg farbloses, stark blau fluoreszierendes 5,12-Bis-(5-*p*-*tert* butylphenyl-1,3,4-oxdiazol-2-yl)-6,11-dihydro-6,11-o-benzeno-naphtacen erhalten.

Schmelzpunkt 285°C-288°C.

<sup>1</sup>H-NMR (400 MHz; DMSO-*d*<sub>6</sub>): δ = 1.38 (s, 18H, *t*-Butyl-H), 6.15 (s, 2H, Brückenkopf-H), 7.13-7.15 (m, 4H, Phenyl-H), 7.55-7.58 (m, 4H, Phenyl-H), 7.63-7.65 (m, 2H, Naphthyl-H), 7.75-7.78 (m, 4H, Phenyl-H) 8.04-8.06 m, 2H, Naphthyl-H), 8.15-8.18 (m, 4H, Phenyl-H).

Beispiel 13: Synthese von 6-Brommethyl-11-chlormethylnaphtotriptycen

1.0 g (2.7 mmol) 6-Methyl-11-chlormethylnaphtotriptycen wurde in 150 ml trockenem Tetrachlorkohlenstoff suspendiert und zusammen mit 0.5 g (2.7 mmol) N-Bromsuccinimid, sowie 0.08 g (0.5 mmol) Diazoisobutyronitril (AZIBN) unter Bestrahlung mit einer 500 W Halogenlampe zum gelinden Rückfluß erhitzt. Nach 3 Stunden ließ man auf Raumtemperatur erkalten und trennte durch Filtration von dem ausgefallenen Succinimid ab. Es wurde auf 60 ml eingeeengt und bei 50°C durch Zugabe von Hexan kristallisiert. Nach Kühlen im Eisfach wurde der Niederschlag abgesaugt und getrocknet. Nach Umkristallisation aus CCl<sub>4</sub>/Hexan wurde 440 mg (44%) 6-Brommethyl-11-chlormethylnaphtotriptycen als farblose Kristalle erhalten.

Schmelzpunkt: 291-295°C

<sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): δ = 5.19 (s, 2H, Brommethyl-H), 5.28 (s, 2H, Chlormethyl-H), 5.95 (d, 2H, Brückenkopf-H), 7.06-7.10 (m, 4H, Phenyl-H), 7.49-7.47 (m, 6H, 4 Phenyl-H, 2 Naphthyl-H), 8.01-8.03 (m, 2H, Naphthyl-H).

**Beispiel 14: Synthese von 1-Formyl-4-methyl-naphtotriptycen**

10 g (28.7 mmol) 6-Hydroxymethyl-11-methylnaphtotriptycen und 1.0 g (2.9 mmol) Tetrabutylammoniumhydrogensulfat wurden in 200 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  gelöst und unter  
5 Rühren bei 0°C wurde eine Lösung von 2.85 g (7.0 mmol) Natriumdichromat-dihydrat in einer Mischung aus 60 ml Wasser und 30 ml Schwefelsäure (= 6 M) langsam zugetropft. Nach Beendigung der Zugabe wurde weitere drei Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

Nach Phasentrennung wurde die Wasserphase dreimal mit je Methylenchlorid  
10 (50ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden 2 x mit je 50ml Wasser gewaschen und anschließend über Natriumsulfat getrocknet. Nach Einrotieren verblieben 10.0g (100%) eines gelbgrünen Feststoffs.

Das Rohprodukt wurde aus Eisessig umkristallisiert. Man erhielt nach Trocknung 9.7 g (98%) 1-Formyl-4-methylnaphtotriptycen als gelbgrünes Pulver.

15 Schmelzpunkt: 246-248°C

$^1\text{H}$  NMR ( $\text{DMSO}-d_6$ , 400 MHz):  $\delta$  = 2.91 (s, 3H, Methyl-H) 6.30 und 6.90 (s, je 1H, Brückenkopf-H), 6.90-7.10 (m, 4H, Phenyl-H), 7.55-7.59 (m, 6H, 4 Phenyl-H, 2 Naphthyl-H), 8.07-8.09 (m, 1H, Naphthyl-H), 8.92-8.94 (m, 1H, Naphthyl-H), 11.25 (s, 1 H, Aldehyd-H)

**Beispiel 15: Synthese von 6,11-Diformylnaphtotriptycen**

2.0g (4.49 mmol) 6-Brommethyl-11-chlormethylnaphtotriptycen wurde zusammen mit 3.0 g Natriumhydrogencarbonat in 30 ml DMSO suspendiert und drei Stunden  
25 bei einer Temperatur von 75-80°C gehalten. Anschließend wurde die Reaktionsmischung in Wasser eingegossen und der ausgefallene beige-gelbe Niederschlag abgesaugt. Nach Trocknung wurde in möglichst wenig Eisessig in der Siedehitze gelöst und durch Abkühlung wurde langsam kristallisiert. Nach Trocknung erhielt man 0.60 g (1.67 mmol, 37%) 6,11-Diformylnaphtotriptycen als  
30 leicht gelbe Kristalle.

$^1\text{H}$  NMR (DMSO- $d_6$ , 400 MHz):  $\delta$  = 6.80 (s, 2H, Brückenkopf-H), 7.11-7.13 (m, 4H, Phenyl-H), 7.59-7.61 (m, 4H, Phenyl-H) 7.65-7.67(m, 2H, Naphthyl-H), 8.71-8.74 (m, 2H, Naphthyl-H), 11.26 (s, 2 H, Formyl-H).

5 Beispiel 16: Synthese von 2,3,5,6-Bis(9,10-Dihydro-9,10-anthracenyl)-1,4-cyclohexadion

In einem 500 ml Dreihalskolben wurden bei Eiskühlung unter  $\text{N}_2$  10.0 g (56 mmol) Anthracen und 3.02 g (28 mmol) *p*-Benzochinon (frisch sublimiert) in 150 ml  
10 getrocknetem Methylenchlorid suspendiert. Anschließend fügte man 3.72 g (28 mmol)  $\text{AlCl}_3$  zu. Dabei verfärbte sich die Reaktionslösung von anfänglich rötlich nach tiefblau. Nach erfolgter Zugabe wurde das Eisbad entfernt und man rührte bei Raumtemperatur noch etwa 2,5 Stunden weiter.

Nach dieser Zeit wurden erneut 100 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  hinzugefügt und die Reaktionslösung  
15 auf Eis gegossen. Dabei fiel ein ockerfarbener Niederschlag aus, der im Methylenchlorid bei Raumtemperatur. in Lösung wieder in Lösung ging. Die Phasen wurden in einem Scheidetrichter getrennt, die Wasserphase zweimal mit 25 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  extrahiert und die vereinigten Methylenchloridextrakte getrocknet. Nach Abziehen des Lösemittels verblieb 7.36 g (56 %) Rohprodukt als ein bräunlich-  
20 beiger Rückstand.

Zur Reinigung wurde in 75 ml Xylol refluxiert. Man ließ erkalten und saugte den Niederschlag ab.

Weitere Umkristallisation aus Dioxan lieferte 6.04 g (46 %) weißes Produkt.

Schmelzpunkt: 247°C

25

Beispiel 17: Synthese von Dihydrobistriptycenchinon

2.20 g (7.7 mmol) Triptycenchinon und 1.38 g (7.7 mmol) Anthracen wurden in 100 ml *p*-Xylol in einem 250 ml Kolben unter Schutzgas suspendiert. Beim Aufheizen auf  
30 Siedetemperatur entstand eine dunkelgelb gefärbte Lösung, aus der nach etwa 30 min gelbe Kristalle auszufallen begannen. Nach etwa 4 Stunden ließ man auf

Raumtemperatur abkühlen. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Xylol nachgewaschen und getrocknet.

Es wurden 3.20 g (90 %) Rohprodukt erhalten (Schmelzpunkt: 298°C)

Die Substanz wurde etwa 20 min in *p*-Xylol refluxiert. Nach Erkalten und Absaugen erhielt man 2.9 g (82 %) Dihydrobistriptycenchinon als gelbliche Kristalle.

Schmelzpunkt: >345°C

<sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): δ = 3.07 (m, 2H, alkyl-H), 4.70 (s, 2H, Brücknkopf-H), 5.53 (s, 2H, Brückenkopf-H), 6.35-6.39 und 6.81-6.85 (m, AB-System, zus. 4H, Phenyl-H), 6.91-6.97 (m, 4H, Phenyl-H), 7.13-7.19 (m, 4H, Phenyl-H), 7.32-7.38 (m, 4H, Phenyl-H).

Beispiel 18: Synthese von Bistriptycenchinon

Unter N<sub>2</sub> wurden 2.06 g (4.5 mmol) Dihydrobistriptycenchinon in 50 ml Eisessig unter Zugabe von 1.5 ml 48%ige wäßrige Bromwasserstoffsäure suspendiert und auf Rückflußtemperatur erwärmt. Nach insgesamt 4 h Rückfluß ließ man erkalten, saugte den Niederschlag ab und wusch mit Wasser neutral. Das Bistriptycenchinon wurde unter Sauerstoff- und Lichtausschluß getrocknet und aufbewahrt; man erhielt 1.74 g (84 %) Rohprodukt.

Die erhaltene Substanz wurde unter N<sub>2</sub> in *iso*-Propanol umkristallisiert. Es wurden 1.44 g (70 %) Bistriptycenchinon als farblose kristalline Substanz erhalten.

Schmelzpunkt: 270°C (Zersetzung)

### Synthese von CN-Trp-BND

Beispiel 19:

Synthese von 6-Cyano-11-methyl-5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen

3g (8.7mmol) 6-Formyl-11-methyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen, 0.5g (2.6mmol) *p*-Toluolsulfonsäure, 0.7g (10.0mmol) Hydroxylammoniumchlorid und

5.0g (41.0mmol) wasserfreies Magnesiumsulfat wurden in 50ml p-Xylol gelöst und sechs Stunden auf 130°C erhitzt. Danach wurde die Reaktionslösung auf 50°C abgekühlt, mit 30 ml Chloroform versetzt und noch leicht warm durch ein Faltenfilter filtriert. Das abgetrennte Magnesiumsulfat wurde mit Chloroform nachgewaschen und verworfen. Das Filtrat wurde einrotiert und der so erhaltene Feststoff, in 30ml Essigsäureanhydrid 4 Stunden bei 120°C gehalten. Danach wurde abgekühlt, wobei langsam rohes, leicht bräunliches, blau fluoreszierendes Produkt auskristallisierte. Der Niederschlag wurde abgesaugt und mit wenig Eisessig nachgewaschen. Das Filtrat wurde erneut auf 100°C erhitzt und sehr vorsichtig in kleinen Portionen mit 25ml Wasser zur teilweisen Hydrolyse des Acetanhydrids versetzt. Beim Abkühlen fiel weiteres Produkt aus, das ebenfalls abgesaugt wurde. Nach Umkristallisation der vereinigten Feststoffe aus Xylol wurden 2.2g (76%) farbloses 6-Cyano-11-methyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen mit einem Schmelzpunkt oberhalb von 370°C erhalten.

15

<sup>1</sup>H-NMR; 400 MHz/DMSO:

δ/ppm = 2.91 (s, 3H) 6.0 und 6.3 (s, je 1H), 7.10-7.12 (m, 4H), 7.59-7.68 (m, 6H, 4-Phenyl, 2-Naphthyl-H), 7.93-7.96(m, 1H), 8.06-8.08 (m, 1H);

<sup>1</sup>H-NMR; 400 MHz/CDCl<sub>3</sub>:

20 δ/ppm = 2.68 (s, 3H) 5.9 und 6.0(s, je 1H), 7.05-7.10 (m, 4H), 7.41-7.56 (m, 6H), 7.92-7.94 (m, 1H), 8.06 (m, 1H);

IR(KBr): ν/cm<sup>-1</sup>: 3042, 2950, 2212, 1580, 1462, 1197, 1158, 765, 578;

Beispiel 20:

25 Synthese von 6-Cyano-11-brommethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen

2.1g (5.8mmol) 6-Cyano-11-methyl-6,11-dihydro-6,11-o-benzeno-naphthacen wurden unter Stickstoffüberlagerung in einem 250ml Zweihalskolben in 200ml trockenem Tetrachlorkohlenstoff bei 90°C durch Bestrahlung mit einer Quecksilberlampe zum gelinden Rückfluß erhitzt. 1.24g (7 mmol) NBS und 50mg (0.3mmol) Diazoisobutyronitril wurden homogen vermischt. Jeweils 0.25g dieser

30

Mischung wurden nach und nach im Abstand von 30 Minuten zur Reaktionslösung gegeben. Nach Beendigung der Zugabe wurde weitere zwei Stunden refluxiert. Danach ließ man zuerst auf Raumtemperatur erkalten und trennte vom unlöslichen Succinimid ab. Die Tetrachlorkohlenstofflösung wurde einrotiert, der erhaltene Feststoff in möglichst wenig Chloroform gelöst und in der Siedehitze mit 100ml Hexan gefällt. Nach Kühlen im Eisfach wurde der Niederschlag abgesaugt und getrocknet. Man erhielt 2.2g (90%) farbloses Pulver von 6-Cyano-11-Brommethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen vom Schmelzpunkt 308-315°C.

<sup>1</sup>H-NMR: 400 MHz/CDCl<sub>3</sub>:  
δ/ppm = 5.14 (s, 2H), 5.93 und 6.0 (je s, je 1H), 7.08-7.13 (m, 4H, ), 7.51-7.57 (m, 4H), 7.59-7.63 (m, 2H), 8.00-8.02 (m, 1H), 8.1-8.14 (m, 1H);

IR(KBr): v/cm<sup>-1</sup>: 3069, 2970, 2850, 2216, 1512, 1462, 1207, 1158, 762, 575;

Beispiel 21:

Synthese von 6-Cyano-11-tosylmethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen

In einem 250ml Dreihalskolben wurden bei Raumtemperatur 1.0g (2.4mmol) 6-cyano-11-Brommethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen in 150ml CH<sub>3</sub>CN suspendiert. Dazu wurde eine Lösung von 0.73g (2.6mmol) Silbertosylat in 20ml CH<sub>3</sub>CN getropft. Die Suspension wurde zwei Stunden bei 70°C Danach ließ man abkühlen, trennte vom gelblichen Silberbromid ab und rotiert das Acetonitril ein. Es verblieb eine relativ viskose Substanz, die durch Zugabe von 3ml Ether kristallisiert wurde. Es wurde abgesaugt mit wenig Diethylether nachgewaschen und getrocknet. Es ergeben sich 1.0g (80%) kristallines 6-Cyano-11-tosylmethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen.

<sup>1</sup>H-NMR; 400MHz/CDCl<sub>3</sub>:

δ/ppm = 2.28, (s, 3H), 5.96, (s, 2H), 6.02 u. 6.03, (je s, je 1H), 6.73-6.75 (m, 2H), 7.13-7.20, ( m, 6H), 7.52-7.61, (m, 6H), 7.89-7.91, (m, 1H), 8.01-8.03, (m, 1H);

## Beispiel 22:

## Synthese von 6-Cyano-11-formyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen

Das erhaltene, nicht weiter gereinigte Rohprodukt aus der Reaktion zu Beispiel 21 wurde anschließend zusammen mit 2g NaHCO<sub>3</sub> in 20ml abs. DMSO auf 100°C aufgeheizt (5 Minuten). Nach dieser Zeit war die Reaktion beendet und wurde durch Eingießen in 200ml Wasser abgebrochen. Der dabei ausfallende Aldehyd wurde abgesaugt und getrocknet. Man erhielt 0.7g (65%) annähernd farbloses 6-Cyano-11-formyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen.

10

<sup>1</sup>H-NMR; 400MHz/DMSO:

δ/ppm = 6.16 u. 6.89, (je s, je 1H), 7.14-7.15 (m, 4H, ), 7.63-7.68 (m, 4H), 7.74-7.78 (m, 2H), 8.06-8.08 (m, 1H), 8.80-8.82 (m, 1H), 11.25 (s, 1H);

15 IR: v/cm<sup>-1</sup>: 3069, 3024, 2915, 2222, 1690, 1462, 1195, 1158, 1048, 762, 599;

## Beispiel 23:

## Synthese von 6-Cyano-11-carboxyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen

Zu einer Suspension aus 1.0g (2.8mmol) 6-Cyano-11-formyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen, 5ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 15ml wässr. Pufferlösung und 100ml Acetonitril wurde bei Raumtemperatur eine Lösung von 130mg Natriumchlorit in 20ml Wasser getropft. Dabei entsteht eine gelbliche Suspension, deren Gelbfärbung im Verlauf der Reaktion verschwindet. Die Suspension wurde vier Stunden bei Raumtemperatur gerührt, wobei letztlich eine gelbe Lösung resultiert. Es wurden 30ml Wasser hinzugefügt und das Acetonitril einrotiert, wodurch die Säure auskristallisiert. Nach Absaugen wurde die noch feuchte Carbonsäure in 100ml 2n NaOH gelöst. Die trübe Suspension wurde durch einen Faltenfilter filtriert und die klare basische Lösung mit konz. HCl angesäuert, woraufhin die Säure leicht gelb gefärbt ausfällt.

30

Sie wurde abgesaugt und in verdünnter 2n Natronlauge erneut gelöst. Die basische Lösung wurde einmal mit einer Mischung aus 30ml Ether extrahiert, von der org. Phase abgetrennt und unter kräftigem Rühren mit konz. HCl versetzt bis ein pH-Wert von 3 bestehen bleibt. Nach Erkalten und Absaugen erhielt man 700mg (68%)  
5 6-Cyano-11-carboxyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen vom Schmelzpunkt 346-350°C.

<sup>1</sup>H-NMR; 400 MHz/DMSO:

δ/ppm = 5.93 und 6.13, (je s, je 1H), 7.11-7.16 (m, 4H), 7.54-7.56 (m, 2H), 7.66-7.77 (m, 4H), 7.95-7.97 (m, 1H) 8.05-8.07, (m, 1H), 14.4 (s, 1H);

10 IR(KBr): ν/cm<sup>-1</sup>: 3400-2700, 2222, 1735, 1693, 1510, 1461, 1196, 763, 747;

Beispiel 24:

Synthese von 2,5-Bis-((11'-cyano-5',12'-dihydro-5',12'-o-benzo-naphthacen)-6'-yl)-1,3,4-oxadiazol

15

4.7g (12.6mmol) 6-Cyano-11-carboxyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen wurden in einem 250ml Zweihalskolben unter Feuchtigkeitsausschluß mit 3ml abs. Dimethylformamid suspendiert und mit 60ml frisch dest. Thionylchlorid versetzt. Die sofort einsetzende Entwicklung von SO<sub>2</sub> und HCl war nach 15 Minuten  
20 weitestgehend abgeklungen und die Lösung wurde für 4h am Rückfluß gekocht. DMF und überschüssiges Thionylchlorid wurden anschließend im Vakuum abdestilliert und der Rückstand nochmals mit 50ml Petrolether (90°C) aufgerührt und erneut scharf abdestilliert (Vakuum). Es wurden weitere 50ml Petrolether hinzugefügt und das Säurechlorid unter N<sub>2</sub> mittels einer Schlenk-Apparatur  
25 abgesaugt und nur wenig getrocknet. Man erhielt 7.4g (150%) annähernd farbloses, noch feuchtes Carbonsäurechlorid.

25

Die Hälfte des erhaltenen annähernd farblosen Säurechlorids wurden in 100ml abs. Dioxan gelöst und bei Raumtemperatur langsam zu einer Lösung von 2.0ml Hydrazinhydrat (80%) in 25ml Dioxan getropft. Nach beendeter Zugabe wurde noch  
30 1 Stunde weitergerührt. Die Reaktionsmischung wurde anschließend in 500ml Wasser eingegossen und das ausgefallene Produkt wurde abgesaugt und

30

getrocknet. Man erhielt 2.02g (82%) farbloses Carbonsäurehydrazid, das ohne Reinigung weiter umgesetzt wurde.

Das Carbonsäurehydrazid wurde unter Feuchtigkeitsausschluß in einer Mischung aus 50ml abs.  $\text{NEt}_3$  und 50ml Dioxan gelöst und unter kräftigem Rühren bei  
5 Raumtemperatur zu einer Lösung der zurückbehaltenen, zweiten Hälfte des Säurechlorids in 120ml abs. Dioxan getropft. Nach beendeter Zugabe wurde 2 Stunden refluxiert, wobei sich die Lösung zunehmend dunkler färbte. Die noch warme Lösung wurde in 200ml Wasser eingegossen und kurz gerührt. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, mit reichlich Wasser nachgewaschen  
10 und getrocknet. Man erhielt leicht bräunliches Diaroylhydrazin das ebenfalls ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.

4.5g des rohen N,N'-Dinaphthoyltriptycenyhydrazin wurden in 200ml frisch dest. Phosphoroxchlorid acht Stunden refluxiert. Danach wurden etwa 150ml  $\text{POCl}_3$   
15 abdestilliert und die verbleibende Lösung in 300ml 2n NaOH eingetropft. Es wurde mit 2N HCl auf pH6-7 eingestellt. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt und getrocknet. (3.7g = 88%)

Das Rohprodukt wurde in 350ml DME gelöst und 30 Minuten mit Aktivkohle refluxiert. Danach wurde durch einen Faltenfilter filtriert.  
20 Die verbleibende Lösung wurde zur Trockne einrotiert. Der weißlich beige Feststoff wurde in NMP aufgenommen und bei 70°C mit MeOH kristallisiert. Durch weitere zwei Kristallisationen aus Dioxan/MeOH erhielt man 450mg farbloses 2,5-Bis-((11'-cyano-5',12'-dihydro-5',12'-o-benzeno-naphthacen)-6'-yl)-1,3,4-oxadiazol, das nicht unzersetzt schmelzbar war.

25  $T_g = 165^\circ\text{C}$ ;

$^1\text{H NMR}$ ; 400 MHz/ $\text{CDCl}_3$ ):

$\delta/\text{ppm} = 6.16$  u.  $6.20$  (2 x s, je 2H),  $7.08$ - $7.17$  (m, 8H),  $7.43$ - $7.44$  (m, 4H, ),  $7.71$ - $7.63$  (m, 4+2H),  $7.69$ - $7.73$  (m, 2H),  $8.09$ - $8.11$  (m, 2H),  $8.226$ - $8.28$  (m, 2H);

30 Masse: FD, M/Z(%): 701.9 (100%),  $[\text{M}^+]$ ;

UV-VIS: Absorption:  $\lambda_{\text{max}} = 340\text{nm}$ ;

Fluoreszenz (Lösung): (Lösung 8E-6mol/l), 411nm ( $\epsilon=45000$ );

Fluoreszenz (Film): Spincoating, Chlorbenzol, 10mg/ml, 1000U/Min: 428nm;

IR(KBr):  $\nu/\text{cm}^{-1}$ : 3069, 2959, 2850, 2223, 1550, 1506, 1460, 1156, 1121, 756, 577;

Cyclovoltammetrie:

5 Reduktion; 0.1M TBAHFP/THF, (Fc/Fc<sup>+</sup>), 100mV/s:  $E^1_{1/2} = -1.939\text{mV}$ ,  $E^2_{1/2} = -2108\text{mV}$ ;

### Synthese von (t-BuPD)<sub>2</sub>NTrp

10 Beispiel 25:

Synthese von 6,11-Diformyl-5, 12-dihydro-5, 12-o-benzeno-naphthacen

Zu einer Suspension aus 4.70g (10.6mmol) 6-Brommethyl-11-chlormethyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen in 300ml Acetonitril wurden in einem 500ml  
15 Zweihalskolben 5.9g (23mmol) p-Toluolsulfonsäure-Silbersalz in 50ml Acetonitril getropft und unter Lichtausschluß über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurde vom ausgefallenen Silberbromid abgetrennt und das Acetonitril einrotiert. Die letzten 10 ml Lösung wurden mit 10ml Et<sub>2</sub>O versetzt, woraufhin Kristallisation des Bistosylats einsetzt. Nach Kühlung wurde abgesaugt. Man erhielt 4.2g (70%)  
20 farbloses 6, 11-Bis-(tosylmethyl)-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen das in 70ml getrocknetem DMSO suspendiert und zusammen mit 5g NaHCO<sub>3</sub> während 15 Minuten auf 100°C aufgeheizt wurde. Anschließend wurde abgekühlt und die noch etwa 50°C warme Lösung in 300ml Wasser eingegossen. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt und getrocknet. Es ergaben sich 2.1g (70%)  
25 gelblich-beiges Rohprodukt. Nach Umkristallisation aus 80%iger Essigsäure wurden 1.7g (65%) gelblich kristallines 6,11-Diformyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzeno-naphthacen vom Schmelzpunkt 272-277°C erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR: (400 MHz/CDCl<sub>3</sub>):  
30  $\delta/\text{ppm} = 2.39$  (s, 6H), 5.26 (s, 4H), 5.66 (s, 2H), 6.69 (s, 2H), 6.98-7.00 (m, 4H), 7.17-7.19 (m, 4H), 7.33-7.35 (m, 4H), 7.65-7.67 (m, 4H);

IR(KBr):  $\nu/\text{cm}^{-1}$ : 3069, 3020, 2870, 1685, 1462, 1213, 1160, 981, 753, 633, 553;

Beispiel 26:

Synthese von 5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-6,11-dicarbonsäure

5

2.41g (6.7mmol) 6,11-Diformyl-5,12-dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen wurden in einem 1L Zweihalskolben in einem Gemisch aus 200ml Acetonitril, 10ml 30%igem Wasserstoffperoxid und 20ml Pufferlösung (pH 3) bei Raumtemperatur suspendiert. Über einen Tropftrichter wurden 1.70g (19mmol) Natriumchlorit (80%) in 10ml  
10 Wasser zugetropft. Nach zwei Stunden Reaktionszeit wurde die entstandene gelbliche Lösung mit weiteren 30ml Wasser versetzt und das Acetonitril abrotiert. Der sich bildende Niederschlag wurde nach Kühlung abgesaugt und mit wenig Wasser nachgewaschen.

15 Die noch feuchte Säure wurde in 100ml 3N NaOH gelöst und einmal mit 30ml Diethylether extrahiert. Die basische Lösung wurde bis zum vollständigen Ausfallen der Säure nach Kühlung im Eisbad mit konz. HCl versetzt bis pH 3 bestehen bleibt. Der Niederschlag wurde abgesaugt und sorgfältig getrocknet. Es ergaben sich 2.5g (96%) farblos kristalline 5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-6,11-dicarbonsäure vom Schmelzpunkt 318-323°C.

20

$^1\text{H NMR}$ ; (400 MHz/DMSO):

$\delta$  =5.88 (s, 2H), 7.08-7.11 (m, 4H, ), 7.48-7.50 (m, 4H), 7.57-7.60 (m, 2H), 7.88-7.91 (m, 2H), 13.96 (s, 2H);

IR:  $\nu/\text{cm}^{-1}$ : 3424, 3400-2650, 2641, 1695, 1460, 1242, 1208, 766, 566;

25

Beispiel 27:

Synthese von 5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-6,11-dicarbonsäure-dichlorid

30

2.4g (6mmol) 5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-6,11-dicarbonsäure wurden unter Feuchtigkeitsausschluß in einem 100ml Rundkolben mit 1.5ml abs. DMF

suspendiert und bei Raumtemperatur anschließend mit 50ml Thionylchlorid versetzt. Die sofort einsetzende Gasentwicklung war nach 15 Minuten weitgehend abgeklungen woraufhin acht Stunden zum Rückfluß erhitzt wurde. Danach wurde das Thionylchlorid abdestilliert und 3x mit 30ml Petrolether versetzt und erneut abdestilliert. Danach wurde mit 50 Petrolether versetzt und unter Feuchtigkeitsausschluß abgesaugt. Man erhielt 2.3g (96%) annähernd farbloses 5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-6,11-dicarbon säuredichlorid.

Beispiel 28:

Synthese von 6, 11-Bis-(5'-(p-tert. butylphenyl)-1,3,4-oxadiazol)-2'yl)-5,12-dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-(tBuPD)<sub>2</sub>NTrp

1.0g (2.55mmol) 5,12-Dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen-6,11-dicarbon säure wurden in einem 200ml Zweihalskolben unter Feuchtigkeitsausschluß, bei Raumtemperatur, mit 2ml abs. Dimethylformamid suspendiert und mit 10ml frisch dest. Thionylchlorid versetzt. Die sofort einsetzende Entwicklung von SO<sub>2</sub> und HCl war nach 15 Minuten weitestgehend abgeklungen, woraufhin die Lösung für 3 Stunden am Rückfluß gekocht wurde. DMF und überschüssiges Thionylchlorid wurden im Vakuum abdestilliert und der Rückstand noch dreimal mit jeweils 30 ml Petrolether (Sdp.90°C) aufgerührt und erneut abdestilliert. Das erhaltene gelblich gefärbte Säurechlorid wurde nach Absaugen unter Feuchtigkeitsausschluß dann in 30ml abs. Pyridin gelöst und mit einer Lösung von 1.1g (5.30mmol) p-tert.-Butylphenyltetrazol in 20ml Pyridin versetzt und anschließend 2h am Rückfluß gekocht. Die abgekühlte Lösung wurde in 300ml Wasser eingegossen und der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und getrocknet. Das erhaltene Rohprodukt wurde in Chloroform gelöst und zweimal mit je 100ml 2N HCl extrahiert, und mit 100ml Wasser gewaschen. Die org. Phase wurde über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und einrotiert. Nach Chromatographie mit Hexan/EE 1:1 über Kieselgel wurden 600mg farbloses, stark blau fluoreszierendes 6,11-Bis-(5'-(p-tert. butylphenyl)-1,3,4-oxadiazol)-2'yl)-5,12-dihydro-5,12-o-benzo-naphthacen vom Schmelzpunkt 285°C-288°C (T<sub>g</sub> = 165°C) erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR; 400 MHz/DMSO:

$\delta$  = 1.38 (s, 18H) 6.15 (s, 2H), 7.13-7.15 (m, 4H), 7.55-7.58 (m, 4H), 7.63-7.65 (m, 2H), 7.75-7.78 (m, 4H), 8.04-8.06 (m, 2H), 8.15-8.18 (m, 4H);

IR(KBr):  $\nu/\text{cm}^{-1}$ : 3070-3050, 2960-2868, 1614, 1548, 1495, 1192, 1188, 842, 763;

5 Masse: FD, 8kV: m/z: 704.1 (100%) [M<sup>+</sup>];

UV-VIS: Absorption:  $\lambda_{\text{max}} = 318\text{nm}$  ( $\epsilon = 50000$ );

Fluoreszenz (Lösung): (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>: 10<sup>-6</sup> mol/l), 433nm;

Fluoreszenz (Film): Spincoating, Chlorbenzol, [1000U/min], 10mg/ml,  $\lambda_{\text{Em}} = 423\text{nm}$ ;

Cyclovoltammetrie:

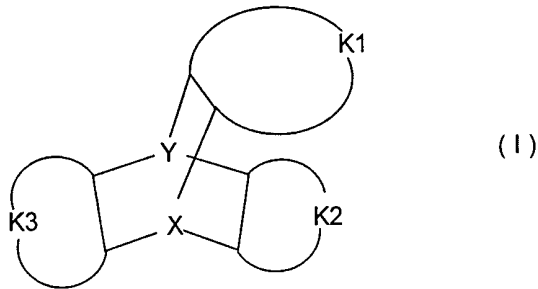
10 Reduktion; 0.1M TBAHFP/THF, (Fc/Fc<sup>+</sup>), 100mV/s:  $E^1_{1/2} = -2140\text{mV}$ ,

$E^2_{1/2} = -2333\text{mV}$ (irrev.);

Patentansprüche:

1. Verwendung von Triptycenderivaten der Formel (I) in Elektrolumineszenzvorrichtungen,

5



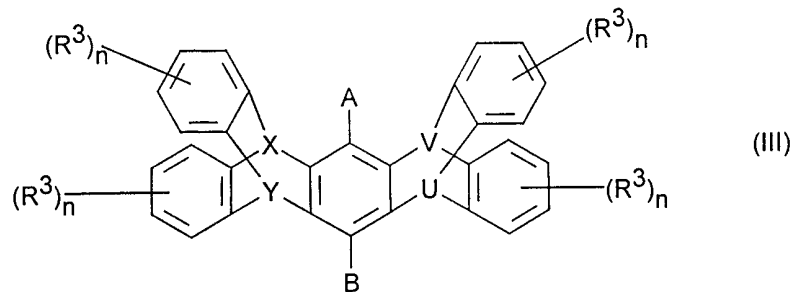
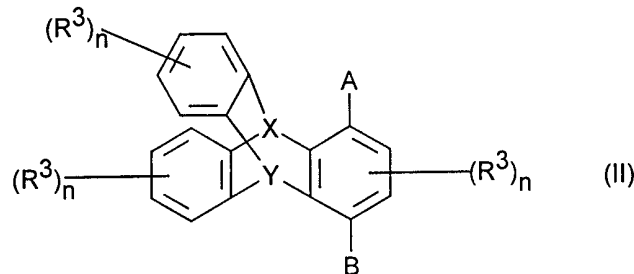
wobei die Symbole in der Formel folgende Bedeutungen haben:

- 10  $K^1, K^2, K^3$  sind, gleich oder verschieden, mono- oder polycyclische Systeme, die gegebenenfalls Heteroatome enthalten und die gegebenenfalls substituiert sind;
- $X, Y$  sind, gleich oder verschieden,  $CR^1, N, P, As, SiR^2$ ;
- $R^1$  ist, gleich oder verschieden, H, Halogen, Pseudohalogen oder ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome enthält.
- 15  $R^2$  ist, gleich oder verschieden, ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome enthält.

20 2. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine der Gruppen  $K^{1-3}$  in der Formel (I) ein Fluorophor ist.

3. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppen  $K^{1-3}$  konjugierte Systeme sind.

4. Verwendung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Triptycenderivat eine Verbindung der Formel (II) oder Formel (III) ist,



5

wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

X, Y, U, V sind, gleich oder verschieden, CR<sup>1</sup>, N, P, As, SiR<sup>2</sup>;

10

R<sup>1</sup> ist, gleich oder verschieden, H, Halogen, Pseudohalogen oder ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome enthält;

15

R<sup>2</sup> ist, gleich oder verschieden, ein Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 30 C-Atomen, der gegebenenfalls auch Heteroatome enthält;

20

R<sup>3</sup> ist, gleich oder verschieden, F, Cl, Br, I, CN, NO<sub>2</sub>, eine unverzweigte oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 22 C-Atomen, wobei eine oder mehrere -CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -O-, -S-, -SO<sub>3</sub>-, -O-CO-, -CO-O-, Aryl oder Heteroaryl (mit jeweils 4 bis 10 C-Atomen) ersetzt sein können, mit der Maßgabe, daß nicht zwei Sauerstoffatome unmittelbar miteinander gebunden sein dürfen, und wobei ein, mehrere oder alle

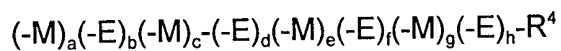
H-Atome durch F ersetzt sein können, und wobei zwei am selben Ring befindliche Substituenten  $R^2$  unter Ausbildung eines Ringes oder weiteren anellierten Ringsystems miteinander verknüpft sein können oder auch, gegebenenfalls partiell, hydriert sein können und Substituenten tragen können, mit der Maßgabe, daß die Zahl der Substituenten nicht größer ist als die Gesamtzahl der C-Atome;

5

n ist, gleich oder verschieden, 0,1,2,3,4,5;

10

A, B sind, gleich oder verschieden, Gruppen der Formel



wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

15

M ist, gleich oder verschieden  $-CR^5=CR^6$ ,  $-C\equiv C-$ ,  $-CR^7=N-$ ,  $-N=CR^7-$ ;

20

E ist, gleich oder verschieden, Pyrazin-2,5-diyl, Pyridazin-3,6-diyl, Pyridin-2,5-diyl, Pyrimidin-2,5-diyl, (1,3,4)-Thiadiazol-2,5-diyl, 1,3-Thiazol-2,4-diyl, 1,3-Thiazol-2,5-diyl, Thiophen-2,4-diyl, Thiophen-2,5-diyl, Naphthalin-2,6-diyl, Naphthalin-1,4-diyl oder Naphthalin-1,5-diyl, wobei eine oder zwei CH-Gruppen durch N ersetzt sein können, 1,3-Oxazol-2,4-diyl, 1,3-Oxazol-2,5-diyl, (1,3,4)-Oxadiazol-2,5-diyl, 4,4'-Biphenylen, Anthracen-diyl, Carbazol-diyl, Benzoxazol-diyl, Inden-2,5-diyl, Inden-2,6-diyl, wobei in den Ringsystemen ein oder mehrere H-Atome durch Reste  $R^8$  substituiert sein können;

25

$R^4, R^5, R^6, R^7$  sind gleich oder verschieden

30

- a) Wasserstoff, -F, -Cl,  $-CF_3$ , -CN,  $NR^9R^{10}$
- b) ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest (mit oder ohne asymmetrisches C-Atom) mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei

- b1) eine oder mehrere nicht benachbarte und nicht terminale  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -O-CO-O- oder  $-\text{Si}(\text{CH}_3)_2-$  ersetzt sein können und/oder
- b2) eine oder mehrere  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch -CH=CH-,  $-\text{C}\equiv\text{C}-$ , Cyclopropan-1,2-diyl, 1,4-Phenylen, 1,4-Cyclohexylen oder 1,3-Cyclopentylen ersetzt sein können und/oder
- b3) ein oder mehrere H-Atome durch F, CN und/oder Cl ersetzt sein können;
- 5
- 10  $\text{R}^8$  ist gleich oder verschieden
- a) -F, -Cl,  $-\text{CF}_3$ , -CN,  $\text{NO}_2-$
- b) ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest (mit oder ohne asymmetrisches C-Atom) mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei
- b1) eine oder mehrere nicht benachbarte und nicht terminale  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -O-CO-O-, -NH-,  $\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_{10}\text{-Alkyl})$ , -N-Phenyl-, -N-Tolyl-,  $-\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5\text{-OCH}_3)-$  oder  $-\text{Si}(\text{CH}_3)_2-$  ersetzt sein können und/oder
- b2) eine oder mehrere  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch -CH=CH-,  $-\text{C}\equiv\text{C}-$ , 1,4-Phenylen ersetzt sein können und/oder
- b3) ein oder mehrere H-Atome durch F, CN und/oder Cl ersetzt sein können;
- 15
- 20
- $\text{R}^9, \text{R}^{10}$  sind gleich oder verschieden
- a) Wasserstoff
- b) ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest (mit oder ohne asymmetrisches C-Atom) mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei
- b1) eine oder mehrere nicht untereinander oder dem Stickstoff benachbarte  $\text{CH}_2$ -Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -O-CO-O-, oder  $-\text{Si}(\text{CH}_3)_2-$  ersetzt sein können und/oder
- 25
- 30

- b2) eine oder mehrere CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -CH=CH-, -C≡C-, Cyclopropan-1,2-diyl, 1,4-Phenylen, 1,4-Cyclohexylen oder 1,3-Cyclopentylen ersetzt sein können und/oder
- b3) ein oder mehrere H-Atome durch F, CN und/oder Cl ersetzt sein können und
- b4) R<sup>8</sup> und R<sup>9</sup> zusammen auch einen Ring bilden können;

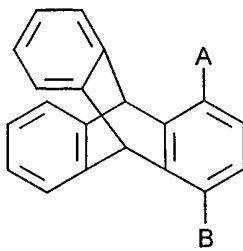
5

a, b, c, d, e, f, g, h sind unabhängig voneinander 0 oder 1.

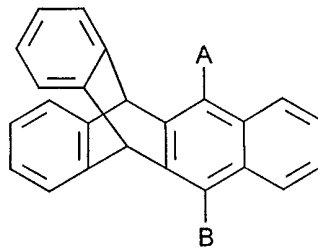
10

5. Verwendung gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Summe der Indizes a-h in der Formel (II) oder (III) mindestens 1 beträgt.

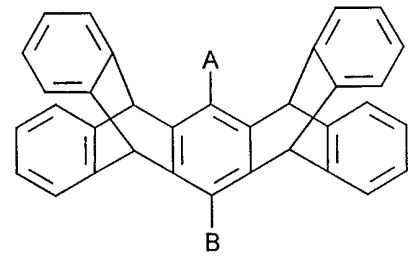
6. Verwendung gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Triptycenderivat der Formel(IV), (V) oder (VI) einsetzt,



(IV)



(V)



(VI)

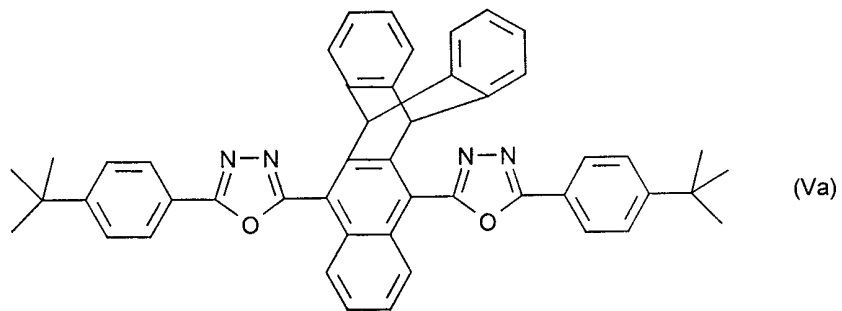
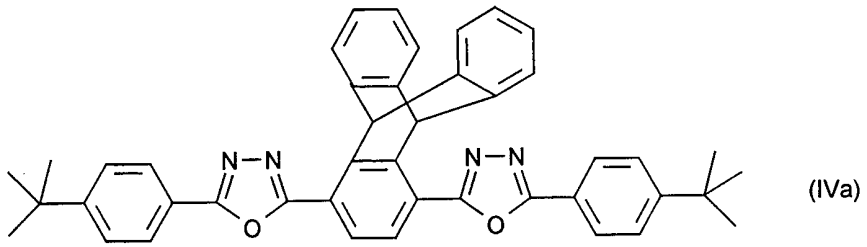
15

wobei die Gruppen A und B die gleichen Bedeutungen wie in den Formeln (II)/(III) in Anspruch 4 haben.

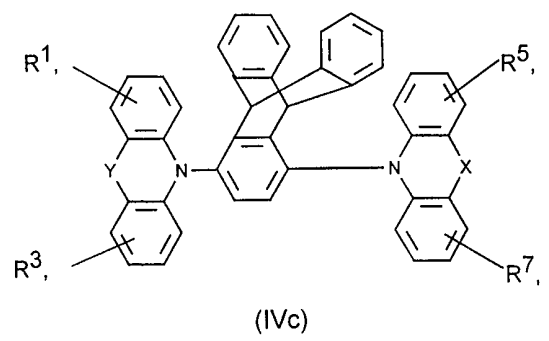
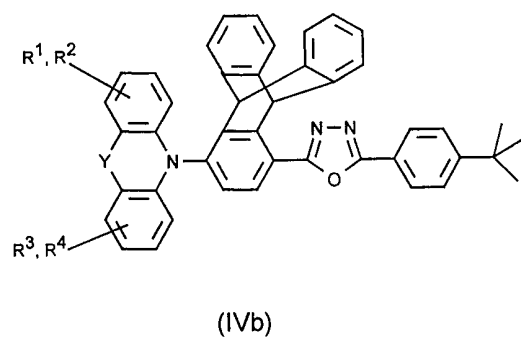
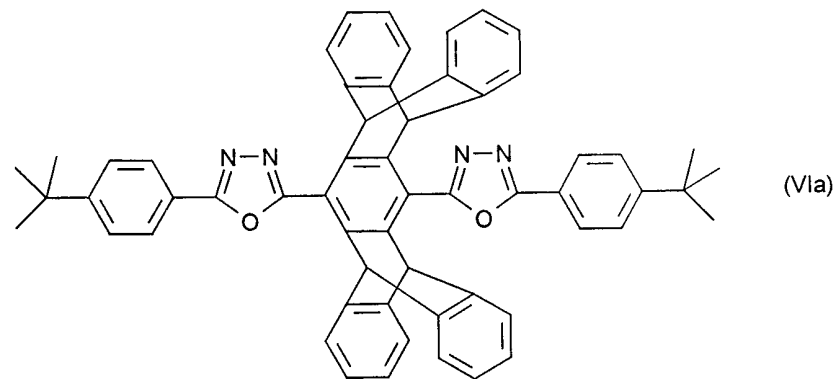
20

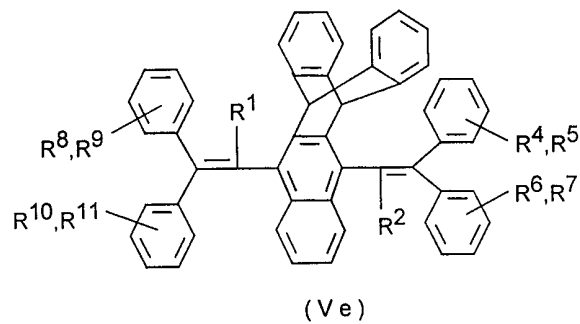
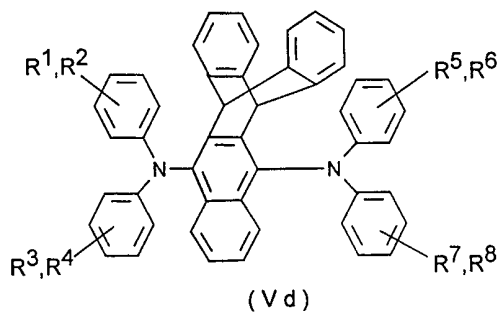
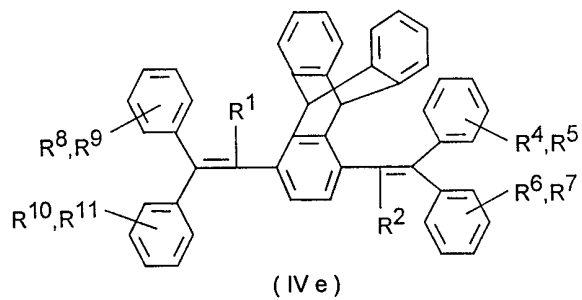
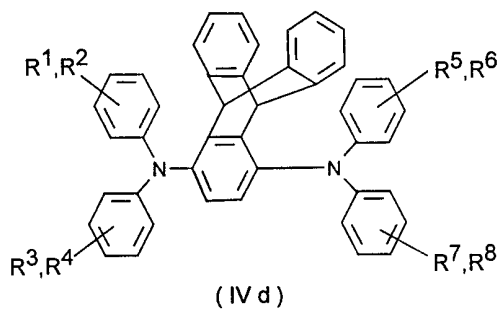
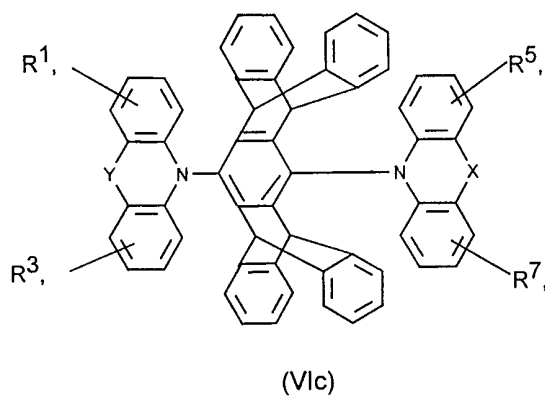
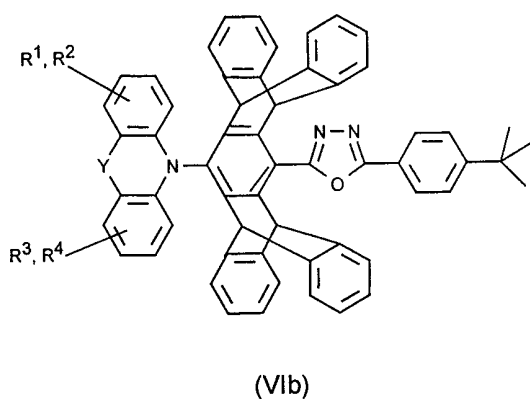
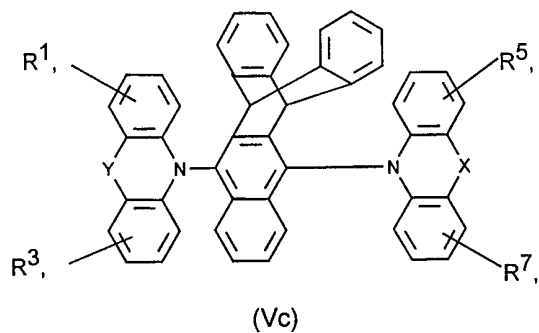
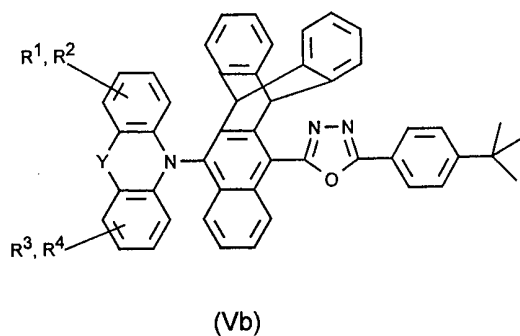
7. Verwendung gemäß Anspruch 6, gekennzeichnet durch ein Triptycenderivat aus der Gruppe (IV), (V), (VI) a-i:

48

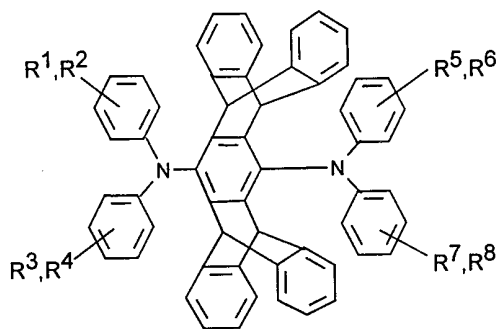


5

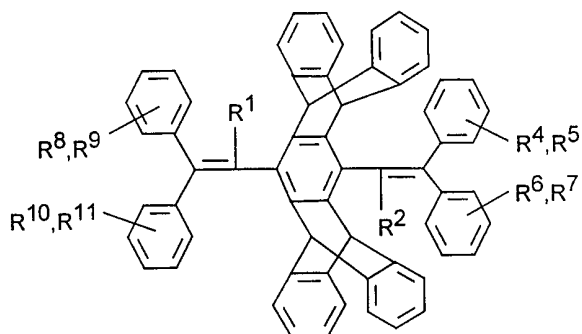




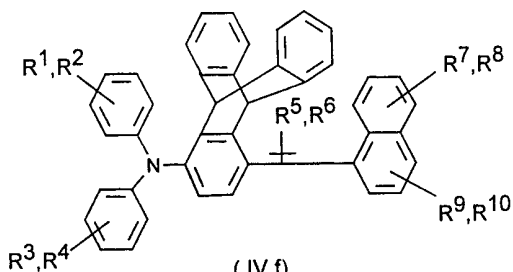
50



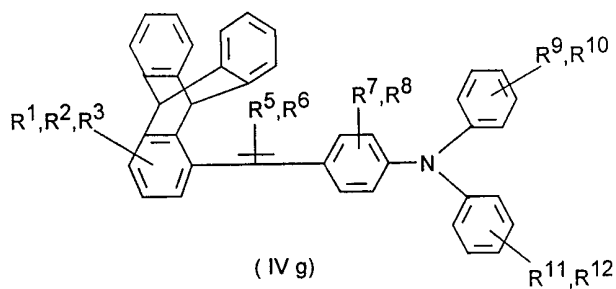
(VI d)



(VI e)

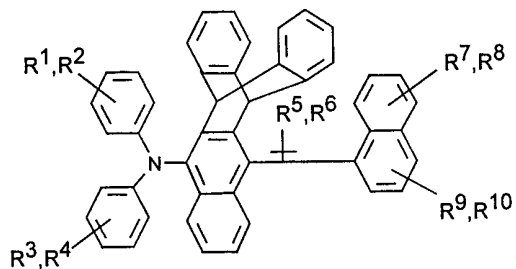


(IV f)

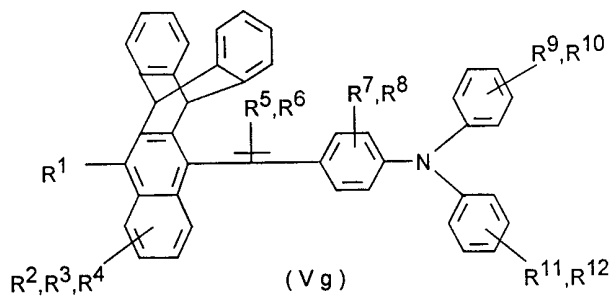


(IV g)

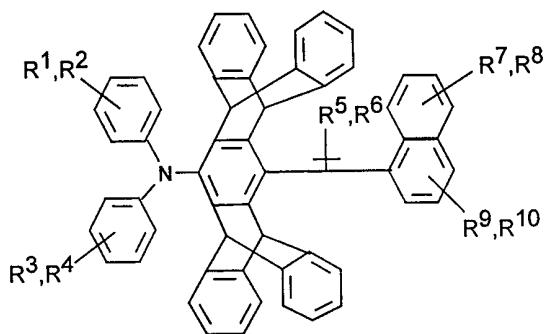
5



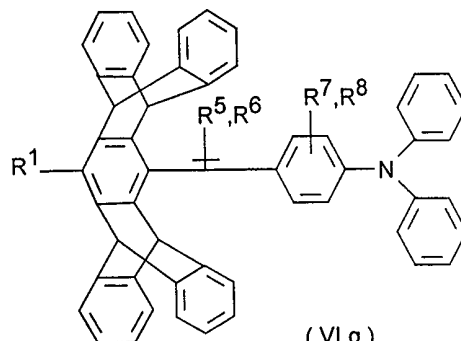
(V f)



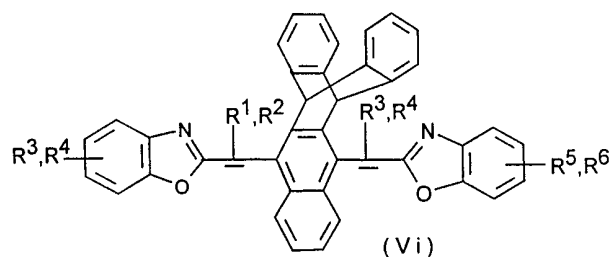
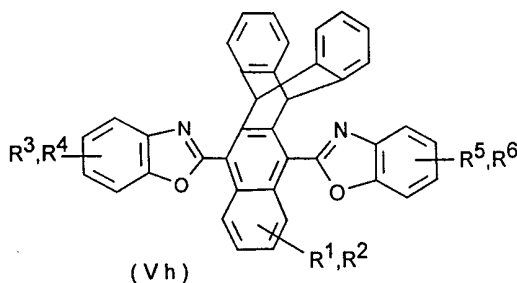
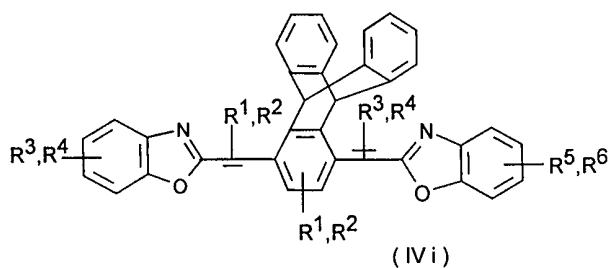
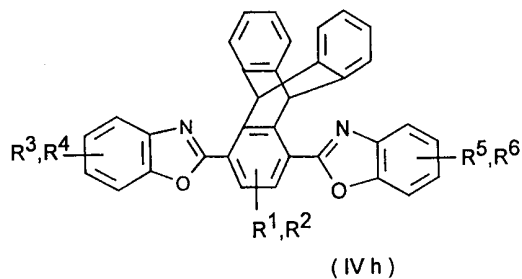
(V g)



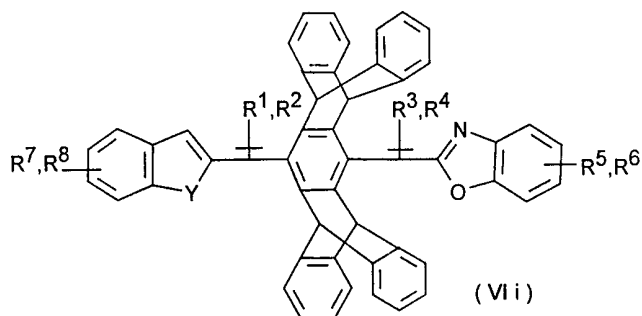
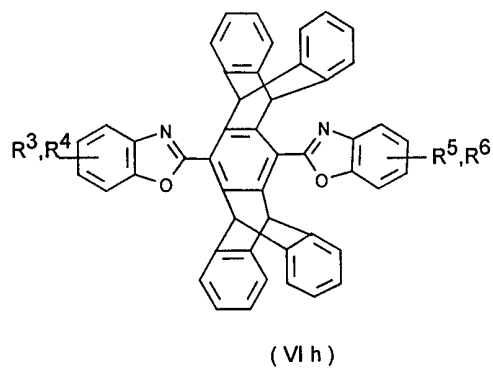
(VI f)



(VI g)



5



10 wobei die Symbole folgende Bedeutungen haben:

Y ist -O-, -S-, -NR<sup>11</sup>-, -CR<sup>10</sup>R<sup>11</sup>-;

R<sup>1-11</sup> sind, gleich oder verschieden F, Cl, Br, I, CN, NO<sub>2</sub>, eine unverzweigte oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 22 C-Atomen, wobei eine oder mehrere -CH<sub>2</sub>-Gruppen durch -O-, -S-, -SO<sub>3</sub>-, -O-CO-, -CO-O-, Aryl oder Heteroaryl (mit jeweils 4 bis 10 C-Atomen) ersetzt sein können, mit der Maßgabe, daß nicht zwei Sauerstoffatome unmittelbar

15

miteinander gebunden sein dürfen, und wobei ein, mehrere oder alle H-Atome durch F ersetzt sein können, und wobei zwei am selben Ring befindliche Substituenten  $R^2$  unter Ausbildung eines Ringes oder weiteren anellierten Ringsystems miteinander verknüpft sein können oder auch, gegebenenfalls partiell, hydriert sein können und Substituenten tragen können, mit der Maßgabe, daß die Zahl der Substituenten nicht größer ist als die Gesamtzahl der C-Atome.

5

8. Triptycenderivat der Formel (I) in Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine der Gruppen  $K^{1-3}$  ein Fluorophor ist.

10

9. Triptycenderivat der Formel (II) oder (III) in Anspruch 4.

15

10. Elektrolumineszenzvorrichtung, enthaltend eine oder mehrere aktive Schichten, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine aktive Schicht ein oder mehrere Triptycenderivate gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 enthält.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No  
PCT/EP 98/05686

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
IPC 6 C09K11/06 H05B33/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

**B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
IPC 6 C09K H05B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WASIELEWSKI, MICHAEL R. ET AL: "High-quantum-yield long-lived charge separation in a photosynthetic reaction center model" J. AM. CHEM. SOC. (1985), 107(19), 5562-3 CODEN: JACSAT;ISSN: 0002-7863, XP002092033	8
A	see example 1	1, 9, 10
X	WASIELEWSKI, MICHAEL R. ET AL: "Ultrafast photoinduced electron transfer in rigid donor-spacer-acceptor molecules: modification of spacer energetics as a probe for superexchange" TETRAHEDRON (1989), 45(15), 4785-806 CODEN: TETRAB;ISSN: 0040-4020, XP002092034	8
A	see page 4786	1, 9, 10
	-/--	



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

5 February 1999

Date of mailing of the international search report

18/02/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Shade, M

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 98/05686

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 4 539 507 A (VANSLYKE STEVEN A ET AL) 3 September 1985 cited in the application see the whole document -----	1-10

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 98/05686

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4539507 A	03-09-1985	CA 1213662 A	04-11-1986
		DE 3471683 A	07-07-1988
		EP 0120673 A	03-10-1984
		JP 2037475 C	28-03-1996
		JP 6032307 B	27-04-1994
		JP 59194393 A	05-11-1984

---

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05686

## A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 C09K11/06 H05B33/14

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C09K H05B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WASIELEWSKI, MICHAEL R. ET AL: "High-quantum-yield long-lived charge separation in a photosynthetic reaction center model" J. AM. CHEM. SOC. (1985), 107(19), 5562-3 CODEN: JACSAT;ISSN: 0002-7863, XP002092033 siehe Beispiel 1	8
A	---	1,9,10
X	WASIELEWSKI, MICHAEL R. ET AL: "Ultrafast photoinduced electron transfer in rigid donor-spacer-acceptor molecules: modification of spacer energetics as a probe for superexchange" TETRAHEDRON (1989), 45(15), 4785-806 CODEN: TETRAB;ISSN: 0040-4020, XP002092034 siehe Seite 4786	8
A	---	1,9,10
	-/--	



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

↳ Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

5. Februar 1999

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

18/02/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Shade, M

1

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05686

## C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie <sup>2</sup>	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 539 507 A (VANSLYKE STEVEN A ET AL) 3. September 1985 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument -----	1-10

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05686

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4539507 A	03-09-1985	CA 1213662 A	04-11-1986
		DE 3471683 A	07-07-1988
		EP 0120673 A	03-10-1984
		JP 2037475 C	28-03-1996
		JP 6032307 B	27-04-1994
		JP 59194393 A	05-11-1984
-----			