

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la
Propriété Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale
08 octobre 2020 (08.10.2020)

WIPO | PCT

(10) Numéro de publication internationale
WO 2020/201068 A1

(51) Classification internationale des brevets :

A61K 8/34 (2006.01) A61Q 1/02 (2006.01)
A61K 8/73 (2006.01) A61K 8/06 (2006.01)

FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK,
MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI
(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML,
MR, NE, SN, TD, TG).

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/EP2020/058672

Publiée:

— avec rapport de recherche internationale (Art. 21(3))

(22) Date de dépôt international :

27 mars 2020 (27.03.2020)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

FR19 03375 29 mars 2019 (29.03.2019) FR

(71) Déposants : CHANEL PARFUMS BEAUTE [FR/FR]
; 135 avenue Charles de Gaulle, 92200 NEUILLY SUR
SEINE (FR). ROQUETTE FRERES [FR/FR] ; 1 rue de la
Haute Loge, 62136 LESTREM (FR).

(72) Inventeur : SEBBAN ZNATY, Sarah ; 8 rue du Cheval
Blanc, 93694 PANTIN CEDEX (FR).

(74) Mandataire : PLASSERAUD IP ; 66 rue de la Chaussée
d'Antin, 75440 PARIS CEDEX 09 (FR).

(81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de
protection nationale disponible) : AE, AG, AL, AM, AO,
AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA,
CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ,
EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR,
HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR,
KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG,
MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM,
PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC,
SD, SE, SG, SK, SL, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT,
TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, WS, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de
protection régionale disponible) : ARIPO (BW, GH, GM,
KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG,
ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM),
européen (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES,

(54) Title: FOUNDATION FOR LONG-LASTING MAKE-UP

(54) Titre : BASE DE TEINT CONFÉRANT UN MAQUILLAGE LONGUE TENUE

(57) Abstract: The present invention relates to a foundation in the form of an oil-in-water or water-in-oil emulsion comprising at least one leguminous starch having an amylose content greater than or equal to 30%, at least one plasticiser selected from polyols, at least one oil and at least one emulsifier and water, the starch being present in a dry matter content of between 1% and 25% by weight relative to the total weight of the foundation. The invention also relates to the use of such a foundation for improving make-up durability, preferably for improving resistance to sweat and sebum.

(57) Abrégé : La présente invention a pour objet une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile comprenant au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, au moins un plastifiant choisi parmi les polyols, au moins une huile et au moins un agent émulsionnant et de l'eau, étant entendu que l'amidon est présent en une teneur en matière sèche comprise entre 1% et 25% en poids, par rapport au poids total de la base de teint. L'invention se rapporte également à l'utilisation d'une telle base de teint pour améliorer la tenue dans le temps du maquillage, de préférence pour améliorer la résistance à la sueur et au sébum.



WO 2020/201068 A1

Description

Titre : Base de teint conférant un maquillage longue tenue

[0001] La présente invention a pour objet une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile comprenant au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, au moins un plastifiant choisi parmi les polyols, au moins une huile et au moins un agent émulsionnant. L'invention se rapporte également à l'utilisation d'une telle base de teint pour améliorer la tenue dans le temps du maquillage, de préférence pour améliorer la résistance à la sueur et au sébum.

Domaine technique

[0002] Les produits de maquillage des matières kératiniques, en particulier les fonds de teint, sont habituellement appliqués sous la forme d'une mince couche uniforme. Toutefois, sous l'effet de la sécrétion du sébum et/ou de la sueur, la couleur et la matité procurées par le fond de teint ont tendance à s'altérer au cours de la journée. On cherche donc continuellement à améliorer la tenue dans le temps de la couleur, de manière à ce que celle-ci ne soit pas détériorée ou atténuée au cours de la journée sous l'effet du sébum ou de la sueur. Il est également souhaitable que l'amélioration de la persistance du maquillage ne s'accompagne de difficultés pour l'utilisatrice lors du démaquillage.

[0003] Pour conférer aux compositions de maquillage une bonne tenue de la couleur et de la matité, il est connu de proposer des bases de teint, comprenant généralement des charges absorbantes dont la fonction est d'absorber le sébum ou la sueur pour protéger le maquillage au cours de la journée.

[0004] Les bases de teint peuvent également mettre en œuvre des polymères filmogènes pour constituer un film protecteur avant l'application du maquillage. Les bases de teint filmogènes utilisent toutefois aujourd'hui des polymères synthétiques tels que le polyvinylpyrrolidone (PVP) ou le polyacétate de vinyle (PVA). Or, les consommateurs recherchent de plus en plus de produits cosmétiques composés pour l'essentiel d'ingrédients naturels ou d'origine

naturelle, présentant le minimum de modifications chimiques. La suppression d'ingrédients fonctionnels de synthèse, ou leur substitution par des ingrédients d'origine naturelle, constitue un axe important de développement de nouveaux produits cosmétiques. Cependant, l'introduction de ces nouveaux ingrédients naturels ou d'origine naturelle, peut s'accompagner d'une dégradation des propriétés du produit cosmétique, au niveau de son aspect, de son application ou de ses propriétés cosmétiques. Ces propriétés cosmétiques insuffisantes ou dégradées sont préjudiciables à l'image du produit.

[0005] En outre, l'utilisation d'une base de teint préalablement à l'application du maquillage s'accompagne souvent d'un phénomène de peluchage lors de l'application du maquillage, ce qu'on cherche bien entendu à éviter.

[0006] Il subsiste donc un besoin pour une base de teint mettant en œuvre des ingrédients naturels ou d'origine naturelle, capable de former sur les matières kératiniques un film continu, homogène, confortable, permettant de garantir un maquillage longue tenue et en particulier résistant à la sueur et au sébum, ne migrant pas et facile à démaquiller et ne peluchant pas à l'application.

[0007] La demanderesse a découvert de façon inattendue qu'une telle base de teint pouvait être obtenue en associant, dans une émulsion cosmétique, un amidon de légumineuse très spécifique, un plastifiant, et un émulsionnant.

[0008] L'invention a ainsi pour objet, selon un premier aspect, une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile comprenant :

- au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, préférentiellement entre 30% et 75%,
- au moins un plastifiant choisis parmi les polyols,
- au moins une huile,
- au moins un agent émulsionnant, et
- de l'eau

étant entendu que l'amidon est présent en une teneur en matière sèche comprise entre 1% et 25% en poids, par rapport au poids total de la base de teint.

[0009] L'invention a également pour objet, selon un deuxième aspect, un procédé de préparation d'une telle base de teint.

[0010] L'invention a encore pour objet, selon un troisième aspect, un procédé de maquillage ou de soin des matières kératiniques, en particulier de la peau, consistant à appliquer sur lesdites matières kératiniques, en particulier la peau, une base de teint telle que décrite précédemment.

- 5 **[0011]** Enfin, l'invention a pour objet l'utilisation cosmétique d'une base de teint telle que décrite précédemment pour améliorer la tenue dans le temps du maquillage, de préférence pour améliorer la résistance à la sueur et au sébum.

[0012] Galénique

- La base de teint selon l'invention se présente sous la forme d'une émulsion huile-
10 dans-eau ou eau-dans-huile.

[0013] Amidon de légumineuse

La composition selon l'invention comprend au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, préférentiellement entre 30% et 75%.

- 15 **[0014]** En particulier, la teneur en amylose est comprise dans une gamme allant de 30 % à 75 %, de préférence de 30 % à 45%, et de préférence encore de 35 % à 40 %. Les pourcentages en amylose sont exprimés en poids sec, par rapport au poids sec d'amidon, et déterminés avant tout traitement ultérieur tel qu'une hydrolyse et/ou une alkylation dudit amidon.

- 20 **[0015]** L'amidon de légumineuse présente également une viscosité Brookfield en dispersion aqueuse à 25°C à 20 % de matière sèche comprise entre 10 et 10 000 mPa.s, préférentiellement entre 20 et 5000 mPa.s, plus préférentiellement entre 50 et 1000 mPa.s, tout préférentiellement entre 75 et 500 mPa.s, et encore plus préférentiellement aux environs de 150 mPa.s.

- 25 **[0016]** La viscosité Brookfield en dispersion aqueuse à 25°C à 20 % en poids de matière sèche, est, de préférence, comprise entre 10 et 10 000 mPa.s, préférentiellement entre 20 et 5000 mPa.s, plus préférentiellement entre 50 et 1000 mPa.s, tout préférentiellement entre 75 et 500 mPa.s, et encore plus préférentiellement aux environs de 150 mPa.s. Ces variantes de viscosité
30 Brookfield peuvent être combinées avec les variantes de teneur en amylose.

[0017] La viscosité au sens de la présente invention est une viscosité Brookfield déterminée au moyen par exemple d'un viscosimètre Brookfield RDVD-I+ (Brookfield Engineering Laboratories, INC. Middleboro, MA, USA) en utilisant une des broches référencées RV1, RV2, RV3, RV4, RV5, RV6 ou RV7 et sans utilisation de l'équipement appelé "Helipath Stand". La rotation de la broche est fixée à 20 tours par minute. La broche, de RV1 à RV7, est choisie de manière à ce que la valeur de viscosité affichée soit comprise entre 10% et 100% de l'échelle totale de viscosité possible avec la dite broche, comme indiquée par le constructeur. Pour effectuer cette mesure de viscosité, 300 ml d'une suspension aqueuse ou solution aqueuse à 20 % en poids de matière sèche en amidon préparée à 25°C sous agitation mécanique, par exemple avec une pale défloculeuse à 250 rpm durant 15 minutes, sont placés dans un bécher de 400 ml de forme basse (diamètre environ 7,5 cm). La valeur de viscosité est prise à la fin de la 3^{ème} rotation. La mesure est effectuée en suivant toutes les recommandations données par le constructeur pour obtenir une mesure de viscosité fiable, par exemple dans le manuel "Operating Instructions, Manual N ° M/92-021-M0101, Brookfield Digital Viscometer, Model DV-I+).

[0018] Par « légumineuse » au sens de la présente invention, on entend toute plante appartenant aux familles des césalpiniacées, des mimosacées ou des papilionacées et notamment toute plante appartenant à la famille des papilionacées comme par exemple, le pois, le haricot, la fève, la fèverole, la lentille, ou le lupin.

[0019] Ainsi, l'amidon de légumineuse peut être choisi parmi les amidons de pois, les amidons de pois chiches, les amidons de fèves, les amidons de féveroles, les amidons de haricots, ou les amidons de lentilles.

[0020] Selon une mode préféré de réalisation, l'amidon de légumineuse est un amidon de pois, et tout préférentiellement un amidon de *Pisum sativum*.

[0021] En outre, l'amidon de légumineuse peut être un amidon natif prégélatinisé, ou un amidon modifié chimiquement, éventuellement prégélatinisé.

[0022] Les amidons de légumineuse modifiés chimiquement peuvent être choisis parmi les amidons de légumineuse ayant subi au moins une modification chimique,

de préférence au moins deux modifications chimiques, choisies parmi les hydroxyalkylations, les carboalkylations, les hydrolyses, les dextrinifications, succinylation, alkylation, acétylation, cationisation, anionisation. Ces modifications chimiques sont des modifications de stabilisation de l'amidon de légumineuse, autrement dit de stabilisation de la viscosité en solution aqueuse, en ce qu'elles permettent de réduire ou éliminer la rétrogradation d'un gel ou d'une solution aqueuse dudit amidon.

[0023] Ainsi, l'amidon de légumineuse modifié mis en œuvre dans le cadre de la présente invention peut être un amidon de légumineuse hydroxyalkylé, carboxyalkylés, hydrolysé, une dextrine, ou une combinaison de ceux-ci.

[0024] Selon une variante préférée de réalisation, l'amidon de légumineuse mis en œuvre dans le cadre de la présente invention est un amidon de légumineuse hydrolysé et hydroxyalkylé. Selon une variante toute préférée, l'amidon de légumineuse mis en œuvre dans le cadre de la présente invention est un amidon de légumineuse hydrolysé et hydroxypropylé.

[0025] On entend par « amidon de légumineuse hydroxypropylé » au sens de la présente invention, un amidon de légumineuse substitué par des groupements hydroxypropyle par toute technique connue de l'homme du métier, par exemple par réaction d'éthérification avec l'oxyde de propylène. Dans le cadre de l'invention, un amidon de légumineuse hydroxypropylé présente, de préférence, une teneur en groupements hydroxypropyle comprise entre 0,1 et 20% en poids sec, par rapport au poids sec d'amidon hydroxypropylé, préférentiellement entre 1 et 10% en poids, plus préférentiellement entre 5 et 9% en poids, et en particulier proche de 7% en poids. Cette teneur est en particulier déterminée par spectrométrie par Résonance Magnétique Nucléaire du proton, en particulier selon la norme EN ISO 11543:2002 F.

[0026] On entend par « amidon de légumineuse hydrolysé » au sens de la présente invention, un amidon de légumineuse ayant subi une opération d'hydrolyse, c'est-à-dire une opération visant à réduire sa masse moléculaire moyenne. L'homme du métier sait comment obtenir de tels amidons, par exemple par des traitements chimiques tels que l'oxydation et les traitements acides, ou encore par des traitements enzymatiques. L'homme du métier ajustera

naturellement le niveau d'hydrolyse, et donc de fluidification de l'amidon, en fonction de la viscosité souhaitée.

[0027] Dans le cadre de l'invention, un 'amidon de légumineuse hydrolysé, et éventuellement pré-gélatinisé et/ou comportant d'autres modifications chimiques
5 telles que décrites précédemment a, de préférence, un poids moléculaire moyen en poids compris de 1 à 2 000 kDa, de préférence de 10 à 1 000 kDa, tout préférentiellement de 20 à 1 000 kDa, et encore plus préférentiellement de 100 à 1 000 kDa. Par exemple, le poids moléculaire peut être compris de 200 à 800 kDa, de 200 à 500 kDa, de 200 à 400 kDa ou encore de 200 à 300 kDa. Le poids
10 moléculaire moyen en poids étant déterminé par HPSEC-MALLS (chromatographie d'exclusion de taille à haute performance couplée en ligne avec une détection par diffusion de lumière laser à angles multiples).

[0028] En particulier, l'amidon après alkylation et hydrolyse sera de préférence non granulaire.

15 **[0029]** Un amidon hydrolysé et hydroxypropylé pouvant être mis en œuvre de manière préférée dans le cadre de la présente invention est, par exemple, commercialement disponibles sous la référence commerciale LYCOAT RS 720 ou LYCOAT NG 720 par la société Roquette Frères.

[0030] Outre ces modifications chimiques, l'amidon selon l'invention peut en outre
20 avoir subi des traitements physiques, notamment choisis parmi les opérations connues de gélatinisation, pré-gélatinisation, d'extrusion, d'atomisation ou de séchage, les opérations de traitement par micro-ondes ou ultrasons, de plastification ou de granulation.

[0031] En particulier, l'amidon selon l'invention peut, de préférence, être rendu
25 soluble. Il peut être rendu soluble par toute technique connue de l'homme du métier, notamment par traitement thermique et/ou mécanique, par exemple par une opération de cuisson en milieu aqueux (pré-gélatinisation), éventuellement suivie d'une étape de séchage lorsque l'obtention d'un produit pulvérulent est souhaitée. L'opération visant à rendre soluble l'amidon peut tout à fait intervenir
30 avant ou après l'alkylation et/ou l'hydrolyse de l'amidon. Selon un mode préféré de réalisation, l'amidon hydrolysé et hydroxyalkylé est pré-gélatinisé. Un tel amidon

est commercialement disponible sous la référence commerciale LYCOAT RS 720 par la société Roquette Frères. Alternativement à la pré-gélatinisation, il est possible de gélatiniser l'amidon au cours de la préparation de la composition dans laquelle il sera mis en œuvre.

- 5 **[0032]** L'amidon de légumineuse hydrolysé et hydroxyalkylé, éventuellement pré-gélatinisé selon l'invention peut également comprendre toute autre modification physique et/ou chimique, du moment que celle-ci n'interfère pas avec les propriétés désirées dudit amidon. Un exemple de modification chimique est notamment la réticulation.

10 **[0033]** Plastifiant

La base de teint selon l'invention comprend également au moins un plastifiant choisi parmi les polyols.

- [0034]** On entend par polyol toute molécule organique présentant dans sa structure au moins 2 groupements hydroxy (-OH) libres. Ces polyols sont de
15 préférence liquides à température ambiante (25°C).

- [0035]** A titre d'exemple de polyols convenant à la mise en œuvre dans la base de teint peuvent être choisis parmi le propylène glycol, le butylène glycol, le pentylène glycol, le pentanediol, l'isoprène glycol, le néopentyl glycol, le glycérol, les polyéthylène glycols (PEG) ayant notamment de 4 à 8 motifs éthylène glycol
20 et/ou le sorbitol.

[0036] De préférence, les polyols sont le glycérol et le sorbitol, de préférence encore en mélange avec le pentylène glycol.

- [0037]** Dans un mode particulièrement préféré de réalisation, la base de teint selon l'invention ne comprend pas de plastifiant autre que les polyols
25 précédemment décrits.

[0038] Selon un mode particulier de réalisation, la base de teint selon l'invention comprend de 10 à 30% en poids de polyols, de préférence de 13 à 25% en poids, par rapport au poids total de la base de teint.

[0039] En particulier, la base de teint peut comprendre :

- 30 - 5 à 25% en poids de glycérine par rapport au poids total de la composition,

- 3 à 6% en poids de sorbitol par rapport au poids total de la composition, et
- 2 à 3% en poids de pentylène glycol par rapport au poids total de la composition.

[0040] Phase aqueuse

La base de teint selon l'invention comprend également une phase aqueuse
5 comprenant de l'eau et optionnellement, au moins un solvant soluble dans l'eau
autre que les polyols précédemment décrits.

[0041] Par « solvant soluble dans l'eau », on désigne dans la présente invention
un composé liquide à température ambiante et miscible à l'eau (miscibilité dans
l'eau supérieure à 50 % en poids à 25 °C et pression atmosphérique).

10 **[0042]** Les solvants hydrosolubles utilisables dans les compositions selon
l'invention peuvent être volatils.

[0043] Parmi les solvants hydrosolubles pouvant être utilisés dans les
compositions conformes à l'invention, on peut citer notamment les mono-alcools
ayant de 1 à 5 atomes de carbone, en particulier de 2 à 5 atomes de carbone, tels
15 que l'éthanol et l'isopropanol, les cétones en C₃-C₄ et les aldéhydes en C₂-C₄.

[0044] Selon un mode préféré de réalisation, la composition selon l'invention
comprenant au moins un mono-alcool ayant de 1 à 5 atomes de carbone, en
particulier de 2 à 5 atomes de carbone, de préférence l'éthanol.

20 **[0045]** L'introduction d'un mono-alcool ayant de 1 à 5 atomes de carbone permet
de faciliter et d'accélérer le séchage du film.

[0046] Selon un mode particulier de réalisation, la base de teint selon l'invention
comprend de 25 à 65% en poids d'eau, de préférence de 30 à 60% en poids, par
rapport au poids total de la base de teint.

[0047] Gélifiant hydrophile

25 La base de teint selon l'invention peut également comprendre un gélifiant
hydrophile.

[0048] Par gélifiant, on entend un composé qui, en présence d'un solvant, crée
des liaisons intermacromoléculaires plus ou moins fortes induisant ainsi un réseau
tridimensionnel qui fige ledit solvant.

[0049] Le gélifiant hydrophile peut être choisi parmi les polysaccharides, les dérivés de protéines, les gels de synthèse ou d'hémisynthèse de type polyester, en particulier sulfonique, les polyacrylates ou polyméthacrylates et leurs dérivés.

[0050] Parmi les polysaccharides, on peut citer :

- 5 -les extraits d'algue tels que l'agar-agar, les carraghénanes (iota, kappa, lambda), les alginates, en particulier de Na ou Ca ;
- les exsudats de micro-organismes tels que la gomme de xanthane et ses dérivés comme le produit vendu sous la dénomination commerciale "Rhéosan" par la Société Rhodia Chimie, la gomme de gellane vendue sous la dénomination
- 10 commerciale « Kelcogel F » par la société NUTRASWEET-KELCO ou encore le iota carraghenane vendu sous les dénominations commerciales « Seaspren PF 357 » ou « Viscarin SD 389 » par la société FMC, ou la gomme de sclérotium (sclerotium gum ou gomme de sclerotium rolfsii), produite par la bactérie Sclerotium rolfsii, disponible sous la dénomination Naturajel® par la société DIY
- 15 Cosmétiques ou l'Amigel® par la société Alban Muller ;
- les extraits de fruits tels que les pectines ;
- les agents gélifiants d'origine animale comme les dérivés de protéine, en particulier la gélatine, de bœuf ou de poisson, les caseinates ;
- les polysaccharides possédant une chaîne latérale et 6 sucres neutres tels que
- 20 décrits dans le document FR-A-2759377,
- et leurs mélanges.

[0051] Parmi les polyacrylates, on peut citer : les polymères d'acide acrylique, d'acrylate de méthyle et de méthacrylate de béhényle polyoxyéthyléné 25 OE réticulés (nom INCI : Acrylates/Beheneth-25 Méthacrylate Copolymer), tel que

25 celui vendu sous la dénomination Novethix L-10 Polymer par la société Lubrizol Advanced Materials, ou Rheostyl™ 90 N d'Arkema (INCI: Acrylates/Beheneth-25 Methacrylate copolymer)

[0052] De préférence, le gélifiant hydrophile est choisi parmi les polysaccharides, et de préférence encore parmi la gomme de xanthane, la gomme de sclérotium, et

30 leur mélange, par exemple le mélange commercialisé sous la dénomination Actigum VSX 20 par la société Cargill.

[0053] Selon un mode préféré de réalisation, le mélange de gomme de xanthane et de gomme de sclérotium présente un ratio pondéral (xanthane : sclérotium) compris entre 1:2 à 2:1.

[0054] Le gélifiant hydrophile est de préférence présent dans la base de teint
5 selon l'invention à une concentration pouvant aller de 0,1 à 10%, de préférence encore de 0,2 à 5%, en poids, par rapport au poids total de la base de teint.

[0055] Agent émulsionnant

La base de teint selon l'invention peut également comprendre un agent émulsionnant.

10 **[0056]** Ces agents émulsionnant peuvent être choisis parmi des tensioactifs non ioniques, anioniques, cationiques, amphotériques ou encore des tensioactifs polymériques.

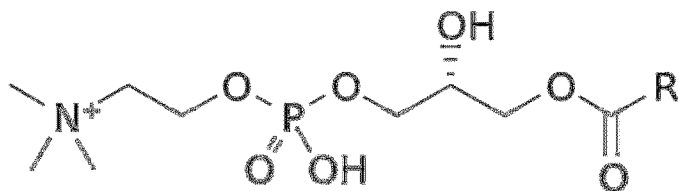
[0057] Selon un mode de réalisation, les tensioactifs pouvant être utilisés dans le cadre de l'invention sont choisis parmi les tensioactifs non ioniques de HLB
15 compris entre 8 et 20 à 25°C. On peut citer notamment :

- les esters et éthers d'oses tels que le mélange de cétylstéaryl glucoside et d'alcools cétylique et stéarylique comme le Montanov 68 de Seppic;
- les éthers oxyéthylénés et/ou oxypropylénés (pouvant comporter de 1 à 150 groupes oxyéthylénés et/ou oxypropylénés) de glycérol ;
- 20 - les éthers oxyéthylénés et/ou oxypropylénés (pouvant comporter de 1 à 150 groupes oxyéthylénés et/ou oxypropylénés) d'alcools gras (notamment d'alcool en C8 -C24 , et de préférence en C12 -C18) tels que l'éther oxyéthyléné de l'alcool cétéarylique à 30 groupes oxyéthylénés (nom CTFA « Cetareth-30 »), l'éther oxyéthyléné de l'alcool stéarylique à 20 groupes oxyéthylénés (nom CTFA «
25 Stéareth-20 »), l'éther oxyéthyléné du mélange d'alcools gras en C12- C15 comportant 7 groupes oxyéthylénés (nom CTFA « C12-15 Pareth-7 ») notamment commercialisé sous la dénomination NEODOL 25-7® par SHELL CHEMICALS
- les esters d'acide gras (notamment d'acide en C8 -C24 , et de préférence en C16 -C22) et de polyéthylène glycol (pouvant comprendre de 1 à 150 motifs
30 d'éthylèneglycol) tels que le stéarate de PEG-50 et le monostéarate de PEG-40 notamment, commercialisé sous le nom MYRJ 52P® par la société ICI UNIQUEMA, ou encore le PEG-30 glyceryl stéarate notamment commercialisé

sous le nom TAGAT S® par la société Evonik GOLDSCHMIDT ;

- les esters d'acide gras (notamment d'acide en C8 -C24 , et de préférence en C16 -C22) et des éthers de glycérol oxyéthylénés et/ou oxypropylénés (pouvant comporter de 1 à 150 groupes oxyéthylénés et/ou oxypropylénés), comme le monostéarate de PEG-200 glycéryle notamment vendu sous la dénomination Simulsol 220 TM® par la société SEPPIC ; le stéarate de glycéryle polyéthoxylé à 30 groupes d'oxyde d'éthylène comme le produit TAGAT S® vendu par la société Evonik GOLDSCHMIDT, l'oléate de glycéryle polyéthoxylé à 30 groupes d'oxyde d'éthylène comme le produit TAGAT O® vendu par la société Evonik GOLDSCHMIDT, le cocoate de glycéryle polyéthoxylé à 30 groupes d'oxyde d'éthylène comme le produit VARIONIC LI 13® vendu par la société SHEREX, l'isostéarate de glycéryle polyéthoxylé à 30 groupes d'oxyde d'éthylène comme le produit TAGAT L® vendu par la société Evonik GOLDSCHMIDT et le laurate de glycéryle polyéthoxylé à 30 groupes d'oxyde d'éthylène comme le produit TAGAT I® de la société Evonik GOLDSCHMIDT,
- les esters d'acide gras (notamment d'acide en C8 -C24 , et de préférence en C16 -C22) et des éthers de sorbitol oxyéthylénés et/ou oxypropylénés (pouvant comporter de 1 à 150 groupes oxyéthylénés et/ou oxypropylénés), comme le polysorbate 20 notamment vendu sous la dénomination Tween 20® par la société CRODA, le polysorbate 60 notamment vendu sous la dénomination Tween 60® par la société CRODA,
- la diméthicone copolyol, telle que celle vendue sous la dénomination Q2-5220® par la société DOW CORNING,
- la diméthicone copolyol benzoate (FINSOLV SLB 101® et 201® de la société FINTEX),
- les copolymères d'oxyde de propylène et d'oxyde d'éthylène, également appelés polycondensats OE/OP
- les lysophospholipides , en particulier la lysophosphatidylcholine de formule [CHEM1] suivante:

[0058] [Chem. 1]



[0059] où R est une chaîne d'acide gras, comprenant notamment de 10 à 25 atomes de carbone, de préférence de 15 à 20. De préférence, le lysophospholipide utilisé dans la composition de l'invention est issu de graines de soja. De préférence encore, il a pour nom INCI glycine soja (soybean) seed extract. Par exemple, on utilise le mélange de glycérine à 80% en poids et de glycine soja (soybean) seed extract à 20% en poids commercialisé par Kemina sous la dénomination Lysofix Liquid® ;

- les cires émulsionnantes telles que la cire autoémulsionnante vendue sous le nom de Polawax NF par Croda, ou la cire d'abeille PEG-8 vendue sous le nom d'Apifil par Gattefossé, et leurs mélanges.

[0060] Selon un mode préféré de réalisation, l'agent émulsionnant de HLB compris entre 8 et 20 est choisi parmi les esters d'acide gras et des éthers de sorbitol oxyéthylénés et/ou oxypropylénés, les lysophospholipides, les cires émulsionnantes telles que les cires autoémulsionnantes ou les cires hydrolysées, et leurs mélanges.

[0061] Les lysophospholipides tels que le Lysofix Liquid® permettent un épaississement de la composition, améliorant ainsi son étalement.

[0062] Selon un mode de réalisation, les tensioactifs pouvant être utilisés dans la composition selon l'invention sont choisis parmi les tensioactifs non ioniques de HLB inférieur ou égal à 8 à 25°C. On peut citer notamment :

- les esters et éthers d'oses tels que le stéarate de sucrose, le cocoate de sucrose, le stéarate de sorbitan et leurs mélanges comme l'Arlatone 2121® commercialisé par la société ICI ;

- les éthers oxyéthylénés et/ou oxypropylénés (pouvant comporter de 1 à 150 groupes oxyéthylénés et/ou oxypropylénés) d'alcools gras (notamment d'alcool en C8 -C24 , et de préférence en C12 -C18) tels que l'éther oxyéthyléné de l'alcool

stéarylique à 2 groupes oxyéthylénés (nom CTFA « Stéareth-2 ») ;

- les esters d'acides gras (notamment d'acide en C8 -C24 , et de préférence en C16 C22) et de polyol, notamment de glycérol ou de sorbitol, tels que le stéarate de glycéryle, tel que le produit vendu sous la dénomination TEGIN M® par la société Evonik GOLDSCHMIDT, le laurate de glycéryle tel que le produit vendu sous la dénomination IMWITOR 312® par la société HULS, le stéarate de polyglycéryl-2, le triisostéarate de polyglycéryl-2, le tristéarate de sorbitan, le ricinoléate de glycéryle ;
- les lécithines, telles que les lécithines de soja (comme Emulmetik 100 J de Cargill, ou Biophilic H de Lucas Meyer) ;
- le mélange de cyclométhicone/diméthicone copolyol vendu sous la dénomination Q2-3225C® par la société DOW CORNING.

[0063] Selon un mode préféré de réalisation, le tensioactif non ionique de HLB inférieur ou égal à 8 à 25°C est choisi parmi les esters d'acides gras et de polyol, de préférence le triisostéarate de polyglycéryl-2 tel que celui commercialisé sous la référence CITHROL PG32IS-LQ par la société Croda (INCI POLYGLYCERYL-3 DIISOSTEARATE).

[0064] La composition selon l'invention peut contenir de 0,01 à 30 % en poids d'agent émulsionnant, par rapport au poids total de ladite composition, de préférence de 0,1 à 15 % en poids, et plus préférentiellement de 0,2 à 13 % en poids.

[0065] Agent filmogène

La base de teint selon l'invention peut également comprendre un agent filmogène additionnel autre que l'amidon, en particulier un polymère filmogène.

[0066] Parmi les polymères filmogènes utilisables dans les compositions de la présente invention, on peut citer les polymères synthétiques, de type radicalaire ou de type polycondensat, les polymères d'origine naturelle, et leurs mélanges.

[0067] Par polymère filmogène radicalaire, on entend un polymère obtenu par polymérisation de monomères à insaturation notamment éthylénique, chaque monomère étant susceptible de s'homopolymériser (à l'inverse des polycondensats).

[0068] Les polymères filmogènes de type radicalaire peuvent être notamment des polymères, ou des copolymères, vinyliques, notamment des polymères acryliques.

[0069] Les polymères filmogènes vinyliques peuvent résulter de la polymérisation
5 de monomères à insaturation éthylénique ayant au moins un groupement acide et/ou des esters de ces monomères acides et/ou des amides de ces monomères acides.

[0070] Comme monomère porteur de groupement acide, on peut utiliser des acides carboxyliques insaturés α,β -éthyléniques tels que l'acide acrylique, l'acide
10 méthacrylique, l'acide crotonique, l'acide maléique, l'acide itaconique. On utilise de préférence l'acide (méth)acrylique, l'acide itaconique et l'acide crotonique, et plus préférentiellement l'acide itaconique (par exemple un sel métallique de poly(acide itaconique) tel que celui commercialisé sous la référence commerciale REVCARE NE 100S par la société Itaconix).

[0071] Les esters de monomères acides sont avantageusement choisis parmi les esters de l'acide (méth)acrylique (encore appelé les (méth)acrylates), notamment des (méth)acrylates d'alkyle, en particulier d'alkyle en C1-C30, de préférence en C1-C20, des (méth)acrylates d'aryle, en particulier d'aryle en C6-C10, des (méth)acrylates d'hydroxyalkyle, en particulier d'hydroxyalkyle en C2-C6.

[0072] Parmi les (méth)acrylates d'alkyle, on peut citer le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate d'éthyle, le méthacrylate de butyle, le méthacrylate d'isobutyle, le méthacrylate d'éthyl-2 hexyle, le méthacrylate de lauryle, le méthacrylate de cyclohexyle.

[0073] Parmi les (méth)acrylates d'hydroxyalkyle, on peut citer l'acrylate
25 d'hydroxyéthyle, l'acrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate d'hydroxyéthyle, le méthacrylate de 2-hydroxypropyle.

[0074] Parmi les (méth)acrylates d'aryle, on peut citer l'acrylate de benzyle et l'acrylate de phényle.

[0075] Les esters de l'acide (méth)acrylique particulièrement préférés sont les
30 (méth)acrylates d'alkyle.

[0076] Selon la présente invention, le groupement alkyle des esters peut être soit fluoré, soit perfluoré, c'est-à-dire qu'une partie ou la totalité des atomes d'hydrogène du groupement alkyle sont substitués par des atomes de fluor.

[0077] Comme amides des monomères acides, on peut par exemple citer les (méth)acrylamides, et notamment les N-alkyl (méth)acrylamides, en particulier d'alkyl en C2-C12. Parmi les N-alkyl (méth)acrylamides, on peut citer le N-éthyl acrylamide, le N-t-butyl acrylamide, le N-t-octyl acrylamide et le N-undécylacrylamide.

[0078] Les polymères filmogènes vinyliques peuvent également résulter de l'homopolymérisation ou de la copolymérisation de monomères choisis parmi les esters vinyliques et les monomères styréniques. En particulier, ces monomères peuvent être polymérisés avec des monomères acides et/ou leurs esters et/ou leurs amides, tels que ceux mentionnés précédemment.

[0079] Comme exemple d'esters vinyliques, on peut citer l'acétate de vinyle, le néodécanoate de vinyle, le pivalate de vinyle, le benzoate de vinyle et le t-butyl benzoate de vinyle.

[0080] Comme monomères styréniques, on peut citer le styrène et l'alpha-méthyl styrène.

[0081] Parmi les polycondensats filmogènes, on peut citer les polyuréthanes, les polyesters, les polyesters amides, les polyamides, et les résines époxyesters, les polyurées.

[0082] Les polyuréthanes peuvent être choisis parmi les polyuréthanes anioniques, cationiques, non-ioniques ou amphotères, les polyuréthanes-acryliques, les poly-uréthanes-polyvinylpyrrolidones, les polyester-polyuréthanes, les polyéther-polyuréthanes, les polyurées, les polyurée-polyuréthanes, et leurs mélanges.

[0083] Les polyesters peuvent être obtenus, de façon connue, par polycondensation d'acides dicarboxyliques avec des polyols, notamment des diols.

[0084] L'acide dicarboxylique peut être aliphatique, alicyclique ou aromatique. On peut citer comme exemple de tels acides : l'acide oxalique, l'acide malonique,

l'acide diméthylmalonique, l'acide succinique, l'acide glutarique, l'acide adipique, l'acide pimélique, l'acide 2,2-diméthylglutarique, l'acide azélaïque, l'acide subérique, l'acide sébacique, l'acide fumarique, l'acide maléique, l'acide itaconique, l'acide phthalique, l'acide dodécanedioïque, l'acide 1,3-cyclohexanedicarboxylique, l'acide 1,4-cyclohexanedicarboxylique, l'acide isophthalique, l'acide téréphthalique, l'acide 2,5-norbornane dicarboxylique, l'acide diglycolique, l'acide thiodipropionique, l'acide 2,5-naphtalènedicarboxylique, l'acide 2,6-naphtalènedicarboxylique. Ces monomères acide dicarboxylique peuvent être utilisés seuls ou en combinaison d'au moins deux monomères acide dicarboxylique. Parmi ces monomères, on choisit préférentiellement l'acide phthalique, l'acide isophthalique, l'acide téréphthalique.

[0085] Le diol peut être choisi parmi les diols aliphatiques, alicycliques, aromatiques. On utilise de préférence un diol choisi parmi : l'éthylène glycol, le diéthylène glycol, le triéthylène glycol, le 1,3-propanediol, le cyclohexane diméthanol, le 4-butanediol. Comme autres polyols, on peut utiliser le glycérol, le pentaérythritol, le sorbitol, le triméthylol propane.

[0086] Les polyesters amides peuvent être obtenus de manière analogue aux polyesters, par polycondensation de diacides avec des diamines ou des amine alcools. Comme diamine, on peut utiliser l'éthylènediamine, l'hexaméthylènediamine, la méta- ou para-phénylènediamine. Comme aminoalcool, on peut utiliser la monoéthanolamine.

[0087] Le polyester peut en outre comprendre au moins un monomère portant au moins un groupement $-SO_3M$, avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH_4^+ ou un ion métallique, comme par exemple un ion Na^+ , Li^+ , K^+ , Mg^{2+} , Ca^{2+} , Cu^{2+} , Fe^{2+} , Fe^{3+} . On peut utiliser notamment un monomère aromatique bifonctionnel comportant un tel groupement $-SO_3M$.

[0088] Le noyau aromatique du monomère aromatique bifonctionnel portant en outre un groupement $-SO_3M$ tel que décrit ci-dessus peut être choisi par exemple parmi les noyaux benzène, naphtalène, anthracène, diphenyl, oxydiphenyl, sulfonyldiphenyl, méthylènediphenyl. On peut citer comme exemple de monomère aromatique bifonctionnel portant en outre un groupement $-SO_3M$: l'acide

sulfoisophtalique, l'acide sulfotéréphtalique, l'acide sulfophtalique, l'acide 4-sulfonaphtalène-2,7-dicarboxylique.

[0089] On préfère utiliser des copolymères à base d'isophtalate/sulfoisophtalate, et plus particulièrement des copolymères obtenus par condensation de di-
5 éthylèneglycol, cyclohexane di-méthanol, acide isophtalique, acide sulfoisophtalique.

[0090] Les polymères d'origine naturelle, éventuellement modifiées, peuvent être choisis parmi la résine shellac, la gomme de sandaraque, la gomme arabique (ACACIA SENEGAL GUM), les dammars, les élémis, les copals, les polymères
10 cellulosiques, les polymères extraits du fruit de *Caesalpinia spinosa* et/ou de l'algue *Kappaphycus alvarezii* (tel que le produit Filmixel® commercialisé par la société Silab), et leurs mélanges. Un polymère naturel tel que le Filmixel® permet notamment d'améliorer la tenue du film obtenu à partir de la composition selon l'invention.

15 **[0091]** Selon un premier mode de réalisation de l'invention, le polymère filmogène peut être un polymère hydrosoluble et peut être alors présent dans la phase continue aqueuse de la composition selon l'invention.

[0092] Selon un second mode de réalisation, le polymère filmogène peut être également présent dans une composition de l'invention sous la forme de particules
20 en dispersion dans une phase aqueuse ou dans une phase solvant non aqueuse, connue généralement sous le nom de latex ou pseudolatex. Les techniques de préparation de ces dispersions sont bien connues de l'homme du métier.

[0093] Comme dispersion aqueuse de polymère filmogène, on peut utiliser les dispersions acryliques vendues sous les dénominations Neocryl XK-90®, Neocryl
25 A-1070®, Neocryl A-1090®, Neocryl BT-62®, Neocryl A-1079® et Neocryl A-523® par la société AVECIA-NEORESINS, Dow Latex 432® par la société DOW CHEMICAL, Daitosol 5000 AD® ou Daitosol 5000 SJ® par la société DAITO KASEY KOGYO ; Syntran 5760® par la société Interpolymer, Allianz OPT par la société ROHM & HAAS, les dispersions aqueuses de polymères acryliques ou
30 styrène/acrylique vendues sous le nom de marque JONCRYL® par la société JOHNSON POLYMER ou encore les dispersions aqueuses de polyuréthane

vendues sous les dénominations Neorez R-981® et Neorez R-974® par la société AVECIA-NEORESINS, les Avalure UR-405®, Avalure UR-410®, Avalure UR-425®, Avalure UR-450®, Sancure 875®, Sancure 861®, Sancure 878® et Sancure 2060® par la société GOODRICH, Impranil 85® par la société BAYER, 5 Aquamere H-1511® par la société HYDROMER ; les sulfopolyesters vendus sous le nom de marque Eastman AQ® par la société Eastman Chemical Products, les dispersions vinyliques comme le Mexomère PAM® de la société CHLMEX et leurs mélanges.

[0094] Comme exemples de dispersions non aqueuses de polymère filmogène, 10 on peut citer les dispersions acryliques dans l'isododécane comme le Mexomère PAP® de la société CHIMEX, les dispersions de particules d'un polymère éthylénique greffé, de préférence acrylique, dans une phase grasse liquide, le polymère éthylénique étant avantageusement dispersé en l'absence de stabilisant additionnel en surface des particules telles que décrite notamment dans le 15 document WO 04/055081.

[0095] Selon un troisième mode de réalisation, le polymère filmogène peut être un polymère solubilisé dans une phase grasse liquide comprenant des huiles ou solvants organiques (on dit alors que le polymère filmogène est un polymère liposoluble).

20 **[0096]** A titre d'exemple de polymère liposoluble, on peut citer les copolymères d'ester vinylique (le groupe vinylique étant directement relié à l'atome d'oxygène du groupe ester et l'ester vinylique ayant un radical hydrocarboné saturé, linéaire ou ramifié, de 1 à 19 atomes de carbone, lié au carbonyle du groupe ester) et d'au moins un autre monomère qui peut être un ester vinylique (différent de l'ester 25 vinylique déjà présent), une α -oléfine (ayant de 8 à 28 atomes de carbone), un alkylvinyléther (dont le groupe alkyl comporte de 2 à 18 atomes de carbone), ou un ester allylique ou méthallylique (ayant un radical hydrocarboné saturé, linéaire ou ramifié, de 1 à 19 atomes de carbone, lié au carbonyle du groupe ester).

[0097] Ces copolymères peuvent être réticulés à l'aide de réticulants qui peuvent 30 être soit du type vinylique, soit du type allylique ou méthallylique, tels que le tétraallyloxyéthane, le divinylbenzène, l'octanedioate de divinyle, le dodécanedioate de divinyle, et l'octadécanedioate de divinyle.

[0098] Comme exemples de ces copolymères, on peut citer les copolymères :
acétate de vinyle/stéarate d'allyle, l'acétate de vinyle/laurate de vinyle, acétate de
vinyle/stéarate de vinyle, acétate de vinyle/octadécène, acétate de
vinyle/octadécylvinyléther, propionate de vinyle/laurate d'allyle, propionate de
5 vinyle/laurate de vinyle, stéarate de vinyle/octadécène-1, acétate de
vinyle/dodécène-1, stéarate de vinyle/éthylvinyléther, propionate de vinyle/cétyl
vinyle éther, stéarate de vinyle/acétate d'allyle, diméthyl-2, 2 octanoate de
vinyle/laurate de vinyle, diméthyl-2, 2 pentanoate d'allyle/laurate de vinyle,
diméthyl propionate de vinyle/stéarate de vinyle, diméthyl propionate
10 d'allyle/stéarate de vinyle, propionate de vinyle/stéarate de vinyle, réticulé avec
0,2 % de divinyl benzène, diméthyl propionate de vinyle/laurate de vinyle, réticulé
avec 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/octadécyl vinyle éther, réticulé
avec 0,2 % de tétraallyloxyéthane, acétate de vinyle/stéarate d'allyle, réticulé avec
0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/octadécène-1 réticulé avec 0,2 % de
15 divinyl benzène et propionate d'allyle/stéarate d'allyle réticulé avec 0,2 % de
divinyl benzène.

[0099] Comme polymères filmogènes liposolubles, on peut également citer les
copolymères liposolubles, et en particulier ceux résultant de copolymérisation
d'esters vinyliques ayant de 9 à 22 atomes de carbone ou d'acrylates ou de
20 méthacrylates d'alkyle, les radicaux allyles ayant de 10 à 20 atomes de carbone.

[0100] De tels copolymères liposolubles peuvent être choisis parmi les
copolymères de polystéarate de vinyle, de polystéarate de vinyle réticulé à l'aide
de divinylbenzène, de diallyléther ou de phtalate de diallyle, les copolymères de
poly(méth)acrylate de stéaryle, de polylaurate de vinyle, de poly(méth)acrylate de
25 lauryle, ces poly(méth)acrylates pouvant être réticulés à l'aide de diméthacrylate
de méthylène glycol ou de tétraéthylène glycol.

[0101] Les copolymères liposolubles définis précédemment sont connus et
notamment décrits dans la demande FR-A-2232303 ; ils peuvent avoir un poids
moléculaire moyen en poids allant de 2 000 à 500 000 et de préférence de 4 000 à
30 200000.

[0102] On peut également citer les homopolymères liposolubles, et en particulier
ceux résultant de l'homopolymérisation d'esters vinyliques ayant de 9 à 22 atomes

de carbone ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alkyle, les radicaux alkyles ayant de 2 à 24 atomes de carbone.

[0103] Comme exemples d'homopolymères liposolubles, on peut citer notamment: les polylaurate de vinyle et le poly(méth)acrylates de lauryle, ces
5 poly(méth)acrylates pouvant être réticulés à l'aide de diméthacrylate de l'éthylène glycol ou de tétraéthylène glycol.

[0104] Comme polymères filmogènes liposolubles utilisables dans l'invention, on peut également citer les polyalkylènes et notamment les copolymères d'alcènes en C2-C20, comme le polybutène, les alkylcelluloses avec un radical alkyle
10 linéaire ou ramifié, saturé ou non en C1à C8comme l'éthylcellulose et la propylcellulose, les copolymères de la vinylpyrrolidone (VP) et notamment les copolymères de la vinylpyrrolidone et d'alcène en C2à C40et mieux en C3à C20. A titre d'exemple de copolymère de VP utilisable dans l'invention, on peut citer le copolymère de VP/acétate vinyle, VP/méthacrylate d'éthyle, la polyvinylpyrrolidone
15 (PVP) butylée, VP/méthacrylate d'éthyle/acide méthacrylique, VP/eicosène, VP/hexadécène, VP/triacontène, VP/styrène, VP/acide acrylique/méthacrylate de lauryle.

[0105] On peut également citer les résines de silicone, généralement solubles ou gonflables dans les huiles de silicone, qui sont des polymères de
20 polyorganosiloxanes réticulés. La nomenclature des résines de silicone est connue sous le nom de « MDTQ », la résine étant décrite en fonction des différentes unités monomériques siloxane qu'elle comprend, chacune des lettres « MDTQ » caractérisant un type d'unité.

[0106] A titre d'exemples de résines polyméthylsilsesquioxanes
25 commercialement disponibles, on peut citer celles qui sont commercialisés par la société Wacker sous la référence Resin MK tels que la Belsil PMS MK, et par la société SHIN-ETSU sous les références KR-220L.

[0107] Comme résines siloxysilicates, on peut citer les résines triméthylsiloxysilicate (TMS) telles que celles commercialisées sous la référence
30 SR1000 par la société General Electric ou sous la référence TMS 803 par la société Wacker. On peut encore citer les résines triméthylsiloxysilicate

commercialisées dans un solvant tel que la cyclométhicone, vendues sous la dénomination « KF-7312J » par la société Shin-Etsu, «DOWSIL™ RSN-0749», «DOWSIL™ 593 Fluid» par la société Dow Corning.

5 **[0108]** On peut aussi citer des copolymères de résines de silicone telles que celles citées ci-dessus avec des polydiméthylsiloxanes, comme les copolymères adhésifs sensibles à la pression commercialisés par la société Dow Coing sous la référence BIO-PSA et décrits dans le document US 5,162,410 ou encore les copolymères siliconés issus de la réaction d'une résine de silicone, telle que celles décrite plus haut, et d'un diorganosiloxane tels que décrits dans le document WO
10 2004/073626.

[0109] On peut enfin citer les copolymère acrylate/polytriméthylsiloxyméthacrylate comprend une structure carbosiloxane dendrimère greffée sur un squelette vinylique disponible dans le commerce sous les références DOW CORNING FA 4002 ID ou DOW CORNING FA 4001 CM.

15 **[0110]** On peut également utiliser les polyamides siliconés du type polyorganosiloxane tels que ceux décrits dans les documents US-A-5,874,069 , US-A-5,919,441 , US-A-6,051,216 et US-A-5,981,680 .

[0111] Selon un mode préféré de réalisation, le polymère filmogène additionnel est choisi parmi les polymères d'origine naturelle, éventuellement modifiées, de
20 préférence parmi les polymères extraits du fruit de *Caesalpinia spinosa* et/ou de l'algue *Kappaphycus alvarezii* (tel que le produit Filmixel® commercialisé par la société Silab),

[0112] Dans un mode préféré de réalisation, la composition selon l'invention ne comprend pas de polymère filmogène autre que l'amidon de légumineuse.

25 **[0113]** Elastomères de silicone

La base de teint selon l'invention peut également comprendre un élastomère de silicone.

[0114] L'ajout d'un élastomère de silicone permet notamment de limiter le phénomène de peluchage susceptible de se manifester lors de l'application de la
30 composition selon l'invention.

[0115] Parmi ceux-ci, on peut citer les polymères au moins partiellement réticulés résultant de la réaction d'un organopolysiloxane portant des groupes insaturés, tels que des groupes vinyle ou allyle, situés en bout ou en milieu de chaîne, de préférence sur un atome de silicium, avec un autre composé siliconé réactif tel qu'un organohydrogénopolysiloxane. Ces polymères sont habituellement disponibles sous forme de gel dans un solvant siliconé volatil ou non volatil ou dans un solvant hydrocarboné. Des exemples de tels élastomères sont notamment commercialisés par la société SHIN ETSU sous les dénominations commerciales KSG-6, KSG-16, KSG-31, KSG-32, KSG-41, KSG-42, KSG-43 et KSG-44, et par la société DOW CORNING sous les dénominations commerciales DOWSIL™ 9040 et DOWSIL™ 9041. Un autre gélifiant huileux est constitué d'un polymère de silicone, obtenu par auto-polymérisation d'un organopolysiloxane fonctionnalisé par des groupements epoxy et hydrosilylé, en présence d'un catalyseur, qui est disponible dans le commerce auprès de la société GENERAL ELECTRIC sous la dénomination commerciale VELVESIL® 125. Un autre gélifiant lipophile est constitué d'un copolymère diméthicone / vinyl diméthicone cyclique tel que celui commercialisé par la société JEEN sous la dénomination commerciale JEESILC® PS (dont PS-VH, PS-VHLV, PS-CM, PS-CMLV et PS-DM).

[0116] Selon un mode préféré de réalisation, l'élastomère de silicone peut être émulsionnant, de préférence choisi parmi les élastomères siliconés polyoxyalkylénés et polyglycérolés.

[0117] Comme élastomères de silicone polyoxyalkylénés, on peut citer ceux décrits dans les brevets US5236986, US5412004, US5837793, US5811487.

[0118] Comme élastomères de silicone polyoxyalkylénés, on peut utiliser : ceux de nom INCI PEG-10 Diméthicone/Vinyl diméthicone crosspolymer : comme ceux commercialisés sous les dénominations "KSG-21", "KSG-20", par Shin Etsu ; - ceux de nom INCI Lauryl PEG- 15 Diméthicone/Vinyldiméthicone Crosspolymer : comme ceux commercialisés sous les dénominations "KSG-30" et "KSG-31", "KSG-32" (dans l'isododécane), "KSG-33" (dans la trioctanoïne), "KSG-210", "KSG-310" (dans une huile minérale), "KSG-320" (dans l'isododécane), "KSG-330", "KSG-340" par la société Shin Etsu.

[0119] Comme élastomères de silicone polyglycérolés, on peut utiliser : - ceux de nom INCI Dimethicone (and) Dimethicone/Polyglycerin-3 crosspolymer : comme ceux commercialisés sous les dénominations "KSG-710" par Shin Etsu ; ceux de nom INCI Lauryl Dimethicone/Polyglycerin-3 crosspolymer: comme ceux commercialisés sous les dénominations "KSG-840" (dans du squalène) par la société Shin Etsu.

[0120] Huiles

La base de teint selon l'invention peut comprendre au moins une huile choisie parmi les huiles volatiles et/ou les huiles non volatiles, et leurs mélanges.

[0121] Par « huile volatile », on entend au sens de l'invention une huile susceptible de s'évaporer au contact des fibres kératiniques en moins d'une heure, à température ambiante et pression atmosphérique. Le ou les solvants organiques volatils et les huiles volatiles de l'invention sont des solvants organiques et des huiles cosmétiques volatiles, liquides à température ambiante, ayant une pression de vapeur non nulle, à température ambiante et pression atmosphérique, allant en particulier de 0,13 Pa à 40 000 Pa (10^{-3} à 300 mm de Hg), en particulier allant de 1,3 Pa à 13 000 Pa (0,01 à 100 mm de Hg), et plus particulièrement allant de 1,3 Pa à 1300 Pa (0,01 à 10 mm de Hg).

[0122] L'huile volatile peut être hydrocarbonée. L'huile volatile hydrocarbonée peut être choisie parmi les huiles hydrocarbonées ayant de 7 à 16 atomes de carbone. Comme huile volatile hydrocarbonée ayant de 7 à 16 atomes de carbone, on peut citer notamment les alcanes ramifiés en C8-C16 comme les iso-alcanes (appelées aussi isoparaffines) en C8-C16, l'isododécane, l'isodécane, l'isohexadécane et par exemple les huiles vendues sous les noms commerciaux d'Isopars ou de Permetyls, les esters ramifiés en C8-C16 comme le néopentanoate d'iso-hexyle, et leurs mélanges. De préférence, l'huile volatile hydrocarbonée ayant de 8 à 16 atomes de carbone est choisie parmi l'isododécane, l'isodécane, l'isohexadécane et leurs mélanges, et est notamment l'isododécane.

[0123] L'huile volatile peut être un alcane linéaire volatil. Selon un mode de réalisation, un alcane convenant à l'invention peut être un alcane linéaire volatil comprenant de 7 à 14 atomes de carbone. Un tel alcane linéaire volatil peut être

avantageusement d'origine végétale. A titre d'exemple d'alcanes convenant à l'invention, on peut mentionner les alcanes décrits dans les demandes de brevets de la société Cognis WO 2007/1068371, ou W02008/155059 (mélanges d'alcanes distincts et différant d'au moins un carbone). Ces alcanes sont obtenus partir

5 d'alcools gras, eux-mêmes obtenus à partir d'huile de coprah ou de palme. A titre d'exemple d'alcanes linéaires convenant à l'invention, on peut citer le n- heptane (C7), le n-octane (C8), le n-nonane (C9), le n-décane (C10), le n-undécane (C11), le n-dodécane (C12), le n-tridécane (C13), le n-tétradécane (C14), et leurs mélanges. Selon un mode de réalisation particulier, l'alcane linéaire volatil est

10 choisi parmi le n-nonane, le n-undécane, le n-dodécane, le n-tridécane, le n-tétradécane, et leurs mélanges. Selon un mode préféré, on peut citer les mélanges de n-undécane (C11) et de n-tridécane (C13) obtenus aux exemples 1 et 2 de la demande WO2008/15505 de la Société Cognis. On pourra également citer le mélange de n-undécane (C11) et de n-tridécane (C13) commercialisé par

15 la société BASF sous le nom de CETIOL ULTIMATE. On peut encore citer le n-dodécane (C12) et le n-tétradécane (C14) vendus par Sasol respectivement sous les références PARAFOL 12-97 et PARAFOL 14-97, ainsi que leurs mélanges. On pourra utiliser l'alcane linéaire volatil seul ou préférentiellement un mélange d'au moins deux alcanes linéaires volatils distincts, différant entre eux d'un nombre de

20 carbone n d'au moins 1, en particulier différant entre eux d'un nombre de carbone de 1 ou de 2.

[0124] L'huile volatile peut être une huile siliconée volatile telle que les polysiloxanes cycliques, les polysiloxanes linéaires et leurs mélanges. Comme polysiloxanes volatiles linéaires, on peut citer l'hexamethyldisiloxane,

25 l'octamethyltrisiloxane, le decamethyltetrasiloxane, le tétradecamethylhexasiloxane et l'hexadecamethylheptasiloxane. Comme polysiloxanes volatiles cycliques, on peut citer l'hexamethylcyclotrisiloxane, l'octamethylcyclotetrasiloxane, le decamethylcyclopentasiloxane et le dodecamethylcyclohexasiloxane.

30 **[0125]** En variante ou de façon additionnelle, la composition réalisée peut comprendre au moins une huile volatile fluorée.

[0126] Par « huile non volatile », on entend une huile restant sur les fibres kératiniques à température ambiante et pression atmosphérique au moins plusieurs heures et ayant notamment une pression de vapeur inférieure à 10^{-3} mm de Hg (0,13 Pa).

- 5 **[0127]** Les huiles non volatiles peuvent, notamment, être choisies parmi les huiles hydrocarbonées, fluorées et/ou les huiles siliconées non volatiles.

[0128] Comme huile hydrocarbonée non volatile, on peut notamment citer :

- les huiles hydrocarbonées d'origine animale,
 - les huiles hydrocarbonées d'origine végétale telles que les alcanes linéaires en
- 10 C4 à C36, de préférence C11-C21 comme le phyto squalane ou l'Emogreen L15 de SEPPIC (alcane en C15-19), ou encore telles que les esters de phytostéaryle, tels que l'oléate de phytostéaryle, l'isostéarate de phytostéaryle et le glutamate de lauroyl/octyldodécyle/phytostéaryle (AJINOMOTO, ELDEW PS203), les triglycérides constitués d'esters d'acides gras et de glycérol, en particulier, dont les
- 15 acides gras peuvent avoir des longueurs de chaînes variant de C4 à C36 , et, notamment, de C18 à C36 ; ces huiles pouvant être linéaires ou ramifiées, saturées ou insaturées ; ces huiles peuvent, notamment, être des triglycérides héptanoïques ou octanoïques, l'huile de karité, de luzerne, de pavot, de potimarron, de millet, d'orge, de quinoa, de seigle, de bancoulier, de passiflore, le
- 20 beurre de karité, l'huile d'aloès, l'huile d'amande douce, l'huile d'amande de pêche, l'huile d'arachide, l'huile d'argan, l'huile d'avocat, l'huile de baobab, l'huile de bourrache, l'huile de brocoli, l'huile de calendula, l'huile de caméline, l'huile de carotte, l'huile de carthame, l'huile de chanvre, l'huile de colza, l'huile de coton, l'huile de coprah, l'huile de graine de courge, l'huile de germe de blé, l'huile de
- 25 jojoba, l'huile de lys, l'huile de macadamia, l'huile de maïs, l'huile de meadowfoam, l'huile de millepertuis, l'huile de monoï, l'huile de noisette, l'huile de noyaux d'abricot, l'huile de noix, l'huile d'olive, l'huile d'onagre, l'huile de palme, l'huile de pépins de cassis, l'huile de pépins de kiwi, l'huile de pépins de raisin, l'huile de pistache, l'huile de potimarron, l'huile de potiron, l'huile de quinoa, l'huile de rosier
- 30 muscat, l'huile de sésame, l'huile de soja, l'huile de tournesol, l'huile de ricin, et l'huile de watermelon, et leurs mélanges, ou encore des triglycérides d'acides caprylique/caprique, comme ceux vendus par la société STEARINERIES DUBOIS

ou ceux vendus sous les dénominations MIGLYOL 810® , 812® et 818® par la société DYNAMIT NOBEL,

- les éthers de synthèse ayant de 10 à 40 atomes de carbone ;
 - les esters de synthèse, comme les huiles de formule $R_1 COOR_2$, dans laquelle
- 5 R1 représente un reste d'un acide gras linéaire ou ramifié comportant de 1 à 40 atomes de carbone et R2 représente une chaîne hydrocarbonée, notamment, ramifiée contenant de 1 à 40 atomes de carbone à condition que $R_1 + R_2$ soit ≥ 10 . Les esters peuvent être, notamment, choisis parmi les esters d'alcool et d'acide gras, comme par exemple l'octanoate de cétostéaryle, les esters de l'alcool
- 10 isopropylique, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le palmitate d'éthyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le stéarate ou l'isostéarate d'isopropyle, l'isostéarate d'isostéaryle, le stéarate d'octyle, les esters hydroxylés, comme le lactate d'isostéaryle, l'hydroxystéarate d'octyle, l'adipate de diisopropyle, les heptanoates, et notamment l'heptanoate d'isostéaryle, octanoates,
- 15 décanoates ou ricinoléates d'alcools ou de polyalcools, comme le dioctanoate de propylène glycol, l'octanoate de cétyle, l'octanoate de tridécyle, le 4-diheptanoate et le palmitate d'éthyle 2-hexyle, le benzoate d'alkyle, le diheptanoate de polyéthylène glycol, le diétyl 2-d'hexanoate de propylène glycol et leurs mélanges, les benzoates d'alcools en C12 -C15 , le laurate d'hexyle, les esters de l'acide
- 20 néopentanoïque, comme le néopentanoate d'isodécyle, le néopentanoate d'isotridécyle, le néopentanoate d'isostéaryle, le néopentanoate d'octyldocécyle, les esters de l'acide isononanoïque, comme l'isononanoate d'isononyle, l'isononanoate d'isotridécyle, l'isononanoate d'octyle, les esters hydroxylés comme le lactate d'isostéaryle, le malate de di-isostéaryle ;
- 25 - les esters de polyols et les esters du pentaérythritol, comme le tétrahydroxystéarate/tétraisostéarate de dipentaérythritol,
- les esters de dimères diols et de dimères diacides, tels que les Lusplan DD-DA5® et Lusplan DD-DA7® , commercialisés par la société NIPPON FINE CHEMICAL et décrits dans la demande US 2004-175338 ,
- 30 - les copolymères de dimère diol et de dimère diacide et leurs esters, tels que les copolymères dimères dilinoleyl diol/dimères dilinoléiques et leurs esters, comme par exemple le Plandool-G,
- les copolymères de polyols et de dimères diacides, et leurs esters, tels que le

Hailuscent ISDA,

- les alcools gras liquides à température ambiante à chaîne carbonée ramifiée et/ou insaturée ayant de 12 à 26 atomes de carbone, comme le 2-octyldodécanol, l'alcool isostéarylique, l'alcool oléique, le 2-hexyldécanol, le 2-blattyloctanol, et le 2-undécylpentadécanol,
- les acides gras supérieurs en C_{12} - C_{22} , tels que l'acide oléique, l'acide linoléique, et leurs mélanges,
- les carbonates de di-alkyle, les 2 chaînes alkyles pouvant être identiques ou différentes, tels que le dicaprylyl carbonate commercialisé sous la dénomination CETIOL CC®, par COGNIS,
- les huiles de masse molaire élevée ayant, en particulier, une masse molaire allant d'environ 400 à environ 10 000 g/mol, en particulier, d'environ 650 à environ 10 000 g/mol, en particulier, d'environ 750 à environ 7500 g/mol, et plus particulièrement, variant d'environ 1000 à environ 5000 g/mol,
- les huiles siliconées, telles que les silicones phénylées comme la BELSIL PDM 1000 de la société WACIER ($MM=9000$ g/mol). D'autres huiles de silicone non volatiles utilisables dans la composition selon l'invention peuvent être les polydiméthylsiloxanes (PDMS) non volatiles, les PDMS comportant des groupements alkyle ou alcoxy pendants et/ou en bouts de chaîne siliconée, groupements ayant chacun de 2 à 24 atomes de carbone, les silicones phénylées, comme les phényl triméthicones, les phényl diméthicones, les phénol triméthylsiloxo diphénylsiloxanes, les diphényl diméthicones, les diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, et les 2-phényléthyl triméthylsiloxysilicates, les diméthicones ou phényltriméthicone de viscosité inférieure ou égale à 100 cSt, et leurs mélanges,
- les huiles fluorées utilisables dans l'invention sont notamment des huiles fluorosiliconées, des polyéthers fluorés, des silicones fluorées telles que décrit dans le document EP-A-847752.

[0129] Cires

- 30 La base de teint selon l'invention peut comprendre au moins une cire.

[0130] La cire considérée dans le cadre de la présente invention est d'une manière générale un composé lipophile, solide à température ambiante (25 °C), à

changement d'état solide/liquide réversible, ayant un point de fusion supérieur ou égal à 30 °C pouvant aller jusqu'à 120 °C.

[0131] En particulier, les cires convenant à l'invention peuvent présenter un point de fusion supérieur à 45 °C environ, et en particulier supérieur à 55 °C. Le point
5 de fusion de la cire peut être mesuré à l'aide d'un calorimètre à balayage différentiel (D.S.C.), par exemple le calorimètre vendu sous la dénomination DSC 30 par la société METLER.

[0132] Les cires susceptibles d'être utilisées dans les compositions selon l'invention sont choisies parmi les cires, solides, déformables ou non à
10 température ambiante, d'origine animale, végétale, minérale ou de synthèse et leurs mélanges.

[0133] La cire peut également présenter une dureté allant de 0,05 MPa à 30 MPa, et de préférence allant de 6 MPa à 15 MPa. La dureté est déterminée par la mesure de la force en compression mesurée à 20 °C à l'aide du texturomètre
15 vendu sous la dénomination TA-TX2i par la société RHEO, équipé d'un cylindre en inox d'un diamètre de 2 mm se déplaçant à la vitesse de mesure de 0,1 mm/s, et pénétrant dans la cire à une profondeur de pénétration de 0,3 mm.

[0134] On peut notamment utiliser les cires hydrocarbonées comme la cire d'abeilles, la cire de lanoline, et les cires d'insectes de Chine; la cire de riz, la cire
20 de Carnauba, la cire de Candellila, la cire d'Ouricurry, la cire d'Alfa, la cire de fibres de liège, la cire de canne à sucre, la cire du Japon et la cire de sumac; la cire de montan, les cires microcristallines, les paraffines et l'ozokérite; la cire d'abeille, la cire de jojoba, la cire de mimosa, la cire de tournesol, les cires de polyéthylène, les cires obtenues par la synthèse de Fisher-Tropsch et les
25 copolymères cireux ainsi que leurs esters. Un mélange de cire de jojoba, cire de mimosa, cire de tournesol est par exemple commercialisée sous la référence ACTICIRE MP par la société GATTEFOSSE. En particulier, les cires hydrocarbonées peuvent être choisies parmi la cire de Carnauba, la cire d'abeille, la cire de jojoba, la cire de mimosa, la cire de tournesol, et leurs mélanges.

[0135] On peut aussi citer les cires obtenues par hydrogénation catalytique d'huiles animales ou végétales ayant des chaînes grasses, linéaires ou ramifiées, en C₈-C₃₂.

[0136] Parmi celles-ci, on peut notamment citer l'huile de jojoba hydrogénée, l'huile de tournesol hydrogénée, l'huile de ricin hydrogénée, l'huile de coprah hydrogénée et l'huile de lanoline hydrogénée, le tétrastéarate de di-(triméthylol-1,1,1 propane) vendu sous la dénomination « HEST 2T-4S » par la société HETERENE, le tétrabéhénate de di-(triméthylol-1,1,1 propane) vendue sous la dénomination HEST 2T-4B par la société HETERENE.

[0137] On peut également utiliser les cires obtenues par transestérification et hydrogénation d'huiles végétales, telles que l'huile de ricin ou d'olive, comme les cires vendues sous les dénominations de Phytowax ricin 16L64® et 22L73® et Phytowax Olive 18L57 par la société SOPHIM. De telles cires sont décrites dans la demande FR-A-2792190.

[0138] On peut aussi utiliser des cires siliconées qui peuvent être avantageusement des polysiloxanes substitués, de préférence à bas point de fusion. Ces cires de silicones sont connues ou peuvent être préparées selon les méthodes connues. Parmi les cires de silicones commerciales de ce type, on peut citer notamment celles vendues sous les dénominations Abilwax 9800, 9801 ou 9810 (GOLDSCHMIDT), KF910 et KF7002 (SHIN ETSU), ou 176-1118-3 et 176-11481 (GENERAL ELECTRIC), les alkyle- ou alcoxydiméthicones tels que les produits commerciaux suivants : Abilwax 2428, 2434 et 2440 (GOLDSCHMIDT), ou VP 1622 et VP 1621 (WACKER), ainsi que les (C₂₀-C₆₀) alkylidiméthicones, en particulier les (C₃₀-C₄₅) alkylidiméthicones comme la cire siliconée vendue sous la dénomination SF-1642 par la société GE-Bayer Silicones.

[0139] On peut également utiliser des cires hydrocarbonées modifiées par des groupements siliconés ou fluorés comme par exemple : siliconyl candelilla, siliconyl beeswax et Fluorobeeswax de Koster Keunen.

[0140] Les cires peuvent également être choisies parmi les cires fluorées.

[0141] Selon un mode de réalisation particulier, les compositions selon l'invention peuvent comprendre au moins une cire dite cire collante. Comme cire collante, on

peut utiliser un (hydroxystéaryloxy)stéarate d'alkyle en C20-C40 (le groupe alkyle comprenant de 20 à 40 atomes de carbone), seul ou en mélange, en particulier un 12-(12'-hydroxystéaryloxy)stéarate d'alkyle en C20-C40. Une telle cire est notamment vendue sous les dénominations « Kester Wax K 82 P® » et « Kester
5 Wax K 80 P® » par la société KOSTER KEUNEN.

[0142] Selon un mode préféré de réalisation, les cires sont choisies parmi les cires hydrocarbonées, de préférence choisies parmi la cire de Carnauba, la cire d'abeille, la cire de jojoba, la cire de mimosa, la cire de tournesol, et leurs mélanges.

10 **[0143]** Gélifiants lipophiles

Un autre type de gélifiants lipophiles est constitué par les copolymères de styrène et d'oléfines telles que l'éthylène, le propylène et/ou le butylène, éventuellement associés à des solvants siliconés ou hydrocarbonés, tels que décrits en particulier dans la demande WO 98/38981 et dans le brevet US-6,309,629. Ils comprennent
15 notamment les gélifiants à base de terpolymères séquencés disponibles auprès de la société PENRECO sous la dénomination commerciale VERSAGEL®. Un autre type de gélifiant lipophile est constitué des polyamides tels que ceux identifiés par le nom INCI polyamide-3 et en particulier les polymères SYLVACLEAR® AF 1900V et PA 1200V disponibles auprès de la société
20 ARIZONA CHEMICAL ainsi que ceux identifiés par le nom INCI « Ethylenediamine/Hydrogenated Dimer Dilinoleate Copolymer Bis-Di-C14-18 Alkyl Amide » et disponibles par exemple sous la dénomination commerciale SYLVACLEAR® A200V ou SYLVACLEAR® A2614V auprès de la société ARIZONA CHEMICAL. Le gélifiant lipophile peut en variante être une bentone ou
25 une hectorite modifiée hydrophobe.

[0144] Agent de coloration

La base de teint selon l'invention peut également comprendre un agent de coloration choisi parmi les pigments, les nacres, les colorants solubles, de préférence solubles dans l'eau.

30 **[0145]** Par « pigments », il faut comprendre des particules blanches ou colorées, minérales ou organiques, insolubles dans un milieu aqueux, destinées à colorer et/ou opacifier la base de teint et/ou le film résultant.

[0146] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques.

[0147] Le pigment peut être un pigment organique. Par pigment organique, on entend tout pigment qui répond à la définition de l'encyclopédie Ullmann dans le chapitre pigment organique. Le pigment organique peut notamment être choisi
5 parmi les composés nitroso, nitro, azo, xanthène, quinoléine, anthraquinone, phtalocyanine, de type complexe métallique, isoindolinone, isoindoline, quinacridone, périnone, pérylène, dicétopyrrolopyrrole, thioindigo, dioxazine, triphénylméthane, quinophtalone.

[0148] Le ou les pigments organiques peuvent être choisis par exemple parmi le
10 carmin, le noir de carbone, le noir d'aniline, la mélanine, le jaune azo, la quinacridone, le bleu de phtalocyanine, le rouge sorgho, les pigments bleus codifiés dans le Color Index sous les références C1 42090, 69800, 69825, 73000, 74100, 74160, les pigments jaunes codifiés dans le Color Index sous les références CI 11680, 11710, 15985, 19140, 20040, 21100, 21108, 47000, 47005,
15 les pigments verts codifiés dans le Color Index sous les références CI 61565, 61570, 74260, les pigments oranges codifiés dans le Color Index sous les références CI 11725, 15510, 45370, 71105, les pigments rouges codifiés dans le Color Index sous les références CI 12085, 12120, 12370, 12420, 12490, 14700, 15525, 15580, 15620, 15630, 15800, 15850, 15865, 15880, 17200, 26100, 45380,
20 45410, 58000, 73360, 73915, 75470, les pigments obtenus par polymérisation oxydante de dérivés indoliques, phénoliques tels qu'ils sont décrits dans le brevet FR 2 679 771 .

[0149] Ces pigments peuvent aussi être sous forme de pigments composites tels qu'ils sont décrits dans le brevet EP 1 184 426. Ces pigments composites peuvent
25 être composés notamment de particules comportant un noyau inorganique recouvert au moins partiellement d'un pigment organique et au moins un liant assurant la fixation des pigments organiques sur le noyau.

[0150] Le pigment peut aussi être une laque. Par laque, on entend les colorants insolubilisés adsorbés sur des particules insolubles, l'ensemble ainsi obtenu
30 restant insoluble lors de l'utilisation. A titre d'exemples de laques, on peut citer le produit connu sous la dénomination suivante : D & C Red 7 (CI 15 850:1).

[0151] Le pigment peut être un pigment minéral. Par pigment minéral, on entend tout pigment qui répond à la définition de l'encyclopédie Ullmann dans le chapitre pigment inorganique. On peut citer, parmi les pigments minéraux utiles dans la présente invention, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de zinc, de fer (noir, jaune ou rouge) ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique, le dioxyde de titane, les poudres métalliques comme la poudre d'aluminium et la poudre de cuivre. Les pigments minéraux suivants peuvent aussi être utilisés : Ta_2O_5 , Ti_3O_5 , Ti_2O_3 , TiO , ZrO_2 en mélange avec $TiCO_2$, ZrO_2 , Nb_2O_5 , CeO_2 , ZnS .

[0152] La taille du pigment utile dans le cadre de la présente invention est généralement comprise entre 10 nm et 10 μm , de préférence entre 20 nm et 5 μm , et plus préférentiellement entre 30 nm et 1 μm .

[0153] L'agent de coloration peut également être un colorant soluble, de préférence soluble dans l'eau.

[0154] Parmi les colorants solubles dans l'eau, on peut citer le carmin de cochenille ou les produits connus sous les dénominations suivantes : D & C Red 21 (CI 45 380), D & C Orange 5 (CI 45 370), D & C Red 27 (CI 45 410), D & C Orange 10 (CI 45 425), D & C Red 3 (CI 45 430), D & C Red 4 (CI 15 510), D & C Red 33 (CI 17 200), D & C Yellow 5 (CI 19 140), D & C Yellow 6 (CI 15 985). D & C Green (CI 61 570), D & C Yellow 1 O (CI 77 002), D & C Green 3 (CI 42 053), D & C Blue 1 (CI 42 090).

[0155] Les nacres peuvent être choisies parmi celles classiquement présentes dans les produits de maquillage, telles que les mica / dioxyde de titane. En variante, il peut s'agir de nacres à base de mica / silice / dioxyde de titane, à base de fluorphlogopite synthétique / dioxyde de titane (SUNSHINE[®] de MAPRECOS), de calcium sodium borosilicate / dioxyde de titane (REFLECKS[®] d'ENGELHARD) ou de calcium aluminium borosilicate / silice / dioxyde de titane (RONASTAR[®] de MERCK).

[0156] La base de teint selon l'invention peut comprendre de 0,0001 à 30% en poids d'agent de coloration, de préférence de 0,001 à 20% en poids, et plus

préférentiellement de 0,002 à 15% en poids, par rapport au poids total de la base de teint selon l'invention.

[0157] Charges

La base de teint selon l'invention peut également comprendre au moins une charge. Ces charges servent notamment à modifier la rhéologie ou la texture de la composition.

[0158] Les charges peuvent être minérales ou organiques de toute forme, plaquettaires, sphériques ou oblongues, quelle que soit la forme cristallographique (par exemple feuillet, cubique, hexagonale, orthorombique, etc). On peut citer le talc, le mica, la silice, la silice traitée en surface par un agent hydrophobe, le kaolin, les poudres de polyamide (Nylon®) (Orgasol® de chez Atochem), de poly-β-alanine et de polyéthylène, les poudres de polymères de tétrafluoroéthylène (Téflon®), la lauroyl-lysine, l'amidon, le nitrure de bore, les microsphères creuses polymériques telles que celles de chlorure de polyvinylidène/acrylonitrile comme l'Expancel® (Nobel Industrie), de copolymères d'acide acrylique (Polytrap® de la Société Dow Corning) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls® de Toshiba, par exemple), les particules de polyorganosiloxanes élastomères, le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydra-carbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (Silica Beads® de Maprecos), les microcapsules de verre ou de céramique, les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques ayant de 8 à 22 atomes de carbone, de préférence de 12 à 18 atomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, le myristate de magnésium.

[0159] Actif cosmétique

La base de teint selon l'invention peut également comprendre au moins un actif cosmétique, qui peuvent être choisis dans le groupe constitué des vitamines, des antioxydants, des agents hydratants, des agents anti-pollution, les agents kératolytiques, des astringents, des anti-inflammatoires, des agents blanchissants, des auto-bronzants et des agents favorisant la microcirculation.

[0160] Des exemples de vitamines incluent les vitamines A, B1, B2, B6, C et E et leurs dérivés, l'acide pantothénique et ses dérivés et la biotine.

[0161] Des exemples d'antioxydants incluent l'acide ascorbique et ses dérivés tels que le palmitate d'ascorbyle, le tétraisopalmitate d'ascorbyle, l'ascorbyl glucoside, le magnésium ascorbyl phosphate, le sodium ascorbyl phosphate et le sorbate d'ascorbyle; le tocophérol et ses dérivés, tels que l'acétate de tocophérol, le sorbate de tocophérol et d'autres esters de tocophérol; le BHT et BHA; les esters de l'acide gallique, l'acide phosphorique, l'acide citrique, l'acide maléique, l'acide malonique, l'acide succinique, l'acide fumarique, la céphaline, l'hexamétophosphate, l'acide phytique, et les extraits de plantes, par exemple de racines de Zingiber Officinale (Gingembre) tel que le Blue Malagasy Ginger commercialisé par la société BIOLANDES, de Chondrus crispus, Rhodiola, Thermus thermophilus, la feuille de maté, le bois de chêne, l'écorce de Rapet Kayu, les feuilles de Sakura et les feuilles d'ylang ylang.

[0162] Des exemples d'agents hydratants incluent le polyéthylène glycol, le propylène glycol, le dipropylène glycol, la glycérine, le butylène glycol, le xylitol, le sorbitol, le maltitol, les mucopolysaccharides, tels que l'acide chondroïtine sulfurique, l'acide hyaluronique de haut ou de bas poids moléculaire ou encore l'acide hyaluronique potentialisé par un dérivé de silanol tel que l'actif Epidermosil[®] commercialisé par la société Exymol, et l'acide mucoïtinsulfurique; l'acide caronique; l'atelo collagène; le cholestéryl-12-hydroxystéarate; les sels biliaires, une composante principale du FHN (facteur d'hydratation naturelle) comme un sel de l'acide pyrrolidone carboxylique et un sel d'acide lactique, un analogue d'acide aminé tel que l'urée, la cystéine et la sérine; un collagène soluble à chaîne courte, les PPG diglycérine, les homo- et copolymères de 2-méthacryloyloxyéthylphosphorylcholine comme le Lipidure HM et le Lipidure PBM de NOF; l'allantoïne; des dérivés de glycérine tels que le PEG / PPG / polybutylène Glycol-8/5/3 Glycérine de NOF vendu sous la dénomination commerciale Wilbride[®]S753 ou encore le glyceryl-polyméthacrylate de Sederma vendu sous la dénomination commerciale Lubragel[®]MS; la triméthylglycine vendu sous la dénomination commerciale Aminocoat[®] par la société Ashahi Kasei Chemicals et divers extraits de plantes tels que des extraits de Castanea sativa, des protéines de noisette hydrolysées, les polysaccharides de Tuberosa Polyanthes, l'huile de noyau d'Argania spinosa et les extraits de nacre contenant

un conchyoline qui sont vendus notamment par la compagnie Maruzen (Japon) sous le nom commercial Pearl Extract®.

[0163] D'autres exemples d'agents hydratants incluent les composés stimulant l'expression de la matriptase MT/SP1, tel qu'un extrait de pulpe de caroube, ainsi
5 que les agents stimulant l'expression de CERT, d'ARNT2 ou de FN3K ou FN3K RP ; les agents augmentant la prolifération ou la différenciation des kératinocytes, soit directement, soit indirectement en stimulant par exemple la production de β -endorphines, tels que les extraits de *Thermus thermophilus* ou de coques de fèves de *Theobroma cacao*, les extraits hydrosolubles de maïs, les extraits peptidiques
10 de *Voandzeia subterranea* et le niacinamide ; les lipides épidermiques et les agents augmentant la synthèse de lipides épidermiques, soit directement, soit en stimulant certaines β -glucosidases qui modulent la déglycosylation de précurseurs lipidiques comme le glucosylcéramide en céramides, tels que les phospholipides, les céramides, les hydrolysats de protéine de lupin et les dérivés d'acide
15 dihydrojasmonique.

[0164] Des exemples d'agents anti-pollution incluent l'extrait de graines de *Moringa pterygosperma* (par exemple le Purisoft® de LSN); l'extrait de beurre de karité (par exemple Detoxyl® de Silab), un mélange d'extrait de lierre, d'acide phytique, d'extrait de graine de tournesol (par exemple l'Osmopur® de Sederma).
20 **[0165]** Des exemples d'agents kératolytiques incluent les α -hydroxyacides (par exemple les acides glycolique, lactique, citrique, malique, mandélique, ou tartrique) et les β -hydroxyacides (par exemple l'acide salicylique), et leurs esters, tels que les C12-13 alkyl lactates, et les extraits de plantes contenant ces hydroxyacides, tels que des extraits d'*Hibiscus sabdriffa*.

25 **[0166]** Des exemples d'astringents incluent les extraits d'hamamélis.

[0167] Des exemples d'agents anti-inflammatoires incluent le bisabolol, l'allantoïne, l'acide tranexamique, l'oxyde de zinc, l'oxyde de soufre et ses dérivés, le sulfate de chondroïtine, l'acide glycyrrhizinique et ses dérivés tels que les glycyrrhizines.

30 **[0168]** Des exemples d'agents blanchissants incluent l'arbutine et ses dérivés, l'acide férulique (tel que le Cytovector® : eau, glycol, lécithine, acide férulique,

hydroxyéthylcellulose, commercialisé par BASF) et ses dérivés, l'acide kojique, le résorcinol, l'acide lipoïque et ses dérivés tel que le monolipoate de resvératrol diacétate tel que décrit dans la demande de brevet WO2006134282, l'acide ellagique, le leucodopachrome et ses dérivés, la vitamine B3, l'acide linoléique et ses dérivés, les céramides et leurs homologues, un peptide tel que décrit dans la
5 demande de brevet WO2009010356, un bioprécurseur tel que décrit dans la demande de brevet WO2006134282 ou un sel de tranexamate tel que le sel de chlorhydrate de tranexamate cétyle, un extrait de réglisse (extrait de Glycyrrhiza glabra), qui est vendu notamment par la société Maruzen sous le nom
10 commercial Licorice extract®, un agent blanchissant ayant également un effet antioxydant, comme les composés de vitamine C, y compris les sels d'ascorbate, les esters ascorbyle d'acides gras ou d'acide sorbique, et d'autres dérivés de l'acide ascorbique, par exemple, les phosphates d'ascorbyle, tels que le magnésium ascorbyl phosphate et le sodium ascorbyl phosphate, ou les esters de
15 saccharide d'acide ascorbique, qui incluent, par exemple, l'ascorbyle-2-glucoside, le L-ascorbate de 2-O-alpha-D-glucopyranosyle, ou le L-ascorbate de 6-O-bêta-D-galactopyranosyle. Un agent actif de ce type est vendu en particulier par la société DKSH sous le nom commercial Ascorbyl glucoside®.

[0169] Un exemple d'autobronzant est la DHA.

20 **[0170]** Des exemples d'agents favorisant la microcirculation incluent un extrait de lupin (tel que l'Eclaline® de Silab), de ruscus, de marron d'inde, de lierre, de ginseng ou de mélilot, la caféine, le nicotinate et ses dérivés, un extrait d'algue de Corallina officinalis tel que celui commercialisé par CODIF ; et leurs mélanges. Ces agents actifs sur la microcirculation cutanée peuvent être utilisés pour éviter
25 le ternissement du teint et/ou améliorer l'homogénéisation et l'éclat du teint.

[0171] La base de teint selon l'invention peut comprendre de 0,0001 à 10% en poids d'actif cosmétique, de préférence de 0,001 à 5% en poids, et plus préférentiellement de 0,002 à 1% en poids, par rapport au poids total de la base de teint selon l'invention.

30 **[0172]** Additifs

La base de teint selon l'invention peut comprendre d'autres ingrédients pour autant qu'ils n'interfèrent pas avec les propriétés souhaitées de la base de teint.

Ces autres ingrédients peuvent par exemple être des conservateurs, des ajusteurs de pH tels l'acide citrique ou l'arginine, des agents antimicrobiens, des parfums, des filtres solaires, et leurs mélanges.

[0173] Procédé de préparation

- 5 La présente invention a également pour objet un procédé de préparation d'une base de teint sous forme d'émulsion eau-dans-huile selon l'invention, comprenant :
- le mélange du plastifiant avec l'eau,
 - l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
- 10 - le mélange de l'huile avec l'agent émulsionnant et optionnellement l'élastomère de silicone, le polymère filmogène, les agents de coloration
- l'introduction du mélange comprenant l'eau dans le mélange comprenant l'huile, sous agitation pour former l'émulsion.

- [0174]** Selon un autre mode de réalisation, l'invention a également pour objet un
- 15 procédé de préparation d'une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau selon l'invention, comprenant :
- le mélange de l'eau, du plastifiant, et optionnellement du conservateur et des agents de coloration sous agitation,
 - l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
- 20 - le mélange de l'huile avec l'agent émulsionnant et optionnellement l'élastomère de silicone, le polymère filmogène,
- l'introduction du mélange comprenant l'huile dans le mélange comprenant l'eau, sous agitation pour former l'émulsion.

[0175] Procédé de maquillage de matières kératiniques

- 25 La présente invention concerne également un procédé de maquillage ou de soins des matières kératiniques en particulier de la peau, consistant à appliquer sur lesdites matières kératiniques, en particulier la peau, une base de teint selon la présente invention caractérisé en ce qu'on applique sur la peau, une première couche d'une base de teint selon la présente invention, puis à appliquer sur une
- 30 partie de ladite première couche une seconde couche d'une seconde composition comprenant un milieu cosmétiquement acceptable et au moins un agent de coloration.

Exemples

[0176] Exemple 1 : Base de teint E/H

On a préparé une base de teint sous forme d'émulsion eau-dans-huile ayant la composition présentée dans le tableau 1 suivant :

5 [0177] [Tableau 1]

Nom INCI	Teneur (% en poids)
AMIDON DE POIS PREGELATINISE (LYCOAT RS 720 DE LA SOCIETE ROQUETTE FRERES)	10
GLYCERINE	10
SORBITOL & WATER (70% MA)	3,5
PENTYLENE GLYCOL	2,5
POLYGLYCERYL-3 DIISOSTEARATE (CITHROL PG32IS-LQ)	3,0
DIMETHICONE & DIMETHICONE/PEG- 10/15 CROSSPOLYMER (KSG-210)	10
UNDECANE & TRIDECANE & TOCOPHEROL & HELIANTHUS ANNUUS (SUNFLOWER) SEED OIL (CETIOL ULTIMATE)	10
EAU DEMINERALISEE	50,5
CONSERVATEUR	0,5

[0178] On a préparé la base de teint selon le protocole suivant :

- 1- peser la phase aqueuse comprenant l'eau, la glycérine, le sorbitol, le pentylène glycol et le conservateur et la mettre sous agitation Rayneri,
- 2- ajouter le LYCOAT RS 720 sous agitation 10 min à 250 rpm jusqu'à formation du gel,
- 3- mélanger le CITHROL, le KSG-210 et le CETIOL ULTIMATE sous agitation dans un rotor stator à 245 rpm pendant 5min,
- 4- ajouter les pigments sous agitation dans un rotor stator à 350 rpm dans la phase grasse
- 15 - introduire la phase aqueuse (1+2) dans ce mélange (3+4) dans un rotor stator à 245 rpm pendant 5min pour former l'émulsion.

[0179] La base de teint obtenue est fluide et homogène, il s'applique facilement sans pelucher. Le film formé sur la peau protège le maquillage de la sueur et du sébum au cours de la journée. Le fond de teint appliqué sur cette base présente donc une tenue durable de sa couleur et de sa matité dans le temps.

5 **[0180]** Exemple 2 : Base de teint E/H

On a préparé une base de teint sous forme d'émulsion eau-dans-huile ayant la composition présentée dans le tableau 1 de l'exemple 1, dans laquelle on a remplacé l'amidon de pois pré-gélatinisé par une même amidon de poids non pré-gélatinisé, le LYCOAT NG 720 de la société Roquette Frères.

- 10 **[0181]** Pour préparer cette base de teint, la phase aqueuse est mélangée sous agitation à 85°C avant l'ajout du LYCOAT NG 720. Le reste du procédé reste inchangé. Une fois l'émulsion formée, elle est laissée à refroidir sous agitation jusqu'à la température ambiante.

- 15 **[0182]** La base de teint obtenue est fluide et homogène, il s'applique facilement sans pelucher. Le film formé sur la peau protège le maquillage de la sueur et du sébum au cours de la journée. Le fond de teint appliqué sur cette base présente donc une tenue durable de sa couleur et de sa matité dans le temps.

[0183] Exemple 3 : Base de teint H/E

- 20 On a préparé une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau ayant la composition présentée dans le tableau 3 suivant :

[0184] [Tableau 3]

Nom INCI	Teneur (% en poids)
AMIDON DE POIS PREGELATINISE (LYCOAT RS 720 DE LA SOCIETE ROQUETTE FRERES)	15
GLYCERINE	20
SORBITOL & WATER (70% MA)	3,5
PENTYLENE GLYCOL	2,5
POLYSORBATE 20	1,0

DIMETHICONE & DIMETHICONE/PEG-10/15 CROSSPOLYMER (KSG-210)	10
UNDECANE & TRIDECANE & TOCOPHEROL & HELIANTHUS ANNUUS (SUNFLOWER) SEED OIL (CETIOL ULTIMATE)	10
EAU DEMINERALISEE	37,5
CONSERVATEUR	0,5

[0185] On a préparé la base de teint selon le protocole suivant :

- peser la phase aqueuse comprenant l'eau, la glycérine, le sorbitol, le pentylène glycol et le conservateur et la mettre sous agitation Rayneri,
- ajouter le LYCOAT RS 720 sous agitation 10 min à 250 rpm jusqu'à
- 5 homogénéisation,
- ajouter les pigments sous agitation dans un rotor stator à 350 rpm,
- mélanger le Polysorbate 20, le KSG-210 et le CETIOL ULTIMATE sous agitation dans un rotor stator à 245 rpm pendant 5min,
- introduire la phase grasse dans ce mélange dans un rotor stator à 245 rpm
- 10 pendant 5min pour former l'émulsion.

[0186] La base de teint obtenue est fluide et homogène, il s'applique facilement sans pelucher. Le film formé sur la peau protège le maquillage de la sueur et du sébum au cours de la journée. Le fond de teint appliqué sur cette base présente donc une tenue durable de sa couleur et de sa matité dans le temps.

15 **[0187]** Exemple 4 : Base de teint H/E

On a préparé une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau ayant la composition présentée dans le tableau 3 de l'exemple 3, dans laquelle on a remplacé l'amidon de pois pré-gélatinisé par une même amidon de poids non pré-gélatinisé, le LYCOAT NG 720 de la société Roquette Frères.

- 20 **[0188]** Pour préparer cette base de teint, la phase aqueuse est mélangée sous agitation à 85°C avant l'ajout du LYCOAT NG 720. Le reste du procédé reste inchangé. Une fois l'émulsion formée, elle est laissée à refroidir sous agitation jusqu'à la température ambiante.

[0189] La base de teint obtenue est fluide et homogène, il s'applique facilement sans pelucher. Le film formé sur la peau protège le maquillage de la sueur et du sébum au cours de la journée. Le fond de teint appliqué sur cette base présente donc une tenue durable de sa couleur et de sa matité dans le temps.

Revendications

[Revendication 1] Base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile comprenant :

- au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose
5 supérieure ou égale à 30 %, préférentiellement entre 30% et 75%,
 - au moins un plastifiant choisis parmi les polyols,
 - au moins une huile,
 - au moins un agent émulsionnant, et
 - de l'eau
- 10 étant entendu que l'amidon est présent en une teneur en matière sèche comprise entre 1% et 25% en poids, par rapport au poids total de la base de teint.

[Revendication 2] Base de teint selon la revendication précédente, caractérisée en ce que l'amidon présente une viscosité Brookfield en dispersion aqueuse à 25°C à 20 % de matière sèche comprise entre 10 et 10 000 mPa.s,
15 préférentiellement entre 20 et 5000 mPa.s, plus préférentiellement entre 50 et 1000 mPa.s, tout préférentiellement entre 75 et 500 mPa.s, et encore plus préférentiellement aux environs de 150 mPa.s.

[Revendication 3] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'amidon présente une teneur en amylose est
20 comprise dans une gamme allant de 30 % à 75 %, de préférence de 30 % à 45%, et de préférence encore de 35 % à 40 %.

[Revendication 4] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'amidon de légumineuse est choisi parmi les amidons de pois, les amidons de pois chiches, les amidons de fèves, les amidons
25 de féveroles, les amidons de haricots, ou les amidons de lentilles, et préférentiellement est choisi parmi les amidons de pois, et tout préférentiellement est un amidon de *Pisum sativum*.

[Revendication 5] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'amidon est un amidon de légumineuse
30 hydrolysé et hydroxypropylé.

[Revendication 6] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que les polyols sont choisis parmi le propylène glycol, le butylène glycol, le pentylène glycol, le pentanediol, l'isoprène glycol, le néopentyl glycol, le glycérol, les polyéthylène glycols (PEG) ayant notamment de 4
5 à 8 motifs éthylène glycol et/ou le sorbitol, et de préférence, les polyols sont le glycérol et le sorbitol, de préférence en mélange avec le pentylène glycol.

[Revendication 7] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que les polyols sont présents en une teneur allant de 10 à 30% en poids, de préférence de 13 à 25% en poids, par rapport au poids
10 total de la base de teint.

[Revendication 8] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un élastomère de silicone.

[Revendication 9] Base de teint selon l'une quelconque des revendications
15 précédentes, caractérisée en ce que l'agent émulsionnant présente un HLB compris entre 8 et 20, et est choisi parmi les esters d'acide gras et des éthers de sorbitol oxyéthylénés et/ou oxypropylénés, les lysophospholipides, les cires émulsionnantes telles que les cires autoémulsionnantes ou les cires hydrolysées, et leurs mélanges.

[Revendication 10] Base de teint selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que l'agent émulsionnant présente un HLB inférieur à 8, et est choisi parmi les esters d'acides gras et de polyol, notamment de glycérol ou de sorbitol, tels que le stéarate de glycéryle, le laurate de glycéryle, le stéarate ou triisostéarate de polyglycéryl-2, le tristéarate de sorbitan, le ricinoléate de glycéryle.

[Revendication 11] Base de teint selon l'une quelconque des revendications
25 précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend de 25 à 65% en poids d'eau, de préférence de 30 à 60% en poids, par rapport au poids total de la base de teint.

[Revendication 12] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend un agent filmogène additionnel
30 autre que l'amidon.

[Revendication 13] Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un mono-alcool ayant de 1 à 5 atomes de carbone, en particulier de 2 à 5 atomes de carbone, de préférence l'éthanol.

- 5 **[Revendication 14]** Base de teint selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'agent de coloration est choisi parmi les pigments et/ou les nacrés et/ou les colorants solubles.

- [Revendication 15]** Procédé de préparation d'une base de teint sous forme d'émulsion eau-dans-huile selon l'une quelconque des revendications précédentes,
- 10 comprenant :
- le mélange du plastifiant avec l'eau,
 - l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
 - le mélange de l'huile avec l'agent émulsionnant et optionnellement l'élastomère de silicone, le polymère filmogène, les agents de coloration
- 15 - l'introduction du mélange comprenant l'eau dans le mélange comprenant l'huile, sous agitation pour former l'émulsion.

- [Revendication 16]** Procédé de préparation d'une base de teint sous forme d'émulsion huile-dans-eau selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, comprenant :
- 20 - le mélange de l'eau, du plastifiant, et optionnellement du conservateur et des agents de coloration sous agitation,
- l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
 - le mélange de l'huile avec l'agent émulsionnant et optionnellement l'élastomère de silicone, le polymère filmogène,
- 25 - l'introduction du mélange comprenant l'huile dans le mélange comprenant l'eau, sous agitation pour former l'émulsion.

- [Revendication 17]** Procédé selon la revendication 15 ou 16, caractérisé en ce que le mélange des plastifiants avec l'eau, et optionnellement avec les agents émulsionnant et/ou filmogène, est opéré à température ambiante, ou à chaud, par
- 30 exemple à une température comprise entre 60 et 95 °C.

[Revendication 18] Procédé de maquillage ou de soin des matières kératiniques, en particulier de la peau, consistant à appliquer sur lesdites matières kératiniques, en particulier la peau, une base de teint selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.

- 5 **[Revendication 19]** Procédé de maquillage selon la revendication 18, caractérisé en ce qu'on applique sur la peau, une première couche d'une base de teint selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, puis à appliquer sur une partie de ladite première couche une seconde couche d'une seconde composition comprenant un milieu cosmétiquement acceptable et au moins un agent de
- 10 coloration.

[Revendication 20] Utilisation cosmétique d'une base de teint selon l'une quelconque des revendications 1 à 14 pour améliorer la tenue dans le temps du maquillage, de préférence pour améliorer la résistance à la sueur et au sébum.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP2020/058672

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**A61K 8/34**(2006.01)i; **A61K 8/73**(2006.01)i; **A61Q 1/02**(2006.01)i; **A61K 8/06**(2006.01)i

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)

A61K; A61Q

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 practicable, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	WO 2018114548 A1 (OREAL [FR]) 28 June 2018 (2018-06-28) formulas 2, 4-9; page 28, line 10 - line 25; examples 1, 2; tables 1, 2 page 29, line 13 - line 30 page 2, line 26 - page 6, line 10	1-6,10,11,14-18 7-9,12,13,19,20
Y	WO 2010070235 A2 (OREAL [FR]; MALLE GERARD [FR]; PHILIPPE MICHEL [FR]) 24 June 2010 (2010-06-24) page 1, line 8 - line 33; example b page 9, line 1 - page 17, line 31 page 18, line 32 - page 27, line 21	7-9,12,13,19,20
Y	WO 2014155015 A1 (ROQUETTE FRERES [FR]) 02 October 2014 (2014-10-02) page 5, line 10 - page 15, line 14; claims; examples 2b, A	7-9,12,13,19,20
Y	EP 1249224 A1 (OREAL [FR]) 16 October 2002 (2002-10-16) the whole document	19
A	EP 0487000 A1 (NAT STARCH CHEM INVEST [US]) 27 May 1992 (1992-05-27) the whole document	15-17



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family 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 application or patent 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

16 April 2020

Date of mailing of the international search report

24 April 2020

Name and mailing address of the ISA/EP

European Patent Office
p.b. 5818, Patentlaan 2, 2280 HV Rijswijk
Netherlands

Telephone No. (+31-70)340-2040

Facsimile No. (+31-70)340-3016

Authorized officer

Loloiu, Teodora

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT
Information on patent family members

International application No.

PCT/EP2020/058672

Patent document cited in search report			Publication date (day/month/year)	Patent family member(s)			Publication date (day/month/year)
WO	2018114548	A1	28 June 2018	BR	112019012943	A2	10 December 2019
				CN	110325169	A	11 October 2019
				EP	3558248	A1	30 October 2019
				JP	2020502222	A	23 January 2020
				KR	20190097180	A	20 August 2019
				US	2019343742	A1	14 November 2019
				WO	2018114548	A1	28 June 2018
WO	2010070235	A2	24 June 2010	FR	2940073	A1	25 June 2010
				WO	2010070235	A2	24 June 2010
WO	2014155015	A1	02 October 2014	AU	2014242762	A1	15 October 2015
				AU	2018201455	A1	22 March 2018
				AU	2019210521	A1	15 August 2019
				BR	112015025015	A2	18 July 2017
				CA	2907700	A1	02 October 2014
				CN	105051129	A	11 November 2015
				CN	107987618	A	04 May 2018
				EP	2978815	A1	03 February 2016
				ES	2713649	T3	23 May 2019
				FR	3003866	A1	03 October 2014
				JP	6272452	B2	31 January 2018
				JP	6561108	B2	14 August 2019
				JP	2016522272	A	28 July 2016
				JP	2018095882	A	21 June 2018
				KR	20150135303	A	02 December 2015
				US	2016051478	A1	25 February 2016
				US	2019038563	A1	07 February 2019
				WO	2014155015	A1	02 October 2014
EP	1249224	A1	16 October 2002	BR	0201261	A	11 March 2003
				CA	2380784	A1	10 October 2002
				CN	1383806	A	11 December 2002
				EP	1249224	A1	16 October 2002
				FR	2823100	A1	11 October 2002
				JP	2002370936	A	24 December 2002
EP	0487000	A1	27 May 1992	AT	126694	T	15 September 1995
				AU	638615	B2	01 July 1993
				DE	69112350	D1	28 September 1995
				DE	69112350	T2	08 February 1996
				DK	0487000	T3	15 January 1996
				EP	0487000	A1	27 May 1992
				JP	H0745376	B2	17 May 1995
				JP	H04290809	A	15 October 1992
				US	5496861	A	05 March 1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/EP2020/058672

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE INV. A61K8/34 A61K8/73 A61Q1/02 A61K8/06 ADD.		
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB		
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) A61K A61Q		
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche		
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 2018/114548 A1 (OREAL [FR]) 28 juin 2018 (2018-06-28)	1-6,10, 11,14-18
Y	Formula 2,4-9; page 28, ligne 10 - ligne 25; exemples 1,2; tableaux 1,2 page 29, ligne 13 - ligne 30 page 2, ligne 26 - page 6, ligne 10 -----	7-9,12, 13,19,20
Y	WO 2010/070235 A2 (OREAL [FR]; MALLE GERARD [FR]; PHILIPPE MICHEL [FR]) 24 juin 2010 (2010-06-24) page 1, ligne 8 - ligne 33; exemple b page 9, ligne 1 - page 17, ligne 31 page 18, ligne 32 - page 27, ligne 21 ----- <div style="text-align: center;">-/--</div>	7-9,12, 13,19,20
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents </div> <div> <input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe </div> </div>		
* Catégories spéciales de documents cités:		
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 45%;"> <p>"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent</p> <p>"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date</p> <p>"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)</p> <p>"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens</p> <p>"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée</p> </div> <div style="width: 45%;"> <p>"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention</p> <p>"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément</p> <p>"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier</p> <p>"&" document qui fait partie de la même famille de brevets</p> </div> </div>		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée <div style="text-align: center; font-size: 1.2em;">16 avril 2020</div>		Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale <div style="text-align: center; font-size: 1.2em;">24/04/2020</div>
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Fonctionnaire autorisé <div style="text-align: center; font-size: 1.2em;">Loloiu, Teodora</div>

C(suite). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	WO 2014/155015 A1 (ROQUETTE FRERES [FR]) 2 octobre 2014 (2014-10-02) page 5, ligne 10 - page 15, ligne 14; revendications; exemples 2b,A -----	7-9,12, 13,19,20
Y	EP 1 249 224 A1 (OREAL [FR]) 16 octobre 2002 (2002-10-16) le document en entier -----	19
A	EP 0 487 000 A1 (NAT STARCH CHEM INVEST [US]) 27 mai 1992 (1992-05-27) le document en entier -----	15-17

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/EP2020/058672

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2018114548	A1	28-06-2018	BR 112019012943 A2	10-12-2019
			CN 110325169 A	11-10-2019
			EP 3558248 A1	30-10-2019
			JP 2020502222 A	23-01-2020
			KR 20190097180 A	20-08-2019
			US 2019343742 A1	14-11-2019
			WO 2018114548 A1	28-06-2018

WO 2010070235	A2	24-06-2010	FR 2940073 A1	25-06-2010
			WO 2010070235 A2	24-06-2010

WO 2014155015	A1	02-10-2014	AU 2014242762 A1	15-10-2015
			AU 2018201455 A1	22-03-2018
			AU 2019210521 A1	15-08-2019
			BR 112015025015 A2	18-07-2017
			CA 2907700 A1	02-10-2014
			CN 105051129 A	11-11-2015
			CN 107987618 A	04-05-2018
			EP 2978815 A1	03-02-2016
			ES 2713649 T3	23-05-2019
			FR 3003866 A1	03-10-2014
			JP 6272452 B2	31-01-2018
			JP 6561108 B2	14-08-2019
			JP 2016522272 A	28-07-2016
			JP 2018095882 A	21-06-2018
			KR 20150135303 A	02-12-2015
			US 2016051478 A1	25-02-2016
			US 2019038563 A1	07-02-2019
			WO 2014155015 A1	02-10-2014

EP 1249224	A1	16-10-2002	BR 0201261 A	11-03-2003
			CA 2380784 A1	10-10-2002
			CN 1383806 A	11-12-2002
			EP 1249224 A1	16-10-2002
			FR 2823100 A1	11-10-2002
			JP 2002370936 A	24-12-2002

EP 0487000	A1	27-05-1992	AT 126694 T	15-09-1995
			AU 638615 B2	01-07-1993
			DE 69112350 D1	28-09-1995
			DE 69112350 T2	08-02-1996
			DK 0487000 T3	15-01-1996
			EP 0487000 A1	27-05-1992
			JP H0745376 B2	17-05-1995
			JP H04290809 A	15-10-1992
			US 5496861 A	05-03-1996
