

(19)
ČESKÁ
REPUBLIKA



ÚŘAD
PRŮMYSLVÉHO
VLASTNICTVÍ

(21) Číslo přihlášky: 2016-735
(22) Přihlášeno: 25.11.2016
(40) Zveřejněno: 06.06.2018
(Věstník č. 23/2018)
(47) Uděleno: 14.04.2021
(24) Oznámení o udělení ve věstníku: 26.05.2021
(Věstník č. 21/2021)

A01N 25/28 (2006.01)
A01N 25/26 (2006.01)
A01P 1/00 (2006.01)
A01P 3/00 (2006.01)
A61K 47/04 (2006.01)
A61K 9/50 (2006.01)
B82B 3/00 (2006.01)
B82Y 5/00 (2011.01)
B82Y 40/00 (2011.01)

(56) Relevantní dokumenty:
BERNARDOS, Andrea, et al. Enzyme-responsive intracellular controlled release using nanometric silica mesoporous supports capped with "saccharides". Acs Nano, 2010, 4.11: 6353-6368.; RUIZ-RICO, Maria, et al. Bactericidal activity of caprylic acid entrapped in mesoporous silica nanoparticles. Food Control, 2015, 56: 77-85.; CAO, Lidong, et al. Quaternized chitosan-capped mesoporous silica nanoparticles as nanocarriers for controlled pesticide release. Nanomaterials, 2016, 6.7: 126.; JANATOVA, Anezka, et al. Long-term antifungal activity of volatile essential oil components released from mesoporous silica materials. Industrial Crops and Products, 2015, 67: 216-220..
WO 2017091096 A; WO 2017103292 A.

(73) Majitel patentu:
Česká zemědělská univerzita v Praze, Praha 6,
Suchbát, CZ
Universitat Politècnica de València, 46022
Valencia, ES

(72) Původce:
doc. Ing. Pavel Klouček, Ph.D., Rostky, CZ
Ing. Matěj Božik, Osek, CZ
Ramón Martínez Máñez, 46133 Meliana, Valencia,
ES
Andrea Bernardos Bau, 46111 Rocafort, Valencia,
ES

(74) Zástupce:
HARBER IP s.r.o., Dukelských hrdinů 567/52,
170 00 Praha 7, Holešovice

(54) Název vynálezu:
**Mezoporézní materiál na bázi oxidu
křemičitého pro řízené uvolňování aktivních
látek a jeho použití**

(57) Anotace:
Předkládané řešení se týká mezoporézního materiálu na bázi oxidu křemičitého pro řízené uvolňování aktivních látek cílovým mikroorganismem, přičemž mezoporézní materiál obsahuje mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého o velikosti v rozmezí od 100 nm do 1 µm s velikostí pórů 2 až 15 nm, na jehož povrchu jsou kovalentně přes spojku L, kterou je trialkoxysilan, navázány sacharidové deriváty o počtu sacharidových jednotek 3 až 20, přičemž v pórech mezoporézní nanočástice je enkapsulovaná aktivní látka. Dále se předkládané řešení týká použití tohoto mezoporézního materiálu.

Mezoporézní materiál na bázi oxidu křemičitého pro řízené uvolňování aktivních látek a jeho použití

5 Oblast techniky

Předkládaný vynález se týká mezoporézního materiálu na bázi oxidu křemičitého pro řízené uvolňování aktivních látek a jeho použití.

10

Dosavadní stav techniky

V poslední době významně stoupá poptávka po přírodních produktech bez chemických aditiv či reziduí a je stále více kladen důraz na zdravý životní styl coby prevenci proti civilizačním chorobám. Nové možnosti antimikrobiálních přípravků se v posledních desetiletích rychle rozvíjejí. Tradiční systémy jsou ve většině případů založeny na použití nosičů na bázi organických polymerů, které obvykle uvolňují svůj obsah mechanismem difúzních procesů nebo prostřednictvím degradace polymerního nosiče. Nově jsou vyvíjeny systémy, kdy k uvolňování určitých látek dochází řízené, tedy pouze v přítomnosti specifického stimulu.

20

Na rozdíl od tradičních nosičů, mezoporézní křemičitany (MPK) funkcionalizované kovalentně vázanými molekulami blokujícími póry, představují velmi perspektivní technologii a jsou v posledních letech intenzivně zkoumány. Jejich výhodou je zejména možnost uzavírání pórů pomocí různých typů molekul, které mohou být odštěpeny velmi specifickými vnějšími mechanismy. Tím pádem MPK dokážou uvolnit svůj obsah ve vhodném místě a čase. Mezi prozkoumané vnější mechanismy patří například fotochemické, elektrochemické a iontové reakce, změny polarit y nebo přítomnost určitých biomolekul, které dokážou uvolnit biologicky aktivní látky ze skupiny cytotoxických látek, proteinů, barviv, enzymů nebo fragmentů nukleových kyselin.

30

Významným patogenem skladovaných zemědělských produktů je *Aspergillus niger*, jehož některé kmeny produkují ochratoxin A, který má nefrotoxické, imunotoxické, karcinogenní a teratogenní účinky. Antimikrobiální těkavé látky z rostlin jsou vhodnou alternativou syntetických pesticidů a konzervantů potravin a jejich řízené uvolňování by usnadnilo aplikaci a zajistilo dlouhodobou účinnost a snadnou manipulaci, aniž by byla negativně ovlivněna jejich fungicidní aktivita.

35

Enkapsulace výše zmíněných těkavých antimikrobiálních látek do mezoporézního křemičitanu MCM-41 byla studována v článku A. Janatová et al., Industrial Crops and Products, 2015, 67, 2016-220. Adsorpci těkavých látek do pórů mezoporézního křemičitanu bylo dosaženo zpomalení odpařování těchto látek a tím i delší celkové doby jejich působení na kolonie *Aspergillus niger*.

40

Ve stavu techniky však dosud chybí materiály, které by těkavou aktivní látku uvolňovaly pouze v přítomnosti patogenních mikroorganismů a nedocházelo by tudíž k jejímu postupnému neregulovatelnému uvolňování odpařováním.

45

Podstata vynálezu

Předkládaný vynález se týká mezoporézních nanočástic oxidu křemičitého pro řízené uvolňování aktivních látek. Nanočástice zahrnují mezoporézní oxid křemičitý funkcionalizovaný sacharidy. Póry mezoporézního materiálu jsou naplněny aktivní látkou, která je v nich „uzamčena“ funkcionalizovanými sacharidy, jež brání jejímu samovolnému uvolňování odpařováním. Během kontaktu mezoporézního materiálu podle předkládaného vynálezu s cílovými mikroorganismy tyto produkují enzymy potřebné pro hydrolýzu sacharidů na povrchu nanočástic. Tím je umožněno uvolnění aktivních látek řízeným způsobem, tedy pomocí enzymatické hydrolýzy. Aktivní látky

55

tedy zůstávají enkapsulované v mezoporézním materiálu, dokud tento nepřijde do kontaktu s cílovými mikroorganismy. Nedochází tedy ke zbytečnému a předčasnému uvolňování aktivní látky do životního prostředí. Navíc tento postup umožňuje dlouhodobou aplikaci i těkavých antimikrobiálních látek, které by jinak rychle vyprchaly. Podstata předkládaného vynálezu spočívá v novém materiálu pro řízené uvolňování zejména těkavých aktivních látek. Tento materiál je složen z mezoporézních křemičitanu jejichž póry, obsahující aktivní látku, jsou uzavřeny pomocí sacharidů. Materiál je navržen tak, že odstranění kovalentně vázaných molekul blokujících póry je způsobeno aktivitou enzymů, které mohou být produkovány mikroorganismy přítomnými v okolí materiálu (tedy cílovými mikroorganismy). V případě, že aktivní látky naplněné v pórech mají antimikrobiální vlastnosti, dojde k inhibici růstu mikroorganismů přítomných v okolí materiálu.

Kovalentně vázané molekuly blokující póry jsou zavedeny na povrch mezoporézních nanočástic pomocí silanizačních činidel, která tvoří kovalentní vazby se silanolovými skupinami na povrchu nanočástic. Jako aktivní látky mohou být použity antimikrobiální látky, např. silice nebo jejich komponenty např. karvakrol, eugenol, tymol, tymochinon, diallyldisulfid nebo allylizothiokyanát. Mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého pro řízené uvolňování zejména těkavých aktivních látek tak mají aplikační potenciál zejména v zemědělsko-potravinářském, kosmetickém a farmaceutickém průmyslu pro svou zvýšenou stabilitu a biodostupnost.

Předmětem předkládaného vynálezu je mezoporézní materiál na bázi oxidu křemičitého pro řízené uvolňování aktivních látek cílovým mikroorganismem, který obsahuje mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého o velikosti v rozmezí od 100 nm do 1 μ m s velikostí pórů 2 až 15 nm, na jehož povrchu jsou kovalentně přes spojku L, kterou je trialkoxysilan, navázány sacharidové deriváty, přičemž v pórech mezoporézní nanočástice je enkapsulovaná aktivní látka. Spojka L je s výhodou vybraná ze skupiny zahrnující 3-aminopropyltriethoxysilanyl, 3-jodopropyltriethoxysilanyl a 3-merkaptopropyltrimethoxysilanyl. Mezoporézní materiál podle předkládaného vynálezu se s výhodou připraví tak, že se aktivní látka enkapsuluje do mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého třepáním směsi aktivní látky a mezoporézní nanočástice bez přítomnosti rozpouštědla při teplotě v rozmezí od 20 °C do 250 °C, s výhodou po dobu alespoň 24 hodin, a poté se k reakční směsi přidá sacharidový derivát, připravený reakcí roztoku silanizačního činidla, s výhodou 3-aminopropyltriethoxysilanu v ethanolu, se suspenzí sacharidu (3 až 20 sacharidových jednotek) v ethanolu při teplotě v rozmezí od 20 °C do 80 °C, s výhodou po dobu alespoň 24 hodin, a výsledná směs se míchá při teplotě v rozmezí od 20 °C do 80 °C, s výhodou po dobu 4 až 8 hodin.

Sacharidový derivát je derivátem maltodextrinu o počtu sacharidových jednotek 3 až 20.

Aktivní látkou mezoporézního materiálu podle předkládaného vynálezu je antibakteriální a/nebo antifungální těkavá látka, s výhodou je aktivní látka vybraná ze skupiny obsahující eugenol, karvakrol, cinnamaldehyd, tymol, allylizothiokyanát, diallyldisulfid, thymochinon, citral, linalool, geraniol, mentol a jejich směsi.

V jiném výhodném provedení obsahuje mezoporézní materiál podle předkládaného vynálezu mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého vybrané ze skupiny obsahující MCM-41, (kulovité částice o průměru 100 až 1000 nm, průměr pórů 2 až 3 nm) a SBA-15 (nepravidelné tyčinky o délce cca 1000 nm, průměr pórů 5 až 15 nm).

Předmětem předkládaného vynálezu je rovněž použití mezoporézního materiálu podle předkládaného vynálezu jako antimikrobiálních agens, s výhodou antifungálních agens.

Předmětem předkládaného vynálezu je rovněž použití mezoporézního materiálu podle předkládaného vynálezu v zemědělství a/nebo potravinářském průmyslu a/nebo v kosmetickém průmyslu.

Předmětem předkládaného vynálezu je rovněž mezoporézní materiál podle předkládaného vynálezu pro použití jako léčivo.

Objasnění výkresů

- 5 Obr. 1: Schéma mezoporézního oxidu křemičitého s enkapsulovanou aktivní látkou (eugenol) jehož póry jsou uzavřeny maltodextrinem a maltózou.

Obr. 2: Schematické znázornění syntézy mezoporézního materiálu.

- 10 Obr. 3: Schéma uvolňování eugenolu ze systému mezoporézního materiálu s kovalentně vázaným maltodextrinem za přítomnosti enzymů štěpících glykosidickou vazbu maltodextrinu.

Obr. 4: Kinetika uvolňování eugenolu ze systému mezoporézního materiálu s kovalentně vázaným maltodextrinem v nepřítomnosti a v přítomnosti spor *A. niger*.

- 15 Obr. 5: Antifungální aktivita eugenolu enkapsulovaného do SMPS a uzavřeného pomocí glukózy, maltózy a maltodextrinu po 15 dnech.

20 Příklady uskutečnění vynálezu

Příklad 1: *Syntéza MCM-41*

- 25 Mezoporézní nanočástice MCM-41 byly syntetizovány za použití následujícího postupu: *n*-cetyltrimethylammoniumbromid (CTABr, 2,00 g, 5,48 mmol) byl nejprve rozpuštěn v 960 ml deionizované vody. Vodný roztok NaOH (2,00 M, 7,00 ml) byl přidán k roztoku CTABr, teplota roztoku byla upravena na 95 °C. TEOS (tetraethoxysilan 10,00 ml, 51,41 mmol) byl po kapkách přidán k roztoku povrchově aktivního činidla. Směs byla míchána po dobu 3 hodin, čímž byla získána bílá sraženina. Sraženina byla odstředěna a promyta deionizovanou vodou a ethanolem.
- 30 Nakonec byla pevná látka usušena při teplotě 60 °C. Pro přípravu konečného materiálu (MCM-41), byla pevná látka kalcinována při 550 °C v oxidační atmosféře po dobu 5 hodin, aby došlo k odstranění organických fází. Tato látka je dále označována jako SMPS (solid mesoporous support).

Příklad 2: *Syntéza derivátů sacharidů*

- 35 *Syntéza derivátu glukózy – není předmětem vynálezu*

- Roztok 3-aminopropyltriethoxysilanu (5,85 ml, 25 mmol) v ethanolu byl přidán k suspenzi glukózy (5,4 g) v ethanolu (celkový objem 250 ml). Reakční směs byla míchána po dobu 24 hodin při teplotě místnosti a potom byla zahřívána po dobu 30 minut při teplotě 60 °C. Rozpouštědlo bylo odpařeno za sníženého tlaku, čímž byla získána bílá pevná látka, dále označovaná jako GLU (obr. 6).
- 40

Syntéza derivátu maltózy – není předmětem vynálezu

- 45 Roztok 3-aminopropyltriethoxysilanu (5,85 ml, 25 mmol) v ethanolu byl přidán k suspenzi monohydrátu maltózy (5,4 g, 15 mmol) v ethanolu (celkový objem 250 ml). Reakční směs byla míchána po dobu 24 hodin při teplotě místnosti a potom byla zahřívána po dobu 30 minut při teplotě 60 °C. Rozpouštědlo bylo odpařeno za sníženého tlaku, čímž byla získána bílá pevná látka, dále označovaná jako MAL (obr. 6).

- 50 *Syntéza derivátu maltodextrinu*

- Roztok 3-aminopropyltriethoxysilanu (5,85 ml, 25 mmol) v ethanolu byl přidán k suspenzi 18 % maltodextrinu (5,4 g), v ethanolu (celkový objem 250 ml). Reakční směs byla míchána po dobu 24 hodin při teplotě místnosti a potom byla zahřívána po dobu 30 minut při teplotě 60 °C.
- 55

Rozpouštědlo bylo odpařeno za sníženého tlaku, čímž byla získána bílá pevná látka dále označovaná jako MDX (obr. 6).

Příklad 3: *Enkapsulace eugenolu do MCM-41*

5

Enkapsulace eugenolu do mezoporézního křemičitanu MCM-41 bylo dosaženo pomocí adsorpce smícháním eugenolu (50 mg) s MCM-41 (50 mg) v dobře uzavřené lahvičce. Směs byla inkubována v peci při teplotě 40 °C po dobu 24 hodin za nepřetržitého třepání. Množství enkapsulovaného eugenolu v nosiči MCM-41 bylo stanoveno měřením zvýšení hmotnosti vzorku a pomocí termogravimetrické analýzy (TGA) a elementární analýzy (EA). Pomocí tohoto postupu byl připraven definovaný materiál SMPS-EU s obsahem eugenolu 51,6 % hmotn.

10

Příklad 4: *Funkcionalizace mezoporézního materiálu sacharidy* *Syntéza GLU-SMPS-EU – není předmětem vynálezu*

15

Byla vytvořena suspenze rozmícháním 100 mg SMPS-EU, připraveného dle příkladu 3, ve 40 ml vody v baňce s kulatým dnem pod inertní atmosférou N₂. Poté byl přidán přebytek glukózového derivátu GLU (1 g) ve 20 ml vody, a finální směs byla míchána po dobu 5,5 hodin při teplotě místnosti. Nakonec byla pevná látka (GLU-SMPS-EU) odfiltrována, promyta 40 ml vody, a vysušena při teplotě 40 °C po dobu 12 hodin (viz obr. 2). Výtěžnost reakce byla 40 %, obsah eugenolu 10 % hmotn.

20

Syntéza MAL-SMPS-EU – není předmětem vynálezu

25

Byla vytvořena suspenze rozmícháním 100 mg SMPS-EU, připraveného dle příkladu 3, ve 40 ml vody v baňce s kulatým dnem pod inertní atmosférou N₂. Poté byl přidán přebytek maltózového derivátu MAL (1 g, 1,8 mmol) ve 20 ml vody, a finální směs byla míchána po dobu 5,5 hodin při teplotě místnosti. Nakonec byla pevná látka (MAL-SMPS-EU) odfiltrována, promyta 40 ml vody, a vysušena při teplotě 40 °C po dobu 12 hodin (viz obr. 2). Výtěžnost reakce byla 40 %, obsah eugenolu 10 % hmotn.

30

Syntéza MDX-SMPS-EU

35

Byla vytvořena suspenze rozmícháním 100 mg SMPS-EU, připraveného dle příkladu 3, ve 40 ml vody v baňce s kulatým dnem pod inertní atmosférou N₂. Poté byl přidán přebytek maltodextrinového derivátu MDX (1 g) ve 20 ml vody, a finální směs byla míchána po dobu 5,5 hodin při teplotě místnosti. Nakonec byla pevná látka (MDX-SMPS-EU) odfiltrována, promyta 40 ml vody, a vysušena při teplotě 40 °C po dobu 12 hodin (viz obr. 2). Výtěžnost reakce byla 40 %, obsah eugenolu 10 % hmotn.

40

Příklad 5: *Studie uvolňování Eugenolu*

45

Suspenze vytvořená rozmícháním 5 mg MDX-SMPS-EU ve 100 µl sterilizované vody byla nalita do 10 ml headspace viálek obsahujících 2 ml ztuhlého Sabouraud dextrózového agar (SDA). Byla připravena inokulační suspenze spor promytím kultur *Aspergillus niger* 2 mililitry sterilního Tris pufrovaného fyziologického roztoku (TBS), obsahujícího 1 % Tween 80 a byla normalizována na 1 McFarland (cca. 5 x 10⁶ spor na ml). 300 µl sterilního TBS a 50 µl inokulační suspenze byly přidány do viálek obsahujících MDX-SMPS-EU. Podobným způsobem byla dále připravena kontrola nárůstu (SDA s inokulační suspenzí), a negativní kontrola (MDX-SMPS-EU bez inokulační suspenze), vše ve trojím opakování. Po hydrolýze glykosidických vazeb sacharidových bran pomocí enzymů rostoucí kultury *A. niger* by mělo dojít k uvolnění těkavého eugenolu z mezoporézního nosiče, viz obr. 3. Pro analýzu uvolňování eugenolu byla použita mikroextrakce na tuhé fázi (SPME) ve spojení s plynovou chromatografií (GC).

50

Výsledky:

5 Jak bylo uvedeno výše, cílem je vyvinout formulaci uvolňující antimikrobiální látky v místě a době přítomnosti mikrobiální aktivity. V případě formulace MDX-SMPS-EU došlo v přítomnosti spor *A. niger* k uvolnění eugenolu o 60 % větším, než v případě jejich nepřítomnosti (obr. 4). To je zřejmě způsobeno klíčením spor, které do svého okolí vylučují enzymy štěpící 1 až 4 glykosidické vazby maltodextrinu, čímž dochází k uvolnění molekul eugenolu enkapsulovaného v pórech SMPS.

10

Příklad 6: *Test antifungální aktivity*

Byla připravena inokulační suspenze spor promytím kultur *A. niger* 2 mililitry sterilního Tris pufrovaného fyziologického roztoku (TBS), obsahujícího 1 % Tween 80 a byla normalizována na 15 1 McFarland (cca. 5×10^6 spor na ml). 300 μ l sterilního TBS a 50 μ l inokulační suspenze byly přidány do mikrozkušavek obsahujících formulace lišící se délkou sacharidového řetězce použitých molekulárních bran (GLU-SMPS-EU, MAL-SMPS-EU, MDX-SMPS-EU). Jako kontrola byl použit čistý eugenol a eugenol enkapsulovaný do MCM-41 bez molekulárních bran (SMPS-EU). Všechny experimenty byly provedeny ve trojím opakování.

20

Všechny směsi byly intenzivně vortexovány, aby bylo zajištěno dokonalé suspendování, a bezprostředně rozprostřeny na Petriho misky, které obsahovaly SDA. Petriho misky byly uzavřeny víčkem, ale nebyly hermeticky uzavřeny, aby byl umožněn únik těkavých molekul eugenolu z 25 prostoru Petriho misek. Stejným způsobem byla připravena kontrola nárůstu bez přídavku eugenolu. Navážky jednotlivých formulací byly realizovány tak, aby v každé variantě byl stejný obsah eugenolu tj. 0,5 mg čistého eugenolu, 1 mg SPMS-EU a 5 mg GLU-SMPS-EU, MAL-SMPS-EU a MDX-SMPS-EU. Sledování nárůstu kolonií *A. niger* bylo prováděno po dobu dvou týdnů vizuální kontrolou.

30 Výsledky:

Po 2 dnech expozice ještě nedošlo k nárůstu v žádné variantě a nebyly tedy pozorovány významné rozdíly ve srovnání s kontrolou. Po 7 dnech expozice byly nejaktivnější formulace MAL-SMPS-EU a MDX-SMPS-EU, u ostatních formulací byl pozorován mírný nárůst *A. niger*. Po 15 dnech 35 vykazovaly antifungální aktivitu pouze formulace MAL-SPMS-EU a MDX-SPMS-EU, které byly schopny stále úplně inhibovat nárůst *A. niger*.

40

Příklad 7: *Syntéza dalších mezoporézních materiálů funkcionalizovaných sacharidy a obsahujících enkapsulovanou aktivní látku*

Dle příkladů 3 a 4 byly za stejných reakčních podmínek připraveny mezoporézní materiály, uvedené v tabulce 1.

Tabulka 1

Mezoporézní materiál	aktivní látka	nanočástice SiO ₂	derivát sacharidu	obsah aktivní látky (hmotn. %)	výtěžek (%)
MDX-SMPS-CAR	karvakrol	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-CIN	cinnamaldehyd	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-THY		MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-AITC	allyl-izothiokyanát	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-DAD	diallyldisulfid	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-TQ	thymoquinon	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-CIT	citral	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-LIN	linalool	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-GER	geraniol	MCM-41	MDX	10	40
MDX-SMPS-MENT	mentol	MCM-41	MDX	10	40

5

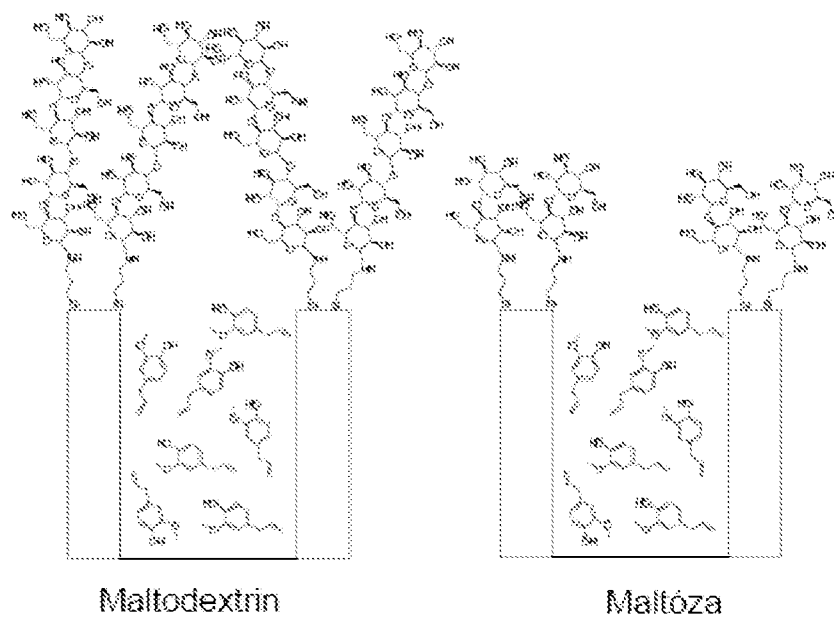
Průmyslová využitelnost

- 10 Technické řešení umožňuje formulovat aktivní látky do inertních netoxických nosičů tak, aby bylo umožněno jejich uvolnění v místě a čase potřebném pro jejich aplikaci. Uvolnění je řízeno enzymatickou aktivitou v cílovém místě, např. v místě výskytu patogenního mikroorganismu. Toto řešení je možno s výhodou používat pro aplikaci látek, které v čistém stavu nemají vhodné technologické vlastnosti – jsou těkavé, mají nevhodnou polaritu, nevhodné skupenství nebo jiné nevhodné fyzikálně-chemické vlastnosti.

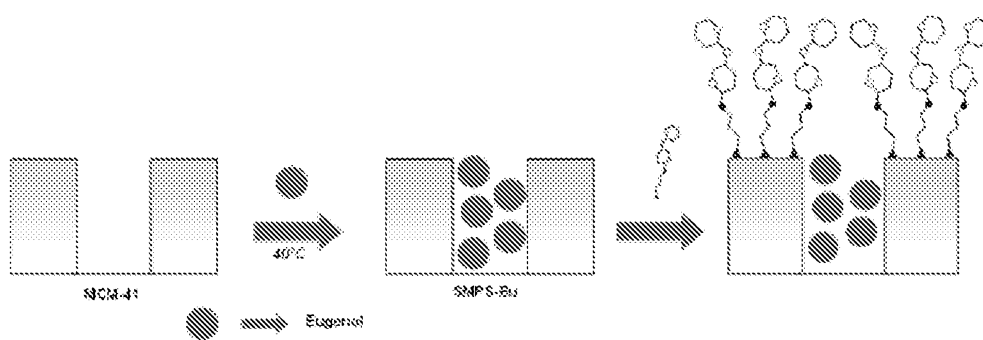
PATENTOVÉ NÁROKY

- 5 1. Mezoporézní materiál na bázi oxidu křemičitého pro řízené uvolňování aktivních látek cílovým mikroorganismem, **vyznačený tím**, že obsahuje mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého o velikosti v rozmezí od 100 nm do 1 μ m s velikostí pórů 2 až 15 nm, na jehož povrchu jsou kovalentně přes trialkoxysilan navázány sacharidové deriváty, přičemž v pórech mezoporézní nanočástice je enkapsulovaná antibakteriální a/nebo antifungální tekavá látka, a přičemž sacharidové deriváty jsou deriváty maltodextrinu o počtu sacharidových jednotek 3 až 20.
- 10 2. Mezoporézní materiál podle nároku 1, **vyznačený tím**, že mezoporézní nanočástice oxidu křemičitého jsou vybrané ze skupiny obsahující MCM-41 a SBA-15.
- 15 3. Použití mezoporézního materiálu podle kteréhokoliv z nároků 1 nebo 2, jako antimikrobiálních agens, s výhodou antifungálních agens.
4. Použití mezoporézního materiálu podle kteréhokoliv z nároků 1 nebo 2, v zemědělství a/nebo potravinářském průmyslu a/nebo v kosmetickém průmyslu.
- 20 5. Mezoporézní materiál podle kteréhokoliv z nároků 1 nebo 2, pro použití jako léčivo.

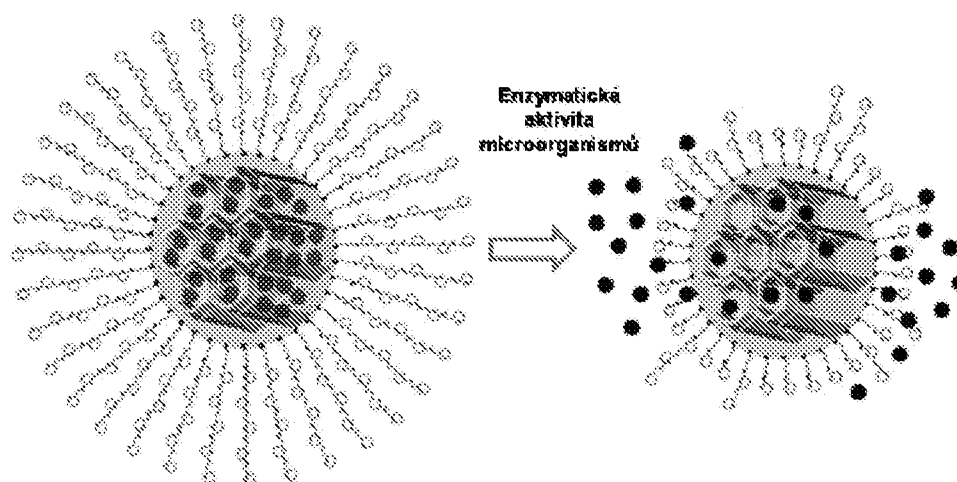
3 výkresy



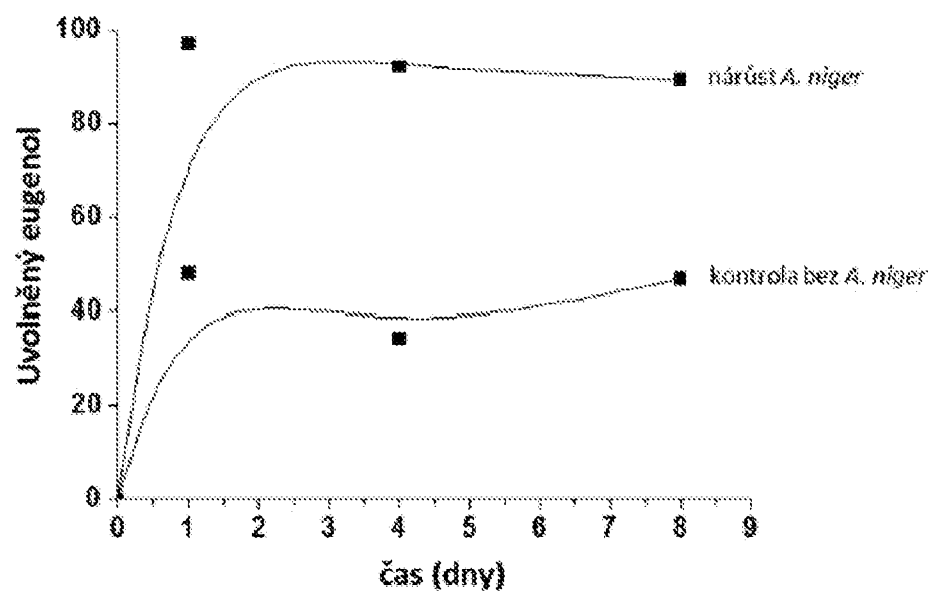
Obr. 1



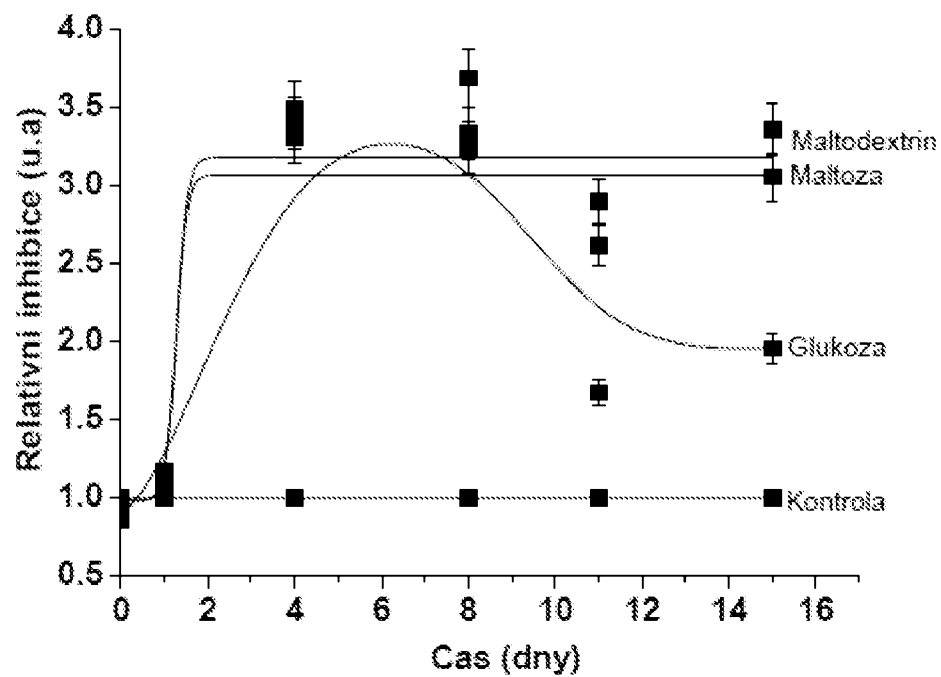
Obr. 2



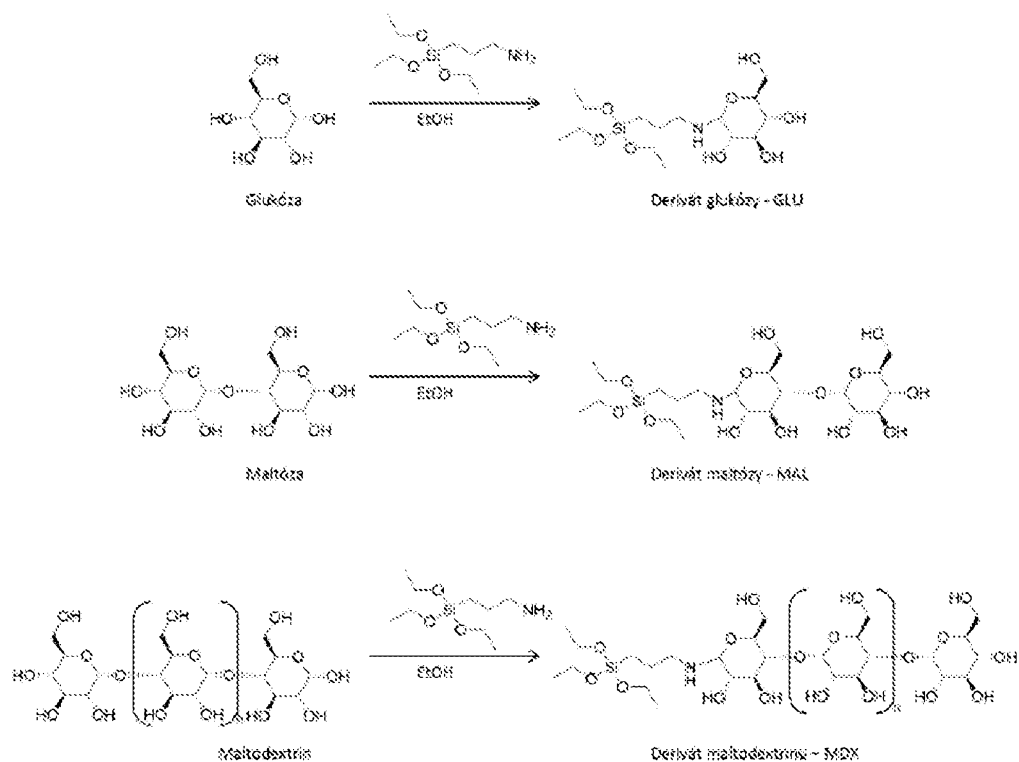
Obr. 3



Obr. 4



Obr. 5



Obr. 6