



(51) Internationale Patentklassifikation ⁷ : C11D 3/37	A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/12660 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 9. März 2000 (09.03.00)																																								
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE99/02748 (22) Internationales Anmeldedatum: 26. August 1999 (26.08.99)		(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).																																								
(30) Prioritätsdaten: 198 39 054.8 28. August 1998 (28.08.98) DE		Veröffentlicht <i>Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.</i>																																								
(71) Anmelder (<i>für alle Bestimmungsstaaten ausser US</i>): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Wilhelm-Johnen-Strasse, D-52425 Jülich (DE).																																										
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (<i>nur für US</i>): ALLGAIER, Jürgen [DE/DE]; Alte Vaalser Strasse 10, D-52074 Aachen (DE). WILLNER, Lutz [DE/DE]; Krefelder Strasse 29, D-52070 Aachen (DE). RICHTER, Dieter [DE/DE]; Lankenstrasse 55, D-52428 Jülich (DE). JAKOBS, Britta [DE/DE]; Beethovenstrasse 12, D-40764 Langenfeld (DE). SOTTMANN, Thomas [DE/DE]; Adolf-Ellissen-Weg 16, D-37077 Göttingen (DE). STREY, Reinhard [DE/DE]; Am Beethovenpark 5, D-50935 Köln (DE).																																										
(74) Gemeinsamer Vertreter: FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH; Personal und Recht – Patente (PR-PT), D-52425 Jülich (DE).																																										
(54) Title: METHOD FOR INCREASING THE EFFICIENCY OF SURFACTANTS WITH SIMULTANEOUS SUPPRESSION OF LAMELLAR MESOPHASES AND SURFACTANTS WITH AN ADDITIVE ADDED THERETO																																										
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR EFFIZIENZSTEIGERUNG VON TENSIDEN BEI SIMULTANER UNTERDRÜCKUNG LAMELLARER MESOPHASEN SOWIE TENSIDE, WELCHEN EIN ADDITIV BEIGEFÜGT IST																																										
(57) Abstract																																										
The invention relates to a method for increasing the efficiency of surfactants and to a method for suppressing lamellar mesophases in microemulsions. Additive block co-polymers with a water-soluble block A and a water-insoluble part B are added to the surfactants. The efficiency of surfactants can be increased to a substantial extent by using said compounds as additives. The formation of undesirable lamellar mesophases in microemulsions is suppressed by adding said block co-polymers.																																										
(57) Zusammenfassung																																										
Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Effizienzsteigerung von Tensiden sowie ein Verfahren zur Unterdrückung lamellarer Mesophasen in Mikroemulsionen. Erfindungsgemäß werden den Tensiden Blockcopolymeren mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Teil B als Additiv zugegeben. Durch den Einsatz dieser Verbindungen als Additive kann die Effizienz der Tenside wesentlich erhöht werden. Weiterhin wird durch die Zugabe der Blockcopolymeren die Bildung von unerwünschten lamellaren Mesophasen in Mikroemulsionen unterdrückt.		<table border="1"> <caption>Data points estimated from the graph</caption> <thead> <tr> <th>γ</th> <th>T ($\delta = 0$)</th> <th>T ($\delta = 0.1$)</th> <th>T ($\delta = 0.047$)</th> <th>T ($\delta = 0.015$)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0.05</td> <td>30.0</td> <td>30.0</td> <td>30.0</td> <td>30.0</td> </tr> <tr> <td>0.07</td> <td>31.5</td> <td>29.5</td> <td>29.5</td> <td>29.5</td> </tr> <tr> <td>0.10</td> <td>33.0</td> <td>28.5</td> <td>27.5</td> <td>25.5</td> </tr> <tr> <td>0.13</td> <td>32.5</td> <td>30.0</td> <td>29.0</td> <td>27.0</td> </tr> <tr> <td>0.15</td> <td>32.0</td> <td>31.0</td> <td>29.5</td> <td>27.5</td> </tr> <tr> <td>0.18</td> <td>32.5</td> <td>31.5</td> <td>29.0</td> <td>27.0</td> </tr> <tr> <td>0.20</td> <td>33.0</td> <td>32.0</td> <td>30.0</td> <td>24.5</td> </tr> </tbody> </table>	γ	T ($\delta = 0$)	T ($\delta = 0.1$)	T ($\delta = 0.047$)	T ($\delta = 0.015$)	0.05	30.0	30.0	30.0	30.0	0.07	31.5	29.5	29.5	29.5	0.10	33.0	28.5	27.5	25.5	0.13	32.5	30.0	29.0	27.0	0.15	32.0	31.0	29.5	27.5	0.18	32.5	31.5	29.0	27.0	0.20	33.0	32.0	30.0	24.5
γ	T ($\delta = 0$)	T ($\delta = 0.1$)	T ($\delta = 0.047$)	T ($\delta = 0.015$)																																						
0.05	30.0	30.0	30.0	30.0																																						
0.07	31.5	29.5	29.5	29.5																																						
0.10	33.0	28.5	27.5	25.5																																						
0.13	32.5	30.0	29.0	27.0																																						
0.15	32.0	31.0	29.5	27.5																																						
0.18	32.5	31.5	29.0	27.0																																						
0.20	33.0	32.0	30.0	24.5																																						

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

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

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

B e s c h r e i b u n g

Verfahren zur Effizienzsteigerung von Tensiden bei simultaner Unterdrückung lamellarer Mesophasen sowie Tenside, welchen ein Additiv beigefügt ist.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Effizienzsteigerung von Tensiden bei simultaner Unterdrückung lamellarer Mesophasen insbesondere in Mikroemulsionen und Emulsionen, sowie Tenside, welchen ein Additiv beigesetzt ist.

Emulsionen und Mikroemulsionen werden nach dem Stand der Technik durch nichtionische, anionische oder kationische Tenside stabilisiert. Die Tenside vermögen ein unpolares Lösungsmittel (Öl) in einem polaren Lösungsmittel (z.B. Wasser) oder Wasser in Öl zu solubilisieren. Die Effizienz der Tenside wird in der Menge Tensid ausgedrückt, welche benötigt wird, um einen bestimmten Anteil Öl im Wasser oder umgekehrt zu solubilisieren. Man unterscheidet bei Wasser-Öl-Tensid-Mischungen zusätzlich zwischen Emulsionen und Mikroemulsionen. Während Mikroemulsionen thermodynamisch stabil sind, sind Emulsionen thermodynamisch instabil und zerfallen. Im mikroskopischen Bereich spiegelt sich dieser Unterschied darin wieder, daß die emulgierten Flüssigkeiten

in Mikroemulsionen in kleinere Flüssigkeitsvolumina (z.B. 10^{-15} µl) gefaßt sind als in Emulsionen (z.B. 10^{-12} µl). Thermodynamisch instabile Emulsionen weisen somit größere Strukturgrößen auf.

In Mikroemulsionssystemen können lamellare Mesphasen auftreten. Lamellare Mesphasen führen zu optischer Anisotropie und erhöhter Viskosität. Diese Eigenschaften sind z.B. für Waschmittel unerwünscht, da die lamellaren Mesphasen nicht auswaschbar sind.

Weiterhin beeinflussen Additive im Allgemeinen das Temperaturverhalten der Emulsionen und Mikroemulsionen. So ist im Phasendiagramm eine Verlagerung der Einphasengebiete für Öl-Wasser-Tensid-Mischungen in andere Temperaturbereiche zu beobachten, wenn ein Additiv zugegeben wird. Die Verschiebungen können in der Größenordnung von 10°C liegen. Dies hat jedoch zur Folge, daß z.B. Waschmittelrezepte geändert werden müssen, um sie dem sich jeweils neu einstellenden Temperaturverhalten des Einphasengebietes anzupassen.

Zusätzlich besteht das Bedürfnis, unter Einsparung von Tensiden ein mindestens gleich gutes Emulgierungsverhalten zu erlangen und die Grenzflächenspannung zu verkleinern, das bedeutet, beispielsweise die Waschkraft von Waschmitteln zu verbessern.

Es ist daher die Aufgabe der Erfindung, die Effizienz von Tensiden zu steigern und die Grenzflächenspannung zwischen Wasser und Öl in Anwesenheit von Tensiden noch stärker zu verringern. Weiterhin soll das Auftreten von

lamellaren Phasen in Mikroemulsionen bzw. Wasser-, Öl-, Tensidgemischen unterdrückt werden. Das Temperaturverhalten der Emulsionen und Mikroemulsionen soll durch Zugabe des Additivs unbeeinflußt bleiben, das heißt, die Lage des Einphasengebietes im Phasendiagramm soll durch Zugabe der Additive bezüglich der Temperatur im wesentlichen nicht beeinflußt werden. Es soll ein Additiv geschaffen werden, welches die Lage des Einphasengebietes bezüglich der Temperatur nicht beeinflußt. Es soll ebenfalls ein Additiv zur Verfügung gestellt werden, welches die oben genannten Vorteile hat und z.B. einem Waschmittel zugemischt werden kann ohne daß eine Rezepturänderung der verbleibenden Waschmittelrezeptur vorgenommen werden muß. Es soll eine Möglichkeit geschaffen werden, Mikroemulsionen herzustellen, deren Größe der emulgierten Flüssigkeitsteilchen denen von Emulsionen entsprechen.

Überraschenderweise werden ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 1 alle Aufgaben erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß als Additiv ein Blockcopolymer mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Block B eingesetzt wird.

Erfindungsgemäß wird durch die Zugabe des AB-Blockcopolymers zur Wasser-Öl-Tensid-Mischung die Lage des einphasigen Gebietes im Phasendiagramm im Temperaturgebiet nicht verändert, die Effizienz der Tensidmischung wird erheblich gesteigert, lamellare Mesophasen werden in Mikroemulsionen unterdrückt und die Grenzflä-

chenspannung zwischen Wasser und Öl wird stärker abgesenkt als durch die Tenside alleine. Außerdem behalten Mikroemulsionen ihre für sie charakteristischen Eigenschaften unter Vergrößerung ihrer Strukturgröße; so nehmen die emulgierten Strukturen Größen von bis zu ca. 2000 Angström an. Somit wird eine Mikroemulsion erhalten, die die Strukturgrößen einer Emulsion hat, aber thermodynamisch stabil ist. Die Größe der emulgierten Flüssigteilchen hängt von der Temperatur und der zugesetzten Menge Blockcopolymer, bzw. damit von der Zusammensetzung des Tensidgemisches, ab.

Vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung sind in den Unteransprüchen angegeben.

Die Blöcke A und B können dabei Molekulargewichte zwischen 500 u und 60000 u annehmen. Als Block A wird bevorzugt ein Polyethylenoxid (PEO)- Block eingesetzt. Jedoch können alle Blöcke A eingesetzt werden, die wasserlöslich sind, so daß sie in Verbindung mit Block B ein Amphiphil bilden. Weiterhin können für den Block A beispielhaft Polyacrylsäure, Polymethacrylsäure, Polystyrolsulfonsäure sowie deren Alkalimetallsalze, bei denen mindestens teilweise eine Substitution der Säurefunktion durch Alkalimetallkationen erfolgt ist, Polyvinylpyridin und Polyvinylalkohol, Polymethylvinylether, Polyvinylpyrrolidin, Polysaccharide sowie deren Gemische genannt werden.

Für den Block B kommen verschiedene wasserunlösliche Komponenten des genannten Molekulargewichts zum Ein-

satz. So kann Block B das Produkt einer anionischen 1,2-, 3,4- Polymerisation, bzw. 1,4 Polymerisation von Dienen sein. In Folge kann Block B weiterhin das Produkt einer mindestens teilweisen Hydrierung der Polydiene sein. Als typische monomere Bestandteile kommen 1,3 Butadien, Isopren, alle Konstitutumere des Dimethylbutadien, 1,3 Pentadien, 2,4 Hexadiene, α Methylstyrol, Isobutylen, Ethylen, Propylen, Styrol oder Alkylacrylate und Alkylmethacrylate wobei die Alkylgruppe zwischen 2 uns 20 Kohlenstoffatome enthält zum Einsatz. Block B kann auch Polydimethylsiloxan sein. Als Block B kann das Polymerisat eines einzigen Monomers oder eines Monomerengemisches verwendet werden.

Block B kann als Seitenketten Methyl-, Ethyl-, Vinyl-, Phenyl- oder Benzylgruppen aufweisen.

Die Doppelbindungen in der Polydienkette sowie in den Vinylgruppen, die als Seitenkette existieren können, können entweder ganz oder teilweise hydriert sein. Jedoch kann erfindungsgemäß jedes genügend amphiphile Blockcopolymer eingesetzt werden. Die erfindungsgemäß eingesetzten AB-Blockcopolymere können vorzugsweise aus einer anionischen Polymerisation erhalten werden.

Bei geringeren Molekulargewichten der Blöcke A und B in einer Größenordnung von ca 500-5000 g/mol für die Blöcke A und B werden besonders vorteilhafte Eigenschaften der erfindungsgemäßen AB-Blockcopolymere in Anwendungsprodukten beobachtet. So lösen sich die Polymere mit diesen niedrigen Molekulargewichten schnell und gut auf. Dies gilt zum Beispiel für Lösungen in Seifen und Waschmitteln.

In den erfindungsgemäß eingesetzten AB-Blockcopolymeren sollen die beiden Blöcke A und B ein möglichst hohen Unterschied in ihrer Polarität aufweisen. Dabei soll Block A möglichst polar sein und Block B möglichst unpolär. Hierdurch wird das amphiphile Verhalten gesteigert. Block A soll wasserlöslich sein und Block B soll in unpolaren Medien löslich sein. Vorteilhafterweise ist Block B in Mineralölen oder aliphatischen Kohlenwasserstoffen bzw. in Mineralölen und aliphatischen Kohlenwasserstoffen löslich. Dies gilt auch bei Raumtemperatur.

Weiterhin können auch AB-Blockcopolymere des Typs ABA und BAB eingesetzt werden, die als Triblockcopolymere bezeichnet werden.

Beispielhaft können folgende Tenside (C) und deren Gemische mit den erfindungsgemäßen Additiven verwendet werden:

- nichtionische Tenside der Klasse Alkylpolyglycolether
5 (C_iE_j) mit i ≥ 8 (C = C-Atome in der Alkylkette, E = Ethylenoxideinheiten)
- nichtionische Tenside der Klasse Alkylpolyglucoside (APG) „Zuckertenside“, C_iG_j mit i ≥ 8) mit Cottensid Alkohol (C_x-OH, x ≥ 6)
- 10 • anionische Tenside, z.B. AOT (Natrium bis (2-ethylhexyl)sulfosuccinat)
- kationische Tenside

- Tensidgemische
- technische Tenside

Im Folgenden sollen einige Begriffe definiert werden:

5 C = Ein beliebiges Tensid, wie anionisches, kationisches, nichtionisches Tensid oder Zuckertensid, sowie deren Gemische, die mindestens zwei Tenside enthalten.

D = Additiv, welches dem Tensid C erfindungsgemäß zugefügt wird.

10 γ = Gesamttensidkonzentration (Massenbruch) aus C und

$$D \text{ mit } \gamma = \frac{m(C) + m(D)}{m_{ges}}$$

Hierin sind:

m = Masse in g.

γ = dimensionsloser Massenbruch

15 m_{ges} = Gesamtmasse aus $m_{wasser} + m_{öl} + m(C) + m(D)$

$\tilde{\gamma}$ = Gesamttensidkonzentration am Kreuzungspunkt, an dem im Phasendiagramm das einphasige auf das dreiphasige Gebiet trifft. Dies entspricht der bei gegebenen Wasser/Öl-Verhältnis minimal zur vollständigen Solubilierung von Wasser und Öl notwendigen Gesamttensidkonzentration.

δ = Massenbruch des Additivs D im Gemisch Tensid C +

$$\text{Additiv D, entspricht } \delta = \frac{m(D)}{m(C) + m(D)}$$

mit m = Masse in g und

δ = Massenbruch (dimensionslos)

5 Im Folgenden soll die Erfindung beispielhaft erläutert werden.

PX/Y = Additiv mit einem Molekulargewicht in 1000g/mol X an hydrophober Alkylkette (hydriertes 1,4-Polyisopren) und einem Molekulargewicht in 1000g/mol Y 10 an Polyethylenoxid.

Beispiel P5/5 : die Alkylkette hat ein Molekulargewicht von 5000 g/mol (= u) und die Polyethylenoxidkette hat ein Molekulargewicht von 5000 g/mol.

15 P22/15: die Alkylkette hat ein Molekulargewicht von 22000 g/mol und die Polyethylenoxidkette hat ein Molekulargewicht von 15000 g/mol.

Die auf diese Weise dargestellten Additive sind AB-Blockcopolymere.

20 Die hier beispielhaft dargestellten Verbindungen können nach dem Herstellungsverfahren aus der DE 196 34 477 A1 erhalten werden.

Das Verhalten der erfindungsgemäßen Mikroemulsionen ist in den Figuren dargestellt:

Fig.1: Typischer Temperatur/Tensidkonzentrationsschnitt durch das Phasenprisma bei konstantem Wasser/Öl-Verhältnis für das H₂O-Tetradekan-C₆E₂-System zum Vergleich.

5

Fig.2: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P5/5 als Funktion der Zugabe P5/5 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

10

Fig.3: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P10/10 als Funktion der Zugabe P10/10 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

15

Fig.4: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P22/22 als Funktion der Zugabe P22/22 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

20

Fig.5: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P5/3 als Funktion der Zugabe P5/3 (δ) und P5/2 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

25

Fig.6: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P22/15 als Funktion der Zugabe P22/15 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

Fig.7: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P5/15 und Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-PI5/PEO15 (PI5 = Polyisopren mit Molekulargewicht 5000g/mol, PEO15 = Polyethylenoxyd mit Molekulargewicht 15000 g/mol (AB-Blockcopolymer).) als Funktion der Zugabe δ in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

5

Fig.8: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P5/30 als Funktion der Zugabe P5/30 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

10

15

Fig.9: Die Einphasengebiete für das Gemisch (Wasser+NaCl)/n-Dekan-AOT-P5/5 als Funktion der Zugabe P5/5 (δ) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm.

20

Fig.10: Die Einphasengebiete für das Gemisch Wasser/n-Oktan-Oktanol-C₈G₁-P5/5 (C₈G₁ = n-octyl- β -D-Glucopyranosid, welches ein Zuckertensid ist) als Funktion der Zugabe P5/5 (δ) in einem Tetraederschnitt bei einem konstantem Wasser/Öl-Verhältnis und T=25°C. C₈G₁ ist hierbei ein Zuckeramphiphil.

25

Fig.11: Übersicht: $\tilde{\gamma}$ als Funktion von δ für die verschiedenen Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-Px/y-Systeme.

Fig.12: Öl/Wassergrenzflächenspannung als Funktion der Temperatur für das System Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P5/5 für δ=0 und δ=0.05.

5 Fig.13 Einphasengebiete für die Systeme H₂O-n-Dekan-C₁₀E₄- P22/22 (leere Kreise) und H₂O-n-Dekan-C₁₀E₄-P1/1 (schwarze Rauten) in Abhängigkeit von δ.

10 Fig.14: Einphasengebiete für die Systeme H₂O-Cyclohexan-C₈E₄- PS1/PEO1 (PS1 = Polystyrol mit Molekulargewicht 1000g/mol, PEO1 = Polyethylenoxid mit Molekulargewicht 1000g/mol ; (AB-Blockcopolymer)) in einem Temperatur/Tensidkonzentrationsdiagramm. Das Verhältnis H₂O/Cyclohexan ist 1:1.

15

Die in den Figuren 1 bis 9 und 11 bis 13 realisierten H₂O/n-Dekan-Verhältnisse sind 1:1.

20 Figur 1 stellt den Typ von Phasendiagramm nach dem Stand der Technik dar, der die Grundlage für die Figuren 1 bis 8 liefert.

Dabei ist die Temperatur T gegen die Gesamttenidkonzentration γ für das System Wasser/n-Tetradecan-C₆E₂ und ein Wasser/n-Tetradekan-Verhältnis von 1:1 aufgetragen.

25 Bei höheren Tensidkonzentrationen befindet sich das Einphasengebiet 1 des Gemisches. An diesen Gebiet schließt sich in Richtung kleinerer Tensidkonzentration-

nen ein geschlossenes Dreiphasengebiet 3 an. Oberhalb und unterhalb der Phasengrenzlinien befinden sich Zweiphasengebiete 2. Der Punkt, an dem alle Phasengebiete zusammenentreffen, wird durch die Tensidkonzentration $\tilde{\gamma}$ und die Temperatur \tilde{T} definiert. Je mehr $\tilde{\gamma}$ zu kleinen Werten verschoben ist, desto größer ist die Strukturgröße der Mikroemulsionen.

Die in den Figuren 2 bis 9 dargestellten T/γ -Diagramme beziehen sich auf Systeme auf ein konstantes Wasser/Öl-Volumenverhältnis von 1:1 und sollen im Folgenden allgemein erläutert werden.

In diesen Diagrammen sind Kurven zu jeweils einem δ -Wert eingezeichnet, welche die Begrenzung des jeweiligen zu einem δ -Wert gehörigen Einphasengebiet charakterisiert. Die Spitze der jeweiligen Kurve ist derjenige Punkt, an dem verschiedene Mehrphasengebiete zusammenentreffen. Je weiter die Spitze einer Kurve bei niedrigen Tensidkonzentrationen, d.h. γ -Werten, angesiedelt ist, desto größer ist die Effizienz des Tensids C durch die Zugabe des Blockcopolymeren D.

Figur 2 zeigt, wie sich die Effizienz des Gesamtentsids mit der Zugabe des Blockcopolymeren vergrößert. Zusätzlich ist keine wesentliche Verschiebung des Einphasengebietes auf der Temperaturachse zu verzeichnen. Dieses ist gleichbedeutend damit, daß das Blockcopolymer D die

Lage der Wirksamkeit des Tensids C bezüglich seiner Anwendungstemperatur im wesentlichen invariant lässt. Außerdem treten in den untersuchten Mischungen keine lamellaren Mesophasen auf.

5

In Figur 3 treten sowohl in Bezug auf die Effizienz als auch auf das Temperaturverhalten die selben Charakteristika auf.

10 Die Effizienz des Gesamttensids wird auch in dem in Figur 4 gezeigten Beispiel gesteigert und die Temperaturlage bleibt im wesentlichen erhalten. Lamellare Phasen werden nicht beobachtet.

15 In Figur 5 verschieben sich die Kurven isotherm unter Effizienzsteigerung und Vermeidung von lamellaren Phasen. Die Rauten geben das System mit P5/3 wieder. Durch die grauen Kreise wird das System mit P5/2 dargestellt.

20 In Figur 6 ist das gleiche Verhalten zu beobachten wie in Figur 5.

25 In Figur 7 und 8 ist ebenfalls eine wesentliche Effizienzsteigerung zu beobachten. Weiterhin treten bei den in den Figuren 7 und 8 dargestellten Versuchen keine lamellaren Phasen auf. In Figur 7 sind die grauen Punkte PI5/PEO15 und die Dreiecke P5/15.

Während in den Figuren 2-8 die Effizienzsteigerung des nichtionischen Tensides $C_{10}E_4$ durch die Zugabe von Blockcopolymeren dokumentiert wurde, ist in Figur 9 die 5 Effizienzsteigerung in einem anionischen Tensidsystem (Wasser+NaCl)/n-Dekan-AOT-P5/5 gezeigt.

Um die Effizienzsteigerung der Blockcopolymere für eine weitere Tensidklasse zu dokumentieren, ist in Fig 10 ein Schnitt durch einen Phasentetraeder im System Was- 10 ser/n-Oktan-Oktanol- C_8G_1 -P5/5, bei dem das Verhältnis Wasser/n-Oktan 1:1 ist, gezeigt. Dabei wird das Phasenverhalten hier nicht durch die Temperatur sondern durch die Zugabe eines Cotensides (Oktanol) bestimmt. Auch hier verschiebt sich das Einphasengebiet durch die Zugabe von Blockcopolymeren zu wesentlich kleineren Tensidkonzentrationen und außerdem auch zu kleineren Co- 15 tensid-Konzentrationen.

Figur 11 dokumentiert in einer Übersicht die erfundungsgemäß sehr starke Effizienzsteigerung der Blockcopolymer-Zumischungen. Aufgetragen sind die Gesamtten- 20 sidkonzentrationen am Kreuzungspunkt $\tilde{\gamma}$ als Funktion der Zugabe δ des Blockcopolymers.

Im Gegensatz zu konventionellen Tensidmischungen führt 25 bei den Blockcopolymeren schon eine sehr geringe Zugabe δ zu einem stärkeren Absinken von $\tilde{\gamma}$, und damit zu starker Effizienzsteigerung.

Der Wert des Wasser/Öl-Grenzflächenspannungsminimums korreliert mit der Effizienz der Tensidmischung, wobei z.B. für den Waschprozeß eine möglichst niedrige Grenzflächenspannung erwünscht ist.

5 In Figur 12 ist Grenzflächenspannung als Funktion der Temperatur für das System Wasser/n-Dekan-C₁₀E₄-P5/5 dargestellt. Durch die Zugabe des Blockcopolymers sinkt schon bei einem δ von 0.05 der Wert des Grenzflächenspannungsminimums um Faktor fünf ab.

10

In Figur 13 ist ebenfalls eine Effizienzsteigerung zu beobachten. Weiterhin treten bei diesen Versuchen keine lamellaren Phasen auf.

15

Die Messungen in Figur 14 wurden in Cyclohexan vorgenommen, da die Cycloalkane die besten Voraussetzungen für die Löslichkeit von Polystyrol innerhalb der Gruppe der Alkane liefern. Außerdem wurde als Tensidkomponente C₈E₄ verwendet, um trotz der veränderten unpolaren Komponente Cyclohexan eine ähnliche Ausgangseffizienz zu erhalten. Auch hier werden lamellare Phasen unterbunden.

20

Mit den erfindungsgemäß eingesetzten AB Blockcopolymeren wird die Grenzflächenspannung von Tensiden, wie beispielsweise anionischen, kationischen und nichtionischen Tensiden, Zuckertensiden oder technischen Tensidgemischen gesenkt. Das Auftreten lammelarer Mesphasen

wird unterdrückt. Das Temperaturverhalten der Mikroemulsionen bleibt unverändert, das heißt die Lage des Einphasengebietes bezüglich der Temperatur im Phasendiagramm wird durch die Zugabe der erfindungsgemäß eingesetzten Additive nicht beeinflußt. Daher muß die Rezeptur eines Waschmittels nicht verändert werden um eine gleichbleibende Lage des Einphasengebietes bezüglich der Temperatur im Einphasendiagramm zu bewirken.

Die erfindungsgemäßen AB-Blockcopolymere können nicht nur in Waschmitteln eingesetzt werden; sie können mit derselben Wirkung auch beispielsweise als Zusätze in Lebensmitteln und Kosmetika sowie in allen industriellen oder technischen Anwendungen von Mikroemulsionen und Emulsionen, z.B. beim Einsatz in der Erdölförderung, in der Bodensanierung sowie bei der Anwendung als z.B. Reaktionsmedium verwendet werden.

Die mittels der erfindungsgemäßen Zugabe der AB Blockcopolymere hergestellten Mikroemulsionen weisen emulgierte Flüssigkeitsvolumina auf, deren Größe denen von Emulsionen entsprechen.

Die erfindungsgemäßen Wirkungen können durch jeden gemeinsamen Einsatz eines Tensids mit dem AB-Blockcopolymer in einem zu emulgierenden System erreicht werden. Ein Tensid, welchem ein erfindungsgemäßes AB-Blockcopolymer beigefügt ist, sowie jedes damit emulgierte System umfassend zusätzlich Wasser und/oder Öl sind daher von der Erfindung umfaßt.

Die erfindungsgemäßen Wirkungen beschränken sich nicht auf Emulsionen und Mikroemulsionen, sondern beeinflus-

sen das Verhalten von Tensiden im allgemeinen in der beschriebenen Weise.

P a t e n t a n s p r ü c h e

-
1. Verfahren zur Steigerung der Effizienz von Tensiden durch Zugabe von Additiven mit einem wasserlöslichen und einem wasserunlöslichen Anteil,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Additiv ein AB-Blockcopolymer mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Block B zugegeben wird.
 2. Verfahren zur Verhinderung lammelarer Phasen in Wasser-, Öl-, Tensidgemischen
dadurch gekennzeichnet,
daß dem Wasser-, Öl-, Tensidgemisch daß als Additiv ein AB-Blockcopolymer mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Block B zugegeben wird.
 3. Verfahren zur Stabilisierung der Temperaturlage des Einphasengebietes für Öl-, Wasser-, Tensidmischungen, denen ein Additiv zugegeben wird, bei dem den Öl-, Wasser-, Tensidmischungen als Additiv ein AB-Blockcopolymer mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Block B zugegeben wird.
 4. Verfahren zur Vergrößerung der Strukturgröße von emulgierten Flüssigkeitsteilchen in Mikroemulsionen,

dadurch gekennzeichnet,
daß den Mikroemulsionen als Additiv ein Blockcopolymer mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Block B zugegeben wird.

5. Verfahren zur Verminderung der Grenzflächenspannung von Öl-, Wassergemischen, die Tenside enthalten,
dadurch gekennzeichnet,
daß den Öl-, Wasser-, Tensidgemischen als Additiv ein Blockcopolymer mit einem wasserlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen Block B zugegeben wird.
6. Verfahren nach einem der Ansprüch 1 bis 5,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Blockcopolymer eine Verbindung mit der Struktur nach dem Muster AB, ABA oder BAB zugegeben wird.
7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6,
dadurch gekennzeichnet,
daß ein öllöslicher und in aliphatischen Kohlenwasserstoffen löslicher Block B eingesetzt wird.
8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block A ein Molekulargewicht zwischen 500 u und 60000 u hat.

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block B ein Molekulargewicht zwischen 500 u und
60000 u hat.

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Block A ein Polyethylenoxid (PEO) eingesetzt
wird.

11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Block B ein Polydien oder ein mindestens
teilweise hydriertes Polydien eingesetzt wird.

12. Verfahren nach Anspruch 11,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block B als Seitenketten mindestens eine Kompo-
nente aus den Gruppe von Methyl-, Ethyl-, Phenyl-,
und Vinyl- umfaßt.

13. Tensid, enthaltend ein Additiv,
dadurch gekennzeichnet,
daß das Additiv ein AB-Blockcopolymer mit einem was-
serlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen
Block B ist, welcher in aliphatischen Kohlenwasser-
stoffen und Mineralölen löslich ist.

- 14.Tensid nach Anspruch 13,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Additiv ein AB-Blockcopolymer mit der Struktur nach dem Muster ABA oder BAB enthält.
- 15.Tensid nach Anspruch 13 oder 14,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block A ein Molekulargewicht zwischen 500 u und 60000 u hat.
- 16.Tensid nach einem der Ansprüche 13 bis 15,
dadurch gekennzeichnet,
Block B ein Molekulargewicht zwischen 500 u und 60000 u hat.
- 17.Tensid nach einem der Ansprüche 13 bis 16,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block A ein Polyethylenoxid ist.
- 18.Tensid nach einem der Ansprüche 13 bis 17 ,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block B ein Polydien oder ein mindestens teilweise hydriertes Polydien ist.
- 19.Tensid nach Anspruch 18,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block B als Seitenketten mindestens eine Komponente aus der Gruppe von Methyl- Ethyl-, Benzyl- und

Vinyl- umfaßt.

20.Tensid nach einem der Ansprüche 13 bis 19,
dadurch gekennzeichnet,
daß es eine Beimischung in einem Stoff ist.

21.Verwendung eines AB-Blockcopolymers mit einem was-
serlöslichen Block A und einem wasserunlöslichen
Block B, welcher in aliphatischen Kohlenwasserstof-
fen und Mineralölen löslich ist, als Additiv für ein
Tensid, Waschmittel, Kosmetika oder Lebensmittel.

22.Verwendung eines AB-Blockcopolymers nach Anspruch
21,
dadurch gekennzeichnet,
daß ein AB-Blockcopolymers mit einem wasserlöslichen
Block A mit einem Molekulargewicht zwischen 500 u
und 60000 u eingesetzt wird.

23.Verwendung eines AB-Blockcopolymers nach Anspruch 21
oder 22,
dadurch gekennzeichnet,
daß ein AB-Blockcopolymers mit einem wasserunlösli-
chen Block B mit einem Molekulargewicht zwischen 500
u und 60000 u eingesetzt wird.

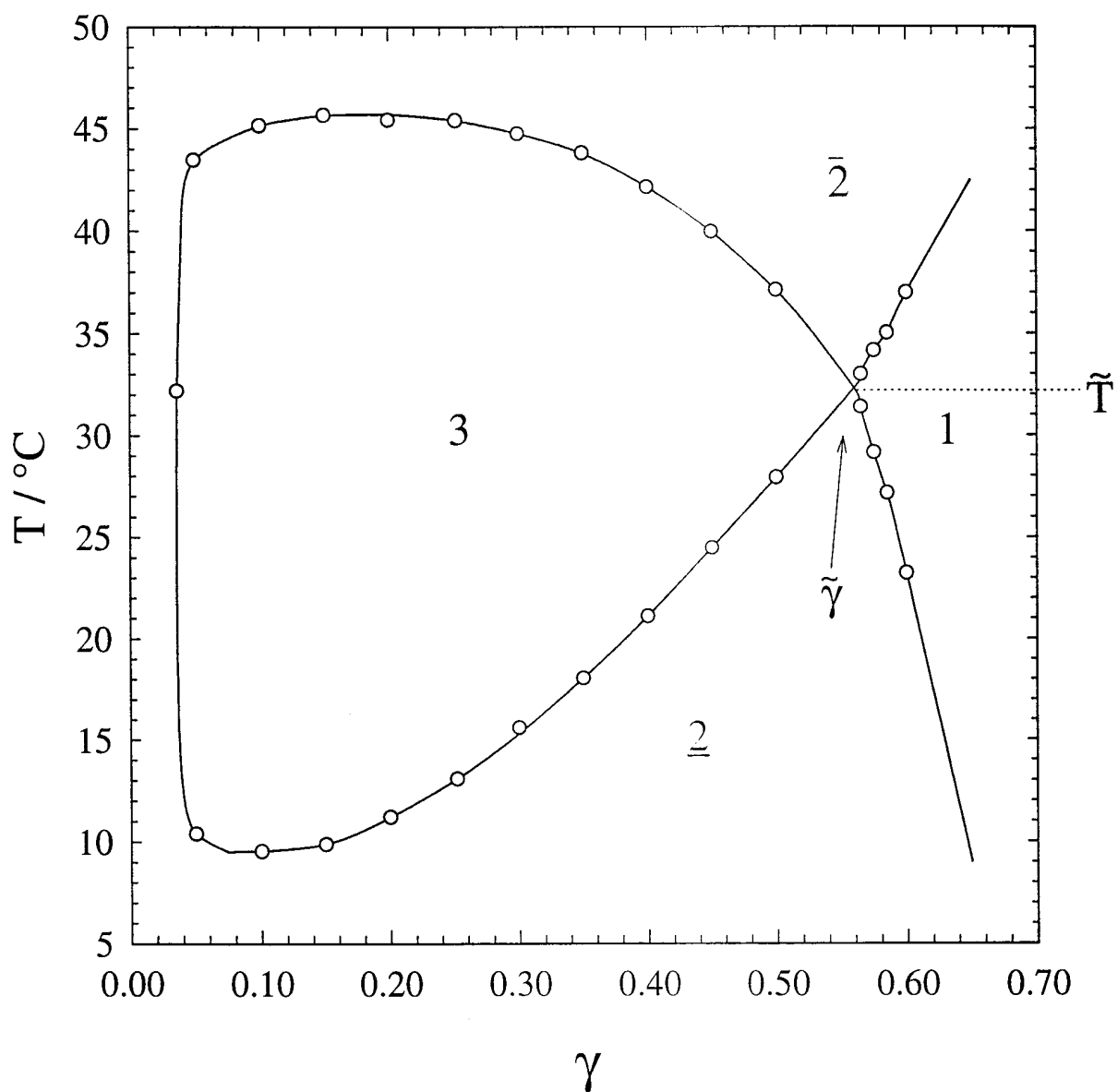
24.Verwendung eines AB-Blockcopolymers nach einem der
Ansprüche 21 bis 23,
dadurch gekennzeichnet,

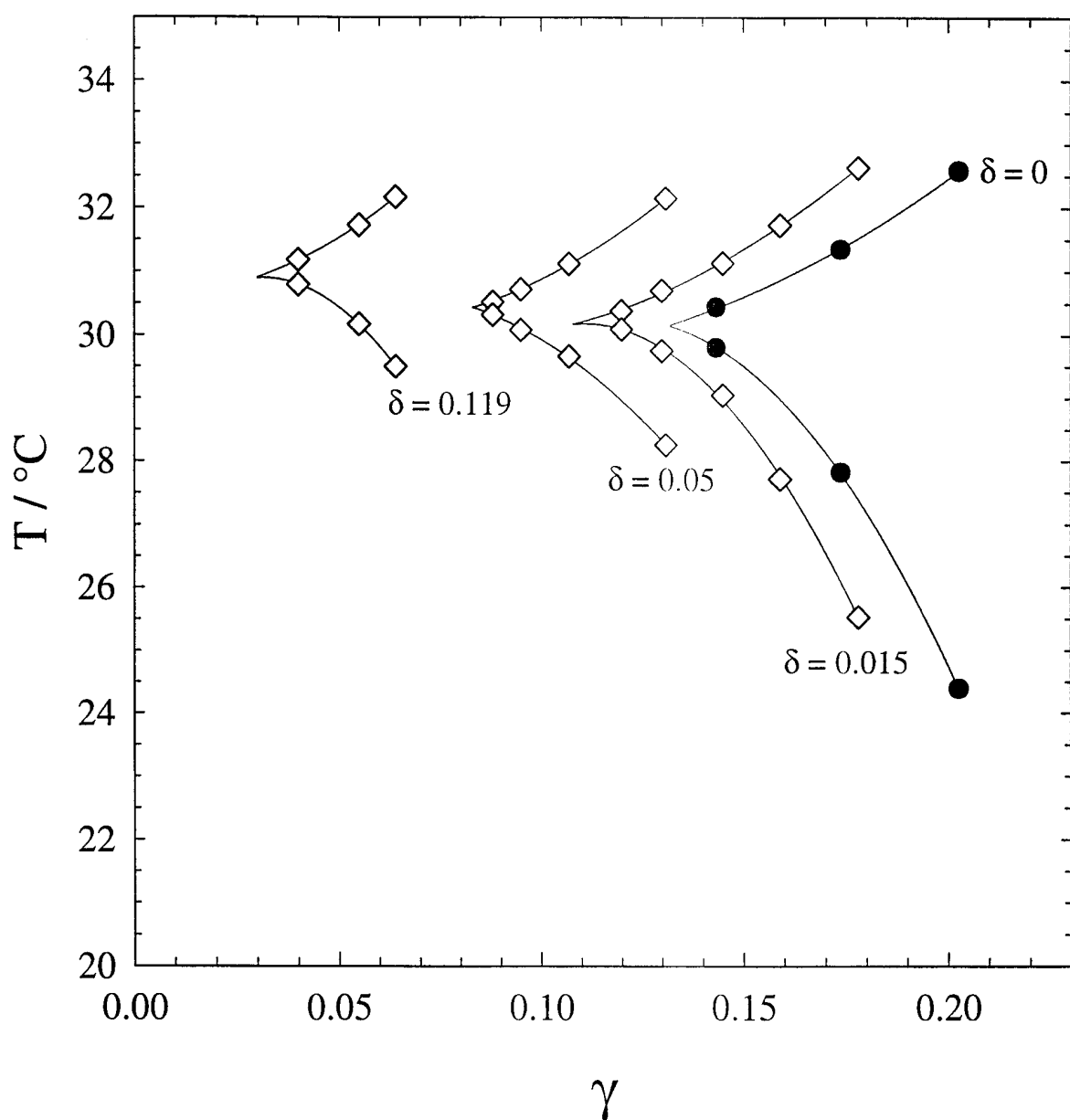
daß das AB-Blockcopolymer als Block A ein Polyethylenoxid (PEO) aufweist.

25. Verwendung eines AB-Blockcopolymers nach einem der Ansprüche 21 bis 24,
dadurch gekennzeichnet,
daß als Block B ein Polydien oder ein mindestens teilweise hydriertes Polydien eingesetzt wird.

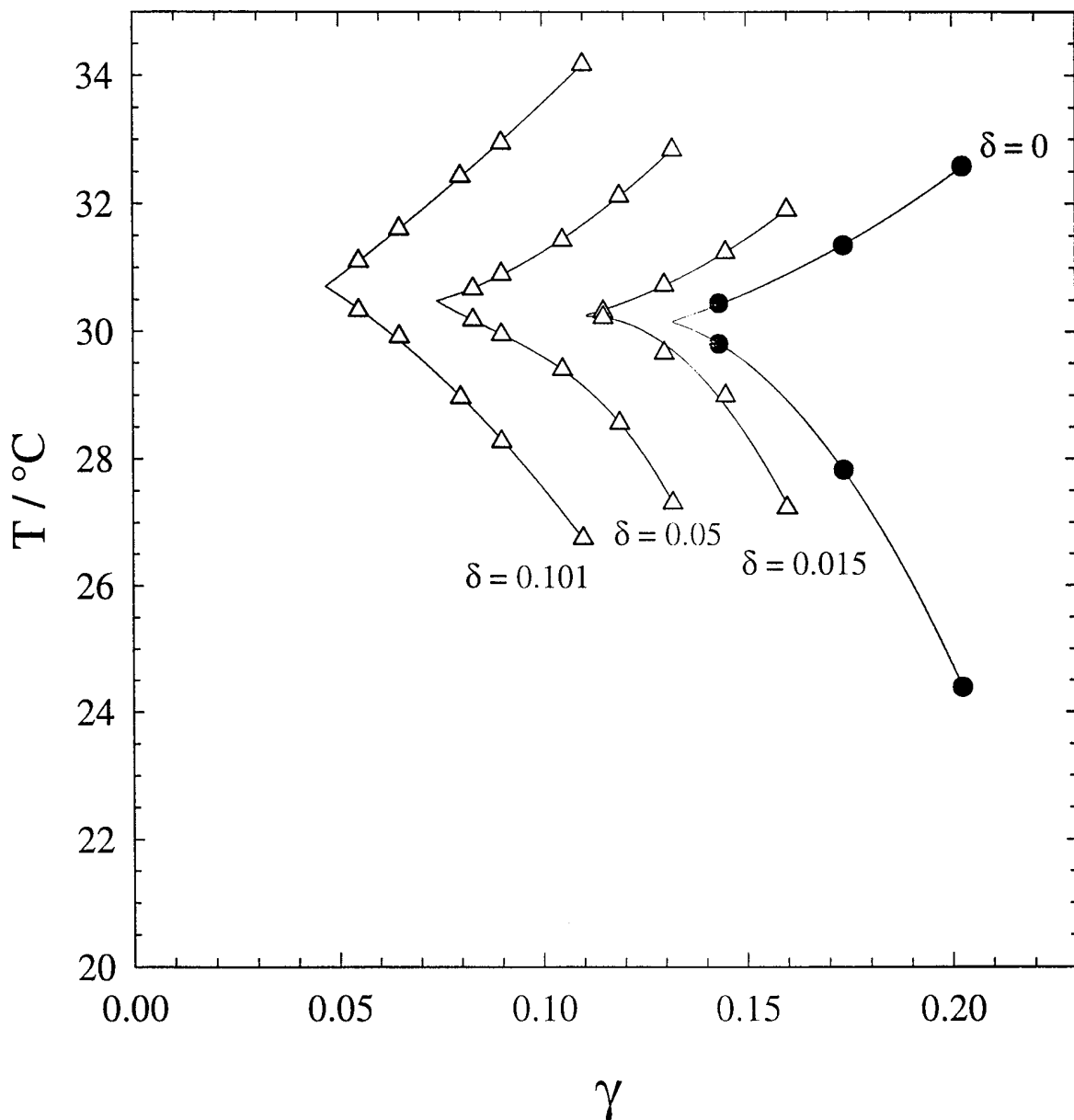
26. Verwendung eines AB-Blockcopolymers nach einem der Ansprüche 21 bis 25,
dadurch gekennzeichnet,
daß Block B als Seitenketten mindestens eine Komponente aus der Gruppe von Methyl-, Ethyl-, Benzyl- und Vinyl- umfaßt.

27. Verwendung eines AB-Blockcopolymers nach einem der Ansprüche 21 bis 26,
dadurch gekennzeichnet,
daß das AB-Blockcopolymer eine Verbindung mit der Struktur nach dem Muster AB, ABA oder BAB ist.

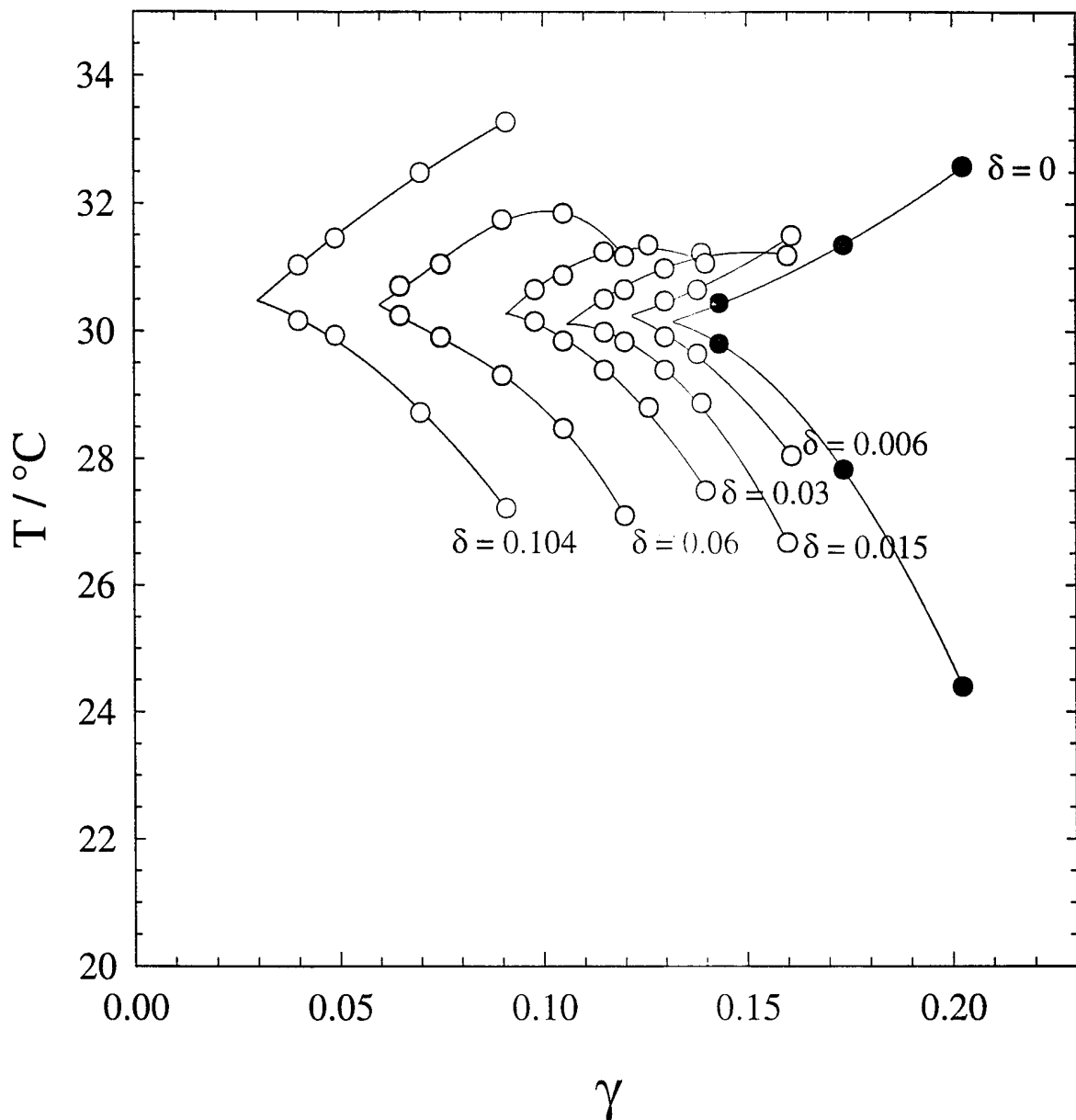
**Figur 1**

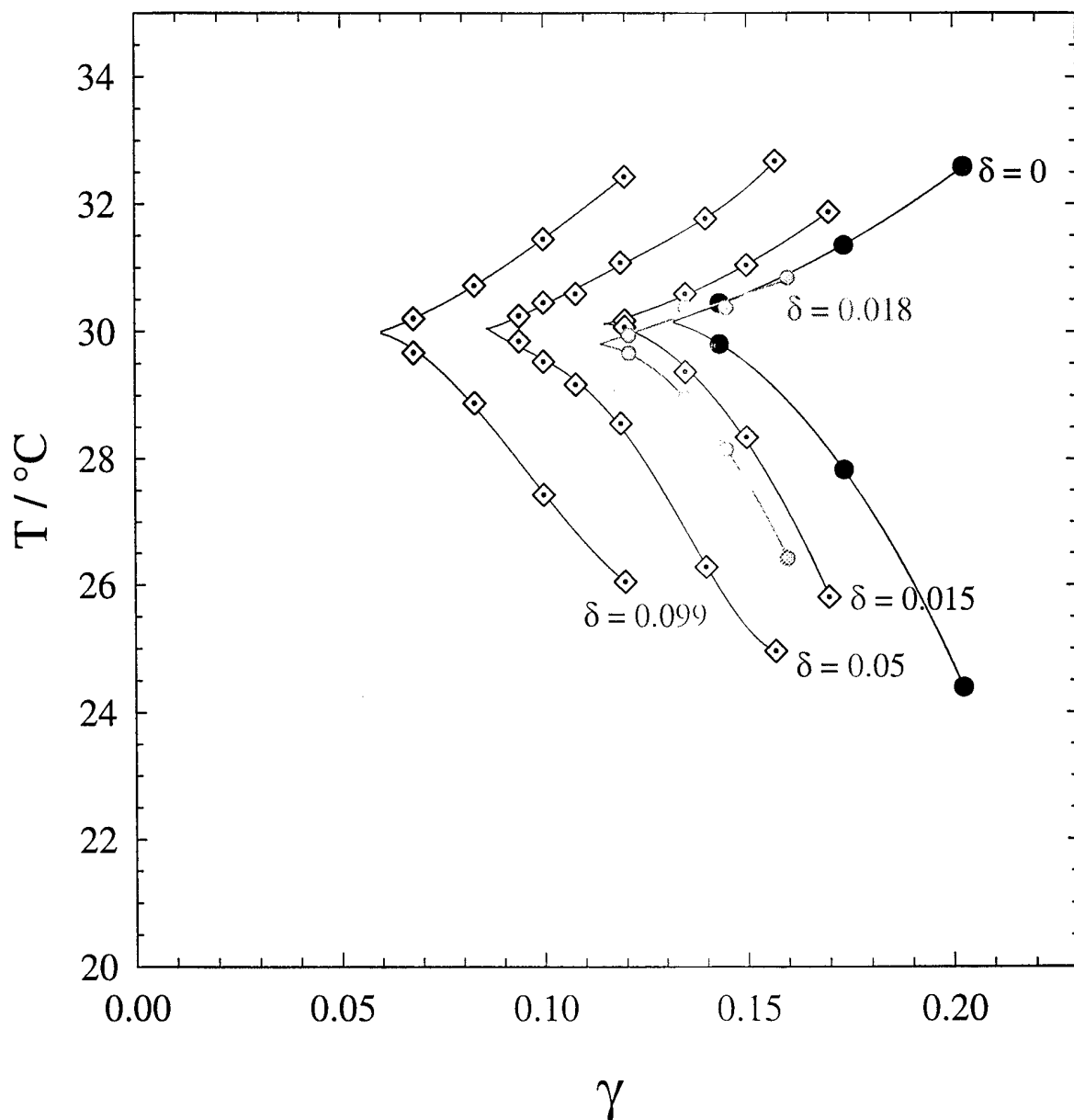


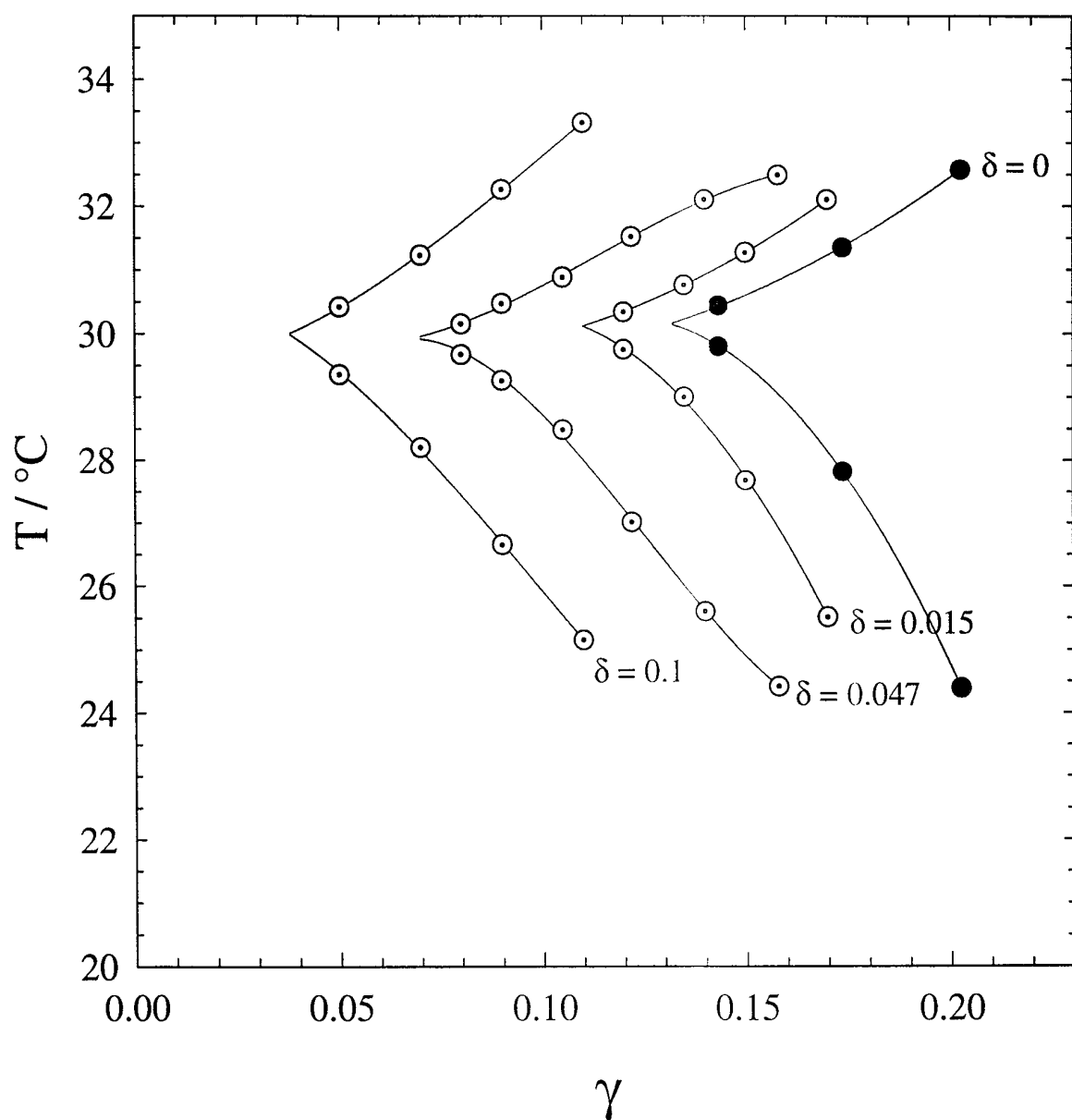
Figur 2



Figur 3

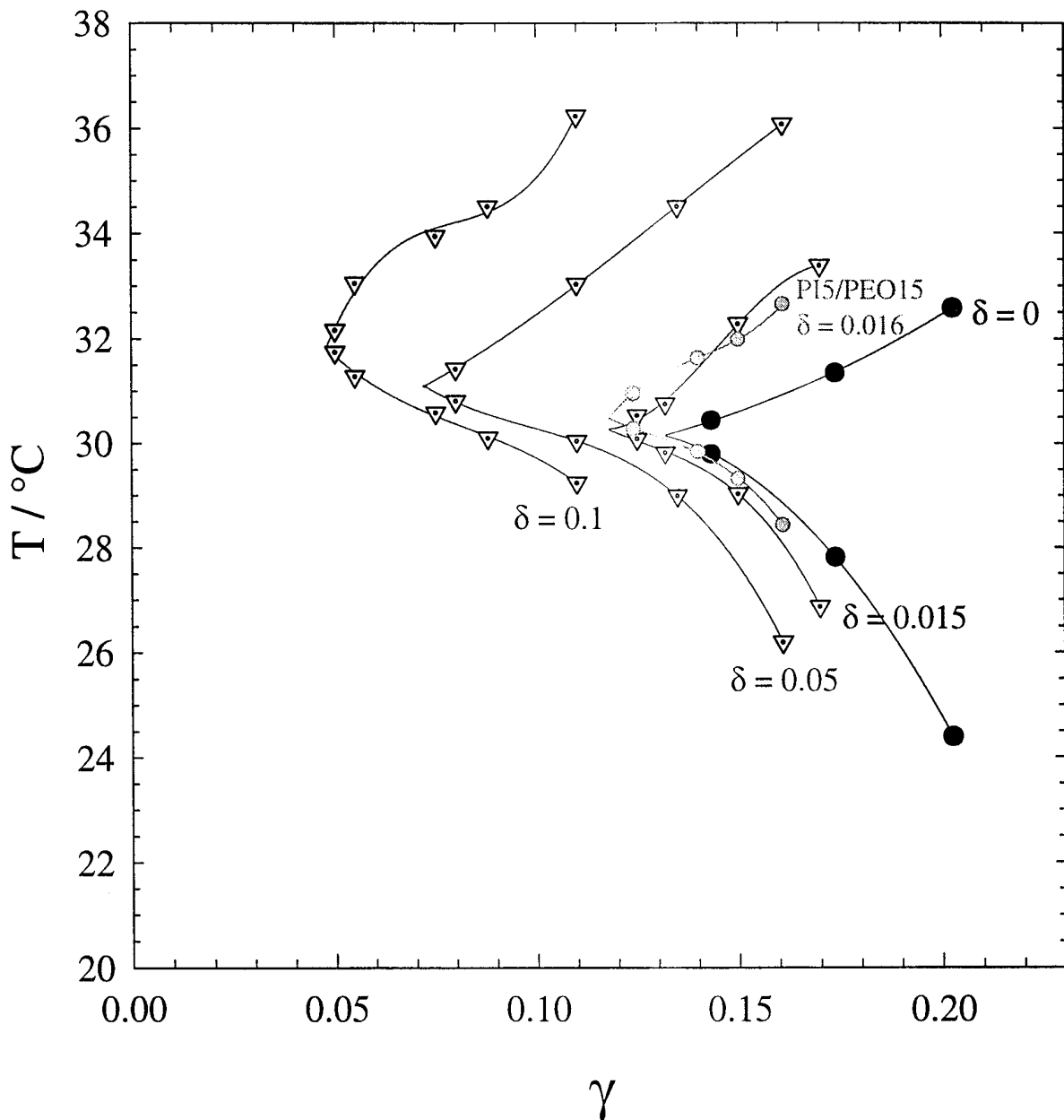
**Figur 4**

**Figur 5**

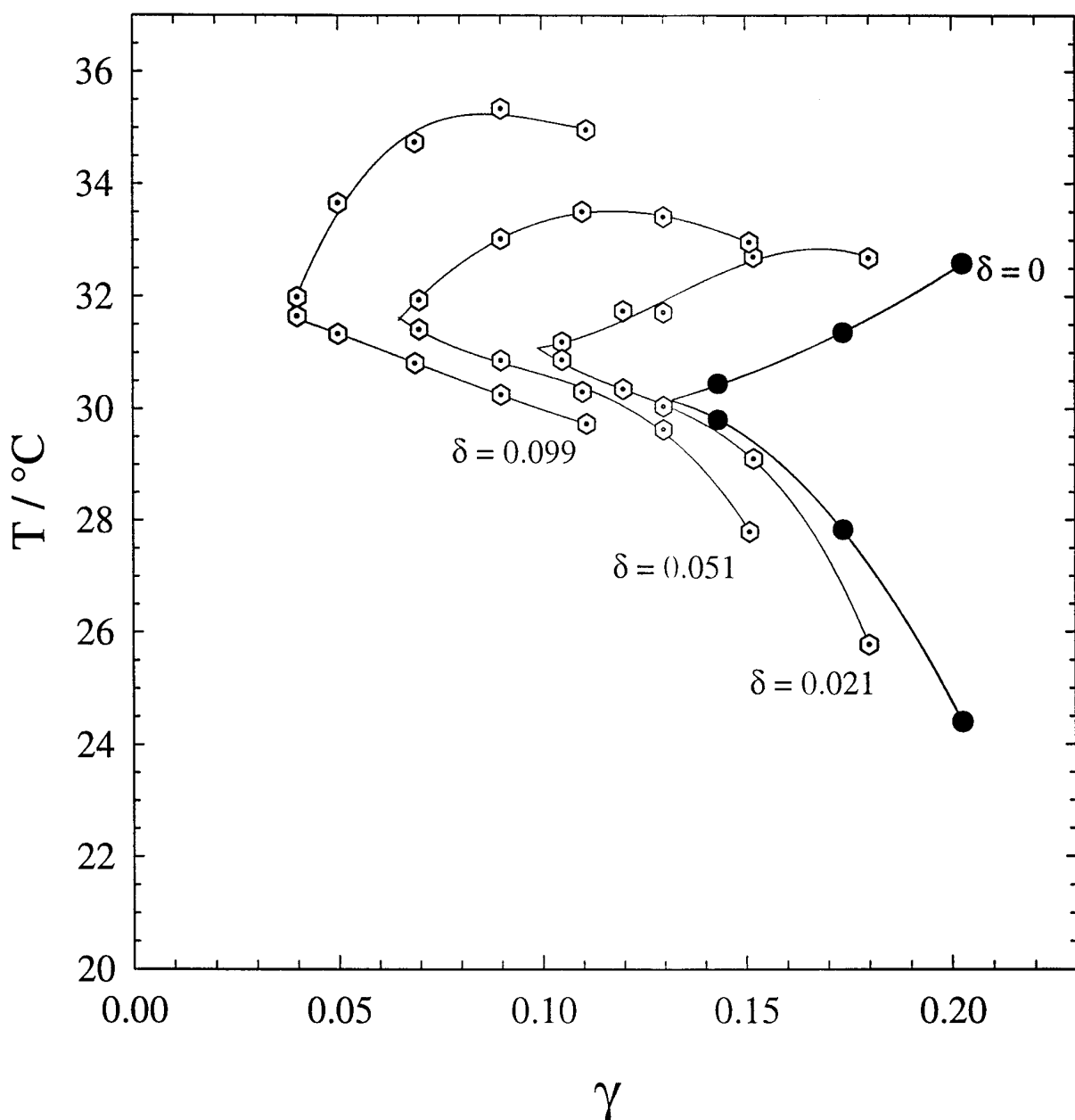


Figur 6

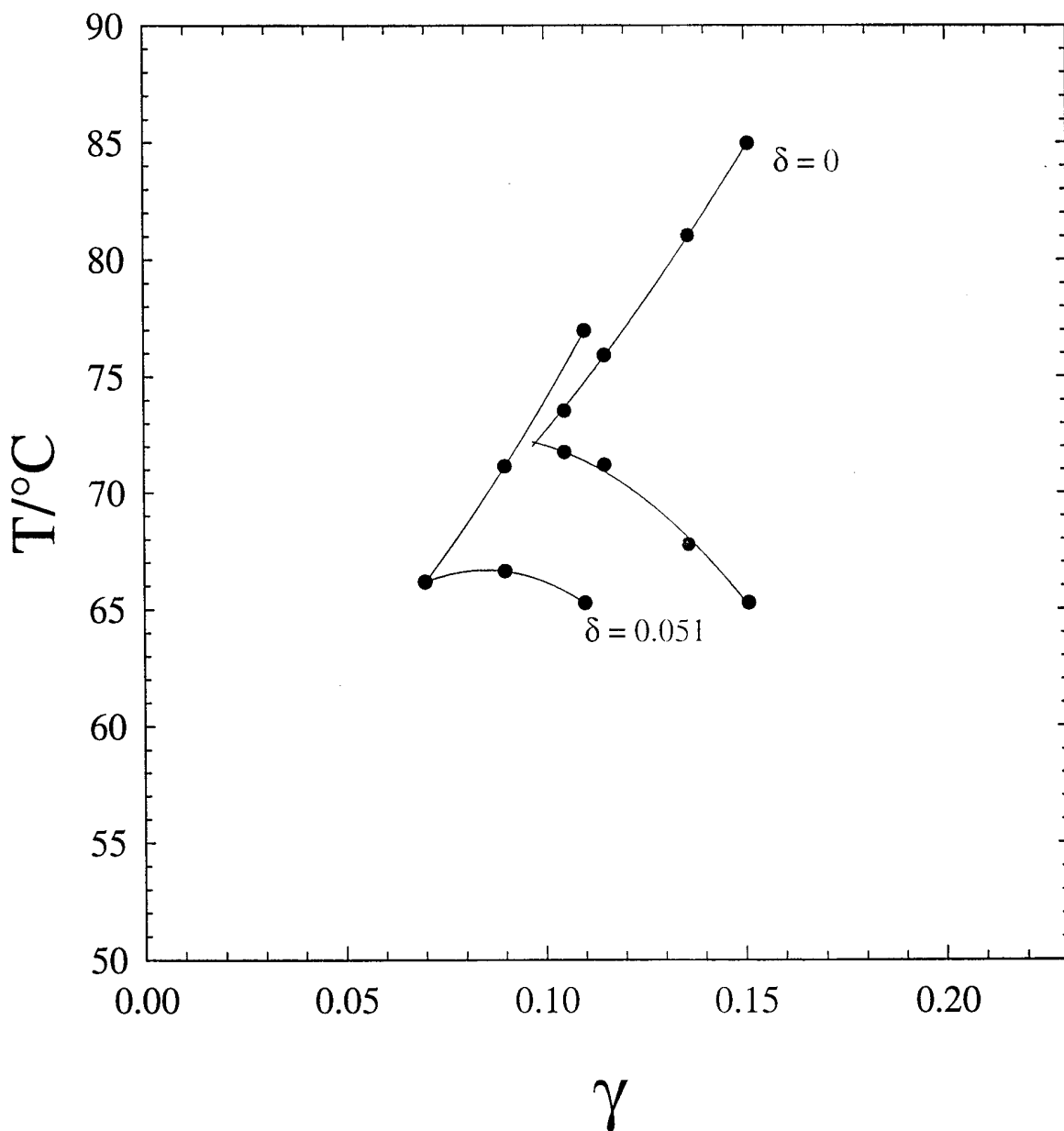
7/14

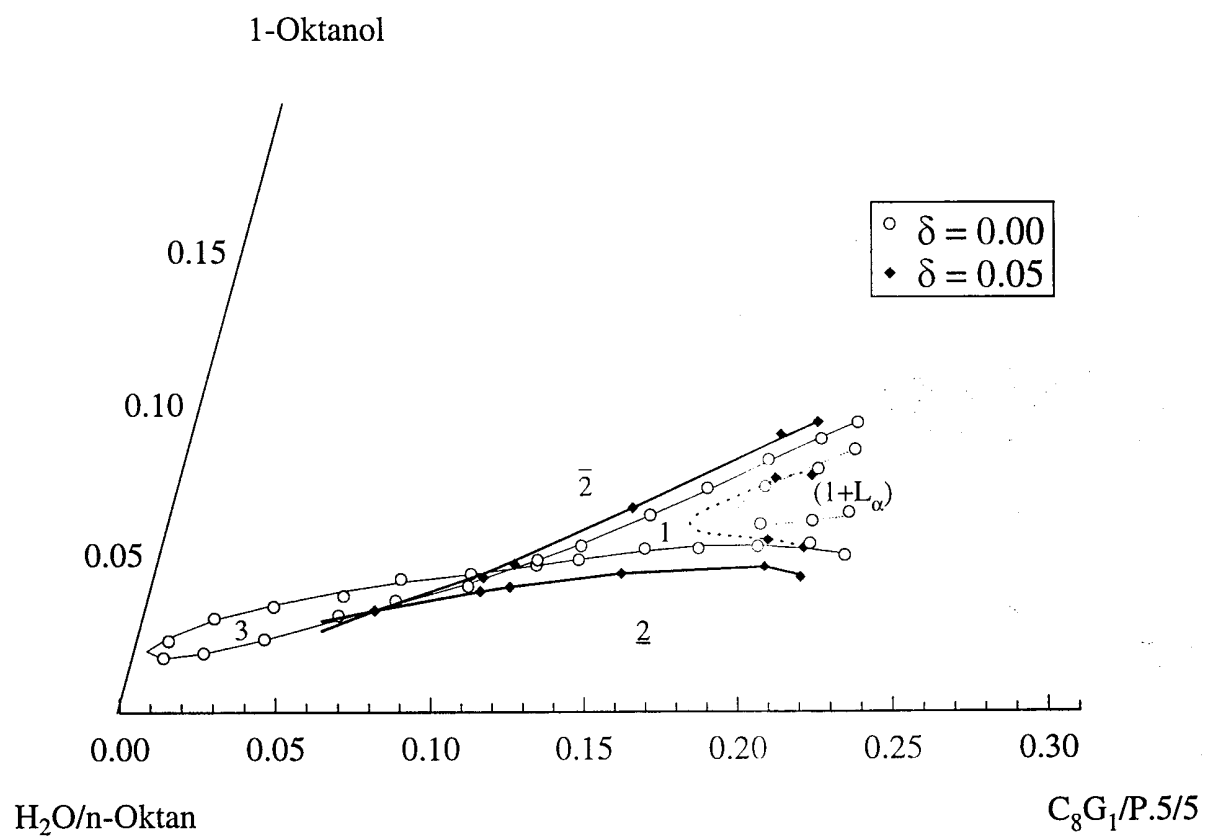


Figur 7

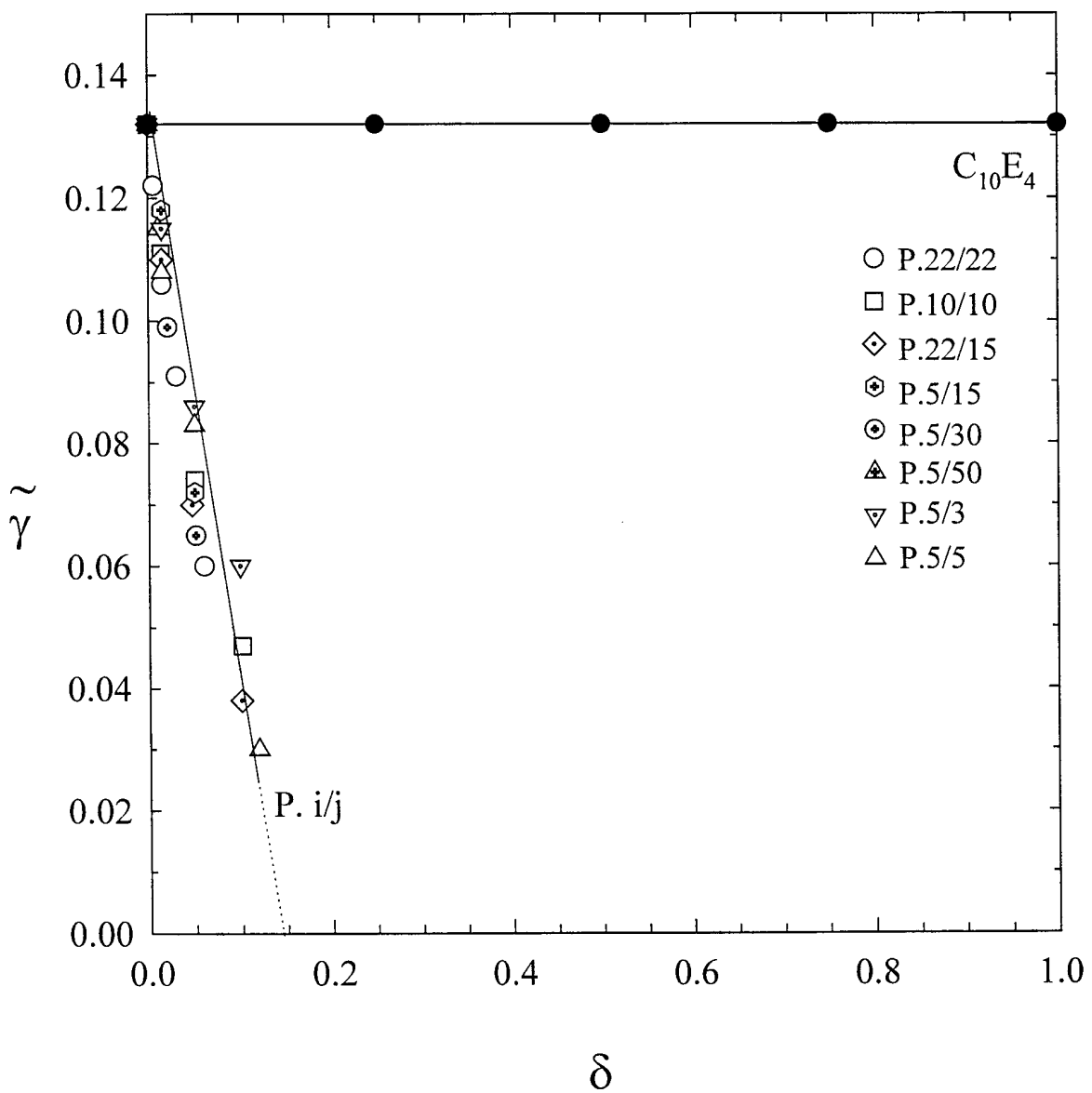
**Figur 8**

9/14

**Figur 9**

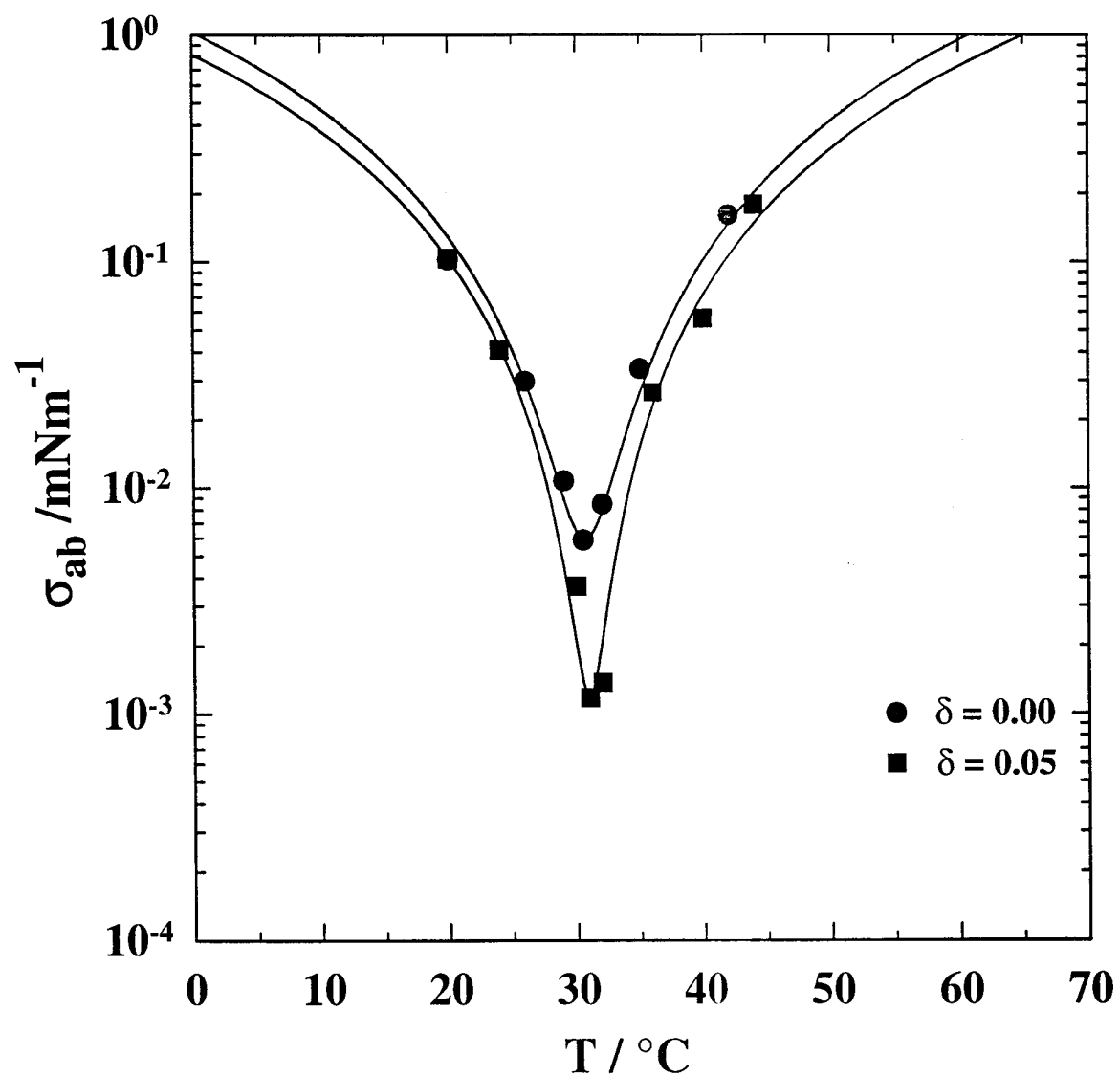


Figur 10



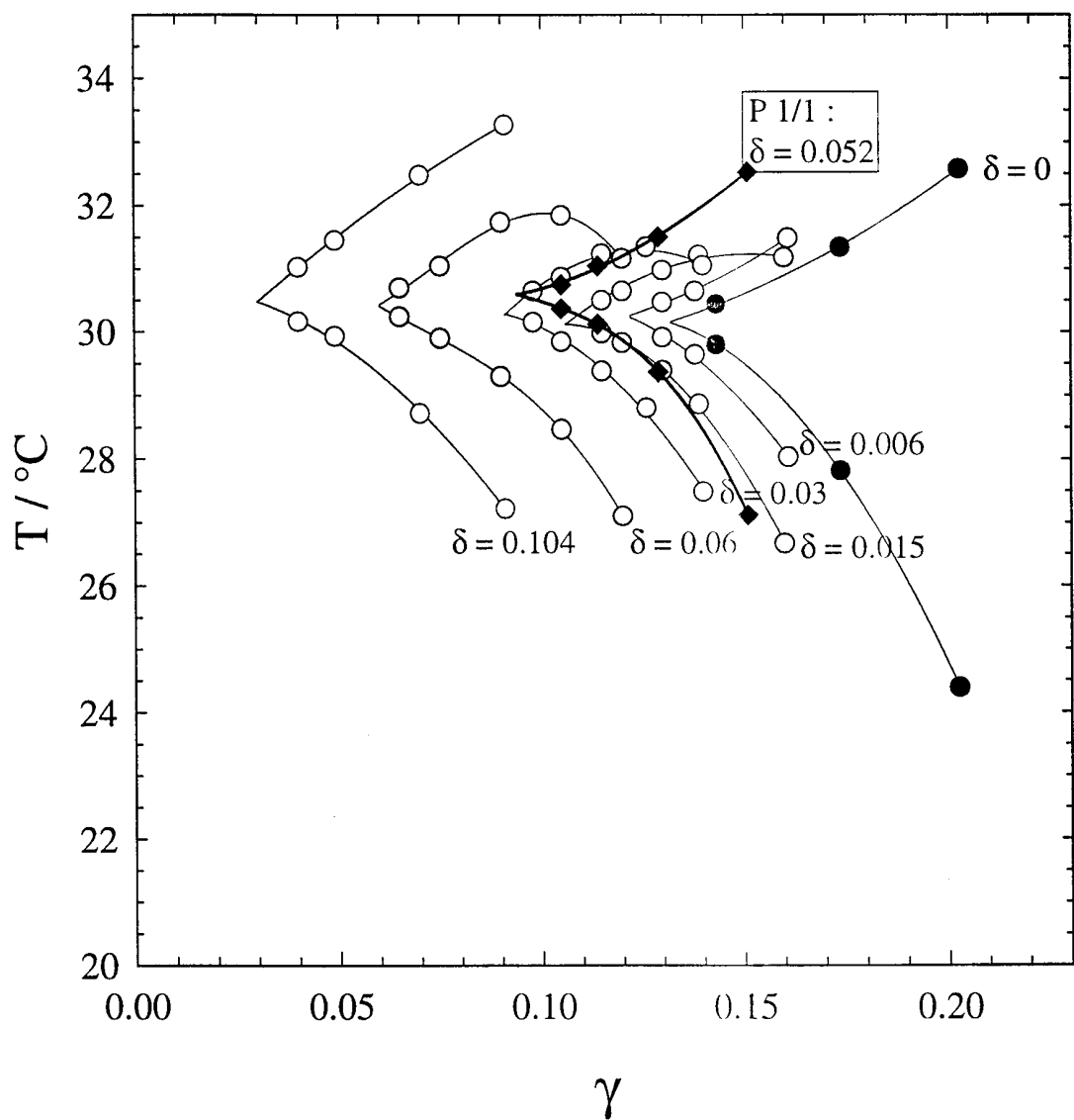
Figur 11

12/14



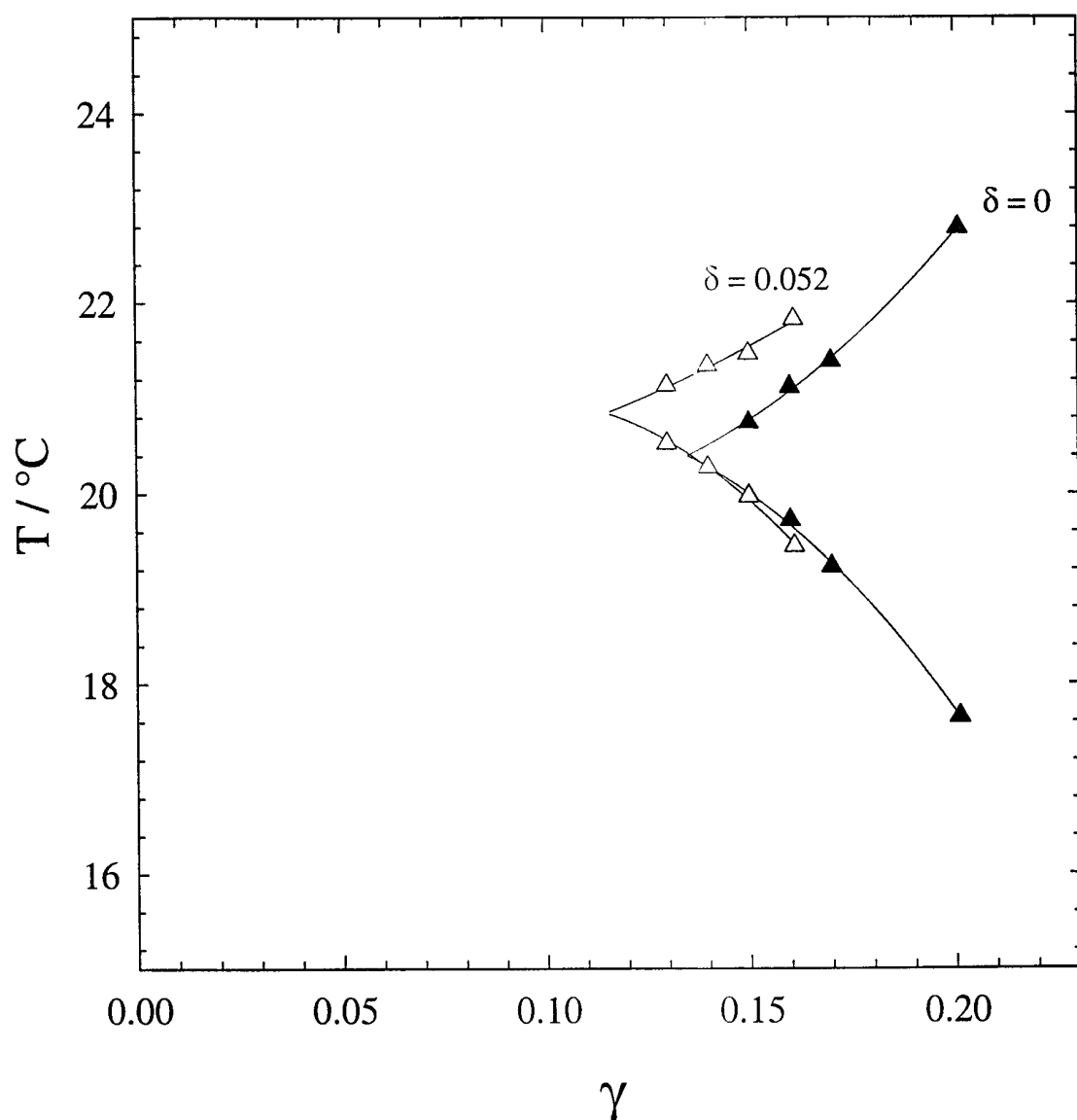
Figur 12

13/14



Figur 13

14/14



Figur 14