

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

(19) Organisation Mondiale de la
Propriété Intellectuelle
Bureau international



(10) Numéro de publication internationale
WO 2020/201065 A1

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

WIPO | PCT

(51) Classification internationale des brevets :

A61K 8/34 (2006.01) A61Q 1/02 (2006.01)
A61K 8/73 (2006.01) A61Q 1/10 (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/EP2020/058669

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 03363 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) Inventeurs : JAMIN, Julie ; 8 rue du Cheval Blanc, 93694 PANTIN CEDEX (FR). SEBBAN ZNATY, Sarah ; 8 rue du Cheval Blanc, 93694 PANTIN CEDEX (FR). MAIRE-AMIOT, Flavie ; 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), eurasiatique (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), européen (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES,

(54) Title: COMPOSITION FOR TRANSFERRING A COLOURED PATTERN ONTO THE SKIN AND USES THEREOF

(54) Titre : COMPOSITION PERMETTANT LE TRANSFERT D'UN MOTIF COLORÉ SUR LA PEAU ET UTILISATIONS

(57) Abstract: The subject matter of the present invention is a cosmetic composition comprising, in an aqueous continuous phase, at least one leguminous-plant starch having an amylose content greater than or equal to 30% by dry weight of amylose relative to the dry weight of starch, at least one plasticiser chosen from polyols, at least one water-soluble dye and water. The invention also relates to the use of such a composition for forming, on keratin materials, a makeup result that is persistent, in particular for between 24 h and 15 days.

(57) Abrégé : La présente invention a pour objet une composition cosmétique comprenant, dans une phase continue aqueuse, au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, en poids sec d'amylose par rapport au poids sec d'amidon au moins un plastifiant choisis parmi les polyols, au moins un colorant soluble dans l'eau et de l'eau. L'invention se rapporte également à l'utilisation d'une telle composition pour former, sur les matières kératiniques, un maquillage rémanent, en particulier entre 24h et 15 jours.



WO 2020/201065 A1

Description

Titre : Composition permettant le transfert d'un motif coloré sur la peau et utilisations

[0001] La présente invention a pour objet une composition cosmétique
5 comprenant, dans une phase continue aqueuse, au moins un amidon de
légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, au
moins un plastifiant choisis parmi les polyols, au moins un colorant soluble dans
l'eau et de l'eau. L'invention se rapporte également à l'utilisation d'une telle
composition pour former, sur les matières kératiniques, un maquillage rémanent,
10 en particulier entre 24h et 15 jours.

Domaine technique

[0002] Un des procédés les plus connus pour créer des motifs décoratifs sur la
peau est le tatouage permanent. Toutefois, ce procédé présente de nombreux
inconvenients : il fait intervenir une aiguille qui doit être maniée par un spécialiste
15 et peut être source d'infections. De plus, ce procédé est douloureux et coûteux.
Enfin, son caractère permanent peut également présenter un inconvénient : le
tatouage ne peut pas être utilisé comme un accessoire ou comme un maquillage
provisoire dont on peut changer fréquemment et rapidement. Or, de nos jours, on
a envie de décorer son corps de façon temporaire et de pouvoir changer de
20 décoration facilement et à volonté.

[0003] Il existe de nombreux procédés permettant de créer des motifs décoratifs
non permanents ou semi-permanents sur la peau. Par non permanent ou semi-
permanent, on entend une coloration qui subsiste sur la peau pendant une durée
allant de quelques heures à plusieurs semaines.

25 **[0004]** Il existe ainsi des tatouages qu'on qualifie de solaires qui utilisent le
principe du pochoir. La méthode consiste à fixer sur une zone de peau des images
adhésives en forme de pochoir et de soumettre ensuite ladite zone aux
rayonnements UV. Le dessin est formé par la différence de pigmentation par le
soleil entre la peau bronzée et la peau non bronzée. Cependant, l'obtention et la
30 conservation de tels tatouages sont aléatoires (dépendant de l'intensité de

l'ensoleillement) et/ou contraignantes (utilisation des lampes UV). De plus, le tatouage obtenu dure le temps du bronzage, temps qu'on ne peut pas toujours contrôler.

[0005] Un autre procédé courant pour créer des motifs décoratifs sur la peau est celui des décalcomanies qui transfèrent une image imprimée sur la peau après humidification. Toutefois, les images ainsi obtenues ne sont pas toujours très nettes, l'encre peut baver. De plus, ces images disparaissent souvent très rapidement à l'eau ou au frottement.

[0006] Pour obtenir une coloration plus durable, de nombreux procédés font intervenir le henné qui teinte le stratum corneum de la peau et qui peut ainsi subsister à sa surface de 1 à 4 semaines. Toutefois, l'application de façon classique du henné sur la peau demande une maîtrise certaine des techniques du dessin et doit être exécutée de préférence par un artiste. En effet, le henné est généralement appliqué sous la forme d'une pâte ou d'une crème qui tâche la peau. Ainsi, cette pâte peut baver ou être malencontreusement appliquée à un endroit du corps non prévu par des mains malhabiles. Par ailleurs, une fois appliquée sur le corps, cette pâte peut également tâcher les vêtements.

[0007] Il pourrait par ailleurs être souhaitable de colorer durablement les matières kératiniques par ces systèmes de tatouages pour obtenir un maquillage (par exemple des yeux, lèvres, sourcils...) plus durable dans le temps. En effet, aujourd'hui, le maquillage du visage suppose d'être renouvelé et démaquillé tous les jours, voire plusieurs fois par jour, ce qui est contraignant pour l'utilisatrice.

[0008] Des maquillages semi-permanents sont ainsi de plus en plus recherchés. Un produit de maquillage des sourcils par coloration, Tattoo Brow, a été commercialisé par la société Gemey-Maybelline. Toutefois, cette formulation met en œuvre des polymères synthétiques. 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. En outre, le produit Tattoo Brow de société Gemey-Maybelline présente un temps de séchage trop long.

5 **[0009]** Il subsiste donc un besoin pour un système permettant de colorer les matières kératiniques, en particulier la peau, les lèvres ou les sourcils, de façon semi-permanente ne présentant pas les inconvénients de l'art antérieur.

[0010] La demanderesse a découvert de façon inattendue qu'en associant un amidon de légumineuse très spécifique, un plastifiant et un colorant soluble, il était
10 possible de réaliser des compositions cosmétiques permettant de former, sur les fibres kératiniques, un dépôt continu et homogène permettant de transférer ledit colorant de manière localisée sur les matières kératiniques. L'élimination complète de la composition peut se faire par pelage ou à l'eau.

[0011] L'invention a ainsi pour objet, selon un premier aspect, une composition
15 cosmétique comprenant, dans une phase continue aqueuse :

- au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, préférentiellement entre 30% et 75%, en poids sec d'amylose par rapport au poids sec d'amidon
- au moins un plastifiant choisi parmi les polyols,
- 20 - au moins un colorant soluble dans l'eau, et
- de l'eau.

[0012] L'invention a également pour objet, selon un deuxième aspect, un procédé de préparation d'une telle composition, comprenant :

- le mélange des plastifiants avec l'eau, et optionnellement avec les agents
25 émulsionnant et/ou filmogène,
- l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
- optionnellement l'ajout d'un gélifiant,
- l'ajout du colorant soluble dans l'eau,
- optionnellement l'ajustement du pH,
- 30 - optionnellement l'ajout de l'alcool.

[0013] L'invention a encore pour objet, selon un troisième aspect, un procédé de maquillage des matières kératiniques, en particulier de la peau, des cils, des sourcils ou des lèvres, consistant à appliquer sur lesdites matières kératiniques, en particulier la peau, les cils, les sourcils ou les lèvres, une composition telle que
5 décrite précédemment.

[0014] Enfin, l'invention a pour objet l'utilisation cosmétique d'une composition telle que décrite précédemment pour former, sur les matières kératiniques, un maquillage rémanent, en particulier entre 24h et 15 jours.

[0015] Galénique

10 La composition selon l'invention présente une phase continue aqueuse. De préférence, elle se présente sous la forme d'un gel aqueux.

[0016] 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
15 entre 30% et 75%.

[0017] 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
20 hydrolyse et/ou une alkylation dudit amidon.

[0018] 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
25 préférentiellement aux environs de 150 mPa.s.

[0019] 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
30 préférentiellement aux environs de 150 mPa.s. Ces variantes de viscosité Brookfield peuvent être combinées avec les variantes de teneur en amylose.

[0020] 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 défloculées 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+).

[0021] 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 féverole, la lentille, ou le lupin.

[0022] 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.

[0023] Selon une mode préféré de réalisation, l'amidon de légumineuse est un amidon de pois, et tout préférentiellement un amidon de *Pisum sativum*.

[0024] En outre, l'amidon de légumineuse peut être un amidon natif prégélatinisé, ou un amidon modifié chimiquement, éventuellement prégélatinisé.

[0025] 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.

[0026] 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.

[0027] 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.

[0028] 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'éthérisation 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.

[0029] 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.

[0030] 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).

[0031] En particulier, l'amidon après alkylation et hydrolyse sera de préférence non granulaire.

15 **[0032]** 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.

[0033] 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.

[0034] 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 **[0035]** 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 **[0036]** En particulier dans le cadre de l'invention, l'amidon est présent en une teneur en matière sèche comprise entre 5% et 40 % en poids, de préférence comprise entre 10% et 30% en poids, par rapport au poids total de la composition.

[0037] Plastifiant

- La composition selon l'invention comprend également au moins un plastifiant
15 choisi parmi les polyols.

[0038] On entend par polyol toute molécule organique présentant dans sa structure au moins 2 groupements hydroxy (-OH) libres. Ces polyols sont de préférence liquides à température ambiante (25 °C).

- [0039]** A titre d'exemple de polyols convenant à la mise en œuvre dans la
20 composition 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 et/ou le sorbitol.

- [0040]** De préférence, les polyols sont le glycérol et le sorbitol, de préférence
25 encore en mélange avec le pentylène glycol.

[0041] Dans un mode particulièrement préféré de réalisation, la composition selon l'invention ne comprend pas de plastifiant autre que les polyols précédemment décrits.

[0042] Selon un mode particulier de réalisation, la composition selon l'invention comprend de 8 à 25% en poids de polyols, de préférence de 10 à 20% en poids, par rapport au poids total de la composition.

[0043] En particulier, la composition peut comprendre :

- 5 - 1 à 10% 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.

[0044] Phase aqueuse

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

[0045] 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).

15 **[0046]** Les solvants hydrosolubles utilisables dans les compositions selon l'invention peuvent être volatils.

[0047] 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
20 que l'éthanol et l'isopropanol, les cétones en C₃-C₄ et les aldéhydes en C₂-C₄.

[0048] 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.

25 **[0049]** L'introduction d'un mono-alcool ayant de 1 à 5 atomes de carbone permet de faciliter et d'accélérer le séchage du film.

[0050] Selon un mode particulier de réalisation, la composition selon l'invention comprend de 35 à 75% en poids d'eau, de préférence de 40 à 65% en poids, par rapport au poids total de la composition.

[0051] Géifiant hydrophile

La composition selon l'invention peut également comprendre un géifiant hydrophile.

[0052] Par géifiant, 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.

[0053] Le géifiant 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.

10 **[0054]** Parmi les polysaccharides, on peut citer :

-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 commerciale « Kelcogel F » par la société NUTRASWEET-KELCO ou encore le iota carraghenane vendu sous les dénominations commerciales « Seaspén 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 Cosmétiques ou l'Amigel® par la société Alban Muller ;

20 -les extraits de fruits tels que les pectines ;

-les agents géifiants d'origine animale comme les dérivés de protéine, en particulier la gélatine, de bœuf ou de poisson, les caseinates ;

25 -les polysaccharides possédant une chaîne latérale et 6 sucres neutres tels que décrits dans le document FR-A-2759377,

-et leurs mélanges.

[0055] 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 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)

[0056] De préférence, le gélifiant hydrophile est choisi parmi les polysaccharides, et de préférence encore parmi la gomme de xanthane, la gomme de sclérotium, et
5 leur mélange, par exemple le mélange commercialisé sous la dénomination Actigum VSX 20 par la société Cargill.

[0057] 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.

10 **[0058]** De préférence, le gélifiant hydrophile est un polymère d'acide acrylique, d'acrylate de méthyle et de méthacrylate de béhényle polyoxyéthyléné 25 OE réticulés (nom INCI : Acrylates/Beheneth-25 Méthacrylate Copolymer), commercialisé sous la dénomination Rheostyl™ 90 N par la société Arkema.

[0059] Le gélifiant hydrophile est de préférence présent dans la composition
15 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 composition.

[0060] Agent émulsionnant

La composition selon l'invention peut également comprendre un agent émulsionnant.

20 **[0061]** Ces agents émulsionnant peuvent être choisis parmi des tensioactifs non ioniques, anioniques, cationiques, amphotériques ou encore des tensioactifs polymériques.

[0062] 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
25 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 ;
- 30 - 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 « Stéareth-20 »), l'éther oxyéthyléné du mélange d'alcools gras en C12- C15

5 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 d'éthylèneglycol) tels que le stéarate de PEG-50 et le monostéarate de PEG-40

10 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

15 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

20 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

25 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

30 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®

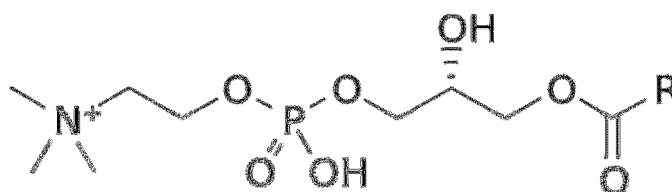
par la société DOW CORNING,

- 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:

[0063] [Chem. 1]



[0064] 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 Kemin 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.

[0065] 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.

[0066] Les lysophospholipides tels que le Lysofix Liquid® permettent un épaissement de la composition, améliorant ainsi son étalement.

[0067] 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, 5 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 10 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 15 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) ;
- 20 - le mélange de cyclométhicone/diméthicone copolyol vendu sous la dénomination Q2-3225C® par la société DOW CORNING.

[0068] 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 25 la référence CITHROL PG32IS-LQ par la société Croda (INCI POLYGLYCERYL-3 DIISOSTEARATE).

[0069] 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 30 poids.

[0070] Agent filmogène

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

5 **[0071]** 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.

10 **[0072]** 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).

[0073] Les polymères filmogènes de type radicalaire peuvent être notamment des polymères, ou des copolymères, vinyliques, notamment des polymères acryliques.

15 **[0074]** Les polymères filmogènes vinyliques peuvent résulter de la polymérisation 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.

20 **[0075]** Comme monomère porteur de groupement acide, on peut utiliser des acides carboxyliques insaturés α,β -éthyléniques tels que l'acide acrylique, l'acide 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).

25 **[0076]** 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.

30 **[0077]** 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.

[0078] Parmi les (méth)acrylates d'hydroxyalkyle, on peut citer l'acrylate d'hydroxyéthyle, l'acrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate d'hydroxyéthyle, le
5 méthacrylate de 2-hydroxypropyle.

[0079] Parmi les (méth)acrylates d'aryle, on peut citer l'acrylate de benzyle et l'acrylate de phényle.

[0080] Les esters de l'acide (méth)acrylique particulièrement préférés sont les (méth)acrylates d'alkyle.

10 **[0081]** 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.

[0082] Comme amides des monomères acides, on peut par exemple citer les (méth)acrylamides, et notamment les N-alkyl (méth)acrylamides, en particulier
15 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.

[0083] Les polymères filmogènes vinyliques peuvent également résulter de l'homopolymérisation ou de la copolymérisation de monomères choisis parmi les
20 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.

[0084] 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
25 benzoate de vinyle.

[0085] Comme monomères styréniques, on peut citer le styrène et l'alpha-méthyl styrène.

[0086] Parmi les polycondensats filmogènes, on peut citer les polyuréthanes, les polyesters, les polyesters amides, les polyamides, et les résines époxyesters, les
30 polyurées.

[0087] 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
5 mélanges.

[0088] Les polyesters peuvent être obtenus, de façon connue, par polycondensation d'acides dicarboxyliques avec des polyols, notamment des diols.

[0089] L'acide dicarboxylique peut être aliphatique, alicyclique ou aromatique. On peut citer comme exemple de tels acides : l'acide oxalique, l'acide malonique,
10 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 phtalique, l'acide dodécanedioïque, l'acide 1,3-cyclohexanedicarboxylique, l'acide 1,4-cyclohexanedicarboxylique, l'acide isophtalique, l'acide téréphtalique,
15 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
20 phtalique, l'acide isophtalique, l'acide téréphtalique.

[0090] 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
25 pentaérythritol, le sorbitol, le triméthylol propane.

[0091] 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
30 aminoalcool, on peut utiliser la monoéthanolamine.

[0092] 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
5 aromatique bifonctionnel comportant un tel groupement $-SO_3M$.

[0093] 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, naphthalène, anthracène, diphényl, oxydiphényl, sulfonyldiphényl, méthylènediphényl. On peut citer comme exemple de monomère
10 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.

[0094] On préfère utiliser des copolymères à base d'isophtalate/sulfoisophtalate, et plus particulièrement des copolymères obtenus par condensation de di-
15 éthylèneglycol, cyclohexane di-méthanol, acide isophtalique, acide sulfoisophtalique.

[0095] 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
20 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.

[0096] 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.

[0097] Selon un second mode de réalisation, le polymère filmogène peut être également présent dans une composition de l'invention sous la forme de particules
30 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.

[0098] Comme dispersion aqueuse de polymère filmogène, on peut utiliser les dispersions acryliques vendues sous les dénominations Neocryl XK-90®, Neocryl 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 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, 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.

[0099] Comme exemples de dispersions non aqueuses de polymère filmogène, 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 document WO 04/055081.

[0100] 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).

[0101] 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 vinylique déjà présent), une α -oléfine (ayant de 8 à 28 atomes de carbone), un
5 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).

[0102] Ces copolymères peuvent être réticulés à l'aide de réticulants qui peuvent être soit du type vinylique, soit du type allylique ou méthallylique, tels que le
10 tétraallyloxyéthane, le divinylbenzène, l'octanedioate de divinyle, le dodécanedioate de divinyle, et l'octadécanedioate de divinyle.

[0103] 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
15 vinyle/octadécylvinyléther, propionate de vinyle/laurate d'allyle, propionate de 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,
20 diméthyl propionate de vinyle/stéarate de vinyle, diméthyl propionate 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
25 0,2 % de divinyl benzène, acétate de vinyle/octadécène-1 réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène et propionate d'allyle/stéarate d'allyle réticulé avec 0,2 % de divinyl benzène.

[0104] Comme polymères filmogènes liposolubles, on peut également citer les copolymères liposolubles, et en particulier ceux résultant de copolymérisation
30 d'esters vinyliques ayant de 9 à 22 atomes de carbone ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alkyle, les radicaux allyles ayant de 10 à 20 atomes de carbone.

[0105] 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 lauryle, ces poly(méth)acrylates pouvant être réticulés à l'aide de diméthacrylate de méthylène glycol ou de tétraéthylène glycol.

[0106] 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 200000.

[0107] 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.

[0108] Comme exemples d'homopolymères liposolubles, on peut citer notamment: les polylaurate de vinyle et le poly(méth)acrylates de lauryle, ces poly(méth)acrylates pouvant être réticulés à l'aide de diméthacrylate de l'éthylène glycol ou de tétraéthylène glycol.

[0109] 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 linéaire ou ramifié, saturé ou non en C1 à C8 comme l'éthylcellulose et la propylcellulose, les copolymères de la vinylpyrrolidone (VP) et notamment les copolymères de la vinylpyrrolidone et d'alcène en C2 à C40 et mieux en C3 à 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 (PVP) butylée, VP/méthacrylate d'éthyle/acide méthacrylique, VP/eicosène, VP/hexadécène, VP/triacontène, VP/styrène, VP/acide acrylique/méthacrylate de lauryle.

[0110] On peut également citer les résines de silicone, généralement solubles ou gonflables dans les huiles de silicone, qui sont des polymères de

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.

5 **[0111]** A titre d'exemples de résines polyméthylsilsesquioxanes 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.

[0112] Comme résines siloxysilicates, on peut citer les résines
10 triméthylsiloxysilicate (TMS) telles que celles commercialisées sous la référence 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
15 dénomination « KF-7312J » par la société Shin-Etsu, «DOWSIL™ RSN-0749», «DOWSIL™ 593 Fluid» par la société Dow Corning.

[0113] 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
20 référence BIO-PSA et décrits dans le document US 5,162,410 ou encore les copolymères siliconés issus de la réaction d'un résine de silicone, telle que celles décrite plus haut, et d'un diorganosiloxane tels que décrits dans le document WO 2004/073626.

[0114] On peut enfin citer les copolymère acrylate/polytriméthylsiloxyméthacrylate comprend une structure carbosiloxane dendrimère greffée sur un squelette
25 vinylique disponible dans le commerce sous les références DOW CORNING FA 4002 ID ou DOW CORNING FA 4001 CM.

[0115] 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 .

30 **[0116]** Selon un mode préféré de réalisation, le polymère filmogène additionnel est choisi parmi les polymères d'origine naturelle, éventuellement modifiées, de

préférence parmi les polymères extraits du fruit de *Caesalpinia spinosa* et/ou de l'algue *Kappaphycus alvarezii* (tel que le produit Filmexel® commercialisé par la société Silab),

5 **[0117]** Dans un mode préféré de réalisation, la composition selon l'invention ne comprend pas de polymère filmogène autre que l'amidon de légumineuse.

[0118] Elastomères de silicone

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

10 **[0119]** 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 composition selon l'invention.

15 **[0120]** 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
20 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
25 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).

[0121] Selon un mode préféré de réalisation, l'élastomère de silicone peut être émulsionnant, de préférence choisi parmi les élastomères siliconés polyoxyalkylénés et polyglycérolés.

[0122] Comme élastomères de silicone polyoxyalkylénés, on peut citer ceux
5 décrits dans les brevets US5236986, US5412004, US5837793, US5811487.

[0123] Comme élastomères de silicone polyoxyalkylénés, on peut utiliser : ceux de nom INCI PEG-10 Dimethicone/Vinyl dimethicone crosspolymer : comme ceux commercialisés sous les dénominations "KSG-21", "KSG-20", par Shin Etsu ; - ceux de nom INCI Lauryl PEG- 15 Dimethicone/Vinyldimethicone Crosspolymer :
10 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.

[0124] Comme élastomères de silicone polyglycérolés, on peut utiliser : - ceux de
15 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.

20 **[0125]** Huiles

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

[0126] 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,
25 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
30 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).

[0127] 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
5 (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
10 l'isododécane, l'isodécane, l'isohexadécane et leurs mélanges, et est notamment l'isododécane.

[0128] 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
15 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 d'alcools gras, eux-mêmes obtenus à partir d'huile de coprah ou de palme. A titre
20 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 choisi parmi le n-nonane, le n-undécane, le n-dodécane, le n-tridécane, le n-
25 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 la société BASF sous le nom de CETIOL ULTIMATE. On peut encose citer le n-
30 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 carbone n d'au moins 1, en particulier différant entre eux d'un nombre de carbone de 1 ou de 2.

[0129] 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, l'octamethyltrisiloxane, le decamethyltetrasiloxane, le tetradecamethylhexasiloxane et l'hexadecamethylheptasiloxane. Comme polysiloxanes volatiles cycliques, on peut citer l'hexamethylcyclotrisiloxane, l'octamethylcyclotetrasiloxane, le decamethylcyclopentasiloxane et le dodecamethylcyclohexasiloxane.

[0130] En variante ou de façon additionnelle, la composition réalisée peut comprendre au moins une huile volatile fluorée.

[0131] 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).

[0132] Les huiles non volatiles peuvent, notamment, être choisies parmi les huiles hydrocarbonées, fluorées et/ou les huiles siliconées non volatiles.

[0133] 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 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 physostéaryle 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 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
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
5 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
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
10 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
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
15 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
R1 représente un reste d'un acide gras linéaire ou ramifié comportant de 1 à 40
20 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
isopropylique, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le
25 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,
décanoates ou ricinoléates d'alcools ou de polyalcools, comme le dioctanoate de
30 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

- 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
- 5 le lactate d'isostéaryle, le malate de di-isostéaryle ;
- 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
- 10 CHEMICAL et décrits dans la demande US 2004-175338 ,
- 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
- 15 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-blatyloctanol, et le 2-undécylpentadécanol,
- 20 - les acides gras supérieurs en C₁₂-C₂₂ , 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,
- 25 - 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
- 30 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 triméthylsiloxyl diphénylsiloxanes, les diphényl diméthicones, les diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, et les 2-phényléthyl triméthylsiloxysilicates, les
5 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.

10 **[0134]** Cires

La composition selon l'invention peut comprendre au moins une cire.

[0135] 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
15 égal à 30 °C pouvant aller jusqu'à 120 °C.

[0136] 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 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
20 30 par la société METLER.

[0137] Les cires susceptibles d'être utilisées dans les compositions selon l'invention sont choisies parmi les cires, solides, déformables ou non à température ambiante, d'origine animale, végétale, minérale ou de synthèse et leurs mélanges.

25 **[0138]** 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 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
30 pénétrant dans la cire à une profondeur de pénétration de 0,3 mm.

[0139] 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 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 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
5
10 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.

[0140] On peut aussi citer les cires obtenues par hydrogénation catalytique d'huiles animales ou végétales ayant des chaînes grasses, linéaires ou ramifiées,
15 en C₈-C₃₂.

[0141] 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
20 HETERENE, le tétrabéhénate de di-(triméthylol-1,1,1 propane) vendue sous la dénomination HEST 2T-4B par la société HETERENE.

[0142] 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
25 Phytowax Olive 18L57 par la société SOPHIM. De telles cires sont décrites dans la demande FR-A-2792190.

[0143] 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
30 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) alkyldiméthicones, en particulier les (C30-C45) alkyldiméthicones comme la cire siliconée vendue
5 sous la dénomination SF-1642 par la société GE-Bayer Silicones.

[0144] 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.

[0145] Les cires peuvent également être choisies parmi les cires fluorées.

10 **[0146]** 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
15 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 Wax K 80 P® » par la société KOSTER KEUNEN.

[0147] 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
20 mélanges.

[0148] 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
25 dans la demande WO 98/38981 et dans le brevet US-6,309,629. Ils comprennent 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
30 SYLVACLEAR® AF 1900V et PA 1200V disponibles auprès de la société 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
5 une hectorite modifiée hydrophobe.

[0149] Agent de coloration

La composition selon l'invention comprend un colorant soluble dans l'eau.

[0150] 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
10 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).

15 **[0151]** Selon un mode préféré de réalisation, la composition selon l'invention ne comprend pas d'agent de coloration autre que le colorant soluble dans l'eau, tels que des pigments ou des nacres.

[0152] Par « pigments », il faut comprendre des particules blanches ou colorées, minérales ou organiques, insolubles dans un milieu aqueux, destinées à colorer
20 et/ou opacifier la composition et/ou le film résultant.

[0153] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques.

[0154] 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
25 parmi les composés nitroso, nitro, azo, xanthène, quinoléine, anthraquinone, phtalocyanine, de type complexe métallique, isoindolinone, isoindoline, quinacridone, périnone, pérylène, dicétopyrrolopyrrole, thioindigo, dioxazine, triphénylméthane, quinophtalone.

[0155] Le ou les pigments organiques peuvent être choisis par exemple parmi le
30 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, 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, 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 .

[0156] 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 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.

[0157] Le pigment peut aussi être une laque. Par laque, on entend les colorants insolubilisés adsorbés sur des particules insolubles, l'ensemble ainsi obtenu 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).

[0158] 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 .

[0159] 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 .

[0160] 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),
5 de calcium sodium borosilicate / dioxyde de titane (REFLECKS[®] d'ENGELHARD) ou de calcium aluminium borosilicate / silice / dioxyde de titane (RONASTAR[®] de MERCK).

[0161] La composition selon l'invention peut comprendre de 0,001 à 10% en poids de colorant soluble dans l'eau, de préférence de 0,01 à 7% en poids, et plus
10 préférentiellement de 0,1 à 5% en poids, par rapport au poids total de la composition selon l'invention.

[0162] Charges

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

[0163] 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
20 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
25 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
30 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.

[0164] Actif cosmétique

La composition 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
5 kératolytiques, des astringents, des anti-inflammatoires, des agents blanchissants, des auto-bronzants et des agents favorisant la microcirculation.

[0165] 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.

[0166] Des exemples d'antioxydants incluent l'acide ascorbique et ses dérivés
10 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,
15 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
20 Kayu, les feuilles de Sakura et les feuilles d'ylang ylang.

[0167] 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
25 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 chlorestéryl-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
30 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-polymethacrylate de Sederma vendu sous la dénomination commerciale Lubragel[®]MS; la triméthylglycine vendu
5 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)
10 sous le nom commercial Pearl Extract[®].

[0168] 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 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,
15 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 de *Voandzeia subterranea* et le niacinamide ; les lipides épidermiques et les agents augmentant la synthèse de lipides épidermiques, soit directement, soit en
20 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 dihydrojasmonique.

[0169] Des exemples d'agents anti-pollution incluent l'extrait de graines de
25 *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).

[0170] Des exemples d'agents kératolytiques incluent les α -hydroxyacides (par exemple les acides glycolique, lactique, citrique, malique, mandélique, ou
30 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.

[0171] Des exemples d'astringents incluent les extraits d'hamamélis.

[0172] 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.

[0173] 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 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 cétylique, un extrait de réglisse (extrait de Glycyrrhiza glabra), qui est vendu notamment par la société Maruzen sous le nom 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 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®.

[0174] Un exemple d'autobronzant est la DHA.

[0175] 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 le ternissement du teint et/ou améliorer l'homogénéisation et l'éclat du teint.

5 **[0176]** Selon un mode préféré de réalisation, l'actif cosmétique est un autobronzant, plus préférentiellement la DHA.

[0177] La composition 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 composition selon l'invention.

10 **[0178]** Additifs

La composition selon l'invention peut comprendre d'autres ingrédients pour autant qu'ils n'interfèrent pas avec les propriétés souhaitées de la composition. 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
15 filtres solaires, et leurs mélanges.

[0179] Procédé de préparation

La présente invention a également pour objet un procédé de préparation d'une composition selon l'invention, comprenant :

- le mélange des plastifiants avec l'eau, et optionnellement avec les agents
20 émulsionnant et/ou filmogène,
- l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
- optionnellement l'ajout d'un gélifiant,
- l'ajout du colorant soluble dans l'eau
- optionnellement l'ajustement du pH,
- 25 - optionnellement l'ajout de l'alcool.

[0180] Procédé de maquillage de matières kératiniques

La présente invention concerne également un procédé de maquillage des matières kératiniques, en particulier de la peau, des cils, des sourcils ou des lèvres, consistant à appliquer sur lesdites matières kératiniques, en particulier la
30 peau, les cils, les sourcils ou les lèvres, une composition selon la présente invention, en particulier caractérisé en ce que :

- on applique une composition selon la présente invention sur les matières kératiniques en particulier de la peau, des cils, des sourcils ou des lèvres, de manière à former un film liquide uniforme,
 - on laisse sécher pendant 10 à 20 minutes, de manière à former un film pelable
- 5 - on retire ledit film pelable.

Exemples

[0181] Exemple : tatoo sourcils

On a préparé un tatoo pour sourcils se présentant sous la forme d'un gel aqueux ayant la composition présentée dans le tableau 1 suivant.

10 [0182] [Tableau 1]

Nom INCI	Teneur (% en poids)
AMIDON DE POIS PRÉ-GÉLATINISÉ (LYCOAT RS 720 DE LA SOCIETE ROQUETTE FRERES)	25,0
GLYCERINE	9,0
SORBITOL & WATER (70% MA)	5,0
PENTYLENE GLYCOL	2,5
COLORANTS SOLUBLES	3,0
GLYCINE SOJA (SOYBEAN) SEED EXTRACT LYSOFIX LIQUID®	1,0
ACACIA SENEGAL GUM	2,0
ETHANOL	5,0
CHLORURE DE SODIUM	1,0
EAU DEMINERALISEE	QSP
CONSERVATEUR	1,5

[0183] On a solubilisé le conservateur sous défloculeuse dans l'eau.

On a ensuite ajouté le Lysofix Liquid® de Kemin sous agitation modérée jusqu'à complète solubilisation.

- 15 On a empâté le LYOCAT RS720 dans les glycols, puis on a introduit le mélange dans un bécher.

On a ensuite mélanger jusqu'à solubilisation.

Puis on a ajouté les colorants.

Enfin on a ajouté l'éthanol et mélangé jusqu'à complète homogénéisation.

- [0184]** On a appliqué le tatoo sur les sourcils et laissé sécher. La composition
- 5 s'étale facilement et de manière homogène. Le temps de séchage est assez rapide (10 à 20 minutes) et le film obtenu est uniforme, souple, et résistant. Il peut être éliminé facilement par pelage, et permet une coloration uniforme et rémanente du sourcil.

Revendications

[Revendication 1] Composition cosmétique comprenant, dans une phase continue aqueuse :

- au moins un amidon de légumineuse présentant une teneur en amylose supérieure ou égale à 30 %, préférentiellement entre 30% et 75%, en poids sec d'amylose par rapport au poids sec d'amidon
- au moins un plastifiant choisi parmi les polyols,
- au moins un colorant soluble dans l'eau, et
- de l'eau.

- 10 **[Revendication 2]** Composition 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, 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
- 15 préférentiellement aux environs de 150 mPa.s.

[Revendication 3] Composition cosmétique solide selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'amidon présente une 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 %.

- 20 **[Revendication 4]** Composition 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 de féveroles, les amidons de haricots, ou les amidons de lentilles, et préférentiellement est choisi parmi les amidons de pois, et tout préférentiellement
- 25 est un amidon de *Pisum sativum*.

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

- 30 **[Revendication 6]** Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'amidon est présent en une teneur en

matière sèche comprise entre 5% et 40 % en poids, de préférence comprise entre 10% et 30% en poids, par rapport au poids total de la composition.

[Revendication 7] Composition 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 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 8] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que les polyols sont présents en une teneur allant de 8 à 25% en poids, de préférence de 10 à 20% en poids, par rapport au poids total de la composition.

[Revendication 9] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend de 0,01 à 5% en poids, de préférence de 0,02 à 2% en poids de colorant soluble dans l'eau.

[Revendication 10] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend de 35 à 75% en poids d'eau, de préférence de 40 à 65% en poids, par rapport au poids total de la composition.

[Revendication 11] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend un gélifiant hydrophile, en particulier choisi parmi les polysaccharides, les dérivés de protéines, les gels de synthèse ou d'hémisynthèse de type polyester, les polyacrylates ou polyméthacrylates et leurs dérivés.

[Revendication 12] Composition selon la revendication 11, caractérisée en ce que le gélifiant hydrophile est un polymère d'acide acrylique, d'acrylate de méthyle et de méthacrylate de béhényle polyoxyéthyléné 25 OE réticulés (nom INCI : Acrylates/Beheneth-25 Méthacrylate Copolymer).

[Revendication 13] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend un agent émulsionnant de HLB compris entre 8 et 20.

[Revendication 14] Composition selon la revendication 13, caractérisée en ce que 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.

[Revendication 15] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend un agent filmogène additionnel autre que l'amidon.

[Revendication 16] Composition 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.

[Revendication 17] Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend un ingrédient actif, de préférence autobronzant.

[Revendication 18] Procédé de préparation d'une composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant :

- le mélange des plastifiants avec l'eau, et optionnellement avec les agents émulsionnant et/ou filmogène,
- l'ajout de l'amidon sous agitation jusqu'à formation d'un gel
- optionnellement l'ajout d'un gélifiant,
- l'ajout du colorant soluble dans l'eau
- optionnellement l'ajustement du pH,
- optionnellement l'ajout de l'alcool.

[Revendication 19] Procédé selon la revendication 18, 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 exemple à une température comprise entre 60 et 95 °C.

[Revendication 20] Procédé de maquillage des matières kératiniques, en particulier de la peau, des cils, des sourcils ou des lèvres, consistant à appliquer

sur lesdites matières kératiniques, en particulier la peau, les cils, les sourcils ou les lèvres, une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17.

[Revendication 21] Procédé selon la revendication 20, caractérisé en ce que :

- on applique une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17
- 5 sur les matières kératiniques en particulier de la peau, des cils, des sourcils ou des lèvres, de manière à former un film liquide uniforme,
- on laisse sécher pendant 10 à 20 minutes, de manière à former un film pelable
- on retire ledit film pelable.

[Revendication 22] Utilisation cosmétique d'une composition selon l'une

10 quelconque des revendications 1 à 17 pour former, sur les matières kératiniques, un maquillage rémanent, en particulier entre 24h et 15 jours.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP2020/058669

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
A61K 8/34(2006.01)i; A61K 8/73(2006.01)i; A61Q 1/02(2006.01)i; A61Q 1/10(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, BIOSIS, CHEM ABS Data, COMPENDEX, EMBASE, EMBL, FSTA, INSPEC, IBM-TDB, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 2018369119 A1 (LEE WILSON A [US]) 27 December 2018 (2018-12-27) paragraph [0001] - paragraph [0002] paragraph [0005] paragraph [0023] - paragraph [0027] examples claims	1-22
Y	WO 2018234535 A1 (OREAL [FR]) 27 December 2018 (2018-12-27) page 1, line 5 - line 36 page 2, line 25 - page 3, line 7 page 9, line 26 - page 12, line 15 claims	1-22
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
<p>* Special categories of cited documents:</p> <p>“A” document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</p> <p>“E” earlier application or patent but published on or after the international filing date</p> <p>“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)</p> <p>“O” document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</p> <p>“P” document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</p> <p>“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</p> <p>“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</p> <p>“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</p> <p>“&” document member of the same patent family</p>		
Date of the actual completion of the international search 03 June 2020		Date of mailing of the international search report 15 June 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 Irwin, Lucy Telephone No.

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 2017188662 A1 (BIOGENICS INC [KR]) 02 November 2017 (2017-11-02) paragraph [0002] - paragraph [0003] paragraph [0011] - paragraph [0012] paragraph [0013] paragraph [0018] - paragraph [0020] paragraph [0028] paragraph [0045] claims	1-22
A	WO 2016075264 A1 (OREAL [FR]) 19 May 2016 (2016-05-19) paragraph [0005] - paragraph [0006] paragraph [0031] - paragraph [0040] paragraph [0147] - paragraph [0171] paragraph [0186] - paragraph [0195] paragraph [0204] claims	1-22
A	EP 3159044 A1 (C&C INT CO LTD [KR]) 26 April 2017 (2017-04-26) paragraph [0001] paragraph [0015] paragraph [0022] paragraph [0032] examples	1-22
A	WO 2004043410 A1 (SCHWAN STABILO COSMETICS GMBH [DE]; PAETZER MAIKE [DE] ET AL.) 27 May 2004 (2004-05-27) page 1, line 1 - line 17 page 3, line 3 - line 29 page 7, line 8 - page 10, line 4 claims	1-22

INTERNATIONAL SEARCH REPORT
Information on patent family members

International application No.

PCT/EP2020/058669

Patent document cited in search report			Publication date (day/month/year)	Patent family member(s)	Publication date (day/month/year)
US	2018369119	A1	27 December 2018	NONE	
WO	2018234535	A1	27 December 2018	EP 3641722 A1	29 April 2020
				FR 3079419 A1	04 October 2019
				WO 2018234535 A1	27 December 2018
WO	2017188662	A1	02 November 2017	KR 20170123144 A	07 November 2017
				WO 2017188662 A1	02 November 2017
WO	2016075264	A1	19 May 2016	US 2016136085 A1	19 May 2016
				WO 2016075264 A1	19 May 2016
EP	3159044	A1	26 April 2017	CN 106606427 A	03 May 2017
				EP 3159044 A1	26 April 2017
				JP 2017081906 A	18 May 2017
				KR 20160034237 A	29 March 2016
				US 2017231895 A1	17 August 2017
WO	2004043410	A1	27 May 2004	AT 482003 T	15 October 2010
				AU 2003285327 A1	03 June 2004
				BR 0316247 A	11 October 2005
				CA 2505804 A1	27 May 2004
				CN 1711066 A	21 December 2005
				DE 10252816 A1	03 June 2004
				EP 1562534 A1	17 August 2005
				JP 2006507320 A	02 March 2006
				KR 20050075010 A	19 July 2005
				MX PA05005134 A	19 August 2005
				US 2006051309 A1	09 March 2006
				US 2009196843 A1	06 August 2009
				WO 2004043410 A1	27 May 2004

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/EP2020/058669

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE INV. A61K8/34 A61K8/73 A61Q1/02 A61Q1/10 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, BIOSIS, CHEM ABS Data, COMPENDEX, EMBASE, EMBL, FSTA, INSPEC, IBM-TDB, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	US 2018/369119 A1 (LEE WILSON A [US]) 27 décembre 2018 (2018-12-27) alinéa [0001] - alinéa [0002] alinéa [0005] alinéa [0023] - alinéa [0027] exemples revendications -----	1-22
Y	WO 2018/234535 A1 (OREAL [FR]) 27 décembre 2018 (2018-12-27) page 1, ligne 5 - ligne 36 page 2, ligne 25 - page 3, ligne 7 page 9, ligne 26 - page 12, ligne 15 revendications ----- -/--	1-22
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents		
<input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
* Catégories spéciales de documents cités:		
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "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) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	"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 "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 "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 "&" document qui fait partie de la même famille de brevets	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 3 juin 2020	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 15/06/2020	
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 Irwin, Lucy	

1

C(suite). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>WO 2017/188662 A1 (BIOGENICS INC [KR]) 2 novembre 2017 (2017-11-02) alinéa [0002] - alinéa [0003] alinéa [0011] - alinéa [0012] alinéa [0013] alinéa [0018] - alinéa [0020] alinéa [0028] alinéa [0045] revendications</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	1-22
A	<p>WO 2016/075264 A1 (OREAL [FR]) 19 mai 2016 (2016-05-19) alinéa [0005] - alinéa [0006] alinéa [0031] - alinéa [0040] alinéa [0147] - alinéa [0171] alinéa [0186] - alinéa [0195] alinéa [0204] revendications</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	1-22
A	<p>EP 3 159 044 A1 (C&C INT CO LTD [KR]) 26 avril 2017 (2017-04-26) alinéa [0001] alinéa [0015] alinéa [0022] alinéa [0032] exemples</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	1-22
A	<p>WO 2004/043410 A1 (SCHWAN STABILO COSMETICS GMBH [DE]; PAETZER MAIKE [DE] ET AL.) 27 mai 2004 (2004-05-27) page 1, ligne 1 - ligne 17 page 3, ligne 3 - ligne 29 page 7, ligne 8 - page 10, ligne 4 revendications</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	1-22

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/EP2020/058669

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 2018369119	A1	27-12-2018	AUCUN	
WO 2018234535	A1	27-12-2018	EP 3641722 A1 FR 3079419 A1 WO 2018234535 A1	29-04-2020 04-10-2019 27-12-2018
WO 2017188662	A1	02-11-2017	KR 20170123144 A WO 2017188662 A1	07-11-2017 02-11-2017
WO 2016075264	A1	19-05-2016	US 2016136085 A1 WO 2016075264 A1	19-05-2016 19-05-2016
EP 3159044	A1	26-04-2017	CN 106606427 A EP 3159044 A1 JP 2017081906 A KR 20160034237 A US 2017231895 A1	03-05-2017 26-04-2017 18-05-2017 29-03-2016 17-08-2017
WO 2004043410	A1	27-05-2004	AT 482003 T AU 2003285327 A1 BR 0316247 A CA 2505804 A1 CN 1711066 A DE 10252816 A1 EP 1562534 A1 JP 2006507320 A KR 20050075010 A MX PA05005134 A US 2006051309 A1 US 2009196843 A1 WO 2004043410 A1	15-10-2010 03-06-2004 11-10-2005 27-05-2004 21-12-2005 03-06-2004 17-08-2005 02-03-2006 19-07-2005 19-08-2005 09-03-2006 06-08-2009 27-05-2004