

①⑨ RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
COURBEVOIE

①① N° de publication :
(à n'utiliser que pour les
commandes de reproduction)

3 046 183

②① N° d'enregistrement national : **15 63401**

⑤① Int Cl⁸ : **D 06 M 15/01** (2017.01), D 06 M 101/04, D 21 H 17/21,
21/08

⑫

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

②② Date de dépôt : 28.12.15.

③③ Priorité :

④③ Date de mise à la disposition du public de la
demande : 30.06.17 Bulletin 17/26.

⑤⑥ Liste des documents cités dans le rapport de
recherche préliminaire : *Se reporter à la fin du
présent fascicule*

⑥⑥ Références à d'autres documents nationaux
apparentés :

○ Demande(s) d'extension :

⑦① Demandeur(s) : COLOREY Société par actions simpli-
fiée — FR, UNIVERSITE CLAUDE BERNARD LYON 1
— FR, CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE
SCIENTIFIQUE Etablissement public — FR, INSTITUT
NATIONAL DES SCIENCES APPLIQUEES DE LYON
Etablissement public à caractère scientifique et culturel
— FR et UNIVERSITE JEAN MONNET — FR.

⑦② Inventeur(s) : DELAIR THIERRY, TROMBOTTO
STEPHANE, DAVID LAURENT, CHAILLON PASCAL,
REVIRON SEVERINE et ALTOUNIAN ANAIS.

⑦③ Titulaire(s) : COLOREY, UNIVERSITE CLAUDE BER-
NARD LYON 1, CENTRE NATIONAL DE LA
RECHERCHE SCIENTIFIQUE, INSTITUT NATIONAL
DES SCIENCES APPLIQUEES DE LYON, UNIVER-
SITE JEAN MONNET.

⑦④ Mandataire(s) : CABINET LAURENT ET CHARRAS.

⑤④ UTILISATION DE POLYMERES POUR LA FIXATION DE COLORANT ET PROCEDE DE FABRICATION D'UN
SUPPORT FIBREUX METTANT EN OEUVRE CES POLYMERES.

⑤⑦ Utilisation d'au moins un polymère en tant qu'agent
fixateur d'au moins un colorant dans un procédé de fabrica-
tion d'un support fibreux, caractérisée en ce que le polymère
est choisi dans le groupe comprenant les polysaccharides,
les polypeptides, les protéines et leurs mélanges, ledit poly-
mère comportant plusieurs charges positives.

FR 3 046 183 - A1



**UTILISATION DE POLYMERES POUR LA FIXATION DE COLORANT ET
PROCEDE DE FABRICATION D'UN SUPPORT FIBREUX METTANT EN
ŒUVRE CES POLYMERES**

5 **DOMAINE DE L'INVENTION**

La présente invention a trait à l'utilisation d'un polymère en tant qu'agent fixateur de colorant dans un procédé de fabrication d'un support fibreux.

10 Par l'expression « support fibreux », on désigne un support à base de fibres végétales cellulosiques écruës ou blanchies provenant de résineux ou de feuillus ; et/ou de fibres de plantes annuelles telles que coton, ramie, jute, lin, chanvre.

Plus particulièrement, le support fibreux peut être un support de papier, de carton, textile
15 ou encore en bois.

ETAT ANTERIEUR DE LA TECHNIQUE

Dans l'industrie papetière, les agents fixateurs de colorant sont bien connus de l'homme
20 du métier notamment dans les domaines du papier hygiénique, du papier de restauration, du papier décoratif, du papier à lettre, etc.

De manière générale, les agents fixateurs les plus utilisés sur le marché sont des composés de synthèse, plus particulièrement des polymères synthétiques.

25 A la connaissance du Demandeur, le catiofast[®] est couramment utilisé en tant qu'agent fixateur de colorant. Le catiofast[®] est produit et commercialisé par la compagnie BASF. Il s'agit plus précisément d'une polyéthylèneimine (CAS 9002-98-6) (IUPAC poly(iminoéthylène)) présentant l'unité de répétition suivante : $-\text{[CH}_2\text{CH}_2\text{NH-]}_n$.

30 Eu égard à la nature synthétique de ce polymère, il présente de nombreux inconvénients relatifs à ses propriétés intrinsèques que sont sa toxicité, sa nocivité ou encore son impact néfaste sur l'environnement du fait de son caractère non dégradable.

Or, les matériaux utilisés dans l'industrie papetière sont régulièrement soumis à des contraintes de plus en plus strictes en termes de respect de l'environnement et de respect de la santé humaine.

- 5 Il existe donc un besoin manifeste de mettre au point des papiers colorés qui soient biodégradables, non toxiques et inoffensifs aussi bien pour l'homme que pour l'environnement.

- 10 Afin de remédier à ces problèmes, le Demandeur propose l'utilisation d'un composé naturel, plus particulièrement d'un polymère en tant qu'agent fixateur de colorant au cours d'un procédé de fabrication d'un support fibreux, plus particulièrement dans la fabrication du papier.

EXPOSE DE L'INVENTION

- 15 La présente invention concerne l'utilisation d'au moins un polymère en tant qu'agent fixateur de colorant, dans un procédé de fabrication d'un support fibreux tel que par exemple le papier.

- 20 Conformément à l'invention, ce polymère se caractérise en ce qu'il est choisi dans le groupe comprenant les polysaccharides, les polypeptides, les protéines et leurs mélanges, ledit polymère comportant plusieurs charges positives.

- 25 Compte tenu de la nature de l'agent fixateur de l'invention, on s'affranchit ainsi des inconvénients précités concernant la mise en œuvre des polymères de synthèse type « catiofast[®] ».

I/ Polysaccharides

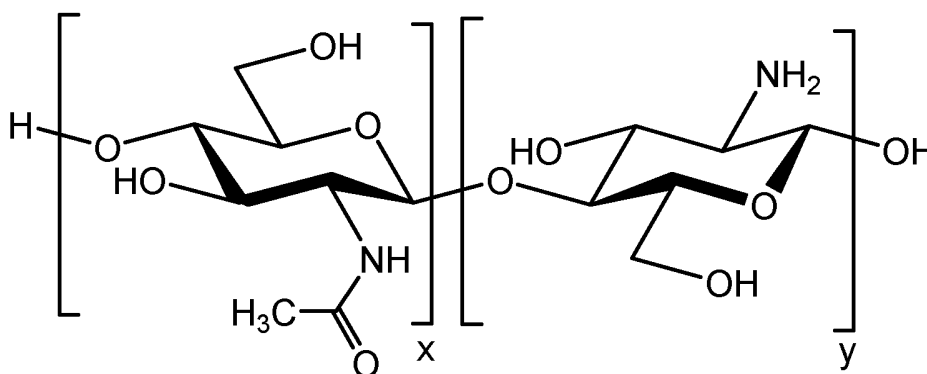
- 30 Selon un premier mode de réalisation, le polymère est un polysaccharide.

Il s'agit en particulier d'un polysaccharide choisi dans le groupe comprenant le chitosane et ses dérivés.

Par « chitosane », on désigne tout copolymère linéaire de la N-acétyl-D-glucosamine et de la D-glucosamine liées par une liaison β -(1 $\rightarrow$ 4) soluble en solution aqueuse de pH inférieur à 6,5, avantageusement strictement inférieur à 6,5.

- 5 Par « chitosane restant en solution quel que soit le pH », on désigne un « chitosane » présentant un degré de N-acétylation DA supérieur strictement à 40% et inférieur à 60 %.

La structure du chitosane correspond à la structure suivante de formule (I):



10

Le chitosane résulte de la désacétylation partielle de la chitine. Ainsi, on définit le chitosane par un degré de N-acétylation qui correspond à la fraction :

$\text{DA} = (x/(x+y)) \times 100$ avec :

- 15
- x correspondant au nombre d'unités N-acétyl-D-glucosamine ;
 - y correspondant au nombre d'unités D-glucosamine.

De même, par « dérivé de chitosane », on désigne un chitosane de degré de N-acétylation (DA exprimé en %) inférieur ou égal à 40%, plus avantageusement inférieur ou égal à 35%, qui est chimiquement modifié de manière à ce qu'il reste soluble en solution aqueuse de pH supérieur ou égal à 6,5.

20

En fonction du pH auquel le chitosane est utilisé, celui-ci ne reste pas toujours soluble en solution aqueuse. En particulier, le chitosane de DA inférieur ou égal à 40% reste soluble en solution aqueuse à pH strictement inférieur à 6,5 mais ne l'est plus à un pH supérieur ou égal à 6,5.

25

Par conséquent, le choix entre le chitosane ou ses dérivés dépend ainsi des conditions de pH dans lesquelles il est utilisé au cours du procédé de fabrication du papier.

En effet et de manière générale, le polymère peut être incorporé :

- 5 - soit directement dans le pulpeur avec la pâte à papier ;
- soit à la sortie de la machine à papier, une fois que la feuille de papier est formée.

A/ Dans le pulpeur :

- 10 Lorsque l'incorporation du polymère s'effectue dans le pulpeur, la suspension fibreuse présente un pH supérieur ou égal à 6,5.

Dans ces conditions, le chitosane doit rester soluble.

- 15 Selon l'invention, les possibilités pour modifier le chitosane dans le but de le maintenir soluble en solution aqueuse à pH égal ou supérieur à 6.5 sont les suivantes :
 - par modification chimique :
 - par réaction de N-alkylation ;
 - par réaction d'O-alkylation ;
- 20 - par augmentation du DA du chitosane à une valeur supérieure à 40% par réaction de N-acétylation,

a) N-alkylation :

- 25 Une première voie pour maintenir le chitosane de degré de N-acétylation inférieur à 40 % soluble en solution aqueuse à pH égal ou supérieur à 6.5 est de le modifier par réaction de N-alkylation des unités D-glucosamine du chitosane.

- 30 La réaction de N-alkylation consiste à engendrer la substitution d'au moins un atome d'hydrogène (-H) de la fonction amine par un groupement alkyl afin d'apporter au moins une fonction ammonium quaternaire. Les chitosanes ayant subi une réaction de N-alkylation sont alors nommés « chitosanes N-alkylés ».

Différentes voies de synthèse pour réaliser une N-alkylation de la fonction amine des unités D-glucosamine du chitosane sont envisageables.

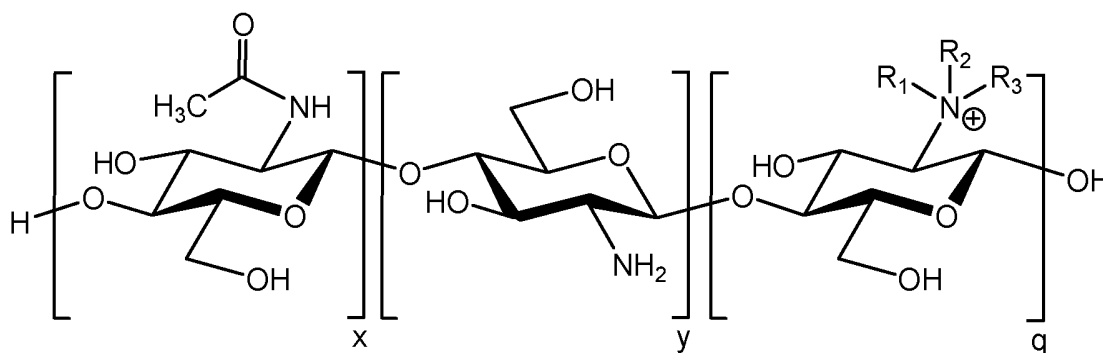
i/ Chitosane « N-alkylé par quaternarisation » :

5

Dans un premier mode de réalisation, on forme un chitosane « N-alkylé par quaternarisation ». Dans ce cas, le chitosane subit trois N-alkylations successives à l'aide d'un agent alkylant et c'est l'atome d'azote des unités D-glucosamine du chitosane qui porte la charge positive qui est indépendante du pH du milieu.

10

On désigne par « chitosanes N-alkylés par quaternarisation », les composés de formule (II):



15

R^1 , R^2 et R^3 étant indépendamment les uns des autres un groupement alkyl avec R^1 , R^2 et R^3 pouvant être identiques, différents les uns des autres ou encore identiques deux à deux.

Plusieurs agents alkylants peuvent être utilisés pour la réaction de N-alkylation par quaternarisation tel que par exemple le sulfate de diméthyle (DMS) (CAS 77-78-1).

20

On définit le degré de N-alkylation par quaternarisation (DQ) par la relation suivante :

$DQ = ((q)/(x+y+q)) * 100$ avec :

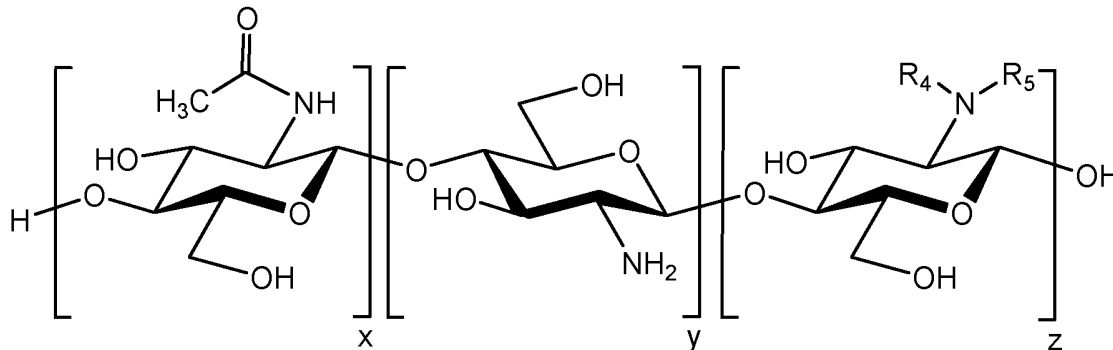
- x correspondant au nombre d'unités N-acétyl-D-glucosamine ;
- 25 - y correspondant au nombre d'unités D-glucosamine ;
- q correspondant au nombre d'unités D-glucosamine quaternarisées.

Le degré de N-alkylation par quaternarisation du chitosane est avantageusement compris entre 5 % et 95 %, plus avantageusement compris entre 25 et 55%, de préférence compris entre 30 et 40%.

- 5 Selon un mode de réalisation particulier, le chitosane N-alkylé par quaternarisation est le N,N,N-triméthyl-chitosane, si et seulement si $R^1=R^2=R^3=-CH_3$.

ii/ Chitosane « N-alkylé » par un groupement alkyl portant une charge positive :

- 10 Dans un second mode de réalisation, on forme un chitosane N-alkylé par au moins un groupement hydrocarboné comprenant au moins une charge positive. Dans ce cas, le groupement alkyl nouvellement lié sur l'atome d'azote des unités D-glucosamine porte la charge positive.
- 15 On désigne par chitosanes « N-alkylés par l'ajout d'au moins un groupement alkyl portant au moins une charge positive^o», les composés de formule (III) :



- 20 R^4 et R^5 étant indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou un groupe hydrocarboné portant au moins une charge positive, avec R^4 et R^5 n'étant jamais simultanément un atome d'hydrogène, mais R^4 et R^5 pouvant être simultanément un groupement alkyle dont au moins un des deux est porteur d'une charge positive indépendante du pH.

25

Dans ce cas, la N-alkylation du chitosane est une réaction d'alkylation consistant à substituer au moins un atome H présent sur la fonction $-NH_2$ des unités D-glucosamine par un groupement hydrocarboné qui présente au moins une fonction amine quaternaire.

De manière avantageuse, quand R^4 est un groupe hydrocarboné comprenant un groupement amine quaternaire alors R^5 est un atome d'hydrogène et inversement.

- 5 On définit alors la notion de degré de N-alkylation par ajout d'un groupement alkyl portant au moins une charge positive (DSN) par la relation suivante :

$$DSN = ((z)/(x+y+z))*100 \text{ avec}$$

- x correspondant au nombre d'unités N-acétyl-D-glucosamine;
- y correspondant au nombre d'unités D-glucosamine ; et
- 10 - z correspondant au nombre d'unités D-glucosamine N-alkylées par l'ajout d'un groupement alkyl portant au moins une charge positive.

Le degré de N-alkylation DSN est compris entre 1% et 99%, avantageusement compris entre 10 et 90%, de préférence entre 25 et 85%.

15

Plusieurs agents N-alkylants peuvent être utilisés pour cette réaction de N-alkylation tel que par exemple le chlorure de glycidyltriméthylammonium (GTMAC) (CAS 3033-77-0).

- 20 Dans ce cas, l'agent de modification N-alkylant est avantageusement un sel dont la nature de l'anion (contre ion) est choisie dans le groupe comprenant de manière non limitative les halogènes. Avantageusement, le contre-ion est choisi parmi les ions chlorures (Cl^-), bromures (Br^-), iodures (I^-).

- 25 De manière non limitative, l'agent de modification N-alkylant est choisi dans le groupe comprenant :

- le chlorure de glycidyltriméthylammonium ($R = \text{méthyl}$), le chlorure de glycidyltriéthylammonium ($R = \text{éthyl}$), le chlorure de glycidyltripropylammonium ($R = \text{propyl}$), et toutes les combinaisons possible avec R étant choisi parmi le
- 30 groupement méthyl, éthyl, propyl et toutes les combinaisons des sels de bromure et de iodure correspondants,
- le chlorure de 3-chloro-2-hydroxypropyltriméthylammonium, le chlorure de 3-chloro-2-hydroxypropyltriéthylammonium, le chlorure de 3-chloro-2-hydroxypropyltripropylammonium, et toutes combinaisons de composés avec le

groupement R choisi parmi méthyl, éthyl, propyl ; et les sels de bromure et iodure correspondants,

- $[\text{Cl}-(\text{CH}_2)_2-\text{N}(\text{CH}_3)_3]^+$, Cl^- = le chlorure de (2-Chloroéthyl)triméthylammonium,
- $[\text{Br}-(\text{CH}_2)_2-\text{N}(\text{CH}_3)_3]^+$, Cl^- = le chlorure de (2-Bromoéthyl)triméthylammonium,
- 5 $[\text{HOOC}-(\text{CH}_2)_3-\text{N}(\text{CH}_3)_3]^+$, Cl^- = le chlorure de 3-carboxypropyl-triméthylammonium ; et les sels de bromure et iodure correspondants.

Dans le cas où l'agent N-alkylant utilisé est le GTMAC, le chitosane est alors dénommé chitosane-GTMAC.

10

Dans un mode réalisation avantageux, le chitosane est un sel de N-[(2-hydroxy-3-triméthylammonium)propyl]chitosane.

b) O-alkylation :

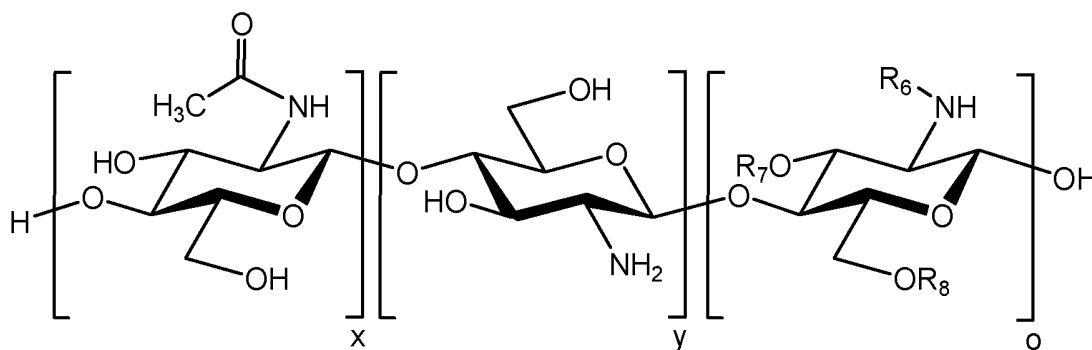
15

Une deuxième voie pour maintenir le chitosane de degré de N-acétylation inférieur à 40 % soluble à pH égal ou supérieur à 6.5 est de le modifier par réaction d'O-alkylation de la fonction $-\text{OH}$ des unités D-glucosamine ou des unités N-acétyl-D-glucosamine du chitosane.

20

En d'autres termes, au cours de la réaction d'O-alkylation, un atome d'hydrogène -H de la fonction hydroxyle est substitué par un groupement alkyl portant une charge positive qui est indépendante de la valeur du pH.

25 On désigne par chitosane « O-alkylé » les composés de formule (IV) :



Dans ce cas, R^6 est soit un groupement acétyle caractéristique des unités N-acétyl-D-Glucosamine, soit un atome d'hydrogène caractéristique de la fonction amine des unités D-glucosamine du chitosane.

- 5 R^7 et R^8 étant indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou un groupe hydrocarboné portant au moins une charge positive, avec R^7 et R^8 n'étant jamais simultanément un atome d'hydrogène.

On définit alors la notion de degré d'O-alkylation (DSO) comme étant la proportion de motifs de répétition (GlcN ou GlcNac) qui sont O-Alkylés avec: par la relation suivante :

DSO = $((o)/(x+y+o))*100$ avec :

- x correspondant au nombre d'unités N-acétyl-D-glucosamine;
- y correspondant au nombre d'unités D-glucosamine ; et
- o correspondant au nombre d'unités D-glucosamine ou N-acétyl-D-glucosamine «

15 O-alkylées ».

c) N-acétylation :

Comme déjà expliqué, le chitosane de DA inférieur à 40% est insoluble en milieux aqueux pour une valeur de pH supérieure ou égale à 6,5. Ainsi pour le maintenir soluble en solution aqueuse, une troisième voie consiste à augmenter son DA par une réaction de N-acétylation.

Ainsi selon un troisième mode de réalisation, le polysaccharide est un chitosane dont le degré de N-acétylation est compris entre 40% et 70%, préférentiellement compris strictement entre 40 et 60%.

La réacétylation se déroule en phase, de préférence homogène, et conduit à la N-acétylation aléatoire des fonctions amines des unités D-glucosamine sur l'ensemble de la chaîne polymère constitutive du chitosane.

Suite à la réacétylation, ce chitosane reste donc soluble en milieu aqueux pour des valeurs de pH supérieures ou égales à 6,5.

La réacétylation peut s'effectuer en présence d'anhydride acétique (CAS 108-24-7) en milieu hydro-alcoolique (50 % eau/ 50 % 1,2-propanediol).

B/ Après formation du support fibreux cellulosique :

5

Dans un second mode de réalisation, le polymère est introduit après formation de la feuille de papier. L'ajout du polymère peut être réalisé avantageusement par couchage. Dans ces conditions, il n'y a plus de contraintes liées au pH. En effet, en fonction de la valeur du pH de la solution de couchage, l'homme du métier sera capable de choisir le chitosane approprié, c'est-à-dire le chitosane demeurant soluble dans les conditions de couchage.

10

Economiquement, il sera avantageux de mettre en œuvre un chitosane qui est soluble à un pH strictement inférieur à 6,5, ne nécessitant donc pas d'être modifié.

15

Néanmoins il sera possible de mettre en œuvre les chitosanes N-alkylés, O-alkylés et N-acétylés décrits précédemment.

II/ Polypeptides :

20

Dans un second mode de réalisation, le polymère mis en œuvre est un polypeptide.

Selon un mode de réalisation particulier, le polypeptide est choisi dans le groupe comprenant la poly-L-arginine, la poly-L-lysine ou leur mélange.

25

III/ Protéines :

Dans un troisième mode de réalisation, le polymère mis en œuvre est une protéine.

Selon un mode de réalisation particulier, la protéine est choisie dans le groupe comprenant la caséine, la gélatine, l'albumine, le collagène et leurs combinaisons.

30

Indépendamment du mode de réalisation mis en œuvre, le polymère présente une concentration massique comprise entre 0,01 et 5% (m/v) par rapport au volume total de la solution de couchage ou de la suspension comportant les fibres cellulosiques et qui est fonction de la teinte désirée ainsi que du support fibreux.

5

IV/ Colorant(s) :

Le colorant peut être un colorant anionique, naturel ou synthétique. Bien entendu, le choix de la nature du colorant est fonction de l'application visée.

10

Le colorant est choisi dans le groupe comprenant les extraits végétaux, les colorants alimentaires synthétiques et naturels.

15

Dans le cas des colorants alimentaires, il s'agit des colorants codés E, par exemple ceux correspondant aux législations :

- règlement (CE) N° 1333/2008 du Parlement Européen et du Conseil du 16 décembre 2008 sur les additifs alimentaires ;
- règlement (UE) N° 231/2012 de la Commission du 9 mars 2012, établissant les spécifications des additifs alimentaires énumérés aux annexes II et III du règlement (CE) N° 1333/2008 du Parlement Européen et du Conseil.

20

V/ Procédé de fabrication d'un papier coloré à l'aide d'un agent fixateur tel que décrit précédemment :

25 L'invention concerne également un procédé de fabrication du papier comprenant les étapes suivantes :

- a) préparation d'une suspension aqueuse fibreuse ;
- b) formation d'une feuille de papier à partir de la suspension aqueuse fibreuse ;
- c) séchage au moins partiel de la feuille de papier ainsi formée ;

30

le procédé comprenant, en outre, une étape d'addition d'un polymère (POL) tel que décrit précédemment et une étape d'addition d'un colorant (COL).

Au demeurant, des étapes additionnelles de séchage peuvent être réalisées respectivement à la suite des étapes POL et/ou COL.

5 Chacune des étapes est décrite plus en détails par la suite. Les étapes d'addition de polymère et de colorant peuvent être réalisées soit avant ou après l'étape b) de formation avant ou après l'étape c) de séchage. En outre, les étapes POL et COL peuvent être réalisées indépendamment l'une de l'autre ou concomitamment.

10 Dans un premier temps, l'étape a) consiste à préparer une suspension aqueuse à base de fibres cellulosiques.

Initialement, la pâte dite brute peut se présenter sous forme de balles, de matières en vrac ou dans le cas d'usines intégrées, de suspensions.

15 Au cours de cette étape a), la suspension de fibres subit dans un premier temps un tamisage consistant à séparer les substances indésirables des fibres cellulosiques. Dans un second temps, une épuration permet de séparer les impuretés de la suspension de fibres sous l'effet de la force centrifuge.

20 Par ailleurs, à l'issue de l'étape a), la suspension aqueuse ainsi obtenue peut également intégrer des charges, additifs, ou autres composés chimiques destinés à conférer des propriétés mécaniques et physico-chimiques caractéristiques de l'application visée.

25 L'étape a) peut s'effectuer avant passage dans la machine à papier ou au sein même de celle-ci.

A partir de son introduction dans la machine à papier, la suspension aqueuse est transformée de manière à former une feuille de papier à base de fibres cellulosiques. Globalement la machine à papier consiste en un large dispositif d'égouttage qui est muni
30 d'une caisse de tête permettant de distribuer la suspension de fibres sur une section toile.

La feuille de papier est formée (étape b) sur cette section toile grâce à un phénomène d'égouttage qui a lieu sur au moins une des faces du papier en train de se former.

Une fois que la feuille est suffisamment résistante pour pouvoir être séparée de la section toile, elle peut éventuellement subir une étape de pressage.

5 Dans tous les cas, la feuille de papier formée subit ensuite une étape c) de séchage de la feuille qui est au moins partiel.

Deux autres étapes POL et COL, d'addition du polymère et d'addition d'un colorant respectivement, sont effectuées au cours du ce procédé de fabrication du papier.

10 Dans un premier mode de réalisation, les étapes POL et COL sont réalisées une fois la feuille formée éventuellement au moins partiellement séchée. Dans ce cas, les étapes POL et COL consistent en un couchage. Dans ce cas, le polymère et le colorant sont mis en œuvre dans des solutions dites « de couchage » avantageusement à l'état liquide.

15 Les sauces de couchage peuvent avantageusement comprendre des liants, des pigments, des additifs spécifiques du papier et permettent de conférer au papier des propriétés mécaniques et physico-chimiques renforcées.

20 Le couchage peut être effectué au moyen de rouleaux pouvant être à lame d'air, à presse d'encollage, à lames ou à barres qui permettent de garantir un couchage d'épaisseur uniforme sur l'intégralité de la feuille de papier. Le couchage peut être effectué sur l'une ou les deux faces de la feuille.

25 Globalement, l'étape POL de fixation consiste à obtenir un papier sur lequel est fixé un polymère naturel tandis que l'étape COL consiste à colorer le papier. L'étape de coloration COL est avantageusement réalisée après l'étape POL de fixation du polymère naturel. En d'autres termes, on couche une première composition contenant le fixateur puis une seconde composition contenant le colorant. Dans un autre mode de réalisation, on couche une seule composition comprenant le fixateur et le colorant.

30

Selon un second mode de réalisation, l'étape POL d'ajout du polymère est réalisée avant l'étape b) de formation de la feuille de papier.

En d'autres termes, le polymère est introduit dans le pulpeur avant même que la feuille de papier ne soit formée.

Selon un mode de réalisation particulier, l'étape POL est réalisée avant l'étape b) tandis
5 que l'étape COL est, quant à elle, réalisée après l'étape b).

Selon une autre caractéristique, la feuille de papier obtenue à l'issue du procédé présente avantageusement un grammage compris entre 5 g/m² et 900 g/m².

10 Bien entendu, le grammage du papier est également fonction de l'application visée donc de l'industrie papetière impliquée.

L'invention et les avantages qui en découlent ressortiront mieux des figures et exemples suivants donnés afin d'illustrer l'invention et non de manière limitative.

15

DESCRIPTION DES FIGURES

La figure 1 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²),
20 ayant subi un trempage dans une solution de chitosane (DA=51 %) à 0.1 % ; 0.5 % ou 1 % m/v pendant 5 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 2 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²),
25 ayant subi un trempage dans une solution de chitosane (DA=1 %) à 0.1 % ; 0.5 % ou 1 % m/v pendant 5 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 3 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²),
30 ayant subi un trempage dans une solution de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ=33 %) à 0.1 % ; 0.5 % et 1 % m/v pendant 5 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 4 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²), ayant subi un trempage dans une solution de chitosane-GTMAC (DSN=79 %) à 0.1 % ; 0.5 % et 1 % m/v pendant 5 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 5 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E133 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²), ayant subi un trempage dans une solution de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ=33 %) à 0,1 % ; 0,5 % et 1 % m/v pendant 5 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E133 à 0.1 % m/v.

La figure 6 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²), ayant subi un trempage dans une solution de chitosane (DA=51%) à 0.1 % m/v pendant 5 min ; 20 min ; 60 min ou 480 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 7 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²), ayant subi un trempage dans une solution de chitosane (DA=51%) à 1 % m/v pendant 5 min ; 20 min ; 60 min ou 480 min, suivi après séchage, d'une application de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 8 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²), ayant subi un dépôt d'une solution de chlorhydrate de poly-L-lysine à 0.1 % ; 0,5 % ou 1 % m/v, suivi après séchage, d'un dépôt de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 9 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de papier 14 g/m² préformé (4 cm²), ayant subi un dépôt d'une solution de chlorhydrate de poly-L-arginine à 0.1 % ; 0,5 % ou 1% m/v, suivi après séchage, d'un dépôt de colorant E122 à 0.1 % m/v.

La figure 10 est un graphique représentant l'évolution de la quantité de colorant E122 relarguée en fonction du temps d'un échantillon de pulpe de papier (0.3 g), ayant subi une imprégnation d'une solution de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ=33 %) à 0,5% m/v, suivi d'une coloration par l'ajout de 10 mg de colorant E122.

5

Dans les exemples suivants, on a mesuré la capacité des polymères de l'invention à fixer le colorant au moyen d'un test de relargage. Ce test consiste à plonger le papier imbibé de fixateur et de colorant E122 ou E133 dans un volume d'eau de 5 mL pour un papier préformé ou 10 mL pour de la pulpe de papier. Le relargage est évalué par spectrométrie visible à la longueur d'onde où l'absorbance est maximale, par mesure de l'absorbance de prélèvements de 80 µL effectués au cours du temps. La mesure est faite à 520 nm en présence du colorant E122. La mesure est faite à 630 nm en présence du colorant E133.

10

EXEMPLE 1 : ESSAIS REALISES SUR DU PAPIER PREFORME

15

I/POLYSACCHARIDE

Les caractéristiques des solutions réalisées sont données ci-dessous :

- solution de colorant E122 (carmoisine) à 0.1 % m/v dans de l'eau permutée ;
- 20 - solution de colorant E133 (bleu brillant) à 0.1 % m/v dans de l'eau permutée ;
- solution aqueuse acide de chitosane (DA=51 %) ;
- solution aqueuse acide de chitosane (DA=1 %) ;
- solution aqueuse de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ=33 %);
- solution aqueuse de chitosane-GTMAC (DSN=79 %).

25

Le support papier mis en œuvre est du papier présentant un grammage de 14 g/m².

a/Influence de la concentration :

30 On analyse dans cet exemple les concentrations nécessaires de fixateurs qui permettent de fixer le colorant.

Cas du colorant E122 (carmoisine) à 0,1 % m/v relargué dans l'eau permutée.

Les solutions suivantes sont testées aux concentrations 0.1 %, 0.5 % et 1% m/v :

- solution de chitosane (DA=51 %) ;
- 5 - solution de chitosane (DA=1 %) ;
- solution de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ= 33 %) ;
- solution de chitosane-GTMAC (DSN=79 %).

Les résultats apparaissent sur les figures 1 à 4.

- 10 On constate que pour chaque fixateur, la quantité de colorant E122 relarguée diminue lorsque la concentration en fixateur augmente.

Cas du colorant E133 [bleu brillant] à 0.1% (w/v) relargué dans l'eau permutée.

- 15 La solution de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ= 33 %) est testée aux concentrations 0.1%, 0.5% et 1 % m/v.

Les résultats apparaissent sur la figure 5.

- 20 On constate que pour ce fixateur, la quantité de colorant E133 relarguée diminue lorsque la concentration en fixateur augmente.

b/Influence du temps d'imprégnation :

- 25 On prépare deux solutions de chitosane (DA=51%) présentant respectivement une concentration de 0.1 % et 1% m/v. On fait varier le temps d'imprégnation de la solution sur la feuille de papier. Les temps d'imprégnation sont 5 min, 20min, 60 min et 480 min.

- 30 Sur la base des figures 6 et 7, on observe que le temps d'imprégnation du chitosane sur la feuille de papier n'a pas d'influence positive sur la quantité de matière en colorant E122 relarguée.

II/ POLYPEPTIDE

Les caractéristiques des solutions réalisées sont données ci-dessous :

- solution de colorant E122 (carmoisine) à 0,1% (w/v) dans de l'eau permutée ;
- 5 - solution de chlorhydrate de poly-L-lysine (CAS 26124-78-7) ;
- solution de chlorhydrate de poly-L-arginine (CAS 26982-20-7).

Le support papier mis en œuvre est du papier présentant un grammage de 14 g/m².

- 10 Les résultats sont illustrés sur les figures 8 et 9.

On constate que pour chaque fixateur la quantité de colorant E122 relarguée diminue lorsque la concentration en fixateur augmente.

15 **EXEMPLE 2 : ESSAIS REALISE SUR DE LA PULPE DE PAPIER**

- Soit on introduit 50 mg de N, N, N-triméthyl chitosane (DQ= 33 %) puis 10 mg E122 dans de l'eau permutée contenant déjà 0,3 g de pulpe de pâte à papier.
- 20 - Soit on introduit 0.3 g de pulpe de pâte à papier, puis 10 mg de colorant E122 dans une solution aqueuse de 50 mg de N, N, N-triméthyl chitosane.
- Soit on introduit 0.3 g de pulpe de pâte à papier, puis 50 mg de N, N, N-triméthyl chitosane et enfin 10 mg de E122 dans de l'eau permutée.

25

On effectue un test de relargage et on mesure l'absorbance de l'eau de relargage à 520 nm par spectrométrie visible.

Les résultats sont illustrés sur la figure 10.

30

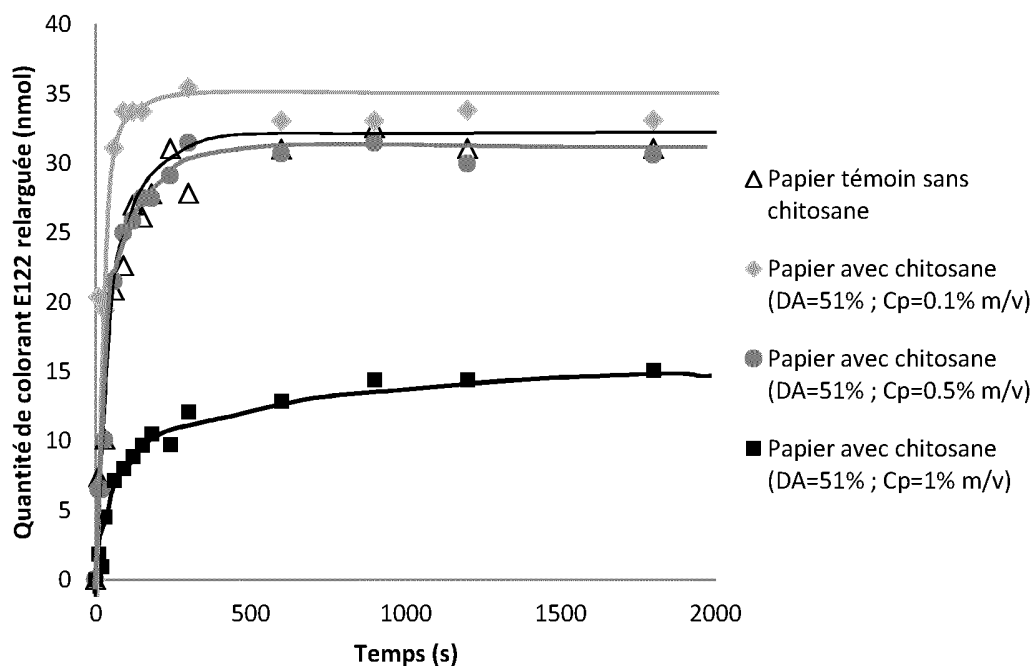
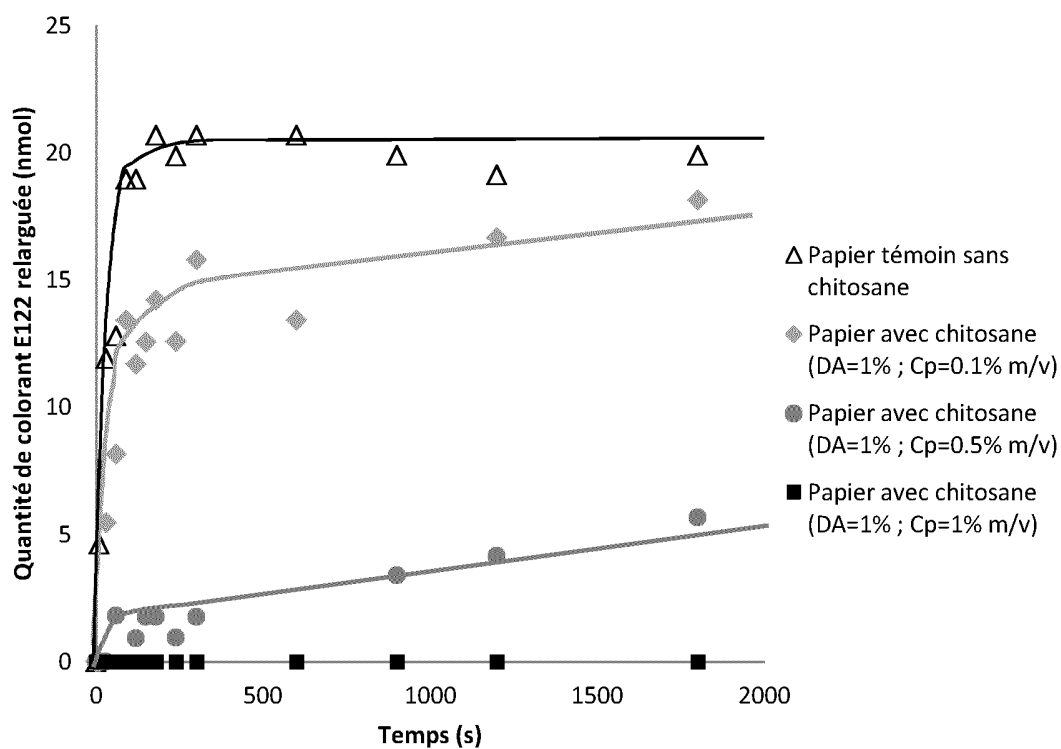
On constate que pour ce fixateur, à une concentration de 0.5% m/v de fixateur, il n'y a pas d'absorbance à 520 nm. Par conséquent, il y a absence de relargage.

REVENDICATIONS

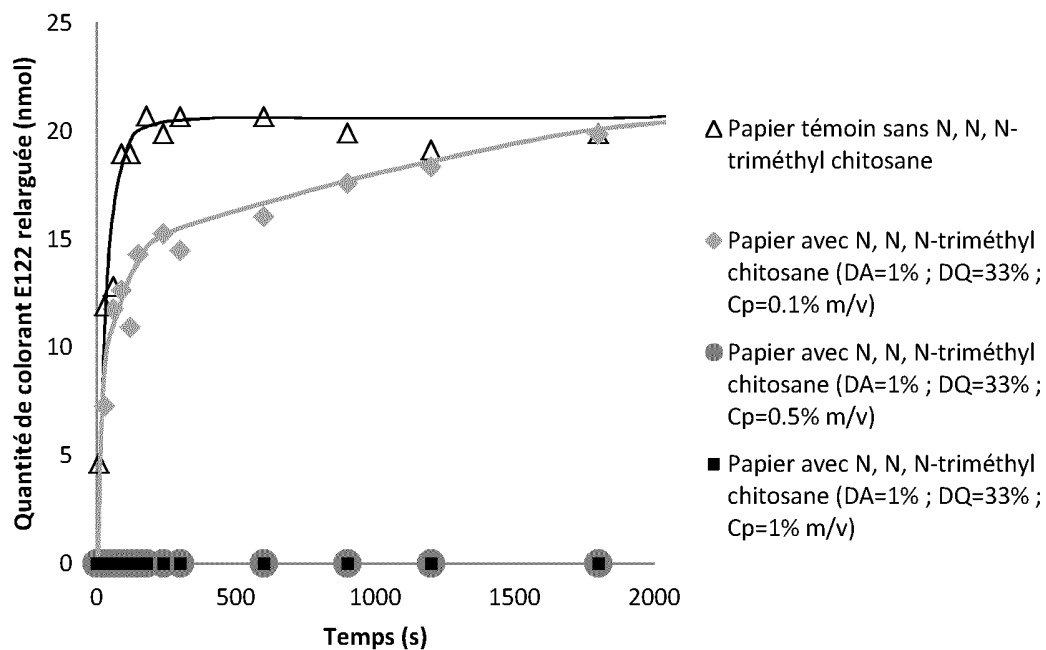
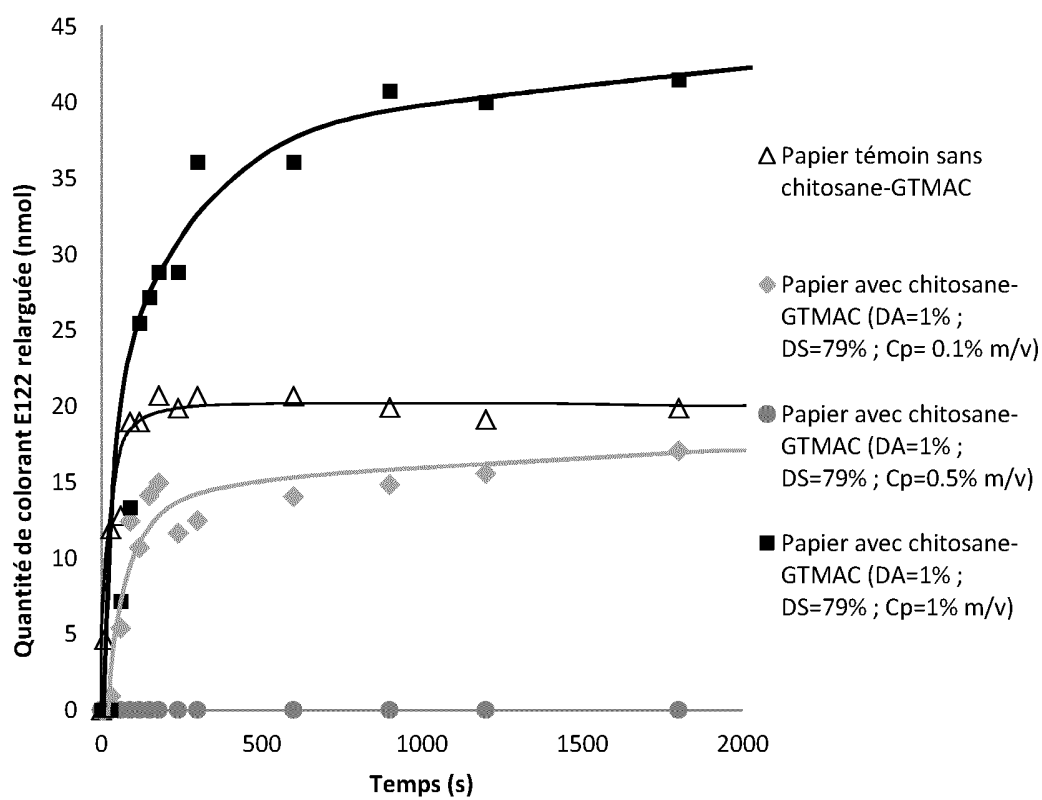
- 1/ Utilisation d'au moins un polymère en tant qu'agent fixateur d'au moins un colorant dans un procédé de fabrication d'un support fibreux, caractérisée en ce que le polymère est choisi dans le groupe comprenant les polysaccharides, les polypeptides, les protéines et leurs mélanges, ledit polymère comportant plusieurs charges positives.
- 2/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polysaccharide est choisi dans le groupe comprenant :
- le chitosane de DA strictement supérieur à 40 % ; et
 - le chitosane de DA inférieur ou égal à 40% et chimiquement modifié de manière à rester soluble en solution aqueuse à un pH supérieur ou égal à 6,5.
- 3/ Utilisation selon la revendication 2, caractérisée en ce que le chitosane modifié chimiquement est choisi dans le groupe comprenant les chitosanes N-alkylés, O-alkylés, et leurs combinaisons.
- 4/ Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que le chitosane est un chitosane N-alkylé par quaternarisation, avantageusement le N, N, N-triméthyl chitosane.
- 5/ Utilisation selon l'une des revendications 3 ou 4, caractérisée en ce que le chitosane N-alkylé par quaternarisation présente un degré de quaternarisation compris entre 5 et 95 %, plus avantageusement compris entre 25 et 55%, de préférence compris entre 30 et 40%.
- 6/ Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que le chitosane est un chitosane N-alkylé par l'ajout d'au moins un groupement alkyl portant au moins une charge positive, préférentiellement un sel de N-[(2-hydroxy-3-triméthylammonium)propyl]chitosane.

- 7/ Utilisation selon l'une des revendications 3 ou 6, caractérisée en ce que le degré de N-alkylation est compris entre 1 % et 99 %, avantageusement compris entre 10 et 90%, de préférence entre 25 et 85%.
- 5 8/ Utilisation selon la revendication 2, caractérisée en ce que le chitosane présentant un degré de N-acétylation (DA) supérieur à 40% est obtenu par réaction de N acétylation du chitosane.
- 9/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polypeptide est choisi
10 dans le groupe comprenant la poly-L-arginine, la poly-L-lysine ou leur mélange.
- 10/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la protéine est choisie dans le groupe comprenant la caséine, gélatine, le collagène, l'albumine, leur mélange.
- 15 11/ Utilisation selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le colorant est choisi parmi :
- les extraits végétaux ;
 - les colorants alimentaires synthétiques ;
 - les colorants alimentaires naturels.
- 20 12/ Procédé de fabrication de papier comprenant les étapes suivantes :
- préparation d'une suspension aqueuse fibreuse ;
 - formation d'une feuille de papier à partir de la suspension aqueuse fibreuse
 - séchage au moins partiel de la feuille de papier ainsi formée ;
- 25 caractérisé en ce qu'il comprend en outre, une étape POL d'addition d'un polymère défini selon l'une des revendications 1 à 10 et une étape COL d'addition d'un colorant défini selon la revendication 1 ou 11.
- 13/ Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce que l'étape POL précède l'étape
30 COL.

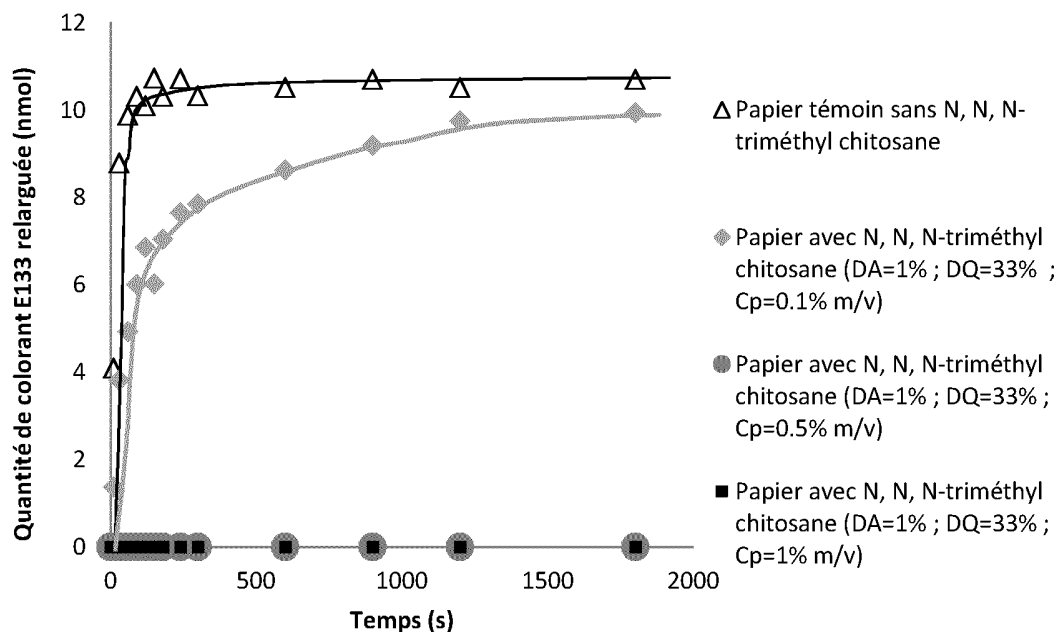
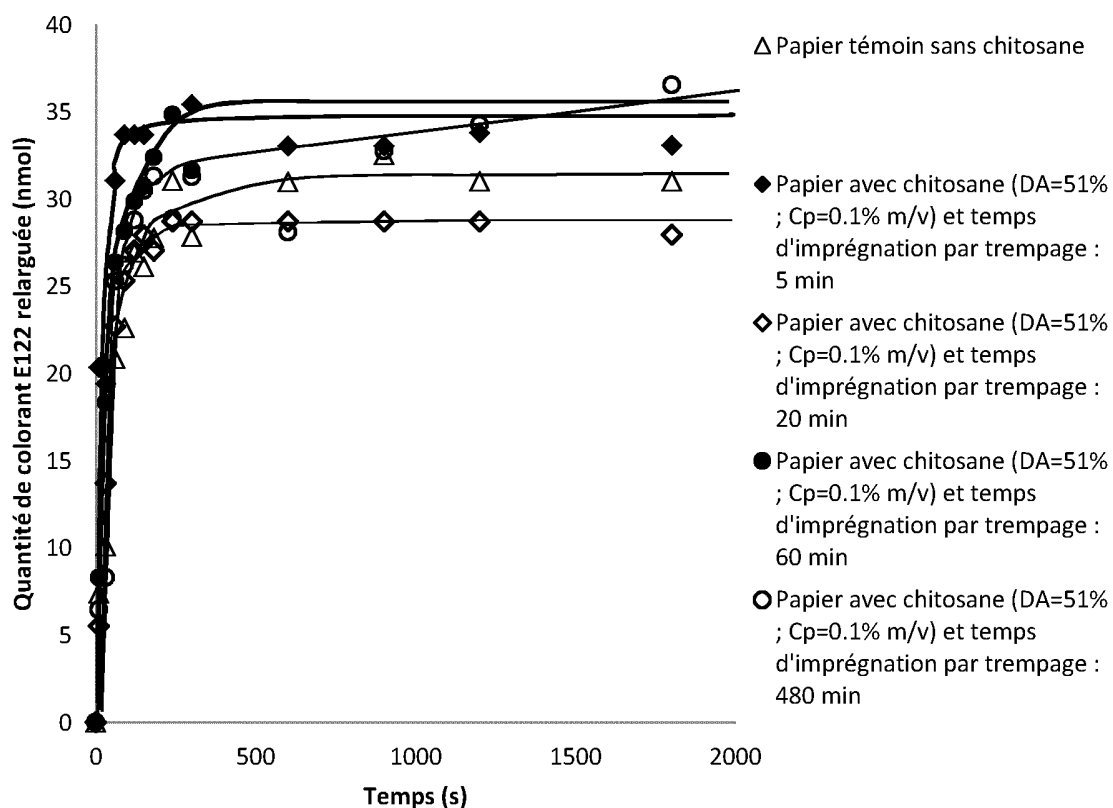
1/5

**Figure 1****Figure 2**

2/5

**Figure 3****Figure 4**

3/5

**Figure 5****Figure 6**

4/5

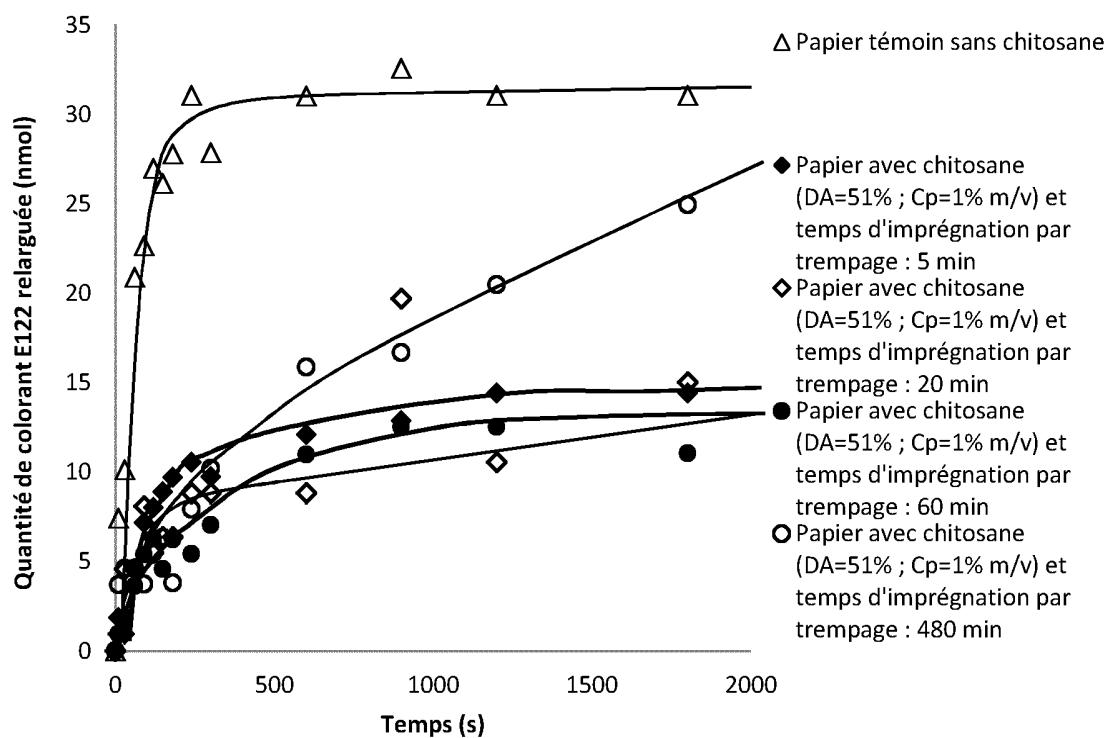


Figure 7

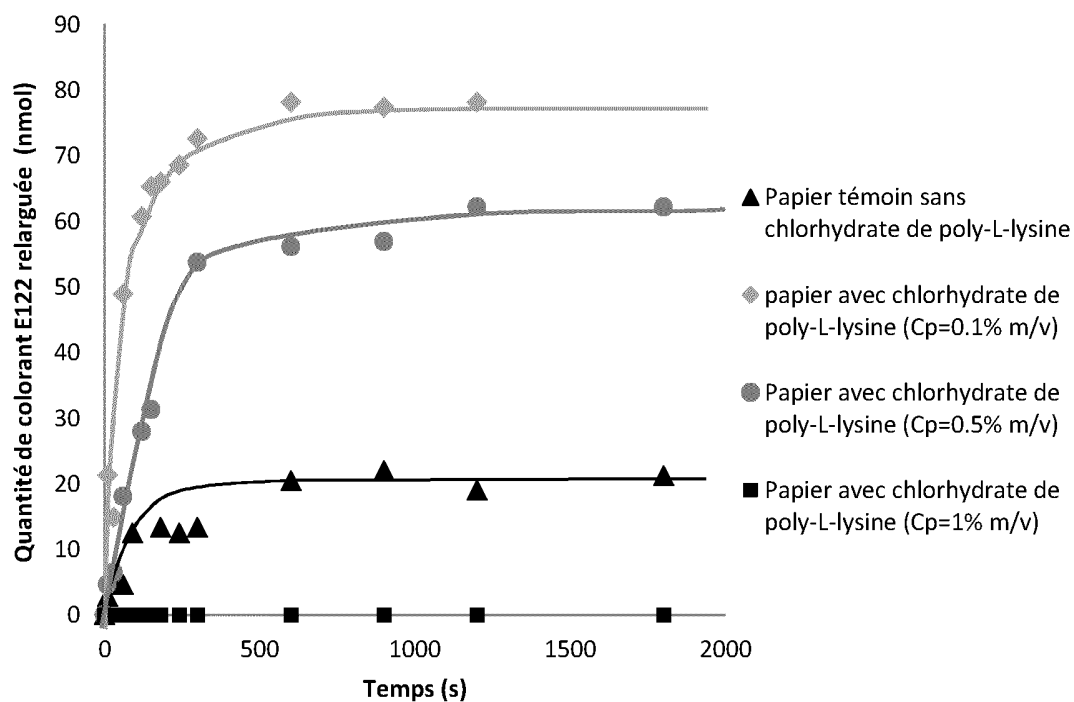
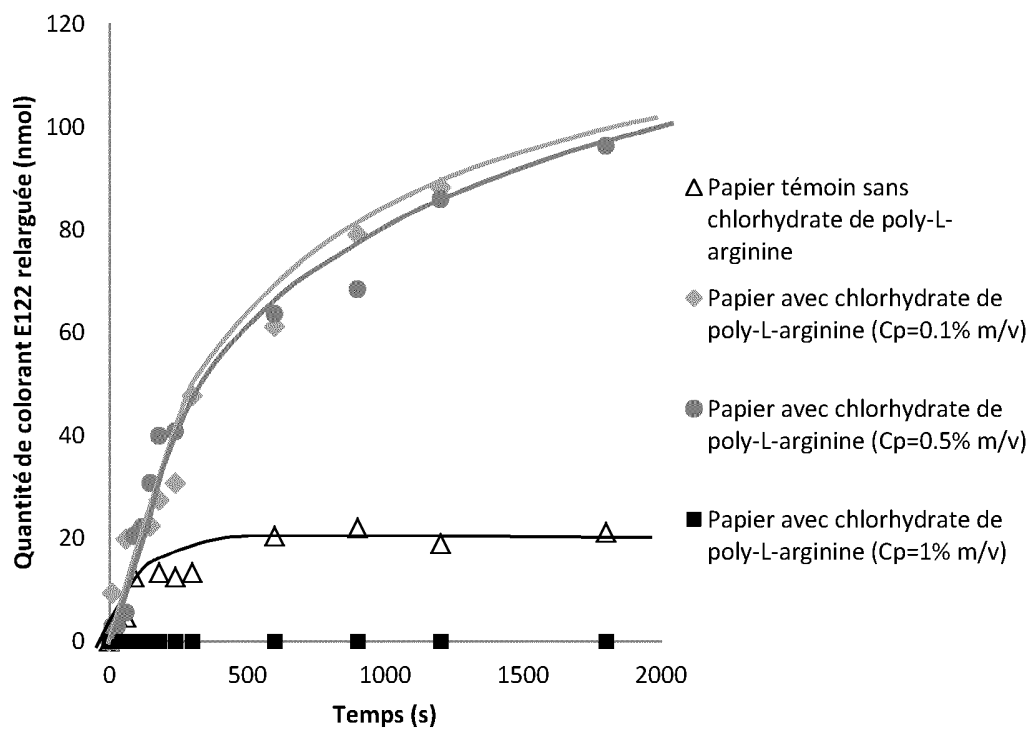
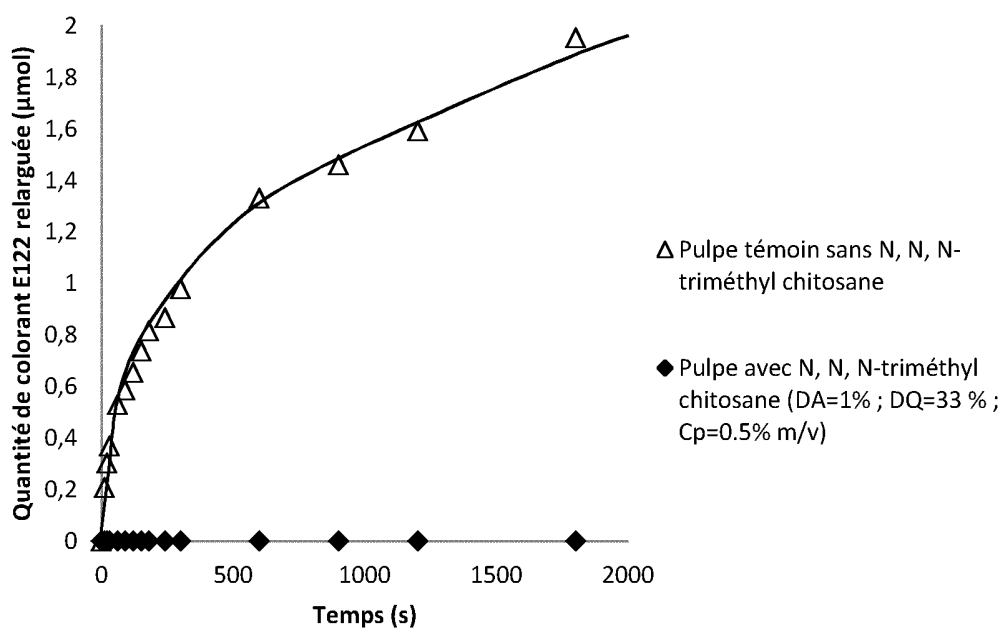


Figure 8

5/5

**Figure 9****Figure 10**



RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement
national

FA 820214
FR 1563401

DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS		Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPI
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes		
X	WO 03/010206 A1 (UNILEVER PLC [GB]; UNILEVER NV [NL]; LEVER HINDUSTAN LTD [IN]; ROGERS) 6 février 2003 (2003-02-06)	1-13	D06M15/01 D06M101/04 D21H17/21 D21H21/08
Y	* page 10, ligne 5 - ligne 8 * * revendication 1 *	1-13	
X	WO 2007/054452 A1 (CIBA SC HOLDING AG [CH]; HUNGER CHARLES [CH]; LENNARTZ MICHAEL [DE]) 18 mai 2007 (2007-05-18)	1-13	
Y	* revendications 1,3 *	1-13	
X	WO 2004/035925 A1 (BASF CORP [US]; BASF AG [DE]; PELLETIER JOHN [US]; PAKAN DWIGHT [US];) 29 avril 2004 (2004-04-29)	1-13	
Y	* revendication 4 *	1-13	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (IPC)
Y	US 2001/003778 A1 (FURUNAGA TOSHIKATSU [JP] ET AL) 14 juin 2001 (2001-06-14) * alinéas [0028], [0029]; revendication 1 *	13	
			D21H
Date d'achèvement de la recherche		Examineur	
7 juillet 2016		Ponsaud, Philippe	
CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant			

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE**RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET FRANÇAIS NO. FR 1563401 FA 820214**

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche préliminaire visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du **07-07-2016**

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets, ni de l'Administration française

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 03010206 A1	06-02-2003	AR 034819 A1	17-03-2004
		AT 356833 T	15-04-2007
		BR 0208670 A	03-08-2004
		CA 2446375 A1	06-02-2003
		DE 60218860 T2	05-07-2007
		EP 1414867 A1	06-05-2004
		ES 2282442 T3	16-10-2007
		US 2004176534 A1	09-09-2004
		WO 03010206 A1	06-02-2003
WO 2007054452 A1	18-05-2007	AU 2006311100 A1	18-05-2007
		CN 101310076 A	19-11-2008
		EP 1945856 A1	23-07-2008
		JP 2009515064 A	09-04-2009
		KR 20080068112 A	22-07-2008
		US 2009133201 A1	28-05-2009
		WO 2007054452 A1	18-05-2007
WO 2004035925 A1	29-04-2004	AU 2003276092 A1	04-05-2004
		US 2004110883 A1	10-06-2004
		WO 2004035925 A1	29-04-2004
US 2001003778 A1	14-06-2001	EP 1104820 A2	06-06-2001
		US 2001003778 A1	14-06-2001