

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

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale
4 septembre 2008 (04.09.2008)

PCT

(10) Numéro de publication internationale
WO 2008/104717 A2

(51) Classification internationale des brevets : **Non classée**

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2008/050249

(22) Date de dépôt international :

14 février 2008 (14.02.2008)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

PCT/FR2007/000269

14 février 2007 (14.02.2007) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : **COM-MISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE** [FR/FR]; 25, rue Leblanc Immeuble "Le Ponant D", F-75015 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) : **BIBETTE, Jérôme** [FR/FR]; 4, rue Malebranche, F-75005 Paris (FR). **GOUTAYER, Mathieu** [FR/FR]; 31 rue du Val, F-35400 Saint Malo (FR). **TEXIER-NOGUES, Isabelle** [FR/FR]; 3, rue Belin, F-38000 Grenoble (FR).

(74) Mandataires : **JACOBSON, Claude** etc.; Cabinet LAVOIX, 2 Place d'Estienne d'Orves, F-75441 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, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible) : ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasién (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

— sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

(54) Title: METHOD FOR PREPARING NANO-EMULSIONS

(54) Titre : PROCÉDÉ DE PRÉPARATION DE NANO-ÉMULSIONS

(57) Abstract: The invention relates to a method for preparing nano-emulsions including at least one continuous aqueous phase and at least one dispersed oily phase, said method comprising the steps of : (i) preparing the oily phase containing at least one amphiphilic lipid and at least one solubilising lipid; (ii) dispersing the oily phase into an aqueous phase under the action of a shear force sufficient for forming a nano-emulsion; and (iii) recovering the nano-emulsion thus obtained.

(57) Abrégé : La présente invention est relative à un procédé de préparation de nano-émulsions comprenant au moins une phase continue aqueuse et au moins une phase dispersée huileuse, comportant les étapes consistant à : (i) préparer la phase huileuse comprenant au moins un lipide amphiphile et au moins un lipide solubilisant; (ii) disperser la phase huileuse dans une phase aqueuse sous l'action d'un cisaillement suffisant pour former une nano-émulsion; et (iii) récupérer la nano-émulsion ainsi formée.



WO 2008/104717 A2

PROCEDE DE PREPARATION DE NANO-EMULSIONS

La présente invention est relative à un procédé de préparation de nano-émulsions.

Les nano-émulsions, appelées quelquefois mini-émulsions, émulsions ultrafines ou encore émulsions submicroniques, sont des émulsions dans lesquelles la phase dispersée présente un diamètre moyen généralement compris entre 10 et 200 nm.

Pour rappel, une émulsion est un mélange de deux substances liquides non miscibles constitué d'une phase continue et d'une phase dispersée. Une substance est dispersée dans la seconde substance (phase continue) sous forme de petites gouttelettes (phase dispersée). Le mélange reste stable grâce à l'action de molécules amphiphiles, appelées émulsifiants ou tensioactifs, qui se placent à l'interface entre les deux phases. Les émulsions sont des édifices supramoléculaires métastables. Ces structures sont illustrées à la figure 3B et se différencient des polymersomes et des micelles.

Les polymersomes (famille comprenant les liposomes) sont des vésicules présentant un diamètre moyen variant de quelques dizaines à quelques milliers de nanomètres. Ces vésicules sont composées d'une ou de plusieurs bicouches de tensioactifs qui permettent de séparer le milieu intravésiculaire du milieu extérieur, les deux milieux étant de même nature, le plus souvent aqueux (Fig. 3A).

Les micelles consistent en des agrégats de tensioactifs autoassemblés, de quelques nanomètres de diamètre. Les tensioactifs s'organisent de manière à orienter leur partie hydrophile vers l'extérieur (le solvant) et leurs chaînes hydrophobes vers le cœur de la micelle (voir Fig. 3C).

Plusieurs procédés de préparation de nano-émulsions de type huile-dans-eau sont connus.

On a ainsi proposé un procédé dans lequel les tensioactifs sont solubilisés dans la phase continue, c'est-à-dire l'eau (Jafari, S. M. ; He, Y.; Bhandari, B., Production of sub-micron emulsions by ultrasound and microfluidization techniques. *Journal of Food Engineering* **2007**, 82, (4), 478-488 et Jafari, S. M.; He, Y. H.; Bhandari, B., Nano-emulsion production by sonication and microfluidization - A comparison. *International Journal of Food Properties* **2006**, 9,

(3), 475-485 et Mason, T. G.; Wilking, J. N.; Meleson, K.; Chang, C. B.; Graves, S. M., Nanoemulsions: formation, structure, and physical properties. *Journal of Physics: Condensed Matter* **2006**, 18, (41), R635-R666).

Cependant, de nombreux tensioactifs, notamment les phospholipides, sont difficilement solubles dans la phase aqueuse et dans la phase huileuse. Il est donc difficile d'incorporer dans l'une des phases la quantité de tensioactif nécessaire pour obtenir des nano-émulsions avec une phase dispersée de faible diamètre.

Afin de pouvoir solubiliser une quantité plus importante de tensioactif, il a été proposé de solubiliser les tensioactifs dans un solvant, lequel est ensuite évaporé de manière à former un film de tensioactifs. L'eau ou la solution aqueuse est ensuite ajoutée et le mélange est soniqué afin de disperser le film de tensioactifs. Dans la solution de liposomes obtenue est ensuite dispersée l'huile. Le mélange diphasique obtenu est à nouveau soniqué ou traité au moyen d'un microfluidiseur pour donner la nano-émulsion (Vyas, T. K.; Shahiwala, A.; Amiji, M. M., Improved oral bioavailability and brain transport of Saquinavir upon administration in novel nanoemulsion formulations. *International Journal of Pharmaceutics* **2008**, 347 (1-2), 93-101) et US 2005/0079131. Ce procédé est toutefois long et requiert plusieurs étapes de sonication. De plus, la présence de liposomes résiduels dans la nano-émulsion ne peut pas être exclue.

La présente invention a comme but principal de proposer un procédé de préparation de nano-émulsions permettant de surmonter l'un ou plusieurs des inconvénients cités ci-dessus.

En particulier, l'invention a comme but de proposer un procédé simple permettant l'accès à des nano-émulsions ayant une phase dispersée de faible diamètre.

L'invention a également comme but de proposer un procédé de préparation de nano-émulsions permettant de contrôler la taille de la phase dispersée et/ou la nature physico-chimique de l'interface.

Le but est atteint par un procédé de préparation d'une nano-émulsion dans lequel au moins un tensioactif peu soluble, notamment un phospholipide, est solubilisé dans la phase huileuse grâce à la présence d'un lipide solubilisant.

La présente invention a donc pour objet un procédé de préparation de nano-émulsions comprenant au moins une phase continue aqueuse et au moins une phase dispersée huileuse, comportant les étapes consistant à :

- (i) préparer la phase huileuse comprenant au moins un lipide amphiphile et au moins un lipide solubilisant ;
- (ii) disperser la phase huileuse dans une phase aqueuse sous l'action d'un cisaillement suffisant pour former une nano-émulsion ; et
- (iii) récupérer la nano-émulsion ainsi formée.

Le procédé selon la présente invention présente en particulier les avantages suivants :

- il ne comporte qu'une seule étape de sonication ;
- il permet la dissolution de quantités importantes de tensioactifs et de ce fait la préparation de nano-émulsions dont la phase dispersée présente un faible diamètre ;
- il est rapide car la phase aqueuse est peu chargée en tensioactif et donc moins visqueuse et peut être émulsionnée rapidement; et
- il évite la formation de liposomes et permet ainsi l'accès à une nano-émulsion homogène.

Au sens de la présente invention :

- le terme « gouttelette » englobe à la fois les gouttelettes d'huile liquide proprement dites ainsi que les particules solides issues d'émulsions de type huile-dans-eau dans lesquelles l'huile utilisée est une huile cristallisable. Dans ce dernier cas, on parle souvent aussi d'émulsion solide.

- le terme « lipide » désigne de petites molécules principalement constituées de carbone, d'hydrogène et d'oxygène et présentent une densité inférieure à celle de l'eau. Les lipides peuvent être à l'état solide, comme dans les cires, ou liquide, comme dans les huiles.

- le terme « amphiphile » désigne des espèces chimiques possédant un groupe hydrophile et un groupe hydrophobe. Les composés amphiphiles ont des propriétés tensioactives, c'est-à-dire modifient la tension superficielle entre deux surfaces.

- le terme « phospholipide » vise des lipides possédant un groupe phosphate, notamment les phosphoglycérides. Le plus souvent, les phospholipides comportent une extrémité hydrophile formée par le groupe phosphate éventuellement substitué et deux extrémités hydrophobes formées par des chaînes d'acides gras. Parmi les phospholipides, on citera en particulier la phosphatidylcholine, la phosphatidyl éthanolamine, la phosphatidyl inositol, la phosphatidyl sérine et la sphingomyéline.

- le terme « lécithine » désigne la phosphatidylcholine, c'est-à-dire un lipide formé à partir d'une choline, d'un phosphate, d'un glycérol et de deux acides gras. Il couvre de manière plus large les phospholipides extraits du vivant, d'origine végétale ou animale, dans la mesure où ils sont majoritairement constitués de phosphatidylcholine. Ces lécithines constituent généralement des mélanges de lécithines portant différents acides gras.

- le terme « nano-émulsion » désigne au sens de l'invention une émulsion dans laquelle la phase dispersée présente un diamètre moyen compris entre 10 et 200 nm, de préférence entre 10 et 150 nm et tout particulièrement entre 10 et 80 nm.

[Phase huileuse]

La nano-émulsion préparée selon le procédé de l'invention comporte une phase huileuse et une phase aqueuse.

La phase huileuse comporte au moins un lipide amphiphile et au moins un lipide solubilisant.

Afin de former une nano-émulsion stable, il est généralement nécessaire d'inclure dans la composition au moins un lipide amphiphile à titre de tensioactif.

La nature amphiphile du ou des tensioactifs assure la stabilisation des gouttelettes d'huile au sein de la phase continue aqueuse. Le plus souvent, on utilise au moins deux tensioactifs pour préparer une nano-émulsion. Le tensioactif peut par ailleurs présenter d'autres effets dans l'application envisagée de la nano-émulsion.

Selon l'invention, la phase huileuse comporte au moins un lipide amphiphile.

Ces lipides amphiphiles peuvent être d'origine naturelle ou synthétique. De préférence, ils sont choisis parmi les phospholipides ; le cholestérol ; les lysolipides ; les sphingomyélines ; les tocophérols ; les glucolipides ; les stéarylamines et les cardiolipines.

La lécithine est le lipide amphiphile préféré.

Selon un mode de réalisation particulier, tout ou partie du lipide amphiphile peut posséder une fonction réactive, telle qu'un groupe maléimide, thiol, amine, ester, oxyamine ou aldéhyde. Cette variante permet le greffage de composés fonctionnels au niveau de l'interface. Le lipide amphiphile réactif est incorporé dans la couche formée à l'interface stabilisant la phase dispersée, où il est susceptible de se coupler avec un composé réactif présent dans la phase aqueuse.

Généralement, la phase huileuse comportera de 1 à 99% en poids, de préférence de 5 à 75% en poids et tout particulièrement de 20 à 60% en poids de lipide amphiphile.

Le lipide solubilisant est un lipide présentant une affinité avec le lipide amphiphile suffisante pour permettre sa solubilisation. Dans le cas où le lipide amphiphile est un phospholipide, il peut s'agir notamment de dérivés du glycérol, et en particulier de glycérides obtenues par estérification de glycérol avec des acides gras.

Le lipide solubilisant utilisé est avantageusement choisi en fonction du lipide amphiphile utilisé. Il présentera généralement une structure chimique proche, afin d'assurer la solubilisation recherchée. Il peut s'agir d'une huile ou d'une cire.

Les lipides solubilisants préférés, en particulier pour les phospholipides sont les glycérides d'acides gras, notamment d'acides gras saturés, et en particulier d'acides gras saturés comportant 8 à 18 atomes de carbone, encore préféré 12 à 18 atomes de carbone.

De préférence, il s'agit de glycérides d'acides gras saturés comportant 0% à 20% en poids d'acides gras en C8, 0% à 20% en poids d'acides gras en C10, 10% à 70% en poids d'acides gras en C12, 5% à 30% en poids d'acides gras en C14, 5% à 30% en poids d'acides gras en C16 et 5% à 30% en poids d'acides gras en C18.

Particulièrement préférés sont les mélanges des glycérides semi-synthétiques solides à température ambiante vendus sous la dénomination commerciale Suppocire[®]NC par la société Gattefossé. Les Suppocire[®] de type N sont obtenues par estérification directe d'acides gras et de glycérol. Il s'agit de glycérides hémi-synthétiques d'acides gras saturés de C8 à C18, donc la composition quali-quantitative est indiquée dans le tableau ci-dessous.

La quantité de lipide solubilisant peut varier largement en fonction de la nature et de la quantité de lipide amphiphile présent dans la phase huileuse.

Généralement, la phase huileuse comportera de 1 à 99% en poids, de préférence de 5 à 75% en poids et tout particulièrement de 10 à 50% en poids de lipide solubilisant.

Tableau : Composition en acides gras du Suppocire NC[®] de Gattefossé

Longueur de chaînes	[% en poids]
C8	0,1 à 0,9
C10	0,1 à 0,9
C12	25 à 50
C14	10 à 24,9
C16	10 à 24,9
C18	10 à 24,9

De préférence, la phase huileuse comporte par ailleurs une ou plusieurs autres huiles.

Les huiles utilisées dans le cadre du procédé de l'invention présentent de préférence une balance hydrophile-lipophile (HLB) inférieure à 8 et encore plus préférentiellement comprise entre 3 et 6.

Avantageusement, les huiles sont utilisées sans modification chimique ou physique préalablement à la formation de l'émulsion.

Selon les applications envisagées, les huiles peuvent être choisies parmi les huiles biocompatibles, et en particulier parmi les huiles d'origine naturelle (végétale ou animale) ou synthétique.

Parmi de telles huiles, on peut notamment citer les huiles d'origine naturelle végétale parmi lesquelles figurent notamment les huiles de soja, de lin, de palme,

d'arachide, d'olives, de pépin de raisins et de tournesol ; les huiles synthétiques parmi lesquelles figurent notamment les triglycérides, diglycérides et les monoglycérides. Ces huiles peuvent être de premières expression, raffinées ou inter-estérifiées.

Les huiles préférées sont l'huile de soja et l'huile de lin.

Généralement, la phase huileuse comportera de 1 à 70% en poids, de préférence de 2 à 50% en poids et tout particulièrement de 5 à 30% en poids d'huile.

Bien entendu, la phase huileuse peut contenir en outre d'autres additifs tels que des colorants, stabilisants, conservateurs, fluorophores ou principes actifs pharmacologiques en quantité appropriée.

Dans le cadre du procédé selon l'invention, on mélange d'abord les différents constituants huileux pour préparer un prémélange huileux pour la phase dispersée de l'émulsion. Le mélange peut éventuellement être facilité par mise en solution d'un des constituants ou du mélange complet dans un solvant organique approprié, suivie de l'évaporation du solvant, un prémélange huileux homogène pour la phase dispersée.

Par ailleurs, il est préféré de réaliser le prémélange à une température à laquelle l'ensemble des ingrédients sont liquides.

[Phase aqueuse]

La phase aqueuse mise en œuvre dans le procédé selon l'invention est de préférence constituée d'eau et/ou d'un tampon tel qu'un tampon phosphate comme par exemple du PBS ("Phosphate Buffer Saline") ou d'une solution saline, notamment de chlorure de sodium.

En outre, elle comporte éventuellement d'autres ingrédients, dont de préférence un co-tensioactif.

Les co-tensioactifs utilisables dans les émulsions conformes à la présente invention sont de préférence des tensioactifs hydrosolubles.

Les tensioactifs hydrosolubles comportent de préférence au moins une chaîne composée de motifs d'oxyde d'éthylène (PEO ou PEG) ou d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène. De préférence, le nombre de motifs dans la chaîne varie entre 2 et 500.

A titre d'exemple de co-tensioactifs, on peut en particulier citer les composés conjugués polyéthylèneglycol/phosphatidyl-éthanolamine (PEG-PE), les éthers d'acide gras et de polyéthylèneglycol tels que les produits vendus sous les dénominations commerciales Brij[®] (par exemple Brij[®] 35, 58, 78 ou 98) par la société ICI Americas Inc., les esters d'acide gras et de polyéthylèneglycol tels que les produits vendus sous les dénominations commerciales Myrj[®] par la société ICI Americas Inc. (par exemple Myrj[®] 45, 52, 53 ou 59) et les copolymères blocs d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène tels que les produits vendus sous les dénominations commerciales Pluronic[®] par la société BASF AG (par exemple Pluronic[®] F68, F127, L64, L61, 10R4, 17R2, 17R4, 25R2 ou 25R4) ou les produits vendus sous la dénomination commerciale Synperonic[®] par la société Unichema Chemie BV (par exemple Synperonic[®] PE/F68, PE/L61 ou PE/L64).

La phase aqueuse comporte de préférence de 0 à 50% en poids, de préférence de 1 à 30% en poids et tout particulièrement de 5 à 20% en poids de co-tensioactif hydrosoluble.

Selon un mode de réalisation préféré, la phase continue comporte également un agent épaississant tel qu'un glycérol, un saccharide, oligosaccharide ou polysaccharide, une gomme ou encore une protéine, de préférence du glycérol. En effet, l'utilisation d'une phase continue de viscosité plus élevée facilite l'émulsification et permet de ce fait de réduire le temps de sonication.

La phase aqueuse comporte avantageusement de 0 à 50% en poids, de préférence de 1 à 30% en poids et tout particulièrement de 5 à 20% en poids d'agent épaississant.

Bien entendu, la phase aqueuse peut contenir en outre d'autres additifs tels que des colorants, stabilisants et conservateurs en quantité appropriée.

Le prémélange aqueux pour la phase continue de l'émulsion peut être préparé par simple mélange des différents constituants avec le milieu aqueux choisi.

[Emulsification]

Selon le procédé de l'invention, la nano-émulsion est préparée par dispersion de quantités appropriées de phase huileuse et de phase aqueuse sous l'effet d'un cisaillement.

La proportion de phase huileuse et de phase aqueuse est très variable. Cependant, le plus souvent, les nano-émulsions seront préparées avec 1 à 50%, de préférence 5 à 40% et tout particulièrement 10 à 30% en poids de phase huileuse et 50 à 99%, de préférence 60 à 95% et tout particulièrement 70 à 90 % en poids de phase aqueuse.

Avantageusement, la phase huileuse est ensuite dispersée dans la phase aqueuse à l'état liquide. Si l'une des phases se solidifie à température ambiante, il est préférable de réaliser le mélange avec les deux phases chauffées à une température supérieure ou égale à la température de fusion.

L'émulsification sous l'effet de cisaillement est de préférence réalisée à l'aide d'un sonificateur ou d'un microfluidiseur. De préférence, la phase aqueuse puis la phase huileuse sont introduites dans les proportions souhaitées dans un récipient cylindrique approprié puis le sonificateur est plongé dans le milieu et mis en marche pendant une durée suffisante pour obtenir une nano-émulsion, le plus souvent quelques minutes.

On obtient alors une nano-émulsion homogène dans laquelle le diamètre moyen des gouttelettes d'huile est supérieur à 10 nm et inférieur à 200 nm.

Avant conditionnement, l'émulsion peut être diluée et/ou stérilisée, par exemple par filtration. L'étape de filtration permet par ailleurs d'éliminer les éventuels agrégats qui pourraient s'être formés au cours de la préparation de l'émulsion.

L'invention sera expliquée plus en détail au moyen des exemples donnés à titre illustratif et des figures annexées, lesquelles montrent :

Fig. 1 : une représentation schématique de la production de nano-émulsions par ultrasons selon l'état de l'art ;

Fig. 2 : une représentation comparative de la production de nano-émulsions par ultrasons selon un mode de réalisation préféré de l'invention ;

Fig. 3 : une représentation schématique de la structure d'une nano-émulsion (b) par rapport aux systèmes micellaires (c) et aux polymersomes (a), les structures ayant toutes de l'eau pour phase continue ;

Fig. 4 : la distribution en taille pondérée en volume d'une nano-émulsion préparée selon l'exemple 1, le pourcentage en volume étant indiqué fonction de la taille en nm ;

Fig. 5 : le diamètre moyen de la phase dispersée des nano-émulsions selon l'exemple 1 (■) et l'exemple 2 en fonction de la quantité totale de tensioactifs à ratio molaire tensioactif / co-tensioactif égal ;

Fig. 6 : le diamètre moyen de la phase dispersée des nano-émulsions selon l'exemple 1 (■) et l'exemple 3 en fonction de la quantité de tensioactifs et de co-tensioactifs; et

Fig. 7 : l'évolution dans le temps du diamètre moyen de nano-émulsions préparées selon l'exemple 1.

EXEMPLES

EXEMPLE 1

Formulation d'une nano-émulsion eau-dans-huile

Dans un récipient approprié, on a préparé un pré-mélange constitué de 0,125 g d'huile de soja (Sigma-Aldrich), de 0,375 g de glycérides semisynthétiques vendus sous la dénomination commerciale Suppocire[®] NC (Gattefossé) et de 0,350 g de lécithine de soja (enrichie à 75 % de phosphatidylcholine) vendue par la société Lipoïd sous la dénomination commerciale Lipoïd[®] S75.

Ces composés ont été dissous dans du chloroforme, la solution a ensuite été évaporée sous pression réduite et séchée à 50°C de manière à obtenir un pré-mélange se présentant sous la forme d'une huile visqueuse qui se solidifie en refroidissant. Le mélange obtenu est chauffé à 50-60°C de façon à le maintenir liquide pour l'émulsification.

La phase continue était préparée par mélange de 0,125 g de glycérol, de 0,55 g de stéarate de polyoxyéthylène à 50 moles d'oxyde d'éthylène vendu sous la dénomination commerciale Myrj[®] 53 par la société ICI Americas Inc et de solution tampon phosphate, appelé PBS (acronyme anglais de Phosphate Buffer

Solution) pour compléter à 4,150 g. Cette solution a été maintenue à chaud (50-60°C) avant émulsification.

La solution aqueuse a été ensuite ajoutée au mélange huile/lécithine. Puis la solution biphasique est mise en contact avec un sonificateur AV505[®] équipé d'une sonde conique de 3 mm de diamètre (Sonics, Newtown) plongeant d'environ 1 cm dans la solution. La solution a été soniquée pendant 5 minutes avec le sonicateur réglé sur 30 % de la puissance maximale, avec une séquence de pulses suivante : 10 secondes de sonication / 30 secondes de repos. Durant la sonication, la solution a été maintenue à 40°C.

Le diamètre moyen de la phase dispersée de l'émulsion préparée est déterminé par diffusion dynamique de lumière (Zetasizer nano ZS, Malvern Instrument)

La phase dispersée des nano-émulsions ainsi obtenues présente un diamètre moyen de 35 nm (Fig. 4). Le tableau 1 résume la composition de la formulation de la nano-émulsion obtenue. La figure 7 illustre la stabilité dans le temps de nano-émulsions préparées selon l'exemple 1.

Tableau 1 : formulation de la nano-émulsion de l'exemple 1

Exemple 1		Masse [mg]	% en poids	[mmol]
Phase dispersée	Huile de soja	125	2,5	
	Suppocire	375	7,5	
Tensioactifs	Lécithine	350	7	0,467
	Myrj 53	550	11	0,233
Phase aqueuse	Glycérol	125	2,5	
	Solution tampon	3475	69,5	
Total		5000	100	

EXEMPLE 2A à 2K

Effet de la quantité totale de tensioactif et co-tensioactif

Afin d'étudier l'effet des tensioactifs sur la formulation de l'exemple 1, celui-ci a été reproduit en faisant varier la quantité de lécithine et de Myrj 53, mais de

manière à conserver le ratio molaire entre eux [lécithine / (lécithine + Myrj[®] 53)] constant à une valeur de 0,67. La quantité et la composition de la phase dispersée sont inchangées par rapport à la formulation de l'exemple 1. La quantité de solution tampon a été modifiée en conséquence pour obtenir 5 g de solution.

Dans les exemples 2A à 2B, où la quantité de co-tensioactif est importante, le glycérol est remplacé par de la solution tampon car la solution est suffisamment visqueuse. Le tableau 2 résume les concentrations utilisées pour les différentes formulations, préparées comme indiqué à l'exemple 1.

Tableau 2 : formulation des émulsions des exemples 2A à 2K

Exemple	Tensioactif (lécithine)		Co-tensioactif (Myrj [®] 53)		Quantité totale de surfactant	Diamètre moyen
	Masse [mg]	% en poids	Masse [mg]	% en poids	[mmol]	[nm]
1	350	7	550	11	0,7	36,6
2A	420	8,4	660	13,2	0,84	35,1
2B	385	7,7	605	12,1	0,77	34,2
2C	315	6,3	495	9,9	0,63	37,4
2D	280	5,6	440	8,8	0,56	40,3
2E	245	4,9	385	7,7	0,49	45,7
2F	210	4,2	330	6,6	0,42	72,7
2G	175	3,5	275	5,5	0,35	92,9
2H	140	2,8	220	4,4	0,28	127
2I	105	2,1	165	3,3	0,21	170
2J	70	1,4	110	2,2	0,14	177
2K	35	0,7	55	1,1	0,07	272

On constate que le diamètre moyen de la phase dispersée des nano-émulsions obtenues diminue avec lorsque la quantité totale de tensioactifs augmente (voir Fig. 5). La formulation de l'exemple 1 est représentée dans la figure 5 par un carré.

Il est donc possible de contrôler la taille de la phase dispersée de la nano-émulsion en ajustant la quantité de tensioactifs. On peut cependant distinguer deux régimes différents : en dessous de 0,5 mmol de tensioactifs, le diamètre

moyen varie rapidement avec la quantité de tensioactifs, alors qu'au-delà de cette concentration, le diamètre moyen évolue peu. Les formulations comportant plus de 0,5 mmol de tensioactifs paraissent donc plus robustes étant donné qu'une faible variation de la quantité de tensioactif n'aura que peu d'effets sur la taille finale de la phase dispersée des nano-émulsions.

EXEMPLES 3A à 3F

Effet du ratio molaire tensioactif / co-tensioactif

L'exemple 1 a été ensuite reproduit mais en faisant varier le ratio tensioactifs / co-tensioactifs, en maintenant toutefois constant la quantité molaire totale de tensioactifs.

Dans les exemples 3A à 3F, où la quantité de co-tensioactif est importante, le glycérol est remplacé par de la solution tampon car la solution est suffisamment visqueuse. Le tableau 3 résume les concentrations utilisées pour les différentes formulations, préparées comme indiqué à l'exemple 1.

Exemple	Tensioactif (lécithine)		Co-tensioactif (Myrj [®] 53)		Diamètre moyen [nm]
	Masse [mg]	% en poids	Masse [mg]	% en poids	
1	350	7,0	550	11	34,3
3A	516	10,3	0	0	215
3B	387	7,7	428	9	48,8
3C	258	5,2	856	17	30,6
3D	172	3,4	1142	23	27,4
3E	129	2,6	1284	26	27,5
3F	0	0,0	1712	34	26,1

La taille de la phase dispersée des émulsions obtenues est indiquée en fonction de la concentration de lecithine et de Myrj[®] 53, la formulation nominale étant représentée par un carré. Les données sont illustrées dans le diagramme de la figure 6.

On constate que la taille des gouttelettes diminue avec la quantité de tensioactif, mais aussi avec la quantité de co-tensioactif. On peut noter par ailleurs que l'effet du co-tensioactif paraît nettement plus important à cet égard.

Le ratio tensioactif / co-tensioactif permet donc également de contrôler le diamètre de la phase dispersée en affectant en même temps la composition de l'interface de l'émulsion.

EXEMPLE 4

Effet de la longueur des chaînes hydrophiles du co-tensioactif

Afin d'étudier l'effet de la longueur des chaînes hydrophiles du co-tensioactif, la formulation de l'exemple 1 a été reproduite mais en remplaçant le Myrj[®] 53 par des co-tensioactifs portant des chaînes polyoxyéthylène de longueur différente.

Les co-tensioactifs suivants ont été testés : le Tween[®] 80, le Myrj[®] 45, le Myrj[®] 49, et le Myrj[®] 59. Le tableau 4 ci-dessous résume les caractéristiques de ces co-tensioactifs.

Le co-tensioactif dans la formulation de l'exemple 1 a été remplacé par la même quantité en mole, soit 0,233 mmol.

Tableau 4 : Caractéristiques des co-tensioactifs polyéthoxylés

Co-tensioactif polyéthoxylé	Nombre d'unités polyoxyéthylène (POE)	Poids moléculaire (g/mol)
Tween [®] 80	20	1310
Myrj [®] 45	8	636
Myrj [®] 49	20	1164
Myrj [®] 53	50	2484
Myrj [®] 59	100	4684

EXEMPLE 5**Effet de la longueur des chaînes hydrophiles du co-tensioactif dans une formulation comportant tensioactif et co-tensioactif en quantité équimolaire**

L'étude de l'effet de la longueur des chaînes hydrophiles des co-tensioactifs a été approfondie par une seconde série d'expériences réalisée comme à l'exemple 4, mais sur la base d'une formulation dans laquelle le tensioactif et le co-tensioactif sont présents en quantité équimolaire (0,344 mmol).

Les résultats en terme de diamètre moyen de la phase dispersée sont résumés pour les exemples 4 et 5 dans le tableau 5 ci-dessous.

Tableau 5 : Diamètre moyen de la phase dispersée des émulsions selon les exemples 4 et 5

Co-tensioactif	Exemple 4 [nm]	Exemple 5 [nm]
Tween [®] 80	65,5	28,2
Myrj [®] 45	182	-
Myrj [®] 49	132	31,4
Myrj [®] 53	34,7	29,5
Myrj [®] 59	15,3	37,7

On constate que la longueur des chaînes hydrophiles dans le co-tensioactif a une influence certaine sur le diamètre moyen de la phase dispersée de l'émulsion obtenue pour les formulations de l'exemple 4. En effet, le diamètre moyen de la phase dispersée de l'émulsion diminue nettement lorsque la longueur de chaînes augmente.

Il est noté cependant que la nano-émulsion de l'exemple 4 avec un co-tensioactif présentant des chaînes très longues (Myrj[®] 59) se révèle être instable. Le très faible diamètre de la phase dispersée (15,3 nm) laisse par ailleurs supposer la présence d'une solution micellaire plutôt qu'une nano-émulsion.

En revanche, la formulation équimolaire en tensioactifs de l'exemple 5 aboutit à des nano-émulsions dans lesquelles le diamètre de la phase dispersée reste proche de 30 nm. On peut donc, dans ce cas, changer la longueur des chaînes hydrophiles sans affecter de manière importante le diamètre des particules.

EXEMPLE 6A à 6G**Effet de la composition de la phase dispersée**

Enfin, l'impact de la composition de la phase huileuse sur le diamètre moyen de la phase dispersée a été étudié en variant la nature et la proportion en huile et lipide solubilisant.

Dans la formulation selon l'exemple 1, la phase dispersée est composée d'un mélange de 75 % en poids de lipide solubilisant (Suppocire® NC) et 25 % en poids d'huile de soja. Le lipide solubilisant est riche en acides gras de chaîne moyenne saturés, alors que l'huile de soja est riche en acides insaturés de type $\omega 6$ (C18 :2) et l'huile de lin est riche en acides insaturés de type $\omega 3$ (C18 :3).

On a donc préparé des nano-émulsions dont la phase dispersée est composée de lipide solubilisant pur, d'un mélange de lipide solubilisant et d'huile de soja ou d'huile de lin. La composition en lipide solubilisant et huile respective des nano-émulsions est indiquée en pourcentage en poids dans le tableau 8 ci-dessous.

Pour le reste, la formulation selon l'exemple 5 est conservée, cette formulation a comme avantage de réduire la quantité de lécithine par rapport à la formulation de l'exemple 1, permettant ainsi de diminuer la quantité de lipide solubilisant tout en assurant une bonne solubilisation de la lécithine. La formulation des nano-émulsions hors phase huileuse est résumée dans le tableau 7 ci-dessous.

Tableau 7 : Formulation des nano-émulsions selon l'exemple 6

		Masse mg	%	[mmol]
Phase dispersée	Huile totale	500	10	
Tensioactifs	Lécithine	258	5	0,344
	Myrj® 53	827,5	16,55	0,344
Phase aqueuse	Glycérol	125	2,5	
	Solution tampon	3289,5	65,95	

Le tableau 8 ci-dessous résume le diamètre moyen de la phase dispersée dans les nano-émulsions obtenues avec la composition indiquée.

Tableau 8 : Evolution du diamètre moyen en fonction de la composition de la phase huile

Exemple	Suppocire® NC % en poids	Huile de soja % en poids	Huile de lin % en poids	diamètre moyen (d, nm)
6A	75	25	0	29
6B	50	50	0	30,4
6C	25	75	0	30,9
6D	100	0	0	29,2
6E	75	0	25	29
6F	50	0	50	28,3
6G	25	0	75	30

Ces résultats montrent que la composition de la phase dispersée de l'émulsion peut être modifiée sans faire varier son diamètre, permettant ainsi de modifier les caractéristiques de solubilisation sans affecter le diamètre de la phase dispersée des nano-émulsions.

Le procédé décrit permet donc d'obtenir facilement et rapidement des nano-émulsions stables et homogènes. Le procédé permet par ailleurs de contrôler le diamètre moyen de la phase dispersée, l'interface et/ou la phase dispersée des nano-émulsions par le biais de la concentration et du type de tensioactifs utilisés comme décrit ci-dessus.

REVENDEICATIONS

1. Procédé de préparation de nano-émulsions comprenant au moins une phase continue aqueuse et au moins une phase dispersée huileuse, comportant les étapes consistant à :

- (i) préparer la phase huileuse comprenant au moins un lipide amphiphile et au moins un lipide solubilisant;
- (ii) disperser la phase huileuse dans une phase aqueuse sous l'action d'un cisaillement suffisant pour former une nano-émulsion; et
- (iii) récupérer la nano-émulsion ainsi formée.

2. Procédé selon la revendication 1, dans lequel le lipide amphiphile est choisi parmi les phospholipides, le cholestérol, les lysolipides, les sphingomyélines, les tocophérols, les glucolipides, stéarylamines, les cardiolipines d'origine naturelle ou synthétique.

3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, dans lequel le lipide amphiphile est un phospholipide.

4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, dans lequel le lipide solubilisant comprend au moins un glycéride d'acides gras.

5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, dans lequel le lipide solubilisant comprend au moins un glycéride d'acides gras saturés comportant 8 à 18 atomes de carbone.

6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, dans lequel la phase huileuse comporte en outre au moins une huile.

7. Procédé selon la revendication 6, dans lequel l'huile présente une balance hydrophile-lipophile (HLB) comprise entre 3 et 6.

8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, dans lequel la phase huileuse comporte au moins une huile choisie parmi l'huile de soja et l'huile de lin.

9. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, dans lequel la phase aqueuse comporte en outre un co-tensioactif.

10. Procédé selon la revendication 9, dans lequel le co-tensioactif comporte au moins une chaîne composée de motifs d'oxyde d'éthylène ou d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène.

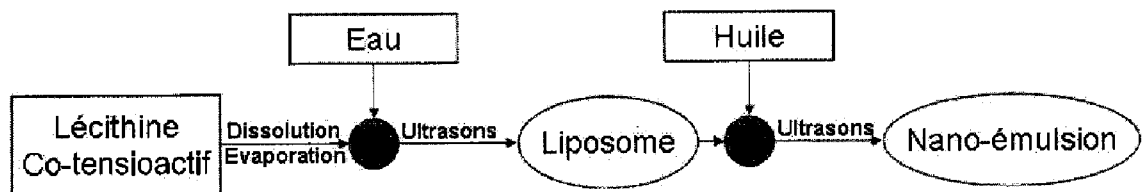
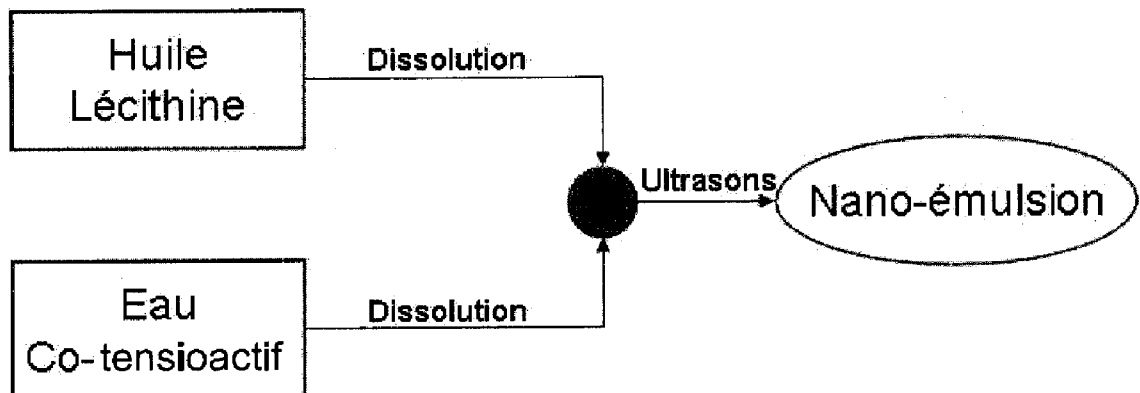
11. Procédé selon la revendication 9, dans lequel le co-tensioactif est choisi parmi les composés conjugués polyéthylèneglycol/phosphatidyl-éthanolamine (PEG-PE), les éthers d'acide gras et de polyéthylèneglycol, les esters d'acide gras et de polyéthylèneglycol et les copolymères blocs d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène.

12. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, dans lequel la phase continue de l'émulsion comprend un tampon physiologiquement acceptable.

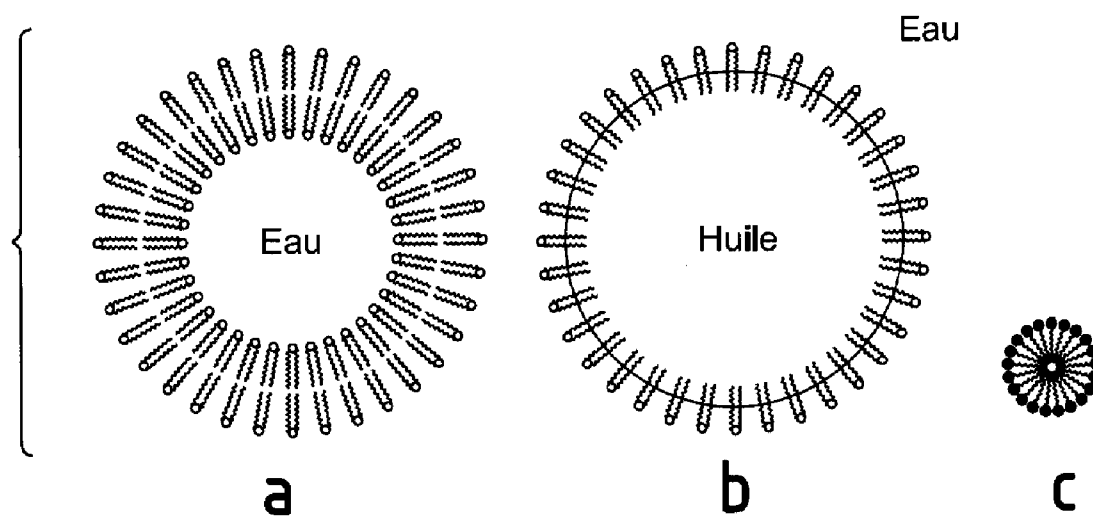
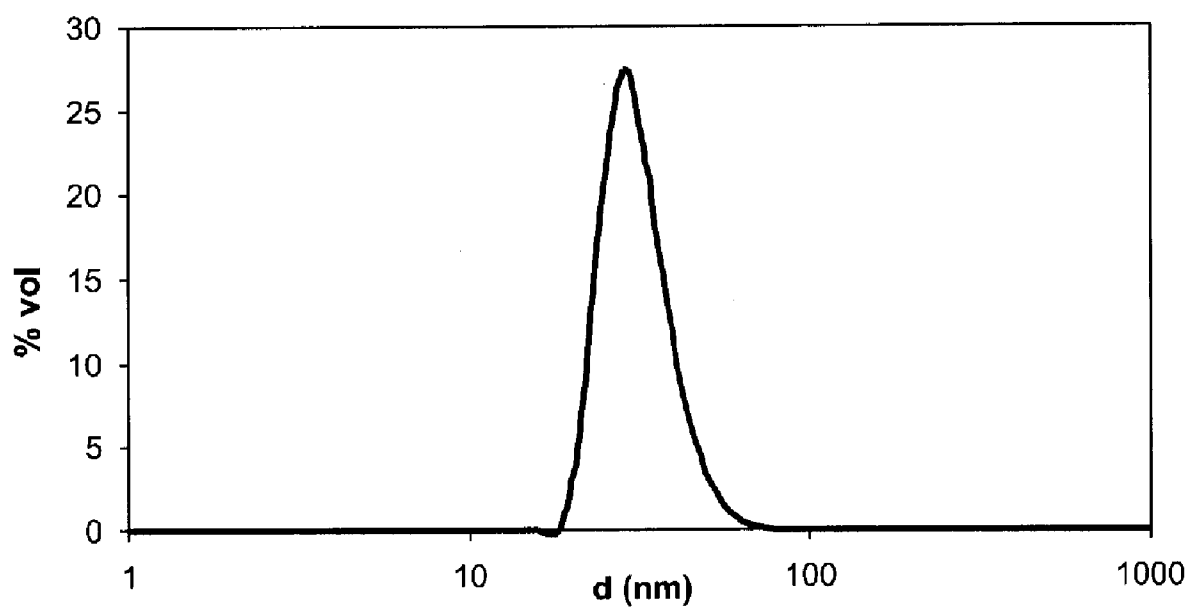
13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 12, dans lequel l'action de cisaillement est exercée par sonication.

14. Procédé selon l'une des revendications 1 à 13, dans lequel la phase huileuse est préparée par mise en solution de tout ou partie des constituants dans un solvant approprié et évaporation subséquente du solvant.

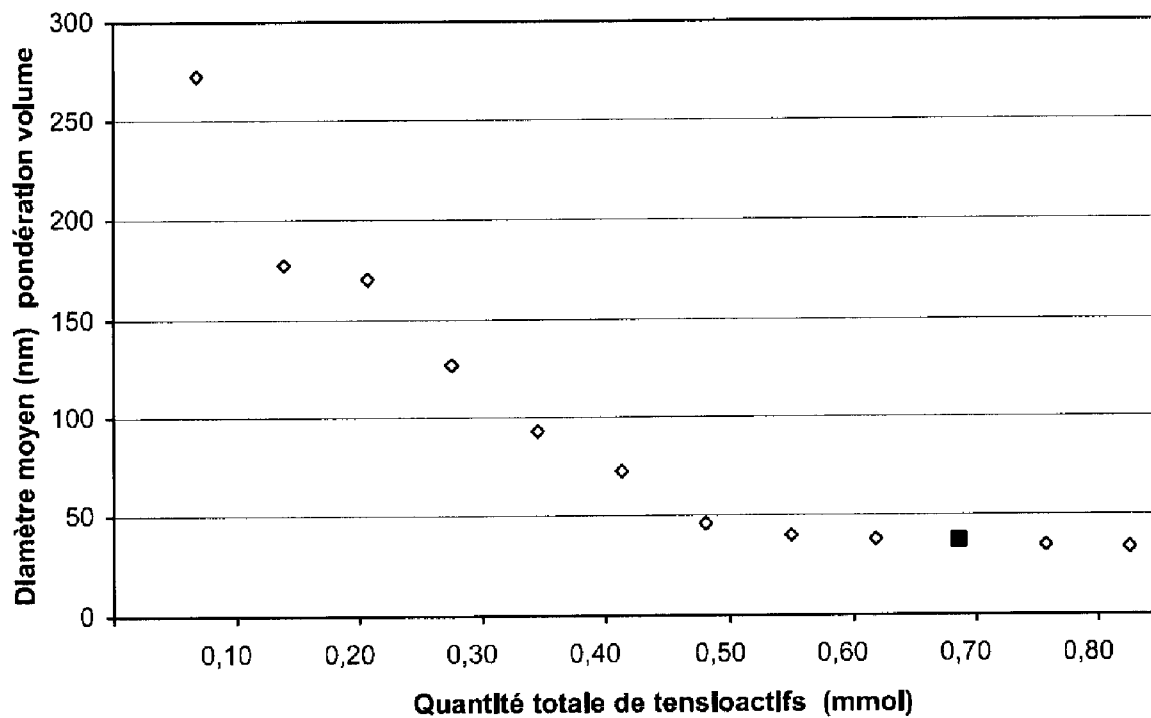
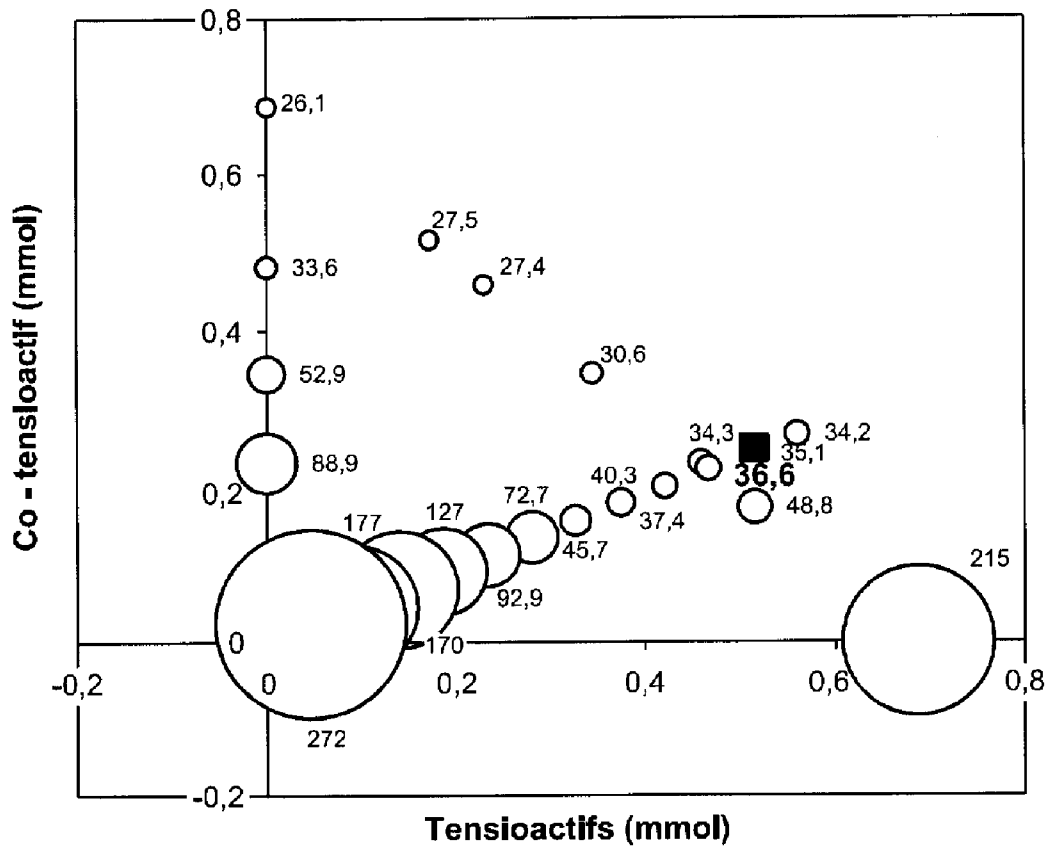
1/4

FIG.1FIG.2

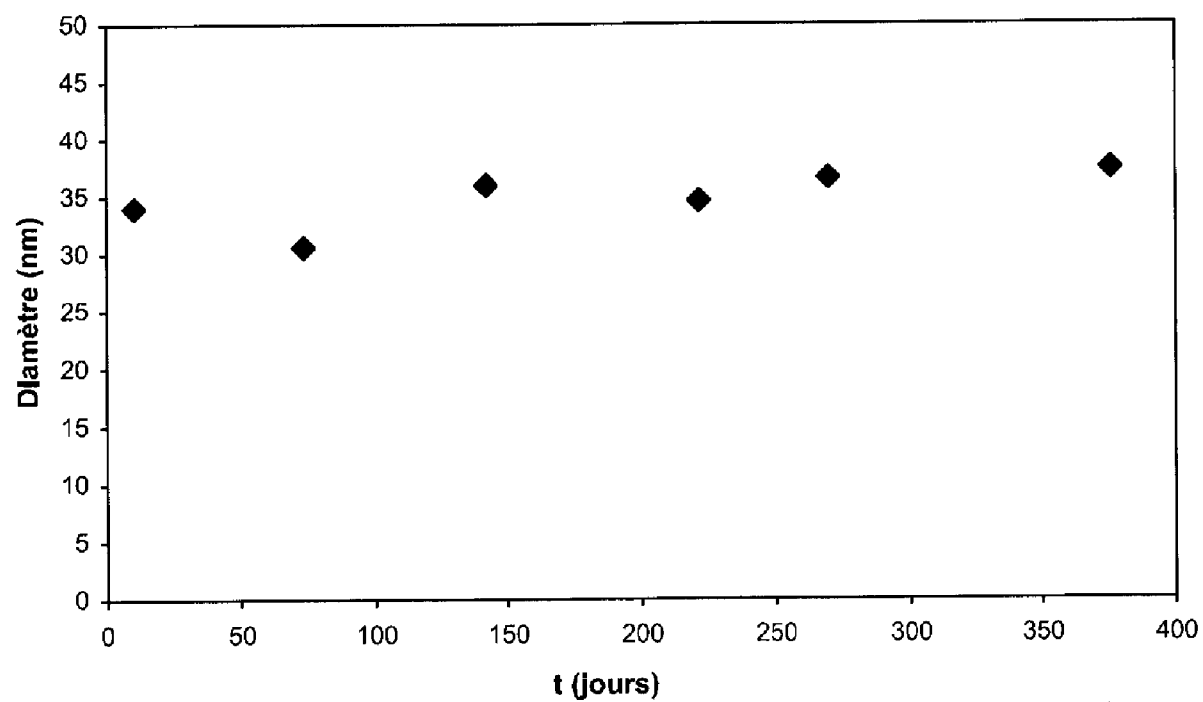
2/4

FIG.3FIG.4

3/4

**FIG.5****FIG.6**

4/4

FIG.7