

71.539/SZE

KIVONAT

Amiláz^{hatóanyag-kombinációt} és perkarbonát^{hatóanyag-kombinációt} tartalmazó mosó- és tisztítószer^{Készítmény}
és a hatóanyag kombináció alkalmazása

A találmány ^{szerinti} tárgya ~~amiláz-tartalmú~~ mosó- ^{és} ~~vagy~~ tisztítószer^{Készítmény}, amely Bacillus amiloliquefaciens-ből származó amilázt, egy perkarbonátot, és a szokásos, az ilyen típusú enzimekkel összeférhető egyéb alkotóanyagokat tartalmazza.

Szintén a találmány tárgyát képezi az ilyen ^{hatóanyag-} kombinációk alkalmazása mosó- és tisztítószer^{és}ek, különösen vizes mosó- ~~illetve~~ tisztítóoldatok^{és}ban történő alkalmazásánál mutatott tisztítóhatásának fokozására.



01/06/26

P 0102183

S.B.G. & K.
Nemzetközi
Szabadalmi Iroda
H-1062 Budapest, Andrásy út 113.
Telefon: 34-24-950, Fax: 34-24-323



KÖZZÉTÉTELI
PÉLDÁNY A2

71.539/SZE

hatóanyag-kombinációt
Amilázt és perkarbonátot tartalmazó mosó- és tisztítószer~~ek~~ készítmény
és a hatóanyag-kombináció alkalmazása

A jelen találmány tárgyát olyan, enzimtartalmú mosó- és tisztítószer~~ek~~ képezik, amelyek a szokásos alkotóelemeken kívül Bacillus amiloliquefaciens-ből származó amilázt és egy bizonyos peroxidos fehérítőszert tartalmaznak.

A mosószer~~ek~~ a mosási eljárás szempontjából nélkülözhetetlen alkotóelemek, mint a tenzidek és a szerkezeti anyagok, mellett általában további alkotóanyagokat is tartalmaznak, amelyeket Mosási segédanyagok név alatt foglalhatunk össze, és amelyek különböző hatóanyagcsoportokba így például a habzásszabályzók, szürkülésgátlók, fehérítőszer~~ek~~, fehérítőaktivátorok vagy a színátvitelt gátló anyagok közé tar-



tozhatnak. Az ilyen jellegű segédanyagok közé tartoznak azok az anyagok is, amelyek a tenzidek teljesítményét a textilen található szennyeződések enzimatisz lebonatása útján javítják. Ez a hatás természetesen kemény felületek esetében is érvényesül. Ennek során a protein-eltávolítást elősegítő proteázok és a zsírhasító lipázok mellett fokozott szerep jut az amilázoknak. Az amilázok szerepe a keményítőtartalmú szennyeződések eltávolításának a keményítő-poliszacharid katalitikus hidolízisének útján történő megkönnyítése. Ezen képességük miatt az amilázokat már hosszabb ideje alkalmazzák edénytisztító szerekben, valamint textilanyagoknál felhasznált mosószerekben. Az esetek leg-túlnyomóbb részében amilázként a Bacillus licheniformis-ból származó hőálló amilázt alkalmazzák, amely a kereskedelmi forgalomban például Termamyl® néven kapható. Az utóbbi időkben ezekben a szerekben egyre gyakrabban alkalmaznak géntechnológiai úton módosított amilázokat, azaz olyan, a természetben előforduló amilázokat, amelyek aminosav-sorrendjét géntechnológiai módszerek segítségével megváltoztatták. Ennek a beavatkozásnak a célja az amiláz teljesítményének növelése mellett az enzim stabilitásának, különösen oxidálószerekkel szembeni stabilitásának növelése.

Egy ezen cél elérésére kidolgozott megoldás leírása a WO 94/18314 sz. nemzetközi közzétételi iratban található, amelynek lényege, hogy az amiláz aminosavai közül eltávolítják az oxidációra különösen fogékony aminosavakat, így a metionint, a triptofánt, a ciszteint vagy tirozint vagy ezeket más, oxidációra kevésbé hajlamos aminosavakkal cserélik ki.



Hasonló megoldást ismertet a WO 95/21247 sz. nemzetközi közzétételi irat, amely szerint úgy járnak el, hogy az amiláz aminosavai közül legalább egy metionint egy metionintól, illetve ciszteintől eltérő aminosavval helyettesítenek.

Jóllehet, az ilyen jellegű géntechnológiai módosítások bizonyos körülmények között jobb amiláz-stabilitást eredményezhetnek, nem javítják az illető, az amilázt tartalmazó szer mosó- illetve tisztítóteljesítményét.

Meglepő módon, úgy találtuk, hogy egy, a természetben előforduló α -amilázból és egy peroxidos oxidálószerből álló kombináció nem várt, szinergetikus teljesítményjavulást eredményez, amennyiben ezeket a kombinációkat mosó- vagy tisztítószerekben alkalmazzuk.

Ennek megfelelően a találmány tárgyát egy olyan amiláz-tartalmú mosó- vagy tisztítószer képezi, amely a *Bacillus amyloliquefaciens*-ből származó α -amilázt és egy alkáli-perkarbonátot tartalmaz a szokásos, az ilyen alkotóelemekkel összeférhető komponensekkel együtt.

A találmány tárgyát képezi továbbá egy ilyen, megfelelő kombináció alkalmazása mosó- illetve tisztítószer teljesítményének növelésére, különösen keményítő-tartalmú és/vagy színes szennyeződéseknel, vi-
zes mosó- illetve tisztítóoldatokban történő alkalmazás esetén. A színes szennyeződésekkel szemben mutatott tisztítóhatást a lehető leg-
szélesebb értelemben kell venni, amely magába foglalja a textilen ta-
lálható szennyeződések fehéritését, a textilről leoldott felülúszó szeny-



nyeződésesek fehérítését, valamint a felülúszó részben található, a mosási körülmények között a textilről távozó textilszinezék oxidatív elroncsolását, mielőtt azok más textilekre átkerülhetnének. Hasonló módon, a tisztítóoldatok kemény felületek tisztítására történő alkalmazásakor ezalatt a kifejezés alatt a kemény felületeken található szennyeződések, különösen teamaradék, valamint a edények mosogatása során keletkező, felülúszó anyagban található, a kemény felületről leoldott szennyeződés fehérítését értjük.

A *Bacillus amiloliquefaciens*-ből származó α -amiláz már régóta, ismeretes, így például, ilyen anyagot ír le az US 1 227 374 sz. amerikai egyesült államokbeli szabadalmi leírás, amely amiláz a kereskedelmi forgalomban Amylase BAN® néven kapható.

A találmány szerinti szer előnyösen 0,001 - 0,5 mg, különösen 0,02 - 0,3 mg amilolitikus proteint tartalmaz a teljes szer 2 g-nyi mennyiségére vonatkoztatva. A proteinkoncentráció megállapítása ismert módszerek, így például bicinkonsavas eljárás (BCA-eljárás, Pierce Chemical Co., Rockford, IL) vagy Biuret-eljárás (A.G. Gornall, C.S. Bardawill és M.m. David, J. Biol. Chem. 177, 751-766, 1948) segítségével állapítható meg.

Egy találmány szerinti készítmény előnyösen legfeljebb 50 tömeg%, különösen 5 - 30 tömeg% alkáli-perborátot tartalmaz, amely alkáli perborát különösen előnyösen nátrium-perborát lehet. Ez a készítmény ismert módszerek szerint állítható elő, és különösen szemcsés szerekben történő felhasználásra, kivánt esetben granulált formában konfek-



cionálható illetve stabilizálható és/vagy bevonható, amint azt például a WO 91/15423, a WO 92/17400, a WO 92/17404, a WO 93/04159, a WO 93/04982, a WO93/20007, a WO 94/03553, a WO 94/05594, a WO 94/14701, a WO 94/14702, a WO 94/24044, a WO 95/02555, a WO 95/02672, a WO 95/06615 valamint a WO 95/15291 sz. nemzetközi közzétételi iratokból valamint az EP 0 459 625, az EP 0 487 256, az EP 0 567 140, az EP 0 623 533, az EP 0 592 969 vagy az EP 0 748 764 sz. európai szabadalmi bejelentés ismerteti. Stabilitási okokból előnyösen granulátumot alkalmazunk, amelyet alkáliföldfém-szulfátok, alkálszulfátok, alkálszilikátok, alkáliföldfém-halogenidek, alkálikarbonátok, alkáli-hidrogénkarbonátok, alkálifoszfátok, alkáliborátok, alkáli-perborátok, bórsav, részlegesen hidratált alumoszilikát, karbonsavak, dikarbonsavak, telítetlen karbonsavak és/vagy dikarbonsavakból álló polimerek, vagy ezek keverékei segítségével állíthatunk elő, illetve vonhatunk be. Az egyik előnyös, találmány szerinti kiviteli alak esetében az EP 0 451 893 sz. európai szabadalmi leírásban ismertetett morfológia-index értéke kisebb, mint 0,06.

A találmány szerinti előnyös kiviteli alakok esetében a mosó- illetve tisztítószerekben az α -amiláz és az alkáli-perborát egymáshoz viszonyított aránya 0,0001 - 0,1 mg, különösen 0,001 - 0,01 mg amilolitikus protein/tömeg% alkáli-perborát értékeket vehet fel.

A találmány szerinti mosó- illetve tisztítószerek, amelyek különösen por alakú szilárd anyag, utólag töményített részecske, homogén oldat vagy szuszpenzió formájúak lehetnek, a találmány szerinti alkalmazott enzimkombináción kívül lényegében bármilyen, az ilyen szerekben ál-



talánosan alkalmazott alkotóanyagokat tartalmazhatnak. A találmány szerinti szerek így tartalmazhatnak különösen szerkezeti anyagokat, felületaktív tenzideket, szerves és/vagy szervetlen peroxivegyület-alapú fehéritőszereket, fehéritőaktivátorokat, vízzel elegyedő szerves oldószerket, további enzimeket, kicsapószerket, elektrolitokat, pH-szabályzókat és egyéb segédanyagokat, így például optikai világosítóanyagokat, sötétedést gátló anyagokat, színátadást gátló anyagokat, habzás-gátló anyagokat, ezüstkorróziót gátló anyagokat, illetve szín- és illatanyagokat.

A találmány szerinti szerek tartalmazhatnak egy vagy több tenzidet, amelyek különösen anionos tenzidek, nemionos tenzidek, illetve ezek keverékei de ezeken kívül kationos, kötött ionos illetve amfoter tenzidek is lehetnek.

A találmány szempontjából alkalmas nemionos tenzidek lehetnek különösen az alkilglikozidok, illetve az alkilglikozidok vagy az egyenes vagy elágazó szénláncú, az alkilrészben 12-18 szénatomot tartalmazó, 3-20, előnyösen 4-10 alkil-éter-csoporttal rendelkező alkoholok etoxilezési és/vagy propoxilezési termékei. Alkalmazhatók továbbá az N-alkil-aminok, a vicinális diolok, a zsírsavészterek és a zsírsavamidok - amelyek alkilrészüket tekintve az említett hosszú szénláncú alkohol-származékokkal egyezők - megfelelő etoxilezési és/vagy propoxilezési termékei.

Nemionos tenzidekként, előnyösen alkoxilezett, előnyösen etoxilezett, különösen 8-18 szénatomos, mólónként átlagosan 1-12 mól EO-t tar-



talmazó primer alkoholok alkalmazhatók, amelyekben az alkoholrész lineáris, vagy előnyösen a 2-es helyzetben metilcsoportot tartalmaz, illetve amely vegyesen tartalmazhat lineáris, illetve metil-oldallánccokkal rendelkező csoportokat, oly módon, amint azok általában az oxoalkil-csoportoknál előfordulnak. Különösen azonban a lineáris, természetben előforduló, 12-18 szénatomos alkoholokból, így például kókusz-, pálma-, faggyúzsír- vagy oleilalkoholból származó, mólónként 2-8 EO-val rendelkező alkohol-etoxilátok előnyösek.

Előnyös etoxilezett alkoholok lehetnek például a 3 vagy 4 EO-val rendelkező 12-14 szénatomos alkoholok, a 7 EO-val rendelkező 9-11 szénatomos alkoholok, a 3, 5, vagy 8 EO-val rendelkező 13-15 szénatomos alkoholok, a 3, 5 vagy 7 EO-val rendelkező 12-18 szénatomos alkoholok, valamint ezek keverékei, így például egy 3 EO-val rendelkező 12-14 szénatomos alkohol, valamint egy 7 EO-val rendelkező 12-18 szénatomos alkohol keveréke.

A megadott etoxilezettségi fokok statisztikai középértékek, amelyek egy bizonyos termék tekintetében egész, illetve tört szám is lehet.

Az előnyös alkoholetoxilátok korlátozott homológ-eloszlással rendelkeznek (narrow range ethoxylates, NRE).

Az említett nemionos tenzideken túlmenően alkalmazhatók több, mint 12 EO-val rendelkező zsíralkoholok is. Ilyen zsíralkoholok lehetnek például a 14, 16, 20, 25, 30 vagy 40 EO-val rendelkező (faggyú-) zsíralkoholok. A gyakorlatban a kiemelkedően gyenge habzású vegyületeket különösen gépi mosogatásra alkalmas tisztítószerekben alkalmaz-



zák. Ebbe a csoportban tartoznak előnyösen a 12-18 szénatomos alkil-poli(etilén-glikol)-poli(propilén-glikol)-éterek, amelyek molekulánként akár 8 EO-t illetve propilén-oxid egységet (PO) is tartalmazhatnak. Ugyanakkor felhasználhatók más, ismert, gyengén habzó nemionos tenzidek is, mint például a végein zárt alkil-poli(alkilén-glikol)-vegyes-éterek.

Különösen előnyösek a hidroxicsoportokkal rendelkező alkoxilezett alkoholok, az ún. hidroxil-vegyeséterek, mint például azt az EP 0 300 305 sz. európai szabadalom ismerteti. A nemionos tenzidek közé tartoznak az RO(G) általános képletű alkilglikozidok is, amelyekben

R jelentése primer egyenes szénláncú vagy metil-oldalláncokkal rendelkező, különösen a 2-es pozícióban metilcsoporttal rendelkező, 8-22 szénatomos, előnyösen azonban 12-18 szénatomos alifás csoport, és

G jelentése 5 vagy 6 szénatomos glükózegység, előnyösen glükóz.

Az „x” oligomerizáltsági fok, amely a monoglikozidok és az oligoglikozidok eloszlását mutatja meg, egy tetszőleges szám - amely, mint analitikailag meghatározható érték törtszám is lehet - 1 és 10 között, értéke előnyösen azonban 1,2-1,4.

Szintén alkalmas vegyületek az (II) általános képletű polihidroxi-zsír-savamidok, amelyekben

R¹CO jelentése 6-22 szénatomos alifás acilcsoport,

R² jelentése hidrogénatom, 1-4 szénatomos alkilcsoport, 1-4 szénatomos hidroxialkil-csoport, és

[Z] jelentése lineáris vagy elágazó szénláncú 3-10 szénatomos polihidroxi-alkil csoport.

A polihidroxi-zsírsavamidok előnyösen 5-6 szénatommal rendelkező redukáló cukrokból, különösen glükózból származtathatók. A polihidroxi-zsírsavamidok körébe tartoznak továbbá a (III) általános képletű vegyületek is, amelyeknél

R^3 jelentése 7-12 szénatomos egyenes vagy elágazó szénláncú alkil- vagy alkilénecsoport,

R^4 jelentése 1-8 szénatomos, lineáris, elágazó szénláncú vagy ciklikus alkil-, aril- vagy oxi-alkilcsoport, amelyek közül az 1-4 szénatomos alkilcsoportok előnyösek, és

[Z] jelentése lineáris polihidroxi-alkil csoport, amelynek alkilánca legalább két hidroxicsoporttal helyettesített; vagy ezen csoportok alkoxilezett, előnyösen etoxilezett vagy propoxilezett származékai.

A [Z] szubsztituens kialakítása történhet előnyösen például egy cukor, így például glükóz, fruktóz, maltóz, laktóz, galaktóz, mannóz vagy xilóz redukatív aminálásával.

Az N-alkoxi- vagy N-ariloxi-helyettesített vegyületek ezután a WO 95/073331 sz. nemzetközi közzétételi irat kitanítása szerint katalizátorként valamely alkoxid jelenlétében zsírsav-metilészterekkel végzett reakció útján a kívánt polihidroxi-zsírsavamidokká alakíthatók.

A nemionos tenzidek egy további, előnyösen alkalmazott csoportja amelyek vagy egyedülálló nemionos tenzidként vagy más nemionos



tenzidekkel, különösen alkoxilezett zsíralkoholokkal és/vagy alkil-glikozidokkal kombinációban kerülnek alkalmazásra, olyan alkoxilezett, előnyösen etoxilezett vagy etoxilezett és propoxilezett, az alkilláncban 1-4 szénatomot tartalmazó vegyületek, előnyösen zsírsav-metilészterek, amelyek leírása például a JP 58/217598 sz. japán szabadalomban található meg, illetve amelyek előnyösen az WO 90/13533 sz. nemzetközi közzétételi iratban foglaltak szerinti eljárás alapján állíthatók elő. Alkalmask lehetnek az aminoxid típusú nemionos tenzidek, így például az N-kókuszalkil-N,N-dimetil-aminoxid és az N-faggyúalkil-N,N-dihidroxi-etil-aminoxid, valamint a zsírsav-alkanol-aminok. A nemionos tenzidek mennyisége előnyösen nem több, mint az etoxilezett zsíralkoholok mennyisége, előnyösen nem haladja meg annak felét.

További alkalmazható tenzidek az ún. Gemini tenzidek. Ezalatt általában olyan vegyületeket értünk, amelyek molekulánként két hidrofílcsoportot tartalmaznak. Ezek a csoportok egymástól rendszerint egy ún. „spacer”-rel vannak elválasztva. Ez a spacer általában egy szénlánc, amely elegendően hosszú ahhoz, hogy a hidrofílcsoportok egymástól megfelelő távolságra kerüljenek, és egymástól függetlenül reagáljanak. Az ilyen tenzidekre általában az jellemző, hogy kritikus micellakoncentrációjuk szokatlanul alacsony, és a víz felületi feszültségét erősen képesek csökkenteni. Kivételes esetekben a Gemini tenzidek alatt nem csak ilyen „dimereket” értünk, hanem a megfelelő „trimer” tenzideket is.

Alkalmask Gemini tenzidek lehetnek például a szulfatált hidroxivegyes-éterek, amelyek leírása a DE 43 21 022 sz. német szabadalmi leírás-



ban található vagy a DE 193 03 061 sz. német szabadalom által ismertetett dimeralkohol-bisz- és trimeralkohol-trisz-szulfátok valamint -éterszulfátok.

A DE 195 13 391 sz. német szabadalomban ismertetett, a láncvégeken zárt dimer illetve trimer vegyeséterek különösen bi- illetve multifunkcionalitásukkal tűnnek ki. Így például ezek, a láncvégeken zárt tenzidek jó térhálósodási tulajdonságokkal rendelkeznek, és gyengén habzanak, amiből kifolyólag különösen alkalmasak gépi mosó- illetve tisztítóeljárásokban történő alkalmazásra. Alkalmazhatók ugyanakkor Gemini polihidroxi-zsírsavamidok vagy poli(polihidroxi-zsírsavamid)-ok is, amint az a WO 95/19953, a WO 95/19954, valamint a WO 95/19955 sz. nemzetközi közzétételi iratban ismertetésre kerül.

A találmány szerinti szerekben alkalmazható anionos tenzidek lehetnek különösen a szappanok valamint olyanok, amelyek szulfát- vagy szulfonát-csoportokat. Szulfonát-típusú tenzidként előnyösen 9-13 szénatomos alkil-benzolszulfonátokat, olefinszulfonátokat, azaz alkén- és hidroxi-alkánszulfonátok valamint diszulfonátok keverékei alkalmazhatók, amelyek előállíthatók például oly módon, hogy egy 12-18 szénatomos monoolefint amely láncvégi és belső kettőskötéseket is tartalmaz, gáz halmazállapotú kén-trioxiddal szulfonáljuk, majd a szulfonálás eredményeként kapott terméket alkálikus vagy savas hidrolízisnek vetjük alá. Alkalmazhatók továbbá alkilszulfonátok, amelyek 12-18 szénatomos alkánokból például szulfoklórozással vagy szulfoxidációval majd egy ezt követő hidrolízissel illetve semlegesítéssel állíthatók elő. Alkalmazhatók ezen kívül az α -szulfozsírsavak észterei



észterszulfonátok), így például a hidratált kókusz-, pálmamag- vagy faggyúzsírsavak α -szulfonált metilészterei, amelyek a zsírsavmolekulában 8-20 szénatomot tartalmazó, növényi vagy állati eredetű zsírsavak metilésztereinek szulfonálásával és ezt követő, vízdoldható mono-sóvá történő semlegesítése útján állíthatók elő. Előnyösen alkalmazhatók a hidratált kókusz-, pálmamag- vagy faggyúzsírsavak α -szulfonált észterei, amelyeknél kis, előnyösen 2-3 tömeg %-nál alacsonyabb mennyiségben telítetlen zsírsavak, így például olajsav is jelen lehet. Különösen előnyösen alkalmazhatók a szulfozsírsav-alkilészterek, amelyek észtercsoportjában nem több mint 4 szénatomot tartalmazó alkillánc található, így például metilészter, etilészter, propilészter vagy butilészter. Különösen előnyösen alkalmazható vegyületek a szulfozsírsavak metilészterei (MES), illetve ezek elszappanosított disói. További alkalmas anionos tenzidek lehetnek például a szulfonált zsírsav-glicerinészterek, amelyek mono-, di- vagy triészter formájúak lehetnek, illetve ezek keverékei, amelyek egy monoglicerin 1-3 mól zsírsavval történő észterezésére vagy trigliceridek 0,3-2 mól glicerinnel történő átészterezésére útján állíthatók elő. Alk(en)ilénszulfátként előnyösen a 12-18 szénatomos zsíralkoholok így például kókusz- és zsíralkohol, faggyúzsíralkohol, laurilalkohol, mirisztalalkohol, cetilalkohol vagy szterarilalkohol, vagy a 10-20 szénatomos oxoalkoholok kénsav-félészterének nátriumsói vagy ilyen lánchosszúságú szekunder alkoholok hasonló típusú félészterei alkalmazhatók.

Előnyösek továbbá azok az említett lánchosszúságú alk(en)il-szulfátok amelyek egy olyan szintetikus, petrokémiai alapon előállított egyenes szénláncú alkilcsoportot tartalmaznak, amely a megfelelő zsírkémiai



alapon előállított nyersanyagokéhoz hasonló lebomlási tulajdonsággal rendelkezik.

Mosástechnikai szempontokból előnyösen alkalmazható vegyületek a 12-16 szénatomos alkilszulfátok és a 12-15 szénatomos alkilszulfátok, míg különösen előnyösen alkalmazhatók a 14-15 szénatomos alkilszulfátok. Anionos tenzidként alkalmazhatók továbbá a US 3 234 258 vagy az US 5 075 041 sz. amerikai egyesült államokbeli szabadalomban leírtak szerint előállított 2,3-alkilszulfátok, amelyek a kereskedelmi forgalomban a Shell Oil Company DAN® néven árusított termékei. Szintén alkalmasak az 1-6 etilénoxiddal (EO) etoxilezett egyenes vagy elágazó szénláncú 7-21 szénatomos alkoholok, mint például a 2-metilcsoporttal rendelkező 9-11 szénatomos, átlagosan 3,5 mól EO-val rendelkező alkoholok vagy az 1-4 mól EO-val rendelkező 12-18 szénatomos zsíralkoholok.

Előnyös anionos tenzidekként alkalmazhatók továbbá a az alkilszulfoborostyánkősav sói, amelyeket szulfo-szukcinátoknak vagy szulfoborostyánkősav-észtereknek is neveznek, valamint a szulfoborostyánkősav alkoholokkal, előnyösen zsíralkoholokkal, különösen etoxilezett zsíralkoholokkal képzett mono- illetve diészterei. Az előnyös szulfo-szukcinátok 8-18 szénatomos zsíralkoholokat vagy ezek keverékeit tartalmazzák. A különösen előnyös szulfo-szukcinátok olyan zsíralkohol-csoportot tartalmazznak, amelyek olyan etoxilezett zsíralkoholokból származtathatók, amelyek önmagukban is nemionos tenzidnek tekinthetők. Ezek közül megint a korlátozott homológ-eloszlású etoxilezett



zsíralkoholokból származtatható zsíralkohol-csoportok jönnek különösen előnyös csoportokként számba.

Szintén alkalmazhatók az alk(en)illáciban előnyösen 8-18 szénatomot tartalmazó alk(en)il-borostyánkősavak vagy ezek sói.

További anionos tenzidként alkalmazhatók például az aminosavak, így például az N-metilaurin és/vagy az N-metilglicin zsírsav-származékai (tauridok, illetve szarkozidok) is. Különösen előnyösek a szarkozidok, illetve a szarkozinátok, különösen a nagyobb szénatomszámú, adott esetben egyszeresen vagy többszörösen telítetlen zsírsavak, mint például szarkozinátjai, mint például az oleil-szarkozinát.

További anionos tenzidekként alkalmazhatók különösen a szappanok. Erre a célra különösen alkalmasak a telített zsírsav-szappanok, mint például a laurinsav, a mirisztinsav, a palmitinsav, a sztearinsav, a hidratált erukasav, a behensav sói, valamint különösen a természetes zsírsavakból, így például kókusz-, pálmamag- vagy faggyú zsírsavakból származtatható szappankeverékek. Az előbb említett szappanokkal együtt vagy ezen szappanok kiegészítőiként az ismert alkenil-borostyánkősav-sók is alkalmazhatók.

Az anionos tenzidek - beleértve a szappanokat is - nátrium-, kálium-, vagy ammóniumsó formájukban valamint szerves bázisok, így például mono-, di- vagy trietanol-amin, oldható sóiként egyaránt jelen lehetnek. Az anionos tenzidek előnyösen nátrium- vagy káliumsó formájában, különösen nátriumsó formájában kerülnek alkalmazásra.



A találmány szerinti mosószerekben a tenzidek előnyösen 5 - 50 tömeg%-ban különösen előnyösen 8 - 30 tömeg %-ban vannak jelen, ugyanakkor a kemény felületek - különösen edények gépi - tisztítására alkalmas találmány szerinti szereknél alacsonyabb legfeljebb 10 tömeg%-nyi különösen legfeljebb 5 tömeg%-nyi, és különösen előnyösen 0,5 - 3 tömeg%-nyi tenzidmennyiséget alkalmazunk.

Egy találmány szer előnyösen legalább egy vízoldható és/vagy vízben nem oldható szerves és/vagy szervetlen szerkezeti anyagot tartalmaz. Vízoldható szerves szerkezeti anyagok lehetnek például a polikarbonsavak, különösen a citromsav valamint a cukorsavak, a monomer és a polimer amino-polikarbonsavak, különösen a metilglicindiecetsav, a nitrilo-triecetsav és az etilén-diamin-tetraecetsav, valamint a poliaszparaginsav; a polifoszfonsavak, különösen az amino-trisz-(metilén-foszfonsav), az etilén-diamin-tetrakis-(metilén-foszfonsav) és az 1-hidroxi-etán-1,1-difoszfonsav; a polimer hidroxivegyületek, mint például a dextrin valamint a polimer (poli-)karbonsavak, különösen az poliszacharidok illetve a dextrinek oxidációja útján előállított polikarboxilátok, amelyeknek leírása az EP 0 625 992 sz. európai szabadalomban illetve a WO 92/18542 az. nemzetközi közzétételi iratban valamint az EP 0 232 202 sz. európai szabadalomban található; valamint a polimer akrilsavak, metakrilsavak, maleinsavak, és az ezekből származtatható vegyes polimerek, amelyek polimerizált formában kis mennyiségű karbonsav-csoport nélküli polimerizálható anyagokat is tartalmazhatnak. A homopolimer, telítetlen karbonsavak relatív molekulatömege általában 3000 és 200000 közé esik, a kopolimereké pedig



2000 és 200000, előnyösen 30000 és 120000 közé. Ezek az értékek minden esetben a szabad savra vonatkoztatott értékek.

Az egyik különösen előnyös akrilsav-maleinsav kopolimer relatív molekulatömege 30000 és 100000 közé esik. A kereskedelmi forgalomban kapható ilyen termékek például a BASF által gyártott SOKALAN® CP 5, CP 10, és PA 30. Alkalmas, bár kevésbé előnyös ilyen típusú vegyületek az akrilsav vagy a metakrilsav viniléterekkel, így például vinil-metiléterrel; vinilészterrel, etilénnel, propilénnel vagy sztirollal képzett kopolimerjei, amelyek savtartalma legalább 50 tömeg%.

Vízoldható szerves szerkezeti anyagként alkalmazhatók továbbá terpolimerek is, amelyek monomerként két telítetlen savat és/vagy ezek sóit valamint harmadik monomerként vinilalkoholt és/vagy egy észterezett vinilalkoholt vagy egy szénhidrátot tartalmaznak. Az első savas monomer illetve ennek sója egy monoetilénesen telítetlen 3-8 szénatomos, előnyösen 3-4 szénatomos monokarbonsavból, különösen (met)-akrilsavból származtatható. A második savas monomer illetve ennek sója lehet például egy 3-4 szénatomos dikarbonsav-származék, különösen előnyösen maleinsav-származék és/vagy olyan allil-szulfonsav-származék, ahol az allil-szulfonsav a 2-es pozícióban alkilcsoporttal vagy arilcsoporttal helyettesített. Az ilyen polimerek különösen olyan eljárásokkal állíthatók elő, amelyek leírása a DE 42 21 381 sz. német szabadalomban illetve a DE 43 00 772 sz. német szabadalmi leírásban található. Ezen polimerek relatív molekulatömege 1000 és 200000 közé esik. További előnyös kopolimerek az olyan vegyületek, amelyek a DE 43.03 320 illetve a DE 44 17 734 sz. német szabadalmi



leírásokban kerülnek ismertetésre, és amelyek monomerként előnyösen akroleint és akrilsavat/akrilsav-sókat illetve vinilacetátot tartalmaznak.

A szerves szerkezeti anyagok alkalmazhatók különösen folyékony, vizes oldat, előnyösen 30 - 50 tömeg%-os vizes oldat formájú készítmények előállítására. Az előbb említett savak általában vízoldható sóik, különösen alkáli sóik formájában kerülnek alkalmazásra.

Az ilyen szerves szerkezeti anyagok kívánt esetben legfeljebb 40 tömeg%-nyi, különösen legfeljebb 25 tömeg%-nyi és előnyösen 1 - 8 tömeg%-nyi mennyiségben lehetnek jelen. A felső határhoz közeli mennyiségeket előnyösen paszta formájú vagy folyékony, különösen vizet tartalmazó találmány szerinti szerekben alkalmazzuk.

Vízoldható, szervetlen szerkezeti anyagokként alkáli-szilikátok, alkális karbonátok vagy alkáli-foszfátok jöhetnek szóba, amelyek alkális semleges, vagy savas nátrium- vagy káliumsók formájában is jelen lehetnek. Ilyenek lehetnek például a trinátrium-foszfát, a tetranátrium-difoszfát, a dinátrium-dihidrogénfoszfát, a pentanátrium-trifoszfát, az ún. nátrium-hexa-metafoszfát, az 5-1000, különösen 5-50 oligomerezettségi fokkal rendelkező oligomer trinátrium-foszfát valamint a megfelelő káliumsók, illetve nátrium-illetve káliumsók keverékei.

Vízben nem oldódó, vízben diszpergálható szervetlen szerkezeti anyagként különösen kristályos vagy amorf alkáli-alumoszilikátok alkalmazhatók, legfeljebb 50 tömeg%-nyi, előnyösen nem több, mint 40 tö-



meg%-nyi, folyékony készítmények esetén különösen 1-5 tömeg%-nyi mennyiségben. Ezek közül előnyösen alkalmazhatók a mosószer minőségű nátrium-alumoszilikátok, különösen a Zeolith A, P és adott esetben X különállóan vagy keverékben, például a Zeolith A és a Zeolith X ko-krisztallizátumaként (amely a kereskedelmi forgalomban a Condea Augusta S. p. A. cég Vegobond® AX termékeként kapható). A felső határhoz közeli mennyiségek előnyösen szilárd részecskék formájában kerülnek alkalmazásra. Az alkalmas alumo-szilikátok különösen nem tartalmaznak 30 µm-nél nagyobb részecskékkel, és legalább 80 tömeg%-nyi mennyiségben tartalmaznak 10 µm-nél kisebb részecskéket. Ezen vegyületek kalcium-megkötő képessége, amelyet a DE 24 12 837 sz. német szabadalomban leírt módszerek szerint állapíthatunk meg, rendszerint 100-200 mg CaO/g vegyület értékek körül mozog.

Az alumo-szilikátok megfelelő helyettesítő illetve rész-helyettesítő vegyületei lehetnek például a kristályos alkálszilikátok, amelyek önállóan vagy amorf szilikátokkal alkotott keverék formájában lehetnek jelen. A találmány szerinti készítményekben vázanyagokként alkalmazható alkálszilikátoknál a alkáli-oxid - SiO₂ molaránya 0,95-nél kisebb érték, különösen 1:1,1 - 1:12, és ezek a vegyületek amorfok illetve kristályosak is lehetnek. Előnyös alkáli-szilikátokként a nátriumszilikátok, különösen az amorf, 1:2 - 1:2,8 Na₂O:SiO₂ molaránnyal rendelkező amorf nátriumszilikátok alkalmazhatók. Az ilyen jellegű, 1:1,9 - 1:2,8 Na₂O:SiO₂ molaránnyal rendelkező anyagok az EP 0 425 427 sz. európai szabadalmi bejelentésben foglaltak alapján állíthatók elő.



Kristályos szilikátokként, amelyek vagy különállóan vagy amorf szilikátokkal keverékben kerülhetnek alkalmazásra, előnyösen $\text{Na}_2\text{Si}_x\text{O}_{2x+1}\cdot y \text{H}_2\text{O}$ általános képletű kristályos rétegszilikátokat alkalmazunk, amelyekben x azaz, az ún. modul, egy 1,9-től 22-ig különösen 1,9-től 4-ig terjedő szám, és y egy 0-tól 33-ig terjedő szám, és ahol x előnyösen 2, 3 vagy 4. az ezzel az általános képlettel rendelkező kristályos rétegszilikátok előállítását például a az EP 0 164 514 sz. európai szabadalmi bejelentés írja le. Előnyös kristályos rétegszilikátokként azok a vegyületek kerülnek alkalmazásra, amelyeknél x értéke az említett általános képletben 2 vagy 3. Különösen előnyösek mind a β -, mind a δ -nátrium-diszilikátok, amelyek az $\text{Na}_2\text{Si}_2\text{O}_5\cdot y\text{H}_2\text{O}$ általános képlettel jellemezhetők, és amely β -nátrium-szilikátok például a WO 91/08171 sz. nemzetközi közzétételi iratban leírtak szerint állíthatók elő.

Az 1,9-3,2 közötti modullal rendelkező δ -nátrium-szilikátok a JP 04/238 809 vagy a JP 04/260 610 sz. japán szabadalmi bejelentésben leírtak szerint állíthatók elő. A találmány szerinti készítményekben alkalmazhatók továbbá az olyan, amorf alkálszilikátokból előállított, lényegében vízmentes, a fenti általános képlettel rendelkező kristályos alkálszilikátok, amelyekben x jelentése 1,9-től 2,1-ig terjedő szám, amely vegyületek előállítását az EP 0 548 599, az EP 0 502 325 és az EP 0 452 428 sz. európai szabadalmi leírások ismertetik.

A találmány szerinti készítmények egy további előnyös kiviteli alakja esetén egy 2-től 3-ig terjedő modullal rendelkező kristályos nátrium-rétegszilikátot alkalmazunk, amint azt az EP 0 436 835 sz. európai sza-



badalmi bejelentés ismerteti, amelynél az illető rétegszilikátot homokból és szódából állítjuk elő.

Egy másik, előnyös, a találmány szerinti kiviteli alak esetén az 1,9-től 3,5-ig terjedő modullal rendelkező, az EP 0 164 552, és/vagy EP 0 294 753 sz. európai szabadalmi leírások alapján előállított kristályos nátriumszilikátokat alkalmazzuk.

A fentiekben említett réteges, (I) általános képlettel rendelkező szilikátokat a Clariant GmbH (Németország) gyártja és hozza forgalomba Na-SKS név alatt, ilyen készítmények például az Na-SKS-1 ($\text{Na}_2\text{Si}_{22}\text{O}_{45} \cdot x\text{H}_2\text{O}$, kenyait), az Na-SKS-2 ($\text{Na}_2\text{Si}_{14}\text{O}_{29} \cdot x\text{H}_2\text{O}$, magadiit), az Na-SKS-3 ($\text{Na}_2\text{Si}_8\text{O}_{17} \cdot x\text{H}_2\text{O}$) valamint az Na-SKS-4 ($\text{Na}_2\text{Si}_4\text{O}_9 \cdot x\text{H}_2\text{O}$, makatit). Ezen, az előbb említett csoportba tartozó vegyületek közül a legalkalmasabb vegyületek az Na-SKS-5 ($\alpha\text{-Na}_2\text{Si}_2\text{O}_5$), az Na-SKS-7 ($\beta\text{-Na}_2\text{Si}_2\text{O}_5$, natrosilit), az Na-SKS-9 ($\text{NaHSi}_2\text{O}_5 \cdot \text{H}_2\text{O}$), az Na-SKS-10 ($\text{NaHSi}_2\text{O}_5 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$, kanemit), az Na-SKS-11 ($t\text{-Na}_2\text{Si}_2\text{O}_5$), és az Na-SKS-13 (NaHSi_2O_5), különösen alkalmas az Na-SKS-6 ($\delta\text{-Na}_2\text{Si}_2\text{O}_5$).

A kristályos rétegszilikátok áttekintő összefoglalása megtalálható például a „Hoechst High Chem Magazin 14/1993” kiadvány 33-38. oldalain, illetve a „Seifen-Öle-Fette-Wachse, 116. Jahrgang, Nr. 20/1990” kiadvány 805-808. oldalain közzétett cikkekben.

A találmány szerinti készítmények egy további előnyös kiviteli alakja esetén egy kristályos rétegszilikátból és citrátból, valamint kristályos rétegszilikátból és (ko-)polimer polikarbonsavból álló granulátum formájú keveréket - amint azt a DE 198 19 187 sz. német szabadalmi



bejelentés ismerteti - vagy mint az például a WO 95/22592 sz. nemzetközi közzétételi iratban található, egy alkálszilikátból és alkálikarbonátból álló keveréket alkalmazunk, amely utóbbi a kereskedelmi forgalomban Nabion® 15 néven kapható.

A szerkezeti anyagok a találmány szerinti készítményekben adott esetben akár 90 tömeg%-nyi mennyiségben is jelen lehetnek, előnyösen azonban legfeljebb 75 tömeg%-nyi mennyiségben kerülnek alkalmazásra. A találmány szerinti mosószerekben ezek az anyagok különösen 5-50 tömeg%-nyi mennyiségben fordulnak elő. A találmány szerinti, kemény felületek, különösen edények gépi tisztítására alkalmas készítményekben a szerkezeti anyagok mennyisége különösen 5-88 tömeg%-nyi lehet, amely esetben előnyösen nem vízben nem oldódó szerkezeti anyagokat alkalmazunk.

Egy további, a találmány szerinti, különösen edények gépi mosására alkalmas, előnyös készítmény esetén 20-40 tömeg%-nyi vízoldható, szerves szerkezeti anyagot, különösen alkálicitrátot, 5-15 tömeg% alkálikarbonátot és 20-40 tömeg% alkáli-diszilikátot alkalmazunk.

A találmány szerinti készítményekben történő felhasználásra alkalmas peroxid-vegyületek közül különösen a szerves persavak, illetve szerves savak persavas sói, így például a ftálimido-perkapronsav, a perbenzoésav, a di-perdodekán-disav sói, a hidrogén-peroxid, illetve a mosási körülmények között hidrogén-peroxidot kibocsátó szerves sók, így például perborát, perkarbonát, perszilikát és/vagy perszulfát, mint például a karoát. Amennyiben szilárd halmazállapotú peroxidvegyületek alkalmazására kerül sor, úgy ezek felhasználhatók



por, illetve granulátum formájában, amelyek lényegében ismert módon bevontak is lehetnek. Kis mennyiségű, ismert fehérítőszer-stabilizátor, így például foszfonátok, borátok illetve metabo-rátok és metaszilikátok illetve magnéziumsók, így például magnézium-szulfát hozzáadása célszerű lehet.

Fehérítőaktivátorokként olyan vegyületek jöhetnek számításba, amelyek perhidrolízises körülmények között alifás, előnyösen 1-10 szénatomos, különösen 2-4 szénatomos peroxo-karbonsavakat és/vagy adott esetben szubsztituált perbenzoesavakat eredményeznek. Alkalmask továbbá azok az anyagok is, amely az előbb említett szénatomszámmal rendelkező O- vagy N-acilcsoportokat és/vagy adott esetben szubsztituált benzoilcsoportokat viselnek.

Előnyösen alkalmazható vegyületek a többszörösen acilezett alkiléndiaminok, különösen a tetraacetil-etil-diamin (TAED); az acilezett triazin-származékok, különösen a 2,4-dioxo-hexahidro-1,3,5-triazin (DADHT); az acilezett glikolurilok, különösen a tetraacetil-glikoluril (TAGU); az N-acilimidek, különösen az N-nonanoil-szukcinimid (NOSI); az acilezett fenolszulfonátok, különösen az n-nonanoil- vagy izononanoil-oxi-benzolszulfonát (n- illetve izo-NOBS); a karbonsavanhidridek, különösen a ftálsavanhidrid; az acilezett többértékű alkoholok, különösen a triacetin vagy az etilén-glikol-diacetát; a 2,5-diacetoxi-2,5-dihidro-furán valamint a DE 196 16 693 és a DE 196 16 767 sz. német szabadalmi leírásokból ismert enolészterek valamint acetilezett szorbitol és mannitol, illetve ezen vegyületeknek az EP 0 525 239 sz. európai szabadalmi leírásban ismertetett keverékei (SORMAN); az



acilezett cukorszármazékok, különösen a pentaacetyl-glükóz (PAG), a pentaacetyl-fruktóz, a tetraacetyl-xilóz és az oktaacetyl-laktóz; valamint az acetilezett, adott esetben N-alkilezett glükamin és glükonolakton; és/vagy az N-acetilezett laktámok, így például az N-benzoil-kaprolaktám, amely vegyületek a WO 94/27970, a WO 94/28102, a WO 94/28103, a WO 95/00626, a WO 95/14759 valamint a WO 95/14798 sz. nemzetközi közzétételi iratokból ismeretesek.

Szintén előnyösen alkalmazható vegyületek továbbá a DE 196 16 770 sz. német szabadalmi leírásban és a WO 95/14075 sz. nemzetközi közzétételi iratban ismertett acil-laktámok. Alkalmazhatók továbbá a DE 44 43 177 sz. német szabadalmi leírásból ismert, hagyományos fehérítőaktivátorokból álló kombinációk is. Az ilyen fehérítőaktivátorokat – különösen a fent említett, hidrogénperoxidot eredményező vegyületek jelenléte esetében – általában a szokásos mennyiségben, előnyösen 0,5 - 10, különösen 1 - 8 tömeg%-ban alkalmazzuk a teljes készítmény tömegére vonatkoztatva, ugyanakkor, a találmány szerinti perkarbonsavak alkalmazása esetén ilyen anyagok egyáltalán nincsenek jelen.

A hagyományos fehérítőaktivátorokon túlmenően vagy azok helyett alkalmazhatók még az EP 0 446 982 valamint az EP 0 453 003 sz. európai szabadalmakban ismertett szulfoniminek és/vagy a fehérítőhatást erősítő átmenetifém-sók illetve átmenetifém-komplexek, az ún. fehérítőkatalizátorok, előnyösen legfeljebb 1 tömeg%-nyi, különösen 0,001 - 0,25 tömeg%-nyi mennyiségben.

A találmány szerinti szerekben a találmány lényegét képező amilázon kívül alkalmazható enzimek lehetnek továbbá a lipázok, kutinázok, pullulanázok, hemicellulázok, cellulázok, oxidázok, lakkázok és peroxidázok illetve ezek keverékei. Ezeken kívül továbbá jelen lehetnek a találmány lényegét képező amilázoktól eltérő ilyen vegyületek is. Különösen alkalmasak például a gombákból illetve baktériumokból, így például *Bacillus subtilis*-ből, *Bacillus licheniformis*-ből, *Streptomyces griseus*-ből, *Humicola lanuginosa*-ból, *Humicola insolens*-ből, *Pseudomonas pseudoalcaligenes*-ből, *Pseudomonas cepacia*-ból vagy *Coprinus cinereus*-ből származó enzimikus hatóanyagok. A találmány szerinti amilázokat és az adott esetben adalékként alkalmazott enzimeket a korai inaktiválódás megakadályozása érdekében hordozóanyagokhoz köthetjük vagy héjanyagokba burkolhatjuk, amint azt például a WO 92/11347 vagy a WO 94/23005 sz. nemzetközi közzétételi irat ismerteti. Ezek az enzimek a találmány szerinti mosó- illetve tisztítószer-készítményekben előnyösen legfeljebb 5 tömeg%-ban, különösen 0,2 - 4 tömeg%-nyi mennyiségben lehetnek jelen.

Amennyiben a találmány szerinti készítmény proteázt tartalmaz úgy a készítmény proteolitikus aktivitása előnyösen 100 PE/g - 10000 PE/g, (PE=proteázegység) különösen 300 - 8000 PE/g közötti. Amennyiben a találmány szerinti készítményekben több enzimet is alkalmazunk úgy az történhet két egymástól elkülönülő illetve ismert módon külön konfekcionált enzim vagy egy egy granulátumban közösen konfekcionált enzimek - ahogy az például a WO 96/00772 vagy a WO 96/0773 sz. nemzetközi közzétételi iratok ismertetik - formájában is.



A találmány szerinti készítményekben, különösen a folyékony halmaz-állapotú vagy pasztózus készítményekben a víz mellett alkalmazható szerves oldószerek lehetnek például az 1-4 szénatomos alkoholok, különösen a metanol, etanol, izopropanol és a terc-butanol, a 2-4 szénatomos diolok, különösen az etilén-glikol és a propilén-glikol, valamint ezek keverékei és az ezen vegyületcsoportokból származtatható éterek. Az ilyen, vízzel elegyedő oldószerek a találmány szerinti készítményekben előnyösen nem több, mint 30 tömeg%-nyi, különösen 6 - 20 tömeg%-nyi mennyiségben kerülnek alkalmazásra.

Ezekon kívül a készítmények tartalmazhatnak további, a mosó- és tisztítószerekben szokásosan alkalmazott egyéb alkotóanyagokat is. Ezek, a tetszés szerint alkalmazott anyagok lehetnek például különösen enzimstabilizátorok, szürkülést gátló anyagok, színátviteli inhibitorok, habzás-gátlók, és optikai világosítóanyagok valamint szín- és illatanyagok. Az ezüstkorróziós hatás kivédése érdekében a találmány szerinti, edények mosogatására alkalmas készítmények ezüstkorróziós inhibitorokat is.

Egy, a találmány szerinti, kemény felületek tisztítására alkalmas készítmény ezen kívül tartalmazhat továbbá ledörzsölő hatású alkotóelemeket, így például kvarcórleményeket, faórleményeket, műanyagórleményeket, krétákat illetve mikroméretű üveggolyócskákat, valamint ezek keverékeit. A ledörzsölő hatású anyagokat a találmány szerinti tisztítószerek előnyösen nem több, mint 20 tömeg%-nyi, különösen 5 - 15 tömeg%-nyi mennyiségben tartalmazzák.



Valamely kívánt, a szokásos komponensek összekeverése útján magától nem adódó pH-érték beállítása céljából a találmány szerinti szerek a rendszereket illetve a környezetet nem károsító savakat, különösen citromsavat, ecetsavat, borkősavat, almasavat, tejsavat, glikolsavat, borostyánkősavat, glutársavat, és/vagy adipinsavat de akár ásványi savakat, így például különösen kénsavat vagy bázisokat, különösen ammónium- vagy alkáli-hidroxidokat is tartalmazhatnak. Ilyen jellegű pH-szabályozók a találmány szerinti készítményekben előnyösen nem több, mint 20 tömeg%-nyi, különösen 1,2 - 17 tömeg%-nyi mennyiségben vannak jelen.

A találmány szerinti textilmosószerekben alkalmazott színátadást gátló anyagok lehetnek például különösen a poli(vinilpirrolidon), a poli(vinilimidazol), a polimer N-oxidok így például a poli-(vinil-piridin-N-oxid) valamint a vinilpirrolidon és a vinilimidazol által alkotott kopolimerek.

A találmány szerinti készítményekben alkalmazott szürkülést gátló anyagoknak az a szerepe, hogy a szálakról leoldott szennyeződések a felülúszó anyagban szuszpendálva tartsa. Erre a vízoldható, többnyire szerves természetű kolloidok, így például keményítők, enyvek, zselatinok, a keményítő vagy a cellulóz éter-karbonsavainak vagy éter-szulfonsavainak sói, vagy a keményítő vagy a cellulóz savas kénsav- észte-reinek sói alkalmasak. Erre a célra alkalmasak továbbá a vízoldható, savas csoportokat tartalmazó poliamidok is. Továbbá, más, a fent említett keményítőszármazékoktól eltérő vegyületek, így például aldehid-



keményítők is alkalmazhatók. Előnyösen alkalmazható vegyületek a cellulózéterek, így például a karboximetil-cellulóz (nátrium-só, a metil-cellulóz, a hidroxialkil-cellulóz; és a cellulóz-vegyeséterek, így például a metil-hidroxietil-cellulóz, a metil-hidroxipropil-cellulóz, a metil-karboximetil-cellulóz valamint ezek keverékei, amelyek a találmány szerinti vegyületekben a teljes készítmény tömegére vonatkoztatott 0,1 - 5 tömeg%-nyi mennyiségben lehetnek jelen.

A találmány szerinti textilmosószerke optikai világosítószerként diaminosztilbén-diszulfonsav-származékokat, illetve ezek alkálifém-sóit tartalmazhatják. Ilyen, alkalmas vegyület lehet például a 4,4'-bisz-(2-anilino-4-morfolino-1,3,5-triazinil-6-amino)-sztilbén-2,21-diszulfonsav vagy a hasonló felépítésű vegyületek, amelyek a morfolino-csoport helyén dietanol-amino-csoportot, metil-amino-csoportot, anilino-csoportot, vagy 2-metoxi-etil-amino-csoportot hordoznak. Világosító anyagként jelen lehetnek továbbá szubsztituált-difenil-sztiril típusú vegyületek is, így például a 4,4'-bisz-(2-szulfosztiril)-difenil, a 4,4'-bisz-(4-klór-3-szulfosztiril)-difenil vagy a 4-(4-klór-sztiril)-4'-(2-szulfosztiril)-difenil alkálifém-sói. Szintén alkalmazhatók az előbb említett optikai világosítóanyagok keverékei is.

Különösen gépi mosóeljárásoknál lehet előnyös, ha a találmány szerinti készítményekhez szokásos habzástgátló anyagokat adagolunk. Ilyen, habzástgátló anyagként alkalmazható például természetes vagy szintetikus eredetű szappanok, amelyek jelentős mennyiségű 18-24 szénatomos zsírsavat tartalmaznak. Alkalmas, nem-tenzid jellegű habzástgátló anyagok lehetnek például az organo-polixiloxánok, valamint ezen



anyagok mikrofinom, adott esetben szilanizált kovasavval, illetve paraffinokkal, viaszokkal, és mikrokristályos viaszokkal és ezek szilanizált kovasavval vagy bisz-zsírsav-alkilén-diamiddal alkotott keverékeivel képzett elegyei. Előnyösen alkalmazhatók továbbá a különböző habzágató anyagok által képzett keverékek is, így például a szilikonokból, paraffinokból vagy viaszokból képzett keverékek. A habzágató anyagok, különösen a szilikon- és/vagy paraffintartalmú habzágató anyagok egy granulált, vízben oldódó illetve diszpergálódó hordozóanyaghoz vannak kötve. Különösen előnyösek ebben e tekintetben a paraffinokból és a bisz-tearil-etilén-diamidból képzett elegyek.

A találmány szerinti szilárd készítmények előállítása semmiféle nehézségbe nem ütközik, és ismert módon, például porlasztva szárítással vagy granulálással kivitelezhető., amely folyamatok során az enzimek, és az egyéb, hőre érzékeny alkotóanyagok, mint például a fehérítőszerek hozzáadására adott esetben később, külön kerül sor. A növelt szárazanyag-tartalommal, különösen 650 - 950 g/l szárazanyag-tartalommal rendelkező, találmány szerinti készítmények előállítására alkalmas, egy extrudálási lépést is tartalmazó előnyös eljárás az EP 0 486 592 sz. európai szabadalomból ismeretes.

Egy további, előnyös, granulálási eljárást magába foglaló előállítási módszer leírása az EP 0 642 576 sz. európai szabadalomból ismeretes.

A találmány szerinti, egyfázisú vagy többfázisú, egyszínű vagy többszínű és különösen egy rétegből álló vagy több rétegből álló, tablettá formájú készítmények előállítása előnyös módon úgy történhet, hogy az összes alkotóelemet - adott esetben egy-egy rétegre vonatkoztatva - egy



keverőben elkeverjük, majd az így kapott elegyet hagyományos tablet-tázógépen, így például excenterpréssén vagy hengeres préssén, 50 - 100 kN, előnyösen 60 - 70 kN erővel tablettákká préseljük. Különösen a többrétegű tablettáknál lehet előnyös, amennyiben legalább egy réteget előre összepréselünk. Ez előnyösen 5 - 20 kN, különösen 10 - 15 kN erővel történhet. Így mindenfajta nehézségek nélkül törésálló, ám a felhasználási körülmények között megfelelően gyorsan oldódó normális körülmények között 100 - 200 N, előnyösen azonban 150 N feletti törési- illetve hajlítási szilárdságú tablettákhoz jutunk. Egy ilyen módon előállított tabletta előnyösen 10 - 50 g, különösen 15 - 40 g tömegű lehet. A tabletta térbeli kialakítása tetszőleges, így például kerek, ovális vagy szögletes vagy akár az ezek közti átmenetnek megfelelő formájú is lehet. A sarkok és az élek előnyösen lekerekítettek. A kerek formájú tabletták előnyösen 30 - 40 mm-es átmérővel rendelkeznek. Különösen a sarkos vagy a négyszögletes tabletták nagysága - amely tabletták túlnyomó részt például egy mosogatógép adagolóberendezésén keresztül kerülnek bejuttatásra - függhet az adagolóberendezés geometriájától és befogadóképességétől is. Így például egyes előnyös kiviteli formák felülete (20 - 30 mm) x (34 - 40 mm), különösen azonban 26 x 36 mm vagy 24 x 38 mm lehet.

A folyékony halmazállapotú illetve pasztózus, találmány szerinti, a szokásos oldószereket tartalmazó oldat formájú mosó- illetve tisztítószerek előállítása során általában úgy járunk el, hogy az alkotóanyagokat egyszerűen összekeverjük, amely keveréket rögtön vagy feloldva, oldatként, automatikus keverőbe rakva dolgozhatunk fel a találmány szerinti készítményekké.



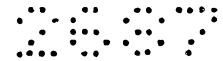
PÉLDÁK

1. példa

A mosóhatás vizsgálata céljából standardizált teszt-szennyeződések vizsgálatára felgyapjúsövetre, majd ezeket 40 °C-on háztartási mosógépben mossuk (Miele® W 701, mosószer-adagolás: 76 g; vízkeménység: 16 °d; töltet: 3,5 kg, rövid program).

Ennek során

- egy V1 mosószert, amely 0.25 tömeg%,-nyi, nem a találmány szerinti amiláz-granulátumot (Termamyl® 60T), 0,25 tömeg%,-nyi, Bacillus lentus proteázból nyert proteáz-granulátumot (200000 PE/g aktivitású), valamint 18 tömeg% nátrium-perkarbonátot és 5 tömeg% TAED-t tartalmaz;
- egy olyan V2 mosószert, amelynek összetétele az előzővel megegyező, azzal a különbséggel, hogy Termamyl® 60T helyett proteinekvivalens mennyiségben a géntechnikai úton módosított Duramyl® amilázt tartalmazza;
- egy olyan V3 mosószert, amelynek összetétele a V1 mosószerral megegyező, azzal a különbséggel, hogy Termamyl® 60T helyett proteinekvivalens mennyiségben a géntechnikai úton módosított Purafect® OxAm amilázt tartalmazza;



- egy olyan V4 mosószer, amelynek összetétele a V1 mosószerrel megegyező, azzal a különbséggel, hogy Termamyl® 60T helyett proteinekiválens mennyiségben a Fungamyl® gombaamilázt tartalmazza; és

- egy, a találmány szerinti M1 mosószer, amelynek összetétele a V1 mosószerrel megegyező, azzal a különbséggel, hogy Termamyl® 60T helyett proteinekiválens mennyiségben Bacillus amyloliquefaciens-ből nyert amilázt tartalmaz;

vizsgáltunk.

A találmány szerinti készítménnyel az egyéb, amilázt tartalmazó készítményeknél lényegesen jobb mosási eredmények érhetők el. Lényegében ugyanez tapasztalható, amennyiben a találmány szerinti készítményekben a perkarbonátot perboráttal helyettesítjük.



2. példa

A V5 és V6, edények gépi mosogatására alkalmas, 55 tömeg% nátrium-tripolifoszfátot (vízmentesnek véve), 4 tömeg% amorf nátrium-diszilikátot (vízmentesnek véve), 22 tömeg% nátrium-karbonátot, 9 tömeg% nátrium-perkarbonátot, 2 tömeg% TAED-et, 2 tömeg% nemionos tenzidet illetve 1 tömeg% illetve 2 tömeg% amiláz-granulátumot (Termamyl® 60T), valamint 1,4 tömeg%-nyi Bacillus lentus proteázból származó proteáz-granulátumot (200000 PE/g aktivitású) tartalmazó tisztítószeret (100 tömeg%-ra vízzel, illat, illetve színyanyagokkal feltöltve), illetve V7 és V8 tisztítószeret, amelyek összetétele megegyezett a V5 és V6 tisztítószerkével, azzal a különbséggel, hogy Termamyl® helyett proteinekvivalens mennyiségben Duramyl® tartalmaznak, és ezen kívül M2 és M3, találmány szerinti tisztítószeret, amelyek összetétele megegyezett a V5 és V6 tisztítószerkével, azzal a különbséggel, hogy Termamyl® helyett proteinekvivalens mennyiségben Bacillus amyloliquefaciens-ből származó amilázt tartalmaznak, hasonlítottunk össze.

A tesztet a következőképpen végeztük:

Egy Miele® G575 mosogatógépbe (univerzális program, 20 g tesztkészítmény, vízkeménység: 14-16 °d, működési hőmérséklet: 55°C) kísérletenként 6 db, standardizált keményítőszennyeződéssel beszennyezett tányért helyeztünk el. A mosogatás után visszamaradó szennyeződés mennyiségét gravimetriás módszerrel határoztuk meg, és a kiindulási mennyiséghez képest %-osan számoltuk ki. A találmány szerinti készítményekkel az egyéb készítményeknél szignifikánsan jobb

tisztítási eredmények érhetőek el. Lényegében ugyanez tapasztalható, amennyiben a találmány szerinti készítményekben a perkarbonátot perboráttal helyettesítjük.

SZABADALMI IGÉNYPONTOK

1. Amiláz-tartalmú mosó- vagy tisztítószer, amely *Bacillus amiloliquefaciens*-ből származó amilázt, egy alkáli-perkarbonátot, és a szokásos, az ilyen típusú enzimekkel összeférhető egyéb alkotóanyagokat tartalmazza.
2. Az 1. igénypont szerinti szer, azzal jellemezve, hogy 0,001 - 0,5 g, különösen 0,02 - 0,3 mg/g termék mennyiségű amilázt tartalmaz.
3. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti szer, azzal jellemezve, hogy legfeljebb 50 tömeg%, különösen 5 - 30 tömeg% alkáli-perkarbonátot tartalmaz.
4. Az 1-3. igénypontok bármelyike szerinti szer, azzal jellemezve, hogy 0,5 - 10 tömeg%, különösen 1 - 8 tömeg%-nyi mennyiségben, perhidroízises körülmények között peroxo-savakat lehasító vegyületeket tartalmaz.
5. Az 1-4. igénypontok bármelyike szerinti szer, azzal jellemezve, hogy legfeljebb 1 tömeg%-ban, különösen 0,001 - 0,25 tömeg%-ban fehérítő hatást erősítő átmenetifém-sókat, illetve átmenetifém-komplexeket tartalmaz.
6. Az 1-5. igénypontok bármelyike szerinti szer, azzal jellemezve, hogy alkáli-perkarbonátként nátrium-perkarbonátot alkalmazunk.



7. Az 1-6. igénypontok bármelyike szerinti szer, azzal jellemezve, hogy az alkáli-perkarbonátot granulátum formájában alkalmazzuk, amelyet alkáliföldfém-szulfátok, alkálszulfátok, alkálszilikátok, alkáli-földfém-halogenidek, alkálikar-bonátok, alkáli-hidrogénkarbonátok, alkálifoszfátok, alkálilborátok, alkáli-perborátok, bórsav, részlegesen hidratált alumoszilikát, karbonsavak, dikarbonsavak, telítetlen karbonsavak és/vagy dikarbonsavakból álló polimerek, vagy ezek keverékei segítségével állítunk elő, illetve vonunk be.
8. Az 1-7. igénypontok bármelyike szerinti szer, azzal jellemezve, hogy az alkalmazott alkáli-perkarbonát morfológia-indexe kisebb, mint 0,06.
9. Az 1-7. igénypontok bármelyike szerinti szer, azzal jellemezve, hogy 0,0001 - 0,1 g, különösen 0,001 - 0,1 g/tömeg% alkáli-perkarbonát mennyiségű α -amilázt tartalmaz.
10. Bacillus amyloliquefaciens-ből származó amiláz és egy alkáli-perkarbonát kombinációjának alkalmazása mosó- és tisztítószernek különösen vizes mosó- illetve tisztítóoldatokban történő felhasználásánál mutatott tisztítóhatásának fokozására.
11. A 10. igényponti szerinti alkalmazás, azzal jellemezve, hogy a tisztítási teljesítmény keményítőtartalmú és/vagy színes szennyeződések esetén növekszik.

+ 1 rajt oldal

SL

01/06/21

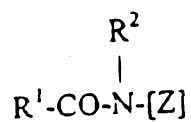
ifj. Szentpéteri Ádám

szabadalmi ügyvéd
az S.B.G. & K. Nemzetközi
Szabadalmi Kóda tagja
H-1062 Budapest, Árpád köz út 113.
Telefon: 06-1-449200, Fax: 06-1-44-323

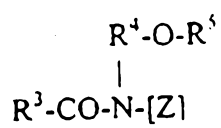
P 0102189

71.539/SZE

KÖZZÉTÉTELI  101
PÉLDÁNY A2 1/1



(II)



(III)