

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2021-533242

(P2021-533242A)

(43) 公表日 令和3年12月2日(2021.12.2)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C 1 1 D 3/28 (2006.01)</b>	C 1 1 D 3/28	4 H 0 0 3
<b>D O 6 M 23/12 (2006.01)</b>	D O 6 M 23/12	4 L O 3 1
<b>D O 6 M 13/07 (2006.01)</b>	D O 6 M 13/07	4 L O 3 3

審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 29 頁)

(21) 出願番号	特願2021-507582 (P2021-507582)	(71) 出願人	590005058
(86) (22) 出願日	令和1年8月14日 (2019.8.14)		ザ プロクター アンド ギャンブル カ ンパニー
(85) 翻訳文提出日	令和3年2月12日 (2021.2.12)		THE PROCTER & GAMBL E COMPANY
(86) 国際出願番号	PCT/US2019/046468		アメリカ合衆国オハイオ州, シンシナティ ー, ワン プロクター アンド ギャンブ ル プラザ (番地なし)
(87) 国際公開番号	W02020/037025		One Procter & Gamb le Plaza, Cincinnati , OH 45202, United S tates of America
(87) 国際公開日	令和2年2月20日 (2020.2.20)		
(31) 優先権主張番号	18189055.9	(74) 代理人	100110423
(32) 優先日	平成30年8月14日 (2018.8.14)		弁理士 曾我 道治
(33) 優先権主張国・地域又は機関	欧州特許庁 (EP)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 有益剤カプセルを含む布地処理組成物

(57) 【要約】

本発明は、布地処理組成物、並びにその使用に関する。そのような布地処理組成物は、有益剤カプセル及びジアミノスチルベン増白剤を含む。そのような布地処理組成物は、布地、特に綿布への有益剤カプセルの付着の改善を呈する。

**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

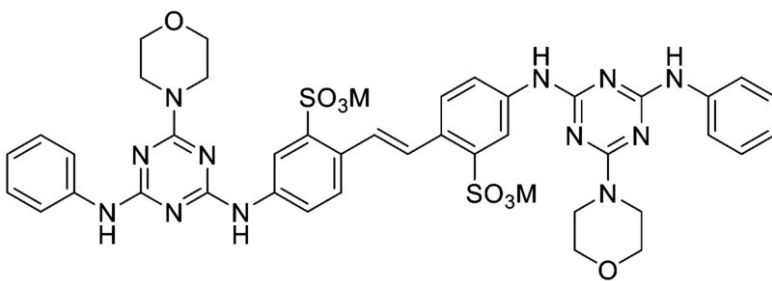
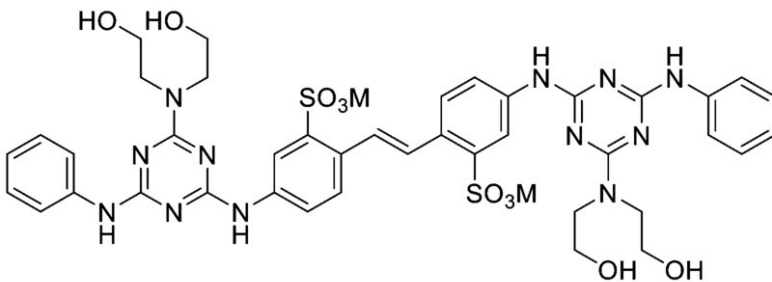
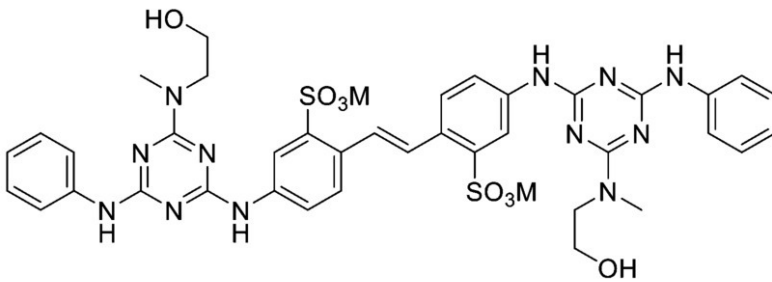
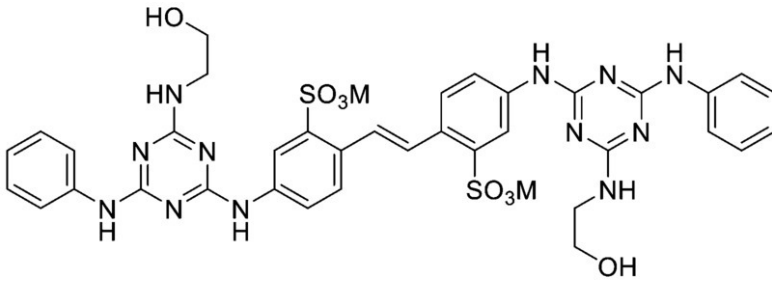
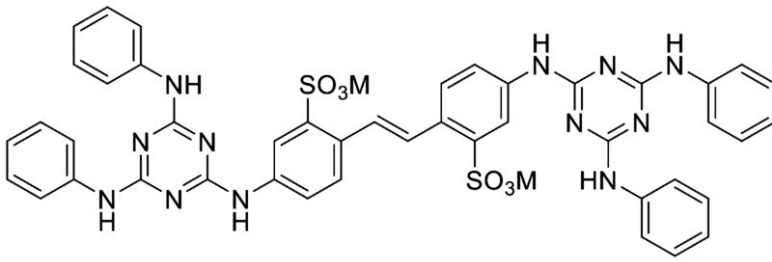
布地処理組成物であって、

a) 有益剤カプセルであって、コア材料を封入するシェル材料を含み、前記シェル材料が、ポリビニルアルコール及びシェル成分に由来し、前記シェル成分が、ポリアクリレート、ポリアミン、メラミンホルムアルデヒド、ポリ尿素、ポリウレタン、多糖類、修飾多糖類、ホルムアルデヒドで架橋された尿素、グルタルアルデヒドで架橋された尿素、シリコーンジオキシド、ケイ酸ナトリウム、ポリエステル、ポリアクリルアミド、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、前記コア材料が有益剤を含む、有益剤カプセルと

、

b)

## 【化 1】



10

20

30

40

(式中、Mは好適なカチオンである)

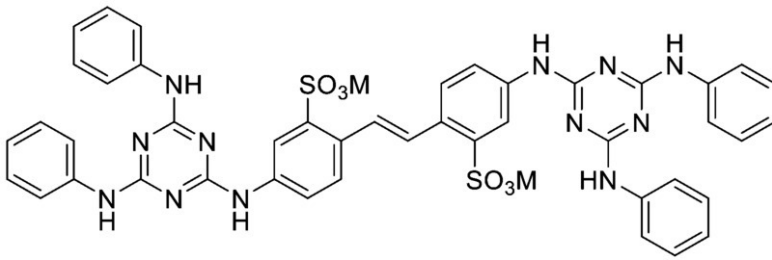
、及びこれらの混合物

から選択されるジアミノスチルベン増白剤と、を含む、布地処理組成物。

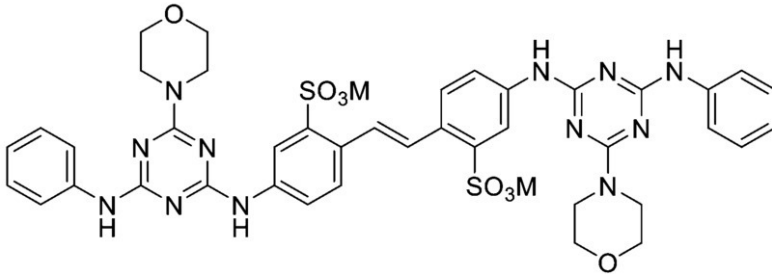
## 【請求項 2】

前記ジアミノスチルベン増白剤が、

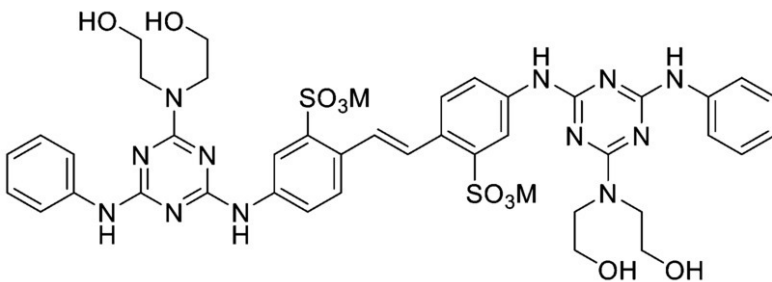
## 【化 2】



10

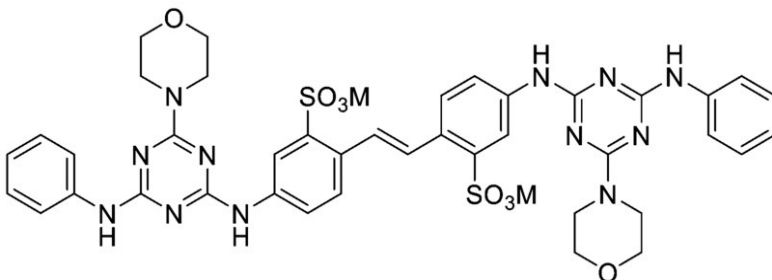


20



、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、  
好ましくは、前記ジアミノスチルベン増白剤が、

## 【化 3】



30

である、請求項 1 に記載の布地処理組成物。

## 【請求項 3】

前記シエル成分が、ポリアクリレート、ポリアミン、ポリ尿素、ポリウレタン、多糖類、修飾多糖類、ホルムアルデヒドで架橋された尿素、グルタルアルデヒドで架橋された尿素、シリコーンジオキシド、ケイ酸ナトリウム、ポリエステル、ポリアクリルアミド、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、好ましくは、前記シエル成分が、ポリアミン、ポリ尿素、ポリウレタン、ポリアクリレート、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、より好ましくは、前記シエル成分が、ポリ尿素、ポリアクリレート、及びこれらの混合物から選択される、請求項 1 又は 2 に記載の布地処理組成物。

40

## 【請求項 4】

前記ジアミノスチルベン増白剤の合計濃度が、前記布地処理組成物の 0.01 重量% ~ 2 重量%、好ましくは 0.04 重量% ~ 1.5 重量%、より好ましくは 0.06 重量% ~ 1 重量%、最も好ましくは 0.1 重量% ~ 0.5 重量% である、請求項 1 ~ 3 のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

## 【請求項 5】

50

前記ポリビニルアルコールが、70%～99%、好ましくは75%～98%、より好ましくは80%～96%、最も好ましくは82%～96%の加水分解度を有する、請求項1～4のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

【請求項6】

前記ポリビニルアルコールが、4重量%水溶液として、2mPa・s～150mPa・s、好ましくは3mPa・s～70mPa・s、より好ましくは4mPa・s～60mPa・s、最も好ましくは5mPa・s～55mPa・sの粘度を有する、請求項1～5のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

【請求項7】

ポリビニルアルコールの増白剤に対する重量比が、1/1～1/5000、好ましくは1/2～1/2000、より好ましくは1/5～1/1000、最も好ましくは1/10～1/500である、請求項1～6のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

10

【請求項8】

ジアミノスチルベン増白剤の有益剤カプセルに対する重量比が、50/1～1/500、より好ましくは10/1～1/250、最も好ましくは5/1～1/100である、請求項1～7のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

【請求項9】

前記ポリビニルアルコールの濃度が、前記有益剤カプセルの0.01～20重量%、好ましくは0.05～10重量%、更により好ましくは0.1～5重量%、最も好ましくは0.1～2重量%である、請求項1～8のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

20

【請求項10】

非イオン性、アニオン性、カチオン性、双性イオン性界面活性剤、及びこれらの組み合わせから選択される界面活性剤を更に含む、請求項1～9のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

【請求項11】

前記界面活性剤の濃度が、前記布地処理組成物の1重量%～70重量%、好ましくは10重量%～40重量%、より好ましくは15重量%～30重量%である、請求項1～10のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

【請求項12】

前記有益剤カプセルの濃度が、前記布地処理組成物の0.01重量%～10重量%、0.03重量%～5重量%、0.05重量%～4重量%である、請求項1～11のいずれか一項に記載の布地処理組成物。

30

【請求項13】

請求項1～12のいずれか一項に記載の布地処理組成物を含む洗浄水であって、前記ジアミノスチルベン増白剤の濃度が、前記洗浄水の0.1～50重量ppm、好ましくは1～30重量ppm、より好ましくは2～20重量ppmである、洗浄水。

【請求項14】

布地上への有益剤カプセルの付着を増加させるための、請求項1～13のいずれか一項に記載の組成物におけるジアミノスチルベン増白剤の使用。

【請求項15】

綿布への有益剤カプセルの付着を増加させるための、請求項1～13のいずれか一項に記載の組成物の使用。

40

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、有益剤カプセル及びジアミノスチルベン増白剤を含む布地処理組成物、並びにその使用に関する。

【背景技術】

【0002】

洗濯プロセスで使用される布地処理組成物は、有益剤によって送達される効果を布地に

50

もたらす。そのような効果の一例は、増白剤によって提供される色鮮やかな外見の維持である。別の例は、香料によって提供される心地よい匂いである。この分野における問題は、有益剤、特に香料の多くが、布地処理中に付着しないか又はすすぎ落とされることである。香料及び他の有益剤は高価な成分であるので、使用中の有益剤の送達を改善するために封入を使用する場合がある。有益剤カプセルは、典型的には、カプセルが使用中に破碎され、それによって有益剤を放出するまで、有益剤を収容する。したがって、香料を収容する有益剤カプセルが破碎されると、香料放出によって爽やかさの効果がもたらされる。

【0003】

しかしながら、特に布地繊維などの表面を処理するために使用中に洗浄溶液に希釈される布地処理組成物中に有益剤カプセルが含有されている場合（例えば、洗濯洗剤又は布地柔軟剤）、処理された布地上に有益剤カプセルを効果的に付着させるという課題が残っている。付着助剤は、有益剤カプセルの付着を改善することが既に特定されている。しかしながら、追加成分には追加のポンプ及び貯蔵タンクが必要になるため、付着助剤を布地処理組成物に添加すると、製造設備におけるコスト及び複雑さの増大が必要になる。

【0004】

したがって、布地処理組成物の処方のコスト及び複雑さを最小限に抑えながら、有益剤の送達を強化して布地処理組成物の使用中及び使用後に効果をより長く持続させるために、有益剤カプセルの布地への付着を改善することが依然として必要とされている。

【0005】

国際公開第2016049456(A1)号は、活性物質及び当該活性物質を不動化するポリマー材料をそれぞれが含有する2つ以上の有益粒子と、負に帯電しているか又は負に帯電することができるアニオン性化学基をそれぞれが有する1つ以上のバインダーポリマーと、正に帯電しているか又は正に帯電することができるカチオン性化学基をそれぞれが有する1つ以上の付着ポリマーと、を含有する、カプセル凝集体に関する。国際公開第201701385号は、コポリマーの特定の混合物によってコーティングされた有益剤カプセルに関する。米国特許出願公開第20170189283(A1)号は、付着タンパク質、例えば、タンパク質-シラノールコポリマー、タンパク質-シランコポリマー、タンパク質-シロキサノコポリマー、又はカチオン変性タンパク質でコーティングされた有益剤カプセルを含有するマイクロカプセル組成物に関する。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0006】

【特許文献1】国際公開第2016049456(A1)号

【特許文献2】国際公開第201701385号

【特許文献3】米国特許出願公開第20170189283(A1)号

【発明の概要】

【課題を解決するための手段】

【0007】

本発明は、有益剤カプセルを含む布地処理組成物であって、有益剤カプセルがシェル材料を含み、当該シェル材料がポリビニルアルコール及びシェル成分に由来する、布地処理組成物に関する。布地処理は、界面活性剤及びジアミノスチルベン増白剤を更に含む。

【0008】

本発明は更に、布地処理組成物を含む洗浄水に関する。

【0009】

本発明は更に、有益剤カプセルの付着を改善するためのそのような布地処理組成物の使用に関する。

【0010】

本発明の1つの目的は、有益剤カプセルの付着を改善することである。

【発明を実施するための形態】

【0011】

10

20

30

40

50

## 定義

本発明で使用する時、用語「布地処理組成物」は、特に指示がない限り、以下を含む洗浄及び処理組成物のサブセットである：顆粒又は粉末形態の汎用又は「ヘビーデューティ」洗浄剤、特に、洗浄洗剤；液体、ゲル、又はペースト形態の汎用洗浄剤、特にいわゆる強力液体タイプのもの；繊細な布地用の液体洗剤；液体洗浄及び消毒剤、布地コンディショニング製品（液体、固体及び／又は乾燥機シート形態であり得る柔軟剤及び／又はフレッシュニング剤を含む）に加えて、漂白添加剤及び「ステインスティック」又は前処理タイプなどの洗浄補助剤、乾燥機添加シート、乾燥及び湿潤のワイプ及びパッド、不織布基材、並びにスポンジなどの基材付き製品；加えて、スプレー及びミストを含む。適用可能なそのような製品は全て、標準形態、濃縮形態、あるいは、そのような製品が特定の態様では非水性であり得る程度まで高度に濃縮された形態であり得る。

10

## 【0012】

本明細書で使用する時、特許請求の範囲において使用される「a」及び「an」などの冠詞は、特許請求又は記述されるもののうちの1つ以上を意味すると理解される。

## 【0013】

本明細書で使用する時、用語「含む (include)」、「含む (includes)」、及び「含んでいる (including)」は、非限定的であることを意味する。

## 【0014】

本明細書で使用する時、用語「固体」は、顆粒、粉末、バー、レンチル (lentil)、ビーズ、及びタブレットの製品形態を含む。

20

## 【0015】

本明細書で使用する時、用語「流体」は、液体、ゲル、ペースト、スラリー、及び気体の製品形態を含む。

## 【0016】

別途記載のない限り、全ての構成成分又は組成物の濃度は、当該構成成分又は組成物の活性部分に関するものであり、かかる構成成分又は組成物の市販の供給源に存在し得る不純物、例えば残留溶媒又は副生成物は除外される。

## 【0017】

全ての百分率及び比率は、別途記載のない限り、重量基準で計算される。全ての百分率及び比率は、別途記載のない限り、全組成に基づいて計算される。

30

## 【0018】

本明細書の全体を通して与えられる全ての最大数値限定は、それよりも小さい全ての数値限定を、かかるより小さい数値限定があたかも本明細書に明確に記載されているかのように含むものと理解すべきである。本明細書の全体を通して与えられる全ての最小数値限定は、それよりも高い全ての数値限定を、かかるより高い数値限定があたかも本明細書に明確に記載されているかのように含む。本明細書の全体を通して与えられる全ての数値範囲は、かかるより広い数値範囲内に含まれるより狭い全ての数値範囲を、かかるより狭い数値範囲があたかも全て本明細書に明確に記載されているかのように含む。

## 【0019】

## 布地処理組成物

40

本発明による布地処理組成物は有益剤カプセルを含み、有益剤カプセルは、コア材料を封入するシェル材料を含み、当該シェル材料は、ポリビニルアルコール及びシェル成分に由来し、当該シェル成分は、ポリアミン、メラミンホルムアルデヒド、ポリ尿素、ポリウレタン、多糖類、修飾多糖類、ホルムアルデヒドで架橋された尿素、グルタルアルデヒドで架橋された尿素、シリコーンジオキシド、ケイ酸ナトリウム、ポリエステル、ポリアクリルアミド、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、当該コア材料は、有益剤を含む。布地処理組成物は、ジアミノスチルベン増白剤、及び好ましくは少なくとも1%の界面活性剤を更に含む。布地処理組成物は、固体又は液体であってよく、好ましくは、布地柔軟剤組成物は液体である。

## 【0020】

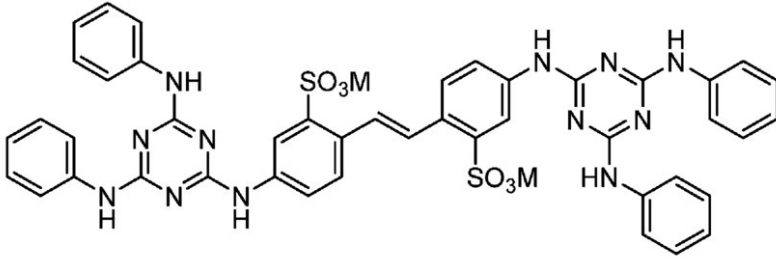
50

ジアミノスチルベン増白剤。

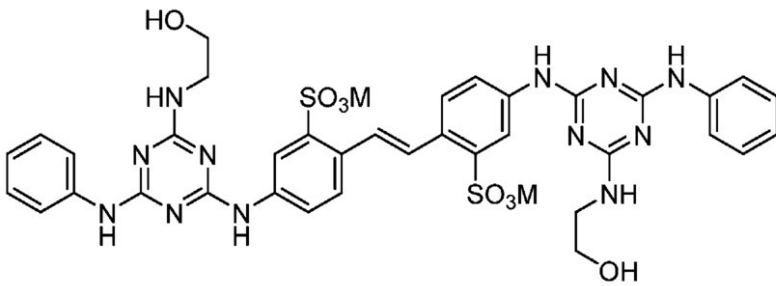
本発明の布地処理組成物は、

【0021】

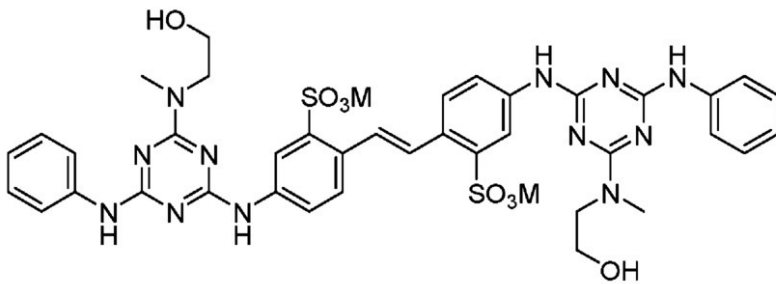
【化1】



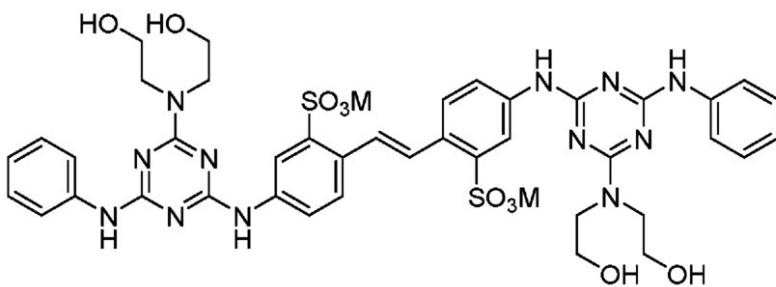
10



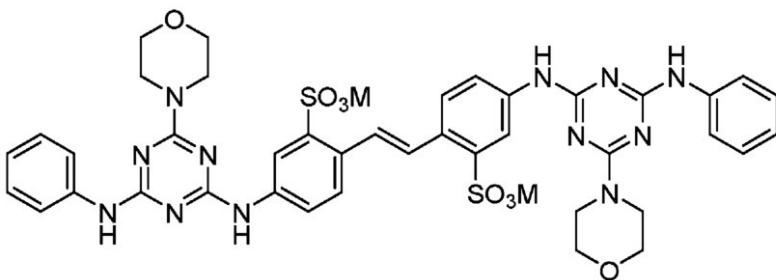
20



30



40



及びこれらの混合物から選択されるジアミノスチルベン増白剤を含み、式中、Mは好適なカチオンであり、好ましくは、MはH<sup>+</sup>又はNa<sup>+</sup>であり、より好ましくは、MはNa<sup>+</sup>である。

【0022】

驚くべきことに、本発明による選択されたジアミノスチルベン増白剤は、有益剤カプセ

50

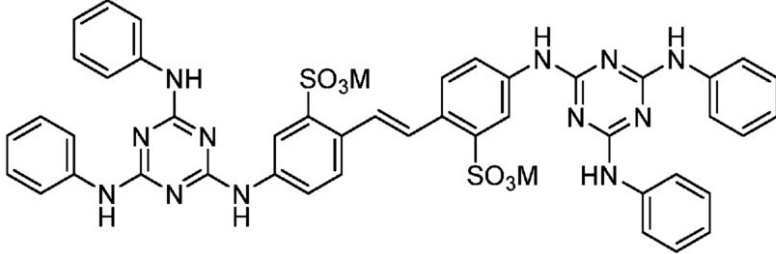
ルであって、コア材料を封入するシェル材料を含み、当該シェル材料がポリビニルアルコール及びシェル成分に由来する、有益剤カプセルの付着を改善することが見出された。理論に束縛されるものではないが、付着は、ポリビニルアルコールと本発明によるジアミノスチルベン増白剤との間の相互作用によって改善されると考えられる。

【0023】

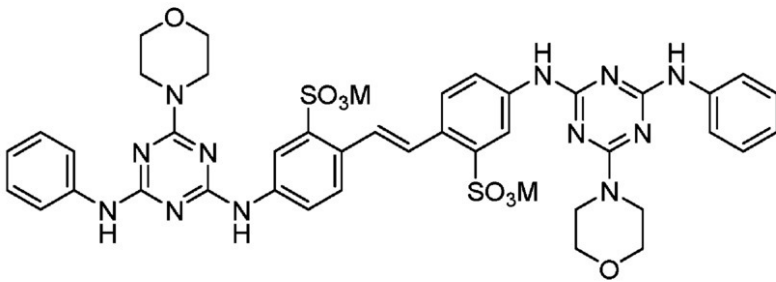
好ましい布地処理組成物では、増白剤は、

【0024】

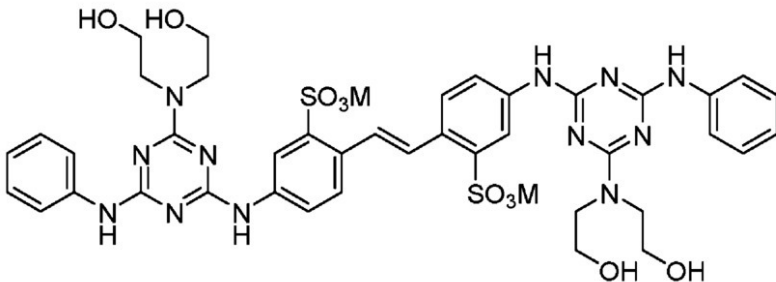
【化2】



10



20

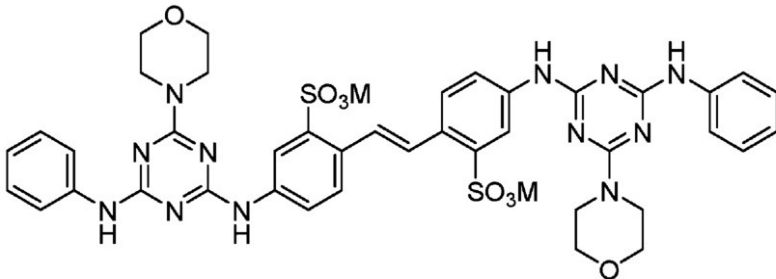


30

及びこれらの混合物からなるリストから選択される。最も好ましくは、増白剤は、

【0025】

【化3】



40

である。

【0026】

好適なジアミノスチルベン増白剤の例は、BASFによって供給されるTinopal (登録商標) DMA-X、Tinopal (登録商標) AMS-GX、Tinopal (登録商標) DMA-X Conc、Tinopal (登録商標) AMS Slurry 43、Tinopal (登録商標) 5BM-GX、3V Sigmaによって供給されるOptiblanc、及びMeghmaniによって供給されるMegawhite D

50

MX - Cという商標名で供給され得る。

【0027】

好ましい布地処理組成物では、布地処理組成物中の本発明によるジアミノスチルベン増白剤の総量の1%未満、より好ましくは0.01%未満が、有益剤カプセルに封入される。封入されていないジアミノスチルベン増白剤は、色鮮やかな外見を提供し、処理された布地への有益剤カプセルの付着を改善する。

【0028】

好ましい布地処理組成物では、ジアミノスチルベン増白剤の合計濃度は、当該組成物の0.01重量%~2重量%、好ましくは0.04重量%~1.5重量%、より好ましくは0.06重量%~1重量%、最も好ましくは0.1重量%~0.5重量%である。

10

【0029】

好ましい布地処理組成物では、ジアミノスチルベン増白剤の有益剤カプセルに対する比は、50/1~1/500、より好ましくは10/1~1/250、最も好ましくは5/1~1/100である。

【0030】

本発明の一態様では、布地処理組成物を含む洗浄水中のジアミノスチルベン増白剤の濃度は、洗浄水の0.1~50重量ppm、好ましくは1~30重量ppm、より好ましくは2~20重量ppm、更により好ましくは2~10重量ppmである。

【0031】

ジアミノスチルベン増白剤は、残りの成分を含む布地処理組成物に別個に添加してよい。

20

【0032】

好ましい布地処理組成物は、本発明によるジアミノスチルベン増白剤を含み、当該ジアミノスチルベン増白剤は、布地処理組成物の残りの成分に添加される前に予め混合され、プレミックスは、ジアミノスチルベン増白剤、水、並びに有機溶媒、非イオン性界面活性剤、及びこれらの混合物からなるリストから選択される成分を含み、好ましくは、当該有機溶媒は、ジエチレングリコール、モノエタノールアミン、1,2-プロパンジオール、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、好ましくは、当該非イオン性界面活性剤は、エトキシ化アルコールである。ジアミノスチルベン増白剤プレミックスは、布地処理組成物全体にわたる増白剤の均質な分布を促進する。理論に束縛されるものではないが、本出願人は、ジアミノスチルベン増白剤の均質な分布が、有益剤カプセルの布地への付着を更に改善すると考えている。

30

【0033】

有益剤カプセル

布地処理組成物は、コア材料及び当該コア材料を封入するシェル材料を含む有益剤カプセルを含み、当該シェル材料は、ポリビニルアルコール及びシェル成分に由来し、当該シェル成分は、ポリアクリレート、ポリアミン、メラミンホルムアルデヒド、ポリ尿素、ポリウレタン、多糖類、修飾多糖類、ホルムアルデヒドで架橋された尿素、グルタルアルデヒドで架橋された尿素、シリコーンジオキシド、ケイ酸ナトリウム、ポリエステル、ポリアクリルアミド、及びこれらの混合物からなるリストから選択される。

40

【0034】

有益剤カプセルの濃度は、布地処理組成物中の遊離及び封入有益剤の所望の合計濃度に依存し得る。好ましい布地処理組成物では、有益剤カプセルの濃度は、布地処理組成物の0.01重量%~10重量%、0.03重量%~5重量%、0.05重量%~4重量%である。「有益剤カプセルの濃度」とは、本明細書では、シェル材料とコア材料との合計を意味する。

【0035】

好ましい組成物では、当該シェル成分は、ポリアクリレート、ポリアミン、ポリ尿素、ポリウレタン、多糖類、修飾多糖類、ホルムアルデヒドで架橋された尿素、グルタルアルデヒドで架橋された尿素、シリコーンジオキシド、ケイ酸ナトリウム、ポリエステル、ポ

50

リアクリルアミド、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、より好ましくは、当該シェル成分は、ポリアミン、ポリ尿素、ポリウレタン、ポリアクリレート、及びこれらの混合物からなるリストから選択され、更により好ましくは、当該シェル成分は、ポリ尿素、ポリアクリレート、及びこれらの混合物から選択され、最も好ましくは、当該シェル成分は、ポリアクリレートである。

**【0036】**

シェル成分は、約50%～約100%、又は約70%～約100%、又は約80%～約100%のポリアクリレートポリマーを含み得る。ポリアクリレートは、ポリアクリレート架橋ポリマーを含み得る。

**【0037】**

シェル材料は、ポリアクリレート、ポリエチレングリコールアクリレート、ポリウレタンアクリレート、エポキシアクリレート、ポリメタアクリレート、ポリエチレングリコールメタクリレート、ポリウレタンメタクリレート、エポキシメタクリレート、及びこれらの混合物からなる群から選択される材料を含み得る。

**【0038】**

カプセルのシェル材料は、1つ以上の多官能性アクリレート部分が含まれる材料から誘導されるポリマーを含み得る。多官能性アクリレート部分は、三官能性アクリレート、四官能性アクリレート、五官能性アクリレート、六官能性アクリレート、七官能性アクリレート、及びこれらの混合物からなる群から選択され得る。多官能性アクリレート部分は、好ましくは、六官能性アクリレートである。シェル材料は、アクリレート部分、メタクリレート部分、アミンアクリレート部分、アミンメタクリレート部分、カルボン酸アクリレート部分、カルボン酸メタクリレート部分、及びこれらの組み合わせ、好ましくはアミンメタクリレート部分又はカルボン酸アクリレート部分からなる群から選択される部分を含む、ポリアクリレートを含み得る。

**【0039】**

シェル材料は、1つ以上の多官能性アクリレート部分及び/又はメタクリレート部分が含まれる材料を含み得る。1つ以上の多官能性アクリレート部分が含まれる材料と1つ以上のメタクリレート部分が含まれる材料との比は、約999:1～約6:4、好ましくは約99:1～約8:1、より好ましくは約99:1～約8.5:1であり得る。

**【0040】**

一態様では、シェル成分は、ポリ尿素又はポリウレタンである。シェル成分がポリ尿素又はポリウレタンに由来するカプセルは、1つ以上のポリイソシアネート及び1つ以上の架橋剤を使用して調製することができる。

**【0041】**

ポリイソシアネートは、2つ以上のイソシアネート基、すなわち、 $O=C=N-$ を有する分子であり、当該ポリイソシアネートは、芳香族、脂肪族、直鎖、分枝状、又は環状であり得る。特定の実施形態では、ポリイソシアネートは、平均して2～4つの $-N=C=O$ 基を含有する。特定の実施形態では、ポリイソシアネートは、少なくとも3つのイソシアネート官能基を含有する。特定の実施形態では、ポリイソシアネートは、水不溶性である。

**【0042】**

ポリイソシアネートは、芳香族又は脂肪族のポリイソシアネートであってよい。望ましい芳香族ポリイソシアネートは、それぞれ、芳香族成分として、フェニル、トリル、キシリル、ナフチル若しくはジフェニル部分、又はこれらの組み合わせを有する。特定の実施形態では、芳香族ポリイソシアネートは、ポリマーメチレンジフェニルジイソシアネート(「PMDI」)、トルエンジイソシアネートのポリイソシアヌレート、トルエンジイソシアネートのトリメチロールプロパン付加物、又はキシリレンジイソシアネートのトリメチロールプロパン付加物である。

**【0043】**

好適な脂肪族ポリイソシアネートとしては、ヘキサメチレンジイソシアネートの三量体

10

20

30

40

50

、イソホロンジイソシアネートの三量体、又はヘキサメチレンジイソシアネートのピウレットが挙げられる。更なる例としては、市販されているもの、例えば、ヘキサメチレンジイソシアネートに基づく脂肪族水分散性ポリイソシアネートであるBAYHYDUR N304及びBAYHYDUR N305；ヘキサメチレンジイソシアネートに基づく低粘度多官能性脂肪族ポリイソシアネートであるDESMODUR N3600、DESMODUR N3700、及びDESMODUR N3900；並びにヘキサメチレンジイソシアネートに基づく脂肪族ポリイソシアネートであるDESMODUR 3600及びDESMODUR N100（これらはそれぞれ、Bayer Corporation (Pittsburgh, Pa.) から入手可能である）が挙げられる。

#### 【0044】

壁モノマー (wall monomer) ポリイソシアネートの具体例としては、1, 5 - ナフチレンジイソシアネート、4, 4' - ジフェニルメタンジイソシアネート (MDI)、水素添加MDI (H12MDI)、キシリレンジイソシアネート (XDI)、テトラメチルキシロールジイソシアネート (TMXDI)、4, 4' - ジフェニルジメチルメタンジイソシアネート、ジ - 及びテトラアルキルジフェニルメタンジイソシアネート、4, 4' - ジベンジルジイソシアネート、1, 3 - フェレンジイソシアネート、1, 4 - フェレンジイソシアネート、トリレンジイソシアネート (TDI) の異性体、任意で混合物中、1 - メチル - 2, 4 - ジイソシアナトシクロヘキサン、1, 6 - ジイソシアナト - 2, 2, 4 - トリメチルヘキサン、1, 6 - ジイソシアナト - 2, 4, 4 - トリメチルヘキサン、1 - イソシアナトメチル - 3 - イソシアナト - 1, 5, 5 - トリメチルシクロヘキサン、塩素化及び臭素化ジイソシアネート、リン含有ジイソシアネート、4, 4' - ジイソシアナトフェニルペルフルオロエタン、テトラメトキシブタン1, 4 - ジイソシアネート、ブタン1, 4 - ジイソシアネート、ヘキサン1, 6 - ジイソシアネート (HDI)、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、シクロヘキサン1, 4 - ジイソシアネート、エチレンジイソシアネート、フタル酸ビスイソシアナトエチルエステル、また、反応性ハロゲン原子を有するポリイソシアネート、例えば、1 - クロロメチルフェニル2, 4 - ジイソシアネート、1 - ブロモメチルフェニル2, 6 - ジイソシアネート、3, 3 - ビスクロロメチルエーテル4, 4' - ジフェニルジイソシアネートが挙げられる。

#### 【0045】

他の好適な市販のポリイソシアネートとしては、LUPRANATE M20 (PMDI、BASFから市販、イソシアネート基「NCO」を31.5重量%含有) (平均nは0.7である)；PAPI 27 (平均分子量340を有し、NCOを31.4重量%含有する、Dow Chemicalから市販されているPMDI) (平均nは0.7である)；MONDUR MR (NCOを31重量%以上含有するPMDI、Bayerから市販) (平均nは0.8である)；MONDUR MR Light (NCOを31.8重量%含有するPMDI、Bayerから市販) (平均nは0.8である)；MONDUR 489 (NCOを30~31.4重量%含有する、Bayerから市販されているPMDI) (平均nは1.0である)；ポリ[(フェニルイソシアネート) - co - ホルムアルデヒド] (Aldrich Chemical, Milwaukee, Wis.)、DESMODUR N3200 (Bayerから市販されているポリ(ヘキサメチレンジイソシアネート))などの他のイソシアネートモノマー、並びにTAKENATE D110 - N (Mitsui Chemicals corporation (Rye Brook, N.Y.) から市販されているキシレンジイソシアネート付加物ポリマー、NCOを11.5重量%含有)、DESMODUR L75 (Bayerから市販されているトルエンジイソシアネートに基づくポリイソシアネート)、DESMODUR IL (Bayerから市販されているトルエンジイソシアネートに基づく別のポリイソシアネート)、及びDESMODUR RC (トルエンジイソシアネートのポリイソシアヌレート)が挙げられる。

#### 【0046】

特定の好適なポリイソシアネートの平均分子量は、250~1000Da、好ましくは

10

20

30

40

50

275 ~ 500 Daで変動する。一般に、ポリイソシアネート濃度の範囲は、全て有益剤カプセルの重量に基づいて、0.1% ~ 10%、好ましくは0.1% ~ 8%、より好ましくは0.2 ~ 5%、更により好ましくは1.5% ~ 3.5%で変動する。

【0047】

ポリイソシアネートと共に使用するのに好適な架橋剤 (cross-linkers又はcross-linking agents) は、それぞれ、ポリイソシアネートと反応してポリ尿素又はポリウレタンを形成することができる複数の (すなわち、2つ以上の) 官能基 (例えば、-NH-、-NH<sub>2</sub>、及び-OH) を含有する。例としては、2つ以上のアミン基を含有する多官能性アミン (例えば、ポリアミン)、2つ以上のヒドロキシル基を含有する多官能性アルコール (例えば、ポリオール)、エポキシ架橋剤、アクリレート架橋剤、並びに1つ以上のアミン基及び1つ以上のヒドロキシル基を含有するハイブリッド架橋剤が挙げられる。

10

【0048】

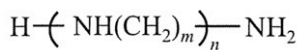
架橋剤中のアミン基としては、-NH<sub>2</sub>及びR\* NHが挙げられ、R\* は置換及び非置換のC<sub>1</sub> ~ C<sub>20</sub>アルキル、C<sub>1</sub> ~ C<sub>20</sub>ヘテロアルキル、C<sub>1</sub> ~ C<sub>20</sub>シクロアルキル、3 ~ 8員ヘテロシクロアルキル、アリール、及びヘテロアリールである。

【0049】

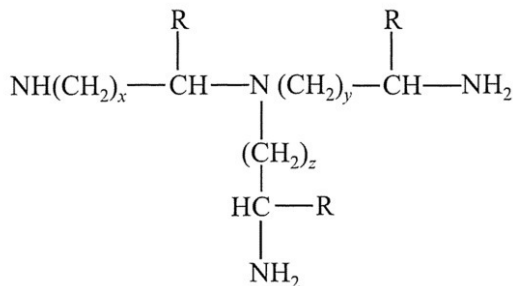
そのようなポリアミンの2つの部類としては、以下の構造を有するポリアルキレンポリアミンが挙げられる。

【0050】

【化4】



20



30

式中、Rは水素又は-CH<sub>3</sub>であり、m、n、x、y、及びzはそれぞれ独立して0 ~ 2000の整数 (例えば、1、2、3、4又は5) である。

【0051】

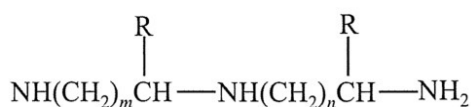
例としては、エチレンジアミン、1,3-ジアミンプロパン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、1,4-ジアミノブタン、ヘキサエチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、ペンタエチレンヘキサミン、メラミンなどが挙げられる。

【0052】

別の部類のポリアミンは、以下の種類のポリアルキレンポリアミンである。

【0053】

【化5】



40

式中、Rは水素又は-CH<sub>3</sub>に等しく、mは1 ~ 5であり、nは1 ~ 5であり、例えば、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラアミンなどである。また、この種の例示的なアミンとしては、ジエチレントリアミン、ビス(3-アミノプロピル)アミン、ビス(3-アミノプロピル)-エチレンジアミン、ビス(ヘキサンエチレン)トリアミンも挙げられる。

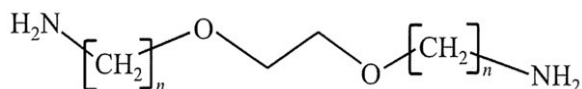
【0054】

50

本発明で使用することができる別の部類のアミンは、ポリエーテルアミンである。これらは、ポリエーテル主鎖の末端に結合した一級アミノ基を含有する。ポリエーテル主鎖は、通常、プロピレンオキシド（P O）、エチレンオキシド（E O）、又は混合P O / E Qに基づく。エーテルアミンは、このコア構造に基づいて、モノアミン、ジアミン、又はトリアミンであり得る。一例は、以下の通りである。

【0055】

【化6】



10

【0056】

例示的なポリエーテルアミンとしては、2, 2 - (エチレンジオキシ) - ビス(エチルアミン)及び4, 7, 10 - トリオキサ - 1, 13 - トリデカンジアミンが挙げられる。

【0057】

他の好適なアミンとしては、トリス(2 - アミノエチル)アミン、トリエチレントラミン、N, N' - ビス(3 - アミノプロピル) - 1, 3 - プロパンジアミン、テトラエチレンペンタミン、1, 2 - ジアミノプロパン、1, 2 - ジアミノエタン、N, N, N', N' - テトラキス(2 - ヒドロキシエチル)エチレンジアミン、N, N, N', N' - テトラキス(2 - ヒドロキシプロピル)エチレンジアミン、N, N, N', N' - テトラキス(3 - アミノプロピル) - 1, 4 - ブタンジアミン、3, 5 - ジアミノ - 1, 2, 4 - トリアゾール、分枝状ポリエチレンイミン、2, 4 - ジアミノ - 6 - ヒドロキシピリミジン、及び2, 4, 6 - トリアミノピリミジンが挙げられるが、これらに限定されない。

20

【0058】

架橋剤として有用な分枝状ポリエチレンイミンは、典型的には、200 ~ 2,000, 000 Da (例えば、800 ~ 2,000, 000 Da、2,000 ~ 1,000, 000 Da、10,000 ~ 200,000 Da、及び20,000 ~ 100,000 Da)の分子量を有する。

【0059】

両性アミン、すなわち、酸としてだけでなく塩基としても反応することができるアミンは、本発明で使用される別の部類のアミンである。両性アミンの例としては、タンパク質及びアミノ酸、例えば、ゼラチン、L - リジン、D - リジン、L - アルギニン、D - アルギニン、L - リジン - 塩酸塩、D - リジン - 塩酸塩、L - アルギニン - 塩酸塩、D - アルギニン - 塩酸塩、L - オミチン(omithine) - 塩酸塩、D - オミチン - 塩酸塩、又はこれらの混合物が挙げられる。

30

【0060】

グアニジンアミン及びグアニジン塩は、本発明で使用する更に別の部類の多官能性アミンである。例示的なグアニジンアミン及びグアニジン塩としては、1, 3 - ジアミノグアニジン - 塩酸塩、1, 1 - ジメチルピグアニド塩酸塩、炭酸グアニジン、及び塩酸グアニジンが挙げられるが、これらに限定されない。

40

【0061】

アミンの市販例としては、上に示した構造を有するJEFFAMINE EDR - 148 (式中、n = 2)、JEFFAMINE EDR - 176 (式中、n = 3) (Huntman製)が挙げられる。他のポリエーテルアミンとしては、JEFFAMINE EDシリーズ、JEFFAMINE TRIAMINES、BASF (Ludwigshafen, Germany)製のLUPASOLグレード(例えば、LUPASOL FG、LUPASOL G20水不含、LUPASOL PR 8515、LUPASOL WF、LUPASOL FC、LUPASOL G20、LUPASOL G35、LUPASOL G100、LUPASOL G500、LUPASOL HF、LUPASOL PS、LUPASOL HEO 1、LUPASOL PNSO、LUPASOL

50

PN60、LUPASOL P0100、及びLUPASOL SK)のポリエチレンイミンが挙げられる。他の市販のポリエチレンイミンとしては、NIPPON SHOKUBAI (New York, N.Y)製のEPOMIN P-1000、EPOMIN P-1050、EPOMIN RP18W、及びEPOMIN PP-061が挙げられる。LUPAMINEグレードでBASFによって販売されているものなどのポリビニルアミンを使用することもできる。広範囲のポリエーテルアミンが当業者によって選択され得る。特定の実施形態では、架橋剤は、ヘキサメチレンジアミン、ポリエーテルアミン、又はこれらの混合物である。

#### 【0062】

多官能性アミン、多官能性アルコール、又はハイブリッド架橋剤の範囲は、有益剤カプセルの0.1重量%~5重量%(例えば、0.2重量%~3重量%、0.2重量%~2重量%、0.5重量%~2重量%、又は0.5重量%~1重量%)で変動し得る。

10

#### 【0063】

カプセルは乳化剤を含み得、当該乳化剤は、好ましくは、アニオン性乳化剤、非イオン性乳化剤、カチオン性乳化剤、又はこれらの混合物から選択され、好ましくは非イオン性乳化剤である。

#### 【0064】

カプセルのシェル材料は、ポリビニルアルコールに由来し、好ましくは、カプセルの0.01~20重量%、より好ましくは0.05~10重量%、更により好ましくは0.1~5重量%、最も好ましくは0.1~2重量%の濃度である。ポリビニルアルコールは、カプセルのシェル内に部分的に存在してよく、シェルの外表面上に部分的に存在してよい。

20

#### 【0065】

好ましくは、ポリビニルアルコールは、少なくとも1つの以下の特性、又はこれらの混合を有する。

(i) 70%~99%、好ましくは75%~98%、より好ましくは80%~96%、より好ましくは82%~96%、最も好ましくは86%~94%の加水分解度、

(ii) 20の4%水溶液において、2mPa.s~150mPa.s、好ましくは3mPa.s~70mPa.s、より好ましくは4mPa.s~60mPa.s、更により好ましくは5mPa.s~55mPa.sの粘度。

30

#### 【0066】

好ましい布地処理組成物では、ポリビニルアルコールのジアミノスチルベン増白剤に対する重量比は、1/1~1/5000、好ましくは1/2~1/2000、より好ましくは1/5~1/1000、最も好ましくは1/10~1/500である。

#### 【0067】

好適なポリビニルアルコール材料は、Selvol 540 PVA (Sekisui Specialty Chemicals, Dallas, TX)、Mowiol 18-88 = Poval 18-88、Mowiol 3-83、Mowiol 4-98 = Poval 4-98 (Kuraray)、Poval KL-506 = Poval 6-77 KL (Kuraray)、Poval R-1130 = Poval 25-98 R (Kuraray)、Gohsenx K-434 (Nippon Gohsei)から選択され得る。

40

#### 【0068】

香料組成物は、布地処理組成物で処理された布地の匂いを改善する好ましい封入有益剤である。香料組成物は、香料原材料を含む。封入有益剤は、精油、悪臭低減剤、臭気制御剤、シリコン、及びこれらの組み合わせを更に含む得る。

#### 【0069】

香料原材料は、典型的には、カプセルの10重量%~99重量%、好ましくは20重量%~98重量%、より好ましくは70重量%~96重量%の量で存在する。

#### 【0070】

50

香料組成物は、3.0未満のlog P及び250未満の沸点を特徴とする香料原材料を、香料組成物の2.5重量%～30重量%、好ましくは5重量%～30重量%含み得る。

【0071】

香料組成物は、3.0未満のlog P及び250超の沸点を有することを特徴とする香料原材料を、香料組成物の5重量%～30重量%、好ましくは7重量%～25重量%の、3.0未満含み得る。香料組成物は、3.0超のlog P及び250未満の沸点を有することを特徴とする香料原材料を、香料組成物の35重量%～60重量%、好ましくは40重量%～55重量%含み得る。香料組成物は、3.0超のlog P及び250超の沸点を有することを特徴とする香料原材料を、香料組成物の10重量%～45重量%、好ましくは12重量%～40重量%含み得る。

10

【0072】

好ましくは、コアは分配変性剤も含む。好適な分配変性剤としては、植物油、変性植物油、プロパン-2-イルテトラデカノエート、及びこれらの混合物が挙げられる。変性植物油は、エステル化及び/又は臭素化されたものであり得る。植物油は、ヒマシ油及び/又はダイズ油を含む。分配変性剤は、プロパン-2-イルテトラデカノエートであり得る。分配変性剤は、コアの総重量に基づいて、10%超、又は10%超～約80%、又は20%超～約70%、又は20%超～約60%、又は約30%～約60%、又は約30%～約50%の濃度でコア内に存在し得る。

20

【0073】

好ましくは、カプセルは、0.5マイクロメートル～100マイクロメートル、好ましくは1マイクロメートル～60マイクロメートル、更により好ましくは5マイクロメートル～45マイクロメートルの体積加重平均粒径を有する。

【0074】

例えば、ポリアクリレート有益剤カプセルは、Encapsys (825 East Wisconsin Ave, Appleton, WI 54911) から購入することができ、例えば有益剤として香料を用いて、以下の通り作製することができる：37.5gの香料、0.2gのtert-ブチルアミノエチルメタクリレート、及び0.2gの-ヒドロキシエチルアクリレートからなる第1の油相を、約1時間混合した後、18gのCN975 (Sartomer (Exter, PA)) を添加する。後のプロセスで必要になるまで、溶液を混合させる。

30

【0075】

65gの香油、84gのイソプロピルミリスレート、1gの2,2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリル)、及び0.8gの4,4'-アゾビス[4-シアノ吉草酸]からなる第2の油相を、ジャケット付鋼製反応器に添加する。反応器を35で保持し、油溶液を、2"フラットブレードミキサーで500rpmにて混合する。窒素ブランケットを、300cc/分の速度で反応器に適用する。溶液を45分間で70まで加熱し、70で45分間保持し、その後75分間で50まで冷却する。50で、第1の油相を添加し、合わせた油を50で更に10分間混合する。

40

【0076】

固形分5%のSelvol 540 PVA (Sekisui Specialty Chemicals, Dallas, TX) 85g、水268g、4,4'-アゾビス[4-シアノ吉草酸] 1.2g、及び21.5% NaOH 1.1gを含有する水相を調製し、4,4'-アゾビス[4-シアノ吉草酸]が溶解するまで混合する。

【0077】

油相温度が50まで低下したら、混合を停止し、水相を混合油に添加する。高剪断攪拌を適用して、所望のサイズ特性を有するエマルジョンを生成する(1900rpmで60分間)。

【0078】

温度を30分間で75まで上昇させ、75で4時間保持し、30分間で95まで

50

上昇させ、95 で6時間保持する。

【0079】

界面活性剤

好ましい布地処理組成物では、組成物は、1重量%~70重量%、好ましくは10重量%~40重量%、より好ましくは15重量%~30重量%の濃度の界面活性剤を更に含む。

【0080】

界面活性剤は、典型的には、アニオン性界面活性剤を含む。好ましい布地処理組成物では、界面活性剤は、1重量%~50重量%、好ましくは10重量%~40重量%、より好ましくは15重量%~30重量%の濃度のアニオン性界面活性剤を含み得る。

10

【0081】

好適なアニオン性界面活性剤は、アルキルサルフェート、アルキルエトキシサルフェート、アルキルスルホネート、アルキルベンゼンスルホネート、脂肪酸及びその塩、並びにこれらの混合物からなる群から選択され得る。しかしながら、W. M. Linfield, Marcel Dekker 編「Surfactant Science Series」、Vol. 7に開示されるものなどの、洗剤組成物の技術分野において既知のあらゆるアニオン性界面活性剤を本質的に使用することができる。しかしながら、塩基混合物は、好ましくは少なくともスルホン酸界面活性剤、例えば直鎖アルキルベンゼンスルホン酸を含むが、水溶性塩形態も使用できる。

【0082】

本明細書に用いるのに好適なアニオン性スルホネート又はスルホン酸界面活性剤としては、酸及び塩形態の、直鎖又は分枝状のC5~C20、より好ましくはC10~C16、より好ましくはC11~C13アルキルベンゼンスルホネート、C5~C20アルキルエステルスルホネート、C6~C22一級又は二級アルカンスルホネート、C5~C20スルホン化ポリカルボン酸、及びこれらの任意の混合物が挙げられるが、好ましくはC11~C13アルキルベンゼンスルホネートである。上記界面活性剤は、その2-フェニル異性体含有率が幅広く異なり得る。

20

【0083】

本発明の組成物に使用するのに好適なアニオン性サルフェート塩としては、9~22個の炭素原子又はより好ましくは12~18個の炭素原子を有する直鎖又は分枝状アルキル又はアルケニル部分を有する、第一級及び二級アルキルサルフェートが挙げられる。(界面活性剤又は混合物の)重量平均分枝度が少なくとも50%である、-分枝状アルキルサルフェート界面活性剤、又は市販の物質の混合物も同様に有用である。

30

【0084】

中鎖分枝状アルキルサルフェート又はスルホネートもまた、本発明の組成物に使用するのに好適なアニオン性界面活性剤である。好ましいものは、C5~C22の、好ましくはC10~C20の中鎖分枝状アルキル一級サルフェートである。混合物を使用する場合、アルキル部分の炭素原子の好適な平均合計数は、好ましくは14.5超~17.5の範囲内である。好ましいモノ-メチル-分枝状一級アルキルサルフェートは、3-メチル~13-メチルペンタデカノールサルフェート、対応するヘキサデカノールサルフェート、及びこれらの混合物からなる群から選択される。ジメチル誘導体、又は軽度の分枝を有する他の生分解性のアルキルサルフェートも同様に使用することができる。

40

【0085】

本明細書で使用するのに好適な他のアニオン性界面活性剤としては、脂肪族メチルエステルスルホネート、及び/又はアルキルエチオキシサルフェート(AES)などのアルキルアルコキシル化サルフェート、及び/又はアルキルポリアルコキシル化カルボキシレート(AEC)が挙げられる。

【0086】

アニオン性界面活性剤は、典型的には、アルカノールアミン、又はナトリウム及びカリウムなどのアルカリ金属とのそれらの塩の形態で存在する。

50

## 【 0 0 8 7 】

安定性の改善のために、布地処理組成物は、直鎖アルキルベンゼンスルホネート界面活性剤の割合が0.1～5、好ましくは0.25～3、より好ましくは0.75～1.5になるように、直鎖アルキルベンゼンスルホネート界面活性剤及びアルキルアルコキシル化サルフェート界面活性剤を含み得る。使用する場合、アルキルアルコキシル化サルフェート界面活性剤は、好ましくは、1つ以上のアルキルエトキシル化サルフェートのブレンドであり、より好ましくは1～10、最も好ましくは1.8～4のエトキシル化度を有する。

## 【 0 0 8 8 】

布地処理組成物は、非イオン性界面活性剤を含んでいてもよい。布地処理組成物中の非イオン性界面活性剤の濃度は、10重量%未満、好ましくは5重量%未満、より好ましくは1重量%未満、最も好ましくは0.5重量%未満の濃度で存在し得る。

10

## 【 0 0 8 9 】

好適な非イオン性界面活性剤として、いわゆるピークの狭いアルキルエトキシレートを含むC12～C18アルキルエトキシレート(「AE」)、及びC6～C12アルキルフェノールアルコキシレート(特にエトキシレート及びエトキシ/プロポキシ混合物)、C6～C12アルキルフェノールのブロック型アルキレンオキシド縮合体、C8～C22アルカノールのアルキレンオキシド縮合体、及びエチレンオキシド/プロピレンオキシドブロックポリマー(Pluronic、BASF Corp.)が挙げられるが、これらに限定されず、並びに、半極性の非イオン性物質(例えば、アミノオキシド及びホスフィンオキシド)を本発明の組成物に使用することができる。これらの種類の界面活性剤の広範囲の開示が、米国特許第3,929,678号(Laughlinら、1975年12月30日発行)に見出される。

20

## 【 0 0 9 0 】

米国特許第4,565,647号(Llenado)に開示されているようなアルキル多糖類もまた本発明の組成物で有用な非イオン性界面活性剤である。

## 【 0 0 9 1 】

アルキルポリグルコシド界面活性剤も好適である。

## 【 0 0 9 2 】

いくつかの実施形態では、有用である非イオン性界面活性剤として、式 $R_1(OCH_2H_4)_nOH$ のものが挙げられ、式中、 $R_1$ は、C10～C16アルキル基又はC8～C12アルキルフェニル基であり、 $n$ は好ましくは3～80である。いくつかの実施形態では、非イオン性界面活性剤は、アルコール1モル当たり5～20モルのエチレンオキシドとC12～C15アルコール、例えば、アルコール1モル当たり6.5モルのエチレンオキシドと縮合したC12～C13アルコールの縮合生成物であり得る。

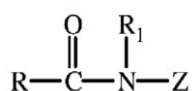
30

## 【 0 0 9 3 】

追加の好適な非イオン性界面活性剤としては、以下の式のポリヒドロキシ脂肪酸アミドが挙げられる。

## 【 0 0 9 4 】

## 【化7】



40

式中、RはC9～17アルキル又はアルケニルであり、R1はメチル基であり、Zは還元糖に由来するグリシジル又はそのアルコキシル化誘導体である。例としては、N-メチルN-1-デオキシグルシチルココアミド及びN-メチルN-1-デオキシグルシチルオレアミドが挙げられる。ポリヒドロキシ脂肪酸アミドの製造プロセスは既知であり、米国特許第2,965,576号(Wilson)及び同第2,703,798号(Schwartz)に見出すことができる。

## 【 0 0 9 5 】

50

布地処理組成物は、双性イオンを含んでいてもよい。低濃度の双性イオンであっても、布地処理組成物、特に有機非アミノ官能性溶媒をほとんど又は全く含まない組成物の安定性を改善することがわかっている。双性イオンは、0.1重量%～5重量%、好ましくは0.2重量%～2重量%、より好ましくは0.4重量%～1重量%の濃度で存在し得る。

【0096】

双性イオン性洗浄性界面活性剤としては、ヘアケア又は他のパーソナルケア洗浄に使用することが知られているものが挙げられる。好適な双性イオンの非限定的な例は、米国特許第5,104,646号(Bolich Jr.ら)、米国特許第5,106,609号(Bolich Jr.ら)に記載されている。双性イオン性洗浄性界面活性剤は、当該技術分野において周知であり、脂肪族ラジカルが直鎖又は分枝鎖であってよく、脂肪族置換基のうちの1つが8～18個の炭素原子を含有し、1つがアニオン性基、例えばカルボキシ、スルホネート、サルフェート、ホスフェート又はホスホネートを含有する、脂肪族第四級アンモニウム、ホスホニウム、及びスルホニウム化合物の誘導体として広義に説明される界面活性剤が挙げられる。ベタインも好適な双性イオン性界面活性剤である。

10

【0097】

布地処理組成物は、双性イオン性ポリアミンを含んでいてもよい。好適な双性イオン性ポリマーは、様々なレベルの製品増強、とりわけ、界面活性剤による粘土汚れ除去の促進、高汚れ負荷用途におけるより大きな有効性を達成するために、アミノ単位を連結する骨格単位が配合者によって修飾されていてよいポリアミン主鎖で構成され得る。主鎖組成物の修飾に加えて、配合者は、好ましくは、主鎖アミノ単位の水素のうちの1つ以上を他の単位、とりわけ、末端アニオン性部分を有するアルキレンオキシ単位で置換してもよい。加えて、主鎖の窒素をN-オキシドに酸化させてもよい。好ましくは、ポリアミン主鎖の窒素のうちの少なくとも2つが四級化される。

20

【0098】

溶媒

布地処理組成物は、有機非アミノ官能性溶媒を含み得る。存在する場合、有機非アミノ官能性溶媒は、好ましくは、有機非アミノ官能性溶媒の40重量%未満、より好ましくは15重量%未満、より好ましくは1重量%～10重量%、より好ましくは1.2重量%～7.5重量%、最も好ましくは1.2重量%～5.0重量%の濃度で存在する。本明細書で使用するとき、「非アミノ官能性有機溶媒」は、アミノ官能基を不含で、更には窒素も不含の任意の溶媒を指す。非アミノ官能性溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール及び/若しくはプロパノールなどのC1～C5アルカノール、並びに/又は1-エトキシペンタノール；C2～C6ジオール；C3～C8アルキレングリコール；C3～C8アルキレングリコールモノ低級アルキルエーテル；グリコールジアルキルエーテル；低分子量ポリエチレングリコール；グリセロールなどのC3～C9トリオール；並びにこれらの混合物が挙げられる。より具体的には、非アミノ官能性溶媒は、周囲温度及び圧力(すなわち、21及び1気圧)で液体であり、炭素、水素、及び酸素を含む。

30

【0099】

使用する場合、有機非アミノ官能性溶媒の混合物、特に、プロパノール、ブタノール、イソプロパノールなどの低級脂肪族アルコールの混合物、及び/又は1,2-プロパンジオール若しくは1,3-プロパンジオールなどのジオール；グリセロール；ジエチレングリコール、又はこれらの混合物が非常に好ましい。好ましいものは、プロパンジオール(特に、1,2-プロパンジオール)、又はプロパンジオールとジエチレングリコールとの混合物である。

40

【0100】

ヒドロトロープ

好適な布地処理組成物は、ヒドロトロープを含み得る。存在する場合、ヒドロトロープは、好ましくは、液体組成物の1重量%未満、より好ましくは0.1重量%～0.5重量%の濃度で存在する。好適なヒドロトロープとしては、米国特許第3,915,903号に開示されているような、アニオン型のヒドロトロープ、特にキシレンスルホン酸ナトリ

50

ウム、キシレンスルホン酸カリウム、及びキシレンスルホン酸アンモニウム、トルエン  
 スルホン酸ナトリウム、トルエンスルホン酸カリウム及びトルエンスルホン酸アンモニウム  
 、クメンスルホン酸ナトリウム、クメンスルホン酸カリウム及びクメンスルホン酸アンモ  
 ニウム、並びにこれらの混合物が挙げられる。誤解を避けるために、双性イオンでもある  
 ヒドロトローブは、本発明の組成物では双性イオンであるとみなされる。

#### 【0101】

##### 塩

布地処理組成物は、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム（重炭酸ナトリウム）、塩化  
 マグネシウム、エチレンジアミン四酢酸（EDTA）、ジエチレントリアミン五酢酸（D  
 TPA）、ヒドロキシエタンジホスホン酸（HEDP）、クエン酸ナトリウム、塩化ナト  
 リウム、クエン酸、塩化カルシウム、ギ酸ナトリウム、ジエチレントリアミンペンタメチ  
 レンホスホン酸、及びこれらの混合物からなる群から選択される非界面活性剤塩を含み得  
 る。そのような非界面活性剤塩を使用して、存在する液晶相、特にラメラ相の量を増加さ  
 せることができる。布地処理組成物中に1.5重量%～10重量%、より好ましくは2.  
 5重量%～7重量%、最も好ましくは3重量%～5重量%の濃度の非界面活性剤塩を提供  
 するように、非界面活性剤塩を添加してよい。

10

#### 【0102】

布地処理組成物は、好ましくは、15%～85%、好ましくは5%～70%、より好ま  
 しくは10%～60%の液晶相を含む。

#### 【0103】

布地処理組成物は、好ましくは、水を含む。水含有量は、布地処理組成物の10重量%  
 ～90重量%、好ましくは25重量%～80重量%、より好ましくは45重量%～70重  
 量%の濃度で存在し得る。

20

#### 【0104】

##### 補助材料

布地処理組成物は、ポリマー付着助剤、有機ビルダー及び/又はキレート剤、酵素、酵  
 素安定剤、色相染料、微粒子材料、洗浄ポリマー、外部構造化剤、並びにこれらの混合物  
 からなる群から選択されるものなどの追加成分を含み得る。

#### 【0105】

ポリマー付着助剤：塩基混合物は、0.1%～7%、より好ましくは0.2%～3%の  
 ポリマー付着助剤を含み得る。本明細書で使用する時、「付着助剤ポリマー」は、洗濯  
 時の、布地ケア有益剤の布地への付着を有意に向上させる、任意のカチオン性ポリマー又  
 はカチオン性ポリマーの組み合わせを指す。好適なポリマー付着助剤は、カチオン性多糖  
 類及び/又はコポリマーを含むことができる。「有益剤」は、本明細書で使用する時、  
 布地ケア効果をもたらすことができる任意の物質を指す。布地ケア有益剤の非限定的な例  
 としては、シリコーン誘導体、油性糖誘導体、分散性ポリオレフィン、ポリマーラテック  
 ス、カチオン性界面活性剤、及びこれらの組み合わせが挙げられる。好ましくは、付着助  
 剤はカチオン性又は両性ポリマーである。ポリマーのカチオン電荷密度は、好ましくは0  
 .05ミリ当量/g～6ミリ当量/gの範囲である。電荷密度は、繰り返し単位当たりの  
 正味電荷数を繰り返し単位の分子量で除算して計算される。一実施形態では、電荷密度は  
 0.1ミリ当量/g～3ミリ当量/gの間で変化する。正電荷は、ポリマーの主鎖又はポ  
 リマーの側鎖上に存在し得る。

30

40

#### 【0106】

有機ビルダー及び/又はキレート剤：塩基混合物は、0.6重量%～10重量%、好ま  
 しくは2～7重量%の1つ以上の有機ビルダー及び/又はキレート剤を含み得る。好適な  
 有機ビルダー及び/又はキレート剤は、MEAシトレート、クエン酸、アミノアルキレン  
 ポリ（アルキレンホスホネート）、アルカリ金属エタン1-ヒドロキシジスホスホネート  
 、及びニトリロトリメチレン、ホスホネート、ジエチレントリアミンペンタ（メチレンホ  
 スホン酸）（DTMP）、エチレンジアミンテトラ（メチレンホスホン酸）（DDTM  
 P）、ヘキサメチレンジアミンテトラ（メチレンホスホン酸）、ヒドロキシ-エチレン1

50

、1ジホスホン酸（HEDP）、ヒドロキシエタンジメチレンホスホン酸、エチレンジアミンジコハク酸（EDDS）、エチレンジアミン四酢酸（EDTA）、ヒドロキシエチルエチレンジアミン三酢酸（HEDTA）、ニトリロ三酢酸（NTA）、メチルグリシン二酢酸（MGDA）、イミノニコハク酸（IDS）、ヒドロキシエチルイミノニコハク酸（HIDS）、ヒドロキシエチルイミノ二酢酸（HEIDA）、グリシン二酢酸（GLDA）、ジエチレントリアミン五酢酸（DTPA）、Tiron（商標）などのカテコールスルホネート、並びにこれらの混合物からなる群から選択される。

#### 【0107】

色相染料：色相染料、シェーディング染料、又は布地シェーディング剤若しくは色相剤は、流体洗濯洗剤組成物における有用な洗濯補助剤である。洗濯におけるこれらの材料の歴史は長く、何年も前の「洗濯用青味剤」の使用に端を発する。より最近の開発としては、垂鉛又はアルミニウムの中心原子を有するスルホン化フタロシアニン染料の使用が挙げられ、更により最近では、その色相又はシェーディング効果のために多種多様な他の青色及び/又は紫色染料が使用されている。例えば、国際公開第2009/087524（A1）号、同第2009/087034（A1）号、及びこれらの参照文献を参照されたい。本明細書における流体洗濯洗剤組成物は、典型的には、0.00003重量%～0.1重量%、0.00008重量%～0.05重量%、又は更には0.0001重量%～0.04重量%の布地色相剤を含む。

10

#### 【0108】

微粒子材料：好適な微粒子材料は、例えば、封入形態の香料、漂白剤、及び酵素などの封入成分を有する、粘土、泡抑制剤、マイクロカプセル、又は真珠光沢剤、顔料粒子、雲母などの審美補助剤である。特に好ましい微粒子材料は、マイクロカプセル、特に香料マイクロカプセルである。マイクロカプセルは、典型的には、少なくとも部分的に、好ましくは完全に壁材料で有益剤を包囲することによって形成される。好ましくは、マイクロカプセルは香料マイクロカプセルであり、当該有益剤は1つ以上の香料原材料を含む。好適な使用濃度は、布地処理組成物の0.0001重量%～5重量%又は0.1重量%～1重量%である。

20

#### 【0109】

香料：好適な香料は当該技術分野において公知であり、典型的には、0.001～10重量%、好ましくは0.01重量%～5重量%、より好ましくは0.1重量%～3重量%の濃度で組み込まれる。

30

#### 【0110】

洗浄ポリマー：好適な洗浄ポリマーは、表面及び布地の広範な汚れ洗浄並びに/又は汚れの懸濁を提供する。任意の好適な洗浄ポリマーを使用することができる。有用な洗浄ポリマーは、米国特許出願公開第2009/0124528（A1）号に記載されている。洗浄ポリマーの有用な部類の非限定的な例としては、両親媒性アルコキシル化グリース洗浄ポリマー、粘土汚れ洗浄ポリマー、汚れ放出ポリマー、及び汚れ懸濁ポリマーが挙げられる。

#### 【0111】

外部構造化剤：好ましい外部構造化剤は、非高分子結晶性ヒドロキシル官能性構造化剤、例えば硬化ヒマシ油；微小繊維状セルロース；非荷電性ヒドロキシエチルセルロース；非荷電性疎水変性ヒドロキシエチルセルロース；疎水変性エトキシル化ウレタン；疎水変性非イオン性ポリオール；及びこれらの混合物からなる群から選択されるものなどの非荷電性外部構造化剤である。

40

#### 【0112】

ジアミノスチルベン増白剤を含む布地処理組成物の使用

出願人らは、驚くべきことに、本発明による布地処理組成物中のジアミノスチルベン増白剤が、有益剤カプセルの付着を改善することを見出した。理論に束縛されるものではないが、出願人らは、ジアミノスチルベン増白剤と有益剤カプセルのポリビニルアルコールとの間の相互作用によって、付着、特に綿布に対する親和性が改善されると考えている。

50

## 【0113】

## 方法

有益剤カプセルの付着を測定する方法

蛍光カプセルは、Ind. Eng. Chem. Res. (2012), 51, 16741に記載の通り、少量の蛍光染料、Sigma Aldrich製のピロメテン546 (PM546)と組み合わせて香油を封入することによって調製されている。蛍光染料を抽出するために、蛍光カプセルで処理した布地を60Cのエタノールに浸漬した。エタノール溶液から少量のアリコートを採取し、その蛍光強度(励起=495nm、発光=505nm、スリット幅=5mm)を蛍光光度計(Perkin Elmer LS50)で測定した。蛍光強度は、布地上に付着した蛍光カプセルの量に比例する。

10

## 【0114】

ポリビニルアルコール溶液の粘度を測定する方法

粘度は、4.00%+/-0.05%固体で、Brookfield LVシリーズ粘度計又はそれに相当する装置を使用して測定する。

## 【0115】

a. ポリビニルアルコールの4.00%+/-0.05%固形分溶液を調製する。

500mLビーカー及び攪拌機を秤量する。重量を記録する。16.00+/-0.01グラムのポリビニルアルコールサンプルをビーカーに添加する。約350~375mLの脱イオン水をビーカーに添加し、溶液を攪拌する。カバープレートをもつ温水浴にビーカーを入れる。中程度の速度で45分間~1時間、又はポリビニルアルコールが完全に溶解するまで攪拌する。攪拌機をオフにする。ビーカーを約20℃に冷却する。

20

ビーカーの最終重量を以下のように計算する。

最終重量 = (空ビーカー及び攪拌機の重量) + (小数点×400とした固体%)

例：空ビーカー及び攪拌機の重量 = 125.0グラム

(サンプルの)ポリビニルアルコールの固形分% = 97.50%又は小数としては0.9750

最終重量 = 125.0 + (0.9750 × 400) = 515.0グラム

上載せ式天秤をゼロに合わせ、プロペラを備えるポリビニルアルコール溶液のビーカーをその上に置く。脱イオン水を添加して、重量を計算された最終重量515.0グラムにする。

30

サンプルの固形分含有量は、粘度を測定するためには4.00+0.05%でなければならない。

## 【0116】

b. 粘度を測定する。

4%ポリビニルアルコール溶液のサンプルを粘度計のチャンバ内に分注し、スピンドルを挿入してそれを粘度計に取り付ける。チャンバSC4-13RPYをもつサンプルアダプタ(SSA)、UltraLowアダプタ。スピンドルはSC4-18及び00である。20℃の温度でサンプルを平衡化させる。粘度計を開始し、定常状態の粘度値を記録する。

40

粘度<13cPを0.01cP単位で、13~100cPを0.1cP単位で記録し、100cPを超える粘度を1cP単位で記録する。

計算された溶液固体含有量が4.00±0.05%である場合、測定された粘度に対する補正は必要ない。そうでなければ、以下の等式を使用して、測定された粘度を溶液固体の偏差に関して補正する。

## 【0117】

## 【数1】

$\text{Log}_e \text{補正粘度} = \frac{\text{Log}_e \text{測定粘度}}{(\text{固体パーセント}) \times (0.2060) + (0.1759)}$

補正粘度 = 2.718282 (Log補正粘度)

50

## 【実施例】

## 【0118】

ポリアクリレート香料カプセルを以下の通りに作製した：蛍光染料を含む37.5gの香料、0.2gのtert-ブチルアミノエチルメタクリレート、及び0.2gのヒドロキシエチルアクリレートからなる第1の油相を約1時間混合した後、18gのCN975 (Sartomer (Exter, PA)) を添加した。後のプロセスで必要になるまで、溶液を混合した。

## 【0119】

65gの香油、84gのイソプロピルミリスレート、1gの2,2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリル)、及び0.8gの4,4'-アゾビス[4-シアノ吉草酸]からなる第2の油相を、ジャケット付鋼製反応器に添加した。反応器を35で保持し、油溶液を、2"フラットブレードミキサーで500rpmにて混合した。窒素ブランケットを、300cc/分の速度で反応器に適用した。溶液を45分間で70まで加熱し、70で45分間保持し、その後75分間で50まで冷却した。50で、第1の油相を添加し、合わせた油を50で更に10分間混合した。

10

## 【0120】

固形分5%のSelvol 540ポリビニルアルコール (Sekisui Specialty Chemicals, Dallas, TX) 85g、水268g、4,4'-アゾビス[4-シアノ吉草酸]1.2g、及び21.5% NaOH 1.1gを含有する水相を調製し、4,4'-アゾビス[4-シアノ吉草酸]が溶解するまで混合した。

20

## 【0121】

油相温度が50まで低下したら、混合を停止し、水相を混合油に添加した。高剪断攪拌を適用して、所望のサイズ特性を有するエマルジョンを生成した(1900rpmで60分間)。

## 【0122】

温度を30分間で75まで上昇させ、75で4時間保持し、30分間で95まで上昇させ、95で6時間保持した。

## 【0123】

布地処理組成物の実施例1~3を、以下のように調製した。水及びポリアクリレート香料カプセルを、ブレードミキサーを備えたプラスチック製ビーカー内で一緒に混合した。実施例2及び3でも、増白剤プレミックスから開始して増白剤プレミックスを添加した。増白剤15、ジエチレングリコール、及びモノエタノールアミンを、ブレードミキサーを備えたプラスチック製ビーカー内で一緒に混合することによって、実施例2の増白剤15プレミックスを作製した。

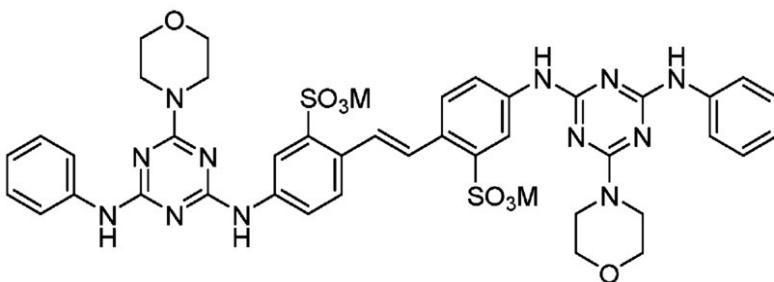
30

## 【0124】

増白剤15は、式

## 【0125】

## 【化8】



40

に対応する。

## 【0126】

増白剤36、1,2-プロパンジオール、及びエトキシ化アルコールを、ブレードミキサーを備えたプラスチック製ビーカー内で一緒に混合することによって、実施例3の増

50

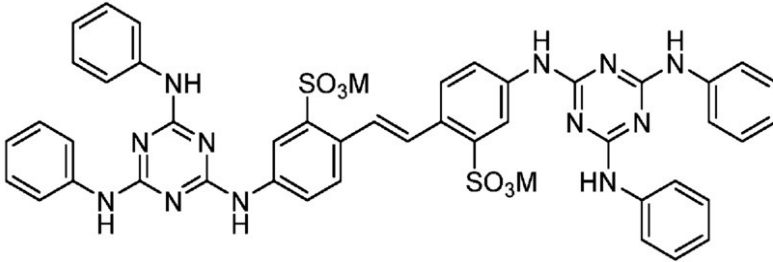
白剤 36 プレミックスを作製した。

【0127】

増白剤 36 は、式

【0128】

【化9】



に対応する。

【0129】

プレミックスは、増白剤が均質に分布できるように作製した。布地処理組成物（実施例 1～3）の詳細な組成を表 1 に提供する。

【0130】

表 1 の組成物を用いて布地を処理する方法

ランドロメーター（Lauderometer）と呼ばれる小規模洗濯機シミュレータを使用した。ランドロメーターのジャーに 3 g のパイル生地 4 片を装填した。2.5 g の布地処理組成物を 1 L の水道水に添加した。350 mL のこの溶液（水道水 + 布地処理組成物）をランドロメーターのジャー内で布地に添加した。ランドロメーターのサイクル時間を 7 分に設定し、温度を 25 C に設定する。ランドロメーターのサイクル後、布地を Miele WM に移し、1200 rpm で 7 分間遠心分離した。次いで、布地を 60 のオープン内で 30 分間乾燥させた。乾燥した布地を有益剤カプセルの付着について分析する（方法を参照）。

【0131】

【表 1】

表 1：実施例 1～3 の組成の詳細。アスタリスクで示されている実施例 1 は、比較例である。

	実施例 1*	実施例 2	実施例 3
	重量%		
水	100%までの残部		
ジエチレングリコール	0.0	0.25	-
モノエタノールアミン	0.0	0.67	-
1,2-プロパンジオール	0.0	-	0.55
エトキシ化アルコール	0.0	-	0.37
シェル材料がポリビニルアルコールに由来する ポリアクリレート香料カプセル	0.17	0.17	0.17
増白剤	-	0.08	0.08
増白剤の種類	-	増白剤 15	増白剤 36
ポリアクリレート香料カプセルの付着[%]	45%	67%	62%

【0132】

シェル材料がポリビニルアルコールに由来する有益剤カプセルの付着は、ジアミノステルベン増白剤の非存在下において 45% であったが、本発明による増白剤を含む実施例 2 及び 3 は、それぞれ 67% 及び 62% と付着の改善を示した。増白剤 15 は、商標名 Tinopal DMA-X Conc.、86% 活性物質として BASF によって供給され、Indorama Ventures により供給されたジエチレングリコール、100

% 活性物質及び H u n t s m a n により供給されたモノエタノールアミン、100% 活性物質と予混合した。増白剤 36 は、商標名 O p t i b l a n c U L D、90% 活性物質として 3 V S i g m a によって供給され、I n e o s により供給された 1, 2 - プロパンジオール、100% 活性物質及び商標名 L o r o d a c 7 - 2 6、100% 活性物質として S a s o l により供給されたエトキシ化アルコールと予混合した。

【0133】

布地処理組成物 4 ~ 6 を下記の通り調製した。水、クエン酸、及び溶媒を、ブレードミキサーを備えたプラスチック製ビーカー内で一緒に混合した。この混合物に、界面活性剤、キレート剤、ビルダー、及びポリマーを、混合しながら添加した。最終 pH をエタノールアミンで約 7.5 の pH (10% 希釈) に調整した。次いで、混合物を周囲温度に冷却し、更なる混合中、染料、酵素、ポリマー、防腐剤、加工助剤、及び構造化剤を添加する。実施例 5 及び 6 についても、増白剤プレミックスを添加した。増白剤 15、ジエチレングリコール、及びモノエタノールアミンを、ブレードミキサーを備えたプラスチック製ビーカー内で一緒に混合することによって、実施例 5 の増白剤 15 プレミックスを作製した。増白剤 36、1, 2 - プロパンジオール、及びエトキシ化アルコールを、ブレードミキサーを備えたプラスチック製ビーカー内で一緒に混合することによって、実施例 6 の増白剤 36 プレミックスを作製した。プレミックスは、増白剤が均質に分布できるように作製した。布地処理組成物の詳細を表 2 に提供する。

10

【0134】

表 2 の組成物を用いて布地を処理する方法

20

各試験につき、ランドロメーターのジャーに 3 g のパイル生地 4 片を装填した。以下のように布地処理組成物を調製し、2 g の布地処理組成物を 1 L の水道水に添加した。350 mL のこの溶液 (水道水 + 布地処理組成物) をランドロメーターのジャー内で布地に添加した。ランドロメーターのサイクル時間を 9 分に設定し、温度を 30 に設定する。ランドロメーターのサイクル後、布地を M i e l e W M に移し、1200 r p m で 7 分間遠心分離する。次いで、布地を 60 のオープン内で 30 分間乾燥させる。乾燥した布地を、「有益剤カプセルの付着を測定する方法」に記載されるように、有益剤カプセルの付着について分析する。

【0135】

## 【表 2】

表 2：実施例 4～6 の組成の詳細。実施例 4 は、比較例である。

100%活性ベースの成分	実施例4*	実施例5	実施例6
水	100までの残部		
クエン酸	1.10	1.10	1.10
1,2-プロパンジオール	11.75	11.75	12.43
ジプロピレングリコール	5.85	5.85	5.85
モノエタノールアミン	11.78	12.62	11.78
グリセリン	5.87	5.87	5.87
1-ヒドロキシエタン-1,1-ジホスホン酸	3.52	3.52	3.52
亜硫酸カリウム	0.85	0.85	0.85
エトキシ化アルコール	3.19	3.19	3.65
ドデシルベンゼンスルホン酸	32.86	32.86	32.86
ジエチレングリコール	0.00	0.31	0.00
ポリエチレングリコールと酢酸ビニルとのコポリマー	2.56	2.56	2.56
消泡剤	0.30	0.30	0.30
酵素	0.08	0.08	0.08
染料	0.01	0.01	0.01
硬化ヒマシ油構造化剤	0.13	0.13	0.13
ポリアクリレート香料カプセル	0.18	0.18	0.18
光学的光沢剤	0.00	0.12	0.12
クエン酸	1.10	1.10	1.10
1,2-プロパンジオール	11.75	11.75	12.43
ジプロピレングリコール	5.85	5.85	5.85
モノエタノールアミン	11.78	12.62	11.78
グリセリン	5.87	5.87	5.87
1-ヒドロキシエタン-1,1-ジホスホン酸	3.52	3.52	3.52
亜硫酸カリウム	0.85	0.85	0.85
エトキシ化アルコール	3.19	3.19	3.65
ドデシルベンゼンスルホン酸	32.86	32.86	32.86
ジエチレングリコール	0.00	0.31	0.00
ポリエチレングリコールと酢酸ビニルとのコポリマー	2.56	2.56	2.56
消泡剤	0.30	0.30	0.30
酵素	0.08	0.08	0.08
染料	0.01	0.01	0.01
硬化ヒマシ油構造化剤	0.13	0.13	0.13
ポリアクリレート香料カプセル	0.20	0.20	0.20
光学的光沢剤	0.00	0.10	0.10
蛍光増白剤の種類	—	増白剤15	増白剤36
ポリアクリレート香料カプセルの付着[%]	27±3	66±5	46±5

## 【0136】

増白剤15（実施例5）及び増白剤36（実施例6）の存在によって、封入香料の付着が、比較例4と比べて改善されたことが表2から明らかである。増白剤15（実施例5）は、増白剤36（実施例3）よりも付着の更なる改善を示した。

## 【0137】

本明細書にて開示された寸法及び値は、列挙された正確な数値に厳密に限定されるものとして理解されるべきではない。その代わりに、特に指示がない限り、そのような各寸法は、列挙された値とその値を囲む機能的に同等な範囲との両方を意味することが意図されている。例えば、「40mm」として開示される寸法は、「約40mm」を意味するものとする。

10

20

30

40

50

## 【 国際調査報告 】

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/US2019/046468

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. C11D3/42 C11D3/50 C11D17/00 ADD.		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C11D		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 2017/211018 A1 (DYKSTRA ROBERT RICHARD [US] ET AL) 27 July 2017 (2017-07-27) paragraph [0421] - paragraph [0435]; claims; example 12; tables 3,4 -----	1-15
X	EP 2 806 018 A1 (PROCTER & GAMBLE [US]) 26 November 2014 (2014-11-26) claims; examples 1-8,11 -----	1-15
X	EP 2 756 065 A1 (PROCTER & GAMBLE [US]) 23 July 2014 (2014-07-23) paragraph [0097]; claims; examples -----	1-15
X	US 2016/319228 A1 (LANT NEIL JOSEPH [GB] ET AL) 3 November 2016 (2016-11-03) paragraphs [0087], [0089] paragraph [0207] - paragraph [0250]; claims; examples -----	1-15
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C.		<input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.
* Special categories of cited documents :		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date		"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)		"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		"&" document member of the same patent family
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	
12 September 2019	20/09/2019	
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Vernier, Frédéric	

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

International application No

PCT/US2019/046468

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 2017211018 A1	27-07-2017	CA 3011431 A1	03-08-2017
		EP 3408365 A1	05-12-2018
		JP 2019509402 A	04-04-2019
		US 2017211018 A1	27-07-2017
		WO 2017132100 A1	03-08-2017
-----			
EP 2806018 A1	26-11-2014	AR 096358 A1	23-12-2015
		BR 112015028883 A2	25-07-2017
		CA 2913004 A1	27-11-2014
		CN 105612248 A	25-05-2016
		EP 2806018 A1	26-11-2014
		JP 2016525929 A	01-09-2016
		RU 2015148025 A	22-06-2017
		US 2014342972 A1	20-11-2014
		US 2017130172 A1	11-05-2017
		WO 2014189980 A1	27-11-2014
-----			
EP 2756065 A1	23-07-2014	AR 090028 A1	15-10-2014
		BR 112014005193 A2	21-03-2017
		CA 2848388 A1	21-03-2013
		CN 103874758 A	18-06-2014
		EP 2756065 A1	23-07-2014
		JP 5922239 B2	24-05-2016
		JP 2014534983 A	25-12-2014
		JP 2016188365 A	04-11-2016
		MX 346404 B	16-03-2017
		US 2013061883 A1	14-03-2013
WO 2013040114 A1	21-03-2013		
-----			
US 2016319228 A1	03-11-2016	CN 107820515 A	20-03-2018
		DK 3088506 T3	13-08-2018
		EP 3088506 A1	02-11-2016
		ES 2682178 T3	19-09-2018
		HU E039245 T2	28-12-2018
		JP 2018521149 A	02-08-2018
		US 2016319228 A1	03-11-2016
		WO 2016176241 A1	03-11-2016
ZA 201706666 B	29-05-2019		
-----			

## フロントページの続き

(81)指定国・地域 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT

(74)代理人 100111648

弁理士 梶並 順

(74)代理人 100122437

弁理士 大宅 一宏

(74)代理人 100209495

弁理士 佐藤 さおり

(72)発明者 スメツ、ヨハン

ベルギー国、B - 1 8 5 3 ストロムビーク - ビーヴァー、テムセラーン 1 0 0

(72)発明者 ジョス、コニー・アーナ・アリス

ベルギー国、B - 1 8 5 3 ストロムビーク - ビーヴァー、テムセラーン 1 0 0

(72)発明者 ヴァンステーンウィンケル、パスケール・クレア・アニック

ベルギー国、B - 1 8 5 3 ストロムビーク - ビーヴァー、テムセラーン 1 0 0

Fターム(参考) 4H003 AB19 BA12 CA18 DA01 EA12 EB04 EB05 EB08 EB14 EB20

EB24 EB30 EC01 ED02 FA04 FA09 FA12 FA26 FA30 FA36

4L031 AB31

4L033 AB04 AC15 BA04