

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局

(43) 国際公開日
2020年12月30日(30.12.2020)



(10) 国際公開番号

WO 2020/262154 A1

(51) 国際特許分類:

A61Q 19/10 (2006.01) *C11D 3/20* (2006.01)
C11D 1/74 (2006.01) *A61K 8/39* (2006.01)

ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG,
US, UZ, VC, VN, WS, ZA, ZM, ZW.

(21) 国際出願番号: PCT/JP2020/023781

(22) 国際出願日: 2020年6月17日(17.06.2020)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願 2019-118262 2019年6月26日(26.06.2019) JP

(71) 出願人: 小林製薬株式会社(KOBAYASHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒5410045
大阪府大阪市中央区道修町四丁目4
番10号 Osaka (JP).

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (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), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告 (条約第21条(3))

(72) 発明者: 山本 航平 (YAMAMOTO, Kouhei);
〒5670057 大阪府茨木市豊川一丁目3
0番3号 Osaka (JP). 久保 嘉一 (KUBO,
Hirokazu); 〒5670057 大阪府茨木市豊川一
丁目30番3号 Osaka (JP).

(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): 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, 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,

(54) Title: SKIN CLEANSER COMPOSITION

(54) 発明の名称: 皮膚洗浄料組成物

(57) Abstract: [Problem] The purpose of the present invention is to provide a skin cleanser composition which has excellent cleansing power, while being reduced in skin irritancy. [Solution] A skin cleanser composition which has a pH of from 3 to 8, and contains (A) a surfactant and (B) an amphiphilic ester, wherein the content of component (A) is from 0.025% by weight to 2% by weight. This skin cleanser composition is able to exhibit excellent cleansing power, while being reduced in skin irritancy. Consequently, a skin cleanser composition according to the present invention is suitable for use in cleansing of the skin that has become sensitive to stimulation.

(57) 要約: 【課題】本発明は、皮膚刺激性が低減され且つ優れた洗浄力を有する皮膚洗浄料組成物を提供することを目的とする。【解決手段】(A)界面活性剤と(B)両親媒性エステルとを含有し、前記(A)成分の含有量が0.025~2重量%であり、pHが3~8である皮膚洗浄料組成物は、皮膚刺激性が低減されつつも優れた洗浄力を発揮することができる。従って、本発明の皮膚洗浄料組成物は、刺激に敏感になっている肌の洗浄に好適に使用することができる。



WO 2020/262154 A1

明 細 書

発明の名称：皮膚洗浄料組成物

技術分野

[0001] 本発明は、皮膚刺激性が低減され且つ優れた洗浄力を有する皮膚洗浄料組成物に関する。

背景技術

[0002] 皮膚を洗浄し、肌を清潔に保つことを目的とした製品として、洗顔料、ボディソープ、シャンプー等の様々な皮膚洗浄料組成物が提供されている。皮膚洗浄料組成物が皮膚を洗浄する機構においては、界面活性剤が汚れに吸着して汚れと水との間の表面張力を小さくし、摩擦による機械力も相まって、汚れを水中に浮き上がらせる。このような洗浄機構を有効に作用させるには、界面活性剤を臨界ミセル濃度以上で配合することが必要である。

[0003] 一方で、界面活性剤による洗浄力が強すぎることで皮膚刺激の原因となり、その結果、乾燥肌をはじめとする肌トラブルが引き起こされているといった現状もある。このため、肌への作用をマイルドにすることを目的として、洗浄成分の組み合わせや配合量等を工夫する処方が種々提案されている。中でも、洗浄時に形成される泡が、肌と指とが直接触れて発生する摩擦を軽減すると認識されていることから、気泡力、泡持ち力等の泡質を向上させる処方、肌への作用をマイルドにする処方として優れているというのが一般常識となっている。

[0004] このため、近年では、ポンプフォーマータイプの皮膚洗浄料が種々提案されており、簡単に良質な泡が得られる手軽さだけでなく、肌への優しさも注目されている。具体的には、特許文献1に、フォーマー容器と、このフォーマー容器に充填されてなる液体皮膚洗浄剤組成物とからなる液体皮膚洗浄剤製品であって、上記液体皮膚洗浄剤組成物が、（A）炭素数7～21の直鎖又は分岐鎖の一価炭化水素基を有する特定の脂肪酸塩を3～10質量%と、（B）特定の塩化ジメチルジアリルアンモニウムとアクリル酸及び／又はア

クリルアミドとの共重合体と、(C)糖アルコールとを含有し、(A)成分の含有量と(B)成分の含有量との質量比(A)/(B)が20～250である液体皮膚洗浄剤製品が開示されている。また、特許文献2には、(a)脂肪酸塩を2～9質量%、(b)ラウリルジメチルアミノ酢酸ベタインを0.5～4質量%、(c)2価アルコールの1種類または2種類以上を1～10質量%を含有し、かつ、(a)成分と(b)成分の配合量(質量%)の和(a)+(b)が3～10質量%、配合量比(b)/(a)が0.1～0.5である洗浄剤をフォーマー容器に充填したことを特徴とする皮膚洗浄剤組成物が開示されている。さらに、特許文献3には、(a)ラウリルジメチルアミノ酢酸ベタインと、(b)炭素数5～25の脂肪酸から形成され且つ特定組成の高級脂肪酸石鹼4～15質量%と、を含有するフォーマー容器で吐出される洗浄料組成物が開示されている。

先行技術文献

特許文献

[0005] 特許文献1：国際公開第2014/003114号

特許文献2：特開2016-098182号公報

特許文献3：国際公開第2017/081897号

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0006] ポンプフォーマータイプの皮膚洗浄料組成物は、界面活性剤の配合量が比較的少なく、その点で、固形状や半固形状の皮膚洗浄料組成物に比べて皮膚への刺激は低減されている傾向にあると考えられる。一方で、ポンプフォーマータイプの皮膚洗浄料組成物は、泡の状態で吐出されることが大前提となっているため、気泡力を発揮させるために必要な最低限の界面活性剤を配合することがその構成上不可避となっている。

[0007] 近年、肌に優しい洗顔への意識はますます高まってきている。また、従来の皮膚洗浄料組成物であっても、依然として、皮膚刺激を感じやすく敏感に

なっている肌に十分対処できる処方 of 皮膚洗浄料組成物は無い。従って、これまで以上に肌への刺激が少ない皮膚洗浄料組成物が求められる。

[0008] 本発明者は、肌への刺激をより軽減させるため、界面活性剤の配合量を、従前の皮膚洗浄料組成物に含まれる配合量よりも大幅に低減させた。しかしながら、そのように大幅に少量の界面活性剤しか含まれない皮膚洗浄料組成物では、肌への刺激低減と引き換えに洗浄力が得られないという問題に直面した。

[0009] そこで本発明は、皮膚刺激性が低減されながらも優れた洗浄力を有する皮膚洗浄料組成物を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

[0010] 本発明者は鋭意検討の結果、皮膚洗浄料組成物において、少量の界面活性剤に両親媒性エステルを共存させ、且つ pH を 3～8 に調整することによって、皮膚刺激性が低減されながらも優れた洗浄力を発揮できることを見出した。本発明は、この知見に基づいてさらに検討を重ねることにより完成したものである。

[0011] 即ち、本発明は、下記に掲げる態様の発明を提供する。

項 1. (A) 界面活性剤と (B) 両親媒性エステルとを含有し、前記 (A) 成分の含有量が 0.025～2 重量%であり、pH が 3～8 である、皮膚洗浄料組成物。

項 2. 前記 (B) 成分が、ジカルボン酸ビス (ポリオキシアルキレンアルキルエーテル) エステル、ジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステル、及び (エイコサン二酸/テトラデカン二酸) ポリグリセリル-10 よりなる群から選ばれる、項 1 に記載の皮膚洗浄料組成物。

項 3. 前記ジカルボン酸ビス (ポリオキシアルキレンアルキルエーテル) エステルが、シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸ビスエトキシジグリコールである、項 2 に記載の皮膚洗浄料組成物。

項 4. 敏感肌に対して適用される、項 1～3 のいずれかに記載の皮膚洗浄料組成物。

項 5. (A) 界面活性剤を 0.025 ~ 2 重量% 含む pH 3 ~ 8 の皮膚洗浄料組成物における洗浄力を向上させる方法であって、

皮膚洗浄料組成物に、前記 (A) 成分とともに、(B) 両親媒性エステルを配合する、洗浄力向上方法。

発明の効果

[0012] 本発明の皮膚洗浄料組成物によれば、皮膚刺激性が低減されつつも優れた洗浄力を発揮することができる。従って、本発明の皮膚洗浄料組成物は、刺激に敏感になっている肌の洗浄に好適に使用することができる。

発明を実施するための形態

[0013] 1. 皮膚洗浄料組成物

本発明の皮膚洗浄料組成物は、(A) 界面活性剤（以下、(A) 成分と表記することがある）を所定量と (B) 両親媒性エステル（以下、(B) 成分と表記することがある）とを含有し、所定の pH に調整されていることを特徴とする。以下、本発明の皮膚洗浄料組成物について詳述する。

[0014] (A) 界面活性剤

本発明の皮膚洗浄料組成物は、(A) 成分として界面活性剤を含有する。界面活性剤としては特に限定されないが、皮膚への刺激を抑制する観点から、好ましくはアニオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、両性界面活性剤、天然界面活性剤等が挙げられる。界面活性剤としては、アニオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、両性界面活性剤、天然界面活性剤の中から 1 種を単独で使用してもよく、また 2 種以上を任意に組み合わせて使用してもよい。

[0015] 本発明に使用されるアニオン性界面活性剤としては、例えば、カルボン酸型、スルホン酸型、硫酸エステル型、リン酸エステル型等の界面活性剤が挙げられる。

[0016] カルボン酸型の界面活性剤としては、具体的には、オクタン酸、デカン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸等の炭素数 6 ~ 22 の飽和又は不飽和脂肪酸；オクタノイル基、デカノイル基、ラウロイル

基、ミリストイル基、パルミトイル基、ココイル基等の炭素数8～24の飽和又は不飽和のN-アシル基を有するN-アシルアミノ酸（カルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤）が挙げられる。

[0017] カルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤としては、オクタノイル基、デカノイル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル基、ココイル基等の炭素数8～24の飽和又は不飽和のN-アシル基を有するN-アシルアミノ酸が挙げられる。カルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤におけるN-アシルアミノ酸としては、N-アシルサルコシン、N-アシルアスパラギン酸、N-アシルグルタミン酸、N-アシル-N-メチル- β -アラニン等が挙げられる。より具体的なカルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤としては、N-ラウロイルサルコシン、ココイルサルコシン、N-ラウロイルアスパラギン酸、ココイルアスパラギン酸、N-ラウロイルグルタミン酸、ココイルグルタミン酸、N-ラウロイル-N-メチル- β -アラニン、ココイルメチルアラニン等が挙げられる。

[0018] スルホン酸型の界面活性剤としては、具体的には、ココイルイセチオン酸等の炭素数6～22の脂肪酸とイセチオン酸のエステル；ヘキサンスルホン酸、オクタンスルホン酸、デカンスルホン酸、ドデカンスルホン酸等の炭素数6～22のアルキルスルホン酸；アルキルベンゼンスルホン酸等の炭素数10～16のアルキル基を有するアルキルベンゼンスルホン酸；オクタノイル基、デカノイル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル基、ココイル基等の炭素数8～24の飽和又は不飽和のN-アシル基を有するN-アシル-N-メチルタウリン（スルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤）が挙げられる。

[0019] スルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤としては、オクタノイル基、デカノイル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル基、ココイル基等の炭素数8～24の飽和又は不飽和のN-アシル基を有するN-アシル-N-メチルタウリンが挙げられる。より具体的なスルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤としては、N-ミリストイル-N-メチルタウリン

、N-ラウロイル-N-メチルタウリン、ココイルメチルタウリン等が挙げられる。

[0020] 硫酸エステル型の界面活性剤としては、具体的には、ラウリル硫酸、ミリスチル硫酸等の炭素数10～22の飽和又は不飽和脂肪酸と硫酸のエステル等が挙げられる。リン酸エステル型の界面活性剤としては、具体的には、ラウリルリン酸等の炭素数8～24の飽和又は不飽和脂肪酸とリン酸のエステル等が挙げられる。

[0021] なお、これらのアニオン性界面活性剤は、塩の形態であってもよく、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩；トリエタノールアミン（TEA）塩；アンモニウム塩等の形態をとることができる。

[0022] これらのアニオン性界面活性剤の中でも、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、好ましくはカルボン酸型の界面活性剤及びスルホン酸型の界面活性剤が挙げられ、より好ましくは、カルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤及びスルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤が挙げられる。カルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤及びスルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤は、本発明の皮膚洗浄料組成物のpHが例えば3～6の場合に、保湿不足によるつっぱり感抑制の観点、又は保湿不足によるつっぱり感抑制及び洗浄力の観点から好ましく用いられる。より具体的には、カルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤及びスルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤は、本発明の皮膚洗浄料組成物のpHが例えば3～4の場合に、保湿不足によるつっぱり感抑制の観点から好ましく用いられ、pHが例えば5～6の場合に、保湿不足によるつっぱり感抑制及び洗浄力の観点から好ましく用いられる。

[0023] さらにこれらの中でも、洗浄力及び／又は皮膚刺激低減性等の観点から、好ましくは炭素数8～24の飽和又は不飽和のアシル基を有するN-アシルグルタミン酸及びN-アシルアスパラギン酸、並びに炭素数8～22の脂肪酸アミドスルホン酸及びこれらの塩が挙げられ、より好ましくはココイルグルタミン酸、N-ラウロイルアスパラギン酸、ココイルメチルタウリン及び

これらの塩が挙げられ、さらに好ましくはココイルグルタミン酸トリエタノールアミン、N-ラウロイルアスパラギン酸ナトリウム、ココイルメチルタウリンナトリウムが挙げられる。

[0024] これらのアニオン性界面活性剤は、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。

[0025] 非イオン性界面活性剤は、本発明の皮膚洗浄料組成物のpHが例えば5～8、好ましくは5～6の場合に、洗浄力及び皮膚刺激低減性の観点から好ましく用いられる。本発明に使用される非イオン性界面活性剤としては、例えば、エステル型、エーテル型、エステル・エーテル型、アルカノールアミド型、アルキルグリコシド型、アルコール型等の界面活性剤が挙げられる。

[0026] エステル型の界面活性剤としては、具体的には、ジラウリン酸グリコール、モノステアリン酸グリコール、ジステアリン酸グリコール、モノラウリン酸グリセリル、ジラウリン酸グリセリル、モノステアリン酸グリセリル、ジステアリン酸グリセリル等の炭素数8～20の飽和又は不飽和脂肪酸とグリセリンのモノ又はジエステル；ソルビタン脂肪酸エステル；ショ糖脂肪酸エステル等が挙げられる。

[0027] エーテル型の界面活性剤としては、具体的には、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール等が挙げられる。

[0028] エステル・エーテル型の界面活性剤としては、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンヘキシタン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステルポリエチレングリコール等が挙げられる。

[0029] アルカノールアミド型の界面活性剤としては、具体的には、コカミドDEA（ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド）、ラウリン酸ジエタノールアミド、オレイン酸ジエタノールアミド、ステアリン酸ジエタノールアミド等が挙げられる。

[0030] アルキルグリコシド型界面活性剤としては、具体的には、オクチルグルコ

シド、デシルグルコシド、ラウリルグルコシド等が挙げられる。

[0031] アルコール型の界面活性剤としては、セタノール、ステアリルアルコール、オレイルアルコール等が挙げられる。

[0032] これらの非イオン性界面活性剤の中でも、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、好ましくは、エステル・エーテル型の界面活性剤及びアルカノールアミド型の界面活性剤が挙げられ、より好ましくは、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油及びココミド D E A が挙げられる。

[0033] これらの非イオン性界面活性剤は、1 種単独で使用してもよく、また 2 種以上を組み合わせ使用してもよい。

[0034] 本発明に使用される両性界面活性剤としては、例えば、アルキルベタイン型、脂肪酸アミドプロピルベタイン型、アミノオキシド型等の界面活性剤が例示される。

[0035] アルキルベタイン型の界面活性剤としては、具体的には、ラウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン、ステアリルジメチルアミノ酢酸ベタイン、オクタデシルアミノメチルジメチルスルホプロピルベタイン等が挙げられる。

[0036] 脂肪酸アミドプロピルベタイン型両性界面活性剤としては、具体的には、ココミドプロピルベタイン等のアミドベタイン（アミノ酸系両性界面活性剤）、ココミドプロピルヒドロキシスルタイン等のスルホベタイン等が挙げられる。

[0037] アミノオキシド型両性界面活性剤としては、具体的には、ラウリルジメチルアミン N - オキシド、オレイルジメチルアミン N - オキシド等が挙げられる。

[0038] なお、これらの両性界面活性剤は、塩の形態であってもよく、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩；トリエタノールアミン（TEA）塩；アンモニウム塩等の形態をとることができる。

[0039] これらの両性界面活性剤の中でも、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、好ましくは脂肪酸アミドプロピルベタイン型界面活性剤が挙げられ、より好ましくはココミドプロピルベタイン等のアミドベタイン（

アミノ酸系両性界面活性剤)が挙げられ、さらに好ましくはコカミドプロピルベタインが挙げられる。

[0040] これらの両性界面活性剤は、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。

[0041] 本発明に使用される天然界面活性剤としては、レシチン及びリゾレシチン；キラヤサポニン、ダイズサポニン、ユッカサポニン、エンジュサポニン、ビートサポニン、アズキサポニン、ニンジンサポニン、茶種サポニン、ヘチマサポニン、ツボクササポニンなどのサポニン等が挙げられる。

[0042] レシチンは、ホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノールアミン、ホスファチジルセリン、ホスファチジリンノシトールなどのリン脂質と、トリグリセリド、脂肪酸、植物油からの炭水化物などの成分との混合物であり、医薬品、医薬部外品、化粧品において公知の成分である。

[0043] レシチンとしては、動植物由来の天然レシチン（例えば、大豆レシチン、卵黄レシチン等）そのものであってもよいし、天然レシチンの化学処理物であってもよいし、天然レシチンの精製物であってもよい。天然レシチンの化学処理物としては、水素添加処理により得られた水素添加レシチン（例えば、完全水素添加レシチンや部分水素添加レシチン）、水酸化処理により得られた水酸化レシチン等が挙げられる。天然レシチンの精製物としては、アセトン等の溶剤によりホスファチジルコリンの含有量を高めたレシチンが挙げられる。

[0044] リゾレシチンとしては、上記のレシチン（天然レシチン、天然レシチンの化学処理物、天然レシチンの精製物）のリゾ体が挙げられる。リゾレシチンは、レシチンをホスホリパーゼA2などの酵素による加水分解（溶解）でホスファチジルコリンの2位の脂肪酸が除去された構造を有する。

[0045] これらの天然界面活性剤の中でも、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、好ましくはレシチン及びリゾレシチン並びにサポニンが挙げられ、より好ましくはレシチン及びリゾレシチンが挙げられ、さらに好ましくはリゾレシチンが挙げられる。

[0046] これらの天然界面活性剤は、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。

[0047] 本発明の皮膚洗浄剤組成物における（A）成分の含有量は、0.025～2重量%である。このように界面活性剤量が少量であることより、皮膚刺激性を各段に低減することができる。本発明においては、（B）成分と共存させることで、優れた洗浄力を発揮することができるため、本来的には有効な洗浄力を発揮できないような少量の界面活性剤量であっても効果的に洗浄力を発揮することができる。さらに、皮膚刺激性及び保湿不足によるつっぱり感を一層抑制する観点から、（A）成分の上記含有量の範囲の上限としては、1.5重量%以下、好ましくは1重量%以下、より好ましくは0.9重量%以下、更に好ましくは0.6重量%以下、一層好ましくは0.2重量%以下であってもよい。一方で、より優れた洗浄力を得る観点からは、（A）成分の上記含有量の範囲の下限としては、好ましくは0.1重量%以上、より好ましくは0.5重量%以上、さらに好ましくは1.5重量%以上、特に好ましくは1.8重量%以上が挙げられる。

[0048] （B）両親媒性エステル

本発明の皮膚洗浄剤組成物は、（B）成分として両親媒性エステルを含有する。（B）成分は単独で洗浄作用を示さないが、0.025～2重量%の（A）成分と共存させることによって、低刺激性を維持しながら皮膚洗浄剤組成物の洗浄力を向上させることができる。

[0049] 本発明において、両親媒性エステルは、日本薬局方一般試験法に定められた方法による測定で、導電率70～110 $\mu\text{s}/\text{m}$ に調整されたイオン交換水に常温で2質量%以上溶解し、かつ、油剤であるイソノナン酸イソトリデシル（日清オイリオグループ社製、サラコス913）にも常温（25℃）で10質量%以上溶解するものであり、エステル系界面活性剤は除かれる。

[0050] 両親媒性エステルとしては特に限定されないが、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、ジカルボン酸ビス（ポリオキシアルキレンアルキルエーテル）エステル、ジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステル、

及び（エイコサン二酸／テトラデカン二酸）ポリグリセリル－１０よりなる群から選ばれるものであることが好ましい。両親媒性エステルとしては、ジカルボン酸ビス（ポリオキシアルキレンアルキルエーテル）エステル、ジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステル、及び（エイコサン二酸／テトラデカン二酸）ポリグリセリル－１０の中からいずれかを単独で使用してもよく、また２種以上を組み合わせ使用してもよい。これらの両親媒性エステルの中でも、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、ジカルボン酸ビス（ポリオキシアルキレンアルキルエーテル）エステルがより好ましい。

[0051] 本発明に使用されるジカルボン酸ビス（ポリオキシアルキレンアルキルエーテル）エステルは、ジカルボン酸とポリオキシアルキレンアルキルエーテルとのジエステル化合物である。ジカルボン酸ビス（ポリオキシアルキレンアルキルエーテル）エステルのジエステル化合物を構成するジカルボン酸の具体例としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、酒石酸、リンゴ酸、グルタル酸、アジピン酸、ペメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、アセトンジカルボン酸、フタル酸、シクロヘキサン－１，４－ジカルボン酸などが挙げられる。また、ジエステル化合物を構成するポリオキシアルキレンアルキルエーテルとしては、例えば、ポリオキシエチレンモノアルキルエーテルなどが挙げられ、より具体的には、例えば、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテルなどが挙げられる。

[0052] これらのジカルボン酸ビス（ポリオキシアルキレンアルキルエーテル）エステルの中でも、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、好ましくは、シクロヘキサン－１，４－ジカルボン酸とジエチレングリコールモノエチルエーテルとのジエステル化合物、具体的には、INCI名（International Cosmetic Ingredient Dictionary and Handbook，第13版，第1巻，CTFA，2010年，p. 331）：BIS-ETHOXYDIGLYCOL CYCL

OHEXANE 1, 4-DICARBOXYLATEで表記される、シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸ビスエトキシジグリコールと称される化合物、及びコハク酸とジエチレングリコールモノエチルエーテルとのジエステル化合物、具体的には、INCI名 (International Cosmetic Ingredient Dictionary and Handbook, 第13版, 第1巻, CTFA, 2010年, p. 331-332) : BIS-ETHOXYDIGLYCOL SUCCINATEで表記される、コハク酸ビスエトキシジグリコールと称される化合物が挙げられ、より好ましくは、シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸ビスエトキシジグリコールが挙げられる。

[0053] また、本発明において、前記シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸ビスエトキシジグリコールの具体例としては、例えば、日本精化株式会社製の「Neosolue-Aquilio (商品名)」等が挙げられる。また、前記コハク酸ビスエトキシジグリコールの具体例としては、例えば、高級アルコール工業株式会社製の「ハイアクオスター DCS (商品名)」等が挙げられる。

[0054] これらのジカルボン酸ビス (ポリオキシアルキレンアルキルエーテル) エステルは、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。

[0055] 本発明に使用されるジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステルは、ジカルボン酸とアルコキシアルコールとのジエステル化合物である。ジカルボン酸ジアルコキシアルキルのジエステル化合物を構成するジカルボン酸の具体例としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、酒石酸、リンゴ酸、グルタル酸、アジピン酸、ペメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、アセトンジカルボン酸、フタル酸、シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸などが挙げられる。また、ジエステル化合物を構成するアルコキシアルコールとしては、例えば、2-メトキシエタノール、2-エトキシエタノールなどが挙げられる。

[0056] これらのジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステル中でも、本発明の効果により良好に得る観点から、好ましくは、コハク酸と2-エトキシエタノールとのジエステル化合物、具体的には、コハク酸ジエトキシエチルが挙げられる。

[0057] これらのジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステル、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。

[0058] 本発明に使用される（エイコサン二酸／テトラデカン二酸）ポリグリセリル-10としては、特に限定されないが、例えば、日本精化株式会社製の「Neosolve-Aqua（商品名）」、「Neosolve-Aqua S（商品名）」等が挙げられる。

[0059] 本発明の皮膚洗浄剤組成物における（B）成分の含有量としては特に限定されないが、例えば0.1重量%以上が挙げられる。洗浄力をより一層良好に得る観点、及び／又は、保湿不足によるつっぱり感をより一層低減させる観点から、（B）成分の含有量としては好ましくは0.5重量%以上、より好ましくは1.5重量%以上、より好ましくは2重量%以上が挙げられる。

（B）成分の含有量の範囲の上限は特に限定されないが、皮膚洗浄剤組成物の安定性等の観点から、例えば5重量%以下、好ましくは4重量%以下、より好ましくは3重量%以下が挙げられる。

[0060] 本発明の皮膚洗浄剤組成物において、（A）成分と（B）成分との比率は特に限定されず、上記の各含有量により定まるが、皮膚刺激低減性及び洗浄力をより良好に得る観点から、（A）成分1重量部に対して（B）成分が例えば0.1～100重量部、好ましくは0.1～10重量部、より好ましくは0.5～5重量部、更に好ましくは1～5重量部が挙げられる。

[0061] 他の成分

本発明の皮膚洗浄剤組成物には、前記成分の他に、本発明の効果を損なわない範囲で、製剤化等に必要とされる他の基剤や添加剤が含まれていてもよい。このような添加剤については、薬学的に許容されることを限度として特に制限されないが、例えば、水、炭素数1～5の低級アルコール（エタノール）

ル、イソプロパノール等)、及び多価アルコール(エチレングリコール、1, 3-ブチレングリコール(1, 3-BG)、プロピレングリコール、イソプレングリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、グリセリン等)等の水性基剤;防腐剤(フェノキシエタノール、メチルパラベン、プロピルパラベン、安息香酸、安息香酸ナトリウム、ソルビン酸等)、着香剤(シトラール、1, 8-シネオール、シトロネラール、ファルネソール等)、着色剤(タール色素(褐色201号、青色201号、黄色4号、黄色403号等)、カカオ色素、クロロフィル、酸化アルミニウム等)、粘稠剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、架橋型アクリル酸重合体、カルボキシビニルポリマー、ヒプロメロース、ポリビニルピロリドン、アルギン酸ナトリウム、エチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、キサンタンガム、カラギーナン等)、pH調整剤(リン酸、塩酸、ギ酸、酢酸、クエン酸、グリコール酸、グルクロン酸、クロロ酢酸、コハク酸、フマル酸、酒石酸、マレイン酸、マロン酸、リンゴ酸、乳酸、安息香酸、リン酸カリウム、リン酸二カリウム、リン酸二ナトリウム、リン酸三ナトリウム、リン酸アンモニウム、三リン酸五ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリウム(クエン酸三ナトリウム)、クエン酸カルシウム、グリコール酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、コハク酸ナトリウム、スルホコハク酸三ナトリウム、フマル酸ナトリウム、酒石酸カリウム、酒石酸二ナトリウム、ピロリン酸四カリウム、ピロリン酸二ナトリウム、ピロリン酸四ナトリウム、ホウ酸ナトリウム、硫酸カリウム、硫酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、トリエタノールアミン、トリイソプロパノールアミン等が挙げられ、好ましくはクエン酸、水酸化カリウムが挙げられる。)、湿潤剤(D-ピロリドンカルボン酸ナトリウム液、D-ソルビトール液、マクロゴール等)、安定化剤(ジブチルヒドロキシルエン、ブチルヒドロキシアニソール、エデト酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウム、L-アルギニン、L-アスパラギン酸、DL-アラニン、グリシン、エリソルビン酸ナトリウム、没食子酸プロピ

ル、亜硫酸ナトリウム、二酸化硫黄、クロロゲン酸、カテキン、ローズマリー抽出物等）、酸化防止剤、紫外線吸収剤、キレート剤、粘着剤、緩衝剤、溶解補助剤、可溶化剤、保存剤等の添加剤が挙げられる。これらの基材や添加剤は、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。これらの基材や添加剤の含有量は、製剤形態等に応じて適宜設定することができる。

[0062] 本発明の皮膚洗浄剤組成物には、前記成分の他に、本発明の効果を損なわない範囲で、必要に応じて他の薬理成分を含有していてもよい。このような薬理成分としては、例えば、ビタミン類（ビタミンA類、ビタミンB1類、ビタミンB2類、ビタミンB5類、ビタミンB6類、ビタミンB12類、ビタミンC類、ビタミンD類、ビタミンK類、ナイアシン類、葉酸、ビオチン、リコペン等）、抗ヒスタミン剤（ジフェンヒドラミン、塩酸ジフェンヒドラミン等）、局所麻酔剤（プロカイン、テトラカイン、ブピバカイン、メピバカイン、クロロプロカイン、プロパラカイン、メプリルカイン又はこれらの塩、オルソカイン、オキセサゼイン、オキシポリエントキシデカン、ロートエクス、ペルカミンパーゼ、テシットデシチン等）、抗炎症剤（インドメタシン、フェルピナク、ジクロフェナクナトリウム、ロキソプロフェンナトリウム等）、皮膚保護剤（コロジオン、ヒマシ油等）、血行促進成分（ノニル酸ワニリルアミド、ニコチン酸ベンジルエステル、カプサイシン、トウガラシエクス等）、清涼化剤（メントール、カンフル、ボルネオール、ハッカ水、ハッカ油等）、ムコ多糖類（コンドロイチン硫酸ナトリウム、グルコサミン、ヒアルロン酸、カチオン化ヒアルロン酸（ヒアルロン酸ジヒドロキシプロピルトリモニウム等）等）等が挙げられる。これらの薬理成分は、1種単独で使用してもよく、また2種以上を組み合わせ使用してもよい。これらの薬理成分を含有させる場合、その含有量については、使用する薬理成分の種類、期待する効果等に応じて適宜設定すればよい。

[0063] pH

本発明の皮膚洗浄剤組成物のpHは、皮膚刺激低減性及び洗浄力を得る観

点から、3～8に調整されている。本発明の皮膚洗浄剤組成物の好ましいpHとしては、(A)成分の種類等によって異なりうるが、例えば、(A)成分としてカルボン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤及び／又はスルホン酸型アミノ酸系アニオン性界面活性剤が用いられる場合は、保湿不足によるつっぱり感抑制の観点、又は保湿不足によるつっぱり感抑制及び洗浄力の観点から好ましくは3～6、より好ましくは3～5が挙げられ、保湿不足によるつっぱり感抑制の観点からさらに好ましくは3～4が挙げられ、保湿不足によるつっぱり感抑制及び洗浄力の観点からさらに好ましくは5～6が挙げられ；(A)成分として非イオン性界面活性剤が用いられる場合は、洗浄力及び皮膚刺激低減性の観点から好ましくは5～8、より好ましくは5～6が挙げられる。なお、本発明において、pHとは、25℃におけるpHをいう。

[0064] 形態

本発明の皮膚洗浄剤組成物の形態については特に制限されず、液状、クリーム状、ジェル状等が挙げられるが、好ましくは常温で液状又はジェル状である。本発明の皮膚洗浄剤組成物が液状又はジェル状である場合の粘度としては、20℃において10000mPa・s以下、好ましくは5000mPa・s以下が挙げられる。なお、粘度は、BL粘度計（ローターNo3、6rpm、20℃）によって測定される値である。また、本発明の皮膚洗浄剤組成物は、液状の皮膚洗浄剤組成物がコットンや不織布等のシート基材に含浸させられた形態であってもよい。

[0065] 容器

本発明の皮膚洗浄剤組成物を収容する容器については、特に制限されず、形態や用途等に応じて適宜選択すればよいが、例えば、噴霧式容器、注下又は滴下式容器（特に洗浄瓶）、ポンプ式容器、チューブ式容器、包装袋、箱状容器等が挙げられる。特に、本発明の皮膚洗浄剤組成物が液状である場合、容器としては、噴霧式容器、注下又は滴下式容器（特に洗浄瓶）、ポンプ式容器が好ましい。なお、本発明におけるポンプ式容器は、皮膚洗浄剤組成

物を液体状態で吐出する容器であり、噴霧式容器は、内容物をミスト状態で吐出するものであり、いずれも、皮膚洗浄剤組成物を泡状態で吐出するポンプフォーマー容器とは異なる。また、本発明の皮膚洗浄剤組成物がシート基材に含浸させられた形態である場合は、容器としては、包装袋、箱状容器が挙げられる。

[0066] 本発明においては、これらの容器の中でも、肌への塗布の手軽さ及び塗布時における手等による物理摩擦を回避する観点から、特に好ましくは噴霧式容器が挙げられる。噴霧式容器としては、非エアゾール式スプレー容器であるポンプ式スプレー容器、及び、エアゾール式スプレー容器が挙げられる。噴霧式容器の口径（ノズル内径）としては、例えば0.01～3mmφ、好ましくは0.1～1mmφが挙げられる。噴霧式容器がポンプ式スプレー容器である場合の1プッシュあたりの噴射量としては、例えば0.05～1.2g、好ましくは0.1～0.3gが挙げられる。

[0067] 用途

本発明の皮膚洗浄剤組成物は、皮膚の油脂、汗などの体液や汚れ等を除去するために用いられるものであり、化粧落とし（クレンジング）として用いられるものではない。本発明の皮膚洗浄剤組成物は、水で薄めることなく、泡立てずにそのまま皮膚に塗布することで使用する。1回当たりの使用量としては、界面活性剤の濃度及び汚れの程度等にもよるが、例えば洗顔に用いる場合0.5～3g、好ましくは1～2gが挙げられる。

[0068] 具体的な使用態様として、本発明の皮膚洗浄剤組成物が注下又は滴下式容器（特に洗浄瓶）、ポンプ式容器、チューブ式容器等に収容されている場合は、皮膚洗浄剤組成物を容器からいったん手に取り、手で洗浄対象部位に塗布することができる。また、本発明の皮膚洗浄剤組成物がシート基材に含浸させられている場合は、シート基材を手に取り、洗浄対象部位にあてがうことで塗布することができる。

[0069] 特に好ましい使用態様として、噴霧式容器、注下又は滴下式容器（特に洗浄瓶）、好ましくは噴霧式容器に収容された皮膚洗浄剤組成物を、手に取る

ことなく、直接的に洗浄対象部位に塗布することができる。このように、皮膚洗浄剤組成物を直接的に洗浄対象部位に塗布する場合、洗浄対象部位の皮膚と手との間に生じる摩擦や、洗浄部位の皮膚と気泡と間に生じる摩擦といった物理的摩擦を一切与えることなく、液流の機械力を利用するだけで洗浄することが可能になる。本発明の皮膚洗浄剤組成物は、低刺激且つ洗浄力に優れた処方であるため、このように物理的摩擦を与えずに液流の機械力を利用して洗浄することで、洗浄時における肌への負担が顕著に軽減され極めて優しい洗浄方法が可能となる。なお、本発明の皮膚洗浄剤組成物は、前述のような肌に物理的摩擦を与えない洗浄方法に特に適しているが、皮膚洗浄剤組成物を洗浄対象部位に塗布した後に手等を用いてこすり洗いする使用方法を除外するものではない。

[0070] 本発明の皮膚洗浄剤組成物の洗浄対象部位としては、あらゆる身体部位の洗浄が可能であるため特に制限されず、例えば、手、髪、頭皮、体、顔等が挙げられる。これらの洗浄対象部位のうち、刺激に対して敏感な顔への使用において更に好適である。更に、本発明の洗浄剤組成物は低刺激且つ洗浄力に優れているため、特に敏感肌に対して用いられることが好ましい。敏感肌とは、慢性的又は一時的に、外用剤の特定成分（例えば、界面活性剤、防腐剤、香料等）や紫外線等に対して、過敏に反応する肌をいう。本発明の皮膚洗浄剤組成物が適用される好ましい敏感肌の例としては、慢性的又は一時的に、（A）成分を含み（B）成分を含まない皮膚洗浄剤組成物を適用した場合に刺激を感じるほどに敏感になっている肌が挙げられ、特に、慢性的又は一時的に、例えば（A）成分を0.025～2重量%含み（B）成分を含まない、pH3～8に調整された皮膚洗浄剤組成物を適用した場合に刺激を感じるほどに敏感になっている肌が挙げられる。

[0071] 洗浄後、皮膚洗浄剤組成物は、水で洗い流すことができる。水で洗い流す場合は、通常の洗顔と同様に行えばよいが、肌への負担を軽減させる観点からは、手による摩擦を与えないように水流の機械力を利用して洗い流すことが好ましい。

[0072] また、本発明の皮膚洗浄剤組成物は、界面活性剤濃度が極端に低いため、洗浄後、洗い流さなくてもよい。このため、本発明の皮膚洗浄剤組成物は、病院における清拭用途、エステサロンや美容院における洗顔等皮膚洗浄施術用途、及び災害用品用途等でも好適である。洗い流さない場合、タオルやティッシュ等の吸水性基材を用いて洗浄部位に残存した皮膚洗浄剤組成物を吸い取って除去してもよい。

[0073] 製造方法

本発明の皮膚洗浄剤組成物は、前述する（Ａ）成分及び（Ｂ）成分、並びに必要に応じて配合される他の成分等を混合して、所定の形態及びｐＨとなるように調製することによって製造される。

[0074] ２．洗浄力向上方法

前述するように、両親媒性エステルは、界面活性剤を０．０２５～２重量％含むｐＨ３～８の皮膚洗浄料組成物において、皮膚への低刺激性を維持しつつ、洗浄力を向上させることができる。従って、本発明は、更に、（Ａ）成分である界面活性剤を０．０２５～２重量％含むｐＨ３～８の皮膚洗浄料組成物における洗浄力を向上させる方法であって、皮膚洗浄料組成物に、前記（Ａ）成分と共に、（Ｂ）成分である両親媒性エステルを配合する、洗浄力向上方法を提供する。

[0075] なお、本発明において、洗浄力を向上するとは、界面活性剤を０．０２５～２重量％含むｐＨ３～８の皮膚洗浄料組成物において、両親媒性エステルを含まない場合に比べて優れた洗浄力を発揮することをいう。

[0076] 前記洗浄力向上方法において、使用する成分の種類や使用量、皮膚洗浄料組成物の形態等については、前記「１．皮膚洗浄料組成物」の欄に示す通りである。

実施例

[0077] 以下に実施例を示して本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0078] [参考試験例]

表 1 ～ 4 に示す組成の皮膚洗浄剤組成物を調製した。表 1 ～ 4 に示す各成分の詳細は以下の通りである。なお、表 1 ～ 4 に示す皮膚洗浄剤組成物は液状であり、20℃における粘度（BL 粘度計（ブルックフィールド社製 B 型粘度計）ローター No 3、6 rpm によって測定）は、いずれも 5000 mPa・s 以下の範囲にあり、且つ、参考比較例 17（25℃での pH が約 10）を除いて、25℃での pH は 3 ～ 8 の範囲内であった。

- ・ラウリン酸ナトリウム（日油株式会社製「ノンサール LN-1」（商品名））
- ・ココイルグルタミン酸 TEA（味の素株式会社製「アミソフト CT-12S（商品名）」）
- ・ココイルメチルタウリン Na（日油株式会社製「ダイヤポン K-SF（商品名）」）
- ・N-ラウロイルアスパラギン酸ナトリウム液（20 重量%）（旭化成ファインケミカル株式会社製「アミノフォーマー FLD S-L（商品名）」）
- ・ポリオキシエチレンラウリルエーテル酢酸（花王株式会社製「カオーアキポ RLM-45（商品名）」）
- ・コカミド DEA（川研ファインケミカル株式会社製「アミゾール CDE-G（商品名）」）
- ・PEG-60 水添ヒマシ油（ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油；日光ケミカルズ株式会社製「NKKOL HCO-60（商品名）」）
- ・モノステアリン酸ポリオキシエチレンソルビタン（花王株式会社製「レオドール TW-S120V（商品名）」）
- ・グリセリンモノ-2-エチルヘキシルエーテル（SEPPIC 社製「sensiva SC 50 JP（商品名）」）
- ・コカミドプロピルベタイン（川研ファインケミカル株式会社製「ソフタゾリン CPB（商品名）」）
- ・ラウリルヒドロキシスルホベタイン液（30 重量%）（花王株式会社製「アンヒトール 20HD（商品名）」）

- ・リゾレシチン（協和発酵バイオ株式会社製「リゾレシチン協和（商品名）」）
- ・キラヤエキス（丸善製薬株式会社製「キラヤ抽出液B G」、サポニン含量5重量％）
- ・シクロヘキサノー 1, 4-ジカルボン酸ビスエトキシジグリコール（日本精化株式会社製「Neosolue-Aquilio（商品名）」）
- ・コハク酸ビスエトキシジグリコール（高級アルコール工業株式会社製「ハイアクオスター DCS（商品名）」）

[0079] ＜洗浄力評価＞

調製した皮膚洗浄剤組成物について、化粧品評価専門パネラー10名が洗浄力評価を行った。具体的には、各皮膚洗浄剤組成物をポンプ式スプレー容器（竹本容器株式会社製「Z-155-C110（商品名）」1プッシュあたりの噴射量は0.15g）に収容し、1.5gを顔に直接的に噴霧することで塗布した。5秒程度放置し、その後、手が顔に触れないように水で洗い流した。タオルで顔を抑えて水を吸い取った後、肌の汚れ落ち感を以下の指標に基づいて官能評価することで採点した。

- [0080]
- 5点：汚れ落ちがしっかり感じられた
 - 4点：汚れ落ちが感じられた
 - 3点：どちらでもない
 - 2点：汚れ落ちがあまり感じられない
 - 1点：汚れ落ちが全く感じられない

[0081] パネラー10名の獲得スコアを合計し、以下の分類により洗浄力の程度を評価した。結果を表1～4に示す。

- ◎：45点以上
- ：40点以上45点未満
- △：35点以上40点未満
- ×：35点未満

[0082] ＜つっぱり感評価＞

調製した皮膚洗浄剤組成物について、化粧品評価専門パネラー10名がたっぷり感評価を行った。具体的には、各皮膚洗浄剤組成物をポンプ式スプレー容器（竹本容器株式会社製「Z-155-C110（商品名）」（1プッシュあたりの噴射量は0.15g）に収容し、1.5gを顔に直接的に噴霧することで塗布した。5秒程度放置し、その後、手が顔に触れないように水で洗い流した。タオルで顔を抑えて水を吸い取った後、洗浄直後のたっぷり感を以下の指標に基づいて官能評価することで採点した。たっぷり感の程度が強いほど、保湿が不足していることを表している。

- [0083] 5点：たっぷり感を全く感じない
 4点：たっぷり感をほとんど感じない
 3点：たっぷり感をわずかしか感じない
 2点：たっぷり感を感じる
 1点：たっぷり感を強く感じる

[0084] パネラー10名の獲得スコアを合計し、以下の分類によりたっぷり感の程度を評価した。結果を表3～4に示す。

- ◎：45点以上
○：40点以上45点未満
△：35点以上40点未満
×：35点未満

[0085] <培養表皮皮膚刺激試験（肌刺激性のin vitro評価）>

調製した皮膚洗浄剤組成物について、以下の通りに培養表皮皮膚刺激試験を行った。

1. 培養表皮モデルLabCyte EPI-MODEL24の準備

アッセイ培地を温め、24ウェルアッセイプレートに0.5mLずつ添加した。培養表皮モデルLabCyte EPI-MODEL24（ロット番号：LCE24-180226-A）を、アッセイ培地を添加した24ウェルアッセイプレートに移した。培養カップ底面に気泡が無いことを確認し、CO₂インキュベーターに入れ被験物質暴露まで1時間以上静置した。

[0086] 2. 被験物質の適用及び洗浄

表皮モデル24個のうち、12個を使用した（残りは本試験まで前培養を続けた）。24ウェルアッセイプレートにCO₂インキュベーターから取り出した。アッセイ培地を温め、24ウェルアッセイプレート第3行に1.0 mLずつ添加した。被験物質（各皮膚洗浄剤組成物）をポンプ式スプレー容器を用いずに培養カップの培養表皮に25 µL滴下し、全体にいきわたらせて暴露した。暴露後1分、5分、10分経過時に被験物質を吸引除去し、カップ内の培養表皮モデルをリン酸緩衝液（PBS）で洗浄し、24ウェルアッセイプレート第3行に移した。

[0087] 3. MTT試験

MTT試験は、細胞内に取り込まれたMTT [3- (4, 5-dimethylthiazol-2-yl) -2, 5-diphenyltetrazolium bromide] が細胞内にあるミトコンドリアの脱水素酵素によって還元されて生じるフォルマザン色素を、有機溶媒により抽出して570 nmの吸光度を測定することで生細胞率を計測する方法である。

[0088] MTT培地を終濃度0.5 mg/mLで10 mL調製した。MTT培地を温め、24ウェルアッセイプレート第4行に0.5 mLずつ添加した。培養表皮モデルを24ウェルアッセイプレート第4行に移し、CO₂インキュベーターに入れて、3時間MTT反応を行った。MTT反応終了後、培養皮膚をピンセットでつまんで取り出し、1.5 mLマイクロチューブに移した。マイクロチューブにイソプロパノール300 µLを入れて培養表皮モデルを完全に浸漬した。その後2時間静置し、マイクロチューブをボルテックスにかけ、色素を抽出した。抽出液（200 µL）を96ウェルプレートの各ウェルに入れた。また、ブランク（陰性対照）として、A1にイソプロパノール200 µLを入れた。マイクロプレートリーダーで570 nm、650 nmの吸光度を測定した。570 nmの吸光度から650 nmの吸光度を差し引いた値を測定値とし、下記式より被験物質の生細胞率を計算した。

[0089]

[数1]

$$\text{生細胞率(\%)} = \frac{\text{被験物質の測定値}}{\text{陰性対照の測定値}} \times 100$$

[0090] 生細胞率を以下の基準に基づいて分類し、肌刺激性を評価した。結果を表 3～4 に示す。

◎：90%以上

○：75%以上90%未満

△：65%以上75%未満

×：50%以上65%未満

××：50%未満

[0091] 表 1～4 に示すとおり、界面活性剤を 2 重量%超の濃度で含む皮膚洗浄料組成物（参考比較例 16～19）は皮膚刺激性が認められ、界面活性剤を 0.025～2 重量%の濃度で含む皮膚洗浄料組成物（参考比較例 1～10）では洗浄力が認められなかった。これに対し、単独では洗浄力を示さない両親媒性エステル（参考比較例 11～15）を 0.025～2 重量%の界面活性剤とともに含む皮膚洗浄料組成物（参考実施例 1～20）では、洗浄力の向上が見られた。しかも、参考実施例 9～20 に示されるように、本発明の皮膚洗浄料組成物では、低刺激性でありながら洗浄力が向上していることが示された。

[0092]

[表1]

		参考実施例							
		1	2	3	4	5	6	7	8
A	ラウリン酸Na	-	-	-	0.60	-	-	-	-
	ココイルグルタミン酸TEA	-	-	-	-	0.04	-	-	-
	ココイルメチルタウリンNa	-	-	-	-	-	0.80	-	-
	コカミドDEA	-	-	-	-	-	-	0.50	-
	PEG-60水添ヒマシ油	-	-	-	-	-	-	-	-
	コカミドプロピルベタイン	-	-	-	-	-	-	-	1.00
	リゾレシチン	0.025	0.050	0.100	-	-	-	-	-
	キラヤエキス (サボン5重量%)	-	-	-	-	-	-	-	-
B	シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸 ビスエトキシジグリコール	2	2	2	0.8	1.5	0.5	1	0.3
	コハク酸ビスエトキシジグリコール	-	-	-	-	-	-	-	-
	コハク酸ジエトキシエチル	-	-	-	-	-	-	-	-
	エチルジグリコールアセテート	-	-	-	-	-	-	-	-
	エトキシジグリコール	-	-	-	-	-	-	-	-
1, 3-BG		20	20	20	20	20	20	20	20
水		残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部
計		100	100	100	100	100	100	100	100
洗浄力		○	○	○	◎	○	◎	◎	◎

表中、各成分の配合量を表す数値の単位は、重量%である。

[0093]

[表2]

		参考比較例														
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
A	ラウリン酸Na	-	-	-	-	0.025	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	ココイルグルタミン酸TEA	-	-	-	-	-	0.025	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	ココイルメチルタウリンNa	-	-	-	-	-	-	0.025	-	-	-	-	-	-	-	-
	コカミドDEA	-	-	-	-	-	-	-	0.025	-	-	-	-	-	-	-
	PEG-60水添ヒマシ油	-	-	-	-	-	-	-	-	0.025	-	-	-	-	-	-
	コカミドプロピルベタイン	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0.025	-	-	-	-	-
	リゾレシチン	0.025	0.050	0.100	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	キラヤエクス (サポニン5重量%)	-	-	-	0.5 (0.025)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
B	シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸 ビスエチキシジグリコール	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	2	-	-	-	-
	コハク酸ビスエチキシジグリコール	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	5	-	-	-
	コハク酸ジエトキシエチル	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	4	-	-
	エチルジグリコールアセテート	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	5	-
	エトキシジグリコール	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	5
1, 3-BG		20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
水		残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部
計		100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
洗浄力		×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×

表中、各成分の配合量を表す数値の単位は、重量%である。また、括弧内の数値は、成分換算量を表す。

[0094] [表3]

		参考実施例												参考 比較例
		9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	16
A	ココイルグルタミン酸TEA	-	-	-	-	-	-	-	2	-	-	-	-	-
	ココイルメチルタウリンNa	-	-	-	-	-	-	-	-	2	-	-	-	-
	N-ラウロイルアスパラギン酸トリウム 液(20%)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	10 (2)	-	-	-
	コカミドDEA	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	2	-	-
	PEG-60水添ヒマシ油	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	2	-
	リゾレシチン	0.5	1	1.5	2	1	2	-	-	-	-	-	-	5
	キラヤエクス (サポニン5重量%)	-	-	-	-	-	-	40 (2)	-	-	-	-	-	-
B	シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸 ビスエチキシジグリコール	2	2	2	2	-	-	2	2	2	2	2	2	2
	コハク酸ビスエチキシジグリコール	-	-	-	-	2	2	-	-	-	-	-	-	-
1, 3-BG		20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
水		残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部
計		100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
洗浄力		◎	◎	◎	◎	◎	◎	○	○	○	◎	◎	◎	◎
つっぱり感		◎	◎	○	○	◎	○	◎	◎	◎	○	○	○	×
培養表皮皮膚刺激性試験		◎	◎	◎	○	◎	○	◎	◎	◎	○	○	◎	×

表中、各成分の配合量を表す数値の単位は、重量%である。また、括弧内の数値は、成分換算量を表す。

[0095] [表4]

		参考比較例		
		17	18	19
A	ラウリン酸	2	-	-
	ミリスチン酸	1.3	-	-
	ココイルグルタミン酸TEA	-	6	-
	ココイルメチルタウリンNa	-	2.5	-
	N-ラウロイルアスパラギン酸ナトリウム液(20%)	-	-	25 (5)
	※ リオキシエチレンラウリルエーテル酢酸	-	-	1
	ココミドDEA	2	-	-
	モノステアリン酸 ポリオキシエチレンソルビタン	-	-	2
	グリセリンモノ-2-エチルヘキシル エーテル	-	-	0.5
	ラウリルヒドロキシスルホベータイン液 (30%)	-	-	5 (1.5)
B	シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸 ビスエチジグリコール	-	-	-
	水酸化カリウム	1	-	-
	BG(1,3-ブチレングリコール)	-	10	-
	PG(プロピレングリコール)	-	-	5
	グリセリン	35	-	10.5
	リンゴ酸(50%)	-	-	0.34 (0.17)
	EDTA・2Na・2H ₂ O	0.05	0.05	0.2
	パラオキシ安息香酸メチル	-	-	0.3
	フェノキシエタノール	0.2	0.2	0.3
	水	残部	残部	残部
計		100	100	100
洗浄力		◎	○	○
つっぱり感		×	△	◎
培養表皮皮膚刺激性試験		×	×	×

表中、各成分の配合量を表す数値の単位は、重量%である。また、括弧内の数値は、成分換算量を表す。

[0096] [試験例]

表5～6に示す組成の皮膚洗浄剤組成物を調製した。表5～6に示す各成分の詳細は、参考試験例で示した通りである。なお、表5～6に示す皮膚洗浄剤組成物は液体であり、20℃における粘度（BL粘度計（ブルックフィールド社製B型粘度計）ローターNo3、6rpmによって測定）も、いずれも5000mPa・s以下の範囲にあった。

[0097] <pH測定>

調製した皮膚洗浄剤組成物について、HORIABA社製卓上型pHメータ

— (F-72) を用い、25℃におけるpHを測定した。

[0098] <洗浄力評価>

調製した皮膚洗浄剤組成物について、参考試験例と同様にして洗浄力の程度を評価した。結果を表5～6に示す。

[0099] <刺激感評価>

調製した皮膚洗浄剤組成物について、化粧品評価専門パネラー10名が刺激感評価を行った。具体的には、各皮膚洗浄剤組成物をポンプ式スプレー容器（竹本容器株式会社製「Z-155-C110（商品名）」（1プッシュあたりの噴射量は0.15g）に収容し、1.5gを体全体に直接的に噴霧することで塗布した。5秒程度放置し、その後、手が肌に触れないように水で洗い流した。タオルで肌を抑えて水を吸い取った後、刺激感を以下の指標に基づいて官能評価することで採点した。

- [0100]
- 5点：刺激感を全く感じなかった
 - 4点：刺激感をあまり感じなかった
 - 3点：わずかに刺激を感じた
 - 2点：刺激を感じた
 - 1点：強い刺激を感じた

[0101] パネラー10名の獲得スコアを合計し、以下の分類により刺激の程度を評価した。結果を表5～6に示す。

- ◎：45点以上
- ：40点以上45点未満
- △：35点以上40点未満
- ×：35点未満

[0102] <つっぱり感評価>

つっぱり感の評価を、洗浄直後に加えて、洗浄5分後、及び洗浄10分後においても行ったことを除き、参考試験例と同様にしてつっぱり感の程度を評価した。結果を表5～6に示す。

[0103] 表5～6に示すとおり、界面活性剤を2重量%とし且つ両親媒性エステル

を配合するとともに pH を 3 ～ 8 に調整した皮膚洗浄料組成物（実施例 1 ～ 15）では、界面活性剤の濃度が低くても、噴霧式容器から噴霧により直接肌に塗布するだけで、物理的摩擦を一切与えることなく、液流の機械力を利用するだけで優れた洗浄力が得られることが分かった。なお、界面活性剤を 2 重量%とし且つ両親媒性エステルを配合していても、pH が 3 を下回る皮膚洗浄料組成物（比較例 1 ～ 5）では、刺激性が強くなり、界面活性剤の種類によっては洗浄力の低下や保湿不足によるつっぱり感の増強が認められ、pH が 8 を上回る皮膚洗浄料組成物（比較例 6 ～ 10）では、保湿不足によるつっぱり感が強くなり、界面活性剤の種類によっては刺激性の増強や洗浄力の低下が認められた。

[0104] [表5]

		実施例														
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
A	ココイルグルタミン酸TEA	2	-	-	-	-	2	-	-	-	-	2	-	-	-	-
	ココイルメチルタウリンNa	-	2	-	-	-	-	2	-	-	-	-	2	-	-	-
	N-ラウロイルアスバラギン酸ナトリウム液 (20%)	-	-	10 (2)	-	-	-	-	10 (2)	-	-	-	-	10 (2)	-	-
	ココミドDEA	-	-	-	2	-	-	-	-	2	-	-	-	-	2	-
	PEG-60水添ヒマシ油	-	-	-	-	2	-	-	-	-	2	-	-	-	-	2
B	シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸ビスエタキシジゲリール	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
	クエン酸	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量
	クエン酸三ナトリウム	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量	適量
	水酸化カリウム	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	1, 3-BG	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
	水	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部
	計	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
	pH	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	8.0	8.0	8.0	8.0	8.0
	洗浄力	○	○	○	○	○	○	○	○	◎	◎	◎	◎	○	◎	◎
	刺激感	○	○	○	○	○	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎
	つっぱり感(洗浄直後)	◎	◎	◎	○	○	◎	◎	◎	○	○	○	○	○	○	○
	つっぱり感(洗浄5分後)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎
	つっぱり感(洗浄10分後)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎

表中、各成分の配合量を表す数値の単位は、重量%である。また、括弧内の数値は、成分換算量を表す。

[0105]

[表6]

		比較例									
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
A	コイルグルタミン酸TEA	2	-	-	-	-	2	-	-	-	-
	コイルメチルタウリンNa	-	2	-	-	-	-	2	-	-	-
	N-ラウロイルアスパラギン酸ナトリウム液 (20%)	-	-	10 (2)	-	-	-	-	10 (2)	-	-
	コカミドDEA	-	-	-	2	-	-	-	-	2	-
	PEG-60水添ヒマシ油	-	-	-	-	2	-	-	-	-	2
B	シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸 ビスエトキシジグリコール	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
	クエン酸	適量	適量	適量	適量	適量	-	-	-	-	-
	クエン酸三ナトリウム	適量	適量	適量	適量	適量	-	-	-	-	-
	水酸化カリウム	-	-	-	-	-	適量	適量	適量	適量	適量
	1, 3-BG	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
	水	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部	残部
	計	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
	pH	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	11.0	11.0	11.0	11.0	11.0
	洗浄力	×	×	×	○	○	×	×	◎	○	○
	刺激感	△	△	△	×	×	○	○	○	△	△
	つっぱり感(洗浄直後)	○	○	△	△	△	△	△	×	×	×
	つっぱり感(洗浄5分後)	◎	◎	○	○	○	△	△	×	×	×
	つっぱり感(洗浄10分後)	◎	◎	○	○	○	○	○	△	△	△

表中、各成分の配合量を表す数値の単位は、重量%である。また、括弧内の数値は、成分換算量を表す。

請求の範囲

- [請求項1] (A) 界面活性剤と (B) 両親媒性エステルとを含有し、前記 (A) 成分の含有量が 0.025～2 重量%であり、pH が 3～8 である、皮膚洗浄料組成物。
- [請求項2] 前記 (B) 成分が、ジカルボン酸ビス (ポリオキシアルキレンアルキルエーテル) エステル、ジカルボン酸ジアルコキシアルキルエステル、及び (エイコサン二酸／テトラデカン二酸) ポリグリセリル-10 よりなる群から選ばれる、請求項 1 に記載の皮膚洗浄料組成物。
- [請求項3] 前記ジカルボン酸ビス (ポリオキシアルキレンアルキルエーテル) エステルが、シクロヘキサン-1,4-ジカルボン酸ビスエトキシジグリコールである、請求項 2 に記載の皮膚洗浄料組成物。
- [請求項4] 敏感肌に対して適用される、請求項 1～3 のいずれかに記載の皮膚洗浄料組成物。
- [請求項5] (A) 界面活性剤を 0.025～2 重量%含む pH 3～8 の皮膚洗浄料組成物における洗浄力を向上させる方法であって、
皮膚洗浄料組成物に、前記 (A) 成分とともに、(B) 両親媒性エステルを配合する、洗浄力向上方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2020/023781

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A61Q19/10 (2006.01) i; C11D 1/74 (2006.01) i; C11D 3/20 (2006.01) i; A61K 8/39 (2006.01) i

FI: A61K8/39; A61Q19/10; C11D3/20; C11D1/74

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)

A61Q19/10; C11D1/74; C11D3/20; A61K8/39

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Published examined utility model applications of Japan	1922-1996
Published unexamined utility model applications of Japan	1971-2020
Registered utility model specifications of Japan	1996-2020
Published registered utility model applications of Japan	1994-2020

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

Intel GNPD

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP 2019-059679 A (KOSÉ CORPORATION) 18.04.2019 (2019-04-18) claims, paragraphs [0008], [0029], [0032]-[0040], table 1, examples 1-13	1-5
A	JP 2011-126805 A (MANDOM CORPORATION) 30.06.2011 (2011-06-30) entire text	1-5
A	JP 2016-069320 A (MANDOM CORPORATION) 09.05.2016 (2016-05-09) entire text	1-5



Further documents are listed in the continuation of Box C.



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

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"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)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"I" 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

"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

"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

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

06 August 2020 (06.08.2020)

Date of mailing of the international search report

25 August 2020 (25.08.2020)

Name and mailing address of the ISA/

Japan Patent Office
3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku,
Tokyo 100-8915, Japan

Authorized officer

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT
Information on patent family members

International application No.

PCT/JP2020/023781

Patent Documents referred in the Report	Publication Date	Patent Family	Publication Date
JP 2019-059679 A	18 Apr. 2019	(Family: none)	
JP 2011-126805 A	30 Jun. 2011	(Family: none)	
JP 2016-069320 A	09 May 2016	(Family: none)	

A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC）） A61Q 19/10(2006.01)i; C11D 1/74(2006.01)i; C11D 3/20(2006.01)i; A61K 8/39(2006.01)i FI: A61K8/39; A61Q19/10; C11D3/20; C11D1/74														
B. 調査を行った分野														
調査を行った最小限資料（国際特許分類（IPC）） A61Q19/10; C11D1/74; C11D3/20; A61K8/39														
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの														
<table border="0"> <tr> <td>日本国実用新案公報</td> <td>1922 - 1996年</td> </tr> <tr> <td>日本国公開実用新案公報</td> <td>1971 - 2020年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996 - 2020年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994 - 2020年</td> </tr> </table>			日本国実用新案公報	1922 - 1996年	日本国公開実用新案公報	1971 - 2020年	日本国実用新案登録公報	1996 - 2020年	日本国登録実用新案公報	1994 - 2020年				
日本国実用新案公報	1922 - 1996年													
日本国公開実用新案公報	1971 - 2020年													
日本国実用新案登録公報	1996 - 2020年													
日本国登録実用新案公報	1994 - 2020年													
国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語） Intel GNPD														
C. 関連すると認められる文献														
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号												
X	JP 2019-059679 A（株式会社コーセー）18.04.2019（2019 - 04 - 18） 特許請求の範囲，段落0008,0029,0032-0040，表1，実施例1-13	1-5												
A	JP 2011-126805 A（株式会社マンダム）30.06.2011（2011 - 06 - 30） 全文	1-5												
A	JP 2016-069320 A（株式会社マンダム）09.05.2016（2016 - 05 - 09） 全文	1-5												
☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。 ☒ パテントファミリーに関する別紙を参照。														
<table border="0"> <tr> <td>* 引用文献のカテゴリー</td> <td>“T” 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と抵触するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの</td> </tr> <tr> <td>“A” 特に関連のある文献ではなく、一般的な技術水準を示すもの</td> <td>“X” 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの</td> </tr> <tr> <td>“E” 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの</td> <td>“Y” 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの</td> </tr> <tr> <td>“L” 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）</td> <td>“&” 同一パテントファミリー文献</td> </tr> <tr> <td>“O” 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献</td> <td></td> </tr> <tr> <td>“P” 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日の後に公表された文献</td> <td></td> </tr> </table>			* 引用文献のカテゴリー	“T” 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と抵触するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの	“A” 特に関連のある文献ではなく、一般的な技術水準を示すもの	“X” 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの	“E” 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの	“Y” 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの	“L” 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）	“&” 同一パテントファミリー文献	“O” 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献		“P” 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日の後に公表された文献	
* 引用文献のカテゴリー	“T” 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と抵触するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの													
“A” 特に関連のある文献ではなく、一般的な技術水準を示すもの	“X” 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの													
“E” 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの	“Y” 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの													
“L” 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）	“&” 同一パテントファミリー文献													
“O” 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献														
“P” 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日の後に公表された文献														
国際調査を完了した日 06.08.2020	国際調査報告の発送日 25.08.2020													
名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 〒100-8915 日本国 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	権限のある職員（特許庁審査官） 田中 雅之 4D 8378 電話番号 03-3581-1101 内線 3421													

国際調査報告
パテントファミリーに関する情報

国際出願番号

PCT/JP2020/023781

引用文献			公表日	パテントファミリー文献	公表日
JP	2019-059679	A	18.04.2019	(ファミリーなし)	
JP	2011-126805	A	30.06.2011	(ファミリーなし)	
JP	2016-069320	A	09.05.2016	(ファミリーなし)	