

(19)日本国特許庁 (J P)

(12)特 許 公 報 (B 1)

(11)特許番号

特許第3030364号

(P 3 0 3 0 3 6 4)

(45)発行日 平成12年 4 月10日 (2000.4.10)

(24)登録日 平成12年 2 月10日 (2000.2.10)

(51)Int.Cl. ⁷	識別記号	F I
C08J 3/16		C08J 3/16
B01J 13/00		B01J 13/00
		A

請求項の数 5 (全 8 頁)

(21)出願番号	特願平11 - 78862	(73)特許権者	591031360 農林水産省食品総合研究所長 茨城県つくば市観音台 2 丁目 1 - 2
(22)出願日	平成11年 3 月24日 (1999.3.24)	(73)特許権者	000195568 生物系特定産業技術研究推進機構 埼玉県大宮市日進町 1 丁目40番地 2
審査請求日	平成11年 3 月24日 (1999.3.24)	(72)発明者	中嶋 光敏 茨城県つくば市並木 4 丁目10番 1 - 907 棟 - 102号
		(72)発明者	菊池 佑二 茨城県竜ヶ崎市久保台 4 丁目 1 番10 - 2 - 506
		(74)代理人	100085257 弁理士 小山 有
		審査官	吉 澤 英一

最終頁に続く

(54)【発明の名称】単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法

1

(57)【特許請求の範囲】

【請求項 1】 以下の工程からなることを特徴とする単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法。

(1) 高融点油脂を融点以上に加熱して液状にする工程。

(2) 前記液状となった高融点油脂からなる分散相を加圧し、この分散相を一定幅の多数のマイクロチャネルを介して連続相中に分散せしめてエマルションを生成する工程。

(3) 前記エマルションを冷却し凝固させることにより、固体マイクロスフィアの懸濁液を作製する工程。

(4) 前記固体マイクロスフィアの懸濁液から連続相を除去することで高融点油脂のマイクロスフィアを回収する工程。

【請求項 2】 請求項 1 に記載の単分散固体脂質マイク

2

ロスフィアの製造方法において、前記マイクロチャネルはシリコン基板に微細加工技術を用いて 0 . 1 μ m ~ 1 0 0 μ m の大きさで設けられていることを特徴とする単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法。

【請求項 3】 請求項 1 に記載の単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法において、前記マイクロチャネルは基板の表面に設けられた突条をなすテラスの上に多数の壁体を設け、これら壁体間をマイクロチャネルとしていることを特徴とする単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法。

【請求項 4】 請求項 1 に記載の単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法において、分散相には液状となった高融点油脂の他に界面活性剤を添加することを特徴とする単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法。

【請求項 5】 請求項 1 に記載の単分散固体脂質マイク

10

ロスフィアの製造方法において、前記エマルジョンから連続相を除去する工程は、エマルジョンを凍結乾燥する手段を含むことを特徴とする単分散固体脂質マイクロスフィアの製造方法。

【発明の詳細な説明】

【 0 0 0 1 】

【発明の属する技術分野】本発明は、食品工業、医薬或いは化粧品製造等の各種用途に利用される単分散固体脂質マイクロスフィア（微粒子）の製造方法に関する。

【 0 0 0 2 】

【従来の技術】現在、魚油、動物脂等の高融点天然油脂の多くは廃油として廃棄されている。このことは省資源の見地からは大きな損失である。そこで、魚油、動物脂等の高融点天然油脂を食品、医薬或いは化成品等として利用することが考えられるが、これらに利用するには高融点天然油脂を数 1 0 μm の大きさでしかも均一な粒子に調整する必要がある。

【 0 0 0 3 】固体マイクロスフィアの製造法としては従来から懸濁重合法や乳化重合法が知られている。懸濁重合法は、エマルジョンの分散相を重合させてマイクロスフィアを合成する方法であり、乳化重合法は、界面活性剤ミセル中で重合反応を行うことによりマイクロスフィアを合成する方法である。

【 0 0 0 4 】

【発明が解決しようとする課題】上記した懸濁重合法では、作製されるマイクロスフィアの粒径分布は元のエマルジョンの粒径分布に依存するため、単分散なマイクロスフィアを作製することが困難である。また、乳化重合法で通常合成できるマイクロスフィアの粒径は 0 . 1 μm 程度である。シード乳化重合法や二段階膨潤法を用い

れば数 1 0 μm のマイクロスフィアを作製することは可能であるが、煩雑な手順が必要でコストがかかる。また従来の方法では、連続して且つ大量にマイクロスフィアを製造することができない。

【 0 0 0 5 】

【課題を解決するための手段】本発明は水素添加魚油や牛脂等の高融点天然油脂のマイクロスフィアを、数 1 0 μm の大きさでしかも標準偏差を小さく（均一で）して連続的に得ることができる方法を提供することを目的とする。

【 0 0 0 6 】斯かる目的を達成するため、本発明は以下の（ 1 ）乃至（ 3 ）の工程からなることを特徴とする。

（ 1 ）高融点油脂を融点以上に加熱して液状にする工程。

（ 2 ）前記液状となった高融点油脂からなる分散相を加圧し、この分散相を一定幅の多数のマイクロチャンネルを介して連続相中に分散せしめてエマルジョンを形成する工程。

（ 3 ）前記エマルジョンを冷却し凝固させることにより、固体マイクロスフィアの懸濁液を作製する工程。

（ 4 ）前記固体マイクロスフィアの懸濁液から連続相を除去することで高融点油脂のマイクロスフィアを回収する工程。

【 0 0 0 7 】上記エマルジョンを生成する装置としては、本出願人が特開平 9 - 2 2 5 2 9 1 号公報として提案した装置を応用することが好ましい。即ち、特開平 9 - 2 2 5 2 9 1 号公報に提案した装置は、室温で液状の分散相を連続相に分散せしめてエマルジョンを製造する装置であるので、そのまま高融点天然油脂を分散相としたエマルジョンの生成には用いることができないが、高融点天然油脂の加熱装置及び恒温装置を付加することによって本発明の実施に用いることができる。

【 0 0 0 8 】尚、上記装置にはマイクロチャンネルが形成され、このマイクロチャンネルを介して分散相が連続相内に入り込む構成になっているが、マイクロチャンネルとしては、基板の表面に突条を設け、この突条の上面となるテラスの上に多数の壁体を設け、これら壁体間をマイクロチャンネルとしたものが好ましい。

【 0 0 0 9 】また、分散相には液状となった高融点油脂の他に界面活性剤を添加することが好ましい。界面活性剤を添加することで界面張力が低下し、ブレイクスルー圧力（分散相が連続相へ進入するための最低圧力）を下げる

ことができる。

【 0 0 1 0 】上記したように、分散相を連続相へ進入させるにはある程度の圧力を分散相に加える必要がある。その圧力としては、テラスが基板の端から 2 ~ 4 mm の位置に加工されており、幅 1 0 ~ 2 0 μm、深さ 5 ~ 1 0 μm のマイクロチャンネルを用いる場合には、0 . 5 k Pa 以上 1 . 3 k Pa 以下が好ましい。0 . 5 k Pa 未満では分散相の連続相への進入が起こりにくく、逆に 1 . 3 k Pa を超えると分散相が繋がってしまいマイクロスフィアを形成しにくくなる。

【 0 0 1 1 】分散相がマイクロスフィアの状態で連続相中に分散しているエマルジョンからマイクロスフィアを回収する手段としては、エマルジョンを室温に所定時間放置した後に、凍結乾燥する手段が考えられる。

【 0 0 1 2 】

【発明の実施の形態】以下に本発明の実施の形態を添付図面に基づいて説明する。図 1 は本発明方法の概略を工程順に示したブロック図であり、本発明にあつては先

ず、水素添加魚油や牛脂などの高融点天然油脂を用意する。

【 0 0 1 3 】次いで、高融点天然油脂を融点以上に加熱して溶解し液状にする。この液状高融点天然油脂を分散相として水等の連続相中に分散して単分散エマルジョンを生成する。この後、室温に放置して単分散固体脂質マイクロスフィア懸濁液とし、この懸濁液を凍結乾燥して単分散固体脂質マイクロスフィアを回収する。

【 0 0 1 4 】以下に単分散エマルジョンを生成する装置の一例を図 2 乃至図 5 に基づいて説明する。ここで、図

2 はエマルジョン生成装置の全体図、図 3 は同エマルジョン生成装置の要部の拡大模式図、図 4 (a) は基板の平面図、(b) は基板の裏面図、図 5 はマイクロチャネルの部分の拡大斜視図である。

【 0 0 1 5 】エマルジョン生成装置は本体 1 を恒温槽 2 につなげて本体 1 の温度を所定の温度に制御可能としている。そして、本体 1 の一方の開口にガラス板などから構成されるプレート 3 を嵌め込み、他方の開口に蓋体 4 を嵌め込み、蓋体 4 の中央に分散相 (O) の供給口 5 を形成し、蓋体 4 の中央から外れた箇所 (図では上方) に連続相の供給口 6 を形成し、更に蓋体 4 の中央から外れた箇所 (図では下方) にエマルジョン (E) の取出口 7 を形成している。

【 0 0 1 6 】そして、分散相 (O) の供給口 5 には配管を介して分散相リザーバ 8 を接続し、配管の周囲にはヒータ 9 を設け、また、連続相の供給口 6 には配管を介して連続相リザーバ 1 0 を接続し、更にエマルジョン (E) の取出口 7 には回収用配管 1 1 を接続している。ここで、分散相リザーバ 8 及びは連続相リザーバ 1 0 は上下位置を調整可能とされ、分散相 (連続相) に作用する圧力を調整できる構成になっている。

【 0 0 1 7 】また、プレート 3 と蓋体 4 との間の空間には基板 1 2 が配置されている。基板 1 2 の中央には開口 1 3 が形成され、基板 1 2 のプレート 3 に対向する正面側には開口 1 3 を矩形状に囲むように突条 1 4 が形成され、この突条 1 4 の上面を平坦なテラス 1 5 にし、このテラス 1 5 上に突部 1 6 を一定間隔で多数形成し、これら突部 1 6 , 1 6 間をマイクロチャネル 1 7 としている。マイクロチャネル 1 7 の寸法としては、例えば幅 $1.3 \mu\text{m}$ 、高さ $5.7 \mu\text{m}$ 、テラス長さ $26.2 \mu\text{m}$ とする。また、マイクロチャネル 1 7 を含む突条 1 4 の形成方法としては、ウェット或いはドライエッチングが適当である。

【 0 0 1 8 】更に、基板 1 2 と蓋体 4 の間には Oリング等の隔壁部材 1 8 を介在させ、この隔壁部材 1 8 の弾発力で前記突部 1 6 をプレート 3 内側に当接している。そして、隔壁部材 1 8 にて囲まれる内側領域には前記分散相 (O) の供給口 5 が開口し、外側領域には連続相の供給口 6 及びエマルジョン (E) の取出口 7 が開口している。尚、プレート 3 の外側には、ビデオシステムにつながるカメラ 1 9 が配置されている。

【 0 0 1 9 】以上において、供給口 5 を介して隔壁部材 1 8 の内側に加圧されて供給された分散相 (O) は基板 1 2 の開口 1 3 を介してプレート 1 6 との隙間に入り、この隙間に入った分散相 (O) はマイクロチャネル 1 7 を介して連続相 (W) に入り込む。この時、分散相 (O) は一定径の粒子となり、連続相 (W) に一定径の分散相 (O) が分散したエマルジョン (E) が形成される。

【 0 0 2 0 】単分散エマルジョンを生成する装置として

は、上記の構成に限定されるものではない。例えば、図示例にあっては、プレート 3、蓋体 4 及び基板 1 2 を縦方向に配置したが、これらを水平方向に配置してもよい。また、他の装置としては、ケース内に基板を配置し、この基板とプレートとの間に連続相の流路を形成し、この流路に対し交差する方向に開口するマイクロチャネルを前記基板に形成し、流動状態にある連続相に対して交差する方向から分散相を供給するクロスフロータイプとしてもよい。

10 【 0 0 2 1 】次に具体的な実施例と好ましい条件について示す。

(実施例 1 : 粒径分布) 分散相に非イオン系界面活性剤であるソルビタンモノパルミテート (Span40) を 1 % の濃度で溶解したトリパルミチン (融点約 58°C) を用い、連続相に水を用いて 70°C でマイクロチャネル乳化を行った。マイクロチャネル乳化の際に分散相リザーバの高さを上げてゆくと、分散相の供給圧力が 0.53 kPa に達したときに分散相がマイクロチャネルを通過し始め、エマルジョンの生成が始った。更に、圧力を上げてゆくと、 90% のマイクロチャネルからエマルジョンが生成されるようになった。生成されたエマルジョンを回収し、室温に放置することにより凝固させ、単分散固体脂質マイクロスフィアの懸濁液を得た。この後、この懸濁液を凍結乾燥したところ白色粉末が得られた。粉末化された単分散固体脂質マイクロスフィアは図 6 及び図 7 に示すように、平均粒径が $21.7 \mu\text{m}$ 、標準偏差は $0.78 \mu\text{m}$ であった。尚、図 6 (a) は実施例 1 で得られた乾燥したマイクロスフィアを示す図、(b) は (a) の基になった顕微鏡写真、図 7 は実施例 1 で得られたマイクロスフィアの粒径分布を示すグラフである。

20 【 0 0 2 2 】 (実施例 2 : マイクロチャネル乳化に対する圧力の影響) 分散相に非イオン系界面活性剤であるポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート (Tween40) を 0.3% の濃度で溶解したトリパルミチン (融点約 58°C) を用い、連続相に水を用いて 70°C でマイクロチャネル乳化を行った。マイクロチャネル乳化の際に分散相リザーバの高さを上げていき、平均粒径とマイクロスフィア生成に関与しているマイクロチャネルの数の変化を調べた。その結果を図 8 に示す。図 8 から以下のことが分った。即ち、圧力が 0.5 kPa から 1.3 kPa の範囲では圧力が高くなればなるほどマイクロスフィア (液滴) を生成するチャネル数が増加し、それぞれのチャネルにおけるマイクロスフィアの生成速度も増加した。また、この範囲ではエマルジョンの粒径分布は圧力の影響を殆ど受けない。圧力が 1.3 kPa を超えると、分散相の流量が速くなりすぎて、大きな液滴が生成され、更には分散相が連続的に流出する現象が観察された。尚、この現象を解消するにはマイクロチャネルの出口側に連続相を安定に供給する必要があることも判明した。

【 0 0 2 3 】 (実施例 3 : マイクロチャネル乳化に対する界面活性剤添加の影響) 分散相に水素添加魚油を用い、連続相に水を用い、7 0 でマイクロチャネル乳化を行った。この際に添加する界面活性剤を変化させ、マ

イクロチャネル乳化の可能性と、乳化挙動を検討した結果を以下の (表 1) に示す。

【 0 0 2 4 】

【 表 1 】

界面活性剤	Conc. [%]	界面張力 [mN/m]	MC形成能	ブレイクスルー圧 [kPa]	平均粒径 [μ m]	標準偏差 [%]	最大効率 [%]
なし		24.3	Δ	>10. 0	(19. 2)	(0. 47)	—
大豆レシチン	1	16.6	\times	—	—	—	—
グリセロール脂質酸エステル	1	22.1	Δ	>10. 0	(22. 4)	(0. 52)	—
ポリオキシエチレン(20) ソルビタンモノパルミテート (Tween40)	1	3.65	\bigcirc	3.22	23. 4	0. 5	41
ソルビタンモノパルミテート (Span40)	1	4.65	\bigcirc	3.29	19. 9	0. 34	88

【 0 0 2 5 】 (表 1) から、今回使用した界面活性剤の中では、ラウリル硫酸ナトリウム等のアニオン系の界面活性剤や、Span系界面活性剤等の非イオン系で乳化能の強い界面活性剤を使用した場合に、安定なマイクロチャネル乳化が確認された。また、界面活性剤にSpan40を用いて界面活性剤濃度を変化させた。この際に界面張力と

【 0 0 2 6 】 (実施例 4 : マイクロチャネル乳化に対するマイクロチャネル形状の影響) 分散相に非イオン系界面活性剤であるポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート (Tween40) を 0 . 3 % の濃度で溶解したトリパルミチン (融点約 5 8) を用い、連続相に水を用いて 7 0 でマイクロチャネル乳化を行った。この際に、

30

図 1 0 (a) ~ (d) に示す 4 種類のマイクロチャネルを用い、マイクロチャネルの形状の影響を調べた。図 1 0 (a) に示すマイクロチャネルにはテラスも仕切壁もなく、図 1 0 (b) に示すマイクロチャネルは、テラスはあるが仕切壁がなく、図 1 0 (c) に示すマイクロチャネルは、テラスと仕切壁の両方があり、図 1 0 (d) に示すマイクロチャネルは図 1 0 (b) のマイクロチャネルと同様にテラスはあって仕切壁がないが、マイクロチャネルの高さを低くしている。上記の各マイクロチャネルを形成した基板を用いてマイクロチャネル乳化を行った際の最大有効チャンネル率 (安定して液滴を生成しているチャンネルの割合) を調べた。結果を以下の (表 2) に示す。

【 0 0 2 7 】

【 表 2 】

40

	最大効率 [%]	平均粒径 [μm]	標準偏差 [%]
(a)	22.0	57.2	8.15
(b)	92.0	30.0	0.60
(c)	78.5	29.2	0.52
(d)	95.5	21.1	0.51

【0028】(表2)から、安定して液滴を生成するにはテラスが必要であり、仕切壁があると、マイクロチャンネル乳化の安定性が増し、マイクロチャンネルの高さは低くなくても安定したマイクロチャンネル乳化が可能であることが分る。

【0029】

【発明の効果】以上に説明したように、本発明によれば、高融点油脂を融点以上に加熱して液状とし、この液状となった高融点油脂からなる分散相を加圧し、この分散相を一定幅の多数のマイクロチャンネルを介して連続相中に分散せしめてエマルションを形成し、更にこのエマルションから連続相を除去することで高融点油脂のマイクロスフィアを回収するようにしたので、高融点油脂のマイクロスフィアとして、平均粒径が数10 μm でしかも均一なもの(標準偏差が5%以下)を、連続して大量に製造することができる。

【0030】また、アニオン系或いは非イオン系界面活性剤を添加することで、安定したマイクロチャンネル乳化が可能になり、また本発明では、ブレークスルー圧力を Laplace の式から予測できるので、分散相に加える圧力をコントロールすることで効率よくマイクロスフィアを生成することができる。更に、マイクロチャンネル形状を工夫することで更にマイクロスフィアの生成効率を向上できる。

【0031】したがって、従来廃棄されていた魚油、動物油脂等の食品、医薬或いは化成品への応用を更に高め、省資源に寄与する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明方法の概略を工程順に示したブロック図

【図2】本発明の実施に用いるエマルション生成装置の全体図

【図3】同エマルション生成装置の要部の拡大模式図

【図4】(a)は基板の平面図、(b)は基板の裏面図

【図5】マイクロチャンネルの部分の拡大斜視図

【図6】(a)は実施例1で得られた乾燥したマイクロスフィアを示す図、(b)は(a)の基になった顕微鏡写真

【図7】実施例1で得られたマイクロスフィアの粒径分布を示すグラフ

【図8】加圧力と有効マイクロチャンネルとの関係、及び加圧力と生成されるマイクロスフィアの平均粒径との関係を示すグラフ

【図9】界面張力とブレークスルー圧との関係を示すグラフ

【図10】(a)乃至(d)は各種マイクロチャンネルの形状を示す図

【符号の説明】

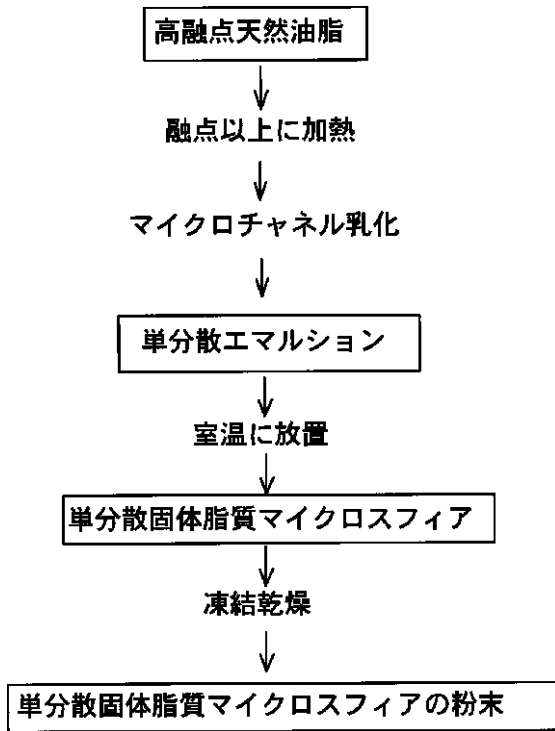
1...エマルション生成装置本体、2...恒温槽、3...プレート、4...蓋体、5...分散相(O)の供給口、6...連続相(W)の供給口、7...エマルション(E)の取出口、8...分散相リザーバ、9...ヒータ、10...連続相リザーバ、11...回収用配管、12...基板、13...開口、14...突条、15...テラス、16...凸部、17...マイクロチャンネル、18...隔壁部材、19...ビデオカメラ。

【要約】

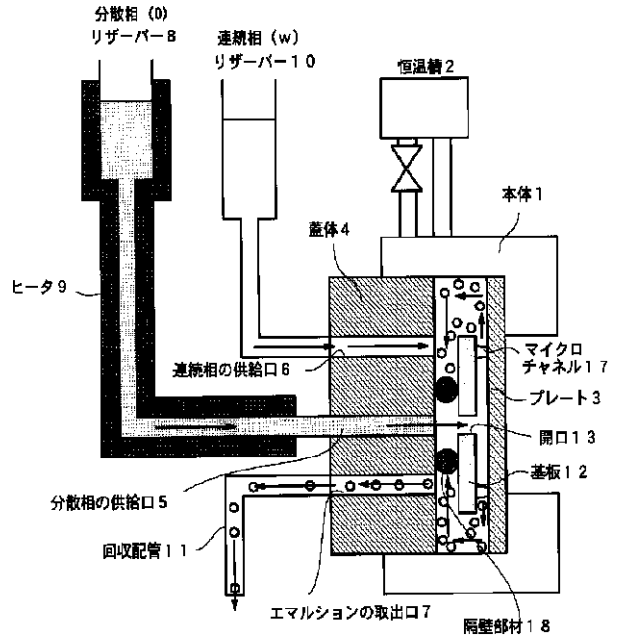
【課題】 粒径が数10 μm でしかも均一な高融点天然油脂からなるマイクロスフィアを効率よく連続的に製造する。

【解決手段】 高融点油脂を融点以上に加熱して液状とし、この液状となった高融点油脂からなる分散相を加圧し、多数のマイクロチャンネルを介して連続相中に分散せしめてエマルションを形成し、更にこのエマルションから連続相を除去することで高融点油脂のマイクロスフィアを回収する。

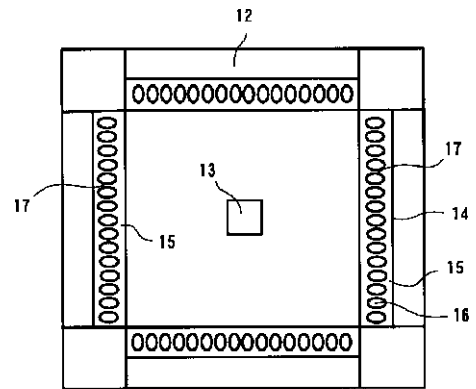
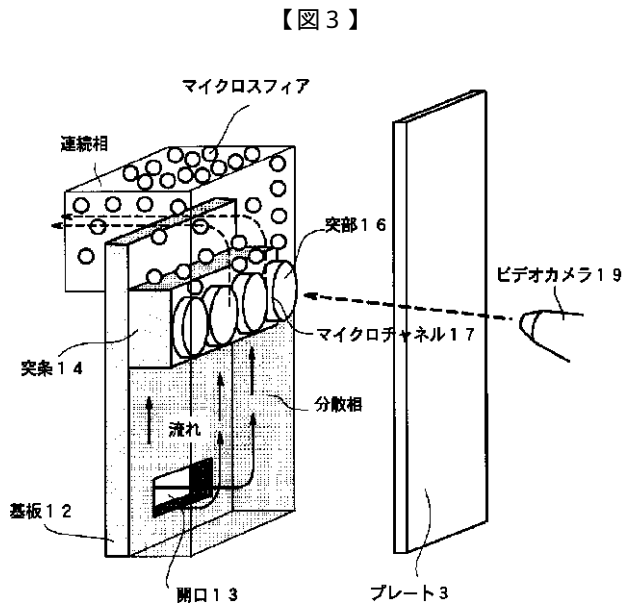
【 図 1 】



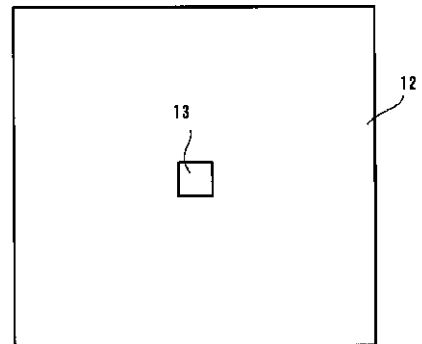
【 図 2 】



【 図 4 】

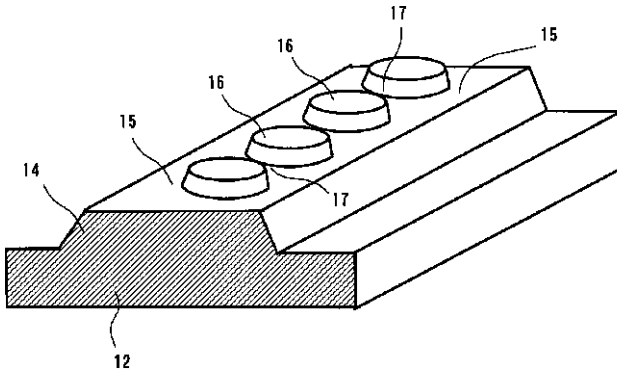


(a)

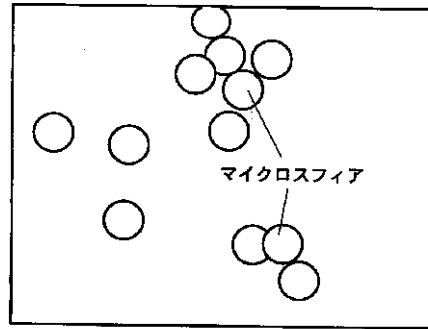


(b)

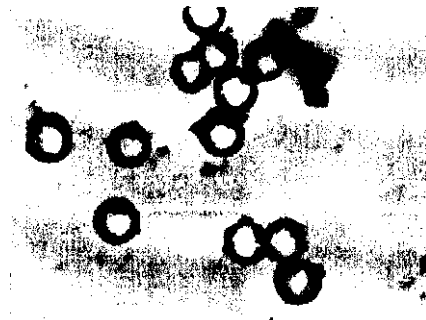
【図 5】



【図 6】

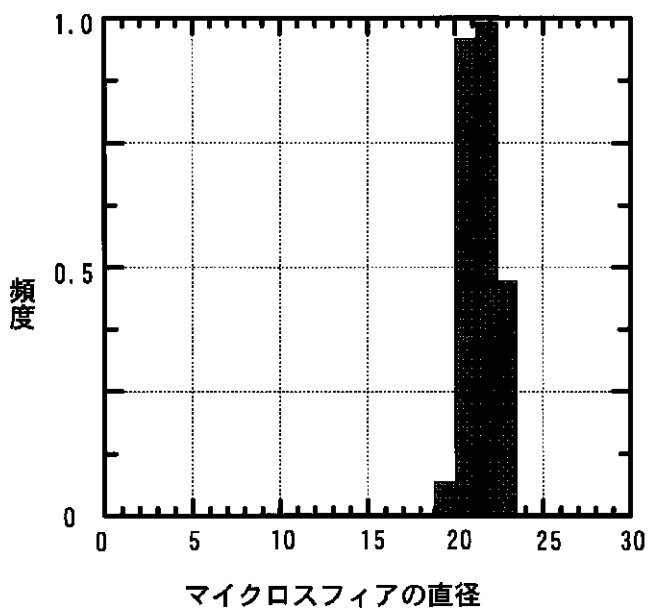


(a)

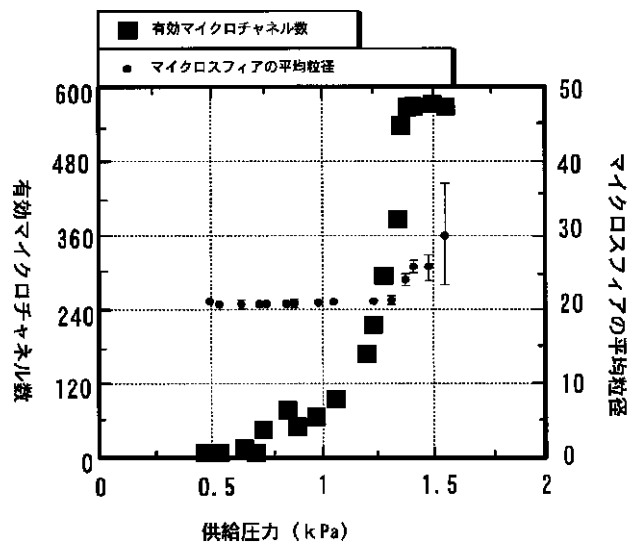


(b)

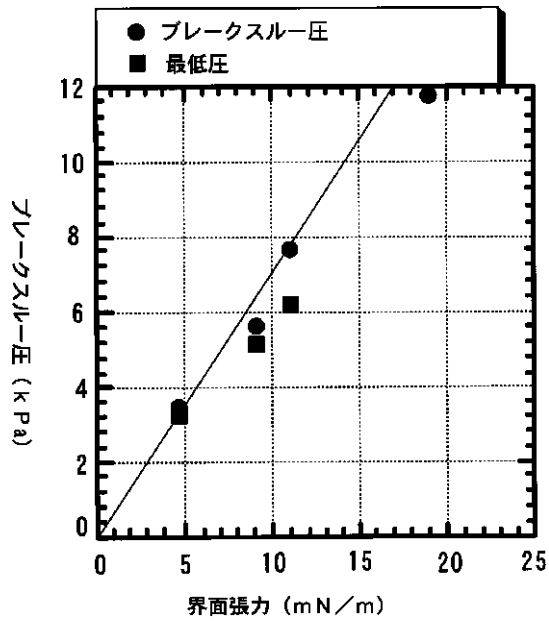
【図 7】



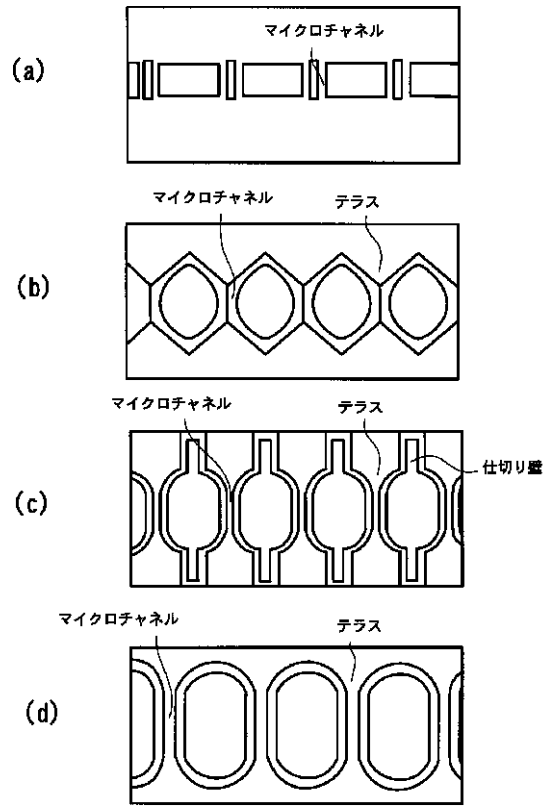
【図 8】



【図 9】



【図 10】



フロントページの続き

- (72)発明者 鍋谷 浩志
茨城県つくば市吾妻 2 丁目 14 番地 911 棟
- 402 号
- (72)発明者 全 継紅
埼玉県三郷市彦成 4 丁目 4 - 10 - 705
- (72)発明者 関 実
東京都世田谷区北沢 2 - 37 - 19
- (72)発明者 杉浦 慎治
茨城県つくば市二の宮 1 - 10 - 10 サン
ハイツ石見 A - 106

- (56)参考文献 特開 平 9 - 75015 (J P , A)
特開 平 11 - 32676 (J P , A)
特開 平 5 - 184895 (J P , A)
特開 平 3 - 293026 (J P , A)
特開 平 2 - 95433 (J P , A)

- (58)調査した分野(Int.Cl.⁷, D B 名)
C08J 3/00 - 3/28
B01J 13/00
B01F 3/08