# (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

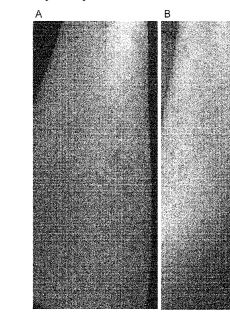
- (43) Дата публикации заявки2019.09.30
- (22) Дата подачи заявки 2017.03.14

(51) Int. Cl. D06M 15/03 (2006.01)
A41B 17/00 (2006.01)
A41D 31/00 (2006.01)
A47G 9/02 (2006.01)
A47G 9/10 (2006.01)
D06M 13/322 (2006.01)
D06M 15/15 (2006.01)

# (54) СВЯЗАННЫЕ С БИОЛОГИЧЕСКИ ПОЛУЧАЕМЫМ КОМПОНЕНТОМ ВОЛОКНА И СПОСОБ ИХ ПОЛУЧЕНИЯ

- (31) 2016-243228
- (32) 2016.12.15
- (33) JP
- (86) PCT/JP2017/010113
- (87) WO 2018/109956 2018.06.21
- (71) Заявитель:
  ЭйДжиТи ЭНД Ти КО., ЛТД.;
  КОХКАН ФАРМАСЬЮТИКАЛ
  ИНСТИТЬЮТ КО., ЛТД. (JP)
- (72) Изобретатель: Таки Такао (JP)
- (74) Представитель:Медведев В.Н. (RU)
- (57) Задачей настоящего изобретения является предложить простой способ, в котором функциональные вещества, в частности биологически получаемый компонент, могут химически связываться с нижним бельем, одеждой или составляющими их волокнами и т.п., напрямую контактирующими с кожей, добавляя к ним свой эффект. Кроме того, также задачей настоящего изобретения является предложить функциональное волокно (связанное с биологически получаемым компонентом волокно), получаемое этим способом. Функциональное волокно по настоящему изобретению также должно иметь превосходную стойкость к стирке, и должно быть в состоянии сохранять добавленную функциональность даже после нескольких десятков стирок. Настоящее изобретение предлагает способ получения связанных с биологически по-

лучаемым компонентом волокон, содержащий стадию контактирования волокон с раствором дегидратированного конденсирующего средства и последующую стадию контактирования с биологически получаемым компонентом, имеющим карбоксильную группу или аминогруппу, или содержащий стадию реагирования биологически получаемого компонента, имеющего карбоксильную группу или аминогруппу, с раствором дегидратированного конденсирующего средства и стадию контактирования волокон с вышеупомянутым реакционным раствором.



<u>A1</u>

201991462

201991462

# СВЯЗАННЫЕ С БИОЛОГИЧЕСКИ ПОЛУЧАЕМЫМ КОМПОНЕНТОМ ВОЛОКНА И СПОСОБ ИХ ПОЛУЧЕНИЯ

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ

[0001] Настоящее изобретение относится к связанным с биологически получаемым компонентом волокнам и к способам их получения.

#### УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0002] Были предприняты усилия для обеспечения функциональной обработки волокон с целью добавления к волокнам определенных функций. Например, известны функциональные волокна с такими функциями, как антибактериальный, дезодорирующий и увлажняющий эффекты. Эти функциональные волокна часто получают с помощью способа, в котором функциональные вещества, такие как бактерицидные добавки, дезодоранты, увлажнители и т.п. наносятся на волокна и сушатся. Однако, поскольку эти функциональные материалы лишь присоединяются к поверхности волокна и легко отсоединяются после стирки, такая обработка имеет недостаточную устойчивость.

[0003] Следовательно, в качестве способа более эффективного присоединения вышеупомянутого функционального вещества известны (1) способ более прочного присоединения функционального вещества с помощью клейкого вещества или сшивающего агента (Патентный документ 1; ЈР Неі.7-166469А; Патентный документ 2; ЈР Неі.2-300301А), (2) способ присоединения функционального вещества к волокнам способом погружения волокна в раствор для обработки, содержащий конкретный гидролизованный белок, сшивающий агент и функциональное вещество, и применение термической обработки после сушки для отверждения связующего вещества (Патентный документ 3; ЈР 2000-212874А), (3) способ прямого ковалентного присоединения функционального вещества к целлюлозному волокну (Патентный документ 4; WO 2012/067201A), и (4) способ введения фотореактивной группы в качестве заместительной группы протеогликан в качестве функционального вещества и реагирования этого функционального вещества с волокном при облучении светом (Патентный документ 5; JP 2013-189401A).

[0004] Однако в способе (1) адгезия функционального вещества к волокнам является недостаточной, и стойкость к стирке также является недостаточной. Кроме того, в продукте из волокна, получаемого с помощью способа (2), поскольку функциональное вещество присоединяется к волокнам путем использования связующего вещества, текстура является твердой, и ощущения при использовании становятся неудовлетворительными. Кроме недостатком является и то, что стойкость к стирке является недостаточной. Кроме того, способа (3) имеет тот недостаток, что тип волокон, способных связываться с функциональным веществом, ограничен целлюлозными волокнами и т.п., и невозможно обеспечить связывание с химическими волокнами или материалами животного происхождения. Способ (4) характеризуется сложной реакционной системой и не может быть легко осуществлен.

ДОКУМЕНТЫ ПРЕДШЕСТВУЮЩЕГО УРОВНЯ ТЕХНИКИ

ПАТЕНТНАЯ ЛИТЕРАТУРА

[0005] Патентный документ 1: JP Hei.7-166469A

Патентный документ 2: JP Hei.2-300301A

Патентный документ 3: ЈР 2000-212874А

Патентный документ 4: WO 2012/067201A

Патентный документ 5: JP 2013-189401A

СУШНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

ТЕХНИЧЕСКАЯ ПРОБЛЕМА

[0000] при таких обстоятельствах настоящее изобретение предназначено для решения вышеупомянутых обычных проблем, и его задачей является предложить простой способ, способный химически связывать функциональное вещество, в частности биологически получаемый компонент, с нижним бельем, одеждой или составляющими их волокнами, которые находятся в прямом контакте с кожей, и побавлять эффект этого функционального K ИИН вещества. задачей настоящего Дополнительной изобретения является предложить функциональное волокно, полученное этим способом. Функциональное волокно по настоящему изобретению также должно иметь превосходную стойкость к стирке, и должно быть в состоянии сохранять добавленную функциональность даже после нескольких

десятков стирок.

#### РЕШЕНИЕ ПРОБЛЕМЫ

- [0007] Для того, чтобы решить вышеупомянутые проблемы, авторы настоящего изобретения провели обширные исследования и завершили настоящее изобретение. Суть настоящего изобретения для того, чтобы решить вышеописанные проблемы, является следующей.
- [1] Способ получения связанных с биологически получаемым компонентом волокон, содержащий стадию контактирования волокон с дегидратированного конденсирующего раствором средства И последующую стадию контактирования с биологически получаемым компонентом, имеющим карбоксильную группу или аминогруппу, или реагирования биологически содержащий стадию получаемого компонента, имеющего карбоксильную группу или аминогруппу, с раствором дегидратированного конденсирующего средства и стадию контактирования волокон с полученным реакционным раствором.
- [2] Способ в соответствии с пунктом [1], в котором волокно представляет собой волокна, окрашенные красителем.
- [3] Способ в соответствии с пунктом [1] или [2], в котором волокно представляет собой химические волокна, растительные волокна или животные волокна.
- [4] Способ в соответствии с любым из пунктов [1] [3], в котором биологически получаемый компонент является протеогликаном.
- [5] Способ в соответствии с пунктом [4], в котором протеогликан является аггреканом.
- [6] Связанные с биологически получаемым компонентом волокна, полученные способом в соответствии с любым из пунктов [1] [5].
- [7] Связанные с биологически получаемым компонентом волокна, в которых биологически получаемый компонент химически связан с волокном через компонент красителя.
- [8] Функциональные предметы одежды, выполненные из связанных с биологически получаемым компонентом волокон в соответствии с пунктом [6] или [7].
- [9] Функциональное постельное белье, выполненное из связанных с биологически получаемым компонентом волокон в

соответствии с пунктом [6] или [7].

ПОЛЕЗНЫЕ ЭФФЕКТЫ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0008] В соответствии со способом получения связанного с биологически получаемым компонентом волокна ПО настоящему изобретению биологически получаемый компонент может быть легко и безопасно химически связан с различными волокнами. В дополнение поскольку связанному с биологически TOMV, получаемым компонентом волокну, получаемому с помощью способа по настоящему изобретению, придается ФУНКЦИЯ добавленного K биологически получаемого компонента, может быть легко получено волокно с различными добавленными к нему функциями. В качестве получаемого компонента к биологически волокнам могут присоединены, например, протеогликаны, которые оказывают эффект улучшения увлажнения кожи, и получаемые волокна могут иметь гладкую текстуру и превосходную гибкость, а также МОГУТ увлажнять кожу владельца, улучшать ощущение гладкости и т.п. Кроме того, даже если использование и стирка повторяются, вышеупомянутый эффект сохраняется в течение длительного периода времени, и обеспечиваются превосходная стойкость к стирке и долговечность. В дополнение к этому, из-за природы нижнего белья и чулок, изготовленных из нейлона, акрила, уретана и статическое электричество может легко сохраняться во сушки, и эффект высвобождения статического электричества может быть получен путем связывания протеогликанов, что позволяет избежать неприятных ощущений от статического электричества зимой.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ЧЕРТЕЖЕЙ

[0009] Фиг. 1 показывает влияние обработанного аггреканом нижнего белья на атопический дерматит.

ОПИСАНИЕ ВАРИАНТОВ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ

[0010] Далее следует подробное описание настоящего изобретения.

[0011] Способ получения связанных с биологически получаемым компонентом волокон

Способ по настоящему изобретению получения связанных с биологически получаемым компонентом волокон является способом,

который включает в себя стадию контактирования волокон Cраствором дегидратированного конденсирующего средства последующую стадию контактирования с биологически получаемым компонентом, имеющим карбоксильную группу или аминогруппу, дальнейшем также упоминаемый как «Способ 1»), или является способом, который включает в себя стадию реакции биологически получаемого компонента, имеющего карбоксильную группу иπи аминогруппу, с раствором дегидратированного конденсирующего стадию контактирования волокон с средства И полученным, вышеупомянутым реакционным раствором (в дальнейшем также упоминаемый как «Способ 2»).

## [0012] Волокна

Волокна в способе настоящего изобретения особенно не ограничиваются, если они могут связываться с биологически получаемыми компонентами с помощью способа по настоящему изобретению, и могут быть натуральными волокнами или химическими волокнами.

[0013] Примеры натуральных волокон включают в себя растительные волокна, животные волокна и т.п. Примеры растительного/ботанического волокна включают в себя хлопок, капок, коноплю, кокосовое волокно, траву, пшеничную солому и т.п. Примеры животного волокна включают в себя шелк, шерсть, козью шерсть, кашемир, мохер, шерсть ламы, конский волос, шерсть коровы, волокно из пера и паучий шелк.

[0014] Примеры вышеупомянутых химических волокон включают в себя минеральные волокна, регенерированные полусинтетические волокна, искусственные волокна и т.п. Примеры минеральных волокон включают в себя аморфные волокна, такие как стекловолокно и минеральная вата; поликристаллические волокна, такие как углеродные волокна и волокна глинозема; а также монокристаллические волокна, такие как волокна волластонита и волокна титаната калия. Регенерированные волокна себя, например, искусственный шелк, полинозное волокно, купру, хитин и/или хитозан. Примеры полусинтетического волокна включают триацетат и промикс. Примеры искусственного в себя ацетат, себя нейлон, полиэстер, волокна включают В

поливинилхлорид, винилон, полипропилен, полиуретан, винилиден, полиэтилен, и поликураль.

Волокно в способе настоящего изобретения предпочтительно представляет собой волокно, окрашенное зрения красителем и т.п., с ТОЧКИ легкости связывания биологически получаемых компонентов. Окрашенное волокно представляет собой волокно, окрашенное традиционно известным способом, который обычно используется в соответствии с типом волокна. Красители, используемые для крашения, особенно ограничиваются, и предпочтительными являются, например, основные кислотные красители, красители, прямые красители, реакционноспособные красители, дисперсные красители, маслорастворимые красители, флуоресцентные осветлители и т.п. Используя способ настоящего изобретения для волокна, с которым химически связан краситель, возможно эффективно добавить желаемую функцию к волокну (например, химическому волокну), к которому обычно трудно присоединить функциональное вещество, потому что волокно и биологически получаемый компонент могут быть связаны опосредованно через краситель. Кроме того, на стадии крашения волокно обрабатывают основанием, кислотой, и т.п. вместе с красителем, так, чтобы биологически получаемые компоненты легко связываются.

[0016] Форма волокон в процессе настоящего изобретения особенно не ограничивается, если она позволяет связывать биологически получаемые компоненты, и включает в себя, например, формы первичной обработки, такие как суровая пряжа, бечевки, текстиль, вязаные изделия, шнурки, войлок, нетканые ткани, покрывала, кожа, меховые шкуры и т.п.; а также формы дополнительно обработанных изделий. Примеры продуктов вторичной обработки включают в себя носовые платки, полотенца, салфетки, марлю, маски, перчатки, прихватки, шарфы, шали, кашне, пальто, костюмы, униформу, свитеры, юбки, брюки, жакеты, спортивную одежду, спортивное нижнее белье, классические рубашки, пижамы, белье, кофточки, трусы, шорты, дамское нижнее леггинсы, носки, тапочки, бюстгальтеры, чулки, ткани ДЛЯ наматрасников, простыни, наматрасники, наволочки,

перчатки, галстуки и т.п.

[0017] Биологически получаемые компоненты

способе настоящего изобретения биологически получаемый компонент является компонентом, получаемым из животного или растения, способным проявлять предпочтительную функцию при связи с волокном. Для эффективного связывания с волокном с помощью способа настоящего изобретения предпочтительно, чтобы TOTE биологически получаемый компонент имел карбоксильную группу или аминогруппу. Такие биологически получаемые компоненты включают в например, протеогликаны, гиалуроновую пептидогликан, коллаген, альгиновую кислоту, пектин, фукодин, Среди олигосахаридные пептиды И т.п. предпочтительными являются протеогликаны, коллаген, гиалуроновая альгиновая кислота, более предпочтительными протеогликаны, коллаген и гиалуроновая кислота, и наиболее предпочтительными являются протеогликаны. Среди протеогликанов особенно предпочтительным является аггрекан. В качестве этих биологически получаемых компонентов могут быть использованы коммерчески доступные продукты, если это необходимо.

[0018] Предпочтительный протеогликан В качестве получаемого компонента в способе биологически настоящего изобретения представляет собой общее обозначение для молекулы, в одна более цепей гликозаминогликана соединены ИЛИ ковалентной связью с ядерным белком. Гликозаминогликаны, которые С протеогликанами, используемыми изобретении, являются, например, хондроитинсульфатом, дерматансульфатом, гепарансульфатом и кеталансульфатом.

[0019] Протеогликаны классифицируются на протеогликаны хондроитинсульфата, протеогликаны дерматансульфата, протеогликаны гепарансульфата, протеогликаны кеталансульфата и т.п. в зависимости от типа гликозаминогликана, связанного В белком. Протеогликан, используемый изобретении, может быть любым из них. В дополнение к этому, протеогликаны классифицируются на аггрекан, версикан, нейрокан, бревикан, декорин, бигликан, церглицин, фибромодулин, перлекан, синдекан, глипикан, люмикан, кератокан и т.п. на основе их

источника и функции. Любой из них может использоваться в способе настоящего изобретения, но предпочтительными являются протеогликаны хондроитинсульфата, и более предпочтительными являются аггреканы.

[0020] Источник протеогликанов, используемых в настоящем изобретении, особенно не ограничивается, и может быть животным источником, таким как млекопитающие, такие как люди, коровы и свиньи; птицы, такие как куры; рыбы, такие как акулы и лосось; ракообразные, такие как крабы и креветки; книдарии, такие как медуза. Среди них протеогликаны, полученные из млекопитающих, таких как свиньи, и рыб, таких как лосось, точек ЯВЛЯЮТСЯ предпочтительными С зрения доступности, увлажняющих СВОЙСТВ и ощущения гладкости при связывании волокнами, протеогликаны, полученные из рыбы, являются более предпочтительными, протеогликаны, полученные из лосося, являются особенно предпочтительными, и протеогликаны, полученные носового хряща лосося, являются самыми предпочтительными.

[0021] Молекулярная масса протеогликана, используемого в настоящем изобретении, особенно не ограничивается, и устанавливается подходящим образом. Предпочтительные протеогликаны имеют молекулярные массы от десятков тысяч до пяти миллионов, предпочтительно от сотен тысяч до четырех миллионов, и более предпочтительно от ста до трех миллионов.

[0022] Особенно предпочтительными аггреканами протеогликанов в способе настоящего изобретения являются большие протеогликаны кератансульфата/хондроитинсульфата, присутствующие в костной ткани и имеющие молекулярную массу приблизительно 2500 кДальтон. В дополнение K хрящу, они имеют относительно локализованное распределение в тканях мозга, аорты, сухожилий и т.д. Ядерный белок аггрекана способен связывать гиалуронан с молекулярной массой 210-250 кДальтон формирует большое И комплексное соединение с гиалуронаном вместе CO белком. Многочисленные цепи гликозаминогликана, связанные с этим ядерным белком, формируют сильно гидратированное гелевое тело, заполняет пространство для создания механической прочности хрящевой ткани.

[0023] Чистота аггреканов в настоящем изобретении, HPLC, предпочтительно определяемая с использованием анализа составляет 95,0% или больше, более предпочтительно 97,0% или больше, и еще более предпочтительно 99,0% или больше. Чистота аггреканов в настоящем изобретении может быть вычислена площадей пиков HPLC. В связи с этим, при использовании качестве аггрекана по настоящему изобретению высокоочищенного аггрекана, содержание примесей в котором было уменьшено ДО предела экстракцией из ломтиков хряща вместо измельченного хряща, который традиционно используется в качестве материалов, и помошью устройств концентрирования лимонной кислоты, используемой для экстракции, волокна, полученные способом по изобретению, могут поддерживать настоящему КОЖУ В обеспечивать превосходное состоянии, увлажнение и упругость и ощущение кожи при ношении и даже после ношения.

[0024] Средство дегидратационной конденсации

Средство дегидратационной конденсации в настоящем изобретении представляет собой реакционный агент для синтеза производного карбоновой кислоты, такого как сложный эфир амида, с помощью реакции присоединения-элиминирования. Такие средства дегидратационной конденсации предпочтительно представляют собой карбодиимиды, имеющие функциональную группу -N=C=N-, в частности В воде карбодиимиды (WSC. HCl: 1-этил-3-(3растворимые диметиламинопропил) карбодиимидгидрохлорид), N, N'дифенилфосфорилазид дициклогексилкарбодиимид (DCC), карбонилдиимидазол (CDI), орто-(7-азабензотриазол-1-ил)-N, N, N', N'-тетраметилуронийгексафторфосфат (HATU) и т.п. Из них предпочтительным является растворимый в воде карбодиимид и т.п., который является растворимым в воде и легким в обращении. Опционально MOTVT быть добавлены 1-гидрокси-1Нбензотриазолмоногидрат (HOBt H2O), 4-диметиламинопиридин (DMAP), И, И-диизопропилетиламин и т.п.

[0025] Далее будет подробно описан способ по настоящему изобретению.

Способ 1

Способ 1 является способом получения связанного с

биологически получаемым компонентом волокна, содержащим стадию (i) контактирования волокна с раствором средства дегидратационной конденсации и последующую стадию (ii) контактирования с биологически получаемым компонентом, имеющим карбоксильную группу или аминогруппу.

[0026] На стадии (i) волокно предварительно слегка промывается водой, моющим средством и т.п., а затем погружается в раствор карбодиимида. Раствор средства дегидратационной конденсации готовится путем добавления средства дегидратационной конденсации к воде.

[0027] Концентрация средств дегидратационной конденсации (например, растворов карбодиимида) составляет 0,01-0,05М, 0,05-0,2М, и предпочтительно более предпочтительно 0,1М. HOBt (1-гидроксибензотриазолы) TOMY, использоваться в качестве катализаторов в случае реакции со средствами дегидратационной конденсации (например, соединениями Условия реакции, активируемые карбодиимида). средством дегидратационной конденсации (например, соединением карбодиимида), особенно не ограничиваются, если само волокно или красящее вещество, связанное с волокном, активируется средством дегидратационной конденсации (например, соединением карбодиимида). Температура реакции, когда волокно погружается в раствор средства дегидратационной конденсации, такого как карбодиимид, составляет от 0 60°С, предпочтительно ДО ОТ комнатной температуры до 50°C, и более предпочтительно комнатной температуры до 40°C. Время реакции не ограничивается, если волокно не повреждается, и составляет, например, от 30 мин 24 час, предпочтительно от 30 мин до 2 час, и более предпочтительно от 30 мин до 1 час.

[0028] Волокна погружаются в раствор средства дегидратационной конденсации (например, карбодиимида), затем тщательно отжимаются или промываются водой и т.п. перед переходом к следующей стадии (ii).

[0029] На стадии (ii), после вышеописанной стадии (i), осуществляется контактирование с биологически получаемым

компонентом, имеющим карбоксильную группу или аминогруппу. Таким образом, волокно после вышеупомянутой стадии (i) погружается в раствор, содержащий биологически получаемый компонент.

[0030] Концентрация раствора, содержащего биологически получаемый компонент, может составлять от 0,01 мас.% до 50 мас.%, от 0,1 мас.% до 10 мас.%, предпочтительно от 0,5 мас.% до 5 мас.%, и более предпочтительно от 0,5 мас.% до 1,5 мас.%. Температура реакции, когда волокно погружается в раствор, содержащий биологически получаемый компонент, составляет от 0 до  $60^{\circ}$ С, предпочтительно от комнатной температуры до  $50^{\circ}$ С, и более предпочтительно от комнатной температуры до  $40^{\circ}$ С. Время реакции составляет от 30 мин до 48 час, предпочтительно от 2 час до 36 час, и более предпочтительно от 4 час до 24 час.

[0031] Волокно может быть погружено в раствор, содержащий биологически получаемый компонент, тщательно промыто водой и высушено для того, чтобы произвести связанное с биологически получаемым компонентом волокно.

[0032] Количество биологически получаемого связанного с волокном, может быть увеличено путем погружения на (ii) волокна в раствор, содержащий биологически стадии получаемый компонент, а затем тщательного отжима волокна повторения стадий (i) и (ii). В этом случае количество биологически получаемого компонента, связанного с самим волокном, может быть увеличено, или биологически получаемый компонент может иметь структуру, в которой присутствуют два или СЛОЯ биологически получаемого компонента, например, биологически получаемый компонент дополнительно связывается с биологически получаемым компонентом, связанным с волокном. Такая структура из двух или более слоев может быть получена путем соединения карбоксильной группы биологически получаемого компонента, уже присутствующего на текстильном продукте, аминогруппы дополнительно добавляемого биологически получаемого компонента, или путем соединения аминогруппы биологически получаемого компонента, уже присутствующего на текстильном продукте, и карбоксильной группы дополнительно добавляемого биологически получаемого компонента. Операция связывания дополнительных биологически получаемых компонентов со слоем биологически получаемого компонента может повторяться до тех пор, пока не будет получено желаемое качество. Как было описано выше, путем повторения процесса связывания биологически получаемого компонента с волокном один или более раз может быть получен продукт из волокна, в котором биологически получаемый компонент связан со множеством слоев, и текстура может быть дополнительно улучшена, а функция увлажнения кожи может быть более эффективно проявлена по сравнению с тем случаем, когда биологически получаемый компонент связывается однократно.

[0033] Способ 2

Способ 2 является способом получения связанного с биологически получаемым компонентом волокна, включающим в себя стадию (iii) реакции биологически получаемого компонента, имеющего карбоксильную группу или аминогруппу, с раствором средства дегидратационной конденсации, а также стадию (iv) контактирования волокна с этим реакционным раствором.

[0034] На стадии (iii) средство дегидратационной конденсации, такое как соединение карбодиимида, добавляется к раствору, содержащему биологически получаемый компонент, имеющий карбоксильную группу или аминогруппу, и смешивается, чтобы активировать карбоксильную группу, аминогруппу или гидроксильную группу биологически получаемого компонента. Температура во время вышеупомянутого смешивания составляет от 0 ДО 50°C. предпочтительно от комнатной температуры до 50°C, предпочтительно от комнатной температуры до 40°С. Смешивание может переходить к стадии (iv) сразу после смешивания, или может выполняться приблизительно за 30 с - 30 мин до начала стадии (iv). Стадия (iii) и стадия (iv) могут выполняться одновременно. Таким образом, волокно может быть немедленно погружено раствор, получаемый путем добавления средства дегидратационной конденсации (например, карбодиимида) к раствору, содержащему биологически получаемый компонент, имеющий карбоксильную группу или аминогруппу.

[0035] Концентрация раствора, содержащего биологически получаемый компонент, имеющий карбоксильную группу или аминогруппу, может составлять от 0,01 мас.% до 50 мас.%, от 0,1 мас.% до 10 мас.%, предпочтительно от 0,5 мас.% до 5 мас.%, и более предпочтительно от 0,5 мас.% до 1,5 мас.%.

[0036] Количество средства дегидратационной конденсации (например, соединения карбодиимида) в окончательной концентрации составляет от 0,01 до 0,5M, предпочтительно от 0,05 до 0,2M, и более предпочтительно 0,1M. В дополнение к этому, могут быть добавлены НОВt (1-гидроксибензотриазолы) в качестве катализаторов.

[0037] На стадии (iv) волокно контактирует с реакционным раствором (смешанным раствором), приготовленным на стадии (iii). Таким образом, волокно, с которым должен быть связан биологически получаемый компонент, погружается в реакционный раствор.

[0038] Волокно, промытое водой и т.п., погружается в раствор, содержащий биологически получаемый компонент. В этом случае температура реакции составляет от 0 до  $60^{\circ}$ С, предпочтительно от комнатной температуры до  $50^{\circ}$ С, и более предпочтительно от комнатной температуры до  $40^{\circ}$ С. Время реакции составляет от 30 мин до 48 час, предпочтительно от 2 час до 36 час, и более предпочтительно от 4 час до 24 час. После этого волокно может быть тщательно промыто водой и высущено, чтобы произвести связанное с биологически получаемым компонентом волокно.

[0039] За счет погружения волокна на вышеупомянутой стадии (iv) в раствор, содержащий биологически получаемый компонент, тщательного отжимания волокна и повторения стадий (iii) и (iv) количество биологически получаемого компонента, связанного с волокном, может быть увеличено. В этом случае количество биологически получаемого компонента, связанного с самим волокном, может быть увеличено, или биологически получаемый компонент может иметь структуру, в которой присутствуют два или более слоя биологически получаемого компонента, например,

биологически получаемый компонент дополнительно связывается с биологически получаемым компонентом, связанным с волокном. Такая структура из двух или более слоев может быть получена путем группы соединения карбоксильной биологически получаемого компонента, уже присутствующего на волоконном продукте, аминогруппы дополнительно добавляемого биологически получаемого путем соединения аминогруппы биологически компонента, ИЛИ получаемого компонента, уже присутствующего на текстильном продукте, и карбоксильной группы дополнительно добавляемого биологически получаемого компонента. Операция связывания дополнительных биологически получаемых компонентов со слоем биологически получаемого компонента может повторяться до тех пор, пока не будет получено желаемое качество. Как было описано повторения процесса связывания биологически путем получаемого компонента с волокном один или более раз может быть получен продукт из волокна, в котором биологически получаемый компонент связан со множеством слоев, и текстура может быть дополнительно улучшена, а функция увлажнения кожи может более эффективно проявлена по сравнению с тем случаем, когда биологически получаемый компонент связывается однократно.

[0040] В соответствии с вышеупомянутым способом настоящего изобретения возможно химически связать биологически получаемый компонент с различными волокнами простым образом. Кроме того, в соответствии со способом по настоящему изобретению, поскольку функция биологически получаемого компонента добавляется волокну, возможно свободно произвести волокно, имеющее различные добавленные к нему функции. В качестве биологически получаемого компонента к волокнам могут быть присоединены, например, протеогликаны, которые оказывают эффект улучшения увлажнения кожи, и получаемые волокна могут иметь гладкую текстуру и превосходную гибкость, а также могут увлажнять кожу владельца, ощущение гладкости и т.п. Кроме TOPO, даже если использование И стирка повторяются, вышеупомянутый эффект времени, сохраняется В течение длительного периода обеспечиваются превосходная стойкость к стирке и долговечность. В дополнение к этому, способ по настоящему изобретению имеет

высокую безопасность, потому что он не требует использования опасных химикатов.

[0041] Прогресс реакции связывания биологически получаемого компонента с волокном при использовании вышеописанного способа настоящего изобретения может быть подтвержден, например, с помощью следующего способа. А именно, скорость реакции, условия реакции и т.п. могут быть подтверждены путем определения оставшегося количества биологически получаемого компонента, такого как аггрекан, используемого для связывания с волокном.

[0042] Когда биологически получаемый компонент является аггреканом, прогресс реакции и остаточное количество аггрекана могут быть определены с помощью определения уроновой кислоты способом карбазол-серная кислота в соответствии с методом Биттера-Мюира.

[0043] В частности, сначала берется часть раствора аггрекана перед реакцией. Затем, после реакции конденсирующего средства с волокном, волокно погружается в раствор аггрекана, и некоторая часть (приблизительно 1 мл) берется из реакционного раствора с регулярными интервалами. Взятые образцы разбавляются в 10 раз, в 50 раз, в 100 раз, в 500 раз, в 1,000 раз. К 1 мл каждого из этих разбавлений добавляется 5 мл 0,25М раствора борнокислого натрия в концентрированной серной кислоте. После тщательного перемешивания добавляется 0,2 мл 0,125%-го раствора карбазол/этанол, хорошо перемешивается, нагревается в кипящей воды 15 мин и измеряется на поглощение света с длиной волны 530 нм. Раствор, приготовленный путем растворения 10, 20, 30, 50 или 100 мкг глюкуроновой кислоты в 1 мл, используется в качестве титрованного раствора. Когда количество аггрекана (остаточное количество) в образце, подсчитанное на концентрации глюкуроновой кислоты, становится постоянным, также МОЖНО рассчитать приблизительное значение максимального количества связанного с волокном аггрекана на оставшегося количества. Этот способ также позволяет выбирать более подходящие условия реакции для связывания аггрекана с волокнами. Следует отметить, что восстановленный аггрекан может неоднократно использоваться для второй и последующих реакций до

тех пор, пока аггрекан, остающийся в реакционном растворе, может быть восстановлен в достаточной степени.

[0044] В качестве способа для измерения количества биологически получаемого компонента, связанного с волокном, может быть подходящим образом выбран и применен способ, подходящий для каждого биологически получаемого компонента. Например, когда биологически получаемый компонент является аггреканом, количество аггрекана, связанного с волокном, может быть вычислено путем обработки волокна ферментом и определения количества высвобождающегося хондроитинсульфата.

[0045] Связанные с биологически получаемым компонентом волокна

Настоящее изобретение также включает в себя связанное биологически получаемым компонентом волокно, полученное ПОМОШЬЮ описанного выше способа получения связанного Cбиологически получаемым компонентом волокна по настоящему изобретению. Связанное с биологически получаемым компонентом настоящему изобретению получают волокно ПО С помощью вышеупомянутого способа получения, посредством чего биологически получаемый компонент химически связывается с волокном, волокну добавляется функция биологически получаемого компонента. биологически получаемым компонентом волокно Связанное настоящему изобретению имеет структуру, в которой биологически получаемый компонент, имеющий карбоксильную группу или аминогруппу, химически связывается С волокном посредством красящего компонента.

[0046] Поскольку функции биологически получаемого компонента добавляются к волокнам, связанные с биологически получаемым компонентом волокна по настоящему изобретению могут становиться волокнами, имеющими различные функции в зависимости от связываемых биологически получаемых компонентов. В качестве биологически получаемого компонента МОГУТ использоваться, например, протеогликаны, которые оказывают эффект улучшения и получаемые волокна увлажнения кожи, могут иметь гладкую текстуру и превосходную гибкость, а также могут увлажнять кожу владельца, улучшать ощущение гладкости и т.п. Кроме того, даже

если использование и стирка повторяются, вышеупомянутый эффект сохраняется в течение длительного периода времени, и обеспечиваются превосходная стойкость к стирке и долговечность.

[0047] Конкретные примеры продуктов, использующих связанные с биологически получаемым компонентом волокна по настоящему изобретению, такие как функциональные предметы функциональные постельные принадлежности и т.п., включают в себя первично обработанные формы, такие как суровая пряжа, нити, бечевки, текстиль, трикотаж, кружева, войлок, нетканые материалы, одеяла, кожа, мех и т.п.; также ониидота обработанные формы из них. Примеры продуктов вторичной обработки включают в себя носовые платки, полотенца, салфетки, маски, перчатки, прихватки, шарфы, шали, кашне, пальто, костюмы, свитеры, юбки, брюки, жакеты, спортивную одежду, униформу, спортивное нижнее белье, классические рубашки, пижамы, шорты, дамское белье, кофточки, трусы, нижнее белье, бюстгальтеры, чулки, леггинсы, носки, подушки, тапочки, ткани наматрасников, простыни, наматрасники, наволочки, одеяла, перчатки, галстуки и т.п.

[0048] Можно также ожидать, что связанное с биологически получаемым компонентом волокно по настоящему изобретению, которым в качестве биологически получаемых компонентов связаны протеогликаны, в частности аггреканы, будет оказывать эффект улучшения кожных заболеваний за счет действия эпидермального фактора роста (EGF) аггреканов. Например, предметы одежды, такие как нижнее белье, изготовленные с использованием связанных биологически получаемым компонентом волокон ПО настоящему изобретению, ОНЖОМ применять для пациентов С атопией пациентов, страдающих от пролежней, для ослабления их симптомов.

### ПРИМЕРЫ

[0049] Далее настоящее изобретение будет описано более подробно на основе примеров, но настоящее изобретение не ограничивается этими примерами. Следует отметить, что если явно не указано иное, (%) означает (мас.%).

[0050] Получение связанных с протеогликаном волокон Пример 1

пары колготок (коммерческие продукты; нейлон и полиуретан) были аккуратно вымыты с моющим средством. Колготки были погружены в раствор карбодиимида, содержащий 3 мл растворимого в воде карбодиимида на 1 л, на период времени от 30 мин до 1 час. Температура находилась в диапазоне от 50°C до комнатной. После тщательного отжима колготки были погружены в 1 раствора протеогликана с концентрацией 0,5-1%, были оставлены на ночь при температуре от 40°C до комнатной. После тщательного отжима колготки были снова погружены в раствор карбодиимида, аналогичный описанному выше, на 30-60 мин. После погружены в раствор протеогликана отжима колготки были концентрацией 0,5-1% на ночь. Эти процедуры были повторены 3-4раза. Наконец, колготки были хорошо промыты водой и высушены. В протеогликана использовался протеогликан производства компании Institute Glycosmo Co. Ltd. Тот же самый протеогликан использовался и в следующих примерах.

[0051] Пример 2

К 1 л раствора протеогликана с концентрацией 0,5-1% было добавлено 3 мл растворимого в воде карбодиимида, и этот раствор перемешивался при температуре от комнатной до 40°С в течение 30 Четыре пары чулок (колготок) (коммерческие мин. продукты; бежевые или черные; материал: нейлон, полиуретан), предварительно постиранные с моющим средством, были погружены в этот раствор. После выдержки до утра при комнатной температуре они были хорошо отжаты. Эта операция была повторена 3-4 раза. Наконец, чулки были вынуты, тщательно промыты водой и высушены.

[0052] Пример 3

К 1 л раствора протеогликана с концентрацией 0,5-1% было добавлено 3 мл растворимого в воде карбодиимида, и этот раствор перемешивался при температуре от комнатной до 40°C в течение 1-2 чулок (колготок) (коммерческие Четыре пары продукты; бежевые или черные; материал: нейлон, полиуретан), предварительно постиранные с моющим средством, были погружены в этот раствор. После выдержки до утра при комнатной температуре они были хорошо отжаты. Эта операция была повторена 3-4 раза.

Наконец, чулки были вынуты, тщательно промыты водой и высущены.

[0053] Пример 4. Связывание протеогликанов с нижним бельем из шелкового волокна

Нижнее белье из шелкового волокна (коммерчески доступное; было предварительно промыто водой. Затем цвета) погружено в раствор растворимого в белье было карбодиимида (3 мл растворимого в воде карбодиимида на 1 л воды) на 1 час при температуре от комнатной до 40°С. Избыточный раствор для карбодиимида был удален путем отжима. Затем это нижнее белье было погружено в 1%-ый раствор протеогликана и оставлено на ночь при температуре от комнатной до 40°С. После тщательного отжима белье было погружено в раствор карбодиимида на 1 температуре от комнатной до 40°С. После тщательного отжима оно было погружено в 1%-ый раствор протеогликана и оставлено на После повторения обработки раствором карбодиимида обработки раствором протеогликана еще один или два раза это нижнее белье было тщательно выстирано водой и высушено.

[0054] Пример 5. Связывание протеогликанов с нижним бельем из хлопкового волокна

Нижнее белье из хлопкового волокна (коммерчески доступное; было предварительно промыто водой. Затем это черного цвета) нижнее белье было погружено в раствор растворимого в воде карбодиимида (3 мл растворимого в воде карбодиимида на 1 л воды) на 1 час при температуре от комнатной до 40°С. Избыточный раствор для карбодиимида был удален путем отжима. Затем это нижнее белье было погружено в 1%-ый раствор протеогликана и оставлено на ночь при температуре от комнатной до 40°С. После тщательного отжима белье было погружено в раствор карбодиимида на 1 температуре от комнатной до 40°С. После тщательного отжима оно было погружено в 1%-ый раствор протеогликана и оставлено После повторения обработки раствором карбодиимида обработки раствором протеогликана еще один или два раза это нижнее белье было тщательно выстирано водой и высушено.

[0055] Пример 6. Связывание протеогликанов с шерстяными шарфами

Шерстяной шарф (коммерческий продукт; коричневого цвета) был подвергнут той же самой операции, что и в Примере 4 или 5.

[0056] Пример 7. Связывание протеогликанов с мужским нижним бельем с длинными рукавами

К 1 л 1%-ого раствора протеогликана было добавлено 3 мл растворимого в воде карбодиимида и хорошо перемешано, и этой смесью было пропитано мужское нижнее белье с длинными рукавами (коммерческий продукт; белого цвета; материал: 57% акрил, 38% искусственный шелк, 5% полиуретан), которое было заранее промыто и не полностью высушено. Затем оно было завернуто в Saran Wrap® для предотвращения попадания воздуха и оставлено при комнатной температуре на ОДИН день. Карбодиимид И несвязанные протеогликаны были тщательно смыты водой, после чего белье было высушено в тени.

[0057] Контрольный опрос

проведен контрольный опрос ДЛЯ связанных Cпротеогликаном продуктов, полученных в приведенных выше примерах 1-7 (колготки, чулки, нижнее белье из шелкового волокна, нижнее белье из хлопкового волокна, шерстяные глушители и нижнее белье модифицированных волокон). В частности, каждый продукт использовался множеством субъектов в течение от 2 недель до 1 месяца. Одновременно в качестве контроля выполнялось сравнение с использованием эквивалентных продуктов (Сравнительные примеры 1-6) без связанных протеогликанов. Результаты, полученные в ходе следующей таблице. Оценочные приведены в являются следующими.

[0058] Каждый оцениваемый параметр для каждого продукта оценивался по 4-балльной шкале от 1 до 4, и следующая таблица показывает полученные оценки, усредненные для всех участников.

- 1: Неприменимо
- 2: Частично применимо
- 3: Справедливо
- 4: Весьма справедливо

[0059] Таблица 1

Пример	Пример 2	Пример 3	Сравнитель	Сравнитель
1	Inprimep 2	Inpiniep s	ный пример	ный пример

					1	2
Продукт		колготк и	чулки	чулки	колготки	чулки
Материал		нейлон	нейлон	нейлон	нейлон	нейлон
Окрашен или нет		окрашен	окрашен	окрашен	окрашен	окрашен
Обработан ли протеогликаном		обработ	обработа	обработа	необработа	необработа
		ан	Н	Н	Н	Н
Оценка	Ощущения от ношения					
	гибкий	4	4	4	2	2
	гладкий и сухой	4	4	4	1	1
	комфортный	4	4	4	1	1
	антистатический	4	4	4	1	1
	Состояние кожи после					
	ношения					
	гладкость	4	4	4	1	1
	влажность (эффект увлажнения)	4	4	4	1	1

[0060] Таблица 2

					Сравните	Сравните	Сравните	Сравните
Пример П <sub>Р</sub>		1 1	Пример 6	пример	-	льный	-	льный
		5				пример 4		пример б
Продукт		нижнее	шарф	нижнее				нижнее
		l					шарф	белье
Материал				искусс				
		хлопок	шерсть	твенно		хлопок	шерсть	ИСКУССТВ
				е	шелк			енное
				волокн				волокно
				0				
Окрашен или нет		окраше	окраше	окраше				
		Н	Н	H	окрашен	окрашен	окрашен	окрашен
тан ли	обрабо	обрабо	обрабо	обрабо	необрабо	необрабо	необрабо	необрабо
огликаном	тан	тан	тан	тан	тан	тан	тан	тан
Ощущения								
от ношения								
гибкий	4	4	4	4	2	1	1	2
гладкий и		4	4	4	2	1	1	2
сухой	4							
комфортный	4	4	4	4	3	2	1	3
антистатич	4	4	4	1	2	4	2	1
еский				4	3	4	3	
Состояние								
кожи после								
ношения								
гладкость	4	4	4	4	1	1	1	1
влажность								
(эффект	4	4	4	4	1	1	1	1
увлажнения								
)								
	н или нет  отан ли  отликаном  отликаном  отношения  отношения  отношения  отношения  отношений  отношений  отношений  отношений  отношения  отношения	тт нижнее белье тал шелк  тан ли обрабо тан обрабо тан ли обрабо тан обрабо	4 5  нижнее белье белье  ал  шелк хлопок  н или нет окраше окраше н н  отан ли обрабо обрабо тликаном тан тан  стикий 4 4  стладкий и 4 4  стладкий и 4 4  антистатич 4 4  антистатич 4 4  сский  состояние кожи после ношения  гладкость 4 4  злажность (эффект 4	4 5 6  нижнее белье шарф  жилопок шерсть  нижнее белье шарф  окраше окраше окраше ни	4 5 6 7  нижнее белье шарф белье  пал  шелк хлопок шерсть е волокн о праше и н н н н н н н н н н н н н н н н н н	пример пример пример пример пример 7 пример 3 пример 3 пример 3 пример 6 7 пример 3 пример 4 пример 3 пример 4 пример 3	пример пример пример пример пример 7 пример 3 пример 4 5 6 7 пример 3 пример 4 пример 6 пример 7 прим	14 5 6 7 ЛІБНЫЙ Пример 3 Пример 4 Пример 5  ПТ НИЖНЕЕ НИЖНЕЕ БЕЛЬЕ БЕЛЬ

[0061] Как показано в Таблицах 1 и 2, продукты, с которыми были связаны протеогликаны, обычно оценивались как более податливые и нежные по отношению к коже, превосходные по ощущению гладкости и сухости и удобные для ношения по сравнению со сравнительными примерами с точки зрения ощущений при ношении. В дополнение к этому, было отмечено, что кожа разглаживалась, и что кожа была сильно увлажнена даже после ношения. Следовательно, было найдено, что продукт по настоящему

изобретению дает такой эффект, как будто косметический продукт, проявляющий эффект увлажнения и т.п., использовался на волокнах, химически связанных с протеогликанами. Тот же самый эффект сохранялся даже после стирки этих продуктов 20 раз или больше с помощью обычного способа.

[0062] В дополнение к вышеупомянутым оценочным пунктам, хранение примеров показало, что образование статического электричества было менее вероятным по сравнению со сравнительным примером.

[0063] Пример 8. Сравнение неокрашенных волокон и окрашенных волокон

Полотенце, окрашенное красителем, и полотенце, полученное без окрашивания (коммерчески доступные; 100%-ый хлопок), были предварительно слегка промыты с моющим средством. полотенца были погружены в раствор 3 мл растворимого в воде л воды на период от 30 мин карбодиимида в 1 1 Температура составляла от комнатной до 50°С. После отжима они были погружены в 1 л раствора протеогликана с концентрацией 0,5-1%. В этом растворе они были оставлены на ночь при температуре от комнатной до  $40^{\circ}$ С. После тщательного отжима они были снова погружены в тот же самый раствор карбодиимида, что и описанный выше, на 30-60 мин. После тщательного отжима они были погружены в раствор протеогликана с концентрацией 0,5-1% и оставлены на Эта операция была повторена 3-4 раза. Наконец, NТС полотенца были тщательно промыты водой и высушены.

[0064] Полученные полотенца были проверены наблюдателями для определения ощущений от использования, и были получены следующие результаты. Полотенце, окрашенное красителем, было гладким на ощупь за счет связывания с протеогликанами, и после использования на коже рук ощущалась влажность. Этот эффект сохранялся даже после многократной стирки. С другой стороны, в неокрашенном полотенце текстура стала гладкой за счет связывания с протеогликанами, и после использования на коже рук ощущалась влажность, но этот эффект быстро исчезал при повторной стирке.

[0065] Пример 9. Биологический эффект обработанного

аггреканом нижнего белья (улучшение кровотока)

В исследование были включены здоровые взрослые мужчины (возрастом 43 года). После 10 минут отдыха В температурой 25,2°C и влажностью 47% надевалось необработанное нижнее белье, и скорость кровотока и объемная скорость кровотока измерялись С ПОМОЩЬЮ лазерного доплеровского измерителя кровотока в течение 20 мин в положении лежа. После 20 мин отдыха пациент надевал обработанное аггреканом нижнее белье, и скорость кровотока и объемная скорость кровотока измерялись с помощью лазерного доплеровского измерителя кровотока в течение 20 мин в положении лежа тем же самым образом. Степень изменения скорости кровотока И объемной скорости кровотока при ношении обработанного аггреканом нижнего белья по сравнению с ношением необработанного нижнего белья была следующей.

Коэффициент изменения скорости кровотока: 0,97 (уменьшение на 3,0%)

Коэффициент изменения объемной скорости кровотока: 1,10 (увеличение на 11%)

[0066] Наблюдалось 3%-ое уменьшение скорости кровотока, когда использовалось обработанное аггреканом нижнее белье, по сравнению с тем случаем, когда использовалось необработанное нижнее белье. Считается, что это связано с вазодилятацией благодаря уникальному действию связанной с аггреканом ткани. С другой стороны, объемная скорость кровотока увеличивалась на 11%, когда использовалось обработанное аггреканом нижнее белье, по сравнению с тем случаем, когда использовалось необработанное нижнее белье, и таким образом наблюдался эффект улучшения кровотока при использовании обработанного аггреканом нижнего белья.

[0067] Пример 10. Влияние обработанного аггреканом нижнего белья на атопический дерматит

В исследование был включен 16-летний мужчина с симптомами атопического дерматита. Субъект испытывал зуд на спине, животе и руках, и имел симптомы экземы из-за атопического дерматита, были применены антигистаминные препараты, стероиды, увлажнители и

т.д., но снижения зуда и т.д. не наблюдалось. Поэтому было исследовано влияние обработанного аггреканом нижнего белья на атопический дерматит.

[0068] Когда вышеупомянутый субъект поочередно носил три футболки из окрашенного хлопка (две черные и одна серая), обработанного аггреканом, экзема на спине и на животе, а также зуд прекратились. Кроме того, когда обычное нижнее белье с длинными рукавами носилось зимой, когда температура понизилась, а воздух стал сухим, экзема и зуд в руках усилились (см. Фиг. 1A). После этого, при попеременном ношении двух окрашенных предметов нижнего белья с длинными рукавами, обработанного аггреканом, (черное, 60% полиэстер, 35% хлопок, 5% полиуретан) экзема рук исчезала примерно через две недели, и зуд также подавлялся (см. Фиг. 1B). Еще через две недели экзема остается на месте.

[0069] Таким образом, было найдено, что обработанное аггреканом нижнее белье улучшало симптомы атопического дерматита и оказывало терапевтический эффект.

# ПРОМЫШЛЕННАЯ ПРИМЕНИМОСТЬ

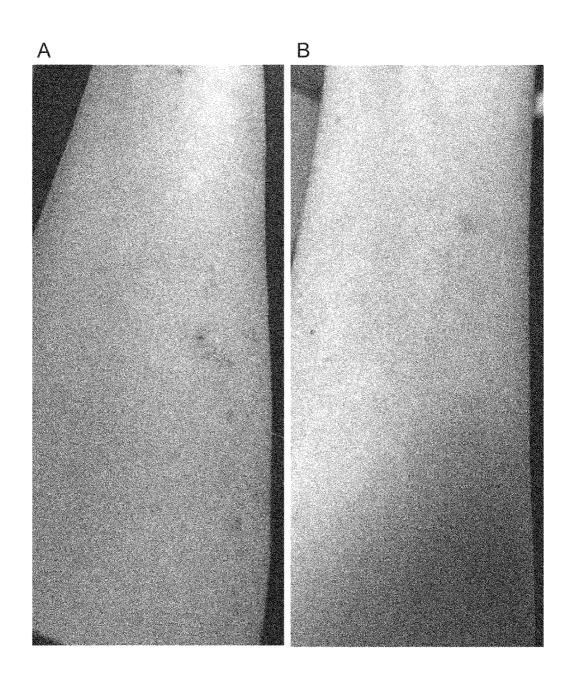
[0070] В соответствии со способом получения связанного с получаемым компонентом биологически волокна ПО изобретению биологически получаемый компонент может быть легко и безопасно химически связан с различными волокнами. В дополнение поскольку связанное С биологически получаемым компонентом волокно, получаемое с помощью способа по настоящему изобретению, имеет функцию добавленного к волокну биологически получаемого компонента, может быть легко получено волокно различными добавленными K нему функциями. В качестве биологически получаемого компонента K волокнам МОГУТ присоединены, например, протеогликаны, которые оказывают эффект улучшения увлажнения кожи, и получаемые волокна могут иметь превосходную гибкость, гладкую текстуру и а также увлажнять кожу владельца, улучшать ощущение гладкости и т.п. В такая как обработанное аггреканом частности одежда, нижнее подходящим образом используется В качестве функционального нижнего белья, поскольку она оказывает

улучшения кровообращения пользователя, а также эффект улучшения или лечения атопического дерматита. Кроме того, даже если волокно по настоящему изобретению многократно используется или стирается, вышеупомянутый эффект сохраняется в течение длительного периода времени, и это волокно имеет превосходную стойкость к стирке и долговечность.

#### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Способ получения связанных с биологически получаемым компонентом волокон, содержащий стадию контактирования волокон с раствором дегидратированного конденсирующего средства и последующую стадию контактирования с биологически получаемым компонентом, имеющим карбоксильную группу или аминогруппу, или содержащий стадию реагирования биологически получаемого компонента, имеющего карбоксильную группу или аминогруппу, с раствором дегидратированного конденсирующего средства и стадию контактирования волокон с полученным реакционным раствором.
- 2. Способ по п. 1, в котором волокна окрашивают красителями.
- 3. Способ по п. 1 или 2, в котором волокна представляют собой химические волокна, растительные волокна или животные волокна.
- 4. Способ по любому из пп. 1-3, в котором биологически получаемый компонент представляет собой протеогликан.
- 5. Способ по п. 3, в котором протеогликан представляет собой аггрекан.
- 6. Связанные с биологически получаемым компонентом волокна, полученные способом по любому из пп. 1-5.
- 7. Связанные с биологически получаемым компонентом волокна, в которых биологически получаемый компонент, имеющий карбоксильную группу или аминогруппу, химически связан с волокном посредством красящего компонента.
- 8. Функциональный предмет одежды, выполненный из связанных с биологически получаемым компонентом волокон по п. 6 или 7.
- 9. Функциональное постельное белье, выполненное из связанных с биологически получаемым компонентом волокон по п. 6 или 7.

По доверенности



ФИГ. 1