



(12)

CERERE DE BREVET DE INVENȚIE

(21) Nr. cerere: **a 2013 00895**

(22) Data de depozit: **25.11.2013**

(41) Data publicării cererii:
30.01.2015 BOPI nr. **1/2015**

(71) Solicitant:
• PRIMOSAL SRL,
STR. GENERAL BUDIȘTEANU NR. 6,
SECTOR 1, BUCUREȘTI, B, RO

(72) Inventatorii:
• OANCEA FLORIN, STR.PAȘCANI NR.5,
BL.D 7, SC.E, ET.2, AP.45, SECTOR 6,
BUCUREȘTI, B, RO;

• KUMBAKISAKA SYLVIU AMUNDALA
RENAUD, BD. NICOLAE TITULESCU
NR. 94, BL. 14A, SC. 4, AP. 171, SECTOR 1,
BUCUREȘTI, B, RO;
• PĂTRAȘCU MARIANA,
STR.GÂRII DE NORD NR.2, BL.C, SC.3,
AP.81, SECTOR 1, BUCUREȘTI, B, RO

(54) PROCEDEU DE VALORIZARE COMPLEXĂ A PLANTELOR AROMATICE

(57) Rezumat:

Invenția se referă la un procedeu de valorificare a unui material vegetal din plante aromatice. Procedeul conform inventiei constă în extracția uleiurilor esențiale dintr-un material vegetal constând din plante aromatice din familia *Labiatae*, prin încălzirea materialului umectat în câmp de microunde, după care materialul este supus extractiei hidrolitice, asistată de ultrasunete, a polifenolilor antioxidanti, cu formarea de β-oligozaharide, și

un material M1 din care se extrag pectină, hemi-celluloză, celuloză ușor solubilă, și un material M2 ligno-cellulozic, care, în continuare, sunt separate, din care rezultă un material M3 lignocelulozic, care este supus pirolizei asistată de microunde, din care în final rezultă un condensat de uleiuri esențiale și un cărbune vegetal.

Revendicări: 7

Cu începere de la data publicării cererii de brevet, cererea asigură, în mod provizoriu, solicitantului, protecția conferită potrivit dispozițiilor art.32 din Legea nr.64/1991, cu excepția cazurilor în care cererea de brevet de invenție a fost respinsă, retrasă sau considerată ca fiind retrasă. Întinderea protecției conferite de cererea de brevet de invenție este determinată de revendicările conjuinate în cererea publicată în conformitate cu art.23 alin.(1) - (3).



PROCEDEU DE VALORIZARE COMPLEXĂ A PLANTELOR AROMATICE

Prezenta invenție se referă la un procedeu de valorificare complexă a materialului vegetal, în special a materialului vegetal din plante aromatice, prin extractie secvențială a diferitelor componente active, hidrofobe și hidrofile și/sau amfifile, și prelucrarea ulterioară a materialului extras, pentru obținerea de compuși cu utilizări diverse, ca ingrediente active pentru produse cosmetice sau farmaceutice, aditivi alimentari sau furajeri, suplimente nutritive, produse pentru stimularea și/sau protecția plantelor cultivate, materii prime pentru materiale biocompozite și fertilizanți / amelioratori de sol.

Sunt cunoscute procedee care au ca scop valorificarea cât mai completă a diferenților compuși prezenti în materialul vegetal, provenit din plante aromatice și/sau medicinale. Prin procedeele uzuale se extrag specific din plantele aromatice fie componente bio-active hidrofobe (uleiuri esențiale), fie componente hidrofile / amfifile (de ex. polifenolii anti-oxidanți). Materialul vegetal rezidual rămas după extragerea acestor componente continuă să fie o sursă de diferite componente cu utilizări practice, inclusiv ingrediente pentru produse naturale bio-active – a se vedea de ex. review-ul Santana Meridas et al., 2012, Phytochem. Rev. 11:447–466. Cererea de brevet WO 0033859 A1 descrie un procedeu de extractie (simultană) a uleiurilor esențiale și a anti-oxidanților (polifenolici) din plante aromatice din familia *Labiatae* / *Lamiaceae*, prin folosirea unui amestec de solvenți. Procedeul este destinat în special grupului de plante aromatice constituit de: rozmarin, salvie, isop, oregano, măghiran, mentă, sovârv, lavandă. Amestecul de solvenți folosit este tetrafluoretanul, între 60 și 95%, și un solvent organic, acetona și/sau etanolul și/sau metanolul. Prin înlăturarea amestecului de solvenți se obține un lichid uleios, cu activitate anti-oxidantă, și cu o foarte bună miscibilitate cu uleiurile comestibile, cum este de exemplu uleiul de soia. Procedeul nu revendică o etapă precis delimitată, prin care să se separe componente amfifile antioxidante de uleiul esențial hidrofob, deși include un exemplu prin care separă prin distilare componentele unui ulei esențial, dintr-un extract obținut după eliminarea tetrafluoretanului din amestecul rezultat prin procesarea timp de 1 oră, la o temperatură de 25-26°C și la o presiune de 7 bari, a 1 parte material vegetal cu 10 părți solvenți, din care 80% tetrafluoretan, 12% metanol și 8% acetonă.

Un alt dezavantaj al procedeului descris de cererea de brevet WO 0033859 este determinat de utilizarea ca solvent a tetrafluoretanului, compus a cărui utilizare este în curs de restrângere datorită acțiunii sale de gaz de seră, cu potențial de încălzire global de 1300 – a se vedea de ex. Propunerea de Regulament a Parlamentului European și a Consiliului privind gazele fluorurate cu efect de seră, COM (2012) 643 final. De asemenea procedeului nu include etape prin care să se valorifice în continuare materialul vegetal, rămas ne-extras în amestecul inițial de solvenți, care mai conține o serie de compuși din care se pot obține produse cu valoare adăugată.

Întrucât procedeul descris prin WO 0033859 nu revendica în mod specific etape prin care să se realizeze o separare ulterioară a fracției anti-oxidante hidrofil / amfifilă de uleiurile esențiale, autorii au perfecționat procedeul prin cererea de brevet WO 01126472 A1. În cadrul acestui procedeu de extracție perfecționat extractul rezultat după evaporarea solventului este procesat prin evaporare, într-un evaporator pelicular sau cu fascicul (laminar) tubular, la temperaturi și presiuni care determină evaporarea uleiurilor esențiale, cu reținerea compușilor anti-oxidați în fracția reziduală, și condensarea uleiurilor esențiale într-un distilat. Procedeul prezentat de cererea de brevet WO 01126472 A1 continuă să folosească un amestec de solvenți în care constituentul de bază, de la 60% până la 95%, este tetrafluoretanul. Nici în procedeul perfecționat nu sunt incluse etape prin care să se valorifice în continuare materialul vegetal extras.

Brevetul FR 2903016B dezvăluie un procedeu de extracție a unui material vegetal, cât mai complet posibil, fără utilizare de solvenți, prin care părți dintr-una sau mai multe plante, în prealabil tratate prin tehnica de detentă instantanee controlată (DIC), transferă toți compușii lipofili și hidrofili solubilizabili din plante, ca fază mixtă uleios / apoasă sau ca emulsii apă în ulei / ulei în apă, în formulări de compuși cosmetici. Procedeul poate să includă eventual o etapă în care materialul vegetal este incubat într-o fază uleioasă, fază apoasă sau emulsie apă în ulei sau ulei în apă. Detenta instantanee controlată este realizată cu presiuni inițiale de la 1 la 12 bari, cu sau fără pre-hidratare cu ajutorul vaporilor de apă sau prin orice altă metodă, implică sau nu utilizarea unor tehnici de încălzire, inclusiv cu micro-unde, iar trecerea de la presiune la vid total sau parțial durează de la o miile de secundă la 2 secunde. Particulele solide neextrase sunt eliminate prin filtrare pe câteva tipuri de filtre cu porozități din ce în ce mai fine. Materialul vegetal pe care

procedeul este exemplificat este reprezentat de *Aloe barbadensis*, emolient, stimulant, anti-inflamator și catifelant; *Arnica montana*, calmant, decongestionant și antiseptic; *Calendula officinalis*, calmant, vaso-protector, cicatrizant, antiseptic și decongestionant; *Althea officinalis*, catifelant și hidratant; *Hamamelis virginiana* decongestionant, calmant și astringent; *Lavandula angustifolia*, antiseptic și cicatrizant; *Quillaya saponaria*, detergent, stimulant cutanat și keratinolitic; *Matricaria chamomilla*, calmant, anti-inflamator și decongestiv; *Panax ginseng*, revitalizant, tonifiant și stimulant; *Coffea arabica*, cu acțiune de slăbire, protector antioxidant și restructurant; *Lawsonia inermis* antiseptic, astringent și colorant.

Procedeul necesită un echipament dedicat, al cărui cost este ridicat, prin care se realizează detinția instantanea controlată, prin trecere de la presiuni de peste 1 bar la vid parțial sau total într-un timp foarte scurt, de la o miime de secundă la 2 secunde. Un alt dezavantaj al procedeului este faptul că nu descrie modalități de valorificare a componentelor utile din materialul vegetal ne-extras, separat prin filtrare de ingrediente active pentru produsele cosmetice. De asemenea procedeul extrage un amestec al acestor ingrediente active, hidrofile / amfifile și hidrofobe, neinclusând etape prin care să se obțină separat compuși hidrofilici / amfifili de cei hidrofobi, care să permită o flexibilitate mai ridicată în valorificarea ulterioară a acestor compuși, nu numai pentru realizarea de produse cosmetice.

Cererea de brevet CN 103055534 A se referă la un procedeu de extracție a uleiurilor esențiale din plante aromatice și medicinale (chinezești), cu utilizarea completă a celulozei pentru obținere de celuloză regenerată, acetat de celuloză sau glucoză. Plantele medicinale și aromatice pentru care este revendicat procedeul includ: angelica, busuiocul, scorțisoara, magnolia, mentă, curcuma, rododendron, forsythia, eucaliptul. Extracția este realizată cu lichide ionice, reprezentate de: clorură de 1 - butil - 3 - metilimidazol; acetat de 1 - butil - 3 - metilimidazol; fosfat de 1 - butil - 3 - metilimidazol dibutil; clorură de 1 - etil - 3 - metil-imidazol; acetat de 1 - etil - metilimidazol; clorură de 1 - etil - 3 - metilimidazol, singure sau în amestec de două sau mai multe. Raportul de extracție este de la 1:20 la 1:5, la o temperatură de 80 - 100°C, cu distilare timp de 5 – 40 min pentru obținerea uleiurilor esențiale. Din amestecul lichid – ionic material vegetal se regenerează celuloza prin centrifugare, după precipitare cu apă, etanol sau acetonă. Acetatul de celuloză de obține prin reacția celulozei extrase în

lichidul ionic cu anhidridă acetică, în raport de la 5:1 la 3:1, este precipitat din amestec cu apă sau izo-propil alcool și se recuperează prin centrifugare. Glucoza se obține din celuloza dizolvată în lichide ionice prin reacție de hidroliză cu acid clorhidric, sulfuric sau azotic.

Procedeul descris în cererea de brevet CN 103055534 A nu include etape de recuperare a compușilor anti-oxidanți (polifenolici) hidrofili / amfifili prezenți în materialul vegetal și nu descrie modalități de recuperare și utilizare a celorlalți compuși asociați celulozei în materialul vegetal, respectiv lignina, hemicelulozele, sărurile minerale.

Cererea de brevet SUA 2012/0316330 descrie un procedeu pentru conversia integrată a materialului lignocelulozic la zaharide sau biocombustibili și nano-celuloză / (ligno)celuloză nano-fibrilată. Procedeul implică tratarea materialului celulozic cu una sau mai multe enzime, pentru a obține zaharide fermentescibile și lignoceluloză recalcitrantă, urmată de prelucrarea mecanică a unei suspensii diluate de lignoceluloză recalcitrant, între 0,3 și 1,5% (m/V) în apă deionizată, prin trecere repetată, la presiuni ridicate, prin camere microfluidice de 200 microni și 87 microni, pentru a produce (ligno)celuloză nano-fibrilată.

Procedeul nu include etape prin care să se valorifice compușii biologic activi prezenți în materialul vegetal (lignocelulozic), compuși care au o valoare adăugată mare, și nu menționează procesarea despre procesarea ulterioară a ligninei recalcitrante, care nu se poate nano-fibrila prin tratamente mecanice repetitive. Nanofibrilele de celuloză obținute nu sunt separate total de lignină, iar prelucrarea mecanică se realizează cu un echipament care este scump, ceea ce face ca ridicarea la scară a procedeului să fie capital intensivă.

Cererea de brevet RO 128904 A prezintă un procedeu de valorificare complexă a ingredientelor active benefice din materialul vegetal provenit de la plante care conțin alergeni și/sau compuși toxici, care include următoarele etape: extracția materialului vegetal cu o soluție hidroalcoolică 40 - 46% etanol ÷ 60 - 54% apă timp de 10 zile, separarea resturilor de material vegetal de extractul hidro-alcoolic; calcinarea resturilor de material vegetal separate de la extracție, la temperatură de 800...1000°C; macerarea cenușii rezultate din materialul vegetal extras cu extractul hidro-alcoolic timp de 24 ore la temperatură 20...25°C; separarea prin filtrare a extractului hidroalcoolic cu microelemente din cenușă chelată în polifenoli (anti-oxidanți) extrași.

Acest procedeu nu include modalități prin care să se asigure o recuperare cu un randament superior a uleiurilor esențiale prezente în materialul vegetal, care au o acțiune benefică și sunt lipsite de efect alergen și/sau toxic, și nu include etape de valorificare a polizaharidelor din matricea extracelulară a țesuturilor vegetale.

Sunt necesare procedee prin care să se realizeze o recuperare completă și complexă a diferitelor componente de interes prezente în materialul vegetal provenit din plantele aromatice și/sau medicinale, într-un timp cât mai scurt, cu randamente ridicate și consumuri reduse de solvenți și energie. Pentru creșterea profitabilității este necesar și un procedeu complementar, prin care să se recupereze și alte componente, materii prime pentru bio-produse cu valoarea adăugată mare, din materialul vegetal rămas după extracția uleiurilor esențiale și a anti-oxidanților. Este un obiect al acestei invenții de a descrie un astfel de procedeu, prin care să se realizeze extracția secvențială a diferitelor componente, hidrofobe și hidrofile și/sau amfifile, și prelucrarea ulterioară a materialului extras, pentru obținerea diferitelor materii prime pentru bio-produse – uleiuri esențiale, extracte polifenolice anti-oxidante, oligozaharide cu activitate de activare a rezistenței plantelor, polizaharide utilizabile ca aditiv alimentari și sau suplimente nutritive / fibre solubile, nanoceluloză, steroli cu acțiune de stimulare a plantelor și de repellent pentru insecte, bio-ulei și bio-cărbune utilizabil ca fertilizant / ameliorator de sol.

Procedeul conform invenției este alcătuit din următoarele etape: extracția uleiurilor esențiale prin încălzirea materialului umectat în câmp de microunde; extracția hidrolitică asistată de ultrasunete a polifenolilor antioxidanti din materialul vegetal din care s-au extras uleiurile esențiale, cu formare de β -oligozaharide care acționează ca elicitori / activatori ai rezistenței sistemice în plante și a materialului vegetal ne-extras M1; extracția pectinei, hemicelulozei și celulozei ușor solubile din materialul vegetal M1, prin amestecare cu lichide ionice și încălzire în câmp de microunde, urmată de omogenizarea la înaltă presiune pentru solubilizarea nanocelulozei; separarea prin filtrare tangentială a polizaharidelor solubilizate și/sau suspendate de materialul lignocelulozic recalcitrant M2, urmată de separarea prin centrifugare a nano-celulozei și de precipitarea cu alcool etilic a polizaharidelor solubile; extracția hidrolitică a sterolilor și a acizilor grași din materialul lignocelulozic recalcitrant M2, cu separarea materialului lignocelulozic recalcitrant

M3; conversia în bio-ulei și bio-cărbune a materialului lignocelulozic recalcitrant M3 prin piroliză asistată de micro-unde.

Aspectele preferate ale procedeului descris mai sus sunt:

- ✓ Extracția uleiurilor esențiale din materialul vegetal umectat timp de 10 min, prin imersare în apă distilată, în raport de 1 parte material vegetal uscat la 4 părți apă distilată, prin încălzire timp de 20 min în câmp incremental de microunde, de la 400 la 500W, la temperaturi de max. 92°C, și recuperarea gravitațională a condensatului de uleiuri esențiale;
- ✓ Extracția hidrolitică asistată de ultrasunete a polifenolilor anti-oxidanți din materialul vegetal din care s-au extras uleiurile esențiale, prin tratare timp de 4 ore a 1 parte de material vegetal cu 25 părți soluție de alcool etilic 30% în apă, conținând 1,5 mg/ml complex de hidrolaze produs de *Trichoderma viride*, cu 200 unități β-glucan Botrytis per g, la pH 5, temperatura de 50°C, cu ultrasonicare intermitentă, 5 min la fiecare 30 min, la 20 kHz și cu o putere de 500 W, urmată de separarea prin filtrare a materialului vegetal ne-extras M1 de extractul hidro-alcoolic, precipitarea din filtratul hidro-alcoolic, a oligozaharidelor, prin adăugare de alcool etilic 96%, în raport de 10 volume alcool etilic 96% la 1 volum filtrat, și concentrarea prin evaporare până la 20% substanță uscată a soluției alcoolice, cu recuperarea azeotropului etanol-apă 96%;
- ✓ Extracția pectinei și hemicelulozei din materialul vegetal M1 separat prin filtrare în etapa anterioară, prin tratarea 1 parte material M1 cu 20 părți lichid ionic, sare de etil-sulfat a 1-etil-3-metilimidazol, în câmp de micro-unde, timp de 6 min, la o putere de 300 W și la o temperatură de 85°C, urmată de omogenizarea sub presiune într-un omogenizator cu piston, 25 cicluri la 150 MPa, a amestecului material M1 – lichid ionic;
- ✓ Separarea prin filtrare tangențială a polizaharidelor solubilizate și/sau suspendate, de materialul lignocelulozic recalcitrant la solubilizare M2, urmată de separarea prin centrifugare a fibrelor de nano-celuloză, și de precipitarea polizaharidelor solubile din supernatant, prin adăugare de alcool etilic 96%, în raport de 10 volume alcool etilic 96% la 1 volum supernatant, și recuperarea azeotropului etanol-apă 96% și a lichidului ionic;
- ✓ Extracția hidrolitică a steroidelor și acizilor grași din materialul lignocelulozic recalcitrant la solubilizare M2, prin tratare timp de 4 ore a 1 parte de material vegetal cu 20 părți soluție de alcool etilic 40% în apă, conținând 2 mg/ml lipază B

din *Candida antarctica*, cu minimum 9 unități lipazice per mg, la pH 7,5, temperatura de 50°C, cu ultrasonicare intermitentă, 5 min la fiecare 30 min, la 20 kHz și cu o putere de 500 W, urmată de separarea prin filtrare a materialului vegetal rezidual M3 de extractul hidro-alcoolic, și de concentrarea prin evaporare până la sec a soluției alcoolice, cu recuperarea azeotropului etanol-apă 96%, și reluarea extractului solid în etanol 96%, soluție 20% substanță uscată;

✓ Conversia în bio-cărbune și bio-ulei a materialului lignocelulozic recalcitrant M3, prin piroliza asistată de micro-unde, la o putere incidentă de 1200 W și o frecvență de 2450 MHz, timp de 20 min, sub vaccum, care inițial este de 30 mbari, și care crește până la 0,3 bari la punctul maxim de încălzire.

Procedeul conform invenție prezintă următoarele avantaje:

✓ Asigură o recuperare complexă și completă a diferenților compuși utili din materialul vegetal, uleiuri esențiale, extracte polifenolice anti-oxidante, oligozaharide cu activitate de activare a rezistenței plantelor, polizaharide utilizabile ca aditiv alimentari și sau suplimente nutritive / fibre solubile, nanoceluloză, steroli cu acțiune de stimulare a plantelor și de repelent pentru insecte, bio-ulei și bio-cărbune;

✓ Un timp mai scurt de extracție a uleiurilor esențiale din materialul vegetal, cu un randament superior, și o mai bună menținere în uleiurile esențiale a componentelor (esterice) (termo)hidrolizabile, ca de exemplu acetatul de linalil, și cu o formare mai redusă a compușilor de termodegradare, de ex. 4-terpineolul format din linalool, comparativ cu metoda standard de hidrodistilare / antrenare cu vaporii;

✓ Un randament crescut de extracție a fenolilor antioxidanti datorită eliberării agliconilor din glicozide de către enzimele β -glucanazice, cu formare concomitentă de β -oligozaharide, care sunt elicitori / activatori ai sistemului de apărare din plante;

✓ Extragă pectinele, hemicelulozele și celuloza solubilă din materialul vegetal, care au utilizări ca aditivi alimentari și suplimente nutritive / fibre solubile;

✓ Valorifică steroidele din plante, care au acțiune de stimulare a creșterii și dezvoltării plantelor (brassinosteroide) sau de repelenți pentru insecte (saponine steroidice);

✓ Produce celuloză nanofibrillată formată exclusiv din celuloză, cu utilizări în realizarea de materiale bio-compozite;

- ✓ Transformă lignoceluloza recalcitrantă în biocombustibil și bio-cărbune;
- ✓ Reține în bio-cărbune o serie de elemente nutritive pentru plante, macro – oligo- și micro-elemente, conferindu-i acestuia nu numai caracteristici de ameliorator de sol, ci și de fertilizant;
- ✓ Permite obținerea unei întregi serii de bio-produse care sunt utilizabile ca input-uri în tehnologiile agricole de cultivare a plantelor – β-oligozaharide care activează exprimarea sistemului de apărare din plante, steroide care au acțiune de stimulare a creșterii și dezvoltării plantelor sau de repelenți pentru insectele dăunătoare culturilor agricole, bio-cărbune fertilizant / ameliorator de sol, asigurând în acest fel închiderea, cu valoare adăugată, a unui circuit biomimetic de producere și de valorificare bio-resurse.

In continuare se prezintă exemple de realizare care ilustrează invenția fără a o limită.

Exemplu 1. 1000 g de inflorescențe de levănțică (*Lavandula angustifolia* Mill.) uscate, sunt umectate prin imersare timp de 10 min în 4 litri apă distilată. Materialul vegetal se scurge de excesul de lichid prin presare ușoară și se introduce într-un flacon de sticlă pyrex de 3 litri, prevăzut cu capac cu gât rodat, care include și o frită de reținere material vegetal. Se fixează capacul pe reactorul de sticlă cu cleme de teflon, și se montează cu într-un reactor cu microunde (Minilabotron 2000, Sairem, Neyron, Franța), cu gâțul rodat în jos, în afara incintei iradiate cu microunde. Pe gâțul rodat se fixează un refrigerent spiralat, care se ancorează pe diagonală de 2 din picioarele de sprijin ale stativul de susținere a reactorului cu microunde și căruia î se adaugă un flacon erlenmeyer receptor în partea finală. Se încălzește timp de 20 min în câmp incremental de microunde, de la 400 la 500W, la temperaturi de max. 92°C. Datorită atracției gravitaționale, un amestec de vapori de apă și uleiuri esențiale, eliberat de acțiunea aburului generat *in situ* de încălzirea cu microunde, se scurge în partea inferioară a reactorului de sticlă, trece în refrigerent, în afara câmpului de microunde, unde condensează, și de unde este continuu colectat în flaconul colector. Condensatul este trecut în pâlnie de separare, unde faza hidrofobă este separată de faza hidrofilă. Uleiul esențial separat se usucă pe sulfat de sodiu anhidru și se păstrează la 4°C până la utilizare. Faza hidrofilă, care reprezintă hidrolatul, respectiv apă care a solubilizat componente cu polaritate mai ridicată din uleiul esențial, se trece în flacon de sticlă brună și se păstrează la fel la rece până la utilizare.

Procedeul descris mai sus a fost utilizat pentru extractia a 1000 g de inflorescențe de levăntică uscată, provenite dintr-o cultură amplasată lângă Silistra, Bulgaria. În paralel s-a realizat un extract prin antrenare cu vapori, din același tip de inflorescențe, folosind un aparat de tip Clevenger, conform European Pharmacopoeia (5th edition, European Pharmacopoeia Commission. Ed. Council of Europe: Strasbourg, France, 2004). S-au repetat extracțiile de trei ori.

Randamentele de extractie au fost de $4,4 \pm 0,1$ g ulei esențial la 100 g de inflorescențe uscate de levăntică în cazul extractiei asistate de microunde, și de $3,8 \pm 0,3$ ulei esențial la 100 g de inflorescențe uscate de levăntică în cazul extractiei prin antrenare cu vapori. Creșterea cu 10% a randamentului de extractie în cazul procedeului asistat de microunde este asigurată statistic. Timpul de extractie necesar procedeului de antrenare prin vapori a fost de cel puțin 60 min, comparativ cu cel de 20 min necesar procedeului de extractie asistată de microunde.

Din uleiurile esențiale provenite prin aplicarea procedeului de extractie asistat de microunde și prin antrenare cu vapori au fost prelevate probe care au fost analizate prin gaz-cromatografie cuplată cu spectometrie de masă (GC-MS/MS), folosind un sistem Agilent 7890 A/B GC 7000 C triplu quad MS/MS Bundle 11-134 (Agilent Technologies, Santa Clara, CA, SUA). S-a folosit o coloană Agilent J&W DB-1ms Ultra Inert 30 m × 0,25 mm × 0,25 µm grosime film. Condițiile de operare au fost următoarele: volumul split-less injectat a fost de 1 µl, gazul purtător heliu, 40 cm/s, temperatura cuptorului: 62°C pentru 12,5 min, creștere cu 3°C/min până la 92°C, apoi cu 5°C/min până la 165 °C, apoi cu 100°C/min până la 310 °C, 2,5 minute menținere, temperatura sursei MSD 300°C, temperatura quadrupolului 180°C, linia de transfer la 280°C. Interpretarea spectrelor și identificarea compușilor s-a realizat prin folosirea bibliotecii de spectre NIST 08.

Rezultatele obținute în urma analizei probelor provenite din procedeul de extractie a uleiurilor esențiale asistat de microunde, descris mai sus, și cel standard, de extractie a uleiurilor esențiale prin antrenare cu vapori, sunt prezentate în tab. 1 de mai jos. În acest tabel sunt prezentate numai 12 componente din cele peste 33 identificate în uleiul esențial de levăntică, componente care împreună reprezintă peste 90% din uleiul esențial de levăntică. Rezultatele arată că, pe lângă randamentul superior și timpul mult mai scurt de

extractie, procedeul de extractie asistat de microunde determină și o mai bună menținere în uleiurile esențiale a componentelor (esterice) (termo)hidrolizabile, ca de exemplu acetatul de linalil, și cu o formare mai redusă a compușilor de termodegradare, de ex. 4-terpineolul format din linalool, comparativ cu procedeul standard de hidrodistilare / antrenare cu vaporii.

Tab.1. Valorile medii ale componentelor majore ale uleiului esențial de levănțică extras prin hidrodistilare și gravitațional, după încălzire asistată de microunde, conform procedeului descris în inventie.

Componentă	Antrenare vaporii	Asistat microunde
Eucaliptol	3,32 ± 0,08	4,24 ± 0,32
Camfor	6,24 ± 0,12	6,51 ± 0,24
Linalol	49,15 ± 0,47	38,71 ± 1,82
Linalil acetate	15,42 ± 0,52	29,82 ± 1,78
4-Terpineol	2,42 ± 0,08	1,41 ± 0,02
Lavandulil acetate	2,12 ± 0,04	1,75 ± 0,03
Lavandulol	4,8 ± 0,12	4,92 ± 0,24
Geranil acetate	1,53 ± 0,06	0,32 ± 0,02
Nerol	0,82 ± 0,07	0,33 ± 0,03
Geraniol (E)	1,52 ± 0,02	0,87 ± 0,01
α-Cadinol	1,09 ± 0,04	0,87 ± 0,03
α-Bisabolol	2,25 ± 0,03	1,46 ± 0,02

Evaluarea organoleptică nu a dus la evidențierea unor diferențe sesizabile între uleiul esențial extras prin antrenare cu vaporii și cel obținut prin extractie asistată de microunde, conform procedeului descris mai sus.

Materialul vegetal din care s-au extras uleiurile esențiale se trece într-un vas de sticlă Simax® de 50 litri (Kavalier, Sazava, Cehia), prevăzut cu manta de termostatare, agitare mecanică, și un sistem de recirculare cu o celulă de flux FC100L1-1S (Hielscher Ultrasonics, Teltow, Germania), împreună cu 25 kg de soluție de alcool etilic 30% în apă, cu pH-ul ajustat la 5. Solutia de alcoolic etilic conține 1,5 mg/ml complex de hidrolaze produs de *Trichoderma viride*, cu minimum 200 unități β-glucan *Botrytis* per g.

Complexul de hidrolaze folosit este Glucanex 200 G (Novozyme A/S, Bagvaerd, Danemarca), un amestec de enzime litice din *Trichoderma harzianum*, care include celulaze, β 1-3 și β 1-6 glucanaze, proteaze și chitinaze. O unitate β-glucan *Botrytis* este definită ca fiind acea cantitate de enzimă care, în condiții

standard, la 30,0°C, pH 4,4, timp de 10 min, eliberează 1 mmol de grupări reducătoare carbohidrați (calculate ca glucoză) per min. Suspensia de material vegetal – soluție alcoolică - enzime este amestecată cu agitatorul la 25 rpm și încălzită până la 50°C. Intermitent, 5 min la fiecare 30 min, se trece cu un debit de 5 litri pe min prin celula de flux pe care este montată o sonotrodă UIP 1000 hd (Hielscher Ultrasonics), omogenizându-se amestecul la 20 kHz și cu o putere de 500 W. După 4 ore se separă materialului vegetal ne-extras M1 de extractul hidroalcoolic, prin filtrare pe un filtru cu presiune (RPF T01, BHS-Sonthofen, Sonthofen, Germania), la 0,6 MPa. Din extractul hidroalcoolic se precipită oligozaharidelor, prin adăugare de alcool etilic 96%, în raport de 10 volume alcool etilic 96% la 1 volum filtrat, și se separă prin centrifugare continuă pe o centrifugă continuă de laborator Westfalia Laboratory Separator, model SA 1-02-175 (GEA Westfalia Separator Group, Oelde, Germania), care este operată la o viteză a discurilor de centrifugare de 10.000 rpm, echivalent a 8500 x g; la o rată de alimentare de 1 litru/min, cu separarea continuă a extractului hidrolalcoolic clarificat și discontinuă a concentratului de compuși formați prin hidroliza enzimatică a materialului vegetal, în special β -oligozaharide, ajuns la o densitate de 1100 kg/m³. Concentratul rezultat se usucă sub vid la 75°C. Se separă cca 85 g de compuși formați prin hidroliza enzimatică a materialului vegetal.

Supernatantul alcoolic este concentrat prin evaporare până la 20% substanță uscată a soluției alcoolice, cu recuperarea azeotropului etanol-apă 96%, prin folosirea unui Evaporator 25l/h Simax® (Kavalier).

In extractul alcoolic s-a determinat conținutul de polifenoli totali prin metoda descrisă de Komes *et al.*, 2011, Phytochem. Anal. 22:172–180, folosind reactiv Folin-Ciocâteu (Merck, Darmstad, Germania) și o curbă etalon de acid galic (Sigma Aldrich, St. Louis, MO, SUA). Conținutul de flavonoide totale s-a determinat după inițierea policondensării acestora cu formaldehidă (Merck) și separarea prin filtrare a precipitatului format prin policondensare. În filtratul obținut după separarea precipitatului de flavonoide policondensate s-au determinat din nou polifenolii totali non-flavonoidici, cu reactiv Folin-Ciocâlteu, flavonoidele total fiind calculate ca diferență.

S-a determinat și activitatea anti-oxidantă echivalent trolox, prin folosirea metodei Re *et al.*, 1999, Free Radic Biol Med 26:1231–1237, prin care se

determină capacitatea de stingere a radicalilor liberi cationici ABTS [acid 2,2'-azinobis-(3- etilbenztiazolin-6-sulphonic)].

S-a comparat cu un extract alcoolic realizat din extragerea aceluiași material vegetal, din care anterior, s-au extras uleiurile esențiale prin procedeul asistat de microunde, în raport de 1 parte material vegetal la 50 părți soluție alcool etilic 30%, timp de 4 ore la 50°C. Rezultatele determinărilor au fost raportate per gram de material vegetal uscat.

Extracția hidrolitică conform procedeului propus determină obținerea de 114 ± 18 mg fenoli totali, din care 74 ± 9 mg flavonoide totale, cu o activitate antioxidantă de 2,04 mM echiv. trolox, per gram de substanță uscată de material, comparativ cu 42 ± 8 mg fenoli totali, din care 18 ± 6 mg flavonoide totale, cu o activitate antioxidantă de 0,87 mM echiv. trolox, per gram de substanță uscată de material, în cazul extragerii cu o soluție hidroalcoolică.

Extracția hidrolitică a polifenolilor antioxidenți cu amestec de hidrolaze produs de *Trichoderma* determină formarea din materialul vegetal a unui amestec de compuși de hidroliză, în special β -oligozaharide, care prezintă un tipar molecular similar celui asociat distrugerilor (de perete celular). Un astfel de tipar molecular determină la plante activarea răspunsului de apărare din plante – a se vedea, de ex, review-ul Hermosa *et al.*, 2013, Int. Microb., 16:69-80.

Activarea răspunsului de apărare din plante de către compușii separați prin precipitare cu alcool din soluția rezultată după extracție hidrolitică a fost verificată prin determinarea alcalinizării mediului de cultură a unei suspensii de celule de tutun pe mediu Murashige și Skoog cu pH inițial 5.8 (Duchefa Biochemie, Haarlem, Olanda), suplimentat cu 0.2 g l^{-1} 2,4-D, 1 mg l^{-1} tiamină, 100 mg l^{-1} mioinozitol, 200 mg l^{-1} KH_2PO_4 , și 30 g l^{-1} de zaharoză, conform metodei descrise de Klarzynski *et al.* 2000, Plant Physiol, 124: 1027-1038. S-a lucrat comparativ cu un produs standard reprezentat de laminarină din *Laminaria digitala* (Sigma Aldrich). O doză de $175 \mu\text{g/ml}$ compuși totali precipitați cu etanol, conform procedeului de mai sus, a determinat o alcalinizare de 1.8 unități pH, similară cu cea produsă de $100 \mu\text{g/ml}$ laminarină. Laminarina este omologată ca bofungicid pentru combaterea bolilor foliare la legume și pomi fructiferi, prin activarea sistemică a rezistenței plantelor de cultură, deci și compușii separați prin precipitare cu alcool din soluția rezultată după extracție hidrolitică, care conțin β -oligozaharide, obținuți prin procedeul descris mai sus, care au o activitate biologică similară, de elicitori ai

răspunsului de apărare / rezistenței sistemică la plante pot fi utilizati ca bio-fungicide, pentru protecția plantelor de cultură, în special a legumelor și a pomilor fructiferi, și inclusiv a plantelor aromatice.

Materialul vegetal ne-extras M1, separat prin filtrare în etapa anteroară, și care este 875 g, se trece într-un vas de reacție de 25 l Simax® (Kavalier) și se tratează cu 18,5 litri lichid ionic, sare de etil-sulfat a 1-etil-3-metilimidazoliu (Basf, Ludwigshafen am Rhein, Germania). Din vasul de reacție se trece continuu cu o pompă peristaltică într-un reactor de sticlă pyrex montat în flux în câmpul de microunde al unui reactor cu microunde (Minilabotron 2000, Sairem), timp de 6 min, la o putere de 300 W și la o temperatură de 85°C. Suspensia de material vegetal încălzită la 85°C, se omogenizează într-un omogenizator cu piston, GEA Niro Soavi Arriete NS2006 (GEA Niro Soavi, Parma, Italia) prevăzut cu o valvă tip „muchie de cuțit”, 25 cicluri la 150 MPa.

Polizaharidele solubilizate și/sau suspendate se separă de materialul lignocelulozic recalcitrant la solubilizare M2 prin filtrare tangențială pe un echipament Sartocon® care conține cartușe de filtrare Slice Hydrosart® (Sartorius, Goettingen, Germania). Din filtrat se separă prin centrifugare continuă concentratul de nanoceluloză, prin centrifugare pe o centrifugă continuă model SA 1-02-175 (GEA Westfalia), care este operată la o viteză a discurilor de centrifugare de 10.000 rpm, echivalent a 8500 x g. Din supernatant se precipită polizaharidelor, prin adăugare de alcool etilic 96%, în raport de 10 volume alcool etilic 96% la 1 volum supernatant. Polizaharidele precipitate se recuperază prin centrifugare, iar recuperarea azeotropului etanol-apă 96% și a lichidului ionic se realizează prin folosirea unui Evaporator 25l/h Simax® (Kavalier).

Se separă circa 52 grame de nanoceluloză și 80 grame de polizaharide solubile. Nanoceluloza obținută conform procedeului de mai sus a fost caracterizată prin spectrometrie IR cu transformantă Fourier, pe un spectrometru Tensor 27 (Bruker, Bilerica, MA, SAU), și prin difracție de raze X pe un difractometru D8 Advance (Bruker), folosind CuK α cu o lungime de undă de 0,154 nm în domeniul 20° - 10-40%, la o tensiune de 40 kV și un curent de 40 mA. Cristalinitatea s-a calculat prin metoda Segal *et al.*, 1959, Text. Res. J. 29:786-794. Dimensiunile nanocelulozei au fost determinate prin microscopie electronică, prin folosirea unui crio-TEM Hitachi HT 7700 (Hitachi, Tokyo, Japonia), operat la 120 kV. Banda de absorbție de la 1734 cm⁻¹, atribuită grupărilor C=O din lignină și

hemiceluloze nu mai este prezentă în probele de nanoceluloză obținute, care poate fi considerată ca fiind pură. Cel mai mare procentaj al diametrului și raportului de aspect l/d pentru nanoceluloza obținută conform procedeului descris mai sus este 20-30, cu o frecvență a diametrului de 68% și cu o frecvență a raportului de aspect l/d de 55%. Cristalinitatea a fost determinată și fi de 72,54%. Aceste date arată că nanoceluloza fibrilată obținută prin procedeul descris mai sus este poate fi utilizată ca agent de ranforsare a bio(nano)compozitelor.

Polizaharidele solubile precipitate cu etanol au fost analizate prin folosirea de enzime specifice, conform metodei Navarro *et al.* 2010, *Microb. cell factor.* 9:58. S-a determinat o proporție de 34% pectină, 42% hemiceluloze și 24% celuloză solubilă. Aceste polizaharide solubile sunt utilizabile ca aditivi alimentari sau suplimente nutritive (fibre solubile).

725 g din materialul lignocelulozic recalcitrant la solubilizare M2 se trece într-un vas de sticlă Simax® de 25 litri (Kavalier), prevăzut cu manta de termostatare, agitare mecanică, și un sistem de recirculare cu o celulă de flux FC100L1-1S (Hielscher Ultrasonics), împreună cu 14,5 kg de soluție de alcool etilic 40% în apă, cu pH-ul ajustat la 7,5, conținând 2 mg/ml lipază B din *Candida antarctica*, cu minimum 9 unități lipazice per mg.

Lipaza folosită este Lipozyme Cal B1, (Novozyme A/S, Bagvaerd, Danemarca), lipaza B din *Candida antarctica*, exprimată în *Aspergillus niger*, cu minimum 9 unități lipazice per mg. O unitate lipazică este definită ca fiind acea cantitate de enzimă care, în condiții standard, la 40,0°C, pH 7,0, eliberează 1 μmol de acid butiric per min din tributirină folosită ca substrat. Suspensia de material vegetal – soluție alcoolică - enzime este amestecată cu agitatorul la 25 rpm și încălzită până la 50°C. Intermitent, 5 min la fiecare 30 min, se trece cu un debit de 5 litri pe min prin celula de flux pe care este montată o sonotrodă UIP 1000 hd (Hielscher Ultrasonics), omogenizându-se amestecul la 20 kHz și cu o putere de 500 W.

După 4 ore se separă materialul lignocelulozic recalcitrant M3 de extractul hidro-alcoolic, prin filtrare pe un filtru cu presiune (RPF T01, BHS-Sonthofen), la 0,6 MPa. Extractul hidroalcoolic se concentrează până la circa 1 litru prin folosirea unui Evaporator 25l/h Simax® (Kavalier), cu recuperarea azeotropului etanol-apă 96%, după care se evapora la sec prin folosirea unui evaporator rotativ Rotavapor 251 R (Buchi Labortechnik, Flawil, Switzerland). Se separă cca 45 g de compuși,

amestec de steroide și acizi grași, care sunt reluați în alcool etilic 96%, soluție 20% substanță uscată.

In amestecul de steroide și acizi grași separat conform procedeului de mai sus au fost determinate activitățile de stimulare a creșterii plantelor și de repellent pentru insectele dăunătoare, prin folosirea unor bioteste. Activitatea de stimulare a creșterii și dezvoltării plantelor, corespunzătoare brassinosteroidelor, a fost determinată prin biotestul plantulelor de *Raphanus sativus* L., după metoda descrisă de Takatsuto *et al.*, 1983, Phytochem. 22:2437–2441, cu mici modificări. S-au folosit plantule în vîrstă de 4 până la 5 zile, în cinci repetiții, care au fost introduse în soluțiile test, reprezentate de diferite diluții, și menținute la întuneric pentru 24 ore la $25\pm2^{\circ}\text{C}$. După 24 ore s-a măsurat lungimea hipocotilului, care a fost comparată cu lungimea hipocotilului unor plantule martor tratate numai cu apă. Biotestul s-a repetat de două ori, calculându-se procentul de creștere suplimentară față de martor. S-a folosit și un produs standard, castasteron (Bk) [(22R,23R,24S)-2 α ,3 α ,22,23-tetrahidroxi-24-metil-5 α -cholestan-6-on], OlChemIm, Olomuc, Cehia, în concentrație de 10^{-10} M. O diluție de 100 ori a soluției de amestec de steroide și acizi grași are aceeași activitate cu soluția standard de castasteron 10^{-10} M, ceea ce înseamnă un echivalent de 4,64 μg în amestecul extras dintr-un kg inițial de material vegetal uscat. Având în vedere dozele cuprinse între 10 și 30 mg de brassinosteroide (a se vedea de ex. Serna *et al.*, 2012, Plant Growth Reg. 68:333-342), concentrația obținută prin acest procedeu permite aplicarea în practică a procedeului.

Pentru testarea efectului repellent și antifeeding al amestecului de steroide și acizi grași s-a utilizat biotestul larvelor de gândac de Colorado, determinându-se inhibarea hrănirii $\text{FI} = [1 - (\text{T}/\text{C})] \times 100$, unde T și C sunt consumurile de discuri de frunze tratate și, respectiv, netratate (martor), conform metodei descrise de Reina *et al.*, 2002, J. Nat. Prod. 65:448–453. Diluația de 100 ori a extractului concentrat 20% de amestec de steroide și acizi grași a determinat o inhibare a hrănirii FI de $97,5 \pm 1,8\%$, ceea ce este semnificativ pentru utilizarea practică a produselor rezultate prin ridicarea la scară a procedeului.

Materialul lignocelulozic recalcitrant M3 se convertește în biocărbune și bio-ulei, prin piroliză asistată de microunde. Tratamentul cu microunde se realizează folosind un reactor cu microunde (Minilabotron 2000, Sairem), cu un modul de vacuum amplasat în serie (VA 2000, Milestone, Sorisole, Italia), după o trapă de

vacuum răcită cu apă pentru colectarea și condensarea vaporilor produși în timpul pirolizei. 500 grame de material lignocelulozic recalcitrant se introduc într-un reactor de sticlă pirex de 3 litri. Se expune materialul vegetal la o putere incidentă constantă de 1200 W și o frecvență de 2450 MHz, timp de 20 min, sub vacuum, care inițial este de 30 mbari, și care crește până la 0,3 bari la punctul maxim de încălzire. Se obține o cantitate de 163,5 g de biocărbune, corespunzând unei conversii de 32,7% în bio-cărbune și de 141,5 grame bio-ulei, corespunzând unei conversii de 28,7% a materialului vegetal inițial în bio-ulei.

Bio-cărbunele rezultat prin aplicarea procedeului de mai sus a fost analizat conform EBC (2012), „European Biochar Certificate - Guidelines for a Sustainable Production of Biochar.”, European Biochar Foundation (EBC), Arbaz, Switzerland. <http://www.european--biochar.org/en/download/>, Version 4.7 of 18th October 2013. Probele au fost analizate din punct al vedere al conținutului de apă, conform DIN 51718, cu un aparat HR 73 Halogen Moisture Analyzer (Metler Toledo, Columbus, OH, SUA), conținutul de cenușă după carbonizare la 550 °C analog DIN 51719/EN 14775, conținutul de carbon, hidrogen, azot, sulf și oxigen (calculat), conform DIN 51732, DIN 51732, DIN 51724-3, respectiv DIN 51733 prin folosirea unui aparat de analiză elementală 2400 series II CHNS/O Analyzer (Perkin Elmer, Waltham, MA, SUA), elementele potențial toxice și microelementele, Pb, Cd, Cu, Ni, Hg, Zn, Cr, B, Mn după digestie cu microunde conform EN ISO 17294-2 /EN 1483, utilizând un digestor cu microunde Speed Wave (Bergoff, Eningen, Germania) și un spectrometru ICP-OES Optima 2100 (Perkin Elmer), elementele principale, P, Mg, Ca, K, Na, Fe, Si, S conform EN ISO 11885 /EN ISO 17294-2, hidrocarburile policiclice aromatice conform EN 15527, după extractie cu toluen, prin gaz-cromatografie cuplată cu spectrometrie de masă, folosind sistem Agilent 7890 A/B GC 7000 C triplu quad MS/MS Bundle 11-134 (Agilent Technologies), valoarea pH conform DIN ISO 10390 (CaCl_2), folosind un aparat multiparametric C932 T (Consort, Turnhout, Belgia), suprafața specifică conform metodei BET (Brunauer, Emmett and Teller) conform ISO 9277 folosind un analizor Gemini 2375 (Micromeritics, Norcross, GA, SUA).

Rezultatele obținute sunt prezentate în tab. 2, comparativ cu valorile stabilite de European Biochar Foundation (EBC) pentru bio-cărbunele din categoria premium. Aceste rezultate demonstrează că bio-cărbunele obținut prin aplicarea

procedeului conform invenției, prin piroliza asistată de microunde a materialului lignocelulozic recalcitrant, se încadrează în categoria premium stabilită de EBC.

Tab. 2. Parametrii de calitate ai bio-cărbunelui obținut prin aplicarea procedeului conform invenției, prin piroliza asistată de microunde a materialului lignocelulozic recalcitrant.

Caracteristică calitate	Limite Euro-Char premium	Bio-cărbune conform procedeu
Umiditate	<5%	3,87%
Carbon total	>50%	57,2%
Carbon organic	10-40%	38,7%
Raport molar H/C	<0,6	0,48
Raport molar H/O	<0,4	0,32
Elemente nutritive	1-40%	6,865
P		2,34%
Mg		0,43%
Ca		0,87%
K		1,48%
Fe		0,03%
S		0,28%
Si		1,43%
Metale grele / microlemente		
Pb	Pb < 120 g/t SU;	25,3±1,5
Cd	Cd < 1 g/t SU;	0,52±0,07
Cu	Cu < 100 g/t SU;	10,8±1,2
Ni	Ni < 30 g/t SU;	5,8±0,8
Hg	Hg < 1 g/t SU;	0,07±0,01
Zn	Zn < 400 g/t SU;	210,2±18,6
Cr	Cr < 80 g/t SU	34,5±4,72
Suprafață specifică	>150 m ² /g	292 m ² /g
pH	<10	8,2

Bio-uleiul rezultat prin aplicarea procedeului conform invenției a fost analizat conform următoarelor metode: conținutul de cenușă a fost determinat conform procedurii ASTM D 482-80 pentru produsele petroliere. Conținutul de solide a fost determinat ca material insolubil în etanol, conform metodei Millipore de filtrare (No. 4, Whatman). pH-ul a fost determinat cu un electrod de sticlă și un aparat C932 T (Consort). Conținutul de minerale în bio-ulei a fost determinat spectrometru ICP-OES Optima 2100 (Perkin Elmer). Valoarea calorică a fost măsurată folosind o bombă calorimetrică Parr 1341 Oxygen (Parr Instrument Co., Moline, IL, SUA). Raportul elementelor (C/H/N/O/S) a fost determinat folosirea unui aparat de analiză elementală 2400 series II CHNS/O Analyzer (Perkin Elmer). Apa în bio-ulei a fost determinată prin folosirea unui

Titrator Karl Fischer titrator (Schott, Mainz, Germany; ASTM D 1744).

Rezultatele sunt prezentate în tabelul 3 de mai jos, comparativ cu valorile uzuale ale bio-uleiului convențional.

Tab. 3. Caracteristicile fizico-chimice ale bio-uleiului obținut conform procedeului descris, prin piroliza asistată de micro-unde a materialului lignocelulozic recalcitrant.

Caracteristică	Unitate măsură	Bio-ulei cf. Ex.	Bio-uleiuri convenționale *
pH		2.87	2.0–3.8
Umiditate	wt%	15.2	15–30
Densitate la 20°C	g/mk	1.25	1.1–1.4
Valoarea calorifică	MJ/kg	17.51	15–19
Compoziție elementală	wt%		
C		60.66	55.3–63.5
H		7.70	5.2–7.0
N		2.02	0.07–0.39
S		0.15	0.00–0.05
Conținut cenușă	wt%	0.04	0.03–0.30
Conținut solide	wt%	0.22	<1

*Date din Yu et al., 2007, Appl. Biochem. Biotech. 136-140:957-970

Bio-uleiul obținut conform procedeului descris, prin piroliza asistată de micro-unde a materialului lignocelulozic recalcitrant, este similar altor tipuri de bio-ulei.

Procedeul descris conform invenției se poate utiliza și pentru material vegetal provenit din alte plante aromatice în afară de levăntică, în special pe plante aromatice din familia *Labiatae / Lamiaceae* care au concomitent un conținut ridicat de uleiuri volatile și polifenoli anti-oxidanți, și din care se pot extrage prin prelucrarea ulterioară a materialului extras, diferite alte materii prime pentru bio-produse – oligozaharide cu activitate de activare a rezistenței plantelor, polizaharide utilizabile ca aditiv alimentari și sau suplimente nutritive / fibre solubile, nanoceluloză, steroli cu acțiune de stimulare a plantelor și de repellent pentru insecte, bio-ulei și bio-cărbune utilizabil ca fertilizant / ameliorator de sol.

Revendicări

1. Procedeu conform invenției **caracterizat prin aceea că** este alcătuit din următoarele etape: extracția uleiurilor esențiale prin încălzirea materialului umectat în câmp de microunde; extracția hidrolitică asistată de ultrasunete a polifenolilor antioxidanți din materialul vegetal din care s-au extras uleiurile esențiale, cu formare de β -oligozaharide care acționează ca elicitori / activatori ai rezistenței sistemică în plante și a materialului vegetal ne-extras M1; extracția pectinei, hemicelulozei și celulozei ușor solubile din materialul vegetal M1, prin amestecare cu lichide ionice și încălzire în câmp de microunde, urmată de omogenizarea la înaltă presiune pentru solubilizarea nano-celulozei; separarea prin filtrare tangentială a polizaharidelor solubilizate și/sau suspendate de materialul lignocelulozic recalcitrant M2, urmată de separarea prin centrifugare a nano-celulozei și de precipitarea cu alcool etilic a polizaharidelor solubile; extracția hidrolitică a sterolilor și a acizilor grași din materialul lignocelulozic recalcitrant M2, cu separarea materialului lignocelulozic recalcitrant M3; conversia în bio-ulei și bio-cărbune a materialului lignocelulozic recalcitrant M3 prin piroliză asistată de micro-unde.
2. Procedeu conform revendicării 1 **caracterizat prin aceea că** extracția uleiurilor esențiale din materialul vegetal umectat timp de 10 min, prin imersare în apă distilată, în raport de 1 parte material vegetal uscat la 4 părți apă distilată, prin încălzire timp de 20 min în câmp incremental de microunde, de la 400 la 500W, la temperaturi de max. 92°C, și recuperarea gravitațională a condensatului de uleiuri esențiale;
3. Procedeu conform revendicării 1 **caracterizat prin aceea că** extracția hidrolitică asistată de ultrasunete a polifenolilor anti-oxidanți din materialul vegetal din care s-au extras uleiurile esențiale, prin tratare timp de 4 ore a 1 parte de material vegetal cu 25 părți soluție de alcool etilic 30% în apă, conținând 1,5 mg/ml complex de hidrolaze produs de *Trichoderma viride*, cu 200 unități β -glucan Botrytis per g, la pH 5, temperatura de 50°C, cu ultrasonicare intermitentă, 5 min la fiecare 30 min, la 20 kHz și cu o putere de 500 W, urmată de separarea prin filtrare a materialului vegetal ne-extras M1 de extractul hidro-alcoolic, precipitarea din filtratul hidro-alcoolic, a oligozaharidelor, prin adăugare de alcool etilic 96%, în raport de 10 volume

alcool etilic 96% la 1 volum filtrat, și concentrarea prin evaporare până la 20% substanță uscată a soluției alcoolice, cu recuperarea azeotropului etanol-apă 96%;

4. Procedeu conform revendicării 1 **caracterizat prin aceea că** extracția pectinei și hemicelulozei din materialul vegetal M1 separat prin filtrare în etapa anterioară, prin tratarea 1 parte material M1 cu 20 părți lichid ionic, sare de etil-sulfat a 1-etil-3-metilimidazol, în câmp de micro-unde, timp de 6 min, la o putere de 300 W și la o temperatură de 85°C, urmată de omogenizarea sub presiune într-un omogenizator cu piston, 25 cicluri la 150 MPa, a amestecului material M1 – lichid ionic;

5. Procedeu conform revendicării 1 **caracterizat prin aceea că** separarea prin filtrare tangențială a polizaharidelor solubilizate și/sau suspendate, de materialul lignocelulozic recalcitrant la solubilizare M2, urmată de separarea prin centrifugare a fibrelor de nano-celuloză, și de precipitarea polizaharidelor solubile din supernatant, prin adăugare de alcool etilic 96%, în raport de 10 volume alcool etilic 96% la 1 volum supernatant, și recuperarea azeotropului etanol-apă 96% și a lichidului ionic;

6. Procedeu conform revendicării 1 **caracterizat prin aceea că** extracția hidrolitică a steroidelor și acizilor grași din materialul lignocelulozic recalcitrant la solubilizare M2, prin tratare timp de 4 ore a 1 parte de material vegetal cu 20 părți soluție de alcool etilic 40% în apă, conținând 2 mg/ml lipază B din *Candida antarctica*, cu minimum 9 unități lipazice per mg, la pH 7,5, temperatură de 50°C, cu ultrasonicare intermitentă, 5 min la fiecare 30 min, la 20 kHz și cu o putere de 500 W, urmată de separarea prin filtrare a materialului vegetal rezidual M3 de extractul hidro-alcoolic, și de concentrarea prin evaporare până la sec a soluției alcoolice, cu recuperarea azeotropului etanol-apă 96%, și reluarea extractului solid în etanol 96%, soluție 20% substanță uscată;

7. Procedeu conform revendicării 1 **caracterizat prin aceea că** etapa de conversie în bio-cărbune și bio-ulei a materialului lignocelulozic recalcitrant M3, prin piroliza asistată de micro-unde, la o putere incidentă de 1200 W și o frecvență de 2450 MHz, timp de 20 min, sub vaccum, care inițial este de 30 mbari, și care crește până la 0,3 bari la punctul maxim de încălzire.