



(12)

BREVET DE INVENȚIE

(21) Nr. cerere: **a 2014 00808**

(22) Data de depozit: **29/10/2014**

(45) Data publicării mențiunii acordării brevetului: **29/11/2017** BOPI nr. **11/2017**

(41) Data publicării cererii:
29/04/2016 BOPI nr. **4/2016**

(73) Titular:
• **INSTITUTUL DE CHIMIE
MACROMOLECULARĂ " PETRU PONI "**
IAȘI, ALEEA GRIGORE GHICA VODA
NR.41 A, IAȘI, IS, RO

(72) Inventatori:
• **CHIRIAC AURICA,**
STR.ALEXANDRU VLAHUȚĂ NR.7B, AP.16,
IAȘI, IS, RO;
• **NIȚĂ LOREDANA ELENA, BD.COPOU**
NR.42, BL.A 3, SC.B, PARTER, AP.3, IAȘI,
IS, RO;

• **NEAMTU IORDANA,**
STR.THEODOR PALLADY NR.8, SC.B,
AP.9, IAȘI, IS, RO;
• **TUDORACHI NIȚĂ, STR. DECEBAL**
NR. 14, SC. A, AP. 19, IAȘI, IS, RO;
• **DIACONU ALINA, STR. VIILOR NR. 17,**
TÂRGU BUJOR, GL, RO;
• **BĂLAN VERA, STR. HLINCEA NR. 23,**
BL. 1054, SC. C, ET. 3, AP. 16, IAȘI, IS, RO

(56) Documente din stadiul tehnicii:
RO 125752 B1

(54) **PROCEDEU DE SINTEZĂ A UNUI COMPOZIT MAGNETIC**



1 Invenția se referă la un procedeu de sinteză a unui compozit magnetic sub formă de
microparticule ale unui copolimer pe bază de spiro ortoester cu anhidridă maleică și cu
3 magnetită încapsulată în matricea polimerică, în sinteză, aplicabil ca purtător magnetic de
substanțe bioactive și instrument terapeutic pentru transportul la țintă și eliberarea controlată
5 a medicamentelor, sau ca structură responsabilă pentru sisteme tip senzor.

Substanțele bioactive aplicate în diverse terapii prezintă o serie de proprietăți care
7 induc aspecte negative, în cazul aplicării în stare pură, cum ar fi: hidrofobia care promovează
precipitarea lor în apă, selectivitate scăzută pentru țesutul țintă, biodistribuire în volum mare
9 sau extravazare cu efecte secundare severe asupra țesuturilor sănătoase, clearance-ul
rapid, degradarea *in vivo* ce necesită doze mari la administrare, susceptibilitatea de a crea
11 rezistență.

Din aceste motive, este preferabilă încapsularea medicamentului într-un sistem de
13 eliberare corespunzător, constituit dintr-un polimer sau copolimer care să prezinte printre
caracteristici: stabilitate fizică, dimensiuni corespunzătoare tipului de aplicație, abilitatea de
15 a încapsula cantități adecvate de medicament fără a încălca excesiv organismul, protejare
la degradare, fără pierderi de medicament, viteze de eliberare controlabile din purtător la
17 țesutul țintit, suprafețe biocompatibile cu antigenicitate minimă, biodegradabilitate cu eli-
minare sau toxicitate minimă a produselor de descompunere (S. Einmahl, F. Behar-Cohen,
19 F. D'Hermies, S. Rudaz, C. Tabatabay, s.a. *A New Poly(Ortho Ester)-Based Drug
Delivery System as an Adjunct Treatment in Filtering Surgery. Investigative
21 Ophthalmology & Visual Science 42(2001), 695-700; JDG Durán, JL Arias, V. Gallardo,
AV Deigado. (2008). Magnetic colloids as drug vehicles. J. Pharm. Sci., 97, 2948-2983).*

În literatura de specialitate, se prezintă un domeniu larg de polimeri naturali și sintetici
23 disponibili pentru formarea de nanoparticule. Cerințele principale pentru aplicare în domeniul
biomedical sunt biocompatibilitatea, biodegradabilitatea, absența reacțiilor imunitare și a
25 toxicității. De asemenea, sunt necesare hidrofilia suprafeței și dimensiuni relativ reduse, în
așa fel încât să poată evada din țesutul reticuloendotelial (J. Heller, J. Barr, S. Y. Ng, K. S.
27 Abdellauoi, R. Gurny, *Poly(ortho esters): synthesis, characterization, properties and
29 uses. Advanced Drug Delivery Reviews 54 (2002) 1015-1039*).

În literatura științifică, se prezintă microparticule polimerice cu caracteristici magnetice
31 atât cu aplicații tehnice (separare, transportul fluidelor, tonere), cât și biomedicale analitice
sau clinice, ca: transportul medicamentelor la o țintă specifică, purificarea acizilor nucleici
33 și a proteinelor, separarea celulară, extracția ADN-ului, imobilizarea enzimatică, sau ca
sondă magnetică cu capacitatea de creștere a semnalului sau a contrastului în imagistica
35 de rezonanță magnetică. Datorită caracteristicilor magnetice, pot fi manipulate de către un
câmp magnetic exterior așa cum se practică în hipotermie, separarea magnetică celulară,
37 transportul țintit al principiilor bioactive (medicamente) (J. Heilera, J. Barr, S. Y. Nga, H. R.
Shen, K. S. Abdellaouib, S. Einmahl, A. Rothen-Weinhold, R. Gurny. *Poly(ortho
39 esters)-their development and some recent applications, European Journal of
Pharmaceutics and Biopharmaceutics 50 (2000) 121-128*).

41 Combinarea nanoparticulelor de magnetită cu polimeri pentru a obține sisteme com-
pозite stabile prezintă avantaje, cum ar fi: matricea polimerică poate fi funcționalizată prin
43 creare de grupe funcționale active catalitic sau biologic; poate acționa ca și compatibilizator,
interacționând cu mediul cu care vine în contact; reduce toxicitatea prin prevenirea con-
45 tactului direct al materialului magnetic anorganic cu țesutul biologic; materialul magnetic
permite manipularea nanoparticulelor de către un câmp magnetic exterior.

RO 131027 B1

Magnetita este o variantă de material magnetic, folosită deseori în formulările biomedicale deoarece are stabilitate chimică, toxicitate redusă și nu este cancerigenă. Folosind matrici polimerice biodegradabile sau nebiodegradabile, naturale sau sintetice, magnetita sub formă de nanoparticule se înglobează prin tehnici diferite, cum ar fi: polimerizare în dispersie sau în polimeri preformați.

Din clasa spiroortocarbonaților, 3,9-divinil-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5] undecan este un comonomer hidrolizabil ce conține o legătură biciclică scindabilă hidrolitic. Manifestă citotoxicitate și genotoxicitate acceptabile. Introducerea grupelor spiroacetalice în structura polimerilor îmbunătățește solubilitatea, proprietățile de adeziune, stabilitatea termică și oxidativă, capacitatea de formare de filme, rigiditate și sensibilitate la pH acid. Este stabil la pH alcalin și are capacitatea de a reacționa la oxigenul eteric pentru a forma legături de hidrogen sau coordinative cu alte grupe funcționale. Aceste proprietăți fac din 3,9-divinil-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5] undecan un component promițător în compozitul magnetic cu aplicații biomedicale.

Dintre tipurile de polimeri, copolimerii pe bază de anhidridă maleică au multe aplicații în domeniul biomedical și farmaceutic, prin activitatea sa proprie biologică, favorizate de biocompatibilitate, solubilitate în apă, structură bine definită, posibilitatea de a modifica balanța hidrofil/hidrofobă prin alegerea corectă a comonomerului sau prin reacții ulterioare pe copolimer. Ciclul maleic este labil, permițând reacții blânde cu medicamente, proteine și enzime. În mediu apos, ciclul maleic hidrolizează și se deschide cu formare de două grupe carboxilice care permit acces la funcționalizare, de exemplu grefare covalentă la acizi aminici pentru conjugare cu biomolecule. În prezența unui alcool, se generează un semiester.

Interesul în sinteza de polimeri sintetici biodegradabili pentru eliberarea controlată a agenților terapeutici este subliniat de numeroase brevete care descriu polimeri poli(ortoesteri) biodegradabili sau bioerodabili, hidrofobi, care intră ca matrice în compoziția unor dispozitive pentru administrarea cu viteză controlată a medicamentului.

Astfel de compuși sunt prezentați în brevetele **US 4093709**, **US 4131648**, **US 4138344** și **US 4180646**. Brevetul **US 6258895** prezintă sinteza de polimeri cu grupări repetabile spiro ortoesterice, cu aplicabilitate la compozitele dentare de umplutură.

În **US 0033140** polimerii poli(ortoesterici), ca și compuși biodegradabili și compozițiile ce includ acești polimeri, sunt utili pentru aplicații ca dispozitive medicale și compoziții farmaceutice, cu viteză de hidroliză apreciabilă (utilă în aplicațiile care necesită biodegradare și/sau bioerodare), fără a fi necesară doparea cu substanțe bazice sau acide (de exemplu lactide și/sau glicolide) pentru a stimula hidroliza.

Astfel de materiale sunt descrise și în exemplul din brevetul **US 4304767**, care prezintă matrici în compoziția cărora intră și poli(ortoesteri), pentru medicamente sau alți agenți bioactivi folosiți în diferite terapii, care se degradează în contact cu mediul și eliberează principiile active.

Brevetul **US 5461140** se referă la polimeri bioerodabili pe bază de polimeri ortoesterici care clivează în condițiile fiziologice, folosiți la eliberarea controlată a agenților terapeutici.

În brevetul **US 4549010** se descriu copolimeri bloc sau alternanți, pe bază de poli(ortoesteri), care încorporează tipuri specifice de dioli în catena principală, bioerodabili în mod predictibil, hidrofilii, cu aplicații biomedicale (dispozitive de eliberare controlată a substanțelor bioactive, suturi, acoperiri bioerodabile). În **US 5030457** se prezintă sinteza de polimeri dintr-un monomer ortoesteric și un triol, cu structură flexibilă, bioerodabili, destinați dispozitivelor moi de dozare a medicamentului.

RO 131027 B1

1 În brevetul **WO/2007/124016**, care se referă la transportul magnetic și chelatizarea
2 formulărilor terapeutice, un material magnetic de tipul magnetitelor este încorporat într-un
3 material polimeric insolubil în apă, biocompatibil, cum ar fi un poli(ortoester). În exemplul
4 prezentat, materialul magnetic se dispersează într-un solvent, în care polimerul și/sau
5 agentul terapeutic este dizolvat. Faza organică se emulsionează în apă în prezența unui
6 stabilizator și, în final, se elimină solventul pentru a se obține particule solide. Procedul se
7 realizează la temperatura de 25...37°C. Alternativ, agentul terapeutic poate fi atașat la supra-
8 fața particulelor preformate prin adsorbție, complexare sau legare covalentă. Procedul
9 prezintă dezavantajul că necesită un număr mare de faze tehnologice și presupune utilizarea
10 de solvenți organici.

11 De asemenea, în **US 0216320** se descrie un sistem de tip stent și/sau alte dispozitive
12 implantabile pentru eliberarea locală a unui agent terapeutic. Formularea include nanopar-
13 ticule de material magnetic sau magnetizabil, biocompatibil, ce poartă agentul terapeutic sau
14 celulele responsive magnetic. Aceste particule sunt încapsulate într-un material polimeric
15 insolubil în apă, bio/nebiodegradabil ce poate fi un poli(ortoester).

16 În **US 4957998** se descriu polimeri biodegradabili sintetizați pentru dispozitive
17 medicale cu eliberare controlată a principiilor bioactive și care conțin legături de tipul acetal,
18 carboxi-acetal, ortoester și/sau carboxi ortoester.

19 **US 8574311** prezintă un polimer biodegradabil reticulat și metoda de sinteză a
20 acestuia. Compoziția polimerică include un monomer multifuncțional, un diol (de exemplu
21 poli(etilen glicol)) și un diacid nesaturat (de exemplu acid maleic, anhidridă maleică) parțial
22 polimerizat, pentru a forma o rețea care se fotoreticulează într-o dublă rețea.

23 **US 7005136** este direcționat pe dispozitive medicale de înlocuire a osului, pe bază
24 de compoziții ce conțin un polimer lichid sintetic, bioabsorbabil și biocompatibil ca produs de
25 reacție a unui poliacid sau a unui derivat al acestuia, cum ar fi anhidrida maleică, un acid
26 gras și un polioli.

27 În **US 7138464** se prezintă polimeri absorbabili pentru aplicații biomedicale sau
28 farmaceutice, purtători de grupe acide sau bazice capabili să producă conjugare ionică cu
29 agenți bioactivi bazici sau acizi, produși prin reacții de adiție a monomerilor funcționali
30 nesaturați pe un polimer lichid absorbabil și generare ulterioară de funcționalități reactive,
31 sau prin copolimerizare directă a unui inițiator carboxilic cu monomeri ciclici pentru a produce
32 copoliesteri lichizi purtători de grupe carboxilice sau poliesteri carbonați.

33 De asemenea, în brevetul **RO 125752 B1** se prezintă un procedeu de sinteză a unui
34 compozit magnetic utilizat ca purtător în aplicații terapeutice, în care, într-o primă fază, are
35 loc dispersia a 3,9-divinil-2,4,8,10-tetra-oxaspiro[5,5] undecanului în prezență de dodecilben-
36 zensulfonat de sodiu, agent tensioactiv, și ferită sub formă de ferrofluid stabilizat, având o
37 concentrație de 2,8%, cu agitare la 70°C, după care, în a doua fază, se adaugă azoizobutiro-
38 nitril ca inițiator radicalic, dispersat în apă cu metacrilat de 2-hidroxietyl sau amestec de meta-
39 crilat de 2-hidroxietyl și metacrilat de glicidil, după care produsul rezultat este prelucrat și
40 liofilizat, obținându-se un compozit magnetic având un grad de gonflare la echilibru de 149%
41 și o conductivitate electrică de 0,584 mS/cm.

42 Problema tehnică pe care o rezolvă invenția constă în realizarea unei reacții de sin-
43 teză a unui compozit magnetic sub formă de microparticule cu magnetită încapsulată *in situ*.

44 Procedul de sinteză a unui compozit magnetic sub formă de microparticule de copo-
45 limer pe bază de spiro ortoester cu anhidridă maleică și cu magnetită încapsulată în matricea
46 polimerică, în sinteză, conform invenției, constă dintr-o primă etapă în care se sintetizează
47 matricea polimerică prin amestecarea într-un raport molar de 1:2 a 3,9-divinil-2,4,8,10-
tetraoxaspiro[5.5] undecan cu anhidrida maleică, în soluție de 22,5% dioxan, în prezență de

RO 131027 B1

2,92 x 10⁻⁴ M 2,2'-azobis(2-metilpropionitril), la o temperatură de 75°C, în atmosferă de azot, cu agitare de 250 rot/min, timp de 24 h, precipitare și spălare cu dietileter, filtrare și uscare în etuva de vid, după care, în etapa a doua, se amestecă într-un raport gravimetric de 1:3 de copolimer sintetizat în prima etapă cu eritritol, în 11 ml dioxan, la o temperatură de 80°C, cu agitare, timp de 4 h, apoi în etapa a treia se prepară *in situ* compozitul magnetic, prin adaosul de 5% magnetită față de cantitatea de copolimer, menținând amestecul de reacție la o temperatură de 80°C, cu agitare de 250 rot/min, timp de 6 h, urmat de răcire, colectarea compozitului preparat pe un magnet permanent, spălare intensă cu alcool etilic și, la final, uscare în etuva de vid la o temperatură de 25°C, timp de 24 h.

Procedeele conform invenției prezintă următoarele avantaje:

- este un procedeu ecologic, fără emanații toxice, simplu de aplicat pe instalații existente, cu un număr redus de faze tehnologice;
- conținutul de oxid metalic poate fi modificat conform aplicației;
- capacitate de cuplare prin legături de natură fizică a nanoparticulelor magnetice cu compuși anorganici sau bioactivi, lărgind gama de aplicații biomedicale;
- stabilitate la stocare, cât și operațională, în decursul unei potențiale utilizări.

Se dă, în continuare, un exemplu de realizare a invenției:

Procesul de sinteză a compozitului magnetic hibrid implică trei faze: sinteza matricei polimerice (I), funcționalizarea suplimentară a matricei polimerice prin desfacerea ciclului maleic din anhidridă cu meso-eritritol (II) și prepararea compozitului magnetic (III).

În prima fază, monomerii 3,9-divinil-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5] undecan (U) și anhidrida maleică (AM), în raport molar: U:AM = 1:2, în soluție de 22,5% în dioxan, se introduc într-un vas de reacție în sine cunoscut, cu fund rotund, prevăzut cu agitator mecanic, termometru în circuitul de vapori, racord de alimentare cu azot și refrigerent răcit cu apă, plasat într-o baie de ulei termostată. Amestecul este sub agitare și se încălzește gradat până la 40°C pentru dizolvarea completă a reactanților. Inițiatorul radicalic 2,2'-azobis(2-metilpropionitril), în proporție de 2,92 x 10⁻⁴ M, se adaugă treptat. Se încălzește, în continuare, amestecul de reacție până la 75°C, în atmosferă de azot, sub agitare (250 rot/min), și se menține timp de 24 h. După răcire, amestecul copolimer - mediu de reacție este adăugat treptat în dietileter pentru precipitarea și purificarea copolimerului. Se spală de două ori cu dietileter, se izolează prin filtrare și se usucă în etuvă de vid la temperatura camerei și 600 mm Hg timp de 24 h, rezultând copolimerul [P(MA-co-U)] sub formă de pudră albă.

În faza a doua, într-o instalație similară cu prima fază, 0,2 g copolimer se reacționează cu 0,6 g eritritol (E) pentru un raport gravimetric [P(MA-co-U)]:E = 1:3, în 11 ml dioxan. Se încălzește amestecul de reacție la 80°C pentru 4 h sub agitare, timp în care se realizează desfacerea ciclului maleic din anhidridă.

În faza a treia, se prepară compozitul magnetic [P(MA-co-U)/E/Magnetită]. Se folosesc două variante de magnetită: sub formă de pulbere (D), sau în dispersie apoasă stabilizată, de concentrație 3,9% (A). În același vas de reacție, peste amestecul de reacție din faza a doua, se adaugă 0,04 g magnetită pulbere D sau 1 ml dispersie apoasă A stabilizată, pentru un conținut teoretic de magnetită în matricea polimerică de 5% în greutate. Se menține amestecul la 80°C, sub agitare (250 rot/min), pentru încă 6 h.

Nanoparticulele de compozit magnetic rezultate sunt colectate pe un magnet permanent, spălate intens cu alcool etilic și apoi uscate pentru 24 h la 25°C și 600 mm Hg în etuva de vid. Se păstrează în exicator de vid în vederea analizelor și a prelucrării ulterioare în scopul cuplării cu substanțe antioxidante sau alte substanțe bioactive.

RO 131027 B1

1 În legătură cu capacitatea de aplicare ca purtător magnetic de substanțe bioactive
și instrument terapeutic pentru transportul la țintă și eliberarea controlată a medicamentelor,
3 sau ca structură responsabilă pentru sisteme tip senzor, compozitul magnetic este testat din
punct de vedere al distribuției dimensiunilor prin difuzia luminii laser, potențialului zeta în
5 dispersie apoasă, a magnetizării și a stabilității termice.

Tabelul 1 prezintă dimensiunile particulelor, potențialul zeta, conductivitatea electrică
7 și magnetizația pentru compozitele magnetice sintetizate cu magnetită D și cu magnetită A.

9 *Tabelul 1*

11 *Diametrul hidrodinamic, potențialul zeta ζ și conductivitatea electrică
pentru probele de nanocompozit magnetic*

Caractristica/Proba	P(MA-co-U)/E/Magnetită D	P(MA-co-U)/E/Magnetită A
Diametru hidrodinamic mediu ^{x)} , nm	295	342
Potențial zeta ζ ^{x)} , mV	- 343	- 350
Conductivitate electrică ^{x)} , mS/cm	243	297
Magnetizație la saturație ^{xx)} , emu/g	21593	30841

21 ^{x)} - Se măsoară folosind tehnica de difracție dinamică a razei laser pe dispozitivul Malvern Nano ZS ZetaSizer
device (Malvern Instruments, UK).

23 ^{xx)} - Se utilizează un magnetometru Lakeshore VSM 7410 System pentru un câmp magnetic cuprins între - 20000
și 20000 Oe la temperatura camerei (25°C).

25 Diferențele care apar sunt o măsură a interacțiunii stabilite între polimer și magnetită,
respectiv încapsularea acesteia în matricea polimerică. Valorile potențialului zeta reflectă
27 stabilitatea și dispersabilitatea în dispersie apoasă, cu floclare mică în procesul de stocare.

29 Din curbele de magnetizație rezultate se observă că nu prezintă histerezis magnetic,
iar cu creșterea intensității câmpului magnetic se înregistrează mărirea magnetizației de
saturație. Valorile magnetizației reflectă o comportare caracteristică particulelor slab
31 magnetice.

33 Caracterul termosensitiv al compozitului magnetic sintetizat se evidențiază prin
evaluarea comportării în regim de creștere a temperaturii. Prin urmărirea modificării diame-
trului hidrodinamic cu temperatura, se stabilește acest caracter al particulelor compozite
35 hibride preparate pentru potențial uz biomedical. În tabelul 2 se prezintă variația diametrului
hidrodinamic în intervalul 25...39°C, în domeniul temperaturii fiziologice.

37 *Tabelul 2*

39 *Variația diametrului hidrodinamic în intervalul de temperatură 25...39°C*

Proba	Diametru hidrodinamic, nm							
	Temperatura, °C							
	25	27	29	31	33	35	37	39
P(MA-co-U)/E/Magnetită D	300	285	265	243	224	250	300	250
P(MA-co-U)/E / Magnetită A	364	434	380	416	380	376	412	370

RO 131027 B1

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31

Diametrul hidrodinamic înregistrează deviații slabe pe domeniul de temperatură studiat, susținând afirmația asupra interacțiunii dintre matricea polimerică și magnetită care ar preveni expansiunea matricei polimerice, făcând-o mai compactă, cu afinitate mai mică față de apă și capabilă să realizeze legături mai puternice între molecule.

În tabelul 3 sunt înregistrate principalele caracteristici deduse din analiza termogravimetrică realizată pe variantele de compozit magnetic cu magnetită D și magnetită A.

Tabelul 3

Analiza termogravimetrică ^{x)} a probelor de compozit magnetic cu cele două variante de magnetită

Proba	Stadiu de degradare	T ₁ °C	T _m °C	T _f °C	ΔW %	T ₁₀ °C	T ₅₀ °C
P(MA-co-U)/E/ Magnetita A	I	110250	1e+05	1e+05	1e+10	237	290
	II reziduu						
P(MA-co-U)/E/Magnetita D	I	113204	1e+05	1e+05	9e+08	231	285
	II reziduu						

x) - Analiza termogravimetrică s-a realizat pe intervalul de temperatură 30...600°C, în azot, cu o viteză de încălzire de 10°/min Ti , Tm, Tf - temperatura inițială, temperatura vitezei maxime de pierdere în greutate și temperatura finală a proceselor principale de descompunere termică; AW - pierderi în greutate pe intervalul T_i - T_f; T₁₀ și T₅₀ - temperatura corespunzătoare pierderilor în greutate de 10%, respectiv 50%.

Fiecare compozit magnetic prezintă un proces principal (II) de degradare termică între 200...320°C, cu importante pierderi în greutate de 85,42% pentru P(MA-co-U)/E/Magnetita A, și 92,80% pentru P(MA-co-U)/E/Magnetita D. Primul proces de degradare termică (I) plasat sub 130°C este nesemnificativ, cu pierderi în greutate sub 1,5% și legat de eliberarea cantității de apă absorbită pe suprafața particulei de compozit magnetic. Analizând stabilitatea termică în funcție de temperatură pentru 10% pierderi în greutate (T₁₀) și 50% pierderi în greutate (T₅₀) se observă o diferență nesemnificativă între cele două probe de compozit magnetic.

1

Revendicare

3

Procedeu de sinteză a unui compozit magnetic sub formă de microparticule de copolimer pe bază de spiro ortoester cu anhidridă maleică și cu magnetită încapsulată în matricea polimerică, în sinteză, **caracterizat prin aceea că**, în prima etapă, se sintetizează matricea polimerică prin amestecarea într-un raport molar de 1:2 a 3,9-divinil-2,4,8,10-tetraoxaspiro [5.5] undecan cu anhidrida maleică, în soluție de 22,5% dioxan, în prezență de $2,92 \times 10^{-4}$ M 2,2'-azobis(2-metilpropionitril), la o temperatură de 75°C, în atmosferă de azot, cu agitare de 250 rot/min, timp de 24 h, precipitare și spălare cu dietileter, filtrare și uscare în etuva de vid, după care, în etapa a doua, se amestecă într-un raport gravimetric de 1:3 de copolimer sintetizat în prima etapă cu eritritol, în 11 ml dioxan, la o temperatură de 80°C, cu agitare, timp de 4 h, apoi, în etapa a treia, se prepară *in situ* compozitul magnetic prin adaosul de 5% magnetită față de cantitatea de copolimer, menținând amestecul de reacție la o temperatură de 80°C, cu agitare de 250 rot/min, timp de 6 h, urmat de răcire, colectarea compozitului preparat pe un magnet permanent, spălare intensă cu alcool etilic și la final uscare în etuva de vid la o temperatură de 25°C, timp de 24 h.

5

7

9

11

13

15



Editare și tehnoredactare computerizată - OSIM
Tipărit la: Oficiul de Stat pentru Invenții și Mărci
sub comanda nr. 596/2017