

**Souhrn rozhodnutí Evropské komise týkajících se povolení k uvedení na trh za účelem použití a/nebo k použití látek uvedených v příloze XIV nařízení
Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek**

(Zveřejněno podle čl. 64 odst. 9 nařízení (ES) č. 1907/2006 ⁽¹⁾)

(Text s významem pro EHP)

(2022/C 151/04)

Rozhodnutí o udělení povolení

Odkaz na rozhodnutí ⁽¹⁾	Datum rozhodnutí	Název látky	Držitel povolení	Číslo povolení	Povolené použití	Datum uplynutí období přezkumu	Odůvodnění rozhodnutí
C(2022) 1518	17. března 2022	4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)fenol, ethoxylovaný (4- <i>terc</i> -OPnEO) č. ES: –, číslo CAS: –	Diagnostica Stago, 3 allée Thérèse, CS 10009, 92665, Asnières sur Seine, Francie	REACH/22/4/0	Průmyslové použití z důvodu jejích detergenčních vlastností v procesu buněčné lýzy pro výrobu činidel pro diagnostiku <i>in vitro</i> (testy Asserachrom® HPIA, Asserachrom® HPIA-IgG a Asserachrom® PF4 a STA®-Néoplastine® R15)	4. ledna 2028	V souladu s čl. 60 odst. 4 nařízení (ES) č. 1907/2006 socioekonomické přínosy převažují nad riziky pro lidské zdraví a životní prostředí plynoucími z použití látky a nejsou k dispozici žádné vhodné alternativní látky nebo technologie.
				REACH/22/4/1	Průmyslové použití za účelem kontroly množství nesespecifických reakcí při výrobě činidel pro diagnostiku <i>in vitro</i> (testy STA® – Liatest® D-Di)	4. ledna 2033	

⁽¹⁾ Rozhodnutí je dostupné na internetových stránkách Evropské komise: Povolení (europa.eu).

⁽¹⁾ Úř. věst. L 396, 30.12.2006, s. 1.