

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)

(C/2023/1425)

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(2023) 8143	1. prosince 2023	4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)fenol, ethoxylovaný („4- <i>terc</i> -OPnEO“) č. ES: –; č. CAS: – 4-nonylfenol, rozvětvený a lineární, ethoxylovaný (4-NPnEO) č. ES: –; č. CAS: –	Prionics Lelystad B.V., Platinastraat 33, 8211AR, Lelystad, Flevoland, Nizozemsko	REACH/23/34/0	4- <i>terc</i> -OPnEO jako součást tlumivých roztoků pro tyto účely: 1) pro výrobu antigenů (k dosažení buněčné extrakce, buněčné lýzy, nanesení biologických antigenů na předměty, inaktivace mikroorganismů produkujících cílový antigen a výměny rozpouštědel) a 2) pro provádění kontroly v průběhu výrobního procesu a v jeho závěru týkající se kvality antigenů určených k použití jako laboratorní činidla ve veterinární oblasti a oblasti lidského zdraví při vědeckém výzkumu a vývoji a v diagnostických aplikacích <i>in vitro</i>	4. ledna 2033	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.

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



				REACH/23/34/1	4-NPnEO jako součásti tlumivých roztoků pro tyto účely: 1) pro výrobu antigenů (k dosažení buněčné extrakce, buněčné lýzy, nanesení biologických antigenů na předměty, inaktivace mikroorganismů produkujících cílový antigen a výměny rozpouštědel) a 2) pro provádění kontroly v průběhu výrobního procesu a v jeho závěru týkající se kvality antigenů určených k použití jako laboratorní činidla ve veterinární oblasti a oblasti lidského zdraví při vědeckém výzkumu a vývoji a v diagnostických aplikacích <i>in vitro</i>		
--	--	--	--	---------------	--	--	--

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