

Περίληψη των αποφάσεων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής σχετικά με τις χορηγήσεις αδειών για τη διάθεση στην αγορά με σκοπό τη χρήση και/ή για τη χρήση ουσιών που απαριθμούνται στο παράρτημα XIV του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, για την καταχώριση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH)

[Δημοσιεύεται σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 άρθρο 64 παράγραφος 9 <sup>(1)</sup>]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2022/C 412/06)

Απόφαση χορήγησης άδειας

Στοιχεία της απόφασης <sup>(1)</sup>	Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία ουσίας	Κάτοχος/-οι της άδειας	Αριθμός της άδειας	Εγκεκριμένη χρήση	Ημερομηνία λήξης της περιόδου επανεξέτασης	Λόγοι της απόφασης
C(2022) 7381	20 Οκτωβρίου 2022	4-(1,1,3,3-τετρα-μεθυλοβουτυλο)φαινόλη, αιθοξυλιωμένη (4-tert-OPhEO) Αριθ. ΕΚ: -, αριθ. CAS:-	Merck KGaA, Frankfurter Strasse, 64293 Darmstadt, Γερμανία	REACH/22/34/0	Ως πρώτη ύλη για την παρασκευή του GMP Triton® X-100 Emprove® Expert σύμφωνα με τα διεθνή πρότυπα του Συμβουλίου της Ευρώπης για τα φαρμακευτικά έκδοχα	4 Ιανουαρίου 2033	Σύμφωνα με το άρθρο 60 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006, τα κοινωνικοοικονομικά οφέλη υπερτερούν του κινδύνου από τις χρήσεις της ουσίας για την υγεία του ανθρώπου και το περιβάλλον και δεν υπάρχουν κατάλληλες εναλλακτικές ουσίες ή τεχνολογίες.

<sup>(1)</sup> Η απόφαση είναι διαθέσιμη στον ιστότοπο της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, στη διεύθυνση: Άδεια (europa.eu).

<sup>(1)</sup> EE L 396 της 30.12.2006 , σ. 1.