

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 ⁽¹⁾]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2022/C 414/03)

Απόφαση χορήγησης άδειας

Στοιχεία της απόφασης ⁽¹⁾	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) 7399	21 Οκτωβρίου 2022	4-(1,1,3,3-τετρα-μεθυλοβουτυλο) φαινόλη, αιθοξυλιωμένη (4-tert-OPnEO) Αριθ. ΕΚ: -, αριθ. CAS:-	Roche Diagnostics GmbH, Sandhoferstrasse 116, 68305 Mannheim, Γερμανία	REACH/22/37/0	Γαλακτωματοποιητής στην πυριτώση γυάλινων δοχείων που χρησιμοποιούνται ως πρωτογενής συσκευασία φαρμακευτικών προϊόντων (NeoRecormon® και MIRCERA®)	4 Ιανουαρίου 2026	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.

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

⁽¹⁾ ΕΕ L 396 της 30.12.2006 , σ. 1.