

Resumen de las Decisiones de la Comisión Europea sobre las autorizaciones de comercialización para el uso o las autorizaciones de uso de las sustancias incluidas en el anexo XIV del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y mezclas químicas (REACH)

[Publicado de conformidad con el artículo 64, apartado 9, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 ⁽¹⁾]

(Texto pertinente a efectos del EEE)

(2022/C 412/06)

Decisión por la que se concede una autorización

Referencia de la Decisión ⁽¹⁾	Fecha de la Decisión	Nombre de la sustancia	Titular de la autorización	Número de la autorización	Uso autorizado	Fecha de expiración del período de revisión	Motivos de la Decisión
C(2022) 7381	20 de octubre de 2022	4-(1,1,3,3-tetrametil-butil)fenol, etoxilado (4- <i>terc</i> -OPnEO) N.º CE: -, N.º CAS:-	Merck KGaA, Frankfurter Strasse, 64293 Darmstadt, Alemania	REACH/22/34/0	Como materia prima para la fabricación de GMP Triton® X-100 Emprove® Expert de conformidad con las normas internacionales sobre excipientes farmacéuticos del Consejo de Europa	4 de enero de 2033	De conformidad con el artículo 60, apartado 4, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006, las ventajas socioeconómicas compensan los riesgos derivados para la salud humana o el medio ambiente del uso de la sustancia y no hay sustancias o tecnologías alternativas adecuadas.

⁽¹⁾ La Decisión está disponible en el sitio web de la Comisión Europea: [Authorisation \(europa.eu\)](http://europa.eu).

⁽¹⁾ DO L 396 de 30.12.2006, p. 1.