

**Sommarju tad-Deciżjonijiet tal-Kummissjoni Ewropea dwar l-awtorizzazzjonijiet għat-tqeghid fis-suq għall-użu u/jew għall-użu tas-sustanzi elenkati fl-Anness XIV tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar ir-reġistrazzjoni, il-valutazzjoni, l-awtorizzazzjoni u r-restrizzjoni ta' sustanzi kimiċi (REACH)**

(Ippubblikat skont l-Artikolu 64(9) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 <sup>(1)</sup>)

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

(2022/C 412/08)

**Deciżjoni li tagħti awtorizzazzjoni**

Referenza tad-Deciżjoni <sup>(1)</sup>	Data tad-Deciżjoni	Isem is-sustanza	Detentur(i) tal-awtorizzazzjoni	Numru tal-awtorizzazzjoni	Użu awtorizzat	Data ta' skadenza tal-perjodu ta' rieżami	Raġunijiet għad-Deciżjoni
C(2022) 7411	1-20 ta' Ottubru 2022	4-(1,1,3,3-tetrametil-butyl)fenol, etossilat (4-tert-OPnEO) Numru tal-KE: -, Nru tal-CAS:-	Lonza Biologics Porriño SL, La Relba s/n, 36400 Porriño (Pontevedra), Spanja	REACH/22/35/0	Inattivazzjoni tal-virus permezz ta' trattament b'solvent/deterġent fil-manifattura ta' ingredjenti farmaċewtiċi attivi (APIs) mediċinali rikombinanti minn kulturi ta' ċelloli mammiferi	1-4 ta' Jannar 2033	F'konformità mal-Artikolu 60(4) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006, il-benefiċċji soċjoekonomiċi huma akbar mir-riskju għas-saħħa tal-bniedem u għall-ambjent mill-użu tas-sustanza u ma hemm l-ebda sustanza jew teknoloġija alternattiva adatta.

<sup>(1)</sup> Id-deciżjoni hija disponibbli fuq is-sit web tal-Kummissjoni Ewropea: Awtorizzazzjoni (europa.eu).

<sup>(1)</sup> ĠU L 396, 30.12.2006, p. 1.