

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 ⁽¹⁾)

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

(2023/C 78/06)

Deciżjoni li tagħti awtorizzazzjoni

Referenza tad-Deciżjoni ⁽¹⁾	Data tad-Deciżjoni	Isem is-sustanza	Detentur tal-awtorizzazzjoni	Numru tal-awtorizzazzjoni	Użu awtorizzat	Data tal-iskadenza tal-perjodu ta' rieżami	Raġunijiet għad-deciżjoni
C(2023) 1180	it-23 ta' Frar 2023	4-(1,1,3,3-tetrametil-butyl)fenol, etossilat ("4-tert-OPnEO") Nru KE: Nru CAS:	Wallac Oy, Mustionkatu 6, 20750 Turku, il-Finlandja	REACH/23/5/0	Formulazzjoni tal-4-tert-OPnEO (bhala Triton X-100) għall-użu fil-buffer tal-assaġġ għall-GSP® Neonatal GALT kit użat għad-determinazzjoni semikwantitattiva tal-attività tal-galattożju-1-fosfat uridil transferaži (GALT)	1-4 ta' Jannar 2026	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 adattata.
				REACH/23/5/1	Fil-buffer tal-assaġġ tal-GSP® Neonatal GALT kit użat għad-determinazzjoni semikwantitattiva tal-attività tal-galattożju-1-fosfat uridil transferaži (GALT)		

⁽¹⁾ Id-Deciżjoni hija disponibbli fuq is-sit web tal-Kummissjoni Ewropea: Awtorizzazzjoni (europa.eu).

⁽¹⁾ ĠU L 396, 30.12.2006, p. 1