

**Samenvatting van de besluiten van de Europese Commissie betreffende autorisaties voor het in de handel brengen voor gebruik en/of het gebruik van stoffen die zijn opgenomen in bijlage XIV bij Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (Reach)**

*(Bekendgemaakt overeenkomstig artikel 64, lid 9, van Verordening (EG) nr. 1907/2006 <sup>(1)</sup>)*

**(Voor de EER relevante tekst)**

(2021/C 463/15)

**Besluit tot verlening van een autorisatie**

| Referentie van het besluit <sup>(1)</sup> | Datum van het besluit | Naam van de stof  | Houder van de autorisatie  | Nummer van de autorisatie | Toegestaan gebruik  | Datum van verstrijken van de herbeoordelingstermijn | Gronden voor het besluit  |
|---|-----------------------|---|--|---------------------------|---|---|---|
| C(2021) 7877                              | 9 november 2021       | 4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)fenol, geëthoxylerd (4-tert-OPnEO)<br>EG-nr.: -, CAS-nr.: - | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Strasse 173, 55216, Ingelheim am Rhein, Duitsland; | REACH/21/7/0              | In een wasbuffer om biologische werkzame farmaceutische bestanddelen te zuiveren tijdens de productie van Palivizumab en Moxetumomab pasudotox-tdfk | 4 januari 2033                                      | Overeenkomstig artikel 60, lid 4, van Verordening (EG) nr. 1907/2006 wegen bij het gebruik van de stof de sociaaleconomische voordelen zwaarder dan het risico voor de gezondheid van de mens en het milieu en zijn er geen geschikte alternatieve stoffen of technieken. |
|   |                       |   | Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, Dr.-Boehringer-Gasse 5-11, 1121 Wien, Oostenrijk.             | REACH/21/7/1              |   |   |   |

<sup>(1)</sup> Het besluit is te vinden op de website van de Europese Commissie: Authorisation (europa.eu)

<sup>(1)</sup> PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1.