

**Rezumatul deciziilor Comisiei Europene privind autorizațiile de introducere pe piață în vederea utilizării și/sau autorizațiile de utilizare a substanțelor menționate în anexa XIV la Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH)**

[Publicat în temeiul articolului 64 alineatul (9) din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 <sup>(1)</sup>]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2022/C 412/06)

**Decizie de acordare a unei autorizații**

Numărul de referință al deciziei <sup>(1)</sup>	Data deciziei	Denumirea substanței	Titularul (titularii) autorizației	Numărul autorizației	Utilizare autorizată	Data expirării perioadei de reexaminare	Motivul care au stat la baza deciziei
C(2022) 7381	20 octombrie 2022	4-(1,1,3,3-tetrametil-butil)fenol etoxilat (4-terț-OPnEO) Nr. CE: -, Nr. CAS:-	Merck KGaA, Frankfurter Strasse, 64293 Darmstadt, Germania	REACH/22/34/0	Ca materie primă pentru fabricarea GMP Triton ® X-100 Emprove ® Expert în conformitate cu standardele Consiliului internațional al excipienților farmaceutici (IPEC) Europa	4 ianuarie 2033	În conformitate cu articolul 60 alineatul (4) din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006, avantajele socioeconomice au o pondere mai mare decât riscul care decurge din utilizarea substanței pentru sănătatea umană și pentru mediu și nu există substanțe sau tehnologii alternative adecvate.

<sup>(1)</sup> Decizia este disponibilă pe site-ul web al Comisiei Europene, la adresa: [Authorisation \(europa.eu\)](http://authorisation.europa.eu).

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