

**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 (1))

(Voor de EER relevante tekst)

(2022/C 163/05)

**Besluit tot verlening van een autorisatie**

Referentie van het besluit ()	Datum van het besluit	Naam van de stof	Houder van de autorisatie	Nummer van de autorisatie	Toegestaan gebruik	Datum van verstrijken van de herbeoordelings termijn	Gronden voor het besluit
C(2022)2191	11 april 2022	4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)fenol, geethoxyleerd (4-tert-OPnEO) EG-nr.: -, CAS-nr.: -	Hospira Zagreb d.o.o., a Pfizer company, Prudnicka cesta 60, 10291 Prigorie Brdovecko, KROATIË	REACH/22/23/0	Als oppervlakteactieve stof bij de vervaardiging van één biofarmaceutisch eiwit, een biosimilaar geneesmiddel dat wordt gebruikt om infectie en febriële neutropenie te voorkomen	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

(1) Het besluit is te vinden op de website van de Europese Commissie: Authorisation ([europa.eu](http://europa.eu)).