

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)

(2023/C 206/05)

### 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 herbeoordelingsstermijn	Gronden voor het besluit
C(2023) 3517	6 juni 2023	4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)fenol, geëthoxyleerd (4-tert-OPnEO) EG-nr. -: CAS-nr. - 4-Nonylfenol, vertakt en niet-vertakt, geëthoxyleerd (4-NPnEO) EG-nr. -: CAS-nr. -	QIAGEN GmbH, Qiagenstr. 1, 40724, Hilden, Duitsland; STAT-Dx Life S.L., Carrer de Baldiri Reixac 4, 08028, Barcelona, Spanje; QIAGEN Distribution B.V., Hulsterweg 82, 5912 PL, Venlo, Nederland.	REACH/23/17/0 REACH/23/17/1	Formulering en vulling van 4-tert-OPnEO-bevattende bufferoplossingen voor de vervaardiging van en gebruik in kits voor in-vitrodiagnose en biowetenschappelijk onderzoek van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	4 januari 2031	Overeenkomstig artikel 60, lid 4, van Verordening (EG) nr. 1907/2006 wegens 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.
				REACH/23/17/2	Formulering en vulling van 4-NPnEO-bevattende bufferoplossingen voor de vervaardiging van en gebruik in kits voor in-vitrodiagnose en biowetenschappelijk onderzoek van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	4 januari 2031	

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

			4 januari 2031	
			Industrieel gebruik van 4-tert-OPnEO bij de zuivering van biomateriaal en het blokkeren van niet-specifieke bindingen voor gebruik in kits voor in-vitrodiagnose en biowetenschappelijk onderzoek van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	
	REACH/23/17/3		4 januari 2031	
		REACH/23/17/4	Industrieel gebruik van 4-NPnEO bij de zuivering van biomateriaal en het blokkeren van niet-specifieke bindingen voor gebruik in kits voor in-vitrodiagnose en biowetenschappelijk onderzoek van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	
			4 januari 2031	
		REACH/23/17/5 REACH/23/17/6 REACH/23/17/7	Professioneel downstreamgebruik van 4-tert-OPnEO bij de zuivering van biomateriaal en het blokkeren van niet-specifieke bindingen voor gebruik in kits voor in-vitrodiagnose en biowetenschappelijk onderzoek met regelgevingseffect van de productgroepen monsterbereiding, PCR, sequencing en immunoassay	

				REACH/23/17/8 REACH/23/17/9	Professioneel downstreamgebruik van 4-NPnEO bij de zuivering van biomateriaal en het blokkeren van niet- specifieke bindingen voor gebruik in kits voor in-vitrodiagnose en biowetenschappelijk onderzoek met regelgevingseffect van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	4 januari 2031	
				REACH/23/17/10 REACH/23/17/11	Professioneel downstreamgebruik van 4-tert-OPnEO bij de zuivering van biomateriaal en het blokkeren van niet- specifieke bindingen voor kits voor biowetenschappelijk onderzoek zonder regelgevingseffect van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	4 januari 2026	
				REACH/23/17/12 REACH/23/17/13	Professioneel downstreamgebruik van 4-NPnEO bij de zuivering van biomateriaal en het blokkeren van niet- specifieke bindingen kits voor biowetenschappelijk onderzoek zonder regelgevingseffect van de productgroepen monsterbereiding, PCR en sequencing	4 januari 2026	

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