

**Sintesi delle decisioni della Commissione europea relative alle autorizzazioni all'immissione sul mercato per l'uso e/o all'uso di sostanze elencate nell'allegato XIV del regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH)**

*(Pubblicata in applicazione dell'articolo 64, paragrafo 9, del regolamento (CE) n. 1907/2006 <sup>(1)</sup>)*

**(testo rilevante ai fini del SEE)**

(2021/C 463/12)

**Decisione di rilascio di un'autorizzazione**

| Riferimento della decisione <sup>(1)</sup> | Data della decisione | Nome della sostanza   | Titolare dell'autorizzazione   | Numero dell'autorizzazione | Uso autorizzato  | Data di scadenza del periodo di revisione | Motivi della decisione  |
|--|----------------------|---|--|----------------------------|--|---|---|
| C(2021) 7875                               | 9 novembre 2021      | 4-(1,1,3,3-tetrametilbutil)fenolo, etossilato (4-tert-OPnEO) N. CE: -, N. CAS:- | Nuova Ompi S.r.l. Unipersonale, Via Molinella 17, 35017 Piombino Dese (PD), Italia | REACH/21/8/0               | Emulsionante nella siliconizzazione dei contenitori in vetro utilizzati come imballaggio primario per un medicinale specifico, NeoRecormon®, di una società farmaceutica | 4 gennaio 2026                            | A norma dell'articolo 60, paragrafo 4, del regolamento (CE) n. 1907/2006 i vantaggi socioeconomici prevalgono sul rischio che l'uso della sostanza comporta per la salute umana o per l'ambiente e non esistono idonee sostanze o tecnologie alternative. |

<sup>(1)</sup> La decisione è disponibile sul sito Internet della Commissione europea all'indirizzo: [Autorizzazione \(europa.eu\)](http://Autorizzazione.europa.eu)

<sup>(1)</sup> GU L 396 del 30.12.2006, pag. 1.