

**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)**

(2022/C 379/03)

**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(2022) 6861	30 settembre 2022	4-(1,1,3,3-tetrametilbutil)fenolo, etossilato (4-tert-OPhEO) N. CE: -, N. CAS:-	LETI Pharma, S.L.U., C/Sol, 5 P. Ind. de Tres Cantos, 28760, Tres Cantos, Madrid, Spagna	REACH/22/30/0	In tamponi acquosi durante il processo di fabbricazione della sostanza farmaceutica attiva (Proteina Q) del vaccino veterinario LetiFend®	31 dicembre 2030	A norma dell'articolo 60, paragrafo 4, del regolamento (CE) n. 1907/2006, i vantaggi socioeconomici prevalgono sui rischi che gli usi della sostanza comportano 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 al seguente indirizzo: [Authorisation \(europa.eu\)](http://authorisation.europa.eu).

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