



Region Hovedstaden
Kongens Vænge 2
3400 Hillerød

Region Hovedstaden Apotek, Juliane Maries Vej 16, tilsynsnotat

Klima, Miljø- og Teknikforvaltningen, enhed for Virksomheder og VVM har d. 1. juli 2026 udført tilsyn:

Virksomhed:	Region Hovedstadens Apotek
Adresse:	Juliane Maries Vej 16, 2100 København Ø
CVR nr.	29190623
Deltagere:	RH Apotek: Trine Schnor Område for Miljø og Byliv: Marina Andersen
Virksomheden er:	Omfattet af miljøgodkendelse fra september 2011 med ændringer fra februar 2013.
Tilsynet blev foretaget som:	Varslet administrativt tilsyn
Formålet med tilsynet var at:	Opfølgning på relevante vilkår Markere hvilke vilkår der er udgået.
Jordforurening:	Ikke relevant
Resultat af seneste egenkontrol:	Ingen bemærkninger
Konklusion på tilsynet:	Tilsynet gav ikke anledning til bemærkninger

1. juli 2026

Sagsnr.
2026-0179575

Dokument nr.
2026-0179575-8

Sagsbehandler
Marina Beske Andersen

Bygge-, Parkerings- og Miljø-
myndighed
Virksomheder og VVM

Njalsgade 13
2300 København S

EAN nummer
5798009809452

www.kk.dk

Offentliggørelse af tilsynsrapporten

Denne rapport offentliggøres senest 4 måneder efter tilsynsbesøget har fundet sted. Offentliggørelsen sker via Digital Miljø Administration på <https://dma.mst.dk/>.

Brugerbetaling på miljøområdet

Der vil en gang årligt blive opkrævet gebyr for tilsyn, sagsbehandling m.v. Opkrævninger sker ved udgangen af november måned og dækker over perioden 1. november til 31. oktober. Teknik- og Miljøforvaltningens afgørelse om fastsættelse af gebyr kan ikke påklages

Miljørisikovurdering af virksomheden

Teknik- og Miljøforvaltningen skal efter tilsynet foretage en risikovurdering som grundlag for den fremtidige tilsynsfrekvens¹. Heri indgår virksomhedens miljøarbejde, regelefterlevelse og potentiel miljøforurening.

Venlig hilsen
Marina Beske Andersen
Miljøsagsbehandler

Baggrundsnotat

Klima, Miljø- og Teknikforvaltningen, enheden Virksomheder og VVM har vurderet at miljøtilsynet i 2026 kunne udføres som et administrativt tilsyn.

Region Hovedstadens Apotek, Juliane Maries Vej 16, 2100 Kbh. Ø har svaret tilbage på de vilkår som miljømyndigheden har fundet relevant til tilsynet.

Af nedenstående kan ses de svar som Region Hovedstadens Apotek har indsendt svar den 25. juni 2026. Forvaltningen har ikke haft bemærkninger hertil.

Miljøgodkendelse af Region Hovedstadens Apotek af 19. sept. 2011 med ændringer af:

- 15. jan. 2013
- 8. juni 2023 (miljøtilsynsnotat)
- Udgået produktion (planlægning af miljøtilsyn juni 2026)

Svar fra Region Hovedstadens Apotek er skrevet ind med rødt, afsluttet d 25.06.2026

Generelt

1. Denne godkendelse skal til enhver tid være tilgængelig på virksomheden for de personer, der er ansvarlige for virksomhedens indretning og drift.
2. Den eksisterende miljøgodkendelse af 30. juli 1998 vedrørende, H:S apotek nu kaldet Region Hovedstadens Apotek, Juliane Maries vej 16, 2100 København Ø ophæves.
3. Tilsynsmyndigheden skal straks orienteres om følgende: Ejer-skifte af virksomhed og/eller ejendom. Hel eller delvis udskiftning af driftsherre og indstilling af driften for en længere periode
4. Inden 31. december 2013 skal virksomheden redegøre overfor Center for Miljø, at apoteket og dets kloaksystemer er sikret mod oversvømmelse i kældrene.

Indretning

5. Ændringer, udvidelse og flytninger af tekniske anlæg, der kan medføre øget forurening med konsekvenser for det ydre miljø, kan foretages af virksomheden efter anmeldelse til tilsynsmyndigheden før iværksættelse. Tilsynsmyndigheden vurderer, om det ansøgte er omfattet af godkendelsespligt.

RegionH: I vores Cytostatika og Antibiotika produktion vil der i det kommende år ske udskiftninger af eksisterende LAF-bænke og installation af en ny blande-robot. Det vil ikke få konsekvenser for ydre miljø, da alt kobles på det eksisterende ventilationsanlæg. Der er ikke foretaget eller planlagt andre ændringer der kan få konsekvenser for det ydre miljø.

6. UDGÅET

Luft

7. Alle luftafkast skal minimum forsynes med støvfilter med en udskilningsgrad på 80 % for partikler på 0,4 µm. Filtrene skal udskiftes mindst en gang årligt.
8. Luftafkast fra LAF-bænke og sikkerhedsbænke skal forsynes med HEPA-filter med en udskilningsgrad på mindst 99,97 % for partikler på 0,3 µm. Er udskilningsgraden ikke opfyldt skal filteret udskiftes omgående.

Støj

9. Virksomhedens samlede bidrag til det korrigerede energiekvivalente lydtryksniveau L_r i dB(A) ved boliger må maksimalt være:

Ugedag	tidsrum	Grænseværdi
Mandag - fredag	Kl. 07.00 - 18.00	50 dB(A)
Mandag - fredag	Kl. 18.00 - 22.00	45 dB(A)
Lørdag	Kl. 07.00 - 14.00	50 dB(A)
Lørdag	Kl. 14.00 - 22.00	45 dB(A)
Søn - og helligdage	Kl. 07.00 - 22.00	45 dB(A)
Alle dage	Kl. 22.00 - 07.00	40 dB(A)
Maksimalværdi	Kl. 22.07 - 07.00	55 dB(A)

Spildevand

10. Ved valg af rengøringsmidler eller andre produkter indeholdende A- eller B-stoffer eller ikke ABC- vurderede stoffer, som kan ende i spildevandet, skal virksomheden holde sig ajour med

om der findes mindre miljøbelastende alternativer og substituere hvor det er muligt.

RegionH: Rengøringsmidler indkøbes centralt via Regionens indkøbsafdeling, oftest indgår de i regionale udbud. I forbindelse med udbuddene er der også miljøkrav og Regionen indkøber primært rengøringsmidler der er mærket med Svanen eller Blomsten. På matriklen Juliane Maries Vej 16 anvendes Klericid Neutral Detergent sæbe. Produktet indeholder ikke A eller B-stoffer, men lavt niveau af C stoffer. Der er i alt indkøbt 316 l det seneste år.

11. Spildevand, som udledes til kloak, skal have en pH mellem 6 og 9 og være maksimalt 70 °C varmt. Dette gælder alle fire udløb.

12. UDGÅET

13. UDGÅET

14. UDGÅET

Affald

15. Der skal foreligge en procedure for affaldshåndtering på apoteket, som er tilgængelig for alle medarbejdere.

16. Spild indeholdende medicinske aktivstoffer skal opsamles og håndteres som risikoaffald og opsamles i Rigshospitalets kemikalliedepot.

17. Første hold skyllevand fra produktioner med Suxameton, Heparin, Acetylcystin og morfin skal bortskaffes som risikoaffald.

Egenkontrol

18. Følgende oplysninger skal registreres:

- ~~Produceret mængde Large Volume Parenterals (LVP).~~
- ~~Produceret mængde Small Volume Parenterals (SVP).~~
- ~~Antal fremstillede koblingsprodukter (poser og hætteglas).~~
- Antal fremstillede cytostatikablandinger. RegionH: 48.000 enheder i 2025
- Antal fremstillede antibiotikablandinger. RegionH: 22.000 enheder i 2025
- Mængden af forbrugte råvarer. RegionH: Vi anvender ikke længere råvarer, vi færdigtilbereder udelukkende allerede godkendte lægemidler
- Forbrug af sprit. RegionH: Der indgår ikke sprit i vores produktion, udelukkende til desinfektion
- Spild med medicinske aktivstoffer. RegionH: Vi håndterer ikke længere medicinsk aktive stoffer på denne matrikel

19. Senest d. 30. april 2013 skal Center for Miljø modtage en årsrapportering indeholdende oplysninger fra vilkår 18 og 21 fra hele det foregående år.

20. Alle oplysninger i vilkår 18 og 21 skal til enhver tid være tilgængelige for tilsynsmyndigheden, som på forlangende kan bede om en årsrapportering.

Spildevand

21. Følgende oplysninger skal registreres:
- Det årlige vandforbrug. RegionH: Brugsvand : 3242 m³ (2025), Afsaltet vand 120 m³ (2025)
 - Apotekets årlige egetforbrug af rengøringsmidler indeholdende A- og B-stoffer, herunder også desinfektionsmidler. RegionH: Som beskrevet under pkt. 10 indeholder rengøringsmidler ikke A eller B stoffer. Der anvendes 3 forskellige typer af desinfektionsmidler på matriklen:
Contec Sterile 70 % denatureret ethanol i WFI= Indkøbes 681 l pr år
Klercid 70/30 pharma, ethanol WFI= indkøbes 235 l pr år
Hospitalssprit sterilfiltereret = indkøbes 360 l pr år
 - Driftsforhold der har givet eller kan give anledning til særlig udledning af spildevand. RegionH: Der har ikke været og er ikke aktuelt driftsforhold der giver anledning til særlig udledning af spildevand

22. UDGÅET
23. UDGÅET
24. UDGÅET
25. UDGÅET
26. UDGÅET
27. UDGÅET
28. UDGÅET
29. UDGÅET

Støj

30. Center for Miljø kan til enhver tid forlange, dog højst én gang om året, at virksomheden dokumenterer, at støjkravene i vilkår 9 er overholdt.
31. Tilsynsmyndigheden kan kræve, at dokumentationen skal foretages i form af støjmålinger eller støjberegninger udført som "Måling - ekstern støj" af et laboratorium, der er optaget på Miljøstyrelsens liste over laboratorier, der er godkendt til at udføre "Målinger - ekstern støj."

Luft

32. Mindst en gang årligt skal overholdelse af vilkår 8 dokumenteres. Test og dokumentation skal udføres i henhold til de retningslinjer der er angivet i standarden EN 12469. Dokumentationen skal til

enhver tid være tilgængelig for tilsynsmyndigheden. RegionH: Da alle LAF- og sikkerhedsbænke anvendes til færdigtilberedning af lægemidler, er der fra Lægemiddelstyrelsen krav om at alle filtre testes mindst én gang årligt. Denne test foretages af et eksternt firma, der efterfølgende udarbejder en servicereport. Denne rapport er altid tilgængelig på Apoteket. Hvis filtrene ikke lever op til gældende krav udskiftes filtrene i forbindelse med service. Alle LAF-enheder har ligeledes en indbygget alarm, der aktiveres hvis filtrene har lækage eller er tilstoppede.

Affald

33. Region Hovedstadens Apotek skal følge "Procedure-vejledning for Affaldshåndtering på H:S Rigshospitalet". Dette gælder for fraktionerne: almindelig dagrenovation, batterier, papir, pap, plast, glasaffald, medicinaffald og risikoaffald. Det er kun mængden af første hold skyllevand fra rengøring af udstyr efter fremstilling af Suxamethron, Heparin, Acetylcystin og morfin der skal registreres. RegionH: Disse stoffer anvendes ikke længere på denne matrikel, da afdelingen der har anvendt stofferne er lukket ned (SSP, EMV).
34. Spild med medicinske aktivstoffer, som efterfølgende håndteres som risikoaffald, skal registreres. RegionH: Dette er ligeledes ikke aktuelt (se vilkår 33)

Energi

35. UDGÅET

Driftsuheld

36. Ved driftsuheld med virkning på det ydre miljø skal Center for Miljø underrettes. Virksomheden skal udarbejde en rapport som beskriver forløbet, samt hvad virksomheden vil gøre for at forhindre at uheldet sker igen. Rapporten skal sendes til Center for Miljø senest 14 dage efter uheldet.

Ophør

37. Senest 30 dage før ophør af driften skal tilsynsmyndigheden orienteres. Ved driftsophør skal virksomheden træffe de nødvendige foranstaltninger for at undgå forureningsfare. Efterfølgende vil Center for Miljø vurdere om stedet er efterladt i tilfredsstillende tilstand.