

Ansøgning for Miljøgodkendelse/anmeldelse

BYG
&
MILJØ

Aalborg Kommune

Mølleparkvej 4E, 9000 Aalborg

CVR / RID: CVR:29190941-RID:73782172

Fase: Ansøgning

BOM-nummer: MaID-2022-5574

Klassifikation: Ingen klassifikationer

Indsendelse nr.: 1 (14-01-2022 11:47)

Projekt: Ansøgning MH

Ansøgningstyper: Miljøgodkendelse/anmeldelse til ændring på bestående virksomhed

Sted(er)

Ejendomme: Ejendomsnr.: 121749, BFE numre: 8476039, 8476039

Matrikler: Matrikel nr.: 80bh, Ejerlav: Aalborg Markjorder

Personer tilknyttet projektet

Navn
Lotte Hatting Pugholm
(Indsendt af)

Projektrettighed
Projektejer

Kontaktoplysninger
Porsvej 1, 9000 Aalborg
lohap@rn.dk
+45 40949499

Udfyld ansøgning

Den dokumentation der skal vedlægges ansøgningen når den indsendes.

Angiv CVR og P-nummer

UDFYLDT

CVR-nummer

29190941 - Region Nordjylland

P-nummer

1011827736 - Sygehusapotekssatellit

Mølleparkvej 4
9000 Aalborg

Ansøger og ejerforhold

UDFYLDT

Ansøgers navn	Kvalitetsstab (QA)
Adresse	Porsvej 1, 9000 Aalborg
Virksomhedens navn	Sygehusapoteket Region Nordjylland
Adresse	Porsvej 1, 9000 Aalborg
Angiv matrikelnummer, hvis det er forskelligt fra det fremsøgte	80 bh
Angiv P-numre, hvis der søges til flere P-numre	1.011.827.736
Bemærkning	
Kontaktperson	Lotte Hatting Pugholm
Adresse	Porsvej 1, 9000 Aalborg
Telefonnummer	40949499
Mailadresse	lohap@rn.dk
 Er ejer forskellig fra ansøger?	Nej

Eventuelle yderligere bemærkninger

Vælg listebetegnelse for virksomhedens aktiviteter

(Obligatorisk)

UDFYLDT

Hovedaktivitet

Bilag 2, Listepunkt D 202, Fremstilling, aftapning og oplag af kemiske stoffer og produkter, Virksomheder, der ved fysiske processer fremstiller lægemidler

Biaktiviteter

Ingen valgt

Oplys hvilke miljømæssige forhold ændringerne har indflydelse på

UDFYLDT

j _n	Nye oplysninger om virksomhedens art (type og status)?	Nej
j _n	Nye oplysninger om forholdet til VVM	Nej
j _n	Bygningsmæssige ændringer, tidspunkter for bygge- og anlægsarbejder, driftsstart og planlagte ændringer i fremtiden?	Nej
j _n	Ændringer til oversigtsplan og driftstid?	Ja
j _n	Skal der indsendes nyt tegningsmateriale?	Nej
j _n	Nye oplysninger om virksomhedens produktion?	Ja
j _n	Nye oplysninger om bedst tilgængelige teknik (BAT)?	Nej
j _n	Ændring i forhold til udledning til luft?	Nej
j _n	Ændring i forhold til spildevand?	Nej
j _n	Ændring i forhold til støj?	Ja
j _n	Ændring i forhold til affald?	Ja
j _n	Ændring i forhold til forurening af jord og grundvand?	Nej
j _n	Ændring af forslag til vilkår om egenkontrol?	Nej
j _n	Nye oplysninger om driftsforstyrrelser og uheld?	Nej
j _n	Nye oplysninger om virksomhedens ophør?	Nej
j _n	Ændringer til det Ikke-teknisk resumé?	Nej

Beskriv det ansøgte projekt

UDFYLDT

Redegørelse:

Ansøgning om tilladelse til at fremstille 800 kg penicillin og penicillin-lign. stoffer pr. år

Klinikken efterspørger i højere grad end tidligere antibiotika-produkter, hvilket betyder at forbruget af penicillin og penicillin-lignende stoffer på Sygehusapoteket Region Nordjylland overstiger den nuværende tilladelse på 350kg/år. Det forventes at efterspørgslen vil stige endnu mere de næste par år, hvorfor der ansøges om tilladelse til af fremstille 800 kg penicillin og penicillin-lign. stoffer pr. år.

Fremstillingen ændres ikke - der produceres blot mere af det, Sygehusapoteket i forvejen producerer, hvilket betyder at driftstiden udvides, ligesom der indføres weekendproduktion.

Ift. selve anvendelsen af de 4 produktionsrum som Sygehusapoteket råder over i Medicinerhuset, så er yderligere 1 rum (20.01.052) blevet dedikeret til penicillin- eller penicillinlign. stoffer. Produktionsrum 20.01.042 anvendes til fremstilling af andre antibiotika.

Overvejelser ift. påvirkning af det eksterne miljø:

- HEPA-filtre på afkast fra sikkerhedsbænke og hovedanlæg bliver ikke belastet over ydeevne på trods af den øgede produktion. Der udføres årligt test og kontrol af filtrene i sikkerhedsbænkene, mens der udføres test af afkast-filtre på ventilationsanlægget efter behov men som udgangspunkt hvert 5. år.
- Der findes ikke afløb i produktionszonerne og der findes procedurer for opsamling af spild, hvorved evt. uheld i form af spild af antibiotika ikke vil påvirke det eksterne miljø. Det skal dog nævnes at der kun er oplevet meget få tilfælde af uheld i form af spild fra et defekt eller skadet hætteglas.

Der ønskes ikke ændringer ift. nuværende tilladelser til mængder af andre antibiotika eller cytostatika.

Er din virksomhed en risikovirksomhed?

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Virksomheden er ikke omfattet af Miljø- og Fødevarerministeriets risikobekendtgørelse. Dokumentationskrav er derfor ikke relevant for denne ansøgning.

Oversigtsplan af virksomhedens placering

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Dokumentation af virksomhedens placering vurderes ikke relevant for denne ansøgning.

Virksomheden har allerede en gældende miljøgodkendelse og ændringen, der ansøges om, påvirker ikke placering eller ydre opgivelser.

Virksomhedens driftstid

UDFYLDT

Redegørelse:

Virksomhedens daglige driftstid:

Mandag - fredag: 06.00 - 19.00

Søndag: 07.00 - 15.00

Ovenstående tider er worst case, dvs der i tiderne er taget højde for et vist behov for fremtidig udvidelse af produktionstid.

Til- og frakørselsforhold

UDFYLDT

Redegørelse:

Udvidelsen vil betyde følgende ift. til og frakørsler fra matriklen:

Der vil blive ca 5 kørsler pr. døgn, dvs. 2-3 taxikørsler og 1-2 godsbiler (lastbiler) pr dag.

De samlede antal kørsler burde ikke nævneværdigt påvirke støjbelastningen i området.

Virksomhedens produktionskapacitet og råvareforbrug

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

SRNs produktion er manuel, dvs der findes ikke produktionslinje. Produktionskapacitet er direkte releateret til antal driftstimer og det giver ikke mening at beregne en teoretisk produktionskapacitet.

Virksomhedens procesforløb

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Procesforløb vurderes ikke relevant for denne ansøgning, da der ikke ændres på eksisterende processer. Der udvides i driftstid.

Oplysninger om energianlæg

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Virksomheden har en gældende miljøgodkendelse og den ønskede ændring har ingen relevans for brændselstyper eller maksimal effekt.

Driftsforstyrrelser og uheld

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Der findes ikke afløb i produktionszonerne og der findes procedurer for opsamling af spild, hvorved evt. uheld i form af spild af antibiotika ikke vil påvirke det eksterne miljø. Det skal dog nævnes at der kun er oplevet meget få tilfælde af uheld i form af spild fra et defekt eller skadet hætteglas.

Ventilationsanlæg samt sikkerhedsbænke har HEPA-filtre på afkast, hvilke betyder at der ikke sker emission til luften - heller ikke ved evt. uheld.

Placering af virksomhedens støj- og vibrationskilder

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Der ændres ikke på bygninger eller anlæg, hvorfor det vurderes at der ikke er behov for angivelse af støj-kilder.

Støj- og vibrationskilder

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Der ændres ikke på bygninger eller anlæg, hvorfor denne information ikke er relevant ift. ansøgningen.

Støj- og vibrationskilder

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Vurderes ikke relevant for ansøgningen. Der foretages ikke udendørs arbejde eller kørsel/transport.

Produktionen er manuel og genererer ikke støj eller vibrationer.

Støj- og vibrationsdæmpende foranstaltninger

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Der ændres ikke på bygninger eller anlæg, hvorfor denne information ikke er relevant for ansøgningen.

Beregning af samlede støjniveau

UDFYLDT

Markeret ikke relevant:

Ændringen medfører begrænset stigning i antal kørsler (i alt totalt 5 kørsler pr dag) og det må antages at det ikke påvirker det samlede støjniveau for området.

Affald - sammensætning og mængde

UDFYLDT

Eventuelle yderligere bemærkninger

Klinisk risikoaffald er opgjort for antibiotika-produktionen. Affaldsmængden for Cyt ændres ikke.

Dagrenovation er opgjort for al produktion i medicinerhuset, dvs ikke kun for produktion af antibiotika, men også for cytostatika.

Pap/Papir er ikke opgjort separat, men indgår i sygehusets papaffald.

SRN har ikke farligt affald.

Affaldsammensætning og mængde

Affaldsfraktion	Mængde/år	Enhed
Klinisk risikoaffald	7.5	ton
Dagrenovation	1100	L

Affald - håndtering og opbevaring

UDFYLDT

Affald fra produktionen bortskaffes som klinisk risikoaffald eller pap.

Klinisk risikoaffald (al affald inde fra produktionsrummene) kommes i 2x gule poser og mærkes med mærkat.

Affald opbevares i trådbure i SRNs lokalitet i medicinerhuset (rum 20.01.024) og hentes dagligt eller hver 2. dag af sygehusets portører, hvorved det bortskaffes med sygehusets affaldshåndtering.

Den maksimale mængde affald på lokaliteten er 2 trådbure.

Beskriv hvordan affaldet håndteres og opbevares på virksomheden

Eventuelle yderligere bemærkninger

Angiv mængden af affald og restprodukter, som oplagres på virksomheden

Affaldsfraktion	Maksimal oplagret mængde	Enhed (mængde/år)	type (affald eller restprodukt)
Pap og dagrenovation	1 trådbur	1100 L	affald
Klinisk risikoaffald	1 trådbur	7,5 tons	affald

Basistilstandsrapport

UDFYLDT

Redegørelse:

Dette punkt er ikke relevant for indeværende ansøgning.

Andre relevante oplysninger

UDFYLDT

Redegørelse:

SRNs lokaliteter og aktiviteter er allerede kendt af Aalborg kommune, som løbende udfører tilsyn på virksomhedens lokaliteter. Sidste tilsyn i medicinerhuset var i december 2021. Tilsynsrapport er endnu ikke udarbejdet, men tilsynet gav ikke umiddelbart anledning til anmærkninger.

VVM-anmeldelse er udarbejdet og vedhæftet som bilag til dette punkt.

Bilag

[VVM anmeldelse.docx](#)

Fortrolighed

UDFYLDT

Redegørelse:

n.a.

Samlet oversigt over bilag

Bilag for 1. indsendelse (14-01-2022)

[VVM anmeldelse.docx](#)

Dokumentationskrav

Ansøgning: Andre relevante oplysninger

Tidligere indsendelser

Der er ingen tidligere versioner