

Fertin Pharma A/S
Dandyvej 19
7100 Vejle

Att: Thomas Elmelund Rasmussen thor@fertin.com

Miljøgodkendelse - tillægsgodkendelse til ny produktion i afdeling P3, ved Fertin Pharma A/S (P2), Fertinvej 5, 7100 Vejle

Fertin Pharma A/S
Dandyvej 19
7100 Vejle

CVR nr.: 25834844
P nr.: 1009345589
Listetype: D202

Venlig hilsen

Peter Wade
Miljøtekniker



Teknik & Miljø - Industrimiljø

Kirketorvet 22 - 7100 Vejle Tlf.: 76 81 22 30 Fax:
industrimiljo@vejle.dk · www.vejle.dk

Åbningstider: Mandag-onsdag kl. 9-15, torsdag kl. 9-17, fredag kl. 9-14

Telefonåbningstider: Mandag-onsdag kl. 8-15, torsdag kl. 8-17, fredag kl. 8-14

27-09-2019

Side 1 af 9

J. nr.:

09.02.04-P19-3-19

Kontaktperson:

Peter Wade

Lokaltlf.: 76 81 24 16

Mobil:

E-post:PETWA@vejle.dk

Her bor vi:

Kirketorvet 22, 7100 Vejle

Miljøgodkendelse - tillægsgodkendelse

af en ny produktion i eksisterende lokaler på Fertin Pharma A/S, Fertinvej 5, 7100 Vejle, til med to komprimatprodukter (tabletter) som indeholder både medicinske og ikke-medicinske aktivstoffer.

Sammendrag

Fertin Pharma A/S har den 28. juni 2019 ansøgt om miljøgodkendelse af en ny produktion og ændret indretning af afsnit P3 ved Fertinvej 5, 7100 Vejle, matr. nr. 19c Bredballe By, Bredballe.

Fertin Pharma A/S er miljøgodkendt i henholdsvis 2002 og 2006, og er omfattet af listepunkt D202 i godkendelsesbekendtgørelses bilag 2 – ”*Virksomheder, der ved fysiske processer, og hvor fremstillingen kan give anledning til væsentlig forurening, fremstiller lægemidler*”¹

Vejle Kommune har vurderet, at det ansøgte er i overensstemmelse med lokalplan 165, som gælder for det område, hvor virksomheden ligger og forventes ikke at medføre væsentlige skadelige indvirkninger på mennesker eller miljø. Ændrede eller øgede emissioner (som er af mindre karakter) forventes at være inden for rammerne af de allerede gældende miljøvilkår for virksomheden. Der er dog behov for enkelte supplerende vilkår.

Projektet omfatter udvidelse med en produktionslinje med nye produkter, med samme aktive stoffer, som ved eksisterende produktioner samt ibrugtagning på sigt af en enkelt nye aktivstof. De nye produkter er både medicinske og ikke-medicinske. Udvidelsen sker ved ændringer i eksisterende bygninger (ved afsnit P3, som blev miljøgodkendt i 2009).

Forudsætningerne for godkendelsen findes i afsnittet ”Grundlaget for godkendelsen” på side 5.

Vejle Kommunes afgørelse

Vejle Kommune meddeler hermed miljøgodkendelse af ændret produktion i eksisterende lokaler (P3) på Fertin Pharma A/S, Fertinvej 5, 7100 Vejle. Der tillades produktion med komprimatprodukter (tabletter) som indeholder både medicinske og ikke-medicinske aktivstoffer.

Miljøgodkendelsen meddeles efter miljøbeskyttelseslovens § 33². De godkendte aktiviteter og indretninger er omfattet af de vilkår der gælder for Fertin Pharma, proces 2, jf. miljøgodkendelse af 5. februar 2002 med senere ændringer samt lugtpåbud af 23. maj 2008. De vil også være omfattet af de miljøvilkår, der gælder for hele Fertin Pharma A/S i en senere revision af de gældende miljøgodkendelser for hele virksomheden.

Nærværende godkendelse bortfalder, hvis den ikke er udnyttet senest 2 år fra den er meddelt.

Godkendelsen meddeles med følgende supplerende vilkår:

¹ Bekendtgørelse om godkendelse af listevirksomhed, Nr. 1317 af 20/11/2018.

² Miljø- og Fødevareministeriet. Lovbekendtgørelse nr. 681 af 2. juli 2019 om miljøbeskyttelse

Vilkår

1. Virksomheden skal senest den 2. december 2019 indsende til kommunen en ajourført udgave af bilag 5 (fortrolig oversigt over råvarer og hjælpestoffer) jf. virksomhedens miljøgodkendelse af 5. februar 2002.
2. Tabel i Vilkår 6 i miljøgodkendelsen af 5. februar 2002 suppleres med følgende: Det nye "Aktivstof 4" (jf. fortroligt bilag 3 (aktive stoffer) i nærværende afgørelse), sidestilles med "Aktivstof 1 (Nikotin)" med følgende luft grænseværdier: Massestrømsgrænse: 100 g/h; Emissionsgrænse: 5 mg/Nm³; B-værdi: 0,01 mg/m³.
3. Virksomheden skal senest den 1. april 2020 indsende et forslag til målemetode (luftemission), for det nye aktive stof, som er omfattet af grænseværdier jf. vilkår 2.
4. Hvis tilsynsmyndigheden finder det nødvendigt, i forbindelse med relevante fuldskalaproduktioner, skal virksomheden dokumentere omfanget af udslip af aktive stoffer til spildevandssystemet via gulvaskevandet. Dokumentationen kan dog normalt højst forlanges en gang årligt.

Begrundelse

Der er tale om en medicinsk og ikke-medicinsk produktion, som ikke forventes at have væsentlige negative miljømæssige konsekvenser for omgivelserne. Vejle Kommune har vurderet, at forhold vedr. luft, spildevand støj, lugt, affald og oplag af kemikalier kan reguleres inden for rammerne af de eksisterende miljøvilkår i virksomhedens gældende miljøgodkendelser, suppleret med ovenstående vilkår.

Begrundelsen for at de ikke-medicinske fremstillinger omfattes af godkendelsespligten er, at lægemiddelfremstilling er hovedaktiviteten på virksomheden. Miljøforhold for aktiviteter, der særskilt ikke betegnes som godkendelsespligtig skal vurderes, som en del virksomhedens samlede miljøpåvirkning. Der henvises til reglerne i §3 i godkendelsesbekendtgørelse.

Begrundelse af de enkelte vilkår:

Vilkår 1: der er behov for en komplet liste af råvarer og aktive stoffer, der kan have relevans for miljømyndighedens vurdering af miljøpåvirkninger.

Vilkår 2: Virksomheden har vurderet, at et nyt aktivstof i et af de nye produkter, bør, som udgangspunkt, have samme grænseværdi som nikotin, ud fra en forsigtighedsprincip betragtning. Kommunen er enig i vurderingen. Det kan ikke udelukkes, at der på sigt stilles mere lempelige vilkår for det nye stof, efterhånden som der fremskaffes nyere viden om anbefalede grænseværdier.

Vilkår 3: Når der indarbejdes emissionsgrænser i miljøgodkendelser skal der angives målemetoder. Denne viden foreligger ikke på nuværende tidspunkt så der fastsættes en frist for angivelse af metoden.

Vilkår 4: Formodningen er, at der ikke er væsentlige mængder aktive stoffer i gulvaskevandet. Kommunen har dog vurderet, at der bør foreligge mulighed for at kræve målinger.

VVM – vurdering af virkninger på miljøet

Den eksisterende virksomhed er listet i miljøvurderingslovens³ bilag 2, pkt. 6b ”Fremstilling af pesticider og farmaceutiske produkter, maling, lak, elastomerer, og peroxider.” Ændringer eller udvidelser af allerede godkendte projekter er omfattet af samme bilags pkt. 13a ”når de kan have væsentlige skadelige indvirkninger på miljøet”. Vejle Kommune har vurderet, om de ansøgte ændringer kan antages at have en sådan indvirkning. Dette skønnes ikke at være tilfældet, bl.a. med baggrund i anvendelse af lukkede processer og absolutfiltrering af støvemission fra produktionsprocesserne samt finfiltrering af rumventilationen. Der indføres desuden kontrolforanstaltninger, der sikrer minimering af udslip af aktive stoffer til kloaksystemet. De nye aktiviteter er derfor ikke omfattet af miljøvurderingslovens screeningspligt.

Selve fabrikken (omtalt som P2) og etablering af afsnit P3 (en del af P2, hvor den ansøgte produktionen skal foregå) er i forvejen miljøgodkendt. Fabrikken er omfattet af en VVM-screeningsafgørelse fra 2. august 2001.

Klagevejledning

Hvis du ønsker at klage over denne afgørelse, kan du klage til Miljø- og Fødevareklagenævnet. Klagen skal indgives senest den 6. november 2019. Afgørelsen vil blive offentliggjort på kommunens hjemmeside og i Vejle Ugeavis den 9. oktober 2019.

Du klager via Klageportalen, som du finder via <https://kpo.naevneneshus.dk>, www.borger.dk eller www.virk.dk. Du logger på Klageportalen med NEM-ID. En klage er indgivet, når den er tilgængelig for Vejle Kommune via Klageportalen. Når du klager, skal du betale et gebyr på 900,- kr. for borgere og 1.800,- kr. for virksomheder, organisationer og offentlige myndigheder.

I Klageportalen sendes din klage automatisk først til Vejle Kommune. Hvis Vejle Kommune fastholder afgørelsen, sender kommunen klagen videre til behandling i nævnet via Klageportalen. Du får besked om videresendelsen.

Miljø- og Fødevareklagenævnet afviser din klage, hvis du sender den uden om klageportalen, medmindre du er blevet fritaget for bruge af klageportalen. Hvis du ønsker at blive fritaget for at bruge klageportalen, skal du sende en begrundet anmodning via mail til [Miljø- og Fødevareklagenævnet](mailto:Miljoe-ogFoedevareklagenavnet@veje.dk). Nævnet afgør herefter, om du kan fritages for at bruge klageportalen. [Se betingelserne for at blive fritaget.](#)

Indbringelse for domstol

Hvis afgørelsen ønskes prøvet ved en domstol, skal sagen være indbragt senest 6 måneder efter, at afgørelsen er meddelt.

Venlig hilsen

Peter Wade
Miljøtekniker

³ Bekendtgørelse af lov om miljøvurdering af planer og programmer og af konkrete projekter (VVM), LBK nr 1225 af 25/10/2018

Kopiliste

Styrelsen for Patientsikkerhed, Tilsyn og Rådgivning Syd, Nytorv 2,1 sal, 6000 Kolding, sesyd@sst.dk

Danmarks Naturfredningsforening, Masnedøgade 20, 2100 København Ø, dn@dn.dk

DN Vejle, v/Uffe Rømer, Klokkeager 20, 7120 Vejle Ø, dnvejle-sager@dn.dk

DOF, Vesterbrogade 140, 1620 København K, natur@dof.dk

DOF-Vejle, v/Sten Nielsen, Sparkærvej 33, Vester Nebel, 6040 Egtved, vejle@dof.dk

Friluftsrådet, Scandiagade 13, 2450 København SV, kreds@friluftsradet.dk og trekantomraadet@friluftsradet.dk

Bilag:

Bilag 1 - Grundlag for afgørelsen

Bilag 2 – Oversigtskort

Bilag 3 – Aktive stoffer (fortroligt)

Bilag 1

Grundlag for afgørelsen

Lovgrundlag m.m.

- Miljø- og Fødevarerministeriet. Lovbekendtgørelse nr. 681 af 2. juli 2019 om miljøbeskyttelse
- Bekendtgørelse om godkendelse af listevirksomhed, nr. 1317 af 20. november 2018

Fertin Pharma A/S er omfattet af punkt D202 i bilag 2 i godkendelsesbekendtgørelsen ”Virksomheder, der ved fysiske processer, og hvor fremstillingen kan give anledning til væsentlig forurening, fremstiller lægemidler.” Da lægemiddelfremstilling er hovedaktiviteten på virksomheden er den nye aktivitet omfattet af godkendelsespligt. Der henvises til reglerne i §3 i Bekendtgørelse om godkendelse af listevirksomhed, Nr. 1458 af 12. december 2017.

Vejle Kommune er godkendende og tilsynsførende miljømyndighed.

Miljøgodkendelsen er behandlet efter § 33 i miljøbeskyttelsesloven. Miljøgodkendelser efter § 33 stk. 1 er omfattet af en retsbeskyttelsesperiode på 8 år fra modtagelsen eller ved påklage 8 år fra endelig afgørelse. Herefter kan myndigheden tage de enkelte (eventuelle) vilkår op til revision.

Virksomheden er i dag omfattet af følgende miljøgodkendelser:

- 24. april 2018, Miljøgodkendelse af nyt pakkeri og ny produktion (ikke medicinsk produkt)
- 15. december 2016, Afledningstilladelse
- 30. juli 2012, Miljøgodkendelse af laboratorium
- 23. maj 2008, Påbud om reduktion af lugtemission fra Fertin Pharma A/S Proces 1 og 2
- 13. februar 2006, Miljøgodkendelse af Fertin Pharma A/S Proces 1 til produktion af medicinsk tyggegummi (med senere ændringer)
- 23. januar 2006, Miljøgodkendelse til bygning til opbevaring af brandfarlige væsker, brandfarligt væske affald mv.
- 05. februar 2002, Miljøgodkendelse af Fertin Pharma A/S Proces 2 til produktion af medicinsk tyggegummi (med senere ændringer)
- 23. december 1994, Miljøgodkendelse Kedelcentral

Ovenstående afgørelser, bortset fra afledningstilladelsen, forventes sammenlagt i en samlet revideret miljøgodkendelse for virksomheden. Dette arbejde er dog p.t. nedprioriteret.

Sagsakter

- Byggetilladelse af 26.6.2018
- Ansøgning om miljøgodkendelse modtaget 28. 6. 2019
- Supplerende ABC vurdering af spildevandet modtaget 1.8.2019
- Supplerende oplysninger modtaget 28.8. og 3.9.2019

Oplysninger om virksomheden

Fertin Pharma A/S
Dandyvej 19, 7100 Vejle
Matr.nr.: 19c Bredballe By, Bredballe
Tlf.: 7215 1300
CVR-nr.: 25834844
P-nr.: 1009345589
Kontaktpersoner: Thomas Elmelund Rasmussen

Plangrundlaget

Virksomheden ligger i et industrikvarter. Projektet er i overensstemmelse med plangrundlaget, lokalplan 165. Der henvises desuden til Vejle Kommunes Kommuneplan 2017, rammer for område 1.6.E.2, Erhvervsområde ved Dandyvej i Vejle. Virksomhed ligger i et område med separat kloakering. Proces- og sanitært spildevand ledes til Vejle centralrenseanlæg. Regnvand og overfladevand fra tage og befæstede arealer ledes til Dandysøen og derfra via Bybækken til Vejle Fjord.

Oplysninger om ny produktionslinje

Fertin Pharma A/S ønsker at udvide sin nuværende produktion med to komprimatprodukter (tabletter) som indeholder både medicinske og ikke-medicinske aktivstoffer.

Der er i forbindelse med ansøgningen indleveret bl.a.:

- Procesflowdiagrammer
- Opgørelse af forventet råvareforbrug (16 stoffer/råvarer, hvoraf kun 2 tilsætningsstoffer ikke i forvejen er redegjort for i forbindelse med tidligere miljøgodkendelser)
- Revideret tegninger af procesventilation og kloakplan
- Angivelse af afkast nr., luftfiltertype, luftmængde og afksthøjde
- En ABC vurdering af stoffernes mulighed for at påvirke spildevandet/vandmiljøet.
- Supplerende oplysninger om produkttyper, aktive stoffer og emissionsgrænser. Bl.a. ønskes skabt en ramme for produktion med et nyt aktivstof.

Fremstillingsproceduren er sammenlignelige og omfatter:

- Råvareafvejning
- Afvejning og tilsætning af aktivstof
- Transport af blanding til anden lokale hvor tabletterne fremstilles i komprimatmaskine.
- De færdige tabletter opsamles i kar.
- Herefter enten pakkes direkte eller sendes til lager.
- Vask af løst udstyr foregår herefter i vaskerum.

Driften: Der ændres ikke på virksomhedens driftstider eller til- og frakørselsforhold

Luftemission: Fertin Pharma A/S har vurderet, at der for processerne i P3 ikke vil opstå emission fra diffuse kilder i nævneværdig grad. Alle råstofferne til produkterne er på fast form (eller ender på fast form undervejs efter blandinger er foretaget), hvortil de tilhørende afkast er udstyret med partikelfiltre i serie, den ene med klassificering som "absolutfilter". Der er derfor ikke foretaget beregning af spredningen af stoffer i omgivelserne. Procesafkast fra den ansøgte produktion forventes at have en samlet luftmængde på maksimalt 8.440 kubikmeter i timen fra afkast nr. 53.

Risiko: Fertin Pharma foretager en løbende vurdering af stigning og fald i de kemiske produkter der er omfattet af risikobekendtgørelsens⁴ regler. Der er således også indleveret en beregning af "sumformlen" efter disse regler. Konklusionen er, at den forventede produktion ikke vil medføre, at virksomheden bliver til en risikovirksomhed. Fertin

⁴ Bekendtgørelse om kontrol med risikoen for større uheld med farlige stoffer, BEK nr 372 af 25/04/2016

Pharma A/S overvåger løbende lagerbeholdningen af risikostoffer, for at sikre, at tærskelmængden for ”kolonne 2” virksomheder ikke overskrides. Aktiviteterne i P3 er omfattet af den eksisterende beredskabsplan for miljøuheld ved afdeling P2, hvilken er indsendt i forbindelse med ansøgningen.

Energi: Den nye produktion anvender den eksisterende energiforsyning allerede etableret i fabrikken på Fertinvej 5. Der er ikke foretaget nogle ændringer i det eksisterende energianlæg, som følge af den nye produktionslinje.

Støj: Virksomheden forventer ikke øget støj. Den anvendte procesteknik er svarende til den anvendt ved den nye produktion på Dandyvej 19 i 2018, hvor der ikke er konstateret øget støj i omgivelserne.

Spildevand: Gulv afløb er alle afblandet og åbnes kun ved rengøring. Der anvendes udelukkende de rengøringsmidler, der allerede bruges i virksomheden. Der er ikke vaskefacilitet i P3, dette gøres i vaskerum i P2, som er tilkoblet eksisterende neutraliseringsbassin. Der eksisterer følgende afløb i P3 – som ikke er håndvask: Afløb i rum for rengøringsartikler på 1.sal. Her tømmes vand fra gulvvaskemaskinen ud. Gulv afløb i doseringsrum. Her ledes vaskevand fra doseringsanlægget i afløb.

Spildevandsmængde fra P3 vil være (ved 2 vask om ugen) max. 15 m³/uge. Denne vil indeholde fortyndede produktrester (max 4 kg). Et enkelt aktivstof (som er klassificeret som B-stof) vil udledes i størrelsesordenen 10 – 40 gram/uge. Andelen i spildevandsmængde fra P2, fra den nye produktion, vil være (ved 2-4 vask om ugen) ca. 16 m³/uge. Denne vil indeholde produktrester (ca. 2 kg/uge). Fertin Pharma A/S forventer at afledningen vil forekomme jævnt i løbet af året og med pH-værdi på ca. 6,5-7,5. Der forekommer ikke rensningsprocesser hos Fertin Pharma A/S andet end en pH justering i neutraliserings bassinerne inden udledning til det kommunale spildevandssystem.

Der er foretaget en ABC vurdering af udledningen fra den nye produktionslinje. Der er 2 A-stoffer i produktionen, begge aktive stoffer i produkterne, herunder nikotin. 6 af de øvrige 15 råvarer vurderes til at være B-stoffer, resten C-stoffer. Da virksomheden arbejder med metoder, der sikrer mindst mulig produktrester i spildevandsafløb, er der ikke tale om væsentlige mængder A eller B-stoffer i afløbet. Ovenstående angivelser af kg. restprodukter (for et B-stof) i spildevandet er en worst-case betragtning. Den reelle mængde forventes at være noget lavere.

Virksomheden har suppleret deres ansøgning og oplyst, at der ved nye aktive stoffer der, ud fra forsigtighedsprincippet sidestilles med nikotin (og altså A-stoffer), indføres kontrolforanstaltninger til at sikre minimal udledning til kloaksystemet. Der vil som i dag med nikotin skulle rengøres først med støvsugning efterfulgt af gulvvask, hvorved kun mindre rester videreføres til spildevandsrensning.

Egenkontrol:

Fertin Pharma A/S ønsker at bibeholde egenkontrolkravene fra den nuværende afledningstilladelse for virksomheden. Råvarerne til to nye produkter anvendes allerede i den nuværende produktion. Processpildevandet udledes til neutraliseringsbassinerne, hvor pH og temperatur indstilles endeligt inden udledning til det kommunale spildevandssystem. Efter at der er modtaget supplerende oplysninger om produkttyper og aktive stoffer er virksomheden enige i, at der bør være mulighed for at måle på disse stoffer i spildevandet.

Driften af den nye produktionsenhed forventes ikke at bidrage til det nuværende støjbillede, hvorfor Fertin Pharma A/S ønsker at bibeholde de nuværende støjvilkår.

Idet der udelukkende anvendes råvarer i fast form foreslår Fertin Pharma A/S at anvende en emissionsgrænse på 0,08 mg/m³ for "støv i øvrigt" i henhold til B-værdi vejledningen, hvis Vejle Kommune vurderer at der skal sættes vilkår for dette. Efter at der er indleveret supplerende oplysninger om aktive stoffer og produkttyper har virksomheden foreslået, at sidestille et nyt aktivstof med nikotin og opstille luftgrænseværdier til dette.

Kommunens vurdering

Drift: Da de nye aktiviteter omfattes af virksomhedens driftsprocedurer (inkl. miljørelaterede procedurer) forventes det, at ændringerne i store træk kan gennemføres inden for rammerne af de gældende miljøvilkår for Fertinvej 5.

Luft: Virksomheden har i deres ansøgning vurderet, at det er tilstrækkeligt, at de anvendte afkast overholder de gældende grænser for støv i omgivelserne, og det vil sige, de egenkontrolkrav og emissionsgrænser angivet i virksomhedens miljøgodkendelse af 5. februar 2002. Vejle Kommune er enig i denne vurdering. Den daværende Vejle

Amt har i øvrigt i sin tid vurderet, at måling af støvemission er en udmærket indikator for de tilsætningsstoffer, der er på fast form. Der er planer om en samlet måleprogram for støvemissioner på virksomheden. I denne forbindelse vil der kunne inddrages enten målinger eller skøn af emission efter filtrering fra den nye produktionslinje. Efter at der er indleveret supplerende oplysninger om et nyt aktivstof er der dog enighed om at tilføje ekstra vilkår om dette stof. Der henvises til afgørelsens vilkår 2 og 3.

Lugt: Der kan være et mindre lugtbidrag fra rum- og procesventilation, men da der ved den nye aktivitet primært er tale om tørre processer, stort set uden afdampning af lugtende essenser, forventes dette bidrag at have underordnet betydning. Dette skal ses i forhold til det igangværende arbejde for nedbringelse af virksomhedens samlede lugtemission.

Spildevand: I virksomhedens afledningstilladelsen af 15.12.2016 er det angivet, at ingen af de anvendte rengøringsmidler indeholder A stoffer. Det konstateres, at der mangler en samlet ABC vurdering af virksomhedens spildevand også i forhold til stoffer, som kan ajourføres ved ibrugtagning af nye stoffer. Kommunen vil arbejde for, at virksomheden på sigt får lavet en samlet vurdering. Den indsendte ABC vurdering er et bidrag til dette. Virksomheden har senest suppleret med en vurdering af, at 2 af de aktive stoffer må betragtes som A-stoffer, og at deres mulighed for udledning til kloaksystemet må begrænses mest muligt.

Virksomheden sigter efter at udlede så lille en mængde aktive stoffer og produktrester som muligt. Virksomheden har i øvrigt i forvejen forholdsregler for at mindske risikoen for udslip af miljøskadelige råvarer til afløbssystemer. Der er tale om udledning af maksimalt 6 kg. produktrester per uge (i ca. 31 m³ spildevand). Heraf et enkelt aktivstof (som er et B-stof) som der udledes 10 – 40 gram af per uge. Samlet svarer dette til ca. 195 mg/liter stof i en koncentreret spildevandsmængde, som dog blandes op i resten af virksomhedens spildevand. En væsentlig del af produktresterne ligner det som i forvejen findes i virksomhedens spildevand, f.eks. kalk, sukkerstoffer og andre simple organiske stoffer. Kommunen vurderer, at den ansøgte produktion, men den angivne mindre udledning af produktrester, har underordnet betydning for spildevandets karakter. De gældende vilkår i afledningstilladelse fastholdes. Men suppleres med et vilkår i denne afgørelse, om muligheden for måling af indholdet af aktivstoffer i gulvvaskevandet.

Affald: Virksomheden har oplyst i ansøgningen, at der ikke er væsentlige ændringer i de samlede affaldsmængder.

Med baggrund i de modtagne oplysninger, vurderer Vejle Kommune, at der ikke kan antages at opstå væsentlige ændringer i virksomhedens påvirkning af miljøforhold i omgivelserne. Samtidig vurderes, at der er brug for mindre ændringer i luftvilkår og egenkontrollvilkår, jf. de meddelte vilkår 2 - 4.

Udtalelse fra høringsberettigede

Udkast til afgørelse har været sendt til høring hos virksomheden. Virksomhedens kommentarer er er indarbejdet i den endelige afgørelse.

Bilag 2 – Placering af ændret afsnit P3, som er en del af Fertin Pharma A/S - P2, Fertinvej 5, 7100 Vejle



Placeringen af Fertin Pharma A/S, nord for Horsensvej i et industriområde.