



Novo Nordisk A/S
Novo Alle 1
2880 Bagsværd

GMO
J.nr. 2026-11419
Ref. micel
Den 26. februar 2026

Afgørelse om godkendelse af celledyrkningsfabrik 25K til produktion med genetisk modificeret mammal cellelinje til fremstilling af human rekombinant blodfaktor VII på Novo Nordisk A/S, Brennum Park, 3400 Hillerød

1. Miljøstyrelsens afgørelse og vilkår

Miljøstyrelsen godkender hermed celledyrkningsfabrik 25K til produktion af human rekombinant blodfaktor VII med genetisk modificeret mammal cellelinje, jf. lov om miljø og genteknologi¹ § 8, stk. 1.

Afgørelsen vedrører alene forhold, der er omfattet af godkendelse efter lov om miljø og genteknologi. Der er således ikke taget stilling til andre relevante tilladelser i henhold til miljøbeskyttelsesloven eller anden lovgivning.

Godkendelsen erstatter tidligere meddelte godkendelser. Godkendelsen samler de vilkår, der fremover skal gælde for produktion med genetisk modificeret mammal cellelinje i celledyrkningsfabrik 25 K på Novo Nordisk A/S, Brennum Park, 3400 Hillerød.

1.1 Afgørelsen meddeles på følgende vilkår:

A. Beliggenhed, indretning og drift

- A.1. Anlægget til produktion af human rekombinant blodfaktor VII med genetisk modificeret mammal cellelinje, ligger hos Novo Nordisk A/S, Brennum Park, 3400 Hillerød.
- A.2. Den samlede godkendelse af den genetisk modificerede mammal cellelinje og produktionen klassificeres i "klasse 1" jf. bilag 2 i

¹ Lov nr. 9 af 4. januar 2017 om miljø og genteknologi

bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer².

- A.3. Til produktionen må kun anvendes den genetisk modificerede mammale cellelinje der er beskrevet i ansøgningen, samt efterfølgende anmeldelser jf. vilkår E.3.
- A.4. Anlæggets drift og vedligeholdelse skal være i overensstemmelse med de i ansøgningen anførte oplysninger og procedurer.

B. Udledningsbegrænsende foranstaltninger

- B.1. Flydende affald der indeholder levende produktionsorganismer, skal inaktiveres i kill-anlægget efter valideret metode.
- B.2. GMO-holdigt kontamineret ferment eller eventuelle fejlfermenteringer skal inaktiveres i kill-anlæg ved valideret metode.
- B.3. Fast affald, der indeholder eller har været i kontakt med levende produktionsorganismer, skal opsamles i lukkede beholdere og opbevares i aflåst GMO-container, der afhentes og køres direkte til forbrænding efter godkendt ordning.
- B.4. Afkastluft fra dyrkningstanke mv., der anvendes til levende genetisk modificerede celler, skal filtreres gennem sterilfiltre før afkast, med undtagelse af wastetanke.
- B.5. Spildevand fra dyrkningstanke, høsttanke og spild fra høstcentrifugen skal inaktiveres ved en valideret metode i bygningens spildevandsinaktiveringsanlæg, som modtager spildevand fra både dyrkningsanlæg og laboratorier, eller ved basebehandling efter en valideret metode.
- B.6. Ændringer i procedure vedrørende behandling og inaktivering af spildevand, luftafkast, slam og affald, ifølge vilkår B.1, B.2, B.3, B.4 og B.5, skal forudgående godkendes af tilsynsmyndigheden.

C. Sikkerhedsforanstaltninger til forebyggelse og imødegåelse af uønskede virkninger på miljø, natur og sundhed

- C.1. Produktionsanlægget skal indrettes, anvendes og vedligeholdes på en hensigtsmæssig måde, så spild og udslip forebygges.
- C.2. Ved udslip af genetisk modificerede produktionsorganismer til det ydre miljø skal virksomheden følge det i denne afgørelses afsnit 3.4.1

² Bekendtgørelse nr. 225 af 19. marts 2009 om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer.

Beredskab i forbindelse med udslip nævnte procedurer vedrørende udslip af genetisk modificerede produktionsorganismer. Ændringer i proceduren skal forudgående godkendes af tilsynsmyndigheden.

- C.3. Ved udslip af genetisk modificerede produktionsorganismer til det ydre miljø skal virksomheden straks underrette tilsynsmyndigheden, Miljøstyrelsen. Der iværksættes efter aftale med tilsynsmyndigheden et måleprogram til at belyse uheldets omfang og konsekvenser forårsaget af produktionsorganismerne.

D. Virksomhedens egenkontrol

- D.1. I forbindelse med anmeldelser af nye aktiviteter skal virksomheden dokumentere at den anvendte temperatur og holdetid i varmebehandlingsanlægget til behandling af spildevand vil medføre en effektiv inaktivering af produktionsorganismen, jf. vilkår B.5. Denne dokumentation fremsendes til godkendelsesmyndigheden.
- D.2. Virksomheden skal løbende registrere temperatur og holdetid for inaktivering af spildevand i varmebehandlingsanlægget.
- D.3. Virksomheden skal registrere egenkontrol og driftsuheld. Resumé af journal over egenkontrol og driftsuheld, skal sendes til tilsynsmyndigheden hvert år senest 1. marts. Resultaterne skal præsenteres i summarisk form vedlagt relevante forsøgsdata.

E. Afgivelse af oplysninger til tilsynsmyndigheden

- E.1. Tilsynsmyndigheden kan bestemme, at der skal udføres kontrolmålinger, der dokumenterer effektiviteten af indeslutningsforanstaltningerne, samt kontrolmålinger af indholdet af levende produktionsorganismer i spildevand, fast og flydende affald samt luftafkast. Udgifter hertil afholdes af virksomheden.
- E.2. Novo Nordisk A/S skal forudgående underrette godkendelsesmyndigheden om væsentlige ændringer i områdets indretning og drift, samt udvidelser af produktionen i forhold til de oplysninger, der fremgår af den fremsendte ansøgning. Det bemærkes, at en ændring også eksempelvis indebærer nedlukning af lokaler eller ændring i brugen af lokaler. Godkendelsesmyndigheden tager derefter stilling til, om ændringen eller tilføjjelsen kræver fornyet godkendelse, jf. § 15, stk. 2, i lov om miljø og genteknologi.
- E.3. Nye produktionsorganismer skal anmeldes skriftligt til Miljøstyrelsen i overensstemmelse med § 10 i bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer.

F. Tidsbegrænsning

F.1. Godkendelsen gælder indtil 1. marts 2034.

F.2. Fornyelse af produktionsgodkendelsen skal meldes til Miljøstyrelsen senest 60 dage inden udløb af gældende afgørelse.

2. Redegørelse for sagen

Udløb af den seneste afgørelse af d. 1. marts 2018 om godkendelse af celledyrkningsfabrik 25K til produktion af human rekombinant blodfaktor VII på Novo Nordisk A/S i Hillerød, var d. 1. marts 2026.

I forbindelse med tilsyn af faciliteterne d. 12. november 2025, beskrev Miljøstyrelsen processen med fornyelse af produktionsgodkendelse til Novo Nordisk A/S i Hillerød.

Novo Nordisk A/S fremsendte d. 13. januar anmodning om fornyelse af produktionsgodkendelse til Miljøstyrelsen, med beskrivelse af en enkelt rettelse til afsnit i godkendelse omhandlende personale.

Miljøstyrelsen fremsendte d. 12. februar 2026 udkast af afgørelsen til partshøring hos Novo Nordisk A/S.

Miljøstyrelsen modtog d. 23. februar 2026 svar på partshøring af afgørelse

Afgørelsen blev d. 26. februar 2026 fremsendt til Novo Nordisk A/S og som orientering til alle klageberettigede parter. Afgørelsen blev endvidere offentliggjort på Miljøstyrelsens hjemmeside.

3. Begrundelse for afgørelsen

Ifølge lov om miljø og genteknologi § 8, stk. 1 må produktion, hvor der anvendes genetisk modificerede organismer, ikke påbegyndes uden godkendelse fra Miljøstyrelsen. Afgørelsens vilkår er fastsat med hjemmel i § 16 i lov om miljø og genteknologi samt § 7 i bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer.

Bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer, fastsætter nærmere regler for Miljøstyrelsens sagsbehandling af godkendelse af produktion ved indesluttet anvendelse. Dette indebærer ifølge bekendtgørelsens § 4, stk. 1 en samlet godkendelse af den genetisk modificerede mikroorganisme og produktionsanlægget.

Miljøstyrelsen har foretaget en vurdering af virksomhedens ansøgning efter bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer. Novo Nordisk A/S opfylder kravene til ansøgning, jf. § 5, stk. 1.

Virksomheden har gennemført en vurdering af de miljø-, natur- og sundhedsmæssige risici, og Miljøstyrelsen vurderer, at denne er udført fagligt korrekt, jf. § 3, stk. 1.

Miljøstyrelsen har under iagttagelse af ovenstående bestemmelser og ansøgningen foretaget en vurdering af følgende punkter.

3.1. Produktionsområdets beliggenhed, indretning og drift

3.1.1. *Beliggenhed*

Novo Nordisk A/S søger om tilladelse til produktion med genetisk modificeret mammal cellelinje i celledyrkningsfabrik 25K, Novo Nordisk A/S, Brennum Park, 3400 Hillerød.

3.1.2. *Beskrivelse af produktionsområdets indretning*

Produktionen foregår i døgndrift året rundt. Produktionen overvåges af operatører, der er trænet og uddannet i processen. Processerne overvåges elektronisk og styresystemet udløser en alarm, hvis der opstår uregelmæssigheder, hvorefter personalet griber ind.

Celledyrkningsfabrikken indeholder råvaremodtagelse, laboratorier, dyrkningstanke, oprensningsfaciliteter samt udstyr til nedfrysning af produktet.

Derudover indeholder fabrikken hjælpefaciliteter i form af procesventilation, køleanlæg, vand- og dampanlæg, luft- og kølekompressorer samt kiminaktiveringsanlæg.

Bygningen indeholder endvidere kontrolrum, kontorfaciliteter og værksted.

Det er således Miljøstyrelsens vurdering, at produktionsområdet hos Novo Nordisk A/S er indrettet passende til produktion af human rekombinant blodfaktor VII med genetisk modificeret mammal cellelinje.

3.1.3. *Beskrivelse af produktionsområdets drift*

Personale

Den ansvarlige for den daglige drift af inaktiveringsanlægget er den udstyrsansvarlige i udstyrsteamet, der ligeledes er ansvarlig for bygningens proces-spildevandshåndtering.

Tilrettelæggelse af produktionen

Produktionen består af to afsnit, et celledyrkningsafsnit, hvor cellerne opformerer, og et rensningsafsnit, hvor Faktor VII-proteinet oprenses og opkoncentreres. Produktionsprocessen består af følgende trin:

- 1) Fremstilling af opløsninger
- 2) Opformering af celler i podelaboratoriet
- 3) Produktion med cellerne i dyrkningstanke
- 4) Høst og oprensning af produkt

- 5) Nedfrysning af det færdige produkt i form af Faktor VII-holdig væske.

Forventet kulturomfang af mikroorganismer

Volumen af tankene i dyrkningsafsnittet er 50 til 5000 liter samt høsttanke på 10 m³.

Påvisnings- og identifikationsmetode

Ved mistanke om udslip af GMO, bekræftes dette ikke med en test, men al udslip opsamles og inaktiveres som GMO normalt vil blive inaktiveret i fabrikken. Alt materiale til at håndtere udslippet vil blive behandlet som GMO-affald og bortskaffet derefter.

3.1.4. Transport

Transport af GMO-materiale i et ikke klassificeret område foregår i mærkede, lukkede, brudsikre beholdere samt lukkede tanke og rørsystem.

Det er Miljøstyrelsens vurdering, at transporten således er forsvarlig.

3.1.5. Miljøstyrelsens vurdering af indeslutningsforanstaltningerne

Miljøstyrelsen har vurderet de enkelte trin i fremstillingsprocessen, herunder de indeslutningsforanstaltninger virksomheden har etableret. Styrelsen vurderer, at virksomheden har udarbejdet procedurer og sikkerhedsanordninger, der begrænser risikoen for spild og udslip af den genetisk modificerede produktionsorganisme.

3.2. Beskrivelse af produktionsorganismen

Donoren der anvendes af virksomheden er syntetisk DNA, som indsættes i en vektor.

Den anvendte vektor og de indførte gener er velkarakteriseret og indeholder det DNA-stykke, der er nødvendigt for at udføre den tiltænkte funktion. Insertet på vektoren er DNA der udtrykker produktgenet for Faktor VII. Vektoren udtrykkes i Babyhamster nyreceller, der fungerer som vært.

Den færdige produktionsorganisme er en gensplejset hamster cellelinje, hvori plasmidet med produktgenet er indsat. Produktionsorganismen indeholder foruden produktgenet for faktor VII, gener for identifikation og selektion samt syntetiske linkers.

3.3. Virksomhedens klassifikation af produktionen

Novo Nordisk A/S vurderer, at produktionscellelinjen kan håndteres som GMO klasse 1 arbejde, jf. bekendtgørelse 910 af 11. september 2008 om genteknologi og arbejdsmiljø, idet klasse 1 er "arbejde, som ikke indebærer nogen risiko eller kun en ubetydelig risiko, dvs. arbejde, hvor klasse 1-indslutning er tilstrækkelig til at beskytte menneskers sundhed og miljøet".

Virksomheden har klassificeret produktionen i klasse 1, jf. bilag 2 i bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer.

Miljøstyrelsen verificerer, at produktionsaktiviteten følger de generelle principper for god mikrobiologisk produktionspraksis, og at indretningen og driften er i overensstemmelse med de indeslutnings- og beskyttelses-foranstaltninger, der er fastsat for produktionsaktiviteter i klasse 1, jf. bilag 4 om generelle principper og relevante indeslutnings- og beskyttelsesforanstaltninger i bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer.

3.4. Udledningsbegrænsende foranstaltninger og beredskab i forbindelse med uheld

Luftafkast

Der er sterilfilter på alle afkast fra tanke og øvrigt udstyr, der anvendes til opformering, opbevaring og inaktivering af levende genetisk modificerede celler. Dette undtaget holdetanke. Afkast fra de mikrobiologiske beskyttelsesbænke i laboratorierne filtreres gennem HEPA-filter før afkast. Der er derfor ikke celler i den afkastede luft fra produktionen.

Spildevand

Spildevandet fra bygning 25K består af rengøringsvand fra udvendig renholdelse af anlæg, processpildevand fra dyrkning, herunder CIP (cleaning in place) samt spildevand fra oprensningsprocessen.

Der er endvidere sanitært spildevand, der udgør en mindre del af den samlede spildevandsmængde. Spildevandet opdeles i to strømme. Processpildevand, der indeholder genetisk modificerede celler og spildevand der ikke indeholder genetisk modificerede celler.

- *Spildevand, der indeholder genetisk modificerede celler*
Denne spildstrøm stammer fra rester i dyrkningstanke- og høsttanke samt spild fra høstcentrifugen. Spildstrømmen ledes via flere buffertanke til inaktivering. Inaktiveringen foregår i inaktiveringstanken, hvor spildevandet opvarmes til 60 °C i mindst 8 minutter. Efter inaktivering ledes spildevandet til en fælles konditioneringstank, hvor pH og temperatur reguleres.

Spildevandet udledes herefter via det kommunale spildevandssystem.

For at sikre, at betingelserne for varmebehandling overholdes, overvåges systemet via computer. Inaktiveringstanken er monteret med dobbelt (redundant) temperaturføler i bunden og dobbelt i toppen.

Temperaturfølerne i toppen styrer dampindblæsning for at opvarme luften over væskeoverfladen (headspace).

Ved en større afvigelse mellem temperaturfølerne vil styresystemet give alarm, der kræver indgriben fra operatør. Herefter vil operatøren kontrollere hvilket temperatursignal, der viser korrekt, og der skiftes til styring efter denne føler. Herved sikres det, at temperaturmålingen er korrekt.

Hvis spildevandet ikke er behandlet under de specificerede betingelser, kan bundventilen ikke åbnes.

- *Spildevand, der ikke indeholder genetisk modificerede celler*
Rengøringsvand fra udvendig renholdelse af anlæg (gulvafløb) og spildevand fra rensning af kulturvæsken indeholder ikke levende celler. Spildevand fra procestrin efter centrifugering og filtrering bliver derfor ikke inaktiveret.

Spildevandet ledes via en buffertank (1 m³) til den fælles konditionerings- og udeledningsanlæg sammen med det inaktiverede spildevand via det kommunale spildevandssystem.

Arbejdet i laboratorierne udføres efter Arbejdstilsynets regler for arbejde med genetisk modificerede organismer klasse 1. Dette medfører at der ikke udledes spildevand eller bortskaffes affald der indeholder levende produktionsorganismer.

Produktionsslam

Alle celleholdige væsker inaktiveres ved varmebehandling eller basisk inaktivering inden udledning.

Affald

Affald i form af laboratorieudstyr (t-flasker og cellefabrikker, trage mv.), der har været i berøring med celleholdige væsker samt sterilfiltre fra wastetanke, placeres i lukkede beholdere f.eks. Fass 4- spande der mærkes som klinisk risikoaffald, der afhentes og køres til forbrænding.

Brugte filterpatroner fra luftafkast fra pode- og dyrkningstanke inaktiveres med damp inden udtagning fra filterhus. HEPA- og afkastfiltre fra beskyttelsesbænke i laboratorierne sendes til afbrænding.

3.4.1. Beredskab i forbindelse med udslip

Afdelingen har udarbejdet instruktioner, der beskriver håndtering af spild og udslip.

I forskriften skelnes mellem spild og udslip.

- Ved **spild** forstås en utilsigtet situation hvor levende produktionsceller befinder sig udenfor de fastsatte indeslutningsforanstaltninger under forhold, hvor det fortsat er muligt at opsamle eller inaktivere produktionscellerne.
- Ved **udslip** forstås en utilsigtet situation, hvor levende produktionsceller fra dyrkningstankene befinder sig udenfor de fastsatte indeslutningsforanstaltninger under forhold, hvor det ikke er muligt at opsamle alt materialet eller inaktivere produktionscellerne.

Ved udslip til det ydre miljø, vil afdelingslederen via Novo Nordisk's Miljøafdeling kontakte alle relevante myndigheder. Udslip anmeldes til Hillerød Kommune og tilsynsmyndigheden, Miljøstyrelsen.

Brud på afkastfiltre

Afkastfiltre på produktionsudstyr indsættes i filterhus og testes af virksamheden inden montage. Filtre på produktionsudstyr udskiftes med faste intervaller som en

del af den rutinemæssige vedligeholdelse. Afkastfiltre på mikrobiologiske beskyttelsesbænke testes i forbindelse med forebyggende vedligehold.

Brud på tanke og rørsystemer

De krav der stilles til vedligeholdelse af anlæg til produktionen af lægemidler i henhold til GMP medfører, at risici for brud på anlæg er minimale. Produktionen vil altid være bemanded under drift, hvilket medvirker til en hurtig opdagelse af et eventuelt spild.

Svigt af inaktiveringsanlægget

Inaktiveringsanlægget fungerer således, at spildevand med indhold af celler varmebehandles ved 60 °C. Processen er computerstyret og overvåges kontinuert. I tilfælde af, at temperaturen ikke holdes, stoppes udledningen. Temperaturfølere kontrolleres 1 gang om året i forbindelse med den forebyggende vedligeholdelse.

Forholdsregler ved strømsvigt

Ved strømsvigt lukker ventiler og systemer ned i en sikker position, så der ikke kan ske udledning til det eksterne miljø. Styresystemets computer og enkelte vitale funktioner suppleres fra batteridrevet back-up og nødstrømsanlæg.

Fejlbetjening under reparation

Faktor VII fabrikken producerer lægemidler under GMP-betingelser (Good Manufacturing Practise). Dette forebygger fejlbetjening af anlægget.

3.5. Resumé af virksomhedens risikovurdering

Den mammale værtcellelinje er ikke patogen og indeholder ingen uønskede eller utilsigtede egenskaber. Arbejde med mammale celler af denne type er velkendt. Cellerne har ingen mulighed for overlevelse, vækst, spredning og etablering i et ubeskyttet miljø uden for det lukkede produktionssystem.

Produktionscellelinjen er ikke patogen og som værtcellelinjen uden muligheder for at overleve uden for produktionsanlæggets beskyttende barrierer.

Den anvendte vektor og de indførte gener er velkarakteriseret og fri for skadelige sekvenser. Det indsatte arvemateriale er begrænset til det DNA-stykke, som er nødvendig for produktion af Faktor VII.

Den genetiske modifikation vil endvidere ikke forøge cellernes stabilitet eller overlevelse. Konstruktionen indeholder ikke aktiverende gener, der kan reaktivere det indsatte arvemateriale og dermed forøge cellernes muligheder for at videregive rekombineret arvemateriale til andre organismer.

På baggrund af ovenstående har virksomheden udført en miljø-, natur- og sundhedsmæssig risikovurdering af produktionsaktiviteten i overensstemmelse med § 3, stk. 1 i bekendtgørelse om godkendelse af produktion med genetisk modificerede mikroorganismer. Vurderingen er udført efter bekendtgørelsens procedurer for udarbejdelse af en risikovurdering og omfatter en samlet vurdering i forhold til produktionsaktivitetens omfang, karakter og det ydre miljø, jf. bekendtgørelsens bilag 3 om principper for risikovurdering.

Miljøstyrelsen kan verificere, at udarbejdelsen af risikovurderingen er i overensstemmelse med bekendtgørelsens bilag 2 og 3, og styrelsen finder, at risikovurderingen fører til en korrekt klassifikation af aktiviteten.

3.6. Miljøstyrelsens overordnede vurdering

På baggrund af ovenstående vurderer Miljøstyrelsen, at Novo Nordisk A/S, Hillerød opfylder de fornødne krav til indretning og sikkerhedsforanstaltninger, således at der kan meddeles tilladelse til produktion af human rekombinant blodfaktor VII med genetisk modificeret mammal cellelinje på Brennum Park, 3400 Hillerød efter lov om miljø og genteknologi § 8, stk. 1.

På denne baggrund giver Miljøstyrelsen tilladelse til produktion af human rekombinant blodfaktor VII med genetisk modificeret mammal cellelinje på Novo Nordisk A/S, Brennum Park, 3400 Hillerød på betingelse af, at afgørelsens vilkår overholdes.

4. Klagevejledning

Produktionsafgørelsen efter § 8 i lov om miljø og genteknologi kan påklages til Miljø- og Fødevareklagenævnet, jf. § 34 i lov om miljø og genteknologi.

Klagefristen er 4 uger fra den dag, afgørelsen er meddelt, jf. § 31 i lov om miljø og genteknologi. Ved annoncering regnes klagefristen fra annonceringsdatoen. Hvis klagefristen udløber på en lørdag, søndag eller helligdag, forlænges klagefristen til den følgende hverdag. Afgørelsen bekendtgøres ved elektronisk annoncering den 26. februar 2026. En klage anses for indgivet, når den er tilgængelig for myndigheden.

Følgende er klageberettigede:

- Afgørelsens adressat
- Enhver, der har en individuel, væsentlig interesse i sagens udfald
- Berørte kommunalbestyrelser
- Sundhedsstyrelsen
- Danmarks Naturfredningsforening
- Danmarks Sportsfiskerforbund
- Danmarks Fiskeriforening Producent Organisation
- Forbrugerrådet Tænk
- Arbejderbevægelsens Erhvervsråd

En klage skal sendes via Klageportalen, som kan tilgås via Nævnenes Hus' forside: <https://naevneneshus.dk/>. Man logger på med MitID, hvorefter man anvender selvbetjeningsløsningen. Klagen vil indledende blive behandlet af Miljøstyrelsen. En klage er indgivet, når den er tilgængelig for Miljøstyrelsen på Klageportalen. Ved indgivelse af klage, skal der betales et gebyr på 900 kr. for borgere og 1.800 kr. for virksomheder, organisationer og offentlige myndigheder.

Miljø- og Fødevareklagenævnet afviser klager, der kommer uden om Klageportalen, hvis der forinden ikke er ansøgt om og bevilliget "fritagelse for brug af Klageportalen". Hvis du ønsker at blive fritaget for at bruge Klageportalen, skal du sende en begrundet anmodning til Miljøstyrelsen. Miljøstyrelsen videresender

herefter til anmodning til Miljø- og Fødevareklagenævnet, som herefter træffer afgørelse om, hvorvidt din anmodning kan imødekommes.
Efterfølgende kommunikation om klagesagen skal ske ved anvendelse af digital selvbetjening.

Med venlig hilsen



Mie Cecilie Lyngsie
GMO
+45 40 14 26 75
micel@mst.dk

Kopi af afgørelse er sendt til:

Sundhedsstyrelsen
Danmarks Naturfredningsforening
Danmarks Sportsfiskerforbund
Danmarks Fiskeriforening Producent Organisation
Forbrugerrådet Tænk
Arbejderbevægelsens Erhvervsråd
MST Virksomheder
Hillerød Kommune