



La salud  
es de todos

Minsalud

República de Colombia  
Ministerio de Salud y Protección Social  
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima

**RESOLUCION No. 2020023048 DE 14 de Julio de 2020**  
**Por la cual se autoriza el uso del soya A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano**

El Director General del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, en ejercicio de sus facultades constitucionales y legales, en especial de las conferidas en los artículos 4,5,6, y conforme al numeral 22 del artículo 10 del Decreto 2078 de 2012 y la Resolución 2535 de 2017 y;

**CONSIDERANDO**

Que el Convenio de las Naciones Unidas sobre la Diversidad Biológica, se adoptó el 5 de Junio de 1992 y fue aprobado por Colombia mediante la Ley 165 de 1994, la cual fue declarada exequible por la Honorable Corte Constitucional mediante Sentencia C-519 de 1994.

Que el Protocolo de Cartagena sobre seguridad de la Biotecnología del Convenio sobre la Diversidad Biológica, fue adoptado el 29 de enero de 2000 y aprobado en Colombia mediante Ley 740 de 2002, la cual fue declarada exequible por la Honorable Corte Constitucional en Sentencia C-071 de 2003.

Que el Gobierno Nacional expidió el Decreto 1071 de 2015 el cual estableció en el capítulo III, del Título 7 de la parte 13 del Libro 2, el marco regulatorio de los Organismos Vivos Modificados (OVM).

Que mediante el artículo 1 de la Resolución 227 de 2007, expedida por el entonces Ministerio de la Protección Social, se conformó el Comité Técnico Nacional de Bioseguridad para OVM con uso en salud o alimentación humana exclusivamente (CTNSalud), integrado por el Ministro de la Protección Social, el Director del Invima y el Director de Colciencias o los delegados designados por estos respectivamente.

Que mediante resolución 2535 de 2017, el Ministerio de Salud y Protección Social delegó al Invima la autorización de las actividades movimiento transfronterizo, el tránsito, la manipulación y la utilización de los OVM, para uso exclusivo en salud o alimentación humana.

Que una de las funciones del CTNSalud, es recomendar al Invima la expedición del acto administrativo de autorización para el desarrollo de actividades con OVM.

Que BASF Química Colombiana S.A con domicilio en la ciudad de Bogotá e identificada con NIT 8600561508-8, mediante comunicación dirigida al Invima bajo radicado 20191159062 del 16 de agosto de 2019, solicitó autorización de uso de la soya A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano.

Que el análisis de la documentación que soporta la evaluación de riesgos y de inocuidad presentada por la citada empresa para la soya A2704-12 fue adelantado por el CTNSalud en la sesión del 18 de junio de 2020 (acta 2), encontrando que:

- a. El evento A2704-12 fue desarrollado para dirigir la expresión de fosfinotricina acetiltransferasa (PAT), la cual confiere tolerancia a herbicidas con ingrediente activo glufosinato de amonio
- b. La caracterización molecular del evento A2704-12 no reveló problemas o inquietudes en relación a las técnicas biotecnológicas, metodología de transformación u organismos utilizados en la obtención del evento.
- c. En cuanto a la estabilidad genética, el análisis Southern blot demostró que el ADN insertado en la soya A2704-12 es equivalente al esperado y en un unico locus de integración; mientras el análisis PCR demostró que el sitio de inserción 5' y 3' del casete de expresión estaba intacto y es el esperado.

*up*



La salud  
es de todos

Minsalud

República de Colombia  
Ministerio de Salud y Protección Social  
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima

**RESOLUCION No. 2020023048 DE 14 de Julio de 2020**

**Por la cual se autoriza el uso del soya A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano**

- d. Los estudios composicionales y nutricionales en semilla no registraron diferencias estadísticamente significativas para la mayoría de los componentes analizados entre el evento A2704-12 y su contraparte convencional, además que se encontraban en el rango de valores reportados por la literatura y fuentes de referencia especializadas y dentro de los valores de tolerancia del 99%. Los pocos que presentaron diferencias significativas registraron estas diferencias tanto para el evento como para el control, por lo cual no es biológicamente significativo.
- e. La evaluación bioinformática de alergenicidad de la proteína PAT contenida en A2704-12, no arrojó homología con alérgenos conocidos, ni presencia de características que sugieran un potencial alérgico de la misma.
- f. Los estudios gástricos de digestibilidad en fluido gástrico simulado (SGF), demostraron que la proteína PAT se digiere y pierde rápidamente su actividad enzimática, lo cual sugiere el potencial no alergénico de la proteína.
- g. La evaluación bioinformática de toxicidad de la proteína PAT contenida en A2704-12, no arrojó homología con toxinas conocidas, ni presencia de características que sugieran un potencial tóxico de la misma.
- h. En el estudio de toxicidad aguda oral en ratones, no se presentó sintomatología anormal local o sistémica en ninguno de los individuos, lo cual sugiere el potencial no tóxico de la proteína.

Que la evaluación se realizó conforme a lo establecido en la Ley 740 de 2002, el Decreto 1071 de 2015 y sus modificaciones y las directrices CAC/GL 44-2003 y CAC/GL 45-2003, enmendadas en 2008 por la Comisión del Codex Alimentarius y teniendo en cuenta el uso internacional para el cual se solicitó autorización.

Que con base en la información anterior, el CTNSalud determinó en la sesión del 18 de junio de 2020 (acta 2) "*Recomendar la expedición del acto administrativo por parte del Director del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima, por el cual se autoriza el uso comercial de la soya A2704-12 como materia prima para la producción de alimento para consumo humano*".

Que en mérito de lo expuesto,

**RESUELVE**

**ARTÍCULO PRIMERO.** Autorizar a la empresa BASF Química Colombiana S.A con domicilio en la ciudad de Bogotá D.C, identificada con el NIT 8600561508-8, representada legalmente por Luis Fernando Martínez, el uso del evento A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano.

**ARTÍCULO SEGUNDO.** En el caso que se presente un reporte de efectos nocivos en la salud humana derivado del uso de la soya A2704-12, BASF Química Colombiana S.A desarrollará cada una de las fases descritas en el documento de gestión del riesgo, con el objetivo de prevenir, evitar, mitigar y controlar los efectos adversos a la salud humana que puedan presentarse.



La salud  
es de todos

Minsalud

República de Colombia  
Ministerio de Salud y Protección Social  
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima

**RESOLUCION No. 2020023048 DE 14 de Julio de 2020**

**Por la cual se autoriza el uso del soya A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano**

**ARTÍCULO TERCERO.** El importador de la tecnología del evento A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano, debe dar cumplimiento a lo establecido en el literal a) numeral 2 del Protocolo de Cartagena aprobado en Colombia mediante Ley 740 de 2002 y en el artículo 2.13.7.3.6. del Decreto 1071 de 2015, o la norma que la modifique o sustituya.

**ARTÍCULO CUARTO.** De conformidad con lo establecido en los literales b) y c) del artículo 34 de la Ley 112 de 2007 y el artículo 9 de la Resolución 4254 de 2011, el Invima y las Direcciones Territoriales de Salud ejercerán las funciones de inspección, vigilancia y control respecto a la utilización que se haga de la tecnología del evento A2704-12 como alimento o materia prima para la producción de alimentos para consumo humano, en los términos previstos en la Ley 9 de 1979 y la Resolución 1229 de 2013 o las normas que la modifiquen o sustituyan, pudiendo aplicar las medidas sanitarias de seguridad e imponer las sanciones correspondientes.

**ARTÍCULO QUINTO** Notificar la presente resolución a BASF Química Colombiana S.A, a través de su representante legal o apoderado debidamente constituido, advirtiendo que contra la misma procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante el Invima dentro de los diez (10) días siguientes a su notificación personal de conformidad con lo señalado en el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

**ARTÍCULO SEXTO.** La presente resolución rige a partir de la fecha de ejecutoria.

**NOTIFIQUESE Y CUMPLASE**

Se expide en Bogotá D.C., el 14 de Julio de 2020

**Este espacio hasta la firma se considera en blanco**

  
**JULIO CESAR ALDANA BULA**  
**DIRECTOR GENERAL**

Vo.Bo Coordinador. Ing. Cristian Moisés de la Hoz Escorcía  
Proyectó: Gabriel Mutis Namur

