



**PLAN NACIONAL DE CONTROL DE RESIDUOS DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS Y
OTRAS SUSTANCIAS QUÍMICAS PARA PRODUCTOS DE LA ACUICULTURA PARA
EXPORTACIÓN A LA UNIÓN EUROPEA Y REINO UNIDO**

REPÚBLICA DE COLOMBIA - AÑO 2026 -

**Grupo del Sistema de Análisis de Riesgos Químicos en Alimentos y Bebidas
Dirección de Alimentos y Bebidas
INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS – Invima**

**Grupo de Inocuidad en la Producción Primaria Pecuaria y Bienestar Animal
Dirección Técnica de Inocuidad e Insumos Veterinarios
Subgerencia de Protección Animal
INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO - ICA**

2026

Director General Invima
Francisco Rossi Buenaventura

Gerente General ICA
Paula Andrea Cepeda Rodríguez

Directora Técnica de Alimentos y Bebidas-Invima
Alba Rocío Jiménez Tovar

Director Técnica de Inocuidad e Insumos Veterinarios (E.)-ICA
Francisco Javier Osorio Martínez

Plan Nacional de Control de Residuos de Medicamentos Veterinarios y otras Sustancias Químicas para productos de la Acuicultura para exportación a la Unión Europea y Reino Unido 2026.

Revisó:

César Augusto Malagón González ✉
Coordinador Grupo del Sistema de Análisis de Riesgos Químicos en Alimentos y Bebidas-Invima.

Alejandra María Salinas Galvis
Coordinador Grupo de Inocuidad en la Producción Primaria Pecuaria y Bienestar Animal-ICA.

Elaboró:

Sandra Nayibe Vega Férez
Grupo del Sistema de Análisis de Riesgos Químicos en Alimentos y Bebidas - Invima.

Carlos Manuel Rivera Forero
Grupo de Inocuidad en la Producción Primaria Pecuaria y Bienestar Animal-ICA.

2026

Tabla de contenido

1. INTRODUCCIÓN	4
2. AUTORIDAD SANITARIA COMPETENTE	5
3. OBJETIVO DEL PLAN DE CONTROL DE RESIDUOS	14
4. SUSTANCIAS POR CONTROLAR	14
5. JUSTIFICACIÓN ANÁLISIS DE SUSTANCIAS	16
6. METODOLOGÍA DE MUESTREO OFICIAL	21
7. 7 MEDIDAS A TOMAR EN CASO DE DETECTAR RESIDUOS POR ENCIMA DE LOS LÍMITES MÁXIMOS PERMITIDOS	27
8. ESPECIFICACIONES DE LOS PRODUCTOS A CONTROLAR	28
9. TIPO DE PRODUCCIÓN	28
10. LABORATORIOS, ANÁLISIS A REALIZAR, NÚMERO DE MUESTRAS	29

1 INTRODUCCIÓN

El Plan Nacional de Residuos de Medicamentos Veterinarios y otras sustancias químicas para productos de la acuicultura para exportación a la Unión Europea y Reino Unido, se fundamenta en la competencia del Ministerio de Agricultura y Desarrollo Rural a través del Instituto Colombiano Agropecuario - ICA y del Ministerio de Salud y Protección Social a través del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, para reglamentar y controlar los aspectos relacionados con la inocuidad de los alimentos así:

El ICA, entidad adscrita al Ministerio de Agricultura y Desarrollo Rural es responsable de minimizar los riesgos sanitarios, alimentarios y ambientales provenientes de la utilización de los medicamentos veterinarios y otras sustancias químicas en salud y producción animal, de acuerdo con lo establecido por la Ley 101 de 1993¹ de Desarrollo Agrícola y Pesquero.

Por lo anterior, el ICA debe impedir el ingreso, comercialización y salida del país de productos de origen animal con residuos químicos que excedan los límites o niveles máximos de residuos aceptados nacional e internacionalmente.

También puede interceptar y destruir productos que superen los niveles de residuos tóxicos aceptados nacional e internacionalmente y realizar investigación básica o aplicada para resolver los problemas que afecten la comercialización de animales, vegetales y sus productos (Decreto 1840 de 1994²). Así mismo, es responsable de ejercer la vigilancia y control de la inocuidad y seguridad en las cadenas agroalimentarias en la producción primaria y verificar la calidad de los insumos pecuarios tales como medicamentos biológicos y alimentos para animales, así como de la inocuidad de los productos de origen animal en sus fases de producción primaria, para prevenir riesgos en salud humana y animal (Decreto 4765 de 2008³). Igualmente, realiza manejo de la sanidad animal, de la sanidad vegetal, el control técnico de los insumos agropecuarios, así como el del material genético animal y las semillas para siembra emitiendo las medidas que sean necesarias para la prevención, el control, supervisión, la erradicación, o el manejo de enfermedades, plagas, malezas o cualquier otro organismo dañino, que afecten las plantas, los animales y sus productos, actuando en permanente armonía con la protección y preservación de los recursos naturales (Decreto 1071 de 2015²¹).

Por su parte, el Invima es una entidad adscrita al Ministerio de Salud y Protección Social y perteneciente al sistema de salud, caracterizado por ser un establecimiento público del orden nacional responsable de la vigilancia sanitaria y de control de calidad de los medicamentos, productos biológicos, alimentos, bebidas, cosméticos, dispositivos y elementos médico-quirúrgicos, odontológicos, productos naturales homeopáticos y los generados por biotecnología, reactivos de diagnóstico, y otros que puedan tener impacto en la salud individual y colectiva de conformidad con lo señalado en el artículo 245 de la Ley 100 de 1993⁴ y en las demás normas que la modifiquen, adicionen o sustituyan.

Para el caso específico de alimentos, la Ley 1122 de 2007⁵ determinó que el Invima tiene la competencia exclusiva de: a) La evaluación de factores de riesgo y expedición de medidas sanitarias relacionadas con alimentos y materias primas para la fabricación de los mismos; b) La inspección, vigilancia y control de la producción y procesamiento de alimentos, de las plantas de beneficio de animales, de los centros de acopio de leche y de las plantas de procesamiento de leche y sus derivados, así como el transporte asociado a estas actividades y; c) La inspección, vigilancia y control en la inocuidad en la importación y exportación de alimentos y materias primas para la producción de los mismos, en puertos, aeropuertos y pasos fronterizos.

Para el monitoreo y control de residuos de medicamentos veterinarios y otras sustancias químicas en animales vivos y productos de la pesca que se exporten a los países de la Unión Europea, se seguirá lo dispuesto en el Reglamento (UE) 2017/625⁶ del Parlamento Europeo y del Consejo de 15 de marzo de 2017, Reglamento (UE) 2022/2292⁷ del Parlamento Europeo y del Consejo de 6 de septiembre de 2022, sus modificaciones y anexos. En lo que respecta a los Límites Máximos de Residuos (LMR) de medicamentos veterinarios y plaguicidas y a los niveles máximos de contaminantes que pudieran estar presentes en animales vivos y sus productos, se atenderá de manera preferencial lo recomendado por el Codex Alimentarius y en lo previsto en la Directiva 96/22/CE del Consejo de 29 de abril de 1996⁸, Reglamento (CE) No. 470/2009⁹ del Parlamento Europeo y del Consejo de 6 de mayo de 2009, Reglamento (CE) No. 1107/2009¹⁰ del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, Reglamento (UE) No. 528/2012¹¹ del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, Reglamento (UE) No. 37/2010¹² del 22 de diciembre de 2009, Reglamento (CE) No. 396/2005¹³, Reglamento (UE) No. 915/2023 de la Comisión¹⁴, Reglamento (UE) 2022/1644¹⁵, Reglamento (UE) 2022/1646¹⁶ y sus modificaciones y anexos.

2 AUTORIDAD SANITARIA COMPETENTE

2.1 Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima

El Invima fue creado mediante la Ley 100 de 1993⁴ y a través del Decreto 1290 de 1994¹⁷ fueron precisadas sus funciones y definida su estructura orgánica. El objetivo es la ejecución de las políticas que en materia de vigilancia y control sanitario de alimentos y demás productos de su competencia expida el Ministerio de Salud y Protección Social.

Posteriormente bajo el decreto 2078 de 2012¹⁸, se estableció la estructura del Instituto y se determinaron las funciones de sus dependencias. Para el caso específico de alimentos, la Dirección de Alimentos y Bebidas del Invima tiene fijada su estructura y funciones mediante el decreto mencionado anteriormente.

De esta manera, el artículo 20, establece como funciones de la Dirección:

1. Analizar y proponer a la Dirección General la definición de estrategias e instrumentos para la ejecución adecuada de las políticas y para la aplicación de las disposiciones legales vigentes en materia de vigilancia y control de alimentos y bebidas y demás afines a su naturaleza.
2. Proponer a la Dirección General los lineamientos y criterios técnicos del modelo de inspección, vigilancia y control bajo el enfoque de gestión de riesgo y coordinar y responder por su implementación técnica, en lo de competencia de la dependencia.
3. Adelantar la valoración y análisis del riesgo en las actividades de competencia de la dependencia y elaborar los informes correspondientes a la decisión de intervención y tratamiento del mismo, comunicando los resultados y acciones a seguir a la Dirección General de la Entidad y a las demás instancias que ésta determine.
4. Difundir lineamientos técnicos de cada uno de los programas responsabilidad de la Dirección, con el fin de llevar a cabo su implementación por la Dirección de Operaciones Sanitarias.
5. Realizar la supervisión a la implementación de las acciones adoptadas como resultado del informe de la decisión de intervención y tratamiento del riesgo en materia de su competencia y coordinar con la Dirección de Operaciones Sanitarias, la aplicación de las medidas sanitarias de seguridad a que haya lugar.
6. Hacer seguimiento al impacto de las políticas, planes, programas y proyectos en materia de inocuidad en alimentos y bebidas y proponer a la autoridad competente los ajustes que se consideren pertinentes.
7. Proponer a la Dirección General la adopción de los procesos y procedimientos para la expedición de los registros sanitarios de los alimentos y bebidas y demás afines a su naturaleza y al procesamiento, notificación y comunicación de los actos administrativos e información que de ellos se derive.
8. Dirigir, organizar, operar, disponer y controlar, en coordinación con las otras Direcciones los registros sanitarios de los productos alimentos y bebidas y demás afines a su naturaleza, así como los servicios de información asociados a éstos.
9. Coordinar con las autoridades competentes, la vigilancia sanitaria, alertas y respuestas ante eventos o riesgos relacionados o asociados a la inocuidad de los alimentos y bebidas, dentro del ámbito de sus competencias.
10. Apoyar a la Comisión Revisora en el desarrollo de las actividades que ésta adelante, relacionadas con los alimentos y bebidas y demás afines a su naturaleza.
11. Expedir los actos administrativos relacionados con los asuntos de su competencia o los que le sean delegados.
12. Proponer a la Dirección General las normas técnicas que se requiera adoptar por parte del Ministerio de Salud y Protección Social para la evaluación, producción, comercialización, vigilancia de los productos, garantía de la calidad, buenas prácticas, procedimientos de vigilancia y control sanitario, en materia de su competencia.
13. Adelantar y hacer seguimiento a los programas de pre y post comercialización.

14. Diseñar, formular y ejecutar los programas de control oficial, reducción de patógenos y de residuos de medicamentos de uso veterinario, plaguicidas y contaminantes químicos de los alimentos y bebidas.
15. Establecer mecanismos de coordinación con las demás autoridades sanitarias para el desarrollo de los programas de vigilancia epidemiológica de enfermedades transmitidas por alimentos, en el marco de las competencias institucionales.
16. Diseñar y participar en la ejecución de estudios toxicológicos, para garantizar la inocuidad de los alimentos y bebidas.
17. Asesorar, capacitar y prestar asistencia técnica a los entes territoriales, en la materia de competencia del área.
18. Asesorar y apoyar técnicamente, en coordinación con la Oficina de Laboratorios y Control de Calidad, a la Dirección General en la formulación de políticas, directrices, programas, planes y proyectos relacionados con los laboratorios del Invima y de la Red de Laboratorios, de acuerdo con las competencias del Instituto.
19. Participar, en coordinación con la Oficina de Laboratorios y Control de Calidad, en la formulación y divulgación de las normas científicas y técnicas que sean aplicables al fortalecimiento de la Red de Laboratorios.
20. Realizar las solicitudes de análisis de los productos de competencia de esta Dirección para que sean gestionados y practicados por los laboratorios del Invima.
21. Emitir conceptos técnicos relacionados con las buenas prácticas de manufactura y las demás que establezcan las disposiciones legales vigentes.
22. Apoyar a la Dirección General, en coordinación con la Oficina de Asuntos Internacionales, en la formulación, preparación y desarrollo de planes, programas y proyectos de cooperación técnica internacional y participación en foros internacionales, que faciliten el acceso a los mercados internacionales.
23. Participar en la elaboración de las estrategias de articulación intersectorial e interinstitucional en los ámbitos nacional e internacional en materia de prevención de riesgos en los alimentos y bebidas, en coordinación con las demás dependencias.
24. Analizar y proponer el fortalecimiento del sistema de información relacionado con la evaluación, producción, comercialización, vigilancia de los productos, garantía de la calidad, programas de buenas prácticas, programas pre y post comercialización, procedimientos de vigilancia y control sanitario de los alimentos y bebidas y demás afines a su naturaleza.
25. Realizar actividades permanentes de información y coordinación con los productores y comercializadores y de educación sanitaria con los consumidores, expendedores y la población en general sobre cuidados en el manejo y uso alimentos y bebidas y demás afines a su naturaleza.
26. Realizar el control de la publicidad en materia de su competencia de conformidad con las normas vigentes.

27. Apoyar el desarrollo y sostenimiento del Sistema Integrado de Gestión Institucional y la observancia de sus recomendaciones en el ámbito de su competencia.
28. Las demás que le sean asignadas y correspondan a la naturaleza de la dependencia.

2.1.1 Estructura organizacional del Invima

Según el artículo 8 del decreto 2078 de 2012¹⁸, el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima tiene la siguiente estructura:

1. Consejo Directivo
2. Dirección General
 - 2.1 Oficina Asesora de Planeación
 - 2.2 Oficina Asesora Jurídica
 - 2.3 Oficina de Control Interno
 - 2.4 Oficina de Laboratorios y Control de Calidad
 - 2.5 Oficina de Tecnologías de la Información
 - 2.6 Oficina de Atención al Ciudadano
 - 2.7 Oficina de Asuntos Internacionales
3. Secretaría General
4. Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos
5. Dirección de Alimentos y Bebidas
6. Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías
7. Dirección de Cosméticos, Aseo, Plaguicidas y Productos de Higiene Doméstica
8. Dirección de Operaciones Sanitarias
9. Dirección de Responsabilidad Sanitaria
10. Órganos de Asesoría y Coordinación
 - 10.1 Comité de Gerencia Técnica
 - 10.2 Comité de Coordinación del Sistema de Control Interno
 - 10.3 Comisión de Personal
 - 10.4 Comisión Revisora

En la figura 1, se presenta el organigrama institucional¹:

¹ <https://www.invima.gov.co/en/web/guest/quienes-somos>

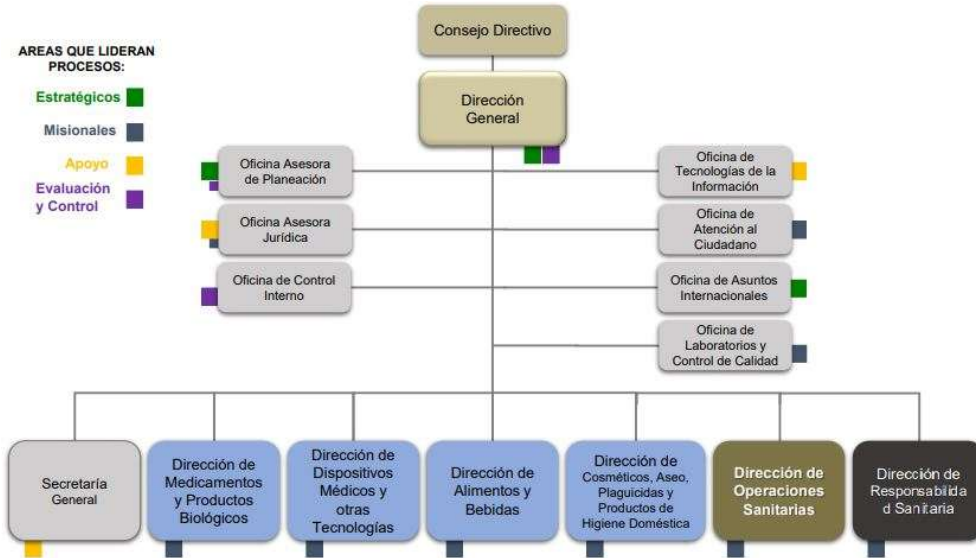


Figura 1. Organigrama Institucional del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima

2.1.2 Relación entre el nivel central y los niveles locales

El artículo 34 de la Ley 1122 del 9 de enero de 2007⁵, determinó que el Invima tiene la competencia exclusiva de:

- a) La evaluación de factores de riesgo y expedición de medidas sanitarias relacionadas con alimentos y materias primas para la fabricación de los mismos.
- b) La inspección, vigilancia y control de la producción y procesamiento de alimentos, de las plantas de beneficio de animales, de los centros de acopio de leche y de las plantas de procesamiento de leche y sus derivados, así como el transporte asociado a estas actividades.
- c) La inspección, vigilancia y control en la inocuidad en la importación y exportación de alimentos y materias primas para la producción de los mismos, en puertos, aeropuertos y pasos fronterizos.

En la actualidad el Invima tiene en funcionamiento 10 Grupos de Trabajo Territorial y una oficina de apoyo, pertenecientes a la Dirección de Operaciones Sanitarias, los cuales ejercen funciones de inspección, vigilancia y control en la producción y procesamiento de alimentos, incluidas las plantas procesadoras de productos de la pesca y acuicultura.

Así mismo, cuenta con 13 grupos de trabajo que realizan las acciones de inspección, vigilancia y control de alimentos y materias primas en los puertos, aeropuertos y pasos fronterizos.

Lo anterior, corresponde a una adecuación y reorganización del sistema sanitario nacional que significa el fortalecimiento de las acciones de la agencia sanitaria nacional (Invima) con relación a la verificación en el cumplimiento de la legislación sanitaria de las plantas procesadoras de productos de la pesca y acuicultura. Esta reorganización del sistema sanitario es dirigida y monitoreada por el Gobierno Nacional y por tanto, cuenta con el soporte jurídico, administrativo y presupuestal necesarios para su implementación y adecuado funcionamiento.

2.1.3 Punto de contacto de la autoridad sanitaria competente

Funcionario: Dr. ALBA ROCÍO JIMÉNEZ TOVAR
Cargo: Directora de Alimentos y Bebidas
Entidad: INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE ALIMENTOS Y MEDICAMENTOS - Invima
Dirección: Carrera 10 # 64 – 20 Piso 5
Teléfono: PBX 2425000 extensión 4000
Correo electrónico: ajimenezt@invima.gov.co
Página web: www.invima.gov.co

2.2 Instituto Colombiano Agropecuario - ICA

El ICA fue creado a través del Decreto 1562 de 1962¹⁹, como un Establecimiento Público del orden nacional con personería jurídica, autonomía administrativa y patrimonio independiente, perteneciente al Sistema Nacional de Ciencia y Tecnología, adscrito al Ministerio de Agricultura y Desarrollo Rural. La ley 101 de 1993¹ le asigna la función de desarrollo de las políticas y planes dirigidos a la protección de la sanidad, producción y productividad de la producción agrícola y pecuaria de nuestro país. Así mismo el ICA tiene la competencia legal de la vigilancia y control zoonosológico de los animales y sus productos.

El ICA es reestructurado en el año 2008 mediante el decreto 4765 cuyo objeto es contribuir al desarrollo sostenido del sector agropecuario, pesquero y acuícola, mediante la prevención, vigilancia y control de los riesgos sanitarios, biológicos y químicos para las especies animales y vegetales, la investigación aplicada y la administración, investigación y ordenamiento de los recursos pesqueros y acuícolas, con el fin de proteger la salud de las personas, los animales y las plantas y asegurar las condiciones del comercio.

2.2.1 Estructura organizacional del ICA: relación entre el nivel central y los niveles locales

El ICA tiene 27 oficinas de coordinación a nivel nacional, las cuales ejercen su representación en el área de su jurisdicción. El Instituto tiene 190 oficinas locales, 28 centros de diagnóstico animal, 27 puestos de control para el movimiento interno de animales, y 16 puestos locales de control en puestos fronterizos, terminales fluviales, marítimos, aeropuertos, para el control de importaciones y exportaciones.

El ICA establece las condiciones sanitarias y de bioseguridad, incluyendo el uso de insumos pecuarios (medicamentos y otras sustancias químicas) en la producción primaria pecuaria.

El ICA es la entidad responsable de minimizar los riesgos sanitarios, alimentarios y ambientales provenientes de la utilización de los medicamentos veterinarios y otras sustancias químicas en salud y producción animal (Ley 101 de 1993¹ de Desarrollo Agrícola y Pesquero). Dentro de la legislación sanitaria relacionada con las mencionadas funciones del ICA se encuentran:

- Decreto 1840 de 1994², Compilado por el Decreto 1071 de 2015²⁰, que le confiere al ICA la responsabilidad de ejercer vigilancia sobre los riesgos sanitarios, biológicos y químicos para la producción agropecuaria y facilitar mediante controles técnicos y certificaciones el acceso de producto de origen animal y vegetal a los mercados internacionales.
- El ICA debe impedir el ingreso, comercialización y salida del país de productos de origen animal y con residuos químicos que excedan los niveles máximos de residuos aceptados nacional e internacionalmente. Igualmente puede interceptar, destruir productos que superen los niveles y realizar investigación básica o aplicada para resolver los problemas que afecten la comercialización de animales, vegetales y sus productos (Decreto 1840 de 1994, compilado por el Decreto 1071 de 2015).
- Según el Decreto 4765 de 2008²¹ le corresponde al ICA ejercer el control técnico-científico para la obtención de productos inocuos en las cadenas agroalimentarias de producción animal primaria, para prevenir riesgos biológicos y químicos que puedan afectar la salud humana, animal y contribuir a la seguridad alimentaria.
- El ICA tiene por objeto contribuir al desarrollo sostenido del sector agropecuario, pesquero y acuícola, mediante la prevención, vigilancia y control de los riesgos sanitarios, biológicos y químicos para las especies animales y vegetales, la investigación aplicada y la administración, investigación y ordenamiento de los recursos pesqueros y acuícolas, con el fin de proteger la salud de las personas, los animales y las plantas y asegurar las condiciones del comercio. (Decreto 4765 de 2008).

- El ICA es responsable de ejercer el control técnico de la producción y comercialización de los insumos agropecuarios, material genético animal y semillas para siembra, con el fin de prevenir riesgos que puedan afectar la sanidad agropecuaria y la inocuidad de los alimentos en la producción primaria. (Decreto 4765 de 2008).
- Control técnico de productos veterinarios, registro de medicamentos veterinarios y alimentos medicados para animales (Resolución 1056 de 1996²² del Instituto Colombiano Agropecuario ICA, modificada por las resoluciones ICA 353 de 1998²³, 588 de 2000²⁴, 2538 de 2000²⁵, 1704 de 2002²⁶ y 3827 de 2003²⁷, 62542 de 2020²⁸, 62770 de 2020²⁹, 1578 de 2022³⁰).
- Requisitos y procedimiento para el registro de los fabricantes e importadores de alimentos para animales (Resolución ICA 2028 de 2002³¹, 61252/2020³²).
- Resolución 90832 de 2021³³, por medio de la cual se establecen los requisitos para la comercialización, distribución, almacenamiento de los insumos agropecuarios y semillas para siembra.
- Prohibición de la importación, comercialización y uso del dimetridazol para uso animal (Resolución ICA 991/2004³⁴).
- Prohibición de la administración oral y uso de la Violeta de Genciana en los animales. (Resolución ICA 961/2003³⁵).
- Prohibición del uso de los Nitrofuranos en salud y producción animal (Resolución ICA 1082/1995³⁶).
- Prohibición de importación, fabricación, registro, comercialización y uso de aditivos que contengan polimixina E (colistina) y polimixina B como promotores de crecimiento en especies animales productoras de alimentos para el consumo humano. (Resolución 10003 del 8 de agosto de 2024^{xxxvi})
- Reglamentación sobre el uso de los antimicrobianos como promotores de crecimiento (Resolución ICA 1966/1984³⁷).
- Resolución 9907 de 2024 “Por la cual se establecen los requisitos para obtener el registro ante el ICA de los establecimientos productores de animales acuáticos para reproducción o consumo humano, con destino a la exportación”.

2.2.2 Estructura organizacional del Instituto Colombiano Agropecuario – ICA

El ICA, está debidamente estructurado, de forma tal que le permite ejercer sus funciones en todos los ámbitos correspondientes a su misión en todo el territorio nacional.

De la Gerencia General, dependen seis Subgerencias, que desarrollan la actividad misional de la entidad. Estas son: Subgerencia de Análisis y Diagnóstico, Subgerencia de Protección Animal, Subgerencia de Protección Vegetal, Subgerencia de Protección Fronteriza, Subgerencia de Regulación Sanitaria y Fitosanitaria y Subgerencia Administrativa y Financiera.

De la misma forma, la Gerencia cuenta con tres Oficinas Asesoras para temas Jurídicos, de Planeación y de Comunicaciones. Así mismo, una oficina de Control Interno. El Instituto tiene presencia nacional mediante 32 seccionales, 190 oficinas locales y una red de laboratorios compuesta por 27 Centros de Diagnóstico Veterinario, 11 Agrícolas, un sistema de Laboratorios de Referencia y un Laboratorio de Bioseguridad Nivel 3A.

Para garantizar el estatus sanitario nacional, el ICA a través de su sistema de prevención de riesgos, presta sus servicios en 30 puestos de control distribuidos en aeropuertos internacionales, puertos marítimos y fluviales, pasos fronterizos y estaciones de cuarentena, así:

- 11 aeropuertos.
- 8 puertos marítimos.
- 2 puertos fluviales.
- 6 pasos fronterizos.
- 3 estaciones cuarentenarias.

A través de los cuales se realiza el control de las importaciones y exportaciones de productos agropecuarios.

En la figura 2, se presenta el organigrama institucional².

² <https://www.ica.gov.co/el-ica/estructura/organigrama>

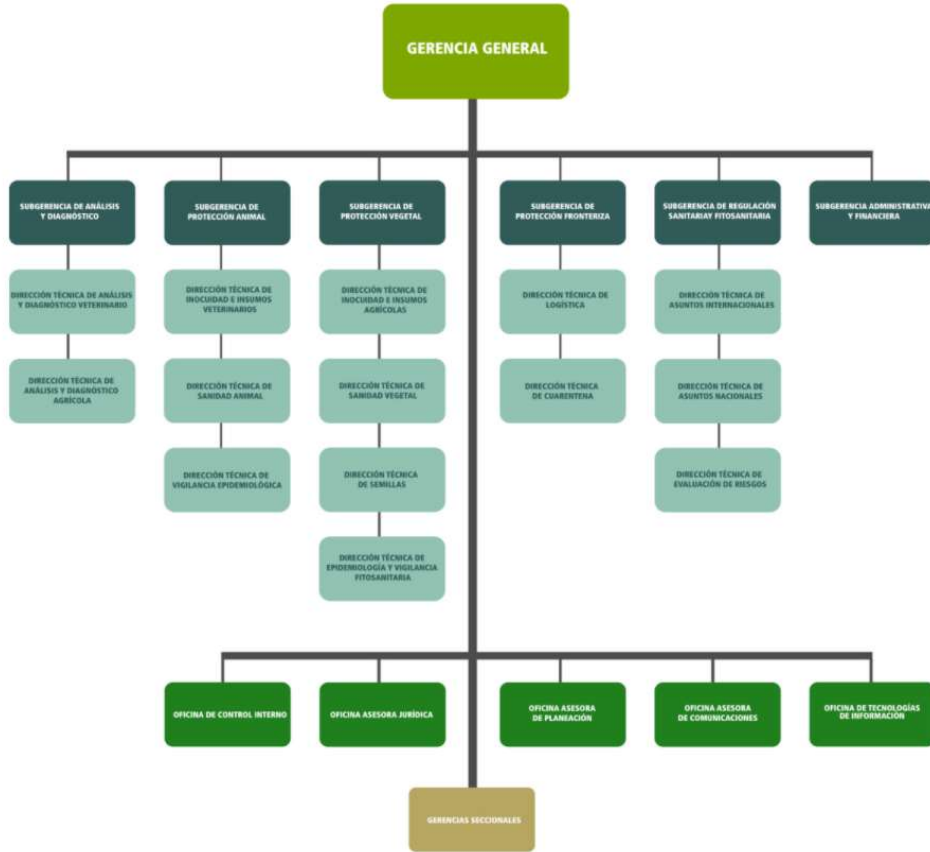


Figura 2. Organigrama Institucional del Instituto Nacional Agropecuario – ICA

3 OBJETIVO DEL PLAN DE CONTROL DE RESIDUOS

Asegurar la inocuidad de los productos de la pesca destinados a la exportación de conformidad con los límites máximos de residuos de medicamentos veterinarios y niveles máximos de otras sustancias químicas exigidos y aceptados en el comercio internacional. De manera particular, se busca dar cumplimiento a lo establecido en la legislación de la Unión Europea y Reino Unido.

4 SUSTANCIAS POR CONTROLAR

Las sustancias por controlar para efecto de la exportación de productos de la pesca a los países de la Unión Europea se resumen en la tabla 1. La selección de las sustancias

se realizó teniendo en cuenta el Reglamento 1644 de 2022, en donde se establecen las combinaciones específicas de grupos de sustancias para cada tipo de producto de origen animal establecido para el plan nacional de control basado en el riesgo para las importaciones procedentes de terceros países, además se consideraron los criterios definidos en el Anexo II del mismo Reglamento.

Tabla 1. Sustancias a controlar según requisitos de los países de la Unión Europea y Reino Unido

Matriz	Grupo	Sustancias
Peces (tilapia, trucha, cachama)	A1c	Acetato de trembolona, boldenona, metiltestosterona, nandrolona, estanozolol
	A2a	Cloranfenicol
	A2b	AHD (nitrofurantoína), AOZ (3-amino-2-oxazolidinona), AMOZ (5-metilmorfolino-3-amino-2-oxazolidinona), SEM (Nitrofurazona)
	A2c	Dimetridazol, metronidazol, ronidazol
	A2d	Clorpromazina, colchicina, dapsona, <i>Aristolochia spp.</i> y sus formulaciones
	A3a	Verde de malaquita, verde leuco-malaquita, cristal violeta, Leuco-cristal violeta
	B1a	1. Oxitetraciclina, doxiciclina, tetraciclina, clortetraciclina, 4 Epi oxitetraciclina, 4 Epi tetraciclina, 4 Epi clortetraciclina 2. Enrofloxacina 3. Ciprofloxacina 4. Florfenicol 5. Tianfenicol 6. Sulfonamidas (Todas las sustancias que pertenecen al grupo de las sulfonamidas), Sulfametazina (Sulfadimidina), Sulfadimetoxina, Sulfadiazina, Sulfadoxina, Sulfaclopiridazina, Sulfaquinoxalina, Sulfametoxazol, Sulfamerazina, Sulfametoxipiridazina, Sulfametizol, Sulfapiridina, Sulfaquinoxalina Sulfatiazol
	B1b	Albendazol, praziquantel, fenbendazol, tiabendazol, flubendazol
	Compuestos organoclorados	Aldrin, Dieldrin, gama clordano, alfa-clordano, heptacloro, heptacloro epóxido, 4.4' DDT, 4.4' DDE, 4.4' DDD
	Compuestos organofosforados	Clorpirifos, malatión, carbaryl, fention, fenitration, fosalone, dimetoato, paration, paration metil, éster metílico del ácido 2,5 diclorobenzoico
	Carbamatos	Carbofurán
	Piretroides	Permetrina, tetrametrina, bifentrina, cipermetrina
	Contaminantes orgánicos persistentes halogenados	PCB28, PCB52, PCB101, PCB138, PCB153 y PCB180 PFOS, PFOA, PFNA, PFHxS, suma de PFOS, PFOA, PFNA y PFHxS
	Metales	Plomo, mercurio y cadmio
Crustáceos (camarón)	A2a	Cloranfenicol
	A2b	AHD (nitrofurantoína), AOZ (3-amino-2-oxazolidinona), AMOZ (5-metilmorfolino-3-amino-2-oxazolidinona), SEM (Nitrofurazona)
	A2c	Dimetridazol, metronidazol, ronidazol
	A2d	Clorpromazina, colchicina, dapsona, <i>Aristolochia spp.</i> y sus formulaciones
	A3a	Verde de malaquita, verde leuco-malaquita, cristal violeta, Leuco-cristal violeta
	B1a	1. Oxitetraciclina, doxiciclina, tetraciclina, clortetraciclina, 4 Epi oxitetraciclina, 4 Epi tetraciclina, 4 Epi clortetraciclina 2. Enrofloxacina 3. Ciprofloxacina 4. Florfenicol 5. Tianfenicol 6. Sulfonamidas (Todas las sustancias que pertenecen al grupo de las sulfonamidas), Sulfametazina (Sulfadimidina), Sulfadimetoxina, Sulfadiazina, Sulfadoxina, Sulfaclopiridazina, Sulfaquinoxalina, Sulfametoxazol, Sulfamerazina, Sulfametoxipiridazina, Sulfametizol, Sulfapiridina, Sulfaquinoxalina Sulfatiazol
	B1b	Albendazol, praziquantel, fenbendazol, tiabendazol, flubendazol

Matriz	Grupo	Sustancias
	Compuestos organoclorados	Aldrín, Dieldrín, gama clordano, alfa-clordano, heptacloro, heptacloro epóxido, 4.4' DDT, 4.4' DDE, 4.4' DDD
	Compuestos organofosforados	Clorpirifos, malation, carbaryl, fention, fenitration, fosalone, dimetoato, paration, paration metil, éster metílico del ácido 2,5 diclorobenzoico
	Carbamatos	Carbofurán
	Piretroides	Permetrina, tetrametrina, bifentrina, cipermetrina
	Contaminantes orgánicos persistentes halogenados	PCB28, PCB52, PCB101, PCB138, PCB153 y PCB180
		PFOS, PFOA, PFNA, PFHxS, suma de PFOS, PFOA, PFNA y PFHxS
Metales	Plomo, mercurio y cadmio	

5 JUSTIFICACIÓN ANÁLISIS DE SUSTANCIAS

Para poder dar justificación al monitoreo de algunas sustancias exigidas por la Unión Europea y Reino Unido, a continuación, se realiza una breve descripción de las especies que se incluyen en este plan³⁸:

a) Trucha arco iris (*Oncorhynchus mykiss*)

- Las ovas se adquieren directamente de Troutlodge (Sumner, WA 98390, Estados Unidos), 400.000 ovas cada mes.
- El período de incubación dura entre 10 y 13 días con agua (filtrada) con temperatura controlada (sistema de chiller) entre 11 y 13°C. En esta etapa no se utiliza ningún tipo de químico o medicamento. La sala tiene control de luz y el acceso es sólo para personal técnico y profesional autorizado.
- Después de obtener la eclosión completa de todo el lote, las larvas, con un peso promedio de 0.05 g son trasladadas a tanques (canaletas) en acero inoxidable de 350 litros de capacidad, localizados en una sala contigua los cuales han sido previamente lavados y desinfectados con una solución jabonosa con amonio cuaternario. Debe cuidarse que las densidades promedio durante la permanencia en estas canaletas no excedan los 8 kg/m³, la cual es de 30 días. Esta sala, al igual que la anterior tiene control de luz y restricción de acceso de personal. Tampoco se utiliza químico alguno en esta etapa del proceso. Antes del traslado de estos animales a los siguientes tanques se les da un baño con una solución de sal marina al 0.5% por 5 minutos (se reduce el volumen de la canaleta hasta 200 litros).
- Pasados los 30 días, los pequeños alevinos con un peso promedio de 1 g son trasladados a tanques en concreto con techo protector en aluminio contra las lluvias (granizo) y especialmente el sol, pero no encerrados. Estos tanques han sido lavados y desinfectados previamente con un baño de cal en todas sus paredes. Cada tanque tiene un volumen de 3 m³ útiles. En esta etapa, los animales permanecerán en los tanques 60 días; hay que cuidar que las densidades promedio

no excedan los 20 kg/m³. Durante estos 60 días los animales tienen tendencia a mostrar serios problemas tanto en agallas como en la piel (*Flavobactercolumnaris*). Cuando este problema se manifiesta se da un baño de sal marina una vez al día durante 3 días consecutivos. En algunas ocasiones este tratamiento no es efectivo, en cuyo caso se incrementa la mortalidad de los alevinos.

- Al terminar la etapa anterior los animales ya tienen entre 11 y 14 g y son movidos a los tanques de drenaje o cría los cuales, al igual que los anteriores, han sido previamente lavados y desinfectados con un baño de cal en todas sus paredes. En estos tanques, los cuales tienen volúmenes de 18 m³, los animales ya pueden llegar a densidades de 35 a 45 kg/m³ y permanecen allí hasta alcanzar un peso promedio alrededor de 55 g, (ya tienen entre 150 y 160 días desde el momento de su eclosión).
- La mortalidad se reduce sustancialmente después de los 30 g, sin embargo; por control reciben baños de sal al 1% por 5 minutos durante tres días antes de pasar a los tanques de ceba o engorde. Para reducir el consumo de sal, se disminuye el volumen del tanque hasta un 50% y se corta la entrada de agua por los 5 minutos mencionados.
- Terminada la etapa anterior, los animales pasan a los tanques de engorde hasta que alcanzan las tallas solicitadas por los clientes (300 g a 400 g) y esto se logra entre los 11 y 12 meses de vida del pez. En esta etapa de su vida, la trucha no recibe ningún tipo de tratamiento para sus enfermedades diferente a oxígeno y reducción de densidades.
- La pesca se realiza con nasas y colocando los animales en canastillas con agua y hielo y se realiza su traslado a la sala de sacrificio. Ahí se produce el degüello para el desangrado y después de 10 minutos pasa a la canal de eviscerado y lavado. El tanque de desangrado se mantiene con hielo.

b) Tilapia (*Oreochromis sp.*)

Con el nombre de tilapias o mojaras se conocen a dos de las más importantes especies de peces comerciales en Colombia: la tilapia plateada (*Oreochromis niloticus*) y la tilapia roja (*Oreochromis spp.*), las cuales son de origen africano con un rango óptimo de temperatura del agua para cultivo de 25 a 30°C.

La Tilapia en comparación con otros peces, posee extraordinarias cualidades para el cultivo, como: crecimiento acelerado, tolerancia a altas densidades, adaptación a cautiverio, aceptación de una amplia gama de alimentos, alta resistencia a enfermedades, además de contar con algunos atributos para el mercado, como: carne blanca de buena calidad, buen sabor, poca espina, buena talla, que le confiere una preferencia y demanda comercial en la acuicultura mundial.

c) Cachama blanca (*Piaractus brachipomus*)

Originaria de las cuencas de los ríos Amazonas y Orinoco. Presenta una serie de ventajas para su uso en acuicultura como son, muy poca exigencia en tecnología, lo que

facilita su cultivo pues su manejo es rústico y simple, resistencia a bajas concentraciones de oxígeno, poca susceptibilidad a contraer enfermedades y resistencia a los parásitos, producción constante de alevinos, fácil alimentación, buen crecimiento y buena aceptación en el mercado.

La cachama blanca es muy apetecida por el consumidor por su coloración y por el tamaño pequeño de su cabeza. Es una especie omnívora, con capacidad para filtrar fitoplancton y zooplancton y se desarrollan muy bien en aguas con temperaturas entre 23 y 30°C.

d) Camarón de cultivo (*Litopenaeus vannamei*)

El cultivo del camarón *Litopenaeus vannamei* en Colombia se lleva a cabo desde 1993 mediante un ciclo cerrado de producción, en el cual los reproductores de semillas son criados en las propias fincas, con lo que se elimina el riesgo de introducción de enfermedades y ha permitido la implementación del programa de mejoramiento genético basado en la selección familiar e individual, el cual asociado a las buenas prácticas de nutrición y manejo han permitido obtener animales con excelente crecimiento y potencial reproductivo, por lo cual no se emplean hormonas o sustancias inductoras de la maduración sexual.

Sustancias farmacológicamente activas:

Las entidades públicas y los gremios de la industria pesquera de Colombia vienen adelantando inmensos esfuerzos para adecuar de manera satisfactoria la capacidad institucional y la infraestructura para cumplir los requerimientos y condiciones estipuladas en la normatividad de la Comunidad Europea, especialmente el Reglamento (UE) 2017/625 que deroga la Directiva 96/23CE, y demás normas complementarias y conexas.

El Invima, con base en las Resoluciones 730 de 1998 y 228 de 2007 del Ministerio de Salud viene evaluando y certificando la implementación del sistema de análisis de riesgos y puntos críticos de control – HACCP, que es de obligatorio cumplimiento para los productos pesqueros y acuícolas para consumo humano. Dentro de esta actividad se hace especial énfasis en el uso racional y juicioso de todo tipo de sustancias químicas con el propósito de identificar, evaluar y controlar los peligros significativos para la inocuidad de los alimentos.

Por su parte, el ICA vigila el cumplimiento de las condiciones sanitarias, de bioseguridad y buenas prácticas de uso de medicamentos veterinarios e insumos pecuarios en los predios de producción primaria establecidas como requisitos para la Certificación de Establecimientos Acuícolas Bioseguros (Resolución 20186 de 2016) y el Registro de Predios Exportadores (Resolución 9907 de 2024).

Teniendo en cuenta el Reglamento 1644 de 2022, en donde se establecen los criterios de selección de sustancias, a continuación, se mencionan las justificaciones de exclusión o inclusión de monitoreo de ciertas sustancias:

Sustancias incluidas en el Plan

- Grupo A1c: Esteroides

En Colombia se encuentra aprobado el uso de hormonas en ganado vacuno y/o porcino entre ellas boldenona, el 17-beta-estradiol, testosterona, progesterona, zeranol y acetato de trembolona. A partir del 1 de enero de 1989, de acuerdo con la Directiva 88/146/EEC reemplazada posteriormente por la Directiva 96/22/CE, la Comunidad Europea prohíbe el empleo de estas sustancias en animales destinados al consumo humano.

En Colombia, no se encuentran registrados ante el ICA medicamentos que contengan hormonas como principio activo aprobados para su uso en camarones; de otra parte, en la literatura no se documenta el empleo de estos compuestos en camarón de cultivo. Además, los reportes acerca de la actividad de estas hormonas en crustáceos son limitados.

Existen reportes contradictorios acerca de la administración de estrógenos como el 17-beta-estradiol, 17-alfa-etinilestradiol y el diestilbestrol, en algunos se ha determinado que estas hormonas no tienen efecto ni en la reproducción ni en la diferenciación sexual de crustáceos como el *Nitocra Spinipes*³. Por otro lado, diferentes estudios muestran que la administración de dietilbestrol disminuye la tasa de crecimiento de la *Daphnia magna*, e interfiere con el proceso de muda del *Uca pugilator* (cangrejo violinista) al unirse y bloquear el receptor de las hormonas endógenas de muda (ecdisteroides)⁴. También se ha reportado que la administración de testosterona reduce la tasa de fecundidad de la *Daphnia magna*⁵, todos estos, efectos adversos para el cultivo del camarón.

Por otra parte, el cultivo del camarón en Colombia se realiza en fincas especializadas en la producción del *L. vannamei* y no se ha reportado el uso de productos derivados de otros sistemas como ganadería o producción de pollos para la fertilización de las piscinas de cultivo de camarones ni en peces de cultivo. Esta práctica elimina el riesgo de que las hormonas empleadas en ganado entren en las piscinas de cultivo a través de los residuos orgánicos.

En Colombia cuentan con registro ICA medicamentos veterinarios aprobados para su uso en peces de cultivo que contienen metiltestosterona como principio activo. Aunque otros esteroides como acetato de trembolona, boldenona, nandrolona, y estanozolol no

³Breitholtz M, Bengtsson BE (2001). Oestrogens have no hormonal effect on the development and reproduction of the harpacticoid copepod *Nitocraspinipes*. Mar Pollut Bull, 42:879-86.

⁴Zou E, Fingerman N. (1999) Effects of Estrogenic Agents on Chitinase Activity in the Epidermis and Hepatopancreas of the Fiddler Crab, *Uca pugilator*. Ecotoxicology and Environmental Safety, 42:185-190.

⁵Kashian DR, Dodson SI (2004). Effects of vertebrate hormones on development and sex determination in *Daphnia magna*. Environ ToxicolChem, 23:1282-8.

se encuentran aprobados en Colombia para su uso en acuicultura, se incluirán estas sustancias en el monitoreo para trucha, tilapia y cachama.

- Grupo A2a: Cloranfenicol

Se incluirá en el plan de acuicultura el análisis de Cloranfenicol, cuyo uso y comercialización se encuentra prohibido en Colombia, de acuerdo con la Resolución ICA 1326 de 1981.³⁹

- Grupo A2b: Nitrofuranos

Se incluirá el análisis de metabolitos de nitrofuranos, los cuales se encuentran prohibidos en Colombia (Resolución ICA 1082 de 1995⁴⁰). Los nitrofuranos se metabolizan rápidamente en unas pocas horas, pero los metabolitos tóxicos que se unen a los tejidos persistirán en los tejidos durante semanas⁴¹. Estos metabolitos tóxicos son 3-amino-2-oxazolidinona (AOZ), semicarbazida (SEM), 1-amino-hidantoína (AHD) y 3-amino-5-morpolinometil-2-oxazolidona (AMOZ) derivados de furazolidona, nitrofurazona, nitrofurantoína y furaltadona, respectivamente.

- Grupo A2c: Nitroimidazoles

Se incluirá el análisis de los Nitroimidazoles (dimetridazol, metronidazol, ronidazol) en camarones y en trucha, tilapia y cachama, conforme con el Reglamento 1644 de 2022 de la UE¹⁴.

- Grupo A2d: Otras sustancias A2

Teniendo en cuenta que a la fecha en el marco de este Plan no se cuenta con un histórico del análisis de las sustancias como clorpromazina, colchicina, *Aristolochia spp.* y sus formulaciones, y que estas sustancias están prohibidas en el Reglamento 37 de 2010, se ha decidido incluirlas para el Plan de este año, así como dapsona, de la cual se cuenta con resultados en el Plan 2024. Adicionalmente el Codex Alimentarius, citando las conclusiones a las que llegó el JECFA, menciona que para medicamentos como clorpromazina, y aunque la información científica disponible no es suficiente, no existe un nivel seguro de residuos o sus metabolitos y se debe evitar su uso en animales empleados para la producción de alimentos⁴².

- Grupo A3a: Colorantes

De acuerdo con el Reglamento 37 de 2010 se incluyeron en el Plan, el monitoreo de Verde de malaquita, verde leuco-malaquita, cristal violeta, Leuco-cristal violeta en peces de cultivo y camarones.

- Grupo B1a: Antimicrobianos

En Colombia, se encuentra registrado ante el ICA el uso de enrofloxacin en camarones y fenicoles en peces de cultivo, por lo cual estos antibióticos serán incluidos dentro del Plan de monitoreo en peces y camarones, además, se incluirán los siguientes antimicrobianos: sulfonamidas y tetraciclinas.

- Grupo B1b: Antihelmínticos

Dado que en Colombia no se encuentra aprobado el uso de antihelmínticos y antiparasitarios como albendazol, tiabendazol, flubendazol, fenbendazol, praziquantel en acuicultura, pero si en otras especies animales, se incluirá su monitoreo en este Plan.

- Plaguicidas

En cuanto a los plaguicidas, tanto para peces como crustáceos, se incluirá el análisis de compuestos organoclorados (heptacloro, heptacloro epóxido, 4,4´DDD, 4,4´DDE, 4,4´DDT, aldrin, dieldrin, gamma clordano, alfa clordano), organofosforados (clorpirifos, malatión, carbaryl, fention, fosalone, dimetoato, paratión, paratión metil, ester metílico del ácido 2, 5-diclorobenzoico), carbamatos (carbofurán) y piretroides (permetrina, cipermetrina, tetrametrina, bifentrina).

- Contaminantes

En este plan se continuará monitoreando tanto para peces como para crustáceos, bifenilos policlorados (PCB 101, PCB 138, PCB 153, PCB 180, PCB 28, PCB 52), sustancias perfluoroalquiladas (PFOS, PFOA, PFNA, PFHxS, suma de PFOS, PFOA, PFNA y PFHxS) y metales (plomo, mercurio y cadmio), los cuales se consideran de riesgo para la salud pública.

6 METODOLOGÍA DE MUESTREO OFICIAL

a) Muestra

La población objetivo corresponde a todos los productos de acuicultura autorizados para exportación por la Unión Europea y Reino Unido.

Las unidades de muestreo son los predios de producción primaria y plantas procesadoras de los productos objeto de muestreo.

En cuanto a los predios de producción primaria, los criterios de inclusión son:

- Predios que cuenten con registro sanitario de predio pecuario.
- Predios que cuenten con el certificado como Establecimiento de Acuicultura Bioseguro -EAB) (Resolución ICA 20186 de 2016).

- Predios que cuenten con Registro ICA Exportador y sean proveedores de plantas de procesamiento autorizadas por la UE para exportar a dicho destino (Resolución ICA 9907 de 2024).

Con relación a las plantas procesadoras, ingresan en el muestreo las plantas autorizadas para exportar a Unión Europea y Reino Unido inscritas ante el Invima.

La muestra analítica estará representada por una o varias unidades según el tamaño del pez o crustáceo, características del producto y las exigencias del método analítico.

b) Número de muestras

Para los productos objeto del muestreo (camarón, trucha, tilapia y cachama), el número de muestras para las sustancias que conforman los grupos A y B, debe corresponder como mínimo a una (1) por cada 300 toneladas de la producción anual de cada planta productora para las primeras 60000 toneladas de producción y luego 1 muestra adicional por cada 2000 toneladas adicionales.

Para el cálculo del tamaño de las muestras se tiene en cuenta el estimado del volumen de producción total anual en toneladas del o de los productos que tienen inscritas las plantas procesadoras ante el Invima y autorizadas por la Unión Europea y Reino Unido para exportar, discriminado para peces y crustáceos, para lo cual se emplea el Template establecido por esta comunidad, teniendo en cuenta entre otros, los Reglamentos 1644 y 1646 de 2022. A continuación, se describe en la Tabla 2, el volumen estimado de producción por cada uno de los establecimientos o plantas de procesamiento autorizados, tenido en cuenta en el cálculo del tamaño de muestras:

Tabla 2. Número de muestras de productos de la pesca de acuicultura

Planta de procesamiento y sus predios de producción primaria proveedores	Código	Tipo de producto	Volumen estimado de producción por establecimiento, año 2026 (Ton)	Número de Muestras
Océanos S.A.	0023-91	Camarón de cultivo	3098	74
C.I. Antillana S.A.	0040-91	Trucha	180	263
Piscifactoría El Diviso Ltda.	0011-94	Trucha	436	
C.I. Piscícola Botero S.A.	001-17	Tilapia	7876	
Export Pez S.A.S.	001-15	Tilapia	5536	
		Cachama	13	
Piscícola New York S.A	001-05	Tilapia	9725	
PRODUCCIÓN ESTIMADA TOTAL AÑO 2026			26864	337

La discriminación de sustancias a analizar y laboratorio responsable del proceso y análisis de las muestras, se presenta en la tabla 4.

Hay que tener en cuenta que el muestreo se realizará tanto en la planta procesadora como en los predios de producción primaria según los cronogramas por Invima e ICA.

En establecimiento o planta de procesamiento:

Una muestra analítica se entenderá la cantidad de unidades (pescado o camarón) entre 500 a 1000 gramos cada una o una unidad de 1000 gramos correspondientes a un mismo lote. Esta muestra analítica será denominada muestra oficial. Para los pescados se debe tomar el músculo y piel en proporciones naturales y para camarón, la carne de los apéndices y el abdomen, excluyendo el cefalotórax.

La finalidad de la contramuestra oficial es que sirva para realizar un nuevo análisis en caso de presentarse diferencias entre los resultados de la muestra analizada en el laboratorio oficial o el laboratorio designado por el Invima y la analizada en el laboratorio particular. En caso de que exista una diferencia entre los resultados analíticos, el nuevo análisis será realizado por el laboratorio de referencia del Invima o el laboratorio designado por el mismo, para verificar el cumplimiento reglamentario.

En caso de que el interesado requiera una contramuestra para ser analizada en el laboratorio de control de calidad de la empresa o externo, el funcionario del Invima tomará las unidades de la contramuestra al mismo tiempo y de la misma forma que la muestra tomada para el análisis en el laboratorio oficial o el laboratorio designado por el Invima (número de unidades, lote, temperatura, tamaño etc.).

En el caso de que el interesado solicite su contramuestra, esta situación deberá quedar reportada en el acta de toma de muestra.

La muestra oficial, la contramuestra oficial y la contramuestra del interesado deberán ser idénticas; es decir, corresponderán al mismo lote y tendrán el mismo peso o número de unidades.

Predios de producción primaria:

La toma de muestras para el monitoreo de residuos y contaminantes químicos en los predios de producción primaria se realizará sin previo aviso, en ejercicio de las actividades de Inspección Vigilancia y Control, bajo el carácter de Policía Sanitario, de acuerdo con el Decreto 1071 de 2015.

Para la toma de muestras en los predios de producción primaria de peces de aleta con destino a la exportación se deben seguir las siguientes recomendaciones:

- En cada predio se tomarán las muestras con sus respectivas contramuestras: se debe tomar una muestra para cada grupo de analitos de acuerdo con el cronograma propuesto.
- Cada muestra está constituida por 100 g de músculo (incluida la piel) procedente de uno o varios peces y su respectiva contramuestra del mismo peso.

- En peces para el caso de medición de esteroides, dado que está aprobado el uso de metiltestosterona se debe tomar muestras en animales adultos, cercanos a la etapa de finalización en los cuales ya se debe haber cumplido el tiempo de retiro para dicho medicamento, contrastar la información con el documento “Registro de uso de medicamentos” de cada uno de los predios de producción primaria. Para el resto de los analitos se tomará muestra de músculo de animales juveniles y adultos.

Para la toma de muestras en los predios de producción primaria de camarones con destino a la exportación se deben seguir las siguientes recomendaciones:

- En cada predio se tomarán las muestras con sus respectivas contramuestras: se debe tomar una muestra para cada grupo de analitos de acuerdo con el cronograma propuesto.
- Cada muestra está constituida por 100g de músculo procedente de varios camarones con su respectiva contramuestra del mismo peso.
- Se tomará muestra de músculo de animales juveniles o adultos.

No se monitorearán animales que se encuentren en tratamiento o que no hayan finalizado el tiempo de retiro para las sustancias aprobadas y registradas ante el ICA para su uso en los peces de aleta y camarones.

c) Frecuencia

La frecuencia del muestreo estará determinada según tablas anexas en el presente plan, garantizando la distribución del muestreo a lo largo del año.

d) Materiales

Los materiales por utilizar en la toma de muestra en planta de procesamiento son los siguientes:

- Bolsas plásticas de cierre hermético
- Precinto de seguridad
- Cinta plástica pegante
- Marcadores permanentes para toma de muestras
- Rótulos para muestra y contramuestra del Invima
- Guantes desechables
- Neveras isotérmicas
- geles refrigerantes
- Acta de toma de muestras del Invima IVC-INS-FM085

Los materiales por utilizar en la toma de muestra en los predios de producción primaria son los siguientes:

- Bolsas plásticas de cierre hermético
- Precinto de seguridad
- Cinta plástica
- Marcadores permanentes para toma de muestras
- Rótulos para muestra y contramuestra
- Guantes desechables
- Bisturí y pinzas con garra
- Neveras isotérmicas 16 litros y geles eutécticos
- Forma 3-508 Acta toma de muestras Plan Subsectorial de Residuos de Medicamentos Veterinarios y Contaminantes Químicos.
- Forma 3-1100 Remisión de Muestras del Plan de Residuos de Medicamentos Veterinarios y Contaminantes Químicos.

e) Condiciones generales para el muestreo

Los sitios donde se tomarán las muestras son:

- Piscinas/estanques/jaulas de cultivo en los predios de producción primaria: la muestra corresponde a pescado o camarón fresco.
- Planta de procesamiento: la muestra corresponde a pescado o camarón fresco, refrigerado o congelado.

Para el muestreo es importante tener en cuenta lo siguiente:

- En el caso de las sustancias del grupo A, la toma de muestras se orientará a la detección de tratamientos ilegales con sustancias prohibidas o no autorizadas, por lo que los animales que tengan más probabilidades de haber sido tratados se seleccionarán preferentemente sobre el resto.
- El muestreo será aleatorio, en el caso de las sustancias del grupo B, solo se tomarán muestras de pescado o camarón fresco o congelado (lo más cerca posible de la fecha de producción) que no hayan sido objeto de una transformación o mezcla ulterior.
- En el caso de las sustancias del grupo B, las muestras incluirán únicamente tejidos o productos comestibles (el objetivo es verificar el cumplimiento de los límites máximos de residuos y los niveles máximos).
- Cada piscina/estanque/jaula representa una unidad de muestreo diferente.
- La selección de la piscina/estanque/jaula a muestrear es aleatoria.
- Las muestras deben provenir de piscinas/estanques/jaulas diferentes para aumentar la representatividad del muestreo.
- Se debe garantizar que se muestreen las diferentes fases o estadios de crecimiento de las especies objeto de control (camarón, trucha, tilapia o cachama).

f) Procedimiento de toma de muestras en predios de producción primaria y establecimiento o planta de procesamiento:

En predio de producción primaria:

- Para realizar el procedimiento de toma de muestras en finca de cultivo, se debe seguir el documento PR-INO-P-033 “Procedimiento para la toma y envío de muestras para análisis de residuos de medicamentos veterinarios y contaminantes químicos en animales”
- Durante la toma de muestras se debe diligenciar la Forma 3-508: Acta toma de muestras Plan Subsectorial de Residuos de Medicamentos Veterinarios y Contaminantes Químicos.
- Las muestras y contramuestras debidamente rotuladas deben ser congeladas, y enviadas en nevera con geles congelados para garantizar la conservación de la cadena de frío.
- Para el envío de muestras se deberá diligenciar y enviar la Forma 3-1100 “Remisión de muestras del plan de residuos de medicamentos veterinarios y contaminantes químicos”
- Para el envío de las muestras se debe tener en cuenta el lineamiento de transporte de muestras que se emita por parte del ICA.

En establecimiento o planta de procesamiento:

- Durante el proceso de toma de muestras que se llevará a cabo en plantas de proceso o procesamiento, según el cronograma definido, se diligenciará el ACTA DE TOMA DE MUESTRAS – GRUPOS DE TRABAJO TERRITORIAL CODIGO IVC-INS-FM085, oficialmente adoptada por el Invima.
- Dichas muestras se tomarán y colocarán en bolsas plásticas cierre hermético transparentes.
- Las muestras se rotularán cuidando de colocar la fecha, sitio donde se toma la muestra, número de lote, fecha de vencimiento, número de unidades, entre otros y una vez rotulada la muestra se coloca el precinto de seguridad.
- Se conservará la cadena de frío hasta la recepción en el laboratorio y su respectivo análisis.
- Las muestras serán remitidas por parte de los funcionarios del Invima al Laboratorio Nacional de Referencia del Invima y a los laboratorios aprobados por este Instituto, de forma inmediata, conforme a la programación, cronograma y distribución de análisis por laboratorio, establecido en este plan.

g) Trazabilidad

Predio de producción primaria:

La identificación de las muestras contenida en los rotulados, el uso de precintos numerados y el acta de toma de muestras codificada (Forma 3-1100 ICA), permite hacer

el seguimiento al predio de origen de toma de las muestras, así como de los lotes/jaulas/piscinas.

Establecimiento o planta de procesamiento:

La trazabilidad de las muestras se garantiza por medio de apropiada identificación de las muestras (código de muestra) en planta de procesamiento a través de la cual es posible realizar un seguimiento de los diferentes productos tanto adelante como hacia atrás de la cadena, que incluye desde la toma de la muestra hasta la emisión del resultado final por parte del laboratorio.

La información que se registra en el acta de toma de muestras (IVC-INS-FM085) en planta de procesamiento permitirá identificar los diferentes lotes, procedencia de los individuos de cada lote, condiciones de manejo, cultivo y proceso, entre otros.

h) Análisis de las muestras

El ICA tomará las muestras para el análisis de las sustancias del grupo A en producción primaria durante el ciclo de vida de los animales. El análisis de las sustancias del grupo A será realizado por el LANIP-ICA.

El Invima tomarán las muestras correspondientes al grupo B, plaguicidas y contaminantes en las plantas procesadoras y el análisis será realizado por Invima o sus laboratorios contratados.

7 MEDIDAS A TOMAR EN CASO DE DETECTAR RESIDUOS POR ENCIMA DE LOS LÍMITES MÁXIMOS PERMITIDOS

En caso de que en el marco de este Plan se obtenga un resultado rechazado o no conforme (presencia en caso de sustancias prohibidas o excedencia cuando supere un límite máximo de residuos) en planta de producción, de acuerdo con la reglamentación europea, se informará a la Dirección de Operaciones Sanitarias del Invima el resultado analítico junto con las acciones de control a aplicar por parte de los funcionarios de los Grupos de Trabajo Territorial en la planta de procesamiento donde corresponda.

Estas acciones van enfocadas a realizar visita de inspección, vigilancia y control al establecimiento de procesamiento para evaluar el control de materias primas, proveedores, control de peligros, trazabilidad, planes de muestreo, entre otros aspectos según sea la sustancia implicada en el resultado no conforme.

De acuerdo con los hallazgos, el establecimiento deberá implementar acciones correctivas y medidas de control con el objetivo de garantizar la inocuidad y seguridad de sus productos.

Se realizará la correspondiente trazabilidad al lote implicado y según corresponda, se deberán aplicar las Medidas Sanitarias de Seguridad y sanciones correspondientes (Ley 9 de 1979) tanto al producto como al establecimiento. Si el producto ya se ha comercializado a nivel nacional se procederá a la recogida del mercado del lote implicado, si se ha comercializado a terceros países se informará a las autoridades sanitarias de destino del producto.

De manera simultánea, se notifica al Instituto Colombiano Agropecuario -ICA- los resultados no conformes encontrados en plantas de procesamiento, con el propósito de que adopte las medidas y acciones que corresponda a nivel del sitio de cultivo, finca o producción primaria, entre las que se encuentra: realización visita de Inspección, Vigilancia y Control, toma de muestras y adopción de las medidas sanitarias de acuerdo con la normatividad vigente, de acuerdo lo descrito en el procedimiento para la vigilancia y control basada en riesgo de resultados positivos a medicamentos veterinarios y contaminantes químicos (PR-INO-P-035).

8 ESPECIFICACIONES DE LOS PRODUCTOS A CONTROLAR

a) Plantas de procesamiento:

- Camarón de cultivo: Este producto se presenta congelado y en diferentes formas: entero, PUD, Shell on, pelado, etc.
- Trucha de cultivo: Este producto se presenta congelado y en diferentes formas: mariposa, entero, filetes, etc.
- Tilapia de cultivo: Este producto se presenta congelado y en diferentes formas: entero, filetes, etc.
- Cachama blanca de cultivo: Este producto se presenta congelado y en diferentes formas: entero, filetes, etc.

b) Fincas o cultivos: Piscinas/estanques/jaulas de cultivo en las fincas respectivas: la muestra corresponde a pescado o camarón fresco.

9 TIPO DE PRODUCCIÓN

- Camarón de cultivo: El camarón se cultiva en piscinas bajo la modalidad de explotaciones intensivas y con densidades variables.
- Trucha de cultivo: La trucha se cultiva en estanques en explotaciones intensivas y densidades variables.
- Tilapia de cultivo: La tilapia se cultiva en jaulas y estanques en explotaciones intensivas y densidades variables.
- Cachama blanca de cultivo: Se cultivan en estanques en explotaciones intensivas y con densidades variables.

10 LABORATORIOS, ANÁLISIS A REALIZAR, NÚMERO DE MUESTRAS

A continuación, se presenta la información relacionada con los laboratorios a realizar los análisis, las sustancias a analizar, el número de muestras definido por establecimiento, así como los sitios de toma de muestras:

Tabla 3. Laboratorio encargado de realizar los análisis, año 2026

NOMBRE DEL LABORATORIO	RESPONSABLE	DIRECCIÓN	SISTEMA DE ASEGURAMIENTO DE LA CALIDAD	CARÁCTER O TIPO
Laboratorio fisicoquímico de Alimentos y Bebidas del Invima	Jefe de la Oficina de Laboratorios y Control de calidad y Coordinador del Laboratorio Fisicoquímico de Alimentos y Bebidas	Avenida Calle 26 No. 51-60 Teléfono (57-1)3151970 Bogotá, D.C. Email: labalimentos@invima.gov.co ; ygarcias@invima.gov.co Doctor Yesid Javier García Santamaría - Profesional Especializado Coordinador Laboratorio Fisicoquímico de Alimentos y Bebidas – Invima	Acreditado ISO/IEC 17025:2005 con el organismo Nacional de Acreditación -ONAC	Oficial
LANIP del ICA	Coordinador del Laboratorio Nacional de Insumos Pecuarios LANIP	Mosquera Km 19, carretera de occidente, Vía Mosquera - Madrid, Cundinamarca Ana Eugenia Patiño Suaza ana.patino@ica.gov.co Teléfono: 601 4 5185865 ext. 2259	Acreditado ISO/IEC 17025:2017 con el organismo Nacional de Acreditación -ONAC	Oficial
Laboratorio Tercerizado	El Invima contratará el (los) laboratorio (s) tercerizado (s) para el análisis de las sustancias que no realiza el Laboratorio Nacional de Referencia (Invima). Una vez se adjudique ese contrato, se les informará a través de correo electrónico el nombre del Laboratorio, así como todos los datos de contacto.			

Tabla 4. Análisis a realizar por los diferentes laboratorios, año 2026

Grupo de Sustancia	Compuesto	Especie animal	Material para analizar	Laboratorio
A1c	Acetato de trembolona	Tilapia Trucha Cachama	Músculo	LANIP - ICA
	Nandrolona			
	Boldenona			
	Metilestosterona			
A2a	Estanozolol			
A2b	Cloranfenicol	Camarón Trucha Tilapia Cachama		
	AMOZ (5-metilmorfolino-3-amino-2-oxazolidinona)			
	AOZ (3-amino-2-oxazolidinona)			
	AHD Nitrofurantoína			
A2c	SEM Nitrofurazona			
	Dimetridazol			
A2d	Metronidazol			
	Ronidazol			
	Clorpromazina			
	Colchicina			
A3a	Dapsona			
	<i>Aristolochia spp.</i> y sus formulaciones			
	Verde malaquita			
	Verde leuco-malaquita			
	Cristal violeta			
	Leuco- cristalvioleta			
	Doxiciclina	Tercerizado		
	Oxitetraciclina			
	Tetraciclina			

Grupo de Sustancia	Compuesto	Especie animal	Material para analizar	Laboratorio
B1a	Clortetraciclina			Invima / Tercerizado
	4 Epi oxitetraciclina			
	4 Epi tetraciclina			
	4 Epi clortetraciclina			
	Enrofloxacin			
	Ciprofloxacina			
	Florfenicol			
	Tianfenicol			
	Sulfonamidas (Todas las sustancias que pertenecen al grupo de las sulfonamidas)			
	Sulfametazina (Sulfadimidina)			
	Sulfadimetoxina			
	Sulfadiazina			
	Sulfadoxina			
	Sulfaclopiridazina			
	Sulfaquinoxalina			
	Sulfametoxazol			
	Sulfamerazina			
	Sulfametoxipiridazina			
	Sulfametizol			
Sulfapiridina				
Sulfaquinoxalina				
Sulfatiazol				
B1b	Albendazol			Tercerizado
	Praziquantel			
	Fenbendazol			
	Tiabendazol			
	Cipermetrina			
	Flubendazol			
Compuestos organoclorados	Aldrin			Tercerizado
	Dieldrin			
	Gama Clordano			
	Alfa Clordano			
	Heptacloro			
	Heptacloro epóxido			
	4,4' DDT			
	4,4' DDE			
4,4' DDD				
Compuestos organofosforados	Clorpirifos			
	Malation			
	Carbaryl			
	Fention			
	Fosalone			
	Dimetoato			
	Paration			
	Paration metil			
Carbamatos	Ester metílico del ácido 2,5 diclorobenzoico			
Piretroides	Permetrina			
	Tetrametrina			
	Bifentrina			
Contaminantes orgánicos persistentes halogenados	PCB 28			
	PCB 52			
	PCB 101			
	PCB 138			
	PCB 153			
	PCB 180			
	PFOS			
	PFOA			
	PFNA			
	PFHxS			
Suma de PFOS, PFOA, PFNA y PFHxS				
Metales	Plomo (Pb)			

Grupo de Sustancia	Compuesto	Especie animal	Material para analizar	Laboratorio
	Cadmio (Cd)			
	Mercurio (Hg)	Camarón Trucha Tilapia Cachama	Músculo	Invima

Tabla 5. Número de muestras asignadas por planta de procesamiento y sus predios de producción primaria proveedores, según volumen de producción y capacidad analítica:

Planta de procesamiento y sus predios de producción primaria proveedores	Código	Tipo de producto	Volumen estimado de producción, año 2026 (Ton)	Número de Muestras
Océanos S.A.	0023-91	Camarón de cultivo	3098	74
C.I. Antillana S.A.	0040-91	Trucha	180	18
Piscifactoría El Diviso Ltda.	0011-94	Trucha	436	22
C.I. Piscícola Botero S.A.	001-17	Tilapia	7876	73
Export Pez S.A.S.	001-15	Tilapia	5536	56
		Cachama	13	
Piscícola New York S.A	001-05	Tilapia	9725	94
PRODUCCIÓN ESTIMADA TOTAL AÑO 2026			26864	337

11 BIBLIOGRAFÍA

¹ CONGRESO DE LA REPÚBLICA DE COLOMBIA, 1993. Ley 101, Ley General de Desarrollo Agropecuario y Pesquero. <https://www.funcionpublica.gov.co/eva/gestornormativo/norma.php?i=66787>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

² PRESIDENCIA DE LA REPÚBLICA DE COLOMBIA, 1994. Decreto 1840, Por el cual se reglamenta el Artículo 65 de la Ley 101 de 1993. [https://www.ica.gov.co/getattachment/f1021832-6c76-4849-bcd8-520f725907c8/1840-\(1\).aspx](https://www.ica.gov.co/getattachment/f1021832-6c76-4849-bcd8-520f725907c8/1840-(1).aspx). Revisado el 18 de febrero de 2026.

³ MINISTERIO DE AGRICULTURA Y DESARROLLO RURAL, 2008. Decreto 4765, por el cual se modifica la estructura del Instituto Colombiano Agropecuario, ICA, y se dictan otras disposiciones. <https://www.ica.gov.co/files/pdf/decreto-4765-de-2008.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁴ CONGRESO DE LA REPÚBLICA DE COLOMBIA, 1993. Ley 100, por la cual se crea el sistema de seguridad social integral y se dictan otras disposiciones. http://www.secretariassenado.gov.co/senado/basedoc/ley_0100_1993.html. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁵ CONGRESO DE LA REPÚBLICA DE COLOMBIA, 2007. Ley 1122, por la cual se hacen algunas modificaciones en el Sistema General de Seguridad Social en Salud y se dictan otras disposiciones. <https://www.minsalud.gov.co/sites/rid/Lists/BibliotecaDigital/RIDE/DE/DIJ/ley-1122-de-2007.pdf?ID=2519>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁶ PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, 2017. Reglamento 625, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A02017R0625-20250105>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁷ PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, 2022. Reglamento 2292, por el que se completa el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo relativo a los requisitos para la entrada en la Unión de partidas de animales productores de alimentos y determinados productos destinados al consumo humano. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:32022R2292&qid=1691676045656>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁸ CONSEJO EUROPEO, 1996. Directiva 96/22, por la que se prohíbe utilizar determinadas sustancias de efecto hormonal y tireostático y sustancias β -agonistas en la cría de ganado y por la que se derogan las Directivas 81/602/CEE, 88/146/CEE y 88/299/CEE. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:01996L0022-20081218>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁹ PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, 2009. Reglamento 470, por el que se establecen procedimientos comunitarios para la fijación de los límites de residuos de las sustancias farmacológicamente activas en los alimentos de origen animal. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/ALL/?uri=CELEX%3A32009R0470#:~:text=Reglamento%20%28CE%29%20n%20o%20470%2F2009%20del%20Parlamento%20Europeo,del%20Consejo%20%28Texto%20pertinente%20a%20efectos%20de%20EEE%29>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁰ PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, 2009. Reglamento 1107, relativo a la comercialización de productos fitosanitarios y por el que se derogan las Directivas 79/117/CEE y 91/414/CEE del Consejo. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:02009R1107-20221121>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹¹ PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, 2012. Reglamento 528, relativo a la comercialización y uso de los biocidas. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:02012R0528-20220415&qid=1691687094982>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹² COMISIÓN EUROPEA, 2010. Reglamento 37, sobre las sustancias farmacológicamente activas y su clasificación en lo que respecta a los límites máximos de residuos en los alimentos de origen animal. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A02010R0037-20220509>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹³ PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, 2005. Reglamento 396, relativo a los límites máximos de residuos de plaguicidas en alimentos y piensos de origen vegetal y animal y que modifica la Directiva 91/414/CEE del Consejo. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:02005R0396-20230413>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁴ COMISIÓN EUROPEA, 2023. Reglamento 915, relativo a los límites máximos de determinados contaminantes en los alimentos y por el que se deroga el Reglamento (CE) No. 1881/2006. Disponible en: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:32023R0915>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁵ COMISIÓN EUROPEA, 2022. Reglamento 1644, por el que se completa el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo con requisitos específicos para la realización de controles oficiales del uso de sustancias farmacológicamente activas autorizadas como medicamentos veterinarios o como aditivos de piensos, y de sustancias farmacológicamente activas prohibidas o no autorizadas y sus residuos. Disponible en: https://eur-lex.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj?locale=es. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁶ COMISIÓN EUROPEA, 2022. Reglamento 1646, relativo a disposiciones prácticas uniformes para la realización de controles oficiales en lo que respecta al uso de sustancias farmacológicamente activas autorizadas como medicamentos veterinarios o como aditivos de piensos, y de sustancias farmacológicamente activas prohibidas o no autorizadas y sus residuos, sobre el contenido específico de los planes nacionales de control plurianuales y disposiciones específicas para su preparación. Disponible en: https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/?toc=OJ%3AL%3A2022%3A248%3ATOC&uri=uriserv%3AOJ.L_.2022.248.01.0032.01.SPA#:~:text=Reglamento%20de%20Ejecuci%C3%B3n%20%28UE%29%202022%2F1646%20de%20la%20Comisi%C3%B3n,su%20preparaci%C3%B3n%20%28Texto%20pertinente%20a%20efectos%20del%20EEE%29. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁷ REPÚBLICA DE COLOMBIA, 1994. Decreto 1290, por el cual se precisan las funciones del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos -INVIMA- y se establece su organización básica. http://secretariassenado.gov.co/senado/basedoc/decreto_1290_1994.html. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁸ REPÚBLICA DE COLOMBIA, 2012. Decreto 2078, por el cual se establece la estructura del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), y se determinan las funciones de sus dependencias. <https://www.funcionpublica.gov.co/eva/gestornormativo/norma.php?i=66709>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

¹⁹ REPÚBLICA DE COLOMBIA, 1962. Decreto 1562, por el cual se crea la Corporación "INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO" https://www.funcionpublica.gov.co/eva/gestornormativo/norma_pdf.php?i=160992. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁰ MINISTERIO DE AGRICULTURA Y DESARROLLO RURAL, 2015. Decreto 1071, por medio del cual se expide el Decreto Único Reglamentario del Sector Administrativo Agropecuario, Pesquero y de Desarrollo Rural.

<https://www.ica.gov.co/getattachment/71caf372-b9dd-4886-bf13-bb7c0fe01b2b/2015D1071.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²¹ MINISTERIO DE AGRICULTURA Y DEDSARROLLO RURAL, 2008. Decreto 4765, por el cual se modifica la estructura del Instituto Colombiano Agropecuario, ICA, y se dictan otras disposiciones. <https://www.ica.gov.co/getattachment/36bf1b0f-42a6-4f64-a2cd-895e1578bf1e/2008D4765.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²² INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 1996. Resolución 1056, Por la cual se dictan disposiciones sobre el control técnico de los Insumos Pecuarios y se derogan las Resoluciones No. 710 de 1981, 2218 de 1980 y 444 de 1993. <https://www.ica.gov.co/getattachment/043131ae-1652-49c9-959d-96ab4e371707/1996R1056.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²³ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 1998. Resolución 353, por la cual se introducen algunas modificaciones a la Resolución No. 1056 de 2996. <https://www.ica.gov.co/getattachment/Normatividad/Normas-Ica/Resoluciones-Oficinas-Nacionales/2020/2020R61252/1998r353-1.pdf.aspx?lang=es-CO>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁴ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2000. Resolución 588, por la cual se adiciona al Artículo 7º de la Resolución 1056 de 1996, el Parágrafo 3º. <https://www.ica.gov.co/getattachment/87c25372-067d-4fe7-a886-e11827e949bb/588.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁵ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2000. Resolución 2538, por la cual se modifica y adiciona la Resolución N°. 1056 del 17 de abril de 1996. <https://www.ica.gov.co/getattachment/896b6c4c-11bc-4a77-a4c6-80ea004e3b0a/2538.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁶ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2002. Resolución 1704, por la cual se modifica el numeral 4 del artículo 35 de la Resolución 1056 del 17 de abril de 1996. <https://www.ica.gov.co/getattachment/daa37d14-33d6-46da-8df5-0156881bcf33/1704.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁷ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2003. Resolución 3827, por la cual se adopta la guía para el desarrollo de estudios de estabilidad de medicamentos veterinarios. <https://www.ica.gov.co/getattachment/4b51d710-e893-488b-89cd-55d2e8620fb2/3827.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁸ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2020. Resolución 62542, por medio de la cual se establecen los requisitos y el procedimiento para el registro de los medicamentos de uso veterinario ante el ICA. <https://www.ica.gov.co/getattachment/45b27a52-6281-473d-8aa8-70fe48d253a1/2020R62542.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

²⁹ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2020. Resolución 62770, por medio de la cual se establecen los requisitos y el procedimiento para el registro ante el ICA de los medicamentos homeopáticos de uso veterinario y se dictan otras disposiciones. <https://www.ica.gov.co/getattachment/a3475536-0d1c-478b-924f-e00a2fe9ab0/2020R62770.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁰ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2022. Resolución 1578, por la cual se establecen los requisitos para el registro ante el ICA de las empresas productoras, productoras por contrato semielaboradoras e importadoras de productos farmacéuticos, desinfectantes y/o ectoparasiticidas de uso veterinario y productos de higiene y embellecimiento de animales. <https://www.ica.gov.co/getattachment/8e2a909e-6a91-4598-83f1-2b6af9cd0e1b/2022R00001578.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³¹ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2002. Resolución 2028, por la cual se establecen los requisitos para el registro de productores de harinas de origen animal. <https://www.ica.gov.co/getattachment/58461804-28e0-4bce-849a-e9c4339f2a97/2028.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³² INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2020. Resolución 61252, Por medio de la cual se establecen los requisitos y el procedimiento para el registro de los fabricantes e importadores de alimentos para animales, así como los requisitos y el procedimiento para el registro de alimentos para animales y se dictan otras disposiciones. <https://www.ica.gov.co/getattachment/f7b59ff6-7bfc-477a-8110-40a14b80bd4e/2020R61252.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³³ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2021. Resolución 90832, Por medio de la cual se establecen los requisitos para la comercialización, distribución, almacenamiento de los insumos agropecuarios y semillas para siembra. <https://www.ica.gov.co/normatividad/normas-ica/resoluciones-oficinas-nacionales/2021/2021r90832>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁴ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2004. Resolución 991, Por la cual se prohíbe el uso y comercialización del Dimetridazol para uso animal. <https://www.ica.gov.co/areas/pecuaria/servicios/regulacion-y-control-de-medicamentos-veterinarios/resoluciones-prohibicion-o-restriccion-de-sustanci/2004r991-1.aspx#:~:text=RESOLUCION%20No.%20991%20%2819%20MAY%202004%29%20Por%20la,uso%20y%20comercializaci%C3%B3n%20del%20Dimetridazol%20para%20uso%20animal>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁵ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 2003. Resolución 961, Por la cual se prohíbe la administración oral de la Violeta de Genciana en los animales. <https://www.ica.gov.co/areas/pecuaria/servicios/regulacion-y-control-de-medicamentos-veterinarios/2003r961-1.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁶ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 1995. Resolución 1082, Por la cual se prohíbe el uso y comercialización de la Furazolidona, la Nitrofurazona y la Furaladona para uso animal. <https://www.ica.gov.co/areas/pecuaria/servicios/regulacion-y-control-de-medicamentos-veterinarios/resoluciones-prohibicion-o-restriccion-de-sustanci/06-res-1082-95-furazolidona.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁷ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 1984. Resolución 1966, Por la cual se reglamenta el uso de sustancias antimicrobianas como promotores de crecimiento o mejoradores de la eficiencia alimenticia. <https://www.ica.gov.co/getattachment/009978a7-9af6-4e7d-958a-5b6c50f1a884/1984R1966.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁸ MINISTERIO DE AGRICULTURA Y DESARROLLO RURAL, 2006. Guía práctica de piscicultura en Colombia. <https://www.aunap.gov.co/documentos/OGCI/Guia-Practica-de-Piscicultura-en-Colombia.pdf>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

³⁹ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 1981. Resolución 1326, Por la cual se adoptan disposiciones para la utilización y comercialización de productos antimicrobianos de uso veterinario. Disponible en: <https://www.ica.gov.co/getattachment/bfd42ced-5aa1-420b-bb5b-f027ebf3d53e/1981R1326.aspx>. Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁴⁰ INSTITUTO COLOMBIANO AGROPECUARIO, 1995. Resolución 1082, Por la cual se prohíbe el uso y comercialización de la Furazolidona, la Nitrofurazona y la Furaladona para uso animal. Disponible en: <https://www.ica.gov.co/areas/pecuaria/servicios/regulacion-y-control-de-medicamentos->

[veterinarios/resoluciones-prohibicion-o-restriccion-de-sustanci/06-res-1082-95-furazolidona.aspx#:~:text=RESUELVE%3A%20ARTICULO%201.-%20Proh%C3%ADbase%20el%20uso%20y%20comercializaci%C3%B3n,expuestas%20en%20la%20parte%20motiva%20de%20esta%20providencia.](#) Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁴¹ Jiang W, Luo P, et al., 2012. Development of an enzyme-linked immunosorbent assay for the detection of nitrofurantoin metabolite, 1-amino-hydantoin, in animal tissues. Food Control. Disponible en: [Development of an enzyme-linked immunosorbent assay for the detection of dicamba - PubMed](#). Revisado el 18 de febrero de 2026.

⁴² INSTITUTO NACIONAL DE SALUD, 2020. Reporte técnico: Evaluación de los Límites Máximos de Residuos de los Medicamentos Veterinarios aprobados en Colombia y en el Codex Alimentarius con corte a 31 de diciembre de 2020.