812.121.11 (État le 1er mars 2023)

Nicht löschen bitte "[[1]](#footnote-1) " !!

Generated by SR-Vorl.Dot, Freitag, 27. März 2009, 08:27:12, Bratschi Alfred BK / KAV

812.121.11

Ordonnance du DFI
sur les tableaux des stupéfiants, des substances psychotropes, des précurseurs et des adjuvants chimiques

(Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI)

du 30 mai 2011 (État le 1er mars 2023)

Le Département fédéral de l’intérieur (DFI),

vu l’art. 3, al. 1, de l’ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants (OCStup)[[2]](#footnote-2),

arrête:

**Art. 1** Substances soumises à contrôle

1 Sont des substances soumises à contrôle les stupéfiants, les substances psychotropes, les matières premières et les produits ayant un effet supposé similaire à celui des stupéfiants, les précurseurs et les adjuvants chimiques au sens des art. 2*a* et 7 de la loi du 3 octobre 1951 sur les stupéfiants (LStup)[[3]](#footnote-3).

2 Sont des stupéfiants, des substances psychotropes, des matières premières et des produits ayant un effet supposé similaire à celui des stupéfiants au sens des art. 2*a* et 7 LStup:

a. les substances qui figurent dans les tableaux des annexes 1 à 6;

b. les sels, esters, éthers et stéréoisomères des substances visées à la let. a;

c. les sels, esters et éthers des stéréoisomères visés à la let. b;

d. les préparations qui contiennent des substances visées aux let. a à c.

3 Sont des précurseurs et des adjuvants chimiques au sens de l’art. 2*a* LStup:

a. les substances qui figurent dans les tableaux des annexes 7 et 8;

b. les sels et stéréoisomères des précurseurs qui figurent à l’annexe 7;

c. les sels des stéréoisomères visés à la let. b;

d. les mélanges qui contiennent des substances visées aux let. a à c.

4 Si une substance figurant dans une annexe est soustraite totalement ou partiellement aux mesures de contrôle (art. 3, al. 2, LStup), l’exception s’applique également à ses composés. L’exception s’applique également aux préparations qui contiennent cette substance pour autant qu’elles ne contiennent pas d’autres substances soumises à contrôle.

5 Les substances soumises à contrôle sont indiquées selon la dénomination utilisée dans les accords internationaux.

**Art. 2** Tableaux des substances soumises à contrôle

1 Les tableaux a à d contenant les substances soumises à contrôle visées à l’art. 3, al. 2, let a à d, OCStup figurent aux annexes 1 à 5.

2 Le tableau e contenant les matières premières et les produits ayant un effet supposé similaire à celui des stupéfiants qui sont visés à l’art. 3, al. 2, let e, OCStup figure à l’annexe 6.

3 Le tableau f contenant les précurseurs visés à l’art. 3, al. 2, let f, OCStup figure à l’annexe 7.

4 Le tableau g contenant les adjuvants chimiques visés à l’art. 3, al. 2, let g, OCStup figure à l’annexe 8.

**Art. 3** Paille de pavot

La paille de pavot (capsules, têtes ou tiges de pavot) qui n’est pas destinée à la fabrication de stupéfiants ne peut être importée ou exportée qu’avec l’autorisation de l’institut. Sa mise dans le commerce en Suisse n’est pas soumise à autorisation.

**Art. 4**[[4]](#footnote-4)

**Art. 5** Précurseurs

1 Les précurseurs soumis à contrôle figurent dans le tableau f à l’annexe 7.

2 Quiconque utilise moins de 10 g d’un précurseur par année civile, hormis l’acide lysergique, n’est pas tenu de faire contrôler cette substance. Le contrôle du volume annuel incombe au titulaire de l’autorisation.

3 Si des synonymes ou des noms de fantaisie sont utilisés pour désigner les précurseurs, leur numéro CAS (*Chemical Abstract Services*) doit être indiqué en sus.

**Art. 6** Adjuvants chimiques

1 Les adjuvants chimiques figurant dans le tableau g à l’annexe 8 sont soumis à contrôle selon le pays cible et le volume total des exportations.

2 Pour chaque substance figure le volume total des exportations par année civile et par pays cible ainsi que les pays cibles pour lesquels l’exportation requiert une autorisation de l’institut. Le contrôle du volume annuel incombe à l’exportateur.

**Art. 7** Actualisation des tableaux

L’institut revoit régulièrement les tableaux en fonction de l’évolution internationale et des nouveaux dangers présumés et présente au DFI des demandes d’adaptation.

**Art. 8** Entrée en vigueur

La présente ordonnance entre en vigueur le 1er juillet 2011.

Annexe 1[[5]](#footnote-5)

(art. 2, al. 1)

Tableau général
des substances soumises à contrôle des tableaux a à d

| Désignation | GTIN | Tableau  |
| --- | --- | --- |
| **AB-CHMINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746941224 | d |
| **AB-FUBINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide, N-[1-amino-3-méthyl-1-oxobutane-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746964346 | d |
| **AB-PINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-pentyl-1H-indazolyl-3-carboxamide | 7611746941248 | d |
| **acétorphine** | 7611746000006 | a |
| **acétyldihydrocodéine** | 7611746001003 | a |
| **acétylfentanyl,** N-[1-(2-phényléthyl)-4-pipéridyl]-N-phénylacétamide | 7611746960522 | d |
| **acétylméthadol** [(±)-isomère] | 7611746002000 | a |
| **acétyl-alpha-méthylfentanyl** | 7611746240006 | a |
| **acide 4-hydroxybutyrique**L’ester gamma-butyrolactone (GBL) est soustrait au contrôle lorsqu’il est à usage industriel.L’usage privé d’ester gamma-butyrolactone (GBL) n’est pas soustrait au contrôle. | 7611746400004 | a |
| **acide lysergide, diéthylamide de l’** voir sous diéthylamide de l’acide lysergique(LSD-25) |  | d |
| **acrylfentanyl,** acryloylfentanyl, N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phénylacrylamide | 7611746941194 | d |
| **ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA),**N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide,N-[1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746943273 | d |
| **ADB-FUBINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyle]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide, N-[1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746941699 | d |
| **alfentanil** | 7611746003007 | a |
| **allobarbital** | 7611746164005 | b |
| **allylprodine** | 7611746004004 | a |
| **alphacétylméthadol** [(+)-isomère] | 7611746005001 | a |
| **alphaméprodine** | 7611746006008 | a |
| **alphaméthadol** | 7611746007005 | a |
| **alpha-PHP, alpha-pyrrolidinohexanophénone,**1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one | 7611746943396 | d |
| **alphaprodine** [(±)-isomère; cis] | 7611746008002 | a |
| **alpha-pyrrolidinovalérophénone,** alpha -pyrrolidinopentiophénone, alpha-PVP | 7611746958123 | d |
| **alprazolam** | 7611746165002 | b |
| **AM-2201,** [1-(5-fluoropentyl)-indol-3-yl]-(naphthalène-1-yl)méthanone | 7611746960690 | d |
| **amfépramone** | 7611746167006 | b |
| **amineptine** | 7611746250005 | a |
| **3-(2-aminobutyl)-indole** voir sous étryptamine | 7611746227007 | d |
| **2-amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthyl)-phényl-propane** voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine | 7611746133001 | d |
| **cis-2-amino-4-méthyl-phényl-2-oxazoline** voir sous 4-méthylaminorex | 7611746999379 | d |
| **2-aminopropiophénone**voir sous cathinone | 7611746134008 | d |
| **aminorex** | 7611746225003 | b |
| **amobarbital** | 7611746166009 | b |
| **amphétamine** [(±)-isomère] | 7611746118008 | a |
| **aniléridine** | 7611746009009 | a |
| **5F-AMB-PINACA (5F-AMB, 5F-MMB-PINACA),** 2-{[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-yl]formamido}-3-méthylméthylbutanoate, méthyl-2-{[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino}-3-méthylbutanoate | 7611746943211 | d |
| **5F-APINACA, 5F-AKB48;** N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746958055 | d |
| **barbéxaclone**voir sous phénobarbital (-)-propylhéxédrine (1:1) | 7611746168010 | b |
| **barbital** | 7611746168003 | b |
| **benzéthidine** | 7611746010005 | a |
| **1-(benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on** voir sous 3,4-méthylènedioxypyrovalérone | 7611746990970 | d |
| **benzphétamine** | 7611746169000 | b |
| **benzylmorphine** | 7611746011002 | a |
| **benzylpipérazine** | 7611746269007 | a |
| **bétacétylméthadol** | 7611746012009 | a |
| **bétaméprodine** | 7611746013006 | a |
| **bétaméthadol** | 7611746014003 | a |
| **bétaprodine** | 7611746015000 | a |
| **bézitramide** | 7611746016007 | a |
| **brolamfétamine**voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746137009 | d |
| **bromazépam** | 7611746170006 | b |
| **4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine** (DOB) [(±)‑isomère] | 7611746137009 | d |
| **25B-NBOMe,** 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine | 7611746964520 | d |
| **25C-NBOMe,** 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine | 7611746963899 | d |
| **25I-NBOMe,** 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine | 7611746958468 | d |
| **4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine** (2C-B) | 7611746350002 | d |
| **brorphine**1-[1-[1-(4-bromophényl)éthyl]-pipéridine-4-yl]-1,3-dihydro-2H-imidazole-2-one | 7611746013464 | d |
| **brotizolam** | 7611746226000 | b |
| **buprénorphine** | 7611746017004 | a |
| **butalbital** | 7611746171003 | b |
| **butyrfentanyl,** butanoylfentanyl, N-phényl-N-(1-(2-phényléthyl)-4-pipéridinyl)-butanamide | 7611746958673 | d |
| **butobarbital** | 7611746239000 | b |
| **1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole** voir sous JWH-073 | 7611746990901 | d |
| **butylone**voir sous 2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one | 7611746990994 | d |
| **camazépam** | 7611746172000 | b |
| **cannabis** Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, ainsi que l’ensemble des objets et préparations présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins(sous réserve des dispositions applicables au cannabis destiné à des fins médicales)  | 7611746999522 | d |
| **cannabis** **destiné à des fins médicales**Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique, présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, ainsi que l’ensemble des objets et préparations destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins | 7611746946311 | a |
| **carfentanyl** | 7611746958161 | a |
| **catha edulis, feuilles** (feuilles de la plante de kath) | 7611746999270 | d |
| **cathine** [(+)-norpseudoéphédrine] | 7611746173007 | b |
| **cathinone** | 7611746134008 | d |
| **2C-B** voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine | 7611746350002 | d |
| **cétobémidone** | 7611746058007 | a |
| **champignons hallucinogènes des genres conocybe, panaeolus, psilocybe et stropharia** | 7611746370000 | d |
| **chanvre** voir sous cannabis |  | d |
| **chanvre, boutures**pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins(sous réserve des dispositions applicables aux boutures de chanvre à cultiver en vue d’une production pharmaceutique) | 7611746999522 | d |
| **chanvre, boutures à cultiver en vue d’une production pharmaceutique**pour des plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins | 7611746946311 | a |
| **chanvre, extrait**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à l’extrait de chanvre destiné à des fins médicales) | 7611746999515 | d |
| **chanvre, extrait destiné à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946335 | a |
| **chanvre, graines**pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins(sous réserve des dispositions applicables aux graines de chanvre à cultiver en vue d’une production pharmaceutique)  | 7611746999522 | d |
| **chanvre, graines à cultiver en vue d’une production pharmaceutique**pour des plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins | 7611746946311 | a |
| **chanvre, huile**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à l’huile de chanvre destinée à des fins médicales) | 7611746999485 | d |
| **chanvre, huile destinée à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946342 | a |
| **chanvre, résine (haschich)**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à la résine de chanvre destinée à des fins médicales) | 7611746999508 | d |
| **chanvre, résine (haschich) destinée à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946434 | a |
| **chanvre, teinture**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à la teinture de chanvre destinée à des fins médicales) | 7611746999492 | d |
| **chanvre, teinture destinée à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946298 | a |
| **chlordiazépoxide** | 7611746174004 | b |
| **1-(2-chlorphényl)pipérazine** voir sous o-chlorphényl-pipérazine | 7611746991045 | d |
| **1-(3-chlorphényl)pipérazine**voir sous m-chlorphényl-pipérazine | 7611746991038 | d |
| **1-(4-chlorphényl)pipérazine**voir sous p-chlorphényl-pipérazine | 7611746991021 | d |
| **m-chlorphénylpipérazine** (m-CPP) | 7611746991038 | d |
| **o-chlorphénylpipérazine** (o-CPP) | 7611746991045 | d |
| **p-chlorphénylpipérazine** (p-CPP) | 7611746991021 | d |
| **2C-I**voir sous 2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine | 7611746137023 | d |
| **clobazam** | 7611746175001 | b |
| **clonazépam** | 7611746176008 | b |
| **clonazolam**6-(2-chlorphényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-s-triazol-(4,3-a)-(1,4)-benzodiazépine | 7611746957850 | b |
| **clonitazène** | 7611746019008 | a |
| **clorazépate** | 7611746224006 | b |
| **clotiazépam** | 7611746177005 | b |
| **cloxazolam** | 7611746178002 | b |
| **4-CMC, (4-chloromethcathinone, cléphédrone)**,1-(4-chlorphényl)-2-(méthylamino)propane-1-one | 7611746943372 | d |
| **coca, feuilles de** | 7611746999478 | a |
| **coca, extraits**À l’exception des extraits de coca dont la teneur totale en cocaïne, en ecgonine ou en tout autre alcaloïde ecgoninique ne dépasse pas 1,25 ppm ou 1,25 milligramme par litre ou kilogramme**.** | 7611746999461 | a |
| **cocaïne** | 7611746021001 | a |
| **coca, teintures de** | 7611746999454 | a |
| **codéine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la codéine)* | 7611746022008 | a |
| Les préparations qui contiennent de la **codéine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de codéine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments[[6]](#footnote-6)). |  | c |
| **codéine-N-oxide** | 7611746023005 | a |
| **codoxime** | 7611746024002 | a |
| **conocybe** voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **AH-7921,** 3,4-dichloro-N-[(1-diméthylamino)cyclohéxylméthyl]benzamide | 7611746960867 | d |
| **U-47700,** 3,4-dichloro-N-(2-diméthylamino-cyclohéxyl)-N-méthyl-benzamide | 7611746958109 | d |
| **CP 47,497, 3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol**  | 7611746990963 | d |
| **CP 47,497-C6-homologues, 3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** | 7611746990956 | d |
| **CP 47,497-C8-homologues, 3-[4-(1,1-diméthyloctyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** | 7611746990949 | d |
| **CP 47,497-C9-homologues, 3-[4-(1,1-diméthylnonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** | 7611746990932 | d |
| **m-CPP** voir sous m-chlorphénylpipérazine | 7611746991038 | d |
| **o-CPP** voir sous o-chlorphénylpipérazine | 7611746991045 | d |
| **p-CPP** voir sous p-chlorphénylpipérazine | 7611746991021 | d |
| **Crotonylfentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]but-2-énamide | 7611746943242 | d |
| **2C-T-2**voir sous 4-éthylthio-2,5-diméthoxyphenéthylamine | 7611746137016 | d |
| **2C-T-7**voir sous 2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine | 7611746138013 | d |
| **CUMYL-4CN-BINACA,** 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phénylpropane-2-yl)indazole-3-carboxamide | 7611746943266 | d |
| **cumyl-pegaclone**5-pentyl-2-(2-phénylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one | 7611746013624 | d |
| **cyclobarbital** | 7611746179009 | b |
| **cyclopropylfentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopropanecarboxamide | 7611746943297 | d |
| **délorazépam** | 7611746180005 | b |
| **désomorphine** | 7611746025009 | a |
| **DET** voir sous N,N-diéthyltryptamine | 7611746135005 | d |
| **dexamfétamine** voir sous dexamphétamine | 7611746119005 | a |
| **dexamphétamine** [(+)-isomère] | 7611746119005 | a |
| **dextromoramide** | 7611746026006 | a |
| **dextropropoxyphène** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant du dextropropoxyphène)* | 7611746027003 | a |
| Les préparations qui contiennent du **dextropropoxyphène** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles sont destinées à une application par voie orale et que la dose, calculée en base, n’excède pas 135 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. Elles ne doivent pas renfermer d’autres stupéfiants ou substances psychotropes. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| **diacétylmorphine** voir sous héroïne | 7611746050001 | d |
| **diamorphine** voir sous héroïne | 7611746050001 | d |
| **diampromide** | 7611746029007 | a |
| **diazépam** | 7611746181002 | b |
| **diclazépam**7-chloro-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-1-méthyl-2H-1,4-benzodiazépine-2-one | 7611746013600 | b |
| **didéhydro-9,10-N,N-diéthyl-méthyl-6-ergoline-carboxamide-8β** voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **diéthylamide de l’acide lysergique** (LSD-25) | 7611746143000 | d |
| **3-(2-diéthylaminoéthyl)-indole**voir sous N,N-diéthyltryptamine | 7611746135005 | d |
| **N,N-diéthyllysergamide**voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **diéthylpropione** voir sous amfépramone | 7611746167006 | b |
| **diéthylthiambutène** | 7611746312000 | a |
| **N,N-diéthyltryptamine** (DET) | 7611746135005 | d |
| **difénoxine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la difénoxine)* | 7611746031000 | a |
| Les préparations qui contiennent de la **difénoxine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent, par unité d’administration, au plus 0,5 mg de difénoxine calculée en base et une quantité de sulfate d’atropine égale à 5 % au minimum de la quantité de difénoxine. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| **dihydrocodéine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la dihydrocodéine)* | 7611746032007 | a |
| Les préparations qui contiennent de la **dihydrocodéine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de dihydrocodéine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| **dihydrocodéinone** voir sous hydrocodone | 7611746051008 | a |
| **dihydroétorphine** | 7611746260004 | a |
| **dihydromorphine** | 7611746033004 | a |
| **dihydromorphinone** voir sous hydromorphone | 7611746053002 | a |
| **diménoxadol** | 7611746034001 | a |
| **dimépheptanol** | 7611746035008 | a |
| **2,5-diméthoxyamphétamine** (DMA) | 7611746136002 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine** (DOET) [(±)‑isomère] | 7611746138006 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine** (2C-I) | 7611746137023 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine** (DOM, STP) [(±)-isomère] | 7611746133001 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine** (2C‑T-7) | 7611746138013 | d |
| **6-diméthylamino-4,4-diphényl-3-heptanone**voir sous méthadone | 7611746064008 | a |
| **3-(2-diméthylaminoéthyl)-indole**voir sous N,N-diméthyltryptamine | 7611746297000 | d |
| **3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-ol**voir sous psilocine | 7611746151005 | d |
| **3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-yl-dihydrogène phosphate** voir sous psilocybine | 7611746152002 | d |
| **5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol** voir sous CP 47,497 | 7611746990963 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** voir sous CP 47,497 | 7611746990963 | d |
| **diméthylheptyltétrahydrocannabinol** (DMHP) | 7611746141006 | d |
| **5-(1,1-diméthylhexyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol** voir sous CP 47,497-C6-homologues | 7611746990956 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** voir sous CP 47,497-C6-homologues | 7611746990956 | d |
| **5-(1,1-diméthylnonyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol** voir sous CP 47,497-C9-homologues | 7611746990932 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthylnonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** voir sous CP 47,497-C9-homologues | 7611746990932 | d |
| **5-(1,1-diméthyloctyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol** voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthyloctyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| **diméthylthiambutène** | 7611746030003 | a |
| **N,N-diméthyltryptamine** (DMT) | 7611746297000 | d |
| **dioxaphétylbutyrate** | 7611746037002 | a |
| diphénidine1-(1,2-diphényléthyl)pipéridine | 7611746013938 | d |
| **diphénoxylate** | 7611746038009 | a |
| **dipipanone** | 7611746039006 | a |
| **DMA** voir sous 2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746136002 | d |
| **DMHP** voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol | 7611746141006 | d |
| **DMT** voir sous N,N-diméthyltryptamine | 7611746297000 | d |
| **DOB** voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746137009 | d |
| **DOC,** 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)propane-2-amine, 2,5-diméthoxy-4-chloramphétamine, 4-chloro-2,5-DMA | 7611746943228 | d |
| **DOET** voir sous 2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine | 7611746138006 | d |
| **DOM** (STP)voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine | 7611746133001 | d |
| **dronabinol** voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol(sous réserve des dispositions applicables au dronabinol destiné à des fins médicales) | 7611746155010 | d |
| **dronabinol destiné à des fins médicales**voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales | 7611746946380 | a |
| **drotébanol** | 7611746040002 | a |
| **ecgonine et ses esters et dérivés qui sont transfor­mables en ecgonine et cocaïne** | 7611746041009 | a |
| **éphédrone** voir sous méthcathinone | 7611746331001 | d |
| **estazolam** | 7611746182009 | b |
| **éthchlorvynol** | 7611746183006 | b |
| **éthinamate** | 7611746184003 | b |
| **N-éthylamphétamine** voir sous étilamfétamine | 7611746186007 | b |
| **éthyl-loflazépate** | 7611746185000 | b |
| **N-éthyl-MDA** voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746132004 | d |
| **N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine**(MDE, MDEA) [(±)-isomère] | 7611746132004 | d |
| **alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MBDB) | 7611746976806 | d |
| **éthylméthylthiambutène** | 7611746042006 | a |
| **éthylmorphine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l’éthylmorphine)* | 7611746043003 | a |
| Les préparations qui contiennent de l’**éthylmorphine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité d’éthylmor­phine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration d’éthylmorphine n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| **N-éthyl-1-phényl-cyclohexylamine**voir sous éticyclidine | 7611746140009 | d |
| **éthylone,** 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino) propan-1-one | 7611746958086 | d |
| **éthylphénidate,** éthyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate | 7611746965169 | d |
| **4-éthylthio-2,5-diméthoxyphénéthylamine** (2C-T-2) | 7611746137016 | d |
| **éticyclidine** (PCE) | 7611746140009 | d |
| **étilamfétamine** [(+)-isomère] | 7611746186007 | b |
| **etizolam** | 7611746965459 | b |
| **étonitazène** | 7611746044000 | a |
| **étorphine** | 7611746045007 | a |
| **étoxéridine** | 7611746046004 | a |
| **étryptamine** | 7611746227007 | d |
| **eutylone**1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)butan-1-one | 7611746946199 | d |
| **fencamfamine** | 7611746187004 | b |
| **fénétylline** | 7611746120001 | a |
| **fenproporex** | 7611746188001 | b |
| **fentanyl** | 7611746047001 | a |
| **flualprazolam,** 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]benzodiazépine | 7611746943402 | d |
| **flubromazolam**8-bromo-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine | 7611746013617 | b |
| **fludiazépam** | 7611746189008 | b |
| **flunitrazépam** | 7611746190004 | b |
| **4-fluoroamphétamine** | 7611746991052 | d |
| **4-fluorobutyrylfentanyl, parafluorobutyrylfentanyl,** N-(4-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]butanamide | 7611746943327 | d |
| **p-fluorofentanyl** | 7611746048008 | a |
| **2-fluorofentanyl, ortho-fluorofentanyl,**N-(2-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]propanamide | 7611746943310 | d |
| **4-fluoroisobutyr(yl)fentanyl,** N-(4-fluorophényl)-N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)isobutyramide | 7611746941200 | d |
| **1-(4-fluorophényl)propan-2-amine**voir sous 4-fluoro-amphétamine | 7611746991052 | d |
| **flurazépam** | 7611746191001 | b |
| **5F-MDMB-PINACA, 5F-ADB,** méthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate | 7611746941231 | d |
| **5F-PB22,** quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylate,quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole]-3-carboxylate | 7611746941262 | d |
| **FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA),** méthyl-2-(1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carbonylamino)-3-méthylbutanoate | 7611746943280 | d |
| **furanyl fentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]furan-2-carboxamide | 7611746941187 | d |
| **furéthidine** | 7611746049005 | a |
| **GHB** voir sous acide 4-hydroxybutyrique | 7611746400004 | a |
| **glutéthimide** | 7611746192008 | b |
| **halazépam** | 7611746193005 | b |
| **haloxazolam** | 7611746194002 | b |
| **haschich** voir sous chanvre, résine | 7611746999508 | d |
| **héroïne** (diacétylmorphine/diamorphine) | 7611746050001 | d |
| **1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole** voir sous JWH-019 | 7611746990918 | d |
| **hydrocodone** | 7611746051008 | a |
| **hydromorphinol** | 7611746052005 | a |
| **hydromorphone** | 7611746053002 | a |
| **1-hydroxy-3-(1,2-diméthylheptyl)-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyranne** voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol | 7611746141006 | d |
| **beta-hydroxyfentanyl** | 7611746054009 | a |
| **1-hydroxy-3-n-hexyl-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-benzo[b,d]pyranne** voir sous parahexyl | 7611746149002 | d |
| **N-hydroxy-MDA** voir sous N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746142003 | d |
| **N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (N‑hydroxy-MDA) | 7611746142003 | d |
| **7-hydroxymitragynine** | 7611746958147 | a |
| **beta-hydroxy-3-méthylfentanyl** | 7611746055006 | a |
| **hydroxypéthidine** | 7611746056003 | a |
| **ibogaine** | 7611746235002 | d |
| **isométhadone** | 7611746057000 | a |
| **isotonitazène**N,N-diéthyl-2-(2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl)éthan-1-amine | 7611746948322 | d |
| **JWH-018, 1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole** | 7611746990925 | d |
| **JWH-019, 1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole** | 7611746990918 | d |
| **JWH-073, 1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole** | 7611746990901 | d |
| **JWH-250, 1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl)indole** | 7611746990895 | d |
| **kétamine**Sont soustraites au contrôle les préparations injectables prêtes à l’emploi qui sont destinées à des personnes autorisées à manier des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau b. | 7611746941163 | b |
| **kétazolam** | 7611746195009 | b |
| **LAAM** voir sous lévacétylméthadol | 7611746236009 | a |
| **léfétamine** (SPA) | 7611746196006 | b |
| **lévacétylméthadol** [(-)-isomère] (LAAM) | 7611746236009 | a |
| **lévamphétamine** [(-)-isomère] | 7611746197003 | a |
| **lévometamphétamine** | 7611746290001 | a |
| **lévométhadone** | 7611746979845 | a |
| **lévométhorphane**Le dextrométhorphane n’est pas soumis au contrôle | 7611746059004 | a |
| **lévomoramide** | 7611746060000 | a |
| **lévophénacylmorphane** | 7611746061007 | a |
| **lévorphanol**Le dextrorphan n’est pas soumis au contrôle | 7611746062004 | a |
| **lisdexamphétamine** | 7611764965442 | a |
| **loflazépate d’éthyle** | 7611746185000 | b |
| **lophophora williamsii** voir sous peyotl | 7611746371007 | d |
| **loprazolam** | 7611746198000 | b |
| **lorazépam** | 7611746228004 | b |
| **lormétazépam** | 7611746200000 | b |
| **LSD** voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **LSD-25** voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **lysergide** voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **mazindol** | 7611746201007 | b |
| **MBDB** voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746976806 | d |
| **MDA** voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746459002 | d |
| **MDE** voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746132004 | d |
| **4-MEC,** 4-méthylethcathinone, 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one | 7611746958093 | d |
| **MDEA** voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746132004 | d |
| **MDMA**voir sous 3,4- méthylènedioxyméthamphétamine | 7611746148005 | d |
| **4F-MDMB-BINACA (4F-MDMB-BUTINACA),** méthyl-2-{[1-(4-fluorobutyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate | 7611746943365 | d |
| **5F-MDMB-PICA (5F-MDMB-2201),**méthyl-2-{[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate | 7611746943204 | d |
| **MDMB-CHMICA,** méthyl N-{[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}-3-méthyl-L-valinate | 7611746958062 | d |
| MDMB-4en-PINACAMéthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate | 7611746013785 | d |
| **MDPV**voir sous 3,4-méthylènedioxypyrovalérone | 7611746990970 | d |
| **mécloqualone** | 7611746126003 | a |
| **médazépam** | 7611746202004 | b |
| **méfénorex** [(±)-isomère] | 7611746203001 | b |
| **méphédrone** voir sous 4-méthylméthcathinone | 7611746991007 | d |
| **méprobamate** | 7611746204008 | b |
| **mescaline** | 7611746144007 | d |
| **mésocarbe** | 7611746229001 | b |
| **métamfétamine** voir sous méthamphétamine | 7611746121008 | a |
| **métazocine** | 7611746063001 | a |
| **méthadol** voir sous dimépheptanol | 7611746035008 | a |
| **méthadone** [(±)-isomère] | 7611746064008 | a |
| **méthadone, intermédiaire de la** | 7611746064008 | a |
| **méthamphétamine** [(±)-isomère] | 7611746121008 | a |
| **méthaqualone** | 7611746127000 | a |
| **méthcathinone** (éphédrone) [(±-isomère) | 7611746331001 | d |
| **méthiopropamine, MPA,** N-méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine | 7611746965145 | d |
| **méthoxétamine,** 2-(3-méthoxyphényl)-2-(éthylamino cyclohexanone | 7611746964728 | d |
| **méthoxyacétylfentanyl,** 2-méthoxy-N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]acétamide | 7611746943303 | d |
| **para-méthoxyamphétamine**voir sous paraméthoxyamphétamine (PMA) | 7611746150008 | d |
| **5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MMDA) | 7611746145004 | d |
| **3-méthoxyphéncyclidine**1-[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine, 3-MeO-PCP | 7611746013921 | d |
| **2-(2-méthoxyphényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone** voir sous JWH-250 | 7611746990895 | d |
| **2-méthylamino-1-(3,4-méthylèenedioxyphényl)butan-1-one** (butylone) | 7611746990994 | d |
| **2-(méthylamino)-1-phénylpropan-1-on** voir sous méthcathinone | 7611746331001 | d |
| **4-méthylaminorex** | 7611746999379 | d |
| **N-méthyl-1-(1,3-benzodioxol-5-yle)-2-butylamine**voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746976806 | d |
| **méthyldésorphine** | 7611746066002 | a |
| **méthyldihydromorphine** | 7611746067009 | a |
| **3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MDA)[(±)‑isomère] | 7611746459002 | d |
| **3,4-méthylènedioxyméthamphétamine** (MDMA) [(±)‑isomère] | 7611746148005 | d |
| **3,4-méthylènedioxyméthcathinone** (méthylone) | 7611746990987 | d |
| **(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-méthylaminopropan-1-one** voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone | 7611746990987 | d |
| **3,4-méthylènedioxypyrovalérone** (MDPV) | 7611746990970 | d |
| **alpha-méthylfentanyl** | 7611746068006 | a |
| **3-méthylfentanyl** | 7611746997795 | a |
| **4-méthylméthcathinone** (méphédrone) | 7611746991007 | d |
| **méthylone** voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone | 7611746990987 | d |
| **méthylphénidate** | 7611746122005 | a |
| **méthylphénobarbital** | 7611746199007 | b |
| **1-(4-méthylphényl)-2-méthylaminopropan-1-one** voir sous 4-méthylméthcathinone | 7611746991007 | d |
| **1-méthyl-4-phényl-4-propionoxypipéridine** (MPPP) | 7611746070009 | a |
| **4-méthylthioamphétamine** (4-MTA) | 7611746354000 | d |
| **alpha-méthylthiofentanyl** | 7611746071006 | a |
| **3-méthylthiofentanyl** | 7611746072003 | a |
| **méthyprylone** | 7611746206002 | b |
| **métonitazène** N,N-diéthyl-2-(2-(4-méthoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl)éthan-1-amine | 7611746948483 | d |
| **métopon** | 7611746073000 | a |
| **midazolam** | 7611746207009 | b |
| **MMDA**voir sous 5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746145004 | d |
| **mitragynine** | 7611746958154 | a |
| **moramide, intermédiaire du** | 7611746076001 | a |
| **morphéridine** | 7611746077008 | a |
| **morphine** | 7611746078005 | a |
| **morphine-méthobromide et autres dérivés morphiniques à azote pentavalent** | 7611746079002 | a |
| **morphine-N-oxide** | 7611746080008 | a |
| **MPPP** voir sous 1-méthyl-4-phényl-4-propionoxypipéridine | 7611746070009 | a |
| **MT-45,** 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine | 7611746958130 | d |
| **4-MTA** voir sous 4-méthylthioamphétamine | 7611746354000 | d |
| **myrophine** | 7611746081005 | a |
| **(naphtalène-1-yl)(1-butyl-1H-indol-3-yl)méthanone** voir sous JWH-073 | 7611746990901 | d |
| **(naphtalène-1-yl)(1-hexyl-1H-indol-3-yl)méthanone** voir sous JWH-019 | 7611746990918 | d |
| **(naphtalène-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone** voir sous JWH-018 | 7611746990925 | d |
| **N-éthylnorhexédrone, N-éthylhexédrone,**2-(éthylamino)-1-phénylhexane-1-one | 7611746943389 | d |
| **N-éthylnorpentylone (éphylone),** 1-(2H-1,3-benzodioxole-5-yl)-2-(éthylamino)pentane-1-one | 7611746943259 | d |
| **nicocodine** | 7611746082002 | a |
| **nicodicodine** | 7611746083009 | a |
| **nicomorphine** | 7611746084006 | a |
| **nimétazépam** | 7611746208006 | b |
| **nitrazépam** | 7611746209003 | b |
| **noracyméthadol** | 7611746085003 | a |
| **norcodéine** | 7611746086000 | a |
| **nordazépam** | 7611746210009 | b |
| **norlévorphanol** | 7611746087007 | a |
| **norméthadone** | 7611746088004 | a |
| **normorphine** | 7611746089001 | a |
| **norpipanone** | 7611746090007 | a |
| **(±)-norpseudoéphédrine**  | 7611746173014 | b |
| **(+)-norpseudoéphédrine**voir sous cathine | 7611746173007 | b |
| **ocfentanil,** N-(2-fluorophényl)-2-méthoxy-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]acétamide | 7611746941170 | d |
| **opial** (alcaloïdes de l’opium) | 7611746997931 | a |
| **opii crocata tinctura 1 % morphine**voir sous opium, teinture safranée 1 % morphine | 7611746091905 | a |
| **opii extractum sicc 20 % morphine**voir sous opium, extrait sec 20 % morphine | 7611746157908 | a |
| **opii pulvis normatus 10 % morphine**voir sous opium, poudre standardisée 10 % morphine | 7611746078302 | a  |
| **opii tinctura normata 1 % morphine**voir sous opium, teinture standardisée 1 % morphine | 7611746158905 | a |
| **opium à fumer et les résidus provenant de sa fabrication ou de son utilisation** | 7611746131007 | d |
| **opium/opium brut** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l’opium)* | 7611746160007 | a |
| Les préparations qui contiennent de l’**opium** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent au maximum 0,2 % de morphine calculée en base ainsi qu’un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients), de telle sorte que la morphine ne puisse pas être extraite dans une proportion qui constituerait un danger pour la santé publique ou par des moyens aisément mis en œuvre, et que ses préparations ne puissent non plus être utilisées dans une telle proportion. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| **opium, extrait sec 20 % morphine** | 7611746157908 | a |
| **opium, poudre standardisée 10 % morphine** | 7611746078302 | a |
| **opium, teinture safranée 1 % morphine** | 7611746091905 | a |
| **opium, teinture standardisée 1 % morphine** | 7611746158905 | a |
| **oripavine** | 7611746270003 | a |
| **oxazépam** | 7611746211006 | b |
| **oxazolam** | 7611746212003 | b |
| **oxycodone** | 7611746092001 | a |
| **oxymorphone** | 7611746093008 | a |
| **paille de pavot destinée à la fabrication de stupéfiants** | 7611746074007 | a |
| **paille de pavot, concentré de**Le concentré de paille de pavot est le produit obtenu lorsque la paille de pavot a subi un traitement en vue de la concentration de ses alcaloïdes, lorsque cette matière est mise dans le commerce. | 7611746075004 | a |
| **panaeolus**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **para-fluorofentanyl** voir sous p-fluorofentanyl | 7611746048008 | a |
| **parahexyl** (synhexyl) | 7611746149002 | d |
| **paraméthoxyamphétamine** (PMA) | 7611746150008 | d |
| **paraméthoxyméthamphétamine** (PMMA) | 7611746150015 | d |
| **para-méthyl-4-méthylaminorex,** 4,4’-DMAR | 7611746958116 | d |
| **PCE** voir sous éticyclidine | 7611746140009 | d |
| **PCP** voir sous phencyclidine | 7611746124009 | a |
| **PCPY** voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| **pémoline** | 7611746123002 | b |
| **pentazocine** [(±)-isomère; cis] | 7611746094005 | a |
| **pentédrone,** 2-(méthylamino)-1-phénylpentan-1-one | 7611746958079 | d |
| **pentobarbital** | 7611746213000 | b |
| **1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl)indole**voir sous JWH-250 | 7611746990895 | d |
| **1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole** voir sous JWH-018 | 7611746990925 | d |
| **PEPAP** voir sous 1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxypipéridine | 7611746100003 | a |
| **péthidine** | 7611746095002 | a |
| **péthidine, produit intermédiaire A** | 7611746096009 | a |
| **péthidine, produit intermédiaire B** | 7611746976011 | a |
| **péthidine, produit intermédiaire C** | 7611746976172 | a |
| **peyotl** (lophophora williamsii) | 7611746371007 | d |
| **phénadoxone** | 7611746097006 | a |
| **phénampromide** | 7611746098003 | a |
| **phénazépam** | 7611746965435 | b |
| **phénazocine** | 7611746099000 | a |
| **phencyclidine** (PCP) | 7611746124009 | a |
| **phendimétrazine** [(±)-isomère; trans] | 7611746205012 | b |
| **1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxypipéridine** (PEPAP) | 7611746100003 | a |
| **phenmétrazine** | 7611746125006 | a |
| **phénobarbital** | 7611746214007 | b |
| **phénobarbital (-)-propylhéxédrine (1:1)** (barbéxaclone) | 7611746168010 | b |
| **phénomorphane** | 7611746101000 | a |
| **phénopéridine** | 7611746102007 | a |
| **phentermine** | 7611746215004 | b |
| **1-(1-phényl-cyclohexyl)-pyrrolidine**voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| **pholcodine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la pholcodine)* | 7611746103004 | a |
| Les préparations qui contiennent de la **pholcodine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de pholcodine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| **PHP**voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| **piminodine** | 7611746104001 | a |
| **pinazépam** | 7611746216001 | b |
| **pipradol** | 7611746217008 | b |
| **piritramide** | 7611746105008 | a |
| **PMA**voir sous paraméthoxyamphétamine | 7611746150008 | d |
| **PMMA**voir sous para-méthoxyméthamphétamine | 7611746150015 | d |
| **prazépam** | 7611746218005 | b |
| **proheptazine** | 7611746106005 | a |
| **propéridine** | 7611746107002 | a |
| **propiram** | 7611746108009 | a |
| **psilocine** | 7611746151005 | d |
| **psilocybe**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **psilocybine** | 7611746152002 | d |
| **pyrahexyl**voir sous parahexyl | 7611746149002 | d |
| **pyrovalérone** | 7611746219002 | b |
| **racéméthorphane***Le dextrométhorphane n’est pas soumis au contrôle* | 7611746109006 | a |
| **racémoramide** | 7611746110002 | a |
| **racémorphane**Le dextrorphan n’est pas soumis au contrôle | 7611746111009 | a |
| **rémifentanil** | 7611746340003 | a |
| **rémimazolam** | 7611746013761 | b |
| **rolicyclidine** (PHP, PCPY) | 7611746153009 | d |
| **salvia divinorum** (sauge divinatoire) | 7611746271000 | d |
| **salvinorine A** | 7611746965428 | d |
| **san pedro** (trichocereus pachanoi) | 7611746372004 | d |
| **secbutabarbital** | 7611746231004 | b |
| **sécobarbital** | 7611746128137 | b |
| **SPA**voir sous léfétamine | 7611746196006 | b |
| **STP** (DOM)voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine | 7611746133001 | d |
| **stropharia**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **sufentanil** | 7611746112006 | a |
| **synhexyl**voir sous parahexyl | 7611746149002 | d |
| **tapentadole**  | 7611746990888 | a  |
| **TCP**voir sous ténocyclidine | 7611746154006 | d |
| **témazépam** | 7611746220008 | b |
| **ténamfétamine** voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746459002 | d |
| **ténocyclidine** (TCP) | 7611746154006 | d |
| **tétrabamate** | 7611746998358 | b |
| **(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol** (dronabinol, [-]-trans-Δ9-THC)(sous réserve des dispositions applicables au (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales) | 7611746155010 | d |
| **(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales** (dronabinol, [-]-trans-Δ9-THC) | 7611746946380 | a |
| **tétrahydrocannabinol (THC)**tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l’exception du (-)-trans-Δ9-THC(sous réserve des dispositions applicables au tétrahy­drocannabinol (THC) destiné à des fins médicales) | 7611746155003 | d |
| **tétrahydrocannabinol (THC) destiné à des fins médicales**tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l’exception du (-)-trans-Δ9-THC | 7611746946427 | a |
| **tétrahydrofuranylfentanyl,** N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phényltétrahydrofuran-2-carboxamide | 7611746941217 | d |
| **tétrazépam** | 7611746221005 | b |
| **TFMPP**voir sous trifluorométhylphénylpipérazine | 7611746991014 | d |
| **thébacone** | 7611746113003 | a |
| **thébaïne** | 7611746114000 | a |
| **1-[1-(2-thiényl)-cyclohexyl]-pipéridine**voir sous ténocyclidine | 7611746154006 | d |
| **thiofentanyl** | 7611746115007 | a |
| **tilidine** [(±)-isomère; trans] | 7611746116004 | a |
| **TMA**voir sous 3,4,5-triméthoxyamphétamine | 7611746156000 | d |
| **TMA-2**voir sous 2,4,5-triméthoxyamphétamine | 7611746136019 | d |
| **tramadol**Les médicaments prêts à l’emploi sont soustraits au contrôle. Les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau b ne sont pas soumises au contrôle ni pour la fabrication ni pour leur propre commerce intérieur ou leur propre exportation consécutifs. | 7611746013778 | b |
| **triazolam** | 7611746222002 | b |
| **trichocereus pachanoi**voir sous san pedro | 7611746372004 | d |
| **trifluorométhylphénylpipérazine** (TFMPP) | 7611746991014 | d |
| **1-(3-trifluorométhylphényl)pipérazine**voir sous trifluorométhylphénylpipérazine | 7611746991014 | d |
| **trimépéridine** | 7611746117001 | a |
| **2,4,5-triméthoxyamphétamine** (TMA-2) | 7611746136019 | d |
| **3,4,5-triméthoxyamphétamine** (TMA) | 7611746156000 | d |
| **1-(3,4,5-triméthoxyphényl)-2-aminoéthane**voir sous mescaline | 7611746144007 | d |
| **UR-144,** (1-pentyl-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone | 7611746941255 | d |
| **valérylfentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]pentanamide | 7611746943235 | d |
| **vinylbital** | 7611746223009 | b |
| **XLR-11;** [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone | 7611746960737 | d |
| **zipéprol** | 7611746232001 | a |
| **zolpidem** | 7611746360001 | b |
|  |  |  |

Annexe 2[[7]](#footnote-7)

(art. 2, al. 1)

Tableau a

| Désignation | GTIN | Tableau |
| --- | --- | --- |
| **acétorphine** | 7611746000006 | a |
| **acétyldihydrocodéine** | 7611746001003 | a |
| **acétylméthadol** [(±)-isomère] | 7611746002000 | a |
| **acétyl-alpha-méthylfentanyl** | 7611746240006 | a |
| **acide 4-hydroxybutyrique**L’ester gamma-butyrolactone (GBL) est soustrait au contrôle lorsqu’il est à usage industriel.L’usage privé d’ester gamma-butyrolactone (GBL) n’est pas soustrait au contrôle. | 7611746400004 | a |
| **alfentanil** | 7611746003007 | a |
| **allylprodine** | 7611746004004 | a |
| **alphacétylméthadol** [(+)-isomère] | 7611746005001 | a |
| **alphaméprodine** | 7611746006008 | a |
| **alphaméthadol** | 7611746007005 | a |
| **alphaprodine** [(±)-isomère; cis] | 7611746008002 | a |
| **amineptine** | 7611746250005 | a |
| **amphétamine** [(±)-isomère] | 7611746118008 | a |
| **aniléridine** | 7611746009009 | a |
| **benzéthidine** | 7611746010005 | a |
| **benzylmorphine** | 7611746011002 | a |
| **benzylpipérazine** | 7611746269007 | a |
| **bétacétylméthadol** | 7611746012009 | a |
| **bétaméprodine** | 7611746013006 | a |
| **bétaméthadol** | 7611746014003 | a |
| **bétaprodine** | 7611746015000 | a |
| **bézitramide** | 7611746016007 | a |
| **buprénorphine** | 7611746017004 | a |
| **cannabis destiné à des fins médicales**Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique, présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins ainsi que l’ensemble des objets et préparations destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique, présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins | 7611746946311 | a |
| **carfentanyl** | 7611746958161 | a |
| **cétobémidone** | 7611746058007 | a |
| **chanvre, boutures à cultiver en vue d’une production pharmaceutique**pour des plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins | 7611746946311 | a |
| **chanvre, extrait destiné à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946335 | a |
| **chanvre, graines à cultiver en vue d’une production pharmaceutique**pour les plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins | 7611746946311 | a |
| **chanvre, huile destinée à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946342 | a |
| **chanvre, résine (haschisch) destinée à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946434 | a |
| **chanvre, teinture destinée à des fins médicales**voir cannabis destiné à des fins médicales | 7611746946298 | a |
| **clonitazène** | 7611746019008 | a |
| **coca, feuilles de** | 7611746999478 | a |
| **coca, extraits**À l’exception des extraits de coca dont la teneur totale en cocaïne, en ecgonine ou en tout autre alcaloïde ecgoninique ne dépasse pas 1,25 ppm ou 1,25 milligramme par litre ou kilogramme**.** | 7611746999461 | a |
| **cocaïne** | 7611746021001 | a |
| **coca, teintures de** | 7611746999454 | a |
| **codéine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la codéine)* | 7611746022008 | a |
| **codéine-N-oxide** | 7611746023005 | a |
| **codoxime** | 7611746024002 | a |
| **désomorphine** | 7611746025009 | a |
| **dexamfétamine**voir sous dexamphétamine | 7611746119005 | a |
| **dexamphétamine** [(+)-isomère] | 7611746119005 | a |
| **dextromoramide** | 7611746026006 | a |
| **dextropropoxyphène** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant du dextropropoxyphène)* | 7611746027003 | a |
| **diampromide** | 7611746029007 | a |
| **diéthylthiambutène** | 7611746312000 | a |
| **difénoxine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la difénoxine)* | 7611746031000 | a |
| **dihydrocodéine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la dihydrocodéine)* | 7611746032007 | a |
| **dihydrocodéinone**voir sous hydrocodone | 7611746051008 | a |
| **dihydroétorphine** | 7611746260004 | a |
| **dihydromorphine** | 7611746033004 | a |
| **dihydromorphinone**voir sous hydromorphone | 7611746053002 | a |
| **diménoxadol** | 7611746034001 | a |
| **dimépheptanol** | 7611746035008 | a |
| **6-diméthylamino-4,4-diphényl-3-heptanone**voir sous méthadone | 7611746064008 | a |
| **diméthylthiambutène** | 7611746030003 | a |
| **dioxaphétylbutyrate** | 7611746037002 | a |
| **diphénoxylate** | 7611746038009 | a |
| **dipipanone** | 7611746039006 | a |
| **dronabinol destiné à des fins médicales**voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales | 7611746946380 | a |
| **drotébanol** | 7611746040002 | a |
| **ecgonine et ses esters et dérivés qui sont transformables en ecgonine et cocaïne** | 7611746041009 | a |
| **éthylméthylthiambutène** | 7611746042006 | a |
| **éthylmorphine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l’éthylmorphine)* | 7611746043003 | a |
| **étonitazène** | 7611746044000 | a |
| **étorphine** | 7611746045007 | a |
| **étoxéridine** | 7611746046004 | a |
| **fénétylline** | 7611746120001 | a |
| **fentanyl** | 7611746047001 | a |
| **p-fluorofentanyl** | 7611746048008 | a |
| **furéthidine** | 7611746049005 | a |
| **GHB**voir sous acide 4-hydroxybutyrique | 7611746400004 | a |
| **hydrocodone** | 7611746051008 | a |
| **hydromorphinol** | 7611746052005 | a |
| **hydromorphone** | 7611746053002 | a |
| **beta-hydroxyfentanyl** | 7611746054009 | a |
| **beta-hydroxy-3-méthylfentanyl** | 7611746055006 | a |
| **7-hydroxymitragynine** | 7611746958147 | a |
| **hydroxypéthidine** | 7611746056003 | a |
| **isométhadone** | 7611746057000 | a |
| **LAAM**voir sous lévacétylméthadol | 7611746236009 | a |
| **lévacétylméthadol** [(-)-isomère] (LAAM) | 7611746236009 | a |
| **lévamphétamine** [(-)-isomère] | 7611746197003 | a |
| **lévometamphétamine** | 7611746290001 | a |
| **lévométhadone** | 7611746979845 | a |
| **lévométhorphane**Le dextrométhorphane n’est pas soumis au contrôle | 7611746059004 | a |
| **lévomoramide** | 7611746060000 | a |
| **lévophénacylmorphane** | 7611746061007 | a |
| **lévorphanol**Le dextrorphan n’est pas soumis au contrôle | 7611746062004 | a |
| **lisdexamphétamine** | 7611764965442 | a |
| **mécloqualone** | 7611746126003 | a |
| **métamfétamine**voir sous méthamphétamine | 7611746121008 | a |
| **métazocine** | 7611746063001 | a |
| **méthadol**voir sous dimépheptanol | 7611746035008 | a |
| **méthadone** [(±)-isomère] | 7611746064008 | a |
| **méthadone, intermédiaire de la** | 7611746064008 | a |
| **méthamphétamine** [(±)-isomère] | 7611746121008 | a |
| **méthaqualone** | 7611746127000 | a |
| **méthyldésorphine** | 7611746066002 | a |
| **méthyldihydromorphine** | 7611746067009 | a |
| **alpha-méthylfentanyl** | 7611746068006 | a |
| **3-méthylfentanyl** | 7611746997795 | a |
| **méthylphénidate** | 7611746122005 | a |
| **1-méthyl-4-phényl-4-propionoxypipéridine** (MPPP) | 7611746070009 | a |
| **alpha-méthylthiofentanyl** | 7611746071006 | a |
| **3-méthylthiofentanyl** | 7611746072003 | a |
| **métopon** | 7611746073000 | a |
| **mitragynine** | 7611746958154 | a |
| **moramide, intermédiaire du** | 7611746076001 | a |
| **morphéridine** | 7611746077008 | a |
| **morphine** | 7611746078005 | a |
| **morphine-méthobromide et autres dérivés morphiniques à azote pentavalent** | 7611746079002 | a |
| **morphine-N-oxide** | 7611746080008 | a |
| **MPPP**voir sous 1-méthyl-4-phényl-4-propionoxypipéridine | 7611746070009 | a |
| **myrophine** | 7611746081005 | a |
| **nicocodine** | 7611746082002 | a |
| **nicodicodine** | 7611746083009 | a |
| **nicomorphine** | 7611746084006 | a |
| **noracyméthadol** | 7611746085003 | a |
| **norcodéine** | 7611746086000 | a |
| **norlévorphanol** | 7611746087007 | a |
| **norméthadone** | 7611746088004 | a |
| **normorphine** | 7611746089001 | a |
| **norpipanone** | 7611746090007 | a |
| **opial** (alcaloïdes de l’opium) | 7611746997931 | a |
| **opii crocata tinctura 1 % morphine**voir sous opium, teinture safranée 1 % morphine | 7611746091905 | a |
| **opii extractum sicc 20 % morphine**voir sous opium, extrait sec 20 % morphine | 7611746157908 | a |
| **opii pulvis normatus 10 % morphine**voir sous opium, poudre standardisée 10 % morphine | 7611746078302 | a  |
| **opii tinctura normata 1 % morphine**voir sous opium, teinture standardisée 1 % morphine | 7611746158905 | a |
| **opium/opium brut** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l’opium)* | 7611746160007 | a |
| **opium, extrait sec 20 % morphine** | 7611746157908 | a |
| **opium, poudre standardisée 10 % morphine** | 7611746078302 | a |
| **opium, teinture safranée 1 % morphine** | 7611746091905 | a |
| **opium, teinture standardisée 1 % morphine** | 7611746158905 | a |
| **oripavine** | 7611746270003 | a |
| **oxycodone** | 7611746092001 | a |
| **oxymorphone** | 7611746093008 | a |
| **paille de pavot destinée à la fabrication de stupéfiants** | 7611746074007 | a |
| **paille de pavot, concentré de**Le concentré de paille de pavot est le produit obtenu lorsque la paille de pavot a subi un traitement en vue de la concentration de ses alcaloïdes, lorsque cette matière est mise dans le commerce. | 7611746075004 | a |
| **para-fluorofentanyl**voir sous p-fluorofentanyl | 7611746048008 | a |
| **PCP**voir sous phencyclidine | 7611746124009 | a |
| **pentazocine** [(±)-isomère; cis] | 7611746094005 | a |
| **PEPAP**voir sous 1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxypipéridine | 7611746100003 | a |
| **péthidine** | 7611746095002 | a |
| **péthidine, produit intermédiaire A** | 7611746096009 | a |
| **péthidine, produit intermédiaire B** | 7611746976011 | a |
| **péthidine, produit intermédiaire C** | 7611746976172 | a |
| **phénadoxone** | 7611746097006 | a |
| **phénampromide** | 7611746098003 | a |
| **phénazocine** | 7611746099000 | a |
| **phencyclidine** (PCP) | 7611746124009 | a |
| **1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxypipéridine** (PEPAP) | 7611746100003 | a |
| **phenmétrazine** | 7611746125006 | a |
| **phénomorphane** | 7611746101000 | a |
| **phénopéridine** | 7611746102007 | a |
| **pholcodine** *(sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la pholcodine)* | 7611746103004 | a |
| **piminodine** | 7611746104001 | a |
| **piritramide** | 7611746105008 | a |
| **proheptazine** | 7611746106005 | a |
| **propéridine** | 7611746107002 | a |
| **propiram** | 7611746108009 | a |
| **racéméthorphane**Le dextrométhorphane n’est pas soumis au contrôle | 7611746109006 | a |
| **racémoramide** | 7611746110002 | a |
| **racémorphane**Le dextrorphan n’est pas soumis au contrôle | 7611746111009 | a |
| **rémifentanil** | 7611746340003 | a |
| **sufentanil** | 7611746112006 | a |
| **tapentadole**  | 7611746990888 | a  |
| **(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol** **destiné à des fins médicales** (dronabinol, [-]-trans-Δ9-THC) | 7611746946380 | a |
| **tétrahydrocannabinol (THC) destiné à des fins médicales**tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l’exception du (-)-trans-Δ9-THC | 7611746946427 | a |
| **thébacone** | 7611746113003 | a |
| **thébaïne** | 7611746114000 | a |
| **thiofentanyl** | 7611746115007 | a |
| **tilidine** [(±)-isomère; trans] | 7611746116004 | a |
| **trimépéridine** | 7611746117001 | a |
| **zipéprol** | 7611746232001 | a |
|  |  |  |  |

Annexe 3[[8]](#footnote-8)

(art. 2, al. 1)

Tableau b

| Désignation | GTIN | Tableau  |
| --- | --- | --- |
| **allobarbital** | 7611746164005 | b |
| **alprazolam** | 7611746165002 | b |
| **amfépramone** | 7611746167006 | b |
| **aminorex** | 7611746225003 | b |
| **amobarbital** | 7611746166009 | b |
| **barbéxaclone**voir sous phénobarbital (‑)‑propylhéxédrine (1:1) | 7611746168010 | b |
| **barbital** | 7611746168003 | b |
| **benzphétamine** | 7611746169000 | b |
| **bromazépam** | 7611746170006 | b |
| **brotizolam** | 7611746226000 | b |
| **butalbital** | 7611746171003 | b |
| **butobarbital** | 7611746239000 | b |
| **camazépam** | 7611746172000 | b |
| **cathine** [(+)-norpseudoéphédrine] | 7611746173007 | b |
| **chlordiazépoxide** | 7611746174004 | b |
| **clobazam** | 7611746175001 | b |
| **clonazépam** | 7611746176008 | b |
| **clonazolam**6-(2-chlorphényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-s-triazol-(4,3-a)-(1,4)-benzodiazépine | 7611746957850 | b |
| **clorazépate** | 7611746224006 | b |
| **clotiazépam** | 7611746177005 | b |
| **cloxazolam** | 7611746178002 | b |
| **cyclobarbital** | 7611746179009 | b |
| **délorazépam** | 7611746180005 | b |
| **diazépam** | 7611746181002 | b |
| **diclazépam**7-chloro-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-1-méthyl-2H-1,4-benzodiazépine-2-one | 7611746013600 | b |
| **diéthylpropione**voir sous amfépramone | 7611746167006 | b |
| **estazolam** | 7611746182009 | b |
| **éthchlorvynol** | 7611746183006 | b |
| **éthinamate** | 7611746184003 | b |
| **N-éthylamphétamine**voir sous étilamfétamine | 7611746186007 | b |
| **éthyl-loflazépate** | 7611746185000 | b |
| **etilamfétamine** [(+)-isomère] | 7611746186007 | b |
| **etizolam** | 7611746965459 | b |
| **fencamfamine** | 7611746187004 | b |
| **fenproporex** | 7611746188001 | b |
| **flubromazolam**8-bromo-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine | 7611746013617 | b |
| **fludiazépam** | 7611746189008 | b |
| **flunitrazépam** | 7611746190004 | b |
| **flurazépam** | 7611746191001 | b |
| **glutéthimide** | 7611746192008 | b |
| **halazépam** | 7611746193005 | b |
| **haloxazolam** | 7611746194002 | b |
| kétamineSont soustraites au contrôle les préparations injectables prêtes à l’emploi qui sont destinées à des personnes autorisées à manier des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau b. | 7611746941163 | b |
| **kétazolam** | 7611746195009 | b |
| **léfétamine** (SPA) | 7611746196006 | b |
| **loflazépate d’éthyle** | 7611746185000 | b |
| **loprazolam** | 7611746198000 | b |
| **lorazépam** | 7611746228004 | b |
| **lormétazépam** | 7611746200000 | b |
| **mazindol** | 7611746201007 | b |
| **médazépam** | 7611746202004 | b |
| **méfénorex** [(±)-isomère] | 7611746203001 | b |
| **méprobamate** | 7611746204008 | b |
| **mésocarbe** | 7611746229001 | b |
| **méthylphénobarbital** | 7611746199007 | b |
| **méthyprylone** | 7611746206002 | b |
| **midazolam** | 7611746207009 | b |
| **nimétazépam** | 7611746208006 | b |
| **nitrazépam** | 7611746209003 | b |
| **nordazépam** | 7611746210009 | b |
| **(±)-norpseudoéphédrine**  | 7611746173014 | b |
| **(+)-norpseudoéphédrine**voir sous cathine | 7611746173007 | b |
| **oxazépam** | 7611746211006 | b |
| **oxazolam** | 7611746212003 | b |
| **pémoline** | 7611746123002 | b |
| **pentobarbital** | 7611746213000 | b |
| **phénazépam** | 7611746965435 | b |
| **phendimétrazine** [(±)-isomère; trans] | 7611746205012 | b |
| **phénobarbital** | 7611746214007 | b |
| **phénobarbital (-)-propylhéxédrine (1:1)** (barbéxaclone) | 7611746168010 | b |
| **phentermine** | 7611746215004 | b |
| **pinazépam** | 7611746216001 | b |
| **pipradol** | 7611746217008 | b |
| **prazépam** | 7611746218005 | b |
| **pyrovalérone** | 7611746219002 | b |
| **rémimazolam** | 7611746013761 | b |
| **secbutabarbital** | 7611746231004 | b |
| **sécobarbital** | 7611746128137 | b |
| **SPA**voir sous léfétamine | 7611746196006 | b |
| **témazépam** | 7611746220008 | b |
| **tétrabamate** | 7611746998358 | b |
| **tétrazépam** | 7611746221005 | b |
| **tramadol**Les médicaments prêts à l’emploi sont soustraits au contrôle. Les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau b ne sont pas soumises au contrôle ni pour la fabrication ni pour leur propre commerce intérieur ou leur propre exportation consécutifs. | 7611746013778 | b |
| **triazolam** | 7611746222002 | b |
| **vinylbital** | 7611746223009 | b |
| **zolpidem** | 7611746360001 | b |
|  |  |  |

Annexe 4

(art. 2, al. 1)

Tableau c

| Désignation | GTIN | Tableau  |
| --- | --- | --- |
| Les préparations qui contiennent de la **codéine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de codéine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments[[9]](#footnote-9)). |  | c |
| Les préparations qui contiennent du **dextropropoxyphène** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles sont destinées à une application par voie orale et que la dose, calculée en base, n’excède pas 135 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. Elles ne doivent pas renfermer d’autres stupéfiants ou substances psychotropes. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| Les préparations qui contiennent de la **difénoxine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent, par unité d’administration, au plus 0,5 mg de difénoxine calculée en base et une quantité de sulfate d’atropine égale à 5 % au minimum de la quantité de difénoxine. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| Les préparations qui contiennent de la **dihydrocodéine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de dihydrocodéine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| Les préparations qui contiennent de l’**éthylmorphine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité d’éthylmorphine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration d’éthylmorphine n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| Les préparations qui contiennent de l’**opium** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent au maximum 0,2 % de morphine calculée en base ainsi qu’un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients), de telle sorte que la morphine ne puisse pas être extraite dans une proportion qui constituerait un danger pour la santé publique ou par des moyens aisément mis en œuvre, et que ses préparations ne puissent non plus être utilisées dans une telle proportion. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
| Les préparations qui contiennent de la **pholcodine** sont soustraites partiellement au contrôle lorsqu’elles contiennent un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de pholcodine, calculée en base, n’excède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n’excède pas 2,5 % dans les préparations de forme non divisée. L’institut attribue à ces préparations l’une des catégories de remise au public (voir art. 40 al. 1 à 3 de l’O du 21 septembre 2018 sur les médicaments). |  | c |
|  |  |  |

Annexe 5[[10]](#footnote-10)

(art. 2, al. 1)

Tableau d

| Désignation | GTIN | Tableau |
| --- | --- | --- |
| **AB-CHMINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746941224 | d |
| **AB-FUBINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide, N-[1-amino-3-méthyl-1-oxobutane-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746964346 | d |
| **AB-PINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-pentyl-1H-indazolyl-3-carboxamide | 7611746941248 | d |
| **acétylfentanyl,** N-[1-(2-phényléthyl)-4-pipéridyl]-N-phénylacétamide | 7611746960522 | d |
| **acide lysergide, diéthylamide de l’**voir sous diéthylamide de l’acide lysergique(LSD-25) |  | d |
| **acrylfentanyl,** acryloylfentanyl, N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phénylacrylamide | 7611746941194 | d |
| **ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA),**N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide,N-[1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746943273 | d |
| **ADB-FUBINACA,** N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyle]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide, N-[1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746941699 | d |
| **AH-7921,** 3,4-dichloro-N-[(1-diméthylamino)cyclohéxylméthyl]benzamide | 7611746960867 | d |
| **alpha-PHP, alpha-pyrrolidinohexanophénone,**1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one | 7611746943396 | d |
| **alpha-pyrrolidinovalérophénone,** alpha -pyrrolidinopentiophénone, alpha-PVP | 7611746958123 | d |
| **AM-2201,** [1-(5-fluoropentyl)-indol-3-yl]-(naphthalène-1-yl)méthanone | 7611746960690 | d |
| **5F-AMB-PINACA (5F-AMB, 5F-MMB-PINACA),** 2-{[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-yl]formamido}-3-méthylméthylbutanoate, méthyl-2-{[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino}-3-méthylbutanoate | 7611746943211 | d |
| **3-(2-aminobutyl)-indole**voir sous étryptamine | 7611746227007 | d |
| **2-amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthyl)-phényl-propane**voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine | 7611746133001 | d |
| **cis-2-amino-4-méthyl-phényl-2-oxazoline**voir sous 4-méthylaminorex | 7611746999379 | d |
| **2-aminopropiophénone**voir sous cathinone | 7611746134008 | d |
| **5F-APINACA, 5F-AKB48;** N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746958055 | d |
| **1-(benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on**voir sous 3,4-méthylènedioxypyrovalérone | 7611746990970 | d |
| **brolamfétamine**voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746137009 | d |
| **4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine** (DOB) [(±)‑isomère] | 7611746137009 | d |
| **4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine** (2C-B) | 7611746350002 | d |
| **brorphine**1-[1-[1-(4-bromophényl)éthyl]-pipéridine-4-yl]-1,3-dihydro-2H-imidazole-2-one | 7611746013464 | d |
| **1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole**voir sous JWH-073 | 7611746990901 | d |
| **butylone**voir sous 2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one | 7611746990994 | d |
| **butyrfentanyl,** butanoylfentanyl, N-phényl-N-(1-(2-phényléthyl)-4-pipéridinyl)-butanamide | 7611746958673 | d |
| **cannabis** Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, ainsi que l’ensemble des objets et préparations présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins(sous réserve des dispositions applicables au cannabis destiné à des fins médicales)  | 7611746999522 | d |
| **catha edulis, feuilles** (feuilles de la plante de kath) | 7611746999270 | d |
| **cathinone** | 7611746134008 | d |
| **2C-B**voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine | 7611746350002 | d |
| **champignons hallucinogènes des genres conocybe, panaeolus, psilocybe et stropharia** | 7611746370000 | d |
| **chanvre**voir sous cannabis |  | d |
| **chanvre, boutures**pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins(sous réserve des dispositions applicables aux boutures de chanvre à cultiver en vue d’une production pharmaceutique) | 7611746999522 | d |
| **chanvre, extrait**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à l’extrait de chanvre destiné à des fins médicales) | 7611746999515 | d |
| **chanvre, graines**pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins(sous réserve des dispositions applicables aux graines de chanvre à cultiver en vue d’une production pharmaceutique)  | 7611746999522 | d |
| **chanvre, huile**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à l’huile de chanvre destinée à des fins médicales) | 7611746999485 | d |
| **chanvre, résine (haschich)**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à la résine de chanvre destinée à des fins médicales) | 7611746999508 |  d |
| **chanvre, teinture**voir cannabis(sous réserve des dispositions applicables à la teinture de chanvre destinée à des fins médicales) | 7611746999492 | d |
| **1-(2-chlorphényl)pipérazine**voir sous o-chlorphényl-pipérazine | 7611746991045 | d |
| **1-(3-chlorphényl)pipérazine**voir sous m-chlorphényl-pipérazine | 7611746991038 | d |
| **1-(4-chlorphényl)pipérazine**voir sous p-chlorphényl-pipérazine | 7611746991021 | d |
| **m-chlorphénylpipérazine** (m-CPP) | 7611746991038 | d |
| **o-chlorphénylpipérazine** (o-CPP) | 7611746991045 | d |
| **p-chlorphénylpipérazine** (p-CPP) | 7611746991021 | d |
| **2C-I**voir sous 2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine | 7611746137023 | d |
| **4-CMC, (4-chloromethcathinone, cléphédrone)**,1-(4-chlorphényl)-2-(méthylamino)propane-1-one | 7611746943372 | d |
| **conocybe**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **CP 47,497, 3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol**  | 7611746990963 | d |
| **CP 47,497-C6-homologues, 3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** | 7611746990956 | d |
| **CP 47,497-C8-homologues, 3-[4-(1,1-diméthyloctyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** | 7611746990949 | d |
| **CP 47,497-C9-homologues, 3-[4-(1,1-diméthylnonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol** | 7611746990932 | d |
| **m-CPP**voir sous m-chlorphénylpipérazine | 7611746991038 | d |
| **o-CPP**voir sous o-chlorphénylpipérazine | 7611746991045 | d |
| **p-CPP**voir sous p-chlorphénylpipérazine | 7611746991021 | d |
| **crotonylfentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]but-2-énamide | 7611746943242 | d |
| **2C-T-2**voir sous 4-éthylthio-2,5-diméthoxyphenéthylamine | 7611746137016 | d |
| **2C-T-7**voir sous 2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine | 7611746138013 | d |
| **CUMYL-4CN-BINACA,** 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phénylpropane-2-yl)indazole-3-carboxamide | 7611746943266 | d |
| **cumyl-pegaclone**5-pentyl-2-(2-phénylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one | 7611746013624 | d |
| **cyclopropylfentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopropanecarboxamide | 7611746943297 | d |
| **DET**voir sous N,N-diéthyltryptamine | 7611746135005 | d |
| **diacétylmorphine**voir sous héroïne | 7611746050001 | d |
| **diamorphine**voir sous héroïne | 7611746050001 | d |
| **didéhydro-9,10-N,N-diéthyl-méthyl-6-ergoline-carboxamide-8β**voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **diéthylamide de l’acide lysergique** (LSD-25) | 7611746143000 | d |
| **3-(2-diéthylaminoéthyl)-indole**voir sous N,N-diéthyltryptamine | 7611746135005 | d |
| **N,N-diéthyllysergamide**voir sous diéthylamidede l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **N,N-diéthyltryptamine** (DET) | 7611746135005 | d |
| **2,5-diméthoxyamphétamine** (DMA) | 7611746136002 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine** (DOET) [(±)‑isomère] | 7611746138006 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine** (2C-I) | 7611746137023 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine** (DOM, STP) [(±)-isomère] | 7611746133001 | d |
| **2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine** (2C‑T‑7) | 7611746138013 | d |
| **3-(2-diméthylaminoéthyl)-indole**voir sous N,N-diméthyltryptamine | 7611746297000 | d |
| **3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-ol**voir sous psilocine | 7611746151005 | d |
| **3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-yl-dihydrogène phosphate**voir sous psilocybine | 7611746152002 | d |
| **5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol**voir sous CP 47,497 | 7611746990963 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol**voir sous CP 47,497 | 7611746990963 | d |
| **diméthylheptyltétrahydrocannabinol** (DMHP) | 7611746141006 | d |
| **5-(1,1-diméthylhexyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol**voir sous CP 47,497-C6-homologues | 7611746990956 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol**voir sous CP 47,497-C6-homologues | 7611746990956 | d |
| **5-(1,1-diméthylnonyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol**voir sous CP 47,497-C9-homologues | 7611746990932 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthylnonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol**voir sous CP 47,497-C9-homologues | 7611746990932 | d |
| **5-(1,1-diméthyloctyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol**voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| **3-[4-(1,1-diméthyloctyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol**voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| **N,N-diméthyltryptamine** (DMT) | 7611746297000 | d |
| diphénidine1-(1,2-diphényléthyl)pipéridine | 7611746013938 | d |
| **DMA**voir sous 2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746136002 | d |
| **DMHP**voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol | 7611746141006 | d |
| **DMT**voir sous N,N-diméthyltryptamine | 7611746297000 | d |
| **DOB**voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746137009 | d |
| **DOC,** 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)propane-2-amine, 2,5-diméthoxy-4-chloramphétamine, 4-chloro-2,5-DMA | 7611746943228 | d |
| **DOET**voir sous 2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine | 7611746138006 | d |
| **DOM** (STP) voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine | 7611746133001 | d |
| **dronabinol** voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol(sous réserve des dispositions applicables au dronabinol destiné à des fins médicales) | 7611746155010 | d |
| **éphédrone**voir sous méthcathinone | 7611746331001 | d |
| **N-éthyl-MDA**voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746132004 | d |
| **N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MDE, MDEA) [(±)-isomère] | 7611746132004 | d |
| **alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MBDB) | 7611746976806 | d |
| **N-éthyl-1-phényl-cyclohexylamine**voir sous éticyclidine | 7611746140009 | d |
| **N-éthylnorhexédrone, N-éthylhexédrone,**2-(éthylamino)-1-phénylhexane-1-one | 7611746943389 | d |
| **N-éthylnorpentylone (éphylone),** 1-(2H-1,3-benzodioxole-5-yl)-2-(éthylamino)pentane-1-one | 7611746943259 | d |
| **éthylone,** 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino) propan-1-one | 7611746958086 | d |
| **éthylphénidate,** éthyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate | 7611746965169 | d |
| **4-éthylthio-2,5-diméthoxyphenéthylamine** (2C-T-2) | 7611746137016 | d |
| **éticyclidine** (PCE) | 7611746140009 | d |
| **étryptamine** | 7611746227007 | d |
| **eutylone**1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)butan-1-one | 7611746946199 | d |
| **flualprazolam,** 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]benzodiazépine | 7611746943402 | d |
| **4-fluoroamphétamine** | 7611746991052 | d |
| **4-fluorobutyrylfentanyl, parafluorobutyrylfentanyl,** N-(4-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]butanamide | 7611746943327 | d |
| **2-fluorofentanyl, ortho-fluorofentanyl,**N-(2-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]propanamide | 7611746943310 | d |
| **4-fluoroisobutyr(yl)fentanyl,** N-(4-fluorophényl)-N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)isobutyramide | 7611746941200 | d |
| **1-(4-fluorophényl)propan-2-amine**voir sous 4-fluoro-amphétamine | 7611746991052 | d |
| **5F-MDMB-PINACA, 5F-ADB,** méthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate | 7611746941231 | d |
| **5F-PB22,** quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylate,quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole]-3-carboxylate | 7611746941262 | d |
| **FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA),** méthyl-2-(1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carbonylamino)-3-méthylbutanoate | 7611746943280 | d |
| **furanyl fentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]furan-2-carboxamide | 7611746941187 | d |
| **haschich**voir sous chanvre, résine | 7611746999508 | d |
| **héroïne** (diacétylmorphine/diamorphine) | 7611746050001 | d |
| **1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole**voir sous JWH-019 | 7611746990918 | d |
| **1-hydroxy-3-(1,2-diméthylheptyl)-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyranne**voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol | 7611746141006 | d |
| **1-hydroxy-3-n-hexyl-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-benzo[b,d]pyranne**voir sous parahexyl | 7611746149002 | d |
| **N-hydroxy-MDA**voir sous N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746142003 | d |
| **N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (N‑hydroxy-MDA) | 7611746142003 | d |
| **ibogaine** | 7611746235002 | d |
| **isotonitazène**N,N-diéthyl-2-(2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl)éthan-1-amine | 7611746948322 | d |
| **JWH-018, 1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole** | 7611746990925 | d |
| **JWH-019, 1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole** | 7611746990918 | d |
| **JWH-073, 1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole** | 7611746990901 | d |
| **JWH-250, 1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl)indole** | 7611746990895 | d |
| **lophophora williamsii**voir sous peyotl | 7611746371007 | d |
| **LSD**voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **LSD-25**voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **lysergide**voir sous diéthylamide de l’acide lysergique | 7611746143000 | d |
| **MBDB**voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746976806 | d |
| **MDA**voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746459002 | d |
| **MDE**voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746132004 | d |
| **MDEA**voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746132004 | d |
| **MDMA**voir sous 3,4- méthylènedioxyméthamphétamine | 7611746148005 | d |
| **4F-MDMB-BINACA (4F-MDMB-BUTINACA),** méthyl-2-{[1-(4-fluorobutyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate | 7611746943365 | d |
| **MDMB-CHMICA,** méthyl N-{[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}-3-méthyl-L-valinate | 7611746958062 | d |
| MDMB-4en-PINACAMéthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate | 7611746013785 | d |
| **5F-MDMB-PICA (5F-MDMB-2201),**méthyl-2-{[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate | 7611746943204 | d |
| **MDPV**voir sous 3,4-méthylènedioxypyrovalérone | 7611746990970 | d |
| **4-MEC,** 4-méthylethcathinone, 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one | 7611746958093 | d |
| **méphédrone**voir sous 4-méthylméthcathinone | 7611746991007 | d |
| **mescaline** | 7611746144007 | d |
| **méthcathinone** (éphédrone) [(±-isomère) | 7611746331001 | d |
| **méthiopropamine, MPA,** N-méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine | 7611746965145 | d |
| **méthoxétamine,** 2-(3-méthoxyphényl)-2-(éthylamino cyclohexanone | 7611746964728 | d |
| **méthoxyacétylfentanyl,** 2-méthoxy-N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]acétamide | 7611746943303 | d |
| **para-méthoxyamphétamine****v**oir sous paraméthoxyamphétamine (PMA) | 7611746150008 | d |
| **5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MMDA) | 7611746145004 | d |
| **3-méthoxyphéncyclidine**1-[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine, 3-MeO-PCP | 7611746013921 | d |
| **2-(2-méthoxyphényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone** voir sous JWH-250 | 7611746990895 | d |
| **2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one** (butylone) | 7611746990994 | d |
| **2-(méthylamino)-1-phénylpropan-1-on**voir sous méthcathinone | 7611746331001 | d |
| **4-méthylaminorex** | 7611746999379 | d |
| **N-méthyl-1-(1,3-benzodioxol-5-yle)-2-butylamine**voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746976806 | d |
| **3,4-méthylènedioxyamphétamine** (MDA)[(±)‑isomère] | 7611746459002 | d |
| **3,4-méthylènedioxyméthamphétamine** (MDMA) [(±)‑isomère] | 7611746148005 | d |
| **3,4-méthylènedioxyméthcathinone** (méthylone) | 7611746990987 | d |
| **(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-méthylaminopropan-1-one**voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone | 7611746990987 | d |
| **3,4-méthylènedioxypyrovalérone** (MDPV) | 7611746990970 | d |
| **4-méthylméthcathinone** (méphédrone) | 7611746991007 | d |
| **méthylone**voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone | 7611746990987 | d |
| **1-(4-méthylphényl)-2-méthylaminopropan-1-one** voir sous 4-méthylméthcathinone | 7611746991007 | d |
| **4-méthylthioamphétamine** (4-MTA) | 7611746354000 | d |
| **métonitazène** N,N-diéthyl-2-(2-(4-méthoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl)éthan-1-amine | 7611746948483 | d |
| **MMDA**voir sous 5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746145004 | d |
| **MT-45,** 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine | 7611746958130 | d |
| **4-MTA**voir sous 4-méthylthioamphétamine | 7611746354000 | d |
| **(naphtalène-1-yl)(1-butyl-1H-indol-3-yl)méthanone** voir sous JWH-073 | 7611746990901 | d |
| **(naphtalène-1-yl)(1-hexyl-1H-indol-3-yl)méthanone** voir sous JWH-019 | 7611746990918 | d |
| **(naphtalène-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone** voir sous JWH-018 | 7611746990925 | d |
| **25B-NBOMe,** 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine | 7611746964520 | d |
| **25C-NBOMe,** 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine | 7611746963899 | d |
| **25I-NBOMe,** 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine | 7611746958468 | d |
| **ocfentanil,** N-(2-fluorophényl)-2-méthoxy-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]acétamide | 7611746941170 | d |
| **opium à fumer et les résidus provenant de sa fabrication ou de son utilisation** | 7611746131007 | d |
| **panaeolus**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **parahexyl** (synhexyl) | 7611746149002 | d |
| **paraméthoxyamphétamine** (PMA) | 7611746150008 | d |
| **paraméthoxyméthamphétamine** (PMMA) | 7611746150015 | d |
| **para-méthyl-4-méthylaminorex,** 4,4’-DMAR | 7611746958116 | d |
| **PCE**voir sous éticyclidine | 7611746140009 | d |
| **PCPY**voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| **pentédrone,** 2-(méthylamino)-1-phénylpentan-1-one | 7611746958079 | d |
| **1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacetyl)indole**voir sous JWH-250 | 7611746990895 | d |
| **1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole**voir sous JWH-018 | 7611746990925 | d |
| **peyotl** (lophophora williamsii) | 7611746371007 | d |
| **1-(1-phényl-cyclohexyl)-pyrrolidine**voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| **PHP**voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| **PMA**voir sous paraméthoxyamphétamine | 7611746150008 | d |
| **PMMA**voir sous para-méthoxyméthamphétamine | 7611746150015 | d |
| **psilocine** | 7611746151005 | d |
| **psilocybe**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **psilocybine** | 7611746152002 | d |
| **pyrahexyl**voir sous parahexyl | 7611746149002 | d |
| **rolicyclidine** (PHP, PCPY) | 7611746153009 | d |
| **salvia divinorum** (sauge divinatoire) | 7611746271000 | d |
| **salvinorine A** | 7611746965428 | d |
| **san pedro** (trichocereus pachanoi) | 7611746372004 | d |
| **STP** (DOM)voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine | 7611746133001 | d |
| **stropharia**voir sous champignons hallucinogènes | 7611746370000 | d |
| **synhexyl**voir sous parahexyl | 7611746149002 | d |
| **TCP**voir sous ténocyclidine | 7611746154006 | d |
| **ténamfétamine**voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746459002 | d |
| **ténocyclidine** (TCP) | 7611746154006 | d |
| **(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol** (dronabinol, [-]-trans-Δ9-THC)(sous réserve des dispositions applicables au (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales) | 7611746155010 | d |
| **tétrahydrocannabinol (THC)**tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l’exception du (-)-trans-Δ9-THC(sous réserve des dispositions applicables au tétrahydrocannabinol (THC) destiné à des fins médicales) | 7611746155003 | d |
| **tétrahydrofuranylfentanyl,** N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phényltétrahydrofuran-2-carboxamide | 7611746941217 | d |
| **TFMPP**voir sous trifluorométhylphénylpipérazine | 7611746991014 | d |
| **1-[1-(2-thiényl)-cyclohexyl]-pipéridine**voir sous ténocyclidine | 7611746154006 | d |
| **TMA**voir sous 3,4,5-triméthoxyamphétamine | 7611746156000 | d |
| **TMA-2**voir sous 2,4,5-triméthoxyamphétamine | 7611746136019 | d |
| **trichocereus pachanoi**voir sous san pedro | 7611746372004 | d |
| **trifluorométhylphénylpipérazine** (TFMPP) | 7611746991014 | d |
| **1-(3-trifluorométhylphényl)pipérazine**voir sous trifluorométhylphénylpipérazine | 7611746991014 | d |
| **2,4,5-triméthoxyamphétamine** (TMA-2) | 7611746136019 | d |
| **3,4,5-triméthoxyamphétamine** (TMA) | 7611746156000 | d |
| **1-(3,4,5-triméthoxyphényl)-2-aminoéthane**voir sous mescaline | 7611746144007 | d |
| **U-47700,** 3,4-dichloro-N-(2-diméthylamino-cyclohéxyl)-N-méthyl-benzamide | 7611746958109 | d |
| **UR-144,** (1-pentyl-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone | 7611746941255 | d |
| **valérylfentanyl,** N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]pentanamide | 7611746943235 | d |
| **XLR-11;** [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone | 7611746960737 | d |
|  |  |  |

Annexe 6[[11]](#footnote-11)

(art. 2, al. 2)

Tableau e:
Matières premières et produits ayant un effet présumé semblable à celui des stupéfiants

| Numéro | Désignation |
| --- | --- |
| 1 | CathinonesToute substance (autre que le bupropion, la cathinone, l’amfépramone, la pyrovalérone ou qu’une des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g), dont la structure est dérivée de la 2-amino-1-phényl-1-propanone suite à une ou plusieurs des modifications suivantes:– Substitution au niveau du cycle phényl, à n’importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkyléndioxy, haloalkyl ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents;– Substitution en position 3 avec un substituant alkyl;– Substitution au niveau de l’atome d’azote avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l’atome d’azote dans une structure cyclique.Les cathinones ne sont pas soumises au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l’ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants[[12]](#footnote-12), pour autant qu’elles soient utilisées à des fins industrielles par des entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n’ont pas besoin d’autorisation d’importer ou d’exporter. |
| 2 | NaphthylpyrovaléronesToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 2-aminopropan-1-one par la substitution en position 1 avec n’importe quel système cyclique monocyclique ou polycyclique fusionné (autre qu’un système cycle phényl ou cycle alkylènedioxyphényl), que le composé soit ou non encore modifié de l’une des manières suivantes:– Substitution au niveau du cycle phényl, à n’importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkylènedioxy, haloalkyl ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents;– Substitution en position 3 avec un substituant alkyl;– Substitution au niveau de l’atome NH2-amino avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l’atome NH2-amino dans une structure cyclique.Les naphthylpyrovalérones ne sont pas soumises au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l’ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu’elles soient utilisées à des fins industrielles par des entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n’ont pas besoin d’autorisation d’importer ou d’exporter. |
| 3 | … |
| 4 | NaphthoylpyrrolesToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 3-(1-naphthoyl) pyrrole du fait de la substitution au niveau de l’atome d’azote du cycle pyrrole par l’alkyl, l’alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2‑(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d’autres substitutions dans le cycle pyrrole à n’importe quelle extension, indépendamment d’autres substitutions dans le cycle naphthyl à n’importe quelle extension.Les naphthoylpyrroles ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l’ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu’ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n’ont pas besoin d’autorisation d’importer ou d’exporter. |
| 5 | NaphthylméthylindènesToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 1-(1-naphthylméthyl)indène du fait de la substitution en position 3 du cycle indène par l’alkyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl ou 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d’autres substitutions dans le cycle indène à n’importe quelle extension, indépendamment d’autres substitutions dans le cycle naphthyl à n’importe quelle extension.Les naphthylméthylindènes ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l’ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu’ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n’ont pas besoin d’autorisation d’importer ou d’exporter. |
| 6 | … |
| 7 | CyclohexylphénolsToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 2-(3-hydroxycyclohexyl)phénol du fait de la substitution en position 5 du cycle phénolique par l’alkyl, l’alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d’autres substitutions dans le cycle cyclohexyl à n’importe quelle extension.Les cyclohexylphénols ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l’ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu’ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n’ont pas besoin d’autorisation d’importer ou d’exporter. |
| 8 | 2C-E2,5-Diméthoxy-4-éthylphenéthylamine2-(2,5-Diméthoxy-4-éthylphényl)éthanamine |
| 9 | 2C-D2,5-Diméthoxy-4-méthylphenéthylamine2-(2,5-Diméthoxy-4-méthylphényl)éthanamine |
| 10 | 2C-P2,5-Diméthoxy-4-propylphenéthylamine2-(2,5-Diméthoxy-4-propylphényl)éthanamine |
| 11 | 3,4-DHA3,4-Dihydroxyamphétamine (alpha-Méthyldopamine)4-(2-Aminopropyl)benzol-1,2-diol |
| 12 | 2-FA2-Fluoroamphétamine1-(2-Fluorophényl)propan-2-amine |
| 13 | 3-FA3-Fluoroamphétamine1-(3-Fluorophényl)propan-2-amine |
| 14 | 2-FMA2-Fluorométhamphétamine1-(2-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine |
| 15 | 3-FMA3-Fluorométhamphétamine1-(3-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine |
| 16 | 4-FMA4-Fluorométhamphétamine1-(4-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine |
| 17 | Ethcathinone2-Éthylamino-1-phényl-propan-1-one |
| 18 | Buphédrone2-(Méthylamino)-1-phénylbutan-1-one |
| 19 | … |
| 20 | 3,4-DMMC3,4-Diméthylmethcathinone1-(3,4-Diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 21 | 2-FMC2-Fluoromethcathinone1-(2-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 22 | 3-FMC3-Fluoromethcathinone1-(3-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 23 | 4-FMC4-Fluoromethcathinone (Fléphédrone)1-(4-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 24 | … |
| 25 | Pentylonebk-MBDP1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)pentan-1-one |
| 26 | 4-Méthylbuphédrone4-MeMABP2-(Méthylamino)-1-(4-méthylphenyl)butan-1-one |
| 27 | Pyrrolidinopropiophénonealpha-PPP1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone |
| 28 | Pyrrolidinobutiophénonealpha-PBP1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone |
| 29 | … |
| 30 | MéthylendioxypyrrolidinobutiophénoneMDPBP1-(3,4-Méthylenedioxyphényl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone |
| 31 | NaphyroneO-24821-Naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one |
| 32 | N-Benzyl-3,4-méthylendioxycathinone |
| 33 | 2-Benzylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl)-butan-1-one |
| 34 | Méthyl-pyrrolidinopropiophénone4-méthyl-alpha-pyrrolidinopropiophénone |
| 35 | JWH-015(2-Méthyl-1-propyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylméthanone |
| 36 | JWH-0516,6-Diméthyl-3-(2-méthyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromen-9-yl)méthanol |
| 37 | JWH-0814-Méthoxynaphthalen- 1-yl- (1-pentylindol- 3-yl)méthanone |
| 38 | JWH-1223-[(4-Méthylnaphthalen-1-yl)carbonyl]-1-pentyl-1H-indole |
| 39 | JWH-1333-(1,1-Diméthylbutyl)-6a,7,10,10a-tétrahydro -6,6,9-triméthyl-dibenzo[b,d]pyrane |
| 40 | JWH-200(1-(2-Morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone |
| 41 | JWH-2032-(2-Chlorophényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone |
| 42 | JWH-2104-Éthylnaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone |
| 43 | JWH-307(5-(2-Fluorophényl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone |
| 44 | RCS-41-pentyl-3-(4-méthoxybenzoyl)indole2-(4-Méthoxyphényl)-1-(1-pentyl-indol-3-yl)méthanone |
| 45 | AM-6941-[(5-Fluoropentyl)-indol-3-yl]-(2-iodophényl)méthanone |
| 46 | … |
| 47 | RCS-81-(2-Cyclohexyléthyl)-3-(2-méthoxyphenylacétyl)indole |
| 48 | MéthylendioxyaminoindaneMDAI5,6-méthylenedioxy-2-aminoindane |
| 49 | 5-Iodaminoindane5-IAI5-iodo-2-aminoindane |
| 50 | 2-Aminoindane2-AI2-aminoindaneL’usage industriel est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 51 | 5-(2-Aminopropyl)benzofurane5-APB |
| 52 | 6-(2-Aminopropyl)benzofurane6-APB |
| 53 | p-FPPParafluorophénylpipérazine1-(4-Fluorophényl)pipérazine |
| 54 | m-FPPMétafluorophénylpipérazine1-(3-Fluorophényl)pipérazine |
| 55 | o-FPPOrthofluorophénylpipérazine1-(2-Fluorophényl)pipérazine |
| 56 | … |
| 57 | … |
| 58 | DiphénylprolinolD2PMDiphényl(pyrrolidin-2-yl)méthanol |
| 59 | 6,7-Méthylènedioxy-aminotétralineMDAT5,6,7,8-Tétrahydrobenzo[f][1,3]benzodioxol-6-amine |
| 60 | 2C-C4-Chloro-2,5-diméthoxyphénéthylamine1-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-2-aminoéthane |
| 61 | … |
| 62 | … |
| 63 | AM-1220[1-[(1-Méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-1H-indol-3-yl]-(naphthalén-1-yl) méthanone(1-[(1-Méthyl-2-pipéridinyl)méthyl]-1H-indol-3-yl)-1-naphthylméthanone |
| 64 | AM-12481-[(N-Méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-3-(adamant-1-oyl)indole |
| 65 | AM-22321-(4-Cyanobutyl)-3-(1-naphthoyl)indole |
| 66 | AM-22331-[(N-méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-3-(2-iodobenzoyl)indole |
| 67 | AB-0011-pentyl-3-(adamantoyl)indole |
| 68 | MAM-2201[1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](4-méthyl-1-naphthyl)méthanone |
| 69 | A-796,2601-(2-Morpholin-4-yléthyl)-1H-indol-3-yl]-(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone |
| 70 | A-836,339N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide |
| 71 | AKB-48N-(Adamant-1-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide |
| 72 | CB-131-Naphthyl[4-(pentyloxy)-1-naphthalényl]méthanone |
| 73 | … |
| 74 | STS-1351-(5-Fluoropentyl)-N-tricyclo[3.3.1.13,7] déc-1-yl-1H-indol-3-carboxamide |
| 75 | … |
| 76 | URB-597[3-(3-Carbamoylphényl)phényl] N-cyclohéxylcarbamate |
| 77 | URB-7546-Méthyl-2-[(4-méthylphényl)amino]-1-benzoxazin-4-one |
| 78 | 4-Acétoxy-N,N-diallyltryptamine4-AcO-DALT3-[2-(Diprop-2-èn-1-ylamino)éthyl]-1H-indol-4-yl acétate |
| 79 | 4-Acétoxy-N,N-diéthyltryptamine4-AcO-DET3-(2-Diéthylaminoéthyl)-1H-indol-4-yl acétate |
| 80 | 4-Acétoxy-N,N-diisopropyltryptamine4-AcO-DIPT3-[2-[bis(1-Méthyléthyl)amino]éthyl]-1H-indol-4-ole acétate |
| 81 | 4-Acétoxy-N,N-dipropyltryptamine4-AcO-DPT |
| 82 | 4-Hydroxy-N-méthyl-N-éthyltryptamine4-HO-MET3-(2-(Éthyl(méthyl)amino)éthyl)-1H-indol-4-ole |
| 83 | 4-Hydroxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine4-HO-MIPT3-(2-[Isopropyl(méthyl)amino]éthyl)-1H-indol-4-ole |
| 84 | 4-Méthoxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine4-MeO-MiPTN-[2-(4-Méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine |
| 85 | 5-Méthoxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine5-MeO-MiPTN-[2-(5-Méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine |
| 86 | 5-Méthoxy-N,N-diisopropyltryptamine5-MeO-DiPT3-[2-(Diisopropylamino)éthyl]-5-méthoxyindole |
| 87 | 5-Méthoxy-N,N-diméthyltryptamine5-MeO-DMT5-Méthoxy-N,N-diméthyl-1H-indol-3-éthanamine |
| 88 | 5-Méthoxy-N,N-diallyltryptamine5-MeO-DALT5-Méthoxy-N,N-di-2-propèn-1-yl-1H-indol-3-éthanamine |
| 89 | CamphétamineN-Méthyl-3-phényl-3-norbornan-2-amine |
| 90 | … |
| 91 | 4-FluorotropacocaïnepFBT(8-Méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-4-fluorobenzoate |
| 92 | 3-FluorotropacocaïnemFBT(8-Méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-3-fluorobenzoate |
| 93 | 2-FluorotropacocaïneoFBT(8-Méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-2-fluorobenzoate |
| 94 | m-MéthoxyéthylamphétamineN-Éthyl-1-(3-méthoxyphényl)propan-2-amine |
| 95 | o-MéthoxyéthylamphétamineN-Éthyl-1-(2-méthoxyphényl)propan-2-amine |
| 96 | 4-Méthylamphétamine4-MA1-(4-Méthylphényl)propan-2-amine |
| 97 | 3-Méthylamphétamine3-MA1-(3-Méthylphényl)propan-2-amine |
| 98 | MéthylbenzylpipérazineMBZP1-Benzyl-4-méthylpipérazine |
| 99 | 5-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane5-APDB1-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)propan-2-amine |
| 100 | 6-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane6-APDB1-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-6-yl)propan-2-amine |
| 101 | JWH 018 Adamantyl carboxamideAPICA1-Pentyl-N-tricyclo[3.3.1.13,7] déc-1-yl-1H-indol-3-carboxamide |
| 102 | 4-Chlorophénylisobutylamine4-CAB1-(4-Chlorophényl)butan-2-amine |
| 103 | 4-Méthoxyphéncyclidine4-MeO-PCP1-[1-(4-Méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine |
| 104 | … |
| 105 | IndanylaminopropaneIAP1-(2,3-Dihydro-1H-indèn-5-yl)propan-2-amine |
| 106 | PB22Quinoline-8-yl-[1-pentyl-1H-indol-3-yl]-carboxylateQuinoline-8-yl-[1-pentyl-1H-indole]-3-carboxylate |
| 107 | BB22Quinoline-8-yl-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylateQuinoline-8-yl-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indole]-3-carboxylate |
| 108 | … |
| 109 | … |
| 110 | … |
| 111 | 25D-NBOMe2-(4-Méthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine4-Méthyl-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phenéthylamine |
| 112 | 4-Bromamphétaminepara-Bromamphétamine1-(4-Bromphényl)propyl-2-amine |
| 113 | 3-Bromamphétamineméta-Bromamphétamine1-(3-Bromphényl)propyl-2-amine |
| 114 | 2-Bromamphétamineortho-Bromamphétamine1-(2-Bromphényl)propyl-2-amine |
| 115 | W-154-Chloro-N-(1-phénéthylpipéridine-2-ylidène)phénylsulfonamide |
| 116 | HU-2101,1-Diméthylheptyl-11-hydroxytétrahydrocannabinole |
| 117 | WIN-55,212-2[2,3-Dihydro-5-méthyl-3-(4-morpholinylméthyl)pyrrolyl[1,2,3-de]-1,4-benzoxazine-6-yl]-1-naphtalénylméthanone |
| 118 | … |
| 119 | … |
| 120 | … |
| 121 | 5-MAPB5-(N-Méthyl-2-aminopropyl)benzofurane1-(Benzofurane-5-yl)-N-méthylpropane-2-amine |
| 122 | 6-MAPB6-(N-Méthyl-2-aminopropyl)benzofurane1-(Benzofurane-6-yl)-N-méthylpropane-2-amine |
| 123 | 5-EAPB5-(N-Éthyl-2-aminopropyl)benzofurane1-(Benzofurane-5-yl)-N-éthylpropane-2-amine |
| 124 | 6-EAPB6-(N-Éthyl-2-aminopropyl)benzofurane |
| 125 | 4-HO-DET3-(2-Diéthylaminoéthyl)-1H-indole-4-ole4-Hydroxy-N,N-diéthyltryptamine |
| 126 | RH-343-[2-(2-Méthoxybenzylamino)éthyl]-1H-quinazoline-2,4-dione |
| 127 | N-Éthyl-norKétamineNEK2-(2-Chlorophényl)- 2-(éthylamino)cyclohexane-1-one |
| 128 | 3,4-Dichlorométhylphénidate3,4-CTMPMéthyl-2-(3,4-dichlorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate |
| 129 | 5-IT5-(2-Aminopropyl)indole |
| 130 | Toute substance (à l’exception des substances soumises au contrôle qui figurent dans les tableaux a, b, d et f) dont la structure est dérivée de la phénéthylamine, de la N-alkyl-phénéthylamine, de l’a‑méthylphénéthylamine, de la N-alkyl-a-méthylphénéthylamine, de l’a‑éthylphénéthylamine, ou de la N-alkyl-a-éthylphénéthylamine suite à une substitution au niveau du cycle phényl, à n’importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkyléndioxy ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 131 | Toute substance dont la structure est dérivée de substances décrites au numéro 130 du présent tableau, suite à une substitution au niveau de l’atome d’azote du groupe amine avec un groupe benzyle, que ce dernier soit substitué ou non de quelque manière que ce soit dans le cycle phényl du groupe benzyle. Font exception les substances soumises au contrôle mentionnées dans les tableaux a, b, d et f.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 132 | NM2AIN-Méthyl-2-aminoindaneN-Méthyl-2-indanamine |
| 133 | Nitracaïne3-Diéthylamino-2,2-diméthylpropyl-4-nitrobenzoateL’usage industriel dans le cadre d’activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 134 | … |
| 135 | Pyrazolam8-Bromo-1-méthyl-6-(2-pyridinyl)-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzo-diazépineL’usage industriel dans le cadre d’activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 136 | Flubromazépam7-Bromo-5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-oneL’usage industriel dans le cadre d’activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 137 | bk-2C-B2-Amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 138 | … |
| 139 | Méthoxyphénidine1-[1-(2-Methoxyphényl)-2-phényléthyl]pipéridine |
| 140 | EAM-2201(4-Éthyl-1-naphthalinyl)[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]méthanone3-(4-Éthyl-1-naphthoyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole |
| 141 | FUB-PB-22Quinoline-​8-​yl-​1-​(4-​fluorobenzyl)-​1H-​indol-​3-​carboxylate |
| 142 | THJ-2201(1-​(5-​Fluoropentyl)-​1H-​indazol-​3-​yl)(1-naphthalin​yl)méthanone1-​(5-​Fluoropentyl)-3-(1-naphthoyl)-1H-​indazole |
| 143 | 25I-NBFN-(2-Fluorobenzyl)-4-iodo-2,5-diméthoxyphénéthylamine2-(2,5-Diméthoxyphényl-4-iodo)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine |
| 144 | 25C-NBF4-Chloro-N-(2-fluorobenzyl)-2,5-diméthoxyphénéthylamine2-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine |
| 145 | 25B-NBF4-Bromo-N-(2-fluorobenzyl)-2,5-diméthoxyphénéthylamine2-(4-Bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine |
| 146 | BODβ,2,5-Triméthoxy-4-méthylphénéthylamine2-(2,5-Diméthoxy-4-méthylphényl)-(2-méthoxy)éthylamine |
| 147 | Escaline4-Éthoxy-3,5-diméthoxyphénéthylamine2-(4-Éthoxy-3,5-diméthoxyphényl)éthylamine |
| 148 | Allylescaline3,5-Diméthoxy-4-(2-propènyloxy)phénéthylamine2-[3,5-Diméthoxy-4-(2-propènyloxyphényl)]éthylamine |
| 149 | Méthallylescaline3,5-Diméthoxy-4-(2-méthyl-2-propènyloxy)phénéthylamine2-[3,5-Diméthoxy-4-(2-méthyl-2-propènyloxyphényl)]éthylamine |
| 150 | 25N-NBOMe2,5-Diméthoxy-4-nitro-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine2-(2,5-Diméthoxyphenyl-4-nitro)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine |
| 151 | 25E-NBOMe4-Éthyl-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine2-(4-Éthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine |
| 152 | 25C-NBOH4-Chloro-2,5-diméthoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phénéthylamine2-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphenyl)-N-(2-hydroxybenzyl)éthylamine |
| 153 | 25I-NBOH4-Iodo-2,5-diméthoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phénéthylamine2-(4-Iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-hydroxybenzyl)éthylamine |
| 154 | bk-2C-C2-Amino-1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 155 | bk-2C-I2-Amino-1-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 156 | bk-2C-D2-Amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)éthanone |
| 157 | bk-2C-E2-Amino-1-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 158 | bk-2C-P2-Amino-1-(2,5-diméthoxy-4-propylphényl)éthanone |
| 159 | bk-2C-i2-Amino-1-(4-isopropyl-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 160 | Alpha-méthyltryptamineAMT1-(Indol-3-yl)propane-2-amine |
| 161 | alpha-PPTalpha-pyrrolidinopropiothiophénone2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-propane-1-one |
| 162 | alpha-PBTalpha-pyrrolidinobutiothiophénone2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-butane-1-one |
| 163 | alpha-PVTalpha-pyrrolidinopentiothiophénone2-( pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-pentane-1-one |
| 164 | 1P-LSDdiéthylamide de l’acide 1-propionyl-lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diméthyl méthyl-6 propionyl-1 ergoline carboxamide-8 |
| 165 | ETH-LADN-éthyl-nor-diméthylamide de l’acide lysergiqueDidéhydro-9,10 N,N,6-triéthyl ergoline carboxamide-8 |
| 166 | PRO-LADN-propyl-nor-diméthylamide de l’acide lysergiqueDidéhydro-9,10 N,N-diéthyl-6-propyl ergoline carboxamide-8 |
| 167 | AL-LADN-allyl-nor-diméthylamide de l’acide lysergiqueDidéhydro-9,10 N,N-diéthyl-6-(2-propényl) ergoline carboxamide-8 |
| 168 | LSZacide 2,4-diméthylazétidide lysergique1[(didéhydro-9,10 -6-méthylergoline-8-yl)-carbonyl]-2,4-diméthylazétidine |
| 169 | 2-MAPB2-(N-méthyl-2-aminopropyl)benzofuraneN,a-diméthyl-2-benzofurane éthanamine |
| 170 | … |
| 171 | … |
| 172 | MDMB-CHMINACAMéthyl-2-(1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-diméthyl butanoate |
| 173 | … |
| 174 | EG-0183-(1-naphthoyl)-1-pentylcarbazole |
| 175 | Deschlorétizolam2-éthyl-9-méthyl-4-phényl-6*H*-thiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépineL’usage industriel dans le cadre d’activités de recherche et dévelop­pement est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 176 | … |
| 177 | Fladrafinil2-{[bis(4-fluorphényl)méthyl]sulfinyl}-N-hydroxyacétamideL’usage industriel dans le cadre d’activités de recherche et dévelop­pement est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 178 | HDMP-28MéthylnaphthidateMéthyl-naphtalen-2-yl(pipéridine-2-yl)acétate |
| 179 | … |
| 180 | … |
| 181 | 3-Fluorophenmétrazine3-FPM2-(3-fluorophényl)-3-méthylmorpholine |
| 182 | … |
| 183 | 5F-MN-181-(5-fluoropentyl)-N-1-naphthalènyl-1H-indazol-3-carboxamide |
| 184 | … |
| 185 | MAM-2201 (N-Chlorpentyl-Analog)(1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-méthylnaphthalèn-1-yl)méthanoneJWH-122 (analogue de N-chloropentyle) |
| 186 | NM-2201(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(naphthalèn-1-yl)méthanoneCBL-2201 |
| 187 | 5F-CUMYL-PINACAN-cumyl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamideCUMYL-5F-PINACA |
| 188 | MMB-CHMICAMéthyl-2-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-carboxamid]-3-méthylbutanoat |
| 189 | 5F-AB-PINACAN-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamide |
| 190 | FUB-AKB48N-(adamant-1-yl)-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazol-3-carboxamideFUB-APINACA |
| 191 | … |
| 192 | MO-CHMINACA1-méthoxy-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl 1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazol-3-carboxylateMDMB-CHMINACMO-AMB |
| 193 | MDMB-PCZCAMéthyl-9-pentyl-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-diméthylbutanoat |
| 194 | MDMB-CHMCZCAMéthyl-2-(9-(cyclohexylméthyl)-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-diméthylbutanoat |
| 195 | ÉthylnaphthidateÉthyl-2-(naphthalèn-2-yl)-2-(pipéridin-2-yl)acétateHDEP-28 |
| 196 | 4-FluorométhylphénidateMéthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate4F-MPH |
| 197 | PropylphénidatePropyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétatePPH |
| 198 | IsopropylphénidatePropan-2-yl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétateIPH |
| 199 | 4-MéthylméthylphénidateMéthyl-2-(4-méthylphényl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate4-MeTMP4-MMPH |
| 200 | 3-MeO-PCMO4-[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]morpholine |
| 201 | … |
| 202 | … |
| 203 | Nifoxipam5-(2-fluorophényl)-3-hydroxy-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépin-2-oneL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 204 | … |
| 205 | ÉphénidineN-éthyl-1,2-diphényléthanamine |
| 206 | Méphenmétrazine3-méthyl-2-(4-méthylphényl)morpholine4-MPM4-Méthylphenmétrazine |
| 207 | Mexedrone3-méthoxy-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one |
| 208 | Deschloro-N-éthylnorkétamine2-éthylamino-2- phénylcyclohexanoneO-PCE |
| 209 | MéthamnétamineN-méthyl-1-(2-naphthyl)propan-2-amineMNA |
| 210 | Deschlorokétamine2-phényl-(2-méthylamino)-cyclohexanoneDXE |
| 211 | Phenétrazine3‐éthyl‐2‐phénylmorpholine |
| 212 | … |
| 213 | 1P-ETH-LADN-éthyl-nor-1-propionyl diéthylamide de l’acide lysergique1P-ETH-LSD |
| 214 | 5-MeO-DiBF[2-(5-méthoxy-1-benzofuran-3-yl)éthyl]bis(propan-2-yl)amine |
| 215 | N-benzylméphédrone1-(4-méthylphényl)-2-(benzylméthylamino)propan-1-one |
| 216 | … |
| 217 | 5B-APINACA5B-AKB48N-(1-Adamantyl)-[1-(5-bromopentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamide |
| 218 | 5C-APINACA5C-AKB48N-(1-Adamantyl)-[1-(5-chloropentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamide |
| 219 | … |
| 220 | THJ-0181-Naphthalènyl (1-pentyl-1H-indazol-3-yl)-méthanone |
| 221 | 5F-APP-PICAPX-1N-(1-Amino-1-oxo-3-phénylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamide |
| 222 | ADB-PINACAN-(1-Aminocarbonyl)-2,2-diméthyl-prolyl]-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamide |
| 223 | N-Cumyl-4CN-B7AICAN-Cumyl-(4-cyanobutyl)-7-azaindol-3-carboxamide |
| 224 | … |
| 225 | … |
| 226 | Benzyl fentanylN-(1-Benzylpipéridin-4-yl)-N-phénylpropanamide |
| 227 | … |
| 228 | 4-AcO-MET4-Acétoxy-N-éthyl-N-méthyltryptamine |
| 229 | Benzédrone1-(4-Méthylphényl)-2-benzylaminopropan-1-one |
| 230 | 4-Fluoroéthylphénidate4F-EPHÉthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(piperidin-2-yl)acétate |
| 231 | Méclonazépam5-(2-Chlorophényl)-3-méthyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H[1,4]-benzodiazépin-2-oneL’usage industriel et l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 232 | 3-MeO-PCE3-Méthoxyeticyclidine N-Éthyl-1-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-amine |
| 233 | ALD-521-Acétyl-acide lysergique diéthylamide4-Acétyl-N,N-diéthyl-7-méthyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinolin-9-carboxamide |
| 234 | … |
| 235 | … |
| 236 | FentanylsToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée de la 4-amino­pipéridine,dès lors que:– l’azote du cycle pipéridine est substitué par des groupes arylalkyles ou hétéroalkyles, ces groupes, ainsi que le squelette carboné du cycle pipéridine, pouvant en outre être substitués dans n’importe quelle mesure et n’importe quelle position par des groupes alcoxyle, alcoxycarbonyle, alkyle, aryle, halogène et hydroxyle;que– le groupe amine de la 4-aminopipéridine est substitué par un groupe aryle ou hétéroaryle, ce groupe pouvant en outre être substitué dans n’importe quelle mesure et n’importe quelle position par des groupes alcoxyle, alkyle, halogène et hydroxyle;et que,– le groupe amine de la 4-aminopipéridine est substitué par n’importe quel groupe acyle.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 237 | Flunitrazolam1-méthyl-8-nitro-6-(2-fluorophényl)-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépineL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 238 | Adinazolam1-(8-chloro-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine-1-yl)-N,N-diméthylméthanamineL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 239 | Dichloropaneméthyl-3-(3,4-dichlorophényl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylate |
| 240 | 2-Fluorkétamine2-(2-fluorophényl)-2-méthylamino-cyclohexanone2-fluordeschlorkétamine |
| 241 | 3-HO-PCE3-(1-éthylaminocyclohexyl)phénol3-hydroxyéticyclidine |
| 242 | Fluclotizolam2-chloro-4-(2-fluorophényl)-9-méthyl-6*H*-thiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a] [1,4]diazépineL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 243 | Troparilméthyl-8-méthyl-3-phényl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylateL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 244 | … |
| 245 | EMB-FUBINACAéthyl-2-[[1-[(4-fluorophényl)méthyl]indazol-3-carbonyl]amino]-3-méthyl-butanoateéthyl-(1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indazol-3-carbonyl)valinate |
| 246 | Métizolam4-(2-chlorphényl)-2-éthyl-6*H*-thiéno[3,2-f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4] diazépineL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 247 | … |
| 248 | 5F-Cumyl-P7AICA1-(5-fluoropentyl)-N-(2-phénylpropan-2-yl)-7-azaindole-3-carboxamide1-(5-fluoropentyl)-N-(2-phénylpropan-2-yl)pyrrol[2,3-b]pyridine-3-carboxamide |
| 249 | … |
| 250 | 1,4-ButandiolL’usage industriel est soustrait au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 251 | … |
| 252 | N,N-diméthylamphétamineN,N,α-triméthylphénéthylamineMetrotonine |
| 253 | DPTN,N-dipropyltryptamine |
| 254 | 5F-EMB-PINACAÉthyl-2-[[1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate5F-AEB |
| 255 | 5F-cumyl-pegaclone5-(5-fluoropentyl)-2-(2-phénylpropane-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indole-1-one |
| 256 | 5F-MDMB-P7AICAMéthyl-2-[(1-(5-fluoropentyl)-1H-pyrrol[2,3-b]pyridine-3-carboxamido)]-3,3-diméthylbutanoate |
| 257 | 3-HO-PCP3-[1-(1-pipéridinyl)cyclohexyl]phénol3-hydroxyphéncyclidine |
| 258 | Bromazolam8-bromo-1-méthyl-6-phényl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]benzodiazépineL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. **L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle.** |
| 259 | … |
| 260 | 4'-fluoro-4-méthylaminorex5-(4-fluorophényl)-4,5-dihydro-4-méthyl-2-oxazolamine4F-MAR |
| 261 | Thiothinone2-(méthylamino)-1-(2-thiophényl)-1-propanoneβk-MPA |
| 262 | MMB-CHMINACAMéthyl-2-[[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoateAMB-CHMINACA |
| 263 | Dérivés de l’acide lysergiqueToute substance (autre que la méthylergométrine, le méthysergide, l’amésergide ou qu’une des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée de l’amide de l’acide lysergique (ergine), dès lors que:– l’azote du cycle à cinq atomes (R1) n’est pas substitué ou est substitué par un quelconque groupe alkyle ou carbonyle,que– l’azote du groupe amide (R2 et R3) n’est pas substitué ou est substitué dans n’importe quelle mesure par des groupes alkyles, alkényles, alcoxy-alkyles ou hydroxyalkyles,et que– l’azote (R6) est substitué par un quelconque groupe alkyle ou alkényle.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 264 | Dérivés du nitazèneToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée du nitazène,dès lors que:– le cycle phényl (R1) est substitué d’une quelconque manière et dans n’importe quelle mesure,et que– l’azote du groupe amine (R2 et R3) est substitué dans n’importe quelle mesure par des groupes alkyles.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 265 | Cannabinoïdes de synthèseToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée de l’indole, indépendamment de la substitution d’un autre atome de carbone de la structure indole par un atome d’azote, par substitution:– au niveau de l’atome d’azote (position 1) avec des structures alkyles, alkényles, aryles ou hétérocycliques avec au moins 3 atomes de carbone;et, en outre,– au niveau de la position 3 de l’indole par une structure carbonyle, ester d’acide carboxylique ou amide d’acide carboxylique qui est en outre encore substituée d’une quelconque manière et dans n’importe quelle mesure et peut être condensée à la structure indole.Ces structures peuvent être substituées au niveau des positions 2, 4, 5, 6 et 7 de la structure indole d’une quelconque manière et dans n’importe quelle mesure.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 266 | TryptaminesToute substance (à l’exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée de la tryptamine, par substitution:– au niveau de l’atome d’azote de la chaîne latérale avec des groupes alkyles ou alkényles dans n’importe quelle mesure, ou par intégration de cet atome d’azote dans une structure cyclique.Ces structures peuvent être substituées de l’une ou de plusieurs des manières suivantes:– au niveau de la position α de la chaîne latérale avec des groupes alkyles ou alkényles;– dans la structure cyclique indole de la tryptamine dans n’importe quelle mesure avec des groupes alkyles, alkoxy, halogènes ou hydroxy.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 267 | Pagoclone2-(7-chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-2,3-dihydro-3-(5-méthyl-2-oxohéxyl)-1H-isoindol-1-oneL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L’usage privé n’est pas soustrait au contrôle. |
| 268 | FDU-PB-221-naphthalènyl-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indole-3-carboxylate |
| 269 | 5-MeO-N,N-DBT5-méthoxy-N,N-dibutyltryptamine |
| 270 | 5-MeO-N,N-DiBT5-méthoxy-N,N-diisobutyltryptamine |
| 271 | Morphodrolα,α-diphényl-3-morpholinylméthanol |
| 272 | 5F-EDMB-PINACAÉthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate |
| 273 | … |
| 274 | FUB-144[1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone |
| 275 | ACHMINACAN-(adamant-1-yl)-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide |
| 276 | MMB-022MMB-4en-PICAMéthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indole-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate |
| 277 | MéthoxpropamineMXPr2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one |
| 278 | BOH-2C-Bbeta-hydroxy-2C-Bα-(aminométhyl)-4-bromo-2,5-diméthoxyphénylméthanol |
| 279 | 4F-MDMB-BICAMéthyl-2-(1-(4-fluorobutyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate |
| 280 | 5F-EDMB-PICAÉthyl-2-(1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate |
| 281 | 5F-EDMB-PICAÉthyl-2-(1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3-méthylbutanoate |
| 282 | MMB-FUBICAMéthyl-2‐(1‐(4‐fluorobenzyl)‐1H‐indole‐3‐carboxamido)‐3‐méthylbutanoateAMB-FUBICA |
| 283 | ADB-BINACAN-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-butyl-1H-indazole-3-carboxamide |
| 284 | ADB-4en-PINACAN-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-pent-4ène-1-yl-1H-indazole-3-carboxamide |
| 285 | EDMB-PINACAÉthyl-2-(1-pentyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate |
| 286 | Désalkylflurazépam7-Chloro-5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazépine-2-oneNorflurazépam, norfludiazépamL’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 287 | Désoxyméthoxétamine2-Éthylamino-2-(3-méthylphényl)cyclohexane-1-oneDMXE |
| 288 | 3-Me-PCP3-Méthylphéncyclidine1-[1-(3-Méthylphényl)cyclohexyl]pipéridine |
| 289 | MéphédrèneN-Méthyl-1-(5-méthylthiophène-2-yl)propane-2-amine5-Méthylméthiopropamine5-MMPA |
| 290 | Méthoxisopropamine2-Isopropylamino-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexane-1-oneMXiPr |
| 291 | ArylcyclohexylamineToutes les substances (à l’exception des substances soumises à contrôle des tableaux a, b, d et f) dont la structure est dérivée de la phénylcyclohexylamine suite à une substitution d’une ou de plusieurs des manières suivantes:– au niveau de l'atome d’azote du groupe aminé avec des structures alkyl ou alkényl à n’importe quelle extension, ou avec des structures cycliques ou hétérocycliques incluant l’atome d’azote;– au niveau du cycle cyclohexyl par des groupes alkyl, aryl, arylalkyl, hydroxy, alkoxy ou oxo à n'importe quelle extension;– au niveau de l’aromate avec des groupes halogène, alkoxy, alkyl ou hydroxy à n’importe quelle extension, quel que soit le système aromatique.L’usage industriel de même que l’usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
|  |  |

Annexe 7[[13]](#footnote-13)

(art. 2, al. 3)

Tableau f: précurseurs

| Numéro | Désignation |
| --- | --- |
| 1 | anhydride acétique à partir de 100kgSont exemptées de l’obligation de tenir un registre pour le commerce en Suisse et du régime d’autorisation pour l’importation, les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 2 | acide N-acétylanthranilique |
| 3 | alpha-phénylacétoacétonitrile (APAAN) |
| 4 | acide anthranilique |
| 5 | éphédrine |
| 6 | ergométrine |
| 7 | ergotamine |
| 8 | isosafrole |
| 9 | permanganate de potassium à partir de 5 kgSont exemptées de l’obligation de tenir un registre pour le commerce en Suisse et du régime d’autorisation pour l’importation, les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 10 | acide lysergique |
| 11 | (3,4-méthylendioxyphényle)-2-propanone (MDP2P) |
| 12 | noréphédrine |
| 13 | acide phénylacétique |
| 14 | phénylpropanolamine (dl-noréphédrine) |
| 15 | phényl-2-propanone (P2P, BMK) |
| 16 | pipéridine |
| 17 | pipéronal |
| 18 | pseudoéphédrine |
| 19 | safrole |
| 20 | sassafras, sous forme d’huile |
| 21 | N-phénéthyl-4-pipéridone (NPP) |
| 22 | 4-anilino-N-phénéthylpipéridine (4-ANPP) |
| 23 | 3-oxo-2-phénylbutanamide (APAA, alpha-phénylacétoacétamide) |
| 24 | ester méthylique de l’acide-2-méthyl-3-[3’,4’-(méthylènedioxy)phényl]oxiranecarboxylique |
| 25 | acide-2-méthyl-3-[3’,4’-(méthylènedioxy)phényl]oxiranecarboxylique |
| 26 | **methyl-alpha-phénylacétoacétate (méthyl-alpha-acétylphénylacétate, MAPA, méthyl 3-oxo-2-phénylbutanoate)** |
| 27 | N-Phényl-4-pipéridinamine (4-AP, 4-anilinopipéridine) |
| 28 | Tert-butyl 4-(phénylamino)pipéridin-1-carboxylate (1-boc-4-anilinopipéridine, 1-boc-4-AP) |
| 29 | Norfentanyl (N-phényl-N-(pipéridin-4-yl)propionamide) |
| 100 | préparations à base de pseudoéphédrineCes préparations sont soustraites au contrôle lorsqu’elles renferment un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité de pseudoéphédrine, calculée en base, n’excède pas 50 mg de pseudoéphédrine par unité de prise. |
| 101 | préparations à base d’éphédrineCes préparations sont soustraites au contrôle lorsqu’elles renferment un ou plusieurs autres composants (substances actives ou excipients) et que la quantité d’éphédrine, calculée en base, n’excède pas 15 mg d’éphédrine par unité de prise ou 10 mg/ml d’éphédrine dans les préparations de forme non divisée. |
| 102 | chloréphédrineSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 103 | chloro-pseudoéphédrineSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 104 | … |
| 105 | acide phényl-2-hydroxypropane sulfoniqueSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 106 | ester d’acide phénylacétique à partir de 100gSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 107 | acide-2-méthyl-3-phényloxiranecarboxylique ainsi que ses esters à partir de 100gSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 108 | acide-3-méthyl-3-phényloxiranecarboxylique ainsi que ses esters à partir de 100g |
|  | Sont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 109 | ester de l’acide-2-méthyl-3-[3’,4’-(méthylènedioxy)phényl]oxiranecarboxylique à partir de 100gSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 110 | acide N-alkyle-N-[3’,4’-(méthylènedioxy)phényl]propan-2-yle carbamique à partir de 100gSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 111 | acide N-[3’,4’-(méthylènedioxy)phényl]propan-2-yle carbamique à partir de 100gSont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| 112 | olivétol (5-pentylbenzène-1,3-diol)Sont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d’une autorisation d’exploitation permettant d’utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f. |
| v |  |

Annexe 8[[14]](#footnote-14)

(art. 2, al. 4)

Tableau g: Adjuvants chimiques

Les pays cibles[[15]](#footnote-15) sont tous les pays.

**acide chlorhydrique à partir de 100 kg**

**acide sulfurique à partir de 100 kg**

Les pays cibles sont:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Bolivie | Équateur | Turquie |
| Chili | Mexique | Venezuela |
| Colombie | Pérou |  |

**acétone à partir de 50 kg**

**diéthyléther à partir de 20 kg**

**méthyléthylcétone à partir de 50 kg**

**toluène à partir de 50 kg**

Les pays cibles sont:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Antigua-et-Barbuda | Guatemala | Panama  |
| Arabie saoudite | Haïti | Paraguay  |
| Argentine | Honduras | Pérou  |
| Bénin | Îles Caïmans | Philippines  |
| Bolivie | Inde | République dominicaine  |
| Brésil | Jordanie | Russie  |
| Canada | Kazakhstan | Tadjikistan  |
| Chili | Liban | Tanzanie  |
| Colombie | Madagascar | Turquie  |
| Corée (Sud) | Malaisie | Uruguay  |
| Costa Rica | Maldives | Venezuela |
| Égypte | Mexique  |  |
| El Salvador | Moldova  |  |
| Émirats arabes unis | Nigéria  |  |
| Équateur | Oman  |  |
| Éthiopie | Pakistan  |  |

1. RO **2011** 2595 [↑](#footnote-ref-1)
2. RS **812.121.1** [↑](#footnote-ref-2)
3. RS **812.121** [↑](#footnote-ref-3)
4. Abrogé par le ch. I de l’O du DFI du 22 juin 2022, avec effet au 1er août 2022
(RO **2022** 387). [↑](#footnote-ref-4)
5. Mise à jour par le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO **2014** 3011), du 18 août 2017 (RO **2017** 5003), le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO **2019** 1057), du 29 mai 2020 (RO **2020** 2603), le ch. II de l’O du DFI du 22 juin 2022 (RO **2022** 387) et le ch. I de l’O du DFI du 21 déc. 2022, en vigueur depuis le 1er mars 2023 (RO **2023** 5). [↑](#footnote-ref-5)
6. RS **812.212.21**. Le renvoi a été adapté en application de l'art. 12 al. 2 de la Loi du 18 juin 2004 sur les publications officielles (RS **170.512**), avec effet au 1er janv. 2019. Il a été tenu compte de cette mod. dans tout le texte. [↑](#footnote-ref-6)
7. Mise à jour par le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO **2014** 3011), du 18 août 2017 (RO **2017** 5003) et le ch. II de l’O du DFI du 22 juin 2022, en vigueur depuis le 1er août 2022 (RO **2022** 387). [↑](#footnote-ref-7)
8. Mise à jour par le ch. I al. 1 de l’O du DFI du 5 sept. 2014 (RO **2014** 3011) et le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO **2019** 1057), du 29 mai 2020 (RO **2020** 2603) et du 21 déc. 2022, en vigueur depuis le 1er mars 2023 (RO **2023** 5). [↑](#footnote-ref-8)
9. RS **812.212.21** [↑](#footnote-ref-9)
10. Mise à jour par le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO **2014** 3011), du 18 août 2017 (RO **2017** 5003), le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO **2019** 1057), du 29 mai 2020 (RO **2020** 2603), le ch. II de l’O du DFI du 22 juin 2022 (RO **2022** 387) et le ch. I de l’O du DFI du 21 déc. 2022, en vigueur depuis le 1er mars 2023 (RO **2023** 5). [↑](#footnote-ref-10)
11. Nouvelle teneur selon le ch. I de l’O du DFI du 21 nov. 2011 (RO **2011** 5649). Mise à jour par le ch. I des O du DFI du 20 nov. 2012 (RO **2012** 6803), du 8 nov. 2013
(RO **2013** 4515), du 3 nov. 2014 (RO **2014** 4381), du 2 nov. 2015 (RO **2015** 5093), du 1er nov. 2016 (RO **2016** 4197), ch. I al. 1 de l’O du DFI du 18 août 2017 (RO **2017** 5003), le ch. I des O du DFI du 2 fév. 2018 (RO **2018** 949), du 2 nov. 2018 (RO **2018** 4287), du 18 mars 2019 (RO **2019** 1057), du 24 oct. 2019 (RO **2019** 4089), du 29 mai 2020
(RO **2020** 2603), du 13 nov. 2020 (RO **2020** 5775), du 8 nov. 2021 (RO **2021** 815), l’erratum du 30 sept. 2022 (RO **2022** 540) et le ch. I de l’O du DFI du 21 déc. 2022, en vigueur depuis le 1er mars 2023 (RO **2023** 5). [↑](#footnote-ref-11)
12. RS **812.121.1** [↑](#footnote-ref-12)
13. Nouvelle teneur selon le ch. I al. 2 de l’O du DFI du 18 août 2017 (RO **2017** 5003). Mise à jour par le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO **2019** 1057) du 29 mai 2020 (RO **2020** 2603) et du 21 déc. 2022, en vigueur depuis le 1er mars 2023 (RO **2023** 5). [↑](#footnote-ref-13)
14. Mise à jour par le ch. I al. 1 de l’O du DFI du 18 août 2017, en vigueur depuis le 1er oct. 2017 (RO **2017** 5003). [↑](#footnote-ref-14)
15. Pays désignés comme tels par l’Organe international de contrôle des stupéfiants (OICS) de l’Organisation des Nations Unies ou par l’Union européenne. [↑](#footnote-ref-15)