

**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 (Etat le 15 décembre 2020)

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)¹,

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. 2a et 7 de la loi du 3 octobre 1951 sur les stupéfiants (LStup)².

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. 2a 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. 2a 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.

RO 2011 2595

¹ RS 812.121.1

² RS 812.121

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 Graines de chanvre

Les graines de chanvre visées à l'annexe 4 de l'ordonnance du 7 décembre 1998 sur le catalogue des variétés³ et dans le catalogue commun des variétés de l'Union européenne⁴ sont exclues des dispositions relatives aux substances soumises à contrôle.

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.

³ [RO 1999 429, 2000 626, 2004 2711, 2012 2835, RO 2013 1947 art. 2]. Voir actuellement l'O du 12 juin 2013 sur les variétés (RS 916.151.6).

⁴ Catalogue commun des variétés des espèces agricoles, 29^e édition intégrale, dans la version selon JO C 337 A du 14.12.2010, p. 1

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 1^{er} juillet 2011.

Annexe I⁵
(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 lysergique, 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 |

⁵ Mise à jour selon 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. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO 2019 1057) et du 29 mai 2020, en vigueur depuis le 1^{er} août 2020 (RO 2020 2603).

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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-pyrrolidinoalérrophénone , 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 5F-APINACA, 5F-AKB48 ; N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide | 7611746958055 | d |
| barbexaclone voir sous phénobarbital (-)-propylhédérine (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-méthylènedioxyprovalérone | 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 |
| broramfétamine voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine | 7611746137009 | d |
| bromazépan | 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 |
| 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 Plante de chanvre ou parties de plante de chanvre présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins et tous les 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. | 7611746999522 | d |
| carfentanyl | 7611746958161 | a |
| catha edulis, feuilles (feuilles de la plante de katha) | 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 les plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins. | 7611746999522 | d |
| chanvre, extrait voir sous cannabis | 7611746999515 | d |
| chanvre, graines pour les plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins. | 7611746999522 | d |
| chanvre, huile voir sous cannabis | 7611746999485 | d |
| chanvre, résine (haschich) | 7611746999508 | d |
| chanvre, teinture voir sous cannabis | 7611746999492 | d |
| chlordiazépoxyde | 7611746174004 | b |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 |
| clonitazène | 7611746019008 | a |
| clorazébate | 7611746224006 | b |
| clotiazépam | 7611746177005 | b |
| cloxazolam | 7611746178002 | b |
| 4-CMC, (4-chloromethcathinone, cléphédron), 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la codéine</i>) | 7611746022008 | a |

| 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 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)cyclohexylméthyl]benzamide | 7611746960867 | d |
| U-47700 , 3,4-dichloro-N-(2-diméthylamino-cyclohexyl)-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-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol | 7611746990949 | d |
| CP 47,497-C9-homologues , 3-[4-(1,1-diméthyl-nonyl)-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 |

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 1^{er} janv. 2019. Il a été tenu compte de cette mod. dans tout le texte.

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 |
| 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant du dextropropoxyphène</i>) | 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 |
| didéhydro-9,10-N,N-diéthyl-méthyl-6-ergoline-carboxamide-8β voir sous diéthylamide de l'acide lysergique | 7611746143000 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la difénoxine</i>) | 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la dihydrocodéine</i>) | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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-diméthyl-octyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| diméthylthiambutène | 7611746030003 | a |
| N,N-diméthyltryptamine (DMT) | 7611746297000 | d |
| dioxaphétylbutyrate | 7611746037002 | a |
| 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 sous (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol | 7611746155010 | d |
| drotébanol | 7611746040002 | a |
| ecgonine et ses esters et dérivés qui sont transformables en ecgonine et cocaïne | 7611746041009 | a |
| éphédron voir sous méthcathinone | 7611746331001 | d |
| estazolam | 7611746182009 | b |
| éthchlorvynol | 7611746183006 | b |
| éthynamate | 7611746184003 | b |
| N-éthylamphétamine voir sous étulamfétamine | 7611746186007 | b |
| éthyl-loflazépat | 7611746185000 | b |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'éthylmorphine</i>) | 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 |
| fencamfamine | 7611746187004 | b |
| fénétylline | 7611746120001 | a |
| fenproporex | 7611746188001 | b |
| fentanyl | 7611746047001 | a |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| Flualprazolam , 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]benzodiazépine | 7611746943402 | d |
| 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-fluoroisobutyryl(fentanyl) , N-(4-fluorophényl)-N-(1-phényléthyl)pipéridin-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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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-hydroxymitragnine | 7611746958147 | a |
| beta-hydroxy-3-méthylfentanyl | 7611746055006 | a |
| hydroxypéthidine | 7611746056003 | a |
| ibogaine | 7611746235002 | d |
| isométhadone | 7611746057000 | a |
| 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 | 7611746941163 | b |
| 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. | | |
| kétazolam | 7611746195009 | b |
| LAAM voir sous lévaccétylméthadol | 7611746236009 | a |
| léfétamine (SPA) | 7611746196006 | b |
| lévaccétylméthadol [(-)-isomère] (LAAM) | 7611746236009 | a |
| lévamphétamine [(-)-isomère] | 7611746197003 | a |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| lévometamphétamine | 7611746290001 | a |
| lévométhadone | 7611746979845 | a |
| lévométhorphane <i>Le dextrométhorphane n'est pas soumis au contrôle</i> | 7611746059004 | a |
| lévomoramide | 7611746060000 | a |
| lévophénacylmorphane | 7611746061007 | a |
| lévorphanol <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i> | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 |
| MDPV voir sous 3,4-méthylènedioxyprovalérone | 7611746990970 | d |
| mécloqualone | 7611746126003 | a |
| médazépam | 7611746202004 | b |
| méfénorex [(±)-isomère] | 7611746203001 | b |
| méphédron 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 |
| méthaquealone | 7611746127000 | a |
| méthcathinone (éphédron) [(±)-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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine (MMDA) | 7611746145004 | 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 |
| méthylésorphine | 7611746066002 | a |
| méthyl-dihydromorphine | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| méthypylone | 7611746206002 | b |
| 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 |
| (naphthalène-1-yl)(1-butyl-1H-indol-3-yl)méthanone voir sous JWH-073 | 7611746990901 | d |
| (naphthalène-1-yl)(1-hexyl-1H-indol-3-yl)méthanone voir sous JWH-019 | 7611746990918 | d |
| (naphthalène-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone voir sous JWH-018 | 7611746990925 | d |
| N-éthylnorhexédronne, N-éthylhexédronne, 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'opium</i>) | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| péthidine | 7611746095002 | a |
| péthidine, produit intermédiaire A | 7611746096009 | a |
| péthidine, produit intermédiaire B | 7611746976011 | a |
| péthidine, produit intermédiaire C | 7611746976172 | a |
| peyotl (<i>lophophora williamsii</i>) | 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-acétoxy pipéridine (PEPAP) | 7611746100003 | a |
| phenmétrazine | 7611746125006 | a |
| phénobarbital | 7611746214007 | b |
| phénobarbital (-)-propylhédérine (1:1) (bar-béxaclone) | 7611746168010 | b |
| phénomorphane | 7611746101000 | a |
| phénopéridine | 7611746102007 | a |
| phentermine | 7611746215004 | b |
| 1-(1-phényl-cyclohexyl)-pyrrolidine voir sous rolicyclidine | 7611746153009 | d |
| pholcodine (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la pholcodine</i>) | 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'exède pas 100 mg par unité de prise ou que la concentration n'exède 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| piminodine | 7611746104001 | a |
| pinazépam | 7611746216001 | b |
| pipradol | 7611746217008 | b |
| píritramide | 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 |
| racéméthorphan <i>Le dextrométhorphan n'est pas soumis au contrôle</i> | 7611746109006 | a |
| racémoramide | 7611746110002 | a |
| racémorphane <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i> | 7611746111009 | a |
| rémifentanil | 7611746340003 | a |
| 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 |
| témazéпам | 7611746220008 | b |
| ténamfétamine voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746459002 | d |
| ténocyclidine (TCP) | 7611746154006 | d |
| tétrabamate | 7611746998358 | b |
| (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol (dronabinol, [-]trans- Δ^9 -THC) | 7611746155010 | d |
| tétrahydrocannabinol (THC) tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques sauf (-)-trans- Δ^9 -THC | 7611746155003 | d |
| tétrahydrofuranylfentanyl , N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phényltétrahydrofuran-2-carboxamide | 7611746941217 | d |
| tétrazéпам | 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 |
| triazolam | 7611746222002 | b |
| trichocereus pachanoi voir sous san pedro | 7611746372004 | d |
| trifluorométhylphénylpipérazine (TFMPP) | 7611746991014 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 1-(3-trifluorométhylphényl)pipérazine voir sous trifluorométhylphénylpipérazine | 7611746991014 | d |
| trimépidine | 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 27
(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 |
| carfentanyl | 7611746958161 | a |

⁷ Mise à jour selon le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO 2014 3011) et du 18 août 2017, en vigueur depuis le 1^{er} oct. 2017 (RO 2017 5003).

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| cétobémidone | 7611746058007 | 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la codéine</i>) | 7611746022008 | a |
| codéine-N-oxide | 7611746023005 | a |
| codoxime | 7611746024002 | a |
| désomorphine | 7611746025009 | a |
| dexanfétamine voir sous dexamphétamine | 7611746119005 | a |
| dexamphétamine [(+)-isomère] | 7611746119005 | a |
| dextromoramide | 7611746026006 | a |
| dextropropoxyphène (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant du dextropropoxyphène</i>) | 7611746027003 | a |
| diampromide | 7611746029007 | a |
| diéthylthiambutène | 7611746312000 | a |
| difénoxine (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la difénoxine</i>) | 7611746031000 | a |
| dihydrocodéine (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la dihydrocodéine</i>) | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 6-diméthylamino-4,4-diphényl-3-heptanone voir sous méthadone | 7611746064008 | a |
| diméthylthiambutène | 7611746030003 | a |
| dioxaphétylbutyrate | 7611746037002 | a |
| diphénoxylate | 7611746038009 | a |
| dipipanone | 7611746039006 | a |
| drotébanol | 7611746040002 | a |
| ecgonine et ses esters et dérivés qui sont transformables en ecgonine et cocaïne | 7611746041009 | a |
| éthylméthylthiambutène | 7611746042006 | a |
| éthylmorphine (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'éthylmorphine</i>) | 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 lévaccétylméthadol | 7611746236009 | a |
| lévaccétylméthadol [(-)-isomère] (LAAM) | 7611746236009 | a |
| lévampphétamine [(-)-isomère] | 7611746197003 | a |
| lévométamphétamine | 7611746290001 | a |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| lévométhadone | 7611746979845 | a |
| lévométhorphane <i>Le dextrométhorphane n'est pas soumis au contrôle</i> | 7611746059004 | a |
| lévomoramide | 7611746060000 | a |
| lévophénacilmorphane | 7611746061007 | a |
| lévorphanol <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i> | 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 |
| méthylésorphine | 7611746066002 | a |
| méthylidihydromorphine | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'opium</i>) | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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-acétoxy pipéridine | 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-acétoxy pipéridine (PEPAP) | 7611746100003 | a |
| phenmétrazine | 7611746125006 | a |
| phénomorphane | 7611746101000 | a |
| phénopéridine | 7611746102007 | a |
| pholcodine (<i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la pholcodine</i>) | 7611746103004 | a |
| piminodine | 7611746104001 | a |
| piritramide | 7611746105008 | a |
| proheptazine | 7611746106005 | a |
| propéridine | 7611746107002 | a |
| propiram | 7611746108009 | a |
| racéméthorphan <i>Le dextrométhorphan n'est pas soumis au contrôle</i> | 7611746109006 | a |
| racémoramide | 7611746110002 | a |
| racémorphane <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i> | 7611746111009 | a |
| rémifentanil | 7611746340003 | a |
| sufentanil | 7611746112006 | a |
| tapentadole | 7611746990888 | a |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--------------------------------------|---------------|---------|
| thébacone | 7611746113003 | a |
| thébaïne | 7611746114000 | a |
| thiofentanyl | 7611746115007 | a |
| tilidine [(±)-isomère; trans] | 7611746116004 | a |
| trimépidine | 7611746117001 | a |
| zipéprol | 7611746232001 | a |

Annexe 3⁸
(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 (-)-propylhédérine (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 |
| chlordiazépoxyde | 7611746174004 | b |
| clobazam | 7611746175001 | b |
| clonazépam | 7611746176008 | b |
| clorazépate | 7611746224006 | b |
| clotiazépam | 7611746177005 | b |
| cloxazolam | 7611746178002 | b |
| cyclobarbital | 7611746179009 | b |
| délorazépam | 7611746180005 | b |
| diazépam | 7611746181002 | b |
| diéthylpropione voir sous amfépramone | 7611746167006 | b |
| estazolam | 7611746182009 | b |

⁸ Mise à jour selon 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) et du 29 mai 2020, en vigueur depuis le 1^{er} août 2020 (RO **2020** 2603).

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| éthchlorvynol | 7611746183006 | b |
| éthynamate | 7611746184003 | b |
| N-éthylamphétamine voir sous étilyamfétamine | 7611746186007 | b |
| éthyl-loflazépate | 7611746185000 | b |
| etilyamfétamine [(+)-isomère] | 7611746186007 | b |
| etizolam | 7611746965459 | b |
| fencamfamine | 7611746187004 | b |
| fenproporex | 7611746188001 | b |
| fludiazépam | 7611746189008 | b |
| flunitrazépam | 7611746190004 | b |
| flurazépam | 7611746191001 | b |
| glutéthimide | 7611746192008 | b |
| halazépam | 7611746193005 | b |
| haloxazolam | 7611746194002 | b |
| Kétamine | 7611746941163 | b |
| 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. | | |
| 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 (-)-propylhédérine (1:1) (bar-béxaclone) | 7611746168010 | b |
| phentermine | 7611746215004 | b |
| pinazépam | 7611746216001 | b |
| pipradol | 7611746217008 | b |
| prazépam | 7611746218005 | b |
| pyrovalérone | 7611746219002 | b |
| secbutabarbital | 7611746231004 | b |
| sécobarbital | 7611746128137 | b |
| SPA voir sous léfétamine | 7611746196006 | b |
| témazépam | 7611746220008 | b |
| tétrabamate | 7611746998358 | b |
| tétrazépam | 7611746221005 | 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). | | 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 |

⁹ RS 812.212.21

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|------|---------|
| 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 5¹⁰
(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 lysergique, 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)cyclohexylméthyl]benzamide | 7611746960867 | d |
| alpha-PHP, alpha-pyrrolidinohexanophénone , 1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one | 7611746943396 | d |
| alpha-pyrrolidinoalérophénone , alpha-pyrrolidinopentiophénone, alpha-PVP | 7611746958123 | d |

¹⁰ Mise à jour selon 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. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO 2019 1057) et du 29 mai 2020, en vigueur depuis le 1^{er} août 2020 (RO 2020 2603).

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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-méthylènedioxyprovalérone | 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 |
| 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 Plante de chanvre ou parties de plante de chanvre présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins et tous les 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. | 7611746999522 | d |
| catha edulis, feuilles (feuilles de la plante de katha) | 7611746999270 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 les plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins. | 7611746999522 | d |
| chanvre, extrait voir sous cannabis | 7611746999515 | d |
| chanvre, graines pour les plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins. | 7611746999522 | d |
| chanvre, huile voir sous cannabis | 7611746999485 | d |
| chanvre, résine (haschich) | 7611746999508 | d |
| chanvre, teinture voir sous cannabis | 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, cléphédron), 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| CP 47,497-C6-homologues, 3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol | 7611746990956 | d |
| CP 47,497-C8-homologues, 3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol | 7611746990949 | d |
| CP 47,497-C9-homologues, 3-[4-(1,1-diméthyl-nonyl)-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 |
| 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 diéthylamide de l'acide lysergique | 7611746143000 | d |
| N,N-diéthyltryptamine (DET) | 7611746135005 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 2,5-diméthoxyamphétamine (DMA) | 7611746136002 | d |
| 2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine (DOET) [(±)-isomère] | 7611746138006 | d |
| 2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine (2C-1) | 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-diméthyl-octyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| 3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol voir sous CP 47,497-C8-homologues | 7611746990949 | d |
| N,N-diméthyltryptamine (DMT) | 7611746297000 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 sous (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol | 7611746155010 | d |
| éphédron 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 |
| Flualprazolam, 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]benzodiazépine | 7611746943402 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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-fluoroisobutyryl(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 |
| JWH-018, 1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole | 7611746990925 | d |

| Désignation | GTINT | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 |
| 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-méthylènedioxyprovalérone | 7611746990970 | d |
| 4-MEC, 4-méthylethcathinone, 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one | 7611746958093 | d |
| méphédronne voir sous 4-méthylméthcathinone | 7611746991007 | d |
| mescaline | 7611746144007 | d |
| méthcathinone (éphédronne) [(±-isomère) | 7611746331001 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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 |
| 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 (méphédronne) | 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 |
| MMDA voir sous 5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine | 7611746145004 | d |
| MT-45 , 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine | 7611746958130 | d |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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 |
| parahehyl (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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|--|---------------|---------|
| 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- Δ^9 -THC) | 7611746155010 | d |
| tétrahydrocannabinol (THC) tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques sauf (-)-trans- Δ^9 -THC | 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 |

| Désignation | GTIN | Tableau |
|---|---------------|---------|
| 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-cyclohexyl)- 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 |

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

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|

1 Cathinones

Toute 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, alkylendioxy, 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 stupéfiants¹², 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.

¹¹ Nouvelle teneur selon le ch. I de l'O du DFI du 21 nov. 2011 (RO 2011 5649). Mise à jour selon 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 1^{er} 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) et du 13 nov. 2020, en vigueur depuis le 15 déc. 2020 (RO 2020 5775).

¹² RS 812.121.1

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|

2 Naphthylpyrovalérones

Toute 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 Naphthoylindoles et naphthylméthylindoles

Toute 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) indole ou du 1H-indol-3-yl-(1-naphthyl)méthane du fait de la substitution au niveau de l'atome d'azote du cycle indole par l'alkyl, l'alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle indole à n'importe quelle extension, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle naphthyl à n'importe quelle extension.

Les naphthoylindoles et les naphthylméthylindoles 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.

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|

4 Naphthoypyrrroles

Toute 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 naphthoypyrrroles 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 Naphthylméthylindènes

Toute 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.

 Numéro Désignation

6 Phénylacétylindoles

Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 3-phénylacétylindole par la substitution au niveau de l'atome d'azote du cycle indole avec de l'alkyl, de l'alkényl, du cycloalkylméthyl, du cycloalkyléthyl ou du 2-(4-morpholinyl)éthyl, qu'il soit ou non encore substitué dans le cycle indole à n'importe quelle extension, qu'il soit ou non substitué dans le cycle phényl à n'importe quelle extension.

Les phénylacétylindoles 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.

7 Cyclohexylphénols

Toute 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-E

2,5-Diméthoxy-4-éthylphénylamine
2-(2,5-Diméthoxy-4-éthylphényl)éthanamine

9 2C-D

2,5-Diméthoxy-4-méthylphénylamine
2-(2,5-Diméthoxy-4-méthylphényl)éthanamine

10 2C-P

2,5-Diméthoxy-4-propylphénylamine
2-(2,5-Diméthoxy-4-propylphényl)éthanamine

11 3,4-DHA

3,4-Dihydroxyamphétamine (alpha-Méthyl-dopamine)
4-(2-Aminopropyl)benzol-1,2-diol

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 12 | 2-FA 2-Fluoroamphétamine 1-(2-Fluorophényl)propan-2-amine |
| 13 | 3-FA 3-Fluoroamphétamine 1-(3-Fluorophényl)propan-2-amine |
| 14 | 2-FMA 2-Fluorométhamphétamine 1-(2-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine |
| 15 | 3-FMA 3-Fluorométhamphétamine 1-(3-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine |
| 16 | 4-FMA 4-Fluorométhamphétamine 1-(4-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine |
| 17 | Ethcathinone 2-Éthylamino-1-phényl-propan-1-one |
| 18 | Buphédron 2-(Méthylamino)-1-phénylbutan-1-one |
| 19 | ... |
| 20 | 3,4-DMMC 3,4-Diméthylmethcathinone 1-(3,4-Diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 21 | 2-FMC 2-Fluoromethcathinone 1-(2-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 22 | 3-FMC 3-Fluoromethcathinone 1-(3-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 23 | 4-FMC 4-Fluoromethcathinone (Fléphédron) 1-(4-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one |
| 24 | ... |
| 25 | Pentylone bk-MBDP 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)pentan-1-one |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 26 | 4-Méthylbuphédron 4-MeMABP 2-(Méthylamino)-1-(4-méthylphényl)butan-1-one |
| 27 | Pyrrolidinopropiophénone alpha-PPP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone |
| 28 | Pyrrolidinobutiophénone alpha-PBP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone |
| 29 | ... |
| 30 | Méthylendioxy pyrrolidinobutiophénone MDPBP 1-(3,4-Méthylendioxyphényl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone |
| 31 | Naphyrone O-2482 1-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-pyrrolidinopropiophénone 4-méthyl-alpha-pyrrolidinopropiophénone |
| 35 | JWH-015 (2-Méthyl-1-propyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylméthanone |
| 36 | JWH-051 6,6-Diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a,7,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromen-9-yl)méthanol |
| 37 | JWH-081 4-Méthoxynaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone |
| 38 | JWH-122 3-[(4-Méthyl-naphthalen-1-yl)carbonyl]-1-pentyl-1H-indole |
| 39 | JWH-133 3-(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-203 2-(2-Chlorophényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone |

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 42 | JWH-210 4-Éthyl-naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone |
| 43 | JWH-307 (5-(2-Fluorophényl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone |
| 44 | RCS-4 1-pentyl-3-(4-méthoxybenzoyl)indole 2-(4-Méthoxyphényl)-1-(1-pentyl-indol-3-yl)méthanone |
| 45 | AM-694 1-[(5-Fluoropentyl)-indol-3-yl]-(2-iodophényl)méthanone |
| 46 | ... |
| 47 | RCS-8 1-(2-Cyclohexyléthyl)-3-(2-méthoxyphenylacétyl)indole |
| 48 | Méthylendioxyaminoindane MDAI 5,6-méthylendioxy-2-aminoindane |
| 49 | 5-Iodaminoindane 5-IAI 5-iodo-2-aminoindane |
| 50 | 2-Aminoindane 2-AI 2-aminoindane L'usage industriel est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 51 | 5-(2-Aminopropyl)benzofurane 5-APB |
| 52 | 6-(2-Aminopropyl)benzofurane 6-APB |
| 53 | p-FPP Parafluorophénylpipérazine 1-(4-Fluorophényl)pipérazine |
| 54 | m-FPP Métafluorophénylpipérazine 1-(3-Fluorophényl)pipérazine |
| 55 | o-FPP Orthofluorophénylpipérazine 1-(2-Fluorophényl)pipérazine |
| 56 | ... |

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 57 | ... |
| 58 | Diphénylprolinol D2PM Diphényl(pyrrolidin-2-yl)méthanol |
| 59 | 6,7-Méthylènedioxy-aminotétraline MDAT 5,6,7,8-Tétrahydrobenzo[f][1,3]benzodioxol-6-amine |
| 60 | 2C-C 4-Chloro-2,5-diméthoxyphénéthylamine 1-(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-1248 1-[(N-Méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-3-(adamant-1-oyl)indole |
| 65 | AM-2232 1-(4-Cyanobutyl)-3-(1-naphthoyl)indole |
| 66 | AM-2233 1-[(N-méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-3-(2-iodobenzoyl)indole |
| 67 | AB-001 1-pentyl-3-(adamantoyl)indole |
| 68 | MAM-2201 [1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](4-méthyl-1-naphthyl)méthanone |
| 69 | A-796,260 1-(2-Morpholin-4-yléthyl)-1H-indol-3-yl]-(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone |
| 70 | A-836,339 N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide |
| 71 | AKB-48 N-(Adamant-1-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide |
| 72 | CB-13 1-Naphthyl[4-(pentyloxy)-1-naphthalényl]méthanone |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 73 | ... |
| 74 | STS-135 1-(5-Fluoropentyl)-N-tricyclo[3.3.1.1 ^{3,7}] déc-1-yl-1H-indol-3-carboxamide |
| 75 | ... |
| 76 | URB-597 [3-(3-Carbamoylphényl)phényl] N-cyclohexylcarbamate |
| 77 | URB-754 6-Méthyl-2-[(4-méthylphényl)amino]-1-benzoxazin-4-one |
| 78 | 4-Acétoxy-N,N-diallyltryptamine 4-AcO-DALT 3-[2-(Diprop-2-èn-1-ylamino)éthyl]-1H-indol-4-yl acétate |
| 79 | 4-Acétoxy-N,N-diéthyltryptamine 4-AcO-DET 3-(2-Diéthylaminoéthyl)-1H-indol-4-yl acétate |
| 80 | 4-Acétoxy-N,N-diisopropyltryptamine 4-AcO-DIPT 3-[2-[bis(1-Méthyléthyl)amino]éthyl]-1H-indol-4-ole acétate |
| 81 | 4-Acétoxy-N,N-dipropyltryptamine 4-AcO-DPT |
| 82 | 4-Hydroxy-N-méthyl-N-éthyltryptamine 4-HO-MET 3-(2-(Éthyl(méthyl)amino)éthyl)-1H-indol-4-ole |
| 83 | 4-Hydroxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine 4-HO-MIPT 3-(2-[Isopropyl(méthyl)amino]éthyl)-1H-indol-4-ole |
| 84 | 4-Méthoxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine 4-MeO-MiPT N-[2-(4-Méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine |
| 85 | 5-Méthoxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine 5-MeO-MiPT N-[2-(5-Méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine |
| 86 | 5-Méthoxy-N,N-diisopropyltryptamine 5-MeO-DiPT 3-[2-(Diisopropylamino)éthyl]-5-méthoxyindole |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 87 | 5-Méthoxy-N,N-diméthyltryptamine 5-MeO-DMT 5-Méthoxy-N,N-diméthyl-1H-indol-3-éthanamine |
| 88 | 5-Méthoxy-N,N-diallyltryptamine 5-MeO-DALT 5-Méthoxy-N,N-di-2-propèn-1-yl-1H-indol-3-éthanamine |
| 89 | Camphétamine N-Méthyl-3-phényl-3-norbornan-2-amine |
| 90 | ... |
| 91 | 4-Fluorotropacocaïne pFBT (8-Méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-4-fluorobenzoate |
| 92 | 3-Fluorotropacocaïne mFBT (8-Méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-3-fluorobenzoate |
| 93 | 2-Fluorotropacocaïne oFBT (8-Méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-2-fluorobenzoate |
| 94 | m-Méthoxyéthylamphétamine N-Éthyl-1-(3-méthoxyphényl)propan-2-amine |
| 95 | o-Méthoxyéthylamphétamine N-Éthyl-1-(2-méthoxyphényl)propan-2-amine |
| 96 | 4-Méthylamphétamine 4-MA 1-(4-Méthylphényl)propan-2-amine |
| 97 | 3-Méthylamphétamine 3-MA 1-(3-Méthylphényl)propan-2-amine |
| 98 | Méthylbenzylpipérazine MBZP 1-Benzyl-4-méthylpipérazine |
| 99 | 5-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane 5-APDB 1-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)propan-2-amine |
| 100 | 6-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane 6-APDB 1-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-6-yl)propan-2-amine |

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 101 | JWH 018 Adamantyl carboxamide APICA 1-Pentyl-N-tricyclo[3.3.1.1 ^{3,7}] déc-1-yl-1H-indol-3-carboxamide |
| 102 | 4-Chlorophénylisobutylamine 4-CAB 1-(4-Chlorophényl)butan-2-amine |
| 103 | 4-Méthoxyphéncyclidine 4-MeO-PCP 1-[1-(4-Méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine |
| 104 | 3-Méthoxyphéncyclidine 3-MeO-PCP 1-[1-(3-Méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine |
| 105 | Indanylaminopropane IAP 1-(2,3-Dihydro-1H-indèn-5-yl)propan-2-amine |
| 106 | PB22 Quinoline-8-yl-[1-pentyl-1H-indol-3-yl]-carboxylate Quinoline-8-yl-[1-pentyl-1H-indole]-3-carboxylate |
| 107 | BB22 Quinoline-8-yl-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylate Quinoline-8-yl-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indole]-3-carboxylate |
| 108 | ... |
| 109 | ... |
| 110 | ... |
| 111 | 25D-NBOMe 2-(4-Méthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine 4-Méthyl-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phenéthylamine |
| 112 | 4-Bromamphétamine para-Bromamphétamine 1-(4-Bromphényl)propyl-2-amine |
| 113 | 3-Bromamphétamine méta-Bromamphétamine 1-(3-Bromphényl)propyl-2-amine |
| 114 | 2-Bromamphétamine ortho-Bromamphétamine 1-(2-Bromphényl)propyl-2-amine |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 115 | W-15 4-Chloro-N-(1-phénéthylpipéridine-2-ylidène)phénylsulfonamide |
| 116 | HU-210 1,1-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-naphthalénylméthanone |
| 118 | ... |
| 119 | ... |
| 120 | ... |
| 121 | 5-MAPB 5-(N-Méthyl-2-aminopropyl)benzofurane 1-(Benzofurane-5-yl)-N-méthylpropane-2-amine |
| 122 | 6-MAPB 6-(N-Méthyl-2-aminopropyl)benzofurane 1-(Benzofurane-6-yl)-N-méthylpropane-2-amine |
| 123 | 5-EAPB 5-(N-Éthyl-2-aminopropyl)benzofurane 1-(Benzofurane-5-yl)-N-éthylpropane-2-amine |
| 124 | 6-EAPB 6-(N-Éthyl-2-aminopropyl)benzofurane |
| 125 | 4-HO-DET 3-(2-Diéthylaminoéthyl)-1H-indole-4-ole 4-Hydroxy-N,N-diéthyltryptamine |
| 126 | RH-34 3-[2-(2-Méthoxybenzylamino)éthyl]-1H-quinazoline-2,4-dione |
| 127 | N-Éthyl-norKétamine NEK 2-(2-Chlorophényl)-2-(éthylamino)cyclohexane-1-one |
| 128 | 3,4-Dichlorométhylphénidate 3,4-CTMP Méthyl-2-(3,4-dichlorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 129 | 5-IT 5-(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 | NM2AI N-Méthyl-2-aminoindane N-Méthyl-2-indanamine |
| 133 | Nitracaine 3-Diéthylamino-2,2-diméthylpropyl-4-nitrobenzoate L'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 | Diclazépam 7-Chloro-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-1-méthyl-2H-1,4-benzodiazépine-2-one L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 135 | Pyrazolam 8-Bromo-1-méthyl-6-(2-pyridinyl)-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazépine L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 136 | Flubromazépam 7-Bromo-5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one L'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-B 2-Amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 138 | Diphénidine 1-(1,2-Diphényléthyl)pipéridine |
| 139 | Méthoxyphénidine 1-[1-(2-Méthoxyphényl)-2-phényléthyl]pipéridine |
| 140 | EAM-2201 (4-Éthyl-1-naphthalinyl)[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]méthanone 3-(4-Éthyl-1-naphthoyle)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole |
| 141 | FUB-PB-22 Quinoline-8-yl-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-carboxylate |
| 142 | THJ-2201 (1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl)(1-naphthalinyl)méthanone 1-(5-Fluoropentyl)-3-(1-naphthoyle)-1H-indazole |
| 143 | 25I-NBF N-(2-Fluorobenzyl)-4-iodo-2,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(2,5-Diméthoxyphényl-4-iodo)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine |
| 144 | 25C-NBF 4-Chloro-N-(2-fluorobenzyl)-2,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine |
| 145 | 25B-NBF 4-Bromo-N-(2-fluorobenzyl)-2,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(4-Bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine |
| 146 | BOD β ,2,5-Triméthoxy-4-méthylphénéthylamine 2-(2,5-Diméthoxy-4-méthylphényl)-(2-méthoxy)éthylamine |
| 147 | Escaline 4-Éthoxy-3,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(4-Éthoxy-3,5-diméthoxyphényl)éthylamine |
| 148 | Allylescaline 3,5-Diméthoxy-4-(2-propényloxy)phénéthylamine 2-[3,5-Diméthoxy-4-(2-propényloxyphényl)]éthylamine |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 149 | Méthallylescaline 3,5-Diméthoxy-4-(2-méthyl-2-propényloxy)phénéthylamine 2-[3,5-Diméthoxy-4-(2-méthyl-2-propényloxyphényl)]éthylamine |
| 150 | 25N-NBOMe 2,5-Diméthoxy-4-nitro-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine 2-(2,5-Diméthoxyphényl-4-nitro)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine |
| 151 | 25E-NBOMe 4-Éthyl-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine 2-(4-Éthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine |
| 152 | 25C-NBOH 4-Chloro-2,5-diméthoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phénéthylamine 2-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-hydroxybenzyl)éthylamine |
| 153 | 25I-NBOH 4-Iodo-2,5-diméthoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phénéthylamine 2-(4-Iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-hydroxybenzyl)éthylamine |
| 154 | bk-2C-C 2-Amino-1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 155 | bk-2C-I 2-Amino-1-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 156 | bk-2C-D 2-Amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)éthanone |
| 157 | bk-2C-E 2-Amino-1-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 158 | bk-2C-P 2-Amino-1-(2,5-diméthoxy-4-propylphényl)éthanone |
| 159 | bk-2C-i 2-Amino-1-(4-isopropyl-2,5-diméthoxyphényl)éthanone |
| 160 | Alpha-méthyltryptamine AMT 1-(Indol-3-yl)propane-2-amine |
| 161 | alpha-PPT alpha-pyrrolidinopropiothiophénone 2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-propane-1-one |
| 162 | alpha-PBT alpha-pyrrolidinobutiothiophénone 2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-butane-1-one |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 163 | alpha-PVT alpha-pyrrolidinopentiothiophénone 2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-pentane-1-one |
| 164 | 1P-LSD diéthylamide de l'acide 1-propionyl-lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diméthyl méthyl-6 propionyl-1 ergoline carboxamide-8 |
| 165 | ETH-LAD N-éthyl-nor-diméthylamide de l'acide lysergique Didéhydro-9,10 N,N,6-triéthyl ergoline carboxamide-8 |
| 166 | PRO-LAD N-propyl-nor-diméthylamide de l'acide lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diéthyl-6-propyl ergoline carboxamide-8 |
| 167 | AL-LAD N-allyl-nor-diméthylamide de l'acide lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diéthyl-6-(2-propényl) ergoline carboxamide-8 |
| 168 | LSZ acide 2,4-diméthylazétidide lysergique 1[(didéhydro-9,10 -6-méthylergoline-8-yl)-carbonyl]-2,4-diméthylazétidine |
| 169 | 2-MAPB 2-(N-méthyl-2-aminopropyl)benzofurane N,a-diméthyl-2-benzofurane éthanamine |
| 170 | ... |
| 171 | ... |
| 172 | MDMB-CHMINACA Méthyl-2-(1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-diméthyl butanoate |
| 173 | ... |
| 174 | EG-018 3-(1-naphthoyl)-1-pentylcarbazole |
| 175 | Deschlorétizolam 2-éthyl-9-méthyl-4-phényl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazépine L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 176 | Flubromazolam 8-bromo-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]benzodiazépine L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et dévelop- pement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au con- trôle. |
| 177 | Fladrafinil 2-{{bis(4-fluorophényl)méthyl}sulfinyl}- <i>N</i> -hydroxyacétamide L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et dévelop- pement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au con- trôle. |
| 178 | HDMP-28 Méthylnaphthidate Méthyl-naphtalen-2-yl(pipéridine-2-yl)acétate |
| 179 | ... |
| 180 | ... |
| 181 | 3-Fluorophenmétrazine 3-FPM 2-(3-fluorophényl)-3-méthylmorpholine |
| 182 | ... |
| 183 | 5F-MN-18 1-(5-fluoropentyl)- <i>N</i> -1-naphthalényl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamide |
| 184 | ... |
| 185 | MAM-2201 (N-Chlorpentyl-Analog) (1-(5-chloropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(4-méthyl-naphtalèn-1-yl)méthanone JWH-122 (analogue de <i>N</i> -chloropentyle) |
| 186 | NM-2201 (1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(naphthalèn-1-yl)méthanone CBL-2201 |
| 187 | 5F-CUMYL-PINACA <i>N</i> -cumyl-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamide CUMYL-5F-PINACA |
| 188 | MMB-CHMICA Méthyl-2-[1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid]-3-méthylbutanoat |
| 189 | 5F-AB-PINACA <i>N</i> -[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3- carboxamide |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 190 | FUB-AKB48 N-(adamant-1-yl)-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazol-3-carboxamide FUB-APINACA |
| 191 | ... |
| 192 | MO-CHMINACA 1-méthoxy-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl 1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazol-3-carboxylate MDMB-CHMINAC MO-AMB |
| 193 | MDMB-PCZCA Méthyl-9-pentyl-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-diméthylbutanoat |
| 194 | MDMB-CHMCZCA Méthyl-2-(9-(cyclohexylméthyl)-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-diméthylbutanoat |
| 195 | Éthyl-naphthidate Éthyl-2-(naphthalèn-2-yl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate HDEP-28 |
| 196 | 4-Fluorométhylphénidate Méthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate 4F-MPH |
| 197 | Propylphénidate Propyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate PPH |
| 198 | Isopropylphénidate Propan-2-yl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate IPH |
| 199 | 4-Méthylméthylphénidate Méthyl-2-(4-méthylphényl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate 4-MeTMP 4-MMPH |
| 200 | 3-MeO-PCMO 4-[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]morpholine |
| 201 | Clonazolam 6-(2-chlorophényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-s-triazol- (4,3-a)-(1,4)-benzodiazépine L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 202 | ... |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 203 | Nifoxipam 5-(2-fluorophényl)-3-hydroxy-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépin-2-one L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 204 | ... |
| 205 | Éphénidine N-éthyl-1,2-diphényléthanamine |
| 206 | Méphenmétrazine 3-méthyl-2-(4-méthylphényl)morpholine 4-MPM 4-Méthylphenmétrazine |
| 207 | Mexedrone 3-méthoxy-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one |
| 208 | Deschloro-N-éthylorkétamine 2-éthylamino-2-phénylcyclohexanone O-PCE |
| 209 | Méthamnétamine N-méthyl-1-(2-naphthyl)propan-2-amine MNA |
| 210 | Deschlorokétamine 2-phényl-(2-méthylamino)-cyclohexanone DXE |
| 211 | Phénétrazine 3-éthyl-2-phénylmorpholine |
| 212 | ... |
| 213 | 1P-ETH-LAD N-éthyl-nor-1-propionyl diéthylamide de l'acide lysergique 1P-ETH-LSD |
| 214 | 5-MeO-DiBF [2-(5-méthoxy-1-benzofuran-3-yl)éthyl]bis(propan-2-yl)amine |
| 215 | N-benzylméphédron 1-(4-méthylphényl)-2-(benzylméthylamino)propan-1-one |
| 216 | ... |
| 217 | 5B-APINACA 5B-AKB48 N-(1-Adamantyl)-[1-(5-bromopentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamide |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 218 | 5C-APINACA 5C-AKB48 N-(1-Adamantyl)-[1-(5-chloropentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamide |
| 219 | ... |
| 220 | THJ-018 1-Naphthalényl (1-pentyl-1H-indazol-3-yl)-méthanone |
| 221 | 5F-APP-PICA PX-1 N-(1-Amino-1-oxo-3-phénylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamide |
| 222 | ADB-PINACA N-(1-Aminocarbonyl)-2,2-diméthyl-prolyl]-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamide |
| 223 | N-Cumyl-4CN-B7AICA N-Cumyl-(4-cyanobutyl)-7-azaindol-3-carboxamide |
| 224 | Cumyl-Pegaclone 5-Pentyl-2-(2-phénylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one |
| 225 | ... |
| 226 | Benzyl fentanyl N-(1-Benzylpipéridin-4-yl)-N-phénylpropanamide |
| 227 | ... |
| 228 | 4-AcO-MET 4-Acétoxy-N-éthyl-N-méthyltryptamine |
| 229 | Benzédrone 1-(4-Méthylphényl)-2-benzylaminopropan-1-one |
| 230 | 4-Fluoroéthylphénidate 4F-EPH Éthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(piperidin-2-yl)acétate |
| 231 | Méclonazépam 5-(2-Chlorophényl)-3-méthyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H[1,4]-benzodiazépin-2-one L'usage industriel et l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 232 | 3-MeO-PCE 3-Méthoxyeticyclidine N-Éthyl-1-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-amine |

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|

233 **ALD-52**

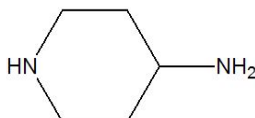
1-Acétyl-acide lysergique diéthylamide
4-Acétyl-N,N-diéthyl-7-méthyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinolin-9-carboxamide

234 ...

235 ...

236 **Fentanyls**

Toute 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 alcoyle, alcoycarbonyle, 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 alcoyle, 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 **Flunitrazolam**

1-méthyl-8-nitro-6-(2-fluorophényl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

238 **Adinazolam**

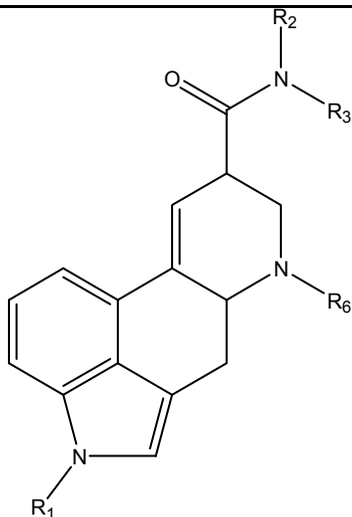
1-(8-chloro-6-phényl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine-1-yl)-N,N-diméthylméthanamine

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 239 | Dichloropane méthyl-3-(3,4-dichlorophényl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylate |
| 240 | 2-Fluorkétamine 2-(2-fluorophényl)-2-méthylamino-cyclohexanone 2-fluordeschlorkétamine |
| 241 | 3-HO-PCE 3-(1-éthylaminocyclohexyl)phénol 3-hydroxyéticyclidine |
| 242 | Fluclotizolam 2-chloro-4-(2-fluorophényl)-9-méthyl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazépine L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 243 | Troparil méthyl-8-méthyl-3-phényl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylate L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 244 | ... |
| 245 | EMB-FUBINACA éthyl-2-[[1-[(4-fluorophényl)méthyl]indazol-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate éthyl-(1-(4-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carbonyl)valinate |
| 246 | Métizolam 4-(2-chlorophényl)-2-éthyl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazol[4,3- <i>a</i>][1,4] diazépine L'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-P7AICA 1-(5-fluoropentyl)- <i>N</i> -(2-phénylpropan-2-yl)-7-azaindole-3-carboxamide 1-(5-fluoropentyl)- <i>N</i> -(2-phénylpropan-2-yl)pyrrol[2,3- <i>b</i>]pyridine-3-carboxamide |
| 249 | ... |
| 250 | 1,4-Butandiol L'usage industriel est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle. |
| 251 | ... |

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 252 | N,N-diméthylamphétamine N,N, α -triméthylphénéthylamine Metrotonine |
| 253 | DPT N,N-dipropyltryptamine |
| 254 | 5F-EMB-PINACA Éthyl-2-[[1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate 5F-AEB |
| 255 | 5F-cumyl-pegacloane 5-(5-fluoropentyl)-2-(2-phénylpropane-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indole-1-one |
| 256 | 5F-MDMB-P7AICA Méthyl-2-[(1-(5-fluoropentyl)-1H-pyrrol[2,3-b]pyridine-3-carboxamido)]-3,3-diméthylbutanoate |
| 257 | 3-HO-PCP 3-[1-(1-pipéridinyl)cyclohexyl]phénol 3-hydroxyphéncyclidine |
| 258 | Bromazolam 8-bromo-1-méthyl-6-phényl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]benzodiazépine L'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-méthylaminorex 5-(4-fluorophényl)-4,5-dihydro-4-méthyl-2-oxazolamine 4F-MAR |
| 261 | Thiothinone 2-(méthylamino)-1-(2-thiophényl)-1-propanone β k-MPA |
| 262 | MMB-CHMINACA Méthyl-2-[[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate AMB-CHMINACA |
| 263 | Dérivés de l'acide lysergique Toute 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), |

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|



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

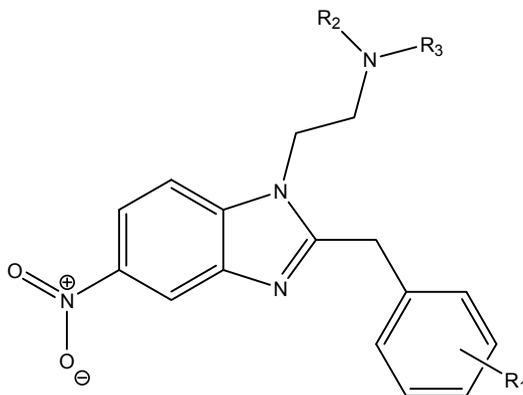
- l'azote (R6) est substitué par un quelconque groupe alkyle ou alkényle.

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|

264 Dérivés du nitazène

Toute 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

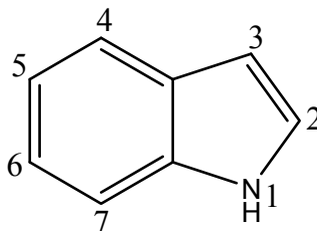
- l'azote du groupe amine (R₂ et R₃) est substitué dans n'importe quelle mesure par des groupes alkyles.

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

Numéro Désignation

265 **Cannabinoïdes de synthèse**

Toute 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 cycliques, alkényles cycliques, aryles cycliques 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.

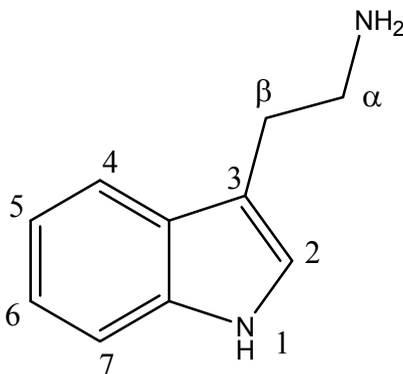
Ces structures peuvent être substituées au niveau des positions 2, 4, 5, 6 et 7 de la structure indole d'une quelconque manière et dans n'importe quelle mesure.

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

| Numéro | Désignation |
|--------|-------------|
|--------|-------------|

266 Tryptamines

Toute 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 Pagoclone

2-(7-chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-2,3-dihydro-3-(5-méthyl-2-oxohéxyl)-1H-isoindol-1-one

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

268 FDU-PB-22

1-naphthalényl-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indole-3-carboxylate

269 5-MeO-N,N-DBT

5-méthoxy-N,N-dibutyltryptamine

270 5-MeO-N,N-DiBT

5-méthoxy-N,N-diisobutyltryptamine

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 271 | Morphodrol α,α -diphényl-3-morpholinylméthanol |
| 272 | 5F-EDMB-PINACA Éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate |
| 273 | MDMB-4en-PINACA Méthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate |
| 274 | FUB-144 [1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone |
| 275 | ACHMINACA N-(adamant-1-yl)-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide |
| 276 | MMB-022 MMB-4en-PICA Méthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indole-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate |
| 277 | Méthoxpropamine MXPr 2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one |
| 278 | BOH-2C-B beta-hydroxy-2C-B α -(aminométhyl)-4-bromo-2,5-diméthoxyphénylméthanol |

Tableau f: précurseurs

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 1 | anhydride acétique à partir de 100kg Sont 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 kg Sont 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) |

¹³ Nouvelle teneur selon le ch. I al. 2 de l'O du DFI du 18 août 2017 (RO 2017 5003). Mise à jour selon le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO 2019 1057) et du 29 mai 2020, en vigueur depuis le 1^{er} août 2020 (RO 2020 2603).

| Numéro | Désignation |
|--------|--|
| 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 | Méthyl-alpha-phénylacétoacétate (méthyl-alpha-acétylphénylacétate, MAPA, méthyl 3-oxo-2-phénylbutanoate) |
| 100 | préparations à base de pseudoéphédrine Ces 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'éphédrine Ces 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 | chloréphédrine 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. |
| 103 | chloro-pseudoéphédrine 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. |
| 104 | ... |
| 105 | acide phényl-2-hydroxypropane sulfonique 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. |
| 106 | ester d'acide phénylacétique 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. |
| 107 | acide-2-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. |

| Numéro | Désignation |
|--------|---|
| 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 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. |
| 110 | acide N-alkyle-N-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]propan-2-yle carbamique 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. |
| 111 | acide N-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]propan-2-yle carbamique 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. |
| 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. |

Annexe 8¹⁴
(art. 2, al. 4)

Tableau g: Adjuvants chimiques

Les pays cibles¹⁵ 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 | |

¹⁴ Mise à jour selon le ch. I al. 1 de l'O du DFI du 18 août 2017, en vigueur depuis le 1^{er} oct. 2017 (RO 2017 5003).

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.