

**812.121.11**

**Ordonnance du DFI  
sur les tableaux des stupéfiants, des substances  
psychotropes, des précurseurs et des adjuvants chimiques  
(Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI)**

du 30 mai 2011 (État le 30 septembre 2022)

---

*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)<sup>1</sup>,

*arrête:*

**Art. 1** Substances soumises à contrôle

<sup>1</sup> 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)<sup>2</sup>.

<sup>2</sup> 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.

<sup>3</sup> 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.

<sup>4</sup> 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

<sup>1</sup> RS 812.121.1

<sup>2</sup> RS 812.121

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

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

<sup>1</sup> 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.

<sup>2</sup> 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.

<sup>3</sup> Le tableau f contenant les précurseurs visés à l'art. 3, al. 2, let f, OCStup figure à l'annexe 7.

<sup>4</sup> 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<sup>3</sup>**

#### **Art. 5** Précurseurs

<sup>1</sup> Les précurseurs soumis à contrôle figurent dans le tableau f à l'annexe 7.

<sup>2</sup> 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.

<sup>3</sup> 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

<sup>1</sup> 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.

<sup>2</sup> 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.

<sup>3</sup> Abrogé par le ch. I de l'O du DFI du 22 juin 2022, avec effet au 1<sup>er</sup> août 2022 (RO 2022 387).

**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<sup>er</sup> juillet 2011.

Annexe 1<sup>4</sup>  
(art. 2, al. 1)

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

Désignation	GTIN	Tableau
<b>AB-CHMINACA</b> , N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide	7611746941224	d
<b>AB-FUBINACA</b> , 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
<b>AB-PINACA</b> , N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-pentyl-1H-indazolyl-3-carboxamide	7611746941248	d
<b>acétorphine</b>	7611746000006	a
<b>acétyldihydrocodéine</b>	7611746001003	a
<b>acétylfentanyl</b> , N-[1-(2-phényléthyl)-4-pipéridyl]-N-phénylacétamide	7611746960522	d
<b>acétylméthadol</b> [(±)-isomère]	7611746002000	a
<b>acétyl-alpha-méthylfentanyl</b>	7611746240006	a
<b>acide 4-hydroxybutyrique</b> 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
<b>acide lysergique, diéthylamide de l'</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique (LSD-25)		d
<b>acrylfentanyl</b> , acryloylfentanyl, N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phénylacrylamide	7611746941194	d
<b>ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA)</b> , 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

<sup>4</sup> Mise à jour par le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO 2014 3011), du 18 août 2017 (RO 2017 5003), le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO 2019 1057), du 29 mai 2020 (RO 2020 2603) et le ch. II de l'O du DFI du 22 juin 2022, en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> août 2022 (RO 2022 387).

Désignation	GTIN	Tableau
<b>ADB-FUBINACA</b> , 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
<b>alfentanil</b>	7611746003007	a
<b>allobarbital</b>	7611746164005	b
<b>allylprodine</b>	7611746004004	a
<b>alphacétylméthadol</b> [(+)-isomère]	7611746005001	a
<b>alphaméprodine</b>	7611746006008	a
<b>alphaméthadol</b>	7611746007005	a
<b>alpha-PHP, alpha-pyrrolidinohexanophénone</b> , 1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one	7611746943396	d
<b>alphaprodine</b> [(±)-isomère; cis]	7611746008002	a
<b>alpha-pyrrolidinovalérophénone</b> , alpha-pyrrolidino-pentiophénone, alpha-PVP	7611746958123	d
<b>alprazolam</b>	7611746165002	b
<b>AM-2201</b> , [1-(5-fluoropentyl)-indol-3-yl]-(naphthalène-1-yl)méthanone	7611746960690	d
<b>amfépramone</b>	7611746167006	b
<b>amineptine</b>	7611746250005	a
<b>3-(2-aminobutyl)-indole</b> voir sous étryptamine	7611746227007	d
<b>2-amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthyl)-phényl-propane</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine	7611746133001	d
<b>cis-2-amino-4-méthyl-phényl-2-oxazoline</b> voir sous 4-méthylaminorex	7611746999379	d
<b>2-aminopropiophénone</b> voir sous cathinone	7611746134008	d
<b>aminorex</b>	7611746225003	b
<b>amobarbital</b>	7611746166009	b
<b>amphétamine</b> [(±)-isomère]	7611746118008	a
<b>aniléridine</b>	7611746009009	a
<b>5F-AMB-PINACA (5F-AMB, 5F-MMB-PINACA)</b> , 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
<b>5F-APINACA, 5F-AKB48</b> ; N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide	7611746958055	d
<b>barbexaclone</b> voir sous phénobarbital (-)-propylhédérine (1:1)	7611746168010	b
<b>barbital</b>	7611746168003	b
<b>benzéthidine</b>	7611746010005	a
<b>1-(benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyprovalérone	7611746990970	d
<b>benzphétamine</b>	7611746169000	b
<b>benzylmorphine</b>	7611746011002	a
<b>benzylpipérazine</b>	7611746269007	a
<b>bétacétylméthadol</b>	7611746012009	a
<b>bétaméprodine</b>	7611746013006	a
<b>bétaméthadol</b>	7611746014003	a
<b>bétaprodine</b>	7611746015000	a
<b>bézitramide</b>	7611746016007	a
<b>brofamfétamine</b> voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine	7611746137009	d
<b>bromazépam</b>	7611746170006	b
<b>4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine (DOB) [(±)-iso-mère]</b>	7611746137009	d
<b>25B-NBOMe</b> , 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine	7611746964520	d
<b>25C-NBOMe</b> , 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine	7611746963899	d
<b>25I-NBOMe</b> , 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine	7611746958468	d
<b>4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine (2C-B)</b>	7611746350002	d
<b>brotizolam</b>	7611746226000	b
<b>buprénorphine</b>	7611746017004	a
<b>butalbital</b>	7611746171003	b
<b>butyrfentanyl</b> , butanoylfentanyl, N-phényl-N-(1-(2-phényléthyl)-4-pipéridinyl)-butanamide	7611746958673	d
<b>butobarbital</b>	7611746239000	b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole</b> voir sous JWH-073	7611746990901	d
<b>butylone</b> voir sous 2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one	7611746990994	d
<b>camazépam</b>	7611746172000	b
<b>cannabis</b> Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, ainsi que l'ensemble des objets et préparations présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins  (sous réserve des dispositions applicables au cannabis destiné à des fins médicales)	7611746999522	d
<b>cannabis destiné à des fins médicales</b> Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique, présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, ainsi que l'ensemble des objets et préparations destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins	7611746946311	a
<b>carfentanyl</b>	7611746958161	a
<b>catha edulis, feuilles</b> (feuilles de la plante de kath)	7611746999270	d
<b>cathine</b> [(+)-norpseudoéphédrine]	7611746173007	b
<b>cathinone</b>	7611746134008	d
<b>2C-B</b> voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine	7611746350002	d
<b>cétobémidone</b>	7611746058007	a
<b>champignons hallucinogènes des genres conocybe, panaeolus, psilocybe et stropharia</b>	7611746370000	d
<b>chanvre</b> voir sous cannabis		d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>chanvre, boutures</b> pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins (sous réserve des dispositions applicables aux boutures de chanvre à cultiver en vue d'une production pharmaceutique)	7611746999522	d
<b>chanvre, boutures à cultiver en vue d'une production pharmaceutique</b> pour des plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins	7611746946311	a
<b>chanvre, extrait</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à l'extrait de chanvre destiné à des fins médicales)	7611746999515	d
<b>chanvre, extrait destiné à des fins médicales</b> voir cannabis destiné à des fins médicales	7611746946335	a
<b>chanvre, graines</b> pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins (sous réserve des dispositions applicables aux graines de chanvre à cultiver en vue d'une production pharmaceutique)	7611746999522	d
<b>chanvre, graines à cultiver en vue d'une production pharmaceutique</b> pour des plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins	7611746946311	a
<b>chanvre, huile</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à l'huile de chanvre destinée à des fins médicales)	7611746999485	d
<b>chanvre, huile destinée à des fins médicales</b> voir cannabis destiné à des fins médicales	7611746946342	a
<b>chanvre, résine (haschich)</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à la résine de chanvre destinée à des fins médicales)	7611746999508	d
<b>chanvre, résine (haschich) destinée à des fins médicales</b> voir cannabis destiné à des fins médicales	7611746946434	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>chanvre, teinture</b> voir cannabis	7611746999492	d
(sous réserve des dispositions applicables à la teinture de chanvre destinée à des fins médicales)		
<b>chanvre, teinture destinée à des fins médicales</b> voir cannabis destiné à des fins médicales	7611746946298	a
<b>chlordiazépoxyde</b>	7611746174004	b
<b>1-(2-chlorphényl)pipérazine</b> voir sous o-chlorphényl-pipérazine	7611746991045	d
<b>1-(3-chlorphényl)pipérazine</b> voir sous m-chlorphényl-pipérazine	7611746991038	d
<b>1-(4-chlorphényl)pipérazine</b> voir sous p-chlorphényl-pipérazine	7611746991021	d
<b>m-chlorphénylpipérazine (m-CPP)</b>	7611746991038	d
<b>o-chlorphénylpipérazine (o-CPP)</b>	7611746991045	d
<b>p-chlorphénylpipérazine (p-CPP)</b>	7611746991021	d
<b>2C-I</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine	7611746137023	d
<b>clobazam</b>	7611746175001	b
<b>clonazépam</b>	7611746176008	b
<b>clonitazène</b>	7611746019008	a
<b>clorazépate</b>	7611746224006	b
<b>clotiazépam</b>	7611746177005	b
<b>cloxazolam</b>	7611746178002	b
<b>4-CMC, (4-chloromethcathinone, cléphédron),</b> 1-(4-chlorphényl)-2-(méthylamino)propane-1-one	7611746943372	d
<b>coca, feuilles de</b>	7611746999478	a
<b>coca, extraits</b> 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
<b>cocaïne</b>	7611746021001	a
<b>coca, teintures de</b>	7611746999454	a
<b>codéine</b> (sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la codéine)	7611746022008	a

Désignation	GTIN	Tableau
Les préparations qui contiennent de la <b>codéine</b> 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 <sup>5</sup> ).		c
<b>codéine-N-oxide</b>	7611746023005	a
<b>codoxime</b>	7611746024002	a
<b>conocybe</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>AH-7921</b> , 3,4-dichloro-N-[(1-diméthylamino)cyclohexylméthyl]benzamide	7611746960867	d
<b>U-47700</b> , 3,4-dichloro-N-(2-diméthylamino-cyclohexyl)-N-méthyl-benzamide	7611746958109	d
<b>CP 47,497</b> , 3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol	7611746990963	d
<b>CP 47,497-C6-homologues</b> , 3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol	7611746990956	d
<b>CP 47,497-C8-homologues</b> , 3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol	7611746990949	d
<b>CP 47,497-C9-homologues</b> , 3-[4-(1,1-diméthyl-nonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol	7611746990932	d
<b>m-CPP</b> voir sous m-chlorphénylpipérazine	7611746991038	d
<b>o-CPP</b> voir sous o-chlorphénylpipérazine	7611746991045	d
<b>p-CPP</b> voir sous p-chlorphénylpipérazine	7611746991021	d
<b>Crotonylfentanyl</b> , N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]but-2-énamide	7611746943242	d
<b>2C-T-2</b> voir sous 4-éthylthio-2,5-diméthoxyphenéthylamine	7611746137016	d

<sup>5</sup> 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<sup>er</sup> janv. 2019. Il a été tenu compte de cette mod. dans tout le texte.

Désignation	GTIN	Tableau
<b>2C-T-7</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophénéthylamine	7611746138013	d
<b>CUMYL-4CN-BINACA</b> , 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phénylpropane-2-yl)indazole-3-carboxamide	7611746943266	d
<b>cyclobarbital</b>	7611746179009	b
<b>cyclopropylfentanyl</b> , N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopropanecarboxamide	7611746943297	d
<b>délorazépam</b>	7611746180005	b
<b>désomorphine</b>	7611746025009	a
<b>DET</b> voir sous N,N-diéthyltryptamine	7611746135005	d
<b>dexamfétamine</b> voir sous dexamphétamine	7611746119005	a
<b>dexamphétamine</b> [(+)-isomère]	7611746119005	a
<b>dextromoramide</b>	7611746026006	a
<b>dextropropoxyphène</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant du dextropropoxyphène</i> )	7611746027003	a
Les préparations qui contiennent du <b>dextropropoxyphène</b> 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
<b>diacétylmorphine</b> voir sous héroïne	7611746050001	d
<b>diamorphine</b> voir sous héroïne	7611746050001	d
<b>diampromide</b>	7611746029007	a
<b>diazépam</b>	7611746181002	b
<b>didéhydro-9,10-N,N-diéthyl-méthyl-6-ergoline-carboxamide-8β</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>diéthylamide de l'acide lysergique (LSD-25)</b>	7611746143000	d
<b>3-(2-diéthylaminoéthyl)-indole</b> voir sous N,N-diéthyltryptamine	7611746135005	d
<b>N,N-diéthyllysergamide</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>diéthylpropione</b> voir sous amfépramone	7611746167006	b
<b>diéthylthiambutène</b>	7611746312000	a
<b>N,N-diéthyltryptamine (DET)</b>	7611746135005	d
<b>difénoxine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la difénoxine</i> )	7611746031000	a
Les préparations qui contiennent de la <b>difénoxine</b> 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
<b>dihydrocodéine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la dihydrocodéine</i> )	7611746032007	a
Les préparations qui contiennent de la <b>dihydrocodéine</b> 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
<b>dihydrocodéinone</b> voir sous hydrocodone	7611746051008	a
<b>dihydroétorphine</b>	7611746260004	a
<b>dihydromorphine</b>	7611746033004	a
<b>dihydromorphinone</b> voir sous hydromorphone	7611746053002	a
<b>diménoxadol</b>	7611746034001	a
<b>dimépheptanol</b>	7611746035008	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>2,5-diméthoxyamphétamine (DMA)</b>	7611746136002	d
<b>2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine (DOET) [(±)-isomère]</b>	7611746138006	d
<b>2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine (2C-I)</b>	7611746137023	d
<b>2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine (DOM, STP) [(±)-isomère]</b>	7611746133001	d
<b>2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine (2C-T-7)</b>	7611746138013	d
<b>6-diméthylamino-4,4-diphényl-3-heptanone</b> voir sous méthadone	7611746064008	a
<b>3-(2-diméthylaminoéthyl)-indole</b> voir sous N,N-diméthyltryptamine	7611746297000	d
<b>3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-ol</b> voir sous psilocine	7611746151005	d
<b>3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-yl-dihydrogène phosphate</b> voir sous psilocybine	7611746152002	d
<b>5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497	7611746990963	d
<b>3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497	7611746990963	d
<b>diméthylheptyltétrahydrocannabinol (DMHP)</b>	7611746141006	d
<b>5-(1,1-diméthylhexyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497-C6-homologues	7611746990956	d
<b>3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497-C6-homologues	7611746990956	d
<b>5-(1,1-diméthylnonyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497-C9-homologues	7611746990932	d
<b>3-[4-(1,1-diméthylnonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497-C9-homologues	7611746990932	d
<b>5-(1,1-diméthyl-octyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497-C8-homologues	7611746990949	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497-C8-homologues	7611746990949	d
<b>diméthylthiambutène</b>	7611746030003	a
<b>N,N-diméthyltryptamine (DMT)</b>	7611746297000	d
<b>dioxaphétylbutyrate</b>	7611746037002	a
<b>diphénoxylate</b>	7611746038009	a
<b>dipipanone</b>	7611746039006	a
<b>DMA</b> voir sous 2,5-diméthoxyamphétamine	7611746136002	d
<b>DMHP</b> voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol	7611746141006	d
<b>DMT</b> voir sous N,N-diméthyltryptamine	7611746297000	d
<b>DOB</b> voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine	7611746137009	d
<b>DOC</b> , 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)propane-2-amine, 2,5-diméthoxy-4-chloramphétamine, 4-chloro-2,5-DMA	7611746943228	d
<b>DOET</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine	7611746138006	d
<b>DOM (STP)</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine	7611746133001	d
<b>dronabinol</b> voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol (sous réserve des dispositions applicables au dronabinol destiné à des fins médicales)	7611746155010	d
<b>dronabinol destiné à des fins médicales</b> voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales	7611746946380	a
<b>drotébanol</b>	7611746040002	a
<b>ecgonine et ses esters et dérivés qui sont transformables en ecgonine et cocaïne</b>	7611746041009	a
<b>éphédron</b> voir sous méthcathinone	7611746331001	d
<b>estazolam</b>	7611746182009	b
<b>éthchlorvynol</b>	7611746183006	b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>éthynamate</b>	7611746184003	b
<b>N-éthylamphétamine</b> voir sous étulamfétamine	7611746186007	b
<b>éthyl-loflazébate</b>	7611746185000	b
<b>N-éthyl-MDA</b> voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746132004	d
<b>N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine</b> (MDE, MDEA) [(±)-isomère]	7611746132004	d
<b>alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine</b> (MBDB)	7611746976806	d
<b>éthylméthylthiambutène</b>	7611746042006	a
<b>éthylmorphine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'éthylmorphine</i> )	7611746043003	a
Les préparations qui contiennent de l' <b>éthylmorphine</b> 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
<b>N-éthyl-1-phényl-cyclohexylamine</b> voir sous éticyclidine	7611746140009	d
<b>éthylone</b> , 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)propan-1-one	7611746958086	d
<b>éthylphénidate</b> , éthyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate	7611746965169	d
<b>4-éthylthio-2,5-diméthoxyphénéthylamine</b> (2C-T-2)	7611746137016	d
<b>éticyclidine</b> (PCE)	7611746140009	d
<b>étulamfétamine</b> [(+)-isomère]	7611746186007	b
<b>etizolam</b>	7611746965459	b
<b>étonitazène</b>	7611746044000	a
<b>étorphine</b>	7611746045007	a
<b>étoxéridine</b>	7611746046004	a
<b>étryptamine</b>	7611746227007	d
<b>fencamfamine</b>	7611746187004	b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>fénétylline</b>	7611746120001	a
<b>fenproporex</b>	7611746188001	b
<b>fentanyl</b>	7611746047001	a
<b>flualprazolam</b> , 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]benzodiazépine	7611746943402	d
<b>fludiazépam</b>	7611746189008	b
<b>flunitrazépam</b>	7611746190004	b
<b>4-fluoroamphétamine</b>	7611746991052	d
<b>4-fluorobutyrylfentanyl, parafluorobutyrylfentanyl</b> , N-(4-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]butanamide	7611746943327	d
<b>p-fluorofentanyl</b>	7611746048008	a
<b>2-fluorofentanyl, ortho-fluorofentanyl</b> , N-(2-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]propanamide	7611746943310	d
<b>4-fluoroisobutyryl(fentanyl)</b> , N-(4-fluorophényl)-N-(1-phénéthyl)pipéridin-4-yl)isobutyramide	7611746941200	d
<b>1-(4-fluorophényl)propan-2-amine</b> voir sous 4-fluoro-amphétamine	7611746991052	d
<b>flurazépam</b>	7611746191001	b
<b>5F-MDMB-PINACA, 5F-ADB</b> , méthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate	7611746941231	d
<b>5F-PB22</b> , quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylate, quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole]-3-carboxylate	7611746941262	d
<b>FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA)</b> , méthyl-2-(1-[4-(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carbonylamino)-3-méthylbutanoate	7611746943280	d
<b>furanyl fentanyl</b> , N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]furan-2-carboxamide	7611746941187	d
<b>furéthidine</b>	7611746049005	a
<b>GHB</b> voir sous acide 4-hydroxybutyrique	7611746400004	a
<b>glutéthimide</b>	7611746192008	b
<b>halazépam</b>	7611746193005	b
<b>haloxazolam</b>	7611746194002	b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>haschich</b> voir sous chanvre, résine	7611746999508	d
<b>héroïne</b> (diacétylmorphine/diamorphine)	7611746050001	d
<b>1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole</b> voir sous JWH-019	7611746990918	d
<b>hydrocodone</b>	7611746051008	a
<b>hydromorphinol</b>	7611746052005	a
<b>hydromorphone</b>	7611746053002	a
<b>1-hydroxy-3-(1,2-diméthylheptyl)-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyranne</b> voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol	7611746141006	d
<b>beta-hydroxyfentanyl</b>	7611746054009	a
<b>1-hydroxy-3-n-hexyl-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-benzo[b,d]pyranne</b> voir sous parahexyl	7611746149002	d
<b>N-hydroxy-MDA</b> voir sous N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746142003	d
<b>N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine</b> (N-hydroxy-MDA)	7611746142003	d
<b>7-hydroxymitragynine</b>	7611746958147	a
<b>beta-hydroxy-3-méthylfentanyl</b>	7611746055006	a
<b>hydroxypéthidine</b>	7611746056003	a
<b>ibogaine</b>	7611746235002	d
<b>isométhadone</b>	7611746057000	a
<b>JWH-018, 1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole</b>	7611746990925	d
<b>JWH-019, 1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole</b>	7611746990918	d
<b>JWH-073, 1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole</b>	7611746990901	d
<b>JWH-250, 1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl)indole</b>	7611746990895	d
<b>kétamine</b>	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.		
<b>kétazolam</b>	7611746195009	b
<b>LAAM</b> voir sous lévaccétylméthadol	7611746236009	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>léfétamine (SPA)</b>	7611746196006	b
<b>lévacétylméthadol [(-)-isomère] (LAAM)</b>	7611746236009	a
<b>lévamphtamine [(-)-isomère]</b>	7611746197003	a
<b>lévometamphétamine</b>	7611746290001	a
<b>lévométhadone</b>	7611746979845	a
<b>lévométhorphane</b> <i>Le dextrométhorphane n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746059004	a
<b>lévomoramide</b>	7611746060000	a
<b>lévophénacylmorphane</b>	7611746061007	a
<b>lévorphanol</b> <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746062004	a
<b>lisdexamphétamine</b>	7611764965442	a
<b>loflazépate d'éthyle</b>	7611746185000	b
<b>lophophora williamsii</b> voir sous peyotl	7611746371007	d
<b>loprazolam</b>	7611746198000	b
<b>lorazépam</b>	7611746228004	b
<b>lormétazépam</b>	7611746200000	b
<b>LSD</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>LSD-25</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>lysergide</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>mazindol</b>	7611746201007	b
<b>MBDB</b> voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746976806	d
<b>MDA</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746459002	d
<b>MDE</b> voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746132004	d
<b>4-MEC, 4-méthylethcathinone, 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one</b>	7611746958093	d
<b>MDEA</b> voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746132004	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>MDMA</b> voir sous 3,4- méthylènedioxyméthamphétamine	7611746148005	d
<b>4F-MDMB-BINACA (4F-MDMB-BUTINACA)</b> , méthyl-2- {[1-(4-fluorobutyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate	7611746943365	d
<b>5F-MDMB-PICA (5F-MDMB-2201)</b> , méthyl-2- {[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate	7611746943204	d
<b>MDMB-CHMICA</b> , méthyl N- {[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}-3-méthyl-L-valinate	7611746958062	d
<b>MDPV</b> voir sous 3,4-méthylènedioxypyrovalérone	7611746990970	d
<b>mécloqualone</b>	7611746126003	a
<b>médazépam</b>	7611746202004	b
<b>méfénorex</b> [(±)-isomère]	7611746203001	b
<b>méphédrone</b> voir sous 4-méthylméthcathinone	7611746991007	d
<b>méprobamate</b>	7611746204008	b
<b>mescaline</b>	7611746144007	d
<b>mésocarbe</b>	7611746229001	b
<b>métamfétamine</b> voir sous méthamphétamine	7611746121008	a
<b>métazocine</b>	7611746063001	a
<b>méthadol</b> voir sous dimépheptanol	7611746035008	a
<b>méthadone</b> [(±)-isomère]	7611746064008	a
<b>méthadone, intermédiaire de la</b>	7611746064008	a
<b>méthamphétamine</b> [(±)-isomère]	7611746121008	a
<b>méthaqualone</b>	7611746127000	a
<b>méthcathinone (éphédrone)</b> [(±)-isomère]	7611746331001	d
<b>méthiopropamine, MPA</b> , N-méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine	7611746965145	d
<b>méthoxétamine</b> , 2-(3-méthoxyphényl)-2-(éthylamino)cyclohexanone	7611746964728	d
<b>méthoxyacétylfentanyl</b> , 2-méthoxy-N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]acétamide	7611746943303	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>para-méthoxyamphétamine</b> voir sous paraméthoxyamphétamine (PMA)	7611746150008	d
<b>5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine</b> (MMDA)	7611746145004	d
<b>2-(2-méthoxyphényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone</b> voir sous JWH-250	7611746990895	d
<b>2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one</b> (butylone)	7611746990994	d
<b>2-(méthylamino)-1-phénylpropan-1-on</b> voir sous méthcathinone	7611746331001	d
<b>4-méthylaminorex</b>	7611746999379	d
<b>N-méthyl-1-(1,3-benzodioxol-5-yle)-2-butylamine</b> voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746976806	d
<b>méthylésorphine</b>	7611746066002	a
<b>méthylidihydromorphine</b>	7611746067009	a
<b>3,4-méthylènedioxyamphétamine (MDA) [(±)-isomère]</b>	7611746459002	d
<b>3,4-méthylènedioxyméthamphétamine (MDMA) [(±)-isomère]</b>	7611746148005	d
<b>3,4-méthylènedioxyméthcathinone (méthylone)</b>	7611746990987	d
<b>(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-méthylaminopropan-1-one</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone	7611746990987	d
<b>3,4-méthylènedioxypyrovalérone (MDPV)</b>	7611746990970	d
<b>alpha-méthylfentanyl</b>	7611746068006	a
<b>3-méthylfentanyl</b>	7611746997795	a
<b>4-méthylméthcathinone (méphédronne)</b>	7611746991007	d
<b>méthylone</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone	7611746990987	d
<b>méthylphénidate</b>	7611746122005	a
<b>méthylphénobarbital</b>	7611746199007	b
<b>1-(4-méthylphényl)-2-méthylaminopropan-1-one</b> voir sous 4-méthylméthcathinone	7611746991007	d
<b>1-méthyl-4-phényl-4-propionoxypipéridine (MPPP)</b>	7611746070009	a
<b>4-méthylthioamphétamine (4-MTA)</b>	7611746354000	d
<b>alpha-méthylthiofentanyl</b>	7611746071006	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>3-méthylthiofantanyl</b>	7611746072003	a
<b>méthyprylone</b>	7611746206002	b
<b>métopon</b>	7611746073000	a
<b>midazolam</b>	7611746207009	b
<b>MMDA</b> voir sous 5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746145004	d
<b>mitragynine</b>	7611746958154	a
<b>moramide, intermédiaire du</b>	7611746076001	a
<b>morphéridine</b>	7611746077008	a
<b>morphine</b>	7611746078005	a
<b>morphine-méthobromide et autres dérivés morphiniques à azote pentavalent</b>	7611746079002	a
<b>morphine-N-oxide</b>	7611746080008	a
<b>MPPP</b> voir sous 1-méthyl-4-phényl-4-propionoxypipéridine	7611746070009	a
<b>MT-45</b> , 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine	7611746958130	d
<b>4-MTA</b> voir sous 4-méthylthioamphétamine	7611746354000	d
<b>myrophine</b>	7611746081005	a
<b>(naphtalène-1-yl)(1-butyl-1H-indol-3-yl)méthanone</b> voir sous JWH-073	7611746990901	d
<b>(naphtalène-1-yl)(1-hexyl-1H-indol-3-yl)méthanone</b> voir sous JWH-019	7611746990918	d
<b>(naphtalène-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone</b> voir sous JWH-018	7611746990925	d
<b>N-éthylnorhexédronne, N-éthylhexédronne</b> , 2-(éthylamino)-1-phénylhexane-1-one	7611746943389	d
<b>N-éthylnorpentylone (éphylone)</b> , 1-(2H-1,3-benzodioxole-5-yl)-2-(éthylamino)pentane-1-one	7611746943259	d
<b>nicocodine</b>	7611746082002	a
<b>nicodicodine</b>	7611746083009	a
<b>nicomorphine</b>	7611746084006	a
<b>nimétazépam</b>	7611746208006	b
<b>nitrazépam</b>	7611746209003	b
<b>noracyméthadol</b>	7611746085003	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>norcodéine</b>	7611746086000	a
<b>nordazépam</b>	7611746210009	b
<b>norlévorphanol</b>	7611746087007	a
<b>norméthadone</b>	7611746088004	a
<b>normorphine</b>	7611746089001	a
<b>norpipanone</b>	7611746090007	a
<b>(±)-norpseudoéphédrine</b>	7611746173014	b
<b>(+)-norpseudoéphédrine</b> voir sous cathine	7611746173007	b
<b>ocfentanil</b> , N-(2-fluorophényl)-2-méthoxy-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]acétamide	7611746941170	d
<b>opial</b> (alcaloïdes de l'opium)	7611746997931	a
<b>opii crocata tinctura 1 % morphine</b> voir sous opium, teinture safranée 1 % morphine	7611746091905	a
<b>opii extractum sicc 20 % morphine</b> voir sous opium, extrait sec 20 % morphine	7611746157908	a
<b>opii pulvis normatus 10 % morphine</b> voir sous opium, poudre standardisée 10 % morphine	7611746078302	a
<b>opii tinctura normata 1 % morphine</b> voir sous opium, teinture standardisée 1 % morphine	7611746158905	a
<b>opium à fumer et les résidus provenant de sa fabrication ou de son utilisation</b>	7611746131007	d
<b>opium/opium brut</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'opium</i> )	7611746160007	a
Les préparations qui contiennent de l' <b>opium</b> 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
<b>opium, extrait sec 20 % morphine</b>	7611746157908	a
<b>opium, poudre standardisée 10 % morphine</b>	7611746078302	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>opium, teinture safranée 1 % morphine</b>	7611746091905	a
<b>opium, teinture standardisée 1 % morphine</b>	7611746158905	a
<b>oripavine</b>	7611746270003	a
<b>oxazépam</b>	7611746211006	b
<b>oxazolam</b>	7611746212003	b
<b>oxycodone</b>	7611746092001	a
<b>oxymorphone</b>	7611746093008	a
<b>paille de pavot destinée à la fabrication de stupéfiants</b>	7611746074007	a
<b>paille de pavot, concentré de</b> 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
<b>panaeolus</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>para-fluorofentanyl</b> voir sous p-fluorofentanyl	7611746048008	a
<b>parahexyl (synhexyl)</b>	7611746149002	d
<b>paraméthoxyamphétamine (PMA)</b>	7611746150008	d
<b>paraméthoxyméthamphétamine (PMMA)</b>	7611746150015	d
<b>para-méthyl-4-méthylaminorex, 4,4'-DMAR</b>	7611746958116	d
<b>PCE</b> voir sous éticyclidine	7611746140009	d
<b>PCP</b> voir sous phencyclidine	7611746124009	a
<b>PCPY</b> voir sous rolicyclidine	7611746153009	d
<b>pémoline</b>	7611746123002	b
<b>pentazocine [(±)-isomère; cis]</b>	7611746094005	a
<b>pentédrone, 2-(méthylamino)-1-phénylpentan-1-one</b>	7611746958079	d
<b>pentobarbital</b>	7611746213000	b
<b>1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl)indole</b> voir sous JWH-250	7611746990895	d
<b>1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole</b> voir sous JWH-018	7611746990925	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>PEPAP</b> voir sous 1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxy pipéridine	7611746100003	a
<b>péthidine</b>	7611746095002	a
<b>péthidine, produit intermédiaire A</b>	7611746096009	a
<b>péthidine, produit intermédiaire B</b>	7611746976011	a
<b>péthidine, produit intermédiaire C</b>	7611746976172	a
<b>peyotl</b> ( <i>lophophora williamsii</i> )	7611746371007	d
<b>phénadoxone</b>	7611746097006	a
<b>phénampromide</b>	7611746098003	a
<b>phénazépam</b>	7611746965435	b
<b>phénazocine</b>	7611746099000	a
<b>phencyclidine</b> (PCP)	7611746124009	a
<b>phendimétrazine</b> [(±)-isomère; trans]	7611746205012	b
<b>1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxy pipéridine</b> (PEPAP)	7611746100003	a
<b>phenmétrazine</b>	7611746125006	a
<b>phénobarbital</b>	7611746214007	b
<b>phénobarbital (-)-propylhédérine (1:1)</b> (barbexaclone)	7611746168010	b
<b>phénomorphe</b>	7611746101000	a
<b>phénopéridine</b>	7611746102007	a
<b>phentermine</b>	7611746215004	b
<b>1-(1-phényl-cyclohexyl)-pyrrolidine</b> voir sous rolicyclidine	7611746153009	d
<b>pholcodine</b> ( <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'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).

Désignation	GTIN	Tableau
<b>PHP</b> voir sous rolicyclidine	7611746153009	d
<b>piminodine</b>	7611746104001	a
<b>pinazépam</b>	7611746216001	b
<b>pipradol</b>	7611746217008	b
<b>piritramide</b>	7611746105008	a
<b>PMA</b> voir sous paraméthoxyamphétamine	7611746150008	d
<b>PMMA</b> voir sous para-méthoxyméthamphétamine	7611746150015	d
<b>prazépam</b>	7611746218005	b
<b>proheptazine</b>	7611746106005	a
<b>propéridine</b>	7611746107002	a
<b>propiram</b>	7611746108009	a
<b>psilocine</b>	7611746151005	d
<b>psilocybe</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>psilocybine</b>	7611746152002	d
<b>pyrahexyl</b> voir sous parahexyl	7611746149002	d
<b>pyrovalérone</b>	7611746219002	b
<b>racéméthorphane</b> <i>Le dextrométhorphane n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746109006	a
<b>racémoramide</b>	7611746110002	a
<b>racémorphane</b> <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746111009	a
<b>rémifentanil</b>	7611746340003	a
<b>rolicyclidine (PHP, PCPY)</b>	7611746153009	d
<b>salvia divinorum (sauge divinatoire)</b>	7611746271000	d
<b>salvinorine A</b>	7611746965428	d
<b>san pedro (trichocereus pachanoi)</b>	7611746372004	d
<b>secbutabarbital</b>	7611746231004	b
<b>sécobarbital</b>	7611746128137	b
<b>SPA</b> voir sous léfétamine	7611746196006	b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>STP (DOM)</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine	7611746133001	d
<b>stropharia</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>sufentanil</b>	7611746112006	a
<b>synhexyl</b> voir sous parahexyl	7611746149002	d
<b>tapentadole</b>	7611746990888	a
<b>TCP</b> voir sous ténocyclidine	7611746154006	d
<b>témazépam</b>	7611746220008	b
<b>ténamfétamine</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746459002	d
<b>ténocyclidine (TCP)</b>	7611746154006	d
<b>tétrabamate</b>	7611746998358	b
<b>(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol</b> (dronabinol, [-]-trans- $\Delta^9$ -THC)  (sous réserve des dispositions applicables au (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales)	7611746155010	d
<b>(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales</b> (dronabinol, [-]-trans- $\Delta^9$ -THC)	7611746946380	a
<b>tétrahydrocannabinol (THC)</b> tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l'exception du (-)-trans- $\Delta^9$ -THC  (sous réserve des dispositions applicables au tétrahydrocannabinol (THC) destiné à des fins médicales)	7611746155003	d
<b>tétrahydrocannabinol (THC) destiné à des fins médicales</b> tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l'exception du (-)-trans- $\Delta^9$ -THC	7611746946427	a
<b>tétrahydrofuranylfentanyl</b> , N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phényltétrahydrofuran-2-carboxamide	7611746941217	d
<b>tétrazépam</b>	7611746221005	b
<b>TFMPP</b> voir sous trifluorométhylphénylpipérazine	7611746991014	d
<b>thébacone</b>	7611746113003	a
<b>thébaïne</b>	7611746114000	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>1-[1-(2-thiényl)-cyclohexyl]-pipéridine</b> voir sous ténocyclidine	7611746154006	d
<b>thiofentanyl</b>	7611746115007	a
<b>tilidine</b> [(±)-isomère; trans]	7611746116004	a
<b>TMA</b> voir sous 3,4,5-triméthoxyamphétamine	7611746156000	d
<b>TMA-2</b> voir sous 2,4,5-triméthoxyamphétamine	7611746136019	d
<b>triazolam</b>	7611746222002	b
<b>trichocereus pachanoi</b> voir sous san pedro	7611746372004	d
<b>trifluorométhylphénylpipérazine</b> (TFMPP)	7611746991014	d
<b>1-(3-trifluorométhylphényl)pipérazine</b> voir sous trifluorométhylphénylpipérazine	7611746991014	d
<b>trimépéridine</b>	7611746117001	a
<b>2,4,5-triméthoxyamphétamine</b> (TMA-2)	7611746136019	d
<b>3,4,5-triméthoxyamphétamine</b> (TMA)	7611746156000	d
<b>1-(3,4,5-triméthoxyphényl)-2-aminoéthane</b> voir sous mescaline	7611746144007	d
<b>UR-144</b> , (1-pentyl-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthyl- cyclopropyl)méthanone	7611746941255	d
<b>valérylfentanyl</b> , N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]pentanamide	7611746943235	d
<b>vinylbital</b>	7611746223009	b
<b>XLR-11</b> ; [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone	7611746960737	d
<b>zipéprol</b>	7611746232001	a
<b>zolpidem</b>	7611746360001	b

Annexe 26  
(art. 2, al. 1)

## Tableau a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>acétorphine</b>	7611746000006	a
<b>acétyldihydrocodéine</b>	7611746001003	a
<b>acétylméthadol</b> [(±)-isomère]	7611746002000	a
<b>acétyl-alpha-méthylfentanyl</b>	7611746240006	a
<b>acide 4-hydroxybutyrique</b> 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
<b>alfentanil</b>	7611746003007	a
<b>allylprodine</b>	7611746004004	a
<b>alphacétylméthadol</b> [(+)-isomère]	7611746005001	a
<b>alphaméprodine</b>	7611746006008	a
<b>alphaméthadol</b>	7611746007005	a
<b>alphaprodine</b> [(±)-isomère; cis]	7611746008002	a
<b>amineptine</b>	7611746250005	a
<b>amphétamine</b> [(±)-isomère]	7611746118008	a
<b>aniléridine</b>	7611746009009	a
<b>benzéthidine</b>	7611746010005	a
<b>benzylmorphine</b>	7611746011002	a
<b>benzylpipérazine</b>	7611746269007	a
<b>bétacétylméthadol</b>	7611746012009	a
<b>bétaméprodine</b>	7611746013006	a
<b>bétaméthadol</b>	7611746014003	a
<b>bétaprodine</b>	7611746015000	a
<b>bézitramide</b>	7611746016007	a
<b>buprénorphine</b>	7611746017004	a

<sup>6</sup> Mise à jour par le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO 2014 3011), du 18 août 2017 (RO 2017 5003) et le ch. II de l'O du DFI du 22 juin 2022, en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> août 2022 (RO 2022 387).

Désignation	GTIN	Tableau
<b>cannabis destiné à des fins médicales</b>	7611746946311	a
Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique, présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins ainsi que l'ensemble des objets et préparations destinées à des fins médicales et à une production pharmaceutique, présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins		
<b>carfentanyl</b>	7611746958161	a
<b>cétobémidone</b>	7611746058007	a
<b>chanvre, boutures à cultiver en vue d'une production pharmaceutique</b>	7611746946311	a
pour des plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins		
<b>chanvre, extrait destiné à des fins médicales</b>	7611746946335	a
voir cannabis destiné à des fins médicales		
<b>chanvre, graines à cultiver en vue d'une production pharmaceutique</b>	7611746946311	a
pour les plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins		
<b>chanvre, huile destinée à des fins médicales</b>	7611746946342	a
voir cannabis destiné à des fins médicales		
<b>chanvre, résine (haschisch) destinée à des fins médicales</b>	7611746946434	a
voir cannabis destiné à des fins médicales		
<b>chanvre, teinture destinée à des fins médicales</b>	7611746946298	a
voir cannabis destiné à des fins médicales		
<b>clonitazène</b>	7611746019008	a
<b>coca, feuilles de</b>	7611746999478	a
<b>coca, extraits</b>	7611746999461	a
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.		
<b>cocaïne</b>	7611746021001	a
<b>coca, teintures de</b>	7611746999454	a
<b>codéine</b> (sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la codéine)	7611746022008	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>codéine-N-oxide</b>	7611746023005	a
<b>codoxime</b>	7611746024002	a
<b>désomorphine</b>	7611746025009	a
<b>dexamfétamine</b> voir sous dexamphétamine	7611746119005	a
<b>dexamphétamine</b> [(+)-isomère]	7611746119005	a
<b>dextromoramide</b>	7611746026006	a
<b>dextropropoxyphène</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant du dextropropoxyphène</i> )	7611746027003	a
<b>diampromide</b>	7611746029007	a
<b>diéthylthiambutène</b>	7611746312000	a
<b>difénoxine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la difénoxine</i> )	7611746031000	a
<b>dihydrocodéine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la dihydrocodéine</i> )	7611746032007	a
<b>dihydrocodéinone</b> voir sous hydrocodone	7611746051008	a
<b>dihydroétorphine</b>	7611746260004	a
<b>dihydromorphine</b>	7611746033004	a
<b>dihydromorphinone</b> voir sous hydromorphone	7611746053002	a
<b>diménoxadol</b>	7611746034001	a
<b>dimépheptanol</b>	7611746035008	a
<b>6-diméthylamino-4,4-diphényl-3-heptanone</b> voir sous méthadone	7611746064008	a
<b>diméthylthiambutène</b>	7611746030003	a
<b>dioxaphétylbutyrate</b>	7611746037002	a
<b>diphénoxylate</b>	7611746038009	a
<b>dipipanone</b>	7611746039006	a
<b>dronabinol destiné à des fins médicales</b> voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales	7611746946380	a
<b>drotébanol</b>	7611746040002	a
<b>ecgonine et ses esters et dérivés qui sont transformables en ecgonine et cocaïne</b>	7611746041009	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>éthylméthylthiambutène</b>	7611746042006	a
<b>éthylmorphine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'éthylmorphine</i> )	7611746043003	a
<b>étonitazène</b>	7611746044000	a
<b>étorphine</b>	7611746045007	a
<b>étoxéridine</b>	7611746046004	a
<b>fénétylline</b>	7611746120001	a
<b>fentanyl</b>	7611746047001	a
<b>p-fluorofentanyl</b>	7611746048008	a
<b>furéthidine</b>	7611746049005	a
<b>GHB</b> voir sous acide 4-hydroxybutyrique	7611746400004	a
<b>hydrocodone</b>	7611746051008	a
<b>hydromorphinol</b>	7611746052005	a
<b>hydromorphone</b>	7611746053002	a
<b>beta-hydroxyfentanyl</b>	7611746054009	a
<b>beta-hydroxy-3-méthylfentanyl</b>	7611746055006	a
<b>7-hydroxymitragynine</b>	7611746958147	a
<b>hydroxypéthidine</b>	7611746056003	a
<b>isométhadone</b>	7611746057000	a
<b>LAAM</b> voir sous lévaccétylméthadol	7611746236009	a
<b>lévacétylméthadol</b> [(-)-isomère] (LAAM)	7611746236009	a
<b>lévamphetamine</b> [(-)-isomère]	7611746197003	a
<b>lévometamphétamine</b>	7611746290001	a
<b>lévométhadone</b>	7611746979845	a
<b>lévométhorphane</b> <i>Le dextrométhorphane n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746059004	a
<b>lévomoramide</b>	7611746060000	a
<b>lévophénacylmorphane</b>	7611746061007	a
<b>lévorphanol</b> <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746062004	a
<b>lisdexamphétamine</b>	7611764965442	a
<b>mécloqualone</b>	7611746126003	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>métamfétamine</b>	7611746121008	a
voir sous méthamphétamine		
<b>métazocine</b>	7611746063001	a
<b>méthadol</b>	7611746035008	a
voir sous dimépheptanol		
<b>méthadone [(±)-isomère]</b>	7611746064008	a
<b>méthadone, intermédiaire de la</b>	7611746064008	a
<b>méthamphétamine [(±)-isomère]</b>	7611746121008	a
<b>méthaqualone</b>	7611746127000	a
<b>méthylésorphine</b>	7611746066002	a
<b>méthylidihydromorphine</b>	7611746067009	a
<b>alpha-méthylfentanyl</b>	7611746068006	a
<b>3-méthylfentanyl</b>	7611746997795	a
<b>méthylphénidate</b>	7611746122005	a
<b>1-méthyl-4-phényl-4-propionoxy pipéridine (MPPP)</b>	7611746070009	a
<b>alpha-méthylthiofentanyl</b>	7611746071006	a
<b>3-méthylthiofentanyl</b>	7611746072003	a
<b>métopon</b>	7611746073000	a
<b>mitragynine</b>	7611746958154	a
<b>moramide, intermédiaire du</b>	7611746076001	a
<b>morphéridine</b>	7611746077008	a
<b>morphine</b>	7611746078005	a
<b>morphine-méthobromide et autres dérivés morphiniques à azote pentavalent</b>	7611746079002	a
<b>morphine-N-oxide</b>	7611746080008	a
<b>MPPP</b>	7611746070009	a
voir sous 1-méthyl-4-phényl-4-propionoxy pipéridine		
<b>myrophine</b>	7611746081005	a
<b>nicocodine</b>	7611746082002	a
<b>nicodicodine</b>	7611746083009	a
<b>nicomorphine</b>	7611746084006	a
<b>noracyméthadol</b>	7611746085003	a
<b>norcodéine</b>	7611746086000	a
<b>norlévorphanol</b>	7611746087007	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>norméthadone</b>	7611746088004	a
<b>normorphine</b>	7611746089001	a
<b>norpipanone</b>	7611746090007	a
<b>opial</b> (alcaloïdes de l'opium)	7611746997931	a
<b>opii crocata tinctura 1 % morphine</b> voir sous opium, teinture safranée 1 % morphine	7611746091905	a
<b>opii extractum sicc 20 % morphine</b> voir sous opium, extrait sec 20 % morphine	7611746157908	a
<b>opii pulvis normatus 10 % morphine</b> voir sous opium, poudre standardisée 10 % morphine	7611746078302	a
<b>opii tinctura normata 1 % morphine</b> voir sous opium, teinture standardisée 1 % morphine	7611746158905	a
<b>opium/opium brut</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de l'opium</i> )	7611746160007	a
<b>opium, extrait sec 20 % morphine</b>	7611746157908	a
<b>opium, poudre standardisée 10 % morphine</b>	7611746078302	a
<b>opium, teinture safranée 1 % morphine</b>	7611746091905	a
<b>opium, teinture standardisée 1 % morphine</b>	7611746158905	a
<b>oripavine</b>	7611746270003	a
<b>oxycodone</b>	7611746092001	a
<b>oxymorphone</b>	7611746093008	a
<b>paille de pavot destinée à la fabrication de stupéfiants</b>	7611746074007	a
<b>paille de pavot, concentré de</b> 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
<b>para-fluorofentanyl</b> voir sous p-fluorofentanyl	7611746048008	a
<b>PCP</b> voir sous phencyclidine	7611746124009	a
<b>pentazocine</b> [(±)-isomère; cis]	7611746094005	a
<b>PEPAP</b> voir sous 1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxypipéridine	7611746100003	a
<b>péthidine</b>	7611746095002	a
<b>péthidine, produit intermédiaire A</b>	7611746096009	a

Désignation	GTIN	Tableau
<b>péthidine, produit intermédiaire B</b>	7611746976011	a
<b>péthidine, produit intermédiaire C</b>	7611746976172	a
<b>phénadoxone</b>	7611746097006	a
<b>phénampromide</b>	7611746098003	a
<b>phénazocine</b>	7611746099000	a
<b>phencyclidine (PCP)</b>	7611746124009	a
<b>1-(2-phénéthyl)-4-phényl-4-acétoxypipéridine (PEPAP)</b>	7611746100003	a
<b>phenmétrazine</b>	7611746125006	a
<b>phénomorphane</b>	7611746101000	a
<b>phénopéridine</b>	7611746102007	a
<b>pholcodine</b> ( <i>sous réserve des dispositions applicables aux préparations contenant de la pholcodine</i> )	7611746103004	a
<b>piminodine</b>	7611746104001	a
<b>piritramide</b>	7611746105008	a
<b>proheptazine</b>	7611746106005	a
<b>propéridine</b>	7611746107002	a
<b>propiram</b>	7611746108009	a
<b>racéméthorphane</b> <i>Le dextrométhorphane n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746109006	a
<b>racémoramide</b>	7611746110002	a
<b>racémorphane</b> <i>Le dextrorphan n'est pas soumis au contrôle</i>	7611746111009	a
<b>rémifentanil</b>	7611746340003	a
<b>sufentanil</b>	7611746112006	a
<b>tapentadole</b>	7611746990888	a
<b>(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales</b> (dronabinol, [-]-trans- $\Delta^9$ -THC)	7611746946380	a
<b>tétrahydrocannabinol (THC) destiné à des fins médicales</b> tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l'exception du (-)-trans- $\Delta^9$ -THC	7611746946427	a
<b>thébacone</b>	7611746113003	a
<b>thébaïne</b>	7611746114000	a
<b>thiofentanyl</b>	7611746115007	a
<b>tilidine</b> [(±)-isomère; trans]	7611746116004	a

---

Désignation	GTIN	Tableau
<b>trimépidine</b>	7611746117001	a
<b>zipéprol</b>	7611746232001	a

---

*Annexe 37*  
(art. 2, al. 1)

## Tableau b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>allobarbital</b>	7611746164005	b
<b>alprazolam</b>	7611746165002	b
<b>amfépramone</b>	7611746167006	b
<b>aminorex</b>	7611746225003	b
<b>amobarbital</b>	7611746166009	b
<b>barbéxaclone</b> voir sous phénobarbital (-)-propylhédérine (1:1)	7611746168010	b
<b>barbital</b>	7611746168003	b
<b>benzphétamine</b>	7611746169000	b
<b>bromazépam</b>	7611746170006	b
<b>brotizolam</b>	7611746226000	b
<b>butalbital</b>	7611746171003	b
<b>butobarbital</b>	7611746239000	b
<b>camazépam</b>	7611746172000	b
<b>cathine [(+)-norpseudoéphédrine]</b>	7611746173007	b
<b>chlordiazépoxyde</b>	7611746174004	b
<b>clobazam</b>	7611746175001	b
<b>clonazépam</b>	7611746176008	b
<b>clorazépate</b>	7611746224006	b
<b>clotiazépam</b>	7611746177005	b
<b>cloxazolam</b>	7611746178002	b
<b>cyclobarbital</b>	7611746179009	b
<b>délorazépam</b>	7611746180005	b
<b>diazépam</b>	7611746181002	b
<b>diéthylpropione</b> voir sous amfépramone	7611746167006	b
<b>estazolam</b>	7611746182009	b

<sup>7</sup> Mise à jour par le ch. I al. 1 de l'O du DFI du 5 sept. 2014 (RO **2014** 3011) et le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO **2019** 1057) et du 29 mai 2020, en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> août 2020 (RO **2020** 2603).

Désignation	GTIN	Tableau
<b>éthchlorvynol</b>	7611746183006	b
<b>éthinamate</b>	7611746184003	b
<b>N-éthylamphétamine</b> voir sous étulamfétamine	7611746186007	b
<b>éthyl-loflazépat</b>	7611746185000	b
<b>etilamfétamine [(+)-isomère]</b>	7611746186007	b
<b>etizolam</b>	7611746965459	b
<b>fencamfamine</b>	7611746187004	b
<b>fenproporex</b>	7611746188001	b
<b>fludiazépam</b>	7611746189008	b
<b>flunitrazépam</b>	7611746190004	b
<b>flurazépam</b>	7611746191001	b
<b>glutéthimide</b>	7611746192008	b
<b>halazépam</b>	7611746193005	b
<b>haloxazolam</b>	7611746194002	b
<b>kétamine</b>	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.		
<b>kétazolam</b>	7611746195009	b
<b>léfétamine (SPA)</b>	7611746196006	b
<b>loflazépat d'éthyle</b>	7611746185000	b
<b>loprazolam</b>	7611746198000	b
<b>lorazépam</b>	7611746228004	b
<b>lormétazépam</b>	7611746200000	b
<b>mazindol</b>	7611746201007	b
<b>médazépam</b>	7611746202004	b
<b>méfénorex [(±)-isomère]</b>	7611746203001	b
<b>méprobamate</b>	7611746204008	b
<b>mésocarbe</b>	7611746229001	b
<b>méthylphénobarbital</b>	7611746199007	b
<b>méthyprylone</b>	7611746206002	b
<b>midazolam</b>	7611746207009	b

Désignation	GTIN	Tableau
<b>nimétazépam</b>	7611746208006	b
<b>nitrazépam</b>	7611746209003	b
<b>nordazépam</b>	7611746210009	b
<b>(±)-norpseudoéphédrine</b>	7611746173014	b
<b>(+)-norpseudoéphédrine</b> voir sous cathine	7611746173007	b
<b>oxazépam</b>	7611746211006	b
<b>oxazolam</b>	7611746212003	b
<b>pémoline</b>	7611746123002	b
<b>pentobarbital</b>	7611746213000	b
<b>phénazépam</b>	7611746965435	b
<b>phendimétrazine</b> [(±)-isomère; trans]	7611746205012	b
<b>phénobarbital</b>	7611746214007	b
<b>phénobarbital (-)-propylhédérine (1:1)</b> (barbéxalclone)	7611746168010	b
<b>phentermine</b>	7611746215004	b
<b>pinazépam</b>	7611746216001	b
<b>pipradol</b>	7611746217008	b
<b>prazépam</b>	7611746218005	b
<b>pyrovalérone</b>	7611746219002	b
<b>secbutabarbital</b>	7611746231004	b
<b>sécobarbital</b>	7611746128137	b
<b>SPA</b> voir sous léfétamine	7611746196006	b
<b>témazépam</b>	7611746220008	b
<b>tétrabamate</b>	7611746998358	b
<b>tétrazépam</b>	7611746221005	b
<b>triazolam</b>	7611746222002	b
<b>vinylbital</b>	7611746223009	b
<b>zolpidem</b>	7611746360001	b

Annexe 4  
(art. 2, al. 1)

## Tableau c

Désignation	GTIN	Tableau
Les préparations qui contiennent de la <b>codéine</b> 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 <sup>8</sup> ).		c
Les préparations qui contiennent du <b>dextropropoxyphène</b> 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 <b>difénoxine</b> 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 <b>dihydrocodéine</b> 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

Désignation	GTIN	Tableau
<p>Les préparations qui contiennent de l'<b>éthylmorphine</b> 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).</p>		c
<p>Les préparations qui contiennent de l'<b>opium</b> 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).</p>		c
<p>Les préparations qui contiennent de la <b>pholcodine</b> 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).</p>		c

Annexe 5<sup>9</sup>  
(art. 2, al. 1)

## Tableau d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>AB-CHMINACA</b> , N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide	7611746941224	d
<b>AB-FUBINACA</b> , 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
<b>AB-PINACA</b> , N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-pentyl-1H-indazolyl-3-carboxamide	7611746941248	d
<b>acétylfentanyl</b> , N-[1-(2-phényléthyl)-4-pipéridyl]-N-phénylacétamide	7611746960522	d
<b>acide lysergique, diéthylamide de l'</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique (LSD-25)		d
<b>acrylfentanyl</b> , acryloylfentanyl, N-(1-phénéthylpipéridin-4-yl)-N-phénylacrylamide	7611746941194	d
<b>ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA)</b> , 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
<b>ADB-FUBINACA</b> , 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
<b>AH-7921</b> , 3,4-dichloro-N-[(1-diméthylamino)cyclohexylméthyl]benzamide	7611746960867	d
<b>alpha-PHP, alpha-pyrrolidinohexanophénone</b> , 1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one	7611746943396	d
<b>alpha-pyrrolidinoalérrophénone</b> , alpha-pyrrolidinopentiophénone, alpha-PVP	7611746958123	d
<b>AM-2201</b> , [1-(5-fluoropentyl)-indol-3-yl]-(naphthalène-1-yl)méthanone	7611746960690	d

<sup>9</sup> Mise à jour par le ch. I al. 1 des O du DFI du 5 sept. 2014 (RO 2014 3011), du 18 août 2017 (RO 2017 5003), le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO 2019 1057), du 29 mai 2020 (RO 2020 2603) et le ch. II de l'O du DFI du 22 juin 2022, en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> août 2022 (RO 2022 387).

Désignation	GTIN	Tableau
<b>5F-AMB-PINACA (5F-AMB, 5F-MMB-PINACA)</b> , 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
<b>3-(2-aminobutyl)-indole</b> voir sous étryptamine	7611746227007	d
<b>2-amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthyl)-phényl-propane</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine	7611746133001	d
<b>cis-2-amino-4-méthyl-phényl-2-oxazoline</b> voir sous 4-méthylaminorex	7611746999379	d
<b>2-aminopropiophénone</b> voir sous cathinone	7611746134008	d
<b>5F-APINACA, 5F-AKB48</b> ; N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide	7611746958055	d
<b>1-(benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyprovalérone	7611746990970	d
<b>broramphétamine</b> voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine	7611746137009	d
<b>4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine (DOB)</b> [(±)-isomère]	7611746137009	d
<b>4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine (2C-B)</b>	7611746350002	d
<b>1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole</b> voir sous JWH-073	7611746990901	d
<b>butylone</b> voir sous 2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one	7611746990994	d
<b>butyrfentanyl</b> , butanoylfentanyl, N-phényl-N-(1-(2-phényléthyl)-4-pipéridinyl)-butanamide	7611746958673	d
<b>cannabis</b> Plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre présentant une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, ainsi que l'ensemble des objets et préparations présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins ou fabriqués à partir de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins  (sous réserve des dispositions applicables au cannabis destiné à des fins médicales)	7611746999522	d
<b>catha edulis, feuilles</b> (feuilles de la plante de katha)	7611746999270	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>cathinone</b>	7611746134008	d
<b>2C-B</b> voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyphényléthylamine	7611746350002	d
<b>champignons hallucinogènes des genres conocybe, panaeolus, psilocybe et stropharia</b>	7611746370000	d
<b>chanvre</b> voir sous cannabis		d
<b>chanvre, boutures</b> pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins (sous réserve des dispositions applicables aux boutures de chanvre à cultiver en vue d'une production pharmaceutique)	7611746999522	d
<b>chanvre, extrait</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à l'extrait de chanvre destiné à des fins médicales)	7611746999515	d
<b>chanvre, graines</b> pour plantes de chanvre présentant une teneur totale en THC de 1,0 % au moins (sous réserve des dispositions applicables aux graines de chanvre à cultiver en vue d'une production pharmaceutique)	7611746999522	d
<b>chanvre, huile</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à l'huile de chanvre destinée à des fins médicales)	7611746999485	d
<b>chanvre, résine (haschich)</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à la résine de chanvre destinée à des fins médicales)	7611746999508	d
<b>chanvre, teinture</b> voir cannabis (sous réserve des dispositions applicables à la teinture de chanvre destinée à des fins médicales)	7611746999492	d
<b>1-(2-chlorphényl)pipérazine</b> voir sous o-chlorphényl-pipérazine	7611746991045	d
<b>1-(3-chlorphényl)pipérazine</b> voir sous m-chlorphényl-pipérazine	7611746991038	d

Désignation	GTINT	Tableau
<b>1-(4-chlorphényl)pipérazine</b> voir sous p-chlorphényl-pipérazine	7611746991021	d
<b>m-chlorphénylpipérazine (m-CPP)</b>	7611746991038	d
<b>o-chlorphénylpipérazine (o-CPP)</b>	7611746991045	d
<b>p-chlorphénylpipérazine (p-CPP)</b>	7611746991021	d
<b>2C-I</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine	7611746137023	d
<b>4-CMC, (4-chloromethcathinone, cléphédron),</b> 1-(4-chlorphényl)-2-(méthylamino)propane-1-one	7611746943372	d
<b>conocybe</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>CP 47,497, 3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b>	7611746990963	d
<b>CP 47,497-C6-homologues, 3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b>	7611746990956	d
<b>CP 47,497-C8-homologues, 3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b>	7611746990949	d
<b>CP 47,497-C9-homologues, 3-[4-(1,1-diméthyl-nonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b>	7611746990932	d
<b>m-CPP</b> voir sous m-chlorphényl-pipérazine	7611746991038	d
<b>o-CPP</b> voir sous o-chlorphényl-pipérazine	7611746991045	d
<b>p-CPP</b> voir sous p-chlorphényl-pipérazine	7611746991021	d
<b>crotonylfentanyl, N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]but-2-énamide</b>	7611746943242	d
<b>2C-T-2</b> voir sous 4-éthylthio-2,5-diméthoxyphenéthylamine	7611746137016	d
<b>2C-T-7</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine	7611746138013	d
<b>CUMYL-4CN-BINACA, 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phénylpropane-2-yl)indazole-3-carboxamide</b>	7611746943266	d
<b>cyclopropylfentanyl, N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopropanecarboxamide</b>	7611746943297	d
<b>DET</b> voir sous N,N-diéthyltryptamine	7611746135005	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>diacétylmorphine</b> voir sous héroïne	7611746050001	d
<b>diamorphine</b> voir sous héroïne	7611746050001	d
<b>didéhydro-9,10-N,N-diéthyl-méthyl-6-ergoline-carboxamide-8β</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>diéthylamide de l'acide lysergique (LSD-25)</b>	7611746143000	d
<b>3-(2-diéthylaminoéthyl)-indole</b> voir sous N,N-diéthyltryptamine	7611746135005	d
<b>N,N-diéthyllysergamide</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>N,N-diéthyltryptamine (DET)</b>	7611746135005	d
<b>2,5-diméthoxyamphétamine (DMA)</b>	7611746136002	d
<b>2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine (DOET) [(±)-isomère]</b>	7611746138006	d
<b>2,5-diméthoxy-4-iodo-phenéthylamine (2C-I)</b>	7611746137023	d
<b>2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine (DOM, STP) [(±)-isomère]</b>	7611746133001	d
<b>2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophenéthylamine (2C-T-7)</b>	7611746138013	d
<b>3-(2-diméthylaminoéthyl)-indole</b> voir sous N,N-diméthyltryptamine	7611746297000	d
<b>3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-ol</b> voir sous psilocine	7611746151005	d
<b>3-(2-diméthylaminoéthyl)-indol-4-yl-dihydrogène phosphate</b> voir sous psilocybine	7611746152002	d
<b>5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497	7611746990963	d
<b>3-[4-(1,1-diméthylheptyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497	7611746990963	d
<b>diméthylheptyltétrahydrocannabinol (DMHP)</b>	7611746141006	d
<b>5-(1,1-diméthylhexyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497-C6-homologues	7611746990956	d

Désignation	GTINT	Tableau
<b>3-[4-(1,1-diméthylhexyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497-C6-homologues	7611746990956	d
<b>5-(1,1-diméthylnonyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497-C9-homologues	7611746990932	d
<b>3-[4-(1,1-diméthylnonyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497-C9-homologues	7611746990932	d
<b>5-(1,1-diméthyl-octyl)-2-[3-hydroxy-cyclohexyl]-phénol</b> voir sous CP 47,497-C8-homologues	7611746990949	d
<b>3-[4-(1,1-diméthyl-octyl)-2-hydroxyphényl]-cyclohexanol</b> voir sous CP 47,497-C8-homologues	7611746990949	d
<b>N,N-diméthyltryptamine (DMT)</b>	7611746297000	d
<b>DMA</b> voir sous 2,5-diméthoxyamphétamine	7611746136002	d
<b>DMHP</b> voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol	7611746141006	d
<b>DMT</b> voir sous N,N-diméthyltryptamine	7611746297000	d
<b>DOB</b> voir sous 4-brom-2,5-diméthoxyamphétamine	7611746137009	d
<b>DOC</b> , 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)propane-2-amine, 2,5-diméthoxy-4-chloramphétamine, 4-chloro-2,5-DMA	7611746943228	d
<b>DOET</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-éthylamphétamine	7611746138006	d
<b>DOM (STP)</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine	7611746133001	d
<b>dronabinol</b> voir (-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol (sous réserve des dispositions applicables au dronabinol destiné à des fins médicales)	7611746155010	d
<b>éphédron</b> voir sous méthcathinone	7611746331001	d
<b>N-éthyl-MDA</b> voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746132004	d
<b>N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine</b> (MDE, MDEA) [(±)-isomère]	7611746132004	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine (MBDB)</b>	7611746976806	d
<b>N-éthyl-1-phényl-cyclohexylamine</b> voir sous éticyclidine	7611746140009	d
<b>N-éthylnorhexédrone, N-éthylhexédrone,</b> 2-(éthylamino)-1-phénylhexane-1-one	7611746943389	d
<b>N-éthylnorpentylone (éphylone),</b> 1-(2H-1,3-benzodioxole-5-yl)-2-(éthylamino)pentane-1-one	7611746943259	d
<b>éthylone,</b> 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)propan-1-one	7611746958086	d
<b>éthylphénidate,</b> éthyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate	7611746965169	d
<b>4-éthylthio-2,5-diméthoxyphenéthylamine (2C-T-2)</b>	7611746137016	d
<b>éticyclidine (PCE)</b>	7611746140009	d
<b>étryptamine</b>	7611746227007	d
<b>flualprazolam,</b> 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]benzodiazépine	7611746943402	d
<b>4-fluoroamphétamine</b>	7611746991052	d
<b>4-fluorobutyrylfentanyl, parafluorobutyrylfentanyl,</b> N-(4-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]butanamide	7611746943327	d
<b>2-fluorofentanyl, ortho-fluorofentanyl,</b> N-(2-fluorophényl)-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]propanamide	7611746943310	d
<b>4-fluoroisobutyr(yl)fentanyl,</b> N-(4-fluorophényl)-N-(1-phényléthylpipéridin-4-yl)isobutyramide	7611746941200	d
<b>1-(4-fluorophényl)propan-2-amine</b> voir sous 4-fluoro-amphétamine	7611746991052	d
<b>5F-MDMB-PINACA, 5F-ADB,</b> méthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate	7611746941231	d
<b>5F-PB22,</b> quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylate, quinoline-8-yl-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole]-3-carboxylate	7611746941262	d
<b>FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA),</b> méthyl-2-(1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carbonylamino)-3-méthylbutanoate	7611746943280	d
<b>furanyl fentanyl,</b> N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]furan-2-carboxamide	7611746941187	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>haschich</b> voir sous chanvre, résine	7611746999508	d
<b>héroïne</b> (diacétylmorphine/diamorphine)	7611746050001	d
<b>1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole</b> voir sous JWH-019	7611746990918	d
<b>1-hydroxy-3-(1,2-diméthylheptyl)-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyranne</b> voir sous diméthylheptyltétrahydrocannabinol	7611746141006	d
<b>1-hydroxy-3-n-hexyl-7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-benzo[b,d]pyranne</b> voir sous parahexyl	7611746149002	d
<b>N-hydroxy-MDA</b> voir sous N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746142003	d
<b>N-hydroxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine</b> (N-hydroxy-MDA)	7611746142003	d
<b>ibogaine</b>	7611746235002	d
<b>JWH-018, 1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole</b>	7611746990925	d
<b>JWH-019, 1-hexyl-3-(1-naphthoyl)indole</b>	7611746990918	d
<b>JWH-073, 1-butyl-3-(1-naphthoyl)indole</b>	7611746990901	d
<b>JWH-250, 1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl)indole</b>	7611746990895	d
<b>lophophora williamsii</b> voir sous peyotl	7611746371007	d
<b>LSD</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>LSD-25</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>lysergide</b> voir sous diéthylamide de l'acide lysergique	7611746143000	d
<b>MBDB</b> voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746976806	d
<b>MDA</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746459002	d
<b>MDE</b> voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746132004	d
<b>MDEA</b> voir sous N-éthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746132004	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>MDMA</b> voir sous 3,4- méthylènedioxyamphétamine	7611746148005	d
<b>4F-MDMB-BINACA (4F-MDMB-BUTINACA)</b> , méthyl-2- {[1-(4-fluorobutyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate	7611746943365	d
<b>MDMB-CHMICA</b> , méthyl N- {[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}-3-méthyl-L-valinate	7611746958062	d
<b>5F-MDMB-PICA (5F-MDMB-2201)</b> , méthyl-2- {[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carbonyl]amino}-3,3-diméthylbutanoate	7611746943204	d
<b>MDPV</b> voir sous 3,4-méthylènedioxypyrovalérone	7611746990970	d
<b>4-MEC</b> , 4-méthylethcathinone, 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one	7611746958093	d
<b>méphédrone</b> voir sous 4-méthylméthcathinone	7611746991007	d
<b>mescaline</b>	7611746144007	d
<b>méthcathinone</b> (éphédrone) [(±)-isomère]	7611746331001	d
<b>méthiopropamine, MPA</b> , N-méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine	7611746965145	d
<b>méthoxétamine</b> , 2-(3-méthoxyphényl)-2-(éthylamino cyclohexanone	7611746964728	d
<b>méthoxyacétylfentanyl</b> , 2-méthoxy-N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]acétamide	7611746943303	d
<b>para-méthoxyamphétamine</b> voir sous paraméthoxyamphétamine (PMA)	7611746150008	d
<b>5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine (MMDA)</b>	7611746145004	d
<b>2-(2-méthoxyphényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone</b> voir sous JWH-250	7611746990895	d
<b>2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butan-1-one</b> (butylone)	7611746990994	d
<b>2-(méthylamino)-1-phénylpropan-1-on</b> voir sous méthcathinone	7611746331001	d
<b>4-méthylaminorex</b>	7611746999379	d
<b>N-méthyl-1-(1,3-benzodioxol-5-yle)-2-butylamine</b> voir sous alpha-éthyl-N-méthyl-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746976806	d
<b>3,4-méthylènedioxyamphétamine (MDA)</b> [(±)-isomère]	7611746459002	d

Désignation	GTINT	Tableau
<b>3,4-méthylènedioxyméthamphétamine (MDMA)</b> [(±)-isomère]	7611746148005	d
<b>3,4-méthylènedioxyméthcathinone (méthylone)</b>	7611746990987	d
<b>(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-méthylaminopropan-1-one</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone	7611746990987	d
<b>3,4-méthylènedioxypyrovalérone (MDPV)</b>	7611746990970	d
<b>4-méthylméthcathinone (méphédrone)</b>	7611746991007	d
<b>méthylone</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyméthcathinone	7611746990987	d
<b>1-(4-méthylphényl)-2-méthylaminopropan-1-one</b> voir sous 4-méthylméthcathinone	7611746991007	d
<b>4-méthylthioamphétamine (4-MTA)</b>	7611746354000	d
<b>MMDA</b> voir sous 5-méthoxy-3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746145004	d
<b>MT-45, 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine</b>	7611746958130	d
<b>4-MTA</b> voir sous 4-méthylthioamphétamine	7611746354000	d
<b>(naphtalène-1-yl)(1-butyl-1H-indol-3-yl)méthanone</b> voir sous JWH-073	7611746990901	d
<b>(naphtalène-1-yl)(1-hexyl-1H-indol-3-yl)méthanone</b> voir sous JWH-019	7611746990918	d
<b>(naphtalène-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone</b> voir sous JWH-018	7611746990925	d
<b>25B-NBOMe, 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine</b>	7611746964520	d
<b>25C-NBOMe, 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine</b>	7611746963899	d
<b>25I-NBOMe, 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine</b>	7611746958468	d
<b>ocfentanil, N-(2-fluorophényl)-2-méthoxy-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridin-4-yl]acétamide</b>	7611746941170	d
<b>opium à fumer et les résidus provenant de sa fabrication ou de son utilisation</b>	7611746131007	d
<b>panaeolus</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>parahexyl (synhexyl)</b>	7611746149002	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>paraméthoxyamphétamine (PMA)</b>	7611746150008	d
<b>paraméthoxyméthamphétamine (PMMA)</b>	7611746150015	d
<b>para-méthyl-4-méthylaminorex, 4,4'-DMAR</b>	7611746958116	d
<b>PCE</b> voir sous éticyclidine	7611746140009	d
<b>PCPY</b> voir sous rolicyclidine	7611746153009	d
<b>pentédrone, 2-(méthylamino)-1-phénylpentan-1-one</b>	7611746958079	d
<b>1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacetyl)indole</b> voir sous JWH-250	7611746990895	d
<b>1-pentyl-3-(1-naphthoyl)indole</b> voir sous JWH-018	7611746990925	d
<b>peyotl (lophophora williamsii)</b>	7611746371007	d
<b>1-(1-phényl-cyclohexyl)-pyrrolidine</b> voir sous rolicyclidine	7611746153009	d
<b>PHP</b> voir sous rolicyclidine	7611746153009	d
<b>PMA</b> voir sous paraméthoxyamphétamine	7611746150008	d
<b>PMMA</b> voir sous para-méthoxyméthamphétamine	7611746150015	d
<b>psilocine</b>	7611746151005	d
<b>psilocybe</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>psilocybine</b>	7611746152002	d
<b>pyrahexyl</b> voir sous parahexyl	7611746149002	d
<b>rolicyclidine (PHP, PCPY)</b>	7611746153009	d
<b>salvia divinorum (sauge divinatoire)</b>	7611746271000	d
<b>salvinorine A</b>	7611746965428	d
<b>san pedro (trichocereus pachanoi)</b>	7611746372004	d
<b>STP (DOM)</b> voir sous 2,5-diméthoxy-4-méthylamphétamine	7611746133001	d
<b>stropharia</b> voir sous champignons hallucinogènes	7611746370000	d
<b>synhexyl</b> voir sous parahexyl	7611746149002	d

Désignation	GTIN	Tableau
<b>TCP</b> voir sous ténocyclidine	7611746154006	d
<b>ténamfétamine</b> voir sous 3,4-méthylènedioxyamphétamine	7611746459002	d
<b>ténocyclidine (TCP)</b>	7611746154006	d
<b>(-)-trans-delta-9-tétrahydrocannabinol</b> (dronabinol, [-]-trans- $\Delta^9$ -THC) (sous réserve des dispositions applicables au (-)-trans- delta-9-tétrahydrocannabinol destiné à des fins médicales)	7611746155010	d
<b>tétrahydrocannabinol (THC)</b> tous les isomères et leurs variantes stéréochimiques à l'ex- ception du (-)-trans- $\Delta^9$ -THC (sous réserve des dispositions applicables au tétrahydro- cannabinol (THC) destiné à des fins médicales)	7611746155003	d
<b>tétrahydrofuranylfentanyl</b> , N-(1-phénéthylpipéridin-4- yl)-N-phényltétrahydrofuran-2-carboxamide	7611746941217	d
<b>TFMPP</b> voir sous trifluorométhylphénylpipérazine	7611746991014	d
<b>1-[1-(2-thiényl)-cyclohexyl]-pipéridine</b> voir sous ténocyclidine	7611746154006	d
<b>TMA</b> voir sous 3,4,5-triméthoxyamphétamine	7611746156000	d
<b>TMA-2</b> voir sous 2,4,5-triméthoxyamphétamine	7611746136019	d
<b>trichocereus pachanoi</b> voir sous san pedro	7611746372004	d
<b>trifluorométhylphénylpipérazine (TFMPP)</b>	7611746991014	d
<b>1-(3-trifluorométhylphényl)pipérazine</b> voir sous trifluorométhylphénylpipérazine	7611746991014	d
<b>2,4,5-triméthoxyamphétamine (TMA-2)</b>	7611746136019	d
<b>3,4,5-triméthoxyamphétamine (TMA)</b>	7611746156000	d
<b>1-(3,4,5-triméthoxyphényl)-2-aminoéthane</b> voir sous mescaline	7611746144007	d
<b>U-47700</b> , 3,4-dichloro-N-(2-diméthylamino-cyclohexyl)- N-méthyl-benzamide	7611746958109	d
<b>UR-144</b> , (1-pentyl-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthyl- cyclopropyl)méthanone	7611746941255	d

---

Désignation	GTIN	Tableau
<b>valérylfentanyl</b> , N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]pentanamide	7611746943235	d
<b>XLR-11</b> ; [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone	7611746960737	d

---

Annexe 6<sup>10</sup>  
(art. 2, al. 2)

## 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, alkyléndioxy, haloalkyl ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents;
- Substitution en position 3 avec un substituant alkyl;
- Substitution au niveau de l'atome d'azote avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l'atome d'azote dans une structure cyclique.

Les cathinones ne sont pas soumises au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants<sup>11</sup>, 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.

<sup>10</sup> Nouvelle teneur selon le ch. I de l'O du DFI du 21 nov. 2011 (RO 2011 5649). Mise à jour par le ch. I des O du DFI du 20 nov. 2012 (RO 2012 6803), du 8 nov. 2013 (RO 2013 4515), du 3 nov. 2014 (RO 2014 4381), du 2 nov. 2015 (RO 2015 5093), du 1<sup>er</sup> nov. 2016 (RO 2016 4197), ch. I al. 1 de l'O du DFI du 18 août 2017 (RO 2017 5003), le ch. I des O du DFI du 2 fév. 2018 (RO 2018 949), du 2 nov. 2018 (RO 2018 4287), du 18 mars 2019 (RO 2019 1057), du 24 oct. 2019 (RO 2019 4089), du 29 mai 2020 (RO 2020 2603), du 13 nov. 2020 (RO 2020 5775), du 8 nov. 2021 (RO 2021 815) et l'erratum du 30 sept. 2022 (RO 2022 540).

<sup>11</sup> 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 NH<sub>2</sub>-amino avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l'atome NH<sub>2</sub>-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 ...

---

Numéro	Désignation
--------	-------------

---

**4 Naphthoylpyrroles**

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 naphthoylpyrroles ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.

**5 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, l'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	...
---	-----

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

9      **2C-D**

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

10     **2C-P**

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

Numéro	Désignation
26	<b>4-Méthylbuphédron</b> 4-McMABP 2-(Méthylamino)-1-(4-méthylphényl)butan-1-one
27	<b>Pyrrolidinopropiophénone</b> alpha-PPP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone
28	<b>Pyrrolidinobutiophénone</b> alpha-PBP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone
29	...
30	<b>Méthylendioxy pyrrolidinobutiophénone</b> MDPBP 1-(3,4-Méthylendioxyphényl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone
31	<b>Naphyrone</b> O-2482 1-Naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one
32	<b>N-Benzyl-3,4-méthylendioxy cathinone</b>
33	<b>2-Benzylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl)-butan-1-one</b>
34	<b>Méthyl-pyrrolidinopropiophénone</b> 4-méthyl-alpha-pyrrolidinopropiophénone
35	<b>JWH-015</b> (2-Méthyl-1-propyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylméthanone
36	<b>JWH-051</b> 6,6-Diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a,7,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromen-9-yl)méthanol
37	<b>JWH-081</b> 4-Méthoxynaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone
38	<b>JWH-122</b> 3-[(4-Méthyl-naphthalen-1-yl)carbonyl]-1-pentyl-1H-indole
39	<b>JWH-133</b> 3-(1,1-Diméthylbutyl)-6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-dibenzo[b,d]pyrane
40	<b>JWH-200</b> (1-(2-Morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone
41	<b>JWH-203</b> 2-(2-Chlorophényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone

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

Numéro	Désignation
57	...
58	<b>Diphénylprolinol</b> D2PM Diphényl(pyrrolidin-2-yl)méthanol
59	<b>6,7-Méthylènedioxy-aminotétraline</b> MDAT 5,6,7,8-Tétrahydrobenzo[f][1,3]benzodioxol-6-amine
60	<b>2C-C</b> 4-Chloro-2,5-diméthoxyphénéthylamine 1-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-2-aminoéthane
61	...
62	...
63	<b>AM-1220</b> [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	<b>AM-1248</b> 1-[(N-Méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-3-(adamant-1-oyl)indole
65	<b>AM-2232</b> 1-(4-Cyanobutyl)-3-(1-naphthoyl)indole
66	<b>AM-2233</b> 1-[(N-méthylpipéridin-2-yl)méthyl]-3-(2-iodobenzoyl)indole
67	<b>AB-001</b> 1-pentyl-3-(adamantoyl)indole
68	<b>MAM-2201</b> [1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](4-méthyl-1-naphthyl)méthanone
69	<b>A-796,260</b> 1-(2-Morpholin-4-yléthyl)-1H-indol-3-yl]-(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone
70	<b>A-836,339</b> N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide
71	<b>AKB-48</b> N-(Adamant-1-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide
72	<b>CB-13</b> 1-Naphthyl[4-(pentyloxy)-1-naphthalényl]méthanone

Numéro	Désignation
73	...
74	<b>STS-135</b> 1-(5-Fluoropentyl)-N-tricyclo[3.3.1.1.3,7] déc-1-yl-1H-indol-3-carboxamide
75	...
76	<b>URB-597</b> [3-(3-Carbamoylphényl)phényl] N-cyclohexylcarbamate
77	<b>URB-754</b> 6-Méthyl-2-[(4-méthylphényl)amino]-1-benzoxazin-4-one
78	<b>4-Acétoxy-N,N-diallyltryptamine</b> 4-AcO-DALT 3-[2-(Diprop-2-èn-1-ylamino)éthyl]-1H-indol-4-yl acétate
79	<b>4-Acétoxy-N,N-diéthyltryptamine</b> 4-AcO-DET 3-(2-Diéthylaminoéthyl)-1H-indol-4-yl acétate
80	<b>4-Acétoxy-N,N-diisopropyltryptamine</b> 4-AcO-DIPT 3-[2-[bis(1-Méthyléthyl)amino]éthyl]-1H-indol-4-ole acétate
81	<b>4-Acétoxy-N,N-dipropyltryptamine</b> 4-AcO-DPT
82	<b>4-Hydroxy-N-méthyl-N-éthyltryptamine</b> 4-HO-MET 3-(2-(Éthyl(méthyl)amino)éthyl)-1H-indol-4-ole
83	<b>4-Hydroxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine</b> 4-HO-MIPT 3-(2-[Isopropyl(méthyl)amino]éthyl)-1H-indol-4-ole
84	<b>4-Méthoxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine</b> 4-MeO-MiPT N-[2-(4-Méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine
85	<b>5-Méthoxy-N-méthyl-N-isopropyltryptamine</b> 5-MeO-MiPT N-[2-(5-Méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine
86	<b>5-Méthoxy-N,N-diisopropyltryptamine</b> 5-MeO-DiPT 3-[2-(Diisopropylamino)éthyl]-5-méthoxyindole

---

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

Numéro	Désignation
101	<b>JWH 018 Adamantyl carboxamide</b> APICA 1-Pentyl-N-tricyclo[3.3.1.1.3,7] déc-1-yl-1H-indol-3-carboxamide
102	<b>4-Chlorophénylisobutylamine</b> 4-CAB 1-(4-Chlorophényl)butan-2-amine
103	<b>4-Méthoxyphéncyclidine</b> 4-MeO-PCP 1-[1-(4-Méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine
104	<b>3-Méthoxyphéncyclidine</b> 3-MeO-PCP 1-[1-(3-Méthoxyphényl)cyclohexyl]-pipéridine
105	<b>Indanylaminopropane</b> IAP 1-(2,3-Dihydro-1H-indèn-5-yl)propan-2-amine
106	<b>PB22</b> Quinoline-8-yl-[1-pentyl-1H-indol-3-yl]-carboxylate Quinoline-8-yl-[1-pentyl-1H-indole]-3-carboxylate
107	<b>BB22</b> Quinoline-8-yl-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylate Quinoline-8-yl-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indole]-3-carboxylate
108	...
109	...
110	...
111	<b>25D-NBOMe</b> 2-(4-Méthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine 4-Méthyl-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine
112	<b>4-Bromamphétamine</b> para-Bromamphétamine 1-(4-Bromphényl)propyl-2-amine
113	<b>3-Bromamphétamine</b> méta-Bromamphétamine 1-(3-Bromphényl)propyl-2-amine
114	<b>2-Bromamphétamine</b> ortho-Bromamphétamine 1-(2-Bromphényl)propyl-2-amine

Numéro	Désignation
115	<b>W-15</b> 4-Chloro-N-(1-phénéthylpipéridine-2-ylidène)phénylsulfonamide
116	<b>HU-210</b> 1,1-Diméthylheptyl-11-hydroxytétrahydrocannabinole
117	<b>WIN-55,212-2</b> [2,3-Dihydro-5-méthyl-3-(4-morpholinylméthyl)pyrrolyl[1,2,3-de]-1,4-benzoxazine-6-yl]-1-naphthalénylméthanone
118	...
119	...
120	...
121	<b>5-MAPB</b> 5-(N-Méthyl-2-aminopropyl)benzofurane 1-(Benzofurane-5-yl)-N-méthylpropane-2-amine
122	<b>6-MAPB</b> 6-(N-Méthyl-2-aminopropyl)benzofurane 1-(Benzofurane-6-yl)-N-méthylpropane-2-amine
123	<b>5-EAPB</b> 5-(N-Éthyl-2-aminopropyl)benzofurane 1-(Benzofurane-5-yl)-N-éthylpropane-2-amine
124	<b>6-EAPB</b> 6-(N-Éthyl-2-aminopropyl)benzofurane
125	<b>4-HO-DET</b> 3-(2-Diéthylaminoéthyl)-1H-indole-4-ole 4-Hydroxy-N,N-diéthyltryptamine
126	<b>RH-34</b> 3-[2-(2-Méthoxybenzylamino)éthyl]-1H-quinazoline-2,4-dione
127	<b>N-Éthyl-norKétamine</b> NEK 2-(2-Chlorophényl)-2-(éthylamino)cyclohexane-1-one
128	<b>3,4-Dichlorométhylphénidate</b> 3,4-CTMP Méthyl-2-(3,4-dichlorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate

Numéro	Désignation
129	<b>5-IT</b> 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, alkylendioxy 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	<b>NM2AI</b> N-Méthyl-2-aminoindane N-Méthyl-2-indanamine
133	<b>Nitracaine</b> 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	<b>Diclazépam</b> 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	<b>Pyrazolam</b> 8-Bromo-1-méthyl-6-(2-pyridinyl)-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzo-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.
136	<b>Flubromazépam</b> 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.

Numéro	Désignation
137	<b>bk-2C-B</b> 2-Amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone
138	<b>Diphénidine</b> 1-(1,2-Diphényléthyl)pipéridine
139	<b>Méthoxyphénidine</b> 1-[1-(2-Méthoxyphényl)-2-phényléthyl]pipéridine
140	<b>EAM-2201</b> (4-Éthyl-1-naphthalinyl)[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]méthanone 3-(4-Éthyl-1-naphthoyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole
141	<b>FUB-PB-22</b> Quinoline-8-yl-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-carboxylate
142	<b>THJ-2201</b> (1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl)(1-naphthalinyl)méthanone 1-(5-Fluoropentyl)-3-(1-naphthoyl)-1H-indazole
143	<b>25I-NBF</b> N-(2-Fluorobenzyl)-4-iodo-2,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(2,5-Diméthoxyphényl-4-iodo)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine
144	<b>25C-NBF</b> 4-Chloro-N-(2-fluorobenzyl)-2,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine
145	<b>25B-NBF</b> 4-Bromo-N-(2-fluorobenzyl)-2,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(4-Bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthylamine
146	<b>BOD</b> $\beta$ ,2,5-Triméthoxy-4-méthylphénéthylamine 2-(2,5-Diméthoxy-4-méthylphényl)-(2-méthoxy)éthylamine
147	<b>Escaline</b> 4-Éthoxy-3,5-diméthoxyphénéthylamine 2-(4-Éthoxy-3,5-diméthoxyphényl)éthylamine
148	<b>Allylescaline</b> 3,5-Diméthoxy-4-(2-propényloxy)phénéthylamine 2-[3,5-Diméthoxy-4-(2-propényloxyphényl)]éthylamine
149	<b>Méthallylescaline</b> 3,5-Diméthoxy-4-(2-méthyl-2-propényloxy)phénéthylamine 2-[3,5-Diméthoxy-4-(2-méthyl-2-propényloxyphényl)]éthylamine
150	<b>25N-NBOMe</b> 2,5-Diméthoxy-4-nitro-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine 2-(2,5-Diméthoxyphényl-4-nitro)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine

Numéro	Désignation
151	<b>25E-NBOMe</b> 4-Éthyl-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine 2-(4-Éthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthylamine
152	<b>25C-NBOH</b> 4-Chloro-2,5-diméthoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phénéthylamine 2-(4-Chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-hydroxybenzyl)éthylamine
153	<b>25I-NBOH</b> 4-Iodo-2,5-diméthoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phénéthylamine 2-(4-Iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-hydroxybenzyl)éthylamine
154	<b>bk-2C-C</b> 2-Amino-1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)éthanone
155	<b>bk-2C-I</b> 2-Amino-1-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone
156	<b>bk-2C-D</b> 2-Amino-1-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)éthanone
157	<b>bk-2C-E</b> 2-Amino-1-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)éthanone
158	<b>bk-2C-P</b> 2-Amino-1-(2,5-diméthoxy-4-propylphényl)éthanone
159	<b>bk-2C-i</b> 2-Amino-1-(4-isopropyl-2,5-diméthoxyphényl)éthanone
160	<b>Alpha-méthyltryptamine</b> AMT 1-(Indol-3-yl)propane-2-amine
161	<b>alpha-PPT</b> alpha-pyrrolidinopropiothiophénone 2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-propane-1-one
162	<b>alpha-PBT</b> alpha-pyrrolidinobuthiophénone 2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-butane-1-one
163	<b>alpha-PVT</b> alpha-pyrrolidinopentiothiophénone 2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)-pentane-1-one
164	<b>1P-LSD</b> diéthylamide de l'acide 1-propionyl-lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diméthyl méthyl-6 propionyl-1 ergoline carboxamide-8

Numéro	Désignation
165	<b>ETH-LAD</b> N-éthyl-nor-diméthylamide de l'acide lysergique Didéhydro-9,10 N,N,6-triéthyl ergoline carboxamide-8
166	<b>PRO-LAD</b> N-propyl-nor-diméthylamide de l'acide lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diéthyl-6-propyl ergoline carboxamide-8
167	<b>AL-LAD</b> N-allyl-nor-diméthylamide de l'acide lysergique Didéhydro-9,10 N,N-diéthyl-6-(2-propényl) ergoline carboxamide-8
168	<b>LSZ</b> acide 2,4-diméthylazétidine lysergique 1[(didéhydro-9,10 -6-méthylergoline-8-yl)-carbonyl]-2,4-diméthylazétidine
169	<b>2-MAPB</b> 2-(N-méthyl-2-aminopropyl)benzofurane N,a-diméthyl-2-benzofurane éthanamine
170	...
171	...
172	<b>MDMB-CHMINACA</b> Méthyl-2-(1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-diméthyl butanoate
173	...
174	<b>EG-018</b> 3-(1-naphthoyl)-1-pentylcarbazole
175	<b>Deschlorétizolam</b> 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.
176	<b>Flubromazolam</b> 8-bromo-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][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.
177	<b>Fladrafinil</b> 2- {[bis(4-fluorophényl)méthyl]sulfinyl}-N-hydroxyacétamide 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
178	<b>HDMP-28</b> Méthyl-naphthidate Méthyl-naphtalen-2-yl(pipéridine-2-yl)acétate
179	...
180	...
181	<b>3-Fluorophenmétrazine</b> 3-FPM 2-(3-fluorophényl)-3-méthylmorpholine
182	...
183	<b>5F-MN-18</b> 1-(5-fluoropentyl)-N-1-naphthalényl-1H-indazol-3-carboxamide
184	...
185	<b>MAM-2201 (N-Chloropentyl-Analog)</b> (1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-méthyl-naphthalèn-1-yl)méthanone JWH-122 (analogue de N-chloropentyle)
186	<b>NM-2201</b> (1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(naphthalèn-1-yl)méthanone CBL-2201
187	<b>5F-CUMYL-PINACA</b> N-cumyl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamide CUMYL-5F-PINACA
188	<b>MMB-CHMICA</b> Méthyl-2-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indol-3-carboxamid]-3-méthylbutanoat
189	<b>5F-AB-PINACA</b> N-[1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamide
190	<b>FUB-AKB48</b> N-(adamant-1-yl)-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazol-3-carboxamide FUB-APINACA
191	...
192	<b>MO-CHMINACA</b> 1-méthoxy-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl 1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazol-3-carboxylate MDMB-CHMINAC MO-AMB
193	<b>MDMB-PCZCA</b> Méthyl-9-pentyl-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-diméthylbutanoat

Numéro	Désignation
194	<b>MDMB-CHMCZCA</b> Méthyl-2-(9-(cyclohexylméthyl)-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-diméthylbutanoat
195	<b>Éthyl-naphthidate</b> Éthyl-2-(naphthalèn-2-yl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate HDEP-28
196	<b>4-Fluorométhylphénidate</b> Méthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate 4F-MPH
197	<b>Propylphénidate</b> Propyl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate PPH
198	<b>Isopropylphénidate</b> Propan-2-yl-2-phényl-2-(pipéridin-2-yl)acétate IPH
199	<b>4-Méthylméthylphénidate</b> Méthyl-2-(4-méthylphényl)-2-(pipéridin-2-yl)acétate 4-MeTMP 4-MMPH
200	<b>3-MeO-PCMO</b> 4-[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]morpholine
201	<b>Clonazolam</b> 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	...
203	<b>Nifoxipam</b> 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	<b>Éphénidine</b> N-éthyl-1,2-diphénylétanamine
206	<b>Méphenmétrazine</b> 3-méthyl-2-(4-méthylphényl)morpholine 4-MPM 4-Méthylphenmétrazine

---

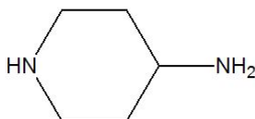
Numéro	Désignation
207	<b>Mexedrone</b> 3-méthoxy-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one
208	<b>Deschloro-N-éthylorkétamine</b> 2-éthylamino-2- phénylcyclohexanone O-PCE
209	<b>Méthamnétamine</b> N-méthyl-1-(2-naphthyl)propan-2-amine MNA
210	<b>Deschlorokétamine</b> 2-phényl-(2-méthylamino)-cyclohexanone DXE
211	<b>Phénétrazine</b> 3-éthyl-2-phénylmorpholine
212	...
213	<b>1P-ETH-LAD</b> N-éthyl-nor-1-propionyl diéthylamide de l'acide lysergique 1P-ETH-LSD
214	<b>5-MeO-DiBF</b> [2-(5-méthoxy-1-benzofuran-3-yl)éthyl]bis(propan-2-yl)amine
215	<b>N-benzylméphédrome</b> 1-(4-méthylphényl)-2-(benzylméthylamino)propan-1-one
216	...
217	<b>5B-APINACA</b> 5B-AKB48 N-(1-Adamantyl)-[1-(5-bromopentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamide
218	<b>5C-APINACA</b> 5C-AKB48 N-(1-Adamantyl)-[1-(5-chloropentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamide
219	...
220	<b>THJ-018</b> 1-Naphthalényl (1-pentyl-1H-indazol-3-yl)-méthanone
221	<b>5F-APP-PICA</b> PX-1 N-(1-Amino-1-oxo-3-phénylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamide

Numéro	Désignation
222	<b>ADB-PINACA</b> N-(1-Aminocarbonyl)-2,2-diméthyl-propyl]-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamide
223	<b>N-Cumyl-4CN-B7AICA</b> N-Cumyl-(4-cyanobutyl)-7-azaindol-3-carboxamide
224	<b>Cumyl-Pegacalone</b> 5-Pentyl-2-(2-phénylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one
225	...
226	<b>Benzyl fentanyl</b> N-(1-Benzylpipéridin-4-yl)-N-phénylpropanamide
227	...
228	<b>4-AcO-MET</b> 4-Acétoxy-N-éthyl-N-méthyltryptamine
229	<b>Benzédrone</b> 1-(4-Méthylphényl)-2-benzylaminopropan-1-one
230	<b>4-Fluoroéthylphénidate</b> 4F-EPH Éthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(piperidin-2-yl)acétate
231	<b>Méclonazépam</b> 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	<b>3-MeO-PCE</b> 3-Méthoxyeticyclidine N-Éthyl-1-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-amine
233	<b>ALD-52</b> 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	...

Numéro	Désignation
--------	-------------

**236 Fentanyl**

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, alcoxycarbonyle, alkyle, aryle, halogène et hydroxyle;

que

- le groupe amine de la 4-aminopipéridine est substitué par un groupe aryle ou hétéroaryle, ce groupe pouvant en outre être substitué dans n'importe quelle mesure et n'importe quelle position par des groupes 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)-4*H*-[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-phenyl-4*H*-[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.

**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

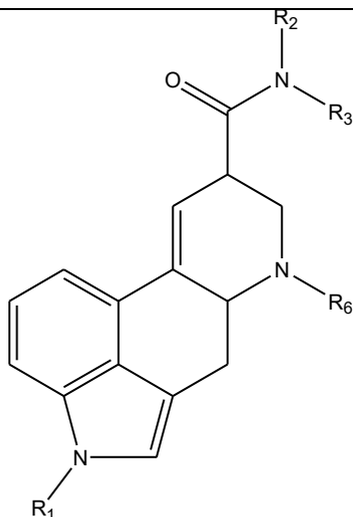
Numéro	Désignation
241	<b>3-HO-PCE</b> 3-(1-éthylaminocyclohexyl)phénol 3-hydroxyéticyclidine
242	<b>Fluclotizolam</b> 2-chloro-4-(2-fluorophényl)-9-méthyl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i> ][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazépine L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.
243	<b>Troparil</b> 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	<b>EMB-FUBINACA</b> 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	<b>Métizolam</b> 4-(2-chlorphényl)-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	<b>5F-Cumyl-P7AICA</b> 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	<b>1,4-Butandiol</b> L'usage industriel est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.
251	...
252	<b>N,N-diméthylamphétamine</b> <i>N,N</i> , $\alpha$ -triméthylphénéthylamine Metrotonine
253	<b>DPT</b> <i>N,N</i> -dipropyltryptamine

Numéro	Désignation
254	<b>5F-EMB-PINACA</b> Éthyl-2-[[1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate 5F-AEB
255	<b>5F-cumyl-pegacloane</b> 5-(5-fluoropentyl)-2-(2-phénylpropane-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indole-1-one
256	<b>5F-MDMB-P7AICA</b> Méthyl-2-[(1-(5-fluoropentyl)-1H-pyrrol[2,3-b]pyridine-3-carboxamido)]-3,3-diméthylbutanoate
257	<b>3-HO-PCP</b> 3-[1-(1-pipéridinyl)cyclohexyl]phénol 3-hydroxyphéncyclidine
258	<b>Bromazolam</b> 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. <b>L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.</b>
259	...
260	<b>4'-fluoro-4-méthylaminorex</b> 5-(4-fluorophényl)-4,5-dihydro-4-méthyl-2-oxazolamine 4F-MAR
261	<b>Thiothinone</b> 2-(méthylamino)-1-(2-thiophényl)-1-propanone βk-MPA
262	<b>MMB-CHMINACA</b> Méthyl-2-[[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate AMB-CHMINACA
263	<b>Dérivés de l'acide lysergique</b> Toute substance (autre que la méthylergométrine, le méthysergide, l'amésérgide 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 (R<sub>1</sub>) n'est pas substitué ou est substitué par un quelconque groupe alkyle ou carbonyle,

que

- l'azote du groupe amide (R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub>) 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 (R<sub>6</sub>) 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.

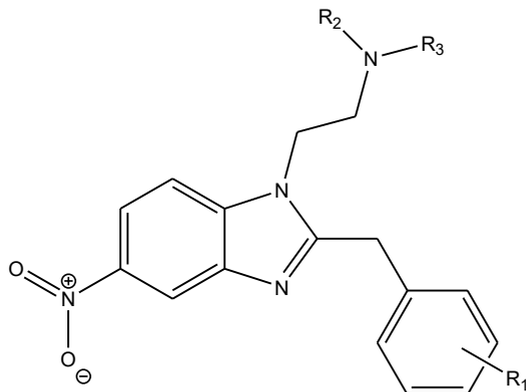
---

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 (R<sub>1</sub>) est substitué d'une quelconque manière et dans n'importe quelle mesure,

et que

- l'azote du groupe amine (R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub>) 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.

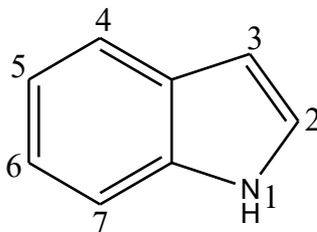
---

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, alkényles, aryles ou hétérocycliques avec au moins 3 atomes de carbone; et, en outre,
- au niveau de la position 3 de l'indole par une structure carbonyle, ester d'acide carboxylique ou amide d'acide carboxylique qui est en outre encore substituée d'une quelconque manière et dans n'importe quelle mesure et peut être condensée à la structure indole.

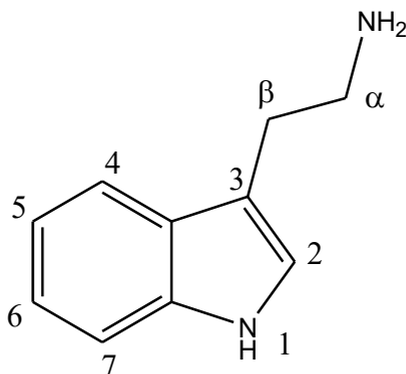
Ces structures peuvent être substituées au niveau des positions 2, 4, 5, 6 et 7 de la structure indole d'une quelconque manière et dans n'importe quelle mesure.

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

Numéro	Désignation
--------	-------------

266	<b>Tryptamines</b>
-----	--------------------

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  $\alpha$  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	<b>Pagoclone</b>
-----	------------------

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	<b>FDU-PB-22</b>
-----	------------------

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

269	<b>5-MeO-N,N-DBT</b>
-----	----------------------

5-méthoxy-N,N-dibutyltryptamine

270	<b>5-MeO-N,N-DiBT</b>
-----	-----------------------

5-méthoxy-N,N-diisobutyltryptamine

Numéro	Désignation
271	<b>Morphodrol</b> $\alpha,\alpha$ -diphényl-3-morpholinylméthanol
272	<b>5F-EDMB-PINACA</b> Éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate
273	<b>MDMB-4en-PINACA</b> Méthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate
274	<b>FUB-144</b> [1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone
275	<b>ACHMINACA</b> N-(adamant-1-yl)-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide
276	<b>MMB-022</b> MMB-4en-PICA Méthyl-2-[1-(pent-4-èn-1-yl)-1H-indole-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate
277	<b>Méthoxpropamine</b> MXPr 2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one
278	<b>BOH-2C-B</b> beta-hydroxy-2C-B $\alpha$ -(aminométhyl)-4-bromo-2,5-diméthoxyphénylméthanol
279	<b>4F-MDMB-BICA</b> Méthyl-2-(1-(4-fluorobutyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate
280	<b>5F-EDMB-PICA</b> Éthyl-2-(1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate
281	<b>5F-EDMB-PICA</b> Éthyl-2-(1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3-méthylbutanoate
282	<b>MMB-FUBICA</b> Méthyl-2-(1-(4-fluorobenzyl)-1H-indole-3-carboxamido)-3-méthylbutanoate AMB-FUBICA
283	<b>ADB-BINACA</b> N-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-butyl-1H-indazole-3-carboxamide

Numéro	Désignation
284	<b>ADB-4en-PINACA</b> N-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-pent-4ène-1-yl-1H-indazole-3-carboxamide
285	<b>EDMB-PINACA</b> Éthyl-2-(1-pentyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate
286	<b>Désalkylflurazépam</b> 7-Chloro-5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazépine-2-one Norflurazépam, norfludiazépam L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.
287	<b>Désoxyméthoxétamine</b> 2-Éthylamino-2-(3-méthylphényl)cyclohexane-1-one DMXE
288	<b>3-Me-PCP</b> 3-Méthylphéncyclidine 1-[1-(3-Méthylphényl)cyclohexyl]pipéridine
289	<b>Méphédrene</b> N-Méthyl-1-(5-méthylthiophène-2-yl)propane-2-amine 5-Méthylméthiopropamine 5-MMPA
290	<b>Méthoxisopropamine</b> 2-Isopropylamino-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexane-1-one MXiPr

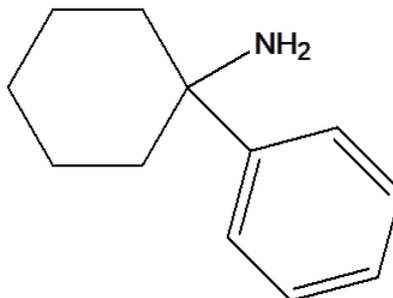
---

Numéro	Désignation
--------	-------------

---

**291 Arylcyclohexylamine**

Toutes les substances (à l'exception des substances soumises à contrôle des tableaux a, b, d et f) dont la structure est dérivée de la phénylcyclohexylamine suite à une substitution d'une ou de plusieurs des manières suivantes:



- au niveau de l'atome d'azote du groupe aminé avec des structures alkyl ou alkényl à n'importe quelle extension, ou avec des structures cycliques ou hétérocycliques incluant l'atome d'azote;
- au niveau du cycle cyclohexyl par des groupes alkyl, aryl, arylalkyl, hydroxy, alkoxy ou oxo à n'importe quelle extension;
- au niveau de l'aromate avec des groupes halogène, alkoxy, alkyl ou hydroxy à n'importe quelle extension, quel que soit le système aromatique.

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

---

*Annexe 7*<sup>12</sup>  
(art. 2, al. 3)

## Tableau f: précurseurs

Numéro	Désignation
1	<b>anhydride acétique à partir de 100kg</b> 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	<b>acide N-acétylanthranilique</b>
3	<b>alpha-phénylacétoacétonitrile (APAAN)</b>
4	<b>acide anthranilique</b>
5	<b>éphédrine</b>
6	<b>ergométrine</b>
7	<b>ergotamine</b>
8	<b>isosafrole</b>
9	<b>permanganate de potassium à partir de 5 kg</b> 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	<b>acide lysergique</b>
11	<b>(3,4-méthylendioxyphényle)-2-propanone (MDP2P)</b>
12	<b>noréphédrine</b>
13	<b>acide phénylacétique</b>
14	<b>phénylpropanolamine (dl-noréphédrine)</b>
15	<b>phényl-2-propanone (P2P, BMK)</b>
16	<b>pipéridine</b>
17	<b>pipéronal</b>
18	<b>pseudoéphédrine</b>
19	<b>safrole</b>
20	<b>sassafras, sous forme d'huile</b>
21	<b>N-phénéthyl-4-pipéridone (NPP)</b>

<sup>12</sup> Nouvelle teneur selon le ch. I al. 2 de l'O du DFI du 18 août 2017 (RO 2017 5003). Mise à jour par le ch. I des O du DFI du 18 mars 2019 (RO 2019 1057) et du 29 mai 2020, en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> août 2020 (RO 2020 2603).

Numéro	Désignation
22	<b>4-anilino-N-phénéthylpipéridine (4-ANPP)</b>
23	<b>3-oxo-2-phénylbutanamide (APAA, alpha-phénylacétoacétamide)</b>
24	<b>ester méthylique de l'acide-2-méthyl-3-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]oxiranecarboxylique</b>
25	<b>acide-2-méthyl-3-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]oxiranecarboxylique</b>
26	<b>méthyl-alpha-phénylacétoacétate (méthyl-alpha-acétylphénylacétate, MAPA, méthyl 3-oxo-2-phénylbutanoate)</b>
100	<b>préparations à base de pseudoéphédrine</b> 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	<b>préparations à base d'éphédrine</b> 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	<b>chloréphédrine</b> 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	<b>chloro-pseudoéphédrine</b> 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	<b>acide phényl-2-hydroxypropane sulfonique</b> 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	<b>ester d'acide phénylacétique à partir de 100g</b> 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	<b>acide-2-méthyl-3-phényloxiranecarboxylique ainsi que ses esters à partir de 100g</b> 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	<b>acide-3-méthyl-3-phényloxiranecarboxylique ainsi que ses esters à partir de 100g</b> 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	<b>ester de l'acide-2-méthyl-3-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]oxiranecarboxylique à partir de 100g</b> 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	<b>acide N-alkyle-N-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]propan-2-yle carbamique à partir de 100g</b> 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	<b>acide N-[3',4'-(méthylènedioxy)phényl]propan-2-yle carbamique à partir de 100g</b> 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	<b>olivétol (5-pentylbenzène-1,3-diol)</b> Sont soustraites au contrôle les entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau f.

---

v

*Annexe 8*<sup>13</sup>  
(art. 2, al. 4)

## Tableau g: Adjuvants chimiques

Les pays cibles<sup>14</sup> 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
Bésil	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	

<sup>13</sup> Mise à jour par le ch. I al. 1 de l'O du DFI du 18 août 2017, en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> oct. 2017 (RO 2017 5003).

<sup>14</sup> Pays désignés comme tels par l'Organe international de contrôle des stupéfiants (OICS) de l'Organisation des Nations Unies ou par l'Union européenne.

