

# RÈGLEMENT

relatif à la (19e) modification du règlement n° 233/2001 sur les substances addictives, les stupéfiants et autres substances contrôlées.

## Article 1

Les substances suivantes de la liste figurant à l'annexe I sont supprimées :

| Substance                 | Autre dénomination                             | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|---------------------------|--|--|------------------------|---|
| 1-boc-4-AP                | Acide 4-(phénylamino)-1-pipéridinecarboxylique | tert-Butyl 4-(phénylamino)pipéridine-1-carboxylate                                 |                        | x |
| Norfentanyl               |  | N-phényl-N-(pipéridin-4-yl)propionamide  |                        | x |
| N-phényl-4-pipéridinamine | 4-AP   | N-phényl-4-pipéridinamine  |                        | x |

## Article 2

Les modifications suivantes seront apportées à l'annexe I :

- a. Dans la colonne «Accords internationaux», pour les substances suivantes sont ajoutées : P I.
  1. 4-chloro-2,5-diméthoxyamphétamine;
  2. 4-méthoxyméthamphétamine
- b. Dans la colonne «Accords internationaux», pour les substances suivantes sont ajoutées : P II
  1. 3-chlorométhcathinone
  2. 4-chlorométhcathinone
  3. 4F-MDMB-BINACA.
  4. 5F-MDMB-PICA.
  5. CUMYL-PeGACLONE
  6. eutylone.
  7. MDMB-4en-PINACA
  8. Méthoxétamine
  9. N-éthylhexédron
  10.  $\alpha$ -PHP
  11.  $\alpha$ -pyrrolidinopentiophénone

c. Dans la colonne «Accords internationaux», pour les substances suivantes sont ajoutées : P IV.

1. Bromazolam
2. Carisoprodol
3. Clonazolam;
4. Étizolam
5. Flualprazolam.
6. Flubromazolam.
7. Phenazépam

d. Dans la colonne «Accords internationaux», pour les substances suivantes sont ajoutées : N I.

1. AH-7921.
2. N-déséthyl isotonitazène
3. N-Piperidiny l'étonitazène
4. N-pyrrolidino protonitazène

e. Au lieu de

| Substance | Autre dénomination     | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques  | Accords internationaux | B |
|-----------|------------------------|---|------------------------|---|
| MeO-PCP   | 3-méthoxyphéncyclidine | 1-(1-(2-méthoxyphényl)cyclohexyl)pipéridine, 1-(1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl)pipéridine, 1-(1-(4-méthoxyphényl)cyclohexyl)pipéridine |                        | x |

Vient :

| Substance | Autre dénomination     | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-----------|------------------------|--|------------------------|---|
| 3-MeO-PCP | 3-méthoxyphéncyclidine | 1-(1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl)pipéridine  | P II                   | x |

f. L'entrée « N I » dans la colonne « Accords internationaux » pour la substance acétylfentanyl est remplacée par : N I + III.

g. Au lieu de

| Substance    | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|--------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Butonitazène | butoxynitazène     | 2-(2-(4-butoxybenzyl)-5-nitro-1H- benzimidazol-1-yl)-N,N-diéthyléthan-1- amine     |                        | x |

Vient :

| Substance    | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|--------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Butonitazène | Butoxynitazène     | 2-(2-(4-butoxybenzyl)-5-nitro-1H- benzimidazol-1-yl)-N,N-diéthyléthan-1- amine     | N I                    | x |

h. L'entrée « IV » dans la colonne «Accords internationaux» pour la substance Carfentanil est remplacée par : N I + IV.

i. Au lieu de

| Substance  | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Diclazépam |                    | 7-chloro-5-(2-chlorophényl)-1-méthyl- 1H-benzo[e][1,4]diazépin-2(3H)-one           |                        | x |

Vient :

| Substance  | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Diclazépam | Chlorodiazépam     | 7-chloro-5-(2-chlorophényl)-1-méthyl-3H-1,4-benzodiazépine-2-one                   | P IV                   | x |

j. Au lieu de

| Substance  | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Dipentylon |                    | 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)pentan-1-one                             |                        | x |

Vient :

| Substance   | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Dipentylone |                    | 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)pentan-1-one                             | P II                   | x |

k. Au lieu de

| Substance   | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Diphénidine | diphénidine        | 1-(1,2-diphényléthyl)pipéridine  |                        | x |

Vient :

| Substance   | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Diphénidine | diphénidine        | 1-(1,2-diphényléthyl)pipéridine  | P II                   | x |

l. L'entrée « P IV » dans la colonne « Accords internationaux » pour la substance acide gamma-hydroxybutyrique est remplacée par : P II

m. Au lieu de

| Substance           | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|---------------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Hexahydrocannabinol | HHC                | 6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]-1-chroménol             |                        | x |

| Substance | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-----------|--------------------|--|------------------------|---|
|           |                    | 1-ol   |                        |   |

Vient :

| Substance           | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|---------------------|--------------------|--|------------------------|---|
| Hexahydrocannabinol | HHC                | 6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6a,7,8,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromène-1-ol             | P II                   | x |

n. Au lieu de

| Substance                   | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-----------------------------|--------------------|--|------------------------|---|
| n-pyrrolidino protonitazène |                    | 5-nitro-2-[(4-propoxyphényl)méthyl]-1- (2-pyrrolidin-1-yléthyl)benzimidazole       |                        | x |

Vient :

| Substance                   | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|-----------------------------|--------------------|--|------------------------|---|
| N-pyrrolidino protonitazène |                    | 5-nitro-2-[(4-propoxyphényl)méthyl]-1- (2-pyrrolidin-1-yléthyl)benzimidazole       | N I                    | x |

### Article 3

Les substances suivantes sont ajoutées à la liste de l'annexe I, dans l'ordre approprié :

| Substance                  | Autre dénomination     | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques | Accords internationaux | B |
|----------------------------|------------------------|--|------------------------|---|
| 2-fluorodeschloroketamine; |                        | 2-(2-fluorophényl)-2-(méthylamino)cyclohexan-1-one                                 | P II                   | x |
| 2-MeO-PCP                  | 2-méthoxyphéncyclidine | 1-(1-(2-méthoxyphényl)cyclohexyl)pipéridine.                                       |                        | x |
| 3'-Me-alfa-PVP             |                        | 1-(3-méthylphényle)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one                              |                        | x |

| Substance                     | Autre dénomination            | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques                               | Accords internationaux | B |
|-------------------------------|-------------------------------|--|------------------------|---|
| 3-Me-PCP                      |                               | 1-[1-(3-méthylphényl)cyclohexyl]pipéridine   |                        | x |
| 4'-chloro-deschloroalprazolam |                               | 6-(4-chlorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine   |                        | x |
| AB-FUBINACA                   |                               | N-[(2S)-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]indazole-3-carboxamide                       | P II                   | x |
| ADB-5Br-INACA                 |                               | N-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-5-bromo-1H-indazole-3-carboxamide                                       |                        | x |
| ADB-P-5Br-INACA               |                               | N-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-5-bromo-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide                              |                        | x |
| AP-237                        | Bucinnazine;                  | 1-[4-([2E]-3-phényl-2-propène-1-yl)-1-pipérazinyl]-1-butanone  |                        | x |
| AP-238                        |                               | 1-[2,6-diméthyl-4-[2E]-3-phényl-2-propène-1-yl]-1-pipérazinyl-1-propanone  |                        | x |
| Azaprocine                    |                               | 1-[3-[(E)-3-phényl-2-propène-1-yl]-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-8-yl]propane-1-one                               |                        | x |
| Bretazenil                    |                               | tert-butyl-8-bromo-11,12,13,13a-tétrahydro-oxo-9H-imidazo(1,5-a)-pyrrolo(2,1-c)(1,4)benzodiazépine-1-carboxylate |                        | x |
| Chlorphine                    |                               | 1-[1-[1-(4-chlorophényl)éthyl]-4-pipéridinyl]-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-one                                  |                        | x |
| CH-PIACA                      |                               | N-cyclohexyl-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)acétamide   |                        | x |
| Clobromazolam                 |                               | 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo-[4,3-a][1,4]benzodiazépine                               |                        | x |
| Cumyl-Cb-MeGaClone            |                               | 5-(cyclohexylméthyl)-2-(2-phénylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one                             |                        | x |
| Cychlorphine                  | Chlorphine de N-Propionitrile | 3-(1-[1-(4-chlorophényl)éthyl]pipéridin-4-yl)-2-oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazole-1-propanonitrile                |                        | x |
| delta-10-THC                  |                               | (6aR)-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6a,7,8,9-tétrahydrobenzo[c]chromène-1-ol  | P I                    | x |

| Substance                       | Autre dénomination               | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques                | Accords internationaux | B |
|---------------------------------|----------------------------------|---|------------------------|---|
| delta-6a(10a)-THC               |                                  | 7,8,9,10-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol;                           | P I                    | x |
| delta-6a(7)-THC                 |                                  | (9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                | P I                    | x |
| delta-7-THC                     |                                  | (6aR,9R,10aR)-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6a,9,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromen-1-ol                 | P I                    | x |
| Dépenses d'investissement delta | delta-8-THCH                     | 3-hexyl-6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                          |                        | x |
| delta-8-THC-O-acetate           |                                  | 6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl- 3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                        |                        | x |
| delta-8-THC-C8                  | delta-8-THCJD                    | 3-Octyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                          |                        | x |
| delta-8-THCP                    |                                  | 3-Octyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                          |                        | x |
| delta-9- THC-C8                 | delta-9-THCJD                    | 3-Octyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                           |                        | x |
| delta-9(11)-THC                 | Delta(9-11)-Tétrahydrocannabinol | (6AR, 10AR) -6,6-diméthyl-9-méthylidène-3-pentyl-7,8,10,10a-tétrahydro-6aH-benzo [c] chromen-1-ol | P I                    | x |
| Dépenses d'investissement delta | delta-9-THCH                     | 3-hexyl-6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                           |                        | x |
| delta-9-THC-O-acetate           |                                  | 6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl- 3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                         |                        | x |
| delta-9-THCP                    |                                  | 3-heptyl-6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol                          |                        | x |
| Desalkylgidazepam               |                                  | 7-bromo-5-phényl-1,3-dihydro1,4-benzodiazépine-2-one  |                        | x |
| Deschloroclotizolam             |                                  | 2-chloro-9-méthyl-4-phényl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3 -a][1,4]diazépine                  |                        | x |
| Difludiazépam                   |                                  | 7-chloro-5-(2,6-difluorophényle)-1-méthyle-3H-1,4-  |                        | x |

| Substance                   | Autre dénomination                  | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques                                       | Accords internationaux | B |
|-----------------------------|-------------------------------------|--|------------------------|---|
|                             |                                     | benzodiazépine-2-one   |                        |   |
| Etométhazène                | 5-méthylétodesnitazène;             | 2-[2-(4-éthoxybenzyl)-5-méthyl-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]-N,N-diéthylétanamine (éthométhazène, 5-méthyléthodesnitazène)   |                        | x |
| Flubrotizolam               |                                     | 2-Bromo-4-(2-fluorophényl)-9- méthyl-6Hthiéno(3,2f) (1,2,4)triazolo(4,3a) (1,4)diazépine                                 |                        | x |
| Fluclozotizolam             |                                     | 2-chloro-4-(2-fluorophényl)-9-méthyl-6H- thiéno[3,2-f] [1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]diazépine                             |                        | x |
| Fluetizolam                 |                                     | 2'-Fluorodeschloroetizolam 2-éthyl-4-(2- fluorophényl)-9- méthyl-6H-thiéno[3,2- f] [1,2,4]triazolo[4,3-a] [1,4]diazépine |                        | x |
| fluétonitazène              |                                     | N,N-diéthyl-2-[2-[[4-(2-fluoroéthoxy)phényl]méthyl]-5-nitro-benzimidazol-1-yl]éthanamine                                 |                        | x |
| Gidazepam                   |                                     | Acide 7-bromo-2,3-dihydro-2-oxo-5- phényl-1H-1,4-benzodiazépine-1-acétique, hydrazide                                    |                        | x |
| HHC-acétate                 | Acétate d'hexahydrocannabinol, HHCO | Acétate de (6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromén-1-yle)                                     |                        | x |
| HHCP-acétate                | HHCP                                | Acétate de 3-heptyl-6,6,9-triméthyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-yle                                 |                        | x |
| Isobutონитазène             |                                     | N, N-diéthyl-2- (2- [4- (2-méthylpropoxy) phényl] méthyl-5-nitro-1H-1,3-benzimidazol-1- yl) éthane-1-                    |                        | x |
| N-desétyletonitazène        |                                     | 2-[2-[(4-éthoxyphényl)méthyl]-5-nitro-benzimidazol-1-yl]-N-éthyl-éthanamine  |                        | x |
| N-éthylheptédron            | NEHP                                | 2-(éthylamino)-1-phénylheptane-1-one   |                        | x |
| N-pipéridinyl isotonitazène | Isotonitazépine                     | 2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pipéridin-1-yl)éthyl)-1H-benzo[d]imidazole  |                        | x |
| N-pipéridinylprotonitazène  | Protonitazépine                     | 5-nitro-1-[2-(pipéridin-1-yl)éthyl]-2-(4-propoxybenzyl)-1H-benzo[d]imidazole   |                        | x |



| Substance                    | Autre dénomination | IUPAC (Union internationale de chimie pure et appliquée) et autres noms techniques                                | Accords internationaux | B |
|------------------------------|--------------------|---|------------------------|---|
| N-pyrrolidino métonitazène   | Metonitazepyne     | 2-(4-méthoxybenzyle)-5-nitro-1-(2-(pipéridine-1-yl)éthyl)-1H-benzo[d]imidazole                                    | N I                    | x |
| N-pyrrolidinofluetonitazène  | Fluetonitazepyne   | 2-{{[4-(2-fluoroéthoxy)phényl]méthyl}-5-nitro-1-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]-1H-1,3-benzimidazole                   |                        | x |
| N-pyrrolidinometodesnitazène | Métodesnitazépyne  | 2-(4-méthoxybenzyle)-5-nitro-1-(2-(pipéridine-1-yl)éthyl)-1H-benzo[d]imidazole                                    |                        | x |
| N-pyrrolidinoétodesnitazène  | Étédesnitazépyne   | 2-[(4-éthoxyphényl)méthyl]-1-[2-(1-pyrrolidinyl)éthyl]-1H-benzimidazole   |                        | x |
| paraméthyl-AP-237            |                    | (1-[4-[2E]-3-(4-méthylphényl)-2-propène-1-yl]-1-pipérazinyl-1-butanone  |                        | x |
| para-nitroazaprocine         |                    | 1-[3-[(E)-3-(4-nitrophényl)-2-propène-1-yl]-3,8-diazobicyclo[3.2.1]octan-8-yl]propane-1-one                       |                        | x |
| Rilmazafone                  |                    | 5-([[(2-aminoacétyl)amino]méthyl)-1-[4-chloro-2-(2-chlorobenzoyl)phényl]-N,Ndiméthyl-1,2,4-triazole-3-carboxamide |                        | x |
| Rilmazolam                   |                    | 8-chloro-6- (2-chlorophényl) -N, N-diméthyl-4H-1,2,4-triazolo (1,5-a) (1,4) benzodiazépine-2- carboxamide         |                        | x |
| Sec-butonitazène             |                    | N, N-diéthylethanamine, 2- [2- [(4-butan-2-yloxyphényl) méthyl] -5-nitrobenzimidazol-1-yl] -N, N-                 |                        | x |
| Thionordazépam               |                    | 7-chloro-5-phényl-1,3-dihydro2H-1,4-benzodiazépine-2-thione   |                        | x |

#### Article 4

Les substances suivantes sont ajoutées à la liste de l'annexe II, dans l'ordre approprié :

| Substance   | Autre dénomination                             | Accords internationaux |
|---|--|------------------------|
| 1-boc-4-AP  | Acide 4-(phénylamino)-1-pipéridinecarboxylique | D I                    |
| Acide 3,4-MDP-2-P méthyl-glycidique, ester butyle               |  | D I                    |
| 3,4-MDP-2-P acide méthylglycidique, ester éthylique             |  | D I                    |
| acide 3,4-MDP-2-P méthylglycidique, ester d'isobutyle           |  | D I                    |
| acide 3,4-MDP-2-P méthylglycidique, ester d'isopropyle          |  | D I                    |
| acide 3,4-MDP-2-P méthylglycidique, ester de propyle            |  | D I                    |
| acide 3,4-MDP-2-P méthylglycidique, ester <i>de sec-butyle</i>  |  | D I                    |
| acide 3,4-MDP-2-P méthylglycidique, ester <i>de tert-butyle</i> |  | D I                    |
| 4-pipéridone  |  | D I                    |
| Acétate de méthylalpha-phénylacéto                              | MAPA   | D I                    |
| Norfentanyl   |  | D I                    |
| N-phényl-4-pipéridinamine                                       | 4-AP   | D I                    |
| Acide méthylglycidique P-2-P                                    | Acide glycidique BMK                           | D I                    |
| Acide méthylglycidique P-2-P, ester de butyle                   |  | D I                    |
| P-2-P acide méthylglycidique, ester éthylique                   |  | D I                    |
| P-2-P acide méthylglycidique, ester d'isobutyle                 |  | D I                    |
| P-2-P acide méthylglycidique, ester isopropylique               |  | D I                    |
| P-2-P acide méthylglycidique, ester méthylique                  |  | D I                    |
| acide P-2-P méthylglycidique, ester de propyle                  |  | D I                    |
| P-2-P acide méthylglycidique, <i>sec-butyl</i> ester            |  | D I                    |

| Substance  | Autre dénomination | Accords internationaux |
|--|--------------------|------------------------|
| P-2-P acide méthylglycidique, <i>tert</i> -butyl ester |                    | D I                    |
| 4-oxopipéridine-1-carboxylate de <i>tert</i> -butyle   | 1-boc-4-pipéridone | D I                    |

#### Article 5

##### *Entrée en vigueur*

Ce règlement, qui est publié en vertu des articles 2 et 3 de la loi n° 65/1974 sur les substances addictives et narcotiques, telle que modifiée, entre en vigueur immédiatement.

Ce règlement est notifié conformément à la directive (UE) 2015/1535 du Parlement européen et du Conseil du 9 septembre 2015 établissant une procédure d'information dans le domaine des réglementations techniques et des règles relatives aux services de la société de l'information. La notification est envoyée en même temps que la publication du règlement, conformément à une dérogation prévue à l'article 6, paragraphe 7, de la directive.