



# Recueil des textes légaux et réglementaires suédois

## Règlement portant modification du règlement (1992:1554) sur le contrôle des stupéfiants

SFS 2023:901

Publié  
le 19 décembre 2023

Publié le 14 décembre 2023

Le gouvernement ordonne par la présente<sup>1</sup> que l'appendice 1 de l'Ordonnance (1992:1554) sur le contrôle des stupéfiants<sup>2</sup> se lit comme suit.

Le présent règlement prend effet le 16 janvier 2024.

Au nom du gouvernement

JAKOB FORSSMED

Zandra Milton  
(Ministère de la santé et des affaires sociales)

1

<sup>1</sup> Voir la directive (UE) 2015/1535 du Parlement européen et du Conseil du 9 septembre 2015 prévoyant une procédure d'information dans le domaine des réglementations techniques et des règles relatives aux services de la société de l'information.

<sup>2</sup> Réimpression de l'Ordonnance sous la référence 1993:784.

**Liste des substances qui doivent être classées comme stupéfiants en vertu de la loi sur les stupéfiants (sanctions)**

*Analeptiques*

éthylamphétamine (2-éthylamino-1-phénylpropane)  
fénétylline  
[1-phényl-1-pipéridyl-(2)-méthyl]acétate  
1-phényl-2-butylamine  
N-hydroxyamphétamine  
propylhexadrine  
4-méthylthioamphétamine (4-MTA)  
modafinil  
4-méthoxy-N-méthylamphétamine (PMMA, 4-MMA)  
2,5-diméthoxy-4-éthylthiophénéthylamine (2C-T-2)  
2,5-diméthoxy-4-(n)-propylthiophénéthylamine (2C-T-7)  
4-iodo-2,5-diméthoxyphénéthylamine (2C-I)  
2,4,5-triméthoxyamphétamine (TMA-2)  
4-méthylmethcathinone (méphédrone)  
4-fluoroamphétamine  
1-(4-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (méthédrone)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-one (MDPV)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)butan-1-one (butylone)  
1-benzylpipérazine (N-benzylpipérazine)  
2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)propan-1-one  
(méthylone)  
1-(naphtalène-2-yl)-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-one (naphyrone)  
2-éthylamino-1-phényl-propan-1-one (N-éthylcathinone)  
1-(2-fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one  
1-(3-fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one  
1-(4-fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (fléphédrone)  
2-benzhydrylpipéridine (désoxypipradrol)  
méthyl(E)-2-[(2S,3S,12bS)-3-éthyl-8-méthoxy-1,2,3,4,6,7,12,12b-octa-hydroindolo[2,3-a]quinolizin-2-yl]-3-méthoxyprop-2-énoate (mytragynine)  
(8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-4-fluorobenzoate (pFBT)  
2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)-1-propanone (4-MEC)  
2-méthylamino-1-phénylbutan-1-one (buphédrone)  
éthyl-2-phényl-2-(pipéridine-2-yl)acétate (éthylphénidate)  
1-(4-méthylphényl)propan-2-amine (4-MA)  
1-phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone (a-PPP)  
1-phényl-2-(pyrrolidin-1-yl)-pentan-1-one (a-PVP)  
1-phényl-2-(méthylamino)-pentan-1-one (pentédrone)  
(2S)-2,6-diamino-N-[(2S)-1-phénylpropan-2-yl]hexanamide  
(lisdexamphétamine)  
1-(2-fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine (2-  
fluorométhamphétamine, 2FMA)  
1-(3-fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine (3-  
fluorométhamphétamine, 3FMA)  
1-(4-fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine (4-  
fluorométhamphétamine, 4FMA)  
1-(2-fluorophényl)propan-2-amine (2-fluoroamphétamine)  
1-(3-fluorophényl)propan-2-amine (3-fluoroamphétamine)

<sup>3</sup> Libellé le plus récent 2023:379.

1-(3-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-MMC, 3-méthylméthcathinone)  
1-(4-éthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (4-EMC)  
6,7-dihydro-5H-cyclopenta[f][1,3]benzodioxol-6-amine (MDAI)  
1-(3,4-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3,4-DMMC)  
5-(N-éthyl-2-aminopropyl)benzofurane (5-EAPB)  
N-méthyl-1-(thiophène-2-yl)propan-2-amine (méthiopropamine)  
5-(2-aminopropyle)indole (5-IT)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)pentan-1-one (pentyalone)  
1-phényl -2-(pyrrolidine-1-yl)butan-1-one (alpha-PBP)  
1-(4-fluorophényl)-2-(pyrrolidin-1-yl)-pentan-1-one (4F-alpha-PVP)  
1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidin-1-yl)-propan-1-one (p-MePPP)  
méthyl-2-(3,4-dichlorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate (3,4-dichlorométhylphénidate)  
2-amino-4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-2-oxazoline (4,4'-diméthylaminorex)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)propan-1-one (éthylone)  
2-(éthylamino)-1-phénylbutan-1-one (N-éthylbuphédron)  
1-(3-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-méthoxyméthcathinone)  
1-(2-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (2-MMC, 2-méthylméthcathinone)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)butan-1-one (dibutylone)  
2-(éthylamino)-1-(3-méthylphényl)propan-1-one (3-MEC)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one (MDPHP)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one (MDPPP)  
2-(3-fluorophényl)-3-méthylmorpholine (3-fluorophenmétrazine, 3-FPM)  
isopropyl-2-phényl-2-(pipéridine-2-yl)acétate (isopropylphénidate)  
méthyl-naphtalène-2-yl(pipéridine-2-yl)acétate (méthylnaphthidate, HDMP-28)  
propyl-2-phényl-2-(pipéridine-2-yl)acétate (propylphénidate)  
méthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate (4-flurométhylphénidate, 4F-MPH)  
méthyl-2-(4-méthylphényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate (4-méthylméthylphénidate)  
2-(diphénylméthyl)pyrrolidine (désoxy-D2PM)  
méthyl-3-(3,4-dichlorophényl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-2-carboxylat (RTI-111, dichloropane)  
N-éthyl-1-(3-fluorophényl)propan-2-amine (3-fluoroamphétamine, 3-FEA)  
1-(3-bromophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-bromométhcathinone, 3BMC)  
2-(éthylamino)-1-(3-chlorophényl)propan-1-one (3-chloroethcathinone, 3-CEC)  
2,5-diméthoxyphényléthylamine (2C-H)  
1-(2-méthylphényl)propan-2-amine (2-méthylamphétamine, 2-MA)  
6-(2-aminopropyl)benzofurane (6-APB)  
1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)heptan-1-one (alpha-PEP)  
1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one (alpha-PHP)  
1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butan-1-one (MDPPP)  
1-(3-chlorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-chlorométhcathinone, 3CMC)

1-(4-chlorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (4-chlorométhcathinone, 4CMC) (4-

2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone (bk-2C-B)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)propan-1-one (diméthylone)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)pentan-1-one (dipentylone)

2,3-dihydro-1H-indane-2-amine (2-aminoindane)

4-méthyl-1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentan-1-one (4-méthyl-alpha-PiHP)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(benzylamine)propan-1-one (BMDP)

5-iodo-2,3-dihydro-1H-indéno-2-amine (5-IAI)

N-méthyl-2,3-dihydro-1H-indéno-2-amine (N-méthyl-2AI)

3-(diéthylamino)-2,2-diméthylpropyl-4-aminobensoate (diméthocaine)

1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)octan-1-one (alpha-POP)

N-méthyl-1-(naphtalène-2-yl)propan-2-amine (méthamphétamine)

2-cyclohexyl-1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)éthane-1-one (alpha-PCYP)

1-[1-(1-benzothiophène-2-yl)cyclohexyl]pipéridine (bénocyclidine)

N-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-butyle-1H-indazol-3-carboxamide (ADB-BUTINACA)

1-phényl-4-méthyl-2-(pyrrolidine-1-yl)heptan-1-one (alpha-PiHP)

1-(3-fluorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)-pentan-1-one (3F-alpha-PVP)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)propan-1-one (eutylone)

1-(2-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentan-1-one (2'-Me-alpha-PVP,

2'-Me-PVP)

2-(éthylamino)-1-phénylpentan-1-one (N-éthyl-nor-pentédron)

2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)pentan-1-one (4-méthylpentédron)

2-(éthylamino)-1-phénylheptan-1-one (N-éthyl-nor-heptedron, N-éthylheptedron)

1-(3-fluorophényl)-4-méthyl-2-(pyrrolidine-1-yl)pentan-1-one (3F-alfa-PiHP)

1-(4-chlorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentan-1-one (4Cl-alpha-PVP)

1-(4-fluoro-3-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one (4F-3-méthyl-alpha-PVP)

1,2-diphényl-2-(pyrrolidine-1-yl)ethan-1-one (alpha-D2PV, alpha-pyrrolidino-2-phénylacétophénone)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-4-méthyl-2-(pyrrolidine-1-yl)pentan-1-one (MDPiHP)

1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one (MPHP)

1-(3-méthylphényl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one (3'-Me-alpha-PVP)

### *Hallucinogènes*

2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)propane (bromo-STP)

hydroxy-3-pentyl-6,6,9-triméthyl-6a,7,10,10a-tétrahydro-6H-dibenzo[b,d] pyranol-(1) (hydroxytétrahydrocannabinols)

ibogaïne

lévonantradol

nabilone

4-iodo-2,5-diméthoxyamphétamine (DOI)

4-chloro-2,5-diméthoxyamphétamine (DOC)

bromobenzodifuranyl-isopropylamine (Bromo-Dragonfly)

le dextrométhorphane, à l'exception des préparations à usage médical ou scientifique utilisées sous la forme de solutions contenant au plus 3 mg/ml

SFS 2023:901

5-(1,1-diméthylhexyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol

(CP47,497-C6)

5-(1,1-diméthylheptyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol

(CP47,497-C7)

5-(1,1-diméthyoctyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol

(CP47,497-C8)

5-(1,1-diméthylnonyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol

(CP47,497-C9)

Naphtalène-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone (JWH-018)

Naphtalène-1-yl-(1-butylinol-3-yl)méthanone (JWH-073)

4-méthoxynaphtalène-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone (JWH-081)

4-méthylnaphtalène-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone (JWH-122)

[1-[2-(4-morpholinyl)éthyl]-1H-indol-3-yl]-1-naphtalényl-méthanone  
(JWH-200)

2-(2-chlorophényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone (JWH-203)

4-éthynaphtalène-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone (JWH-210)

2-(2-méthoxyphényl)-1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)éthanone (JWH-250)

(4-chloronaphtalène-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone (JWH-398)

(6aR,10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyoctan-2-yl)

6a,7,10,10a,tétrahydrobenzo[c]chromen-1-ole (HU-210)

(2-méthoxyphényl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)méthanone (RCS-4 isomère  
ortho)

2-(éthylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexanone (méthoxétamine)

1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-naphtalène-1-yl)méthanone (AM-  
2201)

1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-2-iodophénylméthanone (AM-694)

N-allyl-N-[2-(5-méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-prop-2-en-1-amine

(5MeODALT)

3-[2-[éthyl(méthyl)amino]éthyl]-1H-indol-4-ol (4-HO-MET)

(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-méthyl-1-naphtalène-1-  
yl)méthanone (MAM-2201)

(1-((1-méthylpipéridine-2-yl)méthyl)-1H-indol-3-yl)(naphtalène-1-yl)-  
méthanone (AM-1220)

(2-iodophényl)(1-((1-méthylpipéridine-2-yl)méthyl)-1H-indol-3-  
yl)méthanone (AM-2233)

2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine  
(25INBOMe)

2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine  
(25CNBOMe)

2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine  
(25BNBOMe)

2-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine  
(25DNBOMe)

2-(2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine (25H-  
NBOMe)

(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-éthyl-naphtalène-1-yl)méthanone  
(EAM2201)

2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(2,3-  
méthylènedioxyphényl)méthyl]éthanamine (25I-NBMD)

2-(2,5-diméthoxy-3,4-diméthylphényl)-N-(2-  
méthoxybenzyl)éthanamine (25GNBOMe)

SFS 2023:901

2-(2,5-diméthoxy-4-nitrophényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine  
(25NNBOMe)

2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(3,4-méthylènedioxyphényl)méthyl]éthanamine (25I-NB34MD)

2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(3,4,5-triméthoxybenzyl)éthanamine (C30NBOMe)

N-[2-(5-méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine  
(5MeOMiPT)

2-([2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthylamino]méthyl)phénol (25I-NBOH)

3-[2-(dipropylamino)éthyl]indole (N,N-dipropyltryptamine, DPT)

6-allyl-N,N-diéthyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide (6-allyl-6-nor-LSD, AL-LAD)

(2,4-diméthylazétidine-1-yl)(6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-yl)méthanone (LSZ)

4-allyloxy-3,5-dimétoxyphénétylamine (allylescaline)

4-(2-méthyl)allyloxy-3,5-dimétoxyphénétylamine (méthallylescaline)

4-étoxy-3,5-dimétoxyphénétylamine (escaline)

2-([2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthylamino]méthyl)phénol (25B-NBOH)

2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthanamine (25B-NBF)

2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthanamine (25C-NBF)

2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-fluorobenzyl)éthanamine (25I-NBF)

2,5-diméthoxy-4-propylphénétylamine (2C-P)

4-acéthoxy-N,N-diméthyltryptamine (4-AcO-DMT)

3,5-diméthoxy-4-propoxyphénétylamine (proscaline)

1-acétyl-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (ALD-52)

N,N,6-triétyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (ETH-LAD)

2-(8-bromo-2,3,6,7-tétrahydrofuro[2,3-f][1]benzofurane-4-yl)éthanamine (2C-B-FLY)

méthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate (5F-MDMB-PICA)

méthyl-2-[1-(4-fluorobenzyl)-1H-indole-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate (MMB-FUBICA, AMB-FUBICA)

3-[1-(pipéridine-1-yl)cyclohexyl]phénol (3-hydroxyphencyclidine, 3HOPCP)

N-éthyl-1-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-amine (3-méthoxyéticyclidine, 3MeO-PCE)

2-(éthylamino)-2-phénylcyclohexan-1-one (deschloro-N-éthylnorcéttamine, OPCE)

2-([2-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino)méthyl]phénol (25E-NBOH)

2-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)ethanamine (25E-NBOMe)

méthyl-2-([1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carbonyle]amino)-3-méthyl-butanoate (AMB-CHMINACA)

2-(2-phénylpropan-2-yl)-5-pentyl-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-on (CUMYL-PEGACLONE)

N-[1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxine-6-yl)propan-2-yl]-N-méthylhydroxyl-amine (EFLEA)

N-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide (ADB-FUBINACA)

[1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone (FUB-144)

[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone (THJ-2201)

3-(2-[di(propan-2-yl)amino]éthyl)-1H-indol-4-ol (4-HO-DIPT)

3-[2-(diméthylamino)éthyl]-1H-indol-5-ol (5-HO-DMT)

N,N-diéthyl-2-(5-méthoxy-1H-indol-3-yl)éthanamine (5-MeO-DET)

N-[2-(5-méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylprop-2-en-1-amine (5-MeO-MALT)

N-[2-(5-méthoxy-1H-indol-3-yl)éthyl]propan-2-amine (5-MeO-NIPT)

N-[2-(1H-indol-3-yl)éthyl]-N-(propan-2-yl)propan-2-amine (DIPT)

N-[2-(1H-indol-3-yl)éthyl]-N-méthylpropan-2-amine (MIPT)

N,N-diéthyl-6-méthyl-1-propanoyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1P-LSD)

méthyl-2-([1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino)-3,3-diméthylbutanoate (MDMB-CHMINACA)

N-(1-adamantyl)-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide (ACHMINACA)

N-(2-phénylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridine-3-carboxamide (CUMYL-5F-P7AICA)

N-(2-phénylpropan-2-yl)-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide (CUMYLPICA)

méthyl-2-([1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-yl]carboxamido)-3-méthylbutanoate (I-AMB)

méthyl-2-[1-(4-fluorobutyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylebutanoate (4F-MDMB-BINACA)

méthyl-3,3-diméthyl-2-[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamido]butanoate (MDMB-4en-PINACA)

méthyl-3-méthyl-2-[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indole-3-carboxamido]butanoate (MMB-022, AMB-4en-PICA)

méthyl-2-[1-(cyclohexylméthyl)-1H-indole-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate (MMB-CHMICA, AMB-CHMICA)

N-benzyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide (SDB-006)

N-(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide (STS-135)

N-(adamantyl)-1-(5-chloropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide (5C-AKB48)

N-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-chloropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide (5Cl-AB-PINACA)

N-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide (5F-ADBICA)

adamantyl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxylate (5F-AKB57)

2-(2-phénylpropan-2-yl)-5-(5-fluoropentyl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one (5F-CUMYL-PEGACLONE)

éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate (5F-EDMB-PINACA)

N-(2-phénylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide (CUMYL-5F-PINACA)

5-(cyclohexylméthyl)-2-(2-phénylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one (CUMYL-CHMGACLONE)

(naphtalène-1-yl)[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indol-3-yl)méthanone (JWH-022)

méthyl-3-phényl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido]propanoate (MPhP-2201)  
 naphtalène-1-yl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxylate (NM-2201)  
 3-(2-[éthyl(méthyl)amino]éthyl)-1H-indole-4-yl acétate (4-AcO-MET)  
 3-(2-[méthyl(propyl)amino]éthyl)-1H-indol-4-ole (4-HO-MPT)  
 4-éthyl-2,5-diméthoxyphénéthylamine (2C-E)  
 éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate (5F-EMB-PICA)  
 éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate (5F-EDMB-PICA)  
 1-(cyclobutylméthyl)-N-(2-phénylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide (CUMYL-CBMINACA)  
 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phénylpropan-2-yl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridine-3-carboxamide (CUMYL-4CN-B7AICA)  
 1-butanoyle-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide(1B-LSD)  
 méthyl-2-([1-(4-fluorobutyl)-1H-indol-3-carbonyl]amino)-3,3-diméthylbutanoate (4F-MDMB-BICA)  
 2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthane-1-ol (BOH-2C-B)  
 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-éthyléthanamine (N-éthyl-2C-B)  
 6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (hexahydrocannabinol, HHC)  
 3-heptyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (hexahydrocannabiphorol, HHCP)  
 1-(cyclopropanecarbonyle)-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1cP-LSD)  
 N,N-diéthyl-6-méthyl-1-pantanoyle-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1V-LSD)  
 2-(éthylamino)-2-(3-méthylphényl)cyclohexan-1-one  
 (désoxyméthoxétamine, DMXE)  
 2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one  
 (méthoxpropamine, MXPr)  
 2-(isopropylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-one  
 (méthoxysopropamine, MXiPR)  
 3-heptyl-6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (delta-8-tetrahydrocannabiphorol, delta-8-THCP, JWH-091)  
 3-heptyl-6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (delta-9-tetrahydrocannabiphorol, delta-9-THCP)  
 6a,7,8,9,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-yile acétate (acétate d'hexahydrocannabinol, acétate de HHC, HHCO)  
 Acétate de 6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyrane-1-yile (acétate de delta-8-tetrahydrocannabinol, acétate de delta-8-THC)  
 Acétate de 6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyrane-1-yile (acétate de delta-9-tetrahydrocannabinol, acétate de delta-9-THC)  
 1-[1-(3-méthylphényl)cyclohexyl]pipéridine (3-Me-PCP)

### *Analgésiques*

carfentanil  
 carisoprodol  
 rémifentanil  
 gamma-hydroxybutyrate (GHB)

kétamine  
 tapentadol  
 tramadol  
 O-desméthyltramadol (ODT)  
 3,4-dichloro-N-[(1-(diméthylamino)cyclohexyl)méthyl]benzamide  
 (AH7921)  
 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine (MT-45)  
 4-chloro-N-(1-(2-phényléthyl)-pipéridine-2-  
 ylidène)benzènesulfonamide (W-15)  
 1-[1-(3-méthoxyphényle)-cyclohexyl]pipéridine (3-MeO-PCP)  
 1-[1-(4-méthoxyphényle)-cyclohexyl]pipéridine (4-MeO-PCP)  
 2-(éthylamino)-2-(2-chlorophényle)cyclohexan-1-one (N-éthyl-nor-  
 cétamine)  
 1-(1,2-diphényléthyl)pipéridine (diphénidine)  
 1-[2-phényl-1-(2-méthoxyphényle)éthyl]pipéridine (2-MeO-diphénidine)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]acétamide  
 (acétylfentanyl)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]butanamide (butyr-  
 fentanyl)  
 N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(2-fluorophényle)-2-  
 méthoxycétamide (ocfentanyl)  
 3,4-dichloro-N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-N-méthylbenzamide  
 (U47700)  
 4-chloro-N-(1-[2-(4-nitrophényle)éthyl]pipéridine-2-  
 ylidène)benzènesulfonamide (W-18)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2-propenamide  
 (acrylofentanyl)  
 2-(éthylamino)-2-(thiophène-2-yl)cyclohexan-1-one (tilétamine)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]furan-2-carboxamide  
 (furanylfentanyl, Fu-F)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2-méthylpropanamide  
 (isobutyrfentanyl)  
 méthyl-4-[phényl(méthoxyacétyl)amino]-1-[2-(2-  
 thiényléthyl]pipéridine-4-carboxylate (thiafentanil)  
 N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(4-fluorophényle)-2-  
 méthylpropanamide (4-fluoroisobutyrfentanyl, 4F-iBF)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopropancarboxamide  
 (cyclopropylfentanyl)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2-méthoxyacétamide  
 (méthoxyacétylfentanyl)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]tétrahydrofuran-2-  
 carboxamide (tétrahydrofuranfentanyl, THF-F)  
 4-bromo-N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]benzamide (bromadoline)  
 N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(2-fluorophényle)propanamide  
 (2fluorofentanyl)  
 N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(4-fluorophényle)butanamide  
 (4fluorobutyrfentanyl, 4F-BF)  
 N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(4-méthoxyphényle)butanamide  
 (4métoxibutyrfentanyl, 4-MeO-BF)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopentancarboxamide  
 (cyclopentylfentanyl)  
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]pentanamide  
 (valérylfentanyl)

N,N-diéthyl-2-[2-(4-isopropoxibenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthan-1-amine (isotonitazène)

N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-3,4-dichloro-N-(propan-2-yl)benzamide (isopropyl-U-47700)

N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-N-méthyl-2H-1,3-benzodioxol-5-carboxamide (3,4-méthylènedioxy-U-47700)

N-[2-(diéthylamino)cyclohexyl]-3,4-dichloro-N-méthylbenzamide (U-49900)

N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(2-méthylphényl)acétamide (2-méthyl-acétylfentanyl)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropan-1-carboxamide (tétraméthylcyclopropanfentanyl)

1-(1-[1-(4-bromophényl)éthyl]pipéridine-4-yl)-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-one (brorphine)

N,N-diéthyl-2-[2-(4-métoxibenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthanamine (métonitazène)

2-[di(butan-2-yl)amino]-1-[1-(2-fluorobenzyl)-1H-pyrrol-2-yl]éthan-1-ol (2F-viminol)

2-[2-(4-éthoxybenzyl)-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]-N,N-diéthyléthanamine (étazène)

2-(4-éthoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pyrrolidine-1-yl)éthyl)-1H-benzo[d]imidazole (étonitazepyne)

2-(4-éthoxybenzyl)-5-nitro-1-[2-(pipéridine-1-yl)éthyl]-1H-benzo[d]imidazole (N-pipéridinyl étonitazène, étonitazépine)

N,N-diéthyl-2-[5-nitro-2-(4-propoxybenzyl)-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthanamine (protonitazène)

2-[2-(4-butoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]-N,N-diéthyléthanamine (butonitazène, butoxinitazène)

N,N-diéthyl-2-[2-(4-fluorobenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthanamine (flunitazène, fluonitazène)

N,N-diéthyl-2-[2-(4-méthoxybenzyl)-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthanamine (métodesnitazène)

N-éthyl-2-[2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthanamine (N-déséthyl isotonitazene)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-3-phénylpropanamide (3-phénylpropanoyl fentanyl)

N,N-diéthyl-2-(2-[(2,3-dihydrobenzofurane-5-yl)méthyl]-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl)éthanamine (éthylénoxy nitazène)

2-[2-(4-éthoxybenzyl)-5-méthyl-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]-N,N-diéthyléthanamine (éthomethazène, 5-méthyléthodesnitazene)

2-(4-méthoxybenzyl)-5-nitro-1-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]-1H-benzo[d]imidazole (N-pyrrolidino methonitazene, methonitazepyne)

5-nitro-2-(4-propoxybenzyl)-1-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]-1H-benzo[d]imidazole (N-pyrrolidino protonitazène, protonitazepyne)

2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1-[2-(pipéridine-1-yl)éthyl]-1H-benzo[d]imidazole (N-pipéridinyl isotonitazene, isotonitazepipne)

### *Psycholeptiques*

allobarbital

aprobarbital

brallobarbital

brotizolam  
 butalbarbital  
 pyrityldione (3,3-diéthyl-2,4-dioxo-tétrahydropyridine)  
 heptabarbital  
 hexapropymate  
 hexobarbital  
 clométhiazole  
 hydrate de chloral  
 chloraladol  
 méthohexital  
 méthylpentynol  
 midazolam  
 tybamate  
 vinbarbital  
 zolpidem  
 zopiclone  
 phénazépam  
     étizolam (4-(o-chlorophényl)-2-éthyl-9-méthyl-6H-thiéno[3,2-f]-s-triazolo [4,3a][1,4]diazépine)  
     8-bromo-1-méthyl-6-(pyridine-2-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (pyrazolam)  
     7-bromo-5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (flubromazépam)  
     7-chloro-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-1-méthyl-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (diclazépam)  
     (8-bromo-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (flubromazolam)  
     5-(2-chlorophényl)-3-méthyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H-[1,4]-benzodiazépine-2-one (méclonazépam)  
     6-(2-chlorophényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (clonazolam)  
     2-éthyl-4-phényl-9-méthyl-6H-tiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine (deschloroétizolam)  
     2-éthyl-4-(2-chlorophényl)-6H-tiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine (métizolam)  
     1-(6-phényl-8-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine-1-yl)-N,N-diméthylméthanamine (adinazolam)  
     1-(cyclopropylméthyl)-5-(2-chlorophényl)-7-nitro-1,3-dihydro-2H-[1,4]-benzodiazépine-2-one (cloniprazépam)  
     8-chloro-6-(2-chlorophényl)-4H-pyrido[2,3-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine (zapizolam)  
     5-(2-fluorophényl)-3-hydroxy-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (nifoxipam, 3-hydroxy-desméthyl-flunitrazépam)  
     7-bromo-3-hydroxy-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (3-hydroxyphénazépam)  
     6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (flunitrazolam)  
     5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (Ndesméthylflunitrazépam)  
     8-bromo-6-phényl-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (bromazolam)  
     5-(2-fluorophényl)-7-chloro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (norfludiazépam)

6-(2-fluorophényl)-8-chloro-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]  
[1,4]benzodiazépine (flunitrazolam)  
6-phényl-1-méthyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine  
(nitrazolam)  
(3S)-3-(aminométhyl)-5-acide méthylhexanoïque (pré gabaline)  
5-(2-chlorophényl)-1-méthyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-  
benzodiazépine-2-one (méthylclonazépam)  
5-phényl-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2H-[1]benzothiéno[2,3-e][1,4]  
diazépine-2-one (bentazépam)  
3-(2-éthylphényl)-2-méthylquinazoline-4(3H)-one (étaqualone)  
5-chloro-3-(4-chloro-2-méthylphényl)-2-méthylquinazoline-4(3H)-one  
(SL-164)  
tert-butyle-8-bromo-9-oxo-11,12,13,13a-tétrahydro-9H-imidazo[1,5-  
a]pyrrolo[2,1-c][1,4]benzodiazépine-1-carboxylate (brétazenil)  
méthyl-3-[(4S)-8-bromo-1-méthyl-6-(pyridine-2-yl)-4H-imidazo[1,2-a]  
[1,4]benzodiazépine-4-yl]propanoate (remimazolam)  
2-(7-chloro-1,8-naphthyridine-2-yl)-2,3-dihydro-3-(5-méthyl-2-  
oxohexyl)-1H-isoindol-1-one (pagoclone)

SFS 2023:901

Selon la loi sur les stupéfiants (sanctions), les parties aériennes de la plante khat (*Catha edulis*) ainsi que des champignons *Psilocybe semilanceata* et *Psilocybe cubensis* sont également considérés comme des stupéfiants. Il en va de même pour les autres champignons qui contiennent les substances psilocybine ou psilocine, s'ils sont cultivés ou s'ils ont été séchés ou préparés d'une quelconque façon.

En outre, dans le cadre de l'application du règlement, le mot «cannabis» fait référence aux parties de toutes les plantes du genre *Cannabis* qui poussent au-dessus du sol (à l'exception des graines) dont la résine n'a pas été extraite, et quelles que soient les dénominations sous lesquelles il apparaît. Toutefois, le terme «cannabis» ne signifie pas le chanvre qui:

1. est d'une variété pouvant bénéficier d'un financement au titre du règlement (CE) n° 73/2009 du Conseil du 19 janvier 2009 établissant des règles communes pour les régimes de soutien direct en faveur des agriculteurs dans le cadre de la politique agricole commune et établissant certains régimes de soutien en faveur des agriculteurs, modifiant les règlements (CE) n° 1290/2005, (CE) n° 247/2006, (CE) n° 378/2007, et abrogeant le règlement (CE) n° 1782/2003; Le règlement (UE) n° 1307/2013 du Parlement européen et du Conseil du 17 décembre 2013 établissant les règles relatives aux paiements directs en faveur des agriculteurs au titre des régimes de soutien relevant de la politique agricole commune et abrogeant le règlement (CE) n° 637/2008 du Conseil et le règlement (CE) n° 73/2009 du Conseil; ou le règlement (UE) n° 1308/2013 du Parlement européen et du Conseil du 17 décembre 2013 portant organisation commune des marchés des produits agricoles et abrogeant les règlements (CEE) n° 922/72, (CEE) n° 234/79, (CE) n° 1037/2001 et (CE) n° 1234/2007 du Conseil, et

2. est cultivé après qu'une demande de soutien direct à cette culture conformément au règlement (UE) 1307/2013 du Parlement européen et du Conseil ou au règlement (CE) n° 73/2009 du Conseil a été présentée à l'autorité compétente.