

ENTWURF

REGIERUNGSVERORDNUNG

vom 2024,

zur Änderung der Regierungsverordnung Nr. 463/2013 über die Listen der suchterzeugenden Stoffe in der geänderten Fassung

Gemäß § 44c Absätze 1 und 2 des Gesetzes Nr. 167/1998 über suchterzeugende Stoffe und zur Änderung bestimmter anderer Gesetze, geändert durch das Gesetz Nr. 273/2013 und das Gesetz Nr. 366/2021, ordnet die Regierung Folgendes an:

Artikel I

Die Regierungsverordnung Nr. 463/2013 über die Listen der suchterzeugenden Stoffe, in der durch die Regierungsverordnung Nr. 243/2015, die Regierungsverordnung Nr. 46/2017, die Regierungsverordnung Nr. 30/2018, die Regierungsverordnung Nr. 242/2018, die Regierungsverordnung Nr. 184/2021, die Regierungsverordnung Nr. 159/2022, die Regierungsverordnung Nr. 228/2023, die Regierungsverordnung Nr. 52/2024 und die Regierungsverordnung Nr. 176/2024 geänderten Fassung, wird wie folgt geändert:

1. In der Tabelle in Anhang 1 wird unter der Zeile mit dem Wort „Thebacon“ in der Spalte „Internationaler Freiname (INN) in tschechischer Sprache“ eine neue Zeile mit dem Wort „Thiafentanil“ in der Spalte „Internationaler Freiname (INN) in tschechischer Sprache“, dem Wort „Methyl 4-(N-(2-methoxyacetyl)anilin)-1-(2-thiophen-2-ylethyl)piperidin-4-carboxylat“ in der Spalte „IUPAC-Bezeichnung“ und den Wörtern „A-3080, Thianil“ in der Spalte „Anmerkung“ eingefügt.

2. Anhang 3 lautet wie folgt:

„Anhang 3 der Regierungsverordnung Nr. 463/2013

Liste 3 der Betäubungsmittel

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Acetylbenzylfentanyl	Benzylacetyl fentanyl	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -(1-benzyl-piperidin-4-yl)-acetamid	73750 NSC
Acetylfentanyl		<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]acetamid	
Acryloylfentanyl	Acrylfentanyl	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]prop-2-enamid	
	AH-7921	3,4-dichlor- <i>N</i> -{[1-(dimethylamino)cyclohexyl]methyl}benzamid	
AP-237	Bucinnazin; 1- <i>N</i> -Butyryl-4-cinnamylpiperazin;	1-[4-(3-phenylprop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl]butan-1-on	
AP-238		1-[2,6-Dimethyl-4-(3-phenylprop-2-enyl)piperazin-1-yl]propan-1-on	
Benzodioxolfentanyl	BZD-F; Benzodioxol-F	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-carboxamid	
Benzoylbenzylfentanyl		<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -(1-benzyl-piperidin-4-yl)benzamid	
Benzoylfentanyl	Phenylfentanyl	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]benzamid	
Benzylfentanyl	Benzyl-F; R 4129	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(phenylmethyl)piperidin-4-yl]propanamid	
Benzylfuranlylfentanyl	Benzyl FUF	<i>N</i> -(1-benzylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> -phenylfuran-2-carboxamid	
Bromadolol	U 4793e; U 47931E	4-brom- <i>N</i> -(2-(dimethylamino)cyclohexyl)benzamid	
Brorphin	Brorphin	3-{1-[1-(4-Bromphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-on	
Butonitazen		2-[(4-Butoxyphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -diethyl-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-ethanamin	
4-Chlorisobutyrfentanyl	4-Cl-iBF	<i>N</i> -(4-chlorphenyl)-2-methyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]propanamid	
Cyclopentylfentanyl	Cyclopentyl-F; CP-F	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]cyclopentanecarboxamid	
Cyclopropylfentanyl		<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]cyclopropanecarboxamid	
Desmethylnormamid	R530	4-(4-Morpholinyl)-2,2-diphenyl-1-(1-pyrrolidinyl)-1-butanon	
Desomorphin		4,5 α -epoxy-17-methylmorphinan-3-ol	
Despropionyl-2-fluor Fentanyl		<i>N</i> -(2-fluorphenyl)-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amin	
Despropionyl-4-fluor Fentanyl		<i>N</i> -(4-fluorphenyl)-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amin	
Dipyanon		4,4-Diphenyl-6-(pyrrolidin-1-yl)heptan-3-on	
Etazen	Etodesnitazen	2-[2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]benzimidazol-1-yl]- <i>N,N</i> -diethylethanamin	
Ethylloxynitazen		Ethylloxynitazen (2-{2-[(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)methyl]-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl}- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin)	
Etomethazen	5-Methyl-Etodesnitazen; 5-Methyl-Desnitroetonitazen	2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -diethyl-5-methyl-1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-ethanamin	
Etonitazepipne	<i>N</i> -Piperidinyletonitazen	2-(4-Ethoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(piperidin-1-yl)ethyl)-1 <i>H</i> -benzo[d]imidazol	
Etonitazepin		2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol	
Etorphin		(5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4,5-epoxy-7-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-ol	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Fentanyl Butanamid analog	Butyrfentanyl	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]-butanamid	
3-Phenylpropanoylfentanyl	β'-Phenylfentanyl	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-3-phenylpropanamid	Hydrocinnamoylfentanyl
Fluonitazen		<i>N,N</i> -diethyl-2-{2-[(4-fluorophenyl)methyl]-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl}ethanamin	
2'-Fluor-2-fluor-3-methylfentanyl		<i>N</i> -(1-(2-fluorophenethyl)-3-methylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> -(2-fluorophenyl)propionamid	
4-Fluoro-Butyrfentanyl	4F-BF	<i>N</i> -(4-Fluorophenyl)- <i>N</i> -[(1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl)]butanamid	
4-Fluorocyclopropylbenzylfentanyl	Parafluorocyclopropylbenzyl fentanyl	<i>N</i> -(4-Fluorophenyl)- <i>N</i> -(1-Benzylpiperidin-4-yl)-cyclopropancarboxamid	
2-Fluorofentanyl	Orthofluorofentanyl	<i>N</i> -(2-fluorophenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]propanamid	2-FF, <i>o</i> -FF
3-Fluorofentanyl	Metafluorofentanyl	<i>N</i> -(3-fluorophenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]propanamid	3-FF, <i>m</i> -FF
4-Fluorofuranylfentanyl	Para-fluorofuranylfentanyl; 4F-Furanylfentanyl	<i>N</i> -(4-Fluorophenyl)- <i>N</i> -(1-phenethylpiperidin-4-yl)furan-2-carboxamid	
4-Fluoroisobutyrfentanyl	4F-iBF	<i>N</i> -(4-fluorophenyl)-2-methyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]propanamid	
3-Fluoromethoxyacetylfentanyl	Ortho-Fluoromethoxyacetyl- Fentanyl	<i>N</i> -(3-fluorophenyl)-2-methoxy- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid	
2F-Viminol		2-[Di(butan-2-yl)amino]-1-[1-(2-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]ethan-1-ol	
Furanyl UF-17		<i>N</i> -[2-(dimethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -phenyl-furan-2-carboxamid	
Furanylfentanyl	FU-F; 2- Furanoylfentanyl	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-furan-2-carboxamid	
(iso)Butyryl-F-fentanyl <i>N</i> -benzyl analogue		<i>N</i> -(1-benzylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> -(4-fluorophenyl)butanamid	
Heroin		(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyldiacetat	
4-Hydroxybutyrfentanyl	4-HO-BF; Hydroxybutyrylfentanyl	<i>N</i> -(4-hydroxyphenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-butanamid	
Isobutyrfentanyl		2-Methyl- <i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid	
Isopropyl-U-47700		3,4-dichlor- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)benzamid	
Isotonitazen		<i>N,N</i> -diethyl-2-[[4-(1-methylethoxy)phenyl]methyl]-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazole-1-ethanamin	
Carbonyl-Bromadol		(4-Bromphenyl)-(1-(Dimethylamino)-4-hydroxy-4-phenethylcyclohexyl)methanon	
Ketobemidon		1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on	
Cannabis			Mit Ausnahme von Cannabis für medizinische Zwecke gemäß Liste 1
Crotonyl Fentanyl		(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-2-butenamid	
Methoxyacetylfentanyl	Methoxy-ACF	2-methoxy- <i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid	
4-Methoxybutyr Fentanyl	4-MeO-BF	<i>N</i> -(4-methoxyphenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]butanamid	
2-Methylacetylfentanyl	O-Methylacetylfentanyl	<i>N</i> -(2-methylphenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-piperidin-4-yl]-acetamid	
2-Methyl-AP-237	2-Methyl-Bucinnazin	1-[2-methyl-4-(3-phenylprop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl]butan-1-on	
3,4-Methylendioxy-U-47700	3,4-MDO-U-47700; 3,4-MDU-47700; MDU-47; MDU-47700	<i>N</i> -(2-(Dimethylamin)cyclohexyl)- <i>N</i> -methylbenzo[d][1,3]dioxol-5-carboxamid	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
α -Methylfentanyl butanamid analog	BF; B-F	2-Methyl- <i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(1-phenylpropan-2-yl)piperidin-4-yl]propanamid	
3-Methylcrotonylfentanyl	β' -Methylcrotonylfentanyl	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-piperidin-4-yl]-3-methylbut-2-enamid	
Metodesnitazen		<i>N,N</i> -Diethyl-2-[2-[(4-Methoxyphenyl)methyl]benzimidazol-1-yl]ethanamin	
Metonitazen		<i>N,N</i> -Diethyl-2-[2-[(4-methoxyphenyl)methyl]-5-nitrobenzimidazol-1-yl]ethanamin	
Metonitazepyne		2-(4-Ethoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl)-1 <i>H</i> -benz[d]imidazol	
	MT-45	1-Cyklohexyl-4-(1,2-Difenylethyl)piperazin	
<i>N</i> -Desethyl-Etonitazen		2-[2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-benzimidazol-1-yl]- <i>N</i> -ethyl-ethanamin	
<i>N</i> -Desethylisotonitazen		<i>N</i> -Ethyl-2-[2-[(4-isopropoxyphenyl)methyl]-5-nitro-benzimidazol-1-yl]ethanamin	
<i>N</i> -Methyl U-47931E	<i>N</i> -Methylbromadolin	4-Brom- <i>N</i> -(2-(dimethylamin)cyclohexyl)- <i>N</i> -methylbenzamid	
Nortilidin		Ethyl 2-methylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat	
	O-AMKD; Acetoxymethylketobemidon	3-(4-Acetyl-1-methylpiperidin-4-yl)phenylacetat	
Ocfentanyl	A-3217	<i>N</i> -(2-fluorphenyl)-2-methoxy- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid	
Piperidylthiambuten	Piperidinohton, PBN, 127C49	1-(4,4-di(thiophen-2-yl)but-3-en-2-yl)piperidin	
Protonitazen		<i>N,N</i> -Diethyl-5-nitro-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-ethanamin	
Protonitazepyn		5-Nitro-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)benzimidazol	
Cannabisharz			
Tetrahydrofuran Fentanyl	THF-F	<i>N</i> -(1-phenylethylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> -phenyltetrahydrofuran-2-carboxamid	
Tetramethylcyclopropanefentanyl	TMCP-Fentanyl; TMCP-F	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-1-Carboxamid	
Thiofen Fentanyl	2-Thiofuranyl fentanyl	<i>N</i> -(1-Phenethylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> -phenylthiofen-2-carboxamid	
	4-(Trifluormethyl) U-47700	<i>N</i> -(2-(Dimethylamino)cyclohexyl)- <i>N</i> -Methyl-4-(trifluormethyl)benzamid	
	U-47700	3,4-Dichlor- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -methylbenzamid	
	U-48800	2-(2,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -(2-(dimethylamino)cyclohexyl)- <i>N</i> -methylacetamid	
	U-49900	3,4-Dichlor- <i>N</i> -[2-(diethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -methylbenzamid	
	U-50488	3,4-Dichlor- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[2-(1-pyrrolidin)cyclohexyl] benzeneacetamid	
	U-51754	2-(3,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -methylacetamid	
Valeryl fentanyl	TCE, VF	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidynyl]pentanamid; analoges Fenantylpentanamid	

Einschließlich der in dieser Gruppe erfassten Salze von Betäubungsmitteln in allen Fällen, in denen solche Salze vorhanden sein können.“

3. Anhang 4 lautet wie folgt:

„Anhang 4 zur Regierungsverordnung Nr. 463/2013
Slg.

Liste 4 psychotroper Substanzen

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
		1-(Cyclohexylmethyl)-2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-1H-benzimidazol-5-Carboxamid	
(+)-Lysergid	LSD, LSD-25	(+)-8ß-(3,3-dimethylureido)-6-methyl-9,10-didehydroergolin	
1-(2-(Methylamino)propanoyl)naphthalen;	AMAPN	2-(Methylamino)-1-(naphthalin-1-yl)propan-1-on	
1-(3-Trifluormethylphenyl)piperazin	TFMPP	1-[3-(trifluormethyl)phenyl]piperazin	
1-Nafyron	1-Nafyron	1-(Naphthalen-1-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
	1p-LSD, 1P-LAD	1-Propionyl-Lysergsäurediethylamid; (6aR,9R)-N,N-Diethyl-7-methyl-4-propanoyl-6,6a,8,9-tetrahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid	
2,3-Dimethylmethcathinon	2,3-DMMC	1-(2,3-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
2,3-Methylendioxymethcathinon	2,3-MDMC	1-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-2-(methylamino)propan-1-on	
2,4,5-Trimethylmethcathinon	2,4,5-TMMC	2-Methylamino-1-(2,4,5-trimethylphenyl)propan-1-on	
2,4,6-Trimethoxyamfetamin	TMA-6	1-(2,4,6-Trimethoxyphenyl)propan-2-amin	
2,4-Dimethylethcathinon	2,4-DMEC	1-(2,4-Dimethylphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
2,4-Dimethylmethcathinon	2,4-DMMC	1-(2,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
2',4'-Dimethyl-α-pyrrolidinepropiofenon	2,4-DMPPP	1-(2,4-Dimethylphenyl)-2-pyrrolidin-1-yl-propan-1-on	
2,5-Dimethoxy-4-chloramfetamin	DOC	1-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amin	
2,5-Dimethoxy-4-iodamfetamin	DOI	1-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amin	
	25B-NBOMe	2-(4-brom-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]ethanamin	Cimbi-36
	25C-NBOMe	2-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]ethanamin	2C-C-NBOMe
	25I-NBF; 25I-NB2F; 2C-I-NBF, NBF-2C-I; Cimbi-21	2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-fluorophenyl)methyl]ethylamin	
	25I-NBOH	2-[[2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)ethylamino]methyl]phenol	2C-I-NBOH; Cimbi-27
	BOH-PHP; Dihydro-α-PHP	1-Penyl-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-ol	
	25I-NBOMe	2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]ethanamin	NBOMe-2C-I
2-Brommethcathinon	2-BMC	(RS)-1-(2-Bromphenyl)-2-(methylamin)propan-1-on	
2C-B-FLY	2C-B-FLY	2-(4-Brom-2,3,6,7-tetrahydrofuro[2,3-f][1]benzofuran-8-yl)ethanamin	
2C-D	2C-D	2,5-Dimethoxy-4-methylphenethylamin	LE-25
2C-E	2C-E	2-(4-Ethyl-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-amin	
2-Ethylmethcathinon	2-EMC	(RS)-2-Methylamino-1-(2-ethylphenyl)propan-1-on	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
2-Fluoramphetamin	2-FA	1-(2-Fluorphenyl)propan-2-amin	
2-Fluordeschlorketamin	2-FI-2'-Oxo-PCM, Fluoroketamin 2-FDCK, 2-FDK, 2-FK	2-(2-Fluorphenyl)-2-methylamino-cyclohexanon	
2-Fluoro-Deschlor-N-ethyl-ketamin	2-Fluoro-2-oxo-PCE; 2F-O-PCE	2-(Ethylamin)-2-(2-fluorphenyl)cyclohexanon	
2-Fluoroethamphetamin	2-FEA; 2-Fluoroethamphetamin	N-Ethyl-1-(2-fluorphenyl)propan-2-amin	
2-Fluoroethcathinon	2-FEC	1-(2-Fluorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
2-Fluormethamfetamin	2-FMA	(RS)-1-(2-Fluorphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
2-Fluormethcathinon	2-FMC	1-(2-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
	2F-QMPSB; SGT-13	8-Chinoliny-3-[(4,4-difluorpiperidin-1-yl)sulfonyl]-4-methylbenzoat	
2-Chloramphetamin	2-CA	1-(2-Chlorphenyl)propan-2-amin	
2-Chlorethcathinon	2-CEC	1-(2-Chlorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
2-Chlormethamphetamin	2-CMA	1-(2-Chlorphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
2-Chlormethcathinon	2-CMC	1-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
2-Chlorpentadron	2-CPD	1-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)pentan-1-on	
	2-MAPB	1-(Benzofuran-2-yl)-N-methylpropan-2-amin	
	2-MEB; 2-Methylethylbufedron	2-(Methylamino)-1-(2-methylphenyl)butan-1-on	
	2'-Me-PVP	1-(2-ethylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
2-Methoxymethylon	N-Methyl-bk-MMDA-2	1-(6-Methoxy-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on	
2-Methylamfetamin	2-MA	(2RS)-1-(2-Methylphenyl)propan-2-amin	
2-Methyl- α -PHiP		4-Methyl-1-(2-methylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
2-Methylethcathinon	2-MEC	2-(ethylamino)-1-(2-methylphenyl)propan-1-on	
2-Methylmethamfetamin	2-MMA	1-(2-Methylphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
2-Methylmethcathinon	2-MMC	2-(Methylamino)-1-(2-methylphenyl)propan-1-on	
2-Methyl-N,N-Dimethylcathinon	2-MDMC	1-(2-Methylphenyl)-2-(dimethylamino)propan-1-on	
2-Methyl-N-ethylnorpentadron	2-MEAP	2-(ethylamino)-1-(2-methylphenyl)-pentan-1-on	
2-Methylthioamphetamin	2-MTA	(2RS)-1-[2-(Methylsulfonyl)phenyl]propan-2-amin	
2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1-phenylpropan-1-on		2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1-phenylpropan-1-on	
2-Pyrrolidin-3-methoxy-propiofenon	α -PPP-MeO PMeOPP	3-Methoxy-1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-on	
3-(4-Hydroxymethylbenzoyl)-1-pentylindol	Tai hoch	[4-(Hydroxymethyl)phenyl]-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanon	
3-(p-Methoxybenzoyl)-N-methylindol		(4-Methoxyphenyl)(1-methyl-1H-indol-3-yl)methanon	
3',4'-Methylendioxy- α -methyl PPP	MDMPP	1-(3,4-Methylendioxyphenyl)-2-methyl-2-pyrrolidinypropan-1-on	
	3,4-CFP	1-(3-Chlor-4-fluorphenyl)piperazin	
3,4-Dichlorethcathinon	3,4-DCEC;	1-(3,4-Chlorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
3,4-Dichlormethylphenidat	3,4-CTMP	Methyl (2R)-2-(3,4-dichlorphenyl)-2-[(2R)-piperidin-2-yl]acetat	
3,4-Dichlor-N,N-Cyclohexylmethylmeth-cathinon	3,4-DCCHMMC	2-(Cyclohexylmethylamino)-1-(3,4-dichlorphenyl)propan-1-on	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
3,4-Dimethoxy- α -PHP	3,4-DMEO- α -PHP	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-on	
3,4-Dimethylethcathinon	3,4-DMEC	1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
3,4-Dimethylmethcathinon	3,4-DMMC	1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
3,4-Dimethoxy- α -pyrrolidinovalerophenon	3,4-DMEO- α -PVP	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
3,4-Methylendioxyprovaleron	MDPV	1-[3,4-(Methylendioxy)phenyl]-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	MDPK
3',4'-Methylenedioxy- α -pyrrolidinobutyrophenon	MDPBP	(RS)-1-(3,4-Methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)butan-1-on	
3',4'-Methylenedioxy- α -PPP	MDPPP	1-(3,4-Methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)propan-1-on	
	3,4-Pr-PipVP	1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yl)-2-(piperidin-1-yl)pentan-1-on	
	3,5-ADB-4en-PFUPPYCA	<i>N</i> -(1-carbamoyl-2,2-dimethyl-propyl)-5-(4-fluorophenyl)-2-pent-4-enyl-pyrazol-3-carboxamid	
3-Brommethcathinon	3-BMC	(RS)-1-(3-Bromphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
	3-Cl-PCP	1-[1-(3-Chlorphenyl)cyclohexyl]piperidin	
3-Ethylmethcathinon	3-EMC	(RS)-2-Methylamino-1-(3-ethylphenyl)propan-1-on	
	3F- α -PHP; 3-Fluor- α -pyrrolidino- hexanophenon	1-(3-Fluorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-on	
3-Fluorphenmetrazin	3-FPM; PAL-593	2-(3-Fluorphenyl)-3-methylmorpholin	
3-Fluoramphetamin	3-FA	1-(3-Fluorphenyl)propan-2-amin	
3-Fluoroethamphetamin	3-FEA; 3-Fluoroethamphetamin	<i>N</i> -Ethyl-1-(3-Fluorphenyl)propan-2-amin; <i>N</i> -Ethyl-3-fluoramphetamin	
3-Fluoroethcathinon	3-FEC	1-(3-Fluorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
3-Fluormethamfetamin	3-FMA	(RS)-1-(3-Fluorphenyl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin	
3-Fluormethcathinon	3-FMC	1-(3-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
3-Fluor- α -PVP	3F- α -PVP; 3F-PVP	1-(3-Fluorphenyl)-2-(1-pyrrolidin)pentan-1-on	3-Fluor- α -PVP
	3F-NEB; 3F-N-Ethylbufedron	2-(Ethylamino)-1-(3-fluorphenyl) Butan-1-on	
	3F-N-Ethylhexedron; 3F-HEXEN,	2-(Ethylamino)-1-(3-fluorphenyl)hexan-1-on	
3-Hydroxyphenazepam	3-HOP; HPNZ, 3-Oxyphenazepam; 3-Hydroxyphenazepam	7-Brom-5-(2-Chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on	
3-Hydroxyphencyclidin	3-HO-PCP;3-Hydroxyphencyclidin	3-[1-(Piperidin-1-yl)cyclohexyl]phenol	
3-Chloramphetamin	3-CA	1-(3-Chlorphenyl)propan-2-amin	
3-Chlorethcathinon	3-CEC	1-(3-Chlorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
3-Chlorophenmetrazin		2-(3-Chlorphenyl)-3-methylmorpholin	
3-Chlorocathinon		2-Amino-1-(3-chlorphenyl)propan-1-on	
3-Chlormethamphetamin	3-CMA	1-(3-Chlorphenyl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin	
3-Chlormethcathinon	3-CMC	1-(3-Chlorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
3-Chloropentedron	3-CPD	1-(3-Chlorphenyl)-2-(methylamino)pentan-1-on	
	3-MAPB	1-(Benzofuran-3-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	3-Me-PCP; 3-Methylphencyclidin	1-[1-(3-Methylphenyl)cyclohexyl]piperidin	
	3-Me-PCPy; 3-Methylrolicyclidin	1-[1-(3-Methylphenyl)cyclohexyl]pyrrolidin	
	3'-Me-PVP	1-(3-ethylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
3-Methoxyeticyclidin	3-MeO-PCE	N-Ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-amin	
3-Methoxyphencyclidin	3-MeO-PCP	1-[1-(3-Methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidin	
3-Methoxyphenmetrazin		2-(3-Methoxyphenyl)-3-methylmorpholin	
3-Methoxymethcathinon	3-MeOMC	1-(3-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
3-Methyl-4-fluormethcathinon	3-Methylflephedron	1-(4-fFluor-3-methylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
3-Methylamfetamin	3-MA	(2RS)-1-(3-Methylphenyl)propan-2-amin	
3-Methylethcathinon	3-MEC	2-(ethylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-on	
3-Methylmethamfetamin	3-MMA	1-(3-Methylphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
3-Methylmethcathinon	3-MMC	2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-on	
3-Methyl-N,N-Dimethylcathinon	3-MDMC	1-(3-Methylphenyl)-2-(dimethylamino)propan-1-on	
3-Methyl-N-ethylnorpentedron	3-MEAP	2-(ethylamino)-1-(3-methylphenyl)-pentan-1-on	
3-Methyl-N-Propylcathinon	3-MPC	2-(Propylamino)-1-(3-methylphenyl)-1-propanon	
3-Methylthioamphetamin	3-MTA	(2RS)-1-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]propan-2-amin	
4'-Fluor-4-methylaminorex	4-FPO; p-F-4-methylaminorex	5-(4-Fluorphenyl)-4,5-dihydro-4-methyl-2-oxazolamin	
4'-Chlordeschloralprazolam		6-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin	
4'-Methylhexedron		2-(Methylamino)-1-(4-methylphenyl)-1-hexanon	
4'-Methyl-N-isopropylpentadron	4'-Methyl-NIPP	1-(4-Methylphenyl)-2-(1-methylethylamino)pentan-1-on	
4'-Methyl- α -pyrrolidinobutiophenon	MPBP	(RS)-1-(4-Methylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on	
4'-Methyl- α -pyrrolidinohexanophenon	4'-Methyl- α -PiHP	4-Methyl-1-(4-methylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4'-Methyl- α -pyrrolidinopropiophenon	4'-Methyl- α -PPP MPPP	(RS)-1-(4-Methylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)propan-1-on	
4'-Ethyl- α -PVP	4'-Ethyl- α -pyrrolidinopentiophenon	1-(4-Ethylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4-Acetoxy-N-methyl-N-ethyltryptamin	4-AcO-MET	{3-[2-(ethylmethylamino)ethyl]-1H-indol-4-yl}acetat	
4-Bromethcathinon	4-BEC	1-(4-Bromphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
4-Bromomethylaminorex	4Br-MAR	5-(4-Bromphenyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin	
4-Brommethcathinon	4-BMC	(RS)-1-(4-Bromphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	Brephedron
4-Brom- α -pyrrolidinovalerophenon	4Br- α -PVP	1-(4-Bromphenyl)-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-on	
4-Brom- α -pyrrolidinopropiophenon	4Br- α -PPP pBPPP, 4Br-PPP	1-(4-Bromphenyl)-2-pyrrolidin-1-yl-propan-1-on	
4,4-Dimethyl-1-phenyl-1-pyrrolidin-1-yl-pentan-3-on		4,4-Dimethyl-1-phenyl-1-pyrrolidin-1-yl-pentan-3-on	
	4en-PDMB-4en-PINACA	pent-4-en-1-yl 3,3-dimethyl-2-(1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazol-3-carboxamido)-butanoat	
4-Ethylethcathinon	4-EEC	2-(ethylamino)-1-(4-ethylphenyl)propan-1-on	
4-Ethylmethcathinon	4-EMC	(RS)-2-methylamino-1-(4-ethylphenyl)propan-1-on	
	4F-ABINACA; 4F-ABUTINACA; 4F-AKB48	N-(adamantan-1-yl)-1-(4-fluorbutyl)-1H-Indazol-3-carboxamid	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	4F-MBZP,	1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-4-methylpiperazin	
	4F-3-Methyl- α -PHP	1-(4-Fluor-3-methylphenyl)-2-pyrrolidin-1-yl-hexan-1-on	
	4F-3-Methyl- α -PVP	1-(4-fluor-3-methylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4-Fluorphenibut		4-Amino-3-(4-fluorphenyl)butanoat	
4-Fluorphenmetrazin	4-FPM	2-(4-Fluorphenyl)-3-methylmorpholin	
4-Fluoramphetamin	4-FA	1-(4-Fluorphenyl)propan-2-amin	
4-Fluoro buphedron		1-(4-fluorphenyl)-2-(methylamino) butan-1-on	
4-Fluoroethcathinon	4-FEC	1-(4-Fluorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
4-Fluorethylphenidat	4F-EPH; p-Fluorethylphenidat	Methyl-2-(4-Fluorphenyl)-2-(2-piperidyl)acetat	
4-Fluorcathinone	4-FC	2-Amino-1-(4-fluorphenyl)-propan-1-on	
4-Fluormethamfetamin	4-FMA	(RS)-1-(4-Fluorphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
4-Fluormethcathinon	4-FMC	1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	Flephedron
4-Fluoromethylphenidat	4F-MPH; 4-FMPH	Methyl-2-(4-Fluorphenyl)-2-(2-piperidyl)acetat	4F-TMP
4-Fluor-N-Ethylbuphedron	4F-NEB	2-(Ethylamino)-1-(4-fluorphenyl) Butan-1-on	
4-Fluor-N-Ethylpentedron	4F-NEP; 4-Fluor- α - ethylaminopentiophenon	2-(Ethylamino)-1-(4-fluorphenyl)pentan-1-on	
4-Fluor-N-Isopropylnorpentedron	4F-IPV; 4F-NPP; 4F-NIPP,	1-(4-Fluorphenyl)-2-(1-methylethylamino)pentan-1-on	
4-Fluoropentredon	4-FPD; 4-F-Penedron	1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)pentan-1-on	
4-Fluor- α -pyrrolidinovalerophenon	4-Fluor- α -PVP, 4F-PVP; O-2370	1-(4-Fluorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4-Fluor- α -pyrrolidinbutiophenon	4F-PBP	1-(4-Fluorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on	
4-Fluor- α -pyrrolidinenanthophenon	4F- α -PEP; 4F-PV8	1-(4-Fluorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)heptan-1-on	
4-Fluor- α -pyrrolidinhexanophenon	4-F- α -PHP	1-(4-Fluorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-on	
4-Fluor- α -pyrrolidinisohehexanophenon	4F-alpha-PHiP; 4F- α -PiHP	1-(4-Fluorphenyl)-4-methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4-Fluor- α -pyrrolidinoctanophenon	4F- α -POP; 4F-PV9	1-(4-Fluorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)octan-1-on	
	4F-MDMB-BICA	methyl (S)-2-({[1-(4-fluorbutyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}amino)-3,3-dimethylbutanoat	
	4F-MDMB-BINACA; 4F-ADB	Methyl (S)-2-({[1-(4-fluorpentyl)-1H-indazol-3-yl]carbonyl}amino)-3,3-dimethylbutanoat	
	4-F- α -PVP Piperidin Analog	1-(4-Fluorphenyl)-2-(1-piperidyl)pentan-1-on	
	4-HTMPIPO	4-Hydroxy-3,3,4-trimethyl-1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)pentan-1-on	
4-Hydroxy-N-methyl-N-ethyltryptamin	4-HO-MET	3-{2-[Ethyl(methyl)amino]ethyl}-1H-indol-4-ol	Metocin; Methylcybin
4-Hydroxy-N-methyl-N-isopropyltryptamin	4-HO-MiPT	3-{2-[Methyl(propan-2-yl)amino]ethyl}-1H-indol-4-ol	Miprocin
	4-Cl-3-MMC; 3-Methyl-4- chlormethcathinon	1-(4-Chlor-3-methylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
	4Cl-MAR; 4'-Chlor-4- methylaminorex	5-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin	
4-Chlor- α -pyrrolidinovalerophenon	4-Cl- α -PVP	1-(4-Chlorphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4-Chloramphetamin	4-CA	1-(4-Chlorphenyl)propan-2-amin	PCA

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
4-Chlordiazepam	Ro5-4864, Chlorodiazepam	7-Chlor-5-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	
4-Chlorethcathinon	4-CEC	1-(4-Chlorphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-on	
4-Chlorisopropylcathinon	4-CIC; Clipredrone,	1-(4-Chlorphenyl)-2-(isopropylamino)Propan-1-on	
4-Chlormethamphetamin	4-CMA	1-(4-Chlorphenyl)-N-methylpropan-2-amin	p-CMA
4-Chlormethcathinon	4-CMC	1-(4-Chlorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	Clephedron
4-Chlor-N,N-Dimethylcathinon	4-CDC; 4-CDMD	1-(4-hlorphenyl)-2-(N,N-Dimethylamino)propan-1-on	
4-Chlor-N-Butylcathinon	4-CBC	2-(Butylamino)-1-(4-chlorfenyl)propan-1-on	4-Chlorbutylcathinon
4-Chloropentedron	4-CPD	1-(4-Chlorphenyl)-2-(methylamino)pentan-1-on	
4-Chlor- α -pyrrolidinpropiophenon	4-Chlor- α -PPP	1-(4-chlorphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)propan-1-on	
4-MAPB	4-MAPB	1-(Benzofuran-4-yl)-N-methylpropan-2-amin	
4-Methoxy- α -pyrrolidinbutiophenon	4-MeO- α -PBP 4-MOPBP	1-(4-Methoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on	
4-Methoxy- α -pyrrolidinenanthophenon	4-MeO- α -PEP; 4-MeO- α -PV8	1-(4-Methoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)heptan-1-on	
4-Methoxy- α -pyrrolidinoctanophenon	4-Methoxy- α -POP; 4-MeO- α -PV9	1-(4-Methoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)octan-1-on	
4-Methoxy- α -pyrrolidinpentiophenon	4-MeO- α -PVP	1-(4-Methoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
4'-Methoxy- α -pyrrolidinpropiophenon	4'-Methoxy- α -PPP; MOPPP	(RS)-1-(4-Methoxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)propan-1-on	
4-Methylamfetamin	4-MA	(2RS)-1-(4-Methylphenyl)propan-2-amin	
4-Methylbuphedron	4-Me-MABP	2-(Methylamino)-1-(4-methylphenyl)butan-1-on	
4-Methylethcathinon	4-MEC	2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on	
4-Methylcathinon	Normephedron; 4-MC	2-Amino-1-(4-methylphenyl)propan-1-on	
4-Methylmethamfetamin	4-MMA	1-(4-Methylphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
4-Methylmethcathinon	Mephedron	2-(Methylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on	
4-Methyl-N,N-Diethylcathinon		2-Diethylamino-1-(4-methylphenyl)propan-1-on	
4-Methyl-N,N-Dimethylcathinon	4-MDMC	1-(4-Methylphenyl)-2-(dimethylamino)propan-1-on	
4-Methyl-N-benzylcathinon	(4-MBC)	(\pm)-1-(4-Methylphenyl)-2-(benzylamino)propan-1-on	
4-Methyl-N-ethylnorpentadron	4-MEAP	2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)-pentan-1-on	
4-Methylthioamphetamin	4-MTA	(2RS)-1-[4-(Methylsulfonyl)phenyl]propan-2-amin	
4'-Methyl- α -pyrrolidinhexanophenon	MPHP	(RS)-1-(4-Methylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)hexan-1-on	
	4-MPD	1-(4-Methylphenyl)-2-methylamino-pentan-1-on	
5-Aminopropylindol	5-API	5-(2-Aminopropyl)indol	
	5B-AKB48	N-(1-Adamantyl)-1-(5-Bromopentyl)indazol-3-carboxamid	
	5-BPDI; Indanyl- α -PHP	1-(2,3-Dihydro-1H-inden-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-on	
	5C-AKB48; 5C-APINACA	N-(1-Adamantyl)-1-(5-chlorpentyl)indazol-3-carboxamid	
	5CI-AB-PINACA	N-[(2S)-1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(5-chlorpentyl)indazol-3-carboxamid	
	5CI-MDMB-PINACA; 5CI-ADB	Methyl-2-[[1-(5-Chlorpentyl)-1H-indazol-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoat	
5-Cl-pentyl JWH 018 Indazol analog	5CI-THJ-018; 5CI-JWH-018-N, THJ-018-Chloro-Analagon	[1-(5-Chlorpentyl)-1H-indazol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
5-Dihydrobenzofuranpyrovaleron	5-DBFPV; MBPV	1-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	
	5-EAPB	1-(1-Benzofuran-5-yl)-N-ethyl propan-2-amin	
	5,3-AB-CHMFUPPYCA	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-5-(4-fluorphenyl)-1H-pyrazol-3-carboxamid	
	5,3-ADB-4en-PFUPPYCA	N-(1-carbamoyl-2,2-dimethyl-propyl)-5-(4-fluorphenyl)-1-pent-4-enyl-pyrazol-3-carboxamid	
	5F-3,5-AB-PFUPPYCA; 5F-3,5-AB-FUPPYCA, AZ-037	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-3-(4-fluorphenyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid	
	5F-5,3-AB-PFUPPYCA; 5F-AB-FUPPYCA,	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-5-(4-fluorphenyl)-1H-pyrazol-3-carboxamid	
	5F-AB-P7AICA	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-carboxamid	
	5F-AB-PINACA	N-[(1S)-1-(Aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-(5-fluorpentyl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	5F-ADBICA	N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-indol-3-carboxamid	
	5F-ADB-PINACA	N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	5F-AKB48	N-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamid	
	5F-AKB57	Adamantan-1-yl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxylat	
	5F-AMBICA	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-indol-3-carboxamid	
	5F-AMB-PICA	Methyl (2S)-2-[[1-(5-fluoropentyl)indol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	
	5F-AMB-PINACA; 5F-AMB	Methyl-2-([1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl]carbonyl)amino-3-methylbutanoat	5F-AMP
	5F-A-P7AICA	N-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-carboxamid	
	5F-APP-PICA	N-(1-Amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-indole-3-carboxamid	
	5F-APP-PINACA	N-(2-Amino-1-benzyl-2-oxo-ethyl)-1-(5-fluorpentyl)indazol-3-carboxamid	
	5F-BZO-POXIZID	N-[(Z)-[1-(5-fluoropentyl)-2-oxo-indolin-3-yliden]amino]benzamid	
	5F-CUMYL-PEGACLONE	5-(5-Fluorpentyl)-2-(1-methyl-1-phenylethyl)-pyrido[4,3-b]indol-1-on	
	5F-EDMB-PICA	Methyl 2-(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoat	
	5F-EDMB-PINACA	Ethyl 2-([1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino)-3,3-dimethylbutanoat	
	5F-EMB-PICA	Ethyl-2-[[1-(5-fluoropentyl)indol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	
	5F-EMB-PINACA	Ethyl-2-[[1-(5-fluoropentyl)indazol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	
	5F-JWH-398; CL-2201; JWH-398 N-(5-Fluoropentyl) Analogon	(4-chlornaphthalin-1-yl)[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-methanon	
	5F-MDMB-P7AICA	Methyl-2-([1-(5-Fluoropentyl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl]formamido)-3,3-dimethylbutanoat	
	5F-MDMB-PICA; 5F-MDMB-2201	Methyl (S)-2-([1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl]carbonyl)amino-3,3-dimethylbutanoat	
	5F-MDMB-PINACA; 5F-ADB	Methyl (S)-2-([1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl]carbonyl)amino-3,3-dimethylbutanoat	
	5F-NNEI-2	1-(5-Fluorpentyl)-N-(naphthalin-2-yl)-1H-indol-3-carboxamid	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	5F-PB-22 Indazol analog	Chinolin-8-yl 1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxylat	
	5F-PB-22; 5F-QUPIC	8-Chinolinylester von 1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carbonsäure	
5-F-pentyl-3-pyridinoylindol		[1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](pyridin-3-yl)methanon	
	5F-PY-PICA	1-(5-Fluoropentyl)-3-(pyrrolidin-1-carbonyl)-1-H-indol	
	5F-PY-PINACA	[1-(5-Fluoropentyl)indazol-3-yl]pyrrolidin-1-ylmethanon	
	5F-SDB-005	Naphthalin-1-yl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxylat	
	5F-SDB-006	N-Benzyl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamid	
	5FUR-144	(1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	XLR-11
	5-MAPB	1-(Benzofuran-5-yl)-N-methylpropan-2-amin	
	5-MeO-AMT	5-Methoxy- α -Methyltryptamin	
	5-MeO-DALT	N-[2-(5-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]-N-(prop-2-en-1-yl)prop-2-en-1-amin	
	5-MeO-MiPT	N-[2-(5-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]-N-methylpropan-2-amin 5-Methoxy-N-methyl-N-isopropyltryptamin	
5-Methoxymethylon	N-Methyl-bk-MMDA-5	1-(7-Methoxybenzo[d]1,3]dioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on	
5-Methylthiopropamin		1-(5-Methylthiophen-2-yl)propan-2-amin	
	5-PPDI	1-(2,3-Dihydro-1H-inden-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on	
	6-APB	6-(2-Aminopropyl)benzofuran	
	6-BR-DMPEA	2-Brom-4,5-Dimethoxyphenethylamin	
	6-EAPB	1-(1-Benzofuran-6-yl)-N-ethyl propan-2-amin	
	6-MAPB	1-(Benzofuran-6-yl)-N-methylpropan-2-amin	
	7-MAPB	1-(Benzofuran-7-yl)-N-methylpropan-2-amin	
	A-796,260	[1-(2-Morpholin-4-ylethyl)-1H-indol-3-yl]-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	A-796,260 Isomer	((E)-1-(1-(2-Morpholin-1-yl)ethyl)indo-3-yl)-3,4,4-trimethylpent-2-en-1-on	
	A-834,735	1-(Tetrahydropyran-4-ylmethyl)-1H-indol-3-yl]-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	A-836,339	N-[3-(2-Methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-yliden]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropan Carboxamid	
	AB-005	[1-[(1-Methyl-2-piperidinyl)methyl]-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)-methanon	
	Ab-005 azepan Isomer	(1-(1-Methylazepan-2-yl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	AB-FUBINACA	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	AB-FUBINACA 2-Fluorobenzylisomer	N-[(1S)-1-(Aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1H-indazol-3-Carboxamid	
	AB-CHMFUPPYCA; 3,5-AB-CHMFUPPYCA	N-(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-3-(4-fluorphenyl)-1H-pyrazol-5-Carboxamid	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	AB-CHMINACA	<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(Aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	5F-AB-PINACA	<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(Aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	AB-PINACA N-(2-Fluoropentyl) Isomer	<i>N</i> -(1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(2-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ABO-4en-PINACA	<i>N</i> -(1-Amino-1-oxobutan-2-yl)-1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	Adamantyl-THPINACA	<i>N</i> -(1-Adamantyl)-1-(Tetrahydropyran-4-ylmethyl)indazol-3-carboxamid	
	ADB-B-5Br-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-5-brom-1-butyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-BUTINACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-butyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-D-5Br-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-5-brom-1-decyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-D-5Br-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-5-brom-1-decyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-FUBHQUCA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorphenyl)methyl-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid	
	ADB-FUBIACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indol-3-acetamid	
	ADB-FUBINACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-[(4-fluorphenyl)methyl]indazol-3-carboxamid	
	ADB-HEXINACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-hexyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-CHMICA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
	ADB-CHMINACA	<i>N</i> -[1-(Aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADBICA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
	ADB-4en-P-5Br-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-5-brom-1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-IACA	2-[2-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)acetamido]-3,3-dimethylbutanamid	
	ADB-P-5Br-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-5-brom-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-PINACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-4en-PINACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADB-5Br-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-5-brom-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADMB-3TMS-PRINACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(3-(trimethylsilyl)propyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	ADMB-INACA	<i>N</i> -(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
Adinazolam	U 41123	1-(8-Chlor-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-yl)— <i>N,N</i> -Dimethylmethanamin	
	A-FUBIACA	<i>N</i> -(1-adamantyl)-2-[1-(4-fluorophenyl)methyl]indol-3-yl]acetamid	
	A-CHMINACA	<i>N</i> -(1-Adamantyl)-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	AKB-57	Adamant-1-yl-1-pentylindazol-3-carboxylat	
	AL-LAD	(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)-7-allyl- <i>N,N</i> -diethyl-6,6 <i>a</i> ,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -indol[4,3- <i>fg</i>]Chiinolin-9-carboxamid	6-allyl-6-nor-LSD

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Alprazolam Triazolbenzophenonderivat		(2-(3-(Aminomethyl)-5-methyl-4- <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl)-5-chlorphenyl)(phenyl)methanon	
	AM-1220	1-[(1-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthyl)-methanon	
	Am-1220 Azepan Isomer	1-(1-Methylazepan-3-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthyl)methanon	
	AM-1248	Adamant-1-yl(1-((1-Methylpiperidin-2-yl)methyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	Am-1248 Azepan Isomer	Adamant-1-yl(1-(1-Methylazepan-3-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	AM-2201	[1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon	
	AM-2201 Benzimidazol-Analogon; FUBIMINA	(1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -benzo[d]imidazol-2-yl)(naphthalin-1-yl)methanon	
	Am-2201 Indazol Carboxamid analog	N-1-Naphthalenyl-1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	AM-2232	5-[3-(1-Naphthoyl)-1 <i>H</i> -indol-1-yl]pentannitril	
	AM-2233	1-[(<i>N</i> -Methylpiperidin-2-yl)methyl]-3-(2-iodobenzoyl)indol	
	AM-6527	1-Pentyl- <i>N</i> -(Naphthalin-1-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
	Am-6527 5-Fluorpentylderivat	1-(5-Fluorpentyl)- <i>N</i> -(Naphthalin-1-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
	AM-679	(2-Iodophenyl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	AM-694	1-[(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-(2-iodophenyl)methanon	
	Am-694 (Ethyl ersetzt Jod)	1-(5-Fluorpentyl)-3-(2-ethylbenzoyl)indol	
	Am-694 (Methyl ersetzt Jod)	1-(5-Fluorpentyl)-3-(2-methylbenzoyl)indol	
	Am-694 Chlordderivat	1-[(5-Chloropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-(2-iodophenyl)methanon	
	AMB-4en-PICA	Methyl-3-methyl-2-[1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamido]butanoat	
	AMB-FUBICA	Methyl-2-[[1-[(4-Fluorphenyl)methyl]indol-3-carboxamid]-3-methylbutanoat	
	AMB-FUBINACA FUB-AMB	Methyl 2-({1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indazol-3-carbonyl}amino)-3-methylbutanoat	MMB-FUBINACA
	AMB-CHMICA	Methyl (2 <i>S</i>)-2-{{1-(Cyclohexylmethyl)indol-3-carbonyl}amino}-3-methylbutanoat	
	AMB-CHMINACA	Methyl-2-(1-(Cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid)-3-methylbutanoat	
	A-PBITMO	(Adamantan-1-yl)(3-Pentyl-2-thioxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzo[d]imidazol-1-yl)methanon	
	APICA SDB-001, 2NE1	<i>N</i> -(adamantan-1-yl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indole-3-carboxamid	
	APINACA	<i>N</i> -(adamantan-1-yl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamid	AKB48
	A-PONASA	<i>N</i> -(Adamantanyl)-4-(Pentyloxy)naphthalen-1-sulfonamid	
	APP-BINACA	<i>N</i> -(1-Amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-butyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	APP-FUBINACA	<i>N</i> -(2-Amino-1-benzyl-2-oxo-ethyl)-1-[(4-fluorphenyl)methyl]indazol-3-carboxamid	
	APP-CHMINACA	<i>N</i> -(2-Amino-1-benzyl-2-oxo-ethyl)-1-(cyclohexylmethyl)indazol-3-carboxamid	
	BENZYL-4CN-BINACA	<i>N</i> -Benzyl-1-(4-cyanobutyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid	
	bk-2C-B; βk-2C-B	2-Amino-1-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-on	
	bk-IVP	1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yl)-2-(ethylamino)pentan-1-on	
	bk-PBDB	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(propylamino)butan-1-on	
	bk-PMA	2-Amino-1-(4-Methoxyphenyl)propan-1-on	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	BMDB	2-Benzylamino-1-(3,4-Methylenedioxyphenyl)butan-1-on	
	BMDP; 3,4-MDBC	2-benzylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)propan-1-on	
Bretazenil		1,1-dimethylethyl 8-bromo-11,12,13,13a-tetrahydro-9-oxo-9H-imidazol[1,5-a]pyrrolo[2,1-c][1,4]benzodiazepin-1-carboxylat	
Brolamphetamin	DOB	(2RS)-1-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amin	
Bromazolam		8-Brom-6-phenyl-1-methyl-4H-benzo[f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]diazepin	
Bromo-DragonFLY		(2R)-1-(4-Bromfuro[2,3-f][1]benzofuran-8-yl)propan-2-amin	
Butylon	Bk-MBDB	2-(Methylamino)-1-[3,4-(Methylenedioxy)phenyl]butan-1-on	
	BZO-4en-POXIZID	N-[(Z)-(2-oxo-1-pent-4-enyl-indolin-3-yliden)amino]benzamid	
	BZO-POXIZID	N-[(Z)-(2-oxo-1-pentyl-indolin-3-yliden)amino]benzamid	
	CBL-018	Naphthalin-1-yl 1-pentyl-1H-indol-3-carboxylat	
	CH-FUBBMPDORA	N-{5-bromo-1-[(4-fluorophenyl)methyl]-4-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl}cyclohexanecarboxamid	
	CH-FUBIACA	N-Cyclohexyl-2-[1-(4-fluorbenzyl)-1H-indol-3-yl]acetamid	
	CH-IACA	N-Cyclohexyl-2-(1H-indol-3-yl)acetamid	
	CHM-MDA-19	N-{(Z)-[1-(cyclohexylmethyl)-2-oxo-indolin-3-yliden]amino}benzamid	(BZO-CHMOXIZID)
	CHM-MDMB-CHMINACA	Cyclohexylmethyl 2-(1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoat	
	CH-PIACA	N-Cyclohexyl-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)acetamid	
	CP 47.497	2-[(1S,3R)-3-Hydroxycyclohexyl]-5-(2-Methyloctan-2-yl)phenol	
	CP 47,497 (C8 + C2)	2-(1S,3R)-3-Hydroxycyclohexyl)-5-(2-methylnonan-2-yl)phenol; 2-((1S,3R)-3-Hydroxycyclohexyl)-5-(Decan-3-yl)-phenol	1,1-Dimethyl- und 1-ethylderivat von C8-Homolog
	CRA-13	(Naphthalin-1-yl)[4-(pentyloxy)naphthalin-1-yl]methanon	CB-13
	CUMYL-1Cl-CHSINACA	1-(1-chlorocyclohexyl)sulfonyl-N-(1-methyl-1-phenyl-ethyl)indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-3TMS-PRINACA	N-(2-Phenylpropan-2-yl)-1-(3-(trimethylsilyl)propyl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-4CN-B7AICA	1-(4-Cyanbutyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-pyrrol[2,3-b]pyridin-3-carboxamid	
	CUMYL-4CN-BINACA; SGT-78	1-(4-Cyanobutyl)-N-(1-methyl-1-phenylethyl)indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-5F-P7AICA	1-(5-Fluorpentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-pyrrol[2,3-b]pyridin-3-carboxamid	
	CUMYL-5FPICA	1-(5-Fluorpentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indol-3-carboxamid	
	CUMYL-5FPINACA	1-(5-Fluorpentyl)-N-(1-methyl-1-phenylethyl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	Cumyl-BC-HpMeGaClon-221	(5-(Bicyclo[2.2.1]hept-2-yl)methyl)-2-(2-phenylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-on	
	CUMYL-BICA	1-Butyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indol-3-carboxamid	
	Cumyl-CB-MeGaClone	5-(cyclobutylmethyl)-2-(1-methyl-1-phenyl-ethyl)pyrido[4,3-b]indol-1-on	
	CUMYL-CBMICA	1-(Cyclobutylmethyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indol-3-carboxamid	
	CUMYL-CBMINACA	1-(Cyclobutylmethyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-carboxamid	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	CUMYL-CH-MEGACLONE	5-(Cyclohexylmethyl)-2-(1-methyl-1-phenyl-ethyl)pyrido[4,3-b]indol-1-on	
	CUMYL-CHSINACA	1-(Cyclohexylsulfonyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-INACA	N-(2-Phenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-NBMICA	1-(Bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylmethyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indol-3-carboxamid	
	CUMYL-NBMINACA	(1-(Bicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)methyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-PeGaClone SGT-151	2-(1-Methyl-1-phenylethyl)-5-pentyl-pyrido[4,3-b]indol-1-on	
	CUMYL-PICA	1-Pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indol-3-carboxamid	
	CUMYL-PINACA	1-Pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-THPINACA	N-(2-Phenylpropan-2-yl)-1-((Tetrahydro-2H-pyran-4-yl)methyl)-1-H-indazol-3-carboxamid	
	CUMYL-TsINACA	N-(2-Phenylpropan-2-yl)-1-tosyl-1H-indazol-3-carboxamid	
	DBZP	1,4-Dibenzylpiperazin	
Deoxymethoxetamin		2-(Ethylamino)-2-(3-methylphenyl)-cyclohexanon	
Desalkylgizapem		7-Brom-5-phenyl-1,3-dihydro-2H-1,4-Benzodiazepin-2-on	
Deschloroetizolam	ETZ-2; Etizolam-2	2-Ethyl-9-methyl-4-phenyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin	
Deschloroketamin		2-(Methylamino)-2-phenylcyclohexan-1-on	
Deschlorclotizolam		2-Ethyl-9-methyl-4-phenyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin	
Deschlor-N-ethyl-ketamin	O-PCE; 2-Oxo-PCE, Eticyclidon	2-(Ethylamino)-2-phenylcyclohexan-1-on	
Dibutylon	Bk-DMBDB	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)-1-butanon	Methylbutylon
Diclazepam	2-Chlordiazepam	7-Chlor-5-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	Ro 5-3448
Diethyltryptamin	DET	N,N-Diethyl-N-[2-(indol-3-yl)ethyl]amin	
Diphenidin	DPD; 1,2-DEP; DIPH	1-(1,2-Diphenylethyl)piperidin	AC1L4H21
Difludiazepam	Ro 07-4065	7-Chlor-5-(2,6-Difluorphenyl)-1-methyl-3H-1,4-benzodiazepin-2-on	
Dichlormethqualon	SL-164	5-chloro-3-(4-chloro-2-methylphenyl)-2-methyl-4(3H)-quinazolinon	
Dimethoxyamfetamin	DMA	(2RS)-1-(2,5-Dimethoxyphenyl)propan-2-amin	
Dimethoxyethylamphetamin	DOET	(2RS)-1-(4-Ethyl-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amin	
Dimethoxyethylpentadron	DL-4662	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-(ethylamino)pentan-1-on	
Dimethoxyethylthiophenethylamin	2C-T-2	[4-(Ethylsulphanyl)-2,5-dimethoxyphenethyl]amin	
Dimethoxymethamphetamin	STP, DOM	(2RS)-1-(2,5-Dimethoxy-4-methylphenyl)propan-2-amin	
Dimethoxypropylthiophenethylamin	2C-T-7	[4-(Propylsulphanyl)-2,5-dimethoxyphenethyl]amin	
Dimethylheptyltetrahydrocannabinol	DMHP	3-(1,2-dimethylheptyl)-6,6,9-trimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol	
Dimethylon	Bk-MDDMA	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on	3,4-Methylendioxy-dimethylcathinon
Dimethyltryptamin	DMT	N-[2-(Indol-3-yl)ethyl]-N, N-dimethylamin	
Dipentylone	2-(Dimethylamino)-3',4'-(methylendioxy)valerophenon	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)-pentan-1-on	
	DMBA-CHMINACA	2-(1-(Cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutansäure	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	EAM-2201	[1-(5-Fluorpentyl)-1H-indol-3-yl]-(4-ethyl-naphthalin-1-yl)methanon	
	EDMB-PINACA	Ethyl-3,3-dimethyl-2-[(1-pentylindazol-3-carbonyl)amino]butanoat	
Ephenidin	NEDPA; Ephenidin; EPE	N-Ethyl-1,2-diphenylethylamin	
	EG-018	Naphthalin-1-yl(9-pentyl-9H-carbazol-3-yl)methanon	
	EG-2201	(9-(5-Fluorpentyl)-9H-carbazol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon	
	EMB-FUBINACA	Ethyl-2-[[1-(4-Fluorphenyl)methyl]indazol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	
Ephinazon		2-Ethyl-3-phenylchinazolin-4(3H)-on	
Ephylon	MDEVF; bk-EBDP	1-(Benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(ethylamino)pentan-1-on	N-Ethyl Pentylon
Ethcathinon	Ethylpropion; N-ethyl-cathinon ETH-CAT	2-Ethylamino-1-phenyl-propan-1-on	
	ETH-LAD	(6aR,9R)-N,N-Diethyl-7-ethyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindol-[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid	
Ethylphenidat		(RS)-Ethyl-2-phenyl-2-piperidin-2-yl acetat	
Ethylon	BK-MDEA	2-Ethylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)propan-1-on	
Ethyltenamphetamin	MDE, MDEA	(2RS)-N-Ethyl-1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]propan-2-amin	
Eticyclidin	PCE	N-Ethyl-1-Phenylcyclohexylamin	
Etizolam	AHR 3219; Depas	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]diazepin	
Etryptamin		3-(2-Aminobutyl)indol	
Eutylone	BK-EBDB, N-Ethylbutylon	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)butan-1-on	
	FDU-PB-22	1-Naphthyl 1-(4-fluorphenyl)methyl]indol-3-carboxylat	
Fenibut	Phenibut	4-Amino-3-phenylbutansäure	
Fenozolon		2-(ethylamino)-5-phenyl-4(5H)-oxazolone	
Flualprazolam	RO 11-5073/000	8-Chlor-6-(2-Fluorphenyl)-1-methyl-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin	
Flubromazepam		7-Brom-5-(2-Fluorphenyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	
Flubromazolam		8-Brom-6-(2-Fluorphenyl)-1-methyl-4H-[1.2.4]triazole[4,3a][1,4]benzodiazepin	
Flubrotizolam		2-Chlor-4-(2-fluorphenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]diazepin	
Fluetizolam		2-Chlor-4-(2-fluorphenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]diazepin	
Fluclozotizolam		2-Chlor-4-(2-Fluorphenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazole[4,3-a][1,4]diazepin	
Flunitrazolam		6-(2-Chlorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1.2.4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin	
Fluorexetamin	3-Fluorodeschlor-N-ethyl-ketamin	2-(Ethylamin)-2-(3-fluorphenyl)cyclohexan-1-on	
Fonazepam	Ro 05-4435	5-(2-Fluorphenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	
	FUB-144	[1-[(4-Fluorphenyl)methyl]indol-3-yl]-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	FUB-AKB48	N-(3s,5s,7s)-Adamantan-1-yl)-1-(4-Fluorbenzyl)-1H-indazol-3-carboxamid	
FUBIAT		1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-1H-indol-3-acetat	
	FUB-JWH-018	(1-(4-Fluorpentyl)-1H-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon	
	FUB-NPB-22	Chinolin-8-yl-(4-Fluorbenzyl)-1H-indazol-3-carboxylat	
	FUB-PB-22	Chinolin-8-yl-1-(4-Fluorbenzyl)-1H-indol-3-carboxylat	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Hexahydrocannabiphorol	HHCP	6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromen-1-ol	
Hexahydrocannabihexol	HHCH; HHC-C6	6,6,9-Trimethyl-3-hexyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromen-1-ol	
Hexahydrocannabinol	HHC	(6aR,10aR)-6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromen-1-ol	Ausgenommen HHC, sofern es in Industriehanfpflanzen, Industriehanf, Hanfextrakt und -tinktur sowie Industriehanzubereitung in Mengen unter 0,3 % vorhanden ist. Diese Ausnahme gilt nicht für Lebensmittel.“.
Hexahydrocannabinol-O-acetat	HHC-Acetat, HHC-O	(6aR,10aR)-6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromen-1-yl]acetat	
Hexahydrocannabiocetyl	HHC-C8	6,6,9-Trimethyl-3-octyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromen-1-ol	
Hexahydrocannabutol	HHCB; HHC-C4	6,6,9-Trimethyl-3-butyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo[c]chromen-1-ol	
Hexedron	B-Propylmethcathinon	2-(Methylamino)-1-phenylhexan-1-on	
Hexylon	βk-MBDH	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)hexan-1-on	
	HU-210	(6aR,10aR)-9-(hydroxymethyl)-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol	
	HU-331	3S,4R-p-Benzochinon-3-hydroxy-2-p-mentha-(1,8)-dien-3-yl-5-pentyl	
Hydroxetamin		2-(Ethylamin)-2-(3-hydroxyphenyl)-cyclohexanon	
Hydroxytenamphetamin		(2RS)-N-hydroxy-1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]propan-2-amine	
Indapyrophenidon		1-(2,3-Dihydro-1H-inden-5-yl)-2-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-ethanon	
Ioddimethoxyphenethylamin	2C-I	(4-iodo-2,5-dimethoxyphenylethyl)amin	
	iso-3-CMC; iso-3-chlormethcathinon	1-(3-Chlorphenyl)-1-(methylamino)propan-2-on	
	iso-3-MMC; iso-3-methylmethcathinon	1-(Methylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-2-on	
Isohexedron		4-Methyl-2-(methylamino)-1-phenylpentan-1-on	
iso-(meta-Methylpropcathinon)	3-MiPC	1-(3-Methylphenyl)-1-(propylamino)propan-2-on	
Isopropylphenidat	IPPD	Isopropyl-2-phenyl-2-(2-piperidyl)acetat	
	JTE-907	N-(Benzo[1,3]dioxol-5-yl-methyl)-7-methoxy-2-oxo-8-pentyloxy-1,2-dihydrochinolin-3-Carboxamid	
	JWH 018 N-5-Brompentylderivat	[1-(5-Brompentyl)-1H-indol-3-yl](naphthalen-1-yl)methanon	
	JWH 018 N-5-Chloropentylderivat	[1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl](naphthalen-1-yl)methanon	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	JWH-007	1-Pentyl-2-methyl-3-(1-naphthoyl)indol	
	JWH-018	(Naphthalin-1-yl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-018-Adamantyl-Derivat; AB-001	1-Pentyl-3-(adamant-1-oyl)indol	
	JWH-018 Cyclohexymethylderivat	[1-(Cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](naphthalen-1-yl)methanon	
	JWH-018 Chinolin-Carboxylat- Analogon; PB-22	Chinolin-8-yl-1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-carboxylat	
	JWH-018 Indazol analog	1-Naphthalinyl(1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-yl)-methanon	
	JWH-019	1-Hexyl-3-(1-naphthoyl)indol	
	JWH-022	Naphthalin-1-yl(2-(pent-4-enyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-030	Naphthalin-1-yl(1-pentyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)methanon	
	JWH-071	(1-Ethyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-1-naphthalinylmethanon	
	JWH-073	(1-Butyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon	
	JWH-073 Methylderivat	1-Butyl-3-(1-(4-methyl)naphthoyl)indol	
	JWH-081	(4-Methoxynaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-122	(4-Methoxynaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-122 Pentenyl-2-methylindol- Derivat	(4-Methylnaphthalin-1-yl)(2-methyl 1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-122 Pentenylderivat	(4-methylnaphthalin-1-yl)(1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-145	Naphthalin-1-yl(1-pentyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)methanon	
	JWH-182	1-Pentyl-3-(4-propyl-1-naphthoyl)indol	
	JWH-200	[1-(2-Morpholinoethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon	
	JWH-203	2-(2-Chlorphenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)ethan	
	JWH-210	(4-Ethylnaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-250	2-(2-Methoxyphenyl)-1-(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethan-1-on	
	JWH-2501 2-Methylen-N- methylpiperidylderivat	1-(2-Methylen-N-methylpiperidyl)-3-(2-methoxyphenylacetyl)indol	
	JWH-251	2-(2-Methylphenyl)-1-(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-302	1-Pentyl-3-(3-Methoxyphenylacetyl)indol	
	JWH-307	5-(2-Fluorphenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl-naphthalin-1-ylmethanon	
	JWH-307 Bromderivat	(5-(2-Bromphenyl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon	
	JWH-368	[5-(3-Fluorphenyl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanon	
	JWH-370	[5-(2-Methylphenyl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl]-1-naphthalenylmethanon	
	JWH-387	1-Pentyl-3-(4-Brom-1-naphthoyl)indol	
	JWH-398	(4-Chlornaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	JWH-412	1-Pentyl-3-(4-Fluor-1-naphthoyl)indol	
	JWH-412 5-Fluorpentylderivat	(4-Fluoronaphthalen-1-yl)[1-(5-fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-methanon	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	JWH-Methylcyclohexan- 8-Chinolinol; BB-22	Chinolin-8-yl 1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-carboxylat	
Cathinon		(2S)-2-amino-1-phenylpropan-1-on	
Clobromazolam	Phenazolam; 4550445 BRN	8-Brom-6-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin	
Clonazolam		6-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin	
Cloniprazepam		5-(2-Chlorphenyl)-1-(Cyclopropylmethyl)-7-nitro-1,3-dihydro-2H-[1,4]-Benzodiazepin-2-on	
	LTI-701	1-(5-Fluorpentyl)-N-phenyl-indol-3-carboxamid	
	LY2183240	N,N-Dimethyl-5-[(4-biphenyl)methyl]tetrazol-1-carboxamid	
	M5FPIC	Methyl-1-(5-fluorpentyl)-1H-indol carboxylat	
	M-alpha-HCMA	3-(2H-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-hydroxy-N,2-dimethyl-3-(methylamino)propanamid	
	MAM-2201	1-(5-Fluorpentyl)-3-(4-methyl-naphthoyl)indol	
	MAM-2201 Chlorpentylderivat	1-(5-Chlorpentyl)-1H-indol-3-yl[(4-methyl-naphthalen-1-yl)-methanon	
	MBA-CHMINACA	2-(1-(Cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxamid)-3-methylbutansäure	
	MBZP	1-Benzyl-4-methylpiperazin	
	MDA 19	N-[(Z)-(1-Hexyl-2-oxoindolin-3-yliden)amino]benzamid	
	MDAI	5,6-(Methylenedioxy)indan-2-amin	
	MDMB-5Br-INACA	methyl 2-(5-brom-1H-indazol-3-carboxamid)-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-7Br-INACA	methyl 2-(7-brom-1H-indazol-3-carboxamid)-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-BINACA	Methyl-2-(1-butyl-1)H-indazol-3-carboxamid)-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-4en-PINACA	Methyl 3,3-dimethyl-2-(1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazol-3-carboxamido)butanoat	
	MDMB-FUBICA	Methyl-2-(1-(4-Fluorbenzyl)-1H-indol-3-carboxamid)-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-FUBINACA	2-[[1-[(4-Fluorphenyl)methyl]indazole-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-CHMCZCA	Methyl-2-(9-(cyclohexylmethyl)-9H-carbazol-3-carboxamid)-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-CHMICA	N-[[1-(Cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl]-3-methyl-valin, methyl ester	
	MDMB-CHMINACA	Methyl-2-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxamid]-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-INACA	Methyl 2-(1H-indazol-3-carboxamid)-3,3-dimethylbutanoat	
	MDMB-PCZCA	Methyl 3,3-dimethyl-2-(9-pentyl-9 H-carbazol-3-carboxamid)butanoat	
	MDPEP	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)heptan-1-on	
	MDPHP 3,4-MDPHP	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-on	
	MDPHiP	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4-methyl-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-on	
Mephedren	5-MMPA; Methylmethiopropamin	5- N-Methyl-1-(5-methyl-2-thienyl)propan-2-amin	
Mecloazepam		(S)-5-(2-Chlorphenyl)-3-methyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	
	Mepirapim	(4-Methylpiperazin-1-yl)-(1-pentylindol-3-yl)methanon	
Mescaline		3,4,5-Trimethoxyphenethylamin	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Metamfepramone	Dimethylcathinon, Dimethylpropion	2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-on	
Methamnetamine	Methylnaphetamin, N-Methyl- PAL-287; MNT; MNA	N-Methyl-1-(naphthalin-2-yl)propan-2-amin	
Methanandamid		N-(2-Hydroxy-1R-methylethyl)-5Z,8Z,11Z,14Z-eicosatetraenamid	
Methedron	BK-PMMA	1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on	
Methcathinon	Ephedron	(2RS)-1-Phenyl-2-(methylamino)propan-1-on	
Methoxetamin	MXE	2-(Ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanon	
Methoxphenidin	MXP	1-[1-(2-Methoxyphenyl)-2-phenylethyl]piperidin	2-MeO-Diphenidin
Methoxisopropamin	MXiPr	2-(Isopropylamin)-2-(3-methoxyphenyl)-cyclohexanon	
Methoxpropamin	MXPr, 2-Oxo-3'-methoxy-PCPR	2-(3-Methoxyphenyl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-on	
Methoxyamphetamin	PMA	(2RS)-1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-amin	
Methoxymethamphetamin	PMMA	1-(4-Methoxyphenyl)-N-methylpropan-2-amin	
Methoxytenamphetamin	MMDA	(2RS)-1-[5-Methoxy-3,4-(methylenedioxy)phenyl]propan-2-amin	
Methylaminorex		(±)-5-phenyl-4-methyl-4,5-dihydrooxazol-2-amin	
Methyl-2-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetat	MPy	methyl 2-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetate	
Meclonazepam	ID 690; ID-690; Methylclonazepam; Ro 05-4082; Ro 5-4082	5-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-7-nitro-3H-1,4-benzodiazepin-2-on	
Methylon	Bk-MDMA	2-(Methylamino)-1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]propan-1-on	
Methyltenamphetamin	MDMA	(2RS)-N-methyl-1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]propan-2-amin	
Methiopropamin	MPA	N-methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amin	
Metizolam	Desmethyletizolam	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]diazepin	
Mexedron	4-MMC-OME; MEX	(3-Methoxy-2-(methylamino)-1-(p-tolyl)propan-1-on	
m-Chlorphenylpiperazin	mCPP	1-(3-Chlorphenyl)piperazin	
	M-CHMIC	1-(Cyclohexylmethyl)-2-methyl-indol-3-carboxylat	
	MN-18	N-(Naphthalen-1-yl)-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamid	
	MO-CHMINACA	1-Methoxy-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl 1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxylat	
	MPHP-2201	Methyl 2-([1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]formamid)-3-phenylpropanoat	
		N-(2-Methoxyethyl)-N-(1-methylethyl)-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-4-thiazol Methanamin	
		N,N-Diethyl-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-4-thiazol-methanamin	
Naphthylpyrovaleron	Naphyron	1-(Naphthalin-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on	O-2482
N-Butylbutylon		1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(Butylamino)butan-1-on	
N-Butylhexedron	N-Butylnorhexedron, NBH	2-(Butylamin)-1-phenylhexan-1-on	
N-Butylpentylon	Butylpentylon, Methylenedioxy- Butylvalerophenon, MDBVP	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(butylamino)pentan-1-on	
N-Cyclohexylbutylon		1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(cyclohexylamino)butan-1-on	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
N-Cyclohexylmethyl		1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(cyclohexylamin)propan-1-on	
NEB-inden analog	bk-IBP bk-EABDI	1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yl)-2-(ethylamino)butan-1-on	
N-Ethylbuphedron	NEB	2-(Ethylamino)-1-phenylbutan-1-on	
N-Ethylheptedron	Ethylheptedron	2-(Ethylamino)-1-phenyl-heptan-1-on	
N-Ethylheptylon		1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)heptan-1-on	
N-Ethylhexedron	HEX-EN; Ethylhexedron; Ethyl-Hex	2-(Ethylamino)-1-phenylhexan-1-on	
N-Ethylhexylon		1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)hexan-1-on	
N-ethyl isohexedron	NEiH	2-(Ethylamino)-4-methyl-1-phenylpentan-1-on	
N-Ethylnorpentedron	N-Ethylpentedron	2-(Ethylamino)-1-phenyl-pentan-1-on	α -Ethylaminopentio-Phenon
N-Ethyl-Zolpidm		<i>N</i> -ethyl-2-[6-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid	
Nifoxipam		5-(2-Fluorphenyl)-3-hydroxy-7-nitro-1 <i>H</i> -benzo[e][1,4]diazepin-2(3 <i>H</i>)-on	
N-Isopropylhexedrone	NiPH; N-Isopropylhexedron	2-(Isopropylamino)-1-phenylhexan-1-on	
N-Isopropylpentedron	NiPP; NPP, 2-IPP,	2-(Isopropylamino)-1-phenylpentan-1-on	
Nitrazolam		1-Methyl-8-nitro-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazol[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin	
Nitromethaqualon	NM-2201, CBL-2201	Naphthalin-1-yl-1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxylat	
	NMDMSB	1-Naphthyl 4-methyl-3-(Dimethylsulfamoyl)-benzoat	
N-methyl-2-Aminoindan	<i>N</i> -methyl-2AI	2,3-Dihydro- <i>N</i> -methyl-1 <i>H</i> -inden-2-amin	NM-2AI
N-Methylbenzedron		2-[Benzyl(methyl)amino]-1-(4-methylphenyl)propan-1-on	
N,N-Diethylpentylon		1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(diethylamino)-pentan-1-on	
Norfludiazepam	N-Desalkylflurazepam, Desalkylflurazepam, norflurazepam, Ro 5-3367	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on	
N-Propylnorpentedron	N-Propylpentedron	1-Phenyl-2-(propylamino)pentan-1-on	
N-Pyrrolidinyl-3,4-DMA		1-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)-1-methylethyl]-pyrrolidine	
N-sec-Butylpentedron		2-[(Butan-2-yl)amino]-1-phenylpentan-1-on	
<i>o</i> -Acetylpsilocin	4-AcO-DMT	{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-4-yl}acetat	Psilacetin
<i>o</i> -Desmethyltramadol	ODT	3-{2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexyl}phenol	
	Org 27569	5-Chlor-3-ethyl-N-{2-[4-(1-piperidinyl)phenyl]ethyl}-1 <i>H</i> -indol-2-carboxamid	
	Org 27759	5-Fluor-3-ethyl-N-{2-[4-(Dimethylamino)phenyl]ethyl}-1 <i>H</i> -indol-2-carboxamid	
	Org 29647	5-Chlor-3-ethyl-N-(1-benzylpyrrolidin-3-yl)-3 <i>H</i> -indol-2-carboxamid	
Pagoklon		2-(7-chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-2,3-dihydro-3-(5-methyl-2-oxohexyl)-1 <i>H</i> -isoindol-1-on	
Parahexyl		3-hexyl-6,6,9-trimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6 <i>H</i> -benzo[<i>c</i>]chromen-1-ol	
	PB-22 Indazol analog	Chinolin-8-yl-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxylat	
	PBPP 4-Br-PP	1-(4-Bromophenyl)piperazin	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	PEAP; Phenylethylaminopentan	N-Ethyl-1-phenylpentan-2-amin	
Pentedron		1-Phenyl-2-(methylamino)pentan-1-on	
Pentylon	Methylendioxypentedron; bk- MBDP	(±)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)pentan-1-on	
p-Fluorphenylpiperazin	pFPP	1-(4-Fluorphenyl)piperazin	
p-methyl-4-Methylaminorex	4,4'-DMAR	4-Methyl-5-(4-Methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin	p4-DMAR
Pravadolin	WIN 48.098	(4-Methoxyphenyl)-[2-methyl-1-(2-Morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl]methanon	
Propylcathinon	N-Propylcathinon; PC	1-Phenyl-2-(propylamino)propan-1-on	
Propylon	N-Propylnormethylon; bk-3,4- MDPA	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(propylamino)propan-1-on	
Psilocin	Psilotsin	3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-4-ol	
Psilocybin		3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-4-yl dihydrogen-phosphat	
	PTI-3	<i>N</i> -({2-[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-1,3-thiazol-4-yl}methyl)-2-methoxy- <i>N</i> -methylethanamin	
	PV8, α-PHPP	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-1-heptan-1-on	
	PV9, α-POP	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-1-octan-1-on	
Pyrazolam		8-Brom-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazol[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin	
	RCS-4	(4-Methoxyphenyl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	RCS-4 Ortho-Isomer	(2-Methoxyphenyl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
	RCS-4,C4	4-Methoxyphenyl(1-butyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanon	
Rilmazafon		5-[(2-Aminoacetyl)amino]methyl]-1-[4-chlor-2-(2-chlorbenzoyl)phenyl]- <i>N,N</i> -dimethyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-carboxamid	
Rolicyclidin	PHP, PCPY	1-(1-Phenylcyclohexyl)pyrrolidin	
Salvinorin A		Methyl-(2 <i>RS</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>aR</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>RS</i> ,10 <i>aRS</i> ,10 <i>bR</i>)-9-acetoxy-2-(furan-3-yl)-6 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -dimethyl-4,10-dioxododecahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>]isochromene-7-carboxylat	
	SDB-005	Naphthalen-1-yl-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxylat	
	SDB-006	<i>N</i> -Benzyl-1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
	SDB-006 <i>N</i> -Phenylanalog	1-Pentyl- <i>N</i> -phenyl-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
	STS-135	<i>N</i> -(1-Adamantyl)-1-(5-fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-carboxamid	
Tenamphetamin	MDA	(2 <i>RS</i>)-1-[3,4-(Methylenedioxy)phenyl]propan-2-amin	
Tenocyclidin	TCP	1-[1-(2-Thienyl)cyclohexyl]piperidin	
Tertylon	tBuONE MDPT	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(tert-butylamino)propan-1-on	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Tetrahydrocannabiphorol	THCP	(6aR,10aR)-3-Heptyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol	Einschließlich des Delta-8-Isomers. Ausgenommen THCP, sofern es in Industriehanfpflanzen, Industriehanf, Hanfextrakt und -tinktur sowie Industriehanzubereitung in Mengen unter 0,3 % vorhanden ist. Diese Ausnahme gilt nicht für Lebensmittel.“.
Tetrahydrocannabihexol	THCH; THC-H6	(6aR,10aR)-3-Hexyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol	Einschließlich des Delta-8-Isomers. Ausgenommen THCH, sofern es in Industriehanfpflanzen, Industriehanf, Hanfextrakt und -tinktur sowie Industriehanzubereitung in Mengen unter 0,3 % vorhanden ist. Diese Ausnahme gilt nicht für Lebensmittel.“.
Tetrahydrocannabinol	THC	$\Delta^{6a(10a)}$ -, $\Delta^{6a(7)}$ -, Δ^7 -, Δ^8 -, Δ^{10} -, $\Delta^{9(11)}$ -Tetrahydrocannabinole und deren Stereoisomere	
Tetrahydrocannabioctyl	THC-C8	(6aR,10aR)-3-Octyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol	Einschließlich des Delta-8-Isomers

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
Tetrahydrocannabinol	THCB; THC-C4	(6aR,10aR)-3-Butyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol	Einschließlich des Delta-8-Isomers. Ausgenommen THCB, sofern es in Industriehanfpflanzen, Industriehanf, Hanfextrakt und -tinktur sowie Industriehanzubereitung in Mengen unter 0,3 % vorhanden ist. Diese Ausnahme gilt nicht für Lebensmittel.“.
Thionordazepam		7-Chlor-5-phenyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-thion	
THJ-2201	5F-JWH-018-N, 5F-THJ-018, AM-2201 indazol analog	1-[(5-Fluorpentyl)-1H-indazol-3-yl](1-naphthyl)methanon	
	TH-PBP; 3',4'-Tetramethylen- α -PBP	2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(5,6,7,8-Tetrahydronatalen-2-yl)butan-1-on	
	TH-PHP; 2-Pyrrolidin-1-yl-1-tetralin-6-yl)hexan-1-on	2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-2-yl)hexan-1-on	
TH-PVP		2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)pentan-1-on	
	Trans-CP 47,497-C8	5-(1,1-Dimethyloctyl)-2-[(1S,3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phenol	
Trimethoxyamphetamin	TMA	(2RS)-1-(3,4,5-Trimethoxyphenyl)propan-2-amin	
Trimethoxyamphetamin-2	TMA-2	(2RS)-1-(2,4,5-Trimethoxyphenyl)propan-2-amin	
	UR -144 (-2H); XLR11 N-(4-Pentenyl) Derivat	[1-(Pent-4-en-1-yl)-1H-indol-3-yl]2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	UR-144	(1-Pentyl-1H-indol-3-yl)-(2,2,3,3-Tetramethylcyclopropyl)methanon	TMCP-018
	UR-144 Heptylderivat	(1-Heptyl-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	UR-144 N-(5-Chloropentyl) Derivat	(1-(5-Fluorpentyl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	
	URB-597	[3-(3-Carbamoylphenyl)phenyl]-N-cyclohexylcarbamate	
	URB-754	6-Methyl-2-[(4-Methylphenyl)amino]-1-benzoxazin-4-on	
	W-15	4-Chlor-N-(1-Phenethylpiperidin-2-ylidene)benzenesulfonamid	
	W-18	4-chlor-N-(1-[2-(4-Nitrophenyl)ethyl]-piperidin-2-ylidene)benzenesulfonamid	
	WIN 55212-2	(R)-(+)-[2,3-Dihydro-5-methyl-3-(4-morpholinylmethyl)pyrrolo[1,2,3-de]-1,4-benzoxazin-6-Yl](1-naphthalin-1-yl)methanon	

Internationaler Freiname (INN) gebräuchlicher Name	Anderer internationaler Freiname oder generischer Name	Chemische Bezeichnung der IUPAC	Hinweis
	α -D2PV α -Pyrrolidin-2-phenylacetophenon	1,2-Diphenyl-2-(Pyrrolidin-1-yl)ethan-1-on	
	α -PCYP	2-Cyclohexyl-1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)ethan-1-on	
	α -PVP	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-1-pentan-1-on	
	α -PVT	2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)pentan-1-on	
α -Pyrrolidinohexanophenon	α -PHP	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-1-hexan-1-on	
α -Pyrrolidinoisohexanophenon	α -PiHP	1-Phenyl-4-methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-1-pentan-1-on	
α -Piperidinobutiophenon	α -PipBP	1-Phenyl-2-(piperidin-1-yl)butan-1-on	
α -Pyrrolidinobutiophenon	α -PBP	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on	
α -Pyrrolidinopentiophenon	α -PBT	2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)butan-1-on	
α -Pyrrolidinononanophenon	α -PNP; PV-10; alpha- Pyrrolidinononaphenon	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)nonan-1-on	
α -Pyrrolidinopropiophenon	α -PPP	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-on	
β -Keto-indanylmethylaminopropan	bk-IMP	1-(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on	

Einschließlich der Stereoisomere der in dieser Liste aufgeführten psychotropen Substanzen, außer bei ausdrücklichen Ausnahmen, in allen Fällen, in denen diese Stereoisomere gemäß einer spezifischen chemischen Bezeichnung und den Salzen und Estern psychotroper Stoffe, die in dieser Liste aufgeführt sind, in allen Fällen vorkommen, in denen sie vorkommen können.

4. In der Tabelle in Anhang 6 wird unter der Zeile mit dem Wort „Cyclobarbital“ in der Spalte „Internationaler Freiname (INN)“ eine neue Zeile eingefügt, das Wort „Gamma-Butyrolacton“ wird in der Spalte „Internationaler Freiname (INN)“, der Ausdruck „GBL“ in der Spalte „Anderer Internationaler Freiname (INN) oder Anderer gebräuchlicher Name“ eingefügt, das Wort „oxolan-2-on“ wird in der Spalte „IUPAC-Bezeichnung“ und das Wort „Gamma-Butyrolacton“ in der Spalte „Anmerkung“ eingefügt.

Artikel II
Technische Vorschrift

Diese Verordnung wurde gemäß der Richtlinie (EU) 2015/1535 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 9. September 2015 über ein Informationsverfahren auf dem Gebiet der technischen Vorschriften und der Vorschriften für die Dienste der Informationsgesellschaft notifiziert.

Artikel III
Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am ... in Kraft, mit Ausnahme von Artikel I Nummer 4, der am ... in Kraft tritt.

Der Premierminister

Stellvertretender Ministerpräsident und Minister für Gesundheit