

Décret gouvernemental

modifiant l'annexe du décret gouvernemental sur les substances psychoactives interdites sur le marché de consommation

Conformément à la décision du gouvernement, l'annexe du décret gouvernemental sur les substances psychoactives interdites sur le marché de la consommation (1130/2014), telle que modifiée par le décret 932/2023, est *modifié* comme suit:

Le présent décret entre en vigueur le 10 juin 2024.

Helsinki, 8 mai 2024

Ministre de la sécurité sociale Sanni Grahn-Laasonen

Elina Kotovirta, conseillère ministérielle

Annexe

1-(1,3-diphénylpropan-2-yl)pyrrolidine
1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)-2-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)éthane-1-one
1B-LSD (4-butyryl-*N,N*-diéthyl-7-méthyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindole[4,3-*fg*]quinoléine-9-carboxamide)
1-cP-LSD (4-cyclopropanecarbonyl)-*N,N*-diéthyl-7-méthyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindole[4,3-*fg*]quinoléine-9-carboxamide)
1cP-AL-LAD (4-(cyclopropanecarbonyl)-*N,N*-diéthyl-7-(prop-2-en-1-yl)-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]quinoléine-9-carboxamide)
1P-ETH-LAD (*N,N*,6-triéthyl-1-propanoyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide)
1p-LSD (*N,N*-diéthyl-6-méthyl-1-propanoyl-9,10-dihydroergoline-8-carboxamide)
1T-LSD (*N,N*-diéthyl-7-méthyl-4-(thiophène-2-carbonyl)-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindole[4,3-*fg*]quinoléine-9-carboxamide)
1V-LSD (*N,N*-diéthyl-7-méthyl-4-pentanoyl)-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]quinoléine-9-carboxamide)
2,3-diméthyl-5-phénylmorpholine
2,3-diméthyl-6-phénylmorpholine
2,3-DMEC (1-(2,3-diméthylphényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
2,3-DMMC (1-(2,3-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
2,3-DMPPP (1-(2,3-diméthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
2,4-DMEC (1-(2,4-diméthylphényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
2,4-DMMC (1-(2,4-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
2,4-DMPPP (1-(2,4-diméthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
2,5-diméthyl-3-phénylmorpholine
2,5-DMEC (1-(2,5-diméthylphényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
2,5-DMMC (1-(2,5-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
2,6-diméthyl-3-phénylmorpholine
2,6-DMEC (1-(2,6-diméthylphényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
2,6-DMMC (1-(2,6-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
25B-NBF (2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-[(2-fluorophényl)méthyl]éthane-1-amine)
Isomère 25B-NBF (2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-[(3-fluorophényl)méthyl]éthane-1-amine)
Isomère 25B-NBF (2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-[(4-fluorophényl)méthyl]éthane-1-amine)
25C-NBF (2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-[(2-fluorophényl)méthyl]éthanamine)
25B-NBOH (2-({[2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino}méthyl)phénol)
Isomère 25B-NBOH (3-({[2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino}méthyl)phénol)
Isomère 25B-NBOH (4-({[2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino}méthyl)phénol)
25C-NBOH (2-({[2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino}méthyl)phénol)
25E-NBOH (2-({[2-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino}méthyl)phénol)
25D-NBOMe (2-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)-*N*-(2-méthoxybenzyl)éthanamine)
25E-NBOMe (2-(2,5-diméthoxy-4-éthylphényl)-*N*-(2-méthoxybenzyl)éthanamine)
25G-NBOMe (2-(2,5-diméthoxy-3,4-diméthylphényl)-*N*-(2-méthoxybenzyl)éthanamine)
25I-NB4OMe (2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-[(4-méthoxyphényl)méthyl]éthane-1-amine)
25I-NBMD (*N*-(1,3-benzodioxol-4-ylméthyl)-2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthanamine)
25C-NBOH (2-({[2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthyl]amino}méthyl)phénol)
25iP-NBOMe (2-[2,5-diméthoxy-4-(propan-2-yl)phényl]-*N*-(2-méthoxybenzyl)éthanamine)
25N-NBOMe (2-(2,5-diméthoxy-4-nitrophényl)-*N*-(2-méthoxybenzyl)éthanamine)

25I-NB34MD (*N*-(1,3-benzodioxol-5-ylméthyl)-2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthanamine)
 25I-NBF (*N*-(2-fluorobenzyl)-2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)éthanamine)
 2C-C (2-(2,5-diméthoxy-4-chlorophényl)éthanamine)
 2C-D (2-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)éthanamine)
 2C-E (2-(2,5-diméthoxy-4-éthylphényl)éthanamine)
 2C-G (2-(2,5-diméthoxy-3,4-diméthylphényl)éthanamine)
 2C-N (2-(2,5-diméthoxy-4-nitrophényl)éthanamine)
 2C-P (2-(2,5-diméthoxy-4(*n*)-propylphényl)éthanamine)
 2C-T (2-[2,5-diméthoxy-4-(méthylsulfanyl)phényl]éthanamine)
 2C-T-4 (2-[2,5-diméthoxy-4-(propan-2-ylsulfanyl)phényl]éthanamine)
 2C-TFM (2-[2,5-diméthoxy-4-(trifluorométhyl)phényl]éthanamine)
 2F-QMPSB (quinoléine-8-yl 3-((4,4-difluoropipéridine-1-yl)sulfonyl)-4-méthylbenzoate)
 2F-Viminol (2-[di(butan-2-yl)amino]-1-[1-(2-fluorobenzyl)-1*H*-pyrrol-2-yl]éthane-1-ol)
 3C-E (1-(3,5-diméthoxy-4-éthoxyphényl)propan-2-amine)
 3C-P (1-(3,5-diméthoxy-4-propoxyphényl)propan-2-amine)
 2-Chloro-4,5-MDMA (1-(6-chloro-1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
 3,4-DMA NBOMe (1-(3,4-diméthoxyphényl)-*N*-(2-méthoxybenzyl)propan-2-amine)
 3,4-DMeO- α -PHP (1-(3,4-diméthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one)
 3,4-DMPPP (1-(3,4-diméthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 3,4-MDPA (*N*-[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]propan-1-amine)
 3,5-DMEC (1-(3,5-diméthylphényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
 3,6-DMPM (3,6-diméthyl-2-phénylmorpholine)
 2F- α -PHiP (1-(2-fluorophényl)-4-méthyl-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 3F- α -PHiP (1-(3-fluorophényl)-4-méthyl-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 3F- α -PHP (1-(3-fluorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one)
 4F- α -PHiP (1-(4-fluorophényl)-4-méthyl-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 2F-Phénétrazine (3-éthyl-2-(2-fluorophényl)morpholine)
 3F-Phénétrazine (3-éthyl-2-(3-fluorophényl)morpholine)
 4F-Phénétrazine (3-éthyl-2-(4-fluorophényl)morpholine)
 3F-Phenmétrazine (2-(3-fluorophényl)-3-méthylmorpholine)
 4F-Furanylfentanyl (*N*-(4-fluorophényl)-*N*-(1-phénéthylpipéridine-4-yl)furane-2-carboxamide)
 2F-NEB (2-(éthylamino)-1-(2-fluorophényl)butane-1-one)
 3F-NEB (2-(éthylamino)-1-(3-fluorophényl)butane-1-one)
 4F-NEB (2-(éthylamino)-1-(4-fluorophényl)butan-1-one)
 2-Fluoroéthylamphétamine (2-FEA) (*N*-éthyl-1-(2-fluorophényl)propan-2-amine)
 3F- α -PVP (1-(3-fluorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 3F-*N*-éthylhexédron (2-(éthylamino)-1-(3-fluorophényl)hexane-1-one)
 3,4-dichloroéthcathinone (3,4-DCEC) (1-(3,4-dichlorophényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
 4F-ABINACA (*N*-(adamantan-1-yl)-1-(4-fluorobutyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 4-AcO EPT [3-[2-[éthyl(propyl)amino]éthyl]-1*H*-indole-4-yl] acétate)
 4-Bromo- α -PPP (1-(4-bromophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 4-Bromo- α -pyrrolidinovalerophénone (4Br- α -PVP) (1-(4-bromophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 4-ÉA NBOMe (1-(4-éthylphényl)-*N*-(2-méthoxybenzyl)propan-2-amine)
 4-Éthyléthcathinone (4-ÉEC) (2-(éthylamino)-1-(4-éthylphényl)propan-1-one)
 4F-déprényl (*N*-[1-(4-fluorophényl)propan-2-yl]-*N*-méthylprop-2-ène-1-amine)
 4-Fluoro- α -PHP (1-(4-fluorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one)
 4-Fluoro- α -pyrrolidinoenantophénone (4F- α -PEP) (1-(4-fluorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)heptane-1-one)

4-Fluoro- α -pyrrolidinooctaphénone (4F- α -POP) (1-(4-fluorophényl)-2-(pyrrolidin-1-yl)octane-1-one)
 4-Fluoroéthcathinone (4-FEC) (2-(éthylamino)-1-(4-fluorophényl)propan-1-one)
 4-Fluoroéthylamphétamine (4-FEA) (*N*-éthyl-1-(4-fluorophényl)propan-2-amine)
 3F-PCP (1-[1-(3-fluorophényl)cyclohexyl]pipéridine)
 4F-MBzP (1-[1-(4-fluorophényl)méthyl]-4-méthylpiperazine)
 4F-PBP (1-(fluorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butane-1-one)
 4F-3-Méthyl- α -PVP (1-(4-fluoro-3-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 4-Chloro- α -PVP (1-(4-chlorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 3-MeO-PCMo (4-[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]morpholine)
 4-MeO-PCMo (4-[1-(4-méthoxyphényl)cyclohexyl]morpholine)
 4-MeO- α -PV9 (1-(4-méthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)octane-1-one)
 4-Méthoxy- α -pyrrolidinopentiophénone (4-MeO- α -PBP) (1-(4-méthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butane-1-one)
 4-Méthoxy- α -pyrrolidinoéanthophénone (4-MeO- α -PEP) (1-(4-méthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)heptane-1-one)
 4-Méthylméthylphénidate (méthyl-(4-méthylphényl)(pipéridine-2-yl)acétate)
 4-méthyl-*N,N*-diéthylcathinone (2-(diéthylamino)-1-(4-méthylphényl)propane-1-one)
 4-méthyl-*N,N*-diméthylcathinone (2-(diméthylamino)-1-(4-méthylphényl)propane-1-one)
 4-MMA NBOMe (*N*-(2-méthoxybenzyl)-*N*-méthyl-1-(4-méthoxyphényl)propan-2-amine)
 5-APB NBOMe (1-(benzofurane-5-yl)-*N*-[(2-méthoxybenzyl)méthyl]propan-2-amine)
 5C-AKB48 (1-(5-chloropentyl)-*N*-(tricyclo[3.3.1.1^{3,7}]dek-1-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 5F-BZO-POXIZID (*N*-[(*Z*)-[1-(5-fluoropentyl)-2-oxo-indoline-3-ylidene]amino]benzamide)
 5F-EDMB-PICA (éthyl 2-(1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-carboxymido)-3,3-diméthylbutanoate)
 5Cl-AB-PINACA (*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-chloropentyl)-2,3-dihydro-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 5Cl-*bk*-MPA (1-(5-chlorothiophène-2-yl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 5Cl-MDMB-PINACA (méthyl 2-{{1-(5-chloropentyl)-1*H*-indazole-3-carbonyl}amino}-3,3-diméthylbutanoate)
 5Cl-THJ-018 ([1-(5-chloropentyl)-1*H*-indazole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 5-dihydrobenzofuranpyrovalérone (5-DBFPV) (1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 5F-3,5-AB-PFUPPYCA (*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-3-(4-fluorophényl)-1*H*-pyrazole-5-carboxamide)
 5-Fluoropentyl-3-pyridinoylindole ([1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indol-3-yl](pyridin-3-yl)méthanone)
 5F-AB-FUPPYCA (*N*-{[1-(5-fluoropentyl)-5-(4-fluorophényl)-1*H*-pyrazole-3-yl]carbonyl}valinamide)
 5F-AB-PINACA (*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 5F-AB-P7AICA(*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-pyrrole[2,3-*b*]pyridine-3-carboxamide)
 5F-ADBICA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 5F-ADB-PINACA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 5F-AMB-PICA (méthyl-*N*-{[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl]carbonyl}valinate)
 5F-AMBICA (*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-carboxamide)

5F-A-P7AICA (*N*-(adamantane-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridine-3-carboxamide)
 5F-APP-PICA (*N*-{[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl]carbonyl}phénylalanineamide)
 5F-APP-PINACA (*N*-{[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-yl]carbonyl}phénylalanineamide)
 5F-EDMB-PINACA (éthyl-*N*-[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-carbonyl]-3-méthylvalinate)
 5F-EMB-PINACA (éthyl-*N*-{[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-yl]carbonyl}valinate)
 5F-MDMB-P7AICA (méthyl 2{[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridine-3-yl]formamido}-3,3-diméthylbutanoate)
 Analogue d'indazole 5F-PB-22 (quinoléine-8-yl-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 5F-PY-PICA ([1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl](pyrrolidine-1-yl)méthanone)
 5F-PY-PINACA ([1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-yl](pyrrolidine-1-yl)méthanone)
 5F-SDB-005 (naphthalène-2-yl 1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 5F-SDB-006 (*N*-benzyl-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 5-MeO-EIPT (*N*-éthyl-*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthyl]propan-2-amine)
 5-MeO-pyr-T (5-méthoxy-3-[2-(pyrrolidine-1-yl)éthyl]-1*H*-indole)
 6-BR-DMPEA (2-bromo-4,5-diméthoxyphénéthylamine)
 A-796,260 ({1-[2-(morpholine-4-yl)éthyl]-1*H*-indole-3-yl})(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone)
 Isomère A-796,260 ((2*E*)-3,4,4-triméthyl-1-{1-[2-(morpholine-4-yl)éthyl]-1*H*-indole-3-yl}pent-2-en-1-one)
 A-834,735 ([1-(tétrahydro-2*H*-pyrane-4-méthyl)-1*H*-indole-3-yl])(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone)
 A-836,339 (*N*-[(2*E*)-3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazole-2(3*H*)-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropanecarboxamide)
 A-CHMINACA (*N*-(adamantan-1-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 AB-005 ([1-[(1-méthyl-2-pipéridinyl)méthyl]-1*H*-indole-3-yl])(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)-méthanone)
 AB-CHMFUPPYCA (*N*-{[1-(cyclohexylméthyl)-3-(4-fluorophényl)-1*H*-pyrazole-5-yl]carbonyl}valinamide)
 ADB-FUBIACA 2-fluorobenzyl isomère (*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(2-fluorobenzyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 AB-PINACA *N*-2-fluoropentyl isomer (*N*-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(2-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 4-AcO-DALT (3-{2-[di(prop-2-en-1-yl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 4-AcO-DET (3-[2-(diéthylamino)éthyl]-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 4-AcO-DIPT (3-{2-[di(propan-2-yl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 4-AcO-DMT (3-[2-(diméthylamino)éthyl]-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 4-AcO-DPT (3-[2-(dipropylamino)éthyl]-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 4-AcO-MET (3-{2-[éthyl(méthyl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 4-AcO-MIPT (3-{2-[méthyl(propan-2-yl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-yl-acétate)
 ADAMANTYL-THPINACA (1-(tétrahydro-2*H*-pyrane-4-ylméthyl)-*N*-(tricyclo[3.3.1.1^{3,7}]dec-2-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 ADB-B-5Br-INACA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-5-bromo-1-butyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 ADB-CHMICA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 ADB-D-5Br-INACA (et-*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-5-bromo-1-desyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 ADBICA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1*H*-indole-3-carboxamide)
 A-FUBIACA (*N*-(1-adamantyl)-2-[1-[(4-fluorophényl)méthyl]indol-3-yl]acétamide)

ADB-FUBIACA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indole-3-acétamide)
 ADB-HEXINACA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-hexyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 ADB-PINACA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 ADB-4en-PINACA (*N*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-1-(pent-4-en-1-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 ADMB-INACA (*eN*-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 Afloqualone (6-amino-2-(fluorométhyl)-3-(2-méthylphényl)quinazoline-4(3*H*)-one)
 α -D2PV (1,2-diphényl-2-(pyrrolidine-1-yl)ethan-1-one)
 Analogue de α -méthylfentanyl butanamide (2-méthyl-*N*-phényl-*N*-[1-(1-phénylpropan-2-yl)pipéridine-4-yl]propanamide)
 α -PBT (2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(thiophène-2-yl)butane-1-one)
 α -PPP-MeO (3-methoxy-1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 α -pyrrolidinobutyrophénone (α -PBP) (1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)butane-1-one)
 α -pyrrolidinoenantophénone (α -PEP) (1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)heptane-1-one)
 α -pyrrolidinononaphénone (α -PNP) (1-phényl-2-(1-pyrrolidine-1-yl)nonan-1-one)
 α -pyrrolidinoctaphénone (α -POP) (1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)octane-1-one)
 α -pyrrolidinopropiophénone (PPP) (1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 AKB-57 (1-adamantanyl-1-pentyl-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 Al-LAD ((6*R*,9*R*)-7-allyl-*N,N*-diéthyl-6,6a,8,9-tétrahydro-4*H*-indole[4,3-*fg*]quinoléine-9-carboxyamine)
 Allylescaline (AL) (2-[3,5-diméthoxy-4-(prop-2-ene-1-yloxy)phényl]éthanamine)
 AM-1220 ({1-[(1-méthylpipéridine-2-yl)méthyl]-1*H*-indole-3-yl}(naphtalène-1-yl)méthanone)
 Isomère d'azépane AM-1220 ([1-(1-méthylazépan-3-yl)-1*H*-indole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 AM-1248 ({1-[(1-méthylpipéridine-2-yl)méthyl]-1*H*-indole-3-yl}(tricyclo[3.3.1.1 3,7]dec-1-yl)méthanone)
 Isomère d'azépane AM-1248 ([1-(1-méthylazépan-3-yl)-1*H*-indole-3-yl](tricyclo[3.3.1.1 3,7]dec-1-yl)méthanone)
 Analogue de benzimidazole AM-2201 (FUBIMINA) ((1-(5-fluoropentyl)-1*H*-benzo[*d*]imidazol-2-yl)(naphtalène-1-yl)méthanone)
 Analogue d'indazole AM-2201 ([1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indazole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 Analogue de carboxamide d'indazole AM-2201 (1-(5-fluoropentyl)-*N*-(naphtalène-2-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 AM-2232 ([3-(naphtalène-1-ylcarbonyl)-1*H*-indole-1-yl]pentanenitrile)
 AM-2233 ((2-iodophényl){1-[(1-méthylpipéridine-2-yl)méthyl]-1*H*-indole-3-yl}méthanone)
 AM-6527 (1-pentyl-*N*-(naphtalène-1-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 AM-6527 5-dérivé de fluoropentyl (1-(5-fluoropentyl)-*N*-(naphtalène-2-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 AM-679 ((1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)(2-iodophényl)méthanone)
 AM-694 (1-[(5-fluoropentyl)-1*H*-indol-3-yl]-(2-iodophényl)méthanone)
 AM-694 dérivé d'éthyl ((2-éthylphényl)[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl]méthanone)
 AM-694 dérivé chloré (1-[(5-chloropentyl)-1*H*-indol-3-yl]-(2-iodophényl)méthanone)
 AM-694 dérivé de méthyl ([1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl](2-méthylphényl)méthanone)
 AMAPN (2-(méthylamino)-1-(naphtalène-1-yl)propan-1-one)
 AMB-CHMICA (méthyl-*N*-[1-(cyclohexylméthyl)-3*H*-indole-1-ium-3-carbonyl]valinate)
 AMB-CHMINACA (méthyl-*N*-{[1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indazole-3-yl]carbonyl}valinate)

AMB-4en-PICA (méthyl *N*-[1-(pent-4-en-1-yl)-1*H*-indole-3-carbonyl]valinate)
 AMB-FUBICA (méthyl-*N*-{1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1*H*-indole-3-carbonyl}valinate)
 AP-238 (1-[2,6-diméthyl-4-(3-phénylprop-2-ényl)pipérazine-1-yl]propan-1-one)
 APP-BINACA (*N*-(1-amino-1-oxo-3-phénylpropan-2-yl)-1-butyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 APP-CHMINACA (*N*- α -[1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indazole-3-carbonyl]phénylalaninamide)
 APP-FUBINACA (*N*-{[1-(4-méthylbenzyl)-1*H*-indazole-3-yl]carbonyl}phénylalaninamide)
 3-Amino-1-phénylbutane (4-phénylbutane-2-amine)
 2-Aminoindane (2-AI) (2,3-dihydro-1*H*-inden-2-amine)
 2-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1*H*-indène (2-APDI) (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-2-yl)propan-2-amine)
 3-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1*H*-indène (3-APDI) (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-3-yl)propan-2-amine)
 4-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1*H*-indène (4-APDI) (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-4-yl)propan-2-amine)
 5-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1*H*-indène (5-APDI) (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)propan-2-amine)
 6-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1*H*-indène (6-APDI) (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-6-yl)propan-2-amine)
 7-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1*H*-indène (7-APDI) (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-7-yl)propan-2-amine)
 2-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuranne (2-APDB) (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-2-yl)propan-2-amine)
 3-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuranne (3-APDB) (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-3-yl)propan-2-amine)
 4-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuranne (4-APDB) (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-4-yl)propan-2-amine)
 5-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuranne (5-APDB) (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-5-yl)propan-2-amine)
 6-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuranne (6-APDB) (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-6-yl)propan-2-amine)
 7-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuranne (7-APDB) (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-7-yl)propan-2-amine)
 2-(2-aminopropyl)benzofurane (2-APB) (1-(1-benzofurane-2-yl)propan-2-amine)
 3-(2-aminopropyl)benzofurane (3-APB) (1-(1-benzofurane-3-yl)propan-2-amine)
 4-(2-aminopropyl)benzofurane (4-APB) (1-(1-benzofurane-4-yl)propan-2-amine)
 7-(2-aminopropyl)benzofurane (7-APB) (1-(1-benzofurane-7-yl)propan-2-amine)
 α -TMT (1-(1*H*-indole-3-yl)-*N,N*-diméthylpropan-2-amine)
 APINACA (1-pentyl-*N*-(tricyclo[3.3.1.1^{3,7}]dec-1-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 1-Acétyl-LSD (ALD-52) (1-acétyl-*N,N*-diéthyl-6-méthyl-9,10-dihydroergoline-8-carboxamide)
 BB-22 (quinoléine-8-yl 1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indole-3-carboxylate)
 Bénocyclidine (1-[1-(1-benzothiophène-2-yl)cyclohexyl]pipéridine)
 Benzédrone (4-MBC) (2-(benzylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one)
 BENZYL-4CN-BINACA (*N*-benzyl-1-(4-cyanobutyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 2-Benzylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)butane-1-one (BMDB) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(benzylamino)butane-1-one)
 2-Benzylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)propan-1-one (BMDP) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(benzylamino)propan-1-one)
 4-Benzylpipéridine, 4-(phenylmethyl)pipéridine
 β -Me-PEA (2-phénylpropan-1-amine)

bk-2C-B (2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthanone)
bk-IBP (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)-2-(éthylamino)butane-1-one)
bk-IVP (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)-2-(éthylamino)pentane-1-one)
bk-MPA (2-(méthylamino)-1-(thiophène-2-yl)propan-1-one)
DBO (2-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)-2-méthoxyéthane-1-amine)
5-BPDI (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one)
Bréphédronne (4-BMC) (1-(4-bromophényl)-2-(méthylamino)-1-propan-1-one)
1-(4-Bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthanamine
2-Bromomescaline (2-(2-bromo-3,4,5-triméthoxyphényl)éthanamine)
8-Bromo-2,3,6,7-benzo-dihydro-difuran-éthylamine (2C-B-Fly) (2-(8-bromo-2,3,6,7-tétrahydrofuro[2,3-*f*][1]benzofuran-4-yl)éthanamine)
4-Bromoamphétamine (4-BA) (1-(4-bromophényl)propan-2-amine)
2-Bromo méthoxétamine (2-(2-bromo-5-méthoxyphényl)-2-(éthylamino)cyclohexanone)
4-Bromoethcathinone (4-BEC) (1-(4-bromophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
2-Bromométhcathinone (2-BMC) (1-(2-bromophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
3-Bromométhcathinone (3-BMC) (1-(3-bromophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
Bretazenil (1,1-diméthyléthyle 8-bromo-11,12,13,13a-tétrahydro-9-oxo-9*H*-imidazo[1,5-*a*]pyrrolo[2,1-*c*][1,4]benzodiazépine-1-carboxylate)
Bromadoline (4-bromo-*N*-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]benzamide)
Buphédronne (2-(méthylamino)-1-phénylbutane-1-one)
Butylone (*bk-MBDB*) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)butan-1-one)
N-Butylhexédronne (2-(butylamino)-1-phénylhexane-1-one)
N-Butylpentylone (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(butylamino)pentane-1-one)
BZO-4en-POXIZID (*N*-[(*Z*)-(2-oxo-1-pent-4-ényl-indoline-3-ylidène)amino]benzamide)
BZO-CHMOXIZID (*N*-[(*Z*)-[1-(cyclohexylméthyl)-2-oxo-indoline-3-ylidène]amino]benzamide)
BZO-POXIZID (*N*-[(*Z*)-(2-oxo-1-pentyl-indolin-3-ylidène)amino]benzamide)
CH-FUBBMPDORA (*N*-{5-bromo-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-4-méthyl-2-oxo-1,2-dihydropyridine-3-yl}cyclohexanecarboxamide)
CBL-018 (naphtalène-1-yl 1-pentyl-1*H*-indole-3-carboxylate)
2-CEC (1-(2-chlorophényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
3-CEC (1-(3-chlorophényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
4-CEC (1-(4-chlorophényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
3,4-CFP (1-(3-chloro-4-fluorophényl)pipérazine)
2-CIC (1-(2-chlorophényl)-2-[(propan-2-yl)amino]propan-1-one)
3-CIC (1-(3-chlorophényl)-2-[(propan-2-yl)amino]propan-1-one)
4-CIC (1-(4-chlorophényl)-2-[(propan-2-yl)amino]propan-1-one)
3-Cl-PCP (1-[1-(3-chlorophényl)cyclohexyl]pipéridine)
2-CMA (1-(2-chlorophényl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
3-CMA (1-(3-chlorophényl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
4-CMA (1-(4-chlorophényl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
Ch-IACA (*N*-cyclohexyl-2-(1*H*-indol-3-yl)acétamide)
CH-PIACA (*N*-cyclohexyl-2-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)acétamide)
4-Cl-3-MMC (1-(4-chloro-3-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
CP 47,497 (2-(3-hydroxycyclohexyl)5-(2-méthyl-octan-2-yl)phénol); et ses homologues C6, C8, C9
CRA-13 (naphtalène-1-yl-[4-(pentyloxy)naphtalène-1-yl]méthanone)
CUMYL-4CN-B7AICA (1-(4-cyanobutyl)-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridine-3-carboxamide)
CUMYL-5F-P7AICA (1-(5-fluoropentyl)-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridine-3-carboxamide)

CUMYL-5FPICA (1-(5-fluoropentyl)-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 CUMYL-5FPINACA (1-(5-fluoropentyl)-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 CUMYL-BICA (1-butyl-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 CUMYL-CBMINACA (1-(cyclobutylméthyl)-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 CUMYL-PICA (1-pentyl-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 CUMYL-PINACA (1-pentyl-*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 CUMYL-THPINACA (*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1-(tétrahydro-2*H*-pyran-4-ylméthyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 CUMYL-3TMS-PRINACA (*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1-(3-(triméthylsilyl)propyl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 CUMYL-TsINACA (*N*-(2-phénylpropan-2-yl)-1-tosyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)
 DB-MDBP (1-[(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-yl)méthyl]pipérazine)
 Désoxyméthoxétamine (2-éthylamino)-2-(3-méthylphényl)-cyclohexanone
 Desalkylgidazépam (7-bromo-5-phényl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazépine-2-one)
 Deschlorokétamine (2-(méthylamino)-2-phénylcyclohexanone)
 Deschloroclotizolam (2-chloro-9-méthyl-4-phényl-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazépine)
 Deschloro-*N*-éthylkétamine (O-PCE) (2-(éthylamino)-2-phénylcyclohexane-1-one)
 Desméthylmoramide (4-(4-morpholinyl)-2,2-diphényl-1-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone)
 Désoxy-D2PM ((2*R*)-2-(diphénylméthyl)pyrrolidine)
 2,6-dibromomescaline (2-(2,6-dibromo-3,4,5-triméthoxyphényl)éthanamine)
 Dibutylone (*bk*-MMBDB) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)butane-1-one)
 Diphénylprolinol (D2PM) (diphényl[(2*S*)-pyrrolidine-2-yl]méthanol)
 Diisopropyltryptamine (DiPT) (*N*-[2-(1*H*-indole-3-yl)éthyl]-*N*-(propan-2-yl)propan-2-amine)
 Dichloropropane (RTI-111) (méthyl-3-(3,4-dichlorophényl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-2-carboxylate)
 Diméthocaine, (3-diéthylamino-2,2-diméthylpropyl)-4-aminobenzoate
 2,4-Diméthoxyamphétamine (2,4-DMA) (1-(2,4-diméthoxyphényl)propan-2-amine)
 3,4-Diméthoxy- α -pyrrolidinovalérophénone (3,4-DMeO- α -PVP) (1-(3,4-diméthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 Diméthylone (*bk*-MDDMA) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)propan-1-one)
 Diméthylamphétamine (*N,N*-diméthyl-1-phénylpropan-2-amine)
 3,4-Diméthyléthcathinone (3,4-DMÉC) (1-(3,4-diméthylphényl)-2-(éthylamino)propan-1-one)
 3,4-Diméthylméthcathinone (3,4-DMMC) (1-(3,4-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 Dipentylone (1-(2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)pentane-1-one)
 Isomère de dipentylone (1-(2*H*-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-(diméthylamino)pentane-1-one)
 Dipyanone (4,4-diphényl-6-(pyrrolidine-1-yl)heptan-3-one)
 DMBA-CHMINACA (*N*-[1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indazole-3-carbonyl]-3-méthylvaline)
 DMMA (1-(3,4-diméthoxyphényl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
 DOF (1-(4-fluoro-2,5-diméthoxyphényl)propan-2-amine)
 DOI (1-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)propan-2-amine)
 DOIP (1-[2,5-diméthoxy-4-(propan-2-yl)phényl]propan-2-amine)
 DOPR (1-(2,5-diméthoxy-4-propylphényl)propan-2-amine)
 DOT (1-[2,5-diméthoxy-4-(méthylsulfanyl)phényl]propan-2-amine)
 EAM-2201 ((4-éthylnaphtalène-1-yl)[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl]méthanone)
 EDMB-PINACA (éthyl-3,3-diméthyl-2-[(1-pentyl indazole-3-carbonyl)amino]butanoate)
 Éphénidine (NEDPA) (*N*-éthyl-1,2-diphényléthane-1-amine)
 EFLEA (1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxine-6-yl)-*N*-hydroxy-*N*-méthylpropan-2-amine)

EG-018 ((naphthalène-1-yl)(9-pentyl-9*H*-carbazole-3-yl)méthanone)
 EG-2201 ([9-(5-fluoropentyl)-9*H*-carbazole-3-yl(naphthalène-1-yl)méthanone)
 EMB-FUBINACA (éthyl-*N*-{[1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indazole-3-yl]carbonyl}valinate)
 Escaline (2-(4-éthoxy-3,5-diméthoxyphényl)éthanamine)
 Etaqualone (3-(2-éthylphényl)-2-méthylquinazoline-4-one)
 ETH-LAD (*N,N*,6-triéthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide)
 Éthylénoxynitazène (2-{2-[(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl)méthyl]-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-yl}-*N,N*-diéthyléthan-1-amine)
 4'-Ethyl- α -PVP (1-(4-éthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 Éthylcathinone (2-(éthylamino)-1-phénylpropan-1-one)
 Éthyl-naphthidate (éthyl 2-(naphthalène-2-yl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate)
 2-Éthylmethcathinone (2-EMC) ((1-(2-éthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one))
 3-Éthylmethcathinone (3-EMC) ((1-(3-éthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one))
 4-Éthylmethcathinone (4-EMC) (1-(4-éthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 FDU-PB-22 (naphthalène-1-yl 1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indole-3-carboxylate)
 Phénétrazine (3-éthyl-2-phénylmorpholine)
 Fénozolone (2-(éthylamino)-5-phényl-4(5*H*)-oxazolone)
 2F-phenmétrazine (2-(2-fluorophényl)-3-méthylmorpholine)
 4F-phenmétrazine (2-(4-fluorophényl)-3-méthylmorpholine)
 1-phényl-2-(pipéridine-1-yl)butane-1-one
 1-phényléthylamine (1-PÉA) (1-phényléthanamine)
 Flephédronne (4-FMC) (1-(4-fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 Flubrotizolam (2-bromo-4-(2-fluorophényl)-9-méthyl-6*H*-thiéno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazépine)
 Fluetizolam (2-éthyl-4-(2-fluorophényl)-9-méthyl-6*H*-thiéno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazépine)
 Fluorexétamine (2-(éthylamino)-2-(3-fluorophényl)cyclohexan-1-one)
 2'-fluoro-2-fluoro-3-méthylfentanyl (*N*-(1-(2-fluorophénéthyl)-3-méthylpipéridine-4-yl)-*N*-(2-fluorophényl)propionamide)
 4-Fluorobuphédronne (1-(4-fluorophényl)-2-(méthylamino)butane-1-one)
 4-Fluoroéthylphénidate (éthyl-(4-fluorophényl)(pipéridine-2-yl)acétate)
 2-Fluorodeschlorocétamine (2-(2-fluorophényl)-2-(méthylamino)cyclohexane-1-one)
 3-Fluorodeschlorokétamine (2-(3-fluorophényl)-2-(méthylamino)cyclohexane-1-one)
 4-Fluorodeschlorokétamine (2-(4-fluorophényl)-2-(méthylamino)cyclohexane-1-one)
 1-(4-Fluorophényl)-2-(pipéridine-1-yl)pentane-1-one
 3-Fluoroéthylamphétamine (3-FEA) (*N*-éthyl-1-(3-fluorophényl)propan-2-amine)
 4-Fluorocathinone (2-amino-1-(4-fluorophényl)propan-1-one)
 2-Fluoromethcathinone (2-FMC) (1-(2-fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 3-Fluoromethcathinone (3-FMC) (1-(3-fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 4-Fluorométhylphénidate (méthyl-(4-fluorophényl)(pipéridine-2-yl)acétate)
 2-fluoro-deschloro-*N*-éthylcétamine (2-(éthylamino)-2-(2-fluorophényl)cyclohexanone)
 2-Fluoro-*N*-éthylpentédronne (2-(éthylamino)-1-(2-fluorophényl)pentane-1-one)
 3-Fluoro-*N*-éthylpentédronne (2-(éthylamino)-1-(3-fluorophényl)pentane-1-one)
 4-Fluoro-*N*-éthylpentédronne (2-(éthylamino)-1-(4-fluorophényl)pentane-1-one)
 4-Fluoro-*N*-isopropylnorpentédronne (1-(4-fluorophényl)-2-(propan-2-ylamino)pentane-1-one)
 2-Fluoropentédronne (1-(2-fluorophényl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
 3-Fluoropentédronne (1-(3-fluorophényl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
 4-Fluoropentédronne (1-(4-fluorophényl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
 FUB-144 ((1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl)méthanone)
 FUB-AKB48 (1-(4-fluorobenzyl)-*N*-(tricyclo[3.3.1.1 3,7]dec-1-yl)-1*H*-indazole-3-carboxamide)

FUB-JWH-018 ([1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 FUB-NPB-22 (quinoléine-8-yl 1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 FUB-PB-22 (quinoléine-8-yl -1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indole-3-carboxylate)
 G-130 (5,5-diméthyl-2-phénylmorpholine)
 Gamma butyrolactone (GBL) (dihydrofuran-2(3*H*)-one)
 Harmine (7-métoxy-1-méthyl-9*H*- β -carboline)
 Hexahydrocannabiphorol (HHC-P) (3-heptyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-6*H*-
 dibenzo[b,d]pyran-1-ol)
 Hexahydrocannabinol (HHC) (6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6*H*-
 dibenzo[b,d]pyran-1-ol)
 Acétate de HHC ((6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10a-hexahydrobenzo[c]chromène-1-yl)
 acétate)
 Hexahydrocannabihexol (HHCH) (3-hexyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-6*H*-
 dibenzo[b,d]pyran-1-ol)
 4-HO-DET (3-[2-(diéthylamino)éthyl]-1*H*-indole-4-ol)
 4-HO-DIPT (3-{2-[di(propan-2-yl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-yl-ol)
 4-HO-DPT (4-hydroxy-*N,N*-dipropyltryptamine) (3-[2-(dipropylamino)éthyl]-1*H*-indol-4-ol)
 4-HO-EPT (4-hydroxy-*N*-éthyl-*N*-propyltryptamine)
 4-HO-McPT (3-{2-[cyclopropylméthylamino]éthyl}-1*H*-indole-4-ol)
 5-HO-McPT (3-{2-[cyclopropylméthylamino]éthyl}-1*H*-indole-5-ol)
 6-HO-McPT (3-{2-[cyclopropylméthylamino]éthyl}-1*H*-indole-6-ol)
 7-HO-McPT (3-{2-[cyclopropylméthylamino]éthyl}-1*H*-indole-7-ol)
 4-HO-MET (3-{2-[éthyl(méthyl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-ol)
 4-HO-MIPT (3-{2-[méthyl(propan-2-yl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-ol)
 4-HO-MPT (3-{2-[méthyl(propyl)amino]éthyl}-1*H*-indole-4-ol)
 5-HO-MPT (3-{2-[méthylpropylamino]éthyl}-1*H*-indole-5-ol)
 6-HO-MPT (3-{2-[méthylpropylamino]éthyl}-1*H*-indole-6-ol)
 7-HO-MPT (3-{2-[méthylpropylamino]éthyl}-1*H*-indole-7-ol)
 2-HO-PCE (2-[1-(éthylamino)cyclohexyl]phénol)
 3-HO-PCE (3-[1-(éthylamino)cyclohexyl]phénol)
 4-HO-PCE (4-[1-(éthylamino)cyclohexyl]phénol)
 2-HO-PCP (2-[1-(pipéridine-1-yl)cyclohexyl]phénol)
 3-HO-PCP (3-[1-(pipéridine-1-yl)cyclohexyl]phénol)
 4-HO-PCP (4-[1-(pipéridine-1-yl)cyclohexyl]phénol)
 4-HTMPIPO (4-hydroxy-3,3,4-triméthyl-1-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)pentane-1-one)
 HU-210; (6aR, 10aR) -9- (hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a,7,10,10a-
 tétrahydrobenzo [c] chromén-1-ol
 Hydroxétamine (2-(éthylamino)-2-(3-hydroxyphényl)-cyclohexanone)
 4-(hydroxyméthylphényl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone
 Ibogamine (12-métoxy-ibogamine)
 iso-3-CMC (1-(3-chlorophényl)-1-(méthylamino)propan-2-one)
 Iso-3-MMC (1-(méthylamino)-1-(3-méthylphényl)propan-2-one)
 Iso-phenmétrazine (5-méthyl-2-phénylmorpholine)
 Isopropylphénidate (propan-2-ylphényl(pipéridine-2-yl)acétate)
 Isopropyl-U-47700 (3,4-dichloro-*N*-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-*N*-(propan-2-
 yl)bentzamide)
 4-IT (1-(1*H*-indole-4-yl)propan-2-amine)
 6-IT (1-(1*H*-indole-6-yl)propan-2-amine)
 7-IT (1-(1*H*-indole-7-yl)propan-2-amine)
 4-Iodo-2-aminoindane (4-IAI) (4-iodo-2-méthyl-2,3-dihydro-1*H*-indène)
 5-Iodo-2-aminoindane (5-IAI) (5-iodo-2-méthyl-2,3-dihydro-1*H*-indène)

JWH-007 ((2-méthyl-1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)(naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-015 ((2-méthyl-1-propyl-1*H*-indole-3-yl)(naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-018 dérivé d'adamantyle (AB-001) ((1-phényl-1*H*-indole-3-yl)(tricyclo[3.3.1.1 3,7]dec-1-yl)méthanone)
 JWH-018 dérivé d'adamantyl carboxamide (APICA) (1-pentyl-*N*-(tricyclo[3.3.1.1 3,7]dec-1-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 Analogue d'indazole JWH-018 (THJ-018) (naphtalène-1-yl(1-pentyl-1*H*-indazole-3-yl)méthanone)
 Analogue de carboxylate de quinoléine JWH-018 (PB-22) (quinolin-8-yl-1-pentyl-1*H*-indole-3-carboxylate)
 JWH-018 *N*-5-dérivé de bromopentyl ([1-(5-bromopentyl)-1*H*-indole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-018 *N*-5-dérivé de chloropentyl ([1-(5-chloropentyl)-1*H*-indole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-018 dérivé de cyclohexylméthylique ([1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indole-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-019 ((1-hexyl-1*H*-indole-3-yl)(naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-022 (naphtalène-1-yl[1-(pent-4-ène-1-yl)-1*H*-indole-3-yl]méthanone)
 JWH-030 (naphtalène-1-yl(1-pentyl-1*H*-pyrrol-3-yl)méthanone)
 JWH-071 ((1-éthyl-1*H*-indole-3-yl)(naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-073 dérivé de méthyl ((1-butyl-1*H*-indole-3-yl)(4-méthylnaphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-122 ((4-méthylnaphtalène-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 JWH-122 dérivé de pentényl 2-méthyl-indole ((4-méthylnaphtalène-1-yl)(2-méthyl-1-(pent-4-ène-1-yl)-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 JWH-122 dérivé de pentényl ((4-méthylnaphtalène-1-yl)(1-(pent-4-en-1-yl)-1*H*-indol-3-yl)méthanone)
 JWH-145 (naphtalène-1-yl(1-pentyl-5-phényl-1*H*-pyrrol-3-yl)méthanone)
 JWH-182 ((1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)(4-propylnaphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-200 (1-[2-(4-morpholino)éthyl]-3-(1-naphtoyl)indole)
 JWH-203 (2-(2-chlorophényl)-1-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)éthanone)
 JWH-210 ((4-éthylnaphtalène-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 JWH-250 (2-(2-méthoxyphényl)-1-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)éthanone)
 JWH-250 1-(2-méthylène-*N*-méthyl-pipéridyl) dérivé (2-(2-méthoxyphényl)-1-{1-[(1-méthylpipéridine-2-yl)méthyl]-1*H*-indole-3-yl}éthanone)
 JWH-251 (2-(2-méthylphényl)-1-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)éthanone)
 JWH-302 (2-(3-méthoxyphényl)-1-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)éthanone)
 JWH-307 ([5-(2-fluorophényl)-1-pentyl-1*H*-pyrrol-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 Analogue de brome JWH-307 ((5-(2-bromophényl)-1-pentyl-1*H*-pyrrol-3-yl)(naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-368 ([5-(3-fluorophényl)-1-pentyl-1*H*-pyrrol-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-370 ([5-(2-méthylphényl)-1-pentyl-1*H*-pyrrol-3-yl](naphtalène-1-yl)méthanone)
 JWH-387 ((4-bromonaphtalène-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 JWH-398 ((4-chloronaphtalène-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 JWH-412 ((4-fluoronaphtalène-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 JWH-412 5-dérivé de fluoropentyl ((4-fluoronaphtalène-1-yl)[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-yl]méthanone)
 Camphétamine (*N*-méthyl-3-phénylbicyclo[2.2.1]heptane-2-amine)
 Clobromazolam (8-bromo-6-(2-chlorophényl)-1-méthyl-4*H*-s-triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazépine)
 Cloniprazépam (5-(2-chlorophényl)-1-(cyclopropylméthyl)-7-nitro-1,3-dihydro-2*H*-[1,4]-benzodiazépine-2-one)

2-Chloro- α -PVP (1-(2-chlorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 3-Chloro- α -PVP (1-(3-chlorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 4'-Chloro- α -pyrrolidinepropiophénone (4'-chloro- α -PPP) (1-(4-chlorophényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 4-Chloroamphétamine (4-CA) (1-(4-chlorophényl)propan-2-amine)
 3-Chlorophenmétrazine (2-(3-chlorophényl)-3-méthylmorpholine)
 2-Chlorométhcathinone (2-CMC) (1-(2-chlorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 2-Chloro-*N*-butylcathinone (2-(butylamino)-1-(2-chlorophényl)propan-1-one)
 3-Chloro-*N*-butylcathinone (2-(butylamino)-1-(3-chlorophényl)propan-1-one)
 4-Chloro-*N*-butylcathinone (2-(butylamino)-1-(4-chlorophényl)propan-1-one)
 2-Chloro-*N,N*-diméthylcathinone (1-(2-chlorophényl)-2-(diméthylamino)propan-1-one)
 3-Chloro-*N,N*-diméthylcathinone (1-(3-chlorophényl)-2-(diméthylamino)propan-1-one)
 4-Chloro-*N,N*-diméthylcathinone (1-(4-chlorophényl)-2-(diméthylamino)propan-1-one)
 2-Chloropentedrone (1-(2-chlorophényl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
 3-Chloropentedrone (1-(3-chlorophényl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
 4-Chloropentedrone (1-(4-chlorophényl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
 Kratom (*Mitragyna Speciosa*)
 LTI-701 (1-(5-fluoropentyl)-*N*-phényl-1*H*-indole-3-carboxamide)
 Acide lysergique 2,4-diméthylazétidide (LSZ) ([[(2*S*, 4*S*)-2,4-diméthylazétidine-1-yl]][(8*b*)-6-méthyl-9,10-didéhydroergol-8-yl]méthanone)
 M5FPIC (méthyl-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-carboxylate)
 2-MABB (1-(1-benzofurane-2-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 3-MABB (1-(1-benzofurane-3-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 4-MABB (1-(1-benzofurane-4-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 5-MABB (1-(1-benzofurane-5-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 6-MABB (1-(1-benzofurane-6-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 7-MABB (1-(1-benzofurane-7-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 MAM-2201 dérivé de chloropentyle ([1-(5-chloropentyl)-1*H*-indole-3-yl](4-méthylnaphtélen-1-yl)méthanone)
 2-MAPDB (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-2-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 3-MAPDB (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-3-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 4-MAPDB (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-4-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 5-MAPDB (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-5-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 6-MAPDB (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-6-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 7-MAPDB (1-(2,3-dihydro-1-benzofurane-7-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 5-MAPDI (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)-*N*-méthylpropane-2-amine)
 MBA-CHMINACA (*N*-[1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indazole-3-carbonyl]valine)
 MBDB (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-méthylbutane-2-amine)
 MBZP (1-benzyl-4-méthylpipérazine)
 M-CHMIC (1-(cyclohexylméthyl)-2-méthyl-1*H*-indole-3-carboxylate)
 MDA 19 (*N*'-(1-hexyl-2-oxo-1,2-dihydro-3*H*-indole-3-ylidène)benzohydrazide)
 MDDM (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-*N,N*-diméthylpropane-2-amine)
 MDMB-BINACA (méthyl 2-[1-butyl-1*H*-indazole-3-carboxyamido]-3,3-diméthylbutanoate)
 MDMB-CHMCZCA (méthyl-*N*-[9-(cyclohexylméthyl)-9*H*-carbazole-3-carbonyl]-3-méthylvalinate)
 MDMB-CHMINACA (méthyl 2-[1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indazole-3-carboxyamido]-3,3-diméthylbutanoate)
 MDMB-FUBINACA (méthyl-*N*-{1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1*H*-indazole-3-carbonyl}-3-méthylvalinate)
 MDMB-INACA (méthyl 2-(1*H*-indazole-3-carboxamido)-3,3-diméthylbutanoate)
 MDPHiP (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-4-méthyl-2-pyrrolidine-1-ylpentane-1-one)

MDPHP (1-(1,3-benzodiox-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one)
 MDMA-FUBICA (méthyl-*N*-{[1-(4-fluorobenzyl)-1*H*-indole-3-yl]carbonyl}-3-méthylvalinate)
 McPT (*N*-[2-(1*H*-indole-3-yl)éthyl]-*N*-méthylcyclopropanamine)
 MDPEP (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)heptan-1-one)
 Mébroqualone (3-(2-bromophényl)-2-méthylquinazoline-4(3*H*)-one)
 Méphédronne (*N*-méthyl-1-(5-méthyl-2-thiényl)propan-2-amine)
 2-MEC (2-(éthylamino)-1-(2-méthylphényl)pentan-1-one)
 2-Me-DMT (*N,N*-diméthyl-2-(2-méthyl-1*H*-indole-3-yl)éthaneamine)
 Méxédronne (3-méthoxy-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one)
 3-MeO-NBOMe (2-(3-méthoxyphényl)-*N*-[(2-méthoxyphényl)méthyl]étan-1-amine)
 5-MeO-AI (5-méthoxy-2,3-dihydro-1*H*-indène-2-amine)
 5-MeO-AMT (1-(5-méthoxy-1*H*-indole-3-yl)propan-2-amine)
 5-MeO-DALT (*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indole-3-yl)éthyl]-*N*-(prop-2-en-1-yl)prop-2-en-1-amine)
 5-MeO-DBT (*N*-butyl-*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthyl]butane-1-amine)
 5-MeO-DET (*N,N*-diéthyl-2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthanamine)
 5-MeO-DIBF (*N*-[2-(5-méthoxy-1-benzofurane-3-yl)éthyl]-*N*-(propan-2-yl)propan-2-amine)
 5-MeO-DIPT (*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthyl]-*N*-(propan-2-yl)propan-2-amine)
 5-MeO-DPT (*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthyl]-*N*-propylpropan-1-amine)
 5-MeO-MALT (*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthyl]-*N*-méthyl-prop-2-en-1-amine)
 5-MeO-MET (*N*-éthyl-2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)-*N*-méthyléthanamine)
 5-MeO-MiPT (*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indol-3-yl)éthyl]-*N*-méthylpropan-2-amine)
 2-MeO-PCMMo (4-{[1-(2-méthoxyphényl)cyclohexyl]méthyl}morpholine)
 3-MeO-PCMMo (4-{[1-(3-méthoxyphényl)cyclohexyl]méthyl}morpholine)
 4-MeO-PCMMo (4-{[1-(4-méthoxyphényl)cyclohexyl]méthyl}morpholine)
 2-MeO-PCMo (4-[1-(2-méthoxyphényl)cyclohexyl]morpholine)
 5-MeO-TMT (2-(5-méthoxy-2-méthyl-1*H*-indol-3-yl)-*N,N*-diméthyléthanamine)
 3-Me-PCP (2-(éthylamino)-2-(3-méthylphényl)-cyclohexanone)
 3-Me-PCPy (1-[1-(3-méthylphényl)cyclohexyl]pyrrolidine)
 2'-Me-PVP (1-(2-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 3'-Me-PVP (1-(3-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 Mépirapim ((4-méthylpipérazine-1-yl)-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 Méthallylescaline (MAL) (2-{3,5-diméthoxy-4-[(2-méthyl)prop-2-en-1-yl]oxy}phényl)éthanamine)
 Méthamnétamine (*N*-méthyl-1-(naphthalène-2-yl)propan-2-amine)
 Méthanandamide ((5*Z*,8*Z*,11*Z*,14*Z*)-*N*-(1-hydroxypropan-2-yl)Icosa-5,8,11,14-tétraéneamide)
 Méthédrine (*bk*-PMMA) (1-(4-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 2-Méthoxyamphétamine (1-(2-méthoxyphényl)propan-2-amine)
 2-Méthoxyphénidine (2-MeO-diphénidine) (1-[1-(2-méthoxyphényl)-2-phényléthyl]pipéridine)
 2-Méthoxyéticyclidine (2-MeO-PCE) (*N*-éthyl-1-(2-méthoxyphényl)cyclohexanamine)
 3-Méthoxyéticyclidine (3-MeO-PCE) (*N*-éthyl-1-(3-méthoxyphényl)cyclohexanamine)
 4-Méthoxyéticyclidine (4-MeO-PCE) (*N*-éthyl-1-(4-méthoxyphényl)cyclohexanamine)
 2-Méthoxykétamine (2-MeO-kétamine) (2-(2-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)cyclohexanone)
 3-Méthoxykétamine (3-MeO-kétamine) (2-(3-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)cyclohexanone)
 4-Méthoxykétamine (4-MeO-kétamine) (2-(4-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)cyclohexanone)
 3-Méthoxyméthcathinone (3-MeOMC) (1-(3-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)

3-Méthoxyphenmétrazine (2-(3-méthoxyphényl)-3-méthylmorpholine)
 5-Méthoxy-*N*-isopropyltryptamine (5-MeO-NiPT) (*N*-[2-(5-méthoxy-1*H*-indole-3-yl)éthyl]propan-2-amine)
 Méthoxypipéramide ((4-méthoxyphényl)(4-méthylpipérazine-1-yl)méthanone)
 4'-Méthoxy- α -pyrrolidinepropioiphénone (MOPPP) (1-(4-méthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 4-Méthoxy- α -pyrrolidinevalerophénone (4-MeO- α -PVP) (1-(4-méthoxyphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)-pentane-1-one)
 Méthoxpropamine (2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexane-1-one)
 Méthoxysopropamine (2-(isopropylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexanone)
 3,4-méthylènedioxy-U-47700 (*N*-[2-diméthylaminocyclohexyl]-*N*-méthyl-2*H*-1,3-benzodioxole-5-carboxamide)
 4,5-Méthylènedioxy-2-aminoindane (4,5-MDAI) (7,8-dihydro-6*H*-indeno[4,5-*d*][1,3]dioxol-7-amine)
 5,6-Méthylènedioxy-2-aminoindane (MDAI) (6,7-dihydro-5*H*-indeno[5,6-*d*][1,3]dioxol-6-amine)
 1-(3,4-Méthylènedioxyphényl)-2-méthyl-2-pyrrolidinyl-1-propanone (MDMPP) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-méthyl-2-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-one)
 3',4'-Méthylènedioxy- α -pyrrolidinobutyrophénone (MDPBP) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butane-1-one)
 3',4'-Méthylènedioxy- α -pyrrolidinopropioiphénone (MDPPP) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 Méthyl 2-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)acétate
N-Méthyl U-479321E (4-bromo-*N*-(2-(diméthylamino)cyclohexyl)-*N*-méthylbenzamide)
 2-méthyl- α -PHiP (4-méthyl-1-(2-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 2-Méthylamphétamine (1-(2-méthylphényl)propan-2-amine)
 3-Méthylamphétamine (1-(3-méthylphényl)propan-2-amine)
 1-Méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)propane (M-ALPHA) (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-méthylpropan-1-amine)
 4-Méthylbuphedrone (4-Me-MABP) (2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)butane-1-one)
 3-Méthylethcathinone (3-MEC) (2-(éthylamino)-1-(3-méthylphényl)propan-1-one)
 4-Méthylphendimétrazine (3,4-diméthyl-2-(4-méthylphényl)morpholine)
 3-Méthylfléphédron (1-(4-fluoro-3-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
 3-Méthylmethamphétamine (3-MMA) (*N*-méthyl-1-(3-méthylphényl)propane-2-amine)
 4-Méthylméthamphétamine (4-MMA) (*N*-méthyl-1-(4-méthylphényl)propan-2-amine)
 2-Méthylmethcathinone (2-MMC) (2-(méthylamino)-1-(2-méthylphényl)propan-1-one)
 4-Méthyl-*N*-éthylnorpentédron (2-(éthylamino)-1-(4-méthylphényl)pentane-1-one)
 4-Méthylpentédron (2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)pentane-1-one)
 4-Méthyl- α -pyrrolidinobutyrophénone (MPBP) (1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butane-1-one)
 4-Méthyl- α -pyrrolidinohexiophénone (MPHP) (1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexane-1-one)
 4-Méthyl- α -pyrrolidinopropioiphénone (4'-méthyl- α -PPP) (1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one)
 4'-Méthyl- α -PiHP (4-méthyl-1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 Clonazépam méthylé (5-(2-chlorophényl)-1-méthyl-7-nitro-3*H*-1,4-benzodiazépine-2-one)
 Méthylméthaqualone (3-(2,4-diméthylphényl)-2-méthylquinazoline-4(3*H*)-one)
 Méthylmorphénate (méthyl-(morpholine-3-yl)(phényl)acétate)
 Méthylnaphthidate (HDMP-28) (méthylnaphthalène-2-yl(pipéridine-2-yl)acétate)
 5-Méthylthiopropamine (1-(5-méthylthiophen-2-yl)propan-2-amine)
 MN-18 (*N*-(naphthalène-1-yl)-1-pentyl-1*H*-indazole-3-carboxamide)

Modafiendz (2-[[bis(4-fluorophényl)méthyl]sulfinyl]-*N*-méthylacétamide)
 MO-CHMINACA (1-méthoxy-3,3-diméthyl-1-oxobutane-2-yl 1-(cyclohexylméthyl)-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 MPhP-2201 (méthyl 3-cyclohexyl-*N*-[1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-carbonyl]alaninate)
 3-MPC (2-(propylamino)-1-(3-méthylphényl)-1-propanone)
 2-MPH (3-méthyl-2-(2-méthylphényl)morpholine)
 3-MPH (3-méthyl-2-(3-méthylphényl)morpholine)
 4-MPH (3-méthyl-2-(4-méthylphényl)morpholine)
 NEiH (*N*-éthyl-isohexédron) (2-(éthylamino)-4-méthyl-1-phénylpentane-1-one)
 NIPH (*N*-isopropyl hexedron) (1-phényl-2-[(propan-2-yl)amino]hexane-1-one)
N-(2-méthoxyéthyl)-*N*-(1-méthyléthyl)-2-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)-4-thiazolméthanamine
N,N-diallyltryptamine (DALT) (*N*-[2-(1*H*-indole-3-yl)éthyl]-*N*-(prop-2-en-1-yl)prop-2-en-1-amine)
N,N-diéthyl-2-(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)-4-thiazolméthanamine
N,N-diéthylpentylone (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diéthylamino)pentane-1-one)
N,N-dipropyltryptamine (DPT) (*N*-[2-(1*H*-indole-3-yl)éthyl]-*N*-propylpropan-1-amine)
 1-Naphyrone (1-(naphthalène-1-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)pentane-1-one)
 Naphyrone (1-(naphthalène-2-yl)-2-pyrrolidine-1-ylpentane-1-one)
N-butylbutylone (1-(2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(butylamino)butane-1-one)
 2-(*N*-éthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (2-EAPB) (1-(1-benzofurane-2-yl)-*N*-éthylpropan-2-amine)
 3-(*N*-éthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (3-EAPB) (1-(1-benzofurane-3-yl)-*N*-éthylpropan-2-amine)
 4-(*N*-éthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (4-EAPB) (1-(1-benzofurane-4-yl)-*N*-éthylpropan-2-amine)
 5-(*N*-éthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (5-EAPB) (1-(1-benzofurane-5-yl)-*N*-éthylpropan-2-amine)
 6-(*N*-éthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (6-EAPB) (1-(1-benzofurane-6-yl)-*N*-éthylpropan-2-amine)
 7-(*N*-éthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (7-EAPB) (1-(1-benzofurane-7-yl)-*N*-éthylpropan-2-amine)
N-éthyl-2C-B (2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-éthyléthanamine)
N-éthylbuphédron (NEB) (2-(éthylamino)-1-phénylheptane-1-one)
N-éthylheptédron (2-(éthylamino)-1-phénylheptan-1-one)
N-éthylnorkétamine (2-(2-chlorophényl)-2-(éthylamino)cyclohexan-1-one)
N-éthylnorpentédron (α -éthylaminopentiophénone) (2-(éthylamino)-1-phénylpentane-1-one)
 NiPP (1-phényl-2-[(propan-2-yl)amino]pentane-1-one)
 Nitracaine (3-(*N,N*-diéthylamino)-2,2-diméthylpropyl-4-nitrobenzoate)
 NM-2201 (naphthalène-1-yl-1-(5-fluoropentyl)-1*H*-indole-3-carboxylate)
N-méthyl-2-aminoindane (*N*-méthyl-2AI) (*N*-méthyl-2,3-dihydro-1*H*-indène-2-amine)
 2-(*N*-méthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (2-MAPB) (1-(1-benzofurane-2-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
 3-(*N*-méthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (3-MAPB) (1-(1-benzofurane-3-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
 4-(*N*-méthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (4-MAPB) (1-(1-benzofurane-4-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
 5-(*N*-méthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (5-MAPB) (1-(1-benzofurane-5-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
 6-(*N*-méthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (6-MAPB) (1-(1-benzofurane-6-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)

7-(*N*-méthyl-2-aminopropyl)benzofuranne (7-MAPB) (1-(1-benzofurane-7-yl)-*N*-méthylpropan-2-amine)
N-méthylbenzédronne (2-[benzyl(méthyl)amino]-1-(4-méthylphényl)propan-1-one)
 Isomère de *N*-méthylbenzédronne (2-[benzyl(méthyl)amino]-1-(2-méthylphényl)propan-1-one)
 Isomère de *N*-méthylbenzédronne (2-[benzyl(méthyl)amino]-1-(3-méthylphényl)propan-1-one)
N-méthyl-*bk*-MMDA-2 (1-(6-méthoxy-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
N-méthyl-*bk*-MMDA-5 (1-(7-méthoxy-2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)propan-1-one)
N-méthyl-2C-B (2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-*N*-méthyléthylamine)
N-méthyl-*N*-éthyltryptamine (MET) (*N*-éthyl-2-(1*H*-indole-3-yl)-*N*-méthyléthylamine)
N-méthyl-*N*-isopropyltryptamine (MIPT) (*N*-[2-(1*H*-indole-3-yl)éthyl]-*N*-méthylpropan-2-amine)
 Norméphédronne (2-amino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one)
 NPDP (1,2-diphényléthyl)propan-2-amine)
N-propylamphétamine (PA) (*N*-(1-phénylpropan-2-yl)propan-1-amine)
N-propylnorpentédronne (1-phényl-2-(propylamino)pentane-1-one)
N-*sec*-butyl-pentédronne (2-[(butane-2-yl)amino]-1-phénylpentane-1-one)
N-cyclohexyl butylone (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(cyclohexylamino)butane-1-one)
N-cyclohexylméthylone (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(cyclohexylamino)propan-1-one)
 Org 27569 (5-chloro-3-éthyl-*N*-[2-[4-(pipéridine-1-yl)phényl]éthyl]-1*H*-indole-2-carboxamide)
 Org 27759 (*N*-[2-[4-(diméthylamino)phényl]éthyl]-3-éthyl-5-fluoro-1*H*-indole-2-carboxamide)
 Org 29647 (*N*-(1-benzylpyrrolidine-3-yl)-5-chloro-3-éthyl-1*H*-indole-2-carboxamide)
 Analogue d'indazole PB-22 (quinoléine-8-yl 1-pentyl-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 PDM-35 (3,5-diméthyl-2-phénylmorpholine)
 PEAP (*N*-éthyl-1-phénylpentane-2-amine)
 Pentylone (1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)pentane-1-one)
p-Fluorophénylpipérazine (*p*FPP) (1-(4-fluorophényl)pipérazine)
 3-(*p*-fluorobenzoyl)tropane (*p*FBT) (8-méthyl-8-atzabicyclo[3.2.1]oct-3-yl-4-fluorobenzoate)
 3-(*p*-méthoxybenzoyl)-*N*-méthyl-indole
p-Méthoxyphénylpipérazine (*p*MeOPP) (1-(4-méthoxyphényl)pipérazine)
p-Méthoxy-*N*-éthylamphétamine (PMEA) (*N*-éthyl-1-(4-méthoxyphényl)propan-2-amine)
 α -PCYP (2-cyclohexyl-1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)ethan-1-one)
 Pipéridylthiambutène (1-(4,4-di(thiophène-2-yl)but-3-en-2-yl)pipéridine)
 PPAP (1-phényl-*N*-propylpentan-2-amine)
 5-PPDi (1-(2,3-dihydro-1*H*-indène-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butane-1-one)
 Pravadoline (WIN 48,098) ((4-méthoxyphényl){3-méthyl-2-[2-(morpholine-4-yl)éthyl]-1,2,3,4-tétrahydroisoquinoline-4-yl}méthanone)
 Propylone (1-(2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(propylamino)propan-1-one)
 Propylphénidate (propyl 2-phényl-2-(pipéridine-2-yl)acétate)
 Propylcathinone (1-phényl-2-(propylamino)propan-1-one)
 PZAP (2-(4-méthylpipérazine-1-yl)-1-phénylpropan-1-one)
 RCS-4 ((4-méthoxyphényl)(1-pentyl-1*H*-indole-3-yl)méthanone)
 RCS-4 isomère ortho, ((2-méthoxyphényl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)méthanone)
 RCS-4(C4), (4-méthoxyphényl)-(1-butyl-1*H*-indol-3-yl)méthanone)
 RH-34 (3-{2-[(2-méthoxybenzyl)amino]éthyl}-quinazoline-2,4(1*H*,3*H*)-dione)
Salvia Divinorum (contenant de la salvinorine A et B)
 SDB-005 (naphtalène-1-yl-1-pentyl-1*H*-indazole-3-carboxylate)
 SDB-006 (*N*-benzyl-1-pentyl-1*H*-indole-3-carboxamide)
 SL-164 (5-chloro-3-(4-chloro-2-méthylphényl)-2-méthyl-4(3*H*)-quinazolinone)

STS-135 (1-(5-fluoropentyl)-*N*-(tricyclo[3.3.1.1]dec-1-yl)-1*H*-indole-3-carboxamide)
 1-Cyclohexylméthyl-2-(4-éthoxybenzyl)-*N,N*-diéthyl-1*H*-benzimidazole-5-carboxamide
 tBuONE (1-(2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(tert-butylamino)propan-1-one)
 Δ-8-Tétrahydrocannabiphorol (Δ-8-THCP) (3-heptyl-6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-1-ol)
 Δ-9-Tétrahydrocannabiphorol (Δ-9-THCP) (3-heptyl-6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-1-ol)
 Tétrahydrocannabidiol (H4-CBD) (2-(2-isopropyl-5-méthylcyclohexyl)-5-pentylbenzène-1,3-diol)
 TFMPP (1-(3-trifluorométhylphényl)pipérazine)
 TH-PBP (2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(5,6,7,8-tétrahydronaphtalène-2-yl)butane-1-one)
 TH-PHP (2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(5,6,7,8-tétrahydronaphtalène-2-yl)hexane-1-one)
 TH-PVP (2-(pyrrolidine-1-yl)-1-(5,6,7,8-tétrahydronaphtalène-2-yl)pentane-1-one)
 Ro 07-4065 (7-chloro-5-(2,6-difluorophényl)-1-méthyl-3*H*-1,4-benzodiazépine-2-one)
 Thienoamphétamine (1-(thiophène-2-yl)propan-2-amine)
trans-CP 47,497-C8 (4-(2,2-diméthylnonyl)-2-méthyl-1-(3-méthylcyclohexyl)benzène)
 4-(trifluorométhyl) U-47700 (*N*-(2-(diméthylamino)cyclohexyl)-*N*-méthyl-4-(trifluorométhyl)benzamide)
 2,4,6-Triméthoxyamphétamine (TMA-6) (1-(2,4,6-triméthoxyphényl)propan-2-amine)
 2,4,5-Triméthylmethcathinone (2,4,5-TMMC) (2-(méthylamino)-1-(2,4,5-triméthylphényl)propan-1-one)
 Troparil (méthyl 8-méthyl-3-phényl-8-azabicyclo[3.2.1]octano-2-carboxylate)
 U-48800 (2-(2,4-dichlorophényl)-*N*-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-*N*-méthylacétamide)
 U-49900 (3,4-dichloro-*N*-[2-(diéthylamino)cyclohexyl]-*N*-méthylbenzamide)
 U-50488 (2-(3,4-dichlorophényl)-*N*-méthyl-*N*-[2-(pyrrolidine-1-yl)cyclohexyl]acétamide)
 U-51754 (2-(3,4-dichlorophényl)-*N*-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-*N*-méthylacétamide)
 W-15 (4-chloro-*N*-[1-(2-phényléthyl)-2-pipéridine-2-ylidène]-benzènesulfonamide)
 W-18 (4-chloro-*N*-{1-[2-(4-nitrophényl)éthyl]-pipéridine-2-ylidène}-benzènesulfonamide)
 WIN 35428 (méthyl 3-(4-fluorophényl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octano-2-carboxylate)
 WIN 55212-2 (1,4-dihydronaphtalène-1-yl[5-méthyl-3-(morpholine-4-ylméthyl)-2,3-dihydro[1,4]oxazino[2,3,4-*hi*]indole-6-yl]méthanone)

et, sauf exception expresse, les stéréoisomères des substances énumérées dans la présente annexe, dans tous les cas où ces stéréoisomères peuvent exister conformément à la désignation chimique spécifiée; et

les sels des substances figurant dans la présente annexe, y compris les sels des isomères indiqués ci-dessus, dans tous les cas où lesdits sels peuvent exister.