



Recueil des textes légaux et réglementaires suédois

Règlement modifiant le règlement (1992:1554) relatif au contrôle des stupéfiants

SFS
Publié
le

Publié le 8 juin 2023

Le gouvernement ordonne par la présente¹ que l'appendice 1 du règlement (1992:1554) relatif au contrôle des stupéfiants² soit libellé comme suit.

Le présent règlement entre en vigueur le 11 juillet 2023.

Au nom du gouvernement

JAKOB FORSSMED

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

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

² Règlement réimprimé sous la référence 1993:784.

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

Analeptiques

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

³ Libellé le plus récent 2023:5.

1-(3-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-MMC, 3-méthylméthcathinone)

1-(4-éthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (4-EMC)

6,7-dihydro-5H-cyclopenta[f][1,3]benzodioxol-6-amine (MDAI)

1-(3,4-diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3,4-DMMC)

5-(N-éthyl-2-aminopropyl)benzofurane (5-EAPB)

N-méthyl-1-(thiophène-2-yl)propan-2-amine (méthiopropamine)

5-(2-aminopropyle)indole (5-IT)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)pentan-1-one (pentylone)

1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)butan-1-one (alpha-PBP)

1-(4-fluorophényl)-2-(pyrrolidin-1-yl)-pentan-1-one (4F-alpha-PVP)

1-(4-méthylphényl)-2-(pyrrolidin-1-yl)-propan-1-one (p-MePPP)

méthyl-2-(3,4-dichlorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate (3,4-dichlorométhylphénidate)

2-amino-4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-2-oxazoline (4,4'-diméthylaminorex)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)propan-1-one (éthylone)

2-(éthylamino)-1-phénylbutan-1-one (N-éthylbuphédron)

1-(3-méthoxyphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-méthoxyméthcathinone)

1-(2-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (2-MMC, 2-méthylméthcathinone)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino)butan-1-one (dibutylone)

2-(éthylamino)-1-(3-méthylphényl)propan-1-one (3-MEC)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one (MDPHP)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)propan-1-one (MDPPP)

2-(3-fluorophényl)-3-méthylmorpholine (3-fluorophenmétrazine, 3-FPM)

isopropyl-2-phényl-2-(pipéridine-2-yl)acétate (isopropylphénidate)

méthyl-naphtalène-2-yl(pipéridine-2-yl)acétate (méthyl-naphtidate, HDMP-28)

propyl-2-phényl-2-(pipéridine-2-yl)acétate (propylphénidate)

méthyl-2-(4-fluorophényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate (4-fluorométhylphénidate, 4F-MPH)

méthyl-2-(4-méthylphényl)-2-(pipéridine-2-yl)acétate (4-méthylméthylphénidate)

2-(diphénylméthyl)pyrrolidine (désoxy-D2PM)

méthyl-3-(3,4-dichlorophényl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-2-carboxylat (RTI-111, dichloropane)

N-éthyl-1-(3-fluorophényl)propan-2-amine (3-fluoroamphétamine, 3-FEA)

1-(3-bromophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-bromométhcathinone, 3-BMC)

2-(éthylamino)-1-(3-chlorophényl)propan-1-one (3-chloroéthcathinone, 3-CEC)

2,5-diméthoxyphényléthylamine (2C-H)

1-(2-méthylphényl)propan-2-amine (2-méthylamphétamine, 2-MA)

6-(2-aminopropyl)benzofurane (6-APB)

1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)heptan-1-one (alpha-PEP)

1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one (alpha-PHP)

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidine-1-yl)butan-1-one (MDPPP)

1-(3-chlorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-chlorométhcathinone, 3-CMC)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

2-(éthylamino)-1-phénylheptan-1-one (N-éthyl-nor-heptédrone, N-éthylheptédrone)

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

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

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

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

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

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

Hallucinogènes

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

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

ibogaïne

lévonantradol

nabilone

4-iodo-2,5-diméthoxyamphétamine (DOI)

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

bromobenzodifuranyl-isopropylamine (Bromo-Dragonfly)

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

5-(1,1-diméthylhexyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol (CP47,497-C6)

5-(1,1-diméthylheptyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol (CP47,497-C7)

5-(1,1-diméthyl-octyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol (CP47,497-C8)

5-(1,1-diméthyl-nonyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phénol (CP47,497-C9)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

(6aR,10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a,7,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromen-1-ol (HU-210)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-éthyl-naphtalène-1-yl)méthanone (EAM-2201)

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

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

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

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

2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(3,4,5-triméthoxybenzyl)éthanamine (C30-NBOMe)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

2-(éthylamino)-2-phénylcyclohexan-1-one (deschloro-N-éthylnorcétamine, O-PCE)

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

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

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

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

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

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

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

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

SFS

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

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

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

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

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

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

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

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

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

N-(1-adamantyl)-1-(cyclohexylméthyl)-1H-indazole-3-carboxamide (A-CHMINACA)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

méthyl-3-phényl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamido]propanoate (MPhP-2201)

naphtalène-1-yl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxylate (NM-2201)

3-(2-[éthyl(méthyl)amino]éthyl)-1H-indole-4-yl acétate (4-AcO-MET)

3-(2-[méthyl(propyl)amino]éthyl)-1H-indol-4-ole (4-HO-MPT)
 4-éthyl-2,5-diméthoxyphénéthylamine (2C-E)
 éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamido]-3-méthylbutanoate (5F-EMB-PICA)
 éthyl-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate (5F-EDMB-PICA)
 1-(cyclobutylméthyl)-N-(2-phénylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide (CUMYL-CBMINACA)
 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phénylpropan-2-yl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridine-3-carboxamide (CUMYL-4CN-B7AICA)
 1-butanoyl-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide(1B-LSD)
 méthyl-2-([1-(4-fluorobutyl)-1H-indol-3-carbonyl]amino)-3,3-diméthylbutanoate (4F-MDMB-BICA)
 2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthane-1-ol (BOH-2C-B)
 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-éthyléthanamine (N-éthyl-2C-B)
 6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (hexahydrocannabinol, HHC)
 3-heptyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (hexahydrocannabiphorol, HHCP)
 1-(cyclopropanecarbonyl)-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1cP-LSD)
 N,N-diéthyl-6-méthyl-1-pentanoyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1V-LSD)
 2-(éthylamino)-2-(3-méthylphényl)cyclohexan-1-one (désoxyméthoxétamine, DMXE)
 2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one (méthoxpropamine, MXPr)
 2-(isopropylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-one (méthoxysopropamine, MXiPR)

Analgésiques

carfentanil
 carisoprodol
 rémifentanil
 gamma-hydroxybutyrate (GHB)
 kétamine
 tapentadol
 tramadol
 O-desméthyltramadol (ODT)
 3,4-dichloro-N-[[1-(diméthylamino)cyclohexyl]méthyl]benzamide (AH-7921)
 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl)pipérazine (MT-45)
 4-chloro-N-(1-(2-phényléthyl)-pipéridine-2-ylidène)benzènesulfonamide (W-15)
 1-[1-(3-méthoxyphényl)-cyclohexyl]pipéridine (3-MeO-PCP)
 1-[1-(4-méthoxyphényl)-cyclohexyl]pipéridine (4-MeO-PCP)
 2-(éthylamino)-2-(2-chlorophényl)cyclohexan-1-one (N-éthyl-nor-cétamine)
 1-(1,2-diphényléthyl)pipéridine (diphénidine)
 1-[2-phényl-1-(2-méthoxyphényl)éthyl]pipéridine (2-MeO-diphénidine)
 N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]acétamide (acétylfentanyl)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]butanamide (butyr-fentanyl) SFS

N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(2-fluorophényl)-2-méthoxycétamide (ocfentanyl)

3,4-dichloro-N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-N-méthylbenzamide (U-47700)

4-chloro-N-(1-[2-(4-nitrophényl)éthyl]pipéridine-2-ylidène)benzènesulfonamide (W-18)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2-propénamide (acrylofentanyl)

2-(éthylamino)-2-(thiophène-2-yl)cyclohexan-1-one (tilétamine)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]furan-2-carboxamide (furanylfentanyl, Fu-F)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2-méthylpropanamide (isobutyrfentanyl)

méthyl-4-[phényl(méthoxyacétyl)amino]-1-[2-(2-thienyl)éthyl]pipéridine-4-carboxylate (thiafentanil)

N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(4-fluorophényl)-2-méthylpropanamide (4-fluoroisobutyrfentanyl, 4F-iBF)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopropancarboxamide (cyclopropylfentanyl)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-2-méthoxyacétamide (méthoxyacétylfentanyl)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]tétrahydrofuran-2-carboxamide (tétrahydrofuranfentanyl, THF-F)

4-bromo-N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]benzamide (bromadoline)

N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(2-fluorophényl)propanamide (2-fluorofentanyl)

N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(4-fluorophényl)butanamide (4-fluorobutyrfentanyl, 4F-BF)

N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]-N-(4-méthoxyphényl)butanamide (4-métoxibutyrfentanyl, 4-MeO-BF)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]cyclopentancarboxamide (cyclopentylfentanyl)

N-phényl-N-[1-(2-phényléthyl)pipéridine-4-yl]pentanamide (valérylfentanyl)

1-[4-(3-phénylprop-2-en-1-yl)-2-méthylpipéridazine-1-yl]butan-1-one (2-méthyl-AP-237)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Psycholeptiques

allobarbitol

aprobarbitol

brallobarbitol

brotizolam

butalbarbitol

pyrityldione (3,3-diéthyl-2,4-dioxo-tétrahydropyridine)

heptabarbitol

hexapropymate

hexobarbitol

clométhiazole

hydrate de chloral

chloralodol

méthohexital

méthylpentynol

midazolam

tybamate

vinbarbitol

zolpidem

zopiclone

phénazépam

étizolam (4-(o-chlorophényl)-2-éthyl-9-méthyl-6H-thiéno[3,2-f]-s-triazolo [4,3-a][1,4]diazépine)

8-bromo-1-méthyl-6-(pyridine-2-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (pyrazolam)

7-bromo-5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (flubromazépam)

7-chloro-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-1-méthyl-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (diclazépam)

(8-bromo-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (flubromazolam)

5-(2-chlorophényl)-3-méthyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H-[1,4]-benzodiazépine-2-one (méclonazépam)

6-(2-chlorophényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (clonazolam)

2-éthyl-4-phényl-9-méthyl-6H-tiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine (deschloroétizolam)

2-éthyl-4-(2-chlorophényl)-6H-tiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine (métizolam)

1-(6-phényl-8-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine-1-yl)-N,N-diméthylméthanamine (adinazolam)

1-(cyclopropylméthyl)-5-(2-chlorophényl)-7-nitro-1,3-dihydro-2H-[1,4]-benzodiazépine-2-one (cloniprazépam)

8-chloro-6-(2-chlorophényl)-4H-pyrido[2,3-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine (zapizolam)

5-(2-fluorophényl)-3-hydroxy-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (nifoxipam, 3-hydroxy-desméthyl-flunitrazépam)

7-bromo-3-hydroxy-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (3-hydroxyphénazépam)

6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (flunitrazolam)

5-(2-fluorophényl)-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (N-desméthylflunitrazépam)

8-bromo-6-phényl-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (bromazolam)

5-(2-fluorophényl)-7-chloro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (norfludiazépam)

6-(2-fluorophényl)-8-chloro-1-méthyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (flunitrazolam)

6-phényl-1-méthyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazépine (nitrazolam)

(3S)-3-(aminométhyl)-5-acide méthylhexanoïque (prégabaline)

5-(2-chlorophényl)-1-méthyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazépine-2-one (méthylclonazépam)

5-phényl-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2H-[1]benzothiéno[2,3-e][1,4]diazépine-2-one (bentazépam)

3-(2-éthylphényl)-2-méthylquinazoline-4(3H)-one (étaqualone)

5-chloro-3-(4-chloro-2-méthylphényl)-2-méthylquinazoline-4(3H)-one (SL-164)

tert-butyle-8-bromo-9-oxo-11,12,13,13a-tétrahydro-9H-imidazo[1,5-a]pyrrolo[2,1-c][1,4]benzodiazépine-1-carboxylate (brétazenil)

méthyl-3-[(4S)-8-bromo-1-méthyl-6-(pyridine-2-yl)-4H-imidazo[1,2-a][1,4]benzodiazépine-4-yl]propanoate (remimazolam)

2-(7-chloro-1,8-naphthyridine-2-yl)-2,3-dihydro-3-(5-méthyl-2-oxohexyl)-1H-isoindol-1-one (pagoclone)

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

En outre, dans le cadre de l'application du règlement, le mot «cannabis» fait référence aux parties de toutes les plantes du genre *Cannabis* qui poussent au-dessus du sol (à l'exception des graines) dont la résine n'a pas

été extraite, et quelles que soient les dénominations sous lesquelles il apparaît. Toutefois, le terme «cannabis» ne signifie pas le chanvre qui:

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

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