

Recueil des textes légaux et réglementaires suédois

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

SFS
Publié
le

Publié le 14 décembre 2023

Le gouvernement ordonne par la présente¹ que l'appendice 1 de l'Ordonnance (1992:1554) sur le contrôle des stupéfiants² se lit comme suit.

Le présent règlement prend effet le 16 janvier 2024.

Au nom du gouvernement

JAKOB FORSSMED

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

¹ 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 Réimpression de l'Ordonnance sous la référence 1993:784.

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

Analeptiques

éthylamphétamine (2-éthylamino-1-phénylpropane)
 fénétylline
 [1-phényl-1-pipéridyl-(2)-méthyl]acétate
 1-phényl-2-butylamine
 N-hydroxyamphétamine
 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-(naphthalène-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
 (lisdexamphétamine)
 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 2023:379.

1-(3-méthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one (3-MMC, 3-**SFS**
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-chloroethcathinone,
3-CEC)

2,5-diméthoxyphényléthylamine (2C-H)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

3-(diéthylamino)-2,2-diméthylpropyl-4-aminobensoate (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-heptedrone, N-éthylheptedrone)

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

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

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

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

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

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

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

Hallucinogènes

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

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

ibogaïne

lévonantradol

nabilone

4-iodo-2,5-diméthoxyamphétamine (DOI)

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

bromobenzodifuranyl-isopropylamine (Bromo-Dragonfly)

le dextrométhorphan, 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-butylinol-3-yl)méthanone (JWH-073)

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

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

[1-[2-(4-morpholinyl)éthyl]-1H-indol-3-yl]-1-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-diméthoxyphénylamine (allylescaline)

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

4-étoxy-3,5-diméthoxyphénylamine (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-propylphénylamine (2C-P)

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

3,5-diméthoxy-4-propoxyphénylamine (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-méthylbutanoate (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-méthylhydroxylamine (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-butanoyle-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide(1B-LSD)
 méthyl-2-([1-(4-fluorobutyl)-1H-indol-3-carbonyl]amino)-3,3-diméthylbutanoate (4F-MDMB-BICA)
 2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)éthane-1-ol (BOH-2C-B)
 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-éthyléthanamine (N-éthyl-2C-B)
 6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (hexahydrocannabinol, HHC)
 3-heptyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (hexahydrocannabiphorol, HHCP)
 1-(cyclopropanecarbonyle)-N,N-diéthyl-6-méthyl-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1cP-LSD)
 N,N-diéthyl-6-méthyl-1-pentanoyle-9,10-didéhydroergoline-8-carboxamide (1V-LSD)
 2-(éthylamino)-2-(3-méthylphényl)cyclohexan-1-one (désoxyméthoxétamine, DMXE)
 2-(3-méthoxyphényl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one (méthoxpropamine, MXPr)
 2-(isopropylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-one (méthoxysopropamine, MXiPR)
 3-heptyl-6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (delta-8-THCP, JWH-091)
 3-heptyl-6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (delta-9-THCP)
 6a,7,8,9,10a-hexahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-yle acétate (acétate d'hexahydrocannabinol, acétate de HHC, HHCO)
 Acétate de 6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyrane-1-yle (acétate de delta-8-THC)
 Acétate de 6a,7,8,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyrane-1-yle (acétate de delta-9-THC)
 1-[1-(3-méthylphényl)cyclohexyl]pipéridine (3-Me-PCP)

Analgésiques

carfentanil
 carisoprodol
 rémifentanil
 gamma-hydroxybutyrate (GHB)
 kétamine
 tapentadol
 tramadol
 O-desméthyltramadol (ODT)
 3,4-dichloro-N-[[1-(diméthylamino)cyclohexyl]méthyl]benzamide (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 (butyrfentanyl)
 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 (thiafentanyl)
 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-méthoxybutyrfentanyl, 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-méthylpipérazine-1-yl]butan-1-one (2-méthyl-AP-237)
 N,N-diéthyl-2-[2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-yl]éthanol-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 (bromphine)

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]éthanol (2F-viminol)

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

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

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-déséthyl isotonitazène)

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

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

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

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

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

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

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
 vinbarbital
 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) n° 1307/2013 du Parlement européen et du Conseil du 17 décembre 2013 établissant les règles relatives aux paiements directs en faveur des agriculteurs au titre des régimes de soutien relevant de la politique agricole commune et abrogeant le règlement (CE) n° 637/2008 du Conseil et le règlement (CE) n° 73/2009 du Conseil; ou le règlement (UE) n° 1308/2013 du Parlement européen et du Conseil du 17 décembre 2013 portant organisation commune des marchés des produits agricoles et abrogeant les règlements (CEE) n° 922/72, (CEE) n° 234/79, (CE) n° 1037/2001 et (CE) n° 1234/2007 du Conseil, et

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