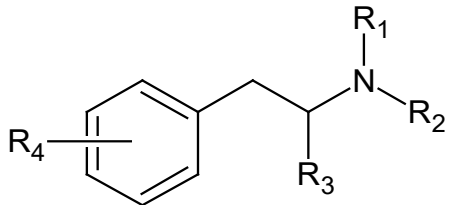
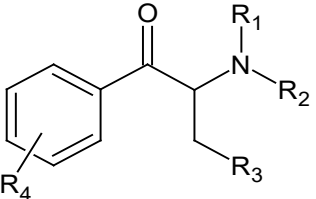


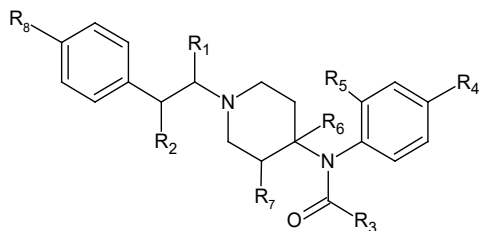
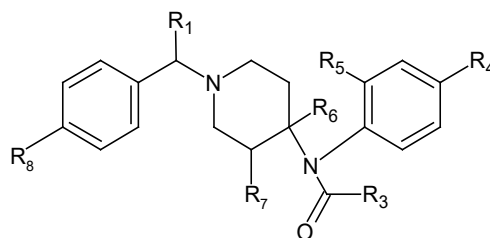
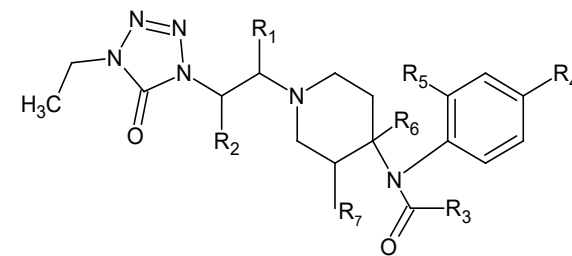
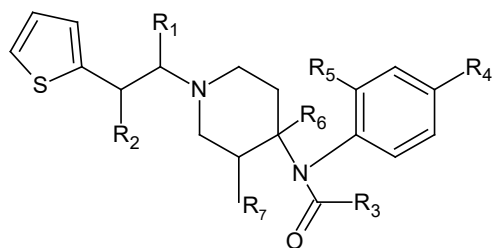
| | |
|---|---|
| BIJLAGE IVA: | ANNEXE IVA: |
| <i>Stoffen nationaal opgelijst via een generieke structuur, niet inbegrepen de stoffen reeds opgelijst in bijlage I, II en III.</i> | <i>Substances listées au plan national via une structure générique, à l'exception des substances déjà énumérées à l'annexe I, II, et III.</i> |

| 1. AMFETAMINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van | 1. DÉRIVÉS AMPHÉTAMINIQUES : substances qui sont dérivées de : |
|---|--|
|  <p>Fig. 1 1-phenylpropan-2-amine</p> <p>R₁ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl of methyleendioxybenzyl. R₂ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl of methylenedioxybenzyl. De aminofunctie kan ook deel uitmaken van een azetidine-, pirrolidine- of piperidine-ringstructuur. R₃ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep. R₄ = H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n+1}O, C_nH_{2n+1}NH, C_nH_{2n+1}S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH₂, NO₂, halogeen, CN, OCH₂Ph, C(CH₃)₃, CH₂CH₂O, CHCHO, OCH₂O, CH₂CH₂NH, CHCHNH, OCH₂CH₂O, benzyl, of ethyleenimine (op eender welke positie van de phenylring zoals afgebeeld in figuur 1). Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenylring zijn mogelijk. Opmerking: cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl: met maximaal 7 koolstof-atomen)</p> | <p>R₁ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acétyl, benzyl, méthoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylméthyl, furylméthyl ou méthylènedioxybenzyl. R₂ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acétyl, benzyl, méthoxyphényl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylméthyl, furylméthyl ou méthylènedioxybenzyl. La fonction amine peut aussi faire partie de la structure cyclique d'une azétidine, pirrolidine ou pipéridine. R₃ : C_nH_{2n+1} (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényle ou amine. R₄ : un ou plusieurs substituant incluant les groupes fonctionnels suivants : H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n+1}O, C_nH_{2n+1}NH, C_nH_{2n+1}S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH₂, NO₂, halogène, CN, OCH₂Ph, C(CH₃)₃, CH₂CH₂O, CHCHO, OCH₂O, CH₂CH₂NH, CHCHNH, OCH₂CH₂O, benzyl, éthylèneimine (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'illustré par la figure 1). Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényle par un ou plusieurs de ces groupes. Remarque : cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl contenant au maximum 7 atomes de carbon</p> |

| 2. CATHINONEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van | 2. DÉRIVÉS de la CATHINONE : substances qui sont dérivées de : |
|--|--|
|  <p>Fig. 2. 2-amino-1-phenylpropan-1-one</p> | |
| <p>R₁ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂- (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)</p> <p>R₂ = H, C_nH_{2n+1}, (n=1-5), -CH₂- of benzyl (alleen indien R₁=H), (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)</p> <p>R₃ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep</p> <p>R₄= H, CH₃, C₂H₅, OCH₃, halogeen, OCH₂O, phenyl (op eender welke positie van de phenylring zoals afgebeeld in figuur 2). Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenylring zijn mogelijk.</p> | <p>R₁ :H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂- (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)</p> <p>R₂ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂-, ou benzyl (pour autant que R₁ = H), (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)</p> <p>R₃ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényl ou amino.</p> <p>R₄ : H, CH₃, C₂H₅, OCH₃, halogène, OCH₂O, phényl (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'illustré par la figure 2). Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényle par un ou plusieurs de ces groupes.</p> |
| <p>Uitgezonderd: bupropion</p> | <p>A l'exception de : bupropion</p> |

3. FENTANYLDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van:**3. DERIVES du FENTANYL: structures qui sont dérivées de :**

- *N*-phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amine (Fig. 3a)
- 1-benzyl-*N*-phenylpiperidin-4-amine (Fig. 3b)
- 1-ethyl-4-[[4-(phenylamino)piperidin-1-yl]methyl]-1,4-dihydro-5*H*-tetrazol-5-one (Fig. 3c)
- *N*-phenyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-amine (Fig. 3d)

**Fig.3a****Fig. 3b****Fig. 3c****Fig. 3d**

R₁= H, CH₃
R₂= H, OH
R₃= C₂H₅, CH(CH₃)₂, CH₂-O-CH₃ of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen
R₄= H, halogeen, OCH₃
R₅= H, halogeen, OCH₃
R₆= H, CH₃, C(O)OCH₃, CH₂-O-CH₃
R₇= H, CH₃,
R₈= H, halogeen, OCH₃

R₁= H, CH₃
R₂= H, OH
R₃= C₂H₅, CH(CH₃)₂, CH₂-O-CH₃ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone
R₄= H, halogène, OCH₃
R₅= H, halogène, OCH₃
R₆= H, CH₃, C(O)OCH₃, CH₂-O-CH₃
R₇= H, CH₃,
R₈= H, halogène, OCH₃

4. SYNTHETISCHE CANNABINOIDEN: stoffen die derivaten zijn van**4 . CANNABINOIDES SYNTHÉTIQUES :** substances qui sont dérivées de :

- indoles (Fig. 4a en 4d)
- indazoles (Fig. 4b en 4e)
- benzodiazoles (Fig. 4c, 4f, 4g en 4h)
- pyrroles (Fig. 4i)

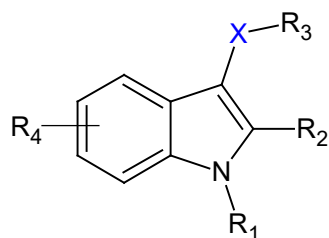


Fig. 4a

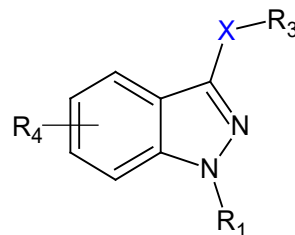


Fig. 4b

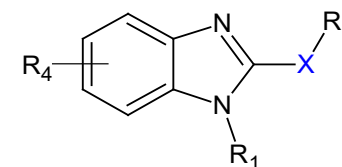


Fig. 4c

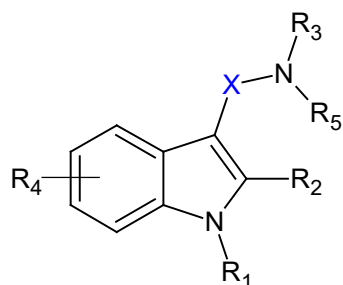


Fig. 4d

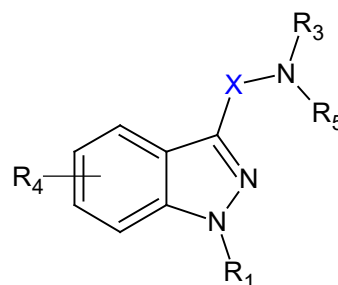


Fig. 4e

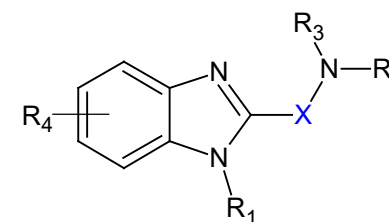


Fig. 4f

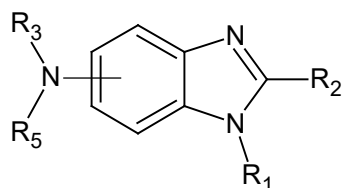


Fig. 4g

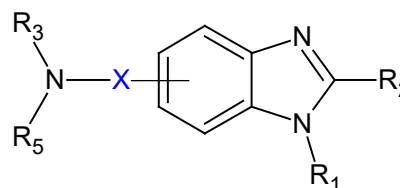


Fig. 4h

X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;

R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phenyl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: OH, C(=O)OH, halogeen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpyrrolidinyl, N-methylpiperidinyl of een andere functionele groep met maximaal 7 C-atomen.

R₂: H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7)

R₃: phenyl, benzyl, phenylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetramethylcyclopropyl, of een functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: halogeen, OH, CH₂OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO₂ of een functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen.

R₄ (op eender welke positie op de 6-ring van de indole-, indazole- of benzodiazole-groep zoals afgebeeld in bovenstaande figuren): H, halogeen, methyl, OH, OCH₃, NO₂, CN.

R₅: H, phenyl, benzyl, phenylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetramethylcyclopropyl, of een functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: halogeen, OH, CH₂OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO₂ of een functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen.

R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylméthyl; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants: OH, C(=O)OH, halogène, CN, tetrahydropyranyl, morpholinyl, N-méthylpyrrolidinyl, N-méthylpipéridinyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.

R₂: H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7)

R₃: phényl, benzyl, phénylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetramethylcyclopropyl, ou un groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants: OH, halogène, CH₂OH, C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO₂ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

R₄: (quelle que soit la position sur la structure cyclique de la fonction en C6 de la structure indole, indazole ou benzodiazole tel qu'illustré par la figure ci-dessus): H, halogène, méthyl, OH, OCH₃, NO₂, CN.

R₅: H, phényl, benzyl, phénylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetramethylcyclopropyl, ou un groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants: OH, halogène, CH₂OH, C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO₂ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

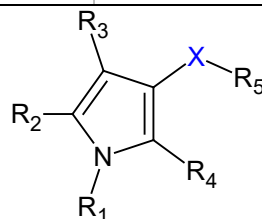


Fig. 4i

X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;

R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phenyl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: OH, C(=O)OH, halogeen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpyrrolidinyl, N-methylpiperidinyl of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen.

R₂: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen

R₃: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen

R₄: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen

R₅: naphtylgroep of een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen, al dan niet verder gesubstitueerd met halogenen.

R₁ : C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylméthyl ;ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants : OH, C(=O)OH, halogène, CN, tetrahydropyranyl, morpholinyl, N-méthylpyrrolidinyl, N-méthylpipéridinyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.

R₂ : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

R₃ : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

R₄ : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

R₅ : groupe naphtyle ou une structure cyclique ou polycyclique constituée de maximum 8 atomes de carbone, substitués ou non avec un ou plusieurs halogènes.

5. TRYPTAMINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

5. DÉRIVÉS de la TRYPTAMINE : substances qui sont dérivées de :

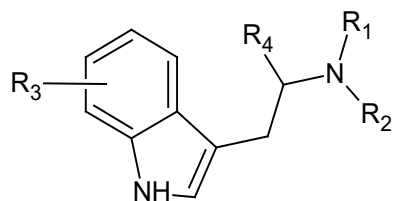


Fig. 5. 2-(1H-indol-3-yl)ethanamine

R₁ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5)

R₂ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5)

R₃ = H, OH, OCH₃, OAc, op eender welke positie op de 6-ring van de indole-groep zoals afgebeeld in figuur 5.

R₄ = H, CH₃, C₂H₅

R₁ : C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5)

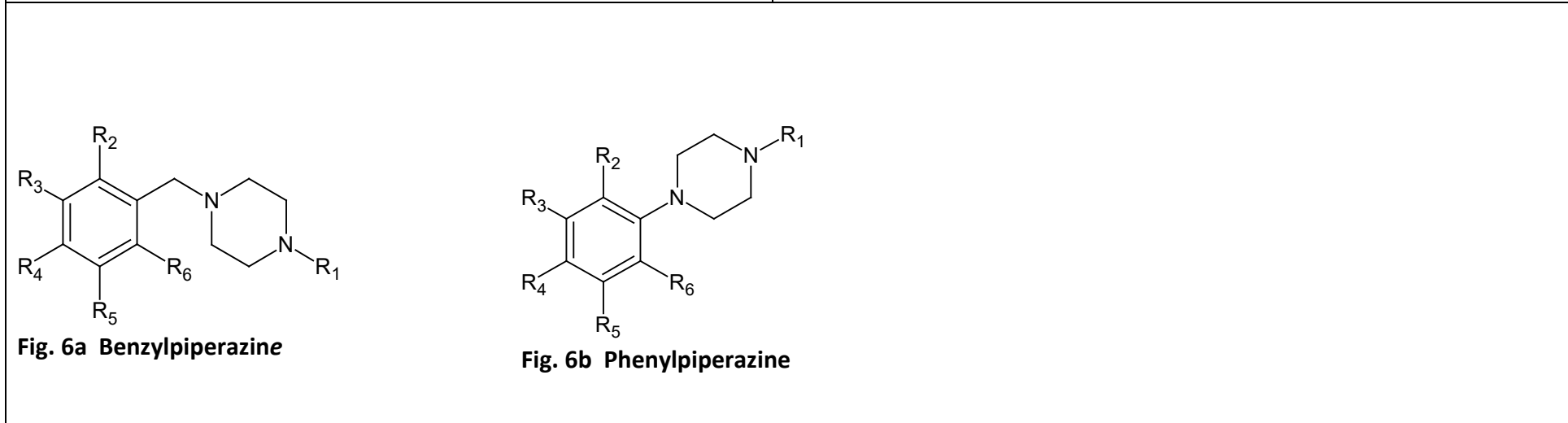
R₂ : C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5)

R₃ : H, OH, OCH₃, OAc, quelle que soit la position sur la structure cyclique de la fonction en C6 de la structure indole tel qu'illustré par la figure 5

R₄ : H, CH₃, C₂H₅

| | |
|--|--|
| | |
|--|--|

| | |
|--|---|
| 6. PIPERAZINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van: | 6. DÉRIVÉS de la PIPÉRAZINE : substances qui sont dérivées de: |
|--|---|



| | |
|--|--|
| <p>R1 = H, CH₃, benzyl R2 = H, halogeen , OCH₃ R3 = H, CH₃, halogeen, CF₃ R4 = H, halogeen, OCH₃ R5 = H, OCH₃, R6 = H</p> | <p>R1 = H, CH₃, benzyl R2 = H, halogène, OCH₃ R3 = H, CH₃, halogène , CF₃ R4 = H, halogène, OCH₃ R5 = H, OCH₃, R6 = H</p> |
|--|--|

| | |
|--|---|
| 7. 2C-X DERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van | 7. DÉRIVÉS de la 2C-X: substances qui sont dérivées de : |
|--|---|

| | |
|--|--|
| | |
|--|--|

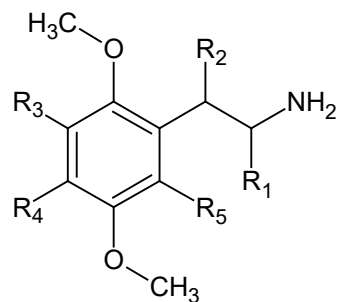


Fig. 7 2-(2,5-dimethoxyphenyl)ethanamine

R₁ = H, CH₃
R₂ = H, carbonyl
R₃ = H, halogeen, CH₃
R₄ = H, halogeen, CN, NO₂, NH₂ of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen.
R₅ = H, halogeen, CH₃
R₃ en **R₄** kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met maximaal 7 C-atomen
R₃ en **R₅** kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met de methoxy-groep

R₁ = H, CH₃
R₂ = H, carbonyl
R₃ = H, halogène, CH₃
R₄ = H, halogène, CN, NO₂, NH₂ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 8 atomes de carbone.
R₅ = H, halogène, CH₃
R₃ et **R₄** peuvent être inclus dans une structure cyclique constituée au maximum 7 atomes de carbone.
R₃ et **R₅** peuvent être inclus dans une structure cyclique avec le groupe méthoxy

8. NBOMe- DERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

8. DÉRIVÉS de la NBOMe : substances qui sont dérivées de :

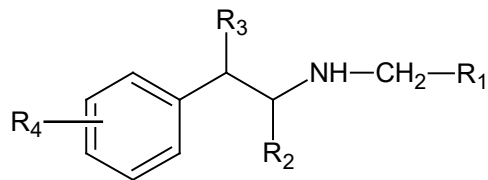


Fig. 8 N-methyl-2-phenylethanamine

R₁ = een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen al dan niet verder gesubstitueerd met één of meerdere halogenen, OCH₃, OCH₂CH₃ of OH

R₂ = H, CH₃

R₃ = H, carbonyl

R₄ = één of meerdere functionele groepen bestaande uit: H, halogeen, CN, NO₂, NH₂, OCH₃, OCH₂CH₃ of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen, al dan niet opgenomen in een ringstructuur

R₁ = une structure cyclique ou polycyclique constituée de maximum 8 atomes de carbone, substituée ou non avec un ou plusieurs halogènes, OCH₃, OCH₂CH₃ ou OH

R₂ = H, CH₃

R₃ = H, carbonyl

R₄ = un ou plusieurs des groupes fonctionnels suivants : H, halogène, CN, NO₂, NH₂, OCH₃, OCH₂CH₃ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone, inclus ou non dans une structure cyclique

Inbegrepen voor de derivaten 1 t.e.m. 8 :

de stereo-isomeren, zouten, ethers, esters, amiden van de stoffen en hun stereo-isomeren en hun zouten, voor zover het bestaan van deze verbindingen scheikundig mogelijk is.

Y compris pour les dérivates 1 jusqu'au 8 inclus :

les stéréo-isomères, les sels, les éthers, les esters, amides des substances et leurs stéréo-isomères et leurs sels, pour autant que ces structures soient chimiquement possibles.

| | |
|--|---|
| BIJLAGE IVB | ANNEXE IVB: |
| <i>Stoffen nationaal opgelijst die niet vallen onder vorige bijlages</i> | Substances listées au plan national qui ne sont pas visées aux précédentes annexes. |

| INN ¹ of triviale naam | DCI ² ou nom commun/vulgaire | Chemische benaming (Engels)/ Nom chimique (Anglais) of IUTZS-benaming ³ / la désignation UICPA ⁴ |
|--|---|--|
| A-836,339 | A-836,339 | N-[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-1-carboxamide |
| AB-CHFUPYCA | AB-CHFUPYCA | 2-{{1-(cyclohexylmethyl)-3-(4-fluorophenyl)-1H-pyrazol-5-yl}formamido}-3-methylbutanamide |
| ALLYLESCALINE | ALLYLESCALINE | 2-[3,5-dimethoxy-4-(prop-2-en-1-yloxy)phenyl]ethan-1-amine |
| ALPHA-PVT | ALPHA-PVT | 2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)pentan-1-one |
| CP47,497 | CP47,497 | 2-(3-hydroxycyclohexyl)-5-(2-methyloctan-2-yl)phenol |
| CP 47,497 C8-HOMOLOOG (Cannabicyclohexanol) | CP 47,497 C8-HOMOLOGUE (Cannabicyclohexanol) | 2-(3-hydroxycyclohexyl)-5-(2-methylnonan-2-yl)phenol |
| CRA-13 | CRA-13 | naphthalen-1-yl-(4-pentoxynaphthalen-1-yl)methanone |
| O-DESMETHYLTRAMADOL | O-DESMETHYLTRAMADOL | 3-{2-[(dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexyl}phenol |
| DESOXYPIPRADROL (2DPMP) | DÉSOXYPIPRADROL (2DPMP) | 2-(diphenylmethyl)piperidine |
| DIPHENIDINE | | 1-(1,2-diphenylethyl)piperidine |
| DIPHENYLPROLINOL (D2PM) | DIPHENYLPROLINOL (D2PM) | 1,2-diphenyl(pyrrolidin-2-yl)methanol |
| DESOXY-D2PM | DÉSOXY-D2PM | 2-(diphenylmethyl)pyrrolidine |
| EG-018 | EG-018 | 3-(naphthalene-1-carbonyl)-9-pentyl-9H-carbazole |
| ETAQUALONE | ETAQUALONE | 3-(2-ethylphenyl)-2-methyl-3,4-dihydroquinazolin-4-one |
| 2-FLUORO-ISOMETHCATHINONE | 2-FLUORO-ISOMETHCATHINONE | 1-(2-fluorophenyl)-1-(methylamino)propan-2-one |
| 5F-PB22-INDAZOLE ANALOOG | 5F-PB22-INDAZOLE ANALOGUE | quinolin-8-yl 1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1H-indazole-3-carboxylate |
| FURFENOREX | FURFÉNOREX | N-(furan-2-ylmethyl)-N-methyl-1-phenylpropan-2-amine |
| HU-210 | HU-210 | 9-(hydroxymethyl)-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6H,6aH,7H,10H,10aH-benzo[c]isochromen-1-ol |

¹ International Nonproprietary Names

² Dénominations Communes Internationales

³ Chemische benaming volgens de regels van de Internationale Unie voor Zuivere en Toegepaste Scheikunde (IUTZS), <http://www.iupac.org/>, Blue book, Nomenclatuur van organische scheikunde

⁴ Désignation chimique selon les règles de l'Union internationale de chimie pure et appliquée (UICPA), <http://www.iupac.org/>, Livre bleu, Nomenclature des composés organiques

| | | |
|---------------------------------------|---------------------------------------|--|
| HU-331 | HU-331 | 3-hydroxy-2-[3-methyl-6-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-yl]-5-pentylcyclohexa-2,5-diene-1,4-dione |
| IBOGAINE | IBOGAINE | 17-ethyl-7-methoxy-3,13-diazapentacyclo[13.3.1.0 ² , ¹⁰ .0 ⁴ , ⁹ .0 ¹³ , ¹⁸]nonadeca-2(10),4,6,8-tetraene |
| ISOPENTEDRONE | ISOPENTÉDRONE | 1-(methylamino)-1-phenylpentan-2-one |
| JTE-907 | JTE-907 | N-(1,3-benzodioxol-5-ylmethyl)-7-methoxy-2-oxo-8-pentoxo-1H-quinoline-3-carboxamide |
| KETAMINE | KÉTAMINE | 2-(2-chlorophenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-one |
| LISDEXAMFETAMINE | LISDEXAMFETAMINE | 2,6-diamino-N-(1-phenylpropan-2-yl)hexanamide |
| LY2183240 | LY2183240 | N,N-dimethyl-5-[(4-phenylphenyl)methyl]tetrazole-1-carboxamide |
| M-ALPHA | M-ALPHA | [1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)propyl](methyl)amine |
| 5-MEO-NBPBRT | 5-MEO-NBPBRT | N-[(4-bromophenyl)methyl]-2-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)ethanamine |
| MEO-PCE | MEO-PCE | N-ethyl-1-(methoxyphenyl)cyclohexan-1-amine |
| MEO-PCP | MEO-PCP | 1-[1-(methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine |
| METHOXPHENIDINE (MXP) | MÉTHOXPHÉNIDINE (MXP) | 1-[1-(2-methoxyphenyl)-2-phenylethyl]piperidine |
| METHYLHEXANAMINE (DIMETHYLAMYLAMINE) | MÉTHYLHEXANAMINE (DIMÉTHYLAMYLAMINE) | 4-methylhexan-2-amine |
| MPA (methiopropamine) | MPA (methiopropamine) | N-methyl-1-thiophen-2-ylpropan-2-amine |
| NALBUPHINE | NALBUPHINE | 3-(cyclobutylmethyl)-1,2,4,5,6,7,7a,13-octahydro-4,12-methanobenzofuro[3,2-e]isoquinoline-4a,7,9-triol |
| RH-34 | RH-34 | 3-[2-[(2-methoxyphenyl)methylamino]ethyl]-1H-quinazoline-2,4-dione |
| SALVINORIN A | SALVINORIN A | methyl-9-acetyloxy-2-(furan-3-yl)-6a,10b-dimethyl-4,10-dioxo-2,4a,5,6,7,8,9,10a-octahydro-1H-benzo[f]isochromene-7-carboxylate |
| TAPENTADOL | TAPENTADOL | 3-[-1-(dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol |
| D9-THCA (Tetrahydrocannabinolic acid) | D9-THCA (Tetrahydrocannabinolic acid) | (6aR)-2-carboxy-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-olate |
| U-47700 | U-47700 | 2-(dichlorophenyl)-N-[2-(dimethylamino)cyclohexyl]-N-methylacetamide |
| W-15 | W-15 | 4-chloro-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-2-ylidene]benzene-1-sulfonamide |
| WIN55,212-2 | WIN55,212-2 | 2-methyl-11-[(morpholin-4-yl)methyl]-3-(naphthalene-1-carbonyl)-9-oxa-1-azatricyclo[6.3.1.0 ⁴ , ¹²]dodeca-2,4(12),5,7-tetraene |

| | | |
|--|--|--|
| BROMAZOLAM | BROMAZOLAM | 8-bromo-1-methyl-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine |
| BUTONITAZENE | BUTONITAZÈNE | 2-[(4-butoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-5-nitro-1H-benzimidazole-1-ethanamine |
| 1-CYCLOPROPIONYL-LSD (1CP-LSD) | 1-CYCLOPROPIONY- LSD (1CP-LSD) | (6aR,9R)-4-(cyclopropanecarbonyl)-N,N-diethyl-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide |
| ETONITAZEPYNE | ÉTONITAZÉPYNE | 2-(4-ethoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl)-1H-benzo[d]imidazole |
| FLUBROMAZOLAM | FLUBROMAZOLAM | 8-bromo-6-(2-fluorophenyl)-1-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine |
| FLUORODESCHLOROKETAMINE (FLUOROKETAMINE) | FLUORODESCHLOROKÉTAMINE (FLUOROKÉTAMINE) | 2-(Fluorophenyl)-2-(methylamino)cyclohexanone |
| FLUOROMETHYLPHENIDATE | FLUOROMÉTHYLPHÉNIDATE | methyl (2R)-(fluorophenyl)[(2R)-piperidin-2-yl]acetate |
| FLUOROPHENMETRAZINE | FLUOROPHÉNÉMÉTRAZINE | 2-(Fluorophenyl)-3-methylmorpholine |
| METHYLISOPROPYLLYSERGAMIDE (MIPLA) | MÉTHYLISOPROPYLLYSERGAMIDE (MIPLA) | (8β)-9,10-didehydro-N,6-dimethyl-N-(1-methylethyl)-ergoline-8-carboxamide |
| METODESNITAZENE | MÉTODES NITAZÈNE | N,N-diethyl-2-[2-[(4-methoxyphenyl)methyl]benzimidazol-1-yl]ethanamine |
| METONITAZENE | MÉTONITAZÈNE | N,N-Diethyl 2-[2-(4-methoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzimidazol-1-yl]ethanamine |
| 1-PROPIONYL-LSD (1P-LSD) | 1-PROPIONYL-LSD (1P-LSD) | (8β)-N,N-Diethyl-6-methyl-1-propionyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide |
| PROPYLPHENIDATE (PPH) | PROPYLPHÉNIDATE (PPH) | Propyl phenyl(2-piperidinyl)acetate |
| TRAMADOL | TRAMADOL | 2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanol |
| AMT (alpha-METHYLTRYPTAMINE) | AMT (alpha-MÉTHYLTRYPTAMINE) | 1-(1H-Indol-3-yl)-2-propanamine |
| DESCHLOROKETAMINE | DESCHLOROKÉTAMINE | 2-(methylamino)-2-phenylcyclohexan-1-one |
| DESCHLORO-N-ETHYL-KETAMINE | DESCHLORO-N-ÉTAMINE | 2-(ethylamino)-2-phenylcyclohexan-1-one |
| DIMETHOCAINE | DIMÉTHOCAINE | [3-(diethylamino)-2,2-dimethylpropyl]4-aminobenzoate |
| 5F-EDMB-PICA (5-FLUORO EDMB-2201) | 5F-EDMB-PICA (5-FLUORO EDMB-2201) | ethyl 2-[[1-(5-fluoropentyl)indole-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoate |
| 5-FLUORO MPP-PICA (MPHP-2201,5F-MPHP-PICA) | 5-FLUORO MPP-PICA (MPHP-2201,5F-MPHP-PICA) | methyl (1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carbonyl)-L-phenylalaninate |
| HYDROXYPHENCYCLIDINE (HO-PCP) | HYDROXYPHENCYCLIDINE (HO-PCP) | 1-(piperidin-1-yl)cyclohexyl]phenol |
| METIZOLAM (DESMETHYLETIZOLAM) | MÉTIZOLAM (DESMÉTHYLÉTIZOLAM) | 4-(2-Chlorophenyl)-2-ethyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine |

| | | |
|---|---|--|
| METHOXPROPAMINE (MXPR, 2-OXO-3'-METHOXY-PCPR) | METHOXPROPAMINE (MXPR, 2-OXO-3'-MÉTHOXY-PCPR) | 2-(3-methoxyphenyl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-one |
| PYRAZOLAM | PYRAZOLAM | 8-bromo-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine |
| BZO-CHMOXIZID | BZO-CHMOXIZID | N'-[(3Z)-1-(cyclohexylmethyl)-2-oxo-1,2-dihydro-3H-indol-3-ylidene]benzohydrazide |
| BZO-HEXOXIZID | BZO-HEXOXIZID | N'-[(3Z)-1-Hexyl-2-oxo-1,2-dihydro-3H-indol-3-ylidene]benzohydrazide |
| BZO-POXIZID | BZO-POXIZID | N'-[(3Z)-2-oxo-1-pentyl-1,2-dihydro-3H-indol-3-ylidene]benzohydrazide |
| 5F-BZO-POXIZID | 5F-BZO-POXIZID | N'-[(3Z)-1-(5-fluoropentyl)-2-oxo-1,2-dihydro-3H-indol-3-ylidene]benzohydrazide |
| BZO-4EN-POXIZID | BZO-4EN-POXIZID | N'-[(3Z)-2-oxo-1-(pent-4-en-1-yl)-1,2-dihydro-3H-indol-3-ylidene]benzohydrazide |
| 2C-B-FLY | 2C-B-FLY | 2-(4-Bromo-2,3,6,7-tetrahydrofuro[2,3-f][1]benzofuran-8-yl)ethanamine |
| 5F-CUMYL-PEGACLONE | 5F-CUMYL-PÉGACLONE | 5-(5-fluoropentyl)-2,5-dihydro-2-(1-methyl-1-phenylethyl)-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-one |
| DESCHLOROETIZOLAM | DESCHLOROÉTIZOLAM | 2-ethyl-9-methyl-4-phenyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine |
| 3-DESOXY-MDPV (3-DESOXY-3,4-METHYLENEDIOXYPYROVALERONE) | 3-DÉSOXY-MDPV (3-DÉSOXY-3,4-MÉTHYLÉNEDIOXYPYROVALERONE) | 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one |
| DEOXYMETHOXETAMINE (DMXE) | DÉOXYMÉTHOXÉTAMINE (DMXE) | 2-(ethylamino)-2-(3-methylphenyl)cyclohexan-1-one |
| DESCHLOROETIZOLAM | DESCHLOROÉTIZOLAM | 2-ethyl-9-methyl-4-phenyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine |
| 5-EAPB (5-(2-ETHYLAMINOPROPYL)BENZOFURAN) | 5-EAPB (5-(2-ÉTHYLAMINOPROPYL)BENZOFURAN) | 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-ethylpropan-2-amine |
| ETH-LAD | ETH-LAD | (8β)-N,N,6-Triethyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide |
| ETONITAZEPIPNE | ÉTONITAZÉPIPNE | 2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-ylethyl)benzimidazole |
| ETONITAZEPYNE | ÉTONITAZÉPYNE | 2-(4-Ethoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl)-1H-benzimidazole |
| ETODESNITAZENE | ÉTODESNTAZENE | 2-[2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]benzimidazol-1-yl]-N,N-diethylethanamine |
| FLUBROTIZOLAM | FLUBROTIZOLAM | 2-Bromo-4-(2-fluorophenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine |

| | | |
|---|---|--|
| FLUETIZOLAM | FLUÉTIZOLAM | 2-ethyl-4-(2-fluorophenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine |
| FLUNITRAZOLAM | FLUNITRAZOLAM | 6-(2-Fluorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine |
| FLUROETHYLPHENIDATE | FLUROÉTHYLPHÉNIDATE | ethyl(fluorophenyl)(piperidin-2-yl)acetate |
| HEXAHYDROCANNABINOL (HHC) | HEXAHYDROCANNABINOL (HHC°) | 6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol |
| HYDROXETAMINE (HXE ,3-HO-2'-OXO-PCE) | HYDROXETAMINE (HXE ,3-HO-2'-OXO-PCE) | 2-(ethylamino)-2-(3-hydroxyphenyl)cyclohexan-1-one |
| GIDAZEPAM | GIDAZÉPAM | 2-(7-Bromo-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazepin-1-yl)acetohydrazide |
| 1B-LSD | 1B-LSD | (8β)-1-Butyryl-N,N-diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide |
| 1V-LSD (1-VALEROYL LSD) | 1V-LSD (1-VALÉROYL LSD) | (6aR,9R)-N,N-Diethyl-7-methyl-4-propanoyl-4,,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide |
| LSZ (LYSERGIC ACID 2,4-DIMETHYLAZETIDIDE) | LSZ (ACIDE 2,4-DIMÉTHYLAZÉTIDIDE LYSERGIQUE) | [(2S,4S)-2,4-Dimethyl-1-azetidinyll][(8β)-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-yl]methanone |
| 5-MeO-AI (5-METHOXY-2-AMINOINDANE, MEAI) | 5-MeO-AI (5-MÉTHOXY-2-AMINOINDANE, MEAI) | 5-methoxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amine |
| Me-PCP | Me-PCP | 1-[1-(methylphenyl)cyclohexyl]piperidine |
| Me-PCPy | Me-PCPy | 1-[1-(methylphenyl)cyclohexyl]pyrrolidine |
| NM-2AI (N-METHYL-2-AMINOINDANE) | NM-2AI (N-MÉTHYL-2-AMINOINDANE) | <i>N</i> -methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amine |
| O-PCE (ETICYCLIDONE) | O-PCE (ÉTICYCLIDONE) | 2-(Ethylamino)-2-phenylcyclohexan-1-one |
| PROTONITAZENE | PROTONITAZENE | N,N-Diethyl-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1 <i>H</i> benzimidazole-1-ethanamine |
| THIOTHINONE (bk-MPA) | THIOTHINONE (=bk--MPA) | 2-(methylamino)-1-thiophen-2-ylpropan-1-one |
| TH-PVP (3',4'-TETRAMETHYLENE-alpha-PYRROLIDINOVALEROPHENONE) | TH-PVP (3',4'-TÉTAMÉTHYLENE-alpha-PYRROLIDINOVALÉROPHÉNONE) | 2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalen-2-yl)pentan-1-one |
| Inbegrepen: de stereo-isomeren en zouten, ethers, esters, amiden van de stoffen en hun stereo-isomeren, voor zover het bestaan van deze verbindingen scheikundig mogelijk is. | | Y compris : les stéréo-isomères et les sels, les éthers, les esters, amides des substances et leurs stéréo-isomères, pour autant que ces structures soient chimiquement possibles. |

| | |
|---|---|
| CANNABISPLANT= elke plant van het geslacht Cannabis waarin de som van $\Delta 9$ -THC (delta-9-tetrahydrocannabinol) en THCA (delta-9-tetrahydrocannabinolic acid) groter is dan 0,2 % | PLANTE DE CANNABIS = toute plante du genre Cannabis dans laquelle la somme des concentrations du $\Delta 9$ -THC (delta-9-tetrahydrocannabinol) et du THCA (delta-9-tetrahydrocannabinolic acid) est toujours supérieure à 0,2% |
| KHAT (QAT) : delen van de plant 'Catha edulis' die cathinone bevatten | KHAT(QAT) : les parties de la plante 'Catha edulis' contenant de la cathinone |
| Paddenstoelen die van nature de stof psilocine of psilocybine bevatten, meer bepaald de STROPHARIA, CONOCYBE en PSILOCYBE soorten | Champignons contenant naturellement de la psilocine ou de la psilocybine, plus particulièrement les sortes STROPHARIA, CONOCYBE et PSILOCYBE |
| PAPAVERSTRO = alle delen van de opiumpapaver, met uitzondering van de zaadjes, na het maaien. | PAILLE DE PAVOT = toutes les parties , à l'exception des graines, du pavot à opium, après fauchage. |
| PEYOTE (PEYOTL): cactussen van het geslacht 'Lophophora' die mescaline bevatten | PEYOTE (PEYOTL) : cactus du genre 'Lophophora' contenant de la mescaline |
| SALVIA DIVINORUM : Planten uit de lipbloemfamilie (Lamiaceae) die Salvinorin A bevatten | SALVIA DIVINORUM : Les plantes de la famille des Lamiaceae contenant de la Salvinorine A |

| | |
|---------------------------------------|---|
| BIJLAGE IVC: | ANNEXE IVC: |
| <i>Preparaten nationaal opgelijst</i> | <i>Des préparations listées aux plan national</i> |

| | |
|--|---|
| Preparaten op basis van : | Préparations à base de : |
| Tramadol | Tramadol |
| Indien samengesteld met één of meer andere substanties | Lorsqu'elles contiennent un ou plusieurs autres composants |
| en | et |
| - waarbij de hoeveelheid van de bovenstaande stof per toedieningseenheid niet meer dan 400 mg bedraagt | - que la quantité de la substance mentionnée ci-dessus n'excède pas 400 mg par unité de prise |
| of | ou |
| - waarbij de concentratie in onverdeelde vormen concentratie niet meer dan 10% bedraagt | - que la concentration n'est pas supérieure à 10% dans des préparations de forme non divisée |

Version 15/04/2024