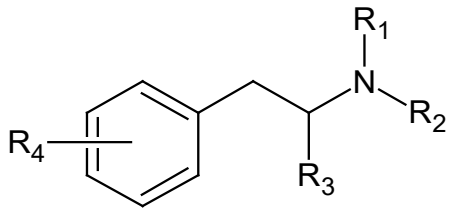
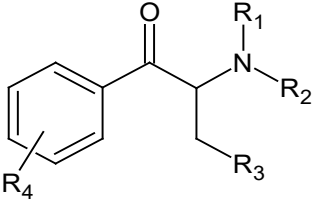


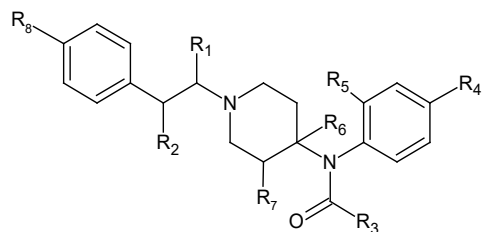
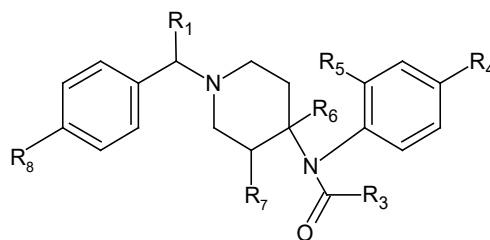
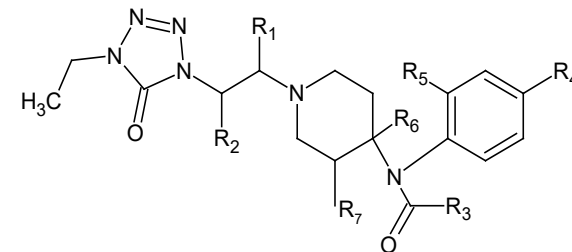
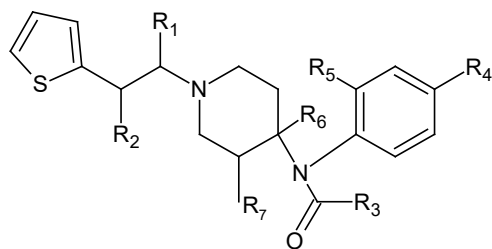
<b>BIJLAGE IVA:</b>	<b>ANNEXE IVA:</b>
<i>Stoffen nationaal opgelijst via een generieke structuur, niet inbegrepen de stoffen reeds opgelijst in bijlage I, II en III.</i>	<i>Substances listées au plan national via une structure générique, à l'exception des substances déjà énumérées à l'annexe I, II,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

<b>1. AMFETAMINEDERIVATEN:</b> stoffen die derivaten zijn van	<b>1. DÉRIVÉS AMPHÉTAMINIQUES :</b> substances qui sont dérivées de :
 <p><b>Fig. 1 1-phenylpropan-2-amine</b></p> <p><b>R<sub>1</sub></b> = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), OH, OCH<sub>3</sub>, CN, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl of methyleendioxybenzyl.  <b>R<sub>2</sub></b> = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), OH, OCH<sub>3</sub>, CN, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl of methylenedioxybenzyl.  De aminofunctie kan ook deel uitmaken van een azetidine-, pirrolidine- of piperidine-ringstructuur.  <b>R<sub>3</sub></b> = C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep.  <b>R<sub>4</sub></b> = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>O, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>NH, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>, halogeen, CN, OCH<sub>2</sub>Ph, C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O, CHCHO, OCH<sub>2</sub>O, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NH, CHCHNH, OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O, 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.  <b>Opmerking:</b> cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl: met maximaal 7 koolstof-atomen)</p>	<p><b>R<sub>1</sub></b> : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), OH, OCH<sub>3</sub>, CN, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5), acétyl, benzyl, méthoxybenzyl, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylméthyl, furylméthyl ou méthylènedioxybenzyl.  <b>R<sub>2</sub></b> : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), OH, OCH<sub>3</sub>, CN, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5), acétyl, benzyl, méthoxyphényl, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> (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.  <b>R<sub>3</sub></b> : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényle ou amine.  <b>R<sub>4</sub></b> : un ou plusieurs substituant incluant les groupes fonctionnels suivants : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>O, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>NH, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>, halogène, CN, OCH<sub>2</sub>Ph, C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O, CHCHO, OCH<sub>2</sub>O, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NH, CHCHNH, OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O, 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.  <b>Remarque</b> : cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl contenant au maximum 7 atomes de carbon</p>
<b>Uitgezonderd:</b> fenfluramine, norfenfluramine	<b>A l'exception de:</b> fenfluramine, norfenfluramine

2. CATHINONEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van	2. DÉRIVÉS de la CATHINONE : substances qui sont dérivées de :
 <p><b>Fig. 2. 2-amino-1-phenylpropan-1-one</b></p>	
<p><b>R<sub>1</sub></b> = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), -CH<sub>2</sub>- (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)</p> <p><b>R<sub>2</sub></b> = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, (n=1-5), -CH<sub>2</sub>- of benzyl (alleen indien R<sub>1</sub>=H), (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)</p> <p><b>R<sub>3</sub></b> = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep</p> <p><b>R<sub>4</sub></b>= H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, OCH<sub>3</sub>, halogeen, OCH<sub>2</sub>O, 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><b>R<sub>1</sub></b> :H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), -CH<sub>2</sub>- (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)</p> <p><b>R<sub>2</sub></b> : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), -CH<sub>2</sub>-, ou benzyl (pour autant que R<sub>1</sub> = H), (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)</p> <p><b>R<sub>3</sub></b> : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényl ou amino.</p> <p><b>R<sub>4</sub></b> : H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, OCH<sub>3</sub>, halogène, OCH<sub>2</sub>O, phényl (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'illustré par la figure 2).</p> <p>Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényle par un ou plusieurs de ces groupes.</p>
<p><b>Uitgezonderd:</b> bupropion</p>	<p><b>A l'exception de :</b> bupropion</p>

**3. FENTANYLDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van:**

- *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)

**3. DERIVES du FENTANYL: structures qui sont dérivées de :****Fig.3a****Fig. 3b****Fig. 3c****Fig. 3d**

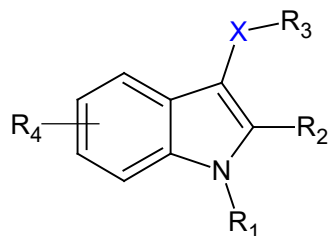
$R_1 = \text{H, CH}_3$   
 $R_2 = \text{H, OH}$   
 $R_3 = \text{C}_2\text{H}_5, \text{CH}(\text{CH}_3)_2, \text{CH}_2\text{-O-CH}_3$  of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen  
 $R_4 = \text{H, halogeen, OCH}_3$   
 $R_5 = \text{H, halogeen, OCH}_3$   
 $R_6 = \text{H, CH}_3, \text{C}(\text{O})\text{OCH}_3, \text{CH}_2\text{-O-CH}_3$   
 $R_7 = \text{H, CH}_3,$   
 $R_8 = \text{H, halogeen, OCH}_3$

$R_1 = \text{H, CH}_3$   
 $R_2 = \text{H, OH}$   
 $R_3 = \text{C}_2\text{H}_5, \text{CH}(\text{CH}_3)_2, \text{CH}_2\text{-O-CH}_3$  ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone  
 $R_4 = \text{H, halogène, OCH}_3$   
 $R_5 = \text{H, halogène, OCH}_3$   
 $R_6 = \text{H, CH}_3, \text{C}(\text{O})\text{OCH}_3, \text{CH}_2\text{-O-CH}_3$   
 $R_7 = \text{H, CH}_3,$   
 $R_8 = \text{H, halogène, OCH}_3$

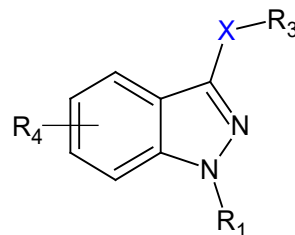
**4. SYNTHETISCHE CANNABINOÏDEN:** stoffen die derivaten zijn van

**4 . CANNABINOÏDES SYNTHÉTIQUES :** substances qui sont dérivées de :

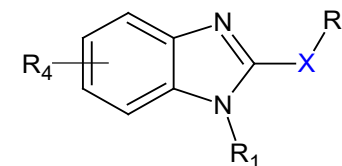
- indoles (Fig. 4a en 4d)
- indazoles (Fig. 4b en 4e)
- benzodiazoles (Fig. 4c, 4f, 4g en 4h)
- pyrroles (Fig. 4i)



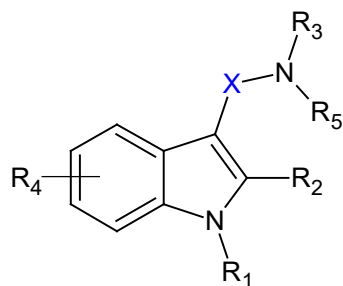
**Fig. 4a**



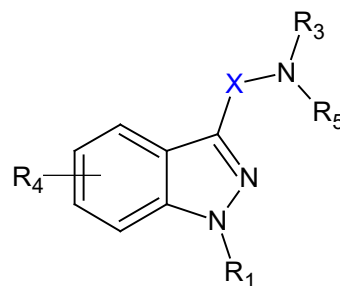
**Fig. 4b**



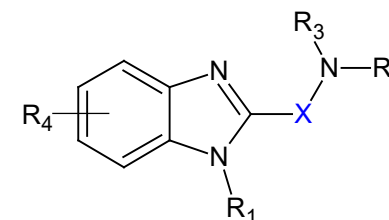
**Fig. 4c**



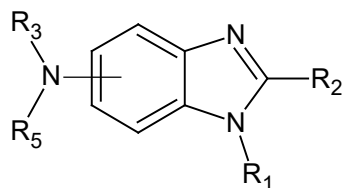
**Fig. 4d**



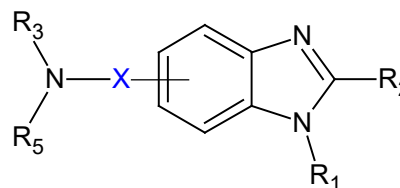
**Fig. 4e**



**Fig. 4f**



**Fig. 4g**



**Fig. 4h**

X = -CH<sub>2</sub>-, -C(=O)-, -CH<sub>2</sub>O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

R<sub>1</sub>: C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7), phenyl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie

X = -CH<sub>2</sub>-, -C(=O)-, -CH<sub>2</sub>O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;

R<sub>1</sub> : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (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,

hiervan: OH, C(=O)OH, halogeen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpyrrolidiny, N-methylpiperidiny of een andere functionele groep met maximaal 7 C-atomen.

**R<sub>2</sub>** : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7)

**R<sub>3</sub>** : 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, CH<sub>2</sub>OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO<sub>2</sub> of een functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen.

**R<sub>4</sub>** (op eender welke positie op de 6-ring van de indole-, indazole- of benzodiazole-groep zoals afgebeeld in bovenstaande figuren): H, halogeen, methyl, OH, OCH<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN.

**R<sub>5</sub>** : 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, CH<sub>2</sub>OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO<sub>2</sub> of een functionele groep met maximaal 7 koolstof-atomen.

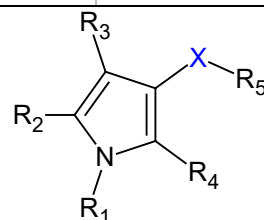
CN, tetrahydropyranyl, morpholinyl, N-méthylpyrrolidiny, N-méthylpipéridiny, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.

**R<sub>2</sub>** : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7)

**R<sub>3</sub>** : 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, CH<sub>2</sub>OH, C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO<sub>2</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

**R<sub>4</sub>** : (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, OCH<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN.

**R<sub>5</sub>** : 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, CH<sub>2</sub>OH, C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO<sub>2</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone



**Fig. 4i**

**X** = -CH<sub>2</sub>-, -C(=O)-, -CH<sub>2</sub>O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

**R<sub>1</sub>**: C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7), phenyl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie

**X** = -CH<sub>2</sub>-, -C(=O)-, -CH<sub>2</sub>O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;

**R<sub>1</sub>** : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> , C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (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,

hiervan: OH, C(=O)OH, halogeen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpyrrolidinyl, N-methylpiperidinyl of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen.

**R<sub>2</sub>**: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen

**R<sub>3</sub>**: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen

**R<sub>4</sub>**: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen

**R<sub>5</sub>**: naphtylgroep of een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen, al dan niet verder gesubstitueerd met halogenen.

CN, tetrahydropyranyl, morpholinyl, N-methylpyrrolidinyl, N-méthylpipéridinyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.

**R<sub>2</sub>** : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

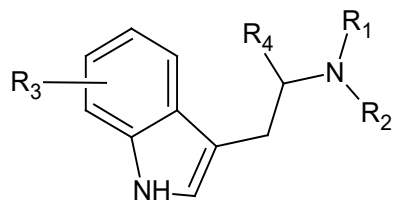
**R<sub>3</sub>** : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

**R<sub>4</sub>** : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

**R<sub>5</sub>** : 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**

**R<sub>1</sub>** = C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)

**R<sub>2</sub>** = C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)

**R<sub>3</sub>** = H, OH, OCH<sub>3</sub>, OAc, op eender welke positie op de 6-ring van de indole-groep zoals afgebeeld in figuur 5.

**R<sub>4</sub>** = H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

**R<sub>1</sub>** : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)

**R<sub>2</sub>** : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)

**R<sub>3</sub>** : H, OH, OCH<sub>3</sub>, 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

**R<sub>4</sub>** : H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

6. PIPERAZINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van:

6. DÉRIVÉS de la PIPÉRAZINE : substances qui sont dérivées de:

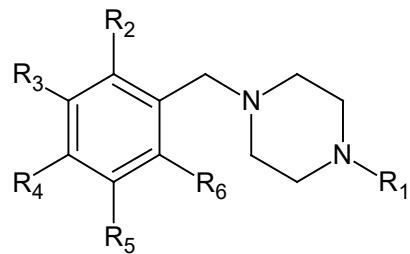


Fig. 6a Benzylpiperazine

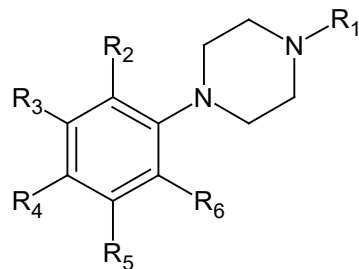


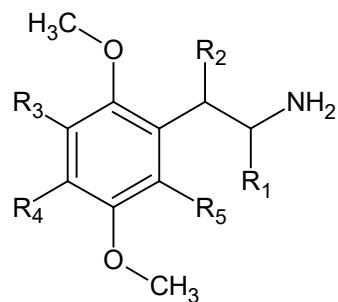
Fig. 6b Phenylpiperazine

R1 = H, CH<sub>3</sub>, benzyl  
R2 = H, halogeen, OCH<sub>3</sub>  
R3 = H, CH<sub>3</sub>, halogeen, CF<sub>3</sub>  
R4 = H, halogeen, OCH<sub>3</sub>  
R5 = H, OCH<sub>3</sub>,  
R6 = H

R1 = H, CH<sub>3</sub>, benzyl  
R2 = H, halogène, OCH<sub>3</sub>  
R3 = H, CH<sub>3</sub>, halogène, CF<sub>3</sub>  
R4 = H, halogène, OCH<sub>3</sub>  
R5 = H, OCH<sub>3</sub>,  
R6 = H

**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**

**R<sub>1</sub>** = H, CH<sub>3</sub>

**R<sub>2</sub>** = H, carbonyl

**R<sub>3</sub>** = H, halogeen, CH<sub>3</sub>

**R<sub>4</sub>** = H, halogeen, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub> of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen.

**R<sub>5</sub>** = H, halogeen, CH<sub>3</sub>

**R<sub>3</sub>** en **R<sub>4</sub>** kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met maximaal 7 C-atomen

**R<sub>3</sub>** en **R<sub>5</sub>** kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met de methoxy-groep

**R<sub>1</sub>** = H, CH<sub>3</sub>

**R<sub>2</sub>** = H, carbonyl

**R<sub>3</sub>** = H, halogène, CH<sub>3</sub>

**R<sub>4</sub>** = H, halogène, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 8 atomes de carbone.

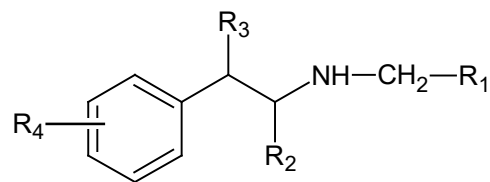
**R<sub>5</sub>** = H, halogène, CH<sub>3</sub>

**R<sub>3</sub>** et **R<sub>4</sub>** peuvent être inclus dans une structure cyclique constituée au maximum 7 atomes de carbone.

**R<sub>3</sub>** et **R<sub>5</sub>** 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**



<p><b>R<sub>1</sub></b> = een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen al dan niet verder gesubstitueerd met één of meerdere halogenen, OCH<sub>3</sub>, OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> of OH</p> <p><b>R<sub>2</sub></b> = H, CH<sub>3</sub></p> <p><b>R<sub>3</sub></b> = H, carbonyl</p> <p><b>R<sub>4</sub></b> = één of meerdere functionele groepen bestaande uit: H, halogeen, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>, OCH<sub>3</sub>, OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen, al dan niet opgenomen in een ringstructuur</p>	<p><b>R<sub>1</sub></b> = une structure cyclique ou polycyclique constituée de maximum 8 atomes de carbone, substituée ou non avec un ou plusieurs halogènes, OCH<sub>3</sub>, OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> ou OH</p> <p><b>R<sub>2</sub></b> = H, CH<sub>3</sub></p> <p><b>R<sub>3</sub></b> = H, carbonyl</p> <p><b>R<sub>4</sub></b> = un ou plusieurs des groupes fonctionnels suivants : H, halogène, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>, OCH<sub>3</sub>, OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone, inclus ou non dans une structure cyclique</p>
--	---

<p><b>Inbegrepen voor de derivaten 1 t.e.m. 8 :</b> 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.</p>	<p><b>Y compris pour les dérivates 1 jusqu'au 8 inclus :</b> 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.</p>
--	---

<b>BIJLAGE IVB</b>	<b>ANNEXE IVB:</b>
<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 <sup>1</sup> of triviale naam	DCI <sup>2</sup> ou nom commun/vulgaire	Chemische benaming (Engels)/ Nom chimique (Anglais) of IUTZS-benaming <sup>3</sup> / la désignation UICPA <sup>4</sup>
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
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

<sup>1</sup> International Nonproprietary Names

<sup>2</sup> Dénominations Communes Internationales

<sup>3</sup> 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

<sup>4</sup> 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

IBOGAINE	IBOGAINE	17-ethyl-7-methoxy-3,13-diazapentacyclo[13.3.1.0 <sup>2</sup> , <sup>10</sup> .0 <sup>4</sup> , <sup>9</sup> .0 <sup>13</sup> , <sup>18</sup> ]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 <sup>4</sup> , <sup>12</sup> ]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
FLUORODESCHLOROKETAMINE (FLUOROKETAMINE)	FLUORODESCHLOROKÉTAMINE (FLUOROKÉTAMINE)	2-(Fluorophenyl)-2-(methylamino)cyclohexanone
FLUOROMETHYLPHENIDATE	FLUOROMÉTHYLPHÉNIDATE	methyl (2R)-(fluorophenyl)[(2R)-piperidin-2-yl]acetate
FLUOROPHENMETRAZINE	FLUOROPHÉN MÉTRAZINE	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
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)	MÉTHOXPROPAMINE (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
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	HEXAHYDROCANNABINOL	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-1H-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)	N-methyl-2,3-dihydro-1H-inden-2-amine
O-PCE (ETICYCLIDONE)	O-PCE (ÉTICYCLIDONE)	2-(Ethylamino)-2-phenylcyclohexan-1-one
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'-TÉTRAMÉTHYLENE-alpha-PYRROLIDINOVALÉROPHÉNONE)	2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalen-2-yl)pentan-1-one
ADINAZOLAM	ADINAZOLAM	1-(8-chloro-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin-1-yl)-N,N-dimethylmethanamine
AL-LAD (6-ALLYL-6-NOR-LSD)	AL-LAD (6-ALLYL-6-NOR-LSD)	(6aR,9R)-N,N-diethyl-7-prop-2-enyl-6,6a,8,9-tetrahydro-4H-indolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide
1cP AL-LAD (1-CYCLOPROPIONYL-6-ALLYL-6-NOR-LSD)	1cP AL-LAD (1-CYCLOPROPIONYL-6-ALLYL-6-NOR-LSD)	(6aR,9R)-4-(cyclopropanecarbonyl)-N,N-diethyl-7-prop-2-enyl-6,6a,8,9-tetrahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide
BUCINNAZINE (AP-237)	BUCINNAZINE (AP-237)	1-[4-(3-phenyl-2-propen-1-yl)-1-piperazinyl]-1-butanone
CH-PIATA	CH-PIATA	N-cyclohexyl-2-(1-pentylindol-3-yl)acetamide
DESALKYLGIDAZEPAM (BROMONORDIAZEPAM)	DESALKYLGIDAZEPAM (BROMONORDIAZEPAM)	7-bromo-5-phenyl-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-one
ETOMETHAZENE (5-METHYL ETAZENE, 5-METHYL ETODESNITAZENE)	ÉTOMÉTHAZÈNE (5-MÉTHYL ÉTAZÈNE, 5-MÉTHYL ÉTODESNITAZÈNE)	2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-5-methyl-1H-benzimidazole-1-ethanamine, 2-hydroxypropane
FLUBROMAZEPAM	FLUBROMAZEPAM	7-bromo-5-(2-fluorophenyl)-1,3-dihydro-14-benzodiazepin-2-one
HHCP (HEXAHYDROCANNABIPHOROL)	HHCP (HEXAHYDROCANNABIPHOROL)	3-heptyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol
HYDROXY HHC (HYDROXY HEXAHYDROCANNABINOL)	HYDROXY HHC (HYDROXY HEXAHYDROCANNABINOL)	(6aR,9R,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1,9-diol
ISO-HHC (ISO-HEXAHYDROCANNABINOL; DIHYDRO-ISO-TETRAHYDROCANNABINOL)	ISO-HHC (ISO-HEXAHYDROCANNABINOL; DIHYDRO-ISO-TETRAHYDROCANNABINOL)	(2 $\alpha$ ,5 $\alpha$ ,6 $\alpha$ )-(-)-3,4,5,6-tetrahydro-2-methyl-5-(1-methylethyl)-9-pentyl-2,6-methano-2H-1-benzoxocin-7-ol
3-Me-PCE (3-METHYLETICYCLIDINE)	3-Me-PCE (3-MÉTHYLÉTICYCLIDINE)	N-ethyl-1-(3-methylphenyl)cyclohexan-1-amine
MITRAGYNINE	MITRAGYNINE	methyl (E)-2-[(2S,3S,12bS)-3-ethyl-8-methoxy-1,2,3,4,6,7,12,12b-octahydroindolo[2,3-a]quinolizin-2-yl]-3-methoxyprop-2-enoate
NORFLUDIAZEPAM (NORFLURAZEPAM, DESALKYLFLURAZEPAM)	NORFLUDIAZEPAM (NORFLURAZEPAM, DESALKYLFLURAZEPAM)	7-chloro-5-(2-fluorophenyl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-one
PAGOCLONE	PAGOCLONE	2-(7-Chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-3-(5-methyl-2-oxohexyl)-1-isoindolinone
D9-THCB (D9-TETRAHYDROCANNABUTOL)	D9-THCB (D9-TETRAHYDROCANNABUTOL)	3-butyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol

D9-THCH (D9-TETRAHYDROCANNABIHEXOL)	D9-THCH (D9-TETRAHYDROCANNABIHEXOL)	3-hexyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
D9-THCP (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROL)	D9-THCP (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROL)	3-heptyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
D9-THCjd (D9-TETRAHYDROCANNABIOCTYL)	D9-THCjd (D9-TETRAHYDROCANNABIOCTYL)	3-octyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
D9-THCP-A (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROLIC ACID)	D9-THCP-A (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROLIC ACID)	3-heptyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-1-hydroxy-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-2-carboxylic acid
<b>Inbegrepen:</b> 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.		<b>Y compris :</b> 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= alle delen van de planten van het geslacht Cannabis waarin de som van $\Delta$ 9-THC (delta-9-tetrahydrocannabinol) en THCA (delta-9-tetrahydrocannabinolic acid ) groter is dan 0,3 %		PLANTE DE CANNABIS = toutes les parties de la 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 0,3%
KHAT (QAT) : alle delen van de plant 'Catha edulis' die cathinone bevatten		KHAT(QAT) : toutes les parties de la plante 'Catha edulis' contenant de la cathinone
Alle delen van schimmels (zoals bijvoorbeeld paddenstoelen en truffels) die van nature de stof psilocine of psilocybine bevatten.		Toutes les parties de fungi (par exemple les champignons et les truffes) contenant naturellement la substance psilocine ou psilocybine
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): alle delen van de cactussen van het geslacht 'Lophophora' die mescaline bevatten		PEYOTE (PEYOTL) : toutes les parties des cactus du genre 'Lophophora' contenant de la mescaline
SALVIA DIVINORUM : alle delen van de planten uit de lipbloemfamilie (Lamiaceae) die Salvinorin A bevatten		SALVIA DIVINORUM : toutes les parties des plantes de la famille des Lamiaceae contenant de la Salvinorine A
KRATOM: alle delen van de plant 'Mitragyna speciosa' die mytragynine bevatten		KRATOM: toutes les parties de la plante "Mitragyna speciosa' contenant de la mytraginine.

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

Preparaten op basis van :	Préparations à base de :
<b>Tramadol</b>	<b>Tramadol</b>
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