

## Arrêté ministériel n° 2020-360 du 7 mai 2020 fixant la liste des substances classées comme stupéfiants

---

Type	Texte réglementaire
Nature	Arrêté ministériel
Date du texte	7 mai 2020
Publication	<a href="#">Journal de Monaco du 15 mai 2020</a> <sup>[1 p.16]</sup>
Thématique	Protection de la santé et politiques de santé

---

Lien vers le document : <https://legimonaco.mc/tnc/arrete-ministeriel/2020/05-07-2020-360@2024.01.06>

**LEGIMONACO**

[www.legimonaco.mc](http://www.legimonaco.mc)

Vu la loi n° 890 du 1er juillet 1970 sur les stupéfiants, modifiée ;

Vu la loi n° 1.029 du 16 juillet 1980 concernant l'exercice de la pharmacie, modifiée ;

Vu l'arrêté ministériel n° 91-368 du 2 juillet 1991 fixant le régime des substances et préparations vénéneuses, modifié ;

Vu l'arrêté ministériel n° 2015-386 du 8 juin 2015 fixant la liste des substances classées comme stupéfiants, modifié ;

### **Article 1er**

Sont classées comme stupéfiants les substances et préparations mentionnées dans les annexes du présent arrêté.

### **Article 2**

L'arrêté ministériel n° 2015-386 du 8 juin 2015, modifié, susvisé, est abrogé.

### **Article 3**

Le Conseiller de Gouvernement-Ministre des Affaires Sociales et de la Santé est chargé de l'exécution du présent arrêté.

## **Annexe I**

*Annexe modifiée par l'arrêté ministériel n° 2023-45 du 20 janvier 2023 ; par l'arrêté ministériel n° 2023-799 du 22 décembre 2023*

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs isomères, sauf exception expresse, dans tous les cas où ils peuvent exister, conformément à la formule chimique correspondante desdites substances ;
- les esters et éthers desdites substances ou isomères à moins qu'ils ne soient inscrits à une autre annexe, dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les sels desdites substances, de leurs isomères, de leurs esters et éthers dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les préparations renfermant les produits ci-dessus mentionnés à l'exception de celles nommément désignées ci-dessous.

2-méthyl-AP-237

Acétorphine

Acétylalphaméthylfentanyl

Acétylfentanyl

Acétylméthadol

Acryl(o)l)fentanyl

AH-7921 ou 3,4-dichloro-N-[[1-(diméthylamino)cyclohexyl]méthyl]benzamide

Alfentanil

Allyprodine

Alphacétylméthadol

Alphaméprodine

Alphaméthadol

Alphaméthylfentanyl

Alpha-méthylthiofentanyl

Alphaprodine

Aniléridine

Benzéthidine

Benzylmorphine

Béta-hydroxyfentanyl

Béta-hydroxy-méthyl-3-fentanyl

Bétacétylméthadol

Bétaméprodine

Bétaméthadol  
Bétaprodine  
Bezitramide  
Brorphine  
Butyrate de dioxaphétyl  
Butyrfentanyl ou Butyrylfentanyl ou N-Phényl-N-[1-(2-phenylethyl)-4-pipéridinyl]butanamide  
Cannabis et résine de cannabis  
Carfentanil ou carfentanyl  
Cétobémidone  
Clonitazène  
Coca, feuille de  
Cocaïne  
Codoxime  
Concentré de paille de pavot ou matière obtenue lorsque la paille de pavot a subi un traitement en vue de la concentration de ses alcaloïdes (capsules, tiges)  
Cyclopropylfentanyl ou (d) N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] cyclopropanecarboxamide  
Désomorphine  
Dextromoramide  
Diampromide  
Diéthylthiambutène  
Difénoxine  
Dihydroétorphine  
Dihydromorphine  
Diménoxadol  
Dimépheptanol  
Diméthylthiambutène  
Diphénoxylate, à l'exception des préparations orales en renfermant, par dose unitaire, une quantité maximale de 2,5 mg calculés en base en association avec une quantité d'au moins 0,025 mg de sulfate d'atropine  
Dipipanone  
Drotébanol  
Ecgonine, ses esters et ses dérivés transformables en ecgonine et cocaïne  
Etazène  
Ethylméthylthiambutène  
Etonitazène  
Etonitazépyne  
Etorphine  
Etoxéridine  
Fentanyl  
Furanylfentanyl ou N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] furan-2-carboxamide  
Furéthidine  
Héroïne  
Hydrocodone  
Hydromorphinol  
Hydromorphone  
Hydroxypéthidine  
Isométhadone  
Isotonitazène  
Lévométhorphane, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrométhorphane  
Lévomoramide

Lévophénacymorphane  
Lévorphanol, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrorphanne  
Métazocine  
Méthadone et son intermédiaire ou cyano-4 diméthylamino-2 diphenyl-4,4 butane  
Methoxyacetylfentanyl ou 2-methoxy-N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide  
Méthyldésorphine  
Méthyldihydromorphine  
Méthyl-3-thiofentanyl  
Méthyl-3-fentanyl  
Metonitazene  
Métopon  
Moramide (intermédiaire du) ou acide méthyl-2 morpholino-3 diphenyl-1, 1 propane carboxylique  
Morphéridine  
Morphine (y compris les préparations d'opium en renfermant plus de 20 % exprimé en base anhydre et les dérivés morphiniques à azote pentavalent tels méthobromure, N-oxymorphine, N-oxycodéine), à l'exception des éthers nommément mentionnés à l'Annexe II et des préparations relevant d'un autre classement  
MPPP ou propionate de méthyl-1 phényl-4 pipéridinyle-4  
MT-45 ou 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl) pipérazine  
Myrophine  
Nicomorphine  
Noracyméthadol  
Norlévorphanol  
Norméthadone  
Normorphine  
Norpipanone  
Ocfentanil ou ocfentanyl  
Opium (y compris les préparations d'opium et de papaver somniferum renfermant jusqu'à 20 % de morphine calculée en base anhydre, à l'exception des préparations relevant d'un autre classement)  
Oripavine  
Orthofluorofentanyl  
Oxycodone  
Oxymorphone  
Parafluorobutyrylfentanyl  
Para-fluorofentanyl  
Para-fluoroisobutyryl(fentanyl) ou pFIBF ou 4-fluoroisobutyryl(fentanyl) ou 4 FIBF  
PEPAP ou acétate de phénéthyl-1 phényl-4 pipéridinyle-4  
Péthidine et ses intermédiaires A (cyano-4 méthyl-1 phényl-4 pipéridine) B (ester éthylique de l'acide phényl-4 pipéridine carboxylique-4) et C (acide méthyl-1 phényl-4 pipéridine carboxylique-4)  
Phénadoxone  
Phénampromide  
Phénazocine  
Phénomorphane  
Phénopéridine  
Piminodine  
Piritramide  
Proheptazine  
Propéridine  
Protonitazène  
Racéméthorphane

Racémoramide  
Racémorphane  
Rémifentanil, ses isomères, ses esters, éthers et sels dans tous les cas où ils peuvent exister  
Sufentanil  
Tetrahydrofuranylfentanyl ou THF-F  
Thébacone  
Thébaïne  
Thiofentanyl  
Tilidine  
Trimépidine  
U-47700 ou 3,4-dichloro-N-[2-(diméthylamino) cyclohexyl]-N-méthylbenzamide

## Annexe II

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs isomères, sauf exception expresse, dans tous les cas où ils peuvent exister, conformément à la formule chimique correspondante desdites substances ;
- les sels desdites substances et de leurs isomères dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- leurs préparations nommément désignées ci-dessous.

Acétyldihydrocodéine  
Codéine  
Dextropropoxyphène et ses préparations injectables  
Dihydrocodéine  
Ethylmorphine  
Nicocodine  
Nicodicodine  
Norcodéine  
Pholcodine  
Propiram

## Annexe III

*Annexe modifiée par l'arrêté ministériel n° 2023-45 du 20 janvier 2023 ; par l'arrêté ministériel n° 2023-799 du 22 décembre 2023*

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs stéréo-isomères, dans tous les cas où ils peuvent exister conformément à la désignation chimique spécifiée, pour les substances précédées d'un astérisque ;
- leurs sels dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les préparations de ces substances, à l'exception de celle nommément désignées ci-dessous.

2-CB ou 4-bromo-2,5diméthoxyphénéthylamine  
25B-NBOMe ou 2C-B-NBOMe ou 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou 4-Bromo-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine  
25C-NBOMe ou 2C-C-NBOMe ou 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou 4-Chloro-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine  
25I-NBOMe ou 2C-I-NBOMe ou 4-iodo-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine  
3-méthoxyphencyclidine  
3-méthylméthcathinone  
4,4'-DMAR ou 4,4'-diméthylaminorex ou para-méthyl-4-méthylaminorex, 4,5-dihydro-4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-2-oxazolamine

4-Fluoroamphétamine ou 4-FA  
4-MEC ou 4-méthylethcathinone ou 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)-1-propanone  
4-MTA ou  $\alpha$ -méthyl-4-méthylthiophénéthylamine  
5F-ADB ou 5F-MDMB-PINACA ou methyl (S)-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-dimethylbutanoate  
5F-APINACA ou 5F-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide  
5F-PB-22 ou 5F-QUPIP ou 1-pentyfluoro-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester  
AB-CHMINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)indazole-3-carboxamide  
AB-PINACA ou N-[(1S)-1-(aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide  
ADB-Butinaca  
ADB-CHMINACA ou MAB-CHMINACA ou N-(1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazole-3-carboxamide  
ADB-FUBINACA ou N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole-3-carboxamide  
 $\alpha$ -PVP ou alpha-pyrrolidinovalérophénone ou 1-phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone  
Alpha-PiHP  
Amphétamine, à l'exception de la préparation présentée en comprimés et renfermant par comprimé : sulfate d'amphétamine 0,005 g, phénobarbital 0,100 g  
Amineptine  
Benzphétamine, à l'exception de ses préparations autres qu'injectables  
\*Brolamfétamine  
\*Cathinone  
CUMYL-4CN-BINACA ou 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide  
Cumyl-pegacalone  
\*DET ou N,N-diéthyltryptamine  
Dexamfétamine  
Diphénidine  
\*DMA ou dl-diméthoxy-2,5 $\alpha$ -méthylphényléthylamine  
\*DMHP ou hydroxy-1 (diméthyl-1,2 heptyl)-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9, 6 H-dibenzo (b,d) pyranne  
\*DMT ou N,N-diméthyltryptamine  
\*DOET ou dl-diméthoxy-2,5 éthyl-4 $\alpha$ -méthylphényléthylamine  
Ethylone ou bk-MDEA ou 3,4-methylenedioxy-N-ethylcathinone (MDEC) ou 2-éthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)propan-1-one  
Ethylphénidate ou EPH  
\*Eticyclidine ou PCE  
Etilamfétamine  
\*Etryptamine  
Eutylone  
Fénétylline  
FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA) ou methyl (2S)-2-[[1-(4-fluorophenyl) methyl]indazole-3-carbonyl]amino}-3-methylbutanoate  
GHB ou acide gamma-hydroxybutyrique, à l'exception des préparations injectables  
Levamfétamine  
Lévométhamphétamine  
\*Lysergide ou LSD-25  
\*MDMA ou dl N,  $\alpha$ -diméthyl (méthylènedioxy)-3,4 phényléthylamine  
MDMB-CHMICA ou MMB-CHMINACA ou methyl (2S)-2[[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl] formamido]-3,3-dimethylbutanoate  
mdmb-4en-pinaca  
Mécloqualone  
Méfénorex et ses sels, à l'exception des préparations autres qu'injectables  
\*Mescaline

Méthamphétamine et son racémate  
Méthaqualone  
Méthiopropamine ou MPA ou 1-(alpha-thiényle)-2-méthylaminopropane  
Méthoxétamine  
Méthylphénidate  
\*Méthyl-4 aminorex  
\*MMDA ou méthoxy-2 -méthyle (méthylènedioxy)-4,5 phényléthylamine  
N-éthylnorpentylone (Ephylone)  
\*N-éthylténamphétamine (MDEA)  
\*N-hydroxyténamphétamine  
\*Parahexyl  
Pentazocine  
Pentédrone ou alpha-méthylamino-valérophénone ou 2-(méthylamino)-1-phényl-1-pentan-1-one  
Phencyclidine  
Phendimétrazine  
Phenmétrazine  
Phentermine ou  $\alpha$ ,  $\alpha$ -diméthylphényléthylamine  
\*PMA ou p-méthoxy  $\alpha$ -méthylphényléthylamine  
PMMA ou para-méthoxyméthamphétamine ou para-méthoxyméthylamphétamine  
\*Psilocine  
\*Psilocybine  
\*Rolicyclidine ou PHP ou PCPY  
Séobarbital  
\*STP ou DOM ou amino-2 (diméthoxy-2,5 méthyle-4) phényl-1 propane  
\*Tenamphétamine ou MDA  
\*Ténocyclidine ou TCP  
\*TMA ou dl-triméthoxy-3,4,5  $\alpha$ -méthylphényléthylamine  
UR-144 ou (1-pentylindol-3-yl)-(2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl)méthanone  
XLR-11 ou 5F-UR-144 ou (1-(5-fluoropentyle)-1H-indol-3-yl) (2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl) méthanone  
Zipéprol

## Annexe IV

*Annexe modifiée par l'arrêté ministériel n° 2021-749 du 23 novembre 2021 ; par l'arrêté ministériel n° 2023-45 du 20 janvier 2023 ; par l'arrêté ministériel n° 2023-458 du 31 juillet 2023 ; par l'arrêté ministériel n° 2023-799 du 22 décembre 2023*

Cette annexe comprend les produits ci-après désignés ainsi que leurs préparations à l'exception de celles nommément désignées ci-dessous :

2C-C ou 2,5-diméthoxy-4-chlorophénylamine ou 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine  
2C-D ou 2C-M ou 2,5-diméthoxy-4-méthylphénylamine ou 1-(4-méthyle-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine  
2C-E ou 2,5-diméthoxy-4-éthylphénylamine ou 1-(4-éthyle-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine  
2-CI  
2C-P ou 2,5-diméthoxy-4-propylphénylamine ou 1-(4-propyle-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine  
2-CT-2 ou 2,5-diméthoxy-4-éthylthiophényléthylamine  
2C-T-21 ou 2,5-diméthoxy-4-fluoroéthylthiophénylamine ou 2-[2,5-diméthoxy-4-(2-fluoroéthylthio) phényl]éthanamine  
2C-T-4 ou 2,5-diméthoxy-4-isopropylthiophénylamine ou 2-[4-(isopropylthio)-2,5-diméthoxyphényl] éthanamine  
2-CT-7 ou 2,5-diméthoxy-4-(n)-propyle-thiophényléthylamine  
3-fluorofentanyl  
3,4-dichlorométhylphénidate (3,4-CTMP) et ses sels

4-fluorobutyryl)fentanyl

4-fluoroéthylphénidate et ses sels

4-fluorométhylphénidate et ses sels

4-méthoxybutyryl)fentanyl

4-méthylamphétamine

4-méthylméthylphénidate et ses sels

4f-mdmb-bica

5-IT ou 5-(2-aminopropyl)indole

Acide lysergique, ses dérivés halogénés, et leurs sels

Amfépentorex et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables

Banisteriopsis caapi, Peganum harmala, Psychotria viridis, Diplopterys cabrerana, Mimosa hostilis, Banisteriopsis rusbyana, harmine, harmaline, tétrahydroharmine (THH), harmol, harmalol

Toute molécule dérivée du noyau benzofurane :

- substituée par un groupement alpha éthylamine quelle que soit sa position sur le noyau benzofurane, que la fonction éthylamine soit elle-même substituée ou non sur l'azote par un ou plusieurs groupements alkyl et/ou substituée ou non en position alpha par un groupement alkyl ;

- substituée ou non par ailleurs par un groupement alkoxy,

notamment :

5-APB ou 5-(2-aminopropyl) benzofurane ;

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

5-EAPB ou 5-(2-éthylaminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-éthylpropan-2-amine ;

6-EAPB ou 6-(2-éthylaminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-6-yl)-N-éthylpropan-2-amine ;

5-MAPB ou 5-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou (1-(benzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine) ;

6-MAPB ou 6-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou (1-(benzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine) ;

5-MBPB ou 5-MABB ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-méthylbutan-2-amine ;

5-MeO-DiBF ou 5-méthoxy-N, N-diisopropylbenzofuranéthylamine ou N-[2-(5-méthoxy-1-benzofuran-3-yl) éthyl]-N-(propan-2-yl) propan-2-amine

et

toute molécule dérivée du noyau 2,3-dihydrobenzofurane :

- substituée par un groupement alpha éthylamine quelle que soit sa position sur le noyau 2,3-dihydrobenzofurane, que la fonction éthylamine soit elle-même substituée ou non sur l'azote par un ou plusieurs groupements alkyl et/ou substituée ou non en position alpha par un groupement alkyl ;

- substituée ou non par ailleurs par un groupement alkoxy,

notamment :

5-APDB ou 3-desoxy-MDA ou 5-(2-aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl) propan-2-amine ;

6-APDB ou 4-desoxy-MDA ou 6-(2-aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl) propan-2-amine ;

5-MAPDB ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ;

6-MAPDB ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine

Bk-2C-B ou beta-kéto-2C-B ou 2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl) éthanone

Béta hydroxy alpha, bêta-diphényléthylamine, ses isomères, esters, éthers et leurs sels

Beta-hydroxythiofentanyl

BZP ou benzylpipérazine

Les cannabinoïdes suivants, ainsi que leurs isomères, stéréo-isomères, esters, éthers et sels :

- 5F-AB-FUPPYCA (ou AZ-037) ou N-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-5-(4-fluorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide ;

- A-836,339 ou N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide ;

- AB-CHFUPPYCA (ou AB-CHMFUPPYCA) ou N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide ;

- ADSB-FUB-187 ou 7-chloro-N-[(2S)-1-[2-(cyclopropylsulfonylamino) ethylamino]-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl) methyl] indazole-3-carboxamide ;
- CB-13 (ou CRA-13 ou SAB-378) ou naphthalen-1-yl-(4-pentyloxynaphthalen-1-yl) methanone ;
- EG-018 naphthalen-1-yl (9-pentyl-9H-carbazol-3-yl) methanone ;
- HU-210 ou (6aR, 10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a, 7,10, 10a-tétrahydrobenzo [c] chromen-1-ol ;
- HU-243 ou (6aR, 9R, 10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a, 7,8,9,10, 10a-hexahydrobenzo [c] chromen-1-ol ;
- FUBIMINA (ou BIM-2201 ou BZ-2201 ou FTHJ) ou 1-(5-fluoropentyl)-1H-benzo [d] imidazol-2-yl) (naphthalen-1-yl) methanone ;
- JTE-7-31 ou 2-[2-(4-hydroxyphenyl) ethyl]-5-methoxy-4-(pentylamino)-2,3-dihydro-1H-isoindol-1-one ;
- WIN 55,212-2 ou (R)-(+)-[2,3-Dihydro-5-méthyl-3-(4-morpholinylmethyl) pyrrolo [1,2,3-de]-1,4-benzoxazin-6-yl]-1-naphthalenylmethanone

ainsi que toute molécule appartenant à la famille des :

• Indol-3-yl methanone :

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole de type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur le carbone du pont méthanone de type naphtyl, benzyl, phényl, cyclopropyl, adamantyl,

notamment :

JWH-007 ou 1-pentyl-2-méthyl-3-(1-naphthoyl) indole ;

JWH-015 ou (2-méthyl-1-propylindol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone ou 1-propyl-2-méthyl-3-(1-naphthoyl) indole ;

JWH-018 ou 1-pentyl-3-(1-naphthoyl) indole ou 2-naphthalènyl (1-pentyl-1H-indol-3-yl)- méthanone ;

JWH-019 ou (1-hexyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalènylméthanone ou 1-hexyl-3-(1-naphthoyl) indole ;

JWH-073 ou (1-butyl-1H-indol-3-yl) (naphthalen-1-yl) méthanone ou 1-butyl-3-(1-naphthoyl) indole ;

JWH-081 ou (4-méthoxynaphthalen-1-yl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl) méthanone ou 1-pentyl-3-(4-méthoxy-1-naphthoyl) indole ;

JWH-122 ou (4-méthyl-1-naphthalènyl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl)-méthanone ou 1-pentyl-3-(4-méthyl-1-naphthoyl) indole ;

JWH-182 ou (1-pentyl-1H-indol-3-yl) (4-propyl-1-naphthalènyl)-méthanone ;

JWH-200 ou [1- [2-(4-morpholinyl) ethyl]-1H-indol- 3- yl]- 1-naphthalènyl- méthanone ou 1-[2-(4-morpholinyl) éthyl]-3-(1-naphthoyl) indole ;

JWH-203 ou 1-pentyl-3-(2-chlorophenylacetyl) indole ;

JWH-210 ou (4-éthyl-1-naphthalènyl) (1-pentyl- 1H-indol-3- yl)-méthanone ou 1-pentyl-3-(4-éthyl-1-naphthoyl) indole ;

JWH-387 ou (4-bromo-1-naphthalènyl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl)-méthanone ;

JWH-398 ou 1-pentyl-3-(4-chloro-1-naphthoyl) indole ;

JWH-412 ou (4-fluoro-1-naphthalènyl) (1-pentyl-1H-indol- 3-yl)-méthanone ;

AM-2201 ou (1-(5-fluoropentyl)- 1H- benzo [d] imidazol- 2- yl) (naphthalen-1- yl) méthanone ou 1-(5-fluoropentyl)-3-(1-naphthoyl) indole ;

MAM-2201 ou [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-1-naphthalènyl-méthanone ;

FUB-JWH-018 ou (1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl) (naphthalen-1-yl) méthanone ;

JWH-167 ou 1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-2-phényl-éthanone ;

JWH-201 ou 2-(4-méthoxyphényl)-1-(1-pentylindol-3-yl) éthanone ;

JWH-250 ou 1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl) indole ou 1- (1-pentyl-1H-indol- 3- yl)-2- (2- méthoxyphényl)-éthanone ;

JWH-251 ou 1-pentyl-3-(2-méthylphénylacétyl) indole ou 2- (2-méthylphényl)- 1- (1-pentyl 1H- indol- 3- yl)-éthanone ;

RCS-4 ou 1-pentyl-3-(4-méthoxybenzoyl) indole ;

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

AM-679 ou (2-iodophényl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl)-méthanone ;

AM-2233 ou (2-iodophényl) [1-(1-méthyl-2-piperidinyl) méthyl]-1H-indol-3-yl]-méthanone ;

5CI-UR-144 ou [1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl] (2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl) methanone ;

AB-005 ou [1-[(1-méthyl-2-piperidinyl) méthyl]-1H-indol-3-yl] (2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl)-methanone ;

A-834,735 ou { 1-[(tétrahydro-2H-pyran-4-yl) méthyl]-1H-indol-3-yl }-(2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl) methanone ;

AB-001 ou (1-pentyl-3-(adamant-1-yl) indole) ;

AM-1220 ou (1-((1-méthyl-2-piperidinyl) méthyl)-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylmethanone ;

AM-1248 ou (1-[(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl]-3-(adamant-1-yl) indole)

• Indazol-3-yl methanone

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole de type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur le carbone du pont méthanone de type naphthyl, benzyl, phényl, cyclopropyl, adamantyl,

notamment :

THJ-018 ou 1-naphthalenyl (1-pentyl-1H-indazol-3-yl)-methanone ;

THJ-2201 ou [1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl] (1-naphthyl) methanone

• Naphthoylpyrroles ou dérivés du pyrrole-3-yl (1-naphthyl) methanone

- avec un substitut sur l'azote du noyau pyrrole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau pyrrole soit par ailleurs substitué ou non ;

- que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non,

notamment :

JWH-030 ou 1-naphthalenyl (1-pentyl-1H-pyrrol-3-yl)-methanone ;

JWH-145 ou 1-naphthalenyl (1-pentyl-5-phenyl-1H-pyrrol-3-yl)-methanone ;

JWH-146 ou (1-heptyl-5-phenyl-1H-pyrrol-3-yl)-1-naphthalenyl-methanone ;

JWH-147 ou (1-hexyl-5-phenyl-1H-pyrrol-3-yl)-1-naphthalenyl-methanone ;

JWH-307 ou (5-(2-fluorophenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-yl-methanone ;

JWH-368 ou [5-(3-fluorophenyl)-1-pentyl-1H-pyrrol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanone ;

JWH-370 ou [5-(2-méthylphényl)-1-pentyl-1H-pyrrol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanone

• Naphthylméthylindoles ou dérivés du indol-3-yl-(1-naphthyl) méthane

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;

- que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non,

notamment :

JWH-175 ou 3-(1-naphthalénylméthyl)-1-pentyl-1H-indole ou 1-pentyl-1H-indol-3-yl-(1-naphthyl) méthane ;

JWH-184 ou 3-[(4-méthyl-1-naphthalényl) méthyl]-1-pentyl-1H-indole ou 1-pentyl-1H-3-yl-(4-méthyl-1-naphthyl) méthane ;

JWH-185 ou 3-[(4-méthoxy-1-naphthalényl) méthyl]-1-pentyl-1H-indole

• Naphthylidèneindènes et Naphthylméthylindènes ou dérivés du 1-(1-naphthylméthylène) indène et dérivés du 1-(1-naphthylméthyl) indène

- avec un substitut en position 3 du noyau indène type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, méthyl-oxane, cycloalkyléthyl, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau indène soit par ailleurs substitué ou non ;

- que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non,

notamment :

JWH-176 ou 1-([(1E)-3-pentylinden-1-ylidène] méthyl) naphthalene

• Cyclohexylphénols ou dérivés du 2-(3-hydroxycyclohexyl) phénol

- avec un substitut en position 5 du noyau phénol type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau cyclohexyl soit par ailleurs substitué ou non,

notamment :

CP 55,940 ou 5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[(1R, 2R)-5-hydroxy-2-(3-hydroxypropyl) cyclohexyl]-phénol ou 2-((1S, 2S, 5S)-5-hydroxy-2-(3-hydroxypropyl) cyclohexyl)- 5-(2-méthyl-octan-2-yl) phénol ;

CP 47,497 ou (5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol) ;

CP 47,497-C6 ou (5-(1,1-diméthylhexyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol) ;

CP 47,497-C8 ou (5-(1,1-diméthyl-octyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol ;

CP 47,497-C9 ou (5-(1,1-diméthyl-nonononyle)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol

• Dérivés du 3-carboxylate indole

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényle, cycloalkylméthyle, cycloalkyléthyle, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyle ou 2-(4-morpholinyle) éthyle ;

- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;

- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur l'oxygène du pont carboxylate de type 8-quinolinyle ou 1-naphthalenyle,

notamment :

PB-22 ou QUPIC ou 1-pentyle-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyle ester ;

BB-22 ou QUCHIC ou 1-(cyclohexylméthyle)-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyle ester ;

FUB-PB-22 ou quinolin-8-yle 1-[(4-fluorophenyle) méthyle]-1H-indole-3-carboxylate) ;

FDU-PB-22 ou naphthalen-1-yle 1-[(4-fluorophenyle) méthyle]-1H-indole-3-carboxylate) ;

NM-2201 ou CBL-2201 ou naphthalen-1-yle 1-(5-fluoropentyle)-1H-indole-3-carboxylate

• Dérivés du 3-carboxylate indazole

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényle, cycloalkylméthyle, cycloalkyléthyle, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyle ou 2-(4-morpholinyle) éthyle ;

- que le noyau indazole soit par ailleurs substitué ou non ;

- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur l'oxygène du pont carboxylate de type 8-quinolinyle ou 1-naphthalenyle,

notamment :

NPB-22 ou 1-pentyle-1H-indazole-3-carboxylic acid, 8-quinolinyle ester ;

5F-NPB-22 ou 1-(5-fluoropentyle)-8-quinolinyle ester-1H-indazole-3-carboxylic acid ;

FUB-NPB-22 ou quinolin-8-yle 1-(4-fluorobenzyle)-1H-indazole-3-carboxylate) ;

SDB-005 ou naphthalen-1-yle 1-pentyle-1H-indazole-3-carboxylate) ;

5F-SDB-005 ou 1-(5-Fluoro-pentyle)-1H-indazole-3-carboxylic acid naphthalen-1-yle ester

• Dérivés du 3-carboxamide indole

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényle, cycloalkylméthyle, cycloalkyléthyle, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyle ou 2-(4-morpholinyle) éthyle ;

- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;

- avec l'azote du pont carboxamide intégré dans un cycle ou portant un substitut de type cumyle, naphtyl, adamantanyle, benzyle, bicyclo [2.2.1] heptanyle, ou portant un groupement de type 1-alkoxy-1-oxo-butan-2-yle, 1-amino-1-oxo-butan-2-yle, que ce groupement soit lui-même substitué ou non en position 3 par un ou deux substitués de type alkyle, cycloalkyle ou phenyle,

notamment :

CUMYL-BICA ou 5F-CUMYL-PINACA ou SGT-25 ou 1-(5-fluoropentyle)-N-(1-méthyle-1-phenylethyle)-1H-indazole-3-carboxamide) ;

CUMYL-PICA ou 1-pentyle-N-(2-phenylpropan-2-yle)-1H-indole-3-carboxamide ;

CUMYL-5F-PICA ou 1-(5-Fluoropentyle)-N-(2-phenylpropan-2-yle)-1H-indole-3-carboxamide ;

NNE1 ou MN-24 ou NNEI ou AM-6527 ou N-1-naphthalenyle-1-pentyle-1H-indole-3-carboxamide ;

5F-MN-24 ou 5F-NNEI ou 1-(5-Fluoropentyle)-N-(1-naphthyle) indole-3-carboxamide ;

MN-25 ou UR-12 ou 7-méthoxy-1-(2-morpholin-4-ylethyle)-N-[(1R, 3S, 4S)-2,2,4-triméthyle-3-bicyclo [2.2.1] heptanyle] indole-3-carboxamide ;

SDB-001 ou APICA ou 2NE1 ou N-(1-adamantyle)-1-pentyleindole-3-carboxamide ;

STS-135 ou 5F-APICA ou N-(Adamantan-1-yle)-1-(5-fluoropentyle)-1H-indole-3-carboxamide ;

SDB-006 ou N-benzyle-1-pentyle-1H-indole-3-carboxamide ;

PX-1 ou 5F-APP-PICA ou SRF-30 ou (S)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yle)-1-(5-fluoropentyle)-1H-indole-3-carboxamide ;

5F-AMP ou (N-(cyclopropyleméthyle)-1-(5-fluoropentyle)-1H-indole-3-carboxamide ;

5F-PY-PICA 1-(5-fluoropentyle)-3-(pyrrolidine-1-carbonyl)-1H-indole ;

MEPIRAPIM ou (4-méthylpiperazin-1-yle) (1-pentyle-1H-indol-3-yle) méthanone ;

MMB-CHMICA ou AMB-CHMICA ou methyl N-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indole-3-carbonyl] valinate ;

5F-MDMB-PICA ou N-[[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl] carbonyl]-3-methyl-L-valine, methyl ester

• Dérivés du 3-carboxamide indazole

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau indazole soit par ailleurs substitué ou non ;

- avec l'azote du pont carboxamide intégré dans un cycle ou portant un substitut de type cumyl, naphtyl, adamantanyl, benzyl, bicyclo [2.2.1] heptanyl, ou portant un groupement de type 1-alkoxy-1-oxo-butan-2-yl, 1-amino-1-oxo-butan-2-yl, que ce groupement soit lui-même substitué ou non en position 3 par un ou deux substitués de type alkyl, cycloalkyl ou phenyl,

notamment :

AB-FUBINACA ou N-[(1S)-1-(aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-[(2-fluorophenyl) methyl]-1H-indazole-3-carboxamide ;

5F-AB-PINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(5-fluoropentyl) indazole-3-carboxamide ;

MDMB-FUBINACA ou MDMB (N)-Bz-F ou FUB-MDMB ou methyl (2S)-2-{ [1-[(4-fluorophenyl) methyl] indazole-3-carbonyl] amino }-3,3-dimethylbutanoate ;

ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxo-2-butanyl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide ;

5F-ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;

5F-AMB ou 5F-MMB-PINACA ou 5F-AMB-PINACA ou methyl (2S)-2-{ [1-(5-fluoropentyl) indazole-3-carbonyl] amino }-3-methylbutanoate ;

5C-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-(5-chloropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;

APINACA ou AKB-48 ou N-(1-adamantyl)-1-pentylindazole-3-carboxamide ;

FUB-APINACA ou FUB-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-[(4-fluorophenyl) methyl]-1H-indazole-3-carboxamide ;

5F-APP-PINACA ou FU-PX ou PX-2 ou PPA (N)-2201 ou (R)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;

CUMYL-PINACA ou SGT-24 ou 1-pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide ;

5F-CUMYL-PINACA ou SGT-25 ou C-Liquid ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(1-methyl-1-phenylethyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;

CUMYL-THPINACA ou SGT-42 ou 1-(oxan-4-ylmethyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl) indazole-3-carboxamide ;

MN-18 ou N-(naphthalen-1-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide ;

5F-MN18 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-1-naphthalenyl-1H-indazole-3-carboxamide

• Carboxamide pyrrolo [3,2-c] pyridine ou dérivés du 3-carboxamide pyrrolo [3,2-c] pyridine

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau pyrrolo [3,2-c] pyridine type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau pyrrolo [3,2-c] pyridine soit par ailleurs substitué ou non ;

- avec un substitut sur l'azote du pont carboxamide de type naphtyl, substitué ou non,

notamment :

5F-PCN ou 5F-MN-21 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(naphthalen-1-yl)-1H-pyrrolo [3,2-c] pyridine-3-carboxamide

• Thiazolyl indole ou dérivés du 3-(4-thiazolyl) indole

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;

- que le noyau thiazole soit par ailleurs substitué ou non,

notamment :

PTI-1 ou N, N-diethyl-N-((2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) thiazol-4-yl) methyl) ethanamine ;

PTI-2 ou N-(2-methoxyethyl)-N-((2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) thiazol-4-yl) methyl) propan-2-amine

Toute molécule dérivée de la cathinone, ses sels et ses stéréoisomères, avec :

- un substituant alkyl, phényl, alkoxy, alkylendioxy, haloalkyl, halogéné sur le cycle phényl ;

- un substituant alkyl en position 3 ;

- un substituant alkyl ou dialkyl ou cyclique sur l'azote ; à l'exception du bupropion.

Toute structure dérivée du 2-amino-1-one propane par substitution en position 1 avec tout système monocyclique ou polycyclique, ainsi que ses sels et ses stéréoisomères,

notamment :

amfépramone ou diéthylpropion ou 2-diéthylamino-1-phénylpropan-1-one ;  
benzédrone ou 4-MBC ou méthylbenzylcathinone ou 1-(4-méthylphényl)-2-benzylaminopropan-1-one ;  
BMDB ou 2-benzylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl) butan-1-one ;  
BMDP ou 3,4-MDBC ou 2-benzylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl) propan-1-one ;  
bréphédronne ou 4-bromomethcathinone ou 4-BMC ou 1-(4-bromophényl)-2-méthylaminopropan-1-one ;  
buphédronne ou 2-(méthylamino)-1-phénylbutan-1-one ;  
butylone ou bk-MBDB ou 2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl) butan-1-one ;  
dibutylone ou méthylbutylone ou bk-MBDB ou 2-diméthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl) butan-1-one ;  
diméthylone ou bk-MDDMA ou 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino) propan-1-one ;  
3,4-DMMC ou 1-(3,4-diméthylphényl)-2-(méthylamino) propan-1-one ;  
4-EMC ou 4-éthylmethcathinone ou 2-méthylamino-1-(4-éthylphényl) propane-1-one ;  
éthylcathinone ou éthylpropion ou 2-éthylamino-1-phényl-propan-1-one ;  
4-éthylmethcathinone ou 4-EMC ou 2-méthylamino-1-(4-éthylphényl) propane-1-one ;  
fléphédronne ou 4-FMC ou 4-fluoromethcathinone ou 2-méthylamino-1-p-fluorophényl-propan-1-one ;  
3-FMC ou 3-fluoromethcathinone ou 2-méthylamino-1-(3-fluorophényl) propan-1-one ;  
iso-ethcathinone ou 1-éthylamino-1-phényl-propan-2-one ;  
iso-pentédronne ou 1-méthylamino-1-phényl-pentan-2-one ;  
MDMPP ou 1-(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-méthyl-2-pyrrolidinyl-1-propanone ;  
MDPBP ou 1-(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone ;  
MDPPP ou 1-(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone ;  
MDPV ou MDPK ou 1-(3,4-méthylènedioxyphenol)-2-pyrrolidinyl-pentan-1-one ;  
méphédronne ou 4-MMC ou méthylmethcathinone ou 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl) propane ;  
métamfépramone ou diméthylcathinone ou diméthylpropion ou 2-diméthylamino-1-phénylpropan-1-one ;  
methcathinone ou éphédronne ou 2-(méthylamino)-1-phényl-propan-1-one ;  
methédronne ou PMMC ou 4-méthoxymethcathinone ou bk-PMMA ou 1-(4-méthoxyphényl)-2-(méthylamino) propan-1-one ;  
4-méthylbuphédronne ou 4-Me-MABP ou bk-N-méthyl-4-MAB ou 2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl) butan-1-one ;  
méthylone ou MDMCAT ou bk-MDMA ou 2-méthylamino-1-[3,4-méthylènedioxyphényl] propan-1-one ;  
MOPPP ou 4'-méthoxy-alpha-pyrrolidinopropiophénone ;  
MPBP ou 1-(4-méthylphényl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone ;  
MPHP ou 4'-méthyl-alpha-pyrrolidinohexanophénone ;  
MPPP ou 4'-méthyl-alpha-pyrrolidinopropiophénone ;  
naphyrone ou naphthylpyrovalérone ou 1-naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one ;  
1-naphyrone ou 1-naphthalen-1-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one ;  
N-éthyl buphédronne ou NEB ou 2-éthylamino-1-phénylbutan-1-one ;  
pentylone ou bk-MBDB ou 2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl) pentan-1-one ;  
PPP ou 1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone ;  
Pyrovalérone ou 1-(4-méthylphényl)-2-(1-pyrrolidinyl) pentan-1-one ;  
Champignons hallucinogènes, notamment des genres stropharia, conocybe et psilocybe ;  
Chlorphentermine et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables ;  
Despropionylfentanyl ;  
Despropionyl-2-fluorofentanyl ;  
Ephéridine ou N-ethyl-1,2-diphenylethylamine ou NEDPA ou EPE ;  
Fenbutrazate et ses sels ;  
Hexahydrocannabinol ou HHC ;  
Hexahydrocannabinol acétate ou HHC-acétate ou HHCO ;  
Hexahydrocannabiphorol ou HHCP ;  
Isobutyryl(fentanyl) ;  
Isopropylphénidate et ses sels ;

Kétamine, ainsi que ses sels et ses stéréoisomères ;  
Khat (feuilles du *Catha edulis*, Celastracées) ;  
Lévophacétopérane et ses sels ;  
Lisdexamphétamine et ses sels ;  
MBDB ou N-méthyl-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)-2-butanamine et ses sels dans tous les cas où ils peuvent exister ;  
Méthoxyphénidine ou méthoxyphénidine ou 1-[1-(2-méthoxyphényl)-2-phényléthyl] piperidine ou 2-MeO-diphénidine ou méthoxydiphénidine ou MXP ;  
Nabilone et ses sels dans tous les cas où ils peuvent exister ;  
Para-chloroisobutyrfentanyl ou 4-chloroisobutyrfentanyl ;  
Pentorex et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables ;  
Peyotl ou peyote, ses principes actifs et leurs composés naturels et synthétiques autres que la mescaline ;  
Toute molécule (à l'exception du 25B-NBOMe, du 25C-NBOMe et du 25I-NBOMe) dérivée des phénéthylamines et des alpha-méthylphénéthylamines :  
- substituée sur le cycle phényl de quelque manière que ce soit ;  
et  
- substituée sur le groupe amine par au moins un groupe benzyle, avec sur le cycle phényl un substituant alkoxy, alkylènedioxy, halogéné ou hydroxy,  
notamment :  
25D-NBOMe ou 2C-D-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;  
25E-NBOMe ou 2C-E-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-4-éthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;  
25G-NBOMe ou 2C-G-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-3,4-diméthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;  
25H-NBOMe ou 2C-H-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl)éthanamine ou 2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine ;  
25N-NBOMe ou 2C-N-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-4-nitrophényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;  
25iP-NBOMe ou 2C-iP-NBOMe ou 2-[2,5-diméthoxy-4-(propan-2-yl)phényl]-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;  
25I-NBMD ou cimbi-29 ou 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(2,3-méthylènedioxyphényl)méthyl] éthanamine ;  
25I-NB34MD ou 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(3,4-méthylènedioxyphényl)méthyl] éthanamine ;  
25I-NBF ou cimbi-21 ou 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(2-fluorophényl)méthyl] éthanamine ;  
25I-NBOH ou cimbi-27 ou 2-(((4-iodo-2,5-diméthoxyphénéthyl)amino)méthyl)phénol ;  
30C-NBOMe ou C30-NBOMe ou 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(3,4,5-triméthoxybenzyl) éthanamine ;  
4-EA-NBOMe ou 4-éthylamphétamine-NBOMe ;  
4-MMA-NBOMe ou 4-méthylméthamphétamine-NBOMe ou N-[(2-méthoxyphényl)méthyl]-N-méthyl-1-(p-tolyl)propan-2-amine ;  
3,4-DMA-NBOMe ou 3,4-diméthoxyamphétamine-NBOMe ou 1-(3,4-diméthoxyphényl)-N-[(2-méthoxyphényl)méthyl]propan-2-amine ;  
5-APB-NBOMe ou 1-(benzofuran-5-yl)-N-[(2-méthoxyphényl)méthyl]propan-2-amine) ;  
Phénylacétone ou phényl-1 propanone-2 ;  
Propylphénidate (PPH) et ses sels ;  
RH-34 ou 3-[2-(2-méthoxybenzylamino)éthyl]-1H-quinazoline-2,4-dione ;  
Tabernanthe iboga, Tabernanthe manii, ibogaine, ses isomères, esters, éthers et leurs sels qu'ils soient d'origine naturelle ou synthétique ainsi que toutes préparations qui en contiennent ;  
Tapentadol et ses sels ;  
Tétrahydrocannabinols, leurs esters, éthers, sels ainsi que les sels des dérivés précités ;  
Tilétamine et ses sels, à l'exception de leurs préparations injectables ;  
TMA-2 ou 2,4,5-triméthoxyamphétamine ;  
Valeryl fentanyl.  
1B-LSD ;  
1P-ETH-LAD ;  
1P-LSD ;  
ALD-52 ;

AL-LAD ou ALLY-LAD ;

ECPLA ;

EIPLA ;

ETH-LAD ;

LAH ou LSH ;

LAMPA ;

LSA ;

LSB ;

LSM-775 ;

LSZ ;

MIPLA ;

OML-632 ;

PARGY-LAD ;

PRO-LAD

## Notes

## Liens

1. Journal de Monaco du 15 mai 2020

^ [p.1] <https://journaldemonaco.gouv.mc/Journaux/2020/Journal-8486>