

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	<u>Journal de Monaco du 15 mai 2020</u> ^[1 p.17]
Thématique	Protection de la santé et politiques de santé

Lien vers le document : <https://legimonaco.mc/tnc/arrete-ministeriel/2020/05-07-2020-360@2024.08.03>

LEGIMONACO

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

Allylprodine

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
Diphénoxyate, 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

Lévophénacylmorphane

Lévorphanol, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrorphan

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

Méthyl-désorphine

Méthyl-dihydromorphine

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
Rémifentanyl, ses isomères, ses esters, éthers et sels dans tous les cas où ils peuvent exister
Sufentanyl
Tetrahydrofuranylfentanyl ou THF-F
Thébacone
Thébaïne
Thiofentanyl
Tilidine
Trimépéridine
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 α-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-QUPIC 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
α-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-2,5α-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-4α-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, α-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 α , α -diméthylphényléthylamine

*PMA ou p-méthoxy α -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 α -méthylphényléthylamine

UR-144 ou (1-pentylindol-3-yl)-(2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl)méthanone

XLR-11 ou 5F-UR-144 ou (1-(5-fluoropentyl)-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 ; modifié par l'arrêté ministériel n° 2024-447 du 27 juillet 2024

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-chlorophénéthylamine ou 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine

2C-D ou 2C-M ou 2,5-diméthoxy-4-méthylphénéthylamine ou 1-(4-méthyle-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine

2C-E ou 2,5-diméthoxy-4-éthylphénéthylamine ou 1-(4-éthyle-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine

2-CI

2C-P ou 2,5-diméthoxy-4-propylphénéthylamine 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-fluoroéthylthiophénéthylamine ou 2-[2,5-diméthoxy-4-(2-fluoroéthylthio) phényl]éthanamine

2C-T-4 ou 2,5-diméthoxy-4-isopropylthiophénéthylamine 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-fluorobutyr(yl)fentanyl

4-fluoroéthylphénidate et ses sels

4-fluorométhylphénidate et ses sels

4-méthoxybutyr(yl)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-(1-benzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ;
- 6-MAPB ou 6-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou 1-(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

Toute substance dérivée de la structure chimique 2-[(2-benzyl)-benzimidazole-1-yl] éthanamine :

avec l'azote de l'éthanamine substituée ou non par des groupes (R1 et/ou R2) suivants : alkyle ou alcényle (jusqu'à trois carbones), ou bien avec l'azote de l'éthanamine faisant partie d'une structure cyclique ;

avec substitution ou non du noyau benzimidazole en position 5 et/ou 6 par des groupes (R3 et/ou R4) suivants : alkyle, acétyle, nitro, amino, trifluorométhyle, méthoxy, trifluorométhoxy, cyano et halogénure tel que fluor, chlore, brome ou iode ;

avec le noyau phényle du système benzyle substitué ou non en position 2 à 6 par les groupes (Rn) suivants :

- alkyle, haloalkyle, alcoxy, haloalkoxy, chacun pouvant aller jusqu'à 6 carbones,
- trifluorométhoxy, acétoxy, trifluorométhyle, hydroxy, cyano et halogénure tel que fluor, chlore, brome ou iode,
- alkylsulfonyl, thioalkyle, chacun pouvant aller jusqu'à 5 carbones,
- avec le carbone benzylique pouvant être substitué par un ou deux groupes méthyles ou que le carbone benzylique soit remplacé par un atome d'azote, d'oxygène ou de soufre ;

avec le noyau phényle du système benzyle substitué ou non en position 3 et/ou 4 par un groupe alcoxy (jusqu'à 4 carbones) pour former ou non une structure cyclique.

Notamment :

5-amino-isotonitazène, dimétonitazène, éthylèneoxynitazène (tétrahydrofuranitazène), éthylthionitazène, étodesnitazépyne, étodesnitazépipne, étométhazène, flunitazène, isotodesnitazène, ménitazène, méthylthionitazène, méthodesnitazène (métazène), métométhazène, N-deséthyl-étonitazène (norétonitazène), N-deséthyl-isotonitazène (norisotonitazène), N-deséthyl-protonitazène (norprotonitazène), nitazène, N-pipéridino-étonitazène (étonitazépipne), N-pipéridino-protonitazène (protonitazépipne), N-pyrrolidino-métonitazène (métonitazépyne), N-pyrrolidino-protonitazène (protonitazépyne), protodesnitazène.

Les cannabinoïdes suivants :

H2-CBD ou dihydrocannabidiol ou H2-cannabidiol ;

H4-CBD ou tétrahydrocannabidiol ou H4-cannabidiol ;

Toute substance dérivée du noyau benzo[c]chromène, qu'il soit non ou partiellement ou totalement hydrogéné sur le cycle A (défini comme étant le cycle insaturé porteur du méthyl en position 9 dudit noyau dans le tétrahydrocannabinol), substitué ou non à un des endroits suivants du noyau, à l'exclusion du cannabinol ou CBN, de l'acide cannabinoïque ou CBNA, et pour le tétrahydrocannabivarine ou THCV et l'acide tétrahydrocannabivarique ou THCVA sous réserve que leur teneur ne soit respectivement pas supérieure à 0,3 %, et pour l'acide tétrahydrocannabinolique ou THCA ne soit pas supérieure à 0,3 % :

- en position 1 par une fonction hydroxyle, estérifiée ou non, ou une fonction alkoxy ;
- en position 2 ou 4 par une fonction carboxyle ;
- en position 3 par un substitut adamantyle ou par une chaîne alkyle, alkényle, alkynyle cyanoalkyle, haloalkyle, cyanoalkynyle, haloalkynyle, alkoxy, que cette chaîne soit elle-même substituée ou non par un ou plusieurs substitués alkyles, cycliques ou non, hétérocycliques ou non, que ces cycles ou hétérocycles soient eux même saturés ou non ;
- en position 6 par un ou deux groupes alkyle ;
- en position 9 par une fonction cétone, alkyle, hydroxyalkyle ou alkoxy.

5F-CUMYL-PEGACLONE ou 5F-SGT-151 ;

CUMYL-CH-MEGACLONE ou SGT-270 ;

7APAICA ;

5F-7APAICA ;

CUMYL-P7AICA ;

5F-CUMYL-P7AICA ;

BZO-HEXOXIZID ou MDA-19 ;

BZO-POXIZID ou 5C-MDA-19 ;

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-fluorophenyl)-1H-pyrazole-3-carboxamide ;

- A-836,339 ou N-[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-1-carboxamide ;
- AB-CHFUPYCA (ou AB-CHMFUPPYCA) ou N-[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-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-méthoxyphénylacetyl) indole ou 1- (1-pentyl-1H-indol- 3- yl)-2- (2- méthoxyphényl)- éthanone ;
- JWH-251 ou 1-pentyl-3-(2-méthylphenylacetyl) 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-iodophenyl)-méthanone ;

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

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

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

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

A-834,735 ou { 1-[(tetrahydro-2H-pyran-4-yl) méthyl]-1H-indol-3-yl }-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) 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

• Naphthoypyrrroles 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-méthylphenyl)-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-ylidene) 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-morpholiny)l) 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-nonnyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol

• Dérivés du 3-carboxylate indole

- 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-morpholiny)l) éthyl ;
- 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-quinoliny)l ou 1-naphtaleny)l,

notamment :

PB-22 ou QUPIC ou 1-pentyl-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinoliny)l ester ;

BB-22 ou QUCHIC ou 1-(cyclohexylméthyl)-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinoliny)l ester ;

FUB-PB-22 ou quinolin-8-yl 1-[(4-fluorophenyl) méthyl]-1H-indole-3-carboxylate) ;

FDU-PB-22 ou naphthalen-1-yl 1-[(4-fluorophenyl) méthyl]-1H-indole-3-carboxylate) ;

NM-2201 ou CBL-2201 ou naphthalen-1-yl 1-(5-fluoropentyl)-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, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholiny)l) éthyl ;
- 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-quinoliny)l ou 1-naphtaleny)l,

notamment :

NPB-22 ou 1-pentyl-1H-indazole-3-carboxylic acid, 8-quinoliny)l ester ;

5F-NPB-22 ou 1-(5-fluoropentyl)-8-quinoliny)l ester-1H-indazole-3-carboxylic acid ;

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

SDB-005 ou naphthalen-1-yl 1-pentyl-1H-indazole-3-carboxylate) ;

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

• Dérivés du 3-carboxamide indole

- 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-morpholiny)l) éthyl ;
- 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 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 :

CUMYL-BICA ou 5F-CUMYL-PINACA ou SGT-25 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(1-méthyl-1-phenylethyl)-1H-indazole-3-carboxamide) ;
 CUMYL-PICA ou 1-pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indole-3-carboxamide ;
 CUMYL-5F-PICA ou 1-(5-Fluoropentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indole-3-carboxamide ;
 NNE1 ou MN-24 ou NNEI ou AM-6527 ou N-1-naphthalenyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide ;
 5F-MN-24 ou 5F-NNEI ou 1-(5-Fluoropentyl)-N-(1-naphthyl) indole-3-carboxamide ;
 MN-25 ou UR-12 ou 7-methoxy-1-(2-morpholin-4-ylethyl)-N-[(1R, 3S, 4S)-2,2,4-triméthyl-3-bicyclo [2.2.1] heptanyl] indole-3-carboxamide ;
 SDB-001 ou APICA ou 2NE1 ou N-(1-adamantyl)-1-pentylindole-3-carboxamide ;
 STS-135 ou 5F-APICA ou N-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide ;
 SDB-006 ou N-benzyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide ;
 PX-1 ou 5F-APP-PICA ou SRF-30 ou (S)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide ;
 5F-AMP ou (N-(cyclopropylmethyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide ;
 5F-PY-PICA 1-(5-fluoropentyl)-3-(pyrrolidine-1-carbonyl)-1H-indole ;
 MEPIRAPIM ou (4-méthylpiperazin-1-yl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl) méthanone ;
 MMB-CHMICA ou AMB-CHMICA ou méthyl N-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indole-3-carbonyl] valinate ;
 5F-MDMB-PICA ou N-[[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl] carbonyl]-3-méthyl-L-valine, méthyl 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, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholiny) 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-méthylpropyl]-1-[(2-fluorophenyl) méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide ;
 5F-AB-PINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(5-fluoropentyl) indazole-3-carboxamide ;
 MDMB-FUBINACA ou MDMB (N)-Bz-F ou FUB-MDMB ou méthyl (2S)-2-{ [1-[(4-fluorophenyl) méthyl] indazole-3-carbonyl] amino }-3,3-diméthylbutanoate ;
 ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-diméthyl-1-oxo-2-butanyl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide ;
 5F-ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;
 5F-AMB ou 5F-MMB-PINACA ou 5F-AMB-PINACA ou méthyl (2S)-2-{ [1-(5-fluoropentyl) indazole-3-carbonyl] amino }-3-méthylbutanoate ;
 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) méthyl]-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-méthyl-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, méthyl-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, 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 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 ;
bréphédrone ou 4-bromomethcathinone ou 4-BMC ou 1-(4-bromophényl)-2-méthylaminopropan-1-one ;
buphédrone 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 ;
fléphédrone 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-pentédrone 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-(methylamino)-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 ;
Ephédrine 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-phenylethyl] 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, ibogaïne, 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 ;
LAMPAL ;
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>