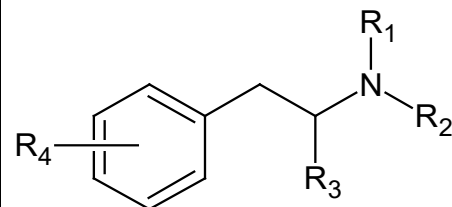


BIJLAGE IVA:

Stoffen nationaal opgelist via een generieke structuur, niet inbegrepen de stoffen reeds opgelist in bijlage I, II en III.

ANNEXE IVA:

Substances listées au plan national via une structure générique, à l'exception des substances déjà énumérées à l'annexe I, II, et III.

1. AMFETAMINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van**Fig. 1 1-phenylpropan-2-amine**

R₁ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl or methylenedioxybenzyl.

R₂ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl or methylenedioxybenzyl. De aminofunctie kan ook deel uitmaken van een azetidine-, pirrolidine- of piperidine-ringstructuur.

R₃ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep.

R₄ = H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n+1}O, C_nH_{2n+1}NH, C_nH_{2n+1}S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH₂, NO₂, halogeen, CN, OCH₂Ph, C(CH₃)₃, CH₂CH₂O, CHCHO, OCH₂O, CH₂CH₂NH, CHCHNH, OCH₂CH₂O, benzyl, of ethyleenimine (op eender welke positie van de phenylring zoals afgebeeld in figuur 1).

Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenylring zijn mogelijk.

Opmerking: cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl: met maximaal 7 koolstof-atomen)

1. DÉRIVÉS AMPHÉTAMINIQUES : substances qui sont dérivées de :

R₁ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acétyl, benzyl, méthoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylméthyl, furylméthyl ou méthylènedioxybenzyl.

R₂ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acétyle, benzyl, méthoxyphényle, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylméthyl, furylméthyl ou méthylènedioxybenzyl. La fonction amine peut aussi faire partie de la structure cyclique d'une azétidine, pirrolidine ou pipéridine.

R₃ : C_nH_{2n+1} (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényle ou amine.

R₄ : un ou plusieurs substituant incluant les groupes fonctionnels suivants : H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n+1}O, C_nH_{2n+1}NH, C_nH_{2n+1}S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH₂, NO₂, halogène, CN, OCH₂Ph, C(CH₃)₃, CH₂CH₂O, CHCHO, OCH₂O, CH₂CH₂NH, CHCHNH, OCH₂CH₂O, benzyl, éthylèneimine (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'illustiqué par la figure 1).

Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényle par un ou plusieurs de ces groupes.

Remarque : cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl contenant au maximum 7 atomes de carbon

2. CATHINONEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

2. DÉRIVÉS de la CATHINONE : substances qui sont dérivées de :

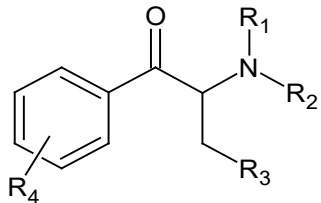


Fig. 2. 2-amino-1-phenylpropan-1-one

R₁ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂- (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)

R₂ = H, C_nH_{2n+1}, (n=1-5), -CH₂- of benzyl (alleen indien R₁=H), (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)

R₃ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep

R₄= H, CH₃, C₂H₅, OCH₃, halogeen, OCH₂O, phenyl (op eender welke positie van de phenylring zoals afgebeeld in figuur 2). Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenylring zijn mogelijk.

R₁ :H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂- (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)

R₂ : H, C_nH_{2n+1}(n=1-5), -CH₂- ou benzyl (pour autant que R₁ = H), (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)

R₃ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényle ou amino.

R₄ : H, CH₃, C₂H₅, OCH₃, halogène, OCH₂O, phényle (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'illustré par la figure 2). Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényle par un ou plusieurs de ces groupes.

Uitgezonderd: bupropion

A l'exception de : bupropion

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)**

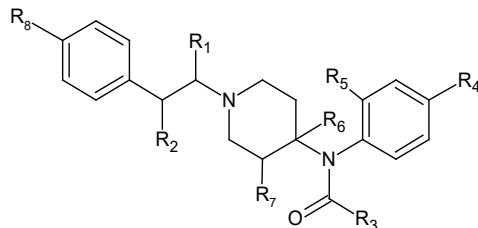


Fig. 3a

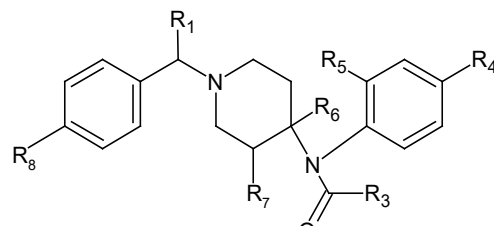


Fig. 3b

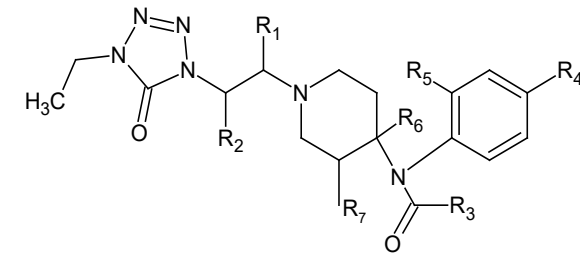


Fig. 3c

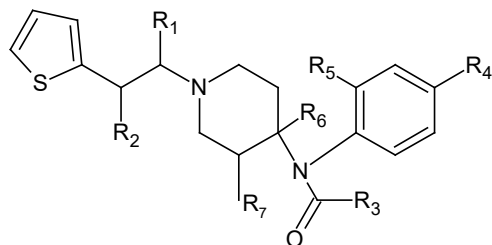


Fig. 3d

R₁= H, CH₃

R₂= H, OH

R₃= C₂H₅, CH(CH₃)₂, CH₂-O-CH₃ of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen

R₄= H, halogeen, OCH₃

R₅= H, halogeen, OCH₃

R₆= H, CH₃, C(O)OCH₃, CH₂-O-CH₃

R₇= H, CH₃,

R₈= H, halogeen, OCH₃

R₁= H, CH₃

R₂= H, OH

R₃= C₂H₅, CH(CH₃)₂, CH₂-O-CH₃ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

R₄= H, halogène, OCH₃

R₅= H, halogène, OCH₃

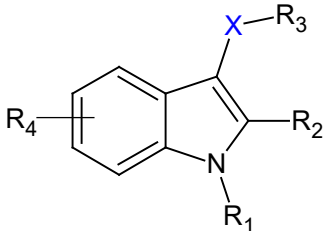
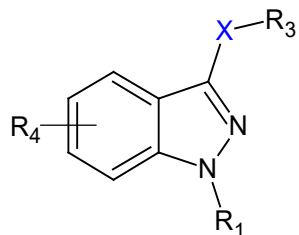
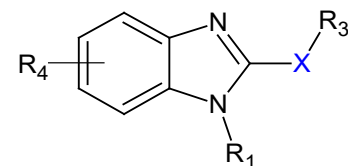
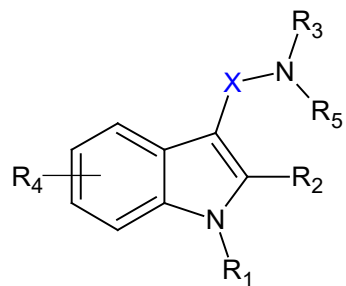
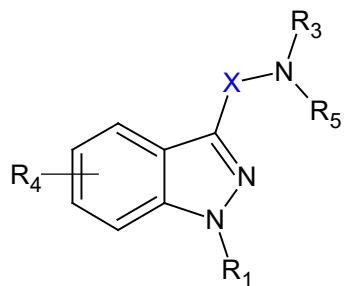
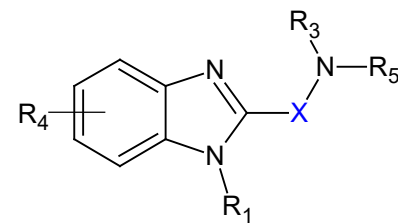
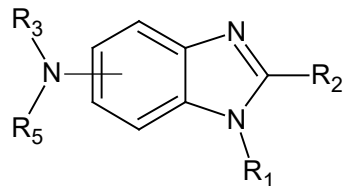
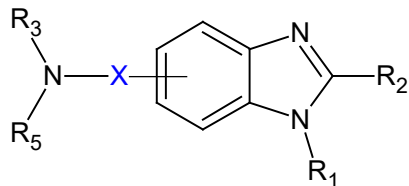
R₆= H, CH₃, C(O)OCH₃, CH₂-O-CH₃

R₇= H, CH₃,

R₈= H, halogène, OCH₃

4. SYNTETISCHE CANNABINOÏDEN: stoffen die derivaten zijn van

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

**Fig. 4a****Fig. 4b****Fig. 4c****Fig. 4d****Fig. 4e****Fig. 4f****Fig. 4g****Fig. 4h**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

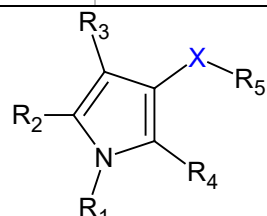


Fig. 4i

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

5. TRYPTAMINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

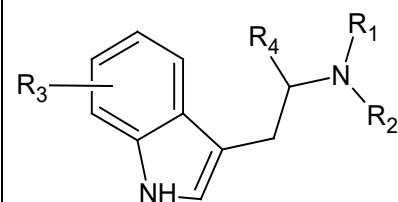


Fig. 5. 2-(1*H*-indol-3-yl)ethanamine

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

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

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

R₄ = H, CH₃, C₂H₅

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

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

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

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

R₄ : H, CH₃, C₂H₅

6. PIPERAZINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van:

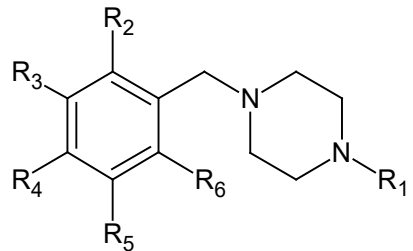


Fig. 6a Benzylpiperazine

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

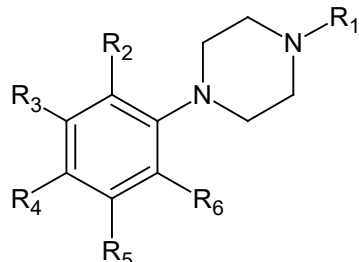


Fig. 6b Phenylpiperazine

R1 = H, CH₃, benzyl

R2 = H, halogeen , OCH₃

R3 = H, CH₃, halogeen, CF₃

R4 = H, halogeen, OCH₃

R5 = H, OCH₃,

R6 = H

R1 = H, CH₃, benzyl

R2 = H, halogène, OCH₃

R3 = H, CH₃, halogène , CF₃

R4 = H, halogène, OCH₃

R5 = H, OCH₃,

R6 = H

7. 2C-X DERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

7. DÉRIVÉS de la 2C-X: substances qui sont dérivées de :

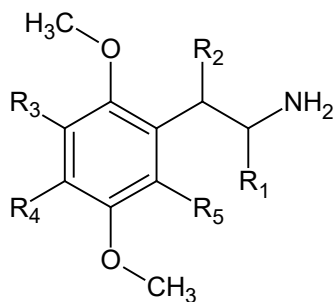


Fig. 7 2-(2,5-dimethoxyphenyl)ethanamine

R₁ = H, CH₃

R₂ = H, carbonyl

R₃ = H, halogeen, CH₃

R₄ = H, halogeen, CN, NO₂, NH₂ of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen.

R₅ = H, halogeen, CH₃

R₃ en **R₄** kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met maximaal 7 C-atomen

R₃ en **R₅** kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met de methoxy-groep

R₁ = H, CH₃

R₂ = H, carbonyl

R₃ = H, halogène, CH₃

R₄ = H, halogène, CN, NO₂, NH₂ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 8 atomes de carbone.

R₅ = H, halogène, CH₃

R₃ et **R₄** peuvent être inclus dans une structure cyclique constituée au maximum 7 atomes de carbone.

R₃ et **R₅** peuvent être inclus dans une structure cyclique avec le groupe méthoxy

8. NBOMe- DERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

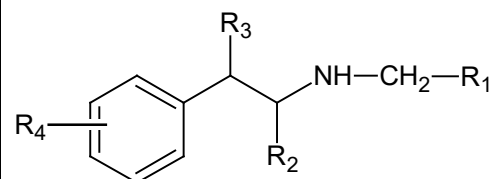


Fig. 8 N-methyl-2-phenylethanamine

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

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

R₂ = H, CH₃

R₃ = H, carbonyl

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

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

R₂ = H, CH₃

R₃ = H, carbonyl

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

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

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

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

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

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

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

¹ International Nonproprietary Names

² Dénominations Communes Internationales

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

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

HU-331	HU-331	3-hydroxy-2-[3-methyl-6-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-yl]-5-pentylcyclohexa-2,5-diene-1,4-dione
IBOGAINE	IBOGAINE	17-ethyl-7-methoxy-3,13-diazapentacyclo[13.3.1.0 ^{2,10} .0 ^{4,9} .0 ^{13,18}]nonadeca-2(10),4,6,8-tetraene
ISOPENTEDRONE	ISOPENTÉDRONE	1-(methylamino)-1-phenylpentan-2-one
JTE-907	JTE-907	N-(1,3-benzodioxol-5-ylmethyl)-7-methoxy-2-oxo-8-pentoxy-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-NPBRT	5-MEO-NPBRT	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 (DIMETHYLLAMYLAMINE)	MÉTHYLHEXANAMINE (DIMÉTHYLLAMYLAMINE)	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-acetoxy-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-[-(dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol
D9-THCA (Tetrahydrocannabinolic acid)	D9-THCA (Tetrahydrocannabinolic acid)	(6aR)-2-carboxy-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-olate
U-47700	U-47700	2-(dichlorophenyl)-N-[2-(dimethylamino)cyclohexyl]-N-methylacetamide
W-15	W-15	4-chloro-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-2-ylidene]benzene-1-sulfonamide
WIN55,212-2	WIN55,212-2	2-methyl-11-[(morpholin-4-yl)methyl]-3-(naphthalene-1-carbonyl)-9-oxa-1-azatricyclo[6.3.1.0 ^{4,12}]dodeca-2,4(12),5,7-tetraene

BROMAZOLAM	BROMAZOLAM	8-bromo-1-methyl-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine
BUTONITAZENE	BUTONITAZÈNE	2-[(4-butoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-5-nitro-1H-benzimidazole-1-ethanamine
1-CYCLOPROPYONYL-LSD (1CP-LSD)	1-CYCLOPROPYONY- LSD (1CP-LSD)	(6aR,9R)-4-(cyclopropanecarbonyl)-N,N-diethyl-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide
ETONITAZEPYNE	ÉTONITAZÉPYNE	2-(4-ethoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl)-1H-benzo[d]imidazole
FLUBROMAZOLAM	FLUBROMAZOLAM	8-bromo-6-(2-fluorophenyl)-1-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine
FLUORODESCHLOROKETAMINE (FLUOROKETAMINE)	FLUORODESCHLOROKÉTAMINE (FLUOROKÉTAMINE)	2-(Fluorophenyl)-2-(methylamino)cyclohexanone
FLUOROMETHYLPHENIDATE	FLUOROMÉTHYLPHÉNIDATE	methyl (2 <i>R</i>)-(fluorophenyl)[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]acetate
FLUOROPHENMETRAZINE	FLUOROPHÉNMÉTRAZINE	2-(Fluorophenyl)-3-methylmorpholine
METHYLISOPROPYLLYSERGAMIDE (MIPLA)	MÉTHYLISOPROPYLLYSERGAMIDE (MIPLA)	(8β)-9,10-didehydro-N,6-dimethyl-N-(1-methylethyl)-ergoline-8-carboxamide
METODESNITAZENE	MÉTODESNITAZÈNE	N,N-diethyl-2-[2-[(4-methoxyphenyl)methyl]benzimidazol-1-yl]ethanamine
METONITAZENE	MÉTONITAZÈNE	N,N-Diethyl-2-[2-(4-methoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzimidazol-1-yl]ethanamine
1-PROPYONYL-LSD (1P-LSD)	1-PROPYONYL-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

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

FLUETIZOLAM	FLUÉTIZOLAM	2-ethyl-4-(2-fluorophenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine
FLUNITRAZOLAM	FLUNITRAZOLAM	6-(2-Fluorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine
FLUOROETHYLPHENIDATE	FLUOROÉTHYLPHÉNIDATE	ethyl(fluorophenyl)(piperidin-2-yl)acetate
HEXAHYDROCANNABINOL (HHC)	HEXAHYDROCANNABINOL (HHC°)	6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol
HYDROXETAMINE (HXE ,3-HO-2'-OXO-PCE)	HYDROXETAMINE (HXE ,3-HO-2'-OXO-PCE)	2-(ethylamino)-2-(3-hydroxyphenyl)cyclohexan-1-one
GIDAZEPAM	GIDAZÉPAM	2-(7-Bromo-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazepin-1-yl)acetohydrazide
1B-LSD	1B-LSD	(8β)-1-Butyryl-N,N-diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide
1V-LSD (1-VALEROYL LSD)	1V-LSD (1-VALÉROYL LSD)	(6aR,9R)-N,N-Diethyl-7-methyl-4-propanoyl-4,,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide
LSZ (LYSERGIC ACID 2,4-DIMETHYLAZETIDIDE)	LSZ (ACIDE 2,4-DIMÉTHYLAZÉTIDIDE LYSERGIQUE)	[(2S,4S)-2,4-Dimethyl-1-azetidinyl][(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
PROTONITAZENE	PROTONITAZENE	N,N-Diethyl-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1Hbenzimidazole-1-ethanamine
THIOTHINONE (bk-MPA)	THIOTHINONE (=bk--MPA)	2-(methylamino)-1-thiophen-2-ylpropan-1-one
TH-PVP (3',4'-TETRAMETHYLENE-alpha-PYRROLIDINOVALEROPHENONE)	TH-PVP (3',4'-TÉTRAMÉTHYLENE-alpha-PYRROLIDINOVALÉROPHÉNONE)	2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalen-2-yl)pentan-1-one
Inbegrepen: de stereo-isomeren en zouten, ethers, esters, amiden van de stoffen en hun stereo-isomeren, voor zover het bestaan van deze verbindingen scheikundig mogelijk is.	Y compris : les stéréo-isomères et les sels, les éthers, les esters, amides des substances et leurs stéréo-isomères, pour autant que ces structures soient chimiquement possibles.	

CANNABISPLANT= elke plant van het geslacht Cannabis waarin de som van Δ9-THC (delta-9-tetrahydrocannabinol) en THCA (delta-9-tetrahydrocannabinolic acid) groter is dan 0,2 %	PLANTE DE CANNABIS = toute plante du genre Cannabis dans laquelle la somme des concentrations du Δ9-THC (delta-9-tetrahydrocannabinol) et du THCA (delta-9-tetrahydrocannabinolic acid) est toujours supérieure à 0,2%
KHAT (QAT) : delen van de plant 'Catha edulis' die cathinone bevatten	KHAT(QAT) : les parties de la plante 'Catha edulis' contenant de la cathinone
Paddenstoelen die van nature de stof psilocine of psilocybine bevatten, meer bepaald de STROPHARIA, CONOCYBE en PSILOCYBE soorten	Champignons contenant naturellement de la psilocine ou de la psilocybine, plus particulièrement les sortes STROPHARIA, CONOCYBE et PSILOCYBE
PAPAVERSTRO = alle delen van de opiumpapaver, met uitzondering van de zaadjes, na het maaien.	PAILLE DE PAVOT = toutes les parties , à l'exception des graines, du pavot à opium, après fauchage.
PEYOTE (PEYOTL): cactussen van het geslacht 'Lophophora' die mescaline bevatten	PEYOTE (PEYOTL) : cactus du genre 'Lophophora' contenant de la messcaline
SALVIA DIVINORUM : Planten uit de lipbloemfamilie (Lamiaceae) die Salvinorin A bevatten	SALVIA DIVINORUM : Les plantes de la famille des Lamiaceae contenant de la Salvinorine A

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

Preparaten op basis van :	Préparations à base de :
Tramadol	Tramadol
Indien samengesteld met één of meer andere substanties	Lorsqu'elles contiennent un ou plusieurs autres composants
en	et
<ul style="list-style-type: none"> - waarbij de hoeveelheid van de bovenstaande stof per toedieningseenheid niet meer dan 400 mg bedraagt 	<ul style="list-style-type: none"> - que la quantité de la substance mentionnée ci-dessus n'excède pas 400 mg par unité de prise
of	ou
<ul style="list-style-type: none"> - waarbij de concentratie in onverdeelde vormen concentratie niet meer dan 10% bedraagt 	<ul style="list-style-type: none"> - que la concentration n'est pas supérieure à 10% dans des préparations de forme non divisée

Version 15/04/2024