

## TRACTATENBLAD

VAN HET

KONINKRIJK DER NEDERLANDEN

JAARGANG 2020 Nr. 92

## A. TITEL

*Verdrag inzake psychotrope stoffen;  
Wenen, 21 februari 1971*

Voor een overzicht van de verdragsgegevens, zie verdragsnummer 002730 in de Verdragenbank.

## B. TEKST

In overeenstemming met artikel 2, zevende lid, van het Verdrag zijn de Lijsten I, II, III en IV een aantal malen gewijzigd, laatstelijk op 4 maart 2020 tijdens de 63e zitting van de Commissie voor verdovende middelen van de Economische en Sociale Raad van de Verenigde Naties te Wenen.

De geconsolideerde Engelse en Franse tekst<sup>1)</sup> van de bijlagen bij het Verdrag<sup>2)</sup>, zoals gewijzigd, luiden als volgt:

**Revised Schedules including all amendments made by the Commission on Narcotic Drugs in force as of 3 November 2020**

*LISTS OF SUBSTANCES IN THE SCHEDULES*

*List of substances in Schedule I*

<i>International non-proprietary name (INN)</i>	<i>Other non-proprietary or trivial names</i>	<i>Chemical name</i>
Brolamfetamine	25B-NBOMe, 2C-B-NBOMe DOB	2-(4-Bromo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]ethanamine (±)-4-Bromo-2,5-dimethoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine
Cathinone	25C-NBOMe, 2C-C-NBOMe	2-(4-Chloro-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]ethanamine
Eticyclidine	DET	(-)-(S)-2-Aminopropiophenone
Etryptamine	DMA DMHP	3-[2-(Diethylamino)ethyl]indole (±)-2,5-Dimethoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine
(+)-Lysergide	DOET PCE	3-(1,2-Dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzol[b,d]pyran-1-ol 3-[2-(Dimethylamino)ethyl]indole
	N-Hydroxy MDA	1-(4-Chloro-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amine
	25I-NBOMe, 2C-I-NBOMe	(±)-4-Ethyl-2,5-dimethoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine
	LSD, LSD-25	N-Ethyl-1-phenylcyclohexylamine
	MDE, N-Ethyl MDA	3-(2-Aminobutyl)indole
	MDMA	(±)-N-[ $\alpha$ -Methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethyl]hydroxylamine
	Mescaline	2-(4-Iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]ethanamine
	Methcathinone	9,10-Didehydro-N,N-diethyl-6-methylergoline-8 $\beta$ -carboxamide
	4-Methylaminorex	(±)-N-Ethyl- $\alpha$ -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
	MMDA	(±)-N, $\alpha$ -Dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
	4-MTA	3,4,5-Trimethoxyphenethylamine
		2-(Methylamino)-1-phenylpropan-1-one
		(±)- <i>cis</i> -2-Amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline
		5-Methoxy- $\alpha$ -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenylethylamine
		$\alpha$ -Methyl-4-methylthiophenethylamine

<sup>1)</sup> De Arabische, de Chinese, de Russische en de Spaanse tekst zijn niet opgenomen.

<sup>2)</sup> De gewijzigde teksten van de respectieve schema's (ST/CND/1/Add.2/Rev.6) zijn tevens te vinden op website <http://www.unodc.org/unodc/en/commissions/CND/conventions.html>

<i>International non-proprietary name (INN)</i>	<i>Other non-proprietary or trivial names</i>	<i>Chemical name</i>
	Parahexyl <i>para</i> -Methoxymethylamphetamine, PMMA PMA Psilocine, psilotsin	3-Hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 1-(4-Methoxyphenyl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amine
Psilocybine Rolicyclidine	PHP, PCPY STP, DOM	<i>p</i> -Methoxy- $\alpha$ -methylphenylethylamine 3-[2-(Dimethylamino)ethyl]indol-4-ol 3-[2-(Dimethylamino)ethyl]indol-4-yl hydrogen phosphate
Tenamfetamine Tenocyclidine	MDA TCP Tetrahydrocannabinol, the following isomers and their stereochemical variants:	1-(1-Phenylcyclohexyl)pyrrolidine 2,5-Dimethoxy- $\alpha$ ,4-dimethylphenethylamine $\alpha$ -Methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine 1-[1-(2-Thienyl)cyclohexyl]piperidine
	TMA	7,8,9,10-Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 8,9,10,10 <i>a</i> -Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 6 <i>a</i> ,9,10,10 <i>a</i> -Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 6 <i>a</i> ,7,10,10 <i>a</i> -Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 6 <i>a</i> ,7,8,9-Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -Hexahydro-6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol ( $\pm$ )-3,4,5-Trimethoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine

The salts of the substances listed in this Schedule whenever the existence of such salts is possible.

The stereoisomers, unless specifically excepted, of substances in this Schedule, whenever the existence of such stereoisomers is possible within the specific chemical designation.

### List of substances in Schedule II

<i>International non-proprietary name (INN)</i>	<i>Other non-proprietary or trivial names</i>	<i>Chemical name</i>
	$\alpha$ -Pyrrolidinovalerophenone, $\alpha$ -PVP AB-CHMINACA	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one <i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	AB-FUBINACA	<i>N</i> -[1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	AB-PINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA) ADB-FUBINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide <i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
Amfetamine Amineptine	<i>alpha</i> -PHP AM-2201 Amphetamine	1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-one 1-(5-Fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-(naphthalen-1-yl)methanone ( $\pm$ )- $\alpha$ -Methylphenethylamine 7-[(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[ <i>a,d</i> ]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid
	<i>N</i> -Benzylpiperazine, BZP 2C-B 4-CMC (4-chloromethcathinone, clephedrone) CUMYL-4CN-BINACA	1-Benzylpiperazine 4-Bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine 1-(4-Chlorophenyl)-2-(methylamino)propan-1-one
Dexamfetamine Dronabinol*	Dexamphetamine <i>delta</i> -9-Tetrahydro-cannabinol and its stereochemical variants <i>N</i> -Ethylhexedrone <i>N</i> -Ethylnorpentylone (ephylone) Ethylone Ethylphenidate 4-Fluoroamphetamine (4-FA) 4F-MDMB-BINACA	1-(4-Cyanobutyl)- <i>N</i> -(2-phenylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide (+)- $\alpha$ -Methylphenethylamine (6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i> )-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> -Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol 2-(Ethylamino)-1-phenylhexan-1-one 1-(2 <i>H</i> -1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)pentan-1-one 1-(2 <i>H</i> -1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)propan-1-one Ethyl phenyl(piperidin-2-yl)acetate 1-(4-Fluorophenyl)propan-2-amine Methyl 2-[(1-(4-fluorobutyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoate Methyl 2-[(1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl)amino]-3-methylbutanoate <i>N</i> -(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide Methyl 2-[(1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoate Methyl (2 <i>S</i> )-2-[(1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoate
Fenetylline	5F-PB-22 FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA) GHB JWH-018	7-[2-[( $\alpha$ -Methylphenethyl)amino]ethyl]theophylline Quinolin-8-yl 1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carboxylate Methyl (2 <i>S</i> )-2-[(1-(4-fluorophenyl)methyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino)-3-methylbutanoate $\gamma$ -Hydroxybutyric acid
Levamfetamine	Levamphetamine Levomethamphetamine MDMB-CHMICA	Naphthalen-1-yl(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanone (-)-( <i>R</i> )- $\alpha$ -Methylphenethylamine (-)- <i>N</i> , $\alpha$ -Dimethylphenethylamine Methyl <i>N</i> -[(1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)carbonyl]-3-methyl-L-valinate

International non-proprietary name (INN)	Other non-proprietary or trivial names	Chemical name
Mecloqualone		3-( <i>o</i> -Chlorophenyl)-2-methyl-4(3 <i>H</i> )Quinazolinone ( <i>RS</i> )-2-(Methylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-one
Metamfetamine Metamfetamine racemate Methaqualone	Mephedrone, 4-methylmethcathinone Methamphetamine Methamphetamine racemate	(+)-( <i>S</i> )- <i>N</i> , $\alpha$ -Dimethylphenethylamine ( $\pm$ )- <i>N</i> , $\alpha$ -Dimethylphenethylamine 2-Methyl-3- <i>o</i> -tolyl-4(3 <i>H</i> )quinazolinone <i>N</i> -Methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine
	Methiopropamine (MPA) Methoxetamine, MXE 3,4-Methylenedioxypropyl-valerone, MDPV 4-Methylethcathinone (4-MEC) Methylone, <i>beta</i> -keto-MDMA	2-(Ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanone ( <i>RS</i> )-1-(Benzo[ <i>d</i> ][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one 2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-one ( <i>RS</i> )-2-Methylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)propan-1-one Methyl $\alpha$ -phenyl-2-piperidine acetate
Methylphenidate	<i>para</i> -Methyl-4-methylaminorex, 4,4'-DMAR Pentedrone PCP	4-Methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine 2-(Methylamino)-1-phenylpentan-1-one 1-(1-Phenylcyclohexyl)piperidine 3-Methyl-2-phenylmorpholine
Phencyclidine Phenmetrazine Secobarbital	UR-144 XLR-11	5-Allyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid 1-Pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone [1-(5-Fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone
Zipeprol		$\alpha$ -( $\alpha$ -Methoxybenzyl)-4-( $\beta$ -methoxyphenethyl)-1-piperazineethanol

The salts of the substances listed in this Schedule whenever the existence of such salts is possible.

\* This INN refers to only one of the stereochemical variants of *delta*-9-tetrahydrocannabinol, namely (-)-*trans*-*delta*-9-tetrahydrocannabinol.

### List of substances in Schedule III

International non-proprietary name (INN)	Other non-proprietary or trivial names	Chemical name
Amobarbital Buprenorphine		5-Ethyl-5-isopentylbarbituric acid 21-Cyclopropyl-7 $\alpha$ -[( <i>S</i> )-1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl]-6,14- <i>endo</i> -ethano-6,7,8,14-tetrahydrooripavine
Butalbital Cathine Cyclobarbital Flunitrazepam	(+)-Norpseudo-ephedrine	5-Allyl-5-isobutylbarbituric acid (+)-( <i>S</i> )- $\alpha$ -[( <i>S</i> )-1-Aminoethyl]benzylalcohol 5-(1-Cyclohexen-1-yl)-5-ethylbarbituric acid 5-( <i>o</i> -Fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Glutethimide Pentazocine		2-Ethyl-2-phenylglutarimide (2 <i>R</i> *, 6 <i>R</i> *, 11 <i>R</i> *)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-6,11-dimethyl-3-(3-methyl-2-butenyl)-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
Pentobarbital		5-Ethyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid

The salts of the substances listed in this Schedule whenever the existence of such salts is possible.

### List of substances in Schedule IV

International non-proprietary name (INN)	Other non-proprietary or trivial names	Chemical name
Allobarbital		5,5-Diallylbarbituric acid
Alprazolam		8-Chloro-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepine
Amfepramone	Diethylpropion	2-(Diethylamino)propionophenone
Aminorex		2-Amino-5-phenyl-2-oxazoline
Barbital		5,5-Diethylbarbituric acid
Benzfetamine	Benzphetamine	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> , $\alpha$ -dimethylphenethylamine
Bromazepam		7-Bromo-1,3-dihydro-5-(2-pyridyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Brotizolam		2-Bromo-4-( <i>o</i> -chlorophenyl)-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i> ]-s-triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazepine
Camazepam	Butobarbital	5-Butyl-5-ethylbarbituric acid 7-Chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one dimethylcarbamate (ester)
Chlordiazepoxide		7-Chloro-2-methylamino-5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-4-oxide
Clobazam		7-Chloro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepine-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i> )-dione
Clonazepam		5-( <i>o</i> -Chlorophenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Clorazepate		7-Chloro-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylic acid
Clotiazepam		5-( <i>o</i> -Chlorophenyl)-7-ethyl-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>e</i> ]-1,4-diazepin-2-one
Cloxazolam		10-Chloro-11 <i>b</i> -( <i>o</i> -chlorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-one
Delorazepam		7-Chloro-5-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Diazepam		7-Chloro-1,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Estazolam		8-Chloro-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepine
Ethchlorvynol		1-Chloro-3-ethyl-1-penten-4-yn-3-ol
Ethinamate		1-Ethynylcyclohexanolcarbamate
Ethyl loflazepate		Ethyl 7-chloro-5-( <i>o</i> -fluorophenyl)-2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylate
Etilamfetamine	<i>N</i> -Ethylamphetamine	<i>N</i> -Ethyl- $\alpha$ -methylphenethylamine

International non-proprietary name (INN)	Other non-proprietary or trivial names	Chemical name
Etizolam		4-(2-Chlorophenyl)-2-ethyl-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i> ][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazepine
Fencamfamin Fenproporex		<i>N</i> -Ethyl-3-phenyl-2-norbornanamine (±)-3-[( $\alpha$ -Methylphenethyl)amino]propionitrile
Fludiazepam	Flualprazolam	8-Chloro-6-(2-fluorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4] diazepine
Flurazepam		7-Chloro-5-( <i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Halazepam		7-Chloro-1-[2-(diethylamino)ethyl]-5-( <i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Haloxazolam		7-Chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Ketazolam		10-Bromo-11 <i>b</i> -( <i>o</i> -fluorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-one
Lefetamine Loprazolam	SPA	11-Chloro-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimethyl-12 <i>b</i> -phenyl-4 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepine-4,7(6 <i>H</i> )-dione (-)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1,2-diphenylethylamine
Lorazepam		6-( <i>o</i> -Chlorophenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-methyl-1-piperazinyl)methylene]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepin-1-one
Lormetazepam		7-Chloro-5-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Mazindol		7-Chloro-5-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Medazepam		5-( <i>p</i> -Chlorophenyl)-2,5-dihydro-3 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>a</i> ]isoindol-5-ol
Mefenorex		7-Chloro-2,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine
Meproamate		<i>N</i> -(3-Chloropropyl)- $\alpha$ -methylphenethylamine
Mesocarb		2-Methyl-2-propyl-1,3-propanedioldicarbamate
Methylphenobarbital		3-( $\alpha$ -Methylphenethyl)- <i>N</i> -(phenylcarbonyl)sydnone imine
Methylprylon		5-Ethyl-1-methyl-5-phenylbarbituric acid
Midazolam		3,3-Diethyl-5-methyl-2,4-piperidinedione
Nimetazepam		8-Chloro-6-( <i>o</i> -fluorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepine
Nitrazepam		1,3-Dihydro-1-methyl-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Nordazepam		1,3-Dihydro-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Oxazepam		7-Chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Oxazolam		7-Chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Pemoline		10-Chloro-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-2-methyl-11 <i>b</i> -phenyloxazolo[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-one
Phendimetrazine		2-Amino-5-phenyl-2-oxazolin-4-one
Phenobarbital	Phenazepam	(+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> )-3,4-Dimethyl-2-phenylmorpholine
Phentermine		5-Ethyl-5-phenylbarbituric acid
Pinazepam		7-Bromo-5-(2-chlorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Pipradrol		$\alpha,\alpha$ -Dimethylphenethylamine
Prazepam		7-Chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2-propynyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Pyrovalerone		1,1-Diphenyl-1-(2-piperidyl)methanol
Secbutabarbital		7-Chloro-1-(cyclopropylmethyl)-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Temazepam		4'-Methyl-2-(1-pyrrolidinyl)valerophenone
Tetraazepam		5- <i>sec</i> -Butyl-5-ethylbarbituric acid
Triazolam		7-Chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Vinylbital		7-Chloro-5-(1-cyclohexen-1-yl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Zolpidem		8-Chloro-6-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepine 5-(1-Methylbutyl)-5-vinylbarbituric acid <i>N,N,N</i> -Trimethyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- <i>a</i> ] pyridine-3-acetamide

The salts of the substances listed in this Schedule whenever the existence of such salts is possible.

## Listes révisées compte tenu de tous les amendements apportés par la Commission des stupéfiants en vigueur au 3 novembre 2020

### LISTES DES SUBSTANCES FIGURANT AUX TABLEAUX

#### Liste des substances inscrites au Tableau I

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Brolamfétamine	25B-NBOMe, 2C-B-NBOMe DOB	2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2 méthoxyphényl)méthyl]éthananamine (±)-bromo-4 diméthoxy-2,5- $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Cathinone	25C-NBOMe, 2C-C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2 méthoxyphényl)méthyl]éthananamine (-)-amino-2 propiophénone-( <i>S</i> )

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Éticyclidine Étryptamine	DET	[(diéthylamino-2) éthyl]-3 indole
	DMA	(±)-diméthoxy-2,5 α-méthylphénéthylamine
	DMHP	(diméthyl-1,2 heptyl)-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
	DMT	[(diméthylamino)-2 éthyl]-3 indole
	DOC	1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)propan-2-amine
	DOET	(±)-éthyl-4 diméthoxy-2,5 α-phénéthylamine
	PCE	<i>N</i> -éthyl phényl-1 cyclohexylamine
		3-(2-aminobutyl)indole
		(±)- <i>N</i> [(α-méthyl-3,4-(méthylènedioxy) phénéthyl] hydroxylamine
		2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2-méthoxyphényl)méthyl]éthylamine
(+) -Lysergide	<i>N</i> -hydroxy MDA	didéhydro-9,10 <i>N,N</i> -diéthyl méthyl-6 ergoline carboxamide-8 β
	25I-NBOMe	(±)- <i>N</i> -éthyl-α-méthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
	2C-I-NBOMe	(±)- <i>N</i> , α-diméthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
	LSD, LSD-25	triméthoxy-3,4,5 phénéthylamine
	MDE, <i>N</i> -éthyl MDA	2-(méthylamino)-1-phénylpropan-1-one
	MDMA	(±)- <i>cis</i> -amino-2 méthyl-4 phényl-5 oxazoline-2
	Mescaline	méthoxy-5 α-méthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
	Méthcathinone	α-méthyl-4-méthylthiophénéthylamine
	méthyl-4 aminorex	hexyl-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1
	MMDA	1-(4-méthoxyphényl)- <i>N</i> -méthylpropan-2-amine
4-MTA		
Parahexyl		
	<i>para</i> -méthoxyméthylamphétamine, PMMA	
	PMA	<i>p</i> -méthoxy α-méthylphénéthylamine
	Psilocine, psilotsin	[(diméthylamino)-2 éthyl]-3 indole ol-4
Psilocybine		dihydrogénophosphate de [(diméthylamino)-2 éthyl]-3 indolyle-4
Rolicyclidine	PHP, PCPY	(phényl-1 cyclohexyl)1 pyrrolidine
	STP, DOM	diméthoxy-2,5 diméthyl-4 α-phénéthylamine
Ténamfétamine	MDA	α-méthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
Ténocyclidine	TCP	[(thiényl-2)-1 cyclohexyl]-1 pipéridine
	tétrahydrocannabinol, les isomères suivants et leurs variantes stéréochimiques :	tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1
		tétrahydro-8,9,10,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1
		tétrahydro-6 <i>a</i> ,9,10,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1
		tétrahydro-6 <i>a</i> ,7,10,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
		tétrahydro-6 <i>a</i> ,7,8,9 triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
		hexahydro-6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> diméthyl-6,6 méthylène-9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
	TMA	(±)-3,4,5-triméthoxy-3,4,5 α-méthylphénéthylamine

Les sels des substances inscrites au Tableau I toutes les fois que l'existence de ces sels est possible.

Les stéréo-isomères des substances inscrites au Tableau I, sauf exception expresse, dans tous les cas où ces stéréo-isomères peuvent exister conformément à la désignation chimique spécifiée.

### Liste des substances inscrites au Tableau II

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Amfétamine Amineptine	α-Pyrrolidinovalérophénone, α-PVP	1-phényl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
	AB-CHMINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	AB-FUBINACA	<i>N</i> -[1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	AB-PINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	ADB-CHMINACA (MAB CHMINACA)	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	ADB-FUBINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	alpha-PHP	1-phényl-2-(pyrrolidine-1-yl)hexan-1-one
	AM-2201	1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-(naphthalen-1-yl)méthanone
	amphétamine	(±)-α-méthylphénéthylamine
		acide 7-[(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[ <i>a,d</i> ]cycloheptène-5-yl)amino]heptanoïque
	<i>N</i> -benzylpipérazine, BZP	1-benzylpipérazine
	2C-B	4-bromo-2,5-diméthoxyphénéthylamine
	4-CMC	1-(4-chlorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one
	(4-chlorométhcathinone, cléphédron)	
Dexamfetamine	CUMYL-4CN-BINACA	1-(4-cyanobutyl)- <i>N</i> -(2-phénylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
Dronabinol*	dexamphétamine	(+)-α-méthylphénéthylamine
	delta-9-tétrahydro-cannabinol et ses variantes stéréochimiques	(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i> )-tétrahydro-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
	<i>N</i> -éthylhexédron	2-(éthylamino)-1-phénylhexan-1-one
	<i>N</i> -éthylinorpentylone (éphylone)	1-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)pentan-1-one
	éthylone	1-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)propan-1-one

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Fénétylline	éthylphénidate	éthyl phényl(pipéridin-2-yl)acétate
	4-fluoroamphétamine (4-FA) 4F-MDMB-BINACA	1-(4-fluorophényl)propan-2-amine méthyl 2-[[1-(4-fluorobutyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino]-3,3-diméthylbutanoate
	5F-AMB-PINACA (5F-AMB, 5F-MMB-PINACA) 5F-APINACA (5F-AKB-48) 5F-MDMB-PICA (5F-MDMB-2201)	méthyl 2-[[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate <i>N</i> -(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide méthyl 2-[[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carbonyl]amino]-3,3-diméthylbutanoate
	5F-MDMB-PINACA (5F-ADB)	méthyl (2 <i>S</i> )-2-[[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino]-3,3-diméthylbutanoate
	5F-PB-22 FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA) GHB JWH-018	[( $\alpha$ -méthylphénéthyl)amino]-2 éthyl]-7 théophylline quinolin-8-yl-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carboxylate méthyl (2 <i>S</i> )-2-[[1-(4-fluorophényl)méthyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino]-3-méthylbutanoate acide $\gamma$ -hydroxybutyrique naphthalen-1-yl(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl) méthanone
Lévamfétamine	lévampfétamine lévométhamphétamine MDMB-CHMICA	(-)-( <i>R</i> )- $\alpha$ -méthylphénéthylamine (-)-diméthyl- <i>N</i> , $\alpha$ -phénéthylamine méthyl <i>N</i> -[[1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]carbonyl]-3-méthyl-L-valinate
	Mécloqualone	( <i>o</i> -chlorophényl)-3 méthyl-2 (3 <i>H</i> )-quinazolinone-4 ( <i>RS</i> )-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one
Métamfétamine Méthaqualone	méphédronne, 4-méthylméthcathinone méthamphétamine	(+)-( <i>S</i> )- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine méthyl-2 <i>o</i> -tolyl-3 3 <i>H</i> -quinazolinone-4 <i>N</i> -méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan- 2-amine 2-(éthylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexanone ( <i>RS</i> )-1-(benzo[ <i>d</i> ][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
	Méthylphénidate	méthiopropamine (MPA) méthoxétamine, MXE 3,4-méthylènedioxypro-valérone, MDPV 4-méthylethcathinone (4-MEC) méthylone, bk-MDMA
<i>para</i> -méthyl-4-méthylaminorex, 4,4'-DMAR pentédronne PCP		méthyl $\alpha$ -phényl-2-pipéridyl-acétate 4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine
Phencyclidine Phenmétrazine Racémate de méthamphétamine Sécobarbital		2-(méthylamino)-1-phénylpentan-1-one (phényl-1 cyclohexyl)-1 pipéridine méthyl-3 phényl-2 morpholine ( $\pm$ )- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine acide allyl-5 (méthyl-1 butyl)-5 barbiturique
UR-144 XLR-11		1-Pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl) méthanone [1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl) méthanone $\alpha$ -( $\alpha$ -méthoxybenzyl)-4-( $\beta$ -méthoxyphénéthyl)-1-pipérazineéthanol

Les sels des substances inscrites au Tableau II toutes les fois que l'existence de ces sels est possible.

\* Cette DCI désigne une seule des variantes stéréochimiques du *delta*-9-tétrahydrocannabinol, à savoir le (-)-*trans*-*delta*-9-tétrahydrocannabinol.

### Liste des substances inscrites au Tableau III

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Amobarbital Buprénorphine		acide éthyl-5 isopentyl-5 barbiturique 21-cyclopropyl-7 $\alpha$ -[( <i>S</i> )-1-hydroxy-1,2,2-triméthylpropyl]-6,14- <i>endo</i> -éthano-6,7,8,14-tétrahydrooripavine
Butalbital Cathine Cyclobarbital Flunitrazépam	(+)-norpseudoéphédrine	acide allyl-5 isobutyl-5 barbiturique (+)-( <i>S</i> )- $\alpha$ -[( <i>S</i> )-1-aminoéthyl-1] alcool benzylique acide éthyl-5 (cyclohexényl-1)-5 barbiturique ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-1,3 méthyl-1 nitro-7 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Glutéthimide Pentazocine		éthyl-2 phényl-2 glutarimide (2 <i>R</i> *,6 <i>R</i> *,11 <i>R</i> *)-hexahydro-1,2,3,4,5,6 diméthyl-6,11 (méthyl-3 butène-2 yl)-3 méthano-2,6 benzazocine-3 ol-8
Pentobarbital		acide éthyl-5 (méthyl-1 butyl)-5 barbiturique

Les sels des substances inscrites au Tableau III toutes les fois que l'existence de ces sels est possible.

### Liste des substances inscrites au Tableau IV

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Allobarbital Alprazolam Amfépramone Aminorex Barbital Benzfétamine	diéthylpropion benzphétamine	acide diallyl-5,5 barbiturique chloro-8 méthyl-1 phényl-6 4 <i>H</i> - <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i> ] benzodiazépine[1,4] (diéthylamino)-2 propiophénone 2-amino-5-phényl-2-oxazoline acide diéthyl-5,5 barbiturique <i>N</i> -benzyl- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine



Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Bromazépam Brotizolam		bromo-7 dihydro-1,3 (pyridyl-2)-5 2 <i>H</i> benzodiazépine-1,4 one-2 2-bromo-4-( <i>o</i> -chlorophényl)-9-méthyl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i> ]-s-triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazépine
Camazépam	butobarbital	acide butyl-5 éthyl-5 barbiturique diméthylcarbamate (ester) de chloro-7 dihydro-1,3 hydroxy-3 méthyl-1 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Chlordiazépoxyde Clobazam Clonazépam Clorazépate		chloro-7 méthylamino-2 phényl-5 3 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 oxyde-4 chloro-7 méthyl-1 phényl-5 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,5 (3 <i>H</i> ,5 <i>H</i> ) dione-2,4 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 nitro-7 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2 acide chloro-7 dihydro-2,3 oxo-2 phényl-5 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 carboxylique-3
Clotiazépam		( <i>o</i> -chlorophényl)-5 éthyl-7 dihydro-1,3 méthyl-1 2 <i>H</i> -thiéno[2,3- <i>e</i> ]-diazépine-1,4 one-2
Cloxazolam		chloro-10 ( <i>o</i> -chlorophényl)-11 <i>b</i> tétrahydro-2,3,7,11 <i>b</i> 5 <i>H</i> -oxazolo[3,2- <i>d</i> ]benzodiazépine[1,4] one-6
Délorazépam Diazépam Estazolam Éthchlorvynol Éthinamate Étilamfétamine Étizolam	<i>N</i> -éthylamphétamine	chloro-7 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2 chloro-7 dihydro-1,3 méthyl-1 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2 chloro-8 phényl-6 4 <i>H</i> -s-triazolo [4,3- <i>a</i> ]benzodiazépine[1,4] chloro-1 éthyl-3 pentène-1 yne-4 ol-3 carbamate d'éthynyl-1 cyclohexyle <i>N</i> -éthyl $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Fencamfamine Fenproporex	flualprazolam	4-(2-chlorophényl)-2-éthyl-9-méthyl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i> ][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazépine <i>N</i> -éthyl phényl-3 amino-2 norbornane ( $\pm$ )-( $\alpha$ -méthylphénéthylamino)-3 propionitrile 8-chloro-6-(2-fluorophényl)-1-méthyl-4 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4] diazépine
Fludiazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-1,3 méthyl-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Flurazépam		chloro-7 [(diéthylamino)-2 éthyl]-1 ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-1,3 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Halazépam		chloro-7 dihydro-1,3 phényl-5 (trifluoroéthyl-2,2,2)-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Haloxazolam		bromo-10 ( <i>o</i> -fluorophényl)-11 <i>b</i> tétrahydrooxazolo-2,3,7,11 <i>b</i> [3,2- <i>d</i> ](5 <i>H</i> )-benzodiazépine[1,4] one-6
Kétazolam		chloro-11 dihydro-8,12 <i>b</i> diméthyl-2,8 phényl-12 <i>b</i> 4 <i>H</i> -oxazyno[1,3][3,2- <i>d</i> ] benzodiazépine[1,4](6 <i>H</i> ) dione-4,7
Léfétamine Loflazépate d'éthyle	SPA	(-)- <i>N,N</i> -diméthyl diphényl-1,2 éthylamine carboxylate-3 d'éthyl chloro-7 ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-2,3 oxo-2 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4
Loprazolam		( <i>o</i> -chlorophényl)-6 dihydro-2,4 [(méthyl-4 pipérazinyl-1) méthylène]-2 nitro-8 1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i> ]benzodiazépine[1,4] one-1
Lorazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 hydroxy-3 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Lormétazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 hydroxy-3 méthyl-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Mazindol Médazépam Méfénorex Méprobamate Mésocarbe Méthylphénobarbital Méthylprylone Midazolam		( <i>p</i> -chlorophényl)-5 dihydro-2,5 3 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>a</i> ] isoindol ol-5 chloro-7 dihydro-2,3 méthyl-1 phényl-5 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 <i>N</i> -(chloropropyl-3) $\alpha$ -méthylphénéthylamine dicarbamate de méthyl-2 propyl-2 propanediol-1,3 3-( $\alpha$ -méthylphénéthyl)- <i>N</i> -(phénylcarbamoyl)sydnone imine acide éthyl-5 méthyl-1 phényl-5 barbiturique diéthyl-3,3 méthyl-5 pipéridinedione-2,4
Nimétazépam Nitrazépam Nordazépam Oxazépam		chloro-8 ( <i>o</i> -fluorophényl)-6 méthyl-1 4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i> ] benzodiazépine-1,4 dihydro-1,3 méthyl-1 nitro-7 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2 dihydro-1,3 nitro-7 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2 chloro-7 dihydro-1,3 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2 chloro-7 dihydro-1,3 hydroxy-3 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Oxazolam		chloro-10 tétrahydro-2,3,7,11 <i>b</i> méthyl-2 phényl-11 <i>b</i> oxazolo[3,2- <i>d</i> ](5 <i>H</i> )-benzodiazépine[1,4] one-6
Pémoline Phendimétrazine Phénobarbital	phénazépam	amino-2 phényl-5 oxazolidinone-4 (+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> )-diméthyl-3,4 phényl-2 morpholine acide éthyl-5 phényl-5 barbiturique 7-bromo-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazépine-2-one
Phentermine Pinazépam		$\alpha,\alpha$ -diméthylphénéthylamine chloro-7 dihydro-1,3 phényl-5 (propinyl-2)-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Pipradrol Prazépam		diphényl-1,1 (pipéridyl-2)-1 méthanol chloro-7 (cyclopropylméthyl)-1 dihydro-1,3 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Pyrovalérone Secbutabarbital Témazépam		méthyl-4' (pyrrolidinyl-1)-2 valérophénone acide sec-butyl-5 éthyl-5 barbiturique chloro-7 dihydro-1,3 hydroxy-3 méthyl-1 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Tétrazépam		chloro-7 (cyclohexène-1 yl)-5 dihydro-1,3 méthyl-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Triazolam		chloro-8 ( <i>o</i> -chlorophényl)-6 méthyl-1 4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i> ] benzodiazépine[1,4]
Vinylbital Zolpidem		acide (méthyl-1 butyl)-5 vinyl-5 barbiturique <i>N,N</i> ,6-triméthyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- <i>a</i> ] pyridine-3-acétamide

Les sels des substances inscrites au Tableau IV toutes les fois que l'existence de ces sels est possible.

## G. INWERKINGTREDING

De Lijsten I, II, III en IV, zoals laatstelijk gewijzigd op 4 maart 2020, zullen ingevolge artikel 2, zevende lid, van het Verdrag op 3 november 2020 voor alle partijen, waaronder het Koninkrijk der Nederlanden, van kracht worden.

Wat betreft het Koninkrijk der Nederlanden, gelden de Lijsten I, II, III en IV, evenals het Verdrag, voor het gehele Koninkrijk.

Uitgegeven de *eerste* september 2020.

*De Minister van Buitenlandse Zaken,*

S.A. BLOK