

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN
EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2024/004450]

24 APRIL 2024. — Koninklijk besluit houdende diverse bepalingen met betrekking tot verdovende middelen, psychotrope stoffen en giftstoffen

FILIP, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groot.

Gelet op de Grondwet, artikel 108;

Gelet op de wet van 24 februari 1921 betreffende het verhandelen van giftstoffen, slaapmiddelen en verdovingsmiddelen, psychotrope stoffen, ontsmettingsstoffen en antiseptica en van de stoffen die kunnen gebruikt worden voor de illegale vervaardiging van verdovende middelen en psychotrope stoffen, artikel 1, § 1, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 7 februari 2014;

Gelet op het besluit van den regent van 6 februari 1946 houdende reglement op het bewaren en het verkoopen van giftstoffen;

Gelet op het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen;

Gelet op het advies van de Inspectie van Financiën, gegeven op 16 november 2023;

Gelet op het advies van Sciensano, gegeven op 7 november 2023;

Gelet op het akkoord van de Staatssecretaris voor Begroting, gegeven op 20 maart 2024 ;

Gelet op de adviesaanvraag binnen dertig dagen, die op 4 april 2024 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 4 april 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.072/3;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 4 april 2024 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van artikel 84, § 5, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Op de voordracht van de Minister van Volksgezondheid en op het advies van de in Raad vergaderde Ministers;

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 3 van het besluit van den regent van 6 februari 1946 houdende reglement op het bewaren en het verkoopen van giftstoffen, laatstelijk gewijzigd bij koninklijk besluit van 17 juni 2013, worden in de Lijst IV, derde lid, i), de woorden “2% minoxidil” vervangen door de woorden “5% minoxidil”.

Art. 2. In artikel 2 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 9 december 2019 en bij koninklijk besluit van 27 december 2021, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

In de bepaling onder 8° worden de woorden “, en artikel 4, eerste lid van de diergeneesmiddelenverordening,” ingevoegd tussen de woorden “geneesmiddelenwet” en het woord “bevattende”;

De bepaling onder 9° wordt aangevuld met de woorden “voor menselijk gebruik”;

Het artikel wordt aangevuld met de bepaling onder 26°, luidende:

“26° “diergeneesmiddelenverordening”: Verordening (EU) 2019/6 van 11 december 2018 van het Europees Parlement en de Raad betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG.”.

Art. 3. In artikel 6, § 2, tweede lid van het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen, ingevoegd bij koninklijk besluit van 27 december 2021, worden de woorden

“Verordening (EU) Nr. 1307/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 17 december 2013 tot vaststelling van voorschriften voor rechtstreekse betalingen aan landbouwers in het kader van de steunregelingen van het gemeenschappelijk landbouwbeleid en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 637/2008 van de Raad en Verordening (EG) nr. 73/2009 van de Raad”

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS
ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2024/004450]

24 AVRIL 2024. — Arrêté royal portant diverses dispositions en matière de stupéfiants, de substances psychotropes et de substances vénéneuses et toxiques

PHILIPPE, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la Constitution, l'article 108 ;

Vu la loi du 24 février 1921 concernant le trafic des substances vénéneuses, soporifiques, stupéfiants, psychotropes, désinfectantes ou antiseptiques et des substances pouvant servir à la fabrication illicite de substances stupéfiants et psychotropes, l'article 1^{er}, § 1^{er}, alinéas 1 et 2, insérés par la loi du 7 février 2014 ;

Vu l'arrêté du régent du 6 février 1946 portant réglementation de la conservation et du débit des substances vénéneuses et toxiques ;

Vu l'arrêté royal de 6 septembre 2017 réglementant les substances stupéfiants et psychotropes ;

Vu l'avis de l'Inspection des Finances donné le 16 novembre 2023 ;

Vu l'avis de Sciensano, donné le 7 novembre 2023 ;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget, donné le 20 mars 2024 ;

Vu la demande d'avis dans un délai de trente jours, adressée au Conseil d'Etat le 4 avril 2024, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Vu que la demande d'avis a été inscrite le 4 avril 2024 au rôle de la section Législation du Conseil d'Etat sous le numéro 76.072/3;

Vu la décision de la section Législation du 4 avril 2024 de ne pas émettre d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84 § 5 des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Sur la proposition du Ministre de la Santé publique, et de l'avis des Ministres qui en ont délibéré en Conseil ;

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Dans l'article 3 de l'arrêté du régent du 6 février 1946 portant réglementation de la conservation et du débit des substances vénéneuses et toxiques, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 17 juin 2013, dans la Liste IV, alinéa 3, i), les mots « 2% de minoxidil » sont remplacés par les mots « 5% de minoxidil ».

Art. 2. Dans l'article 2 du même arrêté, modifié par l'arrêté royal du 9 décembre 2019 et l'arrêté royal du 27 décembre 2021, les modifications suivantes sont apportées :

a) Dans le 8°, les mots « , et l'article 4, premier alinéa du règlement sur les médicaments vétérinaires » sont insérés entre les mots « les médicaments » et les mots « contenant une » ;

b) Le 9° est complété par les mots « à usage humain » ;

c) L'article est complété par le 26°, rédigé comme suit :

« 26° « règlement sur les médicaments vétérinaires » : Règlement (UE) 2019/6 du 11 décembre 2018 du Parlement européen et du Conseil relatif aux médicaments vétérinaires et abrogeant la directive 2001/82/CE. ».

Art. 3. A l'article 6, § 2, alinéa 2, de l'arrêté royal du 6 septembre 2017 réglementant les stupéfiants et psychotropes, inséré par l'arrêté royal du 27 décembre 2021, les mots :

« règlement (UE) n° 1307/2013 du Parlement européen et du Conseil du 17 décembre 2013 établissant les règles relatives aux paiements directs en faveur des agriculteurs au titre des régimes de soutien dans le cadre de la politique agricole commune et abrogeant le règlement (CE) n° 637/2008 du Conseil et le règlement (CE) n° 73/2009 du Conseil »

vervangen door de woorden

“Verordening (EU) 2021/2115 van het Europees Parlement en de Raad van 2 december 2021 tot vaststelling van voorschriften inzake steun voor de strategische plannen die de lidstaten in het kader van het gemeenschappelijk landbouwbeleid opstellen (strategische GLB-plannen) en die uit het Europees Landbouwgarantiefonds (ELGF) en het Europees Landbouwfonds voor plattelandsontwikkeling (Elfpo) worden gefinancierd, en tot intrekking van Verordeningen (EU) nr. 1305/2013 en (EU) nr. 1307/2013”.

Art. 4. In artikel 11 van hetzelfde besluit, laatstelijk gewijzigd bij koninklijk besluit van 29 januari 2023, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

a) paragraaf 1, eerste lid, 8°, opgeheven bij het koninklijk besluit van 29 januari 2023 houdende toevoeging van stoffen onderworpen aan controlemaatregelen op basis van een generieke classificatie in het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdoovende middelen en psychotrope stoffen, wordt hersteld als volgt:

“8° de geplande duur van de activiteiten, die evenwel onbepaald kan zijn.”;

b) paragraaf 2, enig lid, 5° wordt aangevuld met de woorden “en de artikelen 88 en 99 van de diergeneesmiddelenverordening.

Art. 5. In artikel 12, § 3 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 9 december 2019 en bij koninklijk besluit van 27 december 2021, wordt het eerste lid vervangen als volgt:

“De vergunning wordt toegekend voor een termijn die gelijk is aan de geplande duur van de activiteiten, zoals aangegeven in de vergunningsaanvraag, te rekenen vanaf de datum van toekenning, met een maximum van drie jaar.”

Art. 6. In artikel 19, § 2, eerste lid, van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 9 december 2019, worden de woorden ‘uitgezonderd de preparaten opgesomd in bijlage IC en IVC’ ingevoegd tussen de woorden ‘en IV’ en de woorden ‘mogen niet’.

Art. 7. In artikel 20 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 8 februari 2023, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° in de bepaling onder 2°, worden de woorden “met vermelding van het olopemd volgnummer zoals bedoeld in artikel 37 van het koninklijk besluit van 21 januari 2009 houdende onderrichtingen voor de apothekers,” ingevoegd tussen de woorden “apotheker bewaard,” en de woorden “het tweede exemplaar”;

2° Het artikel wordt aangevuld met een lid, luidende:

“De bestelbonnen bedoeld in het eerste lid, 2° kunnen worden aangemaakt door middel van een beveiligd elektronisch systeem dat de authenticiteit van de gegevens kan waarborgen, en gebruik maakt van een gekwalificeerde elektronische handtekening of een gekwalificeerd elektronisch zegel, bedoeld in respectievelijk artikel 3.12. en 3.27. van verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 23 juli 2014 betreffende elektronische identificatie en vertrouwensdiensten voor elektronische transacties in de interne markt en tot intrekking van Richtlijn 1999/93/EG.”.

Art. 8. Artikel 22 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 9 december 2019, wordt aangevuld met een lid, luidende:

“De bestelbonnen kunnen worden aangemaakt door middel van een beveiligd elektronisch systeem dat de authenticiteit van de gegevens kan waarborgen, en gebruik maakt van een gekwalificeerde elektronische handtekening of een gekwalificeerd elektronisch zegel, bedoeld in respectievelijk artikel 3.12. en 3.27. van verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 23 juli 2014 betreffende elektronische identificatie en vertrouwensdiensten voor elektronische transacties in de interne markt en tot intrekking van Richtlijn 1999/93/EG.”.

Art. 9. In artikel 25 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 27 december 2021, wordt paragraaf 5 opgeheven.

Art. 10. In artikel 63 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 27 december 2021, worden de woorden “bevoegde Provinciale Geneeskundige Commissie” vervangen door de woorden “Federale Commissie voor toezicht op de praktijkvoering in de gezondheidszorg bedoeld in artikel 44 van de wet van 22 april 2019 inzake de kwaliteitsvolle praktijkvoering in de gezondheidszorg”.

Art. 11. In de bijlage IA van hetzelfde besluit worden, in de lijn die begint met “cannabis”, de woorden “0,2 %” vervangen door de woorden “0,3 %”.

Art. 12. In de bijlage IA van hetzelfde besluit wordt de tweede lijn beginnend met “METONITAZENE” opgeheven.

sont remplacés par les mots :

« Règlement (UE) 2021/2115 du Parlement européen et du Conseil du 2 décembre 2021 établissant des règles régissant l’aide aux plans stratégiques devant être établis par les États membres dans le cadre de la politique agricole commune (plans stratégiques relevant de la PAC) et financés par le Fonds européen agricole de garantie (FEAGA) et par le Fonds européen agricole pour le développement rural (Feader), et abrogeant les règlements (UE) no 1305/2013 et (UE) no 1307/2013 ».

Art. 4. Dans l’article 11 du même arrêté, modifié en dernier lieu par l’arrêté royal du 29 janvier 2023, les modifications suivantes sont apportées :

a) le paragraphe 1, premier alinéa, 8°, abrogé par l’arrêté royal du 29 janvier 2023 ajoutant des substances soumises à des mesures de contrôle basées sur une classification générique à l’arrêté royal de 6 septembre 2017 réglementant les substances stupéfiantes et psychotropes, est rétabli dans la rédaction suivante :

« 8° la durée prévue des activités, qui peut toutefois être indéterminée. »

b) le paragraphe 2, alinéa unique, 5° est complété par les mots « et les articles 88 et 99 du règlement sur les médicaments vétérinaires ».

Art. 5. Dans l’article 12, § 3 du même arrêté, modifié par l’arrêté royal du 9 décembre 2019 et par l’arrêté royal du 27 décembre 2021, le premier alinéa est remplacé par ce qui suit :

“L’autorisation est accordée pour une durée égale à la durée prévue des activités, telle qu’indiquée dans la demande d’autorisation, à compter de la date d’octroi, sans dépasser trois ans”.

Art. 6. Dans l’article 19, § 2, alinéa 1^{er}, du même arrêté, modifié par l’arrêté royal du 9 décembre 2019, les mots ‘à l’exception des préparations visées aux annexes IC et IVC’ sont insérés entre les mots ‘et IV’ et les mots ‘ne peuvent’

Art. 7. À l’article 20 du même arrêté, modifié par l’arrêté royal du 8 février 2023, les modifications suivantes sont apportées :

1° dans le 2°, les mots « indiquant le numéro de suite visé à l’article 37 de l’arrêté royal du 21 janvier 2009 portant instructions pour les pharmaciens » sont insérés entre les mots « le pharmacien qui fournit, » et les mots « le second exemplaire » ;

2° l’article est complété par un alinéa rédigé comme suit :

« Les bons de commande visés à l’alinéa 1^{er}, 2° peuvent être créés au moyen d’un système électronique sécurisé capable de garantir l’authenticité des données et utilisant une signature électronique qualifiée ou un cachet électronique qualifié, visé respectivement à l’article 3.12. et 3.27. du règlement (UE) n° 910/2014 du Parlement européen et du Conseil du 23 juillet 2014 sur l’identification électronique et les services de confiance pour les transactions électroniques au sein du marché intérieur et abrogeant la directive 1999/93/CE.».

Art. 8. L’article 22 du même arrêté, modifié par l’arrêté royal du 9 décembre 2019, est complété par un alinéa, rédigé comme suit :

« Les bons de commande peuvent être créés au moyen d’un système électronique sécurisé capable de garantir l’authenticité des données et utilisant une signature électronique qualifiée ou un cachet électronique qualifié, visé respectivement à l’article 3.12. et 3.27. du règlement (UE) n° 910/2014 du Parlement européen et du Conseil du 23 juillet 2014 sur l’identification électronique et les services de confiance pour les transactions électroniques au sein du marché intérieur et abrogeant la directive 1999/93/CE.».

Art. 9. Dans l’article 25 du même arrêté, modifié par l’arrêté royal du 27 décembre 2021, le paragraphe 5 est abrogé.

Art. 10. Dans l’article 63 du même arrêté, modifié par l’arrêté royal du 27 décembre 2021, les mots « la Commission médicale compétente » sont remplacés par les mots « Commission fédérale de contrôle de la pratique des soins de santé, visée à l’article 44 de la loi du 22 avril 2019 relative à la qualité de la pratique des soins de santé ».

Art. 11. Dans l’annexe IA du même arrêté, à l’avant-dernière ligne, les mots “0,2%” sont remplacés par les mots “0,3%”.

Art. 12. Dans l’annexe IA du même arrêté, la deuxième ligne commençant par « METONITAZENE » est supprimée.

Art. 13. In de bijlage IA van hetzelfde besluit worden de stoffen, opgenomen in de bijlage I gevoegd bij dit besluit, ingevoegd onder de lijn beginnend met "METONITAZENE".

Art. 14. In de bijlage IIB van hetzelfde besluit wordt de stof, opgenomen in de bijlage II gevoegd bij dit besluit, ingevoegd onder de lijn beginnend met "EUTYLONE".

Art. 15. In de bijlage IIC van hetzelfde besluit wordt de lijn beginnend met 3-MMC opgeheven.

Art. 16. In de bijlage IVA van hetzelfde besluit worden de lijnen beginnend met "ETONITAZEPYNE", "ETODESNITAZENE" en "PROTONITAZENE" opgeheven.

Art. 17. In de bijlage IVA van hetzelfde besluit worden, bij de afdeling "1. Amfetaminederivaten" een lijn, opgenomen in de bijlage III gevoegd bij dit besluit, ingevoegd onder de lijn beginnend met "Opmerking".

Art. 18. In de bijlage IVB van hetzelfde besluit worden de stoffen, opgenomen in de bijlage IV gevoegd bij dit besluit, ingevoegd onder de lijn beginnend met "TH-PVP".

Art. 19. In bijlage IVB van hetzelfde besluit worden de volgende wijzigingen aangebracht:

a) In de lijn beginnend met 'CANNABISPLANT' worden de woorden "elke plant" vervangen door de woorden "alle delen van de planten";

b) In de lijn beginnend met 'CANNABISPLANT' wordt het woord "0,2" vervangen door het woord "0,3";

c) In de lijn beginnend met 'KHAT' wordt het woord "alle" ingevoegd tussen de woorden "KHAT (QAT):" en de woorden "delen van";

d) In de lijn beginnend met 'Paddenstoelen' worden de woorden "Paddenstoelen die van nature de stof psilocine of psilocybine bevatten, meer bepaald de STROPHARIA, CONOCYBÉ en PSILOCYBE soorten" vervangen door de woorden "Alle delen van schimmels (bijvoorbeeld paddenstoelen en truffels) die van nature de stof psilocine of psilocybine bevatten.";

e) In de lijn beginnend met 'PEYOTE' worden de woorden "alle delen van de" toegevoegd tussen de woorden "(PEYOTL):" en 'cactussen';

f) Onder de lijn beginnend met 'SALVIA DIVINORUM', wordt een lijn ingevoegd, opgenomen in de bijlage V gevoegd bij dit besluit.

g) In de lijn beginnend met 'SALVIA DIVINORUM' wordt het woord "planten" vervangen door de woorden "alle delen van de planten";

Art. 20. De minister bevoegd voor de Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 24 april 2024.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Volksgezondheid,
F. VANDENBROUCKE

Art. 13. Dans l'annexe IA du même arrêté, les substances, énumérées à l'annexe I jointe au présent arrêté, sont insérées sous la ligne commençant par « ISOTONITAZENE ».

Art. 14. L'annexe IIB du même arrêté, la substance, énumérée à l'annexe II jointe au présent arrêté, est insérée sous la ligne commençant par « EUTYLONE ».

Art. 15. Dans l'annexe IIC du même arrêté, la ligne commençant par « 3-MMC » est supprimée.

Art. 16. Dans l'annexe IVA du même arrêté, les lignes commençant par « ETONITAZEPYNE », « ETODESNITAZENE » et « PROTONITAZENE » sont supprimées.

Art. 17. Dans l'annexe IVA du même arrêté, un sous la section « 1. Dérivés amphétaminiques », une ligne, énumérée à l'annexe III jointe au présent arrêté, est insérée sous la ligne commençant par « Remarque ».

Art. 18. Dans l'annexe IVB du même arrêté, les substances, énumérées à l'annexe IV jointe au présent arrêté, sont insérées sous la ligne commençant par « TH-PVP ».

Art. 19. Dans l'annexe IVB du même arrêté, les modifications suivantes sont apportées :

a) Dans la ligne commençant par "PLANTE DE CANNABIS", le mot « toute » est remplacé par les mots « toutes les parties de la » ;

b) Dans la ligne commençant par 'PLANTE DE CANNABIS', le mot « 0,2 » est remplacé par le mot « 0,3 » ;

c) Dans la ligne commençant par 'KHAT', le mot « toutes » est inséré entre les mots « KHAT (QAT): » et les mots « les parties » ;

d) Dans la ligne commençant par 'Champignons', les mots « Champignons contenant naturellement de la psilocine ou de la psilocybine, plus particulièrement les sortes STROPHARIA, CONOCYBÉ et PSILOCYBÉ » sont remplacés par les mots « Toutes les parties de fungi (par exemple les champignons et les truffes) contenant naturellement la substance psilocine ou psilocybine. » ;

e) Dans la ligne commençant par 'PEYOTE', les mots « toutes les parties des » sont insérés entre les mots « (PEYOTL) : » et « cactus » ;

f) Dans la ligne commençant par 'SALVIA DIVINORUM', le mot « les » est remplacé par les mots « toutes les parties des » ;

g) Sous la ligne commençant avec 'SALVIA DIVINORUM', une nouvelle ligne est insérée, énumérée dans l'annexe V jointe au présent arrêté.

Art. 20. Le ministre qui a la Santé publique dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 24 avril 2024.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Ministre de la Santé publique,
F. VANDENBROUCKE

BIJLAGE I: stoffen toe te voegen aan bijlage IA
ANNEXE I: substances à insérer à l'annexe IA

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
2-METHYL-AP-237	2-MÉTHYL-AP-237	1-[2-Methyl-4-(3-phenyl-2-propen-1-yl)-1-piperazinyl]-1-butanone
ETAZENE (ETODESNITAZENE)	ÉTAZÈNE (ÉTODESINITAZÈNE)	2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-1H-benzimidazole-1-ethanamine
ETONITAZEPYNE	ÉTONITAZÉPYNE	2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1H-benzimidazole

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, Nomenclatuur 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

PROTONITAZENE	PROTONITAZÈNE	N,N-diethyl-5-nitro-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-1-H-benzimidazole-1-ethanamine
---------------	---------------	--

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 24 april 2024.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 24 avril 2024.

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,

F. VANDENBROUCKE

BIJLAGE II : stoffen om te worden toegevoegd aan bijlage IIB
 ANNEXE II : substances à insérer à l'annexe IIB

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
ADB-BUTINACA	ADB-BUTINACA	N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-butyl-1H-indazole-3-carboxamide
alpha-PiHP	alpha-PiHP	4-methyl-1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one

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, Nomenclatuur 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

3-METHYLMETHCATHINONE (3-MMC)	3-MÉTHYLMETHCATHINONE (3-MMC)	2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-one
-------------------------------	-------------------------------	--

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 24 april 2024.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 24 avril 2024.

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,

F. VANDENBROUCKE

BIJLAGE III: Uitzondering van fenfluramine uit de generieke classificatie van de amfetaminederivaten
ANNEXE III : Exclusion de la fenfluramine de la classification générique des dérivés amphétaminiques

Uitgezonderd: fenfluramine, norfenfluramine

A l'exception de: fenfluramine, norfenfluramine

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 24 april 2024.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 24 avril 2024.

Van Koningswege :

Par le Roi :

De Minister van Volksgezondheid

Le Ministre de la Santé publique

F. VANDENBROUCKE

BIJLAGE IV : stoffen om te worden toegevoegd aan bijlage IVB
ANNEXE IV : substances à insérer à l'annexe IVB

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
ADINAZOLAM	ADINAZOLAM	1-(8-chloro-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-yl)- <i>N,N</i> -dimethylmethanamine
AL-LAD (6-ALLYL-6-NOR-LSD)	AL-LAD (6-ALLYL-6-NOR-LSD)	(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -diethyl-7-prop-2-enyl-6,6 <i>a</i> ,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -indolo[4,3- <i>fg</i>]quinoline-9-carboxamide
1 <i>cP</i> AL-LAD (1-CYCLOPROPIONYL-6-ALLYL-6-NOR-LSD)	1 <i>cP</i> AL-LAD (1-CYCLOPROPIONYL-6-ALLYL-6-NOR-LSD)	(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)-4-(cyclopropanecarbonyl)- <i>N,N</i> -diethyl-7-prop-2-enyl-6,6 <i>a</i> ,8,9-tetrahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]quinoline-9-carboxamide
BUCINNAZINE (AP-237)	BUCINNAZINE (AP-237)	1-[4-(3-phenyl-2-propen-1-yl)-1-piperaziny]-1-butanone
CH-PIATA	CH-PIATA	<i>N</i> -cyclohexyl-2-(1-pentylindol-3-yl)acetamide
DESALKYLGIDAZEPAM (BROMONORDIAZEPAM)	DESALKYLGIDAZEPAM (BROMONORDIAZEPAM)	7-bromo-5-phenyl-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-one
ETOMETHAZENE (5-METHYL ETAZENE, 5-METHYL ETODESNITAZENE)	ÉTOMÉTHAZÈNE (5-MÉTHYL ÉTAZÈNE, 5-MÉTHYL ÉTODESNITAZÈNE)	2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -diethyl-5-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazole-1-ethanamine, 2-hydroxypropane
FLUBROMAZEPAM	FLUBROMAZEPAM	7-bromo-5-(2-fluorophenyl)-1,3-dihydro-14-benzodiazepin-2-one
HHCP (HEXAHYDROCANNABIPHOROL)	HHCP (HEXAHYDROCANNABIPHOROL)	3-heptyl-6,6,9-trimethyl-6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -hexahydro-6 <i>H</i> -benzo[<i>c</i>]chromen-1-ol
HYDROXY HHC (HYDROXY HEXAHYDROCANNABINOL)	HYDROXY HHC (HYDROXY HEXAHYDROCANNABINOL)	(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -hexahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1,9-diol
ISO-HHC (ISO-HEXAHYDROCANNABINOL; DIHYDRO-ISO-TETRAHYDROCANNABINOL)	ISO-HHC (ISO-HEXAHYDROCANNABINOL; DIHYDRO-ISO-TETRAHYDROCANNABINOL)	(2 <i>a</i> ,5 <i>a</i> ,6 <i>a</i>)-(-)-3,4,5,6-tetrahydro-2-methyl-5-(1-methylethyl)-9-pentyl-2,6-methano-2 <i>H</i> -1-benzoxocin-7-ol
3-Me-PCE (3-METHYLETICYCLIDINE)	3-Me-PCE (3-MÉTHYLÉTICYCLIDINE)	<i>N</i> -ethyl-1-(3-methylphenyl)cyclohexan-1-amine
MITRAGYNINE	MITRAGYNINE	methyl (<i>E</i>)-2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,12 <i>bS</i>)-3-ethyl-8-methoxy-1,2,3,4,6,7,12,12 <i>b</i> -octahydroindolo[2,3- <i>a</i>]quinoxalin-2-yl]-3-methoxyprop-2-enoate
NORFLUDIAZEPAM (NORFLURAZEPAM, DESALKYLFLURAZEPAM)	NORFLUDIAZEPAM (NORFLURAZEPAM, DESALKYLFLURAZEPAM)	7-chloro-5-(2-fluorophenyl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-one

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, Nomenclatuur 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

PAGOCLONE	PAGOCLONE	2-(7-Chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-3-(5-methyl-2-oxohexyl)-1-isoindolinone
D9-THCB (D9-TETRAHYDROCANNABUTOL)	D9-THCB (D9-TETRAHYDROCANNABUTOL)	3-butyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
D9-THCH (D9-TETRAHYDROCANNABIHEXOL)	D9-THCH (D9-TETRAHYDROCANNABIHEXOL)	3-hexyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
D9-THCP (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROL)	D9-THCP (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROL)	3-heptyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
D9-THCjd (D9-TETRAHYDROCANNABIOCTYL)	D9-THCjd (D9-TETRAHYDROCANNABIOCTYL)	3-octyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol

D9-THCP-A (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROLIC ACID)	D9-THCP-A (D9-TETRAHYDROCANNABIPHOROLIC ACID)	3-heptyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-1-hydroxy-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-2-carboxylic acid
---	---	---

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 24 april 2024

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 24 avril 2024.

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,

F. VANDENBROUCKE

BIJLAGE V : plant om te worden toegevoegd aan bijlage IVB
ANNEXE V : plante à insérer à l'annexe IVB

KRATOM: alle delen van de plant 'Mitragnyna speciosa' die mytragynine bevatten	KRATOM: toutes les parties de la plante 'Mitragnyna speciosa' contenant de la mytraginine.
--	--

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 24 april 2024.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 24 avril 2024.

Van Koningswege,

De Minister van Volksgezondheid,

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique ;

F. VANDENBROUCKE