

**AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS  
ET DES PRODUITS DE SANTE**

[C – 2023/15199]

**29 JANVIER 2023.** — Arrêté royal 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

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 véneneuses, soporifiques, stupéfiantes, psychotropes, désinfectantes ou antiseptiques et des substances pouvant servir à la fabrication illicite de substances stupéfiantes et psychotropes, l'article 1er, §2, inséré par la loi du 7 février 2014 et modifié par la loi du 25 février 2018 ;

Vu la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, l'article 14/15, inséré par la loi du 11 mars 2018 et modifié par la loi du 7 avril 2019 ;

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

Vu l'avis de l'Inspection des Finances donné le 6 mai 2021 ;

Vu l'avis de Sciensano, donné le 18 juin 2021 ;

Vu l'accord de la secrétaire d'État au Budget, donné le 5 mai 2022 ;

Vu l'analyse d'impact de la réglementation réalisée conformément aux articles 6 et 7 de la loi du 15 décembre 2013 portant dispositions diverses en matière de simplification administrative;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 17 novembre 2022, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

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

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>er</sup>.** Dans l'article 11, §1, alinéa 1 de l'arrêté royal du 6 septembre 2017 réglementant les substances stupéfiantes et psychotropes, le 8<sup>o</sup> est abrogé.

**Art. 2.** Dans l'article 31, §2 du même arrêté, les mots « après paiement de la rétribution due » sont abrogés.

**Art. 3.** Dans l'article 34, §2 du même arrêté, les mots « après paiement de la rétribution due » sont abrogés.

**Art. 4.** Dans l'article 51, §1 du même arrêté, le 7<sup>o</sup> est abrogé.

**Art. 5.** Dans le même arrêté, l'annexe IVA est remplacée par l'annexe jointe au présent arrêté.

**Art. 6.** Le ministre qui a la Santé publique dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 29 janvier 2023.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,  
F. VANDENBROUCKE

**FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN  
EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN**

[C – 2023/15199]

**29 JANUARI 2023.** — Koninklijk besluit houdende toevoeging van stoffen onderworpen aan controlemaatregelen op basis van een generieke classificatie in het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

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, §2, ingevoegd bij de wet van 7 februari 2014 en gewijzigd bij de wet van 25 februari 2018;

Gelet op de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, artikel 14/15, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 en gewijzigd bij de wet van 7 april 2019;

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 6 mei 2021 ;

Gelet op het advies van Sciensano, gegeven op 18 juni 2021 ;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting, gegeven op 5 mei 2022;

Gelet op de impactanalyse van de regelgeving, uitgevoerd overeenkomstig artikels 6 en 7 van de wet van 15 december 2013 houdende diverse bepalingen inzake administratieve vereenvoudiging,

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 17 november 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 11, §1, eerste lid van het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen wordt de bepaling onder 8<sup>o</sup> opgeheven.

**Art. 2.** In artikel 31, §2 van hetzelfde besluit worden de woorden "na betaling van de verschuldigde retributie" opgeheven.

**Art. 3.** In artikel 34, §2 van hetzelfde besluit worden de woorden "na betaling van de verschuldigde retributie" opgeheven.

**Art. 4.** In artikel 51, §1 van hetzelfde besluit wordt de bepaling onder 7<sup>o</sup> opgeheven.

**Art. 5.** In hetzelfde koninklijk besluit wordt de bijlage IVA vervangen door de bijlage gevoegd bij dit besluit.

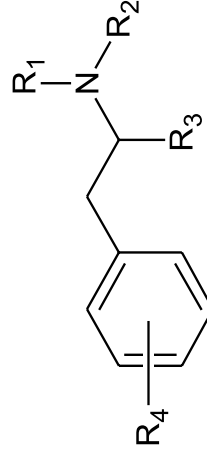
**Art. 6.** De minister bevoegd voor de Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit

Gegeven te Brussel, op 29 januari 2023.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,  
F. VANDENBROUCKE

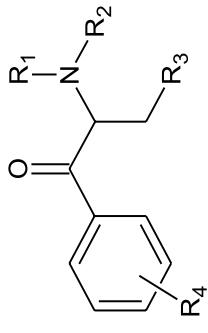
| BIJLAGE IVA:                                                                                                                       | ANNEXE IVA:                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Stoffen nationaal opgelist via een generieke structuur, niet inbegrepen de stoffen reeds opgenomen in bijlage I, II en III.</b> | Substances listées au plan national via une structure générique, à l'exception des substances déjà énumérées à l'annexe I, II, et III.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>1. AMFETAMINDERIVATEN:</b> stoffen die derivaten zijn van                                                                       | <b>1. DÉRIVÉS AMPHÉTAMINIQUES :</b> substances qui sont dérivées de :                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|                                                 | <b>R<sub>1</sub></b> = H, C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> (n=1-5), OH, OCH <sub>3</sub> , CN, C <sub>n</sub> H <sub>2n-1</sub> (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl or methylenedioxybenzyl.<br><b>R<sub>2</sub></b> = H, C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> (n=1-5), OH, OCH <sub>3</sub> , CN, C <sub>n</sub> H <sub>2n-1</sub> (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl or methylenedioxybenzyl.<br>De aminofunctie kan ook deel uitmaken van een azetidine-, pirrolidine- of piperidineringstructuur.<br><b>R<sub>3</sub></b> = C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenyrling of de amino-groep.<br><b>R<sub>4</sub></b> = H, C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> , C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> O, C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> NH, C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub> S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH <sub>2</sub> , NO <sub>2</sub> , halogen, CN, OCH <sub>2</sub> Ph, C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> , CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> O, CHCHO, OCH <sub>2</sub> O, CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH, CHCHNH, OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> O, benzyl, of ethylenimine (op eender welke positie van de phenyrling zoals afgebeeld in figuur 1).<br>Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenyrling zijn mogelijk. |

**Fig. 1 1-phenylpropan-2-amine**

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

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

**2. CATHINONEDERIVATEN:** stoffen die derivaten zijn van



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

**R<sub>1</sub>** = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), -CH<sub>2-</sub> (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)

**R<sub>2</sub>** = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, (n=1-5), -CH<sub>2-</sub> of benzyl (alleen indien R<sub>1</sub>=H), (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur)

**R<sub>3</sub>** = H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenyrling of de aminogroep

**R<sub>4</sub>** = H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, OCH<sub>3</sub>, halogeen, OCH<sub>2</sub>O, phenyl (op eender welke positie van de phenyrling zoals afgebeeld in figuur 2). Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenyrling zijn mogelijk.

**Uitgezonderd:** bupropion

**R<sub>1</sub>** : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), -CH<sub>2-</sub> (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)

**R<sub>2</sub>** : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), -CH<sub>2-</sub>, ou benzyl (pour autant que R<sub>1</sub> = H), (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique)

**R<sub>3</sub>** : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényl ou amino.

**R<sub>4</sub>** : H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, OCH<sub>3</sub>, halogène, OCH<sub>2</sub>O, phényle (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'ilustré par la figure 2).

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

**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)**

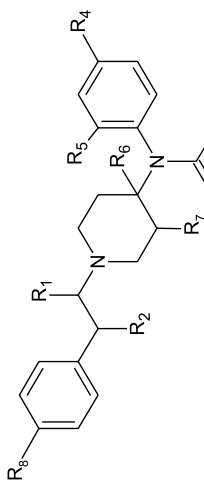


Fig. 3a

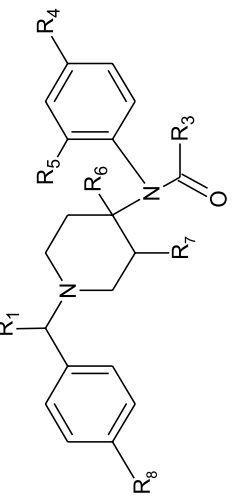


Fig. 3b

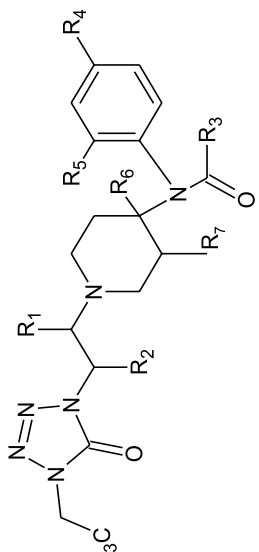


Fig. 3c

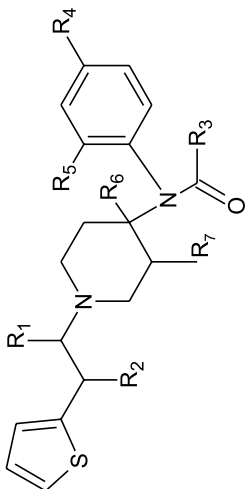


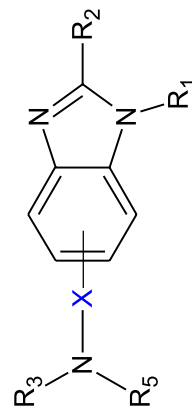
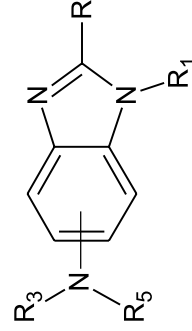
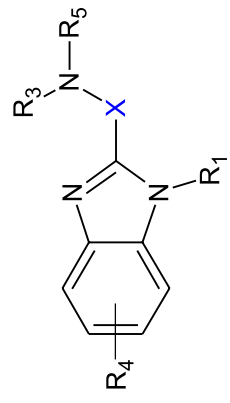
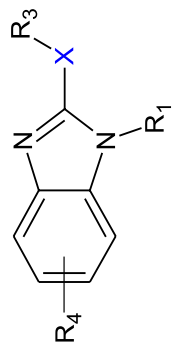
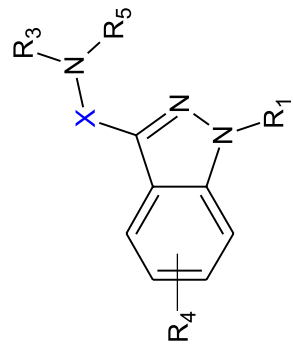
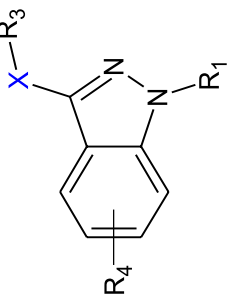
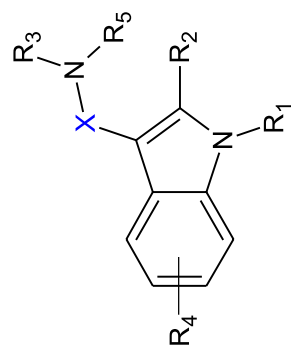
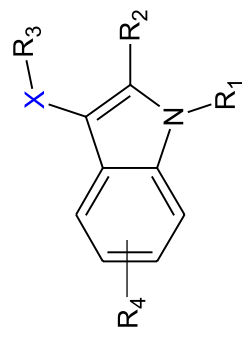
Fig. 3d

**3. DERIVES du FENTANYL:** structures qui sont dérivées de :

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>- <b><i>N</i>-phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amine (Fig. 3a)</b></p> <p>- <b>1-benzyl-<i>N</i>-phenylpiperidin-4-amine (Fig. 3b)</b></p> <p>- <b>1-ethyl-4-{[4-(phenylamino)piperidin-1-yl]methyl}-1,4-dihydro-5<i>H</i>-tetrazol-5-one (Fig. 3c)</b></p> <p>- <b><i>N</i>-phenyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-amine (Fig. 3d)</b></p> | <p><b>3. DERIVES du FENTANYL:</b> structures qui sont dérivées de :</p> <p>- <b><i>N</i>-phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amine (Fig. 3a)</b></p> <p>- <b>1-benzyl-<i>N</i>-phenylpiperidin-4-amine (Fig. 3b)</b></p> <p>- <b>1-ethyl-4-{[4-(phenylamino)piperidin-1-yl]methyl}-1,4-dihydro-5<i>H</i>-tetrazol-5-one (Fig. 3c)</b></p> <p>- <b><i>N</i>-phenyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-amine (Fig. 3d)</b></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | <p>R<sub>1</sub>= H, CH<sub>3</sub><br/>R<sub>2</sub>= H, OH<br/>R<sub>3</sub>= C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>3</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone<br/>R<sub>4</sub>= H, halogène, OCH<sub>3</sub><br/>R<sub>5</sub>= H, halogène, OCH<sub>3</sub><br/>R<sub>6</sub>= H, CH<sub>3</sub>, C(O)OCH<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>3</sub><br/>R<sub>7</sub>= H, CH<sub>3</sub>,<br/>R<sub>8</sub>= H, halogène, OCH<sub>3</sub></p> <p>R<sub>1</sub>= H, CH<sub>3</sub><br/>R<sub>2</sub>= H, OH<br/>R<sub>3</sub>= C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>3</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone<br/>R<sub>4</sub>= H, halogène, OCH<sub>3</sub><br/>R<sub>5</sub>= H, halogène, OCH<sub>3</sub><br/>R<sub>6</sub>= H, CH<sub>3</sub>, C(O)OCH<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>3</sub><br/>R<sub>7</sub>= H, CH<sub>3</sub>,<br/>R<sub>8</sub>= H, halogène, OCH<sub>3</sub></p> |

**4. SYNTHETISCHE CANNABINOÏDEN:** stoffen die derivaten zijn van**4 . CANNABINOÏDES SYNTHÉTIQUES :** substances qui sont dérivées de :

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



X = -CH<sub>2</sub>, -C(=O), -CH<sub>2</sub>O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

X = -CH<sub>2</sub>, -C(=O), -CH<sub>2</sub>O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p><b>R<sub>1</sub></b>: C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7), phényl, 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-methylpyrrolidiny, N-methylpipéridiny of een andere functionele groep met maximaal 7 C-atomen.</p> <p><b>R<sub>2</sub></b>: H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7)</p> <p><b>R<sub>3</sub></b>: phényl, 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, CH<sub>2</sub>OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO<sub>2</sub> of een functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen.</p> <p><b>R<sub>4</sub></b>: (op eender welke positie op de 6-ring van de indole-, indazole- of benzodiazole-groep zoals afgebeeld in bovenstaande figuren): H, halogeen, methyl, OH, OCH<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN.</p> <p><b>R<sub>5</sub></b>: H, phényl, 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, CH<sub>2</sub>OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO<sub>2</sub> of een functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen.</p> | <p><b>R<sub>1</sub></b>: C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylmethyl ; 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, morpholiny, N-méthylpyrrolidiny, N-méthylpipéridiny, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.</p> <p><b>R<sub>2</sub></b> : H, C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7)</p> <p><b>R<sub>3</sub></b> : phényl, benzyl, phenylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetraméthylcyclopropyl, 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, CH<sub>2</sub>OH ,C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO<sub>2</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p> <p><b>R<sub>4</sub></b> : (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, OCH<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN.</p> <p><b>R<sub>5</sub></b> : H, phényl, benzyl, phénylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetraméthylcyclopropyl, 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, CH<sub>2</sub>OH ,C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO<sub>2</sub> ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p> |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

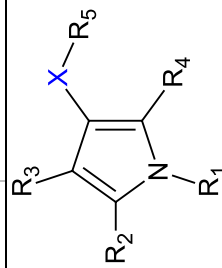


Fig. 4i

X = -CH<sub>2</sub>-, -C(=O)-, -CH2O-, -C(=O)O- of -C(=O)NH-;

X = -CH<sub>2</sub>-, -C(=O)-, -CH2O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;

**R<sub>1</sub>**: C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: OH, C(=O)OH, halogen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpyrrolidinyl, N-methylpiperidinyl of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen.

**R<sub>2</sub>**: H, halogen, phényl, haloëenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen

**R<sub>3</sub>**: H, halogen, phényl, haloëenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen

**R<sub>4</sub>**: H, halogen, phényl, haloëenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen

**R<sub>5</sub>**: naphtylgroep of een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen, al dan niet verder gesubstitueerd met halogenen.

**R<sub>1</sub>**: C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub>, C<sub>n</sub>H<sub>2n-3</sub> (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylmethyl ; ce groupe peut être substitué ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants : OH, C(=O)OH, halogène, CN, tetrahydropyranyl, morpholiny, N-méthylpyrrolidiny, N-méthylpipéridiny, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.

**R<sub>2</sub>** : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

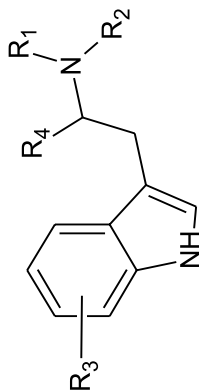
**R<sub>3</sub>** : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

**R<sub>4</sub>** : H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

**R<sub>5</sub>** : 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

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



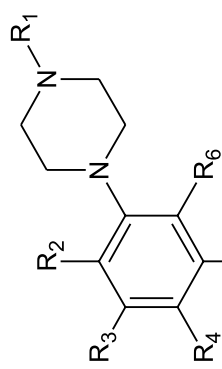
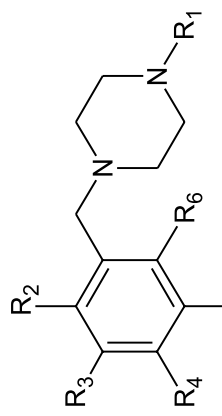
**Fig. 5. 2-(1H-indol-3-yl)ethanamine**

**R<sub>1</sub>** = C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)  
**R<sub>2</sub>** = C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)

**R<sub>3</sub>** = H, OH, OCH<sub>3</sub>, OAc, op eender welke positie op de 6-ring van de indole-groep zoals afgebeeld in figuur 5.  
**R<sub>4</sub>** = H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

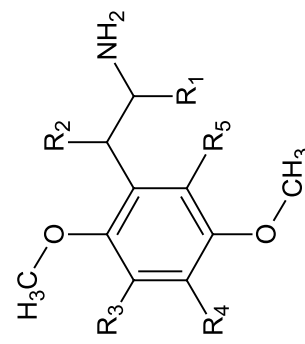
**R<sub>1</sub>** : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)  
**R<sub>2</sub>** : C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub> (n=1-5), C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> (n=3-5)

**R<sub>3</sub>** : H, OH, OCH<sub>3</sub>, OAc, quelle que soit la position sur la structure cyclique de la fonction en C6 de la structure indole tel qu'illustre par la figure 5.  
**R<sub>4</sub>** : H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

**6. PIPERAZINEDERIVATEN:** stoffen die derivaten zijn van:**6. DÉRIVÉS de la PIPÉRAZINE :** substances qui sont dérivées de:

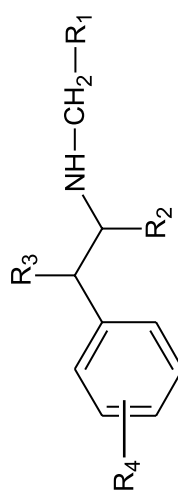
R1 = H, CH<sub>3</sub>, benzyl  
 R2 = H, halogeen, OCH<sub>3</sub>  
 R3 = H, CH<sub>3</sub>, halogeen, CF<sub>3</sub>  
 R4 = H, halogeen, OCH<sub>3</sub>  
 R5 = H, OCH<sub>3</sub>,  
 R6 = H

R1 = H, CH<sub>3</sub>, benzyl  
 R2 = H, halogène, OCH<sub>3</sub>  
 R3 = H, CH<sub>3</sub>, halogène, CF<sub>3</sub>  
 R4 = H, halogène, OCH<sub>3</sub>  
 R5 = H, OCH<sub>3</sub>,  
 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**

|                                                                                              |                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| $R_1 = H, CH_3$                                                                              | $R_1 = H, CH_3$                                                                                              |
| $R_2 = H, carbonyl$                                                                          | $R_2 = H, carbonyl$                                                                                          |
| $R_3 = H, halogeen, CH_3$                                                                    | $R_3 = H, halogène, CH_3$                                                                                    |
| $R_4 = H, halogeen, CN, NO_2, NH_2$ of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen. | $R_4 = H, halogène, CN, NO_2, NH_2$ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 8 atomes de carbone. |
| $R_5 = H, halogeen, CH_3$                                                                    | $R_5 = H, halogène, CH_3$                                                                                    |
| $R_3$ en $R_4$ kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met maximaal 7 C-atomen          | $R_3$ et $R_4$ peuvent être inclus dans une structure cyclique constituée au maximum 7 atomes de carbone.    |
| $R_3$ en $R_5$ kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met de methoxy-groep             | $R_3$ et $R_5$ peuvent être inclus dans une structure cyclique avec le groupe méthoxy                        |

**8. NBOMe- DERIVATEN:** stoffen die derivaten zijn van**8. DÉRIVÉS de la NBOMe :** substances qui sont dérivées de :**Fig. 8 N-methyl-2-phenylethanamine**

$R_1$  = een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen al dan niet verder gesubstitueerd met één of meerdere halogenen,  $\text{OCH}_3$ ,  $\text{OCH}_2\text{CH}_3$  of  $\text{OH}$

$R_2 = H, CH_3$

$R_3 = H, carbonyl$

$R_1$  = une structure cyclique ou polycyclique constituée de maximum 8 atomes de carbone, substituée ou non avec un ou plusieurs halogènes,

$\text{OCH}_3$ ,  $\text{OCH}_2\text{CH}_3$  ou  $\text{OH}$

$R_2 = H, CH_3$

$R_3 = H, carbonyl$

**R<sub>4</sub>** = één of meerdere functionele groepen bestaande uit: H, halogeen, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>, OCH<sub>3</sub>, OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen, al dan niet opgenomen in een ringstructuur 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 dérivées 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.

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 29 januari 2023.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 29 janvier 2023.

FILIP  
Van Koningswege:

De Minister van Volksgezondheid,  
Fr. VANDENBROUCKE

PHILIPPE  
Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,  
Fr. VANDENBROUCKE