

Rohmaterialen und Erzeugnisse mit vermuteter betäubungsmittelähnlicher Wirkung
Matières premières et produits ayant un effet présumé semblable à celui des stupéfiants

Stand/Etat 09.10.2023

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller unter Kontrolle stehenden Stoffe. Verbindlich sind einzig die Verzeichnisse gemäss Betäubungsmittelverzeichnisverordnung BetmVV-EDI SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les substances soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
1	Cathinone					
	<p>Jede Substanz (ausgenommen Bupropion, Cathinon, Amfepramon, Pyrovaleron oder kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 2-Amino-1-phenyl-1-propanon durch Modifikation auf eine oder mehrere der folgenden Arten:</p> <ul style="list-style-type: none"> – durch Substitution im Phenylring mit Alkyl-, Alkoxy-, Alkylendioxy-, Halogenalkyl- oder Halogenid-Substituenten in irgendeinem Ausmass, unabhängig davon, ob diese im Phenylring durch einen oder mehrere andere univalente Substituenten weiter substituiert werden; – durch Substitution an der Position 3 mit einem Alkyl-Substituenten; – durch Substitution am Stickstoffatom mit Alkyl- oder Dialkylgruppen oder durch Einschluss des Stickstoffatoms in eine zyklische Struktur. <p>Cathinone sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausgenommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unternehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung.</p> <p>Cathinones</p> <p>Toute substance (autre que le bupropione, la cathinone, l'amfépramone, la pyrovalérone ou qu'une des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g), dont la structure est dérivée du 2-amino-1-phényl-1-propanone suite à l'une des modifications suivantes:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Substitution au niveau du cycle phényl, à n'importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkylendioxy, haloalkyl ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents; – Substitution en position 3 avec un substituant alkyl; – Substitution au niveau de l'atome d'azote avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l'atome d'azote dans une structure cyclique. <p>Les cathinones ne sont pas soumises au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'elles soient utilisées à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.</p>					
2	Naphthylpyrovalerone					
	<p>Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 2-Aminopropan-1-on durch Substitution an der Position 1 mit irgendeinem monozyklischen oder kondensierten polyzyklischen Ringsystem (ausgenommen einem Phenylring oder einem Alkylendioxyphenyl-Ringsystem), unabhängig davon, ob die Verbindung durch eine der folgenden Arten modifiziert wird:</p> <ul style="list-style-type: none"> – durch Substitution im Ringsystem mit Alkyl-, Alkoxy-, Halogenalkyl- oder Halogenid-Substituenten in irgendeinem Ausmass, unabhängig davon, ob diese im Ringsystem durch einen oder mehrere andere univalente Substituenten weiter substituiert werden; – durch Substitution an der Position 3 mit einem Alkyl-Substituenten; – durch Substitution am 2-Amino-Stickstoffatom mit Alkyl- oder Dialkylgruppen oder durch Einschluss des 2-Amino-Stickstoffatoms in eine zyklische Struktur. <p>Naphthylpyrovalerone sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausgenommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unternehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung.</p> <p>Naphthylpyrovalérones</p> <p>Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 2-aminopropan-1-one par la substitution en position 1 avec n'importe quel système cyclique monocyclique ou polycyclique fusionné (autre qu'un système cycle phényl ou cycle alkylendioxyphényl), que le composé soit ou non encore modifié de l'une des manières suivantes:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Substitution au niveau du cycle phényl, à n'importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkylendioxy, haloalkyl ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents; – Substitution en position 3 avec un substituant alkyl; – Substitution au niveau de l'atome NH₂-amino avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l'atome NH₂-amino dans une structure cyclique. <p>Les naphthylpyrovalérones ne sont pas soumises au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'elles soient utilisées à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.</p>					

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
3	Naphthoylindole und Naphthylmethyloindole Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 3-(1-Naphthoyl)indol oder 1H-Indol-3-yl-(1-naphthyl)methan durch Substitution am Stickstoffatom des Indolrings mit Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkylmethyl-, Cycloalkylethyl- oder 2-(4-Morpholinyl)ethyl-Substituenten in irgendeinem Ausmass, unabhängig von weiteren Substitutionen am Indolring in irgendeinem Ausmass oder von weiteren Substitutionen am Naphthylring in irgendeinem Ausmass. Naphthoylindole und Naphthylmethyloindole sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausgenommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unternehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung.					
	Naphthoylindoles et naphthylméthylindoles Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 3-(1-naphthoyl) indole ou du 1H-indol-3-yl-(1-naphthyl)méthane du fait de la substitution au niveau de l'atome d'azote du cycle indole par l'alkyl, l'alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle indole à n'importe quelle extension, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle naphthyl à n'importe quelle extension. Les naphthoylindoles et les naphthylméthylindoles ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.					
4	Naphthoylpyrrole Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 3-(1-Naphthoyl)pyrrol durch Substitution am Stickstoffatom des Pyrrolrings mit Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkylmethyl-, Cycloalkylethyl- oder 2-(4-Morpholinyl)ethyl-Substituenten, unabhängig von weiteren Substitutionen am Pyrrolring in irgendeinem Ausmass oder von weiteren Substitutionen am Naphthylring in irgendeinem Ausmass. Naphthoylpyrrole sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausgenommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unternehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung.					
	Naphthoylpyrroles Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 3-(1-naphthoyl) pyrrole du fait de la substitution au niveau de l'atome d'azote du cycle pyrrole par l'alkyl, l'alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle pyrrole à n'importe quelle extension, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle naphthyl à n'importe quelle extension. Les naphthoylpyrroles ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.					
5	Naphthylmethyloindene Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 1-(1-Naphthylmethyl)inden durch Substitution an der Position 3 des Indenrings mit Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkylmethyl-, Cycloalkylethyl- oder 2-(4-Morpholinyl)ethyl-Substituenten, unabhängig von weiteren Substitutionen am Indenring in irgendeinem Ausmass oder von weiteren Substitutionen am Naphthylring in irgendeinem Ausmass. Naphthylmethyloindene sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausgenommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unternehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung.					
	Naphthylméthylindènes Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 1-(1-naphthylméthyl)indène du fait de la substitution en position 3 du cycle indène par l'alkyl, l'alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle indène à n'importe quelle extension, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle naphthyl à n'importe quelle extension. Les naphthylméthylindènes ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.					
6	Phenyacetylindole Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 3-Phenyacetylindol durch Substitution am Stickstoffatom des Indolrings mit Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkylmethyl-, Cycloalkylethyl- oder 2-(4-Morpholinyl)ethyl-Substituenten, unabhängig von weiteren Substitutionen am Indolring in irgendeinem Ausmass oder von weiteren Substitutionen am Phenylyring in irgendeinem Ausmass. Phenyacetylindole sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausgenommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unternehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung.					
	Phényacétyloindoles Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 3-phényacétyloindole par la substitution au niveau de l'atome d'azote du cycle indole avec de l'alkyl, de l'alkényl, du cycloalkylméthyl, du cycloalkyléthyl ou du 2-(4-morpholinyl)éthyl, qu'il soit ou non encore substitué dans le cycle indole à n'importe quelle extension, qu'il soit ou non substitué dans le cycle phényl à n'importe quelle extension. Les phényacétyloindoles ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants, pour autant qu'ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.					

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
7	Cyclohexylphenole Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d, f und g), deren Struktur abgeleitet wird von 2-(3-Hydroxycyclohexyl) phenol durch Substitution an der Position 5 des Phenolrings mit Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkylmethyl-, Cycloalkylethyl- oder 2-(4-Morpholinyl)ethyl-Substituenten, unabhängig von weiteren Substitutionen am Cyclohexylring in irgendeinem Ausmass. Cyclohexylphenole sind von der Kontrolle nach den Kapiteln 5 und 6 der Verordnung über die Betäubungsmittelkontrolle vom 25. Mai 2011 ausge-nommen, wenn sie von Unternehmen mit einer Betriebsbewilligung für den Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses e industriell eingesetzt werden. Für Substanzmengen bis zu 100 g benötigen diese Unter-nehmen keine Ein- oder Ausfuhrbewilligung. Cyclohexylphénols Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 2-(3-hydroxycyclohexyl)phénol du fait de la substitution en position 5 du cycle phénolique par l'alkyl, l'alkényl, le cycloalkylméthyl, le cycloalkyléthyl ou le 2-(4-morpholinyl)éthyl, indépendamment d'autres substitutions dans le cycle cyclohexyl à n'importe quelle extension. Les cyclohexylphénols ne sont pas soumis au contrôle tel que prévu aux chapitres 5 et 6 de l'ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants , pour autant qu'ils soient utilisés à des fins industrielles par des entreprises titulaires d'une autorisation d'exploitation permettant d'utiliser des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau e. Pour des quantités de substances inférieures ou égales à 100 g, ces entreprises n'ont pas besoin d'autorisation d'importer ou d'exporter.					
8	2,5-Dimethoxy-4-ethylphenethylamin	2C-E	71539-34-9	2-(2,5-Dimethoxy-4-ethylphenyl)ethanamin		C12H19NO2
9	2,5-Dimethoxy-4-methylphenethylamin	2C-D	24333-19-5	2-(2,5-Dimethoxy-4-methylphenyl)ethanamin		C11H17NO2
10	2,5-Dimethoxy-4-propylphenethylamin	2C-P	207740-22-5	2-(2,5-Dimethoxy-4-propylphenyl)ethanamin		C13H21NO2
11	3,4-Dihydroxyamphetamin (alpha-Methyl dopamin)	3,4-DHA	555-64-6	4-(2-Aminopropyl)benzol-1,2-diol	4-(2-Aminopropyl)benzene-1,2-diol	C9H13NO2
12	2-Fluoramphetamin	2-FA	1716-60-5	1-(2-Fluorphenyl)propan-2-amin		C9H12FN
13	3-Fluoramphetamin	3-FA	1626-71-7	1-(3-Fluorphenyl)propan-2-amin		C9H12FN
14	2-Fluormethamphetamin	2-FMA	1017176-48-5	1-(2-Fluorphenyl)-N-methylpropan-2-amin		C10H14FN
15	3-Fluormethamphetamin	3-FMA	1182818-14-9	1-(3-Fluorphenyl)-N-methylpropan-2-amin		C10H14FN
16	4-Fluormethamphetamin	4-FMA	351-03-1	1-(4-Fluorphenyl)-N-methylpropan-2-amin		C10H14FN
17	Ethcathinon		18259-37-5	2-Ethylamino-1-phenyl-propan-1-on	Ethylpropion	C11H15NO
18	Buphedron		408332-79-6	2-(Methylamino)-1-phenylbutan-1-on	Methylaminobutyriphenon	C11H15NO
19	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
20	3,4-Dimethylmethcathinon	3,4-DMMC	1082110-00-6	1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on		C12H17NO
21	2-Fluormethcathinon	2-FMC	1186137-35-8	1-(2-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on		C10H12FNO
22	3-Fluormethcathinon	3-FMC	1049677-77-1	1-(3-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on		C10H12FNO
23	4-Fluormethcathinon (Flephedron)	4-FMC	447-40-5	1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on		C10H12FNO
24	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
25	Pentylon	bk-MBDP	698963-77-8	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)pentan-1-one		C13H17NO3
			17763-01-8	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)pentan-1-one hydrochloride		C13H17NO4 * HCL
26	4-Methylbuphedron	4-MeMABP	1337016-51-9	2-(Methylamino)-1-(4-methylphenyl)butan-1-on		C12H17NO
27	Pyrrolidinopropiophenon	alpha-PPP	19134-50-0	1-Phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanon	alpha-Pyrrolidinopropiophenon	C13H17NO
28	Pyrrolidinobutiophenon	alpha-PBP	13415-82-2	1-Phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanon	alpha-Pyrrolidinobutiophenon	C14H19NO
29	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
30	Methylendioxy-pyrrolidinobutiophenon	MDPBP	784985-33-7	1-(3,4-Methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanon	3',4'-Methylenedioxy-α-pyrrolidinobutiophenon	C15H19NO3
31	Naphyron	O-2482	850352-53-3	1-Naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-on	Naphthylpyrovaleron	C19H23NO
32	N-Benzyl-3,4-methylenedioxy-cathinon	BMDP	na	2-Benzylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-propan-1-on		C17H17NO3
33		BMDB	na	2-Benzylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-butan-1-on		C18H19NO3
34	Methyl-pyrrolidinopropiophenon		28117-80-8	4-methyl-alpha-pyrrolidinopropiophenon	1-(4-methylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanon	C14H19NO

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
35		JWH-015	155471-08-2	(2-Methyl-1-propyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylmethanon		C23H21NO
36		JWH-051	181764-31-8	6,6-Dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-9-yl)methanol		C25H38O2
37		JWH-081	210179-46-7	4-Methoxynaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon		C25H25NO2
38		JWH-122	619294-47-2	3-[(4-Methylnaphthalen-1-yl)carbonyl]-1-pentyl-1H-indol		C25H25NO
39		JWH-133	259869-55-1	3-(1,1-Dimethylbutyl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-dibenzo[b,d]pyran		C22H32O
40		JWH-200	103610-04-4	(1-(2-Morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)-naphthalen-1-ylmethanon		C25H24N2O2
41		JWH-203	864445-54-5	2-(2-Chlorophenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)ethanon		C21H22ClNO
42		JWH-210	824959-81-1	4-Ethyl-naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon		C26H27NO
43		JWH-307	914458-26-7	(5-(2-Fluorphenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-ylmethanon		C26H24FNO
44	1-pentyl-3-(4-methoxybenzoyl)indol	RCS-4	1345966-78-0	2-(4-Methoxyphenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)methanon	SR-19, BTM-4, OBT-199	C21H23NO2
45		AM-694	335161-03-0	1-[(5-Fluorpentyl)indol-3-yl]-(2-iodophenyl)methanon		C20H19FINO
46	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
47	1-(2-Cyclohexylethyl)-3-(2-methoxyphenylacetyl)indol	RCS-8	1345970-42-4	1-[1-(2-Cyclohexylethyl)indol-3-yl]-2-(2-methoxyphenyl)ethanon	SR-18, BTM-8	C25H29NO2
48	Methylendioxyaminoindan	MDAI	132741-81-2	6,7-Dihydro-5H-cyclopenta[f][1,3]benzodioxol-6-amin	5,6-methylenedioxy-2-aminoindan	C10H11NO2
49	5-Iodaminoindan	5-IAI	132367-76-1	5-iodo-2,3-dihydro-1H-inden-2-amin	5-iodo-2-aminoindan	C9H9IN
50	2-Aminoindan Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.	2-AI	2975-41-9	2,3-dihydro-1H-inden-2-amin	2-indanamin, Indan-2-amin	C9H11N
51	1-Benzofuran-5-ylpropan-2-amin	5-APB	286834-81-9	5-(2-Aminopropyl)benzofuran		C11H13NO
52	1-Benzofuran-6-ylpropan-2-amine	6-APB	286834-85-3	6-(2-Aminopropyl)benzofuran		C11H13NO
53	Parafluorphenylpiperazin	p-FPP	2252-63-3	1-(4-Fluorphenyl)piperazin	4-FPP; Fluoperazin, Flipiperazin	C10H13FN2
54	Metafluorphenylpiperazin	m-FPP	3801-89-6	1-(3-Fluorphenyl)piperazin		C10H13FN2
55	Orthofluorphenylpiperazin	o-FPP	1011-15-0	1-(2-Fluorphenyl)piperazin		C10H13FN2
56	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
57	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
58	Diphenylprolinol	D2PM	22348-32-9	Diphenyl(pyrrolidin-2-yl)methanol		C17H19NO
59	6,7-Methylenedioxy-aminotetralin	MDAT	101625-35-8	5,6,7,8-Tetrahydrobenzo[f][1,3]benzodioxol-6-amin		C11H13NO2
60	4-Chlor-2,5-dimethoxyphenethylamin	2C-C	88441-14-9	1-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)-2-aminoethan	2,5-Dimethoxy-4-chlorphenylethylamin	C10H14ClNO2
61	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
62	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
63	(1-[(1-Methyl-2-piperidinyl)methyl]-1H-indol-3-yl)-1-naphthylmethanon	AM-1220	137642-54-7	[1-[(1-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-1H-indol-3-yl]-(naphthalen-1-yl)methanon	[1-[(1-Methyl-2-piperidinyl)methyl]indol-3-yl]-(1-naphthyl)methanon	C26H26N2O
64	Adamantan-1-yl{1-[(1-methyl-2-piperidinyl)methyl]-1H-indol-3-yl}methanon	AM-1248	335160-66-2	1-[(N-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-3-(adamant-1-oyl)indol	ACN-S002005	C26H34N2O
65	1-(4-Cyanobutyl)-3-(1-naphthoyl)indol	AM-2232	335161-19-8	5-(3-(1-Naphthoyl)-1H-indol-1-yl)pentannitril	5-[3-(Naphthalen-1-yl-carbonyl)-1H-indol-1-yl]pentannitril	C24H20N2O
66		AM-2233	444912-75-8	1-[(N-methylpiperidin-2-yl)methyl]-3-(2-iodbenzoyl)indol		C22H23IN2O

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
67	1-Adamantyl-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanon	AB-001	1345973-49-0	1-Pentyl-3-(1-adamantoyl)indol		C24H31NO
68	[1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](4-methyl-1-naphthyl)methanon	MAM-2201	1354631-24-5	[1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](4-methyl-1-naphthyl)methanon		C25H24FNO
69		A-796,260	895155-26-7	1-(2-Morpholin-4-ylethyl)-1H-indol-3-yl)-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	{1-[2-(4-Morpholinyl)ethyl]-1H-indol-3-yl}(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	C22H30N2O2
70		A-836,339	959746-77-1	N-[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-1-carboxamid		C16H26N2O2S
71		AKB-48	1345973-53-6	N-(Adamant-1-yl)-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamid	1-Pentyl-N-tricyclo[3.3.1.1 ^{3,7}]dec-1-yl-1H-indazol-3-carboxamid	C23H31N3O
72	1-Naphthyl[4-(pentyl-1H-indol-3-yl)]methanon	CB-13	432047-72-8	Naphthalen-1-yl-(4-pentyl-1H-indol-3-yl)methanon	1-Naphthalenyl[4-(pentyl-1H-indol-3-yl)]methanon	C26H24O2
73	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
74	N-Adamantyl-1-fluoropentylindol-3-carboxamid	STS-135	1354631-26-7	1-(5-Fluoropentyl)-N-tricyclo[3.3.1.1 ^{3,7}]dec-1-yl-1H-indol-3-carboxamid		C24H31FN2O
75	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
76		URB-597	546141-08-6	[3-(3-Carbamoylphenyl)phenyl] N-cyclohexylcarbammat	3'-(Aminocarbonyl)-1,1'-biphenyl-3-yl cyclohexylcarbammat 3'-Carbamoylbiphenyl-3-yl-cyclohexyl-carbammat 3'-Carbamoyl-[1,1'-biphenyl]-3-yl-cyclohexyl-carbammat 3-[3-(N-cyclohexylcarbamoyloxy)phenyl]benzamid	C20H22N2O3
77	6-Methyl-2-[(4-methylphenyl)amino]-1-benzoxazin-4-on	URB-754	86672-58-4	6-Methyl-2-[(4-methylphenyl)amino]-4H-3,1-benzoxazin-4-on	6-Methyl-2-(4-toluidino)-4H-3,1-benzoxazin-4-on	C16H14N2O2
78	4-Acetoxy-N,N-diallyltryptamin	4-AcO-DALT	1445751-71-2	3-[2-(Diprop-2-en-1-ylamino)ethyl]-1H-indol-4-yl acetat		C18H22N2O2
79	4-Acetoxy-N,N-diethyltryptamin	4-AcO-DET	1135424-15-5	3-(2-Diethylaminoethyl)-1H-indol-4-yl acetat	Ethacetin, Ethylacybin	C16H22N2O2
80	4-Acetoxy-N,N-diisopropyltryptamin	4-AcO-DIPT	936015-60-0	3-[2-(Diisopropylamino)ethyl]-1H-indol-4-yl acetat	3-[2-bis(1-Methylethyl)amino]ethyl]-1H-Indol-4-ol acetat Ipracetin	C18H26N2O2
81	4-Acetoxy-N,N-dipropyltryptamin	4-AcO-DPT	1445751-75-6	3-[2-(Dipropylamino)ethyl]-1H-indol-4-yl acetat		C18H26N2O2
82	4-Hydroxy-N-methyl-N-ethyltryptamin	4-HO-MET	77872-41-4	3-(2-(Ethyl(methyl)amino)ethyl)-1H-indol-4-ol	3-[2-(Ethylmethylamino)ethyl]-1H-indol-4-ol	C13H18N2O
83	4-Hydroxy-N-methyl-N-isopropyltryptamin	4-HO-MIPT	77872-43-6	3-(2-[Isopropyl(methyl)amino]ethyl)-1H-indol-4-ol	3-[2-[Methyl(propan-2-yl)amino]ethyl]-1H-indol-4-ol Miprocin	C14H20N2O
84	4-Methoxy-N-methyl-N-isopropyltryptamin	4-MeO-MIPT	96096-53-6	N-[2-(4-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]-N-methylpropan-2-amin		C15H22N2O
85	5-Methoxy-N-methyl-N-isopropyltryptamin	5-MeO-MIPT	96096-55-8	N-[2-(5-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]-N-methylpropan-2-amin	5-Methoxy-N,N-methylisopropyltryptamin	C15H22N2O
86	5-Methoxy-N,N-diisopropyltryptamin	5-MeO-DIPT	4021-34-5	3-[2-(Diisopropylamino)ethyl]-5-methoxyindol	5-Methoxy-3-N,N-diisopropylaminoethylindol, N,N-Diisopropyl-5-methoxytryptamin	C17H26N2O
87	5-Methoxy-N,N-dimethyltryptamin	5-MeO-DMT	1019-45-0	5-Methoxy-N,N-dimethyl-1H-indol-3-ethanamin		C13H18N2O
88	5-Methoxy-N,N-diallyltryptamin	5-MeO-DALT	928822-98-4	5-Methoxy-N,N-di-2-propen-1-yl-1H-indol-3-ethanamin	N,N-Diallyl-5-methoxytryptamin, 5-Methoxy-N,N-diallyl-1H-indol-3-ethanamin, [2-(5-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]bis(prop-2-en-1-yl)amin, N-[2-(5-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]-N-prop-2-enyl-2-propen-1-amin, N-[2-(5-Methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]-N-prop-2-enyl-prop-2-en-1-amin	C17H22N2O

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
89	Camfetamin		92499-19-9	N-Methyl-3-phenyl-3-norbornan-2-amin	N-Methyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin	C14H19N
90	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
91	4-Fluortropacocain	pFBT	172883-97-5	(8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-4-fluorbenzoat	3-(4-Fluorbenzyloxy)tropan	C15H18FNO2
92	3-Fluortropacocain	mFBT	na	(8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-3-fluorbenzoat	3-(3-Fluorbenzyloxy)tropan	C15H18FNO2
93	2-Fluortropacocain	oFBT	499218-97-2	(8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)-2-fluorbenzoat	3-(2-Fluorbenzyloxy)tropan	C15H18FNO2
94	m-Methoxyethylamphetamin		50623-66-0	N-Ethyl-1-(3-methoxyphenyl)propan-2-amin		C12H19NO
95	o-Methoxyethylamphetamin		91553-50-3	N-Ethyl-1-(2-methoxyphenyl)propan-2-amin		C12H19NO
96	4-Methylamphetamin	4-MA	64-11-9	1-(4-Methylphenyl)propan-2-amin	p-Methylamphetamin, 1-(4-Methylphenyl)-2-aminopropan, 1-(p-Tolyl)-2-aminopropan	C10H15N
97	3-Methylamphetamin	3-MA	588-06-7	1-(3-Methylphenyl)propan-2-amin	1-(3-Methylphenyl)-2-aminopropan, 1-(m-Tolyl)-2-aminopropan	C10H15N
98	Methylbenzylpiperazin	MBZP	62226-74-8	1-Benzyl-4-methylpiperazin		C12H18N2
99	5-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuran	5-APDB	152624-03-8	1-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)propan-2-amin	3-Desoxy-MDA	C11H15NO
100	6-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofuran	6-APDB	152623-93-3	1-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-6-yl)propan-2-amin	4-Desoxy-MDA	C11H15NO
101	JWH 018 adamantyl carboxamide	APICA	1345973-50-3	1-Pentyl-N-tricyclo[3.3.1.1 ^{3,7}]dec-1-yl-1H-indole-3-carboxamid	2NE1	C24H32N2O
102	4-Chlorphenylisobutylamin	4-CAB	2275-64-1	1-(4-Chlorphenyl)butan-2-amin	AEPKA, 1-(4-Chlorphenyl)-2-aminobutan	C10H14ClN
103	4-Methoxyphencyclidin	4-MeO-PCP	2201-35-6	1-[1-(4-Methoxyphenyl)cyclohexyl]-piperidin		C18H27NO
104	3-Methoxyphencyclidin	3-MeO-PCP	72242-03-6	1-[1-(3-Methoxyphenyl)cyclohexyl]-piperidin		C18H27NO
105	Indanylaminopropan	IAP	13396-94-6	1-(2,3-Dihydro-1H-inden-5-yl)propan-2-amin	5-APDI, 5-(2-Aminopropyl)-2,3-dihydro-1H-inden	C12H17N
106	Chinolin-8-yl-[1-pentyl-1H-indol]-3-carboxylat	PB22	1400742-17-7	Chinolin-8-yl-[1-pentyl-1H-indol-3-yl]-carboxylat	QUPIC	C23H22N2O2
107	Chinolin-8-yl-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol]-3-carboxylat	BB22	1400742-42-8	Chinolin-8-yl-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl]-carboxylat	QUCHIC	C25H24N2O2
108	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
109	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
110	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
111	4-Methyl-2,5-dimethoxy-N-(2-methoxybenzyl)phenethylamin	25D-NBOMe	1354632-02-2	2-(4-Methyl-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-methoxybenzyl)ethylamin	NBOMe-2C-D	C19H25NO4
112	4-Bromamphetamin		13235-83-1	1-(4-Bromphenyl)propyl-2-amin	para-Bromamphetamin (PBA); p-Bromamphetamin; 4-Bromamphetamin (4-BA); (RS)-4-Bromamphetamin	C9H12BrN
113	3-Bromamphetamin		61610-65-9	1-(3-Bromphenyl)propyl-2-amin	meta-Bromamphetamin	C9H12BrN
114	2-Bromamphetamin		61610-64-8	1-(2-Bromphenyl)propyl-2-amin	ortho-Bromamphetamin	C9H12BrN
115		W-15	93100-99-3	4-Chlor-N-(1-phenethylpiperidin-2-yliden)phenylsulfonamid		C19H21ClN2O2S
116		HU-210	112830-95-2	1,1-Dimethylheptyl-11-hydroxytetrahydrocannabinol		C25H38O3
117		WIN-55,212-2	131543-22-1	[2,3-Dihydro-5-methyl-3-(4-morpholinylmethyl)pyrrolyl[1,2,3-de]-1,4-benzoxazin-6-yl]-1-naphthalinylmethanon		C27H26N2O3
118	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
119	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
120	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
121	1-(Benzofuran-5-yl)-N-methylpropan-2-amin	5-MAPB	1354631-77-8	5-(N-Methyl-2-aminopropyl)benzofuran	1-(benzofuran-5-yl)-N-methylpropan-2-amin	C12H15NO
122	1-(Benzofuran-6-yl)-N-methylpropan-2-amin	6-MAPB	1354631-79-0	6-(N-Methyl-2-aminopropyl)benzofuran		C12H15NO
123	1-(Benzofuran-5-yl)-N-ethylpropan-2-amin	5-EAPB	1445566-01-7	5-(N-Ethyl-2-aminopropyl)benzofuran		C13H17NO
124		6-EAPB	na	6-(N-Ethyl-2-aminopropyl)benzofuran		C13H17NO
125	4-Hydroxy-N,N-diethyltryptamin	4-HO-DET	22204-89-3	3-(2-Diethylaminoethyl)-1H-indol-4-ol	Ethocin, 4-Ho-DET, 4-Hydroxy-diethyl-tryptamin	C14H20N2O
126	3-[2-((2-Methoxybenzyl)amino)ethyl]chinazolin-2,4(1H,3H)-dion	RH-34	1028307-48-3	3-[2-(2-Methoxybenzylamino)ethyl]-1H-chinazolin-2,4-dion	AK119634	C18H19N3O3
127	N-Ethyl-norKetamin	NEK	1354634-10-8	2-(2-Chlorphenyl)-2-(ethylamino)cyclohexan-1-on		C14H18ClNO
128	3,4-Dichlormethylphenidat	3,4-CTMP	1400742-68-8	Methyl-2-(3,4-dichlorphenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetat		C14H17Cl2NO2
129		5-IT	3784-30-3	5-(2-Aminopropyl)indol		C11H14N2
130	<p>Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von Phenethylamin, N-Alkyl-phenethylamin, a-Methylphenethylamin, N-Alkyl-a-methylphenethylamin, a-Ethylphenethylamin, oder N-Alkyl-a-ethylphenethylamin durch Substitution im Phenylring mit Alkyl-, Alkoxy-, Alkylendioxy- oder Halogenid-Substituenten in irgendeinem Ausmass, unabhängig davon, ob diese im Phenylring durch einen oder mehrere andere univalente Substituenten weiter substituiert werden. Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.</p> <p>Toute substance (à l'exception des substances soumises au contrôle qui figurent dans les tableaux a, b, d et f) dont la structure est dérivée de la phénéthylamine, de la N-alkyl-phénéthylamine, de l'a-méthylphénéthylamine, de la N-alkyl-a-méthylphénéthylamine, de l'a-éthylphénéthylamine, ou de la N-alkyl-a-éthylphénéthylamine suite à une substitution au niveau du cycle phényl, à n'importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkylendioxy ou halide, encore substitués ou non dans le cycle phényl par un ou plusieurs autres substituants univalents. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.</p>					
131	<p>Jede Substanz, deren Struktur abgeleitet wird von Substanzen, die unter Nummer 130 dieses Verzeichnisses beschrieben sind, durch Substitution am Stickstoffatom der Aminogruppe mit einer Benzylgruppe, unabhängig davon, ob diese im Phenylring der Benzylgruppe in irgendeiner Art substituiert ist. Ausgenommen sind kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f. Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.</p> <p>Toute substance dont la structure est dérivée de substances décrites au numéro 130 du présent tableau, suite à une substitution au niveau de l'atome d'azote du groupe amine avec un groupe benzyle, que ce dernier soit substitué ou non de quelque manière que ce soit dans le cycle phényl du groupe benzyle. Font exception les substances soumises au contrôle mentionnées dans les tableaux a, b, d et f. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.</p>					
132		NM2AI	24445-44-1 (HCL: 10408-85-2)	N-Methyl-2-aminoindan	N-Methyl-2-indanamin	C10H13N
133	Nitracain Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		na	3-Diethylamino-2,2-dimethylpropyl-4-nitrobenzoat	4-nitro-dimethocain	C16H24N2O4
134	Diclazepam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		2894-68-0	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-2H-1,4-benzodiazepin-2-on		C16H12Cl2N2O

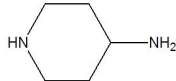
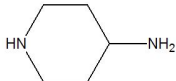
Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
135	Pyrazolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		39243-02-2	8-Brom-1-methyl-6-(2-pyridinyl)-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin	8-Brom-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepine	C16H12BrN5
136	Flubromazepam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		2647-50-9	7-Brom-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on		C15H10BrFN2O
137		bk-2C-B	807631-09-0	2-Amino-1-(4-brom-2,5-dimethoxyphenyl)ethanon	2-Amino-1-(4-brom-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-on	C10H12BrNO3
138	Diphenidin		36794-52-2	1-(1,2-Diphenylethyl)piperidin		C19H23N
139	Methoxphenidin	MXP	127529-46-8	1-[1-(2-Methoxyphenyl)-2-phenylethyl]piperidin		C20H25NO
140		EAM-2201	1364933-60-7	(4-Ethyl-1-naphthalinyl)[1-(5-fluorpentyl)-1H-indol-3-yl]methanon	3-(4-Ethyl-1-naphthoyl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-indol	C26H26FNO
141		FUB-PB-22	na	Chinolin-8-yl-1-(4-fluorbenzyl)-1H-indol-3-carboxylat		C25H17FN2O2
142		THJ-2201	na	(1-(5-Fluorpentyl)-1H-indazol-3-yl)(1-naphthalinyl)methanon	1-(5-Fluorpentyl)-3-(1-naphthoyl)-1H-indazol	C23H21FN2O
143	2-(2,5-Dimethoxyphenyl-4-iod)-N-(2-fluorbenzyl)ethylamin	25I-NBF	919797-21-0	N-(2-Fluorbenzyl)-4-iod-2,5-dimethoxyphenethylamin	2-(2,5-Dimethoxyphenyl-4-iod)-N-(2-fluorbenzyl)ethylamin	C17H19FINO2 HCl: C17H19FINO2.CIH
144	2-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-fluorbenzyl)ethylamin	25C-NBF	1373879-23-2	4-Chlor-N-(2-fluorbenzyl)-2,5-dimethoxyphenethylamin	2-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-fluorbenzyl)ethylamin	C17H19ClFNO2 HCl: C17H19ClFNO2.CIH
145	2-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-fluorbenzyl)ethylamin	25B-NBF	1391487-99-2	4-Brom-N-(2-fluorbenzyl)-2,5-dimethoxyphenethylamin	2-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-fluorbenzyl)ethylamin	C17H19BrFNO2 HCl: C17H19BrFNO2.CIH
146		BOD	98537-41-8 HCl: 98537-38-3	β ,2,5-Trimethoxy-4-methylphenethylamin	2-(2,5-Dimethoxy-4-methylphenyl)-(2-methoxy)ethylamin	C12H19NO3 HCl: C12H19NO3.CIH
147	Escalin		39201-82-6 HCl: 3166-82-3	4-Ethoxy-3,5-dimethoxyphenethylamin	2-(4-Ethoxy-3,5-dimethoxyphenyl)ethylamin	C12H19NO3 HCl: C12H19NO3.CIH
148	Allylescalin		39201-75-7 HCl: 39201-76-8	3,5-Dimethoxy-4-(2-propenyloxy)phenethylamin	2-[3,5-Dimethoxy-4-(2-propenyloxyphenyl)]ethylamin	C13H19NO3 HCl: C13H19NO3.CIH
149	Methallylescalin		207740-41-8	3,5-Dimethoxy-4-(2-methyl-2-propenyloxy)phenethylamin	2-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methyl-2-propenyloxyphenyl)]ethylamin	C14H21NO3
150		25N-NBOMe	1354632-03-3 HCl: 1566571-65-0	2,5-Dimethoxy-4-nitro-N-(2-methoxybenzyl)phenethylamin	2-(2,5-Dimethoxyphenyl-4-nitro)-N-(2-methoxybenzyl)ethylamin	C18H22N2O5 HCl: C18H22N2O5.CIH
151		25E-NBOMe	1354632-14-6 HCl: 1539266-39-1	4-Ethyl-2,5-dimethoxy-N-(2-methoxybenzyl)phenethylamin	2-(4-Ethyl-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-methoxybenzyl)ethylamin	C20H27NO3 HCl: C20H27NO3.CIH
152		25C-NBOH	1391488-16-6 HCl: 1539266-20-0	4-Chlor-2,5-dimethoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phenethylamin	2-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-hydroxybenzyl)ethylamin	C17H20ClNO3 HCl: C17H20ClNO3.CIH

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
153		25I-NBOH	919797-20-9 HCl: 1539266-12-0	4-Iod-2,5-dimethoxy-N-(2-hydroxybenzyl)phenethylamin	2-(4-Iod-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-hydroxybenzyl)ethylamin	C17H20INO3 HCl: C17H20INO3.ClH
154		bk-2C-C	1538191-15-9	2-Amino-1-(4-chlor-2,5-dimethoxyphenyl)ethanon		C10H12ClNO3
155		bk-2C-I	na	2-Amino-1-(4-iod-2,5-dimethoxyphenyl)ethanon		C10H12INO3
156		bk-2C-D	1368627-25-1	2-Amino-1-(2,5-dimethoxy-4-methylphenyl)ethanon		C11H15NO3
157		bk-2C-E	1517021-02-1	2-Amino-1-(4-ethyl-2,5-dimethoxyphenyl)ethanon		C12H17NO3
158		bk-2C-P	na	2-Amino-1-(2,5-dimethoxy-4-propylphenyl)ethanon		C13H19NO3
159		bk-2C-i	1511033-62-7	2-Amino-1-(4-isopropyl-2,5-dimethoxyphenyl)ethanon		C13H19NO3
160	Alpha-Methyltryptamin	AMT	299-26-3	1-(Indol-3-yl)propan-2-amin	α-Methyltryptamine	C11H14N2
161	alpha-Pyrrolidinopropiothiophenon	alpha-PPT	4506-76-7	2-(1-Pyrrolidinyl-1-(2-thienyl)-1-propanon	2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)propan-1-one	C11H15NOS
162	alpha-Pyrrolidinobutiothiophenon	alpha-PBT	na	2-(1-Pyrrolidinyl)-1-(2-thienyl)-1-butanon	2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)butan-1-one	C12H17NOS
163	alpha-Pyrrolidinopentiothiophenon	alpha-PVT	1400742-66-6	2-(1-Pyrrolidinyl)-1-(2-thienyl)-1-pentanon	2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)pentan-1-one	C13H19NOS
164	1-Propionyl-lysergsäurediethylamid	1P-LSD	na	9,10-Didehydro-N,N-diethyl-6-methyl-1-propionylergolin-8-carboxamid	NP-LAD	C23H29N3O2
165	N-Ethyl-nor-lysergsäurediethylamid	ETH-LAD	65527-62-0	9,10-Didehydro-N,N,6-triethyl-ergolin-8-carboxamid	N-Ethyl-nor-LSD 6,N,N-Triethyl-6-norlysergamid	C21H27N3O
166	N-Propyl-nor-lysergsäurediethylamid	PRO-LAD	65527-63-1	9,10-Didehydro-N,N,diethyl-6-propylergolin-8-carboxamid	N-Propyl-nor-LSD 6-Propyl-N,N-diethyl-6-norlysergamid	C22H29N3O
167	N-Allyl-nor-lysergsäurediethylamid	AL-LAD	65527-61-9	9,10-Didehydro-N,N,diethyl-6-(2-propenyl)-ergolin-8-carboxamid	N-Allyl-nor-LSD	C22H27N3O
168	Lysergsäure-2,4-dimethylazetidid	LSZ	470666-31-0	1[[9,10-Didehydro-6-methylergolin-8-yl)-carbonyl]-2,4-dimethylazetidid		C21H25N3O
169		2-MAPB	806596-15-6 HCl: 100389-74-0	2-(N-Methyl-2-aminopropyl)benzofuran	N,a-Dimethyl-2-benzofuranethanamin	C12H15NO
170	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
171	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
172		MDMB-CHMINACA	1185888-32-7	Methyl-2-(1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoat	Methyl 2-[[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazole-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoate	C22H31N3O3
173	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
174		EG-018	983123-31-2	3-(1-Naphthoyl)-1-pentylcarbazol	naphthalen-1-yl(9-pentyl-9H-carbazol-3-yl)methanone	C28H25NO
175	Deschloretizolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		40054-73-7	2-Ethyl-9-methyl-4-phenyl-6H-thien[3,2-f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]diazepin		C17H16N4S
176	Flubromazolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		612526-40-6	8-Brom-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin		C17H12BrFN4

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
177	Fladrafinil Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		90212-80-9	2-[[Bis(4-fluorphenyl)methyl]sulfinyl]-N-hydroxyacetamid	CRL-40,941 Fluorafinil	C15H13F2NO3S
178		HDMP-28	231299-82-4	Methylnaphthidat	Methyl-2-naphthyl-2-piperidinylacetat; methyl 2-(naphthalen-2-yl)-2-(piperidin-2-yl) acetate	C18H21NO2
179	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
180	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
181	3-Fluorphenmetrazin	3-FPM	1350768-28-3	2-(3-Fluorphenyl)-3-methylmorpholin	PAL-593	C11H14FNO
182	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
183		5F-MN-18	1445581-91-8	1-(5-Fluorpentyl)-N-1-naphthalenyl-1H-indazol-3-carboxamid		C23H22FN3O
184	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
185	MAM-2201 (N-Chloropentyl-Analog)		1445578-25-5	(1-(5-Chloropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-methylnaphthalen-1-yl)methanon	JWH-122 (N-Chloropentyl-Analog); [1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl](4-methyl-1-naphthalenyl)-methanon	C25H24ClNO
186		NM-2201	335161-24-5	(1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(naphthalen-1-yl)methanon	CBL-2201; [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanon	C24H22FNO
187		5F-CUMYL-PINACA	1400742-16-6	1-(5-fluoropentyl)-N-(1-methyl-1-phenylethyl)-1H-Indazole-3-carboxamide	CUMYL-5F-PINACA N-Cumyl-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-carboxamid	C22H26FN3O
188		MMB-CHMICA	na	Methyl-2-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-carboxamid]-3-methylbutanoat		C22H30N2O3
189		5F-AB-PINACA	1800101-60-3	N-[1-(Aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamid	N-[(2S)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carboxamide	C18H25FN4O2
190		FUB-AKB48	na	N-(adamantan-1-yl)-1-[(4-fluorphenyl)methyl]-1H-indazol-3-carboxamid	FUB-APINACA	C25H26FN3O
191	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
192		MO-CHMINACA	na	1-Methoxy-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl 1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxylat	MDMB-CHMINAC MO-AMB	C22H30N2O4
193		MDMB-PCZCA	na	Methyl-9-pentyl-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-dimethylbutanoat		C25H32N2O3
194		MDMB-CHMCZCA	na	Methyl-2-(9-(cyclohexylmethyl)-9H-carbazol-3-ylcarbonylamino)-3,3-dimethylbutanoat		C27H34N2O3
195	Ethylnaphthidat	HDEP-28	na	Ethyl-2-(naphthalen-2-yl)-2-(piperidin-2-yl)acetat		C19H23NO2
196	4-Fluormethylphenidat	4F-MPH	1354631-33-6, Enantiomere: 174683-31-9 (S,S), 467468-42-4 (R,S), 1253910-15-4 (R,R)	Methyl-2-(4-fluorphenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetat		C14H18FNO2
197	Propylphenidat	PPH	1071564-47-0	Propyl-2-phenyl-2-(piperidin-2-yl)acetat		C16H23NO2
198	Isopropylphenidat	IPH	93148-46-0	Propan-2-yl-2-phenyl-2-(piperidin-2-yl)acetat		C16H23NO2

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
199	4-Methylmethyphenidat	4-MeTMP / 4-MMPH	191790-79-1	Methyl-2-(4-methylphenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetate		C15H21NO2
200		3-MeO-PCMO	na	4-[1-(3-Methoxyphenyl)cyclohexyl]morpholin		C17H25NO2
201	Clonazolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		33887-02-4	6-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-s-triazol- (4,3-a)-(1,4)-benzodiazepin	6-(2-chlorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]Triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepine	C17H12ClN5O2
202	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
203	Nifoxipam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung in Forschung und Entwicklung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel dans le cadre d'activités de recherche et développement est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		74723-10-7	5-(2-Fluorphenyl)-3-hydroxy-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	5-(2-fluorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-7-nitro-2H-1,4-Benzodiazepin-2-on, DP370	C15H10FN3O4
204	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
205	Ephenidin		60951-19-1	N-Ethyl-1,2-diphenylethylamin	N-ethyl-alpha-phenyl-Benzeneethanamine	C16H19N
206	Mephenmetrazin	4-MPM	1094649-71-4	3-Methyl-2-(4-methylphenyl)morpholin	4-Methylphenmetrazin	C12H17NO
207	Mexedron		na	3-Methoxy-2-(methylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on		C12H17NO2
208	Deschlor-N-ethylnorketamin	O-PEC	HCl 4551-92-2	2-Ethylamino-2-phenylcyclohexanon		C14H19NO
209	Methamnetamin	MNA	1178720-66-5 1374550-50-1 (S-Enantiomer)	N-Methyl-1-(2-naphthyl)propan-2-amin	Methylnaphetamin; N-methyl-PAL-287; MNT	C14H17N
210	Deschlorketamin	DXE	7063-30-1 4631-27-0 (HCl) 1821767-30-9	2-Phenyl-(2-Methylamino)-cyclohexanon	2-(methylamino)-2-phenyl-Cyclohexanon	C13H17NO
211	Phenetrazin		100368-98-7	3-Ethyl-2-phenylmorpholin		C12H17NO
212	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
213		1P-ETH-LAD	na	N-Ethyl-nor-1-propionyllysergsäurediethylamid	1P-ETH-LSD; (6aR,9R)-4-propionyl-N,N-diethyl-7-ethyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide	C24H31N3O2
214		5-MeO-DiBF	na	[2-(5-Methoxy-1-benzofuran-3-yl)ethyl]bis(propan-2-yl)amin	2-(5-Methoxy-1-benzofuran-3-yl)-N,N-diisopropyllethanamine	C17H25NO2
215	N-Benzylmephedron		na	1-(4-Methylphenyl)-2-(benzylmethylamino)propan-1-on		C18H21NO
216	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.10.2017					
217	5B-APINACA	5B-AKB48	2160555-51-9	N-(1-Adamantyl)-[1-(5-brompentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamid		C23H30BrN3O
218	5C-APINACA	5C-AKB48	2160555-52-0	N-(1-Adamantyl)-[1-(5-chlorpentyl)-1H-indazol-3-yl]-carboxamid		C23H30ClN3O
219	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
220	THJ-018		1364933-55-0	1-Naphthyl-(1-pentyl-1H-indazol-3-yl)methanon	3-(1-Naphthoyl)-1-pentyl-1H-indazol	C23H22N2O

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
221	5F-APP-PICA		743231-02-1	N-(1-Amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1H-indol-3-carboxamid	PX-1, SRF-30	C23H26FN3O2
222	ADB-PINACA		1633766-73-0	N-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamid	N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamid; N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxo-2-butanyl)-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamid	C19H28N4O2
223	N-Cumyl-4CN-B7AICA		2160555-53-1	N-Cumyl-(4-cyanobutyl)-7-azaindol-3-carboxamid	APF-001	C22H24N4O
224	Cumyl-Pegaclon		2160555-55-3	5-Pentyl-2-(2-phenylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-on		C25H28N2O
225	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
226	Benzylfentanyl		1474-02-8	N-(1-Benzylpiperidin-4-yl)-N-phenylpropanamid		C21H26N2O
227	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
228	4-AcO-MET		1445751-40-5	4-Acetoxy-N-ethyl-N-methyltryptamin	3-{2-[Ethyl(methylamino)ethyl]-1H-indol-4-yl}acetate; 4-Acetoxy-MET; 4-Aco-Met; 4-Acetoxy-N-methyl-N-ethyltryptamin; 4-Acetoxyethylmethyltryptamin	C15H20N2O2
229	Benzedron		1225617-75-3	1-(4-Methylphenyl)-2-(benzylamino)propan-1-on	4-MBC; 2-(Benzylamino)-1-(4-methylphenyl)-1-propanone	C17H19NO
230	4-Fluorethylphenidat	4F-EPH	2160555-59-7	Ethyl-2-(4-fluorphenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetat		C15H20FNO2
231	Meclonazepam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. Est soustraite au contrôle l'utilisation à titre industriel et scientifique. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		67027-56-9	5-(2-Chlorphenyl)-1,3-dihydro-3-methyl-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	5-(2-chlorphenyl)-3-methyl-7-nitro-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on	C16H12ClN3O3
232	3-MeO-PCE		1364933-80-1	N-Ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-amin	3-Methoxyeticyclidin; N-Ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanamin	C15H23NO
233	ALD-52		3270-02-8	4-Acetyl-N,N-diethyl-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinolin-9-carboxamid	1-Acetylysergsäurediethylamid	C22H27N3O2
234	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					
235	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.5.2019					

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
236	Fentanyle Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von 4-Aminopiperidin,  sofern sie: – am Stickstoff des Piperidinrings mit Arylalkyl- oder Heteroarylalkylgruppen substituiert ist, wobei diese Gruppen sowie das C-Gerüst des Piperidinrings durch Alkoxy-, Alkoxy-carbonyl, Alkyl-, Aryl-, Halogen- und Hydroxygruppen in beliebigem Ausmass und beliebiger Position weiter substituiert sein können; und zusätzlich – an der Aminogruppe des 4-Aminopiperidins mit einer Aryl- oder Heteroarylgruppe substituiert ist, wobei diese Gruppe durch Alkoxy-, Alkyl-, Halogen- und Hydroxygruppen in beliebigem Ausmass und beliebiger Position weiter substituiert sein kann; sowie zusätzlich – an der Aminogruppe des 4-Aminopiperidins mit einer beliebigen Acylgruppe substituiert ist. Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. Fentanyls Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée de la 4-aminopipéridine,  dès lors que: – l'azote du cycle pipéridine est substitué par des groupes arylalkyles ou hétéroalkyles, ces groupes, ainsi que le squelette carboné du cycle pipéridine, pouvant en outre être substitués dans n'importe quelle mesure et n'importe quelle position par des groupes alcoyle, alcoxycarbonyle, alkyle, aryle, halogène et hydroxyle; que - le groupe amine de la 4-aminopipéridine est substitué par un groupe aryle ou hétéroaryle, ce groupe pouvant en outre être substitué dans n'importe quelle mesure et n'importe quelle position par des groupes alcoyle, alkyle, halogène et hydroxyle et que, – le groupe amine de la 4-aminopipéridine est substitué par n'importe quel groupe acyle. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.					
237	Flunitrazolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		2243815-18-9	1-Methyl-8-nitro-6-(2-fluorphenyl)-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin	6-(2-Fluorphenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin	C17H12FN5O2
238	Adinazolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		37115-32-5	1-(8-Chlor-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]benzodiazepin-1-yl)-N,N-dimethylmethanamin		C19H18ClN5
239	Dichloropropan		143965-99-5	Methyl-3-(3,4-dichlorophenyl)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat		C16H19Cl2NO2
240	2-Fluorketamin		111982-50-4	2-(2-Fluorphenyl)-2-methylaminocyclohexanon	2-Fluordeschlorketamin; 2F-Ketamin	C13H16FNO
241	3-HO-PCE		2243815-20-3	3-(1-Ethylaminocyclohexyl)phenol	3-Hydroxyeticyclidin	C14H21NO

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
242	Fluclozidolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		54123-15-8	2-Chlor-4-(2-fluorphenyl)-9-methyl-6H-thien[3,2-f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]diazepin	Fluklotizolam	C15H10ClFN4S
243	Troparil Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		74163-84-1	Methyl-8-methyl-3-phenyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-2-carboxylat		C16H21NO2
244	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
245	EMB-FUBINACA		2243815-22-5	Ethyl-2-[[1-[(4-fluorphenyl)methyl]indazol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	Ethyl-(1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazol-3-carbonyl)valinat	C22H24FN3O3
246	Metizolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		40054-68-0	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-6H-thien[3,2-f][1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]diazepin		C16H13ClN4S
247	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
248	5F-Cumyl-P7AICA		2171492-36-5	1-(5-Fluoropentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-7-azaindole-3-carboxamide	1-(5-Fluoropentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)pyrrol[2,3-b]pyridin-3-carboxamid	C22H26FN3O
249	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
250	1,4-Butandiol Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel est soustrait au contrôle. L'usage privé n'est pas sous-trait au contrôle.		110-63-4		Butan-1,4-diol	C4H10O2
251	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
252	N,N-Dimethylamphetamin	Metrotonin	4075-96-1	N,N,α-Trimethylphenethylamin	Metrotonin	C11H17N
253	N,N-Dipropyltryptamin	DPT	61-52-9		3-(2-dipropylamin-ethyl)indol	C16H24N2
254		5F-EMB-PINACA	2365471-51-6 (L) 2377403-99-9 (D)	Ethyl-2-[[1-(5-fluoropentyl)indazol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	5F-AEB	C20H28FN3O3
255	5F-Cumyl-Pegaclone		2377403-49-9	5-(5-Fluoropentyl)-2-(2-phenylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-on		C25H27FN2O
256	5F-MDMB-P7AICA		2377403-81-9 (L) 2377404-15-2 (D)	Methyl-2-[(1-(5-fluoropentyl)-1H-pyrrol[2,3-b]pyridin-3-carboxamido)]-3,3-dimethylbutanoat		C20H28FN3O3
267	3-Hydroxyphencyclidin	3-HO-PCP	79787-43-2	3-[1-(1-Piperidinyl)cyclohexyl]phenol	3-[1-(Piperidin-1-yl)cyclohexyl]phenol	C17H25NO

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
258	Bromazolam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		71368-80-4	8-Brom-1-methyl-6-phenyl-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a]benzodiazepin		C17H13BrN4
259	Aufnahme in Verzeichnis d auf 1.8.2020					
260	4'-Fluor-4-methylaminorex	4F-MAR	1364933-64-1	5-(4-Fluorphenyl)-4,5-dihydro-4-methyl-2-oxazolamin		C10H11FN2O
261	Thiothionin	βk-MPA	24065-17-6	2-(Methylamino)-1-(2-thiophenyl)-1-propanon		C8H11NOS
262		MMB-CHMINACA	1863066-03-8	Methyl-2-[[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoat	AMB-CHMINACA	C21H29N3O3

263 Lysergsäurederivate

Jede Substanz (ausgenommen Methylergometrin, Methysergid, Amesergid oder kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von Lysergsäureamid (Ergin),

sofern sie:

- am Stickstoff des Fünfrings (R1) unsubstituiert oder mit einer beliebigen Alkyl- oder Carbonylgruppe substituiert ist;
- und zusätzlich
- am Stickstoff der Amidgruppe (R2 und R3) unsubstituiert oder in beliebigem Ausmass mit Alkyl-, Alkenyl- Alkoxyalkyl- oder Hydroxyalkylgruppen substituiert ist;
- sowie zusätzlich
- am Stickstoff (R6) mit einer beliebigen Alkyl-, oder Alkenylgruppe substituiert ist.

Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.

Dérivés de l'acide lysergique

Toute substance (autre que la méthylergométrine, le méthysergide, l'amésérgide ou qu'une des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée de l'amide de l'acide lysergique (ergine),

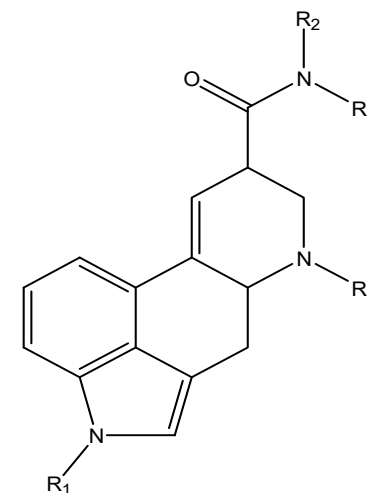
dès lors que:

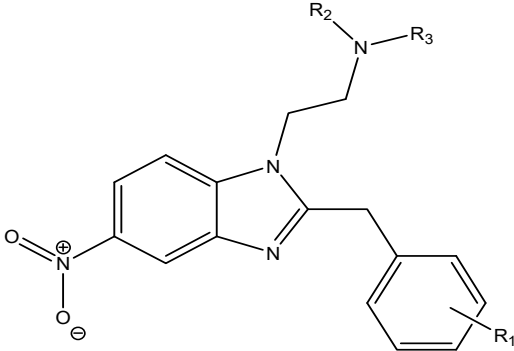
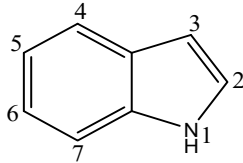
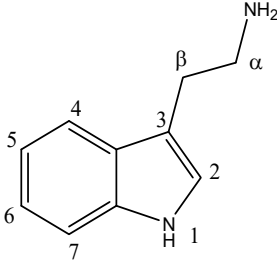
- l'azote du cycle à cinq atomes (R1) n'est pas substitué ou est substitué par un quelconque groupe alkyle ou carbonyle;
- que
- l'azote du groupe amide (R2 et R3) n'est pas substitué ou est substitué dans n'importe quelle mesure par des groupes alkyles, alkényles, alcoxy-alkyles ou hydroxyalkyles;
- et que,
- l'azote (R6) est substitué par un quelconque groupe alkyle ou alkényle.

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.

Darunter fallen auch:

LSH (Lysergsäurehydroxyethylamid, CAS 3343-15-5); 1B-LSD (1-Butyryl-lysergsäurediethylamid);



Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
264	<p>Nitazenderivate</p> <p>Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von Nitazen,</p> <p>sofern sie:</p> <ul style="list-style-type: none"> – am Phenylring (R1) in beliebiger Weise und beliebigem Ausmass substituiert ist; – am Stickstoff der Amingruppe (R2 und R3) in beliebigem Ausmass mit Alkylgruppen substituiert ist. <p>Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.</p> <p>Dérivés du nitazène</p> <p>Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d et f), dont la structure est dérivée du nitazène,</p> <p>dès lors que:</p> <ul style="list-style-type: none"> – le cycle phényl (R1) est substitué d'une quelconque manière et dans n'importe quelle mesure; – et que, – l'azote du groupe amine (R2 et R3) est substitué dans n'importe quelle mesure par des groupes alkyles. <p>L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.</p> <p>Darunter fallen auch: Metonitazen, Isotonitazen</p>					
						
265	<p>Synthetische Cannabinoide</p> <p>Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von Indol, unabhängig von der Substitution eines weiteren Kohlenstoffatoms der Indolstruktur durch ein Stickstoffatom, durch:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substitution am Stickstoffatom (Position 1) mit Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder heterocyclischen Strukturen mit mindestens 3 Kohlenstoffatomen und zusätzlich - Substitution an der Position 3 des Indols durch eine Carbonyl-, Carbonsäureester- oder Carbonsäureamidstruktur die zusätzlich in beliebiger Art und beliebigem Ausmass weiter substituiert ist und an die Indolstruktur anelliert sein kann. <p>sowie optional</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substitution an den Positionen 2,4,5,6 und 7 der Indolstruktur in beliebiger Art und beliebigem Ausmass. <p>Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.</p>					
						
266	<p>Tryptamine</p> <p>Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von Tryptamin, durch:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substitution am Stickstoffatom der Seitenkette mit Alkyl- oder Alkenylgruppen in beliebigem Ausmass, oder durch Einbindung dieses Stickstoffatoms in eine cyclische Struktur <p>Optional durch Modifikation auf eine oder mehrere der folgenden Arten:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Substitution an der α-Position der Seitenkette mit Alkyl- oder Alkenylgruppen - Substitution in der Indolringstruktur des Tryptamins in beliebigem Ausmass mit Alkyl-, Alkoxy-, Halogen- oder Hydroxygruppen <p>Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.</p>					
						

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
267	Pagoclon Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		133737-32-3	2-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-2,3-dihydro-3-(5-methyl-2-oxohexyl)-1H-isoindol-1-on		C23H22ClN3O2
268		FDU-PB-22	1883284-94-3	1-Naphthalenyl-1-[(4-fluorphenyl)methyl]-1H-indol-3-carboxylat		C26H18FNO2
269		5-MeO-N,N-DBT	73785-42-9	5-Methoxy-N,N-dibutyltryptamin	N,N-Dibutyl-5-methoxy-1H-indole-3-ethanamin	C19H30N2O
270		5-MeO-N,N-DIBT	850032-65-4	5-Methoxy-N,N-diisobutyltryptamin		C19H30N2O
271	Morphodrol		26581-79-3	α,α -Diphenyl-3-morpholinylmethanol	3-(Diphenylhydroxymethyl)morpholin	C17H19N2O
272		5F-EDMB-PINACA	(S) 2504100-69-8 (R) 2504100-72-3	Ethyl-2-[1-(5-fluorpentyl)-1H-indazol-3-carboxamido]-3,3-dimethylbutanoat		C21H30FN3O3
273		MDMB-4en-PINACA	(S) 2504100-70-1 (R) 2504100-73-4	Methyl-2-[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazol-3-carboxamido]-3,3-dimethylbutanoat	MDMB-PENINACA	C20H27N3O3
274		FUB-144	2185863-15-2	[1-(4-Fluorbenzyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon	FUB-UR-144	C23H24FNO
275		ACHMINACA	1400742-33-7	N-(Adamantan-1-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-carboxamid		C25H33N3O
276	MMB-4en-PICA	MMB-022	837112-21-7	Methyl-2-[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indol-3-carboxamido]-3-methylbutanoat		C20H26N2O3
277	Methoxpropamin	MXPr	2504100-71-2	2-(3-Methoxyphenyl)-2-(propylamino)cyclohexan-1-on	3-methoxy-2-oxo-PCPr	C16H23NO2
278		BOH-2C-B	677277-62-6	α -(Aminomethyl)-4-brom-2,5-dimethoxyphenylmethanol	beta-Hydroxy-2C-B	C10H14NO3Br
279	4F-MDMB-BICA		2666932-37-0	Methyl-2-(1-(4-fluorbutyl)-1H-indol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoat		C20H27FN2O3
280	5F-EDMB-PICA		2666934-54-7 (L) 2666934-56-9 (D)	Ethyl-2-(1-(5-fluorpentyl)-1H-indol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoat		C22H31FN2O3
281	5F-EMB-PICA		2648861-83-8 (L) 2666934-57-0 (D)	Ethyl-2-(1-(5-fluorpentyl)-1H-indol-3-carboxamido)-3-methylbutanoat		C21H29FN2O3
282	MMB-FUBICA		1971007-90-5	Methyl-2-(1-(4-fluorbenzyl)-1H-indol-3-carboxamido)-3-methylbutanoat	AMB-FUBICA	C22H23FN2O3
283	ADB-BINACA		2666932-43-8	N-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-butyl-1H-indazol-3-carboxamid		C18H26N4O2
284	ADB-4en-PINACA		2666932-44-9	N-[1-(Aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-pent-4en-1-yl-1H-indazol-3-carboxamid		C19H26N4O2

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
285	EDMB-PINACA		2666934-55-8 (L) 2666934-60-5 (D)	Ethyl-2-(1-pentyl)-1H-indazol-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoat		C21H31N3O3
286	Desalkylflurazepam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		2886-65-9	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on	Norflurazepam, Norfludiazepam	C15H10ClFN2O
287	Deoxymethoxetamin	DMXE	2666932-45-0	2-Ethylamino-2-(3-methylphenyl)cyclohexan-1-on	3-Me-2'-oxo-PCE	C15H21NO
288	3-Me-PCP		2201-30-1	1-[1-(3-Methylphenyl)cyclohexyl]piperidin	3-Methylphencyclidin	C18H27N
289	Mephedren	5-MMPA	1340105-79-4	N-Methyl-1-(5-methylthiophen-2-yl)propan-2-amin	5-Methylmethiopropamin	C9H15NS
290	Methoxisopropamin	MXiPr	2666932-55-2	2-Isopropylamino-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-on		C16H23NO2

291 Arylcyclohexylamine

Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von Phenylcyclohexylamin, durch Substitution auf eine oder mehrere der folgenden Arten:

- am Stickstoffatom der Amingruppe mit Alkyl-, Alkenyl- in beliebigem Ausmass oder cyclischen bzw. heterocyclischen Strukturen unter Einschluss des Stickstoffatoms;
- am Cyclohexylring durch Alkyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Hydroxy-, Alkoxy- oder Oxogruppen in beliebigem Ausmass;
- am Aromat mit Halogen-, Alkoxy-, Alkyl- oder Hydroxygruppen in beliebigem Ausmass, wobei das aromatische System beliebig sein kann.

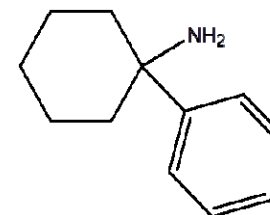
Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.

Arylcyclohexylamine

Toutes les substances (à l'exception des substances soumises à contrôle des tableaux a, b, d et f) dont la structure est dérivée de la phénylcyclohexylamine suite à une substitution d'une ou de plusieurs des manières suivantes :

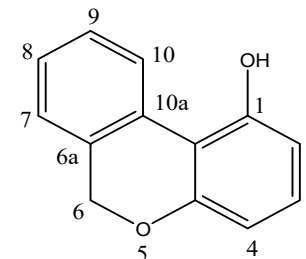
- au niveau de l'atome d'azote du groupe aminé avec des structures alkyl ou alkényl à n'importe quelle extension, ou avec des structures cycliques ou hétérocycliques incluant l'atome d'azote ;
- au niveau du cycle cyclohexyl par des groupes alkyl, aryl, arylalkyl, hydroxy, alkoxy ou oxo à n'importe quelle extension ;
- au niveau de l'aromate avec des groupes halogène, alkoxy, alkyl ou hydroxy à n'importe quelle extension, quel que soit le système aromatique.

L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.



292	4-HO-DPT		63065-88-3	3-[2-(Dipropylamino)ethyl]-1H-indol-4-ol	4-Hydroxy-N,N-dipropyltryptamin	C16H24N2O
293	ortho-Desmethyltramadol	O-DMST	73968-53-5	3-[2-((Dimethylamino)methyl)-1-hydroxycyclohexyl]phenol		C15H23NO2
294	BZO-4en-POXIZID			N-[(Z)-(2-Oxo-1-(pent-4-enyl)indolin-3-ylidene)amino]benzamid		C20H19N3O2
295	ADB-HEXINACA			N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-hexyl-1H-indazol-3-carboxamid		C20H30N4O2
296	MDMB-5Br-INACA			Methyl-2-[5-brom-1H-indazol-3-carboxamid]-3,3-dimethylbutanoat		C15H18BrN3O3
297	Flubrotizolam		57801-95-3	2-Brom-4-(2-fluorphenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin		C15H10BrFN4S
298	Cumyl-CBMegaclone		2806439-13-2	5-(Cyclobutylmethyl)-2,5-dihydro-2-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-on		C25H26N2O

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
299	ADMB-B-5Br-INACA			5-Brom-1-butyl-N-(1-carbamoyl-2,2-dimethyl-propyl)indazol-3-carboxamid		C18H25BrN4O2
300	Etonitazepipne		734496-28-7	2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-ylethyl)-1H-benzimidazol		C23H28N4O3
301	Hexahydrocannabinol	HHC	6692-85-9	6a,7,8,9,10,10a-Hexahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol		C21H32O2
302	Hydroxetamin	HXE	1620054-73-0	2-(Ethylamino)-2-(3-hydroxyphenyl)cyclohexan-1-on		C14H19NO2
303	<p>Synthetische Cannabinoide 2</p> <p>Jede Substanz (ausgenommen kontrollierte Substanzen der Verzeichnisse a, b, d und f), deren Struktur abgeleitet wird von 6H-Benzo(c)chromen-1-ol (6H-Dibenzo(b,d)pyran-1-ol), unabhängig vom Hydrierungsgrad des nicht pheno-lischen Benzo-Rings, durch Substitution: – an den Positionen 3, 6 und 9 durch beliebige Alkylgruppen</p> <p>Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen.</p> <p>Cannabinoïdes de synthèse 2</p> <p>Chaque substance (à l'exception de celles reprises dans les tableaux a, b, d et f) dont la structure est dérivée du 6H-benzo(c)chromène-1-ol (6H-dibenzo(b,d)pyrane-1-ol), quel que soit le taux d'hydrogénation de l'anneau de benzène non phénolique, suite à une substitution: – aux positions 3, 6 et 9 par n'importe quel groupe alkyle.</p> <p>L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.</p>					
304	Gidazepam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		129186-29-4	2-(7-Brom-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazepin-1-yl)acetohydrazid	Hydazepam	C17H15BrN4O2
305	Desalkylgidazepam Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		2894-61-3	7-Brom-5-phenyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	Bromnordiazepam	C15H11BrN2O
306	1D-LSD			1-(1,2-Dimethylcyclobutan-1-carbonyl)-N,N-diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid	1-(1,2-Dimethylcyclobutan-1-carbonyl)-lysergsäurediethylamid	C27H35N3O2
307	HHCP Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.			6,6,9-Trimethyl-3-heptyl-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol	Hexahydrocannabinophorol	C23H36O2
308	delta-9-THCP Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		54763-99-4	3-Heptyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol	delta-9-Tetrahydrocannabinophorol	C23H34O2



Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
309	delta-8-THCP Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		51768-60-6	3-Heptyl-6,6,9-trimethyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol	delta-8-Tetrahydrocannabiphorol	C23H34O2
310	A-PONASA			N-Adamantyl-4-(pentyloxynaphthalin-1-yl)-sulfonamid		C25H33NO3S
311	A-FUBIATA			N-(Adamantan-1-yl)-2-(1-(4-fluorbenzyl)-1H-indol-3-yl)acetamid		C27H29FN2O
312	N,N-Dimethylpentylon		803614-36-0	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)pentan-1-on	Dipentylon	C14H19NO3
313	H4CBD Von der Kontrolle ausgenommen ist die industrielle und die wissenschaftliche Verwendung. Der private Gebrauch ist nicht von der Kontrolle ausgenommen. L'usage industriel de même que l'usage scientifique sont soustraits au contrôle. L'usage privé n'est pas soustrait au contrôle.		4460-20-2	2-(2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl)-5-pentylbenzo-1,3-diol	Tetrahydrocannabidiol	C21H34O2