

**Ordonnance du DFI  
sur les tableaux des stupéfiants, des substances  
psychotropes, des précurseurs et des adjuvants chimiques  
(Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI)**

**Modification du 21 novembre 2011**

---

*Le Département fédéral de l'intérieur (DFI)  
arrête:*

I

L'annexe 6 de l'ordonnance du 30 mai 2011 sur les tableaux des stupéfiants<sup>1</sup> est remplacée par la version ci-jointe.

II

La présente modification entre en vigueur le 1<sup>er</sup> décembre 2011<sup>2</sup>

21 novembre 2011

Département fédéral de l'intérieur:  
Didier Burkhalter

<sup>1</sup> RS **812.121.11**

<sup>2</sup> La présente mod. a été publiée le 30 nov. 2011 selon la procédure extraordinaire (art. 7, al. 3, LPubl; RS **170.512**).

*Annexe 6*  
(art. 2, al. 2)

## **Tableau e: Matières premières et produits ayant un effet présumé semblable à celui des stupéfiants**

Numéro	Désignation
--------	-------------

### **1 Cathinones**

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:

- Substitution au niveau du cycle phényl, à n'importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkyléndioxy, 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.

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<sup>3</sup>, 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.

### **2 Naphthylpyrovalérones**

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 alkylénedioxyphényl), que le composé soit ou non encore modifié de l'une des manières suivantes:

- Substitution au niveau du cycle phényl, à n'importe quelle extension, avec des substituants alkyl, alkoxy, alkylénedioxy, 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 NH<sub>2</sub>-amino avec des groupes alkyl ou dialkyl, ou en incluant l'atome NH<sub>2</sub>-amino dans une structure cyclique.

<sup>3</sup> RS 812.121.1

---

Numéro	Désignation
--------	-------------

---

Les naphthylpyrovalérone 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.

**3 Naphthylindoles 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-naphthyl) 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 naphthylindoles 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 Naphthylpyrroles**

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-naphthyl) 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 naphthylpyrroles 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 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

---

Numéro	Désignation
--------	-------------

---

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 **Phényacétylindoles**

Toute substance (à l'exception des substances soumises à contrôle figurant dans les tableaux a, b, d, f et g) structurellement dérivée du 3-phenylacétyle indole 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 phényle à n'importe quelle extension.

Les phényacétyle indoles 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.

## 7 **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 cyclohexyle 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 **2C-E**

2,5-Diméthoxy-4-éthylphénylamine  
2-(2,5-Diméthoxy-4-éthylphényl)éthanamine

Numéro	Désignation
9	<b>2C-D</b> 2,5-Diméthoxy-4-méthylphenéthylamine 2-(2,5-Diméthoxy-4-méthylphényl)éthanamine
10	<b>2C-P</b> 2,5-Diméthoxy-4-propylphenéthylamine 2-(2,5-Diméthoxy-4-propylphényl)éthanamine
11	<b>3,4-DHA</b> 3,4-Dihydroxyamphétamine (alpha-Méthyldopamine) 4-(2-Aminopropyl)benzol-1,2-diol
12	<b>2-FA</b> 2-Fluoroamphétamine 1-(2-Fluorophényl)propan-2-amine
13	<b>3-FA</b> 3-Fluoroamphétamine 1-(3-Fluorophényl)propan-2-amine
14	<b>2-FMA</b> 2-Fluorométhamphétamine 1-(2-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine
15	<b>3-FMA</b> 3-Fluorométhamphétamine 1-(3-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine
16	<b>4-FMA</b> 4-Fluorométhamphétamine 1-(4-Fluorophényl)-N-méthylpropan-2-amine
17	<b>Ethcathinone</b> 2-Ethylamino-1-phényl-propan-1-one
18	<b>Buphédron</b> 2-(Méthylamino)-1-phénylbutan-1-one
19	<b>4-MEC</b> 4-Méthylethcathinone 2-Ethylamino-1-(4-méthylphényl)propan-1-one
20	<b>3,4-DMMC</b> 3,4-Diméthylmethcathinone 1-(3,4-Diméthylphényl)-2-(méthylamino)propan-1-one
21	<b>2-FMC</b> 2-Fluoromethcathinone 1-(2-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one

Numéro	Désignation
22	<b>3-FMC</b> 3-Fluoromethcathinone 1-(3-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one
23	<b>4-FMC</b> 4-Fluoromethcathinone (Fléphédrone) 1-(4-Fluorophényl)-2-(méthylamino)propan-1-one
24	<b>Ethylone</b> bk-MDEA 3,4-méthylenedioxy-N-éthylcathinone
25	<b>Pentylone</b> bk-MBDP 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(méthylamino)pentan-1-one
26	<b>4-Méthylbuphédron</b> 4-MeMABP 2-(Méthylamino)-1-(4-méthylphényl)butan-1-one
27	<b>Pyrrolidinopropiophénone</b> alpha-PPP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidiny)-1-propanone
28	<b>Pyrrolidinobutiophénone</b> alpha-PBP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidiny)-1-butanone
29	<b><math>\alpha</math>-Pyrrolidinopentiophénone</b> alpha-PVP 1-Phényl-2-(1-pyrrolidiny)-1-pentanone
30	<b>Méthylendioxypyrrolidinobutiophénone</b> MDPBP 1-(3,4-Méthylendioxyphényl)-2-(1-pyrrolidiny)-1-butanone
31	<b>Naphyrone</b> O-2482 1-Naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one
32	<b>N-Benzyl-3,4-méthylendioxycathinone</b>
33	<b>2-Benzylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl)-butan-1-one</b>
34	<b>Méthyl-pyrrolidinopropiophénone</b> 4-méthyl-alpha-pyrrolidinopropiophénone
35	<b>JWH-015</b> (2-Méthyl-1-propyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylméthanone

Numéro	Désignation
36	<b>JWH-051</b> 6,6-Diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a,7,10,10a-tétrahydrobenzo[c]chromen-9-yl)méthanol
37	<b>JWH-081</b> 4-Méthoxynaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone
38	<b>JWH-122</b> 3-[(4-Méthyl-naphthalen-1-yl)carbonyl]-1-pentyl-1H-indole
39	<b>JWH-133</b> 3-(1,1-Diméthylbutyl)-6a,7,10,10a-tétrahydro-6,6,9-triméthyl-dibenzo[b,d]pyrane
40	<b>JWH-200</b> (1-(2-Morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone
41	<b>JWH-203</b> 2-(2-Chlorophényl)-1-(1-pentylindol-3-yl)éthanone
42	<b>JWH-210</b> 4-Ethyl-naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)méthanone
43	<b>JWH-307</b> (5-(2-Fluorophényl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthanone
44	<b>RCS-4</b> 1-pentyl-3-(4-méthoxybenzoyl)indole 2-(4-Méthoxyphényl)-1-(1-pentyl-indol-3-yl)méthanone
45	<b>AM-694</b> 1-[(5-Fluoropentyl)-indol-3-yl]-(2-iodophényl)méthanone
46	<b>AM-2201</b> 1-[(5-Fluoropentyl)-indol-3-yl]-(naphthalen-1-yl)méthanone
47	<b>RCS-8</b> 1-(2-Cyclohexyléthyl)-3-(2-méthoxyphenylacétyl)indole
48	<b>Méthylendioxyaminoindane</b> MDAI 5,6-méthylendioxy-2-aminoindane
49	<b>5-Iodaminoindane</b> 5-IAI 5-iodo-2-aminoindane
50	<b>2-Aminoindane</b> 2-AI 2-aminoindane

Numéro	Désignation
51	<b>5-(2-Aminopropyl)benzofurane</b> 5-APB
52	<b>6-(2-Aminopropyl)benzofurane</b> 6-APB
53	<b>p-FPP</b> Parafluorophénylpipérazine 1-(4-Fluorophényl)pipérazine
54	<b>m-FPP</b> Métafluorophénylpipérazine 1-(3-Fluorophényl)pipérazine
55	<b>o-FPP</b> Orthofluorophénylpipérazine 1-(2-Fluorophényl)pipérazine
56	<b>Méthiopropamine</b> MPA 1-(Thiophen-2-yl)-2-méthylaminopropane
57	<b>Méthoxetamine</b> MXE 2-(Ethylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexan-1-one
58	<b>Diphénylprolinol</b> D2PM Diphényl(pyrrolidin-2-yl)méthanol
59	<b>6,7-Méthylenedioxy-aminotétraline</b> MDAT 5,6,7,8-Tétrahydrobenzo[f][1,3]benzodioxol-7-amine