

# **Les Conventions internationales relatives au contrôle des drogues**

**Tableaux de la Convention  
sur les substances psychotropes de 1971,  
au 19 novembre 2019**



NATIONS UNIES

New York, 2019

ST/CND/1/Add.2/Rev.5

# Tableaux de la Convention sur les substances psychotropes de 1971, au 19 novembre 2019

## Liste des substances inscrites au Tableau I

<i>Dénominations communes internationales (DCI)</i>	<i>Autres noms communs ou vulgaires</i>	<i>Désignation chimique</i>
Brolamfétamine	25B-NBOMe, 2C-B-NBOMe	2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2 méthoxyphényl)méthyl]éthanamine
	DOB	(±)-bromo-4 diméthoxy-2,5- $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Cathinone	25C-NBOMe, 2C-C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2 méthoxyphényl)méthyl]éthanamine
		(-)-amino-2 propiophénone-( <i>S</i> )
	DET	[(diéthylamino-2) éthyl]-3 indole
	DMA	(±)-diméthoxy-2,5 $\alpha$ -méthylphénéthylamine
	DMHP	(diméthyl-1,2 heptyl)-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 <i>6H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
	DMT	[(diméthylamino)-2 éthyl]-3 indole
	DOET	(±)-éthyl-4 diméthoxy-2,5 $\alpha$ -phénéthylamine
Éticyclidine	PCE	<i>N</i> -éthyl phényl-1 cyclohexylamine
Étryptamine		3-(2-aminobutyl)indole
	<i>N</i> -hydroxy MDA	(±)- <i>N</i> [ $\alpha$ -méthyl-3,4-(méthylènedioxy) phénéthyl] hydroxylamine
(+) -Lysergide	25I-NBOMe, 2C-I-NBOMe	2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2-méthoxyphényl)méthyl]éthanamine
	LSD, LSD-25	didéhydro-9,10 <i>N,N</i> -diéthyl méthyl-6 ergoline carboxamide-8 $\beta$
	MDE, <i>N</i> -éthyl MDA	(±)- <i>N</i> -éthyl- $\alpha$ -méthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
	MDMA	(±)- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
	Mescaline	triméthoxy-3,4,5 phénéthylamine
	Méthcathinone	2-(méthylamino)-1-phénylpropan-1-one
	méthyl-4 aminorex	(±)- <i>cis</i> -amino-2 méthyl-4 phényl-5 oxazoline-2
	MMDA	méthoxy-5 $\alpha$ -méthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
	4-MTA	$\alpha$ -méthyl-4-méthylthiophénéthylamine

4

<i>Dénominations communes internationales (DCI)</i>	<i>Autres noms communs ou vulgaires</i>	<i>Désignation chimique</i>
	Parahexyl	hexyl-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1
	<i>para</i> -méthoxyméthylamphétamine, PMMA	1-(4-méthoxyphényl)- <i>N</i> -méthylpropan-2-amine
	PMA	<i>p</i> -méthoxy $\alpha$ -méthylphénéthylamine
	Psilocine, psilotsin	[(diméthylamino)-2 éthyl]-3 indole ol-4
Psilocybine		dihydrogénophosphate de [(diméthylamino)-2 éthyl]-3 indolyle-4
Rolicyclidine	PHP, PCPY	(phényl-1 cyclohexyl)1 pyrrolidine
	STP, DOM	diméthoxy-2,5 diméthyl-4 $\alpha$ -phénéthylamine
Ténamfétamine	MDA	$\alpha$ -méthyl (méthylènedioxy)-3,4 phénéthylamine
Ténocyclidine	TCP	[(thiényl-2)-1 cyclohexyl]-1 pipéridine
	tétrahydrocannabinol, les isomères suivants et leurs variantes stéréochimiques :	tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1 tétrahydro-8,9,10,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1 tétrahydro-6 <i>a</i> ,9,10,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ] pyranne ol-1 tétrahydro-6 <i>a</i> ,7,10,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1 tétrahydro-6 <i>a</i> ,7,8,9 triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1 hexahydro-6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> diméthyl-6,6 méthylène-9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
	TMA	( $\pm$ )-3,4,5-triméthoxy-3,4,5 $\alpha$ -méthylphénéthylamine

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

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

**Liste des substances inscrites au Tableau II**

<i>Dénominations communes internationales (DCI)</i>	<i>Autres noms communs ou vulgaires</i>	<i>Désignation chimique</i>
	$\alpha$ -Pyrrolidinovalérophénone, $\alpha$ -PVP	1-phényl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
	AB-CHMINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	AB-PINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	ADB-CHMINACA (MAB CHMINACA)	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	ADB-FUBINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> )-1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	AM-2201	1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-(naphthalen-1-yl)méthanone
Amfétamine	amphétamine	( $\pm$ )- $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Amineptine		acide 7-[(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[ <i>a,d</i> ]cycloheptène-5-yl)amino] heptanoïque
	<i>N</i> -benzylpipérazine, BZP	1-benzylpipérazine
	2C-B	4-bromo-2,5-diméthoxyphénéthylamine
	CUMYL-4CN-BINACA	1-(4-cyanobutyl)- <i>N</i> -(2-phénylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
Dexamfétamine	dexamphétamine	(+)- $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Dronabinol*	$\delta$ -9-tétrahydro-cannabinol et ses variantes stéréochimiques	(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i> )-tétrahydro-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> triméthyl-6,6,9 pentyl-3 6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyranne ol-1
	éthylone	1-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)propan-1-one
	éthylphénidate	éthyl phényl(pipéridin-2-yl)acétate
	4-fluoroamphétamine (4-FA)	1-(4-fluorophényl)propan-2-amine
	5F-APINACA (5F-AKB-48)	<i>N</i> -(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
	5F-MDMB-PINACA (5F-ADB)	méthyl (2 <i>S</i> )-2-([1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino)-3,3-diméthylbutanoate
Fénétylline		[[ $\alpha$ -méthylphénéthyl)amino]-2 éthyl]-7 théophylline
	5F-PB-22	quinolin-8-yl-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carboxylate
	FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA)	méthyl (2 <i>S</i> )-2-({1-[(4-fluorophényl)méthyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl} amino)-3-méthylbutanoate
	GHB	acide $\gamma$ -hydroxybutyrique
	JWH-018	naphthalen-1-yl(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl) méthanone
Lévamfétamine	lévamphétamine	(-)-( <i>R</i> )- $\alpha$ -méthylphénéthylamine
	lévométhamphétamine	(-)-diméthyl- <i>N</i> , $\alpha$ -phénéthylamine

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Mécloqualone	MDMB-CHMICA méphédronne, 4-méthylméthcathinone	méthyl <i>N</i> -{[1-(cyclohexylméthyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]carbonyl}-3-méthyl-L-valinate ( <i>o</i> -chlorophényl)-3 méthyl-2 (3 <i>H</i> )-quinazolinone-4 ( <i>RS</i> )-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one
Métamfétamine	méthamphétamine	(+)-( <i>S</i> )- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine
Méthaqualone	méthiopropamine (MPA) méthoxétamine, MXE 3,4-méthylènedioxypro-valérone, MDPV 4-méthylethcathinone (4-MEC) méthylone, bk-MDMA	méthyl-2 <i>o</i> -tolyl-3 3 <i>H</i> -quinazolinone-4 <i>N</i> -méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan- 2-amine 2-(éthylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexanone ( <i>RS</i> )-1-(benzo[ <i>d</i> ][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one 2-(éthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one ( <i>RS</i> )-2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)propan-1-one
Méthylphenidate	<i>N</i> -éthylnorpentylone (éphylone) <i>para</i> -méthyl-4-méthylaminorex, 4,4'-DMAR pentédrone	méthyl $\alpha$ -phényl-2-pipéridyl-acétate 1-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)pentan-1-one 4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine 2-(méthylamino)-1-phénylpentan-1-one
Phencyclidine	PCP	(phényl-1 cyclohexyl)-1 pipéridine
Phenmétrazine		méthyl-3 phényl-2 morpholine
Racémate de métamfétamine	racémate de méthamphétamine	( $\pm$ )- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine
Sécobarbital	UR-144 XLR-11	acide allyl-5 (méthyl-1 butyl)-5 barbiturique 1-Pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl) méthanone [1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl) méthanone
Zipéprol		$\alpha$ -( $\alpha$ -méthoxybenzyl)-4-( $\beta$ -méthoxyphénéthyl)-1-pipérazineéthanol

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

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

### Liste des substances inscrites au Tableau III

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

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

**Liste des substances inscrites au Tableau IV**

<i>Dénominations communes internationales (DCI)</i>	<i>Autres noms communs ou vulgaires</i>	<i>Désignation chimique</i>
Allobarbital		acide diallyl-5,5 barbiturique
Alprazolam		chloro-8 méthyl-1 phényl-6 4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i> ] benzodiazépine[1,4]
Amfépramone	diéthylpropion	(diéthylamino)-2 propiophénone
Aminorex		2-amino-5-phényl-2-oxazoline
Barbital		acide diéthyl-5,5 barbiturique
Benzfétamine	benzphétamine	<i>N</i> -benzyl- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine
Bromazépam		bromo-7 dihydro-1,3 (pyridyl-2)-5 2 <i>H</i> benzodiazépine-1,4 one-2
Brotizolam		2-bromo-4-( <i>o</i> -chlorophényl)-9-méthyl-6 <i>H</i> -thiéno[3,2- <i>f</i> ]-s-triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazépine
	butobarbital	acide butyl-5 éthyl-5 barbiturique
Camazépam		diméthylcarbamate (ester) de chloro-7 dihydro-1,3 hydroxy-3 méthyl-1 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Chlordiazépoxyde		chloro-7 méthylamino-2 phényl-5 3 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 oxyde-4
Clobazam		chloro-7 méthyl-1 phényl-5 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,5 (3 <i>H</i> ,5 <i>H</i> ) dione-2,4
Clonazépam		( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 nitro-7 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Clorazépatate		acide chloro-7 dihydro-2,3 oxo-2 phényl-5 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 carboxylique-3
Clotiazépam		( <i>o</i> -chlorophényl)-5 éthyl-7 dihydro-1,3 méthyl-1 2 <i>H</i> -thiéno[2,3- <i>e</i> ]-diazépine-1,4 one-2
Cloxazolam		chloro-10 ( <i>o</i> -chlorophényl)-11 <i>b</i> tétrahydro-2,3,7,11 <i>b</i> 5 <i>H</i> -oxazolo[3,2- <i>d</i> ]benzodiazépine[1,4] one-6
Délorazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Diazépam		chloro-7 dihydro-1,3 méthyl-1 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Estazolam		chloro-8 phényl-6 4 <i>H</i> -s-triazolo [4,3- <i>a</i> ]benzodiazépine[1,4]
Éthchlorvynol		chloro-1 éthyl-3 pentène-1 yne-4 ol-3
Éthinamate		carbamate d'éthynyl-1 cyclohexyle
Étilamfétamine	<i>N</i> -éthylamphétamine	<i>N</i> -éthyl $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Fencamfamine		<i>N</i> -éthyl phényl-3 amino-2 norbornane
Fenproporex		( $\pm$ )-( $\alpha$ -méthylphénéthylamino)-3 propionitrile
Fludiazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-1,3 méthyl-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Flurazépam		chloro-7 [(diéthylamino)-2 éthyl]-1 ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-1,3 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Halazépam		chloro-7 dihydro-1,3 phényl-5 (trifluoroéthyl-2,2,2)-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Haloxazolam		bromo-10 ( <i>o</i> -fluorophényl)-11 <i>b</i> tétrahydrooxazolo-2,3,7,11 <i>b</i> [3,2- <i>d</i> ](5 <i>H</i> )-benzodiazépine[1,4] one-6
Kétazolam		chloro-11 dihydro-8,12 <i>b</i> diméthyl-2,8 phényl-12 <i>b</i> 4 <i>H</i> -oxazyno[1,3][3,2- <i>d</i> ] benzodiazépine[1,4](6 <i>H</i> ) dione-4,7

Dénominations communes internationales (DCI)	Autres noms communs ou vulgaires	Désignation chimique
Léfétamine	SPA	(-)- <i>N,N</i> -diméthyl diphényl-1,2 éthylamine
Loflazépatate d'éthyle		carboxylate-3 d'éthyl chloro-7 ( <i>o</i> -fluorophényl)-5 dihydro-2,3 oxo-2 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4
Loprazolam		( <i>o</i> -chlorophényl)-6 dihydro-2,4 [(méthyl-4 pipérazinyl-1) méthylène]-2 nitro-8 1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i> ]benzodiazépine[1,4] one-1
Lorazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 hydroxy-3 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Lormétazépam		chloro-7 ( <i>o</i> -chlorophényl)-5 dihydro-1,3 hydroxy-3 méthyl-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Mazindol		( <i>p</i> -chlorophényl)-5 dihydro-2,5 3 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>a</i> ] isoindol ol-5
Médazépam		chloro-7 dihydro-2,3 méthyl-1 phényl-5 1 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4
Méfénorex		<i>N</i> -(chloropropyl-3) $\alpha$ -méthylphénéthylamine
Méprobamate		dicarbamate de méthyl-2 propyl-2 propanediol-1,3
Mésocarbe		3-( $\alpha$ -méthylphénéthyl)- <i>N</i> -(phénylcarbamoyle)sydnone imine
Méthylphénobarbital		acide éthyl-5 méthyl-1 phényl-5 barbiturique
Méthyprylone		diéthyl-3,3 méthyl-5 pipéridinedione-2,4
Midazolam		chloro-8 ( <i>o</i> -fluorophényl)-6 méthyl-1 4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i> ] benzodiazépine-1,4
Nimétazépam		dihydro-1,3 méthyl-1 nitro-7 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Nitrazépam		dihydro-1,3 nitro-7 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Nordazépam		chloro-7 dihydro-1,3 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Oxazépam		chloro-7 dihydro-1,3 hydroxy-3 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Oxazolam		chloro-10 tétrahydro-2,3,7,11 <i>b</i> méthyl-2 phényl-11 <i>b</i> oxazolo[3,2- <i>d</i> ] (5 <i>H</i> )-benzodiazépine[1,4] one-6
Pémoline		amino-2 phényl-5 oxazolidinone-4
Phendimétrazine		(+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> )-diméthyl-3,4 phényl-2 morpholine
Phénobarbital		acide éthyl-5 phényl-5 barbiturique
Phentermine		$\alpha,\alpha$ -diméthylphénéthylamine
Pinazépam		chloro-7 dihydro-1,3 phényl-5 (propinyl-2)-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Pipradrol		diphényl-1,1 (pipéridyl-2)-1 méthanol
Prazépam		chloro-7 (cyclopropylméthyl)-1 dihydro-1,3 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Pyrovalérone		méthyl-4' (pyrrolidinyl-1)-2 valérophénone
Secbutabarbital		acide <i>sec</i> -butyl-5 éthyl-5 barbiturique
Témazépam		chloro-7 dihydro-1,3 hydroxy-3 méthyl-1 phényl-5 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
Tétrazépam		chloro-7 (cyclohexène-1 yl)-5 dihydro-1,3 méthyl-1 2 <i>H</i> -benzodiazépine-1,4 one-2
	phénazépam	7-bromo-5-(2-chlorophényl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazépine-2-one

<i>Dénominations communes internationales (DCI)</i>	<i>Autres noms communs ou vulgaires</i>	<i>Désignation chimique</i>
Triazolam		chloro-8 ( <i>o</i> -chlorophényl)-6 méthyl-1 4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i> ] benzodiazépine[1,4]
Vinylbital		acide (méthyl-1 butyl)-5 vinyl-5 barbiturique
Zolpidem		<i>N,N</i> ,6-triméthyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- <i>a</i> ] pyridine-3-acétamide

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