

# **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>  |
|---|---|--|
|   | 25B-NBOMe,<br>2C-B-NBOMe                | 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2 méthoxyphényl)méthyl]éthanamine                           |
| Brolamfétamine                                      | DOB                                     | (±)-bromo-4 diméthoxy-2,5- $\alpha$ -méthylphénéthylamine  |
|   | 25C-NBOMe,<br>2C-C-NBOMe                | 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2 méthoxyphényl)méthyl]éthanamine                          |
| Cathinone   |   | (-)-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> [\mathit{\alpha}-méthyl-3,4-(méthylènedioxy) phénéthyl] hydroxylamine                      |
|   | 25I-NBOMe,<br>2C-I-NBOMe                | 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)- <i>N</i> -[(2-méthoxyphényl)méthyl]éthanamine                            |
| (+)-Lysergide                                       | 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<br>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<br>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<br>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<br>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<br>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**

| Dénominations communes internationales (DCI) | Autres noms communs ou vulgaires                                   | Désignation chimique   |
|--|--|--|
|  | $\alpha$ -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<br>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<br>( <i>RS</i> )-2-(méthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one  |
| Métamfétamine                                | méthamphétamine  | (+)-( <i>S</i> )- <i>N</i> , $\alpha$ -diméthylphénéthylamine  |
| Méthaquealone                                | méthiopropamine (MPA)<br>méthoxétamine, MXE<br>3,4-méthylènedioxypro-valérone, MDPV<br>4-méthylethcathinone (4-MEC)<br>méthylone,<br>bk-MDMA | méthyl-2 <i>o</i> -tolyl-3 3 <i>H</i> -quinazolinone-4<br><i>N</i> -méthyl-1-(thiophen-2-yl)propan- 2-amine<br>2-(éthylamino)-2-(3-méthoxyphényl)cyclohexanone<br>( <i>RS</i> )-1-(benzo[ <i>d</i> ][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one<br>2-(éthylamino)-1-(4-méthylphényl)propan-1-one<br>( <i>RS</i> )-2-méthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl)propan-1-one |
| Méthylphenidate                              | <i>N</i> -éthylnorpentylone (éphylone)<br><i>para</i> -méthyl-4-méthylaminorex,<br>4,4'-DMAR<br>pentédrone                                   | méthyl $\alpha$ -phényl-2-pipéridyl-acétate<br>1-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(éthylamino)pentan-1-one<br>4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine<br>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<br>XLR-11   | acide allyl-5 (méthyl-1 butyl)-5 barbiturique<br>1-Pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(2,2,3,3-tétraméthylcyclopropyl) méthanone<br>[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  |
| Clorazépat  |   | 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.