

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

Annexe à l'article R. 5132-3

Historique :

| | | |
|---------------|---|---------------------------------------|
| Créé par : | Arrêté n° 2022-2981/GNC du 21 décembre 2022 modifiant le livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie | JONC du 30 décembre 2022 Page 1599 |
| Modifié par : | Arrêté n° 2025-661/GNC du 9 avril 2025 portant modification de l'annexe 51-26 de l'article R. 5132-3 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie | JONC du 15 avril 2025 Page 5684 |
| Modifié par : | Arrêté n° 2025-1691/GNC du 8 octobre 2025 portant modification de l'annexe 51-26 de l'article R. 5132-3 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable | JONC du 10 octobre 2025 Page 23377 |

ANNEXE I

L'annexe I correspond notamment, aux tableaux I et IV de la Convention Internationale sur les stupéfiants de 1961 (le tableau I concerne les substances dont les abus et les effets nocifs sont comparables à la morphine, la cocaïne ou le cannabis, le tableau IV fait état des substances du Tableau I ayant un potentiel d'abus fort et des effets nocifs importants, sans valeur thérapeutique notable).

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs isomères, sauf exception expresse, dans tous les cas où ils peuvent exister, conformément à la formule chimique correspondante desdites substances ;
- les esters et éthers desdites substances ou isomères à moins qu'ils ne soient inscrits à une autre annexe, dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les sels desdites substances, de leurs isomères, de leurs esters et éthers dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les préparations renfermant les produits ci-dessus mentionnés à l'exception de celles nommément désignées ci-dessous ;

Acétorphine

Acétylalphaméthylfentanyl

Acétylfentanyl

Acétylméthadol

Acryl(o)l)fentanyl

AH-7921 ou 3,4-dichloro-N-[[1-(diméthylamino)cyclohexyl]méthyl]benzamide

Alfentanil

Allylprodine

Alphacétylméthadol

Alphaméprodine

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

Mise à jour le 08/10/2025

Alphaméthadol

Alphaméthylfentanyl

Alpha-méthylthiofentanyl

Alphaprodine

Aniléridine

Benzéthidine

Benzylmorphine

Béta-hydroxyfentanyl

Béta-hydroxy-méthyl-3-fentanyl

Bétacétylméthadol

Bétaméprodine

Bétaméthadol

Bétaprodine

Butonitazène

Bezitramide

Brorphine

Butyrfentanyl ou Butyrylfentanyl ou N-Phényl-N-[1-(2-phenylethyl)-4-pipéridinyl]butanamide

Cannabis et résine de cannabis

Carfentanil ou carfentanyl

Cétobémidone

Clonitazène

Coca, feuille de

Cocaïne

Codoxime

Cyclopropylfentanyl ou (d) N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] cyclopropanecarboxamide

Désomorphine

Dextromoramide

Diampromide

Diéthylthiambutène

Difénoxine

Dihydroétorphine

Dihydromorphine

Diménoxadol

Dimépheptanol

Diméthylthiambutène

Dioxaphétyl, butyrate de

Diphénoxylate

Dipipanone

Drotébanol

Ecgonine, ses esters et ses dérivés transformables en ecgonine et cocaïne

Etazène ou 2[(4-ethoxyphenyl)methyl]-N, N-diethyl-1H-benzimidazole-1-ethanamine)

Ethylméthylthiambutène

Etonitazène

Etonitazèpyne ou 2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1H-enzoimidazole)

Etorphine

Etoxéridine.

Fentanyl

Furanylfentanyl ou N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]furan-2-carboxamide

Furéthidine

Héroïne ou diamorphine

Hydrocodone

Hydromorphinol

Hydromorphone

Hydroxypéthidine

Isométhadone ;

Isotonitazene ou N,N-diéthyl-2-[[4-(1-méthyléthoxy)phényl]méthyl]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-éthanamine

Lévométhorphane, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrométhorphane

Lévomoramide

Lévophénacylmorphane

Lévorphanol, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrorphan

Métazocine

Méthadone et son intermédiaire ou cyano-4 diméthylamino-2 diphényl-4,4 butane

Méthobromure

Méthyl-désorphine

Méthyl-dihydromorphine

Méthyl-3-fentanyl

Méthyl-3-thiofentanyl;

Methoxyacetylfentanyl ou 2-methoxy-N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] acetamide

Metonitazene

Métopon

Moramide (intermédiaire du) ou acide méthyl-2 morpholino-3 diphényl-1,1 propane carboxylique

Morphéridine ;

Morphine (y compris les préparations d'opium en renfermant plus de 20 p.100 exprimé en base anhydre et les dérivés morphiniques à azote pentavalent tel méthobromure, N-oxymorphine, N-oxycodéine)

MPPP ou propionate de méthyl-1 phényl-4 pipéridinyle-4

2-méthyl-AP-237 ou 1-{2-méthyl-4-[(2E)-3-phénylprop-2-en-1-yl]piperazin-1-yl}butan-1-one)

MT-45 ou 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl) pipérazine

Myrophine

Nicomorphine

Nitazènes, famille chimique des nitazènes

clonitazène

butonitazène

étodesnitazène (étazène)

étonitazène

isotonitazène ou N,N-diéthyl-2-[[4-(1-méthyléthoxy)phényl]méthyl]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-éthanamine

métonitazène

Etonitazépyne ou 2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1H-benzoimidazole)

protonitazène

Noracyméthadol

Norlévorphanol

Norméthadone

Normorphine

Norpipanone

Ocfentanil ou ocfentanyl

Opium (y compris les préparations d'opium et de papaver somniferum renfermant jusqu'à 20 % de morphine calculée en base anhydre)

Oripavine

Orthofluorofentanyl

N-Oxycodéine

Oxycodone

N-Oxymorphine

Oxymorphone

Parafluorobutyrylfentanyl

Para-fluorofentanyl

Para-fluoroisobutyr (yl) fentanyl ou pFIBF ou 4-fluoroisobutyr (yl) fentanyl ou 4 FIBF

Concentré de paille de **pavot** ou matière obtenue lorsque la paille de pavot a subi un traitement en vue de la concentration de ses alcaloïdes (capsules, tiges)

PEPAP ou acétate de phénéthyl-1 phényl-4 pipéridinyle-4

Péthidine et ses intermédiaires A (cyano-4 méthyl-1 phényl-4 pipéridine) B (ester éthylique de l'acide phényl-4 pipéridine carboxylique-4) et C (acide méthyl-1 phényl-4 pipéridine carboxylique-4)

Phénadoxone

Phénampromide

Phénazocine

Phénomorphane

Phénopéridine

Piminodine

Piritramide

Proheptazine

Propéridine

Protonitazène ou N,N-diethyl-5-nitro-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-1-H-benzimidazole-1-ethanamine

Racéméthorphane

Racémoramide

Racémorphane

Rémifentanyl

Sufentanyl

Tetrahydrofuranylfentanyl ou THF-F

Thébacone

Thébaïne

Thiofentanyl

Tilidine

Trimépidine

U-47700 ou 3,4-dichloro-N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-N-méthylbenzamide

ANNEXE II

L'annexe II correspond notamment, au tableau II de la Convention Internationale sur les stupéfiants de 1961 (le tableau II concerne les substances dont les abus et les effets nocifs sont comparables à la codéine ou au dextropropoxyphène).

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs isomères, sauf exception expresse, dans tous les cas où ils peuvent exister conformément à la formule chimique correspondante desdites substances ;
- les sels desdites substances et de leurs isomères dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- leurs préparations nommément désignées ci-dessous ;

Acétyldihydrocodéine.

Codéine ou méthylmorphine.

Dextropropoxyphène et ses préparations injectables

Dihydrocodéine

Ethylmorphine ou codéthyline ou dionine

Nicocodine

Nicodicodine

Norcodéine

Pholcodine

Propiram

ANNEXE III

L'annexe III comprend notamment, les substances des Tableaux III et IV de la Convention Unique sur les Stupéfiants de 1961 et certaines substances des tableaux I et II de la Convention Internationale sur les psychotropes de 1971.

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs stéréo-isomères, dans tous les cas où ils peuvent exister conformément à la désignation chimique spécifiée, pour les substances précédées d'un astérisque ;
- leurs sels dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les préparations de ces substances, à l'exception de celle nommément désignées ci-dessous :

*AB-CHMINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl) indazole-3-carboxamide

*AB-PINACA ou N-[(1S)-1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide

*ADB-BUTINACA ou N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-diméthylpropyl]-1-butyl-1H-indazole-3-carboxamide)

*ADB-CHMINACA ou MAB-CHMINACA ou N-(1-amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazole-3-carboxamide

*5F-ADB ou 5F-MDMB-PINACA ou méthyl (S)-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-diméthylbutanoate

*ADB-FUBINACA ou N-(1-Amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole-3-carboxamide

*AMB-FUBINACA ou FUB-AMB ou MMB-FUBINACA ou méthyl (2S)-2-{ [1-[(4-fluorophenyl)méthyl] indazole-3-carbonyl] amino }-3-méthylbutanoate

α-PVP ou alpha-pyrrolidinovalérophénone ou 1-phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone
Amineptine

Amphétamine, à l'exception de la préparation présentée en comprimés et renfermant par comprimé : sulfate d'amphétamine 0,005 g, phénobarbital 0,100 g

*5F-APINACA ou 5F-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide).

Benzphétamine, préparations injectables

*Brolamfétamine ou DOB

* Cathinone

*2-CB ou 4-bromo-2,5 diméthoxyphénéthylamine

*3-Chlorométhcathinone ou 3-CMC ou clophedrone ou 1-(3-chlorophenyl)-2-(méthylamino)propan-1-one, stéréo-isomères, sels & préparations

*CUMYL-4CN-BINACA ou 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide

Cumyl-pégaclone

*DET ou N,N-diéthyltryptamine

Dexamfétamine

*Dipentylone

Diphenidine ou 1- (1,2-diphenylethyl) piperidine ou 1,2-DEP ou DPD ou DND

*DMA ou dl-diméthoxy-2,5 α -méthylphényléthylamine

*4,4'-DMAR ou 4,4'-diméthylaminorex ou para-méthyl-4-méthylaminorex ou 4,5-dihydro-4-méthyl-5-(4-méthylphényl) -2-oxazolamine

*DMHP ou hydroxy-1 (diméthyl-1,2 heptyl)-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 6H-dibenzo(b,d) pyranne

*DMT ou N,N-diméthyltryptamine

*DOET ou dl-diméthoxy-2,5 éthyl-4 α -méthylphényléthylamine

*Ethylone ou bk-MDEA ou 3,4-methylenedioxy-N-ethylcathinone (MDEC) ou 2-éthylamino-1-(3,4- méthylènedioxyphényl) propan-1-one

Ethylphénidate ou EPH

*Eticyclidine ou PCE

Etilamfétamine

*Etryptamine

Eutylone

Fénétylline ;

4-Fluoroamphétamine ou 4-FA

*2-Fluorodeschlorokétamine ou 2-FDCK

GHB ou acide gamma-hydroxybutyrique, à l'exception des préparations injectables

Levamfétamine

Lévométhamphétamine

*Lysergide ou LSD-25

*MDMA ou dl N, -diméthyl (méthylènedioxy)-3,4 phényléthylamine

*MDMB-CHMICA ou MMB-CHMINACA ou methyl (2S)-2- {[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl] formamido }-3,3-dimethylbutanoate

*MDMB-4EN-PINACA

*4-MEC ou 4-méthylethcathinone ou 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)-1-propanone

Mécloqualone

Méfénorex, ses sels et préparations injectables

*Mescaline

Méthamphétamine et son racémate

Méthaqualone

Méthiopropamine ou MPA ou 1-(alpha-thiényl)-2-méthylaminopropane

Méthoxétamine

3-méthoxyphencyclidine

*2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl) propan-1-one ou 3-MMC ou 3-méthylméthcathinone ou métaphédrone

*Méthyl-4 aminorex

Méthylphénidate

*MMDA ou méthoxy-2 α -méthyl (méthylènedioxy)-4,5 phényléthylamine

*4-MTA ou α -méthyl-4-méthylthiophénéthylamine

*N-éthylténamphétamine (MDEA)

N-Ethylnorpentylone (Ephylone)

*N-hydroxyténamphétamine ou N-hydroxy MDA

*25B-NBOMe ou 2C-B-NBOMe ou 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou 4- Bromo-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl) phénéthylamine

*25C-NBOMe ou 2C-C-NBOMe ou 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou 4- Chloro-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl) phénéthylamine

*25I-NBOMe ou 2C-I-NBOMe ou 4-iodo-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl) phénéthylamine

*Parahexyl

Pentazocine

Pentédrone ou α -méthylamino-valérophénone ou 2-(méthylamino)-1-phényl-1-pentan-1-one

*Alpha-PiHP ou 4-méthyl-1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one

Phencyclidine ou PCP

Phendimétrazine

Phenmétrazine

Phentermine ou α,α -diméthylphénétylamine

*PMA ou p-méthoxy α -méthylphényléthylamine

PMMA ou para-méthoxyméthamphétamine ou para-méthoxyméthylamphétamine

*Psilocine

*Psilocybine

*Rolicyclidine ou PHP ou PCPY

Sécobarbital

*STP ou DOM ou amino-2(diméthoxy-2,5 méthyl-4)phényl-1 propane

*Tenamphétamine ou MDA

*Ténocyclidine ou TCP

*TMA ou dl-triméthoxy-3,4,5 α -méthylphényléthylamine

UR-144 ou (1-pentylindol-3-yl)-(2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl) méthanone

*XLR-11 ou 5F-UR-144 ou (1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetraméthylcyclopropyl) méthanone

Zipéprol.

ANNEXE IV

L'annexe IV est constituée, notamment, de substances psychoactives non classées au plan international et de certains précurseurs.

Cette annexe comprend les produits ci-après désignés ainsi que leurs préparations à l'exception de celles nommément désignées ci-dessous :

Acide lysergique, ses dérivés halogénés, et leurs sels

ALD-52

AL-LAD ou ALLY-LAD

Amfépentorex, ses sels et leurs préparations injectables

7APAICA

5F-7APAICA

Béta hydroxy alpha, béta-diphényléthylamine, ses isomères, esters, éthers et leurs sels

Béta -hydroxythiofentanyl

bk-2C-B ou béta-kéto-2C-B ou 2-amino-1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl) ethanone

1B-LSD

BZO-Hexoxizid ou MDA-19

BZO-Poxizid ou 5C-MDA-19

BZP ou benzylpipérazine

2C-C ou 2,5-dimethoxy-4-chlorophenethylamine ou 1-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)-2-ethanamine

2C-D ou 2C-M ou 2,5-dimethoxy-4-methylphenethylamine ou 1-(4-methyl-2,5-dimethoxyphenyl)-2-ethanamine

2C-E ou 2,5-dimethoxy-4-ethylphenethylamine ou 1-(4-ethyl-2,5-dimethoxyphenyl)-2-ethanamine
2CI

2C-P ou 2,5-dimethoxy-4-propylphenethylamine ou 1-(4-propyl-2,5-dimethoxyphenyl)-2-ethanamine

2-CT-2 ou 2,5-diméthoxy-4-éthylthiophényléthylamine

2-CT-7 ou 2,5-diméthoxy-4-(n)-propyl-thiophényléthylamine

2C-T-4 ou 2,5-dimethoxy-4-isopropylthiophenethylamine ou 2-[4-(isopropylthio)-2,5-dimethoxyphenyl] ethanamine

2C-T-21 ou 2,5-dimethoxy-4-fluoroethylthiophenethylamine ou 2-[2,5-dimethoxy-4-(2-fluoroethylthio) phenyl] ethanamine

Cumyl-CH-Megaclone ou SGT-270

Cumyl-P7AICA

5F-Cumyl-P7AICA

5F-Cumyl-Pegaclone ou 5F-SGT-151

Toute substance dérivée de la structure chimique 2-[(2-benzyl)-benzimidazole-1-yl] éthanamine :

- avec l'azote de l'éthanamine substituée ou non par des groupes (R1 et/ou R2) suivants :

- alkyle ou alcényle(jusqu'à trois carbones), ou bien avec l'azote de l'éthanamine faisant partie d'une structure cyclique

- avec substitution ou non du noyau benzimidazole en position 5 et/ou 6 par des groupes (R3 et/ou R4) suivants :

- alkyle, acétyle, nitro, amino, trifluorométhyle, méthoxy, trifluorométhoxy, cyano et halogénure tel que fluor, chlore, brome ou iode

- avec le noyau phényle du système benzyle substitué ou non en position 2 à 6 par les groupes (Rn) suivants :

- alkyle, haloalkyle, alcoxy, haloalkoxy, chacun pouvant aller jusqu'à 6 carbones, trifluorométhoxy, acétoxy, trifluorométhyle, hydroxy, cyano et halogénure tel que fluor, chlore, brome ou iode, alkylsulfonyle, thioalkyle, chacun pouvant aller jusqu'à 5 carbones

- avec le carbone benzylique pouvant être substitué par un ou deux groupes méthyles ou que le carbone benzylique soit remplacé par un atome d'azote, d'oxygène ou de soufre

- avec le noyau phényle du système benzyle substitué ou non en position 3 et/ou 4 par un groupe alcoxy (jusqu'à 4 carbones) pour former ou non une structure cyclique.

Notamment :

5-amino-isotonitazène

Dimétonitazène

Ethylèneoxynitazène (tétrahydrofuranitazène)

Ethylthionitazène

Etodesnitazépyne

Etodesnitazépipne

Etométhazène

Flunitazène

Isotodesnitazène

Ménitazène

Méthylthionitazène

Métodesnitazène (métazène)

Métométhazène

N-deséthyl-étonitazène (norétonitazène)

N-deséthyl-isotonitazène (norisotonitazène)

N-deséthyl-protonitazène (norprotonitazène)

Nitazène

N-pipéridino-étonitazène (étonitazépipne)

N-pipéridino-protonitazène (protonitazépipne)

N-pyrrolidino-métonitazène (métonitazépyne)

N-pyrrolidino-protonitazène (protonitazépyne)

Protodesnitazène

Benzofurane : Toute molécule dérivée du noyau **benzofurane** :

- substituée par un groupement alpha éthylamine quelle que soit sa position sur le noyau benzofurane, que la fonction éthylamine soit elle-même substituée ou non sur l'azote par un ou plusieurs groupement alkyl et/ ou substituée ou non en position alpha par un groupement alkyl

- substituée ou non par ailleurs par un groupement alkoxy.

Notamment :

5-APB ou 5-(2-aminopropyl) benzofurane

6-APB ou 6-(2-aminopropyl) benzofurane

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

5-EAPB ou 5-(2-éthylaminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-éthylpropan-2-amine

6-EAPB ou 6-(2-éthylaminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-6-yl)-N-éthylpropan-2-amine

5-MAPB ou 5-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou (1-(benzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine)

6-MAPB ou 6-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou (1-(benzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine)

5-MBPB ou 5-MABB ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-méthylbutan-2-amine

5-MeO-DiBF ou 5-methoxy-N, N-diisopropylbenzofuranéthylamine ou N-[2-(5-methoxy-1-benzofuran-3-yl) éthyl]-N-(propan-2-yl) propan-2-amine.

Et toute molécule dérivée du noyau 2,3-dihydrobenzofurane :

- substituée par un groupement alpha éthylamine quelle que soit sa position sur le noyau 2,3-dihydrobenzofurane, que la fonction éthylamine soit elle-même substituée ou non sur l'azote par un ou plusieurs groupement alkyl et/ ou substituée ou non en position alpha par un groupement alkyl
- substituée ou non par ailleurs par un groupement alkoxy.

Notamment :

5-APDB ou 3-desoxy-MDA ou 5-(2-aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl) propan-2-amine

6-APDB ou 4-desoxy-MDA ou 6-(2-aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl) propan-2-amine

5-MAPDB ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-N- méthylpropan-2-amine

6-MAPDB ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl)-N- méthylpropan-2-amine.

Les cannabinoïdes suivants, ainsi que leurs isomères, stéréo-isomères, esters, éthers et sels:

PTC ("pète ton crâne"), ou Buddha Blue.

Toute substance dérivée du noyau benzo[c]chromène :

- qu'il soit non ou partiellement ou totalement hydrogéné sur le cycle A (défini comme étant le cycle insaturé porteur du méthyl en position 9 dudit noyau dans le tétrahydrocannabinol)
- substitué ou non à un des endroits suivants du noyau :

En position 1 par une fonction hydroxyle, estérifiée ou non, ou une fonction alkoxy

En position 2 ou 4 par une fonction carboxyle

En position 3 par un substitut adamantyle ou par une chaîne alkyle, alkényle, alkynyle cyanoalkyle, haloalkyle, cyanoalkynyle, haloalkynyle, alkoxy, que cette chaîne soit elle-même substituée ou non par un ou plusieurs substitués alkyles, cycliques ou non, hétérocycliques ou non, que ces cycles ou hétérocyclosoient eux même saturés ou non

En position 6 par un ou deux groupes alkyle

En position 9 par une fonction cétone, alkyle, hydroxyalkyle ou alkoxy.

Notamment :

HHC (ou hexahydrocannabinol)

HHCO (ou HHC-acétate ou hexahydrocannabinol acétate)

HHCP (ou hexahydrocannabiphorol) ;

HHCPA (ou HHCP acétate ou hexahydrocannabiphorol acétate) ;

THCP (ou tétrahydrocannabiphorol) ;

THCA (ou acide tétrahydrocannabinolique)

H2-CBD ou dihydrocannabidiol ou H2-cannabidiol

H4-CBD ou tétrahydrocannabidiol ou H4-cannabidiol

Hexahydrocannabinol ou HHC

Hexahydrocannabinol acétate ou HHC-acétate ou HHCO

Hexahydrocannabiphorol ou HHCP

5F-AB-FUPPYCA (ou AZ-037) ou N-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-5-(4-fluorophenyl)-1H-pyrazole-3-carboxamide

A-836,339 ou N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide

AB-CHFUPPYCA (ou AB-CHMFUPPYCA) ou N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tétraméthylcyclopropane-1-carboxamide

ADSB-FUB-187 ou 7-chloro-N-[(2S)-1-[2-(cyclopropylsulfonylamino)éthylamino]-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl)méthyl]indazole-3-carboxamide

CB-13 (ou CRA-13 ou SAB-378) ou naphthalen-1-yl-(4-pentyloxynaphthalen-1-yl)méthanone

EG-018 naphthalen-1-yl(9-pentyl-9H-carbazol-3-yl)méthanone

HU-210 ou (6aR, 10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tétrahydrobenzo [c] chromen-1-ol

HU-243 ou (6aR, 9R, 10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyloctan-2-yl)-6a,7,8,9,10,10a-hexahydrobenzo [c] chromen-1-ol

FUBIMINA (ou BIM-2201 ou BZ-2201 ou FTHJ) ou 1-(5-fluoropentyl)-1H-benzo[d]imidazol-2-yl) (naphthalen-1-yl)méthanone

JTE-7-31 ou 2-[2-(4-hydroxyphényl)éthyl]-5-méthoxy-4-(pentylamino)-2,3-dihydro-1H-isoindol-1-one

WIN 55,212-2 ou (R)-(+)-[2,3-Dihydro-5-méthyl-3-(4-morpholinylméthyl)pyrrolo[1,2,3-de]-1,4-benzoxazin- 6-yl]-1-naphtalenyilméthanone.

Ainsi que toute molécule appartenant à la famille des:

- Indol-3-yl méthane

– avec un substitut sur l'azote du noyau indole de type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl)éthyl

– avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur le carbone du pont méthane de type naphthyl, benzyl, phényl, cyclopropyl, adamantyl.

Notamment :

JWH-007 ou 1-pentyl-2-méthyl-3-(1-naphtoyl) indole

JWH-015 ou (2-méthyl-1-propylindol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthane ou 1-propyl-2-méthyl-3-(1-naphtoyl) indole

JWH-018 ou 1-pentyl-3-(1-naphtoyl) indole ou 2-naphtalényl (1-pentyl-1H-indol-3-yl)-méthane

JWH-019 ou (1-hexyl-1H-indol-3-yl)-1-naphtalénylméthane ou 1-hexyl-3-(1-naphtoyl) indole

JWH-073 ou (1-butyl-1H-indol-3-yl) (naphthalen-1-yl) méthane ou 1-butyl-3-(1-naphtoyl) indole

JWH-081 ou (4-méthoxynaphthalen-1-yl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl) méthane ou 1-pentyl-3-(4-méthoxy-1-naphtoyl) indole

JWH-122 ou (4-méthyl-1-naphtalényl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl)-méthane ou 1-pentyl-3-(4-méthyl-1-naphtoyl) indole

JWH-182 ou (1-pentyl-1H-indol-3-yl) (4-propyl-1-naphtalényl)-méthane

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

JWH-200 ou [1- [2- (4- morpholiny) ethyl]- 1H- indol- 3- yl]- 1-naphthalényl- méthanone ou 1-[2- (4- morpholiny) éthyl]-3-(1-naphthoyl) indole

JWH-203 ou 1-pentyl-3-(2-chlorophenylacetyl) indole

JWH-210 ou (4- éthyl- 1- naphthalényl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- méthanone ou 1-pentyl-3-(4-ethyl-1- naphthoyl) indole

JWH-387 ou (4- bromo- 1- naphthalényl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- méthanone

JWH-398 ou 1-pentyl-3-(4-chloro-1-naphthoyl) indole

JWH-412 ou (4- fluoro- 1- naphthalényl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- méthanone

AM-2201 ou (1- (5- fluoropentyl)- 1H- benzo [d] imidazol- 2- yl) (naphthalen- 1- yl) méthanone ou 1-(5- fluoropentyl)-3-(1-naphthoyl) indole

MAM-2201 ou [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-1-naphthalényl-méthanone

FUB-JWH-018 ou (1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl)(naphthalen-1-yl) méthanone

JWH-167 ou 1- (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- 2- phényl- éthanone

JWH-201 ou 2-(4-méthoxyphényl)-1-(1-pentylindol-3-yl) éthanone

JWH-250 ou 1-pentyl-3-(2-méthoxyphénylacétyl) indole ou 1- (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- 2- (2- méthoxyphényl)- éthanone

JWH-251 ou 1-pentyl-3-(2-méthylphenylacétyl) indole ou 2- (2- méthylphényl)- 1- (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- éthanone

RCS-4 ou 1-pentyl-3-(4-méthoxybenzoyl) indole

AM-694 ou 1-(5-fluoropentyl)-3-(2-iodobenzoyl) indole ou [1- (5- fluoropentyl)- 1H- indol- 3- yl] (2- iodophényl)- méthanone

AM-679 ou (2-iodophényl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl)- méthanone

AM-2233 ou (2-iodophényl) [1-(1- méthyl-2-piperidiny) méthyl]-1H-indol-3-yl]-méthanone

5CI-UR-144 ou [1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone

AB-005 ou [1-[(1-méthyl-2-piperidiny)méthyl]-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)-methanone

A-834,735 ou { 1-[(tetrahydro-2H-pyran-4-yl)méthyl]-1H-indol-3-yl}-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone

AB-001 ou (1-pentyl-3-(adamant-1-oyl)indole)

AM-1220 ou (1-((1-méthyl-2-piperidiny)méthyl)-1H- indol-3-yl)-1-naphthalénylmethanone

AM-1248 ou (1-[(N-méthylpiperidin-2-yl)méthyl]-3-(adamant-1-oyl)indole).

- Indazol-3-yl methanone

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole de type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholiny) éthyl

- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur le carbone du pont méthanone de type naphtyl, benzyl, phényl, cyclopropyl, adamantyl

Notamment:

THJ-018 ou 1-naphthalényl(1-pentyl-1H-indazol-3-yl)-methanone

THJ-2201 ou [1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl](1-naphthyl)methanone

- Naphthoylpyrroles ou dérivés du pyrrole-3-yl(1-naphtyl) methanone

- avec un substitut sur l'azote du noyau pyrrole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, ou 2-(4-morpholiny) éthyl

- que le noyau pyrrole soit par ailleurs substitué ou non

– que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non

Notamment:

JWH-030 ou 1-naphthalenyl(1-pentyl-1H-pyrrol-3-yl)-methanone

JWH-145 ou 1-naphthalenyl(1-pentyl-5-phenyl-1H-pyrrol-3-yl)-methanone

JWH-146 ou (1-heptyl-5-phenyl-1H-pyrrol-3-yl)-1-naphthalenyl-methanone

JWH-147 ou (1-hexyl-5-phenyl-1H-pyrrol-3-yl)-1-naphthalenyl-methanone

JWH-307 ou (5-(2-fluorophenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-yl-methanone

JWH-368 ou [5-(3-fluorophenyl)-1-pentyl-1H-pyrrol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanone

JWH-370 ou [5-(2-methylphenyl)-1-pentyl-1H-pyrrol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanone

- Naphthylméthylindoles ou dérivés du indol-3-yl-(1-naphthyl) méthane ;

– avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl

– que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non

– que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non

Notamment:

JWH-175 ou 3-(1-naphthalenylméthyl)-1-pentyl-1H-indole ou 1-pentyl-1H-indol-3-yl-(1-naphthyl) méthane

JWH-184 ou 3-[(4-méthyl-1-naphthalenyl) méthyl]-1-pentyl-1H-indole ou 1-pentyl-1H-3-yl-(4-méthyl-1-naphthyl) méthane

JWH-185 ou 3-[(4-méthoxy-1-naphthalenyl) méthyl]-1-pentyl-1H-indole.

- Naphthylidèneindènes et Naphthylméthylindènes ou dérivés du 1-(1-naphthylméthylène) indène et dérivés du 1-(1-naphthylméthyl) indène ;

– avec un substitut en position 3 du noyau indène type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, methyl-oxane, cycloalkyléthyl, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

– que le noyau indène soit par ailleurs substitué ou non ;

– que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment:

JWH-176 ou 1-([(1E)-3-pentylinden-1-ylidène]méthyl)naphthalène.

- Cyclohexylphénols ou dérivés du 2-(3-hydroxycyclohexyl) phénol

– avec un substitut en position 5 du noyau phénol type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;

– que le noyau cyclohexyl soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment:

CP 55,940 ou 5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[(1R, 2R)-5-hydroxy-2-(3-hydroxypropyl) cyclohexyl]-phénol ou 2-((1S, 2S, 5S)-5-hydroxy-2-(3-hydroxypropyl) cyclohexyl)-5-(2-méthyl-octan-2-yl) phénol ;

CP 47,497 ou (5-(1,1-diméthylheptyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol ;

CP 47,497-C6 ou (5-(1,1-diméthylhexyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol ;

CP 47,497-C8 ou (5-(1,1-diméthyl-octyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol ;

CP 47,497-C9 ou (5-(1,1-diméthyl-nonyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phénol.

- Dérivés du 3-carboxylate indole EG-018 ;

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;
- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur l'oxygène du pont carboxylate de type 8-quinolinyl ou 1-naphtalenyl.

Notamment:

PB-22 ou QUPIC ou 1-pentyl-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester ;
BB-22 ou QUCHIC ou 1-(cyclohexylmethyl)-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester ;
5F-PB-22 ou 5F-QUPIC ou 1-pentylfluoro-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester ;
FUB-PB-22 ou quinolin-8-yl 1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1H-indole-3-carboxylate ;
FDU-PB-22 ou naphthalen-1-yl 1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1H-indole-3-carboxylate ;
NM-2201 ou CBL-2201 ou naphthalen-1-yl 1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxylate.

- Dérivés du 3-carboxylate indazole ;

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau indazole soit par ailleurs substitué ou non ;
- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur l'oxygène du pont carboxylate de type 8-quinolinyl ou 1-naphtalenyl.

Notamment:

NPB-22 ou 1-pentyl-1H-indazole-3-carboxylic acid, 8-quinolinyl ester ;
5F-NPB-22 ou 1-(5-fluoropentyl)-8-quinolinyl ester-1H-indazole-3-carboxylic acid ;
FUB-NPB-22 ou quinolin-8-yl 1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole-3-carboxylate ;
SDB-005 ou naphthalen-1-yl 1-pentyl-1H-indazole-3-carboxylate
5F-SDB-005 ou 1-(5-Fluoro-pentyl)-1H-indazole-3-carboxylic acid naphthalen-1-yl ester

- Dérivés du 3-carboxamide indole

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl
- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non
- avec l'azote du pont carboxamide intégré dans un cycle ou portant un substitut de type cumyl, naphtyl, adamantanyl, benzyl, bicyclo[2.2.1]heptanyl, ou portant un groupement de type 1-alkoxy-1-oxo-butan-2-yl, 1-amino-1-oxo-butan-2-yl, que ce groupement soit lui-même substitué ou non en position 3 par un ou deux substitués de type alkyl, cycloalkyl ou phenyl.

Notamment:

CUMYL-PICA ou 1-pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indole-3-carboxamide
CUMYL-5F-PICA ou 1-(5-Fluoropentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indole-3-carboxamide
NNE1 ou MN-24 ou NNEI ou AM-6527 ou N-1-naphtalenyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide
5F-MN-24 ou 5F-NNEI ou 1-(5-Fluoropentyl)-N-(1-naphtyl)indole-3-carboxamide
MN-25 ou UR-12 ou 7-methoxy-1-(2-morpholin-4-ylethyl)-N-[(1R,3S,4S)-2,2,4-trimethyl-3-bicyclo[2.2.1]heptanyl] indole-3-carboxamide
SDB-001 ou APICA ou 2NE1 ou N-(1-adamantyl)-1-pentylindole-3-carboxamide
STS-135 ou 5F-APICA ou N-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide

SDB-006 ou N-benzyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide

PX-1 ou 5F-APP-PICA ou SRF-30 ou (S)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide

5F-AMP ou (N-(cyclopropylmethyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide

5F-PY-PICA 1-(5-fluoropentyl)-3-(pyrrolidine-1-carbonyl)-1H-indole

MEPIRAPIM ou (4-methylpiperazin-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone

MMB-CHMICA ou AMB-CHMICA ou methyl N-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indole-3-carbonyl]valinate

5F-MDMB-PICA ou N-[[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl]-3-methyl-L-valine, methyl ester

- Dérivés du 3-carboxamide indazole.

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylmethyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthy l

- que le noyau indazole soit par ailleurs substitué ou non

- avec l'azote du pont carboxamide intégré dans un cycle ou portant un substitut de type cumyl, naphthyl, adamantanyl, benzyl, bicyclo[2.2.1]heptanyl, ou portant un groupement de type 1-alkoxy-1-oxo-butan-2-yl, 1-amino-1-oxo-butan-2-yl, que ce groupement soit lui-même substitué ou non en position 3 par un ou deux substitués de type alkyl, cycloalkyl ou phenyl

Notamment:

AB-FUBINACA ou N-[(1S)-1-(aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-[(2-fluorophenyl)methyl]-1H-indazole-3-carboxamide

5F-AB-PINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carboxamide

MDMB-FUBINACA ou MDMB(N)-Bz-F ou FUB-MDMB ou methyl (2S)-2-{[1-[(4-fluorophenyl)methyl] indazole-3-carbonyl]amino}-3,3-dimethylbutanoate

ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxo-2-butanyl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide

5F-ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide

5F-AMB ou 5F-MMB-PINACA ou 5F-AMB-PINACA ou methyl (2S)-2-{[1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carbonyl] amino}-3-methylbutanoate

5C-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-(5-chloropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide :

APINACA ou AKB-48 ou N-(1-adamantyl)-1-pentylindazole-3-carboxamide)

FUB-APINACA ou FUB-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1H-indazole-3-carboxamide

5F-APP-PINACA ou FU-PX ou PX-2 ou PPA(N)-2201 ou (R)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide

CUMYL-PINACA ou SGT-24 ou 1-pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide

5F-CUMYL-PINACA ou CUMYL-BICA ou SGT-25 ou C-Liquid ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(1-méthyl-1-phényléthyl)-1H-indazole-3-carboxamide

CUMYL-THPINACA ou SGT-42 ou 1-(oxan-4-ylmethyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)indazole-3-carboxamide

MN-18 ou N-(naphthalen-1-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide

5F-MN18 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-1-naphthalenyl-1H-indazole-3-carboxamide

- Carboxamide pyrrolo[3,2-c]pyridine ou dérivés du 3-carboxamide pyrrolo[3,2-c]pyridine
 - avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau pyrrolo[3,2-c]pyridine type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl
 - que le noyau pyrrolo[3,2-c]pyridine soit par ailleurs substitué ou non
 - avec un substitut sur l'azote du pont carboxamide de type naphthyl, substitué ou non.

Notamment:

5F-PCN ou 5F-MN-21 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(naphthalen-1-yl)-1H-pyrrolo[3,2-c]pyridine-3-carboxamide.

- Thiazolyl indole ou dérivés du 3-(4-thiazolyl) indole
 - avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl
 - que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non
 - que le noyau thiazole soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment:

PTI-1 ou N, N-diethyl-N-((2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)thiazol-4-yl)méthyl)ethanamine

PTI-2 ou N-(2-methoxyethyl)-N-((2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)thiazol-4-yl)méthyl)propan-2-amine.

Cathinone : Toute molécule dérivée de la cathinone, ses sels et ses stéréoisomères, avec :

- un substituant alkyl, phényl, alkoxy, alkylendioxy, haloalkyl, halogéné sur le cycle phényl ;
- un substituant alkyl en position 3
- un substituant alkyl ou dialkyl ou cyclique sur l'azote ; à l'exception du bupropion.

Toute structure dérivée du 2-amino-1-one propane par substitution en position 1 avec tout système monocyclique ou polycyclique, ainsi que ses sels et ses stéréoisomères.

Notamment :

Amfepramone ou diethylpropion ou 2-diethylamino-1-phenylpropan-1-one

Benzedrone ou 4-MBC ou méthylbenzylcathinone ou 1-(4-méthylphényl)-2-benzylaminopropan-1-one

BMDB ou 2-benzylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl) butan-1-one

BMDP ou 3,4-MDBC ou 2-benzylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl) propan-1-one

Brephedrone ou 4-bromométhcathinone ou 4-BMC ou 1-(4-bromophényl)-2-méthylaminopropan-1-one

Buphedrone ou 2-(méthylamino)-1-phénylbutan-1-one

Butylone ou bk-MBDB ou 2-méthylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl) butan-1-one

Dibutylone ou méthylbutylone ou bk-MBDB ou 2-diméthylamino-1-(3,4-méthylendioxyphényl) butan-1-one

Diméthylone ou bk-MDDMA ou 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(diméthylamino) propan-1-one

3,4-DMMC ou 1-(3,4-diméthylphényl)-2-(méthylamino) propan-1-one

Ethylcathinone ou ethylpropion ou 2-éthylamino-1-phényl-propan-1-one

4-éthylméthcathinone ou 4-EMC ou 2-méthylamino-1-(4-éthylphényl) propane-1-one

Flephedrone ou 4-FMC ou 4-fluorométhcathinone ou 2-méthylamino-1-p-fluorophényl-propan-1-one

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

3-FMC ou 3-fluoromethcathinone ou 2-méthylamino-1-(3-fluorophenyl) propan-1-one
Iso-ethcathinone ou 1-éthylamino-1-phenyl-propan-2-one
Iso-pentedrone ou 1-méthylamino-1-phenyl-pentan-2-one
MDMPP ou 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-méthyl-2-pyrrolidinyl-1-propanone
MDPBP ou 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone
MDPPP ou 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone
Mephedrone ou 4-MMC ou méthylmethcathinone ou 2-éthylamino-1-(4-méthylphenyl) propane
Metamfepramone ou dimethylcathinone ou diméthylpropion ou 2-diméthylamino-1-phenylpropan-1-one
Methcathinone ou éphédronne ou 2-(méthylamino)-1-phényl-propan-1-one
Méthédronne ou PMMC ou 4-méthoxyméthcathinone ou bk-PMMA ou 1-(4-méthoxyphenyl)-2-(méthylamino) propan-1-one
4-méthylbuphédronne ou 4-Me-MABP ou bk-N-méthyl-4-MAB ou 2-(méthylamino)-1-(4-méthylphenyl) butan-1-one
Méthylone ou MDMCAT ou bk-MDMA ou 2-méthylamino-1-[3,4-méthylenedioxyphenyl] propan-1-one
MOPPP ou 4'-méthoxy-alpha-pyrrolidinopropiophenone
MPBP ou 1-(4-méthylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone
MPHP ou 4'-méthyl-alpha-pyrrolidinohexanophenone
MPPP ou 4'-méthyl-alpha-pyrrolidinopropiophenone
MDPV ou MDPK ou 1-(3,4-méthylenedioxyphenol)-2-pyrrolidinyl-pentan-1-one
Naphyrone ou naphthylpyrovalerone ou 1-naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one
1-naphyrone ou 1-naphthalen-1-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one
N-éthyl buphédronne ou NEB ou 2-éthylamino-1-phenylbutan-1-one
Pntylone ou bk-MBDB ou 2-méthylamino-1-(3,4-méthylenedioxyphenyl) pentan-1-one
PPP ou 1-Phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone
Pyrovalerone ou 1-(4-méthylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl) pentan-1-one.

Champignons hallucinogènes, notamment des genres Stropharia, Conocybes et Psilocybe
Chlorphentermine, ses sels, préparations injectables

DCK ou deschlorokétamine ou 2'-OXO-PCM ou DXE
Despropionylfentanyl
Despropionyl-2-fluorofentanyl

ECPLA
EIPLA
ETH-LAD
Ephenidine ou N-éthyl-1,2-diphényléthylamine ou NEDPA ou EPE

Fenbutrazate et ses sels
4F-MDMB-BICA

5F-MDMB-PICA ou N-[[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl] carbonyl]-3-methyl-L-valine, methyl ester

Isobutyryl)fentanyl

Isopropylphénidate et ses sels

Kétamine, ainsi que ses sels et ses stéréoisomères

Khat (feuilles de *Catha edulis*, Celastracées)

LAH ou LSH

LAMPA

Lévophacétopérane et ses sels

Lisdexamphétamine et ses sels

LSA

LSB

LSM-775

LSZ

MBDB ou N-méthyl-1-(3,4- méthylènedioxyphényl)-2-butanamine et ses sels dans tous les cas où ils peuvent exister

MIPLA

Methoxyphenidine ou methoxyphenidine ou 1- [1- (2-methoxyphenyl) -2-phenylethyl] piperidine ou 2-MeO-diphénidine ou methoxydiphenidine ou MXP

Nabilone et ses sels dans tous les cas où ils peuvent exister

OML-632

O-PCE ou N-éthyl-deschlorokétamine ou 2'-OXO-PCE ou éticyclidone

Para-chloroisobutyrylfentanyl ou 4-chloroisobutyrylfentanyl

PARGY-LAD

Pentorex et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables

1P-ETH-LAD .

Plantes, ou extraits ou préparations à base de plantes, hallucinogènes :

Ayahuasca

Banisteriopsis caapi

Banisteriopsis rusbyana

Peganum harmala

harmine, harmaline, tétrahydroharmine (THH), harmol, harmalol

Psychotria viridis

Diplopterys cabrerana

Mimosa hostilis

Mitragyna speciosa (kratom)

Mitragynine

7-hydroxymitragynine

Tabernanthe iboga

Tabernanthe manii

Ibogaïne, ses isomères, esters, éthers et leurs sels qu'ils soient d'origine naturelle ou synthétique ainsi que toutes préparations qui en contiennent

Peyotl ou peyote (*Lophophora williamsii*), ses principes actifs et leurs composés naturels et synthétiques autres que la mescaline

1P-LSD

PRO-LAD

Propylphénidate (PPH) et ses sels

Toute molécule (à l'exception du 25B-NBOMe, du 25C-NBOMe et du 25I-NBOMe) dérivée des phénéthylamines et des alpha-méthylphénéthylamines

- substituée sur le cycle phényl de quelque manière que ce soit

et

- substituée sur le groupe amine par au moins un groupe benzyle, avec sur le cycle phényl un substituant alkoxy, alkylènedioxy, halogéné ou hydroxy

Notamment :

25D-NBOMe ou 2C-D-NBOMe ou 2-(2,5-dimethoxy-4-methylphenyl)-N-(2-methoxybenzyl) ethanamine

25E-NBOMe ou 2C-E-NBOMe ou 2-(2,5-dimethoxy-4-ethylphenyl)-N-(2-methoxybenzyl) ethanamine

25G-NBOMe ou 2C-G-NBOMe ou 2-(2,5-dimethoxy-3,4-dimethylphenyl)-N-(2-methoxybenzyl) ethanamine

25H-NBOMe ou 2C-H-NBOMe ou 2-(2,5-dimethoxyphenyl)-N-(2-methoxybenzyl) ethanamine ou 2,5-dimethoxy-N-(2-methoxybenzyl)phenethylamine

25N-NBOMe ou 2C-N-NBOMe ou 2-(2,5-dimethoxy-4-nitrophenyl)-N-(2-methoxybenzyl) ethanamine

25iP-NBOMe ou 2C-iP-NBOMe ou 2-[2,5-dimethoxy-4-(propan-2-yl)phenyl]-N-(2-methoxybenzyl) ethanamine

25I-NBMD ou cimbi-29 ou 2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2,3-methylenedioxyphenyl)methyl] ethanamine

25I-NB34MD ou 2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(3,4-methylenedioxyphenyl)methyl]ethanamine

25I-NBF ou cimbi-21 ou 2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2-fluorophenyl)methyl]ethanamine

25I-NBOH ou cimbi-27 ou 2-(((4-iodo-2,5-dimethoxyphenethyl)amino)methyl)phenol

30C-NBOMe ou C30-NBOMe ou 2-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)-N-(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethanamine

3,4-dichlorométhylphénidate (3,4-CTMP) et ses sels

4-fluoroéthylphénidate et ses sels

4-fluorométhylphénidate et ses sels

4-méthylméthylphénidate et ses sels

3-fluorofentanyl

para-fluoroisobutyr (yl) fentanyl ou 4-fluoroisobutyr (yl) fentanyl ou 4F-iBF

para-chloroisobutyrfentanyl ou 4-chloroisobutyrfentanyl

4-methoxybutyr (yl) fentanyl

4-méthylamphétamine

5-IT ou 5-(2-aminopropyl) indole

4-EA-NBOMe ou 4-ethylamphetamine-NBOMe

4-MMA-NBOMe ou 4-methylmethamphetamine-NBOMe ou N-[(2-methoxyphenyl)methyl]-N-methyl-1-(p-tolyl) propan-2-amine

3,4-DMA-NBOMe ou 3,4-dimethoxyamphetamine-NBOMe ou 1-(3,4-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl) methyl]propan-2-amine

5-APB-NBOMe ou 1-(benzofuran-5-yl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]propan-2-amine)

Phénylacétone ou phényl-1 propanone-2

Pipérazine : Les dérivés suivants de la pipérazine, leurs isomères et leurs sels lorsqu'ils existent :

1-(3-Chlorophényl) pipérazine ou mCPP

1-(4-para-Fluorophényl) pipérazine ou pFPP

1-(4-Méthoxyphényl) pipérazine ou MeOPP

1-Méthyl-4-benzylpipérazine ou MBZP

1-(3-(Trifluorométhyl)phényl) pipérazine ou TFMPP

RH-34 ou 3-[2-(2-méthoxybenzylamino)éthyl]-1H-quinazoline-2,4-dione

Tapentadol et ses sels ;

Tétrahydrocannabinols, leurs esters, éthers, sels ainsi que les sels des dérivés précités

Tiletamine et ses sels, à l'exception de leurs préparations injectables

THCB ou tétrahydrocannabutol

TMA-2 ou 2,4,5-triméthoxyamphétamine

Valeryl fentanyl