

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS
ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2023/15199]

29 JANVIER 2023. — Arrêté royal ajoutant des substances soumises à des mesures de contrôle basées sur une classification générique à l'arrêté royal de 6 septembre 2017 réglementant les substances stupéfiantes et psychotropes

PHILIPPE, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la Constitution, l'article 108 ;

Vu la loi du 24 février 1921 concernant le trafic des substances vénéneuses, soporifiques, stupéfiantes, psychotropes, désinfectantes ou antiseptiques et des substances pouvant servir à la fabrication illicite de substances stupéfiantes et psychotropes, l'article 1er, §2, inséré par la loi du 7 février 2014 et modifié par la loi du 25 février 2018 ;

Vu la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, l'article 14/15, inséré par la loi du 11 mars 2018 et modifié par la loi du 7 avril 2019 ;

Vu l'arrêté royal de 6 septembre 2017 réglementant les substances stupéfiantes et psychotropes ;

Vu l'avis de l'Inspection des Finances donné le 6 mai 2021 ;

Vu l'avis de Sciensano, donné le 18 juin 2021 ;

Vu l'accord de la secrétaire d'État au Budget, donné le 5 mai 2022 ;

Vu l'analyse d'impact de la réglementation réalisée conformément aux articles 6 et 7 de la loi du 15 décembre 2013 portant dispositions diverses en matière de simplification administrative;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 17 novembre 2022, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Sur la proposition du Ministre de la Santé publique et sur avis des Ministres qui en ont délibéré en Conseil,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Dans l'article 11, §1, alinéa 1 de l'arrêté royal du 6 septembre 2017 réglementant les substances stupéfiantes et psychotropes, le 8^o est abrogé.

Art. 2. Dans l'article 31, §2 du même arrêté, les mots « après paiement de la rétribution due » sont abrogés.

Art. 3. Dans l'article 34, §2 du même arrêté, les mots « après paiement de la rétribution due » sont abrogés.

Art. 4. Dans l'article 51, §1 du même arrêté, le 7^o est abrogé.

Art. 5. Dans le même arrêté, l'annexe IVA est remplacée par l'annexe jointe au présent arrêté.

Art. 6. Le ministre qui a la Santé publique dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 29 janvier 2023.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,
F. VANDENBROUCKE

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN
EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2023/15199]

29 JANUARI 2023. — Koninklijk besluit houdende toevoeging van stoffen onderworpen aan controlemaatregelen op basis van een generieke classificatie in het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen

FILIP, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de Grondwet, artikel 108;

Gelet op de wet van 24 februari 1921 betreffende het verhandelen van giftstoffen, slaapmiddelen en verdoevingsmiddelen, psychotrope stoffen, ontsmettingsstoffen en antiseptica en van de stoffen die kunnen gebruikt worden voor de illegale vervaardiging van verdovende middelen en psychotrope stoffen, artikel 1, §2, ingevoegd bij de wet van 7 februari 2014 en gewijzigd bij de wet van 25 februari 2018;

Gelet op de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, artikel 14/15, ingevoegd bij de wet van 11 maart 2018 en gewijzigd bij de wet van 7 april 2019;

Gelet op het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen;

Gelet op het advies van de Inspectie van Financiën, gegeven op 6 mei 2021 ;

Gelet op het advies van Sciensano, gegeven op 18 juni 2021 ;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting, gegeven op 5 mei 2022;

Gelet op de impactanalyse van de regelgeving, uitgevoerd overeenkomstig artikels 6 en 7 van de wet van 15 december 2013 houdende diverse bepalingen inzake administratieve vereenvoudiging,

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 17 november 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Op de voordracht van de Minister van Volksgezondheid en op het advies van de in Raad vergaderde Ministers,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 11, §1, eerste lid van het koninklijk besluit van 6 september 2017 houdende regeling van verdovende middelen en psychotrope stoffen wordt de bepaling onder 8^o opgeheven.

Art. 2. In artikel 31, §2 van hetzelfde besluit worden de woorden "na betaling van de verschuldigde retributie" opgeheven.

Art. 3. In artikel 34, §2 van hetzelfde besluit worden de woorden "na betaling van de verschuldigde retributie" opgeheven.

Art. 4. In artikel 51, §1 van hetzelfde besluit wordt de bepaling onder 7^o opgeheven.

Art. 5. In hetzelfde koninklijk besluit wordt de bijlage IVA vervangen door de bijlage gevoegd bij dit besluit.

Art. 6. De minister bevoegd voor de Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit

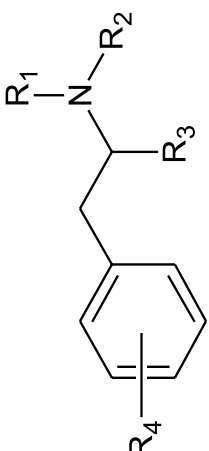
Gegeven te Brussel, op 29 januari 2023.

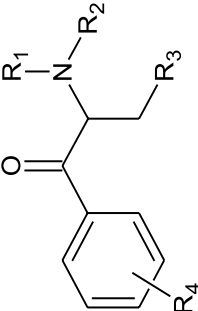
FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
F. VANDENBROUCKE

BIJLAGE I : vervanging van bijlage IVA
ANNEXE I : remplacement de l'annexe IVA

BIJLAGE IVA:	ANNEXE IVA:
Stoffen nationaal opgelijst via een generieke structuur, niet inbegrepen de stoffen reeds opgelijst in bijlage I, II en III.	Substances listées au plan national via une structure générique, à l'exception des substances déjà énumérées à l'annexe I, II, et III.
1. AMFETAMINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van	1. DÉRIVÉS AMPHÉTAMINIQUES : substances qui sont dérivées de :
<div style="text-align: center;">  </div> <p>Fig. 1 1-phenylpropan-2-amine</p> <p>R₁ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl of methyleendioxybenzyl. R₂ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl of methyleendioxybenzyl. De aminofunctie kan ook deel uitmaken van een azetidine-, piperidine- of piperidine-ringstructuur. R₃ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de amino-groep. R₄ = H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n+1}O, C_nH_{2n+1}NH, C_nH_{2n+1}S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH₂, NO₂, halogeen, CN, OCH₂Ph, C(CH₃)₃, CH₂CH₂O, CHCHO, OCH₂O, CH₂CH₂NH, CHCHNH, OCH₂CH₂O, benzyl, of ethyleenimine (op eender welke positie van de phenylring zoals afgebeeld in figuur 1). Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenylring zijn mogelijk.</p>	<p>R₁ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, methoxybenzyl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylmethyl, furylmethyl ou méthylendioxybenzyl. R₂ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), OH, OCH₃, CN, C_nH_{2n-1} (n=3-5), acetyl, benzyl, méthoxyphényl, (CH₂)_n (n=4-6), cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl, cyclopropylméthyl, furylméthyl ou méthylendioxybenzyl. La fonction amine peut aussi faire partie de la structure cyclique d'une azétidine, pirrolidine ou pipéridine. R₃ : C_nH_{2n+1} (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényle ou amine. R₄ : un ou plusieurs substituant incluant les groupes fonctionnels suivants : H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n+1}O, C_nH_{2n+1}NH, C_nH_{2n+1}S (n=1-5), cycloalkyl, haloalkyl, NH₂, NO₂, halogène, CN, OCH₂Ph, C(CH₃)₃, CH₂CH₂O, CHCHO, OCH₂O, CH₂CH₂NH, CHCHNH, OCH₂CH₂O, benzyl, éthylèneimine (quel que soit sa position sur le groupe phényle tel qu'illustré par la figure 1). Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényle par un ou plusieurs de ces groupes.</p>

<p>Opmerking: cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl: met maximaal 7 koolstof-atomen</p>	<p>Remarque: cycloalkyl, haloalkyl, hydroxyalkyl, cyanoalkyl contenant au maximum 7 atomes de carbon</p>
<p>2. CATHINONEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van</p> <div style="text-align: center;">  </div> <p>Fig. 2. 2-amino-1-phenylpropan-1-one</p> <p>R₁ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂- (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur) R₂ = H, C_nH_{2n+1}, (n=1-5), -CH₂- of benzyl (alleen indien R₁=H), (inclusief derivaten waarbij het stikstofatoom opgenomen is in een ringstructuur) R₃ = H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), al dan niet opgenomen in een ringstructuur met de phenylring of de aminogroep R₄= H, CH₃, C₂H₅, OCH₃, halogeen, OCH₂O, phenyl (op eender welke positie van de phenylring zoals afgebeeld in figuur 2). Ook meerdere substituties met deze groepen op de phenylring zijn mogelijk.</p>	<p>2. DÉRIVÉS de la CATHINONE : substances qui sont dérivées de :</p> <p>R₁ :H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂- (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique) R₂ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), -CH₂-, ou benzyl (pour autant que R₁ = H), (ainsi que les dérivés pour lesquels l'atome d'azote fait partie d'une structure cyclique) R₃ : H, C_nH_{2n+1} (n=1-5), inclus ou non dans une structure cyclique reliée au groupe phényl ou amino. R₄ : H, CH₃, C₂H₅, OCH₃, halogène, OCH₂O, phényl (quel que soit sa position sur le groupe phényl tel qu'illustré par la figure 2). Ainsi que les produits de polysubstitution de la structure phényl par un ou plusieurs de ces groupes.</p> <p>A l'exception de : bupropion</p>
<p>Uitgezonderd: bupropion</p>	<p>A l'exception de : bupropion</p>

3. DERIVES du FENTANYL: structures qui sont dérivées de :

- *N*-phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amine (Fig. 3a)
- 1-benzyl-*N*-phenylpiperidin-4-amine (Fig. 3b)
- 1-ethyl-4-[[4-(phenylamino)piperidin-1-yl]methyl]-1,4-dihydro-5*H*-tetrazol-5-one (Fig. 3c)
- *N*-phenyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-amine (Fig. 3d)

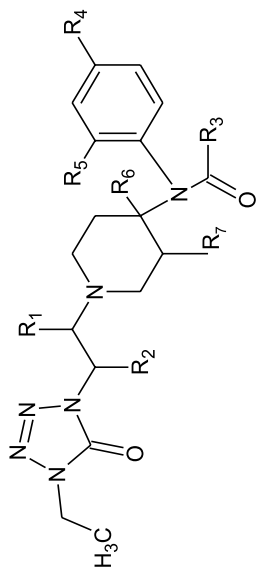


Fig. 3c

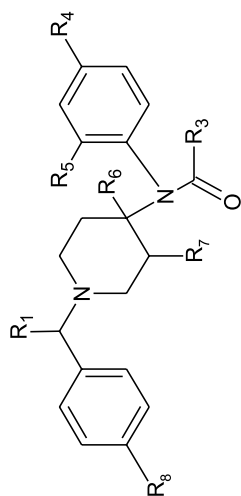


Fig. 3b

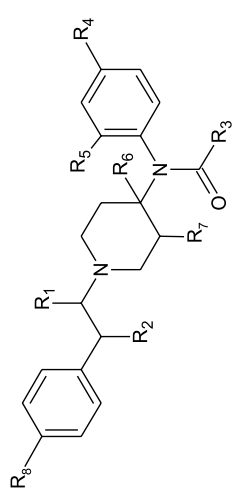


Fig. 3a

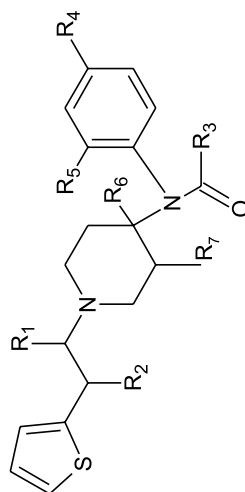


Fig. 3d

R₁= H, CH₃

R₂= H, OH

R₃= C₂H₅, CH(CH₃)₂, CH₂-O-CH₃ of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen

R₄= H, halogeen, OCH₃

R₅= H, halogeen, OCH₃

R₆= H, CH₃, C(O)OCH₃, CH₂-O-CH₃

R₇= H, CH₃,

R₈= H, halogeen, OCH₃

R₁= H, CH₃

R₂= H, OH

R₃= C₂H₅, CH(CH₃)₂, CH₂-O-CH₃ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone

R₄= H, halogène, OCH₃

R₅= H, halogène, OCH₃

R₆= H, CH₃, C(O)OCH₃, CH₂-O-CH₃

R₇= H, CH₃,

R₈= H, halogène, OCH₃

4. SYNTHETISCHE CANNABINOÏDEN: stoffen die derivaten zijn van **4. CANNABINOÏDES SYNTHÉTIQUES** : substances qui sont dérivées de :

- indoles (Fig. 4a en 4d)
- indazoles (Fig. 4b en 4e)
- benzodiazoles (Fig. 4c, 4f, 4g en 4h)
- pyrroles (Fig. 4i)

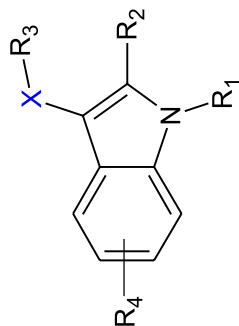


Fig. 4a

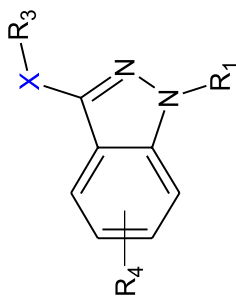


Fig. 4b

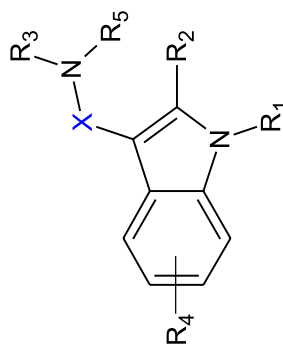


Fig. 4d

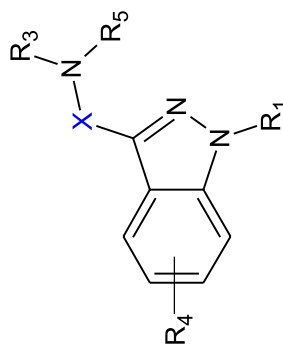


Fig. 4e

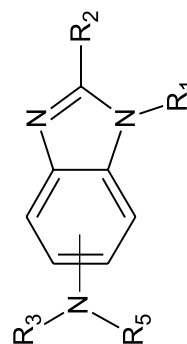


Fig. 4g

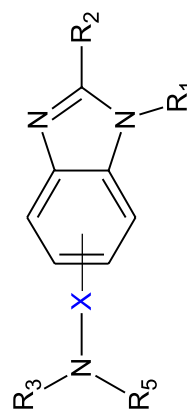


Fig. 4h

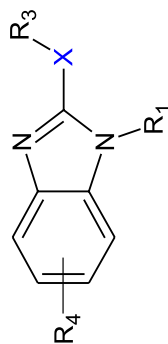


Fig. 4c

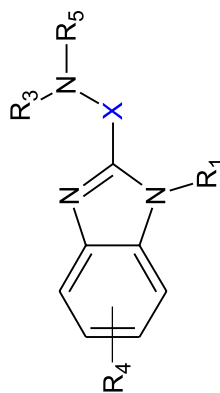
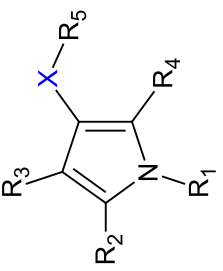
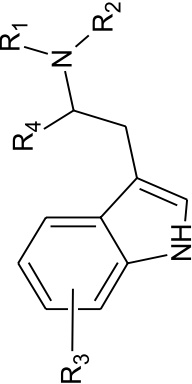


Fig. 4f

X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- or -C(=O)NH-;

X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;

<p>R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phenyl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: OH, C(=O)OH, halogeen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpiperidiny, N-methylpiperidiny of een andere functionele groep met maximaal 7 C-atomen.</p> <p>R₂: H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7)</p> <p>R₃: phenyl, benzyl, phenylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetramethylcyclopropyl, of een functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: halogeen, OH, CH₂OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO₂ of een functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen.</p> <p>R₄: (op eender welke positie op de 6-ring van de indole-, indazole- of benzodiazole-groep zoals afgebeeld in bovenstaande figuren): H, halogeen, methyl, OH, OCH₃, NO₂, CN.</p> <p>R₅: H, phenyl, benzyl, phenylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetramethylcyclopropyl, of een functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: halogeen, OH, CH₂OH, C(O)OH, azide, dimethylamino, CN, NO₂ of een functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen.</p>	<p>R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylméthyl ; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants : OH, C(=O)OH, halogène, CN, tetrahydropyranyl, morpholinyl, N-méthylpiperolidinyl, N-méthylpiperidiny, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.</p> <p>R₂: H, C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7)</p> <p>R₃: phényl, benzyl, phénylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetraméthylcyclopropyl, ou un groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants : OH, halogène, CH₂OH, C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO₂ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p> <p>R₄: (quelle que soit la position sur la structure cyclique de la fonction en C6 de la structure indole, indazole ou benzodiazole tel qu'illustré par la figure ci-dessus) : H, halogène, méthyl, OH, OCH₃, NO₂, CN.</p> <p>R₅: H, phényl, benzyl, phénylethyl, naphthalenyl, adamantanyl, quinolinyl, tetraméthylcyclopropyl, ou un groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants : OH, halogène, CH₂OH, C(O)OH, azide, diméthylamino, CN, NO₂ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p>
<p>X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;</p>	<div style="text-align: center;">  <p>Fig. 4i</p> </div> <p>X = -CH₂-, -C(=O)-, -CH₂O-, -C(=O)O- ou -C(=O)NH-;</p>

<p>R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phenyl, benzyl, cyclohexylmethyl; al dan niet verder gesubstitueerd met een of meerdere van volgende functionele groepen of een combinatie hiervan: OH, C(=O)OH, halogeen, CN, tetrahydropyranyl, morfolinil, N-methylpiperidiny, N-methylpiperidiny of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstofatomen.</p> <p>R₂: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen</p> <p>R₃: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen</p> <p>R₄: H, halogeen, phenyl, halogeenphenyl, naftyl, of een andere functionele groep met maximaal 7 koolstof -atomen</p> <p>R₅: naphtylgroep of een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen, al dan niet verder gesubstitueerd met halogenen.</p>	<p>R₁: C_nH_{2n+1}, C_nH_{2n-1}, C_nH_{2n-3} (n=1-7), phényl, benzyl, cyclohexylméthyl ; ce groupe peut être substitué oui ou non avec un ou plusieurs, ou une combinaison, des groupes fonctionnels suivants : OH, C(=O)OH, halogène, CN, tetrahydropyranyl, morpholiny, N-méthylpyrrolidiny, N-méthylpiperidiny, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone.</p> <p>R₂: H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p> <p>R₃: H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p> <p>R₄: H, halogène, phényl, halogénophényl, naphtyl, ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone</p> <p>R₅: groupe naphyle ou une structure cyclique ou polycyclique constituée de maximum 8 atomes de carbone, substitués ou non avec un ou plusieurs halogènes.</p>
<p>5. TRYPTAMINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van</p>	<p>5. DÉRIVÉS de la TRYPTAMINE : substances qui sont dérivées de :</p>
<p></p> <p>Fig. 5. 2-(1H-indol-3-yl)ethanamine</p> <p>R₁ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5) R₂ = C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5) R₃ = H, OH, OCH₃, OAc, op eender welke positie op de 6-ring van de indole-groep zoals afgebeeld in figuur 5. R₄ = H, CH₃, C₂H₅</p>	<p>R₁: C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5) R₂: C_nH_{2n+1} (n=1-5), C_nH_{2n-1} (n=3-5) R₃: H, OH, OCH₃, OAc, quelle que soit la position sur la structure cyclique de la fonction en C6 de la structure indole tel qu'illustré par la figure 5. R₄: H, CH₃, C₂H₅</p>

6. DÉRIVÉS de la PIPÉRAZINE : substances qui sont dérivées de:

6. PIPERAZINEDERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van:

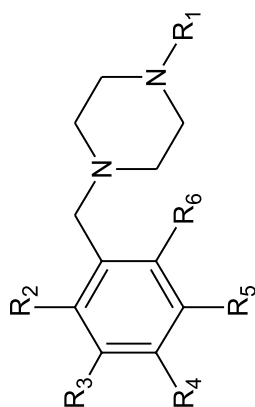


Fig. 6a Benzylpiperazine

R1 = H, CH₃, benzyl
 R2 = H, halogeen, OCH₃
 R3 = H, CH₃, halogeen, CF₃
 R4 = H, halogeen, OCH₃
 R5 = H, OCH₃,
 R6 = H

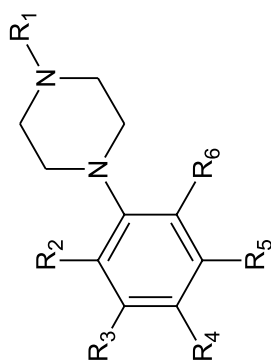


Fig. 6b Phenylpiperazine

R1 = H, CH₃, benzyl
 R2 = H, halogène, OCH₃
 R3 = H, CH₃, halogène, CF₃
 R4 = H, halogène, OCH₃
 R5 = H, OCH₃,
 R6 = H

7. DÉRIVÉS de la 2C-X: substances qui sont dérivées de :

7. 2C-X DERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van

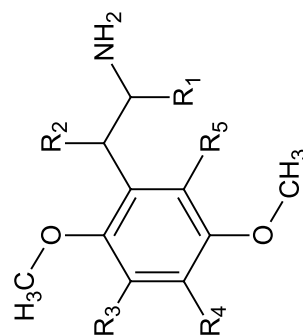
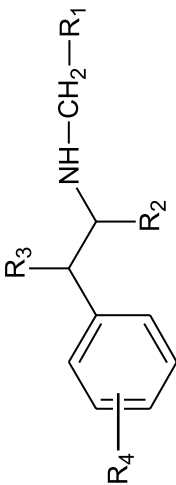


Fig. 7 2-(2,5-dimethoxyphenyl)ethanamine

<p>R₁ = H, CH₃ R₂ = H, carbonyl R₃ = H, halogeen, CH₃ R₄ = H, halogeen, CN, NO₂, NH₂ of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen. R₅ = H, halogeen, CH₃ R₃ en R₄ kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met maximaal 7 C-atomen R₃ en R₅ kunnen opgenomen worden in een ringstructuur met de methoxy-groep</p>	<p>R₁ = H, CH₃ R₂ = H, carbonyl R₃ = H, halogeen, CH₃ R₄ = H, halogeen, CN, NO₂, NH₂ of een autre groupe fonctionnel contenant au maximum 8 atomes de carbone. R₅ = H, halogeen, CH₃ R₃ et R₄ peuvent être inclus dans une structure cyclique constituée au maximum 7 atomes de carbone. R₃ et R₅ peuvent être inclus dans une structure cyclique avec le groupe méthoxy</p>
---	---

<p>8. NBOMe- DERIVATEN: stoffen die derivaten zijn van</p>	<p>8. DÉRIVÉS de la NBOMe : substances qui sont dérivées de :</p>
	<p>R₁ = une structure cyclique ou polycyclique constituée de maximum 8 atomes de carbone, substituée ou non avec un ou plusieurs halogènes, OCH₃, OCH₂CH₃ ou OH R₂ = H, CH₃ R₃ = H, carbonyl</p>
<p>Fig. 8 N-methyl-2-phenylethanamine</p>	<p>R₁ = een cyclische of polycyclische verbinding met maximaal 8 C-atomen al dan niet verder gesubstitueerd met één of meerdere halogenen, OCH₃, OCH₂CH₃ of OH R₂ = H, CH₃ R₃ = H, carbonyl</p>

<p>R₄ = één of meerdere functionele groepen bestaande uit: H, halogeen, CN, NO₂, NH₂, OCH₃, OCH₂CH₃ of een andere functionele groep met maximaal 8 C-atomen, al dan niet opgenomen in een ringstructuur</p>	<p>R₄ = un ou plusieurs des groupes fonctionnels suivants : H, halogène, CN, NO₂, NH₂, OCH₃, OCH₂CH₃ ou un autre groupe fonctionnel contenant au maximum 7 atomes de carbone, inclus ou non dans une structure cyclique</p>
--	--

<p>Inbegrepen voor de derivaten 1 t.e.m. 8 : de stereo-isomeren, zouten , ethers, esters, amiden van de stoffen en hun stereo-isomeren en hun zouten, voor zover het bestaan van deze verbindingen scheikundig mogelijk is.</p>	<p>Y compris pour les dérivates 1 jusqu'au 8 inclus : les stéréo-isomères, les sels, les éthers, les esters, amides des substances et leurs stéréo-isomères et leurs sels, pour autant que ces structures soient chimiquement possibles.</p>
--	---

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 29 januari 2023.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 29 janvier 2023.

FILIP
Van Koningswege:

De Minister van Volksgezondheid,
Fr. VANDENBROUCKE

PHILIPPE
Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,
Fr. VANDENBROUCKE