

(1)<KB [2015-11-25/09](#), art. 1, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

HOOFDSTUK II.

Art. 2.§ 1. De bepalingen van hoofdstuk II van dit besluit zijn van toepassing op de hiernavolgende psychotrope stoffen (en op hun stereo-isomeren) : <KB 1999-11-16/39, art. 1, 002; ED : 18-02-2000>

a) BROLAMFETAMINE (DOB);

CATHINONE;

DET (3-(2-(diethylamino)ethyl)indole);

DMA ((+)-2,5-dimethoxy-alpha-methylphenethylamine);

DMHP (3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol);

DMT (3-(2-(dimethylamino)ethyl)indole);

DOET ((+)-4-ethyl-2,5-dimethoxy-alpha-phenethylamine);

ETICYCLIDINE (PCE);

ETRYPTAMINE;

(+)-LYSERGIDE (LSD, LSD-25);

MDMA ((+)-N,alpha-dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine);

MESCALINE (3,4,5-trimethoxyphenethylamine);

METHCATHINONE (methylamino-2-phenylpropaan-1-on);

4-METHYLAMINOREX ((+)-cis-2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline);

MMDA (2-methoxy-alpha-methyl-4,5-(methylenedioxy)phenethylamine);

N-ETHYL MDA ((+)-N-ethyl-alpha-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine);

N-HYDROXY MDA ((+)-N-(alpha-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethyl)hydroxylamine);

PARAHEXYL (3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol);

PMA (p-methoxy-alpha-methylphenethylamine);

PSILOCINE (psilotsin of 3-(2-(dimethyl-amino)ethyl)indol-4-ol);

PSILOCYBINE;

ROLICYCLIDINE (PHP, PCPY);

STP (DOM);

TENAMFETAMINE (MDA);

TENOCYCLIDINE (TCP);

TETRAHYDROCANNABINOL, volgende isomeren en hun stereochemische varianten :

- 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol;

- (9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol;

- (6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo (b,d)pyran-1-ol;

- (6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol;

- 6a,7,8,9,-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol;

- (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6H-

dibenzo(b,d)pyran-1-ol;

TMA ((+)-3,4,5-trimethoxy-alpha-methylphenethylamine);

[⁵ - 25I-NBOMe : [2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)ethyl][(2-methoxyphenyl)methyl]amine;

- 25B-NBOMe : [2-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl)ethyl][(2-methoxyphenyl)methyl]amine;

- 25C-NBOMe : [2-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)ethyl][(2-methoxyphenyl)methyl]amine;

- 4-MTA : 1-[4-(methylsulfonyl)phenyl]propan-2-amine;]⁵

b) AMFETAMINE;

(AMINEPTINE) <KB 2004-10-18/31, art. 1, 006; ED : 18-11-2004>

DELTA-9-TETRAHYDROCANNABINOL en zijn stereochemische varianten ((6aR,10aR)-6a,7,8,10a,-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo(b,d)pyran-1-ol);

DEXAMFETAMINE;

FENETYLLINE;

LEVAMFETAMINE;

LEVOMETAMFETAMINE;

MECLOQUALONE;
METAMFETAMINE;
METAMFETAMINE RACEMAAT;
METHAQUALONE;
METHYLPHENIDATE;
PHENCYCLIDINE (PCP);
PHENMETRAZINE;
SECOBARBITAL;
ZIPEPROL.

(2-CB) <KB 2002-04-30/33, art. 1, 004; ED : 30-05-2002>

[⁶ - AM-2201 : 1-(5-fluoropentyl)-3-(naphthalene-1-carbonyl)-1H-indole;
- METHYLONE (bk-MDMA) : 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-one;
- N-BENZYLPIPERAZINE (BZP) : 1-benzylpiperazine;
- MEPHEDRONE (4-methylmethcathinone) : 2-(methylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-

one;

- [⁸ ...]⁸;
- [⁸ ...]⁸;
- [⁸ ...]⁸ 4-hydroxybutanoate;]⁶

[⁷ c)

- AMFEPRAMONE : 2-(diethylamino)-1-phenylpropan-1-one;
- ETILAMFETAMINE : ethyl(1-phenylpropan-2-yl)amine;
- FENPROPorex : 3-[(1-phenylpropan-2-yl)amino]propanenitrile;
- FLUNITRAZEPAM : 5-(2-fluorophenyl)-1-methyl-7-nitro-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazepin-

2-one;

- MEFENOREX : (3-chloropropyl)(1-phenylpropan-2-yl)amine;
- PIPRADROL : diphenyl(piperidin-2-yl)methanol.]⁷

§ 2. Deze bepalingen zijn eveneens van toepassing op (de volgende psychotrope stoffen) : <KB 2006-10-22/38, art. 1, 1°, 007; ED : 16-12-2006>

[⁸ ...]⁸;

[⁸ ...]⁸

BUFOTENINE (5-hydroxy dimethyltryptamine);

(- o-CHLOROPHENYLPIPERAZINE (oCPP);

- m-CHLOROPHENYLPIPERAZINE (mCPP);

- p-CHLOROPHENYLPIPERAZINE (pCPP)); <KB 2006-10-22/38, art. 1, 4°, 007; ED : 16-12-2006>

CLOBENZOREX;

DIPROPYLTRYPTAMINE;

[⁸ ...]⁸;

[⁸ ...]⁸;

[⁸ ...]⁸;

FURFENOREX;

GHB (gamma hydroxyboterzuur);

IBOGAINE;

KETAMINE;

MBDB (N-methyl-1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-butanamine);

[⁸ ...]⁸;

[⁸ ...]⁸;

(...); <KB 2006-10-22/38, art. 1, 2°, 007; ED : 16-12-2006>

[⁸ ...]⁸;

(PMMA (paramethoxymethylamfetamine of p-methoxy-N -methyl-alfa-methylfenethylamine))

<KB 2002-04-30/32, art. 1, 003; Ed : 30-05-2002>
(SALVINORINE A (DIVINORINE A)) <KB 2006-10-22/38, art. 1, 3°, 007; ED : 16-12-2006>
(...). <KB 2006-10-22/38, art. 1, 2°, 007; ED : 16-12-2006>
(TMA-2 of 2,4,5-trimethoxyamphetamine;) <KB 2004-10-18/31, art. 2, 006; ED : 18-11-2004>
(TFMPP of 1-(3-TRIFLUOROMETHYLPHENYL) PIPERAZINE;) <KB 2004-10-18/31, art. 2, 006; ED : 18-11-2004>
(2C-I of 2,5-dimethoxy-4-iodophenethylamine);) <KB 2004-10-18/31, art. 2, 006; ED : 18-11-2004>
(2C-T-2 " of " 2,5-dimethoxy-4-ethylthiophenethylamine);) <KB 2004-10-18/31, art. 2, 006; ED : 18-11-2004>
(2C-T-7 of 2,5-dimethoxy-4-(n)-propylthiophenethylamine;) <KB 2004-10-18/31, art. 2, 006; ED : 18-11-2004>
[⁸ ...]⁸;
[³ - [⁸ ...]⁸;
- " JWH-073 "
(1-butyl-1H-indol-3-yl)-1-naphtalenyl-methanone
- " JWH-250 "
2-(2-methoxyphenyl)-1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-ethanone
- " JWH-398 "
1-Pentyl-3-(4-chloro-1-naphtoyl)indole
- " CP 47,497 "
5-(1,1-dimethylheptyl)-2-[(1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl]phenol
- " HU-210 "
3-(1,1-dimethylheptyl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-1-hydroxy-6,6-dimethyl-6H-Dibenzo[b,d]pyran-9-methanol
- " tapentadol "
3-[(1R,2R)-3-(dimethylamino)-1-ethyl-2-methylpropyl]phenol
- [⁸ - pentedrone : 2-(methylamino)-1-phenylpentan-1-one
- isopentedrone : 1-(methylamino)-1-phenylpentan-2-one]⁸
- " 1-Naphyrone "
1-naphtalen-1-yl-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-one
- " 4 - MBC "
4-methyl-N-benzylcathinone
- " 5-MeO-DPT "
5-methoxy-N,N-dipropyltryptamine
- " JWH-210 "
1-pentyl-3-(4-ethyl-1-naphthoyl)indole
- " M-Alpha "
1-methylamino-1-(3,4-methylenedioxy-phenyl)propane
- " Methedrone " (bk-PMMA)
4-methoxymethcathinone
- " MPPP "
4'-methyl-alpha-pyrrolidinopropiophenone
- " Pentylone "
2-Methylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)pentan-1-one.]³
[⁴ AM-694: 1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl](2-iodophenyl)methanone
AM-2233: 1-[(N-methylpiperidin-2-yl)methyl]3-(2-iodobenzoyl)indole
WIN48,098 / Pravadoline: (4-methoxyphenyl)-[2-methyl-1-(2-morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl]methanone
JWH-307: [5-(2-fluorophenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl]naphtalen-1-ylmethanone
4-methylamfetamine : (1-(4-methylphenyl)propan-2-amine)

2-methylamfetamine : (1-(2-methylphenyl)propan-2-amine)
3-methylamfetamine : (1-(3-methylphenyl)propan-2-amine)
MDPV: (1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-pyrrolidinyl-pentan-1-one of 3,4-methylenedioxyprovalerone"
para-fluoro-phenylpiperazine (pFPP)
A-796,260 : 1-(2-morpholin-4-ylethyl)-1H-indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone
(5F-UR144/XLR-11 : (1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone). (Erratum, M.B. 23-04-2013, Ed. 2, p. 24701).
4-MeO-PCP: 1-[1-(4-methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine
5-APB: 5-(2-aminopropyl)benzofuran
Fluoro-amfetamine : (1-(Fluorophenyl)propan-2-amine)
5-IT: 5-(2-Aminopropyl)indole]⁴
- [¹ amfepramone]¹
[⁸ 5F-AMB : methyl 2-{{1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl}formamido}-3-methylbutanate;
- 5F-AKB48 : 1-(5-fluoropentyl)-N-(adamantan-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamide;
- 5F-MN-18 : 1-(5-fluoropentyl)-N-(naphthalen-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamide;
- 5F-PB22 = 5F-QUPIC : quinolin-8-yl 1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxylate;
- 5F-PB22-indazole analoog : quinolin-8-yl 1-[(4-fluorophenyl)methyl]¹H-indazole-3-carboxylate;
- AB-CHMINACA : 2-{{1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-yl}formamido}-3-methylbutanamide;
- AB-FUBINACA : 2-{{1-[(4-fluorophenyl)methyl]¹H-indazol-3-yl}formamido)-3-methylbutanamide;
- AB-PINACA : 3-methyl-2-[(1-pentyl-1H-indazol-3-yl)formamido]butanamide;
- 5F-AB-PINACA : 2-{{1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl}formamido}-3-methylbutanamide;
- EG-018 : 3-(naphthalene-1-carbonyl)-9-pentyl-9H-carbazole;
- FUB-AKB48 : 1-[(4-fluorophenyl)methyl]N-(adamantan-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamide;
- FUBIMINA : 1-(5-fluoropentyl)-2-(naphthalene-1-carbonyl)-1H-1,3-benzodiazole;
- FUB-PB22 : quinolin-8-yl 1-[(4-fluorophenyl)methyl]¹H-indole-3-carboxylate;
- MAB-CHMINACA : 2-{{1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazol-3-yl}formamido}-3,3-dimethylbutanamide;
- MMB-2201 : methyl-2-{{1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl}formamido}-3-methylbutanoate;
- THJ-018 : 3-(naphthalene-1-carbonyl)-1-pentyl-1H-indazole;
- THJ-2201 : 1-(5-fluoropentyl)-3-(naphthalene-1-carbonyl)-1H-indazole;
- UR-144 : 1-pentyl-3-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropanecarbonyl)-1H-indole;
- MAM-2201 :1-(5-fluoropentyl)-3-(4-methylnaphthalene-1-carbonyl)-1H-indole;
- JWH-122 : 3-(4-methylnaphthalene-1-carbonyl)-1-pentyl-1H-indole;
- EAM-2201 : 3-(4-ethylnaphthalene-1-carbonyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole;
- 2-FLUORO-ISOMETHCATHINONE : 1-(2-fluorophenyl)-1-(methylamino)propan-2-one;
- 3,4-DMMC : 1-(3,4-dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-one;
- 3,4-MDPPP : 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-one;
- 3-MMC : 2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-one;
- 4-EMC : 1-(4-ethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-one;
- 4-MEC : 2-(ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-one;
- Alpha-ETHYLAMINOPENTIOPHENONE : 2-(ethylamino)-1-phenylpentan-1-one;
- Alpha-PVP : 1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one;
- Alpha-PVT : 2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)pentan-1-one;
- Alpha-PPP : 1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone;
- Alpha-PBP : 1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone;
- DIBUTYLONE (bk-DMBDB) : 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)butan-1-one;
- DIMETHYLONE (bk-MDDMA) : 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)propan-1-

one;

- BREPHEDRONE (4-bromomethcathinone) : 1-(4-bromophenyl)-2-(methylamino)propan-1-one;
- BUPHEDRONE : 2-(methylamino)-1-phenylbutan-1-one;
- BUTYLONE (bk-MBDB) : 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)butan-1-one;
- CLEPHEDRONE (4-CMC) : 1-(4-chlorophenyl)-2-(methylamino)propan-1-one;
- ETHCATHINONE : 2-(ethylamino)-1-phenylpropan-1-one;
- ETHYLONE (bk-MDEA) : 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)propan-1-one;
- FLEPHEDRONE (4-Fluoromethcathinone) : 1-(4-fluorophenyl)-2-(methylamino)propan-1-one;
- N-ETHYLBUPHEDRONE (NEB) : 2-(ethylamino)-1-phenylbutan-1-one;
- 4F-Alpha-PVP : 1-(4-fluorophenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one;
- 4-MeO-PBP : 1-(4-methoxyphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-one;
- METHYLHEXANAMINE (Dimethylamylamine) : 4-methylhexan-2-amine;
- 4-METHYLBUPHEDRONE : 2-(methylamino)-1-(4-methylphenyl)butan-1-one;
- 5-APDB : 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl)propan-2-amine;
- 5-MAPB : [1-(1-benzofuran-5-yl)propan-2-yl](methyl)amine;
- 6-APB : 1-(1-benzofuran-6-yl)propan-2-amine;
- 2-FMA : [1-(2-fluorophenyl)propan-2-yl](methyl)amine;
- METHIOPROPAMINE (2-MPA) : methyl[1-(thiophen-2-yl)propan-2-yl]amine;
- 4-Cl-2,5-DMA : 1-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amine;
- 6-APDB : 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl)propan-2-amine;
- 3-MEC : 2-(ethylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-one;
- FLUOROMETHAMPHETAMINE : [1-(fluorophenyl)propan-2-yl](methyl)amine;
- CHLOROAMPHETAMINE : 1-(chlorophenyl)propan-2-amine;
- CHLOROMETHAMPHETAMINE : [1-(chlorophenyl)propan-2-yl](methyl)amine;
- 2C-C : 2-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-amine;
- 2C-D : 2-(2,5-dimethoxy-4-methylphenyl)ethan-1-amine;
- 2C-E : 2-(4-ethyl-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-amine;
- 2C-P : 2-(2,5-dimethoxy-4-propylphenyl)ethan-1-amine;
- bk-2C-B : 2-amino-1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-one;
- 3C-E : 1-(4-ethoxy-3,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amine;
- 3C-P : 1-(3,5-dimethoxy-4-propoxyphenyl)propan-2-amine;
- Alpha-METHYLTRYPTAMINE (AMT) : 1-(1H-indol-3-yl)propan-2-amine;
- METHOXYPHENIDINE (MXP) : 1-[1-(2-methoxyphenyl)-2-phenylethyl]piperidine;
- METHOXETAMINE (MXE) : 2-(ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-one;
- DIPHENIDINE : 1-(1,2-diphenylethyl)piperidine;
- PV-8 (alpha-PHPP) : 1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)heptan-1-one;
- RH-34 : 3-(2-[(2-methoxyphenyl)methyl]amino)ethyl)-1,2,3,4-tetrahydroquinazoline-2,4-

dione;

- 3-MeO-PCP : 1-[1-(3-methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine;
- METOCIN (4-HO MET) : 3-{2-[ethyl(methyl)amino]ethyl}-1H-indol-4-ol;
- 5-MeO-MiPT : [2-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl](methyl)(propan-2-yl)amine;
- ALLYLESCALINE : 2-[3,5-dimethoxy-4-(prop-2-en-1-yloxy)phenyl]ethan-1-amine;
- N,N-DIISOPROPYLTRYPTAMINE (DiPT) : [2-(1H-indol-3-yl)ethyl]bis(propan-2-yl)amine;
- 4,4'-DMAR (4,4'-Dimethylaminorex) : 4-methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-

amine;

- 5-MeO-DALT : [2-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]bis(prop-2-en-1-yl)amine;
- 5-MeO-NBpBrT : [(4-bromophenyl)methyl][2-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]amine;
- 4-acetoxy-DMT (4-AcO DMT) : 3-[2-(dimethylamino)ethyl]¹H-indol-4-yl acetate;
- METACETIN (4-AcO-MET) : 3-{2-[ethyl(methyl)amino]ethyl}-1H-indol-4-yl acetate;
- 5-MeO-DMT : [2-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)ethyl]dimethylamine;
- LISDEXAMFETAMINE : 2,6-diamino-N-[1-phenylpropan-2-yl]hexanamide.]⁸

(§ 3. Deze bepalingen zijn eveneens van toepassing op de hiernavolgende planten en plantendelen,

beschouwd als zijnde stoffen voor de toepassing van dit besluit :

- ZWAMMEN met hallucinogene eigenschappen, meer bepaald de STROPHARIA, CONOCYBE en PSYLOCYBE soorten;

- KHAT;

- PEYOTL;

- SALVIA DIVINORUM.) <KB 2006-10-22/38, art. 2, 007; ED : 16-12-2006>

(1)<W [2009-12-23/03](#), art. 20, 008; Inwerkingtreding : 01-04-1999; de toepassing van artikel 20 wordt onderbroken gedurende de periode van 6 oktober 2009 tot de datum van de inwerkingtreding van deze wet>

(2)<KB [2010-06-13/05](#), art. 1, 010; Inwerkingtreding : 01-07-2010>

(3)<KB [2011-09-26/16](#), art. 1, 011; Inwerkingtreding : 23-10-2011>

(4)<KB [2013-03-20/08](#), art. 1, 012; Inwerkingtreding : 22-04-2013>

(5)<KB [2015-11-25/09](#), art. 2, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

(6)<KB [2015-11-25/09](#), art. 3, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

(7)<KB [2015-11-25/09](#), art. 4, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

(8)<KB [2015-11-25/09](#), art. 5, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

Art. 3. § 1. Niemand mag zonder voorafgaande algemene vergunning van Onze Minister onder bezwarende titel of om niet, psychotrope stoffen invoeren, uitvoeren, vervaardigen, in bezit hebben, verkopen of te koop stellen, afleveren of aanschaffen. Deze vergunning is persoonlijk en beperkt tot wetenschappelijke en medische doeleinden.

§ 2. Onverminderd de bepalingen van de artikelen 18 en 20 zijn de bepalingen van § 1 niet van toepassing :

1) op het verwerven of het bezit van geneesmiddelen krachtens een geneeskundig voorschrift;

2) op de officina-apothekers, de apothekers die een depot houden in een verzorgingsinstelling alsook voor de geneesheren en dierenartsen die een depot houden binnen de perken van de noden van hun officina of depot;

3) op de geneesheren en dierenartsen die geen depot houden en op de beoefenaars van de tandheelkunde binnen de perken van hun beroepsnoodwendigheden overeenkomstig de wetten en reglementen.

Art. 4. § 1. De aanvraag voor een algemene vergunning bedoeld in artikel 3, § 1 wordt bij een ter post aangetekend schrijven aan de Dienst der verdovende middelen gestuurd. Ze bevat de volgende inlichtingen :

- de naam of de handelsnaam en het adres of de maatschappelijke zetel van de aanvrager evenals de plaats(en) en de aard van de beoogde verrichtingen;

- (het ondernemingsnummer); <KB 2006-10-22/38, art. 3, 007; ED : 16-12-2006>

- de naam en voornaam van de verantwoordelijke persoon belast met het toezicht op het naleven van de verplichtingen voorzien bij dit besluit evenals van zijn vervanger of vervangers; deze personen worden gekozen rekening houdend met hun beroepsbekwaamheid;

- een bewijs van goed zedelijk gedrag voor de aanvrager en de verantwoordelijke en diens vervanger of vervangers;

- indien het een vennootschap betreft, de statuten.

De aanvraag moet worden ondertekend door de aanvrager, de verantwoordelijke alsmede zijn vervanger of vervangers.

§ 2. De algemene vergunning toegekend krachtens artikel 3 is geldig tot 31 december van het jaar waarvoor ze is afgeleverd. Zij kan hernieuwd worden op schriftelijke aanvraag van de vergunninghouder binnen de maand die de vervalddag voorafgaat, bij een ter post aangetekend schrijven.

De Minister kan de vergunning weigeren. Zijn beslissing wordt aan de aanvrager bij een ter post aangetekend schrijven medegedeeld. Hij kan ook de vergunning intrekken onder dezelfde voorwaarden.

§ 3. Elke wijziging aan de verstrekte inlichtingen moet binnen de 15 dagen bij een ter post

aangetekend schrijven door de vergunninghouder worden meegedeeld aan de Dienst der verdovende middelen. De Minister kan de wijziging weigeren. Zijn beslissing wordt aan de aanvrager meegedeeld bij een ter post aangetekend schrijven.

§ 4. In geval van verandering van titularis of verantwoordelijke wordt een inventaris van de voorraad psychotrope stoffen opgemaakt. Deze inventaris wordt leesbaar ingeschreven in het register voorzien door artikel 12 of in het register voorzien door artikel 14. Hij wordt gedateerd en ondertekend door de betrokken personen.

De vergunninghouder verwittigt de Dienst der verdovende middelen van de stopzetting van de activiteiten. Een ambtenaar van deze Dienst controleert en sluit de registers voorzien door de artikelen 12 en 14. De door dit besluit beoogde verantwoordingsstukken kunnen door deze ambtenaar worden meegenomen en bewaard door de Dienst der verdovende middelen. De vergunning wordt geschrapt.

§ 5. De vergunninghouders moeten, ten laatste op 1 februari van ieder jaar, de Dienst der verdovende middelen het overzicht van de voorraad mededelen van elke psychotrope stof die zij op 31 december van het voorgaande jaar in bezit hadden, op formulieren opgesteld door voornoemde dienst.

Art. 5. In afwijking op artikel 4 kan de Minister aan directeurs van laboratoria een voor vijf jaar geldige algemene vergunning verlenen om zich kleine hoeveelheden psychotrope stoffen aan te schaffen, voor wetenschappelijke doeleinden noodzakelijk voor en binnen de perken van hun beroepsnoodwendigheden.

Indien deze verwerving geschiedt in het kader van een contract voor analyse afgesloten tussen enerzijds een laboratorium erkend bij het ministerieel besluit van 20 februari 1995 tot erkenning van de laboratoria voor ontleding en controle op de geneesmiddelen en anderzijds een vergunninghouder erkend als fabrikant of invoerder van geneesmiddelen zoals bepaald in de artikelen 3 en 4 van het koninklijk besluit van 6 juni 1960 betreffende de fabricage, de distributie in het groot en de terhandstelling van geneesmiddelen, dan schaft het vergunninghoudend labo zich de psychotrope stoffen rechtstreeks aan bij de vergunninghoudende fabrikant of invoerder. In alle andere gevallen schaft hij zich de psychotrope stoffen aan bij een apotheek.

De Minister kan eveneens een voor vijf jaar geldende algemene vergunning verlenen aan personen waarvan de beroepsactiviteit het in bezit houden van een beperkte hoeveelheid psychotrope stoffen rechtvaardigt.

Art. 6. Iedere vergunninghouder die psychotrope stoffen in zijn bezit heeft, moet deze bewaren in een met een sleutel afgesloten kast of plaats met voldoende garanties tegen inbraak en die uitsluitend dient voor het bewaren van psychotrope stoffen en verdovende middelen. Deze plaats of kast mag alleen toegankelijk zijn voor het toezicht op de opslag, het gebruik, de verkoop of het afleveren van psychotrope stoffen of verdovende middelen. Een sleutel, onder verzegelde omslag, moet bestendig ter beschikking worden gehouden van de ambtenaren belast met het toezicht op de uitvoering van dit besluit.

De apothekers die een officina of een depot houden alsmede de geneesheren en de dierenartsen die een geneesmiddelendepot houden, mogen de psychotrope stoffen in de vergiftkast bewaren.

Art. 7. § 1. Het is verboden de in artikel 2 vermelde psychotrope stoffen op een andere manier in zijn bezit te houden, af te leveren, in of uit te voeren, te vervoeren of te doen vervoeren dan in glazen, metalen of niet voor alteratie vatbare plasticen recipiënten.

§ 2. Behalve voor in- of uitvoer moeten deze recipiënten de volgende meldingen dragen :

- de naam van de stof;
- een speciaal oranje-rood etiket waarop in het zwartgedrukt een doodshoofd en de vermelding "poison-vergift" voorkomen;
- een codenummer, door de Minister bepaald, behalve in geval van magistrale bereidingen;
- indien het gaat om farmaceutische specialiteiten, op zeer zichtbare wijze, een dubbele rode streep die minstens zo breed is als de grootste drukletters. Deze strepen moeten parallel lopen, 1 tot 3 cm van elkaar verwijderd zijn en een hellingshoek van 45° vormen.

(Het in het vorige lid bedoelde etiket dient niet te worden aangebracht op de recipiënten waarin

farmaceutische specialiteiten zijn verpakt die het wettelijk regime voor de aflevering vermelden, bedoeld in artikel 2bis, § 1, eerste lid, 15° of in artikel 2ter, § 1, eerste lid, 14° van het koninklijk besluit van 3 juli 1969 betreffende de registratie van geneesmiddelen.) <KB 2004-10-18/31, art. 3, 006; ED : 18-11-2004>

§ 3. Niemand mag psychotrope stoffen vervoeren of doen vervoeren zonder dat de recipiënten of de verpakkingen waarin zij zich bevinden de vermelding van de namen en de adressen van de afzender en van de bestemming dragen.

Art. 8. Elke voorlichting voor geneesmiddelen bedoeld bij dit hoofdstuk moet duidelijk vermelden dat zij onder de toepassing van dit besluit vallen.

Art. 9. Het is verboden psychotrope stoffen te vervoeren voor rekening van een persoon die geen vergunning krachtens dit besluit heeft.

Art. 10. Een vergunninghouder bedoeld bij artikel 3, § 1 mag slechts psychotrope stoffen verkopen of te koop aanbieden aan andere houders van een vergunning bedoeld in artikel 3, § 1 of aan officina-apothekers of apothekers die een depot houden in een verzorgingsinstelling.

Art. 11. § 1. Elke aan- of verkoop van psychotrope stoffen mag slechts gedaan worden op overlegging van een bestelbon. De vergunninghoudende koper vermeldt op deze bon de bestelde producten, hun hoeveelheid en de identiteit van de verkoper; hij dateert en ondertekent de bestelbon.

§ 2. De vergunninghouders bedoeld in artikel 3, § 1 alsook de officina-apothekers en de apothekers die een depot houden in een verzorgingsinstelling moeten bons gebruiken waarvan het model wordt bepaald door de Dienst der verdovende middelen en die door die Dienst zijn genummerd. Zij moeten zich bij deze Dienst de benodigde bonboekjes aanschaffen. Het gebruik van elke andere bon is hen verboden.

De bestelbon bevat drie luiken, A, B en C. Luik A wordt door de besteller bewaard, de luiken B en C worden aan de verkoper overhandigd. Deze vervolledigt luiken B en C.

De verkoper zendt maandelijks, binnen de eerste tien werkdagen, aan de Dienst der verdovende middelen het luik C van de bons betreffende de bestellingen uitgevoerd gedurende de vorige maand. Hij bewaart luik B.

§ 3. De vergunninghouders bedoeld bij artikel 5, lid 1 alsmede de geneesheren, dierenartsen en beoefenaars van de tandheelkunde stellen zelf een bon op die zij nummeren.

§ 4. De vergunninghouders bedoeld bij artikel 5, lid 3 stellen zelf een bon op die zij nummeren; deze bon dient voorafgaand aan iedere aankoop te worden gevisieerd door de Dienst der verdovende middelen.

Art. 12. § 1. Met uitzondering van de apotheker die een officina of een depot houdt, moet al wie psychotrope stoffen in zijn bezit heeft in een speciaal register de hoeveelheid van iedere psychotrope stof inschrijven die hij bezit.

Ze moeten er dag na dag, zonder blanco of overschrijving, de hoeveelheden inschrijven die ze kopen of verkopen, met vermelding van de datum van de verhandeling, de identiteit van de verkoper of koper, het gewicht van de vracproducten of het aantal verpakkingen van farmaceutische specialiteiten of geprefabriceerde geneesmiddelen en het nummer van de speciale bon bedoeld in artikel 11. Ze vermelden de hoeveelheden gebruikt voor bereidingen of fabricaties. Na iedere verrichting wordt eveneens de nieuwe voorraad opgegeven.

De boekhouding dient voor iedere psychotrope stof op een afzonderlijk blad te worden gehouden, met vermelding van het codenummer van de psychotrope stof en de vergunningsnummers van de verkopers en de kopers. Op het einde van iedere maand worden de in- en uitgegane hoeveelheden opgeteld.

§ 2. De boekhouding bedoeld in § 1 mag ook per computer gehouden worden op voorwaarde dat :

1. de ingebrachte informatie minstens eenmaal per maand wordt afgedrukt op papier. Deze bladzijden worden per psychotrope stof en chronologisch geklasseerd en bewaard. Ze vormen het register;

2. de activiteiten uitgevoerd sedert de laatste afdruk op elk ogenblik op papier kunnen worden afgedrukt. Deze bladzijden maken deel uit van het register;

3. de maandelijks verzending van de luiken C van de bons bedoeld in artikel 11 van dit besluit vergezeld is van een magnetische informatiedrager waarop de inhoud van de luiken C van deze bons is weergegeven en die voldoet aan de voorwaarden bepaald door de Minister.

Indien de Minister oordeelt dat de computerboekhouding van een vergunninghouder niet voldoet aan de wettelijke vereisten kan hij de boekhouding bedoeld in § 1 opleggen. Hij verwittigt daartoe de vergunninghouder bij een ter post aangetekend schrijven.

§ 3. Iedere bladzijde van de in de §§ 1 en 2 bedoelde registers wordt door de persoon die verantwoordelijk is voor de psychotrope stoffen genummerd en geparafeerd.

Art. 13. De houders van de algemene vergunning bedoeld in artikel 3 die psychotrope stoffen fabriceren of gebruiken om ze om te zetten of voor de fabricage van geneesmiddelen, moeten een speciaal fabricageregister houden.

In dit register dienen ingeschreven :

- de hoeveelheden grondstoffen die in fabricage worden gezet met de begindatum van fabricage;
- de hoeveelheden gefabriceerde stoffen of bereidingen al dan niet gevisieerd door dit hoofdstuk, hun gehalte, de einddatum van fabricage en de eventuele verliezen bij de vervaardiging.

De fabrikanten maken, door middel van driemaandelijks overzichtsstaten, aan de Dienst der verdovende middelen de hoeveelheden aangewende grondstoffen, de gefabriceerde hoeveelheden en de verkochte hoeveelheden bekend.

De Dienst der verdovende middelen kan de fabrikant opleggen om bij zijn driemaandelijks staten, voor elke partij grondstof, een afschrift te voegen van het ontledingsgetuigschrift van een door de Minister erkend laboratorium voor de analyse van geneesmiddelen overeenkomstig het ministerieel besluit van 20 februari 1995 tot erkenning van de laboratoria voor ontleding en controle op de geneesmiddelen.

Art. 14. § 1. De apotheker die een officina of een depot houdt, schrijft de voorschriften voor de psychotrope stoffen die hij aflevert in het register voorzien bij artikel 33 van het koninklijk besluit van 31 mei 1885 houdende goedkeuring der nieuwe onderrichtingen voor de geneesheren, de apothekers en de drogisten.

§ 2. De Dienst der verdovende middelen kan echter, op verslag van de farmaceutische inspecteur, de verplichting opleggen een speciale boekhouding te houden. De beslissing wordt de apotheker bij een per post aangetekende brief bekendgemaakt.

Ieder blad van deze speciale boekhouding wordt genummerd en geparafeerd door de apotheker-titularis. De boekhouding dient voor iedere psychotrope stof op een afzonderlijk blad gehouden, met vermelding van het codenummer van die stof.

De apotheker schrijft in gescheiden kolommen, dag na dag, zonder blanco of overschrijving, met vermelding van de datum van de verhandeling :

- a) de aangekochte of verkochte psychotrope stoffen;
- b) de afgeleverde psychotrope stoffen.

Naargelang het geval vermeldt hij eveneens :

- a) - de identiteit van de verkoper en van de koper met zijn vergunningsnummer;
- het nummer van de speciale bon, bedoeld in artikel 11;
- b) - de naam van de voorschrijver en de naam van de patiënt;
- het volgnummer van het voorschrift in het register der voorschriften bedoeld in artikel 33 van hogergenoemd koninklijk besluit van 31 mei 1885.

Telkens vermeldt hij :

- het gewicht van de vracproducten of
- het aantal verpakkingen van farmaceutische specialiteiten of
- het aantal eenheden van het geprefabriceerde geneesmiddel of
- de hoeveelheden gebruikt voor magistrale bereidingen.

Na iedere verrichting wordt ook de nieuwe voorraad opgegeven. Op het einde van iedere maand worden de in- en uitgegane hoeveelheden opgeteld.

Art. 15. § 1. De apotheker die een officina of een depot houdt, mag psychotrope stoffen alleen afleveren op oorspronkelijk, schriftelijk, gedagtekend en door een geneesheer, dierenarts of

beoefenaar van de tandheelkunde ondertekend voorschrift. Het voorschrift moet duidelijk de naam en het adres van de ondertekenaar vermelden en voluit de dosis en het aantal ampullen, cachetten, comprimés, granules, capsules, pillen, poeders, enz...

§ 2. Het voorschrift mag alleen worden vernieuwd, indien de beoefenaar daarop voluit het getal van en de termijn voor de toegelaten vernieuwingen heeft vermeld. De apotheker schrijft iedere vernieuwing in het register voorzien bij artikel 14.

§ 3. In afwijking op de bepalingen van § 1, mag de apotheker psychotrope stoffen afleveren aan de vergunninghouders bedoeld bij artikel 5, overeenkomstig de bepalingen van dat artikel.

Hij schrijft deze verkopen in een afzonderlijk register in waarvan hij maandelijks een gelijkkluidend afschrift toestuurde aan de Dienst der verdovende middelen.

Het is bovendien verboden voor een andere persoon dan de apotheker die een voor het publiek opengestelde officina houdt psychotrope stoffen te verkopen of af te leveren aan de geneesheren of dierenartsen die al dan niet een depot houden alsook aan de beoefenaars van de tandheelkunde.

[¹ § 4. In afwijking van paragraaf 1, mag het voorschrift bedoeld in dit besluit, zodra beschikbaar, in elektronische versie worden ingediend voor zover het bewijskracht bezit overeenkomstig artikel 36/1 van de wet van 21 augustus 2008 houdende oprichting en organisatie van het eHealth-platform en diverse bepalingen.]¹

(1)<KB [2014-01-13/14](#), art. 3, 013; Inwerkingtreding : 01-01-2012>

[Art. 16.](#) De geneesheren en dierenartsen, die al dan niet een depot mogen houden, evenals de beoefenaars van de tandheelkunde, mogen zich alleen bij een in de provincie gevestigd apotheker, die een voor het publiek opengestelde officina houdt, geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten, aanschaffen. De bestelbon moet ondertekend en gedagtekend zijn en leesbaar de naam en adres van de aanvrager vermelden alsook in voorkomend geval zijn inschrijvingsnummer op de lijst van de Orde.

De apotheker houdt voor deze leveringen een onderscheiden boekhouding en zendt daarvan maandelijks gelijkkluidend afschrift aan de Dienst der verdovende middelen.

Ieder geneesheer, dierenarts of beoefenaar van de tandheelkunde, die psychotrope stoffen heeft voorgeschreven of verkregen, moet in voorkomend geval het gebruik ervan kunnen verantwoorden ten overstaan van de bevoegde Provinciale Geneeskundige Commissie.

[Art. 17.](#) Verliezen wegens diefstal of wegens breken van een houder moeten onmiddellijk aan de Dienst der verdovende middelen bekend gemaakt worden. De apothekers die een apotheek of een depot houden, verwittigen ook de farmaceutische inspecteur van het ambtsgebied.

[Art. 18.](#) § 1. [¹ Onverminderd de vergunning bepaald bij artikel 3, § 1 is iedere invoer van een psychotrope stof onderworpen aan een voorafgaande vergunning van de Minister.

Deze bepaling is niet van toepassing op :

- Het vervoer door reizigers in het internationale verkeer van kleine hoeveelheden geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten voor hun persoonlijk gebruik die zij op wettelijke wijze hebben verkregen.

- Het vervoer van geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten in verbandkisten voor eerste hulp aan boord van schepen, luchtvaartuigen of andere middelen van openbaar vervoer gebruikt voor het internationaal verkeer.

- De invoer van kleine hoeveelheden psychotrope stoffen opgelijst in artikel 2, § 2, bestemd voor analytische of wetenschappelijke doeleinden;]¹

§ 2. Een schriftelijke aanvraag wordt voor iedere invoer afzonderlijk naar de Dienst der verdovende middelen gestuurd. Ze bevat de volgende inlichtingen :

- de naam of handelsnaam en het adres of de maatschappelijke zetel van de aanvrager;
- de naam of handelsnaam en het adres of de maatschappelijke zetel van de uitvoerder;
- de aard van de psychotrope stof;
- de hoeveelheid;
- eventueel het gehalte uitgedrukt in watervrije vorm;
- of de psychotrope stof bestemd is voor de Belgische markt of voor wederuitvoer.

§ 3. De invoervergunning bestaat uit 5 exemplaren :

- 1) het eerste exemplaar wordt bewaard door de Dienst der verdovende middelen;
- 2) het tweede exemplaar wordt door de Dienst aan de autoriteiten van het uitvoerland gezonden; De laatste drie exemplaren worden aan de invoerder gezonden :
- 3) het derde exemplaar wordt door de invoerder bewaard;
- 4) het vierde exemplaar (invoercertificaat genaamd) wordt door de invoerder naar de buitenlandse uitvoerder gestuurd;
- 5) het vijfde exemplaar wordt door de invoerder gebruikt om de psychotrope stoffen in bezit te nemen. Daartoe overhandigt hij het aan een ambtenaar van de Dienst der verdovende middelen.

§ 4. Deze kan de goederen nakijken en monsters nemen.

Dit onderzoek gebeurt ofwel in het douanekantoor langswaar de goederen worden ingevoerd, indien ze worden ingevoerd uit een niet-Lidstaat van de Europese Gemeenschap, ofwel bij de invoerder indien ze afkomstig zijn uit een Lidstaat van de Europese Gemeenschap.

§ 5. De Dienst der verdovende middelen verwittigt de regering van het uitvoerland dat de invoer is geschied en geeft de werkelijk ingevoerde hoeveelheden aan.

(1)<KB [2015-11-25/09](#), art. 6, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

[Art. 19.](#) § 1. De plaatsing van psychotrope stoffen in een vrije zone of in een vrij entrepot, onder de regeling van het douane-entrepot, van tijdelijke invoer of behandeling onder douanetoezicht, is verboden.

§ 2. De plaatsing van psychotrope stoffen onder de regeling actieve veredeling (systeem inzake schorsing) is onderworpen aan de overlegging van een invoervergunning die naar deze regeling verwijst.

Bij uitgang uit de regeling bedoeld in lid 1, dient, naargelang het geval, te worden overgelegd :

- een speciale vergunning verleend door de Dienst der verdovende middelen waarmee de inverblijfsstelling, de vernietiging onder douanetoezicht of de afstand aan de Schatkist van de psychotrope stoffen in de huidige staat of na verwerking wordt toegestaan,
- een uitvoervergunning zoals bedoeld in artikel 20 in de andere gevallen.

[Art. 20.](#) § 1. [¹ Onverminderd de vergunning bepaald bij artikel 3, § 1 is iedere uitvoer van een psychotrope stof onderworpen aan een voorafgaande vergunning van de Minister. Deze bepaling is niet van toepassing op :

- Het vervoer door reizigers in het internationale verkeer van kleine hoeveelheden geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten voor hun persoonlijk gebruik die zij op wettelijke wijze hebben verkregen.

- Het vervoer van geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten in verbandkisten voor eerste hulp aan boord van schepen, luchtvaartuigen of andere middelen van openbaar vervoer gebruikt voor het internationaal verkeer.

- De uitvoer van kleine hoeveelheden psychotrope stoffen opgelijst in artikel 2, § 2, bestemd voor analytische of wetenschappelijke doeleinden.]¹

§ 2. Een schriftelijke aanvraag wordt naar de Dienst der verdovende middelen gestuurd, voor iedere uitvoer afzonderlijk. Ze bevat de volgende inlichtingen :

- de naam of de handelsnaam en het adres of de maatschappelijke zetel van de aanvrager;
- de naam of handelsnaam en het adres of de maatschappelijke zetel van de invoerder;
- de aard van de psychotrope stof;
- de hoeveelheid;
- eventueel het gehalte uitgedrukt in watervrije vorm.

De aanvraag moet vergezeld zijn van een door de bevoegde autoriteiten van het land van bestemming afgegeven invoercertificaat, waarin verklaard wordt dat de invoer is goedgekeurd.

§ 3. De uitvoervergunning vermeldt het nummer en de datum van het invoercertificaat, het land dat het heeft afgegeven en de termijn waarbinnen de uitvoer moet geschieden; ze bestaat, naargelang het geval, uit 4 of 5 exemplaren :

- 1) het eerste exemplaar wordt bewaard door de Dienst der verdovende middelen;

2) het tweede exemplaar wordt door deze Dienst aan de autoriteiten van het invoerland gezonden;
De laatste twee of drie exemplaren worden aan de uitvoerder gezonden ;
3) het derde exemplaar wordt door de uitvoerder bewaard;
4) het vierde exemplaar wordt door de uitvoerder bij de zending gevoegd;
5) het vijfde exemplaar wordt gebruikt in geval van uitvoer van psychotrope stoffen naar een niet-Lidstaat van de Europese Gemeenschap. Het moet de zending vergezellen en worden voorgelegd op het douanebureau ter ondersteuning van de aangifte ter uitvoer. De douane zendt dit vijfde exemplaar terug naar de Dienst der verdovende middelen na er de uitgevoerde hoeveelheden op te hebben vermeld.

§ 4. De uitvoer van psychotrope stoffen mag slechts gebeuren na onderzoek door de Dienst der verdovende middelen, die monsters kan nemen en die de zending verzegelt. Dit onderzoek heeft plaats in de installaties van de uitvoerder.

(1)<KB [2015-11-25/09](#), art. 7, 014; Inwerkingtreding : 20-12-2015>

[Art. 21.](#) Een verzending psychotrope stoffen mag slechts door het land worden doorgevoerd indien ze vergezeld is van een exemplaar van de uitvoervergunning die door de bevoegde autoriteiten van het uitvoerend land is afgegeven. Deze bepaling is niet van toepassing op het vervoer door reizigers in het internationale verkeer van kleine hoeveelheden geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten voor hun persoonlijk gebruik die zij op wettelijke wijze hebben verkregen, noch op het vervoer van geneesmiddelen die psychotrope stoffen bevatten in verbandkisten voor eerste hulp aan boord van schepen, luchtvaartuigen of andere middelen van openbaar vervoer gebruikt voor het internationaal verkeer.

Het exemplaar van deze vergunning bedoeld in het eerste lid moet afgestempeld worden door de douaneagenten in de in- en uitgangskantoren wanneer het in- en/of uitgangskantoren betreft van het douanegebied van de Europese Gemeenschap.

Bericht van in- en/of uitgang wordt aan de Dienst der verdovende middelen gegeven door voornoemde kantoren.

[Art. 22.](#) De vergunningen tot in- en uitvoer waarvan geen gebruik werd gemaakt, moeten aan de Dienst der verdovende middelen teruggezonden worden.

[Art. 23.](#) In-, uit- en doorvoer van psychotrope stoffen met de post zijn verboden.

[Art. 24.](#) De personen die vergunning hebben om psychotrope stoffen in te voeren of te fabriceren moeten, vóór 1 mei van ieder jaar, aangeven welke hoeveelheid van elke der bij artikel 2 van dit besluit bedoelde stoffen zij voor het volgend jaar zullen nodig hebben, en op aanvraag van de Dienst der verdovende middelen, moeten zij de buitenlandse firma's opgeven, waarbij zij zich zullen bevoorraden.

HOOFDSTUK III.

[Art. 25.](#)¹ § 1. De bepalingen van hoofdstuk III van dit besluit zijn van toepassing op de hierna volgende psychotrope stoffen :

ALLOBARBITAL
ALPRAZOLAM
AMINOREX
AMOBARBITAL
BARBITAL
BENZFETAMINE
BROMAZEPAM
BROTIZOLAM
BUPRENORPHINE
BUTALBITAL
BUTOBARBITAL (5-butyl-5-ethylbarbituurzuur)
CAMAZEPAM
CATHINE
CLORAZEPATE

CHLORDIAZEPOXIDE
CLOBAZAM
CLONAZEPAM
CLOTIAZEPAM
CLOXAZOLAM
CYCLOBARBITAL
DELORAZEPAM
DIAZEPAM
ESTAZOLAM
ETHCHLORVYNOL
ETHINAMATE
ETHYLLOFLAZEPATE
FENCAMFAMINE
FLUDIAZEPAM
FLURAZEPAM
GLUTETHIMIDE
HALAZEPAM
HALOXAZOLAM
KETAZOLAM
LEFETAMINE
LOPRAZOLAM
LORAZEPAM
LORMETAZEPAM
MAZINDOL
MEDAZEPAM
MEPROBAMAAT
MESOCARB
METHYLPHENOBARBITAL
METHYPRYLONE
MIDAZOLAM
NIMETAZEPAM
NITRAZEPAM
NORDAZEPAM
OXAZEPAM
OXAZOLAM
PEMOLINE
PENTAZOCINE
PENTOBARBITAL
PHENDIMETRAZINE
PHENOBARBITAL
PHENTERMINE
PINAZEPAM
PRAZEPAM
PYROVALERONE
SECBUTABARBITAL
TEMAZEPAM
TETRAZEPAM
TRIAZOLAM
VINYLBITAL
ZOLPIDEM