

7. Efter i Overensstemmelse med ovenstaaende Punkt 6 at have undersøgt de indsendte Opgørelser, og efter i Henhold til Artikel 2 at have udfærdiget Opgørelser for de Lande eller Omraader, for hvilke der ikke maatte være indsendt nogen, skal Kontroludvalget, gennem Generalsekretæren, senest den 1. November hvert Aar, tilstille samtlige Medlemmer af Folkeforbundet og alle de i Artikel 27 nævnte Ikke-Medlemsstater en Oversigt indeholdende Opgørelserne for hvert Land eller Omraade; denne Oversigt skal, for saa vidt Kontroludvalget maatte anse det for nødvendigt, ledsages af en Fremstilling af de indsendte eller, ifølge ovenstaaende Punkt 6, afkrævede Forklaringer, og af alle de Bemærkninger, som Kontroludvalget maatte ønske at fremsætte vedrørende hver enkelt Opgørelse, Forklaring eller Anmodning om Forklaring.

8. Enhver Tillægsopgørelse, der i Aarets Løb indsendes til det faste Centraludvalg, skal uopholdeligt behandles af Kontroludvalget i Overensstemmelse med den i ovenstaaende Punkt 6 og 7 nærmere angivne Fremgangsmaade.

KAPITEL III.

BEGRÆNSNING AF FABRIKATIONEN.

Artikel 6.

1. Det Kvantum af et „bedøvende Middel“, der fremstilles i et Land eller Omraade i Løbet af et Aar, maa ikke overskride den samlede Sum af følgende Kvanta:

a) Det Kvantum, der for vedkommende Land eller Omraade, indenfor vedkommende Aar og indenfor Opgørelsens Grænser, udkræves til Forbrug i medicinsk eller videnskabeligt Øjemed, derunder det Kvantum, der udkræves til Fremstilling af Præparater, til hvis Udførsel der ikke kræves Udførselstilladelse, hvad enten disse Præparater er bestemt til indenlandsk Forbrug eller til Udførsel;

b) Det Kvantum, der for vedkommende Land eller Omraade, for vedkommende Aar og indenfor Opgørelsens Grænser, udkræves til Omdannelse, saavel til indenlandsk Forbrug som til Udførsel;