

3. Efter at have forelagt Spørgsmaalet for det internationale Sundhedsbureaus faste Udvalg, afgør nævnte Sundhedsudvalg, om vedkommende Produkt er i Stand til at fremme Misbrugen af narkotiske Midler (og derfor skal sidestilles med de i Gruppe I, Undergruppe a) nævnte „bedøvende Midler“), eller om det kan omdannes til et saadant Produkt (og derfor skal sidestilles med de i Gruppe I, Undergruppe b) og Gruppe II nævnte „bedøvende Midler“).

4. Hvis Sundhedsudvalget fastslaar, at vedkommende Produkt, uden at være et „bedøvende Middel“, der er i Stand til at fremme Misbrugen af narkotiske Midler, kan omdannes til et saadant Produkt, skal Spørgsmaalet om, hvorvidt nævnte Stof henhører under Gruppe I, Undergruppe b) eller under Gruppe II, forelægges til Afgørelse i et Udvalg bestaaende af 3 Ekspertter, der er tilstrækkelig kvalificerede i videnskabelig og teknisk Henseende. To af disse Ekspertter skal udnævnes henholdsvis af den interesserede Regering og af det raadgivende Opiumsudvalg; den tredie skal udpeges af de to saaledes valgte Ekspertter.

5. Enhver Afgørelse, der er truffet i Overensstemmelse med de to foregaaende Punkter, skal meddeles til Generalsekretæren for Folkeforbundet, som underretter samtlige Medlemmer af Folkeforbundet og alle de i Artikel 27 nævnte Ikke-Medlemsstater derom.

6. Hvis det af disse Afgørelser fremgaar, at vedkommende Produkt kan give Anledning til Misbrug af narkotiske Midler eller kan omdannes til et saadant Produkt, skal de høje kontraherende Parter, saa snart de har modtaget Meddelelsen fra Generalsekretæren, bringe de i nærværende Konvention indeholdte Regler til Anvendelse paa vedkommende Produkt, eftersom dette henhører under Gruppe I eller Gruppe II.

7. Hvis der af en af de kontraherende Parter rettes Anmodning derom til Generalsekretæren, kan enhver Afgørelse af denne Art underkastes en Revision paa Grundlag af de indvundne Erfaringer og i Overensstemmelse med den ovenfor angivne Fremgangsmaade.