



**AS PER LATEST PCI SYLLABUS
ER2020**

1 INDIA'S
ONE
EXAM BOOSTER

University Pattern
Solved Model Paper (3 Set)
Bilingual (English & Hindi)

Diploma in Pharmacy **2nd Year**

**Pharmacy Law & Ethics
(ER20-26T)**



SALIENT FEATURES

- 30 Long Questions & Answers
- 30 Short Questions & Answers
- 30 Objective Type Questions & Answers
- 30 Fill in the blanks/ True False
- Covering Complete Syllabus



USEFUL FOR ALL UNIVERSITY STUDENTS

PHARMACY LAW AND ETHICS
D. PHARMA 2ND YEAR | 2023
MODEL PAPER -1

TIME 03:00 HOURS

MAXIMUM MARKS: 80

PART - A

Answer any six questions. Each question carries equal marks 6×5 = 30 marks

Q1) Discuss the constitution and function of the Pharmacy Council of India. (भारतीय फार्मसी परिषद के गठन और कार्य पर चर्चा करें।)

Answer (उत्तर)

ELECTED MEMBERS	NOMINATED MEMBERS	EX- OFFICIO MEMBERS
6 members: six members including at least four member is teacher are elected by UGC	6 members: six members including at least four person possessing degree or diploma pharmacy	The director general of health service
1 member: one member elected by medical council of India	2 members: one from UGC and one from AICTE	The director of central drug laboratory
1 member: One member shall be pharmacist to represent each state elected by each state	1 member: One registered pharmacist to represent each state nominated by govt./Union territory	The drug controller of India
TOTAL- 8	TOTAL-9	TOTAL -3

निर्वाचित सदस्य	मनोनीत सदस्य	पदेन सदस्य
6 सदस्य: कम से कम चार सदस्य शिक्षक सहित छह सदस्य यूजीसी द्वारा चुने जाते हैं	6 सदस्य: छह सदस्य जिनमें फार्मसी की डिग्री या डिप्लोमा रखने वाले कम से कम चार व्यक्ति शामिल हैं	स्वास्थ्य सेवा महानिदेशक
1 सदस्य: भारतीय चिकित्सा परिषद द्वारा निर्वाचित एक सदस्य	2 सदस्य: एक यूजीसी से और एक एआईसीटीई से	केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला के निदेशक
1 सदस्य: प्रत्येक राज्य द्वारा निर्वाचित प्रत्येक राज्य का प्रतिनिधित्व करने के लिए एक सदस्य फार्मासिस्ट होगा	1 सदस्य: सरकार/केंद्र शासित प्रदेश द्वारा नामित प्रत्येक राज्य का प्रतिनिधित्व करने के लिए एक पंजीकृत फार्मासिस्ट	भारत के औषधि नियंत्रक
कुल- 8	कुल-9	कुल -3

Functions of Pharmacy Council of India (भारतीय फार्मसी परिषद के कार्य)

<ul style="list-style-type: none"> ➤ Prescribing minimum education standards required for qualification for registration as a pharmacist. ➤ Framing the rules and regulations known as education regulations with the approval 	<ul style="list-style-type: none"> ➤ फार्मासिस्ट के रूप में पंजीकरण के लिए योग्यता के लिए आवश्यक न्यूनतम शिक्षा मानकों का निर्धारण करना।
--	---

 pharmacyindia.co.in |  pharmacyindia24@gmail.com |  8171313561; 8006781759



Download **PHARMACY INDIA** App from **Google Play store**

2.	Leaflet or literature accompanying packaging of drugs.	Advertisement contains only formulation for RMP following <ul style="list-style-type: none"> • Therapeutic indication of drugs. • Administration • Dosage • Side effect • Precaution
3.	Advertisement in journals	Responsibility to prove the any claim of advertisement in respect to the not false.
4.	Price list of manufacturers, distributor, importer of drugs	Advertisement only contains technical information for guidelines for RMP
5.	Advertisement of chemical contraceptive for oral	Advertisement to the chemical contraceptive.

क्र.सं	छूट प्राप्त विज्ञापन की श्रेणी	स्थिति
1.	सरकार द्वारा मुद्रित या प्रकाशित दवा से संबंधित विज्ञापन। या सरकार की पूर्व अनुमति वाला कोई भी व्यक्ति	जरूरत है तो जागरूकता फैलाने की
2.	दवाओं की पैकेजिंग के साथ संलग्न पत्रक या साहित्य।	
3.	पत्रिकाओं में विज्ञापन	विज्ञापन में निम्नलिखित आरएमपी के लिए केवल सूत्रीकरण शामिल है
4.	दवाओं के निर्माताओं, वितरकों, आयातकों की मूल्य सूची	• दवाओं का चिकित्सीय संकेत।
5.	मौखिक के लिए रासायनिक गर्भनिरोधक का विज्ञापन	• प्रशासन

Q5) Discuss the breeding and stocking of animals. (पशुओं के प्रजनन और भंडारण पर चर्चा करें।)

Answer (उत्तर)

<p>Breeding And Genetics For initiating a colony, the breeding stock must be procured from CPCSEA registered breeders or suppliers ensuring that genetic makeup and health status of animal is known. In case of an inbred strain, the characters of the strain with their gene distribution and the number of inbred generations must be known for further propagation. The health status should indicate their origin, eg. conventional, specific pathogen free or transgenic gnotobiotic or knockout stock.</p> <p>Stocking of animals (a) Animal houses shall be located in a quiet atmosphere undisturbed by traffic, and the premises kept tidy, hygienic and the animals protected from drought and extremes of weather.</p>	<p>प्रजनन और आनुवंशिकी एक कॉलोनी शुरू करने के लिए, प्रजनन स्टॉक सीपीसीएसईए पंजीकृत प्रजनकों या आपूर्तिकर्ताओं से खरीदा जाना चाहिए, यह सुनिश्चित करते हुए कि पशु की आनुवंशिक संरचना और स्वास्थ्य स्थिति ज्ञात है। एक अंतर्जात नस्ल के मामले में, आगे के प्रसार के लिए नस्ल के लक्षण, उनके जीन वितरण और अंतर्जात पीढ़ियों की संख्या को जानना आवश्यक है। स्वास्थ्य स्थिति को उनकी उत्पत्ति का संकेत देना चाहिए, उदाहरण के लिए। पारंपरिक, विशिष्ट रोगजनक मुक्त या ट्रांसजेनिक ग्नोटोबायोटिक या नॉकआउट स्टॉक।</p> <p>जानवरों का स्टॉक करना (ए) पशु घर यातायात से परेशान किए बिना शांत वातावरण में स्थित होंगे, और परिसर को साफ सुथरा रखा जाएगा और जानवरों को सूखे और चरम मौसम से बचाया जाएगा।</p>
---	--

17. Advisory Role: Serve as an advisory body to the government on matters related to pharmacy education, practice, and regulation.	17. सलाहकार भूमिका: फार्मसी शिक्षा, अभ्यास और विनियमन से संबंधित मामलों पर सरकार के लिए एक सलाहकार निकाय के रूप में कार्य करना।
18. International Collaboration: Collaborate with international bodies and organizations to align pharmacy education and practice with global standards.	18. अंतर्राष्ट्रीय सहयोग: फार्मसी शिक्षा और अभ्यास को वैश्विक मानकों के साथ संरेखित करने के लिए अंतर्राष्ट्रीय निकायों और संगठनों के साथ सहयोग करें।

Q3) Define the term according to Drug and Cosmetics Act 1940. (औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम 1940 के अनुसार शब्द को परिभाषित करें।)

(a) Drug (दवा) (b) Govt. Analyst (सरकार विश्लेषक)

(c) Misbranded Drugs (गलत ब्रांड वाली दवाएं)

Answer (उत्तर)

<p>(a) Drug: Definition: According to the Drug and Cosmetics Act, 1940, a "drug" includes:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Substances intended for use in the diagnosis, treatment, mitigation, or prevention of diseases in humans or animals. ➤ Substances (other than food) intended to affect the structure or any function of the human body or animal body. ➤ Substances intended for use as components of a medicinal product. <p>(b) Government Analyst: Definition: A "Government Analyst" refers to an analyst appointed by the central or state government for carrying out the analysis of drugs in a government laboratory.</p> <p>(c) Misbranded Drugs: Definition: According to the Drug and Cosmetics Act, 1940, a drug is considered misbranded if:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ It is offered for sale under a name that is misleading or likely to deceive the consumer concerning the nature, substance, or quality of the drug. ➤ Its label or container displays false information regarding the quantity or proportion of any ingredient. ➤ It is in a package that has been intentionally misbranded. 	<p>(ए) दवा: परिभाषा: औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 के अनुसार, एक "दवा" में शामिल हैं:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ मनुष्यों या जानवरों में बीमारियों के निदान, उपचार, शमन या रोकथाम में उपयोग के लिए इच्छित पदार्थ। ➤ पदार्थ (भोजन के अलावा) मानव शरीर या पशु शरीर की संरचना या किसी कार्य को प्रभावित करने के इरादे से। ➤ औषधीय उत्पाद के घटकों के रूप में उपयोग के लिए अभिप्रेत पदार्थ। <p>(बी) सरकारी विश्लेषक: परिभाषा: एक "सरकारी विश्लेषक" एक सरकारी प्रयोगशाला में दवाओं का विश्लेषण करने के लिए केंद्र या राज्य सरकार द्वारा नियुक्त एक विश्लेषक को संदर्भित करता है।</p> <p>(सी) गलत ब्रांड वाली दवाएं: परिभाषा: औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 के अनुसार, किसी दवा को गलत ब्रांड माना जाता है यदि:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ इसे ऐसे नाम के तहत बिक्री के लिए पेश किया जाता है जो दवा की प्रकृति, पदार्थ या गुणवत्ता के बारे में भ्रामक है या उपभोक्ता को धोखा देने की संभावना है। ➤ इसका लेबल या कंटेनर किसी घटक की मात्रा या अनुपात के संबंध में गलत जानकारी प्रदर्शित करता है।
--	--

<ul style="list-style-type: none"> ▪ Actions: Promoting effective communication with patients, healthcare teams, and other stakeholders, and participating in collaborative healthcare efforts. <p>7. Professional Independence:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Responsibility: Pharmacists should exercise professional judgment independently and avoid compromising their professional integrity. ▪ Actions: Resisting external pressures that may compromise professional independence, and acting in the best interest of patient care. 	<p>7. व्यावसायिक स्वतंत्रता:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ जिम्मेदारी: फार्मासिस्टों को स्वतंत्र रूप से पेशेवर निर्णय लेना चाहिए और अपनी पेशेवर अखंडता से समझौता करने से बचना चाहिए। ▪ क्रियाएँ: बाहरी दबावों का विरोध करना जो पेशेवर स्वतंत्रता से समझौता कर सकते हैं, और रोगी देखभाल के सर्वोत्तम हित में कार्य करना।
---	---

Q6) Discuss the retail price of formulations. (फॉर्मूलेशन के खुदरा मूल्य पर चर्चा करें।)

Answer (उत्तर)

<p>RETAIL PRICE OF FORMULATIONS For calculation of retail price of any drug formulation the following formula is used;</p> <p>R.P (M.C+ C.C+ P.M+ P.C) x 1 + MAPE/100+ E.D</p> <p>R.P- Retail Price M.C- Material Cost (inclusive of processing losses) C.C- Conversion Cost P.M-Packing Material cost PC-Packing Charges MAPE- Maximum Allowable Post Manufacturing Expenses (inclusive of trade margins) E.D- Excise Duty</p>	<p>फॉर्मूलेशन का खुदरा मूल्य किसी भी औषधि निर्माण के खुदरा मूल्य की गणना के लिए निम्नलिखित सूत्र का उपयोग किया जाता है;</p> <p>R.P (M.C+ C.C+ P.M+ P.C) x 1 + MAPE/100+ E.D</p> <p>R.P- खुदरा मूल्य M.C- सामग्री लागत (प्रसंस्करण हानि सहित) C.C- रूपांतरण लागत P.M- पैकिंग सामग्री की लागत PC- पैकिंग के शुल्क MAPE- अधिकतम स्वीकार्य पोस्ट मैन्युफैक्चरिंग व्यय (व्यापार मार्जिन सहित) E.D- उत्पाद शुल्क</p>
--	---

Q7) Write the role of Indian Pharmacopoeial Commission (IPC). (भारतीय फार्माकोपियल आयोग (IPC) की भूमिका लिखिए।)

Answer (उत्तर)

<p>INDIAN PHARMACOPOEIA COMMISSION (IPC)</p> <ul style="list-style-type: none"> □ Indian Pharmacopoeia Commission (IPC) is an autonomous institution of the Ministry of Health and Family Welfare which sets 	<p>भारतीय फार्माकोपिया आयोग (आईपीसी)</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ भारतीय फार्माकोपिया आयोग (आईपीसी) स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय की एक स्वायत्त संस्था है जो भारत में निर्मित, बेची और खपत की
--	--

PHARMACY LAW AND ETHICS

D. PHARMA 2ND YEAR | 2023

MODEL PAPER -2

TIME 03:00 HOURS

MAXIMUM MARKS: 80

PART - A

Answer any six questions. Each question carries equal marks 6×5 = 30 marks

Q1) Discuss the Registration of Pharmacists. (फार्मासिस्ट के पंजीकरण पर चर्चा करें।)

Answer (उत्तर)

<p>Registration of Pharmacist Preparation and maintenance of register:</p> <p>(1) As soon as may be after this Chapter has taken effect in any State, the State Government shall cause to be prepared in the manner hereinafter provided a register of pharmacists for the State.</p> <p>(2) The State Council shall as soon as possible after it is constituted assume the duty of maintaining the register in accordance with the provisions of this Act.</p> <p>(3) The register shall include the following particulars, namely:</p> <ol style="list-style-type: none"> the full name and residential address of the registered person; the date of his first admission to the register; his qualifications for registration; his professional address, and if he is employed by any person, the name of such person; such further particulars as may be prescribed. 	<p>फार्मासिस्ट का पंजीकरण रजिस्टर की तैयारी और रखरखाव:</p> <p>(1) किसी भी राज्य में इस अध्याय के प्रभावी होने के बाद जितनी जल्दी हो सके, राज्य सरकार राज्य के लिए फार्मासिस्टों का एक रजिस्टर इसके बाद प्रदान किए गए तरीके से तैयार कराएगी।</p> <p>(2) राज्य परिषद अपने गठन के बाद यथाशीघ्र इस अधिनियम के प्रावधानों के अनुसार रजिस्टर बनाए रखने का कर्तव्य संभालेगी।</p> <p>(3) रजिस्टर में निम्नलिखित विवरण शामिल होंगे, अर्थात्:</p> <ol style="list-style-type: none"> पंजीकृत व्यक्ति का पूरा नाम और आवासीय पता; रजिस्टर में उसके प्रथम प्रवेश की तारीख; पंजीकरण के लिए उसकी योग्यताएं; उसका पेशेवर पता, और यदि वह किसी व्यक्ति द्वारा नियोजित है, तो ऐसे व्यक्ति का नाम; ऐसे अतिरिक्त विवरण जो निर्धारित किए जा सकते हैं।
---	---

Q2) Describe the Prohibition of manufacture and sale of certain drugs. (कुछ दवाओं के निर्माण और बिक्री पर प्रतिबंध का वर्णन करें।)

Answer (उत्तर)

<p>Prohibition of Manufacture and Sale of Certain Drugs</p> <p>From the date notified by the State Government, no person shall himself or by any other person on his behalf, manufacture for sale or for distribution, or sell or stock or offer for sale, or distribute-</p> <ol style="list-style-type: none"> any drug which is not of standard quality or is misbranded, adulterated or spurious; 	<p>कुछ दवाओं के निर्माण और बिक्री पर प्रतिबंध</p> <p>राज्य सरकार द्वारा अधिसूचित तिथि से, कोई भी व्यक्ति स्वयं या अपनी ओर से किसी अन्य व्यक्ति द्वारा बिक्री के लिए या वितरण के लिए निर्माण नहीं करेगा, या बिक्री या स्टॉक या बिक्री के लिए पेशकश नहीं करेगा, या वितरण नहीं करेगा।</p> <ol style="list-style-type: none"> कोई भी दवा जो मानक गुणवत्ता की नहीं है या गलत ब्रांडेड, मिलावटी या नकली है; कोई भी कॉस्मेटिक जो मानक गुणवत्ता का नहीं है, या गलत ब्रांडेड, मिलावटी या नकली है;
---	---

<ul style="list-style-type: none"> • Publishing Indian Pharmacopoeia (IP) and its Addenda at regular intervals. • Preparation, certification, and distribution of IP Reference Substances (IPRS) to the stakeholders. • Publishing National Formulary of India (NFI) for rational use of medicines by health professionals. • Running Pharmacovigilance Programme of India (PvPI) through National Coordination Centre (NCC) at IPC. • Analysis of the new drug candidate materials by Indian Pharmacopoeia laboratory (IPL) for their marketing authorization. • Skill development, international collaborations etc. 	<ul style="list-style-type: none"> • भारतीय फार्माकोपिया (आईपी) और इसके परिशिष्ट को नियमित अंतराल पर प्रकाशित करना। • हितधारकों को आईपी संदर्भ सामग्री (आईपीआरएस) की तैयारी, प्रमाणन और वितरण। • स्वास्थ्य पेशेवरों द्वारा दवाओं के तर्कसंगत उपयोग के लिए नेशनल फॉर्मूलरी ऑफ इंडिया (एनएफआई) का प्रकाशन। • आईपीसी में राष्ट्रीय समन्वय केंद्र (एनसीसी) के माध्यम से भारतीय फार्माकोविजिलेंस कार्यक्रम (पीवीपीआई) चलाना। • भारतीय फार्माकोपिया प्रयोगशाला (आईपीएल) द्वारा उनके विपणन प्राधिकरण के लिए नई दवा उम्मीदवार सामग्री का विश्लेषण। • कौशल विकास, अंतर्राष्ट्रीय सहयोग आदि।
--	--

Q5) Write a note on categorization of medical devices. (चिकित्सा उपकरणों के वर्गीकरण पर एक नोट लिखें।)

Answer (उत्तर)

<p>Medical Device Categorization</p> <ul style="list-style-type: none"> - Class A- Devices involving low risk levels e.g., Thermometers and tongue depressors. - Class B- devices involving low to medium risk e.g., hypodermic needles and suction equipments. - Class C - Devices involving moderate to high risk e.g., lung ventilator and bone fixation plates. - Class D- Devices involving high risk e.g., heart valves and implantable defibrillator. 	<p>चिकित्सा उपकरण वर्गीकरण</p> <ul style="list-style-type: none"> - क्लास A- कम जोखिम स्तर वाले उपकरण जैसे, थर्मामीटर और जीभ डिप्रेसर। - क्लास B- कम से मध्यम जोखिम वाले उपकरण जैसे, हाइपोडर्मिक सुई और सक्शन उपकरण। - क्लास C - मध्यम से उच्च जोखिम वाले उपकरण जैसे, फेफड़े का वेंटिलेटर और हड्डी निर्धारण प्लेटें। - क्लास D- उच्च जोखिम वाले उपकरण जैसे, हृदय वाल्व और इम्प्लांटेबल डिफाइब्रिलेटर।
---	--

Q6) Discuss the basics of clinical trial. (क्लिनिकल परीक्षण की बुनियादी बातों पर चर्चा करें।)

Answer (उत्तर)

<p>The basics of clinical trials are: Phases of Clinical Trials</p> <p>Phase 1: 15-30 people</p> <ul style="list-style-type: none"> • What dosage is safe? • How should treatment be given? • How does treatment affect the body? <p>Phase 2: Less than 100 people</p>	<p>नैदानिक परीक्षणों की मूल बातें हैं: क्लिनिकल परीक्षण के चरण</p> <p>चरण 1: 15-30 लोग</p> <ul style="list-style-type: none"> • कौन सी खुराक सुरक्षित है? • इलाज कैसे करना चाहिए? • उपचार शरीर को कैसे प्रभावित करता है? <p>चरण 2: 100 से कम लोग</p>
---	---

Q7) Sale prices of bulk drugs are fixed by

- (a) Patent Act (b) MAPE calculation
(c) Factories Act 1948 (d) Drug Price control order (DPCO)

Q7) थोक दवाओं की बिक्री कीमतें किसके द्वारा तय की जाती हैं?

- (a) पेटेंट अधिनियम (b) एमएपीई गणना
(c) फैक्टरी अधिनियम 1948 (d) दवा मूल्य नियंत्रण आदेश (डीपीसीओ)

Q8) The minimum required area to open a retail drug store is.

- (a) 15 sqm (b) 10 sqm (c) 40 sqm (d) 60 sqm

Q8) खुदरा दवा की दुकान खोलने के लिए न्यूनतम आवश्यक क्षेत्र है।

- (a) 15 वर्गमीटर (b) 10 वर्गमीटर (c) 40 वर्गमीटर (d) 60 वर्गमीटर

Q9) Penalty for falsely claiming to be a registered pharmacist on first conviction is:

- (a) 1000 Rs/- (b) 500Rs/- (c) 250 Rs/- (d) 200 Rs/-

Q9) पहली बार दोषी पाए जाने पर पंजीकृत फार्मासिस्ट होने का झूठा दावा करने पर जुर्माना है:

- (a) 1000 रुपये/- (b) 500 रुपये/- (c) 250 रुपये/- (d) 200 रुपये/-

Q10) The study of fundamental legal principles is:

- (a) Ethics (b) Rules (c) Jurisprudence (d) None

Q10) मौलिक कानूनी सिद्धांतों का अध्ययन है:

- (a) नैतिकता (b) नियम (c) न्यायशास्त्र (d) कोई नहीं

Answers (उत्तर)

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
c	b	a	a	a	b	d	b	a	c

Fill-in the blanks with suitable word/ words (रिक्त स्थान को उपयुक्त शब्द/शब्दों से भरें)

Q11) No. of elected members in PCI is _____. (6/8)

Q11) PCI में निर्वाचित सदस्यों की संख्या _____ है। (6/8)

Q12) There is _____ members in DTAB. (21/18)

Q12) DTAB में _____ सदस्य हैं। (21/18)

Q13) The license for the cultivation of opium is granted by _____ officer. (Narcotic/ Drug)

Q13) अफीम की खेती का लाइसेंस _____ अधिकारी द्वारा दिया जाता है। (मादक/ड्रग)

Q14) Food businesses in India are required to obtain a/an _____ from FSSAI. (License/ Permit).

Q14) भारत में खाद्य व्यवसायों को FSSAI से _____ प्राप्त करना आवश्यक है। (लाइसेंस/ परमिट) ।

Q15) The primary role of the NPPA is to regulate the prices of _____ products. (Pharmaceutical/ Grocery).

Q15) NPPA की प्राथमिक भूमिका _____ उत्पादों की कीमतों को विनियमित करना है। (फार्मास्युटिकल/ किराना) ।

Q16) The primary objective of the MTP Act is to provide safe and legal access to abortion services.

(True/ False)

Q16) एमटीपी अधिनियम का प्राथमिक उद्देश्य गर्भपात सेवाओं तक सुरक्षित और कानूनी पहुंच प्रदान करना है।

(सही / गलत)

PHARMACY LAW AND ETHICS
D. PHARMA 2ND YEAR | 2023
MODEL PAPER -3

TIME 03:00 HOURS
80

MAXIMUM MARKS:

PART - A

Answer any six questions. Each question carries equal marks 6×5 = 30 marks

Q1) Discuss the constitution of State and Joint state Pharmacy Council. (राज्य एवं संयुक्त राज्य फार्मसी परिषद के गठन पर चर्चा करें।)

Answer (उत्तर)

MEMBER	STATE PHARMACY COUNCIL	JOINT STATE PHARMACY COUNCIL
Elected member	Six registered pharmacists Elected from amongst	Six members elected amongst themselves by registered pharmacist of each participating state.
	One member elected by amongst themselves by the member of medical council of state	One member elected by medical council of each state from amongst its member
Nominated member	Five members of whom at least 3 members shall possess Degree or diploma	2-4 member nominated by each participating state of whom more than half shall be possessing degree of diploma
Ex-officio member	<ul style="list-style-type: none"> Chief administrative medical Office of the state Officer -in -charge of drug and cosmetic act Govt. analyst under the drug and cosmetic act 	<ul style="list-style-type: none"> Chief administrative medical Officer of the participating states Officer -in -charge of drug control Administration of each participating state. Govt. analyst of each participating state.

सदस्य	राज्य फार्मसी परिषद	संयुक्त राज्य फार्मसी परिषद
चुने हुए सदस्य	छह पंजीकृत फार्मासिस्ट बीच से चुना गया	प्रत्येक भाग लेने वाले राज्य के पंजीकृत फार्मासिस्ट द्वारा छह सदस्यों को आपस में चुना जाता है।
	राज्य की चिकित्सा परिषद् के सदस्य द्वारा आपस में निर्वाचित एक सदस्य	प्रत्येक भाग लेने वाले राज्य द्वारा 2-4 सदस्य नामांकित किये जायेंगे जिनमें से आधे से अधिक के पास डिप्लोमा की डिग्री होगी
मनोनीत सदस्य	जिनमें से कम से कम पाँच सदस्य 3 सदस्यों के पास होगा डिग्री या डिप्लोमा	प्रत्येक भाग लेने वाले राज्य द्वारा 2-4 सदस्य नामांकित किये जायेंगे जिनमें से आधे से अधिक के पास डिप्लोमा की डिग्री होगी
पद के अनुसार	<ul style="list-style-type: none"> मुख्य प्रशासनिक चिकित्सा राज्य का कार्यालय औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम के प्रभारी अधिकारी 	<ul style="list-style-type: none"> मुख्य प्रशासनिक चिकित्सा भाग लेने वाले राज्यों के अधिकारी प्रत्येक भाग लेने वाले राज्य के औषधि नियंत्रण प्रशासन के प्रभारी अधिकारी।

 pharmacyindia.co.in |  pharmacyindia24@gmail.com |  8171313561; 8006781759



Download **PHARMACY INDIA** App from **Google Play store**

PART-C

Answer all questions. Each question carries equal marks.

20×1= 20 marks

Multiple Choice Questions: (बहु विकल्पीय प्रश्नः)

Q1) PCI is reconstituted at every

- (a) 1 year (b) 2 years (c) 4 years (d) 5 years

Q1) पीसीआई का हर बार पुनर्गठन किया जाता है

- (a) 1 वर्ष (b) 2 वर्ष (c) 4 वर्ष (d) 5 वर्ष

Q2) List of the minimum equipment required for the efficient running of the pharmacy is given in schedule

- (a) Schedule F (b) Schedule M (c) Schedule J (d) Schedule N

Q2) फार्मसी के कुशल संचालन के लिए आवश्यक न्यूनतम उपकरणों की सूची अनुसूची में दी गई है

- (a) अनुसूची F (b) अनुसूची M (c) अनुसूची J (d) अनुसूची N

Q3) Examples of Narcotic drugs

- (a) Opium (b) Coca (c) Hemp (d) All of above

Q3) नशीली दवाओं के उदाहरण

- (a) अफीम (b) कोका (c) गांजा (d) उपरोक्त सभी

Q4) "Skull and bones" picture is present on boxes of

- (a) Poisonous substances (b) Narcotics substances
-
- (c) Dangerous substances (d) All of the above

Q4) "खोपड़ी और हड्डियों" का चित्र बक्सों पर मौजूद है

- (a) जहरीले पदार्थ (b) मादक पदार्थ
-
- (c) खतरनाक पदार्थ (d) उपरोक्त सभी

Q5) Any announcement made orally or by means of producing or transmitting light, sound or smoke, is known as

- (a) Order (b) Commitment (c) Resolution (d) Advertisement

Q5) मौखिक रूप से या प्रकाश, ध्वनि या धुआं उत्पन्न या प्रसारित करने के माध्यम से की गई कोई भी घोषणा कहलाती है

- (a) आदेश (b) प्रतिबद्धता (c) संकल्प (d) विज्ञापन

Q6) Drugs (Price control, Order 1995) and related orders from time to time are enforced by:

- (a) NPPA (b) CSIR (c) DBT (d) ICMR

Q6) औषधि (मूल्य नियंत्रण, आदेश 1995) और समय-समय पर संबंधित आदेश किसके द्वारा लागू किए जाते हैं:

- (a) NPPA (b) CSIR (c) DBT (d) ICMR

Q7) MRP of scheduled formulations= ceiling price +

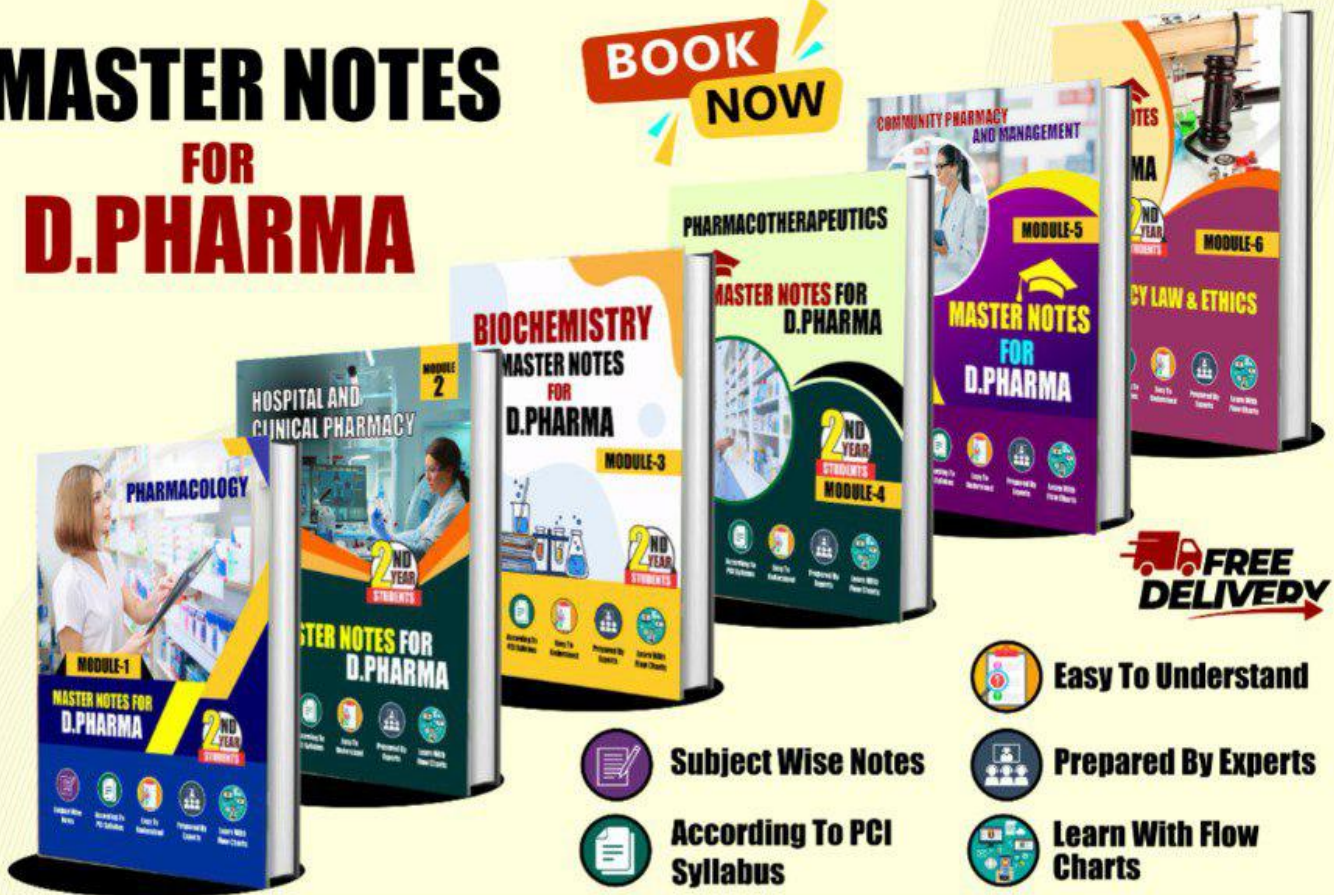
- (a) Retail Price (b) Local taxes as applicable
-
- (c) Wholesale Price (d) None




Q7) अनुसूचित फॉर्मूलेशन की एमआरपी = अधिकतम कीमत +



- (a) खुदरा मूल्य (b) लागू स्थानीय कर
-
- (c) थोक मूल्य (d) कोई नहीं

MASTER NOTES FOR D.PHARMA

**BOOK
NOW**



-  **Easy To Understand**
-  **Prepared By Experts**
-  **Learn With Flow Charts**

-  **Subject Wise Notes**
-  **According To PCI Syllabus**

ABOUT PHARMACY INDIA

Our classes set up with an aim to provide coaching to the aspiring students who are dedicated and want to achieve excellence in their career. we nurture aspirants and facilitated achievement and we specialized in providing correct and relevant information related to Pharma institute admission for higher education.



PHARMACY INDIA

Dayalpuram, Street-4, Khatauli Muzaffarnagar, 251201



8171313561, 8006781759



pharmacyindia24@gmail.com

