



# UPSSSC PHARMACIST



**MOCK  
PAPER  
37**



**50  
MCQs**

**PHARMACEUTICAL  
JURISPRUDENCE**



**BILINGUAL LANGUAGE**

**(HINDI +  
ENGLISH)**



**Time - 10:30 AM**



VIDEO  
LECTURE



PDF



DOWNLOAD PHARMACY INDIA  
MOBILE APP  
FROM PLAY STORE

**DAILY UPDATES**  
जुड़िए **PHARMACY INDIA**  
के साथ.....

**WHATSAPP & TELEGRAM SE JUDNE KE LIYE  
ICONS PAR CLICK KARE**



**Q1. Clinical trial requirements for new drugs are given under:**

- (a) Schedule F**
- (b) Schedule O**
- (c) Schedule Y**
- (d) Schedule M**

**Q1. नई दवाओं के लिए नैदानिक परीक्षण आवश्यकताएँ किस अनुसूची में दी गई हैं?**

- (a) अनुसूची F**
- (b) अनुसूची O**
- (c) अनुसूची Y**
- (d) अनुसूची M**

**Q1. Clinical trial requirements for new drugs are given under:**

- (a) Schedule F
- (b) Schedule O
- (c) Schedule Y**
- (d) Schedule M

**Q1. नई दवाओं के लिए नैदानिक परीक्षण आवश्यकताएँ किस अनुसूची में दी गई हैं?**

- (a) अनुसूची F
- (b) अनुसूची O
- (c) अनुसूची Y**
- (d) अनुसूची M

**Explanation:**

- Schedule Y deals with new drugs.
- It includes clinical trial requirements.
- It regulates new drug approval.
- Safety data is required.
- Efficacy data is evaluated.

- अनुसूची Y नई दवाओं से संबंधित है।
- इसमें नैदानिक परीक्षण नियम आते हैं।
- यह नई दवा स्वीकृति से जुड़ी है।
- सुरक्षा संबंधी आँकड़े आवश्यक होते हैं।
- प्रभावकारिता का मूल्यांकन किया जाता है।

**Q2. Schedules C and C1 deal with:**

- (a) Retail pharmacy management**
- (b) Dyes and pigments**
- (c) Biological and special products**
- (d) Wholesale pharmacy**

**Q2. अनुसूची C और C1 किससे संबंधित हैं?**

- (a) खुदरा फार्मसी प्रबंधन**
- (b) रंग और वर्णक**
- (c) जैविक और विशेष उत्पाद**
- (d) थोक फार्मसी**

Q2. Schedules C and C1 deal with:

- (a) Retail pharmacy management
- (b) Dyes and pigments
- (c) Biological and special products**
- (d) Wholesale pharmacy

Q2. अनुसूची C और C1 किससे संबंधित हैं?

- (a) खुदरा फार्मसी प्रबंधन
- (b) रंग और वर्णक
- (c) जैविक और विशेष उत्पाद**
- (d) थोक फार्मसी

**Explanation:**

- **Schedule C covers biological products.**
- **Schedule C1 covers special products.**
- **Sera and vaccines are included.**
- **Digitalis preparations come under C1.**
- **These products need strict control.**

- **अनुसूची C जैविक उत्पादों से संबंधित है।**
- **अनुसूची C1 विशेष उत्पादों से संबंधित है।**
- **सीरम और टीके इसमें आते हैं।**
- **डिजिटलिस तैयारियाँ C1 में आती हैं।**
- **•इन उत्पादों पर कठोर नियंत्रण होता है।**

**Q3. Schedule D refers to:**

- (a) Poisonous substances**
- (b) Manufacturing exemptions**
- (c) Surgical dressings**
- (d) Import exemptions**

**Q3. अनुसूची D किससे संबंधित है?**

- (a) विषैले पदार्थ**
- (b) निर्माण छूट**
- (c) शल्य पट्टियाँ**
- (d) आयात छूट**

Q3. **Schedule D** refers to:

- (a) Poisonous substances
- (b) Manufacturing exemptions
- (c) Surgical dressings
- (d) Import exemptions**

Q3. अनुसूची D किससे संबंधित है?

- (a) विषैले पदार्थ
- (b) निर्माण छूट
- (c) शल्य पट्टियाँ
- (d) आयात छूट**

**Explanation:**

- **Schedule D gives import exemptions.**
- **It applies to specified drugs.**
- **It is related to import control.**
- **It does not deal with manufacture.**
- **It is different from Schedule M.**

- **अनुसूची D आयात छूट से संबंधित है।**
- **यह निर्दिष्ट दवाओं पर लागू होती है।**
- **यह आयात नियंत्रण से जुड़ी है।**
- **यह निर्माण नियमों से संबंधित नहीं है।**
- **यह अनुसूची M से अलग है।**

**Q4. Poisonous substances are listed under:**

- (a) Schedule X**
- (b) Schedule E1**
- (c) Schedule F**
- (d) Schedule Y**

**Q4. विषैले पदार्थ किस अनुसूची में सूचीबद्ध हैं?**

- (a) अनुसूची X**
- (b) अनुसूची E1**
- (c) अनुसूची F**
- (d) अनुसूची Y**

Q4. **Poisonous substances are listed under:**

- (a) Schedule X
- (b) Schedule E1**
- (c) Schedule F
- (d) Schedule Y

Q4. **विषैले पदार्थ किस अनुसूची में सूचीबद्ध हैं?**

- (a) अनुसूची X
- (b) अनुसूची E1**
- (c) अनुसूची F
- (d) अनुसूची Y

**Explanation:**

- Schedule E1 lists poisonous substances.
- It is linked with traditional medicines.
- Poisonous drugs require caution.
- Label warning is important.
- It prevents unsafe use.

- अनुसूची E1 में विषैले पदार्थ दिए जाते हैं।
- यह पारंपरिक औषधियों से जुड़ी है।
- विषैली औषधियों में सावधानी जरूरी है।
- चेतावनी लेबल महत्वपूर्ण होता है।
- यह असुरक्षित उपयोग को रोकती है।

**Q5. Bacterial vaccines, viral vaccines, and antisera are covered under:**

- (a) Schedule F(I)**
- (b) Schedule D(I)**
- (c) Schedule C(I)**
- (d) Schedule E(I)**

**Q5. बैक्टीरियल टीके, वायरल टीके और एंटीसीरा किसमें शामिल हैं?**

- (a) अनुसूची F(I)**
- (b) अनुसूची D(I)**
- (c) अनुसूची C(I)**
- (d) अनुसूची E(I)**

Q5. Bacterial vaccines, viral vaccines, and antisera are covered under:

- (a) Schedule F(I)
- (b) Schedule D(I)
- (c) Schedule C(I)
- (d) Schedule E(I)

Q5. बैक्टीरियल टीके, वायरल टीके और एंटीसीरा किसमें शामिल हैं?

- (a) अनुसूची F(I)
- (b) अनुसूची D(I)
- (c) अनुसूची C(I)
- (d) अनुसूची E(I)

**Explanation:**

- **Schedule F(I) covers vaccines.**
  - **Antisera are also included.**
  - **Biological standards are specified.**
  - **Sterility is a major requirement.**
  - **Potency testing is important.**
- **अनुसूची F(I) टीकों से संबंधित है।**
  - **एंटीसीरा भी इसमें शामिल हैं।**
  - **जैविक मानक इसमें दिए जाते हैं।**
  - **निष्फलता प्रमुख आवश्यकता है।**
  - **शक्ति परीक्षण भी महत्वपूर्ण है।**

**Q6. Narcotic and psychotropic substances are included in:**

- (a) Schedule X**
- (b) Schedule W**
- (c) Schedule R**
- (d) Schedule U**

**Q6. मादक और मनोप्रभावी पदार्थ किस अनुसूची में शामिल हैं?**

- (a) अनुसूची X**
- (b) अनुसूची W**
- (c) अनुसूची R**
- (d) अनुसूची U**

**Q6. Narcotic and psychotropic substances are included in:**

- (a) Schedule X**
- (b) Schedule W**
- (c) Schedule R**
- (d) Schedule U**

**Q6. मादक और मनोप्रभावी पदार्थ किस अनुसूची में शामिल हैं?**

- (a) अनुसूची X**
- (b) अनुसूची W**
- (c) अनुसूची R**
- (d) अनुसूची U**

**Explanation:**

- Schedule X contains controlled drugs.
- **Strict prescription control is required.**
- **Records must be maintained.**
- **Sale is highly regulated.**
- **Misuse potential is high.**

- अनुसूची X नियंत्रित दवाओं से संबंधित है।
- पर्ची पर कठोर नियंत्रण आवश्यक है।
- अभिलेख रखना अनिवार्य होता है।
- बिक्री पर कड़ा नियंत्रण होता है।
- दुरुपयोग की संभावना अधिक होती है।

**Q7. Good laboratory practices are specified under:**

- (a) Schedule M**
- (b) Schedule N**
- (c) Schedule L-1**
- (d) Schedule M-1**

**Q7. अच्छी प्रयोगशाला पद्धतियाँ किस अनुसूची में दी गई हैं?**

- (a) अनुसूची M**
- (b) अनुसूची N**
- (c) अनुसूची L-1**
- (d) अनुसूची M-1**

**Q7. Good laboratory practices are specified under:**

- (a) Schedule M
- (b) Schedule N
- (c) Schedule L-1**
- (d) Schedule M-1

**Q7. अच्छी प्रयोगशाला पद्धतियाँ किस अनुसूची में दी गई हैं?**

- (a) अनुसूची M
- (b) अनुसूची N
- (c) अनुसूची L-1**
- (d) अनुसूची M-1

**Explanation:**

- Schedule L-1 gives laboratory practices.
- It relates to testing laboratories.
- Quality testing procedures are covered.
- Analytical reliability is required.
- Documentation is necessary.

- अनुसूची L-1 प्रयोगशाला पद्धतियाँ बताती है।
- यह परीक्षण प्रयोगशालाओं से संबंधित है।
- गुणवत्ता परीक्षण प्रक्रिया इसमें आती है।
- विश्लेषण की विश्वसनीयता आवश्यक है।
- अभिलेखीकरण जरूरी होता है।

**Q8. Coal tar colour restrictions are under:**

- (a) Schedule Q**
- (b) Schedule M**
- (c) Schedule N**
- (d) Schedule C**

**Q8. कोल टार रंगों पर प्रतिबंध किस अनुसूची में है?**

- (a) अनुसूची Q**
- (b) अनुसूची M**
- (c) अनुसूची N**
- (d) अनुसूची C**

**Q8. Coal tar colour restrictions are under:**

- (a) Schedule Q**
- (b) Schedule M**
- (c) Schedule N**
- (d) Schedule C**

**Q8. कोल टार रंगों पर प्रतिबंध किस अनुसूची में है?**

- (a) अनुसूची Q**
- (b) अनुसूची M**
- (c) अनुसूची N**
- (d) अनुसूची C**

**Explanation:**

- Schedule Q deals with colours.
- Coal tar colour restrictions are included.
- It controls colouring agents.
- Drug colouring must be permitted.
- Unsafe colours are restricted.

- अनुसूची Q रंगों से संबंधित है।
- कोल टार रंग प्रतिबंध इसमें आते हैं।
- यह रंगकारी पदार्थों को नियंत्रित करती है।
- दवा में अनुमत रंग ही प्रयोग होते हैं।
- असुरक्षित रंगों पर प्रतिबंध होता है।

**Q9. Standards for surgical dressings are in:**

- (a) Schedule D**
- (b) Schedule F1**
- (c) Schedule F3**
- (d) Schedule F2**

**Q9. शल्य पट्टियों के मानक किसमें दिए गए हैं?**

- (a) अनुसूची D**
- (b) अनुसूची F1**
- (c) अनुसूची F3**
- (d) अनुसूची F2**

Q9. Standards for surgical dressings are in:

- (a) Schedule D
- (b) Schedule F1
- (c) Schedule F3
- (d) Schedule F2**

Q9. शल्य पट्टियों के मानक किसमें दिए गए हैं?

- (a) अनुसूची D
- (b) अनुसूची F1
- (c) अनुसूची F3
- (d) अनुसूची F2**

**Explanation:**

- Schedule F2 gives dressing standards.
- Surgical dressings require quality control.
- Sterility is very important.
- Contamination must be prevented.
- Packaging must be proper.

- अनुसूची F2 पट्टियों के मानक देती है।
- शल्य पट्टियों में गुणवत्ता नियंत्रण जरूरी है।
- निष्फलता बहुत महत्वपूर्ण होती है।
- संदूषण को रोकना आवश्यक है।
- पैकिंग उचित होनी चाहिए।

**Q10. Which schedule deals with pack sizes of drugs?**

- (a) Schedule S**
- (b) Schedule P1**
- (c) Schedule K**
- (d) Schedule R**

**Q10. दवाओं के पैक आकार किस अनुसूची में दिए गए हैं?**

- (a) अनुसूची S**
- (b) अनुसूची P1**
- (c) अनुसूची K**
- (d) अनुसूची R**

Q10. Which schedule deals with pack sizes of drugs?

- (a) Schedule S
- (b) Schedule P1**
- (c) Schedule K
- (d) Schedule R

Q10. दवाओं के पैक आकार किस अनुसूची में दिए गए हैं?

- (a) अनुसूची S
- (b) अनुसूची P1**
- (c) अनुसूची K
- (d) अनुसूची R

**Explanation:**

- Schedule P1 deals with pack sizes.
- It controls drug packaging quantity.
- It differs from Schedule P.
- Schedule P deals with shelf life.
- Pack size prevents misuse.

- अनुसूची P1 पैक आकार से संबंधित है।
- यह दवा पैकिंग मात्रा नियंत्रित करती है।
- यह अनुसूची P से अलग है।
- अनुसूची P समाप्ति अवधि से संबंधित है।
- पैक आकार दुरुपयोग को रोकता है।

**Q11. Chapter III of the Act deals with:**

- (a) Technical Advisory Board**
- (b) Import of drugs**
- (c) Manufacture, sale, and distribution**
- (d) Ayurvedic drugs**

**Q11. अधिनियम का अध्याय III किससे संबंधित है?**

- (a) तकनीकी सलाहकार बोर्ड**
- (b) दवाओं का आयात**
- (c) निर्माण, बिक्री और वितरण**
- (d) आयुर्वेदिक दवाएँ**

Q11. Chapter III of the Act deals with:

- (a) Technical Advisory Board
- (b) Import of drugs**
- (c) Manufacture, sale, and distribution
- (d) Ayurvedic drugs

Q11. अधिनियम का अध्याय III किससे संबंधित है?

- (a) तकनीकी सलाहकार बोर्ड
- (b) दवाओं का आयात**
- (c) निर्माण, बिक्री और वितरण
- (d) आयुर्वेदिक दवाएँ

**Explanation:**

- Chapter III deals with import.
- Import of drugs is regulated.
- Prohibited imports are covered.
- Imported drug quality is controlled.
- Misbranded drugs cannot be imported.

- अध्याय III आयात से संबंधित है।
- दवाओं का आयात नियंत्रित किया जाता है।
- निषिद्ध आयात इसमें आते हैं।
- आयातित दवा की गुणवत्ता नियंत्रित होती है।
- गलत लेबल वाली दवाएँ आयात नहीं हो सकतीं।

**Q12. A drug not included in official pharmacopoeia under traditional systems is called:**

- (a) Spurious drug**
- (b) Misbranded drug**
- (c) Patent or proprietary drug**
- (d) Adulterated drug**

**Q12. पारंपरिक प्रणालियों में आधिकारिक औषध-संहिता में शामिल न होने वाली दवा क्या कहलाती है?**

- (a) नकली दवा**
- (b) गलत लेबल वाली दवा**
- (c) पेटेंट या स्वामित्व दवा**
- (d) मिलावटी दवा**

**Q12. A drug not included in official pharmacopoeia under traditional systems is called:**

- (a) Spurious drug
- (b) Misbranded drug
- (c) Patent or proprietary drug**
- (d) Adulterated drug

**Q12. पारंपरिक प्रणालियों में आधिकारिक औषध-संहिता में शामिल न होने वाली दवा क्या कहलाती है?**

- (a) नकली दवा
- (b) गलत लेबल वाली दवा
- (c) पेटेंट या स्वामित्व दवा**
- (d) मिलावटी दवा

**Explanation:**

- It is not official pharmacopoeial drug.
  - It belongs to proprietary category.
  - It may have a private formula.
  - Traditional system context is important.
  - It differs from spurious drug.
- यह आधिकारिक औषध-संहिता में नहीं होती।
  - यह स्वामित्व श्रेणी में आती है।
  - इसका निजी सूत्र हो सकता है।
  - पारंपरिक प्रणाली का संदर्भ महत्वपूर्ण है।
  - यह नकली दवा से अलग है।

**Q13. GMP requirements for cosmetics manufacturing premises are under:**

- (a) Schedule M-II**
- (b) Schedule M-III**
- (c) Schedule M**
- (d) Schedule M-I**

**Q13. प्रसाधन सामग्री निर्माण परिसर के लिए अच्छी निर्माण पद्धति की आवश्यकताएँ किसमें हैं?**

- (a) अनुसूची M-II**
- (b) अनुसूची M-III**
- (c) अनुसूची M**
- (d) अनुसूची M-I**

**Q13. GMP requirements for cosmetics manufacturing premises are under:**

**(a) Schedule M-II**

**(b) Schedule M-III**

**(c) Schedule M**

**(d) Schedule M-I**

**Q13. प्रसाधन सामग्री निर्माण परिसर के लिए अच्छी निर्माण पद्धति की आवश्यकताएँ किसमें हैं?**

**(a) अनुसूची M-II**

**(b) अनुसूची M-III**

**(c) अनुसूची M**

**(d) अनुसूची M-I**

**Explanation:**

- Schedule M-II applies to cosmetics.
  - **It covers manufacturing premises.**
  - **Hygiene requirements are included.**
  - **Equipment standards are covered.**
  - **Quality control is required.**
- अनुसूची M-II प्रसाधन सामग्री से संबंधित है।
  - इसमें निर्माण परिसर के नियम हैं।
  - स्वच्छता आवश्यकताएँ इसमें आती हैं।
  - उपकरण मानक भी शामिल हैं।
  - गुणवत्ता नियंत्रण आवश्यक है।

**Q14. Schedule FF includes:**

- (a) Drugs that are habit forming
- (b) Drugs exempted from manufacturing provisions
- (c) Drugs to be marketed under generic names only
- (d) Standards for ophthalmic preparations

**Q14. अनुसूची FF में क्या शामिल है?**

- (a) आदत बनाने वाली दवाएँ
- (b) निर्माण प्रावधानों से मुक्त दवाएँ
- (c) केवल सामान्य नाम से बेची जाने वाली दवाएँ
- (d) नेत्र संबंधी तैयारियों के मानक

Q14. **Schedule FF includes:**

- (a) Drugs that are habit forming
- (b) Drugs exempted from manufacturing provisions
- (c) Drugs to be marketed under generic names only
- (d) Standards for ophthalmic preparations

Q14. **अनुसूची FF में क्या शामिल है?**

- (a) आदत बनाने वाली दवाएँ
- (b) निर्माण प्रावधानों से मुक्त दवाएँ
- (c) केवल सामान्य नाम से बेची जाने वाली दवाएँ
- (d) नेत्र संबंधी तैयारियों के मानक

**Explanation:**

- Schedule FF covers ophthalmic preparations.
  - Eye preparations require sterility.
  - **Safety standards are strict.**
  - Contamination can harm vision.
  - Quality testing is necessary.
- अनुसूची FF नेत्र औषधियों से संबंधित है।
  - नेत्र औषधियों में निष्फलता आवश्यक है।
  - **सुरक्षा मानक कठोर होते हैं।**
  - संदूषण दृष्टि को हानि पहुँचा सकता है।
  - गुणवत्ता परीक्षण आवश्यक होता है।

# UPSSSC PHARMACIST

EXAMS 2026

THEORY BOOK + OBJECTIVE BOOK



LATEST  
SYLLABUS



IMPORTANT  
TOPICS



EXAM  
FOCUSED



SUCCESS  
GUARANTEED

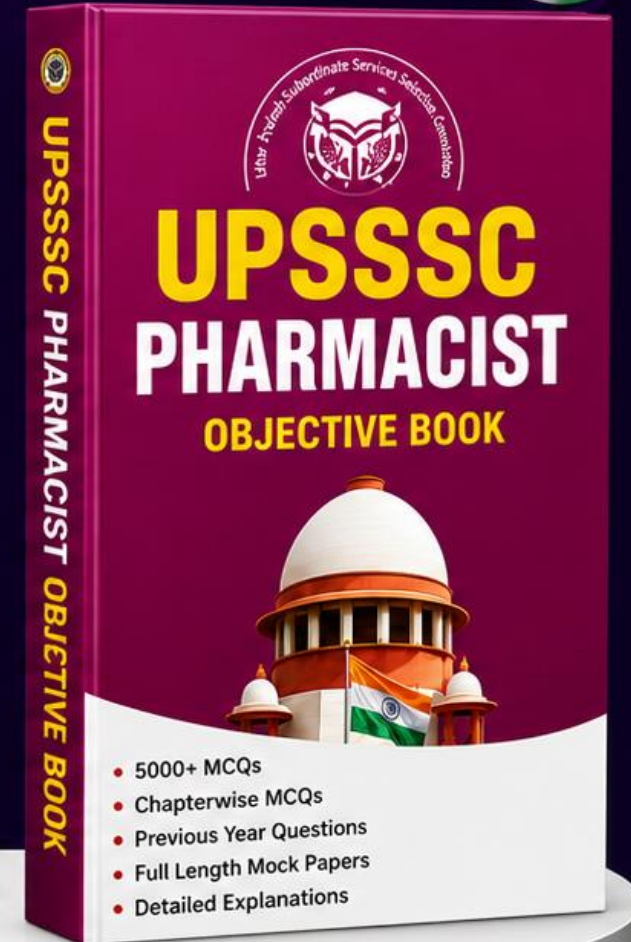
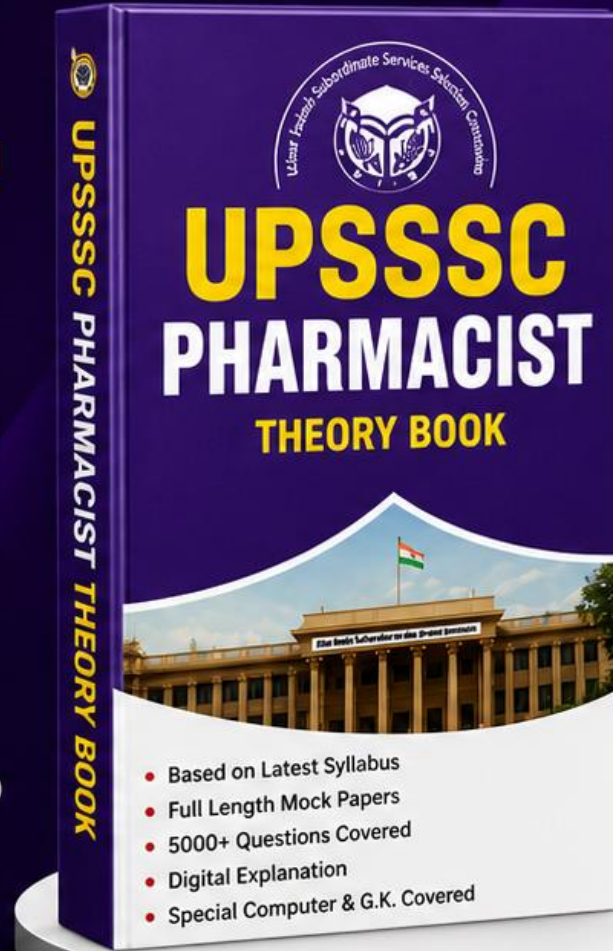


FREE  
SHIPPING

BILINGUAL  
(HINDI + ENGLISH)



TRUSTED BY  
TOPPERS



ORDER NOW

ON



Flipkart



6395596959  
8006781759

**Q15. Ayurvedic drug provisions are under Chapter:**

- (a) Chapter IV-A**
- (b) Chapter I**
- (c) Chapter V**
- (d) Chapter IV**

**Q15. आयुर्वेदिक दवाओं के प्रावधान किस अध्याय में हैं?**

- (a) अध्याय IV-A**
- (b) अध्याय I**
- (c) अध्याय V**
- (d) अध्याय IV**

**Q15. Ayurvedic drug provisions are under Chapter:**

**(a) Chapter IV-A**

**(b) Chapter I**

**(c) Chapter V**

**(d) Chapter IV**

**Q15. आयुर्वेदिक दवाओं के प्रावधान किस अध्याय में हैं?**

**(a) अध्याय IV-A**

**(b) अध्याय I**

**(c) अध्याय V**

**(d) अध्याय IV**

**Explanation:**

- Chapter IV-A covers Ayurvedic drugs.
- Siddha drugs are also included.
- Unani drugs are also covered.
- Traditional drug control is provided.
- Manufacturing rules are included.

- अध्याय IV-A आयुर्वेदिक दवाओं से संबंधित है।
- सिद्ध दवाएँ भी इसमें आती हैं।
- यूनानी दवाएँ भी शामिल हैं।
- पारंपरिक दवाओं का नियंत्रण इसमें है।
- निर्माण नियम इसमें दिए जाते हैं।

**Q16. Poisons of Ayurvedic origin are listed in:**

- (a) Schedule F(I)**
- (b) Schedule E(I)**
- (c) Schedule E**
- (d) Schedule F(II)**

**Q16. आयुर्वेदिक मूल के विषैले पदार्थ किस अनुसूची में सूचीबद्ध हैं?**

- (a) अनुसूची F(I)**
- (b) अनुसूची E(I)**
- (c) अनुसूची E**
- (d) अनुसूची F(II)**

**Q16. Poisons of Ayurvedic origin are listed in:**

- (a) Schedule F(I)
- (b) Schedule E(I)**
- (c) Schedule E
- (d) Schedule F(II)

**Q16. आयुर्वेदिक मूल के विषैले पदार्थ किस अनुसूची में सूचीबद्ध हैं?**

- (a) अनुसूची F(I)
- (b) अनुसूची E(I)**
- (c) अनुसूची E
- (d) अनुसूची F(II)

**Explanation:**

- Schedule E(I) lists Ayurvedic poisons.
- It applies to traditional preparations.
- Poisonous ingredients need warning.
- Use must be controlled.
- Labeling is legally important.

- अनुसूची E(I) आयुर्वेदिक विष बताती है।
- यह पारंपरिक तैयारियों पर लागू होती है।
- विषैले घटकों पर चेतावनी आवश्यक है।
- उपयोग नियंत्रित होना चाहिए।
- लेबलिंग विधिक रूप से महत्वपूर्ण है।

**Q17. If a drug is manufactured under a name belonging to another drug, it is called:**

- (a) Misbranded drug**
- (b) Spurious drug**
- (c) Poisonous drug**
- (d) Adulterated drug**

**Q17. यदि किसी दवा को किसी अन्य दवा के नाम से बनाया जाए, तो उसे क्या कहते हैं?**

- (a) गलत लेबल वाली दवा**
- (b) नकली दवा**
- (c) विषैली दवा**
- (d) मिलावटी दवा**

**Q17. If a drug is manufactured under a name belonging to another drug, it is called:**

- (a) Misbranded drug
- (b) Spurious drug**
- (c) Poisonous drug
- (d) Adulterated drug

**Q17. यदि किसी दवा को किसी अन्य दवा के नाम से बनाया जाए, तो उसे क्या कहते हैं?**

- (a) गलत लेबल वाली दवा
- (b) नकली दवा**
- (c) विषैली दवा
- (d) मिलावटी दवा

**Explanation:**

- Wrong identity makes it spurious.
- It uses another drug's name.
- It deceives the buyer.
- It is not merely mislabeling.
- It is legally prohibited.

- गलत पहचान इसे नकली बनाती है।
- यह दूसरी दवा का नाम उपयोग करती है।
- यह खरीदार को भ्रमित करती है।
- यह केवल गलत लेबलिंग नहीं है।
- यह विधिक रूप से निषिद्ध है।

**Q18. Which of the following does NOT fall under misbranded drugs?**

- (a) Label not in prescribed manner
- (b) False or misleading claims on label
- (c) Coloured or coated to conceal damage
- (d) Imitation or substitute resembling another drug

**Q18. निम्न में से कौन गलत लेबल वाली दवाओं में नहीं आता है?**

- (a) निर्धारित तरीके से लेबल न होना
- (b) लेबल पर झूठे या भ्रामक दावे
- (c) दोष छिपाने के लिए रंग या परत चढ़ाना
- (d) किसी अन्य दवा की नकल या समान दिखना

- Q18. Which of the following does NOT fall under misbranded drugs?**
- (a) Label not in prescribed manner
  - (b) False or misleading claims on label
  - (c) Coloured or coated to conceal damage
  - (d) Imitation or substitute resembling another drug**

- Q18. निम्न में से कौन गलत लेबल वाली दवाओं में नहीं आता है?**
- (a) निर्धारित तरीके से लेबल न होना
  - (b) लेबल पर झूठे या भ्रामक दावे
  - (c) दोष छिपाने के लिए रंग या परत चढ़ाना
  - (d) किसी अन्य दवा की नकल या समान दिखना**

**Explanation:**

- **Imitation indicates spurious drug.**
- **Misbranding mainly concerns label defects.**
- **False claims cause misbranding.**
- **Improper label causes misbranding.**
- **Concealed damage is also included**

- **नकल नकली दवा को दर्शाती है।**
- **गलत लेबलिंग मुख्यतः लेबल दोष है।**
- **झूठे दावे गलत लेबलिंग बनाते हैं।**
- **गलत लेबल भी इसमें आता है।**
- **दोष छिपाना भी इसमें शामिल है।**

**Q19. Which schedule contains Digitalis and Ergot preparations?**

- (a) Schedule C**
- (b) Schedule C1**
- (c) Schedule X**
- (d) Schedule D1**

**Q19. डिजिटलिस और एर्गोट तैयारियाँ किस अनुसूची में आती हैं?**

- (a) अनुसूची C**
- (b) अनुसूची C1**
- (c) अनुसूची X**
- (d) अनुसूची D1**

Q19. Which schedule contains Digitalis and Ergot preparations?

- (a) Schedule C
- (b) Schedule C1**
- (c) Schedule X
- (d) Schedule D1

Q19. डिजिटलिस और एर्गोट तैयारियाँ किस अनुसूची में आती हैं?

- (a) अनुसूची C
- (b) अनुसूची C1**
- (c) अनुसूची X
- (d) अनुसूची D1

**Explanation:**

- Digitalis comes under Schedule C1.
  - Ergot preparations are also included.
  - These are potent preparations.
  - Special control is required.
  - Storage conditions are important.
- डिजिटलिस अनुसूची C1 में आता है।
  - एर्गोट तैयारियाँ भी इसमें शामिल हैं।
  - ये प्रभावशाली तैयारियाँ होती हैं।
  - विशेष नियंत्रण आवश्यक होता है।
  - भंडारण स्थितियाँ महत्वपूर्ण हैं।

**Q20. The schedule for umbilical tape standards is:**

- (a) Schedule M II**
- (b) Schedule F II**
- (c) Schedule M III**
- (d) Schedule F III**

**Q20. नाल टेप के मानक किस अनुसूची में हैं?**

- (a) अनुसूची M II**
- (b) अनुसूची F II**
- (c) अनुसूची M III**
- (d) अनुसूची F III**

**Q20. The schedule for umbilical tape standards is:**

- (a) Schedule M II
- (b) Schedule F II
- (c) Schedule M III
- (d) Schedule F III**

**Q20. नाल टेप के मानक किस अनुसूची में हैं?**

- (a) अनुसूची M II
- (b) अनुसूची F II
- (c) अनुसूची M III
- (d) अनुसूची F III**

**Explanation:**

- **Schedule F III covers umbilical tape.**
- **Standards are specifically mentioned.**
- **Sterility is essential.**
- **Neonatal safety is important.**
- **Packaging must prevent contamination.**

- **अनुसूची F III नाल टेप से संबंधित है।**
- **इसके मानक विशेष रूप से दिए गए हैं।**
- **निष्फलता आवश्यक होती है।**
- **नवजात सुरक्षा महत्वपूर्ण होती है।**
- **पैकिंग संदूषण रोकने वाली होनी चाहिए।**

# UPSSSC PHARMACIST

EXAMS 2026

THEORY BOOK + OBJECTIVE BOOK



LATEST  
SYLLABUS



IMPORTANT  
TOPICS



EXAM  
FOCUSED



SUCCESS  
GUARANTEED



FREE  
SHIPPING

BILINGUAL  
(HINDI + ENGLISH)



TRUSTED BY  
TOPPERS



ORDER NOW

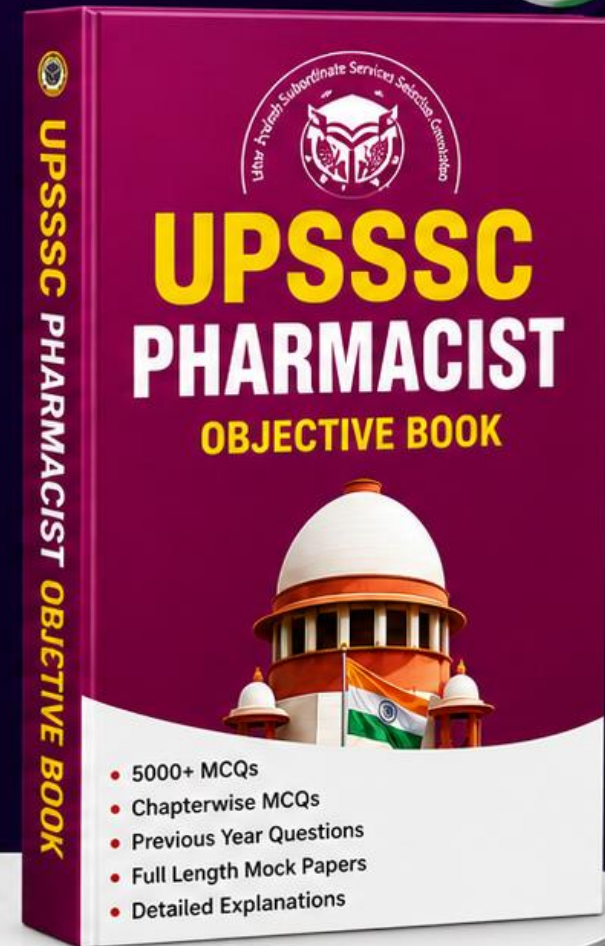
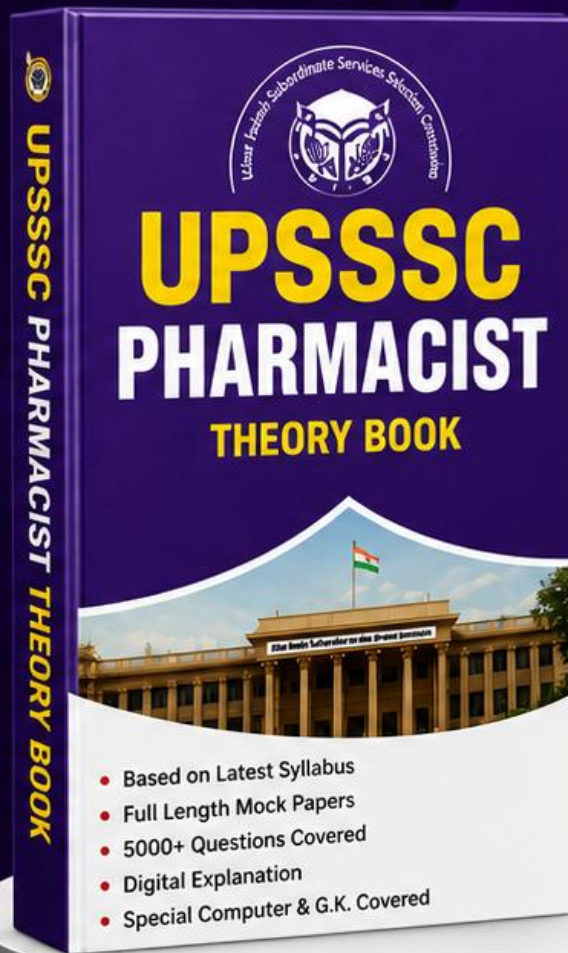
ON



Flipkart



6395596959  
8006781759



**Q21. The warning “Dangerous unless under medical supervision” belongs to:**

- (a) Schedule H**
- (b) Schedule X**
- (c) Schedule C**
- (d) Schedule G**

**Q21. “चिकित्सकीय देखरेख के बिना खतरनाक” चेतावनी किस अनुसूची से संबंधित है?**

- (a) अनुसूची H**
- (b) अनुसूची X**
- (c) अनुसूची C**
- (d) अनुसूची G**

Q21. The warning “Dangerous unless under medical supervision” belongs to:

- (a) Schedule H
- (b) Schedule X
- (c) Schedule C
- (d) Schedule G**

Q21. “चिकित्सकीय देखरेख के बिना खतरनाक” चेतावनी किस अनुसूची से संबंधित है?

- (a) अनुसूची H
- (b) अनुसूची X
- (c) अनुसूची C
- (d) अनुसूची G**

**Explanation:**

- **Schedule G requires this warning.**
- **Medical supervision is necessary.**
- **Label warning is compulsory.**
- **These drugs need careful use.**
- **It is not Schedule H warning.**

- **यह चेतावनी अनुसूची G में होती है।**
- **चिकित्सकीय देखरेख आवश्यक है।**
- **लेबल चेतावनी अनिवार्य होती है।**
- **इन दवाओं का उपयोग सावधानी से होता है।**
- **यह अनुसूची H की चेतावनी नहीं है।**

**Q22. Which section of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 deals with adulterated drugs?**

- (a) Section 17A**
- (b) Section 17B**
- (c) Section 18**
- (d) Section 20**

**Q22. औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 की कौन सी धारा मिलावटी दवाओं से संबंधित है?**

- (a) धारा 17A**
- (b) धारा 17B**
- (c) धारा 18**
- (d) धारा 20**

**Q22. Which section of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 deals with adulterated drugs?**

**(a) Section 17A**

**(b) Section 17B**

**(c) Section 18**

**(d) Section 20**

**Q22. औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 की कौन सी धारा मिलावटी दवाओं से संबंधित है?**

**(a) धारा 17A**

**(b) धारा 17B**

**(c) धारा 18**

**(d) धारा 20**

**Explanation:**

- Section 17A defines adulterated drugs.
- Adulteration affects drug quality.
- Harmful substances may be present.
- Filthy substances may be included.
- Safety of drug is reduced.

- धारा 17A मिलावटी दवाओं को बताती है।
- मिलावट दवा की गुणवत्ता घटाती है।
- हानिकारक पदार्थ मौजूद हो सकते हैं।
- गंदे पदार्थ भी शामिल हो सकते हैं।
- दवा की सुरक्षा कम हो जाती है।

**Q23. Misbranded drugs are defined under which section?**

- (a) Section 33A**
- (b) Section 33C**
- (c) Section 33B**
- (d) Section 33E**

**Q23. गलत लेबल वाली दवाओं की परिभाषा किस धारा में दी गई है?**

- (a) धारा 33A**
- (b) धारा 33C**
- (c) धारा 33B**
- (d) धारा 33E**

**Q23. Misbranded drugs are defined under which section?**

- (a) Section 33A**
- (b) Section 33C**
- (c) Section 33B**
- (d) Section 33E**

**Q23. गलत लेबल वाली दवाओं की परिभाषा किस धारा में दी गई है?**

- (a) धारा 33A**
- (b) धारा 33C**
- (c) धारा 33B**
- (d) धारा 33E**

**Explanation:**

- **Section 33E defines misbranded drugs.**
- **It applies in this legal context.**
- **Label defects are included.**
- **False claims are covered.**
- **Misleading presentation is important.**

- **धारा 33E गलत लेबल वाली दवाएँ बताती है।**
- **यह इसी विधिक संदर्भ में लागू है।**
- **लेबल दोष इसमें शामिल हैं।**
- **झूठे दावे भी इसमें आते हैं।**
- **भ्रामक प्रस्तुति महत्वपूर्ण है।**

**Q24. If a drug is wholly or partly substituted by another substance, it is:**

- (a) Spurious drug**
- (b) Poisonous drug**
- (c) Misbranded drug**
- (d) Adulterated drug**

**Q24. यदि किसी दवा को पूरी या आंशिक रूप से किसी अन्य पदार्थ से बदल दिया जाए, तो वह क्या है?**

- (a) नकली दवा**
- (b) विषैली दवा**
- (c) गलत लेबल वाली दवा**
- (d) मिलावटी दवा**

**Q24. If a drug is wholly or partly substituted by another substance, it is:**

- (a) Spurious drug**
- (b) Poisonous drug**
- (c) Misbranded drug**
- (d) Adulterated drug**

**Q24. यदि किसी दवा को पूरी या आंशिक रूप से किसी अन्य पदार्थ से बदल दिया जाए, तो वह क्या है?**

- (a) नकली दवा**
- (b) विषैली दवा**
- (c) गलत लेबल वाली दवा**
- (d) मिलावटी दवा**

**Explanation:**

- **Substitution changes drug identity.**
- **It becomes a spurious drug.**
- **Original drug is replaced.**
- **Buyer is deceived.**
- **It is not only adulteration.**

- **प्रतिस्थापन दवा की पहचान बदल देता है।**
- **ऐसी दवा नकली मानी जाती है।**
- **मूल दवा को बदल दिया जाता है।**
- **खरीदार भ्रमित होता है।**
- **यह केवल मिलावट नहीं है।**

**Q25. The Chairman of the Drugs Technical Advisory Board is:**

- (a) Drug Controller of India**
- (b) President, Pharmacy Council of India**
- (c) Director General of Health Services**
- (d) Union Health Minister**

**Q25. औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड के अध्यक्ष कौन होते हैं?**

- (a) भारत के औषधि नियंत्रक**
- (b) भारतीय फार्मसी परिषद के अध्यक्ष**
- (c) स्वास्थ्य सेवाओं के महानिदेशक**
- (d) केंद्रीय स्वास्थ्य मंत्री**

**Q25. The Chairman of the Drugs Technical Advisory Board is:**

- (a) Drug Controller of India
- (b) President, Pharmacy Council of India
- (c) Director General of Health Services**
- (d) Union Health Minister

**Q25. औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड के अध्यक्ष कौन होते हैं?**

- (a) भारत के औषधि नियंत्रक
- (b) भारतीय फार्मसी परिषद के अध्यक्ष
- (c) स्वास्थ्य सेवाओं के महानिदेशक**
- (d) केंद्रीय स्वास्थ्य मंत्री

**Explanation:**

- **DGHS is the chairman.**
  - **DTAB advises government technically.**
  - **It is a statutory board.**
  - **Drug standards are discussed.**
  - **Technical policy matters are covered.**
- **स्वास्थ्य सेवाओं के महानिदेशक अध्यक्ष होते हैं।**
  - **बोर्ड सरकार को तकनीकी सलाह देता है।**
  - **यह वैधानिक बोर्ड है।**
  - **औषधि मानकों पर विचार होता है।**
  - **तकनीकी नीति विषय इसमें आते हैं।**

**Q26. Power of Drug Inspectors is defined under which section?**

- (a) Section 21**
- (b) Section 23**
- (c) Section 22**
- (d) Section 20**

**Q26. औषधि निरीक्षक की शक्तियाँ किस धारा में परिभाषित हैं?**

- (a) धारा 21**
- (b) धारा 23**
- (c) धारा 22**
- (d) धारा 20**

**Q26. Power of Drug Inspectors is defined under which section?**

- (a) Section 21**
- (b) Section 23**
- (c) Section 22**
- (d) Section 20**

**Q26. औषधि निरीक्षक की शक्तियाँ किस धारा में परिभाषित हैं?**

- (a) धारा 21**
- (b) धारा 23**
- (c) धारा 22**
- (d) धारा 20**

**Explanation:**

- Section 22 gives inspector powers.
  - Inspection power is included.
  - Search power is included.
  - Sample collection is allowed.
  - Record seizure is permitted.
- धारा 22 निरीक्षक की शक्तियाँ बताती है।
  - निरीक्षण की शक्ति इसमें है।
  - तलाशी की शक्ति भी इसमें है।
  - नमूना लेना अनुमत है।
  - अभिलेख जब्ती की अनुमति है।

**Q27. Drug Inspectors must inform the purpose of sample collection in:**

- (a) Form 16**
- (b) Form 17**
- (c) Form 18A**
- (d) Form 15**

**Q27. औषधि निरीक्षक नमूना संग्रह का उद्देश्य किस प्रपत्र में बताता है?**

- (a) प्रपत्र 16**
- (b) प्रपत्र 17**
- (c) प्रपत्र 18A**
- (d) प्रपत्र 15**

**Q27. Drug Inspectors must inform the purpose of sample collection in:**

- (a) Form 16
- (b) Form 17**
- (c) Form 18A
- (d) Form 15

**Q27. औषधि निरीक्षक नमूना संग्रह का उद्देश्य किस प्रपत्र में बताता है?**

- (a) प्रपत्र 16
- (b) प्रपत्र 17**
- (c) प्रपत्र 18A
- (d) प्रपत्र 15

**Explanation:**

- Form 17 is used for this purpose.
- It informs sample collection reason.
- It is part of legal procedure.
- **The seller must be informed.**
- **Sample collection must be documented.**

- प्रपत्र 17 इस उद्देश्य के लिए है।
- इसमें नमूना लेने का कारण बताया जाता है।
- यह विधिक प्रक्रिया का भाग है।
- **विक्रेता को सूचना दी जाती है।**
- **नमूना संग्रह का अभिलेख बनता है।**

**Q28. Records seized by a Drug Inspector must be returned within:**

- (a) 30 days**
- (b) 45 days**
- (c) 20 days**
- (d) 60 days**

**Q28. औषधि निरीक्षक द्वारा जब्त अभिलेख कितने समय में वापस करने होते हैं?**

- (a) 30 दिन**
- (b) 45 दिन**
- (c) 20 दिन**
- (d) 60 दिन**

**Q28. Records seized by a Drug Inspector must be returned within:**

- (a) 30 days
- (b) 45 days
- (c) 20 days**
- (d) 60 days

**Q28. औषधि निरीक्षक द्वारा जब्त अभिलेख कितने समय में वापस करने होते हैं?**

- (a) 30 दिन
- (b) 45 दिन
- (c) 20 दिन**
- (d) 60 दिन

**Explanation:**

- Seized records have a time limit.
  - They must return within 20 days.
  - It protects owner rights.
  - Inspector cannot retain indefinitely.
  - Record seizure is controlled.
- जब्त अभिलेखों की समय सीमा होती है।
  - उन्हें 20 दिन में लौटाना होता है।
  - यह स्वामी के अधिकार बचाता है।
  - निरीक्षक अनिश्चित समय तक नहीं रख सकता।
  - अभिलेख जब्ती नियंत्रित होती है।

**Q29. Drug Inspectors are appointed under which section?**

- (a) Section 22**
- (b) Section 23**
- (c) Section 21**
- (d) Section 17**

**Q29. औषधि निरीक्षक की नियुक्ति किस धारा के अंतर्गत होती है?**

- (a) धारा 22**
- (b) धारा 23**
- (c) धारा 21**
- (d) धारा 17**

**Q29. Drug Inspectors are appointed under which section?**

- (a) Section 22
- (b) Section 23
- (c) Section 21**
- (d) Section 17

**Q29. औषधि निरीक्षक की नियुक्ति किस धारा के अंतर्गत होती है?**

- (a) धारा 22
- (b) धारा 23
- (c) धारा 21**
- (d) धारा 17

**Explanation:**

- Section 21 deals with appointment.
  - Section 22 deals with powers.
  - Both sections are commonly confused.
  - Inspector must be legally appointed.
  - Appointment gives official authority.
- धारा 21 नियुक्ति से संबंधित है।
  - धारा 22 शक्तियों से संबंधित है।
  - दोनों धाराएँ अक्सर भ्रमित करती हैं।
  - निरीक्षक की विधिक नियुक्ति आवश्यक है।
  - नियुक्ति से आधिकारिक अधिकार मिलते हैं।

**Q30. Samples collected by Drug Inspector are divided into:**

- (a) 2 parts**
- (b) 3 parts**
- (c) 4 parts**
- (d) 5 parts**

**Q30. औषधि निरीक्षक द्वारा लिए गए नमूने कितने भागों में विभाजित किए जाते हैं?**

- (a) 2 भाग**
- (b) 3 भाग**
- (c) 4 भाग**
- (d) 5 भाग**

Q30. Samples collected by Drug Inspector are divided into:

- (a) 2 parts
- (b) 3 parts
- (c) 4 parts
- (d) 5 parts

Q30. औषधि निरीक्षक द्वारा लिए गए नमूने कितने भागों में विभाजित किए जाते हैं?

- (a) 2 भाग
- (b) 3 भाग
- (c) 4 भाग
- (d) 5 भाग

**Explanation:**

- Sample is divided into four parts.
- **One part goes for analysis.**
- **One part may remain with person.**
- **One part is sent to court.**
- **One part is retained officially.**

- नमूना चार भागों में बाँटा जाता है।
- **एक भाग विश्लेषण हेतु जाता है।**
- **एक भाग संबंधित व्यक्ति को मिल सकता है।**
- **एक भाग न्यायालय हेतु रखा जाता है।**
- **एक भाग अधिकारी के पास रहता है।**

**Q31. Drugs Technical Advisory Board  
has how many ex-officio members?**

- (a) 2**
- (b) 5**
- (c) 4**
- (d) 8**

**Q31. औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड में  
कितने पदेन सदस्य होते हैं?**

- (a) 2**
- (b) 5**
- (c) 4**
- (d) 8**

**Q31. Drugs Technical Advisory Board  
has how many ex-officio members?**

- (a) 2
- (b) 5
- (c) 4
- (d) 8**

**Q31. औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड में  
कितने पदेन सदस्य होते हैं?**

- (a) 2
- (b) 5
- (c) 4
- (d) 8**

**Explanation:**

- DTAB includes ex-officio members.
- Their number is eight.
- They hold membership by office.
- No separate election is needed.
- Technical representation is ensured.

- बोर्ड में पदेन सदस्य शामिल होते हैं।
- इनकी संख्या आठ होती है।
- पद के आधार पर सदस्यता मिलती है।
- अलग चुनाव की आवश्यकता नहीं होती।
- तकनीकी प्रतिनिधित्व सुनिश्चित होता है।

**Q32. Samples collected by Drug Inspector are divided into:**

- (a) 2 parts**
- (b) 3 parts**
- (c) 4 parts**
- (d) 5 parts**

**Q32. औषधि निरीक्षक द्वारा लिए गए नमूने कितने भागों में विभाजित किए जाते हैं?**

- (a) 2 भाग**
- (b) 3 भाग**
- (c) 4 भाग**
- (d) 5 भाग**

Q32. Samples collected by Drug Inspector are divided into:

- (a) 2 parts
- (b) 3 parts
- (c) 4 parts
- (d) 5 parts

Q32. औषधि निरीक्षक द्वारा लिए गए नमूने कितने भागों में विभाजित किए जाते हैं?

- (a) 2 भाग
- (b) 3 भाग
- (c) 4 भाग
- (d) 5 भाग

**Explanation:**

- **Four-part division is mandatory.**
  - **It supports retesting if needed.**
  - **It protects prosecution procedure.**
  - **It protects accused rights.**
  - **It maintains evidence integrity.**
- **चार भागों में विभाजन आवश्यक है।**
  - **जरूरत पर पुनर्परीक्षण संभव होता है।**
  - **अभियोजन प्रक्रिया सुरक्षित रहती है।**
  - **आरोपी के अधिकार सुरक्षित रहते हैं।**
  - **साक्ष्य की शुद्धता बनी रहती है।**

**Q33. Laboratory responsible for testing intrauterine devices is:**

- (a) Central Drugs Laboratory, Calcutta
- (b) Central Research Institute, Kasauli
- (c) Indian Pharmacopoeial Laboratory, Ghaziabad
- (d) Central Drugs Testing Laboratory, Thane

**Q33. अंतरगर्भाशयी उपकरणों की जाँच के लिए उत्तरदायी प्रयोगशाला कौन सी है?**

- (a) केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला, कोलकाता
- (b) केंद्रीय अनुसंधान संस्थान, कसौली
- (c) भारतीय औषध-संहिता प्रयोगशाला, गाजियाबाद
- (d) केंद्रीय औषधि परीक्षण प्रयोगशाला, ठाणे

**Q33. Laboratory responsible for testing intrauterine devices is:**

- (a) Central Drugs Laboratory, Calcutta
- (b) Central Research Institute, Kasauli
- (c) Indian Pharmacopoeial Laboratory, Ghaziabad
- (d) Central Drugs Testing Laboratory, Thane**

**Q33. अंतरगर्भाशयी उपकरणों की जाँच के लिए उत्तरदायी प्रयोगशाला कौन सी है?**

- (a) केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला, कोलकाता
- (b) केंद्रीय अनुसंधान संस्थान, कसौली
- (c) भारतीय औषध-संहिता प्रयोगशाला, गाजियाबाद
- (d) केंद्रीय औषधि परीक्षण प्रयोगशाला, ठाणे**

**Explanation:**

- Intrauterine devices need testing.
  - CDTL Thane is responsible.
  - Device quality is checked.
  - Safety testing is required.
  - Regulatory laboratory role is fixed.
- अंतरगर्भाशयी उपकरणों की जाँच आवश्यक है।
  - इसके लिए ठाणे प्रयोगशाला उत्तरदायी है।
  - उपकरण की गुणवत्ता जाँची जाती है।
  - सुरक्षा परीक्षण आवश्यक होता है।
  - नियामक प्रयोगशाला की भूमिका निश्चित है।

**Q34. Which body advises government and DTAB for uniform implementation of the Act?**

- (a) Central Drugs Laboratory
- (b) Drugs Control Department
- (c) Drugs Consultative Committee
- (d) Central Drugs Research Institute

**Q34. अधिनियम के समान कार्यान्वयन हेतु सरकार और बोर्ड को सलाह देने वाला निकाय कौन सा है?**

- (a) केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला
- (b) औषधि नियंत्रण विभाग
- (c) औषधि परामर्श समिति
- (d) केंद्रीय औषधि अनुसंधान संस्थान

**Q34. Which body advises government and DTAB for uniform implementation of the Act?**

- (a) Central Drugs Laboratory
- (b) Drugs Control Department
- (c) Drugs Consultative Committee**
- (d) Central Drugs Research Institute

**Q34. अधिनियम के समान कार्यान्वयन हेतु सरकार और बोर्ड को सलाह देने वाला निकाय कौन सा है?**

- (a) केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला
- (b) औषधि नियंत्रण विभाग
- (c) औषधि परामर्श समिति**
- (d) केंद्रीय औषधि अनुसंधान संस्थान

**Explanation:**

- DCC advises on implementation.
- Uniform enforcement is the aim.
- It coordinates Centre and States.
- It helps reduce variation.
- It supports regulatory consistency.

- यह समिति कार्यान्वयन पर सलाह देती है।
- समान प्रवर्तन इसका उद्देश्य है।
- यह केंद्र और राज्यों में समन्वय करती है।
- यह अंतर को कम करती है।
- यह नियामक समानता में सहायक है।

**Q35. Drug Inspectors are appointed under:**

- (a) Pharmacy Act 1948**
- (b) Drugs and Cosmetics Act 1940**
- (c) Drugs and Cosmetics Rules 1945**
- (d) NDPS Act 1985**

**Q35. औषधि निरीक्षक की नियुक्ति किस अधिनियम के अंतर्गत होती है?**

- (a) फार्मसी अधिनियम 1948**
- (b) औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम 1940**
- (c) औषधि एवं प्रसाधन सामग्री नियम 1945**
- (d) मादक औषधि अधिनियम 1985**

**Q35. Drug Inspectors are appointed under:**

- (a) Pharmacy Act 1948
- (b) Drugs and Cosmetics Act 1940**
- (c) Drugs and Cosmetics Rules 1945
- (d) NDPS Act 1985

**Q35. औषधि निरीक्षक की नियुक्ति किस अधिनियम के अंतर्गत होती है?**

- (a) फार्मसी अधिनियम 1948
- (b) औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम 1940**
- (c) औषधि एवं प्रसाधन सामग्री नियम 1945
- (d) मादक औषधि अधिनियम 1985

**Explanation:**

- Drug Inspector is statutory authority.
  - Appointment is under this Act.
  - The Act controls drugs and cosmetics.
  - Inspector enforces legal provisions.
  - Rules support procedural details.
- औषधि निरीक्षक वैधानिक अधिकारी है।
  - नियुक्ति इसी अधिनियम के अंतर्गत होती है।
  - अधिनियम दवाओं और प्रसाधनों को नियंत्रित करता है।
  - निरीक्षक विधिक प्रावधान लागू करता है।
  - नियम प्रक्रिया में सहायता करते हैं।

**Q36. The number of persons nominated by Central Government from State Drug Control Authorities in DTAB is:**

- (a) Two
- (b) Four
- (c) Six
- (d) None

**Q36. राज्य औषधि नियंत्रण प्राधिकरणों से केंद्र सरकार द्वारा बोर्ड में नामित व्यक्तियों की संख्या कितनी होती है?**

- (a) दो
- (b) चार
- (c) छह
- (d) कोई नहीं

**Q36. The number of persons nominated by Central Government from State Drug Control Authorities in DTAB is:**

- (a) Two**
- (b) Four
- (c) Six
- (d) None

**Q36. राज्य औषधि नियंत्रण प्राधिकरणों से केंद्र सरकार द्वारा बोर्ड में नामित व्यक्तियों की संख्या कितनी होती है?**

- (a) दो**
- (b) चार
- (c) छह
- (d) कोई नहीं

**Explanation:**

- Central Government nominates two persons.
- They come from State authorities.
- They represent drug control administration.
- DTAB gets practical input.
- State experience becomes useful.

- केंद्र सरकार दो व्यक्तियों को नामित करती है।
- वे राज्य प्राधिकरणों से आते हैं।
- वे औषधि नियंत्रण प्रशासन का प्रतिनिधित्व करते हैं।
- बोर्ड को व्यावहारिक सुझाव मिलते हैं।
- राज्य अनुभव उपयोगी होता है।

**Q37. Ketamine injection 10 mg/ml belongs to which schedule?**

- (a) Schedule H1**
- (b) Schedule X**
- (c) Schedule G**
- (d) Schedule H**

**Q37. केटामाइन इंजेक्शन 10 मिलीग्राम प्रति मिलीलीटर किस अनुसूची में आता है?**

- (a) अनुसूची H1**
- (b) अनुसूची X**
- (c) अनुसूची G**
- (d) अनुसूची H**

**Q37. Ketamine injection 10 mg/ml belongs to which schedule?**

- (a) Schedule H1
- (b) Schedule X**
- (c) Schedule G
- (d) Schedule H

**Q37. केटामाइन इंजेक्शन 10 मिलीग्राम प्रति मिलीलीटर किस अनुसूची में आता है?**

- (a) अनुसूची H1
- (b) अनुसूची X**
- (c) अनुसूची G
- (d) अनुसूची H

**Explanation:**

- Ketamine is controlled in this context.
- It belongs to Schedule X.
- Strict sale control applies.
- Records must be maintained.
- Prescription control is necessary.

- इस संदर्भ में केटामाइन नियंत्रित दवा है।
- यह अनुसूची X में आता है।
- बिक्री पर कठोर नियंत्रण लागू होता है।
- अभिलेख रखना आवश्यक होता है।
- पर्ची नियंत्रण जरूरी है।

**Q38. Sodium valproate tablets should be stored as per Schedule P in:**

- (a) Temperature below 25°C
- (b) A cold place
- (c) Temperature not exceeding 5°C
- (d) Cool dry place away from heat and light

**Q38. सोडियम वैल्प्रोएट टैबलेट को अनुसूची P के अनुसार कहाँ संग्रहित करना चाहिए?**

- (a) 25°C से कम तापमान पर
- (b) ठंडे स्थान पर
- (c) 5°C से अधिक न होने वाले तापमान पर
- (d) गर्मी और प्रकाश से दूर ठंडी सूखी जगह पर

**Q38. Sodium valproate tablets should be stored as per Schedule P in:**

- (a) Temperature below 25°C
- (b) A cold place
- (c) Temperature not exceeding 5°C
- (d) Cool dry place away from heat and light**

**Q38. सोडियम वैल्प्रोएट टैबलेट को अनुसूची P के अनुसार कहाँ संग्रहित करना चाहिए?**

- (a) 25°C से कम तापमान पर
- (b) ठंडे स्थान पर
- (c) 5°C से अधिक न होने वाले तापमान पर
- (d) गर्मी और प्रकाश से दूर ठंडी सूखी जगह पर**

**Explanation:**

- **Schedule P gives storage conditions.**
- **Sodium valproate needs cool dry storage.**
- **Heat must be avoided.**
- **Light must be avoided.**
- **Stability depends on storage.**

- **अनुसूची P भंडारण शर्तें बताती है।**
- **सोडियम वैल्प्रोएट को ठंडी सूखी जगह चाहिए।**
- **गर्मी से बचाना आवश्यक है।**
- **प्रकाश से बचाना आवश्यक है।**
- **स्थिरता भंडारण पर निर्भर करती है।**

**Q39. Which of the following belongs to Schedule G?**

- (a) Barbituric acid and its derivatives
- (b) Labetalol hydrochloride
- (c) Heparin
- (d) Hydantoin and its salts

**Q39. निम्न में से कौन अनुसूची G में आता है?**

- (a) बार्बिट्यूरिक अम्ल और उसके व्युत्पन्न
- (b) लैबेटालोल हाइड्रोक्लोराइड
- (c) हेपारिन
- (d) हाइडैन्टोइन और उसके लवण

**Q39. Which of the following belongs to Schedule G?**

- (a) Barbituric acid and its derivatives
- (b) Labetalol hydrochloride
- (c) Heparin
- (d) Hydantoin and its salts**

**Q39. निम्न में से कौन अनुसूची G में आता है?**

- (a) बार्बिट्यूरिक अम्ल और उसके व्युत्पन्न
- (b) लैबेटालोल हाइड्रोक्लोराइड
- (c) हेपारिन
- (d) हाइडैन्टोइन और उसके लवण**

**Explanation:**

- Hydantoin salts belong to Schedule G.
- Medical supervision warning is required.
- Schedule G drugs need caution.
- Labeling requirement is strict.
- Unsupervised use may be harmful.

- हाइडैन्टोइन लवण अनुसूची G में आते हैं।
- चिकित्सकीय देखरेख चेतावनी आवश्यक है।
- अनुसूची G दवाओं में सावधानी जरूरी है।
- लेबलिंग आवश्यकता कठोर होती है।
- बिना देखरेख उपयोग हानिकारक हो सकता है।

Q40. Secobarbital belongs to:

- (a) Schedule A
- (b) Schedule J
- (c) Schedule G
- (d) Schedule X

Q40. सेकोबार्बिटल किस अनुसूची में आता है?

- (a) अनुसूची A
- (b) अनुसूची J
- (c) अनुसूची G
- (d) अनुसूची X

Q40. Secobarbital belongs to:

- (a) Schedule A
- (b) Schedule J
- (c) Schedule G
- (d) Schedule X**

Q40. सेकोबार्बिटल किस अनुसूची में आता है?

- (a) अनुसूची A
- (b) अनुसूची J
- (c) अनुसूची G
- (d) अनुसूची X**

**Explanation:**

- Secobarbital is a controlled drug.
- It belongs to Schedule X.
- It has dependence potential.
- Sale requires strict records.
- Prescription rules are strict.

- सेकोबार्बिटल नियंत्रित दवा है।
- यह अनुसूची X में आता है।
- इसमें निर्भरता की संभावना होती है।
- बिक्री अभिलेख कठोरता से रखे जाते हैं।
- पर्ची नियम कठोर होते हैं।

**Q41. Which drug requires prescription to be retained for 2 years?**

- (a) Schedule X**
- (b) Schedule H**
- (c) Schedule C**
- (d) Schedule F**

**Q41. किस अनुसूची की दवा के लिए पर्ची 2 वर्ष तक सुरक्षित रखना आवश्यक है?**

- (a) अनुसूची X**
- (b) अनुसूची H**
- (c) अनुसूची C**
- (d) अनुसूची F**

**Q41. Which drug requires prescription to be retained for 2 years?**

- (a) Schedule X**
- (b) Schedule H**
- (c) Schedule C**
- (d) Schedule F**

**Q41. किस अनुसूची की दवा के लिए पर्ची 2 वर्ष तक सुरक्षित रखना आवश्यक है?**

- (a) अनुसूची X**
- (b) अनुसूची H**
- (c) अनुसूची C**
- (d) अनुसूची F**

**Explanation:**

- **Schedule X prescription is retained.**
- **Retention period is two years.**
- **Sale record is mandatory.**
- **It controls misuse.**
- **Inspection verification becomes possible.**

- **अनुसूची X की पर्ची सुरक्षित रखी जाती है।**
- **सुरक्षित रखने की अवधि दो वर्ष है।**
- **बिक्री अभिलेख अनिवार्य होता है।**
- **इससे दुरुपयोग नियंत्रित होता है।**
- **निरीक्षण सत्यापन संभव होता है।**

**Q42. Which schedule drug label contains symbol on left top corner?**

- (a) Rx**
- (b) NRx**
- (c) XXRx**
- (d) XRx**

**Q42. किस अनुसूची की दवा के लेबल के बाएँ ऊपरी कोने पर चिह्न होता है?**

- (a) Rx**
- (b) NRx**
- (c) XXRx**
- (d) XRx**

Q42. Which schedule drug label contains symbol on left top corner?

- (a) Rx
- (b) NRx
- (c) XXRx
- (d) XRx

Q42. किस अनुसूची की दवा के लेबल के बाएँ ऊपरी कोने पर चिह्न होता है?

- (a) Rx
- (b) NRx
- (c) XXRx
- (d) XRx

**Explanation:**

- XRx symbol is for Schedule X.
- It appears on the label.
- Left top corner marking is required.
- It warns about controlled sale.
- Prescription control is strict.

- XRx चिह्न अनुसूची X के लिए है।
- यह लेबल पर दिया जाता है।
- बाएँ ऊपरी कोने में चिह्न आवश्यक है।
- यह नियंत्रित बिक्री की चेतावनी देता है।
- पर्ची नियंत्रण कठोर होता है।

**Q43. Which schedule includes Carbapenem class III and IV generation antibiotics?**

- (a) Schedule H1**
- (b) Schedule Z**
- (c) Schedule X**
- (d) Schedule P1**

**Q43. कार्बापेनेम वर्ग की तीसरी और चौथी पीढ़ी की प्रतिजैविक दवाएँ किस अनुसूची में आती हैं?**

- (a) अनुसूची H1**
- (b) अनुसूची Z**
- (c) अनुसूची X**
- (d) अनुसूची P1**

**Q43. Which schedule includes Carbapenem class III and IV generation antibiotics?**

**(a) Schedule H1**

**(b) Schedule Z**

**(c) Schedule X**

**(d) Schedule P1**

**Q43. कार्बापेनेम वर्ग की तीसरी और चौथी पीढ़ी की प्रतिजैविक दवाएँ किस अनुसूची में आती हैं?**

**(a) अनुसूची H1**

**(b) अनुसूची Z**

**(c) अनुसूची X**

**(d) अनुसूची P1**

**Explanation:**

- Schedule H1 covers selected antibiotics.
- Carbapenems are included here.
- Third generation class is covered.
- Fourth generation class is covered.
- Antibiotic misuse is controlled.

- अनुसूची H1 चयनित प्रतिजैविक दवाओं से संबंधित है।
- कार्बापेनेम इसमें शामिल हैं।
- तीसरी पीढ़ी का वर्ग इसमें आता है।
- चौथी पीढ़ी का वर्ग भी इसमें आता है।
- प्रतिजैविक दुरुपयोग नियंत्रित होता है।

**Q44. Ampicillin capsule shelf-life of 24 months is given under:**

- (a) Schedule R**
- (b) Schedule P**
- (c) Schedule C**
- (d) Schedule M**

**Q44. एम्पिसिलिन कैप्सूल की 24 माह समाप्ति अवधि किस अनुसूची में दी गई है?**

- (a) अनुसूची R**
- (b) अनुसूची P**
- (c) अनुसूची C**
- (d) अनुसूची M**

Q44. Ampicillin capsule shelf-life of 24 months is given under:

- (a) Schedule R
- (b) Schedule P**
- (c) Schedule C
- (d) Schedule M

Q44. एम्पिसिलिन कैप्सूल की 24 माह समाप्ति अवधि किस अनुसूची में दी गई है?

- (a) अनुसूची R
- (b) अनुसूची P**
- (c) अनुसूची C
- (d) अनुसूची M

**Explanation:**

- **Schedule P gives shelf life.**
- **Ampicillin capsule is listed here.**
- **Shelf life is 24 months.**
- **Expiry is calculated from manufacture.**
- **Stability depends on storage.**

- **अनुसूची P समाप्ति अवधि बताती है।**
- **एम्पिसिलिन कैप्सूल इसमें सूचीबद्ध है।**
- **इसकी अवधि 24 माह है।**
- **समाप्ति निर्माण तिथि से गिनी जाती है।**
- **स्थिरता भंडारण पर निर्भर करती है।**

**Q45. Loan licenses are issued for manufacture of drugs other than those specified in:**

- (a) Schedule C, G and H**
- (b) Schedule K, W and X**
- (c) Schedule C, C1 and X**
- (d) Schedule G and H**

**Q45. लोन लाइसेंस उन दवाओं के निर्माण के लिए जारी होते हैं जो किन अनुसूचियों में निर्दिष्ट नहीं हैं?**

- (a) अनुसूची C, G और H**
- (b) अनुसूची K, W और X**
- (c) अनुसूची C, C1 और X**
- (d) अनुसूची G और H**

**Q45. Loan licenses are issued for manufacture of drugs other than those specified in:**

- (a) Schedule C, G and H
- (b) Schedule K, W and X
- (c) Schedule C, C1 and X**
- (d) Schedule G and H

**Q45. लोन लाइसेंस उन दवाओं के निर्माण के लिए जारी होते हैं जो किन अनुसूचियों में निर्दिष्ट नहीं हैं?**

- (a) अनुसूची C, G और H
- (b) अनुसूची K, W और X
- (c) अनुसूची C, C1 और X**
- (d) अनुसूची G और H

**Explanation:**

- Loan license has exclusions.
- **Schedule C drugs are excluded.**
- **Schedule C1 drugs are excluded.**
- **Schedule X drugs are excluded.**
- **Manufacturing control remains strict.**

- लोन लाइसेंस में कुछ अपवाद होते हैं।
- **अनुसूची C दवाएँ अपवाद हैं।**
- **अनुसूची C1 दवाएँ अपवाद हैं।**
- **अनुसूची X दवाएँ अपवाद हैं।**
- **निर्माण नियंत्रण कठोर रहता है।**

**Q46. License for wholesale of Schedule X drugs is issued in:**

- (a) Form 20A**
- (b) Form 20F**
- (c) Form 20G**
- (d) Form 20B**

**Q46. अनुसूची X दवाओं के थोक विक्रय का लाइसेंस किस प्रपत्र में जारी होता है?**

- (a) प्रपत्र 20A**
- (b) प्रपत्र 20F**
- (c) प्रपत्र 20G**
- (d) प्रपत्र 20B**

Q46. License for wholesale of Schedule X drugs is issued in:

- (a) Form 20A
- (b) Form 20F
- (c) Form 20G
- (d) Form 20B

Q46. अनुसूची X दवाओं के थोक विक्रय का लाइसेंस किस प्रपत्र में जारी होता है?

- (a) प्रपत्र 20A
- (b) प्रपत्र 20F
- (c) प्रपत्र 20G
- (d) प्रपत्र 20B

**Explanation:**

- **Schedule X wholesale needs special license.**
- **Form 20G is used.**
- **Records must be maintained.**
- **Sale is strictly controlled.**
- **Prescription-linked supply is monitored.**

- **अनुसूची X थोक विक्रय हेतु विशेष लाइसेंस चाहिए।**
- **इसके लिए प्रपत्र 20G उपयोग होता है।**
- **अभिलेख रखना आवश्यक है।**
- **बिक्री कठोरता से नियंत्रित होती है।**
- **पर्ची आधारित आपूर्ति देखी जाती है।**

**Q47. Which class of drugs can be manufactured under license in Form 25A?**

- (a) Drugs specified in Schedule X**
- (b) Drugs other than Schedule X**
- (c) Drugs specified in Schedule C and C1**
- (d) Drugs other than Schedule C, C1 and X**

**Q47. प्रपत्र 25A के अंतर्गत किन दवाओं का निर्माण किया जा सकता है?**

- (a) अनुसूची X की दवाएँ**
- (b) अनुसूची X के अलावा दवाएँ**
- (c) अनुसूची C और C1 की दवाएँ**
- (d) अनुसूची C, C1 और X के अलावा दवाएँ**

**Q47. Which class of drugs can be manufactured under license in Form 25A?**

- (a) Drugs specified in Schedule X
- (b) Drugs other than Schedule X
- (c) Drugs specified in Schedule C and C1
- (d) Drugs other than Schedule C, C1 and X**

**Q47. प्रपत्र 25A के अंतर्गत किन दवाओं का निर्माण किया जा सकता है?**

- (a) अनुसूची X की दवाएँ
- (b) अनुसूची X के अलावा दवाएँ
- (c) अनुसूची C और C1 की दवाएँ
- (d) अनुसूची C, C1 और X के अलावा दवाएँ**

**Explanation:**

- **Form 25A relates to manufacturing license.**
  - **It excludes Schedule C drugs.**
  - **It excludes Schedule C1 drugs.**
  - **It excludes Schedule X drugs.**
  - **Special categories need separate control.**
- **प्रपत्र 25A निर्माण लाइसेंस से संबंधित है।**
  - **इसमें अनुसूची C दवाएँ शामिल नहीं हैं।**
  - **इसमें अनुसूची C1 दवाएँ शामिल नहीं हैं।**
  - **इसमें अनुसूची X दवाएँ शामिल नहीं हैं।**
  - **विशेष श्रेणियों पर अलग नियंत्रण होता है।**

**Q48. Repacking license is NOT applicable for drugs under:**

- (a) Schedule H**
- (b) Schedule X**
- (c) Schedule O**
- (d) Schedule C and C1**

**Q48. रीपैकिंग लाइसेंस किन दवाओं पर लागू नहीं होता?**

- (a) अनुसूची H**
- (b) अनुसूची X**
- (c) अनुसूची O**
- (d) अनुसूची C और C1**

Q48. Repacking license is NOT applicable for drugs under:

- (a) Schedule H
- (b) Schedule X
- (c) Schedule O
- (d) Schedule C and C1

Q48. रीपैकिंग लाइसेंस किन दवाओं पर लागू नहीं होता?

- (a) अनुसूची H
- (b) अनुसूची X
- (c) अनुसूची O
- (d) अनुसूची C और C1

**Explanation:**

- **Repacking has limited permission.**
- **Schedule C drugs are excluded.**
- **Schedule C1 drugs are excluded.**
- **Biological products need strict control.**
- **Special products need special handling.**

- **रीपैकिंग की अनुमति सीमित होती है।**
- **अनुसूची C दवाएँ इसमें नहीं आतीं।**
- **अनुसूची C1 दवाएँ भी इसमें नहीं आतीं।**
- **जैविक उत्पादों पर कठोर नियंत्रण चाहिए।**
- **विशेष उत्पादों में विशेष संभाल चाहिए।**

**Q49. GMP certificate for Ayurvedic, Siddha and Unani drugs is issued in:**

- (a) Form 26B**
- (b) Form 24D**
- (c) Form 26E1**
- (d) Form 26C**

**Q49. आयुर्वेदिक, सिद्ध और यूनानी दवाओं के लिए अच्छी निर्माण पद्धति प्रमाणपत्र किस प्रपत्र में जारी होता है?**

- (a) प्रपत्र 26B**
- (b) प्रपत्र 24D**
- (c) प्रपत्र 26E1**
- (d) प्रपत्र 26C**

Q49. GMP certificate for Ayurvedic, Siddha and Unani drugs is issued in:

- (a) Form 26B
- (b) Form 24D
- (c) Form 26E1**
- (d) Form 26C

Q49. आयुर्वेदिक, सिद्ध और यूनानी दवाओं के लिए अच्छी निर्माण पद्धति प्रमाणपत्र किस प्रपत्र में जारी होता है?

- (a) प्रपत्र 26B
- (b) प्रपत्र 24D
- (c) प्रपत्र 26E1**
- (d) प्रपत्र 26C

**Explanation:**

- GMP certificate uses Form 26E1.
  - It applies to ASU drugs.
  - Manufacturing standards are verified.
  - Premises must comply with rules.
  - Quality assurance is required.
- प्रमाणपत्र प्रपत्र 26E1 में जारी होता है।
  - यह आयुर्वेदिक, सिद्ध और यूनानी दवाओं पर लागू है।
  - निर्माण मानकों का सत्यापन होता है।
  - परिसर को नियमों का पालन करना होता है।
  - गुणवत्ता आश्वासन आवश्यक होता है।

**Q50.** Schedule H and Schedule S under the Drugs and Cosmetics Act deal with:

(P) Prescription drugs to be sold only on prescription of a Registered Medical Practitioner

(Q) Standards for cosmetics

(R) Biological and special products

(S) List of permitted coal tar colours in cosmetics

(a) Q, S

(b) P, Q

(c) P, R

(d) R, S

**Q50.** औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम के अंतर्गत अनुसूची H और अनुसूची S किससे संबंधित हैं?

(P) केवल पंजीकृत चिकित्सा व्यवसायी की पर्ची पर बेची जाने वाली दवाएँ

(Q) प्रसाधन सामग्री के मानक

(R) जैविक और विशेष उत्पाद

(S) प्रसाधन सामग्री में अनुमत कोल टार रंगों की सूची

(a) Q, S

(b) P, Q

(c) P, R

(d) R, S

**Q50.** Schedule H and Schedule S under the Drugs and Cosmetics Act deal with:

(P) Prescription drugs to be sold only on prescription of a Registered Medical Practitioner

(Q) Standards for cosmetics

(R) Biological and special products

(S) List of permitted coal tar colours in cosmetics

(a) Q, S

**(b) P, Q**

(c) P, R

(d) R, S

**Q50.** औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम के अंतर्गत अनुसूची H और अनुसूची S किससे संबंधित हैं?

(P) केवल पंजीकृत चिकित्सा व्यवसायी की पर्ची पर बेची जाने वाली दवाएँ

(Q) प्रसाधन सामग्री के मानक

(R) जैविक और विशेष उत्पाद

(S) प्रसाधन सामग्री में अनुमत कोल टार रंगों की सूची

(a) Q, S

**(b) P, Q**

(c) P, R

(d) R, S

**Explanation:**

- **Schedule H deals with prescription drugs.**
  - **These are sold on medical prescription.**
  - **Schedule S deals with cosmetic standards.**
  - **It covers standards for cosmetics.**
  - **Biological products relate to Schedule C.**
- **अनुसूची H पर्ची वाली दवाओं से संबंधित है।**
  - **ये चिकित्सा पर्ची पर बेची जाती हैं।**
  - **अनुसूची S प्रसाधन मानकों से संबंधित है।**
  - **इसमें प्रसाधन सामग्री के मानक आते हैं।**
  - **जैविक उत्पाद अनुसूची C से संबंधित हैं।**



**UPSSSC PHARMACIST**

**THANK**

**YOU!**



**DOWNLOAD PHARMACY INDIA MOBILE APP FROM PLAYSTORE**



# UPSSSC PHARMACIST

EXAMS 2026

THEORY BOOK + OBJECTIVE BOOK



LATEST  
SYLLABUS



IMPORTANT  
TOPICS



EXAM  
FOCUSED



SUCCESS  
GUARANTEED

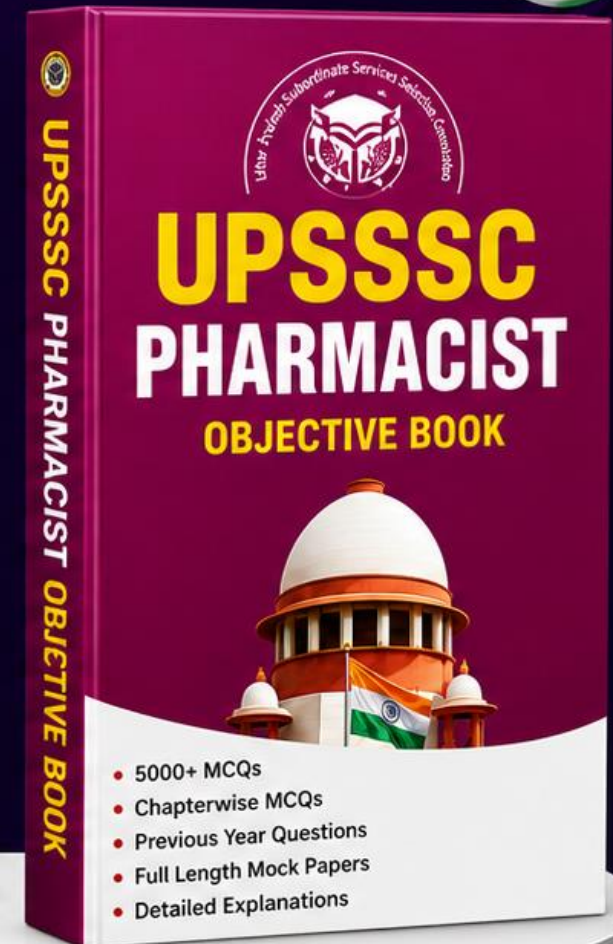
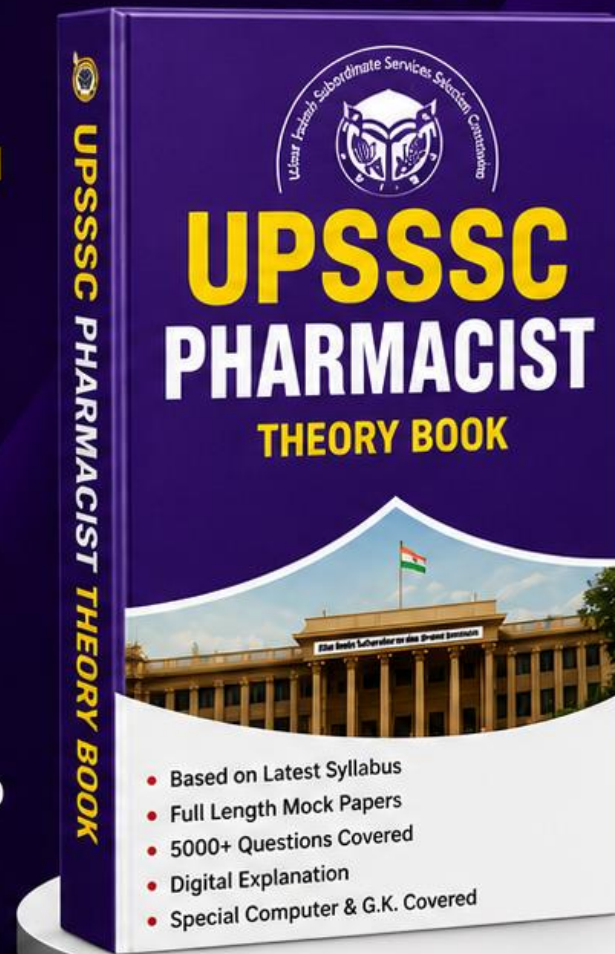


FREE  
SHIPPING

BILINGUAL  
(HINDI + ENGLISH)



TRUSTED BY  
TOPPERS



ORDER NOW

ON



Flipkart



6395596959  
8006781759

# Visit – [www.pharmacyindia.co.in](http://www.pharmacyindia.co.in)



- **Get Latest Updates**
- **Quizzes**
- **Daily Job Updates**
- **Previous Year Papers**
- **Current Affairs**
- **Subjective Blogs**
- **College Details**

The screenshot shows the homepage of the Pharmacy India website. At the top left is the logo for 'PHARMACY INDIA'. To its right is a call-to-action box with the text 'Visit – [www.pharmacyindia.co.in](http://www.pharmacyindia.co.in) Website for Pharma Updates'. Below this is a navigation menu with links for HOME, RRB PHARMACIST, DPEE, CGHS PHARMACIST, QUIZ, CURRENT AFFAIRS, JOBS, PAPERS, PHARMACY, and ACCOUNT. The main content area features a list of social media groups with 'Join Now' buttons: WhatsApp D. Pharma Group, Telegram D. Pharma Group, Telegram Group Latest Pharma Jobs, Telegram B. Pharma Group, Telegram Medicine Update Group, and WhatsApp B. Pharma/ GPAT Channel. On the right side, there is a 'FOLLOW US –' section with icons for Facebook, YouTube, Instagram, LinkedIn, Telegram, and WhatsApp. At the bottom right, there is a 'RECENT POSTS' section and a Windows activation watermark.

**DAILY UPDATES**

जुड़िए **PHARMACY INDIA**

के साथ.....

**WHATSAPP & TELEGRAM SE JUDNE KE LIYE  
ICONS PAR CLICK KARE**



**WhatsApp**

