

No. of Printed Pages : 8

2134

Roll No.

2nd Year / Pharmacy

Subject : Pharmaceutical Jurisprudence

Time : 3 Hrs.

M.M. : 80

SECTION-A

Note: Multiple choice questions. All questions are compulsory.
(20x1=20)

- Q.1 What is the primary objective of pharmaceutical legislation in India?
- To ensure public health
 - To regulate medical education
 - To promote international trade
 - To facilitate medical research
- Q.2 The code of Pharmaceutical Ethics drafted by the Pharmacy Council of India emphasizes :
- Financial gains for pharmacists
 - Strict adherence to commercial interests
 - Moral responsibility to patients and society
 - Encouragement of free advertisements
- Q.3 The Pharmacy Act of 1948 governs the regulation of:
- Medical doctors
 - Pharmacists
 - Nurses
 - All healthcare professionals
- Q.4 According to the Pharmacy Council of India's Code of Ethics, a pharmacist should:
- Refuse to sell drugs without a prescription
 - Sell any drug at their discretion
 - Follow the patient's advice over the doctor's
 - Give expired drugs if requested
- Q.5 The Drugs and Cosmetics Act of 1940 was enacted to regulate:
- Advertising of drugs
 - Patent rights on medicines
 - Import, manufacture, and distribution of drugs
 - Clinical trials of new drugs

(1)

2134

- Q.6 Which schedule under the Drugs and Cosmetics Act deals with life-saving drugs ?
- Schedule F
 - Schedule C and C1
 - Schedule G
 - Schedule H
- Q.7 The main objective of the Drugs and Magic Remedies Act is to :
- Promote drugs advertisements
 - Ban all forms of drugs promotion
 - Regulate and prevent misleading drugs advertisements
 - Approve new medicines for public use
- Q.8 State Pharmacy Councils are responsible for:
- Maintaining the register of pharmacists
 - Issuing drug licenses
 - Approving new medicines
 - Regulating drug prices
- Q.9 Schedule H in the Drugs and Cosmetics Act relates to:
- Narcotic drugs
 - Prescription drugs
 - Non - prescription drugs
 - Drugs manufacturing standards
- Q.10 Under the Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act, punishment for possession of illegal substances includes:
- Fine
 - Imprisonment
 - Both a) and b)
 - None of the above
- Q.11 The Poisons Act primarily regulates:
- Import of poisons
 - Manufacture of poisons
 - Export of poisons
 - Sale and possession of poisons
- Q.12 Under the Medical Termination of Pregnancy Act, Termination of pregnancy is allowed under which conditions?
- Risk to the mother's health
 - Severe fetal abnormalities
 - Failure of birth control
 - All of the above
- Q.13 The Poisons Act was enacted in Which year?
- 1915
 - 1919
 - 1955
 - 1960
- Q.14 The Drug Controller General of India (DCGI) functions under the purview of:
- Ministry of Health and Family Welfare
 - Ministry of Commerce
 - Medical Council of India
 - State Governments

(2)

2134

- Q.15 Schedule X drugs are associated with;
 a) Over-the-counter medicines
 b) Prescription drugs
 c) Narcotic and psychotropic substances
 d) Life- saving vaccines
- Q.16 The Drugs and Cosmetics Act defines 'drug' as:
 a) Any substance used in medical treatment
 b) Any substance affecting the structure of the body
 c) Both a) and b)
 d) Only substances used in surgery
- Q.17 The Drugs and Cosmetics Rules provide regulations for:
 a) Testing of new drugs b) Manufacturing practices
 c) Storage conditions of drugs d) All of the above
- Q.18 The drug Inspectors have the power to:
 a) Inspect any premises where drugs are being sold
 b) Arrest without warrant
 c) Impose penalties
 d) All of the above
- Q.19 The term :Magic Remedy" refers to:
 a) Any scientifically proven treatment
 b) Any substance claimed to have miraculous healing power without evidence
 c) A treatment for rare diseases
 d) Herbal medicines
- Q.20 Which of the following schedules refers to the labeling and packaging of drugs?
 a) Schedule H b) Schedule X
 c) Schedule F d) Schedule G

SECTION-B

- Note:** Short answer type questions. Attempt any ten questions out of eleven questions. (10x3=30)
- Q.21 Discuss the evolution of the concept of pharmacy as an integral part of the healthcare system.
- Q.22 Explain the objectives of the Pharmacy Act, 1948.
- Q.23 Describe the role of the Pharmacy Council of India in regulating pharmacy education.
- Q.24 Outline the general provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(3)

2134

- Q.25 Explain the importance of proper labeling and storage of drugs as per the Drugs and Cosmetics Act?
- Q.26 Which diseases cannot be claimed to be cured in advertisements as per the Drugs and Magic Remedies Act?
- Q.27 What are the special requirements for Storage of drugs under Schedule C of the Drugs and Cosmetics Act ?
- Q.28 Discuss the conditions for labeling of narcotic drugs under the Narcotic Drug and Psychotropic Substances Act.
- Q.29 Explain the significance of the Drugs (Price Control) Order in regulating drug prices in India.
- Q.30 How does the Drugs and Cosmetics Act ensure the quality of drugs distributed in India?
- Q.31 Discuss the facilities required for running a pharmacy effectively under the Drugs and Cosmetics Act.

SECTION-C

- Note:** Long answer type questions. Attempt any six questions out of seven questions. (6x5=30)
- Q.32 Describe the structure and functions of the central Pharmacy Councils as established under the Pharmacy Act, 1948.
- Q.33 Discuss the general provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940, regarding the manufacture and sale of drugs . What are the key requirements for obtaining a drug manufacturing license?
- Q.34 Explain the role and power of Drug Inspectors under the Drugs and Cosmetics Act, 1940. How do they ensure compliance with drug regulations?
- Q.35 Provide a detail overview of the registration procedure for pharmacists under the Pharmacy Act, 1948. Why is professional registration necessary in the pharmacy sector?
- Q.36 Explain the role of the Central Drugs Standard Control Organization (CDSCO) in drug regulation and control in India.
- Q.37 Explain the provisions of the Medical Termination of Pregnancy (Amendment) Act, 2021. How does it differ from the original 1971 Act, and what changes were introduced?
- Q.38 Discuss the main objectives of the Poisons Act, 1919, and its amendments. How does this Act regulate the handling of poisonous substances?

(1700)

(4)

2134

Roll No.

2134

2nd Year / Pharmacy

Subject : Pharmaceutical Jurisprudence

Time : 3 Hrs.

M.M. : 80

भाग - क

नोट:- बह विकल्पीय प्रश्न। सभी प्रश्न अनिवार्य हैं।

(20x1=20)

- प्र.1 भारत में औषधि संबंधी कानूनों का मुख्य उद्देश्य क्या है?
- क) जन स्वास्थ्य सुनिश्चित करना
ख) चिकित्सा शिक्षा को नियंत्रित करना
ग) अंतरराष्ट्रीय व्यापार को बढ़ावा देना
घ) चिकित्सा अनुसंधान को सुविधाजनक बनाना
- प्र.2 फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया द्वारा तैयार की गई औषधीय नैतिकता की संहिता पर बल देती है:
- क) फार्मासिस्टों के लिए आर्थिक लाभ
ख) व्यावसायिक हितों के प्रति कठोर प्रतिबद्धता
ग) रोगियों और समाज के प्रति नैतिक जिम्मेदारी
घ) मुक्त विज्ञापन को बढ़ावा देना
- प्र.3 फार्मसी अधिनियम, 1948 का नियमन किससे संबंधित है?
- क) चिकित्सक
ख) फार्मासिस्ट
ग) नर्स
घ) सभी स्वास्थ्यसेवा पेशेवर
- प्र.4 फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया की आचार संहिता के अनुसार, एक फार्मासिस्ट को चाहिए कि वह:
- क) बिना पर्चे के दवाईयाँ बेचने से इंकार करे
ख) अपनी मर्जी से कोई भी दवा बेचे
ग) डॉक्टर की बजाय मरीज की सलाह माने
घ) मांग करने पर एक्सपायरी दवा दे
- प्र.5 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 को किस उद्देश्य से लागू किया गया था?
- क) दवाओं के विज्ञापन को नियंत्रित करने के लिए
ख) दवाओं पर पेटेंट अधिकार देने के लिए
ग) दवाओं के आयात, निर्माण और वितरण को नियंत्रित करने के लिए
घ) नई दवाओं के क्लिनिकल परीक्षण को नियंत्रित करने के लिए

(5)

2134

- प्र.6 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम के तहत कौन-सा अनुसूची जीवन रक्षक दवाओं से संबंधित है?
 क) अनुसूची F ख) अनुसूची C और C1
 ग) अनुसूची G घ) अनुसूची H

प्र.7 ड्रग्स एंड मैजिक रेमेडीज एक्ट का मुख्य उद्देश्य क्या है?
 क) दवा विज्ञापन को बढ़ावा देना
 ख) सभी प्रकार के दवा प्रचार को प्रतिबंधित करना
 ग) भ्रामक दवा विज्ञापनों को नियंत्रित और रोकना
 घ) जनता के लिए नई दवाओं को अनुमोदित करना

प्र.8 राज्य फार्मसी परिषदों की जिम्मेदारी क्या है?
 क) फार्मासिस्टों की रजिस्टर को बनाए रखना
 ख) ड्रग लाइसेंस जारी करना
 ग) नई दवाओं को मंजूरी देना
 घ) दवाओं की कीमतों को नियंत्रित करना

प्र.9 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम में अनुसूची H किससे संबंधित है?
 क) मादक दवाएँ ख) पर्वे वाली दवाएँ
 ग) बिना पर्वे वाली दवाएँ घ) दवाओं के निर्माण मानक

प्र.10 नारकोटिक ड्रग्स एंड साइकोट्रॉपिक सब्स्टेंस एक्ट के तहत अवैध पदार्थ रखने पर क्या सजा हो सकती है?
 क) जुर्माना ख) कैद
 ग) दोनों (क) और (ख) घ) उपरोक्त में से कोई नहीं

प्र.11 विष अधिनियम (Poisons Act) मुख्य रूप से किसका नियमन करता है?
 क) विष का आयात ख) विष का निर्माण
 ग) विष का निर्यात घ) विष की बिक्री और कब्जा

प्र.12 मेडिकल टर्मिनेशन ऑफ प्रेग्नेंसी एक्ट के तहत गर्भपात की अनुमति किन परिस्थितियों में दी जाती है?
 क) माँ के स्वास्थ्य को खतरा हो ख) भ्रूण में गंभीर असामान्यताएँ हों
 ग) गर्भनिरोधक विफल हो जाए घ) उपरोक्त सभी

प्र.13 विष अधिनियम किस वर्ष में लागू किया गया था?
 क) 1915 ख) 1919
 ग) 1955 घ) 1960

प्र.14 भारत के औषधि महानियंत्रक (DCGI) किसके अधीन कार्य करता है?
 क) स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय ख) वाणिज्य मंत्रालय
 ग) मेडिकल काउंसिल ऑफ इंडिया घ) राज्य सरकारें

(6)

2134

- प्र.15 अनुसूची X की दवाएं किससे संबंधित होती हैं?
 क) ओवर-द-काउंटर दवाइयाँ ख) पर्चे वाली दवाइयाँ
 ग) मादक और मनो-सक्रिय पदार्थ घ) जीवन रक्षक टीके
- प्र.16 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम के अनुसार “औषधि” की परिभाषा है:
 क) कोई भी पदार्थ जो चिकित्सा उपचार में उपयोग होता है
 ख) कोई भी पदार्थ जो शरीर की संरचना को प्रभावित करता है
 ग) उपरोक्त दोनों
 घ) केवल वे पदार्थ जो शल्य चिकित्सा में प्रयुक्त होते हैं
- प्र.17 औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम किन-किन बातों को नियंत्रित करते हैं?
 क) नई दवाओं का परीक्षण ख) निर्माण की प्रक्रिया
 ग) दवाओं की भंडारण स्थिति घ) उपरोक्त सभी
- प्र.18 औषधि निरीक्षक को किस प्रकार की शक्तियाँ प्राप्त हैं?
 क) किसी भी स्थान का निरीक्षण करना जहाँ दवाइयाँ बेची जा रही हों
 ख) बिना वारंट के गिरफ्तारी करना
 ग) दंड लगाना घ) उपरोक्त सभी
- प्र.19 “जादुई इलाज” शब्द का तात्पर्य है:
 क) कोई भी वैज्ञानिक रूप से प्रमाणित उपचार
 ख) कोई भी ऐसा पदार्थ जिसे चमत्कारी इलाज देने वाला बताया जाए लेकिन उसका कोई प्रमाण न हो
 ग) दुर्लभ रोगों के लिए उपचार घ) हर्बल दवाएँ
- प्र.20 निम्नलिखित में से कौन-सी अनुसूची दवाइयों के लेबलिंग और पैकेजिंग से संबंधित है?
 क) अनुसूची H ख) अनुसूची X
 ग) अनुसूची F घ) अनुसूची G

भाग - ख

- नोट:- लघु उत्तरीय प्रश्न। 11 में से किन्हीं 10 प्रश्नों को हल कीजिए। (10x3=30)
- प्र.21 फार्मसी की अवधारणा के विकास पर चर्चा कीजिए, जो कि स्वास्थ्य सेवा प्रणाली का अभिन्न हिस्सा बन चुकी है।
- प्र.22 फार्मसी अधिनियम, 1948 के उद्देश्यों को स्पष्ट कीजिए।
- प्र.23 फार्मसी शिक्षा को विनियमित करने में फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया की भूमिका का वर्णन कीजिए।
- प्र.24 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 के सामान्य प्रावधानों की रूपरेखा प्रस्तुत कीजिए।
- प्र.25 औषधियों के उचित लेबलिंग और भंडारण का महत्व औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम के अनुसार समझाइए।

(7)

2134

- प्र.26 ड्रग्स एंड मैजिक रेमेडीज एक्ट के अनुसार किन रोगों के इलाज का दावा विज्ञापनों में नहीं किया जा सकता?
- प्र.27 ड्रग्स एंड कॉस्मेटिक्स एक्ट की अनुसूची C के अंतर्गत औषधियों के भंडारण की विशेष आवश्यकताएँ क्या हैं?
- प्र.28 नारकोटिक ड्रग्स एंड साइकोट्रॉपिक सबस्टेंसेज एक्ट के अंतर्गत मादक दवाओं की लेबलिंग की शर्तों पर चर्चा कीजिए।
- प्र.29 भारत में दवाओं की कीमतों को विनियमित करने में ड्रग्स (प्राइस कंट्रोल) ऑर्डर के महत्व को समझाइए।
- प्र.30 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम भारत में वितरित की जाने वाली दवाओं की गुणवत्ता को कैसे सुनिश्चित करता है?
- प्र.31 ड्रग्स एंड कॉस्मेटिक्स एक्ट के तहत एक फार्मसी को प्रभावी रूप से संचालित करने के लिए किन सुविधाओं की आवश्यकता होती है, इस पर चर्चा कीजिए।

भाग - ग

- नोट:- दीर्घ उत्तरीय प्रश्न। 7 में से किन्हीं 6 प्रश्नों को हल कीजिए (6x5=30)
- प्र.32 फार्मसी अधिनियम, 1948 के तहत स्थापित केंद्रीय फार्मसी परिषदों की संरचना और कार्यों का वर्णन कीजिए।
- प्र.33 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 के तहत औषधियों के निर्माण और बिक्री से संबंधित सामान्य प्रावधानों पर चर्चा कीजिए। औषधि निर्माण लाइसेंस प्राप्त करने की मुख्य आवश्यकताएँ क्या हैं?
- प्र.34 औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 के अंतर्गत औषधि निरीक्षकों की भूमिका और शक्तियों को स्पष्ट कीजिए। वे दवा नियमों के अनुपालन को कैसे सुनिश्चित करते हैं?
- प्र.35 फार्मसी अधिनियम, 1948 के अंतर्गत फार्मासिस्टों के पंजीकरण की प्रक्रिया का विस्तृत विवरण दीजिए। फार्मसी क्षेत्र में व्यावसायिक पंजीकरण क्यों आवश्यक है?
- प्र.36 भारत में औषधि नियमन और नियंत्रण में केंद्रीय औषधि मानक नियंत्रण संगठन (CDSCO) की भूमिका को स्पष्ट कीजिए।
- प्र.37 चिकित्सा गर्भपात अधिनियम, 2021 के प्रावधानों को समझाइए। यह 1971 के मूल अधिनियम से कैसे भिन्न है, और इसमें कौन-कौन से बदलाव किए गए हैं?
- प्र.38 विष अधिनियम, 1919 और उसके संशोधनों के प्रमुख उद्देश्यों पर चर्चा कीजिए। यह अधिनियम विषैले पदार्थों के संचालन को कैसे नियंत्रित करता है?

(1700)

(8)

2134