

No. of Printed Pages : 4

Roll No. ....

2134

## Pharmacy

### Subject : Pharmaceutical Jurisprudence

Time : 3 Hrs.

M.M. : 80

#### SECTION-A

**Note:**Multiple choice questions. All questions are compulsory  
(8x1=8)

Q.1 Cultivation and production of Opium is carried out under supervision of

- a) Custom collector b) Drug Inspector
- c) Narcotic Commissioner
- d) Cheif Officer

Q.2 Examples of diseases for which advertisement are prohibited

- a) Goiter b) Typhoid
- c) Gangrene d) All of above

Q.3 Medical stores are inspected by drug inspector for at least

- a) Once a year b) Twice in a year
- c) Thrice in a year d) Quarterly in a year

Q.4 PCI is reconstituted after every

(1)

2134

- a) One year b) After 2 years
- c) After 3 years d) After 5 years

Q.5 MRP of drug is calculated as

- a) Retail price + Local taxes applicable
- b) Ceiling price + Local Taxes
- c) Retail price
- d) Retail price + Ceiling price

Q.6 Drug inspectors are appointed under act of

- a) 19 of IPC b) 21 of IPC
- c) 20 of IPC d) 320 of IPC

Q.7 Spurious drugs are

- a) Imitations
- b) Substitutions
- c) Resemble other drugs
- d) All of above

Q.8 First chairperson of drug enquiry committee was

- a) Prof ML Shroff b) Col. RN Chopra
- c) Dr. BK Ghosh d) None of above

#### SECTION-B

**Note:**Objective Completion type questions. All questions are compulsory.  
(8x1=8)

Q.9 What is meant by ceiling price of drugs?

(2)

2134

- Q.10 Define the term absolute alcohol  
Q.11 Why precautionary labeling is necessary for hair dyes?  
Q.12 State the indications of warning for drugs falling under schedule H  
Q.13 Define adulterated drugs as per the drug and cosmetic act.  
Q.14 What are toilet preparations? Give examples.  
Q.15 What is the qualification for registration as pharmacist?  
Q.16 Define Poppy straw as per NDPS act.

### SECTION-C

- Note:** Short answer type questions. Attempt any eight questions out of ten questions. (8x5=40)
- Q.17 Describe the grounds and procedure for the removal of names from the register of pharmacists.  
Q.18 Under what conditions can a pregnancy be terminated medically?  
Q.19 Describe the methods of exercising control over the price of drugs  
Q.20 Summarize the different provisions for analysis /testing of drugs under drug and cosmetic act 1940.  
Q.21 Outline the objectives of Drug Enquiry Committee.

(3)

2134

- Q.22 Write an informative note on wholesale of drugs from motor vehicles.  
Q.23 State offences and penalties related to sale of drugs and under drug and cosmetic act.  
Q.24 What ethics should a pharmacist follow in relation to his medical profession.  
Q.25 Enlist the five essential differences between schedule X and Schedule C drugs?  
Q.26 Write an informative note on issue of alcohol from warehouse to the license for manufacture of alcoholic medicinal preparations under the act.

### SECTION-D

- Note:** Long answer type questions. Attempt any three questions out of four questions. (3x8=24)
- Q.27 How many types of licences can be issued for the manufacture of drugs? Describe the general procedure for obtaining a licence stating the conditions to be satisfied.  
Q.28 Explain the offences and penalties to be imposed under narcotic psychotropic substances act and rules  
Q.29 Write the detailed note on constitution and functions of pharmacy council of India  
Q.30 Enlist the qualifications and duties of drug inspectors.

(2360)

(4)

2134

**Pharmacy****Subject : Pharmaceutical Jurisprudence**

Time : 3 Hrs.

M.M. : 80

**भाग - क**

**नोट:-** बहु विकल्पीय प्रश्न। सभी प्रश्न अनिवार्य हैं।  $(8 \times 1 = 8)$

- प्र.1 अफीम की खेती तथा उत्पत्ति \_\_\_\_\_ के निरीक्षण में  
की जाती है।  
 क) कस्टम क्लेक्टर      ख) औषधी निरीक्षक  
 ग) नारकोटिक कमीशनर      घ) मुख्य अधिकारी
- प्र.2 रोगों का उदाहरण दीजिए जिसका विज्ञापन निषेध है।  
 क) गोयटर      ख) टाइफाइड  
 ग) गेंगरीन      घ) उपरोक्त सभी
- प्र.3 औषधी निरीक्षक द्वारा औषधी भण्डार का निरीक्षण कम-से  
कम \_\_\_\_\_  
 क) वर्ष में एक बार      ख) वर्ष में दो बार  
 ग) वर्ष में तीन बार      घ) वर्ष में चार बार
- प्र.4 पी सी आई का पुर्णगठन प्रत्येक \_\_\_\_\_ में किया  
जाता है  
 क) एक वर्ष      ख) 2 वर्ष के बाद

- ग) 3 वर्ष के बाद      घ) 5 वर्ष के बाद  
 औषधी की एम.आर.पी. की गणना की जाती है।  
 क) खुदरा मूल्य + स्थानीय कर लागू  
 ख) अन्तिम मूल्य + स्थानीय कर लागू  
 ग) खुदरा मूल्य  
 घ) खुदरा मूल्य + अन्तिम मूल्य
- प्र.6 औषधी निरीक्षक \_\_\_\_\_ नियम के अंतर्गत नियुक्त किए  
जाते हैं  
 क) आई पी सी का 19      ख) आई पी सी का 21  
 ग) आई पी सी का 20      घ) आई पी सी का 320
- प्र.7 गलत औषधियाँ हैं  
 क) अनुकरण      ख) प्रतिस्थापन  
 ग) दूसरी औषधियों के समान  
 घ) उपरोक्त सभी
- प्र.8 औषधी जाँच संस्था के पहले अध्यक्ष \_\_\_\_\_ है।  
 क) प्रो. एम. एल शर्फ      ख) कर्नल

**भाग - ख**

- नोट:-** वस्तुनिष्ठ प्रश्न। सभी प्रश्न अनिवार्य हैं।  $(8 \times 1 = 8)$
- प्र.9 औषधी के सीमा मूल्य से आप क्या समझते हैं
- प्र.10 पूर्ण एल्कोहल पद को समझाइए।

- प्र.11 बालों के रंग के लिए सावधानी वाला लेबल क्यों जरुरी है?
- प्र.12 अनुसूची एच के अंतर्गत आने वाली औषधियों के लिए चेतावनी के संकेतों को लिखिए।
- प्र.13 औषधी तथा प्रसाधन नियम के अनुसार मिलावटी औषधियों को समझाइए।
- प्र.14 प्रसाधन तैयारियाँ क्या है? उदाहरण दीजिए।
- प्र.15 औषधी विक्रेता के पंजीकरण के लिए क्या योग्यताएँ हैं?
- प्र.16 एन डी पी एस नियम के अंतर्गत पोषी स्ट्रा को समझाइए।

#### भाग - ग

**नोट:-** लघु उत्तरीय प्रश्न। 10 में से किन्हीं 8 प्रश्नों को हल कीजिए।  
 $(8 \times 5 = 40)$

- प्र.17 औषधी विक्रेताओं के रजिस्टर से नाम हटाने के लिए भूमिका तथा प्रक्रिया को समझाइए।
- प्र.18 किस परिस्थिति के अंतर्गत गर्भावस्था चिकित्सा शास्त्र के अनुसार निलंबित की जा सकती है।
- प्र.19 औषधी के मूल्य पर नियंत्रण करने की विधि को समझाइए।
- प्र.20 औषधी तथा प्रसाधन नियम 1940 के अंतर्गत औषधी की समीक्षा / परीक्षण के लिए विभिन्न व्यवस्थाओं को संक्षेपित कीजिए।
- प्र.21 औषधी जाँच संस्था के उद्देश्यों को बताइए।
- प्र.22 मोटर गाड़ी से औषधियों की थोक बिक्री पर सूचना प्रद टिप्पणी दीजिए।

- प्र.23 औषधी तथा प्रसाधन नियम के अंतर्गत औषधियों की बिक्री के संबंधित अपराध तथा दण्ड को बताइए।
- प्र.24 एक औषधी विक्रेता को अपने चिकित्सीय व्यवसाय के संदर्भ में कौन-सी नीति अपनानी चाहिए?
- प्र.25 सूची X तथा सूची C औषधियों के बीच पाँच जरुरी अन्तरों को बताइए।
- प्र.26 नियम के अंतर्गत एल्कोहलिक निर्माता को औषधी तैयारियों के लिए लाइसेंसधारी भण्डार से एल्कोहल के निकासन के लिए जानकारी वाली टिप्पणी लिखिए।

#### भाग - घ

**नोट:-** दीर्घ उत्तरीय प्रश्न। चार में से किन्हीं तीन प्रश्नों को हल कीजिए।  
 $(3 \times 8 = 24)$

- प्र.27 औषधी के निर्माण के लिए कितने प्रकार के लाइसेंस जारी किए जा सकते हैं। एक लाइसेंस को प्राप्त करने के लिए सामान्य विधि संतुष्ट होने वाली परिस्थियों को बताते हुए समझाइए।
- प्र.28 नशीली दवाओं के मनः प्रभावी पदार्थ के कार्य तथा नियम के अंतर्गत अपराधों तथा आरोपित दण्डों को समझाइए।
- प्र.29 भारत की औषधीय समिति के गठन तथा कार्यों पर विस्तृत टिप्पणी लिखिए।
- प्र.30 औषधीय निरीक्षक की योग्यता तथा कर्तव्यों को सूचीबद्ध कीजिए।