

No. of Printed Pages : 8
Roll No.

ER20-26T

2nd Year/ Pharmacy
Subject : Pharmacy Law & Ethics

Time : 3 Hrs. M.M. : 80

SECTION-A

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

Q.1 OPIUM ACT was passed in the year.

- a) 1919
- b) 1878
- c) 1896
- d) 1857

Q.2 When did The Pharmacy Act 1948, come into force?

- a) 1 April 1949
- b) 24 April 1948
- c) 01 May 1949
- d) 04 March 1948

Q.3 The State Pharmacy Council Haryana is situated

- a) Chandigarh
- b) Faridabad
- c) Panchkula
- d) Rohtak

Q.4 Schedule C is related to

- a) List of biological & immunological products
- b) List of Homeopathy Product
- c) List of Ayurvedic Products
- d) List of Allopathic Product

- Q.5 Cocaine is obtained from
- a) Opium
 - b) Hemp
 - c) Coca
 - d) None of the above
- Q.6 As per D&C Act Schedule O.
- a) List of the minimum equipment required for the running of the Pharmacy
 - b) Life Period of the Drugs
 - c) Standard for disinfectants fluids
 - d) None of the above
- Q.7 Advertising the report of Government Analyst is
- a) Exempted
 - b) Permitted
 - c) Prohibited
 - d) None of the above
- Q.8 Code of Pharmaceutical Ethics is developed by
- a) PCI
 - b) D&C Act
 - c) Both of them
 - d) None of the above
- Q.9 The main object of Poison Act
- a) Control the import of the Poison
 - b) Control the possession of the poison
 - c) Control sale of poison
 - d) None of the above
- Q.10 Which authority issues the drug manufacturing license
- a) CDSCO
 - b) IPC
 - c) AICTE
 - d) UGC

- Q.11 Regulatory body of Europe
- Q.12 Schedule R is related to
- Q.13 How many elected members in Joint State Pharmacy Council?
- Q.14 Head quarter of ICH
- Q.15 ANDA means
- Q.16 Ethics means
- Q.17 How many patients involved in clinical trial phase-3?
- Q.18 BCS means
- Q.19 PAHO means
- Q.20 The Disaster management authority is headed by

SECTION-B

Note: Short answer type questions. Attempt any ten questions out of eleven questions. (10x3=30)

- Q.21 What are the Qualification of drug inspector?
- Q.22 Write the composition of DTAB.
- Q.23 Write a short note on Registered Pharmacist.
- Q.24 Describe in brief offences & penalties of Medical Termination of Pregnancy Act.
- Q.25 List key functions of CDSCO.
- Q.26 Define trademark and copyrights as per IPR.

- Q.27 Define Magic Remedy, Advertisement and Opium.
- Q.28 What are the classes of drugs prohibited to import into India?
- Q.29 Discuss theories of Bio-ethics.
- Q.30 Discuss about the regulatory aspects of the Medical Devices.
- Q.31 What are the functions of state authority of disaster management act 2005?

SECTION-C

Note: Long answer type questions. Attempt any six questions out of seven questions. (6x5=30)

- Q.32 Define PCI and Illustrate the functions of PCI.
- Q.33 Write a note on Poison Act.
- Q.34 Explain the redressal mechanism available to consumer under the consumer protection act 1986 in brief.
- Q.35 Write a note on Pharmacist in relation to medical profession.
- Q.36 Write the difference between Branded and Generic drugs.
- Q.37 Write a note on standard operating procedures of blood bank.
- Q.38 Write a note on Indian Pharmacopoeia Commission (IPC).

No. of Printed Pages : 8
Roll No.

ER20-26T

2nd Year/ Pharmacy
Subject : Pharmacy Law & Ethics

Time : 3 Hrs. M.M. : 80

भाग - क

नोट:- बहु विकल्पीय प्रश्न। सभी प्रश्न अनिवार्य हैं। (20x1=20)

प्र.1 अफीम अधिनियम किस वर्ष में पारित किया गया था?

- क) 1919 ख) 1878
ग) 1896 घ) 1857

प्र.2 फार्मेसी अधिनियम 1948 कब लागू हुआ?

- क) 1 अप्रैल 1949 ख) 24 अप्रैल 1948
ग) 01 मई 1949 घ) 04 मार्च 1948

प्र.3 हरियाणा राज्य फार्मेसी परिषद कहाँ स्थित है?

- क) चंडीगढ़ ख) फरीदाबाद
ग) पंचकुला घ) रोहतक

प्र.4 अनुसूची सी _____ से संबंधित है

- क) जैविक और प्रतिकूलतावादी उत्पादों की सूची
ख) होम्योपैथी उत्पादों की सूची
ग) आयुर्वेदिक उत्पादों की सूची
घ) एलोपैथिक उत्पादों की सूची

- प्र.5 कोकेन कहाँ से प्राप्त किया जाता है?
क) अफीम ख) भांग
ग) कोका घ) उपरोक्त में से कोई नहीं

- प्र.6 D&C एक्ट के अनुसार अनुसूची ओ
क) फार्मेसी के संचालन के लिए न्यूनतम उपकरण की सूची
ख) दवाओं की जीवनकाल
ग) विसंक्रामक तरलों के मानक
घ) उपरोक्त में से कोई नहीं

- प्र.7 सरकारी विश्लेषक की रिपोर्ट का विज्ञापन _____ है
क) मुआफ किया गया ख) अनुमति दी गई
ग) प्रतिबंधित घ) उपरोक्त में से कोई नहीं

- प्र.8 फार्मास्युटिकल नैतिकता संहिता किस द्वारा विकसित की गई है
क) पीसीआई ख) डी एंड सी एक्ट
ग) (क) और (ख) घ) उपरोक्त में से कोई नहीं

- प्र.9 जहर एक्ट का मुख्य उद्देश्य
क) जहर के आयात का नियंत्रण
ख) जहर के संपत्ति का नियंत्रण
ग) जहर की बिक्री का नियंत्रण
घ) उपरोक्त में से कोई नहीं

- प्र.10 दवा निर्माण लाइसेंस किस प्राधिकरण द्वारा जारी किया जाता है
 अ) सीडीएससीओ ब) आईपीसी
 क) एआईसीटीई डी) यूजीसी।
- प्र.11 यूरोप का नियामक निकाय
- प्र.12 अनुसूची आर संबंधित है
- प्र.13 संयुक्त राज्य फार्मसी परिषद में कितने चुने हुए सदस्य होते हैं?
- प्र.14 ICH का मुख्यालय
- प्र.15 ANDA का मतलब
- प्र.16 नैतिकता का मतलब
- प्र.17 क्लिनिकल ट्रायल चरण-3 में कितने रोगियों को शामिल किया जाता है?
- प्र.18 BCS का मतलब
- प्र.19 PAHO का मतलब
- प्र.20 आपदा प्रबंधन प्राधिकरण की संरक्षण किसके द्वारा की जाती है

भाग - ख

नोट:- लघु उत्तरीय प्रश्न। 11 में से किन्हीं 10 प्रश्नों को हल कीजिए।
 $(10 \times 3 = 30)$

- प्र.21 ड्रग इंस्पेक्टर की योग्यता क्या है?
- प्र.22 डीटीएबी का संयोजन लिखें।
- प्र.23 पंजीकृत औषधिविक्रेता पर एक छोटा नोट लिखें।

- प्र.24 गर्भपात अधिनियम के अपराध और दंडों का संक्षेप में वर्णन करें।
- प्र.25 सीडीएससीओ के मुख्य कार्यों की सूची बताएं।
- प्र.26 आईपीआर के अनुसार ट्रेडमार्क और कॉपीराइट की परिभाषा दें।
- प्र.27 जादुई उपाय, विज्ञापन और अफिम को परिभाषित करें।
- प्र.28 भारत में आयात के लिए प्रतिषेध दवाओं की कक्षा क्या हैं?
- प्र.29 जैव-नैतिकी के सिद्धांतों पर चर्चा करें।
- प्र.30 चिकित्सीय उपकरण के नियामक पहलुओं पर चर्चा करें।
- प्र.31 आपदा प्रबंधन अधिनियम 2005 के राज्य प्राधिकरण के कार्य क्या होते हैं?

भाग - ग

नोट:- दीर्घ उत्तरीय प्रश्न। सात में से किन्हीं छः प्रश्नों को हल कीजिए।
 $(6 \times 5 = 30)$

- प्र.32 PCI को परिभाषित करें और इसके कार्यों की चित्रणा करें।
- प्र.33 जहर एक्ट पर एक नोट लिखें।
- प्र.34 उपभोक्ता संरक्षण अधिनियम 1986 के तहत उपभोक्ता के लिए उपलब्ध संशोधन तंत्र की संक्षेप में व्याख्या करें।
- प्र.35 चिकित्सा पेशे के संबंध में फार्मासिस्ट पर एक नोट लिखें।
- प्र.36 ब्रांडेड और जनेरिक दवाओं के बीच अंतर लिखें।
- प्र.37 ब्लड बैंक के मानक संचालन प्रक्रियाओं पर एक नोट लिखें।
- प्र.38 भारतीय फार्माकोपिया कमीशन (आईपीसी) पर एक नोट लिखें।