

Syllabus

PHARMACEUTICAL JURISPRUDENCE

Theory (50 Hours)

Origin and nature of pharmaceutical legislation in India, its scope and objectives. Evolution of the "Concept of pharmacy" as an integral part of the Healthcare system.

Principles and Significance of Professional Ethics: Critical study of the code of pharmaceutical Ethics drafted by pharmacy council of India.

Pharmacy Act, 1948: The General study of the pharmacy Act with special reference to Education Regulations, Working of state and central councils, constitution of these councils and functions, Registration procedures under the Act.

Drugs and Cosmetics Act, 1940: General study of the Drugs and cosmetics Act and the Rules there under. Definitions and salient features related to retail and whole sale distribution of drugs. The powers of Inspectors, the sampling procedures and the procedure and formalities in obtaining licenses under the rule. Facilities to be provided for running a pharmacy effectively. General study of the schedules with special reference to schedules C, C1, F, G, J, H, P and X and salient features of labelling and storage conditions of drugs.

Drugs and Magic Remedies (Objectionable Advertisement) Act, 1954: General study of the Act, objectives, special reference to be laid on Advertisements, magic remedies and objections and permitted advertisements – diseases which cannot be claimed to be cured.

Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act, 1985: A brief study of the act with special reference to its objectives, offences and punishment.

Brief introduction to the study of the following acts:

Latest Drugs (price control) order in force. Poisons Act 1919(as amended to date).

Medicinal and Toilet preparations (excise Duties) Act, 1955 (as amended to date).

Medical Termination of Pregnancy Act, 1971(as amended to date).

पाठ्यक्रम भैषजिक न्यायशास्त्र

सिद्धान्त (50 घण्टे)

भारत में भैषजिक कानून की उत्पत्ति और प्रकृति, इसके क्षेत्र तथा उद्देश्य। हेल्थकेयर सिस्टम के अभिन्न अंग के रूप में "फार्मसी की अवधारणा" का विकास।

व्यावसायिक नीतिशास्त्र के सिद्धांत और महत्व— फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया द्वारा प्रारूप तैयार की गई नीतिशास्त्र के महत्वपूर्ण अध्ययन।

फार्मसी अधिनियम, 1948— शिक्षा अधिनियमों, राज्य और केंद्रीय परिषदों के कार्य, परिषदों और कार्यों के गठन, अधिनियम के तहत पंजीकरण प्रक्रियाओं के विशेष संदर्भ के साथ फार्मसी अधिनियम का सामान्य अध्ययन।

ड्रग्स एंड कॉस्मेटिक्स एक्ट, 1940— ड्रग्स एंड कॉस्मेटिक्स एक्ट और उनके अंतर्गत नियमों का सामान्य अध्ययन। औषधियों की फुटकर तथा थोक बिक्री वितरण से संबंधित परिभाषाएं और मुख्य विशेषताएं। नियम के तहत लाइसेंस प्राप्त करने में निरीक्षकों की के अधिकार, नमूना लेने की प्रक्रिया तथा औपचारिकताएं। फार्मसी को प्रभावी ढंग से चलाने के लिए दी जाने वाली सुविधाएं। औषधियों की लेबलिंग और भंडारण की स्थिति की मुख्य विशेषताएं, शेड्यूल ब्रान्च एंड एन एम ए और 2 के विशेष संदर्भ के साथ अनुसूचियों का सामान्य अध्ययन।

औषधि एवं जादुई उपचार (आपत्तिजनक विज्ञापन) अधिनियम, 1954— अधिनियम का सामान्य अध्ययन, उद्देश्य, विज्ञापन, जादुई उपचार और आपत्तिजनक 1 पर रखी जाने वाली विशेष संदर्भ और अनुमत विज्ञापन – बीमारियों जिनका दावा नहीं किया जा सकता है।

मादक एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम, 1985— अधिनियम का एक संक्षिप्त अध्ययन जिसमें इसके उद्देश्यों, अपराधों और सजा का विशेष संदर्भ है।

निम्नलिखित कृत्यों के अध्ययन का संक्षिप्त परिचय—

नवीनतम औषधियां (मूल्य नियंत्रण) प्रचलित आदेश।

विष अधिनियम 1919 (तिथि में संशोधन)।

औषधीय और प्रशासन सामग्री (उत्पाद शुल्क) अधिनियम, 1955 (तिथि में संशोधन)।

गर्भावस्था अधिनियम, 1971 की चिकित्सा समाप्ति (तिथि में संशोधन)।

Chapter-1 / अध्याय-1

Pharmaceutical Legislation (भैषजिक कानून)

- 1) Functional jurisprudence depicts the inter-relationship between _____.
 a) Law and justice b) Law and order
 c) Law and duty d) Law and function
- 2) Pharmaceutical legislation functions as a backbone of our _____.
 a) Hospitals b) Community system
 c) Healthcare system d) Pharma sector
- 3) The Latin word *jurisprudencia* denotes _____.
 a) Knowledge of guidelines b) Knowledge of law
 c) Knowledge of ethics d) Knowledge of rules
- 4) Bengal Chemical and Pharmaceutical Works (Calcutta) was established by Acharya P.C. Ray in the year _____.
 a) 1901 b) 1948
 c) 1903 d) 1898
- 5) Towards the closing of _____ century, manufacturing of modern drug began in India.
 a) 18th b) 19th
 c) 20th d) 17th
- 6) Due to _____ movement, the Indian Pharmaceutical Industry advanced and restarted the import of drugs.
 a) Khilafat b) Satyagraha
 c) Quit India d) Swadeshi
- 7) Who stated that the drugs of defective strength and impure quality have taken over the market?
 a) Medical Research Workers b) Sir Haroon Zaffer
 c) Prof. T.K. Gajjar d) Acharya P.C. Ray
- 8) In 1928 on May 3, who wrote the letter to the Indian Government?
 a) The Secretary of the Indian Merchant of Kolkata
 b) The chief Secretary of the Indian Merchant of Bombay
 c) The Secretary of the Indian Merchant of Bombay
 d) The chief Secretary of the Indian Merchant of Kolkata
- 9) Through the implementation of which acts Lt. Col. H.A.J. Gidney asked for immediate control on adulterated drugs in India?
 a) Food and Drugs Act and Pharmacy and Poisons Act
 b) Only Food and Drug Act
 c) Drugs and Cosmetics Act and the Pharmacy Act
 d) Only the Pharmacy Act
- 1) कार्यात्मक न्यायशास्त्र _____ के मध्य अन्तर सम्बन्ध को दर्शाता है।
 a) कानून एवं न्याय b) कानून एवं आदेश
 c) कानून एवं कर्तव्य d) कानून एवं कार्य
- 2) फार्मास्युटिकल कानून हमारे _____ की रीढ़ की हड्डी के रूप में कार्य करता है।
 a) अस्पताल b) सामुदायिक प्रणाली
 c) स्वास्थ्य देखभाल प्रणाली d) फार्मा क्षेत्र
- 3) लैटिन शब्द ज्यूरिप्रूडेन्सिया को दर्शाता _____ है—
 a) दिशानिर्देशों का ज्ञान b) कानून का ज्ञान
 c) नैतिकता का ज्ञान d) नियमों का ज्ञान
- 4) बंगाल केमिकल एंड फार्मास्युटिकल वर्क्स (कलकत्ता) की स्थापना आचार्य पी.सी. राय द्वारा वर्ष _____ में की गई थी।
 a) 1901 b) 1948
 c) 1903 d) 1898
- 5) _____ सदी के अंत में भारत में आधुनिक दवा का निर्माण प्रारम्भ हुआ।
 a) 18वीं b) 19वीं
 c) 20वीं d) 17वीं
- 6) _____ आंदोलन के परिणाम स्वरूप भारतीय फार्मास्युटिकल उद्योग उन्नत हुआ एवं दवाओं के आयात को पुनः प्रारम्भ किया गया।
 a) खिलाफत b) सत्याग्रह
 c) भारत छोड़ो d) स्वदेशी
- 7) किसने कहा था कि दोषपूर्ण शक्ति एवं अशुद्ध गुणवत्ता की दवाओं ने बाजार पर कब्जा कर लिया है?
 a) चिकित्सा अनुसंधान कार्यकर्ता
 b) सर हारून जफर
 c) प्रो.टी.के. गज्जर
 d) आचार्य पी.सी.राय
- 8) 3 मई 1928 को भारत सरकार को पत्र किसने लिखा था?
 a) कोलकाता के भारतीय व्यापारी के सचिव।
 b) बॉम्बे के भारतीय व्यापारियों के मुख्य सचिव।
 c) बॉम्बे के भारतीय व्यापारियों के सचिव।
 d) कोलकाता के भारतीय व्यापारियों के मुख्य सचिव।
- 9) किसके क्रियान्वयन से लेफ्टिनेंट कर्नल एच.ए.जे. गिडनी ने भारत में मिलावटी दवाओं पर तत्काल नियंत्रण की मांग की?
 a) खाद्य एवं औषधि अधिनियम तथा फार्मसी एवं विष अधिनियम।
 b) केवल खाद्य एवं औषधि अधिनियम।
 c) औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम एवं फार्मसी अधिनियम।
 d) केवल फार्मसी अधिनियम।

- 10) What is the full form of DEC?
 a) Drug Examination Commission
 b) Drug Enquiry Committee
 c) Drug Enquiry Commission
 d) Drug Examination Committee
- 11) DEC is also known as _____.
 a) Health care committee b) Therapeutic committee
 c) Mukherjee committee d) Chopra committee
- 12) To enquire the legislations that allow only qualified persons to access the pharmacy profession is the function of _____.
 a) DEC b) Health care committee
 c) Indian Government d) Council of States
- 13) The first pharmacy department of Pharmaceutics was initiated at _____.
 a) Central Drug Research Institute
 b) Banaras Hindu University (BHU)
 c) Indian Agricultural Research Institute
 d) Institute of Life Sciences
- 14) The Indian Pharmaceutical Association was created at _____.
 a) Delhi b) Gujarat
 c) West Bengal d) Uttar Pradesh
- 15) The Drug Act was approved on _____.
 a) 10th April 1940 b) 12th April 1940
 c) 12th April 1947 d) 10th April 1942
- 16) Central Drug Laboratory (CDL) was established by _____.
 a) DEC
 b) Indian Government
 c) Health Survey and Development Committee
 d) CDRI
- 17) The Health Survey and Development Committee were framed on _____.
 a) April 1943 b) April 1940
 c) October 1940 d) October 1943
- 18) The Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act and Rules were passed with the removal of _____.
 a) The Opium Act
 b) The Dangerous Drugs Act
 c) The Dangerous Drugs Act and Opium Act
 d) The Food and Drug Act
- 19) The Drug and Cosmetics Rules is not a set of rules for the _____ of drugs and cosmetics in India.
 a) Manufacture b) Import
 c) Sale d) Distribution
- 10) DEC का पूर्ण रूप है?
 a) औषधि परीक्षण आयोग।
 b) औषधि जाँच समिति।
 c) औषधि परीक्षण आयोग
 d) औषधि परीक्षण समिति।
- 11) DEC को _____ के रूप में भी जाना जाता है।
 a) स्वास्थ्य देखभाल समिति b) चिकित्सीय समिति
 c) मुखर्जी समिति d) चोपड़ा समिति
- 12) कानून की पूछताछ करना जो केवल योग्य व्यक्तियों को फार्मसी व्यवसाय तक पहुँचने की अनुमति प्रदान करता है। _____ का कार्य है।
 a) औषधि जाँच समिति b) स्वास्थ्य देखभाल समिति
 c) भारत सरकार d) राज्यों की परिषद
- 13) भेषज विज्ञान का प्रथम फार्मसी विभाग _____ में प्रारम्भ किया गया था।
 a) केंद्रीय औषधि अनुसंधान संस्थान
 b) बनारस हिन्दू विश्वविद्यालय। (BHU)
 c) भारतीय कृषि अनुसंधान संस्थान।
 d) जीवन विज्ञान संस्थान।
- 14) भारतीय फार्मास्युटिकल एसोसिएशन _____ में बनाया गया था?
 a) दिल्ली b) गुजरात
 c) पश्चिम बंगाल d) उत्तर प्रदेश
- 15) औषधि अधिनियम को _____ को स्वीकृति प्रदान की गई थी।
 a) 10 अप्रैल 1940 b) 12 अप्रैल 1940
 c) 12 अप्रैल 1947 d) 10 अप्रैल 1942
- 16) केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला (सी.डी.एल) की स्थापना _____ द्वारा की गई थी।
 a) औषधि जाँच समिति।
 b) भारत सरकार
 c) स्वास्थ्य सर्वेक्षण एवं विकास समिति।
 d) सी डी आर आई।
- 17) स्वास्थ्य सर्वेक्षण एवं विकास समिति _____ को तैयार की गई थी।
 a) अप्रैल 1943 b) अप्रैल 1940
 c) अक्टूबर 1940 d) अक्टूबर 1943
- 18) नारकोटिक औषधि एवं साइकोट्रोपिक सब्सटेंस अधिनियम तथा नियम _____ को हटाने के साथ पारित किये गये थे।
 a) अफीम अधिनियम
 b) जोखिम औषधि अधिनियम।
 c) जोखिम औषधि अधिनियम एवं अफीम अधिनियम
 d) खाद्य एवं औषधि अधिनियम
- 19) औषधि एवं प्रसाधन नियम भारत में औषधि एवं प्रसाधन के _____ लिए नियमों का एक समूह नहीं है।
 a) निर्माण b) आयात
 c) विक्रय d) वितरण

- 20) Drugs Enquiry Committee and Health Survey and Development Committee laid the foundation for the _____.
- Pharmacy Act in 1948
 - Drug Act in 1947
 - Drug Act in 1948
 - Pharmacy Act in 1947
- 21) Which Act is not directly or indirectly linked to manufacture, distribution, and sale of Drugs and Pharmaceuticals in India _____?
- Factory Act
 - Drugs and Cosmetics Act
 - The Indian Patent and Design Act
 - The Epidemic Diseases Act
- 22) When the first chemist shop was owned in India?
- 1811
 - 1821
 - 1911
 - 1924
- 23) Which Veda contains a list of diseases and their symptoms?
- Sama Veda
 - Yajur Veda
 - Rig Veda
 - Atharva Veda
- 24) _____ wrote a book on Ayurvedic medicines in the vedic time and the book name was _____.
- Robert Svoboda, Charaka Samhita
 - Charaka, Charaka Samhita
 - Vasant Lad, Charaka Sangitha
 - Sushruta, Charaka Sangitha
- 25) Which Veda holds a list of medicinal herbs?
- Yajur Veda
 - Sama Veda
 - Rig Veda
 - Atharva Veda
- 26) The DEC was established on _____.
- 11th August, 1930
 - 19th August, 1932
 - 15th August, 1930
 - 13th August, 1932
- 27) The first pharmacy department of Pharmaceutics was initiated in _____ year.
- 1956
 - 1942
 - 1935
 - 1932
- 28) Health Survey and Development Committee under the chairmanship of _____.
- Acharya P.C. Ray
 - Sir Joseph Bhore
 - Sir Haroon Zaffer
 - Prof. T.K. Gajjar
- 29) What is the full form of CDL?
- Chest Diselse Laboratory
 - Control Drug Laboratory
 - Central Drug Laboratory
 - None of the above
- 30) The Drug Act was finally approved after _____.
- Two years
 - Six years
 - Ten years
 - Seven years
- 20) औषधि जाँच समिति एवं स्वास्थ्य सर्वेक्षण तथा विकास समिति ने _____ का आधार रखा।
- फार्मसी अधिनियम 1948
 - औषधि अधिनियम 1947
 - औषधि अधिनियम 1948
 - फार्मसी अधिनियम 1947
- 21) कौन सा अधिनियम भारत में दवाओं तथा फार्मास्यूटिकल्स के निर्माण वितरण एवं विक्री से प्रत्यक्ष या अप्रत्यक्ष रूप से सम्बन्धित नहीं है _____?
- फैक्टरी अधिनियम
 - औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम
 - भारतीय पेटेंट एवं डिजाइन अधिनियम
 - महामारी रोग अधिनियम
- 22) भारत में प्रथम केमिस्ट शॉप कब स्वामित्व में आई थी?
- 1811
 - 1821
 - 1911
 - 1924
- 23) किस वेद में रोगों तथा उनके लक्षणों की सूची दी गई है?
- सामवेद
 - यजुर्वेद
 - ऋग्वेद
 - अथर्ववेद
- 24) _____ वैदिक काल में आयुर्वेदिक औषधियों पर एक पुस्तक लिखी थी तथा उस पुस्तक का नाम _____ था।
- राबर्ट स्वोबोदा, चरक संहिता
 - चरक, चरक संहिता
 - वसंत लाड, चरक संहिता
 - सुश्रुत, चरक संहिता
- 25) औषधीय जड़ी बूटियों की सूची किस वेद में है?
- यजुर्वेद
 - सामवेद
 - ऋग्वेद
 - अथर्ववेद
- 26) औषधि जाँच समिति की स्थापना _____ को की गई थी।
- 11 अगस्त 1930
 - 19 अगस्त 1932
 - 15 अगस्त 1930
 - 15 अगस्त 1932
- 27) फार्मास्यूटिक्स विज्ञान का प्रथम फार्मसी विभाग _____ वर्ष में प्रारम्भ किया गया था।
- 1956
 - 1942
 - 1935
 - 1932
- 28) _____ की अध्यक्षता में स्वास्थ्य सर्वेक्षण एवं विकास समिति प्रारम्भ की गई।
- आचार्य पी.सी.राय
 - सर जोसेफ भोरे
 - सर हारून जफर
 - प्रो.टी.के. गज्जर
- 29) सी.डी.एल का पूर्ण रूप है?
- सीना रोग प्रयोगशाला।
 - नियंत्रण औषधि प्रयोगशाला।
 - केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला।
 - उपरोक्त में से कोई नहीं।
- 30) औषधि अधिनियम को अंततः _____ के पश्चात् अनुमोदित किया गया था।
- दो वर्ष
 - छः वर्ष
 - दस वर्ष
 - सात वर्ष

- 31) The Drugs and Magic Remedies (Objectionable Advertisements) Act was approved by the Parliament in _____.
a) 1994 b) 1995
c) 1998 d) 1996
- 32) The Medicinal and Toilet preparations (Excise Duties) Act was passed by the Parliament in _____.
a) 1950 b) 1945
c) 1955 d) 1956
- 33) In 1901 _____ initiated a small factory named Bengal Chemical and Pharmaceutical works in Calcutta.
a) Acharya Prafulla Chandra Ray
b) Sir Joseph Bhowre
c) Sir Haroon Zaffer
d) Prof. T.K. Gajjar
- 34) Government of India introduced the Pharmacy Bill in _____.
a) 1954 b) 1945
c) 1946 d) 1947
- 35) In 1903, who started a small factory at Parel?
a) Acharya Prafulla Chandra Ray b) Sir Joseph Bhowre
c) Sir Haroon Zaffer d) Prof. T.K. Gajjar
- 36) The first chemist shop in India was owned by _____.
a) Sir Joseph Bhowre b) Acharya P.C. Ray
c) Prof. T.K. Gajjar d) Mr. Bathgate
- 31) ड्रग्स एवं मैजिक रेमेडीज (आपत्तिजनक विज्ञापन) अधिनियम को संसद द्वारा _____ में अनुमोदित किया गया था।
a) 1994 b) 1995
c) 1998 d) 1996
- 32) औषधीय एवं प्रसाधन सामग्री (उत्पाद शुल्क) अधिनियम संसद द्वारा _____ में पारित किया गया था।
a) 1950 b) 1945
c) 1955 d) 1956
- 33) 1901 में _____ ने कलकत्ता में बंगाल केमिकल एंड फार्मास्युटिकल वर्क्स नाम की एक छोटी कारखाना प्रारम्भ किया।
a) आचार्य प्रफुल्ल चंद्र राय b) सर जोसेफ भोरे
c) सर हारून जफर d) प्रो.टी.के. गज्जर
- 34) भारत सरकार ने _____ में फार्मसी बिल प्रस्तुत किया।
a) 1954 b) 1945
c) 1946 d) 1947
- 35) 1903 में परेल में एक लघु कारखाना किसने प्रारम्भ किया था?
a) आचार्य प्रफुल्ल चंद्र राय b) सर जोसेफ भोरे
c) सर हारून जफर d) प्रो.टी.के. गज्जर
- 36) भारत में प्रथम केमिस्ट शॉप _____ के स्वामित्व में थी।
a) सर जोसेफ भोरे b) आचार्य पी.सी. राय
c) प्रो.टी.के. गज्जर d) मिस्टर बाथगेट

Answers (उत्तरमाला)

- | | | | | | | | | | |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| 1) a | 2) c | 3) b | 4) a | 5) b | 6) d | 7) b | 8) c | 9) a | 10) b |
| 11) d | 12) a | 13) b | 14) d | 15) a | 16) c | 17) d | 18) c | 19) b | 20) a |
| 21) b | 22) a | 23) d | 24) b | 25) c | 26) a | 27) d | 28) b | 29) c | 30) d |
| 31) a | 32) c | 33) a | 34) b | 35) d | 36) d | | | | |

Chapter-2 / अध्याय-2 Professional Ethics (व्यवसायी नीतिशास्त्र)

- 1) The code of moral principles or the science of morals is termed as _____.
a) Integrity b) Ethics
c) Ideals d) Reliability
- 2) Who stated that "Even if your own life be in danger you should not betray or neglect the interests of your patients"?
a) Vagbhata b) Vasant Lad
c) Sushruta d) Charaka
- 1) नैतिक सिद्धान्तों के कोड या नैतिकता के विज्ञान को _____ कहा जाता है।
a) सत्यनिष्ठा b) नैतिकता
c) आदर्श d) विश्वसनीयता
- 2) किसने कहा था कि "भले ही आपका अपना जीवन खतरे में हो, फिर भी आपको अपने रोगियों के हितों के साथ विश्वासघात या उपेक्षा नहीं करनी चाहिए?"
a) वाग्भट्ट b) वसंत लैड
c) सुश्रुत d) चरक

- 3) Which ethics is not followed by the pharmacists with relation to job?
- Conduct of the pharmacy
 - Handling of prescriptions
 - Conduct the surgery
 - Handling of drugs
- 4) What is the full form of ESIS?
- Employees State Insurance Scheme
 - Employees State Indemnification Scheme
 - Employees State Insurance Sector
 - Employees State Indemnification Sector
- 5) Which ethics is not followed by the pharmacists in relation to trade?
- Price structure
 - Fair trade practice
 - Purchase of drugs
 - Apprentice pharmacist
- 6) Which is not the principle of pharmacy profession?
- Agreeing to practice only under conditions
 - Recognising the consumer's health
 - Maintaining a contemporary knowledge of pharmacy practice
 - Demonstrating a commitment to the development
- 7) Which one is the principle of Community?
- Respecting the consumer's autonomy and rights
 - Conducting the pharmacy business ethically and professionally
 - Demonstrating a commitment to the development
 - Upholding the reputation and public trust of the profession
- 8) Which ethics is not followed by the pharmacists in handling the prescriptions?
- Should answer very query
 - Should provide the facilities to the trainees
 - Should not show any expression
 - Should not discuss or comment over it
- 9) Which ethics is to be followed by pharmacists in relation with the purchase of drugs?
- Should not be hawked
 - Should not sold from door to door
 - Should not assist the manufacture
 - Should not be offer prizes to patronisers
- 10) Which ethics is not related to professional vigilance?
- Should be law-abiding
 - Should motivate certain organisations
 - Should not do offensive activities
 - Should help and cooperate with a fellow member
- 3) फार्मासिस्ट द्वारा कार्य के सम्बन्ध में किस नैतिकता का पालन नहीं किया जाता है?
- फार्मसी का संचालन
 - नुस्खे को संभालना
 - सर्जरी का संचालन
 - औषधि का नियंत्रण
- 4) ई एस आई एस का पूर्ण रूप क्या है?
- कर्मचारी राज्य बीमा योजना।
 - कर्मचारी राज्य क्षतिपूर्ति योजना।
 - कर्मचारी राज्य बीमा क्षेत्र।
 - कर्मचारी राज्य क्षतिपूर्ति क्षेत्र।
- 5) व्यापार के सम्बन्ध में फार्मासिस्ट द्वारा किस नैतिकता का पालन नहीं किया जाता है?
- मूल्य संरचना
 - उचित व्यापार अभ्यास
 - औषधि का क्रय
 - प्रशिक्षु फार्मासिस्ट
- 6) कौन सा फार्मसी व्यवसाय का सिद्धान्त नहीं है?
- केवल शर्तों के अन्तर्गत अभ्यास करने के लिए सहमत होना।
 - उपभोक्ता के स्वास्थ्य को पहचानना।
 - फार्मसी अभ्यास का एक समकालीन ज्ञान बनाए रखना
 - विकास के प्रति प्रतिबद्धता प्रदर्शित करना।
- 7) समुदाय का सिद्धान्त क्या है?
- उपभोक्ता की स्वायत्तता एवं अधिकारों का सम्मान करना।
 - नैतिक और व्यावसायिक रूप से फार्मसी व्यवसाय का संचालन करना।
 - विकास के प्रति प्रतिबद्धता प्रदर्शित करना।
 - पेशे की प्रतिष्ठा एवं सार्वजनिक विश्वास को कायम रखना।
- 8) नुस्खे के नियंत्रण में फार्मासिस्ट किस नैतिकता का पालन नहीं करता है?
- प्रत्येक प्रश्न का उत्तर देना चाहिए।
 - प्रशिक्षुओं को सुविधाएँ प्रदान करनी चाहिए।
 - कोई अभिव्यक्ति नहीं दिखाना चाहिए।
 - इस पर चर्चा या टिप्पणी नहीं करनी चाहिए।
- 9) दवाओं के क्रय के सम्बन्ध में फार्मासिस्टों को किस नैतिकता का पालन करना चाहिए?
- फेरी से नहीं किया जाना चाहिए।
 - घर-घर नहीं विक्रय किया जाना चाहिए।
 - निर्माण में सहायता नहीं करनी चाहिए।
 - संरक्षक को पुरस्कार नहीं दिया जाना चाहिए।
- 10) कौन सी नैतिकता व्यावसायिक सर्तकता से सम्बन्धित नहीं है?
- कानून का पालन करने वाला होना चाहिए।
 - कुछ संगठनों को प्रेरित करना चाहिए।
 - आपत्तिजनक गतिविधियाँ नहीं करनी चाहिए।
 - साथी सदस्य की सहायता एवं सहयोग करना चाहिए।

Answers (उत्तरमाला)

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

Chapter-3 / अध्याय-3

Pharmacy Act, 1948 (फार्मसी अधिनियम, 1948)

- 1) To formalise the education and training of profession of pharmaceutical sciences is the objective of which Act?
 - a) Cosmetic Act
 - b) Food and Drugs Act
 - c) Pharmacy Act
 - d) Drug Act
- 2) The Pharmacy Act was implemented everywhere in India except _____.
 - a) Punjab
 - b) West Bengal
 - c) Assam
 - d) Jammu and Kashmir
- 3) Who elects the President and the Vice-President of the Central Council of Pharmacy?
 - a) Public
 - b) Members of the Council
 - c) Health Care Minister
 - d) Central Government
- 4) An elected member holds office for _____.
 - a) 5 years
 - b) 6 months
 - c) 1 year
 - d) 10 years
- 5) Who cannot be the part of present constitution of the Pharmacy Council of India?
 - a) One nominee of each State Government
 - b) One nominee of each State Pharmacy Council
 - c) One doctor
 - d) Six Teachers
- 6) An executive committee includes _____.
 - a) Vice- President and 5 members
 - b) President, Vice- President and 6 members
 - c) President and 6 members
 - d) President, Vice-President and 5 members
- 7) Which one is not the specialised subject for the eligibility of the teacher as a member of PCI?
 - a) Industrial pharmacy
 - b) Pharmacology
 - c) Pharmacognosy
 - d) Pharmaceutical chemistry
- 8) Which one is not the eligibility criterion of a registered as a pharmacist?
 - a) Minimum 18 years
 - b) Practiced in any clinic without degree
 - c) Passed an approved examination
 - d) Carries the profession of pharmacy in the State
- 9) The Education Regulations, 1991 advises that the periods of theoretical study should not be less than _____.
 - a) 6 months
 - b) 8 months
 - c) 600 hours
 - d) 500 hours
- 1) भैषजिक विज्ञान के पेशे की शिक्षा एवं प्रशिक्षण को औपचारिक रूप प्रदान करना किस अधिनियम का उद्देश्य है?
 - a) सौन्दर्य प्रसाधन अधिनियम
 - b) खाद्य एवं औषधि अधिनियम
 - c) फार्मसी अधिनियम
 - d) औषधि अधिनियम
- 2) फार्मसी अधिनियम _____ को छोड़कर भारत में प्रत्येक जगह लागू किया गया था।
 - a) पंजाब
 - b) पश्चिम बंगाल
 - c) असम
 - d) जम्मू कश्मीर
- 3) केन्द्रीय फार्मसी परिषद के अध्यक्ष एवं उपाध्यक्ष का चुनाव कौन करता है?
 - a) जनता
 - b) परिषद के सदस्य
 - c) स्वास्थ्य देखभाल मंत्री
 - d) केन्द्र सरकार
- 4) एक निर्वाचित सदस्य _____ के लिए पद धारण करता है।
 - a) 5 वर्ष
 - b) 6 माह
 - c) 1 वर्ष
 - d) 10 वर्ष
- 5) भारतीय फार्मसी परिषद के वर्तमान संविधान का हिस्सा कौन नहीं हो सकता है?
 - a) प्रत्येक राज्य सरकार का एक नामित व्यक्ति
 - b) प्रत्येक राज्य फार्मसी परिषद का एक नामित व्यक्ति
 - c) एक डॉक्टर।
 - d) छः शिक्षक।
- 6) एक कार्यकारी समिति में _____ शामिल होता है
 - a) उपाध्यक्ष एवं 5 सदस्य।
 - b) अध्यक्ष, उपाध्यक्ष एवं 6 सदस्य
 - c) अध्यक्ष एवं 6 सदस्य
 - d) अध्यक्ष, उपाध्यक्ष एवं 5 सदस्य।
- 7) पीसीआई के सदस्य के रूप में शिक्षक की पात्रता के लिए कौन सा विषय विशेष नहीं है?
 - a) औद्योगिक फार्मसी
 - b) फार्माकोलॉजी
 - c) फार्माकोग्नोसी
 - d) भैषजिक रसायन विज्ञान
- 8) कौन सा एक फार्मासिस्ट के रूप में पंजीकृत होने की पात्रता मानदंड नहीं है?
 - a) न्यूनतम 18 वर्ष
 - b) बिना डिग्री के किसी भी क्लिनिक में अभ्यास करना।
 - c) एक अनुमोदित परीक्षा उत्तीर्ण करना
 - d) राज्य में फार्मसी का व्यवसाय करना।
- 9) शिक्षा विनियमन, 1991 यह सुझाव प्रदान करता है कि सैद्धांतिक अध्ययन की अवधि _____ से कम नहीं होनी चाहिए।
 - a) 6 माह
 - b) 8 माह
 - c) 600 घंटे
 - d) 500 घंटे

- 10) The Central Council has made the regulations for _____.
- Management of the property
 - Approval of institutions
 - Registration of pharmacists
 - Recognition of foreign qualifications
- 11) Full form of AICTE is _____.
- All India Council for Technical Edification
 - All India Council for Teaching Edification
 - All India Council for Technical Education
 - All India Council for Training Edification
- 12) Which of the following subject was not included in the beginning of the pharmacy education?
- Pharmacy
 - Pharmaceutical chemistry
 - Analytical chemistry
 - Pharmacognosy
- 13) In India, the pharmacy education to obtain a degree of Bachelor of Pharmacy (B. Pharm) initiated at _____.
- Banaras Hindu University
 - Punjab University
 - Madras Medical College
 - L.N. College of Ahmedabad
- 14) In India, the pharmacy education to obtain a degree of Bachelor of Pharmacy (B. Pharm) initiated in the year _____.
- 1947
 - 1937
 - 1948
 - 1938
- 15) At the present time, for practicing pharmacy as a pharmacist, the minimum desired qualification is a _____.
- Bachelor's Degree
 - Master's Degree
 - Diploma Degree
 - Doctorate Degree
- 16) Each State Council should supply _____ of its register to the Central Council ever year.
- Two copies
 - Five copies
 - Six copies
 - One copy
- 17) Every year after each State Council should supply copies of its register to the Central Council after _____.
- 1st January
 - 31st December
 - 1st March
 - 1st April
- 18) Education Regulations 1991 cancelled _____.
- Pharmacy Act 1948
 - Education Regulation 1990
 - Education Regulations 1981
 - Pharmacy Act 1949
- 10) केन्द्रीय परिषद ने _____ के लिए नियम बनाए हैं।
- संपत्ति का प्रबंधन।
 - संस्थाओं का अनुमोदन।
 - फार्मासिस्टों का पंजीकरण।
 - विदेशी योग्यता की मान्यता।
- 11) एआईसीटीई का पूर्ण रूप _____ है।
- अखिल भारतीय तकनीकी संपादन परिषद।
 - राष्ट्रीय अध्यापक शिक्षा परिषद।
 - अखिल भारतीय तकनीकी शिक्षा परिषद।
 - अखिल भारतीय प्रशिक्षण परिषद।
- 12) निम्नलिखित में से कौन सा विषय फार्मसी शिक्षा के प्रारम्भ में शामिल नहीं था?
- फार्मसी
 - भैषजिक रसायन
 - विश्लेषणात्मक रसायन
 - फार्माकोग्नोसी विज्ञान
- 13) भारत में, फार्मसी शिक्षा बैचलर ऑफ फार्मसी (बी.फार्म) की डिग्री प्राप्त करने के लिए _____ में प्रारम्भ की गई थी।
- बनारस हिन्दू विश्वविद्यालय
 - पंजाब विश्वविद्यालय
 - मद्रास मेडिकल कॉलेज
 - अहमदाबाद का एल. एन. कॉलेज
- 14) भारत में, फार्मसी शिक्षा स्नातक फार्मसी (बी. फार्म) की डिग्री प्राप्त करने के लिए _____ वर्ष में प्रारम्भ की गई थी।
- 1947
 - 1937
 - 1948
 - 1938
- 15) वर्तमान समय में, फार्मासिस्ट के रूप में, फार्मसी का अभ्यास करने के लिए न्यूनतम वांछित योग्यता _____ होनी चाहिए।
- स्नातक डिग्री
 - मास्टर डिग्री
 - डिप्लोमा डिग्री
 - डॉक्टरेट डिग्री
- 16) प्रत्येक राज्य परिषद को अपने रजिस्टर का _____ प्रत्येक वर्ष केन्द्रीय परिषद को आपूर्ति करनी चाहिए।
- दो प्रतियाँ
 - पाँच प्रतियाँ
 - छः प्रतियाँ
 - एक प्रति
- 17) प्रत्येक वर्ष के पश्चात् प्रत्येक राज्य परिषद को _____ के पश्चात् अपने रजिस्टर की प्रतियाँ केन्द्रीय परिषद को देनी चाहिए।
- 1 जनवरी
 - 31 दिसम्बर
 - 1 मार्च
 - 1 अप्रैल
- 18) शिक्षा विनियमन 1991 निरस्त _____ में की गई है-
- फार्मसी अधिनियम 1948
 - शिक्षा विनियमन 1990
 - शिक्षा विनियमन 1981
 - फार्मसी अधिनियम 1949

- 19) If the institute which has applied for approval is not in conformity with the affiliation rules and the provisions of Education Regulations, the board sends report to _____ for removing its approval for the following year.
- State Government
 - Pharmacy Council of India
 - Central Government
 - Central Pharmacy Council of India
- 20) Under _____, the Central Council approves the course after getting convinced that the course of study is complying with the regulations.
- Section 14
 - Section 12
 - Section 1
 - Section 4
- 21) Who is not among the members of State Pharmacy Council?
- Five nominees of the State Government
 - Six registered pharmacists
 - Chief of the Drug Control Department of the State
 - Director General of Health Services of the Government of India
- 22) The Vice-president of State Pharmacy Council is elected by _____.
- The President
 - The Council Members
 - The Central Government
 - The State Government
- 23) The President of State Pharmacy Council is nominated by _____.
- The State Government
 - The Council Members
 - The Central Government
 - Central Pharmacy Council
- 24) The elected or nominated members of the Council may resign their membership by writing to _____.
- The Vice- President
 - The President
 - The Chief Administrator
 - The Director General of Health Services
- 25) _____ are eligible for the re-election and re-nomination.
- The President
 - Registered Pharmacist
 - The Vice President
 - All the members of the Council
- 26) The Registrar is appointed by the State Government for _____.
- Four Years
 - One Year
 - Two Years
 - Five Years
- 27) The State Pharmacy Council and Executive Committee should provide copies of their records and proceedings to _____.
- The Central Pharmacy Council
 - The state government
 - The Pharmacy Council of India
 - The State Government and Pharmacy Council of India
- 19) यदि जिस संस्थान ने अनुमोदन के लिए आवेदन किया है, वह संबद्धता नियमों एवं शिक्षा विनियमों के प्रावधानों के अनुरूप नहीं है तो बोर्ड अगले वर्ष के लिए अनुमोदन को हटाने के लिए _____ को रिपोर्ट भेजता है।
- राज्य सरकार
 - फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
 - केन्द्र सरकार
 - सेंट्रल फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
- 20) _____ के अन्तर्गत केन्द्रीय परिषद यह आश्वस्त होने के पश्चात् पाठ्यक्रम को मंजूरी प्रदान करता है कि अध्ययन का पाठ्यक्रम नियमों का पालन करती है।
- धारा 14
 - धारा 12
 - धारा 1
 - धारा 4
- 21) राज्य फार्मसी परिषद के सदस्यों में से कौन नहीं होते हैं?
- राज्य सरकार के पाँच नामित व्यक्ति।
 - छः पंजीकृत फार्मासिस्ट
 - राज्य के औषधि नियंत्रण विभाग के प्रमुख।
 - भारत सरकार के स्वास्थ्य सेवाओं के महानिदेशक।
- 22) राज्य फार्मसी परिषद के उपाध्यक्ष का चुनाव _____ द्वारा किया जाता है।
- अध्यक्ष
 - परिषद के सदस्य
 - केन्द्र सरकार
 - राज्य सरकार
- 23) राज्य फार्मसी परिषद के अध्यक्ष को _____ द्वारा नामित किया जाता है।
- राज्य सरकार
 - परिषद के सदस्य
 - केन्द्र सरकार
 - केन्द्रीय फार्मसी परिषद
- 24) परिषद के निर्वाचित या मनोनीत सदस्य _____ को लिखकर अपनी सदस्यता से इस्तीफा दे सकता है।
- उपाध्यक्ष
 - अध्यक्ष
 - मुख्य प्रशासक
 - स्वास्थ्य सेवाओं के महानिदेशक
- 25) पुनर्निर्वाचन एवं पुनर्नामांकन के लिए पात्र हैं।
- अध्यक्ष
 - पंजीकृत फार्मासिस्ट
 - उपाध्यक्ष
 - परिषद के सभी सदस्य
- 26) रजिस्ट्रार की नियुक्ति राज्य सरकार द्वारा _____ के लिए की जाती है।
- चार वर्ष
 - एक वर्ष
 - दो वर्ष
 - पाँच वर्ष
- 27) राज्य फार्मसी परिषद एवं कार्यकारी समिति को अपने रिकॉर्ड एवं कार्यवाही की प्रतियों को _____ प्रदान करनी चाहिए।
- केन्द्रीय फार्मसी परिषद के लिए।
 - राज्य सरकार के लिए।
 - भारतीय फार्मसी परिषद के लिए।
 - राज्य सरकार एवं भारतीय फार्मसी परिषद को।

- 28) Under the Joint State Pharmacy Council _____ states enter into an agreement.
a) Only two b) Two or more
c) Five d) More than two
- 29) _____ Registered Pharmacists should be involved in Joint State Pharmacy Council.
a) 6 from each state b) 3 to 5
c) 12 d) 3 to 5 from each state
- 30) How many government nominees should be elected for Joint State Pharmacy Council?
a) 2 to 4 b) 2 to 4 from each state
c) 5 from each state d) 10
- 31) Which one is not the function of the State Council?
a) Maintenance of Registers
b) Printing of Registers
c) Design of the Educational Pattern
d) Entry and removal of the names from register
- 32) _____ is not the function of the Inspectors appointed by the State Council.
a) Maintenance of registers
b) Inspecting premises
c) Investigating any complaint
d) Instituting prosecution
- 33) Which point does not come under serious offences and their penalties?
a) Dispensing by un-registered persons
b) Failure to surrender certificate of registration
c) Recognition of foreign qualifications
d) Falsely claiming to be a registered pharmacist
- 34) Commission of Enquiry consists of _____ members.
a) 3 b) 2
c) 5 d) 6
- 28) संयुक्त राज्य फार्मसी परिषद के अन्तर्गत _____ राज्य एक समझौता करते हैं।
a) केवल दो b) दो या अधिक
c) पाँच d) दो से अधिक
- 29) _____ पंजीकृत फार्मासिस्ट को संयुक्त राज्य फार्मसी परिषद में शामिल किया जाना चाहिए।
a) प्रत्येक राज्य से 6 b) 3 से 5
c) 12 d) प्रत्येक राज्य से 3 से 5
- 30) संयुक्त राज्य फार्मसी परिषद के लिए कितने सरकारी नामांकित व्यक्ति चुने जाने चाहिए?
a) 2 से 4 b) प्रत्येक राज्य से 2 से 4
c) प्रत्येक राज्य से 5 d) 10
- 31) कौन सा एक राज्य परिषद का कार्य नहीं है?
a) रजिस्ट्रों का रखरखाव।
b) रजिस्ट्रों का मुद्रण।
c) शैक्षिक प्रारूप का डिजाइन।
d) रजिस्टर में नाम दर्ज करना तथा हटाना।
- 32) _____ राज्य परिषद द्वारा नियुक्त निरीक्षक का कार्य नहीं है।
a) रजिस्ट्रों का रखरखाव।
b) परिसर का निरीक्षण।
c) किसी भी शिकायत की जाँच।
d) अभियोजना की स्थापना।
- 33) कौन सा बिन्दु गम्भीर अपराधों एवं उनके दंड के अन्तर्गत नहीं आता है?
a) अपंजीकृत व्यक्तियों द्वारा वितरण।
b) पंजीकरण के प्रमाण पत्र को आत्मसमर्पण करने पर।
c) विदेशी योग्यता की मान्यता।
d) एक पंजीकृत फार्मासिस्ट होने का झूठा दावा।
- 34) जाँच आयोग में _____ सदस्य होते हैं।
a) 3 b) 2
c) 5 d) 6

Answers (उत्तरमाला)

- | | | | | | | | | | |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| 1) c | 2) d | 3) b | 4) a | 5) c | 6) d | 7) a | 8) b | 9) d | 10) a |
| 11) c | 12) d | 13) a | 14) b | 15) c | 16) b | 17) d | 18) c | 19) b | 20) b |
| 21) d | 22) b | 23) a | 24) b | 25) d | 26) a | 27) d | 28) b | 29) d | 30) b |
| 31) c | 32) a | 33) c | 34) a | | | | | | |

Chapter-4 / अध्याय-4

The Drug and Cosmetics Act 1940

(औषधि एवं सौन्दर्य प्रसाधन अधिनियम, 1940)

- 1) The major amendment in Drugs and Cosmetics Act were made in _____.
a) 1940 b) 1945
c) 1982 d) 1988
- 1) औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम में प्रमुख संशोधन _____ में किए गए थे।
a) 1940 b) 1945
c) 1982 d) 1988

- 2) _____ aims to maintain high standards of medical treatment by avoiding sub-standard in drugs.
 a) Drug and Cosmetic Act
 b) Pharmacy Act
 c) Drug Act
 d) Drug and Magic Remedies Act
- 3) The Full form of DTAB is _____.
 a) Drug Testing Advisory Board
 b) Drugs Technical Advisory Board
 c) Drugs Technical Analysis Board
 d) Drugs Testing Analysis Board
- 4) Medicines that are referred to a remedy whose formula is owned exclusively by the manufacturer are known as _____.
 a) Misbranded drugs b) Adulterated drugs
 c) Spurious cosmetics d) Proprietary medicine
- 5) If the drug is not labelled in the prescribed manner then it is deemed to be _____.
 a) Proprietary medicines b) Adulterated drugs
 c) Misbranded drugs d) Spurious drugs
- 6) If the drug contains any harmful or toxic substance which may render it injurious to health then it is deemed to be _____.
 a) Adulterated drugs b) Spurious cosmetics
 c) Misbranded drugs d) Proprietary medicines
- 7) If the drug is imported under a name which belongs to another drug then it is deemed to be _____.
 a) Misbranded Drugs b) Adulterated Drugs
 c) Spurious Drugs d) Proprietary Medicine
- 8) First schedule includes the names of books under _____.
 a) Ayurvedic and Siddha
 b) Unani and Tibb systems
 c) Both (a) and (b)
 d) None of the above
- 9) Format for submission of clinical trial reports comes under _____.
 a) Appendix I b) Appendix IV
 c) Appendix VI d) Appendix II
- 10) Requirements for animal clinical trials and marketing a new drug comes under _____.
 a) Appendix III b) Appendix I
 c) Appendix IV d) Appendix V
- 11) Which rule comes under schedule P?
 a) List of prescription drugs
 b) Life periods of drugs
 c) Pack sizes of drugs
 d) Standards for cosmetics
- 12) Standards for surgical dressings comes under _____ schedule.
 a) F b) F₁
 c) F₂ d) F₃
- 2) _____ इसका उद्देश्य दवाओं में उप-मानक से बचकर चिकित्सा उपचार के उच्च मानकों को बनाए रखना है।
 a) औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम
 b) फार्मसी अधिनियम
 c) औषधि अधिनियम
 d) औषधि एवं मैजिक उपचार अधिनियम।
- 3) DTAB का पूर्ण रूप _____ है।
 a) औषधि परीक्षण सलाहकार संस्था।
 b) औषधि तकनीकी सलाहकार संस्था।
 c) औषधि तकनीकी विश्लेषण संस्था।
 d) औषधि परीक्षण विश्लेषण संस्था।
- 4) वे दवाएँ जिन्हें एक उपाय के रूप में सन्दर्भित किया जाता है जिसका सूत्र विशेष रूप से निर्माता के स्वामित्व में होता है _____ के रूप में जाना जाता है।
 a) मिसब्रान्डेड औषधि b) मिलावटी औषधि
 c) कृत्रिम सौन्दर्य d) अधिकृत औषधि
- 5) यदि औषधि को निर्धारित विधि से लेबल नहीं किया जाता है तो इसे _____ माना जाता है।
 a) स्वामित्व चिकित्सा b) मिलावटी औषधि
 c) अधिकृत औषधि d) कृत्रिम औषधि
- 6) यदि औषधि में कोई हानिकारक या विषाक्त पदार्थ होता है जो इसे स्वास्थ्य के लिए हानिकारक बना सकता है तो इसे _____ माना जाता है।
 a) मिलावटी औषधि b) कृत्रिम सौन्दर्य
 c) मिसब्रान्डेड औषधि d) अधिकृत औषधि
- 7) यदि औषधि को किसी अन्य दवा के नाम से आयात किया जाता है तो इसे _____ माना जाता है।
 a) मिसब्रान्डेड औषधि b) मिलावटी औषधि
 c) कृत्रिम औषधि d) अधिकृत औषधि
- 8) प्रथम अनुसूची में पुस्तकों के नाम शामिल हैं _____.
 a) आयुर्वेदिक एवं सिद्धा।
 b) यूनानी एवं तिब्ब प्रणाली
 c) दोनों (a) एवं (b)
 d) उपर्युक्त में से कोई नहीं
- 9) नैदानिक परीक्षण रिपोर्ट प्रस्तुत करने का प्रारूप _____ के अन्तर्गत आता है।
 a) परिशिष्ट I b) परिशिष्ट IV
 c) परिशिष्ट VI d) परिशिष्ट II
- 10) पशु नैदानिक परीक्षणों तथा एक नयी औषधि दवा के विपणन की आवश्यकताएँ _____ के अन्तर्गत आती हैं।
 a) परिशिष्ट III b) परिशिष्ट I
 c) परिशिष्ट IV d) परिशिष्ट V
- 11) अनुसूची पी के अन्तर्गत कौन-सा नियम आता है?
 a) प्रिस्क्रिप्शन औषधि की सूची।
 b) औषधि की जीवन अवधि।
 c) औषधि के पैक का आकार।
 d) सौन्दर्य प्रसाधनों के लिए मानक।
- 12) सर्जिकल ड्रेसिंग के लिए मानक _____ अनुसूची के अन्तर्गत आता है।
 a) F b) F₁
 c) F₂ d) F₃

- 13) What is the full form of ISI?
 a) Indian Standard Institute
 b) Indian Statistical Institute
 c) Indian Statistical Institution
 d) None of the above
- 14) The Licensing Authority does not grant a license for the import of _____ drugs.
 e) Schedule C f) Schedule X
 g) Schedule A h) Schedule C₁
- 15) A license if not suspended or cancelled earlier, remains valid from its grant year up to _____ of the same year.
 a) 1st December b) 31st December
 c) 31st June d) 1st June
- 16) Drugs can be imported only under a license in _____.
 a) Form 11 b) Form 9
 c) Form 10 d) Form 12
- 17) Import of drugs is not required in small quantities for _____.
 a) Examination b) Test
 c) Formulation d) Analysis
- 18) In which condition prohibited drugs can be imported in small quantity?
 a) The drugs should not be a part of the passenger's luggage.
 b) The drug should not be declared to the Customs Collector.
 c) The drug should not be intended for the personal use of passenger.
 d) The quantity of drug should not be more than hundred average doses.
- 19) Under which condition the Licensing Authority cannot permit the import of prohibited drug in large quantity?
 a) The drug has been prescribed.
 b) The drug is in massive quantity.
 c) The drug is in reasonable quantity.
 d) A permit for the drug is granted in Form 12B.
- 20) Without the written permission of the _____, no new drug can be imported
 a) Licensing Authority b) President of PCI
 c) Vice- President of PCI d) Drug Inspector
- 21) The packaging and labelling of an imported drug do not include _____.
 a) Manufacturer's name
 b) Manufacturer's number
 c) Manufacturer's address
 d) Names and quantities of drugs
- 22) The collected samples are supplied to the Director of the laboratory appointed by _____.
 a) The State Government
 b) The Pharmacy Council of India
 c) The Central Pharmacy Council of India
 d) The Central Government
- 13) आई एस आई का पूर्ण रूप क्या है?
 a) भारतीय मानक संस्थान।
 b) भारतीय सांख्यिकी संस्थान।
 c) भारतीय सांख्यिकी संस्थान।
 d) उपरोक्त में से कोई नहीं।
- 14) लाइसेंसिंग प्राधिकारी.....औषधि के आयात के लिए लाइसेंस प्रदान नहीं करता है।
 a) अनुसूची C b) अनुसूची X
 c) अनुसूची A d) अनुसूची C₁
- 15) एक लाइसेंस यदि पहले निलम्बित या रद्द नहीं किया गया है तो उसके अनुदान वर्ष से उसी वर्ष के.....तक वैध रहता है।
 a) 1 दिसम्बर b) 31 दिसम्बर
 c) 30 जून d) 1 जून
- 16) औषधि का आयात केवल.....में लाइसेंस के अन्तर्गत किया जा सकता है।
 a) फॉर्म 11 b) फॉर्म 9
 c) फॉर्म 10 d) फॉर्म 12
- 17)के लिए कम मात्रा में औषधि के आयात की आवश्यकता नहीं होती है।
 a) जाँच b) परख
 c) सूत्रीकरण d) विरलेषण
- 18) किस स्थिति में प्रतिबन्धित औषधि का कम मात्रा में आयात किया जा सकता है?
 a) दवाएँ यात्री के वस्तु का भाग नहीं होनी चाहिए।
 b) सीमा शुल्क निरीक्षक को औषधि घोषित नहीं की जानी चाहिए।
 c) औषधि यात्री के निजी प्रयोग के लिए नहीं होनी चाहिए।
 d) औषधि की मात्रा औसतन सौ खुराक से अधिक नहीं होनी चाहिए।
- 19) किस शर्त के अन्तर्गत लाइसेंसिंग प्राधिकारी बड़ी मात्रा में प्रतिबन्धित औषधि के आयात की अनुमति नहीं दे सकता है?
 a) औषधि निर्धारित की गई है।
 b) औषधि व्यापक मात्रा में है।
 c) औषधि उचित मात्रा में है।
 d) फॉर्म 12बी में दवा के लिए परमिट दिया जाता है।
- 20)की लिखित अनुमति के बिना कोई नई औषधि आयात नहीं की जा सकती है।
 a) लाइसेंसिंग प्राधिकरण
 b) पीसीआई के अध्यक्ष
 c) पीसीआई के उपाध्यक्ष
 d) औषधि निरीक्षक
- 21) एक आयातित औषधि की पैकिंग एवं लेबलिंग में शामिल नहीं है।
 a) निर्माता का नाम b) निर्माता की संख्या
 c) निर्माता का पता d) औषधि के नाम व मात्रा
- 22) एकत्रित नमूनों की आपूर्ति.....द्वारा नियुक्त प्रयोगशाला के निदेशक को की जाती है।
 a) राज्य सरकार
 b) फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
 c) सेंट्रल फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
 d) केन्द्र सरकार

- 23) If the breach is fixed then the _____ allows the importer to import the drug.
a) Customs Collector b) Drug Inspector
c) Licensing Authority d) State Government
- 24) Place through which drugs cannot be imported to India by sea is _____.
a) Madras b) Calcutta
c) Mumbai d) Ahmedabad
- 25) Place through which drugs cannot be imported to India by air is _____.
a) Mumbai b) Delhi
c) Cochin d) Ahmedabad
- 26) Place through which drugs can be imported to India by rail across the frontier with Bangladesh is _____.
a) Calcutta b) Ranaghat
c) Cochin d) Madras
- 27) Place through which drugs can be imported to India by rail across the frontier with Pakistan is _____.
a) Amritsar b) Delhi
c) Bongaon d) Mohiassan
- 28) Calcutta is the place through which the drug can be imported to India by _____.
a) Sea b) Air
c) Both (a) and (b) d) None of the above
- 29) Imprisonment up to _____ and fine of _____ is the penalty for Import of adulterated or spurious drugs.
a) 3 years and ₹ 5,000
b) 6 months and ₹ 5,000
c) 3 months and ₹ 5,000
d) 3 months and ₹ 500
- 30) Subsequent Conviction for import of any drugs or cosmetics in contravention of any notification issued Under Section 10A is _____.
a) Imprisonment up to 1 year
b) Imprisonment up to 2 year
c) Imprisonment for up to 5 years
d) Imprisonment up to 3 year
- 31) First penalty for import of forbidden drugs or cosmetics is _____.
a) ₹ 5,000 b) ₹ 500
c) ₹ 1,000 d) ₹ 2,000
- 32) The manufacture process of drug under Drug and Cosmetic Act does not include _____.
a) Ornamenting b) Labelling
c) Dispensing d) Altering
- 33) Manufacture of drugs is a _____ process.
a) Regulated b) Free
c) Unrestricted d) Unbarred
- 34) Which of the following subject is not related to drugs that can be manufactured under license?
a) Records b) Inspection
c) Sampling of drugs d) Loan licence
- 23) यदि उल्लंघन को निर्धारित कर दिया जाता है तो _____ आयातक को औषधि आयात करने की अनुमति प्रदान करता है।
a) सीमा शुल्क कलेक्टर b) औषधि निरीक्षक
c) लाइसेंसिंग प्राधिकरण d) राज्य सरकार
- 24) वह स्थान जिसके माध्यम से समुद्र के द्वारा भारत में औषधि का आयात _____ में नहीं किया जा सकता है?
a) मद्रास b) कलकत्ता
c) मुम्बई d) अहमदाबाद
- 25) वह स्थान जिसके माध्यम से औषधि को हवाई मार्ग से भारत में आयात _____ में नहीं किया जा सकता है?
a) मुम्बई b) दिल्ली
c) कोचीन d) अहमदाबाद
- 26) वह स्थान जिसके माध्यम से बांग्लादेश के साथ सीमा पार रेल द्वारा भारत में औषधि का आयात _____ में किया जाता है?
a) कलकत्ता b) राणाघाट
c) कोचीन d) मद्रास
- 27) वह स्थान जिसके माध्यम से पाकिस्तान के साथ सीमा पार रेल द्वारा भारत में औषधि का आयात किया जाता _____ है?
a) अमृतसर b) दिल्ली
c) बोंगन d) मोहियासन
- 28) कलकत्ता वह स्थान है जिसके माध्यम से _____ द्वारा भारत में औषधि का आयात किया जा सकता है।
a) समुद्री जहाज
b) हवाई जहाज
c) (a) एवं (b) दोनों
d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 29) मिलावटी या नकली औषधि के आयात के लिए _____ तक की कारावास व _____ का अर्थदंड है।
a) 3 वर्ष व ₹ 5,000 b) 6 माह व ₹ 5,000
c) 3 माह व ₹ 5,000 d) 3 माह व ₹ 500
- 30) धारा 10 A के अन्तर्गत निर्गमित किसी अधिसूचना के उल्लंघन में किसी भी औषधि या सौन्दर्य प्रसाधन के आयात के लिए बाद की सजा _____ है।
a) 1 वर्ष तक की कैद b) 2 वर्ष तक की कैद
c) 5 वर्ष तक की कैद d) 3 वर्ष तक की कैद
- 31) निषिद्ध औषधि या सौन्दर्य प्रसाधनों के आयात के लिए प्रथम दंड _____ है।
a) ₹ 5,000 b) ₹ 500
c) ₹ 1,000 d) ₹ 2,000
- 32) औषधि एवं सौन्दर्य प्रसाधन अधिनियम के अन्तर्गत औषधि की निर्माण प्रक्रिया में _____ शामिल नहीं है।
a) अलंकरण b) लेबलिंग
c) वितरण d) परिवर्तन
- 33) औषधि का निर्माण एक _____ प्रक्रिया है।
a) विनियमित b) स्वतन्त्र
c) अप्रतिबन्धित d) खुली
- 34) निम्नलिखित में से कौन-सा विषय लाइसेंस के अन्तर्गत निर्मित की जा सकने वाली औषधि से सम्बन्धित नहीं है?
a) रिकार्ड b) निरीक्षण
c) औषधि का नमूना d) ऋण लाइसेंस

- 35) Which one is not the type of license under which the drugs can be manufactured?
 a) Loan license
 b) Repacking license
 c) License for manufacture of Schedule Y drugs
 d) License for manufacture of Schedule X drugs
- 36) The authorities issue the licenses within _____ of the application.
 a) 3 months
 b) 6 months
 c) 1 year
 d) 1 month
- 37) The issued license is valid for _____ premises.
 a) Every
 b) Only one
 c) Two
 d) Not more than five
- 38) Drugs other than those specified in _____ can be manufactured under loan licenses.
 a) Schedule C₁
 b) Schedule Y
 c) Schedule X
 d) Schedule C
- 39) Which condition cannot be considered by the person with repacking license?
 a) Insufficient space and equipment can be considered
 b) Carried out under hygienic conditions
 c) Maintaining proper records of the drugs
 d) Licence should be kept in the licensed premises
- 40) Preparations containing _____ cannot be manufactured in India.
 a) Aspartame
 b) Cyclamates
 c) Saccharin
 d) Neotame
- 41) The working shift of each day is of _____.
 a) 12 hours
 b) 9 hours
 c) 6 hours
 d) 8 hours
- 42) _____ should be maintained by all the persons with a license to manufacture drugs.
 a) Record book
 b) Inspection register
 c) Inspection book
 d) Record register
- 43) Which of the following condition is not considered by a licenced person for manufacturing Schedule C and C₁ drugs?
 a) Space
 b) Time
 c) Plant
 d) Equipment
- 44) The drug should be manufactured under the direction and supervision of the technical staff who is _____.
 a) Graduate
 b) Intermediate
 c) Graduate in Pharmacy
 d) Master in Pharmacy
- 45) The drug is not complying with which of the following standard as specified in Schedule F?
 a) Strength
 b) Quality
 c) Quantity
 d) Purity
- 46) If only two media are used for in the sterility test then the sample quantity should not be less than _____.
 a) 2ml
 b) 1ml
 c) 3ml
 d) 4ml
- 35) कौन सा एक प्रकार का लाइसेंस नहीं है जिसके अन्तर्गत औषधि का निर्माण किया जा सकता है?
 a) ऋण लाइसेंस
 b) रिपैकिंग लाइसेंस
 c) अनुसूची Y औषधि के निर्माण के लिए लाइसेंस
 d) अनुसूची X औषधि के निर्माण के लिए लाइसेंस
- 36) अधिकारी आवेदन के _____ के अन्दर लाइसेंस जारी करते हैं।
 a) 3 माह
 b) 6 माह
 c) 1 वर्ष
 d) 1 माह
- 37) जारी किया गया लाइसेंस _____ अवधि के लिए वैध रहता है।
 a) प्रत्येक
 b) केवल एक
 c) दो
 d) 5 से अधिक नहीं
- 38) _____ में निर्दिष्ट दवाओं के अतिरिक्त अन्य दवाओं का निर्माण ऋण लाइसेंस के अन्तर्गत किया जा सकता है।
 a) अनुसूची C₁
 b) अनुसूची Y
 c) अनुसूची X
 d) अनुसूची C
- 39) रीपैकिंग लाइसेंस वाले व्यक्ति द्वारा किस शर्त पर विचार नहीं किया जा सकता है?
 a) अपर्याप्त स्थान एवं उपकरण पर विचार किया जा सकता है।
 b) स्वच्छ स्थितियों में किया गया है।
 c) औषधि का उचित विवरण बनाए रखना।
 d) लाइसेंस, लाइसेंस प्राप्त परिसर में रखा जाना चाहिए।
- 40) _____ युक्त तैयारी भारत में निर्मित नहीं की जा सकती है।
 a) एक्सपार्टेम
 b) साइक्लामेट्स
 c) सैकरीन
 d) नियोटेम
- 41) प्रत्येक दिन की कार्यपाली _____ की होती है।
 a) 12 घंटे
 b) 9 घंटे
 c) 6 घंटे
 d) 8 घंटे
- 42) _____ का रखरखाव उन सभी व्यक्तियों द्वारा किया जाना चाहिए जिनके पास दवाओं के निर्माण का लाइसेंस है।
 a) रिकार्ड पुस्तक
 b) निरीक्षण रजिस्टर
 c) निरीक्षण पुस्तक
 d) रिकार्ड रजिस्टर
- 43) अनुसूची C तथा C₁ औषधि के निर्माण के लिए लाइसेंसधारी व्यक्ति द्वारा निम्नलिखित में से किस शर्त पर विचार नहीं किया जाता है?
 a) स्थान
 b) समय
 c) संयंत्र
 d) उपकरण
- 44) औषधि का निर्माण तकनीकी कर्मचारियों के निर्देशन एवं पर्यवेक्षण के अन्तर्गत किया जाना चाहिए जो _____ है।
 a) स्नातक
 b) इण्टरमीडिएट
 c) फार्मसी में स्नातक
 d) फार्मसी में मास्टर
- 45) औषधि अनुसूची F में निर्दिष्ट निम्नलिखित में से किस मानक का अनुपालन नहीं करती है?
 a) शक्ति
 b) गुणवत्ता
 c) मात्रा
 d) शुद्धता
- 46) यदि बॉझपन परीक्षण में केवल दो माध्यमों का प्रयोग किया जाता है तो नमूना मात्रा _____ से कम नहीं होनी चाहिए।
 a) 2 मिली.
 b) 1 मिली.
 c) 3 मिली.
 d) 4 मिली.

- 47) For sterility test the quantity of samples from batches of 10 litres or more should be _____
 a) Not more than 15ml b) Not less than 5ml
 c) Not less than 10ml d) Not more than 10ml
- 48) Heading which is not required in maintain the records of sterility tests is _____
 a) Serial no b) Product name
 c) Date of inoculation d) Timing of inoculation
- 49) Serum from each batch should be tested for the absence of abnormal toxicity by injecting a normal _____ dose subcutaneously or intraperitoneally.
 a) Guinea pig with 0.5ml
 b) Mouse with 5 ml
 c) Mouse with 0.5ml
 d) Guinea pig with 5ml
- 50) Solutions for parenteral administration should be tested for the absence of _____
 a) Pyrogen b) Proteus
 c) Pseudomonas d) Enterobacter
- 51) According to Schedule X the details of the drugs utilised in the manufacture should include _____
 a) Quantity of raw material used
 b) Batch number
 c) Signature of the person in-charge
 d) Manufacture date
- 52) According to Schedule X the details of production does not include _____
 a) Manufacture date b) Drug name
 c) Batch number d) Purchaser's name
- 53) According to Schedule X Quantity of manufactured goods transferred is included in _____
 a) Details of production
 b) Details of the drugs utilised
 c) Details of manufactured drugs
 d) None of the above
- 54) According to Schedule X the details of manufactured drugs should include _____
 a) Drug name b) Purchaser's name
 c) Purchaser's address d) Both (b) and (c)
- 55) The licensee should submit a declaration to the Licensing Authority in _____
 a) Every 1 year b) Every 3 months
 c) Every 6 months d) Every 4 months
- 56) The application for manufacturing a new drug should be supplemented along with the data mentioned in _____
 a) Schedule Y b) Schedule X
 c) Schedule C d) Schedule Z
- 47) बॉझपन परीक्षण के लिए 10 लीटर या अधिक के समूह से नमूनों की मात्रा.....होनी चाहिए।
 a) 15 मिली. से अधिक नहीं
 b) 5 मिली. से कम नहीं
 c) 10 मिली. से कम नहीं
 d) 10 मिली. से अधिक नहीं
- 48) बॉझपन परीक्षण के रिकार्ड को बनाए रखने के लिए शीर्षक की आवश्यकता नहीं होती _____ है।
 a) क्रम संख्या b) उत्पाद का नाम
 c) टीकाकरण की तिथि d) टीकाकरण का समय
- 49) प्रत्येक समूह से सीरम का परीक्षण असामान्य विषाक्तता की अनुपस्थिति के लिए एक सामान्य _____ खुराक को चमड़े के नीचे या इंद्रा पेरिटोनियलली रूप से इंजेक्ट करके किया जाना चाहिए।
 a) 0.5 मिली. के साथ गिनी पिग
 b) 5 मिली. के साथ माउस
 c) 0.5 मिली. के साथ माउस
 d) 5 मिली. के साथ गिनी पिग
- 50) _____ की अनुपस्थिति के लिए पैरेंटल एडमिनिस्ट्रेशन के विलयन का परीक्षण किया जाना चाहिए।
 a) पायरोजेन b) प्रोटियस
 c) स्यूडोमोनास d) एंटरोबैक्टर
- 51) अनुसूची X के अनुसार निर्माण में प्रयोग की जाने वाली औषधि के विवरण में _____ शामिल होना चाहिए।
 a) प्रयुक्त कच्ची सामग्री की मात्रा।
 b) समूह संख्या
 c) प्रमारी व्यक्ति के हस्ताक्षर।
 d) निर्माण की तिथि।
- 52) अनुसूची X के अनुसार उत्पादन के विवरण में _____ शामिल नहीं है।
 a) निर्माण की तिथि b) औषधि का नाम
 c) समूह संख्या d) क्रैता का नाम
- 53) अनुसूची X के अनुसार हस्तांतरित विनिर्मित वस्तुओं की मात्रा _____ में शामिल है।
 a) उत्पादन का विवरण
 b) उपयोग की जाने वाली औषधि का विवरण।
 c) निर्मित औषधि का विवरण।
 d) उपरोक्त में से कोई नहीं।
- 54) अनुसूची X के अनुसार निर्मित औषधि के विवरण में _____ शामिल होना चाहिए।
 a) औषधि का नाम b) क्रैता का नाम
 c) क्रैता का पता d) दोनों (b) और (c)
- 55) लाइसेंसधारी को _____ में लाइसेंसिंग प्राधिकरण को एक घोषणा प्रस्तुत करनी चाहिए।
 a) प्रत्येक 1 वर्ष b) प्रत्येक 3 माह
 c) प्रत्येक 6 माह d) प्रत्येक 4 माह
- 56) एक नई औषधि के निर्माण के लिए आवेदन _____ में उल्लिखित आँकड़ों के साथ पूरक होना चाहिए।
 a) अनुसूची Y b) अनुसूची X
 c) अनुसूची C d) अनुसूची Z

- 57) _____ drugs should be manufactured for sale.
 a) Adulterated b) Misbranded
 c) Standard d) Spurious
- 58) Which of the following drugs should not be manufactured for sale?
 a) Drugs with disclosed formula
 b) Standard quality
 c) Branded
 d) Spurious
- 59) Manufacture for sale of any non-standard quality drugs can be allowed by the _____.
 a) Central Government b) State Government
 c) PCI d) Central PCI
- 60) The manufacture of Metoclopramide with other drugs is prohibited, except combination with _____.
 a) Aspirin b) Paracetamol
 c) Both a and b d) Domperidone
- 61) Conditions precedents are the conditions which have to be fulfilled _____.
 a) After a licence is approved
 b) After the registration
 c) Before a licence is approved
 d) Before the registration
- 62) The actions associated to offences in manufacture of drugs are presented in courts by _____ only.
 a) Metropolitan Magistrate
 b) Judicial Magistrate
 c) First Class Judicial Magistrate
 d) Drug Inspectors
- 63) The fine after using Government Analysts report for advertising is _____.
 a) ₹ 1500 b) ₹ 500
 c) ₹ 1000 d) ₹ 5000
- 64) The person who manufactured the drug in contravention of any other provision can be punished with the imprisonment for _____.
 a) 1 year b) 2 year
 c) 1-2 years d) 2-3 years
- 65) Person who fails to keep records or disclose the required information has to give the fine of _____.
 a) Upto ₹ 1500 b) Upto ₹ 1000
 c) Upto ₹ 500 d) Upto ₹ 2000
- 66) Manufacture of drugs without license can be punished with the imprisonment for _____.
 a) 1-3 years b) 1 year
 c) 2 year d) 1-2 year
- 67) _____ is the process of passage of drugs from the manufacturers to the consumers.
 a) Distribution b) Supply
 c) Sale d) Dispersal
- 57) _____ औषधि को बिक्री के लिए निर्मित किया जाना चाहिए।
 a) मिलावटीयुक्त b) मिसब्रान्डेड
 c) मानक d) नकली
- 58) निम्नलिखित में से कौन सी औषधि बिक्री के लिए निर्मित नहीं की जानी चाहिए?
 a) प्रकट फार्मूले वाली दवाएँ
 b) मानक गुणवत्ता
 c) ब्रांडेड
 d) नकली
- 59) _____ द्वारा किसी भी गैर-मानक गुणवत्ता वाली औषधि की बिक्री की अनुमति दी जा सकती है।
 a) केंद्र सरकार
 b) राज्य सरकार
 c) फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
 d) केंद्रीय फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
- 60) _____ के संयोजन को छोड़कर अन्य औषधि के साथ मेटाक्लोप्रामाइड का निर्माण निषिद्ध है।
 a) एस्पिरिन b) पैरासीटामॉल
 c) (a) व (b) दोनों d) डोमपेरिडोन
- 61) मिसाल शर्तें वे शर्तें होती हैं जिन्हें पूरा करना _____ होता है
 a) लाइसेंस स्वीकृत होने के पश्चात्।
 b) पंजीकरण के पश्चात्।
 c) लाइसेंस स्वीकृत होने से पूर्व।
 d) पंजीकरण से पूर्व।
- 62) औषधि के निर्माण में अपराधों से सम्बन्धित कार्यवाहियाँ केवल _____ द्वारा अदालत में प्रस्तुत की जाती हैं।
 a) मेट्रोपोलिटन मजिस्ट्रेट
 b) न्यायिक मजिस्ट्रेट
 c) प्रथम श्रेणी न्यायिक मजिस्ट्रेट
 d) औषधि निरीक्षणकर्ता
- 63) विज्ञापन के लिए सरकारी विश्लेषण रिपोर्ट का प्रयोग करने के बाद जुर्माना _____ है।
 a) ₹1,500 b) ₹500
 c) ₹1,000 d) ₹5,000
- 64) किसी अन्य प्रावधान के उल्लंघन में औषधि का निर्माण करने वाले व्यक्ति को _____ के कारावास से दंडित किया जा सकता है।
 a) 1 वर्ष b) 2 वर्ष
 c) 1-2 वर्ष d) 2-3 वर्ष
- 65) जो व्यक्ति रिकार्ड रखने या आवश्यक सूचना को प्रकट करने में असफल रहता है उसे _____ का जुर्माना देना पड़ता है।
 a) ₹1,500 तक b) ₹1,000 तक
 c) ₹500 तक d) ₹2,000 तक
- 66) बिना लाइसेंस के औषधि का निर्माण _____ के कारावास से दंडित किया जा सकता है।
 a) 1-3 वर्ष b) 1 वर्ष
 c) 2 वर्ष d) 1-2 वर्ष
- 67) _____ निर्माताओं से उपभोक्ताओं तक औषधि के पारित होने की प्रक्रिया है।
 a) वितरण b) पूर्ति
 c) विक्रय d) प्रसार

- 68) Only specified drugs in specified areas can be retailed from _____.
 a) Vendors b) Shop
 c) Vehicle d) Pharmacist
- 69) In India, selling of drugs was an open trade till _____.
 a) 1941 b) 1840
 c) 1947 d) 1940
- 70) After the implementation of the _____ 1940, selling of drugs became a restricted practice.
 a) Pharmacy Act b) Drugs and Cosmetics Act
 c) Drug Act d) Poison Act
- 71) Retailing of the drug can be done through _____.
 a) Shops b) Vendor
 c) Vehicle d) Both a and b
- 72) Which of the following is not the rule for the retail sale from shops?
 a) Facilities as per Schedule N
 b) Purchase through wholesaler
 c) Records
 d) Inspection
- 73) Retail sale of drugs cannot be done from _____.
 a) Pharmacies b) Drug stores
 c) Chemists d) Vehicle
- 74) _____ are engaged in compounding of drugs.
 a) Pharmacies b) Drug stores
 c) Chemists d) Druggists
- 75) _____ sell drugs specified as household remedies Pharmacies.
 a) Chemists b) Druggists
 c) Drug stores d) Vendors
- 76) _____ drugs should not be sold without taking precautions.
 a) Schedule X b) Schedule C and C1
 c) Schedule C d) Schedule C1
- 77) Restricted licences cannot be given to _____.
 a) Dealers b) Itinerant vendors
 c) Vendor d) Chemists
- 78) The drugs should be bought only from a licenced dealer or manufacturer is the condition for _____.
 a) Restricted licence b) Loan license
 c) Repacking license d) License for manufacture
- 79) A _____ can approach the drug manufacturer for supplying medicine for selling.
 a) Druggist b) Wholesaler
 c) Vendor d) Dealers
- 68) निर्दिष्ट क्षेत्रों में केवल निर्दिष्ट दवाओं को _____ से व्यापार की जा सकती है।
 a) विक्रेता b) दुकान
 c) वाहन d) फार्मासिस्ट
- 69) भारत में, औषधि का विक्रय _____ तक एक खुला व्यापार था।
 a) 1941 b) 1840
 c) 1947 d) 1940
- 70) 1940 के _____ कार्यान्वयन के पश्चात् औषधि की बिक्री एक प्रतिबंधित प्रथा बन गई है।
 a) फार्मसी अधिनियम
 b) औषधि एवं सौंदर्य प्रसाधन अधिनियम
 c) औषधि अधिनियम
 d) विषाक्त अधिनियम
- 71) औषधि की खुदरा बिक्री _____ के माध्यम से की जा सकती है।
 a) दुकान b) विक्रेता
 c) वाहन d) (a) व (b) दोनों
- 72) निम्नलिखित में से कौन-सा दुकानों से खुदरा बिक्री का नियम नहीं है?
 a) N अनुसूची संख्या के अनुसार सुविधाएँ।
 b) थोक व्यापारी के माध्यम से क्रय।
 c) रिकार्ड
 d) निरीक्षण।
- 73) औषधि की खुदरा बिक्री _____ से नहीं की जा सकती है।
 a) फार्मसियों b) ड्रग स्टोर
 c) केमिस्ट d) वाहन
- 74) _____ दवाओं के कंपाउंडिंग में संलग्न है।
 a) फार्मसियों b) ड्रग स्टोर
 c) केमिस्ट d) ड्रगिस्ट
- 75) _____ घरेलू उपचार फार्मसियों के रूप में निर्दिष्ट दवाएँ का विक्रय करती है।
 a) केमिस्ट b) ड्रगिस्ट
 c) ड्रग स्टोर d) विक्रेता
- 76) _____ औषधि जो बिना सावधानी बरते नहीं विक्रय की जानी चाहिए।
 a) अनुसूची X b) अनुसूची C व C1
 c) अनुसूची C d) अनुसूची C1
- 77) _____ को प्रतिबंधित लाइसेंस नहीं दिया जा सकता है।
 a) डीलर b) भ्रमणकारी विक्रेता
 c) विक्रेता d) केमिस्ट
- 78) औषधि को केवल एक लाइसेंस प्राप्त डीलर से क्रय किया जाना चाहिए या निर्माता _____ के लिए शर्त है।
 a) प्रतिबंधित लाइसेंस b) ऋण लाइसेंस
 c) रीपैकिंग लाइसेंस d) निर्माण के लिए लाइसेंस
- 79) _____ बिक्री के लिए दवाओं की आपूर्ति के लिए दवा निर्माता से सम्पर्क कर सकता है।
 a) ड्रगिस्ट b) थोक व्यापारी
 c) विक्रेता d) डीलर

- 80) Which of the following is not the condition of granting the licences for wholesale of drugs?
 a) Adequate infrastructural
 b) Records
 c) Sale only to licenced chemist
 d) Inspection
- 81) Licences for wholesale of Schedules C and C₁ drugs can be granted if the premise is not less than _____ in area.
 a) 10 square meters b) 20 square meters
 c) 15 square meters d) 25 square meters
- 82) For selling any other categories of drugs the licensee has to seek permission from the _____.
 a) Central Government b) PCI
 c) Licensing Authority d) Drug Inspector
- 83) Substances specified in _____ should be only retailed on a Registered Medical Practitioner's prescription.
 a) Schedules H and X b) Schedules C and C₁
 c) Schedule N d) Schedule X
- 84) In case of sale of drugs which may cause death or serious hurt, the person can be punished with Imprisonment for _____ as per Section 320 of IPC.
 a) 5 years b) 5 years to life
 c) Life long d) 3-5 years
- 85) Person has to give fine of _____ if he/she provides false warranty to purchaser.
 a) ₹ 15,000 b) ₹ 10,000
 c) ₹ 1,000 d) ₹ 5,00
- 86) Particulars which is not specified on label of Schedule C₁ drugs is _____.
 a) The prescribed name
 b) The manufacture date
 c) The expiry date
 d) Import license number
- 87) Particulars which is appeared on label of Schedule F and F₁ drugs is _____.
 a) The manufacture date b) The expiry date
 c) The prescribed name d) Batch number
- 88) Generic name only is specified on the label of _____.
 a) Single ingredient drug
 b) Schedule F
 c) Non-surgical ligature
 d) Pharmacopoeial drugs
- 89) 'For External Use Only' should be mentioned on the label of _____.
 a) Pharmacopoeial drugs b) Single ingredient drug
 c) Antiseptic cream d) Any drug
- 90) _____ should be specified on the label of Medicines Containing Methylated Spirit.
 a) Not for human use
 b) For External Use Only
 c) Physician's sample
 d) Not to be sold
- 80) निम्नलिखित में से कौन सी औषधि के थोक के लिए लाइसेंस प्रदान करने की शर्त नहीं है?
 a) पर्याप्त ढाँचागत
 b) रिकार्ड
 c) केवल लाइसेंस प्राप्त केमिस्ट को विक्रय
 d) निरीक्षण
- 81) अनुसूची C व C₁ औषधि के थोक के लिए लाइसेंस दिया जा सकता है यदि परिसर क्षेत्र में _____ से कम नहीं है।
 a) 10 वर्गमीटर b) 20 वर्गमीटर
 c) 15 वर्गमीटर d) 25 वर्गमीटर
- 82) किसी अन्य श्रेणी की औषधि का विक्रय के लिए लाइसेंसधारी को _____ से अनुमति प्राप्त करनी होगी।
 a) केंद्रीय सरकार
 b) फार्मसी काउंसिल आफ इण्डिया
 c) लाइसेंसिंग प्राधिकरण
 d) औषधि निरीक्षण
- 83) _____ में निर्दिष्ट पदार्थ केवल एक पर्जीकृत चिकित्सक के परामर्श पर ही विक्रय किये जाने चाहिए।
 a) अनुसूचियाँ H व X b) अनुसूचियाँ C एवं C₁
 c) अनुसूचियाँ N d) अनुसूचियाँ X
- 84) औषधि की बिक्री के सम्बन्ध में जिससे मृत्यु या गम्भीर चोट लग सकती है, व्यक्ति को आईपीसी की धारा 320 के अनुसार _____ के लिए कारावास से दंडित किया जा सकता है।
 a) 5 वर्ष b) 5 वर्ष से जीवन पर्यन्त
 c) लम्बे जीवन d) 3-5 वर्ष।
- 85) खरीदार को _____ का जुर्माना देना पड़ता है यदि वह क्रय के लिए झूठी वारंटी प्रदान करता है।
 a) ₹15,000 b) ₹10,000
 c) ₹1,000 d) ₹500
- 86) विवरण जो अनुसूची C₁ औषधि के लेबल पर निर्दिष्ट नहीं होती _____ है।
 a) निर्धारित नाम b) निर्माण की तिथि।
 c) समाप्ति तिथि d) आयात लाइसेंस संख्या
- 87) विवरण जो अनुसूची F एवं F₁ दवाओं के लेबल पर दिखाई देता है वह _____ है।
 a) निर्माण की तिथि b) समाप्ति तिथि
 c) निर्धारित नाम d) समूह संख्या
- 88) सामान्य नाम केवल _____ के लेबल पर निर्दिष्ट होता है।
 a) एकल संघटक औषधि
 b) अनुसूची F
 c) गैर शल्य चिकित्सा संयुक्ताक्षर
 d) भेषज औषधि
- 89) केवल बाहरी प्रयोग के लिए _____ के लेबल पर उल्लेख किया जाना चाहिए।
 a) फार्माकोपियल औषधि b) एकल संघटक औषधि
 c) एंटीसेप्टिक क्रीम d) कोई भी औषधि।
- 90) मिथाइलेटेड स्पिरिट वाली औषधि के लेबल पर _____ निर्दिष्ट किया जाना चाहिए।
 a) मानव प्रयोग के लिए नहीं
 b) केवल बाहरी प्रयोग के लिए।
 c) चिकित्सक का नमूना
 d) विक्रय के लिए नहीं

- 91) Particular which should appear on label of oral contraceptives is _____.
 a) Manufacture date b) Common name
 c) Generic name d) Expiry date
- 92) The label of drug sample should contain _____.
 a) Not for human use b) Common name
 c) Expiry date d) Not to be sold
- 93) _____ coloured letters are used for writing the drug name on the label.
 a) Blue b) Black
 c) Red d) Green
- 94) The trade name should not be written in _____ colour.
 a) Blue b) Red
 c) Yellow d) Black
- 95) The containers of Schedules H and G drugs should be labelled in red letters against _____ background.
 a) White b) Black
 c) Yellow d) Green
- 96) The only aim of pharmaceutical packaging is to confirm the _____ of pharmaceutical preparations.
 a) Validity b) Legitimacy
 c) Safety d) Shelf-life
- 97) The packing of injection under Schedule X should not exceed _____.
 a) 10ml b) 5ml
 c) 2ml d) 6ml
- 98) The packing of liquid preparations under Schedule X should not exceed _____.
 a) 100ml b) 200ml
 c) 300ml d) 500ml
- 99) The packing of doses in capsules/tablets under Schedule X should not exceed _____.
 a) 200 unit b) 500 unit
 c) 300 unit d) 100 unit
- 100) _____ advises Central and State Governments on technical matters arising out of the operation of the Drugs and Cosmetic Act.
 a) Drugs Consultative Committee
 b) DTAB
 c) Licensing Authority
 d) Drug Inspectors
- 101) _____ analyses and submits report on samples of drugs or cosmetics sent by custom collectors or courts.
 a) Central Drugs Laboratory
 b) State Drug Control Laboratory
 c) Both a and b
 d) None of the above
- 91) विशेष रूप से जो मौखिक गर्भ निरोधकों के लेबल पर दिखाई देना चाहिए वह _____ है।
 a) निर्माण तिथि b) सामान्य नाम
 c) जातिगत नाम d) समाप्ति तिथि
- 92) दवा के नमूने के लेबल में _____ होना चाहिए।
 a) मानव प्रयोग के लिए नहीं b) सामान्य नाम
 c) समाप्ति तिथि d) विक्रय के लिए नहीं
- 93) औषधि के लेबल पर नाम लिखने के लिए _____ रंगीन अक्षरों का प्रयोग किया जाता है।
 a) नीला b) काला
 c) लाल d) हरा
- 94) व्यापार नाम _____ रंग में नहीं लिखना चाहिए।
 a) नीला b) लाल
 c) पीला d) काला
- 95) अनुसूची H एवं G औषधि के कंटेनरों के पृष्ठभूमि पर _____ के विरुद्ध लाल अक्षरों में लेबल किया जाना चाहिए।
 a) सफेद b) काला
 c) पीला d) हरा
- 96) फार्मास्युटिकल पैकेजिंग का एकमात्र उद्देश्य फार्मास्युटिकल तैयारियों की _____ की पुष्टि करना है।
 a) वैधता b) औचित्य पूर्णता
 c) सुरक्षा d) स्वयं जीवन
- 97) अनुसूची X के अंतर्गत इंजेक्शन की पैकिंग _____ से अधिक नहीं होनी चाहिए।
 a) 10 मिली. b) 5 मिली.
 c) 2 मिली. d) 6 मिली.
- 98) अनुसूची X के अंतर्गत तरल तैयारियों की पैकिंग _____ से अधिक नहीं होनी चाहिए।
 a) 100 मिली. b) 200 मिली.
 c) 300 मिली. d) 500 मिली.
- 99) अनुसूची X के अंतर्गत कैप्सूल/टैबलेट की खुराक में पैकिंग _____ से अधिक नहीं होनी चाहिए।
 a) 200 इकाई b) 500 इकाई
 c) 300 इकाई d) 100 इकाई
- 100) _____ औषध एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम के संचालन से उत्पन्न होने वाले तकनीकी मामलों पर केंद्र एवं राज्य सरकारों को सलाह प्रदान करता है।
 a) औषधि सलाहकार समिति।
 b) डीटीएबी।
 c) लइसेंसिंग प्राधिकरण।
 d) औषध निरीक्षक
- 101) _____ सीमा शुल्क सग्रहकर्ता या अदालतों द्वारा भेजी गई औषधि या सौंदर्य प्रसाधनों के नमूनों का विश्लेषण तथा रिपोर्ट प्रस्तुत करता है।
 a) केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला।
 b) राज्य औषधि नियंत्रण प्रयोगशाला।
 c) a व b दोनों।
 d) उपर्युक्त में से कोई नहीं।

- 102) _____ inspects the licensed establishments and assists the licensing authorities in implementation of the Act.
a) Licensing Authority b) Drug Inspectors
c) Customs Collectors d) DTAB
- 103) _____ are given the designation of 'Drug Controller'.
a) Licensing Authority b) Government analyst
c) Drug inspector d) Customs Collectors
- 104) The _____ has authority to send the sample for test and analysis to the Central Drugs Laboratory.
a) Governor b) Drug Inspector
c) Magistrate d) Government analyst
- 105) Under the Drugs and Cosmetic Act _____ are required to appoint a suitable number of drug inspectors for their respective areas.
a) Central Government b) State Governments
c) PCI d) Both (a) and (b)
- 106) Specialisation in _____ is required for the appointment of Inspectors.
a) Clinical Pharmacology b) Microbiology
c) Both (a) and (b) d) None of the above
- 102) लाइसेंस प्राप्त संस्थानों का निरीक्षण करता है तथा अधिनियम के कार्यान्वयन में लाइसेंसिंग अधिकारियों की सहायता करता है।
a) लाइसेंसिंग प्राधिकरण b) औषधि निरीक्षक
c) सीमा शुल्क संग्रहकर्ता d) डीटीएबी
- 103) _____ को औषध नियंत्रक का पद प्रदान किया गया है।
a) लाइसेंसिंग प्राधिकरण b) सरकारी विश्लेषक
c) औषधि निरीक्षक d) सीमा शुल्क संग्रहकर्ता
- 104) _____ के पास केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला को परीक्षण एवं विश्लेषण के लिए नमूना भेजने का अधिकार है।
a) गवर्नर b) औषधि निरीक्षक
c) मजिस्ट्रेट d) सरकारी विश्लेषक
- 105) औषधि एवं सौंदर्य प्रसाधन अधिनियम के अंतर्गत को अपने सम्बन्धित क्षेत्रों के लिए उपयुक्त संख्या में औषधि निरीक्षक नियुक्त करने की आवश्यकता होती है।
a) केन्द्र सरकार b) राज्य सरकार
c) फार्मसी काउंसिल आफ इण्डिया d) (a) व (b) दोनों।
- 106) निरीक्षकों की नियुक्ति के लिए _____ में विशेषज्ञता आवश्यक है।
a) क्लिनिकल फार्माकोलॉजी b) माइक्रोबायोलॉजी
c) (a) व (b) दोनों। d) उपरोक्त में से कोई नहीं।

Answers (उत्तरमाला)

- | | | | | | | | | | |
|--------|--------|--------|--------|--------|--------|-------|-------|-------|--------|
| 1) c | 2) a | 3) b | 4) d | 5) c | 6) a | 7) c | 8) c | 9) d | 10) a |
| 11) b | 12) c | 13) a | 14) c | 15) b | 16) a | 17) c | 18) d | 19) b | 20) a |
| 21) b | 22) d | 23) a | 24) d | 25) c | 26) b | 27) a | 28) c | 29) a | 30) c |
| 31) b | 32) c | 33) a | 34) d | 35) c | 36) a | 37) b | 38) c | 39) a | 40) b |
| 41) d | 42) c | 43) b | 44) c | 45) c | 46) a | 47) c | 48) d | 49) c | 50) a |
| 51) c | 52) d | 53) a | 54) d | 55) b | 56) a | 57) c | 58) d | 59) a | 60) c |
| 61) c | 62) d | 63) b | 64) c | 65) b | 66) a | 67) c | 68) a | 69) d | 70) b |
| 71) d | 72) b | 73) d | 74) a | 75) c | 76) b | 77) d | 78) a | 79) b | 80) c |
| 81) a | 82) c | 83) a | 84) b | 85) d | 86) a | 87) c | 88) a | 89) c | 90) b |
| 91) a | 92) d | 93) c | 94) b | 95) a | 96) c | 97) b | 98) c | 99) d | 100) b |
| 101) a | 102) b | 103) a | 104) c | 105) d | 106) c | | | | |

Chapter-5 / अध्याय-5

The Drugs and Magic Remedies (Objectionable Advertisement) Act, 1954

(औषधि एवं जादुई उपचार (आपत्तिजनक विज्ञापन) अधिनियम, 1954)

- 1) Which of the following Act was made for advertising objectionable remedies?
a) The Drugs and Magic Remedies Act
b) The Drugs and Cosmetics Act
c) The pharmacy Act
d) None of the above
- 1) आपत्तिजनक उपचारों के विज्ञापन के लिए निम्नलिखित में से कौन सा अधिनियम बनाया गया था?
a) ड्रग्स एण्ड मैजिक रेमेडीज अधिनियम।
b) ड्रग्स एण्ड कॉस्मेटिक्स अधिनियम।
c) फार्मसी अधिनियम।
d) उपरोक्त में से कोई नहीं।

- _____ is not magic remedy.
- 2) a) Kavachas b) Mantras
c) Talismans d) Churn
 - 3) The Drugs and Magic Remedies Act is passed on _____.
a) 1947 b) 1954
c) 1855 d) 1854
 - 4) The insect repellents, insecticides which kill insects causing diseases in human beings, etc., are not believed to be drugs in _____.
a) Drugs and Cosmetics Act
b) The Pharmacy Act
c) Food and Drugs Act
d) Drugs and Magic Remedies Act
 - 5) The provisions of the _____ should be applied to any search or seizure under Drugs and Magic Remedies Act.
a) Code of Criminal Procedure
b) Code of Civil Procedure
c) Indian Penal Code
d) None of the above
 - 6) Advertisement promoting drugs for treatment, or prevention of blood poisoning is prohibited under _____.
a) Poison Act
b) Drugs and Magic Remedies Act
c) Food and Drugs Act
d) Pharmacy Act
 - 7) The import and export of some advertisements has been prohibited, under the _____.
a) Pharmacy Act
b) Consumer Protection Act
c) Sea Customs Act
d) Essential Commodities Act
 - 8) If a Gazetted Officer seizes anything wrong, he should immediately inform the _____.
a) Governor
b) Authorised Committee
c) Vice President of PCI
d) Magistrate
 - 9) To publish the advertisements of drugs the person should take permission from the officers authorised by _____.
a) Central Government
b) State Governments
c) Both a and b
d) Pharmacy Council of India
 - 10) If a person breaks the provisions of the Drugs and Magic Remedies Act he/she will be punished with imprisonment for _____ on first conviction.
a) 6 months b) 3 months
c) 1 year d) 4 months
 - 11) A person who breaks the provisions of the Drugs and Magic Remedies Act will be punished with imprisonment for 1 year on _____.
a) First conviction b) Both a and c
c) Successive convictions d) None of the above
 - 2) _____ मैजिक रेमेडी नहीं है।
a) कवच b) मंत्र
c) ताबीज d) मंथन
 - 3) ड्रग्स एण्ड मैजिक रेमेडीज अधिनियम _____ को पारित किया था।
a) 1947 b) 1954
c) 1855 d) 1854
 - 4) कीट विकर्षक, कीटनाशक, जो मनुष्यों में रोग उत्पन्न करने वाले कीड़ों को मारते हैं, आदि को _____ में दवा नहीं माना जाता है।
a) औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम।
b) फार्मसी अधिनियम।
c) खाद्य एवं औषधि अधिनियम।
d) ड्रग्स एण्ड मैजिक रेमेडीज अधिनियम।
 - 5) ड्रग्स एण्ड मैजिक रेमेडीज अधिनियम के अंतर्गत किसी भी तलाशी या जब्ती पर _____ के प्रावधानों को लागू किया जाना चाहिए।
a) आपराधिक प्रक्रिया संहिता।
b) नागरिक प्रक्रिया संहिता।
c) भारतीय दंड संहिता।
d) उपरोक्त में से कोई नहीं।
 - 6) रक्त विषाक्त को रोकने, उपचार करने को बढ़ावा देने के लिए विज्ञापन _____ के अंतर्गत निषिद्ध है।
a) विषाक्त अधिनियम।
b) औषधि एवं जादुई उपचार अधिनियम।
c) खाद्य एवं औषधि अधिनियम।
d) फार्मसी अधिनियम।
 - 7) _____ के अंतर्गत कुछ विज्ञापनों का आयात एवं निर्यात को प्रतिबंधित कर दिया गया है।
a) फार्मसी अधिनियम।
b) उपभोक्ता संरक्षण अधिनियम।
c) समुद्री सीमा शुल्क अधिनियम।
d) आवश्यक वस्तु अधिनियम।
 - 8) यदि कोई राजपत्रित अधिकारी कुछ भी गलत पाता है, तो उसे शीघ्र _____ को सूचित करना चाहिए।
a) गवर्नर b) अधिकृति समिति
c) पीसीआई के उपाध्यक्ष d) मजिस्ट्रेट
 - 9) औषधि के विज्ञापन को प्रकाशित करने के लिए व्यक्ति को _____ द्वारा अधिकृत अधिकारी से अनुमति लेनी चाहिए।
a) केंद्र सरकार
b) राज्य सरकार
c) a व b दोनों
d) फार्मसी काउंसिल ऑफ इण्डिया।
 - 10) यदि कोई व्यक्ति ड्रग्स एण्ड मैजिक रेमेडीज अधिनियम के प्रावधानों का उल्लंघन करता है तो उसे पहली बार दोषी ठहराए जाने पर _____ के लिए कारावास की सजा दी जायेगी।
a) 6 माह b) 3 माह
c) 1 वर्ष d) 4 माह
 - 11) ड्रग्स एण्ड मैजिक रेमेडीज अधिनियम के प्रावधानों का उल्लंघन करने वाले व्यक्ति को _____ पर 1 वर्ष के कारावास से दण्डित किया जायेगा।
a) प्रथम दोषसिद्धि b) a और c दोनों
c) सतत दोषसिद्धि d) उपरोक्त में से कोई नहीं

- 12) Full form of IPC _____.
- Indian Pharmacy Council
 - Indian Penal Code
 - Inter Process Communication
 - Indian Pharmacopoeia Commission
- 13) The orders for the custody of seized article should be taken from the _____.
- PCI
 - Drug Inspector
 - Governor
 - Magistrate
- 12) आई.पी.सी. का पूर्ण रूप _____ है—
- भारतीय फार्मसी परिषद।
 - भारतीय दंड संहिता।
 - आंतरिक प्रक्रिया संचार।
 - भारतीय फार्माकोपिया आयोग।
- 13) जब्त किये गये वस्तुओं की हिरासत के आदेश से लिए जाने चाहिए।
- फार्मसी काउंसिल ऑफ इण्डिया
 - औषधि निरीक्षक
 - गवर्नर
 - मजिस्ट्रेट।

Answers (उत्तरमाला)

- 1) a 2) d 3) b 4) d 5) a 6) b 7) c 8) d 9) c 10) a
11) c 12) b 13) d

Chapter-6 / अध्याय-6

Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act, 1985 (मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम 1985)

- 1) Opium Act was introduced in _____.
- 1947
 - 1857
 - 1985
 - 1856
- 2) Which of the following drugs is not included in the list of addictive drugs?
- LSD
 - Heroin
 - Brown sugar
 - Aspirin
- 3) The Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act and Rules was introduced in _____.
- 1867
 - 1984
 - 1985
 - 1876
- 4) On _____ Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act came into force, covering all the regions of India
- 14 November 1985
 - 14 December 1985
 - 14 November 1986
 - 12 November 1985
- 5) The Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act abolish which acts _____.
- The Opium Act, 1857 and the Opium Act, 1878.
 - The Dangerous Drugs Act, 1930 and the Opium Act, 1878.
 - The Opium Act, 1857 and the Dangerous Drugs Act, 1930.
 - All of the above
- 1) अफीम अधिनियम _____ में पारित किया गया था।
- 1947
 - 1857
 - 1985
 - 1856
- 2) निम्नलिखित में से कौन सी औषधि व्यसनी औषधि की सूची में शामिल नहीं है?
- एल.एस.डी.
 - हेरोइन
 - ब्राउन शुगर
 - एस्पिरिन
- 3) मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम तथा नियम पारित किया गया था—
- 1867
 - 1984
 - 1985
 - 1876
- 4) _____ को मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम लागू हुआ, जिसमें भारत के सभी क्षेत्रों को शामिल किया गया है।
- 14 नवम्बर 1985
 - 14 दिसम्बर 1985
 - 14 नवम्बर 1986
 - 12 नवम्बर 1985
- 5) मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम को समाप्त कर दिया गया जो _____ कार्य करता है।
- अफीम अधिनियम, 1857 व अफीम अधिनियम, 1878
 - जोखिम औषधि अधिनियम, 1930 व अफीम अधिनियम, 1878
 - अफीम अधिनियम, 1857 व जोखिम औषधि अधिनियम, 1930
 - उपरोक्त सभी।

- 6) The provisions made under Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act shall be included in the _____.
- The Pharmacy Act
 - Food and Drugs Act
 - Drugs and Cosmetics Act
 - Drugs Act
- 7) Charas and Ganja are obtained from parts of _____.
- Cannabis plant
 - Tabernanthe plant
 - Voacanga plant
 - Tabernaemontana plant
- 8) Cannabis plant produces resins called _____.
- Hashish Oil
 - Liquid Hashish
 - Both (a) and (b)
 - None of the above
- 9) Ganja comprises of the _____ of the cannabis plant.
- Flowering tops
 - Flowering and fruiting tops
 - Roots and stem
 - Seeds and leaves
- 10) Cannabis plant belongs to _____ Cannabis.
- Family
 - Class
 - Genus
 - Species
- 11) Cocaine can be obtained from _____.
- Benzoylcegonine
 - Truxilline
 - Hygrine
 - Ecgonine
- 12) Coca derivatives are the preparations containing _____ of cocaine.
- <0.1%
 - >0.1%
 - <1%
 - >0.01%
- 13) Coca plant is the plant of any species of the genus _____.
- Bulbophyllum
 - Psychotria
 - Erythroxylon
 - Astragalus
- 14) With respect to narcotic drugs or psychotropic substances, all the process except _____ are used for obtaining drugs or substances.
- Production
 - Purification
 - Alteration
 - Making preparations
- 15) Morphine is the derivative of _____.
- Heroin
 - Opium
 - Brown sugar
 - Smack
- 16) Poppy straw is all the harvested parts of the opium poppy except the _____.
- Seeds
 - Stems
 - Leaves
 - Roots
- 17) Coca derivatives are the preparations containing _____ of cocaine.
- <0.2%
 - >0.2%
 - <1%
 - >0.01%
- 18) Opium poppy means the plant of _____ Linn species.
- Papaver somniferum
 - Bulbophyllum
 - Psychotria
 - Astragalus
- 6) मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम के अंतर्गत किए गए प्रावधानों को _____ के अंतर्गत किए गए प्रावधानों में शामिल किया जाएगा।
- फार्मसी अधिनियम।
 - खाद्य एवं औषधि अधिनियम।
 - औषधि एवं सौंदर्य प्रसाधन अधिनियम
 - औषधि अधिनियम
- 7) चरस एवं गांजा _____ के भागों से प्राप्त होते हैं।
- भांग का पौधा
 - ताबनेन्थे पौधा
 - वोकंगा पौधा
 - तेवरनेमोनटाना पौधा
- 8) भांग के पौधे _____ नामक रेजिन का उत्पादन करते हैं।
- हशीश तेल
 - तरल तेल
 - दोनों (a) व (b)
 - उपरोक्त में से कोई नहीं
- 9) गांजा में भांग के पौधे का _____ शामिल होता है।
- फूल का सबसे ऊपरी भाग।
 - फूल व फल का सबसे ऊपरी भाग।
 - जड़े एवं तना।
 - बीज एवं पत्ते।
- 10) भांग का पौधा _____ भांग से सम्बन्धित है।
- परिवार
 - वर्ग
 - जीनस
 - प्रजातियाँ
- 11) कोकीन _____ से प्राप्त किया जा सकता है।
- बेंजॉयलेक्गोनिन
 - टुरक्सिलिन
 - स्वच्छता
 - एक्गोनिन
- 12) कोका यौगिक कोकीन के _____ युक्त उत्पाद है।
- <0.1%
 - >0.1%
 - <1%
 - >0.01%
- 13) कोका का पौधा _____ की किसी भी प्रजाति का पौधा है।
- बल्बोफिलम
 - साइकोट्रिया
 - एरिथ्रोक्सिलॉन
 - एस्ट्रैगेलस
- 14) मादक औषधि या मनोदैहिक पदार्थों के सम्बन्ध में _____ को छोड़कर सभी प्रक्रियाओं का प्रयोग दवाओं या पदार्थों को प्राप्त करने के लिए किया जाता है।
- उत्पादन
 - शुद्धिकरण
 - परिवर्तन
 - तैयारी करना
- 15) मॉर्फिन _____ का यौगिक है।
- हेरोइन
 - अफीम
 - ब्राउन शुगर
 - स्मैक
- 16) पोस्ता का डंठल _____ को छोड़कर अफीम पोस्ता के सभी कटे हुए भाग हैं।
- बीज
 - तना
 - पत्तियाँ
 - जड़े
- 17) कोका यौगिक कोकीन के _____ युक्त उत्पाद है।
- <0.2%
 - >0.2%
 - <1%
 - >0.01%
- 18) अफीम पोस्ता का अर्थ है _____ लिन प्रजाति का पौधा।
- पापावर सोमनिफेरम
 - बल्बोफिलम
 - साइकोट्रिया
 - एस्ट्रैगेलस

- 19) _____ is the separation of opium, poppy straw, cocoa leaves or cannabis from the plants from which they are obtained.
a) Preparation b) Manufacture
c) Production d) Illicit traffic
- 20) _____ is the cultivation of opium poppy or any cannabis plant.
a) Poppy straw b) Production
c) Preparation d) Illicit traffic
- 21) Which authority is not included under Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Act?
a) Pharmacy Council of India
b) Central Government
c) Narcotics Commissioner
d) Consultative Committee
- 22) Narcotics Commissioner should work under the guidance and supervision of the _____.
a) PCI
b) Consultative Committee
c) Central Government
d) State Government
- 23) Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Consultative Committee is established by _____.
a) Central Pharmacy Council of India
b) Central Government
c) Narcotics Commissioner
d) State Government
- 24) The number of members in Narcotic Drugs and Psychotropic Substances Consultative Committee should not be more than _____.
a) Twenty b) Twelve
c) Ten d) Fifteen
- 25) National Fund for Control of Drugs Abuse meets the expenses suffered, while preventing the _____.
a) Illegal trafficking
b) Use of narcotic drugs
c) Psychotropic substances
d) All of the above
- 26) The appointed _____ have the rights to arrest the culprit under NDPS Act.
a) Metropolitan
b) First Class Magistrates
c) Second Class Magistrates
d) All of the above
- 27) Within _____ the reports of arrest, seizure, etc. should be made and send to the senior officers.
a) 24 hours b) 48 hours
c) 2 hours d) 12 hours
- 28) _____ can pass orders to detain a person involved in illegal drug trafficking.
a) Central Government officers
b) State Government officers
c) Both (a) and (b)
d) Narcotics Commissioner
- 19) _____ अफीम, खसखस, कोका के पत्तों या भांग को उन पौधों से पृथक करना है जिनसे वे प्राप्त होते हैं।
a) उत्पाद b) निर्माण
c) उत्पादन d) अवैध तस्करी
- 20) _____ अफीम पोस्ता या किसी भांग के पौधे की खेती है।
a) पोस्ता का डंटल b) उत्पादन
c) उत्पाद d) अवैध तस्करी
- 21) मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ अधिनियम के अंतर्गत कौन सा प्राधिकरण शामिल नहीं है?
a) फॉर्मेसी काउंसिल ऑफ इण्डिया
b) केन्द्र सरकार
c) मादक आयोग
d) सलाहकार समिति
- 22) मादक कमिश्नर को _____ के मार्गदर्शन एवं पर्यवेक्षण में कार्य करना चाहिए।
a) फॉर्मेसी काउंसिल ऑफ इण्डिया
b) सलाहकार समिति
c) केन्द्र सरकार
d) राज्य सरकार
- 23) मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ परामर्श दाता समिति _____ द्वारा स्थापित की गई थी।
a) सेंट्रल फॉर्मेसी काउंसिल ऑफ इण्डिया
b) केंद्र सरकार
c) मादक कमिश्नर
d) राज्य सरकार
- 24) मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ परामर्श दाता में सदस्यों की संख्या _____ से अधिक नहीं होनी चाहिए।
a) बीस b) बारह
c) दस d) पंद्रह
- 25) नशीली दवाओं के दुरुपयोग के नियंत्रण के लिए राष्ट्रीय कोष _____ को रोकने के दौरान किये गये व्ययों को पूरा करता है।
a) अवैध तस्करी
b) मादक औषधि का प्रयोग
c) मनोविकारी पदार्थ
d) उपरोक्त सभी
- 26) नियुक्त को _____ में एनडीपीएस अधिनियम के अंतर्गत अपराधी को गिरफ्तार करने का अधिकार है।
a) मेट्रोपॉलिटन
b) प्रथम श्रेणी के मजिस्ट्रेट
c) द्वितीय श्रेणी के मजिस्ट्रेट
d) उपरोक्त सभी
- 27) _____ के अन्दर गिरफ्तारी जब्ती आदि की रिपोर्ट बनाकर वरिष्ठ अधिकारियों को भेजनी चाहिए।
a) 24 घंटे b) 48 घंटे
c) 2 घंटे d) 12 घंटे
- 28) _____ अवैध मादक पदार्थ की तस्करी में शामिल व्यक्ति को हिरासत में लेने का आदेश पारित कर सकता है।
a) केंद्र सरकार के अधिकारी
b) राज्य सरकार के अधिकारी
c) (a) व (b) दोनों
d) मादक आयोग

- D-165
- 29) If the detained person escapes then the government has to forward a report to _____.

 - Second Class Magistrate
 - Metropolitan
 - First Class Magistrate
 - Both (b) and (c)

30) In which of the following state the cultivation of opium poppy is not done?

 - M.P
 - U.P.
 - Punjab
 - Rajasthan

31) The cultivation should be done as per the conditions of the license issued by the _____.

 - District Opium Officer
 - First Class Magistrate
 - Narcotics Commissioner
 - Consultative Committee

32) The land for poppy cultivation should be free from _____.

 - Proceedings
 - Events
 - Litigation
 - Trial

33) The daily collections of opium obtained from the crop should be taken to the _____.

 - Sarpanch
 - Lambardar
 - Pradhan
 - None of the above

34) The Lambardar should follow the terms and conditions laid by the _____.

 - Metropolitan
 - First Class Magistrates
 - Second Class Magistrates
 - Narcotics Commissioner

35) If the opium delivered by the cultivator is adulterated, it should be sealed in the presence of the _____.

 - Cultivator
 - Lambardar
 - Both (a) and (b)
 - None of the above

36) _____ should seize the entire opium if the opium is found to be contaminated.

 - General Manager
 - Narcotics Commissioner
 - First Class Magistrates
 - District Opium Officer

37) The _____ fixes the opium price to be paid to the cultivator.

 - District Opium Officer
 - Central Government
 - Consultative Committee
 - Pharmacy Council of India

38) The opium forwarded by the District Opium Officer should be received, weighed, examined, and classified under the supervision of _____.

 - District Opium Officer
 - General Manager
 - First Class Magistrates
 - Metropolitan

29) यदि हिरासत में लिया गया व्यक्ति भाग जाता है तो सरकार को _____ को एक रिपोर्ट भेजनी होगी।

 - द्वितीय श्रेणी के मजिस्ट्रेट
 - मेट्रोपॉलिटन
 - प्रथम श्रेणी के मजिस्ट्रेट
 - (b) व (c) दोनों

30) निम्नलिखित में से किस राज्य में अफीम पोस्ता की खेती नहीं की जाती है?

 - मध्य प्रदेश
 - उत्तर प्रदेश
 - पंजाब
 - राजस्थान

31) खेती _____ द्वारा निर्गमित लाइसेंस की शर्तों के अनुसार की जानी चाहिए।

 - जिला अफीम अधिकारी
 - प्रथम श्रेणी मजिस्ट्रेट
 - मादक आयोग
 - सलाहकार समिति

32) अफीम की खेती के लिए भूमि _____ से मुक्त होनी चाहिए।

 - कार्यवाही
 - घटनाक्रम
 - मुकदमेबाजी
 - परीक्षण

33) फसल से प्राप्त अफीम के दैनिक संग्रह को _____ तक ले जाना चाहिए।

 - सरपंच
 - लम्बरदार
 - प्रधान
 - उपर्युक्त में से कोई नहीं।

34) लम्बरदार को _____ द्वारा निर्धारित नियमों व शर्तों का पालन करना चाहिए।

 - मेट्रोपॉलिटन
 - प्रथम श्रेणी मजिस्ट्रेट
 - द्वितीय श्रेणी मजिस्ट्रेट
 - मादक आयोग।

35) यदि किसान द्वारा दी गई अफीम मिलावटी है तो उसे _____ की उपस्थिति में सील कर देना चाहिए।

 - कृषक
 - लम्बरदार
 - (a) व (b) दोनों
 - उपर्युक्त में से कोई नहीं

36) _____ द्वारा अफीम दूषित पाए जाने पर पूरी अफीम को जब्त कर लेना चाहिए।

 - महाप्रबंधक
 - मादक आयोग
 - प्रथम श्रेणी मजिस्ट्रेट
 - जिला अफीम अधिकारी

37) _____ कृषक को भुगतान की जाने वाली अफीम का मूल्य निर्धारित करता है।

 - जिला अफीम अधिकारी
 - केंद्र सरकार
 - सलाहकार समिति
 - फॉर्मैसी काउंसिल ऑफ इंडिया

38) जिला अफीम अधिकारी द्वारा अग्रेषित अफीम को _____ की देखरेख में प्राप्त, तौला जाँचा एवं वर्गीकृत किया जाना चाहिए।

 - जिला अफीम अधिकारी
 - महाप्रबंधक
 - प्रथम श्रेणी मजिस्ट्रेट
 - मेट्रोपॉलिटन

- 39) Opium can only be manufactured at Opium Factories at _____.
 a) Ghazipur b) Neemuch
 c) Both (a) and (b) d) None of the above
- 40) Opium can be exported only on behalf of the _____.
 a) Central Government
 b) State Government
 c) Pharmacy Council of India
 d) Central Pharmacy Council of India
- 41) Medicinal hemp should be manufactured under a licence granted by the _____.
 a) Central Government
 b) State Government
 c) Consultative Committee
 d) Narcotics Commissioner
- 42) The manufacture of manufactured drugs is not banned, if done under a licence granted by the _____.
 a) Narcotics Commissioner
 b) Central Government
 c) State Government
 d) Consultative Committee
- 43) An application for the grant of a licence should be made in the form, directed by the _____.
 a) General Manager
 b) Narcotics Commissioner
 c) District Opium Officer
 d) First Class Magistrates
- 44) The quantity of the drug that should be manufactured by the licensee will be decided by the _____.
 a) General Manager b) District Opium Officer
 c) Narcotics Commissioner d) Issuing Authority
- 45) Full form of INCB _____.
 a) International Narcotics Control Board
 b) Indian Narcotic Control Board
 c) Indian Narcotic Controller Board
 d) International Narcotics Controller Board
- 46) The consignment note should be prepared in _____.
 a) Duplicate b) Triplicate
 c) Quadruplicate d) Single
- 47) The psychotropic substances specified in _____ should not be manufactured.
 a) Schedule I b) Schedule C
 c) Schedule F d) Schedule Y
- 48) Without legal authorisation, a _____ should not be possessed by any person.
 a) Narcotic Drugs b) Psychotropic substance
 c) Both a and b d) None of the above
- 49) Only the _____ has the right to import the narcotic drugs and psychotropic substances.
 a) Central Government
 b) State Government
 c) International Narcotics Control Board
 d) None of the above
- 39) अफीम का निर्माण केवल _____ में अफीम कारखानों में किया जा सकता है।
 a) गाजीपुर b) नीमच
 c) (a) व (b) दोनों d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 40) अफीम का निर्यात केवल _____ की ओर से किया जा सकता है।
 a) केंद्र सरकार
 b) राज्य सरकार
 c) फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
 d) सेंट्रल फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
- 41) औषधीय भांग _____ द्वारा दिये गये लाइसेंस के अंतर्गत निर्मित किया जाना चाहिए।
 a) केन्द्र सरकार b) राज्य सरकार
 c) सलाहकार समिति d) मादक आयोग
- 42) निर्मित औषधि के निर्माण पर प्रतिबंध नहीं है यदि _____ द्वारा दिये गये लाइसेंस के अंतर्गत किया जाता है।
 a) मादक आयोग b) केन्द्र सरकार
 c) राज्य सरकार d) सलाहकार समिति
- 43) लाइसेंस प्रदान करने के लिए आवेदन _____ द्वारा निर्देशित प्रपत्र में किया जाना चाहिए।
 a) महाप्रबंधक
 b) मादक आयोग
 c) जिला अफीम अधिकारी
 d) प्रथम श्रेणी मजिस्ट्रेट
- 44) लाइसेंसधारी द्वारा निर्मित की जाने वाली औषधि की मात्रा _____ द्वारा निर्धारित की जाती है।
 a) महाप्रबंधक b) जिला अफीम अधिकारी
 c) मादक आयोग d) निर्गमित प्राधिकारी
- 45) आई.एन.सी.बी. का पूर्णरूप _____ है—
 a) अन्तर्राष्ट्रीय मादक नियन्त्रण बोर्ड
 b) भारतीय मादक नियंत्रण बोर्ड
 c) भारतीय मादक नियंत्रक बोर्ड
 d) अन्तर्राष्ट्रीय मादक नियंत्रक बोर्ड
- 46) प्रेषण नोट _____ में तैयार किया जाना चाहिए।
 a) दो प्रतियों b) तीन प्रतियों
 c) चार प्रतियों d) एक प्रति
- 47) _____ में निर्दिष्ट मनोदैहिक पदार्थों का निर्माण नहीं किया जाना चाहिए।
 a) अनुसूची I b) अनुसूची C
 c) अनुसूची F d) अनुसूची Y
- 48) कानूनी प्रधिकरण के बिना, _____ किसी भी व्यक्ति के पास नहीं होना चाहिए।
 a) मादक औषधि b) मनोदैहिक पदार्थ
 c) a) व b) दोनों d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 49) केवल _____ को मादक औषधियों तथा मनोदैहिक पदार्थों के आयात का अधिकार है।
 a) केन्द्र सरकार
 b) राज्य सरकार
 c) अन्तर्राष्ट्रीय मादक नियन्त्रण बोर्ड
 d) उपर्युक्त में से कोई नहीं

- 50) Application for an import certificate with respect to the narcotic drugs should specify the details stated by the _____
 a) General Manager b) Drug Controller
 c) Consultative Committee d) Narcotics Commissioner
- 51) The import certificate should be prepared in _____ by the Issuing Authority.
 a) Seven copies b) Four copies
 c) Six copies d) Two copies
- 52) The duplicate copy of the import certificate should be submitted to _____.
 a) Customs House b) Land Customs Station
 c) Airport d) All of the above
- 53) The duplicate copy of the import certificate should be validated by _____.
 a) Collector of Customs b) Post Master
 c) Issuing Authority d) All of the above
- 54) Sextuplicate copy should be supplied to the _____.
 a) Collector of Customs b) Excise authorities
 c) Drugs Controller, India d) Drugs Controller
- 55) The original and duplicate copies of the declaration in Form VI are filed by the _____ with the Narcotics Commissioner.
 a) Importer b) Exporter
 c) Both a and b d) None of the above
- 56) The _____ copies of the export authorisation prepared by the Issuing Authority.
 a) Five b) Seven
 c) Six d) Four
- 57) _____ of the export authorisation should be dispatched to the Government of the importing country.
 a) Original copy b) Quadruplicate copy
 c) Triplicate copy d) Duplicate copy
- 58) _____ of the export authorisation should remain with the Issuing Authority.
 a) Original copy b) Duplicate copy
 c) Quadruplicate copy d) Quintuplicate copy
- 59) The _____ should inform the Issuing Authority about the quantity of the narcotic drugs or psychotropic substances trans-shipped.
 a) Collector of Customs
 b) Excise authorities
 c) Drugs Controller of India
 d) Drugs Controller
- 60) On _____ the Narcotic Drugs and Psychotropic Substances (Regulation of Controlled Substances) Order came into force.
 a) 15th April 1994 b) 20th April 1993
 c) 15th April, 1993 d) 15th November 1993
- 61) The consignment note in _____ is the only permit which allows the transport of the consignment of controlled substances.
 a) Form II b) Form I
 c) Form IV d) Form III
- 50) मादक औषधियों के सम्बन्ध में एक आयात प्रमाणपत्र के लिए आवेदन में _____ द्वारा बताए गए विवरण निर्दिष्ट होने चाहिए।
 a) महाप्रबन्धक b) औषधि नियन्त्रक
 c) सलाहकार समिति d) मादक आयोग
- 51) आयात प्रमाणपत्र निर्गमनकर्ता प्राधिकारी द्वारा _____ में तैयार किया जाना चाहिए।
 a) सात प्रतियाँ b) चार प्रतियाँ
 c) छः प्रतियाँ d) दो प्रतियाँ
- 52) आयात प्रमाणपत्र की डुप्लीकेट प्रति _____ को जमा की जानी चाहिए।
 a) सीमा शुल्क गृह b) भूमि सीमा शुल्क स्टेशन
 c) हवाई अड्डा d) उपर्युक्त सभी
- 53) आयात प्रमाण पत्र की डुप्लीकेट प्रति को _____ द्वारा मंजूर किया जाना चाहिए।
 a) सीमा शुल्क संग्रहकर्ता b) पोस्ट मास्टर
 c) निर्गमनकर्ता प्राधिकारी d) उपर्युक्त सभी।
- 54) छठवीं प्रति _____ को आपूर्ति की जानी चाहिए।
 a) सीमा शुल्क संग्रहकर्ता b) उत्पाद शुल्क प्राधिकारी
 c) भारत का औषधि नियंत्रक d) औषधि नियंत्रक
- 55) फॉर्म VI में घोषणा की मूल एवं डुप्लिकेट प्रतियाँ _____ द्वारा मादक आयोग के पास दाखिल की जाती है।
 a) आयातक b) निर्यातक
 c) a व b दोनों d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 56) निर्गमनकर्ता प्राधिकारी द्वारा तैयार किए गए निर्यात प्राधिकरण की _____ प्रतियाँ होती है।
 a) पाँच b) सात
 c) छः d) चार
- 57) _____ निर्यात प्राधिकरण को आयात करने वाले देश की सरकार को भेजा जाना चाहिए।
 a) मूल प्रति b) चार प्रति
 c) तीन प्रति d) दो प्रति
- 58) _____ निर्यात प्राधिकरण पत्र निर्गमित करने वाले प्राधिकारी के पास रहना चाहिए।
 a) मूल प्रति b) दो प्रतियाँ
 c) चार प्रतियाँ d) पाँच प्रतियाँ
- 59) _____ को निर्गमनकर्ता प्राधिकारी को मादक औषधियों या मनोदैहिक पदार्थों की ट्रान्स-शिप की मात्रा के सम्बन्ध में सूचित करना चाहिए।
 a) सीमा शुल्क संग्रहकर्ता
 b) आवकारी शुल्क अधिकारी
 c) भारतीय औषधि नियंत्रक
 d) औषधि नियंत्रक
- 60) _____ को मादक औषधि एवं मनोविकारी पदार्थ (नियंत्रित पदार्थों का विनियमन) आदेश लागू हुआ।
 a) 15 अप्रैल, 1994 b) 20 अप्रैल, 1993
 c) 15 अप्रैल, 1993 d) 15 नवम्बर, 1993
- 61) _____ में प्रेषण नोट एकमात्र परमिट है जो नियंत्रित पदार्थों के प्रेषण के परिवहन की अनुमति देता है।
 a) फॉर्म II b) फॉर्म I
 c) फॉर्म IV d) फॉर्म III

- 62) _____ is the weight scale of bulk selling.
 a) 100kg or above b) 200kg or above
 c) Below 100kg d) Below 200kg
- 63) The concerned _____ of Narcotics Control Bureau should receive periodical returns.
 a) Drug Controller b) Officer
 c) Deputy Director d) General Manager
- 64) Phencyclidine is banned in _____.
 a) Thailand b) Nigeria
 c) Japan d) Turkey
- 65) Alprazolam is banned in _____.
 a) Thailand b) Nigeria
 c) Japan d) Pakistan
- 66) Methylphenobarbital is not banned in _____.
 a) Pakistan b) Senegal
 c) Turkey d) Yemen
- 67) Fenethylline is not banned in _____.
 a) Belize b) Saudi Arabia
 c) Thailand d) Pakistan
- 68) If a person fails to produce licences, permits, authorisations, etc., on demand by authorised persons he/she will be punished with imprisonment for _____.
 a) 3 years b) 2 years
 c) 5 years d) 1 year
- 69) In case of contravention in respect of cannabis plant and cannabis related to ganja the person can be punished with fine _____.
 a) ₹5,000 b) ₹50,000
 c) ₹10,000 d) ₹20,000
- 70) In case of illegal import or export or external dealings in narcotic drugs or psychotropic substances the person has to give the fine of _____.
 a) ₹1 lacs b) ₹2 lacs
 c) ₹1 to 2 lacs or more d) ₹2 lacs or more
- 62) _____ थोक बिक्री का भार पैमाना है।
 a) 100 किग्रा या अधिक b) 100 किग्रा या अधिक
 c) 100 किग्रा से कम d) 200 किग्रा से कम
- 63) मादक पदार्थ नियंत्रक ब्यूरो के सम्बन्धित को समय समय पर रिटर्न प्राप्त करना चाहिए।
 a) औषधि नियंत्रक b) अधिकारी
 c) उपनिदेशक d) महाप्रबंधक
- 64) फेनसाइक्लिडीन _____ में प्रतिबंधित है।
 a) थाईलैंड b) नाइजीरिया
 c) जापान d) तुर्की
- 65) अल्प्राजोलम _____ में प्रतिबंधित है।
 a) थाईलैंड b) नाइजीरिया
 c) जापान d) पाकिस्तान
- 66) मिथाइलफेनोबार्बिटल _____ में प्रतिबंधित नहीं है।
 a) पाकिस्तान b) सेनेगल
 c) तुर्की d) यमन
- 67) फेनेथिललाइन _____ में प्रतिबंधित नहीं है।
 a) बेलीज b) सऊदी अरब
 c) थाईलैंड d) पाकिस्तान
- 68) यदि व्यक्ति अधिकृत व्यक्तियों द्वारा मांगे जाने पर लाइसेंस, परमिट, प्राधिकरण आदि प्रस्तुत करने में असफल रहता है तो उसे _____ के कारावास से दंडित किया जायेगा।
 a) 3 वर्ष b) 2 वर्ष
 c) 5 वर्ष d) 1 वर्ष
- 69) भांग के पौधे एवं गांजे से सम्बन्धित भांग के सम्बन्ध में उल्लंघन करने पर व्यक्ति को अर्थदण्ड _____ से दंडित किया जा सकता है।
 a) ₹5,000 b) ₹50,000
 c) ₹10,000 d) ₹20,000
- 70) मादक औषधि या मनोविकारी पदार्थों के अवैध आयात या निर्यात या बाहरी लेन-देन के संदर्भ में व्यक्ति को _____ जुर्माना देना होगा।
 a) ₹1 लाख b) ₹2 लाख
 c) ₹1 से 2 लाख या अधिक d) ₹2 लाख या अधिक

Answers (उत्तरमाला)

- | | | | | | | | | | |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| 1) b | 2) d | 3) c | 4) a | 5) d | 6) c | 7) a | 8) c | 9) b | 10) c |
| 11) d | 12) b | 13) c | 14) a | 15) b | 16) a | 17) b | 18) a | 19) c | 20) d |
| 21) a | 22) c | 23) b | 24) a | 25) d | 26) d | 27) b | 28) c | 29) d | 30) c |
| 31) a | 32) c | 33) b | 34) d | 35) c | 36) a | 37) b | 38) b | 39) c | 40) a |
| 41) b | 42) a | 43) b | 44) d | 45) a | 46) b | 47) a | 48) b | 49) a | 50) d |
| 51) a | 52) d | 53) d | 54) c | 55) b | 56) a | 57) c | 58) d | 59) a | 60) c |
| 61) d | 62) a | 63) c | 64) b | 65) d | 66) c | 67) d | 68) a | 69) b | 70) c |

Chapter 7 / अध्याय-7

Miscellaneous Acts (विविध अधिनियम)

- 1) Full form of DPCO is _____.
 - a) Drug Price Control Order
 - b) Drug Policy Control Order
 - c) Drug Procedure Control Order
 - d) Drug Process Control Order
- 2) The latest Drug Price Control Order was issued on _____.
 - a) 16th June, 2014
 - b) 15th May, 2013
 - c) 16th May, 2013
 - d) 15th June, 2013
- 3) The latest Drug Price Control Order was issued by the _____.
 - a) Pharmacy Council of India
 - b) Ministry of Health and Family welfare
 - c) Central Government
 - d) Ministry of Chemicals and Fertilisers
- 4) Full form of NPPP is _____.
 - a) National Pharmaceutical Process Policy
 - b) National Pharmaceutical Practice Policy
 - c) National Pharmaceutical Pricing Policy
 - d) National Pharmaceutical Progression Policy
- 5) The NPPP was issued on _____.
 - a) 8th November, 2012
 - b) 7th December, 2012
 - c) 5th January, 2012
 - d) 10th August, 2012
- 6) The main purpose of NPPP is to control the _____ of the medicines listed under NLEM-2011.
 - a) Price
 - b) Process
 - c) Practice
 - d) Progression
- 7) Full form of NLEM is _____.
 - a) National List of Essential Medications
 - b) National List of Essential Medicines
 - c) National Legislative of Essential Medications
 - d) National Legislative of Essential Medicines
- 8) Full form of NPPA is _____.
 - a) National Pharmacy Purchasing Association
 - b) National Parenting Product Awards
 - c) National Pharmaceutical Pricing Authority
 - d) National Pest Plant Accord and Science
- 9) The policy related matters are also being reviewed by the _____.
 - a) Department of Pharmacology
 - b) Department of Health
 - c) Department of Pharmaceuticals
 - d) Department of Pricing
- 10) _____ is a person engaged in the work of distribution of drugs.
 - a) Dealer
 - b) Distributor
 - c) Wholesaler
 - d) Manufacturer
- 1) डीपीसीओ का पूर्ण रूप _____ है-
 - a) औषधि मूल्य नियंत्रण आदेश।
 - b) औषधि नीति नियंत्रण आदेश।
 - c) औषधि प्रक्रिया नियंत्रण आदेश।
 - d) औषधि प्रक्रिया नियंत्रण आदेश।
- 2) नवीनतम औषधि मूल्य नियंत्रण आदेश _____ को निर्गमित किया गया था।
 - a) 16 जून, 2014
 - b) 15 मई, 2013
 - c) 16 मई, 2013
 - d) 15 जून, 2013
- 3) नवीनतम औषधि मूल्य नियंत्रण आदेश _____ द्वारा जारी किया गया था।
 - a) फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया।
 - b) स्वास्थ्य एवं परिवार कल्याण मंत्रालय।
 - c) केन्द्र सरकार।
 - d) रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय।
- 4) एन.पी.पी.पी. का पूर्ण रूप _____ है-
 - a) राष्ट्रीय औषधि प्रक्रिया नीति।
 - b) राष्ट्रीय औषधि अभ्यास नीति।
 - c) राष्ट्रीय औषधि मूल्य निर्धारण नीति।
 - d) राष्ट्रीय औषधि प्रगति नीति।
- 5) एन.पी.पी.पी. _____ को नीति निर्गमित किया गया था-
 - a) 8 नवम्बर, 2012
 - b) 7 दिसम्बर, 2012
 - c) 5 जनवरी, 2012
 - d) 10 अगस्त, 2012
- 6) एन.पी.पी.पी. का मुख्य उद्देश्य एनएलईएम 2011 के अंतर्गत सूचीबद्ध औषधि के _____ को नियंत्रित करना है।
 - a) मूल्य
 - b) प्रक्रिया
 - c) अभ्यास
 - d) प्रगति
- 7) एन.एल.ई.एम. का पूर्ण रूप _____ है-
 - a) आवश्यक औषधि प्रयोग की राष्ट्रीय सूची।
 - b) आवश्यक औषधि की राष्ट्रीय सूची।
 - c) आवश्यक औषधि प्रयोग की राष्ट्रीय विधान।
 - d) आवश्यक औषधि का राष्ट्रीय विधान।
- 8) एन.पी.पी.ए. का पूर्ण रूप _____ है-
 - a) राष्ट्रीय फार्मसी क्रय प्राधिकरण।
 - b) राष्ट्रीय पैरेंटिंग उत्पाद पुरस्कार।
 - c) राष्ट्रीय फार्मास्यूटिकल्स मूल्य निर्धारण प्राधिकरण।
 - d) राष्ट्रीय कीट संयंत्र समझौता एवं विज्ञान।
- 9) नीति सम्बन्धी मामलों की भी _____ द्वारा समीक्षा की जा रही है।
 - a) औषध विज्ञान विभाग।
 - b) स्वास्थ्य विभाग।
 - c) औषधीय विभाग।
 - d) मूल्य निर्धारण विभाग।
- 10) _____ औषधि वितरण के कार्य में संलग्न व्यक्ति है।
 - a) व्यापारी
 - b) वितरक
 - c) थोक व्यापारी
 - d) निर्माता

- 11) _____ is a scientific discipline that compares the therapeutic value of one pharmaceutical drug or drug therapy to another.
 a) Pharmacoeconomics
 b) Formulation
 c) Price list
 d) Non-scheduled formulation
- 12) _____ is the price of a drug at which it is sold to a retailer which includes duties and does not include local taxes.
 a) Price to retailer
 b) Price list
 c) Wholesale price
 d) Retail price
- 13) _____ is the price fixed by the Government for a new drug under paragraph 5.
 a) Price to retailer
 b) Price list
 c) Wholesale price
 d) Retail price
- 14) The ceiling price of the scheduled formulation [P(c)] can be calculated as _____.
 a) $P(c) = P(s) \cdot (2 + M/100)$
 b) $P(c) = P(s) \cdot (1 + M/100)$
 c) $P(c) = P(s) \cdot (1 + M/500)$
 d) $P(c) = P(s)/(1 + M/100)$
- 15) The retail price of new drug should be fixed by adding _____ margin to retailer on the price to retailer.
 a) 10%
 b) 12%
 c) 16%
 d) 20%
- 16) For the scheduled formulation, the average price to the retailer [P(s)] can be calculated as _____.
 a) $P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N \cdot 100)\}$
 b) $P(s) = P_m \{2 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N/100)\}$
 c) $P(s) = P_m \{2 + (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N \cdot 100)\}$
 d) $P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} - P_{i2} + \dots)/(N/100)\}$
- 17) Price to retailer of highest priced scheduled formulation under consideration in $P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N \cdot 100)\}$ is represented by _____.
 a) P(s)
 b) P_{i1}
 c) P_m
 d) N
- 18) Drugs Prices Control Order was introduced in _____.
 a) 1996
 b) 1994
 c) 1998
 d) 1995
- 19) The existing manufacturers of scheduled formulations selling their products at a price above the _____.
 a) Wholesale price index
 b) Ceiling price
 c) Retail price
 d) Price List
- 20) The annual increment in the maximum retail price is carried out based on the increase in the _____.
 a) Wholesale price index
 b) Ceiling price
 c) Retail price
 d) Price List
- 21) The manufacturers have no rights to sell their formulations at the price above the _____.
 a) Retail price
 b) Fixed ceiling price
 c) Wholesale price
 d) Price to retailer
- 11) _____ एक वैज्ञानिक अनुशासन है जो एक औषधीय या औषधीय चिकित्सा के चिकित्सीय मूल्य की तुलना दूसरे से करता है।
 a) फार्माकोइकोनॉमिक्स
 b) सूत्रीकरण
 c) मूल्य सूची
 d) गैर-अनुसूचित सूत्रीकरण
- 12) _____ एक औषधि का मूल्य है जिस पर इसे एक खुदरा विक्रेता को बेचा जाता है जिसमें शुल्क शामिल होता है तथा इसमें स्थानीय कर शामिल नहीं होता है।
 a) खुदरा विक्रेता को मूल्य
 b) मूल्य सूची
 c) थोक मूल्य
 d) खुदरा मूल्य
- 13) _____ सरकार द्वारा पैरा 5 के अंतर्गत एक नई दवा के लिए निर्धारित की गई मूल्य है।
 a) फुटकर विक्रेता को मूल्य
 b) मूल्य सूची
 c) थोक मूल्य
 d) फुटकर मूल्य
- 14) अनुसूची सूत्रीकरण [P(s)] की अधिकतम मूल्य की गणना _____ के रूप में की जा सकती है।
 a) $P(c) = P(s) \cdot (2 + M/100)$
 b) $P(c) = P(s) \cdot (1 + M/100)$
 c) $P(c) = P(s) \cdot (1 + M/500)$
 d) $P(c) = P(s)/(1 + M/100)$
- 15) नई औषधि का खुदरा मूल्य खुदरा विक्रेता को मूल्य पर फुटकर विक्रेता को _____ लाभ जोड़कर निर्धारित किया जाना चाहिए।
 a) 10%
 b) 12%
 c) 16%
 d) 20%
- 16) अनुसूची सूत्रीकरण के लिए फुटकर विक्रेता [P(s)] के औसत मूल्य की गणना _____ के रूप में की जा सकती है।
 a) $P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N \cdot 100)\}$
 b) $P(s) = P_m \{2 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N/100)\}$
 c) $P(s) = P_m \{2 + (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N \cdot 100)\}$
 d) $P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} - P_{i2} + \dots)/(N/100)\}$
- 17) $P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots)/(N \cdot 100)\}$ में विचारार्थ उच्चतम मूल्य वाले अनुसूची सूत्रीकरण के फुटकर विक्रेता को मूल्य _____ द्वारा दर्शाया जाता है।
 a) P(s)
 b) P_{i1}
 c) P_m
 d) N
- 18) औषधि मूल्य नियंत्रण आदेश _____ में पारित किया गया था।
 a) 1996
 b) 1994
 c) 1998
 d) 1995
- 19) अनुसूची सूत्रीकरण के विद्यमान निर्माता अपने उत्पादों को _____ से ऊपर की मूल्यों पर विक्रय कर रहे हैं।
 a) थोक मूल्य सूचकांक
 b) उच्चतम मूल्य
 c) फुटकर मूल्य
 d) मूल्य सूची
- 20) अधिकतम फुटकर मूल्य में वार्षिक वृद्धि _____ वृद्धि के आधार पर की जाती है।
 a) थोक मूल्य सूचकांक
 b) उच्चतम मूल्य
 c) फुटकर मूल्य
 d) मूल्य सूची
- 21) निर्माताओं को _____ से ऊपर के मूल्य पर अपने सूत्रीकरण के विक्रय करने का कोई अधिकार नहीं है।
 a) फुटकर मूल्य
 b) निश्चित उच्चतम मूल्य
 c) थोक मूल्य
 d) फुटकर विक्रेता को मूल्य

- 22) A standing committee of experts should be formed by the Government within _____ of the notification to work on the principle of "Pharmacoeconomics" and set retail prices of the formulation.
- 30 days
 - 7 days
 - 60 days
 - 90 days
- 23) The Government should fix the retail price of new drugs within _____ of receiving the recommendation.
- 60 days
 - 30 days
 - 90 days
 - 20 days
- 24) The revision of the ceiling price is carried out every year on _____.
- 1st of April
 - 1st of January
 - 1st of March
 - 1st of June
- 25) The manufacturers can increase the MRP of scheduled formulations _____ in a year.
- Twice
 - Thrice
 - Once
 - None
- 26) As per the WPI the MRP of scheduled formulations can be changed in the month of _____.
- December
 - April
 - January
 - February
- 27) Government should do the amendment of the first schedule within _____ of receipt of communication from the Ministry of Health and Family Welfare.
- 60 days
 - 40 days
 - 30 days
 - 20 days
- 28) Full form of MAT _____.
- Moving Almanac Turnover
 - Moving Annual Turnover
 - Manual Almanac Turnover
 - Management of Annual Turnover
- 29) The ceiling price should be revised based on the value _____.
- Moving annual turnover
 - Price List
 - Wholesale price
 - Price to retailer
- 30) A manufacturer of scheduled formulation who wishes to remove a formulation from the market should issue a public notice and also inform the Government in _____ of schedule-II.
- Form-IV
 - Form-III
 - Form-VI
 - Form-V
- 31) The manufacturer of scheduled formulations and the active pharmaceutical ingredients in them should provide the information quarterly in of _____ schedule-II.
- Form-IV
 - Form-III
 - Form VI
 - Form-V
- 32) The Government may not require a _____ to deposit the amount accumulated under the provisions of the Drugs Prices Control Order.
- Manufacturer
 - Importer
 - Distributor
 - Wholesaler
- 22) "फार्माकोइकोनॉमिक्स" के सिद्धान्त पर कार्य करने तथा सूत्रीकरण के फुटकर मूल्य निर्धारित करने के लिए अधिसूचना के _____ के अंदर सरकार द्वारा विशेषज्ञों की एक स्थायी समिति का गठन किया जाना चाहिए।
- 30 दिन
 - 7 दिन
 - 60 दिन
 - 90 दिन
- 23) सरकार को सिफारिश मिलने के _____ के अंदर नई औषधि का फुटकर मूल्य निर्धारित करना चाहिए।
- 60 दिन
 - 30 दिन
 - 90 दिन
 - 20 दिन
- 24) उच्चतम मूल्य का संशोधन प्रतिवर्ष _____ को किया जाता है।
- 1 अप्रैल
 - 1 जनवरी
 - 1 मार्च
 - 1 जून
- 25) निर्माता एक वर्ष में अनुसूची सूत्रीकरण की एमआरपी _____ में वृद्धि कर सकते हैं।
- दो बार
 - तीन बार
 - एक बार
 - कोई नहीं।
- 26) थोक मूल्य सूचकांक (WPI) के अनुसार अनुसूची सूत्रीकरण के एमआरपी को _____ के महीने में परिवर्तित किया जा सकता है।
- दिसम्बर
 - अप्रैल
 - जनवरी
 - फरवरी
- 27) सरकार को स्वास्थ्य एवं परिवार कल्याण मंत्रालय से संचार प्राप्त होने के _____ अंदर प्रथम अनुसूची में संशोधन करना चाहिए।
- 60 दिन
 - 40 दिन
 - 30 दिन
 - 20 दिन
- 28) एमएटी का पूर्ण रूप _____ है—
- परिवर्तनीय सूचनाकोश आवर्त।
 - परिवर्तनीय वार्षिक आवर्त।
 - मौखिक सूचना कोश आवर्त।
 - वार्षिक आवर्त का प्रबंधन।
- 29) उच्चतम मूल्य को _____ के मूल्य के आधार पर संशोधित किया जाना चाहिए।
- परिवर्तनीय वार्षिक आवर्त
 - मूल्य सूची
 - थोक मूल्य
 - थोक विक्रेता को मूल्य
- 30) अनुसूची सूत्रीकरण व एक निर्माता जो बाजार से एक सूत्रीकरण को हटाना चाहता है, उसे एक सार्वजनिक नोटिस जारी करना चाहिए तथा अनुसूची II के _____ में सरकार को सूचित करना चाहिए।
- फॉर्म-IV
 - फॉर्म-III
 - फॉर्म-VI
 - फॉर्म-V
- 31) अनुसूची सूत्रीकरण के निर्माता तथा उनमें सक्रिय फार्मास्युटिकल सामग्री को _____ अनुसूची II की त्रैमासिक सूचना प्रदान करनी चाहिए।
- फॉर्म-IV
 - फॉर्म-III
 - फॉर्म-VI
 - फॉर्म-V
- 32) औषधि मूल्य नियंत्रण आदेश के प्रावधानों के अंतर्गत जमा की गई राशि को जमा करने के लिए सरकार को _____ की आवश्यकता नहीं हो सकती है।
- निर्माता
 - आयात
 - वितरक
 - थोक व्यापारी

D-172

- 33) Manufacturer need not to issue a price list along with a supplementary price list to the _____.
a) Supplier b) Dealers
c) State Drugs Controllers d) Government
- 34) Any formulation should not be sold in loose by any dealer at a price more than the _____ of the formulation.
a) Price List b) Wholesale price
c) Price to retailer d) Pro-rata price
- 35) Poison Act was passed on _____.
a) 5th August, 1919
b) 3rd September, 1919
c) 3rd November, 1919
d) 4th September, 1919
- 36) The rules under this Poison Act are followed throughout India except _____.
a) West Bengal b) Assam
c) Jammu and Kashmir d) Tamil Nadu
- 37) Any person or organisation that either imports, possesses, or sells specified poison violating the prescribed rules should be punished with imprisonment of _____ on first time conviction.
a) 6 months b) 3 months
c) 1 year d) 2 months
- 38) Who cannot issue a warrant for investigation of a particular area for any poison that is deducted under Poison Act and kept secretly?
a) District Magistrate
b) Sub-Divisional Magistrate
c) Commissioner of Police
d) Drug Inspector
- 39) The rules established by the Central or State Government under Poison Act should be published in the _____.
a) Official Gazette b) News paper
c) Magazine d) Journals
- 40) Every rule of the State Government under Poison Act should be laid before the _____.
a) PCI b) Central Government
c) State Legislature d) Central Legislature
- 41) The Medicinal and Toilet Preparations Act was passed in _____.
a) 1955 b) 1855
c) 1945 d) 1975
- 42) The Medicinal and Toilet Preparations Act was enforced since _____ to all over India.
a) 1st April, 1958 b) 1st January, 1957
c) 1st April, 1957 d) 1st November, 1958
- 43) _____ is the site recognised and licensed for the manufacture and storage of medicinal and toilet preparations containing alcohol, opium, Indian hemp or other narcotic drugs on which duty has not been paid.
a) Bonded manufactory
b) Non-bonded manufactory
c) Both (a) and (b)
d) None of the above
- 33) निर्माता को _____ को पूरक मूल्य सूची के साथ मूल्य सूची जारी करने की आवश्यकता नहीं है।
a) आपूर्तिकर्ता b) व्यापारी
c) राज्य औषधि नियंत्रक d) सरकार
- 34) किसी भी सूत्रीकरण को किसी भी व्यापारी द्वारा सूत्रीकरण के _____ से अधिक मूल्य पर खूले में नहीं विक्रय करना चाहिए।
a) मूल्य सूची b) थोक मूल्य
c) खुदरा विक्रेता को मूल्य d) आनुपातिक मूल्य
- 35) विषाक्त अधिनियम _____ को पारित किया गया था।
a) 5 अगस्त, 1919 b) 3 सितम्बर, 1919
c) 3 नवम्बर, 1919 d) 4 सितम्बर, 1919
- 36) _____ को छोड़कर सम्पूर्ण भारत में विषाक्त अधिनियमों का पालन किया जाता है।
a) पश्चिम बंगाल b) असम
c) जम्मू एवं कश्मीर d) तमिलनाडू
- 37) कोई भी व्यक्ति या संगठन जो निर्धारित नियमों का उल्लंघन करते हुए विशिष्ट विष का आयात करता है, रखता है या विक्रय करता है उसे प्रथम बार दोषी ठहराए जाने पर _____ के कारावास से दंडित किया जाना चाहिए।
a) 6 माह b) 3 माह
c) 1 वर्ष d) 2 माह
- 38) विषाक्त अधिनियम के अंतर्गत घटाये गये व गुप्त रूप से रखे गये किसी भी विष के लिए किसी विशेष क्षेत्र के परीक्षण के लिए कौन वारंट निर्गमित नहीं कर सकता है?
a) जिला अधिकारी b) उप मण्डल अधिकारी
c) पुलिस आयुक्त d) औषधि निरीक्षक
- 39) विषाक्त अधिनियम के अंतर्गत केंद्र या राज्य सरकार द्वारा स्थापित नियमों को _____ में प्रकाशित किया जाना चाहिए।
a) अधिकारिक राजपत्र b) समाचार पत्र
c) पत्रिका d) डायरी।
- 40) विषाक्त अधिनियम के अंतर्गत राज्य सरकार के प्रत्येक नियम को _____ के सामने रखा जाना चाहिए।
a) फार्मसी काउंसिल ऑफ इण्डिया b) वेंद्र सरकार
c) राज्य विधान मण्डल d) केंद्र विधान मंडल
- 41) औषधीय एवं प्रसाधन उपक्रम अधिनियम _____ में पारित किया गया था।
a) 1955 b) 1855
c) 1945 d) 1975
- 42) औषधीय एवं प्रसाधन उपक्रम अधिनियम पारित किया गया था—
a) 1 अप्रैल, 1958 b) 1 जनवरी, 1957
c) 1 अप्रैल, 1957 d) 1 नवम्बर, 1958
- 43) _____ एल्कोहल, अफीम, भारतीय भांग या अन्य मादक औषधियों से युक्त औषधीय व प्रसाधन उपक्रम के निर्माण व भंडारण के लिए मान्यता प्राप्त व लाइसेंस प्राप्त साइट है, जिस पर शुल्क का भुगतान नहीं किया गया है।
a) बंधुआ कारखाना
b) गैर बंधुआ कारखाना
c) (a) व (b) दोनों
d) उपरोक्त में से कोई नहीं

- 44) Manufacturing of alcoholic preparation can be done ____.
- In bond
 - Outside bond
 - Both a and b
 - None of the above
- 45) ____ entrance and one door to every compartment should be provided in the bonded factory.
- One
 - Two
 - Three
 - Four
- 46) The ____ when the license has to be obtained for a bonded manufactory or warehouse.
- Drug Controller
 - Consultative Committee
 - Narcotics Commissioner
 - Excise Commissioner
- 47) When consumption is 4,000 L.P. litres or more then the application for licence should be accompanied with ____ fees.
- ₹100.00
 - ₹200.00
 - ₹25.00
 - ₹500.00
- 48) In the bonded premises, the windows should carry ____ rods.
- Non-malleable iron
 - Galvanized iron
 - Non-galvanized iron
 - Malleable iron
- 49) The thickness of non-malleable iron rods used in the windows of bonded premises is ____.
- 2.9cm
 - 2 cm
 - 1.9cm
 - 3 cm
- 50) The licence specifications are ____ for the manufacturing of medicinal preparations outside bond and in bond.
- Same
 - Different
 - Partially same
 - None of the above
- 51) When the consumption of alcohol is 125 L.P. litres or less per annum then the fee structure for obtaining a licence for non-bonded manufactory is ____.
- ₹20.0
 - ₹10.00
 - ₹50.00
 - ₹25.00
- 52) In a non-bonded laboratory, the production and sale should be done on days approved by the ____.
- Excise Commissioner
 - Drug Controller
 - Consultative Committee
 - Narcotics Commissioner
- 53) The inspection of the non-bonded laboratory can be done by the ____.
- Excise Commissioner
 - Officer of Prohibition
 - Officer of Land Revenue
 - All of the above
- 54) A licence for establish a warehouse can be obtained by giving an application to the excise commissioner of the State, along with a fee of ____.
- ₹25
 - ₹10
 - ₹20
 - ₹50
- 44) एल्कोहॉलिक उपक्रम का निर्माण ____ किया जा सकता है।
- आन्तरिक बॉन्ड
 - बाह्य बॉन्ड में
 - a व b दोनों
 - उपरोक्त में से कोई नहीं।
- 45) ____ बंधुआ कारखाने में प्रवेश द्वार व प्रत्येक विभाग के लिए एक दरवाजा उपलब्ध कराया जाना चाहिए।
- एक
 - दो
 - तीन
 - चार
- 46) ____ जब एक बंधुआ कारखाना या गोदाम के लिए लाइसेंस प्राप्त करना होता है।
- औषधि नियंत्रक
 - सलाहकारी समिति
 - मादक आयुक्त
 - आबकारी आयुक्त
- 47) जब उपभोग 4,000 एल.पी. लीटर या उससे अधिक हो तो लाइसेंस के लिए आवेदन के साथ ____ फीस होनी चाहिए।
- ₹100.00
 - ₹200.00
 - ₹25.00
 - ₹500.00
- 48) बंधुआ परिसर में, खिड़कियों में ____ की छड़े होनी चाहिए।
- गैर- लचीला लोहा
 - जस्ता लोहा
 - गैर- जस्ता लोहा
 - लचीला लोहा
- 49) बंधित परिसर की खिड़कियों में प्रयुक्त गैर लचीले लोहे के छड़ों की मोटाई ____ होती है।
- 2.9 सेमी.
 - 2 सेमी.
 - 1.9 सेमी.
 - 3 सेमी.
- 50) आन्तरिक बान्ड के बाहर व बांड में औषधीय निर्माण के लिए लाइसेंस विनिर्देश ____ है।
- समान
 - भिन्न
 - आंशिक समान
 - उपरोक्त में से कोई नहीं
- 51) जब एल्कोहल का उपभोग 125 एल. पी. लीटर या उससे कम प्रतिवर्ष है तो गैर बंधुआ कारखाना के लिए लाइसेंस प्राप्त करने के लिए शुल्क संरचना ____ है।
- ₹20.00
 - ₹10.00
 - ₹50.00
 - ₹25.00
- 52) एक गैर बंधुआ प्रयोगशाला में उत्पादन व बिक्री ____ द्वारा अनुमोदित दिनों में की जानी चाहिए।
- आबकारी आयुक्त
 - औषधि नियन्त्रक
 - सलाहकारी समिति
 - मादक आयुक्त
- 53) गैर-बंधुआ प्रयोगशाला का निरीक्षण ____ द्वारा किया जाता है।
- आबकारी आयुक्त
 - निषेध अधिकारी
 - भू-राजस्व अधिकारी
 - उपर्युक्त सभी
- 54) राज्य के आबकारी आयुक्त को ____ के शुल्क के साथ एक आवेदन देकर गोदाम स्थापित करने का लाइसेंस प्राप्त किया जा सकता है।
- ₹25
 - ₹10
 - ₹20
 - ₹50

- 55) Except the _____ no other goods can be deposited in a licensed warehouse.
 a) Finished goods b) Packing materials
 c) Dutiable goods d) None of the above
- 56) The _____ of the goods should sign a bond with the Excise Commissioner before removing the goods from the warehouse.
 a) Consignor b) Consignee
 c) Both (a) or (b) d) None of the above
- 57) The security of _____ the amount of duty payable on the goods of licenced warehouse should be provided.
 a) Twice b) Half
 c) Equal d) Thrice
- 58) For removing goods from one warehouse to another, the consignor should provide a _____ application to the officer-in-charge.
 a) Original b) Duplicate
 c) Quadruplicate d) Triplicate
- 59) Goods can be kept in the warehouse for maximum _____ from the date of their deposit.
 a) 3 years b) 4 years
 c) 5 years d) 2 years
- 60) Within _____ of issue of transport permit, the consignee has to submit the triplicate copy to the warehouse officer-in-charge of removal.
 a) 60 days b) 30 days
 c) 90 days d) 20 days
- 61) The warehouse officer-in-charge of removal keeps the _____.
 a) Duplicate copy b) Original copy
 c) Triplicate copy d) Quadruplicate copy
- 62) The premises licensed to manufacture or store dutiable goods can be inspected by the _____.
 a) Excise Officer b) Excise Commissioner
 c) PCI d) Drug Controller
- 63) The _____ can introduce a prosecution.
 a) Excise officer b) Sub-inspector
 c) Inspector d) Drug Inspector
- 64) The _____ can detain any machinery, plants, goods, etc.
 a) Excise Officer b) Magistrate
 c) Drug Controller d) Excise Commissioner
- 65) An appeal against the decision of the Excise Commissioner should be made to the _____.
 a) Central Government b) State Government
 c) Magistrate d) None of the above
- 66) Appeals should be filed within _____ of the date of decision.
 a) 1 month b) 3 months
 c) 2 months d) 6 months
- 55) _____ के अतिरिक्त किसी भी अन्य वस्तु को लाइसेंस प्राप्त गोदाम में जमा नहीं किया जा सकता है।
 a) निर्मित वस्तु b) पैकिंग सामग्री
 c) शुल्क योग्य वस्तु d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 56) माल के _____ को माल को गोदाम से निकालने से पूर्व आबकारी आयुक्त के साथ एक बांड पर हस्ताक्षर करना चाहिए।
 a) प्रेषक b) प्रेषिणी
 c) a व b दोनों d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 57) लाइसेंस प्राप्त गोदाम के माल पर देय शुल्क की _____ सुरक्षा प्रदान की जानी चाहिए।
 a) दो बार b) आधी
 c) बराबर d) तीन बार
- 58) एक गोदाम से दूसरे गोदाम में माल भेजने के लिए प्रेषक को प्रभारी अधिकारी को एक _____ आवेदन प्रस्तुत करना चाहिए।
 a) मूल b) डुप्लीकेट
 c) चार प्रति d) तीन प्रति
- 59) माल को उनके जमा करने की तिथि से अधिकतम _____ तक गोदाम में रखा जा सकता है।
 a) 3 वर्ष b) 4 वर्ष
 c) 5 वर्ष d) 2 वर्ष
- 60) परिवहन परमित निर्गमित करने के _____ के अंदर परेषिणी को हटाने के प्रभारी गोदाम अधिकारी को तीन प्रतियों की वस्तु प्रति प्रस्तुत करनी होती है।
 a) 60 दिन b) 30 दिन
 c) 90 दिन d) 20 दिन
- 61) वस्तु के हटाने का प्रभारी गोदाम अधिकारी _____ रखता है।
 a) डुप्लीकेट प्रति b) मूल प्रति
 c) तीन प्रति d) चार प्रति
- 62) शुल्क योग्य वस्तुओं के निर्माण या भंडारण के लिए लाइसेंस प्राप्त परिसर का निरीक्षण _____ द्वारा किया जा सकता है।
 a) आबकारी अधिकारी
 b) आबकारी आयुक्त
 c) फॉर्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया
 d) औषधि नियन्त्रक
- 63) _____ एक अभियोजन प्रस्तुत कर सकता है।
 a) आबकारी अधिकारी b) उप निरीक्षक
 c) निरीक्षक d) औषधि निरीक्षक
- 64) _____ किसी भी मशीनरी, संयंत्र, वस्तु आदि को रोक सकता है।
 a) आबकारी अधिकारी b) मजिस्ट्रेट
 c) औषधि नियन्त्रक d) आबकारी आयुक्त
- 65) आबकारी आयुक्त के निर्णय के विरुद्ध _____ को अपील की जानी चाहिए।
 a) केन्द्र सरकार b) राज्य सरकार
 c) मजिस्ट्रेट d) उपरोक्त में से कोई नहीं
- 66) अपील निर्णय की तिथि के _____ अन्दर प्रस्तुत की जानी चाहिए।
 a) 1 माह b) 3 महीने
 c) 2 महीने d) 6 महीने

Person keeping improper stocks or accounts has to pay the fine of _____.

- a) ₹1000 b) ₹150
c) ₹200 d) ₹100

Person making false entries or tearing pages from stock book has to pay the fine of _____.

- a) ₹2000 b) ₹1000
c) ₹2500 d) ₹1500

Medical Termination of Pregnancy Act was introduced in _____.

- a) 1971 b) 1975
c) 1970 d) 1972

The Medical Termination of Pregnancy Act extends to all the states of India, except _____.

- a) Gujarat b) Jammu and Kashmir
c) Rajasthan d) Uttar Pradesh

The medical practitioners registered before the origination of the Medical Termination of Pregnancy Act should possess experience of _____ in gynaecology and obstetrics.

- a) 3 years b) 4 years
c) 5 years d) 2 years

The pregnancy is terminated with an agreement written by the woman's guardian, if her age is _____.

- a) 18 years and Lunatic
b) Lunatic and Less than 18 years
c) Both (a) and (c)
d) None of the above

The pregnancy can be terminated if the duration of pregnancy has exceeded 12 weeks but not _____.

- a) 13 weeks b) 20 weeks
c) 25 weeks d) 15 weeks

The pregnancy can be terminated if _____ medical practitioners suggest that pregnancy should be immediately terminated.

- a) Two b) More than two
c) Three d) More than three

The prescribed forms for consent, opinion of RMP's, etc., used should be kept in a safe custody and sent in envelopes marked "Secret" to the _____.

- a) Hospital head
b) Owner of approved place
c) CMO of the State
d) All of the above

The RMP registered in a State Medical Register should hold a post-graduate degree or diploma in _____.

- a) Gynaecology b) Obstetrics
c) Both (a) and (b) d) None of the above

If the RMP was registered in a State Medical Register before the commencement of the Act, he should have experience in gynaecology and obstetrics for at least _____.

- a) 2 years b) 3 years
c) 6 months d) 1 year

67) अनुचित स्टॉक या खाते रखने वाले व्यक्ति को _____ का अर्थदण्ड देना पड़ता है।

- a) ₹1,000 b) ₹150
c) ₹200 d) ₹100

68) गलत प्रविष्टि करने वाले या स्टॉक पुस्तक के पृष्ठ को फाड़ने वाले व्यक्ति को _____ का अर्थदण्ड भरना पड़ता है।

- a) ₹2,000 b) ₹1,000
c) ₹2,500 d) ₹1,500

69) मेडिकल टर्मिनेशन ऑफ प्रेगनेंसी अधिनियम _____ में पारित किया गया था।

- a) 1971 b) 1975
c) 1970 d) 1972

70) मेडिकल टर्मिनेशन ऑफ प्रेगनेंसी अधिनियम _____ को छोड़कर सम्पूर्ण भारत के सभी राज्यों में लागू है।

- a) गुजरात b) जम्मू एवं कश्मीर
c) राजस्थान d) उत्तर प्रदेश

71) मेडिकल टर्मिनेशन ऑफ प्रेगनेंसी अधिनियम की उत्पत्ति से पूर्व पंजीकृत चिकित्सकों को स्त्री रोग एवं प्रसूति में _____ का अनुभव होना चाहिए।

- a) 3 वर्ष b) 4 वर्ष
c) 5 वर्ष d) 2 वर्ष

72) यदि महिला की आयु _____ है, तो महिला के अभिभावक द्वारा लिखित एक समझौते के साथ गर्भावस्था को समाप्त कर दिया जाता है।

- a) 18 वर्ष एवं पागल b) पागल व 18 वर्ष से कम
c) a व b दोनों d) उपरोक्त में से कोई नहीं

73) गर्भावस्था को समाप्त किया जा सकता है यदि गर्भावस्था की अवधि 12 सप्ताह से अधिक हो गई है लेकिन _____ से अधिक नहीं।

- a) 13 सप्ताह b) 20 सप्ताह
c) 25 सप्ताह d) 15 सप्ताह

74) गर्भावस्था को समाप्त किया जा सकता है यदि _____ चिकित्सक यह सुझाव देते हैं कि गर्भावस्था को शीघ्र समाप्त कर देना चाहिए।

- a) दो b) दो से अधिक
c) तीन d) तीन से अधिक

75) सहमति के लिए निर्धारित प्रपत्र, आर.एम.पी. की राय आदि का प्रयोग किया जाता है एक सुरक्षित अभिरक्षा में रखा जाना चाहिए तथा _____ को 'गुप्त' चिह्नित लिफाफे में भेजा जाना चाहिए।

- a) अस्पताल प्रमुख
b) स्वीकृत स्थान का स्वामी
c) राज्य के मुख्य चिकित्सा अधिकारी
d) उपर्युक्त सभी

76) राज्य चिकित्सा रजिस्टर में पंजीकृत आर.एम.पी. के पास _____ में स्नातकोत्तर डिग्री या डिप्लोमा होना चाहिए।

- a) स्त्री रोग विज्ञान b) प्रसूति विज्ञान
c) a व b दोनों d) उपरोक्त में से कोई नहीं

77) यदि अधिनियम के लागू होने से पूर्व आर.एम.पी. एक राज्य चिकित्सा रजिस्टर में पंजीकृत था, तो उसे कम से कम _____ के लिए स्त्री रोग तथा प्रसूति में अनुभव होना चाहिए।

- a) 2 वर्षों b) 3 वर्षों
c) 6 महीने d) 1 वर्ष

- 78) In case of terminating pregnancy, the applications for place approval should be addressed to the _____.
 a) Health care officer b) RMP
 c) District CMO d) Hospital Head
- 79) Pregnancy terminating admission register can be presented to the _____.
 a) Chief Secretary b) Magistrate
 c) District Judge d) All of the above
- 80) All the pregnancy terminating admission register should be destroyed on the expiry of _____ from the date of the last entry.
 a) 5 years b) 4 years
 c) 2 years d) 3 years
- 81) RMP should send a weekly statement of cases of medical termination of pregnancies to the _____.
 a) District CMO b) State CMO
 c) Magistrate d) Hospital Head
- 82) The _____ may make rules to carry out the provisions of The Medical Termination of Pregnancy Act.
 a) State Government
 b) Central Government
 c) State CMO
 d) Magistrate
- 83) The _____ can make regulations for the preservation or disposal of pregnancy termination certificates.
 a) Central Government b) District CMO
 c) State CMO d) State Government
- 84) Whoever contravenes the provisions of The Medical Termination of Pregnancy Act or its rules should be punished with imprisoned for _____ on first conviction.
 a) 6 months b) 1 year
 c) 3 months d) 2 years
- 78) गर्भावस्था को समाप्त करने के संदर्भ में स्थान अनुमोदन के लिए आवेदनों को _____ को सम्बोधित किया जाना चाहिए।
 a) स्वास्थ्य देखभाल अधिकारी
 b) आरएमपी
 c) जिला मुख्य चिकित्सा अधिकारी
 d) अस्पताल प्रमुख
- 79) गर्भावस्था समाप्ति प्रवेश रजिस्टर _____ को प्रस्तुत किया जा सकता है।
 a) मुख्य सचिव b) मजिस्ट्रेट
 c) जिला न्यायाधीश d) उपर्युक्त सभी
- 80) अंतिम प्रविष्टि की तिथि से _____ की समाप्ति पर सभी गर्भावस्था समाप्ति प्रवेश रजिस्टर को नष्ट कर दिया जाना चाहिए।
 a) 5 वर्ष b) 4 वर्ष
 c) 2 वर्ष d) 3 वर्ष
- 81) आर.एम.पी. को गर्भावस्था के चिकित्सीय समाप्ति के मामलों का साप्ताहिक विवरण _____ को भेजना चाहिए।
 a) जिला मुख्य चिकित्सा अधिकारी
 b) राज्य मुख्य चिकित्सा अधिकारी
 c) मजिस्ट्रेट
 d) अस्पताल प्रमुख
- 82) मेडिकल टर्मिनेशन ऑफ प्रेगनेंसी अधिनियम के प्रावधानों को लागू करने के लिए _____ नियम बना सकता है।
 a) राज्य सरकार
 b) केन्द्र सरकार
 c) राज्य मुख्य चिकित्सा अधिकारी
 d) मजिस्ट्रेट
- 83) _____ गर्भावस्था समाप्ति प्रमाणपत्रों के संरक्षण या समाधान के लिए नियम बना सकता है।
 a) केन्द्र सरकार
 b) जिला मुख्य चिकित्सा अधिकारी
 c) राज्य मुख्य चिकित्सा अधिकारी
 d) राज्य सरकार
- 84) जब कोई भी मेडिकल टर्मिनेशन ऑफ प्रेगनेंसी अधिनियम या इसके नियमों के प्रावधानों का उल्लंघन करता है, उसे प्रथम बार दोषी ठहराये जाने पर _____ के लिए कारावास की सजा दी जानी चाहिए।
 a) 6 माह b) 1 वर्ष
 c) 3 माह d) 2 वर्ष

Answers (उत्तरमाला)

- | | | | | | | | | | |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| 1) a | 2) b | 3) d | 4) c | 5) b | 6) a | 7) b | 8) c | 9) c | 10) b |
| 11) a | 12) a | 13) d | 14) b | 15) c | 16) a | 17) c | 18) d | 19) b | 20) a |
| 21) b | 22) c | 23) b | 24) a | 25) c | 26) b | 27) a | 28) b | 29) a | 30) a |
| 31) b | 32) d | 33) a | 34) d | 35) b | 36) c | 37) b | 38) d | 39) a | 40) c |
| 41) a | 42) c | 43) a | 44) c | 45) a | 46) d | 47) b | 48) a | 49) c | 50) a |
| 51) b | 52) a | 53) d | 54) a | 55) c | 56) c | 57) a | 58) d | 59) a | 60) c |
| 61) a | 62) b | 63) a | 64) d | 65) b | 66) b | 67) d | 68) a | 69) a | 70) b |
| 71) a | 72) c | 73) b | 74) a | 75) d | 76) c | 77) b | 78) c | 79) d | 80) a |