

## **BAB V**

### **SARAN**

Saran yang dapat diberikan selama pelaksanaan Praktek Kerja Profesi Apoteker (PKPA) di Industri Farmasi secara daring adalah sebagai berikut:

1. Mahasiswa PKPA perlu membekali diri dengan materi dasar Cara Pembuatan Obat yang Baik (CPOB) dan pengetahuan serta pemahaman mengenai perkembangan industri 4.0 sehingga dapat berperan aktif dalam melakukan diskusi selama PKPA dan dapat memperoleh informasi dan pengalaman yang berguna sebagai bekal memasuki dunia kerja di masa yang akan datang.
2. Sebelum memberikan tugas kepada mahasiswa calon apoteker, ada baiknya para praktisi menjelaskan secara mendalam mengenai topik pada minggu tersebut sehingga para mahasiswa dapat lebih mengerti dan memahami ruang lingkup serta tujuan pembahasan topik tersebut.

## **DAFTAR PUSTAKA**

- Badan POM RI, 2013, Petunjuk Teknis Sarana Penunjang Kritis Industri Farmasi, Jakarta
- Badan POM RI, 2018, Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 34 Tahun 2018 Tentang Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik.
- Bathia, A., 2018, HVAC Design for Pharmaceutical Facilities
- Indriatmoko, D.D., Suryani, N., Lestari, D.P., dan Rudiana, T. 2019. Pengaruh Variasi Konsentrasi Pati Talas Beneng (*Xanthosoma undipes* K. Koch) Sebagai Penghancur Terhadap Kadar Zat Aktif dan Uji Batas Mikroba Tablet Parasetamol 500 mg. J. Kartika Kimia, 2, (2), 92-99.
- Kementerian Kesehatan Republik Indonesia, 2020, Farmakope Indonesia, Edisi VI, Jakarta: Kementerian Kesehatan RI.
- Military Standard, 1989, Sampling Procedures and Tables for Inspection by Attributes, Washington
- Niazi, S.K., 2004, *Handbook of Pharmaceutical Manufacturing Formulations Sterile Products*, Vol. 6, CRC Press: Florida.
- Priyambodo, B. 2012, Validasi Proses Regulatory Cleanroom Standard, 2017, FS09E and ISO Cleanroom Standards
- Seavey, R., 2006, Sterilization Packaging Systems, Preparation and Loading for Steam Sterilization, *MANAGING INFECTION CONTROL*
- World Health Organization, 2005, WHO Guidelines for Sampling of Pharmaceutical Product and Related Material

World Health Organization, 2015, Supplement 7: Qualification of  
Temperature-Controlled Storage Areas, WHO Press : Geneva.

*WHO\_TRS\_1019\_Annex2\_Guidelines on Heating, Ventilation and  
Air Conditioning System for Non-sterile Pharmaceutical Product*