

BAB 5

KESIMPULAN DAN SARAN

5.1 Kesimpulan

Berdasarkan hasil PKPA di PT. Satoria Aneka Industri yang diadakan pada tanggal 05 Juni - 29 Juli 2023, dapat disimpulkan bahwa:

1. Kegiatan PKPA di industri dapat meningkatkan pemahaman calon Apoteker mengenai peran, fungsi, posisi dan tanggung jawab Apoteker di industri farmasi.
2. Kegiatan PKPA di industri sudah membekali calon Apoteker agar memiliki wawasan, keterampilan dan pengalaman dalam melakukan pekerjaan kefarmasian di industri farmasi.
3. Kegiatan PKPA di industri sudah memberikan kesempatan bagi calon Apoteker untuk mempelajari mengenai CPOB dan penerapannya di industri farmasi.
4. Kegiatan PKPA di industri sudah memberi gambaran nyata mengenai permasalahan pekerjaan kefarmasian di industri farmasi.
5. Kegiatan PKPA di industri dapat mempersiapkan calon Apoteker agar menjadi Apoteker yang profesional ketika memasuki dunia kerja.

5.2 Saran

Berdasarkan hasil PKPA di PT. Satoria Aneka Industri yang diadakan pada tanggal 05 Juni - 29 Juli 2023, saran yang dapat diberikan adalah:

1. Mahasiswa calon apoteker selanjutnya yang akan melaksanakan PKPA di PT. Satoria Aneka Industri harus aktif dalam menggali informasi dan aktif dalam menjalankan tugas yang diberikan selama PKPA.

2. Mahasiswa calon apoteker selanjutnya yang akan melaksanakan PKPA di PT. Satoria Aneka Industri harus menyiapkan diri dengan sangat baik serta membekali diri dengan membaca dan memahami CPOB.

DAFTAR PUSTAKA

- Badan Pengawas Obat dan Makanan, 2018, Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 34 Tahun 2018 Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik, BPOM RI.
- Depkes RI, 2020, *Farmakope Indonesia edisi VI*, Departemen Kesehatan Republik Indonesia, Jakarta, Kementerian Kesehatan Republik Indonesia.
- Gubernur Jatim, 2013, *Peraturan Gubernur Jawa Timur Nomor 72 Tahun 2013 Tentang Baku Mutu Air Limbah Bagi Industri dan/atau Kegiatan Usaha Lainnya*, Gubernur Jawa Timur, Surabaya.
- Maddah, H. A., 2016, *Polypropylene as a promising plastic: A review*, *American Journal of Polymer Science*, 6(1): 1-11.
- Niazi, S. K., 2020, *Handbook of Pharmaceutical Manufacturing Formulations*, 3rd, Vol. 6, CRC Press, Boca Raton.
- Rowe, R. C., Sheskey, P. J., and Quinn, M. E., 2009, *Handbook of Pharmaceutical Excipients*, 6th ed, Pharmaceutical Press, London.
- Salem, I. I., Lopez, J. M. Ramos., and Galan, A. C., 2001, Ondansetron Hydrochloride, *Analytical Profiles of Drug Substances and Excipients*, Vol. 27.
- Sweetman, S. C. (ed.), 2009, *Martindale: The Complete Drug Reference*, 36th ed., Pharmaceutical Press, London.
- The United States Pharmacopeial Convention, 2021, USP 44-NF 39.
- World Health Organization, 2003, *Stability Testing of New Drug Substances and Products*, ICH Q1A (R2), WHO.