BAB 5

KESIMPULAN DAN SARAN

5.1. Kesimpulan

Berdasarkan hasil PKPA Industri yang telah kami laksanakan di PT. Interbat pada tanggal 03 Februari - 27 Maret 2025, dapat disimpulkan:

- Kegiatan PKPA Industri dapat membantu para calon apoteker memahami peran, fungsi, posisi, dan tanggung jawab Apoteker dalam melaksanakan pekerjaan kefarmasian di industri farmasi.
- Kegiatan PKPA Industri dapat meningkatkan pemahaman para calon apoteker mengenai prinsip Cara Pembuatan Obat yang Baik (CPOB) serta penerapannya di dalam industri farmasi serta praktis yang ada di industri farmasi.
- Kegiatan PKPA Industri dapat mempersiapkan calon apoteker dalam memasuki dunia kerja sebagai tenaga farmasi yang profesional di industri farmasi.
- Kegiatan PKPA Industri dapat memberikan para calon apoteker wawasan, pengetahuan, keterampilan, dan pengalaman praktis untuk melakukan pekerjaan kefarmasian di industri farmasi.

5.2. Saran

- 1. Mahasiswa dapat lebih mempersiapkan diri mengenai pengetahuan dasar industri farmasi.
- 2. Mahasiswa dapat memperkaya diri dengan membaca pustaka yang umum digunakan di industri farmasi.

DAFTAR PUSTAKA

- ASEAN, 2018, ASEAN Guideline on Stability Study of Drug Product, ASEAN.
- ASQ, 2018, ANSI/ASQ Z1.4-2008: Sampling Procedures and Tables for Inspection by Attributes.
- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, 2013, Sarana Penunjang Kritis Industri Farmasi, Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, Jakarta.
- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, 2017,

 Peraturan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 24 Tahun

 2017 tentang Kriteria dan Tata Laksana Registrasi Obat,

 Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia,

 Jakarta.
- Badan Pengawas Obat dan Makanan, 2022, Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 11 tahun 2022 tentang Tatalaksana Uji Bioekivalensi, BPOM, Jakarta.
- Badan Pengawas Obat dan Makanan, 2024, Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 tentang Standar Cara Pembuatan Obat Yang Baik, Jakarta: Badan Pengawas Obat dan Makanan.
- Kementerian Kesehatan Republik Indonesia. 2024, Suplemen III Farmakope Indonesia edisi VI, Jakarta: Kementerian Kesehatan Republik Indonesia.

World Health Organization, 2018, Annex 8: Guidelines on Heating,

Ventilation and Air-conditioning Systems for Non-sterile

Pharmaceutical Products, World Health Organization, Swiss.AOAC

International, 2007, ALACC Method Verification, AOAC,

Rockville.