

## **BAB 5**

### **KESIMPULAN DAN SARAN**

#### **5.1 Kesimpulan**

Berdasarkan hasil PKPA di PT. Satoria Aneka Industri yang diadakan pada tanggal 09 April - 30 Mei 2024, dapat disimpulkan bahwa:

- a. Kegiatan PKPA di industri memberikan bekal bagi calon apoteker agar memiliki wawasan, keterampilan dan pengalaman dalam melakukan pekerjaan kefarmasian di industri farmasi.
- b. Kegiatan PKPA di industri memberikan gambaran nyata bagi calon apoteker mengenai permasalahan pekerjaan kefarmasian di industri farmasi.
- c. Kegiatan PKPA di industri dapat meningkatkan pemahaman calon apoteker mengenai peran, tanggung jawab, fungsi, dan posisi apoteker di industri farmasi.
- d. Kegiatan PKPA di industri memberikan kesempatan bagi calon apoteker untuk mempelajari mengenai CPOB dan penerapannya di industri farmasi.

#### **5.2 Saran**

Saran yang dapat diberikan untuk kegiatan PKPA di PT. Satoria Aneka Industri untuk kedepannya adalah:

- a. Mahasiswa calon apoteker lebih mempersiapkan diri dengan mempelajari kembali mengenai prinsip CPOB sebagai prinsip pembuatan obat yang diterapkan di industri farmasi.
- b. Mahasiswa calon apoteker lebih berperan aktif dalam bertanya, berinteraksi dan belajar pada saat melaksanakan kegiatan PKPA di PT. Satoria Aneka Industri.

## **DAFTAR PUSTAKA**

- Agalloco, J. P., DeSantis, P., Grilli, A., & Pavell, A. (2022). *Handbook of validation in pharmaceutical processes*. CRC Press.
- Council of Europe, 2018. *Validation of Computerised Systems – Annex 1: Validation of Excel Spreadsheets*. PA/PH/OMCL (08) 87 R6. Strasbourg: European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM).
- ICH (International Council for Harmonisation), 2022. *Pedoman ICH Terharmonisasi – Validasi Prosedur Analisis: Q2(R2)*.
- ICH (International Council for Harmonisation), 2022. *Pedoman ICH Terharmonisasi – Pengembangan Prosedur Analisis: Q14*.
- ISO, Sampling procedures for inspection by attributes. part 1, sampling schemes indexed by acceptance quality limit (aql) for lot-by-lot inspection, (1999). Genève, Switzerland.
- Peraturan BPOM, 2024, Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 7 Tahun 2024 Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik, BPOM RI.