

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.