

BAB VI

SARAN

1. Saran kepada PT. Fonko International Pharmaceuticals yaitu diharapkan dapat mempertahankan dan semakin ditingkatkan mutu dan keamanannya mulai dari persiapan bahan baku hingga proses distribusi. Salah satunya dengan meningkatkan manajemen mutu dan dokumentasi yang tersistem dan terintegrasi sehingga mudah untuk ditelusuri, selain itu juga hendaknya perbaikan dari hasil audit dilakukan baik dari hasil inspeksi diri maupun audit eksternal.
2. Sebaiknya mahasiswa PKPA hendaknya mendapatkan bekal materi induksi dari PT. Fonko International Pharmaceutical awal masuk sehingga pada saat pelaksanaan PKPA industri mahasiswa jadi tahu.

DAFTAR PUSTAKA

- BPOM, 2012, *Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik*, Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, Jakarta.
- BPOM, 2013, *Sarana Penunjang Kritis Industri Farmasi*, Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, Jakarta.
- FDA, 2006, *United States Pharmacopeia National Formulary*, USP 29/NF 24, 3017, Twinbrook Parkway, United States.
- PIC/S, 2014, Guide to Good Manufacturing Practice for Medicinal Products, PIC/S, Geneva.
- Rheicert, M., Young, J.H., 1997, *Sterilization Technology* 2nd, Maryland, An Aspen Publication.
- WHO, 2011, *Annex 7 WHO Guidelines on Transfer of Technology in Pharmaceutical Manufacturing*, WHO Technical Report Series, No. 961, 285-309.
- WHO, 2011, *Pharmaceutical Production ad Related Technology Transfer*, WHO, Geneva.