

BAB 5

KESIMPULAN DAN SARAN

5.1 Kesimpulan

Kesimpulan dari Praktek Kerja Profesi Apoteker (PKPA) di PT. Anugrah Amarta Global (AAG) selama 2 bulan sejak tanggal 7 Januari hingga 27 Februari 2026 adalah:

1. Calon apoteker memahami peran dan tanggung jawab apoteker dimana apoteker memiliki peran strategis dalam industri farmasi. Apoteker bertanggung jawab dalam pengawasan proses, pengendalian mutu, evaluasi dokumen, serta pelulusan produk untuk menjamin keamanan dan mutu obat.
2. Calon apoteker mendalami penerapan CPOB dan regulasi dimana seluruh proses produksi dilakukan sesuai prinsip CPOB dan regulasi yang berlaku, meliputi dokumentasi, validasi, pengawasan mutu, serta pengendalian perubahan.
3. Calon apoteker memahami aktivitas dan alur kerja industri farmasi dimana mendapatkan gambaran nyata mengenai alur proses industri, mulai dari penerimaan bahan baku hingga distribusi produk jadi.

5.2 Saran

Saran mahasiswa calon apoteker setelah melaksanakan Praktek Kerja Profesi Apoteker (PKPA) di PT. Anugrah Amarta Global selama 2 bulan sejak tanggal 7 Januari hingga 27 Februari 2026:

1. Mahasiswa calon apoteker diharapkan aktif dalam bertanya dan berdiskusi dengan apoteker pembimbing selama pelaksanaan PKPA guna memperluas pengetahuan serta pemahaman mengenai peran dan tanggung jawab apoteker dalam pelayanan kefarmasian di PT AAG.

2. Mahasiswa calon apoteker diharapkan memperdalam pemahaman mengenai Cara Pembuatan Obat yang Baik (CPOB) serta penerapannya secara menyeluruh di industri farmasi, tidak hanya dari aspek teori tetapi juga praktik di lapangan.

DAFTAR PUSTAKA

- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, 2025. Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik (CPOB). Jakarta: BPOM RI.
- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, 2024. Peraturan Badan POM Nomor 7 Tahun 2024 tentang Industri Farmasi. Jakarta: BPOM RI.
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia, 2020. Farmakope Indonesia Edisi VI. Jakarta: Kementerian Kesehatan RI.
- International Council for Harmonisation (ICH), 2005. ICH Q9: Quality Risk Management. Geneva: ICH.
- International Council for Harmonisation (ICH), 2008. ICH Q10: Pharmaceutical Quality System. Geneva: ICH.