

Laporan Praktek Kerja Profesi Apoteker di PT. Taisho Phamaceutical Indonesia Tbk. Jalan Raya Bogor Km. 38 Periode 9 September-31 Oktober 2013 = Report of Pharmacist Internship Program at PT. Taisho Pharmaceutical Indonesia, Tbk. Jalan Raya Bogor Km. 38 Time Period September 9th-Oktober 31th 2013

Linda Juli Astuti, author

Deskripsi Lengkap: <https://lib.ui.ac.id/detail?id=20367075&lokasi=lokal>

Abstrak

Industri Farmasi adalah badan usaha yang memiliki izin dari Menteri Kesehatan untuk melakukan kegiatan pembuatan obat dan bahan obat. Pemerintah Indonesia melalui Keputusan Menteri Kesehatan No.43/Menkes/SK/II/1988 tentang Cara Pembuatan Obat yang Baik (CPOB) berusaha menjamin mutu obat yang dihasilkan industri farmasi meliputi serangkaian kegiatan produksi hingga obat jadi yang dihasilkan memenuhi syarat dan sesuai dengan tujuan penggunaannya. Penerapan pedoman CPOB ini diharapkan dapat meningkatkan mutu produk obat secara terus menerus dan memberikan perlindungan terhadap kesehatan masyarakat serta menjadi langkah progresif bagi perkembangan industri farmasi di Indonesia sehingga mendapat pengakuan dan kepercayaan dari konsumen. Oleh karena itu, apoteker harus memiliki kompetensi yang baik dalam menjamin pelaksanaan CPOB berjalan sesuai persyaratan. Praktek Kerja Profesi Apoteker (PKPA) yang dilakukan pada 9 September - 31 Oktober 2013 di PT. Taisho Pharmaceutical Indonesia Tbk. dalam rangka memperoleh pengetahuan dan wawasan mengenai penerapan aspek-aspek CPOB di PT. Taisho Pharmaceutical Indonesia Tbk. serta memahami peran dan tugas apoteker dalam industri farmasi.

.....

Pharmaceutical Industry is an entity that has the permission of the Minister of Health to conduct the manufacture of drugs and drug ingredients. Indonesian Government through the Minister of Health No.43/Menkes/SK/II/1988 on Good Manufacturing Practice (GMP) seeks to ensure the quality of drug produced by the pharmaceutical industry includes the production of a series of events to be generated drug and qualified in accordance with the intended use. The application of GMP guidelines is expected to improve the quality of drug products continuously and provide protection to public health as well as being a progressive step for the development of the pharmaceutical industry in Indonesia, so it gets the recognition and trust of consumers. Therefore, pharmacists must have a good competence in ensuring the implementation goes according to GMP requirements. Pharmacist Internship Program (PKPA) conducted on September 9th to October 31th 2013 in the PT. Taisho Pharmaceutical Indonesia Tbk. in order to gain knowledge and insight about the implementation aspects of GMP in PT. Taisho Pharmaceutical Indonesia Tbk. and understand the role and duties of the pharmacist in the pharmaceutical industry.