

## DAFTAR PUSTAKA

- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, 2013, *Petunjuk Operasional Penerapan Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik 2012*, Jilid I, Badan Pengawas Obat dan Makanan, Jakarta, Indonesia.
- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia, 2018, *Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan Nomor 34 Tahun 2018 Tentang Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik*, Badan Pengawas Obat dan Makanan, Jakarta, Indonesia.
- International Conference on Harmonization, 2009, *ICH Harmonised Tripartite Guideline – Pharmaceutical Development Q8(R2)*, U.S. Department of Health and Human Services, Food and Drug Administration, Center for Drug Evaluation and Research, Center for Biologics Evaluation and Research, Rockville, United States.
- Kementrian Perindustrian Republik Indonesia, 2021, *Membangun Kemandirian Industri Farmasi Nasional – Buku Analisis Pembangunan Industri*, Edisi II, Pusdatin Kemenperin, Jakarta, Indonesia.
- Menteri Kesehatan Republik Indonesia, 2010, *Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia Nomor 1799/Menkes/PER/XII/2010 Tentang Industri Farmasi*, Menteri Kesehatan Republik Indonesia, Jakarta, Indonesia.
- Wicita, P. S., Pomalingo, D. R., Nurmalasari, W., Rahmasari, V., Michellee, R., Rachmawati, A. D. dkk., 2021, Studi Preformulasi Sediaan Farmasi Dengan Software EXC-SOL, *JECP*, 1:37-46.