

DAFTAR PUSTAKA

- Ahlevi, T., Ramadhani, R., & Sari, D. N. (2020). Formulasi Dan Evaluasi Fisik Tablet Ekstrak Etanol Daun Jambu Biji Dengan Metode Granulasi Basah. *Jurnal Farmasi Indonesia*, 15(1), 45–52
- Alomar, M., Et Al. (2020). Post Marketing Surveillance Of Suspected Adverse Drug Reactions Through Spontaneous Reporting: Current Status, Challenges And The Future. *Journal Of Pharmaceutical Policy And Practice*, 13(1), 1–11.
- Ayuthi, I., & Kurniawati, D. (2017). *Validasi Metode Analisis Dalam Penjaminan Mutu Hasil Pengujian Kimia*. Jakarta: Bumi Aksara.
- Badan Pengawas Obat Dan Makanan (BPOM). (2020). *Farmakope Indonesia VI*. Kementerian Kesehatan Republik Indonesia.
- Badan Pengawasan Obat Dan Makanan Republik Indonesia (BPOM RI), 2011, Obat Wajib Uji Bioekuivalensi, Jakarta
- Basuki, A. T. (2018). *Statistik Untuk Penelitian*. Jakarta: Rajawali Pers .
- Cahyani, A. N., Susanto, A., Dewi, I. R Dan Nurhikmah I (2023). Formulasi Tablet Parasetamol Dengan Kombinasi Pvp Dan Amilum Umbi Porang (Amorphopallus Onchopyllus) Sebagai Bahan Pengikat Terhadap Sifat Fisik Tablet Jurnal Ilmiah Jophus : Journal Of Pharmacy Umus Vol.4, No.02.
- Chicade A., Saputri R., Aryzki S Dan Anggoro Y. M 2023 Analisis Bioekivalen Obat Secara In Vitro (Uji Disolusi) Terhadap Obat Vitamin C, Merek Dagang A Dan Merek Dagang B Prosiding Penelitian Dan Pengabdian Karya Cendekia.
- Hasanah, A. N., Permana, A. D., & Lestari, K. (2016). Uji Presisi Dan Akurasi Pada Validasi Metode Analisis Kuantitatif Dengan Spektrofotometri UV-Vis. *Jurnal Farmasi Indonesia*, 12(2), 85–91.
- Hidayatullah, A., Pratama, R., & Sari, N. (2021). Validasi Metode Analisis Kuantitatif Zat Aktif Menggunakan Spektrofotometri UV-Vis Pada Sediaan Tablet. *Jurnal Ilmu Farmasi Indonesia*, 19(3), 150–158.

- ICH Q2(R1). (2005). Validation of Analytical Procedures: Text and Methodology. International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use
- ICH training module Q2(R2)/Q14 (2025). Practical applications & recommended replicates.
- ICH. (2005). Validation Of Analytical Procedures: Text And Methodology Q2(R1). International Conference On Harmonisation.
- Jelali, N., Widyarningsih, S., & Mawarni, D. (2024). Validasi Metode Analisis Penetapan Kadar Senyawa Alkaloid pada Ekstrak Teripang (*Paracaudina australis*) dengan Metode Spektrofotometri. *Jurnal Analis Kesehatan Klinik Sains*.
- Lachman, L., Lieberman, H. A., & Kanig, J. L. (2004). *The Theory And Practice Of Industrial Pharmacy* (3rd Ed.). Lea & Febiger.
- Maala, M., Sari, R. N., & Utami, D. (2024). Formulasi Dan Evaluasi Tablet Ekstrak Daun Sambiloto Secara Langsung Tekan. *Jurnal Farmasi Indonesia*, 19(2), 100–108.
- Medquest. (2021). *Pengantar Industri Farmasi: Proses Produksi, CPOB, Dan Pengawasan Mutu*. Medquest Publisher.
- Nur'assyfa, N., Pratama, D., & Sari, R. (2024). Formulasi Dan Evaluasi Sediaan Tablet Dari Ekstrak Etanol Daun Sirih. *Jurnal Ilmu Farmasi Indonesia*, 21(1), 45–52.
- Nuraini, A., Putri, D. R., & Pratama, H. R. (2022). Validasi Metode Spektrofotometri UV-Vis Untuk Penetapan Kadar Zat Aktif Dalam Sediaan Farmasi. *Jurnal Ilmu Farmasi Indonesia*, 20(1), 45–52.
- Pahlevi, M. R., (2020). Formulasi Dan Evaluasi Tablet Dari Tanaman Jambu Biji (*Psodium Guajava L*). *Jurnal Medika Farmaka*.
- Rahmawati, A., & Sari, M. (2021). Uji Akurasi Dan Presisi Metode Spektrofotometri Pada Penetapan Kadar Parasetamol. *Jurnal Sains Farmasi & Klinis*, 8(1), 45–51.

- Rahmawati, I., & Sari, M. (2021). *Validasi Metode Analisis Dan Penilaian Recovery Dalam Penetapan Kadar Zat Aktif Pada Sediaan Farmasi*. Yogyakarta: Pustaka Medika.
- Rasmi, A., Putri, D. A., & Hidayah, N. (2023). *Validasi Metode Spektrofotometri Untuk Analisis Zat Aktif Dalam Sediaan Farmasi*. *Jurnal Ilmu Farmasi Indonesia*, 21(2), 85–92.
- Rohman, A. (2016). *Validasi Dan Penjaminan Mutu Metode Analisis Kimia*.
- Sahumena, G. P., Pattikawa, J. A., & Waas, W. L. (2020). *Validasi Metode Analisis Untuk Penetapan Kadar Zat Aktif Dalam Sediaan Farmasi*. *Jurnal Ilmu Farmasi Dan Farmakologi*, 10(2), 87–94.
- Sahumena, G. P., Pattikawa, J. A., & Waas, W. L. (2020). *Validasi Metode Analisis Kadar Zat Aktif Menggunakan Spektrofotometri UV-Vis Pada Sediaan Tablet*. *Jurnal Sains Dan Teknologi Farmasi*, 15(2), 123–130.
- Sari, N. N. P., Fatimawali, Dan Runtuwene, M. R. R. J 2015 *Validasi Metode Analisis Kromatografi Cair Kinerja Tinggi Untuk Penetapan Kadar Amoxicilin Dalam Plasma Secara In Vitro Pharmaconjurnal Ilmiah Farmasi* Vol. 4 No. 3.
- Setyaningsih, R., Wulandari, F., & Putri, N. A. (2020). *Validasi Metode Spektrofotometri UV-Vis Untuk Penetapan Kadar Senyawa Aktif Dalam Sediaan Padat*. *Jurnal Farmasi Indonesia*, 17(2), 89–94.
- Setyaningsih, W., Rahmawati, F., & Nugroho, A. E. (2020). *Validasi Metode Spektrofotometri UV Untuk Penetapan Kadar Zat Aktif: Uji Akurasi Dan Presisi*. *Jurnal Farmasi Sains Dan Praktis*, 6(2), 101–107.
- Skoog, D. A., Holler, F. J., & Crouch, S. R. (2017). *Principles Of Instrumental Analysis* (7th Ed.). Cengage Learning.
- Snyder, L. R., Kirkland, J. J., & Dolan, J. W. (2010). *Introduction To Modern Liquid Chromatography* (3rd Ed.). John Wiley & Sons.
- Sumiyani R., Martono S Dan Sugiyanto 2016 *Validasi Metode Penetapan Kadar Lisinopril Dalam Spiked Plasma Secara Ultra Performance Liquid Chromatography Melalui Derivatisasi Dengan 1-Fiuoro 2,4 Dlnltrobenzen* Juntji Formasl Lndomshl Vol. 8 No 1

Sweetman, S. C. (Ed.). (2007). *Martindale: The Complete Drug Reference* (35th Ed., P. 1234). London: Pharmaceutical Press.

United States Pharmacopeia (USP). (2024). *USP-NF*. U.S. Pharmacopeial Convention Yogyakarta: Gadjah Mada University Press

USP. (2020). United States Pharmacopeia 43 - National Formulary 38 (USP 43 - NF 38). United States Pharmacopeial Convention.

Vyshnavi k, Prachet P. Siva P. M. 4Rama R.,(2023) A Review On Estimation Of Lisinopril In Single And Combination Drugs Using Different Analytical Methods. International Journal of Research and Analytical Reviews (IJRAR) Volume 10, Issue 1.

