

DAFTAR PUSTAKA

- Abdullah, D., Anissa, M., & Dewi, N. P. (2019). Gambaran Tingkat Pengetahuan Masyarakat Tentang Obat Generik di Kecamatan Sepuluh Koto, Nagari Singgalang, Kabupaten Tanah Datar. *Health & Medical Journal*, 1(2), 39–43. <https://doi.org/10.33854/heme.v1i2.239>
- Agoes, Goeswin. 2012. Sediaan Farmasi Padat (SFI-6) Edisi Pertama. Bandung. Penerbit ITB.
- Aini, N. dkk, 2015. Profil disolusi terbanding penetapan kadar, dan kualitas fisik tablet atorvastatin innovator, generik bernama dagang, dan generik. *Jurnal Kefarmasian Indonesia*. 5(2): 90-97.
- Al-Kaff, Z. S. (2016). *Perbandingan kadar dan Profil Disolusi serta Mutu Fisik Tablet Glimepirid 2 mg Generik dan Generik Bermerk*. UIN Syarif Hidayatullah Jakarta.
- Alam, M. N. (2017). *A Comparative in Vitro Dissolution of Different Brands of Glibenclamide Tablets Available in Saudia Arabian Market*. *Int J Adv Pharm Med Bioallied Sci*.
- Ansel, H. C. (2008). *Pengantar Bentuk Sediaan Farmasi Edisi Keempat*. Universitas Indonesia Press.
- (BPOM) Badan Pengawas Obat dan Makanan. (2004). Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan tentang Pedoman Uji Bioekuivalensi. Jakarta.
- (BPOM) Badan Pengawas Obat dan Makanan. 2005. Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan No HK.00.05.3.1818 tentang Pedoman Uji Bioekuivalensi. Jakarta.
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia. (1979). *Farmakope Indonesia Edisi III*. Jakarta. Departemen Kesehatan Republik Indonesia
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia. (1995). *Farmakope Indonesia Edisi IV*. Jakarta. Departemen Kesehatan Republik Indonesia

Departemen Kesehatan Republik Indonesia. (2014). Farmakope Indonesia Edisi V. Jakarta. Departemen Kesehatan Republik Indonesia

Departemen Kesehatan Republik Indonesia. (2020). Farmakope Indonesia Edisi VI. Jakarta. Departemen Kesehatan Republik Indonesia

DepKes RI (2020). MIMS Indonesia. UBM Medica Asia Jakarta

Edyaningrum, A. (2013). *Perbandingan Mutu Fisik dan Profil Disolusi Tablet Glibenklamida Merk Dagang dan Generik*. Universitas Muhammadiyah Surakarta.

FDA. (2000). *Guidance for Industry: Waiver of In Vivo Bioavailability and Bioequivalence Studies for Immediate-Release Solid Oral Dosage Forms Based on a Biopharmaceutics Classification System*, U. S. Department of Health and Human Services, Center for Drug Evaluation and Research. ROCKVILLE.

Fitriah, Rahmayanti., Mahriani., Ika, M (2019). Gambaran Tingkat Pengetahuan Masyarakat Tentang Obat Generik di Kelurahan Keraton Kecamatan Martapura Kabupaten Banjar

Fudholi, A. (2013). *Perbandingan dan Pelepasan Obat in Vitro*. Pustaka Pelajar.

Gennaro, A. R. (2000). *Remington: The Science and Practice of Pharmacy*. 20th ed. Vol. II. Mack Publishing Company.

Hiremath, S., Raghavendra, R., Sunil, F., Danki, L., Rampure, M., Swamy, P., & Bhosale, U. (2008). Dissolution enhancement of gliclazide by preparation of inclusion complexes with β -cyclodextrin. *Asian Journal of Pharmaceutics*, 2(1), 73. <https://doi.org/10.4103/0973-8398.41572>

Lachman, L., Lieberman, H.A., dan Kaning, J. L. (1994). *Teori dan Praktek Farmasi Industri II Edisi Ketiga*. Universitas Indonesia Press.

Lachman, L., Lieberman, H.A., dan Kaning, J. L. (2008). *Teori dan Praktek Farmasi Industri Edisi Ketiga*. Universitas Indonesia Press.

- Lazuardi, J. (2014). *Tingkat Pengetahuan, Sikap dan Perilaku Pasien RSUD Kota Tangerang Selatan Mengenai Obat Generik*. UIN Syarif Hidayatullah Jakarta.
- Nasif, Zaini, S, A. (2017). Uji Disolusi Terbanding Tablet Metilprednisolon Generik Bermerk dan Generik Berlogo Dipandingkan Dengan Tablet Metilprednisolon Paten 19,6. *Jurnal Sains Dan Teknologi Farmasi*, 19(1).
- Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia Tentang Kewajiban Menggunakan Obat Generik di Fasilitas Pelayanan Kesehatan Pemerintah., (2010).
- Retnaningsih, A. dkk., 2017. stabilitas tablet asam mefenamat yang beredar di beberapa puskesmas daerah lampung tengah secara spektrofotometri UV. *Jurnal Analis Farmasi*, 2(4): 270-277.
- Saha, T., 2018. preparation and evaluation of immediate release gliclazide tablet using superdisintegrants. *International Journal Of Pharmacognosy*, 5(5): 294-297.
- Sarkar, A., Tiwari, A., Bhasin, P. S., & Mitra, M. (2011). Pharmacological and pharmaceutical profile of gliclazide: A review. *Journal of Applied Pharmaceutical Science*, 1(9), 11–19.
- Saryanti, D., Ismawati, H., & Setiawan, I. (2019). OPTIMASI CAMPURAN PATI JAGUNG DAN AVICEL PH 101 SEBAGAI BAHAN PENGHANCUR PADA TABLET EKSTRAK BUAH PARE (Momordica charantia L .) SECARA GRANULASI. *Jurnal Ilmiah Manutung*, 5(1), 106–114.
- Shargel, L., Wu-Pong, S., dan Yu, A. B. C. (2012). *Biofarmasetika dan Farmakokinetika Terapan Edisi Kelima, Penerjemah : Fasich dan Suprpti, B. Judul asli: Applied Biopharmaceutics and Pharmacokinetics*. Pusat Penerbitan dan Percetakan Universitas Airlangga.
- Shargel, L., Wu-Pong, S. dan Yu, A. (2004). *Applied Biopharmaceutics and*

Pharmacokinetics, 5th ed. McGraw Hill.

Shavi, G.V., Kumar, A.R., Usha., Armugam, K., Ranjan, O, Prakash, Ginjupalli, K., Pandey, S., Udupa, N. (2010). . Enhanced Dissolution and Bioavailability of Gliclazide Using Solid Dispersion Techniques. *J. Drug Deliv*, 2, 49–57.

Shazly, G. A. And Mahrous, G. M. (2014). Assessment of The Physicochemical Properties and in Vitro Dissolution of Glibenclamide Tablet Marketed in Saudia Arabia. *Dissolution Technologies*, 21(4), 61–66. <https://doi.org/doi:10.14227/DT210414P61>

Syamsia, d., 2017. sifat fisik tablet dihidroartemisinin-piperaquin(DHP) sediaan generik dan sediaan dengan nama dagang yang beredar di kotamadya jayapura. *pharmacon*, 6(3): 310-314

Siregar, C., Wikarsa, S. (2010). *Teknologi Farmasi Sediaan Tablet Dasar-Dasar Praktis*. EGC.

Sugiyono. (2010). *Metode penelitian Kuantitatif Kualitatif dan R&D*. Bandung: Penerbit CV Alfabeta.

Sulaiman, T. N. S. (2007). *Teknologi dan Formulasi Sediaan Tablet*. Universitas Gajah Mada.

Talari, R., Varshosaz, J., Mostafavi, S. A., & Nokhodchi, A. (2009). Dissolution enhancement of gliclazide using pH change approach in presence of twelve stabilizers with various physico-chemical properties. *Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*, 12(3), 250–265. <https://doi.org/10.18433/j31p4p>

Stuart, A.V., Clement, Y., Sealy, P., Löbenberg, R., Montane-Jaime, L., Maharaj, R. G., & Maxwell, A. (2015). Comparing the dissolution profiles of seven metformin formulations in simulated intestinal fluid. *Dissolution Technologies*, 22(1), 17–21. <https://doi.org/10.14227/DT220115P17>

Vaishali, V., Karkhanis et al. 2012. Validation of UV Spektrophotometric method

for estimation of Gliclazide in bulk and pharmaceutical formulation. *Journal of Pharmacy Research*, 5(2): 1160-1161.

Winokan, H.G., Iyan, S. 2019. Karakteristik Disolusi Tablet Immediate Release dengan API BCS Kelas II Sebagai Biowaiver serta Pendekatan Untuk Meningkatkan Kelarutannya. *Farmaka Volume 17 Nomor 2*

Yunarto, N. (2010). Revitalisasi Obat Generik: Hasil Uji Disolusi Obat Generik Tidak Kalah Dengan Obat Bermerek. *Media Penelitian Dan Pengembangan Kesehatan (Media of Health Research & Development)*, 20(4), 198–202. <https://doi.org/10.22435/mpk.v20i4Des.800>.

Yusuf, F. (2016). STUDI PERBANDINGAN OBAT GENERIK DAN OBAT DENGAN NAMA DAGANG. *Jurnal Farmanesia*, III(2), 5–10.

Zimper, U., Aaltonen, J., Krauel-Goellner, K., C.Gordon, K., J. Strachan, C., & Rades, T. (2010). The Influence of Milling on the Dissolution Performance of Simvastatin. *Pharmaceutis*, 419-431.