

## DAFTAR PUSTAKA

- (1).Nurul, 1998, Potensi dan Pemanfaatan Limbah Kedelai, *Pharmaceutical Journal*, 52 (1): 3-4.
- (2).Tarmidi, A.R., 2002, *Penggunaan Ampas Tahu dan Pengaruhnya pada Pakan Ruminansia*, Available at : [http://pustaka.unpad.ac.id/wp-content/uploads/2009/03/8penggunaan\\_ampas\\_tahu\\_pada\\_pakan\\_rumina\\_nsia.pdf](http://pustaka.unpad.ac.id/wp-content/uploads/2009/03/8penggunaan_ampas_tahu_pada_pakan_rumina_nsia.pdf),(diakses pada : 15 November 2011,22:31 WIB ).
- (3).Ridayanti, A. P.,dan Elin L., 2010, Pembuatan Abon Ampas Tahu Sebagai Upaya Pemanfaatan Limbah Industri Pangan, *Laporan Penelitian*, Universitas Djuanda, Bogor.
- (4).Winarno., F. G., 1992, *Kimia Pangan dan Gizi*, available at: [http://file.upi.edu/Direktori/FPTK/JUR. PEND. KESEJAHTERAAN KELUARGA/197807162006042AI MAHMUDATUSSA%27ADAH/AIR\\_Makalah.pdf](http://file.upi.edu/Direktori/FPTK/JUR. PEND. KESEJAHTERAAN KELUARGA/197807162006042AI MAHMUDATUSSA%27ADAH/AIR_Makalah.pdf) (diakses pada: 13 Juni 2012, 20.:30 WIB).
- (5).Umboro, R.O., 2004, Pengaruh Penambahan Ampas Tahu Sebagai Bahan Penghancur Tablet Parasetamol Secara Ekstra Granulasi Terhadap Sifat Fisik dan Pelepasan Obatnya, *Skripsi*, Jurusan Farmasi Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam, Universitas Islam Indonesia, Yogyakarta.
- (6).Mufrod, Sundari, S., 1996, Ampas Tahu Sebagai Bahan Penghancur Tablet, *Pharmaceutical Journal*, 1 (17).
- (7).Allen, Jr., Popovich, and Ansel, 2005, *Pharmaceutical Dosage Forms and Drug Delivery Systems*, Eight Edition, Lippincott Williams and Wilkins, America, 228-245.
- (8).Anonim, 1995, *Farmakope Indonesia*, Edisi IV, Departemen Kesehatan Republik Indonesia, Jakarta, 37, 1086-1088.
- (9).Connors, K.A., Amidon, G.L., and Stella, V.J., 1986, *Chemical Stability of Pharmaceutical*, John Wiley and Sons, New York, 3-26, 163-168.
- (10).Anonim, 2006, *Handbook of Pharmaceutical Exipients*, Pharmaceutical Press and American Pharmacist Association, UK.
- (11).Priyambodo, B., 2007, *Manajemen Farmasi Industri*, Global Pustaka Utama,Yogyakarta, 118-120, 125-137.

- (12). Charter, J.C., 2008, *The Role of Disintegrant in Solid Oral Dosage Manufacturing*,availableat:<http://www.carterpharmaceuticalconsultinginc.org> (diakses pada 2 Desember 2011)
- (13). Triningsih, P.W., Sutari, danSetyani, S., 2010,Uji Stabilitas Kit Immunoradiometricassay Carbohydrate Antigen-125 untuk Pemantauan Kanker Ovarium,*Laporan Penelitian*, STTN-BATAN, Jakarta.
- (14). Ansel, H. C., 2006,*Pharmaceutical Calculations: the pharmacist's handbook*, Lippicott William and Wilkins, Philadelpia.
- (15). WHO, 2006, *Pemastian Mutu Obat : Kompedium Pedoman dan Bahan-bahan Terkait*, diterjemahkan oleh Mimi, V.S., EGC, Jakarta, 44-47.
- (16). Sinko, P. J., 2006, *Martin's Physical Pharmacy and Pharmaceutical Science: Physical Chemical and Biopharmaceutical Principle in the Pharmaceutical Sciences*, 5<sup>th</sup> edition, Lippcott William and Wilkins, Philadelpia, 428-430.
- (17). Sheth, B.B., Bandelin, F.J., and Shangraw, R.F., 1980, *Compressed Tablets in Pharmaceutical Dosage Forms: Tablets*, Marcel Dekker Inc, New York 109-114, 135-139.
- (18). Anonim, 2007, *USP30-NF25 Pharmacopeia The Standard of Quality*, The UnitedStates Pharmacopeial Convention, Twinbrook Parkway, Rockville,277,643.
- (19). Anonim, 1979, *Farmakope Indonesia*, Edisi III, Departemen Kesehatan RepublikIndonesia, Jakarta, 1000.
- (20). Ibenzim, E. C., Ofoefule, S. I., Omeje, E. O., Onyishi, V. I., and Odoh, U. E., 2008, The role of ginger strach as a binder in acetaminophen tablets, *Sci. Res. Essays*, 3(2):048, available at<http://www.academicjournals.org/SRE>, (diakses tanggal 2 Desember 2011).
- (21). Voigt, R.,1984, *Buku Pelajaran Teknologi Farmasi*, diterjemahkan oleh Soewandhi, S.N., UGM Press, Yogyakarta.
- (22). Carstensen,J. T., 2001, *Advanced Pharmaceutical Solids*, Marcel Dekker Inc., Madison Avenue, New York, 309-310.

- (23). Ahmad, I., Riaz , H., and Shaikh, 1993, Stability Of Paracetamol In Packaged Tablet Formulations, *Pakistan Journal of Pharmaceutical Sciences*, 6(2): 37-45 available at <http://www.pjps.pk/CD-PJPS-6-2-93/Paper-5.pdf>(diakses tanggal9 Maret 2012).
- (24). Lachman, L., Lieberman H. A., Kanig, J. L., 1994., *Teori dan Praktek Farmasi Industri*, diterjemahkan oleh Siti Suyatmi, edisi III, Universitas Indonesia, Jakarta,760-779.
- (25). Anonim, 2004, *Asean Guideline on Stability Study of Drug Product*, available at :  
[http://www.google.com/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=2&ved=0CHcQFjAB&url=http%3A%2F%2Fportal.bpfk.gov.my%2Fview\\_file.cfm%3Ffileid%3D202&ei=XRSnT-qOJrXrQe35PjuAQ&usg=AFQjCNE0HAZBXOvkf90tgzPrWojrbkW-PA](http://www.google.com/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=2&ved=0CHcQFjAB&url=http%3A%2F%2Fportal.bpfk.gov.my%2Fview_file.cfm%3Ffileid%3D202&ei=XRSnT-qOJrXrQe35PjuAQ&usg=AFQjCNE0HAZBXOvkf90tgzPrWojrbkW-PA) (diakses tanggal 26 April 2012)
- (26). Sari, W.,2008, Pengaruh pH terhadapStabilitasSirupParasetamol, *Skripsi*, Universitas Islam Indonesia, Yogyakarta.