



SERGIO ANDRÉS MORENO TÉLLEZ

COD. 200814386

2012-2

DALACIN[®]C

CLINDAMICINA

300 mg

En cuanto al diseño de instrucciones, se diseñó un plegable de un cuerpo y siete divisiones, en donde sistemáticamente se da, el nombre del producto, una advertencia que indica revisar bien la fecha de vencimiento del medicamento y de las instrucciones, la composición, las contraindicaciones y advertencias, ocasiones cuando se debe discontinuar el producto, un procedimiento a seguir si se presenta sobredosis, y los datos de fabricación e importación del producto. Y por medio de recursos gráficos (color, diagramación tipografía) se mantiene una unidad formal y estética con todas las piezas.



Como proceso personal el ejercicio me pareció muy interesante, ya que da espacio a cuestionarse sobre sistemas que ya están grabados en la memoria de las personas, que aunque tengan inconsistencias, somos incapaces de percibirlos, por estar acostumbrados. Además, el analizar un sistema tan pequeño como un medicamento ya requiere de mucha objetividad en el momento de tomar decisiones de diseño que más adelante van a influir en el consumo del producto.

RACIONAL

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS

El medicamento escogido fue Dalacin C, en el que el componente principal es Clindamicina, y es producido por el laboratorio farmacéutico Pfizer. La fase inicial consistió en hacer un barrido y un análisis visual de los empaques de la misma farmacéutica, con el fin de destacar los elementos recurrentes y pilares en el manejo de la marca; en esta observación se hace evidente la uniformidad de empaques que maneja el laboratorio, en el que a primera vista parece ser un formato predeterminado. Una franja azul con el logo sobrepuesto en blanco se conserva en todos los medicamentos, el nombre de los productos se presentan en diferentes fuentes tipográficas, pero si manteniendo la uniformidad cromática.



Entre los problemas encontrados en el empaque se caracteriza el bloque que crea DALACIN C – 300 mg – CLINDAMICINA, en donde no sigue un orden de lectura, provocando un desorden de información. Las dos caras frontales, las más amplias, son usadas idénticas, y los costados se usan para las Contraindicaciones y Advertencias y para los datos de fabricación e importación. Es evidente que este espacio es muy pequeño para la cantidad de texto que se presenta. Como último punto en las deficiencias del empaque está la falta de claridad en la fecha de vencimiento del producto, la cual se presenta en una impresión seca (sin tinta) en donde queda grabada en uno de los cantos de la caja, es difícil leerla, más cuando lleve varios días en un almacenamiento doméstico.

La primera decisión de diseño consiste en modificar la distribución de la información en toda la caja. Se disponen solo dos caras de la caja (frontal y lateral) para exponer la marca. Las dos caras en donde se abre el producto se conservan, pero las dos caras restantes (una frontal y una lateral) se disponen para las Contraindicaciones y Advertencias y la otra para los datos de fabricación e importación. De modo que las propiedades de apilación de la caja se amplían, ya que puede ser apilada por la cara del frente o por la lateral, y no se va a perder la identidad del producto.



La tipografía de los títulos y los encabezados se cambia por la fuente tipográfica DIN. Está familia tipografica fue diseñada para el Deutsches Institut für Normung – Instituto Aleman de Estandarización, y se le identifica por su amplia legibilidad, determinante importante en un medicamento, dado que su almacenamiento en una farmacia es junto a muchos productos que comparten características similares.

En cuanto al bloque de texto, se usó Rotis Sans Serif, a 6/7,5 pts con el fin de aumentar el rendimiento de legibilidad y de lecturabilidad de las Contraindicaciones y Advertencias, y aunque se mantiene un puntaje bajo, en la caja impresa a tamaño real es altamente lecturable.

VENTA BAJO FORMULA MÉDICA

Cada cápsula contiene: Clindamicina 300 mg., Excipientes c.s.

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:

Hipersensibilidad a la Clindamicina, recién nacidos, adminístrese con precaución en pacientes con disfunción hepática o renal, puede producir colitis pseudomembranosa a veces fatal. Manténgase fuera del alcance de los niños. Almacénece a temperaturas inferiores a 30°C.

*Muestra tamaño real de bloque de texto en el empaque.



*Apilación Cara Frontal



*Apilación Cara Lateral

En la imagen se evidencia los dos tipos de apilación que se puede presentar en el punto de venta (farmacia) y como el cambio en la distribución de la información no afecta el producto en parámetros funcionales y ergonómicos. Además se potenció la legibilidad del producto cuando uno se encuentra distante y cuando esta agrupado entre muchos elementos similares. Como constante en todo el re-diseño del empaque, siempre fueron contemplados los lineamientos del laboratorio, para estructurar visualmente y comunicativamente el medicamento.



DALACIN® C

CLINDAMICINA
300 mg

LOTE: 1155065
F. VENCIMIENTO: JUN - 2014



2 CÁPSULAS

DALACIN® C

CLINDAMICINA
300 mg

2 CÁPSULAS

DALACIN® C

CLINDAMICINA
300 mg

VENTA BAJO FORMULA MÉDICA
Cada cápsula contiene: Clindamicina 300 mg.,
Excipientes c.s.

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:
Hipersensibilidad a la Clindamicina, recién nacidos,
adminístrese con precaución en pacientes con disfunción
hepática o renal, puede producir colitis pseudomembra-
nosa a veces fatal. Manténgase fuera del alcance de los
niños. Almacénece a temperaturas inferiores a 30°C.

REGISTRO SANITARIO: INVIMA
2003M-14339-R1
ELABORADO POR: Pfizer S.A. de C.V.,
Km. 63 Carr. Toluca, Edo. De México.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:
Pfizer S.A. Bogotá Colombia



LOTE: 1155065
F. VENCIMIENTO: JUN - 2014



DALACIN[®]C

CLINDAMICINA
300 mg

ADVERTENCIA

Antes de empezar el tratamiento con el medicamento, revise la fecha de vencimiento que se encuentra al dorso de la caja. Y lea estas instrucciones.



FECHA DE VENCIMIENTO

COMPOSICIÓN

Cada cápsula contiene: Clindamicina (en forma de Clorhidrato Monohidratado) 300 mg, Excipientes cs

Tratamiento efectivo de infecciones causadas por cepas susceptibles de neumococos y estafilococos y otras infecciones sensibles a la clindamicina.

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS

Hipersensibilidad a la Clindamicina, adminístrese con precaución en pacientes con disfunción hepática o renal, puede producir colitis pseudo-membranosa a veces fatal. Manténgase fuera del alcance de los niños. Almacénece a temperaturas inferiores a 30°C.

DESCONTINUAR EL MEDICAMENTO

Si se presenta diarrea significativa, cólicos abdominales o presencia de sangre y moco en heces. No debe tomar antidiarreicos. No debe usarse en lactantes y/o niños prematuros.

EN CASO DE SOBREDOSIS

Ingerir infusión de hierva de San Juan. Esta planta disminuye los niveles séricos de clindamicina. En caso de presentar diarrea, NO tomar antidiarreicos.



REGISTRO SANITARIO

INVIMA 2003M-14339-R1

ELABORADO POR: Pfizer S.A. de C.V.,
Km. 63 Carr. Toluca, Edo. De México.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR

Pfizer S.A. Bogotá Colombia
Av. Dorado 68 B - 85
(057) 1 417 83 11