

**INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE**  
**LONSURF® (LON-serf)**  
**(trifluridina y tipiracil)**  
**comprimidos**

**¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de LONSURF?**

**Su proveedor de atención médica debe hacerle análisis de sangre antes de que reciba LONSURF, en el día 15 durante el tratamiento con LONSURF y según sea necesario para comprobar sus recuentos de células sanguíneas.**

**LONSURF puede causar efectos secundarios graves, incluidos:**

**Recuentos sanguíneos bajos.** Los recuentos sanguíneos bajos son comunes con LONSURF y en ocasiones, pueden ser graves y potencialmente mortales. LONSURF puede causar una disminución en los recuentos de glóbulos blancos, glóbulos rojos y plaquetas. La disminución de glóbulos blancos puede hacerle más propenso a desarrollar infecciones graves que podrían provocar la muerte. Es posible que su proveedor de atención médica decida:

- disminuir su dosis de LONSURF o suspender el tratamiento con LONSURF si presenta recuentos bajos de glóbulos blancos o plaquetas.

Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si desarrolla cualquiera de los siguientes signos y síntomas de infección durante el tratamiento con LONSURF:

- fiebre
- escalofríos
- dolores musculares

Consulte “**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de LONSURF?**” para obtener más información sobre los efectos secundarios.

**¿Qué es LONSURF?**

LONSURF es un medicamento de venta con receta médica que se utiliza para tratar a personas con:

- cáncer colorrectal que se ha extendido a otras partes del cuerpo y que previamente se ha tratado o no se puede tratar con determinados medicamentos quimioterapéuticos
- un tipo de cáncer de estómago llamado cáncer gástrico, que incluye el adenocarcinoma de la unión gastroesofágica, que se ha extendido a otras partes del cuerpo y que previamente se ha tratado o no se puede tratar con determinados medicamentos quimioterapéuticos.

Se desconoce la seguridad y eficacia de LONSURF en niños.

**Antes de tomar LONSURF, informe a su proveedor de atención médica sobre todos sus problemas de salud, entre ellos si:**

- tiene problemas de riñón o hígado.
- está embarazada o planea quedar embarazada. LONSURF puede dañar al feto.

**Para mujeres que puedan quedar embarazadas:**

- Su proveedor de atención médica comprobará si está embarazada antes de recetarle el tratamiento con LONSURF.
- Deberá usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con LONSURF y al menos 6 meses después de su última dosis.
- Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si queda embarazada.

**Para hombres:**

- Deberá usar un preservativo durante las relaciones sexuales con parejas de sexo femenino que puedan quedar embarazadas durante el tratamiento con LONSURF y en los 3 meses siguientes a la última dosis. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si su pareja queda embarazada mientras usted está tomando LONSURF.
- Está amamantando un bebé o planea amamantarlo. No se sabe si LONSURF pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento con LONSURF ni en el día siguiente a su última dosis.

**Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.**

**¿Cómo debo tomar LONSURF?**

- Tome LONSURF siguiendo exactamente las indicaciones que le haya dado su proveedor de atención médica. LONSURF está disponible en dos concentraciones. Su proveedor de atención médica puede recetarle ambas concentraciones para la dosis recetada.
- Tome LONSURF 2 veces al día con alimentos.
- Ingiera los comprimidos de LONSURF enteros.
- Su cuidador debe utilizar guantes cuando manipule los comprimidos de LONSURF.
- Si se salta una dosis de LONSURF, no tome dosis adicionales para compensar la dosis que ha omitido. Llame a su proveedor de atención médica para obtener instrucciones sobre lo que debe hacer en caso de saltarse una dosis.
- Lávese las manos después de manipular los comprimidos de LONSURF.

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de LONSURF?**

LONSURF puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- Consulte “¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de LONSURF?”

**Los efectos secundarios más comunes de LONSURF incluyen:**

- cansancio (fatiga, debilidad)
- náuseas
- disminución del apetito
- diarrea
- vómitos
- dolor abdominal
- fiebre

Informe a su proveedor de atención médica si presenta náuseas, vómitos o diarrea intensas o que no desaparecen. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de LONSURF. Para obtener más información, pregunte a su proveedor de atención médica.

Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la FDA llamando al número 1-800-FDA-1088.

**¿Cómo debo almacenar los comprimidos de LONSURF?**

- Conserve los comprimidos de LONSURF a temperatura ambiente entre 20 °C y 25 °C (68 °F y 77 °F).
- Si guarda los comprimidos de LONSURF fuera del frasco original, deseche los comprimidos no utilizados después de 30 días.
- Hable con su proveedor de atención médica para saber cómo desechar de forma segura los comprimidos de LONSURF.

**Conserve los comprimidos de LONSURF y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.**

**Información general sobre el uso seguro y eficaz de LONSURF**

Los medicamentos a veces se recetan para fines distintos a los indicados en el folleto de información para el paciente. No use LONSURF para una condición para la que no fue recetado. No ofrezca LONSURF a otras personas, incluso si tienen los mismos síntomas que usted. El medicamento podría hacerles daño. Si desea más información, hable con su proveedor de atención médica. Puede pedirle al proveedor de atención médica o farmacéutico por la información sobre LONSURF dirigida a profesionales de la salud.

**¿Cuáles son los componentes de LONSURF?**

**Principios activos:** trifluridina y clorhidrato de tipiracil

**Otros componentes:** monohidrato de lactosa, almidón pregelatinizado, ácido esteárico, hipromelosa, polietilenglicol, dióxido de titanio, óxido férrico (en el comprimido de 20 mg solamente) y estearato de magnesio

**Colorantes impresos:** Goma laca, óxido férrico rojo, óxido férrico amarillo, dióxido de titanio, laca de aluminio FD&C azul nº 2, cera de carnauba y talco.

Fabricado por: Taiho Pharmaceutical Co., Ltd., Japón

Fabricado para: Taiho Oncology, Inc., Princeton, NJ 08540 (EE. UU.)

LONSURF es una marca registrada de Taiho Oncology, Inc. Para obtener más información, visite [www.Lonsurf.com](http://www.Lonsurf.com) o llame al 1-844-878-2446.

Esta información para el paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration) de EE. UU.

Revisada: 2/2019