



## Genetik

Cinderella 99 x (GG4 x Critical Kush)



## Geruch

Erdiges Kush, leicht zitronig



## Geschmack

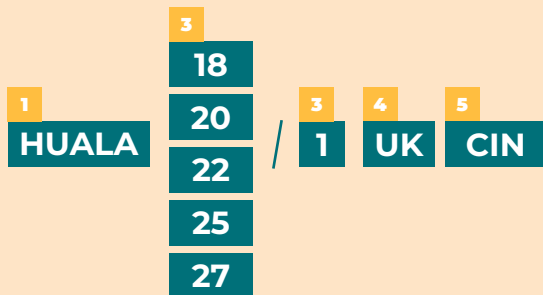
Erdiges Kush, leicht zitronig



## Wirkung

entzündungshemmend<sup>1</sup>, antioxidativ<sup>2</sup>,  
antimykotisch<sup>3</sup>, stresslösend<sup>4</sup>

## Produktname



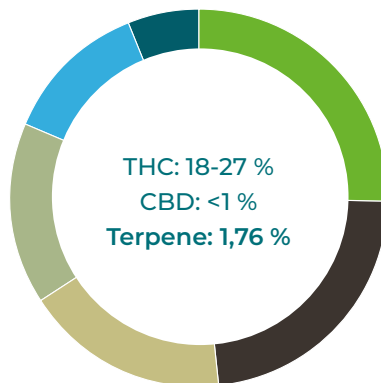
- |              |            |            |
|--------------|------------|------------|
| 1 Eigenmarke | 2 THC SOLL | 3 CBD SOLL |
| 4 Herkunft   | 5 Kultivar |            |

## Details zu Cinderella Kush

Cinderella Kush kombiniert die Genetiken von Cinderella 99, GG4 und Critical Kush und vereint damit beliebte europäische Sorten mit dem Klassiker US-Kultivar GG4.

Das Aroma verbindet frische Zitrusnoten mit erdigen Kush-Nuancen und spiegelt sich auch im Geschmack wider.

- 26 % D-Limonen
- 18 % Caryophyllen
- 16 % β-Myrcen
- 13 % Linalool
- 6 % Guaiol
- 21 % Sonstige



## Terpene

Die dominantesten Terpene der Sorte - teilweise ausschlaggebend für den Geschmack, die Wirkung & den Geruch. Mehr Infos zu Terpenen finden Sie auf dem Datenblatt über Terpene und ihre Wirkung.

Prozentualer Anteil vom Gesamtterpengehalt.  
Prozentangaben sind Mittelwerte über mehrere Chargen.



## Dosierungsbeispiel

Beginn mit einer niedrigen Dosis und langsamen Steigerungen, bis die gewünschte Wirkung erreicht ist.

**Standard-Anfangsdosis:** 25-50 mg Cannabisblüte pro Tag (ca. 6,25–12,5 mg THC bei 25 % THC)<sup>A</sup>

**Unerfahrene Patienten:** 10 mg Cannabisblüte pro Tag (ca. 2,5 mg THC bei 25 % THC)<sup>B</sup>

## Produktvariationen

Produktname	PZN 5g	PZN 15g	PZN 100g
HUALA 18/1 UK CIN	19753647	19753771	19753742
HUALA 20/1 UK CIN	19753682	19753601	19753707
HUALA 22/1 UK CIN	19753624	19753699	19753618
HUALA 25/1 UK CIN	19753759	19753630	19753653
HUALA 27/1 UK CIN	19753736	19753788	19753765

## Rezeptanforderungen

- Bei Cannabis muss die **exakte** Produktbezeichnung analog der Herstellervorgabe auf dem Rezept angegeben werden.
- Weiterhin muss die **exakte** patientenindividuelle Zubereitung und Dosierung mit aufgenommen werden.

## Quellennachweise

- <sup>1</sup>Yu, L., Yan, J., & Sun, Z. (2017). D-limonene exhibits anti-inflammatory and antioxidant properties in an ulcerative colitis rat model via regulation of iNOS, COX-2, PGE2 and ERK signaling pathways. *Molecular Medicine Reports*, 15(4), 2339–2346.
- de Almeida, A. A. C., Silva, R. O., Nicolau, L. A. D., de Brito, T. V., de Sousa, D. P., Barbosa, A. L. D. R., de Freitas, R. M., Lopes, L. D. S., Medeiros, J.-V., & Ferreira, P. M. P. (2017). Physio-pharmacological investigations about the anti-inflammatory and antinociceptive efficacy of (+)-limonene epoxide. *Inflammation*, 40(2), 511–522. <https://doi.org/10.1007/s10753-016-0496-y>
- <sup>2</sup>Murali, R., Karthikeyan, A., & Saravanan, R. (2013). Protective effects of D-limonene on lipid peroxidation and antioxidant enzymes in streptozotocin-induced diabetic rats. *Basic Clinical Pharmacology and Toxicology*, 112(3), 175–181.
- Yu, L., Yan, J., & Sun, Z. (2017). D-limonene exhibits anti-inflammatory and antioxidant properties in an ulcerative colitis rat model via regulation of iNOS, COX-2, PGE2 and ERK signaling pathways. *Molecular Medicine Reports*, 15(4), 2339–2346. <https://doi.org/10.3892/mmr.2017.6241>
- <sup>3</sup>Leite-Andrade MC, de Araújo Neto LN, Buonafina-Paz MDS, de Assis Graciano Dos Santos F, da Silva Alves AI, de Castro MCAB, Mori E, de Lacerda BCGV, Araújo IM, Coutinho HDM, Kowalska G, Kowalski R, Baj T, Neves RP. Antifungal Effect and Inhibition of the Virulence Mechanism of D-Limonene against *Candida parapsilosis*. *Molecules*. 2022 Dec 14;27(24):8884. doi: 10.3390/molecules27248884. PMID: 36558017; PMCID: PMC9788451.
- <sup>4</sup>d'Alessio PA, Bisson JF, Béné MC. Anti-stress effects of d-limonene and its metabolite perillyl alcohol. *Rejuvenation Res*. 2014 Apr;17(2):145–9. doi: 10.1089/rej.2013.1515. Epub 2014 Apr 8. PMID: 24125633.
- Alkanat M, Alkanat HÖ. D-Limonene reduces depression-like behaviour and enhances learning and memory through an anti-neuroinflammatory mechanism in male rats subjected to chronic restraint stress. *Eur J Neurosci*. 2024 Aug;60(4):4491–4502. doi: 10.1111/ejn.16455. Epub 2024 Jun 26. PMID: 38932560.
- <sup>A</sup>Müller-Vahl K., Grotenhermen F. Medizinisches Cannabis: Die wichtigsten Änderungen. *Deutsch Ärztl. International* 2017
- <sup>B</sup>Horlemann J, Schürmann N. DGS-Praxisleitlinie Cannabis in der Schmerzmedizin. Version: 1.0 für Fachkreise. Deutsche Gesellschaft für Schmerzmedizin e.V. 2018

Die angegebenen medizinischen Wirkungen beziehen sich auf mögliche Effekte des dominantesten Terpens in der Blüte. Die Angaben sind lediglich ein Anhaltspunkt für die passende Produktauswahl durch das medizinischen Fachpersonal und haben keinen Anspruch auf Vollständigkeit.