



Genetik

Cherry Cosmo. X Red Runtz



Geruch

fruchtig, Kirsche, beerig, candy



Geschmack

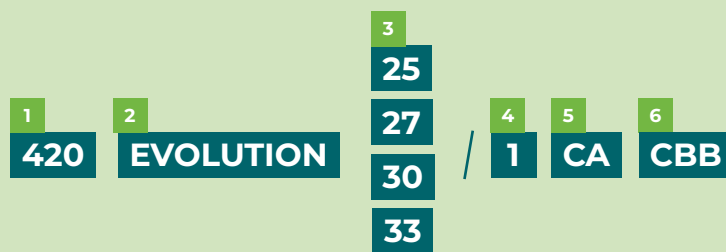
Kirsche, candy, leicht süß säuerlich



Wirkung

entzündungshemmend¹, antioxidativ²,
antimykotisch³, stresslösend⁴

Produktname



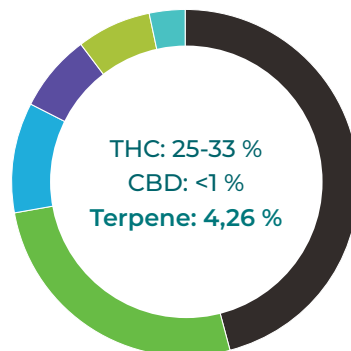
- 1 Eigenmarke
- 2 Produktlinie
- 3 THC SOLL
- 4 CBD SOLL
- 5 Herkunft
- 6 Kultivar

Details zu Cherry Bang Bang

Cherry Bang Bang ist ein indica-dominanter Hybrid aus Cherry Cosmo × Red Runtz. Die Sorte verbindet kirschig-beerige Aromen mit süß-fruchtigen, candyartigen Noten und steht für moderne medizinische Cannabisblüten mit ausgeprägtem Terpenprofil.

Laut Patientenfeedback wird Cherry Bang Bang vor allem mit entspannenden und zugleich inspirierenden Eigenschaften verbunden. Häufig genannte Einsatzbereiche sind Stressreduktion, Appetitanregung und die unterstützende Behandlung chronischer Schmerzen.

- 26% Delta Limonen
- 10 % Linalool
- 7 % Myrcen
- 7 % Beta-Caryophyllen
- 3 % Beta-Ociment
- 45 % 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)^A

Unerfahrene Patienten: 10 mg Cannabisblüte pro Tag (ca. 2,5 mg THC bei 25 % THC)^B

Produktvariationen

Produktname	PZN 5g	PZN 15g	PZN 100g
420 EVOLUTION 25/1 CA CBB	20719035	20718975	20718946
420 EVOLUTION 27/1 CA CBB	20718998	20718917	20719006
420 EVOLUTION 30/1 CA CBB	20719041	20719064	20719070
420 EVOLUTION 33/1 CA CBB	20719041	20718981	20719058



Rezeptanforderungen

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

Quellennachweise

¹Yu, 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>

²Murali, 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>

³Leite-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.

⁴d'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.

^AMüller-Vahl K., Grotenhermen F. Medizinisches Cannabis: Die wichtigsten Änderungen. *Deutsch Ärztebl. International* 2017

^BHorlemann 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 medizinische Fachpersonal und haben keinen Anspruch auf Vollständigkeit.