



Genetik

Donair Kush × Brents OG



Geruch

Erdig, Würzig, Süß, Orange, Herb-schwefelig



Geschmack

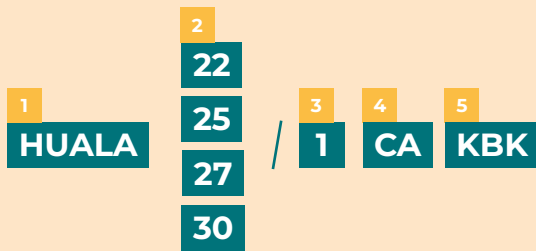
Erdig, Würzig, Süß, Orange, Harzig, Herb-schwefelig



Wirkung

entzündungshemmend¹, antioxidativ², antimykotisch³, stresslösend⁴

Produktname



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

Details zu Kebab Kush

Kebab Kush ist ein Indica-dominanter Hybrid aus Donair Kush × Brents OG. Das Aromaprofil ist geprägt von erdig-würzigen und herb-schwefeligen Noten, ergänzt durch süße sowie leicht säuerlich-orangene Nuancen und eine harzige Basis. Die mittelgroßen bis großen Blüten (2–5 cm) sind grün gefärbt und von einer sehr hohen Trichomdichte überzogen, wodurch sie teilweise weiß bis grau erscheinen.

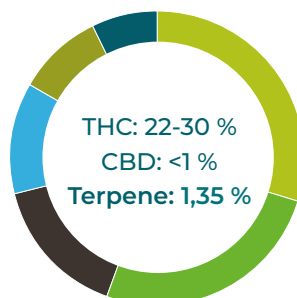
Patienten beschreiben Kebab Kush als entspannend bis sedierend. Erfahrungsberichte nennen mögliche Unterstützung bei ADHS, Depressionen, Angststörungen, Schmerzen und Schlafstörungen.

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 am Gesamtterpengehalt.
Prozentangaben sind Mittelwerte über mehrere Chargen.

- 29 % Beta-Caryophyllen
- 25 % Delta-Limonen
- 12 % Linalool
- 9 % Alpha-Humulen
- 7 % Guaiol
- 15 % Sonstige



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
HUALA 22/1 CA KBK	-	-	20942419
HUALA 25/1 CA KBK	-	-	20942477
HUALA 27/1 CA KBK	-	-	20942402
HUALA 30/1 CA KBK	-	-	20942508

Privat

Name, Vorname des Versicherten

Mustermann
Max
Musterstraße 7
12345 Musterstadt

geb. am

Versicherungsnummer

W4200000000

Personennummer

4200 1

Umsatz

000000000

W4200000000

000000000

000000000

01.01.2025

Karte gültig bis

Datum

Rp. (Bitte Leeräume durchschreiben)

1 30G CANNABISBLÜTEN HUALA 25/1 CA KBK

2 1-2X TÄGLICH X MG VERDAMPFEN UND INHALIEREN

Unterschrift des Arztes

Bezugsdatum

Apotheken-Nummer

Gesamt-Brutto

Arzneimittel-Nr./Hersteller-Nr.

Factor

Taxi

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 BCCV, 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 HO. 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.