

#### Genetik

Georgia Pie x Gastro Pop



#### Geruch

Cremig, Süß, Beerig, Rote Früchte



#### Geschmack

Cremig, Süß, Beerig, Rote Früchte



#### Wirkung

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

#### Produktnamen



1 Eigenmarke

2 Produktlinie

3 THC SOLL

4 CBD SOLL

5 Herkunft

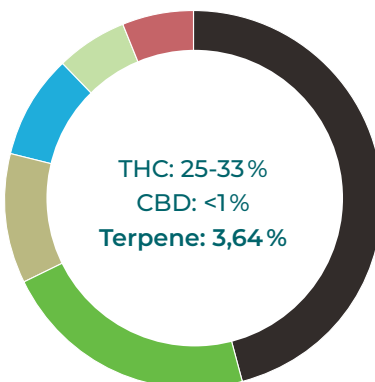
6 Kultivar

#### Details zu Berlin Berries

Berlin Berries ist ein exklusives medizinisches Cannabisprodukt, das von Compound Genetics gezüchtet und in Zusammenarbeit mit Four 20 Pharma speziell für den deutschen Markt selektiert wurde.

Dieser indica-dominante Hybrid vereint die herausragenden Eigenschaften von Georgia Pie und Gastro Pop, zwei renommierten Genetiken, die für ihr außergewöhnliches Aroma und ihre starke Trichomproduktion bekannt sind.

22 % D-Limonen
11 % Caryophyllen
9 % Linalool
6 % Selina-3,7(11)-dien
6 % Germacren B
46 % 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

Produktnname	PZN 5g	PZN 15g	PZN 100g
420 COMPOUND 25/1 CA BER	19824689	19824821	19824637
420 COMPOUND 27/1 CA BER	19824749	19824695	19824643
420 COMPOUND 30/1 CA BER	19824732	19824838	19824790
420 COMPOUND 33/1 CA BER	19824620	19824726	19824554

## Quellennachweise

<sup>a</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>b</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>5</sup>Müller-Vahl K., Grotzhermen F. Medizinisches Cannabis: Die wichtigsten Änderungen. *Deutsch Ärztebl. International* 2017

<sup>6</sup>Hofmann 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 Terpins in der Blüte. Die Angaben sind lediglich ein Anhaltspunkt für die passende Produktauswahl durch das medizinische Fachpersonal und haben keinen Anspruch auf Vollständigkeit.