

Genetik

Santa Cruz Haze x Skunk



Geruch

süß, würzig



Geschmack

Zitrone, Pinien, süß



Wirkung

Entzündungshemmend¹, neuroprotektiv²

Produktnamen



1 Eigenmarke

2 THC SOLL

3 CBD SOLL

4 Herkunft

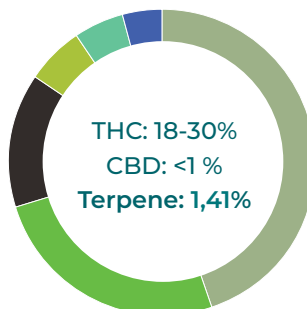
5 Kultivar

Details zu Hamburg Haze

Diese Sativa vereint die Genetik zweier besonderer Elternteile: Skunk und Santa Cruz Haze. Skunk ist bekannt für prägnante, würzige Aromen mit einer starken Wirkung, während Santa Cruz Haze eine kräftige, zitrusartige und süße Linie mit intensiver Potenz mitbringt.

Die Kombination dieser beiden Elternteile führt zu einer Sorte mit starken, würzigen Aromen, explosiver Wirkung und einem komplexen Aroma-Profil aus Zitrus, Süße und einem Hauch Skunk.

- 45 % Beta-Myrcen
- 25 % D-Limonen
- 6 % Beta-Caryophyllen
- 5 % Beta-Pinen
- 4 % Alpha-Pinen
- 14 % 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

Produktnname	PZN 5g	PZN 15g	PZN 100g
HUALA 18/1 CA HHH	-	-	20320764
HUALA 20/1 CA HHH	-	-	20320770
HUALA 22/1 CA HHH	-	-	20320882
HUALA 25/1 CA HHH	-	-	20320623
HUALA 27/1 CA HHH	-	-	20320793
HUALA 30/1 CA HHH	-	-	20320451

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.

Quellen nachweise

^AKlauke AL, Racz I, Pradier B, Markert A, Zimmer AM, Gertsch J, Zimmer A. The cannabinoid CB₂ receptor-selective hycannabinoid beta-caryophyllene exerts analgesic effects in mouse models of inflammatory and neuropathic pain. Eur Neuropsychopharmacol. 2014 Apr;24(4):608-20. doi: 10.1016/j.euroneuro.2013.10.008. Epub 2013 Oct 22. PMID: 24210682.

Katsuyama S, Mizoguchi H, Kuwahata H, Komatsu T, Nagaoaka K, Nakamura H, Bagetta G, Sakurada T, Sakurada S. Involvement of peripheral cannabinoid and opioid receptors in β-caryophyllene-induced antinociception. Eur J Pain. 2013 May;17(5):664-75. doi: 10.1002/ejpn.2149.2012.00242.x. Epub 2012 Nov 9. PMID: 23138934.

Fidyt K, Fiedorowicz A, Strzadala L, Szumny A. β-caryophyllene and β-caryophyllene oxide-natural compounds of anticancer and analgesic properties. Cancer Med. 2016 Oct;5(10):3007-3017. doi: 10.1002/cam4.816. Epub 2016 Sep 30. PMID: 27696789; PMCID: PMC5083753.

^BIrrera N, D'Ascola A, Pallio G, Bitto A, Mazzon E, Mannino F, Squadrato V, Arcoraci V, Minutoli L, Campo GM, Avenoso A, Bongiorno EB, Vaccaro M, Squadrato F, Altavilla D. β-Caryophyllene Mitigates Collagen Antibody Induced Arthritis (CAIA) in Mice Through a Cross-Talk between CB₂ and PPAR-γ Receptors. Biomolecules. 2019 Jul 31;9(8):326. doi: 10.3390/biom9080326. PMID: 31370242; PMCID: PMC6723248. Baradaran Rahimi V, Askari VR. A mechanistic review on immunomodulatory effects of selective type two cannabinoid receptor β-caryophyllene. Biofactors. 2022 Jul;48(4):857-882. doi: 10.1002/biof.1869. Epub 2022 Jun 1. PMID: 35648433.

^AMüller-Vahl K, Grotenerhermen 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.