

Bedromed spray

Sublingualspray



Bedromed spray ist eine Cannabinoid-Formulierung in pharmazeutischer Qualität, die aus den standardisierten *Cannabis-sativa*-L.-Chemovaren von Bedrocan gewonnen wird. Das Nanoemulsionsspray mit dosierter Verabreichung wurde entwickelt, um die sublinguale Resorption zu fördern, die Bioverfügbarkeit zu verbessern und die pharmakokinetische Variabilität zu verringern. Mit Bedromed spray wird Verordnern ein System zur präzisen und reproduzierbaren Verabreichung von Cannabinoiden angereicht.

Produktprofil



- Optimierte mukosale (Schleimhaut-) Absorption durch **fortschrittliche Emulsion**
- Abgeleitet aus mehreren standardisierten Bedrocan- Chemovars zur Sicherstellung einer **konsistenten Wirkstoffzusammensetzung**
- Entwickelt für den **schnellen Wirkeintritt** und **verbesserte Bioverfügbarkeit** durch eine wasserlösliche Formulierung
- Garantierte pharmazeutische Qualität durch **EU-GMP- zertifizierte Herstellung**

Wirkstoffe	Formulierung	Gehalt pro Sprühstoß (140 µL)	Ausgangsmaterial*	Trägerstoffe	Haltbarkeit	Verpackung	PZN
● THC	20 mg/mL	2.8 mg	Bedrocan®	LCT-Öl in Wasser-Emulsion	12 Monate	30 mL	20779043
● THC ● CBD	10 mg/mL 10 mg/mL	1.4 mg 1.4 mg	Bedrocan® & Bedrolina®	LCT-Öl in Wasser-Emulsion	12 Monate	30 mL	20779066
● CBD	20 mg/mL	2.8mg	Bedrolina®	LCT-Öl in Wasser-Emulsion	12 Monate	30 mL	20779072

● Nur THC ● Balanced ● Nur CBD

*) **Bedrocan®**, *Cannabis sativa* L. 'Afina' | **Bedrolina®**, *Cannabis sativa* L. 'Janna'



Arzneimittelstatus
Medizinal-Cannabis wird in Deutschland als verschreibungspflichtiges Arzneimittel eingesetzt und in der Regel als Rezepturarzneimittel in Apotheken hergestellt und abgegeben.

Über Bedrocan

Bedrocan gilt als Wegbereiter in der Herstellung von medizinischem Cannabis in pharmazeutischer Qualität. Seit 2003 liefert Bedrocan Cannabisblütenprodukte, die nach pharmazeutischen Standards hergestellt werden und Qualität, Sicherheit und Reproduzierbarkeit für Inhalationstherapien gewährleisten. Um den sich wandelnden klinischen Anforderungen gerecht zu werden, hat Bedrocan sein Portfolio um EU-GMP-zertifizierte oromukosale Darreichungsformen wie Bedromed spray erweitert.

Klinische Anwendung

Bestimmungsgemäße Verwendung (neueste klinische Erkenntnisse): Bedromed spray kann bei Erwachsenen mit chronischen Schmerzen unterschiedlicher Ursache sowie zur symptomatischen Linderung mittelschwerer bis schwerer Spastizität bei Multipler Sklerose in Betracht gezogen werden, wenn die Standardtherapie unzureichend ist.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen: Es gelten absolute und relative Kontraindikationen. Das Potenzial für Arzneimittelwechselwirkungen muss berücksichtigt werden.

Weitere Info?
Siehe **Behandlungsplanung**

Dosierung und Titration

Sublinguales Nanoemulsionsspray, das über eine Dosierpumpe verabreicht wird, die pro Betätigung 140 Mikroliter (µL) abgibt.

Individuelle Dosistitration

Leitlinie: Mit einer niedrigen Dosis beginnen und langsam steigern.

Anfangsdosis und Dosierungsschema (zweiwöchiger Zeitraum, Tag 1-14)

Bei einem (1) Sprühstoß werden je nach Formulierung bis zu 2,8 mg THC und 2,8 mg CBD abgegeben.

Active Substance	Formulierung	Einnahmezeitpunkt		Maximale Tagesdosis
		Anfangsdosis	Morgendosis	
Nur THC	20 mg/mL	1 Sprühstoß, abends	Vor 12 Uhr mittags, falls zutreffend	14 Sprühstöße (= 39,2 mg THC)
Zu gleichen Teilen	THC 10 mg/mL CBD 10 mg/mL	1 Sprühstoß, abends	Vor 12 Uhr mittags, falls zutreffend	15 Sprühstöße (= 21 mg THC + 21 mg CBD)
Nur CBD	20 mg/mL	1 Sprühstoß, abends	BVor 12 Uhr mittags, falls zutreffend	15 Sprühstöße (= 42,0 mg CBD)

Hinweis: Die Dosierung muss individuell auf den Patienten abgestimmt werden.

Bestellvorgang für Apotheken

Die Bestelldetails finden Sie unter **www.bedrocan.com/order**

Das Analysezertifikat (aktuelle Charge) erhalten Sie bei Ihrem Händler.

Disclaimer This document is provided to support the clinical decision-making of prescribers and pharmacists. The product has not been granted marketing authorisation; therefore, its safety and efficacy have not undergone formal regulatory evaluation. While every effort has been made to ensure the accuracy of the scientific information available at the time of publication, Bedrocan International makes no representations or warranties regarding clinical outcomes. Prescribers should review all available evidence and use this product in accordance with applicable national regulations, professional standards, and the individual patient's clinical circumstances.

Copyright © 2026 Bedrocan International All rights reserved. No part of this document may be reproduced, distributed or transmitted in any form or by any means, including photocopying, without the prior written consent of Bedrocan International. Date of preparation: August 2026

Contact Bedrocan
info@bedrocan.com
bedrocan.com