

Tabelle 1: Gruppeneinteilung der Roten Liste bezüglich der Anwendung eines Arzneimittels bei Schwangeren

Gruppe	
1	Bei umfangreicher Anwendung am Menschen ergab sich kein Verdacht auf eine embryotoxische/teratogene Wirkung. Auch der Tierversuch erbrachte keine Hinweise auf embryotoxische/teratogene Wirkungen.
2	Bei umfangreicher Anwendung am Menschen ergab sich kein Verdacht auf eine embryotoxische/teratogene Wirkung.
3	Bei umfangreicher Anwendung am Menschen ergab sich kein Verdacht auf eine embryotoxische/teratogene Wirkung. Der Tierversuch erbrachte jedoch Hinweise auf embryotoxische/teratogene Wirkungen. Diese scheinen für den Menschen ohne Bedeutung zu sein.
4	Ausreichende Erfahrungen über die Anwendung beim Menschen liegen nicht vor. Der Tierversuch erbrachte keine Hinweise auf embryotoxische/teratogene Wirkungen.
5	Ausreichende Erfahrungen über die Anwendung beim Menschen liegen nicht vor.
6	Ausreichende Erfahrungen über die Anwendung beim Menschen liegen nicht vor. Der Tierversuch brachte Hinweise auf embryotoxische/teratogene Wirkungen.
7	Es besteht ein embryotoxisches/teratogenes Risiko beim Menschen (1. Trimenon).
8	Es besteht ein fetotoxisches Risiko beim Menschen (2. und 3. Trimenon).
9	Es besteht ein Risiko perinataler Komplikationen oder Schädigungen beim Menschen.
10	Es besteht das Risiko unerwünschter hormonspezifischer Wirkungen auf die Frucht beim Menschen.
11	Es besteht das Risiko mutagener/karzinogener Wirkungen.