

泰康在线财产保险股份有限公司

附加恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险

（互联网专属）条款

在本条款中，“您”指投保人，“我们”、“本公司”均指泰康在线财产保险股份有限公司。

① 您与我们的合同

- 1.1 合同构成** 本附加险保险合同（以下简称“本附加险合同”）须附加于医疗保险合同（以下简称“主险合同”）。
- 本附加险合同的保险条款、保险单或其他保险凭证、投保书、与本附加险合同有关的投保文件、**合法有效（见 7.1）**的声明、批注、批单、其他书面或电子协议都是您与我们之间订立的本附加险合同的构成部分。
- 1.2 合同成立及生效** 您提出保险申请、我们同意承保，本附加险合同成立。
- 本附加险合同自我们同意承保、收取保险费并签发电子保险单开始生效，具体生效日以电子保险单所载的日期为准。
- 本附加险合同作为主险合同的组成部分，主险合同效力终止，本附加险合同效力亦同时终止；主险合同无效，本附加险合同亦无效。
- 1.3 合同约定事项** 本附加险合同与主险合同相抵触之处，以本附加险合同为准。本附加险合同未约定事项，以主险合同为准。

② 我们保什么、保多久

- 2.1 投保条件** 除另有约定外，本附加险合同的投保人、被保险人、受益人均与主险合同一致。
- 2.2 等待期** 您为被保险人首次投保本附加险或非续保本附加险时，自本附加险合同生效日起**30日（含）**为等待期。
- 在等待期内，被保险人经医院（见 7.2）专科医生（见 7.3）初次确诊（见 7.4）罹患本附加险合同所定义的恶性肿瘤（见 7.5），我们不承担赔偿保险金的责任，但向您无息退还所交保险费，同时本附加险合同终止。
- 您为被保险人续保本附加险的**无等待期**。
- 2.3 保险责任** 在本附加险合同保险期间内，被保险人在等待期后经医院专科医生初次确诊罹患本附加险合同所定义的恶性肿瘤且必须治疗的，我们对于被保险人因治疗该恶性肿瘤实际发生的**必需且合理（见 7.6）**的且同时满足以下条件的恶性肿瘤院外（见 7.7）特种药品（见 7.8）费用，在扣除本附加险合同约定的免赔额后按本附加险合同约定承担赔偿责任恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金的责任。
- 恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金**
- 赔偿恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金须同时满足以下条件：
- （一）该特种药品须由医院专科医生开具处方（见 7.9）、且为被保险人当前治疗必需的药品；

(二)每次特种药品处方仅限治疗保险期间内且在等待期后初次确诊的恶性肿瘤；

(三)每次特种药品处方剂量不超过一个月；

(四)该特种药品属于本附加险合同约定的药品清单(见 7.10)中的药品；

(五)被保险人须在我们指定药店(见 7.11)、且须符合本附加险合同“4.3 药品处方审核”和“4.4 恶性肿瘤院外特种药品指定药店购药流程”的约定购买或者领取特种药品。

被保险人初次确诊恶性肿瘤且首次购买特种药品的日期发生在本附加险合同保险期间内的,若本附加险合同保险期间届满时该恶性肿瘤治疗仍未结束或者发生恶性肿瘤转移的,对被保险人初次确诊恶性肿瘤且首次购买特种药品的日期发生在本附加险合同保险期间内的,自被保险人首次购买特种药品之日起 365 天内(含第 365 天)发生的符合本附加险合同约定的院外特种药品费用,我们仍按照本附加险合同保险责任约定承担赔偿责任。保险期间内及保险期间届满后累计赔偿金额以本附加险合同保险金额为限。

特种药品涉及慈善援助的,被保险人从慈善机构(见 7.12)获得援助的药品费用不纳入恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金的赔偿范围。

- 2.4 保险金额 保险金额是我们承担赔偿责任的最高限额。本附加险合同恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金与主险合同的年度累计保险金共用保险金额。当本附加险合同恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金及主险合同医疗保险金的累计赔偿金额达到主险合同约定的年度累计保险金额时,本附加险合同终止。
- 2.5 补偿原则 本附加险合同为费用补偿型保险合同,适用医疗费用补偿原则。若被保险人已从其他途径(包括但不限于社会基本医疗保险(见 7.13)、公费医疗(见 7.14)、工作单位、我们在内的任何商业保险机构等)获得本附加险合同责任范围内医疗费用补偿,我们仅对被保险人实际发生的符合本附加险合同约定的医疗费用扣除其从上述其他途径所获医疗费用补偿后的余额按照本附加险合同的约定进行赔偿。被保险人社保卡个人账户支出部分视为个人支付,不属于已获得的医疗费用补偿,不进行前述扣除。
- 2.6 赔偿比例 (一) 社保目录内特种药品费用赔偿比例
被保险人以参加社会基本医疗保险或者公费医疗身份投保,并以参加社会基本医疗保险或者公费医疗身份就诊并获得补偿的,赔偿比例为 100%;
被保险人以参加社会基本医疗保险或者公费医疗身份投保,但未以参加社会基本医疗保险或者公费医疗身份就诊并获得补偿的,赔偿比例为 60%;
被保险人以未参加社会基本医疗保险或公费医疗身份投保,赔偿比例为 100%。
(二) 社保目录外特种药品费用
无论被保险人是否以参加社会基本医疗保险或者公费医疗身份投保,赔偿比例均为 100%。
- 2.7 免赔额 本附加险合同免赔额为 0 元。
- 2.8 犹豫期 除另有约定外,本附加险合同的犹豫期与主险合同一致。

2.9 保险期间 除另有约定外，本附加险合同的保险期间与主险合同一致。

3 我们不保什么

- 3.1 责任免除 因下列情形之一导致被保险人发生恶性肿瘤特种药品费用的，我们不承担赔偿保险金的责任：
- （一）主险合同中列明的“责任免除”事项；
 - （二）仅有临床不适症状，入院诊断和出院诊断均不是本附加险合同约定的恶性肿瘤的治疗；
 - （三）使用不属于本附加险合同约定的药品清单中的药品或药物；
 - （四）特种药品处方的开具与中国国家药品监督管理机构批准的该药品说明书中所列明的适应症和用法用量不符；
 - （五）相关医学材料不能证明特种药品对被保险人所罹患的恶性肿瘤治疗有效；
 - （六）进行未经中国国家药品监督管理机构认可的试验性或者研究性治疗；
 - （七）在中国大陆境外（见7.15）的国家或地区接受治疗；
 - （八）在未经我们认可的医院（见7.16）接受细胞免疫治疗（见7.17）。

4 如何申请特种药品或申请保险金

- 4.1 保险事故通知 保险事故发生后，您、被保险人或受益人应当及时通知我们，我们接收到您、被保险人或者受益人的保险事故通知后，将在1个工作日内一次性给予理赔指导。故意或者因重大过失未及时通知，致使保险事故的性质、原因、损失程度等难以确定的，我们对无法确定的部分，不承担赔偿保险金责任，但我们通过其他途径已经及时知道或者应当及时知道保险事故发生的除外。
- 4.2 恶性肿瘤院外特种药品购药申请 在本附加险合同保险期间内，被保险人在等待期后经医院专科医生初次确诊罹患本附加险合同约定的恶性肿瘤，在该恶性肿瘤的治疗过程中，根据医院专科医生开具的用于治疗该恶性肿瘤的药品处方购药的，如果被保险人在就诊医院外购买药品处方中所列明的药品，且该药品属于本附加险合同约定的药品清单中的药品时，**保险金申请人（见7.18）**应向我们提交恶性肿瘤特种药品购药申请，并提供下列证明和资料。被保险人因特殊原因不能提供以下材料的，应提供其他合法有效的材料。**被保险人未能提供有关材料，导致我们无法核实保险事故的性质、原因、损失程度的，我们对无法核实部分不承担赔偿恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金的责任：**
- （一）理赔申请书；
 - （二）被保险人的**有效身份证件（见7.19）**；
 - （三）医院出具的完整病历资料（包括门急诊病历、处方，住院病历或出院记录以及检查报告等）；
 - （四）由医院专科医生出具的对被保险人的疾病诊断证明书以及由医院出具的与该疾病诊断证明书相关的病理显微镜检查、血液检验及其他科学方法检验报告；
 - （五）由医院专科医生出具的用于治疗该恶性肿瘤的药品处方及**特药院外购药证明（见7.20）**；

(六) 保险金申请人所能提供的与确认保险事故的性质、原因、损失程度等有关的其他证明和资料；

(七) 若保险金申请人委托他人申请的，还应提供授权委托书原件、委托人和受托人的身份证明等相关证明文件。受益人为无民事行为能力人或者限制民事行为能力人的，由其监护人代为申领，并需要提供监护人的身份证明等资料。

我们认为以上证明和资料不完整的，应当及时一次性通知您、保险金申请人补充提供有关证明和资料。

如果保险金申请人未提交恶性肿瘤院外特种药品购药申请或者恶性肿瘤院外特种药品购药申请审核未通过，我们不承担赔偿恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金的责任。

4.3 药品处方审核 恶性肿瘤院外特种药品购药申请审核通过后，我们将进行药品处方审核。对于药品处方审核中的**特殊情况（见 7.21）**，我们有权要求保险金申请人补充其他与药品处方审核相关的医学材料。

药品处方审核主要包括以下两方面：

(一) 根据经中国国家药品监督管理机构批准上市的该药品说明书（以药品处方开具时最新版本为准）所列明的适应症、基因检测指标、用法及用量和被保险人的基因检测指标审核药品处方；

(二) 根据被保险人的疾病状况审核被保险人是否对申请的院外特种药品已经**耐药（见 7.22）**。

如果药品处方审核未通过，我们不承担赔偿恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金责任。

4.4 恶性肿瘤院外特种药品指定药店购药流程 药品处方审核通过后，保险金申请人应携带药品处方、被保险人的有效身份证件及被保险人的中华人民共和国社会保障卡（如果被保险人不拥有社会基本医疗保险身份则无需提供社会保障卡）到指定药店购买或者领取特种药品。在部分指定药店，对于属于保险责任范围内的部分特种药品费用，可由我们与指定药店直接结算，**但保险金申请人应自行支付不属于保险责任范围内的特种药品费用。**

4.5 慈善赠药申请 如果被保险人用药时长符合我们认可的慈善机构援助赠药项目（以下简称“慈善赠药项目”）申请条件，我们将通知被保险人并安排我们授权的第三方服务商协助被保险人进行申请材料准备，被保险人须提供申请慈善赠药合理且必需的材料。慈善赠药申请经慈善机构审核通过后被保险人须到慈善赠药项目指定的药店领取赠药；**若被保险人未通过慈善赠药项目审核，保险金申请人须按照上述“4.3 药品处方审核”的约定进行药品处方审核。**

4.6 保险金申请 保险金申请人向我们申请赔偿保险金时，应提交以下材料。保险金申请人因特殊原因不能提供以下材料的，应提供其他合法有效的材料。**保险金申请人未能提供有关材料，导致我们无法核实保险事故的性质、原因、损失程度的，我们对无法核实部分不承担赔偿保险金的责任。**

(一) 理赔申请书；

(二) 保险金申请人的有效身份证件；

(三) 医院出具的完整病历资料（包括门急诊病历、处方，住院病历或出院

记录以及检查报告、检验报告等)；

(四) 由医院专科医生出具的被保险人疾病诊断证明书以及由医院出具的与该疾病诊断证明书相关的病理显微镜检查、血液检验及其他科学方法检验报告；

(五) 由医院专科医生出具的用于治疗该恶性肿瘤的药品处方及特药院外购药证明；

(六) 若被保险人未从其他途径获得药品费用补偿，需提供我们的指定药店出具的药品费用收据原件、药品费用清单；

若被保险人已从其他途径获得药品费用补偿，需提供药品费用清单、药品费用收据复印件、药品费用分割单原始凭证（如社会基本医疗保险或公费医疗结算单、我们在内的任何商业保险机构出具的理赔分割单、与工作单位及侵权人或侵权责任承担方达成的赔偿协议或和解协议或法院判决、调解生效的法律文书等取得药品费用补偿的证明）；

(七) 保险金申请人所能提供的与确认保险事故的性质、原因、损失程度等有关的其他证明和资料；

(八) 若保险金申请人委托他人申请的，还应提供授权委托书原件、委托人和受托人的身份证明等相关证明文件。受益人为无民事行为能力人或者限制民事行为能力人的，由其监护人代为申领保险金，并提供监护人的身份证明等资料。

以上证明和资料不完整的，我们将及时一次性通知您、保险金申请人补充提供有关证明和资料。

保险金申请人在恶性肿瘤院外特种药品购药申请中已提交的材料在保险金申请时无需再次提交。

被保险人的特种药品费用由我们的指定药店垫付的，保险金申请人应将申请和受领特种药品费用保险金的权利转让给我们的指定药店，由我们与我们的指定药店直接结算特种药品费用，我们不再接受保险金申请人对该部分保险金的申请。

4.7 保险金赔偿

我们收到保险金申请人的赔偿保险金请求及完整材料后，事实清晰、责任明确且无需调查的，应当在 5 个工作日内作出是否属于保险责任的核定；情形复杂需要调查的，应当在 30 日内作出核定。

我们应当将核定结果在 1 个工作日内通知保险金申请人；对属于保险责任的，在与保险金申请人达成赔偿保险金的协议后 10 日内，履行赔偿保险金义务。本附加险合同对赔偿保险金的期限有约定的，我们应当按照约定履行赔偿保险金的义务。

我们依照前款约定作出核定后，对不属于保险责任的，应当自作出核定之日起在 1 个工作日内向保险金申请人发出拒绝赔偿保险金通知书，并说明理由。我们自收到赔偿保险金的请求和有关证明、资料之日起 60 日内，对其赔偿保险金的数额不能确定的，应当根据已有证明和资料可以确定的数额先予赔偿；我们最终确定赔偿保险金的数额后，应当支付相应的差额。

如果被保险人本人作为恶性肿瘤院外特种药品费用医疗保险金受益人已向我们书面申领保险金，但在实际领取保险金前身故，保险金将作为其遗产，由我们向其合法继承人赔偿。

- 4.8 诉讼时效 保险金申请人向我们请求赔偿保险金的诉讼时效期间为2年，自其知道或者应当知道保险事故发生之日起计算。

5 如何支付保险费

- 5.1 保险费的支付 本附加险合同的保险费按照被保险人的年龄和所选保障计划确定。本附加险合同的保障计划由您和我们协商确定，并在保险单中载明。
除另有约定外，本附加险合同的保险费支付方式与主险合同一致。
- 5.2 续保 本产品为不保证续保合同。本产品保险期间为1年（或不超过1年）。保险期间届满或保险期间届满前30日内，您需要重新向我们申请投保本产品，并经我们同意，交纳保险费，获得新的保险合同。

6 如何退保

- 6.1 您解除合同的手续及风险 本附加险合同成立后将持续有效，直至保险单约定的保险期间届满或达到本附加险合同约定的终止条件。
如您申请解除本附加险合同，请填写解除合同申请书并向我们提供您的有效身份证件。
保险责任开始前，您要求解除本附加险合同的，我们应当无息全额退还您已交纳的保险费。
保险责任开始后，犹豫期内您要求解除本附加险合同的，我们将无息退还您所支付的全部保险费；犹豫期后您要求解除本附加险合同的，自我们接到解除保险合同申请书之时起，本附加险合同解除，我们自收到解除保险合同申请之日起30日内向您退还本附加险合同的未到期保险费（见7.23）。若本附加险合同已发生保险金赔偿，未到期保险费为零。
如主险合同解除，本附加险合同须同时解除。
您在犹豫期后申请解除合同会遭受一定经济损失。

7 释义

- 7.1 合法有效 本附加险合同所指合法有效均以中华人民共和国法律、行政法规、地方性法规、行政规章及有关规范性文件的规定为判定依据。
- 7.2 医院 指国家卫生部医院等级分类中的二级或二级以上公立医院普通部及我们扩展承保的医院普通部，但不包括观察室、特需医疗、国际医疗、联合病房、康复病房和干部病房以及附属于前述医院或单独作为诊所、康复、护理、疗养、戒酒、戒毒等或相类似的医疗机构或我们不予承保的医院。同时该医院必须具有符合有关医院管理规定设置标准的医疗设备，并且全日二十四小时有合格医师及护士驻院提供医疗和护理等服务。
注：我们扩展承保的医院名单和我们不予承保的医院名单将在保险单中载明。我们保留新增扩展承保医院的权利。对于新增后的扩展承保医院名单，我们将会在泰康在线官方渠道（包括但不限于官网、官微）公示。
- 7.3 专科医生 指同时满足以下四项资格条件的医生：

(一) 具有有效的中华人民共和国《医师资格证书》；

(二) 具有有效的中华人民共和国《医师执业证书》，并按期到相关部门登记注册；

(三) 具有有效的中华人民共和国主治医师或者主治医师以上职称的《医师职称证书》；

(四) 在二级或二级以上医院的相应科室从事临床工作三年以上。

7.4 初次确诊 指自被保险人出生之日起第一次经医院确诊患有某种疾病，而不是指自本附加保险合同生效之后第一次经医院确诊患有某种疾病。

7.5 恶性肿瘤 本附加保险合同所定义的恶性肿瘤指：

(一) **恶性肿瘤——重度**：指恶性细胞不受控制的进行性增长和扩散，浸润和破坏周围正常组织，可以经血管、淋巴管和体腔扩散转移到身体其他部位，病灶经**组织病理学检查**（见7.24）（涵盖骨髓病理学检查）结果明确诊断，临床诊断属于世界卫生组织（WHO, World Health Organization）《疾病和有关健康问题的国际统计分类》第十次修订版（**ICD-10**（见7.25））的恶性肿瘤类别及《国际疾病分类肿瘤学专辑》第三版（**ICD-O-3**（见7.26））的肿瘤形态学编码属于 3、6、9（恶性肿瘤）范畴的疾病。

下列疾病不属于“恶性肿瘤——重度”，不在保障范围内：

(1) **ICD-O-3 肿瘤形态学编码属于 0（良性肿瘤）、1（动态未定性肿瘤）、2（原位癌和非侵袭性癌）**范畴的疾病，如：

a.原位癌，癌前病变，非浸润性癌，非侵袭性癌，肿瘤细胞未侵犯基底层，上皮内瘤变，细胞不典型性增生等；

b.交界性肿瘤，交界恶性肿瘤，肿瘤低度恶性潜能，潜在低度恶性肿瘤等；

(2) **TNM 分期**（见7.27）为**I期或更轻分期**的甲状腺癌；

(3) **TNM 分期**为**T₁N₀M₀**期或更轻分期的前列腺癌；

(4) 黑色素瘤以外的未发生淋巴结和远处转移的皮肤恶性肿瘤；

(5) 相当于**Binet分期方案 A 期**程度的慢性淋巴细胞白血病；

(6) 相当于 **Ann Arbor 分期方案I期**程度的何杰金氏病； (7) 未发生淋巴结和远处转移且 **WHO 分级为 G1 级别**（核分裂像<10/50 HPF和 **ki-67≤2%**）或更轻分级的神经内分泌肿瘤。

(二) **恶性肿瘤——轻度**：指恶性细胞不受控制的进行性增长和扩散，浸润和破坏周围正常组织，可以经血管、淋巴管和体腔扩散转移到身体其他部位，病灶经**组织病理学检查**（涵盖骨髓病理学检查）结果明确诊断，临床诊断属于世界卫生组织（WHO, WorldHealthOrganization）《疾病和有关健康问题的国际统计分类》第十次修订版（**ICD-10**）的恶性肿瘤类别及《国际疾病分类肿瘤学专辑》第三版（**ICD-O-3**）的肿瘤形态学编码属于3、6、9（恶性肿瘤）范畴，但不在“恶性肿瘤——重度”保障范围的疾病。且特指下列六项之一：

(1) **TNM分期**为**I期**的甲状腺癌；

(2) **TNM分期**为**T₁N₀M₀**期的前列腺癌；

(3) 黑色素瘤以外的未发生淋巴结和远处转移的皮肤恶性肿瘤；

(4) 相当于**Binet分期方案A期**程度的慢性淋巴细胞白血病；

(5) 相当于**Ann Arbor分期方案 I 期**程度的何杰金氏病；

(6) 未发生淋巴结和远处转移且**WHO分级**为**G1级别**（核分裂像<10/50

HPF和ki-67≤2%)的神经内分泌肿瘤。

下列疾病不属于“恶性肿瘤——轻度”，不在保障范围内：

ICD-O-3肿瘤形态学编码属于 0（良性肿瘤）、1（动态未定性肿瘤）、2（原位癌和非侵袭性癌）范畴的疾病，如：

a.原位癌，癌前病变，非浸润性癌，非侵袭性癌，肿瘤细胞未侵犯基底层，上皮内瘤变，细胞不典型性增生等；

b.交界性肿瘤，交界恶性肿瘤，肿瘤低度恶性潜能，潜在低度恶性肿瘤等。

- 7.6 必需且合理** （一）符合通常惯例：指与接受医疗服务所在地通行治疗规范、通行治疗方法、平均医疗费用价格水平一致的费用。
- （二）医学必需：指被保险人接受的针对意外伤害或疾病本身的医疗服务以及相关医疗费用符合下列所有条件：
- （1）治疗意外伤害或者疾病合适且必须的、有医生处方或书面医嘱的项目；
 - （2）不超过安全、足量治疗原则的项目；
 - （3）接受的医疗服务范围是合适的而且经济有效；
 - （4）非试验性的、非研究性的项目；
 - （5）与接受治疗当地普遍接受的医疗专业实践标准一致的项目。
- 是否符合通常惯例或是否属于医学必需由我们根据客观、审慎、合理的原则进行审核；如果被保险人对审核结果有不同意见，可由双方认同的权威医疗机构或者权威医学专家进行审核鉴定。
- 7.7 院外** 指非被保险人就诊医院。
- 7.8 特种药品** 指本附加险合同期满日前在中国国家药品监督管理机构批准并已在中国上市的靶向药物和免疫治疗药物。药品的适应症以中国国家药品监督管理机构批准的药品说明书为准。
- 7.9 处方** 指由注册的执业医师在诊疗活动中为患者开具的、由取得药学专业技术职务任职资格的药学专业技术人员审核、调配、核对，并作为患者用药凭证的医疗文书。处方包括医疗机构病区用药医嘱单。
- 7.10 约定的药品清单** 指我们在承保时与您约定的属于保险责任的符合保险保障计划的药品清单。具体药品清单以我们在泰康在线官方渠道（包括但不限于官网、官微）的通知为准，我们保留对药品清单做出调整的权利，对于调整后的药品清单，我们将会泰康在线官方渠道（包括但不限于官网、官微）公示。
- 7.11 指定药店** 指我们授权的第三方服务商提供的药店名单中的药店。我们保留对上述指定药店名单做出适当调整的权利。我们指定的药店同时满足以下条件：
- （一）取得国家药品经营许可证、GSP 认证；
 - （二）具有完善的冷链药品送达能力；
 - （三）该药店内具有医师、执业药师等专业人员提供服务。
- 7.12 慈善机构** 指依法成立、符合《中华人民共和国慈善法》规定，以面向社会开展慈善活动为宗旨的非营利性组织机构。慈善机构可以采取基金会、社会团体、社会服务机构等组织形式。

- 7.13 社会基本医疗保险** 本附加险合同所称的社会基本医疗保险包括职工基本医疗保险、城镇居民基本医疗保险、新型农村合作医疗等政府举办的基本医疗保障项目。
- 7.14 公费医疗** 公费医疗制度，是国家为保障国家工作人员身体健康而实行的一项社会保障制度。国家通过医疗卫生部门向享受人员提供制度规定范围内的免费医疗预防。
- 7.15 中国大陆境外** 指中华人民共和国领土之外的国家或地区，以及香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区。
- 7.16 我们认可的医院** 指我们在承保时与您约定的医院清单。具体医院清单以我们在泰康在线官方渠道（包括但不限于官网、官微）的通知为准，我们保留对医院清单做出调整的权利，对于调整后的医院清单，我们将会泰康在线官方渠道（包括但不限于官网、官微）公示。
- 7.17 细胞免疫治疗** 指通过采集人体免疫细胞，在体外进行扩增和功能鉴定，然后向患者转输，达到杀灭血液及组织中的癌细胞、突变细胞，从而打破机体免疫耐受，激活和增强机体免疫的治疗方法。
- 7.18 保险金申请人** 指被保险人、受益人，被保险人、受益人的继承人或依法享有保险金请求权的其他自然人。
- 7.19 有效身份证件** 指由政府主管部门规定的证明其身份的证件，如：居民身份证、按规定可使用的有效护照、军官证、警官证、士兵证等证件。
- 7.20 特药院外购药证明** 指住院期间治疗所必需、医院药房无法提供，导致必须到医院外面药房购买的药物而需要由医院出具的院外购药证明文件。
- 7.21 特殊情况** 药品处方审核中的特殊情况主要包括：

（一）申请人在申请时提交的与被保险人相关的医学材料不足以支持药品处方审核；

（二）医学材料中相关的科学方法检验报告结果不支持药品处方的开具。
- 7.22 耐药** 指以下两种情况之一：实体肿瘤病灶按照 RECIST（实体瘤治疗疗效评价标准）出现疾病进展，即定义为耐药。非实体肿瘤（包含白血病、多发性骨髓瘤、骨髓纤维化、淋巴瘤等血液系统恶性肿瘤）在临床上常无明确的肿块或者肿块较小难以发现，经规范治疗后，按相关专业机构的指南规范，对患者骨髓形态学、流式细胞、特定基因检测等结果进行综合评价，得出疾病进展的结论，即定义为耐药。
- 7.23 未到期保险费** 指本附加险合同所具有的价值，通常体现为解除合同时，根据精算原理计算的，由我们退还的那部分金额。

犹豫期内退保的，未到期保险费=您已交纳保险费。

犹豫期后退保的，若保险费为一次性支付的：

未到期保险费=您已交纳保险费×[1-(保险单已生效天数/保险期间天数)]

若保险费为分期支付的：

未到期保险费=您已交纳当期保险费×[1-(当期已经过天数/当期总天数)]

已生效或已经过天数不足一天的按一天计算。若本附加险合同已发生保险金

赔偿，未滿期保险费为零。

- 7.24 组织病理学检查** 组织病理学检查是通过局部切除、钳取、穿刺等手术方法，从患者机体采取病变组织块，经过包埋、切片后，进行病理检查的方法。
- 通过采集病变部位脱落细胞、细针吸取病变部位细胞、体腔积液分离病变细胞等方式获取病变细胞，制成涂片，进行病理检查的方法，属于细胞病理学检查，不属于组织病理学检查。
- 7.25 ICD-10** 《疾病和有关健康问题的国际统计分类》第十次修订版（ICD-10），是世界卫生组织（WHO）发布的国际通用的疾病分类方法。
- 7.26 ICD-O-3** 《国际疾病分类肿瘤学专辑》第三版（ICD-O-3），是 WHO 发布的针对 ICD 中肿瘤形态学组织学细胞类型、动态、分化程度的补充编码。其中形态学编码：0 代表良性肿瘤；1 代表动态未定性肿瘤；2 代表原位癌和非侵袭性癌；3 代表恶性肿瘤（原发性）；6 代表恶性肿瘤（转移性）；9 代表恶性肿瘤（原发性或转移性未肯定）。如果出现 ICD-10 与 ICD-O-3 不一致的情况，以 ICD-O-3 为准。
- 7.27 TNM 分期** TNM 分期采用 AJCC 癌症分期手册标准。该标准由美国癌症联合委员会与国际抗癌联合会 TNM 委员会联合制定，是目前肿瘤医学分期的国际通用标准。T 指原发肿瘤的大小、形态等；N 指淋巴结的转移情况；M 指有无其他脏器的转移情况。