

第三者条件

本第三者条件の追加規定は、第三者プロバイダーのデータ又はソフトウェアに適用され、他の全ての契約条件に優先するものとします。

Converis

(a) Converis には第三者プロバイダーが所有する特定のソフトウェア（「製品」といいます）が組み込まれており、かかる第三者プロバイダーは、当該製品に関する全ての権利、権限、及び利益を有するものとします。ユーザーは以下のことに同意するものとします。(i) 製品（Converis に組み込まれている状態のもの）、不随資料、製品の素材、及びトレーニング資料における第三者プロバイダーの権利を保護すること、(ii) 適用法で認められている場合を除き、製品のオブジェクトコードのリバースエンジニアリング、逆コンパイル、又は逆アセンブルを行わないこと、(iii) 製品（Converis に組み込まれている状態のもの）、不随資料、製品の素材、及びトレーニング資料の使用に適用される全ての法律及び規制を完全に遵守すること、(iv) サービスビューロー、タイムシェアリング方式、又は許可されていないその他の方式で製品を使用しないこと、(v) Converis の再配布を行わないこと、並びに (vi) 理由の如何を問わず、製品を単独で使用しないこと。第三者プロバイダーはユーザーに対し、いかなる（明示的又は黙示的な）表明、保証、及び賠償も行わないものとします。

(b) 本合意によりユーザーは、製品（Converis に組み込まれている状態のもの）、不随資料、製品の素材、及びトレーニング資料（以下総称して「技術」といいます）は以下の対象となる可能性があることを了解するものとします。(a) 米国商務省産業安全保障局（「BIS」）の米国輸出管理規則を含む（ただしこれに限定されません）米国、欧州連合、及び英国の法令の下における輸出規制、(b) 米国財務省外国資産管理局（「OFAC」）と米国財務省が管理している経済制裁、及び (c) 技術の入手元と使用場所が米国、欧州連合、及び英国以外の場合、その当該法域の輸出入法 ((a)、(b)、及び(c)を総称して「輸出法」といいます)。

(c) ユーザーは以下のことを表明し保証するものとします。(x) お客様の輸出又は輸入権限が、米国商務省やその他の政府機関から一時停止、取り消し、又は拒否されていないこと、及び、(y) お客様は、輸出法によって商品やサービスの輸出が禁止又は制限されている国や地域に居住していないこと、もしくは、そのような国や地域を拠点とする会社や個人によって支配されていないこと。

(d) ユーザーは以下に対して技術の輸出、再輸出、又は移転を行わないものとします。(i) 何らかの情報資料や法的に認められた適用除外事項でない限り、適用される輸出法によって商品やサービスの輸出が禁止又は制限されている国、(ii) 技術やその一部を核、化学又は生物の材料や施設、もしくは兵器の拡散やミサイル開発目的で設計、開発、製造や使用することをユーザーが知る、又は知る理由のある個人や企業、(iii) BIS の Denied Persons List（取引禁止顧客リスト）又は OFAC の Specially Designated Nationals List（特定国籍業者リスト）で特定されている個人や企業などのように、米国政府の連邦機関によって米国との輸出取引に加わることが禁止されている個人や企業、又は (iv) 前述の制限を遵守せずに技術の輸出、再輸出又は移転を行うことを知っている、又は知る理由のある個人。

Cortellis

使用する Cortellis 製品に次の Refinitiv コンテンツが含まれる場合、Refinitiv によって課される以下の追加条件を適宜ご確認ください。

Cortellis 製品	Refinitiv コンテンツ
Cortellis Competitive Intelligence	IBES Estimates Fundamentals Aftermarket Research Transcripts Private Equity and Venture Capital
Cortellis Deals Intelligence	Private Equity and Venture Capital

「本情報製品」とは、Refinitiv が提供するデータやサービスをいいます。Refinitiv 又はその第三者プロバイダーは、本情報製品に関する、世界中で有効な、著作権、商標、特許、データベース権、企業秘密、ノウハウ、その他全ての知的財産権、又は類似の性質や同等の効力を有する保護の形態を含む全ての権利、権限、及び利益を所有し、保持するものです。ユーザーには、本情報製品に関連又は付随するいかなる財産的権利も許諾されません。本条件で明示的に許可されている場合又は Refinitiv から事前に書面で許可された場合を除き、形式や手段の如何を問わず、本情報製品について表示、実行、複製、配布、派生物の作成、又は改善を行うことは明示的に禁止されています。

ユーザーは、社内業務目的に限り、本情報製品を利用することができます。以下の事項を条件として、ユーザーは、本情報製品に含まれる本質的ではない量のデータのみをコピー、貼り付けし、社内に配布することができます。(a) ユーザーの業務上の目的に付随するものとして、又はかかる目的を達成するためのサポートとして配布すること、(b) 情報販売や商業出版に関連した、ユーザーによるデータの配布（手段や形式を問わない）ではなく、また、報道、マスメディア、又はインターネットでデータが複製されないこと、並びに (c) 可能な限り、データの提供元として Refinitiv 又はその第三者プロバイダーを明示すること。データが (i) 独立した商業的価値を有さず、(ii) Refinitiv が提供する製品やサービス（ダウンロードサービスを含みます）、又はその本質的な部分の代替として使用できない場合、そのデータは「本質的ではない量」であるとみなされます。

本情報製品に <https://www.refinitiv.com/en/policies/third-party-provider-terms> の“General Restriction/Notices” ページで規定された第三者データがに含まれている場合、“General Restriction/Notices”の条件がユーザーに適用されます。ユーザーは、本情報製品の特定のコンテンツへのアクセスが停止される場合があること、また、特定のコンテンツに対するアクセスは、Refinitiv の特別条件に基づくか、或いは特定のコンテンツの提供元である第三者プロバイダーからの指示に基づいて提供されることを了解するものとします。本条件に基づいて許諾された全ての権利はユーザーライセンスの終了や満了と同時に終了し、ユーザーは、本情報製品の使用を停止し、自らが所持又は管理を行っている本情報製品の全てのコピーを削除又は廃棄するものとします。

Refinitiv 及びその第三者プロバイダーのいずれも、本情報製品の提供にあたり中断やエラーが生じないこと、またその適時性、完全性、或いは正確性について保証せず、また本情報製品の使用によって得られる結果についていかなる保証も行いません。本情報製品の使用や本情報製品に対する依拠は、ユーザー単独の責任において行われるものとしします。

本情報製品が使用不能となった場合、或いは本情報製品に誤り、エラー、欠落、遅延、コンピューターウイルス、又はその他の欠陥があった場合、また原因の如何にかかわらず、本情報製品の使用に関連又は起因して破損、損害、請求、賠償責任、又は損失が生じた場合も、Refinitiv とその第三者プロバイダーは、ユーザー又はその他の事業者や個人に対し、いかなる責任も負いません。本情報製品は、いかなる種類の保証もなしに「現状有姿」で提供されます。本条件においては、黙示又は明示に関わらず、商品性、特定目的への適合性、権限、侵害その他についての黙示の保証を含む（ただしこれらに限定されるものではありません）いかなる保証も行われません。

いかなる場合も、Refinitiv 及びその第三者プロバイダーは、本情報製品に関連して生じた直接的、間接的、特別的、付随的、又は派生的損害、損失、又は費用（ただしこれらに限定されるものではありません）を含むあらゆる損害について、たとえ Refinitiv とその第三者プロバイダー又はこれらを代行する者がそうした損害、損失、又は費用が発生する可能性を知らされていたとしても、その責任を負うものではありません。さらに、Refinitiv とその第三者プロバイダーは、再販売業者の製品やサービスについて、いかなる責任も負わないものとしします。

Cortellis Competitive Intelligence

(a) お客様は、CUSIP データベースが Cortellis Competitive Intelligence 製品に含まれる場合、かかるデータベースが、現在及び将来において、CUSIP サービス・ビューロ、スタンダード&プアーズ（「S&P」といいます）及び米国銀行協会（「ABA」といいます）が所有しているかこれらに対してライセンスされた価値ある知的財産であること、並びにかかる資料やそれに含まれる情報につき、いかなる専有的権利もお客様に移転されるものではないことに合意します。お客様は、かかる資料の流用や不正使用が S&P 及び ABA に重大な損害を与えるものであることに合意します。従って、お客様は、流用や不正使用があった場合、S&P 及び ABA が差止による救済を求める権利を有することに合意します。お客様は、証券取引の通常の内処処理に関連する場合を除き、CUSIP データベースやそれに含まれる情報又はそれらの要約や一部を、媒体の如何を問わずいかなる者に対しても公表又は配布してはならないものとしします。さらに、お客様は、CUSIP 番号と記述の使用は、当該サービスの受領者たる第三者のために CUSIP の記述と番号のファイルを作成又は維持することを意図したものでなく、かかるファイルを作成又は維持する目的に用いられるものでもなく、また CUSIP マスターテープサービス、プリントサービス、電子サービス又は CD-ROM サービスの代替物を作成したり、これらの代替物として用いられたいことを意図したものでないことに合意します。S&P、ABA、又はこれらの関係会社のいずれも、CUSIP データベースに含まれる情報の正確性、適時性又は完全性についていかなる明示又は黙示の保証も行わないものとしします。かかる資料は全て、商品性や特定の目的や用途への適合性又は当該資料の使用により得られる結果につき何らの保証もなされず「現状有姿」でお客様に提供されるものであり、また S&P、ABA、又はこれらの関係会社のいずれも、過誤又は脱漏につき何らの責務又は責任も負わず、直接損害、間接損害、特別損害又は派生損害について、たとえかかる損害発生の可能性を S&P、ABA、又はこれらの関係会社が知らされていたとしても何ら責任を負わないものとしします。契約、不法行為その他根拠の如何を問わず何らかの請求原因による S&P、ABA、又はこれらの関係会社の責任は、いかなる場合においても、当該請求原因が生じた主張される月において当該資料へのアクセスの対価としてお客様が支払った料金の額を超えないものとしします。さらに、S&P 及び ABA は、自らの支配の及ばない事情に起因する遅延又は不履行及び不具合について何らの責務又は責任も負わないものとしします。

(b) Cortellis Competitive Intelligence のウェブサイトからダウンロード可能なソフトウェア（「Clarivate ソフトウェア」といいます）は（該当する場合）、Clarivate（「Clarivate」といいます）又は第三者プロバイダ

一の著作物です。お客様による Clarivate ソフトウェアの使用は、(該当する場合) Clarivate ソフトウェアに付随するか含まれるエンドユーザーライセンス契約(「Clarivate ソフトウェアライセンス契約」といいます)に従うものとします。お客様は、Clarivate ソフトウェアライセンス契約の条件に事前に同意しない限り、Clarivate ソフトウェアライセンス契約が付随するか含まれる Clarivate ソフトウェアをインストール又は使用してはならないものとします。Clarivate ソフトウェアに Clarivate ソフトウェアライセンス契約が添付されていない場合、Clarivate は、Clarivate 規約の条件に基づいて Clarivate ソフトウェアを使用するライセンスを許諾します。Clarivate ソフトウェア(PL/SQL コード、HTML、XML、Active X コントロール、Javascript、Java コード、Java アプレット又はウェブブラウザ・プラグインを含みますがこれらに限定されません)は、Clarivate 又はその第三者プロバイダーの所有物であり、著作権法及び国際条約の規定により保護されています。Clarivate ソフトウェアの複製や再配布は、法令上認められる最大限の範囲で明示的に禁止され、違反者は、最大限可能な範囲で訴追されます。上記を制限することなく、さらなる複製や複製を目的として Clarivate ソフトウェアを他のサーバーや場所に複製や複製をすることは明示的に禁止されており、Clarivate ソフトウェアは、仮に保証がなされる場合であっても、Clarivate ソフトウェアライセンス契約の規定のみに従って保証されます。

Derwent Data Analyzer

(a) ユーザーに対する通知：本合意を注意してお読みください。本合意はお客様(即ちエンドユーザー)と Search Technology, Inc (「Search Technology」といいます)間の法的な契約です。本製品に含まれる Search Technology のソフトウェアプログラム(「本ソフトウェア」といいます)は、本合意に基づいて使用される場合に限り Search Technology からライセンスされるものです。本ソフトウェアの全部又は一部を使用することで、お客様は本契約条件に合意するものとみなされます。お客様は、本合意がお客様により署名された交渉済契約書類と同じ法的強制力を持つことに同意するものとし、同意しない場合は本ソフトウェアを使用することができません。本ソフトウェアをライセンス無しに使用することはできず、また、本ソフトウェアは輸出規制が適用されるものです。

(b) 著作権：本ソフトウェアは Search Technology の所有物であり、米国著作権法及び国際協定条項によって保護されています。

(c) Search Technology は、本ソフトウェアがお客様の要件を満たすものであること、本ソフトウェアの操作が中断しないこと、エラーが発生しないこと、また本ソフトウェアの全てのエラーが修正されることについていかなる保証も行いません。Search Technology は、本ソフトウェアのリリース後に実施されたコンピューターハードウェアの操作特性やコンピューターの操作システムの変更により生じた問題、並びに Search Technology が提供したものではないソフトウェアと本ソフトウェアの相互作用により生じた問題に関して責任を負いません。

(d) 賠償責任の制限：Search Technology は、使用の喪失、業務の中断、或いは直接又は間接に関わらず、特別な場合や偶発的、又は結果として生じたいかなる場合においても、全ての種類の(逸失利益を含む)損失に対して責任を負わないものとします。これは訴訟方式に関わらず、たとえ Search Technology が損害の可能性を示唆されていた場合でも、また契約の記述や(過失を含む)不法行為の有無を問わず、また厳格な製造物責任の有無に関わらないものとします。管轄法域によっては偶発的又は結果的損害の排除や制限を許可しないため、上述の制限や排除はお客様に適用されない場合もあります。

(e) 輸出規制：本ソフトウェアは、米国商務省の輸出管理規制(EAR)の対象です。EARにより規制された場所、組織、人物に配布することは固く禁じられています。また、米国財務省の外国資産管理法(OFAC)特別指定国民リスト(List of Specially Designated Nationals and Blocked Persons)に含まれるいかなる者に対しても本ソフトウェアを輸出又は再輸出することは禁じられています。以下の証明において、「全ての拒否リスト」とは、EAR及びOFACが公表する禁輸対象及び禁輸国の全てのリストについて言及しているものとします。本製品を使用することにより、お客様は以下を証明するものとします。

(1) お客様は、全ての拒否リストのいずれにも含まれる者ではないこと。

(2) お客様は、全ての拒否リストのいずれかに含まれる国で本ソフトウェアを使用しないこと。

(3) お客様は、全ての拒否リストのいずれかに含まれる組織の関係組織ではないこと。

(4) お客様は、米国輸出規制により規制された人物、場所、組織に対して本ソフトウェアを輸出又は再輸出しないこと。

(f) リバースエンジニアリング：お客様は、本ソフトウェアを逆コンパイル又はリバースエンジニアリングせず、また、その他の方法により本ソフトウェアのソースコードを解析する試みをしないことに同意

するものとしします。

(g) その他の制限：本ライセンス契約は、本契約でお客様に許諾された権利を行使するための証明となります。お客様は本ソフトウェアを賃貸、リース、販売、譲渡することはできません。

Derwent Innovation

Corporate Tree 階層データのコンテンツセットに限定して適用される条件

(a) 1790 Analytics の標準免責条項：特許譲受人シソーラス・データは、対象特許機構の知的財産ポートフォリオの分析を容易にするため、1790 Analytics により提供されるものです。様々な特許庁からのデータの処理は多数の複雑な要素（異なる形式で表示された譲受人の名称の照合、合併・買収のトラッキング、特許の再譲渡を含みますがこれらに限定されません）を伴うため、1790 Analytics は、正確性、完全性、商品性又は特定の目的へのデータの適合性につきいかなる保証も行わないものとしします。1790 Analytics は、本データの使用（本契約において概算される特許データを有する組織のパフォーマンスのコンパイル、解釈、レポートング又は分析を含みますがこれらに限定されません）を原因の全部又は一部として生じた損失や傷害につき責任を負わないものとしします。

(b) 特許譲受人シソーラス・データは、1790 Analytics の著作物であり、特許譲受人シソーラスのデコンパイル、リバースエンジニアリング又はダウンロードは明示的に禁止されるものとしします。

Employer Vantage

お客様は、Employer Vantage によって提供される情報には Dun & Bradstreet, Inc.（「D&B」といいます）からライセンスされた情報（「本情報」といいます）が含まれていることを了解するものとしします。D&B は、自身又は Clarivate の名において本項の条件や制限の履行をお客様に課す権利を有する第三者受益者ですが、本合意に基づく義務の履行について責任を負うものではありません。本情報は、特定の企業とその子会社や関係会社の名称、並びにかかる企業の連絡先情報で構成されています。お客様は、お客様（並びにお客様の従業員と代理人）が、合法的な方法で本情報を使用することに同意し、さらに、以下に同意するものとしします。**(i) D&B** 又はその第三者情報プロバイダーは、本情報に関連していかなる種類の表明又は保証も行いません。これは本情報や本情報を提供するメディアの正確性、完全性、適時性、商品性又は特定目的への適合性を含みますが、これらに限るものではありません。**(ii) D&B** 又はその第三者情報プロバイダーは、本情報に関連する D&B の行為や不作為に全面的又は部分的に起因する、又はこれらを原因とするいかなる損失や傷害、結果的損害、付随的損害、特別損害、懲罰的損害又はその他の間接的損害について、たとえそれらについて事前に知らされていたとしても、お客様に対する責任を負いません。お客様は、以下 **(i)** 及び **(ii)** による本情報の使用に起因又は関連する D&B への請求や訴訟原因から D&B を補償し、免責し、防御することに同意するものとしします。**(i)** 本合意に基づく本情報へのアクセスや本情報の使用を許諾されていない個人や事業体、及び **(ii)** お客様がライセンスに違反して本情報を使用した可能性がある場合、お客様。

EndNote

EndNote desktop versionsに限定して適用される条件

(a) お客様は、以下に同意するものとしします。：

(i) PDFTron Systems Inc.のPDFNet SDKをEndNoteに組み込まれたコンポーネントとしてのみ使用します。

(ii) PDFNet SDKを作成、コンパイル、デバッグや同様の設計を目的として使用しません。

(iii) 逆コンパイル、デコンパイル、分析、リバースエンジニアリング、逆アセンブル又は分解、アンロック等、PDFNet SDKのソースコードや基本アルゴリズムを解読しようとするいかなる試みも行わないものとしします。また、PDFNet SDK のオブジェクトコードについても同様としします。

(iv) PDFNet SDKを改変、適合、翻訳、派生物の作成を目的として使用せず、また、PDFNet SDKを他のソフ

トウェアと結合させないものとします。

(b) お客様は、Clarivateから明示的に許可された場合を除き、PDFNet SDKに対するアクセス、インストール、ダウンロード、改変、転送、コピー、翻案、転写又は複合物の作成を行わないものとします。お客様の権利は、Clarivateにより明示的に許可された非独占かつ譲渡不可の権利とします。

(c) PDFTron Systems Inc. は、PDFNet SDKに関し、明示的にお客様に許諾された権利以外の全ての権利、権原、利益及びそれらに付随する全ての知的財産権と秘密情報の独占的な所有者です。

(d) お客様の義務は、PDFNet SDK をお客様が所有又は使用する期間有効に存続するものとし、PDFTron Systems Inc. は第三受益者として、お客様に対し、義務の履行を求める強制執行力を有するものとします。

Foundation IP

AWS カスタマーアグリーメント

お客様が購入した製品の一部では、アマゾンウェブサービス（「AWS」といいます）クラウドインフラストラクチャをサービスの技術環境として利用しています。お客様と Clarivate はいずれも、これらの条件及び要件を変更することができませんが、AWS によって適宜変更される可能性があります。本製品にアクセスすることで、お客様は「エンドユーザー」とみなされます。これに伴い、お客様は、AWS カスタマーアグリーメント (<http://aws.amazon.com/agreement>) に定められた、エンドユーザーとしての義務を遵守する義務があります。

Innography

AWS カスタマーアグリーメント

お客様が購入した製品の一部では、アマゾンウェブサービス（「AWS」といいます）クラウドインフラストラクチャをサービスの技術環境として利用しています。お客様と Clarivate はいずれも、これらの条件及び要件を変更することができませんが、AWS によって随時変更される可能性があります。本製品にアクセスすることで、お客様は「エンドユーザー」とみなされます。これに伴い、お客様は、AWS カスタマーアグリーメント (<http://aws.amazon.com/agreement>) に定められたエンドユーザーとしての義務を遵守する義務が生じます。

Hosted Memotech

AWS カスタマーアグリーメント

お客様が購入した製品の一部では、アマゾンウェブサービス（「AWS」といいます）クラウドインフラストラクチャをサービスの技術環境として利用しています。お客様と Clarivate はいずれも、これらの条件及び要件を変更することができませんが、AWS によっていつでも変更される可能性があります。本製品にアクセスすることで、お客様は「エンドユーザー」とみなされます。これに伴い、お客様は、AWS カスタマーアグリーメント (<http://aws.amazon.com/agreement>) に定められた、エンドユーザーとしての義務を遵守する必要があります。

OFF-X

お客様の OFF-X の使用に関する本契約に加えて、お客様は以下の条件を受諾するものとします。：

1. FDA 有害事象報告システム（FAERS）の利用規約。 <https://open.fda.gov/data/faers/> で入手できます。
2. PMDA JADER 利用規約。 <https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/adr-info/suspected-adr/0003.html> で入手できます。（PMDA JADER 利用規約の英語訳は、 <https://demo.targetfsafety.info/jader-terms-of-use-english-courtesy-translation> で入手できます。）

この利用規約の全ての点において日本語版が拘束力を持つことにより、英語訳は拘束力を持たないものとみなされます。

IP Cloud

IP Cloudは、Progress Software Corporation（「Progress」といいます）が提供する特定のソフトウェア製品をいい、その全ての改訂版、強化版、アップグレード版、及び新バージョンを含みます（これら全てを総称して「Progress製品」といいます）。Progress製品へのアクセスとその使用には、次の条件が適用されます。

(a) Progress製品を使用するお客様の権利は、限定的かつ非独占的なものであり、当社から明示的に許可されない限り、譲渡不可のものです。お客様は、以下の項目に同意するものとします。**(i)** IP Cloudに組み込まれたコンポーネントとしてのみ、Progress製品を使用すること、**(ii)** 開発、テスト、コンパイル、デバッグ、及びこれらと同様の設計時における目的のためにProgress製品を使用しないこと、**(iii)** 逆コンパイルやデコンパイル、解析、リバースエンジニアリング、逆アセンブルやディスアセンブル、ロック解除などの方法を用いてProgress製品のソースコードや基盤アルゴリズムを解明しようと試みたり、Progress製品のオブジェクトコードに対してこれらを試みたりしないこと、また、**(iv)** Progress製品について改変、翻案、翻訳や派生物の作成を行ったり、Progress製品を他のソフトウェアに統合したりしないこと。

(b) Progress製品には、追加の制限が適用される特定の第三者コンポーネントが含まれている場合や付随している場合があります。その場合、Progress製品に付随する「readme.txt」、「notices.txt」、又は同種の通知ファイル（「特別通知」といいます）に、該当するコンポーネントが明記されており、さらにそのコンポーネントに適用される特別ライセンス条件が記載されています。特別通知とおお客様のその他の合意事項との間に矛盾がある場合、特別通知が優先します（ただし、その特別通知に関連する第三者コンポーネントに係る部分に限られます）。

(c) Progressと（該当する場合）そのライセンサーは、Progress製品に伴うコンセプトや技術を含むProgress製品とその改定版、強化版、アップデート又はアップグレード版に関連又は付随する全ての権利、権限、及び権益の独占的所有権を保持します。これはProgress製品に関連する全ての知的財産権や秘密情報の所有権を含みますが、お客様に明示的に許諾された権利と特権の範囲のみを対象とします。Progress製品に含まれる全ての著作権、企業秘密、又はその他の所有権に関する表示は保持しなければならず、変更してはなりません。

(d) Progress製品は、Progressにより「現状有姿」かつ保証なしで提供されるものであり、Progressやその関係会社とこれらのライセンサーやサプライヤーは、直接損害、特別損害、付随的損害、派生的損害などいかなる種類の損害かに関わらず、お客様に対し一切の賠償責任を負いません。

(e) お客様は、アメリカ合衆国で随時制定される輸出に関する全ての法律と規制を常に遵守し、お客様によるProgress製品の使用がかかる法律に違反している旨のあらゆる申し立てからProgressを補償し、防御し、さらに、その違反の請求や違反調査の結果に関する全ての費用、罰金、賠償、又は料金を支払うものとします。

(f) お客様が米国政府機関である場合、次の限定的権利条項が適用されます。本製品は「商用コンポーネント」（米国連邦規則集 48 巻 2 条 101 項の定義による）であり、「商用コンピューターソフトウェア」と「商用コンピューターソフトウェアドキュメント」（それぞれ、米国連邦規則集 48 巻 252 条 227-7014 項(a)(1)と米国連邦規則集 48 巻 252 条 227-7014 項(a)(5)の定義による）で構成され、該当する場合、米国連邦規則集 48 巻 12 条 212 項及び米国連邦規則集 48 巻 227 条 7202 項の用途で使用されます。（これら全ての条項は随時改正される可能性があり、改正された場合はその最新版を指します）。該当する場合、米国連邦規則集 48 巻 12 条 212 項と米国連邦規則集 48 巻 227 条 7202 項及び米国連邦規則集のその他の関連条項（これら全ての条項は随時改正される可能性があり、改正された場合はその最新版）に従い、全ての米国政府機関は、本製品の取得にあたり、本製品に付随するライセンス契約に記載されている権利のみが付与されます。

(g) Progress製品の所有や使用を続ける限り、お客様の義務は存続し、Progressは、第三者受益者としてお客様に義務の履行を課すことができます。

(a) The U.S. National Library of Medicine (NLM) National Institute of Health, Department of Health and Human Services は、合理的な注意義務に基づいてデータが作成されていることを表明します。かかる表明のほかには、明示又は黙示にかかわらず、NLM はいかなる表明も保証も行わないものとします。これには、NLM データに関する商品性や特定の目的への適合性についての黙示の保証も含まれますが、これに限定されず、また、NLM はそのような保証及び表明を明確に排除します。

(b) お客様による MEDLINE®又は PUBMED®の使用は、本契約の遵守を条件とします。本契約に基づき許諾された NLM データの複製、販売、又は再配布により生じたアップデート版を含む MEDLINE®又は PUBMED®を使用する場合、以下に規定する要件を遵守しなければならないものとします。

(i) 以下の要件は、お客様の製品、サービス、アプリケーションが、データのスタティックバージョンに基づくものではなく、むしろ、新レコードの追加、修正レコードの差し替え、又は NLM から提供された削除済みレコードの除去により、定期的又は不定期にアップデートされるものである場合に適用されます。以下の NLM 要件は、アップデートされた製品、サービス、アプリケーションに限られた人数にのみ利用可能であるか、又は多数の人に利用可能であるかにかかわらず、また、アップデートされた製品、サービス、アプリケーションの使用が制限されているか否かにかかわらず、適用されます。

(ii) 以下の各項目は、ライセンスされた MEDLINE®又は PUBMED®データの使用に適用されます。条項に続いて記載されたカッコ内のデータベースの名称は、その条項が当該データの使用にも適用されることを示しています。

(iii) 適用される場合、お客様は、

(1) 以下のデータ表示要件を遵守するものとします。

(A) 製品、サービス、アプリケーションが MEDLINE®又は PubMed®の引用データを表示する引用検索システムであって、製品、サービス、アプリケーションが、NLM における PubMed の対応するレコードへ直接の電子的リンクを提供するものではない場合、少なくとも、各レコードに対して以下に定めるデータ要素の最小セットが表示されなければならないものとします。なお、製品、サービス、アプリケーションが MEDLINE®又は PubMed®の引用データを表示する引用検索システムであって、製品、サービス、アプリケーションが、NLM における PubMed の対応するレコードへ直接の電子的リンクを提供する場合、表示を要求される最小データ要素セットは存在しないものとします。

(B) 製品、サービス、アプリケーションが MEDLINE®又は PubMed®レコードに由来するデータを検索するものであって、ベースとなった PubMed®のデータへの直接の電子的リンクを提供しない場合、少なくとも、当該データが由来する下層引用に関連付けられる NLM PMID が表示されなければならないものとします（これによりユーザーは、PubMed®でレコードを取得できます）。製品、サービス、アプリケーションが MEDLINE®又は PubMed®に由来するデータを検索するものであって、ベースとなった PubMed®のデータへの直接の電子的リンクを提供する場合、表示を要求されるデータ要素は存在しないものとします。

(2) 全ての配布済レコードと置き換わるファイル(例えば毎年の MEDLINE®又は PubMed®ベースラインファイル)を、本契約上お客様が当該ファイル入手可能な状態になってから 90 日以内に組み込むこととします。お客様は、自己の製品、サービス、アプリケーションに使用した NLM データが最新のものであるか否かを、使用したデータファイルの直近のものを NLM がリリースした日（NLM がそのファイルをサーバーに置いた日）に基づき、明確かつ目立つ方法で通知しなければならないものとします。（Catfile, Catfile Plus, Serfile, CCRIS, ChemDplus® Subset, DIRLINE®, HSB® D®, GENE-TOX, TOXLINE® Subset にも適用されます）

(3) 新規の又はメンテナンスされたレコードを含む定期的なアップデートファイルの組み込みや、削除されたレコードの除去を、それらがお客様に入手可能となった後、少なくとも 30 日に一度、NLM が推奨する最良実施例に従って行うものとします（Catfile, CatfilePlus, SerFile にも適用されます）。最良実施例の代わりに以下を行うことも可能です。お客様の判断により、これより少ないアップデートであってもお客様の製品、サービス、アプリケーションの適合性に悪影響がない場合は、アップデートは 30 日毎よりも低い頻度で行ってもよいものとします。この場合にも、本項の条件は依然として適用されるものとします。お客様の製品、サービス、アプリケーションが、ある年度においてアップデートされたにもかかわらず、NLM が新規、メンテナンス、又は削除されたレコードを入手可能としてから 30 日以内のアップデートを行っていない場合、お客様は、その製品、サービス、アプリケーションが、NLM から入手できる最新の正確な生物医学又は科学データを反映していない可能性があることを、明確かつ目立つ方法で通知しなければならないものとします。いずれの場合においても、お客様の製品、サービス、アプリケーションに使用されている NLM データが最新のものであるか否かは、NLM が最新の使用ファイルをリリースした日

(NLM が当該ファイルをサーバー上に置いた日)に基づくことを、お客様は、明確かつ目立つ方法で通知しなければならないものとします。

(4) 抄録や、全部又は一部撤回された出版物中の用量の誤りについては、当該レコードが NLM から配信されてから 30 日以内に、その誤りを通知するための合理的な措置を取るものとします。推奨文言の例は以下の通りです。「公開済 PMID1234567 の抄録中の用量の誤りは、当該レコードの現バージョンでは修正されています。」「PMID1234567 で引用されている論文は、PMID9876543 に引用されている項目により撤回されました(又は一部撤回されました)。」。

(5) NLM が提供したコンテンツのいずれも不正確にならないような方法で、アップデートや付加価値付与を行うものとします。(Catfile, CatfilePlus, Serfile, CCRIS, ChemIDplus Subset, DIRLINE, HSDB, GENE-TOX, TOXLINE Subset にも適用されます。)

(6) お客様による新しいレコードの追加、メンテナンスされたレコードの適用、削除されたレコードの除去のアップデート頻度を、明確かつ目立つ方法で記載するものとします。(Catfile, CatfilePlus, Serfile, CCRIS, ChemIDplus Subset, DIRLINE, HSDB, GENE-TOX, TOXLINE Subset にも適用されます)

(7) アップデート又はメンテナンスされたバージョンに置き換えられたアップデート又はメンテナンスされていない NLM データ又は NLM データベースに由来するデータを含む製品、サービス、アプリケーションへのアクセスを防ぐための合理的な措置を取るものとします。(CCRIS, ChemIDplus, Subset, DIRLINE, HSDB, GENE-TOX, TOXLINE Subset にも適用されます。)

(8) MEDLINE® / PubMed® 最少データ要素

MEDLINE® 又は PubMed® のレコードに含まれる場合、次の表の要素は、以下の条件が全て存在しているとき、お客様の製品、サービス、アプリケーションを表示するために必要な最少セットです。

(A) 上記(b)項が適用される。(つまり、お客様の製品、サービス、アプリケーションはスタティックバージョンのデータに基づくものではありません。)

(B) お客様の製品、サービス、アプリケーションは、MEDLINE® 又は PubMed® の引用データを表示する引用検索システムです。

(C) 表示されたデータから、NLM による PubMed® の対応するレコードへの直接のリンクがない。(お客様の製品、サービス、アプリケーションに表示されたデータから NLM による PubMed® の対応するレコードへの直接のリンクがある場合、お客様の製品、サービス、アプリケーションに以下の全ての要素を表示する必要はありません。)

検索ステータスに「X」が表示されている要素は、検索が可能でなければならないものとします。

要素名 要素の意味 検索ステータス

AuthorList	著者	X
PubDate	出版日	
DateRevised	レコードが最後に改訂された日***	X
Pagination	ページ数	

ELocationID (Psginstion が含まれているときのオプション) 電子的ロケーション ID

(DOI 及び/又は PII)

MedlineTA	ジャーナルタイトルの略記*	X
ArticleTitle	論文タイトル**	X
PMID	固有の識別子***	X
Volume	ジャーナルの巻	

Comments/Corrections コメント、誤字、撤回、その他

*この代わりに、完全なジャーナルタイトル(要素名=TITLE)を用いてもよいものとします。

**論文タイトル中の個々の単語は、直接検索することが可能でなければならないものとします。

***公開されているアプリケーションにおいては、非表示としてもよいが、内部的には(品質保証を目的として)検索可能でなければならないものとします。

(c) 本契約に基づき、お客様が、MEDLINE®又は PUBMED®のレコード、若しくはは MEDLINE®又は PUBMED®に由来するデータを、再配布や再送信することが許諾されている場合、アメリカ国立医学図書館(NLM)

の全てのレコードやレコードの一部で再配布や再送信されるものについては、それが NLM のデータに由来することを表示しなければならないものとします。

(d) 以下のいずれかから構成されるものを含め、あらゆる電子的又は印刷された製品、サービスアプリケーションについて、お客様は、NLM が MEDLINE® 又は PubMed® のデータソースであることを、明確かつ目立つ方法で記載しなければならないものとします。1) NLM からライセンスされたデータのみ。2) 他のソースからのデータと統合されたか又は共に表示されている、NLM が提供したデータの全部又は一部。3) NLM からライセンスされたデータに由来する情報又はデータ。

推奨される帰属表示は以下の通りです。

“From MEDLINE®/PubMed®, a database of the U.S. National Library of Medicine.”

“Title and MeSH Headings from MEDLINE®/PubMed®, a database of the U.S. National Library of Medicine.”

“Protein-gene relationships mined from MEDLINE®/PubMed®, a database of the U.S. National Library of Medicine.”

(e) MEDLINE® 及び PubMed® の複製、販売又は再配布は、フェアユースガイドライン及び著作権法に準拠していなければなりません。

(i) NLM データはアメリカ合衆国政府機関により作成されており、アメリカ合衆国政府の著作物であってアメリカ合衆国著作権法では保護されないが、それ以外の国の著作権法によって保護されるものや、アメリカ合衆国著作権法により保護され得る出版物の抜粋を含みます。

(ii) データの送信、複製、再配布又は商用使用を含め、著作権のあるマテリアルの使用に関連して、NLM は何ら責任又は義務を負わないものとします。著作権、フェアユース、又は知的財産権のその他の側面について、NLM は何ら法的アドバイスを提供しないものとします。抜粋、抄録などの著作権のあるマテリアルの何らかの送信又は複製を考えている者は、弁護士に相談することが推奨されます。

最終更新: 2022 年 6 月