

第三方条款

此附加条款适用于第三方的内容和/或软件的条款和条件，并优先于一切其他协议条款。

MEDLINE®/PUBMED®

(a) 美国国家医学图书馆（NLM）、美国国家生物技术中心、美国卫生和公共服务部声明其数据是依据合理标准生成的。除本声明之外，NLM 不做任何声明与保证，无论是明示的还是默示的。这包括但不限于，关于 NLM 数据对任何特定目的的适销性或合适性，而且 NLM 特别否认该等保证和声明。

(b) 客户需根据本协议的规定使用 MEDLINE®/PubMed®。使用源于本协议下授权的 NLM 数据的复制、销售或再分发的更新的 MEDLINE®/PubMed®需符合以下要求：

(i) 以下要求适用于客户产品/服务/应用不是基于静态数据，而是基于常规的或不常规的数据并加入，替换或删除 NLM 提供的记录。下述 NLM 要求不限于更新的产品/服务/应用是否可用于有限的人数或很多人，而且也不限于该更新的产品/服务/应用是否是限制使用或非限制使用。

(ii) 下述每项内容适用于授权的 MEDLINE®/PubMed®数据的使用。括号中某一条款后的数据库名称的意思是该条款也适用于数据的使用。

(iii) 如适用，客户应该：

(1) 遵守下述数据显示的要求：

(A) 如果产品/服务/应用是一款显示 MEDLINE®/PubMed® 引文数据的引文检索系统，并且该产品/服务/应用不提供 NLM 中 PubMed 的相应记录的直接电子链接，那么下述每条记录的最小数据元素集应该被显示。如果产品/服务/应用是一款显示 MEDLINE®/PubMed® 引文数据的引文检索系统，并且该产品/服务/应用提供 NLM 中 PubMed®的相应记录的直接电子链接，则没有最小数据元素集的显示要求。

(B) 如果产品/服务/应用从 MEDLINE®/PubMed® 的衍生记录中检索数据，且在 PubMed®中不提供这些记录的直接电子链接，那么至少 NLM PMID(s) 以及这些数据中衍生的引文应该被显示（这使得用户可以或者 PubMed®中的记录）。如果产品/服务/应用从 MEDLINE®/PubMed® 的衍生记录中检索数据，且在 PubMed®中提供这些记录的直接电子链接，则不需要显示任何数据元素。

(2) 用于替代之前被分发的记录的合并文件

（如 MEDLINE®/PubMed®年度基线文件）将在九十（90）天内向客户开放。客户应清楚知晓，

其产品/服务/应用中使用的 NLM 数据是基于 NLM 最后一次公布使用数据的日期（如 NLM 将文件放在其服务器上的日期）。[同时也适用于 Catfile, CatfilePlus, Serfile, CCRIS, ChemIDplus® 子集, DIRLINE®, HSDB®, GENE-TOX, TOXLINE® 子集]

(3) 根据 NLM 推荐的最佳实践方法，客户需在记录对其可用之后至少每三十（30）天一次，将包含新的和/或维护的记录合并到定期更新的文件中，并移除已经删除的记录。[同时也适用于 Catfile, CatfilePlus, Serfile]。以下可选的推荐最佳实践方法也被允许：如果，客户认为，客户的产品/服务/应用的适用性并没有因为频率更少的更新所影响，那么客户可以少于每三十（30）天更新一次的频率进行更新。在这种情况下，本条款中的相关要求仍然适用。如果客户的产品/服务/应用在一个日历年中进行了更新但不是 NLM 新的/维护的/删除的记录可用后的三十（30）天之内进行的更新，客户应清楚的知晓客户的产品/服务/应用可能不会反映出

NLM 最新/最精确的生物医学/科学的可用数据。无论在何种情况下，客户应清楚的知晓，其产品/服务/应用中使用的 NLM 数据是基于 NLM 最后一次公布使用数据的日期（如 NLM 将文件放在其服务器上的日期）。

(4) 在 NLM 发布记录之后的三十（30）天内采取合理的步骤报告摘要文献或缩编文献或部分缩编文献中的用量错误。建议的措辞实例：“PMID1234567 摘要中的已公布的用量错误已经在本版记录中得到修正。”“PMID1234567 的引用文章是由 PMID9876543 中的引用条款缩编（或部分缩编）的。”

(5) 在不会导致 NLM 提供的内容错误的情况下进行更新或任何增值活动。[同时也适用于 Catfile, CatfilePlus, 和 Serfile, CCRIS, ChemIDplus 子集, DIRLINE, HSDB, GENE-TOX, TOXLINE 子集]

(6) 以适当且清晰的方式描述客户增加的新纪录，维护记录的应用和删除记录的移除的频率。[同时也适用于 Catfile, CatfilePlus, Serfile, CCRIS, ChemIDplus 子集, DIRLINE, HSDB, GENE-TOX, TOXLINE 子集]

(7) 采取合理的步骤防止对包含已经被更新所替代和/或维护版本的 NLM 数据或从 NLM 数据库中衍生的产品/服务/应用。[同时也适用于 CCRIS, ChemIDplus® 子集, DIRLINE, HSDB, GENE-TOX, TOXLINE 子集]

(8) MEDLINE®/PubMed®最少数据元素集在下列所有条件存在的情况下，在 MEDLINE®/PubMed®记录中显示时，以下元素为从客户的产品/服务/应用中显示的最少集合：

(A) 上述第 b 款适用（即客户的产品/服务/应用并不是基于静态数据）

(B) 客户的产品/服务/应用是显示 MEDLINE®/PubMed® 引文数据的引文检索系统。

(C) 显示的数据没有链接 NLM 上的相关 PubMed 记录的直接链接。（如果在客户的产品/服务/应用中有对 NLM 上的 PubMed 相关记录的直接链接，下面元素不要求全部显示在客户的产品/服务/应用中。）

在“检索状态”栏中划“X”元素必须可供检索

元素名称	元素意义	检索状态
AuthorList	作者	X
PubDate	发布的日期	
DateRevised	记录最后被修改的日期***	X
Pagination	分页	
ELocationID (如果“分页”被显示)	电子 ID 定位 (DOI 和/或 PII)	
MedlineTA	期刊名称缩写*	X
ArticleTitle	文章标题**	X
PMID	唯一标识***	X
Volume	期刊卷	
Comments/Corrections	注释、勘误、撤回等	

*可能会被期刊全称（元素名称=Title）替代。

**文章标题中的没一个单词必须可被直接搜索。

***可能会被公开的应用屏蔽但是必须在内部可以被搜索（为质量保证的目的）。

(c) 如果客户被允许再分发或传播 MEDLINE®/PubMed®中的记录或衍生数据，所有被再分发或传播的完整或部分的美国国家医学图书馆（NLM）的记录必须被认定为从 NLM 数据中衍生的。

(d) 所有客户应清楚知晓 NLM 为 MEDLINE®/PubMed®的所有以电子或印刷形式的产品/服务/应用的数据源，包括那些可能包含：1) 仅 NLM 授权的数据；2) 与其它数据源的数据合并或同时显示的完整或部分的记录，或 3) 从 NLM 授权的数据中衍生的信息/数据。

推荐的措辞实例：

“来自于 MEDLINE®/PubMed®，一个美国国家医学图书馆的数据库”

“标题和医学主题词来自于 MEDLINE®/PubMed®，一个美国国家医学图书馆的数据库。”

“蛋白基因关系源自 MEDLINE®/PubMed®，一个美国国家医学图书馆的数据库。”

(e) MEDLINE®/PubMed®的复制、销售或再分发必须符合合理使用指南和版权法。

(i) NLM 数据是由美国政府部门制作的，包含了不受美国版权法保护但却可能受其它国家版权法保护的作品，同时也包含受美国版权法保护的出版物的摘要。

(ii) NLM 对于受版权法保护的材料的的使用，包括传输、复制、再分发或商业使用不承担任何责任和义务。NLM 不提供关于版权、合理使用或其它知识产权方面的任何法律意见。任何试图对受版权法保护的材料如摘要进行传输或复制的个人均需向其法律顾问进行咨询。

最终更新日期：2021 年 5 月