

华泰财险恶性肿瘤基因检测津贴保险费率表

一、保险费计算公式

每一被保险人保险费 = 保险金额 × 基准费率 × 风险调整系数 × 核保调整系数

二、基准费率：5%

三、风险调整系数

1、保障使用药物的疗程

保障使用药物的疗程（周期）	调整系数
2	0.7
3	1.0
4	1.1
5	1.2
≥6	1.3

2、每人保险金额

保险金额（元）	调整系数
(0, 5000]	0.8
(5000, 10000]	0.9
(10000, 15000]	1.0
(15000, 20000]	1.1
>20000	1.3

3、赔付比例

赔付比例	调整系数
100%	1.00
90%	0.95
80%	0.90
70%	0.85
60%	0.80
50%	0.75
<50%	0.70

四、核保调整系数

1、检测方法

检测方法	调整系数
qPCR 检测方法	1.2
数字 PCR 检测方法	1.1
NGS 检测方法	1.0
其他	1.3

注：聚合酶链式反应（PCR）是一种用于放大扩增特定的 DNA 片段的分子生物学技术，它可看作是生物体外的特殊 DNA 复制。

qPCR 通过荧光染料或荧光特异性探针，对 PCR 产物进行标记跟踪，实时监控反应过程。每扩增一条 DNA 链，就有荧光染料分子结合到双链 DNA 上或有荧光分子从探针上释放，实现荧光信号的累积。由于荧光积累与 PCR 产物形成完全同步，可通过软件对荧光积累信息进行分析 and 计算，获得待测样品模板的初始浓度。

数字 PCR 是新兴起来的一种核酸分子绝对定量技术。该技术可直接获得 DNA 分子的拷贝数，实现起始样品中核酸分子的绝对定量，且无需标准品或内标。

高通量测序技术（High-throughput sequencing）又称“下一代”测序技术（“Next-generation” sequencing technology）简称 NGS，以能一次并行对几十万到几百万条 DNA 分子进行序列测定和一般读长较短等为标志。

费率表说明：

- 1、各风险因子调整系数之间为连乘关系。
- 2、各风险调整系数相关风险信息不准确或不完整时，该系数取 1.0。
- 3、风险因子无对应数值或不在上述费率表范围内的，应根据上述费率表采用线性插值法予以确定。
- 4、个体风险的保险费率可依据以上风险特征上下浮动，但每项调整系数的浮动不应超过本表的规定范围。
- 5、风险调整系数和核保调整系数累计调整幅度不超过基准费率的 30%。