

OGÓLNE WARUNKI DODATKOWEGO UBEZPIECZENIA URODZENIA SIĘ DZIECKA
OWU_OG_UD_11_2024

Rodzaj informacji	Jednostka redakcyjna
Przesłanki wypłaty świadczenia	§ 2 § 3 § 4 ust. 1
Ograniczenia oraz wyłączenia odpowiedzialności zakładu ubezpieczeń uprawniające do odmowy wypłaty świadczenia lub jego obniżenia	§ 2 § 3 ust. 2 – 6 § 4 ust. 1

Postanowienia ogólne

§ 1

Niniejsze Ogólne Warunki Dodatkowego Ubezpieczenia Urodzenia się Dziecka, zwane dalej OWU UD, mają zastosowanie w Umowach Ubezpieczenia Dodatkowego zawieranych jako rozszerzenie umów ubezpieczenia zawartych na podstawie Ogólnych Warunków Grupowego Ubezpieczenia na Życie, zwanych dalej OWU Umowy Głównej.

Definicje

§ 2

- Pojęcia stosowane w niniejszych OWU UD mają takie samo znaczenie jak w OWU Umowy Głównej.
- Dodatkowo w ramach OWU UD przez użyte w nich określenia rozumie się:
 - APGAR** – skala używana w medycynie w celu określenia stanu noworodka zaraz po porodzie: w 1, 3, 5 i 10 minucie życia;

- urodzenie się dziecka** – urodzenie się Ubezpieczonemu dziecka żywego. Na równi z urodzeniem dziecka traktowane jest przysposobienie (adopcja) dziecka;
- urodzenie się dziecka z wadą wrodzoną** – urodzenie się Ubezpieczonemu dziecka żywego, u którego przed ukończeniem 3. roku życia stwierdzono przez lekarza wadę wrodzoną, wyszczególnioną w katalogu wad wrodzonych stanowiącym załącznik nr 1 do OWU UD;
- urodzenie się dziecka wymagającego leczenia** – urodzenie się Ubezpieczonemu żywego dziecka, które przy urodzeniu otrzymało 1-5 APGAR, pod uwagę bierze się ostatnią dokonaną ocenę stanu dziecka przeprowadzoną po porodzie, potwierdzoną w dokumencie.

Przedmiot i zakres ubezpieczenia

§ 3

1. Przedmiotem ubezpieczenia jest zdarzenie w życiu Ubezpieczonego polegające na urodzeniu się dziecka Ubezpieczonemu w okresie ubezpieczenia.
2. Zakresem ubezpieczenia objęte jest:
 - a) urodzenie się Ubezpieczonemu dziecka żywego, lub
 - b) urodzenie się Ubezpieczonemu dziecka żywego z wadą wrodzoną lub wymagającego leczenia.
3. W przypadku urodzenia się Ubezpieczonemu dziecka, Towarzystwo wypłaci Ubezpieczonemu świadczenie w wysokości sumy ubezpieczenia z tytułu urodzenia się dziecka aktualnej na dzień zajścia zdarzenia ubezpieczeniowego.
4. W przypadku urodzenia się Ubezpieczonemu dziecka z wadą wrodzoną lub wymagającego leczenia Towarzystwo wypłaci Ubezpieczonemu dodatkowe świadczenie w wysokości 100% sumy ubezpieczenia z tytułu urodzenia się dziecka.
5. W przypadku dziecka przysposobionego, przysposobienie dziecka musi nastąpić w okresie ubezpieczenia.
6. W okresie pierwszych 8 miesięcy od dnia wskazanego w certyfikacie jako początek okresu ubezpieczenia stosuje się karencję, dla zdarzenia ubezpieczeniowego urodzenie się dziecka lub urodzenie się dziecka z wadą wrodzoną lub wymagającego leczenia. W przypadku Ubezpieczonych, którzy byli objęci ochroną ubezpieczeniową w ramach poprzedniej umowy ubezpieczenia, i pod warunkiem, że ryzyko urodzenie się dziecka znajdowało się w zakresie ochrony danego Ubezpieczonego w ramach poprzedniej umowy ubezpieczenia oraz zachowana została ciągłość ochrony ubezpieczeniowej, odpowiedzialność Towarzystwa w okresie karencji ograniczona jest do niższej z sum ubezpieczenia z tytułu urodzenia się dziecka: z tytułu poprzedniej umowy ubezpieczenia (suma ubezpieczenia obowiązująca w ostatnim miesiącu uczestnictwa w poprzedniej umowie ubezpieczenia) albo z tytułu Umowy Ubezpieczenia Dodatkowego urodzenie się dziecka (suma ubezpieczenia aktualna na dzień zajścia zdarzenia ubezpieczeniowego).

Postanowienia końcowe

§ 4

1. W sprawach nieuregulowanych w niniejszych OWU UD mają zastosowanie postanowienia OWU Umowy Głównej.
2. Niniejsze OWU UD zostały zatwierdzone Uchwałą nr 55/2024 Zarządu Poczтового Towarzystwa Ubezpieczeń na Życie S.A. z dnia 7 listopada 2024 r. i wchodzi w życie z dniem 18 listopada 2024 r.

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO OWU UD – KATALOG WAD WRODZONYCH

Niniejszy załącznik określa następujące wady wrodzone oparte na ICD-10.

Q00	bezmózgowie i podobne wady rozwojowe,
Q01	przepuklina mózgowa,
Q02	małogłowie,
Q03	wodogłowie wrodzone,
Q04	inne wrodzone wady rozwojowe mózgu,
Q05	rozszerzenie kręgosłupa,
Q06	inne wrodzone wady rozwojowe rdzenia kręgowego,
Q07	inne wrodzone wady rozwojowe układu nerwowego,
Q10	wrodzone wady rozwojowe powiek, aparatu łzowego i oczodołu,
Q11	bezocze, małocze i wielkoocze,
Q12	wrodzone wady rozwojowe soczewki,
Q13	wrodzone wady rozwojowe przedniego odcinka oka,
Q14	wrodzone wady rozwojowe tylnego odcinka oka,
Q15	inne wrodzone wady rozwojowe oka,
Q16	wrodzone wady rozwojowe ucha powodujące upośledzenie słuchu,
Q17	inne wrodzone wady rozwojowe ucha,
Q18	inne wrodzone wady rozwojowe twarzy i szyi,
Q20	wrodzone wady rozwojowe jam i połączeń sercowych,
Q21	wrodzone wady rozwojowe przegród serca,
Q22	wrodzone wady rozwojowe zastawki pnia płucnego i zastawki trójdzielnej,
Q23	wrodzone wady rozwojowe zastawki aorty i zastawki dwudzielnej,
Q24	inne wrodzone wady rozwojowe serca,
Q25	wrodzone wady rozwojowe wielkich tętnic,
Q26	wrodzone wady rozwojowe dużych żył układowych,
Q27	inne wrodzone wady rozwojowe obwodowego układu naczyniowego,
Q28	inne wrodzone wady rozwojowe układu krążenia,
Q30	wrodzone wady rozwojowe nosa,
Q31	wrodzone wady rozwojowe krtani,
Q32	wrodzone wady rozwojowe tchawicy i oskrzeli,
Q33	wrodzone wady rozwojowe płuc,
Q34	inne wrodzone wady rozwojowe układu oddechowego,
Q35	rozszerzenie podniebienia,
Q36	rozszerzenie wargi,
Q37	rozszerzenie podniebienia wraz z rozszerzeniem wargi,
Q38	inne wrodzone wady rozwojowe języka, jamy ustnej i krtani,
Q39	wrodzone wady rozwojowe przełyku,
Q40	inne wrodzone wady rozwojowe górnego odcinka przewodu pokarmowego,
Q41	wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita cienkiego,
Q42	wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita grubego,
Q43	inne wrodzone wady rozwojowe jelit,
Q44	wrodzone wady rozwojowe pęcherzyka żółciowego, przewodów żółciowych i wątroby,
Q45	inne wrodzone wady rozwojowe układu pokarmowego,
Q50	wrodzone wady rozwojowe jajników, jajowodów i więzadeł szerokich macicy,

Q51	wrodzone wady rozwojowe macicy i szyjki macicy,
Q52	inne wrodzone wady rozwojowe narządów płciowych żeńskich,
Q53	niezstąpienie jąder,
Q54	spodziectwo,
Q55	inne wrodzone wady rozwojowe narządów płciowych męskich,
Q56	płeć niezdeteminowana i obojnactwo rzekome,
Q60	niewytworzenie nerek i inne zaburzenia związane z redukcją tkanki nerkowej,
Q61	wielotorbielowatość nerek,
Q62	wrodzone wady miedniczki nerkowej powodujące zastój moczu i wrodzone wady rozwojowe moczowodu,
Q63	inne wrodzone wady rozwojowe nerek,
Q64	inne wrodzone wady rozwojowe układu moczowego,
Q65	wrodzone zniekształcenie stawu biodrowego,
Q66	wrodzone zniekształcenia stopy,
Q67	wrodzone zniekształcenia mięśniowo-kostne w zakresie czaszki, twarzy, kręgosłupa i klatki piersiowej,
Q68	inne wrodzone zniekształcenia mięśniowo-kostne,
Q69	palce dodatkowe,
Q70	zrost palców,
Q71	zniekształcenia zmniejszające kończyny górnej,
Q72	zniekształcenia zmniejszające kończyny dolnej,
Q73	zniekształcenie zmniejszające kończyny, nieokreślone,
Q74	inne określone wrodzone wady rozwojowe kończyn(y),
Q75	inne określone wrodzone wady rozwojowe kości czaszki i twarzy,
Q76	wrodzone wady rozwojowe kręgosłupa i klatki piersiowej kostnej,
Q77	dysplazja kostno-chrząstka z upośledzeniem wzrostu kości długich i kręgosłupa,
Q78	inne osteochondrodysplazje,
Q79	wrodzone wady rozwojowe układu mięśniowo-szkieletowego, niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q80	wrodzona rybia łuska,
Q81	pęcherzowe oddzielanie naskórka,
Q82	inne wrodzone wady rozwojowe skóry,
Q83	wrodzone wady rozwojowe gruczołów sutkowych,
Q84	inne wrodzone wady rozwojowe powłok ciała,
Q85	choroby dziedziczne ze zmianami ektodermalnymi (fakomatozy),
Q86	zespoły wrodzonych wad rozwojowych spowodowane znanymi czynnikami zewnętrznymi, niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q87	inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych dotyczące wielu układów,
Q89	inne wrodzone wady rozwojowe niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q90	zespół Downa,
Q91	zespół Edwardsa i zespół Patau,
Q92	inne trisomie i częściowe trisomie autosomów, niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q93	monosomie i delecje autosomów niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q95	zrównoważone przemieszczenie materiału genetycznego i znaczni strukturalne, niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q96	zespół Turnera,
Q97	inne aberracje chromosomów płciowych z fenotypem żeńskim, niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q98	inne aberracje chromosomów płciowych z męskim fenotypem, niesklasyfikowane gdzie indziej,
Q99	inne aberracje chromosomalne niesklasyfikowane gdzie indziej.