**プロトコル研究申請手順**

OHCAレジストリーで新たな項目をコアデータに追加して参加全施設でデータ集積することは、コアデータのレジストリーであり、これはプロトコル研究とはしない。この件は別途定める。

OHCAコアデータ以外のデータを用いて研究を行う場合、以下の方法がある。

1. 自施設のコアデータにデータを加えて単独で解析を行う。
2. いくつかの施設でコアデータを持ち寄り、それにそれぞれの施設のデータを新たに加えてデータ解析を行う。
3. 多施設で研究グループを作り「院外心停止例救命のための効果的救急医療体制・治療ストラテジの構築に関する学会主導研究推進特別委員会」（以下、委員会とする）の準備したプロトコルデータ登録システムを用いて登録し研究を行う。

　OHCAレジストリーで申請が必要なプロトコル研究は上記のうち3のみである。

申請の必要なプロトコル研究等を実施することを希望されるグループは、利用要領を熟読し、研究責任者が様式１の「プロトコル研究許可申請書」に必要事項を記載の上、委員会事務局までメールで申請してください。その際に合わせてグループ内の研究利用要領を合わせて提出して下さい（例としてSOS-KANTOデータ利用要領を参照として下さい）。申請は全て研究責任者を通して行って下さい。

申請内容の審査（委員会：グループ利用要領も審査致します）

↓

審査結果の報告（委員会）

↓

研究許可後に研究責任者施設と参加各施設で倫理委委員会の審査・承認

↓

プロトコルデータ入力開始

↓

プロトコルデータ入力終了

↓

コアデータがウツタインデータと突合

↓

データクレンジング

↓

データ供与・解析開始

プロトコルデータ入力やデータクレンジングには研究資金が必要になる可能性があることをご了承下さい。