

Publications since 2000:

CHASE, D., SCHMIDT, J.-H.:

Sponsor Audits at Contract Research Organisations (CROs): in print (2010)

GAUS, W., CHASE, D.:

Klinische Studien: Regelwerke, Strukturen, Dokumente, Daten

DVMD (Hrsg), Verlag: Books on Demand GmbH, Norderstedt (2007)

GIEREND, M., CHASE, D., FEUERER, W.:

Experience with the Implementation of the EU Clinical Trials Directive – First Results of a Survey Initiated by the BVMA e.V. Qual Assur J, 9, (2006) in print

KREMPIEN, W., CHASE, D., SCHWARZ, G.:

Die klinische Prüfung in Deutschland Fragen und Antworten sowie Anmerkungen zum 12. bzw. 14. AMG-Änderungsgesetz vom 30. Juli 2004 bzw. 29. August 2005 und zur GCP-Verordnung vom 9. August 2004. Pharm. Ind. 67: Nr. 11, 1261-1276 (2005)

CHASE, D., GIEREND, M., RETTIG, S., SCHNURR, B. and on behalf of the Bundesverband Medizinischer Auftragsinstitute (BVMA) members:

Quality Assurance in Clinical Trials Results of the Follow-up Audit of Member Companies in the BVMA Int J Pharm Med, 19, 5-6 (2005)

LETZEL, H., CHASE, D., ROSENTHAL, J.:

Klinische Prüfung von Antihypertensiva: Ethische und methodische Aspekte unter Berücksichtigung der Placeboproblematik

In: Rosenthal, J., Kolloch, R. (Hrsg.): Arterielle Hypertonie, Springer-Verlag, Berlin-Heidelberg, 888-897 (2004)

KOTHNY, W., KAADEN, R., LUDWIG, P., CHASE, D. KREKLER, M.:

Trial Logistics, Implementation, and Conduct of the OCTAVE Mega Study in Germany Prospective, randomized, double-blind study to compare the efficacy and tolerability of omapatrilat and enalapril Drug Res. 54, No. 8, 474-479 (2004)

CHASE, D. GIEREND, M., LETZEL, H., LUDWIG, S.:

System Audit of Contract Research Organizations in Germany Int J Pharm Med, 15, 191-193 (2001)

CHASE, D., SCHMIDT, J.-H.: Audit 2000 III. Sponsor-Audits bei Contract Research

Organisations (CROs) – Beschreibung aus der Sicht der CROs Teil 1 und Teil 2 Pharm. Ind. 62, 9, 662-665 (2000) und Pharm. Ind. 62, 10, 744-750 (2000)