



胡俊

高级顾问



## 执业经验

胡俊律师曾在大型跨国企业和国内领先的律师事务所拥有超过十八年的工作经验，曾担任瑞士诺华公司（Novartis）的法律顾问、美国美敦力公司（Medtronic）的高级法律顾问、英国利洁时公司（Reckitt）的高级法律顾问和美国辉瑞公司（Pfizer）的合规总监。

胡律师深耕于企业合规、知识产权、公司商事和诉讼仲裁领域的法律事务。

在企业合规领域，胡律师协助中外企业处理反贿赂、数据隐私与网络安全、反不正当竞争、反垄断、进出口管制等方面的合规与监管问题，尤其在医疗健康领域具有非常深厚的行业背景。在诺华公司工作期间，他作为数据隐私负责人（DPO）在公司内部主导制定和实施了数据隐私相关的合规管理制度，并就数据隐私保护、跨境传输、风险事件应对等问题为内部客户提供咨询意见。

在知识产权领域，胡律师为企业提供知识产权布局与战略咨询、知识产权尽职调查、技术许可（License in/out）与技术转让、技术成果转化、专利侵权风险分析（FTO）、专利无效与侵权诉讼、商标与品牌保护、著作权和商业秘密保护等方面的法律服务。他曾担任中国外商投资企业协会优质品牌保护委员会（QBPC）会员服务委员会的副主席，为中外知名企业在中国的品牌和创新保护提供支持。

在公司商事和诉讼仲裁领域，胡律师为各类企业处理涵盖投融资、兼并收购、公司治理、合同审查、劳动人事、产品质量、纠纷处理、破产清算等方面的法律问题，他在此领域服务过的企业包括诺华、利洁时、美敦力、中国移动、UPC 亚洲风电、云顶电力、GLU、联合置地等大型外资、国有及民营企业。他擅长结合在企业内部和律师事务所两方面的工作经验，深入洞察客户的业务需求并提供务实可行的解决方案。

## 部分代表业绩

### 企业合规

- 协助辉瑞、诺华、美敦力、利洁时、美赞臣等大型跨国企业和国内高科技企业进行合规风险管控，建立、运行并完善合规风险管理体系，开展项目合规审查，应对政府执法调查，处理危机事件和企业内部调查案件
- 为一家大型国有企业搭建合规管理体系，开展合规管理体系现状诊断并出具改进



意见，识别主营业务合规风险点，梳理重点岗位合规职责和关键业务合规管控流程，出具重点领域专项合规指引，建立合规管理有效性评价机制等

- 协助一家国内领先的医疗器械企业搭建合规管理体系，以防范业务运营中的贿赂、腐败与舞弊风险
- 协助一家欧洲跨国企业针对其在中国的子公司开展反贿赂尽职调查并开展合规整改
- 协助总部位于美国和欧洲的多家跨国企业就中国销售团队的潜在合规问题开展调查行动并提供法律咨询
- 协助多家大型企业处理数据隐私保护、个人信息保护影响评估（PIA）、GDPR 合规、数据跨境传输、APP 合规等方面的数据合规问题
- 代表一家大型国有企业处理其数据资产入表项目中的数据权属合规、数据资产交易等问题并出具数据合规认定报告
- 协助一家欧洲跨国企业在中国实施 GDPR 合规项目
- 协助一家美国跨国企业处理其数据合规与网络安全风险管控事务
- 为一家中国领先的医美企业提供反贿赂合规咨询与常年法律顾问服务
- 为一家大型日资跨国医疗器械企业提供合规咨询与常年法律顾问服务

### 知识产权

- 协助一家总部位于美国的跨国医疗器械企业的中国研发中心处理专利申请和布局挖掘、职务发明制度建设、专利许可与转让、专利运营、专利无效与侵权诉讼、商业秘密、商标及品牌保护等方面的知识产权事务
- 协助一家跨国医疗器械企业在中国的创业投资基金和孵化器处理其投资项目的知识产权尽职调查、专利侵权风险分析、FTO、专利许可、专利稳定性分析等方面的法律事务
- 协助多家中国医药与医疗器械领域的创业投资基金处理其投资项目中的知识产权尽职调查、FTO 分析、投资协议审核等方面的法律事务
- 为多家生物医药与医疗器械企业提供专利申请与布局挖掘、专利许可与转让、专利授权前景分析、专利稳定性分析、科技成果转化等方面的法律服务
- 为一家大型国营电信企业提供知识产权法律咨询服务



- 为一家大型国有化工企业提供知识产权法律咨询服务
- 协助一家创新生物医药企业就其离职员工侵犯公司商业秘密事宜提起刑事控告
- 协助一家创新医疗器械企业针对第三方专利向国家知识产权局提交公众意见, 并成功无效其竞争对手的发明专利
- 为多家高科技企业提供商业秘密保护合规咨询并处理商业秘密侵权诉讼案件
- 为一家大型农业集团公司提供种子知识产权与植物新品种保护方面的法律咨询服务

### **公司商事和诉讼仲裁**

- 协助一家欧洲大型跨国企业处理其大中华区医药业务的并购重组事宜
- 协助一家民营医药医美集团公司处理其股权并购重组事宜
- 为一家领先的创新医疗器械企业提供融资法律服务
- 为一家领先的光电行业高科技企业提供融资法律服务
- 为一家大型国营电信企业提供公司治理、合同审查、纠纷处理等方面的法律咨询服务
- 协助一家国有企业处理其破产清算事务并妥善处理员工安置问题
- 协助一家总部位于英国的跨国企业处理其中国大型设备购销纠纷仲裁案件并取得另客户满意的和解结果
- 协助一家欧洲跨国企业处理其在中国的外商直接投资法律事务
- 协助一家欧洲跨国企业成功处理其中国子公司的股权并购纠纷与诉讼案件
- 为企业高管和多家大型国内外企业提供劳动法咨询, 并处理其劳动争议和仲裁诉讼案件
- 协助多家医药企业成功处理多起临床试验阶段或者上市后阶段药物不良反应、质量问题引发的患者索赔纠纷与诉讼案件

### **社会职务/会员**

- 中华全国律师协会会员
- 中华全国专利代理师协会会员



- 深圳市海外知识产权纠纷应对指导专家库专家
- 南宁市海外知识产权纠纷应对指导专家库专家
- 湖南科技大学法律硕士专业指导教师

#### 主要著作/演讲

- 《个人信息保护合规审计实施要点探析（二）——企业如何开展合规审计》，2024-05-09，立方合规评论
- 《AIGC 全流程企业合规治理与知识产权实务研究报告》，2024-04-24，律商联讯
- Takeaways & Compliance Tips for China's new Rule on Data CDBT, 2024-04-12, Lifang Publications
- 《<促进和规范数据跨境流动规定>要点速览与企业合规提示》，2024-04-03，立方合规评论
- 《个人信息保护合规审计实施要点探析（一）——审计启动及专业机构选任》，2024-03-25，立方合规评论
- 《美国数据安全监管新规对中国企业的影响与应对》，2024-03-18，立方合规评论
- 《药品与器械技术许可交易（License-in/out）法律要点解析（二）知识产权尽职调查与FTO（下篇）》，2024-03-29，立方观察、威科先行
- 《药品与器械技术许可交易（License-in/out）法律要点解析（二）知识产权尽职调查与FTO（中篇）》，2024-03-14，立方观察、威科先行
- 《药品与器械技术许可交易（License-in/out）法律要点解析（二）知识产权尽职调查与FTO（上篇）》，2024-03-08，立方观察、威科先行
- 《医药反腐合规专题（二）医药企业赞助、资助和捐赠项目中的商业贿赂合规风险及其管控要点》，2024-01-19，立方合规评论、威科先行
- 《药品与器械技术许可交易（License-in/out）法律要点解析（一）：全景概览及主要流程梳理》，2023-11-09，立方观察、威科先行
- 《医药反腐合规专题（一）医药企业如何有效管控“讲课费”合规风险》，2023-09-18，立方合规评论、威科先行
- 《中国人类遗传资源监管的最新变化及其对生物医药行业的影响》，2023-06-10，立方合规评论、威科先行



- 演讲: “新形势下医药企业学术推广合规实务”, 2023-10-29, 赛柏蓝医药合规专题研讨会
- 演讲: “跨境医药许可交易中的监管合规风险与应对”, 2023-10-18, 第八届知产前沿医药论坛
- 演讲: “医疗反腐升级, 医药企业如何有效管控“讲课费”合规风险”, 2023-09-13, E 药经理人合规论坛
- 演讲: “医疗器械许可交易法律要点解析”, 2023-07-11, 中国医疗器械知识产权发展高峰论坛

### 荣誉/奖励

- Legal 500 推荐律师

### 教育背景

- 美国天普大学 法学硕士 (LLM)
- 华东政法大学 法律硕士
- 同济大学 医学学士

### 执业资格

- 中国律师执业资格
- 中国专利代理师资格

### 工作语言

- 中文/英文