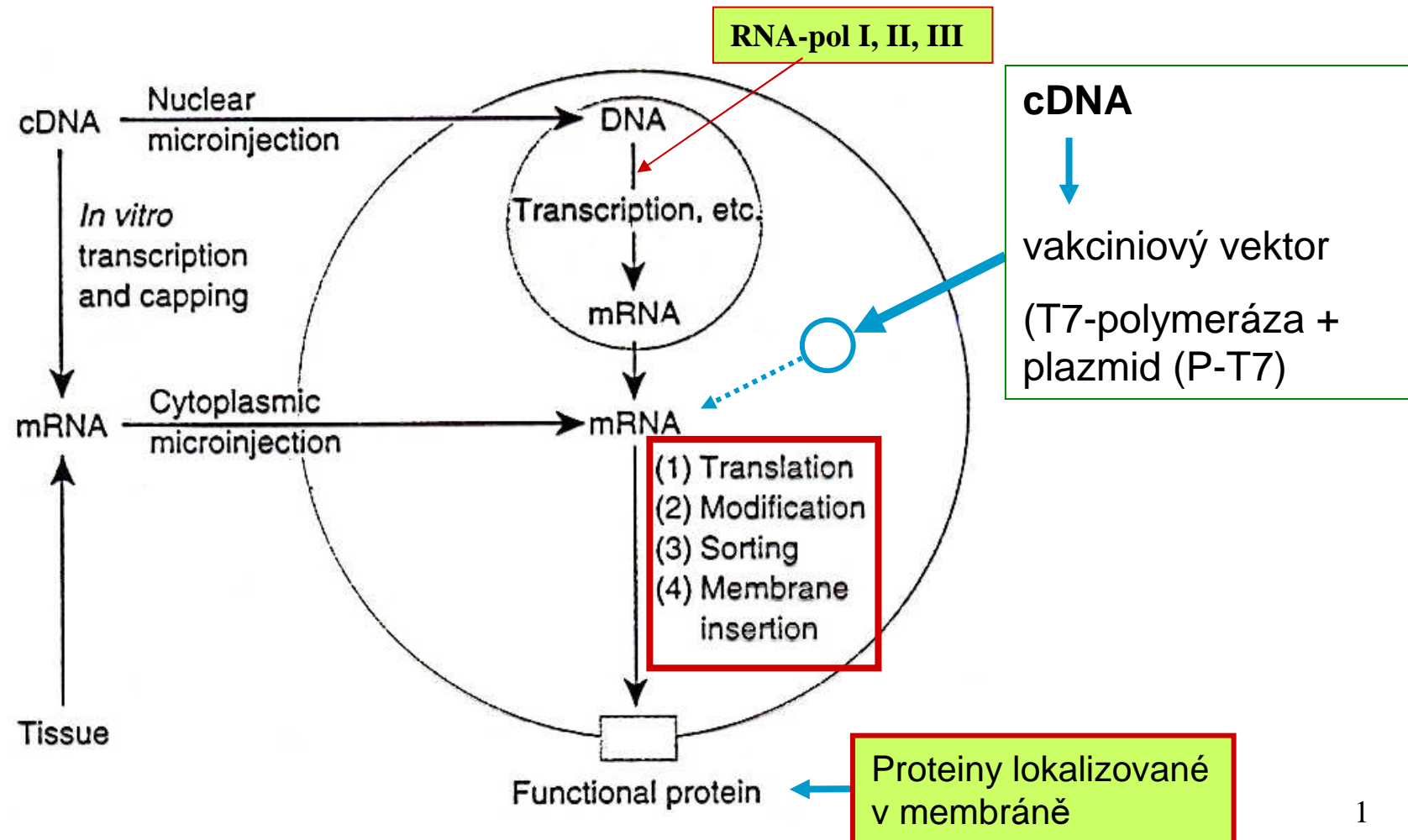


# Heterologní expresní systém v oocytech Xenopus

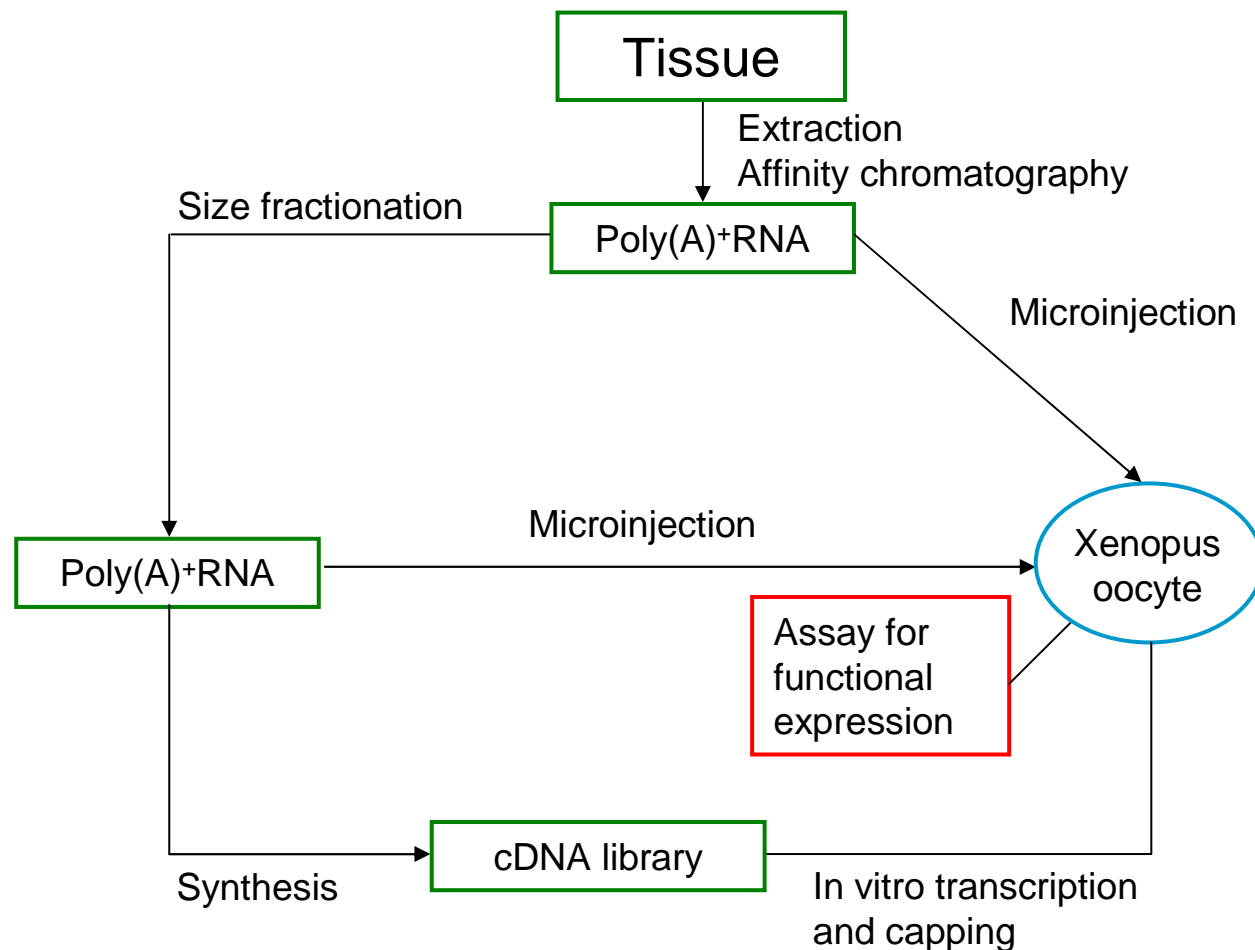
Systém vhodný pro expresi genů z vyšších eukaryot – dochází k posttranslačním úpravám a transportu, včetně exkrece



# Xenopus



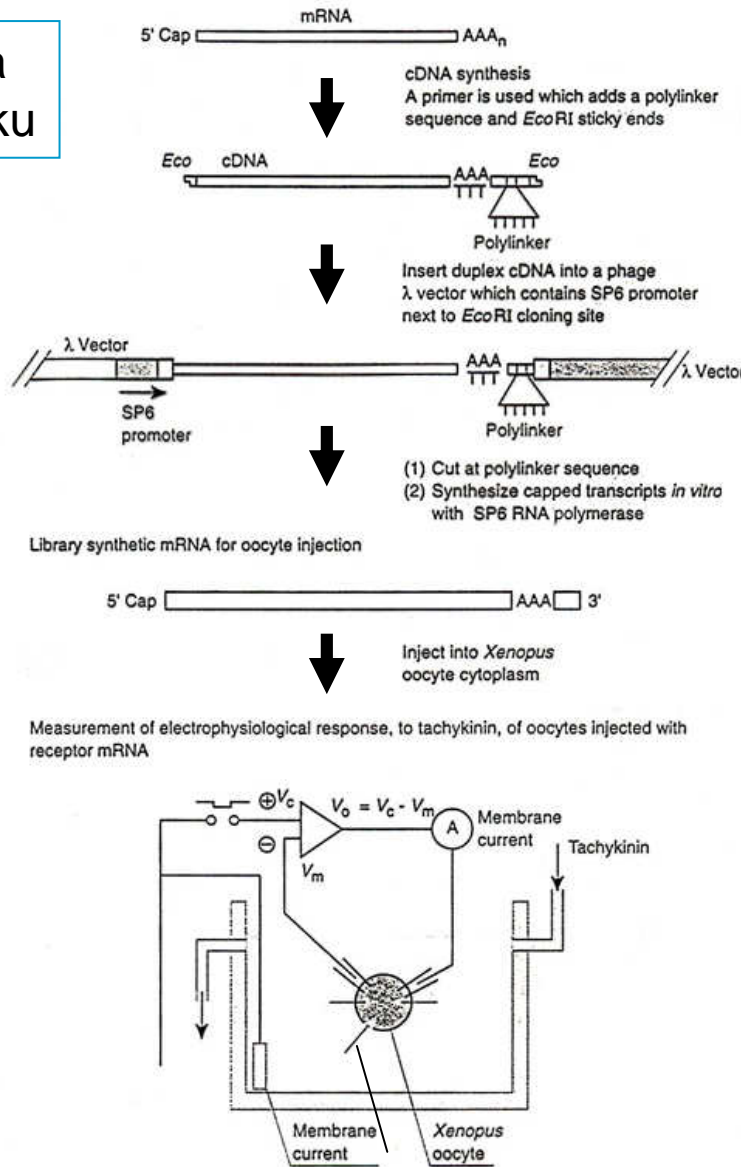
# Strategie funkčního klonování v oocytech Xenopus



Studium vývojových defektů pramenících z nadprodukce normálních nebo změněných produktů genů

# Izolace klonu cDNA obsahujícího receptor pro tachykinin

mRNA připravená z hovězího žaludku



Knihovna cDNA

mRNA

testování funkce

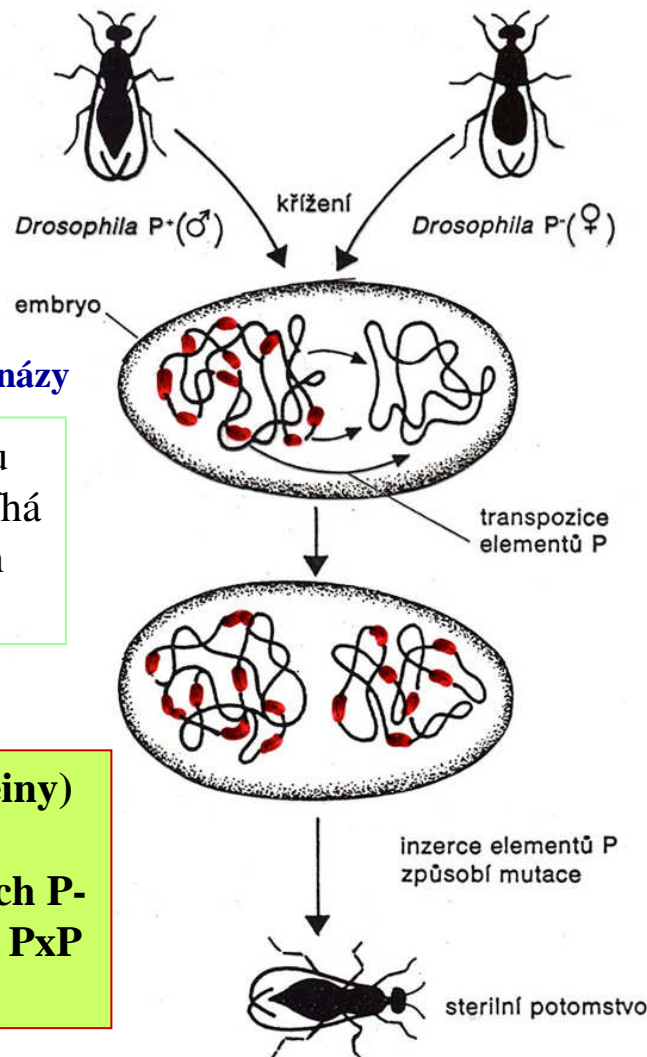
Oocyt, do něhož byla vnesena mRNA exprimuje membránový receptor pro substanci K, neurokinin

**Examples of cDNAs encoding plasma membrane proteins which have been cloned by functional expression in *Xenopus* oocytes**

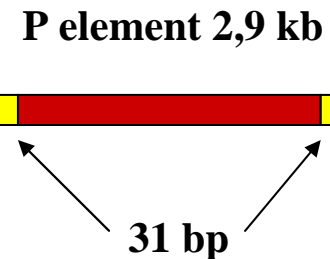
Protein	Reference
<b>Receptors</b>	
Thyrotropin-releasing hormone receptor (mouse pituitary)	Straub et al. 1990
Serotonin 5-HT <sub>1C</sub> receptor (mouse choroid plexus)	Lubbert et al. 1987
Substance K receptor (bovine stomach)	Masu et al. 1987
Glutamate receptor (rat brain)	Hollmann et al. 1989
Platelet-activating factor receptor (guinea-pig lung)	Honda et al. 1991
<b>Carriers</b>	
Na <sup>+</sup> /glucose co-transporter (rabbit intestine)	Hediger et al. 1987
Na <sup>+</sup> -independent neutral amino acid transporter (rat kidney)	Tate et al. 1992
<b>Channels</b>	
K <sup>+</sup> channel (rat brain)	Frech et al. 1989
Cl <sup>-</sup> channel (Madin Darby canine kidney epithelial cell)	Paulmichl et al. 1992

# Dysgeneze hybridů navozená transpozicí P-elementů

Kmen P



Kmen M



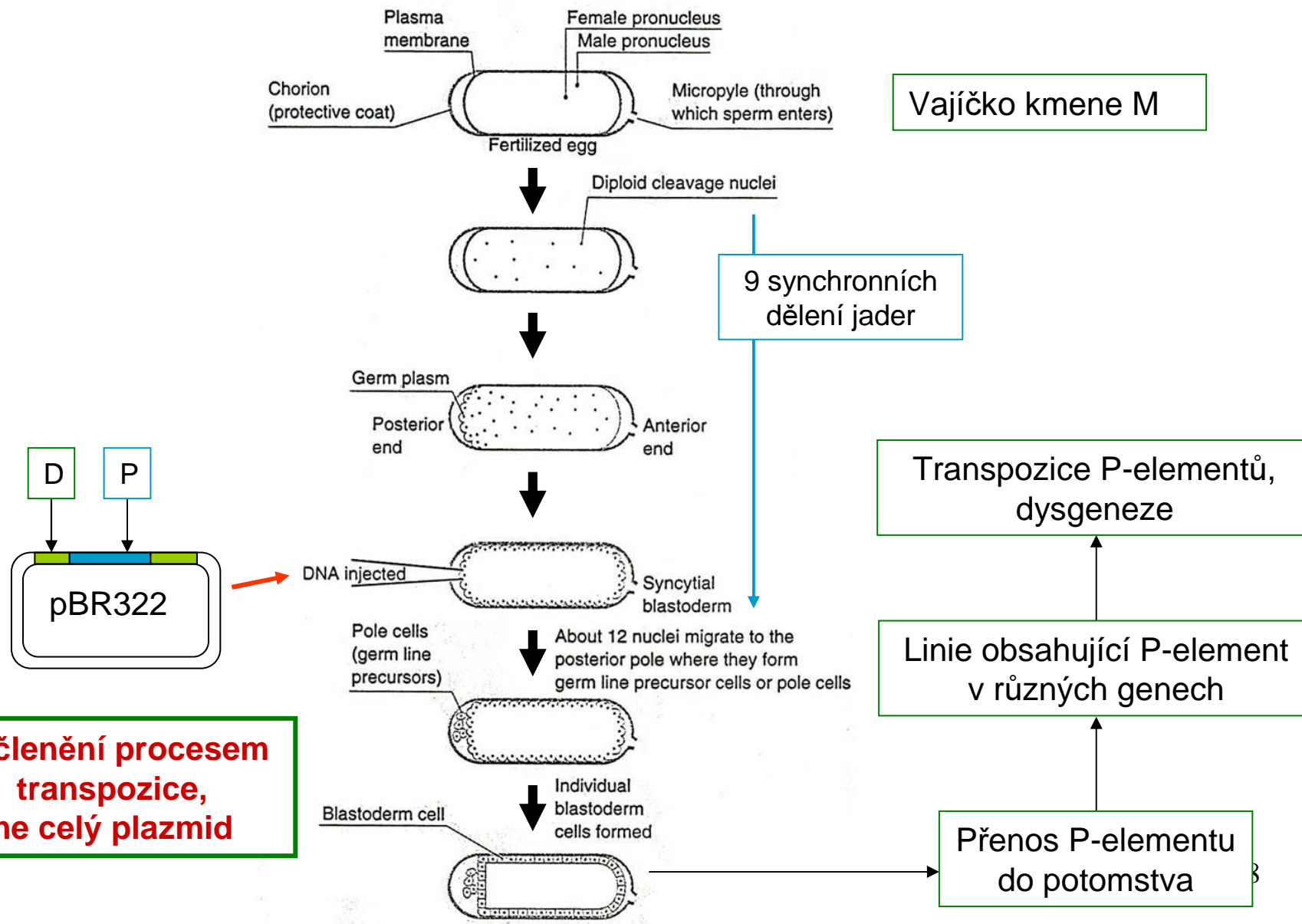
**piRNA (+Piwi-proteiny)**  
inhibuje pohyb P-  
elementů ve vajíčkách P-  
samiček (při křížení PxP  
nebo MxP)

Vysoká frekvence mutací,  
chromozomové aberace,  
neschopnost tvorby gamet

U dysgenických hybridů se *P*-elementy transponují jen v buňkách zárodečné linie. Toto omezení je způsobeno neschopností somatických buněk vyštěpit jeden z intronů pre-mRNA *P*-elementu. Po translaci této nekompletně sestřížené RNA vzniká polypeptid, který se nevyznačuje aktivitou transponázy a není schopen katalyzovat přemístování *P*-elementu. To je důvod, proč jsou somatické buňky ušetřeny ničivého působení *P*-elementů. Dysgeneze hybridů je proto jevem striktně vázaným na zárodečné linie.

Buňky zárodečné linie drozofily mají ale způsob, jak minimalizovat poškození, která mohou *P*-elementy vyvolat. Nejúčinnější mechanismus využívá malé molekuly RNA, které jsou odvozeny od samotných *P*-elementů. Tyto RNA vytvářejí komplexy se specifickou skupinou proteinů rozmarně nazývanou „piwi proteiny“; proto jsou označovány jako piwi-interagující nebo piRNA. Samičky P-kmenů vytvářejí piRNA a předávají je do svého potomstva prostřednictvím cytoplazmy vajíček. Jakmile je potomstvo obdrží, reprimují piRNA v zárodečné linii aktivitu *P*-elementů a zabraňují tak navození dysgeneze hybridů. Maternální přenos reprimujících piRNA proto vysvětluje, proč potomstvo křížení P-samiček a M-samečků stejně jako potomstvo křížení P-samiček a P-samečků není dysgenické. Na některé současné objevy týkající se mechanismu regulace transpozonů poukazuje část *K jádru věci: Malé RNA* reprimují aktivitu *P*-elementů, kterou najeznete vzadu v knize (Genetika, překlad 2017)..

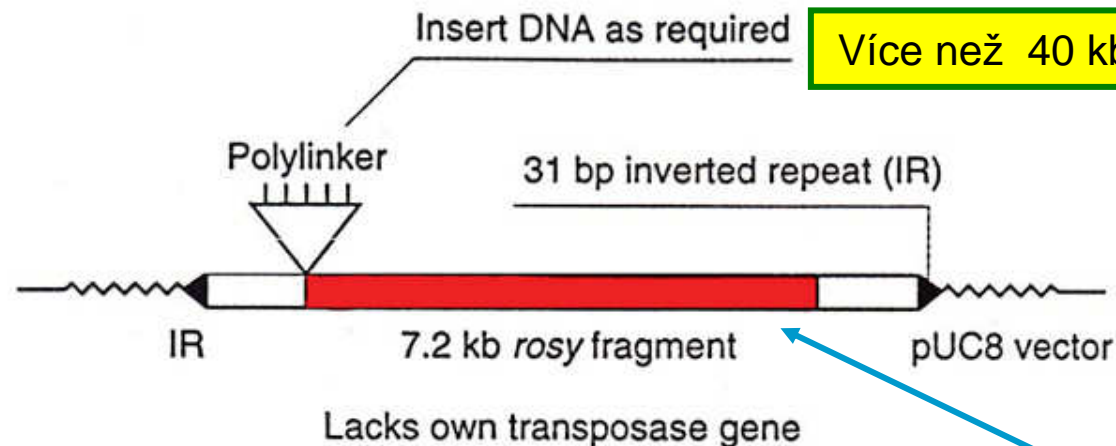
# Časná embryogeneze u drosofily, přenos P-elementů do zárodků



# Vektory odvozené z P-elementů



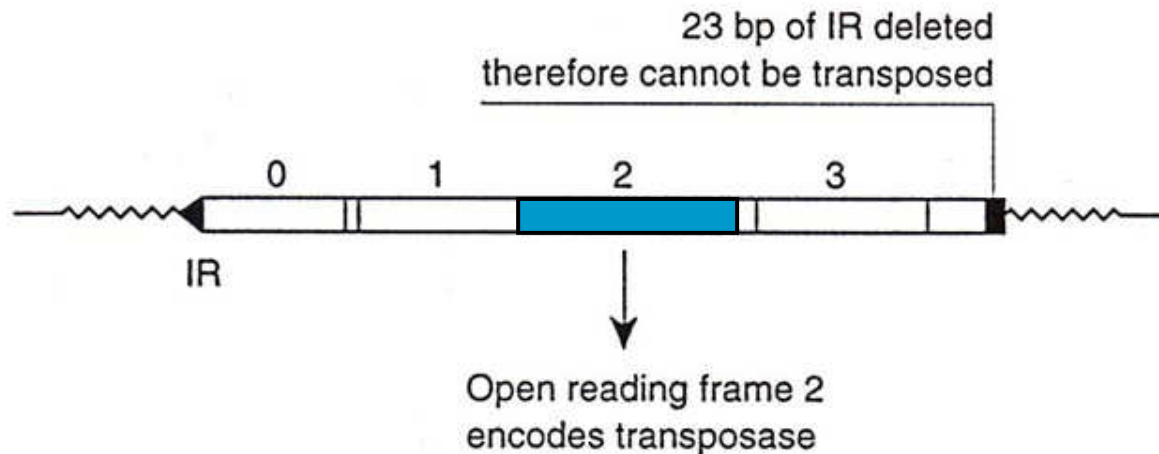
## Structure of P-element derivative: Carnegie



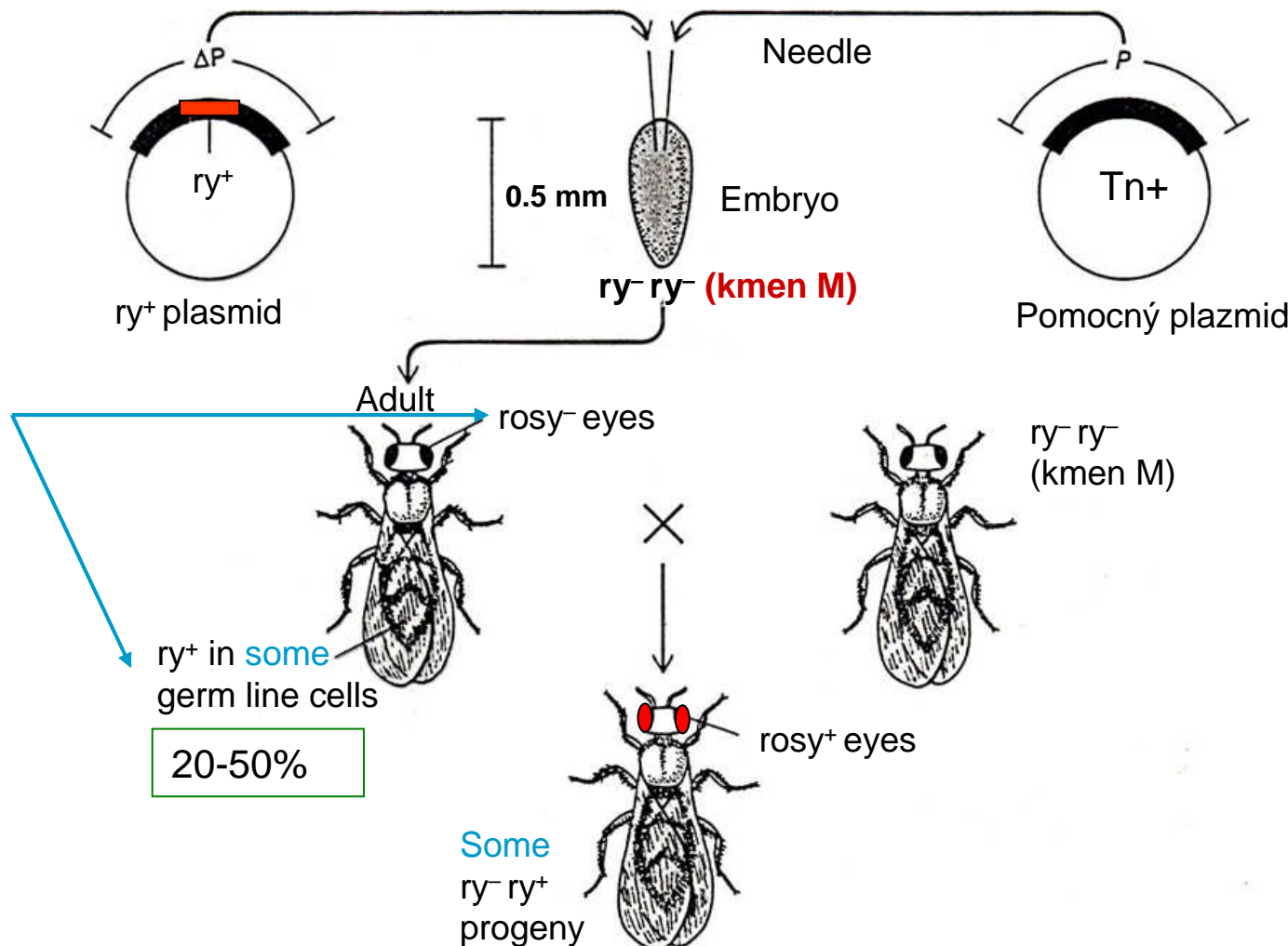
**rosy = xantin-dehydrogenáza**

**Selekční markery**  
***rosy*+**  
***adh* ....etanol**  
***neoR* ...G418**

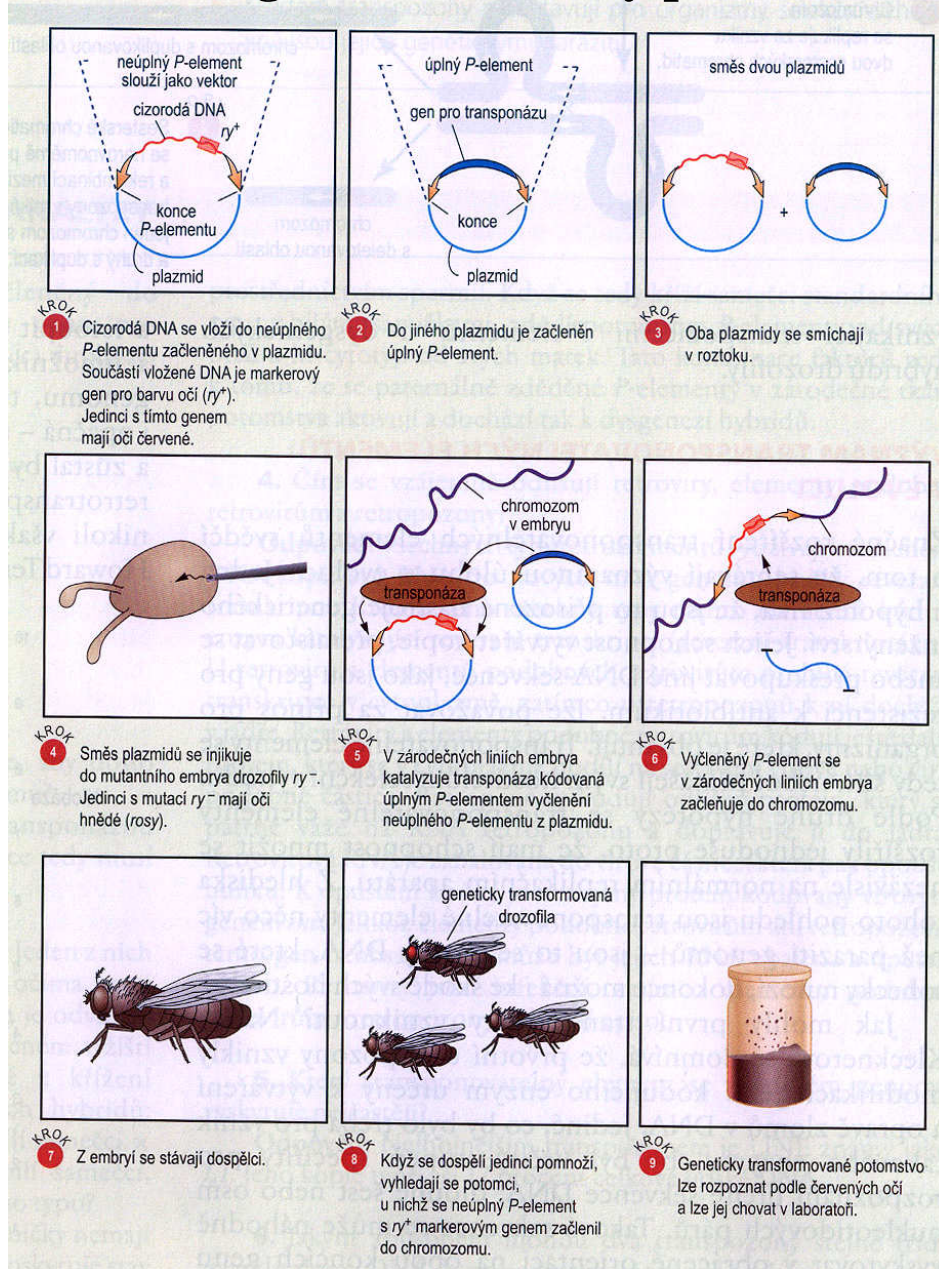
## Struktura pomocného P-elementu: p $\pi$ 25.7 wings clipped



# Přenos genů do drosofily zprostředkovaný P-elementy

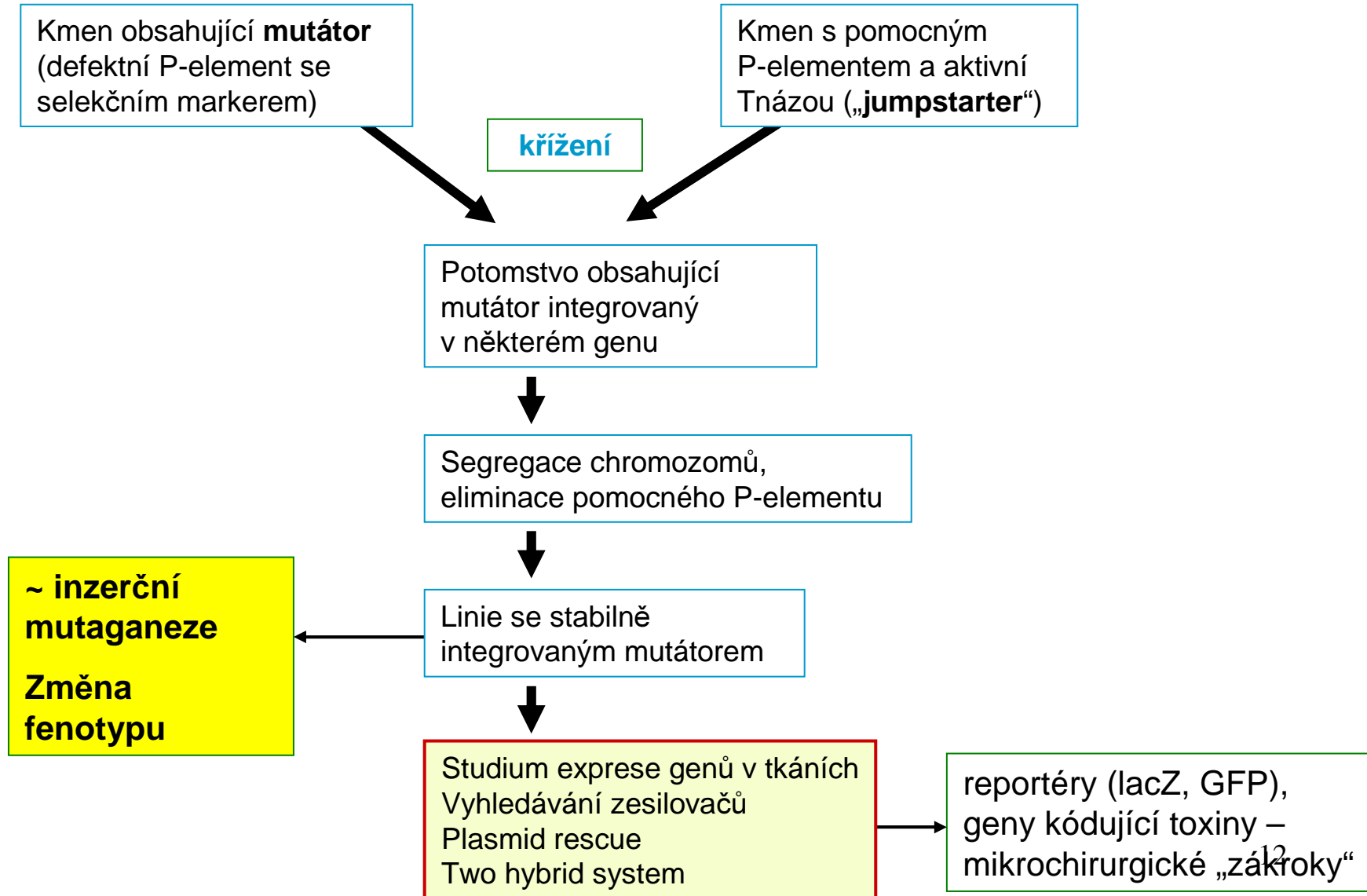


# Vnášení genů do drosofily pomocí vektorů odvozených z P-elementů

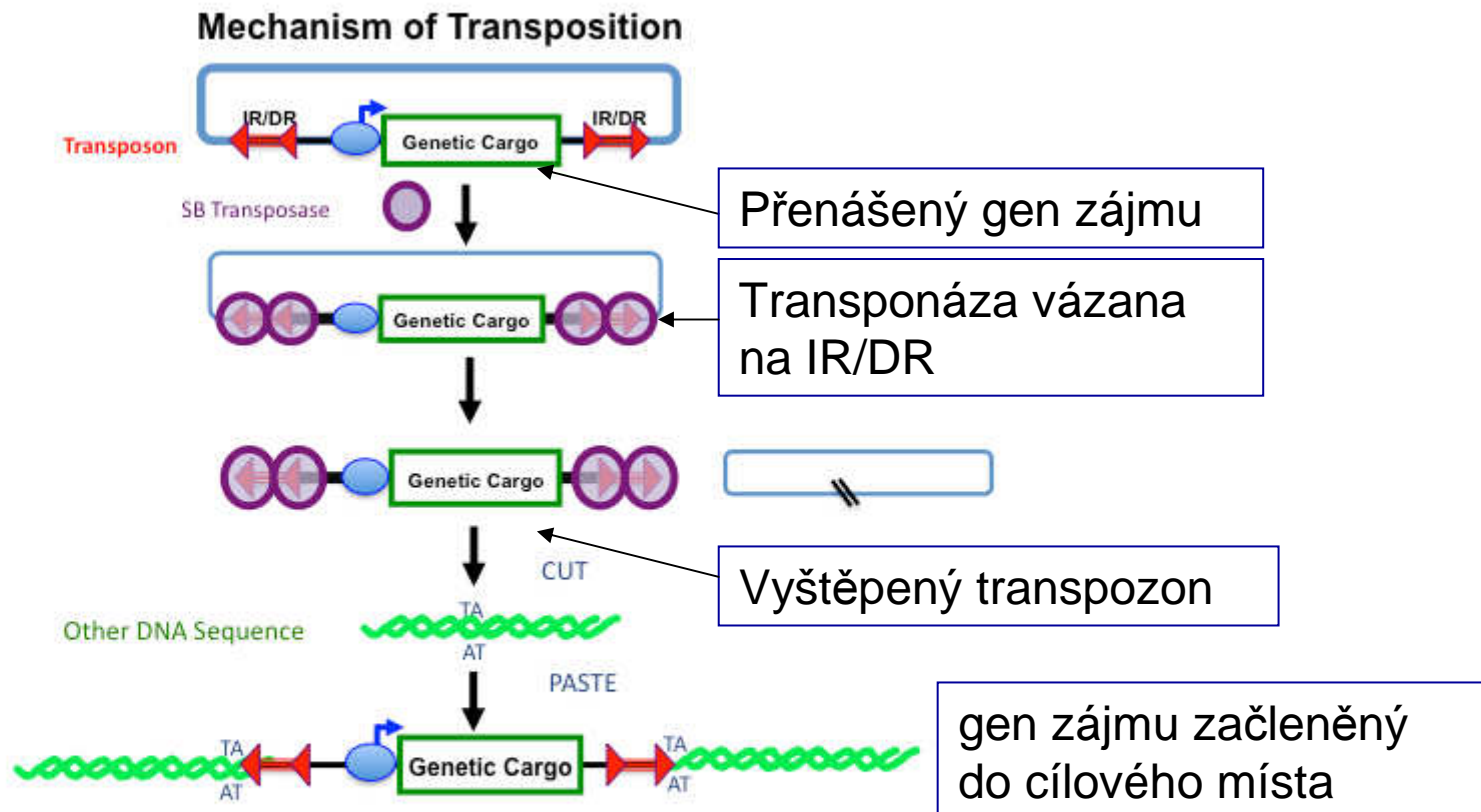


**P-elementy však bohužel nejsou učinné jako transformační vektory u jiných druhů. Genetici však objevili několik transpozonů, které lze použít namísto P-elementů. Například transpozon *piggBac* z mýry může být použit jako transformační vektor u mnoha různých druhů, a transpozon *Sleeping Beauty* z lososa funguje dobře u obratlovců včetně člověka, kde je jako vektor upravován pro genovou terapii.**

# Využití P-elementů jako mutátorů

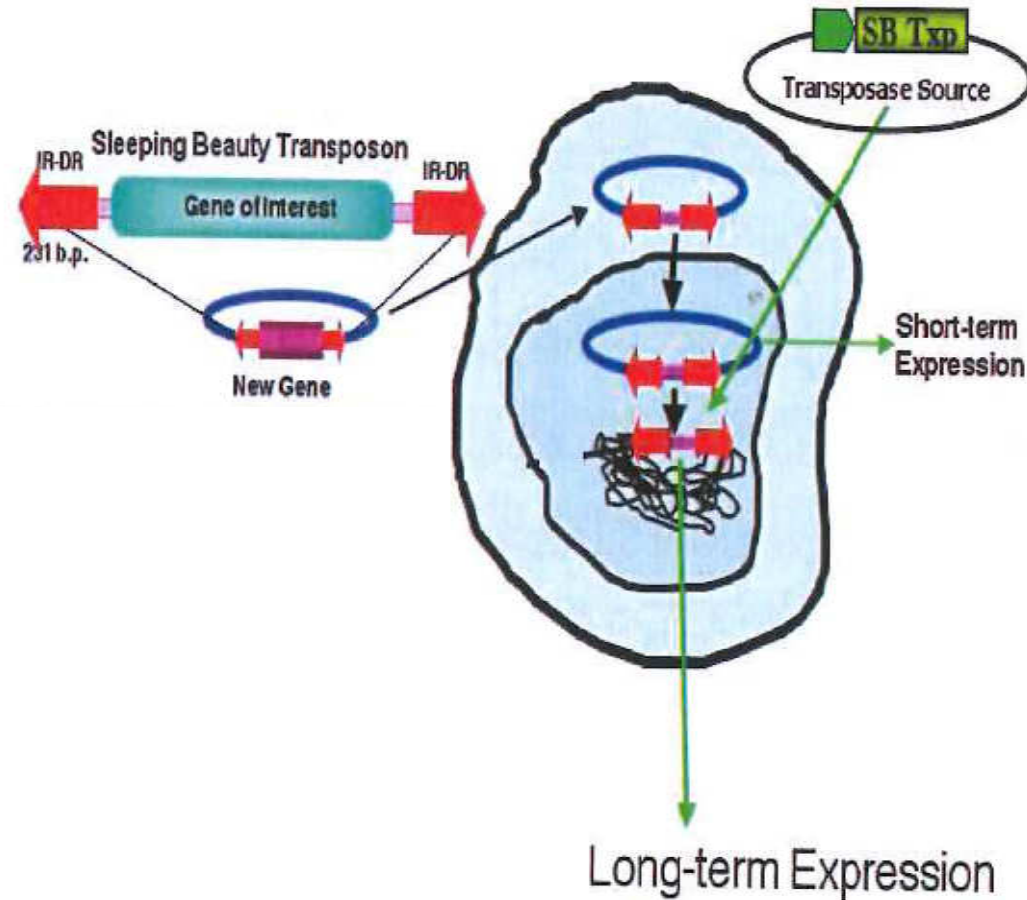


# Sleeping beauty – uměle rekonstruovaný transpozon



**Figure 1. Mechanism of SB-mediated transposition.** Top line: A transposon, defined by the inverted sets of red, double arrows (IR/DRs), is shown as contained in another DNA molecule (e.g., a plasmid shown by the blue lines). The transposon in this example harbors an expression cassette comprised of a promoter (blue oval) that can direct transcription of the gene or other DNA sequence labeled "genetic cargo". Middle lines: Sleeping Beauty (SB) transposase binds to the IR/DRs as shown and cuts the transposon out of the plasmid (the cut sites are indicated by the two black slashed lines in the remaining plasmid). Bottom two lines: Another DNA molecule (green) with a TA sequence can become the recipient of a transposed transposon. In the process, the TA sequence at the insertion site is duplicated.

## SB transpozony jako vektory pro přenos genů pro genové terapie



## The *Sleeping Beauty* Transposon System: A Tool for Gene Delivery and Gene Discovery

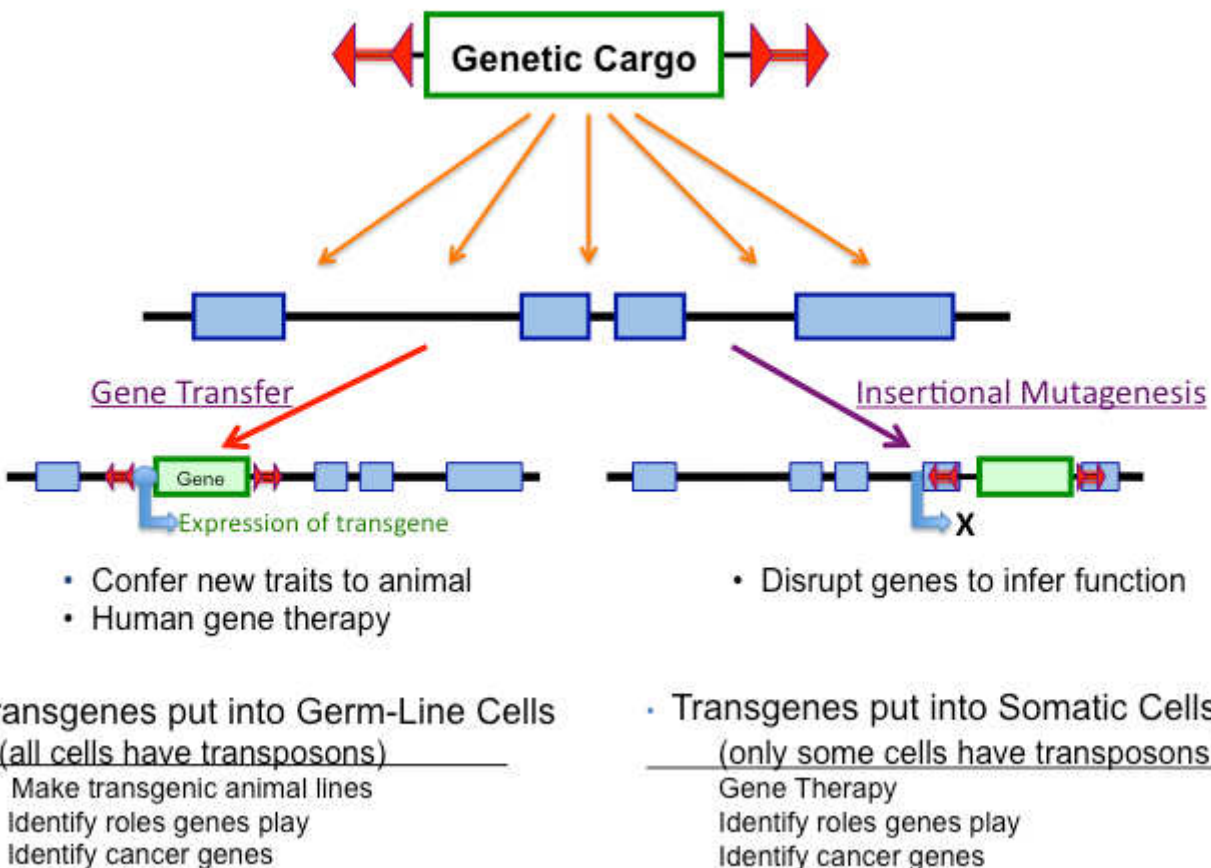
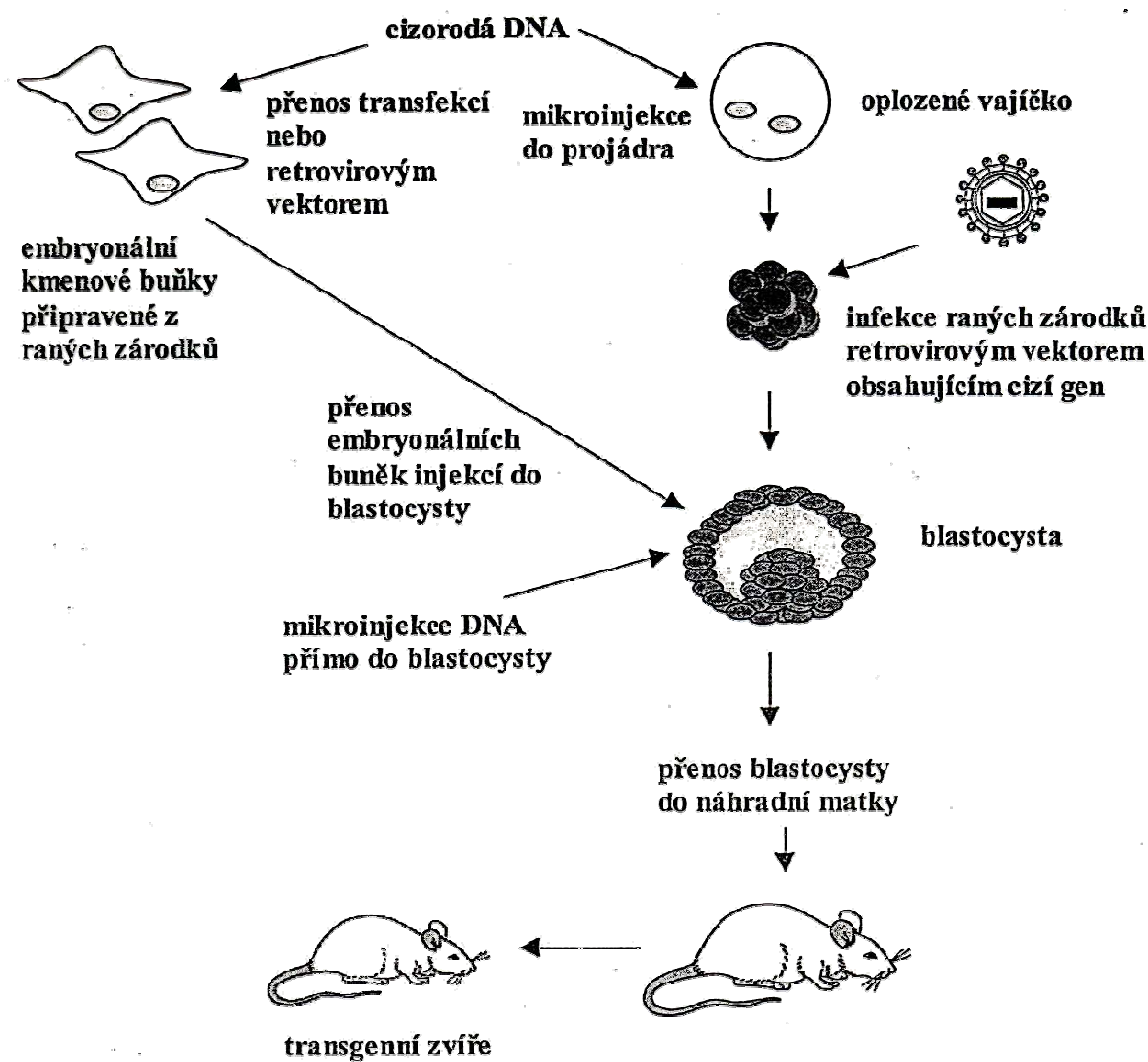
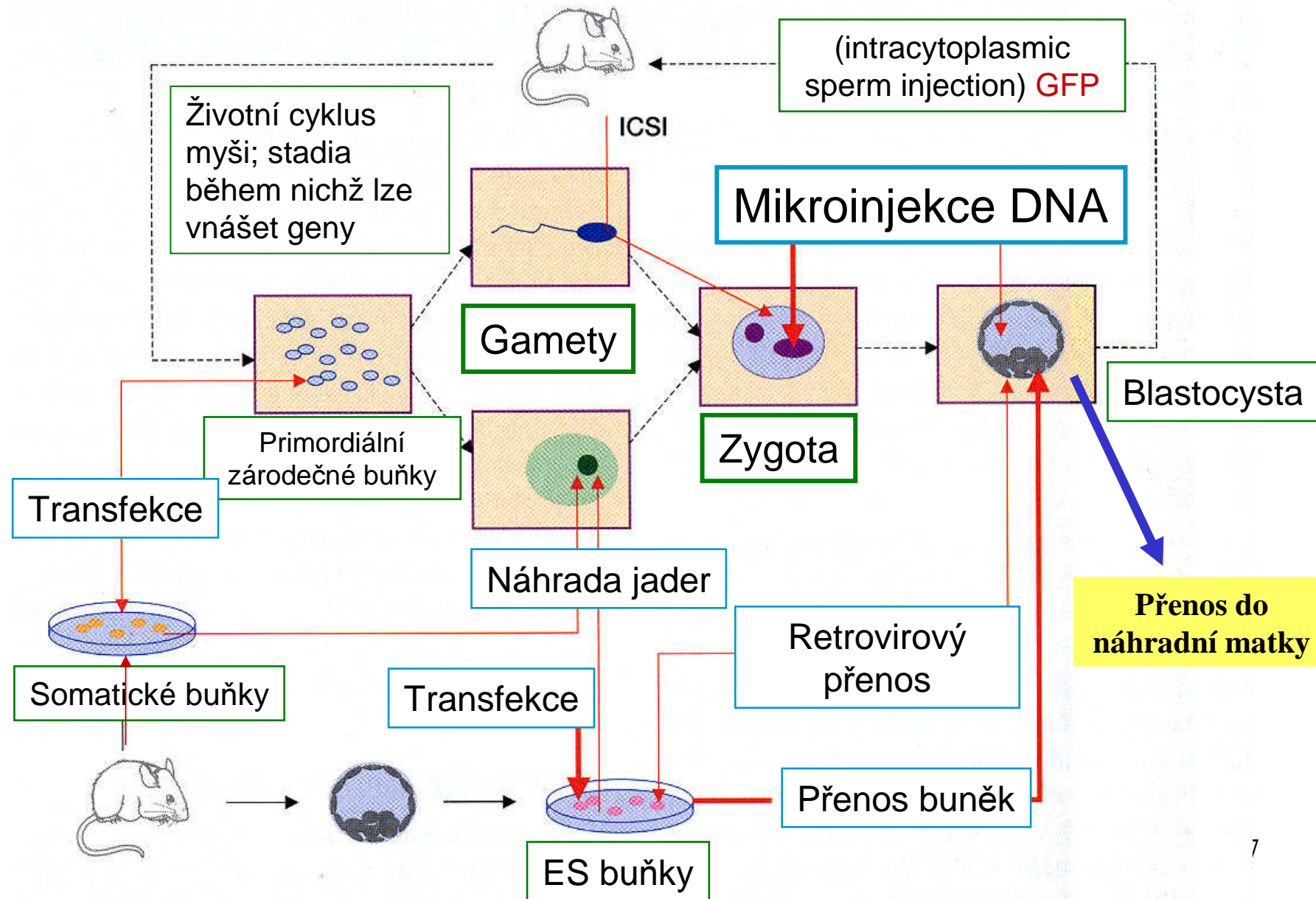


Figure 4

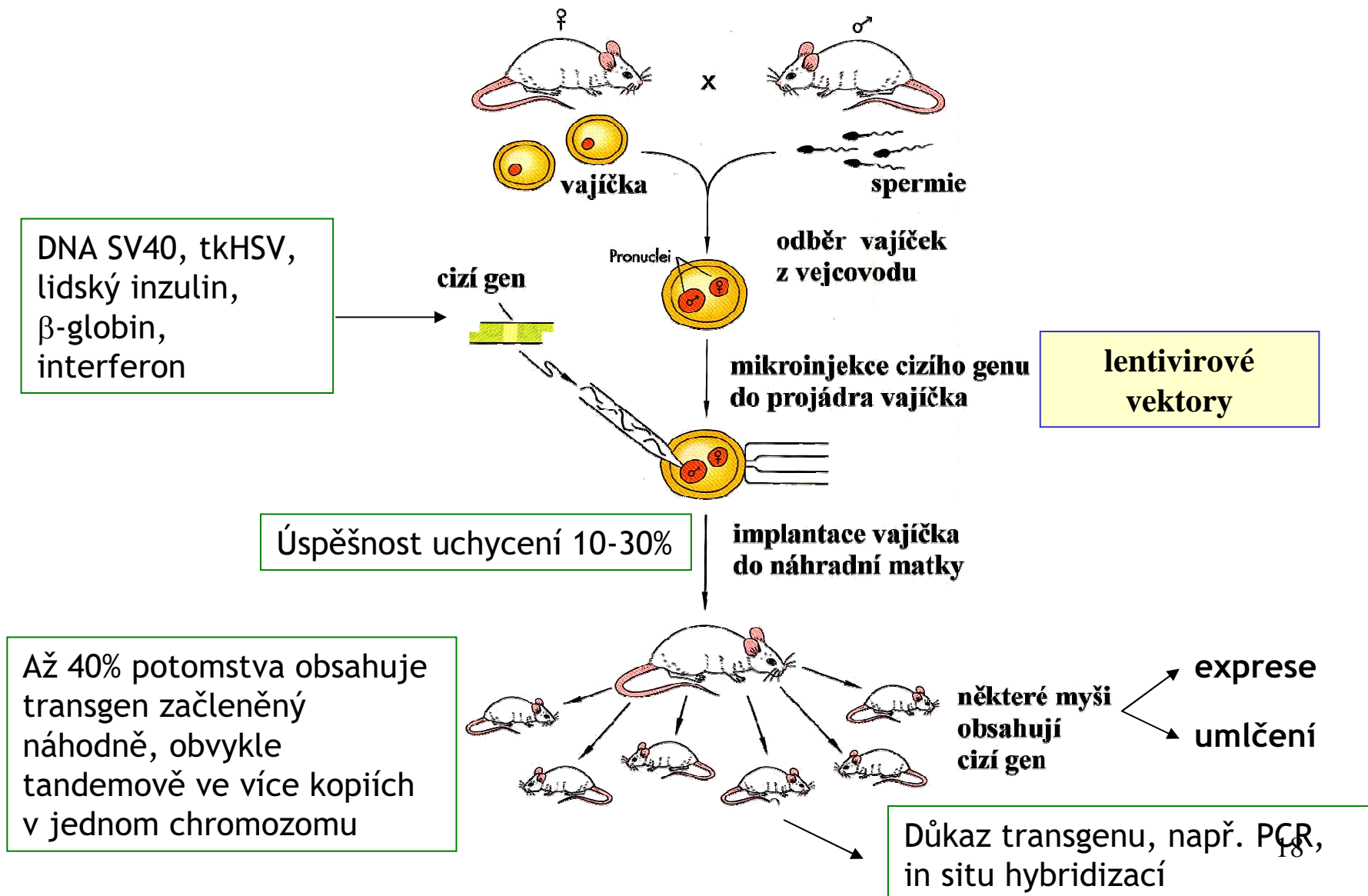
# Příprava transgenních savců



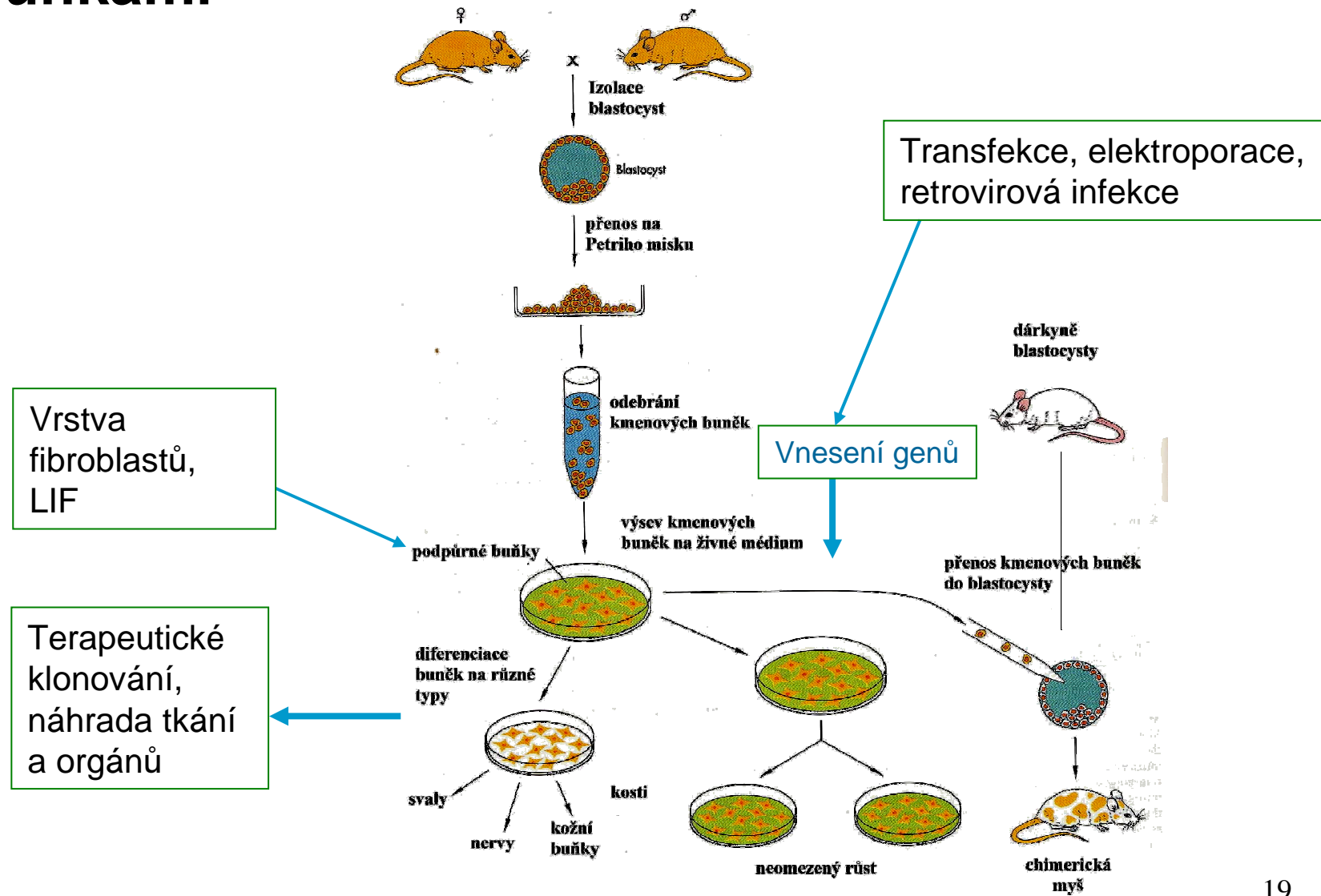
# Možnosti přípravy geneticky modifikovaných myší



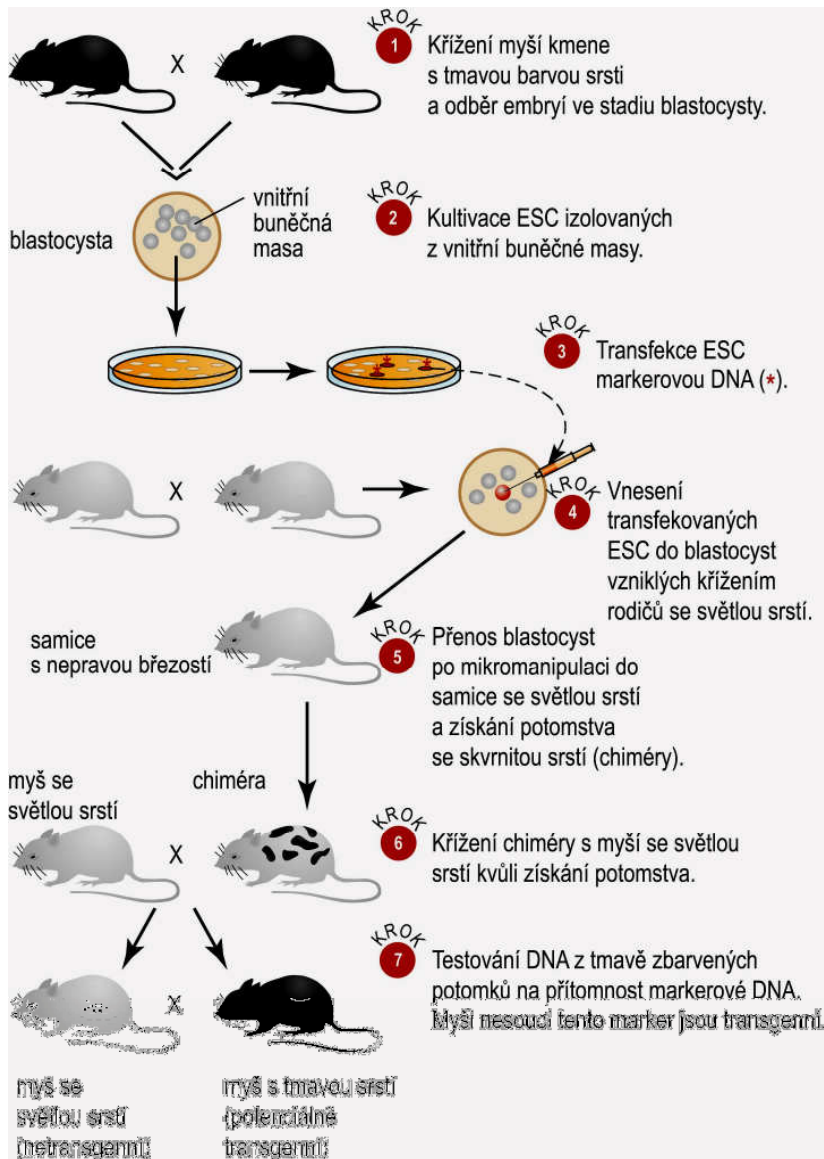
# Vytváření transgenních myší mikroinjekcí cizího genu do oplozeného vajíčka



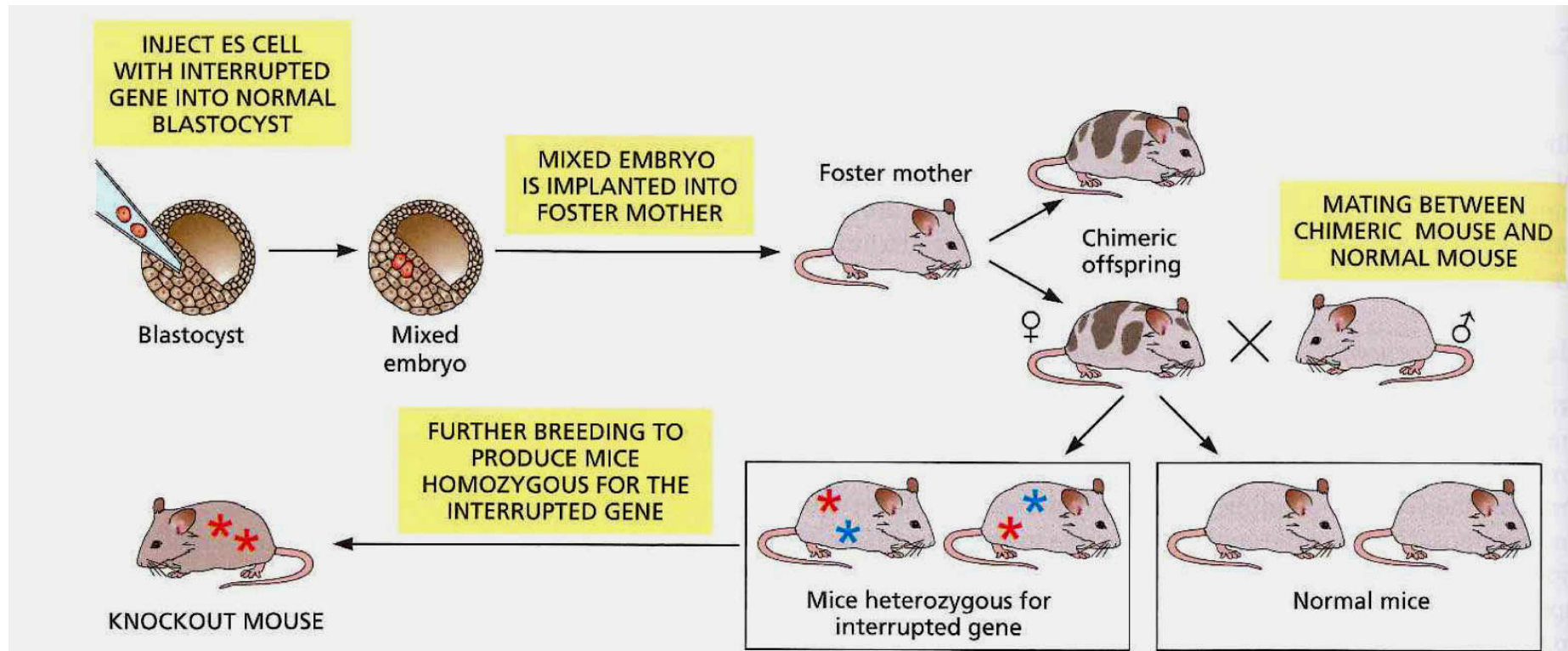
# Manipulace s embryonálními kmenovými buňkami



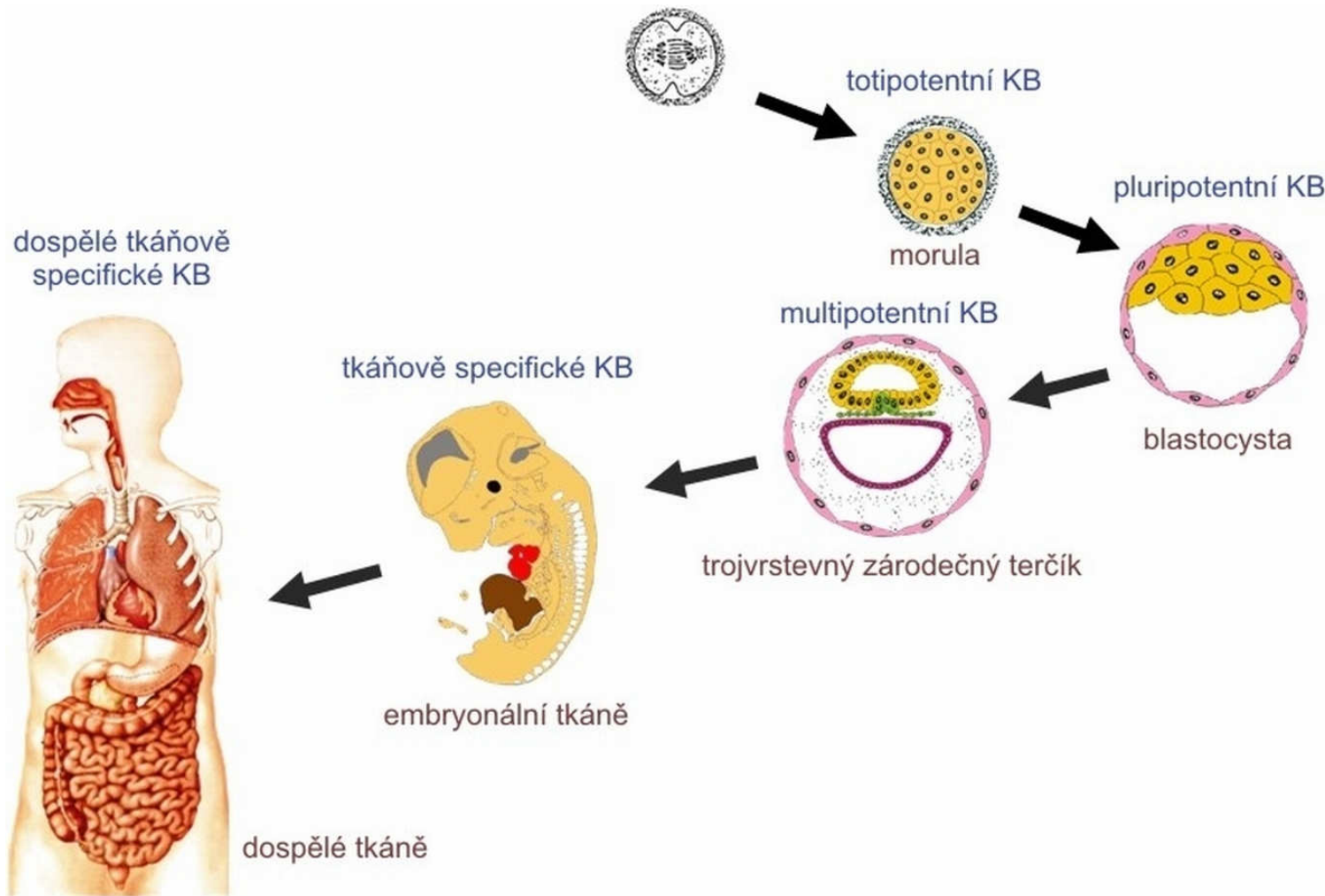
## Příprava transgenních myší přenosem genů do embryonálních kmenových buněk (ESC)



## Příprava knokautovaných myší po přenosu genů do ES buněk



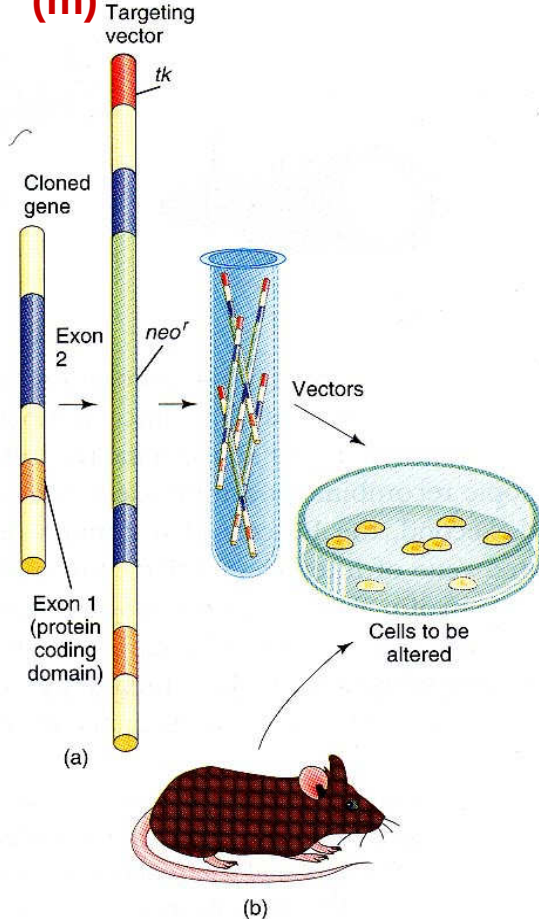
## Typy kmenových buněk



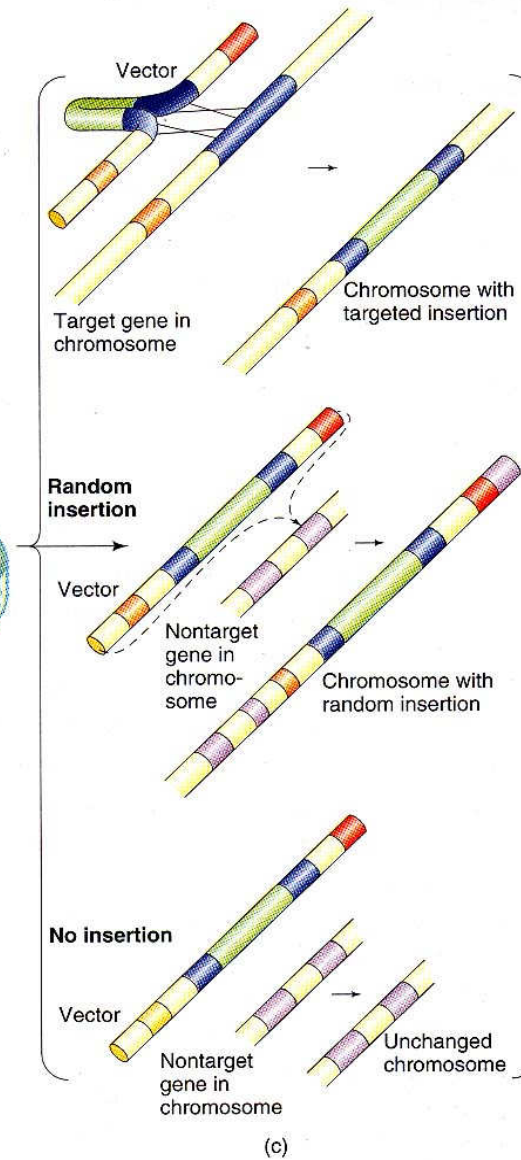
# Příprava ES buněk s geny knokautovanými homologní rekombinací

## PNS vektor

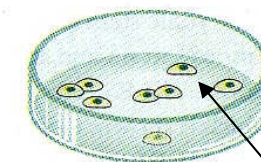
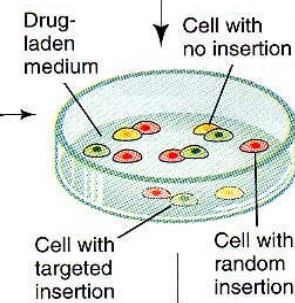
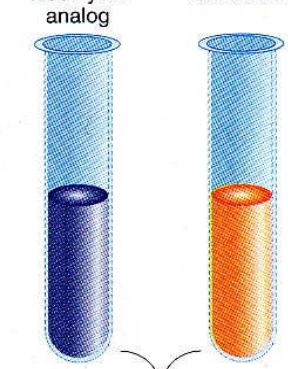
(m)



## Targeted insertion of vector DNA by homologous recombination



Neomycin analog      Ganciclovir

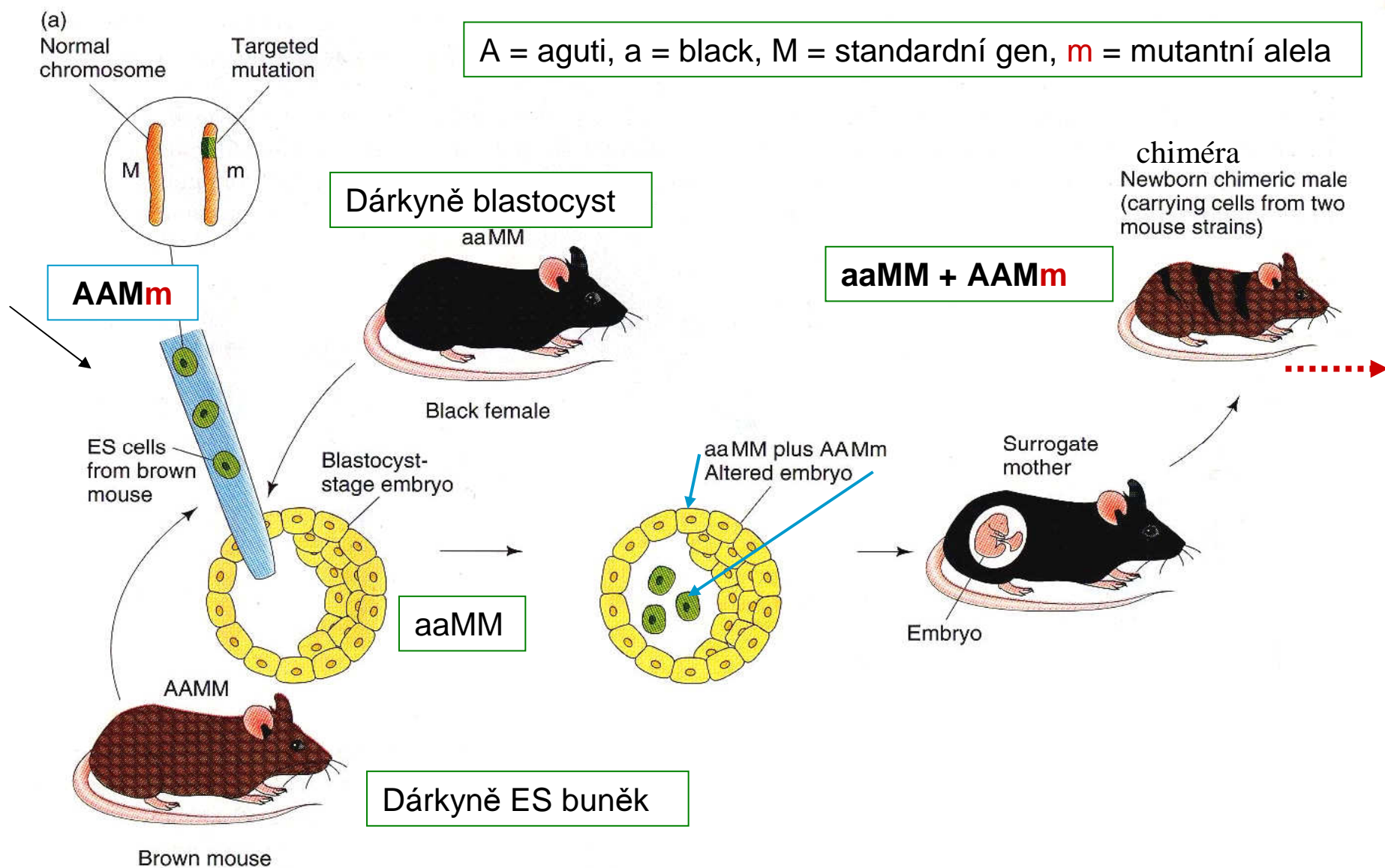


Cells carrying targeted mutation

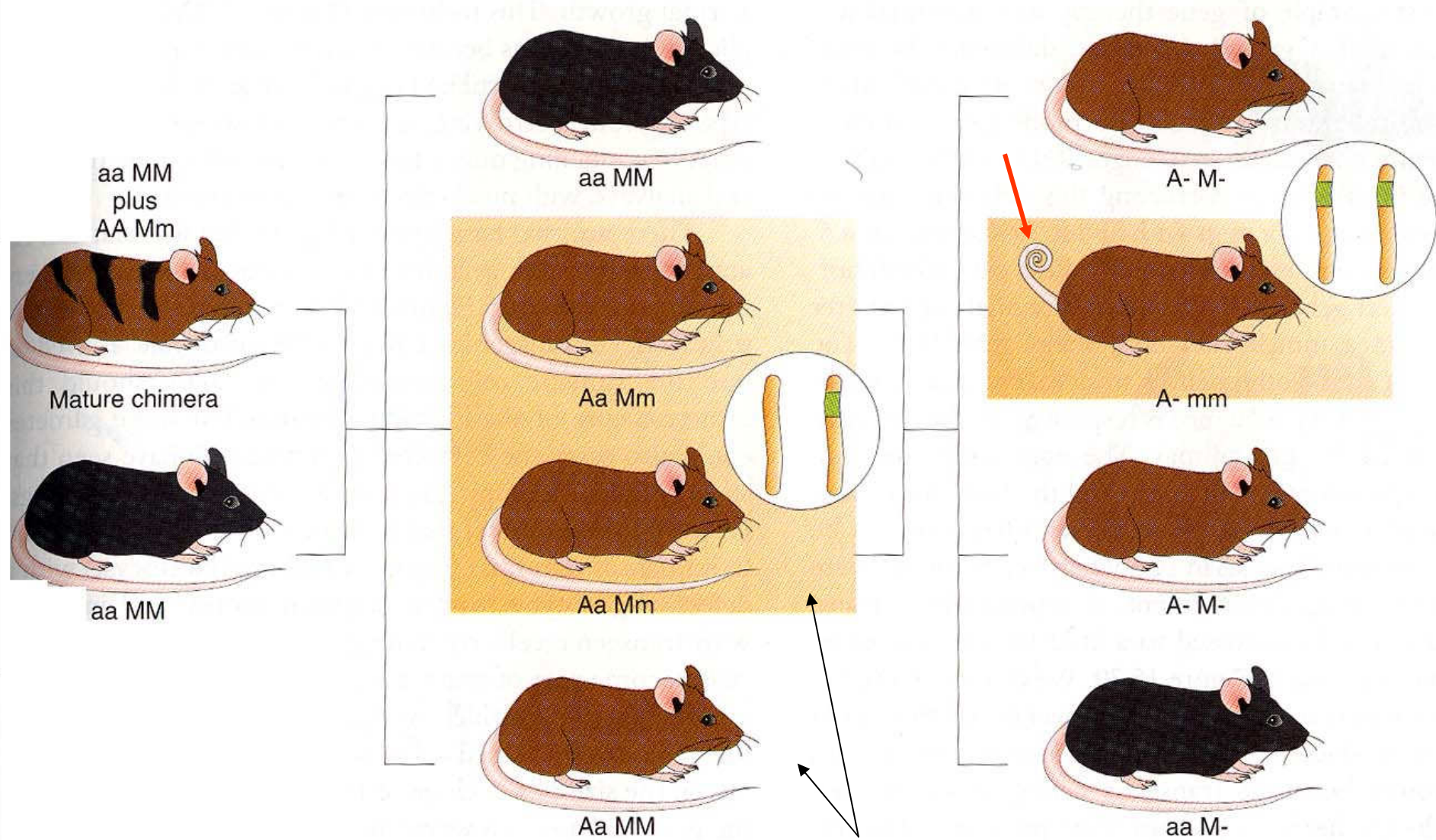
AAMm

23

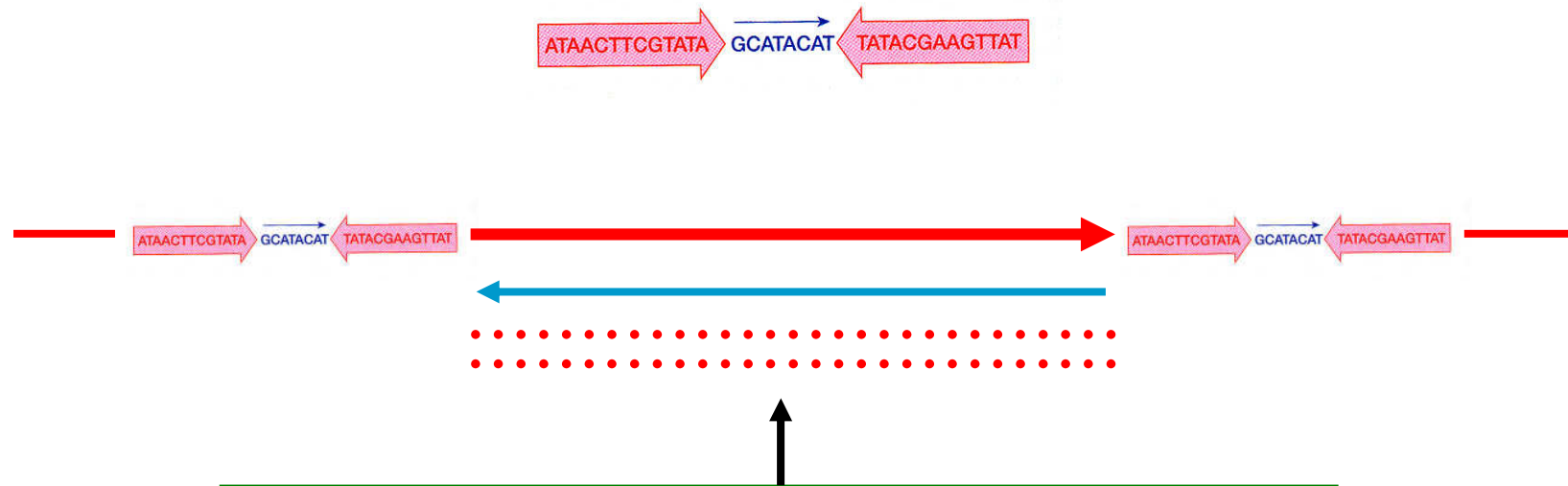
# Vytvoření myši nesoucí knokautovaný gen



## Pokračování - vytvoření myši s knokautovaným genem

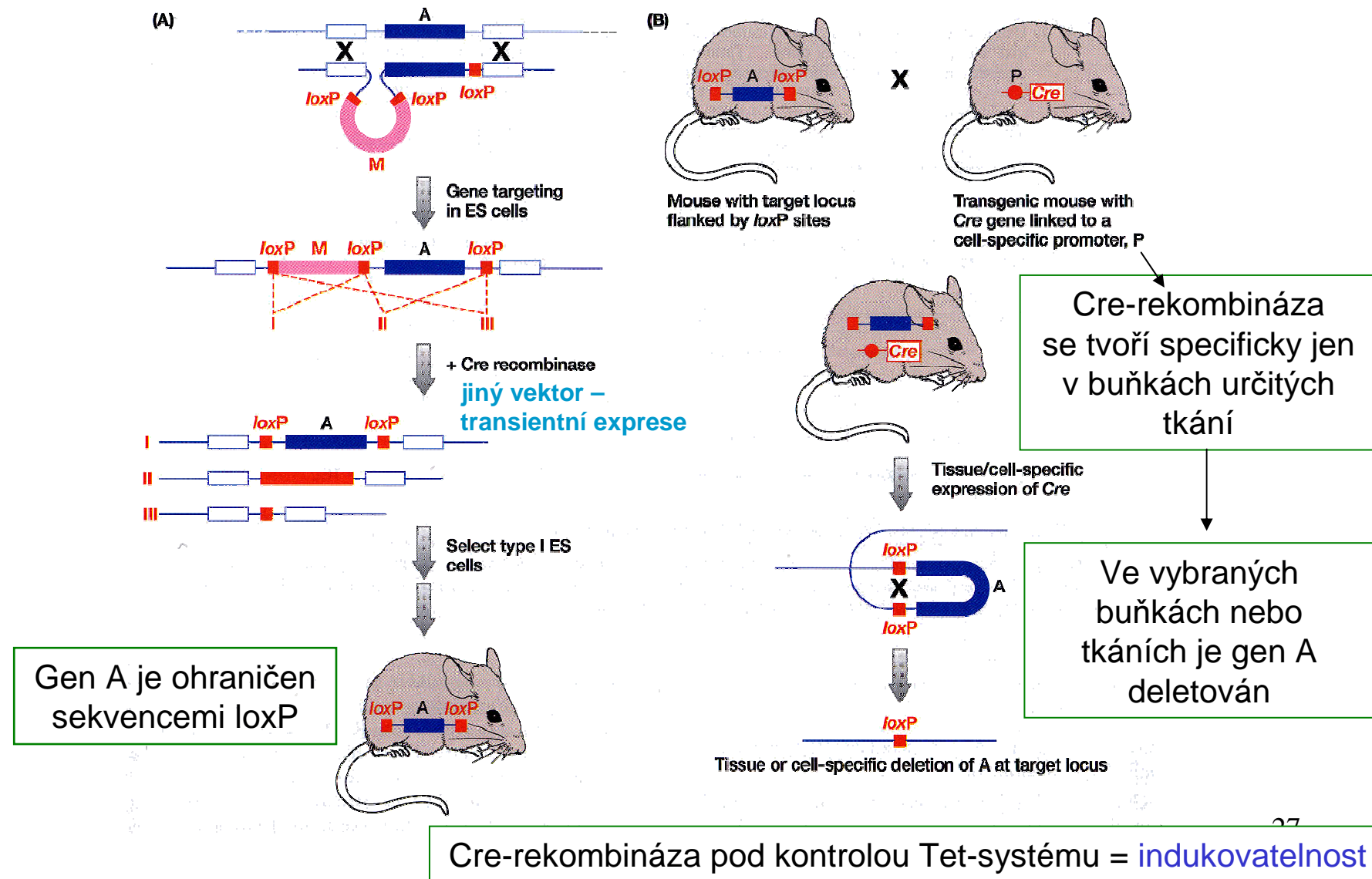


# Struktura rozpoznávací sekvence lox P fága P1



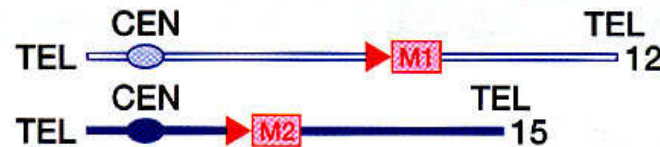
Podle orientace loxP sekvencí je úsek DNA mezi nimi místně specifickou rekombinací prostřednictvím Cre-rekombinázy buď deletován nebo invertován

# Využití Cre-loxP rekombinačního systému k selektivní inaktivaci (deleci) genů

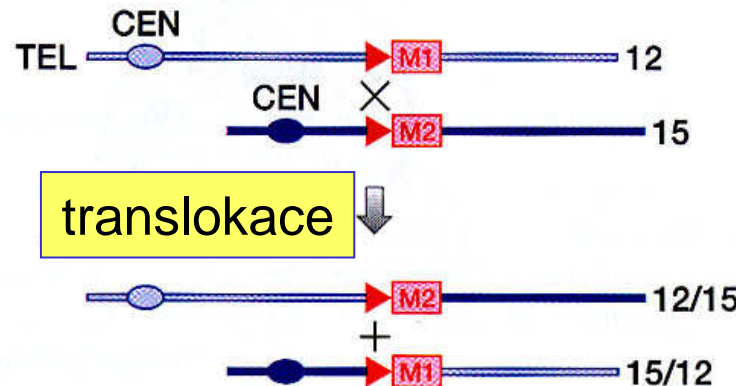


# Inženýrství chromozomů s využitím rekombinačního systému Cre-LoxP

- (A) 1. Use sequential gene targeting to introduce *loxP* site (►) plus a marker gene (M) into two desired locations on different chromosomes



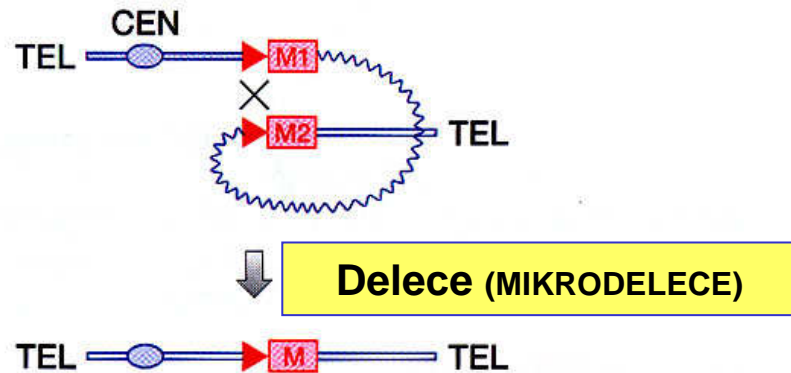
2. Expose *loxP*-containing chromosomes to Cre recombinase



- (B) 1. Use sequential gene targeting to introduce *loxP* site plus a marker gene into two desired locations flanking chromosomal region to be deleted (wavy line)

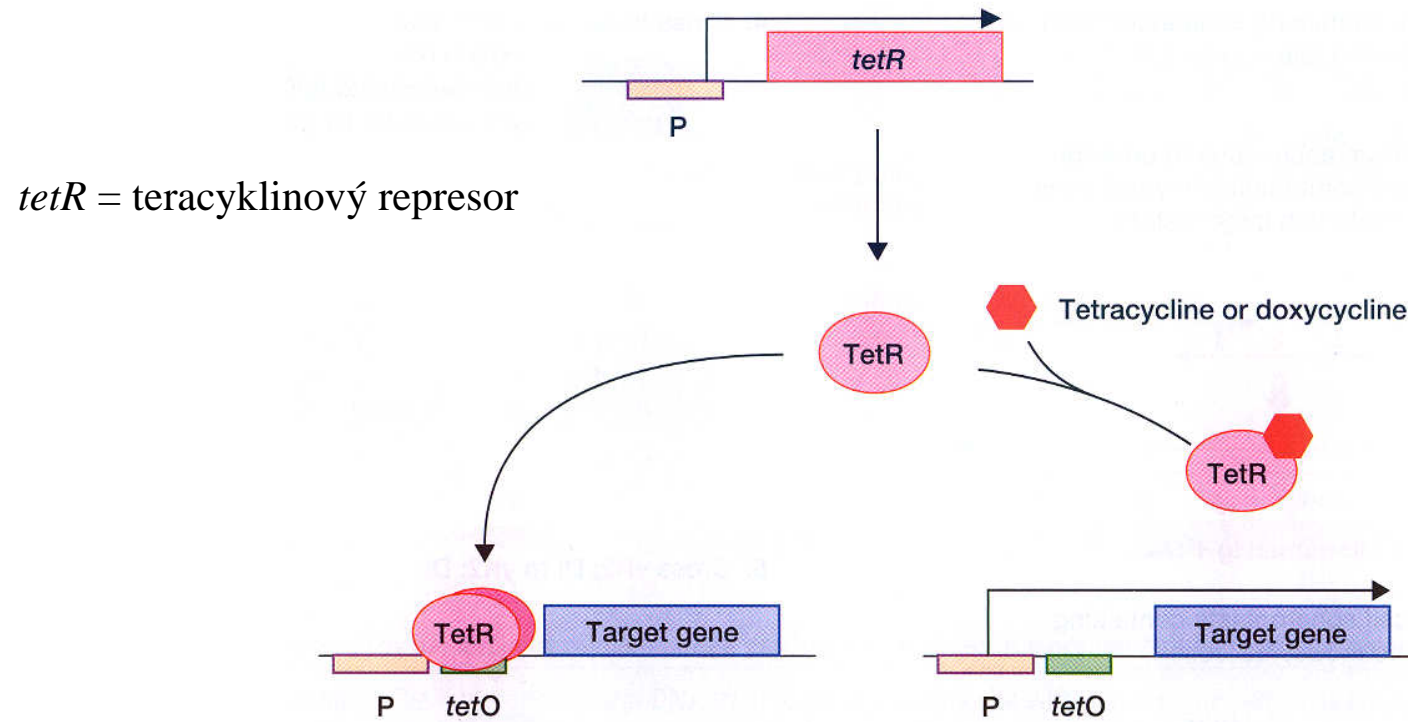


2. Allow to undergo intrachromosomal 'recombination' in presence of Cre recombinase



M1 = neo, M2 = puro

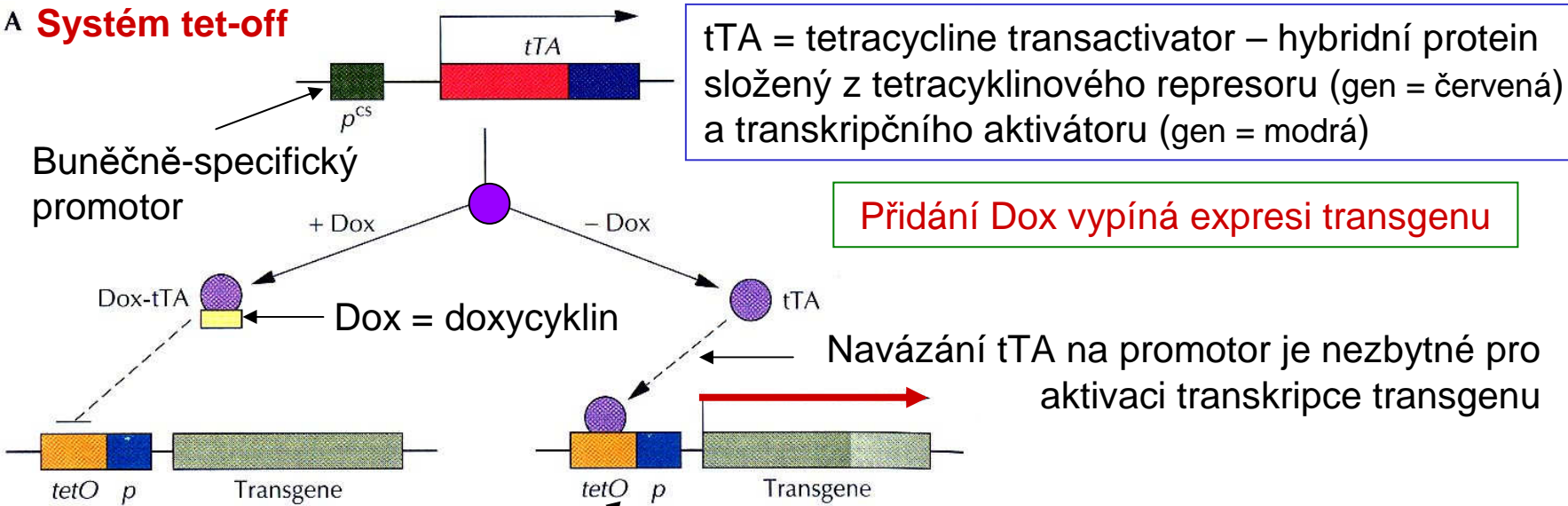
## Základ expresního systému indukovatelného tetracyklinem



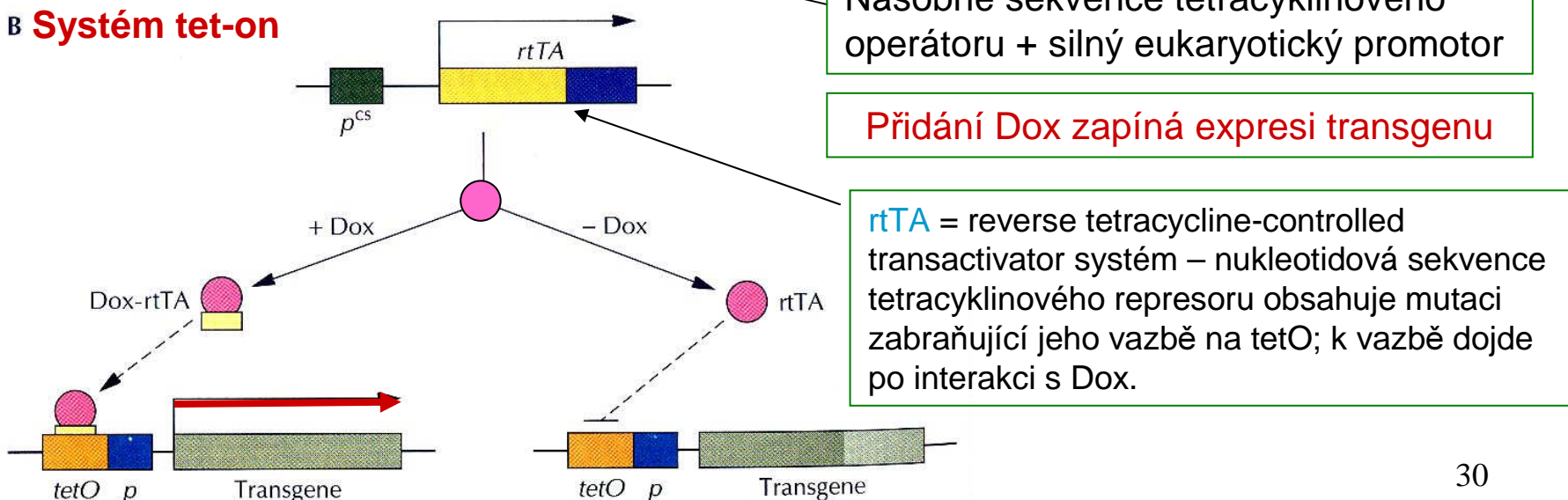
Konstitutivní exprese TetR povede k inaktivaci jakéhokoli transgenu, který obsahuje sekvenci operátoru, k níž se TetR váže. Po přidání tetracyklinu (nebo jeho analogu doxycyklinu) dojde k jeho navázání na TetR, jehož konformace se změní a není schopen se vázat na operátor, což vede k navození exprese transgenu.

# Genová exprese regulovaná tetracyklinem

## A Systém tet-off



## B Systém tet-on



# Tetracyklinový systém regulace

Obě transkripční jednotky (tTA nebo rtTA + transgen) mohou být umístěny na jeden vektor, což usnadňuje přípravu transgenních myší.

## Využití:

- Sledování dopadu tvorby defektních proteinů
- Sledování dopadu nadprodukce určitého normálního proteinu (simulace buněčně specifických poruch)
- Testování exprese genů u chorob, ovlivňujících jen určitý buněčný typ
- Regulace tvorby cre-rekombinázy

**Výhoda:** oproti rekombinační inaktivaci (cre-lox systém) umožňuje tet systém **reverzibilní vypínání/zapínání** genů

# Využití transgenů k usmrcování specifických buněčných typů (mikrochirurgické zásahy)

Gen kódující toxin (transgen) je začleněn za regulační oblast aktivní v určité tkáni – exprese transgenu je tak cílena do buněk této tkáně

**Toxiny:** difterický toxin, T-antigen SV40, ricin (lektin)

**Problém:** exprese genu pro toxin v okamžiku aktivace endogenu (např. v časné fázi vývoje) může být letální pro organismus

**Alternativa:** použití genu TK z HSV, který je zapojen za specifickou E-P sekvenci. Buňky s tímto genem nejsou usmrceny, dokud nejsou do organismu injikovány syntetické toxické nukleotidy – ty nejsou toxické pro buňky, v nichž k expresi genu nedochází, protože v nich není aktivována specifická E-P sekvence. V buňkách, v nichž je E-P aktivní, dochází k expresi TK, která syntetické nukleotidy metabolizuje na produkty, které zabíjejí dělící se buňky exprimující daný gen.

## Přehled metod k potlačení exprese genů bez nutnosti vytvářet jejich mutace

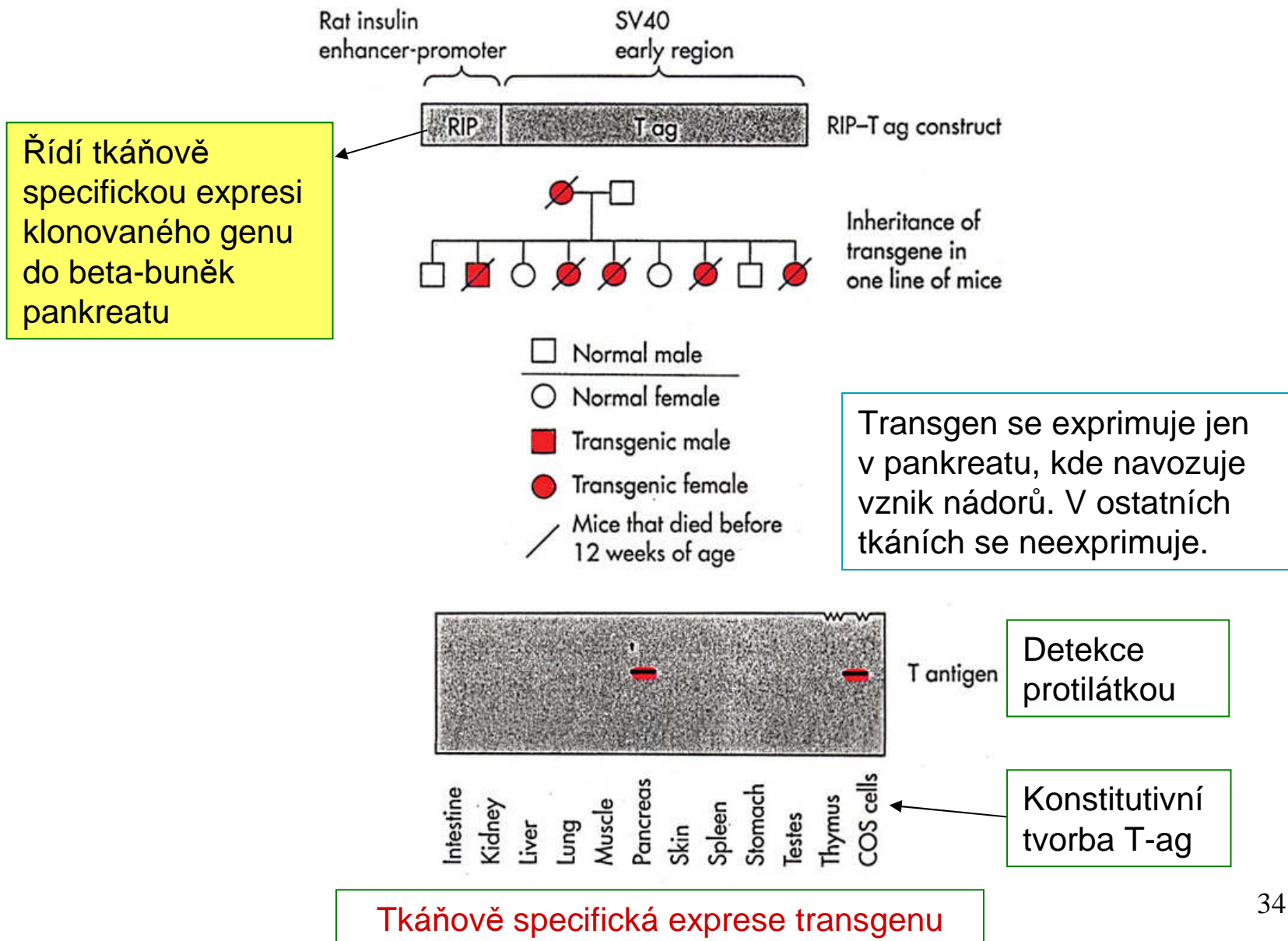
Interference na úrovni RNA	Interference na úrovni proteinů
Antisense RNA	Dominant negatives *
Antisense oligonukleotidy	protilátky, intrabodies **
Ribozymy nebo maxizymy	Aptamers, intramers ***
Deoxyribozymes	
Sense RNA (kosuprese)	
dsRNA (RNA interference)	
siRNA (RNA interference)	
miRNA	

\* Mutantní forma genu, jehož produkt vytváří spolu s produktem endogenu nefunkční dimer (inaktivní komplex, např. receptor)

\*\* Intrabody: protilátky vytvářené uvnitř buňky z transgenu – inaktivuje produkt cílového genu

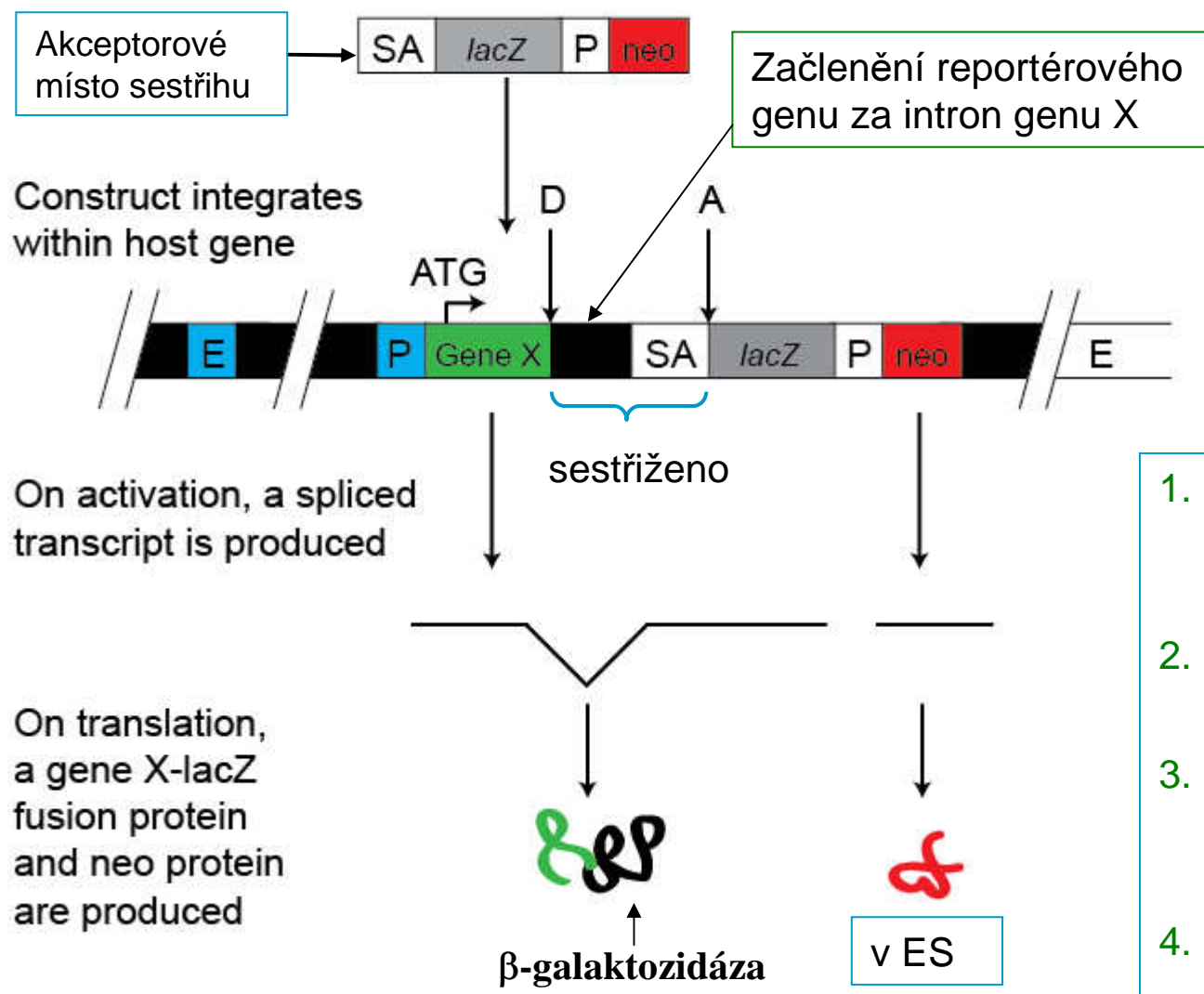
\*\*\*Aptamer: DNA/RNA oligonukleotid vázající se na cílovou molekulu a inhibující jeho aktivitu; peptidový aptamer: peptid vázající se na cílový protein. Intramer: totéž jako aptamer, ale exprimovaný z genu uvnitř buňky

# Cílená exprese genu ve specifické tkáni



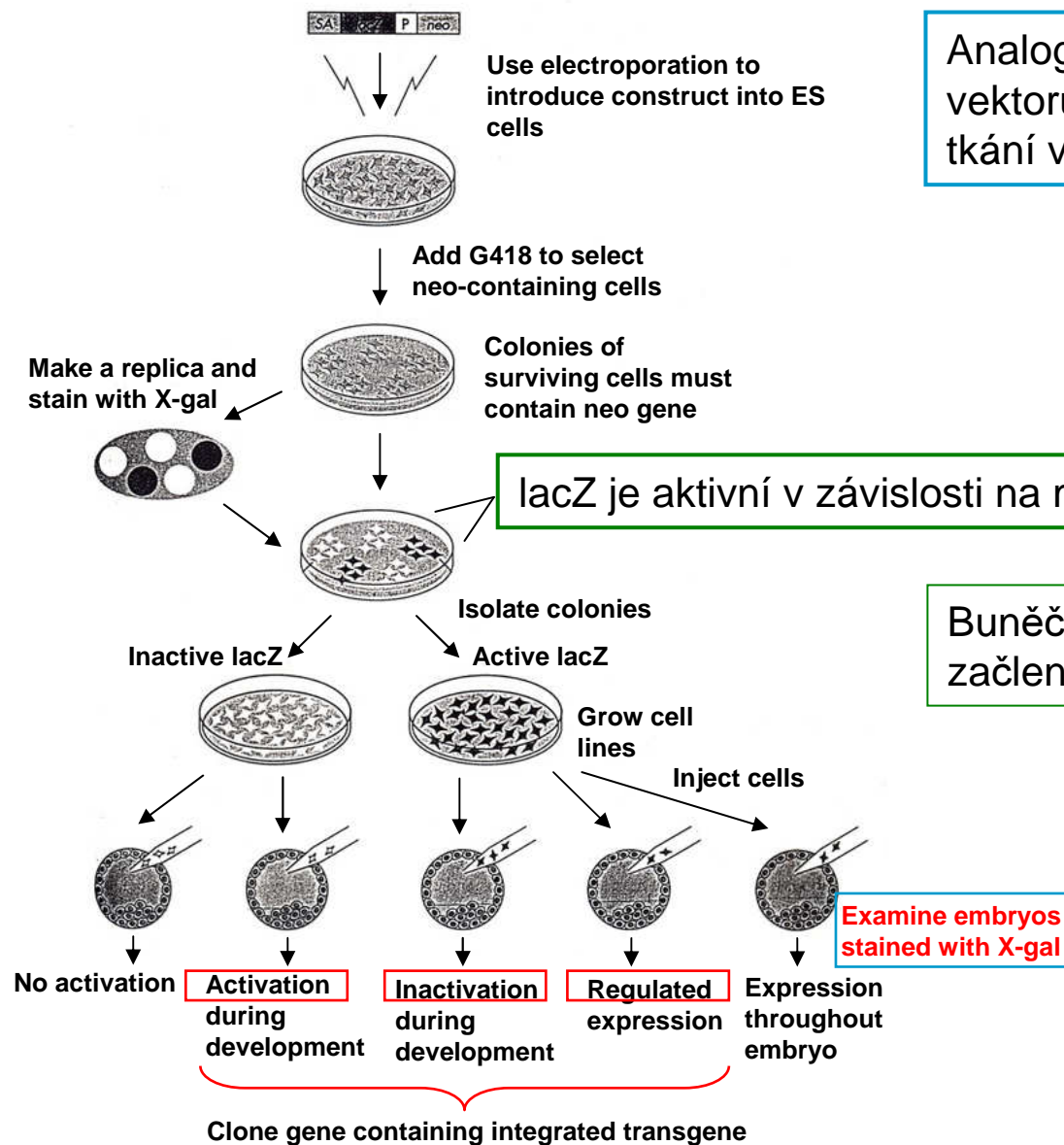
# Transgeny jako reportérové geny pro sledování exprese genů hostitele

Gene trap construct



1. Selekce ES buněk obsahujících vnesený konstrukt (G418),
2. Injekce ES buněk do blastocyst,
3. Identifikace buněk (tkání), kde dochází k exprese lacZ,
4. Vyhledání genu X, který řídí expresi  $\beta$ -galaktozidázy

# Využití reportérových genů k vyhledání genů aktivních v určitých fázích vývoje



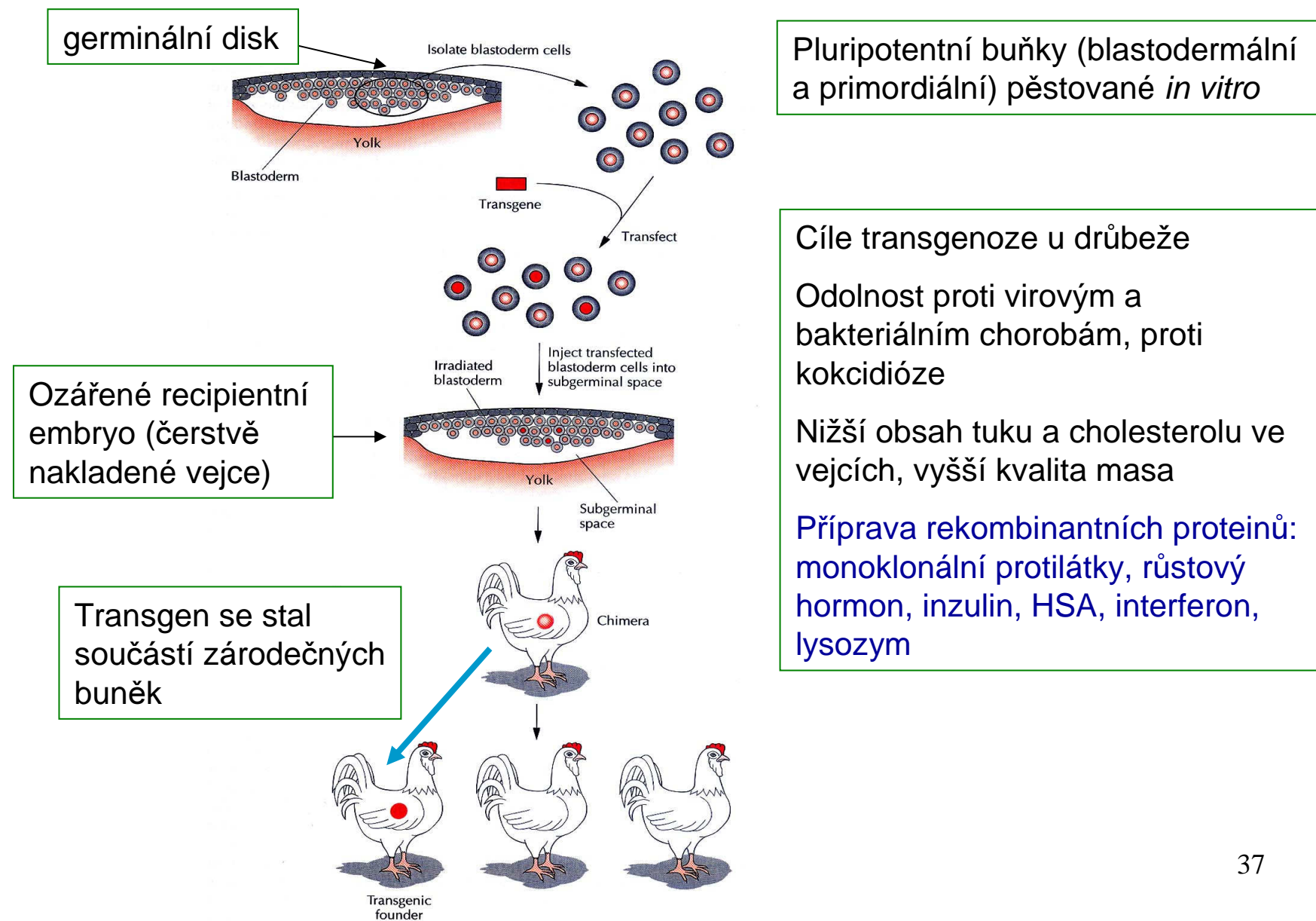
Analogicky lze využít retrovirových vektorů s reportérovými geny – infekce tkání vyvíjejícího se organismu

Buněčná linie obsahující transgen (lacZ) začleněný v konkrétním místě (genu)

Sledování exprese genu během vývoje embrya

Inzerční inaktivace genů vede k pozměněným fenotypům, izolace těchto genů

# Příprava transgenních ptáků



Pluripotentní buňky (blastodermální a primordiální) pěstované *in vitro*

Cíle transgenoze u drůbeže

Odolnost proti virovým a bakteriálním chorobám, proti kokcidióze

Nižší obsah tuku a cholesterolu ve vejcích, vyšší kvalita masa

Příprava rekombinantních proteinů:  
monoklonální protilátky, růstový hormon, inzulin, HSA, interferon, lysozym

# Příklady transgenních živočichů

- Zvířata (myši, drůbež, hospodářská zvířata, ryby) obsahující gen pro růstový hormon – rychlejší růst, změna vlastností produktů
- Přežvýkavci obsahující ve střevě GMO-mikroorganismy, které redukují toxicitu některých rostlin (rozšíření potenciálu krmiv)
- Drůbež s pozměněnými trávicími schopnostmi (celulóza, lignin, tuky)
- Drůbež se zvýšeným obsahem lysozymu ve vejcích (využití v průmyslu a farmakologii)
- Ovce s vylepšenou srstí
- Myši s pozměněnými nebo inaktivovanými geny
  - studium lidských genetických poruch: neurodegenerativní, imunitní, hormonální choroby,
  - vliv faktorů na organismus (např. léků, mutagenů)
  - studium poruch paměti
- Zvířata jako dárci orgánů pro transplantace (xenotransplantáty) – orgány s pozměněnými antigeními vlastnostmi vhodné pro člověka
- Zvířata produkující cizorodé látky v mléce, moči, krvi nebo tkáních (animal farming: zvířata jako bioreaktory)

# Transgenní zvířata

- Transgenní prasata
  - Prasata exprimující lidský hemoglobin – 15 % lidského hemoglobinu
  - Náhražka krve pro transfuze, uchovávání orgánů pro transplantace
- Transgenní myši používané jako modely při studiu lidských chorob
  - Např.: myši se změnou barvy srsti, abnormality v ledvinách, kostech, s cukrovkou, osteopetrozou, změnou vývoje T-lymfocytů, změněnou aktivitou interferonu, uspořádání genů pro imunoglobuliny, osteoartritis, s receptory pro viry /HIV/ a řada jiných.
- Modifikace trávicích enzymů savců
  - Příprava myší, které depolymerizují celulózu v tenkém střevě – nepřežvykující savci schopni trávit celulózu.
- Transgenní kmen myší, který roste bez stárnutí
  - Gen pochází z kapra a kóduje protein tithonin.
  - Perspektiva – zavedení genu do dobytka – příprava křehkého masa

Ovce, myš – knokaut prionového genu

Myši – knokaut genu pro myostatin (chybění myostatingu vede k růstu svalů) – belgický modrý skot, jiná hospodářská zvířata

# Transgenní zvířata

- Transgenní živočichové hypersenzitivní k mutagenům nebo karcinogenům
  - testování toxicity látek vnějšího prostředí, farmak aj.
- Transgenní prasata s genem pro somatotropin
  - stejná rychlosť růstu, o 15 % účinnější konverze potravy
  - zvířata mají méně tuku a netrpí poruchami
- Transgenní ovce exprimující gen kódující obalový protein visna viru
  - *vlastní retrovirová vakcína* /retrovirus způsobující pneumonie, proti nimž není možná vakcinace/. Zavedení cizího genu do ovcí vede k produkci protilátek proti proteinu a tím ochraně vůči infekci.
- Transgenní ryby
  - rezistentní k prostředí (salinita, kyselé deště)
  - rezistentní vůči chorobám
  - zvýšení přírustku ryb zavedením genu pro chimerický všeobecný růstový hormon (losos – 13-ti násobné přírustky ve srovnání s netransgenními rybami)

## **Transgenic rodent (esp. mouse) models of disease**

mice that produce human hybrid immunoglobulin

a model of malignant skin melanoma

**IL-2 deficient mice that suggest IL-2 is not so important in immune response as suggested by in vitro studies**

**IL-4 deficient mice are resistant to murine AIDS**

**Mice with altered spatial learning**

studies looking at genes that can prevent diabetes in non-obese diabetic mouse models

mice with altered brown fat deposits and their role in obesity research

mice with central nervous system damage by expression of a HIV protein

mice expressing gamma interferon in the liver get chronic active hepatitis

a commercially available genetically engineered mice that expresses the human plasma enzyme, cholesterol ester transfer protein, which may accelerate heart disease

transgenic mice for human disease include: deficiencies in the homeobox gene **Msx1** cause palate, craniofacial and tooth development abnormalities

**a model for Menkes disease**

epilepsy in mice was found to be associated with a defect in the ceruloplasmin gene

sensory and sympathetic neuropathies due to a disrupted Trk/NGF gene

sensory defects with a lack of neurotrophic factor

various physiological changes result from loss of plasminogen activator gene

altered muscle growth and movements from disrupted neurotrophin 3 receptor gene

altered spleen development from changing the homeobox gene **Hox11** - this gene controls the genesis of the whole spleen, one gene one organ?

Mice lacking type IX collagen develop noninflammatory degenerative joint disease

A mutation in the ryanodine receptor gene that is thought to be a calcium channel for release of calcium from the sarcoplasmic reticulum in muscle that prevents muscle action, and causes<sup>41</sup> early depressed mice

**aggressive mice**

**slow-learning mice**

**modified dopamine receptors,  
mice lacking estrogen receptors,  
models of prion disease**

**Mouse models for Alzheimer's disease**

**mice lacking p53 tumour suppressor gene are predisposed to cancer**

**A mouse model of hemophilia A was made by targetted disruption of the mouse factor VIII gene**

**a model for Helicobacter pylori infection, that is associated with ulcers**

**Studies on obesity and insulin processing**

**A model for Down's syndrome**

**Mouse models and breast cancer,**

**Absence of DNA excision repair gene XPA increases susceptibility to UV-B and carcinogens,**

**Genetic control of mating behaviour**

**Human disease models: heart and lung disease in transgenic mice**

**tuberculosis for vaccine development,**

**Mouse models of atherosclerosis can be effected by apolipoprotein A-IV**

**High-level expression of recombinant human fibrinogen in the milk of transgenic mice - up to 100% of the protein was incorporated into fully functional fibrinogen hexamers.**

**A new genetically engineered strain of mice that suffers both brain degeneration and memory deficits, and develops the same brain deposits of a protein called amyloid that are seen in human sufferers, should allow researchers to test the idea that the amyloid deposition actually causes the brain changes that leads to memory loss in Alzheimer's**

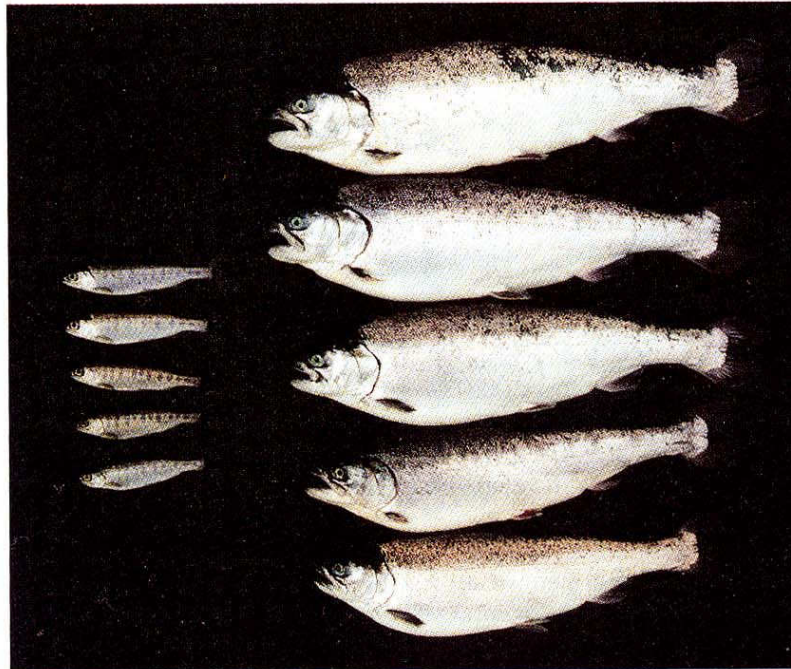
**Over 1200 mutations have now been catalogued in mice, with a wide range of phenotypes**

**Transgenní myš (vlevo) obsahující gen pro lidský růstový hormon**



## Pěstování ryb v akvakulturách

### Kapr, losos, siven, tilapie



**Figure 11.18** Normal coho salmon (left) and genetically engineered coho salmon (right) containing a sockeye salmon growth-hormone gene driven by the regulatory region from a metallothionein gene. The transgenic salmon average 11 times the weight of the nontransgenic fish. The smallest

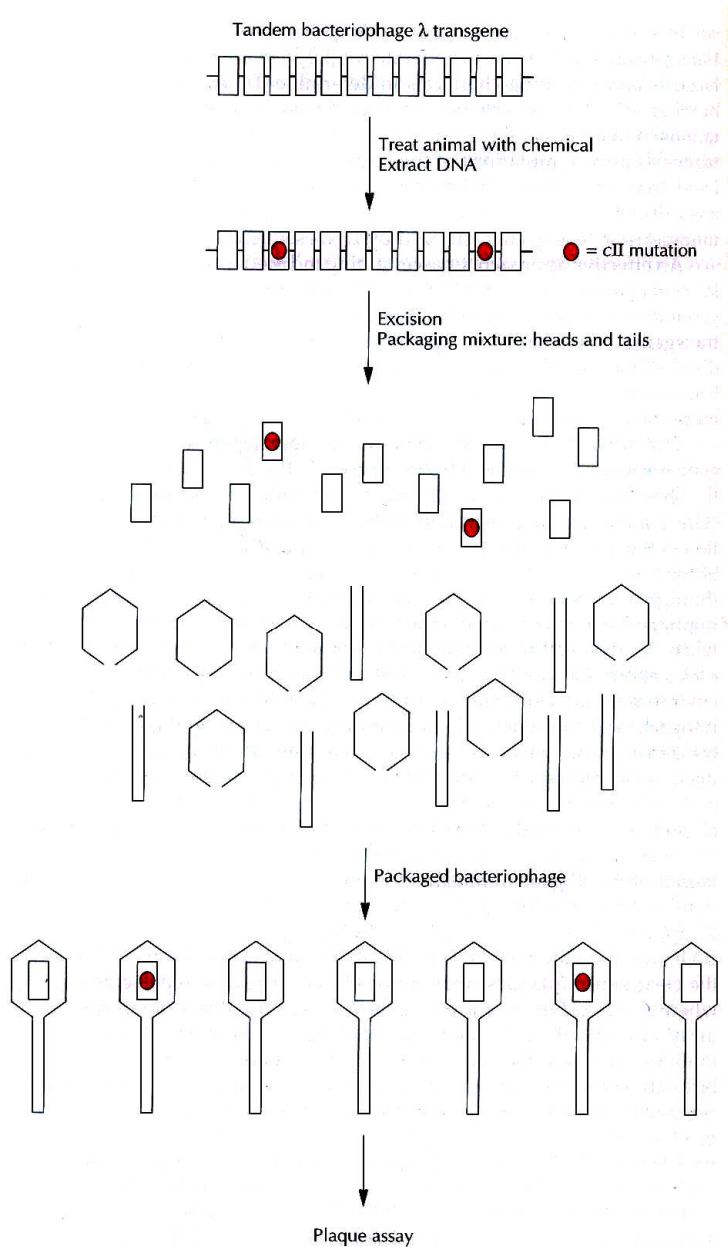
fish on the left is about 4 inches long. [Courtesy of R. H. Devlin. Reprinted by permission from *Nature* 371: 209, R. H. Devlin, T. Y. Yesaki, C. A. Biagi, E. M. Donaldson, P. Swanson, and W. K. Chan. Copyright 1994 Macmillan Magazines Ltd.]

**Přenos genů do ryb: do oplozeného vajíčka nebo do časného zárodku je mikroinjekcí nebo elektroporací do cytoplazmy přenesena DNA (účinnost 10-30%), pak křížení transgenních ryb – ustavení transgenních linií**

- Růstový hormon (all-fish n. all- salmon) pod kontrolou „antifreeze proteinu“ – stimule am.

**Využití ryb ke sledování mutagenních látek v prostředí:** transgen: mutantní gen pro rezistenci k antibiotikům nebo mutantní gen cII fága lambda

## Mutageneze *in vivo*: mutace genů fága lambda začleněněho v genomu ryb



**Mutace genu cII snižuje pravděpodobnost, že nastane lyzogenizace.**

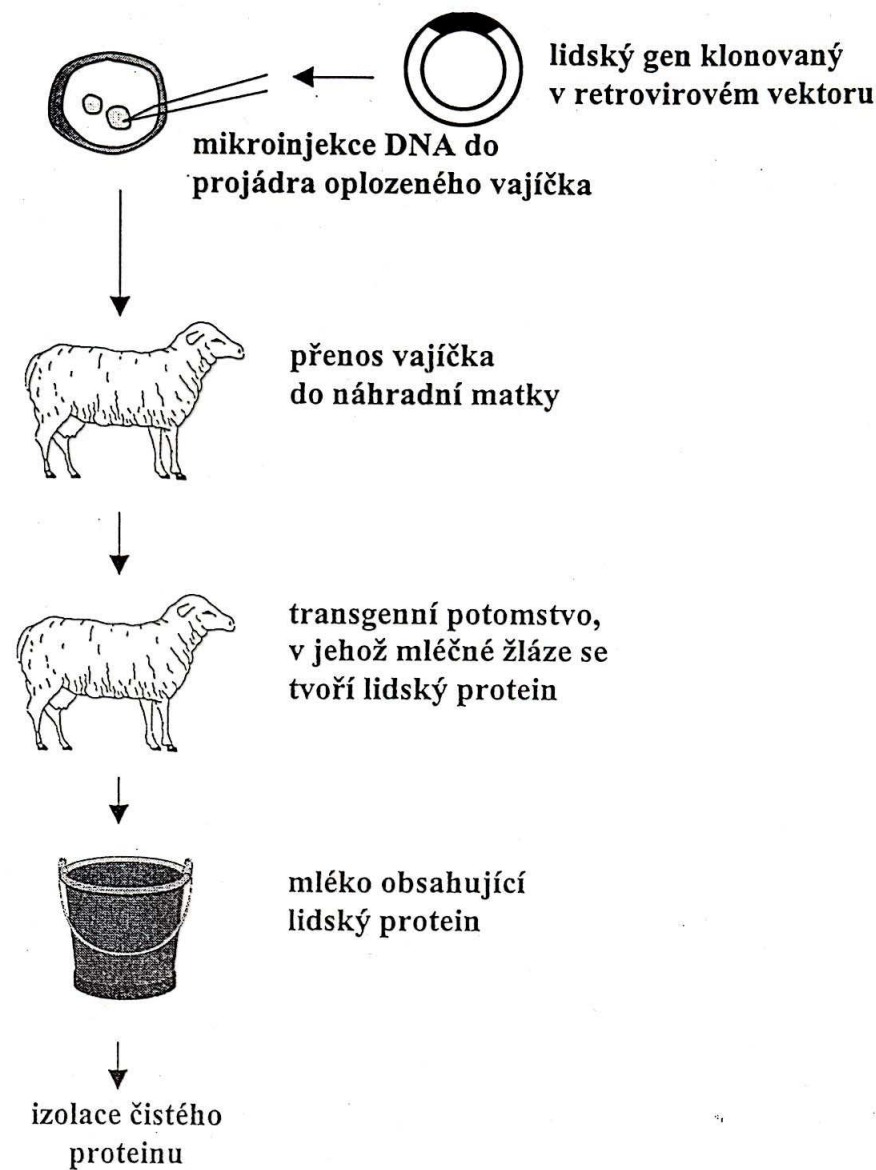
**Vzorek fágů se zvýšeným počtem mutací v genu cII bude tvořit více plak než vzorek s fágy bez mutací v cII.**

**Jiný systém testování mutagenů na transgenních rybách používá plazmidový transgen zodpovědný za citlivost k antibiotikům jako cíle pro mutační působení.**

***E. coli* je transformována plazmidovou DNA, která je izolována z ryb ovlivněných mutagenem.**  
**Zvýšená frekvence kolonií rezistentních k antibiotikům (srovnání izolátů z ryb na něž bylo a nebo nebylo působeno mutagenem) odráží sílu mutagenu.**

# Zvířata jako živé továrny („animal farming“)

pharming



## Příklady látek vytvářených v transgenních zvířatech

Zvíře	Látka	Využití
ovce	Alfa-1-antitrypsin	Léčba rozedmy plic
koza	Tkáňový aktivátor plazminogenu	Rozpouštění krevních sraženin
ovce	Faktor pro srážení krve VIII, IX	Navození srážení krve
prase	hemoglobin	Náhražka krve při transfúzi
koza	Lidský růstový hormon	Léčba nanismu
ovce, myš	Regulátor CFTR	Léčba cystické fibrózy
prase	Lidský protein C	Antikoagulans krve

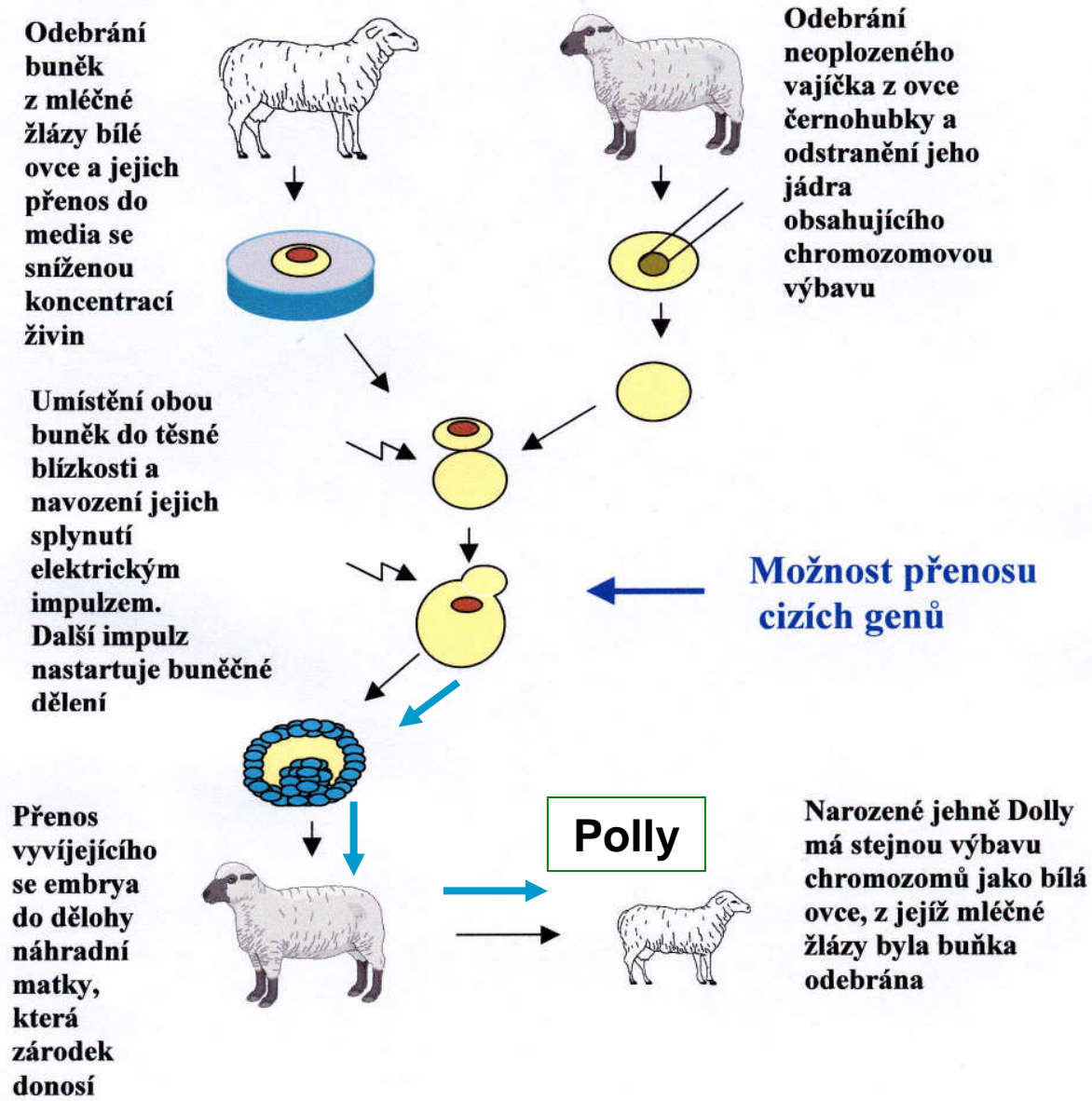
koza – protein pavoučího vlákna v mléce, atp.

kráva – lysozym nebo lysostafin v mléce

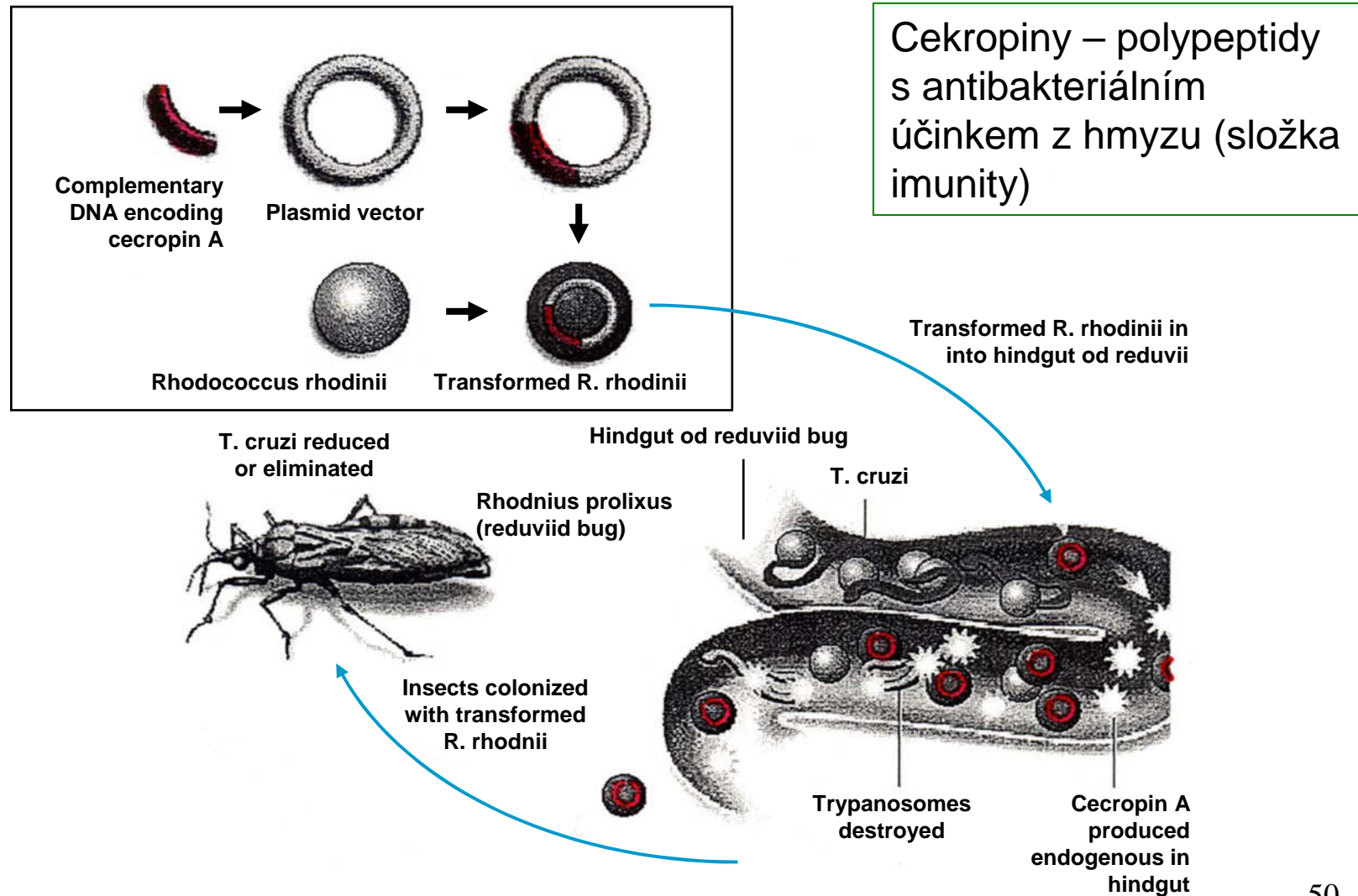
## New genes introduced into farm animals to alter growth characteristics

Species	Regulatory element	Structural gene
Pig	Mouse metallothionein promoter	Human growth hormone
Pig	Mouse metallothionein promoter	Human growth hormone
Sheep	Mouse metallothionein promoter	Human growth hormone
Pig	Mouse metallothionein promoter	Bovine growth hormone
Pig	Human metallothionein promoter	Porcine growth hormone
Pig	Mouse metallothionein promoter	Human growth hormone releasing factor
Pig	Mouse Moloney leukaemia virus long terminal repeat	Rat growth hormone
Pig	Mouse albumin promoter	Human growth hormone releasing factor
Cow	Mouse mammary tumour virus long terminal repeat	Bovine growth hormone
Sheep	Mouse metallothionein promoter	Bovine growth hormone
Sheep	Ovine metallothionein promoter	Ovine growth hormone
Pig	Mouse metallothionein promoter	Human growth hormone releasing factor
Sheep	Mouse metallothionein promoter	Human growth hormone releasing factor
Pig	Mouse metallothionein promoter	Human insulin-like growth factor I
Pig	Bovine prolactin promoter	Bovine growth hormone
Pig	Cytomegalovirus long terminal repeat	Porcine growth hormone
Pig	Rat phosphoenol pyruvate carboxykinase promoter	Bovine growth hormone
Cow	Chicken skeletal actin promoter	Human oestrogen receptor
Sheep	Mouse transferrin promoter	Bovine growth hormone
Pig	Mouse sarcoma virus long terminal repeat	Chicken SKI
Cow	Chicken skeletal actin promoter	Human insulin-like growth factor I

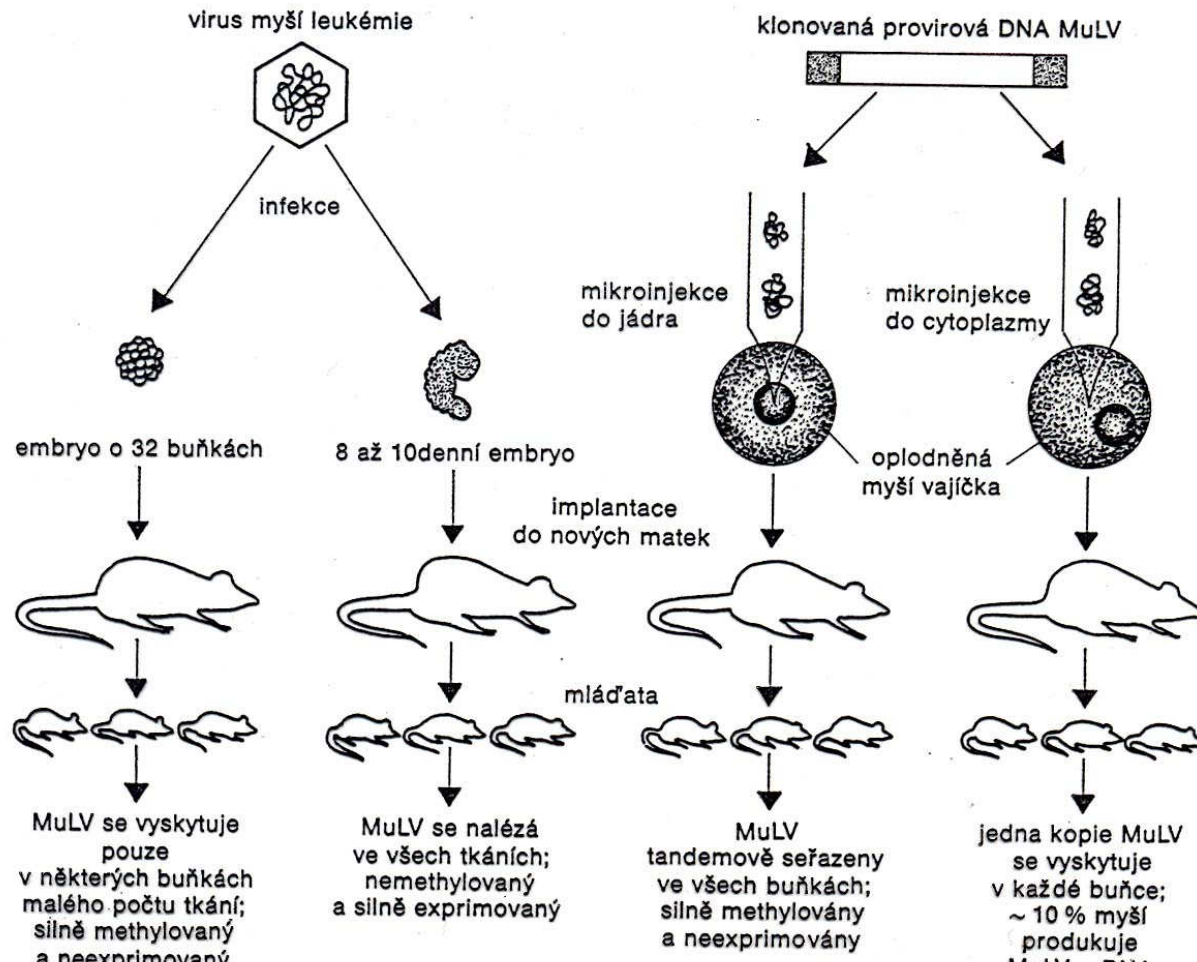
# Klonování savců



# Transgenní bakterie (*Rhodococcus*) produkující toxin (cekropin) usmrčující trypanozomy ve střevě ploštic



# Různé osudy DNA viru leukémie po přenosu do myši – závislost na čase a metodě přenosu



Mozaikovitost,  
1 kopie integrovaná  
v různých místech

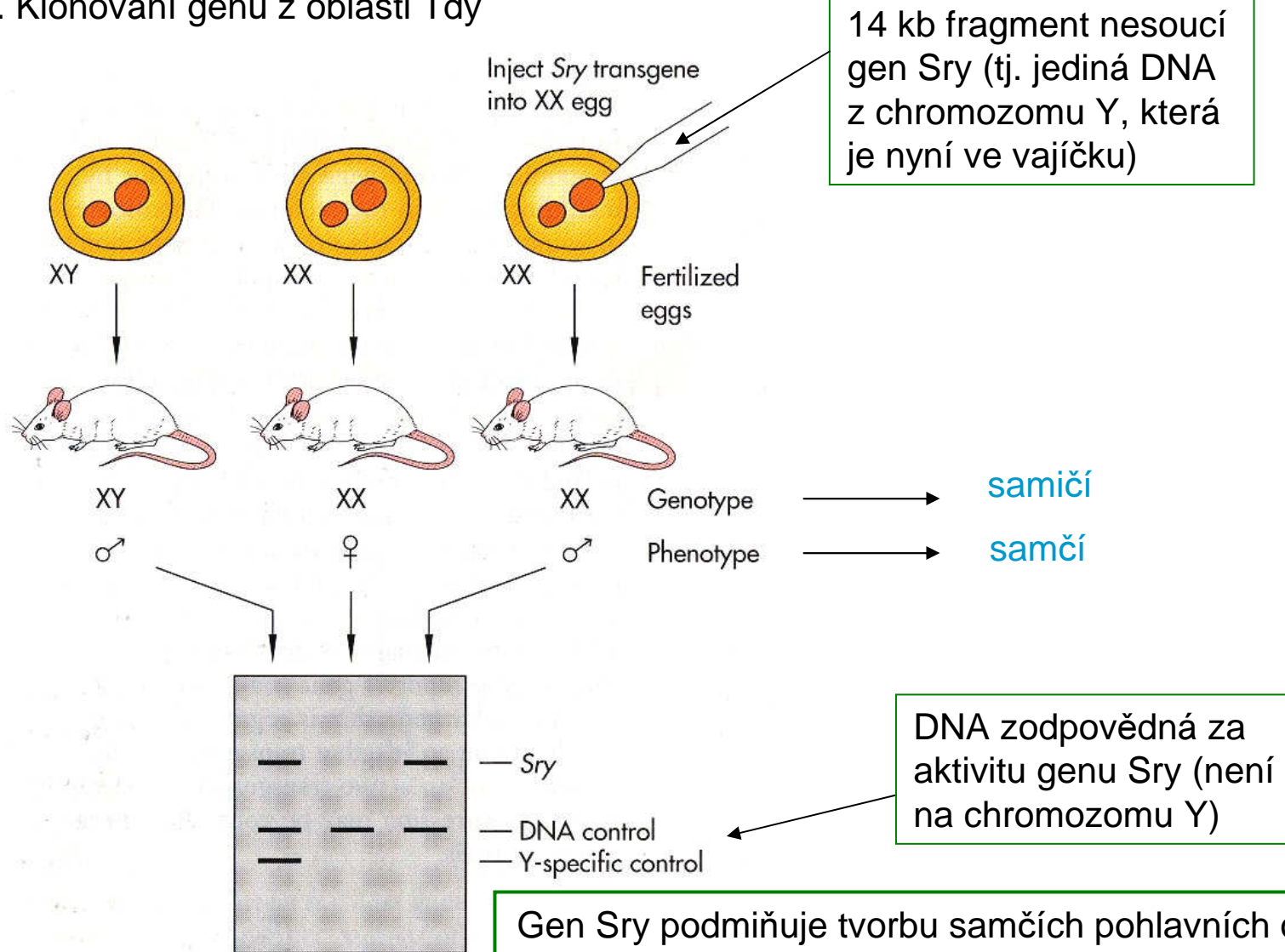
Virus působí  
jako infekční  
agens

20-40 kopií  
v jednom  
chromozomu

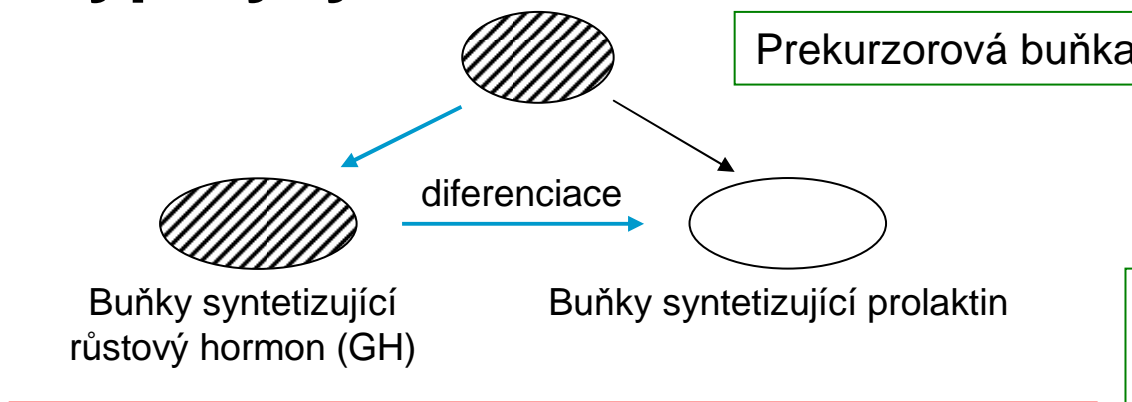
Tkáňově  
specifická  
exprese

# Analýza sexuální determinace – funkce genu sry

1. Lokalizace genu Tdy (Sry) na chromozomu
2. Klonování genů z oblasti Tdy

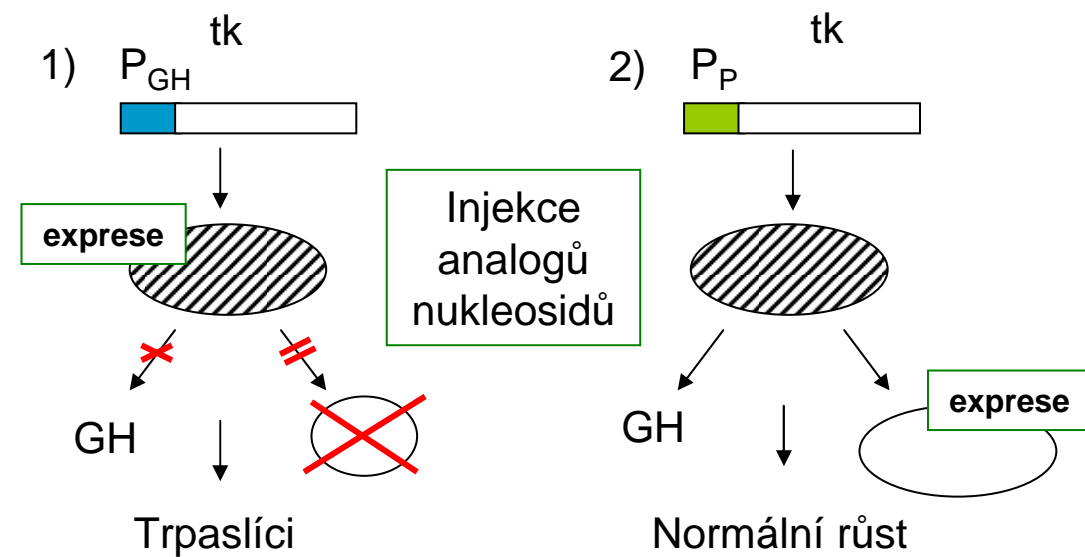


# Objasnění vývojových vztahů mezi buňkami hypofýzy



$P_{GH}$  = promotor genu pro GH  
 $P_P$  = promotor genu pro prolaktin

## Zvířata s genem tk pod kontrolou $P_{GH}$ (1) $P_P$ (2)



V buňkách, v nichž je P aktivní, dochází k exprese TK, která analogy nukleotidů metabolizuje na produkty, které zabíjejí dělící se buňky exprimující daný gen.

## Závěry:

- Buňky syntetizující prolaktin se nedělí (nejsou usmrcovány)
- Buňky syntetizující GH jsou prekurzory buněk syntetizujících prolaktin