Corso di Laurea Magistrale in Chimica delle Molecole di Interesse Biologico Struttura e Dinamica di Biomolecole - 2005/2006

## Laboratorio 1 - (21 marzo 2006)

## 1 Preliminari

#### 1.1 Ripasso UNIX e configurazione utente

- 1. Aprire una sessione facendo login con il nome del vostro utente e password.
- 2. Aprire un terminale usando il menù principale del Desktop (tasto di partenza in basso a sinistra).
- 3. Ripassare la "sintassi generale di un comando"
- 4. Ripassare il "percorso assoluto e relativo" per indicare file e directory
- 5. Ripassare i comandi per la "gestione essenziale di file e directory"
- 6. Copiare il file /home/infochim/etc/bashrc.global su ~/.bashrc
- 7. Copiare il file /home/infochim/etc/init.el su ~/.xemacs
- 8. uscire dal terminale e rientrare

### 1.2 Editor di testo: [X]emacs

- 1. differenza tra editor di testo e word processor
- Lanciare [x]emacs, col comando
   [x]emacs
- 3. provare a uscire
- rientrare lanciando il comando in background [x]emacs &
- 5. osservare le varie aree dello schermo
  - (a) barra menu
  - (b) area di lavoro: il buffer
  - (c) riga di stato (Mode Line)
  - (d) minibuffer
- 6. menu, scorciatoie e comandi "complessi"
- 7. help: Apropos, Key, Whereis (locate); Tutorial
- 8. differenza tra buffer e file
- 9. scrivere un piccolo testo e salvarlo su file (es ~/.plan)
- 10. "editare" una directory: dired

#### 1.3 Ripasso shell

1. Ripassare la tabella sul reindirizzamento di input e output e sulla pipeline

# 2 Esempio dell'uso di xemacs, vmd e gnuplot: studio delle energie approssimate di varie conformazioni del cicloesano.

La molecola del cicloesano è costituita da 6 atomi di carbonio disposti ad anello con 2 atomi di H legati a ciascun C. È una molecola flessibile: mantenendo gli stessi legami, gli angoli tra di essi possono cambiare producendo diverse "conformazioni", tra le quali quelle cosiddette "a sedia", "a barca" e "avvitata (*twisted*)":



- 1. Copia del file con le coordinate e preparazione del file con le energie:
  - (a) Creare la directory cicloesano nella vostra home directory.
  - (b) Portarsi sulla directory ~infochim/PUB/cicloesano. Essa contiene il file delle coordinate e le energie della molecola in 35 diverse conformazioni e un programma per l'estrazione delle energie da questo file. N.B. Le energie sono state calcolate in modo approssimato e non corrispondono a quelle attualmente note.
  - (c) Selezionare le righe del file contenenti le energie, dando il comando

grep HEAT cyclohexane\_movie.xyz

- (d) costruire una *pipeline*: passare l'output del precedente comando come input del programma ./cycloprint-energy (notare i caratteri ./ prima del nome del comando!).
- (e) redirigere l'output della precedente *pipeline* sul file ~/cicloesano/cyclo.dat
- (f) copiare il file cyclohexane\_movie.xyz sulla directory ~/cicloesano con il nome cyclo.xyz
- 2. Visualizzazione delle varie conformazioni della molecola:
  - (a) portarsi sulla directory ~/cicloesano/ e lanciare il comando vmd in background.
  - (b) aprire il file cyclo.xyz (nella finestra "VMD Main" scegliere "File/New Molecule...")
  - (c) Ruotare la molecola trascinando il mouse in modo che sia visibile la conformazione "a sedia" di partenza.
  - (d) Scegliendo Mouse/Label/Atoms e Graphics/Labels, marcare gli atomi di carbonio 2(index=1) e 5(index=4).
  - (e) Scegliendo Mouse/Label/Bonds marcare ora la distanza tra i due atomi. La distanza verrà rappresentata sulla molecola con una linea spezzata e un valore
  - (f) Scorrere tutte le 35 istantanee (0-34) della molecola nelle varie conformazioni. Notare che il valore della distanza si aggiorna dinamicamente
- 3. Diagramma delle energie delle varie conformazioni:
  - (a) Dalla directory ~/cicloesano/ lanciare il programma gnuplot
  - (b) diagrammare i dati del file cyclo.dat, energia conformazionale in funzione del numero d'ordine dell'istantanea, dando il comando

plot 'cyclo.dat' using 0:1

I punti formano una curva con un minimo all'inizio, uno secondario nel mezzo, e uno alla fine.

- (c) Osservando i punti diagrammati e contemporaneamente scorrendo le istantanee su jmol determinare quali sono i valori della distanza 2-5 ai quali si hanno il primo, il secondo e il terzo minimo.
- (d) editare il file ~/cicloesano/cyclo.min con xemacs e riportarvi questi valori di minimo della distanza
  2-5. Es:

# distanza energia 2.853 -38.67

2.000	00.01
2.666	-35.42
2.860	-38.71

(e) uscire da gnuplot dando exit