Corso di Laurea Magistrale in Scienze Chimiche, Curriculum "Struttura, dinamica e reattività chimica"

Struttura e Dinamica Molecolare di Sistemi Biologici - 2010/2011

Laboratorio 1 - (15 novembre 2010)

## 1 Preliminari

### 1.1 assegnazione account

• Assegnazione nome utente e password

### 1.2 ripasso UNIX<sup>1</sup> 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.
- 3. Ripassare la "sintassi generale di un comando" [tab. 4.1]
- 4. Ripassare il "percorso assoluto e relativo" per indicare file e directory [fig. 4.1]
- 5. Ripassare i comandi per la "gestione essenziale di file e directory" [tab. 4.2]
- 6. Copiare il file "signorini/etc/bashrc.global su "/.bashrc
- 7. Copiare il file ~signorini/etc/init.el su ~/.emacs
- 8. uscire dal terminale e rientrare

### **1.3** Editor di testo: emacs<sup>2</sup>

- 1. differenza tra editor di testo e word processor  $^{3}$
- 2. Lanciare emacs, col comando emacs
- 3. provare a uscire
- 4. rientrare lanciando il comando in background 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. editare il file ~/.plan
  - (a) inserire n.o matricola e codice corso di laurea
- 10. "editare" una directory: dired

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>fare riferimento alle dispense sul "sistema operativo" in http://www.chim.unifi.it/u/signo/did/unix <sup>2</sup>sez. 5.1

 $<sup>^{3}</sup>$ sez. 4.5.1

# 2 Piano di lavoro

Nelle nostre esercitazioni studieremo le proprietà di una serie di piccoli peptidi che hanno una certa propensione ad assumere la strutture di "forcina  $\beta$ " ( $\beta$ -hairpin). Essi sono derivati da un frammento del dominio B1 della proteina G (PDB code 2gb1); il modello è costituito da un 10-peptide denominato GPM12, la cui struttura secondaria in soluzione però non è stata risolta

GPM12	Gly1-Tyr2-Asp3-Asp4-Ala5-Thr6-Lys7-Thr8-Phe9-Gly10	GYDDATKTFG

Possiamo analizzare i seguenti mutanti di GPM12:

D4P	Gly1-Tyr2-Asp3- <b>Pro4-Ala5-Thr6-Lys7</b> -Thr8-Phe9-Gly10	GYDPATKTFG
K7G	Gly1-Tyr2-Asp3-Asp4-Ala5-Thr6-Gly7-Thr8-Phe9-Gly10	GYDDATGTFG
D4P/K7G	Gly1-Tyr2-Asp3- <b>Pro4-Ala5-Thr6-Gly7</b> -Thr8-Phe9-Gly10	GYDDATGTFG

Di quest'ultimo doppio-mutante è nota la struttura in soluzione (PDB code 2e4e).

Costruiamo le proteine in una conformazione (il più possibile) lineare, in modo da verificare se evolvono spontaneamente verso la struttura a forcina, e quali sono i fattori che condizionano questa evoluzione (sequenza primaria, presenza del solvente, condizioni termodinamiche (temperatura), ...).

Il piano di lavoro è il seguente:

- 1. costruzione della molecola
- 2. minimizzazione dell'energia
- 3. prima simulazione con controllo della conservazione di E
- 4. simulazione nel vuoto
- 5. simulazione nel solvente
- 6. analisi dei risultati della simulazione classica

## 3 programma VMD

Una versione funzionante del programma VMD dovrebbe essere già attiva (con la configurazione creata al punto precedente, il comando 'vmd' dovrebbe lanciare ~signorini/bin/vmd)

## 3.1 Costruzione di proteine: molefacture

Usare la versione 1.8.7 di VMD perché il molefacture della 1.8.6 non funzione (prolina sbagliata).

Menu Extensions / Modeling / Molefacture : partire da molecola vuota

Menu Build / Protein Builder : aggiungere i residui configurando gli angoli di Ramachandran a  $180^{\circ}$  e  $-180^{\circ}$  (straight).

Alla fine modificare i residui terminali, aggiungendo un H all'N terminale ("Add hydrogen to selected atom") e un ossidrile al C terminale (Menu Build / Replace hydrogen with fragment)

Salvare come PDB e ricaricare la molecola in VMD. È possibile che alcuni atomi di catene laterali siano venuti troppo vicini e che ce li presenti come legati. Invece di cercare di muovere pezzi della molecola con Molefacture, proviamo a minimizzare l'energia potenziale in ORAC. In ogni caso si possono cancellare gli atomi di H perché ORAC li riassegna automaticamente.

## 4 programma ORAC

Una versione funzionante del programma ORAC dovrebbe essere già attiva (il comando 'orac' dovrebbe lanciare ~signorini/bin/orac). Altrimenti, eseguire installazione e test come di seguito:

## 4.1 installazione

Scaricare la versione aggiornata del programma ORAC dal sito ufficiale http://www.chim.unifi.it/orac, spacchettarla e compilarla sul proprio PC seguendo le istruzioni.

### 4.2 test

Eseguire i test fondamentali (directory tests/basic\_tests ) Analisi del file di input

## 4.3 il programma ORAC

presentazione del programma e dei file di input e output: http://www.chim.unifi.it/u/signo/did/biomol/orac.pdf

# 5 Minimizzazione energia con ORAC

### 5.1 preparazione ambiente di lavoro

1. Creare una directory di lavoro (ad esempio ~/orac) con sottodirectory lib e pdb (Si può copiare tutto il contenuto di /home/signorini/biomol/orac)

## 5.2 preparazione input

#### 5.2.1 input principale

Come già visto, definisce tre file di dati

- 1. coordinate (PDB)
- 2. topologia
- 3. parametri di potenziale

Questi file devono usare le stesse convenzioni sui nomi dei

- residui (es. ile, gly-h)
- atomi (es. ca, hg21)
- tipi atomici (es. hc)

Nell'istruzione JOIN SOLUTE va data la sequenza dei residui, che si può ricavare dal file PDB.

Ricordare che i due residui terminali sono definiti a parte nel file delle topologie.

#### 5.2.2 struttura

La struttura creata con VMD usa in certi casi dei nomi di atomi diversi da quelli di AMBER. Questi vanno "tradotti" nei corrispondenti nomi di AMBER; lo si fa confrontando il file PDB e il file di topologia (nei casi dubbi, usando VMD per identificare gli atomi). Es:

 ${\tt HN->~H}$ 

### 5.2.3 topologia

Notare che le due glicine terminali sono, rispettivamente, N-terminale e C-terminale, ovvero la sequenza, in termini di residui definiti nella topologia AMBER, è

gly-h ... gly-o

### 5.2.4 parametri di potenziale

### 5.3 minimizzazione energia

Si può eseguire la minimizzazione con due metodi: Steepest Descent e Conjugate Gradient

#### 5.3.1 preparazione input ed esecuzione

- 1. Portarsi sulla directory di lavoro
- 2. Creare un input (es minim.in) che esegua una minimizzazione dell'energia della molecola:

```
&SETUP
   CRYSTAL 200.0 200.0 200.0
   READ_PDB ../pdb/D4PK7G_all.pdb
&END
&PARAMETERS
   READ_TPG_ASCII ../lib/amber03.tpg
   READ_PRM_ASCII ../lib/amber03.prm
   JOIN SOLUTE
       gly-h tyr asp pro ala thr gly thr phe gly-o
   END
&END
&POTENTIAL
   EWALD OFF
   CUTOFF 100.
   STRETCHING
&END
&SIMULATION
   MINIMIZE
      CG 0.00001
       # oppure
                 SD 0.00001
   END
&END
&INOUT
   ASCII 100.0 OPEN minim.pdb
&END
&RUN
   TIME 3000.0
   PRINT 100.0
   PROPERTY 100.0
&END
```

3. lanciare il programma

#### 5.3.2 analisi risultati

- 1. Visualizzare i risultati con $\mathsf{vmd}$
- 2. Misurare con vmd:
  - (a) RMSD
  - (b) angoli di Ramachandran
  - (c) distanza "head-to-tail"
- 3. Calcolare gli RMSD con rmsd.sh.

```
(non fatto)
Ad es:
rmsd.sh -r pdb/D4PK7G-backb.pdb pdb/D4PK7G_min.pdb min.pdb > bb.rmsd
plot -0,4 bb.rmsd
```

(a) per confrontare solo il backbone occorre prima costruire un file con i soli atomi di backbone; basta usare comandi tipo

awk '\$3==''CA''' >> tmp

е

sort -k3 -nk6 tmp > bb.pdb

4. calcolare con strumento analysis di ORAC:

(non fatto)

- (a) angoli di Ramachandran
- (b) distanza "head-to-tail"
- 5. Analizzare i diversi contributi all'energia.

Ad es:

orac-post-out P="TotPot Bonded NonBond" min.out > ene

plot -1,2-4 ene

6. Osservare

(non fatto)

- (a) se vi è correlazione tra variazione nei RMSD e nell'energia
- (b) quale modifica conformazionale determina la massima variazione di energia
- (c) quale parte del potenziale guida la transizione verso il minimo. N.B. NonBond=Coulomb+Ener14+LennardJones (non stampata!)
- (d) nel caso che ci sia una struttura sperimentale, fare il confronto con quella.