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

Struttura e Dinamica Molecolare di Sistemi Biologici - 2009/2010

Laboratorio 2 - (13 novembre 2009)

1 Chignolina

- 1.1 ricerca informazioni in rete
- 1.1.1 ricerca info generali
- 1.1.2 ricercare e scaricare struttura PDB

1.2 analisi struttura

• leggere file PDB

Analizzare in particolare le istruzioni

- SEQRES
- MODEL
- $\bullet~{\rm visualizzare~con~vmd}$

- frames

- graphics representations

2 Simulazioni con ORAC

2.1 il programma ORAC

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

2.2 copia dei file di dati

- 1. Creare la directory ~orac e copiarci tutto il contenuto di /home/signorini/biomol/orac
- 2. Osservare il contenuto delle varie directory

2.3 preparazione input per simulazione

2.3.1 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 topo.

2.3.2 struttura

Si prende la prima struttura, "traducendola" per compatibilità con AMBER: ~orac/pdb/chignolin-a.pdb; si devono modificare i seguenti nomi di atomo:

2.3.3 topologia

Notare che la sequenza è

GLY TYR ASP PRO GLU THR GLY THR TRP GLY

ma 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 tyr asp pro glu thr gly thr trp gly-o

2.3.4 parametri di potenziale

2.4 Chignolina: minimizzazione energia

Si può eseguire la minimizzazione

- con due metodi: Steepest Descent e Conjugate Gradient
- a partire da varie configurazioni NMR

2.4.1 preparazione input ed esecuzione

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

```
&SETUP
   [...]
   READ_PDB ../pdb/chignolin.pdb
&END
&SOLUTE
   SCALE_CHARGES 1 1
&END
&PARAMETERS
   READ_TPG_ASCII ../lib/amber_all.tpg
   READ_PRM_ASCII ../lib/amber_all.prm
   JOIN SOLUTE
       gly-h tyr asp pro glu thr gly thr trp gly-o
   END
&END
&POTENTIAL
   [...]
   CUTOFF 100.
   STRETCHING
&END
&SIMULATION
   MINIMIZE
```

```
CG 0.00001
# oppure SD 0.00001
WRITE_GRADIENT
END
&END
&END
&SCII 100.0 OPEN minim.pdb
&END
&RUN
TIME 3000.0
PRINT 100.0
PROPERTY 100.0
&END
```

3. lanciare il programma usando una struttura NMR (es. chigno-03.pdb)

2.4.2 analisi risultati

- 1. Visualizzare i risultati con vmd
- 2. Misurare gli RMSD con vmd
- 3. (non fatto) Analizzare i diversi contributi all'energia: post-out P="TotPot NonBond Bonded" chigno.out > ene plot -1,2-4 ene
- 4. (non fatto) Osservare
 - (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