myPresto 5.0

- cosgene_pack -

TUTORIAL

2018/02/27

Copyright (C) 2006-2018 Next Generation Natural Product Chemistry (N²PC)

本ドキュメントについて

本ドキュメントは、「*myPresto* **5.0** USER MANUAL」の別冊です。コピーライト、プログラム使用許諾条件、著者および引用文献については、「*myPresto* **5.0** USER MANUAL」の記述に準じます。

謝辞

本ソフトウェアの研究開発は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)の援助によって行われました。ここに感謝の意を記します。

本ソフトウェアは、故・京極好正博士の始められた研究の中で開発されました。

目次

1.	本チ	チュートリアルについて	1
2.	cos	gene_pack のインストール方法	3
3.	cos	gene_pack のディレクトリ構成	6
4.	テフ	< トプログラムの実行	7
5.	MD)計算の手順	8
6.	MD)計算実行までの手順の具体例	9
(6.1.	準備と PDB ファイル(X 結晶構造情報)の確認1	.0
(6.2.	PDBファイルの加工1	2
(6.3.	pdbcheck の実行1	3
(6.4.	Hgene の実行 1	.6
(6.5.	tplgeneL の実行 1	.8
(6.6.	tplgeneX の実行	21
(6.7.	タンパク質と低分子化合物の PDB ファイルのマージ2	24
(6.8.	setwater の実行2	25
(6.9.	add_ionの実行2	28
(6.10.	tplgeneX の実行(2 回目) 3	80
(6.11.	tpl2capbc の実行3	3
(6.12.	min.inpの作成3	5
(6.13.	cosgene の実行(エネルギー極小化) 3	6
(6.14.	SHAKEinp の実行3	37
(6.15.	md.inp の作成	89
(6.16.	cosgene の実行(MD)	2
(6.17.	解析	3
7.	発展	長	4
8.	ツー	-ルプログラムについての説明	5
9.	参照	员文献	8

1. 本チュートリアルについて

創薬計算用ソフトウェア myPresto は、MD シミュレーションプログラム(cosgene)、ド ッキングプログラム(sievgene)、高分子用トポロジー情報ファイル作成プログラム (tplgeneX)、低分子トポロジー情報ファイル作成プログラム(tplgeneL)等、多くのプロ グラムから構成されています。

本チュートリアルでは、myPrestoに含まれるプログラムのうち、基本的な MD 計算を 行うのに必要なプログラムを集めた cosgene_pack を使用します。cosgene_pack は、 myPrestoを使った MD 計算を初めて実行する方が、簡単に MD 計算を実行するための 環境を提供しています。簡単な MD 計算を実行することにより、myPresto での MD の 準備作業プロセスについて理解を深めることができます。この myPresto 基本 MD パ ッケージは、Linux が動いている比較的多くの計算機環境で動作するように、設計され ています。

より効率的に MD 計算を行うためには、複数のコア(CPU 内部のコア)を同時に使って MD 計算を同時に計算する cosgene_MPI を使います。cosgene_MPI を使うためには、 Msessage-Passing Interfase(MPI)が利用可能な環境を、あらかじめ設定し、MPI を使 う設定で、cosgene_MPI をコンパイルしないといけません。MPI やジョブスケジュー リングプログラムを使った実行方法は、環境によって使用するコマンドが異なります。 また、管理者権限が無いと設定できないことがあります。

また、myPrestoには、GPU を使って高速に MD 計算を行う Psygene が用意されてい ます。Pysgene の実行には、GPGPU が使える環境が必要です。本マニュアルでは、 Psygene を使った MD については説明しません。 この cosgene_pack には、以下のプログラムが含まれています。

- cosgene (MD 計算エンジン)
- tplgeneX (タンパク質、核酸等の高分子用のトポロジーファイル作成プログラム)
- tplgeneL (低分子化合物用のトポロジーファイル作成プログラム)
- Hgene (低分子化合物の部分電荷を計算するプログラム)
- add_ion (水溶液中にイオンを配置するプログラム)
- setwater (水分子を配置するプログラム)
- tpl2capbc (球状に配置した水に対する束縛を設定するプオグラム)
- SHAKEinp (SHAKE を設定するプログラム)
- RIGIDinp (剛体モデルを設定するプログラム)
- pdbcheck (PDB ファイルを修正するプログラム)
- ツールスクリプトプログラム

\triangleright	get_pdb_info.pl	(PDB ファイルの内容を確認するプログラム)
------------------	-----------------	-------------------------

- ▶ select_chain.pl (PDB ファイルから特定の鎖を抜き出すプログラム)
- ▶ select_res.pl (PDBファイルから特定の残基名の分子を抜き出すプログラム)
- ▶ del_res.pl (PDB ファイルから特定の残基名の行を削除するプログラム)
- exec_tplgeneL.sh (環境変数 TPLL_DB_PATH を設定せずに tplgeneL を実行するプログラム)
- ▶ exec_tplgeneX.sh (環境変数 TPL_DB_PATH を設定せずに tplgeneX を実行するプログラム)
- インストール関連プログラム
 - ▶ install.sh (インストーラープログラム)
 - ▶ check_binary.sh (バイナリプログラムをチェックするプロググラム)
 - ▶ clean_binary.sh (バイナリプログラムを削除するプロググラム)
- テスト計算自動実行プログラム
 - ▶ test_analysis.sh (解析のテスト実行プログラム)

以下は、MDのテスト実行プログラムです。4HP0もしくは4lxzは初期構造 に使用している立体構造のPDBIDを示し、CAPはタンパク質の周りに球状 に水分子を配置した系、periは直方体状で周期的境界条件の系、cosgeneも しくは cosgene_MPI は計算に使うプログラムを示しています。

- test_MD_4HP0_CAP_cosgene_MPI.sh
- test_MD_4HP0_CAP_cosgene.sh
- test_MD_4HP0_peri_cosgene_MPI.sh
- test_MD_4HP0_peri_cosgene.sh
- test_MD_4lxz_CAP_cosgene_MPI.sh
- test_MD_4lxz_CAP_cosgene.sh
- test_MD_4lxz_peri_cosgene_MPI.sh

```
cosgene_pack に含まれているプログラムは以上です。
```

2. cosgene_pack のインストール方法

cosgene_pack は、cosgene_packYYMMDD.tar.gz という圧縮ファイルで配布されてい ます。(YYMMDD は、年月日を表す数字です。)本パッケージは、Linux/Unix 環境用 で、個人的に使用することを想定しています。つまり、ユーザーのホームディレクトリ の下にインストールして、自分のみで使用ことを想定しています。/usr/local/bin 等の 共用ディレクトリにはインストールしませんので、管理者用アカウントは必要ありませ ん。ホームディレクトリの下のどこかに、cosgene_packYYMMDD.tar.gz を配置して、 次のコマンドで展開してください。

% tar -xzvf cosgene_packYYMMDD.tar.gz

展開後に cosgene_packYYMMDD という名前のディレクトリができます。次に、ソー スコードからコンパイルするプログラムをインストールします。インストールするため のプログラム(install.sh)を用意しています。このインストールプログラムでは、 FORTRAN コンパイラと C コンパイラを使用します。現在は、GNU のコンパイラ (gfortran と gcc)、もしくは、インテル社のコンパイラ(ifort と icc)のどちらか一方がイ ンストールされていることを前提としています(および一般的なシステムにインストー ルされている C コンパイラ(cc))。他のコンパイラを使用するためには、各プログラムを コンパイルするための Makefile を編集する必要があります。

GNU のコンパイラを使用してインストールするには、以下のコマンドを実行します。 (終了まで少し時間がかかります。)

% cd cosgene_packYYMMDD

% bin/install.sh

ここでは、まず、ディレクトリを cosgene_packYYMMDD/に移動して、その後に、 cosgene_packYYMMDD/bin/にある install.sh を実行しています。install.sh を引数な しで実行した場合には、intel のコンパイラ(ifort, icc)を使わずに、GNU のコンパイラ (gfortran, gcc)を使ってプログラムをコンパイルします。

インテル社のコンパイラを使用してインストールするためには、次のように"intel"を引 数に与えて install.sh を実行します。

% bin/install.sh intel

install.sh は、カレントディレクトリ(現在のディレクトリ)がどこでも実行することが できますが、install.sh を実行するためには、実行時 install.sh へのパスを指定する必 要があります。上述のコマンド(bin/install.sh)において、install.sh の前にある"bin/"は、 cosgene_packYYMMDD/から install.sh への相対パスを表しています。カレントディ レクトリが、cosgene_packYYMMDD/bin ならば、"./install.sh"と実行します。 cosgene_packYYMMDD.tar.gz を展開した時のディレクトリなら ば、"cosgene_packYYMMDD/bin/install.sh"と実行します。このように、カレントデ ィレクトリによって、実行時のコマンドが若干異なります。カレントディレクトリと cosgene_packYYMMDD/bin との位置関係を意識しておくことが重要です。 cosgene_packYYMMDD/bin へのパスを設定すると相対パスの指定なしに、その場所に あるコマンドを実行することも可能ですが、本マニュアルではパスの設定をせずに、相 対パスを指定してコマンドを実行する方法で、以下説明します。

cosgene_packYYMMDD/bin の下に、以下の実行ファイルが作成されていれば、インス トールは問題なく完了しています。

- cosgene
- tplgeneX
- tplgeneL
- pdbcheck
- Hgene
- \bullet setwater
- \bullet add_ion
- tpl2capbc
- SHAKEinp

実行ファイルが作成されていないものについては、各プログラムのコンパイル用に用意 されている Makefile の内容をチェックしてください。これらのバイナリの存在確認を するコマンドは、次のものです。(カレントディレクトリが cosgene_packYYMMDD/ の場合)

% bin/check_binary.sh

引数を与えずに install.sh を実行した場合には、以下のコンパイラを使います。

- cosgene: gfortran (cosgene_MPI は未対応)
- tplgeneX: gcc
- tplgeneL: /usr/bin/cc
- Hgene: gfortran, gcc
- pdbcheck: gfortran
- setwater: gfortran
- add_ion: gfortran
- tpl2capbc: gfortran
- SHAKEinp: cc

"intel"を引数に与えて install.sh を実行した場合には、以下のコンパイラを使います。

- cosgene: ifort (cosgene_MPI は未対応)
- tplgeneX: gcc
- tplgeneL: /usr/bin/cc
- Hgene: ifort, icc
- pdbcheck: ifort
- add_ion: ifort
- setwater: ifort
- tpl2capbc: ifort
- SHAKEinp[:] cc

3. cosgene_pack のディレクトリ構成

cosgene_packのディレクトリ構成は以下のようになっています。

cosgene pack のディレクトリ構成:

	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
<pre>cosgene_packYYMMDD/ OREADME bin/ install.sh -exec_tplgeneX.sh -get_pdb_info.pl -select_chain.pl -select_chain.pl -select_res.pl -del_res.pl -test_MD_4lxz.sh -check_binary.sh -clean_binary.sh -clean_binary</pre>	(install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現) (install.sh 実行後に出現)
cosgene/ tplgeneX/ tplgeneL/	
Hgene/ pdbcheck/ setwater/	
add_ion/ tpl2capbc/ SHAKEinp/	
doc/ (to be prepared)	

4. テストプログラムの実行

インストールに成功したら、動作テスト用プログラムを実行するとよいでしょう。この プログラムは、サンプルとして用意したタンパク質と低分子化合物の複合体

(PDB ID: 4lxz)の周りに球状に水分子を配置し、イオンを付加して、エネルギー極小化 を行い、その後に、MD 計算を実行します。(テストプログラムは、実行後、完了まで に約 15 分かかります。)

cosgene_packYYMMDD/の下で、次のコマンドを実行してください。

% bin/test_MD_41xz_CAP_cosgene.sh

計算の出力先ディレクトリは、cosgene_packYYMMDD/test_MD_4lxz/です。

カレントディレクトリを確認するコマンドは、pwd です。カレントディレクトリを確認して、cosgene_packYYMMDD/とは別のディレクトリにいる場合には、cd コマンドを使って移動してください。

5. MD 計算の手順

以下の手順でドッキングシミュレーションを実施します。

- (1) オリジナルの PDB ファイルの内容を確認します。
- (2) ドッキングで使用する分子を検討します。特に、計算に使用しない分子を決定しま す。結晶構造情報の中には、結晶化の安定剤として添加された分子が入っているこ ともあります。また、結晶構造では、同じユニットが、複数個含まれていることも ありますが、MD計算の際には、1つの天然構造のユニットに対して計算を行うと よいでしょう。
- (3) タンパク質と低分子化合物との複合体の MD 計算の準備段階では、一旦、タンパク 質と低分子化合物を分離して別のファイルにします。これは、タンパク質の処理は tplgeneX で、低分子化合物の処理は tplgeneL で行うためです。別々のファイルに 保存して、それぞれのプログラムの入力ファイルにします。タンパク質に結合した 金属イオンは、タンパク質の方に含めます。
- (4) (3) で切り出した低分子化合物の PDB ファイルを Hgene で処理します。この処理 によって、tplgeneL で扱えるファイル形式になります。
- (5) tplgeneL で低分子化合物を処理して、PDB ファイルとトポロジーファイルを作成 します。
- (6) (3)で分離したタンパク質ファイルの末尾に、(5)で作成した化合物の PDB ファイル を追加します。
- (7)(6)で作成した複合体の PDB を tplgeneX で処理します。この際に、(5)で作成した 低分子化合物のトポロジーファイルを使用します。これで、複合体の PDB ファイ ルとトポロジーファイルが作成されます。
- (8) 複合体の周辺に配置する水分子を、setwater で発生させます。
- (9) add_ion でイオンを発生させます。
- (10) 水分子を球状の範囲に閉じ込めておくための束縛ファイルを tpl2capbc で発生さ せます。
- (11) エネルギー極小化計算用の cosgene 用入力ファイルを作成します。
- (12) エネルギー極小化計算を行います。
- (13) SHAKE 設定ファイルを作成します。
- (14) MD の本計算用の cosgene 用入力ファイルを作成します。
- (15) MD の本計算を実行します。

6. MD 計算実行までの手順の具体例

ヒストン脱アセチル化酵素2(HDAC2)とその阻害剤とMD計算を行う手順について説明 します。ここでは、球状に配置した水の中に複合体を置いた系に対する計算を行うこと にします。HDAC2・阻害剤複合体の初期構造は、X線結晶構造(PDB ID: 4lxz)を使用し ます。結晶構造からMD計算用の系を作成する手順は、少し頻雑です。



図 1. イオンを含む水球中でのタンパク質・阻害剤複合体の 系の例

6.1. 準備と PDB ファイル(X 結晶構造情報)の確認

MD計算で用いる系の作成には、多くの場合、Protein Data Bank(PDB)に登録されて いる構造情報ファイル(PDBファイル)を用います。しかし、PDBファイルからMD計算 でも用いる系の座標情報を作成するには、いくつかの処理が必要です。 まず、作業用のディレクトリを作成し、作成したディレクトリの下に移動します。ディ レクトリの名前はwork_MD_4lxzというにします。カレントディレクトリが

cosgene_packYYMMDD/でない場合には、そこに移動してください。

% pwd (カレントディレクトリを表示するコマンド。)
cosgene_packYMMDD でない場合は、そこに移動してから以下のコマンドを実行してください。
% mkdir work MD 41xz

% cd work_MD_41xz

test_MD_4lxzは、テスト実行プログラム(bin/test_MD_4lxz.sh)の出力先のディレクト リ名として設定されていますので、別の名前にしています。

次に、サンプルファイルを作業ディレクトリにコピーします。

% cp ../sample/pdb4lxz.ent .

このサンプルファイルを使って、MD計算の手順について説明します。最初に行うべき ことは、PDBファイルについて調査をすることです。次のコマンドで、PDBファイル の内容を確認します。

% perl ../bin/get_pdb_info.pl pdb4lxz.ent

get_pdb_info.plの出力:

No SSBOND line. No of peptide chain:3 Chain ID 1: A Chain ID 2: B Chain ID 3: C No of ligand name:7 Ligand name 1: ΖN CA Ligand name 2: Ligand name 3: NA PG4 Ligand name 4: Ligand name 5: SHH Ligand name 6: NHE Ligand name 7: HOH

この出力を見ると、pdb4lxz.pdbには、ペプチド鎖が3本、ペプチド鎖以外の分子(つま り、HETATMから始まる行に登録されている分子)が、ZN、CA、NA、PG4、SHH、 NHE、HOHの7種類が含まれていることが確認できます。PDBファイルの内容をよく 確認すると、3本のペプチド鎖は同じもので、阻害剤はSHHであることが分かります。 PG4とNHEは、結晶化の際の添加剤と思われます。1つのペプチド鎖の内部には、亜鉛 イオン、カルシウムイオン、ナトリウムイオンが結合しています。さらに、結晶構造に おける水分子の酸素原子座標も含まれています。この結晶構造自体でなく、水溶液中で の複合体構造に興味がある場合には、水溶液中の状態に近いと考えられる複合体構造の みを取り出します。ここでは、結晶化の添加剤と考えられるPHEとPG4を取り除き、 水溶液中では三量体でなく単量体だと考えられますので、A鎖のみを取り出すとよいで しょう。



図 2. pdb4lxz.pdb に含まれる X 線結晶構造 ペプチド鎖はリボン表示で、水分子の酸素原子はド ット表示(赤色)で、その他の低分子化合物と金属イ オンは vdW 球表示で描画されている。低分子化合 物としては、SHH(水色)、PG4(黄色)、PHE(赤色)が 含まれており、金属イオンとしては、ZN(灰色)、 CA(緑色)、NA(青色)が含まれている。

A鎖とA鎖に結合したSHH、ZN、CAは使用し、残りは使用しないことにします。



図 3. MD で使用するタンパク質・阻害剤・金属イオン 2 つの図は異なる角度から見たもの

6.2. PDB ファイルの加工

前節で検討した結果、pdb4lxz.entからA鎖とA鎖に結合したSHH、ZN、CA、NAを取 り出して使用することにしました。次に行うべきことは、低分子化合物に対して適切な 処理を行うことです。そのため、pdb4lxz.entからA鎖に結合したSHHの情報を抽出し て、1つのファイルに保存します。また、A鎖とA鎖に結合した金属イオン(ZN、CA、 NA)も別のファイルに抽出して保存します。この2つのファイルを作成するに、以下の コマンドを実行します。

% perl ../bin/select_chain.pl A pdb4lxz.ent > tmp_selectChain (A 鎖とA 鎖に結合した分子・金属イオンの抽出)

- % perl ../bin/del_res.pl HOH tmp_selectChain > tmp_delRes1
 (HOH の削除)
- % perl ../bin/del_res.pl PG4 tmp_delRes1 > tmp_delRes2 (PG4 の削除)
- % perl ../bin/del_res.pl SHH tmp_delRes2 > tmp_delRes3 (catSHH の削除)

A鎖とA鎖に結合した金属イオンの情報がtmp_delRes3に保存されています。

実際に、tmp_delRes3の内容が想定した通りなのかをget_gdb_info.plで確認しましょう。

% perl ../bin/get_pdb_info.pl tmp_delRes3

get_pdb_info.pl の出力:

No SSBOND line. No of peptide chain:1 Chain ID 1: A No of ligand name:3 Ligand name 1: ZN Ligand name 2: CA Ligand name 3: NA

ペプチド鎖はA鎖のみで、リガンドはZN、CA 、NAのみとなっていることが確認できます。

また、次のコマンドで、阻害剤のみをtmp_ligandに取り出します。

% perl ../bin/select_res.pl SHH tmp_selectChain > tmp_ligand

6.3. pdbcheck の実行

前節で、タンパク質と金属イオンを含むPDBファイルと、低分子化合物を含むPDBフ ァイルの2つを作成しました。この段階で、PDBファイルのイレギュラーを検出、も しくは、修正するために、pdbcheckを実行します。pdbcheckを実行するためには、ま ず、pdbcheck制御用の入力ファイルを用意します。ここでは、次の3行を含むテキス トファイル(inp_pdbcheck (ファイル名は任意))を用意します。

inp_pdbcheck の内容:

tmp_delRes3
tmp_pdb_checked.pdb
-alt

1行目は読み込むPDBファイルの名前、2行目は出力するPDBファイルの名前、3行目以降は、オプションを記述します。ここで使用している-altオプションは、同じ原子について登録されている複数の座標情報(alternate location indicator)が含まれている場合に、最初の座標のみを出力するオプションです。他に、ジスルフィド結合を自動検出して、PDBファイルの先頭にSSBOND行(ジスルフィド結合をしている原子ペアの情報)を書き込むオプション(-ss)等があります。ここでは、get_pdb_info.plの出力に、SSBOND行が含まれていませんでしたので、-ssオプションは使用していません。このファイルは、テキストエディタで用意してもかまいませんが、次のコマンド群を使用することにより、テキストエディタを使用しないで作成することができます。

% echo tmp_delRes3 > inp_pdbcheck

% echo tmp_pdb_checked.pdb >> inp_pdbcheck

% echo -alt >> inp_pdbcheck

作成したinp_pdbcheckの確認は、次のコマンドで行います。

% cat inp_pdbcheck

pdbcheckは、次のように実行します。

% ../bin/pdbcheck < inp_pdbcheck</pre>

pdbcheck の出力:

PDB CHECK TOOL v1.1.1 2014. Sep. 19
1st : input PDB file name 2nd : output PDB file name 3rd : -cap -hyd -alt -bb -dih -ss -as -disableHet -keepTer -remark -mod -mut -rot -cmp
INFORMATION INPUT
1) INPUT FILE
tmp_delRes3
2) OUTPUT FILE
tmp_pdb_checked.pdb
3) SPECIFIED OPTION
-alt

INFORMATION> DIVIS CHAIN NAME RES A A CA A A ZN A A PRO	ION OF CHAINS. IDUE NAME RESID NA 402 CA 401 ZN 379	UE ID 403 402 401	REASON(EXCEPT TER AND CHAIN ID) TERMINAL OF NA ION GROUP(TOP) DIFFERENCE OF LIGAND RESIDUE NAME DISTANCE IS FAR
INFORMATION> EXIST RESIDUE NAME RI LYS LYS ARG ARG ARG ARG ARG ARG ARG ARG (中略)	ALTERNATE LOCATI ESIDUE ID ATOM 36 CE 36 NZ 54 CG 54 CD 54 CD 54 CZ 54 NH1	ON INDIC NAME	CATOR
ARG ARG ARG ARG ARG ARG ARG	376 CB 376 CG 376 CD 376 NE 376 CZ 376 NH1 376 NH2		
INFORMATION> REPAIN RESIDUE NAME RU LYS ARG ARG ARG ARG ARG	R ALTERNATE LOCAT ESIDUE ID ATOM 36 CE 36 NZ 54 CG 54 CD 54 NE 54 NE 54 C7	ION IND) NAME	CATOR
ARG ARG (中略) ARG ARG ARG ARG ARG	54 NH1 54 NH2 376 CB 376 CG 376 CD 376 NE 276 C7		
ARG ARG ARG INFORMATION> LACKE	376 NH1 376 NH2 D MAIN CHAIN		
INFORMATION> TERMIN RESIDUE NAME RI	ESIDUE ID ATOM NAL RESIDUE ESIDUE ID DISTA	NCE	
INFORMATION> SSBON	D CANDIDATES CYM) CANDIDATES	D	
INFORMATION> EXIST RESIDUE NAME R	NEAR ATOM ESIDUE ID ATOM	NAME	
INFORMATION> LINEAU RESIDUE ID	R TORSION ATOM ATOM NAME		
WARNING: TOPOLOGY SKIP RES INFORMATION> OUTPU	FILE NOT EXIST:C IDUE ANALYSIS T	99_aa. tr	

OUTPUT FILE tmp_pdb_checked.pdb

リガンドについても同様に pdbcheck を実行します。

% echo tmp_ligand > inp_pdbcheck_lig

% echo lig.pdb >> inp_pdbcheck_lig

% echo -alt >> inp_pdbcheck_lig

% cat inp_pdbcheck_lig

inp_pdbcheck_lig の内容を確認して、タイプミスがないことを確認した後で、次のコ

マンドを実行してください。

% ../bin/pdbcheck < inp_pdbcheck_lig</pre>

lig.pdb(Hgene の入力ファイル):

HETATM	1	01	SHH	A 1	19.636 -	19.886 -2.	094 1.00	9.90	
HETATM	2	02	SHH	A 1	20. 493 –	17.663 -0.	936 1.00	11.81	
HETATM	3	N1	SHH	A 1	20.883 –	19.782 -1.	456 1.00	12.88	
HETATM	4	C1	SHH	A 1	21.257 –	18.620 -0.	886 1.00	11.91	
HETATM	5	C2	SHH	A 1	22. 597 –	18.546 -0.	195 1.00	8.48	
HETATM	6	C3	SHH	A 1	23. 558 –	17.483 -0.	789 1.00	11.04	
HETATM	7	C4	SHH	A 1	24.933 –	17.701 -0.	133 1.00	14.84	
HETATM	8	C5	SHH	A 1	25.972 –	16.715 -0.	701 1.00	18.97	
HETATM	9	C6	SHH	A 1	27. 325 –	17.005 -0.	024 1.00	21.78	
HETATM	10	C7	SHH	A 1	28.304 -	15.828 -0.	183 1.00	22.61	
HETATM	11	C8	SHH	A 1	28.010 -	14.702 0.	779 1.00	25.92	
HETATM	12	03	SHH	A 1	27.461 -	13.712 0.	333 1.00	27.41	
HETATM	13	N2	SHH	A 1	28.377 –	14.832 2.	094 1.00	27.90	
HETATM	14	C9	SHH	A 1	28. 270 –	13.899 3.	158 1.00	28.65	
HETATM	15	C10	SHH	A 1	28.005 -	12.534 2.	969 1.00	29.96	
HETATM	16	C11	SHH	A 1	28.001 -	11.658 4.	055 1.00	30.92	
HETATM	17	C12	SHH	A 1	28. 266 –	12.130 5.	340 1.00	28.90	
HETATM	18	C13	SHH	A 1	28. 553 –	13.478 5.	537 1.00	28.01	
HETATM	19	C14	SHH	A 1	28. 581 –	14.346 4.	451 1.00	27.71	
TER									

6.4. Hgene の実行

pdb形式のリガンドは、tplgeneLで扱えません。Hgeneを用いてmol2ファイルに変換します。次のコマンドを実行してください。

% ../bin/Hgene -ipdb lig.pdb -p -mop AM1BCC -omol2 lig.mol2

このコマンドによりlig.mol2が作成されます。-pオプションを使用すると、酸性/塩基性 官能基が解離状態になるように水素の原子情報、結合情報を付加します。-mopオプシ ョンは、ハミルトニアンを指定してMOPAC7の計算を行います。ここでは、AM1BCC のハミルトニアンを指定しています。その他のHgeneの使用方法については、Hgene のマニュアルを参照してください。

lig.mol2 (Hgene の出力ファイル):

fig.moi2 (figene ($D \square D / J / J$	1)0).				
@ <tripos>MOLECULE</tripos>						
lig.mol2						
39 39 0 0 0						
SMALL						
USER CHARGES						
_						
@ <tripos>ATOM</tripos>						
1 01	19.6360	-19.8860	-2.0940 0.3	1	SHH	-0. 1622
2 02	20. 4930	-17.6630	-0.9360 0.2	1	SHH	-0. 3354
3 N1	20. 8830	-19. 7820	-1.4560 N.am	1	SHH	-0. 3083
4 C1	21.2570	-18. 6200	-0.8860 C.2	1	SHH	0. 3019
5 C2	22. 5970	-18. 5460	-0.1950 C.3	1	SHH	-0. 1660
6 C3	23. 5580	-17. 4830	-0.7890 C.3	1	SHH	-0. 1328
7 C4	24. 9330	-17. 7010	-0.1330 C.3	1	SHH	-0. 1576
8 C5	25.9720	-16. 7150	-0.7010 C.3	1	SHH	-0. 1500
9 C6	27. 3250	-17.0050	-0.0240 C.3	1	SHH	-0. 1449
10 C7	28. 3040	-15.8280	-0.1830 C.3	1	SHH	-0. 1724
11 C8	28.0100	-14. 7020	0.7790 C.2	1	SHH	0. 3157
12 03	27.4610	-13. 7120	0.3330 0.2	1	SHH	-0. 3391
13 N2	28. 3770	-14. 8320	2.0940 N.am	1	SHH	-0. 3348
14 C9	28. 2700	-13.8990	3. 1580 C. ar	1	SHH	0. 0753
15 C10	28. 0050	-12. 5340	2.9690 C.ar	1	SHH	-0. 1565
16 C11	28. 0010	-11. 6580	4.0550 C.ar	1	SHH	-0. 0951
17 C12	28. 2660	-12. 1300	5.3400 C.ar	1	SHH	-0. 1500
18 C13	28. 5530	-13. 4780	5.5370 C.ar	1	SHH	-0. 0951
19 C14	28. 5810	-14. 3460	4.4510 C.ar	1	SHH	-0. 1565
20 H1	19. 7733	-20. 1131	–3.0062 H	1	SHH	0. 1923
21 H2	21. 4957	-20. 5717	-1.4241 H	1	SHH	0. 2369
22 H3	22. 4546	-18. 3153	0.7675 H	1	SHH	0. 0928
23 H4	23. 0511	-19. 4339	–0.2693 H	1	SHH	0. 0928
24 H5	23. 6114	-17.6097	-1.7795 H	1	SHH	0. 0913
25 H6	23. 2040	-16. 5713	-0.5804 H	1	SHH	0. 0913
26 H7	24. 8500	-17.5559	0.8529 H	1	SHH	0. 0767
27 H8	25. 2363	-18. 6362	–0.3157 H	1	SHH	0.0767
28 H9	26. 0411	-16.8485	-1.6896 H	1	SHH	0. 0895
29 H10	25.6763	-15. 7805	–0.5030 H	1	SHH	0. 0895
30 H11	27.1734	-17. 1644	0.9515 H	1	SHH	0.0799
31 H12	27.7314	-17.8169	-0.4431 H	1	SHH	0. 0799
32 H13	29. 2340	-16. 1525	–0.0106 H	1	SHH	0. 1010

33 H14 34 H15 35 H16	28. 2348 28. 7867 27. 8174	-15. 4705 -15. 6852 -12. 1834	-1.1143 H 2.4168 H 2.0514 H	1 SHH 1 SHH 1 SHH	0. 1010 0. 2260 0. 1342
36 H17 37 H18	27.8075 28.2496	-10.6871 -11.5008	3.9136 H 6 1171 H	1 SHH 1 SHH	0.1266 0.1246
38 H19	28. 7385	-13. 8203	6.4581 H	1 SHH	0. 1266
39 H20	28.8280	-15. 3030	4.6033 H	1 SHH	0. 1342
	3 1				
2 2	4 2				
	4 am 5 1				
5 5	6 1				
6 6	7 1				
8 8	9 1				
9 9	10 1				
10 10	11 1 12 2				
12 11	13 am				
	14 1 15 ar				
15 14	19 ar				
16 15	16 ar				
17 16	17 ar 18 ar				
19 18	19 ar				
20 1 21 3	20 1 21 1				
22 5	22 1				
23 5	23 1				
24 0	24 1				
26 7	26 1				
27 7	27 1				
29 8	29 1				
30 9 31 9	30 1 31 1				
32 10	32 1				
33 10	33 1				
35 15	34 I 35 1				
36 16	36 1				
37 17	37 I 38 1				
39 19	39 1				

6.5. tplgeneL の実行

リガンドのトポロジーファイルを作成します。まずは、tplgeneLの制御用入力ファイル を作成します。tplgeneLについては、cosgeneのマニュアルを参照してください。

作成すべきファイル(inp_tplgeneL)の内容:

lig.mol2 1 gaff21.db no

このファイルの意味は、以下の通りです。

[1行目] 読み込むファイル形式(1: tplgeneLオリジナル形式, 2: Sybyl mol2形式)
[2行目] 読み込むファイル名
[3行目] パラメーターが無い場合の処理

デフォルトパラメータを使用
パラメーターを計算する
デフォルトパラメーターがある場合にはそれを使い、無い場合には計算する

[4行目] 使用するポテンシャルのデータベースファイル名
[5行目] フラグメントデータベースを使用するか (ves/no)

この内容のファイルは、テキストエディタで用意してもかまいませんが、以下のコマンドを実行すると、同じ内容のファイルが作成されます。

% echo 2 > inp_tplgeneL % echo lig.mol2 >> inp_tplgeneL % echo 1 >> inp_tplgeneL % echo gaff21.db >> inp_tplgeneL % echo no >> inp_tplgeneL

% cat inp_tplgeneL (内容の確認)

tplgeneLの実行は以下のコマンドで行います。

% ../bin/exec_tplgeneL.sh < inp_tplgeneL

exec_tplgeneL.shは、そのプログラムの中でtplgeneLの実行前に必要な環境変数 TPLL_DB_PATHを設定してからtplgeneLを実行するプログラムです。 tplgeneLを実行すると、低分子化合物のトポロジーファイルが作成されます。作成され るトポロジーファイルの名前は、入力ファイルの名前から拡張子を取り除いたもの

に、".tpl"を付加したものです。

(参考)

tplgeneLは対話的に実行できるように設計されています。対話的に実行する場合の画面 を以下にします。tplgeneLの制御用入力ファイルとして作成したinp_tplgeneLは、対 話的に実行する際に、キーボードから入力する項目をファイルに保存したもので、OS のリダイレクト機能を使って、キーボードからの入力をファイルからの入力に切り替え た実行方法が、次のコマンドです。

% ../bin/exec_tplgeneL.sh < inp_tplgeneL

tplgeneL を対話的に実行した際の出力:

```
*****
 *
                    tplgeneL
 *
                                               *
 *
                                               *
 *
                  Dec 5, 2016
                                               *
 *
                                               *
 Please select Input File Format by the next number!
   1 : tplgeneL original (*. bond, *. charge, *. zmat)
      Sybyl mol2 (*.mol2)
   2
2
             (キーボードからの入力項目)
 INFORMATION> main
      Sybyl mol2 Input File was selected.
Please select Input File Name!
. /
                                Original_aminoacid_No.dat Pro_4.tpl
capbc
                  inp_tplgeneL
                 inp_tplgeneX
                                pdb41xz.ent
                                                          setwater.log
command list
cry_wat_x.pdb
                 inp_tplgeneX2
                                pdbcheck_lig.log
                                                          tmp_delRes1
                                pdbcheck.log
Pro_0.pdb
fort.16
                 lig.mol2
                                                          tmp_delRes2
fort.30
                 lig.pdb
                                                          tmp delRes3
                                Pro_0.tpl
                                                          tmp_ligand
inp_add_ion
                 lig.tpl
inp_pdbcheck
                 lig_tplL.pdb
                                                          tmp_pdb_checked.pdb
                                Pro_1. pdb
inp_pdbcheck_lig M_all.res
                                Pro_2. pdb
                                                          tmp_selectChain
inp_setwater
                 min.inp
                                Pro_3. pdb
                                                          wat.pdb
inp_tpl2capbc
                 min.out
                                Pro_4. pdb
lig.mol2
                   (キーボードからの入力項目)
 INFORMATION> ltgGetFilename
      Get File Name, "./lig
 What processing do you do if there is a missing parameter?
 Please select 1, 2 or 3! (default : 1)
  1 : use default parameters.
   2
       calculate parameters.
  3 :
       use default parameters, when default parameters exist.
       use calculated parameters, when default parameters don't exist.
1
             (キ・
                -ボードからの入力項目)
 Please select Input DB Name!
   (default : gaff17.db)
/home/ec2-user/cosgene_pack161210/src/tplgeneL161205/src/tplgeneL/tplgeneL/DB/
amber 99. db gaff17. db gaff18. db gaff21. db
gaff21. db ←---- (キーボードからの入力項目)
```

```
Do you want to use FragmentDB ? (yes(y)/no(n) default : no)

no ← (キーボードからの入力項目)

WARNING> ltgCorrectNotExistParm

Improper-torsion parameter is not defined.

Default parameter is used.

13 15 14 19: n ca ca ca

==> X X 3c1 X

%% Program is done. %%

%% This program ended normally. %%

赤字で示した入力項目を、1つにつき1行で記述したものが、制御用入力ファイルです。
```

つまり以下の内容のファイルです。

2 lig.mol2 1 gaff21.db no

myPrestoに含まれるプログラムのいくつかは、このように対話的に実行するように設計されており、対話的実行をする際の入力項目が制御用入力ファイルに書かれています。

6.6. tplgeneX の実行

本章で説明するMDの準備プロセスでは、tplgeneXを数回実行します。tplgeneXは、入 力されたPDBをシミュレーション用適した形式に加工すると同時に、そのPDBファイ ルに対応したトポロジーファイルを作成します。ここで、実行する最初のtplgeneXの実 行は、PDBファイルの加工を行うためです。

まず、制御用入力ファイル(inp_tplgeneX)を作成します。

inp_tplgeneX の内容:

db	
99	
np_pdb_checked.pdb	
db	
ro_0. pdb	
ro_0.tpl	

このファイルは、tplgeneX(exec_tplgeneX.sh)を対話的に実行した際の入力項目を記述 したものです。tplgeneXを対話的に実行した時の出力例を以下に示します。

tplgeneX を対話的に実行した時の出力例:

```
tplgeneX version 0.9.2
 *
                                           *
*
                                          *
                Jul 11, 2015
 *
                                           *
 *
 %% Enter Inputfile Type or the number. %%
  1 : pdb
2 : pdbx (PDBx/mmCIF)
  3 : dihed (for Amino Acid Only)
pdb
             (キーボードからの入力項目)
%% Enter Forcefield Type or the number. %%
  1 : C99
  2
    : C96
  3 : charmm22(for Amino Acid Only)
    : charmm19(for Amino Acid Only)
  Δ
  9 : other Force Field (Modified AMBER FF, etc.)
C99
             (キーボードからの入力項目)
%% Enter an Input Coordinate or Dihed File Name. %%
inp_pdbcheck
                                             tmp_delRes2
                      lig.tpl
       tmp_selectChain
inp_pdbcheck_lig lig_tplL.pdb
                                     tmp_delRes3
lig.mol2
              pdb4lxz.ent
                                     tmp_ligand
                      tmp_delRes1
                                             tmp_pdbcheck.pdb
lig.pdb
tmp_pdbcheck.pdb ←---- (キーボードから)
%% Enter Outputfile Type or the number. %%
                         1 : pdb
2 : pdbx
pdb
             (キーボードからの入力項目)
%% Enter an Output Coordinate File Name. %%
Pro_0. pdb
                   (キーボードからの入力項目)
%% Enter an Output Topology File Name. %%
                  (キーボードからの入力項目)
Pro_0. tpl
```

INFORMATION> printMolInfo Molecule Number :1 Total number of residues :368										
INFORM	INFORMATION> printMolInfo Amino acid Sequence of the protein									
MoTecu GLYN GLY GLY MET LEU HIS TYR GLY PHE GLY ALA VAL SER GLY PHE SELY GLY PHE SER GLY PHE SER SLY SER TYS HIS SER TYS HIS SER TYS HIS SER SLY OLY ALA VAL SER TYS HIS SER SLY OLY PHE SER SLY SER SLY OLY ALA VAL SER SLY OLY PHE SER SLY SER SLY OLY PHE SER SLY SLY SER SLY SLY SER SLY SLY SCA SLY SCA SLY SLY SCA SLA SLY SCA SLA SLA SLA SLA SLA SLA SLA SLA SLA SL	I e Num LYS+ ASP- HIS TYRS+ SER GLU- GLU- GLN GLV GLN GLV GLN GLV GLN GLV GLN GLN GLN GLN GLN CAL GLN GLN CAL GLN CAL GLN CAL CAL CAL CAL CAL CAL CAL CAL CAL CAL	er :1+ IVS+ ILE PRO HIS ARA SEE +- ALA SEE +- ALA CLYSP- ALA CLYSP- ALA CLYSP- ALA CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYSP- ALA ARS CLYSP- CLYS	LYS+ GLY ASNS+ LYRP+ ASGN CYSS GLYP- ILE VALYRP- HIEL VALYRP- HISS- CYSS GLYP- ILEU VALYRP- HISS- CYSS ALSP- ILU- ASP- HISS- ALSP- HISS- ALSP- HISS- ALSP- HISS- ALSP- HISS- ALSP- A	VAL ASN + LEUT ALUO PRETO ALTS SUU RURY BHETSUSEYS- NER ++ ASPP MCLESS HERSONER ++	CYS TYR PRO LEU GLU ASP VAL VALA ALA TYL GLY ARY ALA ATYL ALA ALA TYL ALA ALA TYL ALA ATYL ALA ATYL ALA ASN VAL VALA ALA TYL VALA ASN VAL VALA ALA TYL VALA ASN VAL VALA ASSN VALA VALA ASSN VALA VALA ASSN VALA VALA ASSN VALA VALA ASSN VALA VALA VALA VALA VALA VALA VALA VAL	TYR TYR HIS LEU ILE ARGE LYS VAL VAL VAL VAL VAL VAL VAL VAL	TYR TYR ASN TYET LYR HEP ASN LSN LSN LSN LSN LSN LSN LSN LSN LSN L	TYR GLE TYRG+ PHER AGLY ASNP GLSN ASNP SSS ASNS- LYLE GLHR FHE AGLU ILE SSER ALUE ILE FRG ILE RAG ILE RAG ILE RAG ILE RAG ILE ARG ILE ARG ILE ARG ILE ASN ASNP ASNP ASNP ASNP ASNP ASNP ASNP	ASP- GLN ARG+ GLV PRO LEU- VAL GLU- VAL GLU- ALA ALA ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO ALA VRO VAL VAL VAL VAL VAL VAL VAL VAL VAL VAL	
	INFORMATION> setCoordinate All the atom positions are now set.									
INFORM	INFORMATION> output[p] Output formatted Topology File									
CALC	Output coordinate file									
%% Pro	ogram i	s done.	%%							
%% Thi	s prog	ram ende	ed norma	ally. %	6					

pdbcheckの時と同じようにechoコマンドでファイルを作成するには、以下のように実行します。(テキストエディタで作成してもかまいません。)

% echo pdb > inp_tplgeneX % echo C99 >> inp_tplgeneX % echo tmp_pdb_checked.pdb >> inp_tplgeneX % echo pdb >> in_tplgeneX % echo Pro_0.pdb >> inp_tplgeneX % echo Pro_0.tpl >> inp_tplgeneX

次のコマンドでtplgeneX(exec_tplgeneX.sh)を実行してください。

% ../bin/exec_tplgeneX.sh < inp_tplgeneX

次のexec_tplgeneX.shは、そのプログラムの中で、最初にtplgeneX実行に必要なデータ ベースファイルのパスを環境変数として設定し、その後にtplgeneXを実行します。つま り、簡単な設定をした後に、tplgeneXを実行するものです。

(参考)

inp_tplgeneXは、以下のように記述して上述のinp_tplgeneXのものと同様に動作しま す。これは、tplgeneXからの質問項目に番号で回答したパターンになります。

inp_tplgeneX の記述例:

1 tmp_pdb_checked.pdb 1 Pro_0.pdb Pro_0.tpl

6.7. タンパク質と低分子化合物の PDB ファイルのマージ

上述の手順では、タンパク質と低分子化合物について別々に処理して、それぞれのPDB ファイルを作成しました。次のコマンドで2つのファイルをマージします。

% cat Pro_0.pdb lig_tplL.pdb > Pro_1.pdb

Pro_0.pdbに追加したlig_tplL.pdbの内容は以下の通りです。水素原子が付加されており、部分電荷付加と原子質量の情報も付加されています。また、この低分子化合物に対するトポロジーファイルは、2行目のREMARKから始まる行に登録されています。この情報は、この低分子化合物を含む系のトポロジーファイルをtplgeneXで作成する際に、使われます。その際は、この化合物のトポロジーファイル(lig.tpl)が読み込めないとエ

ラーになります。

REMARK	ORIGMOL2	/lig.	mol2	
REMARK	ORIGTPL	./lig.	tpl	
ATOM	1 01	SHH	1	19. 636 -19. 886 -2. 094 16. 00 -0. 16
ATOM	2 02	SHH	1	20. 493 –17. 663 –0. 936 16. 00 –0. 34
ATOM	3 N3	SHH	1	20. 883 –19. 782 –1. 456 14. 01 –0. 31
ATOM	4 C4	SHH	1	21. 257 –18. 620 –0. 886 12. 01 0. 30
ATOM	5 C5	SHH	1	22. 597 –18. 546 –0. 195 12. 01 –0. 17
ATOM	6 C6	SHH	1	23. 558 –17. 483 –0. 789 12. 01 –0. 13
ATOM	7 C7	SHH	1	24. 933 –17. 701 –0. 133 12. 01 –0. 16
ATOM	8 C8	SHH	1	25. 972 –16. 715 –0. 701 12. 01 –0. 15
ATOM	9 C9	SHH	1	27. 325 –17. 005 –0. 024 12. 01 –0. 14
ATOM	10 C1	0 SHH	1	28. 304 –15. 828 –0. 183 12. 01 –0. 17
ATOM	11 C1	1 SHH	1	28. 010 -14. 702 0. 779 12. 01 0. 32
ATOM	12 01	2 SHH	1	27. 461 -13. 712 0. 333 16. 00 -0. 34
ATOM	13 N1	3 SHH	1	28. 377 -14. 832 2. 094 14. 01 -0. 33
ATOM	14 C1	4 SHH	1	28. 270 –13. 899 3. 158 12. 01 0. 08
ATOM	15 C1	5 SHH	1	28. 005 -12. 534 2. 969 12. 01 -0. 16
ATOM	16 C1	6 SHH	1	28. 001 -11. 658 4. 055 12. 01 -0. 10
ATOM	17 C1	7 SHH	1	28. 266 –12. 130 5. 340 12. 01 –0. 15
ATOM	18 C1	8 SHH	1	28. 553 –13. 478 5. 537 12. 01 –0. 10
ATOM	19 C1	9 SHH	1	28. 581 -14. 346 4. 451 12. 01 -0. 16
ATOM	20 H2	0 SHH	1	19. 773 –20. 113 –3. 006 1. 01 0. 19
ATOM	21 H2	1 SHH	1	21. 496 -20. 572 -1. 424 1. 01 0. 24
ATOM	22 H2	2 SHH	1	22. 455 –18. 315 0. 767 1. 01 0. 09
ATOM	23 H2	3 SHH	1	23. 051 -19. 434 -0. 269 1. 01 0. 09
ATOM	24 H2	4 SHH	1	23. 611 -17. 610 -1. 780 1. 01 0. 09
ATOM	25 H2	5 SHH	1	23. 204 -16. 571 -0. 580 1. 01 0. 09
ATOM	26 H2	6 SHH	1	24. 850 -17. 556 0. 853 1. 01 0. 08
AIOM	27 H2	/ SHH	1	25. 236 -18. 636 -0. 316 1. 01 0. 08
AIOM	28 H2	8 SHH	1	26.041 -16.849 -1.690 1.01 0.09
AIOM	29 H2	9 SHH	1	25.6/6 -15./80 -0.503 1.01 0.09
AIUM	30 H3	U SHH]	27.1/3 -17.164 0.952 1.01 0.08
AIUM	31 H3	I SHH		27.731 -17.817 -0.443 1.01 0.08
AIUM	32 H3	Z SHH		29. 234 -16. 152 -0. 011 1. 01 0. 10
ATOM	33 H3	3 SHH	1	28. 235 - 15. 4/0 - 1. 114 1. 01 0. 10
ATOM	34 H3	4 SHH	1	28. 787 - 15. 685 2. 417 1. 01 0. 23
ATOM	35 H3	5 SHH		27.817 -12.183 2.051 1.01 0.13
ATOM	36 H3	b SHH	1	27.808 -10.687 3.914 1.01 0.13
ATOM	37 H3	/ SHH	1	28.250 -11.501 6.117 1.01 0.12
ATUM	38 H3	8 SHH		28. 738 -13. 820 6. 458 1. 01 0. 13
	39 H3	9 SHH	I	28.828 -15.303 4.603 1.01 0.13
TEK				

6.8. setwater の実行

前節でタンパク質と低分子化合物を含むPDBファイルを準備しました。次に、その複 合体の周辺に水を配置します。ここでは、複合体の周囲に球状に、タンパク質表面から 8オングストーロームのマージンで、水分子を配置することににします。setwaterの制 御用入力ファイルは、次のものを使ってください。

inp_setwater の内容:

Pro_1.pdb		
N		
wat.pdb		
S		
-8.0		
С		
1.0		
1.0		
3		
Y		
setwater.log		
N		

このファイルは、対話的に実行した際の入力項目になります。各行に記述した内容は、 対話的実行での質問項目に対する答えです。質問内容は、次の出力例で確認してください。

setwater を対話的に実行した際の出力例:

```
- setwater ---
Input file name (PDB of target molecule) ?
                - (キーボードからの入力項目)
Pro_1.pdb
 \rightarrow Pro_1. pdb
Do you use crystal water file (Y or N) ?
           (キーボードからの入力項目)
 \rightarrow not use.
Input file name (output of water coord) ?
                 (キーボードからの入力項目)
wat.pdb
 \rightarrow wat.pdb
Input cell type (sphere="S", ellipsoid="E", cube="C", parallelepiped="P") ?
        - (<mark>キーボードからの入力項目</mark>)Input radius(R)?
s ←-
(positive vale:radius, negative value:mergin)
              (キーボードからの入力項目)
-8.0 🗲
 -> sphere : -8,000000000
Input center of water (mass center="C",
                                    3D-coordinate="D") ?
           (キーボードからの入力項目)
   ←-
 -> mass center
Input density of water (usually 1.0) ?
1.0
              (キーボードからの入力項目)
     ÷
       1.0000000000
 ->
Input vdW damping factor (usually 1.0) ?
             (キーボードからの入力項目)
1.0
      1.0000000000
 ->
Input water model(TIP3P="3", TIP4P="4") ?
            (キーボードからの入力項目)
3
 -> TIP3P
Do you use precise model (Y or N) ?
  ←-
       ____
          (キーボードからの入力項目)
Input file name (information output) ?
setwater.log -
                     (キーボードからの入力項目)
 -> setwater.log
```

Do you use	membrane (Y	or N) ?		
N ←	(キーボート	「からの入力項目)		
numatomp	5881			
ntype=	1	4477		
ntype=	2	1634		
ntype=	3	4477		
ntype=	4	3944		
ntype=	5	3728		
ntype=	6	4774		
n_str=	1 npo	t= 225420		
ave_&_max_	potential=	0. 249992028	0. 948207736	
ave_&_max_	potential=	0. 372312039	0. 948207736	
no_crywat=	861			
@@ n_atom=	5881			
min/max =	-12. 927000	000000000	43.00800000000003	
min/max =	-48. 764000	00000003	6. 44700000000000001	
min/max =	-31.616000	00000000	26.2850000000000000	
xyz =	-16. 000000	000000000	-16. 00000000000000000	-16. 0000000000000000

setwater 制御用入力ファイル作成のコマンドは以下の通りです。テキストエディタで

作成してもよいでしょう。

```
% echo Pro_1.pdb > inp_setwater
% echo N >> inp_setwater
% echo wat.pdb >> inp_setwater
% echo S >> inp_setwater
% echo -8.0 >> inp_setwater
% echo C >> inp_setwater
% echo 1.0 >> inp_setwater
% echo 1.0 >> inp_setwater
% echo 3 >> inp_setwater
% echo Y >> inp_setwater
% echo setwater.log >> inp_setwater
% echo N >> inp_setwater
% echo N >> inp_setwater
% echo N >> inp_setwater
```

setwater の実行方法は次の通りです。

% ../bin/setwater < inp_setwater

Serwaren	15				1.1.1.	
HETATM	1	0	WAT	1	0. 421 -51. 084 -29. 423 16. 00 -0. 83	
HETATM	2	H1	WAT	1	1. 035 –50. 471 –29. 905 1. 01 0. 42	
HETATM	3	H2	WAT	1	0. 214 -50. 495 -28. 654 1. 01 0. 42	
(中略)						
HETATM	94	0	WAT	33	16. 824 8. 854 28. 904 16. 00 -0. 83	
HETATM	95	H1	WAT	33	16. 499 8. 252 28. 214 1. 01 0. 42	

setwater が作成した wat.pdb の内容:

HETATM	96 H2 WAT 33	16.015 8.	966 29.454	1.01 0.42	
REMARK	SETWATER (v2. 0) RES	SULTS			
REMARK	TARGET MOLECULE	-> Pro_1.pdb			
REMARK	CRYSTAL WATER	-> NOT_USE			
REMARK	CELL ->	S 89.607026	89.607026	89. 607026	
REMARK	CENTER ->	C 12.984611	-22. 805681	-1. 301643	
REMARK	DENSITY -> 1	. 000000			
REMARK	DAMP F> 1	. 000000 (PR	OBE R. =	1.400000A)	
REMARK	NUMBER OF CRYST	AL WATER :	0		
REMARK	NUMBER OF WATER	MOLECULE :	10032		
REMARK	NUMBER OF WATER	ATOM : :	30096		

setwaterの出力は水分子のみです。読み込んだタンパク質(とリガンド)のPDBは、出力 されませんので、タンパク質(とリガンド)と水の両方を含むファイルを作成するには、 次のコマンドを実行します。

図 4. setwater で発生させた水分子を配置させた系 setwater で発生させた水分子を配置させた系 タンパク質・リガンド複合体と水分子からなる系 (水溶液中のイオンはまだ付加していない)

% cat Pro_1.pdb wat.pdb > Pro_2.pdb

6.9. add_ion の実行

次に、add_ionを使って水溶液中にイオンを発生させます。制御用入力ファイルは、次のように記述します。

inp_add_ion の内容:

Pro_2.pdb		
Pro_3.pdb		
4		
Y		
6.0		
0. 2		

このファイルも対話的実行時の入力項目をファイルに保存したものです。対話的実行の 出力例を次に示します。各行に記述すべき内容は、この出力例の質問項目を参照してく ださい。

add_ion の対話的実行の出力例:

```
--- addion version 2.002 2014/01/06 ---
Biomolecule file (input file) name =
                ー (キーボードからの入力項目)
Pro_2. pdb
            ←--
Biomolecule file (output file) name =
                    (キーボードからの入力項目)
Pro_3. pdb
            ←-
Biomolecule file (input): Pro 2.pdb
Biomolecule file (output): Pro_3.pdb
mode 1:direct inp, 2:minimum , 3 : density
 in case 3, 0.00277: normal saline solution
4 : normal saline solution (dencity=0.00277)
    ←----
            (キーボードからの入力項目)
4
Do you want to replace all water? (Y/N)
            (キーボードからの入力項目)
γ
    4
Number of atoms (Biomolecule file) =
                                         35623
Number of water molecules =
                                  9914
Number of atoms in water =
                                    3
Total charge =
                +2
Number of Na+ ions to be added =
                                        27
Number of CI- ions to be added =
                                        29
                                         +0
Total charge after couter-ion addition =
mol density of Na/Cl = 2.76999990E-03
Exclusion distance =
              (キーボードからの入力項目)
6.0
           ____
Exclusion distance = 6.000
probability of replacing water by ion(value=0.0-1.0: 0.2 is recommended) =
0.2
probability value = 0.20000003
          1 ion added
(中略)
         35 ions added (random)
(中略)
         56 ions added (random)
```

add_ionの制御用入力ファイルの作成は以下のコマンドで行います(テキストエディタ で作成するのでもかまいません。)

```
% echo Pro_2.pdb > inp_add_ion
% echo Pro_3.pdb > inp_add_ion
% echo 4 > inp_add_ion
% echo Y > inp_add_ion
% echo 6.0 > inp_add_ion
% echo 0.2 > inp_add_ion

確認コマンド
% cat inp_add_ion
```

add_ionは、次のように実行します。

% ../bin/add_ion < inp_add_ion

add_ionの出力は、タンパク質(とリガンド)と水に加えて水中のイオンを含むPDBファ イルです。



図 5. add_ion の出力ファイルを描画したもの

6.10. tplgeneX の実行(2 回目)

前節までで、タンパク質とリガンドと水とイオンを含む系のPDBファイルを準備でき ました。これは、MDで計算対象とする分子を全て含むものです。この系について、 cosgeneで使用するためのトポロジーファイルを作成するために、tplgeneXを実行しま す。まず、次のように制御用入力ファイルを作成します。

inp_tplgene	X2 の	内容:
-------------	------	-----

pdb C99	
Pro_3. pdb	
pdb Pro 4 ndb	
Pro_4. tpl	
tip3p	

このファイルも、tplgeneXを対話的に実行する場合の入力項目を記述したものです。 このファイルは、1回目のtplgeneX実行前に作成したinp_tplgeneと比べて1行多くなっ ています。水分子が含まれている時には、次の質問が追加されるため、その回答が1つ 多くなります。

%%	Enter Water	Model o	r the	number.	%%
	1: tip3p, 2	∷tip4p			
1	←	キーボー	ドから	の入力項	[目)

inp_tplgeneX2の別の記述例:

1	
1	
Pro_3.pdb	
1	
Pro_4. pdb	
Pro_4.tpl	
1	

今回は低分子化合物を含む系についてのtplgeneXの実行ですので、実行時に低分子化合物のトポロジーファイルを読み込む必要があります。この制御用入力ファイルでは、低分子化合物のトポロジーファイルを指定していませんが、低分子化合物のトポロジーファイルは、Pro_3.pdbの中に記述されています。Pro_3.pdbに含まれる次の行です。

REMARK ORIGTPL ./lig.tpl

本章の説明通りに、準備作業を行っている場合には問題ありませんが、途中から他のデ ィレクトリで作業をする場合には、低分子化合物のトポロジーファイルもコピーしてお かないとtplgeneXの実行時にエラーとなります。次のようなエラーメッセージが出力さ れます。

ERROR> outputLigandTplMolInfo	
File Open Error!	
Can not open Lignad topology File, "./lig.tpl".	

上述の制御用入力ファイル(inp_tplgeneX2)を作成するコマンドは以下の通りです。

```
% echo pdb > inp_tplgeneX2
% echo C99 >> inp_tplgeneX2
% echo Pro_3.pdb >> inp_tplgeneX2
% echo pdb >> inp_tplgeneX2
% echo Pro_4.pdb >> inp_tplgeneX2
% echo Pro_4.tpl >> inp_tplgeneX2
% echo tip3p >> inp_tplgeneX2
mail: a continue continu
```

% cat inp_tplgeneX2

次のコマンドで、2回目のtplgeneXを実行します。

% ../bin/exec_tplgeneX.sh < inp_tplgeneX2

tplgeneX の実行が完了したら、Pro_4.pdb と Pro_4.tpl が作成されていることを確認してください。次のコマンドを実行するとファイルサイズも同時に確認できます。

% ls -l

出力例:

-rw-rr	1 username	staff	2379322	7 27 03:06 Pro_4.pdb
-rw-rr	1 username	staff	4066743	7 27 03:06 Pro_4.tpl

サイズサイズがゼロでない(もしくは小さすぎない)ことを確認してください。この例 では、Pro_4.pdbが約2.4MB(2379322バイト)、Pro_4.tplが約4MB(4066743バイト)で す。

また、分子が適切に登録されているかを確認するために、Pro_4.tplの先頭から20行程 度を確認するとよいでしょう。次のコマンドを実行するとPro_4.tplの先頭から20行を 確認できます。

% head -20 Pro_4.tpl

headコマンドはファイルの冒頭からn行を出力するコマンドです。ここでは、第1引数 でマイナス記号の後に続く数字で表示する行数を指定しています。"-20"の部分は適当 に調整してください。

Pro_4.tpl の先頭部分:

TPL> TITLE		
This tpl file made by tplgene 2	2015/07/27 03:06:42	
TPL> MOLECULES		
; NUMBER OF MOLECULES = 10037		
pro	1	
Zn	1	
Са	1	
Na1	1	
lig	1	
tip3p_water	9958	
CI	29	
Na	27	

TPL> MOLECULESから始まる部分を見ますと、pro1となっているのはペプチド鎖が 1本であることを示しています。Zn、Caが1個ずつ含まれています。Na1は、タンパ ク質内部に結合したナトリウムイオンです。下の方に出てくる水溶液中のカウンターイ オンのNaと区別された表記になっています。lig1の行から、化合物が1個であること が分かります。水分子(tip3pモデルの水分子)が9976 個、Cl(Cl-)が29個、Na(Na+)が27 個含まれていることも分かります。setwaterでは10032個の水を用意しましたが、 add_ionでイオンを付加した際に、イオンが置かれた場所に存在していた水分子は取り 除かれていますので、水分子の数が減少しています。

6.11. tpl2capbc の実行

tpl2capbcは、球状に配置した水分子集団(CAP水)の境界情報を用意するコマンドです。 同時に、ペプチド鎖の主鎖の重原子(CA, N, C, O)について位置束縛をするための入力フ ァイルを作成します。次の入力ファイル(inp_tpl2capbc)を用意して下さい。

inp_tpl2capbc の内容:

Pro_4.tpl	
wat.pdb	
capbc	
M_all.res	

これも、tpl2capbcを対話的に実行した際の質問項目への回答を記述したものです。

各行の意味は以下の通りです。

[1行目]	対象のトポロジーファイル名
[2行目]	水分子のみのPDBファイル名(setwaterの出力ファイル名)
[3行目]	CAP水の境界情報の出力先ファイル名
[4行目]	ペプチド鎖主鎖の重原子を位置束縛するための情報の出力先ファイル名

tpl2capbcを対話的に実行した画面を以下に示します。

tpl2capbc を対話的に実行した画面:

input TPL file nam Pro_4. tpl ←	le ・ (キーボート	「からの入力項目	[目)
wat. pdb ←	ime (キーボードか	、ら の入力項目))
capbc ← ((キーボードから	の入力項目)	
pro	1	1 Y	YES
Zn Ca	-	1 1 1 1	YES YES
Na1 Lig		1 1 1 1	YES
tip3p_water		1 9858	YES YES
Na	-	1 25	Y YES
BOUND> CENTER COORDINATEs BOUND> RADIUS 44, 2508	15. 0405 -	-21. 1585	-2. 6655
input POS file nam	1e (++	かってしたで	
GROUP> LIST	· (+-/-		
1 4 1 1 4 1	2000 CA * 2000 N *	1.0 MASS YES 1.0 MASS YES	
	2000 C * 2000 0 *	1.0 MASS YES 1.0 MASS YES	
END GROUP> STOP			

上述の制御用入力ファイル(inp_tpl2capbc)を作成するコマンドは以下の通りです。 (テキストエディタで作成してもかまいませんが、以下のものはテキストエディタを使 わない作成方法です。)

% echo	<pre>Pro_4.tpl > inp_tpl2capbc</pre>
% echo	wat.pdb >> inp_tpl2capbc
% echo	capbc >> inp_tpl2capbc
% echo	M_all.res >> inp_tpl2capbc

確認コマンド:

% cat inp_tpl2capbc

tpl2capbcは、次のように実行します。

% ../bin/tpl2capbc < inp_tpl2capbc</pre>

これを実行すると、capbcとM_all.resが作成されます。それぞれの内容を以下に示しま す。このファイル名を、cosgeneの制御用入力ファイルで指定します。

capbc の内容:

BOUND> INCLUDE						
pro		1	1	YES		
Zn		1	1	YES		
Ca		1	1	YES		
Na1		1	1	YES		
lig		1	1	YES		
tip3p_water		1	9958	YES		
CI		1	29	YES		
Na		1	27	YES		
BOUND> CENTER						
COORDINATEs	15. 0405	-21. 1585		-2.6655		
BOUND> RADIUS						
44. 2508						

M_all.res の内容:

GROUP> I	LIST				
1	4	1	2000 CA	*	1.0 MASS YES
1	4	1	2000 N	*	1.0 MASS YES
1	4	1	2000 C	*	1.0 MASS YES
1	4	1	2000 0	*	1.0 MASS YES
END					
GROUP> 3	STOP				

6.12. min.inp の作成

MD計算を実行する前には、まずエネルギー極小化計算を実行します。これは、系にお けるひずみ(原子間隔が近すぎたり遠すぎたりしている状況)を補正するためです。 エネルギー極小化計算もcosgeneで行うことができます。ここでは、エネルギー極小化 計算をcosgeneで行うための制御用入力ファイル(min.inp(ファイル名は任意))を作成し ます。cosgeneの制御用入力ファイルは行数が多いので、echoコマンドを打ち込んで実 行することは困難です。テキストエディタで編集する方法が適切です。一から入力する のではなく、サンプルの入力ファイルを編集すると良いでしょう。

cosgene_pack/sampleの下に、min.inpを用意していますので、ここでは、それをコピーして使用することにします。次のコマンドでコピーします。

% cp ../sample/min.inp .

min.inp の例:

mininip v	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
EXE>	INPUT TOPOLOGY= FORM COORDINA= PDB REFCOORD= PDB POSITION= READ SETBOU= READ	NAMETO= NAMECO= NAMERE= NAMEPO= NAMEBO=	Pro_4.tpl Pro_4.pdb Pro_4.pdb ./M_all.res ./capbc	
EXE>	QUIT MINI METHOD= STEEP LOOPLI= 500 MONITO= 100 CUTMET= RESA DIEFUN= CONS CALPSR= CALC CALCAP= CALC	CPUTIM= UPDATE= 20 CONVGR= 0. CUTLEN= DIEVAL= WETPSR= FORCAP=	360000.0 001D0 10.0D0 1.0D0 1.00 10.0	
EXE> EXE>	QUIT OUTPUT COORDINATE= PDB QUIT END	NAMECO=	Pro_4_min.pdb	

読み込むファイルの名前が間違っていないかを確認してください。

計算時間に影響するパラメーターは、LOOPLIです。このサンプルファイルでは、テ スト計算を短時間で完了するために、計算のステップ数(LOOPLI=500)を小さくしてい ます。実際の計算では、適切な値を使ってください。適切な値は、系の大きさによって も異なります。最初は少し小さめ(LOOPLI=10000程度)で実行してみて、 極小化の終 盤でほとんどエネルギーの減少がほぼ無くなっていればそれで OK とし、そうでなけれ ば LOOPLIを大きくしてから再計算をするとよいでしょう。MONITO で計算途中の情 報(エネルギー等)をレポートする間隔を調整します。cosgeneの出力から、ステップ数 とエネルギーの情報を抽出してグラフ化するとエネルギーの下がり具合を視覚的に確 認がしやすいです。

6.13. cosgene の実行(エネルギー極小化)

cosgene制御用入力ファイルが準備できたら、次のコマンドでcosgeneを実行します。

% ../bin/cosgene < min.inp > min.out &

コマンドの末尾に&をつけると、バックグラウンドで計算を行います。cosgene を使った計算は比較的時間がかかります。min.out に計算の状況が逐次書き込まれていますので、計算が問題なく進んでいるか確認してください。次のコマンドで min.out の末尾を 出力するといいでしょう。

% tail min.out

tail コマンドは、ファイルの末尾から n 行を出力するコマンドです。指定しない場合に は末尾から 10 行を出力します。行数を指定する場合には、ハイフンに続いて行数を指 定します。

行数を指定した例:

% tail -20 min.out

持続的にファイルの末尾を監視するには、次のコマンドを使います。

% tail -f min.out

このコマンドはファイルが更新される度に、ファイルの末尾を新しく出力します。この コマンドを終了するには、Ctrl+cを押してください。

計算の終了は、min.outの末尾に、以下のように"Job has finished."が記録されている かどうかで判断できます。

+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	-++++
+	+
+ INFORMATION> cosgene(13/01/17)	+
 Job has finished. 	+
+	+
+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	-++++

CPU TIME FOR TOTAL : 147.8713 (S)

計算の終了は、エネルギー極小化した構造の PDB ファイル(Pro_4_min.pdb, min.inp の中で指定)が作成されているかどうかでも判断できます。

6.14. SHAKEinp の実行

MD計算を効率的に実行するために、SHAKE法による原子束縛の設定情報を作成しま す。SHAKE法は、原子間距離が一定になるように拘束する計算方法です。ここでは、 水素原子を含む結合だけを理想的な長さに拘束します。これにより、計算の効率が上が ります。この設定情報を作成するためのプログラムはSHAKEinpです。SHAKEinpの 制御用入力ファイルを以下の内容で用意します。

inp_shake の内容:

Pro_4.tpl	
Pro_4_min.pdb	
shake_inp	
ves	

このファイルも対話的実行をする場合の入力項目を記述したものです。SHAKEinp を 対話的に実行した画面を以下に示します。実行画面を見ると分かるように inp_shake の各行の意味は以下の通りです。

[1行目] 読み込むトポロジーファイル名
[2行目] 読み込むPDBファイル名
[3行目] 出力ファイル名
[4行目] TIP3Pの水分子モデルを使用するか(ves/no)

SHAKEinp を対話的に実行した際の画面:

*******	******	******	*******	
*			*	
*	SHAKE	inp	*	
*			*	
*	Mar 11,	2014	*	
*			*	
********	******	******	******	
Please input	TPL filename			
110_4. up1				
Please input Pro_4_min.pdb	PDB filename			
Please input <mark>shake_inp</mark>	SHAKE filena	me.		
INFORMATION> H2O wa Do you yes	s detected. want to use	TIP3P mode	el?[yes/no]	
INFORMATION> The fi Inform	toolWriteTip le ″tip3_shk ation given	3p .model″doe: by the syste	es not exist in the current directory. tem is used for the Tip3p model.	
%% Program is %% This progra	done. %% am is normal	end. %%		

上述の制御用入力ファイル(inp_tpl2capbc)を作成するコマンドは以下の通りです。 (テキストエディタで作成してもかまいませんが、以下のものはテキストエディタを使 わない作成方法です。)

% echo Pro_4.tpl > inp_shake % echo Pro_4_min.pdb >> inp_shake % echo shape_inp >> inp_shake % echo yes >> inp_shake

確認コマンド:

% cat inp_shake

SHAKEinpは次のコマンドで実行します。

% ../bin/SHAKEinp < inp_shake

6.15. md.inp の作成

前節までで、MD計算の準備がほとんど整いました。残された準備は、MD計算用の制 御用インプットファイルの作成のみです。min.inpの作成と同様に、このインプットフ ァイルも行数が多いので、サンプルファイルを修正して使用するとよいでしょう。 cosgene_pack/sample/にmd.inpを用意してありますので、次のコマンドでコピーして 使用します。

% cp ../sample/md.inp .

md.inp の内容:

;	exe>	INPUT TOPOLOGY= COORDINA=	FORM NAMETO= Pro_4.tpl PDB NAMECO= Pro_4_min.pdb	
		SETSHAKE = SETBOU= POSITION= QUIT	PDBNAMERE=PYO_4. pdbREADNAMESH =shake_inpREADNAMEBO=./capbcREADNAMEPO=./M_all.res	
	exe>	MD LOOPLI= SETTIM= UPDATE= TIMEST= OUTRJ= OUTLOG= LOGFOR=	500 500000.0D0 CPUTIM= 36000000.0D0 20 2.0D0 50 50 DETA	
		METHOD= SETTEM= INITIA= STARTT= RANDOM= SHAKEM=	CANONICAL 310.0D0 SET 310.0D0 254341 HBON	
		RESTARt= NAMERO=	NO restart_1.rst	
		MNTRCO= OUTCOO= NAMECO=	SING 5 traject_0.cor	
		TEMPCO= BESTFI=	YES YES	
		CALPSR= C CALCAP= FORCAP=	ALC WETPSR= 0.1 CALC 10.0 ; FUKCAP = 150.0D0	
		CUTMET= DIEFUN=	RESACUTLEN=12. 0D0CONSDIEVAL=1. 0D0	
; FMI	М	USEFMM= FMMSPD= HIG FMTREE= FMPOLE=	YES H 4 6	

	CALCMM= CALV15= CALHYD=	NOCALC CALC Nocal C	CALE15=	CALC
	CALV5N= CALH5N=	NOCALC	CALE5N=	NOCALC
EXE>	QUIT MD SETTIM= UPDATE= TIMEST= OUTTRJ= OUTLOG= LOGFOR=	500 500000. 0D0 20 2. 0D0 50 50 DETA	CPUTIM=	= 3600000. ODO
	METHOD= SETTEM= INITIA= STARTT= RANDOM= SHAKEM= STOPCE=	CANONICAL 310.0D0 SET 310.0D0 654321 HBON BOTH		
	RESTARt= NAMERI= NAMERO=	YES restart_1. restart_2.	rst rst	
	MNTRCO= OUTCOO= NAMECO=	SING 5 traject_1.0	cor	
	BESTF I =	YES		
	CALPSR= CALCAP= FORCAP=	CALC WETPSR CALC 10.0	= 0.0	01
	CUTMET= DIEFUN=	RESA CI Cons d	JTLEN= 12. IEVAL= 1.0	2. 0D0 . 0D0
; FMM	USEFMM= FMMSPD= H FMTREE= FMPOLE= CALCMM= CALV15= CALHYD= CALHYD= CALV5N= CALH5N=	YES IGH 4 Nocalc Calc Nocalc Nocalc Nocalc Nocalc	CALE15= CALE5N=	CALC NOCALC
EXE> EXE> exit	QUIT OUTPUT COORDINATI QUIT END	e= PDB N	AMECO= P	Pro_4_md_1.pdb

md.inpでは、EXE> MDのブロックが2つあります。このように、1回のMD計算の実 行で、2つの条件を設定することができます。エネルギー極小化をしていても、MD開 始直後には、まだひずみが残っていて分子の挙動が非常に不安定で異常な振る舞いをし ます。第1のMD計算では、主にこのひずみを取ることを目的としたMD計算を行いま す。このような計算を緩和計算といいます。十分に系を緩和させた後で、第2のMD計 算を実行して、この結果を解析対象とします。

LOOPLI:(Loop limit) MD シミュレーションのループ回数 SETTIM:(Set time limit) シミュレーション時間の上限(ps) CPUTIM: (CPU time limit) CPU 時間での上限(秒) UPDATE: 相互作用テーブルの更新頻度 TIMEST: (Time step) タイムステップ(fs) OUTTRJ: トラジェクトリを保存するステップ間隔 OUTLOG:計算結果出力をする MD ステップの回数 LOGFOR: (Log format) 出力形式(SHOR(Short), DETA(Detail)) METHOD:(Method) アンサンブルの発生方法 (MIC: Micro-canonical,CANO: Canonical 等) SETTEM:(Set temperature) 系の目標温度(K) INITIA: (Initial velocity) 初期速度の設定に仕方(ZERO, SET) STARTT:(Start temperature) 初期温度の平均値(K) RANDOM: (Random seed) 速度分布を得るための乱数のシード RESTAR: (Restart) リスタートの設定(YES, NO) NAMERI: 読み込むリスタートファイルの名前 NAMERO: 書き出すリスタートファイルの名前 MNTRCO: (Monitor coordinate) 座標トラジェクトファイルの形式 OUTCOO: (Output coordinate) 座標トラジェクトリの出力タイミング NAMECO:(Name coordinate) 座標トラジェクトリのファイル名

cosgene制御用入力ファイルの記述方法については、"cosgene USER MANUAL"に詳し く書かれていますので、そちらを参照してください。

6.16. cosgene の実行(MD)

次のコマンドでMD計算を開始します。

%/bin/cosgene <	md.inp > md.out &
極小化の時と同様に、	tailコマンドを使って計算が問題なく進んでいるかチェックして

ください。MD 計算の進行状況を確認するのには、次のコマンドも役に立ちます。

% grep LOOP md.out

grep の出力例(計算が完了した例):

	500			
	500			
	1000			
HEATLOOP STEPS :	0			
MOLECULAR DYNA	MICS LOOP START			
MD LOOP NUMBER :	50 TIME (PSEC)	:	0.10000	
MD LOOP NUMBER :	100 TIME (PSEC)	:	0. 20000	
MD LOOP NUMBER :	150 TIME (PSEC)	:	0.30000	
MD LOOP NUMBER :	200 TIME (PSEC)	:	0. 40000	
MD LOOP NUMBER :	250 TIME (PSEC)	:	0.50000	
MD LOOP NUMBER :	300 TIME (PSEC)	:	0.60000	
MD LOOP NUMBER :	350 TIME (PSEC)	:	0.70000	
MD LOOP NUMBER :	400 TIME (PSEC)	:	0.80000	
MD LOOP NUMBER :	450 TIME (PSEC)	:	0.90000	
MD LOOP NUMBER :	500 TIME (PSEC)	:	1.00000	
MD LOOP NUMBER :	501 TIME (PSEC)	:	1.00200	
MD LOOP	296, 25635			
LOOP LIMIT :	500			
	1000			
HEATLOOP STEPS :	0			
LAST MD LOOP	500			
MD LOOP NUMBER :	501 TIME (PSEC)	:	1 00200	
MOLECULAR DYNA	MICS LOOP START		1.00200	
MD LOOP NUMBER :	550 TIME (PSEC)	:	1 10000	
MD LOOP NUMBER	600 TIME (PSEC)		1 20000	
MD LOOP NUMBER	650 TIME (PSEC)		1.30000	
MD LOOP NUMBER	700 TIME (PSEC)	:	1 40000	
	750 TIME (PSEC)	:	1.50000	
			1.60000	
		:	1.00000	
			1. 20000	
	050 TIME (FOLD)	:	1 00000	
	1000 TIME (FSEC)	:	2 00000	
	1000 TIME (F3EG)	:	2.00000	
	1001 IIME (PSEG)		2.00200	
MD LUUP	. 313.830/9			

6.17. 解析

MD計算が終了したら、MDのトラジェクトリーについて解析を行います。解析については、" cosgene USER MANUAL"を参照してください。

7. 発展

本マニュアルでは、基本的なMD計算の準備方法・計算開始方法について説明しました。 実際に、より長いMD計算を実行するためには、複数の計算機コアを同時に使用して高 速に計算を実行するcosgene_MPIを使用します。cosgene_MPIのコンパイル、および、 実行方法は、計算機環境に依存します。cosgene_MPIを使用する場合でも、入力ファイ ルは同じですので、入力ファイルの準備およびテストは、本マニュアルの手順に沿って 行うと良いと思います。LSFやSun Grid Engine等のジョブスケジューラーを使用する 環境では計算ジョブの投入方法についても確認する必要があります。計算ジョブの投入 方法は、計算機環境毎に異なりますので、計算ジョブ投入方法を確認するには、計算機 システムの使用マニュアルを参照する、もしくは、管理者に聞く必要があります。

8. ツールプログラムについての説明

cosgene_pack に含まれるツールプログラムの一部について説明します。cosgene, tplgeneX, tplgeneL, Hgene, pdbcheck については、それぞれのマニュアルがありますので、そちらを参照してください。

get_pdb_info.pl

このプログラムは、PDBファイルに含まれる分子についての情報を出力します。 ドッキングに使用する分子、使用しない分子を選択する際に参考にします。引数 で与えた PDBファイルを解析し、以下の内容をレポートします。

- ▶ ヘッダーにおける SSBOND 行
- ▶ ペプチド鎖の数と各 ID
- ▶ HETATM から始まる行に出現する残基名とその種類の数

使用方法:

% (パス)/get_pdb_info.pl (pdb ファイル名)						
使用例(P10 参照):						
%/bin/get_pdb_info.pl 4HP0.pdb						
出力例:						
SSBOND information: SSBOND 1 CYS A 6 CYS A 127 SSBOND 2 CYS A 30 CYS A 115 SSBOND 3 CYS A 64 CYS A 80 SSBOND 4 CYS A 76 CYS A 94	1555 1555 1555 1555 1555	1555 2.04 1555 2.07 1555 2.05 1555 2.04				
No of peptide chain:1 Chain ID 1: A						
No of ligand name:3 Ligand name 1: NOJ Ligand name 2: NAG Ligand name 3: HOH						

このレポートから、以下のことが分かります。4HP0.pdb には、

- ▶ SSBOND 行も含まれている
- ペプチド鎖はA鎖のみ
- HETATM 行から始まる行に登場する残基名の種類は3種類で、それらは、 NOJ, NAG, HOH。

select_chain.pl

このプログラムは、PDB ファイルの中から特定の鎖 ID を持つものを標準出力に 出力します。

使用方法:

% select_chain.pl (鎖の ID) (入力 PDB ファイル名) > (出力 PDB ファイル名)

使用例(P12 参照):

% .../bin/select_chain.pl A 2PU2.pdb > 2PU2_1.pdb

• select_res.pl

このプログラムは、PDB ファイルの中から特定の残基名のものを標準出力へ出力 します。

使用方法:

% select_res.pl (残基名に記述された ID) (入力 PDB ファイル名) > (出力 PDB ファイル名)

使用例(P12 参照):

% ../bin/select_res.pl DK2 2PU2.pdb > point.pdb

• del_res.pl

このプログラムは、PDBファイルの中から特定の残基名のものを削除し、残りを 標準出力へ出力します。

使用方法:

% del_res.pl (残基名に記述された ID) (入力 PDB ファイル名) > (出力 PDB ファイル名)

使用例(P12 参照):

% ../bin/del_res.pl DK2 2PU2.pdb > tmpDel_DK2_2PU2.pdb

● exec_tplgeneX.sh(P24 参照)

このプログラムは、tplgeneX を実行するためのプログラムで、tplgeneX を実行す る前に、環境変数 TPL_DB_PATH を、このスクリプトプログラム内で設定します。 プログラムの中身は以下の通りです。

exec_tplgeneX.sh:

#!/bin/bash
2016/12/05
DIR=\$(cd \$(dirname \$0); cd ..; pwd)
echo \$DIR
export PATH=\$DIR/bin:\$PATH
export TPL_DB_PATH=\$DIR/src/tplgeneX161205/tplgeneX/DB
echo "TPL_DB_PATH:\$TPL_DB_PATH"
which tplgeneX
tplgeneX

● exec_tplgeneL.sh(P19 参照)

このプログラムは、tplgeneLを実行するためのプログラムで、tplgeneLを実行す る前に、環境変数 TPLL_DB_PATH を、このスクリプトプログラム内で設定しま す。プログラムの中身は以下の通りです。

exec_tplgeneL.sh:

#!/bin/bash # 2016/12/05 DIR=\$(cd \$(dirname \$0); cd ..; pwd) echo \$DIR export PATH=\$DIR/bin:\$PATH export TPLL_DB_PATH=\$DIR/src/tplgeneL161205/src/tplgeneL/tplgeneL/DB echo "TPLL_DB_PATH=\$DIR/src/tplgeneL161205/src/tplgeneL/tplgeneL/DB echo tplgeneL tplgeneL t

9. 参照文献

[1] 神谷成敏・肥後順一・福西快文・中村春木,タンパク質計算科学 一基礎と創薬への 応用一,共立出版,2009年8月

[2] PDB チェックツール設計書.doc

[3] PDB チェックツール操作説明書.doc

[4] $\forall = \exists \mathcal{T} \mathcal{V}$ tplgeneX150618.doc

[5] Psygene のマニュアル

[6] cosgne_MPI の設定マニュアル(作成予定)

[7] myPresto 4.208 -Hgene- User MANUAL Version 1.0