КАЗАНСКИЙ ФЕДЕРАЛЬНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

ИНСТИТУТ ФУНДАМЕНТАЛЬНОЙ МЕДИЦИНЫ И БИОЛОГИИ

Кафедра биохимии и биотехнологии

Р.Х. АЮПОВ

ОСНОВЫ РАБОТЫ В ПРОГРАММЕ VMD

Учебно-методическое пособие

УДК 573.3; 577.3 ББК 28.070

Принято на заседании кафедры биохимии и биотехнологии Протокол № 4 от 20 октября 2014 года

Рецензент:

кандидат биологических наук, доцент кафедры биохимии и биотехнологии КФУ **Н.И. Акберова**

Аюпов Р.Х.

Основы работы в программе VMD / Р.Х. Аюпов. – Казань: Казан. унт, 2014. – 19 с.

Настоящее учебно-методическое пособие является кратким руководством работы в программе VMD и позволяет получить начальный уровень знаний для визуализации молекул и молекулярных комплексов, а так же наглядно демонстрирует возможности программы при создании файлов для молекулярной динамики и анализе ее результатов. Данное пособие предназначено для студентов, бакалавров, магистров, аспирантов и молодых ученых, интересующимся молекулярным моделированием биологических макромолекул.

© Аюпов Р.Х., 2014

Основы работы в программе VMD

Программа VMD – это визуализатор молекул с дополнительными встроенными функциями. Лицензионную версию программы можно скачать с сайта <u>http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/</u>. На том же сайте можно найти официальную инструкцию по работе в программе и ее дополнительных опциях. Программа представлена для разных операционных систем (MacOS X, Unix, Windows), в данном учебно-методическом пособии разберем работу программы в операционной системе Windows.

После установки открываем программу, используя ее ярлык (обычно отображается на рабочем столе), или через меню Пуск -> University of Illinois - > VMD. При открытии появляется сразу три окна программы: окно терминала (отображающее ход выполнения работы программы), окно главного меню и окно для визуализации молекул (рис. 1).



Рис. 1. Окна программы VMD: на заднем плане – окно терминала, на переднем плане – окно главного меню, посередине – окно визуализации.

Окно терминала обычно сворачивают, но при необходимости можно его развернуть и посмотреть ход работы в сессии. Основное внимание будет уделено работе в окне главного меню, так как все команды для программы будут писаться в нем. Окно визуализации будет отображать выполнение команд.

Рассмотрим окно меню - VMD Main - содержит 7 разделов, а также имеет кнопки [-], $[\Box]$, [x] – свернуть, развернуть окно и закрыть программу со всеми окнами. Ниже представлена строка, описывающая данные 0 визуализируемой (ых) молекуле (ах): ID – порядковый номер визуализируемой молекулы, Т А D F – функции отображения молекулы, Molecule – адрес файла, Atoms – количество атомов, Frames – количество фреймов (количество состояний данной структуры, при загрузке молекулярной динамики отображает количество загруженных шагов динамики), Vol – дополнительный параметр. Бегунок внизу позволяет визуализировать определенный фрейм, ниже есть функции, позволяющие автоматически переходить от одного фрейма (шага динамики) к другому [)] с задаваемыми пользователем скоростью [speed] и с шагом [step].

В разделе File – содержатся стандартные операции: открыть новую молекулу (New Molecule...), догрузить молекулу (Load Data into Molecule...), сохранить координаты (Save Coordinates...), загрузить и сохранить визуализацию (Load/Save Visualization State...), операции по работе с консолью (Log Tcl...), сделать снимок окна визуализации (Render...) и выйти (Quit). Раздел Molecule содержит операции по редактированию молекулы, чаще всего из данного раздела используется опция Delete Molecule – удалить молекулу.

4

Следующий раздел – Graphics – основной при выполнении визуализации молекулы. Его главным подразделом является – Representations – представление (рис. 2). На самом верху окна – есть функция выбора молекулы, ниже создание (Create Rep) и удаление представлений (Delete Rep) этой молекулы (представления используются для различного отображения молекулы или ее частей). Каждая копия имеет три характеристики – Style – стиль

| Graphical Representation | sentations | - • × | | |
|--|---------------|---------------|--|--|
| Selected Molecule | | | | |
| 0: C:\R\namd\1N5M\1\ionized.psf | | | | |
| Create Rep | | Delete Rep | | |
| Style | Color | Selection | | |
| Lines | Name | all | | |
| Lines | Name | protein | | |
| | Name | water | | |
| | Selected Atom | s | | |
| protein | | | | |
| Draw style Selections Trajectory Periodic Coloring Method Material Name Drawing Method | | | | |
| Lines | V | Default | | |
| Thickness ((1)) | | | | |
| Apply Ch | anges Automa | tically Apply | | |

Рис. 2 Подраздел Graphical Representations.

отображения молекулы, Color – тип цветового отображения молекулы и Selection – обозначает, что именно из данной молекулы будет представлено в данной копии. Все вышеперечисленные характеристики выбираются ниже, в подразделах Draw style (Coloring Method – Color, Drawing Method – Style) и Selection. Подраздел Selection имеет большое количество возможностей по выбору отображаемой молекулы – от типа молекулы до конкретного атома. Функционал данного подраздела очень удобен, например, есть возможность отобразить только один тип аминокислотных остатков в белке (resname), выбрать определенный (ые) аминокислотный (ые) остаток (ки) из структуры белка (resid) или конкретную полипептидную цепочку белка (chain).

Подраздел Color в Craphics позволяет выбрать цвета для всего в программе, начиная от фона окна визуализации до подписи к атомам.

Еще одним важным подразделом в Craphics является опция Labels (рис. 3). Этот инструментарий программы, не смотря на свое компактное расположение в окне, способен решать разнообразные важные задачи. На верхней строке показано: строка выбора (Atoms, Bonds, Angles и др.), функция показать (Show), убрать (Hide) и удалить (Delete). Ниже - различные операции с

| Labels | |
|--|------------------|
| Atoms Bonds Angles Dihedrals Springs | Show Hide Delete |
| Picked Atom | |
| Molecule: | · |
| XYZ: | |
| ResName: | Chain: |
| ResID: | SegName: |
| Name: | Index: |
| Туре: | Value: |
| | |

Рис. 3 Подраздел Labels.

выделенные атомами молекулы. Если вы выделили атом и хотите выяснить его происхождение, то выбрав Atoms и Picked Atom, можете выяснить все о данном атоме: адрес файла, где записанные координаты данного атома, его координаты в XYZ формате, название и номер аминокислотного остатка, которому он относится, наименование, тип и индекс атома. При анализе динамики можно построить график, отображающий расстояние между двумя парами атомов, для этого нужно выбрать Bonds и Graph.

Следующий раздел – Display – экран, содержит операции по работе с окном визуализации. Наиболее часто применяемые операции в данном разделе – Reset View, которая позволяет вернуть изображение молекулы на середину окна в изначальное положение, и Axes, которая отвечает за расположение стрелок координат: снизу, сверху, в середине или за возможность убрать их из окна визуализации.

Раздел Mouse является редко используемым, подробно о нем прочитайте в инструкции (http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/current/docs.html).

Раздел Help позволяет перейти по ссылкам на сайты с информацией по конкретным вопросам работы в VMD.

Раздел Extensions наполнен множеством различных функций, начиная от анализа молекулярной динамики и заканчивая созданием видеороликов. Разберем его подробнее.

Первый подраздел Analysis – наполнен аналитическими плагинами, такими как Ramachandran Plot, Contact Map, Hydrogen Bonds, NAMD Plot, NAMD Energy, RMSD Trajectory Tool (рис. 4) и другими. Они позволяют получить детальную информацию о структуре исследуемой молекулы, проанализировать молекулярную динамику, отобразить графики энергии, температуры из данных динамики и многое другое.

7

На рис. 4 показано окно RMSD Trajectory Tool. В верхней строчке есть раздел меню File, в котором есть функция сохранения результатов работы и Options, где можно изменить параметры по умолчанию. В строке ниже можно вписать название (resname x, resid x) или тип молекулы (protein, nucleic), RMSD которого мы хотим увидеть. Справа от строки есть кнопки RMSD и ALIGN. При анализе молекулы после молекулярной динамики необходимо вначале нажать на ALIGN, что приведет к выравниваю всех шагов динамики, и лишь потом на кнопку RMSD. Ниже представлены еще несколько возможностей по выбору (диапазон шагов и др.). В нижней части окна отображается результаты RMSD – среднее, минимальное и максимальное значения, количество шагов, которые использовались для получения этих данных.

| 76 RMSD | Trajectory T | pol | | | | | X |
|-------------------|--------------------|--------------------|---------|------------|-------------|------------|--------------|
| <u>F</u> ile Op | otions | | | | | | <u>H</u> elp |
| protein | | | | RMS | D | ALI | GN |
| | | | | Reference | e mol | | |
| Selectio | n Modifiers- | | | • Тор | O Avera | age 🔿 🤅 | Selected |
| 🗖 🗖 Back | bone 🗔 Tra | ace 🔽 noh 🛛 📕 | listory | Trajectory | _ | | |
| Equival | ent Atoms | | | I On/Off | Frame r | et: 0 | |
| C On/C | ff 🕅 byres | atom: CA | | Skip S | tart: 0 | Steps: | 1 |
| Weights | # | Satal ware | | | start: 0.0 | Step | :[1.0 |
| | n mol: ret i | -ieia: <u>user</u> | | | Save: | trajrmso.o | at |
| id | Din om di 1 M | mol | avg | sd | min | max | num 🔺 |
| υ _〔 υ. | IX II a III U II V | Sim monized.psi} | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | Overall: | | | | | |
| Era | ise all | Erase selected | | Add all | | Add ad | tive |

Рис. 4 Окно RMSD.

На рис. 5 показано окно NAMD Plot. Данный плагин программы, может обработать выходной файла динамики, в котором представлена информация о различных типах энергий, о температуре и других параметрах. С помощью меню File происходит загрузка файла (Select NAMD Log File) для анализа и

выполнения самой операции (Plot Selected Data) после выделения нужного параметра. В результате открывается окно, в котором отображается график изменения выделенного параметра. В этом окне тоже есть меню File, использовав его, мы можем экспортировать (н-р: Export to ASCII vectors...) данные графика в таблицу. Это в дальнейшем позволит нам построить график в любой программе электронных таблиц.

| 74 NAMD Plot | | | |
|-----------------|-----------|-----------|--------------|
| <u>F</u> ile | | | <u>H</u> elp |
| NAMD | Log File: | | |
| Plot on Y axis: | | | |
| BOND | | | |
| ELECT | | BOUNDARY | |
| | TOTAL | П ТЕМР | TOTAL2 |
| TOTAL3 | TEMPAVG | PRESSURE | |
| VOLUME | PRESSAVG | GPRESSAVG | |
| Plot on X axis: | | | _ |
| | | | |

Рис. 5 Окно NAMD Plot.

Следующим важным подразделом Extensions является – Modeling. Он позволяет создавать входные файлы для молекулярной динамики (первые три плагина) с использованием встроенных или загружаемых силовых полей (Charmm) для известных типов молекул или создавать файлы параметров для структур с неизвестными типами молекул (Parameterization Tool).

Рассмотрим создание файлов для молекулярной динамики на примере белка, плагины – Automatic PSF Builder, Add Solvation Box, Add Ions.

Последовательность действия:

- 1. Скачиваем из банка данных белковых структур (PDB) файл xxxx.pdb содержащий информацию о белке.
- Открываем хххх.pdb в программе VMD и сохраняем только белок (главное меню Graphics > Representations > Selection > Singlewords
 > protein, выделяем файл в главном меню, переходим в File в окне

главного меню \rightarrow Save Coordinates..., открывается окно, в строке Selected atoms [\checkmark] выбираем – protein, выбираем тип сохраняемого файла File type – pdb и сохраняем Save).

- 3. Открываем в VMD сохраненный файл белка.
- Переходим в главном меню к Extensions → Modeling → Automatic PSF Builder – открывается окно плагина (рис. 6). В строке Molecule прописывается адрес загруженного файла, в строке Output basename – адрес выходного файла после выполнения работы данного плагина.

| 7∕€ AutoPSF | | | |
|---|-------------------|--|--|
| Options | <u>H</u> elp | | |
| Step 1: Input and Output Files | | | |
| Molecule: none Output | ut basename: | | |
| Topology files | | | |
| C:/Program Files (x86)/University of Illinois/VMD/plugins/noarch/tcl/reac Add | | | |
| Load | inputfiles | | |
| Step 2: Selections to include in PSF/PDE | 3 | | |
| Everything C Protein | O Nucleic Acid | | |
| O Other: protein or nucleic | | | |
| Guess and split chains using curre | entselections | | |
| -Step 3: Segments Identified | | | |
| Name Length Index Range Nter Cter T | ype | | |
| | Add a new chain | | |
| | Edit chain | | |
| | Delete chain | | |
| Crea | te chains | | |
| -Step 4: Patches | | | |
| Patch Segid:Resid Segid:Resid | | | |
| | Add patch | | |
| | Delete patch | | |
| Apply patches and finish PSF/PDB | | | |
| Reset Autopsf | I'm feeling lucky | | |

Рис. 6 Окно PSF Builder.

Следует обратить внимание, что программа дает автоматически название файлу, однако при желании мы можем его изменить. Еще одна важная деталь, в этой строке у выходного файла перед адресом

иногда может появляться знак «{», который необходимо удалить, иначе плагин не будет работать (не сможет обнаружить такой адрес в компьютере). В строке Topology files – прописывается или добавляется (Add) файл с параметрами топологии для белка, в нашем случае мы используем файл топологии: top_all36_prot.rtf – в этом файле прописаны параметры для белковой молекулы. Далее нажимаем на кнопку внизу окна – I'm feeling lucky. После этого будут выходить диалоговые окна, ответив на них, мы получим структуру белка с добавленными атомами водорода и выходные файлы: с координатами белка (.pdb) и с описанием параметров этого белка (.psf), а так же временные и дополнительные файлы программы.

5. Следующий шаг – добавление растворителя, в нашем случае белок будет помещен в коробку с водой. **Modeling → Add Solvation Box** – откроется новое окно (рис. 7). В строках PSF и PDB будут прописаны

| 7% Solvate | | | | |
|---------------------------|----------------------------------|--------|--|--|
| Input: | Waterbox Only | | | |
| PSF: | | Browse | | |
| PDB: | | Browse | | |
| Rotate to minimize | volume Rotation Increment (deg): | 10 | | |
| Selection for Rotation: | all | | | |
| Output: | solvate | Browse | | |
| Segment ID Prefix: WT | | | | |
| Boundary: 2.4 | | | | |
| Box Size: | Use Molecule Dimensions | | | |
| Min: x: | y: Z: | | | |
| Max: x: | y: Z: | _ | | |
| Box Padding: Min: x: 0 | v: 0 7: 0 | | | |
| Max: x: 0 | y: 0 z: 0 | | | |
| Use nonstandard solvent | | | | |
| Solvent box PDB: | | | | |
| Solvent box PSF: | | | | |
| Solvent box topology: | | | | |
| Solvent box side length | | | | |
| Solvent box key selection | Polyota | | | |
| | Solvate | | | |

Рис. 7 Окно Solvate.

адреса созданных на предыдущем этапе файлов. Далее мы определяем примерные размеры коробки растворителя, для этого добавляем от поверхности белка молекулы воды толщиной **n** ангстрем – Вох Padding. Рекомендуется не менее 10 ангстрем во все стороны. В строке Output прописываем адрес для выходных файлов. Надо обратить внимание, что в адресе должны использоваться двойные слеши между папками (н-p: C://R//...//solvate). Далее нажимаем на кнопку Solvate. По указанному пути образуются два файла solvate.psf и solvate.pdb. В окне визуализации будет показана структура белка в окружении молекул воды (по умолчанию они будут окрашены в красный цвет (атомы кислорода) с белыми точками (атомы водорода)).

6. В клетке молекулы окружены не только водой, но и различными ионами. Для упрощения клеточной системы молекулу окружают ионами Na и Cl. Данный плагин доступен в том же разделе Modeling
 → Add Ions (рис. 8). В окне Autoionize в строках PSF и PDB будут

| 74 Autoionize | | | | |
|--|---|--|--|--|
| Randomly place ions in a previously solvated system Help | | | | |
| Input: | | | | |
| PSF: Browse | | | | |
| PDB: Browse | | | | |
| Output prefix: ionized Choose salt: NaCl | | | | |
| lon placement mode | | | | |
| Only neutralize system with NaCl | | | | |
| C Neutralize and set NaCl concentration to 0.15 mol/L | | | | |
| O User-defined number of ions: | | | | |
| Na+ CI- K+ Mg2+ Cs+ Ca2+ Zn2+ | - | | | |
| Mininum distance from solute: 5 Ansgtroms | | | | |
| Minimum distance between ions: 5 Ansgtroms | | | | |
| Segment name of placed ions: ION | | | | |
| Autoionize | | | | |

Рис. 8 Окно Autoionize.

прописаны адреса созданных на предыдущем этапе файлов. Так же прописываем адрес для выходных файлов (смотрите пункт 5). По умолчанию в программе стоит концентрация соли NaCl 0.15 mol/L, используем ее и нажимаем на кнопку Autoionize. Для того чтобы увидеть в окне визуализации результаты добавления ионов Na и Cl надо создать копию молекулы и с помощью функций Draw style и Selection представить их крупными точками (поменять стиль изображения на CPK и выделить Ions). Выходные файлы сохранятся в двух форматах ionized.psf и ionized.pdb.

Полученные на последнем этапе выходные файлы можно использовать в ряде вычислительных экспериментов, которые подготовят структуру для молекулярной динамики.

Программа VMD содержит множество других плагинов, которые были не разобраны в рамках данного пособия. Настоятельно рекомендуем Вам ознакомиться с ними самостоятельно (ссылка).

Стандартные «горячие» клавиши программы VMD, установленной в операционной системе WINDOWS

- 1 возможность выделить атом
- 2 возможность отобразить расстояние между двумя атомами
- 3 возможность отобразить угол между тремя атомами
- 4 возможность отобразить дигедральный угол между четырьмя атомами
- 5 возможность выделить атом и изменить его положение в пространстве
- 6 возможность переместить один элемент молекулы (например: в случае белка – это аминокислотный остаток)
- 7 возможность переместить молекулу в пространстве
- 8 возможность переместить все атомы одного файла в пространстве
- 9 возможность переместить определенные типы молекул в пространстве
- R возвращение стрелки в стандартную функцию
- Т возможность перемещать изображение в окне визуализации
- У вращение визуализируемого объекта вокруг оси
- S возможность приближать и отдалять изображение
- L по шаговое вращение изображения направо
- К по шаговое вращение изображения верх
- Ј по шаговое вращение изображения вниз
- Н по шаговое вращение изображения налево
- G по шаговое вращение изображения по кругу
- Z вращение изображения по кругу
- Х вращение изображения вниз
- = возвращение изображения в центр

Контрольные вопросы:

- 1. Сколько окон открывается при запуске программы VMD и как они называются?
- 2. В чем заключается функция данных окон? Кратко опишите их.
- При открытии файла в программе, какую первичную информацию можно о нем узнает и где?
- 4. Какой раздел используется для визуализации молекулы?
- 5. С помощью какой опции можно изменить цвет представленной молекулы?
- 6. Каким образом можно выделит определенный атом в структуре молекулы?
- Какой подраздел позволит получить подробную информацию о выделенном атоме и какую именно?
- 8. С помощью какого ключевого слова можно выделить в структуре молекулы белка только один тип аминокислотных остатков?
- 9. С помощью какого ключевого слова можно выделит конкретный аминокислотный остаток в структуре белка?
- 10. С помощью какого ключевого слова можно выделит порядковый аминокислотный остаток в структуре белка?
- 11. С помощью какого ключевого слова можно выделит полипептидную цепочку белка?
- 12. В каком разделе можно найти плагин для RMSD?
- 13. Опишите возможности плагина RMSD?
- 14. Опишите, каким образом можно сохранить результаты работы RMSD?
- 15. Опишите возможности плагина NAMD Plot?

Контрольные задания:

- 1. Скачайте из PDB структуру белка и откройте ее в VMD.
- 2. Опишите первичную информацию об открытой структуре.
- Создайте представление файла для каждого типа молекул из этого файла.
- 4. Сохраните только одну полипептидную цепочку молекулы белка.
- 5. Определите ее состав, содержатся ли в ней какие-либо соединения (не аминокислотные остатки).
- 6. Откройте сохраненную полипептидную цепочку в VMD. Если последовательность содержит разрывы, то скачайте новую полностью разрешенную структуру.
- 7. Определите первый и последний аминокислотные остатки белка.
- 8. Выполните операцию по созданию файлов топологии.
- 9. Растворите белок.
- 10. Добавьте ионы в раствор белка.
- Отметьте изменения, которые произошли со структурой белка при работе в пунктах: 8-10.
- 12. Выделите добавленные ионы.
- Определите примерные размеры полученного комплекса в программе VMD. Объясните возможность получения точных размеров комплекса в программе VMD.
- 14. Получите точные размеры комплекса, используя сохраненные файлы комплекса в электронной таблице (например, в Excel).
- 15. Сделайте изображение комплекса так, чтобы каждый тип молекул выделялся на белом фоне окна визуализации.

Итоговое задание.

Вы видите изображение белка в окружении ионов Na и Cl и молекул воды (рис. 9). Вам необходимо сделать такую же картинку со своим белком и описать, как Вы это сделали.



Рис. 9 Молекула белка в окружении ионов Na и Cl и молекул воды.

Приобретенные умения и навыки:

- 1. Умение визуализировать молекулярные комплексы биологических макромолекул с возможностью отображать отдельные элементы этих молекул.
- 2. Способность анализировать визуализированные данные биологических и иных молекулярных комплексов.
- 3. Умение представлять особенности строения биологических макромолекул (белков, нуклеиновых кислот).
- 4. Создание входных файлов для молекулярной динамики.
- 5. Визуализация данных молекулярной динамики с последующей обработкой данных.

Полезные ссылки:

- 1. <u>http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/</u> сайт VMD
- 2. <u>http://www.pdb.org</u> сайт PDB
- 3. <u>http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/plugins/</u> плагины VMD
- 4. <u>http://mackerell.umaryland.edu/charmm_ff.shtml</u> сайт Charmm
- 5. <u>http://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/current/docs.html</u> документация VMD