





Tutorial de visualización y análisis de simulaciones de dinámica molecular usando VMD

Carlos Alejandro Peña

Ingeniero en Bioinformática Estudiante de Doctorado en Biotecnología Molecular, Facultad de Ciencias Biológicas, Universidad de Concepción

carlosalepena@udec.cl

Asistente de Investigación, Ramírez Lab, Departamento de farmacología, Facultad de Ciencias Biológicas, Universidad de Concepción

https://ramirezlab.github.io/

Julio 2024

Requisitos:

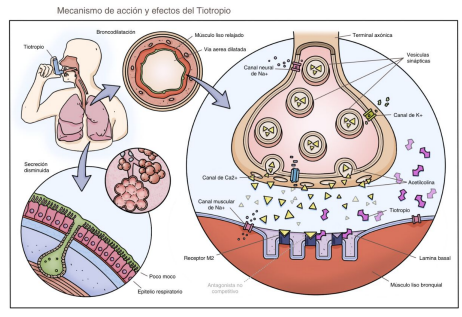
- La trayectoria de una simulación molecular en formato AMBER (https://osf.io/3jav7/)
- VMD (https://www.ks.uiuc.edu/Research/vmd/)



Caso de estudio

Para este tutorial vamos a estudiar mediante simulación de dinámica molecular (MD) la interacción entre el receptor muscarínico de acetilcolina M5 y el fármaco Tiotropio, un antagonista específico para los receptores muscarínicos M1 a M5 presentes en el tejido liso de los pulmones, usado como un broncodilatador para tratar la obstrucción pulmonar crónica y el asma. El Tiotropio es un inhibidor competitivo con la acetilcolina evitando los efectos colinérgicos en el músculo liso, relajándose y reduciendo la secreción de moco.

A continuación construiremos un sistema completo con proteína-ligando, agua, iones y membrana usando la plataforma CHARMM-GUI para luego calcular una breve simulación de dinámica molecular usando AMBER.



https://es.wikipedia.org/wiki/Tiotropio

Estructura cristalográfica del receptor muscarínico de acetilcolina M5 unido a Tiotropio obtenida por difracción de rayos X:

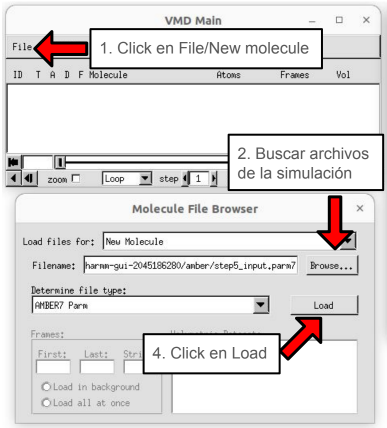
https://www.rcsb.org/structure/6ol9



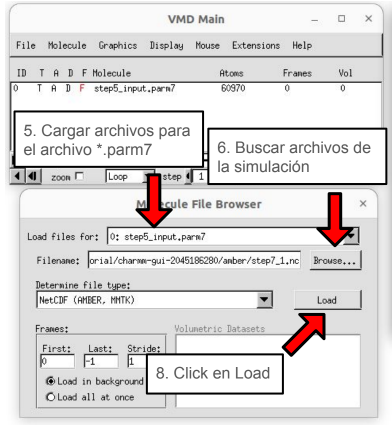
1. Visualización de la simulación molecular usando VMD - Cargar archivos de trayectoria

Para más información sobre VMD descargar manual en:

https://www.ks.uiuc.edu/Training/Tutorials/vmd/vmd-tutorial.pdf

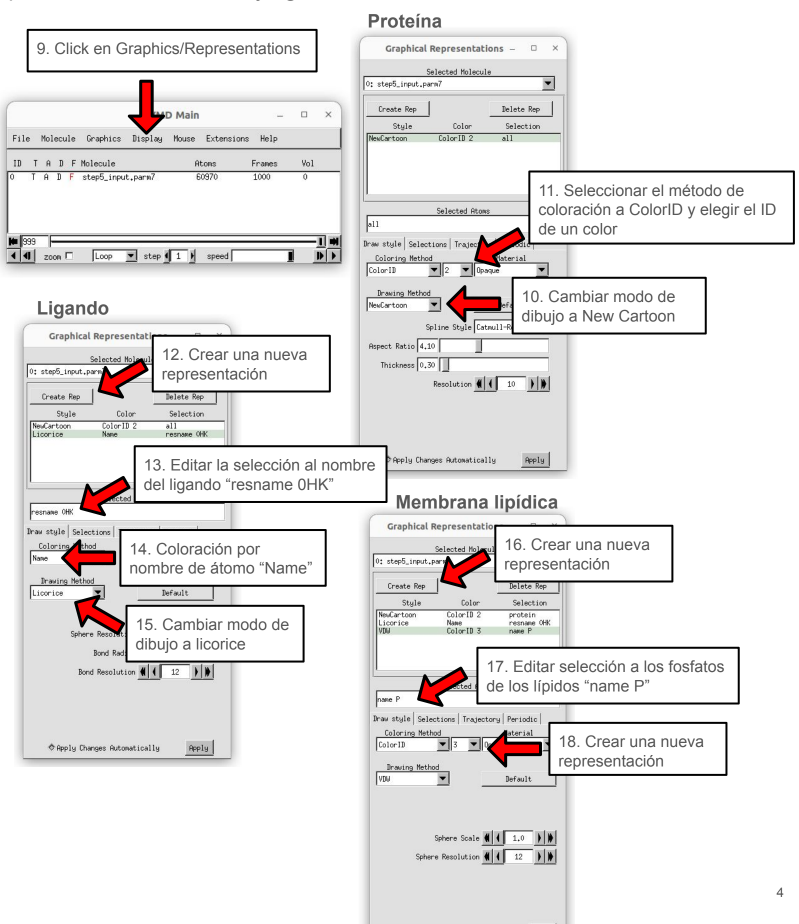








1. Visualización de la simulación molecular usando VMD - Visualizar proteína como cartoon y ligando como licorice

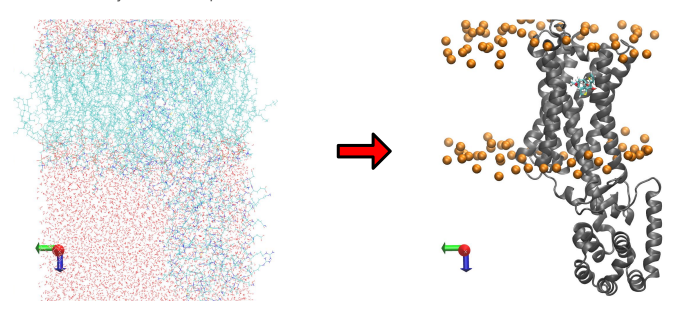


Apply Changes Automatically

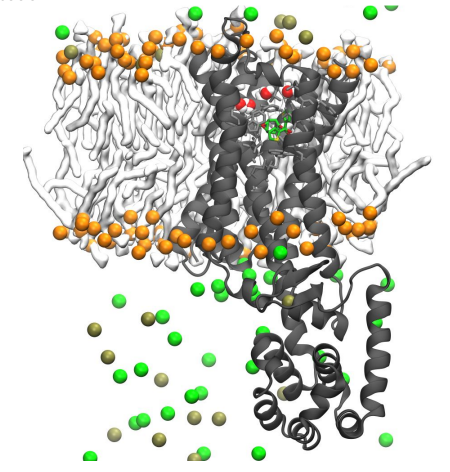
Apply

1. Visualización de la simulación molecular usando VMD - Visualizar proteína como cartoon y ligando como licorice

Así pasamos de una representación de líneas a una de estructura secundaria para la proteína y de barras para el ligando y esferas de radio de Van der Waals que es más comprensible para diferenciar mejor cada componente del sistema.



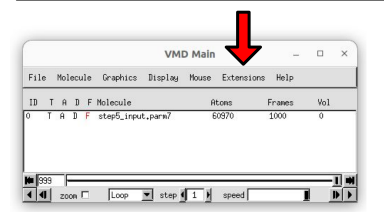
Sugerencia: Intente diferentes representaciones para visualizar iones, aguas a 5 ångström del ligando, colas de lípidos, así como diferentes colores y materiales para recrear la figura que se muestra a continuación:



2. Análisis de RMSD - Proteína

Ahora vamos a calcular la desviación cuadrática media (RMSD) de diferentes selecciones para analizar lo que ocurrió durante la simulación molecular con la proteína y el Tiotropio.

1. Click en Extensions/Analysis/RMSD Trajectory Tools



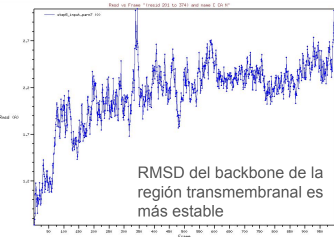
3. Dar click a ALIGN para alinear la selección y RMSD para hacer el cálculo y se desplegará el siguiente gráfico

El gráfico del RMSD de la proteína nos da una idea de su estabilidad y de que ocurrió durante la simulación.

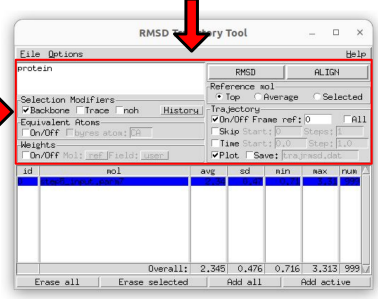
Red (A)

2.5

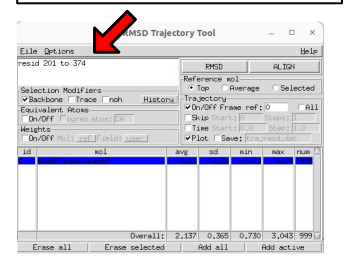
RMSD del backbone toda la proteína muestra un poco de ruido



2. Editar selección, en éste caso "protein", modificar la selección a "backbone", seleccionar como frame de referencia 0 y marcar checkbox "Plot" para obtener un gráfico del RMSD de la selección a lo largo de la simulación.

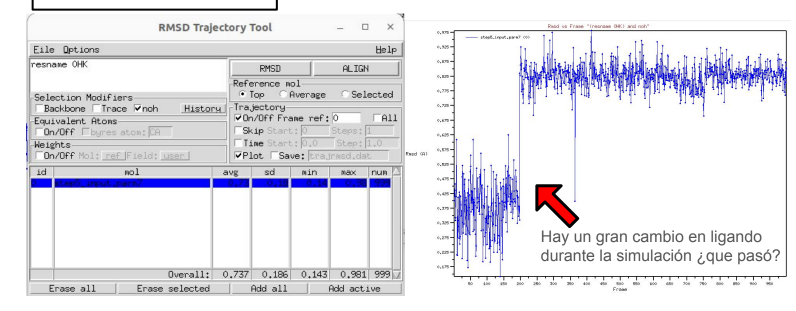


4. Podemos ajustar el RMSD a lo que nos interese mostrar, en este caso nos vamos a centrar en los aminoácidos de la región transmembranal "resid 201 to 374".

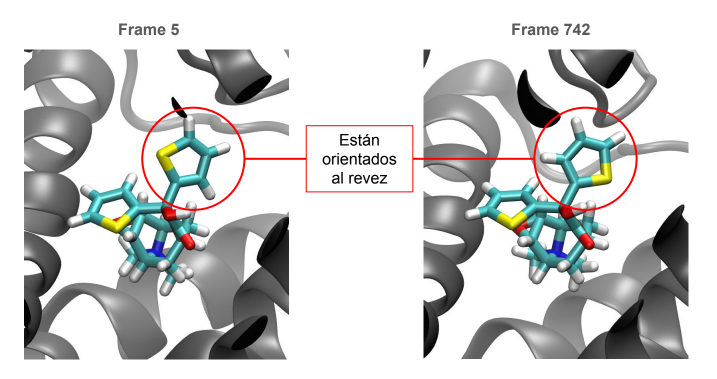


2. Análisis de RMSD - Ligando

5. Ahora calculemos el RMSD del Tiotropio "resname 0HK"



6. Visualicemos el Tiotropio antes y después del cambio, por ejemplo comparemos los frames 5 y 742



Del gráfico del RMSD del Tiotropio concluimos que en la simulación molecular adopta una conformación que es más estable que la estructura cristalográfica disponible en el PDB.