# 分子对接与分子动力学模拟:经典力学视角与 GROMACS 裁剪实现的理论支撑

作者: GaoZheng日期: 2025-09-25

• 版本: v1.0.0

## 摘要

分子对接与分子动力学(MD)并非对立:在经典力学框架下,MD 在势能面上进行随时间演化的连续动力过程,而对接可视为在相同势能面上进行的"静态(或准静态)构型搜索与打分"。因此,可将"对接"理解为"MD 的静态切面":在给定力场与环境假设下,对受体-配体构型空间进行采样、最小化与排序。基于此,GROMACS 现有的能量计算、邻域搜索、最小化器、能量分组与并行设施,为把"动力模拟退化为对接式搜索"提供了充分的理论与工程支撑。

### 1. 经典力学框架:分子系统的基本模型

- 状态描述: 原子坐标 r 与动量 p; 哈密顿量 H(r,p)=K(p)+U(r)。
- 运动方程:  $F=-\nabla U(r)$ , $m\,\frac{d^2r}{dt^2}=F$ ;约束(如键长/角度)可由拉格朗日乘子或SHAKE/LINCS 实现。
- 势能分解:  $U = U_{bond} + U_{angle} + U_{dihedral} + U_{vdw} + U_{coul} + (可选极化/特殊项)$ .
- 力场与环境: 真空/隐式溶剂/显式溶剂、介电模型、截断与 PME 等共同决定 U(r) 的形状。

结论:无论做 MD 还是对接,核心都是在同一 U(r) 上评估能量与(必要时)梯度。

### 2. "分子对接是分子动力学的静态切面"

- 对接问题:给定受体 R 与配体 L ,寻求使相互作用能(或经验评分)最优的构型 x (含刚体 6 自由度与可转二面角)。
- 静态化假设:常将受体刚性化或弱柔性;以  $T \to 0$  的极限,把"找到稳定结合构型"近似为"在势能面上做最小化/采样并取低能态"。
- 等价视角:
  - 。 MD 视角:在 U(r) 上以时间推进取样;

- 。 对接视角:在 U(r) 上以(启发式/MC/网格)探索"静态"构型并以 U 或评分 S 排序。
- 评分近似:  $S \approx E_{inter}(R,L) + E_{intra}(L) + \eta$ ·惩罚/经验项。许多对接程序用栅格近似  $E_{inter}$  以加速评估,本质仍是在势能面上做静态搜索。

### 3. 统计力学视角:时间平均与构型系综

- MD 以微正则/正则系综采样,观测量取时间平均 ≈ 系综平均;
- 对接多取  $T \to 0$  的"能量主导"极限,聚焦局部极小及其相对排序;
- 自由能  $\Delta G \approx \Delta H T \Delta S$ 。多数对接评分忽略显式熵与溶剂效应,或以经验项近似;若用力场直接评分,得到的是势能排序(近似  $\Delta H$ ),需谨慎解读与校准。

### 4. GROMACS 的内在支撑:为何能"退化为对接"

- 能量评估: 高效非键相互作用核 (nbnxm, CPU/GPU) 、约束与 PME/截断等完备能量项;
- 最小化器: steep/L-BFGS, 可作为"静态打分的局部细化器";
- 邻域与并行: Verlet 列表、多模拟 (-multidir) 有助于"多姿势并行评估";
- 选择/索引与能量分组: energygrps=Protein Ligand,可直接输出"Protein–Ligand"分项能量用于评分;
- 冻结/约束: freezegrps 或位置约束, 使受体刚性;
- 模块化模拟器: 允许新增轻量算法循环(候选生成→能量评估→记录)。

### 5. 可剪裁实现 A: 无源码改动的"伪对接"流程

#### 5.1 模型与假设

- 受体冻结(刚体近似),配体刚体+少量扭转;
- 评分采用 GROMACS 势能: 优先比较  $E_{inter}$  (Protein, Ligand) 与 (可选)  $E_{intra}$  (Ligand);
- 每个候选做短最小化,避免几何重叠引出的虚高能。

#### 5.2 最小 MDP 示例 (真空/隐式近似)

```
integrator = steep
nsteps = 200
emtol = 100.0
nstlist
        = 20
rlist = 1.2
coulombtype = Cut-off
rcoulomb = 1.2
vdwtype = Cut-off
    = 1.2
rvdw
constraints = h-bonds
    = xyz
pbc
; 受体/配体能量分组
energygrps = Protein Ligand
;冻结受体 (需 index.ndx 中有 Protein/Ligand 分组)
freezegrps = Protein
freezedim = Y Y Y
```

### 5.3 管道示意 (每个候选)

```
1. 构造随机刚体位姿: editconf -translate/-rotate 作用于配体;
```

- 2. 合并受体+配体,生成 index: select "resname ..." 得 Protein/Ligand 分组;
- grompp -f em.mdp -c start.gro -p topol.top -n index.ndx;
- 4. mdrun -v -deffnm em;
- 5. gmx energy -f em.edr 读取 LJ-SR:Protein-Ligand 与 Coul-SR:Protein-Ligand 求和评分;
- 6. 记录前 N 姿势(em.gro→PDB),并并行化多候选( -multidir )。

该流程把"动态"转化为"静态打分+局部最小化",即对接的核心思想。

### 6. 可剪裁实现 B: 源码级最小改造 (示意)

- 新增"dock"算法环:生成候选→(可选)最小化→能量评估→排行榜;
- MDP 新键: dock-center/dock-size/dock-poses/dock-min-steps/dock-allow-torsions;
- 冻结受体、仅更新配体自由度; 每次刚体移动后触发一次能量与(可选)梯度;
- 并行: 以多模拟拆分候选批次,在主进程归并前 N;
- 代码落点: src/gromacs/modularsimulator/\* (调度) 、 src/gromacs/mdrun/\* (入
  - 口)、mdtypes/inputrec\*(参数),能量评估复用现有 nbnxm 核,无需改物理核。

### 7. 局限与改进

- 小分子参数化必要(GAFF/CGenFF等), 否则势能排序不可靠;
- 栅格加速可进一步"对接化": 预计算受体势能栅格, 搜索阶段做插值+配体内能;
- 溶剂与熵: 真空/隐式近似会偏置评分, 可在筛选后用显式溶剂 MD 做再排序;
- 受体柔性:可用多构象受体 (ensemble docking) 或对热点侧链施加弱约束;
- 数值稳健性: 初始重叠可用软核/位移截断, 或最小化前先做轻度排斥预处理。

### 8. 小结

从经典力学角度,对接即在同一势能面上的"静态采样与排序",而 MD 是"时间驱动的连续采样"。 GROMACS 提供的能量评估、最小化、邻域与并行机制,使"动力模拟退化为对接式搜索"在理论与工程上都可行: 先以"伪对接"原型验证方法学,再逐步演化为源码级集成或引入栅格评分,以在速度与物理一致性之间取得平衡。

#### 许可声明 (License)

Copyright (C) 2025 GaoZheng

本文档采用知识共享-署名-非商业性使用-禁止演绎 4.0 国际许可协议 (CC BY-NC-ND 4.0)进行许可。