Lysozyme in Water

Naf Guo 2025

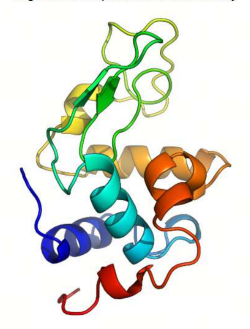
Lysozyme in Water

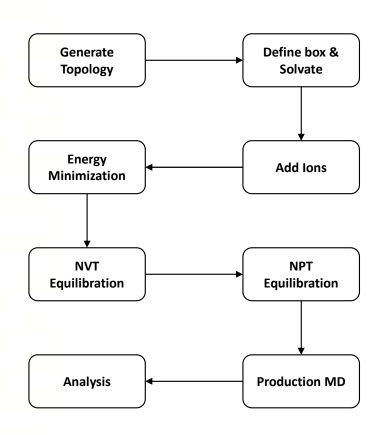
http://www.mdtutorials.com/gmx/lysozyme/index.html

GROMACS Tutorial

Lysozyme in Water

Justin A. Lemkul, Ph.D.
Virginia Tech Department of Biochemistry



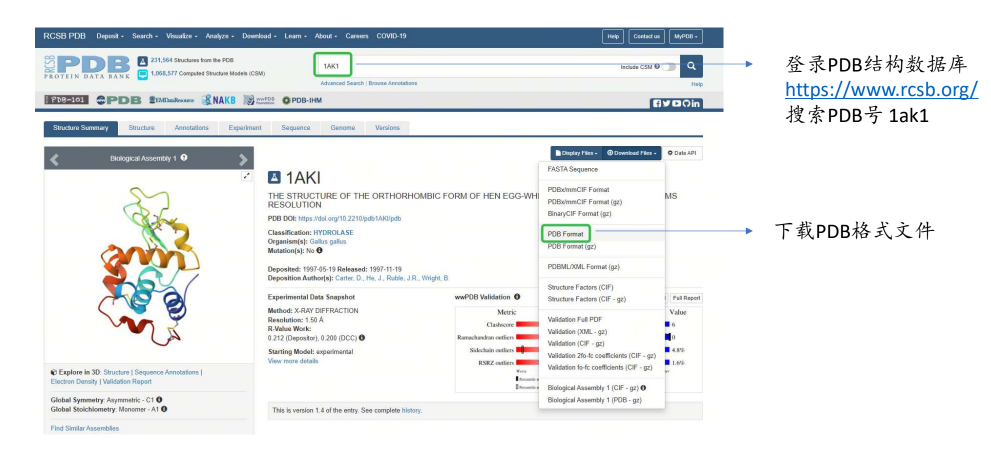


This example will guide a new user through the process of setting up a simulation system containing a protein (lysozyme) in a box of water, with ions. Each step will contain an explanation of input and output, using typical settings for general use.

Download PDB file

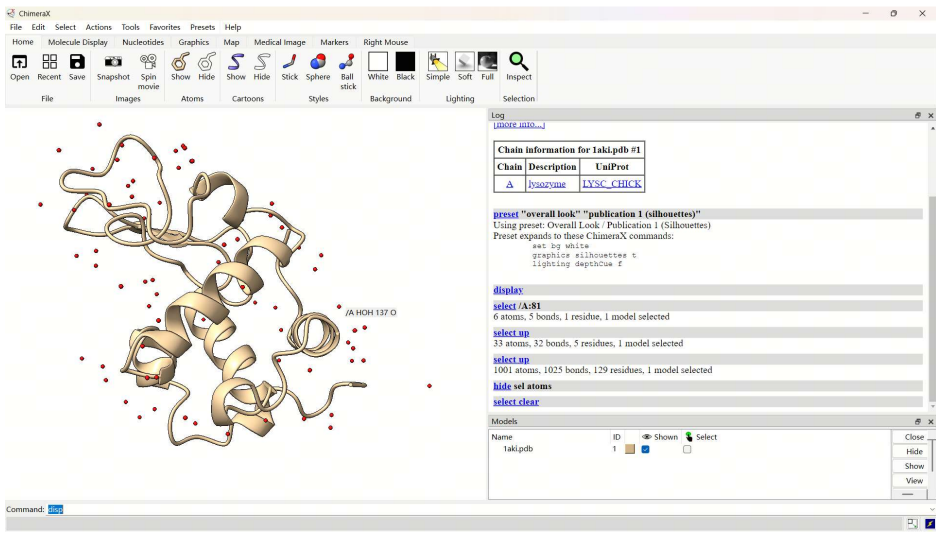
Lysozyme Tutorial

We must download the protein structure file with which we will be working. For this tutorial, we will utilize hen egg white lysozyme (PDB code 1AKI) Go to the RCSB website and download the PDB text for the crystal structure.



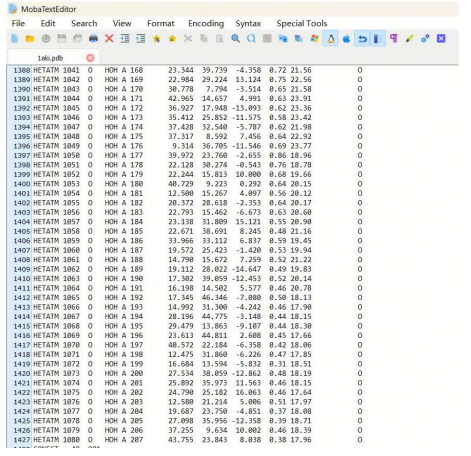
See the PDB file

https://www.cgl.ucsf.edu/chimerax/



Delete Unwanted Atoms

使用一个记事本打开PDB文件,发现最后写了很多水,这里先删除(手动删除并保存即可)



注意这里删除水是一个很粗糙的处理,有的时候有些水是想留下 来的,比如口袋里的结晶水,比如某些已知具有功能的水

在linux下可以使用命令行解决

grep -v HOH 1aki.pdb > 1AKI_clean.pdb

```
(gcc) root@bohrium-11312-1251688:~/test# grep --help
Usage: grep [OPTION]... PATTERNS [FILE]...
Search for PATTERNS in each FILE.
Example: grep -i 'hello world' menu.h main.c
PATTERNS can contain multiple patterns separated by newlines.
Pattern selection and interpretation:
  -E, --extended-regexp
                            PATTERNS are extended regular expressions
  -F, --fixed-strings
                            PATTERNS are strings
  -G, --basic-regexp
                            PATTERNS are basic regular expressions
  -P, --perl-regexp
                            PATTERNS are Perl regular expressions
  -e, --regexp=PATTERNS
                            use PATTERNS for matching
  -f, --file=FILE
                            take PATTERNS from FILE
  -i, --ignore-case
                            ignore case distinctions in patterns and data
                            do not ignore case distinctions (default)
      --no-ignore-case
                            match only whole words
  -w. --word-regexp
  -x, --line-regexp
                            match only whole lines
  -z, --null-data
                            a data line ends in 0 byte, not newline
Miscellaneous:
  -s --no-messages
                            suppress error messages
 -v, --invert-match
                            select non-matching lines
  -V, --version
                            display version information and exit
                            display this help text and exit
      --help
```

grep命令会按顺序读入1aki.pdb文件的每一行,-v标签代表反选,-vHOH代表只有那些不含HOH的行会被选择,>是重定向符号,不含HOH的行会被导入一个1AKI clean.pdb的文件中。

All Command Needed

- 1. gmx pdb2gmx -f 1AKI_clean.pdb -o 1AKI.gro -p 1AKI.top -ignh
- 2. gmx editconf -f 1AKI.gro -o 1AKI_box.gro -c -d 1.5 -bt cubic
- 3. gmx solvate -cp 1AKI_box.gro -cs spc216.gro -o 1AKI_solv.gro -p -1AKI.top
- 4. gmx grompp -f ions.mdp -c 1AKI_solv.gro -p 1AKI.top -o ions.tpr
- 5. gmx genion -s ions.tpr -o ions.gro -p 1AKI.top -pname NA -nname CL -conc 0.15 -neutral
- 6. gmx grompp -f em.mdp -c ions.gro -p 1AKI.top -o em.tpr
- 7. gmx mdrun -v -deffnm em
- 8. gmx grompp -f nvt.mdp -c em.gro -p 1AKI.top -r em.gro -o nvt.tpr
- 9. gmx mdrun -v -deffnm nvt
- 10. gmx grompp -f npt.mdp -c nvt.gro -p 1AKI.top -r nvt.gro -o npt.tpr
- 11. gmx mdrun -v -deffnm npt
- 12. gmx grompp -f md.mdp -c npt.gro -p 1AKI.top -o md.tpr
- 13. gmx mdrun -v -deffnm md -nt 16

Generate Topology



gmx pdb2gmx -f 1AKI_clean.pdb -o 1AKI.gro -p 1AKI.top -ignh

gmx软件的pdb2gmx命令会将pdb文件转化成gmx内部的格式 gro文件,并产生一个拓扑文件(topol),通过-p标签可以给 此拓扑文件命名,否则会叫topol.top

-ignh标签代表gmx会忽略输入文件中所有的氢原子,并自行重新加氢。这是防止PDB中氢的名字gmx软件不认识

这之后,需要选择使用的力场参数,如果是默认的gromacs, 我们一般选择这里的AMBER99SB-ILDN protein, nucleic AMBER94

水的力场就选TIP3P好了

Using the Amber99sb-ildn force field in directory amber99sb-ildn.ff
Opening force field file /root/software/gromacs-2024.3/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/watermodels.dat
Select the Water Model:

1: TIP3P TIP 3-point, recommended

Generate Topology



如果上面的命令成功执行,会看到类似的提示,successfully generate ... (不管成功与否,gmx都会附赠一句名人名言)

此时用Is检查当前目录下的内容,会注意到多出来3个文件,1AKI.gro,1AKI.top,posre.itp

```
(base) root@bohrium-11312-1251688:~/test# ls
1AKI.gro 1AKI.top 1AKI_clean.pdb 1aki.pdb posre.itp
```

Generate Topology – Gro File



打开1AKI.gro文件(命令行下可以用vim命令)

TYSOZYME					
1960					
1LYS	N	1	3.536	2.234	-1.198
1LYS	Н1	2	3.472	2.214	-1.272
10 to					
1LYS	H2	3	3.490	2.285	-1.126
1LYS	Н3	4	3.612	2.289	-1.234
1LYS	CA	5	3.589	2.107	-1.143
1LYS	HA	6	3.633	2.055	-1.216
1LYS	CB	7	3.687	2.144	-1.031
1LYS	HB1	8	3.639	2.201	-0.964
1LYS	HB2	9	3.763	2.195	-1.070
1LYS	CG	10	3.745	2.025	-0.956
1LYS	HG1	11	3.770	1.954	-1.023
1LYS	HG2	12	3.676	1.989	-0.894
1LYS	CD	13	3.869	2.065	-0.877
1LYS	HD1	14	3.849	2.147	-0.824
1LYS	HD2	15	3.945	2.083	-0.940
1LYS	CE	16	3.906	1.951	-0.784
1LYS	HE1	17	3.906	1.864	-0.833
1LYS	HE2	18	3.841	1.946	-0.708
1LYS	NZ	19	4.042	1.977	-0.730

第一行是蛋白的名字, PDB里没有的话gmx会随便取一个

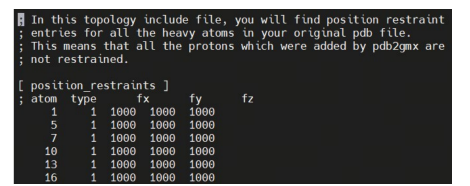
第二行是整个gro文件里的原子个数,这个数字如果不对,后续会报错,所以如果你对gro文件做了编辑,记得修改原子数到正确的数字

之后的行就是每个原子的信息了

Generate Topology – Posre File



打开posre.itp文件(命令行下可以用vim命令)



这是一个用来给蛋白质加限制的文件,注意到对每一个原子,都在x,y,z方向施加了限制力,单位是kJ mol-1 nm-1

Table 3 Derived units. Note that an additional conversion factor of 10^{28} a.m.u (\approx 16.6) is applied to get bar instead of internal MD units in the energy and log files

Quantity	Symbol	Unit				
energy	E,V	$kJ \text{ mol}^{-1}$				
Force	F	$kJ \text{ mol}^{-1} \text{ nm}^{-1}$				
pressure	p	bar				
velocity	v	$ m nm~ps^{-1} = 1000~m~s^{-1}$				
dipole moment	μ	e nm				
electric potential	Φ	${ m kJ}{ m mol}^{-1}{ m e}^{-1} = 0.01036426919$ Volt				
electric field	E	$kJ\ mol^{-1}\ nm^{-1}\ e^{-1} = 1.036426919\times 10^7\ Vm^{-1}$				

1943	1	1000	1000	1000
1945	1	1000	1000	1000
1948	1	1000	1000	1000
1950	1	1000	1000	1000
1954	1	1000	1000	1000
1958	1	1000	1000	1000
1959	1	1000	1000	1000
1960	1	1000	1000	1000

注意到有1960条记录,对应1960个蛋白质的原子



打开1AKI.top文件(命令行下可以用vim命令),就是所谓的拓扑文件

拓扑文件, 顾名思义, 描述了整个蛋白的拓扑, 或者说蛋白所有原子的连接方式

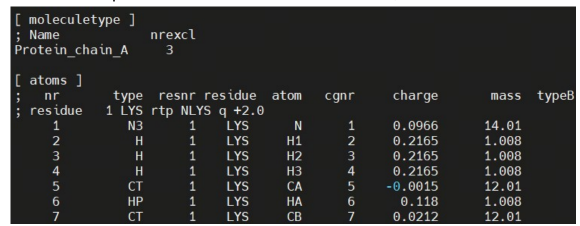
所有;开头的行都是被注释的,或者说不会被gmx软件读取,这里 1AKI.top文件开头的注释里写了一些基本信息,比如此文件是用 哪个位置的gmx,用什么命令生成的

; Include forcefield parameters
#include "amber99sb-ildn.ff/forcefield.itp"

继续读topol文件,会看到一行导入了整体力场文件,这个forcefield.itp文件非常重要,我们后续再检查这个文件里的内容



打开1AKI.top文件(命令行下可以用vim命令),就是所谓的拓扑文件



被赋予了一个名字Protein_chain_A 之后,对Protein_chain_A的每一个原子,都会给出原子序号,该原子在gmx里的名字(这个名字会被用来匹配力场参数),残基编号,残基类别,该原子在

PDB里的名字, 电荷与原子质量等

接下来是[moleculetype]字段,一个top文件里可能有

多个[moleculetype]字段,会把整个模拟体系里出现

的物种一个个都列出来,这里是1AKI里的蛋白.并且

```
[ bonds ]; ai aj funct c0 c1 c2 c3 1 2 1 1 3 1
```

[bonds]字段描述当前[moleculetype]下,所有原子之间是怎么连接的,比如左边的意思就是原子1和原子2之间有键,原子1和原子3之间有键

```
[ angles ]
; ai aj ak funct
2 1 3 1
2 1 4 1
```

[dihedrals]; ai aj ak al funct 2 1 5 6 9 2 1 5 7 9 2 1 5 23 9

后续的[angles]字段和[dihedrals]字段依此类推



打开1AKI.top文件(命令行下可以用vim命令),就是所谓的拓扑文件

```
Include Position restraint file
#ifdef POSRES
#include "posre.itp"
#endif
; Include water topology
#include "amber99sb-ildn.ff/tip3p.itp"
#ifdef POSRES WATER
  Position restraint for each water oxygen
  position restraints ]
  i funct
                fcx
                            fcy
                                       fcz
                1000
                                      1000
        1
                           1000
#endif
; Include topology for ions
#include "amber99sb-ildn.ff/ions.itp"
```

继续看的话,这里引入了之前提到的限制文件 posre.itp,注意 这里的ifdef语句,意思是gmx只有在后续的控制文件 (mdp格式) 中读到了POSRES才会把限制加在对应的原子上

之后引入了水的力场文件和限制

引入了离子的力场文件



打开1AKI.top文件(命令行下可以用vim命令),就是所谓的拓扑文件

```
[ system ]
; Name
LYSOZYME

[ molecules ]
; Compound #mols
Protein_chain_A 1
```

Topol文件的最后, 首先是整个体系的名字

[molecules]字段,是模拟体系里所有物种的种类及数目,目前我们还没给体系加水和离子,整个体系里只有1个Protein_chain_A,也就是我们的蛋白,这个名字是gmx产生gro文件的时候随意取的,也可以修改,但是记得一定要和上面的[moleculetype]字段里物种的名字保持一致。

后续我们加水加离子以后, [molecules]字段的内容会有变化

Generate Topology – forcefield.itp



; Include forcefield parameters
#include "amber99sb-ildn.ff/forcefield.itp"

我们在这里回顾一下Topol文件中通过include引入的forcefield.itp文件是什么

vim /Path-to-Gromacs/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/forcefield.itp

(base) root@bohrium-11312-1251688:~/test# vim /root/software/gromacs-2024.3/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/forcefield.itp

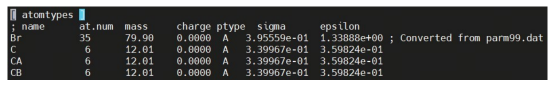
进一步打开这个forcefield.itp文件,会发现它引入了非键参数和成键参数

```
#define _FF_AMBER
#define _FF_AMBER99SBILDN

[ defaults ]
; nbfunc comb-rule gen-pairs fudgeLJ fudgeQQ
1 2 yes 0.5 0.8333

#include "ffnonbonded.itp"
#include "ffbonded.itp"
```

/Path-to-Gromacs/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/ffnonbonded.itp 非键项包括原子在gmx里被赋予的名字,对应的质量,电荷,非键作用参数 (sigma & epsilon)



/Path-to-Gromacs/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/ffbonded.itp 成键项包括键,角,二面角的力常数,平衡位置等信息



Generate Topology – tip3p.itp



```
; Include water topology
#include "amber99sb-ildn.ff/tip3p.itp"
```

我们再看看水的力场文件的内容

vim / Path-to-Gromacs/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/tip3p.itp

(base) root@bohrium-11312-1251688:~/test# vim /root/software/gromacs-2024.3/share/gromacs/top/amber99sb-ildn.ff/tip3p.itp

```
moleculetype ]
              nrexcl
                res nr res name at name cg nr charge
 id at type
                        SOL
     HW
                                 HW1
                                                0.417
#ifndef FLEXIBLE
 settles ]
    funct doh dhh
              0.09572 0.15139
 exclusions ]
#else
 bonds ]
              funct length force constant
                     0.09572 502416.0 0.09572
                                                     502416.0
                     0.09572 502416.0 0.09572
                                                      502416.0
                                                104.52 628.02
#endif
```

首先是[moleculetype]字段,水在gro文件里的名字将会是SOL,注意如果gro里名字和力场文件里不一致的话,gmx就无法匹配力场,从而报错

同样的,接下来是[atom]字段

#ifndef,如果没在mdp文件里定义FLEXIBLE的话,氧与氢原子之间的距离就会被限死在0.09572 nm,两个氢原子之间的距离会限死在0.15139 nm. [exclusion]里是3个非键作用不算,原子2和3,原子1和3,原子1和2 这是为了节省计算资源

#ifndef,如果在mdp文件里定义FLEXIBLE,那水的3维构象就是可以动的,此时 [bonds]字段和[angles]字段的力场参数就会发挥作用

Generate Topology



我们稍微小结一下,对处理过的pdb执行pdb2gmx命令后,会产生3个文件

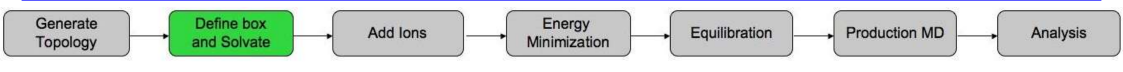
gmx pdb2gmx -f 1AKI_clean.pdb -o 1AKI.gro -p 1AKI.top -ignh

分别是1AKI.gro 1AKI.top posre.itp

(base) root@bohrium-11312-1251688:~/test# ls 1AKI.gro 1AKI.top 1AKI_clean.pdb 1aki.pdb posre.itp

- 1AKI.gro里记录了原子数目,每个原子的类型,编号,残基,残基编号,xyz坐标,实际就是类似pdb文件
- 1AKI.top里记录了体系的物种种类,数目,每个物种的原子连接方式,力场参数
- posre.itp是蛋白的限制文件,在后续模拟的时候可以用来给蛋白施加限制

Define box & Solvate



gmx editconf -f 1AKI.gro -o 1AKI_box.gro -c -d 1.5 -bt cubic

129LEU 0C1 1959 5.547 2.785 4.679 129LEU 0C2 1960 5.397 2.745 4.844 8.01008 8.01008 8.01008

我们用2个命令加水,首先是editconf命令定义水盒子大小,或者说标定一个区域,这个区域后续会被水填充

- -f指定要在哪个文件的基础上定义水盒子大小,这里的输入也可以是PDB文件
- -o指定输出文件的名字, 是用户自定义的
- -c将蛋白放在水盒子的中心,且-d指定蛋白里盒子边界至少1.5nm(建议最少1.2)
- -bt指定水盒子的形状是立方体cubic(立方盒子足以处理绝大多数情况)

完成上述命令后,打开1AKI_box.gro,检查最后一行,会看到cubic盒子的长宽高

gmx solvate -cp 1AKI_box.gro -cs spc216.gro -o 1AKI_solv.gro -p 1AKI.top

之后用solvate命令,它会从一个预平衡过的水文件spc216.gro里把水复制出来,放到1AKI_box.gro里结果是1AKI solv.gro文件,通过-p标签提供体系的拓扑文件,因为你加了水,体系里的物种类型和数目有变化

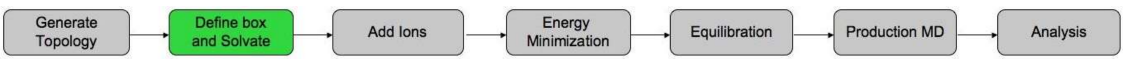
vim 1AKI.top



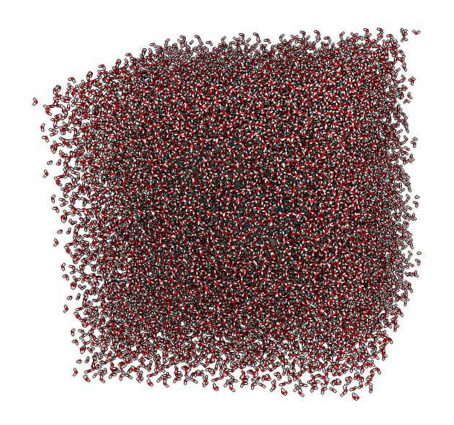
```
[ molecules ]; Compound #mols
Protein_chain_A 1
SOL 16336
```

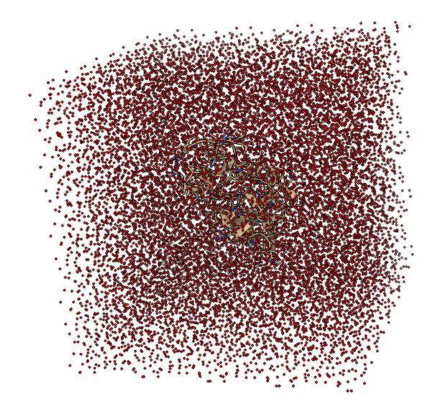
完成上述命令后, 打开1AKI.top, 检查最后一行, 会发现增加了物种SOL, 数目为16336, 意思是添加了16336个水

Define box & Solvate



此时用ChimeraX打开,看到的是这种,记得显示所有原子





Add Ions



接下来要向体系中添加离子.添加离子的目的有2个:

- 中和蛋白和配体等可能带有的电荷, 使得整个体系处于电中性;
- 添加NaCl, 使得模拟体系的盐浓度达到生理标准, 也就是0.15M 我们使用2句命令来做这件事, 同时需要一个ions.mdp文件

gmx grompp -f ions.mdp -c 1AKI_solv.gro -p 1AKI.top -o ions.tpr

首先,使用gmx软件的grompp命令,准备一个输入文件ions.tpr,在gromacs中,凡是涉及到具体模拟的,都需要准备一个tpr格式的输入,注意不同版本gmx制作的tpr文件很可能是不通用的

gmx genion -s ions.tpr -o ions.gro -p 1AKI.top -pname NA -nname CL -conc 0.15 -neutral

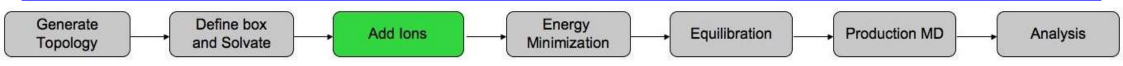
之后,使用genion命令加离子。所谓加离子,其实是选择一些溶剂分子,替换成离子。

- -pname指定加入什么正离子
- -nname指定负离子
- -conc 0.15 的意思是加入上面确定的正负离子直到盐浓度为0.15M
- -neutral意为加入额外的离子中和体系,比如如果我们的体系带了一个正电荷,这里就会在0.15M之外,再加入一个Cl-离子

使用genion命令后需要选择把什么分子替换成离子,____ 记得一定要选水(这里Water和SOL都是水)

```
qmx genion -s ions.tpr -o ions.gro -p 1AKI.top -pname NA -nname CL -conc 0.15 -neutral
Reading file ions.tpr, VERSION 2024.3 (single precision)
Reading file ions.tpr, VERSION 2024.3 (single precision) Will try to add 46 NA ions and 54 CL ions.
Select a continuous group of solvent molecules
                       System) has 50968 elements
                      Protein) has 1960 elements
                    Protein-H) has
                                     129 elements
                      C-alpha) has
                     Backbone) has
                                      387 elements
Group
Group
                    MainChain) has
Group
                 MainChain+Cb) has
Group
                  MainChain+H) has 646 elements
                    SideChain) has 1314 elements
Group
Group
                  SideChain-H) has 484 elements
Group
                  Prot-Masses) has 1960 elements
Group
                  non-Protein) has 49008 elements
         13
                          SOL) has 49008 elements
         14 (
                    non-Water) has 1960 elements
Select a group: 13
```

Add Ions



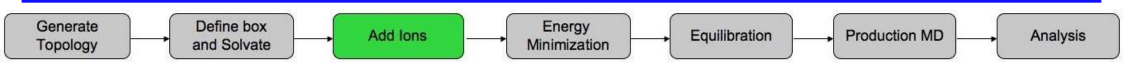
你现在应该有一个问题,就是你没有ions.mdp,这里给出一个例子

ions.mdp

```
; LINES STARTING WITH ';' ARE COMMENTS
title
            = Minimization ; Title of run
; Parameters describing what to do, when to stop and what to save
                             ; Algorithm (steep = steepest descent minimization)
integrator
             = 1000.0 ; Stop minimization when the maximum force < 10.0 kJ/mol
emtol
emstep
            = 0.01; Energy step size
                            ; Maximum number of (minimization) steps to perform
              = 50000
nsteps
; Parameters describing how to find the neighbors of each atom and how to calculate the interactions
                      ; Frequency to update the neighbor list and long range forces
nstlist
cutoff-scheme = Verlet
ns type
                           ; Method to determine neighbor list (simple, grid)
              = grid
                        ; Cut-off for making neighbor list (short range forces)
           = 1.0
rlist
coulombtype
                 = cutoff ; Treatment of long range electrostatic interactions
                            ; long range electrostatic cut-off
rcoulomb
               = 1.0
                          ; long range Van der Waals cut-off
rvdw
             = 1.0
                     ; Periodic Boundary Conditions
pbc
          = xyz
```

加离子使用的mdp文件其实很任意,几 乎所有情况都可以用左边这个,在这里 我们暂时不去理解它的内容了,可以无 脑使用

Add Ions



加完离子以后,会产生ions.gro,当然这个名字是我执行genion命令的时候随意取的,你也可以自己取别的名字,我的建议是不要改变,方便记录这个文件是哪一步的结果

gmx genion -s ions.tpr -o ions.gro -p 1AKI.top -pname NA -nname CL -conc 0.15 -neutral

同时, 我们的拓扑文件, 也就是-p后指定的1AKI.top也会发生变化

1AKI.top的最后几行,加离子前

[molecules]; Compound #mols
Protein_chain_A 1
SOL 16336



1AKI.top的最后几行,加离子后

```
[ molecules ]
; Compound #mols
Protein_chain_A 1
SOL 16236
NA 46
CL 54
```

你会注意到水的数目变少了。同时出现了NA和CL离子

Energy Minimization



接下来要对加完离子的体系做能量最小化了

- •目的: EM步骤的主要目标是消除系统中的空间冲突和不合理的几何结构。这一步有助于减少由于粒子间距离过近而产生的过大的力,从而稳定系统的初始构型。
- •结果:能量最小化后,系统达到较低的势能状态,原子位置和键长更加合理。这一步对于防止不切实际的力在后续动力学模拟中引起不稳定至关重要。

我们也使用2句命令来做这件事,同时需要一个em.mdp文件

gmx grompp -f em.mdp -c ions.gro -p 1AKI.top -o em.tpr

首先使用grompp命令准备输入文件

- -fem.mdp 提供控制文件,下一页PPT会给出此文件内容
- · -cions.gro 提供加完离子的坐标文件,是上一步的输出
- -p 1AKI.top 提供拓扑文件, 里面有体系内所有原子的连接方式, 以及力场参数
- -oem.tpr 提供一个能进行模拟的tpr文件,.tpr文件是一种非常重要的文件格式,它包含了进行分子动力学模拟所需的所有信息。.tpr文件通常被称为"便携式运行输入文件"(Portable Run Input File),它是一个二进制文件,包含了拓扑信息、初始坐标、速度、力场参数以及模拟参数等。

gmx mdrun -v -deffnm em

gmx mdrun:启动分子动力学模拟。

- -v: 启用详细输出模式,显示每一步的详细信息。
- -deffnm em: 指定输入tpr文件的前缀为em, 输出文件的默认文件名前缀为em, 也就是说会产生em.gro

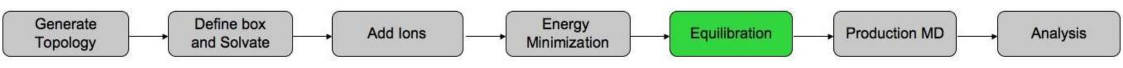
Energy Minimization



em.mdp

```
;能量最小化核心参数
integrator = steep ; 最陡下降法 (适合初步结构优化, 稳定但较慢)
; integrator = cg ; 可选: 共轭梯度法(收敛更快, 可在steep后切换使用)
emtol = 10.0 ;最大力收敛阈值(Amber推荐≤10.0 kJ/mol/nm)
nsteps = 10000 ;最大优化步数(确保足够步数以达emtol)
;非键相互作用参数
cutoff-scheme = Verlet ; Verlet截断方案(自动管理邻居列表,推荐)
nstlist = 20 ;邻居列表更新频率
        = 1.0 ;邻居列表截断半径(必须≥rvdw/rcoulomb)
rlist
       = Cut-off; Amber标准范德华截断
vdwtype
rvdw = 1.0 ; 范德华截断半径
coulombtype = pme ; PME处理长程静电
rcoulomb = 1.0 ;直接空间静电截断(与rvdw对齐)
:-----
;约束算法
         = h-bonds ; 仅约束氢键(Amber力场参数化基于此设置)
constraints
constraint algorithm = LINCS ; LINCS算法
```

NVT Equilibration



接下来要对EM结束的体系进行NVT平衡 (恒离子数-恒体积-恒温)

- •目的: NVT步骤旨在将系统加热到所需的温度并使其稳定。这一步确保系统的温度达到所需的值并保持稳定,对于生物系统通常为300 K左右。
- •结果: NVT平衡结束时,系统的温度应保持稳定,动能分布应与所需温度一致。这一步有助于确保系统在进入下一阶段之前达到热平衡。

gmx grompp -f nvt.mdp -c em.gro -p 1AKI.top -r em.gro -o nvt.tpr

首先使用grompp命令准备输入文件

- -f nvt.mdp 提供控制文件,下一页PPT会给出此文件内容
- · -cem.gro 提供加完离子的坐标文件, 是上一步的输出
- -p 1AKI.top 提供拓扑文件, 里面有体系内所有原子的连接方式, 以及力场参数
- · -o nvt.tpr 提供一个能进行模拟的tpr文件
- -rem.gro 此时,在平衡的时候,对体系施加了限制,此选项提供一个平衡位置坐标,偏离此坐标即会受到约束

gmx mdrun -v -deffnm nvt

gmx mdrun:启动分子动力学模拟。

- -v: 启用详细输出模式,显示每一步的详细信息。
- -deffnm nvt: 指定输入tpr文件的前缀为nvt, 输出文件的默认文件名前缀为nvt, 也就是说会产生nvt.gro

这一步需要站起来倒一杯水,做50个俯卧撑的时间

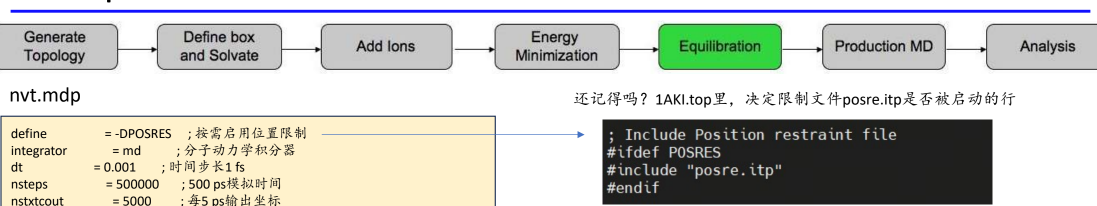
```
starting mdrun 'LYSOZYME in water'
500000 steps, 500.0 ps.
step 3800: timed with pme grid 72 72 72, coulomb cutoff 1.000: 385.6 M-cycles
step 4000: timed with pme grid 60 60 60, coulomb cutoff 1.113: 352.4 M-cycles
step 4200: timed with pme grid 52 52 52, coulomb cutoff 1.284: 418.7 M-cycles
```

NVT Equilibration

= 5000

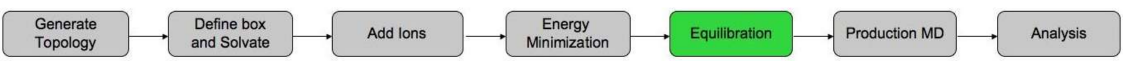
nstvout

; 每5 ps输出速度



```
: 每5 ps输出力
nstfout
            = 5000
                    ; 每100步计算能量
nstcalcenergy
              = 100
                    ; 每1 ps输出能量
             = 1000
nstenergy
                    ;每1 ps输出日志
nstlog
           = 1000
;非键相互作用
                                                                    ;约束参数
cutoff-scheme
              = Verlet ; Verlet截断方案
                                                                                 = h-bonds ;约束
                                                                    constraints
                  ;邻居列表更新频率
nstlist
           = 20
                                                                    constraint algorithm = LINCS ; LINCS算法
                 : 邻居列表半径
rlist
          = 1.0
                                                                    ;质心运动移除
coulombtype
                       : PME处理静电
              = pme
                                                                                       : 每100步移除质心运动
                                                                                  = 100
                                                                    nstcomm
                    ;静电截断1.0 nm
rcoulomb
             = 1.0
                                                                                    = linear : 线性模式
                                                                    comm mode
vdwtype
             = Cut-off ; 范德华截断
                                                                                   = Protein Non-Protein ;全系统质心移除
                                                                    comm grps
vdw-modifier
              = None
                                                                    ;初始速度
                   ;范德华截断1.0 nm
rvdw
           = 1.0
                                                                                = yes ;生成初始速度
                                                                    gen-vel
:温度控制
                                                                                 = 310.0 : 初始温度310 K
                                                                    gen-temp
           = V-rescale ; V-rescale 控温
tcoupl
                                                                    gen-seed
                                                                                        ;随机种子
                                                                                 = -1
            = Protein Non-Protein;分组控温
tc grps
                                                                    ;参考坐标
           = 0.2 0.2 ; V-rescale的时间常数
tau t
                                                                                           ;基于质心缩放
                                                                    refcoord scaling
                                                                                   = com
           = 310.0 310.0; 参考温度310 K
ref t
```

NPT Equilibration



接下来要对NVT结束的体系进行NPT平衡 (恒离子数-恒压-恒温)

- •目的: NPT步骤通过施加恒定压力同时保持所需温度来稳定系统的密度。这一步确保系统达到正确的密度,这对于模拟现实条件至关重要。
- •结果: NPT平衡后,系统的密度应达到所需的稳定值。这一步对于压力和体积波动显著的系统尤为重要,例如涉及水或其他溶剂的模拟。

gmx grompp -f npt.mdp -c nvt.gro -p 1AKI.top -r nvt.gro -o npt.tpr

首先使用grompp命令准备输入文件

- -f npt.mdp 提供控制文件,下一页PPT会给出此文件内容
- -c nvt.gro 提供加完离子的坐标文件, 是上一步的输出
- -p 1AKI.top 提供拓扑文件, 里面有体系内所有原子的连接方式, 以及力场参数
- · -o npt.tpr 提供一个能进行模拟的tpr文件
- -r nvt.gro 此时,在平衡的时候,对体系施加了限制,此选项提供一个平衡位置坐标,偏离此坐标即会受到约束

gmx mdrun -v -deffnm npt

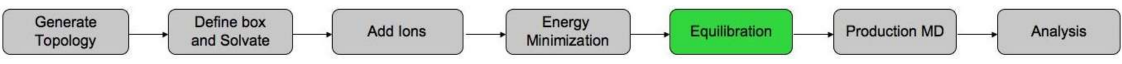
gmx mdrun: 启动分子动力学模拟。

- · -v: 启用详细输出模式,显示每一步的详细信息。
- -deffnm npt: 指定输入tpr文件的前缀为npt, 输出文件的默认文件名前缀为npt, 也就是说会产生npt.gro

这一步需要数十分钟到一小时(有GPU)

```
starting mdrun 'LYSOZYME in water' 1000000 steps, 2000.0 ps. step 3100: timed with pme grid 72 72 72, coulomb cutoff 1.000: 341.8 M-cycles step 3300: timed with pme grid 60 60 60, coulomb cutoff 1.113: 370.0 M-cycles step 3500: timed with pme grid 52 52 52, coulomb cutoff 1.284: 443.8 M-cycles
```

NPT Equilibration

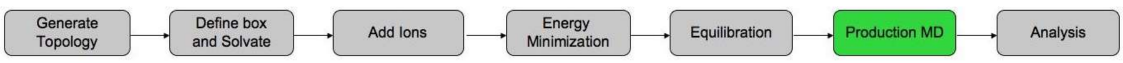


npt.mdp

```
define
           =-DPOSRES : 启用位置限制(按需调整)
                    ;分子动力学积分器
integrator
            = md
                 ; 时间步长2 fs(需约束所有键)
dt
          = 0.002
           = 1000000 ; 2000 ps模拟时间
nsteps
                   ; 每10 ps输出坐标
            = 5000
nstxtcout
                    ; 每10 ps输出速度
nstvout
            = 5000
                    ; 每10 ps输出力
           = 5000
nstfout
                    ; 每100步计算能量
nstcalcenergy
              = 100
                    ; 每2 ps输出能量
             = 1000
nstenergy
                   ; 每2 ps输出日志
nstlog
           = 1000
:非键相互作用
              = Verlet : Verlet截断方案
cutoff-scheme
                  ;优化邻居列表更新频率
nstlist
           = 20
rlist
          = 1.0
                 ;邻居列表半径
              = pme ; PME处理静电
coulombtype
                   ; 静电截断1.0 nm
rcoulomb
             = 1.0
            = Cut-off : 范德华截断
vdwtvpe
vdw-modifier
              = None
                  ; 范德华截断1.0 nm
rvdw
           = 1.0
;温度控制
           = V-rescale ; V-rescale 控温
tcoupl
           = Protein Non-Protein: 分组控温
tc_grps
           = 0.2 0.2 ; V-rescale的时间常数
tau t
           = 310.0 310.0; 参考温度310 K
ref t
```

```
;压力控制
                     ; C-rescale 控压
           = C-rescale
pcoupl
           = isotropic ; 各向同性压力
pcoupltype
                :压力耦合时间常数
tau p
             = 4.5e-5 ;压缩率(水体系常用4.5e-5 bar-1)
compressibility
                  ; 参考压力1.0 bar
ref p
           = 1.0
;约束参数
constraints
            = h-bonds ;约束
constraint_algorithm = LINCS ; LINCS算法
;质心运动移除
                    ; 每100步移除质心运动
nstcomm
             = 100
comm mode
              = linear ;线性模式
              = Protein Non-Protein ;全系统质心移除
comm grps
;参考坐标
refcoord scaling
                     ;基于质心缩放
              = com
```

Production MD



历经千难万险,终于可以进行生产相的模拟了

gmx grompp -f md.mdp -c npt.gro -p 1AKI.top -o md.tpr

首先使用grompp命令准备输入文件

- 生产相的模拟不加约束, 所以没有-r了
- md.mdp在下一页

gmx mdrun -v -deffnm md -nt 16

第三次见面了,不多做解释了

- -nt 16
 - 作用:指定使用16个CPU线程并行计算。适用于多核工作站或计算节点。 (若物理核心不足(如CPU仅有8核),超线程可能导致性能下降。)
- · 不设置-nt时会默认使用所有线程

此步可以按10万原子体系一块4090一天超过100ns估计速度

Production MD



md.mdp

```
integrator = md
                  ; leap-frog积分器
nsteps = 250000000 ; 500 ns模拟时间
      = 0.002
                ;时间步长2 fs
dt
                        ; trr输出,设置为0则不输出trr
            = 50000
nstxout
nstvout
            = 50000
nstfout
            = 50000
nstxout-compressed = 50000
                           ; 每100 ps输出压缩轨迹
compressed-x-precision = 1000 ; 轨迹精度
compressed-x-grps = Protein ; xtc格式输出组
           = 5000
                     ; 每10 ps输出日志
nstlog
             = 5000
                       ; 每10 ps输出能量
nstenergy
nstcalcenergy
              = 100
;非键相互作用
cutoff-scheme
               = Verlet
nstlist
            = 20
rlist
           = 1.0
coulombtype
               = pme
rcoulomb
              = 1.0
vdwtype
              = Cut-off
vdw-modifier
            = None
rvdw
            = 1.0
```

```
;温度控制
tcoupl
            = Nose-Hoover ;
             = Protein Non-Protein;分组控温
tc_grps
tau t
            = 1.0 1.0 ;
            = 310.0 310.0; 参考温度310 K
ref t
;压力控制
             = Parrinello-Rahman
pcoupl
pcoupltype
              = isotropic
            = 5.0 ;
tau p
compressibility
             = 4.5e-5
ref p
            = 1.0
;约束参数
              = h-bonds ;约束
constraints
constraint_algorithm = LINCS
               = yes
continuation
;质心运动移除
                       ;每100步移除质心运动
nstcomm
              = 100
comm mode
                = linear
comm grps
               = Protein Non-Protein
:参考坐标
refcoord scaling
                = com
```