使用 MolAICal 和 OnionNet 模型进行 药物亲和力的预测

作者: MolAICal (update 2021-10-16)

更多教程(含英文教程)请见如下:

MolAICal 官方主页: https://molaical.github.io

MolAICal 官方主页中国镜像: https://molaical.gitee.io

MolAICal 文章介绍: https://arxiv.org/abs/2006.09747 和 https://doi.org/10.1093/bib/bbaa161

MolAICal 中文博客: https://molaical.github.io/cntutorial.html

MolAICal blogspot: https://qblab.blogspot.com MolAICal QQ 学术讨论群: 1151656349

1. 简介

深度学习模型可以用来计算配体和受体之间的亲和力,将 OnionNet 嵌入到 MolAICal 用以计算配体的亲和力。这个案例可以帮助使用者快速了解深度学习 是如何计算配体和蛋白的亲和力,有关 MolAICal 的更多详细信息,请参考文章 (https://doi.org/10.1093/bib/bbaa161)。

2. 软件和所需数据

2.1 软件需求

1) MolAICal: https://molaical.github.io
国内镜像 MolAICal: https://molaical.gitee.io

2.2 案例文件

2)所有在教程中的重要文件可以从该网址下载: https://github.com/MolAICal/tutorials/tree/master/014-bindingaffinityOnionnet

3. 步骤

3.1 安装 OnionNet 模型

现阶段只支持 linux 系统

- 1) 点击并打开网页: <u>DownloadModel</u> 在已打开的网页中根据路径 Almodels/BindingAffinity/onionnet/linux,下载文件名 是"onionnet.tar.gz"。
- 2) 把 onionnet.tar.gz 移动到 MolAICal-xxx/mtools 目录下,"MolAICal-xxx"是你解压并安装 MolAICal 的目录,"mtools"是指定目录。
- 3) 解压目录

#> tar -xzvf onionnet.tar.gz

进入到 onionnet 目录下 #> cd onionnet

4) 安装 OnionNet 模型

#> chmod +x install.sh

#> ./install.sh

现在已成功安装 OnionNet 模型

3.2 计算单个复合物的亲和力

3.2.1 将一个蛋白和配体对接在一起

打开 014-bindingaffinityOnionNet 文件夹,使用以下命令准备复合物

#> molaical.exe -model mergeon -r 1a30_protein.pdb -l 1a30_ligand.mol2.pdb -c
1a30 complex.pdb

注意: 如果使用者没有 pdb 格式的文件,可以使用 MolAICal 转换分子格式。例如,如果用户使用的是 mol2 格式的文件,可以使用下面的命令来进行格式转换(注释:分子应该由正确的分子后缀,如.mol2,pdb 等,否则无法被 MolAICal 自动识别)。

#> molaical.exe -tool format -i ligand.mol2 -o ligand.pdb

3.2.2 计算 pKx (pKa or pKi) 用于亲和力预测

把合并好的复合物文件放到一个文件夹中,在这个教程中,包含复合文件的文件夹被命名为"inputlist.dat",使用下列命令对pKx进行计算。

#> molaical.exe -model onionnet -i inputlist.dat -o results.csv

运行结束后,会生成一个包含 pKx 值的 results.csv 的文件,如果研究人员想要将 pKx 值转化为结合自由能,可以参照该网页(https://molaical.github.io/tutorial.html), MolAICal 提供自由能转化模块。

3.3 计算多个复合物的亲和力

3.3.1 将多个配体与一个蛋白分别对接,形成复合物

有些情况下,研究人员需要计算很多配体的亲和力,基于这种需求,这需要将很 多配体与蛋白结合,形成很多复合物。

打开 014-bindingaffinityOnionnet/list 文件夹

将所有配体的名字写入到"list.txt"文件中,在这部分中,蛋白的 pdb 文件是GCGRNoLigand.pdb。然后使用下列的命令进行蛋白和配体的合并。

#> molaical.exe -model mergeon -r GCGRNoLigand.pdb -f list.txt

运行完毕后将会生成一个"complex <your ligand name>.pdb"文件。

3.3.2 计算 pKx (pKa or pKi) 用于亲和力预测

将所有合并的复合物文件名称写到"complexList.txt",然后使用下列命令进行亲和力计算。

#> molaical.exe -model onionnet -i complexList.txt -o results.csv

这将生成一个包含所有 pKx 值的 csv 文件(results.csv), 如果研究人员想要将 pKx 值 转 化 为 结 合 自 由 能 , 可 以 参 照 该 网 页 (https://molaical.github.io/tutorial.html), MolAICal 提供自由能转化模块。

参考文献:

1. Zheng L, Fan J, Mu Y. OnionNet: a Multiple-Layer Intermolecular-Contact-Based Convolutional Neural Network for Protein-Ligand Binding Affinity Prediction. ACS Omega. 2019;4(14):15956-65. Epub 2019/10/09. doi: 10.1021/acsomega.9b01997. PubMed PMID: 31592466; PubMed Central PMCID: PMCPMC6776976.