

使用 MolAICal 的深度学习模型和分子对接程序进行药物的虚拟筛选

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

一种新药的研发大概需要耗费 26 亿美元。即使有大量资金的投入, 90%的新药仍会在临床试验和获批上市过程中夭折[1]。本教程介绍了 MolAICal 基于人工智能和分子对接进行药物虚拟筛选的流程, 其中 model.pdb 是优化的蛋白质模型文件, 你可以替换成自己的蛋白质模型。此方法将帮助药物学家、化学家及其它领域的科学家根据靶点的活性口袋合理设计药物。

2. 工具

2.1. 所需软件下载地址

1) MolAICal: <https://molaical.github.io>

国内镜像 MolAICal: <https://molaical.gitee.io>

2) UCSF Chimera: <https://www.cgl.ucsf.edu/chimera/>

2.2. 操作示例文件

所有用到的操作教程文件均可在下面的网站下载:

<https://github.com/MolAICal/tutorials/tree/master/002-AIVS>

3. 操作流程

这一步的前提是你熟悉了使用 MolAICal 进行分子对接, “model.pdb”是优化的“6lu7.pdb”。用

户也可以选择直接使用“6lu7.pdb”。具体步骤如下：

3.1. 使用 UCSF Chimera 将蛋白质和配体结构分开

1) 首先，在 UCSF Chimera 中载入复合物结构。File→Open→model.pdb (如图 1 所示)

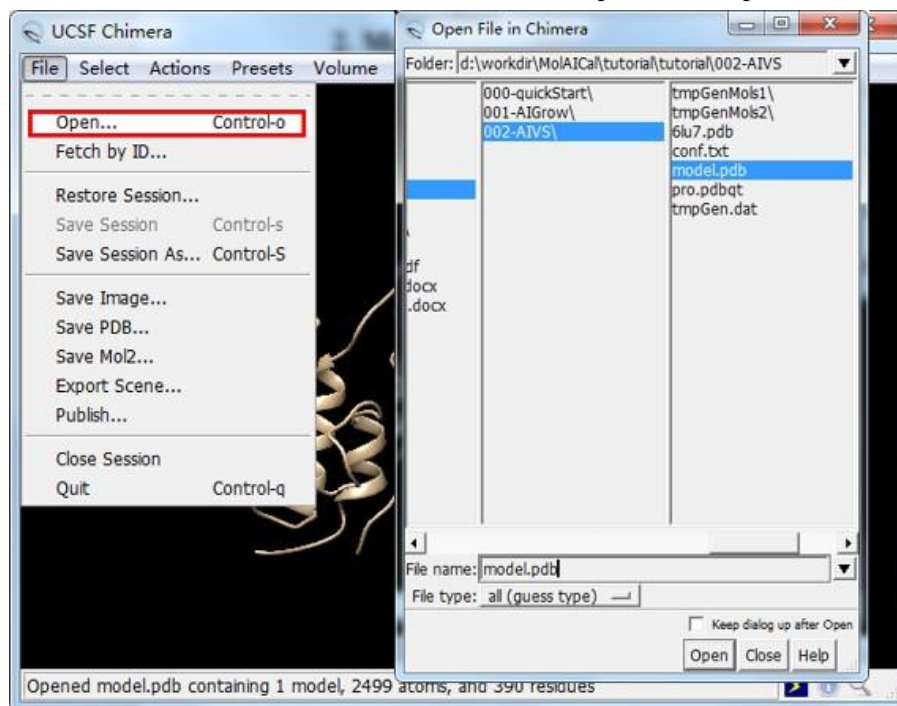


图 1. 载入蛋白结构文件

2) 选择配体 LIG 并将其删除 (如图 2 所示)。使用图 2 中相同的方法将水 HOH 选中并删除。

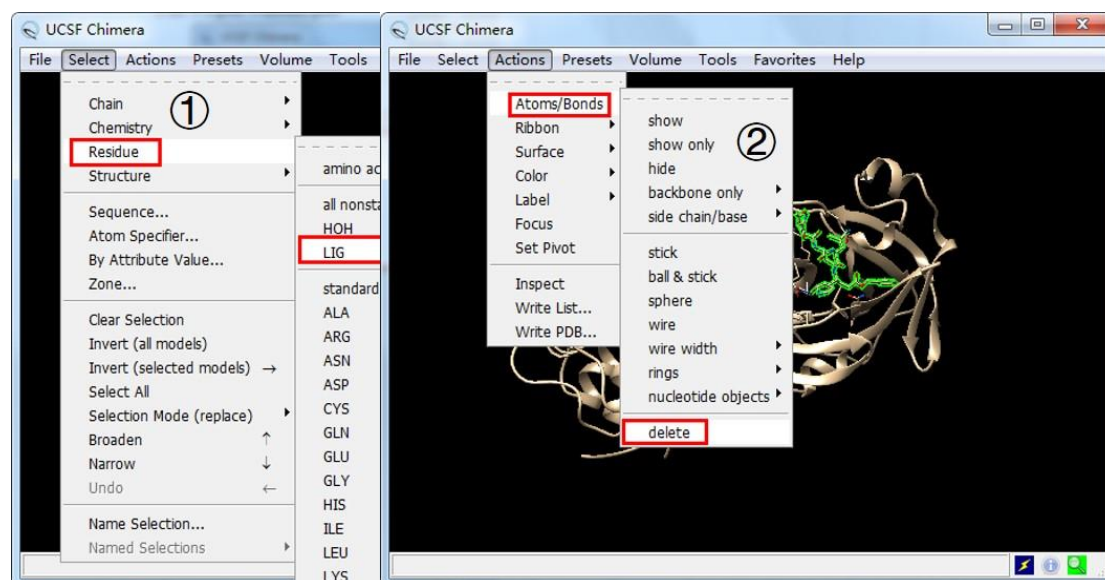


图 2. 选中并删除配体

3) 保存没有配体的蛋白质结构并且命名为“protein.pdb” (如图 3 所示)。

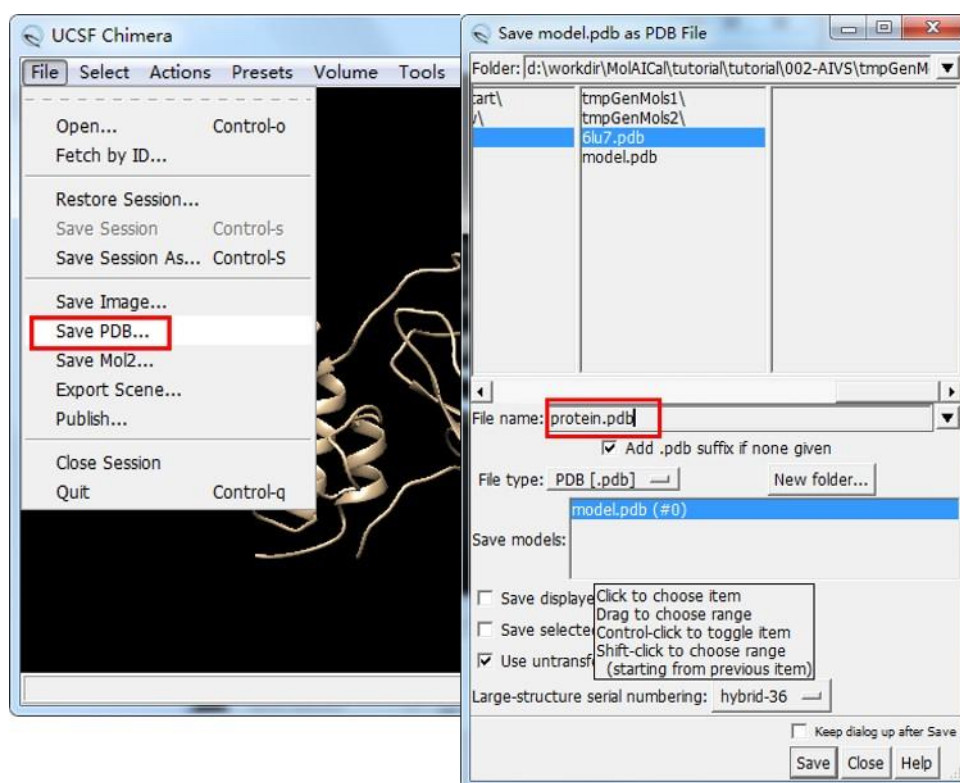


图 3. 保存蛋白质结构

4) 关闭本次会话，重新载入“model.pdb”，选择配体，反选并删除反选的蛋白（如图 4 所示）。

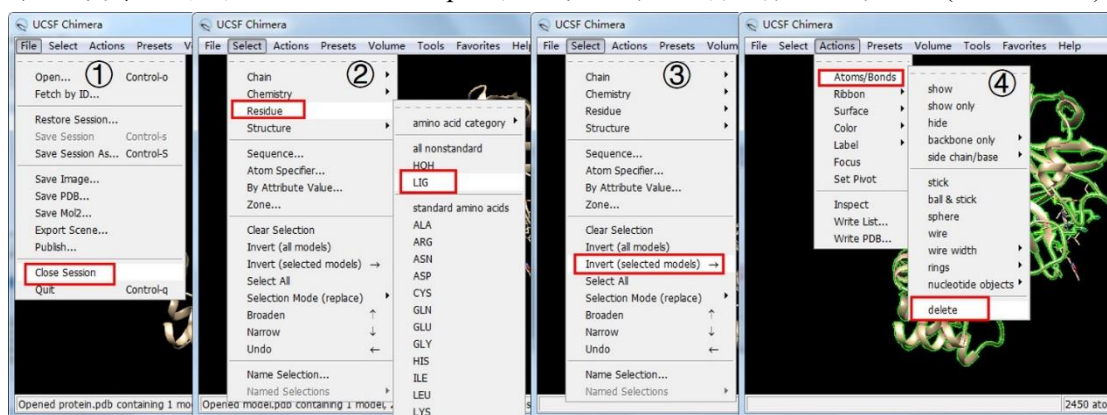


图 4. 选中并删除受体蛋白

5) 将配体文件保存为“ligand.pdb” (如图 5 所示)。

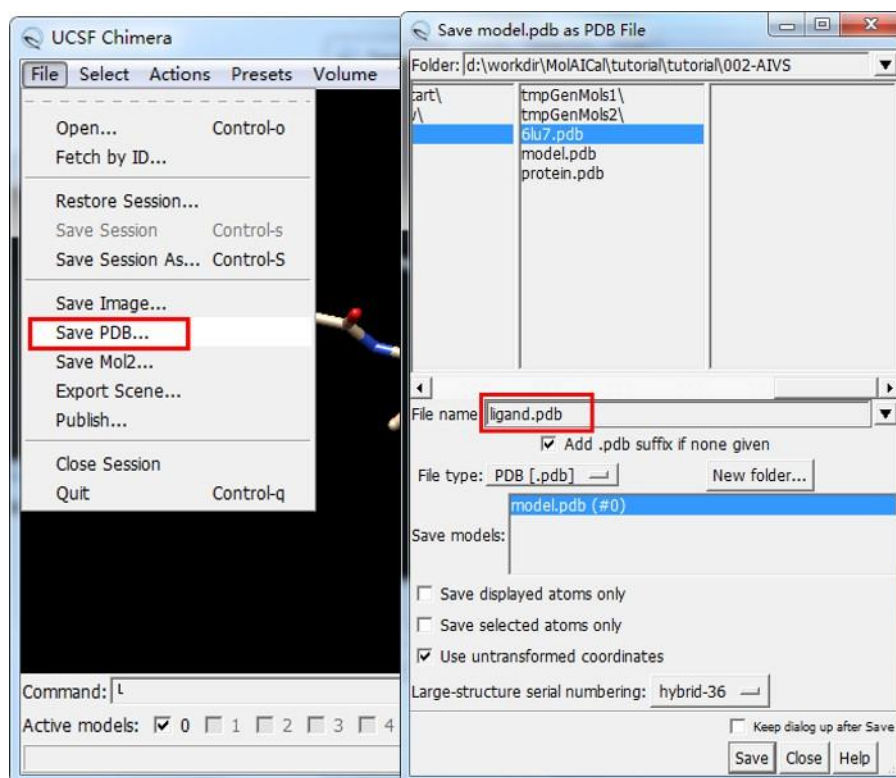


图 5. 保存配体文件

3.2. 计算盒子质心和长度

1. 参照上述步骤选择配体或者重新载入“ligand.pdb”并选择配体。然后选择距离工具：Tools→Structure Analysis→Distance (如图 6 所示)：

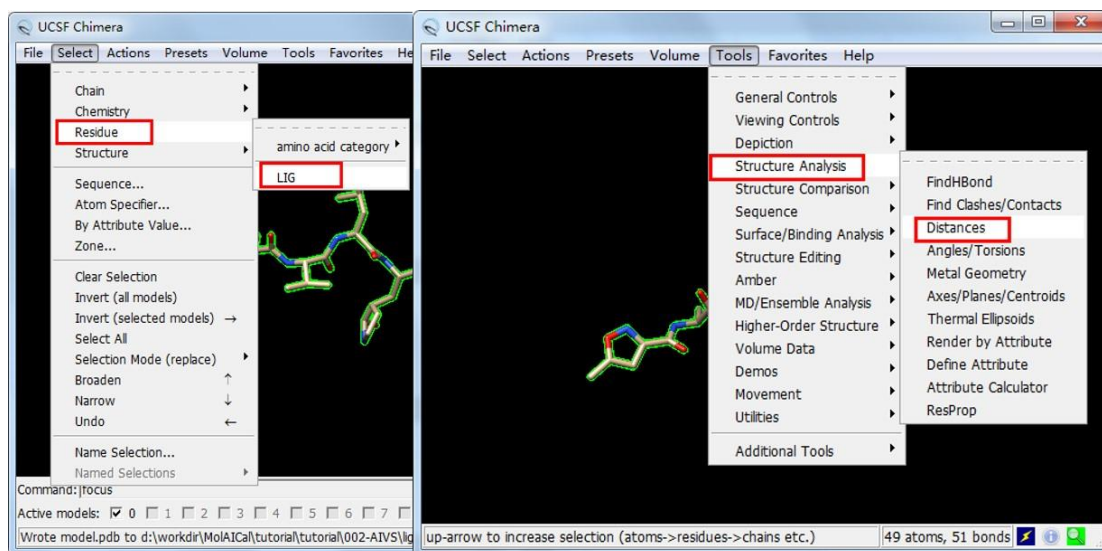


图 6. 选择距离工具

2. 根据配体计算蛋白质活性口袋的质心坐标 (如图 7 所示)。

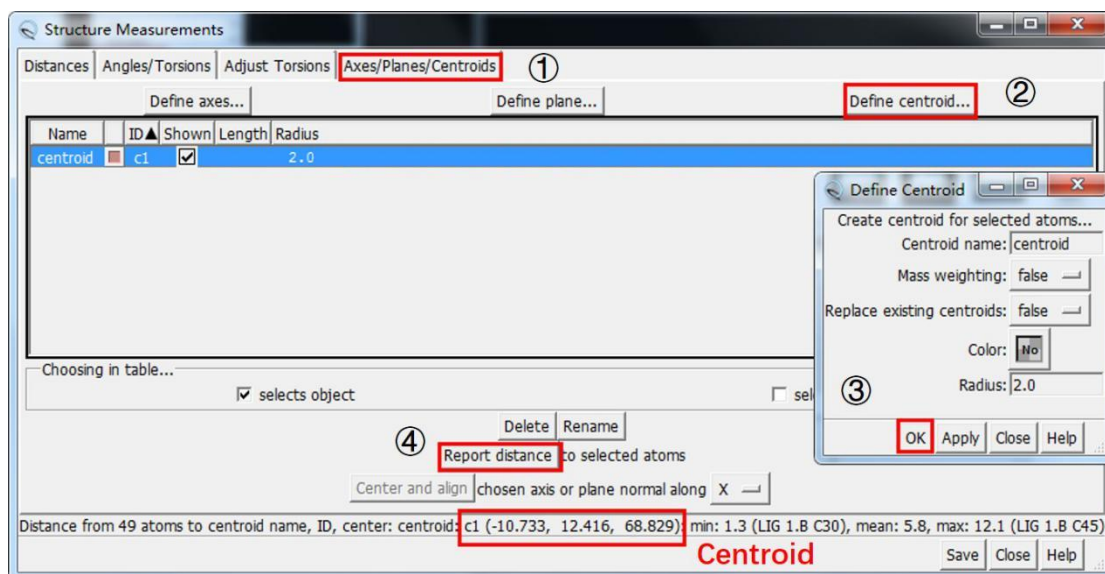


图 7. 获得质心坐标

创建 **“conf.txt”** 并将质心坐标写入该文件：

```
center_x = -10.733
center_y = 12.416
center_z = 68.829
```

Notice: **“conf.txt”** 是 MolAIcal 的默认名称。假如你想创建成其它名字(例如, xxx.txt), 在虚拟筛选的时候, MolAIcal 的命令行要添加参数 **“-m xxx.txt”**; 更多的运行细节, 可以参考 MolAIcal 的手册。除此之外, 根据具体的研究, 用户可以直接修改 **“conf.txt”** 中的参数。

3. 设置对接盒子的体积

计算最终盒子尺寸。你可以将 X, Y, Z 长度分别设置为 25, 30, 25。在 MolAIcal 中使用下文提到的命令生成**“box.bild”**(注意: X, Y, Z 坐标的双引号是必须添加的, X, Y, Z 坐标之间的间隔为一个空格。):

1) 执行以下命令, 获得**“box.bild”** :

```
#> molaical.exe -tool box -i "-10.733 12.416 68.829" -l "25.0 30.0 25.0" -o "box.bild"
```

2) File→open, 然后打开**“box.bild”**, 检查生成的盒子大小是否合适 (如图 8 所示)。

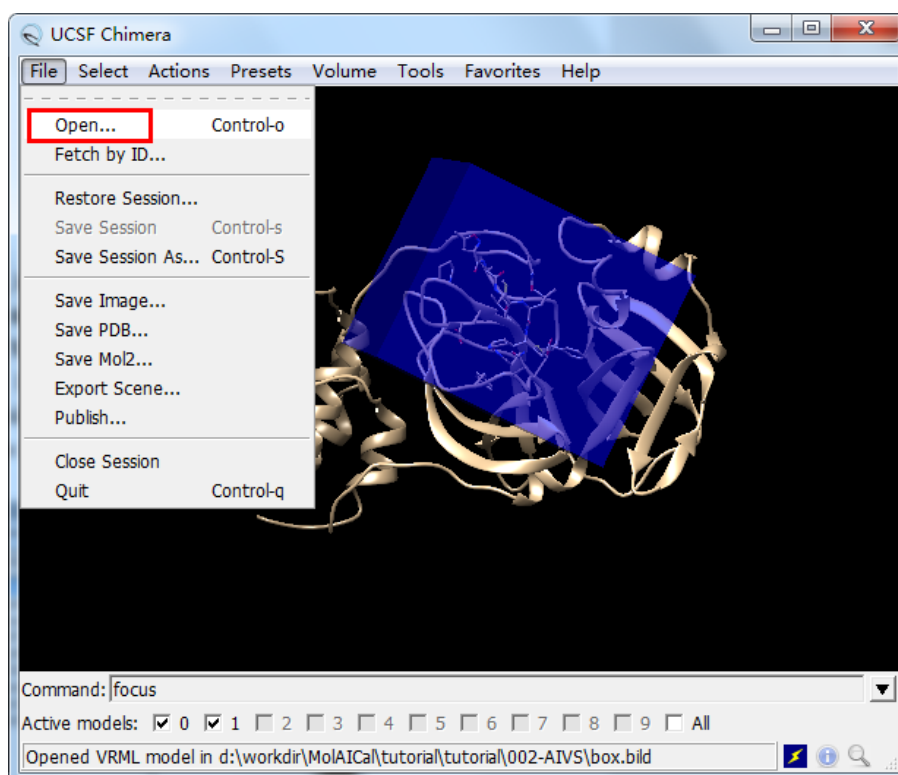


图 8. 使用 UCSF Chimera 打开 box.bild

如上图所示盒子大小 25, 30, 25 是合适的, 因此确定最终质心参数为-10.733, 12.416, 68.829, 最终盒子沿 X, Y, Z 轴的长度为 25.0, 30.0, 25.0。

注意: 如果你用 VMD 软件计算了几何中心, 最终的中心点参数将是-10.86, 12.57, 68.82。这两种方法得到的结果都可以用于本教程, 本教程暂使用 UCSF Chimera 算出来的质心坐标。

3.3. 虚拟筛选前将蛋白质结构转换为 PDBQT 格式

使用下面的命令可以准备受体蛋白的 PDBQT 文件:

```
#> MolAICal-xxx\molaical.exe -dock receptor -i protein.pdb
```

说明: MolAICal-xxx 是你实际下载版本的目录。

到处为止所有文件准备就绪。

3.4. 用深度学习模型和分子对接进行虚拟筛选

```
#> cd 002-AIVS
```

最后在后台运行以下命令:

Linux 系统:

```
#> molaical.exe -dock AI -s ZINCMol -n 6 -nf 3 -nc 3 >& vs.log &
```

-n: 代表对接产生的总分子数目

-nf: 单个文件夹中包含的分子数量

-nc: 执行命令使用的 CPU 数

Windows 系统 (使用 PowerShell):

```
#> molaical.exe -dock AI -s ZINCMol -n 6 -nf 3 -nc 3
```

如果要在后台运行,请执行下面的命令:

```
#> powershell -windowstyle hidden -command "molaical.exe -dock AI -s ZINCMol -n 6 -nf 3 -nc 3"
```

如果你想依据已知的药物数据库进行经典的虚拟筛选,可以参考 MolAICal 教程中药物设计部分的第三部分(<https://molaical.github.io/tutorial.html>)。

4. 结果

4.1 查看结果

用户可以使用 Pymol (<http://www.lfd.uci.edu/~gohlke/pythonlibs>) 直接载入 PDBQT 格式分子。这里使用 UCSF Chimera 来查看虚拟筛选的结果。

打开 002-AIVS\tmpGenMols1

1) 加氢 (可选)

```
#> molaical.exe -dock addh -i 1_out.pdbqt
```

2) 更改格式“pdbqt”成“pdb”

```
#> molaical.exe -dock pdbqt2pdb -i 1_out.pdbqt
```

上述命令将产生一个名为“1_out.pdb”的文件。然后使用 UCSF Chimera 打开配体分子“1_out.pdb”和受体分子“protein.pdb”。图 9 显示了对接筛选的结果,表明了 MolAICal 可以通过深度学习模型虚拟筛选到合适的配体分子。

注意: 图 9 的显示方面有些步骤省略了,假如用户想得到图 9 这样 surface 的图像,可以使用 UCSF Chimera 工具栏的选项:“Actions→Surface→show”

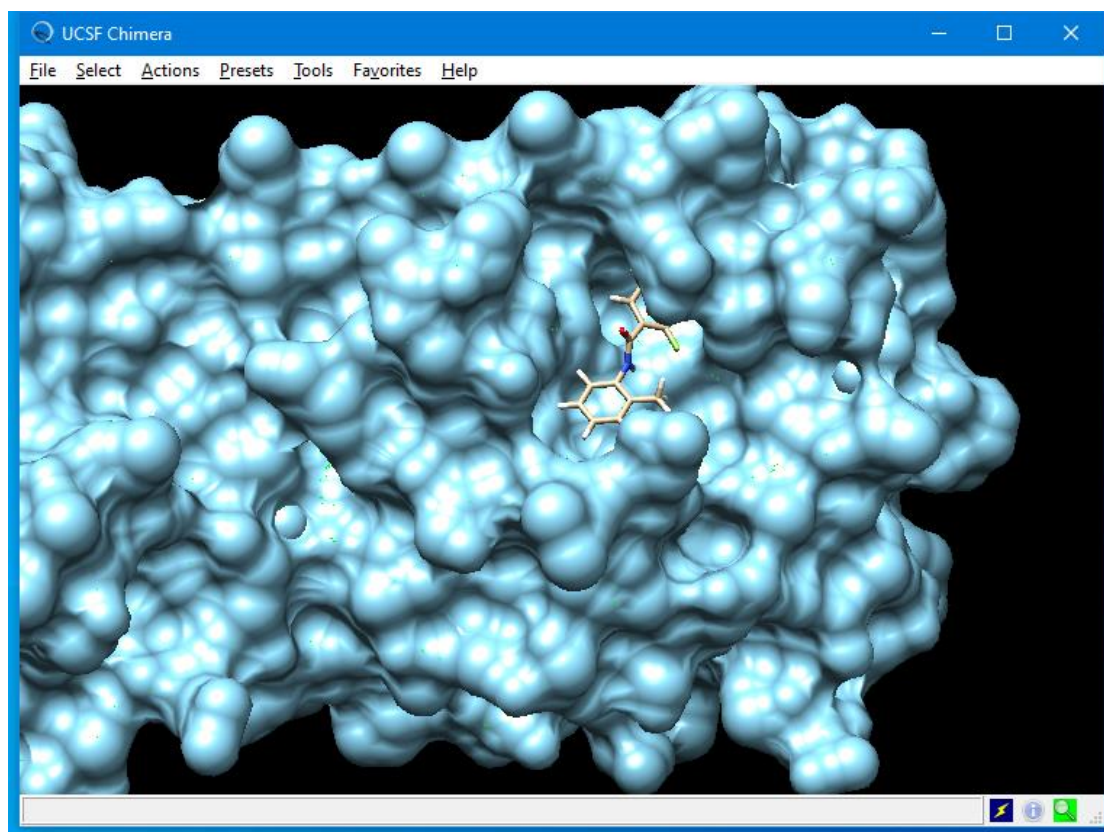


图 9. 基于 SARS-CoV-2 Mpro 活性口袋筛选出的分子

4.2 对虚拟筛选的结果进行排序

切换到 002-AIVS，然后运行如下命令：

```
#> python /home/bai/MolAICal-xxx/scripts/printScore.py 'tmpGenMols1/*out.pdbqt'
```

这个命令将显示分子名称和对应的打分，假如用户想保存输出的结果，可以使用如下命令：

```
#> python /home/bai/MolAICal-xxx/scripts/printScore.py 'tmpGenMols1/*out.pdbqt' > results.log
```

说明：“/home/bai/MolAICal-xxx” 是实际 MolAICal 的安装目录。所有的脚本文件都保存在 MolAICal 子文件夹“scripts”中。

假如你在 Windows 环境下：

使用 Excel 打开“results.log”，其中分隔符“Separator”选择空格。或者直接将“results.log”的内容复制到 Excel 中。在第二列，选择所有数据，并且根据需要选择工具栏中的“Sort Largest to Smallest”（降序）或“Sort Smallest to Largest”（升序）（见图 10）。

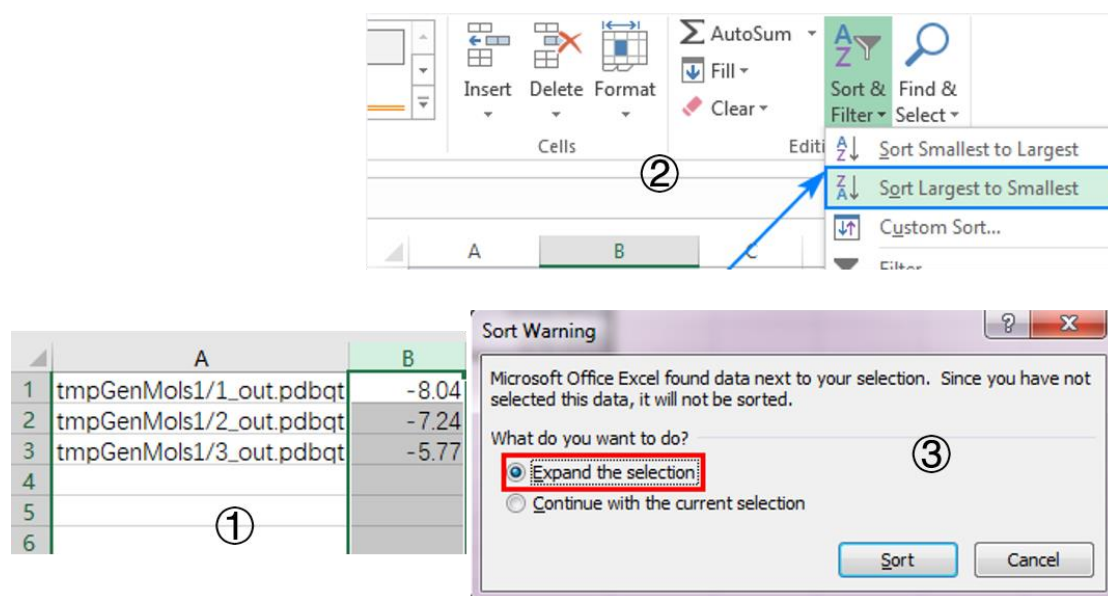


图 10. 排序结果

假如你在 **Linux** 环境下，用户可以使用如下命令：

```
#> sort -n -t ' ' -k 2r results.log > rank.dat
```

说明：参数“2r”是升序排列，而“1r”是降序排列。

4.3 提取排名靠前的分子到新建的文件夹中

假如用户想将排名靠前的分子移动到新建的文件夹中，以便于分析结果，本教程提供了一种方法，下面的命令是将 2 个排名靠前的分子移到名为“results”的文件夹中：

```
#> python /home/bai/MolAICal-xxx/scripts/molaicaldTopResults.py "tmpGenMols1/*out.pdbqt" 2 results
```

运行上述命令，2 个排名靠前的分子将被移动到“results”文件夹中

参考文献

1. Fleming N. How artificial intelligence is changing drug discovery, Nature 2018;557:S55-S55.