# 使用 MolAICal 软件计算 Potential of Mean Force (PMF)

作者: MolAICal (update 2020-06-08)

更多教程(含英文教程)请见如下:

MolAICal 官方主页: <a href="https://molaical.github.io">https://molaical.github.io</a>

MolAICal 文章介绍: <a href="https://doi.org/10.1093/bib/bbaa161">https://doi.org/10.1093/bib/bbaa161</a>
MolAICal 中文博客: <a href="https://molaical.github.io/cntutorial.html">https://molaical.github.io/cntutorial.html</a>

MolAICal blogspot: <a href="https://qblab.blogspot.com">https://qblab.blogspot.com</a>

# 1.介绍

Potential of Mean Force (PMF) 可用于描述自由能级图 (free energy landscape)。沿坐标的 PMF 是根据平均分布函数计算的,公式如下:

 $\Delta G = -kB*T*ln\rho(x,y)$ 

其中 T 是温度、 $k_B$  是玻尔兹曼常数。 x 和 y 代表两个主成分。 在本教程中,本示例选择了胰高血糖素受体 (GCGR) 的分子动力学 (MD) 模拟结果(Front Chem. 2019 Dec 17;7:851) [1].

# 2. 材料

#### 2.1. 所需软件

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

#### 2.2. 示例文件

1) 所有必需的教程文件均可从以下网址下载:

https://github.com/MolAICal/tutorials/tree/master/007-PMF

### 3. 步骤

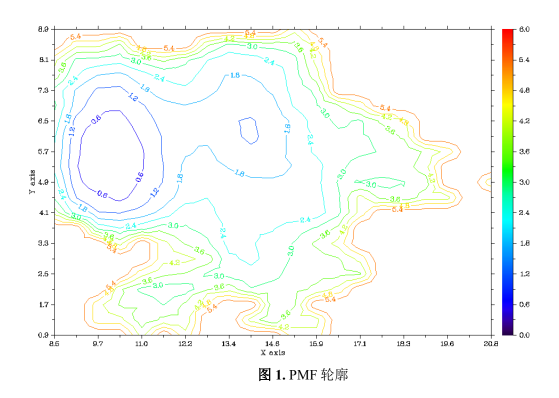
#### 3.1. 用 MolAICal 软件绘制自由能级图

#> cd 007-PMF

打开"rmsd-dis.dat",第一列是 RMSD 值,第二列是距离。 您也可以使用指定的主成份替换这些数据。然后,运行命令:

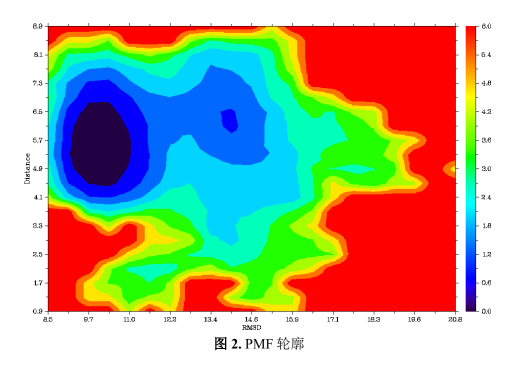
#> molaical.exe -pmf -i rmsd-dis.dat

绘制的结果如图 1 所示



运行如下命令,将以其他形状绘制图形(参见图2)。

#> molaical.exe -pmf -i D:/pmf/rmsd-dis.dat -g 20 -l 10 -m conshd -b none -x "RMSD" -y "Distance"



# 3.2. 高级教程

该部分使用 OriginLab 软件画出更优美的图片。如果您对此部分不感兴趣,可以跳过。 可以从以下位置下载 OriginLab 的演示版本: <a href="https://www.originlab.com">https://www.originlab.com</a>. 运行如下命令:

#### #> molaical.exe -pmf -i rmsd-dis.dat > plot.dat

其中,"plot.dat" 文件可用于再现自由能全景图。

1) 导入 "plot.dat" (见图 3)

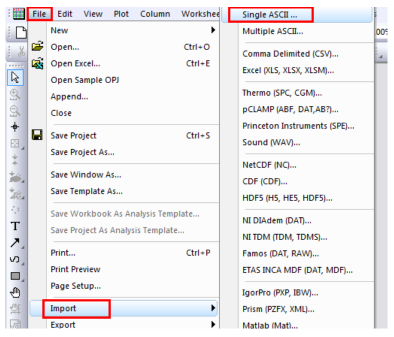


图 3. 导入数据

2) 双击选定的列 C(Y), 并将 C(Y) 更改为 Z(参见图 4)

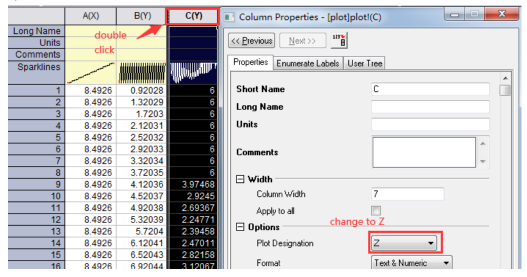


图 4. 设置绘图参数

3) 选择所有数据列并绘制轮廓(参见图 5)

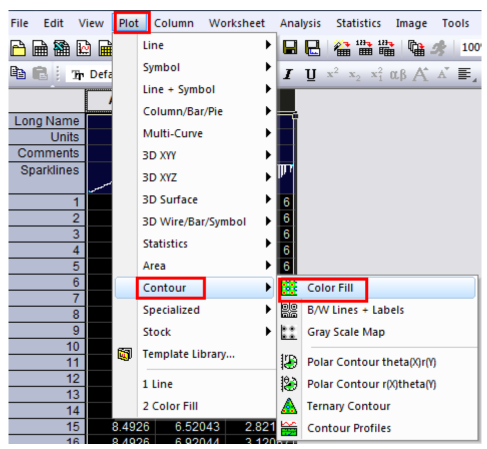


图 5. 绘制轮廓

4) 可能显示 "Speed Mode is On"。 您可以双击轮廓,单击"Layer1",选择"Size / Speed", 然后取消图 6 红色框中的选项。如果不想取消"Speed Mode",可以跳过此步骤。

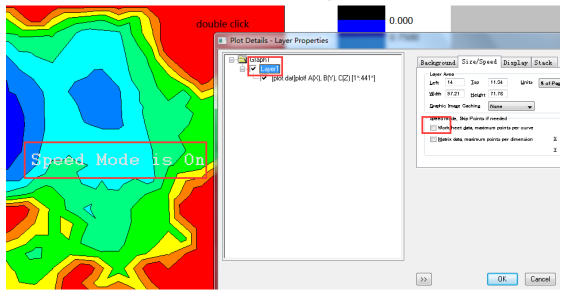


图 6. 取消"Speed Mode"

5) 如果要在轮廓线上显示数值,可以在轮廓上双击鼠标并选择红框中的 labels 选项,如图 7 所示。

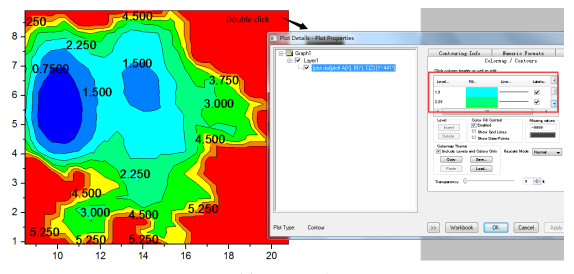


图 7. 绘制轮廓

# 参考文献

1. Bai Q, Tan S, Perez-Sanchez H et al. Conformation Transition of Intracellular Part of Glucagon Receptor in Complex With Agonist Glucagon by Conventional and Accelerated Molecular Dynamics Simulations, Front Chem 2019;7:851.

https://doi.org/10.3389/fchem.2019.00851