# 使用 MolAICal 两步实现对 Mpro 蛋白活性口袋的虚拟筛选

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

在本教程中,介绍了使用已知数据库(如 ZINC 数据库等)对 Mpro 活性口袋进行快速药物虚拟筛选的方法。本教程学习的前提是你会用 Autodock Vina 处理蛋白质结构。如果你对蛋白质结构处理不熟悉,可以参考如下网站所提供的教程:

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

## 2.工具

### 2.1. 所需软件下载地址

1) MolAICal: <a href="https://molaical.github.io">https://molaical.github.io</a>
国内镜像 MolAICal: <a href="https://molaical.gitee.io">https://molaical.github.io</a>

### 2.2. 操作示例文件

1) 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/003-VS

- 2) "ligandSet.mol2"文件包含 16 个从 ZINC 数据库中选择的配体作为示例。你也可以选择其它数据库进行练习。
- 3) 使用 PDBQT 格式的 Mpro 蛋白质文件"pro.pdbqt"用来做分子对接。

# 3.操作流程

转至教程目录:

## #> cd 003-VS

1. 将配体分子集"ligandSet.mol2"分割成单个分子文件。如果你所选的药物数据库已经被分割成了单个分子文件,这一步可以省略。

#> molaical.exe -tool mol2 -w split -n 1 -v true -m number -i ligandSet.mol2 -o splitdir

注意: 当 mol2 文件的第二行是有效字符的时候, 你也可以使用第二行的字符作为文件名, 命令如下:

#> molaical.exe -tool mol2 -w split -n 1 -v true -i ligandSet.mol2 -o splitdir

2. 运行虚拟筛选命令。

#> molaical.exe -dock vs -i splitdir -nc 3

-nc: 代表 CPU 核心数。

## 4. 结果

## 4.1 查看结果

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

## 打开 003-VS/splitdir

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 1显示了对接筛选的结果,表明了 MolAICal 可以虚拟筛选到合适的配体分子。

**注意:** 图 1 的显示方面有些步骤省略了,假如用户想得到图 1 这样 surface 的图像,可以使用 UCSF Chimera 工具栏的选项: "Actions→Surface→show"

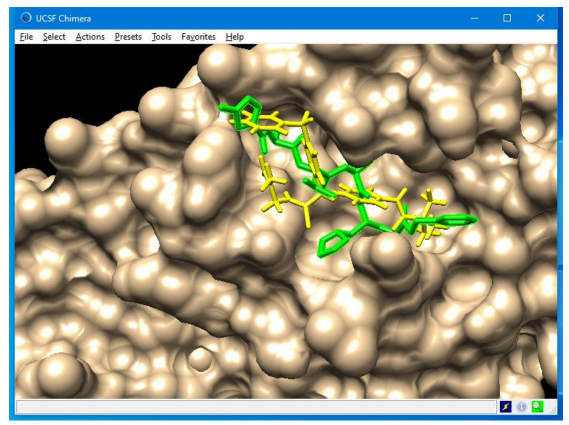


图 1. 绿色分子代表 SARS-CoV-2 Mpro 的抑制剂 N3, 黄色分子代表筛选出的分子

## 4.2 对虚拟筛选的结果进行排序

切换到 003-VS, 然后运行如下命令:

#> python /home/bai/MolAICal-xxx/scripts/printScore.py 'splitdir/\*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 'splitdir/\*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 2).

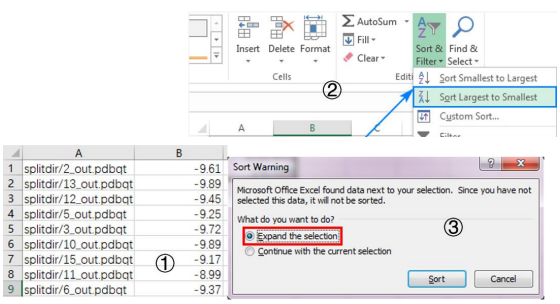


图 2. 排序结果

## 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 "splitdir/\*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