Baltymų struktūrų modeliavimas trimatėje erdvėje

Paulius Milmantas

Darbo vadovas: doc. dr. Linas Petkevičius

Vilniaus Universitetas

Matematikos ir informatikos fakultetas

Magistro baigiamojo darbo gynimas

Tiriama sritis (1)

Kas yra tiriama?

Darbe yra tiriami galimi baltymų struktūrų modeliavimo algoritmo AlphaFold2-Multimer pagerinimo būdai. Vienas iš būdų - pradinės MSA struktūros sukūrimo metodo tobulinimas.

Kaip veikia modeliavimo algoritmai?

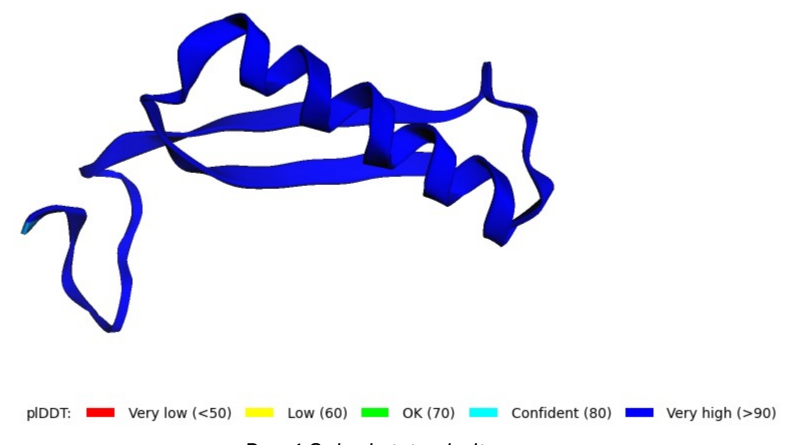
Baltymus sudaro aminorūgščių sekos. Trimatės erdvės baltymų modeliavimo algoritmai priima šias sekas ir grąžina atomų koordinates 3D erdvėje.

Kodėl tai yra svarbu?

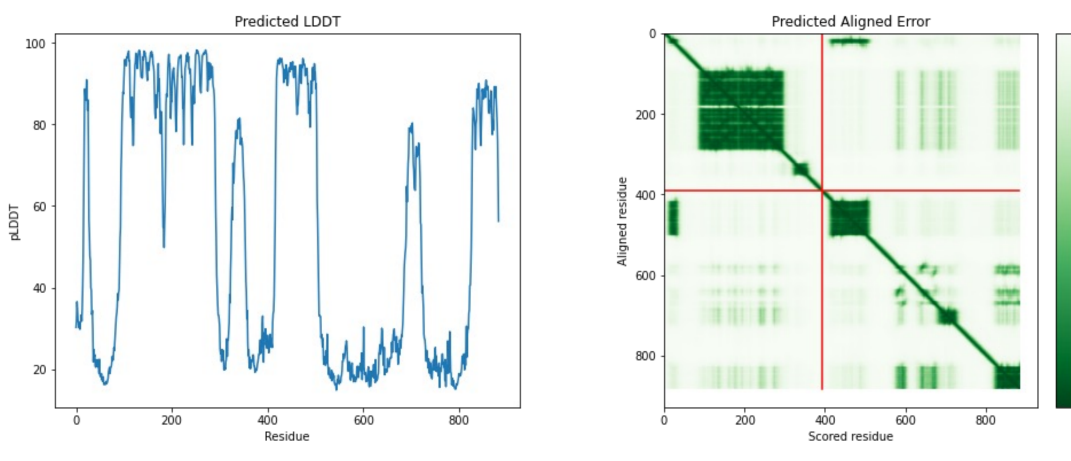
Trimatis baltymų modeliavimas yra reikalingas, norint sužinoti baltymo struktūrą ir jo funkcinėmis savybėmis. Nuo to, kaip susilankstys baltymas trimatėje erdvėje, priklauso jo funkcionalumas [1].

Tiriama sritis (2)

PIAQIHILEGRSDEQKETLIREVSEAISRSLDAPLTSVRVIITEMAKGHFGIGGELASK



Tiriama sritis (3)



Pav. 2 Klaidų tikimybių metrikos

30

- 25

- 20

- 15

- 10

Tikslas ir uždaviniai

Iškeltas pagrindinis tikslas - patikrinti ar teisinga hipotezė, teigianti, kad galima pagerinti esamus baltymų modeliavimo algoritmus, patobulinus daugybinio sekų palyginio (MSA) sudarymą.

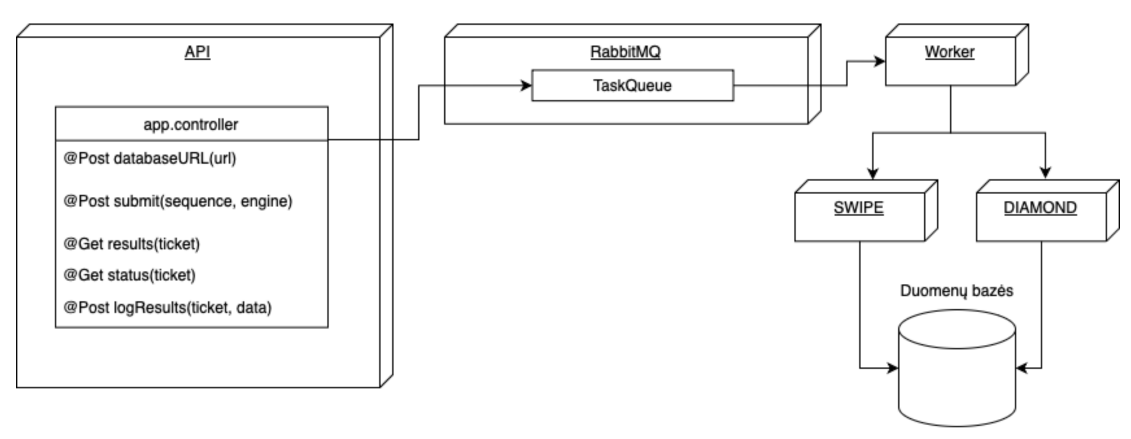
Darbe iškelti uždaviniai:

- Išanalizuoti ColabFold veikimą.
- Pateikti pasiūlymus, kaip galima patobulinti pradinių duomenų rinkinio sudarymo ColabFold algoritmą.
- Įgyvendinti pateiktus pasiūlymus.
- Palyginti įgyvendintų pasiūlymų grąžinamų rezultatų pLDDT metrikas su dabartiniu ColabFold sprendimu

Problematika

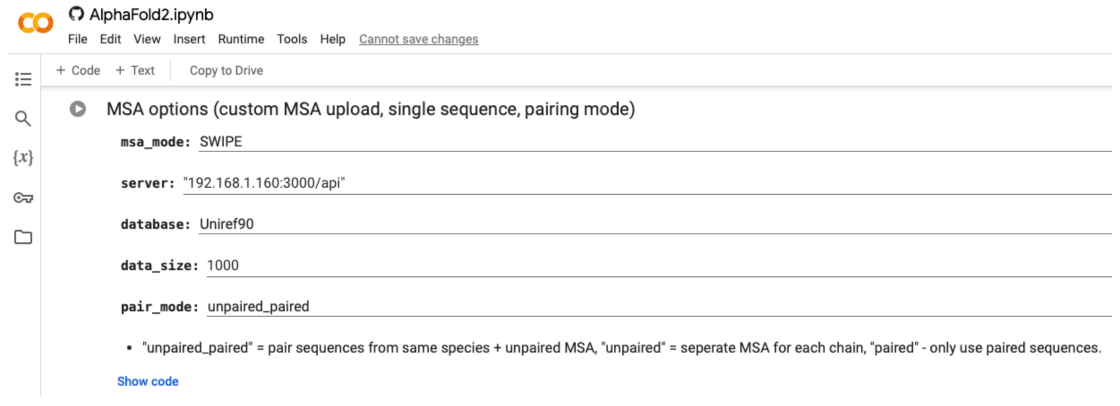
- ColabFold neleidžia keisti sekų paieškos algoritmo ar lengvai pridėti savo duomenų bazės, programos veikimo metu.
- ColabFold naudoja tik vieną sekų lyginimo algoritmą MMSeq2.

Pateiktas pasiūlymas (1)



Pav. 3 Pateikto sprendimo schema

Pateiktas sprendimas (2)



Pav. 4 Patobulintas ColabFold

Rezultatai (1)

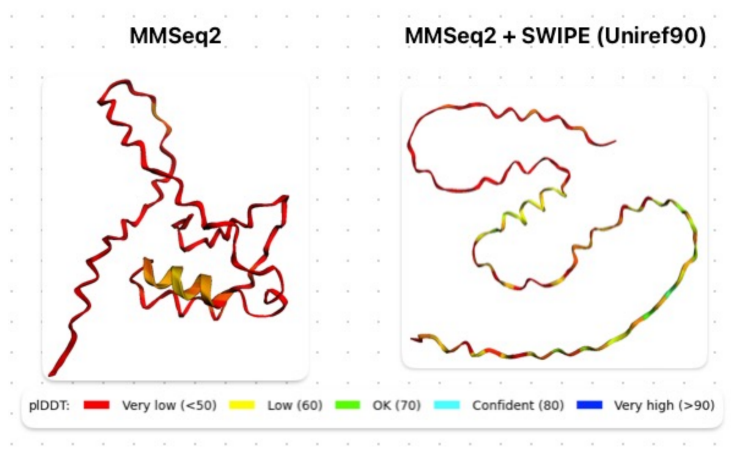
Algoritmas	Didžiausia pLDDT reikšmė
MMSeq2	97,4
MMSeq2	97,4
MMSeq2	97,4
MMSeq2 + DIAMOND	97,4
MMSeq2 + DIAMOND	97,4
MMSeq2 + DIAMOND	97,4
MMSeq2 + SWIPE	97,4
MMSeq2 + SWIPE	97,4
MMSeq2 + SWIPE	97,4

Algoritmas	Didžiausia pLDDT reikšmė
MMSeq2	43,3
MMSeq2	43,3
MMSeq2	43,3
MMSeq2 + DIAMOND	43,3
MMSeq2 + DIAMOND	43,3
MMSeq2 + DIAMOND	43,3
MMSeq2 + SWIPE	56,1
MMSeq2 + SWIPE	56,1
MMSeq2 + SWIPE	56,1

Lentelė 1

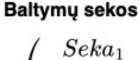
Lentelė 2

Rezultatai (2)



Pav. 5 Rezultatų palyginimas

Pateiktas pasiūlymas



$$S = egin{pmatrix} Seka_1 \ \dots \ Seka_{|MSA|} \end{pmatrix}$$

Transformacijų funkcijos

$$\Phi = egin{pmatrix} Hidrofobireve{s}kumas(MSA) \ SekuIlgiai(MSA) \ Konservatyvumas(MSA) \ reve{S}enonoEntropija(MSA) \end{pmatrix}$$

Transformuotos sekos

Mašininio mokymosi modeliai

$$\delta = egin{pmatrix} \Phi_1(S) \ \Phi_2(S) \ \Phi_3(S) \ \Phi_4(S) \end{pmatrix}$$
 $\longrightarrow
u = egin{pmatrix} NN_1(\delta_1); p_1 \in \mathbb{R} \cap [0; 100] \ NN_2(\delta_2); p_2 \in \mathbb{R} \cap [0; 100] \ NN_3(\delta_3); p_3 \in \mathbb{R} \cap [0; 100] \ NN_4(\delta_4); p_4 \in \mathbb{R} \cap [0; 100] \end{pmatrix}$

Modelių balsavimo svorių daugyba iš rezultatų

$$SI = \sum_{n=1}^{|
u|}
u_n p_n; n \in \mathbb{R} \cap \left[0; 100
ight]^{ullet}$$

Rezultatai

- Darbe buvo praplėsta ColabFold programa, leidžiant nurodyti savo pradinių duomenų paieškos serverio adresą. Taip yra leidžiama modifikuoti esamą integraciją su MMSeq2 sprendimu.
- ColabFold praplėstas DIAMOND ir SWIPE programomis.
- Bandymas skaičiuoti suderinamumo indekso reikšmes sekoms buvo nesėkmingas.

Išvados

- Pasiūlyta metrika skaičiuoti suderinamumo indeksą nėra veiksminga.
- Sekų paieškos serveris, kurį naudoja ColabFold, yra per daug apribotas.
- ColabFold per daug riboja pradinio duomenų rinkinio sudarymo nustatymus.