#### Аннотация

Темой данной работы является поиск новых лекарств, возможных побочных эффектов и неспецифичных взаимодействий между биомолекулами. Целью работы являлось построение гибкого программного протокола, способного на основе референсных данных об эффективных и безопасных для человека лекарствах построить поиск наиболее сходного лиганда/мишени/комплекса на основе соответствующих входных данных. В результате такой протокол был создан, проверен и задокументирован. В него также был внедрен пользовательский интерфейс через запуск в командной строке с нужными ключами. Протокол позволяет осуществлять поиск наиболее близких референсных лигандов по их структуре и SMILES идентификатору с помощью молекулярных отпечатков, поиск наиболее схожих референсных белков по их аминокислотным последовательностям и 3D-структурам, а также поиск наиболее похожих комплексов референсных лигандов по структуре связывающих карманов. В будущем протокол может дополняться другими способами вычисления подобия, а также на его основе может строиться более сложный поиск, например, с помощью методов машинного обучения.

# Содержание

1	Вве	едение		5
	1.1	Обзор	о литературы	6
		1.1.1	Полифармакология	6
		1.1.2	Неспецифичные взаимодействия	7
		1.1.3	Существующие протоколы	8
2	Основное содержание			9
	2.1	Обща	я структура протокола	9
	2.2	Материалы и методы исследования		9
		2.2.1	Биологические базы данных	9
		2.2.2	Коэффициенты Жаккара и Танимото	9
		2.2.3	Сходство белков по аминокислотной последовательно-	
			сти	10
		2.2.4	Сходство белков по структуре	10
		2.2.5	Сходство лигандов по структуре	12
		2.2.6	Сходство сайтов связывания	12
	2.3 Описание программного модуля и результаты .		ание программного модуля и результаты	14
		2.3.1	Извлечение данных	15
		2.3.2	Сходство белков по аминокислотной последовательно-	
			СТИ	16
		2.3.3	Сходство белков по структуре	17
		2.3.4	Сходство лигандов по структуре	18
		2.3.5	Сходство сайтов связывания	19
3	Зак	хлючеі	ние	21
Список использованных источников				22

#### Определения, обозначения и сокращения

**Лиганд** — в биологии это химическое соединение, обычно малая молекула, которая образует комплекс с той или иной биомолекулой-мишенью (чаще всего белком) и производит, вследствие такого связывания, те или иные биохимические, физиологические или фармакологические эффекты.

**Мишень** — биомолекула, с которой может связываться молекулалиганд, производя некоторый биологический эффект в организме.

**FDA** — американское управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (англ. Food and Drug Administration) — служба, занимающаяся контролем качества лекарственных препаратов, пищевых продуктов и других категорий товаров, а также осуществляющая контроль за соблюдением законодательства и стандартов в этой области.

Метрика подобия или схожести – способ сопоставить всем парам объектов из входных данных одного типа некоторые безразмерные числа, позволяющие судить о схожести этих объектов.

 $\mathbf{a}/\mathbf{k}$  — аминокислота.

 $\mathbf{AK\Pi}$  — аминокислотная последовательность.

 ${f ID}$  — идентификатор.

 $\mathbf{Б}\mathbf{Д}$  — база данных.

 $\Pi M$  — программный модуль.

 $\Pi\Pi$  — программный пакет.

Koэф. — коэффициент.

 $\mathbf{GPCR}$ — рецепторы, сопряженные с G-белком (англ. G-protein-coupled receptors).

TM — трансмембранный участок

 ${
m M}\Gamma$  — моделирование по гомологии

МД — молекулярная динамика

#### 1 Введение

Математическое моделирование и вычислительные методы давно стали неотъемлемой частью исследований в биологии и медицине, причем налицо тенденция к росту важности и востребованности таких методов и в фундаментальной науке, и в приложениях. Так, в современной фармакологии высокопроизводительный виртуальный скрининг является важнейшим этапом отсева молекул-кандидатов на статус лекарства перед дорогостоящими клиническими испытаниями. Использование компьютерных расчетов позволяет значительно сократить количество затрачиваемых на поиск лекарства времени и ресурсов.

Одним из методов поиска и отсева кандидатов является сравнение с уже известными лекарствами, имеющими положительные и побочные эффекты. Таким способом можно производить поиск как новых мишеней для уже известных лекарств, так и по известным мишеням находить новые лиганды для них. Кроме поиска лекарства, такие исследования могут помочь в нахождении побочных эффектов и ранее неизвестных последствий одновременного использования нескольких препаратов. Однако, насколько нам известно, сейчас не существует публично доступного программного модуля или пакета, позволяющего искать кандидатов в новые лекарственные средства с использованием широкого спектра различных метрик подобия.

**Целью** данной работы являлось построение такого гибко настраиваемого программного протокола для поиска неспецифичных взаимодействий между лигандами и мишенями.

Для достижения этой цели были предложены следующие этапы:

- 1. извлечь из доступных баз данных биологических соединений необходимую информацию о подтвержденных FDA лекарствах, соответствующих лигандах и мишенях, и реализовать это в программном коде;
- 2. создать функции для конвертации данных одной молекулы в требуемые сторонними программами форматы;
- 3. создать функции для сравнения одного элемента входных данных с

одной подтвержденной FDA записью;

4. реализовать поиск по референсным данным наиболее подходящих в терминах различных метрик подобия для лигандов/мишеней/комплексов.

#### 1.1 Обзор литературы

#### 1.1.1 Полифармакология

При разработке лекарств важно добиться селективности, избавившись от побочных действий. Именно эта парадигма «одно лекарство — одна мишень», так называемая таргетированная терапия, до недавнего времени широко использовалась в фармакологии. С другой стороны, в последнее время стала осознаваться важность полифармакологии, которая означает множественное, но специфичное воздействие лекарства на многие мишени, позволяющее добиться синергетического эффекта и более эффективного лечения комплексных заболеваний, таких как рак[1].

При этом полифармакология может выгодно отличаться от комбинирования нескольких лекарств, так как:

- (а) единственная молекула обычно имеет более предсказуемую и безопасную фармакокинетику;
- (б) часто действующие на несколько мишеней лекарства имеют большую эффективность на поздних стадиях заболевания;
- (в) не нужно учитывать эффекты перекрестного взаимодействия лекарств, которые, являясь негативными, переносятся хуже в случае комбинационной терапии;
- (г) при прочих равных вероятность вырабатывания лекарственной устойчивости к единственному лекарству меньше, чем к хотя бы одному из набора лекарств [1].

Стоит заметить, что каждый белковый домен в среднем содержит 3–5 связывающих карманов достаточного размера для связывания с типичными малыми лигандами[2]. Таким образом, существует возможность выбрать новый карман, отличный от ранее использовавшихся, для разра-

ботки лекарства. К тому же, количество видов связывающих карманов со статистически значимыми различиями оценивается, как меньшее 400 [2], что позволяет считать полифармакологическую картину взаимодействий лиганд-мишень неизбежной, и потому более перспективной, чем таргетированная.

Новая парадигма подчеркивает важность поиска всевозможных пар взаимодействий лиганд-мишень. Такой анализ может аккумулировать результаты уже известных связей, приводя к построению сложных сетей [1], но важнее уметь предсказывать такие взаимодействия. Так как перебор и оценка силы всех взаимодействий лиганд-мишень *in vivo* и *in vitro* является непрактичной, в этом направлении активно развиваются компьютерные методы [3].

#### 1.1.2 Неспецифичные взаимодействия

Неспецифичные взаимодействия — дополнительные взаимодействия выбранного лиганда/мишени с другими, кроме основных, мишенями/лигандами. Одной из главных проблем в поиске таких взаимодействий исходя из структуры является то, что часто эти связи в большой степени определяются подвижными частями рецептора, которые сложно или невозможно исследовать с достаточной атомарной точностью [4].

Принципиально, структурный поиск субъектов неспецифичного взаимодействия может осуществляться по структуре: (а) мишени; (б) лиганда; (в) связывающего сайта [5]:

(а) при поиске возможных лигандов по известной структуре мишени, воспроизводится обычный процесс современного дизайна лекарств, а именно высокопроизводительный скрининг по базе возможных лигандов. Таким образом, в сущности, оценивается, насколько сложно найти лиганд для этой мишени. Процесс можно ускорить, используя поиск по так называемым «горячим точкам», то есть набору мест на поверхности мишени, где максимальна энергия связывания с потенциальным лигандом [6]. Это напоминает концепцию фармакофорного поиска, то есть нахождения опре-

деленных пространственных и электронных структур, особенно энергетически выгодных для связывания лиганда.

- (б) поиск по структуре лиганда близок по своей сути к понятию лекарственной репозиции, заключающемуся в поиске новых мишеней и применений для лекарств, которые уже выпущены на рынок. Это позволяет сократить расходы на преклиническую стадию и оптимизацию [6; 7].
- (в) связывающие сайты могут сравниваться по различным характеристикам, таким как геометрические и физико-химические свойства поверхности мишени, профили взаимодействия или структура остова. Также нахождение связывающих карманов само по себе сложная задача, к которой существует несколько подходов (добавить, как ее решать) [8].

Связывающие сайты могут описываться разными способами. Например, как трехмерный граф из вершин-атомов, соединенных ребрами-длинами. Или же как облако точек, то есть чисто геометрически. В этих моделях могут выделяться основанные на фармакофорном принципе черты, которые в дальнейшем позволяют значительно ускорить поиск. Один из наиболее затратных в вычислениях, но и чувствительных методов — построение карт электронной плотности [8].

# 1.1.3 Существующие протоколы

ДОПИСАТЬ ОБЗОР, чего не хватает в существующих, недостатки[9]

#### 2 Основное содержание

#### 2.1 Общая структура протокола

Опишем общую структуру протокола (см. рис. 1).

Так как для поиска по подобию нужны референсные данные, то необходимо найти их источник. Далее, извлекая сведения об подтвержденных FDA лекарствах, можно, используя эту же и другие базы данных биомолекул, получать и сохранять в структурированном виде необходимые для дальнейшего поиска сведения о свойствах референсных лигандов/мишеней и извлекать структурную информацию о них и их комплексах.

После этого с помощью сторонних программных пакетов и собственного кода достигается цель — нахождение списка лигандов/мишеней/комплексов наиболее близких к входным данным.

#### 2.2 Материалы и методы исследования

#### 2.2.1 Биологические базы данных

Описание устройства баз и примеры: Drugbank [10], Uniprot [11], PDB [12], Pubchem [**pubchem**].

# 2.2.2 Коэффициенты Жаккара и Танимото

Для удобства работы с мерами сходства как с числами имеет смысл ввести единообразное для самых разных типов данных определение бинарного коэфф. сходства. Коэффициент Жаккара [13] позволяет для любых двух конечных множеств A,B получить коэфф. подобия J(A,B) по формуле

$$J(A,B) = \frac{|A \cap B|}{|A \cup B|} \in [0,1]. \tag{1}$$

Видно, что равенство коэфф. нулю означает полное отсутствие сходства между множествами. Чем больше значение J(A,B), тем выше степень сходства множеств вплоть до полного совпадения при J(A,B)=1.

Частным случаем этого коэфф. является коэффициент Танимото, применяющийся в случае сравнения бинарных множеств. Тогда их можно

**Рис.** 1 — Общая схема структуры протокола.



охарактеризовать битовыми векторами  $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{a}$  (1) можно переписать проще для прямого вычисления:

$$T(\mathbf{a}, \mathbf{b}) = \frac{\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}}{|\mathbf{a}|^2 + |\mathbf{b}|^2 - \mathbf{a} \cdot \mathbf{b}}.$$
 (2)

#### 2.2.3 Сходство белков по аминокислотной последовательности

Для вычисления сходства белков по их аминокислотным последовательностям был использован модуль Biopython [14]. Он позволяет вычислить подобие и идентичность (ОПРЕДЕЛЕНИЯ) двух а/к последовательностей (АКП).(КАК РАБОТАЕТ) (ПРИМЕР выравнивания листингом)

### 2.2.4 Сходство белков по структуре

Для вычисления сходства белков, используя их структуру, использована программа ТМ-align [15; 16]. почему он хорош? Сначала с помощью динамического программирования определяется оптимальное наложение двух белков друг на друга, которое, вообще, является NP-трудной задачей без точного решения [17] и потому требует существенных вычислительных ресурсов. После этого вычисляется ТМ-score (англ. Template Modeling

score)[18]

TM-score = max 
$$\left[ \frac{1}{L_{target}} \sum_{i}^{L_{aligned}} \frac{1}{1 + \left(\frac{d_i}{d_0(L_{target})}\right)^2} \right],$$
 (3)

где  $L_{target}$  — количество а/к в целевом белке, сравниваемом с другими;  $L_{aligned}$  — количество а/к в выравненной части двух белков,  $d_i$  — расстояние между i-й парой остатков в белках;  $d_0(L_{target}) = 1.24\sqrt[3]{L_{target}-15}-1.8$  — нормировочный коэфф. д; сумма производится по парам соответствующих оснований.

ТМ-score нормирован таким образом, что его значение не зависит от длин сравниваемых белков. Также из статистических исследований следует, что значение ТМ-score меньше 0,2 говорит об отсутствии корреляций в структурах, а превышение эмпирической границы в 0,5 означает, что укладки белков практически совпадают [16; 19].

Одновременно считается и коэфф. RMSD (англ. Root Mean Square Deviation)

$$RMSD = \sqrt{\frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \delta_i}, \tag{4}$$

где N — количество атомов в молекуле;  $\delta_i$  — отклонение i-го атома от второй структуры.

ТМ-score считается более подходящим для оценки подобия белков, чем RMSD, так как в отличие от RMSD он не зависит от длин сравниваемых белков (нормируется на полусумму их длин и находится в полуинтервале (0,1]), а также учитывает различные области белков с разными весами, что позволяет получать адекватные результаты для структур с одинаковой глобальной топологией, но небольшими отклонениями по всей длине белка. В случае использования RMSD результат будет подразумевать то, что структуры различны, а TM-score, вероятнее всего, детектирует схожесть [16].

#### 2.2.5 Сходство лигандов по структуре

Для нахождения сходства лигандов по их топологической структуре могут использоваться молекулярные отпечатки нескольких типов. Существуют различные принципы построения отпечатков: могут хэшироваться различные топологические пути, могут искаться фармакофоры или определенные подструктуры, существуют и способы с использованием только текста SMILES [20]. Получающиеся битовые строки двух сравниваются, что приводит к коэфф. Танимото как оценке степени подобия структур.

Мы использовали вычисление таких отпечатков по SMILES (текстовый отпечаток) и SDF файлу (топологические пути). Нахождение этих отпечатков реализовано, с помощью модулей RDkit [21] и Open Babel [22] соответственно. Не представляет сложности при необходимости добавить другие типы, например фармакофорные отпечатки из тех же модулей.

#### 2.2.6 Сходство сайтов связывания

Для вычисления подобия сайтов связывания используется программный пакет (ПП) IsoMIF [23; 24], считающийся одним из лучших для данного вычисления, хотя и вычислительно затратным] [8]. (ТОЧНО??? Проверить)

Суть его работы состоит в нахождении полостей структуры комплекса лиганд-мишень[25](подробнее как ищутся). В 83% случаев наибольшая полость в структуре комплекса является сайтом связывания с лигандом [26].

После этого с помощью встроенной в пакет программы МІГ (англ. Molecular Interaction Field) в области сайта связывания строится сетка, в каждом узле которой считаются энергии взаимодействия пробника определенного типа с соседними атомами белка до некоторого радиуса обрезки. Всего используется 6 типов свойств пробника: гидрофобность, ароматичность, способность быть донором/акцептором водородной связи, положительный/отрицательный электрический заряд, энергии спадают одинаково

и экспоненциально от расстояния, а значения энергий на 1 Å подбираются эмпирически для всевозможных пар из 6 типов пробника и 13 видов атома белка (см. рис. 2 (б)).

После получения этих сеток для двух сайтов связывания (с 6 значениями энергии в каждом узле) происходит построение графа, у которого вершины обозначают пары узлов сетки, берущихся по одному из сравниваемых структур и имеющих хотя бы один общий из 6 типов энергии больше некоторого порога, то есть является значимым. Ребра в этом графе строятся, если расстояния между соответствующими узлами в двух полостях отличаются менее, чем на 3 Å.

Затем в этом графе производится поиск наибольшей клики (полного подграфа) с помощью алгоритма Брона — Кербоша [27; 28] и с использованием эвристического наблюдения, что наибольшая клика часто находится одной из первых, так что для значительного уменьшения вычислительной нагрузки проводится только 100 поисков по умолчанию.

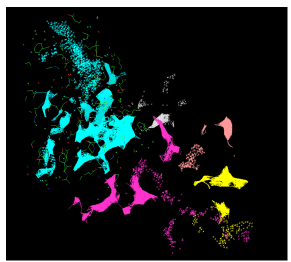
Результат работы алгоритма — мера подобия полостей, — вычисляется как

$$MSS = \frac{N_c}{N_a + N_b - N_c},\tag{5}$$

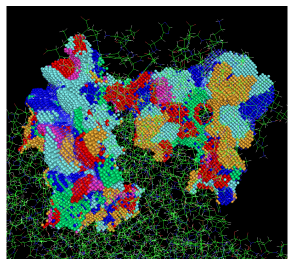
где  $N_c$  — количество значимых общих типов взаимодействий у всех вершин в клике,  $N_a, N_b$  — количества значимых типов взаимодействий в узлах сеток для первого и второго белка [24].

Также в протокол включена возможность использовать ТМ-score для сравнения структур комплексов. Такая функция в программе ТМ-align появилась недавно и описание ее работы еще не опубликовано, но, вероятно, она работает по тому же принципу, что и соответствующее сравнение белков (см. раздел 2.2.4).

**Рис. 2** — Визуализация работы (а) поиска полостей и (б) вычисления MIF.



(a) Пять наибольших найденных с помощью Get Cleft полостей комплекса показаны разными цветами.



(b) Размеченная посредством МІГ полость, разные цвета обозначают тип максимального по энергии взаимодействия в этой области.

#### 2.3 Описание программного модуля и результаты

Программный код на языке программирования Python 3.7 [29] и содержащий около 1500 строк доступен в открытом репозитории по адресу https://github.com/antmaxi/BSc\_thesis.

Модуль состоит из четырех программ: Search.py, Drugbank.py, IsoMIF.py, Auxiliary.py, различные функции из которых могут вызываться посредством вызова программы Search.py с соответствующими потребностям пользователя или другой программы ключами. ключи еще не сделаны

Состав программ:

- 1. Search.py все, кроме реализованной с помощью ПП IsoMIF, функции обработки данных для получения значений метрик схожести и скрининга по референсным данным.
- 2. Drugbank.py функции для извлечения, дополнения и обработки референсных данных из БД Drugbank.
- 3. IsoMIF.py функции для проведения поиска схожих комплексов с помощью ПП IsoMIF.

4. Auxiliary.py — вспомогательные функции для работы с файловой системой, для соединения записей об одной молекуле с помощью ID различных БД (Drugbank, PubChem, Uniprot, PDB) и разных характеристик (SMILES, а/а последовательность).

Работа модуля была протестирована на компьютере с операционной системой Ubuntu 16.04 LTS 64-bit, с процессором Intel®  $Core^{TM}$  i9-7940X CPU @  $3.10GHz \times 28$  и видеокартой GeForce GTX 1080 Ti/PCIe/SSE2.

#### 2.3.1 Извлечение данных

Было решено производить извлечение референсных данных из БД Drugbank, так как она является одной из наиболее полных и хорошо аннотированных БД лекарств [30] и содержит информацию не только о лигандах, но и об их мишенях вместе со ссылками на другие специфические источники информации.

Хотя в приложении к полной БД Drugbank находятся таблицы с частью нужной для работы протокола информации (ссылки на другие БД, химические идентификаторы), было принято решение извлекать информацию напрямую из полной БД, что позволяет:

- (a) не зависеть от обновления приложений ко всей БД, которые могут запаздывать относительно общего обновления БД;
- (б) делать поиск по нужным записям/свойствам более гибким и простым для будущих модификаций и усовершенствований протокола.

При извлечении лигандов с информацией о них считалось, что лиганд подтвержден FDA, если среди указанных в БД лекарственных продуктов с его участием есть хотя бы один подтвержденный FDA. Это значит, что эта молекула в некоторых условиях безвредна для человека, так что можно включить ее в предварительный поиск лекарств.

В будущем поиск такого рода можно усовершенствовать путем приоритетного рассмотрения тех пар лиганд-мишень, которые входят в подтвержденные FDA лекарства. Так же можно будет учитывать известные побочные эффекты референсных лекарств при построении прогноза пер-

#### 2.3.2 Сходство белков по аминокислотной последовательности

В цикле по мишеням, извлеченным из БД Drugbank, производится сравнение АКП входного белка (можно задать по последовательности или ID Uniprot, тогда АКП запрашивается у онлайн—сервиса Uniprot) с АКП соответствующей мишени. Результатом каждого сравнения является пара чисел (подобие, идентичность), характеризующих степень похожести АКП. Затем производится сортировка полученного списка по одной из этих мер подобия, и результат выводится на экран. Причем для наиболее сходных молекул строится выравнивание для указания основных областей схожести/различия белков.

Пример использования этой функции приведен в листинге 1 . Была взята АКП GPCR человеческого белка родопсина, одного из важнейших белков у человека и ключевого инструмента оптогенетики. Неудивительно, что наиболее похожей мишенью из БД Drugbank оказался он же сам. Наилучшие найденные белки, как и следовало ожидать, также принадлежат семейству GPRC, но их а/к последовательности достаточно сильно отличаются от данной (падение схожести с 1843 до 318, идентичности с 348 до 156), так что, вероятно, в данном случае сложно говорить о возможности совпадения лигандов родопсина и остальных мишеней из списка. Однако, то, что найдены белки из того же семейства, говорит о том, что работа функции с большой вероятностью корректна.

```
get_closest_fastas_from_uniprot('PO8100', path_to_data_in_fasta, k=0, align_matrix='
      blosum62', sim_or_ident=True)
3 Out:
    similarity
                  identity
    1392
            1843 348 lc1|BSEQ0016346|Rhodopsin
                 156 lcl|BSEQ0010278|Cholecystokinin_receptor_type_A
    1931
            318
    151
            295
                        lc1|BSEQ0016698|Somatostatin_receptor_type_5
                       1cl|BSEQ0006800|Somatostatin_receptor_type_2
    152
            292
                  154
                       lcl|BSEQ0002303|Gastrin/cholecystokinin_type_B_receptor
    676
            270
                  156
                       lcl|BSEQ0010362|Melatonin_receptor_type_1A
    1317
11
12
13
    . . .
14
    Name = lcl|BSEQ0010278|Cholecystokinin_receptor_type_A
```

```
Similarity=318.5, identity=156
   Matrix blosum62, number of alignments = 1
17
   MNGTEGPNFYVPFSNATGVVRSPFEYPQYY - LAEP - - - - - WQFS - - -
   \verb|MLAAYMFLLIVLGFPINFLTLYVTVQHKKLRTPLNYILLNLAVADLFMVLGGFTSTLYTSLHGYFVFGPTGCNLEGFFATLGGEIAL|
20
   WSLVVLAIERYVVVCKPM - SNFFGENHAIMGVAFTWVMALACAAP - PLAGWSRYIP --
     EGLQCSCGIDYYTLKPEVNNESFVIYMFVVHFTIPMIIIFFCYGQLVFTV ------KEAAAQQQESATT ------QK
     -----AEKEVTRMVIIMVIAFLICWVPYASV---
   -AFYIFTHQGSNFG-PIFMTIPAFFAKSAAIYNPVIYIMMNKQFRNCMLTTICCGKNP-----LGDDEASATVSKT-----
   \Pi
                              1.1.1.11.1..1..1..11.1..1.
                                                     1.....
     H...........
                                              . . . . . . . . . .
   MDVVD -- SLLVNGSNITPPCELGLENETLFCLDQPRPSKEWQPAVQILLYSLIFLLSVLG ---
     NTLVITVLIRNKRMRTVTNIFLLSLAVSDLMLCLFCMPFNLIPNLLKDFIFGSAVCKTTTYFMGTSVSVSTFNLVAISLERYGAICKP
   LQSRVWQTKSHALKVIAATWCLSFTIMTPYPI --
     YSNLVPFTKNNNQTANMCRFLLPNDVMQQSWHTFLLLILFLIPGIVMMVAYGLISLELYQGIKFEASQKKSAKERKPSTTSSGKY
   EDSDGCYLQKTRPPRKLELRQLSTGSSSRANRIRSNSSAANLMAKKRVIRMLIVIVVLFFLCWMPIFSANAWRAYDTASAERRLSGT
27
   PISFILLLSYTSSCV -- NPIIYCFMNKRFRLGFMATFPCCPNPGPPGARGEVGEEEEGGTTGASLSRFSYSHMSASVPPQ
28
   Score = 318.5
31
33 CPU times: user 10min 41s, sys: 1.26 s, total: 10min 42s
34 Wall time: 10min 43s
```

**Листинг 1** — Определение сходства мишеней по  $a/\kappa$  последовательности посредством Biopython, входные данные — ID Uniptor человеческого родопсина из семейства GPCR.

Сравнение одной пары занимает от долей секунды до около 10 секунд, сравнение со всей БД порядка 10--30 минут.

# 2.3.3 Сходство белков по структуре

Список ID PDB, в которые входит белок, автоматически берется с помощью онлайн—сервиса БД Unirprot. Далее необходимо из этих структур выбрать те, в которых белок находится сам по себе, без других аминокислотных цепей (так как TM-align считает схожесть для всех атомов в аминокислотах, даже если белков или их частей в файле несколько)

Для такой фильтрации списка используется ранее упоминавшееся вычисление схожести а/к последовательностей. ..... В ПРОЦЕССЕ, КОД ПИ-

#### 2.3.4 Сходство лигандов по структуре

# ОТНОСИТЕЛЬНО ПОДРОБНО РАСПИСАНО, ТАК ВСЕ БУДУТ ТИПЫ ПОИСКОВ (+КАРТИНКИ НАДО)

Поиск по ID SMILES:

Из БД Drugbank извлекаются соответствующие ID SMILES подтвержденных FDA лигандов. Информация дополняется извлеченными из БД PubChem (https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov) идентификаторами тех лигандов, у которых нет ID SMILES в БД Drugbank, но имеющих запись в БД PubChem.

Далее, с помощью ПМ RDkit строятся и сравниваются молекулярные отпечатки, вычисляется коэфф. Танимото между ними, приводя к отсортированному по степени подобия списку подтвержденных FDA лигандов. Пример приведен в листинге 2.

```
get_closest_smiles_names('ClCCNC(=0)N(CCCl)N=0', root, 5)
3 Out:
                                    smiles similarity
               query
                                                              name
        O=NN(CCC1)C(=0)NCCC1 ClCCNC(=0)N(CCC1)N=0
   124
                                                1.000000
                                                           Carmustine
        O=NN(CCCl)C(=0)NCCCl ClCCN(N=0)C(=0)NC1CCCCC1
   919
                                                 0.644351
                                                            Lomustine
   465
        O=NN(CCC1)C(=O)NCCC1
                                  NCC=C.C1CC1CO1 0.550000
                                                            Sevelamer
   0.540984 Tromethamine
                                   NC(CO)(CO)CO
   CCCCCON=0
                                                 0.524590 Amyl Nitrite
10 CPU times: user 2.66 s, sys: 7.99 ms, total: 2.67 s
Wall time: 2.66 s
```

**Листинг 2** — Сходство лигандов по текстовым молекулярным отпечаткам с помощью  $\Pi M$  RDkit для входных данных — SMILES структуры молекулы.

Поиск по структуре в формате SDF:

С сайта БД Drugbank скачивается файл со структурами всех лигандов в формате SDF, из него по ID в БД Drugbank извлекаются структуры подтвержденных FDA лигандов. Затем по этим структурам получаются молекулярные отпечатки, вычисляется коэфф. Танимото между ними, результируя в искомом списке. Пример приведен в листинге 3.

```
O Dichlorobenzyl alcohol
                                   0.343284
                                                DB13269
                                                                    fp2
            Tiludronic acid
                                   0.317647
                                                DB01133
                                                                    fp2
               Chloroxylenol
                                   0.308824
                                                DB11121
                                                                    fp2
                                   0.290598
                                                DB06820
                 Sulconazole
                                                                    fp2
                   Guanabenz
                                   0.268293
                                                DB00629
                                                                    fp2
11 CPU times: user 1.87 s, sys: 7.68 ms, total: 1.88 s
12 Wall time: 1.88 s
```

**Листинг 3** — Сходство лигандов по топологическим молекулярным отпечаткам с помощью ПМ Open Babel для входных данных — SDF структуры молекулы.

НУЖНО ЛИ ПОДРОБНО ОБЪЯСНЯТЬ, ЧТО ВВОДИТСЯ, ЧТО ВЫ-ВОДИТСЯ?

#### КАРТИНКА СО СРАВНЕНИЕМ ИЗОБРАЖЕНИЙ МОЛЕКУЛ

Время поиска по молекулярным отпечатком для всей БД около 1-3 сек.

#### 2.3.5 Сходство сайтов связывания

Для сравнения комплекса из входных данных с референсными комплексами необходимо каким-то образом получить их структуры. С этой целью для лиганда и мишени строятся два списка ID PDB, включающих в себя их.

Для мишени список составляется просто по ID Uniprot с помощью запросов к онлайн—сервису БД Uniprot, позволяющего находить соответствующие данному белку ID PDB (при этом может случиться, что в этих структурах находится белок как сам по себе, так и в комплексе с некоторым лигандом).

Для лиганда по его SMILES ищутся ID PDB, в которых есть похожая на него структура. Для этого нужно ввести достаточный уровень коэфф. Танимото или же указать шаг, с которым этот коэфф. будет уменьшаться начиная с 1 до тех пор, пока не будет найдена хотя бы одна структура в БД PDB.

Затем находятся общие элементы списков ID PDB для мишени и лиганда. Из них можно взять тот, с которым подобие лиганда максимально для ускоренного поиска, или же использовать все. Корректность работы

этой части была проверена взятием случайного лиганда (ацетазоламида) и одной и его мишеней (карбоангидразы 4). Три наиболее близкие лиганду общие структуры в PDB и их уровни подобия лигандов совпадают с данными в приложенной к БД Drugbank таблице. Однако, в этой таблице указаны только 3 лучшие структуры, а наш метод позволяет найти нужное нам количество с необходимой точностью, так что здесь, как и с первичным поиском подтвержденных лигандов, стратегия самостоятельного поиска вместо простой обработки приложений к БД дает свои плоды.

Далее, простым циклом по референсным парам лиганд-мишень можно получить для каждого комплекса коэфф. его сходства с исходным комплексом и затем отсортировать результат по убыванию подобия.

В качестве сторонних программ, вычисляющих коэфф. схожести ПП IsoMIF находятся коэфф. подобия карманов связывания для всех найденных референсных структур комплексов и входного комплекса, и выводятся наиболее похожие.

#### ПРИМЕР

Для одной пары полостей время построения MIF обычно около 1–3 мин, время вычисления IsoMIF около 3–5 мин, остальные части этого поиска длятся пренебрежимо мало.

Возможно, в будущем для ускорения работы стоит сделать параллельную версию этой части протокола.

#### 3 Заключение

Построен протокол поиска подобных и соответствующих подтвержденным FDA лигандов/мишеней/комплексов по нескольким типам входных данных с использованием различных способов задания вычисления коэфф. подобия: по 1D-, 2D-, 3D-структурам. Работа протокола проверена и задокументирована, программный код и примеры использования опубликованы в открытом доступе. (В ПРОЦЕССЕ)

Из-за своей модульной структуры в будущем протокол может дополняться новыми вариантами нахождения меры схожести. Также на его основе с применением машинного обучения могут быть построены более сложные методы поиска, учитывающие несколько различных метрик подобия. Усовершенствование протокола может быть дополнительно осуществлено учетом данных о побочных эффектах известных лекарств, которые могут влиять на предсказания эффектов найденных кандидатов.

#### Список использованных источников

- 1. Anighoro A., Bajorath J., Rastelli G. Polypharmacology: Challenges and opportunities in drug discovery // Journal of Medicinal Chemistry. 2014. T. 57, N 19. C. 7874—7887. ISSN 15204804. DOI: 10.1021/jm5006463.
- 2. Implications of the small number of distinct ligand binding pockets in proteins for drug discovery, evolution and biochemical function / J. Skolnick, M. Gao [и др.] // Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters. 2015. Mapt. T. 25, № 6. C. 1163—1170. DOI: 10.1016/j.bmcl.2015.01.059. URL: https://doi.org/10.1016/j.bmcl.2015.01.059.
- 3. Computational polypharmacology: a new paradigm for drug discovery / R. Chaudhari [и др.] // Expert Opinion on Drug Discovery. 2017. Т. 12, № 3. С. 279—291. DOI: 10.1080/17460441. 2017.1280024. eprint: https://doi.org/10.1080/17460441.2017.1280024. URL: https://doi.org/10.1080/17460441.2017.1280024; PMID: 28067061.
- 4. Loving K. A., Lin A., Cheng A. C. Structure-Based Druggability Assessment of the Mammalian Structural Proteome with Inclusion of Light Protein Flexibility // PLOS Computational Biology. 2014. Июль. Т. 10, № 7. С. 1—13. DOI: 10.1371/journal.pcbi.1003741. URL: https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1003741.
- 5. Rognan D. Structure-Based Approaches to Target Fishing and Ligand Profiling // Molecular Informatics. 2010. Mapt. T. 29, № 3. C. 176—187. DOI: 10.1002/minf.200900081. URL: https://doi.org/10.1002/minf.200900081.
- 6. Lessons from Hot Spot Analysis for Fragment-Based Drug Discovery / D. R. Hall, D. Kozakov, A. Whitty, S. Vajda // Trends in Pharmacological Sciences. 2015. Hos6. T. 36, № 11. C. 724—736. ISSN 0165-6147. DOI: 10.1016/j.tips.2015.08.003. URL: https://doi.org/10.1016/j.tips.2015.08.003.
- 7. On the integration of in silico drug design methods for drug repurposing / E. March-Vila, L. Pinzi [и др.] // Frontiers in Pharmacology. 2017. М. Т. 8. С. 1—7. ISSN 16639812. DOI: 10.3389/fphar.2017.00298. arXiv: arXiv:1011.1669v3.
- 8. Ehrt C., Brinkjost T., Koch O. Impact of Binding Site Comparisons on Medicinal Chemistry and Rational Molecular Design // Journal of Medicinal Chemistry. 2016. Maŭ. T. 59, № 9. C. 4121—4151. ISSN 0022-2623. DOI: 10.1021/acs.jmedchem.6b00078. URL: https://doi.org/10.1021/acs.jmedchem.6b00078.
- 9. Large-scale detection of drug off-targets: Hypotheses for drug repurposing and understanding side-effects / M. Chartier, L. P. Morency, M. I. Zylber, R. J. Najmanovich // BMC Pharmacology and Toxicology. 2017. T. 18, № 1. C. 1—16. ISSN 20506511. DOI: 10.1186/s40360-017-0128-7.
- 10. URL: https://www.drugbank.ca.
- 11. URL: https://www.uniprot.org.
- 12. URL: https://www.rcsb.org.
- 13. Jaccard P. Comparative de la distribuition florale dans une portion des Alpes et des Jura // Bulletin de la Société Vaudoise des Sciences Naturelles. 1901. Nº 7. C. 547—579.
- 14. URL: https://biopython.org.
- 15. URL: https://zhanglab.ccmb.med.umich.edu/TM-align.

- 16. Zhang Y., Skolnick J. TM-align: a protein structure alignment algorithm based on the TM-score // Nucleic Acids Research. 2005. Янв. Т. 33, № 7. С. 2302—2309. ISSN 0305-1048. DOI: 10.1093/nar/gki524. eprint: http://oup.prod.sis.lan/nar/article-pdf/33/7/2302/7127128/gki524.pdf. URL: https://doi.org/10.1093/nar/gki524.
- 17. Lathrop R. H. The protein threading problem with sequence amino acid interaction preferences is NP-complete // "Protein Engineering, Design and Selection". 1994. T. 7, № 9. C. 1059—1068. DOI: 10.1093/protein/7.9.1059. URL: https://doi.org/10.1093/protein/7.9.1059.
- 18. Levitt M., Gerstein M. A unified statistical framework for sequence comparison and structure comparison // Proceedings of the National Academy of Sciences. 1998. Май. Т. 95, № 11. С. 5913—5920. DOI: 10.1073/pnas.95.11.5913. URL: https://doi.org/10.1073/pnas.95.11.5913.
- 19.  $Xu\ J., Zhang\ Y.$  How significant is a protein structure similarity with TM-score = 0.5? // Bioinformatics. 2010.  $\Phi$ eBp. T. 26, N 7. C. 889—895. DOI: 10.1093/bioinformatics/btq066. URL: https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btq066.
- 20. Molecular fingerprint similarity search in virtual screening / A. Cereto-Massagué, M. J. Ojeda [и др.] // Methods. 2015. Т. 71, № С. С. 58—63. ISSN 10959130. DOI: 10.1016/j.ymeth.2014.08. 005.
- 21. URL: http://www.rdkit.org/docs/index.html.
- 22. URL: http://openbabel.org/wiki/Main\_Page.
- 23. URL: https://github.com/mtthchrtr/IsoMif.
- 24. Chartier M., Najmanovich R. Detection of Binding Site Molecular Interaction Field Similarities //
  Journal of Chemical Information and Modeling. 2015. T. 55, № 8. C. 1600—1615. ISSN
  15205142. DOI: 10.1021/acs.jcim.5b00333.
- 25. Gaudreault F., Morency L.-P., Najmanovich R. J. NRGsuite: a PyMOL plugin to perform docking simulations in real time using FlexAID // Bioinformatics. 2015. Abr. btv458. DOI: 10.1093/bioinformatics/btv458. URL: https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btv458.
- 26. Laskowski R. A. SURFNET: A program for visualizing molecular surfaces, cavities, and intermolecular interactions // Journal of Molecular Graphics. 1995. Okt. T. 13, № 5. C. 323—330. DOI: 10.1016/0263-7855(95)00073-9. URL: https://doi.org/10.1016/0263-7855(95)00073-9.
- 27. Bron C., Kerbosch J. Algorithm 457: finding all cliques of an undirected graph // Communications of the ACM. 1973. T. 16, N 9. C. 575-577. ISSN 00010782. DOI: 10.1145/362342.362367.
- 28. Tomita E., Tanaka A., Takahashi H. The worst-case time complexity for generating all maximal cliques and computational experiments // Theoretical Computer Science. 2006. T. 363, № 1. C. 28—42. ISSN 03043975. DOI: 10.1016/j.tcs.2006.06.015.
- 29. URL: https://www.python.org/downloads/release/python-370.
- 30. DrugBank 5.0: a major update to the DrugBank database for 2018 / D. S. Wishart, Y. D. Feunang [и др.] // Nucleic Acids Research. 2017. Нояб. Т. 46, № D1. С. D1074—D1082. DOI: 10.1093/nar/gkx1037. URL: https://doi.org/10.1093/nar/gkx1037.