# Министерство образования и науки Российской Федерации Московский физико-технический институт (Государственный университет) Факультет общей и прикладной физики Кафедра биофизики

Пинина Юлия Михайловна

# Изучение взаимодействия мембранных белков и липидов

Выпускная квалификационная работа бакалавра

Научный руководитель:

д.ф.-м.н. Гущин И.Ю.

### Содержание

1	Вве	едение	3	
2	Литературный обзор			
	2.1	Мембранные белки	5	
	2.2	Липиды	6	
		2.2.1 Архейные и бактериальные липиды	6	
		2.2.2 Моноолеин	8	
	2.3	Взаимодействие мембранных белков и липидов	10	
	2.4	Бактериородопсин	11	
3	Ma	териалы и методы	14	
	3.1	Молекулярная динамика	14	
	3.2	Начальные структуры	15	
		3.2.1 Белок	15	
		3.2.2 Мембранные системы	15	
	3.3	Параметры моделирования	16	
	3.4	Анализ	16	
4	Рез	ультаты и обсуждение	17	

#### 1 Введение

Мембранные белки играют ключевую роль во многих клеточных процессах и занимают около трети кодирующей части генома. В силу своего расположения они постоянно взаимодействуют с окружающими липидами мембранного бислоя. Липиды регулируют как их расположение и активность, так и межбелковое взаимодействие. В свою очередь, белки оказывают влияние на конфигурацию и свойства липидов.

Бактериородопсин - интегральный мембранный белок, осуществляющий перенос протона через бислой [1]. Впервые бактериородопсин был открыт у архей, мембраны которых имеют некоторую специфичность: вместо обычных жирных кислот гидрофобные части их липидов состоят из изопреновых групп и являются разветвленными. Благодаря таким метильным «ответвлениям» мембраны становятся очень прочными, но при этом сохраняют гибкость. Это влияет и на характер взаимодействия с белком.

В данной работе будет проанализировано взаимодействие бактериородопсина с разветвленными и неразветвленными липидами при моделировании методом молекулярной динамики и проведено сравнение с экспериментальными данными.

#### 2 Литературный обзор

Клетка – основной строительный блок всех организмов – отделена от окружающей среды клеточной мембраной, которая обладает не только барьерной, но также и транспортной, механической, рецепторной, ферментативной и другими функциями.

Такое разнообразие обусловлено строением. Мембрана главным образом состоит из трех классов липидов (фосфолипиды, гликолипиды и холестерол) и мембранных белков. Липиды при этом формируют бислой: их углеводородные «хвосты» образуют внутреннюю гидрофобную часть мембраны, а гидрофильные полярные головы обращены в сторону воды. Мембранные белки могут быть встроены в бислой только на одной стороне (интегральные монотопические), пронизывать мембрану наскозь (интегральные политопические, или трансмембранные) или быть связаны с бислоем, не встраиваясь в него (периферические), см. Рис. 1.

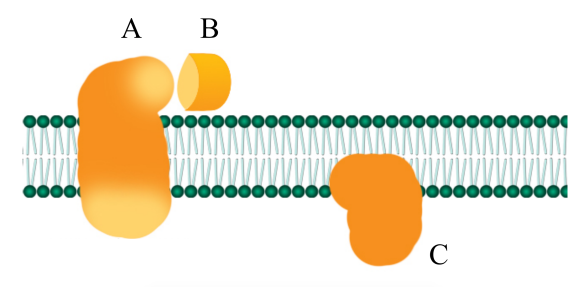


Рис. 1: Типы мембранных белков: А) трансмеммбранный; В) периферийный; с) интегральный монотопический.

Далее рассмотрим потробнее основные компоненты мембраны и их взаимодействие. Под мембранными белками будут иметься в виду только трансмембранные белки.

#### 2.1 Мембранные белки

Большое количество функций клеточных мембран во многом обеспечивается разнообразием функций мембранных белков: различные белки участвуют в транспорте ионов и воды, передаче сигналов, ферментативных процессах, межклеточном узнавании и др. Важность этих процессоа для клеточной жизнедеятельности в сочетании с фактом, что около 25% белков являются мембранными [2], делает мембранные белки объектом огромного числа исследований.

Основопологающим этапом изучения белков является решение их пространственной структуры. Классический метод, применяемый для этого, – кристаллизация белков и рентгеноструктурный анализ кристаллических структур. Однако, если в случае растворимых белков этот метод не представляет сложности, то универсальных методов кристаллизации мембранных белков нет. Это связано с тем, что вне своего естественного окружение – липидного бислоя – мембранные белки нестабильны. Нестабильность можно избежать воспроизведением свойств исходно окружающих белок липидов. Поэтому для солюбилизации мембранных белков применяют детергенты - амфифильные молекулы, которые, замещая липиды бислоя и связываясь с гидрофобной частью белка, разрушают мембрану, сохраняя при этом нативное состояние белка. Выбор детергента представляет собой отдельную трудность: разные детергенты по-разному действуют на одни и те же белки, и теоретически предсказать взаимодействие между детергентами, липидами и белком нельзя. Более того, кристаллизация солюбилизировнного происходит вместе с детергентом, что также накладывает условия на его выбор.

На данный момент 40% кристаллов мембранных белков получены при кристаллизации в липидной кубической фазе (кристаллизация in meso, [3]) – особой трехмерной структуре, которые образуют некоторые липиды при определенных температурах и концентрациях. В липидной мезофазе белки способны свободно передвигаться по двумерной мембранной поверхности и таким образом добираться до формирующегося кристалла, не покидая при этом липидный бислой.

Трудности кристаллизации мембранных белков объясняют малое количество решенных структур высокого разрешения по сравнению с растворимыми белками. Тем

не менее, число решаемых с высоким разрешением структур мембранных белков растет с экспоненциальной зависимостью [4], и к 2020 году число уникальных структур должно достигнуть  $\sim 2,800$  единиц.

Знание молекулярной структуры необходимо для понимания того, как белки функционируют, так как именно молекулярная структура определяет взаимодействие с другими молекулами. А зная структуру и импользуя компьютерные методы, можно подбирать молекулы, которые будут целенаправлено взаимодействовать с определенными белками. Таким образом можно удешевить и ускорить разработку лекарственных препаратов – более 60% лекарств используют именно мембранные белки в качестве мишени [5].

#### 2.2 Липиды

Липиды - следующий важнейший компонент, составляющий основу мембраны.

#### 2.2.1 Архейные и бактериальные липиды

Несмотря на то, что археи и бактерии могут казаться похожими, они относятся к разным доменам живым организмов, и имееют большое число отличий. Одно из них – строение клеточной мембраны.

Археи, большинство которых обитают в экстремальных условиях, губительных для других органзмов – например, большие температуры, низкий или высокий рН, высокие концентрации ионов – имеют мембраны, липиды в котрых обладают следующими характерными свойствами [6,7]:

- 1. Связь липидных остатков с глицерином является эфирной, тогда как в бактериях в основном сложноэфирной. Эфирная связь более прочная, чем сложноэфирная, что позволяет археям выживать в экстремальных условиях.
- 2. Углеводородные остатки архей связаны с sn-2,3 атомами углерода глицерина (L-глицерин), а не с sn-1,2 как в случае остальных организмов (D-глицерин). Это связано с тем, что для синтеза липидов в археях используются другие ферменты, нежели в бактериях и эукариотах.

- 3. Основу углеводородных «хвостов» составляют изопреновые группы, поэтому архейные липиды разветвленные и насыщенные, в отличие от неразветвленных и зачастую ненасыщенных бактрериальных. Такое строение также расширяет диапазон температур, подходящих для жизнедеятельности архей.
- 4. Архейные липиды могут быть как монополярными (одна полярная голова), формирующими бислои, так и биполярными (две полярные головы, фактически два соединившихся «хвостами» монополярных липида), формирующими монослои.

Сравнение строения бактериальных и архейных липидов представлено на Рис. 2

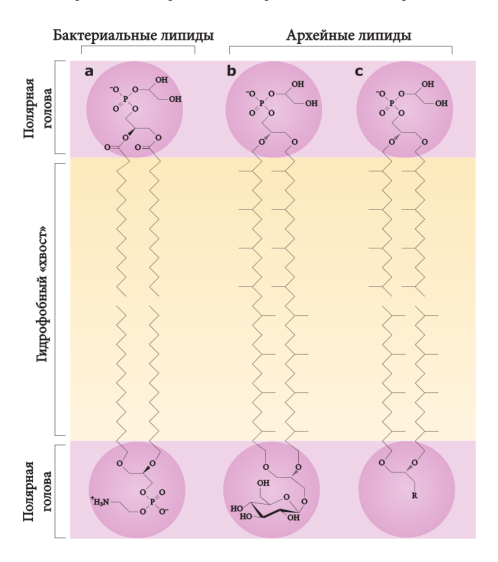


Рис. 2: Адаптировано из [7]. Строение бактериальных и архейных липидов: а) бактриальный липид; b) архейный биполярный липид; c) архейный монополярный липид.

#### 2.2.2 Моноолеин

Моноолеин (MO) — 1-моно [цис-9-октадеценоил]-рац-глицерол — представляет собой углеводородный остаток  $C_{18}$  с двойной связью между  $C_{9}$  и  $C_{10}$ , присоединенный к глицерину сложноэфирной связью (Рис. 3). Две оставшиеся гидроксильные гриппы глицерина составляют полярную часть и могут участвовать в формировании водородных связей. Таким образом, моноолеин — амфифильная молекула с гидрофильнолипофильным балансом (HLB) 3.8.

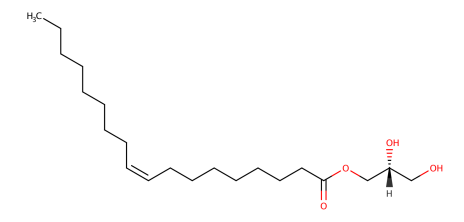


Рис. 3: Строение молекулы моноолеина

Развернутый обзор свойств и применения МО можно найти в [8].

Интерес к моноолеину неуклонно растет последние десятилетия, что отражено в постоянном росте количества научных публикаций и промышленных патентов. Это на первый взгляд может показаться стрвнным из-за простого строения МО, но объясняется амфифильными свойствами, благодаря которым МО способен формировать разнообразные жидкокристаллические структуры. Варьируя температуру и состав смеси, получают термотропные и лиотроаные фазы, соотвественно.

Как и большинство известных имфифильных молекул, в воде МО формирует одномерные, двумерные и трехмерные структуры, что отвечает ламеллярной, гексагональной и биконтинуальной кубическим фазам соответвенно. Другие фазы, как правило, формируются в присутсвие дополнительных компонентов и большей энергии (Рис. 4)

С учетом многообразия лиотропных фаз МО, крайне важно уметь заранее пред-

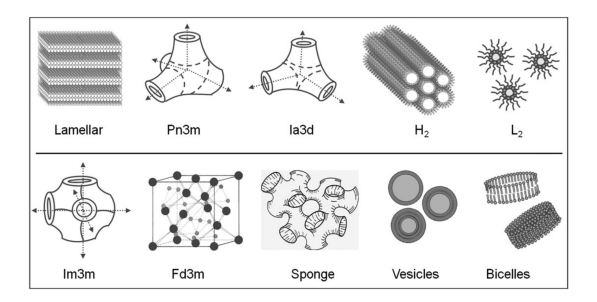


Рис. 4: Фазы, формируемые МО. В присутствии воды (верхний ряд): ламеллярная, биконтинуальные кубические фазы Рп3m и Ia3d, гексагональная H<sub>2</sub>, жидкая изотропная (инверсная мицеллярная) L<sub>2</sub>; дополнительные фазы, в в присутвие воды и других компонентов, например, (глико)липидов, детергентов, солей (нижний ряд): биконтинуальныя кубическая фаза Im3m, мицеллярная кубическая Fd3m, губчатая, везикулы, бицеллы.

сказывать, какая фаза будет сформирована при определенных условиях. Теоретически это возможно, так как система находится в той или иной фазе, исходя из принциав минимизации свободной энергии. Но огромное количество параметров, от которых завсисит свободная энергия, делает такое теоретическон предсказание крайне сложным даже для самых простых молекул. Это одна из причин, по которой фазовые диаграммы, отображающие состояние системы в зависимости от температуры, давления и дополнительных параметров, до сегодняшнего дня строятся экспериментально.

МО - один из самых широко исследованных лиридов с точки зрения фазового поведения, как теоретически, так и экспериментально. Одна из последних фазовых диаграмм МО представлена на (Рис. 5, [9] )

В настоящее время МО находит широкое применение в различных областях: от фармацевтики, пищевой и косметической промышленности и агрономии до кристаллизации белков. Причины такой «популярности» – детальная изученность фазового

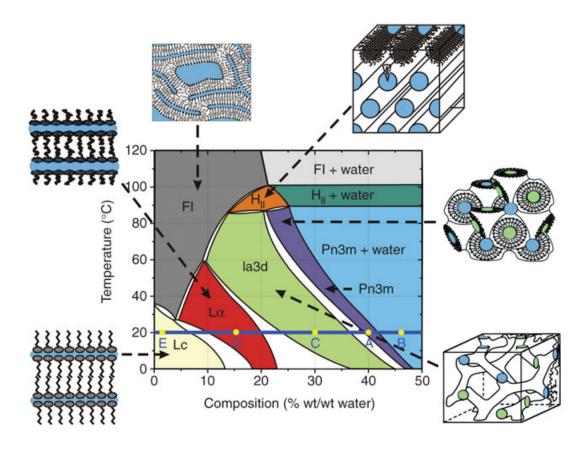


Рис. 5: Температурно-композицтонная фазовая диаграмма МО. Цветные участки в графическом представлении фаз отвечают воде.

поведения и химических свойств, а также биосовместимость. Главным образом, МО используется в виде димперсных наночастиц (кубосом и гексосои) для доставки лекарственных средств. Среди других применений - биосенсоры, эмульгаторы, усилители растворимости и т.д. Лиотропные фазы, включая биконтинуольную кубическую фазу, имеют множество приложений в биотехнологии, медицине, материаловедении и химических науках, а также индустрии.

#### 2.3 Взаимодействие мембранных белков и липидов

Большинство полученных структур мембранных белков не содержат липидного окружения, и в лучшем случае можно распознать только несколько самых близких молекул (или частей) липидов или детергентов. Однако, многие исследования свидетельствуют о том, что липиды играют активную роль в функциональных и структурных изменения в мембранных белках, поэтому важно понять как именно

белки взаимодействуют с бислоем. Среди взаимодействий, вызывающих особенный интерес, - случай, когда опреденные липидные молекулы специфично свызываются с определенными сайтами интегральных белков [10].

В настоящее время ключевую роль в изучении мембранных белков играет молекулярная динамика. Этот метод позволяет наблюдать за белком в его естественном окружении.

#### 2.4 Бактериородопсин

Бактетериородпсин (БР) – активируемый светом протонный насос – был впервые открыт как основной компонент так называемой пурпурной мембраны [11]. Благодаря своей распространенности и простоте очистки, БР может быть выработан в больших количесвах, что делает его модельным белком, широко применяемым для разработки методов в биофизике. Именно для БР методом электронной микроскопии было впервые получено разрешение 7 Å, в дальнейшем улучшенное до немногим более атомарного.

Несмотря на то что БР не стал первым мембранным белком, кристаллографическая структрура которого было опредена, эксперименты с ним дали толчок для развития многих нетрадиционных техник кристаллизации, в том числе кристаллизации в липидной кубической фазе и из везикул. БР использовался для разработки методик кристаллизации в мезофазе из нанодисков и амфиполей [12, 13]. БР исследовался методом атомной силовой микроскопии, при этом простая АСМ подвертила упаковку БР в пурпурных мембранах [14], а высокоскоростная показала движение БР в мембране и его гексагональную упаковку тримерами [15]. Наконец, БР и пурпурные мембраны широко изучаются *in silico*.

Подробный обзор структурных и функциональных исследований БР можно найти в [1,16]. 7- $\alpha$ -спиральная структура приведена на Рис. 6.

Механизм переноса протона состоит в следующем (Рис. 7). В основном состоянии протон локализован в соединяющем ретиналь с лизином шиффовом основании, к которому водородной связью присединена молекула воды Wat402. Wat402 скоординирована также аминокислотными остатками Asp85 и Asp212. При этом объем, где

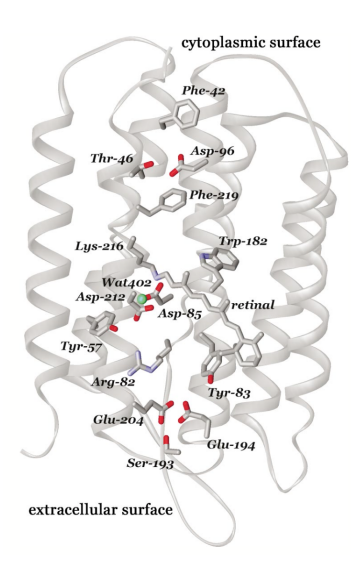


Рис. 6: Структура бактериоропсина, код PDB - 1C3W, [1]. Показана третичная структура, функциональный остатки, ретиналь и молекула воды *Wat402*.

находится Wat402 и еще две молекулы воды ограничен ретиналем с одной стороны и остатком Arg82 с другой. Поглощение фотона приводит к изомеризации ретиналя: он переходит из полностью-транс в 13-цис форму. В такой конформации протонированное состояние шиффова основания энергетически не выгодно, и остаток Asp85 становится акцептором протона.

Далее, протон должен быть перенесен к выходному участку из остатков Glu194 и Glu204, что в основном состоянии невозможно из-за Arg82. Поэтому в М-состоянии этот остаток отворачивается от шиффова основания и протон уходит на Glu194/204, замещая предущий протон, который уходит в раствор.

На следующем шаге ретиналь вновь протонируется от Asp96, входного участка, который в свою очередь должен получить новый протон из цитоплазмы (см. механизмы в [15,17,18])

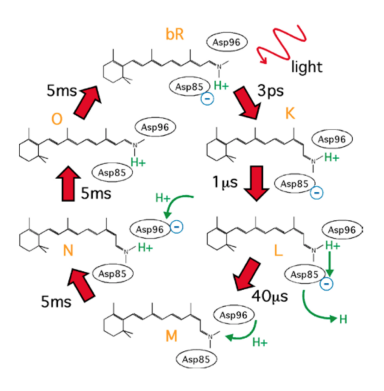


Рис. 7: Фотоцикл бактериоропсина.

Хотя общие принципы фотоцикла БР давно понятны, но детали механизмов переноса, в частности конформационные перестройки, еще только предстоит прояснить.

#### 3 Материалы и методы

#### 3.1 Молекулярная динамика

В основе метода молекулярной динамики лежит описание движения частиц с помощью классической механики. При этом взаимодействия всех атомов системы задаются эмпирически подобранной энергетической функцией, дифференцирование которой позволяет вычислить силы, действующие на все атомы системы. Численным интегрированием уравнений Ньютона получают временные траектории движения частиц, анализ которых позволяет расширить информацию о функионировании систем [19].

Для эффективного применения метода молекулярной динамики важно, чтобы взаимодействия между атомами учитывались максимально точно. В общем случае потенциальная энергия взаимодействующих атомов системы выглядит следующим образом:

$$V(r) = \sum_{bonds} k_b (b - b_0)^2 + \sum_{angles} k_\theta (\theta - \theta_0)^2$$

$$+ \sum_{dihedrals} k_\phi (1 + \cos(n\phi - \phi_0)) + \sum_{impropers} k_\psi (\psi - \psi_0)^2$$

$$+ \sum_{\substack{inon-bonded \\ pairs \ (i,j)}} 4\epsilon_{ij} \left[ \left( \frac{\sigma_{ij}}{r_{ij}} \right)^{12} - \left( \frac{\sigma_{ij}}{r_{ij}} \right)^6 \right] + \sum_{\substack{inon-bonded \\ pairs \ (i,j)}} \frac{q_i q_j}{\epsilon_d r_{ij}}$$

$$(2)$$

Потенциальная энергия от координат всех атомов r, расстояний между связанными атомами b и несвязанными атомами  $r_{ij}$ , плоских углов  $\theta$  и двугранных углов  $\phi$  и  $\psi$ .  $k_b, k_\theta, k_\phi, k_\psi$  — параметры, описывающие поведение ковалентносвязанных атомов,  $b_0, \theta_0, \phi_o, \psi_o$  — равновесные значения длины ковалентной связи b, плоских углов  $\theta$ , двугранных углов  $\phi$  и  $\psi$ , n — кратность. Последние два члена суммы отвечают за потенуциал Леннарда-Джонса и кулоновское взаимодейсвие, где  $\epsilon_{ij}$  — глубина потенциальной ямы,  $\sigma_{ij}$  — эффективный диаметр частицы,  $q_i$  и  $q_j$  — заряды на атомах и  $\epsilon_d$  - константа кулоновского потенциала. Выбор параметров основан на экспериментальных данных и квантовомеханических вычислениях.

В данный момент существует довольно большое многообразие силовых полей: СНАRMM [20], AMBER [21], GROMOS [22] и другие. Каждое из них создавалось для определенных целей и в рамках этих целей хорошо совпадает с экспериментом, при этом что набор параметров довольно сильно отличается. Важно, что всегла возможность вручную изменять параметры выбранного силового поля.

Помимо правдоподобности параметров силового поля, для молекулярной динамики критична длина траектории. В настоящий момент для моделирования мембранных систем доступны времена порядка  $\sim 1$  мкс.

#### 3.2 Начальные структуры

Для моделирования методом молекулярной динамики были подготовлены стартовые стурктуры: все структуры атомарные, включают мембранный белок, липиды, молекулы ионов и воды.

#### 3.2.1 Белок

В качестве модельного белка в работе используется бактериородопсин. Была выбрана структура с кодом PDB 1QHJ. При этом к остатку Lys216 был ковалентно присоединен ретиналь, новый остаток был переименован в Lyr216. В применяемом силовом поле CHARMM36 присутсвуют встроенные параметры для ретиналя, но как показали предварительные моделирования, они плохо отражают его поведение. Поэтому параметры были взяты и адаптированы для CHARMM36 из приложения к [23].

протонированные остатки

#### 3.2.2 Мембранные системы

Следующим шагом было построение полной мембранной системы. В качестве модельных липидов были выбраны 1-пальмитоил-2-олеоил-sn-глицеро-3-фосфатидилхолил (POPC) (Puc. 8), 1,2-дифитаноил-sn-глицеро-3-фосфатидилхолил (DPhPC) (Puc. 8) и моноолеин (Puc. 3). РОРС выступает в качестве модельного бактериального липида, DPhPC — архейного, а моноолеин — как один из самых распространенных детергентов. Для каждого из перечисленных липидов была построена отдельная мембранная

система.

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

Рис. 8: Строение молекулы РОРС.

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ H_{3}C \\ \\ CH_{3} \\ CH_{3} \\ \end{array}$$

Рис. 9: Строение молекулы DPhPC.

Для вставки бактериородопсина в мембрану использовался сервер CHARMM-GUI [24, 25]. Сервер позволяет выбрать липиды для бислоя из его базы, при этом POPC и DPhPC (под названием PHPC) в ней присутствует, а моноолеин нет. Поэтому для системы с бислоем из моноолеина белок был первоначально вставлен в 1,2-диолеоил-*sn*-глицеро-3-фосфатидилхолил (DOPC). З

#### 3.3 Параметры моделирования

#### 3.4 Анализ

Таблица 1: Рассчитанные траектории

Номер по порядку	Название	N	$I \cdot 10^{-26},$ BT/CM <sup>2</sup>	$E_0/E_S$	N
0.6	0.203	1.94(-5)	1.0	0.0262	2.36(-8)
0.8	0.234	5.57(-2)	1.5	0.0321	3.12(-3)
1.0	0.262	13.4	2.0	0.0371	3.85
1.5	0.321	7.57(4)	2.5	0.0414	5.20(2)
2.0	0.371	1.42(7)	3.0	0.0454	2.01(4)
2.5	0.414	5.29(8)	4.0	0.0524	3.59(6)
3.0	0.454	7.89(9)	5.0	0.0586	1.33(8)
4.0	0.524	3.70(11)	6.0	0.0642	1.95(9)
5.0	0.586	5.35(12)	7.0	0.0693	1.61(10)
6.0	0.642	4.05(13)	8.0	0.0741	8.94(10)
8.0	0.741	7.17(14)	9.0	0.0786	3.75(11)
10.0	0.829	5.33(15)	10.0	0.0829	1.28(12)

## 4 Результаты и обсуждение

#### Список литературы

- Lanyi J. K. Bacteriorhodopsin // Annual Review of Physiology. 2004. Vol. 66. —
   P. 665–668. 3, 11, 12
- [2] Stevens T. J., Arkin I. T. Do More Complex Organisms Have a Greater Proportion of Membrane Proteins in Their Genomes? // Proteins. — 2000. — Vol. 39, no. 4. — P. 417–420. 5
- [3] Landau E. M., Rosenbusch J. P. Lipidic cubic phases: a novel concept for the crystallization of membrane proteins // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. — 1996. — Vol. 93. — P. 14532—14535. 5
- [4] White S. H. Biophysical dissection of membrane proteins // Nature. -2009.- Vol. 459.-P. 344-346. 6
- [5] Overington J. P., B. Al-Lazikani, Hopkins A. L. How many drug targets are there? // Nat. Rev. Drug Discov. 2006. Vol. 5, no. 12. P. 993—996. 6
- [6] Patel G. B., Sprott. Archaeal Membrane Lipids // eLS. 2006. 6
- [7] Albers S.-V., Meyer B. H. The archaeal cell envelope // Nat. Rev. Microbiol. 2011.- June. Vol. 9.-P. 414-426. 6, 7
- [8] Monoolein: a magic lipid? / C. V. Kulkarni, W. Wachter, G. Iglesias-Salto et al. // Phys. Chem. Chem. Phys. -2011.-Vol. 13.-P. 3004-3021. 8
- [9] Room to move: crystallizing membrane proteins in swollen lipidic mesophases / V. Cherezov, J. Clogston, M. Z. Papiz, M. Caffrey // J. Mol. Biol. — 2006. — Vol. 357. — P. 1605–1618. 9
- [10] Laganowsky A., Reading E., Allison T. M. Membrane proteins bind lipids selectively to modulate their structure and function // Nature. -2014. Vol. 510. P. 172-175. 11
- [11] Oesterhelt D., Stoeckenius W. Rhodopsin-like Protein from the Purple Membrane of Halobacterium halobium // Nat. new Biol. 1971. Vol. 233. P. 149–152. 11

- [12] High-Resolution Structure of a Membrane Protein Transferred from Amphipol to a Lipidic Mesophase / V. Polovinkin, I. Gushchin, M. Sintsov, E. Round // J. Membrane Biol. — 2014. — Vol. 247, no. 9. — P. 997–1004. 11
- [13] Integral Membrane Proteins Can Be Crystallized Directly from Nanodiscs / M. Nikolaev, E. Roundb , I. Gushchin, V. Polovinkin // Cryst. Growth Des. — 2017. — Vol. 17, no. 3. — P. 945—948. 11
- [14] Butt H.-J., Wolff E. K., Gould S. A. C. Imaging cells with the atomic force microscope // J. Struct. Biol. -1990.- Vol. 105, no. 1-3. P. 54–61. 11
- [15] High-speed atomic force microscopy shows dynamic molecular processes in photoactivated bacteriorhodopsin / M. Shibata, H. Yamashita, Uchihashi, H. T., Kandori // Nat. Nanotechnol. -2010. Vol. 5. P. 208-212. 11, 13
- [16] Wickstranda C., Dodsa R., A.Royant. Bacteriorhodopsin: Would the real structural intermediates please stand up? // Biochim. Biophys. Acta. — 2015. — Vol. 1850, no. 3. — P. 536–553. 11
- [17] Grudinin S., Büldt G., Gordeliy V. Water Molecules and Hydrogen-Bonded Networks in Bacteriorhodopsin—Molecular Dynamics Simulations of the Ground State and the M-Intermediate // Biophys. J. — 2005. — Vol. 88, no. 5. — P. 3252–3261. 13
- [18] Wang T., Sessions A. O., Lunde C. S. Deprotonation of D96 in Bacteriorhodopsin Opens the Proton Uptake Pathway // Cell. 2014. Vol. 68. P. 1423—1429. 13
- [19] Leach A. R. Molecular Modelling: Principles and Applications. Pearson Education, 2001. 14
- [20] MAcKerell A. D., Dashfrd D., Bellbolt M. All-Atom Empirical Potential for Molecular Modeling and Dynamics Studies of Proteins // J. Phys. Chem. B. — 1998. — Vol. 102, no. 18. — P. 3386–3616. 14
- [21] The Amber biomolecular simulation programs / D. A. Case, T. E. Cheatham, T. Garden, H. Gohlke // J. Comput. Chem. 2005. Vol. 26, no. 16. P. 1668—1688. 14

- [22] The GROMOS Biomolecular Simulation Program Package / W. R. P. Scott, P. H. Hünenberger, I. G. Tironi, A. E. Mark // J. Phys. Chem. A. -1999.- Vol. 103, no. 19. P. 3396–3607. 14
- [23] Zhu S., Brown M. F., Feller S. E. Retinal Conformation Governs  $pK_a$  of Protonated Schiff Base in Rhodopsin Activation of Protonated Schiff Base in Rhodopsin Activation // J. Am. Chem. Soc. -2013. Vol. 135, no. 25. P. 9391–9398. 15
- [24] Jo S., aand V.G. Iyer T. Kim, Im W. CHARMM-GUI: A Web-based Graphical User Interface for CHARMM. // J. Comput. Chem. 2008. Vol. 29. P. 1859–1865. 16
- [25] CHARMM-GUI Membrane Builder Toward Realistic Biological Membrane Simulations. / E. L. Wu, X. Cheng, S. Jo et al. // J. Comput. Chem. — 2014. — Vol. 35. — P. 1997—2004. 16