Uniwersytet Warszawski Bioinformatyka i Biologia Systemów Projektowanie leków Semestr zimowy 2019/2020

Podobieństwa kompleksów białko-ligand w bazie PDBBind (CoreSet 2016)

Wstęp

CoreSet bazy PDBBind używany jest do kalibracji funkcji oceny, które to pozwalają oceniać jak silnie dana cząsteczka potrafi wiązać się z białkiem. Owe funkcje oceny pełnią więc bardzo ważną rolę przy odkrywaniu i projektowaniu nowych leków i każdy niewielki mankament w takiej funkcji, może powodować ogromne straty. W przypadku jeśli opierając się na ocenie z takiej funkcji, koncern farmaceutyczny zdecyduje się na zaawansowane badania danej cząsteczki, poświęcając czas i środki, gdzie w przypadku błędnej oceny, okazuje się potem, że dana cząsteczka słabo nadaje się jako inhibitor danego receptora.

Bardzo ważne jest więc aby owa baza kompleksów białko-ligand składała się możliwie z jak najbardziej unikalnych danych. Ponieważ jeśli składałaby się z danych bardzo do siebie podobnych, to błąd w ocenie takiego klastra kompleksów wpływałby znacząco na kalibrację funkcji oceny. W naszym więc interesie leży, aby w takiej bazie znajdować podobne cząsteczki i je usuwać.

Metodologia

Kroki wykonane w tym projekcie polegały na:

- 1. Pobranie bazy PDBBind CoreSet 2016
- 2. Wyekstrahowanie ligandów w formacie SMILES
- 3. Znalezienie najbardziej podobnych cząsteczek i klastrów
- 4. Zadokowanie podobnych ligandów w 'nie swoich' receptorach
- 5. Analiza wyników

Do problemu wyszukiwania podobieństw w takich zbiorach danych podszedłem na 3 różne sposoby, dając użytkownikowi narzędzia do tego, aby w wygodny dla siebie sposób mógł przeprowadzać takie analizy.

Pierwszą funkcjonalnością jest tworzenie wykresu na podstawie macierzy podobieństwa, który dzięki kolorom obrazuje podobieństwa cząsteczek w sposób "każdy z każdym". Możliwe jest tu ustalanie thresholdów, wyświetlając tylko najbardziej podobne cząsteczki.

Kolejną funkcjonalnością jest tworzenie grafu, a w zasadzie rysowanie jedynie jego wierzchołków, gdzie odległości między nimi odzwierciedlają ich podobieństwo - cząsteczki bardziej podobne będą miały swoje wierzchołki bliżej siebie. Pozwala to na szybką ocena ilości i wielkości klastrów podobnych ligandów, ale także sprawdzenie ich odległości w bazie danych dzięki kolorom, które tutaj odzwierciedlają ich kolejność w zbiorze - różnokolorowe zbiory będą wskazywały na klastrowanie cząsteczek pozornie do siebie nie podobnych, bo z różnych obszarów danych.

Kolejną funkcjonalnością jest sprawdzanie scaffoldów cząsteczek, na podstawie których możemy szacować ich podobieństwo. Owa metoda może sprawdzać się przy szacowaniu większych zbiorów danych, gdzie umożliwi od razu wychwycenie grup, w których mogą znajdować się klastry podobnych cząsteczek.

Ostatnią funkcjonalnością jest dokowanie cząsteczek podobnych do siebie w innych receptorach, czyli mając podobne cząsteczki 1, 2, 3, funkcjonalność umożliwia zbadanie jakie będą wyniki dokowania dla kompleksu cząsteczka-białko w ramach "każdy z każdym". Pozwoli to na sprawdzenie czy podobne cząsteczki mogą być takimi samymi, czy może nawet lepszymi inhibitorami niż oryginalne.

Program

Przede wszystkim zależało mi na możliwości ponownego wykorzystania tego narzędzia więc cały program tworzony był bez sztywnych założeń i ograniczeń co do danych. Do podstawowych funkcjonalności wymagana jest jedynie jakakolwiek baza danych smiles. Dodatkowo można uruchamiać każdą z funkcjonalności osobno.

Program jest bogato skomentowany, zarówno w postaci komentarzy w kodzie jak i plików README. Składa się on z 2 skryptów python'owych oraz 1 skryptu bash'owego.

Skrypt **redun.py** umożliwia skorzystanie z pierwszych trzech funkcjonalności (wykres podobieństwa, graf odległości skorelowanych z podobieństwem, scaffolding).

Skrypt **dock.sh** umożliwia dokowanie cząsteczek, których wzory pobierane są na podstawie indeksu z bazy cząsteczek w postaci smiles, a potem dokowanie ich w receptorach cząsteczek do nich podobnych.

Skrypt **scorun.py** umożliwia użycie funkcjonalności dokowania w szerszym kontekście, badając zależności "każdy z każdym" z listy przekazanych mu ligandów.

Kod źródłowy programu dostępny jest na platformie github, pod linkiem: https://github.com/moozeg/DD Redun

Problemy

Pierwszy problem napotkany przy pracowaniu na danej bazie znajdował się w kompleksie **4mme**, którego ligand po przerobieniu do formatu SMILES powodował błąd przy tworzeniu fingerprintu:

```
[23:42:54] Explicit valence for atom # 16 N, 4, is greater than permitted
[23:42:54] ERROR: Could not sanitize molecule on line 0
[23:42:54] ERROR: Explicit valence for atom # 16 N, 4, is greater than permitted
```

Po usunieciu danego ligandu, tworzenie fingerprintów wykonało się prawidłowo.

Kolejnym problemem napotkanym w danej bazie, były cząsteczki, z których nie można było wydobyć scaffoldów programem strip-it. Problem prawdopodobnie leży w samym programie, jednak z racji ograniczeń czasowych nie wgłębiałem się w jego kod źródłowy. Zamiast tego zdecydowałem, żeby mój program do tworzenia scaffoldów był przygotowany na takie sytuacje, wykrywał je i próbował naprawiać zadany zestaw danych. Udało się to i program potrafi wykrywać kiedy nie powiodło się scaffoldowanie zestawu cząsteczek i usuwać z niego cząsteczki, które powodują błędy tak długo, aż program strip-it zwróci kod poprawnego wykonania (ligandy powodujące błędy zapisuje do pliku z końcówką _wrong_ligands do późniejszego wglądu w razie potrzeby). Owe poprawki spowodowały wyrzucenie z zestawu do scaffoldowania (ale nie z oryginalnego zestawu branego pod uwagę przy tworzeniu wykresów) parunastu ligandów.

Analiza

OGÓLNA ANALIZA

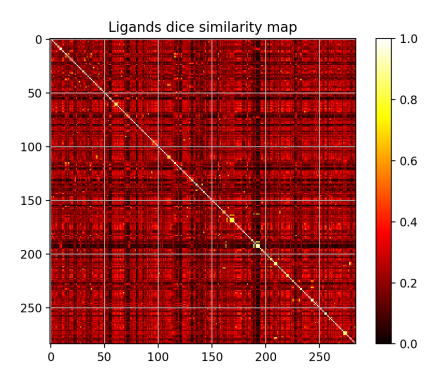
parametry:

dice similarity, threshold = 0.0

komenda:

./redun.py db.smi

Z wykresów bez thresholdu, zobaczyć można ogólne prawidłowości zbioru danych:



WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM KOLOREM, BEZ OBCIĘCIA

Na powyższym wykresie, gdzie podobieństwo wizualizowane jest kolorami, można zauważyć niewielkie klastry podobnych do siebie cząsteczek, zazwyczaj bardzo blisko siebie. Ogólnie im cząsteczki są od siebie dalej, tym ich podobieństwo jest mniejsze, choć zdarzają się wyjątki, np.:

1.0000 [68]: 2vkm c1ccccc1[C@@H](C)NC(=0)c1cc(cc(c1)C(=0)N[C@@H](Cc1cc… 0.7586 [236]: 4gid CC(C)CNC(=0)[C@H]([C@@H](C)0)[NH2+]C[C@H](Cc1cc…

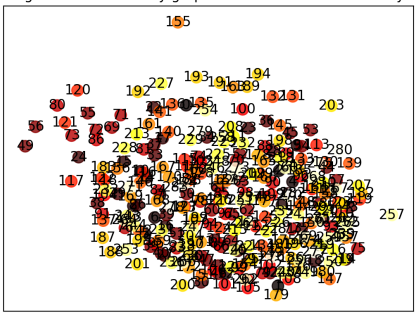
Gdzie widzimy już po wzorach SMILES, że są to cząsteczki mające podobne do siebie sekwencje, choć w zbiorze znajdujące się dość daleko od siebie.

Z ogólnych danych zauważyć można przede wszystkim, że istnieją niewielkie klastry cząsteczek praktycznie identycznych, zgrupowane bardzo blisko siebie.

Można także zauważyć, że jeden z największych klastrów (189, 191-194) choć są bardzo podobne do siebie, to w porównaniu do całej reszty bazy, są praktycznie oryginalne (czarne pasy świadczące o niskim podobieństwie ciągnące się wzdłuż i wszerz całej mapy), z wyjątkiem jednego ligandu - 163, który także należy do owego klastra, co wykażę w dalszej części raportu.

Stworzony został także graf, który próbuje dopasować odległości między wierzchołkami, tak aby odpowiadały ich podobieństwu. Z ogólnego grafu niestety niewiele można wywnioskować:

Ligands dice similarity graph where distance is similarity



WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM ODLEGŁOŚCIĄ POMIĘDZY WIERZCHOŁKAMI, BEZ OBCIĘCIA

Większość cząsteczek zagęszczona jest w środku, co świadczy o ich wspólnym podobieństwie do siebie. Możemy za to zauważyć pewne cząsteczki na obrzeżach wykresu, które świadczą o ich oryginalności względem całej reszty.

Jedną z grup takich cząsteczek jest właśnie poprzednio wspomniany klaster (163, 189, 191-194), który jest bardzo dobrze widoczny na obrzeżach wykresu, w jego górnej części. Można tutaj także zauważyć inne klastry, które cechuje niskie podobieństwo do całej reszty zbioru: (69, 71-73), (55-56), (164, 167-170) oraz jedną z bardzo ciekawych cząsteczek (155), na samej górze wykresu, którą cechuje praktycznie zerowe podobieństwo do większości cząsteczek i niewielkie do klastra cząsteczek wspomnianego wyżej (163, 189, 191-194).

1.0000	[155]:	3kwa [NH3+]CCC[NH2+]CCCC[NH2+]CCC[NH3+]
0.3544	[191]:	3ueu 0=C(0)CCCCCCCCC
0.3294	[192]:	3uev C(=0)(0)CCCCCCCCCCCCCC
0.3288	[189]:	3u9q C(=0)(CCCCCCCC)0
0.3077	[193]:	3uew C(=0)(0)CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC
0.2985	[163]:	3nq9 C(=0)(CCCCCCC)0
0.2887	[194]:	3uex C(=0)(0)CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC

Po spojrzeniu na wzoru smiles, można zauważyć powód ich podobieństwa. Są to cząsteczki posiadające długie łańcuchy węglowe, bez żadnych pierścieni, zaś różnice między (155) a klastrem polegają przede wszystkim na przetykaniu łańcucha azotem, do którego dołączone są wodory z jednej strony naładowane dodatnio.

REPREZENTACJA WZORU CZĄSTECZKI NR 155 = 3KWA

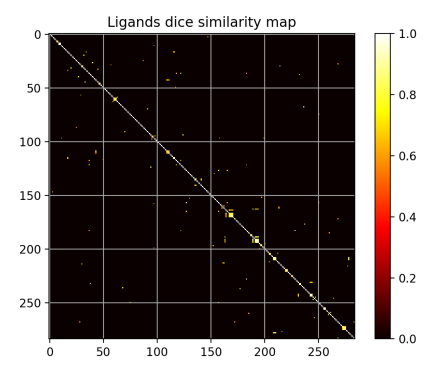
REPREZENTACJA WZORU CZĄSTECZKI NR 191 = 3UEU

ANALIZA Z OBCIĘCIEM

parametry: dice similarity, threshold = 0.6 komenda:

./redun.py db.smi -t 0.6

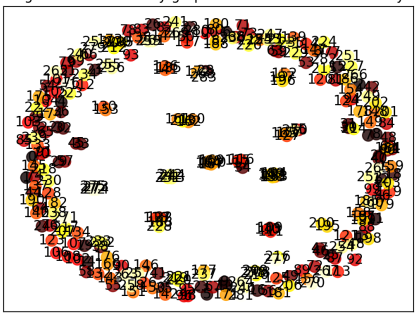
Przy obcięciu danych thresholdem na poziomie 0.6, widzimy wyraźnie, zauważone w ogólnej analizie klastry podobnych cząsteczek, ale widzimy również pojedyncze cząsteczki podobne do innych, leżące czasami wręcz po drugiej stronie wykresu (wcześniej wspomniane (68) i (236)):



WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM KOLOREM, Z OBCIĘCIEM T = 0.6

Więcej możemy teraz ujrzeć na drugim rodzaju wykresu, czyli grafie (bez krawędzi), gdzie odległości między wierzchołkami mają odzwierciedlenie w ich podobieństwie.

Ligands dice similarity graph where distance is similarity



WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM ODLEGŁOŚCIĄ POMIĘDZY WIERZCHOŁKAMI, Z OBCIĘCIEM T = 0.6

Można tutaj zauważyć pogrupowane wspólnie cząsteczki (oczywiście po przybliżeniu w interaktywnej wersji), które uwidaczniają nam istniejące klastry, które już wcześniej mogliśmy zauważyć:

(164, 167-170), (163, 189, 191-194)

Ale także mniej oczywiste, które zawierają w sobie cząsteczki znacznie od siebie oddalone w bazie (można wnioskować o klastrze po kolorze wierzchołków, ciemne kolory oznaczają cząsteczki z niskim indeksem, im jaśniejszy tym cząsteczka ma wyższy index):

(37, 118, 122, 183, 228), (75, 127, 157, 165, 250), (17, 34, 115-116), (75, 127, 157, 165, 250)

Już na tym etapie więc możemy wnioskować o istnieniu pewnych podobieństw pomiędzy ligandami w tej bazie. Po pierwsze istnieją klastry, leżących blisko siebie w bazie cząsteczek, które są do siebie bardzo podobne. Po drugie istnieją klastry łączące nawet daleko leżące w bazie cząsteczki, które zawierają dość znacząco podobne do siebie ligandy.

TANIMOTO

Przed przejściem do kolejnego etapu, warto spojrzeć na podobieństwa uzyskiwane metodą Tanimoto. Spójrzmy na wspomniany wcześniej największy klaster podobnych do siebie ligandów:

Tak jak można się spodziewać, bardzo duże podobieństwa są pomiędzy kolejnymi cząsteczkami:

(163) - (189): dice = 0.900, tanimoto = 1.0

```
(189) - (190): dice = 0.917, tanimoto = 1.0
(191) - (192): dice = 0.929, tanimoto = 1.0
(192) - (193): dice = 0.938, tanimoto = 1.0
(193) - (194): dice = 0.944, tanimoto = 1.0
```

Można zauważyć, że wraz z wydłużaniem łańcucha, kolejne cząsteczki są coraz bardziej do siebie podobne (ale tylko przy wskaźniku dice, Tanimoto pozostaje niezmienny), można więc podejrzewać, że ich właściwości fizykochemiczne będą bardziej podobne przy dłuższych łańcuchach, ponieważ ich względna różnica będzie mniejsza.

Zaś jeśli spojrzymy na podobieństwa obliczone metodą dice między (163) a resztą klastra, jego podobieństwa są wysokie do cząsteczek (189) i (191), ale im dłuższy łańcuch ma cząsteczka w klastrze, tym mniej podobna jest do tej o najkrótszym łańcuchu (163):

```
1.0000
        [163]:
                 3nq9 C(=0)(CCCCCCC)0
0.9000
        [189]:
                 3u9q C(=0)(CCCCCCCC)0
0.8182
                 3ueu 0=C(0)CCCCCCCCCC
        [191]:
0.7500
                 3uev C(=0)(0)CCCCCCCCCCCC
        [192]:
0.6923
        [193]:
                 3uew C(=0)(0)CCCCCCCCCCCCCC
0.6429
        [194]:
```

W porównaniu do metody oceny podobieństwa Tanimoto, metoda dice jest o wiele dokładniejsza. Przy metodzie Tanimoto, powyższe podobieństwa są po prostu jednością dla całego klastra:

```
1.0000
        [163]:
                 3nq9 C(=0)(CCCCCCC)0
1.0000
        [189]:
                 3u9q C(=0)(CCCCCCCC)0
1.0000
        [191]:
                 3ueu 0=C(0)CCCCCCCCCC
1.0000
        [192]:
                 3uev C(=0)(0)CCCCCCCCCCCC
1.0000
        [193]:
                 3uew C(=0)(0)CCCCCCCCCCCCCCC
1.0000
        [194]:
```

Ogólnie obie metody pokazują podobne klastry wspólnych cząsteczek, różnice są w wynikach, gdzie metoda Tanimoto często wspólne klastry klasyfikuje jako praktycznie identyczne cząsteczki. W poważnych badaniach proponowałbym użyć metody Tanimoto do identyfikacji grup cząsteczek mogących należeć do jednego klastra, zaś metody dice do wyszczególniania podobieństwa między cząsteczkami już w obrębie danego klastra.

ANALIZA Z OBCIĘCIEM

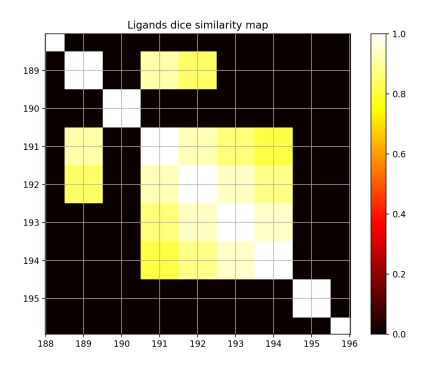
parametry:

dice similarity, threshold = 0.8

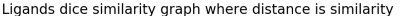
komenda:

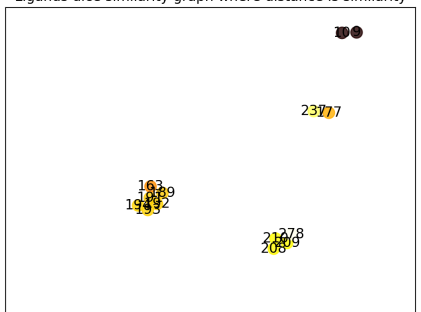
./redun.py db.smi -t 0.8

Przy takim obcięciu widać wyraźnie na obu wykresach klaster najbardziej podobnych do siebie cząsteczek czyli (163, 189, 191-194):



WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM KOLOREM, Z OBCIĘCIEM T = 0.8, KLASTER (163, 189, 191-194), BRAK NA WYKRESIE (163)



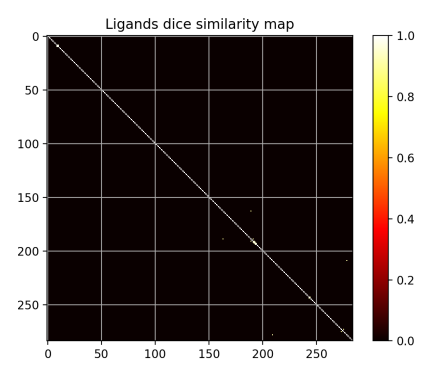


WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM ODLEGŁOŚCIĄ POMIĘDZY WIERZCHOŁKAMI, Z OBCIĘCIEM T=0.8, NIEKTÓRE KLASTRY

ANALIZA Z OBCIĘCIEM

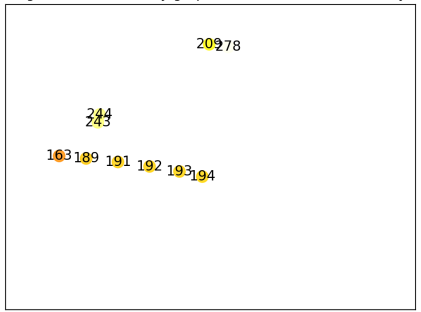
parametry:
 dice similarity, threshold = 0.9
komenda:
 ./redun.py db.smi -t 0.9

Po zidentyfikowaniu niektórych klastrów, można zająć się najbardziej podobnymi do siebie cząsteczkami. Ustawiając threshold na 0.9 zobaczyć możemy tylko najbardziej do siebie podobne ligandy:



WYKRES LIGANDÓW Z PODOBIEŃSTWEM OKREŚLONYM KOLOREM, Z OBCIĘCIEM T = 0.9

Ligands dice similarity graph where distance is similarity



Niewiele jest podobnych do siebie ligandów w takim stopniu. Widzimy przede wszystkim jeden znaczący klaster, który zauważyliśmy już w poprzednich analizach, w którym wyraźnie teraz widzimy kolejność podobieństwa w cząsteczkach, czyli:

(163, 189, 191-194)

oraz pojedyncze podobne do siebie cząsteczki:

(9, 10), (209, 278), (243, 244), (273, 275)

Na wykresie z odległościami możemy potwierdzić nasze spostrzeżenia, z wyjęciem par (9, 10) i (273, 275), które wręcz nachodzą na siebie, ale ze względu na bardzo niewielkie podobieństwo z cząsteczkami wewnątrz okręgu, wylądowały na jego obrzeżach.

Wybierzmy więc do dalszej analizy największy kompleks podobnych cząsteczek (163, 189, 191-194) i owe pary najbardziej podobnych cząsteczek.

DOKOWANIE

komenda:

./scorun.py db.smi [lista indeksów cząsteczek]

Zmapujmy indeksy cząsteczek na odpowiadające im nazwy i spróbujmy zadokować je w receptorach, cząsteczek, które są do nich podobne:

(163, 189, 191-194):

[163]: 3nq9 C(=0)(CCCCCCC)0 [189]: 3u9q C(=0)(CCCCCCCCC)0 [191]: 3ueu 0=C(0)CCCCCCCCCC

(9, 10):

[9]: 1h22 c1(=0)[nH]c2c(cc1)[C@H](CCC2)[NH2+]CCCCCCCCC[NH2+][C@@H]1c2c... [10]: 1h23 c1(=0)[nH]c2c(cc1)[C@@H]([NH2+]CCCCCCCCCCC[NH2+][C@@H]1c3c...

(209, 278):

[209]: 4agp c1(C#CCOc2cccc2)cc(c(c(C[N@@H+]2CC[C@@H]([NH+](CC)CC)CC2)c1)0)I [278]: 5a7b C#Cc1cc(cc(C[N@@H+]2CC[C@@H]([NH+](CC)CC)CC2)c10)C#CCOc1ccccc1

(243, 244):

[243]: 4ivc C[C@@H](0)c1n(c2c(n1)cnc1c2cc[nH]1)[C@H]1CC[C@@H](CC1)CC#N [244]: 4ivd C[C@@H](0)c1n(c2c(n1)cnc1c2cc[nH]1)[C@H]1CC[C@@H](CC1)CCC#N

(273, 275):

[273]: 4w9h CC(=0)N[C@@H](C(C)(C)C)C(=0)N1C[C@H](0)C[C@H]1C(=0)NCc1ccc(cc1)... [275]: 4w9l CC(=0)N[C@@H](C(C)(C)C)C(=0)N[C@@H](C(C)(C)C)C(=0)N1C[C@H]...

Dokowanie przeprowadzone zostało przy użyciu autorskiego skryptu wykorzystującego openbabel (konwersja formatów, generowanie struktury 3D z formatu SMILES), autodock vina (dokowanie ligandu do białka), oraz oddt (rescorowanie wyników funkcjami rfscore/nnscore).

W grupie par podobnych ligandów udało się osiągnąć następujące wyniki (format < ligand> -> < receptor>):

(9, 10):

9->9	1h22->1h22	0.49652499
9->10	1h22->1h23	0.50166263
10->9	1h23->1h22	0.49828540
10->10	1h23->1h23	0.50335472

(209, 278):

209->209	4agp->4agp	0.48288297
209->278	4agp->5a7b	0.48822460
278- >209	5a7b->4agp	0.50915006
278->278	5a7b->5a7b	0.51859682

(243, 244):

```
243->244 4ivc->4ivd 0.49030261
244->243 4ivd->4ivc 0.50880567
244->244 4ivd->4ivd 0.50014122
```

(273, 275):

273->273	4w9h->4w9h	0.51658572
273->275	4w9h->4w9l	0.48643935
275->273	4w9l->4w9h	0.49846725
275->275	4w9l->4w9l	0.49732780

Jak widać po powyższych wynikach, w prawie każdej z powyższych sytuacji, jeden z ligandów miał trochę lepsze dopasowanie do centrum aktywnego białka, niż jego oryginalny inhibitor.

We wszystkich jednak przypadkach dokowanie cząsteczki podobnej przynosiło bardzo podobne rezultaty, można wnioskować zatem, że pomimo różnic w budowie kompleksy takie są niemal identyczne pod względem produkowania danych, co może powodować problemy przy kalibracji funkcji scorujących.

Ostatním krokiem będzie sprawdzenie wyników z wielokrotnie wspominanego klastra:

(163, 189, 191-194):

163->163	3nq9->3nq9	0.14279352
163->189	3nq9->3u9q	0.14303518
163->191	3nq9->3ueu	0.14771861
163->192	3nq9->3uev	0.14575851
163->193	3nq9->3uew	0.14603829
163->194	3nq9->3uex	0.14828440
189->163	3u9q->3nq9	0.13940462
189->189	3u9q->3u9q	0.15752566
189->191	3u9q->3ueu	0.15497623
189->192	3u9q->3uev	0.15480588
189->193	3u9q->3uew	0.15481629
189->194	3u9q->3uex	0.15729330
191->163	3ueu->3nq9	0.15568048
191->189	3ueu->3u9q	0.16342999
191->191	3ueu->3ueu	0.16792491
191->192	3ueu->3uev	0.16254267
191->193	3ueu->3uew	0.16307627
191->194	3ueu->3uex	0.17027109
192->163	3uev->3nq9	0.16471550
192->189	3uev->3u9q	0.16964649
192->191	3uev->3ueu	0. 17826587
192->192	3uev->3uev	0. 17239398
192->193	3uev->3uew	0.16652845
192->194	3uev->3uex	0.17797050
193->163	3uew->3nq9	0.16876310
193->189	3uew->3u9q	0.17477796
193->191	3uew->3ueu	0. 18363857
193->192	3uew->3uev	0.18028141
193->193	3uew->3uew	0. 17834174
193->194	3uew->3uex	0.18488454
194->163	3uex->3nq9	0.16606191
194->189	3uex->3u9q	0.18455194
194->191	3uex->3ueu	0.19043788
194->192	3uex->3uev	0.18616585
194->193	3uex->3uew	0.17942759

W przypadku klastra podobnych cząsteczek widzimy wręcz identyczne wyniki dokowania dla każdej cząsteczki z osobna. Cząsteczki o krótszych łańcuchach miały praktycznie ten sam wynik dla każdego receptora z danego klastra.

Widzimy jednak trend, który pokazuje, że cząsteczki o dłuższych łańcuchach mają lepsze dopasowanie od tych o krótszych łańcuchach. Nie powinno to dziwić, ponieważ jak już wcześniej wyjaśniliśmy, cząsteczki te w zasadzie niczym się nie różnią oprócz długości łańcucha i krótszy ligand zmieści się cały do wnęki centra aktywnego, tworząc odpowiednie wiązania, ale nie wypełni go tak jak dłuższy ligand. Co zaś tyczy się płytszych centrów aktywnych (tam gdzie ligandy mają krótsze łańcuchy) dłuższa cząsteczka może utworzyć także wiązania z wgłębieniami na powierzchni białka, co bardziej ją ustabilizuje i da lepszy wynik.

Podsumowanie

Pomimo bycia CoreSet'em, baza PDBind kompleksów ligand-białko zawiera niewielkie klastry z podobnymi ligandami, które w obrębie klastrów otrzymują wręcz identyczne wyniki.

Ligandy z niektórych kompleksów potrafią być lepszymi inhibitorami, niż oryginalne cząsteczki z zestawu. Zaś wszystkie cząsteczki podobne na poziomie 0.9 dice similarity, były praktycznie identyczne pod względem łączenia się z centrum aktywnym receptora.

Takie dane mogą wprowadzać pewne błędy w kalibracji funkcji scorujących, jednakże klastrów podobnych do siebie w stopniu bardzo znacznym jest niewiele, a zazwyczaj są to też cząsteczki niepodobne do żadnych innych. Istnieje także niewiele par cząsteczek do siebie bardzo podobnych.

W zbiorze istnieją także odwrotne skrajności, czyli cząsteczki z bardzo niskim podobieństwem do wszystkich innych.

W poszukiwaniu podobieństw warto byłoby również przyjrzeć się samym receptorom, ich sekwencjom aminokwasowym i konformacjom w przestrzeni, na co niestety zabrakło mi już czasu.