?Что-то про α -спирали?

$Я. ?. Орлов^1$ и $H. K. Победин^1$

 $^1\Phi$ изтех-школа физики и исследований им. Ландау. Московский физико-технический институт (национальный исследовательский университет) Получено: 13 мая 2024 г.

Keywords and phrases: α -спираль, ?

1. Введение

?какой-то текст про цели задачи туда сюда?

2. Теоретические сведения

2.1. Понятие о структуре белков

Белки — это и молекулярные машины, и строительные блоки, и оружие живой клетки. Важнейшая и почти монопольная функция белков - ферментативный катализ химических превращений в клетке и вокруг нее.

При всем разнообразии, работа белков всегда базируется на высоко специфическом — как у ключа с замком (точнее: как у гибкого ключа с гибким замком) - взаимодействии белка с обрабатываемой им молекулой. Для этого взаимодействия необходима достаточно «твердая» (во всяком случае, у «работающего белка) пространственная структура. Поэтому биологическая функция белков (как и других важнейших для жизни макромолекул — ДНК и РНК) тесно связана с определенностью их трехмерных структур. Не только разрушение - даже небольшие изменения этих структур часто ведут к утере или резкому изменению активности белков. Знание молекулярной трехмерной структуры белка необходимо для понимания функционирования белковой молекулы.

Нековалентные взаимодействия, поддерживающие пространственное строение белка, значительно слабее химических связей, фиксирующих последовательность мономеров



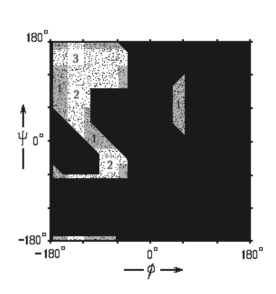
Рис. 1. α -спираль и β -структура

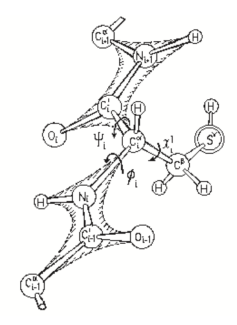
— аминокислот в белковой цепи. Эта последовательность — она называется «первичной структурой белка» (рис. 1) — создается в ходе матричного биохимического синтеза согласно «инструкции», записанной в гене.

Архитектуры белков сложны и разнообразны — в противоположность универсальности двойной спирали ДНК. Однако и в белках прослеживается набор «стандартных» структур. В своей работе мы будем исследовать α -спирали, которые часто изображаются спиральными лентами или цилиндрами (рис. 1)

2.2. Карты Рамачандрана

Аминокислоты связанны между собой пептидными связями С' и N атомов





На рисунке 2 справа изображен полипептид: главная цепь и боковая группа (Ser) на ней. Пептидные группы заштрихованы. Показаны углы внутреннего вращения в главной (ϕ, ψ, ω) и боковой (χ^1) цепях. Индексы i-1, i, i+1 показывают последовательность аминокислотных остатков в цепи. Стрелки указывают направление вращения ближней к нам части цепи относительно более отдаленной ее части, ведущее к росту угла поворота.

Слева изображена его карта Рамачандрана - изображенные в координатах (ϕ, ψ) запрещенные и разрешенные конформации (то есть положения при повороте на на углы ϕ и ψ) остатка.

Рис. 3-5. Карта запрещенных (\blacksquare) и разрешенных (\square , I - точки на белом фоне, II - точки на сером фоне) конформаций крупных остатков при вращении по углам ϕ , ψ в белковой цепи. В области \square разрешены все три ротамера C^{γ} атома по χ^1 , в области II - 2 ротамера, в области I - 1 ротамер.

2.3. Свойства аминокислотных остатков

Список 20 «стандартных», т. е. кодируемых ДНК-аминокислотных остатков дан в таблице ниже, там же дан их молекулярный вес и встречаемость в белках. Структуры этих аминокислотных остатков представлены на рис. 2. Попробуем понять основные закономерности этой

А.к.	Наличие		Число	Диполь/заряд	рK	Яркая тенденция быть:								
	NH	C^{β}	γ			до-	до-В спирали			за-	В	В	В	
ост.			б.гр.			$\alpha_{ m N}$	$\alpha_{ m N}$	α	α_{C}	α_{C}	β	петлях	ядре	
Gly	+	-									-	+		
Ala	+	+						+				-		
Pro	-	+	1				+	-		-	-	+		
Glu	+	+	1	$COOH \Rightarrow \mathbf{CO}_2^-$	4,3	+	+		-	-	-		-	
Asp	+	+	1	$COOH \Rightarrow \mathbf{CO}_2^-$	3,9	+	+		-	-	-	+	_	
Gln	+	+	1	$OCNH_2$									_	
Asn	+	+	1	OCNH_2^2		+		-		+	-	+	_	
Ser	+	+	1	ОН		+						+	_	
His	+	+	1	\mathbf{NH} ; и $\mathbf{N} \Rightarrow \mathbf{NH}^+$	6,5		-		+	+				
Lys	+	+	1	$\mathrm{NH}_2 \Rightarrow \mathbf{NH}_3^+$	10,5	-	-		+	+	-		-	
Arg	+	+	1	$\mathbf{HNC}(\mathbf{NH}_2)_2^3+$	12,5	-	-		+	+	-	+	-	
Thr	+	+	2	ОН		+					+			
Ile	+	+	2								+	-	+	
Val	+	+	2								+	-	+	
Leu	+	+	1					+			+	-		
Met	+	+	1					+			+	-	+	
Phe	+	+	1								+	-	+	
Tyr	+	+	1	$OH \Rightarrow O^-$	10,1			-			+			
Cys	+	+	1	$\mathbf{SH}\Rightarrow\mathbf{S}^{-}$	9,2			-			+		+	
Trp	+	+	1	NH							+		+	

таблицы, исходя из того, что мы уже изучили. При этом мы будем использовать следующую логику: так как белок в целом стабилен, он должен в основном состоять из стабильных элементов, т.е. именно они должны наблюдаться в его структуре чаще всего, а нестабильные должны наблюдаться редко.

Почему пролин не любит вторичной структуры? Потому, что у него нет зывать водородные связи, а именно на них и держится вторичная структура. Почему он, тем не менее, любит N-конец спирали? Потому, что здесь, в водородные связи, и здесь пролину нечего терять... С другой стороны, угол φ в пролине фиксирован его кольцом примерно при -60° , т. е. его конформация уже почти «готова» для α -спирали (рис. 10-2а).

Почему глицин не любит вторичной структуры и предпочитает нерегулярные участки («клубок»)? Потому, что для него допустима очень широкая область углов ($\varphi\psi$) на карте Рамачандрана (рис. 10-26), ему легко принимать самые разнообразные конформации, лежащие вне вторичной структуры.

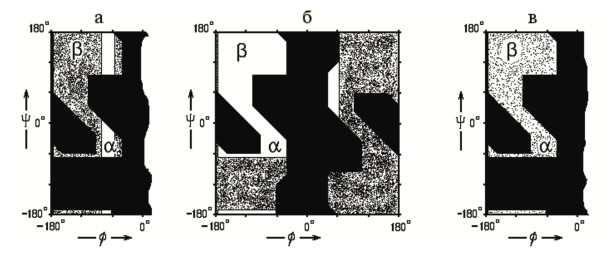


Рис. 2. Запрещенные и разрешенные конформации различных аминокислотных остатков и - на их фоне-конформации α - и β -структуры. (а) Разрешенные для пролина конформации (\square) на фоне конформаций, разрешенных для аланина (I - точки на белом фоне); \blacksquare - конформации, запрещенные для них обоих. (б) Разрешенные конформации аланина (\square) на фоне конформаций I, разрешенных лишь для глицина; \blacksquare — области, запрещенные для всех остатков. (в) Карта запрещенных (\blacksquare) и разрешенных (\square , I) конформации боковой группы по углу χ^1 , в области I часть углов χ^1 запрещена

Наоборот, аланин - с более узкой, но включающей и α —, и β -конформацию разрешенной областью на карте Рамачандрана (рис. 10-2б) - предпочитает нерегулярным конформациям α -спираль (и отчасти β -структуру).

Остальные гидрофобные остатки (т.е. остатки без зарядов и диполей в боковой цепи) предпочитают, как правило, β -структуру. Почему? Потому, что их крупные γ -атомы могут там располагаться более свободно (рис. 10-2в). Особенно это важно для боковых групп с двумя крупными γ -атомами.

А вот аминокислоты с полярными группами в боковых цепях предпочитают поверхностные нерегулярные участки («клубок»), где эти полярные группы могут завязать водородные связи как с полипептидной цепью, так и с водой. Особенно заметна эта тенденция для наиболее полярных, заряженных при «нормальном» рН7 остатков, и для самых коротких (см. рис. 10-

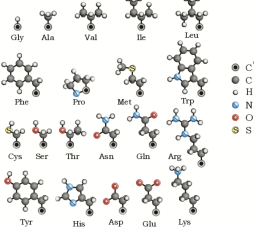


Рис. 3.

1) полярных боковых цепей, с наиболее приближенными к главной цепи полярными группами. Кстати, по той же причине, поскольку у них там есть возможность завязать дополнительную водородную связь, короткие полярные боковые группы любят места у обоих концов спирали.

Некое исключение среди аминокислот с диполями в боковой цепи составляют триптофан и тирозин, имеющие маленький диполь на фоне большой гидрофобной части, и цистеин, у которого (т.е. у SH-группы которого) водородные связи совсем слабые. Они ведут себя, в общем, так же, как гидрофобные остатки.

Мы видим также, что отрицательно заряженные боковые группы предпочитают N-конец спирали (точнее: N-концевой виток и один-два остатка перед ним) и не любят С-концевой виток (и пару остатков за ним), а положительно заряженные - предпочитают С-конец спирали и не любят ее N—онец. Почему? Потому, что на N-конце из спирали торчат NH-группы и на нем образуется заметный положительный заряд, и «минусы» боковых цепей притягиваются к нему, а «плюсы» отталкиваются от него. А С-конец спирали заряжен, наоборот, отрицательно, и там эффект противоположен: около С-конца любят собираться «плюсы» боковых цепей, а «минусы» его избегают.

Что касается расположения остатков внутри белка или на его поверхности, здесь общая тенденция заключается в том, что полярные (гидрофильные) боковые группы находятся снаружи, где они могут контактировать с полярной же водой («подобное растворяется в подобном»!). Отрываться от воды полярным группам плохо - теряются водородные связи. Особенно плохо отрываться заряженным группам: переход из среды с высокой диэлектрической проницаемостью (из воды) в среду с низкой (ядро белка) ведет к большому повышению свободной энергии. И действительно, ионизированных групп внутри белка практически нет (а почти все исключения связаны либо с координационными связями с ионом металла, либо с активными центрами, ради которых, собственно, белок и создан...).

Наоборот, большинство гидрофобных боковых групп находятся внутри белка - они-то и создают здесь гидрофобное ядро (опять: «подобное растворяется в подобном»!). Мы уже говорили, что гидрофобность группы тем больше, чем больше ее неполярная поверхность: именно ее нужно упрятать от воды. Для чисто неполярных групп гидрофобный эффект прямо пропорционален их поверхности, а для групп с полярными вкраплениями - их поверхности за вычетом поверхности этих вкраплений.

Слипание гидрофобных групп - главная движущая сила образования белковой глобулы. Главная, но не единственная - еще есть образование водородных связей во вторичной структуре (о чем мы уже говорили) и образование плотной, квазикристаллической упаковки внутри белка (о чем мы еще поговорим в свое время).

Для создания гидрофобного ядра белковой цепью она должна входить в него с уже насыщенными водородными связями - ведь иначе ее полярным пептидным группам от воды придется оторваться, а разрыв водородной связи дорог. Поэтому в гидрофобное ядро вовлекается цепь, уже образовавшая (или образующая при этом) вторичную структуру и тем самым насытившая водородные связи пептидных групп в главной цепи. Однако при этом в ядро должны увлекаться только гидрофобные остатки вторичной структуры, а входящие в нее полярные остатки должны остаться вне ядра, потому и на α -спиралях, и на β -структурных участках выделяются гидрофобные и гидрофильные поверхности; для их создания необходимо определенное чередование соответствующих групп в белковой цепи.

Все закономерности, о которых мы сейчас говорили, используются как для конструирования искусственных белков, так и для предсказания - по аминокислотным последовательностям - вторичной структуры белков, а также для предсказаний тех участков их цепи, что глубоко погружены в белок, или, наоборот, тех участков, что лежат на поверхности белка.

2.4. Стабильность α -спирали

Первая водородная связь в α -спирали $(CO)_0 - (HN)_4$ фиксирует конформации трех остатков - 1, 2, 3; следующая водородная связь $(CO)_1 - (HN)_5$ дополнительно фиксирует конформацию только одного остатка - остатка 4; связь $(CO)_2 - (HN)_6$ дополнительно фиксирует остаток 5, и т. д.

Значит, если в спирали фиксировано n остатков, то их фиксирует n-2 водородные связи. Рассмотрим свободную энергию образования такой спирали из клубка в водном окружении («клубок» - это полимер без фиксированной структуры и без взаимодействия дальних по цепи звеньев). Эту свободную энергию можно записать как

$$\Delta F_{\alpha} = F_{\alpha} - F_{\text{KJV6.}} = (n-2)f_{\text{H}} - nTS_{\alpha} = -2f_{\text{H}} + n\left(f_{\text{H}} - TS_{\alpha}\right). \tag{1}$$

Здесь $f_{\rm H}$ - свободная энергия образования водородной связи и сопутствующих ей взаимодействий в α -спирали (вы помните, что $f_{\rm H}-$ не просто энергия, как было бы в вакууме: в нее входит и энергия, и энтропия перестроек водородных связей в водном окружении), а S_{α} - потеря энтропии при фиксации одного остатка в спирали.

Вы видите, что в ΔF_{α} есть два члена. Один ($-2f_{
m H}$) не зависит от длины спирали; величина

$$f_{\text{init}} = -2f_{\text{H}} \tag{2}$$

традиционно называется свободной энергией инициации спирали (на самом деле, $f_{\rm init}$ суммарная свободная энергия обеих границ спирали с клубком; она учитывает и инициацию, и терминацию спирали). Другой член, $n(f_{\rm H}-TS_{\alpha})$, прямо пропорционален длине спирали; величина

$$f_{\rm el} = (f_{\rm H} - TS_{\alpha}) \tag{3}$$

называется свободной энергией элонгации спирали на один остаток. В общем виде

$$\Delta F_{\alpha} = f_{\text{init}} + n f_{\text{el}} \,. \tag{4}$$

При этом отношение вероятности чисто спирального состояния цепи из n остатков к ее же чисто клубковому (и начисто лишенному спиральных примесей) состоянию, равно

$$\exp\left(-\Delta F_{\alpha}/kT\right) = \exp\left(-f_{\text{init}}/kT\right) \left[\exp\left(-f_{\text{el}}/kT\right)\right]^{n} = \sigma s^{n}.$$
 (5)

Здесь используются общепринятые обозначения:

- фактор элонгации спирали: $s = \exp(-f_{\rm el}/kT);$
- фактор инициации спирали: $\sigma = \exp{(-f_{\rm init} / kT)}$.

Ясно, что $\sigma << 1$, так как $\sigma = \exp\left(-f_{\rm init}/kT\right) = \exp\left(+2f_{\rm H}/kT\right)$; а свободная энергия водородной связи - большая отрицательная величина, порядка нескольких kT.

Величина $\exp\left(-\Delta F_{\alpha}/kT\right) = \sigma s^{n}$ — это просто константа равновесия n звеньев.

Выясним вопрос о том, как образуется спираль при изменении условий среды (температуры, растворителя и т. д.) - фазовым переходом или постепенно? Поначалу кажется, что такая отличная от клубка структура, как спираль, должна «вымораживаться» из него путем фазового перехода — как лед из воды... Однако на этот счет есть теорема Ландау, которая гласит, что в системе, где обе фазы одномерны, — фазовый переход первого рода невозможен.

"Одномерность" означает, что свободная энергия (или по сути размер границы раздела) не зависит размера кусков фаз. Соответственно в трехмерной системе сосуществование двух разных фаз энергетически не выгодно, а в одномерной выгодно. Поэтому в одномерной системе фазы перемешиваются.

Найдем характерную длину n_0 спирального участка в середине перехода спираль-клубок

Рассмотрим цепь из N звеньев при температуре «середины перехода», где спираль и клубок имеют равную свободную энергию, т. е. $f_{\rm el}=0$. При этом свободная энергия элонгации спирали (а равно и клубка) - ноль, ее инициации - $f_{\rm init}$, а число возможных положений спирали в цепи из N звеньев - порядка $N^2/2$ (она может начинаться и кончаться в любом месте при единственном условии, что ее длина - не менее трех остатков); и ни расположение спирали в цепи, ни ее длина (при $f_{\rm el}=0$) не влияют на ее свободную энергию. Для получения качественной оценки пренебрежем мелочами (цифрами) по сравнению с главным (буквами). Итак: размещений спирали - порядка N^2 , т. е. их энтропия - $k \cdot 2 \ln(N)$, а полная свободная энергия внедрения куска новой фазы (спирали с флуктуирующими концами) в цепь длины N - примерно $f_{\rm init}-2kT\ln(N)$. Если она, эта свободная энергия, больше нуля - новая фаза не внедрится; если она меньше нуля - новая фаза может внедриться, и даже неоднократно. Значит, смешение клубковой и спиральной фаз начинается в кусках длины $N \sim n_0$, а величина n_0 получается из уравнения $f_{\rm init}-2kT\ln(n_0)=0$. Итак: характерная длина кусков спирали и клубка в середине перехода

$$n_0 = \exp\left(+f_{\text{init}}/2kT\right) = \sigma^{-1/2}$$
 (6)

Наконец, зная n_0 , можно вычислить $f_{\rm init}$ и σ . Для большинства аминокислот $n_0 \approx 30, f_{\rm init} \approx 4$ ккал/моль, и $\sigma \approx 0,001$.

Теперь мы можем найти свободную энергию образования водородной связи (вкупе со всеми сопутствующими образованию H-связи в α -спирали взаимодействиями): согласно (2), $f_{\rm H}=-f_{\rm init}/2\approx -2$ ккал/моль. Можно найти и конформационную энтропию, теряемую при фиксации одного звена в α -спирали: согласно формуле (3), при $f_{\rm el}=0, TS_{\alpha}=f_{\rm H}\approx -2$ ккал/моль.

Оба параметра стабильности спирали - и $f_{\rm el}^{\alpha}$, и $f_{\rm init}$ - зависят от температуры, но понастоящему сильно влияет на стабильность спирали именно отклонение величины $f_{\rm el}$ от 0. Дело в том, что в спирали, состоящей из $\sim n_0$ звеньев, это отклонение умножается на большое число n_0 и уже в таком виде входит в свободную энергию спирали. Когда величина $f_{\rm el}\,n_0/kT$ составляет порядка +1 (более точная оценка: $f_{\rm el}n_0/kT=+2$), спиральность практически исчезает, а когда $f_{\rm el}n_0/kT=-2$ — практически исчезает клубок.

Стабильность α -спирали обычно падает с ростом температуры и с добавлением полярных денатурантов и растет с добавлением слабополярных растворителей.

Для измерения влияния отдельных аминокислотных остатков на стабильность спиралей сейчас чаще всего используются короткие (длиной $\sim n_0$ или менее) полипептиды. В них может образоваться только одна спираль, и оценить влияние каждой аминокислотной замены на спиральность здесь наиболее просто.

Список литературы

1. Финкельштейн А. В., Птицын О. Б. Физика белка: (Addison-Wesley, London, 1984).