

WW Modeling

Files for MD Simulations

MCPB.py

AMBER Force Fields

Organometallic

Compounds

compound example), indicating the program's ability to build reliable force fields for different metal ion containing complexes. The original

version was released with AmberTools15. It is provided via the GNU General Public License v3.0 (GNU GPL v3) agreement and is free to

software packages thereby enabling the modeling of metal ion centers. It offers an entry into simulating metal ions in a number of situations

download and distribute. MCPB.py provides a bridge between quantum mechanical calculations and molecular dynamics simulation

by providing an efficient way for researchers to handle the vagaries and difficulties associated with metal ion modeling.

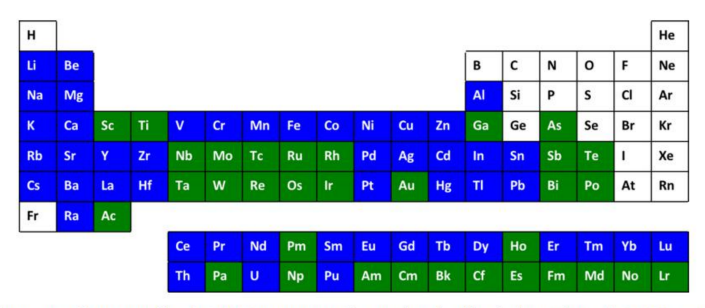


Figure 3. Metal ions currently supported by the MCPB.py program. The metals with a blue background use the VDW parameters from Li et al., 6,39,40 whereas the metals with a green background use the VDW parameters adapted from UFF. 41

Software yang dibutuhkan

- 1) AmberTools versi 2022
- 2) Anaconda
- 3) Gromacs 2022.2

- 1. Proses Ekstraksi File Hasil Simulasi
 - a. Ketikkan perintah di terminal:

gmx trjconv -s md.tpr -f md.xtc -o md_center.xtc -center -pbc mol -ur compact

- b. Selanjutnya tekan angka "1" untuk memilih "protein" sebagai center dan
- C. tekan angka "0" untuk memilih "system" sebagai output
- d. Untuk melakukan ekstraksi file berdasarkan tiap ns (nanosecond). Contoh untuk mengekstrak frame pertama (t = 1 ns) dari lintasan gunakan trjconv -dump dengan lintasan terbaru seperti dibawah ini:

gmx trjconv -s md.tpr -f md_center.xtc -o start1ns.pdb -dump 1000

Selanjutnya tekan angka nol

0

e. Untuk visualisasi yang lebih halus, dapat dilakukan pemasangan parameter rotasi dan translasi. Jalankan perintah ini di terminal:

gmx trjconv -s md.tpr -f md.xtc -o md.xtc -fit rot+trans

pilih "Backbone"

4

Selanjutnya pilih "System"

(

Analisis Hasil RMSD

a. Penyiapan file trajectory untuk analisis:

gmx trjconv -s md.tpr -f md.xtc -o analisis.xtc -pbc mol -ur compact

b. Pilih "System" dengan cara ketik perintah angka (nol) diterminal:

n

c. Analisis RMSD sistem:

gmx rms -s md.tpr -f analisis.xtc -o rmsd.xvg -tu ns

| a. | Ketik angka empat pada terminal untuk memilih "Backbone": |
|----|--|
| e. | Selanjutnya ketik angka empat, pilih "Backbone" lagi 4 4 4 |
| f. | Visualisasi dengan menggunakan grace dengan mengetikkan perintah ini di terminal: xmgrace rmsd.xvg |
| | Jika ingin memvisualisasikan RMSD Protein-Ligand yaitu dengan |
| b. | gmx rms -s md.tpr -f analisis.xtc -o rmsd_pro_lig.xvg -tu ns Ketik angka empat pada terminal untuk memilih "Protein": |
| f. | Selanjutnya ketik angka empat, pilih ligand "MS1" Visualisasi dengan menggunakan grace dengan mengetikkan perintah ini di terminal: xmgrace rmsd_pro_lig.xvg |
| | 17 untuk metal ion |
| C. | gmx rms -s md.tpr -f analisis.xtc -o rmsd_pro_metal.xvg -tu ns Ketik angka empat pada terminal untuk memilih "Protein": |
| | 1 |
| g. | Selanjutnya ketik angka empat, pilih ligand "ZN1" |
| | 16 |
| | Jalankan perintah berikut |
| | xmgrace rmsd_pro_metal.xvg |

- 6. Analisis Hasil RMSF
 - a. Analisis RMSF sistem tiap Atom:

gmx rmsf -s md.tpr -f analisis.xtc -o rmsf_atom.xvg

b. Ketik angka empat pada terminal untuk memilih "Backbone":

4

- C. Visualisasi dengan menggunakan grace dengan mengetikkan perintah ini di terminal: xmgrace rmsf atom.xvg
- d. Analisis RMSF sistem tiap Residu:

gmx rmsf -s md.tpr -f analisis.xtc -res -o rmsf_rec.xvg

e. Ketik perintah di terminal untuk memilih "Backbone":

4

f. Visualisasi dengan menggunakan grace dengan mengetikkan perintah ini di terminal: xmgrace rmsf_rec.xvg

TUTORIAL MCPB.PY OLEH PURNAWAN PONTANA PUTRA