Министерство образования и науки РФ

федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Московский физико-технический институт (национальный исследовательский университет)»

Факультет общей и прикладной физики

Образовательная программа "Вычислительная физика конденсированного состояния и живых систем"

Влияние конформации остатка пролина на структурно-динамические характеристики трансмембранного домена рецептора инсулина

Диплом на соискание степени бакалавра

Выполнила:

студентка 626 группы Щекотихина Дарья Денисовна

Научный руководитель:

доктор физико-математических наук Ефремов Роман Гербертович

Аннотация

Данная работа посвящена исследованию роли конформации пептидной связи пролина в трансмембранном домене рецептора инсулина в контексте механизма активации рецептора.

Содержание

1 Введение				4
2	Обзор литературы			5
	2.1	Рецеп	тор инсулина	5
		2.1.1	Модели активации IR	7
	2.2	Транс	емембраный домен IR	7
		2.2.1	Исследование трансмембранного домена	7
		2.2.2	Экспериментальные данные	8
		2.2.3	Данные моделирования	9
	2.3 Пролин в трансмембранных α -спиралях		9	
		2.3.1	Влияние пролина на свойства спирали	9
		2.3.2	Цис-транс изомеризация	10
3	Материалы и методы			11
	3.1	Комп	ьютерное моделирование биологических молекул	11
		3.1.1	Молекулярная динамика	11
		3.1.2	Классический метод рассчета MD для трансмембранного белка	12
	3.2	3.2 Разработанные алгоритмы		13
		3.2.1	Получение информации о геометрии трансмембранной $lpha$ -спирали	13
		3.2.2	Поиск пересечений двух α -спиралей	14
4	Результаты и обсуждение			15
	4.1	Моно	меры с цис- связью	15
		4.1.1	Исследование геометрии пептида	15
	4.2	Предо	сказание структуры димеров с цис- связью	17
5	5 Выводы			19
\mathbf{C}_{1}	Список литературы			

1 Введение

TO-DO

- про компьютерные методы исследования про сухую биологию
- про рецептор инсулина, какой он важный про медицину, как важно этот рецептор изучать почему нам нужны тут комп. методы
 - про эту работу в контексте общего исследования, к чему это приведет

2 Обзор литературы

2.1 Рецептор инсулина

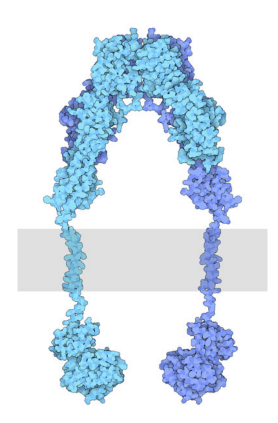


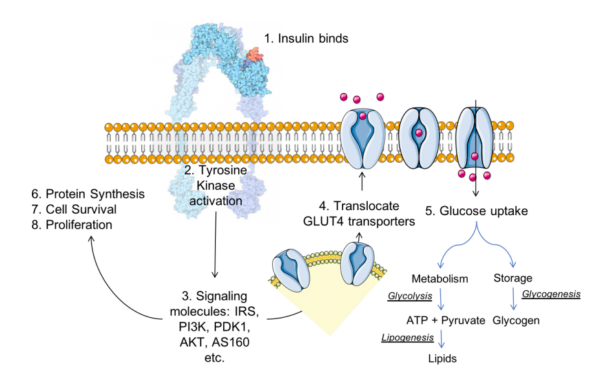
Рис. 1: ?Схематиченое изображение пространственной структуры IR. Внеклеточный домен изображен сверху; внутриклеточный (киназный домен) изображен снизу; мембрана схематично показана серым цветом. https://pdb101.rcsb.org/motm/182

Инсулиновый рецептор (IR) - это рецептор, активируемый инсулином и инсулиноподобными факторами роста I и II (IGF-I и IGF-II). Он принадлежит обширному классу рецепторных тирозинкиназ и представляет собой интегральный мембранный белок. Этот белок является димером, состоящим из двух одинаковых молекул, пронизывающих мембрану.

В рецепторе инсулина выделяют внеклеточный, трансмембранный и внутриклеточный (киназный) домены (см рис. 1). Внеклеточный домен связывается с лигандом, трансмембранный домен передает сигнал от внеклеточного домена к киназному, киназный домен осуществляет реакцию фосфорилирования остатков тирозина в сигнальном белке, что приводит к каскаду реакций внутри клетки.

Одна из ролей IR в организме заключается в регуляции гомеостаза глюкозы. Этот процесс можно кратко описать следующим образом:

• Пища поступает в организм, вследствие расщепления углеводов происходит повышение уровня глюкозы в крови.



Puc. 2: Схема каскада реакций, запускаемых рецептором инсулина (синий) в результате связывания с инсулином (красный). https://pdb101.rcsb.org/global-health/diabetes-mellitus/drugs/insulin/insulin-receptor

- В ответ на повышение уровня глюкозы выработывается гормон инсулин.
- Инсулин связывается с внеклеточным доменом рецептора
- Происходит передача сигнала внутрь клетки к внутриклеточному домену.
- Киназный домен запускает каскад реакций, приводящий к увеличению завата глюкозы клеткой. Вследствие этого уровень глюкозы в крови понижается.

Это справедливо для одной из изоформ IR. В организме человека рецептор инсулина существует в двух изоформах: IR-A и IR-B. Они различаются по афинности к IGF-I и IGF-II. Так, установлено, что IR-A отвечает за внутриутробный рост и развитие, а IR-B отвечает за метаболическую регуляцию [1]. В контексте данной работы нас интересует активация IR инсулином, поэтому мы опускаем рассмотрение IR-A.

Поскольку рецептор отвечает за столь важные процессы в организме человека, нарушения в его работе приводят к различным клиническим проявления, в том числе к диабету. Поэтому то, как происходит процесс активации IR является актуальным вопросом современной биохимии. Знание этого процесса на молекулярном уровне может послужить базой для создания лекарств на основе структуры белка (Structure-based drug design (TO-DO add reference to some article??)).

2.1.1 Модели активации IR

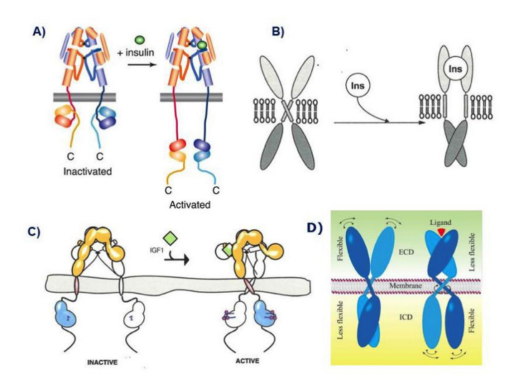


Рис. 3: **TO-DO change picture! Leave only one model.** Models of the mechanism of ligand activation of the insulin receptor tyrosine kinase. A: The "yo-yo"model. B: The TM domain ligand-induced separation model. C: The TM domain ligand-induced approximation model. D. The "rotation model". [3]

На данный момент общепринятой моделью активации IR, подтверждающейся экспериментальными данными, является предложенная Lee [4] (см рис. 3С). В данной модели после активации инсулином две части внеклеточного домена "сходятся тем самым сближая α-спирали ТМ домена. ТМ домен димеризуется и далее, из-за такого изменения конформации ТМ участка, киназный домен переходит в активированное состояние.

2.2 Трансмембраный домен IR

2.2.1 Исследование трансмембранного домена

В то время как для внеклеточного и киназного доменов возможно подробное исследование структуры экспериментальными методами, в том числе с помощью криоэлектронной микроскопии [2], трансмембранный домен представляет особую сложность, т.к. он может существовать только в липидном окружении. Таким образом, в изучении ТМ домена особый интерес представляют методы компьютерного моделирования. Они позволяют на базе неполных структурных данных проверять теоретические предполо-

жения на основе оценки стабильности структур, а так же получать представление о динамике полученных структур в модельном окружении (см. раздел 3.1).

2.2.2 Экспериментальные данные

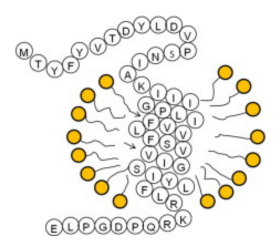


Рис. 4: Схематическое изображение ТМ домена IR в мицелле детергента (желтым указаны головки липидов, буквы обозначают аминокислотный остаток.) [5].

С помощью метода двумерной ЯМР спектроскопии была расшифрована структура ТМ домена IR в мицеллах [5]. Структура для последовательности остатков 940–988 была получена в мицелах ДФХ (додецилфосфохолина). Несмотря на то, что в работе удалось получить только мономеры белка, авторы указывают на возможность существования структур в форме димеров в мицеллах. У мономеров внемембранные участки являются подвижными и располагаются в водном окружении. Мембранный участок имеет структуру α -спирали. При этом был отмечен кинк в этой спирали, созданный связью Gly960-Pro961, потенциально важный для функции домена.

В лаборатории биомолекулярной ЯМР-спектроскопии ИБХ РАН был проведен аналогичный эксперимент с целью получения димерных форм в мицеллах ДФХ. Был выделен участок 944-973 и созданы образцы мономерных и димерных форм в мицеллах. Спектры показали необычные результаты в отношении кинка Gly-Pro. Спектр мономера двоится в N-концевых остатках, начиная с Pro961. Это говорит об изменении локального окружения этих остатков, что позволяет судить о наличии двух форм мономера, различающихся по форме с N-конца.

В спектре димеров начиная с пролина сигнал троится. То есть, аналогичным образом, существует три конформации димера ТМ домена IR.

ТО-DO добавить график вторичной структуры и спектр (если это возможно)

Итак, целью данной работы является предсказание структур, которые были бы согласованны с результатом вышеописанного эксперимента, путем компьютерного моделирования.

2.2.3 Данные моделирования

Ранее в лаборатории моделирования биомолекулярных систем ИБХ РАН были предсказаны наиболее вероятные структуры димеров для ТМ доменов IR [6]. Для получения димеров на основе последовательности мономера был использован программный пакет PREDDIMER [7].

Структуры димеров, полученные с помощью PREDDIMER, затем были помещены в мембранное окружение из молекул пальмитоилолеилфосфатидилхолина (POPC), проведена минимизация энергии, релаксация и рассчет траектории молекулярной динамики (3.1.2). Затем методом потенциала средней силы (TO-DO добавить инфу про метод потенциала средней силы) были предложены 3 наиболее стабильные димерные структуры. Все они имеют характерную водородную связь Ser969-Ser969.

TO-DO добавить картинку этих структур из диплома Мифтаха (если это возможно) или сделать свои картинки

2.3 Пролин в трансмембранных α -спиралях

2.3.1 Влияние пролина на свойства спирали

Принято считать, что остаток пролина в трансмембранных α-спиралях играет функциональную роль. На это указывает сравнительно высокая встречаемость пролина в трансмембранных спиралях по сравнению со спиралями водорастворимых белков [8], [9]. Кроме того, было показано, что внесение мутаций в Pro в ТМ домене транспортных белков приводит к их деактивации [10]. Все это дает основание полагать, что пролин может быть функционально важен трансмембранных доменах большого количества белков.

Как компьютерное моделирование, так и экспериментальные данные показывают, что пролин вносит конформационные изменения в геометрию ТМ α -спирали [12], [11]. Цис- конформация пептидной связи между пролином и предшествующим ему остатком создает излом в α -спирали, что может изменять ее положение в мембране и, как следствие, меняет функциональные свойства пептида.

Также было замечено, что пролин в трансмембранных спиралях имеет достаточно консервативное положение: он чаще всего оказывается "вытащен" в область полярных головок молекул липидов, составляющих мембрану [13]. Такое специфическое положе-

ние в свою очередь имеет связь с процессом димеризации ТМ спиралей. Так, с помощью поиска мотивов, образующих водородные связи в димерах, было исследовано, что пролин, находящийся в гидрофильной области ТМД (трансмембранного домена) индуцирует димеризацию мономеров в мембране [14]. Этот факт вызывает особый интерес в контексте изучения механизма работы ТМД в IR.

2.3.2 Цис-транс изомеризация

В исследовании цис-транс конформаций α -спиралей в мембранах особняком стоит вопрос о цис-транс изомеризации. В эксперименте тяжело зафиксировать конформационный переход, меняющий геометрию пептида в связи с необходимостью нокопления данных от множества пептидов. Моделирование транс-цис перехода вычислительными методами также является трудоемкой задачей, требующей введения более сложных силовых полей. Это приводит к недостатку данных о возможности, а также роли цистранс изомеризации в работе ТМД.

Так же сложность в вопрос конформационного изменения вносит энергия перехода. Если в мембранной спирали происходит подобное изменение с образованием кинка посередине, то дополнительно к энергии изомеризации пептидной связи добавится энергия поворота участка α -спирали в мембране. Это наличие избыточной энергии может являться причиной того, что пролины преимущественно оказываются в гидрофильной области, т.к. в таком случае исчезает проблема поворота участка спирали в мембране.

Несмотря на сложности в получении данных, известны рецепторы, в которых цистранс изомеризация, приводящая к конформационным изменениям, является механизмом передачи сигнала, к примеру рецептор родопсин, в котором поглощение кванта света дает энергию изомеризации. Также подобные изменения в ТМ спиралях показаны в ионных каналах с помощью мутагенеза пролина [15].

3 Материалы и методы

3.1 Компьютерное моделирование биологических молекул

Атомистическое моделирование (AM) - это численный метод исследования вещества на основе микроструктуры вещества. АМ рассматривает вещество как совокупность атомов, взаимодействие между которыми определяет физические свойства вещества.

Методы АМ находят применение как в процессе создания новых материалов, так и в процессе исследования биологических систем (так называемая "сухая"биология). Численное моделирование, работая в совокупности с экспериментальными методами, колоссально ускоряет и удешевляет исследование. Структурно-динамическая информация, полученная численно, ложится в основу эксперимента, снижая затраты на поиск необходимых структур.

3.1.1 Молекулярная динамика

Молекулярная динамика (MD) - один из методов атомистического моделирования. Он заключается в решении уравнений движения системы N взаимодействующих атомов:

$$m_i \frac{\partial r_i}{\partial t^2} = F_i, \ i = 1..N; \qquad F_i = \frac{-\partial V}{\partial r_i}$$
 (1)

Потенциал $V(r_1,...,r_N)$ определяется параметрами силового поля¹.

Полученная система уравнений решается через некоторый малый промежуток времени Δt на некотором отрезке $[t_0, t_1]$ при заданных начальных условиях $(r_1(t_0), ..., r_N(t_0))$. В результате, совокупность точек $(r_1, ..., r_N)$ в каждый момент времени $t0, t0 + \Delta t, t_0 + 2\Delta t, ..., t_1$ составляет траекторию MD. Эта траектория определяет эволюцию системы в течение промежутка времени $[t_0, t_1]$.

При рассчете макросистем (10^5 атомов) аналитическое решение уравнений (1) на большом промежутке времени не представляется возможным для современной техники. Поэтому в MD уравнения решаются численно с использованием выбранной разностной схемы.

¹Какое-либо взаимодействие атомов можно описать в рамках соответствующей модели (к примеру, валентную связь между атомами можно описать как идеально жесткую связь или в модели гармонического осциллятора). Модель дает аналитическое выражение для потенциала взаимодействия. Силовое поле - это совокупность потенциалов разных взаимодествий с коэфициентами, подобранными эмпирически, чтобы модель соответствовала предмету в реальной жизни.

Критерием удачного расчета MD является стабильность системы предмет + окружение. Систем должна прийти к уравновешенному состоянию, в котором флуктуации остаются постоянными на некотором достаточно большом временном отрезке $[t_S, t_2] >> \Delta t$. В качестве оценочной функции используется среднеквадратичное отклонение, усредненное либо по атомам (RMSD), либо по временному промежутку (RMSF). Усреднение по атомам позволяет оценить стабильность структуры в целом, а усреднение по времени позволяет отслеживать участки повышенной подвижности структуры, которые часто играют большое значение в функции молекулы.

Описанный выше функционал реализуется открытыми программными пакетами. В настоящей работе используется пакет Gromacs.

3.1.2 Классический метод рассчета MD для трансмембранного белка

Стандартный рассчетный эксперимент для трансмембранного белка состоит из пяти основных частей:

- Погружение белка в мембранное окружение.
- Минимизация энергии составленной системы.
- Релаксация системы.
- Рассчет траектории MD.
- Обработка полученных результатов.

Изначально, белок и мембрана² представлены в виде отдельных файлов, содержащих информацию о координатах каждого атома и принадлежности к определенной группе. Поскольку ТМ белок не существует без мембранного окружения, а мембрана является сложной стабилизированной системой, возникает проблема погружения белка в мембрану. Для решения этой проблемы используется подход InflateGRO [16].

Мембрана растягивается в ширину в 4 раза и совмещается с белком. Те липиды, которые попали в пересечение с молекулой белка, удаляются. После этого мембрана постепенно сжимается с коэфициентом 0.95 с минимизацией энергии на каждом шаге, пока не достигнет своей стандартной плотности.

²В связи с достаточно однородной структурой строения мембраны как липидного бислоя, рассчет мембранных белков всегда проводится в периодических граничных условиях. Таким образом, файл хранит небольшой участок бислоя, который самостабилизирован так, как если бы бислой был бесконечен. Это является преимуществом исследования мембранных белков с помощью моделирования, в отличие от экспериментальных методов, в которых используются мицеллы, кубическая липидная фаза и т.д.

На следующем шаге происходит минимизация энергии алгоритмом градиентного спуска. После этого с помощью специальных алгоритмов термостата и баростата в коротком прогоне молекулярной динамики происходит релаксация системы к определенной температуре и давлению. Отрелаксированная система готова к рассчету траектории MD.

После получения итоговой траектории проводится ее визуальная оценка с помощью программ визуализации. Затем вычисляется RMSD и RMSF, по которым окончательно можно судить о стабильности белка в мембране.

3.2 Разработанные алгоритмы

3.2.1 Получение информации о геометрии трансмембранной α -спирали

Необходимым аппаратом в исследовании трансмембранных α-спиралей является обработка информации о геометрических характеристиках спирали в мембране: наклон спирали относительно перпендикуляру к мембране, изломы спирали, ориентация и т.д. Для решения подобных задач был разработан специальный алгоритм.

Идеальный виток α -спирали, ориентированный по оси Z (ось Z перпендикулярна плоскости мембраны), методом наименьших квадратов фитится на соответствующий участок трансмембранной спирали. Результатом фита является матрица поворота вит-ка в пространстве. Данная матрица содержит всю информацию о геометрии данного участка спирали. Получая такие матрицы для витков по всей длине спирали, можно установить геометрические характеристики всего пептида.

В данной работе этот алгоритм применяется для определения угла наклона спирали относительно перпендикуляра к плоскости мембраны и для отслеживания изломов спирали. Для определения угла наклона, единичный вектор, направленный вдоль оси Z, умножается на матрицу поворота, тогда проекция полученного вектора на ось Z определяет косинус угла наклона спирали (см. рис. 5а). Для отслеживания излома спирали, каждый полученный вектор вычитается из предыдущего. В итоге, модуль этой разности показывает наличие излома на данном участке спирали (см. рис. 5b).

Естественным образом, из вышеописанного модуля разности можно также рассчитать угол излома φ :

$$\varphi = a\cos(\frac{|\overline{\Delta R}|}{2} - 1).$$

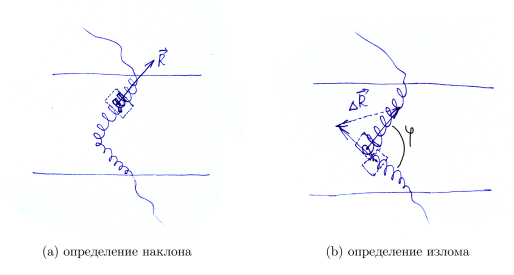


Рис. 5: Схема обработки геометрических данных трансмембранной α -спирали

Для реализации всех алгоритмов была использована вспомогательная библиотека MDAnalysis (https://www.mdanalysis.org).

3.2.2 Поиск пересечений двух α -спиралей

С помощью последовательного наложения витка α -спирали на всю длину пептида также можно определить возможные пересечения мономеров в димерах, полученных методом наложения. Для этого для всех возможных пар $\overline{R_1}$, $\overline{R_2}$ высчитывается разность. Если модуль этой разницы меньше некоторого ε , то на этом участке регистрируется пересечение (см. рис. 6).

Величина ε взята равной средней ширине α -спирали: 1.5 нм.

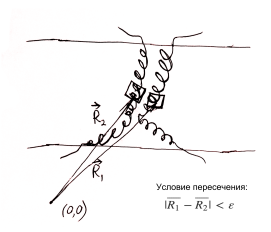


Рис. 6: Схема определения пересечений между мономерами в модельном димере.

4 Результаты и обсуждение

4.1 Мономеры с цис- связью

Для получения структуры мономера с цис-конформацией пептидной связи Gly-Pro эта пептидная связь была повернута на 180° в мономере, полученном в [5] с помощью программы Pymol ³.

В процессе рассчетов было замечено, что длина внешних свободных участков сильно влияет на структуру пептида. Поэтому рассчет проводился как для "коротких" пептидов с обрезанными свободными участками цепи с N и C концов, так и для "длинных" (ТО-DO дописать точные остатки). Полученные структуры показаны на рис. 7.

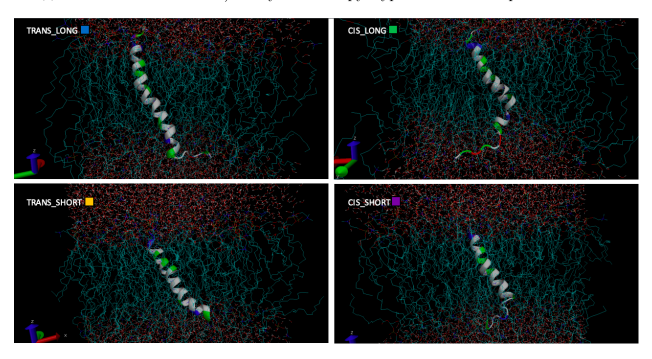


Рис. 7: Стабильные структуры мономеров. Слева направо: референсный длинный пептид с транс конформацией, длинный пептид с цис конформацией, короткий пептид с транс конформацией, короткий пептид с цис конформацией.

TO-DO

4.1.1 Исследование геометрии пептида

С помощью алгоритма, описанного в разделе 3.2.1, была проведена обработка результатов траектории МД с целью выявления закономерностей в геометрии разных конформаций пептида (см. рис. 8, 9).

³Т.к. пептидная связь является идеально жесткой в поле (ТО-DO написать поле), после искуственного изменения угла пептидной связи этот угол сохранится в процессе рассчета траектории МД.

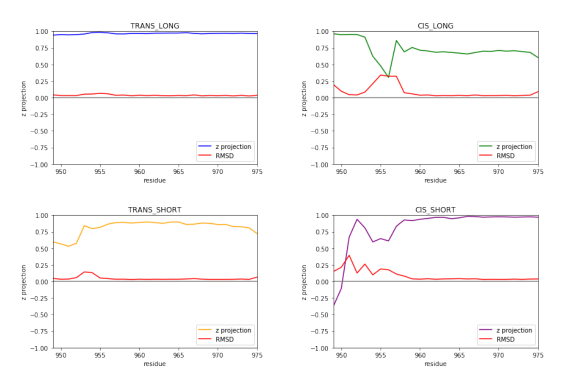


Рис. 8: Графики наклона α -спирали в зависимости от остатка (красным обозначен график RMSD наложения витка α -спирали на участок пептида).

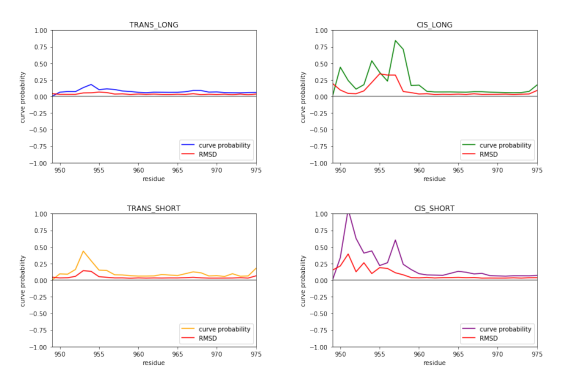


Рис. 9: Графики изломов α -спирали в зависимости от остатка (красным обозначен график RMSD наложения витка α -спирали на участок пептида).

ТО-DO добавить описание верхних графиков

Далее, с помощью формулы (3.2.1) была дополнительно получена зависимость угла

излома α -спирали пептидов в области связи Gly957-Pro958 от времени симуляции (рис. 10). Можно видеть, что у транс-пептидов нет излома (угол $\approx 180^{\circ}$), а у цис-пептидов есть излом (угол $130-140^{\circ}$), и он сохраняется неизменным на протяжении всего времени симуляции. Из этого можно сделать вывод, что структура цис-пептидов является жесткой в области Gly957-Pro958, что является важным фактом для дальнейшего поиска структур димеров с цис-связью.

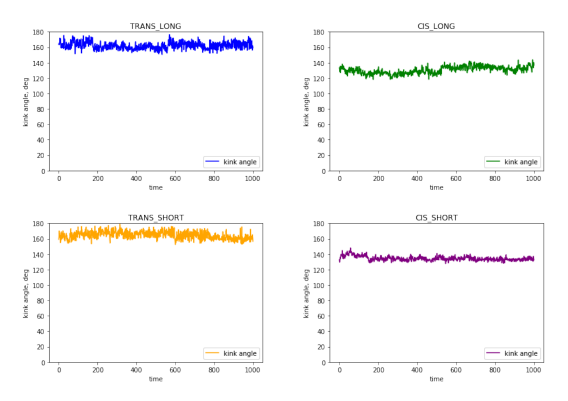


Рис. 10: Графики угла излома α -спирали в зависимости от времени в траектории МД.

4.2 Предсказание структуры димеров с цис- связью

В разделе 4.1 было обнаружено, что структура в области Pro961 является жетсткой. Это накладывает геометрическое ограничение на возможные структуры димеров с цис-связью.

Был проведен эксперимент с целью отбора возможных структур димеров с цистранс, транс-цис и цис-цис пептидной связью Gly-Pro. За основу были взяты димеры, полученные в работе (ТО-DO как сослаться на диплом или новую статью?) С помощью программного пакета Gromax был проведен фит структуры мономера (ТО-DO ссылка на мономер) на соответствующую часть димера по совпадающей части (ТО-DO дописать точные остатки). Далее методом, описанном в разделе 3.2.2 были выявлены пересечения двух спиралей димеров между собой. Результаты представлены в таблице 4.2.

ТО-DО вставить таблицу

Очевидно, что структуры, содержащие пересечения, геометрически невозможны в

силу жесткости мономера. Для структур без пересечений был поставлен эксперимент

для получения траектории молекулярной динамики 3.1.2.

В силу предположения о том, что димеризация происходит для цис-мономеров (см.

2.3.1), далее нас интересуют только цис-цис димеры. Как видно из таблицы ??, это

цис-цис димеры, полученные из структур 2 и 7.

ТО-DO нарисовать схематичную картинку цис-цис 2 и 7 (симметричный 2 и несим-

метричный 7)

Димер 7 при наложении представлял собой несимметричную структуру (см рис.

4.26). В процессе релаксации спирали димера развернулись, из чего следует вывод, что

данный димер нестабилен в мембранном окружении.

Таким образом, была получена единственная структура цис-цис димера, стабильная

в мембране (см. графики 4.2, 4.2).

TO-DO add rmsd plot

TO-DO add rmsf plot

• • • •

5 Выводы

Список литературы

- [1] Belfiore A, Malaguarnera R, Vella V, et al.: Insulin Receptor Isoforms in Physiology and Disease: An Updated View. Endocr Rev. 2017;38(5):379–431. 10.1210/er.2017-00073
- [2] Uchikawa E, Choi E, Shang G, Yu H, Bai XC. Activation mechanism of the insulin receptor revealed by cryo-EM structure of the fully liganded receptor-ligand complex Elife. 2019; 2019 Aug 22.
- [3] De Meyts P. The insulin receptor and its signal transduction network. In: De Groot LJ, Chrousos G, Dungan K, Feingold KR, Grossman A, Hershman JM, Koch C, Korbonits M, Mclachlan R, New M, Purnell J, Rebar R, Singer F, Vinik A, editors. Endotext [Internet]. South Dartmouth, MA: MDText.com, Inc. (2000).
- [4] Lee J, Miyazaki M, Romeo GR and Shoelson SE. Insulin receptor activation with transmembrane domain ligands. J Biol Chem 289: 19769-19777 (2014)
- [5] Q. Li, et al. Solution structure of the transmembrane domain of the insulin receptor in detergent micelles Biochim. Biophys. Acta, 1838 (2014), pp. 1313-1321
- [6] Zamaletdinov M.F., Kuznetsov A.S., Maurice P., Efremov R.G. Putative role of transmembrane domain dimerization in activation of proteins from the Insulin receptor family J Bioenerg Biomembr. 2018. V. 50, no. 6, p. 515.
- [7] Polyansky A. A. et al. PREDDIMER: a web server for prediction of transmembrane helical dimers //Bioinformatics. − 2014. − T. 30. − №. 6. − C. 889-890.
- [8] Woolfson DN, Mortishire-Smith RJ, Williams DH. Conserved positioning of proline residues in membrane-spanning helices of ion-channel proteins. Biochem Biophys Res Commun 1991; 175: 733–737
- [9] Alex Peralvarez-Marin, Jose-Luis Bourdelande, Enric Querol, Esteve Padros (2006) The role of proline residues in the dynamics of transmembrane helices: the case of bacteriorhodopsin, Molecular Membrane Biology, 23:2, 127-135
- [10] Slepkov ER, Chow S, Lemieux MJ, Fliegel L. Proline residues in transmembrane segment IV are critical for activity, expression and targeting of the Na?+?/H+ exchanger isoform 1. Biochem J 2004; 379: 31–38
- [11] Cordes FS, Bright JN, Sansom MSP. Proline-induced distortions of transmembrane helices. J Mol Biol 2002; 323: 951–960
- [12] L.K. Iyer, S. Vishveshwara A model for transmembrane helix with a cis-proline in the middle FEBS Lett., 374 (1995), pp. 21-24

- [13] D.N. Woolfson, R.J. Mortishire-Smith, D.H. Williams Conserved positioning of proline residues in membrane-spanning helices of ion-channel proteins Biochem. Biophys. Res. Commun., 175 (1991), pp. 733-737
- [14] N. Sal-Man, D. Gerber, Y. Shai Proline localized to the interaction interface can mediate self-association of transmembrane domains Biochim. Biophys. Acta - Biomembr., 1838 (2014), pp. 2313-2318
- [15] Lummis, S., Beene, D., Lee, L. et al. Cis-trans isomerization at a proline opens the pore of a neurotransmitter-gated ion channel. Nature 438, 248–252 (2005)
- [16] C. Kandt, W.L. Ash, D.P. Tieleman Setting up and running molecular dynamics simulations of membrane proteins Methods, 41 (4) (2007), pp. 475-488