SVEUČILIŠTE U ZAGREBU

FAKULTET ELEKTROTEHNIKE I RAČUNARSTVA

DIPLOMSKI RAD br. 1877

VIZUALIZACIJA STRUKTURE PROTEINA

Toni Sente

Zagreb, lipanj 2019.

Sažetak

Spoznaja funkcije proteina je vrlo složen proces koji uvelike oslanja na računalnoj vizualizaciji. Kako bi napravili jedan takav alat potrebno je znanje o proteinima i računalnoj grafici. Proteini su načinjeni od jednog ili više lanaca aminokiselina, a njihovo proučavanje podijeljeno je na nekoliko struktura. Niz aminokiselina kao takav, bez proučavanja međusobne interakcije unutar proteina, čini primarnu strukturu. Sekundarnu strukturu proteina čine nekoliko različitih tvorevina koje nastaju u jednom lancu od kojih su najvažnije α-zavojnice i β-lanci. Tercijarna struktura opisuje funkciju i strukturu jednog lanca uz prisustvo sekundarnih struktura, dok proteini koji imaju više od jednog lanca imaju i kvartarnu strukturu koja proučava međusobni utjecaj tih lanaca.

Sve potrebne informacije o proteinima, poput pozicije atoma i pozicije sekundarnih struktura, zapisane su PDB datoteci. U radu su opisane tehnike i matematički alati kojima je moguće generirati okosnicu proteina, α-zavojnice te β-lance što je dovoljno za kompletan 3D model i vizualizaciju svih proteina.

Sadržaj

1. Uvod 6

2. Proteini 9

2.1. Primarna struktura 10

2.2. Sekundarna struktura 10

2.2.1. α-zavojnica 10

2.2.2. β-naborana ploča 11

2.3. Tercijarna struktura 12

2.4. Kvartarna struktura 12

2.5. Stabilnost proteina 12

2.6. Određivanje 3D strukture proteina 12

3. Zapisi proteina 13

4. Program za vizualizaciju proteina 17

4.1. Kamera 17

4.2. Izrada 3D modela proteina 20

4.2.1. Krivulje 20

4.2.2. Izrada okosnice proteina 24

4.2.3. Alfa zavojnice 26

4.2.4. β-lanci 29

5. Usporedba s postojećim alatima 31

6. ZAKLJUČAK 35

7. Literatura 36

Popis oznaka i kratica

engl engleski

API Application Programming Interface

Cα središnji atom ugljika u aminokiselini

PDB (1) format zapisa proteina (2) Protein Data Bank repozitorij

Popis tablica

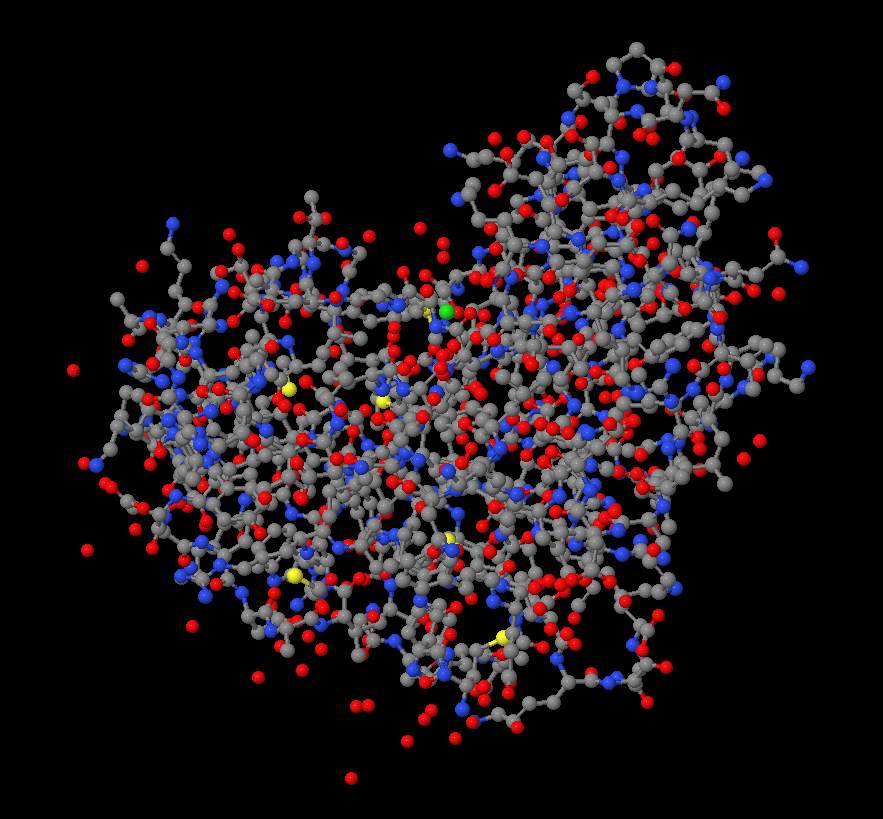
Popis slika

# Uvod

Proteini su jedni od najvažnijih makromolekula prisutnih u organizmu koje sudjeluju u gotovo svakom biološkom procesu kao što su prijenos i spremanje kemijskih spojeva, kataliziranje kemijskih reakcija, prevođenje i signalizacija informacija od strane drugih proteina, očuvanje strukture stanica i tkiva, pretvorba kemijske energije u mehaničku (pokretanje mišića) te mnogi drugi. Funkcija proteina striktno je određena njegovom 3D strukturom, te je područje istraživanja utjecaja 3D strukture na funkcionalnost proteina trenutno vrlo aktivno područje u bioinformatici. [1] Jednom kada nam je jasan utjecaj 3D strukture na funkciju proteina, otvara se mogućnost ručnog dizajniranja proteina koji bi na točno određeni način djelovali na druge proteine što bi u konačnici dovelo do lakšeg i jednostavnijeg razvoja raznih lijekova. [2]

Strukturu (pozicije atoma) i izgled proteina je moguće odrediti korištenjem nekoliko različitih metoda: X-ray kristalografijom, NMR spektroskopijom, elektron mikroskopija. Te informacije je zatim moguće iskoristiti za 3D rekonstrukciju proteina u nekom od alata za računalnu vizualizaciju proteina što nam u konačnici omogućava da detaljnije proučavamo proteine, ali i paralelno uspoređujemo s drugim proteinima. Ovaj način istraživanja je vrlo čest jer poznate funkcionalnosti jednog proteina možemo preslikati na slične ili identične dijelove drugog proteina te na kraju djelomično ili u potpunosti shvatiti funkciju novog proteina. Dobar alat za vizualizaciju je ovdje od velike važnosti jer mala vizualna razlika može uvelike utjecati na konačnu funkcionalnost proteina.

Prije računalnih programa za vizualizaciju, molekule su se najčešće proučavale kao fizički modeli sa kuglama i štapićima (Slika 1), što je vrlo nepraktično za velike molekule, međutim razvoj 3D računalne grafike omogućio je puno sofisticiraniju vizualizaciju u kojoj korisnik može interaktivno pregledavati i analizirati pojedinačne dijelove kompliciranijih molekula. Uz to, programi za vizualizaciju najčešće omogućuju različite stilove vizualnog prikaza proteina koji olakšavaju proučavanje funkcionalnosti. Jedan od najčešće korištenih stilova je korištenjem vrpca (engl. *ribbons*) koji olakšavaju prikaz i analizu tercijarne strukture proteina (Slika 2)



Slika 1. Prikaz lizozima sa kuglama i štapićima



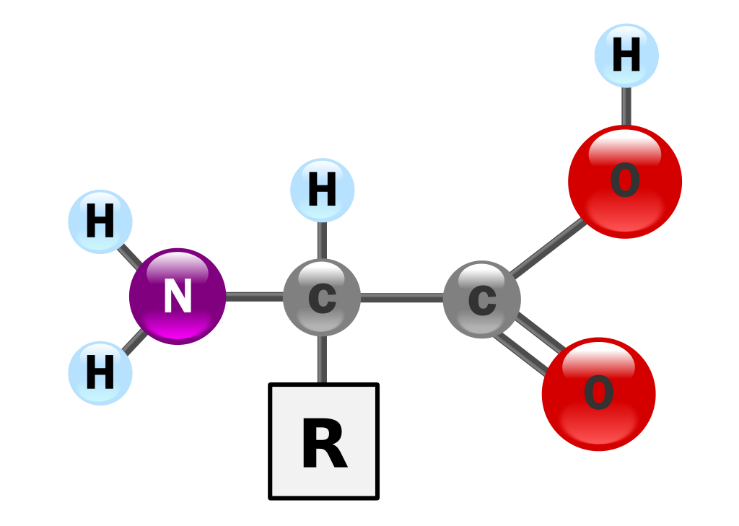
Slika 2. Prikaz lizozima korištenjem vrpci

Tema ovog rada bit će prikazati izvedbu programa koji na ulazu prima zapis strukture proteina na temelju kojeg generira interaktivni 3D model. U 2. poglavlju će za lakše razumijevanje najprije biti objašnjene biološke i kemijske osnove proteina. Potom će u poglavlju 3. ukratko biti opisani različiti zapisi strukture proteina od kojih će detaljnije biti objašnjen najpopularniji, .PDB format. U poglavlju 4. bit će razrađeni glavni dijelovi programa potrebni za generiranje i prikaz modela proteina, nakon čega će u 5. poglavlju biti prikazana usporedba dobivenih rezultata sa rezultatima već postojećih alata. Zaključak, literatura i sažetak dani u poglavljima 6., 7. i 8., dok se u dodatku A nalaze upute za instalaciju i korištenje programa.

# Proteini

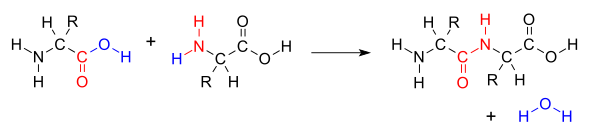
Proteini ili bjelančevine su makromolekule koje se sastoje od niza aminokiselina, međusobno povezanih poput karika u lancu. Protein se može sastojati od više takvih lanaca, a redoslijed i broj aminokiselina u pojedinom lancu određuje specifične osobine i funkcije svakog proteina. Njihova prva i osnovna zadaća je proces rasta i razvoja, a odgovorni su i za nadomještanje oštećenih i odumrlih stanica te služe kao enzimi za ubrzavanje biokemijskih procesa. [3]

Aminokiseline su molekule koje imaju slobodnu amino grupu (NH2) i slobodnu karboksilnu skupinu (COOH) gdje su obje skupine vezane na središnji, alfa atom ugljika (Cα) na koji je još vezan i bočni lanac R koji određuje svojstva svake aminokiseline(Slika 3).



Slika 3. Aminokiselina

Aminokiseline se mogu međusobno povezati formiranjem peptidne veze te tako stvoriti polipeptidni lanac - protein. Peptidna veza koja spaja dvije aminokiseline je kovalentna veza koja nastaje između karboksilne skupine jedne i amino skupine druge aminokisline te se pri tome oslobađa jedna molekula vode.

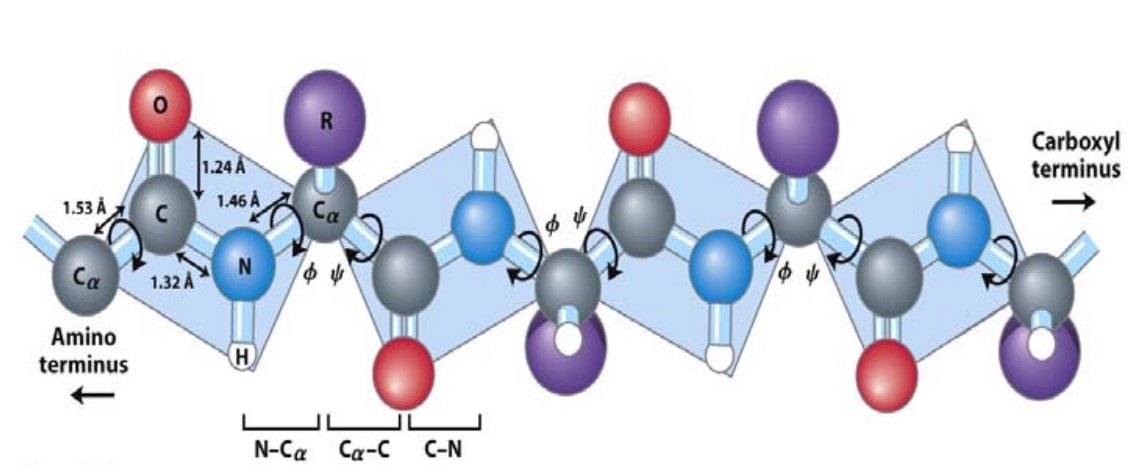


Slika 4. Stvaranje peptidne veze

Zbog lakšeg proučavanja, struktura proteina podijeljena je na 4 različite razine: primarnu, sekundarnu, tercijarnu te kvartarnu.

## Primarna struktura

Primarna struktura proučava redoslijed aminokiselina u pojedinom lancu proteina. Lanac je usmjeren i započinje amino krajem te završava karboksilnim krajem peptida. Tri veze odvajaju susjedne Cα atome. Veze oko Cα (Cα – C i N – Cα) mogu rotirati, dok peptidna veza CO ═ NH ne (Slika 5). Ove rotacije omogućavaju proteinima da se nabiru na različite načine što omogućava velik broj različitih oblika.[4]



Slika 5. Rotacije u polipeptidnom lancu

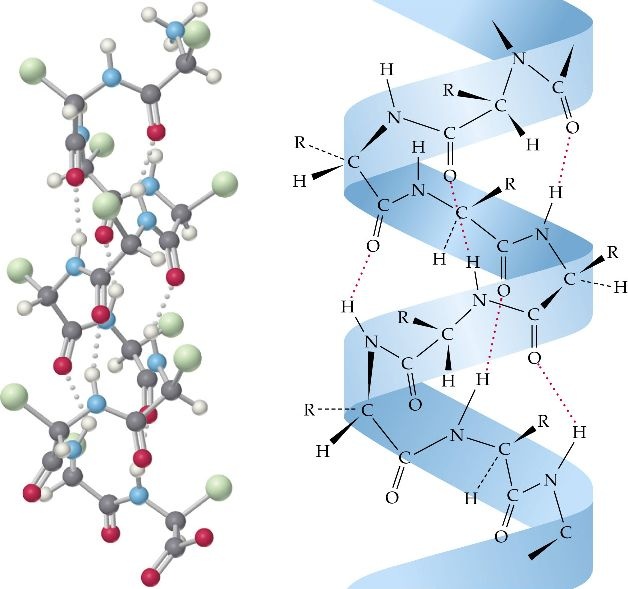
## Sekundarna struktura

Sekundarna struktura opisuje prostorni raspored Cα atoma koji čine okosnicu, a da se pri tome ne uzima u obzir konformacija bočnih ogranaka aminokiselina. [5]

Veliki broj načina rotacija peptidnog lanca pridonosi stvaranju nekih pravilnih tvorevina od kojih su nije α-zavojnice te β-lanci. Uz njih, u sekundarnu strukturu se još ubrajaju petlje te oštri zavoji (β-zavoji).

### α-zavojnica

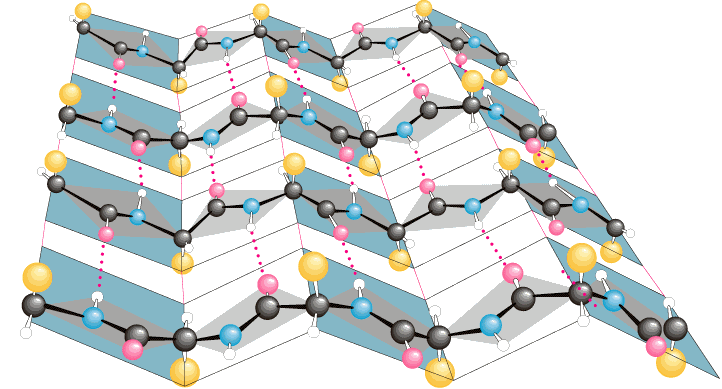
U α-zavojnici, polipeptidni lanac zavija u lijevu ili desnu stranu i stvara strukturu čvrsto pakiranog valjka (Slika 6). Do takve strukture dolazi zbog stvaranja vodikovih veza između svakog četvrtog Cα atoma. [1] Smjer zavojnice može biti i lijevi i desni, međutim desni smjer je energetski puno povoljniji te su zavojnice sa lijevim smjerom iznimno rijetke. [5]



Slika 6. Struktura α-zavojnice

### β-naborana ploča

Za razliku od α-zavojnice, β-naborana ploča je izdužena tvorevina koju čine dva ili više β-lanca, međusobno povezani vodikovom vezom između amino i karboksilne skupine (Slika 7). [5] Lanci aminokiselina koji su međusobno povezani u β-naboranoj ploči mogu biti paralelni, antiparalelni ili mogu biti kombinacija paralelnih i antiparalelih lanaca. [1]



Slika 7. Struktura β-naborane ploče

## Tercijarna struktura

Cjelokupni raspored i utjecaj svih sekundarnih struktura jednog polipeptidnog lanca definira tercijarnu strukturu te se uz to još i promatra interakcija između R-grupa svih aminokiselina koje čine taj lanac. [6] U tu se interakciju ubrajaju vodikove veze, ionske veze, dipol-dipol interakcije te londonove disperzijske sile. Također, ovdje su vrlo bitne i hidrofilne te hidrofobne interakcije koje određuju na koji će način protein reagirati s vodom. [6]

## Kvartarna struktura

Proteini koji se sastoje od samo jednog polipeptidnog lanca imaju samo prve tri strukture, dok proteini koji su sačinjeni od dva ili više lanca imaju još i kvartarnu strukturu. Općenito, u kvartarnoj strukturi se gledaju iste interakcije i stvaranje veza kao i u tercijarnoj strukturi, no umjesto na jednom lancu, ovdje se promatraju međudjelovanja jednog lanca na drugi. [6]

## Stabilnost proteina

Kako su sekundarna, tercijarna i kvartarna struktura proteina određena slabim silama, proteini su vrlo osjetljivi te su lako podložni poremećaju strukture ili denaturaciji. [3] Ukoliko se naruši njihova struktura, tada oni više nisu u stanju obavljati svoju osnovnu funkciju što dovodi do poremećaja stanične aktivnosti te moguće smrti stanice.

## Određivanje 3D strukture proteina

Određivanje strukture proteina najčešće se vrši dvjema popularnim metodama: rendgenskom kristalografijom (engl. *x-ray crystallography*) te nuklearnom magnetskom rezonancijom (engl. *Nuclear Magnetic Resonance Spectroscopy, NMR*).

Analiza rendgenskom kristalografijom radi se na način da se protein najprije zamrzne kako bi se fiksirao položaj atoma. Potom taj uzorak bombardiramo rendgenskim zrakama koje se odbijaju od elektronskih oblaka obližnjih atoma te prilikom difrakcije proizvode regularne uzorke koje potom zabilježimo. Iz tih podataka, korištenjem matematičkih alata te heurističkih metoda, možemo iz dobivenih rezultata očitati položaj atoma u uzorku. [1]

Drugi najčešći način određivanja strukture je spektroskopija nuklearnom magnetskom rezonancijom. Ova metoda mjeri promjene magnetskog momenta jezgre u vanjskom magnetskom polju na temelju kojih se mogu dobiti podaci o strukturnim i dinamičkim svojstvima molekula bilo da su slobodne ili vezane. [7]

# Zapisi proteina

Jednom kada se odredi struktura proteina, sve sakupljene informacije potrebno je zapisati u nekom formatiranom obliku. Trenutno su u uporabi koriste dva formata: stariji PDB te noviji mmCIF. [1]

PDB format osmišljen je ranih 1970ih kao format u kojem bi bile zapisane strukture proteina koje se spremaju u Protein Dana Bank repozitorij. [1] Inicijalno je bio napravljen da bude kompatibilan sa FORTRAN programskim jezikom te ima strogu strukturu od 80 znakova u jednoj liniji pri čemu je svaka linija poseban zapis. Datoteka započinje zaglavljem u kojem su opisane proizvoljne informacije o proteinu kao što su ime molekule, podrijetlo organizma, način određivanja strukture, kristalografski parametri i rezolucija i sl. [1] Svaki redak započinje nekom od ključnih riječi nakon kojeg slijede podaci koji su strukturirani ovisno o toj ključnoj riječi. Neke od ključnih riječi i njihovo objašnjenje dano je u Tablici 1, dok je u Tablici 2 prikazana struktura retka koji sadrži informacije o jednom atomu.

Tablica 1. Neke od ključnih riječi PDB formata

|  |  |
| --- | --- |
| **Ključna riječ** | **Značenje** |
| HEADER | Zaglavlje |
| TITLE | Naziv molekule |
| REMARK | Općenite informacije u slobodnom obliku |
| MODEL | Označava početak jednog modela proteina (format dozvoljava više zapisa iste molekule) |
| ATOM | Informacije o jednom atomu u molekuli |
| HETATM | Heterogeni atom koji ne pripadaju standardnim grupama atoma, npr. za opis atoma molekule vode koja ne pripada molekuli proteina |
| TER | Kraj zapisa atoma jednog lanca aminokiselina |
| ENDMDL | Kraj informacija za jedan model proteina (dolazi u paru sa MODEL oznakom) |

Tablica 2. Struktura retka sa zapisa atoma u PDB formatu

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Stupac** | **Sadržaj** | **Tip podatka** |
| 1-4 | „ATOM“ | Znakovi |
| 7-11 | Serijski broj atoma | Cijeli broj (integer) |
| 13-16 | Ime atoma | Znakovi |
| 17 | Indikator alternativne lokacije | Znak |
| 18-20 | Ime člana (aminokiseline) | Znakovi |
| 22 | Identifikator lanca | Znak |
| 23-26 | Redni broj člana (aminokiseline) | Cijeli broj (integer) |
| 27 | Kod za umetanje člana | Znak |
| 31-38 | X koordinata atoma | Realni broj (float 8.3) |
| 39-46 | Y koordinata atoma | Realni broj (float 8.3) |
| 47-54 | Z koordinata atoma | Realni broj (float 8.3) |
| 55-60 | Zauzeće | Realni broj (float 6.2) |
| 61-66 | Temperaturni faktor | Realni broj (float 6.2) |
| 73-76 | Identifikator segmenta | Znakovi |
| 77-78 | Simbol elementa | Znakovi |

PDB format već je dugo u uporabi te ga je lako čitati i koristiti, međutim, format nije dizajniran za efikasno računalno izvlačenje podataka koje je sve češće potrebno prilikom pretraživanja baze podataka. [1] Nadalje, pojedine restrikcije su podosta zakomplicirale njegovo korištenje, npr. u formatu se navode samo koordinatne pozicije atoma ali ne i njihove veze što stvara problem prilikom određivanja disulfidnih veza koje nisu zapisane u datoteci već ih program mora sam odrediti (neki programi ni ne uspiju). [1] Još neke negativne strane formata su npr. veličina stupca za serijski broj atoma koji iznosi 5 brojeva čime se stavlja ograničenje da jedan model proteina može imati maksimalno 99 999 atoma. Također, identifikator lanca je definiran samo sa jednim znakom što znači da cjelokupna molekula proteina može imati najviše 26 lanaca (jer je identifikator lanca određen velikim slovom engleske abecede. [1] Sva ova ograničenja stvaraju probleme prilikom rada sa velikim proteinskim kompleksima koji zbog tih ograničenja moraju biti podijeljeni na više datoteka stoga je daljnji razvoj ovog formata zaustavljen 2012 godine te se podaci u PDB formatu više ni ne prihvaćaju u Protein Dana Bank bazi podataka. [8]

Ograničenja PDB dovela su do razvoja novih formata od kojih je najpopularniji *macromolecule crystallographic information file* ili kraće mmCIF. Format se temelji na *crystallographic information file* (CIF) formatu koji se koristi za zapis manjih molekula te je proširen informacijama potrebnim za prikaz većih makromolekula. [9] mmCIF podržava razne vrste informacija koje su definirane u mmCIF rječniku, te atributi i njihove vrijednosti, za razliku od PDB formata, mogu biti dugački i deskriptivni.

Jednom kada je struktura proteina određena i zapisana u mmCIF format, datoteka se može objaviti na *Protein Data Bank* (skraćeno PDB) repozitorij – jedinom svjetskom repozitorij za procesiranje i distribuciju podataka o trodimenzionalnim strukturama makromolekula i nukleinskih kiselina. Repozitorij u trenutku pisanja broji više od 153 000 struktura, te su svi podaci besplatno dostupni javnosti. [10]

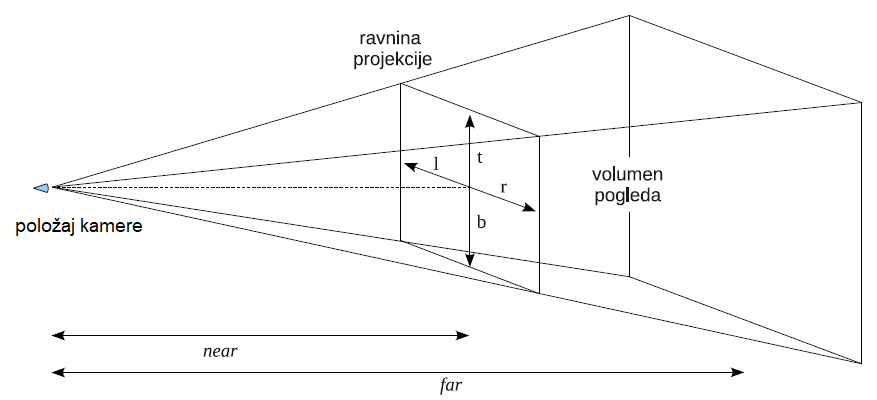
# Program za vizualizaciju proteina

Izrada programa za vizualizaciju proteina zahtjeva široki spektar znanja. Potrebno je poznavati biološke osnove proteina, strukturu zapisa proteina, matematičke osnove o krivuljama i linearnoj algebri, te naravno, poznavanje nekih od grafičkih API-ja za 3D grafiku.

Cjelokupni program sastoji se od mnogo dijelova, a ovdje će biti opisani samo najvažniji i najkompliciraniji dijelovi programa.

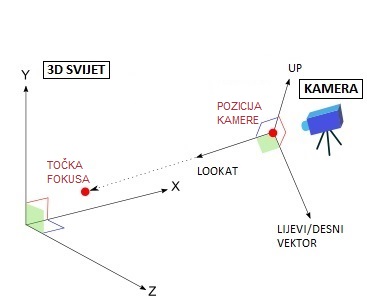
## Kamera

Kamera je u 3D grafici jedan od ključnih dijelova. Isto kao i ostali objekti, kamera ima svoj položaj ali i orijentaciju te neke druge, trenutno manje važne, parametre. Osnove 3D kamere u računalnoj grafici prikazane su na slikama 8 i 9.



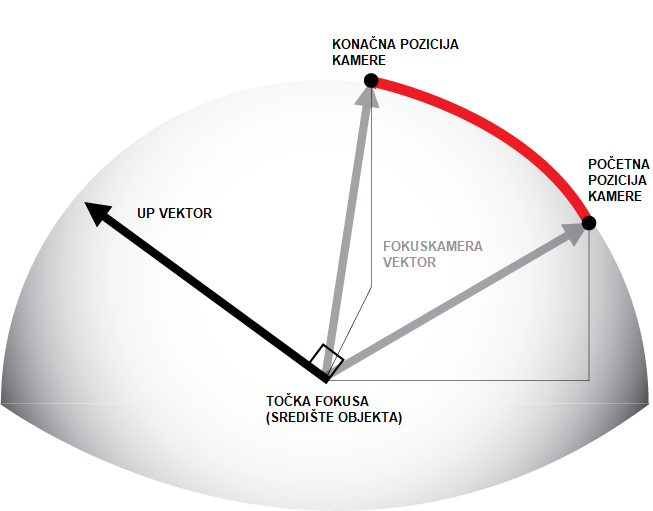
Slika 8. Model projekcijske kamere

Orijentacija kamere je jednako je važna kao i pozicija, a određena je pomoću dva vektora. Prvi vektor je *lookAt* vektor koji je usmjeren od položaja kamere prema točki fokusa (prilikom pokretanja programa, točka fokusa je uvijek jednaka središtu modela proteina). Taj vektor prolazi kroz središte bliže i daljnje ravnine odsijecanja koje određuju međuprostor koji se u konačnici prikazuje na zaslonu. Drugi vektor je takozvani *up* vektor čija je svrha dati pravilnu orijentaciju kamere. Vektorskim produktom *up* i *lookAt* vektora dobije se još i treći, bočni vektor koji je usmjeren bočno od kamere. Ukoliko se u programu koristi lijevi koordinatni sustav, bočni vektor će pokazivati desno od kamere, a ukoliko se koristi desni koordinatni sustav, bočni vektor će pokazivati lijevo od kamere.



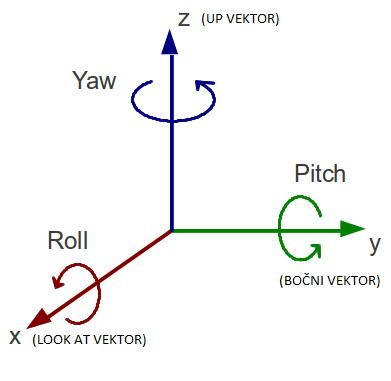
Slika 9. Položaj kamere u prostoru

Za detaljniju analizu i proučavanje pojedinačnog objekta, kao što su u ovom slučaju proteini, najčešće se koristiti tehnika u kojoj se središte objekta istraživanja stavlja u točku fokusa kamere te se pri tom kamera rotira oko njega po zamišljenoj sferi (Slika 10). Ekvivalentan prikaz mogli bismo dobiti da, umjesto pozicije kamere, rotiramo model oko točke fokusa



Slika 10. Rotacija kamere oko središta objekta

Kamera se u programu najčešće i najlakše kontrolira korištenjem miša. Kako bi realizirali ranije opisanu tehniku, program prvo treba registrirati određen pomak miša na temelju kojeg se potom određuje smjer i količina rotacije. Kada miš pomičemo lijevo ili desno, očekujemo da se kamera zarotira ulijevo odnosno udesno oko proteina (tj. da se protein zarotira u suprotnom smjeru, oko točke fokusa). Međutim, kako je kamera objekt u prostoru koji može imati proizvoljnu poziciju i koordinate, moramo biti pažljivi da ne radimo rotaciju korištenjem globalnih koordinatnih osi. Ispravan način je zapravo koristiti koordinatne osi kamere (*up, lookAt* i bočni vektor). Tako horizontalnu rotaciju ulijevo i udesno dobijemo na sljedeći način: kreiramo *fokusKamera* vektor koji pokazuje od fokusa kamere prema poziciji kamere (Slika 10). Taj vektor je kolinearan sa *lookAt* vektorom (te je ujedno i okomit na *up* vektor). Rotacijom *fokusKamera* vektora oko *up* vektora postavljenog u središte objekta dobiva se nova pozicija kamere. Ova rotacija naziva se još i yaw rotacija (Slika 11).



Slika 11. Rotacije oko koordinatnih osi

Prilikom te bočne, odnosno yaw, rotacije, smjer *up* vektora se neće promijeniti jer on čini rotacijsku os, tj. kolinearan je sa osi rotacije, no bočni vektor hoće. Kako bočni vektor u svakom trenutku možemo dobiti vektorskim produktom *up* i *lookAt* vektora, nema potrebe da radimo dodatnu rotaciju.

Vertikalnu rotaciju dobijemo isto rotacijom *fokusKamera* vektora, ali ovaj put oko bočnog vektora kamere postavljenog u središte objekta. Ova rotacija se još i naziva pitch rotacija. Međutim, prilikom ove rotacije moramo biti oprezni jer, osim rotacije *fokusKamera* vektora, moramo rotirati i *up* vektor korištenjem iste rotacijske matrice kako bi osi kamere ostale konzistentne i okomite jedne na drugu.

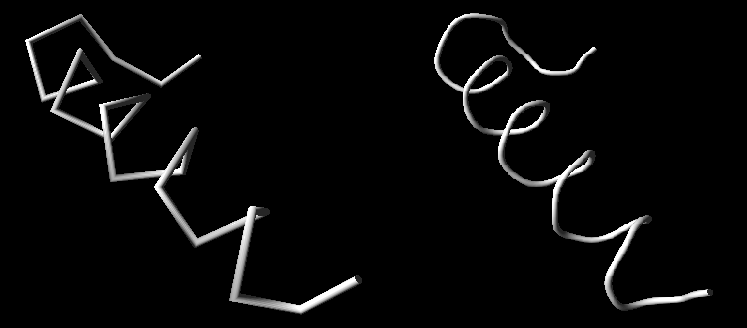
Kako su rotacije u 3D grafici poprilično opširna i kompleksna tema, da ne ulazimo preduboko, spomenut ćemo samo kako gotovo sva API sučelja za računalnu grafiku imaju ugrađene metode kojima je moguće dobiti potrebnu rotacijsku matricu za rotaciju jednog vektora oko drugog.

Osim rotacije, koja čini najkompleksniji dio kamere, potrebno je još i realizirati zumiranje te pomicanje, odnosno translaciju objekta. Zumiranje je vrlo jednostavno izvesti. Kako je ranije rečeno, kamera se miče po zamišljenoj sferi čiji je središte u središtu objekta, a polumjer određen duljinom *fokusKamera* vektora. Ukoliko se želimo približiti ili udaljiti, potrebno je jednostavno smanjiti odnosno povećati polumjer sfere, drugim riječima, dovoljno je samo skalirati *fokusKamera* vektor kako bi približili ili udaljili poziciju kamere.

Na početku pokretanja programa, središte objekta ujedno je i točka fokusa kamere, međutim ukoliko cijeli objekt želimo pomaknut u stranu, tada se središte objekta više neće poklapati sa fokusom kamere. Ako cijeli objekt želimo pomaknuti horizontalno, to možemo učiniti tako da točku fokusa translatiramo korištenjem bočnog vektora kamere, a ako želimo pomaknut vertikalno, translaciju radimo korištenjem *up* vektora.

## Izrada 3D modela proteina

Kada bi prikazivali svaki pojedini atom proteina korištenjem metode kuglica i štapića, prikaz bi vrlo brzo postao prekompleksan (Slika 1), stoga se danas najčešće koristi prikaz okosnice zajedno sa vizualno izraženijim sekundarnim strukturama. Okosnica je sačinjena od Cα atoma svake aminokiseline u lancu, a kako bi cijela struktura izgledala glađe i prirodnije, umjesto direktnog spajanja atoma okosnice, kroz njih se često provlači krivulja (Slika 12). Osim za generiranje okosnice, krivulja kroz Cα atome pomaže i prilikom generiranja α-zavojnice i β-lanaca



Slika 12. Usporedba direktnog spajanja Cα atoma te spajanja korištenjem krivulja

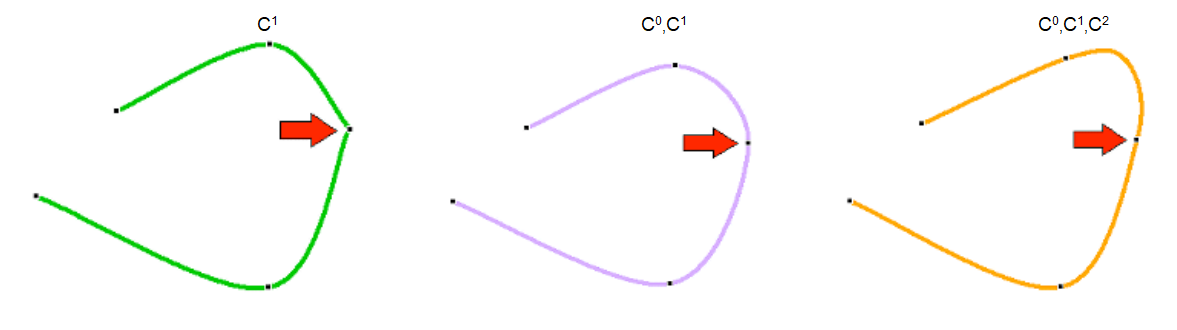
### Krivulje

Matematički gledano, krivulja je neprekidna crta, ili točnije rečeno, jednodimenzionalni skup točaka.[11] Krivulje se obično zadaju analitički te imamo tri osnovne kategorije zapisa: [12]

* Eksplicitnom jednadžbom *y = f(x)*
* Implicitnom jednadžbom *f(x, y) = 0*
* Parametarskim zapisom, npr. *x = cos(t), y = sin(t)*

Pojedini zapisi imaju određene probleme pa tako, na primjer, eksplicitnom jednadžbom *y = ax + b* ne možemo prikazati pravac paralelan s y-osi te nije moguće prikazati funkciju s višestrukim vrijednostima. Implicitne jednadžbe rješavaju ove nedostatke, no one pak imaju problem što ne mogu prikazivati djelomičan prikaz na određenom intervalu. [12]

Jedno od važnijih svojstava krivulja je svojstvo neprekinutosti pa tako postoje C kontinuiteti krivulja: C0 kontinuitet zahtjeva neprekinutost u koordinatama, C1 kontinuitet zahtjeva neprekinutost prve derivacije, drugim riječima, krivulja ne smije imati šiljke, već mora biti glatka, C2 zahtjeva neprekinutost druge derivacije u svim točkama. To nam osigurava neprekinutost zakrivljenosti, C3 zahtjeva neprekinutost treće derivacije u svim točkama itd. (Slika 13) [12]

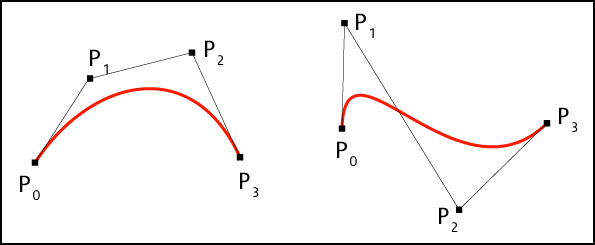


Slika 13. Razlike u C kontinuitetu kod krivulja

Krivulje se u računalnoj grafici najčešće konstruiraju korištenjem kontrolnih točaka i težinskih polinoma. Ideja je sljedeća: svaka kontrolna točka doprinosit će ukupnom obliku krivulje svojim koordinatama pomnoženim s pripadajućom težinskom funkcijom koja daje vrijednost od 0 do 1: [12]

gdje je točka krivulje, -ta zadana kontrolna točka, težinska funkcija za -tu točku, a . [12]

Ovisno o potrebi, postoje razni načini kako definirati težinske funkcije, međutim ovako zadana krivulja neće prolaziti kroz kontrolne točke. Na primjer, na slici 14, crvenom bojom prikazane su dvije Bezierove krivulje, dok P0, P1, P2 i P3 predstavljaju kontrolne točke. Na slici se jasno vidi kako kontrolne točke „privlače“ smjer krivulje u određenu stranu, no krivulja nikad ne prolazi točno kroz točke (izuzev prve i posljednje točke iz kojih mora krenuti, odnosno stati). Težinske funkcije pak služe da definiraju jačinu utjecaja pojedinih kontrolnih točaka.

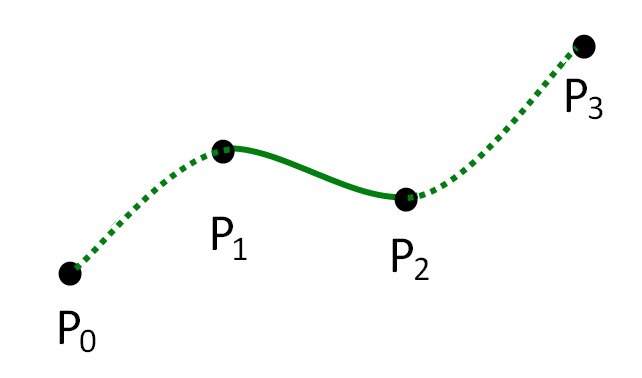


Slika 14. Bezierove krivulje

Krivulje koje ne prolaze kroz dane točke nazivaju se aproksimacijskim krivuljama [12] te nisu dobar odabir za naše potrebe. Još jedna velika mana ovako zadanih krivulja je u tome što su težinske funkcije polinomi čiji stupanj ovisi o broju kontrolnih točaka. Ukoliko imamo četiri kontrolne točke, kao na slici 14, tada težinske funkcije trebaju biti trećeg stupnja, odnosno ukoliko imamo n kontrolnih točaka, težinske funkcije trebaju biti n-1 stupnja što može biti vrlo nepovoljno ako imamo puno točaka.

Uz pomoć algebarskih operacija, moguće je iz ranije navedenog zapisa doći do funkcije koja generira krivulju koja prolazi danim točkama. Općenito, takve krivulje se nazivaju interpolacijskim [12] te su upravo ono što trebamo za generiranje okosnice proteina. Međutim, i dalje ostaje problem gdje je potrebno imati polinom stupnja za jedan manje od broja kontrolnih točaka koje definiraju krivulju. Problem bi bilo najbolje riješiti kada bismo mogli spojiti više manjih dijelova krivulje u jednu veću krivulju. Međutim, tu treba biti pažljiv da spajanje krivulja bude glatko tako da krivulja zadrži (barem) C1 kontinuitet. Srećom, postoji upravo takva vrsta krivulja, a radi se o Catmull-Rom splajnu.

Catmull-Rom splajn definirali su Edwin Catmull i Raphael Rom. [13] Radi se o interpolirajućoj krivulji definiranoj sa 4 kontrolne točke P0, P1, P2 i P3 gdje je krivulja definirana samo između P1 i P2 (Slika 15) [13]



Slika 15. Catmull-Rom krivulja

Krivulja je definirana sljedećom funkcijom: [14]

gdje parametar predstavlja napetost krivulje. Za , krivulja izgleda kao ravan pravac između dvije točke dok za krivulja postaje vrlo zaobljenja. Za optimalne rezultate, najbolje je koristiti vrijednost između 0.5 i 1.

Odlično svojstvo Catmull-Rom krivulje je to što dvije susjedne krivulje zadržavaju C1 kontinuitet što u konačnici omogućuje postepenu izgradnju proizvoljno velike krivulje koja na cijelom području zadržava C1 kontinuitet. [14] Međutim, i ova vrsta krivulja ima svoje probleme. Ako koristimo samo dani skup kontrolnih točaka kroz koje krivulja treba interpolirati, tada nećemo moći generirati dio krivulje između prve i zadnje dvije točke. Ovo se može riješiti na nekoliko načina: Prvi je se korisnik ručno generira dodatne točke što često nije poželjno jer želimo da cijeli proces bude automatiziran. Drugi način je da jednostavno dupliciramo početnu i završnu točku, no to ponekad uzrokuje čudne završetke [15], te treći, najčešće korišteni način, je da napravimo refleksiju druge točke preko prve, odnosno predzadnje točke preko zadnje. Ovaj način u praksi daje najbolje rezultate. [15]

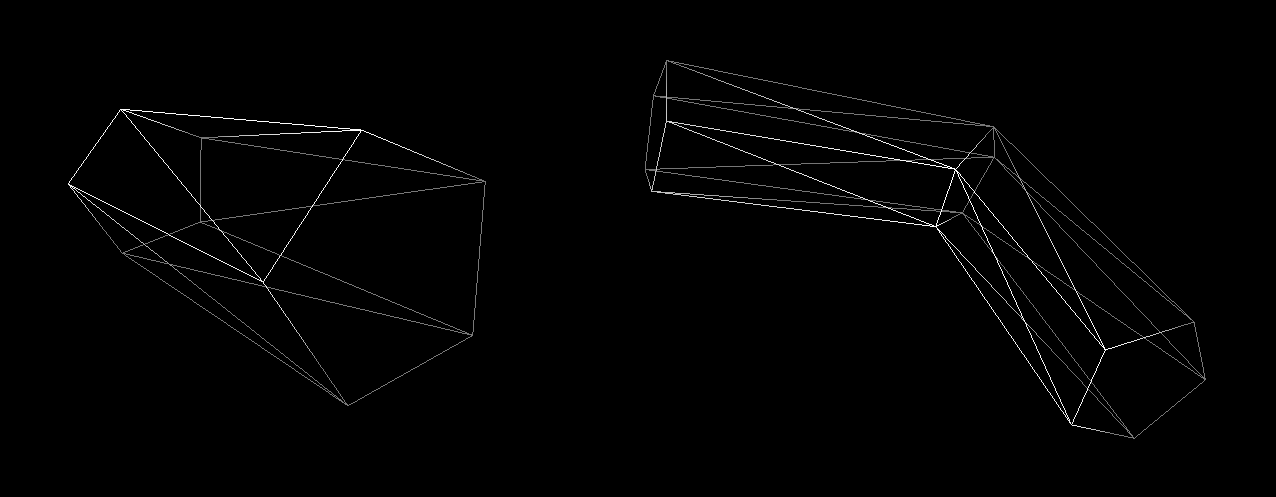
Kako cjelokupna krivulja, sastavljena od više manjih Catmull-Rom krivulja, ima C1 kontinuitet, to znači da je možemo u bilo kojoj točki derivirati i time dobiti tangentu koja nam pokazuje trenutni smjer krivulje. To možemo odrediti ako deriviramo ranije napisanu formulu, čime se dobije sljedeći izraz:

### Izrada okosnice proteina

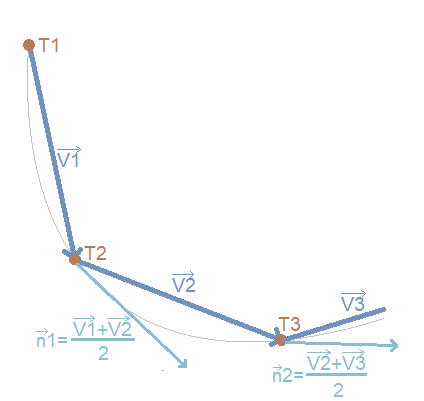
Jednom kada znamo konstruirati krivulju koja prolazi kroz točno određene točke, možemo tu krivulju iskoristiti kao bazu za konstruiranje 3D struktura koje zajedno daju cjelokupni model proteina. Najvažnija od tih struktura je središnja okosnica (engl. *wireframe*) koja već sama po sebi može biti dovoljna za analizu proteina. Geometrijski gledano, okosnica se najčešće modelira kao jednostavna, cijev koja prati krivulju. Kako se u grafici sve modelira korištenjem ravnih poligona, nije moguće generirati u potpunosti glatku, zaobljenu cijev, no privid glatke površine možemo ostvariti na način da na dovoljno malim razmacima konstruiramo kratke, spojene cijevi, dok kratku cijev generiramo kao izduženi n-terokut (slika). Generiranje kratke ravne cijevi ne predstavlja veliki problem. Problem se javlja prilikom spajanja dviju cijevi. Kako bi izbjegli nepotrebno dupliciranje točaka na spojevima, potrebno je konstruirati model u kojem su vrhovi spoja ujedno i vrhovi obiju cijevi (drugim riječima, cijevi dijele iste vrhove), a za to je potrebno malo prostorne geometrije. (Slika 16) Na početku, potrebno je generirati bazne točke početnog n-terokuta na ravnini određenoj vektorom smjera prve cijevi V1 i točkom T1 (Slika 17). Jednom kada imamo skup početnih točaka ponavljamo sljedeći postupak:

1. Odredimo vektor normale ravnine koja dijeli dva susjedna segmenta kao (ukoliko se radi o posljednjoj točki na krivulji, za normalu uzmemo posljednji vektor)
2. Za svaku baznu točku iz prijašnje iteracije, odredimo novu baznu točku koja nastane kao probodište pravca određenog tom prijašnjom baznom točkom i vektora sa ravninom koja je definirana ranije određenim vektorom normale i točkom

Recimo da se nalazimo u točki T2 na slici (slika). Točka T2 predstavlja spoj cijevi određen točkama T1 i T2, te T2 i T3. U prvom koraku potrebno je odrediti vektor normale u točki T2. Tu normalu dobijemo kao . Sada kada imamo ravninu koja čini spoj dviju cijevi, preostaje nam kroz točke prijašnjeg spoja povući pravac, čiji je smjer određen smjerom vektora , te izračunati probodište tog pravca sa ravninom.

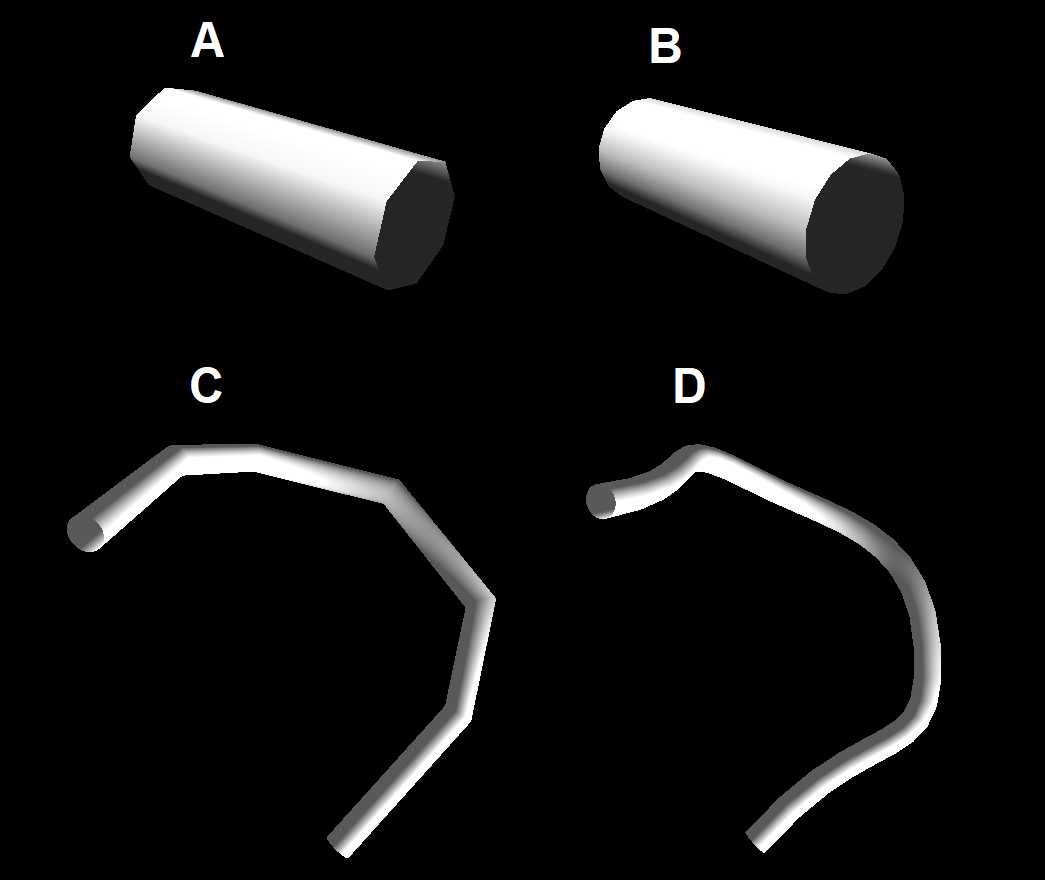


Slika 16. Prizak poligona prilikom kreiranja okosnice



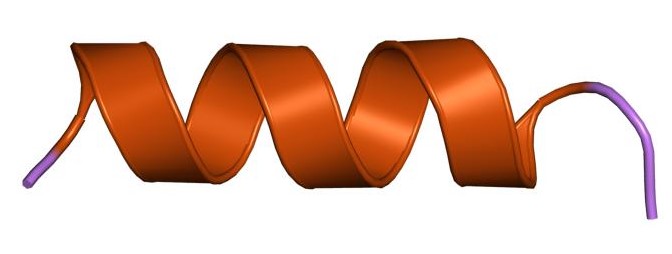
Slika 17. Geometrijski prikaz smjera okosnice

Glatkoća zakrivljenost pojedine cijevi određena je veličinom početnog n-terokuta, a glatkoća cjelokupne cijevi određena je brojem centralnih točaka generiranih između dviju kontrolnih točaka krivulje. Na slici (slika), na A dijelu slike nalazi se jedna cijev kreirana pomoću pet baznih točka, tj. peterokuta., dok je na B dijelu slike cijev generirana pomoću 16 baznih točaka (šesnaesterokut). Na C dijelu slike je generirana cjelokupna cijevi pri čemu je između kontrolnih točaka krivulje generirana samo jedna dodatna točka, dok je na D dijelu slike prikazana ista cijev ali ovaj put sa 10 generiranih točaka između dviju kontrolnih točaka krivulje.



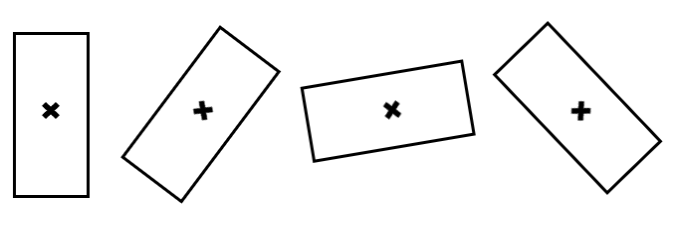
### Alfa zavojnice

Ovisno o programu, sekundarne strukture, među kojima je alfa zavojnica, prikazuju se na različite načine, međutim najčešći prikaz ostvaruje se korištenjem vrpci (engl. *ribbons*) (slika)

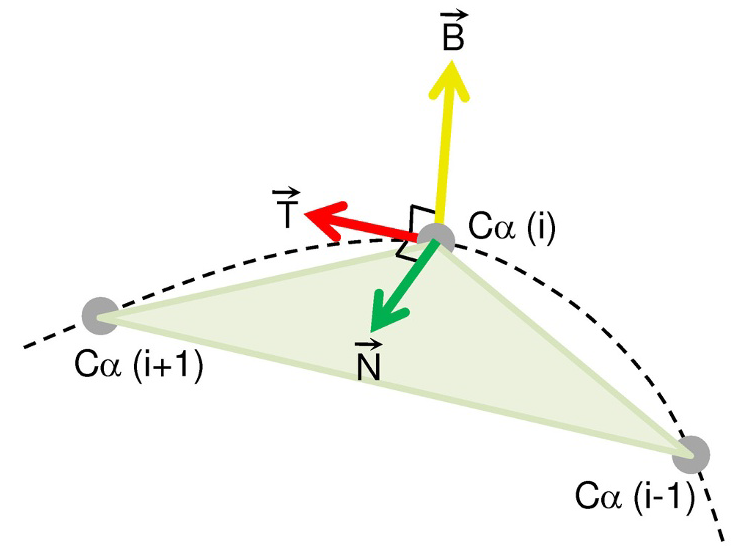


Izrada ovakvih struktura temelji se isto na krivulji koja prolazi kroz centralne (alfa) atome ugljika svake aminokiseline. Ti atomi su dovoljno gusto raspoređeni tako da Catmull-Rom krivulja, uz dovoljno velik koeficijent zakrivljenosti, čini kružnu zavojnicu, bez potrebe za dodatnim matematičkim popravcima.

Ovakav tip strukture možemo generirati na način da povlačimo (engl. *sweeping*) određen geometrijski oblik, najčešće kvadrat ili uzduženu elipsu po središnjoj krivulji. Problem tog postupka je u tome što u određenoj točki krivulje možemo dobiti samo smjer (tangentu) krivulje te ne možemo odrediti što je „uspravno“. Ako pogledamo sliku (slika), znakom „x“ u sredini svakog kvadrata označen je vektor koji okomito „ulazi“ u svaki pravokutnik. Taj vektor možemo zamisliti da predstavlja tangentu krivulje u proizvoljnoj točki. Iz slike možemo vidjeti da postoji beskonačno mnogo načina rotacije tog pravokutnika, stoga nam je u točki krivulje, osim smjera, potreban još jedan vektor koji pokazuje pravilnu orijentaciju pravokutnika u proizvoljnoj točki –slično kao i „up“ vektor kod kamere. Jednom kada imamo taj drugi vektor koji određuje orijentaciju, vektorskim produktom možemo dobiti i treći vektor i time u konačnici imamo kompletan lokalni koordinatni sustav u svakoj točki krivulje kojim možemo pravilno generirati točke kvadrata kojeg „provlačimo“ po krivulji.

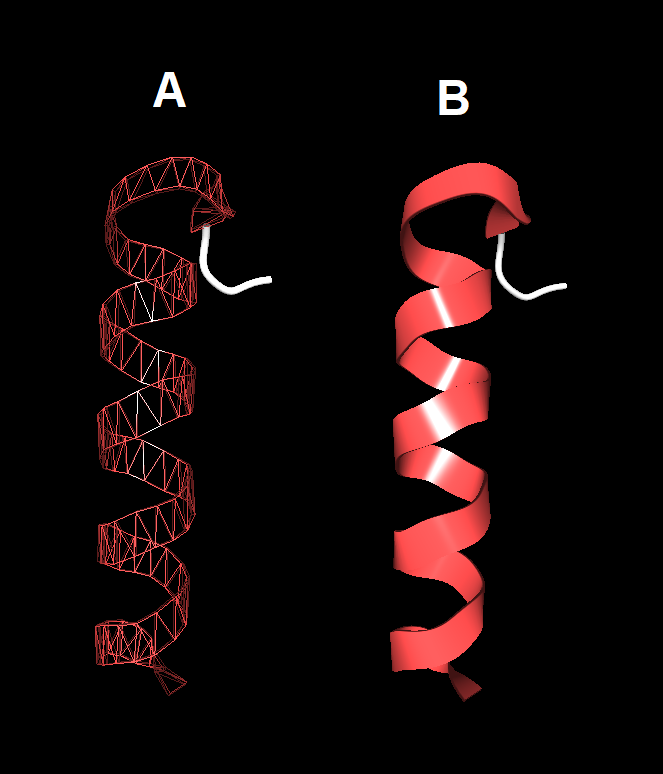


Jedan način kako dobiti je sljedeći: za izračun lokalnog koordinatnog sustava u i-tom alfa atomu ugljika (Cα(i)) potrebno je poznavati prethodni Cα(i-1) te sljedeći Cα(i+1) atom. Vektor smjera možemo odrediti korištenjem derivirane formule za Catmull-Rom krivulju ili alternativno, možemo ga definirati kao vektor od Cα(i-1) prema Cα(i+1) atomu. Kao ključan drugi vektor možemo uzeti vektor normale ravnine određene sa trima susjednim atomima ugljika Taj vektor je na slici označen kao žuti vektor . Konačno treći, bočni vektor, označen oznakom , na slici možemo dobiti kao vektorski produkt vektora i .



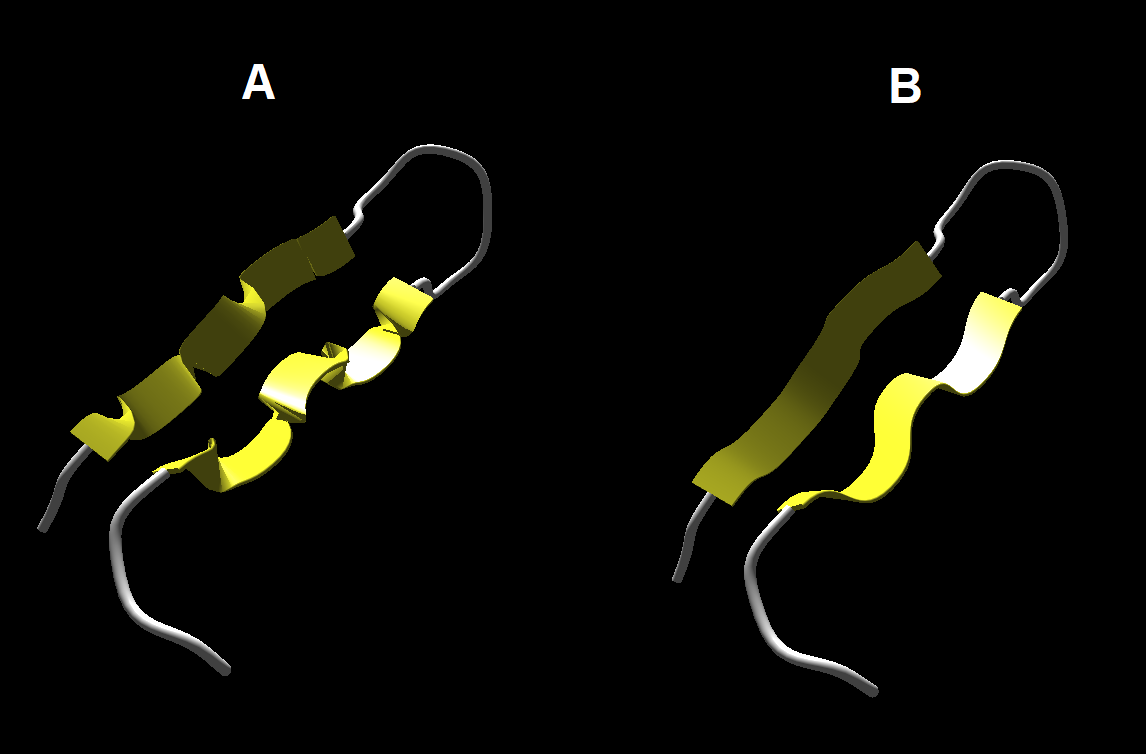
Kada izračunamo lokalne koordinatne sustave za dva susjedna atoma alfa ugljika, korištenjem jednostavne linearne interpolacije možemo izračunati pojedinačne lokalne koordinatni osi, i na taj način dobiti cjelokupni sustav za bilo koju točku između ta dva atoma. Linearnu interpolaciju za lokalne koordinatne sustave i za parametar dobijemo prema sljedećoj formuli:

Iz formule je jasno vidljivo za parametar dobijemo koordinatni sustav koji je jednak sustavu , dok za vrijednost parametra , interpolirani sustav će biti jednak sustavu . Ovakav pristup generira dovoljno dobre rezultate koji su vidljivi na slici (slika). Na A dijelu slike je prikazan kostur (engl. *wireframe*) modela, dok je na B dijelu slike prikazan puni model



### β-lanci

Beta lanci koji čine beta naboranu ploču, isto se kao i alfa zavojnice, najčešće prikazuju kao vrpce konstruirane pomoću krivulje koja prolazi kroz alfa atome ugljika. stoga se ranije opisana tehnika stvaranja vrpca može primijeniti i za generiranje beta lanaca, no uz jednu manju promjenu. Naime, prilikom generiranja lokalnih koordinatnih sustava za svaki Cα koji je dio beta lanca, vrlo često se dogodi da se susjedni sustavi drastično razlikuju, najčešće u tome da su koordinatne osi susjednog sustava zarotirane za 180° oko vektora smjera pružanja (z-os). Prilikom generiranja zavojnice ovo nije bio problem jer se točke zavojnice cijelo vrijeme pružaju u istu stranu. Ovaj problem generira vrpcu koja je vrlo nazubljena (slika A) Kako bi ispravili ovaj problem, potrebno je u algoritam dodati dodatnu provjeru koja provjerava ako je veličina kuta između bočnih osi (x-os) dvaju susjednih lokalnih koordinatnih sustava veća od 90°. U slučaju da je, rotiramo jedan od sustava za 180° oko njegove z-osi(ct: proteinshader). Konačno, ova promjena rezultira glatkim modelom β-lanaca prikazanim na slici (slika) B



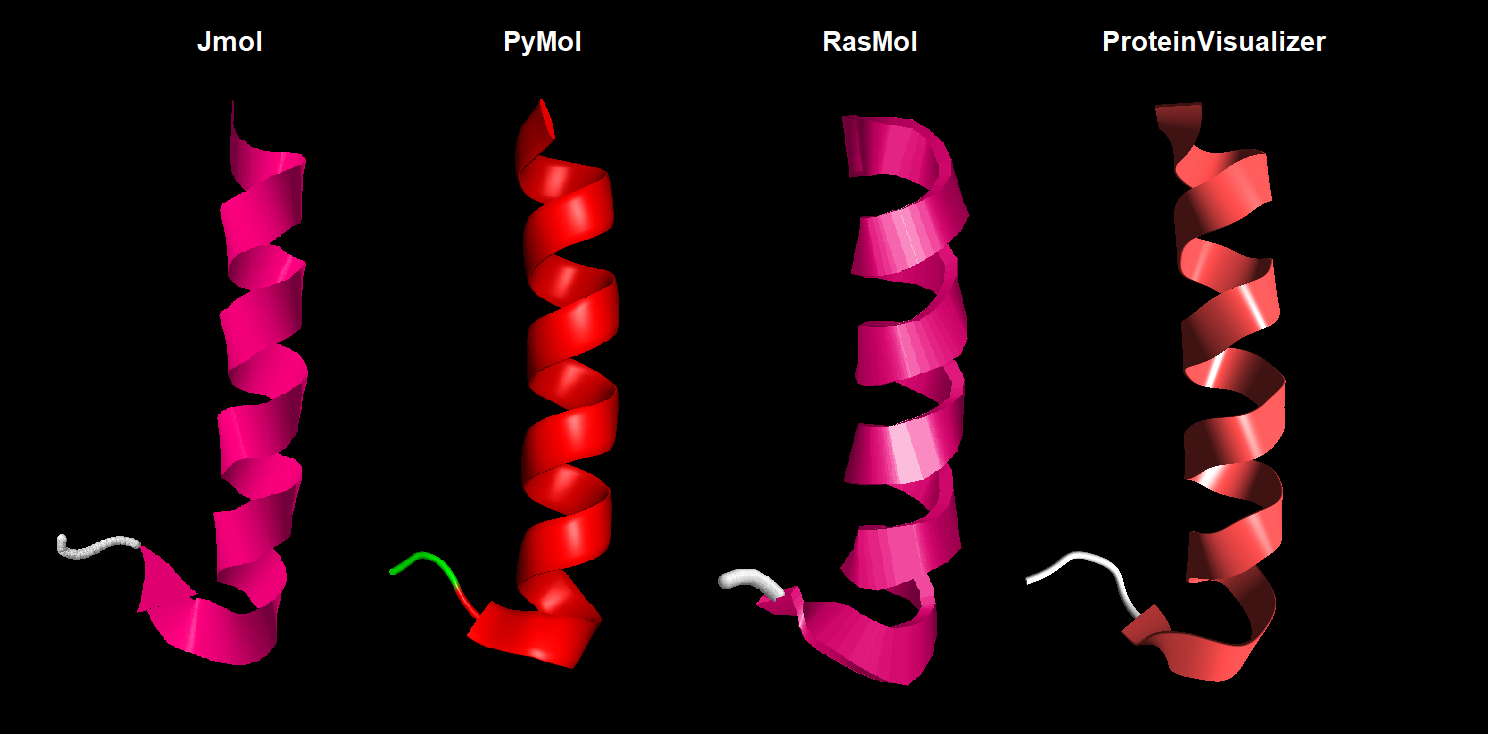
# Usporedba s postojećim alatima

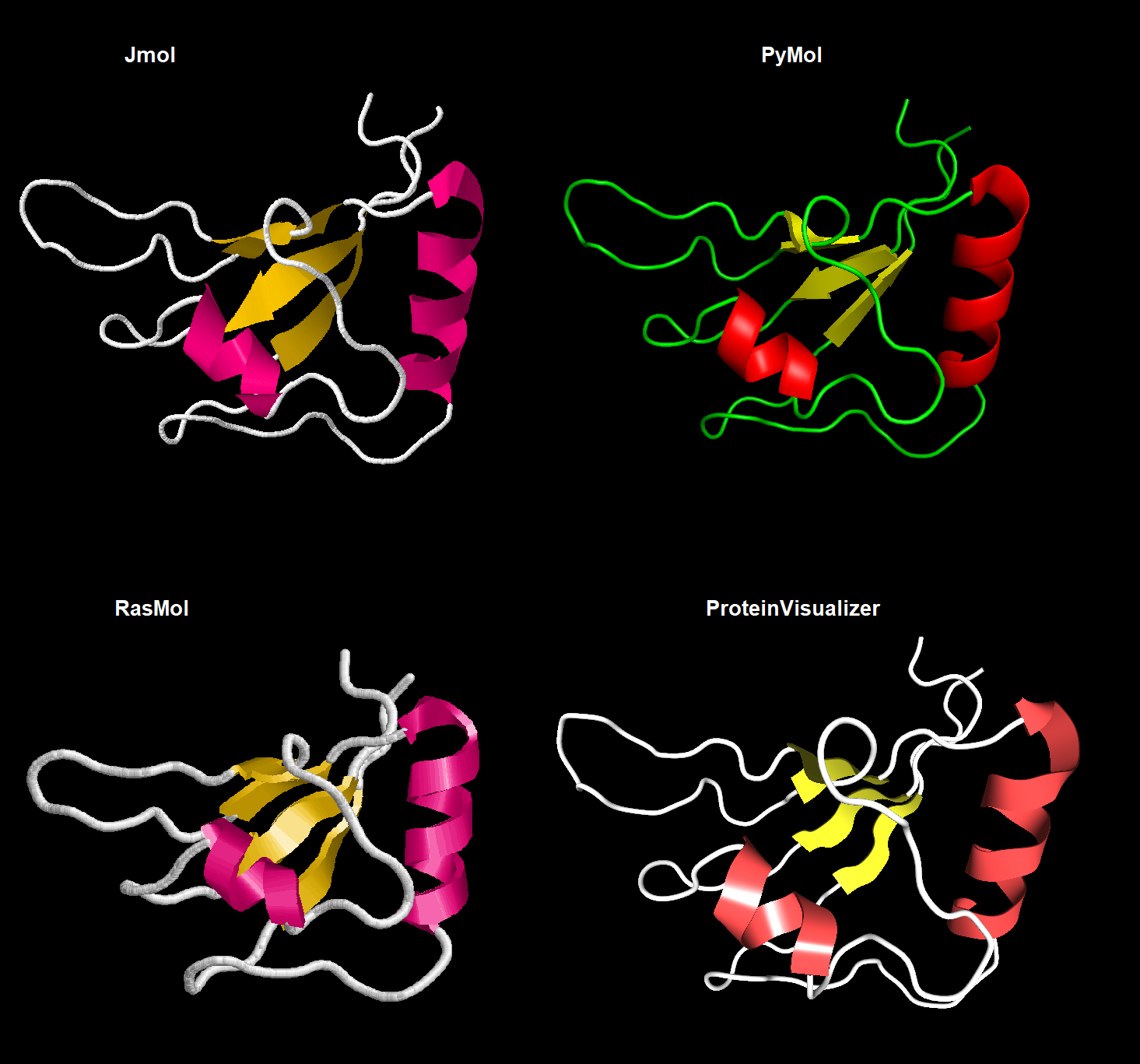
U sklopu ovog rada razvijen je alat ProteinVisualizer čija je svrha prikazivanje tercijarne i kvartarne strukture proteina. Alat je podržan na Windows platformama a pisan je u C++ programskom jeziku uz korištenje DirectX11 API-ja. Popis svih alata koji mogu prikazati tercijarnu i kvartarnu strukturu proteina poprilično je dugačak – od osnovnih alata čija je namjena općeniti prikaz molekula, pa do kompleksnih alata koji su specijaliziraniji za proteine. U nastavku su navedeni i opisani neki od popularnijih alata te je na slikama (slika … ) prikazana usporedba tih alata sa rezultatima koje daje ProteinVisualizer.

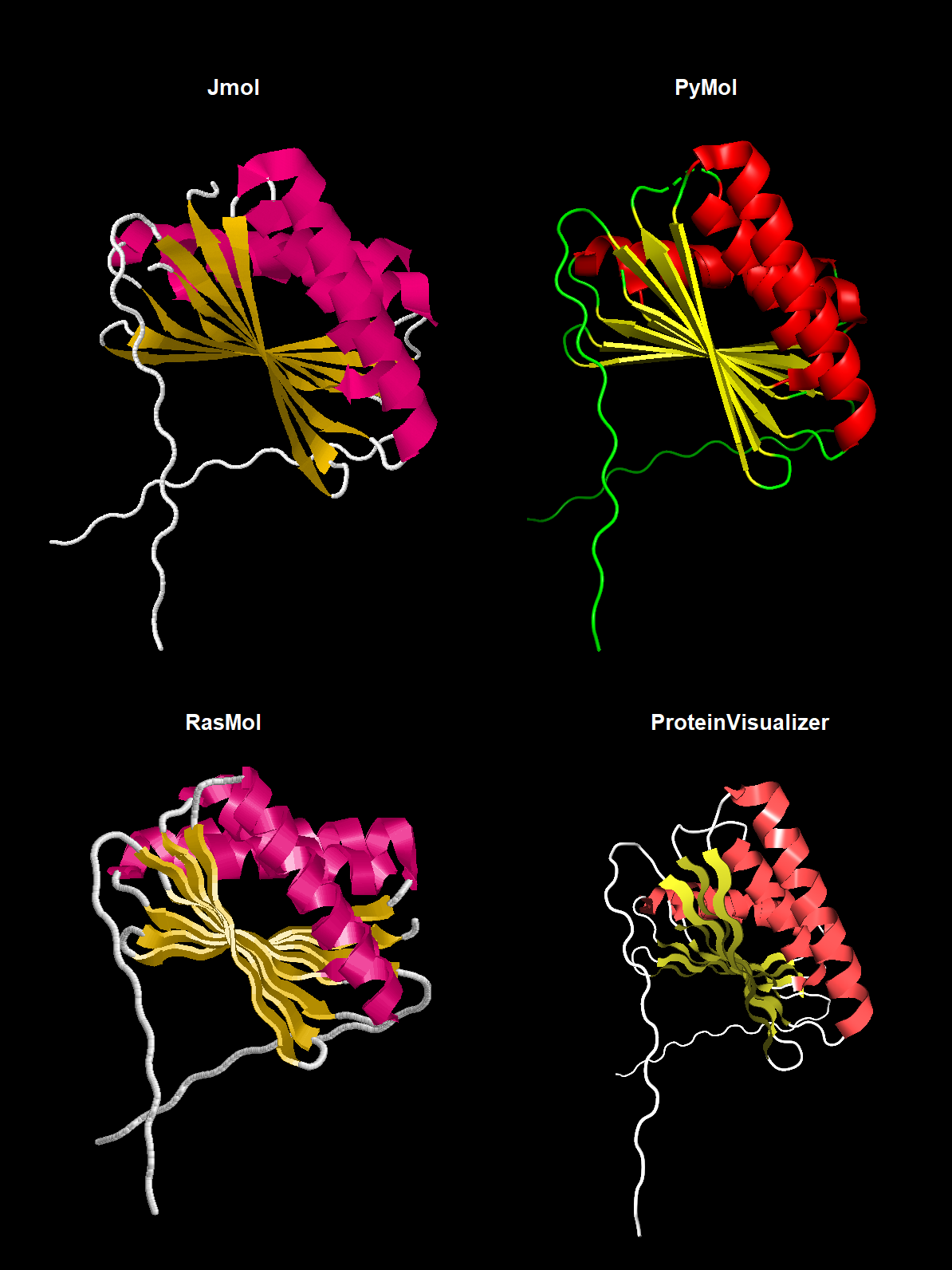
RasMol je jedan od starijih programa, razvijen još 1993. Povijesno je vrlo važan jer je svojedobno bio vrlo dobro optimiziran te je omogućio vizualizaciju na tada prosječnim računalima. Prije njega, za pokretanje bilokojeg programa za vizualizaciju bilo je potrebno imati radnu stanicu ili iznimno jako računalo, stoga proučavanje proteina nije bilo lako dostupno kao danas. Za uporabu RasMola, razvijen je i skriptni jezik kojim se mogu obavljat razne funkcije poput odabira prikaza određenog lanca proteina, promjena boje sekundarnih struktura i slično. Isti jezik su preuzeli alati Jmol i Sirius(ct: rasmol wiki)

Jmol je alat pisan u Javi inicijalno pušten 2001, no i dalje se redovito ažurira. Kako je pisan u Javi, njegova glavna odlika je podržanost na širokom sprektru računala. Kako je ranije spomenuto, Jmol koristi isti skriptni jezik za korištenje kao i RasMol, no omogućeno je korištenje preko grafičkog sučelja. Razvijeno je i proširenje koje omogućuje integraciju Jmola sa web stranicama, dok je za računala koja nemaju Javu, razvijena je i verzija koja se temelji na JavaScriptu.

PyMol je trenutno jedan od najpopularnijih alata za vizualizaciju strukture proteina. Otvorenog je koda (engl. *open-source*), a spozoriran od strane korisnika. Razvijen je u Python programskom jeziku iz korištenje OpenGL API-ja(ct: wikič <https://en.wikipedia.org/wiki/PyMOL>). PyMol se može, osim za detaljnu analizu proteina, koristiti i za izradu kvalitetnih slika proteina, filmova, izradu i modeliranje molekula, uređivanje i promjenu postojećih molekula i još mnogo toga. Kako je alat napravljen u Python-u, te je uz to otvorenog koda, alat je, po potrebi, lako moguće proširiti nekim dodatnim Python paketima(ct: pymol paper)

.







# ZAKLJUČAK

U zaključku se sažimaju rezultati diplomskog rada. Sadrži maksimalno 1 stranicu, a kandidat vlastoručno potpisuje diplomski rad iza zaključka.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

# Literatura

|  |  |
| --- | --- |
| [1] | J. Xiong, Essential Bioinformatics, New York: Cambridge University Press, 2006. |
| [2] | J. R. Weber, "ProteinShader: illustrative rendering of macromolecules," BioMed Central, Cambridge, 2009. |
| [3] | Wikipedija, "Bjelančevine," 17 2 2019. [Online]. Available: https://hr.wikipedia.org/wiki/Bjelan%C4%8Devine. [Accessed 19 6 2019]. |
| [4] | B. Mildner, "Aminokiseline, peptidi, te primarna struktura proteina," [Online]. Available: https://www.pmf.unizg.hr/\_download/repository/14obk-p4-aminokiseline\_i\_primarna\_struktura.pdf. [Accessed 19 6 2019]. |
| [5] | B. Mildner, "Proteini i njihove trodimenzionalne," [Online]. Available: https://www.pmf.unizg.hr/\_download/repository/14obk-p5-strukture\_proteina.pdf. [Accessed 19 6 2019]. |
| [6] | Khan Academy, "Orders of protein structure," Khan Academy, [Online]. Available: https://www.khanacademy.org/science/biology/macromolecules/proteins-and-amino-acids/a/orders-of-protein-structure. [Accessed 19 6 2019]. |
| [7] | Zavod za fiziku i biofiziku, "Nuklearna magnetska rezonancija," Medicinski fakultet sveučilišta u Zagrebu, [Online]. Available: http://physics.mef.hr/Predavanja/nmr/prva.html. [Accessed 19 6 2019]. |
| [8] | wwPDB, "File Formats and the PDB," wwPDB, [Online]. Available: http://www.wwpdb.org/documentation/file-formats-and-the-pdb. [Accessed 19 6 2019]. |
| [9] | wwPDB, "mmCIF Format," [Online]. Available: https://www.rcsb.org/pdb/static.do?p=file\_formats/mmcif/index.html. [Accessed 18 6 2019]. |