

[Akceptuje](#)

W ramach naszej witryny stosujemy pliki cookies w celu świadczenia państwu usług na najwyższym poziomie, w tym w sposób dostosowany do indywidualnych potrzeb. Korzystanie z witryny bez zmiany ustawień dotyczących cookies oznacza, że będą one zamieszczone w Państwa urządzeniu końcowym. Możecie Państwo dokonać w każdym czasie zmiany ustawień dotyczących cookies. Więcej szczegółów w naszej [Polityce Prywatności](#)

[Portal Informacje](#) [Katalog firm](#) [Praca](#) [Szkolenia](#) [Wydarzenia](#) [Porównania międzylaboratoryjne](#)
[Kontakt](#)



[Laboratoria](#)
[.net](#)
[Innowacje](#)
[Nauka](#)
[Technologie](#)

[Logowanie](#) [Rejestracja](#) [pl](#)

Newsletter

zapisz się



[Strona główna](#) > [Start](#)

Chemia białek in silico

Streszczenie

Tradycyjne badania, szczególnie badania białek przeprowadzano in vivo (wewnątrz żywego organizmu) bądź in vitro, czyli w probówce. Obecnie rozwija się nowy typ badań in silico. Pozwala on badać białka (strukturę, właściwości i występowanie) bez użycia metod doświadczalnych.

Wprowadzenie

In silico jest wykorzystywane w znaczeniu "wykonywane na komputerze lub za pomocą symulacji komputerowej". Zwrot ten został wprowadzony w 1989 roku poprzez analogię do wyrażen in vivo i in vitro oraz in situ. Zwroty te są powszechnie stosowane w biologii jednak nowy termin jest przypisany chemii, mimo, że poraz pierwszy zwrot ten został użyty przez biologów [1]. Pierwsze zastosowania także dotyczyły ściśle biologii, szczególnie biologii komórki i biologii molekularnej. Jednak obecnie zwrot "in silico" używany jest do określenia symulacji komputerowych i modelowania procesów fizycznych i chemicznych, w szczególności do badań nad cząsteczkami o dużej masie cząsteczkowej, w tym białek. Obecnie dostępne są dane o sekwencji białek i ich struktur. Dlatego też biochemicy, zajmujący się zagadnieniami związanymi z białkami co raz częściej korzystają z komputera a niżeli z doświadczeń empirycznych. Ogromny zakres danych przechowywany jest w bazach danych a praca z nimi zwana jest bioinformatyką.

Historia bioinformatyki białek

Pierwszą bazą danych dotyczących biochemicznych związków o dużej masie cząsteczkowej był Zbiór Informacji o Białkach (PIR). Nazwa wskazywałaby na to, że dane tam zebrane dotyczyły przede wszystkim sekwencji aminokwasów. PIR został założony przez Margaret Dayhoff.

Podstawowe zagadnienia bioinformatyki [2]

1. Katalogowanie informacji biologicznych

- a. bazy danych,
- b. wyszukiwanie sekwencji,
- c. adnotacje,
- d. dane numeryczne

2. Analiza sekwencji DNA

- a. składanie sekwencji,
- b. adnotacje,
- c. wyszukiwanie sekwencji kodujących,
- d. wyszukiwanie sekwencji regulatorowych
- e. wyszukiwanie sekwencji repetytywnych,
- f. wyszukiwanie motywów
- g. wyszukiwanie markerów

3. Analiza sekwencji

- a. genomów,
- b. porównywanie genomów

4. Ustalanie ewolucyjnych relacji:

- a. pomiędzy zbiorami sekwencji
- b. pomiędzy organizmami
- c. tworzenie drzew filogenetycznych

5. Genotypowane

- a. wyszukiwania genów odpowiedzialnych za choroby genetyczne,
- b. ustalanie ojcostwa,
- c. kryminalistyka

6. Analiza ekspresji genów (głównie analiza danych z mikromacierzy)

7. Analiza sekwencji białek, nazywana też proteomiką

- a. porównywanie sekwencji,
- b. wyszukiwanie domen i motywów,

- c. przewidywanie własności fizyko-chemicznych,
- d. drugo- i trzecio-rzędowej struktury białka,
- e. lokalizacja w obrębie komórki,
- f. analiza danych z eksperymentów spektroskopowych)

8. Katagolowanie

- a. funkcji genów/białek,
- b. analiza dróg metabolicznych (np metabolizm lipidów)
- c. analiza dróg sygnałowych (np od receptora na powierzchni komórki poprzez kaskadę kinaz do czynników transkrypcyjnych)

9. Modelowanie układów biologicznych

10. Wirtualne dokowanie
11. Komputery DNA
12. Morfometria / analiza obrazu

Poszukiwanie struktury białka

Główną metodą poszukiwania struktury białka jest ab initio. Ab initio opiera się na hipotezie „termodynamicznego” zwijania białek (natywna struktura sekwencji białkowej odpowiada stanowi globalnego minimum energetycznego). Metoda ta ma wiele utrudnień jednym z nich jest paradoks Liventhala, czyli liczba konformacji swobodnego łańcucha dąży do nieskończoności. A zatem jeśli liczba możliwych stopni swobody jednego aminokwasu wynosiłaby 2, to dla łańcucha $N=150$ aminokwasów liczba możliwych konformacji wynosi 2150, czyli, wiedząc, że czas sprawdzania jednej konformacji wynosi 10-13 s, to dla takiego białka sprawdzenie wszystkich stanów wynosi: $2150 \times 10^{-13} \text{ s} = 4.6 \times 10^{24}$ roku (czas „życia” Ziemi = 4.5×10^9 lat)

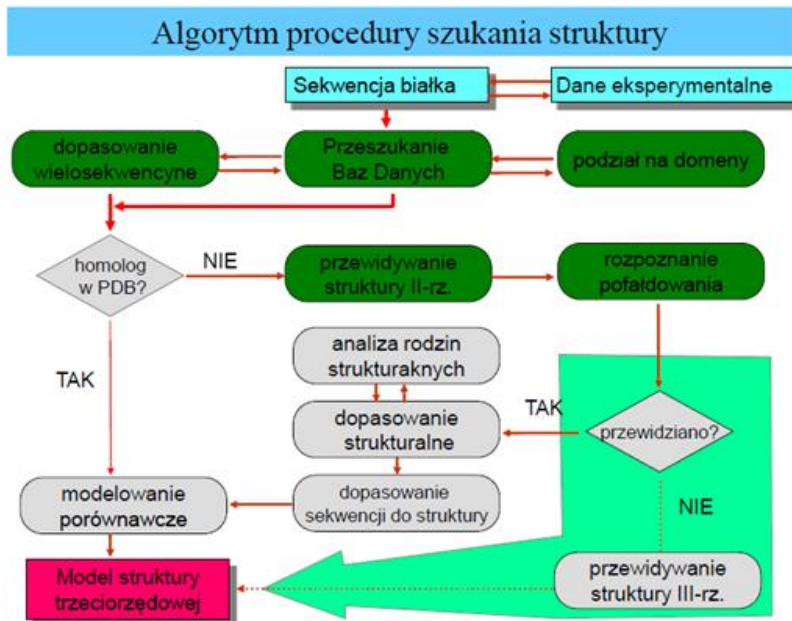
<i>De Novo</i>	<i>Ab initio</i>
kategoria metod przewidywania struktury, w których nie używa się wzorców homologicznych struktur z PDB	przewidywanie struktury wyłącznie na podstawie praw fizyki

Tab.1 Rodzaje badań struktury białek

Aby móc stworzyć obraz przestrzenny białka należy stworzyć: model molekuly oraz model oddziaływań międzyatomowych (oddziaływania przez wiązania kowalencyjne (Bonded Interactions)); Oddziaływania bez wiązań (Non-bonded Interactions): hydrofobowe, Van der Waalsa, elektrostatyczne, wiązania wodorowe). Przy projektowaniu struktury białka stosuje zasady mechaniki Newtona (uproszczenie mechaniki kwantowej). Po stworzeniu molekuly należy zastosować tzw. regułę minimum: zmiana konformacji molekuly ma doprowadzić do zmniejszenia jej energii wewnętrznej. Celem jest absolutne zero (energia kinetyczna = 0). Otrzymuje się przy zastosowaniu dynamiki molekularnej. Metody optymalizujące:

- rozwiązanie równań Newtona
- próbkowanie przestrzeni stanów (MC)

- algorytm genetyczny



Rys. 1 Algorytm procedury szukania struktury białka [2]

Szukanie podobieństw pomiędzy strukturami białek [2]

W celu znalezienia bądź porównania struktury białek stosuje się metodę LGA (Local-Global Alignment) metoda szukania podobieństwa 3D między strukturami białek. Metoda ta zawiera dwie procedury:

- LCS (Longest Continuous Segments) lokalizuje najdłuższe fragmenty struktury, które pasują do siebie z RMSD poniżej zadanej wartości
- GDT (Global Distance Test) szuka najdłuższych, niekoniecznie ciągłych fragmentów „równoważnych” aminokwasów, które są w odległości nie większej niż zadana.

Bazy danych - białka [3]

Bazy danych oprócz danych strukturalnych i tworzenia z tych danych magazynów, również weryfikują wprowadzane dane (o ile to możliwe). Dodatkowo wprowadzone posiadają komentarz o danym białku oraz najważniejsze hiperłącza do innych ważnych źródeł dotyczących danego białka. Większość baz danych posiada wolne oprogramowanie (freeware) umożliwiając lub tylko ułatwiające przeglądani informacji. Większość analiz biochemicznych i chemicznych dotyczących białek można wykonać on-line. Zestawienie użytecznych programów przedstawione zostało w tabeli (Tab.1). Każdy z programów specjalizuje się w innej dziedzinie. Przykładem są:

- Analiza białek - szwajcarski Instytut Bioinformatyki ExpASy
- Struktura trójwymiarowa białek - Wirtualne Laboratorium Badawcze Bioinformatyki Strukturalnej na uniwersytecie Rutgers (potocznie zwane bazą danych z Brookhaven)

Instytucja	Zawartość	Adres
European Bioinformatics Institute (EBI)	Sekwencje białek, struktury 3D, narzędzia analizy	www.ebi.ac.uk
Swiss Institute of Bioinformatics (SIB)	Sekwencje białek, struktury 3D, narzędzia analizy	www.expasy.ch
Research Collaboratory for Structural Bioinformatics (RCSB)	Struktury 3D	www.rcsb.org
National Centre for Biotechnology Information (NCBI)	System przeszukiwania i wydobywania danych Entrez	www.ncbi.nlm.nih.gov
Protein Information Resource (PIR)	Sekwencje białek, narzędzia analizy	pir.georgetown.edu

Tab. 2. Wybrane bazy danych o dużym znaczeniu w chemii białek [3]

Inne zastosowania badań in silico

Badania in silico we wszystkich naukach przyrodniczych pozwalają projektować procesy i cząsteczki przyspieszyć tempo odkryć, a jednocześnie zmniejszając koszty prowadzonych prac laboratoryjnych, jak i klinicznych. Dzięki badaniom in silico w 2010 roku, naukowcy odkryli potencjalny inhibitor karcenogenezy [4]. Badania in silico pozwoliły na szybszy rozwój farmacji [5]. Nastąpił także rozwój mikrobiologii, dzięki możliwościom projektowania cykli komórkowych [6]. Tworzenie baz danych genomu, sekwencji DNA odbywa się także za pomocą tej metody. Najważniejszymi osiągnięciami tej metody są:

- Analiza komórek prokariotycznych i eukariotycznych gospodarzy
- Optymalizacja bioprocessów
- Analiza, interpretacja i wizualizacja zbiorów danych z różnych źródeł np. genomu, transkryptomu, proteomu

Podsumowanie

Metoda in silico jest coraz częściej stosowana w badaniach naukowych. Metoda ta szybko się rozwija poszerzając znajomość struktur, właściwości i występowania białek. Należy pamiętać, że aby móc w pełni z niej korzystać należy posiadać komputer o odpowiedniej mocy obliczeniowej.

Literatura:

- [1] Miramontes P. Un modelo de automaty Celular para la evolución de los ácidos nucleicos. 1992. UNAM
- [2] <http://www.staff.amu.edu.pl>
- [3] Doonan Sh. 2008. Białka i peptydy. Wydawnictwo Naukowe PWN
- [4] Röhrig, Ute F.; Awad, Loay; Grosdidier, AuréLien; Larrieu, Pierre; Stroobant, Vincent; Colau, Didier; Cerundolo, Vincenzo; Simpson, Andrew JG et al. 2010. Journal of Medicinal Chemistry 53(3): 1172-1189
- [5] www.sciencedaily.com
- [6] Li S, Brazhnik P, Sobral B, Tyson JJ, 2009 Temporal Controls of the Asymmetric Cell Division Cycle in *Caulobacter crescentus*. Comput. Biol 5(8)

opracowała: Katarzyna Wójciuk

<http://laboratoria.net/home/16031.html>

Informacje dnia: [Zdrowych i Pogodnych Świąt Bożego Narodzenia Zapraszamy na wyjątkową edycję Targów PCI Days 2025! Zawał już dawno przestał być chorobą mężczyzn Świąteczna apteczka Radioaktywny pluton się nie ukryje Złoty Medal Chemii przyznany po raz 14 Zdrowych i Pogodnych Świąt Bożego Narodzenia Zapraszamy na wyjątkową edycję Targów PCI Days 2025! Zawał już dawno przestał być chorobą mężczyzn Świąteczna apteczka Radioaktywny pluton się nie ukryje Złoty Medal Chemii przyznany po raz 14 Zdrowych i Pogodnych Świąt Bożego Narodzenia Zapraszamy na wyjątkową edycję Targów PCI Days 2025! Zawał już dawno przestał być chorobą mężczyzn Świąteczna apteczka Radioaktywny pluton się nie ukryje Złoty Medal Chemii przyznany po raz 14](#)

Partnerzy