

平成24年5月10日

構造バイオインフォマティクス基礎

立体構造からの情報抽出

東京大学大学院農学生命科学研究科

アグリバイオインフォマティクス

教育研究ユニット

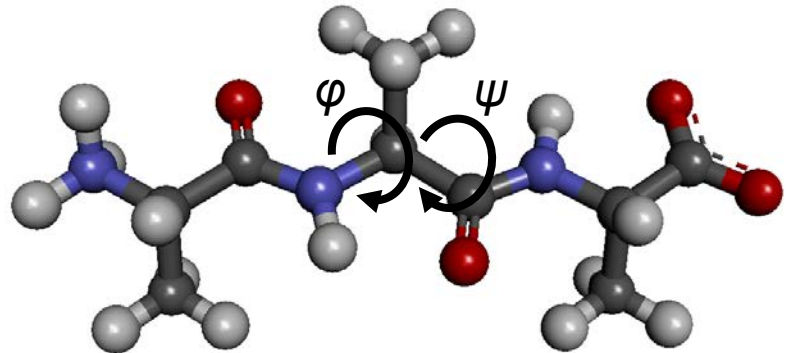
寺田 透

本日の講義内容

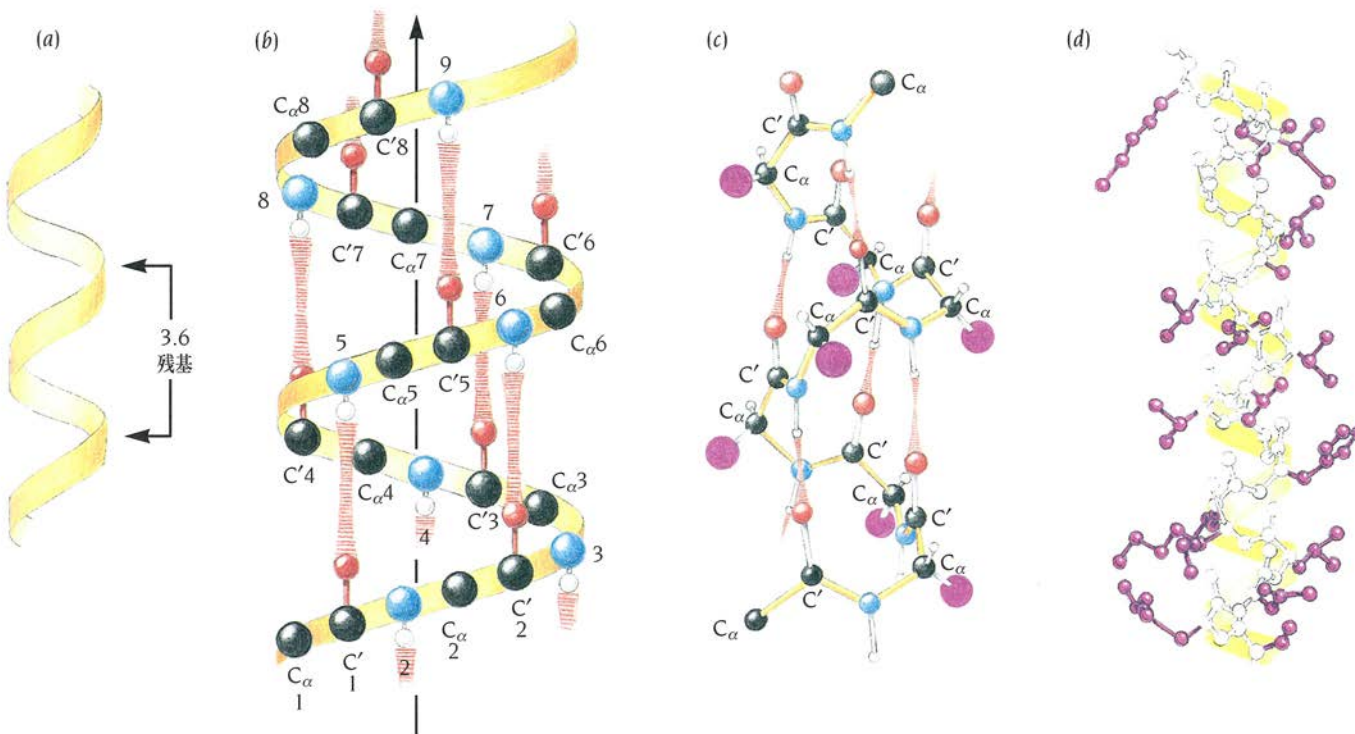
- 2次構造形成傾向
 - 実習課題1
- 立体構造比較
- 立体構造類似性と機能・進化
- 立体構造分類データベース
 - 実習課題2
- 配列類似性と立体構造類似性
- 3D profile法

2次構造

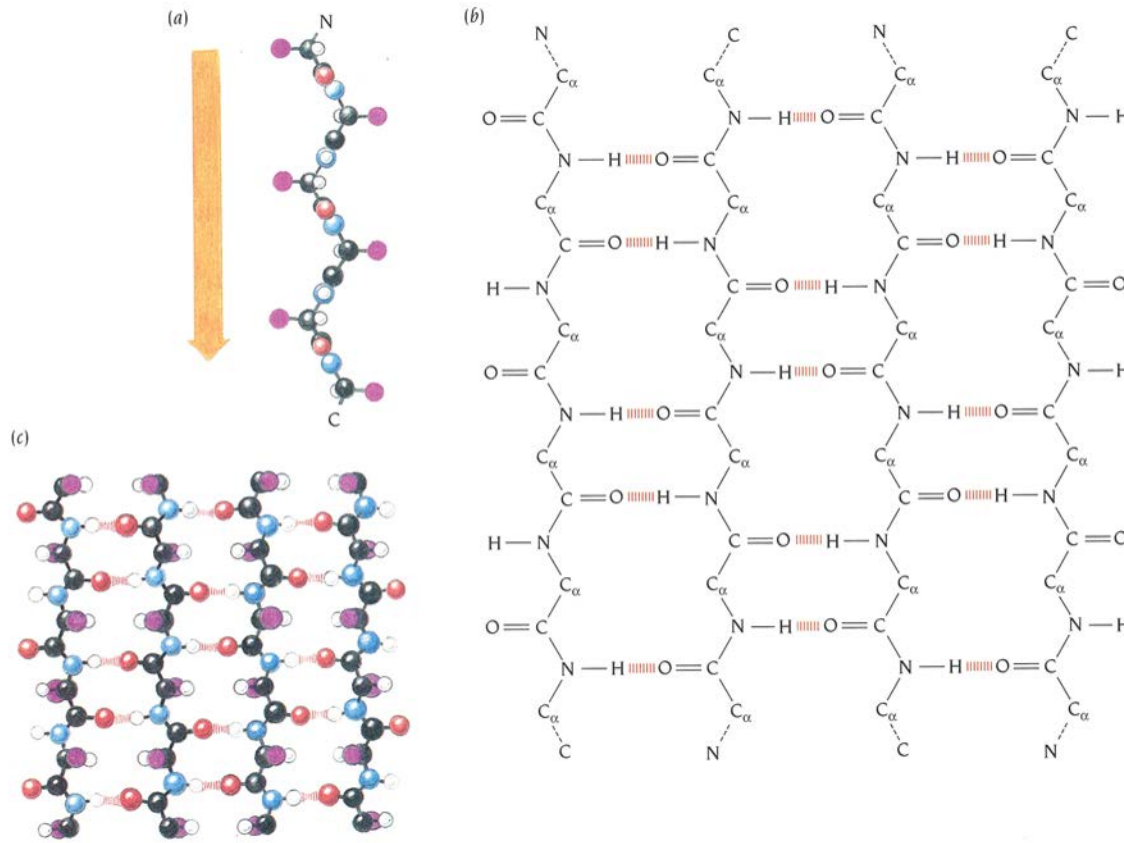
- α helix
 - 残基 i の C=O と残基 $i+4$ の N-H が水素結合を形成
 - 主鎖の二面角 (φ, ψ) $\approx (-60^\circ, -60^\circ)$
- β sheet
 - 隣り合う β strand との間で水素結合を形成
 - 主鎖の二面角 (φ, ψ) $\approx (-120^\circ, 120^\circ)$
 - 平行と逆平行がある



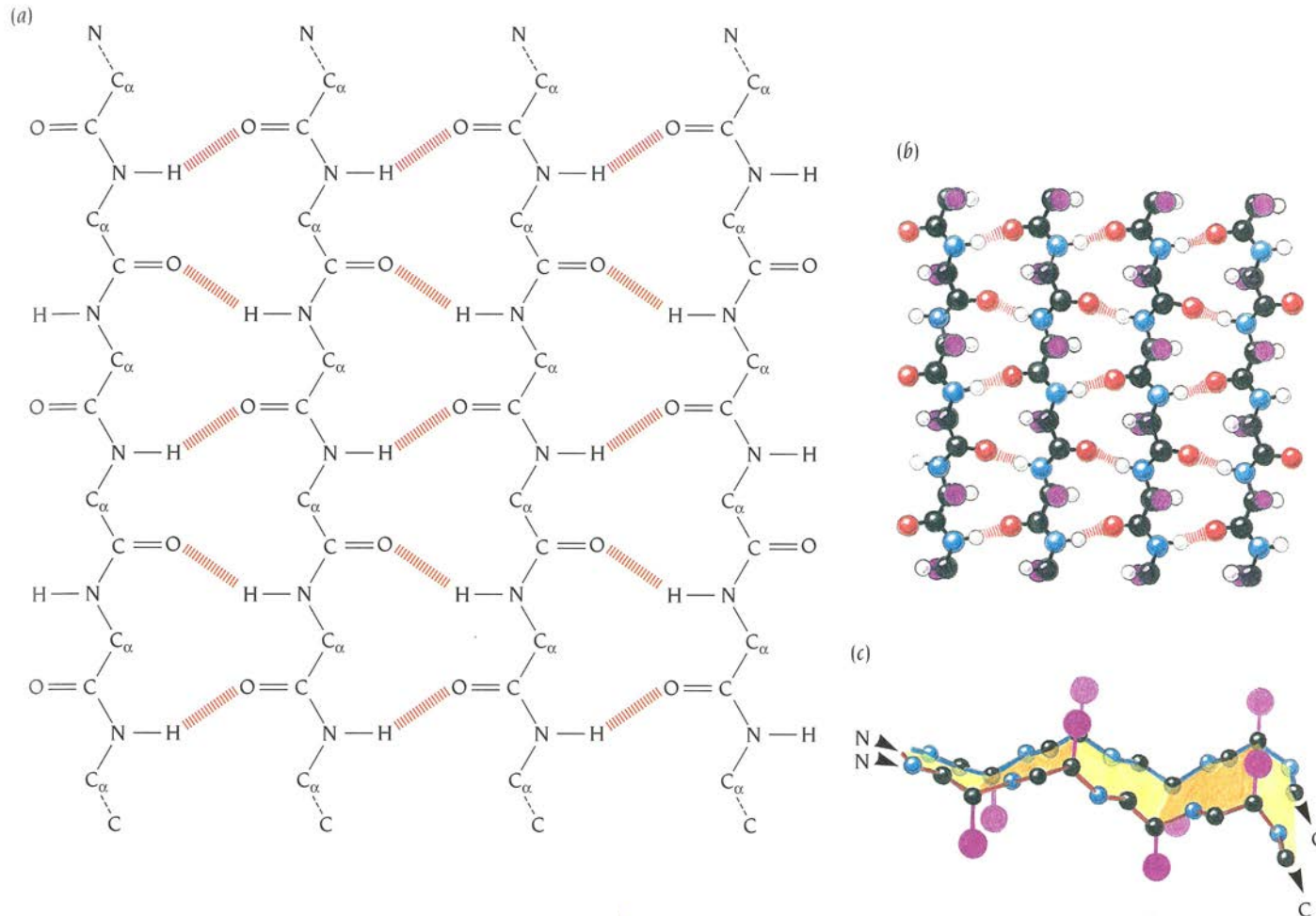
α helix



逆平行 β sheet

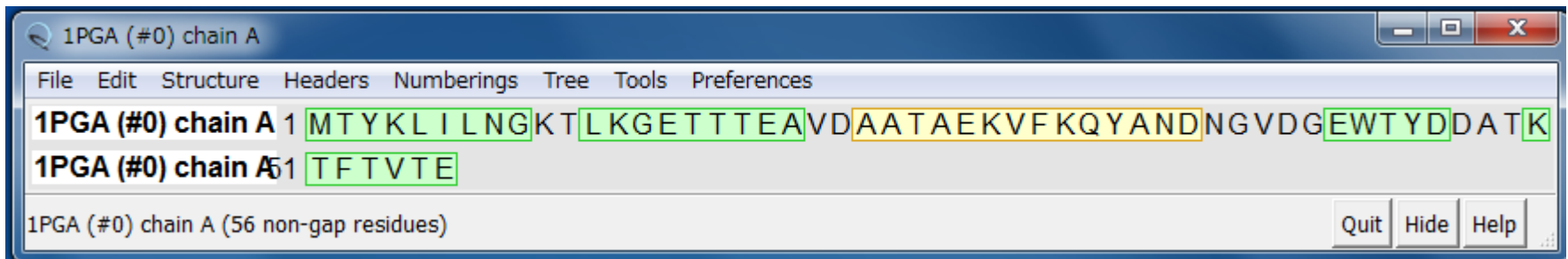


平行 β sheet



2次構造の確認(1)

1. Chimeraで1PGAを開く
 - α helix、 β sheet(並行および逆並行)を確認
2. メニューの「Tools」→「Sequence」→「Sequence」
→ α helixが黄色、 β strandが緑色



2次構造の確認(2)

1. RCSBのサイトで1PGAを表示する
2. Sequenceタブを開く
3. 以下のようにAuthor Sec. Struc.を選択

Annotations

Add Annotations

Select

Domain Assignment: SCOP
[hide] [reference]

Secondary Structure: DSSP
[hide] [reference]

SCOP Immunoglobulin-binding protein G, different constituent domains: 56 residues

DSSP

PDB MTYKLIILN

PDB 1

Secondary Structure

Author Sec. Struc.

ANDNGVDGEWYDDATKTFVTE

40 50 56

SCOP Immunoglobulin-binding protein G, different constituent domains: 56 residues

DSSP

Author Sec. Struc.

PDB MTYKLIILN

PDB 1

ANDNGVDGEWYDDATKTFVTE

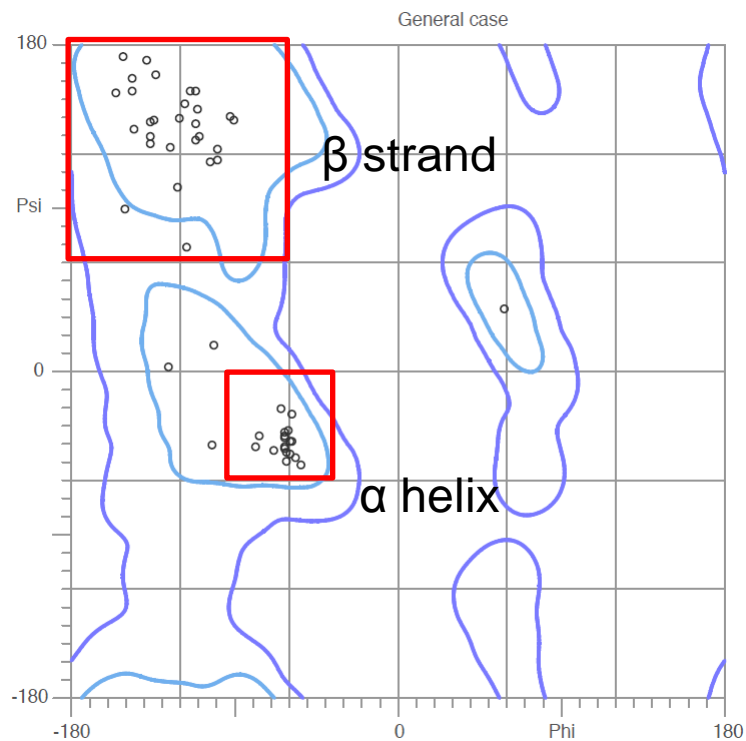
1 10 20 30 40 50 56

Ramachandran plot

- Geometryタブを開き以下をクリック

MolProbity Ramachandran Plot

[Click here to download the MolProbity Ramachandran Plot.](#)



2次構造データの由来

- PDBのヘッダから

- 立体構造を決定した人が記述

```
HELIX 1 1 ALA A 23 ASP A 36 1
SHEET 1 S1 4 LEU A 12 ALA A 20 0
SHEET 2 S1 4 MET A 1 GLY A 9 -1
SHEET 3 S1 4 LYS A 50 GLU A 56 1
SHEET 4 S1 4 GLU A 42 ASP A 46 -1
```

- 立体構造から

- 立体構造の特徴(水素結合ネットワークや主鎖の二面角)から判定する

DSSP

- 立体構造に基づいて2次構造を判定するソフトウェア*
 - 水素結合ネットワークに基づいて判定
 - DSSPの出力 (H: α helix; E: β strand)

#	RESIDUE	AA	STRUCTURE	BP1	BP2	ACC	N-H-->O	O-->H-N	N-H-->O	O-->H-N	TCO	KAPPA	ALPHA	PHI	PSI		
1	1	A	M		0	0	116	0, 0.0	19, -2.8	0, 0.0	2, -0.5	0.000	360.0	360.0	360.0	151.3	
2	2	A	T	E	-A	19	0A	91	17, -0.2	2, -0.3	19, -0.1	17, -0.2	-0.900	360.0-168.8-101.0	123.5		
3	3	A	Y	E	-A	18	0A	5	15, -2.8	15, -2.8	-2, -0.5	2, -0.3	-0.774	9.0-143.9-112.6	155.1		
4	4	A	K	E	-Ab	17	51A	64	46, -1.7	48, -2.7	-2, -0.3	2, -0.5	-0.882	3.2-156.2-118.4	148.5		
5	5	A	L	E	-Ab	16	52A	0	11, -3.4	11, -1.9	-2, -0.3	2, -0.6	-0.995	1.8-161.2-126.9	124.5		
6	6	A	I	E	-Ab	15	53A	60	46, -2.8	48, -2.5	-2, -0.5	2, -0.6	-0.954	13.6-159.1-104.6	116.9		
7	7	A	L	E	+Ab	14	54A	6	7, -2.2	7, -1.8	-2, -0.6	2, -0.4	-0.907	18.6 174.1-100.8	117.1		
8	8	A	N	E	+Ab	13	55A	75	46, -3.1	48, -2.4	-2, -0.6	5, -0.2	-0.695	26.5 149.4-117.6	69.5		
(中略)																	
23	23	A	A	H	> S+	0	0	25	-2, -0.3	4, -2.9	1, -0.2	5, -0.2	0.805	117.0	60.8	-63.5	-35.1
24	24	A	A	H	> S+	0	0	49	1, -0.2	4, -1.0	2, -0.2	-1, -0.2	0.859	109.0	44.1	-63.5	-33.4
25	25	A	T	H	> S+	0	0	60	-3, -0.5	4, -1.9	2, -0.2	3, -0.3	0.918	112.7	49.9	-79.2	-41.4
26	26	A	A	H	X S+	0	0	0	-4, -1.9	4, -2.8	1, -0.2	5, -0.3	0.912	107.5	57.1	-63.5	-36.6
27	27	A	E	H	X S+	0	0	61	-4, -2.9	4, -1.9	1, -0.2	-1, -0.2	0.855	107.8	46.7	-59.9	-38.3

*Kabsch & Sander, *Biopolymers* **22**, 2577 (1983). 11

参考 : DSSPの実行

- DSSPCMBI.EXEをダウンロードし、デスクトップに保存
 - スタートメニューから「すべてのプログラム」→「アクセサリ」→「コマンドプロンプト」を起動
 - 以下を実行
- ```
C:¥Users¥iu>cd Desktop
C:¥Users¥iu¥Desktop>DSSPCMBI.EXE 1PGA.pdb > 1PGA.txt
```
- 生成された1PGA.txtをダブルクリックして開く

# 2次構造形成傾向(1)

- アミノ酸によって2次構造形成傾向が異なる
- 講義のページからChouFasman.xlsをダウンロードせよ
- 右図は15個のタンパク質について、 $\alpha$  helix、 $\beta$  sheet、coilに含まれるアミノ酸をカウントしたものの\*

|       | $\alpha$ helix | $\beta$ sheet | coil | Total |
|-------|----------------|---------------|------|-------|
| Ala   | 119            | 38            | 71   | 228   |
| Arg   | 22             | 12            | 44   | 78    |
| Asn   | 35             | 15            | 83   | 133   |
| Asp   | 39             | 15            | 57   | 111   |
| Cys   | 15             | 12            | 27   | 54    |
| Gln   | 40             | 20            | 35   | 95    |
| Glu   | 62             | 5             | 46   | 113   |
| Gly   | 45             | 32            | 155  | 232   |
| His   | 33             | 9             | 32   | 74    |
| Ile   | 38             | 29            | 39   | 106   |
| Leu   | 94             | 41            | 61   | 196   |
| Lys   | 67             | 22            | 86   | 175   |
| Met   | 12             | 8             | 8    | 28    |
| Phe   | 33             | 18            | 31   | 82    |
| Pro   | 18             | 9             | 58   | 85    |
| Ser   | 57             | 25            | 120  | 202   |
| Thr   | 47             | 32            | 77   | 156   |
| Trp   | 18             | 9             | 17   | 44    |
| Tyr   | 22             | 22            | 56   | 100   |
| Val   | 74             | 51            | 56   | 181   |
| Total | 890            | 424           | 1159 | 2473  |

\*Chou & Fasman, *Biochemistry* **13**, 211 (1974).

# 2次構造形成傾向(2)

- 各2次構造ごとに、どのアミノ酸が多く含まれているかを調べる
- $\alpha$  helix、 $\beta$  sheet、coil それぞれについて、右図のように、各アミノ酸の割合を計算せよ
- Alaが $\alpha$  helixを、Valが $\beta$  sheetを、Glyがcoilを最も形成しやすいと言えるか？

|     | $\alpha$ helix | $\beta$ sheet | Coil  | Total |
|-----|----------------|---------------|-------|-------|
| Ala | 0.134          | 0.090         | 0.061 | 0.092 |
| Arg | 0.025          | 0.028         | 0.038 | 0.032 |
| Asn | 0.039          | 0.035         | 0.072 | 0.054 |
| Asp | 0.044          | 0.035         | 0.049 | 0.045 |
| Cys | 0.017          | 0.028         | 0.023 | 0.022 |
| Gln | 0.045          | 0.047         | 0.030 | 0.038 |
| Glu | 0.070          | 0.012         | 0.040 | 0.046 |
| Gly | 0.051          | 0.075         | 0.134 | 0.094 |
| His | 0.037          | 0.021         | 0.028 | 0.030 |
| Ile | 0.043          | 0.068         | 0.034 | 0.043 |
| Leu | 0.106          | 0.097         | 0.053 | 0.079 |
| Lys | 0.075          | 0.052         | 0.074 | 0.071 |
| Met | 0.013          | 0.019         | 0.007 | 0.011 |
| Phe | 0.037          | 0.042         | 0.027 | 0.033 |
| Pro | 0.020          | 0.021         | 0.050 | 0.034 |
| Ser | 0.064          | 0.059         | 0.104 | 0.082 |
| Thr | 0.053          | 0.075         | 0.066 | 0.063 |
| Trp | 0.020          | 0.021         | 0.015 | 0.018 |
| Tyr | 0.025          | 0.052         | 0.048 | 0.040 |
| Val | 0.083          | 0.120         | 0.048 | 0.073 |
|     | 1.000          | 1.000         | 1.000 | 1.000 |

# 2次構造形成傾向(3)

- アミノ酸によって、タンパク質中での存在割合が異なる
  - Gly: 0.094
  - Met: 0.011
- 各2次構造における、各アミノ酸の存在割合を、各アミノ酸のタンパク質中での存在割合で割ればよい

|     | $\alpha$ helix | $\beta$ sheet | Coil | Total |
|-----|----------------|---------------|------|-------|
| Ala | 1.45           | 0.97          | 0.66 | 1.00  |
| Arg | 0.78           | 0.90          | 1.20 | 1.00  |
| Asn | 0.73           | 0.66          | 1.33 | 1.00  |
| Asp | 0.98           | 0.79          | 1.10 | 1.00  |
| Cys | 0.77           | 1.30          | 1.07 | 1.00  |
| Gln | 1.17           | 1.23          | 0.79 | 1.00  |
| Glu | 1.52           | 0.26          | 0.87 | 1.00  |
| Gly | 0.54           | 0.80          | 1.43 | 1.00  |
| His | 1.24           | 0.71          | 0.92 | 1.00  |
| Ile | 1.00           | 1.60          | 0.79 | 1.00  |
| Leu | 1.33           | 1.22          | 0.66 | 1.00  |
| Lys | 1.06           | 0.73          | 1.05 | 1.00  |
| Met | 1.19           | 1.67          | 0.61 | 1.00  |
| Phe | 1.12           | 1.28          | 0.81 | 1.00  |
| Pro | 0.59           | 0.62          | 1.46 | 1.00  |
| Ser | 0.78           | 0.72          | 1.27 | 1.00  |
| Thr | 0.84           | 1.20          | 1.05 | 1.00  |
| Trp | 1.14           | 1.19          | 0.82 | 1.00  |
| Tyr | 0.61           | 1.28          | 1.19 | 1.00  |
| Val | 1.14           | 1.64          | 0.66 | 1.00  |
|     | 1.00           | 1.00          | 1.00 | 1.00  |

# 2次構造形成傾向(4)

- アミノ酸の2次構造形成傾向

$$P_{a,s} = \frac{p(a|s)}{p(a)}$$

$P_{a,s}$ : 2次構造sにおけるアミノ酸aの出現しやすさ  
 $p(a)$ : アミノ酸aの出現確率  
 $p(a|s)$ : アミノ酸aの2次構造sにおける出現確率

- この値は、各アミノ酸が、どの2次構造を形成しやすいかを表す指標としても利用できる

$$\frac{p(a|s)}{p(a)} = \frac{p(a,s)}{p(a)p(s)} = \frac{p(s|a)}{p(s)} \quad \because p(a,s) = p(a|s)p(s)$$



# 統計解析の際の注意点

- 立体構造データの偏りに注意
  - 例えばhen egg lysozyme (PDB ID: 3AW6など) と100%配列が一致するエントリは325ある
  - 類似した配列を除いたデータベースを使うと良い
    - PISCES (<http://dunbrack.fccc.edu/PISCES.php>) (配列一致度、分解能などを指定して冗長を排除したPDBのリストを作成することができる)
- 客観的で統一的な指標を用いる
  - 著者が決めた2次構造より、DSSPを用いて2次構造を判定しなおした方が良い

# 実習課題1

---

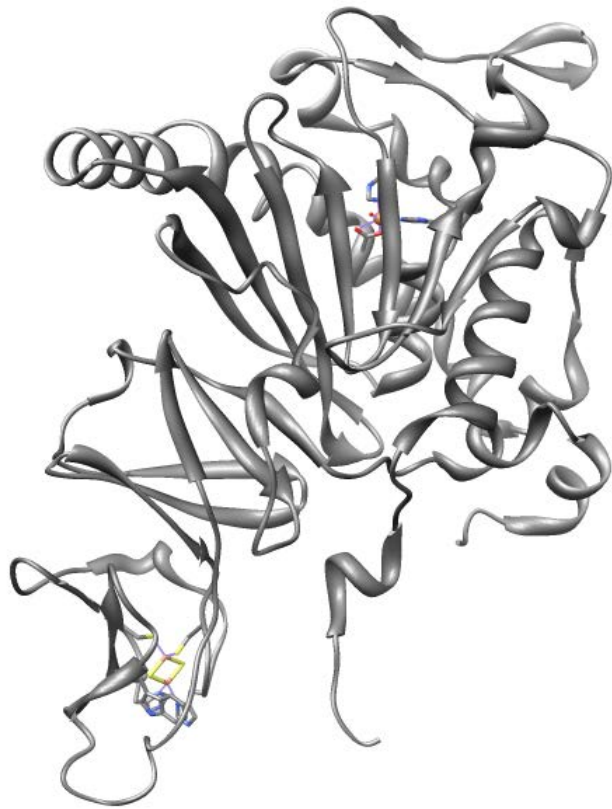
1. 講義のページからダウンロードした ChouFasman.xls を利用して、アミノ酸の2次構造形成傾向  $P_{a,s}$  を計算せよ
2.  $\alpha$  helix、 $\beta$  sheet、coil それぞれについて、2次構造形成をしやすくすると考えられるアミノ酸、2次構造形成をしにくくすると考えられるアミノ酸を挙げよ

# 立体構造比較(1)

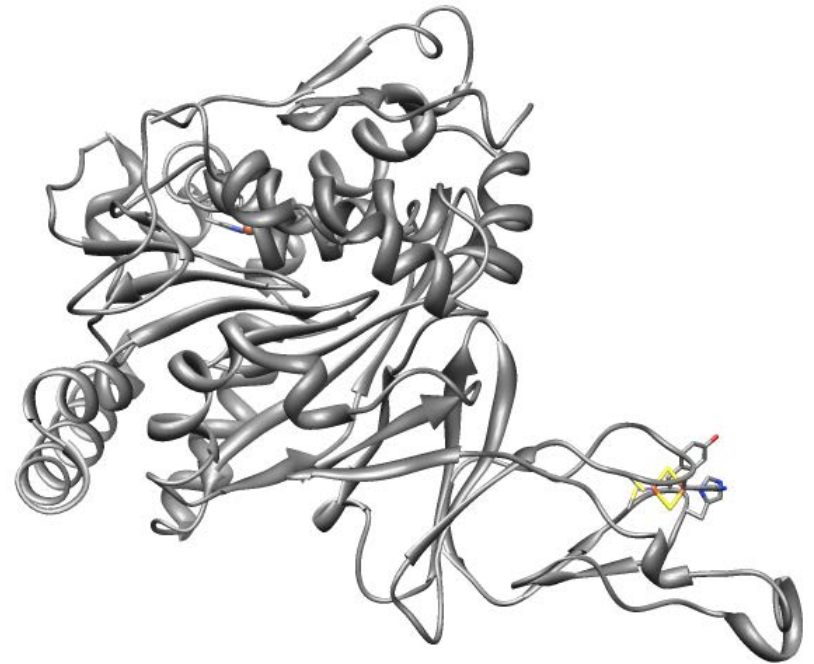
---

- 配列の場合
  - BLAST等で配列のアラインメント
  - 配列一致度、E-valueを指標に類似度を判断
- 立体構造の場合
  - 主鎖構造がどの程度似ているか
  - 一方の立体構造を並進・回転させ、もう一方とどの程度重なるかを調べる

# 立体構造比較(2)



PDB ID: 1WW9



PDB ID: 1NDO  
(A鎖のみ)

# 立体構造比較(3)

1. RCSBのホームページを開く
2. 左側のメニューのToolsにある「Compare Structure」をクリック
3. ID 1に「1WW9.A」、ID 2に「1NDO.A」  
Select Comparison Methodに「jCE algorithm」を設定し「Compare」

## RCSB PDB Protein Comparison Tool

Calculate pairwise sequence or structure alignments.

Compare the following two proteins ⓘ

ID 1:

ID 2:

Customize This Page

MyPDB Hide

Login to your Account  
Register a New Account

Home Hide

News & Publications  
Usage/Reference Policies  
Deposition Policies  
Website FAQ  
Deposition FAQ  
Contact Us  
About Us  
Careers  
External Links  
Sitemap  
New Website Features

Deposition Hide

All Deposit Services  
Electron Microscopy  
X-ray | NMR  
Validation Server  
BioSync Beamlines/Facilities  
Related Tools

Tools Hide

Download Files  
**Compare Structures**  
File Formats  
Services: RESTful | SOAP  
Widgets

# 立体構造比較(4)

- 類似性の指標

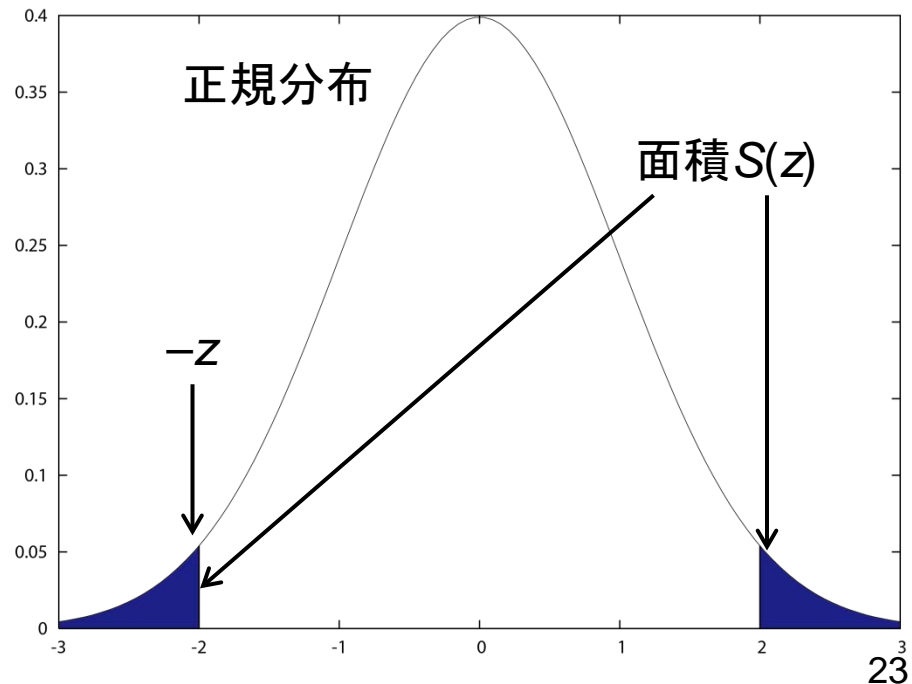
- Z-Score: 5.86 (この値が大きいほど偶然に類似する確率が低い)

|         |                                                                                                                                                                 |
|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| >4.5    | family level similarity                                                                                                                                         |
| 4.0-4.5 | superfamily level similarities, strong function related similarities or strong recurring fold                                                                   |
| 3.7-4.0 | twilight zone where some similarities of biological significance can be seen                                                                                    |
| <3.7    | similarities of low significance, but still some biologically important similarities can be revealed, but interpretation normally requires additional evidence. |

- RMSD: 4.34 Å (対応するCa原子間の平均距離)

# Z-scoreの意味

- タンパク質の立体構造をランダムに比較したときに、偶然に同程度以上類似した立体構造のペアが見つかる確率を $p$ とする
- $S(z) = p$ となる $z$ をZ-scoreとする
  - $S(3.7) = 2.2 \times 10^{-4}$
  - $S(4.0) = 6.3 \times 10^{-5}$
  - $S(4.5) = 6.6 \times 10^{-6}$



# 立体構造比較(5)

- Select Comparison Methodで「blast2seq」を選択すると、配列アラインメントが表示される

blast2seq

```
1WW9: 41 GEPKTLKLLGENLLVNRI-DGKLYCLKDRCLHRGVQLSVKVECKTKSTITCWYHAWTYRW 99
 G+ T K+ + ++V+R DG + + C HRG L V VE C YH W +
1NDO: 52 GDYVTAKMGIDEVIVSRQNDGSIRAFNLVCRHRGKTL-VSVEAGNAKGFVCSYHGWF-- 108

1WW9: 100 EDGVLCDILTNP TSAQIGRQKL-----KTPVQEAKGCVFYI-LGDGDPPL----- 145
 G ++ + P + + L + V+ G FIY D + PPL
1NDO: 109 --G SNGELQSV PF EK DLYGESLNKKCLGLKEVARVESFHG--FIYGCFDQEAPPLMDYLG 164

1WW9: 146 --ARDTPPNFL-DDDMEILGK--NQIIKSNWR L AV EN 177
 A P F +E++G +IK+NW+ EN
1NDO: 165 DAAWYLEPMPFKHSGGLELVGPPGKVVIKAN NWKAPAEN 201
```

CE(一部)

```
1WW9: 13 KGW-----APYV---DAKLG----FRNHWYPVMFSKEINE-GEPKTLKLLGENLLVNRI-DGKLY
 ||| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
1NDO: 6 KILVSEGLSQKHLI HGDEELFQHELKTIFARNWLF L THDSLIPAPGDYVTAKMGIDEVIVSRQNDGSIR

1WW9: 64 CLKDRCLHRGVQLSVK---VECKTKSTITCWYHAWTYRWEDGVLCDILTNP----TSAQIGRQKLKTY-P
 ||| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
1NDO: 76 AFLNVCRRHRGKTLVSVEAGNAK----GFVCSYHGWF GSN-GELQSVPF EK DLYGESLNKKCLGLKEVAR

1WW9: 126 VQEA KGCVFYIYLGDGDPPLARDT--PPNFLD---DDMEILGK---NQIIKS--NWR L AV EN G-FDPSHI
 ||| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
1NDO: 141 VESFHGFIYGC-FDQEAPPLMDYLGDAAWYLEPMPFKHSGGLELVGPPGKVVIKAN NWKAPAENFVGDAYHV
```



# 立体構造比較(7)

---

- 配列比較 (blast2seq)
  - E-value:  $3 \times 10^{-5}$ 、Identity: 26%
- 立体構造比較 (CE)
  - Z-score: 5.86、RMSD: 4.34
- 機能
  - 1WW9: carbazole 1,9a-dioxygenase
  - 1NDO: naphthalene dioxygenase



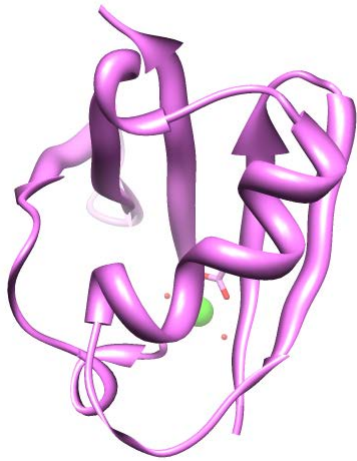
- 進化的類縁関係が明らか→family

# 参考：立体構造比較サイト

---

- 立体構造の類似性の指標を用いて、立体構造をクエリとして、類似立体構造を検索できる
- 主なサイト
  - VAST  
(<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Structure/VAST/>)
  - Dali  
([http://ekhidna.biocenter.helsinki.fi/dali\\_server/](http://ekhidna.biocenter.helsinki.fi/dali_server/))
  - CE  
(<http://source.rcsb.org/jfatcatserver/ceHome.jsp>)
  - FATCAT (<http://fatcat.burnham.org/>)

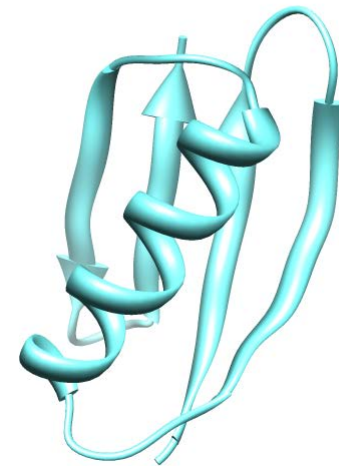
# 立体構造類似性と機能・進化(1)



Ras-binding  
domain of c-Raf-1  
PDB ID: 1GUA  
(B鎖のみ)

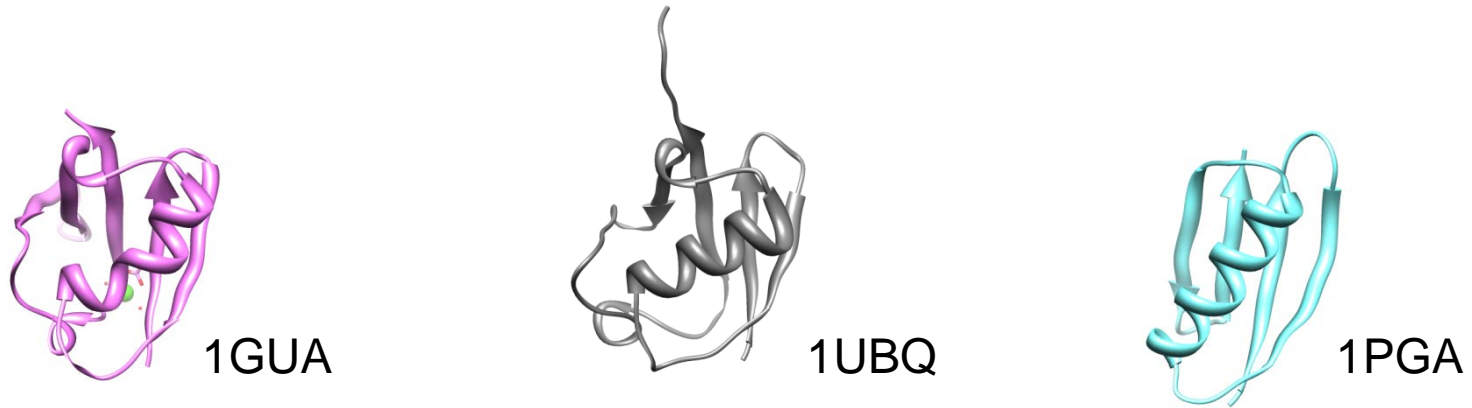


Ubiquitin  
PDB ID: 1UBQ



Immunoglobulin-binding  
domain of protein G  
PDB ID: 1PGA

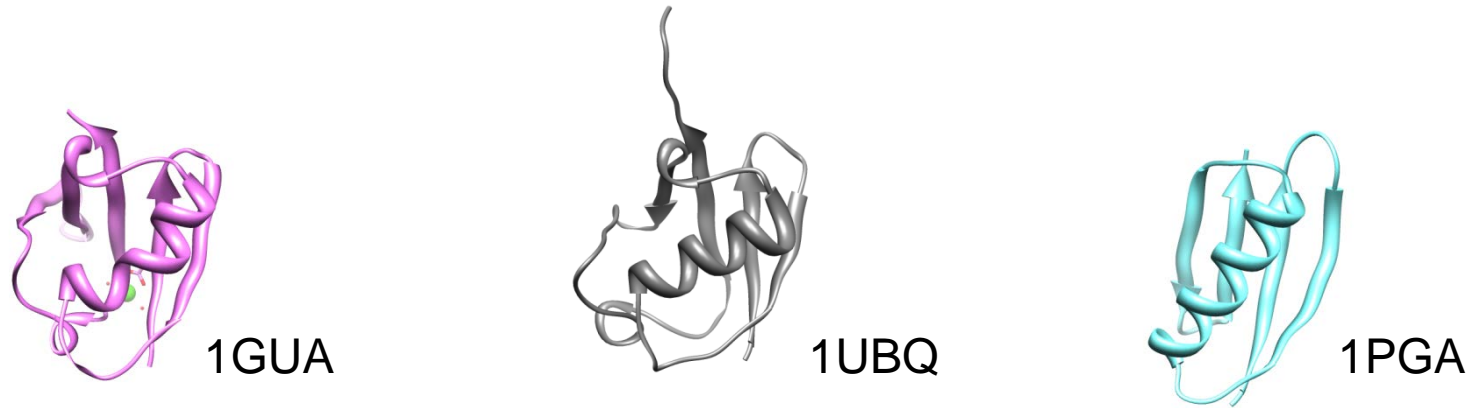
# 立体構造類似性と機能・進化(2)



- 配列比較
  - No hits
- 立体構造比較
  - Z-score: 4.25
  - RMSD: 2.20

- 配列比較
  - E-value: 0.010
- 立体構造比較
  - Z-score: 3.29
  - RMSD: 3.13

# 立体構造類似性と機能・進化(3)



- 立体構造の類似度が高い



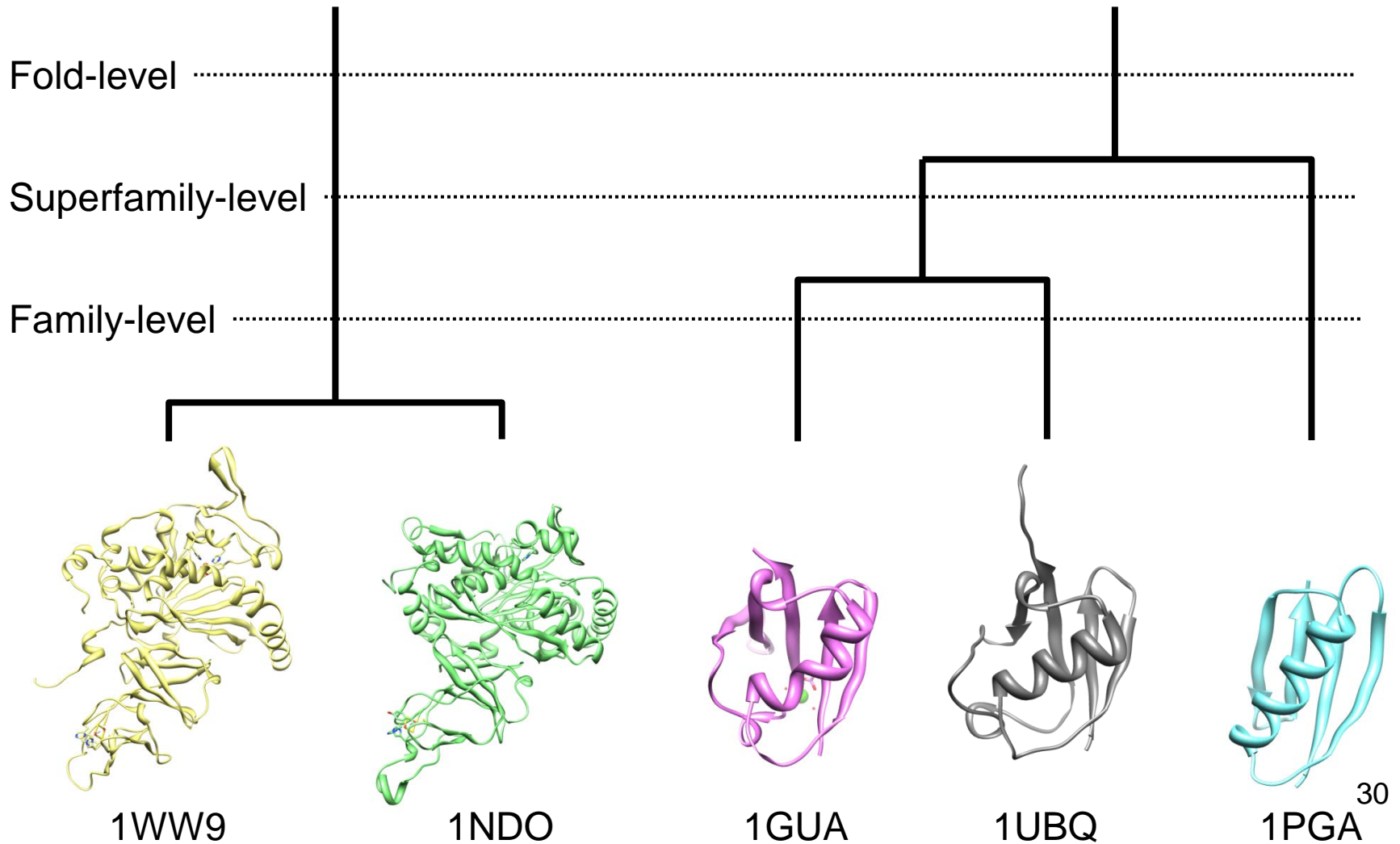
- 進化的類縁関係が推定される  
→ Superfamily

- 配列・立体構造の類似度が低い



- 進化的類縁関係無し
- 単に折りたたみ様式 (fold) が似ているだけ

# 立体構造類似性と機能・進化(4)



# 立体構造分類データベース

---

- 立体構造を立体構造類似性に基づいて階層的に分類したデータベース
  - SCOP (<http://scop.mrc-lmb.cam.ac.uk/scop/>)  
主に人手による分類  
Class → Fold → Superfamily → Family
  - CATH (<http://www.cathdb.info/>)  
主に計算機による分類  
Class → Architecture → Topology → Homologous Superfamily

# SCOPにおける階層(1)

---

- Family: 配列一致度が概ね30%以上あり、進化的な類縁関係が明らかなもの
- Superfamily: 配列一致度は低いが、立体構造と機能の類似性から、進化的な類縁関係が推定されるもの
- Fold: 主な2次構造の配置とトポロジーが同じだが、進化的な類縁関係はないもの  
→ 構造類似性は特定のパッキングやトポロジーを好むタンパク質の物理化学的な性質に起因



# SCOPにおける階層(2)

- 1UBQ
  - Class: Alpha and beta proteins (a+b)
  - Fold: beta-Grasp (ubiquitin-like)
  - Superfamily: Ubiquitin-like
  - Family: Ubiquitin-related
- 1GUA (c-Raf-1 RBD)
  - Class: Alpha and beta proteins (a+b)
  - Fold: beta-Grasp (ubiquitin-like)
  - Superfamily: Ubiquitin-like
  - Family: Ras-binding domain, RBD

Superfamily-level  
まで一致



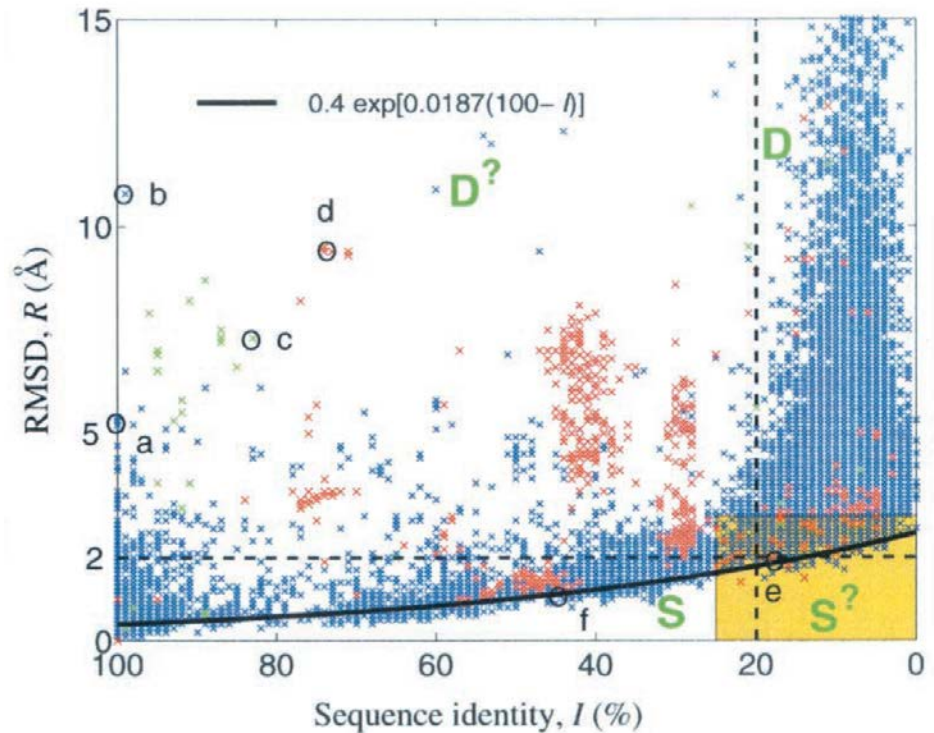
# 実習課題2

---

1. 1PGAが属する、SCOPのClass、Fold、Superfamily、Familyを報告せよ
2. 1UBQ、1GUAのc-Raf-1 RBDが属するClass、Fold、Superfamily、Familyと比較し、どの階層まで一致するか述べよ

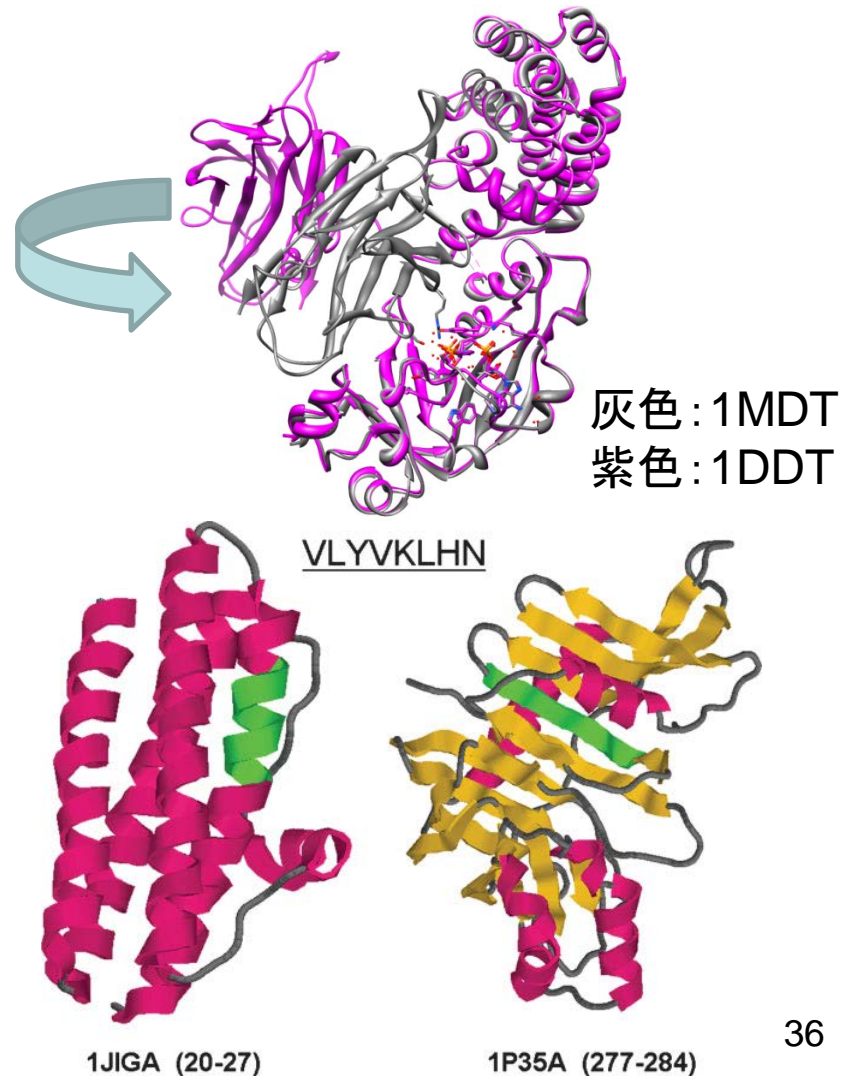
# 配列類似性と立体構造類似性

- 一般に、配列一致度が高くなると、立体構造類似性も高くなる
- 配列一致度が20%を切ると、立体構造が大きく異なるケースが増えてくる
- 配列が似ていなくても立体構造が類似しているケースがあることにも注意



# 配列が似ていても立体構造が異なる例

- ドメインがフレキシブルなリンカで繋がっている場合
  - ドメイン運動によってRMSDが大きくなる
- カメレオン配列を持つ場合
  - 同じ部分配列が異なるタンパク質中で異なる2次構造をとる
  - 最長でも8残基(右図)\*
  - 事例は多くない



\*Guo *et al. Proteins* **67**, 548 (2007).

# 3D profile法(1)

---

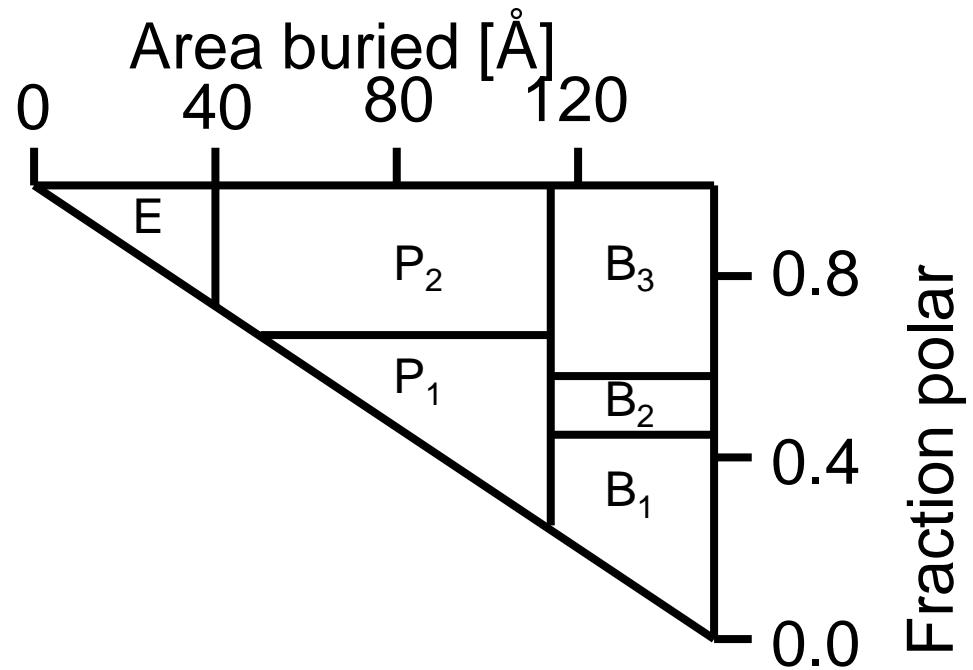
- アミノ酸によって2次構造形成傾向が異なる
- 疎水アミノ酸はタンパク質の中心付近に、親水性アミノ酸はタンパク質表面に存在



- 2次構造や埋もれ度  
→アミノ酸がおかれた「環境」
- アミノ酸配列が「環境」に適合しているか調べる

# 環境の定義

- 各残基の溶媒露出表面積を計算し、Gly-X-Glyペプチドの溶媒露出表面積との差をArea buriedとする
- 各残基の表面のうち、極性原子(溶媒を含む)に覆われている割合をFraction polarとする
- これに主鎖構造( $\alpha$ 、 $\beta$ 、その他)を加えて18種類の環境を定義



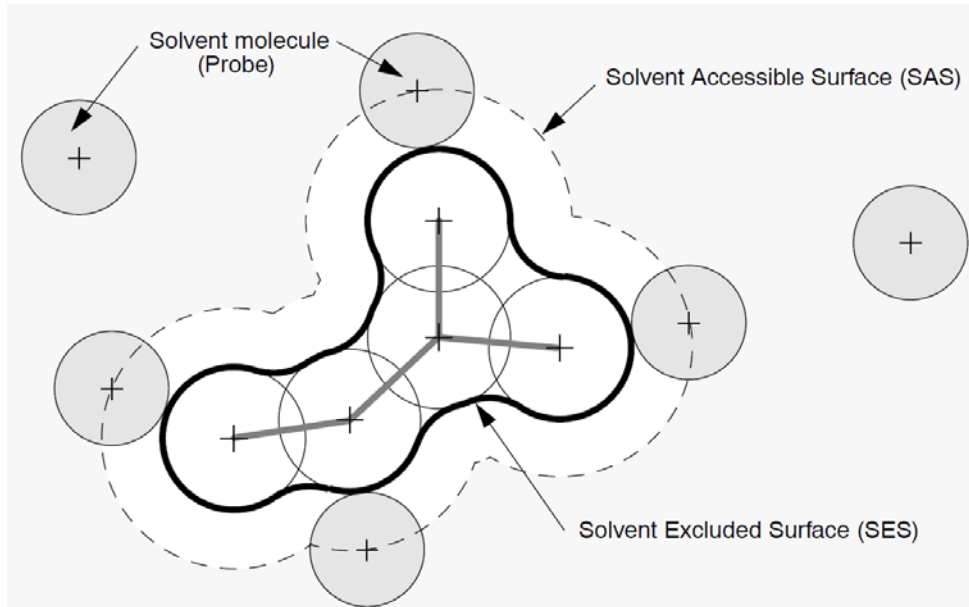
# 3D profile法(2)

1. 1次配列に沿って各ポジションの「環境」を求める
  - 例: E B<sub>2</sub> E $\alpha$  P<sub>2</sub> $\alpha$  E $\alpha$  P<sub>2</sub> $\alpha$  B<sub>2</sub> $\alpha$  E $\alpha$  P<sub>2</sub> $\alpha$  B<sub>1</sub> $\alpha$
2. 「環境」が与えられた時、その環境におけるアミノ酸配列の出現確率、 $p(\text{配列}|\text{環境})$ を求める
  - 1次配列の各ポジションは独立と考え、各ポジションの環境におけるアミノ酸の出現確率の積で近似する
3. 「環境」を考慮しないアミノ酸の出現確率との比を求める

$$\frac{p(\text{seq}|\text{env})}{p(\text{seq})} \approx \frac{\prod_{i=1}^N p(a_i|\text{env}_i)}{\prod_{i=1}^N p(a_i)} = \prod_{i=1}^N \frac{p(a_i|\text{env}_i)}{p(a_i)}$$

# 参考：溶媒露出表面積

- 分子に接触するように転がしたプローブ球の中心の軌跡→溶媒露出表面
- アミノ酸の大きさによって表面積が異なるので、Ala-X-Ala(またはGly-X-Gly)ペプチドにおけるそのアミノ酸の溶媒露出表面積で割った、溶媒露出度も指標として良く用いられる
- DSSPのACCカラムの値は溶媒露出表面積に相当



Sanner *et al. Biopolymers* **38**, 305 (1993)から引用



# 3D-1D score

- 立体構造データベース中のタンパク質について、アミノ酸  $a$  の環境  $env$  における出現確率を計算

$$3D-1D \text{ score} = \ln \left[ \frac{p(a|env)}{p(a)} \right]$$

logをとることで積を和で計算する

| Environment class | W     | F     | Y     | L     | I     | V     | M     | A     | G     | P     | C     | T     | S     | Q     | N     | E     | D     | H     | K     | R     |
|-------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| B <sub>1</sub> α  | 1.00  | 1.32  | 0.18  | 1.27  | 1.17  | 0.66  | 1.26  | -0.66 | -2.53 | -1.16 | -0.73 | -1.29 | -2.73 | -1.08 | -1.93 | -1.74 | -1.97 | -0.34 | -1.82 | -1.67 |
| B <sub>1</sub> β  | 1.17  | 0.85  | 0.07  | 1.13  | 1.47  | 1.09  | 0.55  | -0.79 | -2.02 | -0.94 | -0.22 | -1.12 | -2.91 | -1.67 | -1.42 | -1.93 | -2.56 | -1.91 | -2.69 | -1.16 |
| B <sub>1</sub>    | 1.05  | 1.45  | 0.17  | 1.10  | 1.11  | 1.02  | 0.98  | -0.91 | -1.92 | 0.26  | -1.22 | -1.53 | -2.81 | -1.17 | -2.42 | -2.52 | -1.76 | -1.12 | -2.59 | -2.16 |
| B <sub>2</sub> α  | 0.50  | 0.90  | 0.85  | 1.01  | 0.63  | 0.68  | 1.12  | -0.69 | -1.49 | -2.21 | -0.10 | -1.50 | -1.47 | -0.23 | -0.81 | -0.71 | -1.62 | 0.23  | -0.78 | 0.06  |
| B <sub>2</sub> β  | 0.01  | 1.18  | 1.06  | 0.76  | 1.31  | 1.06  | 0.64  | -1.55 | -2.26 | -0.49 | -0.87 | -2.27 | -1.77 | -1.22 | -2.07 | -1.07 | -1.41 | -0.77 | -1.14 | -0.20 |
| B <sub>2</sub>    | 1.02  | 1.05  | 1.12  | 0.84  | 0.81  | 0.60  | 0.90  | -0.66 | -1.66 | 0.19  | -0.05 | -0.76 | -1.17 | -0.76 | -0.66 | -1.35 | -1.28 | 0.46  | -2.34 | -0.80 |
| B <sub>3</sub> α  | 0.92  | -0.03 | 0.58  | 0.15  | 0.04  | -0.02 | 0.89  | -0.57 | -1.86 | -0.68 | -1.56 | -0.57 | -0.96 | 0.22  | -0.06 | 0.08  | -0.50 | 0.73  | 0.43  | 0.96  |
| B <sub>3</sub> β  | 0.75  | 0.81  | 1.30  | 0.18  | 0.54  | 0.56  | -0.57 | -0.93 | -1.93 | -0.34 | -0.54 | -0.44 | -0.74 | 0.21  | -0.24 | -0.14 | -0.86 | 0.82  | -0.53 | 0.13  |
| B <sub>3</sub>    | 1.07  | 0.70  | 1.13  | 0.35  | -0.17 | -0.03 | 0.23  | -0.96 | -0.98 | -0.13 | -1.20 | -0.53 | -0.54 | 0.05  | 0.04  | -0.36 | -1.05 | 1.01  | 0.10  | 0.66  |
| P <sub>1</sub> α  | -1.35 | -0.82 | -0.59 | -0.52 | -0.24 | 0.10  | -0.03 | 0.73  | -0.49 | -0.25 | 0.95  | 0.31  | 0.34  | -0.14 | -0.54 | -0.17 | -0.25 | -0.52 | -0.21 | -0.28 |
| P <sub>1</sub> β  | 0.36  | -0.49 | 0.17  | -1.03 | 0.20  | 0.46  | -0.27 | 0.64  | -0.82 | -0.55 | 1.49  | 0.93  | 0.33  | -2.27 | -1.32 | -0.73 | -1.07 | -0.42 | -1.21 | -0.77 |
| P <sub>1</sub>    | -1.26 | -1.20 | -1.31 | -0.62 | -0.23 | -0.01 | -1.19 | 0.46  | -0.24 | 0.66  | 1.35  | 0.56  | 0.49  | -0.63 | -0.13 | -0.61 | 0.38  | -1.12 | -0.74 | -1.29 |
| P <sub>2</sub> α  | -1.14 | -1.43 | -0.79 | -0.35 | -0.54 | -0.48 | -0.45 | 0.06  | -0.50 | -0.26 | -0.93 | -0.05 | -0.18 | 0.55  | -0.05 | 0.56  | 0.28  | 0.06  | 0.61  | 0.50  |
| P <sub>2</sub> β  | -0.79 | -0.54 | -0.84 | -1.30 | -0.33 | 0.13  | -0.72 | -0.55 | -0.98 | -1.29 | -0.57 | 0.84  | 0.59  | -0.08 | -0.16 | 0.32  | 0.19  | -0.87 | 0.59  | 0.10  |
| P <sub>2</sub>    | -0.82 | -0.86 | -0.51 | -0.70 | -1.09 | -0.88 | -0.89 | -0.15 | -0.40 | 0.44  | -0.60 | 0.06  | 0.26  | 0.27  | 0.50  | 0.27  | 0.49  | 0.13  | 0.44  | 0.30  |
| E α               | -1.35 | -2.20 | -2.10 | -1.58 | -2.76 | -1.10 | -0.72 | 0.46  | 0.68  | 0.04  | -0.44 | -0.17 | 0.15  | 0.36  | 0.28  | 0.59  | 0.44  | -0.19 | 0.13  | -0.34 |
| E β               | 0.64  | -0.90 | 0.30  | -1.66 | -1.47 | -1.74 | -0.68 | 0.06  | 1.46  | -0.96 | -0.24 | 0.14  | 0.65  | -0.19 | -0.06 | -0.16 | -0.78 | -0.83 | -0.52 | -0.49 |
| E                 | -2.14 | -1.90 | -0.94 | -1.19 | -1.61 | -0.91 | -1.67 | 0.12  | 1.13  | 0.20  | -0.46 | 0.12  | 0.32  | -0.03 | 0.41  | 0.22  | -0.25 | -0.14 | -0.32 |       |

# 3D profile法 (3)

- 3D-1D scoreを用いて、与えられた配列について、その配列の出現確率を計算できる
- 3D-1D scoreを位置特異的スコア行列 (3D profileと呼ぶ) とみなすことで、最も大きい出現確率を与えるアラインメントを求めることができる

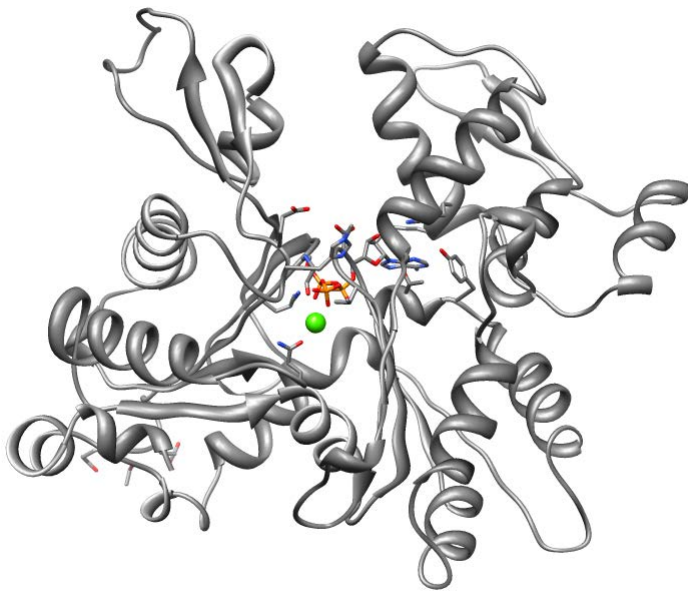
| Position<br>in fold | Environment<br>class | Amino acid type |     |      |      |      |      |     |      |      |      |      |      |      | Gap<br>penalty |      |
|---------------------|----------------------|-----------------|-----|------|------|------|------|-----|------|------|------|------|------|------|----------------|------|
|                     |                      | A               | C   | D    | E    | F    | G    | ... | R    | S    | T    | V    | W    | Y    | Opn            | Ext  |
| 1                   | E                    | 12              | -48 | 22   | 3    | -190 | 113  | ... | -32  | 32   | 12   | -91  | -214 | -94  | 2              | 0.02 |
| 2                   | B <sub>2</sub>       | -66             | -5  | -128 | -135 | 105  | -166 | ... | -80  | -117 | -76  | 60   | 102  | 112  | 2              | 0.02 |
| 3                   | E α                  | 46              | -44 | 44   | 59   | -220 | 68   | ... | -34  | 15   | -17  | -110 | -135 | -210 | 200            | 200  |
| 4                   | P <sub>2</sub> α     | 6               | -93 | 28   | 56   | -143 | -50  | ... | 50   | -18  | -5   | -48  | -114 | -79  | 200            | 200  |
| 5                   | E α                  | 46              | -44 | 44   | 59   | -220 | 68   | ... | -34  | 15   | -17  | -110 | -135 | -210 | 200            | 200  |
| 6                   | P <sub>2</sub> α     | 6               | -93 | 28   | 56   | -143 | -50  | ... | 50   | -18  | -5   | -48  | -114 | -79  | 200            | 200  |
| 7                   | B <sub>2</sub> α     | -69             | -10 | -162 | -71  | 90   | -149 | ... | 6    | -147 | -150 | 66   | 50   | 85   | 200            | 200  |
| 8                   | E α                  | 46              | -44 | 44   | 59   | -220 | 68   | ... | -34  | 15   | -17  | -110 | -135 | -210 | 200            | 200  |
| 9                   | P <sub>2</sub> α     | 6               | -93 | 28   | 56   | -143 | -50  | ... | 50   | -18  | -5   | -48  | -114 | -79  | 200            | 200  |
| 10                  | B <sub>1</sub> α     | -66             | -73 | -197 | -174 | 132  | -253 | ... | -167 | -273 | -129 | 66   | 100  | 18   | 200            | 200  |
| .                   | .                    | .               | .   | .    | .    | .    | .    | .   | .    | .    | .    | .    | .    | .    | .              | .    |
| .                   | .                    | .               | .   | .    | .    | .    | .    | .   | .    | .    | .    | .    | .    | .    | .              | .    |
| .                   | .                    | .               | .   | .    | .    | .    | .    | .   | .    | .    | .    | .    | .    | .    | .              | .    |

# 3D profile法の応用(1)

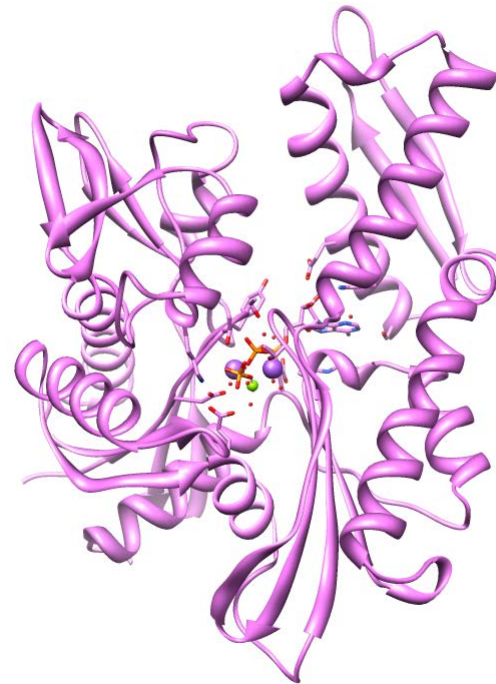
---

- 立体構造は配列より保存されやすいことを利用した、遠縁のホモログの検出
  - Actinとheat shock proteinは配列相同性はほとんどないが、立体構造は類似している
  - Actinの3D profileを用いると、actin自身の配列に次いでheat shock proteinが高いスコアを示す
- 様々な立体構造について3D profileを計算しておき、与えられた配列に適合する立体構造を探すこともできる→フォールド認識

# 3D profile法の応用(2)

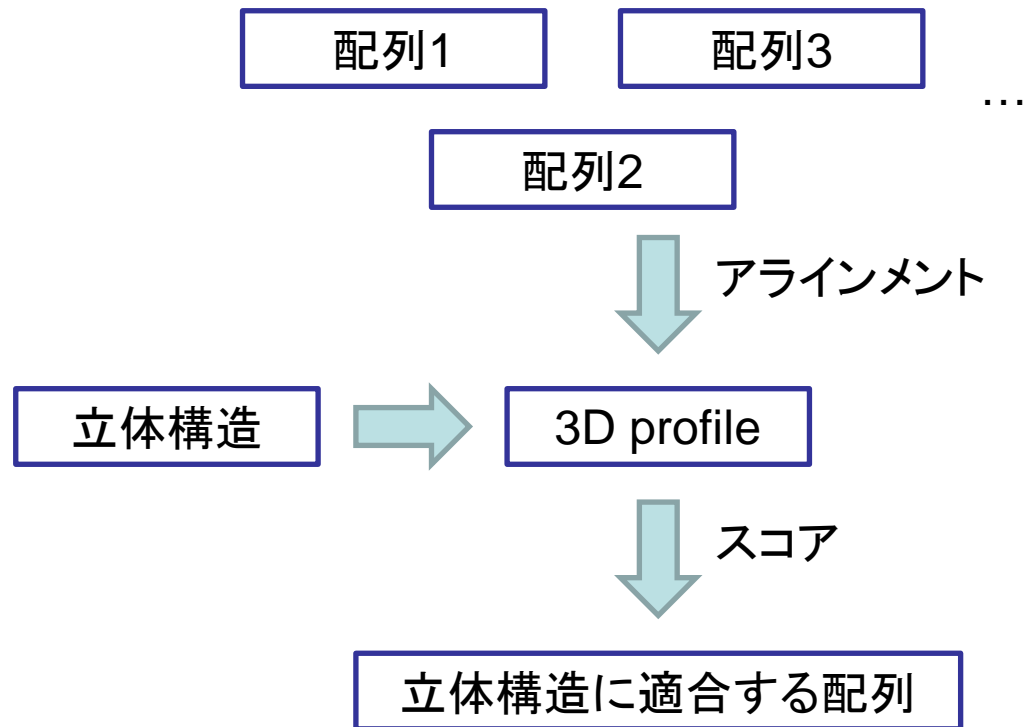


Actin  
PDB ID: 1ATN  
(A鎖のみ)



Heat shock protein  
PDB ID: 3HSC

# 3D profile法の応用(3)

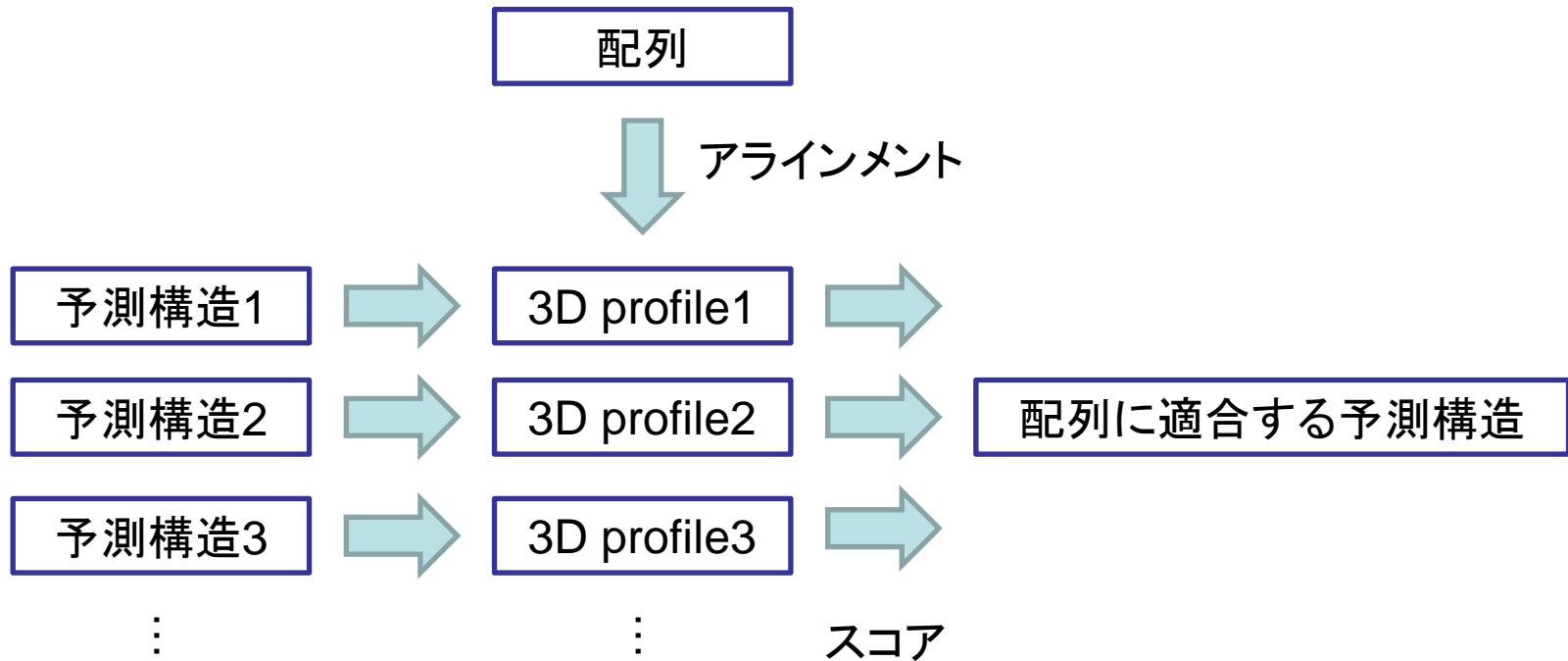


# 3D profile法の応用(4)

---

- 予測構造の評価
  - 予測に使用した配列と、予測構造の適合度を予測構造の精度の指標とする
  - 予測構造同士の精度の比較ができるほか、各ポジションにおける3D-1D scoreを用いて局所構造の精度を評価できる
  - Verify3D  
([http://nihserver.mbi.ucla.edu/Verify\\_3D/](http://nihserver.mbi.ucla.edu/Verify_3D/))

# 3D profileの応用(5)



# 課題の提出

---

- 実習課題1の項目1は、エクセルファイルをメールに添付すること
- 実習課題1の項目2と、実習課題2はメールの本文に記載すること
- メールは寺田宛 tterada@iu.a.u-tokyo.ac.jp に送ること
- その際、件名は「構造実習」とし、本文に氏名と学生証番号を必ず明記すること