(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005年9月9日(09.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/083616 A1

G06F 19/00, (51) 国際特許分類7: G01N 33/48, 33/566, 33/68 (21) 国際出願番号: PCT/JP2005/003558

(22) 国際出願日: 2005年2月24日(24.02.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

- (30) 優先権データ: 特願2004-048767 2004年2月24日(24.02.2004) IP
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について):株式 会社インシリコサイエンス (IN-SILICO SCIENCES, INC.) [JP/JP]; 〒1450065 東京都大田区東雪谷二丁目 15番9号 Tokyo (JP).

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 梅山 秀明

(UMEYAMA, Hideaki) [JP/JP]; 〒2790011 千葉県浦 安市美浜1-7-1002 Chiba (JP). 渡邊 佳晃 (WATANABE, Yoshiaki) [JP/JP]; 〒4120026 静岡県御 殿場市東田中1512 5-D Shizuoka (JP). 荒井亮 (ARAI, Ryoichi) [JP/JP]; 〒3530003 埼玉県志木市 下宗岡 4 - 3 1 - 4 5 Saitama (JP).

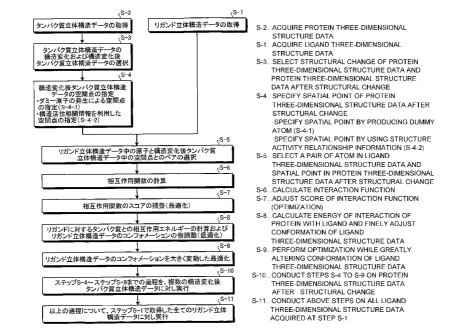
(74) 代理人: 酒井 宏明 (SAKAI, Hiroaki); 〒1000013 東京 都千代田区霞が関三丁目2番6号 東京倶楽部ビル ディング 酒井国際特許事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[続葉有]

(54) Title: LIGAND SEARCHING DEVICE, LIGAND SEARCHING METHOD, PROGRAM, AND RECORDING MEDIUM

(54) 発明の名称: リガンド探索装置、リガンド探索方法、プログラム、および記録媒体



/083616 A1 (57) Abstract: A ligand searching device for researching analysis of a receptor-ligand bond. The receptor can be an induced-fit 2005/ receptor. A ligand searching method, a program, and a recording medium are also disclosed. Analysis calculation of the fundamental vibration of a receptor is conducted, and the fluctuation of the main chain dihedral angle of the receptor in a steady state is calculated. Molecular dynamics calculation is conducted while restraint based on the fluctuations is laid on each atom. Thus, the dynamic structure of a receptor is predicted with higher accuracy. Further, by using the dynamic structure determined by molecular dynamics calculation and an interaction function, the receptor/ligand bond applicable to an induced-fit receptor is predicted with high accuracy. Š

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護 添付公開書類: が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), $\neg - \overline{\overline{\overline{\overline{\overline{}}}}}$ (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

- 一 国際調査報告書
- ― 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受 領の際には再公開される。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

⁽⁵⁷⁾ 要約:本発明は、誘導適合型受容体も含めた受容体/リガンド結合の解析を研究するためのリガンド探索装置、 リガンド探索方法、プログラム、および記録媒体を提供することを目的とする。本発明は、受容体の基準振動解析 計算をまず行い、定常状態の受容体の主鎖二面角の揺らぎを計算する。そして、その揺らぎを基にした拘束を各原 子にかけながら分子動力学計算を行うことでより精度の良い受容体の動的構造を予測する。また、本発明は、分子 動力学計算より得た動的構造及び相互作用関数を用いることで、誘導適合型受容体にも応用できる受容体/リガン ド結合を精度良く予測する。

明細書

リガンド探索装置、リガンド探索方法、プログラム、および記録媒体

5 技術分野

本発明は、タンパク質の立体構造座標を用いたリガンド探索装置、リガンド探 索方法、プログラム、および記録媒体に関し、特に、タンパク質の立体構造座標 が既知の場合、相互作用すると考えられるリガンドを予測するリガンド探索装置、 リガンド探索方法、プログラム、および記録媒体に関するものである。

10

· 15

背景技術

酵素や受容体等の生体機能を維持するために必要なタンパク質には、基質特異性と呼ばれる性質があり、活性部位が基質分子構造の細部にわたり常に一致しているLock&Key型と、基質が無いときには活性部位が不活性なランダムな

状態にあり、基質が来るとこれを取り込むために活性部位が活性な状態に変化する Induced-Fit (誘導結合)型がある。誘導適合型とは、リガンドと 結合する際にリガンド結合部位の立体構造が変化しリガンドを取り込むことが可 能になる受容体をいう。

タンパク質の立体構造を用いたリガンド分子探索のための計算化学的手法とし ては、まず、AutoDocK (「Morris, G. M. Goodse 20 11. D. S. Halliday, R. S. Huey, R. Η Belew, R. K. Olson, A. Ι. art, W. E. (1998) Automated docking using a La marckian genetic algorithm and an e m pirical binding free energy function. 25J. Comput. Chem. 19: 1639-1662; Goo dsell, D. S. Morris, G. М. Olson, Α.

J. (1996) Automated docking of flex ible ligands: applications of AutoDo J. Mol. Recognit. 9: 1-5]), DOCK (ck. [[]Ewing, T. J. Makino, S. Skillman, A. Kuntz I. D. (2001) DOCK 4.0: sea 5 G. rch strategies for automated molecul ar docking of flexible molecule data bases. J. Comput. Aided Mol. Des. 15 : 411-28]), FlexX (「Rarey, M, Kramer, B , Lengauer, T, Klebe, G. (1996) A fa 10 st flexible docking method using an incremental construction algorithm. J. Mol. Biol. 261: 470-89; Rarey, M. Wefing, S. Lengauer, T. (1996) Plac 15 ement of medium-sized molecular frag ments into active sites of proteins. J. Comput. Aided Mol. Des. 10: 41-5 4]), GOLD (「Jones, G. Willett, P. Glen, R. C. (1995) Molecular recognition o f receptor sites using a genetic alg 20 • • orithm with a description of desolva . tion. J. Mol. Biol. 245: 43-53; Jone s, G. Willett, P. Glen, R. C. Leach, R. Taylor, R. (1997) Development A. and validation of a genetic algorit 25 hm for flexible docking. J. Mol. Bio 267: 727-48]), ADAM&EVE (Mizutani, 1.

M. Y. Itai, A. (2004) Efficient met hod for high-throughput virtual scre ening based on flexible docking: dis covery of novel acetylcholinesterase inhibitors. J. Med. Chem. 47: 4818-4828」)といった3次元化合物データベースサーチ(Virtual Sc reening)が知られている。これらは高速ドッキング・スタディーとも呼 ばれ、大規模な化合物ライブラリ・サーチが可能である。しかし、本手法では評 価に粗い近似を用いるため、結合配座や結合エネルギーの予測能は低い。さらに タンパク質とリガンドとの結合に大変重要な「誘導結合」に対応する計算式パラ メータを充分に取り込んでいないので、たとえあったとしても、乱数を発生させ 受容体の側鎖を動かす程度であり、計算結果の精度は充分なものとはいえない。

タンパク質とリガンドとの結合に重要な「誘導結合」をシミュレーションする 方法としては、MD(分子動力学計算)やMM(分子力学計算)、MC(モンテ カルロ法)が知られている。これらの方法は比較的精度良く、結合配座や結合エ ネルギーの予測が可能である。ここで、分子動力学法(MD)と呼ばれる手法に 関しては、ある分子を構成する各原子において、古典力学に基づく運動方程式を 逐次的に解くことにより、その分子の動的構造を計算する方法であり、タンパク 質の動的挙動を高精度でシミュレーションすることが可能である。しかし、計算 に時間を要するため、多数の分子を扱うことは困難であり必ずしも有用な手法と はなっていない。さらに、従来法では該当タンパク質に対して分子動力学計算を 行うと、タンパク質立体構造はX線やNMR等で解析された座標から大きくズレ る。こうしたズレはタンパク質の動的挙動の物理化学的描写を含んでいるが、N MR等で示される動的挙動の実験的な結果と矛盾する挙動となる場合があり、必 ずしも精度の高いシミュレーションとならないことが多い。

このように、従来のin silico screening関連では、タンパク質とリガンドとの結合に大変重要な「誘導結合」に対応する計算式パラメー

15

20

25

10

・ タを充分に取り込んでいないので、計算結果の精度は充分なものとはいえない。 一方、分子シミュレーションでは、上記の誘導結合を表現し解析することは可 能であるが、高精度の結果を得るためには相当の時間を必要とする。多くの結果 は、初期構造座標に依存してしまう。

本発明者等は、任意のタンパク質の立体構造が与えられたとき、該当タンパク 5 質に結合するリガンドを探索する方法について検討した。上述したように、現在 流通している受容体・リガンド結合解析ソフトには、リガンドのフレキシビリテ ィを考慮しているものはあるが、受容体側のフレキシビリティを考慮しているも のはほとんどない。また、たとえあったとしても、乱数を発生させ受容体の側鎖 10 を動かす程度であり、Lock&Кey型の受容体に対応しているものばかりで あった。そこで、Induced-Fit型の受容体を対象にした受容体・リガ ンド結合解析ソフトを開発することにした。

本発明が解決しようとする課題は、農薬や医薬品等の開発に特に重要な鍵とな る、該当タンパク質に結合するリガンドを、従来法に比べてはるかに効率的に精 15度よく探索するリガンド探索装置、リガンド探索方法、プログラム、および記録 媒体を提供することである。また、リガンド分子の多様な改変や受容体等のタン パク質の改変を迅速かつ効率的に行うリガンド探索装置、リガンド探索方法、プ ログラム、および記録媒体を提供することである。さらに、本発明により、リガ ンドータンパク質間の相互作用様式を解明し、それら相互作用の認識機構を明確 20 化することで、疾病の原因を特定したり、関連する薬物の開発を促進したりする こと等を目的とする。

発明の開示

本発明者等は、任意のタンパク質立体構造が与えられたとき、該当タンパク質 25 に結合するリガンドを探索する方法について検討を重ねた結果、下記のリガンド 探索装置、リガンド探索方法、コンピュータプログラム、および記録媒体を開発 した。.

ここで、分子動力学法(MD)と呼ばれる手法があり、これはある分子を構成 する各原子において、古典力学に基づく運動方程式を逐次的に解くことにより、 その分子の動的構造を計算する方法である。つまり、これはある分子を構成する 各原子における古典力学を土台とした動的挙動を計算する方法である。従って、 この手法をうまく取り込むことができれば、リガンドを取り込んでいない状態の Induced-Fit型受容体を初期状態に選んでも、受容体・リガンド結合 を再現できると考えた。MD計算は古典力学を土台にしているため、各原子にあ る程度の拘束をかける必要がある。そこで、まず初めに受容体の基準振動解析を 行い受容体の主鎖二面角揺らぎを計算し、この主鎖二面角揺らぎに基づいて各原 子に拘束をかけてMDを計算する手法を開発した。具体的には、基準振動解析計 算をまず行い、定常状態の主鎖二面角の揺らぎを計算する。そして、その揺らぎ を基にした拘束を各原子にかけながら分子動力学計算を行うことで、受容体の動 的構造をより精度良く予測する。また、分子動力学計算より得た動的構造及び相 互作用関数を用いることで、誘導適合型受容体にも応用できる受容体/リガンド 結合を精度良く予測する。つまり、本発明は、より真に近い受容体/リガンド結 合を精度良く予測する。従って、本発明は、医農薬分子の設計に極めて有用であ る。

このような目的を達成するために、本発明にかかるリガンド探索装置は、単数 または複数鎖のタンパク質の座標データが与えられた場合に、当該タンパク質と 結合するリガンドを探索するリガンド探索装置において、上記タンパク質の座標 データに対して、誘導適合を反映した誘導適合パラメータを用いて動的挙動を考 慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク質座標データを選択する構造変化後 タンパク質座標データ選択手段と、上記構造変化後タンパク質座標データ選択手 段にて選択された上記構造変化後タンパク質座標データから、上記リガンドと重 ね合わせを行う空間点を指定する空間点指定手段と、上記空間点指定手段にて指 定された上記空間点と、上記リガンドのリガンド座標データとを用いて、上記タ ンパク質と上記リガンドとが結合した場合の相互作用関数を計算する相互作用関

5

10

15

20

20

数計算手段と、上記相互作用関数計算手段により計算された上記相互作用関数に 基づいて当該タンパク質と結合する上記リガンドを評価するリガンド評価手段と、 を備えたことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装
 5 置において、上記相互作用関数計算手段は、以下の数式1に示すSscore(
 i, j)を用いて上記相互作用関数を計算することを特徴とする。

$$Sscore(i, j) = \sum_{i}^{\lambda} \begin{bmatrix} i \neq j \mathcal{O} \succeq \overset{\circ}{\exists} \\ \alpha \times \left[\exp\{-\left(d_{i}^{s} - d_{i}^{c}\right)^{2}\} - \beta \right] / \frac{\left(d_{i}^{s} + d_{i}^{c}\right)^{2}}{2} \\ i = j \mathcal{O} \succeq \overset{\circ}{\exists} \\ \alpha \times (1 - \beta) \end{bmatrix}$$

・・(数式1)

15 (ここで、d_{ij}^sは該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。
 また、d_{ij}^cは化合物中のi番目とj番目の原子間距離である。また、αは、該
 当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(
 i, j)を最大値とするための定数である。また、βは重なりと定義できる限界
 値を与えるための定数である。)

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装置において、上記相互作用関数計算手段は、上記相互作用関数のスコアが最大に なるように最適化する相互作用関数最適化手段、をさらに備えたことを特徴とす る。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装 25 置において、上記相互作用関数計算手段は、上記相互作用関数最適化手段により 上記相互作用関数を最適化した後に、重ねあわせた上記リガンドに対して、上記 タンパク質との相互作用エネルギーを計算し、当該相互作用エネルギーについて

リガンド立体構造データのコンフォメーションを微調整しながら最適化する相互 作用エネルギー最適化手段、をさらに備えたことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装 置において、上記リガンド評価手段は、上記相互作用エネルギー最適化手段によ り最適化した後に、上記リガンド立体構造データのコンフォメーションを大きく 変動させた後、再度、上記相互作用関数計算手段を実行し、上記相互作用関数計 算手段により計算された上記相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合する 上記リガンドの再評価を行う再評価手段、をさらに備えたことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装 10 置において、上記構造変化後タンパク質座標データ選択手段は、上記誘導適合パ ラメータおよび/または上記構造変化後タンパク質座標データを算出するときに、 上記タンパク質座標データに対し基準振動計算を行い、各アミノ酸のゆらぎの大 きさを求め、当該ゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動力学計算を行うこと、 を特徴とする。

15 また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装 置において、上記構造変化後タンパク質座標データ選択手段は、基準振動計算よ り主鎖原子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を以下の数式2または 数式3に示す分子動力学計算における力の定数Kとすることにより、分子動力学 計算を行うこと、を特徴とする。

20

25

5

Erot=Krot $(\phi - \phi 0)^2$ · · · (数式2)

(Erotはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の2面角のエネルギー を示す。 ϕ は主鎖原子の2面角である。 ϕ 0は主鎖原子の2面角の標準値である。 ここで、Krotの値が大きい場合は、 ϕ は ϕ 0に拘束される。)

 $E p o s = K p o s (r - r 0)^{-2}$

(数式3)

(Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを 示す。rは主鎖原子の座標である。r0は主鎖原子の座標の標準値である。ここ で、Kposの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。)

5

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装置において、上記相互作用関数計算手段は、上記相互作用関数として、相互作用 エネルギー関数にタンパク質の動的性質を表現する動的性質関数を「弾性エネル ギー」として加えて用いること、を特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装 置において、上記相互作用関数計算手段は、「弾性エネルギー」として、タンパ ク質の局所的な柔らかさを考慮し、以下の数式4に示す関数「U衝突」を適応す ること、を特徴とする。

 $U_{\hat{\mathbf{m}}\hat{\mathbf{p}}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(\mathbf{i}, \mathbf{j})$

15 φ(i, j)=K衝突 * (R衝突(i, j)-R)²

・・・(数式4)

(Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の 数である。活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみのi番 目の原子とリガンドのj番目の原子との原子間距離Rが衝突距離「R衝突(i, j)」以内のとき、 ϕ (i, j)を計算するように定義する。)

また、つぎの発明にかかるリガンド探索装置は、上記に記載のリガンド探索装 置において、上記相互作用関数計算手段は、上記相互作用関数として、相互作用 エネルギー関数に、当該タンパク質の基準振動解析結果または二次構造判定結果 をタンパク質の動的性質を表現する動的性質関数として加えて用いること、を特 25 徴とする。

また、本発明はリガンド探索方法に関するものであり、本発明にかかるリガン ド探索方法は、単数または複数鎖のタンパク質の座標データが与えられた場合に、

10

当該タンパク質と結合するリガンドを探索するリガンド探索方法において、上記 タンパク質の座標データに対して、誘導適合を反映した誘導適合パラメータを用 いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク質座標データを選 択する構造変化後タンパク質座標データ選択ステップと、上記構造変化後タンパ ク質座標データ選択ステップにて選択された上記構造変化後タンパク質座標デー タから、上記リガンドと重ね合わせを行う空間点を指定する空間点指定ステップ と、上記空間点指定ステップにて指定された上記空間点と、上記リガンドのリガ ンド座標データとを用いて、上記タンパク質と上記リガンドとが結合した場合の 相互作用関数を計算する相互作用関数計算ステップと、上記相互作用関数計算ス テップにより計算された上記相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合する 上記リガンドを評価するリガンド評価ステップと、を含むことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方法において、上記相互作用関数計算ステップは、以下の数式1に示すSscor e(i, j)を用いて上記相互作用関数を計算することを特徴とする。

 $(\underline{d_{y}^{s}+d_{y}^{c}})^{2}$

15

10

5

$$Sscore(i, j) = \sum_{ij}^{\lambda} \left| \begin{array}{c} \alpha \times \left[\exp\{-\left(d_{ij}^{s} - d_{ij}^{c}\right)^{2} \} - \beta \right] \\ i = j\mathcal{O} \succeq \stackrel{\diamond}{\approx} \\ \alpha \times (1 - \beta) \end{array} \right|$$

*i≠j*のとき

20

25

・・(数式1)

(ここで、 d_{ij} *は該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。 また、 d_{ij} cは化合物中のi番目とj番目の原子間距離である。また、 α は、該 当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするための定数である。また、 β は重なりと定義できる限界 値を与えるための定数である。) また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数のスコアが最 大になるように最適化する相互作用関数最適化ステップ、をさらに含むことを特 徴とする。

5

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数最適化ステッ プにより上記相互作用関数を最適化した後に、重ねあわせた上記リガンドに対し て、上記タンパク質との相互作用エネルギーを計算し、当該相互作用エネルギー についてリガンド立体構造データのコンフォメーションを微調整しながら最適化 する相互作用エネルギー最適化ステップ、をさらに含むことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記リガンド評価ステップは、上記相互作用エネルギー最適化ステ ップにより最適化した後に、上記リガンド立体構造データのコンフォメーション を大きく変動させた後、再度、上記相互作用関数計算ステップを実行し、上記相 互作用関数計算ステップにより計算された上記相互作用関数に基づいて当該タン パク質と結合する上記リガンドの再評価を行う再評価ステップ、をさらに含むこ とを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップは、上記誘導適 合パラメータおよび/または上記構造変化後タンパク質座標データを算出すると きに、上記タンパク質座標データに対し基準振動計算を行い、各アミノ酸のゆら ぎの大きさを求め、当該ゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動力学計算を行 うこと、を特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップは、基準振動計 算より主鎖原子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を以下の数式2ま たは数式3に示す分子動力学計算における力の定数Kとすることにより、分子動

15

10

20

25

力学計算を行うこと、を特徴とする。

 $Erot = Krot (\phi - \phi 0)^2$ (数式2)

(Erotはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の2面角のエネルギー 5 ここで、Krotの値が大きい場合は、φはφΟに拘束される。)

 $E p o s = K p o s (r - r 0)^2$ ····(数式3)

(Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを 示す。rは主鎖原子の座標である。r0は主鎖原子の座標の標準値である。ここ で、Кроѕの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。)

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数として、相互 作用エネルギー関数にタンパク質の動的性質を表現する動的性質関数を「弾性エ ネルギー」として加えて用いること、を特徴とする。

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記相互作用関数計算ステップは、「弾性エネルギー」として、タ ンパク質の局所的な柔らかさを考慮し、以下の数式4に示す関数「U衝突」を適 応すること、を特徴とする。

 $U_{\mathrm{trans}} = \sum_{\mathrm{i=1}}^{\mathrm{M}} \sum_{\mathrm{j=1}}^{\mathrm{N}} \psi(\mathrm{i},\mathrm{j})$

 ϕ (i, j)=K衝突 * (R衝突(i, j)-R)²

・・・(数式4)

(Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の 数である。活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみの i 番

15

20

25

目の原子とリガンドのj番目の原子との原子間距離Rが衝突距離「R衝突(i, j)」以内のとき、 ϕ (i, j)を計算するように定義する。)

また、つぎの発明にかかるリガンド探索方法は、上記に記載のリガンド探索方 法において、上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数として、相互 作用エネルギー関数に、当該タンパク質の基準振動解析結果または二次構造判定 結果をタンパク質の動的性質を表現する動的性質関数として加えて用いること、 を特徴とする。

また、本発明はプログラムに関するものであり、本発明にかかるリガンド探索 方法をコンピュータに実行させることを特徴とするプログラムは、単数または複 数鎖のタンパク質の座標データが与えられた場合に、当該タンパク質と結合する リガンドを探索するリガンド探索方法をコンピュータに実行させるプログラムに おいて、上記タンパク質の座標データに対して、誘導適合を反映した誘導適合パ ラメータを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク質座 標データを選択する構造変化後タンパク質座標データ選択ステップと、上記構造 変化後タンパク質座標データ選択ステップにて選択された上記構造変化後タンパ ク質座標データから、上記リガンドと重ね合わせを行う空間点を指定する空間点 指定ステップと、上記空間点指定ステップにて指定された上記空間点と、上記リ ガンドのリガンド座標データとを用いて、上記タンパク質と上記リガンドとが結 合した場合の相互作用関数を計算する相互作用関数計算ステップと、上記相互作 用関数計算ステップにより計算された上記相互作用関数に基づいて当該タンパク 質と結合する上記リガンドを評価するリガンド評価ステップと、を含むことを特 徴とする。

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記相互作用関数計算ステップは、以下の数式1に示すSscore(i, j) を用いて上記相互作用関数を計算することを特徴とする。

10

5

20

25

$$Sscore(i, j) = \sum_{i}^{\lambda} \begin{bmatrix} i \neq j \mathcal{O} \succeq \overset{*}{=} \\ \alpha \times \left[\exp\{-\left(d_{i}^{s} - d_{i}^{c}\right)^{2}\} - \beta \right] \\ / \underbrace{\left(d_{i}^{s} + d_{i}^{s}\right)^{2}}_{i} = j \mathcal{O} \succeq \overset{*}{=} \\ \alpha \times (1 - \beta) \end{bmatrix}$$

5

(数式1)

(ここで、d_i, *は該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。 また、 $d_{i,i}$ ^cは化合物中の i 番目と j 番目の原子間距離である。また、 α は、該 当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, i)を最大値とするための定数である。また、βは重なりと定義できる限界 値を与えるための定数である。)

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数のスコアが最大になるよう · 15 に最適化する相互作用関数最適化ステップ、をさらに含むことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数最適化ステップにより上記 相互作用関数を最適化した後に、重ねあわせた上記リガンドに対して、上記タン パク質との相互作用エネルギーを計算し、当該相互作用エネルギーについてリガ ンド立体構造データのコンフォメーションを微調整しながら最適化する相互作用 エネルギー最適化ステップ、をさらに含むことを特徴とする。

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記リガンド評価ステップは、上記相互作用エネルギー最適化ステップにより最 適化した後に、上記リガンド立体構造データのコンフォメーションを大きく変動 させた後、再度、上記相互作用関数計算ステップを実行し、上記相互作用関数計 算ステップにより計算された上記相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合

10

20

·する上記リガンドの再評価を行う再評価ステップ、をさらに含むことを特徴とす る。

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップは、上記誘導適合パラメータ および/または上記構造変化後タンパク質座標データを算出するときに、上記タ ンパク質座標データに対し基準振動計算を行い、各アミノ酸のゆらぎの大きさを 求め、当該ゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動力学計算を行うこと、を特 徴とする。

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップは、基準振動計算より主鎖原 子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を以下の数式2または数式3に 示す分子動力学計算における力の定数Kとすることにより、分子動力学計算を行 うこと、を特徴とする。

(数式2) $E r o t = K r o t (\phi - \phi 0)^{2}$ 15

(Erotはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の2面角のエネルギー

20

(数式3) $E pos = K pos (r - r 0)^{2}$

(Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを 示す。rは主鎖原子の座標である。r0は主鎖原子の座標の標準値である。ここ で、Kposの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。)

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数として、相互作用エネルギ

10

5

ー関数にタンパク質の動的性質を表現する動的性質関数を「弾性エネルギー」と して加えて用いること、を特徴とする。

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記相互作用関数計算ステップは、「弾性エネルギー」として、タンパク質の局 所的な柔らかさを考慮し、以下の数式4に示す関数「U衝突」を適応すること、 を特徴とする。

$$U_{\text{ing}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \phi(i,j)$$

 ϕ (i, j) = K衝突 * (R衝突 (i, j) - R)²

10

5

・・・(数式4) ヘ NUtリガンドの原子の

(Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の 数である。活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみのi番 目の原子とリガンドのj番目の原子との原子間距離Rが衝突距離「R衝突(i, j)」以内のとき、 ϕ (i, j)を計算するように定義する。)

また、つぎの発明にかかるプログラムは、上記に記載のプログラムにおいて、 上記相互作用関数計算ステップは、上記相互作用関数として、相互作用エネルギ ー関数に、当該タンパク質の基準振動解析結果または二次構造判定結果をタンパ ク質の動的性質を表現する動的性質関数として加えて用いること、を特徴とする。 また、本発明は記録媒体に関するものであり、本発明にかかる記録媒体は、上 記に記載されたプログラムを記録したことを特徴とする。

図面の簡単な説明

第1図は、本発明の基本原理を示す概念図であり、第2図は、sp²軌道原子 におけるダミー水素原子を示す図であり、第3図は、金属原子におけるダミー原 子を示す図であり、第4図は、構造活性相関(SAR)情報をもとに活性部位内 にリガンドを入れるための初期座標(B)を示す図であり、第5図は、構造活性 相関(SAR)情報をもとに活性部位内にリガンドを入れるための初期座標(B

15

20

·)を示す図であり、第6図は、構造活性相関(SAR)情報をもとに活性部位内 にリガンドを入れるための初期座標(B)を示す図であり、第7図は、構造活性 相関(SAR)情報をもとに活性部位内にリガンドを入れるための初期座標(B) を示す図であり、第8図は、構造活性相関(SAR)情報をもとに活性部位内 にリガンドを入れるための初期座標(B)を示す図であり、第9図は、水素結合 5 角の定義を示す図であり、第10図は、スタッキングにおける角度の定義を示す 図であり、第11図は、1LUDのMODEL1における基準振動解析の結果を 示す図であり、第12図は、MD及びクラスタリングのパラメータとスコアとの 比較の結果を示す図であり、第13図は、クラスタリング定数を固定した時のM Dでの二面角拘束の最大値および最小値の分布を示す図であり、第14図は、拘 10 東パラメータを示す図であり、第15図は、クラスタリングのパラメータを固定 した時の二面角拘束パラメータの分布を示す図であり、第16図は、クラスタリ ングのパラメータを固定した時の二面角拘束パラメータの分布を示す図であり、 第17図は、クラスタリングのパラメータを固定した時の二面角拘束パラメータ の分布を示す図であり、第18図は、クラスタリングのパラメータを固定した時 · 15 の二面角拘束パラメータの分布を示す図であり、第19図は、1LUD (MOD EL1)のMDの結果を示す図であり、第20図は、二面角拘束なしでMDを計 算させた時のNMR構造との比較結果を示す図であり、第21図は、二面角拘束 ありでMDを計算させた時のNMR構造との比較結果を示す図であり、第22図 は、1CBQのアライメントを示した図であり、第23図は、1CBQの立体構 20 造を示す図であり、第24図は、1CBQの立体構造を示す図であり、第25図 は、1CBQのX線構造とモデル構造の相違をrmsで表示した図であり、第2 6図は、1CBQのX線構造とモデル構造の基準振動解析の結果を示す図であり、 第27図は、1CBQのX線構造とモデル構造の基準振動解析の結果を示す図で あり、第28図は、1CBQのX線構造とモデル構造のMD計算の結果を示す図 であり、第29図は、1J9Gのアライメントを示す図であり、第30図は、1 J9Gの立体構造を示す図であり、第31図は、1J9Gの立体構造を示す図で

.

あり、第32図は、1J9GのX線構造とモデル構造の相違をrmsで表示した 図であり、第33図は、1J9GのX線構造とモデル構造の基準振動解析の結果 を示す図であり、第34図は、1J9GのX線構造とモデル構造の基準振動解析 の結果を示す図であり、第35図は、1J9GのX線構造とモデル構造のMD計 算の結果を示す図であり、第36図は、1MMBのアライメントを示す図であり、 5 第37図は、1MMBの立体構造を示す図であり、第38図は、1MMBの立体 構造を示す図であり、第39図は、1MMBのX線構造とモデル構造の相違をr msで表示した図であり、第40図は、1J9GのX線構造とモデル構造の基準 振動解析の結果を示す図であり、第41図は、1J9GのX線構造とモデル構造 の基準振動解析の結果を示す図であり、第42図は、1MMBのX線構造とモデ ル構造のMD計算の結果を示す図であり、第43図は、ジヒドロ葉酸還元酵素の 立体構造を示す図であり、第44図は、1BZF (MODEL18)の基準振動 解析の結果を示す図であり、第45図は、1BZF(MODEL18)のMD計 算の結果を示す図であり、第46図は、1LUD (MODEL4) より得られた 構造活性相関情報を示す図であり、第47図は、1BZF (MODEL18) に おける活性部位・リガンド結合解析の結果を示す図であり、第48図は、1BZ F(MODEL4)・リガンド結合を示す図であり、第49図は、1BZF(M ODEL4)・リガンド結合を示す図であり、第50図は、1BZF (MODE L4)・リガンド結合を示す図であり、第51図は、heat shock p rotein 90の立体構造を示す図であり、第52図は、1YERの基準振 動解析の結果を示す図であり、第53図は、1YERのMD計算の結果を示す図 であり、第54図は、1YETより得られた構造活性相関情報を示す図であり、 第55図は、1YERにおける活性部位・リガンド結合解析の結果を示す図であ り、第56図は、1YER・リガンド結合を示す図であり、第57図は、1YE R・リガンド結合を示す図であり、第58図は、mitogen-activa ted protein kinaseの立体構造を示す図であり、第59図は、 1A9Uの基準振動解析の結果を示す図であり、第60図は、1A9UのMD計

· · · · · · · · ·

10

15

20

算の結果を示す図であり、第61図は、10UKより得られた構造活性相関情報 を示す図であり、第62図は、1A9Uにおける活性部位・リガンド結合解析の 結果を示す図であり、第63図は、1A9U・リガンド結合を示す図であり、第 64図は、1A9U・リガンド結合を示す図であり、第65図は、1A9U・リ ガンド結合を示す図であり、第66図は、1AIXの立体構造を示す図であり、 5 第67図は、in silico screeningの結果を示す図であり、 第68図は、タンパク質/リガンド複合体構造を示す図であり、第69図は、タ ンパク質/リガンド複合体構造を示す図であり、第70図は、タンパク質/リガ ンド複合体構造を示す図であり、第71図は、タンパク質/リガンド複合体構造 を示す図であり、第72図は、タンパク質/リガンド複合体構造を示す図であり、 10 第73図は、タンパク質/リガンド複合体構造を示す図であり、第74図は、タ ンパク質/リガンド複合体構造を示す図であり、第75図は、タンパク質/リガ ンド複合体構造を示す図であり、第76図は、SARSプロテアーゼの立体構造 を示す図であり、第77図は、1UK3(B鎖)の基準振動解析の結果を示す図 であり、第78図は、1UK3(B鎖)のMD計算の結果を示す図であり、第7 15 9図は、1UK4(B鎖)より得られた構造活性相関情報を示す図であり、第8 0図は、1UK3 (B鎖) におけるin silicoスクリーニングの結果を 示す図であり、第81図は、1UK3と1UK4との比較結果を示す図であり、 第82図は、in silicoスクリーニングの順位1を示す図であり、第8 3図は、in silicoスクリーニングの順位1を示す図であり、第84は、 201UK3 (B鎖)より得られた構造活性相関情報を示す図であり、第85図は、 1UK3(B鎖)と1UK4(B鎖)との比較結果を示す図であり、第86図は、 SAR3ヵ所指定で実行したin silicoスクリーニングの結果を示す図 であり、第87図は、1UK3(B鎖)より得られた構造活性相関情報を示す図 であり、第88図は、SAR5ヵ所指定で実行したハイスループットスクリーニ 25 ングの結果を示す図であり、第89図は、1UK3(B鎖)と1UK4(B鎖) との比較結果を示す図であり、第90図は、1UK3(B鎖)より得られた構造

活性相関情報を示す図であり、第91図は、リガンド原子タイプ指定変更で実行 したハイスループットスクリーニングの結果を示す図であり、第92図は、1U K3 (B鎖) と1UK4 (B鎖) との比較結果を示す図であり、第93図は、1 UK4(B鎖)より得られた構造活性相関情報を示す図であり、第94図は、受 容体を固定した状態で実行したハイスループットスクリーニングの結果を示す図 5 であり、第95図は、1UK3と1UK4を重ね合わせたリガンドと計算結果の リガンドとの比較結果を示す図であり、第96図は、1AXJにおける二面角拘 東MDパラメータの分布を示す図であり、第97図は、1LUD (MODEL1)のMD計算の結果を示す図であり、第98図は、1LUD(MODEL1)の MD計算の結果を示す図であり、第99図は、1LUD (MODEL1)のMD 計算の結果を示す図であり、第100図は、1LUD(MODEL1)のMD計 算の結果を示す図であり、第101図は、1LUD(MODEL1)のMD計算 の結果を示す図であり、第102図は、1LUD(MODEL1)のMD計算の 結果を示す図であり、第103図は、1LUD(MODEL1)のMD計算の結 果を示す図であり、第104図は、1LUD(MODEL1)のMD計算の結果 を示す図であり、第105図は、1LUD(MODEL1)のMD計算の結果を 示す図であり、第106図は、1LUD (MODEL1)のMD計算の結果を示 す図であり、第107図は、1LUD(MODEL1)のMD計算の結果を示す 図であり、第108図は、1LUD (MODEL1)のMD計算の結果を示す図 であり、第109図は、異なる条件で受容体/リガンドの結合結果を示す図であ り、第110図は、異なる条件で受容体/リガンドの結合結果を示す図であり、 第111図は、異なる条件で受容体/リガンドの結合結果を示す図であり、第1 12図は、1BZF用に変更した構造活性相関情報を示す図であり、第113図 は、1BZF (MODEL18) のリガンド結合解析の結果を示す図であり、第 114図は、1BZF (MODEL18) のリガンド結合解析の結果を示す図で あり、第115図は、本実施形態における本システムのメイン処理の一例を示す フローチャートであり、第116回は、本発明が適用される本システムの構成の

10

15

20

ー例を示すブロック図であり、第117図は、本発明が適用される本システムの 相互作用関数計算部102cの構成の一例を示すブロック図であり、第118図 は、本発明が適用される本システムのリガンド評価部102dの構成の一例を示 すブロック図である。

5

発明を実施するための最良の形態

以下に、本発明にかかるリガンド探索装置、リガンド探索方法、プログラム、 および記録媒体の実施の形態を図面に基づいて詳細に説明する。なお、この実施 の形態により本発明が限定されるものではない。

10 本明細書において幾つかの用語を使用するが、特に明記しない限り、次の意味 を有する。

「標的タンパク質」とは、立体構造の詳細がX線結晶解析やNMR解析、ホモ ロジーモデリング法により既に決定されており、リガンド探索の対象とするタン パク質を意味する。

15 「原子座標」とは、三次元空間上で立体構造を記述するものである。それは空間上のある点を原点とする互いに垂直な三方向の相対的な距離であり、タンパク 質中に存在する水素原子を除く原子1つあたりに3個の数字からなるベクトル量 である。

[本発明の基本原理]

20

ここでは、本発明の基本原理について、第1図を参照して説明する。第1図は、 本発明の基本原理を示す概念図である。本発明は、単数または複数鎖のタンパク 質立体構造が与えられた場合において、当該タンパク質の立体構造から誘導適合 を反映したパラメータおよび構造変化した立体構造座標を例えば基準振動計算方 法や分子動力学計算方法により予め算出し、当該パラメータおよび構造変化した 立体構造座標を用いて該当タンパク質と別の物質(リガンド)が結合した場合の 相互作用関数を定義し、当該相互作用関数によって該当タンパク質と結合する物 質(リガンド)を評価し、選定するリガンド探索装置、リガンド探索方法、コン

・ピュータプログラム、および記録媒体に関する。

まず、本発明は、化合物データベースからリガンドを1つ選択し、そのリガン ドの立体構造データを取得する(ステップS-1)。また、対象となるタンパク 質の立体構造データを取得する(ステップS-2)。

5

つぎに、本発明は、当該タンパクの立体構造データに基づいて、誘導適合を反 映する誘導適合パラメータを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、複数の 構造変化後タンパク質座標データを用意し、ランダムに1つの構造変化後タンパ ク質座標データを選択する(ステップS-3)。

つぎに、本発明は、リガンドと重ね合わせを行う、構造変化後タンパク質座標 データ中の空間点を指定する(ステップS-4)。ここで、当該空間点は、例え 10 ば、以下に示す(1)や(2)などの方法で指定してもよい。

(1) ダミー原子の発生による空間点の指定(ステップS-4-1)

リガンドとタンパク質との相互作用における水素結合に着目し、タンパク質中 の水素結合サイトを空間点として指定する。水素結合における重要事項は距離と 角度である。つまり、角度を計算するためには、水素結合ドナー(以後、ドナー)に水素原子が必要になる。

そこで、本発明では、活性部位及びリガンドに水素原子が含まれていない場合、

1) s p²軌道原子を中心とする正三角形状にダミー原子を発生させる(第2図)。すなわち、第2図に示すように、 s p²軌道原子の窒素原子(A)を中心と 20 する正三角形の空いている位置にダミー水素原子(B)を発生させる。

2) sp³軌道原子では、水素結合を形成する距離にある場合、水素原子を共有 するように回転できると考え、水素結合相互作用を計算するときには距離のみを 考慮する。このため、sp³軌道原子にはダミー原子を発生させない。

また、金属及び水では、活性部位・リガンド結合の仲介役となり得るので、相 互作用する位置に以下のようにダミー原子を発生させる。

以下の規則によりダミー水素原子を発生させる。

1) 鉄のような金属には、正八面体状にダミー原子を発生させる(第3図)。す

15

なわち、第3図に示すように、亜鉛(A)を中心とする正八面体の空いている位置にダミー原子(B)を発生させる。

2) 水には、正四面体状にダミー原子を発生させる。

ただし、活性部位と相互作用している方向にはダミー原子を発生させなくても 5 よい。

(2) 構造活性相関情報を利用した空間点の指定(ステップS-4-2)

また、本発明は、リガンドの構造活性相関(SAR)情報に着目し、以下の(A)~(D)の項目を入力情報にすることにより、空間点を指定する。

(A) SAR情報から得られた活性部位の原子(以後、「A原子」)。PDB形10 式に従う。

(B) 「A原子」と相互作用するであろうリガンドの原子タイプ(以後、「Bタ イプ」)。SYBYLのMOL2形式に従う。

(C) 「A原子」と「Bタイプ」との相互作用の強さ(以後、「C強さ」)。

(D)「A原子」と「Bタイプ」との相互作用する距離(以後、「D距離」)(15 単位はÅ)。

なお、本発明では、上記(A)~(D)の入力情報に基づいて、タンパク質中 の活性部位内におけるリガンドの初期座標を利用し、以下の1)~4)に示す規 則により空間点を作成してもよい。

1)「A原子」がドナーまたは金属及び水の場合(SAR情報の活性部位側の指
 20 定が水素結合ドナー、金属原子の場合)には、ステップS-4-1で発生させた
 ダミー原子の方向に対して「A原子」から「D距離」の位置及びその周囲を初期
 座標に選ぶ(第4図、第5図)。

2)「A原子」がsp³軌道原子の場合(SAR情報の活性部位側の指定がsp³
 軌道原子の場合)には、「A原子」から「D距離」の周囲を初期座標に選ぶ(第
 6図)。

3) 「A原子」が水素結合アクセプター(以後、アクセプター)の場合(SAR 情報の活性部位側の指定が水素結合アクセプターの場合)には、「A原子」の結

.

· 合延長上「D距離」の位置及びその周囲を初期座標に選ぶ(第7図)。

4) その他の場合(SAR情報の活性部位側の指定がその他の原子の場合)には、

「A原子」を中心とする半径が「D距離」の球表面上の点を初期座標に選ぶ(第 8図)。

5 ここで、上記1)~4)とは異なり、リガンドの初期座標を直接指定してもよい。

再び第1図に戻り、本発明は、ステップS-1において選択したリガンド座標 データ中の原子と、ステップS-4で指定したタンパク質座標データ中の空間点 とのペアを重複がないようにランダムに選択する(ステップS-5)。

10 つぎに、本発明は、以下の数式1に示す相互作用関数であるスコアSscor e(i, j)を計算する(ステップS-6)。

$$\begin{bmatrix} i \neq j \mathcal{O} \succeq \overset{*}{\exists} \\ \alpha \times \left[\exp\left\{-\left(d_{ij}^{s} - d_{ij}^{c}\right)^{2}\right\} - \beta \right] \\ \boxed{\left(d_{ij}^{s} + d_{ij}^{c}\right)^{2}} \end{bmatrix}$$

15 $Sscore(i, j) = \sum_{ij}^{\lambda}$ $i = j \mathcal{O}$ とき $\alpha \times (1 - \beta)$

··· (数式1)

20 ここで、 d_{ij} *は該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。また、 d_{ij} Cは化合物中のi番目とj番目の原子間距離である。 α は、該当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするための定数である。 β は重なりと定義できる限界値を与えるための定数である。

25

また、αは1.5、βは0.8とするのが好ましい。

つぎに、本発明は、ステップS-6により求めた相互作用関数のスコアが最大 になるように調整(最適化)する(ステップS-7)。ここで、スコアを最大に

する手法としては、例えば、シミュレーティッドアニーリング法が挙げられる。 また、時間短縮にはステップS-5およびステップS-6を複数回(例えば10 000回)繰り返し、Sscore(i, j)が最大になるペアを探し、そのペ ア情報をもとにリガンドを初期座標に重ね合わせる方法を適応することが好まし い。

5

っぎに、本発明は、ステップS-7により相互作用関数を最適化したときに、 重ね合わせたリガンドに対して、タンパク質との相互作用エネルギーを計算し、 当該相互作用エネルギーについてリガンド座標データのコンフォメーションを微 調整しながら最適化する(ステップS-8)。リガンドのコンフォメーションの

10

15

20

25

微調整は、ステップS-7で算出されたリガンド座標を中心に、例えば、並進、 回転、または、シングルボンドまわりの角度をRSMDで0.3を越えない程度 に座標変化などをさせることで、行ってもよい。

ここで、リガンド座標データのコンフォメーションの微調整は例えばランダム サーチで最適化することが好ましい。なお、ランダムサーチでは、以下の1)~ 3)の項目に従って、タンパク質の活性部位とリガンドとの微小変化を例えば8 000回行い、最適エネルギー「U最適」が最小になるようにする。

1)回転可能な結合のうち最大で5つを乱数で選び、結合ごとにランダムに±1
 0.0°の範囲内で回転させ、リガンドのコンフォメーションを換える。この過程を例えば3回に一度行う。

2) x、y、z軸方向それぞれにおいて、ランダムに±1.0Åの範囲内でリガ ンドの並進運動を行う。この過程を例えば2回に一度行う。

3)回転中心座標それぞれにおいて、ランダムに±1.0Åの範囲内で回転中心 座標を移動させ、さらに3次元方向の角度それぞれに対して、ランダムに±5.
0°の範囲内でリガンドの回転運動を行う。この過程を例えば5回に一度行う。 つぎに、本発明は、リガンド座標データのコンフォメーションを大きく変動し て、ステップS-5から再スタートを行い、ステップS-8までを繰り返して最

適化を繰り返し行う(ステップS-9)。なお、コンフォメーション改変は、ス

민준이는 것은 것은 것은 것은 것은 것은 것은 것이다.

テップS-7で算出されたリガンド座標を中心に、例えば、並進、回転、または、 シングルボンドまわりの角度をRSMDで0.3以上になるよう座標変化などを させることで、行ってもよい。

ここで、リガンドのコンフォメーションを大きく動かした最適化は、例えばス
テップS-8で最適化したエネルギー「U最適」でのコンフォメーションに対して、回転可能な結合をランダムに5つ選び、原子タイプごとに決められた回転角度間隔に従ってランダムに回転させる。その後ステップS-5以降の過程を、例えば5000回繰り返し行う。

また、リガンドのコンフォメーションを変化させた後、リガンドの内部エネル 10 ギー「U内部」を計算し、その値が500.0以上のときは、その後の計算をス キップし、次のリガンドコンフォメーションを発生させるようにしてもよい。

つぎに、本発明は、ステップS-4~ステップS-9までの過程を、ステップ S-3で用意した複数の構造変化後タンパク質座標データに対して行い、最適な タンパク質とリガンドとの複合体座標、および最適エネルギー「U最適」を算出 する(ステップS-10)。

つぎに、本発明は、以上の過程を、ステップS-1で用意した化合物データベ ース中の全てのリガンドに対して行い、化合物データベース中から該当タンパク 質と結合する可能性のあるリガンドを選択する(ステップS-11)。

以上、本発明の基本原理について説明したが、本発明は、タンパク質の誘導適 20 合を反映するパラメータおよび/または構造変化した立体構造座標を分子動力学 計算方法を用いて算出する場合、該当タンパク質の立体構造に対し基準振動計算 を行い、各アミノ酸のゆらぎの大きさを求め、そのゆらぎの大きさを拘束条件と して、分子動力学計算を行うことで、タンパク質の立体構造をエネルギー最適構 造より大きく離れないようにして分子動力学計算を行ってもよい。

25

15

また、本発明において、本分子動力学計算方法による分子動力学計算は、例え ば、基準振動計算より主鎖原子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を 以下の数式2または数式3のように分子動力学計算における力の定数Kの部分に

.

·入れてもよい。

10

25

Erot=Krot $(\phi - \phi 0)^2$ · · · (数式2)

5 Erotはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の2面角のエネルギーを 示す。 ϕ は主鎖原子の2面角である。 ϕ 0は主鎖原子の2面角の標準値である。 ここで、Krotの値が大きい場合は、 ϕ は ϕ 0に拘束される。

Epos=Kpos (r-r0)² ・・・(数式3)

Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを示 す。rは主鎖原子の座標である。r 0は主鎖原子の座標の標準値である。ここで、 Kposの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。

また、本発明は、リガンドとタンパク質との相互作用を評価する際の目的関数 15 (相互作用関数)として、従来の相互作用エネルギー関数に、タンパク質の動的 性質を表現する動的性質関数を「弾性エネルギー」として加えてもよい。これに より、タンパク質の立体構造座標から相互作用エネルギーを高速に算出するとと もに、タンパク質の動的挙動に関する物理化学的性質を明確に描写することがで きる。

20 ここで、「弾性エネルギー」として、タンパク質の局所的な柔らかさを考慮し、 以下の数式4に示す関数「U衝突」を適応してもよい。なお、以下の例において は、活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみのi番目の原 子とリガンドのj番目の原子との原子間距離Rが衝突距離「R衝突(i, j)」 以内のとき、φ(i, j)を計算するように定義する。

 $\sum_{i=1}^{m}\sum_{i=1}^{i}\psi(i,j)$ $U_{\mathrm{(\widehat{m}\widehat{c})}}$

(i, j) = K衝突 * (R衝突 (i, j) - R)²

・・(数式4)

Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の数である。また、「K衝突」は1000.0であることが好ましい。「R衝突(i, j)」は、活性部位のi番目の原子とリガンドのj番目の原子それぞれのVan der Waals半径の和とする。

ここで、活性部位の各原子に対し、衝突を許す重み付けw(i)が定義された 場合、以下の数式5に示す関数「U衝突」を用いる。ただし、w(i)は0~1 の範囲の実数とする。

 $U_{\mathrm{mr}} = \sum_{\mathrm{i=1}}^{\mathrm{M}} \sum_{\mathrm{j=1}}^{\mathrm{N}} \phi(\mathrm{i,j})$

WO 2005/083616

φ(i, j) = w(i) * K衝突 * (R衝突(i, j) - R)²
 ・・・(数式5)

Mは活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の数である。また、「K 衝突」は1000.0であることが好ましい。「R衝突(i, j)」は、活性部 位のi番目の原子とリガンドのj番目の原子それぞれのVan der Waa 1 s半径の和とする。

また、「弾性エネルギー」として、以下の数式6に示す関数を用いて定義する ことも可能である。

20 Ev=w (hard shape region),

E=0 (soft shape region)

・・・(数式6)

ここで、「hard shape region」は、タンパク質の立体構造 中、動的挙動の小さい部分のことを指し、「soft shape regio n」は、動的挙動の大きい部分のことを指す。また、Wは定数で100であるこ とが好ましい。

また、本発明は、タンパク質の動的性質関数としてタンパク質の基準振動解析

10

15

25

結果または二次構造判定結果を用いてもよい。なお、二次構造判定においては、 タンパク質のヘリックスやシート部分では揺らぎは小さいと考え、それ以外では 揺らぎは大きいと考え、相互作用の評価関数、分子動力学計算の拘束条件に適応 する。

- また、本発明によれば、計算された該当タンパク質(タンパク質座標データ) 5 が代表的な複数の立体構造座標である場合や、該当タンパク質の立体構造が例え ば核磁気共鳴スペクトルの解析結果のような複数の立体構造座標である場合につ いても、該当タンパク質と結合するリガンドの探索について、複数座標すべてを 全自動的にかつ短時間で同等に評価することができる。
- また、本発明によれば、(1)タンパク質の座標データに対して、誘導適合を 10 反映した誘導谪合パラメータを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造 変化後タンパク質座標データを選択し、(2)選択された構造変化後タンパク質 ·座標データから、リガンドと重ね合わせを行う空間点を指定し、(3)指定され た空間点と、リガンドのリガンド座標データとを用いて、タンパク質とリガンド とが結合した場合の相互作用関数を計算し、(4)計算された相互作用関数に基 15 づいて当該タンパク質と結合するリガンドを評価する。これにより、リガンドの フレキシビリティだけでなく受容体側のフレキシビリティも考慮して、Indu c e d – F i t型の受容体タンパク質に結合するリガンドを効率的に精度よく探 索することができるという効果を奏する。
 - 20 また、本発明によれば、タンパク質とリガンドとの結合に大変重要であるタン パク質の動的挙動を反映したパラメータを取得し、タンパク質の動的挙動を反映 したリガンドとの新規な相互作用評価関数を用いて、該当タンパク質の立体構造 と結合する新規リガンドを予測することができる。これにより、従来法と比較し て、より信頼性の高いかつ医薬品設計等に適したタンパク質の立体構造を、世界 中で解析されている大量のゲノム配列に関しても対応するスピードで、構築する ことができる。従来、in silico スクリーニングにおいては、タンパ ク質とリガンドとの相互作用に重要な誘導結合を充分に取り扱うことのできるア

・ルゴリズムが見出されていなかったが、本発明では、タンパク質とリガンドとの 相互作用エネルギー関数に、基準振動計算結果、もしくは二次構造予測から得ら れるタンパク質の「ゆらぎ」を表すパラメータを簡易にとりこむ計算式を導入す ることで、誘導結合を充分に取り扱うことができる。

5

さらに、分子動力学シミュレーションにおいては、本発明では、該当タンパク 質の動的挙動を反映したパラメータとリガンドとの相互作用評価関数に関して、 該当タンパク質についての基準振動計算を行い、その計算結果を分子動力学計算 に反映させることを特徴とする。従来、タンパク質の動的挙動のシミュレーショ ンを行うためには分子動力学計算を用いていたが、従来法で該当タンパク質に対 して分子動力学計算を行うと、タンパク質立体構造はX線やNMR等で解析され 10 た座標と大きくズレる。こうしたズレはタンパク質の動的挙動の物理化学的描写 を含んでいるが、NMR等で示される動的挙動の実験的な結果と矛盾する挙動と なる場合があり、必ずしも精度の高いシミュレーションとならないことが多い。 そこで、分子動力学計算を行う際には、タンパク質の立体構造をある程度固定し

てシミュレーションを行う必要があり、本発明において、分子動力学計算におけ 15 るエネルギー関数中で主鎖原子の2面角に拘束をかける手法を開発した。さらに、 2 面角の拘束条件としては、そのパラメータとして予め該当タンパク質の基準振 動計算を行い、主鎖原子の2面角のゆらぎを算出し、そのゆらぎの大きさにより 例えばゆらぎの大きい部分は拘束条件を緩め、ゆらぎの小さい部分は拘束条件を 強めるパラメータとして用いることとした。よって、本発明によれば、こうした 20 条件でタンパク質の分子動力学シミュレーションを行うことで、精度よく動的挙 動を描写することができる。加えて、こうして算出された分子シミュレーション からタンパク質の動的挙動を描写した座標を取得することができ、これを利用す ることで、さまざまなリガンド結合部位の形状を用いたリガンド探索を行うこと 25 ができる。

これらの結果、本発明によれば、今までのin silico スクリーニン グでは見出すことができなかった新規なリガンドを発見することを可能にすると

ともに、今までは長時間を必要とする分子シミュレーションでしか解析できなか った「誘導結合」を含めたタンパク質-リガンドとの相互作用解析を短時間で行 うことを可能にした。

本発明では、既存ソフトウェアよりも誘導結合現象をより深く考慮した"in silico screening"に対応可能とし、誘導結合現象と疎水相 互作用の正しい理解のもと単純化している。本発明は単純化されているので、自 動化により多くのターゲットタンパク質を処理可能とする。その結果、例えば1 00万以上の化合物データベースから、新規で、もっともらしい化合物を探索す ることができるので、実験では対応できない規模のデータベースから、もっとも らしい化合物を現実的な時間内に探索することができる。

また、本発明によれば、タンパク質ーリガンドとの相互作用解析を短時間で行 うことが可能になるので、例えば代謝、毒性の原因となる数多くのタンパク質と 薬物との相互作用解析が可能となり、in silicoでの薬物の代謝、毒性 予測を行うことができる。

- 15 本発明において、リガンドとして取り扱うことのできる分子は、使用するリガンドの種類や数を限定しないため、蛋白質、ペプチド、DNA、薬剤成分、金属、イオン、糖類、核酸成分、ホルモンを含む全ての物質を当該リガンドと見なすことができる。本発明によって、具体的に農薬、医薬品等の分子設計を行うことができる。
- 20 また、リガンドとタンパク質との相互作用エネルギー評価関数には、従来、ド ッキング法では静電エネルギー項、van del waals項、さらにはソ フトドッキング法等に見られる動的挙動を表現するための調整項が主に用いられ ているが、本発明においてはタンパク質とリガンドとの相互作用中にはソフトド ッキング法等に見られる動的挙動を表現するための調整項を用いる代わりに古典
 25 力学で用いられている弾性衝突の理論を適応し、タンパク質とリガンドとの相互 作用に関して、その物理化学的性質をより明確にした。このことにより、タンパ ク質の構造変化と相互作用との関係を得ることができ、リガンドの機能の理解を

.

10

迅速かつ正確に行うための手助けとなる。

尚、本発明で利用するタンパク質の立体構造は、X線結晶構造解析等により3 次元座標が決定されたタンパク質の立体構造以外に、タンパク質の経験的なモデ リング法(特にホモロジーモデリング法やスレッディング法など)を利用して作 成した立体構造座標も適応することができる。

[システム構成]

ここでは、本発明が適用される本システムの構成について、第116図を参照 して詳細に説明する。第116図は、本発明が適用される本システムの構成の一 例を示すブロック図であり、該構成のうち本発明に関係する部分のみを概念的に 示している。

第116図に示すように、本システムは、概略的に、タンパク質と結合する物 質(リガンド)を評価し、選定するリガンド探索装置100と、リガンド立体構 造データやタンパク質立体構造データなどに関する外部データベースや各種の外 部プログラムなどを提供する外部システム200とを、ネットワーク300を介 して通信可能に接続して構成されている。

ネットワーク300は、リガンド探索装置100と外部システム200とを相 互に接続する機能を有し、例えばインターネットやLANなどである。

外部システム200は、ネットワーク300を介して、リガンド探索装置10 0と相互に接続され、利用者に対してリガンド立体構造データやタンパク質立体 構造データなどに関する外部データベースや各種の外部プログラムを実行するウ ェブサイトを提供する機能を有する。ここで、外部システム200は、WEBサ ーバやASPサーバ等として構成してもよく、そのハードウェア構成は、一般に 市販されるワークステーション、パーソナルコンピュータ等の情報処理装置およ びその付属装置により構成してもよい。また、外部システム200の各機能は、

外部システム200のハードウェア構成中のCPU、ディスク装置、メモリ装置、 入力装置、出力装置、通信制御装置等、およびそれらを制御するプログラム等に より実現される。

10

5

20

15

リガンド探索装置100は、概略的に、リガンド探索装置100の全体を統括 的に制御するCPU等の制御部102と、通信回線等に接続されるルータ等の通 信装置(図示せず)に接続される通信制御インターフェース部104と、各種の データベースやファイルなどを格納する記憶部106と、入力装置112や出力 装置114に接続される入出力制御インターフェース部108と、を備えて構成 されており、これら各部は任意の通信路を介して通信可能に接続されている。さ らに、リガンド探索装置100は、ルータ等の通信装置および専用線等の有線ま たは無線の通信回線を介して、ネットワーク300に通信可能に接続されている。 記憶部106に格納される各種のデータベースやテーブルやファイル(リガン ド座標データベース106a~リガンド評価結果ファイル106f)は、固定デ ィスク装置等のストレージ手段であり、各種処理に用いる各種のプログラムやテ ーブルやファイルやデータベースやウェブページ用ファイルなどを格納する。

これら記憶部106の各構成要素のうち、リガンド座標データベース106a は、リガンド座標データを格納するリガンド座標データ格納手段である。タンパ ク質座標データベース106bは、タンパク質座標データを格納するタンパク質 座標データ格納手段である。構造変化後タンパク質座標データファイル106c は、後述する構造変化後タンパク質座標データ選択部102aにより選択された 構造変化後タンパク質座標データを格納する構造変化後タンパク質座標データ格 納手段である。指定空間点ファイル106dは、後述する空間点指定部102b により指定された空間点に関する情報を格納する指定空間点格納手段である。相 互作用関数計算結果ファイル106eは、後述する相互作用関数計算部102c により計算された相互作用関数の計算結果に関する情報を格納する相互作用関数 計算結果格納手段である。リガンド評価結果ファイル106fは、後述するリガ ンド評価部102dにより評価されたリガンドの評価結果に関する情報を格納す るリガンド評価結果格納手段である。

25

20

通信制御インターフェース部104は、リガンド探索装置100とネットワー ク300(またはルータ等の通信装置)との間における通信制御を行う。すなわ

15

10

ち、通信制御インターフェース部104は、他の端末と通信回線を介してデータ を通信する機能を有する。

入出力制御インターフェース部108は、入力装置112や出力装置114の 制御を行う。ここで、出力装置114としては、モニタ(家庭用テレビを含む)

の他、スピーカ等を用いることができる(なお、以下においては出力装置114 をモニタとして記載する場合がある。)。また、入力装置112としては、キー ボードやマウス、マイクなどを用いることができる。また、モニタも、マウスと 協働してポインティングデバイス機能を実現する。

制御部102は、OS (Operating System) 等の制御プログ ラム、および所要データを格納するための内部メモリを有し、これらのプログラ 10 ム等により種種の処理を実行するための情報処理を行う。制御部102は、機能 概念的に、構造変化後タンパク質座標データ選択部102aと、空間点指定部1 02bと、相互作用関数計算部102cと、リガンド評価部102dと、を含ん で構成されている。

これら制御部102の各構成要素のうち、構造変化後タンパク質座標データ選 15 択部102aは、タンパク質の座標データに対して、誘導適合を反映した誘導適 合パラメータを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク 質座標データを選択する構造変化後タンパク質座標データ選択手段である。空間 点指定部102bは、構造変化後タンパク質座標データ選択部102aにより選 択された構造変化後タンパク質座標データから、リガンドと重ね合わせを行う空 20 間点を指定する空間点指定手段である。

相互作用関数計算部102cは、空間点指定部102bにより指定された空間 点とリガンドのリガンド座標データとを用いて、タンパク質とリガンドとが結合 した場合の相互作用関数を計算する相互作用関数計算手段である。ここで、相互 作用関数計算部102cは、第117図に示すように、相互作用関数最適化部1 02c1と、相互作用エネルギー最適化部102c2と、をさらに含んで構成さ れている。相互作用関数最適化部102c1は、相互作用関数のスコアが最大に

5

なるように最適化する相互作用関数最適化手段である。相互作用エネルギー最適 化部102c2は、相互作用関数最適化部102c1により相互作用関数を最適 化した後に、重ねあわせたリガンドに対してタンパク質との相互作用エネルギー を計算し、当該相互作用エネルギーについてリガンド立体構造データのコンフォ メーションを微調整しながら最適化する相互作用エネルギー最適化手段である。

5

10

再び第116図に戻り、リガンド評価部102dは、相互作用関数計算部10 2cにより計算された相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合するリガン ドを評価するリガンド評価手段である。ここで、リガンド評価部102dは、第 118図に示すように、再評価部102d1をさらに含んで構成されている。再 評価部102d1は、相互作用エネルギー最適化部102c2により最適化した 後に、リガンド立体構造データのコンフォメーションを大きく変動させた後、再 度、相互作用関数計算部102cを実行し、相互作用関数計算部102cにより 計算された相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合するリガンドの再評価 を行う再評価手段である。

なお、これら各部によって行われる処理の詳細については、後述する。

[システムの処理]

ここでは、上述のように構成された本実施の形態における本システムのメイン 処理の一例について、第115図などを参照して詳細に説明する。第115図は、 本実施形態における本システムのメイン処理の一例を示すフローチャートである。 ここでは、第115図を参照して、タンパク質立体構造と誘導適合を利用したリ ガンドの探索に関して説明する。

まず、リガンド探索装置100は、制御部102の処理により、3次元座標を 含むリガンドのデータベースを用意し、用意したデータベースを記憶部106の リガンド座標データベース106aに格納する(ステップS0)。ここで、リガ ンドのデータベースとしては、例えば、ACD等のような市販化合物データベー スや、化合物を描いて収集した仮想化合物データなどを用いてもよい。なお、リ ガンドのデータベースは、分子力学法等を用いて3次元化することが望ましい。

15

20

10

15

(1)

(2)

35

つぎに、リガンド探索装置100は、制御部102の処理により、ステップS
0で用意したリガンドデータベースから、特定リガンドを探索するための標的タンパク質の立体構造を選択し、当該選択したタンパク質の立体構造データ(3次元座標)を入手し、記憶部106のタンパク質座標データベース106bに格納する(ステップS10)。なお、3次元座標には、公共データベースであるPD
Bやホモロジーモデリング法等で作成した立体構造座標を用いることが望ましい。つぎに、リガンド探索装置100は、構造変化後タンパク質座標データ選択部102aの処理により、ステップS10により選択された標的タンパク質の基準振動計算を行い、主鎖原子の位置のゆらぎと2面角のゆらぎを求める(ステップS20)。具体的には、まず、ステップS10で定められた標的タンパク質の動的挙動を表すパラメータを基準振動解析法による計算結果のデータベースから取得する、もしくは当該パラメータを二次構造判定計算を行って取得する。

まず、ステップS20において、タンパク質の動的挙動を表すパラメータを基 準振動解析法により取得する方法について説明する。基準振動解析法とは、ポテ ンシャルエネルギーを変位の二次関数として近似し、運動方程式を厳密に解き、 最適化構造の周りの微小な振動を解析する方法である。解くべき運動方程式は下 記の式(1)または式(2)である。なお、基準振動解析法の詳細については、 「Wilson, E. B., Decius, J. C., and Cross, P. C. 1955. Molecular Vibration. McGra w-Hill.」に記載されている。

20

 $\sum_{i} T_{ij} U_{jk} \omega_k^2 = \sum_{i} V_{ij} U_{ik}$

 $\Lambda_{ij} = \omega_i \delta_{ij}, U^{\mathsf{T}} T U = (\delta_{ij})$

 $TU\Lambda = VU$

ここで、 ω_{k} は固有値、 U_{ik} は固有ベクトルであり、 δ_{ij} はクロネッカーのデ ルタである。また、 T_{ij} と V_{ij} はそれぞれ、運動エネルギー E_{k} とポテンシャル エネルギーVに関係し、下記の式(3)および式(4)の通りである。

$$= E_{k} = \frac{1}{2} \sum_{i,j} T_{ij} q_{i} q_{j}$$

$$U_{vdw} = K_{vdw} \sum_{i, j(>i+2)} \left\{ \left(\frac{3.8}{D_{i,j}} \right)^{12} - \left(\frac{3.8}{D_{i,j}} \right)^{6} \right\}$$

 $\boldsymbol{\cdot} \boldsymbol{\cdot} \boldsymbol{\cdot} (4)$

(3)

ここで、 q_i は振動の自由度に対応した座標である。また、 q_i '(式(3)に おける「 q_i ドット」を意味する)は q_i の時間による微分である。また、 q_j は、 下記の式(5)の通りである。

15

10

$$q_{_j} = q_{_j}^{\scriptscriptstyle 0} + \sum\limits_{_k} A_{_{jk}} Q_{_k}$$

 \cdots (5)

ここで、 A_{jk} は、集団運動 Q_k と個々の原子運動 q_j とを結ぶ係数である。また、 q_j^o は最適化座標である。ただし、 Q_k は、下記の式に示す基準振動である。

$Q_{k} = \alpha_{k} \cos(\omega_{k} t + \delta_{k})$

ここで、 $\alpha_k \geq \delta_k$ は初期条件で定められる。

っぎに、ステップS20において、参照タンパク質に対して、上記で得られた 固有値および固有ベクトルを用いて、ある温度・ある固有値での各Cα原子の位 置ゆらぎを計算し、このゆらぎの値をCαが含まれるアミノ酸のゆらぎの値とす る。また、目的タンパク質の各アミノ酸のゆらぎの値は、ステップS50におけ るアライメントを利用して、目的配列と参照配列の比較から対応するアミノ酸残

25

基ペアにおいて、目的タンパク質のゆらぎの値として参照タンパク質と同一のも のを当てはめておく。なお、ゆらぎの値を求められなかったものについては、予 め設定した値をあてはめる。こうして得た目的タンパク質の各アミノ酸のゆらぎ の値を目的タンパク質の動的な挙動を表すパラメータとする。

5

また、ステップS20において、タンパク質の動的挙動を表すパラメータを二 次構造判定計算を行って取得する方法について説明する。二次構造判定はタンパ ク質の立体構造座標から計算される。なお、ソフトウェアとしては、DSSP、 STRIDE等が好ましいが、基本的にはタンパク質の主鎖のねじれ角と水素結 合パターンから判別される方法を用いればよい。ここで、「DSSP(Dict ionary of protein secondary structur 10 e of protein)」とは、PDB書式のファイルを入力ファイルとし て、主鎖の水素結合パターンと、内部回転角等を解析しαヘリックスとβシート とを判定するソフトウェアである。DSSPの詳細は、「Kabsch, W. & Sander, C. (1983) Dictionary of prot ein secondary structure:pattern reco 15 gnition of hydrogen-bonded and geome trical features. Biopolimers, 22:257 7-2637」に記載されている。また、「STRIDE (Protein s econdary structure assignment from a tomic coordinate)」とは、PDB書式のファイルを入力ファ 20 イルとして、主鎖の水素結合パターンと、内部回転角等を解析しαヘリックスと β シートとを判定するソフトウェアである。STRIDEの詳細は、「Fris hman, D & Argos, P. (1995) Knowledge-b ased secondary structure assignment. Proteins: structure, function and g 25enetics, 23, 566-579」に記載されている。

参照タンパク質に対して、上記ソフトウェア等を用いて二次構造計算を行い、

. 38

各アミノ酸がとるαヘリックス構造、βシート構造、ループ構造を判定する。目 的タンパク質の各アミノ酸の二次構造は、ステップS50におけるアライメント を利用して、目的配列と参照配列の比較から対応するアミノ酸残基ペアにおいて、 目的タンパク質の二次構造判定として参照タンパク質と同一のものを当てはめて おく。二次構造判定を求められなかったものについては、予め設定しておいた結 果をあてはめる。こうして得た目的タンパク質の各アミノ酸の二次構造判定結果 を目的タンパク質の動的な挙動を表すパラメータとする。

ここで、ステップS20において、目的タンパク質の動的挙動を表すパラメー タとしては、参照タンパク質の基準振動解析法により取得した計算結果を用いる ことが好ましい。なお、該当計算結果は別途データベースとして保存されている ものを使用する。また、二次構造判定計算結果は、基準振動解析が行われていな い参照タンパク質を用いる際に基準振動解析計算の代用として使用する。

再び第115図のメイン処理の説明に戻り、リガンド探索装置100は、構造 変化後タンパク質座標データ選択部102aの処理により、ステップS20にお いて求めた標的タンパク質のゆらぎを拘束条件として用いた分子動力学計算を行 う(ステップS30)。

具体的には、まず、下記の式6に示す主鎖の位置拘束エネルギー「U位置」を 導入し、初期の受容体骨格の変動を抑えながらAPRICOT[Yoneda S . & Umeyama H. (1992) Free energy pe rturbation calculations on multiple mutation bases J. Chem. Phys. 97, 67 30-6736]を用いて最小化(条件:温度300K、受容体の表面から水分 子が最低2分子配置できる箱状水槽、力場:AMBER[S. J. Wein er, P.A. Kollman, D.A. Case, U.C. Si ngh, C. Ghio, G. Alagona, S. Profeta, &, P. Weiner (1984) A new force fie ld for molecular mechanical simulati

15

10

5

20

on of nucleic acids and proteins J. Am. Chem. Soc. 106, 765-784])を行う。

U位置 = K位置 * R^2

5

••• (6)

ここで、「K位置」は例えば300.0とし、Rは基準座標からのずれとする。 つぎに、APRICOTに、下記の式7に示す二面角拘束エネルギー「U二面 角」を導入して、最小化した受容体のMD計算(条件:温度300K、受容体の 表面から水分子が最低2分子配置できる箱状水槽、力場:AMBER)を行う。

U二面角 = K二面角 * $(\theta - \theta 平衡)^2$

 $\cdot \cdot \cdot (7)$

θは二面角(単位 r a d)である。「K二面角」には、最大値と最小値を指定 することで、その範囲内で主鎖二面角揺らぎに対応するように各二面角に対して 不均一な拘束がかかるようにする。以後、主鎖二面角を拘束しながら行うMDを 二面角拘束MDと呼ぶことにする。

っぎに、二面角拘束MD計算によりタンパク質構造座標を入手するには、受容 体動的構造のクラスタリングを行う。あらかじめ指定した活性部位に対して、M Dの途中経過100fsecごとの受容体を重ね合わせた構造及び初期構造の活 性部位を母集団とする。まず初めに、クラスタリングすることにより側鎖の動的 情報が失われる可能性が高いことから、側鎖の二面角 α において母集団の α %が 平均角度±20.0°の範囲で保存されている全側鎖二面角を収集する。ただし 、主鎖の根元に近い方から α が保存されていないと判定された場合はそれ以降の α は保存されていないものとする。

25

20

つぎに、収集した保存側鎖二面角をすべて網羅している構造を母集団から抽出 する。そして、抽出した構造の類似性を比較するために全原子rms(root mean square)がβA以下の場合、同一構造と判断して一方を削除、

15

最終的に選ばれた構造をもとに受容体動的構造クラスターを作成する。なお、保 存されていなかった二面角χを構成する原子では、変動する可能性が高いことか ら活性部位・リガンド結合計算において衝突しても良いことにする。ただし、α、 Bは定数である。

5

再び第115図のメイン処理の説明に戻り、リガンド探索装置100は、空間 点指定部102bの処理により、標的タンパク質のリガンド結合部位に、リガン ドを配置するための空間点群を指定する(ステップS40)。具体的には、ステ ップS30で作成した複数のタンパク質立体構造座標のうち、1つをランダムに 選択する。ここで、タンパク質座標中の空間点は、例えば以下の(1)または(

10 2) などの方法で指定させる。

(1) ダミー原子の発生による空間点の指定

リガンドとタンパク質との相互作用における水素結合に着目し、タンパク質中 の水素結合サイトを空間点として指定する。水素結合における重要事項は距離と 角度である。つまり、角度を計算するためには、水素結合ドナー(以後、ドナー)に水素原子が必要になる。

15

そこで、本実施形態では、活性部位及びリガンドに水素原子が含まれていない 場合、以下の規則によりダミー水素原子を発生させる。

1) s p²軌道原子を中心とする正三角形状にダミー原子を発生させる(第2図)。すなわち、第2図に示すように、sp²軌道原子の窒素原子(A)を中心と する正三角形の空いている位置にダミー水素原子(B)を発生させる。

2) sp³軌道原子では、水素結合を形成する距離にある場合、水素原子を共有 するように回転できると考え、水素結合相互作用を計算するときには、距離のみ を考慮する。このため、sp³軌道原子にはダミー原子を発生させない。

また、金属及び水では、活性部位・リガンド結合の仲介役となり得るので、相 瓦作用する位置に以下の規則によりダミー原子を発生させる。

1)鉄のような金属には、正八面体状にダミー原子を発生させる(第3図)。す なわち、第3図に示すように、亜鉛(A)を中心とする正八面体の空いている位

25

20

・置にダミー原子(B)を発生させる。

2) 水には、正四面体状にダミー原子を発生させる。

ただし、活性部位と相互作用している方向にはダミー原子を発生させなくてもよい。

5 (2) 構造活性相関情報を利用した空間点の指定

また、本実施形態では、リガンドの構造活性相関(SAR)情報に着目し、以下の(A)~(D)項目を入力情報にすることにより、空間点を指定する。

(A) SAR情報から得られた活性部位の原子(以後、「A原子」)。PDB形 式に従う。

10 (B)「A原子」と相互作用するであろうリガンドの原子タイプ(以後、「Bタイプ)。SYBYLのMOL2形式に従う。

(C) 「A原子」と「Bタイプ」との相互作用の強さ(以後、「C強さ」)。

(D)「A原子」と「Bタイプ」との相互作用する距離(以後、「D距離」)(単位はÅ)。

15 なお、本実施形態では、(A)~(D)の入力情報に基づいてタンパク質中の 活性部位内におけるリガンドの初期座標を利用し、以下の1)~4)に示す規則 により空間点を作成してもよい。

「A原子」がドナーまたは金属及び水の場合(SAR情報の活性部位側の指定が水素結合ドナー、金属原子の場合)には、「(1)ダミー原子の発生による空間点の指定」で発生させたダミー原子の方向に対して「A原子」から「D距離」の位置及びその周囲を初期座標に選ぶ(第4図、第5図)。

2)「A原子」がsp³軌道原子の場合(SAR情報の活性部位側の指定がsp³
 軌道原子の場合)には、「A原子」から「D距離」の周囲を初期座標に選ぶ(第
 6図)。

25 3)「A原子」が水素結合アクセプター(以後、アクセプター)の場合(SAR 情報の活性部位側の指定が水素結合アクセプターの場合)には、「A原子」の結 合延長上「D距離」の位置及びその周囲を初期座標に選ぶ(第7図)。

20

.

4) その他の場合 (SAR 情報の活性部位側の指定がその他の原子の場合) には、

「A原子」を中心とする半径が「D距離」の球表面上の点を初期座標に選ぶ(第 8図)。

ここで、上記1)~4)とは異なり、リガンドの初期座標を直接指定してもよ 5 い。

再び第115図のメイン処理の説明に戻り、リガンド探索装置100は、相互 作用関数計算部102 cの処理により、ステップS0で定められた1つのリガン ドに対し、リガンドの各原子をステップS30で定められた空間点群に重ね合わ せる(ステップS50)。具体的には、距離行列を用いたアライメント作成アル ゴリズム (DALI) [Holm, L., & Sander, C. (1993) Protein Structure Comparison by Alignment of Distance Matrices J. M ol. Biol. 233, 123-138] を低分子用に改良した以下の (1)~(4)に示す手法により初期座標とリガンドとを重ね合わせる。

(1) 1つの「Bタイプ」には、リガンドの原子タイプが複数対応することが多 い。そこで、乱数を用いて「Bタイプ」とリガンドの原子タイプで同一視できる ペアを作成する。ただし、ペアにおいてリガンドの原子タイプが重複しないよう にする。

(2) 「Bタイプ」には、ステップS40により複数の初期座標が含まれている ので、初期座標も乱数を用いて選択する。 20

(3) 選択された初期座標とリガンドそれぞれの距離行列を作成し、以下の相互 作用関数であるSscore(i, j)を計算する。

10

15

$$D = \sum_{ij}^{\lambda} \begin{bmatrix} i \neq j \mathcal{O} \succeq \overset{*}{\exists} \\ \alpha \times \left[\exp\left\{-\left(d_{ij}^{s} - d_{ij}^{c}\right)^{2}\right\} - \beta \right] / \\ \left(d_{ij}^{s} + d_{ij}^{c}\right)^{2} \\ 2 \end{bmatrix}$$
$$i = j \mathcal{O} \succeq \overset{*}{\exists}$$

Sscore(i, j)

5

10

ここで、 d_{ij} [°]は該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。また、 d_{ij} [°]は化合物中のi番目とj番目の原子間距離である。 α は、該当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするための定数である。 β は重なりと定義できる限界値を与えるための定数である。

また、αは1.5、βは0.8とするのが好ましい。

 $\alpha \times (1-\beta)$

(4) (1)~(3)を複数回(例えば10000回)繰り返し、Sscore
 15 (i, j)が最大になるペアを探し、そのペア情報をもとにリガンドを初期座標
 に重ね合わせる。

つぎに、リガンド探索装置100は、相互作用関数計算部102cの処理により、ステップS50での重ね合わせに対して、ステップS20およびステップS 30で定められた計算結果によりタンパク質の動的挙動を表すパラメータを取得

し、該当パラメータを用いてリガンドとタンパク質との相互作用エネルギーを、 リガンドのコンフォメーションを微調整しながら計算する(ステップS60)。 つまり、ステップS50で重ね合わせたリガンドに対して、タンパク質との相互 作用エネルギーを、コンフォメーションを微調整しながら最適化して計算する。 リガンドのコンフォメーションの微調整は、ステップS50で算出されたリガン ド座標を中心に、例えば、並進、回転、または、シングルボンドまわりの角度を RSMDで0.3を越えない程度の座標変化などをさせることで、行ってもよい。

ここで、リガンド座標データのコンフォメーションの微調整は、例えばランダ

.

20

ムサーチで最適化することが好ましい。ランダムサーチでは、以下の1)~3) の項目に従って、タンパク質の活性部位とリガンドとの微小変化を例えば800 0回行い、最適エネルギー「U最適」が最小になるようにする。

1)回転可能な結合のうち最大5つ乱数で選び、結合ごとにランダムに±10. 0°の範囲内で回転させリガンドのコンフォメーションを換える。この過程を例 えば3回に一度行う。

2) x、 y、 z 軸方向それぞれにおいて、ランダムに±1.0 Åの範囲内でリガ ンドの並進運動を行う。この過程を例えば2回に一度行う。

3)回転中心座標それぞれにおいて、ランダムに±1.0Åの範囲内で回転中心 座標を移動させ、さらに3次元方向の角度それぞれに対して、ランダムに±5. 10 0°の範囲内でリガンドの回転運動を行う。この過程を例えば5回に一度行う。 ここで、最適エネルギー「U最適」は以下の式で定義する。なお、当該式の右 辺に示した各エネルギー関数については以下で順に説明する。

U最適=U_{SAR}+U水素+U疎水+Uスタッキング+U衝突+U内部 15

ここで、原子のVan der Waals半径及び原子間相互作用距離は、 AMBER99 [J. Wang, P. Cieplak & P. A. K ollam (2000) How well does a restrai ned electrostatic potential (RESP) m odel perform in calculating conforma tional energies of organic and biolo gical molecules? J. Comput. Chem. 21, 1049-1074]、およびMM3パラメータ[Ma B., Lii J. -H., Allinger N.L. (2000) Molecular p olarizabilities and induced dipole m oments in molecular mechanics J. Com

20

25

 $U_{\text{SAR}} = \sum_{i=1}^{N} \phi(i)$

45

put. Chem. 21, 813-825]を参考にした。

(a) SAR情報に関するエネルギー関数「U_{SAR}」

SAR情報に従う指標としてエネルギーU_{SAR}を定義する。

5

 ϕ (i) = K_{SAR} (i) * (R_{SAR} (i) - R)² - δ

NはSAR情報の数であり、Rは「A原子」からリガンド側の相互作用原子ま での距離であり、K_{SAR}(i)はi番目の「C強さ」であり、R_{SAR}(i)はi番 目の「D距離」である。また、 δ は例えば20.0である。

(b) 水素結合に関するエネルギー関数「U水素」

リガンドの1つのドナー(アクセプター)に対して1つだけ水素結合を形成す ると考え、最短にある活性部位側のアクセプター(ドナー)を選び、水素を介し た結合角 θ (第9図参照。ただし、複数の水素原子が付加されているドナー原子 の場合には、最小の水素結合角を θ と定義する。)を算出して、次の条件により 分岐して、 ϕ (i)を計算するように定義する。なお、第9図において、Aはド ナー、Bは水素、Cはアクセプター、 θ は水素結合角を示す。

 $U_{\pi\pi} = \sum_{i=1}^{N} \phi(i)$

20 (1)ドナー原子が s p³軌道原子、または水素結合角θが±30.0°以内の
 とき

If $R > R_{\pi \pm}$, $\psi(i) = -\frac{K_{\pi \pm}(i)}{(R - R_{\pi \pm}(i) + 1.0)}$ Else, $\psi(i) = -\frac{K_{\pi \pm}(i)}{(R_{\pi \pm}(i) - R + 1.0)}$

(2) 水素結合角θが±30.0°以上のとき

10

15

If
$$R > R_{\pi_{\frac{1}{2}}}$$
, $\psi(i) = -\frac{K_{\pi_{\frac{1}{2}}(i)}}{(R - R_{\pi_{\frac{1}{2}}(i)+1.0}) * \theta}$
Else, $\psi(i) = -\frac{K_{\pi_{\frac{1}{2}}(i)+1.0} * \theta}{(R_{\pi_{\frac{1}{2}}(i)} - R+1.0) * \theta}$

5

Nはリガンドのドナー+アクセプターの数であり、Rは水素結合を形成する二 原子間距離であり、「K水素(i)」及び「R水素(i)」は原子タイプごとに 決めた水素結合の相互作用の強さ及び距離である。

(c) 疎水相互作用エネルギー関数「U疎水」

10

活性部位(ALA、CYS、PHE、ILE、LEU、MET、PRO、VA L、TRP、TYRの側鎖。ただし、TYRの水酸基は除く)及びリガンド(炭 素原子)の疎水相互作用し得る原子に通し番号を付け、活性部位のi番目とリガ ンドのj番目との原子間距離Rがカットオフ以内にあるとき φ (i, j)を計算 するように定義する。

15

U

$$\sum_{\mathbf{R},\mathbf{N}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(\mathbf{i},\mathbf{j})$$

If $R > R_{\overline{R}}(i,j)$,	$\psi(\mathbf{i},\mathbf{j}) = -\frac{\mathrm{K}_{\mathbf{\bar{\mu}}\mathbf{\bar{\kappa}}}(\mathbf{i},\mathbf{j})}{(\mathrm{R}-\mathrm{R}_{\mathbf{\bar{\mu}}\mathbf{\bar{\kappa}}}(\mathbf{i},\mathbf{j})+1.0)}$
Else.	$\psi(\mathbf{i},\mathbf{j}) = -\mathbf{K}_{\overline{\mathbf{i}},\mathbf{k}}(\mathbf{i},\mathbf{j})$

20

25

Mは活性部位の疎水相互作用し得る原子の数であり、Nはリガンドの疎水相互 作用し得る原子の数であり、「K疎水(i, j)」及び「R疎水(i, j)」は 原子タイプごとに決めた疎水相互作用の強さ及び距離である。また、カットオフ は例えば8.0Åとする。

(d) スタッキングエネルギー関数「Uスタッキング」

活性部位及びリガンドの芳香環を形成する原子に通し番号を付け、活性部位に おいては芳香環の中心座標を算出した。活性部位のi番目とリガンドのj番目と の原子間距離Rがカットオフ以内にあるとき、i番目の原子が形成する芳香環の

中心座標をi'、j番目の最短距離あり共に同じ芳香環を形成するリガンドの原 子をj'としたとき、∠ii'j= $\theta_{i'i}$ 、∠i'i'j= θ_{ii} 、∠ii'j= $\theta_{i',i'}$ 、 $\angle i'$ i j' = $\theta_{ii'}$ を算出し(第10図)、 $\theta_{i',i'}$ と θ_{ii} とが90. 0°±10.0°のとき、「R境界」と「θ境界」を求め次の条件により分岐し の芳香環中心を示し、iは活性部位の芳香環原子を示し、jおよびj'はリガン ドの芳香環原子を示す。

$$U_{\mathcal{R}\mathcal{B}\mathcal{V}\mathcal{F}\mathcal{V}\mathcal{J}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(i,j)$$

If R境界<0.0, 10 ϕ (i, i) = $-KX\phi\gamma + \lambda\phi$ (i, i) * R境界 Else.

> ϕ (i, j) = -K $x \beta y + \lambda J$ (i, j) * θ 境界

R境界=1.0-(Rスタッキング(i, j)-R)² 15 θ 境界= | 1. 0 - Θ |

$$\oplus = \frac{\pi}{180.0} * (\theta - 90.0)^2$$

Mは活性部位の芳香環を形成する原子の数であり、Nはリガンドの芳香環を形 20 成する原子の数であり、「Kスタッキング(i, j)」及び「Rスタッキング(i, j)」は原子タイプごとに決めたスタッキングの強さ及び距離である。πは 円周率であり、 θ は θ_{i} , と θ_{i} , において Θ が最小になる角度である。また、 カットオフは例えば5.0Aとする。

(e) 分子間衝突エネルギー関数(弾性衝突エネルギー関数) 「U衝突」

「弾性エネルギー」として、タンパク質の局所的な柔らかさを考慮し、以下の 式に示す関数「U衝突」を適応してもよい。活性部位における動的挙動の少ない

(保存されている)側鎖原子及び主鎖原子のみのi番目の原子とリガンドのj番目の原子との原子間距離Rが衝突距離「R衝突(i, j)」以内のとき、φ(i, j)を計算するように定義する。

 $U_{\text{mgg}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(i,j)$

 ϕ (i, j) = K衝突 * (R衝突(i, j) - R)²

Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の数 である。また、「K衝突」は1000.0であることが好ましい。「R衝突(i, j)」は活性部位のi番目の原子とリガンドのj番目の原子それぞれのVan d er Waals半径の和とする。

ここで、活性部位の各原子に対し、衝突を許す重み付けw(i)が定義された 場合、以下の式に示す関数「U衝突」を用いる。ただし、w(i)は0~1の範 囲の実数とする。

$$U_{\text{integration}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(i,j)$$

 ϕ (i, j) = w (i) * K衝突 * (R衝突 (i, j) - R)²

Mは活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の数である。また、「K 衝突」は1000.0であることが好ましい。「R衝突(i, j)」は活性部位 のi番目の原子とリガンドのj番目の原子それぞれのVan der Waal s半径の和とする。

(f) リガンド内部エネルギー「U内部」

回転可能な結合を微小に変動させていくと、誤差で結合が切れる恐れがあるた 25 めに「φ結合長(i)」を、また、リガンド内部で原子衝突が起こることも避け るために「φ衝突(i, j)」を計算するように定義する。

10

5

15

$$\boldsymbol{U}_{\text{ps}} = \sum_{i=1}^{L} \boldsymbol{\psi}_{\text{theref}}(i,j) + \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \boldsymbol{\psi}_{\text{theref}}(i,j)$$

𝑩結合長(i) = K結合長* {1000.0 * (R結合長(i) − R₁)}² φ衝突(i, j) =K衝突*(R衝突-R,)²

Lは回転可能な結合の数であり、Mはリガンドの原子数であり、Nはi番目の 原子の非結合原子数である。また、「K結合長」は100.0であることが好ま しい。「R結合長(i)」は初期構造の結合長である。「K衝突」は150.0 であり、「R衝突」は2.2Aであることが好ましい。また、R1とR,は二原子 間距離とする。

再び第115図のメイン処理の説明に戻り、リガンド探索装置100は、相互 作用関数計算部102 cの処理により、ステップS50 で定められたリガンドに 対して、リガンド座標データのコンフォメーションを大きく変動して、ステップ S50から再スタートを行い、ステップS60までを繰り返して最適化を繰り返

し行う(ステップS70)。なお、コンフォメーション改変は、ステップS50 で算出されたリガンド座標を中心に、例えば、並進、回転、または、シングルボ ンドまわりの角度をRSMDで0.3以上になるよう座標変化などさせることで、 行ってもよい。

ここで、リガンドのコンフォメーションを大きく動かした最適化は、例えばス テップS50で最適化したエネルギー「U最適」でのコンフォメーションに対し て、回転可能な結合をランダムに5つ選び、原子タイプごとに決められた回転角 度間隔に従ってランダムに回転させる。その後ステップS50、ステップS60 の過程を、例えば5000回繰り返し行う。

また、リガンドのコンフォメーションを変化させた後、リガンドの内部エネル ギー「U内部」を計算しその値が例えば500.0以上のときは、その後の計算 をスキップし、次のリガンドコンフォメーションを発生させてもよい。

つぎに、リガンド探索装置100は、相互作用関数計算部102 cの処理によ

15

10

5

20

り、ステップS70まで得られた標的タンパク質とリガンドとの相互作用エネル ギーを決定する(ステップS80)。具体的には、ステップS40からステップ S70まで「U最適」が最適値となる最適なタンパク質とリガンドとの複合体座 標、および最適エネルギー「U最適」を算出する。

- 5 つぎに、リガンド探索装置100は、制御部102の処理により、ステップS 40に戻り、ステップS0中の別のリガンドを選択し、各処理部の処理により、 ステップS80まで計算する(ステップS90)。なお、ステップS40からス テップS90まではステップS0中の化合物データベース中のリガンド全てにつ いて行う。
- 10 つぎに、リガンド探索装置100は、リガンド評価部102dの処理により、
 ステップS0中でのリガンドに対し、ステップS90において定められた相互作用エネルギーを比較し、標的タンパク質に結合すると予想されるリガンドを選択する(ステップS100)。具体的には、ステップS90まで評価されたタンパク質とリガンドとの複合体座標および最適エネルギー「U最適」に基づいて、ス
 15 テップS0中のデータベース中から該当タンパク質と結合する可能性のある化合

物(リガンド)を選択する。

.....

20

25

以上、本システムのメイン処理の説明を終了する。

以上、説明したように、リガンド探索装置100によれば、相互作用関数によって、該当タンパク質と結合する物質(具体的にはリガンド)を評価し、選定することができる。具体的には、該当タンパク質の立体構造に際し、基準振動計算を行い、各アミノ酸のゆらぎの大きさを求め、そのゆらぎの大きさを拘束条件として分子動力学計算を行うことで、タンパク質の立体構造をエネルギー最適構造よりおおきく離れないようにして分子動力学計算を行うことができる。また、タンパク質の動的挙動に関する物理化学的性質を明確に描写することができる。また、タンパク質の動的性質を表現する関数として基準振動解析結果またはタンパク質の二次構造判定結果を用いることができる。また、核磁気共鳴スペクトルの解析結果のような複数の立体構造座標である場合についても、該当タンパク質と

・

結合するリガンドの探索について、

複数座標すべてを全自動的にかつ短時間で同 等に評価することができる。

また、リガンド探索装置100によれば、任意の単数を含む複数鎖のタンパク 質立体構造が与えられた場合において、該当タンパク質の立体構造から誘導適合 を反映したパラメータおよび構造変化した立体構造座標を例えば基準振動計算方 法や分子動力学計算方法よりあらかじめ算出し、当該パラメータおよび構造変化 した立体構造座標を用いて該当タンパク質と別の物質が結合した場合の相互作用 関数を定義し、当該相互作用関数によって該当タンパク質と結合する物質をコン ピュータプログラムにより評価し、選定する。

また、リガンド探索装置100によれば、該当タンパク質に結合するリガンド 10 を選択する際に(0)~(8)に示した一連の処理を全自動または手動的に行う。 (0) 化合物データベースからリガンドを1つ選択する。該当タンパク立体構造 として、誘導適合を反映するパラメータを用いて動的挙動を考慮した複数の構造

変化座標を用意し、ランダムに1つの構造を選択する。

(1) 重ね合わせを行う該当タンパク中の空間点を指定する。 15

> (2) (0) で選択したリガンド中の原子と(1) で指定した空間点とのペアを 重複がないようにランダムに選択する。

(3) 以下のスコアSscore(i, j)を計算する。

20

5

$$i \neq j \mathcal{O} \geq \mathbb{E}$$

$$\alpha \times \left[\exp\left\{-\left(d_{ij}^{s} - d_{ij}^{c}\right)^{2}\right\} - \beta \right] / \frac{\left(d_{ij}^{s} + d_{ij}^{c}\right)^{2}}{2}$$

Sscore(i, j) =
$$\sum_{ij}^{\lambda}$$

i = jのとき
 $\alpha \times (1 - \beta)$

 $\alpha >$

25

 d_{ij} ^sは該当タンパク質中の i 番目と j 番目の空間点距離である。 d_{ij} ^cは化合 物中のi番目とj番目の原子間距離である。 αは、該当タンパク質中の空間点群

と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするた めの定数である。βは重なりと定義できる限界値を与えるための定数である。

(4) (3)のスコアが最大になるように調整する。

(5) (4) で重ねあわせたリガンドに対してタンパク質との相互作用エネルギ ーをコンフォメーションを微調整しながら最適化計算する。 5

(6) リガンドのコンフォメーションを大きく動かして、(2)から再スタート を行い、(5)までを繰り返して最適化を行う。

(7) (1)~(6)までの過程を(0)で用意した複数の構造変化座標に対し て行い、最適なタンパク質とリガンドとの複合体座標、最適エネルギー「U最適 」を算出する。

(8) (1)~(7)までの過程を(0)で用意した化合物データベース中の全 てのリガンドに対して行い、化合物データベース中から該当タンパク質と結合す る可能性のあるリガンドを選択する。

また、リガンド探索装置100によれば、タンパク質の誘導適合を反映するパ ラメータおよび構造変化した立体構造座標を分子動力学計算方法を用いて算出す 15 る場合、該当タンパク質の立体構造に際し、基準振動計算を行い、各アミノ酸の ゆらぎの大きさを求め、そのゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動力学計算 を行うことで、タンパク質の立体構造をエネルギー最適構造よりおおきく離れな いようにして分子動力学計算を行う。

また、リガンド探索装置100によれば、リガンドとタンパク質との相互作用 20 を評価する際の目的関数として、従来の相互作用エネルギー関数に、タンパク質 の動的性質を表現する関数を弾性エネルギーとして加え、タンパク質の立体構造 座標から相互作用エネルギーを高速に算出するとともに、タンパク質の動的挙動 に関する物理化学的性質を明確に描写する。

25

また、リガンド探索装置100によれば、タンパク質の動的性質を表現する関 数として基準振動解析結果またはタンパク質の二次構造判定結果を用いる。

また、リガンド探索装置100によれば、計算された該当タンパク質が代表的

な複数の立体構造座標である場合や、該当タンパク質の立体構造が例えば核磁気 共鳴スペクトルの解析結果のような複数の立体構造座標である場合についても、 該当タンパク質と結合するリガンドの探索について、複数座標すべてを全自動的 にかつ短時間で同等に評価することを可能とする。

5 [実施例1]

10

20

25

(二面角拘束MDおよびクラスタリングにおけるパラメータ定数の決定)

上述した実施形態におけるリガンド探索装置100を用いて、基準振動解析に より二面角のゆらぎ値を計算した。なお、本実施例1においては、二面角のゆら ぎ値を、分子動力学計算における拘束条件として、以下の式中の「K二面角」に 適応した。

U二面角 = K二面角 * $(\theta - \theta 平衡)^2$

θは二面角(単位 r a d)である。実際には、「K二面角」の最大値と最小値
 15 を指定することにより、その範囲内で主鎖二面角揺らぎに対応するように各二面
 角に対して不均一な拘束がかかるようにした。そのため、本実施例1では、「K
 二面角」の適切な最大値と最小値を決定することを目的とした。

また、分子動力学計算後、構造変化した座標をクラスター解析し、代表構造を 選択した。その際、あらかじめ指定した活性部位に対して、MDの途中経過10 Ofsecごとの受容体を重ね合わせた構造の活性部位及び初期構造の活性部位 を母集団とした。具体的には、まず、クラスタリングすることにより側鎖の動的 情報が失われる可能性が高いことから、側鎖の二面角 χ において母集団の α %が 平均角度±20.0°の範囲で保存されている全側鎖二面角を収集した。ただし 、主鎖の根元に近い方から χ が保存されていないと判定された場合はそれ以降の χ は保存されていないものとした。つぎに、収集した全側鎖二面角(保存側鎖二 面角)をすべて網羅している構造を母集団から抽出した。つぎに、抽出した構造 の類似性を比較するために、全原子rms(root mean square

·) がβA以下の場合には同一構造と判断して一方を削除した。そして、最終的に 選ばれた構造をもとに受容体動的構造クラスターを作成した。ただし、保存され ていなかった二面角χを構成する原子では、変動する可能性が高いことから、活 性部位・リガンド結合計算において衝突しても良いことにした。なお、α、βは 定数であり、本実施例1では、適切なα、βを決定することも目的とした。

さらに、本実施例1では、リガンドと接触している活性部位において最も良い 主鎖の動的構造を得ることも目的とした。そのため、rms (root mea square)を計算するときは、活性部位における主鎖原子(N、C α 、 n C、O)の4原子のみを対象とした。

「K二面角」の最大値と最小値、およびクラスタリング定数の α と β は、NM Rで解析された構造を再現できる値が適切であると考えた。そこで、まず、NM Rで解析された構造のジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR、PDB code:1 LUD)のMODEL1を初期構造に基準振動解析を行い、ゆらぎ値を求め、そ の後、分子動力学計算を行った。そして、分子動力学計算後は、受容体動的構造 クラスタリングまで行った。なお、1LUD (MODEL1) に含まれていたリ ガンドの各原子から半径6A以内に含まれる受容体残基を活性部位と定義した。 また、MDは0~0.1nsecまでの結果を使用した。ここで、MDでの拘束 の最小値と最大値は0から1000まで(100ごと)の数値、クラスタリング において定数 α は0%から90%まで(10%ごと)の数値、定数 β はNMR構 造平均値rmsを参考に0.1Åから0.6Åまで(0.1Åごと)の数値に対 20

して網羅的に行って、1LUDにおけるNMR構造すべてと比較することにより、 定数を決定した。

受容体動的構造クラスタリングにおける定数βを決定するための参考としてN MR構造平均値を求めた。PDB(the Protein Data Ban k)のNMR構造のうち、受容体が単純タンパク質であり且つ1つのPDBファ イル内に記載されていたNMR構造が10パターン以上あった。そのため、リガ ンドを含む117種類を対象に活性部位のNMR構造平均値rmsを求めること

10

5

15

・にした。

まず、MODEL1において、リガンドの各原子から半径6Å以内に含まれる 受容体残基を活性部位と定義した。そして、MODEL1以外の構造において、 MODEL1の活性部位とのrmsをそれぞれ求め、さらにその平均rmsを求 めた。ここで、平均rmsが1.0Å以上の場合は、明らかな動的構造と見なせ るので、そのようなPDBファイルを対象からはずした。これにより、対象とな るPDBファイルは71種類となった。そして、71種類の平均rmsをさらに 平均化した値をNMR構造平均値rmsとした。このようにして得られたNMR 構造平均値rmsは0.62となった。

10

5

「K二面角」の適切な最大値と最小値の決定、およびクラスタリングにおける 定数αとβの決定に関しては、各パラメータ値とNMR構造との比較を行った。

1 LUDには24種類のMODELが含まれており、また本実施例1ではMO DEL1を対象にしたので、これを除く23種類のMODELの活性部位を正解 構造とした。計算の結果として出力された各受容体動的構造クラスターにおいて、 各正解構造とrmsを計算した。なお、計算したrmsの中で最小のrmsを「 RMS最小」とし、各受容体動的構造クラスターから得られた「RMS最小」の 平均値をスコアとした。そして、このスコアが最小となるパラメータを採用する

ことにした。

第11図に1LUDのMODEL1における基準振動解析結果を示し、第12 20 図、第13図、第15図~第18図にスコアとパラメータとの比較の結果を示し た。第11図では、二面角 ϕ (橙色A)、 ϕ (緑色B)の揺らぎの大きさを示し た。揺らぎが0.0に近いほど分子動力学法(MD)計算において二面角拘束が 強くなる。また、STRIDEによる二次構造判定で α - ~ リックス(赤色D)、

β-シート(青色D)を表示した。紫色Cは活性部位である。第12図において、 基準振動解析の結果、定数αは70%が良いという結果になった。しかし、一般 性を持たせときに70%ではクラスタリングの精度が低下した場合もあったので、 本実施例1では80%を定数αの値にした。第13図、第15図~第18図にお

15

いて、クラスタリング定数を $\alpha = 80.0\%$ 、 $\beta = 0.4$ Åに固定した。なお、 黒色に近いほどスコアが小さいことを表わす。

これらの結果より、スコアが小さくなる拘束条件としては第14図の値が最適 であると判断された。これらの値の妥当性は、例えば、主鎖原子のみではなく、

5 C α 原子、側鎖原子、全原子について調査しても第14図のパラメータ値が最適 であることが分かった。

[実施例2]

(拘束パラメータ有無による分子動力学計算の相違)

上述したリガンド探索装置100により算出された拘束パラメータを適応した 10 分子動力学計算を2.0nsecまで行った。そして、活性部位の主鎖原子の動 的挙動において、拘束パラメータを適応しない場合と比較して、構造がどの程度 変化するかを調べた。

Case1)

ジヒドロ葉酸還元酵素(1LUDのMODEL1)を対象に検証した。検証結 15 果を第19図~第21図に示した。なお、基準振動計算結果は上述した実施例1 で求めた値を適応した。

第19図では、1LUDのPDBファイル内に記載されている24種類の各モ デル構造をMODEL1と活性部位の主鎖原子においてrmsを計算し、その平 均rmsを点線で表示した。二面角拘束があるとき(A)と、二面角拘束がない とき(B)において、活性部位の主鎖原子の初期構造からのずれをrmsで表示 した。

第20図に、二面角拘束なしでMDを計算させた時のNMR構造との比較結果 を示した。第20図において、白色はNMR構造(11ud)であり、黒色はM D構造(11ud)である。

25

20

表1に、二面角拘束なしでMDを計算させた時のNMR構造との比較結果を示した。

	· (3	表1) .
	活性部位	全体
CaOH	3.8903	0.2919
主鎖	3.8642	0.3335
全体	4.447	0.1398 RMS

第21図に、二面角拘束ありでMDを計算させた時のNMR構造との比較結果 を示した。

表2に、二面角拘束ありでMDを計算させた時のNMR構造との比較結果を示した。

		(表2)		
	活性部位	(2) - /	全体	
のみ	0.6398		0.1194	
溑	0.6933	•	0.1053	•
本	1.2379		0.2157	RMS
	溑	活性部位 2のみ 0.6398 遺 0.6933	2のみ 0.6398 遺 0.6933	活性部位 全体 2のみ 0.6398 0.1194 鎖 0.6933 0.1053

Case2)

ここでは、FAMS [Ogata K., Umeyama H. (200 0) An automatic homology modeling me thod consisting of database searches and simulated annealing J. Mol. Gra phics Mod. 18, 258-272]によりモデリングした構造(モデル構造)とX線構造を初期構造に選び、初期構造及び拘束の有無に依存する ことを検証した。なお、リガンドの各原子から半径10名以内に含まれる受容体 残基を活性部位と定義した。

20 cellular retinoic acid binding prot ein type II (CRABP-II) (PDB code:1CBQ)
のX線構造 (立体構造) を利用した。また、参照タンパク質にホモロジー32.
1%のintestinal fatty acid binding pro tein (PDB code:1ICM)を選び、第22図のアライメントでモ デル構造を作成した。第23図、第24図、第25図に、X線とモデルとの構造 比較結果を示した。

第23図には、1CBQの立体構造(X線構造(赤色A)およびモデル構造(

10

15

·青色B))を示した。第24図には、第23図の緑色Cで示される物質である6 -(2, 3, 4, 5, 6, 7-hexahydro-2, 4, 4-trimethyl-1-methyleneinden-2-yl)-3-methylhexa-2, 4-dienoic acidの構造を示した。第25図には、1 CBQのX線構造とモデル構造の相違をrmsで表示した。

5

第26図は、1CBQのX線構造の基準振動解析の結果を示す図であり、第2 7図は1CBQのモデル構造の基準振動解析の結果を示す図である。第26図お よび第27図では、二面角 ϕ (橙色A)、 ϕ (緑色B)の揺らぎの大きさを示し た。揺らぎが0.0に近いほど分子動力学法(MD)計算において二面角拘束が 強くなる。また、STRIDEによる二次構造判定でα-ヘリックス(赤色D)、 β-シート(青色D)を表示した。紫色Cは活性部位である。

第28図には、1CBQのX線構造とモデル構造の分子動力学法(MD)計算 の結果を示した。X線構造の活性部位の主鎖原子とのrmsを求めた。第28図 において、Aは初期構造がX線構造で二面角拘束なし、Bは初期構造がX線構造 で二面角拘束あり、Cは初期構造がモデル構造で二面角拘束なし、Dは初期構造

15

20

25

10

がモデル構造で二面角拘束あり、である。

Case3)

FlavodoxinのX線構造(PDB code:1J9G)を利用した。 また、参照タンパク質にホモロジー29.2%のflavodoxin (PDB) code:1AHN)を選び、第29図のアライメントでモデル構造を作成し た。第29図には、1J9Gおよび1AHNのアライメントを示した。

第30図には、1J9Gの立体構造(X線構造(赤色A)およびモデル構造(青色B))を示した。第31図には、第30図における緑色Cで示される物質で あるflavin mononucleotideの構造を示した。第32図に は、1 J9GのX線構造とモデル構造との相違をrmsで表示した。

第33図には1J9GのX線構造の基準振動解析の結果を、第34図には1J 9Gのモデル構造の基準振動解析の結果を示した。第33図および第34図にお

・いて、二面角 φ (橙色 A)、 φ (緑色 B)の揺らぎの大きさを示した。揺らぎが 0.0に近いほど分子動力学法(MD)計算において二面角拘束が強くなる。ま た、STRIDE [8] による二次構造判定で α - ヘリックス(赤色D)、 β -シート(青色D)を表示した。紫色Cは活性部位である。

5

第35図には、1J9GのX線構造とモデル構造の分子動力学法(MD)計算 の結果を示した。X線構造の活性部位の主鎖原子とのrmsを求めた。第35図 において、Aは初期構造がX線構造で二面角拘束なし、Bは初期構造がX線構造 で二面角拘束あり、Cは初期構造がモデル構造で二面角拘束なし、Dは初期構造 がモデル構造で二面角拘束あり、である。

Case4) 10

> Matrix metalloproteinase-8 (MMP-8) OX 線構造(PDB code:1MMB)を利用した。また、参照タンパク質にホ モロジー55.0%のMMP-3 (PDB code:1B3D)を選び、第3 6図のアライメントでモデル構造を作成した。第36図には、1MMBおよび1 B3D Aのアライメントを示した。

15

第37図には、1MMBの立体構造(X線構造(赤色A)およびモデル構造(青色B))を示した。第38図には、第37図における緑色Cで示される物質で あるbatimastatの構造を示した。第39図には、1MMBのX線構造 とモデル構造との相違を r m s で表示した。

第40図には1MMBのX線構造の基準振動解析の結果を、第41図には1M 20 MBのモデル構造の基準振動解析の結果を示した。第40図および第41図にお いて、二面角 φ (橙色 A) 、 φ (緑色 B) の揺らぎの大きさを示した。揺らぎが 0.0に近いほど分子動力学法(MD)計算において二面角拘束が強くなる。ま た、STRIDE [8] による二次構造判定で α - ヘリックス(赤色D)、 β -シード(青色D)を表示した。紫色Cは活性部位である。

第42図には、1MMBのX線構造とモデル構造の分子動力学法(MD)計算 の結果を示した。X線構造の活性部位の主鎖原子との r m s を求めた。第42図

·において、Aは初期構造がX線構造で二面角拘束なし、Bは初期構造がX線構造 で二面角拘束あり、Cは初期構造がモデル構造で二面角拘束なし、Dは初期構造 がモデル構造で二面角拘束あり、である。

- Case1)~Case4)に示したとおり、拘束パラメータを適応した分子
 動力学計算結果は、拘束パラメータを適応しない場合と比較して、大きな構造変
 化は少ない。このことは古典力学を適応しているため大きな構造変化をしてしま
 う分子動力学法において、拘束パラメータを適応することで大きな構造変化を合
 理的に拘束することができ,理想的な構造座標を得ることが可能であるということを示している。また、ホモロジーが高ければ、FMASの構造構築精度も上が
 る。すなわち、X線に近い構造を得られるので、アミノ酸の数個異なるミューテ
 - ーションタンパク質にも本発明は利用できる。

[実施例3]

(タンパク質/リガンド複合体モデルの検証)

上述した実施形態におけるリガンド探索装置100により、該当タンパク質に
結合するリガンドの複合体立体構造を予測した。本実施例3では、予測された複合体立体構造座標の予測精度を検証した。なお、当該検証には、複合体の立体構造が既知で、リガンドの有無もしくはリガンドの種類により活性部位の形が異なるInduced-Fit型のタンパク質を用いた。また、リガンドの各原子から半径10A以内の残基をタンパク質の活性部位と定義した。また、X線構造またはNMR構造を初期構造に選んだMDでは、ほぼ一定の構造を保ち続けることが分かったのでMDを1.0nsecまで行うことにした。ただし、水素原子を除いて計算した。複合体モデル構築は、上述した実施形態に従って行った。

Case1)

25

ジヒドロ葉酸還元酵素 (DHFR) である1BZFと1LUDとはホモロジー が100.0%でかつ結合しているリガンドが異なることにより活性部位の形が 異なる。そこで、1BZF (MODEL18) を初期構造として選択し、リガン ドとして2,4-diamino-5-(3,4,5-trimethoxy-

benzyl) - pyrimidin-1-ium (第49図)を用い、上述した実施形態におけるリガンド探索装置100によってタンパク質/リガンド複合体モデルを作成し、正解構造である1LUD (MODEL4)と比較することで検証した(第43図)。第43図には、ジヒドロ葉酸還元酵素の立体構造を示した。第43図では、1LUD (MODEL4)受容体(緑色A)とリガンド(赤色B)、1BZF (MODEL18)の受容体(青色C)とリガンド(水色D)を示した。

第44図には、1BZFの基準振動計算解析を示した。第44図では、二面角 ϕ (橙色A)、 ϕ (緑色B)の揺らぎの大きさを示した。揺らぎが0.0に近い ほど分子動力学法(MD)計算において二面角拘束が強くなる。また、STRI DEによる二次構造判定で α -ヘリックス(赤色D)、 β -シート(青色D)を 表示した。紫色Cは活性部位である。

第45図、第47図に1BZFを用いた拘束二面角分子動力学の結果を示した。 第45図には、正解構造1LUD(MODEL4)の活性部位とのrmsを表示 した。第45図において、Aは主鎖原子、Bは側鎖原子、Cは全原子、である。 第47図は、1BZF(MODEL18)における活性部位・リガンド結合解析 の結果である。MD計算を0.1nsecまで行ったときの結合解析及び1.0 nsecまで行ったとき、また、受容体動的構造クラスタリングを行うときの母 集団を100fsecごと及び1000fsecごとで行ったときの結合解析の 結果である。評価法は、正解構造との活性部位及びリガンドのrmsで行った。 第46図にリガンドドッキングにおける空間点指定のパラメータ値を示した。第 46図は、1LUD(MODEL4)より得られた構造活性相関情報である。

第48図~第50図にタンパク/リガンド複合体と正解構造との比較を示した。 第48図は、0~1.0nsecの範囲内で100fsecごとの母集団により 作られたクラスターを用いて行った活性部位・リガンド結合である。緑色Aは正 解構造の1LUD(MODEL4)、青色Bは初期構造の1BZF(MODEL 18)、赤色Cはリガンド結合における最適構造、要素色Dはリガンドの正解構

10

5

15

20

25

・造、水色Eは計算結果によるリガンド、である。リガンドのrmsは0.961 4 であった。第50 図のリガンドを結合させることにより活性部位の主鎖原子の rmsで0.2791の誘導が生じた。第49図において、黒色は正解構造(1 ludのmodel 4)を表し、灰色は初期構造(1bzfのmodel 1 8)を表し、白色は最適構造を表す。第50図は、2,4-diamino-5 - (3, 4, 5-trimethoxy-benzyl) -pyrimidin -1-iumである。1LUDのリガンドである。

 $Case_2$)

heat shock protein 90 (HSP90) である1YER と1YETは、ホモロジーが100.0%でリガンド結合の有無により活性部位 10 の形が異なる。そこで、リガンド結合していない1YERを初期構造に選び、リ ガンドとしてgeldanamycinを用い、正解構造である1YETと比較 することで検証した(第51図)。第51図は、heat shock pro tein 90の立体構造である。1YETの受容体(緑色A)とリガンド(赤 色B)、1YERの受容体(青色C)、である。

第52図に1YERの基準振動解析の結果を示した。二面角 φ (橙色A)、 φ (緑色B)の揺らぎの大きさを示した。揺らぎが0.0に近いほど分子動力学法 (MD) 計算において二面角拘束が強くなる。また、STRIDEによる二次構 造判定で $\alpha - \sim$ リックス(赤色D)、 $\beta - \rightarrow -$ ト(青色D)を表示した。紫色C は活性部位である。

第53図、第55図に1YERを用いた拘束二面角分子動力学の結果を示した。 正解構造1YETの活性部位とのrmsを表示した。Aは主鎖原子、Bは側鎖原 子、Cは全原子、である。第55図は、1YERにおける活性部位・リガンド結 合解析の結果である。MD計算を0.1nsecまで行ったときの結合解析及び 1. 0 n s e c まで行ったとき、また、受容体動的構造クラスタリングを行うと きの母集団を100fsecごと及び1000fsecごとで行ったときの結合

解析である。評価法は、正解構造との活性部位及びリガンドのrmsで行った。

5

15

20

第54図にリガンドドッキングにおける空間点指定のパラメータ値を示した。第 54図は、1YETより得られた構造活性相関情報である。

第56図および第57図にタンパク/リガンド複合体と正解構造との比較を示 した。第56図および第57図は1YER・リガンド結合である。第56図は、 0~0.1nsecの範囲内で100fsecごとの母集団により作られたクラ 5 スターを用いて行った活性部位・リガンド結合である。緑色Aは正解構造の1Y ET、 青色Bは初期構造の1YER、赤色Cはリガンド結合における最適構造、 要素色Dはリガンドの正解構造、水色Eは計算結果によるリガンド、である。リ ガンドのrmsは1.2081である。第57図のリガンドを結合させることに より活性部位の主鎖原子の rms で0.1619の誘導が生じた。第57 図は、 10

geldanamycinである。1YETのリガンドである。

Case3)

mitogen-activated protein kinase (MA P kinase) である1A9Uと1OUKはホモロジー100.0%でかつ 結合しているリガンドが異なることにより活性部位の形が異なる。そこで、1A 15 9Uを初期構造に選び、リガンドとして1OUK中に含まれるリガンドを用い、 正解構造である1OUKと比較することでと検証した(第58図)。第58図は mitogen-activated protein kinaseの立体構 造である。第58図において、1OUKの受容体(緑色A)とリガンド(赤色B)、1A9Uの受容体(青色C)とリガンド(水色D)、である。 20

第59図に基準振動解析結果を示した。二面角 φ (橙色A)、 φ (緑色B)の 揺らぎの大きさを示した。揺らぎが0.0に近いほど分子動力学法(MD)計算 において二面角拘束が強くなる。また、STRIDEによる二次構造判定でα-ヘリックス(赤色D)、β-シート(青色D)を表示した。紫色Cは活性部位で ある。"

第60図、第62図に1YERを用いた拘束二面角分子動力学の結果を示した。 第60図は1A9UのMD計算の結果である。第60図に正解構造1OUKの活

性部位とのrmsを表示した。Aは主鎖原子、Bは側鎖原子、Cは全原子、であ る。第62図は1A9Uにおける活性部位・リガンド結合解析の結果である。M D計算を0.1nsecまで行ったときの結合解析及び1.0nsecまで行っ たとき、また、受容体動的構造クラスタリングを行うときの母集団を100fs e c ごと及び1000f s e c ごとで行ったときの結合解析の結果である。評価 法は、正解構造との活性部位及びリガンドのrmsで行った。

第61図にリガンドドッキングにおける空間点指定のパラメータ値を示した。 第61図は1OUKより得られた構造活性相関情報である。

第63図~第65図にタンパク/リガンド複合体と正解構造との比較を示した。 第63図~第65図は1A9U・リガンド結合である。第63図は、0~0.1 nsecの範囲内で100fsecごとの母集団により作られたクラスターを用 いて行った活性部位・リガンド結合である。緑色Aは正解構造の1OUK、青色 Bは初期構造の1A9U、赤色Cはリガンド結合における最適構造、要素色Dは リガンドの正解構造、水色Eは計算結果によるリガンド、である。リガンドのr

msは1.6112であった。第65図のリガンドを結合させることにより活性 15部位の主鎖原子のrmsで0.1871の誘導が生じた。第64図において、黒 色は正解構造(1ouk)、灰色は初期構造(1a9u)、白色は最適構造、で ある。第65図は10UKのリガンドである。4-[5-[2-(1-phen yl-ethylamino) -pyrimidin-4-yl]-1-met hyl-4-(3-trifluoromethylphenyl)-1H-i20

midazol-2-yl]-piperidineである。

Case1) ~ Case3) に示す通り、リガンド探索装置100により作成 されるタンパク質/リガンド複合体モデルは、誘導結合型のタンパク質/リガン ド複合体の立体構造を精度よく予測可能であることが分った。

25「実施例4]

> (Fxaを用いたin silico Screeningへの応用例) 上述した実施形態のリガンド探索装置100により、セリンプロテアーゼの1

10

種であるFxaの立体構造(第66図)を用い、化合物データベースからFxa に結合する可能性のあるリガンドを探索した。立体構造には1AIXを用い、リ ガンドデータベースとしてPDBデータベースより収集した3633種類のリガ ンドを用いた。上述した実施形態に従い、in silico screeni ngを行った。その結果を第67図に示した。

5

第67図は、化合物データベース中のリガンドのうち、1AIXとの相互作用 エネルギーの上位100個を示している。第67図において、太字は1AIX中 に含まれているリガンドであり、斜線はセリンプロテアーゼである。PDB c odeとは、リガンドが含まれているもとのPDBcodeを示す。第67図に は、1AIXにもともと含まれているリガンドがランキング19位に入っている。 ランキング19位におけるタンパク質/リガンド複合体構造を第68図および

第69図に示した。第68図において、白色は受容体、黒色は1AIXのリガン ドである。第69図は1AIX中のリガンドである。

第67図中のランキング35位、38位、80位はすべてセリンプロテアーゼ 15 に結合するリガンドである。

これらの構造とタンパク質/リガンド複合体構造を、第70図および第71図、 第72図および第73図、第74図および第75図に示した。第70図および第 71図はランキング35位におけるタンパク質/リガンド複合体構造である。第 70図において、白色は受容体、黒色は1AUJのリガンドである。第71図は 1AUJ中のリガンドである。第72図および第73図はランキング38位にお けるタンパク質/リガンド複合体構造である。第72図において、白色は受容体、 黒色は正解(1FOR)のリガンドであり、RMSは1.500であった。第7 3図は1FOR中のリガンドである。第74図および第75図はランキング80 位におけるタンパク質/リガンド複合体構造である。第74図において、白色は 受容体、黒色は1K1Mのリガンドである。第75図は1K1M中のリガンドで ある。

これらの結果から、本発明により、化合物データベースからもっともらしい化

10

20

合物を選択することが可能であることが分かった。

[実施例5]

(異なる条件でのin silicoスクリーニング)

上述した実施形態のリガンド探索装置100により、構造活性相関(SAR) 5 の情報により順位が変動することを検証した。また、受容体を固定した場合の順 位の変動も検証した。

ここでは、severe acute respiratory syndr ome (SARS) のプロテアーゼを用いたin silico screen ingを行った。初期構造にはリガンドを含まない1UK3 (B鎖)を、またリ ガンドを含む1UK4 (B鎖)のリガンド結合様式を構造活性相関情報として利 用した。活性部位は1UK4 (B鎖)のリガンドの各原子から半径10 A以内に 含まれる受容体残基部位である。リガンドデータベースとして、PDBより収集 した3633種類のリガンドを用いた。ただし、結合解析で利用する受容体動的 構造クラスターには0~0.1nsecの範囲内で100fsecごとの母集団 で作られたものを使用した。また、水素原子を除いて計算した。

第76図はSARSプロテアーゼの立体構造である。1UK4(B鎖)の受容 体(緑色A)とリガンド(赤色B)、1UK3(B鎖)の受容体(青色C)が示 されている。

第77図に1UK3(B鎖)の基準振動解析の結果を示した。二面角 ϕ (橙色 20 A)、 ϕ (緑色B)の揺らぎの大きさを示した。揺らぎが0.0に近いほど分子 動力学法(MD)計算において二面角拘束が強くなる。また、STRIDEによ る二次構造判定で α - ヘリックス(赤色D)、 β - シート(青色D)を表示した。 紫色Cは活性部位である。

第78図に1UK3の分子動力学計算の結果を示した。第78図は1UK3(
25 B鎖)のMD。1UK4(B鎖)の活性部位とのrmsを表示した。Aは主鎖原
子、Bは側鎖原子、Cは全原子、である。

Case1) SAR4ヵ所指定

10

第79図に1UK4の活性部以内での空間指定を示した。第79図は1UK4
(B鎖)より得られた構造活性相関情報である。第80図に、1UK3(B鎖)
におけるin silico スクリーニングの結果を示した。

第81図には、1UK3と1UK4とに関し、正解構造との比較を示した。順
6 位は25位である。緑色Aは1UK4(B鎖)、青色Bは初期構造の1UK3(
B鎖)、赤色Cはリガンド結合における最適構造、要素色Dは1UK4のペプチ
ド性リガンド(ASN-SER-THR-LEU-GLN)の正解構造、水色E
は計算結果によるリガンド、である。リガンドのrmsは2.5721であった。
正解構造との活性部位の主鎖原子のrmsは、初期構造では1.0248、最適
10 構造では1.0792、であった。

第82図および第83図に、in silico スクリーニングの順位1を 示した。第83図には1QF4のリガンド(C8-R)ーhydantocid in 5'-phosphateを示した。

Case2) SAR3ヵ所指定

20

第84図に1UK3の活性部位内での空間指定を示した。第84図は1UK3
 (B鎖)より得られた構造活性相関情報である。

第85図には、1UK3(B鎖)と1UK4(B鎖)との比較結果であり、1 UK3での最適構造と正解構造との比較を示した。順位は49である。緑色Aは 1UK4(B鎖)、青色Bは初期構造の1UK3(B鎖)、赤色Cはリガンド結 合における最適構造、要素色Dは1UK4のペプチド性リガンド(ASN-SE R-THR-LEU-GLN)の正解構造、水色Eは計算結果によるリガンドで ある。リガンドのrmsは2.0057であった。正解構造との活性部位の主鎖 原子のrmsは、初期構造では1.0248、最適構造では1.0469であっ た。

25 第86図には、SAR3ヵ所指定で実行したin silicoスクリーニン グの結果を示した。

Case3) SAR5ヵ所指定

第87図には1UK3の活性部位内での空間指定を示した。第87図は1UK 3(B鎖)より得られた構造活性相関情報に関する図である。第88図には、S AR5ヵ所指定で実行したin silicoスクリーニング(ハイスループッ トスクリーニング)結果を示した。

5

第89図には、1UK3での最適構造と正解構造との比較を示した。第89図
は1UK3(B鎖)と1UK4(B鎖)との比較結果である。順位は2位である。
緑色Aは1UK4(B鎖)、青色Bは初期構造の1UK3(B鎖)、赤色Cはリガンド結合における最適構造、要素色Dは1UK4のペプチド性リガンド(ASN-SER-THR-LEU-GLN)の正解構造、水色Eは計算結果によるリガンド、である。リガンドのrmsは1.2578であった。正解構造との活性部位の主鎖原子のrmsは、初期構造では1.0248、最適構造では1.1620であった。

Case4)リガンド原子タイプ指定の変更

第90図に1UK3の活性部位内での空間指定を示した。第90図は1UK3
(B鎖)より得られた構造活性相関情報に関する図である。第91図には、リガンド原子タイプ指定変更で実行したin silicoスクリーニング(ハイスループットスクリーニング)の結果を示した。

第92図には、1UK3での最適構造と正解構造との比較を示した。第92図は1UK3(B鎖)と1UK4(B鎖)との比較結果である。順位は774位である。緑色Aは1UK4(B鎖)、青色Bは初期構造の1UK3(B鎖)、赤色Cはリガンド結合における最適構造、要素色Dは1UK4のペプチド性リガンド(ASN-SER-THR-LEU-GLN)の正解構造、水色Eは計算結果によるリガンド、である。リガンドのrmsは2.5216であった。正解構造との活性部位の主鎖原子のrmsは、初期構造では1.0248、最適構造では1.

25 0792であった。

Case5)受容体固定

第93図に活性部位内での空間指定を示した。第93図は1UK4(B鎖)よ

り得られた構造活性相関情報に関する図である。第94図に、受容体を固定した 状態で実行したin silico スクリーニング (ハイスループットスクリ ーニング)の結果を示した。

第95図には、1UK3と1UK4を重ね合わせたリガンドと計算結果のリガ ンドとの比較を示した。順位は39位である。灰色は1UK3の活性部位構造、 黒色は1UK3と1UK4を重ね合わせたリガンド、白色は計算結果のリガンド、 である。

Case1) ~ Case4) を見ると、SARの指定が多いほど、参考にした リガンドの順位が良くなった。つまり、参考にできるリガンドの結合情報が信頼 できる場合にはSARの情報を多くしたin silicoスクリーニングを行 い、信頼性に欠ける場合にはSARの情報数を減らし、さらにリガンド原子タイ プ指定の幅を広げることで、様々なリガンドがランキング上位に分布した。そし て、その分布情報をもとにSAR情報を作り変えてin silicoスクリー ニングを実行するとより信頼性の持てる結果が出力された。

- Case1)とCase5)を見ると、受容体の動的構造の有無による順位変 動を示している。これは、リガンドの動きのみの最適化に比べ、リガンド及び受 容体それぞれが動く最適化の方が原子のぶつかりをさけることに優れている。従 って、同じ位置に配置するための最適化エネルギーに差が生じた。 [実施例6]
- (二面角拘束分子動力学計算のパラメータに関するMDパラメータの分布) 20 FMN-binding proteinにおける二面角拘束MDパラメータ の分布に関し説明する。ここでは、上述した実施形態のリガンド探索装置100 により、1 LUD以外のNMR構造でも二面角拘束分子動力学計算及びクラスタ リングのパラメータが同様の結果を生じるのかを検証した。そこで、FMN-b inding proteinのNMR構造(PDB code:1AXJ)の 25MODEL1を初期構造に選んだ。評価法は、受容体動的構造クラスタリングの パラメーター ($\alpha = 80.0\%$ 、 $\beta = 0.4Å$)を固定したこと以外は実施例1

a service de la companya de la comp

10

5

・に従った。

第96図に1AXJにおける二面角拘束分子動力学計算のパラメータ決定のス コアの分布状況を示した。第96図は1AXJにおける二面角拘束MDパラメー タの分布である。Aに近い部分ほどスコアで小さい。1LUDの時と同様に二面 角拘束の最大値800、最小値0では良い結果を示した。

[実施例7]

(二面角拘束MD)

ここでは、上述した実施形態のリガンド探索装置100により、主鎖二面角拘 東MDで各原子の動的構造を検証した。なお、時として基準振動解析が収束せず 二面角揺らぎ情報が得られないことがある。そこで、第13図により主鎖二面角 に対して均一な拘束(500)でMDを行ったときでも良い結果になっているこ とから、この場合における動的構造も検証した。実施例1に従い、拘束なし、二 面角揺らぎを用いた拘束及び均一な拘束(500)の条件のもとMDを行った。

第97図~第108図に1LUDに対して行った分子動力学計算の各原子にお
ける動的挙動の結果を示した。第97図~第108図は1LUD(MODEL1)
のMD計算の結果である。第97図および第98図は活性部位の主鎖原子、第99図および第100図は受容体の主鎖原子、第101図および第102図は活
性部位の側鎖原子、第103図および第104図は受容体の側鎖原子、第105
図および第106図は活性部位の全原子、第107図および第108図は受容体
の全原子、における動的挙動の結果を示す図である。1LUDのPDBファイル内に記載されている24種類の各モデル構造をMODEL1と活性部位の主鎖原子においてrmsを計算し、その平均rmsを点線で表示した。二面角拘束があるとき(A)とないとき(B)及び二面角拘束が500で一定(C)において、活性部位の主鎖原子の初期構造からのずれをrmsで表示した。

25

ここには記載しないが、1CBQ、1J9G、1MMB、1BZF(MODE
 L18)、1YER、1A9U及び1UK3(B鎖)に関しても主鎖二面角揺ら
 ぎに基づく拘束MDの結果を見ると、第109図~第111図と同様に主鎖原子

10

の抑制があると、拘束のない側鎖原子にも一定動きを示した。よって、受容体の 動きにおいて主鎖原子の動きの比重が大きいことが理解できた。

[実施例8]

(異なる条件での結合解析)

5

10

15

25

ここでは、上述した実施形態のリガンド探索装置100により、二面角拘束M D及びクラスタリングのパラメータが異なっても誘導が生じることを検証した。 拘束の最大値を100に、最小値を0に設定し、受容体動的構造クラスタリング 定数を $\alpha = 80.0\%$ および $\beta = 1.0Å$ に設定して、その他は実施例2に従っ た。ただし、受容体動的構造クラスターには0~0.1nsecの範囲内で10 0fsecごとの母集団で作られたものを使用した。また、活性部位の定義は、

リガンドの各原子から半径6A以内にある受容体残基とした。

第109図~第111図には、異なる条件で受容体/リガンド結合の結果を示した。

 (i) 1BZF (MODEL18) で、リガンド結合により活性部位の主鎖原子 rmsで0.2686の誘導が生じた(第109図)。活性部位全体のrmsで
 は0.1224の誘導が生じた。リガンドのrmsは0.8526であった。
 (ii) 1YERで、リガンド結合により活性部位の主鎖原子rmsで0.23

(11) 1 Y E K (、 リカン 「 相日によ 9 相日前 位 の 工 編 パ 1 7 H b く 0 . 2 o 7 6 の誘導が生じた(第110図)。活性部位全体の r m s では0.0816の 誘導が生じた。リガンドの r m s は0.7246 であった。

20 (i i i) 1A9Uで、リガンド結合により活性部位の主鎖原子rmsで0.2
 150の誘導が生じた(第111図)。活性部位全体のrmsでは0.0464
 の誘導が生じた。リガンドのrmsは0.9464であった。

ただし、緑色は正解構造、青色は初期構造、赤色は最適構造。要素色は正解リガンド、水色は最適リガンド、である。

第109図~第111図で示すように、各条件が異なっていても、与えられた 条件の中で最適な結果を生じることができた。

[実施例9]

(正解構造を初期構造に選んだときの結合解析)

ここでは、DHFRの1BZF及び1LUDはリガンドの結合様式が似ている ので、上述した実施形態のリガンド探索装置100により、構造活性相関情報を 一部変更し1BZFのリガンドの結合解析を行った。条件としては、初期構造に 1BZF (MODEL18)を使用し、0~0.1nsecまでの母集団より作 成したクラスターを使用した。

第112図には、1BZFの活性部位内における空間指定を示した。第112 図は1BZF用に変更した構造活性相関情報に関する図である。第113図およ び第114図には、1BZFにおける受容体/リガンド結合の結果を示した。第 113図および第114図は1BZF(MODEL18)のリガンド結合解析の 結果である。

(i)最適化したときの受容体には初期構造を選択した。リガンドのrmsは0. 8884であった(第113図)。

(ii) trimetrexate、1BZF (MODEL18) のリガンドで15 ある(第114図)。

初期構造が元々PDBに登録されていた構造、つまり最適構造であったため、 計算結果でもそれが第113図および第114図のように再現できた。

産業上の利用可能性

20 以上のように、本発明にかかるリガンド探索装置、リガンド探索方法、プログラム、および記録媒体は、医農薬の分子設計等を中心に、受容体/リガンド結合の解析を行う分野(医薬品設計)において、極めて有用であると考えられる。本発明は、産業上多くの分野、特に医薬品、食品、化粧品、医療、構造解析、機能解析等の分野で広く実施することができ、故に極めて有用である。

10

73

請求の範囲

1. 単数または複数鎖のタンパク質の座標データが与えられた場合に、当該タンパク質と結合するリガンドを探索するリガンド探索装置において、

上記タンパク質の座標データに対して、誘導適合を反映した誘導適合パラメー タを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク質座標デー タを選択する構造変化後タンパク質座標データ選択手段と、

上記構造変化後タンパク質座標データ選択手段にて選択された上記構造変化後 タンパク質座標データから、上記リガンドと重ね合わせを行う空間点を指定する 10 空間点指定手段と、

上記空間点指定手段にて指定された上記空間点と、上記リガンドのリガンド座 標データとを用いて、上記タンパク質と上記リガンドとが結合した場合の相互作 用関数を計算する相互作用関数計算手段と、

上記相互作用関数計算手段により計算された上記相互作用関数に基づいて当該 15 タンパク質と結合する上記リガンドを評価するリガンド評価手段と、

を備えたことを特徴とするリガンド探索装置。

 2. 請求の範囲第1項に記載のリガンド探索装置において、上記相互作用関数 計算手段は、以下の数式1に示すSscore(i, j)を用いて上記相互作用
 20 関数を計算することを特徴とするリガンド探索装置。

$$i \neq j \mathcal{O} \succeq \stackrel{*}{\geq} \\ \alpha \times \left[\exp\left\{ -\left(d_{y}^{s} - d_{y}^{c}\right)^{2}\right\} - \beta \right] / \frac{\left(d_{y}^{s} + d_{y}^{c}\right)^{2}}{2} \\ i = j \mathcal{O} \succeq \stackrel{*}{\geq} \\ \alpha \times (1 - \beta) \end{cases}$$

・ (数式1)

(ここで、d,,*は該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。 また、 d_{ii} ^cは化合物中の i 番目と j 番目の原子間距離である。また、 α は、該 当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするための定数である。また、βは重なりと定義できる限界 値を与えるための定数である。)

請求の範囲第1項または第2項に記載のリガンド探索装置において、上記 3. 相互作用関数計算手段は、

上記相互作用関数のスコアが最大になるように最適化する相互作用関数最適化 10 手段、

をさらに備えたことを特徴とするリガンド探索装置。

請求の範囲第3項に記載のリガンド探索装置において、上記相互作用関数 4. 計算手段は、 15

上記相互作用関数最適化手段により上記相互作用関数を最適化した後に、重ね あわせた上記リガンドに対して、上記タンパク質との相互作用エネルギーを計算 し、当該相互作用エネルギーについてリガンド立体構造データのコンフォメーシ ョンを微調整しながら最適化する相互作用エネルギー最適化手段、

をさらに備えたことを特徴とするリガンド探索装置。

請求の範囲第4項に記載のリガンド探索装置において、上記リガンド評価 5. 手段は、

上記相互作用エネルギー最適化手段により最適化した後に、上記リガンド立体 構造データのコンフォメーションを大きく変動させた後、再度、上記相互作用関 数計算手段を実行し、上記相互作用関数計算手段により計算された上記相互作用 関数に基づいて当該タンパク質と結合する上記リガンドの再評価を行う再評価手

5

20

PCT/JP2005/003558

·段、

をさらに備えたことを特徴とするリガンド探索装置。

6. 請求の範囲第1項から第5項のいずれか1つに記載のリガンド探索装置に

5 おいて、上記構造変化後タンパク質座標データ選択手段は、

上記誘導適合パラメータおよび/または上記構造変化後タンパク質座標データ を算出するときに、上記タンパク質座標データに対し基準振動計算を行い、各ア ミノ酸のゆらぎの大きさを求め、当該ゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動 力学計算を行うこと、

10 を特徴とするリガンド探索装置。

7. 請求の範囲第6項に記載のリガンド探索装置において、上記構造変化後タ ンパク質座標データ選択手段は、

基準振動計算より主鎖原子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を以 15 下の数式2または数式3に示す分子動力学計算における力の定数Kとすることに より、分子動力学計算を行うこと、

を特徴とするリガンド探索装置。

Erot=Krot $(\phi - \phi 0)^2$ · · · (数式2)

20

(Erotはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の2面角のエネルギー を示す。 ϕ は主鎖原子の2面角である。 ϕ 0は主鎖原子の2面角の標準値である。 ここで、Krotの値が大きい場合は、 ϕ は ϕ 0に拘束される。)

25 Epos = Kpos $(r - r 0)^{2}$

(数式3)

(Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを

· · (数式4)

·示す。rは主鎖原子の座標である。r0は主鎖原子の座標の標準値である。ここ で、Кроѕの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。)

請求の範囲第1項から第7項のいずれか1つに記載のリガンド探索装置に 8. おいて、上記相互作用関数計算手段は、 5

上記相互作用関数として、相互作用エネルギー関数にタンパク質の動的性質を 表現する動的性質関数を「弾性エネルギー」として加えて用いること、

を特徴とするリガンド探索装置。

請求の範囲第8項に記載のリガンド探索装置において、上記相互作用関数 9. 10 計算手段は、

「弾性エネルギー」として、タンパク質の局所的な柔らかさを考慮し、以下の 数式4に示す関数「U衝突」を適応すること、

を特徴とするリガンド探索装置。

 $U_{\text{transf}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(i,j)$ 15

φ (i, j) = K衝突 * (R衝突 (i, j) - R)²

· · · · · · (Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の 数である。活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみの i 番 20 目の原子とリガンドの j 番目の原子との原子間距離R が衝突距離「R 衝突(i, $j) 」以内のとき、<math>\phi$ (i, j)を計算するように定義する。)

10. 請求の範囲第1項から第7項のいずれか1つに記載のリガンド探索装置 において、上記相互作用関数計算手段は、

上記相互作用関数として、相互作用エネルギー関数に、当該タンパク質の基準 振動解析結果または二次構造判定結果をタンパク質の動的性質を表現する動的性

「質関数として加えて用いること、

を特徴とするリガンド探索装置。

11. 単数または複数鎖のタンパク質の座標データが与えられた場合に、当該5 タンパク質と結合するリガンドを探索するリガンド探索方法において、

上記タンパク質の座標データに対して、誘導適合を反映した誘導適合パラメー タを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク質座標デー タを選択する構造変化後タンパク質座標データ選択ステップと、

上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップにて選択された上記構造変
 10 化後タンパク質座標データから、上記リガンドと重ね合わせを行う空間点を指定
 する空間点指定ステップと、

上記空間点指定ステップにて指定された上記空間点と、上記リガンドのリガン ド座標データとを用いて、上記タンパク質と上記リガンドとが結合した場合の相 互作用関数を計算する相互作用関数計算ステップと、

15 上記相互作用関数計算ステップにより計算された上記相互作用関数に基づいて 当該タンパク質と結合する上記リガンドを評価するリガンド評価ステップと、

を含むことを特徴とするリガンド探索方法。

12. 請求の範囲第11項に記載のリガンド探索方法において、上記相互作用
 20 関数計算ステップは、以下の数式1に示すSscore(i, j)を用いて上記
 相互作用関数を計算することを特徴とするリガンド探索方法。

*i≠ j*のとき

 $\alpha \times \left[\exp\left\{-\left(d_{y}^{s}-d_{y}^{c}\right)^{2}\right\}-\beta\right] / \left[\left(d_{y}^{s}+d_{y}^{c}\right)^{2}\right] + \beta \right] / \left[\left(d_{y}^{s}+d_{y}^{c}\right)^{2}\right] + \beta \left[\left(d_{y}^{s$ $Sscore(i, j) = \sum_{ij}$ $\begin{vmatrix} i = j \mathcal{O} \\ \geq \\ \alpha \times (1 - \beta) \end{vmatrix}$

(数式1)

(ここで、 d, , *は該当タンパク質中の i 番目と j 番目の空間点距離である。 また、 d_{ij} な化合物中のi番目とj番目の原子間距離である。また、 α は、該 10 当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするための定数である。また、βは重なりと定義できる限界 値を与えるための定数である。)

13. 請求の範囲第11項または第12項に記載のリガンド探索方法において、 15 上記相互作用関数計算ステップは、

上記相互作用関数のスコアが最大になるように最適化する相互作用関数最適化 ステップ、

をさらに含むことを特徴とするリガンド探索方法。

20

25

5

請求の範囲第13項に記載のリガンド探索方法において、上記相互作用 14. 関数計算ステップは、

上記相互作用関数最適化ステップにより上記相互作用関数を最適化した後に、 重ねあわせた上記リガンドに対して、上記タンパク質との相互作用エネルギーを 計算し、当該相互作用エネルギーについてリガンド立体構造データのコンフォメ ーションを微調整しながら最適化する相互作用エネルギー最適化ステップ、

をさらに含むことを特徴とするリガンド探索方法。

15. 請求の範囲第14項に記載のリガンド探索方法において、上記リガンド 評価ステップは、

上記相互作用エネルギー最適化ステップにより最適化した後に、上記リガンド 立体構造データのコンフォメーションを大きく変動させた後、再度、上記相互作 用関数計算ステップを実行し、上記相互作用関数計算ステップにより計算された 上記相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合する上記リガンドの再評価を 行う再評価ステップ、

をさらに含むことを特徴とするリガンド探索方法。

10

5

16. 請求の範囲第11項から第15項のいずれか1つに記載のリガンド探索 方法において、上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップは、

上記誘導適合パラメータおよび/または上記構造変化後タンパク質座標データ を算出するときに、上記タンパク質座標データに対し基準振動計算を行い、各ア

15 ミノ酸のゆらぎの大きさを求め、当該ゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動 力学計算を行うこと、

を特徴とするリガンド探索方法。

17. 請求の範囲第16項に記載のリガンド探索方法において、上記構造変化20 後タンパク質座標データ選択ステップは、

基準振動計算より主鎖原子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を以下の数式2または数式3に示す分子動力学計算における力の定数Kとすることにより、分子動力学計算を行うこと、

を特徴とするリガンド探索方法。

25

1

$$Erot = Krot (\phi - \phi 0)^{-2}$$

(数式2)

(Erotはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の2面角のエネルギー を示す。 ϕ は主鎖原子の2面角である。 ϕ 0は主鎖原子の2面角の標準値である。 ここで、Krotの値が大きい場合は、 ϕ は ϕ 0に拘束される。)

5 Epos=Kpos (r-r0)² · · · (数式3)

(Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを 示す。rは主鎖原子の座標である。r0は主鎖原子の座標の標準値である。ここ で、Kposの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。)

10

25

18. 請求の範囲第11項から第17項のいずれか1つに記載のリガンド探索 方法において、上記相互作用関数計算ステップは、

上記相互作用関数として、相互作用エネルギー関数にタンパク質の動的性質を 表現する動的性質関数を「弾性エネルギー」として加えて用いること、

15 を特徴とするリガンド探索方法。

19. 請求の範囲第18項に記載のリガンド探索方法において、上記相互作用 関数計算ステップは、

「弾性エネルギー」として、タンパク質の局所的な柔らかさを考慮し、以下の 20 数式4に示す関数「U衝突」を適応すること、

を特徴とするリガンド探索方法。

 $U_{\text{integration}} = \sum_{i=1}^{M} \sum_{j=1}^{N} \psi(i,j)$

φ (i, j) = K衝突 * (R衝突 (i, j) - R)²

・・(数式4)

(Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の 数である。活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみの i 番 目の原子とリガンドの j 番目の原子との原子間距離R が衝突距離「R 衝突(i, j)」以内のとき、 ϕ (i, j)を計算するように定義する。)

20. 請求の範囲第11から第17項のいずれか1つに記載のリガンド探索方
5 法において、上記相互作用関数計算ステップは、

上記相互作用関数として、相互作用エネルギー関数に、当該タンパク質の基準 振動解析結果または二次構造判定結果をタンパク質の動的性質を表現する動的性 質関数として加えて用いること、

を特徴とするリガンド探索方法。

10

21. 単数または複数鎖のタンパク質の座標データが与えられた場合に、当該 タンパク質と結合するリガンドを探索するリガンド探索方法をコンピュータに実 行させるプログラムにおいて、

上記タンパク質の座標データに対して、誘導適合を反映した誘導適合パラメー
 15 タを用いて動的挙動を考慮した構造変化を行い、構造変化後タンパク質座標デー
 タを選択する構造変化後タンパク質座標データ選択ステップと、

上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップにて選択された上記構造変 化後タンパク質座標データから、上記リガンドと重ね合わせを行う空間点を指定 する空間点指定ステップと、

20 上記空間点指定ステップにて指定された上記空間点と、上記リガンドのリガン ド座標データとを用いて、上記タンパク質と上記リガンドとが結合した場合の相 互作用関数を計算する相互作用関数計算ステップと、

上記相互作用関数計算ステップにより計算された上記相互作用関数に基づいて 当該タンパク質と結合する上記リガンドを評価するリガンド評価ステップと、

を含むリガンド探索方法をコンピュータに実行させることを特徴とするプログ

25

ラム。

22. 請求の範囲第21項に記載のプログラムにおいて、上記相互作用関数計 算ステップは、以下の数式1に示すSscore(i, j)を用いて上記相互作 用関数を計算することを特徴とするプログラム。

 $Sscore(i, j) = \sum_{i}^{\lambda} \begin{bmatrix} i \neq j\mathcal{O} \succeq \overset{*}{\Rightarrow} \\ \alpha \times \left[\exp\{-\left(d_{i}^{s} - d_{i}^{c}\right)^{2}\} - \beta \right] / (d_{i}^{s} + d_{i}^{c})^{2} \\ \beta = j\mathcal{O} \succeq \overset{*}{\Rightarrow} \\ \alpha \times (1 - \beta) \end{bmatrix}$

・・(数式1)

(ここで、 d_{ij} *は該当タンパク質中のi番目とj番目の空間点距離である。 また、 d_{ij} ^cは化合物中のi番目とj番目の原子間距離である。また、 α は、該 当タンパク質中の空間点群と化合物が完全に重なりあった場合にSscore(i, j)を最大値とするための定数である。また、 β は重なりと定義できる限界 値を与えるための定数である。)

23. 請求の範囲第21項または第22項に記載のプログラムにおいて、上記 相互作用関数計算ステップは、

20 上記相互作用関数のスコアが最大になるように最適化する相互作用関数最適化 ステップ、

をさらに含むことを特徴とするプログラム。

24. 請求の範囲第23項に記載のプログラムにおいて、上記相互作用関数計25 算ステップは、

上記相互作用関数最適化ステップにより上記相互作用関数を最適化した後に、 重ねあわせた上記リガンドに対して、上記タンパク質との相互作用エネルギーを

15

10

- ·計算し、当該相互作用エネルギーについてリガンド立体構造データのコンフォメ ーションを微調整しながら最適化する相互作用エネルギー最適化ステップ、 をさらに含むことを特徴とするプログラム。
- 5 25. 請求の範囲第24項に記載のプログラムにおいて、上記リガンド評価ス テップは、

上記相互作用エネルギー最適化ステップにより最適化した後に、上記リガンド 立体構造データのコンフォメーションを大きく変動させた後、再度、上記相互作 用関数計算ステップを実行し、上記相互作用関数計算ステップにより計算された

上記相互作用関数に基づいて当該タンパク質と結合する上記リガンドの再評価を 10 行う再評価ステップ、

をさらに含むことを特徴とするプログラム。

請求の範囲第21項から第25項のいずれか1つに記載のプログラムに 26.15 おいて、上記構造変化後タンパク質座標データ選択ステップは、

上記誘導適合パラメータおよび/または上記構造変化後タンパク質座標データ を算出するときに、上記タンパク質座標データに対し基準振動計算を行い、各ア ミノ酸のゆらぎの大きさを求め、当該ゆらぎの大きさを拘束条件として、分子動 力学計算を行うこと、

を特徴とするプログラム。 20

> 27. 請求の範囲第26項に記載のプログラムにおいて、上記構造変化後タン パク質座標データ選択ステップは、

基準振動計算より主鎖原子の2面角のゆらぎの値を算出し、当該ゆらぎ値を以 下の数式2または数式3に示す分子動力学計算における力の定数Kとすることに 25

より、分子動力学計算を行うこと、

を特徴とするプログラム。

(数式2)

84

Erot=Krot
$$(\phi - \phi 0)^2$$
 · · ·

 $E_{pos} = K_{pos} (r - r 0)^2$ · · · (数式3)

10

25

(Eposはタンパク質の立体構造中において主鎖原子の位置のエネルギーを 示す。rは主鎖原子の座標である。r0は主鎖原子の座標の標準値である。ここ で、Kposの値が大きい場合は、rはr0に拘束される。)

28. 請求の範囲第21項から第27項のいずれか1つに記載のプログラムに
15 おいて、上記相互作用関数計算ステップは、

上記相互作用関数として、相互作用エネルギー関数にタンパク質の動的性質を 表現する動的性質関数を「弾性エネルギー」として加えて用いること、

を特徴とするプログラム。

20 29. 請求の範囲第28項に記載のプログラムにおいて、上記相互作用関数計 算ステップは、

「弾性エネルギー」として、タンパク質の局所的な柔らかさを考慮し、以下の 数式4に示す関数「U衝突」を適応すること、

を特徴とするプログラム。

 $=\sum_{i=1}^{M}\sum_{i=1}^{N}\psi(i,j)$ $U_{\text{(m)}2}$

φ (i, j) =K衝突 * (R衝突 (i, j) -R) ²

・・(数式4)

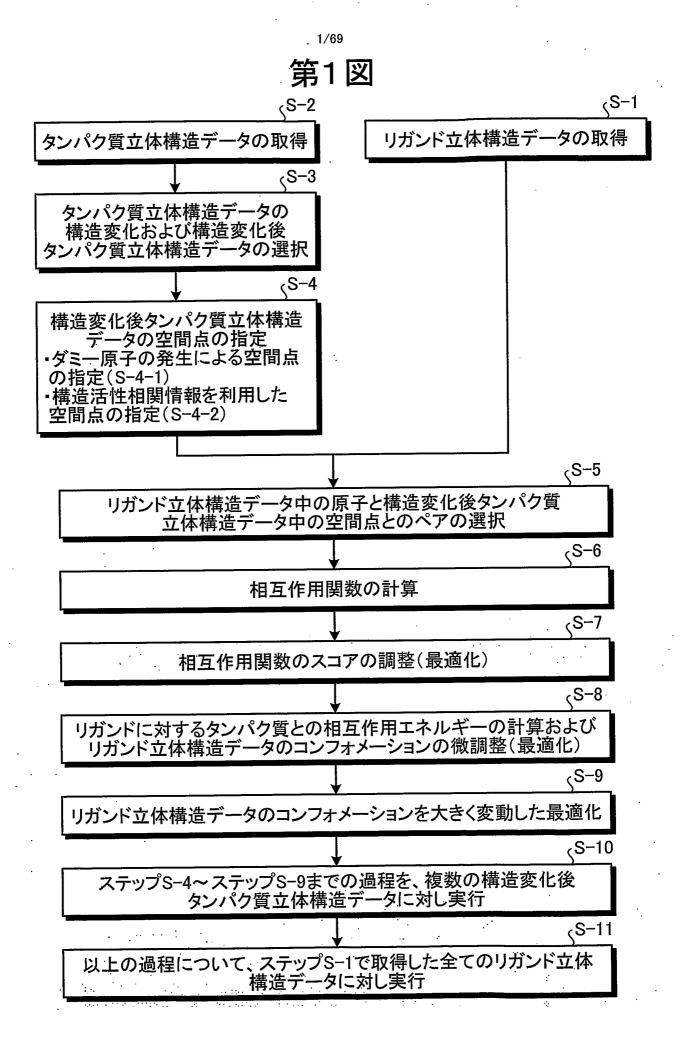
(Mは衝突を不許可とする活性部位の原子の数であり、Nはリガンドの原子の 数である。活性部位における動的挙動の少ない側鎖原子及び主鎖原子のみのi番 目の原子とリガンドのj番目の原子との原子間距離Rが衝突距離「R衝突(i, j)」以内のとき、 ϕ (i, j)を計算するように定義する。)

30. 請求の範囲第21項から第27項のいずれか1つに記載のプログラムに おいて、上記相互作用関数計算ステップは、

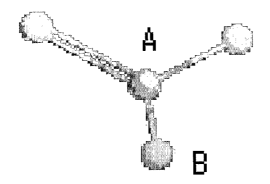
上記相互作用関数として、相互作用エネルギー関数に、当該タンパク質の基準
 振動解析結果または二次構造判定結果をタンパク質の動的性質を表現する動的性質
 質関数として加えて用いること、

を特徴とするプログラム。

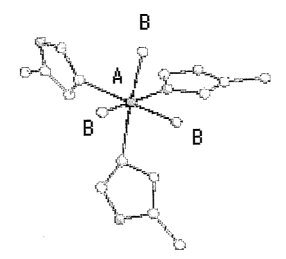
31. 請求の範囲第21項から第30項のいずれか1つに記載のプログラムを
 15 記録したことを特徴とするコンピュータ読み取り可能な記録媒体。



第2図





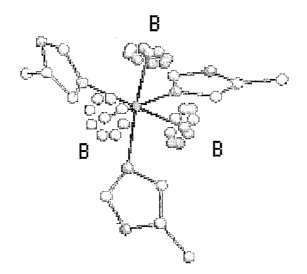


3/69

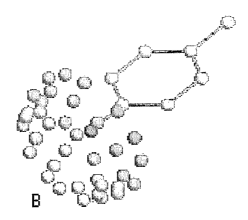


) B

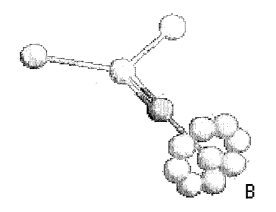
第5図



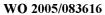
第6図





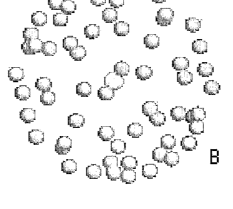


4/69



PCT/JP2005/003558

5/69



第9図

θ....

В

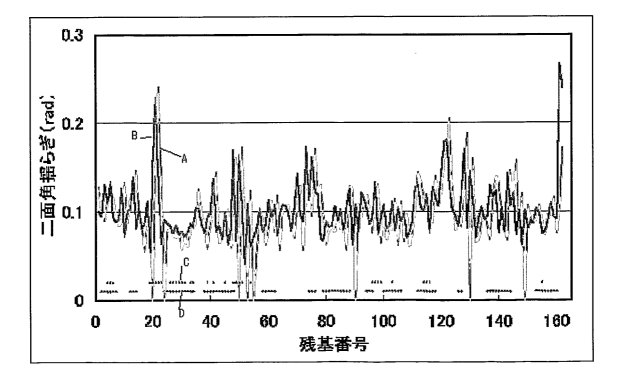
Å

C

第8図

6/69





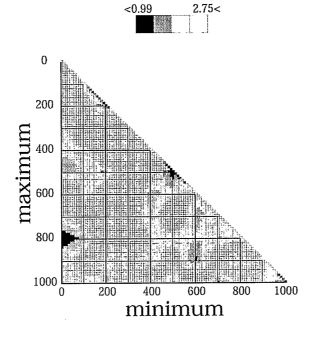
,

第12図

順位	最小值	最大值	α(%)	β(Å)	クラスター数	スコア
1	0	800	70	0.4	57	0.9054
2	0	800	70	0.1	62	0.9097
3	0	800	70	0.2	62	0.9097
4	0	800	70	. 0.3	62	0.9097
5	0	800	80	0.1	81	0.9102
6	0	800	80	0.2	81	0.9102
7	0	800	70	0.5	52	0.9103
8	0	800	80	0.4	73	0.9106
9	.0	800	80	0.3	80	0.9116
10	0	800	80	0.5	67	0.9151
11	0	800	70	0.6	46	0.9156
12	0	800	90	0.5	240	0.9183
13	0	800	90	0.6	174	0.9194
14	0	800	60	0.6	. 13	0.9211
15	۵	800	90	0.4	297	0.9225
16	0	800	80	0.6	58	0.9261
17	0	800	90	0.1	425	0.9286
18	0	800	90	0.2	425	0.9286
19	0	800	90	0.3	420	0.9296
20	0	800	60	0.1	16	0.9354
21	0	800	60	0.2	16	0.9354
22	0	800	60	0.3	16	0.9354
23	0	800	60	0.4	16	0.9354
24	0	800	60	0.5	15	0.9451
25	600	900	60	Ö.1	28	0.9469
26	600	900	60	0.2	. 28	0.9469
27	600	900	60	0.3	28	0.9469
28	600	900	60	0.4	28	0.9469
29	600	900	60	0.5	27	0.9518
30	600	900	60	0.6	27	0.9518

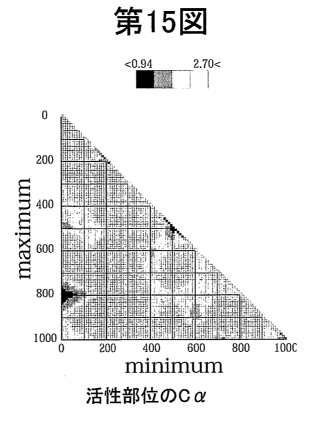
.

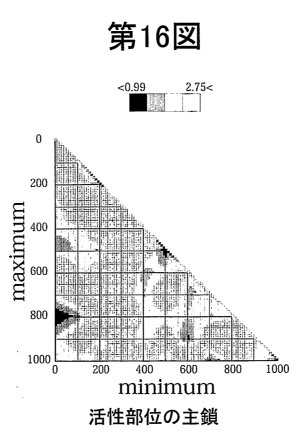
第13図



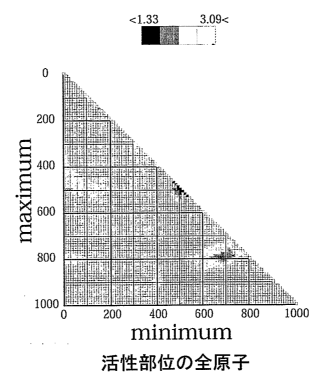


MD拘束の最小値	0.00
MD拘束の最大値	800.00
クラスタリングの定数α(%)	80.00
クラスタリングの定数β(Å)	0.40



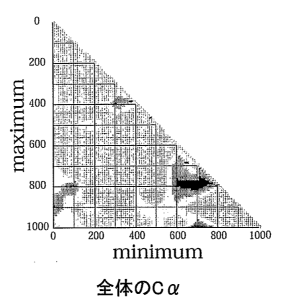








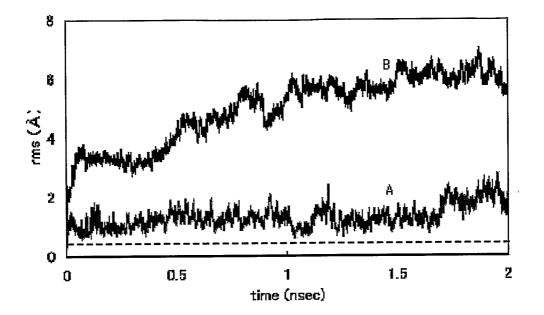




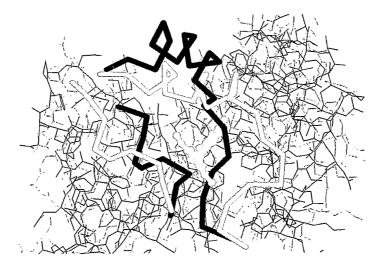
11/69

.

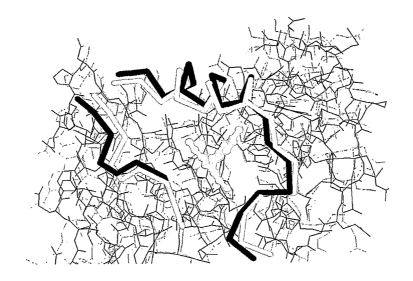




第20図



第21図



第22図

>1CBQ

PNFSGNWKIIRSENFEELLKVLGVNVMLRKJAVAASKPAVEIKQEGDTFYIKTSTTVRTTEINFKVGEEFEEQTVDGRP CKSLVKWESENKMVCEQKLLKGEGPKTSWTRELTNDGELILTMTADDVVCTRVYVRE >11CM

.

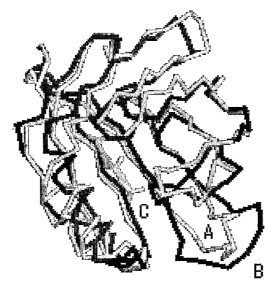
ŧ

-AFDGTWKVDRNENYEKFMEKMGINVVKRKLG-AHDNLKLTITQEGNKFTVKESSNFRNIDVVFELGVDFAYSLADGTE L-TGTWTMEGNKLVGKFKRV-DNGKELIAVREIS-GNELIQTYTYEGVEAKRIFKKE

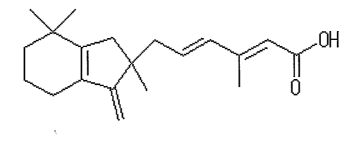
-

,

第23図







15/69

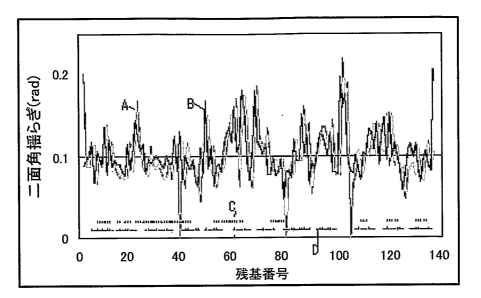
第25図

X線構造	1CBQ
参照タンパク質	IICM
ホモロジー(%)	32.1
残基数	136
活性部位の主鎖(Å)	2.2487
活性部位の側鎖(Å)	3.2446
活性部位の全原子(Å)	2.7728
全体の主鎖(Å)	2.2075
全体の側鎖(Å)	3.7881
全体の全原子(Å)	3.0959

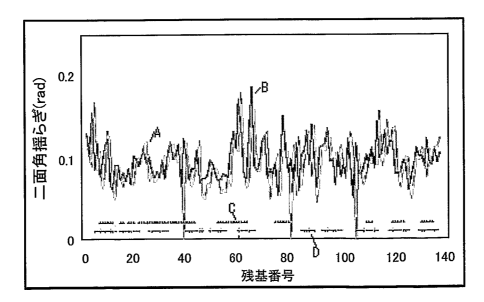
ι,

16/69



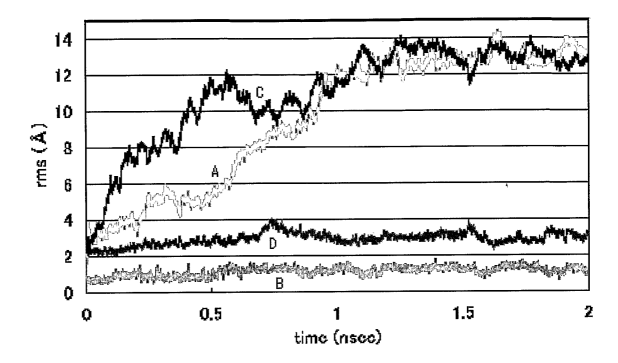


第27図



17/69



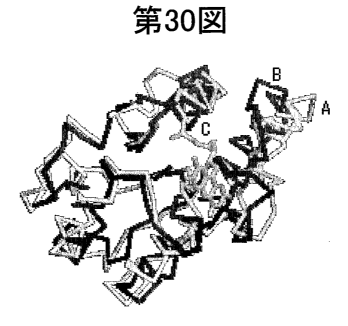




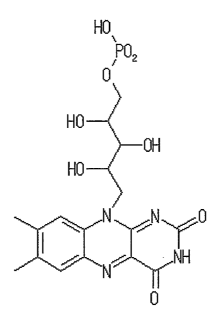
>1.J9G

>1AHN

IDFNGKLVALFGCGDQEDYAEYFCDALGTIRDIIEPRGATIVGHWPTAGYHFEASKGLADDDHFVGLAIDEDRQPELTAE RVEKWVKQISE AIT GIFFGSDT GNT ENIAKMIQKQLGKDV ADVHDIAKSSKE----DLEAYDILLLQIPTWYYG----EAQCDWDDFFPTLEE



第31図



۰.

.

.

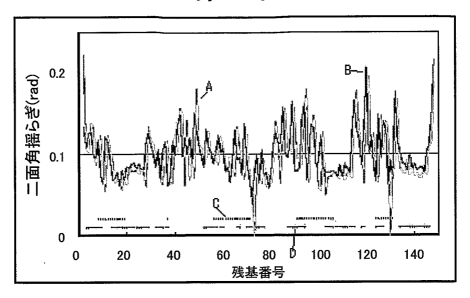
20/69

第32図

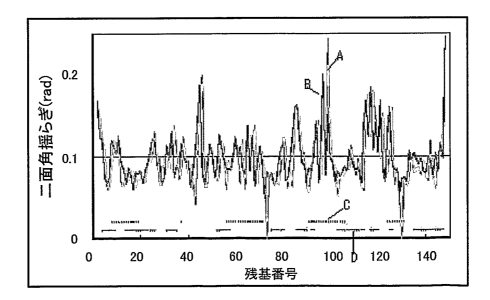
X線構造	1J9G	
参照タンパク質	1AHN	
ホモロジー(%)	29.2	
残基数	147	
活性部位の主鎖(Å)	2.3909	
活性部位の側鎖(Å)	4.5774	
活性部位の全原子(Å)	3.5753	
全体の主鎖(Å)	3.1212	
全体の側鎖(Å)	5.367	
全体の全原子(Å)	4.315	

۰.

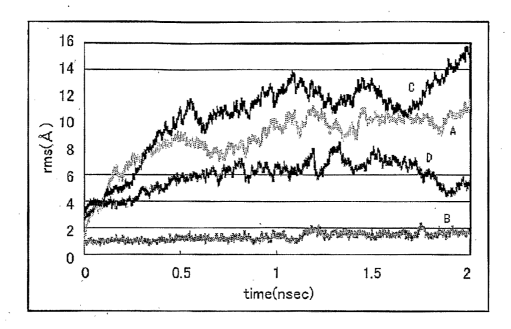
第33図



第34図



第35図



第36図

÷

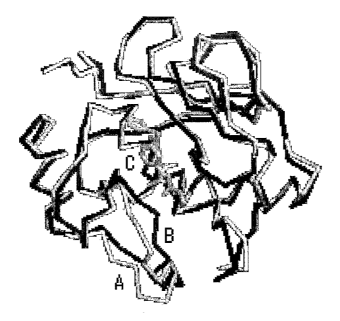
>1MMB

NPKWERTNLTYRIRNYTPQLSEAEVERAIKDAFELWSVASPLIFTRISQGEADINIAFYQRDHGDNSPFDGPNGILAHAF QPGQQIGGDAHFDAEETWTNTSANYNLFLVAAHEFGHSLGLAHSSDPGALMYPNYA-FRETSNYSLPQDDIDGIQAIYG >1B3D_A

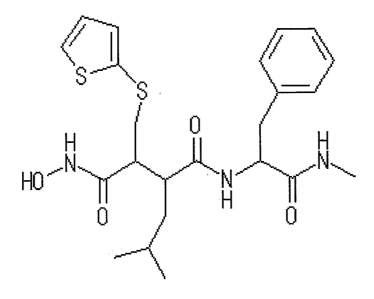
IPKWRKTHLTYRIVNYTPDLPKDAVDSAVEKALKVWEEVTPLTFSRLYEGEADIMISFAVREHGDFYPFDGPGNVLAHAY APGPGINGDAHFDDDEQWTKDTTGTNLFLVAAHEIGHSLGLFHSANTEALMYPLYHSLTDLTRFRLSQDDINGIQSLYG







第38図



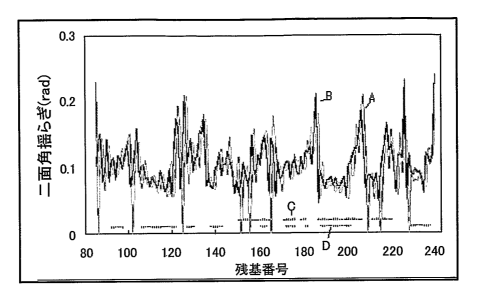
ς,

25/69

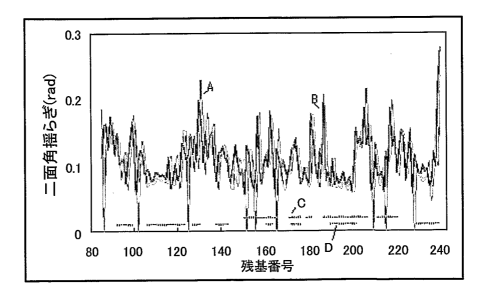
第39図

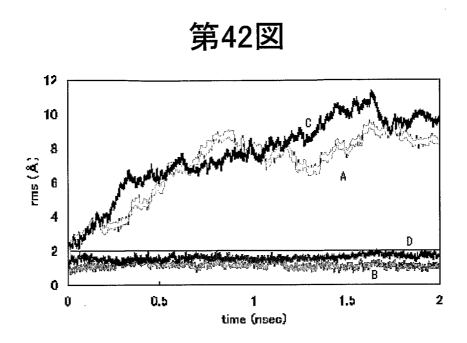
X線構造	1MMB
参照タンパク質	1B3D
ホモロジー(%)	55
残基数	158
活性部位の主鎖(Å)	0.9442
活性部位の側鎖(Å)	3.0756
活性部位の全原子(Å)	2.2417
全体の主鎖(Å)	1.1339
全体の側鎖(Å)	2,5715
全体の全原子(Å)	1.9808

第40図

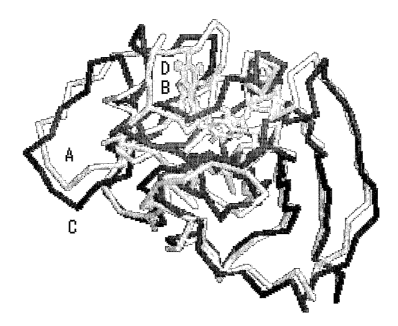


第41図

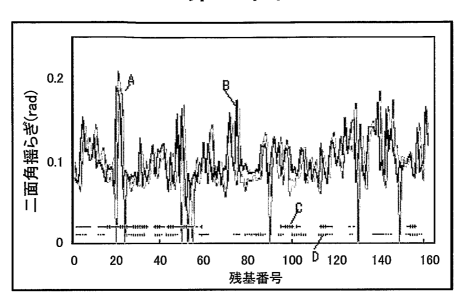


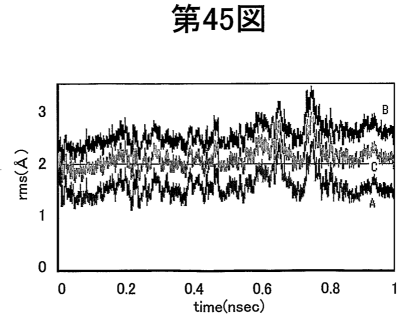


第43図



第44図





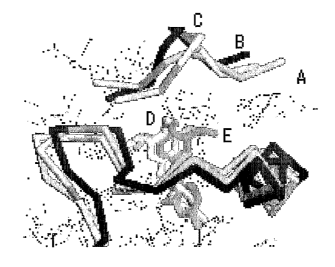
第46図

	活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Â)
	LUE4 O	_N.pl3	300	2.87
ſ	ASP26 OD1	N.ar	300	3.00
	ASP26 OD2	N.pl3	300	3.00

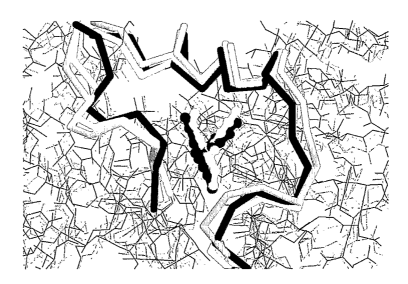
第47図

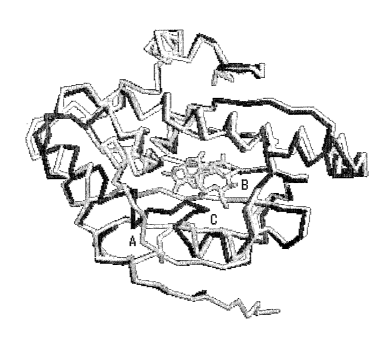
区間(nsec)	間隔(fsec)	クラスター数	主鎖(Å)	全原子(Å)	リガンド(Å)
初期構造			1.5313	1.9190	
0~0.1	100	11	1.3531	1.8612	1.2734
0~1.0	100	204	1.2522	1.8116	0.9614
0~1.0	1000	26	1.2522	1.8116	0.8169



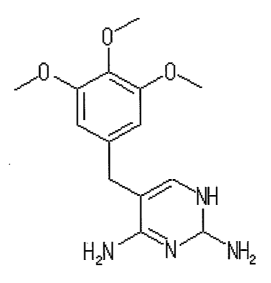


第49図

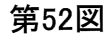


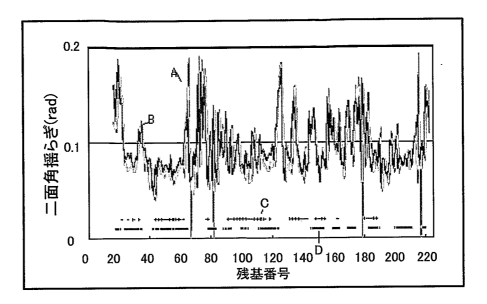




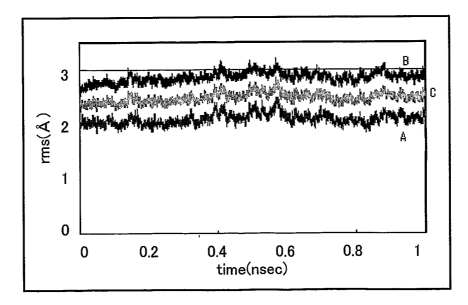


第50図









第54図

活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
LYS58 NZ	0.3	300	2.8
ASP93 OD2	N.am	300	2.8
PHE138 N	0.2	300	2.8

第55図

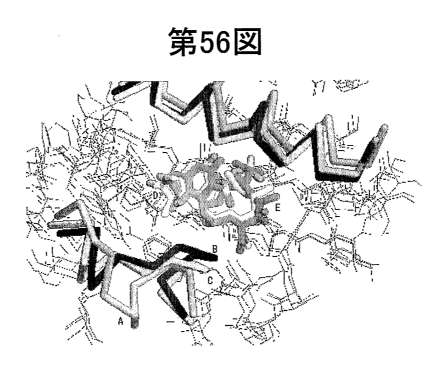
区間(nsec)	間隔(fsec)	クラスター数	主鎖(Å)	全原子(Å)	リガンド(A)
初期構造	-		2.0144	2.2600	
0~0.1	100	6	1.8525	2.2601	1.2081
0~1.0	100	. 133	1.9139	2.3883	1.5932
0~1.0	1000	9	1.9764	2.8421	0.9667

١

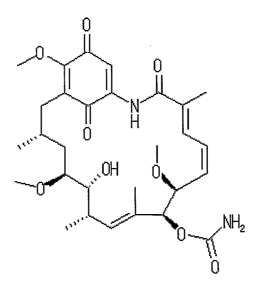
•

.

34/69





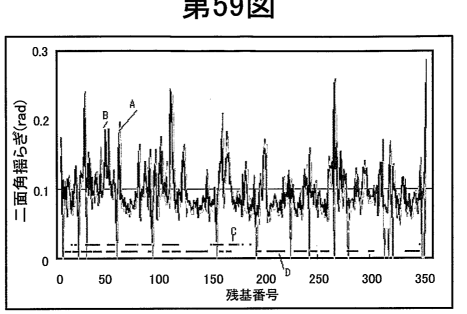


.



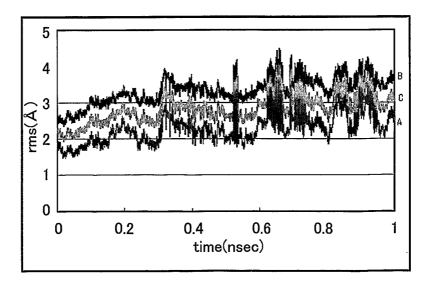
第58図

•



第59図

第60図

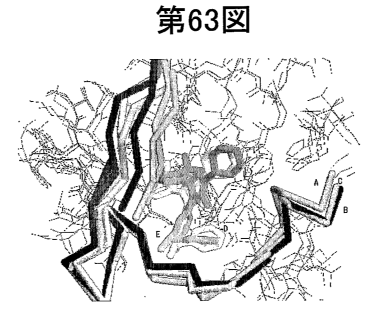


第61図

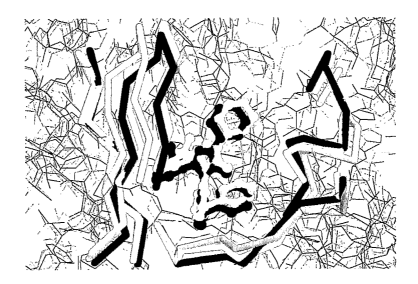
活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
LEU75 CD1	F ·	300	3.6
LEU75 CD2	F	300	3.6
MET109 N	N_ar	300	2.7

第62図

区間(nsec)	間隔(fsec)	クラスター数	主鎖(Å)	全原子(Å)	リガンド(Å)
初期構造			1.7972	2.1606	•
0~0.1	100	5	1.6101	2.0766	1.6112
0~1.0	100	319	1.7236	2.2843	1.4550
0~1.0	1000	31	1,7236	2.2843	1.4571

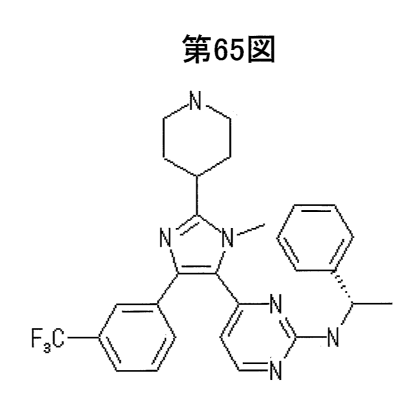






.

39/69



第66図



,

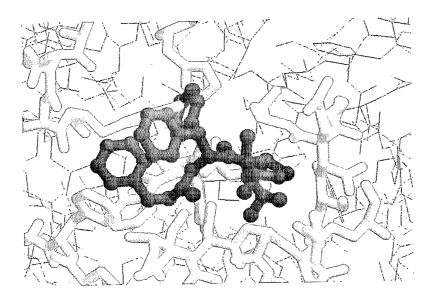
,

40/69

第67図

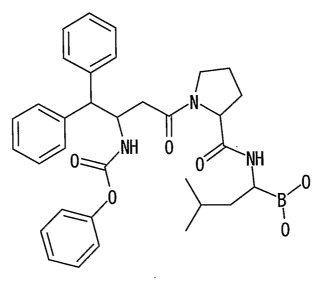
Γ					
ランキング	相互作用エネルギー	PDBcode	ランキング	相互作用エネルギー	PDBcode
[001]	-3847.2147	4PGT	[002]	-3671.4754	1 MP7
[003]	-3056.6135	1BMN	[004]	-2923.8680	1132
[005]	-2872.4420	5FWG	[006]	-2608.5702	1LHF
[007]		1BX6	[008]	-2439.5657	1B8Y
	-2528.6110				
[009]	-2433.9052	1EZF	[010]	-2382.8539	5LDH
[011]	-2248.0139	1FVP	[012]	-2247.3089	1JJQ
[013]	-2133.5942	11L2	[014]	-2128.4540	1BJI
[015]	-2125.1405	1DMT	[016]	-2103,1434	1K22
[017]	-2092.6654	1HY7	[018]	-2025.5091	966C
[019]	-2013.9064	1AIX	0201	-1989.1635	1A4Q
[021]	-1946.4497	1VZE	[022]	-1932.9896	1KVO
[023]	-1928.3650	1D6V	[024]	-1901.6172	1C0A
[025]	-1890.2208	1DB5	[026]	-1867.0754	1GUH
[027]	-1855.6184	1QIN	[028]	-1817.4767	1M21
[029]	-1782.5387	1KCI	[030]	-1766.9010	1KZK
[031]	-1728.2876	6GSX	[032]	-1709.9359	2PRG
[033]	-1699.2351	1NPW	[034]	-1694.4086	2UPJ
[035]	-1661.4315	1AUJ	[036]	-1658.1970	1HFR
[037]	-1654.2430	1DMP	[038]	-1599.5870	1FOR
		2GSQ	[040]	-1569.9256	1QHC
[039]	-1595.7907				
[041]	-1530.3871	1AIM	[042]	-1481.1846	1EL3
[043]	-1473.7372	1QH5	[044]	-1453.3935	1LHC
[045]	-1411.1465	1HFC	[046]	-1389.8129	2FMB
[047]	-1372.1506	1GFW	[048]	-1352.8868	1EM6
[049]	-1329.5658	1 AU 0	[050]	-1306.5704	1M9B
[051]	-1287.3729	1EAS	[052]	-1265,8962	1LHE
[053]	-1248.8527	1CÅT	054]	-1244.2458	1MMQ
[055]	-1216.6454	1QIP	[056]	-1200.9810	207D
[057]	-1175.5120	HWL	[058]	-1138.1881	4UPJ
[059]	-1112.7163	3GST	[060]	-1068.0641	1LEE
		1GA9	[062]	-1030,4960	10D7
[061]	-1030.5972			-1018.1686	1007 1LF2
[063]	-1029.0345	1HOV	[064]		
[065]	-1011.9100	10DY	[066]	-976.1041	1CQQ
[067]	-948.0992	1G2K	[068]	-936.9058	2AIM
[069]	-934.4739	1NWL	[070]	-924.6255	6FIV
[071]	-902.7587	1YEI	[072]	-900.4131	1MXT
[073]	-894.5544	1YEF	[074]	-874.9274	1DZT
[075]	-857.5373	1QF0	[076]	-851.1669	1EGV
[077]	-844.2406	1F29	[078]	-824.5393	1KV2
[079]	-820.4913	456C	[080]	-775.9659	1K1M
[081]	-766.8359	1JR4	0821	-763.2825	2KCE
[083]	-739.3676	1KN4	[084]	-733.8593	1RT2
[085]	-728.8765	1HPV	[086]	-718.5795	2BBQ
[087]	-705.3978	1MS6	[088]	-695.0241	1IF7
[089]	-689.7998	1 JIL	[090]	-684.7289	1A8J
[091]	-676.3861	1FL3	[092]	-628.8081	1CIZ
[093]	-619.2121	1DIF	[094]	-604.7057	2BPX
[095]	-598.4143	11F9	[096]	-564.5807	1K0C
[097]	-561.6472	1KN2	[098]	-541.1021	1HBV
[099]	-507.6808	1DB4	[100]	-496.0550	1K1J
一大学,	AIX中に含まれて			. 1 X Y 1 X Y Y Y Y	
斜始 上	リンプロテアーゼ	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	• 1 ·		
1 亦十丽水 。 已	722477-2			•	

第68図



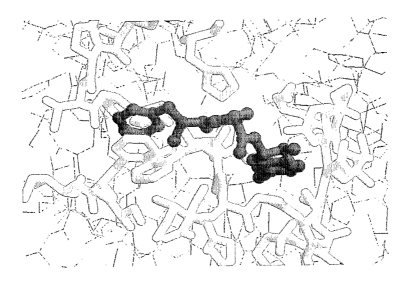
ランキング19

第69図



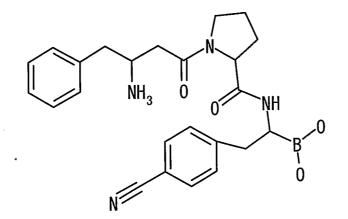
1AIX中のリガンド

第70図



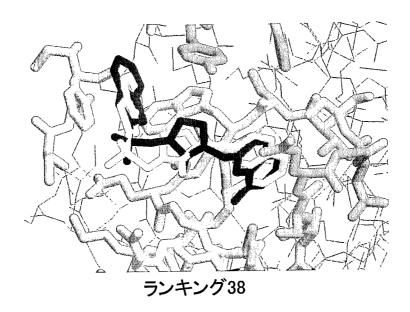
ランキング35

第71図

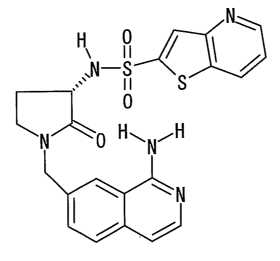


1AUJ中のリガンド

第72図

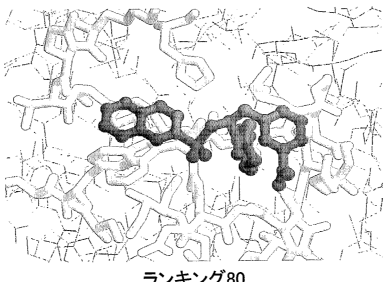


第73図



1FOR中のリガンド

第74図

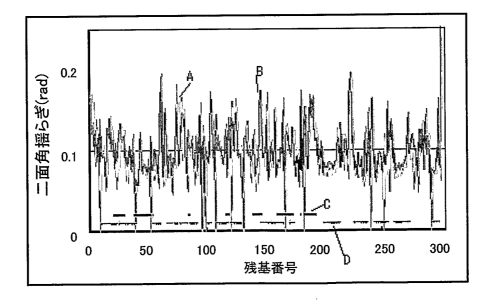


ランキング80



1KIM中のリガンド

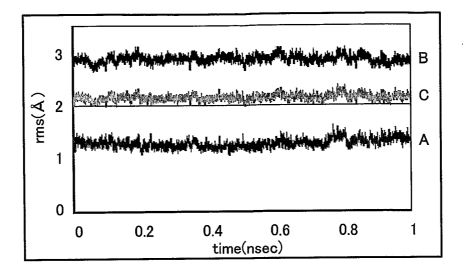






第76図

第78図



第79図

活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
CYS145 N	O.co2	100	2.70
MET165 CG	C.3	100	4.00
GLU166 N	0.2	100	2.70
THR190 N	0.3	100	2.70

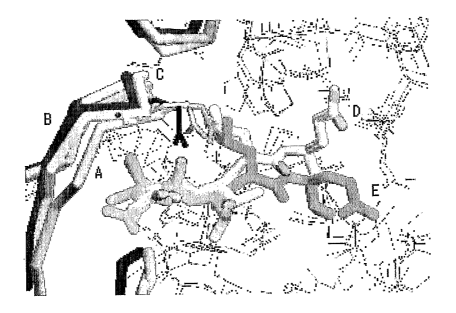
١

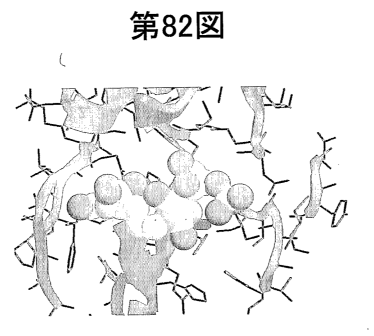
第80図

順位	エネルギー	PDB code	備考
· 1	-1089.2153	1QF4	ligase
2	-990.9917	1KZL	transferase
3	-906.5003	1C0A	ligase/RNA
4	-889.1661	1KGQ	transferase
5	-869.3531	1195	ribosome
6	-860.2331	1JR4	transferase
7	-858.0005	1A2N	transferase
8	-832.0515	1NKK	hydrolase
9	-788.3545	1JIL	ligase
10	-757.2852	1EJB	transferase
11	-697.9477	1DMT	hydrolase
. 12	-645.0269	1PAU	complex (protease/inhibitor)
13	-633.1260	1F74	lyase
14	-628.9678	1KYU	endocytosis/exocytosis
15	-616.4458	1NRS	serine proteinase/receptor
16	-608.4169	9LYZ	hydrolase (o-glycosyl)
17	-600.2775	1EIO	lipid-binding protein
18	-593.7082	1F7B	lyase
19	-585.7663	1LMW	complex (serine protease/inhibitor)
20	-584.0059	1R1R	oxidoreductase
21	-580,1563	11∟2	ligase/RNA
22	-573.0481	1BLL	hydrolase(alpha-aminoacylpeptide)
23	-572.6763	1E1F	glycoside hydrolase
24	-540.1965	1LKL	complex (tyrosine kinase/peptide)
25	-524.2817	1UK4	hydrolase
26	-518.3528	1LCB	transferase (methyltransferase)
27	-506.8123	1PGN	oxidoreductase (choh(d)-nadp+(a))
28	-493.5477	115Q	hydrolase
29	-486.8954	1KYD	endocytosis/exocytosis
30	-481.9659	1NRR	serine proteinase/receptor

• ,

第81図

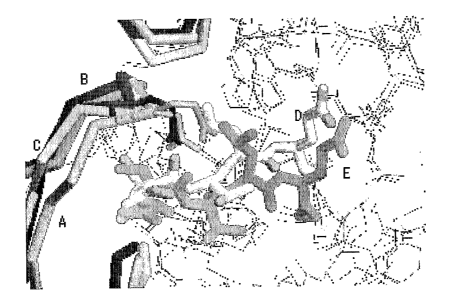




第84図

ſ	活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
Ĩ	CYS145 N	0.co2	100	2.70
ľ	GLUの166 N	0.2	100	2.70
	THR190 N	0.3	100	2.70

第85図



,

第86図

順位	エネルギー	PDB code	備考
1	-1263.8870	1EAD	dihydrolipoamide acetyltransferase
2	-1260.8689	1F6M	oxidoreductase
3	-1147.1739	1JR4	transferase
4	-1141.9917	1QF5	ligase
5	-1104.9447	1JAY	structural genomics
6	-1019.3584	1KZL	transferase
7	-996.5865	1QF4	ligase
8	-988.6588	1.11.1	ligase
. 9	-981.8594	8ICO	complex (nucleotidyltransferase/dna)
10	-953.0986	1L09	hydrolase
11	-949.1903	1JTU	transferase
. 12	-922.4795	1JKX	transferase
13	-918.4892	1 JIL	ligase
14	-916.9950	1195	ribosome
. 15	-908.4880	1AL6	lyase
16	-893.5862	1LKL	complex (tyrosine kinase/peptide)
17	-892.3713	1N37	deoxyribonucleic acid
18	-887.9721	1LCB	transferase (methyltransferase)
19	-866.9600	109F	protein binding
20	-826.4893	1L07	hydrolase
21	-792.0254	4UAG	ligase
22	-776.9998	1EJB	transferase
23	-772.2400	1BFZ	n-terminal product peptide
. 24	-769.6844	1F9E	apoptosis
25	-762.5275	1TLP	hydrolase (metalloproteinase)
26	-759.8312	1 QIN	lyase
27	-758.2140	1KO6	transferase
28	-757.5526	1C0A	ligase/RNA
29	-755.7987	1QD1	transferase
30	-755.1049	1LO8	hydrolase
49	-639.1858	1UK4	hydrolase

• •

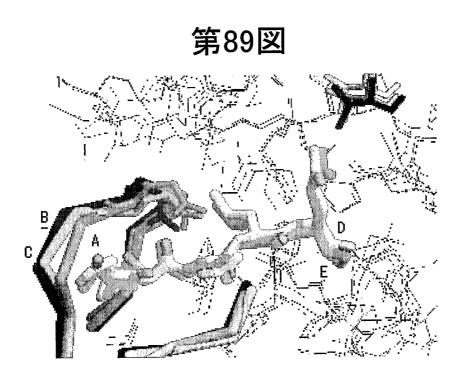
弗δ/凶

	活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
	THR25 OG1	N.am	100	3.80
	CYS145 N	0.co2	100	2.70
	MET165 CG	C.3	100	4.00
Γ	GLU166 N	0.2	100	2.70
	THR190 N	0.3	100	2.70

第88図

順位	エネルギー	PDB code	備考
T	-364.6548	1195	ribosome
2	-299.0166	1UK4	hydrolase
3	-109.6867	1BXX	endocytosis/exocytosis
4	-93.0540	1KZL	transferase ,
5	-72.9399	1NKK	hydrolase
6	-10.7565	1F8H	endocytosis/exocytosis
7	-4.2756	1QTN	apoptosis
8	162.1557	1KGQ	transferase
9	163.2075	109F	protein binding
10	331.8725	1CGL	metalloprotease
11	370.5027	2BBQ	transferase(methyltransferase)
12	397.8488	4DMR	oxidoreductase
13	550.2598	1HPG	hydrolase (serine protease)
14	716.6561	1LOC	lectin
15	839.7398	1DMT	hydrolase
16	848.7090	1KAP	zinc metalloprotease
17	850.2630	1JG3	transferase
18	883.4400	1BC5	complex (methyltransferase/peptide)
19	905.9695	1FCH	signaling protein
20	913.9769	1CF8	catalytic antibody
. 21	1088.2428	1NWE	hydrolase
÷ 22	1089.3496	1KO6	transferase
23	1116.9042	1F74	lyase
. 24	1131.4783	1ING	hydrolase (o-glycosyl)
25	1132.3648	1131	endocytosis/exocytosis
26	1148.9063	1IAU	hydrolase
27	1156.0335	1B48	transferase
28	1160.3512	1PTT	complex (hydrolase/peptide)
29	1176.7814	1MC5	oxidoreductase
30	1197.3565	1F9E	apoptosis

.



第90図

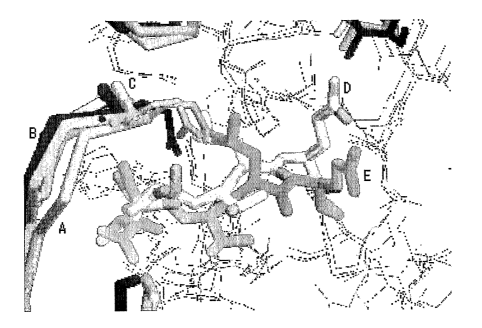
活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
CYS145 N	アクセプター	100	2.70
MET165 CG	炭素	100	4.00
GLU166 N	アクセプター	100	2.70
THR190 N	アクセプター	100	2.70

۱

第	9	1	汊
---	---	---	---

順位	エネルギー	PDB code	備考
1	-2095.8588	1110	hormone/growth factor
2	-2011.3626	2BVW	hydrolase
3	-1670.8384	1DOG	hydrolase
4	-1336.7960	1LWJ	transferase
5	-1320.0704	1KEU	lyase
6	-1230.0604	1GAH	hydrolase
7	-1214.9459	117E	signaling protein
8	-1195.8653	1C39	signaling protein
9	-1191.3777	1BB5	hydrolase
10	-1189.0253	2FHI	nucleotide-binding protein
11	-1147.9761	1GO6	glycopeptide antibiotics
12	-1103.6272	1M4D	transferase
13	-10 9 5.3050	1QHC	hydrolase
14	-1088.7299	1M2N	gene regulation
· 15	-1078.3684	1QGL	lectin (agglutinin)
16	1056.4078	4ENG	glycosyl hydrolase
. 17	-1033.0227	1LON	ligase
18	-1031.2555	1MWL	ribonucleic acid
19	-1027.4239	1QPK	hydrolase
20	-1014.9817	1UDB	isomerase
21	-1005.1689	1GQC	transferase
22	-976.9293	1H6H	px domain
23	-975,2827	1LSP	hydrolase (o-glycosyl)
24	-973.5218	1FF1	signaling protein
25	-963.4098	3UAG	ligase
26	-937.2165	11BG	immunoglobulin
27	-933.6818	1DRV	oxidoreductase
28	-918.6947	2MBR	oxidoreductase
29	-917.1703	1NAB	deoxyribonucleic acid
30	-897.3026	1SLY	glycosyltransferase
774	331.9928	1ÚK4	hydrolase

第92図



第93図

活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
CYS145 N	O.co2	100	2.70
MET165 CG	C.3	100	4.00
GLU166 N	0.2		2.70
THR190 N	0.3	100	2.70

•

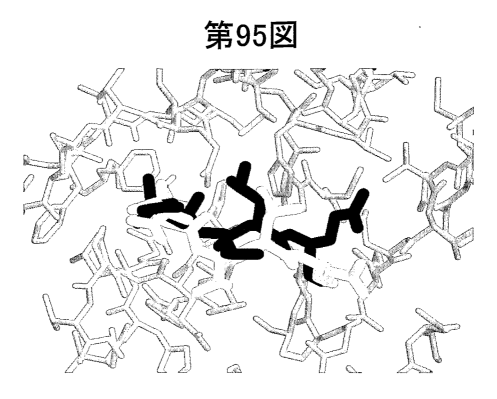
56/69

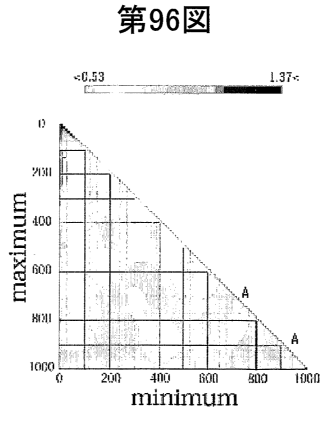
第94図

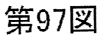
順位	エネルギー	PDB code	備考
1	-1047.3743	1KZL	transferase
2	-860.437	1J71	hydrolase
3	-844.8737	3UAG	ligase
4	-837.6255	1LKL	complex (tyrosine kinase/peptide)
. 5	-829.8176	1QF4	ligase
. 6	-732.2087	1A2N	transferase
7	-721.6213	1G1F	hydrolase, signaling protein
8	-698.5922	1F7B	lyase
9	-689.1472	1BFZ	n-terminal product peptide
· · · 10	-646.7943	148L	hydrolase(o-glycosyl)
. 11	-634.4654	1CGL	metalloprotease
12	-629.1673	1 JIL	ligase
13	-616.8733	1 F F1	signaling protein
14	-611.1171	1F9E	apoptosis
15	-567.0738	1R1R	oxidoreductase
16	-554.5321	1195	ribosome
17	-547.2494	1FQX	hydrolase
18	-536.7069	1HCT	complex (signal transduction/peptide)
. 19	-531.1014	1SIA	mucin motif
20	-508.9899	1 J[J	ligase
21	-507.9655	1LSP	hydrolase (o-glycosyl)
22	-497.6341	1F8H	endocytosis/exocytosis
23	-492.3974	1F74	lyase
24	-443.232	1QH5	hydrolase
25	-427.5925	1 JII	ligase
26	-417.4991	1JQY	toxin
27	-416.9956	2KCE	methyltransferase
28	-396.7898	1EJB	transferase
29	-387.6441	1MMJ	hydrolase
30	-358.2162	1SLY	glycosyltransferase
39	-245.9500	1UK4	hydrolase

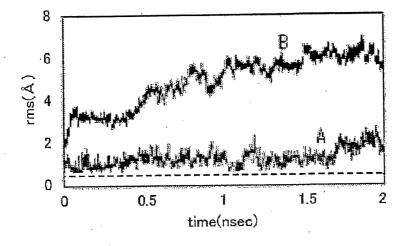
.

ı

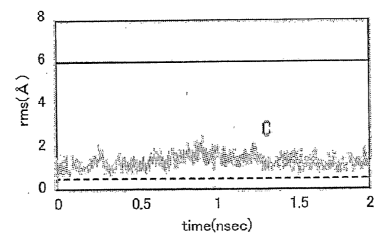


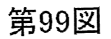


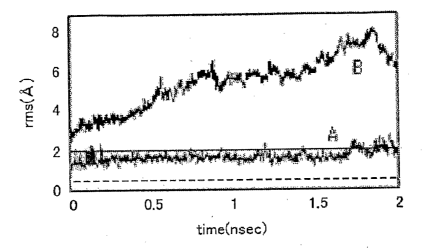




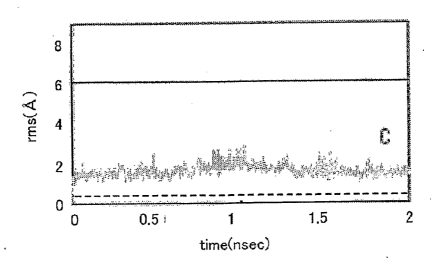




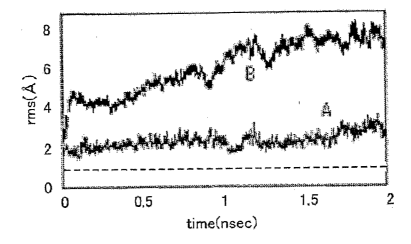


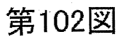


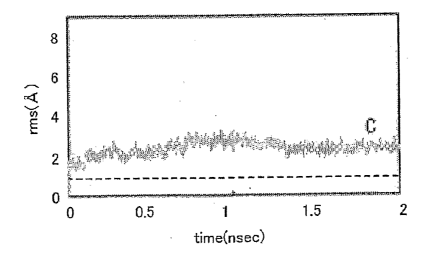
第100図

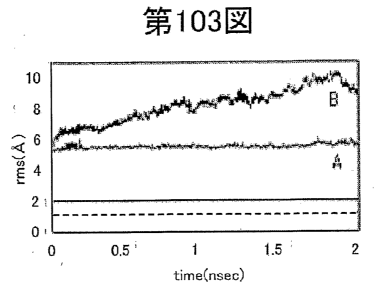




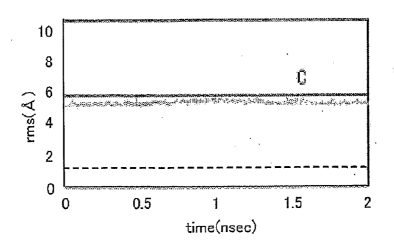




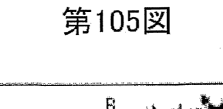


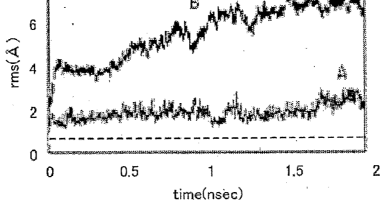


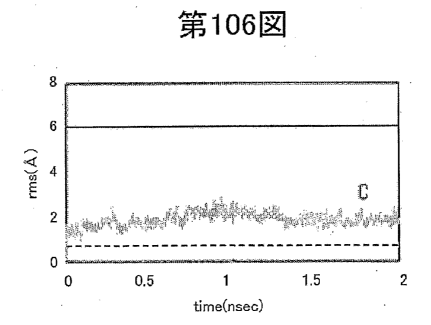


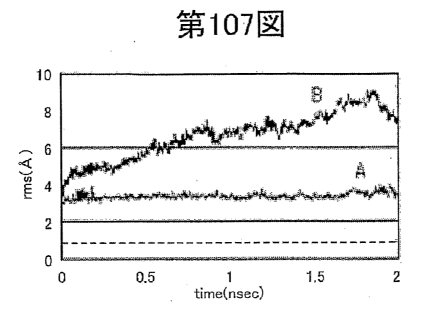


8

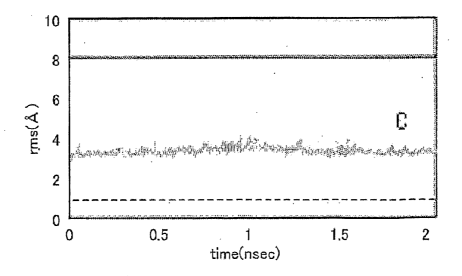


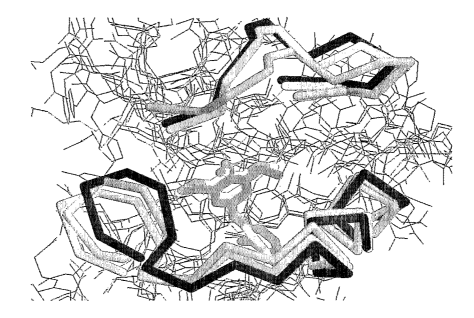




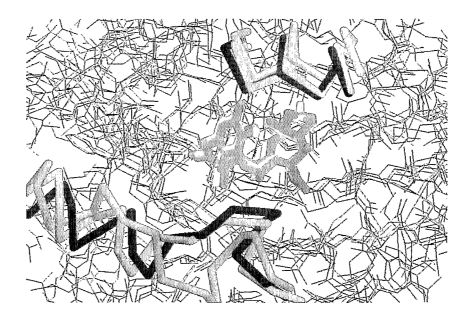


第108図

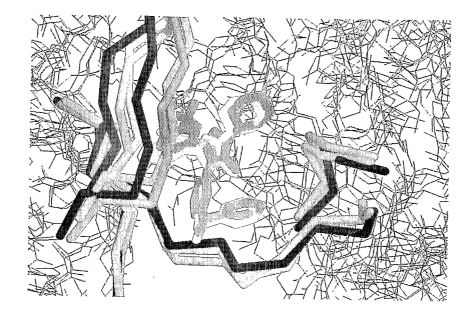








第111図



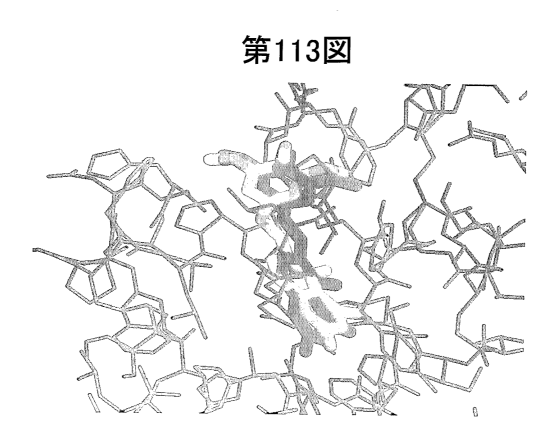
第112図

活性部位の原子	リガンドの原子タイプ	相互作用の強さ	相互作用の距離(Å)
LUE4 O	N.pl3	100	2.87
ASP26 OD1	N.ar	300	3.00
ASP26 OD2	N.pl3	300	3.00

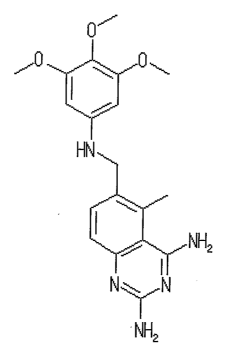
.

.

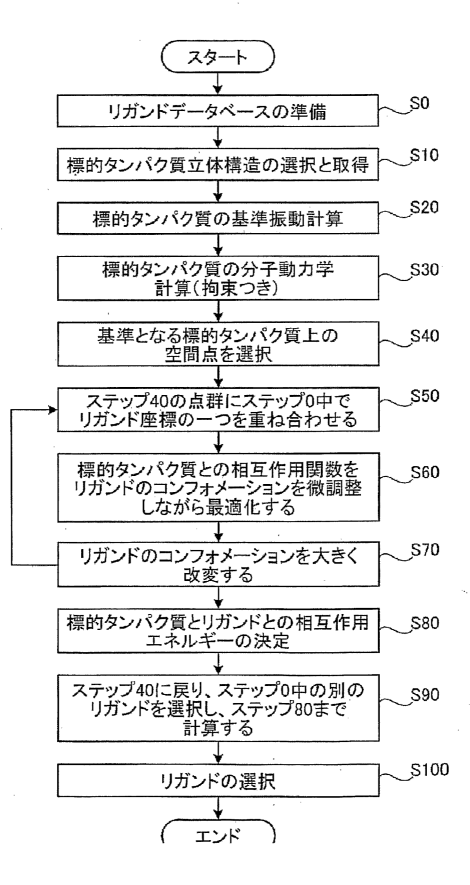
66/69



第114図

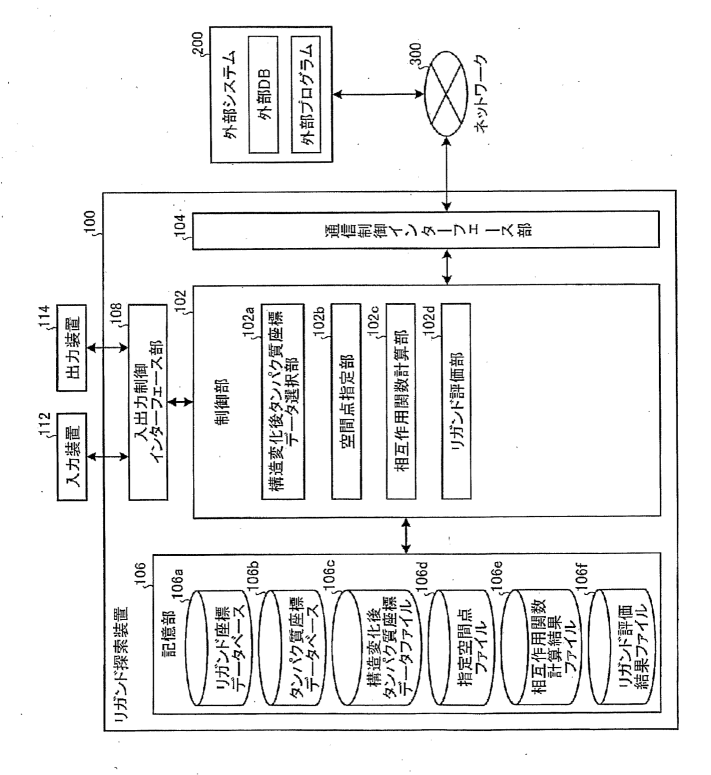


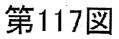
第115図

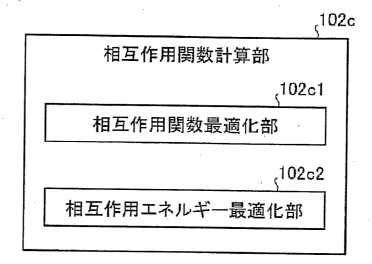


16巡

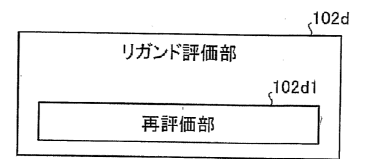
第11











	INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International appli-	cation No.
			PCT/JP2	005/003558
	ATION OF SUBJECT MATTER G06F19/00, G01N33/48, 33/566,	33/68		
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	l classification and IP	С	
B. FIELDS SE	ARCHED			
Minimum docun Int.Cl ⁷	nentation searched (classification system followed by cla G06F19/00, G01N33/48, 33/566,	ssification symbols) 33/68		
Jitsuyo Kokai J:	itsuyo Shinan Koho 1971-2005 To:	tsuyo Shinan T roku Jitsuyo S	oroku Koho hinan Koho	1996-2005 1994-2005
Electronic data b JSTPlus	ase consulted during the international search (name of d 5 (JOIS)	lata base and, where p	racticable, search te	rms used)
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app			Relevant to claim No.
Y A	WO 2002/057954 A1 (Kabushiki Saiensu), 25 July, 2002 (25.07.02), Full text; Figs. 1 to 16	Kaisha Insh	iriko	1-5,8-15, 18-25,28-31 6-7,16-17, 26-27
	(Family: none)			
Y	WO 1996/013785 A1 (Akiko ITAI), 09 May, 1996 (09.05.96), Full text; Figs. 1 to 4		1-5,8-15, 18-25,28-31	
A	& US 2001/0018682 A1 & EP 0790567 A1		6-7,16-17, 26-27	
A	WO 1993/020525 A1 (Akiko ITA: 14 October, 1993 (14.10.93), Full text; Figs. 1 to 8 & US 5642292 A & & EP	I), 0633534 Al		1-31
	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent far	•	
 * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date 		date and not in c the principle or t "X" document of par	document published after the international filing date or priority and not in conflict with the application but cited to understand rinciple or theory underlying the invention ment of particular relevance; the claimed invention cannot be idered novel or cannot be considered to involve an inventive	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)		step when the document is taken alone"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is		
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family			ant family	
Date of the actual completion of the international search 24 June, 2005 (24.06.05)Date of mailing of the international search report 19 July, 2005 (19.07.05)				
	g address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer		
Facsimile No. Form PCT/ISA/21	0 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.		

PCT/JP2005/003558 C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. P,X Hideaki UMEYAMA, "Tanpakushitsu no Yudo Tekigo o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 36 1-31 A Noriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Pukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 2003, pages 115 to 118 1-31	C (Continuation).DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANTCategory*Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passagesRelevant toP,XHideaki UMEYAMA, "Tanpakushitsu no Yudo Tekigo o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 361-3ANoriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Kassei Sokan1-3		INTERNATIONAL SEARCH REPORT	International appli-	
Category*Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passagesRelevant to claim No.P,XHideaki UMEYAMA, "Tanpakushitsu no Yudo Tekigo o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 361-31ANoriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no 	Category*Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passagesRelevant toP,XHideaki UMEYAMA, "Tanpakushitsu no Yudo Tekigo o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 361-3ANoriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Kassei Sokan1-3			PCT/JP2	005/003558
P,XHideaki UMEYAMA, "Tanpakushitsu no Yudo Tekigo o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 361-31ANoriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan1-31	P,XHideaki UMEYAMA, "Tanpakushitsu no Yudo Tekigo o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 361-3ANoriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan1-3	C (Continuation).	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
 o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 36 A Noriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no 1-31 Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan 	 o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10 November, 2004 (10.11.04), pages 33 to 36 A Noriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu no 1-3 Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan 	Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan	Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking (1): Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukugotai Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei Sokan	Р,Х	o Koryoshita Ligand Tansaku System", Dai 32 Kai Kozo Kassei Sokan Symposium Koen Yoshishu, 10		1-31
		A	Noriyuki YAMAOTO, "Hyoteki Tanpakushitsu Induced Fit o Koryoshita Ligand Docking Brownian Doryoku Gakuho o Mochiita Fukuga Kozo Saitekika", Dai 31 Kai Kozo Kassei S	no (1): otai Sokan	1-31

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP200	5/00355
-	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 06F19/00, G01N33/48, 33/566, 33/68		
調査を行った	テった分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) 06F19/00, G01N33/48, 33/566, 33/68		
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
日本国実用	新案公報 1922-1996年 実用新案公報 1971-2005年 新案登録公報 1996-2005年 実用新案公報 1994-2005年	, ,	
国際調査で使用 JSTPlus (J	泪した電子データベース(データベースの名称、 DIS)	調査に使用した用語)	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー *	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の
Y A	₩0 2002/057954 A1 (株式会社インシリ 文, 第 1-16 図 (ファミリーなし)	リコサイエンス) 2002.07.25, 全	1–5, 8–15, 25, 28–31 6–7, 16–17 –27
Y A	WO 1996/013785 A1(板井昭子)1996 2001/0018682 A1 & EP 0790567 A1	5.05.09, 全文, 第1-4 図 & US	1-5, 8-15, 25, 28-31 6-7, 16-17
1			-27
▶ C欄の続	Ⅰ きにも文献が列挙されている。	── パテントファミリーに関する別	
* 引用文献(「A」特に関う もの 「E」国際出版 以後に、 「L」優先権 日若し る文献 「O」口頭に、	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 顔日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用す (理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表され 出願と矛盾するものではなく、発 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当 上の文献との、当業者にとって自 よって進歩性がないと考えられる	 川紙を参照。 れた文献であっ 明の原理又は理 該文献のみで発られるものの 該文献と他の1 明である組合せ
* 引用文献(「A」特に関う もの 「E」国際出版 以後に、 「L」優先権 日若し る文献 「O」口頭に、	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用す (理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表され 出願と矛盾するものではなく、発 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当 上の文献との、当業者にとって自	■ 川紙を参照。 れた文献であっ 明の原理又は理 該文献のみで発 られるもの 該文献もの もの 町である組合せ もの

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (2004年1月)

国際調査報告

,

国際出願番号 PCT/JP2005/003558

.

<u>C</u> (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー *	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
А	WO 1993/020525 A1(板井昭子)1993.10.14, 全文, 第1-8 図 & US 5642292 A & EP 0633534 A1	1–31
Р, Х	梅山秀明, "タンパク質の誘導適合を考慮したリガンド探索システム", 第32回構造活性相関シンポジウム講演要旨集,2004.11.10, p.33-36	1-31
Α	山乙教之, "標的蛋白質のInduced Fitを考慮したリガ ンドドッキング(1): ブラウン動力学法を用いた複合体構造最適 化", 第31回構造活性相関シンポジウム講演要旨集, 2003, p.115-118	1-31
- -		
		• •
		·

様式PCT/ISA/210(第2ページの続き)(2004年1月)