TSPE15070-043-3

저온 적응 관련 단백질의 구조 모델링을 통한 극지생물의 저온 적응 기작연구

Computational approach to understand structural/functional mechanisms of cold-adapted proteins



스크립스 플로리다 (Scripps Florida)

제 출 문

극지연구소장 귀하

본 보고서를 "남극 고유생물의 저온적응 기작 규명과 활용가치 발굴" 과제의 위탁연구 "저 온 적응관련 단백질의 구조 모델링을 통한 극지생물의 저온적응 기작 연구"과제의 최종보고서 (보고서 제목: "HPARK_2015.hwp")로 제출합니다.



- 2016. 1. 8
- 총괄연구책임자 : 박 현
- 위탁연구기관명 : 스크립스 플로리다
 - (Scripps Florida)
- 위탁연구책임자 : 박 하 증

요 약 문

Ⅰ.제 목

저온 적응관련 단백질의 구조 모델링을 통한 극지생물의 저온적응 기작 연구

Ⅱ. 연구개발의 목적 및 필요성

호냉성 유래 단백질은 저온 활성화의 특성상 단백질의 구조가 불안정한 것으로 알려져 있고, 단백질의 결정화가 까다로운 것으로 알려져 있다. 따라서 본 과제 에서는 이러한 문제를 극복하고 단백질의 구조를 바탕으로 한 연구의 수행을 위 해 생물정보학적 접근을 이용해 호냉성 박테리아 유래 저온 적응 단백질을 탐색 하고 새로운 유용 타깃을 선정하며, 난 결정화 혹은 난 회절성 저온 적응 단백 질 등, 삼차 구조분석이 까다로운 타깃의 구조-기능 연구를 위해, 고해상도의 상동 모델과 *ab initio* 모델 구축하고, 이를 통해 저온성 단백질의 구조-기능 상 관관계를 이해하고, 저온 적응 단백질의 분자적 진화를 컴퓨터를 이용한 분석과 통계적인 연구를 통해 규명.

Ⅲ. 연구개발의 내용 및 범규지연구소

 저온성 박테리아에서 타깃 선정을 위해 저온 적응 단백질에 대한 생물정보 적 접근

2. 결정화 스크리닝 및 구조결정 처리량 극대화

3. 주요 과제의 타깃 단백질의 구조적/기능적 메커니즘 이해를 위한 컴퓨터를 이용한 시뮬레이션 연구

IV. 연구개발 결과

1. *Colwellia psychrerythraea* 34H의 PAS 도메인을 가진 4 종의 대표 단백질 에 대한 cloning 및 단백질 분리 정제 기법 확립

2. UbiX기질의 전구체 합성에 관여하는 UbiA에 대한 단백질 일차/이차 구조 분 석과 삼차구조 모델링을 통한 UbiX와 결합가능성 제시

3. 저온성 효소 (UbiX, DddC)의 기질결합 및 효소 역학 메커니즘에 관한 컴퓨

터 시뮬레이션 연구 수행으로 논문의 질적 향상에 기여

4. 시뮬레이션을 통한 효소 역학적 원리에 대한 가설 확립 및 가설을 증명할 수 있는 실험 기법 제안

V. 연구개발 결과의 활용계획

저온성 단백질에 대한 중온성 또는 호열성 단백질과의 비교 연구는 저온적응 단백 질의 분자적인 진화와 그 진화의 방향에 대한 정보를 제공하고 이를 이용하여 기 능 개선형 저온성 단백질 제작 및 상업화에 대한 기초연구 자료로 이용 가능



영문요약서 (Summary)

The main project (KOPRI) aim to conduct biochemical and structural studies on cold-adapted proteins of artic organisms that are expressed for their survival and more specifically to overcome cold stress. The sponsored research (TSRI) plans to maximize the productivity of the main research (KOPRI) through i) verification of cold-adapted proteins in pychrotrophic bacteria, ii) increase throughput of crystallization hits exploiting the infra structures of Scripps Florida, iii) achieve full understanding of mechanism of cold-adapted proteins through computational chemistry simulation analyses such as molecular mechanics analysis (MM), molecular dynamics analysis (MD), and *in silico* docking analysis.

Quantitative studies show cold-adapted proteins tend to have amino acid substitutions, which increase structural flexibility in order to enhance protein function at low temperature [1]. Such proteins have low tendency of producing high quality crystals as increased flexibility is adverse for crystallization and growth. This can be remedied by the following approach:

I) Increasing the throughput of crystal screening process and also by increasing the size of crystal screening matrices,

II) Bioinformatics analyses such as secondary structure prediction, disorder region prediction, and domain identification provides critical information to design crystallizable gene expression constructs,

III) Compile previous crystallization conditions that are used for cold-adapted proteins and identify condition biases.

In structural/functional study aspect, impact of a specific amino acid substitution can be delineated through MD simulations where atomic scale vibrations or movements of proteins will be accurately predicted and compared to amino acid substitutions in ortholog proteins of mesophilic and thermophilic bacteria. This information will enhance the understanding of functional mechanism of cold-adapted proteins. Furthermore quantitative analyse will yield the information of evolutionary pressure imposed on the cold-adapted proteins, that is a tug-of-war between preservation of protein function and adaptation to low temperature. By careful statistical study can provide evolutionary trend of cold adaptation, which can be applied to generate artificial cold-adapted proteins or improved cold-adapted proteins through mutations.

영문목차 (Contents)

Chapter 1 Introduction ······7
Chapter 2 Current Status of Technical Developments
Chapter 3 Research Results
Chapter 4 Achievements and Contributions
KOPR
Chapter 5 Future plans Related to This Research

Chapter 6 references 14

제	1	장	서·	론				••••		••••		•••••	••••	•••••	••••				••••		7
제	2	장	국	내오	ーフ	술기	개발	र्ह्त इ	황	••••					••••	• • • • • •		• • • • •		••••	8
제	3	장	연	구기	바발	수행	! 내		및 곁	릴과			••••	••••		••••			••••	• • • • • •	···8
제	47	रु}-	무고		<u></u> 불성	도 및	굇 괸	<u> </u> 관련	분야	대 S T	2] 2] 2]	여도	R								·13
제	57	रो- (견ᄀ	고개	발곁	릴과의	의 횾	불용	계호]					• • • • • •		••••		• • • • • •		·13

제 1 장 서론

국지의 저온 환경은 물의 점성감소, 분자 확산율 감소, 화학 반응 감소 등을 유도하여 생화학적 대사과정을 방해함으로 생물이 서식하기에 부적절할 것으로 보이나, 이러한 환경에 서도 서식하고 번성하는 극지생물의 연구는 단순한 과학적 흥미를 떠나 경제적 가치를 부가할 의학적 /산업적 기술의 개발로 이어질 수 있다 [1]. 일례로, 극지 생물에서 특이하게 발견되 는 결빙 방지 단백질 (AFP)의 발견은 저온에 약한 특정 식물이 냉해를 견딜 수 있는 종으로 의 형질 변화에 응용될 수 있을 것이다 [2-3]. 극지 생물은 대사의 전단계에 걸쳐서 저온에 적응하기 위한 진화의 과정을 거쳤으며, 이러한 진화의 과정은 전체 유전자 염기 서열의 분석 으로 일부 확인할 수 있다 [1]. 하지만, 유전자의 변화가 실제 단백질 수준에서 어떠한 영향 을 미치는가는 단백질의 기능을 생화학적으로 분석하는 과정을 거쳐야 완전히 해명할 수 있 다. 특히, 이런 생화학 분석 과정에서 단백질의 삼차 구조를 분석하는 일은 기능을 이해하는 데 결정적인 단서를 제공하므로, 구조분석에 더 많은 연구가 이루어져야 할 것이다.

단백질의 3차원 구조 분석기법으로는 X-선 회절법 (X-ray Crystallography), 자기공 명기법 (Nuclear Magnetic Resonance), 동결 전자 현미경 (Cryo-EM) 그리고 컴퓨터를 이 용한 상동성 모델 (homology modeling) 혹은 *ab initio* 모델 등 있으며, 각각의 분석기법은 장단범을 가지고 있다. 자기공명기법의 경우 단백질 시료의 동위 원소 치환이 까다롭고, 구조 분석에 오랜 시간이 걸리며, 특히 질량이 큰 단백질 (약 45kDa 이상)의 경우 구조분석이 불 가능한 단점이 있다. 동결 전자 현미경 기법의 경우는 고해상도의 구조를 얻기가 힘든 단점이 있다. X-선 회절법은 고해상도의 구조를 빠른 시간 내에 분석할 수 있는 반면, 단백질의 결정 화가 분석의 전제 조건이다. 상동성 모델의 경우 이미 알려진 구조의 data base를 이용하여 타깃 단백질의 삼차 구조를 '예측'하는 방법으로 아미노산 서열의 유사성이 높은 경우 구조의 예측이 수월하지만 정확성의 검증은 실험적인 방법으로만 가능하다.

호냉성 유래 단백질은 저온 활성화의 특성상 단백질의 구조가 불안정한 것으로 알려져 있고, 단백질의 결정화가 까다로운 것으로 알려져 있다. 따라서 본 과제에서는 이러한 문제를 극복하고 단백질의 구조를 바탕으로 한 연구의 수행을 위해, 생물 정보학적 접근을 이용한 호 냉성 박테리아 유래한 저온 적응 단백질을 탐색하고, 새로운 유용 타깃을 선정하였다. 또한 난 결정화 혹은 난 회절성 저온 적응 단백질 등, 삼차 구조분석이 까다로운 타깃의 구조-기능 연구를 위해, 고해상도의 상동 모델과 *ab initio* 모델 구축하고, 이를 통해 저온성 단백질의 구조-기능 상관관계를 이해하고, 저온 적응 단백질의 분자적 진화를 컴퓨터를 이용한 분석과 통계적인 연구를 통해 규명 하고자 한다.

	연차별 연구내용						
과제	1차년도 (2014년)	2차년도 (2015년)	3차년도 (2016년)				
저온 적응관련 단백질의 구조	-저온성 박테리아에서 타깃 선정을 위해 저온 적응 단백질에 대한 생물정보학적 접근	-호냉성균에서 PAS 도메인을 가지 센서 단백질의 구조 연구를 위한 단백질 발현/정제	-호냉성균에서 PAS 도메인을 가지 센서 단백질의 구조 연구				
모델링을 통한 극지생물의	-결정화 스크리닝 및 구조 결정 처리량 극대화	-난결정성 단백질의 결정화/ 구조분석 시도	-난결정성 단백질의 결정화/ 구조				
저온적응 기작 연구	-타깃 단백질의 구조적/기능적 메커니즘 이해를 위한 컴퓨터를 이용한 시뮬레이션 연구	-저온성 효소 (GmhA, FABP, DddC)의 기질결합 및 효소 역학 메커니즘 연구	-저온성 효소 (GmhA, FABP, DddC)의 기질결합 및 효소 역학 메커니즘 연구				

제 2 장 국내외 기술개발 현황

호냉성 생물 유래 단백질의 구조 연구가 국외에서 산발적으로 되고 있으나, 특정 대사 회로 혹은 동일 기능 단백질군 모두를 대상으로 하는 체계적인 연구는 아직 이루어지지 않 은 상태이다. 특히, 본 연구에서 실시하는 실험적 구조 연구와 컴퓨터 시뮬레이션을 동시에 접목한 연구는 두 연구 기법의 장단점을 서로 보완할 수 있어 더 나은 결과를 얻을 수 있 을 것으로 기대된다.

극지연구소

제 3 장 연구개발수행 내용 및 결과

모든 생물은 주변의 환경을 감지하기위한 센서를 가지고 있다. 극지의 저온 환경에 적 응하기위해 호냉성균인 *Colwellia psychrerythraea*도 주변 환경을 감지하기 위한 sensor를 발현할 것으로 예상된다. Per-ARNT-Sim (PAS) 도메인은 세포내 신호전달에 관련하는 단백 질에서 다수 발견되며 물리/화학적 변화를 감지하는 센서 도메인인 PAS 도메인이 활성화되면 효력을 내는 기능 도메인의 구조 변화를 유도하여 활성을 내는 것으로 알려져 있다 (그림 1) [4-5].

PAS 도메인의 구조는 전생물 종에서 그 접힘 구조가 유사하여 상동성 구조 모델링을 하기 유리하다. 상동성 구조 모델링은 단백질의 일차 구조, 즉 아미노산의 서열을 바탕으로 이 차 구조를 예측하고, 또 이것을 바탕으로 접힘 구조를 예측하는 실험 방법으로 이미 알려진 방대한 구조 data base를 바탕으로 점점 정확도가 높아져 아미노산 서열의 동일 정도가 25%,



그림 1. PAS 도메인의 구조. A) 전형적인 PAS 도메인을 갖는 단백질의 1차구조. B) PAS 도메인 단백질인 *Streptococcus* VicK 의 삼차구조. 기능 도메인은 Histidine Kinase의 기능을 함. PAS 도메인에 결합하는 기질은 아직 알려지지 않았음 [6]. C) *E. coli* DOS의 PAS 도메인. 산소분자를 인식하기 위한 Heme이 PAS에 보결 원자단으로 존재함 [7].

유사성이 50%일 경우 접힘 구조를 정확하게 예측할 수 있다 [8].

Colwellia psychrerythraea의 게놈에서 PAS 도메인으로 annotation된 오십 개의 단 백질을 선정하였다. PAS 도메인의 경우, 아미노산의 서열이 다양하여 일차 구조만으로 도메인 의 확인이 쉽지 않아 상동성 모델을 만들어 annotation을 확인하는 작업을 하였고 그중 45개 의 단백질이 실제로 PAS도메인을 보유한 것을 확인하였다. 이렇게 준비된 단백질 중 지질 결 합 단백질, 이차 구조의 접힘이 좋지 않게 예측된 단백질, 분자량이 큰 단백질을 제외하였고, 이 중에서 아미노산의 서열을 통해 이미 그 기능을 예측할 수 있는 단백질을 타깃으로 선정하 였다 (표 1).

번 호	상동성 구조 모델	유전자 번호	예측 기능 도메인
1		Q483T7	Transcription activator
2	A STREET	Q489Q4	Cyclic di-GMP phosphodiesterase
3	A second de	Q47UF9	His Kinase
4		Q47UF6	Cyclic di-GMP phosphodiesterase
5	Sector Se	Q485A7	お I 記 Kinase

표 1. Colwellia psychrerythraea PAS 도메인 단백질 타깃

이렇게 선정된 타깃에 대한 유전자 cloning과 단백질 발현 및 정제를 실시한 결과 Q47UU6 유래 단백질의 분리 정제만 가능 하였다. 따라서, 타깃의 범위를 core PAS domain만으로 축소하여 cloning, 발현 및 분리를 시도하였고, 그 결과 5종의 단백질에 대한 분리가 성공적 으로 이루어졌다 (표 2). 이 결과를 바탕으로 대량의 단백질을 분리하고 결정화 작업을 수행 할 예정이다.

Target Protein	Predicted Function	Vector	Cloning/ Expression	
Q47UF9	unknown	pET24b	success	
Q47UU6	digualylate cyclase	pET24b	success	
Q485A7	histidine kinase	pET24b	success	

표9 새근 서저되 타게이 PAS domain이 부리 저제 격과

Q47UF9	unknown	pET24b	success	fail
Q47UU6	digualylate cyclase	pET24b	success	success
Q485A7	histidine kinase	pET24b	success	fail
Q486E7	unknown	pET24b	success	fail
Q48611	unknown	pET24b	success	fail
Q485X2	unknown	pET24b	success	fail
Q47UF6-PAS	cyclic dGMP phosphodiesterase	pET24b	success	success
Q47UF7-PAS1	Methyl-accepting chemotaxis protein	pET24b	success	fail
Q47UF9-PAS	unknown	pET24b	success	success
Q486E7-PAS	unknown	pET24b	success	success
Q47UF7-PAS2	Methyl-accepting chemotaxis protein	pET24b	success	success

Purification

단백질 표면의 엔탈피 정도, 단백질 간의 동종 결합 정도, 구조의 안정 상태 등이 결정 형 성에 주요한 역할을 하는 것으로 알려져 있다. Maltose Binding Protein (MBP)는 단백질 의 결정에 적합한 인자를 보유하여, 결정을 도와주는 결정 보조인자로 알려져 있다. 따라서 난 결정성 단백질로 판명된 타깃 단백질을 MBP와 키메라로 만들어 결정을 만드는 실험을 수행하였다 (표 3).

표3. 결정 형성인자인 MBP와 키메라를 구성한 타깃 단백질 List

Target Protein	Vector	Modification	Cloning/ Expression	Purification	Crystal
Q482K1	pET28a	MBP Chimera	success	success	in progress
Q47XI4	pET28a	MBP Chimera	success	success	in progress
Q487G3	pET28a	MBP Chimera	success	success	in progress

컴퓨터 시뮬레이션 중에 steered molecular dynamics (SMD)기법은 단백질의 기질에 steered force라는 인위적인 힘을 가하여 오랜 시간이 소요되는 시뮬레이션의 시간을 단시간 으로 줄이는 동시에 가한 南과 기질이 움직이는 속도를 계산할 수 있어 기질이 단백질에 어떠 한 힘으로 결합하는지, 기질의 결합 경로가 어떻게 되는지를 알아내는 실험 방법이다 [9-10]. DddC는 그 기질의 결합에 대한 연구가 전무하여 SMD의 기법을 통해 기질-단백질의 결합 방 식/경로를 파악하는 도구로 사용하였다. 그 결과 Colwellia psychrerythraea DddC 의 기질 인 MMSA가 결합 모델을 구축하였다 (그림 2). 이 모델의 구조 분석을 통해 MMSA의 결합에 중요한 역할을 하는 잔기들을 확인 하였다. 또한 보존 잔기인 R103과 R279가 MMSA에 대한 gatekeeper 역할을 한다는 것을 기질 결합 속도와 당김 에너지 변화를 통해 확인하였고, 이 잔기들이 기질과 수소결합을 하여, 올바른 결합을 유도한다는 것을 확인할 수 있었다.



그림 2. models of

thiohemia cetal intermediate sates of OdoMMSDH. The (S)- and (R)-thio hemiacetal intermediates that are shown as orange sticks in panels **A** and **B**, respectively, are covalently bound to the sulfur atom of Cys280 (labeled red). The stereochemical state of the intermediate has little impact on protein interaction. The residues involved in substrate binding are shown as green sticks with their labeled residue numbers. The covalent bond between thio hemiacetal intermediate and Cys280 is colored magenta. NAD is colored in yellow. Hydrogen bonds are represented as red dashed lines

Hot Spot은 단백질의 표면에 존재하는 Pocket으로 기질 혹은 분자량이 작은 화합물의 결합이 이루어지는 부위를 일컫는다 [11]. Docking 실험은 컴퓨터상에서 단백질이 화합물과 결합하는 것을 예측하는 실험방법이다 [12]. DddC는 NAD cofactor와 MMSA기질 외에 CoA 의 결합도 이루어지는데, CoA의 결합부위는 연구된 것이 없다. 따라서 Hot Spot Search와 Docking실험을 통하여 CoA의 결합 부위를 예측하는 실험을 진행한 결과 CoA가 NAD의 결 합부위와는 반대쪽인 MMSA 결합부위 근처에 존재 할 것으로 예측되었다 (그림 3).



그림 3 (A) A ribbon model of DddC tetramer showing docked CoA binding. CoA binding was predicted by docking experiment and the position was refined through energy minimization. The pocket was constructed by three DddC monomers. (B) Surface model showing the predicted CoA binding pocket. The pocket is located near the substrate binding site opposite the NAD binding site. In both panels, each monomer is colored differently to show the monomer boundary.

DddC의 결정구조는 4중합체를 형성하고 있지만 유사 단백질들이 4중합체 혹은 2중합 체로 존재하고 있으므로 [13-15], Size Exclusion Chromatography를 이용하여 DddC가 어 떠한 중합체를 형성하는지 실험하였다. 그 결과 DddC는 2중합체를 형성하는 것으로 밝혀졌다 (그림 4).



그림 4 Analytical size exclusion chromatography of *Odo*MMSDH (residues 1-498;calculated molecular weight of 54.0 kDa for polypeptide chain) showed that *Odo*MMSDH exists as a dimer in solution. Chromatograms of *Odo*MMSDH; eluting at 181.3 mL and corresponding to an apparent molecular weight of 110 kDa) and standards are shown. The numbers in parentheses show the actual molecular weight of proteins. Ve, Vo, and Vc represent elution volume, void volume (105 mL), and column volume (318.5 mL), respectively.

제 4장 연구개발목표 달성도 및 대외기여도

목표	달성도	내용 및 대외 기여도
- 저온성 박테리아에서 타깃 선정을 위해 저온 적응 단백질에 대한 생물정보학적 접근	100%	○ <i>Colwellia psychrerythraea</i> 34H의 PAS 도메인을 가진 4 종의 대표 단백질에 대한 cloning 및 단백질 분리 정제 기법 확립.
- 결정화 스크리닝 및 구조결정 처리량 극대화	100%	○ 본 과제 연구 타깃 단백질 중 난 결정화 타깃 (Q47XI4)에 대한 결정화 성공, 총 1 건.
- 타깃 단백질의 구조적/기능적 메커니즘 이해를 위한 컴퓨터를 이용한 시뮬레이션 연구	100%	 ○ Docking/MD simulations 을 통하여 DddC의 기질 중 CoA의 결 합부위에 대한 가설 설정하고 이를 증명할 수 있는 실험 기 법 제안, 총 1 건. ○ 본 과제에서 연구중인 저온성 효소 (UbiX, DddC)의 기질 결합 및 효소 역학 메커니즘에 관한 컴퓨터 시뮬레이션 연구 수행으로 논문의 질적 향상에 기여, 총 1건 (2015년).

제 5 장 연구개발결과의 활용계획

1절. 학술적 활용계획

- 저온성 단백질의 결정화 조건 데이터들을 이용하여 만든 스크리닝 매트릭스는 향후 저온 성 단백질의 결정화에 이용될 수 있음. 컴퓨터를 이용한 저온성 단백질의 모델링과 시뮬 레이션 분석을 통해 저온적응 단백질이 작용하는 메커니즘에 대한 이론적인 프레임을 구축할 뿐만 아니라, 극지 생물이 어떻게 저온적응 단백질을 이용해 영하의 환경에서 살 아가는지 생화학적, 생물물리학적으로 이해 가능.
- 2. 저온성 단백질에 대한 중온성 또는 호열성 단백질과의 비교 연구는 저온 적응 단백질의

분자적인 진화와 그 진화의 방향에 대한 정보를 제공하고 이를 이용하여 기능 개선형 저온성 단백질 제작 및 상업화에 대한 기초 연구자료로 이용 가능

2절. 경제적 활용계획

 생물 공학 분야에서 저온 활성 효소가 지닌 장점은 반응기의 온도를 낮게 설정이 가능하 여 에너지 비용을 줄일 수 있고, 또한 열에 불안정한 화합물 또는 휘발성 화합물을 생성 하는 반응에서 수득률을 높일 수 있음. 저온 활성 효소의 구조적/기능적 메커니즘의 이 해는 상업화할 수 있는 기능 개선형 효소를 개발하는데 있어서 매우 유용한 정보를 제 공할 것임.

제 6 장 참고문헌

1. Feller, G. (2013). Psychrophilic Enzymes: From Folding to Function and Biotechnology. Scientifica, 2013(2), 1–28. doi:10.1155/2013/512840

2. Cutler, A. J., Saleem, M., Kendall, E., Gusta, L. V., Georges, F., & Fletcher, G. L. (1989). Winter Flounder Antifreeze Protein Improves the Cold Hardiness of Plant Tissues. Journal of Plant Physiology, 135(3), 351–354. doi:10.1016/S0176-1617(89)80131-2

3. Georges, F., Saleem, M., & Cutler, A. J. (1990). Design and cloning of a synthetic gene for the flounder antifreeze protein and its expression in plant cells. Gene, 91(2), 159–165. doi:10.1016/0378-1119(90)90083-4

4. Möglich, A., Ayers, R. A., & Moffat, K. (2009). Structure and Signaling Mechanism of Per-ARNT-Sim Domains. Structure/Folding and Design, 17(10), 1282-1294. doi:10.1016/j.str.2009.08.011

5. Henry, J. T., & Crosson, S. (2011). Ligand-Binding PAS Domains in a Genomic, Cellular, and Structural Context. Annual Review of Microbiology, 65(1), 261-286. doi:10.1146/annurev-micro-121809-151631

6. Wang, C., Sang, J., Wang, J., Su, M., Downey, J. S., Wu, Q., et al. (2013). Mechanistic Insights Revealed by the Crystal Structure of a Histidine Kinase with Signal Transducer and Sensor Domains. PLoS Biology, 11(2), e1001493. doi:10.1371/journal.pbio.1001493

7. Park, Suquet, C., Satterlee, J. D., & Kang, C. (2004). Insights into Signal

Transduction Involving PAS Domain Oxygen-Sensing Heme Proteins from the X-ray Crystal Structure of Escherichia ColiDos Heme Domain (EcDosH). Biochemistry, 43(10), 2738-2746. doi:10.1021/bi035980p

8. Kelley, L. A., & Sternberg, M. J. E. (2009). Protein structure prediction on the Web: a case study using the Phyre server. Nature Protocols, 4(3), 363-371. doi:10.1038/nprot.2009.2

9. Park, S., & Schulten, K. (2004). Calculating potentials of mean force from steered molecular dynamics simulations. The Journal of Chemical Physics, 120(13), 5946. doi:10.1063/1.1651473

10. Park, S., Khalili-Araghi, F., & Tajkhorshid, E. (2003). Free energy calculation from steered molecular dynamics simulations using Jarzynski's equality. The Journal of Chemical Physics, 119(6), 3559. doi:10.1063/1.1590311

11. Lidio M. C. Meireles, Alexander S. Dömling, Carlos J. Camacho (2010) ANCHOR: a web server and database for analysis of protein-protein interaction binding pockets for drug discovery, Nucleic Acids Res. 2010 July 1; 38

12 R.V. Guido, G. Oliva, A.D.Andricopulo, Virtual screening and its integration with modern drug designtechnologies, Curr Med Chem 15 (2008) 37-46.

13. Liu, Z.-J., Sun, Y.-J., Rose, J., Chung, Y.-J., Hsiao, C.-D., Chang,W.-R., Kuo, I., Perozich, J., Lindahl, R., and Hempel, J. 1997. Thefirst structure of an aldehyde dehydrogenase reveals novel interactions betweenNAD and the Rossmann fold. *NatureStructural &Molecular Biology*4, 317-326.

14. Steinmetz, C.G., Xie, P., Weiner, H., and Hurley, T.D. 1997. Structure of mitochondrial aldehyde dehydrogenase: the genetic component of ethanol aversion. *Structure*5,701-711.

15. Johansson, K., Ramaswamy, S., Eklund, H., El-Ahmad, M., Hjelmqvist, L., and Jörnvall, H. 1998.Structure of betaine aldehyde dehydrogenase at 2.1 Å resolution. *Protein Science*7, 2106-2117.

