Nova Biologica Reperta 10(3): 169-183 (2023) Print ISSN: 2423-6330/Online ISSN: 2476-7115 https://nbr.khu.ac.ir; Kharazmi University Press; DOI: 10.29252/nbr.10.3.169 یافته های نوین در علوم زیستی جلد ۱۰، شماره ۳، صفحات ۱۶۹ الی ۱۸۳ (۱۴۰۲) انتشارات دانشگاه خوارزمی

بررسی اثر مهاری مشتقات جدید ایمیدازولی بر آنزیم سیکلواکسیژناز اا با رویکرد

محاسباتى

زینب ملایی'، لیلا کرمی'، الهام رضائی ۲ و گیلدا کریمی'

^۱ گروه زیست شناسی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران؛ ^۲ گروه شیمی دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران l_karami@khu.ac.ir مسئول مکاتبات: لیلا کرمی, l_karami

چکیده. امروزه مشخص شده که ایزوفرم دوم آنزیم COX موسوم به COX با تولید واسطه های التهابی نقش مهمی در التهاب و در بیماری هایی همچون آرتریت روماتوئید و آرتروز دارد. با این هدف طراحی داروهای مهارکننده COX برای درمان التهاب یکی از مهم ترین اهداف محققان است. در این مطالعه با رویکرد in silico اثر مهاری ۳ مشتق جدید ایمیدازولی بر آنزیم COX 2 ارزیابی شد. داکینگ مولکولی با استفاده از مهار کنرم افزار Autodock Vina انجام شده و بهترین حالت اتصالی مهارکننده ها با آنزیم به عنوان ورودی شبیه سازی دینامیک مولکولی (MD) مورد استفاده قرار گرفت. MD با استفاده از نرم افزار Gromacs، به مالت اتصالی مهارکننده ها با آنزیم به عنوان ورودی شبیه سازی دینامیک مولکولی (MD) مورد استفاده قرار گرفت. MD با استفاده از نرم افزار Gromacs، به مدت ۲۰ نانوثانیه انجام شد. سپس آنالیزهای ساختاری و ترمودینامیکی (تغییرات انرژی آزاد اتصال) و پیشگویی خواص فیزیکوشیمیایی انجام شدند. بر اساس داده های MSD، ترکیبات در طی شبیه سازی به تعادل خوبی رسیدند و ثبات مطلوبی داشتند. همینطور نمودارهای RMSF نشان دادند که در اثر اتصال مهارکننده ها نوسانات کمپلکس ها کاهش پیدا کرد و رزیدوهای جایگاه فعال کمترین میزان نوسانات را داشتند. آنالیزهای RSS، Rg و اعشان دادند که ساختار پروتئین تغییر چشمگیری نداشته است. همچنین مشخص شد که رزیدوهای Ser 530 و Sy Sy Sy و ترمیلی پیوند هیدروژنی نقش موثتری دارند. بررسی پارامترهای فیزیکوشیمیایی بیانگر رفتار دارویی مناسب مهارکننده ها است. انجام آنالیزهای mico کی (با روش SOS) است.

واژههای کلیدی. التهاب، انرژی آزاد اتصال، داکینگ مولکولی، شبیه سازی دینامیک مولکولی، مهارکننده های COX-2

Investigating the inhibitory effect of new imidazole derivatives on cyclooxygenase II enzyme with computational approach Zeinab Mollaie¹, Leila Karami¹, Elham Rezaee² & Gilda Karimi¹

¹Department of Cell and Molecular Biology, Faculty of Biological Sciences, Kharazmi University, Tehran, Iran; ²Department of Pharmaceutical Chemistry, School of Pharmacy, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

I ciliali, fiali lent author: Leila Karami 1 karam

Correspondent author: Leila Karami, l_karami@khu.ac.ir

Abstract. It has been found that the second isoform of COX enzyme known as COX-2 plays an important role in inflammation and rheumatoid arthritis and osteoarthritis. Thus, designing COX-2 inhibitors to treat inflammation is among the most important goals of researchers. In this study, the inhibitory effect of 3 new imidazole derivatives on COX-2 was evaluated by in silico approach. Molecular docking was done using Autodock Vina and the best binding mode of inhibitors was used as input of molecular dynamics (MD) simulation. MD was performed using Gromacs software for 120 ns. Then, structural and thermodynamic analyzes ($\Delta G_{binding}$) and prediction of physicochemical properties were performed. RMSD data showed the compounds reached a good equilibrium and had favorable stability during simulation. Also, the RMSF showed that due to binding of inhibitors, the fluctuations of complexes decreased and the active site residues had the lowest amount. Rg, SASA and DSSP analysis showed that the protein structure did not change significantly. It was also found that Ser530 and Tyr355 residues play a more effective role in hydrogen bond formation. Physicochemical parameters determined the good drug-likeness properties for all compounds. Structural and thermodynamic analyzes (MM-PBSA) and IC₅₀ data indicate the favorable inhibitory effect of compound 5b.

Key words. binding free energy, COX-2 inhibitors, inflammation, molecular docking, molecular dynamics simulation

Received 16.06.2023/ Revised 02.09.2023/ Accepted 09.09.2023/ Published 20.12.2023

دريافت: ۱۴۰۲/۰۳/۲۶/۱۷ اصلاح: ۱۴۰۲/۰۶/۱۱ پذيرش: ۱۴۰۲/۰۶/۱۸ انتشار: ۱۴۰۲/۰۹/۲۹

مقاله پژوهشی

مقدمه

آنزيم سيكلواكسيژناز يا به اختصار COX، پروستاگلاندين H سنتازی است که متعلق به ابرخانواده میلو پراکسیدازها است (Daiyasu et al., 2000). نقش این آنزیم، تبدیل آراشیدونیک اسید (Arachidonic Acid=AA) به پروستاگلاندین ها است. پروستاگلاندین ها و ترکیبات مشابه واسطه های شیمیایی در بدن هستند که ساختار لیپیدی و شبه کلسترولی دارند و با تاثیر بر گيرنده های در اتصال با G پروتئين، فعاليت می کنند (Chandrasekharan et al., 2004). آنزیم COX، دارای دو ایزوفرم اصلی COX-1 و COX-2 (که ۶۰ تا ۶۵ درصد تشابه توالی دارند) است که COX-1 از ۵۷۶ آمینو اسید و COX-2 از ۵۸۷ آمینو اسید تشکیل شده است (Smith et al., 2000). هر دو آنزیم شامل سه اولیگوساکارید مانوز هستند که در تسهیل فولدينگ پروتئين نقش دارند. يک اوليگوساکاريد چهارم نيز وجود دارد که فقط در ساختار COX-2 دیده شده و تجزیه پذیری آن را Rouzer et al., 2009; Mbonye et al.,) تنظيم مي كند (.(2008

آنزیم COX یک پروتئین غشایی سراسری است که به صورت یک هومودایمر در عرض غشاء قرار گرفته است (Blobaum et al., 2007). هر یک از زیر واحدهای این دایمر از سه دومین تشکیل شده است: ۱) دومین فاکتور رشد اپیدرمی Epidermal) Growth Factor) که رزیدوی ۳۴ تا ۷۲ را تشکیل داده، و در انتهای آمینی پروتئین (N ترمینال) قرار دارد و به وسیله یک پیوند دی سولفیدی محافظت شده در ساختار پروتئین قرار گرفته است. ۲) دومین اتصال غشایی که رزیدوی ۷۳ تا ۱۱۶ را تشکیل می دهد و مجموعه ای از ۴ هلیکس آمفی پاتیک است که پروتئین را به غشا متصل می کند. ۳) دومین کاتالیتیک شامل ساختارهای آلفا هلیکس محافظت شده در بخش C ترمينال پروتئين است. اين دومين شامل ۲ جايگاه فعال مجزا، یکی مربوط به عملکرد سیکلواکسیژنازی آنزیم و دیگری مربوط به عملکرد پروکسیدازی آنزیم است. گروه هم در درون جایگاه فعال پروکسیدازی (POX) قرار گرفته است (Blobaum et al.,) .(2007; Rouzer et al., 2009

هر دو ایزوفرم COX آنزیم های دو عملکردی با ۲ جایگاه فعال مجزا هستند؛ فعالیت سیکلواکسیژنازی و فعالیت پراکسیدازی. اولین قدم در سنتز پروستاگلاندین ها، هیدرولیز فسفولیپیدهای غشاء به وسیله فسفولیپازA2 برای تولید آراشیدونیک اسید آزاد است. COX در فعالیت اکسیژنازی، ابتدا آراشیدونیک اسید را اکسیژنه می کند تا پروستاگلاندین G2 بسازد. بعد از آن فعالیت

پرواکسیدازی، PG₂ را به PH₂ تبدیل می کند (RH₂ را به Sobolewski et). (al., 2010; Kapoor et al., 2005).

آنزیم COX-1 به شکل دائمی در بسیاری از سلول ها و بافت های بدن تولید می شود و مسئول تولید پروستاگلاندین های دخیل در فرایندهای فیزیولوژیک است. به همین دلیل این آنزیم را یک آنزیم خانگی (Housekeeping Enzyme) قلمداد می كنند (Phillis et al., 2006; Tanabe et al., 2002). در مقابل آنزیم COX-2 هم به شکل دائمی در اندام هایی مثل مغز و کلیه و هم به شکل القایی در سلول هایی همچون مونوسیت ها، ماکروفاژها و سلول های اندوتلیال عروقی در پاسخ به سایتوکاین های التهابی، استرس شدید و فاکتورهای رشد تولید می شود و در بسیاری از فرایندهای فیزیولوژیک و پاتولوژیک مانند کنترل فشار خون و هموديناميک کليوی، درد، التهاب، تومورزايي كلوركتال و تولرورزيستانس اندوتليال (مقاومت در برابر لخته شدن خون در سلول های اندوتلیال) نقش دارد (Patrono et al., 2016; Bishop -Bailey et al., 2006). جدال و مقابله با التهاب یکی از مشکلات عمده پیش روی پزشکان در درمان طیف وسيعى از بيمارى ها است و با توجه به آمار سازمان بهداشت جهانی سالانه باعث مرگ ۴۱ میلیون نفر می شود و ۷۱ درصد از كل مرگ و ميرها را شامل مى شود (, Garcia-Aranda et al., 2020). در طي التهاب، ميزانmRNA ي COX-1 و سطح فعاليت آن عموماً تغيير نمى كند اما سطح COX-2 بلافاصله زياد می شود و در نتیجه تولید پروستاگلاندین های التهابی نیز افزایش می یابد. این داده ها منجر به این نتیجه گیری شد که آنزیم COX-2 در ایجاد التهاب نقش مهمی دارد. همچنین این آنزیم به عنوان یکی از عوامل گسترش تومورهای بدخیم در مطالعات اييدميولوژيک شناخته شده است (Gandhi et al., 2017).

امروزه داروهای متعددی با هدف قرار دادن رسپتورها به عنوان عامل ضد التهاب استفاده می شوند که در میان آنها NSAID ها (Non-steroidal anti-inflammatory drugs) که به شکل غیر اختصاصی باعث مهار عملکرد آنزیم های I-COX و COX-2 و COX-2 و COX-1 و COX-2 و COX-2 و تولید پروستاگلاندین ها می شوند، بسیار شناخته شده هستند (Cox و باعث مهار عملکرد آنزیم های I-COX و COX-2 (روستاگلاندین ها می شوند، بسیار شناخته شده مستند (Cox و باعث مهار عملکرد آنزیم های استفاده طولانی مدت آنها مهارکننده های اختصاصی COX-2، که علی رغم داشتن اثر ضد التهابی مشابه، برای سیستم گوارش بی خطر هستند مورد توجه ویژه محققان قرار گرفتند. در سال ۱۹۹۹ G. D. در شرکت ویژه محققان قرار گرفتند. در سال ۱۹۹۹ G. کننده COX-3، یعنی ویژه محققان قرار گرفتند. در سال Rao et al., 2008، یعنی Celecoxib مد التهابی سلکوکسیب به علت جایگزینی سولفون آمید در موقعیت para

یک حلقه آریل است. مطالعات ارتباط ساختار و عملکرد (Structure Activity Relationship) یا به اختصار SAR نشان داده اند که حضور گروه جایگزین سولفون آمید، یک ویژگی مهاری بهینه به سلکوکسیب می دهد (Ahmed et al., 2020).

با توجه به مهار غیر اختصاصی آنزیم های COX-1 و COX-2 توسط NSAID های قدیمی تر و ایجاد عوارض جانبی خطرناک برای سیستم گوارشی، تولید داروهایی با خاصیت مهار اختصاصی آنزیم COX-2 که فاقد اثرات جانبی بر سیستم گوارشی هستند و قدرت بالایی نیز در مهار این آنزیم و پیشگیری در التهاب دارند، تبدیل به یک هدف مهم در صنعت داروسازی شده است. از این رو بررسی اثرات مهارکنندگی مشتقات جدید ایمیدازولی طراحی شده بر پایه روش SAR بر آنزیم COX-2 از اهداف کلی این پروژه است. بر اساس نتایج پژوهش های پیشین بر پایه مطالعات SAR، مشخص شده است که جایگزینی گروه و SO₂MH و SO₂MH و SO₂MH و SO₂MH و SO₂MH های اختصاصی COX-2، می تواند باعث عملکرد اختصاصی تر این مهار کننده ها شود (Kiani et al., 2018). از این رو در این مطالعه، دسته جدیدی از ترکیبات که دارای گروه ایمیدازول به عنوان حلقه هتروسیکلیک مرکزی و فارماکوفور متیل سولفونیل هستند، مورد بررسی قرار گرفت (جدول ۱). نحوه اندازه گیری و محاسبه پارامتر IC₅₀ در مقاله قبلی ما به تفصیل توضیح داده شده است (Kiani et al., 2018).

روش های کامپیوتری همچون داکینگ مولکولی و شبیه سازی دینامیک مولکولی به شکل گسترده ای در درک و چگونگی برهم کنش درشت مولکول هایی مانند آنزیم ها و ریز مولکول هایی مانند مهار کننده ها، مورد استفاده قرار می گیرند. به عنوان مثال در پژوهشی برای بررسی اثر ضدالتهابی و مهارکنندگی تولید نیتریک اکسید بر آنزیم های COX از روش داکینگ مولکولی استفاده شد (Garcia-Aranda et al., 2020). همچنین در پژوهشی دیگر برای ارزیابی مشتقات جدید پیریدازین به عنوان مهارکننده های اختصاصی COX-2، از داکینگ مولکولی استفاده شد (Ahmed et al., 2020). در همین حال در مطالعه ای دیگر برای درک عملکرد گروه جدیدی از مشتقات ناپروکسن نسبت به مهار آنزیم های COX-1 و COX-2 از روش های شبیه سازی دینامیک مولکولی و داکینگ مولکولی استفاده شد (El Sayed et al., 2018). همچنین در طی پژوهش دیگری، در بررسی بر همکنش مشتقات ایندول با آنزیم COX-2 به منظور تولید NSAID های نوین، از داکینگ و شبیه سازی دینامیک مولکولی استفاده شد (Dileep et al., 2014).

درک چگونگی اتصال مهارکننده ها با آنزیم و همچنین بررسی عملکرد آنها در سطح مولکولی نقش بسیار مهمی در تولید مهارکننده های جدید تر و با اختصاصیت بالاتر دارد. در این مطالعه، به منظور درک مکانیزم مولکولی اتصال مهار کننده ها به آنزیم COX-2، از روش های داکینگ مولکولی و شبیه سازی ديناميک مولکولي استفاده شد. به دنبال انجام شبيه سازي دینامیک مولکولی به مدت ۱۲۰ نانوثانیه، آنالیزهای ساختاری مانند انحراف جذر میانگین مربع (Root mean square deviation, RMSD)، افت و خيز جذر ميانگين مربع (mean square fluctuation, RMSF)، تحليل شعاع ژيراسيون H-)، تحليل پيوند هاى هيدروژنى (Radius of gyration, R_g) bond)، تحليل ساختار دوم (bond)، تحليل of protein, DSSP)، تحلیل سطح در دسترس حلال و همچنين (Solvent accessible surface area, SASA) و آنالیز ترمودینامیکی تحلیل انرژی آزاد اتصال با روش -MM Molecular Mechanics-Poisson Boltzmann) PBSA Surface Area) انجام شد. علاوه بر آن پارامترهای فيزيكوشيميايي تركيبات و خواص ADME (Absorption, distribution, metabolism, excretion) نیز ارزیابی شدند.

مواد و روشها

آماده سازی ساختار اولیه پروتئین و لیگاند

برای آماده سازی ساختار ۳ بعدی مهارکننده ها از وب سرور https://www.mn-am.com/online_demos) CORINA ساختار های سه بعدی در اندازه کوچک و متوسط است، استفاده ساختار های سه بعدی در اندازه کوچک و متوسط است، استفاده شد. پس از آن ساختار مهارکننده ها با استفاده از نرم افزار مکانیک کوانتومی گوسین (https://gaussian.com) و با روش مکانیک کوانتومی گوسین (https://gaussian.com) و با روش بهینه شدند. پیش از انجام داکینگ مولکولی ابتدا ساختار ۳ بعدی آنزیم سیکلواکسیژناز در اتصال با یک مهارکننده (مفنامیک اسید) با شناسه SIKR از پایگاه دادهPDB بعدی آنزیم سیکلواکسیژناز در اتصال با یک مهارکننده (مفنامیک اسید) با شناسه SIKR از پایگاه دادهPDB بعدی آنزیم سیکلواکسیژناز در اتصال با یک مهارکننده (مفنامیک داکینگ مولکولی

در بحث مدلسازی مولکولی با استفاده از روش داکینگ، جهت گیری مطلوب یک مولکول با مولکولی دیگر در قالب یک ترکیب کمپلکس بررسی می شود. آگاهی از یک جهت گیری مطلوب برای پیشگویی قدرت اتصال یا وابستگی اتصال و با استفاده از

اتصال (تابع امتياز دهي) انجام مي شود. در اين مطالعه، ΔG برای انجام داکینگ مولکولی از نرم افزار Autodock Vina (http://vina.scripps.edu) استفاده شد (http://vina.scripps.edu) 2009). در طی داکینگ مولکولی، پروتئین ثابت و لیگاند منعطف در نظر گرفته شد. برای تولید فایل های pdbqt از نرم افزار AutoDock tools (V 1.5.6) استفاده شد. در طی فرایند آماده سازی ساختار پروتئین و مهارکننده ها، برای ساختار پروتئین اتم هیدروژن اضافه شده و بار جزئی kollman در نظر گرفته شد. همچنین برای ساختار لیگاندها نیز بار جزئی Gasteiger لحاظ شد. در نهایت با لحاظ کردن بار و گونه اتمی (atom type) برای هر یک از پروتئین (COX-2) و لیگاندها (مهار کننده ها)، ساختار های پروتئین و لیگاند به صورت جداگانه و با فرمت pdbqt آماده شدند. برای داکینگ مهارکننده ها و آنزیم ابعاد grid box (به عنوان فضایی که داکینگ در آن انجام می شود)، ۳۰ ×۳۰ ×۳۰ و مختصات مرکز ۱۱.۵ ۸.۷ ۳.۸ grid box در نظر گرفته شد. پس از انجام داکینگ مولکولی، بهترینposeهای انتخابی بر اساس انرژی اتصال لیگاند ها با آنزیم COX-2 به منظور بررسی برهم کنش های بین مهارکننده ها و آنزیم با LIGPLOT افز ار ;1 نرم استفاده (https://www.ebi.ac.uk/thornton-srv/software/LigPlus/) مورد بررسی قرار گرفتند (شکل۱) و نتایج شامل انرژی اتصال لیگاندها ($\Delta G_{binding}$) و برهم کنش های بین پروتئین و لیگاندها بررسی و بهترین حالت اتصالی که بر اساس کمترین انرژی اتصال بود برای شبیه سازی دینامیک مولکولی انتخاب شد. شبيه سازي ديناميک مولکولي

برای بررسی دقیق تر دینامیک سیستم ها، جزئیات مولکولی و به دست آوردن اطلاعات ساختاری و ترمودینامیکی جامع تر نسبت به سیستم های شبیه سازی شده از روش شبیه سازی دینامیک مولکولی استفاده شد. همچنین با توجه به پویایی سیستم های بیولوژیک روش شبیه سازی دینامیک مولکولی برای ارزیابی های ساختاری و ترمودینامیکی این سیستم ها روش بسیار مناسبی است. در این پروژه برای انجام شبیه سازی از نرم افزار گرومکس ۲۰۱۸ (https://www.gromacs.org) با گام افزار ترومکس ۲۰۱۸ (Abraham et al., 2015) با گام مزیت استفاده از این نرم افزار قابلیت پشتیبانی از انواع میدان مزیت استفاده از این نرم افزار قابلیت پشتیبانی از انواع میدان میدان نیروی Amber99SB که میدان نیرویی از نوع تمام اتمی میدان نیروی (ala-atom). برای تولید توپولوژی پروتئین از نرم افزار ماداد شد (2003) antechamber را مژول ایگاند از ماژول عامه

در نرم افزار Amber استفاده شد (Pearlman et al., 1995). ورودی این نرم افزار فایل pdb مربوط به لیگاندها و خروجی آن فایل های توپولوژی و ساختاری برای لیگاند است. در ادامه، کمپلکس پروتئین-لیگاند در مرکز جعبه شبیه سازی با فاصله ۲.۹ نانومتر از دیواره جعبه قرار داده شدند. از مدل آب TIP3P برای حلال پوشی جعبه شبیه سازی و از یون کلر برای خنثی سازی بار الکتریکی سیستم استفاده شد (,Mahoney et al. 2000). در ادامه برای نزدیک شدن به شرایط توده ای و از بین بردن اثرات مرزی، از PBC یا شرایط مرزی متناوب استفاده شد (Wu et al., 2014). برای از بین بردن برهم کنش های نامطلوب، انرژی پتانسیل با دو روش تندترین کاهش و گرادیان مزدوج در ۵۰۰ گام حداقل رسانی شد. بعد از آن برای به تعادل رساندن ساختار کمپلکس ها، ۲ مرحله به تعادل رسانی در هنگردهای (Ensemble) NVT در دمای ۳۰۰ کلوین و NPT در دمای ۳۰۰ کلوین و فشار ۱ بار انجام شد. به این منظور از ترموستات نوزه -هاور و باروستات پارینلو استفاده شد (Nose., 1984; Hoover., 1985; Parrinello., 1981). هر يک از تعادل رسانی ها در بازه زمانی ۵۰۰ پیکوثانیه انجام شد. از شعاع قطع ۱.۲ نانومتر برای برهمکنش های وان دروالسی و از روش PME برای برهمکنش های برد بلند الکترواستاتیک استفاده شد (Essmann et al., 1995). برای ثابت نگه داشتن اتم های کمپلکس پروتئین-لیگاند در طول تعادل رسانی اول، قید موقعیت با ثابت نیروی ۱۰۰۰ کیلوژول بر مول بر نانومتر مربع اعمال شد تا فقط مولکول های آب دینامیک داشته باشند. پس از تعادل رسانی، خواص کنترلی مانند دما، فشار و چگالی سیستم های شبیه سازی شده، بررسی شدند. در نهایت مرحله نمونه برداری (مرحله آخر از فرایند MD) به مدت ۱۲۰ نانوثانیه در هنگرد NPT انجام شد و خروجی ها هر ۳۰ پیکو ثانیه در فایل مسیر ذخیره شدند. همچنین فایل مسیر با استفاده از نرم افزار VMD مورد ارزیابی قرار گرفت.

محاسبه انرژی آزاد اتصال

برای تخمین انرژی آزاد اتصال مهار کننده ها به آنزیم، روش https://rashmikumari.) g_mmpbsa و ابزار MM-PBSA / و ابزار github.io/g_mmpbsa مورد استفاده قرار گرفت. روش MM-PBSA روش موثری است که به شکل گسترده ای برای تخمین انرژی آزاد بین آنزیم و مهار کننده ها استفاده می شود (2001 , kong et al). با این روش، انرژی آزاد اتصال (ΔGbinding) برای کمپلکس های مهارکننده و آنزیم 2-COX و سهم برهمکنش های مختلف (الکترواستاتیک، واندروالسی، حلال پوشی قطبی و غیرقطبی) برای تمام کمپلکس ها محاسبه شد. از

دیگر مزایای روش MM-PBSA می توان به مشخص شدن سهم رزیدوها درمحاسبه ۵Gbinding اشاره کرد. بر اساس این روش، انرژی آزاد اتصال بین آنزیم و مهارکننده از فرمول زیر محاسبه می شود:

$$\begin{split} \Delta G_{\text{binding}} &= \Delta G_{\text{MM-PBSA}} = \Delta G_{\text{gas}} + \Delta G_{\text{sol}} \\ \Delta G_{\text{gas}} &= \Delta G_{\text{gas}} + \Delta G_{\text{sol}} \\ \Delta G_{\text{gas}} &= \Delta G_{\text{gas}} + \Delta G_{\text{cle}} \\ \mathbb{E}_{\text{cle}} &= \Delta G_{\text{cle}} \\ \Delta G_{\text{gas}} &= \Delta E_{\text{vdw}} + \Delta E_{\text{cle}} \\ \Delta G_{\text{gas}} &= \Delta E_{\text{vdw}} + \Delta E_{\text{cle}} \\ \mathbb{E}_{\text{gas}} &= \Delta E_{\text{vdw}} + \Delta E_{\text{cle}} \\ \mathbb{E}_{\text{gas}} &= \Delta G_{\text{sol}} \\ \Delta G_{\text{sol}} &= \Delta G_{\text{sol}} \\ \mathbb{E}_{\text{gas}} &= \Delta G_{\text{pol}} \\ \Delta G_{\text{sol}} &= \Delta G_{\text{pol}} + \Delta G_{\text{nonpol}} \\ \mathbb{E}_{\text{sol}} &= \Delta G_{\text{pol}} + \Delta G_{\text{nonpol}} \end{split}$$

نتايج

بررسی نتایج داکینگ مولکولی (شکل ۱) نشان داد که هر ۳ ترکیب d5، b6 و 5d با آمینو اسید Tyr 385 در تشکیل پیوند هیدروژنی مشارکت دارند. همچنین آمینو اسید هایی مانند Phe میدروژنی مشارکت دارند. همچنین آمینو اسید هایی مانند آ Tyr 348 ،Phe 209 .205 آستکینگ را با حلقه های آروماتیک موجود در ساختار لیگاندها برقرار کرده و آمینواسیدهای Leu 531 و Val 349نیز در برهمکنش های هیدروفوب مشارکت می کنند.

برای ارزیابی نتایج شبیه سازی بعد از مرحله تولید، دو سری آنالیز مورد بررسی قرار گرفت: دسته اول، آنالیز های ساختاری شامل Rg، RMSF،RMSD و دسته دوم، آنالیز ترمودینامیکی با روش MM-PBSA که با انجام این آنالیز،

انرژی آزاد اتصال و سهم انواع برهمکنش ها در انرژی اتصال میان آنزیم و مهارکننده ها مشخص شد. در انتها ویژگی های فیزیکو شیمیایی و پارامترهای ADME برای بررسی رفتار دارویی این ترکیبات ارزیابی شدند.

تحليل انحراف جذر ميانگين مربع (RMSD)

تحلیل RMSD معیاری برای ارزیابی پایداری کلی شبیه سازی و پایداری کمپلکس های مهار کننده و آنزیم 2-COX با گذشت است. مقدار RMSD کربن های آلفای آنزیم 2-COX با گذشت زمان و در مقایسه با ساختار مرجع (ساختار بعد از حداقل رسانی انرژی) برای آنزیم 2-COX به تنهایی و در کمپلکس با مهار کننده ها ارزیابی شد (شکل ۲). مقادیر میانگین RMSD به صورت زیر است: 56 (۰,۱۷۶ نانومتر) 56 (۰,۱۹۱ نانومتر).

تحليل افت و خيز جذر ميانگين مربع (RMSF)

اگرچه RMSD اطلاعات خوبی در رابطه با پایداری شبیه سازی ها و کمپلکس ها در اختیار ما قرار می دهد، اما دانستن انحراف فاصله از ساختار اولیه برای انعکاس حرکات جزئی سیستم کافی نیست؛ به همین منظور از آنالیز RMSF استفاده شد تا میزان انعطاف پذیری ساختار کمپلکس ها ارزیابی شود که نتایج آن در شکل ۳ قابل بررسی است. در ادامه برای هر شبیه سازی، به کمترین میزان نوسانات اشاره می شود: برای ترکیب ماک، کمترین میزان مربوط به 304 Ill ترکیب 54، مربوط به Ala 302 و در ترکیب 30 اختصاص دارد. Phe 198 اختصاص دارد.

Table 1. The new imidazole derivatives designed on the basis of SAR method.								
Compound ∕IC₅₀ (μM)	Structure	Compound ∕IC₅₀ (µM)	Structure	Compound /IC ₅₀ (μM)	Structure			
5b (0.71)	0 5 5 H ₃ CO NH (3)			5e (3.6)				

جدول ۱ - مشتقات ایمیدازولی جدید طراحی شده با روش SAR. Table 1. The new imidazole derivatives designed on the basis of SAR method.



شکل ۱- نمودار LIGPLOT لیگاند های 5b و 5b و 5e؛ برهمکنش های پیوند هیدروژنی بین پروتئین و لیگاند با خط چین (سبز) و برهم کنش های هیدروفوبیک توسط کمان قرمز رنگ نمایش داده می شوند.

Figure 1. The LIGPLOT diagrams of compounds 5b, 5d and 5e; Hydrogen bonds are shown by dashed (green) lines and hydrophobic contacts between protein and ligand are indicated by (red) spoked arcs.



شکل ۲- RMSD کربن های آلفا 2-COX در سیستم های شبیه سازی شده. Figure 2. RMSD of the alpha carbon atoms of COX-2 in the simulated systems.

تحلیل شعاع ژیراسیون (R_g)

شعاع ژیراسیون که برای بررسی تغییرات ساختاری انجام می شود، معیاری برای ارزیابی میزان فشردگی پروتئین است. با انجام این آنالیز می توان ارزیابی مناسبی از تاثیری که اتصال لیگاند بر فشردگی و فولدینگ پروتئین می گذارد، انجام داد (شکل ۴). مقادیر میانگین Rg به شرح زیر است: 5b (۲٫۴۵۳ نانومتر) 5d مقادیر میانگین ۲٫۴۵۴ نانومتر) و پروتئین به تنهایی (۲٫۴۷۲ نانومتر).

تحلیل سطح در دسترس حلال (SASA)

شکل ۵ نشان دهنده سطح در دسترس حلال برای ترکیبات مورد نظر در طی شبیه سازی است. سطح در دسترس حلال مانند شعاع ژیراسیون معیار دیگری برای بررسی فشردگی پروتئین بعد از شبیه سازی است. مقدار میانگین SASA برای ترکیبات به شرح زیر است: ۲۴۷.۴۵۷ نانومتر مربع، 54 ۲۴۹.۸۵۸ نانومتر مربع، 56 ۲۴۸.۴۵۵ نانومترمربع و برای ۲۴۹.۸۵۸ نانومتر مربع.

تحليل پيوند هيدروژنی

با توجه به اینکه پیوند هیدروژنی یکی از برهمکنش های غیر کوالان مهم در تشکیل و پایداری کمپلکس های پروتئین-لیگاند محسوب می شود، آنالیز پیوندهای هیدروژنی میان آنزیم COX-2 و مهارکننده ها با هدف تعیین تعداد پیوندهای هیدروژنی تشکیل شده در طول شبیه سازی (شکل ۶) و همچنین درصد حضور پیوندهای هیدروژنی در طی زمان شبیه سازی انجام شده و نتایج در جدول ۲ نشان داده شده است. معیار هندسی برای لحاظ کردن یک پیوند هیدروژنی در طی شبیه سازی به صورت فاصله دهنده و پدیرنده پیوند هیدروژنی کمتر از ۳.۵ آنگستروم و زاویه دهنده – هیدروژن – پذیرنده بزرگتر از ۱۳۵ درجه درنظر گرفته شد. آنالیز پيوند هيدروژني نشان مي دهد كه بالاترين درصد حضور پيوند هیدروژنی در پیوندهای تشکیل شده میان مهارکننده 5b و آمينواسيد هاي Tyr 348 (./ ۱۱.۹۰) و Ser 530 (./ ۱۰.۰۶) و Tyr 385 (٪۳۶.۷۴)، مهارکننده 5d و آمینواسیدهای 385 Tyr (٪/۶۱.۹۷) و Ser 530 (٪/ ۳۳.۰۲) و مهارکننده 5e و آمینواسیدهای Tyr 385 (٪/۲۵.۰۶) و 530 Ser (٪/۱۰.۲۱) دیده می شود. این نتایج با داده های داکینگ مولکولی تطابق خوبی را نشان می دهد. تحليل ساختار دوم (DSSP)

در این آنالیز، تغییرات ساختار دوم پروتئین در آنزیم COX-2 در حالت آزاد و در کمپلکس با مهارکننده ها با استفاده از ماژول DSSP مورد ارزیابی قرار گرفت. به این منظور متوسط تعداد آمینواسیدهایی که به ترتیب با ساختارهای دوم شامل مارپیچ آلفا (α-helix)، صفحه بتا (β-sheet)، پیچ (turn)، خمش (bend) و

پیچش (coil) مطابقت دارند، محاسبه شده و در نمودار در طول زمان شبیه سازی نشان داده می شود (شکل ۷). با بررسی این شکل مشخص شد که در تمامی کمپلکس ها ساختار غالب مارپیچ آلفا است. پس از آن بیشترین تراکم ساختاری مربوط به coil و پس از آن trun و bend ها است. بررسی دقیق تر نشان می دهد که در کمپلکس ترکیب 5e با آنزیم COX-2 میزان مارپیچ آلفا نسبت به آنزیم تنها افزایش کمی داشته اما میزان تراکم مارپیچ های آلفا در ترکیب d5 کمی کمتر شده است. برای تمام کمپلکس ها، صفحات بتا و bend ها تقریبا بدون تغییر باقی ماندند. در مورد coil نیز روالی مشابه با مارپیچ آلفا دیده می شود.

COX-2 برای تخمین انرژی آزاد اتصال مهار کننده ها به آنزیم COX-2 از روش MM-PBSA و برای ۶۰ نانوثانیه آخر شبیه سازی استفاده شد. در این آنالیز ΔG اتصال به همراه سهم برهم کنش های واندروالس، الکترواستاتیک، حلال پوشی قطبی و غیرقطبی محاسبه شد (شکل ۸). با یک نگاه کلی به این نمودار می توان محاسبه شد (شکل ۸). با یک نگاه کلی به این نمودار می توان محاسبه شد (شکل ۸). با یک نگاه کلی به این مقادیر معادی موان می توان مریافت که کمترین $\Delta G_{binding}$ مربوط به ترکیب $\Delta G_{binding}$ به دریافت که کمترین است. همچنین سایر مقادیر $\Delta G_{binding}$ به شرح زیر است: ترکیب ΔS (۱۲۶.۳۹ - کیلوکالری بر مول و ترکیب ΔG این به مول. از نتایج دیگر این آنالیز می توان به مشخص شدن سهم هر رزیدو در مقدار آنالیز می توان به مشخص شدن سهم هر رزیدو در مقدار $\Delta G_{binding}$

پیشگویی پارامترهای فیزیکو شیمیایی و ADME

ویژگی های فیزیکو شیمیایی مهارکننده ها با استفاده از ابزار ورسى و (http://www.swissadme.ch/) Swiss ADME نتایج آن در جدول ۳ نشان داده شده اند. با توجه جدول ۳، جرم هر سه ترکیب در حدود ۴۰۰ گرم بر مول است. همینطور مساحت سطح قطبی توپولوژیکی (Topological polar surface area=TPSA) برای هر سه ترکیب کمتر از ۱۴۰ آنگستروم و مقادیر LogP (به عنوان معیاری از چربی دوستی) کمتر از ۵ هستند. علاوه بر آن تعداد دهنده های پیوند هیدروژنی برای ترکیبات، کمتر از ۵ و پذیرنده پیوندها کمتر از ۱۰ هستند. بر اساس این داده ها می توان نتیجه گرفت که هر ۳ تركيب خواص شبه دارويي خوبي را از خود نشان داده و انحرافي از قوانین لیپینسکی نشان نمی دهند. همچنین با استفاده از فرمول (ABS=109-(0.345 × TPSA% درصد جذب روده ای محاسبه شد. این پارامتر برای ترکیب 5b، 5b و 5e به ترتیب ۸۰.۰۲، ۶۹.۹۹ و ۸۵.۸۰ درصد است که نشان می دهد هر ۳ تركيب به خصوص تركيبات 5b و 5e قابليت اثر گذارى مطلوبى به صورت خوراکی را دارند.

بحث

مقابله با التهاب یکی از مشکلات عمده پیش روی پزشکان در درمان طیف وسیعی از بیماری ها است. با توجه به آمار سازمان بهداشت جهانی بیماری های التهابی سالانه باعث مرگ ۴۱ میلیون نفر شده و ۷۱ درصد از کل مرگ و میرها را شامل می شود. امروزه داروهای متعددی با هدف قرار دادن رسپتورها به عنوان عامل ضد التهاب استفاده مي شوند كه در ميان آنها NSAID ها که به شکل غیر اختصاصی باعث مهار عملکرد آنزیم های COX-1 و COX-2 و تولید پروستاگلاندین ها می شوند، بسيار شناخته شده هستند. اما استفاده طولانی مدت آنها باعث به وجود آمدن عوارض گوارشی جدی می شود، از این رو مهاركننده هاى اختصاصى COX-2، على رغم داشتن اثر ضد التهابي مشابه، براي سيستم گوارش بي خطر بوده و مورد توجه ویژه محققان قرار گرفته اند (;Garcia-Andrea et al. 2020) Ahmed et al., 2020). در اوایل دهه ۱۹۹۰ که حضور ایزوفرم القايذير COX يعنى COX-2 اعلام شد، ايده توليد پروستاگلاندين هاى التهابى توسط COX-2 و COX-1 قوت گرفت. در نتیجه تولید مهارکننده های اختصاصی COX-2 که اثر ضد التهابي قوى تر و عوارض جانبي كمتر دارند، مورد توجه ویژه دانشمندان قرار گرفت. در نهایت در سال ۱۹۹۹ شرکت Pfizer موفق به توليد اولين مهار كننده اختصاصي COX-2 يعنى Celecoxib شد (Rao et al., 2008).

در این مطالعه هدف بررسی اثر ضد التهابی و فعالیت مهاری ۳ مشتق ایمیدازولی طراحی شده با متد SAR است. پس از آماده سازی ساختارهای سه بعدی مهارکننده ها توسط وب سرور CORINA و بهینه سازی ساختاری مهارکننده ها توسط نرم Autodock، داکینگ مولکولی با نرم افزار Gaussian

Vina انجام شد. در این فرایند که اتصال بهینه لیگاندها با آنزیم COX-2 ارزیابی شد، بهترین pose یا جایگاه اتصالی، که اولین پوز بر اساس LIGPLOT و اطمینان از پس از بررسی مجدد با نرم افزار LIGPLOT و اطمینان از قرارگیری صحیح لیگاندها در جایگاه فعال آنزیم، شبیه سازی دینامیک مولکولی انجام شد. پس از شبیه سازی به مدت ۱۲۰ نانوثانیه، آنالیزهای ساختاری و ترمودینامیکی متعددی بر روی فایل مسیر انجام شد تا از جنبه های مختلف اتصال مهارکننده ها آنزیم 2000 از یا آنزیم شای مهارکننده ها از زیم 2000 از یا آنزیم 2000 از یا یا قرار 2000 از یا یا آنزیم 2000 از یا یا آنزیم 2000 از یا یا قرار 2000 از یا یا قرار 2000 از یا یا آنزیم 2000 از یا یا تول

پژوهش های قبلی نشان داده است که دسته ای از مشتقات ایندول با نام های I-es-3، Des-2، Des قادر به مهار آنزیم COX-2 بودند. در این پژوهش برای بررسی برهم کنش مهارکننده ها و COX-2 از داکینگ مولکولی استفاده شد و حالت اتصالی ترکیبات با مهارکننده سلکوکسیب مقایسه شد. همچنین برای بررسی انرژی آزاد اتصال روشMM-GBSA به کار گرفته و مشخص شد که این ترکیبات اتصال محکم تری در جایگاه فعال آنزیم COX-2 دارند (2014).

محققین دیگر نیز با استفاده از روش SAR موفق به طراحی مشتقات جدید پیریدازین شدند. در این مطالعه مشخص شد که ترکیبات تازه سنتز شده اختصاصیت بیشتری نسبت به مهارکننده های موجود در مقابل آنزیم COX-2 دارند. علاوه برآن داکینگ مولکولی نشان داد که مشتقات جدید در مقایسه با مهارکننده های موجود، حالت اتصالی مطلوب تری با COX-2 دارند که نشان دهنده ظرفیت مهارکنندگی بالای این ترکیبات است. همچنین مشخص شد که یکی از ترکیبات تازه سنتز شده دارای عوارض جانبی کمتری برای معده و روده است (Ahmed et al., 2020).



شکل RMSF –۳ کربن های آلفا COX-2 در سیستم های شبیه سازی شده. Figure 3. RMSF of the alpha carbon atoms of COX-2 in the simulated systems.



شکل ۴- شعاع ژیراسیون COX-2 در سیستم های شبیه سازی شده. Figure 4. Radius of gyration for COX-2 in the simulated systems.



شکل ۵- سطح در دسترس حلال برای ترکیبات 5b,5d, 5e و Celecoxib در طی شبیه سازی. Figure 5. Solvent accessible surface area for compounds 5b, 5d, 5e and Celecoxib during the simulation.



شکل ۶- تعداد پیوند های هیدروژنی برای ترکیب های 5b، 5b و 5e در طی شبیه سازی. Figure 6. The number of hydrogen bonds during the MD simulation for 5b, 5d and 5e.

COX-2		Inhibitors		%Exist	
TYR348	ОН	5b N4		11.90	
ALA527	Ν	5b 023		3.38	
TYR385	ОН	5b	N4	36.74	
SER530	OG	5b	N13	10.06	
SER530	OG	5b N26		2.65	
TYR348	ОН	5d	N4	3.06	
TYR385	ОН	5d	O24	61.97	
SER530	OG	5d	N14	11.01	
SER530	OG	5d	O24	3.08	
SER530	OG	5d	N27	33.02	
TYR385	ОН	5e	N4	25.06	
SER530	OG	5e	022	2.71	
SER530	OG	5e	N25	10.21	

جدول ۲ – درصد حضور پیوند های هیدروژنی میان آنزیم COX-2 و مهارکننده ها. Table 2. The occupancy of hydrogen bonds formed between COX-2 enzyme and inhibitors.



شکل ۷– تعداد آمینو اسیدهایی که ساختار دوم turn ،coil ،sheet ،helix و bend دارند.

Figure 7. The number of amino acids having the secondary structure of α -helix, random coil and β -sheet.



شکل ۸- نمودار MM-PBSA برای ترکیبات شبیه سازی شده به همراه سهم اجزای انرژی اتصال. Figure 8. MM-PBSA plot for simulated complexes providing the binding free energy components.

همچنین برخی محققین با استفاده از روش SAR موفق به طراحی مشتقات جدید ناپروکسن شدند. به علاوه با به کارگیری داکینگ مولکولی و شبیه سازی دینامیک مولکولی به مدت ۳ نانوثانیه، اثر ضد التهابی ترکیبات تازه سنتز شده را ارزیابی کردند. همچنین در این پژوهش مشخص شد که ترکیبات نام برده شده منجر به ممانعت از رشد برخی رده های سلولی سرطانی به عنوان مثال رده سلولی سرطان ملانوما و سرطان کولون، می شوند (El Sayed et al., 2018).

شناسایی دو ترکیب ZINC40484701 و ZINC16934653 مشخص شدند. در این پژوهش پس از انجام داکینگ مولکولی مشخص شد که لیگاندهای فوق با رزیدوهای کلیدی جایگاه فعال آنزیم COX-2 برهم کنش داشتند. همچنین با استفاده از شبیه سازی دینامیک مولکولی به مدت ۱۰۰ نانوثانیه مشخص شد که ترکیبات نام برده شده قادر به برقراری پیوند هیدروژنی و برهم کنش های هیدروفوبیک با رزیدوهای مهم جایگاه فعال آنزیم COX-2 هستند (Heidarpoor et al., 2021).

> محققین دیگر با استفاده از چندین مرحله غربالگری مجازی ۱۸ میلیون ترکیب استخراج شده از پایگاه داده ZINC، موفق به





Compound	$M_{\mathrm{w}}{}^{\mathrm{a}}$	Log <i>P</i> ^b	HBD°	HBA ^d	TPSA (A ²) ^e	n-RB ^f	Lipinski Violation
5b 5d 5e Lipinski RO 5	403.71 414.65 402.08 ≤ 500	1.02 1.11 1.69 ≤ 5	1 0 0 ≤ 5	5 6 4 ≤10	83.98 113.06 67.24 ≤ 140	6 6 5 ≤ 10	0 0 ≤1

جدول ۳ – ویژگی های فیزیکو شیمیایی مهارکننده های مورد بررسی. Table 3. Physicochemical properties of the studied inhibitors.

^a Molecular weight (M_w).

^b Logarithm of the partition coefficient between n-octanol and water (LogP).

^c Number of hydrogen bond donors (HBD).

^d Number of hydrogen bond acceptor (HBA).

^e Topological polar surface area (TPSA).

^f Number of rotatable bonds (Nrb)

نشان دهنده متراکم و فشرده تر بودن ساختار پروتئین است. با انجام این آنالیز در بازه زمانی ۱۲۰ نانوثانیه مشخص شد که میانگین میزان شعاع ژیراسیون در کمپلکس های مهارکننده-آنزیم تفاوت بسیار اندکی با شعاع ژیراسیون آنزیم به تنهایی دارد. با توجه به مقادیر میانگین Rg (برای ترکیب 5b: ۲.۴۵۳ نانومتر، ترکیب 5d: ۲.۴۷۱ نانومتر، ترکیب 5e، ۲.۴۵۴ نانومتر و برای پروتئین ۲.۴۳۱ نانومتر) می توان گفت در بین این ترکیبات كمترين ميزان شعاع ژيراسيون مربوط به تركيب 5b است. اين داده ها نشان می دهند میزان میانگین Rg پروتئین در کمپلکس با لیگاند ها نسبت به پروتئین به تنهایی افزایش کمی داشته (در حد ۰.۱–۲.۲ نانومتر) که می تواند به دلیل تاثیر اتصال مهار کننده ها به آنزیم باشد. علاوه بر آن با بررسی نمودار های Rg (شکل ۴) می توان دریافت که میزان نوسانات شعاع ژیراسیون در طی زمان شبیه سازی بسیار کم است، یعنی اتصال مهار کننده ها به پروتئین تاثیر چشم گیری بر فشردگی پروتئین نداشته و ساختار ها توانسته اند ثبات خود را حفظ کنند.

با در نظر گرفتن شکل ۵ و بررسی مقادیر میانگین SASA با در نظر گرفتن شکل ۵ و بررسی مقادیر میانگین 54 (۲۴۷.۴۵۷ نانومتر مربع و ۲۴۹.۸۵۸ ۲۴۲ نانومتر مربع) برای COX- نانومترمربع و SASA در که SASA برای -COX 2 در کمپلکس با مهارکنندهها یک روند کاهشی را تا ثانیه ۸۰ شبیه سازی طی میکند و پس از آن تا پایان ثابت میماند. علاوه بر آن اتصال مهارکننده ها تاثیر چندانی بر مقدار SASA برای COX-2 به شکل تنها و در اتصال با مهارکننده نداشته است و ساختارها توانسته اند ثبات خود را حفظ کنند. این نتیجه گیری با دادههای شعاع ژیراسیون به خوبی مطابقت دارد.

با انجام آنالیز پیوند هیدروژنی (شکل ۶)، تعداد پیوندهای هیدروژنی تشکیل شده در طول شبیهسازی و همچنین درصد حضور این پیوند ها مورد ارزیابی قرار گرفت (جدول ۲). در برخی

در این مطالعه، بر اساس تحلیل RMSD ، هر چه این میزان کمتر باشد (یا به صفر نزدیک تر باشد) نشان می دهد که انحراف ساختار نسبت به ساختار مرجع بسیار کم است و مقادیر بالای RMSD بیانگر انحراف ساختاری کمپلکس ها پس از شبیه سازی کمپلکس ها و همچنین پروتئین در ابتدا افزایش پیدا کرده و سپس به ثبات رسیده است. یعنی سیستم های شبیه سازی شده برای انجام سایر آنالیزها مناسب هستند. با بررسی میانگین RMSD می توان این نتیجه را گرفت که مقادیر RMSD آنزیم COX-2 در کمپلکس با مهارکننده ها کمتر از این مقدار برای آنزیم COX-2 به تنهایی است. این یافته اهمیت مهارکننده ها در پایدار کردن آنزیم را نشان می دهد. علاوه بر آن تركيبات 5b (۰,۱۷۶ نانومتر)، و 5b (۰,۱۸۱ نانومتر)كمترين مقدار میانگین و در نتیجه مطلوب ترین میزان RMSD را دارند. از آنجاکه آنالیز RMSD به تنهایی پارامتر مناسبی برای نشان دادن میزان نوسانات اتم ها نیست، از افت و خیز جذر میانگین یا RMSF برای بررسی نوسانات اتم ها در حین شبیه سازی استفاده شد. با یک نگاه کلی به نمودار RMSF (شکل۳) می توان دریافت که نوسانات اتم های کربن آلفای پروتئین بیشتر از پروتئین در کمپلکس با مهارکننده ها است. علت این پدیده را می توان به اتصال مهارکننده ها به آنزیم و کاهش تحرکات پروتئین نسبت داد. به علاوه با بررسی نمودارهای RMSF می توان دریافت که اتم های نواحی N و C ترمینال پروتئین نوسانات بالاتری نسبت به سایر اتم ها دارند. دلیل این امر آزادی تحرک اتم های انتهایی است. همچنین اکثر رزیدوهایی که کمترین نوسان را دارند رزیدوهایی هستند که در جایگاه فعال آنزیم قرار داشته و لیگاند به آنها متصل شده است.

تحلیل شعاع ژیراسیون که برای ارزیابی تغییرات ساختاری انجام می شود، معیاری برای ارزیابی میزان فشردگی پروتئین است. در واقع هر چه شعاع ژیراسیون یک پروتئین کمتر باشد،

از بازه های زمانی شبیه سازی (به عنوان مثال ۶۷ تا ۷۳ نانوثانویه در کمپلکس 2-5b-COX)، تعداد پیوند های هیدروژنی تشکیل شده میان مهارکننده ها و آنزیم کاهش یافته و حتى به صفر مى رسد، دليل اين امر آن است كه با توجه به دینامیک بودن سیستم های بیولوژیک، در این بازه ها جهت گیری لیگاند به نحوی است که هندسه لازم (طول و زاویه پیوند هيدروژنی) برای تشکیل پیوند هيدروژنی مطلوب شکل نمی گیرد. آنالیز پیوند هیدروژنی نشان می دهد که بالاترین درصد حضور پیوند هیدروژنی در پیوندهای تشکیل شده میان مهارکننده ها و آمینواسید های Tyr 348 و Ser 530 دیده می شود. این نتایج با داده های داکینگ مولکولی در تطابق هستند. علاوه بر این نتایج، میانگین تعداد پیوندهای هیدروژنی به شرح زیر است: 5b (۰.۶۰)، 5d (۰.۶۰)، 5e (۰.۶۵). این مقادیر را می توان با توجه به اینکه تعداد گروههای دهنده و پذیرنده پیوند هیدروژنی ترکیب 5d بیشتر از ترکیب 5b و آن هم بیشتر از تركيب 5e است، توجيه كرد.

در آنالیز DSSP، به تغییرات ساختار دوم پروتئین در طول زمان شبیه سازی پرداخته می شود. با بررسی شکل ۷ مشخص شد که در تمامی کمپلکس ها ساختار غالب مارپیچ آلفا است. پس از آن بیشترین تراکم ساختاری مربوط به coll و پس از آن کمپلکس ترکیب 5e با آنزیم COX-2 میزان مارپیچ آلفا نسبت کمپلکس ترکیب 5e با آنزیم JCOX میزان مارپیچ آلفا نسبت آلفا در ترکیب 5d کمی کمتر شده است که این نشان دهنده کمپلکس ها، صفحات بتا و bend ها تقریبا بدون تغییر باقی ماندند. در مورد coll نیز روالی مشابه با مارپیچ آلفا دیده می شود. به طور کلی می توان این نتیجه را گرفت که در اثر اتصال مهار کننده ها به آنزیم COX-2 تغییر چشم گیری در ساختار دوم پروتئین مشاهده نشده است.

COX-2 برای تخمین انرژی آزاد اتصال مهار کننده ها به آنزیم COX-2 از روش MM-PBSA استفاده شد. در این آنالیز GG اتصال به همراه سهم برهم کنش های واندروالسی، الکترواستاتیک، حلال پوشی قطبی و غیرقطبی محاسبه شد (شکل ۸). با یک نگاه کلی به این نمودار می توان دریافت که کمترین (مطلوب ترین) به این نمودار می توان دریافت که کمترین (مطلوب ترین) مGbinding مربوط به ترکیب dG (۲۰۰۱۴ - کیلوکالری بر مول) است. همچنین با در نظر گرفتن سایر مقادیر مطلوب ترین) Δ Gbinding (ترکیب Δ

ترکیب 5d است. شایان ذکر است این روند تاحد زیادی با پارامتر IC50 در جدول ۱ (برای ترکیبات 5d ، 5b و 5e به ترتیب ۰۰.۷۱ ۳ و ۳.۶ میکرومولار) همخوانی دارد (Kiani et al., 2018). بررسی ها نشان می دهد که در هر ۳ کمپلکس سهم برهمکنش های وان دروالسی بیشتر از برهمکنش های الکترواستاتیک است. در بین کمپلکس ها به دلیل تعداد پیوندهای هیدروژنی بیشتر، بیشترین سهم برهمکنش های الکترواستاتیک مربوط به کمپلکس ترکیب 5d و آنزیم COX-2 است و به دلیل خاصیت الكترون دهندگی گروه متوكسی، بیشترین سهم برهمكنش های الكترواستاتيك مربوط به كمپلكس تركيب 5b و أنزيم COX-2 است. نتایج بررسی سهم مطلوب ترین رزیدوها در انرژی اتصال به شرح زیر است: در ترکیب 5b رزیدوهای Met 535 (۷.۶۱- کیلوکالری بر مول) و Gln350 (۵.۹۴- کیلوکالری بر مول)، تركيب 5d، مطلوب ترين رزيدوها به ترتيب Lys532 (۷.۷۱- کیلوکالری بر مول) و Gln350 (۷.۳۱- کیلوکالری بر مول) هستند و برای ترکیب 5e رزیدوهای Ser 530 (۵.۷۴- کیلوکالری بر مول) و Ala527 (۵.۱- کیلوکالری بر مول) هستند (شکل ۹). بررسی همزمان این آنالیز با آنالیز RMSF نشان داد که رزیدوهایی که سهم مطلوبی در انرژی آزاد اتصال دارند، عمدتا رزيدوهايي هستند كه نوسانات كمترى داشته، در جایگاه فعال آنزیم قرار دارند و درگیر برهمکنش با مهاركننده هستند. این نتیجه به خوبی همخوانی بین نتایج آنالیزهای مختلف محاسباتی (ساختاری و ترمودینامیکی) را نشان می دهد.

در ارتباط با پارامترهای فیزیکوشیمیایی و ADME می توان گفت؛ بر اساس قوانین Lipinski اگر یک ترکیب جرم مولکولی کمتر از ۵۰۰ داشته باشد، رفتار شبه دارویی مناسبی را نشان می دهد (Lipinski et al., 2001). با توجه به جدول ۳ جرم هر سه ترکیب در حدود ۴۰۰ است که می توانند از این نظر گزینه های مناسب دارویی باشند. همینطور اگر یک ترکیب دارای مساحت سطح قطبی توپولوژیکی (TPSA) کمتر از ۱۴۰ آنگستروم باشد و کسر مولی بین ۱۳۰-۴۰ داشته باشد، نفوذپذیری غشایی خوبی دارد و می تواند یک ترکیب مناسب دارویی قلمداد شود. مقدار بهینه LogP (به عنوان معیاری از چربی دوستی) بیانگر این است که تمام ترکیبات چربی دوستی مناسب و دسترسی زیستی مناسبی دارند که برای جذب روده ای آنها اهمیت بالایی دارد. اگر میزان Log P از ۵ بیشتر باشد نشان دهنده قابلیت تجمع ترکیب مورد نظر در بافت زنده است. تعداد دهنده ها و پذیرنده های پیوند هیدروژنی و مساحت سطح قطبی توپولوژیکی در محدوده مناسبی هستند. این داده ها مشخص می کنند که

REFERENCES

- Abraham, M.J., Murtola, T., Schulz, R., Páll, S., Smith, J.C., Hess, B. & Lindahl, E. 2015. GROMACS: High performance molecular simulations through multi-level parallelism from laptops to supercomputers. SoftwareX 1: 19-25.
- Ahmed, E.M., Hassan, M.S., El-Malah, A.A. & Kassab, A.E. 2020. New pyridazine derivatives as selective 1COX-2 inhibitors and potential antiinflammatory agents; design, synthesis and biological evaluation. Bioorganic Chemistry 95: 103497.
- Bishop-Bailey, D., Mitchell, J.A. & Warner, T.D. 2006. COX-2 in cardiovascular disease. Arteriosclerosis, Thrombosis, and Vascular Biology 26: 956-958.
- **Blobaum, A.L. & Marnett, L.J.** 2007. Structural and functional basis of cyclooxygenase inhibition. Journal of Medicinal Chemistry 50: 1425-1441.
- Chandrasekharan, N.V. & Simmons, D.L. 2004. The cyclooxygenases. Genome Biology 5: 1-7.
- Daiyasu, H. & Toh, H. 2000. Molecular evolution of the myeloperoxidase family. Journal of Molecular Evolution 51: 433-445.
- Dileep, K.V., Remya, C., Tintu, I. & Sadasivan, C. 2014. Interactions of selected indole derivatives with COX-2 and their in silico structure modifications towards the development of novel NSAIDs. Journal of Biomolecular Structure and Dynamics 32: 1855-1863.
- Duan, Y., Wu, C., Chowdhury, S., Lee, M.C., Xiong, G., Zhang, W., Yang, R., Cieplak, P., Luo, R., Lee, T., Caldwell, J., Wang, J. & Kollman, P. 2003. A point-charge force field for molecular mechanics simulations of proteins based on condensed-phase quantum mechanical calculations. Journal of Computational Chemistry 24: 1999-2012.
- El Sayed, M.T., El-Sharief, M.A.S., Zarie, E.S., Morsy, N.M., Elsheakh, A.R., Nayel, M., Voronkov, A., Berishvili, V., Sabry, N., Hassan, G. & Abdel-Aziz, H.A. 2018. Design, synthesis, antiinflammatory antitumor activities, molecular modeling and molecular dynamics simulations of potential naprosyn[®] analogs as COX-1 and/or COX-2 inhibitors. Bioorganic Chemistry 76: 188-201.
- Essmann, U., Perera, L., Berkowitz, M.L., Darden, T., Lee, H. & Pedersen, L.G. 1995. A smooth particle mesh Ewald method. The Journal of Chemical Physics 103: 8577-8593.
- Gandhi, J., Khera, L., Gaur, N., Paul, C. & Kaul, R. 2017. Role of modulator of inflammation cyclooxygenase-2 in gammaherpesvirus mediated tumorigenesis. Frontiers in Microbiology 8: 538.
- Garcia-Aranda, M.I., Gonzalez-Padilla, J.E., Gómez-Castro, C.Z., Gómez-Gómez, Y.M., Rosales-Hernández, M.C., García-Báez, E.V. & Padilla-Martínez, I.I. 2020. Anti-inflammatory effect and inhibition of nitric oxide production by targeting COXs and iNOS enzymes with the 1, 2diphenylbenzimidazole pharmacophore. Bioorganic & Medicinal Chemistry 28: 115427.

ترکیبات مورد نظر از قوانین Lipinski تبعیت می کنند و رفتار شبه دارویی مطلوبی نیز دارند. همچنین محاسبه پارامتر درصد جذب روده ای نشان داد ترکیبات 5b و 5e قابلیت اثرگذاری به صورت خوراکی را دارند.

نتيجه گيرى

در این مطالعه اثر مهاری مشتقات جدید ایمیدازولی بر آنزیم COX-2 با استفاده از روش های محاسباتی مانند داکینگ مولکولی و شبیه سازی دینامیک مولکولی بررسی شد. با توجه به آنالیزهای ساختاری مثل RMSD می توان گفت که پس از اتصال مهارکننده ها میزان RMSD برای تمام ترکیبات کاهش یافت که بیانگر تاثیر مثبت اتصال ترکیبات بر آنزیم است. همچنین دو ترکیب 5b و 5b کمترین میانگین RMSD را داشتند. همینطور با انجام آنالیز RMSF مشخص شد که اتصال مهاركنندهها باعث كاهش نوسانات كميلكسها مىشود و همچنین رزیدوهای جایگاه فعال دارای کمترین میزان نوسانات بودند. آنالیزهای شعاع ژیراسیون و SASA هر دو حاکی از حفظ ثبات ساختاری پروتئین بعد از اتصال مهارکننده ها بودند. علاوه بر آن آنالیز DSSP نشان داد که در پی اتصال مهارکننده ها ، تغییر چشم گیری در ساختار پروتئین ایجاد نشد. $\Delta {
m G}$ اتصال نشان داد کمترین و مطلوب ترین مقدار این انرژی برای کمپلکس 5b و آنزیم بود. به علاوه سهم بر هم کنش های واندروالس از سایر بر هم کنش ها در میزان انرژی اتصال بیشتر بود. با انجام آنالیز پیوند هیدروژنی و درصد اشغال آن مشخص شد که رزیدوهای Ser 530 و Tyr 348 بیشتر از سایر رزیدوهای جایگاه فعال در تشکیل پیوند هیدروژنی مشارکت دارند. علاوه بر آنالیزهای ساختاری و ترمودینامیکی انجام شده، بررسی ویژگی های فیزیکوشیمیایی و یارامترهای ADME نشان دادند که این ترکیبات رفتار شبه دارویی مطلوبی دارند. یافته های این پژوهش شامل بررسی آنالیزهای ساختاری و ترمودینامیکی و نیز مقایسه با داده های آزمایشگاهی IC₅₀ نشان داد که از بین ۳ ترکیب مورد بررسی می توان ترکیب 5b را به عنوان مهارکننده منتخب برای آنزیم COX-2 معرفی کرد.

سپاسگزاری

بدینوسیله از دانشگاه خوارزمی و دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی قدردانی و تشکر می شود.

- Heidarpoor Saremi, L., Ebrahimi, A. & Lagzian, M. 2021. Identification of new potential cyclooxygenase-2 inhibitors: insight from high throughput virtual screening of 18 million compounds combined with molecular dynamic simulation and quantum mechanics. Journal of Biomolecular Structure and Dynamics 39: 1717-1734.
- Hoover, W.G. 1985. Canonical dynamics: Equilibrium phase-space distributions. Physical Review A 31: 1695-1697.
- **Kapoor, M., Shaw, O. & Appleton, I.** 2005. Possible anti-inflammatory role of COX-2-derived prostaglandins: implications for inflammation research. Current Opinion in Investigational Drugs 6: 461-466.
- Kiani, A., Rezaee, E. & Tabatabai, S.A. 2018. Novel group of imidazole derivatives as atypical selective cyclooxygenase-2 inhibitors: design, synthesis and biological evaluation. Iranian Journal of Pharmaceutical Research (IJPR) 17: 78-86.
- Lipinski, C.A., Lombardo, F., Dominy, B.W. & Feeney, P.J. 2001. Experimental and computational approaches to estimate solubility and permeability in drug discovery and development settings. Advanced Drug Delivery Reviews 46: 3-26.
- Mahoney, M.W. & Jorgensen, W.L. 2000. A five-site model for liquid water and the reproduction of the density anomaly by rigid, nonpolarizable potential functions. The Journal of Chemical Physics 112: 8910-8922.
- Mbonye, U.R., Yuan, C., Harris, C.E., Sidhu, R.S., Song, I., Arakawa, T. & Smith, W.L. 2008. Two distinct pathways for cyclooxygenase-2 protein degradation. Journal of Biological Chemistry 283: 8611-8623.
- Nosé, S. 1984. A unified formulation of the constant temperature molecular dynamics methods. The Journal of Chemical Physics 81: 511-519.
- Parrinello, M. & Rahman, A. 1981. Polymorphic transitions in single crystals: A new molecular dynamics method. Journal of Applied Physics 52: 7182-7190.
- Patrono, C. 2016. Cardiovascular effects of cyclooxygenase-2 inhibitors: a mechanistic and clinical perspective. British Journal of Clinical Pharmacology 82: 957-964.
- Pearlman, D.A., Case, D.A., Caldwell, J.W., Ross, W.S., Cheatham III, T.E., DeBolt, S., Ferguson, D., Seibel, G. & Kollman, P. 1995. AMBER, a package of computer programs for applying molecular mechanics, normal mode analysis, molecular dynamics and free energy calculations to simulate the

structural and energetic properties of molecules. Computer Physics Communications 91: 1-41.

- Phillis, J.W., Horrocks, L.A. & Farooqui, A.A. 2006. Cyclooxygenases, lipoxygenases, and epoxygenases in CNS: their role and involvement in neurological disorders. Brain Research Reviews 52: 201-243.
- **Rao, P. & Knaus, E.E.** 2008. Evolution of nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs): cyclooxygenase (COX) inhibition and beyond. Journal of Pharmace & Pharmaceutical Sciences 11: 81-110.
- **Rouzer, C.A. & Marnett, L.J.** 2009. Cyclooxygenases: structural and functional insights. Journal of Lipid Research 50: 29-34.
- Smith, W.L., DeWitt, D.L. & Garavito, R.M. 2000. Cyclooxygenases: structural, cellular, and molecular biology. Annual Review of Biochemistry 69: 145-182.
- Sobolewski, C., Cerella, C., Dicato, M., Ghibelli, L. & Diederich, M. 2010. The role of cyclooxygenase-2 in cell proliferation and cell death in human malignancies. International Journal of Cell Biology 2010: 1-21.
- Tanabe, T. & Tohnai, N. 2002. Cyclooxygenase isozymes and their gene structures and expression. Prostaglandins & Other Lipid Mediators 68: 95-114.
- **Trott, O. & Olson, A.J.** 2009. AutoDock Vina: improving the speed and accuracy of docking with a new scoring function, efficient optimization, and multithreading. Journal of Computational Chemistry 31: 455-461.
- Van Hecken, A., Schwartz, J.I., Depré, M., De Lepeleire, I., Dallob, A., Tanaka, W., Wynants, K., Buntinx, A., Arnout, J., Wong, P., Ebel, D., Gertz, B. & De Schepper, P.J. 2000. Comparative inhibitory activity of rofecoxib, meloxicam, diclofenac, ibuprofen, and naproxen on COX-2 versus COX-1 in healthy volunteers. The Journal of Clinical Pharmacology 40: 1109-1120.
- Wang, J., Morin, P., Wang, W. & Kollman, P.A. 2001. Use of MM-PBSA in reproducing the binding free energies to HIV-1 RT of TIBO derivatives and predicting the binding mode to HIV-1 RT of efavirenz by docking and MM-PBSA. Journal of American Chemical Society 123: 5221-5230.
- Wu, W., Owino, J., Al-Ostaz, A. & Cai, L. 2014. Applying periodic boundary conditions in finite element analysis. SIMULIA Community Conference. Available from: https://www.3ds.com/newsroom/pressreleases/dassault-systemes-opens-2014-simuliacommunity-conference-highlighting-simulationage-experience.

How to cite this article:

Mollaie, Z., Karami, L., Rezace, E. & Karimi, G. 2023. Investigating the inhibitory effect of new imidazole derivatives on cyclooxygenase II enzyme with computational approach. Nova Biologica Reperta 10: 169-183. (In Persian). ملایی، ز. کرمی، ل.، رضائی، ۱. و کریمی، گ. ۱۴۰۲. بررسی اثر مهاری مشتقات جدید ایمیدازولی بر آنزیم سیکلواکسیژناز II با رویکرد محاسباتی. یافتههای

نوین در علوم زیستی ۱۰: ۱۸۳–۱۶۹.