يادداشت پژوهشي

خەبات قمرى و سىدە ئەسرىن سىدزاھدى ً ۱. موسسه ژئوفیریک، دانشگاه تهران، تهران ۲. دانشکیه علوم پایه و فنی مهندسی بیجار، دانشگاه کردستان، بیجار a.seyedzahedi@uok.ac.ir

بررسی تأثیر بار الکتریکی بر طول ایستایی پلیمرهای زیستی

## چکیدہ:

. انعطاف و سختی پلیمرهای زیستی بارها در مباحث خواص مکانیکی سلول مورد بررسی قرار گرفته است، طول ایستایی یک پلیمر معیار دقیقی برای مشخص کردن مقدار انعطاف پلیمرها است. بار موجود روی پلیمرها باعث تغییر در مقدار انعطاف و متعاقب آن تغییر طول ایستایی پلیمر می شود. ما در این تحقیق به کمک شبیه سازی دینامیک مولکولی و مدل زنجیره گاوسی (مدل جرم و فنر) میزان تاثیر بار الکتریکی و غلظت نمک روی طول ایستایی پلیمرهای معروف داخل سلول را بررسی کردهایم. مدل ارائه شده توانست جزئیات قابل قبولی را شبیه سازی نماید. **واژههای کلیدی**: اکتین، بار الکتریکی، پلیمر زیستی، DNA، شبیه سازی دینامیک مولکولی، طول ایستایی

(1)

## ۱. مقدمه

سلولها واحدهای اصلی تشکیل دهندهٔ موجودات زنده هستند. پلیمرهای زیستی در داخل سلول وظایف بسیار مهمی را ایفا می کند، این پلیمرها یک شبکه پیچیده به نام اسکلت سلولی میسازند. با توجه به نقش اسکلت سلولی در شکل دهی و انجام وظایف سلول، بررسی خواص مکانیکی پلیمرهای زیستی فواید بسیاری از نظر بیوفیزیکی دارد. DNA و اکتین از جمله مهم-ترین پلیمرهای داخل سلول هستند و وظیفه اصلی آنها به ترتیب حفظ اطلاعات اصلی و شکل دهی غشای سلول است

انعطاف و سختی پلیمرهای زیستی همواره در مباحث مختلف سلولی مورد بررسی قرار گرفته است، طول ایستایی یک پلیمر معیار دقیقی برای مشخص کردن میزان انعطاف پلیمرهای زیستی در دمای متناهی محیط است [۲]. تعیین مقدار دقیق طول

ایستایی رندنههای پروتئینی در پیش بینی رفتار پلیمر در قبال نیروهای خارجی و نیروهای هاحلی مانند افت و خیزهای گرمایی بسیار حائز اهمیت است [۳]. ساختمان سلول طوری است که در مقابل نیروهای وارد شده از خود خاصیت کشسانی نشان می دهد، در چنین ساختاری طول ایستایی پلیمر بر خمش مکانیکی تاثیر مستقیم دارد [۴]. مسئله تاثیر بار روی طول ایستایی پلیمرها توسط اودایک [۵] و اسکولنیک و فیکسمن [۶] به صورت تحلیلی بررسی شده است. اودایک طول ایستایی کل  $T_1$  برای یک پلیمر را به صورت زیر تعریف کردند:

 $L_T = L_p + L_{p,s}$ 

در این رابطه  $L_p$  طول ایستایی بدون حضور بار و مقدار اضافه شده به طول ایستایی به دلیل حضور بار الکتریکی  $L_{p,s}$ نامیده شده است. ایشان نشان دادند که اگر تقریب مرتبه اول استفاده کنیم، مقدار اضافه شده به طول ایستایی با توزیع بار e روی

زنجیره پلیمری با مربع *e* و مربع طول دبای-هاکل رابطه دارد. طول دبای- هاکل با افزایش غلظت نمک کاهش مییابد [۷]، در این مطالعه سعی کردهایم که تاثیر تغییر غلظت نمک را نیز در میزان طول ایستایی بررسی نمائیم.

در اکثر کارهای عددی به علت افزایش زمان محاسبات و پیچیدگی معادله نیرو از حضور بارالکتریکی چشمپوشی شده است [۸].

در این مقاله با استفاده از مدلسازی ساختار پلیمرهای باردار و شبیهسازی دینامیک مولکولی توسط نرمافزار ESPResSo [۹]، مقدار طول ایستایی دو پلیمر زیستی اکتین و DNA در حالتهای بدون بار و باردار در محیطهایی با غلظت نمک متغیر محاسبه شده است.

۲. طول ایستایی

پارامتر بسیار مهمی که میزا مقاومت رشتهها را در مقابل نیروهای گرمایی توصیف میکند، طول ایستایی ۱۸ نام دارد. معنی مستقیم این پارامتر، طولی از رشته است که به ازای آن خمش گرمایی محسوس باشد. اگر طول رشته بسیار بزرگتر از طول ایستایی باشد، زاویه مماس بر منحنی شکل رشته در دو انتهای رشته غیرهمبسته می شود [۳].

اگر (s) وزاویه مماس برمنحنی رشته در طول s از منحنی در فضا باشد، می توان نشان داد که میانگین زمانی  $((\circ)\theta - (s)\theta)$  cos با افزایش طول منحنی s به صورت نمایی کاهش می یابد. ما به میانگین زمانی  $\langle ((\circ)\theta - (s)\theta) \rangle$  تابع همبستگی می گوییم، چون مقدار وابستگی شکل ابتدای رشته با طول خاص s از رشته را نشان می دهد. اگر انرژی خمشی یک قطعه رشته را حساب کرده و برابر با انرژی افت وخیزهای گرمایی محیط  $T_{ab}$  قرار داده شود، یک معادله دیفرانسیل بر حسب طول منحنی رشته به دست می آید، پس از حل این معادله دیفرانسیل رابطه دقیق زیر حاصل می شود:

(۲)  $\langle \cos(\theta(s) - \theta(\cdot)) \rangle = \langle \cos(\Delta \theta_{rD}) \rangle = e^{-s/L_P}$  (۲) در این رابطه  $L_P$  طول ایستایی رشته است که به صورت  $L_P = EI/k_BT$  تعریف می شود، که در آن E ثابت یانگ رشته است که به جنس رشته بستگی دارد و I اینرسی دورانی رشته

حول محور اصلی رشته است که به شکل و هندسه رشته بستگی دارد [۳]. طول ایستایی DNA حدود ۶۰nm و طول ایستایی اکتین حدود µm ۱۸ است [۳].

## ۳. مدل گسسته برای رشتهٔ پلیمری

شبیهسازی با استفاده از مدل جرم و فنر با لحاظ پتانسیل خمشی و الکتروستاتیک انجام شده است [۱۹۱۰]. شکل ۱ (الف) پلیمری را نشان میدهد که مونومرهای آن توسط فنر با هم ارتباط دارند، این فنرها میان مونومرها طوری قرار گرفتهاند که در برابر هر گونه تغییر شکل خمشی یا کششی مقاومت میکنند و پلیمر را به حالت مستقیم باز می گردانند.

در این مدل بردار مکان مونومر*i* ام را با  $\vec{x}_i$  نشان میدهیم. معادله حرکت مونومر شمارهٔ *i* به صورت زیر است:

 $m\ddot{x}_{i}(t) + \gamma \ddot{x}_{i}(t) = \zeta_{i}(t) - \frac{\delta G(\vec{x}_{i})}{\delta \vec{x}_{i}}.$ (7) event due of the set of the s

$$\begin{cases} \langle \zeta_{i}(t) \rangle = \circ, \\ \langle \zeta_{i}(t), \zeta_{j}(t') \rangle = \mathsf{v}k_{B}T\gamma\delta(t-t'). \end{cases}$$
(\*)

در معادلهٔ اخیر  $k_B$  ثابت بولتزمن و T دمای سیستم است [۸] . در معادلهٔ (۱)  $G(\vec{x}_i)$ انرژی آزاد سیستم به صورت زیر تعریف می شود [۸]:  $K_s = r \cdot N/m$  مریب سختی کششی  $K_s = r \cdot N/m$  و ضریب  $K_s = r \cdot N/m$  سختی خمشی  $R^{-10} \times 10^{-18}$  در حالتهای خنثی و باردار با بار طبیعی Re/nm [17] در محیط بدون نمک و فقط با برهمکنش کولن اجرا میکنیم، البته برای اجرای این شبیه سازی باید سیستم بی بعد مناسب را انتخاب کنیم. قبل از اینکه به میانگین گیری بپردازیم باید سیستم به تعادل رسیده باشد، زمان رسیدن به تعادل را 0

می کنیم که هر گام زمانی معادل t = t ps است. نتیجه اجرای شبیه سازی مقدار متوسط زمانی همبستگی  $\langle ((\cdot)\theta - (s)\theta \rangle \rangle_{,t}$  حسب طول زنجیر DNA ، در شکل ۲ آورده شده است. این مقدار متوسط همبستگی در ۲۰۰۰ گام زمانی که هر گام برابر t = t ns محاسبه شده است. در این نمودار  $(\cdot)\theta$  را برابر صفر فرض کرده ایم، چون ما به دنبال همبستگی یک زاویهٔ مماس خاص با دیگر زاویه های مماس بر منحی پلیمر هستیم. همانگونه که دیده می شود نمود ار همبستگی در حوالی طول ۱۵۰ مه مقدار صفر می رسد، یعنی همبستگی از این طول به بعد وجود ندارد.

اگر بر نقاط اولیه نمودار یک تابع نمایی منطبق کنیم (شکل ۳)، شیب نمودار تایع نمایی مقدار  $VL_p$  خواهد بود. طول ایستایی DNA برای حالت خنثی برابر ۴۷.۶*nm و* برای حالت باردار برابر ۵۸۸*nm ب*ه دست می آید. پس در حالت باردار دیگر انعطاف کوتری نسبت به حالت بدون یار دارد، به عبارت دیگر بارگذاری، DNA را محکم و سخت می کند و می توان گفت که اجرای مدل در حالت باردار تتابع نزدیکتری به مقدار واقعی اندازه گیری شده در آزمایشگاه به دست می دهد. مشابه کاری که در مورد DNA انجام دادیم شبیه سازی را برای رشتهٔ اکتین به طول MM انجام دادیم شبیه سازی را برای مونوم ۵۰۰۰ میده در محیط آبی و دمای اتاق با ضریب سختی کششی  $N/m^{-n}$  در دو حالت خنثی و باردار با بار طبیعی کششی  $N^{-n}$  در دو حالت خنثی و باردار با بار طبیعی شده است.

$$G(\vec{x}_{i}) = \frac{k_{s}}{2} \sum_{i}^{N} \left( \left| \vec{x}_{i+1}(t) - \vec{x}_{i}(t) \right| - l_{0} \right)^{2} + \frac{\kappa}{2l_{0}} \sum_{i}^{N} \left( \theta_{i+1}(t) - \theta_{i}(t) \right)^{2}$$
( $\delta$ )

 $+ \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{j}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_j(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_i(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \frac{q_i q_j e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_i(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \frac{q_i q_i q_i e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_i(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N} \frac{q_i q_i q_i e}{|\vec{x}_i(t) - \vec{x}_i(t)|} + \frac{l_b k_B T}{2} \sum_{i}^{N} \sum_{i}^{N$ 

(V)

طول بیریوم فاکتوری برای مقایسهٔ برهمکنش الکتریکی و انرژی گرمایی محیط  $R_BT$  است. در رابطهٔ (۶) e بار بنیادی و  $\mathcal{F}$ ضریب دیالکتریک محیط میباشد. مقدار طول بیریوم برای محیط آبی ۰۷۱*nm* است [۱۳]. با این مدل میتوان به خوبی تأثیرات دما و بار را بر خصوصیات مکانیکی مورد بررسی و تحلیل قرار داد.

## ۴. محاسبه طول ایستایی DNA و اکتین

برای به دست آوردن طول ایستایی ابتدا یک سر رشته را در مبدأ ثابت نگاه داشته و به دیگر قسمتهای رشته اجازه میدهیم تا آزادانه تحت نیروهای گرمایی وابسته به دمای محیط افت-وخیز داشته باشد. با تعریف زاویه مماس بر منحنی در طول منحنی و تابع همبستگی میان یک طول خاص از رشته که در اینجا ابتدای رشته است و استفاده از رابطهٔ (۱) می توان طول ایستایی رشته را به دست آورد.

شبیهسازی را برای DNA به طول L=۱µm و قطر DNA شبیهسازی را برای با تعداد مونومر ۵۰۰۰ n= در یک محیط با لزجت آب در دمای



-Ln(Correlation)

همانگونه که نمودار نشان میدهد بارگذاری اکتین نیز باعث سخت شدن رشته اکتین می شود. مقدار طول ایستایی در حالت خنثی برابر  $\mu m$  ۱۸.۱۸ و در حالت باردار برابر  $\mu m$  ۱۸.۱۸ است. حال می توانیم مقدار اضافه شده به طول ایستایی در بارگذاری های متفاوت را با نتایج تحلیلی او دایک [۵] تطبیق دهیم. مقدار خطا در نمودارهای آورده شده برابر طول یک مونومر است. به طور مثال برای اکتین ۲۰۰۳p = 1 است.

۵. رابطهٔ طول ایستایی با بار الکتریکی

نتایج اجرای شبیهسازی و محاسبه طول ایستایی به ازای مقدار بارهای مختلف در طول رشته بلیمری DNA و اکتین در دو شکل ۶ و شکل ۷ آورده شده است. با برازش یک تابع درجه دو بر نقاط نمودار در توان تیجه گرفت که تغییرات طول ایستایی پلیمر بر اثر اضاف نمودن بار، تابعی درجه دو از بار واحد طول پلیمر است. (۷) که با روابط تحلیلی به دست آمده توسط ادایک تطابق دارد.

۶. تـاثیر وجود نمـک و میزان غلظـت آن بر طول ایستایی پلیمر باردار

وجود نمک با ایجاد اثر پوششی سبب کاهش برد و قدرت نیروی الکتروستاتیک می شود. در محیط سلول و دمای ۳۰۰K ، غلظت یونی حدود (مولار) I = 0.00 است که با استفاده از رابطه  $\frac{3.00}{I} = (nm) (nm)$  [10] طول دبای متناظر ۹.۶ به دست می آید. اگر غلطت نمک را صد برابر کنیم طول دبای دست می آید. اگر غلطت نمک را صد برابر کنیم طول دبای برابر ۹.۶ می مواهد شد. با توجه به اینکه طول مونومرهای فرض شده در اکتین حدود ۱۰۰ است و طول دبای در حالت غلظت نمک کم حدود ۱۰۰ است، می توان گفت نیروی الکتروستاتیک در محیط نمکی در سلول برای رشته اکتینی پوشش داده می شود و عملاً در حضور نمک حضور بار در طول ایستایی تاثیری ندارد.

برای DNA که طول ایستایی کوچکتری دارد غلظت نمک  $L_{p,e}$  میکند و سهم  $L_{p,e}$ 

را کوچکتر خواهد کرد، برای غلظت نمک زیاد و طول دبای کوچک، تاثیر بار الکتریکی در طول ایستایی مقدار کوچکی خواهد شد و انتظار داریم اعداد نزدیک به حالت اجرای بدون بار و برهمکنش الکتروستاتیک به دست آید.

با اضافه نمودن پتانسیل دبای-هاکل زمان اجرای شبیهسازی به صورت چشم گیری افزایش مییابد، ما برنامه را برای سه غلظت نمک متفاوت اجرا کردیم، نتایج حاصل در جدول (۱) آورده شده است:

در حالت اول که غلطت نمک ۰۰۰۱ مولار است طول ایستایی نزدیک به حالت تاثیر پتانسیل کولن به دست آمده است و اثر پوششی ضعیف بوده است، ولی در حالت سوم که غلظت نمک را بسیار زیاد کردهایم تقریبا اثر نیروی الکتروستانیکی توسط یونهای محیط پوشش داده شده و طول ایستایی نزدیک به حالت بدون بار به دست آمده است.

۷. نتیجهگیری

با تحلیل نتایج به دست آمده می توانیم بگوییم که مدل زنجیره گاوسی (جرم و فنر) ارائه شده با حضور بار الکتریکی می تواند فیزیک مسئله را با حزئیات قابل قبولی شبیه سازی کند و آمادگی لازم را برای بررسی مسائل پیچیدهتر دارد.

وجود بار نتایج به دست آمده در شبیه سازی طول ایستایی DNA و اکتین را به مقدار واقعی آن نزدیک تر میکند و طول ایستایی رشته را افزایش میدهد. برای DNA و اکتین این افزایش تقریباً بیست درصد طول ایستایی اولیه است. همچنین رابطه طول ایستایی با بار واحد طول به صورت تابع درجه دو بوده و با نتایج تحلیلی در نطابق است.

در محیط الکترولیت میزان تاثیر بار روی طول ایستایی پلیمر کمتر می شود و اگر غلظت نمک افزایش یابد طول ایستایی کمتر شده و در حالتهای نزدیک به اشباع تقریبا کل نیروی الکتروستاتیک میان مونومرها در محیط الکترولیت میرا می شود. با در نظر گرفتن اینکه استفاده از بر همکنش های الکتروستاتیک زمان اجرای شبیه سازی را برای تعداد مونومرهای ثابت حدود ۵ تا ۸ برابر افزایش می دهد، می توانیم ابتدا شبیه سازی های مشابه این کار را در حالت بدون بر همکنش الکتروستاتیک انجام برای بهتر شدن و واقعی تر شدن شبیه سازی با توجه به اینکه DNA و اکتین هر دو دارای پیچش ذاتی [۱۶] هستند میتوانیم در کارهای بعدی برای واقعیتر شدن مدل یک پتانسیل پیچشی را در طول زنجیر پلیمری تعریف کنیم. دهیم، سپس با استفاده از نتایج این تحقیق و تفاوت به دست آمده در طول ایستایی میان حالت های پلیمر بدون بار با پلیمر باردار در محیط نمکی خواص مکانیکی را بعد از شبیه سازی محاسبه کنیم.

مراجع

- 1. P C Nelson, "Biological Physics", W.H. Freeman and Co., (2020).
- 2. K K Sadasivuni, et al, polymer composites 41 (20) (2019) 32.
- 3. J. Howard, "Mechanics of Motor Proteins and the Cytoskeleton", Sinauer Associates, Sunderland, MA, (2001).
- 4. C P Brangwynne, et al, J.Cell Biol. 173 (5) (2006) 733.
- 5. T. Odijk, J. Polym. Sci. [A1] 15 (1977) 477.
- 6. J. Skolnick and M. Fixman, Macromolecules **10** (1977) 944.
- 7. J. L. Barrat and J.-F. Joanny, Polymeric Systems, Advances in Chemical Phys. ics, Vol. 94, edited by I. Prigogine and S. A. Rice (John Wiley, New York, 1996).
- 8. M Emanuel, et al, Phys. Rev. E 76 (2007) 061907.
- 9. H Limbach, et al, Comput. Phys. Commun. 174 (9) (2006) 704.
- 10. T Soddemann, et al, Phys. Rev. E 68 (2003) 046702.
- 11. K Ghamari and A Najafi, Mod. Phys. Lett. B 25 (28) (2011) 2203.
- 12. P. M. Chaikin and T. C. Lubensky, *Principles of Condensed Matter Physics* (Cambridge University Press, Cambridge, 2005)
- 13. M Gebala, et al, eLife. 8 (2019) e44993.
- 14. F Gittes, et al, J.Cell Biol. 120 (1993) 923.
- 15. J. N. Israelachvili, Intermolecular and Surface Forces, (Academic Press. 1985).
- 16. A. A. Kornyshev, D. J. Lee, S. Leikin, and A. Wynveen, Rev. Mod. Phys. 579 (2007) 943.