ماهنامه علمى پژوهشى

مهندسی مکانیک مدر س



mme.modares.ac.ir

مطالعه رفتار نانومکانیکی مولکول DNA تحت تأثیر نیروهای کششی

*2 على محمد ناصر بان نبك¹، مسعود طهانى

1- دانشجوی دکترا، مهندسی مکانیک، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد 2- استاد، مهندسی مکانیک، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد *مشهد، صندوق يستى: mtahani@um.ac.ir ،91775-1111

چکیدہ	اطلاعات مقاله
این پژوهش قصد دارد اطلاعات جدیدی درباره رفتار مکانیکی مولکول دو رشتهای دی[ن]ی ارائه دهد. به این منظور، مجموعهای از شبیهسازی-	مقاله پژوهشی کامل دریافت: 25 آبان 1392
های دینامیک مولدولی نوسعهیافته با جزئیات انمی بر روی دی/نای دوازده- پارهای انجام می شود. محاسبات دینامیک مولدولی با استفاده از روش حلال بُرن تعمیم یافته- مساحت سطح قابل دسترس و دینامیک لانگوینی صورت می گیرد. منحنیهای تنش - کرنش دی/نای که تحت	پذيرش: 07 دى 1392 الله درسايت: 12 مەر 1393
زاویهها و سرعتهای مختلف کشش به دست میآید مورد تحلیل قرار گرفته و نقش سرعت کشش و زاویه کشش در تعیین خواص بیومکانیکی	کلید واژگان:
دیانای دو رشتهای طول کوتاه بررسی میشود. نتایج به دست امده نشان میدهد چقدر رفتار مولکول دیانای تحت تاثیر نیروهای کششی به تانای حدیداشد از با به تحال در ساح هذیه ازهام تنب شکل ساکها جلیه فرز دام کشت بایدام برانام ساکها در از ام حام	دینامیک مولکولی دمانام (DNA) دمیشتهام
هی واند پیچیده باشد. از طریق کمین در سطح جفت بارهای نییز شکل مولکول، طی فرایدهای حسس، پایداری سارهای مولکول دی ای که در معرض کشش زاویدار با سرعتهای کشش مختلف قرار می گیرد و نیز مسیرهای متفاوت برای جدایش دی ان ای دو رشته ای مطالعه می-	رفتار مکانیکی
گردد. پایداری سازهای دی ان ای دو رشته ای می تواند وابسته به سرعت و زاویه کشش باشد. درحالی که پایداری سازه ای با کاهش سرعت کشش 	کشش
میتواند به طور قابل ملاحظهای کاهش یابد، کشش دیانای تحت زوایای مختلف اثرات متفاوت و غیرقابل پیشبینی بر پایداری ساختار ان خواهد داشت.	

Study of nanomechanical behavior of double-stranded DNA molecule under tensile forces

Ali Mohammad Naserian-Nik, Masoud Tahani

Department of Mechanical Engineering, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran *P.O.B. 91775-1111 Mashhad, Iran, mtahani@um.ac.ir

ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper Received 16 November 2013 Accepted 28 December 2014 Available Online 04 October 2014

Keywords Molecular Dynamics Double-stranded DNA Mechanical behavior Stretching

Abstract

This research aims to provide new information about the mechanical behavior of double-stranded DNA (dsDNA). For this purpose, a series of extended atomic resolution molecular dynamics (MD) simulations of DNA dodecamer is performed. The MD calculations are carried out using Generalized Born solvent-accessible surface area method and Langevin dynamics. The stressstrain curves of DNA obtained under various pulling rates and pulling angles are analyzed, and the role of pulling angle and velocity in determining biomechanical properties of short dsDNA is discussed. The results illustrate that how much the behavior of DNA under action of tensile forces could be complicated. By means of at base pair level analyses of the molecule conformation during the stretching processes, the structural stability of the DNA molecule subjected to the angled pulling with different pulling rates and different pathways to the dsDNA rupture are studied. The structural stability of dsDNA can be dependent on the pulling velocity and pulling angle. Whereas the DNA stability can decrease significantly with the reduction of pulling velocity, stretching the DNA under different angles has different unpredictable effects on its structural stability.

دیانای دو رشتهای به شکلهای متفاوتی در سلولهای زنده یافت مه،شود، اما شکل غالب آن دیانای نوع B که یک مارییچ دو رشتهای راست گرد با قطر مفید حدود 2 نانومتر و گام 3/4 نانومتر است، می باشد (شکل 1 ساختار اتمی یک دیانای دو رشتهای نوع B را نمایش میدهد) [1]. تحقیقات سال-های اخیر نشان داده است که دیانای می تواند یک ماده منحصربه فرد برای به کار گیری در اسباب نانومکانیکی باشد [3,2]. بدیهی است که طراحی چنین سازههایی نیازمند شناخت خواص مکانیکی دیانای است. بعلاوه، تغییر شکلهای دیانای به هنگام فرآیندهای زیستی بنیادی همچون نسخه-

1- مقدمه

مولکول دو رشتهای دیاِناِی¹ بیومولکولی متشکل از دو زنجیره مارپیچ است که به کمک پیوندهای هیدروژنی بین بازهای پورینی² و پیریمیدنی³، کنار هم نگه داشته شدهاند. بازها به سمت داخل دو زنجیره که شامل المانهای تکرارشوندهای از گروههای دئوکسی ریبُز⁴ و فسفات هستند، جای گرفتهاند.

Please cite this article using: A. M. Naserian-Nik, M. Tahani, Study of nanomechanical behavior of double-stranded DNA molecule under tensile forces, Modares Mechanical Engineering, Vol. 14, Nol 12, pp. U 104-112, 2014 (In Persian)

¹⁻ Double-stranded DNA (dsDNA) molecule

²⁻Purine

³⁻ Pyrimidine 4- Deoxyribose

برداری¹، همانندسازی²، باز پیوست³ و بازسازی⁴ توسط خواص مکانیکی دی-انای تحمیل میشوند [4, 5]. از این روی تا به امروز، مطالعات آزمایشگاهی و نظری قابل توجهی به بررسی رفتار مکانیکی مولکول دیانای تحت اثر نیروهای خارجی اختصاص یافته است [7,6]. با این وجود، هنوز همه جنبه-های رفتار مکانیکی دیانای کاملاً شناخته نشده است و تحقیقات بیشتری در این زمینه باید انجام شود. یک راه ساده برای به دست آوردن خواص مکانیکی دیانای کشش آن توسط یک نیروی خارجی و ثبت منحنی «تنش- کرنش» حاصله، مشابه آن چه در ابعاد ماکرو انجام می گیرد، است [9,8].

شبیهسازی دینامیک مولکولی⁵ ابزاری منحصر فراهم میآورد که به کمک آن رفتار مکانیکی دیانای را میتوان بر حسب ساختار مولکولی، مسیرهای گسیختگی و برهمکنشهای بین اتمی توصیف کرد. از سال 1996 تا کنون، تحقیقات ارزشمندی به منظور یافتن خواص مکانیکی دیانای در ابعاد اتمی به روش دینامیک مولکولی انجام شده است. شبیه سازی های اولیه کشش مکانیکی دیانای دو رشتهای یک ساختار نردبان مانند برای مولکول فوق کشیده شده⁶ که در آن جفت بازها⁷ شبیه پلههای نردبان عمل می-کردند، پیشبینی نمود [10]. همچنین، مشاهده شد که دیانای طی یک گذار ساختاری⁸ می تواند از شکل کانونی⁹ خود به طولی بیش از **1/6** برابر طول اولیهاش تا قبل از جدایش کامل دو رشته، افزایش طول پیدا کند [11,10]. شبیه سازی های انجام شده بر روی دو رشته ای های طول کوتاه دی-انای نقش بسیار مهم آنتروپی را در تعیین خواص مکانیک دیانای دو رشتهای طول کوتاه آشکار کرد [13,12]. ییانا [13] یک گذار ساختاری وابسته به چیدمان مولکول که در افزایش طولی معادل 25% رخ میدهد را گزارش کرد. انجام شبیهسازیهای دینامیک مولکولی توسط روش کنترل فشار غیرهمسانگرد ثابت کرد که طی فرآیند کشش یک مولکول دیانای دو رشتهای با طول بینهایت که در برابر پیچش مقید شده است، ممکن است پديده كرنش نرمى¹⁰ اتفاق افتد [14].

شبیهسازیهای با جزیبات اتمی روی دیانای دو رشتهای که شامل یک جفت باز غیر مکمل و یا یک شکستگی¹¹ در ساختار مولکول بود، نشان دادند که ساختارهای دیانای فوق کشیده شده معیوب و حالت بدون عیب کاملاً متفاوت هستند، اما درعینحال، منحنیهای نیرو - جابجایی حاصله بسیار مشابه میباشند[15]. مجموعهای از شبیهسازیها روی مولکولهای دیانای 00 و 22 جفت - بازی با هدف آزمایش تأثیر مسیر کشش بر رفتار دیانای انجام شده است [17,16]. نتایج این شبیهسازیها آشکار میکند که کشش دیانای دو رشتهای از طریق خروجیهای¹² '03 یا '05 تغییر شکلهای ساختاری متفاوتی تولید خواهد کرد که این موضوع منجر به پایداری بالاتر ساختار فوق کشیده شده از انتهاهای '03 نسبت به '05 میگردد. در نهایت، شبیهسازی کشش نانوسازههای دیانای موازی مشخص کرد که ضریب

یافتن بخشی دیگر از جنبههای ناشناخته رفتار مکانیکی مولکول دیان-ای هدف انجام این تحقیق است. برای این منظور، فرآیند کشش دیانای دو رشتهای به کمک روش دینامیک مولکولی با جزییات اتمی شبیهسازی می-شود. اخیراً مؤلفین مقاله، اولین تحلیل نظری کشش زاویهدار دیانای را با هدف روشن کردن بعضی از ابهامات موجود در نتایج آزمایشهای کشش دی-انای توسط ریزبین نیروی اتمی انجام دادند [19]. در پژوهش حاضر، تمرکز بر یافتن خواص مکانیکی مولکول طول کوتاه دیانای دو رشتهای تحت اثر کشش زاویهدار (شرایطی که نیروی کشش خارجی به موازات محور مارپیچ دیانای دو رشتهای اعمال نمی شود)، با یک توجه خاص به تأثیر سرعت کشش خواهد بود. پیوندهای هیدروژنی و برهمکنشهای پشتهسازی بازها¹⁶ دارای نقش بسیار مهمی در پایداری سازهای دیانای دو رشتهای میباشند. تجزیه و تحلیلی از تغییرات پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک¹⁷ و برهمکنشهای پشتهسازی درون رشتهای و میان رشتهای مولکول دیانای دو رشتهای طی فرآیند کشش تحت زوایا و سرعتهای مختلف به عمل خواهد آمد. این تحلیل ما را قادر می سازد دلیل بروز رفتارهای متفاوت دی ان-ای تحت کشش با سرعتها و زوایای مختلف را توضیح دهیم.

2- روش و مدلسازی

کلیه شبیه سازی های دینامیک مولکولی به وسیله برنامه امبر ¹⁸ [20] و میدان نیرویی ff99bsc0 [21] انجام می شود. در همه شبیه سازی ها پیوندهای شیمیایی شامل اتم های هیدروژن به وسیله الگوریتم شیک¹⁹ [22] مقید می-شوند. ساختار اولیه مولکول، دی ان ای از نوع B با چیدمان (ACTG) و طول تقریبی 4 نانومتر ایجاد شد. مراحل کمینه سازی انرژی ساختار اولیه، تعادل و دینامیک نهایی بر طبق پروتکل های توصیف شده در مقاله ناصریان و همکارانش [19] اجرا می شود.

در این تحقیق روش دینامیک مولکولی هدایت شده²⁰ [23] برای بررسی رفتار دیانای دو رشتهای تحت اثر فرآیند کشش زاویهدار توسعه داده می-شود. دینامیک مولکولی هدایت شده روشی کاملاً مناسب برای شرایطی است که مولکول تحت تأثیر تغییرشکلهای بزرگ در بازههای زمانی قابل دسترس شبیه سازی های رایانه ای قرار می گیرد. ایده روش دینامیک مولکولی هدایت شده بر اعمال یک نیروی خارجی بین دو ذره به وسیله اضافه کردن یک قید فنر مانند بین آنها بنا نهاده شده است. پاراگراف زیر اصول حاکم بر روش دینامیک مولکولی هدایت شده که در این جا به خدمت گرفته شده را شرح می دهد.

یک مختصات واکنشی ^{21}x بین دو ذره انتخاب شده که توسط فنری مجازی هارمونیک با سختی k مقید شدهاند را در نظر بگیرید. اعمال یک تغییر در مختصات واکنشی، در یک مدت زمان مشخص، منجر به افزایش انرژی پتانسیل سیستم شامل دو ذره به صورت $2/^2/(2 - x_0) = U$ می شود، که ٥ فاصله تعادلی بین نقاط مقید شده است. این انرژی به میدان نیرویی کل سیستم ذرات اضافه خواهد شد و نیروی خارجی اعمال شده به سیستم به صورت $f(t) = -k(x - x_0)$

¹⁻ Transcription

²⁻ Replication 3- Recombination

⁴⁻ Repair

⁵⁻ Molecular dynamics (MD) simulations

⁶⁻ Overstretched

⁷⁻ Base pairs8- Structural transition

⁹⁻ Canonical

¹⁰⁻ Strain-softening

¹¹⁻ Nick 12- Termini

¹³⁻ Stretch modulus

¹⁴⁻ Paranemic crossover

¹⁵⁻ Topoisomer 16- Base-stacking (BS)

¹⁷⁻ Watson-Crick hydrogen bonds (WCHB)

¹⁸⁻ Amber

¹⁹⁻ SHAKE algorithm

²⁰⁻ Steered molecular dynamics 21- Reaction coordinate

دینامیک مولکولی، $(t)_{0X}$ تحت شرایط شبه تعادلی افزایش داده می شود. اگر نیروی اعمالی کوچک تر از نیروی مقاوم بین دو نقطه مقید شده از سیستم باشد، فاصله لحظهای بین آنها، $(t)_{X}$ ، کوچک تر از $(t)_{0X}$ خواهد بود و به تبع آن نیروی اندازه گیری شده مثبت خواهد بود. وقتی نیروی مقاوم قوی تر است، |N-X| و در نتیجه نیروی اندازه گیری شده بزرگ تر خواهند بود. به کمک این اطلاعات، محاسبه نیروی مورد نیاز برای کشش بر حسب زمان شبیه سازی و مختصات واکنشی ممکن خواهد بود. کلیه شبیه سازی های دینامیک مولکولی هدایت شده در این پژوهش تحت کشش سرعت ثابت و با سختی فنر (مجازی) (JA)

فرآیند کشش غیر محوری (زاویهدار) به وسیله اتصال یک فنر مجازی بین خروجی '03 از نوکلئوتید¹ شماره دوازده و یک اتم دامی² (اتم خنثی) که به مدل اضافه میشود اجرا می گردد (شکل 1). اتم خنثی در صفحه گذرنده از محور Z دستگاه مختصات محلی که محور آن هم امتداد محور Z مارپیچ قرار می گیرد و خط واصل اتمهای '03 از دو انتهای '3 مولکول دیانای دو رشته-ای جای گذاری میشود. در طول شبیه سازی های دینامیک مولکولی، اتم '30 از نوکلئوتید شماره 24 و اتم خنثی در موقعیت اولیه خود و زاویه بین اتم '30 از نوکلئوتید شماره 49 و اتم خنثی در موقعیت اولیه خود و زاویه بین اتم ناز ویکلئوتید شماره 60 به عنوان زاویه بین خط واصل اتمهای '30 از هر یک مقدار اولیه خود، به کمک فنرهای مجازی با سختی مناسب مقید میشوند. زاویه اولیه کشش، θ_0 ، به عنوان زاویه بین خط واصل اتمهای '30 از هر یک از دو خروجی '3 و خط اثر نیروی کشش اعمالی، دقیقاً قبل از آن که دیان-ای شروع به افزایش طول کند، تعریف میشود (شکل 1). از طریق تغییر مختصات اتم خنثی، میتوان زاویه اولیه کشش را به دلخواه تغییر داد.

با وجود آن که امروزه به طور کلی محیط حلال صریح آب³ مناسبترین محیط برای شبیه سازی دینامیک مولکولی نوکلئید اسیدها شناخته می شود، سادگی الگوریتم، راندمان محاسباتی و دقت نسبتاً خوب مدل حلال ضمنی بُرن تعمیم یافته⁴ آن را برای شبیه سازیهای دینامیک مولکولی شامل تغییر شکل های بزرگ، به ویژه در مورد ماکرومولکول ها، مناسب می سازد [25,24]. به طور خاص در مورد این پژوهش، به دلیل دوران دی ان ای حول نقطه لولا شدنش طی کشش زاویه دار و همچنین جابجایی های نسبتاً بزرگ مولکول ناشی از پدیده «خود پراکنش»⁵، شبیه سازی های کشش نیازمند قرار



شکل 1 طرح ساختار اتمی مولکول دیانای دو رشتهای و مدل مورد استفاده برای فرآیند کشش زاویهدار

دادن دی ان ای در یک جعبه متناوب بزرگ از مولکول های آب است؛ به طوری

که آب تقریباً 99 درصد از کل تعداد اتمهایی که محاسبات دینامیک مولکولی وارد میشوند را در برمی گیرد (لازم به ذکر است، طی فرآیند کشش دی ان ای طول میتواند به بیش از دو برابر طول اولیهاش برسد)؛ بنابراین، به کار گیری یک مدل حلال ضمنی مناسب برای تحقیق که در آن شبیه سازی های دینامیک مولکولی طولانی انجام می شود، می تواند سودمند باشد.

در این پژوهش مدل «بُرن تعمیم یافته - مساحت سطح قابل دسترس»⁶ که بر پایه روش هاوکینز و همکارانش [26] و پارامترهای تسوی و کِیس [27] بنا نهاده شده، برای توصیف برهمکنشهای بین دیانای و مولکولهای حلال مورد استفاده قرار میگیرد. مدل GB/SA انرژی مؤثر حلال که به صورت غیرمستقیم تابعی از ساختار مولکولی حل شده (در این جا دیانای) و تغییرشکلهای آن است را به مولکول حل شده اضافه میکند. تئوری GB بخش الکترواستاتیکی انرژی آزاد محلول را به کمک رابطه (1) تقریب میزند [28]:

$$\Delta G_{el} = -\frac{1}{2} \sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} \frac{q_i q_j}{f_{GB}(r_{ij}, R_i, R_j)} \left[1 - \frac{\exp(-\kappa f_{ij}^{GB})}{\varepsilon} \right]$$
(1)

که r_{ij} فاصله بین اتم های i و i، R معاع بُرن و s ثابت دی الکتریک حلال r_{ij} معمولاً به صورت رابطه (2) انتخاب می شود [29]:

$$f_{ij}^{\rm GB} = \left[r_{ij}^{2} + R_{i}R_{j} \exp\left(\frac{-r_{ij}^{2}}{4R_{i}R_{j}}\right) \right]^{1/2}$$
(2)

اثرات حفاظ الکترواستاتیکی⁷ یونهای نمک (تک ظرفیتی)، در غلظتهای پایین نمک، از طریق پارامتر حفاظ دبای-هوکل⁸، κ ، منظور می شود [28]. مراجع [27] و [30] جزییات بیشتر در مورد تئوری GB/SA ارائه می دهند. مدلهای GB/SA جنبههای ترمودینامیکی محلول را در بر می گیرند، اما اثرات هیدرودینامیکی و برخوردهای اتفاقی⁹ با مولکولهای حلال و نیروهای اصطکاکی که مستقیماً بر سرعتهای جنبش و تغییرهای ساختاری تأثیر می-گذارند را نادیده می گیرند. در شبیه سازی های حلال ضمنی حاضر، ما این اثرات را با به کارگیری دینامیک لانگوینی¹⁰ مدل می کنیم [32,3]. در دینامیک لانگوینی معادله تصحیح شده حرکت برای ذرمای به جرم m به صورت رابطه (3) بیان می شود:

$$m\frac{d^2r}{dt^2} = -\nabla U(r) - \gamma m\frac{dr}{dt} + R(t)$$
(3)

که r مختصات وابسته به زمان ذره، U انرژی پتانسیل برهمکنش ذره بر مطابق با میدان نیرویی و ∇ عمل گر گرادیان است - به طوری که (∇U (∇U) نیروی محاسبه شده به واسطه برهمکنش های ذره با سایر اجزای سیستم است. γ پارامتر برخورد (ثابت میرایی¹¹) را مشخص می کند و برای یک ذره کروی از طریق رابطه (4) به ضریب پراکنش حلال، D، مرتبط می شود:

$$\gamma = k_B T/mD.$$
 (4)

در این رابطه، k_B و T به ترتیب نماینده ثابت بُلتزمن 12 و دمای هدف هستند. بردار R نیروی اتفاقی متأثر از برخوردهای اتفاقی سیستم مولکولی با ذرههای

- 8- Debye-Hückel
- 9- Stochastic collisions
- 10- Langevin dynamics 11- Damping constant
- 12- Boltzmann constant

¹⁻ Nucleotide

²⁻ Dummy atom

³⁻ Explicit solvent environment

 ⁴⁻ Generalized Born (GB) implicit solvent model
 5- Self-diffusion phenomenon

⁶⁻ Generalized Born solvent-accessible surface area (GB/SA)

⁷⁻ Electrostatic screening effects

مهندسی مکانیک مدرس، اسفند 1393، دورہ 14، شمارہ 12

کرنش (ناحیه کرنش سختی⁴)، که منجر به گسیخته شدن مولکول میشود. در نگاه اول، به نظر می رسد بیشتر مشخصه های منحنی تنش- کرنش دی ان-ای، همچون شیب ناحیه های کشسان و کرنش نرمی، اثر کرنش نرمی و اندازه تنش تسلیم (تنش در آغاز فاز انتقال ساختاری) به طور ضعیفی از فرآیند کشش زاویهدار متأثر شدهاند.

تغییرات تنشهای تسلیم و نهایی (گسیختگی) به دست آمده در سرعت-های کشش 3، 3/0 و 0/03 متر بر ثانیه در مقابل زاویه اولیه کشش توسط شکل 3 نشان داده شده است. دادههای ارائه شده در شکل نماینده مقادیر میانگین حاصل از سه شبیهسازی کشش هستند. برخلاف انتظار، تغییرات $\theta_0 = 0^\circ$ تنش هاى تسليم و نهايى نسبت به زاويه اوليه كشش حول وحوش تقارنی از خود نشان نمیدهند (بیشترین تقارن در تغییرات تنش تسلیم تحت كشش با سرعت 0/03 متر بر ثانيه، نسبت به $0 \approx 0^{\circ}$ مشاهده می شود). به ازای کلیه سرعتهای کشش، نه تنش تسلیم و نه تنش نهایی دیانای، همزمان با تغییر اندازه زاویه اولیه کشش از نظم خاصی پیروی نمی کند. یک علت این پدیده را میتواند عدم وجود تقارن در شرایط بارگذاری و ساختار دیانای نوع B که منجر به تولید سازههای متفاوت تحت کشش با زاویههای متفاوت می شود، دانست.

شکل 2 منحنی های تنش - کرنش دی ان ای حاصل از شبیه سازی های کشش زاویه دار برای سرعتهای کشش الف) 3 متر بر ثانیه و ب) 0/03 متر بر ثانیه

4- Strain hardening

107



مطالعه رفتار نانومکانیکی مولکول DNA تحت تأثیر نیروهای کششی

$\langle R(t) \rangle = 0,$ $\langle R(t)R(t')^T \rangle = 2\gamma k_B Tm \,\delta(t - t')$ (5)

فایده دیگر به خدمت گرفتن دینامیک لانگوینی، در محاسبات ما، فراهم آمدن امکان کنترل دقیق دما به کمک آن در طی فرآیند شبیهسازی کشش است. نیروی اصطکاک، دومین جمله در سمت راست رابطه (3)، می تواند دما را کاهش دهد. در مقابل، نیروی اتفاقی - که از یک توزیع گوسییَن² تعیین می شود- می تواند انرژی جنبشی سیستم را افزایش دهد و تغییرش تابع دمای هدف و گام زمانی است؛ بنابراین نیروی اتفاقی می تواند با نیروی اصطکاک متعادل شده و دمای سیستم را در مقدار مورد نظر ثابت نگه دارد.

پژوهشهای متعددی نشان دادهاند که تقریب GB توانایی مدلسازی مشخصههای ساختاری سیستمهای نوکلئوتیدی را با دقت خوبی دارا می-باشند [33,19]. مدل GB پیشنهادی، به طور خاص برای مسئله کشش مکانیکی دیانای دو رشته ای در مقاله اخیر مؤلفین [19]، به کمک شبیه-سازی های دینامیک مولکولی هدایت شده در محیط حلال ضمنی صحه-گذاری شده است.

3- نتايج

شبیهسازیها برای 13 زاویه اولیه کشش، با تغییرات 15 درجهای از 90- تا 90+ درجه، در سرعت کشش 3، 0/3 و 0/03 متر بر ثانیه انجام می شود. برای اطمینان از همگرایی نتایج، به طور معمول، هر شبیه سازی کشش 3 مرتبه تکرار شده است. به این ترتیب در حدود 10 میکروثانیه شبیهسازی انجام شده است که امروزه زمان نسبتاً زیادی برای انجام شبیهسازیهای دینامیک مولکولی محسوب میشود و در نتیجه نیازمند صرف زمان و هزینه نسبتاً زیادی است.

شکل 2 نمونهای از منحنیهای تنش- کرنش استخراج شده برای زوایای اوليه كشش مختلف در دو سرعت كشش v = 3 m/s و v = 0.03 m/s را نمایش میدهد. تحت کشش زاویهدار نیروی داخلی دیانای (FDNA) از طریق رابطه $\theta = F_{\text{ext}} - F_{\text{ext}}$ با نیروی خارجی $F_{\text{DNA}} \leq F_{\text{ext}} / \cos \theta$ رابطه θ در شبیه سازی دینامیک مولکولی هدایت شده کنترل می شود- مرتبط می-شود، که در آن heta زاویه لحظهای کشش است [19]. برای محاسبه تنش و کرنش، فرض می شود دی ان ای دو رشته ای یک میله یکنواخت است. بنابراین، تنش و کرنش محوری به ترتیب از روابط $\sigma = F_{\text{DNA}}/A$ و $\delta = \epsilon = \delta I/I_0$ و محاسبه است؛ که A سطح مقطع عرضی دیانای دو رشتهای، b طول اولیه (فاصله بین اتمهای'03 از دو انتها) و *ا*۵ تغییر طول لحظه مولکول تحت کشش است. افت و خیزهای موجود در نتایج شبیهسازیهای دینامیک مولکولی به کمک رهیافت لُوس³ [34] کاهش داده شده است. منحنیها برای هر دو سرعت کشش 3 و 0/3متر بر ثانیه از لحاظ کیفی مشابه منحنیهای نيرو-جابجايي است كه توسط پژوهش گران قبلي براي حالت كشش محوري دیانای دو رشتهای طول کوتاه به دست آمده است [13,12]. به ازای تمام زوایای کشش اولیه، سه ناحیه متمایز در منحنیهای تنش- کرنش قابل مشاهده است: ابتدا، یک افزایش تقریباً خطی تنش (ناحیه کشسان)، سپس افزایش کرنش دیانای بدون افزایش بیشتر تنش (مرحله انتقال ساختاری به فاز فوق کشیده شده) و نهایتاً افزایش مجدد تنش همزمان با افزایش بیشتر

¹⁻ Dirac

²⁻ Gaussian

³⁻ LOWESS (Locally weighted scatterplot smoothing)

شكل 3 به وضوح نشان مى دهد كه اندازه تنش تسليم و اندازه تنش نهايى دىاناى وابسته به سرعت كشش است. با اين وجود، شدت اين وابستگى مى-تواند خود متأثر از زاويه كشش باشد (براى نمونه، وقتى سرعت كشش از 3 به 0/03 متر بر ثانيه كاهش داده مى شود، تنش تسليم از 40/4 به 23/7 مگاپاسكال تحت 0.5 و از 49/7 به 24/5 مگاپاسكال تحت 0.5 = 0 كاهش مى يابد).

کشش تحت سرعتهای بالاتر به طور کلی باعث می شود دو رشتهای دی ان ای تنشهای تسلیم و نهایی بزرگتری را تحمل کند. میانگین تنشهای تسلیمی که در شکل 3 برای زوایای مختلف کشش گزارش شده، در سرعت-های کشش 3، 3/0 و 30/0 متر بر ثانیه به ترتیب 2/43، 2/85 و 2/23 مگاپاسکال است و این مقادیر میانگین برای تنشهای نهایی 172، 133 و مگاپاسکال است و این مقادیر میانگین برای تنشهای نهایی 172، 133 و مقایسه با تنش تسلیم با نتایج آزمایشگاهی کشش دی ان ای دورشته ای طول بلند که بر وابستگی کم نیروی مورد نیاز برای شروع پدیده فوق کشش دی-ان ای ¹ و وابستگی کم نیروی مورد نیاز برای شروع پدیده فوق کشش دی-کشش داند دارند کشش، تنشهای تسلیمی که تحت 8/5 ما به دست آمده اد به تنش-های تسلیم دی ان ی دور تش های سیار نودیکترند تا به آن چه که تحت کشش با 8/5 (عرار 3/10 ما ما ما در 3/10 ما ما ما ما دارند تحت کشش با 8/10 ما در 8/10 ما ما ما دار ما تش ما دارند تا به آن چه که نهای تسلیم دی ان ی در 8/10 ما در 10 ما ما دار تست این موضوع در مورد تنش های نهای مادق نیست (شکل 3).

تغییرات تنش تسلیم دی ان ای با زاویه اولیه کشش کاملاً وابسته به سرعتی است که در آن دی ان ای کشیده می شود. با وجود این، تغییرات تنش نهایی دی ان ای در سرعتهای کشش 3 و 3/0 متر بر ثانیه تقریباً از الگوی مشابهی تبعیت می کند. تحت کشش با سرعت 30/0 متر بر ثانیه تغییرات تنش نهایی در سرعت- مشابهی در باز $^{\circ}45 \ge 60 \ge ^{\circ}90^{\circ}$ مشابه تغییرات تنش نهایی در سرعت- های 3 و 3/0 متر بر ثانیه است، اما برای زاویه های کشش بزرگتر از $^{\circ}45$

تنش تسلیم در مقایسه با تنش نهایی کمتر به تغییرات زاویه اولیه کشش حساس است. به نظر می رسد این حساسیت با کاهش سرعت کشش کاهش می یابد. انحراف معیار² برای مقادیر میانگین تنش تسلیم که تحت زوایای اولیه کشش مختلف به دست می آید، در سرعتهای 3، 3/3 و 20/3 متر بر ثانیه به ترتیب 3/5، 2/4 و 1/3 مگاپاسکال است. علی غم این، لازم به یاد آوری است که با کاهش سرعت کشش اندازه تنش تسلیم هم کاهش می-یابد. برخلاف تنش تسلیم، تنش نهایی دی ان ای در سرعت بالاتر کشش، =۷ معیار برای مقادیر میانگین تنشهای نهایی در سرعتهای کشش 3، 3/3 و معیار برای مقادیر میانگین تنشهای نهایی در سرعتهای کشش 3، 200 و 0/03 متر بر ثانیه به ترتیب 1/، 11 و 12 مگاپاسکال است.

شیب منحنی تنش - کرنش در ناحیه کشسان میتواند معیاری از رفتار مکانیکی ماده باشد. شکل 4 تغییرات شیب ناحیه کشسان تنش - کرنش (سفتی³) دیانای مورد تحلیل را به صورت تابعی از زاویه اولیه کشش، برای سرعتهای کشش 3، 3/0 و 0/03 متر بر ثانیه نمایش میدهد. مشاهده می -شود که کشش زاویهدار میتواند سفتی مولکول را تغییر دهد. در بالاترین سرعت کشش (3 متر بر ثانیه) سفتی کمترین حساسیت را به تغییرات زاویه کشش دارد. انحراف معیار برای میانگین سفتی به دست آمده تحت زوایای

1- DNA overstretching



شیب ناحیه کشسان با کاهش سرعت کشش کاهش پیدا میکند؛ به عبارت دیگر، افزایش سرعت کشش باعث سفتتر شدن دیانای دو رشتهای می شود. به طوری که وقتی سرعت از 0/03 به 3 متر بر ثانیه افزایش می یابد. البته میانگین سفتی دیانای از 54/3 به 6/58 مگاپاسکال افزایش می یابد. البته میزان وابستگی به سرعت کشش می تواند با زاویه کشش تغییر کند. برای مثال، وقتی کشش از زاویه 45 درجه آغاز می شود، سفتی با افزایش می یابد -مثال، وقتی کشش از زاویه 45 درجه آغاز می شود، سفتی با افزایش می یابد -مثال، وقتی کشش از زاویه 45 درجه آغاز می شود، سفتی با افزایش می یابد -در حالی که افزایش میانگین تقریباً ما 22/2 است. همچنین شکل 4 آشکار می -کند که تغییرات سفتی با زاویه اولیه کشش، وابسته به سرعت کشش است و در سرعتهای مختلف از الگوی مشابهی پیروی نمی کنند.

شبیهسازیهای انجام شده در غالب این تحقیق اثبات میکند که طی کشش مولکول طول کوتاه دیانای دو رشتهای پس از فاز کشسان، دیانای یک رفتار کرنش نرمی از خود بروز میدهد. میزان افت تنش در مرحله



شکل 3 تغییرات الف) تنش تسلیم و ب) تنش نهایی دیانای تحت زوایای اولیه کشش مختلف و سرعتهای کشش 3. 3/3 و 0/03 متر بر ثانیه

²⁻ Standard deviations

³⁻ Stiffness

کرنش نرمی (عمق ناحیه کرنش نرمی در منحنی تنش-کرنش) بر حسب زاویه اولیه کشش، برای سه سرعت 3، 0/3 و 0/03 متر بر ثانیه، در شکل 5 رسم شده است. مشاهده می شود که عمق ناحیه کرنش نرمی کاملاً تابعی از زاویه اولیه کشش و سرعت کشش است. برای مثال، کمترین و بیشترین میزان کاهش تنش به دلیل پدیده کرنش نرمی در سرعت کشش 3 متر بر ثانیه برابر 21/5 و 32/1 مگاپاسکال است که به ترتیب به ازای زوایای اولیه 15- و 45- درجه اتفاق می افتد. در حالی که وقتی دی ان ای با سرعت 0/03 متر بر ثانیه کشیده میشود، کمترین و بیشترین مقدار کاهش تنش در ناحیه کرنش نرمی 9/36 و 16/8 مگاپاسکال است که به ترتیب در زوایای اوليه كشش 15- و 30 درجه رخ مىدهد. نكته جالب آن است كه عمق ناحيه کرنش نرمی با کاهش سرعت کشش کم می شود، به طوری که میانگین افت تنش برای زوایای اولیه کشش مختلف، در سرعتهای 3، 3/3 و 0/03 متر بر ثانيه به ترتيب برابر 26/1، 16/8 و 12/7 مگاپاسكال است.

همچنین پراکندگی تغییرات عمق ناحیه کرنش نرمی به واسطه تغییر زاویه اولیه کشش با کاهش سرعت کاهش مییابد، چنان که انحراف معیار برای مقادیر میانگین عمق کرنش نرمی که تحت زوایای اولیه کشش مختلف به دست می آید، در سرعتهای 3، 3/0 و 0/03 متر بر ثانیه به ترتیب 3/8، 1/1 و 2/3 مكاپاسكال است. اين موضوع مى تواند احتمالاً بيان كر اين حقيقت باشد که با افزایش سرعت کشش پایداری سازهای مولکول دیانای کشیده شده کاهش می یابد و این امر منجر به تغییرات بیشتر در عمق ناحیه کرنش نرمی مىشود.

جفت شدن و پشتهشدن بازها¹ اصلیترین نیروهای مؤثر در تشکیل مارپیچ دو رشته ای دیانای هستند. بررسی تاریخچه پیوندهای هیدروژنی جفتبازها و نیز پشتهسازی بازها دیدی میکروسکوپی از پایداری سازه دیان ای طی فرآیند کشش ارایه میدهد. تغییرات تعداد پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک و پشتهسازیهای درون رشتهای و میان رشتهای با کرنش دیانای، در شکل 6 برای زاویههای 30 و 45- درجه و سرعتهای کشش 3 و 0/03 متر بر ثانیه با هم مقایسه شدهاند. در این جا برای تعریف پیوند هیدروژنی واتسون کریک و پشتهسازی بازها معیارهای هندسی مورد استفاده قرار می گیرد. شرایط وجود یک پیوند هیدروژنی آن است که فاصله بین



اتمهای دهنده² و گیرنده³ کمتر از 3/5 آنگسترم باشد و زاویه بین اتم-های دهنده و گیرنده هیدروژن بزرگتر از 140 درجه باشد. همچنین فرض می شود دو باز بر هم پشته شدهاند اگر فاصله بین مراکز حلقه بازها کمتر از 5 آنگِسترُم و زاویه بین خطوط عمود بر حلقه بازها بزرگتر از 150 درجه باشد. همزمان با افزایش طول دیانای، برهمکنشهای پشتهسازی درون رشتهای، به دلیل افزایش فاصله بین بازهای مجاور، کاهش مییابد. این کاهش در زمانی نسبتاً کوتاه رخ میدهد، به طوری که در اوایل مرحله کرنش سختی، نزدیک به 80% کل پشتهسازیهای درون رشتهای بازها و حول و حوش اواسط این مرحله تمام آنها از بین میروند؛ بنابراین، اگر چه برهمکنشهای پشتهسازی درون رشتهای می تواند بر ضریب کشسانی، تنش تسلیم و عمق کرنش نرمی اثر بگذارد، اما رفتار مکانیکی دیان ای بعد از فاز کرنش نرمی متأثر از آن نخواهد بود. در محدوده سرعتهای کشش مورد مطالعه در این پژوهش، تغییرات زاویه و سرعت کشش تأثیر فاحشی بر تعداد این نوع از برهمکنش ندارد. در نتیجه، وقتی دیانای با سرعتهای بالایی کشیده می-شود كه تحت آن جدایش رشته ها بعد از ناحیه كشسان اتفاق می افتد، برهمکنشهای پشتهسازی درون رشتهای احتمالاً اثر اندکی بر تغییرات تنش تسلیم ناشی از تغییر در سرعت یا زاویه کشش دارد.

همزمان با کاهش تعداد پشتهسازیهای درون رشتهای بازها، تشکیل برهمکنشهای پشتهسازی میان رشتهای به آرامی آغاز میشود. تشکیل یشتهسازیهای جدید احتمالاً میتواند بخشی از ناپایداری سازهای ناشی از شکستن برهمکنشهای پشتهسازی درون رشتهای را جبران کند. تعداد پشتهسازیهای میان رشتهای بازها به ویژه در ابتدای فاز کرنش سختی محسوس تر می شود (شکل های 6 و 7). لازم به ذکر است، در مورد پشته سازی درون رشتهای، برهمکنش بین دو جفت باز وجود دارد، درحالی که در حالت پشتهسازی میان رشتهای هر باز از یک رشته فقط با یک باز از رشته مقابل برهمکنش دارد. چنان که شکل 6 نشان میدهد، تعداد پشتهسازیهای میان رشتهای در دیآنای فوق کشیده میتواند به طور قابل توجهی توسط سرعت و زاویه کشش تحت تأثیر قرار گیرد. چون تعداد پشتهسازیهای درون رشته-ای قبل از نقطه تسلیم رشد قابل توجهی نمی کند، بنابراین نمی تواند بر تنش



تغييرات زاويه اوليه كشش براى سرعتهاى كشش مختلف

2- Donor 3- Acceptor

¹⁻ Base-pairing and base-stacking

تسلیم و ضریب کشسانی مؤثر باشد، اما احتمالاً قادر به کنترل اندازه تنش نهایی دیانای خواهد بود. با این وجود، به دلیل آن که در مرحله فوق کشش، تعداد پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک بسیار بیشتر از پشتهسازی-های میان رشتهها است، پیشبینی میشود که پیوندهای هیدروژنی نقش بسیار مهمی در کنترل اندازه تنش نهایی داشته باشد.



شکل 6 منحنی تغییرات تعداد الف) پیوند هیدروژنی واتسون کریک، ب) پشتهسازی درون رشتهای و پ) پشتهسازی میان رشتهای با کرنش



شکل 7 تغییر شکل دیانای تحت کشش با زاویه اولیه [°]45- الف) و ب) نزدیک نقطه تسلیم، به ترتیب، در سرعتهای کشش 3 و 0/03 متر بر ثانیه؛ پ) اوایل فاز کرنش سختی در سرعت 3 متر بر ثانیه

به طور کلی، تعداد پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک و پشتهسازیهای درون رشتهای، برای یک کرنش معین، با کاهش سرعت کشش کم میشود؛ با این حال، حساسیت تعداد پیوندهای هیدروژنی به سرعت کشش میتواند به طور فاحشی بیشتر باشد. تحت سرعتهای کشش بالا، در ناحیه کشسان وابستگی تعداد پیوند هیدروژنی واتسون کریک و پشتهسازی درون رشتهای به سرعت کشش ناچیز است. تعداد پشتهسازی میان رشتهای در ناحیه کشسان تقریباً صفر است، بعد از این محدوده، به ازای یک کرنش مشخص، با کاهش سرعت کشش تعداد آن ممکن است کاهش پیدا کند یا تقریباً ثابت بماند. کاهش تعداد برهمکنشهای پشتهسازی و پیوند هیدروژنی واتسون کریک دلیلی روشن بر افت پایداری دیانای دو رشتهای کشیده شده است؛ بنابراین، وقتی دیانای تحت سرعتهای پایینتر کشیده میشود، به طور کلی، تسلیم و جدایش مولکول در سطح تنش پایین تری رخ میدهد. از طرف دیگر، چون کاهش تعداد پشتهسازیهای بازها و پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک با کاهش سرعت کشش حول و حوش نقطه تسلیم کمتر از نقطه جدایش است، انتظار میرود که تنش تسلیم کمتر از تنش نهایی به سرعت کشش وابسته باشد. لازم به ذکر است، کاهش تعداد یشتهسازی بازها و پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک با کاهش سرعت کشش، مطابق با مطالعات نظری است که پیش بینی می کند قدرت پیوند به صورت خطی با كاهش لگاريتمي سرعت كشش كاهش مي يابد [37].

شكل 6 میتواند به كشف دلیل افزایش یا كاهش تنش نهایی دیانای تحت زوایای اولیه كشش مختلف كمک كند: برای زاویه كشش 30 درجه تعداد پیوندهای هیدروژنی واتسون كریک، بعد از یک كاهش آغازین در فازهای كشسانی و كرنش نرمی تا حدود اواسط فاز كرنش سختی به تدریج افزایش پیدا میكند (برای هر دو سرعت 3 و 00/0 متر بر ثانیه، تقریباً 5 پیوند هیدروژنی واتسون كریک جدید بازسازی میشوند) و سپس مجدداً با یک شیب نسبتاً تند تا نقطه جدایش كاهش مییابد. این دینامیک سریع نزدیک نقطه جدایش دیانای میتواند ماهیت فاز انتقالی ذوب شدن دیان-ای دو رشتهای را، وقتی در این چنین شرایطی تحت كشش قرار میگیرد، آشكار كند. دیانای دو رشتهای كشیده شده در وضعیت بسیار ناپایداری در بازه زمانی نانو ثانیه شبیهسازیها قرار دارد. در نتیجه، وقتی یک جنبش

- [10] M. W. Konrad, J. I. Bolonick, Molecular dynamics simulation of DNA stretching is consistent with the tension observed for extension and strand separation and predicts a novel ladder structure, *Journal of the American Chemical Society*, Vol. 118, No. 45, pp. 10989-10994, 1996.
- [11] A. D. MacKerell Jr., G. U. Lee, Structure, force, and energy of a doublestranded DNA oligonucleotide under tensile loads, *Eur Biophys J.*, Vol. 28, pp. 415-426, 1999.
- [12] S. A. Harris, Z. A. Sands, C. A. Laughton, Molecular dynamics simulations of duplex stretching reveal the importance of entropy in determining the biomechanical properties of DNA, *Biophysical Journal*, Vol. 88, pp. 1684-1691, 2005.
- [13] S. Piana, Structure and energy of a DNA dodecamer under tensile load, Nucleic Acids Research, Vol. 33, No. 22, pp. 7029-7038, 2005.
- [14] B. Luan, A. Aksimentiev, Strain Softening in Stretched DNA, Physical Review Letters, Vol. 101, pp. 118101, 2008.
- [15] H. Li, T. Gisler, Overstretching of a 30 bp DNA duplex studied with steered molecular dynamics simulation: Effects of structural defects on structure and force-extension relation, *European Physical Journal E: Soft Matter and Biological Physics*, Vol. 30, No. 3, pp. 325-332, 2009.
- [16] D. R. Roe, A. M. Chaka, Structural basis of pathway-dependent force profiles in stretched DNA, J. Phys. Chem. B, Vol. 113, pp. 15364-15371, 2009.
- [17] W. Qi, X. Lei, H. Fang, DNA structural changes under different stretching methods studied by molecular dynamics simulations, *Chemphyschem: A European Journal of Chemical Physics and Physical Chemistry*, Vol. 11, pp. 2146-2151, 2010.
- [18] M. Santosh, P. K. Maiti, Structural Rigidity of Paranemic Crossover and Juxtapose DNA Nanostructures, *Biophysical Journal*, Vol. 101, pp. 1393-1402, 2011.
- [19] A. M. Naserian-Nik, M. Tahani, M. Karttunen, Pulling of double-stranded DNA by atomic force microscopy: a simulation in atomistic details, *RSC Advances*, Vol. 3, pp. 10516-10528, 2013.
- [20]D. A. Case, T. A. Darden, T. E. Cheatham, III, C. L. Simmerling, J. Wang, R. E. Duke, R. Luo, R. C. Walker, W. Zhang, K. M. Merz, B. Roberts, S. Hayik, A. Roitberg, G. Seabra, J. Swails, A. W. Götz, I. Kolossváry, K. F. Wong, F. Paesani, J. Vanicek, J. L. R.M. Wolf, X. Wu, S. R. Brozell, T. Steinbrecher, H. Gohlke, Q. Cai, X. Ye, J. Wang, M.-J. Hsieh, G. Cui, D. R. Roe, D. H. Mathews, M. G. Seetin, R. Salomon-Ferrer, V. B. C. Sagui, T. Luchko, S. Gusarov, A. Kovalenko, P. A. Kollman, AMBER 12, 2012.
- [21] A. Perez, I. Marchan, D. Svozil, J. Sponer, T. E. Cheatham, III, C. A. Laughton, M. Orozco, Refinenement of the AMBER force field for nucleic acids: improving the description of alpha/gamma conformers, *Biophys J*, Vol. 92, pp. 3817-3829, 2007.
- [22] J. P. Ryckaert, G. Ciccotti, H. J. C. Berendsen, Numerical integration of the cartesian equations of motion of a system with constraints: Molecular dynamics of *n*-alkanes., *J. Comput. Phys.*, Vol. 23, pp. 327-341, 1977.
- [23] M. Orzechowski, P. Cieplak, Application of steered molecular dynamics (SMD) to study DNA-drug complexes and probing helical propensity of amino acids, *Journal Of Physics: Condensed Matter*, Vol. 17, pp. S1627-S1640, 2005.
- [24] J. Z. Ruscio, A. Onufriev, A computational study of nucleosomal DNA flexibility, *Biophysical Journal*, Vol. 91, pp. 4121-4132, 2006.
- [25] C. B. Kelly, H. Hill, L. Bartolotti, S. Varadarajan, Molecular dynamics of d(CGCGAATTCGCG)₂ complexed with netropsin and its minor groove methylating analog, Me-lex, using explicit and implicit water models, *Journal of Molecular Structure: THEOCHEM*, Vol. 894, pp. 50-58, 2009.
- [26] G. D. Hawkins, C. J. Cramer, D. G. Truhlar, Parametrized models of aqueous free energies of solvation based on pairwise descreening of solute atomic charges from a dielectric medium, *J. Phys. Chem.*, Vol. 100, pp. 19824-19839, 1996.
- [27] V. Tsui, D. A. Case, Theory and applications of the generalized Born solvation model in macromolecular simulations, *Biopolymers (Nucl. Acid. Sci.)*, Vol. 56, pp. 275-291, 2001.
- [28] J. Srinivasan, M. W. Trevathan, P. Beroza, D. A. Case, Application of a pairwise generalized Born model to proteins and nucleic acids: inclusion of salt effects, *Theor. Chem. Acc.*, Vol. 101, pp. 426-434, 1999.
- [29] W. C. Still, A. Tempczyk, R. C. Hawley, T. S. J. Hendrickson, Semianalytical treatment of solvation for molecular mechanics and dynamics, J. Am. Chem. Soc., Vol. 112, pp. 6127-6129, 1990.
- [30] Author Eds., Modeling Solvent Environments. Applications to Simulations of Biomolecules: Wiley-VCH Verlag, 2010, pp. Pages.
- [31] J. A. Izaguirre, D. P. Catarello, J. M. Wozniak, R. D. Skeel, Langevin stabilization of molecular dynamics, J. Chem. Phys., Vol. 114, pp. 2090-2098, 2001.
- [32] Author Eds., Molecular Modeling and Simulation: An Interdisciplinary Guide, Interdisciplinary Applied Mathematics, 2nd ed., USA: Springer, 2010, pp. Pages.
- [33] J. Chocholoušoá, M. Feig, Implicit solvent simulations of DNA and DNAprotein complexes: Agreement with explicit solvent vs experiment, J. Phys. Chem. B, Vol. 110, pp. 17240-17251, 2006.
- [34] W. S. Cleveland, S. J. Devlin, Locally-weighted regression: an approach to regression analysis by local fitting, *Journal of the American Statistical Association*, Vol. 83, No. 403, pp. 596-610, 1988.

ناگهانی اتفاق میافتد، میتواند تعداد زیادی از جفت بازها از بین رفته و سیستم وضعیت کمترین انرژی آزاد - شرایطی که دو رشته دیانای کاملاً از هم جدا میشوند- را به خود بگیرد. علاوه بر این، برهمکنشهای پشتهسازی میان رشتهای بعد از ناحیه کشسان به طور قابل ملاحظهای افزایش مییابند. افزایش تعداد پیوندهای هیدروژنی واتسون کریک و پشتهسازیهای میان رشتهای میتواند مبین این حقیقت باشد که پایداری دیانای طی فرآیند فوق کشش به طور نسبی افزایش مییابد و در نتیجه، قادر به تحمل تنشهای کشش بزرگتری خواهد بود.

4- جمع بندى

این پژوهش بر یافتن اثر زاویه کشش و سرعت کشش بر رفتار مکانیکی مولکول دیانای دو رشتهای طول کوتاه متمرکز شده است. برای این منظور شبیهسازیهای دینامیک مولکولی گستردهای، شامل حدود 10 میکروثانیه شبیهسازی که امروزه زمان نسبتاً زیادی برای انجام محاسبات دینامیک مولکولی ماکرومولکولها است، انجام شده است. نتایج نشان میدهند که سه فاز متمایز رفتار دیانای دو رشتهای (کشسائی، کرنش نرمی و کرنش سختی) که تحت اثر کشش محوری در سرعتهای کشش بالا قابل مشاهده است، میتواند طی فرآیند کشش زاویهدار نیز رخ دهد. با این وجود، اثر مشترک سرعت و زاویه کشش باعث میشود پیش بینی رفتار مکانیکی دیان ای مشکلتر از آن چه انتظار میرود باشد.

بین حساسیت مشخصههای مکانیکی دیانای در رژیمهای کشسان و فوق کشیده شده به تغییرات سرعت کشش و تغییرات زاویه اولیه کشش ارتباط مشابهی مشاهده میشود. برای مثال، به طور کلی، تنش تسلیم در مقایسه با تنش نهایی وابستگی کمتری به زاویه کشش دارد و به طور مشابه اندازه تنش تسلیم کمتر از تنش نهایی به سرعت کشش وابسته است. یک دلیل برای این موضوع ممکن است پایداری بیشتر دیانای دو رشتهای در ناحیه کشسان نسبت به ناحیه کرنش سختی باشد که نتیجه آن میتواند تأثیرپذیری کمتر دیانای در ناحیه کشسان از یک تحریک خارجی باشد.

5- مراجع

- Author Eds., Nucleic acids in chemistry and biology, 3 ed., Cambridge: The Royal Society of Chemistry, 2006, pp. Pages.
- [2] Author Eds., Nanotechnology: Science and Computation, Natural Computing Series, Berlin: Springer-Verlag, 2006, pp. Pages.
- [3] D. Ho, K. Falter, P. Severin, H. E. Gaub, DNA as a force sensor in an aptamer-based biochip for adenosine, *Anal. Chem.*, Vol. 81, pp. 3159-3164, 2009.
- [4] P. H. von Hippel, W. A. Rees, K. Rippe, K. S. Wilson, Specificity mechanisms in the control of transcription, *Biophysical Chemistry*, Vol. 59, pp. 231-246, 1996.
- [5] C. Prévost, M. Takahashi, R. Lavery, Deforming DNA: From physics to biology, *Chemphyschem: A European Journal of Chemical Physics and Physical Chemistry*, Vol. 10, No. 9-10, pp. 1399-1404, 2009.
- [6] A. Kocsis, D. Swigon, DNA stretching modeled at the base pair level: Overtwisting and shear instability in elastic linkages, *International Journal of Non-Linear Mechanics*, Vol. 47, pp. 639-654, 2012.
- [7] N. Bosaeus, A. H. El-Sagheer, T. Brown, S. B. Smith, B. Åkerman, C. Bustamante, B. Nordén, Tension induces a base-paired overstretched DNA conformation, *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, Vol. 109, No. 38, pp. 15179-15184, 2012.
- [8] E. Herrero-Galán, M. E. Fuentes-Perez, C. Carrasco, J. M. Valpuesta, J. L. Carrascosa, F. Moreno-Herrero, a. J. R. Arias-Gonzalez, Mechanical identities of RNA and DNA double helices unveiled at the single-molecule level, *Journal of the American Chemical Society*, Vol. 135, pp. 122-131, 2013.
- [9] G. A. King, P. Gross, U. Bockelmann, M. Modesti, G. J. L. Wuite, E. J. G. Peterman, Revealing the competition between peeled ssDNA, melting bubbles, and S-DNA during DNA overstretching using fluorescence microscopy. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, Vol. 110, No. 10, pp. 3859-3864, 2013.

Thayaparan Paramanathan, Micah J. McCauley, Mark C. Williams, *Physics of Life Reviews*, Vol. 7, No. 3, pp. 358-361, 2010.

- [37]E. Evans, Probing the relation between force-lifetime-and chemistry in single molecular bonds, *Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct.*, Vol. 30, pp. 105-128, 2001.
- [35] H. Clausen-Schaumann, M. Rief, C. Tolksdorf, H. E. Gaub, Mechanical stability of single DNA molecules, *Biophysical Journal*, Vol. 78, No. 4, pp. 1997-2007, 2000.
- [36] M. J. McCauley, K. R. Chaurasiya, T. Paramanathan, I. Rouzina, M. C. Williams, DNA stretching as a probe for nucleic acid interactions: Reply to Comments on "Biophysical characterization of DNA binding from single molecule force measurements" by Kathy R. Chaurasiya,

مهندسی مکانیک مدرس، اسفند 1393، دورہ 14، شمارہ 12