

شناسایی و معرفی مهارکننده‌های احتمالی آنزیم لاکتات دهیدروژناز پلاسمودیوم فالسیپاروم با استفاده از تکنیک‌های محاسباتی طراحی دارو و غربالگری مجازی براساس ماکرومولکول

اسما مولایی اصل^۱، ساقی سپهری^{*}

مقاله پژوهشی

مقدمه: مالاریای انسانی یک بیماری عفونی-خونی است که توسط تک یاخته‌ای از جنس پلاسمودیوم ایجاد می‌شود. پشه‌های جنس آنوفل با گزش، مالاریا را انتقال داده و به عنوان تنها ناقلین بیولوژیک این بیماری شناخته شده‌اند. هدف از این پژوهش شناسایی و معرفی مهارکننده‌های احتمالی آنزیم لاکتات دهیدروژناز پلاسمودیوم فالسیپاروم با استفاده از تکنیک‌های محاسباتی طراحی دارو و غربالگری مجازی براساس ماکرومولکول است.

روش بررسی: در این مطالعه تحلیلی-توصیفی، در ابتدا ۸۷۳۳ ترکیب از پایگاه داده PubChem جمع‌آوری شد. در مرحله دوم، بر روی ترکیبات کتابخانه، غربالگری مجازی توسط فیلتراسیون‌های مختلف انجام گردید و ترکیباتی که خواص داروهمانندی و فارماکوکینتیک مناسبی نشان دادند انتخاب شدند؛ در نهایت برای بررسی حالت اتصال و برهمکنش‌های آن‌ها در جایگاه فعال آنزیم، شبیه‌سازی داکینگ مولکولی انجام گرفت.

نتایج: یافته‌های مطالعه حاضر نشان داد که پیوندهای درگیر در اتصال ترکیب با آنزیم، برهمکنش‌های هیدروفوب و پیوندهای هیدروژنی و در اولویت پایین تر برهمکنش $\pi-\pi$ می‌باشند. در میان ترکیبات مورد مطالعه بهترین نتایج داکینگ مربوط به ترکیبات با کد شناسایی CID_23603310، CID_23603337، CID_11912187 و CID_11912184 به ترتیب با انرژی آزاد اتصال -۱۰/۲۹، -۹/۰۶، -۹/۰۴ و -۹/۰۰ کیلوکالری بر مول است. به طور کلی، وجود بخش‌های لیپوفیل و پیوندهای هیدروژنی ترکیبات باعث افزایش قدرت اتصال و در نتیجه مهار احتمالی آنزیم می‌شوند.

نتیجه‌گیری: براساس نتایج، تمام ترکیبات اتصالات مناسبی را در جایگاه فعال آنزیم از خود نشان می‌دهند و می‌توانند به عنوان مهارکننده‌های احتمالی موثر آنزیم لاکتات دهیدروژناز پلاسمودیوم فالسیپاروم مطرح شوند.

واژه‌های کلیدی: داکینگ مولکولی، داروهمانندی، فارماکوکینتیک، مالاریا

ارجاع: مولایی اصل اسما، سپهری ساقی. شناسایی و معرفی مهارکننده‌های احتمالی آنزیم لاکتات دهیدروژناز پلاسمودیوم فالسیپاروم با استفاده از تکنیک‌های محاسباتی طراحی دارو و غربالگری مجازی براساس ماکرومولکول. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۲؛ ۳۱ (۱): ۶۳۰۰-۶۲۸۶.

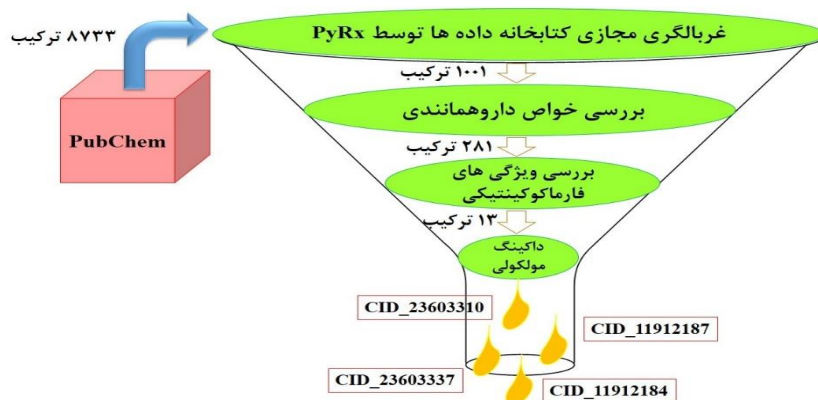
۱- گروه شیمی دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی اردبیل، اردبیل، ایران.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۴۵۳۳۵۲۲۴۳۷، پست الکترونیکی: sepehri.saghi@yahoo.com، صندوق پستی: ۵۶۱۸۹-۸۵۹۹۱

داروهای ضد مالاریا مانند پلاسزمپسین I، II و V، فالسیپاین ۲، لاکتات دهیدروژناز pf و پیریدوکسال کیناز وجود دارد. از میان این اهداف، آنزیم لاکتات دهیدروژناز (LDH) یک هدف ارجح برای داروهای ضد مالاریا است؛ زیرا تولید آدنوزین تری فسفات (ATP) در پلاسمودیوم را از طریق مسیر گلیکولیتیک کنترل می‌کند. مسیرهای گلیکولیتیک و آنزیم‌های مرتبط به دلیل وابستگی انگلی آن‌ها به چرخه گلیکولیز برای تولید انرژی، اهداف دارویی حیاتی هستند (۵). pf LDH یک نقش مهم در آخرین مرحله گلیکولیز دارد و تبدیل پیروات به لاکتات را کاتالیز می‌کند. آنزیم pf LDH بیشتر با توسعه NAD^+ مرتبط است که برای آنزیم گلیکولیتیک گلیسرآلدئید-۳-فسفات دهیدروژناز مورد نیاز است (۶). انگل‌های pf برای تولید انرژی خود به این آنزیم نیازمند هستند که برای عملکرد، رشد و توسعه بیوشیمیایی مهم است. بنابراین، این آنزیم یک هدف دارویی مهم در درمان مالاریا است و مهار آن باعث مرگ انگل می‌گردد. توالی اسیدهای آمینه برای LDH انسانی و pf LDH شباهت کمی وجود دارد (۷). بنابراین، هدف‌گیری انتخابی این آنزیم گلیکولیتیک در pf LDH قابل‌توجه است اما LDH انسانی را متوقف نمی‌کند. این ویژگی‌ها، pf LDH را به عنوان یک هدف مناسب برای طراحی مبتنی بر ساختار ضد مالاریاهای جدید توصیه می‌کند. غربالگری مجازی (VS) یک استراتژی کاربردی است که برای تمایز مولکول‌ها براساس ویژگی مورد نظر استفاده می‌شود و می‌تواند برای شناسایی ترکیبات الگوی جدید مفید باشد. می‌توان آن را به دو دسته گسترده تقسیم کرد: مبتنی بر ساختار و مبتنی بر لیگاند (۸). روش‌های غربالگری مجازی مبتنی بر ساختار یا گیرنده (SBVS) زمانی بسیار مناسب هستند که اطلاعات مربوط به ساختار هدف در دسترس باشد. در این روش حالت‌های اتصال برای هر لیگاند پیش‌بینی می‌شود. رویکردهای غربالگری مجازی مبتنی بر لیگاند (LBVS) از اطلاعات داده‌های ساختار-فعالیت مولکول‌های فعال شناسایی شده با هدف شناسایی ترکیبات ساختاری متنوع با زیست‌فعالیتی مشابه استفاده می‌کنند. ترکیبات الگوی شناسایی شده از VS، به

مالاریا کشنده‌ترین بیماری عفونی است که بیش از ۳۰۰ سال قبل آغاز گردیده اما طبق گزارش سازمان بهداشت جهانی طی دو دهه اخیر، کاهش چشمگیر موارد مرگ و میر از این بیماری مشاهده شده است. در سال ۲۰۱۹، ۲۲۹ میلیون نفر در ۸۷ کشور به مالاریا مبتلا و تعداد کل ۴۰۹۰۰۰ مرگ و میر در سراسر جهان گزارش شد (۱). مالاریا توسط انگل‌های تک یاخته‌ای جنس پلاسمودیوم ایجاد و از طریق پشه آنوفل منتشر می‌گردد. پنج گونه شناخته شده مالاریا شامل پلاسمودیوم مالاریا، پلاسمودیوم اووالا، پلاسمودیوم ویواکس، پلاسمودیوم ناولسکی و پلاسمودیوم فالسیپاروم وجود دارند. از بین پنج گونه انگلی پلاسمودیوم، پلاسمودیوم فالسیپاروم انسان را آلوده می‌کند و از میان همه آن‌ها کشنده‌تر است (۲). در غیاب یک واکسن موثر، استفاده از روش‌های شیمی‌درمانی به عنوان عوامل ضد مالاریا تنها راه باقی‌مانده برای مدیریت و پیشگیری از بیماری مالاریا است. تحقیقات نشان دادند که اثربخشی بیشتر ترکیبات ضد مالاریا به گونه‌های پلاسمودیوم مقاومت نشان می‌دهند. مقاومت در برابر تمام گروه‌های اصلی داروها شامل ۴-آمینو کوئینولین‌ها (کلروکین، آمودیاکین و پیراکین)، آنتی‌فولات‌ها، آریل آمینو الکل‌ها (کینین، لومفانترین و مفلوکین)، مشتقات آرتمیزینین، آنتی‌بیوتیک‌ها (کلیندامایسین و داکسی‌سایکلین) و نپتوکوکینون گزارش شده است (۳). این امر باعث می‌شود محققان بر روی اهداف پلاسمودیوم فالسیپاروم (pf) کار کنند تا داروهای موثر بر ضد آن و سایر گونه‌های مالاریا را که بر انسان موثر است معرفی نمایند. کلروکین به‌طور وسیعی از دهه ۱۹۴۰ به عنوان داروی انتخابی با هزینه قابل قبول برای درمان همه انواع مالاریا استفاده شده است. ویژگی‌های مناسب کلروکین باعث استفاده گسترده از آن و نهایتاً مقاومت به آن در pf منجر شد. در نتیجه این گونه انگل مسئول گسترده‌ترین مشکلات مالاریای انسانی گردید (۴). این امر نیاز به توسعه داروهای ضد مالاریا جدید را افزایش داده است که در کنترل مالاریا موثرتر باشد. اهداف مختلفی برای

ترکیبات دارویی ضد مالاریا طراحی شدند. بدین منظور کتابخانه‌ای از ترکیبات تشکیل شد و با بهره‌گیری از فیلتراسیون‌های مختلف ترکیبات مورد ارزیابی قرار گرفتند. فلوجارت فرایند VS در شکل ۱ نشان داده شده است.



شکل ۱: فلوجارت فرایند کلی غربالگری مجازی

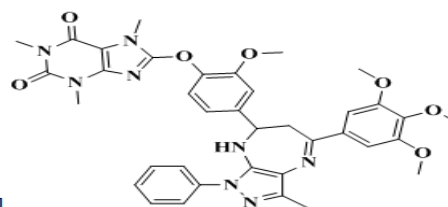
شود. در این پژوهش ابتدا کتابخانه ترکیبات از پایگاه داده PubChem استخراج گردید (<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov>). پایگاه PubChem یک پایگاه رایگان با بیش از ۱۰۰ میلیون ساختار است. کتابخانه شامل ۸۷۳۳ ترکیب از پایگاه داده PubChem تشکیل شد. همه ساختارها در فورمت SDF ذخیره و سپس به فورمت pdbqt توسط نرم‌افزار PyRx ۰/۸ تبدیل شدند. در مرحله بعد، ترکیبات کتابخانه داخل جایگاه فعال آنزیم *pfLDH* با استفاده از اتوداک وینا در نرم‌افزار PyRx ۰/۸ داک گردیدند. تعداد runها برای هر آنالیز داکینگ روی ۱۰۰ تنظیم شد. الگوریتم به کار برده شده لامارکین ژنتیک بود. نتایج داکینگ براساس انرژی آزاد اتصال مرتب و ترکیبات با بالاترین انرژی آزاد اتصال انتخاب گردیدند.

بررسی خواص داروهمانندی: از میان کل ترکیبات کتابخانه، ۱۰۰۱ ترکیب از مرحله قبل با بالاترین انرژی آزاد اتصال انتخاب شدند و برای ارزیابی خواص داروهمانندی و پارامترهای قانون پنج لیپینسکی وارد این مرحله گردیدند. پارامترهای

عنوان نقطه شروعی برای بهینه‌سازی ترکیبات الگو در برنامه‌های کشف دارو می‌باشد (۹). در این مطالعه، به منظور شناسایی و معرفی مهارکننده‌های بالقوه جهت مهار آنزیم *pfLDH* با استفاده از روش‌های غربالگری مجازی مبتنی بر ساختار، مهارکننده‌های احتمالی آنزیم *pfLDH* به عنوان

روش بررسی

این پژوهش به صورت توصیفی-تحلیلی صورت گرفت. در این مطالعه ترکیب ۷-(۴-۶،۲-دی اکسو-۱،۳،۷-تری متیل-۲،۷،۶،۳-تتراهیدرو-۱H-پورین-۸-یل)اکسی-۳-متوکسی فنیل-۳-متیل-۱-فنیل-۵-۵،۴،۳-تری متوکسی فنیل)-۸،۷،۶،۱-تتراهیدروپیرازولو [۴،۱][b-۴،۳] دیازپین (ترکیب ۱، شکل ۲) با فعالیت ضد مالاریای قوی (مقدار IC_{50} برابر ۱۱/۳ میکروگرم بر میلی‌لیتر و درصد مهار برابر ۹۴/۲٪) که در مطالعات قبلی گزارش شده بود (۱۰) به عنوان ترکیب الگو برای تهیه کتابخانه ترکیبات مورد استفاده قرار گرفت.



شکل ۲. ساختار شیمیایی ترکیب ۱

تهیه کتابخانه داده و غربالگری مجازی: قبل از شروع غربالگری مجازی، ابتدا لازم است کتابخانه‌ای از ترکیبات تهیه

لیگاند، با استفاده از نرم‌افزار اتوداک تولز اتم‌های هیدروژن به ساختار مولکول افزوده شدند. در مرحله بعد، اتم‌های هیدروژن غیرقطبی در اتم کربن مربوطه ادغام و بار الکتریکی گسستیگر (بارهای الکتریکی اتم که به صورت تجربی محاسبه می‌گردد) و تعداد درجات آزادی زوایای پیچشی لیگاند با استفاده از نرم‌افزار اتوداک تولز محاسبه گردید. در نهایت فایل لیگاند به صورت pdbqt ذخیره شد. ساختار کریستالی سه بعدی آنزیم p/LDH از پایگاه بانک داده‌های پروتئین دانلود گردید (کد شناسایی ICET) (<https://www.rcsb.org>). روش انجام داکینگ و آنالیز کانفورمرها براساس توضیحات در مقالات قبلی صورت گرفت (۱۳). در ابتدا با استفاده از نرم‌افزار Notpat++ و یا Discovery Studio Viewer lite 4.0 مولکول‌های آب از ساختار کریستالوگرافی حذف گردیدند. سپس با استفاده از نرم‌افزار اتوداک تولز اتم‌های هیدروژن به ساختار کریستالوگرافی افزوده شدند. در مرحله بعد، اتم‌های هیدروژن غیر قطبی در اتم کربن مربوطه ادغام شده و بار الکتریکی کلمن و پارامترهای حلال پوشی ماکرومولکول محاسبه و در نهایت به صورت pdbqt ذخیره گردید. پس از تهیه فایل‌های ورودی مورد نیاز داکینگ (ماکرومولکول، لیگاند و نقشه اتصال)، مطالعات داکینگ به منظور مدل سازی برهمکنش‌های لیگاند-گیرنده، با استفاده از الگوریتمی تحت عنوان ژنتیک لامارکین انجام شد. در مرحله بعد، براساس حجم مولکولی لیگاندهای طراحی شده، شبکه‌ای با ابعاد $60 \times 60 \times 60$ آنگستروم در راستای محورهای سه گانه مختصات و فاصله نقاط شبکه 0.573 آنگستروم (یک چهارم طول پیوند ساده کربن-کربن) که در برگیرنده جایگاه فعال گیرنده بود، در نظر گرفته شد. فایل شبکه به صورت gpf ذخیره گردید. پارامترهای ذخیره شده در فایل gpf در اختیار محاسبات اتوگرید قرار گرفته است. پس از انجام عملیات داکینگ، نتایج شامل کانفورماسیون‌های مولکول، انواع برهمکنش‌های مولکول با پروتئین شامل برهمکنش‌های هیدروژنی، هیدروفوبی و π - π با اسیدهای آمینه موجود در جایگاه اتصال پروتئین‌ها قابل مشاهده و تجزیه و تحلیل می‌باشند. به منظور دستیابی به این اطلاعات از نرم‌افزارهای

ارزیابی شامل وزن مولکولی، تعداد اتم‌های دهنده هیدروژن، تعداد اتم‌های گیرنده هیدروژن، لیپوفیلیسیت (LogP)، توپولوژی مساحت سطح قطبی (TPSA) و تعداد پیوندهای قابل چرخش است. تمام این خواص با استفاده از وب سرور Molinspiration محاسبه شد (<https://www.molinspiration.com>).

بررسی ویژگی‌های فارماکوکینتیکی ترکیبات (ADMET):

خواص فارماکوکینتیک شناخته شده تحت عنوان ADMET (جذب، پخش، متابولیسم، دفع و سمیت) موقعیت ترکیبات دارویی را در ارگانسیم بررسی می‌کنند. یک داروی موفق تنها منوط به داشتن قدرت اثر خوب نیست بلکه باید ویژگی‌های ADMET قابل قبولی داشته باشد. بنابراین در این مرحله خواص ADMET ۲۸۱ ترکیب راه یافته از مرحله قبل توسط وب سرورهای swiss ADME (<http://www.swissadme.ch>) و admet SAR (<http://lmmd.ecust.edu.cn/admetSar2>) مورد بررسی قرار گرفت. در نهایت از ۲۸۱ ترکیب وارد شده ۱۳ ترکیب توانستند پروفایل فارماکوکینتیک خوبی را نشان دهند و به مرحله بعدی راه پیدا کنند.

مطالعه شبیه سازی داکینگ مولکولی: برای انجام روش

داکینگ مولکولی از نرم‌افزار اتوداک ۴.۲ استفاده شد (۱۱). بدین منظور نرم‌افزار اتوداک بر روی کامپیوتر ۸ هسته‌ای تحت سیستم عامل ویندوز نصب گردید. ژنتیک الگوریتم (GA) به عنوان الگوریتم جستجوگر توسط نرم‌افزار مورد استفاده قرار گرفت. برنامه گرافیکی اتوداک تولز ۶.۵.۱ (ADT) برای تهیه، انجام و آنالیز شبیه‌سازی‌های داکینگ مولکولی به کار رفت. در ابتدا، ساختارهای دوبعدی ترکیبات به‌وسیله برنامه ChemDraw Ultra 10.0 ترسیم (۱۲) و سپس با استفاده از نرم‌افزار HyperChem, Release 8.0 for Hyperchem8 Windows, Molecular Modeling System: (HyperCube, 2007) در میدان نیروی مکانیک مولکولی (MM+) و روش نیمه تجربی PM3 و الگوریتم Polak-Ribiere از نظر انرژی بهینه شدند. پس از بهینه‌سازی انرژی

اتوداک تولز و Discovery Studio Viewer lite 4.0 استفاده شد (Accelrys Inc, San Diego, CA, USA).

تجزیه و تحلیل آماری

در این مطالعه ترکیبات با پتانسیل مهار آنزیم *pfLDH* براساس روش غربالگری مجازی مبتنی بر ساختار شناسایی و معرفی گردید.

ملاحظات اخلاقی

کد اخلاق مصوبه این پروژه توسط دانشگاه علوم پزشکی اردبیل IR.ARUMS.REC.1397.138 است.

نتایج

تشکیل کتابخانه و غربالگری مجازی: در زمینه کشف و طراحی ترکیبات دارویی، VS می‌تواند به طور موثری برای انتخاب مولکول‌های زیست فعال بالقوه از کتابخانه ترکیبات برای اتصال به پروتئین هدف استفاده شود. در این پروژه از پایگاه داده PubChem برای جستجوی ترکیبات با شباهت ۷۰٪ به ترکیب ۱ استفاده شد. نتیجه این جستجو براساس شباهت ساختاری، منجر به تشکیل یک کتابخانه با ۸۷۳۳ ترکیب گردید. سپس VS بر روی ترکیبات جمع‌آوری شده توسط نرم‌افزار PyRx انجام شد. بعد از اتمام کار ۱۰۰۱ ترکیب با انرژی آزاد اتصال برابر و بالاتر از $-۸/۷۹$ Kcal/mol برای مرحله بعد انتخاب شدند (برابر و بالاتر از انرژی آزاد اتصال ترکیب ۱، $-۸/۷۹$ Kcal/mol).

خواص داروهمانندی: یکی از فاکتورهای مهم برای کشف و پیشرفت ترکیبات زیست فعال به عنوان یک داروی خوراکی فراهمی زیست بالای آن‌ها است. برای پیش بینی ترکیبات زیست فعال به عنوان یک داروی خوراکی خوب باید معیارهای زیر را مورد توجه قرار داد: پیوندهای قابل چرخش مولکول که

تحت عنوان انعطاف‌پذیری مولکول شناخته می‌شود، جذب گوارشی خوب و TPSA پایین (مجموع پیوندهای هیدروژنی دهنده و پذیرنده). علاوه بر آن‌ها، قانون پنج لیپینسکی ویژگی‌های داروهمانندی شامل جرم مولکولی، مقادیر پیوندهای هیدروژنی دهنده و پذیرنده و LogP را معرفی می‌کند. مجموع این معیارها کمک می‌کند که ترکیباتی با خصوصیات فارماکوکینتیک بهتر در بدن انسان برای تجویز خوراکی معرفی گردد. در این فاز، پارامترهای فیزیکوشیمیایی مانند CLogP، TPSA، جرم مولکولی، پیوندهای هیدروژنی دهنده و گیرنده، و پیوندهای قابل چرخش بر روی ترکیبات انتخاب شده از مرحله قبل پیاده‌سازی شد. نهایتاً، ۲۸۱ ترکیب از معیارهای ذکر شده تبعیت کردند و خواص داروهمانندی مناسبی را نشان دادند.

خواص فارماکوکینتیک (ADMET): محاسبه خواص فارماکوکینتیک ترکیبات در شناسایی اولیه آن‌ها به عنوان ترکیبات الگو قابل توجه می‌باشد. بررسی این خواص منجر به حذف کاندیدهای دارویی ضعیف می‌شود. در این مرحله خواص فیزیکوشیمیایی و فارماکوکینتیک ترکیبات انتخاب شده توسط وب سرورهای swissADME و admetSAR بررسی گردید. پارامترهای مورد بررسی شامل مقدار لیپوفیلیسیتی، نفوذپذیری سد خونی-مغزی (BBB)، حلالیت، جذب و متابولیسم و هم‌چنین مهار آنزیم‌های کبدی و p-گلیکوپروتئین می‌باشد. در این مرحله، توسط وب سرورهای swissADME و admetSAR خواص ADMET ۲۸۱ ترکیب منتخب از مرحله قبل مورد بررسی قرار گرفت. از این تعداد، ۱۳ ترکیب با بهترین خواص فارماکوکینتیک انتخاب شدند. نتایج خواص دارو همانندی و فارماکوکینتیک ۱۳ ترکیب منتخب در جداول ۱ و ۲ نشان داده شده است.

جدول ۱: خواص داروهمانندی ترکیبات منتخب حاصل از غربالگری مجازی

ترکیب	CLogP	TPSA	MW	NON	NOHNH	nROTB
CID_86764490	۳/۶۳	۱۰۰/۱۷	۴۷۳/۴۱	۹	۱	۶
CID_24464444	۲/۹۶	۱۰۰/۱۷	۴۶۹/۴۵	۹	۱	۷
CID_24342862	۳/۴۳	۱۰۸/۳۷	۴۶۸/۴۷	۹	۱	۸
CID_14888646	۲/۲۹	۱۳۴/۷۹	۴۴۱/۴۹	۱۰	۴	۶
CID_14348666	۱/۸۹	۱۳۴/۷۹	۴۲۷/۴۶	۱۰	۴	۵
CID_14348662	۱/۹۲	۱۳۴/۷۹	۴۲۷/۴۶	۱۰	۴	۵
CID_11524240	۳/۲۳	۹۸/۱۳	۴۰۴/۴۳	۸	۲	۵
CID_989632	۳/۷۸	۹۲/۳۳	۴۵۳/۸۹	۹	۱	۵
CID_23603337	۴/۳۱	۱۱۵/۹۱	۴۷۱/۹۰	۸	۳	۶
CID_23603310	۴/۵۰	۱۱۵/۹۱	۴۷۱/۹۰	۸	۳	۶
CID_11912184	۲/۶۳	۱۰۳/۸۴	۴۴۶/۴۶	۹	۲	۵
CID_11912187	۳/۰۸	۱۰۳/۸۴	۴۶۰/۴۹	۹	۲	۵
CID_14348655	۱/۹۲	۱۳۴/۷۹	۴۲۷/۴۶	۱۰	۴	۵

TPSA: سطح توپولوژیک قطبی؛ MW: جرم مولکولی؛ NON: تعداد پیوندهای هیدروژنی پذیرنده؛ NOHNH: تعداد پیوندهای هیدروژنی دهنده؛ nROTB: تعداد پیوندهای قابل چرخش

جدول ۲: ویژگی‌های فارماکوکینتیکی ترکیبات منتخب حاصل از غربالگری مجازی

ترکیب	کارسینون	سمیت	مهار کننده CYP3A4	مهار کننده CYP2D6	مهار کننده CYP2C9	مهار کننده CYP2C19	مهار کننده CYP1A2	سوسپرا P-gp	نفوذ BBB	جذب GI
CID_86764490	خیر	خیر	خیر	خیر	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_24464444	خیر	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_24342862	خیر	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_14888646	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_14348666	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_14348662	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_11524240	خیر	خیر	خیر	خیر	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_989632	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_23603337	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_23603310	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_11912184	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_11912187	خیر	خیر	خیر	بله	بله	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا
CID_14348655	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	خیر	بالا

GI: جذب گوارشی؛ BBB: سد خونی-مغزی؛ P-gp: P-گلیکوپروتئین

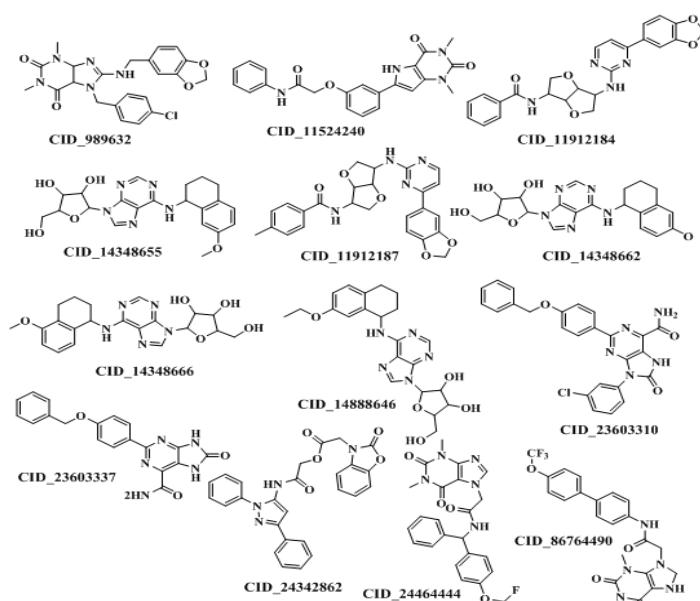
مطالعات شبیه‌سازی داکینگ مولکولی: شبیه‌سازی داکینگ مولکولی برای مطالعه حالت‌های اتصال ترکیبات منتخب داخل جایگاه فعال آنزیم انجام شد. در ابتدا به منظور اعتبار سنجی

پروتکل داکینگ، لیگاند کلروکین (کوکریستال) از جایگاه فعال آنزیم حذف شد و مجدداً در جایگاه فعال داک گردید. تجزیه و تحلیل نتایج تحت عنوان ریشه انحراف میانگین مربع

۹/۰۶- کیلوکالری بر مول برهمکنش‌های زیر را نشان داد (شکل ۵): یک پیوند هیدروژنی بین اتم نیتروژن حلقه پیریمیدین و اسید آمینه Gly99 تشکیل شد. اسیدآمینه‌های Phe100, Tyr97, Thr97, Ala98, Val138, Val26, Phe52, Ile119, Tyr85 و Ile31 با ترکیب CID_23603337 برهمکنش‌های هیدروفوب تشکیل دادند. حالت اتصال CID_11912187 در جایگاه فعال آنزیم در شکل ۶ مشاهده می‌شود. این ترکیب دو پیوند هیدروژنی نشان داد؛ دو پیوند هیدروژنی بین NH گروه آمیدی متصل به حلقه فنیل و NH متصل به حلقه پیریمیدین و اسید آمینه Glu122. این ترکیب همچنین برهمکنش‌های هیدروفوب با اسید آمینه‌های Ile121, Ile119, Phe52, Ile54, Ala98, Gly99 و Phe100 تشکیل داد. ترکیب CID_11912184 با انرژی آزاد اتصال ۹/۰۰- کیلوکالری بر مول دو پیوند هیدروژنی تشکیل دادند (شکل ۷): یک پیوند هیدروژنی بین اتم اکسیژن بخش دی اکسولون با اسیدآمینه Tyr85 و یک پیوند هیدروژنی بین NH متصل به حلقه پیریمیدین با اسید آمینه Glu122. اسید آمینه‌های Ile54, His126, Ile119, Val26, Phe52, Gly27, Ala98, Asp53 و Tyr85 با ترکیب برهمکنش هیدروفوب تشکیل دادند.

(RMSD) بین حالت‌های داک شده و کریستالوگرافی شده انجام گردید. مقدار RMSD به دست آمده بین کانفورماسیون داک شده کلروکین و حالت کریستال شده برابر ۱/۰۳ آنگستروم بود. براساس شاخص بین‌المللی مقادیر زیر ۲ آنگستروم مورد پذیرش می‌باشد. بعد از اعتبارسنجی پروتکل داکینگ، بررسی نتایج داکینگ ۱۳ ترکیب منتخب از مرحله قبل نشان داد که تمام این ترکیبات فضای مشابه را درون جایگاه فعال آنزیم اشغال می‌کنند. ساختار شیمیایی این ۱۳ ترکیب در شکل ۳ نشان داده شده است. داکینگ مولکولی ۱۳ ترکیب حاصل از غربالگری مجازی در جایگاه فعال آنزیم *pf*LDH با کد شناسایی ICET در نرم‌افزار داکینگ انجام گردید (جدول ۳).

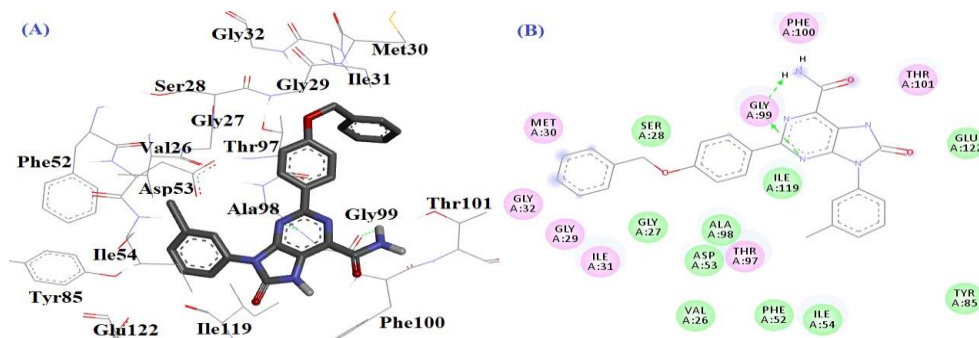
بالاترین انرژی آزاد اتصال (Kcal/mol) ۱۰/۲۹- برای برهمکنش CID_23603310 با اسید آمینه‌های جایگاه فعال به صورت زیر تفسیر می‌شود (شکل ۴): دو پیوند هیدروژنی بین اتم نیتروژن حلقه پیریمیدین و NH آمیدی ترکیب و اسید آمینه Gly99 تشکیل شد. برهمکنش‌های هیدروفوب لیگاند با اسید آمینه‌های Met30, Ile31, Gly27, Ile119, Asp53, Phe52, Thr101, Phe100, Ala98, Thr97 و Gly99 مشاهده گردید. ترکیب CID_23603337 با انرژی آزاد اتصال



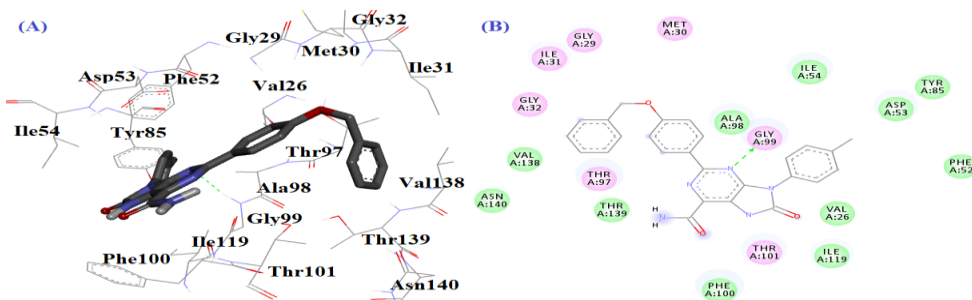
شکل ۳: ساختارهای شیمیایی ۱۳ ترکیب منتخب راه یافته به مرحله داکینگ مولکولی

جدول ۳: انرژی آزاد اتصال و برهمکنش‌های هیدروژنی، هیدروفوبی و π - π ترکیبات منتخب حاصل از غربالگری مجازی در جایگاه فعال آنزیم *pfl*LDH

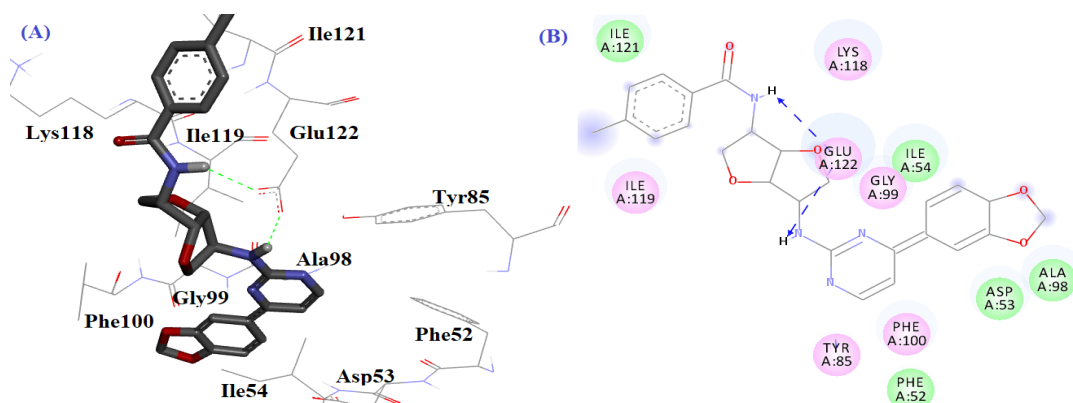
ترکیبات	$\Delta G_{\text{binding}}$	پیوندهای هیدروژن	پیوندهای هیدروفوب	برهمکنش π - π
CID_86764490	-۸/۹۰	Gly29, Gly99	Lys118, Glu122, Ile119, Asp53, Gly27, Thr97, Ala98, Gly32, Ile31, Ser28, Met30	-
CID_24464444	-۹/۰۰	Gly99	Glu122, Ile119, Ile54, Ala98, Asp53, Gly27, Val26, Phe52	-
CID_24342862	-۹/۰۴	Asp53	Lys118, Glu122, Ile119, Gly99, Ala98, Ile54, Thr97, Val55, Gly27, Gly29, Ile31, Met58	-
CID_14888646	-۷/۰۰	Thr101, Tyr85, Glu122	Ile119, Ile54, Ala98, Gly99, Phe100	Tyr85
CID_14348666	-۷/۲۳	Ile31, Ile54, Asp53, Tyr85	Ile119, Glu122, Met30, Gly29, Gly27, Thr97, Ala98, Gly99	-
CID_14348662	-۷/۷۹	Tyr85, Glu122	Ile123, Ile119, Ile31, Gly32, Gly27, Thr97, Ala98, Gly99, Ile54, Gly29	-
CID_11524240	-۷/۰۳	Gly99, Asp53	Tyr85, Lys118, Glu122, Ile119, Phe52, Val26, Gly27, Ala98, Thr97, Phe100, Ser28, Gly29	-
CID_989632	-۱۰/۲۹	-	Lys118, Leu115, Phe100, Glu122, Ile119, Tyr85, Ala98, Ile54, Asp53	-
CID_23603337	-۹/۰۶	Gly99	Tyr85, Ile119, Phe52, Val26, Val138, Ala98, Thr97, Phe100, Ile31	-
CID_23603310	-۸/۳۱	Gly99	Phe52, Asp53, Ile119, Gly27, Ile31, Met30, Gly29, Thr97, Ala98, Phe100, Thr101	-
CID_11912184	-۷/۱۵	Tyr85, Glu122	Ile54, His126, Ile119, Val26, Phe52, Gly27, Ala98, Asp53	-
CID_11912187	-۷/۸۶	Glu122	Ile121, Ile119, Phe52, Ile54, Ala98, Gly99, Phe100	-
CID_14348655	-۸/۰۲	Ile31, Gly99, Thr97	Tyr85, Glu122, Ile119, Asp53, Ile54, Gly27, Ala98, Phe100, Thr101, Gly29	-



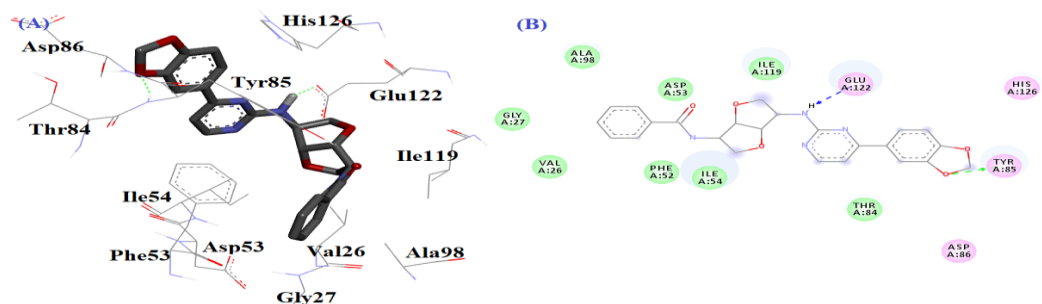
شکل ۴: حالت اتصال و برهمکنش‌های (A) سه بعدی (B) دو بعدی ترکیب CID_23603310 در جایگاه فعال آنزیم *pfl*LDH



شکل ۵: حالت اتصال و برهمکنش‌های (A) سه بعدی (B) دو بعدی ترکیب CID_23603337 در جایگاه فعال آنزیم *pflDH*



شکل ۶: حالت اتصال و برهمکنش‌های (A) سه بعدی (B) دو بعدی ترکیب CID_11912187 در جایگاه فعال آنزیم *pflDH*



شکل ۷: حالت اتصال و برهمکنش‌های (A) سه بعدی (B) دو بعدی ترکیب CID_11912184 در جایگاه فعال آنزیم *pflDH*

داکینگ مولکولی همه چهار ترکیب مذکور انرژی آزاد اتصال منفی تری نسبت به کلروکین نشان داده اند. ساختار دو ترکیب CID_11912184 و CID_11912187 مشابه یکدیگر است. ساختار CID_11912187 یک گروه متیل اضافه نسبت به CID_11912184 دارد. این گروه متیل لیپوفیل به نظر می‌آید تا حدی اثر مثبت روی اتصال ترکیب در جایگاه فعال آنزیم داشته باشد. هر دو این ترکیبات انرژی آزاد اتصال بهتری نسبت

بحث

دو معیار مهم در تعیین بهترین حالت داک شده، بیشترین (منفی‌ترین) انرژی آزاد اتصال تخمین زده شده و هم‌چنین بیشترین برهمکنش‌های مناسب با اسید آمینه‌های اصلی جایگاه فعال آنزیم *pflDH* می‌باشند. ۱۳ ترکیب نهایی با خصوصیات داروهمانندی و فارماکوکینتیک مناسب به مرحله شبیه‌سازی داکینگ مولکولی راه یافتند. طبق نتایج حاصل از

مذکور با ترکیب CID_11912184 هیچ برهمکنشی برقرار نکرده است. در مطالعات پیشین اسیدآمینه Gly99 در تشکیل پیوند هیدروژنی ترکیبات با آنزیم شرکت داشته است (۱۴،۱۷). این دو ترکیب و کلروکین و ترکیب ۱ با اسید آمینه‌های Ile54، Ile119، Phe52 و Ala98 بر همکنش‌های هیدروفوبی تشکیل می‌دهند. ساختار دو ترکیب CID_23603310 و CID_23603337 مشابه یکدیگر است. با این تفاوت که گروه کلر در ترکیب CID_23603310 در موقعیت متا قرار گرفته است اما در ترکیب CID_23603337 در موقعیت پارا جای گرفته است. انرژی آزاد اتصال ترکیب CID_23603310 با اختلاف ۱/۲۳ کیلوکالری بر مول منفی‌تر از CID_23603337 است و منفی‌ترین انرژی به دست آمده از میان ۱۳ ترکیب حاصل از غربالگری مجازی می‌باشد. قرارگیری گروه کلر در موقعیت متا احتمالاً باعث تغییر کانفورماسیون ترکیب می‌شود که این تغییر کانفورماسیون برای اتصال با اسید آمینه‌ها مناسب تر است. هر دو ترکیب با اسید آمینه Gly99 پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند اما در ترکیب CID_23603310 این اسید آمینه همزمان با اتم نیتروژن حلقه پیریمیدینی و آمین گروه آمیدی پیوند هیدروژنی برقرار می‌کند در حالیکه با ترکیب CID_23603337 تنها با اتم نیتروژن حلقه پیریمیدینی این برهمکنش مشاهده می‌شود و از نظر فضایی آمین گروه آمیدی با فاصله دورتری قرار گرفته است که توانایی تشکیل این پیوند را با اسید آمینه Gly99 ندارد. بنابراین به نظر می‌رسد تعداد تشکیل پیوند هیدروژنی با اسیدآمینه Gly99 برای فعالیت حائز اهمیت باشد. در مطالعات پیشین این اسیدآمینه در تشکیل برهمکنش سایر ترکیبات با آنزیم مورد مطالعه شرکت داشته است (۱۴،۱۷). در ترکیب ۱ اسیدآمینه Phe52 در تشکیل برهمکنش π - π نقش داشته است در حالیکه در دو ترکیب CID_23603310 و CID_23603337 برهمکنش هیدروفوبی تشکیل داده است. در ترکیب ۱ اسیدآمینه Lys118 در ایجاد برهمکنش‌های هیدروژنی و π -کاتیون شرکت داشته است در حالیکه در جایگاه اتصال آنزیم اسیدآمینه مذکور با CID_23603310 و CID_23603337

به کلروکین و ترکیب ۱ نشان دادند. ترکیب CID_11912184 یک پیوند هیدروژنی و ترکیب CID_1912187 دو پیوند هیدروژنی با اسیدآمینه Glu122 تشکیل می‌دهند. در ترکیب CID_11912187 گروه NH متصل به حلقه پیریمیدینی و آمیدی هر دو با Glu122 پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند در حالیکه ترکیب CID_11912184 تنها NH متصل به حلقه پیریمیدینی با این اسید آمینه پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد. علاوه بر آن این ترکیب از سر اکسیژن بنزودی اکسول با اسید آمینه Tyr85 پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد. با توجه به نتایج مشاهده شده و مطالعات قبلی تشکیل پیوند هیدروژنی با اسید آمینه Glu122 در مقایسه با Tyr85 برای اتصال بهتر دارای اهمیت بالاتری می‌باشد. Glu122 با این دو ترکیب و همچنین کلروکین پیوند هیدروژنی تشکیل داد در حالیکه با ترکیب ۱ در تشکیل اتصال هیدروفوب نقش ایفا کرد. بنابراین به نظر می‌رسد این اسیدآمینه برای برقراری اتصال با آنزیم حائز اهمیت باشد. در مطالعات پیشین این اسیدآمینه در تشکیل پیوند هیدروژنی شرکت داشته است (۱۴،۱۵). ترکیب CID_11912184 یک برهمکنش هیدروژنی با اسیدآمینه Tyr85 نشان می‌دهد اما در کلروکین و ترکیب ۱ این اسیدآمینه در تشکیل برهمکنش‌های هیدروفوبی نقش دارد. در مطالعات پیشین این اسیدآمینه برای تشکیل پیوند هیدروژنی سایر ترکیبات در جایگاه فعال آنزیم *pflDH* ذکر شده است (۱۵،۱۶). ترکیب ۱ با اسیدآمینه Phe52 برهمکنش π - π تشکیل داده است در حالیکه ترکیبات CID_11912184، CID_11912187 و کلروکین با این اسیدآمینه در برهمکنش‌های هیدروفوبی شرکت داشته اند؛ از این رو احتمالاً این اسیدآمینه نقش مهمی برای اتصال در جایگاه فعال آنزیم داشته باشد. ترکیب ۱ با اسیدآمینه Lys118 و Thr101 در برقراری برهمکنش‌های هیدروژنی و π -کاتیون نقش دارد در حالیکه با دو ترکیب CID_11912184 و CID_11912187 و کلروکین برهمکنشی مشاهده نشد. اسیدآمینه Gly99 با ترکیب CID_11912187، کلروکین و ترکیب ۱ در تشکیل برهمکنش هیدروفوب شرکت داشته است در حالیکه اسید آمینه

هیدروژنی تشکیل داده‌اند در حالیکه این اسیدآمیننه با بر همکنش هیدروفوبی به ترکیبات CID_11524240، CID_989632 و CID_14348655 اتصال دارد. ترکیب CID_14888646 نیز با Tyr85 بر همکنش π - π تشکیل داده است. در مطالعات پیشین این اسیدآمیننه برای تشکیل پیوند هیدروژنی نام برده شده است (۱۵،۱۶). ترکیب CID_86764490 با اسیدآمیننه Gly29 برهمکنش هیدروژنی تشکیل می‌دهد در حالیکه در ترکیبات CID_24342862، CID_14348666، CID_14348662، CID_11524240 و CID_14348655 این اسیدآمیننه در تشکیل بر همکنش‌های هیدروفوبی شرکت دارد. در ترکیبات CID_86764490، CID_24464444، CID_989632 و CID_14348655 اسیدآمیننه Asp53 در تشکیل پاکت هیدروفوبی نقش دارد اما در ترکیبات CID_24342862، CID_14348666 و CID_11524240 پیوند هیدروژنی بر قرار کرده است. در مطالعات پیشین اسید آمیننه مذکور در تشکیل پیوند هیدروژنی نقش ایفا کرده است (۱۵). اسیدآمیننه Thr101 در ترکیب CID_14888646 پیوند هیدروژنی برقرار کرده است در حالیکه در ترکیب CID_14348655 در ایجاد پاکت هیدروفوبی نقش داشته است. همچنین اسید آمیننه Ile31 در تشکیل بر همکنش‌های هیدروفوبی در جایگاه اتصال ترکیبات CID_86764490، CID_24342862 و CID_14348662 نقش دارد در حالیکه در ترکیبات CID_14348666 و CID_14348655 بر همکنش هیدروژنی برقرار کرده است. اسیدآمیننه Ile54 تنها با ترکیب CID_14348666 پیوند هیدروژنی برقرار می‌کند در حالیکه در ترکیبات CID_24464444، CID_24342862، CID_14888646، CID_24464444 و CID_14348662 در ایجاد برهمکنش هیدروفوبی نقش دارد. در مطالعات پیشین برای فعالیت بهتر ترکیبات، اسیدآمیننه‌های Phe52، Val26، Ile54، Phe100، Asn83، Ala98 همسو با نتایج حاضر می‌باشد (۱۴،۲۱). علاوه بر برهمکنش‌های هیدروفوبی، پیوندهای هیدروژنی نیز در محل اتصال ترکیبات به

برهمکنشی نشان نداده است. ترکیب ۱ با اسیدآمیننه Thr101 بر همکنش هیدروژنی تشکیل می‌دهد در صورتیکه در ترکیب CID_23603310 در برقراری بر همکنش هیدروفوبی نقش دارد. در جایگاه فعال آنزیم با هر دو ترکیب، اسیدآمیننه‌های Phe52، Ile119، Ile31، Thr97، Ala98 و Phe100 در تشکیل بر همکنش‌های هیدروفوبی نقش دارند. در پاکت هیدروفوب، هر چهار ترکیب با اسیدآمیننه‌های Phe52، Ile119 و Ala98 برهمکنش نشان دادند بنابراین به نظر می‌رسد این اسیدآمیننه‌ها در تشکیل برهمکنش هیدروفوبی مهم باشند. در مطالعات پیشین برای فعالیت بهتر ترکیبات نیز اسیدآمیننه‌های Phe52، Val26، Ile54، Ile119، Phe100، Asn83 و Ala98 پیشنهاد شده است که نتایج حاضر را تایید می‌کند (۲۰-۱۸). برهمکنش غالب در تمام ترکیبات هیدروفوبی می‌باشد. بیشترین اسیدآمیننه‌ای که در تشکیل پیوند هیدروژنی نقش دارد Gly99 است. CID_86764490، CID_24464444، CID_11524240 و CID_14348655 با این اسیدآمیننه پیوند هیدروژنی تشکیل داده‌اند اما در ترکیبات CID_14888646، CID_24342862، CID_14348666، ID_14348662، ترکیب ۱ و کلروکین این اسیدآمیننه در تشکیل بر همکنش هیدروفوب نقش دارد. در مطالعات پیشین این اسیدآمیننه در تشکیل پیوند هیدروژنی سایر ترکیبات با آنزیم مورد مطالعه شرکت داشته است (۱۴،۱۷). CID_14888646 و CID_14348662 با اسیدآمیننه Glu122 که در بر همکنش کلروکین نقش داشت، پیوند هیدروژنی تشکیل داده‌اند در حالیکه تمامی هفت ترکیب باقی‌مانده (CID_86764490، CID_24464444، CID_24342862، CID_14348666، CID_11524240، CID_989632 و CID_14348655) همانند ترکیب ۱ با این اسیدآمیننه برهمکنش هیدروفوبی نشان می‌دهند. در مطالعات پیشین این اسیدآمیننه در تشکیل پیوند هیدروژنی شرکت داشته است (۱۴،۱۵). به نظر می‌رسد اسیدآمیننه Glu122 در اتصال بهتر ترکیبات به جایگاه فعال آنزیم نقش مهمی داشته باشد. CID_14888646، CID_14348666 و CID_14348662 با اسیدآمیننه Tyr85 پیوند

فیزیکوشیمیایی خوب و اتصال بالا به آنزیم برای ترکیبات توصیف گردید. سپس داکینگ مولکولی برای آنالیز کیفی و کمی برهمکنش‌های ترکیبات با اسید آمینه‌های جایگاه فعال انجام شد. از میان همه ترکیبات، CID_23603310، CID_23603337، CID_11912184 و CID_11912187 به عنوان ترکیبات الگو انتخاب و معرفی شدند. می‌توان این‌طور استنباط کرد که وجود حلقه‌های آروماتیک و بخش‌های هیدروفوب، گروه آمین، پیوندهای قابل چرخش و تشکیل پیوند هیدروژنی بهینه از عوامل مهم در مهار آنزیم لاکتات دهیدروژناز پلاسمودیوم فالسیپاروم است.

سپاس‌گزاری

این مقاله منتج از پایان‌نامه داروسازی دکتری عمومی دانشگاه علوم پزشکی اردبیل است.
حامی مالی: دانشگاه علوم پزشکی اردبیل
تعارض در منافع: وجود ندارد.

جایگاه فعال آنزیم قابل مشاهده است که اهمیت این نوع برهمکنش را بعد از برهمکنش‌های هیدروفوب نشان می‌دهد. با اینکه در جایگاه اتصال ترکیب ۱ برهمکنش‌های π -کاتیون و π - π مشاهده گردید و احتمال اهمیت این نوع برهمکنش در نحوه اتصال وجود داشت، به جز ترکیب CID_14888646 هیچ یک از ۱۳ ترکیب در تشکیل این نوع برهمکنش‌ها نقشی نداشتند. از این‌رو احتمال بر این است که وجود این نوع برهمکنش‌ها در اتصال به آنزیم حائز اهمیت نباشد.

نتیجه‌گیری

به‌طور خلاصه، SBVS به عنوان یک روش می‌تواند به‌طور موفق آمیزی برای شناسایی مهارکننده‌های آنزیم لاکتات دهیدروژناز پلاسمودیوم فالسیپاروم به‌کار رود. در این پروژه کتابخانه‌ای از ترکیبات با شباهت ساختاری به ترکیب ۱ از پایگاه داده PubChem تشکیل گردید. ترکیبات انتخاب شده براساس معیارهای انرژی اتصال، خواص دارو همانندی و پارامترهای ADME آنالیز و غربال شدند. خواص

References:

- 1- World Malaria Report. 2020. Available at: <https://www.who.int/publications/i/item/978924001579>
1. Accessed March 2021.
- 2- Muhseen ZT, Hameed AR, Al-Bhadly O, Ahmad S, Li G. *Natural Products for Treatment of Plasmodium Falciparum Malaria: An Integrated Computational Approach*. Comput Biol Med 2021; 134: 104415.
- 3- Varela-Aramburu S, Ghosh C, Goerdeler F, Priegue P, Moscovitz O, Seeberger PH. *Targeting and Inhibiting Plasmodium Falciparum Using Ultra-Small Gold Nanoparticles*. ACS Appl Mater Interfaces 2020; 12(39): 43380-87.
- 4- Flegg JA, Metcalf CJE, Gharbi M, Venkatesan M, Shewchuk T, Sibley CH, Guerin PJ. *Trends in Antimalarial Drug Use in Africa*. Am J Trop Med 2013; 89(5): 857-65.
- 5- Waingeh, VF, Groves AT, Eberle JA. *Binding of Quinoline-Based Inhibitors to Plasmodium falciparum Lactate Dehydrogenase: A Molecular Docking Study*. Open J Biophys 2013; 3(4): 285-90.
- 6- Penna-Coutinho J, Cortopassi WA, Oliveira AA, França TCC, Krettli AU. *Antimalarial Activity of Potential Inhibitors of Plasmodium falciparum Lactate Dehydrogenase Enzyme Selected by Docking Studies*. PLoS ONE 2011; 6(7): e21237.
- 7- Singh R, Bhardwaj V, Purohit R. *Identification of a Novel Binding Mechanism of Quinoline Based Molecules with Lactate Dehydrogenase of*

- Plasmodium Falciparum*. J Biomol Struct Dyn 2021; 39(1): 348-56.
- 8-Reynolds CR, Muggleton SH, Sternberg MJE. *Incorporating Virtual Reactions into a Logic-based Ligand-based Virtual Screening Method to Discover New Leads*. Mol Inform 2015; 34(9): 615-25.
- 9-Sepahri S, Saghaie L, Fassihi A. *Anti-HIV-1 Activity Prediction of Novel Gp41 Inhibitors Using Structure-Based Virtual Screening and Molecular Dynamics Simulation*. Mol Inform 2017; 36(3): 1600060.
- 10- Insuasty B, Ramírez J, Becerra D, Echeverry C, Quiroga J, Abonia R, et al. *An Efficient Synthesis of New Caffeine-Based Chalcones, Pyrazolines and Pyrazolo[3,4-b][1,4]diazepines as Potential Antimalarial, Antitrypanosomal and Antileishmanial Agents*. Eur J Med Chem 2015; 93: 401-13.
- 11- Morris GM, Goodsell DS, Halliday RS, Huey R, Hart WE, Belew RK, Olson AJ. *Automated Docking Using a Lamarckian Genetic Algorithm and an Empirical Binding Free Energy Function*. J Comput Chem 1998; 19(14): 1639-62.
- 12- Mills N. *ChemDraw Ultra 10.0 CambridgeSoft, 100 CambridgePark Drive, Cambridge, MA 02140. Www.cambridgesoft.com. Commercial Price: \$1910 for download, \$2150 for CD-ROM; Academic Price: \$710 for download, \$800 for CD-ROM*. J Am Chem Soc 2006; 128(41): 13649-50.
- 13- Jeddi B, Saberi S, Menéndez JC, Sepahri S. *Synthesis and Biological Evaluation of Tetrahydropyrimidine and Dihydropyridine Derivatives against Leishmania Major*. Acta Parasitol 2022; 67(1): 255-66.
- 14- Saddala MS, Kumar KK, Rani AU. *In Silico Inhibitors for Plasmodium Falciparum Lactate Dehydrogenase*. J Bioinforma 2014; 14(2): 146-59.
- 15- Mishra M, Agarwal S, Dixit A, Mishra VK, Kashaw V, Agrawal RK, et al. *Integrated Computational Investigation to Develop Molecular Design of Quinazoline Scaffold as Promising Inhibitors of Plasmodium Lactate Dehydrogenase*. J Mol Str 2020; 1207: 127808.
- 16- Kaushik D, Paliwal D, Kumar A. *2D QSAR and Molecular Docking Studies of Chloroquine Thiazolidinone Derivatives as Potential pFLDH Inhibitors of Plasmodium Falciparum*. Int J Pharmacol Pharm Sci 2015; 2(5): 42-53.
- 17- Shadrack DM, Nyandoro SS, Munissi JJE, Mubofu EB. *In Silico Evaluation of Anti-malarial Agents from Hoslundia Opposita as Inhibitors of Plasmodium Falciparum Lactate Dehydrogenase (PFLDH) Enzyme*. Comput Mol Biosci 2016; 6(2): 23-32.
- 18- Zakaria NH, WAI L, Hassan NI. *Molecular Docking Study of the Interactions between Plasmodium Falciparum Lactate Dehydrogenase and 4-Aminoquinoline Hybrids*. Sains Malays 2020; 49(8): 1905-13.
- 19- Chaniad P, Mungthin M, Payaka A, Viriyavejakul P, Punsawad C. *Antimalarial Properties and Molecular Docking Analysis of Compounds From Dioscorea Bulbifera L. as New Antimalarial Agent Candidates*. BMC Complement Med Ther 2021; 21: 144.

- 20- Shamsuddin MA, Ali AH, Zakaria NH, Mohammad MF, Hamzah AS, Shaameri Z, et al. *Synthesis, Molecular Docking, and Antimalarial Activity of Hybrid 4-Aminoquinoline-pyrano[2,3-c]pyrazole Derivatives*. *Pharmaceuticals* 2021; 14(11): 1174.
- 21- Oluoyemi WM, Samuel BB, Adewumi AT, Adekunle YA, Soliman MES, Krenn L. *An Allosteric Inhibitory*

Potential of Triterpenes from Combretum racemosum on the Structural and Functional Dynamics of Plasmodium falciparum Lactate Dehydrogenase Binding Landscape. *Chem Biodivers* 2022; 19(2): e202100646.

Identification and Introduction of Possible Inhibitors of *Plasmodium Falciparum* Lactate Dehydrogenase Enzyme using Computational Techniques of Drug Design and Virtual Screening based on Macromolecules

Asma Molayi-Asl¹, Saghi Sepehri^{*1}

Original Article

Introduction: Human malaria is an infectious-blood disease that is caused by the *Plasmodium* genus. Anopheles mosquitoes transmit malaria by biting and are well-known as the only biological carriers of this disease. The aim of this research was the identification and introduction of possible inhibitors of *Plasmodium falciparum* lactate dehydrogenase enzyme using computational techniques of drug design and virtual screening based on macromolecule.

Methods: In this analytical-descriptive study, 8733 compounds were initially collected from the PubChem database. In the second step, different filtrations were performed on the library compounds. The selected compounds showed good drug-like properties and pharmacokinetics. Finally, molecular docking simulations were carried out to investigate their binding mode and interactions in the enzyme's active site.

Results: The results of the present study showed that the bonds involved in the binding of the compounds with the enzyme were hydrophobic interactions and hydrogen bonds, and the π - π interaction was in the lower priority. Among the studied compounds, the best docking results were related to the compounds with identification codes CID_23603310, CID_23603337, CID_11912187 and CID_11912184 and free binding energy of -29.10, -9.06, -9.04 and -9.00 kcal/mol, respectively. In general, lipophilic parts and hydrogen bonds increased the affinity and inhibited the enzyme.

Conclusion: Based on the results, all the compounds showed suitable connections in the active site of the enzyme and can be proposed as potential effective inhibitors of *Plasmodium falciparum* lactate dehydrogenase enzyme.

Keywords: Molecular docking, Drug-likeness, Pharmacokinetics, Malaria.

Citation: Molayi-Asl A, Sepehri S. **Identification and Introduction of Possible Inhibitors of Plasmodium Falciparum Lactate Dehydrogenase Enzyme using Computational Techniques of Drug Design and Virtual Screening based on Macromolecules.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2023; 31(1): 6286-6300.

¹Department of Medicinal Chemistry, School of Pharmacy, Ardabil University of Medical Sciences, Ardabil, Iran.

*Corresponding author: Tel: 045-33522437, email: Sepehri.saghi@yahoo.com