

(الفصل السابع عشر)

قواعد بيانات كريستalographic

Crystallographic databases

إن قواعد بيانات الحاسوب هي جمع لбинود معلومات بتركيب وتصميم عام. إن لها عدد من المزايا أكثر من صور حفظ المعلومات ورقياً أو أي صورة أخرى. تشمل هذه السهولة الأكبر في حفظها وتحديثها، إمكانية التقويم الآوتوماتيكي للبنود عند إضافتها، طرق أقوى وأسرع في البحث عنها للبنود ذات الأهمية (بافتراض أن برنامج حاسوب مناسب يكون متاحاً)، تخزين محكم وتوزيع بسيط وإمكانية الحصول على بنود مختارة في صورة إلكترونية لمزيد من التحليل.

إن قاعدة بيانات أي حاسوب له مكونين، محتويات قاعدة البيانات نفسها وبرامج وأنظمة تشغيل الحاسوب software لإجراء مسح وتحليل للبيانات.

إن قواعد البيانات مهمة في مجالات كيميائية عديدة وبعضها معروف جيداً، وهي تشمل قواعد بيانات بيلوجرافية bibliographic database، مثل نسخة حاسوبية من Chemical Abstracts و Science Citation Index؛ قواعد بيانات للكتابات الكيميائية التجارية ومعلومات أمان؛ مدى من قواعد بيانات طيفية IR، NMR وغيرها، تجميع بيانات ثرموديناميكية وقواعد بيانات للتفاعلات الكيميائية للاستخدام في التشييد بمساعدة الحاسوب.

إنها بصفة خاصة تكون مناسبة جداً للتطبيقات الكريستالوجرافية بسبب الطبيعة النظامية للمعلومات التركيبية الكريستالوجرافية. توجد خمس قواعد بيانات أساسية تستخدم حالياً على نطاق دولي. إنها تكون محفوظة ومطورة بواسطة هيئات مختلفة، وتكون موزعة للأفراد ومراسلات الجهات الدولية والمحالية، وقد يمكن الوصول إليها إما موقعاً على جهاز حاسوب مكتبي أو من خلال اتصالات الشبكة العنكبوتية. يكون برنامج البحث مفصلاً لقاعدة بيانات معينة. في بعض الأحيان تكون من خلال سطح بياني لبرنامج تصفح موقع شبكة.

(١٧،١) قواعد بيانات تركيبية متاحة Available structural databases

ملف بيانات بلورية للفلزات (CRYSTMET) يُعرف أيضاً على أنه MCDF أو (MDF) يكون محتفظاً بها بواسطة National Research Council of Canada. إنه يحتوي على معلومات عن الفلزات والسبائك ويتضمن بعض المركبات الثنائية مثل الهيدrides والأكسيد. يبدو هذا كتخصيص محدود للغاية، لكن في الحقيقة فإنه يوجد أكثر من 64,000 مدخل عام 2001. لكل مدخل بيانات بيليوغرافية (مؤلف، مرجع، اسم مركب أو معدن، صيغة) وبيانات عددية (بارامترات خلية، زمرة فراغية، إحداثيات ذرية وبارامترات إزاحة لو كانت هذه تكون معروفة).

إن قاعدة بيانات التركيب البلوري اللاعضوي (ICSD) هي مسئولية معهد Fachinformationszentrum Gmelin institute Structure database في كارلسروه Karlsruhe، ألمانيا؛ إنها قد أنشأت أساساً بجامعة بون. إنها تتكون من تركيب مواد لا عضوية ومعادن، لا تحتوي على كربون عضوي، بسبب أنها قد صممت بصفة خاصة لاستكمال قاعدة البيانات الأقدم بكامبريدج Cambridge؛ التعريف المقصّم لقاعدتي البيانات هاتين هو اختيار مطلق قليل وهناك درجة صغيرة من التداخل في

محتواهما. تكون معظم التراكيب في ICSD لا جزيئية والاتصال الكيميائي يكون أكثر صعوبة للتعريف والتلخيمين لهذه المركبات عنها للجزيئات المترابطة تساهمياً. يجعل هذه وسائل لبحث ICSD أقل مرونة وقوة بشكل عام، لكن إحدى طرق البحث هي عن شكل مألف للموقع البيني interface web. إن المعلومات المقدمة تكون مشابهة لتلك الموجودة في MCDF. تكون هناك مركبات قريبة الصلة بعضها تشمل تراكيب متماثلة التبلور (ایزومورفية isomorphous)، محاليل صلبة ومتنوعة الصور وأيضاً تحديات مضاعفة للتراكيب تحت ظروف مختلفة باستخدام تشعيّعات مختلفة أو بواسطة مجموعات بحثية مختلفة، بعام 2001، كان هناك ما يقرب من 60,000 إدخال.

إن القاعدة الأكبر والأكثر تطوراً واسعاً هي قاعدة البيانات التركيبية بكامبريدج (CSD Cambridge Structure Database) الخاصة بمركز البيانات الكريستالوجرافية بكامبريدج (CCDC). إن نظامها هو مدى كامل من مركبات عضوية، عضو معدنية ومركبات تناسقية لفلز مفهومة بشكل واسع على أصناف جزيئية لكن مع استبعاد الجزيئات البيولوجية الضخمة. مع حوالي 240,000 إدخال بعام 2001، فإن ثوبيها يستمر كوسيلة تحسيّنات حديثة في الكريستالوجرافية تؤدي إلى جمع بيانات سريعاً وتحليل تركيب سريع. بالإضافة إلى بيانات بيولوجافية وعددية مشابهة إلى ISCD (لكن بدون بaramترات إزاحة) يكون كل إدخال مشفرًا مع ترابطية جزيئية يسمح بتسهيلات بحث قوية معتمدة على شظايا تركيبية.

تقدم الجزيئات البيولوجية الكبيرة بواسطة Protein Data Bank (PDB) الذي يحتوي على أحماض نووية وبروتينات لقد كان مطورةً بواسطة Brookhaven National Research Collaboratory for Structural Laboratory USA لكن تم حديثاً إثرازه بواسطة Bioinformatics رغم صغر عدد الإدخالات، فإنه أيضاً النمو الأسرع للبيانات التركيبية.

مع 14,000 إدخال بعام 2001، ضعف العدد قبل ذلك بثلاث سنوات. إن قاعدة بيانات منفصلة للأحماض النوية NDB توجد الآن مع 800 إدخال تقريباً.

قاعدة البيانات الخامسة هي مختلفة إلى حدّاً ما: ملف the Crystal Data

بواسطة US National Institute of Science and Identification File (CDIF) Technology. تخزن هذه معلومات خلية وحدة التركيب والزمرة الفراغية، حتى حينما لا يكون التركيب الكامل معروفاً، وهي مصدر مفيد جداً لاختبار خلايا وحدة التركيب المتحصل عليها على جهاز قياس الحيوان لكي تتجنب إضاعة الوقت جمع بيانات لم يحصل عليها (مثل مادة البدء أو ناتج غير متوقع من تفاعل)؛ انظر الفصل الخامس. عام 1999 كان هناك أكثر من 230,000 إدخال مع احتياطي من إدخال جديد في انتظار للنهاية.

في UK معظم قواعد البيانات هذه تكون متاحة بالجامعة للأكاديميين من خلال EPSRC-funded Chemical Databank Service at Daresbury Laboratory (http://cds.dl.ac.uk/cds/cds.html) ترتيبات مشابهة للوصول لكل أو بعض من قواعد البيانات موجودة في دول أخرى.

(١٧،٢) محتويات قاعدة البيانات التركيبية بקיימبريدج

Contents of the Cambridge Database

لقواعد البيانات البلورية الخمس بعض السمات العامة، لكن لكل خصائصه المميزة. حيث أن CSD هي الأوسع استخداماً في الكريستالوجرافيا الكيميائية فسوف نركز على بعض المظاهر الخاصة بطبعتها واستخدامها.

كل تركيب في CSD يكون معروفاً بکود مرجعي منفرد (REFCODE) يصنف عندما يضاف إلى قاعدة البيانات. إن REFCODE هو تسلسل من ست حروف التي لا تحمل بصفة عامة معنى معين؛ يمكن إضافة رقمين عدديين في بعض حالات لتدل على

دراسة ثانية أو دراسة أبعد لنفس المادة أو شكل بلوري مختلف (متعدد الأشكال أو تذاوب solvate مختلف)، إنما تعمل كمرقم مناسب.

توصف المعلومات لكل تركيب بواسطة مظاهرات CSD's حيث كونها تحت عناوين ثلاثة. تكون البيانات ثلاثية الأبعاد هي بaramترات خلية وحدة التركيب، زمرة فراغية، وإحداثيات ذرة، التي منها يمكن حساب هندسة جزيئية وبين جزيئية مفصلة. تكون المعلومات ثنائية الأبعاد هي ترابطية كيميائية مخزنة، مظهرة أي الذرات تكون متصلة ببعضها، بالإضافة إلى أنواع الذرة والشحنات، شفرات لأنواع مختلفة من روابط ومحاطط للصيغة التركيبية الكيميائية مبيناً هذه الترابطية؛ تكون التراكيب البوليمرية معلمة. يشار إلى المعلومات الأخرى على أنها "أحادية-البعد": وهي تتضمن كل البيانات البليوجرافية بالإضافة إلى بنود عددية منفردة مثل درجة الحرارة، كثافة محسوبة، عامل R؛ بنود نصية مثل مسمى المركب واللون وتعليقات على السمات مثل خلل وأخطاء في البيانات المنشورة.

إن الغالبية الأوسع من الإدخالات CSD تأتي من المسح الأدبي المنشور، شاملة تداخل مع عدد كبير من الحالات. في السابق كان لابد لكل إدخال أن يتم إدراجه بواسطة لوحة مفاتيح ومحاطط الترابطية المولد يدوياً. إن ماسح الحاسوب قد جعل هذا أكثر سهولة لكنها كانت بأي حال حالية من الأخطاء. بشكل أكثر حداً فإن إدخال وتبني واسع الانتشار من CIF قد أدى إلى زيادة التشغيل الآلي للعملية. بعض الحالات تبعث بإرسالات CIF إلى CCDC، الأخرى تطلب من المؤلفين أن يفعلوا هذا قبل إرسال المخطط الكتافي للنشر، بينما لا يكون بحالات أخرى طريقة محددة. يكون من الممكن للباحثين أيضاً أن يقوموا بإيداع النتائج التركيبية مباشرة مع CCDC لتضمينها في CSD بدون نشر رسمي في مجلـة؛ إن قاعدة البيانات في حد ذاتها شكل من أشكال النشر بالطبع. يتم مراجعة كل الإدخالات جيداً للانسجام، على سبيل المثال بحساب الهندسة

الجزئية من الإحداثيات وبارامترات الخلية واختبارها ضد البارامترات الهندسية المزودة في النشر أو في CIF ومقارنات مثل الصيغة الجزئية المحددة مع قائمة الذرات. أي أخطاء يتم تصحيحها لو أمكن أو يكون معلماً، وتكون مدخل قاعدة البيانات في بعض الحالات أكثر دقة عن النشر الأصلية.

(١٧,٣) البحث في CSD

تكون كل البنود المخزنة لكل إدخال متاحة كقاعدة للبحث. هكذا يكون من الممكن أن نجد إدخالات معتمدة على معلومات بيلوجرافية أو كيميائية على بيانات كريستalography منفردة مثل بارامترات خلية، ظروف معملية، دقة النتائج، وجود خلل، وبيانات عديدة أكثر. الشيء المفيد بوجه خاص هو إمكانية البحث لتركيب تحتوي على شظية معينة التي تشيد نوعياً في مساحة رسم (مع لوحة ألوان مطبوعة أو مجموعات شظوية متاحة لتسهيل هذا التشيد). يمكن وضع حدود على بارامترات هندسية مثل المسافات والزوايا، لكي يتم إدخال أو استبعاد تركيب من أنواع مختلفة وقوائم من نتائج بحث يمكن أن ترشح وتنقى يدوياً.

من التركيب المستعادة (يشار إليها على أنها "خدمات" "hits") التي قد تكون عدد قليل أو كثير لأي بحث معطى أو توليفة من بحوث، يمكن توليد قوائم بسيطة، هندسة يمكن حسابها، مخطط يمكن الحصول عليه، يمكن للتركيب الجزئية أن تعالج على الشاشة وتحليل إحصائي بسيط أو معقد يمكن عمله للنتائج.

حتى وقت حديث كانت CSD متاحة بشكل أولي على أنظمة حساب معتمد على UNIX. يوجد الآن نسخة متقدمة من برامج البحث التي يمكن تشغيله تحت نسخ متعددة من PCs على Windows. إن النسخة الحالية من برنامج الحاسوب بالإضافة إلى

قاعدة البيانات تتطلب أكثر من 500 Mbytes تخزين، لا توجد مشكلة على الحاسوبات المنشاة فعلياً.

هناك استخدامات عديدة لقواعد البيانات. إن الأسطو هو اختبار التركيب المركب معين، لكي نكشف فيما لو أنه بالفعل قد تم تحديده، لكن يمكن بسهولة تضليل هذا للنظر في مركبات ذات علاقة. مجموعة من تراكيب يمكن فحص العلاقات والاتجاهات. يمكن الحصول على الهندسة لشظية جزيئية خاصة (إما من تركيب منفرد أو متوسط النتائج من تراكيب عديدة)، للاستخدام في الحسابات النظرية، النمذجة الجزيئية، أو اشتقاء نموذج لبحث باترسون أو تنقیح جسم-جاسئ. إن الاتجاهات والنماذج في التراكيب يمكن فحصها، على سبيل المثال في تطابقات حلقات، ترابط هيدروجيني، التأثيرات التركيبية لمستبدلات مختلفة، التداخلات بين الجزيئية...الخ، وهذه قد تكون فحوصات بحث حقيقة لصالحها.

إن قواعد البيانات التركيبية توفر طريقة ملائمة لثراء الأبحاث المنشورة خاصة لو أنها تكون مستخدمة بترافق مع قواعد بيانات بيليوغرافية. إن توافرها ومصداقيتها قد أحدثت صدى ضخم على أبحاث علم البلورات عبر السنين وقد تم تحديدها كأدوات أساسية للمادة.