



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Feb 12, 2017 – 06:27 pm GMT

PDB ID : 1IX5
Title : Solution structure of the Methanococcus thermolithotrophicus FKBP
Authors : Suzuki, R.; Nagata, K.; Kawakami, M.; Nemoto, N.; Furutani, M.; Adachi, K.;
Maruyama, T.; Tanokura, M.
Deposited on : 2002-06-12

This is a Full wwPDB NMR Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.

We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org

A user guide is available at

<http://wwpdb.org/validation/2016/NMRValidationReportHelp>

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The following versions of software and data (see [references ⓘ](#)) were used in the production of this report:

Cyrange : Kirchner and Güntert (2011)
NmrClust : Kelley et al. (1996)
MolProbity : 4.02b-467
Percentile statistics : 20161228.v01 (using entries in the PDB archive December 28th 2016)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : trunk28760
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : recalc28949

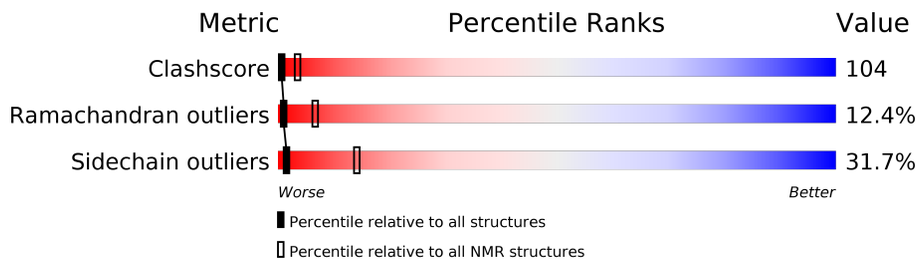
1 Overall quality at a glance i

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment is 89%.

Percentile scores (ranging between 0-100) for global validation metrics of the entry are shown in the following graphic. The table shows the number of entries on which the scores are based.



Metric	Whole archive (#Entries)	NMR archive (#Entries)
Clashscore	125131	11601
Ramachandran outliers	121729	10391
Sidechain outliers	121581	10367

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the experimental data. The red, orange, yellow and green segments indicate the fraction of residues that contain outliers for ≥ 3 , 2, 1 and 0 types of geometric quality criteria. A cyan segment indicates the fraction of residues that are not part of the well-defined cores, and a grey segment represents the fraction of residues that are not modelled. The numeric value for each fraction is indicated below the corresponding segment, with a dot representing fractions $\leq 5\%$

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	151	 9% 63% 23% . .

2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 10 models. Model 1 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

The following residues are included in the computation of the global validation metrics.

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:5-A:40, A:45-A:86, A:138-A:153 (94)	0.32	1
2	A:87-A:137 (51)	0.28	2

Ill-defined regions of proteins are excluded from the global statistics.

Ligands and non-protein polymers are included in the analysis.

The models can be grouped into 3 clusters and 1 single-model cluster was found.

Cluster number	Models
1	1, 3, 4, 6, 8
2	7, 9
3	2, 10
Single-model clusters	5

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2348 atoms, of which 1167 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called FKBP.

Mol	Chain	Residues	Atoms					Trace	
			Total	C	H	N	O		S
1	A	151	2348	753	1167	181	243	4	0

There is a discrepancy between the modelled and reference sequences:

Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	4	MET	LEU	ENGINEERED	UNP O52980

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA and DNA chains in the entry. The first graphic is the same as shown in the summary in section 1 of this report. The second graphic shows the sequence where residues are colour-coded according to the number of geometric quality criteria for which they contain at least one outlier: green = 0, yellow = 1, orange = 2 and red = 3 or more. Stretches of 2 or more consecutive residues without any outliers are shown as green connectors. Residues which are classified as ill-defined in the NMR ensemble, are shown in cyan with an underline colour-coded according to the previous scheme. Residues which were present in the experimental sample, but not modelled in the final structure are shown in grey.

- Molecule 1: FKBP



4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

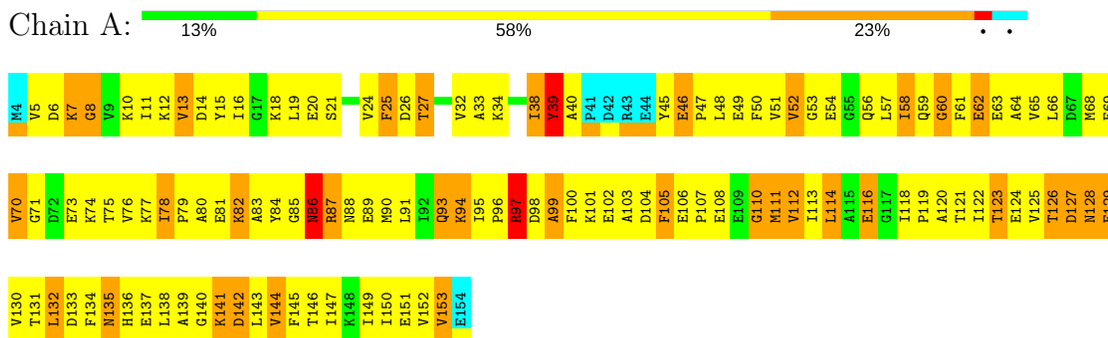
4.2.1 Score per residue for model 1 (medoid)

- Molecule 1: FKBP



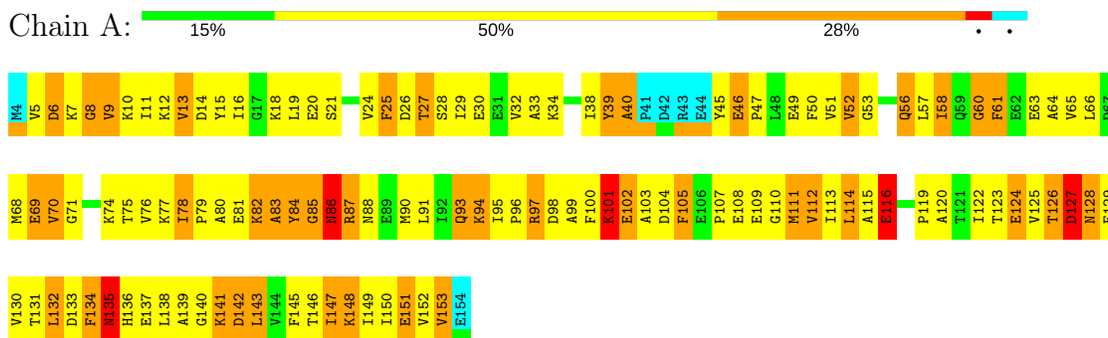
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: FKBP



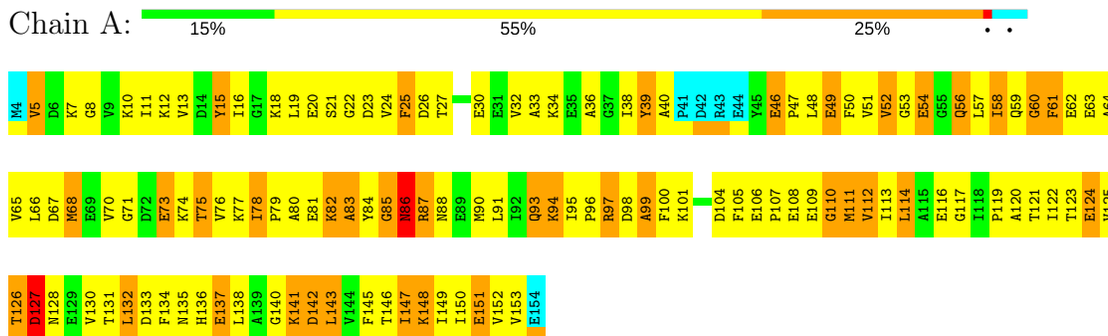
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: FKBP



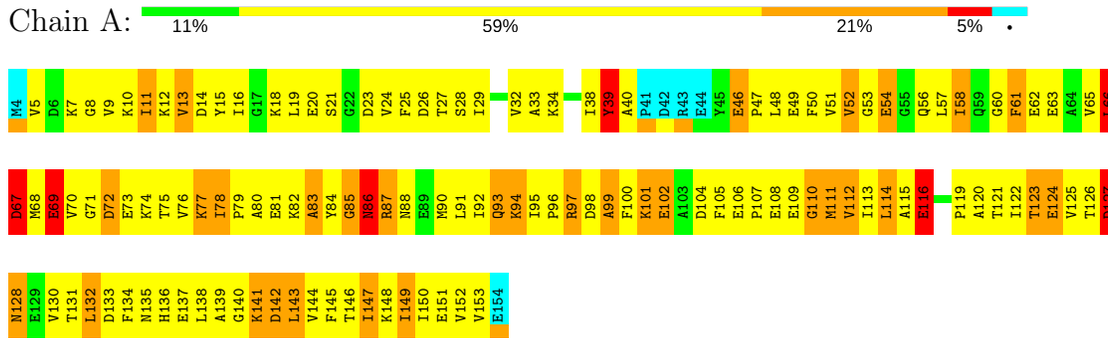
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: FKBP



4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: FKBP



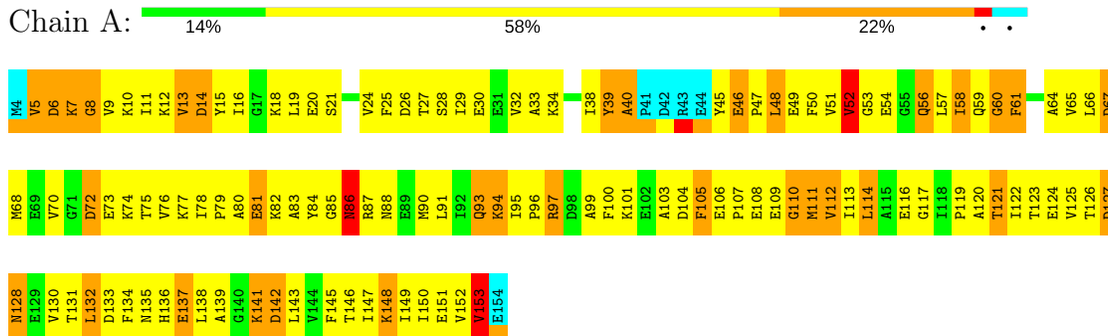
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: FKBP



4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: FKBP



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *torsion angle dynamics*.

Of the 100 calculated structures, 10 were deposited, based on the following criterion: *target function*.

The following table shows the software used for structure solution, optimisation and refinement.

Software name	Classification	Version
DYANA	structure solution	1.5
DYANA	refinement	1.5

The following table shows chemical shift validation statistics as aggregates over all chemical shift files. Detailed validation can be found in section 7 of this report.

Chemical shift file(s)	BMRB entry 4668
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1817
Number of shifts mapped to atoms	1817
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	89%

No validations of the models with respect to experimental NMR restraints is performed at this time.

6 Model quality

6.1 Standard geometry

There are no covalent bond-length or bond-angle outliers.

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts

In the following table, the Non-H and H(model) columns list the number of non-hydrogen atoms and hydrogen atoms in each chain respectively. The H(added) column lists the number of hydrogen atoms added and optimized by MolProbity. The Clashes column lists the number of clashes averaged over the ensemble.

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	1129	1122	1121	235±14
All	All	11290	11220	11210	2350

The all-atom clashscore is defined as the number of clashes found per 1000 atoms (including hydrogen atoms). The all-atom clashscore for this structure is 104.

All unique clashes are listed below, sorted by their clash magnitude.

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:138:LEU:HD12	1:A:143:LEU:HD22	1.10	1.21	2	2
1:A:11:ILE:HG22	1:A:152:VAL:HG22	1.05	1.19	8	9
1:A:5:VAL:HG21	1:A:11:ILE:HD13	1.05	1.13	2	6
1:A:87:ARG:HE	1:A:139:ALA:HB3	1.03	1.12	8	1
1:A:78:ILE:CG2	1:A:83:ALA:HB2	0.99	1.87	2	3
1:A:75:THR:CG2	1:A:146:THR:HG23	0.97	1.90	10	3
1:A:58:ILE:H	1:A:58:ILE:HD13	0.96	1.15	9	5
1:A:58:ILE:HD13	1:A:58:ILE:H	0.95	1.19	5	3
1:A:149:ILE:H	1:A:149:ILE:HD12	0.94	1.22	6	1
1:A:143:LEU:H	1:A:143:LEU:HD23	0.94	1.23	10	3
1:A:16:ILE:HD13	1:A:32:VAL:HG21	0.94	1.37	8	7
1:A:5:VAL:HG21	1:A:11:ILE:HG21	0.93	1.38	6	2
1:A:111:MET:CB	1:A:122:ILE:HD13	0.93	1.94	10	7
1:A:16:ILE:HG21	1:A:32:VAL:HG11	0.92	1.40	2	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:VAL:H	1:A:56:GLN:NE2	0.90	1.64	7	4
1:A:16:ILE:HG23	1:A:27:THR:HB	0.90	1.44	8	10
1:A:78:ILE:HG21	1:A:83:ALA:HB2	0.90	1.40	2	2
1:A:84:TYR:CE1	1:A:138:LEU:HD12	0.89	2.01	9	1
1:A:68:MET:CE	1:A:149:ILE:HD11	0.88	1.99	6	5
1:A:11:ILE:CG2	1:A:152:VAL:HG22	0.88	1.97	8	7
1:A:138:LEU:CD1	1:A:143:LEU:HD22	0.87	1.98	2	3
1:A:95:ILE:HG12	1:A:132:LEU:HD11	0.86	1.46	7	8
1:A:88:ASN:CB	1:A:91:LEU:HD12	0.86	1.99	3	9
1:A:68:MET:HE3	1:A:149:ILE:HD11	0.86	1.43	9	3
1:A:87:ARG:NE	1:A:139:ALA:HB3	0.86	1.86	8	1
1:A:58:ILE:HD13	1:A:58:ILE:N	0.85	1.85	5	7
1:A:51:VAL:H	1:A:56:GLN:HE22	0.85	1.12	6	3
1:A:16:ILE:CD1	1:A:32:VAL:HG21	0.85	2.00	8	6
1:A:91:LEU:HD13	1:A:135:ASN:HA	0.85	1.49	3	4
1:A:143:LEU:HD23	1:A:143:LEU:H	0.84	1.32	2	2
1:A:58:ILE:H	1:A:58:ILE:CD1	0.83	1.86	5	3
1:A:114:LEU:HD23	1:A:119:PRO:HD3	0.83	1.48	6	6
1:A:107:PRO:CG	1:A:130:VAL:HG11	0.83	2.04	9	7
1:A:136:HIS:CG	1:A:137:GLU:N	0.82	2.47	2	9
1:A:136:HIS:CG	1:A:137:GLU:H	0.82	1.91	2	7
1:A:58:ILE:CD1	1:A:58:ILE:H	0.82	1.87	9	5
1:A:68:MET:HE2	1:A:149:ILE:HD11	0.82	1.49	1	1
1:A:80:ALA:HB1	1:A:85:GLY:H	0.81	1.35	10	1
1:A:52:VAL:HG11	1:A:66:LEU:CG	0.81	2.05	3	2
1:A:138:LEU:CG	1:A:143:LEU:HD22	0.80	2.06	5	1
1:A:126:THR:CG2	1:A:128:ASN:HD21	0.80	1.89	6	2
1:A:120:ALA:HB1	1:A:132:LEU:HB3	0.80	1.54	4	9
1:A:5:VAL:HG13	1:A:9:VAL:HB	0.80	1.53	6	3
1:A:11:ILE:HG22	1:A:152:VAL:CG2	0.79	2.07	8	1
1:A:114:LEU:HD23	1:A:119:PRO:N	0.79	1.93	4	9
1:A:149:ILE:N	1:A:149:ILE:HD13	0.79	1.92	9	4
1:A:88:ASN:HB2	1:A:91:LEU:HD12	0.79	1.52	2	6
1:A:137:GLU:HG3	1:A:138:LEU:HD22	0.79	1.54	2	1
1:A:86:ASN:H	1:A:86:ASN:ND2	0.79	1.72	2	3
1:A:97:ARG:CZ	1:A:130:VAL:HG13	0.78	2.07	10	1
1:A:138:LEU:HD23	1:A:141:LYS:HE2	0.78	1.54	3	4
1:A:136:HIS:ND1	1:A:137:GLU:N	0.78	2.31	8	10
1:A:105:PHE:CE1	1:A:113:ILE:HD12	0.78	2.14	1	1
1:A:111:MET:HB2	1:A:122:ILE:HD13	0.77	1.55	10	6
1:A:50:PHE:CZ	1:A:65:VAL:HG21	0.77	2.14	3	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:138:LEU:CD2	1:A:141:LYS:HE2	0.77	2.10	6	6
1:A:97:ARG:HH21	1:A:107:PRO:CG	0.77	1.91	5	9
1:A:138:LEU:HD22	1:A:143:LEU:HD22	0.77	1.56	4	7
1:A:16:ILE:CG2	1:A:32:VAL:HG11	0.77	2.09	2	4
1:A:143:LEU:HD11	1:A:145:PHE:CZ	0.77	2.15	1	4
1:A:12:LYS:HE2	1:A:153:VAL:HG22	0.76	1.55	6	2
1:A:138:LEU:HD13	1:A:143:LEU:CD2	0.76	2.10	9	1
1:A:60:GLY:HA3	1:A:78:ILE:HD12	0.76	1.58	7	2
1:A:49:GLU:HB3	1:A:153:VAL:HG21	0.76	1.56	4	1
1:A:50:PHE:CD2	1:A:57:LEU:HD23	0.76	2.16	5	3
1:A:126:THR:HG22	1:A:128:ASN:HD21	0.76	1.41	6	2
1:A:111:MET:HB3	1:A:122:ILE:HD13	0.76	1.56	9	6
1:A:50:PHE:CE2	1:A:65:VAL:HG21	0.76	2.15	1	7
1:A:87:ARG:HG3	1:A:139:ALA:HB1	0.76	1.58	5	1
1:A:50:PHE:CE2	1:A:61:PHE:CE1	0.76	2.74	8	3
1:A:114:LEU:HD23	1:A:119:PRO:CD	0.76	2.11	2	10
1:A:48:LEU:HD12	1:A:49:GLU:N	0.75	1.95	4	1
1:A:136:HIS:ND1	1:A:138:LEU:N	0.75	2.35	10	10
1:A:80:ALA:HB1	1:A:85:GLY:N	0.75	1.97	10	1
1:A:107:PRO:HB2	1:A:130:VAL:HG11	0.74	1.59	6	1
1:A:52:VAL:HG11	1:A:66:LEU:HG	0.74	1.57	5	7
1:A:136:HIS:HB3	1:A:139:ALA:HB2	0.74	1.57	5	3
1:A:133:ASP:CG	1:A:135:ASN:HD21	0.74	1.86	1	8
1:A:10:LYS:CA	1:A:51:VAL:HG22	0.74	2.12	5	5
1:A:107:PRO:HG2	1:A:130:VAL:HG11	0.74	1.58	1	6
1:A:141:LYS:C	1:A:141:LYS:CD	0.74	2.56	5	4
1:A:78:ILE:CG1	1:A:145:PHE:CD1	0.74	2.71	7	2
1:A:97:ARG:HH21	1:A:107:PRO:HD2	0.74	1.43	1	9
1:A:84:TYR:CE2	1:A:136:HIS:CE1	0.73	2.77	5	3
1:A:61:PHE:CE1	1:A:147:ILE:HD13	0.73	2.18	4	1
1:A:63:GLU:HA	1:A:66:LEU:HD12	0.73	1.61	1	7
1:A:87:ARG:HE	1:A:139:ALA:CB	0.73	1.92	8	1
1:A:70:VAL:HG22	1:A:152:VAL:HG23	0.73	1.60	7	3
1:A:5:VAL:CG2	1:A:11:ILE:HG21	0.72	2.15	6	5
1:A:143:LEU:HD23	1:A:143:LEU:N	0.72	1.98	2	2
1:A:10:LYS:O	1:A:11:ILE:HG23	0.72	1.83	3	7
1:A:143:LEU:N	1:A:143:LEU:HD23	0.72	2.00	3	5
1:A:84:TYR:CZ	1:A:136:HIS:CE1	0.72	2.77	5	1
1:A:50:PHE:HA	1:A:56:GLN:HE22	0.72	1.44	4	3
1:A:84:TYR:CE2	1:A:136:HIS:NE2	0.72	2.57	5	2
1:A:138:LEU:CD1	1:A:141:LYS:HE2	0.72	2.15	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:ILE:CG1	1:A:132:LEU:HD23	0.71	2.14	3	6
1:A:97:ARG:HH21	1:A:107:PRO:HG2	0.71	1.44	6	9
1:A:126:THR:CG2	1:A:128:ASN:ND2	0.71	2.54	6	1
1:A:87:ARG:NE	1:A:140:GLY:H	0.71	1.82	8	1
1:A:78:ILE:CG1	1:A:145:PHE:CD2	0.71	2.73	10	2
1:A:120:ALA:HB1	1:A:132:LEU:CB	0.70	2.16	4	9
1:A:51:VAL:N	1:A:56:GLN:HE22	0.70	1.83	7	4
1:A:94:LYS:HD2	1:A:131:THR:HG23	0.70	1.64	1	8
1:A:51:VAL:HG12	1:A:53:GLY:H	0.70	1.44	4	10
1:A:47:PRO:HB3	1:A:150:ILE:HD12	0.70	1.63	6	2
1:A:86:ASN:ND2	1:A:86:ASN:N	0.70	2.39	5	2
1:A:50:PHE:CE2	1:A:61:PHE:CZ	0.70	2.80	8	4
1:A:14:ASP:CG	1:A:150:ILE:HD11	0.70	2.07	7	2
1:A:136:HIS:CE1	1:A:137:GLU:CG	0.69	2.75	8	3
1:A:16:ILE:HG23	1:A:27:THR:CB	0.69	2.17	8	8
1:A:93:GLN:O	1:A:132:LEU:HD12	0.69	1.88	10	1
1:A:138:LEU:HD12	1:A:141:LYS:HE2	0.69	1.62	5	1
1:A:97:ARG:HH21	1:A:107:PRO:CD	0.69	2.00	1	9
1:A:91:LEU:HB3	1:A:135:ASN:H	0.69	1.48	1	10
1:A:80:ALA:HB2	1:A:141:LYS:N	0.69	2.02	9	8
1:A:111:MET:HB3	1:A:122:ILE:HD12	0.69	1.64	3	2
1:A:19:LEU:HD12	1:A:23:ASP:HB2	0.69	1.63	5	1
1:A:132:LEU:H	1:A:132:LEU:HD12	0.69	1.47	4	4
1:A:64:ALA:HB1	1:A:74:LYS:HD2	0.69	1.64	1	3
1:A:14:ASP:CG	1:A:29:ILE:HD11	0.69	2.08	7	1
1:A:16:ILE:HD13	1:A:32:VAL:HG11	0.69	1.65	4	1
1:A:105:PHE:O	1:A:106:GLU:C	0.68	2.30	1	1
1:A:48:LEU:HD21	1:A:57:LEU:HD21	0.68	1.64	7	3
1:A:5:VAL:CG2	1:A:11:ILE:HD13	0.68	2.17	6	2
1:A:84:TYR:CD2	1:A:138:LEU:CB	0.68	2.77	2	1
1:A:138:LEU:HD22	1:A:141:LYS:HE2	0.68	1.64	1	5
1:A:141:LYS:CD	1:A:141:LYS:C	0.68	2.61	2	6
1:A:75:THR:HG23	1:A:146:THR:HG23	0.68	1.63	8	3
1:A:58:ILE:HD11	1:A:61:PHE:HB3	0.68	1.65	9	6
1:A:136:HIS:CE1	1:A:138:LEU:H	0.68	2.06	5	2
1:A:30:GLU:CG	1:A:45:TYR:CE2	0.68	2.77	6	1
1:A:138:LEU:HD23	1:A:141:LYS:CE	0.68	2.18	3	3
1:A:95:ILE:CD1	1:A:100:PHE:CD1	0.68	2.77	7	3
1:A:135:ASN:N	1:A:135:ASN:ND2	0.68	2.40	3	2
1:A:50:PHE:CB	1:A:56:GLN:NE2	0.68	2.57	10	4
1:A:5:VAL:HG12	1:A:6:ASP:H	0.68	1.49	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:78:ILE:HD13	1:A:145:PHE:CD2	0.67	2.23	4	6
1:A:149:ILE:H	1:A:149:ILE:CD1	0.67	2.01	6	1
1:A:97:ARG:NH2	1:A:130:VAL:CG2	0.67	2.57	10	1
1:A:97:ARG:HH11	1:A:129:GLU:HA	0.67	1.49	10	1
1:A:124:GLU:HG2	1:A:126:THR:HG23	0.67	1.66	7	1
1:A:138:LEU:HD13	1:A:141:LYS:HD2	0.67	1.65	7	1
1:A:61:PHE:CD1	1:A:147:ILE:HD13	0.67	2.24	4	1
1:A:60:GLY:CA	1:A:82:LYS:HE3	0.67	2.20	1	1
1:A:61:PHE:CD1	1:A:62:GLU:N	0.67	2.62	8	4
1:A:95:ILE:HG23	1:A:132:LEU:CD1	0.67	2.18	9	8
1:A:76:VAL:CG1	1:A:77:LYS:N	0.67	2.57	3	9
1:A:57:LEU:CB	1:A:61:PHE:CD1	0.67	2.77	5	5
1:A:86:ASN:N	1:A:86:ASN:ND2	0.67	2.42	8	5
1:A:120:ALA:O	1:A:122:ILE:HD12	0.67	1.89	9	5
1:A:46:GLU:CB	1:A:47:PRO:HD2	0.67	2.20	7	10
1:A:138:LEU:HG	1:A:143:LEU:HD22	0.67	1.66	5	1
1:A:93:GLN:NE2	1:A:134:PHE:CD1	0.67	2.63	2	6
1:A:111:MET:CB	1:A:122:ILE:HD12	0.66	2.19	7	2
1:A:50:PHE:CZ	1:A:61:PHE:CZ	0.66	2.84	4	4
1:A:61:PHE:CD1	1:A:147:ILE:CD1	0.66	2.79	4	1
1:A:51:VAL:HG11	1:A:54:GLU:OE1	0.66	1.88	4	1
1:A:58:ILE:CD1	1:A:58:ILE:N	0.66	2.58	1	3
1:A:50:PHE:CG	1:A:57:LEU:CD2	0.66	2.78	4	4
1:A:50:PHE:CG	1:A:57:LEU:HD23	0.66	2.26	3	5
1:A:62:GLU:O	1:A:65:VAL:HG22	0.65	1.90	5	3
1:A:5:VAL:CG1	1:A:6:ASP:N	0.65	2.59	1	2
1:A:126:THR:HB	1:A:128:ASN:ND2	0.65	2.06	6	4
1:A:51:VAL:N	1:A:56:GLN:NE2	0.65	2.42	5	3
1:A:59:GLN:HE21	1:A:82:LYS:HA	0.65	1.50	9	3
1:A:80:ALA:CB	1:A:141:LYS:N	0.65	2.59	9	5
1:A:149:ILE:N	1:A:149:ILE:HD12	0.65	2.03	6	1
1:A:80:ALA:O	1:A:85:GLY:N	0.65	2.30	10	10
1:A:33:ALA:HB1	1:A:39:TYR:HA	0.65	1.69	1	5
1:A:50:PHE:HB2	1:A:56:GLN:HE21	0.65	1.51	10	4
1:A:71:GLY:H	1:A:149:ILE:HB	0.64	1.52	8	9
1:A:138:LEU:HA	1:A:141:LYS:CG	0.64	2.22	3	7
1:A:80:ALA:HB1	1:A:139:ALA:O	0.64	1.91	8	1
1:A:30:GLU:O	1:A:33:ALA:HB3	0.64	1.93	1	5
1:A:97:ARG:HH21	1:A:107:PRO:HG3	0.64	1.51	10	1
1:A:97:ARG:CZ	1:A:97:ARG:HA	0.64	2.22	10	1
1:A:61:PHE:CE1	1:A:147:ILE:HG21	0.64	2.28	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:75:THR:OG1	1:A:146:THR:HG23	0.64	1.92	7	7
1:A:68:MET:HE1	1:A:149:ILE:HD11	0.64	1.69	5	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:50:PHE:CZ	0.64	2.28	9	4
1:A:124:GLU:HB3	1:A:131:THR:H	0.63	1.52	3	7
1:A:128:ASN:ND2	1:A:128:ASN:N	0.63	2.45	7	5
1:A:125:VAL:HG22	1:A:125:VAL:O	0.63	1.93	7	5
1:A:124:GLU:CG	1:A:126:THR:HG23	0.63	2.24	7	2
1:A:153:VAL:O	1:A:153:VAL:HG12	0.63	1.93	4	2
1:A:136:HIS:CE1	1:A:137:GLU:HG2	0.63	2.29	8	4
1:A:138:LEU:HD13	1:A:143:LEU:HD13	0.63	1.70	6	2
1:A:10:LYS:HA	1:A:51:VAL:HG22	0.63	1.71	2	4
1:A:12:LYS:HE2	1:A:153:VAL:CG2	0.63	2.24	6	4
1:A:33:ALA:HB2	1:A:45:TYR:CE1	0.62	2.29	6	1
1:A:143:LEU:CD1	1:A:145:PHE:CZ	0.62	2.82	1	4
1:A:57:LEU:HD22	1:A:61:PHE:CZ	0.62	2.28	10	1
1:A:78:ILE:HG13	1:A:145:PHE:CD2	0.62	2.29	10	1
1:A:137:GLU:CG	1:A:138:LEU:HD22	0.62	2.24	2	2
1:A:95:ILE:HG23	1:A:132:LEU:HD11	0.62	1.71	9	2
1:A:93:GLN:HE21	1:A:93:GLN:N	0.62	1.93	8	1
1:A:49:GLU:OE1	1:A:153:VAL:HG11	0.62	1.95	6	1
1:A:5:VAL:HG21	1:A:11:ILE:CG2	0.62	2.22	6	2
1:A:136:HIS:CE1	1:A:137:GLU:CD	0.62	2.73	9	2
1:A:61:PHE:CE1	1:A:65:VAL:HG11	0.62	2.30	2	1
1:A:84:TYR:CE2	1:A:136:HIS:CD2	0.62	2.87	9	2
1:A:64:ALA:HB1	1:A:74:LYS:CD	0.62	2.25	1	1
1:A:50:PHE:CD2	1:A:57:LEU:HD21	0.62	2.29	6	2
1:A:100:PHE:CZ	1:A:113:ILE:HD13	0.62	2.29	9	1
1:A:125:VAL:HG13	1:A:125:VAL:O	0.62	1.95	8	3
1:A:27:THR:HG23	1:A:45:TYR:HE2	0.62	1.54	3	2
1:A:135:ASN:HD22	1:A:135:ASN:N	0.62	1.91	3	1
1:A:61:PHE:CD2	1:A:147:ILE:HD13	0.61	2.30	8	2
1:A:133:ASP:CG	1:A:135:ASN:ND2	0.61	2.53	1	8
1:A:80:ALA:HB2	1:A:141:LYS:C	0.61	2.14	1	6
1:A:95:ILE:HG12	1:A:130:VAL:HG23	0.61	1.73	9	3
1:A:78:ILE:HG12	1:A:145:PHE:CD2	0.61	2.31	9	1
1:A:50:PHE:CE1	1:A:65:VAL:HG21	0.61	2.30	2	1
1:A:13:VAL:HG21	1:A:147:ILE:CG2	0.61	2.25	5	4
1:A:126:THR:C	1:A:128:ASN:H	0.61	1.99	9	10
1:A:58:ILE:CB	1:A:83:ALA:HA	0.61	2.26	2	8
1:A:78:ILE:HG13	1:A:145:PHE:CD1	0.61	2.31	7	1
1:A:78:ILE:HG12	1:A:145:PHE:CD1	0.61	2.31	8	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:VAL:CG1	1:A:151:GLU:HA	0.61	2.26	8	9
1:A:93:GLN:HE22	1:A:134:PHE:HB2	0.61	1.54	8	7
1:A:57:LEU:CB	1:A:61:PHE:CE1	0.61	2.83	9	3
1:A:49:GLU:CD	1:A:153:VAL:HG21	0.61	2.15	2	1
1:A:128:ASN:N	1:A:128:ASN:ND2	0.61	2.48	1	2
1:A:80:ALA:CB	1:A:85:GLY:H	0.61	2.06	10	1
1:A:149:ILE:N	1:A:149:ILE:CD1	0.60	2.60	9	2
1:A:68:MET:SD	1:A:73:GLU:N	0.60	2.74	10	3
1:A:112:VAL:HG13	1:A:119:PRO:HB2	0.60	1.72	9	4
1:A:84:TYR:CD2	1:A:138:LEU:HB2	0.60	2.32	2	1
1:A:58:ILE:N	1:A:58:ILE:HD13	0.60	2.12	2	2
1:A:88:ASN:HB3	1:A:91:LEU:HD12	0.60	1.73	3	4
1:A:60:GLY:H	1:A:82:LYS:HB3	0.60	1.57	6	5
1:A:120:ALA:HB1	1:A:132:LEU:HB2	0.60	1.72	6	1
1:A:126:THR:O	1:A:128:ASN:N	0.60	2.34	10	10
1:A:57:LEU:H	1:A:57:LEU:HD22	0.60	1.56	3	1
1:A:125:VAL:O	1:A:125:VAL:HG22	0.60	1.97	10	3
1:A:146:THR:HG22	1:A:146:THR:O	0.60	1.96	5	2
1:A:70:VAL:CG2	1:A:152:VAL:HG23	0.60	2.26	7	2
1:A:91:LEU:O	1:A:134:PHE:N	0.60	2.34	9	10
1:A:8:GLY:N	1:A:53:GLY:HA3	0.60	2.12	2	2
1:A:30:GLU:HA	1:A:45:TYR:CD1	0.60	2.32	6	1
1:A:30:GLU:N	1:A:45:TYR:CG	0.60	2.70	6	1
1:A:11:ILE:CD1	1:A:50:PHE:CZ	0.60	2.85	7	4
1:A:14:ASP:OD2	1:A:150:ILE:HD11	0.59	1.96	6	2
1:A:61:PHE:O	1:A:65:VAL:HG22	0.59	1.97	10	1
1:A:97:ARG:NH2	1:A:107:PRO:HD2	0.59	2.13	7	9
1:A:48:LEU:HD12	1:A:49:GLU:H	0.59	1.57	4	1
1:A:84:TYR:CD1	1:A:84:TYR:N	0.59	2.70	3	2
1:A:30:GLU:CG	1:A:45:TYR:CD2	0.59	2.86	6	1
1:A:61:PHE:CD1	1:A:61:PHE:C	0.59	2.75	9	5
1:A:97:ARG:HH22	1:A:130:VAL:CG2	0.59	2.11	10	1
1:A:33:ALA:HB2	1:A:45:TYR:CE2	0.59	2.33	3	1
1:A:135:ASN:HB3	1:A:139:ALA:HB3	0.59	1.74	6	1
1:A:146:THR:O	1:A:146:THR:HG22	0.59	1.98	6	4
1:A:138:LEU:HD13	1:A:143:LEU:HD22	0.59	1.75	9	2
1:A:124:GLU:CG	1:A:126:THR:CG2	0.59	2.80	1	2
1:A:61:PHE:CZ	1:A:147:ILE:CG2	0.59	2.86	6	2
1:A:61:PHE:CE2	1:A:147:ILE:HG23	0.59	2.33	1	5
1:A:10:LYS:O	1:A:152:VAL:HG13	0.59	1.98	4	4
1:A:19:LEU:C	1:A:21:SER:H	0.59	2.00	10	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:138:LEU:HD22	1:A:143:LEU:HD13	0.59	1.74	3	1
1:A:50:PHE:CB	1:A:56:GLN:HE21	0.59	2.11	1	2
1:A:95:ILE:HD11	1:A:100:PHE:CD1	0.59	2.33	2	3
1:A:61:PHE:C	1:A:61:PHE:CD1	0.59	2.76	1	4
1:A:84:TYR:CZ	1:A:138:LEU:HD12	0.59	2.32	10	2
1:A:57:LEU:HB2	1:A:61:PHE:CE1	0.58	2.33	8	4
1:A:12:LYS:CE	1:A:153:VAL:HG22	0.58	2.29	3	1
1:A:138:LEU:CB	1:A:143:LEU:HD22	0.58	2.28	5	1
1:A:86:ASN:ND2	1:A:86:ASN:H	0.58	1.96	7	1
1:A:51:VAL:C	1:A:53:GLY:H	0.58	2.02	4	7
1:A:97:ARG:CZ	1:A:130:VAL:CG1	0.58	2.81	10	1
1:A:29:ILE:HG22	1:A:32:VAL:H	0.58	1.58	5	3
1:A:39:TYR:O	1:A:39:TYR:CG	0.58	2.53	6	2
1:A:68:MET:CE	1:A:149:ILE:CD1	0.58	2.80	1	2
1:A:122:ILE:CG1	1:A:132:LEU:CD2	0.58	2.81	3	2
1:A:5:VAL:CG2	1:A:11:ILE:CG2	0.58	2.82	1	1
1:A:58:ILE:CD1	1:A:61:PHE:HB3	0.58	2.29	9	10
1:A:49:GLU:CD	1:A:153:VAL:HG11	0.58	2.19	6	2
1:A:57:LEU:HB3	1:A:61:PHE:CD1	0.58	2.33	5	3
1:A:114:LEU:HD22	1:A:117:GLY:O	0.58	1.98	7	3
1:A:68:MET:HE3	1:A:73:GLU:HA	0.58	1.76	2	1
1:A:50:PHE:HA	1:A:56:GLN:NE2	0.58	2.14	1	5
1:A:103:ALA:HB1	1:A:105:PHE:CE1	0.58	2.33	3	1
1:A:64:ALA:HB1	1:A:74:LYS:HB3	0.58	1.76	7	1
1:A:95:ILE:CG1	1:A:132:LEU:HD11	0.57	2.27	1	4
1:A:138:LEU:HA	1:A:141:LYS:HG3	0.57	1.75	5	7
1:A:57:LEU:N	1:A:57:LEU:CD1	0.57	2.66	10	1
1:A:149:ILE:HD13	1:A:149:ILE:N	0.57	2.14	3	1
1:A:50:PHE:CB	1:A:57:LEU:HD23	0.57	2.29	9	3
1:A:76:VAL:HG12	1:A:77:LYS:N	0.57	2.14	3	5
1:A:107:PRO:CB	1:A:130:VAL:HG11	0.57	2.29	6	3
1:A:88:ASN:CB	1:A:91:LEU:CD1	0.57	2.83	5	5
1:A:84:TYR:HE1	1:A:138:LEU:HD12	0.57	1.54	9	1
1:A:97:ARG:NH1	1:A:129:GLU:HA	0.57	2.14	10	1
1:A:136:HIS:CE1	1:A:137:GLU:HG3	0.57	2.33	8	1
1:A:12:LYS:HE2	1:A:153:VAL:HG21	0.57	1.74	5	2
1:A:10:LYS:HG3	1:A:51:VAL:HG23	0.57	1.77	6	2
1:A:126:THR:CB	1:A:128:ASN:ND2	0.57	2.67	6	1
1:A:61:PHE:O	1:A:64:ALA:HB3	0.57	1.99	6	1
1:A:84:TYR:CE1	1:A:138:LEU:HB3	0.57	2.35	8	1
1:A:143:LEU:CD1	1:A:145:PHE:CE2	0.57	2.87	1	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:13:VAL:HG22	1:A:50:PHE:CE2	0.56	2.35	6	2
1:A:91:LEU:HD13	1:A:135:ASN:O	0.56	2.00	6	1
1:A:30:GLU:HG2	1:A:45:TYR:CE2	0.56	2.35	6	1
1:A:96:PRO:O	1:A:99:ALA:N	0.56	2.38	3	10
1:A:136:HIS:HE1	1:A:138:LEU:HD23	0.56	1.60	2	1
1:A:48:LEU:HD23	1:A:50:PHE:HD2	0.56	1.59	2	1
1:A:50:PHE:CB	1:A:57:LEU:CD2	0.56	2.83	3	4
1:A:84:TYR:CE1	1:A:138:LEU:CB	0.56	2.88	8	3
1:A:75:THR:HG23	1:A:146:THR:OG1	0.56	2.01	9	6
1:A:45:TYR:C	1:A:46:GLU:CG	0.56	2.74	6	1
1:A:68:MET:SD	1:A:73:GLU:CA	0.56	2.93	10	2
1:A:125:VAL:HA	1:A:130:VAL:HG12	0.56	1.76	8	3
1:A:12:LYS:CG	1:A:153:VAL:HG23	0.56	2.30	8	1
1:A:91:LEU:C	1:A:93:GLN:NE2	0.56	2.59	9	1
1:A:95:ILE:CG1	1:A:130:VAL:CG2	0.56	2.83	9	1
1:A:87:ARG:HE	1:A:140:GLY:H	0.56	1.40	8	1
1:A:84:TYR:CE1	1:A:138:LEU:HB2	0.56	2.35	4	3
1:A:57:LEU:CD1	1:A:57:LEU:N	0.56	2.68	1	1
1:A:95:ILE:HD12	1:A:100:PHE:CD1	0.56	2.35	7	1
1:A:137:GLU:CG	1:A:138:LEU:CD2	0.56	2.84	7	1
1:A:100:PHE:HZ	1:A:113:ILE:HD13	0.56	1.59	9	1
1:A:84:TYR:CD2	1:A:138:LEU:HB3	0.56	2.36	7	1
1:A:126:THR:C	1:A:128:ASN:N	0.56	2.58	10	10
1:A:138:LEU:HD13	1:A:143:LEU:CD1	0.56	2.31	6	1
1:A:97:ARG:NH1	1:A:97:ARG:HA	0.56	2.16	10	1
1:A:153:VAL:HG12	1:A:153:VAL:O	0.56	2.00	8	1
1:A:58:ILE:CG2	1:A:83:ALA:HA	0.56	2.31	9	8
1:A:78:ILE:CD1	1:A:145:PHE:CD2	0.55	2.88	4	1
1:A:12:LYS:CG	1:A:153:VAL:CG2	0.55	2.84	8	1
1:A:93:GLN:CD	1:A:134:PHE:CD1	0.55	2.79	6	2
1:A:138:LEU:CD2	1:A:141:LYS:CE	0.55	2.84	8	1
1:A:141:LYS:HE2	1:A:143:LEU:HB3	0.55	1.78	8	5
1:A:58:ILE:HG21	1:A:83:ALA:HA	0.55	1.77	2	7
1:A:95:ILE:CD1	1:A:100:PHE:CE1	0.55	2.89	3	3
1:A:125:VAL:O	1:A:125:VAL:HG13	0.55	2.01	3	2
1:A:131:THR:O	1:A:131:THR:HG22	0.55	2.01	10	3
1:A:57:LEU:CD2	1:A:61:PHE:CZ	0.55	2.89	10	1
1:A:14:ASP:HB2	1:A:29:ILE:HD11	0.55	1.78	1	1
1:A:132:LEU:HD12	1:A:132:LEU:H	0.55	1.62	2	5
1:A:13:VAL:HG11	1:A:149:ILE:HD12	0.55	1.78	2	1
1:A:30:GLU:HG3	1:A:45:TYR:CD2	0.55	2.37	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:91:LEU:C	1:A:93:GLN:HE22	0.55	2.05	9	1
1:A:13:VAL:HG22	1:A:50:PHE:CE1	0.55	2.36	8	1
1:A:30:GLU:N	1:A:45:TYR:CD1	0.55	2.75	6	1
1:A:91:LEU:O	1:A:93:GLN:NE2	0.55	2.39	9	10
1:A:138:LEU:HD22	1:A:138:LEU:N	0.54	2.17	5	2
1:A:137:GLU:HG2	1:A:138:LEU:CD2	0.54	2.32	7	1
1:A:60:GLY:HA3	1:A:82:LYS:HE3	0.54	1.77	1	1
1:A:147:ILE:HG22	1:A:148:LYS:H	0.54	1.62	4	3
1:A:5:VAL:HG21	1:A:11:ILE:CD1	0.54	2.09	2	2
1:A:143:LEU:H	1:A:143:LEU:CD2	0.54	2.07	10	1
1:A:18:LYS:HE2	1:A:24:VAL:HG22	0.54	1.80	10	4
1:A:61:PHE:CE2	1:A:147:ILE:CG2	0.54	2.91	1	4
1:A:10:LYS:CB	1:A:51:VAL:HG22	0.54	2.33	2	6
1:A:30:GLU:CA	1:A:45:TYR:CG	0.54	2.91	6	1
1:A:138:LEU:HB3	1:A:143:LEU:HD22	0.54	1.79	5	2
1:A:13:VAL:HG21	1:A:147:ILE:HG22	0.54	1.79	5	2
1:A:52:VAL:HG11	1:A:66:LEU:HD21	0.54	1.80	1	1
1:A:80:ALA:O	1:A:85:GLY:CA	0.54	2.56	7	8
1:A:64:ALA:HA	1:A:74:LYS:CD	0.54	2.33	7	1
1:A:103:ALA:C	1:A:105:PHE:H	0.54	2.05	7	3
1:A:50:PHE:HB2	1:A:56:GLN:NE2	0.54	2.17	10	3
1:A:66:LEU:O	1:A:67:ASP:CB	0.54	2.56	7	2
1:A:61:PHE:CE1	1:A:147:ILE:CD1	0.54	2.91	4	1
1:A:58:ILE:N	1:A:58:ILE:CD1	0.54	2.66	8	1
1:A:75:THR:CG2	1:A:146:THR:CG2	0.54	2.79	10	3
1:A:128:ASN:H	1:A:128:ASN:ND2	0.54	1.99	7	1
1:A:86:ASN:HA	1:A:140:GLY:HA2	0.53	1.78	10	2
1:A:39:TYR:O	1:A:40:ALA:HB3	0.53	2.03	5	7
1:A:135:ASN:ND2	1:A:135:ASN:N	0.53	2.52	9	1
1:A:138:LEU:HD23	1:A:141:LYS:NZ	0.53	2.18	8	3
1:A:33:ALA:HB1	1:A:39:TYR:CA	0.53	2.32	3	2
1:A:95:ILE:CD1	1:A:132:LEU:HD21	0.53	2.33	6	1
1:A:46:GLU:CB	1:A:47:PRO:CD	0.53	2.86	7	10
1:A:111:MET:CB	1:A:122:ILE:CD1	0.53	2.86	2	2
1:A:114:LEU:CD2	1:A:119:PRO:HD3	0.53	2.33	10	4
1:A:91:LEU:HD13	1:A:135:ASN:CA	0.53	2.30	3	1
1:A:50:PHE:CG	1:A:57:LEU:HD21	0.53	2.37	6	2
1:A:107:PRO:CB	1:A:122:ILE:HD13	0.53	2.33	7	1
1:A:50:PHE:CZ	1:A:65:VAL:HG11	0.53	2.39	4	5
1:A:52:VAL:HG11	1:A:66:LEU:CD1	0.53	2.34	3	1
1:A:126:THR:HB	1:A:128:ASN:HD22	0.53	1.62	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:58:ILE:HG13	1:A:78:ILE:HG21	0.53	1.81	10	2
1:A:5:VAL:O	1:A:66:LEU:HD23	0.53	2.04	6	1
1:A:11:ILE:HG13	1:A:50:PHE:CE1	0.53	2.39	9	2
1:A:141:LYS:C	1:A:141:LYS:HD2	0.53	2.24	1	2
1:A:138:LEU:HD23	1:A:141:LYS:HZ3	0.53	1.64	8	1
1:A:57:LEU:HD22	1:A:57:LEU:H	0.53	1.63	8	3
1:A:124:GLU:CB	1:A:131:THR:HB	0.53	2.33	2	9
1:A:33:ALA:CB	1:A:39:TYR:HA	0.53	2.34	3	5
1:A:93:GLN:NE2	1:A:134:PHE:CG	0.53	2.76	1	5
1:A:30:GLU:HA	1:A:45:TYR:CE1	0.53	2.39	6	1
1:A:136:HIS:CD2	1:A:137:GLU:H	0.53	2.22	2	1
1:A:58:ILE:HD11	1:A:61:PHE:CB	0.53	2.34	4	4
1:A:50:PHE:HB2	1:A:57:LEU:HD23	0.53	1.81	9	1
1:A:50:PHE:CD2	1:A:61:PHE:CE1	0.52	2.97	10	3
1:A:12:LYS:O	1:A:150:ILE:HD12	0.52	2.05	4	3
1:A:57:LEU:HD22	1:A:61:PHE:CE1	0.52	2.39	10	1
1:A:63:GLU:CA	1:A:66:LEU:HD12	0.52	2.35	6	1
1:A:143:LEU:HG	1:A:145:PHE:CE1	0.52	2.40	7	1
1:A:75:THR:CG2	1:A:146:THR:HA	0.52	2.34	4	1
1:A:14:ASP:CG	1:A:29:ILE:CD1	0.52	2.76	7	1
1:A:61:PHE:CE1	1:A:65:VAL:HG13	0.52	2.39	4	1
1:A:58:ILE:HB	1:A:83:ALA:HA	0.52	1.82	8	10
1:A:57:LEU:HD22	1:A:57:LEU:N	0.52	2.20	5	4
1:A:111:MET:HB3	1:A:122:ILE:CD1	0.52	2.35	2	7
1:A:59:GLN:O	1:A:60:GLY:C	0.52	2.48	7	5
1:A:30:GLU:HG3	1:A:45:TYR:CE2	0.52	2.38	6	1
1:A:18:LYS:CE	1:A:24:VAL:HG22	0.52	2.35	10	2
1:A:19:LEU:C	1:A:21:SER:N	0.52	2.63	1	9
1:A:61:PHE:N	1:A:78:ILE:HD11	0.52	2.20	2	2
1:A:59:GLN:NE2	1:A:82:LYS:HA	0.52	2.20	7	2
1:A:122:ILE:CD1	1:A:132:LEU:HD23	0.52	2.35	3	2
1:A:108:GLU:O	1:A:110:GLY:N	0.52	2.43	6	10
1:A:61:PHE:CE2	1:A:147:ILE:HG12	0.52	2.40	2	5
1:A:80:ALA:HB2	1:A:141:LYS:O	0.52	2.04	6	3
1:A:5:VAL:HG12	1:A:6:ASP:N	0.52	2.19	10	2
1:A:49:GLU:OE2	1:A:153:VAL:HG21	0.52	2.05	5	1
1:A:10:LYS:CE	1:A:49:GLU:CD	0.51	2.79	3	2
1:A:30:GLU:CA	1:A:45:TYR:CD1	0.51	2.93	6	1
1:A:51:VAL:HG12	1:A:53:GLY:N	0.51	2.19	4	3
1:A:47:PRO:HB3	1:A:150:ILE:CD1	0.51	2.35	4	5
1:A:141:LYS:HD3	1:A:141:LYS:C	0.51	2.26	7	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:103:ALA:O	1:A:105:PHE:CE2	0.51	2.63	3	1
1:A:138:LEU:CD1	1:A:143:LEU:HD13	0.51	2.34	6	1
1:A:93:GLN:HE22	1:A:134:PHE:CB	0.51	2.19	1	3
1:A:51:VAL:C	1:A:53:GLY:N	0.51	2.64	2	10
1:A:141:LYS:HD2	1:A:141:LYS:C	0.51	2.25	3	5
1:A:93:GLN:OE1	1:A:134:PHE:CE2	0.51	2.63	9	1
1:A:103:ALA:C	1:A:105:PHE:N	0.51	2.63	1	2
1:A:93:GLN:OE1	1:A:134:PHE:CD2	0.51	2.63	9	1
1:A:75:THR:O	1:A:76:VAL:HG23	0.51	2.04	10	1
1:A:57:LEU:HG	1:A:61:PHE:CE2	0.51	2.40	4	1
1:A:10:LYS:CG	1:A:51:VAL:HG22	0.51	2.35	8	2
1:A:50:PHE:HZ	1:A:65:VAL:HG21	0.51	1.63	3	1
1:A:50:PHE:CD2	1:A:57:LEU:CD2	0.51	2.93	6	2
1:A:10:LYS:CB	1:A:51:VAL:CG2	0.51	2.88	5	1
1:A:51:VAL:CG1	1:A:54:GLU:OE1	0.51	2.59	4	1
1:A:88:ASN:HB2	1:A:91:LEU:CD1	0.51	2.36	1	2
1:A:57:LEU:CG	1:A:61:PHE:CE1	0.51	2.93	5	1
1:A:34:LYS:HG2	1:A:39:TYR:CG	0.51	2.41	4	1
1:A:6:ASP:O	1:A:8:GLY:N	0.51	2.43	2	7
1:A:97:ARG:NH2	1:A:107:PRO:HG2	0.51	2.20	5	7
1:A:61:PHE:HE2	1:A:147:ILE:HG23	0.51	1.65	1	3
1:A:95:ILE:HD11	1:A:100:PHE:CD2	0.51	2.41	6	2
1:A:27:THR:O	1:A:45:TYR:CD1	0.51	2.64	9	2
1:A:47:PRO:HB3	1:A:150:ILE:HD13	0.51	1.82	4	2
1:A:14:ASP:HB2	1:A:29:ILE:CD1	0.51	2.36	1	1
1:A:137:GLU:HG2	1:A:138:LEU:HD23	0.51	1.83	7	1
1:A:80:ALA:O	1:A:86:ASN:N	0.51	2.43	6	6
1:A:13:VAL:CG1	1:A:149:ILE:HA	0.51	2.36	2	6
1:A:39:TYR:CD1	1:A:39:TYR:O	0.51	2.64	1	3
1:A:30:GLU:O	1:A:34:LYS:HE3	0.51	2.05	9	1
1:A:69:GLU:N	1:A:72:ASP:CG	0.51	2.65	10	1
1:A:80:ALA:HB1	1:A:85:GLY:CA	0.51	2.35	10	1
1:A:15:TYR:CB	1:A:147:ILE:HA	0.51	2.35	1	5
1:A:61:PHE:CZ	1:A:147:ILE:HG23	0.51	2.41	6	1
1:A:138:LEU:HD13	1:A:143:LEU:HD21	0.51	1.83	9	1
1:A:122:ILE:HG22	1:A:122:ILE:O	0.50	2.05	3	1
1:A:30:GLU:N	1:A:45:TYR:HB3	0.50	2.21	6	1
1:A:33:ALA:HA	1:A:38:ILE:CG1	0.50	2.35	6	2
1:A:122:ILE:HA	1:A:132:LEU:HA	0.50	1.83	10	8
1:A:83:ALA:O	1:A:84:TYR:CD2	0.50	2.64	2	1
1:A:122:ILE:HG13	1:A:132:LEU:HD23	0.50	1.81	3	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:10:LYS:CG	1:A:51:VAL:HG23	0.50	2.36	6	1
1:A:136:HIS:N	1:A:139:ALA:HB3	0.50	2.21	3	2
1:A:126:THR:O	1:A:129:GLU:N	0.50	2.44	10	5
1:A:39:TYR:CZ	1:A:40:ALA:O	0.50	2.64	1	6
1:A:100:PHE:CE2	1:A:107:PRO:HB3	0.50	2.42	6	1
1:A:50:PHE:CA	1:A:56:GLN:NE2	0.50	2.74	5	3
1:A:38:ILE:O	1:A:40:ALA:N	0.50	2.45	4	8
1:A:46:GLU:HB3	1:A:47:PRO:HD2	0.50	1.82	6	2
1:A:30:GLU:H	1:A:45:TYR:HB3	0.50	1.67	6	1
1:A:100:PHE:CD1	1:A:105:PHE:HB3	0.50	2.41	1	1
1:A:124:GLU:HG3	1:A:126:THR:CG2	0.50	2.36	1	1
1:A:51:VAL:O	1:A:53:GLY:N	0.50	2.45	7	9
1:A:39:TYR:CE2	1:A:40:ALA:O	0.50	2.64	2	8
1:A:33:ALA:HB2	1:A:45:TYR:CD2	0.50	2.42	9	3
1:A:137:GLU:CG	1:A:137:GLU:O	0.50	2.59	10	2
1:A:10:LYS:HE2	1:A:49:GLU:O	0.50	2.07	5	2
1:A:14:ASP:OD1	1:A:150:ILE:HD11	0.50	2.07	5	2
1:A:97:ARG:NH1	1:A:130:VAL:HG22	0.50	2.22	10	1
1:A:79:PRO:HG3	1:A:82:LYS:HE3	0.50	1.82	7	1
1:A:15:TYR:HA	1:A:147:ILE:HA	0.50	1.84	6	10
1:A:61:PHE:O	1:A:64:ALA:N	0.50	2.44	4	2
1:A:5:VAL:CG1	1:A:52:VAL:HG21	0.50	2.37	5	1
1:A:97:ARG:NH2	1:A:130:VAL:HG21	0.50	2.21	10	1
1:A:103:ALA:O	1:A:105:PHE:N	0.50	2.44	1	2
1:A:16:ILE:O	1:A:18:LYS:HE3	0.50	2.06	5	10
1:A:84:TYR:N	1:A:84:TYR:CD1	0.50	2.80	6	4
1:A:10:LYS:HG3	1:A:51:VAL:HG22	0.50	1.82	8	1
1:A:30:GLU:HG3	1:A:45:TYR:CD1	0.50	2.42	8	2
1:A:32:VAL:O	1:A:36:ALA:N	0.50	2.45	6	3
1:A:98:ASP:C	1:A:100:PHE:N	0.50	2.63	2	7
1:A:27:THR:O	1:A:45:TYR:CZ	0.50	2.64	2	1
1:A:27:THR:HG23	1:A:45:TYR:CE2	0.50	2.42	8	2
1:A:38:ILE:C	1:A:40:ALA:N	0.50	2.66	1	7
1:A:98:ASP:HA	1:A:101:LYS:CB	0.50	2.37	1	2
1:A:95:ILE:CG1	1:A:130:VAL:HG23	0.50	2.37	6	2
1:A:6:ASP:HA	1:A:66:LEU:CD2	0.49	2.37	3	3
1:A:57:LEU:HD12	1:A:57:LEU:N	0.49	2.22	1	1
1:A:62:GLU:O	1:A:65:VAL:HG23	0.49	2.07	4	1
1:A:19:LEU:O	1:A:21:SER:N	0.49	2.44	10	10
1:A:138:LEU:HG	1:A:143:LEU:HD13	0.49	1.84	5	1
1:A:141:LYS:CD	1:A:142:ASP:N	0.49	2.75	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:98:ASP:O	1:A:100:PHE:N	0.49	2.45	2	6
1:A:93:GLN:OE1	1:A:134:PHE:CZ	0.49	2.65	9	1
1:A:7:LYS:HA	1:A:52:VAL:C	0.49	2.28	4	9
1:A:93:GLN:N	1:A:132:LEU:O	0.49	2.44	5	4
1:A:135:ASN:N	1:A:135:ASN:HD22	0.49	2.06	10	1
1:A:46:GLU:H	1:A:46:GLU:CD	0.49	2.08	1	1
1:A:64:ALA:HA	1:A:74:LYS:HE2	0.49	1.83	4	1
1:A:50:PHE:CA	1:A:56:GLN:HE22	0.49	2.18	4	2
1:A:85:GLY:C	1:A:86:ASN:ND2	0.49	2.65	5	4
1:A:98:ASP:C	1:A:100:PHE:H	0.49	2.10	2	1
1:A:121:THR:O	1:A:121:THR:HG22	0.49	2.06	9	2
1:A:14:ASP:OD1	1:A:14:ASP:N	0.49	2.46	9	2
1:A:10:LYS:CD	1:A:51:VAL:CG2	0.49	2.90	8	1
1:A:14:ASP:OD1	1:A:150:ILE:CD1	0.49	2.60	5	2
1:A:87:ARG:CD	1:A:140:GLY:HA3	0.49	2.38	10	2
1:A:10:LYS:CG	1:A:49:GLU:HG2	0.49	2.38	7	2
1:A:39:TYR:O	1:A:39:TYR:CD1	0.49	2.66	10	2
1:A:137:GLU:O	1:A:141:LYS:NZ	0.49	2.44	3	3
1:A:63:GLU:HA	1:A:66:LEU:CD1	0.49	2.38	6	1
1:A:65:VAL:C	1:A:67:ASP:H	0.49	2.11	5	1
1:A:70:VAL:HG13	1:A:150:ILE:C	0.49	2.28	7	1
1:A:139:ALA:C	1:A:141:LYS:H	0.49	2.11	8	1
1:A:122:ILE:HD11	1:A:132:LEU:HD23	0.49	1.84	3	2
1:A:10:LYS:CD	1:A:51:VAL:HG23	0.49	2.38	5	3
1:A:12:LYS:CE	1:A:153:VAL:CG2	0.49	2.89	3	1
1:A:5:VAL:HG13	1:A:6:ASP:N	0.49	2.22	3	2
1:A:104:ASP:C	1:A:106:GLU:N	0.49	2.66	1	1
1:A:78:ILE:HB	1:A:145:PHE:CE2	0.49	2.43	4	1
1:A:139:ALA:O	1:A:141:LYS:N	0.49	2.41	8	3
1:A:18:LYS:HG2	1:A:24:VAL:N	0.49	2.23	8	10
1:A:143:LEU:CD2	1:A:143:LEU:N	0.49	2.70	2	3
1:A:27:THR:O	1:A:45:TYR:CE1	0.49	2.66	2	1
1:A:57:LEU:N	1:A:57:LEU:HD22	0.49	2.22	7	3
1:A:100:PHE:CB	1:A:107:PRO:HD3	0.49	2.38	9	1
1:A:143:LEU:N	1:A:143:LEU:CD2	0.49	2.71	10	2
1:A:124:GLU:HB3	1:A:131:THR:N	0.48	2.23	2	5
1:A:133:ASP:OD1	1:A:135:ASN:ND2	0.48	2.46	4	3
1:A:87:ARG:HD2	1:A:140:GLY:HA3	0.48	1.83	5	4
1:A:72:ASP:N	1:A:72:ASP:OD1	0.48	2.46	7	2
1:A:60:GLY:O	1:A:63:GLU:N	0.48	2.45	3	6
1:A:91:LEU:HB3	1:A:135:ASN:N	0.48	2.23	2	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:120:ALA:CB	1:A:132:LEU:HB3	0.48	2.36	7	5
1:A:29:ILE:HG22	1:A:29:ILE:O	0.48	2.07	5	1
1:A:84:TYR:CE1	1:A:138:LEU:CD1	0.48	2.87	9	1
1:A:97:ARG:HD3	1:A:126:THR:O	0.48	2.08	10	10
1:A:141:LYS:HD3	1:A:142:ASP:N	0.48	2.23	7	3
1:A:93:GLN:NE2	1:A:134:PHE:H	0.48	2.06	8	2
1:A:136:HIS:H	1:A:139:ALA:HB3	0.48	1.68	3	1
1:A:114:LEU:HD23	1:A:119:PRO:CB	0.48	2.39	1	4
1:A:79:PRO:C	1:A:81:GLU:N	0.48	2.65	1	8
1:A:100:PHE:CD2	1:A:107:PRO:HD3	0.48	2.43	9	3
1:A:84:TYR:CE2	1:A:138:LEU:HB2	0.48	2.43	10	1
1:A:103:ALA:HB1	1:A:105:PHE:CZ	0.48	2.43	2	1
1:A:25:PHE:CE1	1:A:26:ASP:HB2	0.48	2.44	3	3
1:A:16:ILE:CG2	1:A:27:THR:HB	0.48	2.36	9	2
1:A:29:ILE:O	1:A:29:ILE:HG22	0.48	2.08	10	1
1:A:103:ALA:O	1:A:105:PHE:CG	0.48	2.67	7	1
1:A:50:PHE:HZ	1:A:65:VAL:HG11	0.48	1.69	8	2
1:A:13:VAL:CG1	1:A:149:ILE:HG23	0.48	2.39	2	3
1:A:79:PRO:O	1:A:81:GLU:N	0.48	2.46	6	3
1:A:97:ARG:HH22	1:A:130:VAL:HG21	0.48	1.69	10	1
1:A:93:GLN:OE1	1:A:134:PHE:CG	0.48	2.67	9	2
1:A:124:GLU:HB2	1:A:131:THR:HB	0.48	1.86	7	8
1:A:143:LEU:HG	1:A:145:PHE:CE2	0.48	2.44	10	2
1:A:61:PHE:CD2	1:A:147:ILE:HG12	0.48	2.44	1	3
1:A:65:VAL:O	1:A:67:ASP:N	0.48	2.44	5	1
1:A:33:ALA:O	1:A:37:GLY:N	0.48	2.47	6	1
1:A:13:VAL:CG2	1:A:147:ILE:HG22	0.48	2.38	5	1
1:A:14:ASP:CB	1:A:29:ILE:CD1	0.48	2.91	1	1
1:A:51:VAL:O	1:A:54:GLU:N	0.48	2.47	2	5
1:A:19:LEU:O	1:A:22:GLY:N	0.48	2.44	4	2
1:A:61:PHE:CE2	1:A:147:ILE:HG21	0.47	2.44	8	2
1:A:10:LYS:HE3	1:A:51:VAL:HG23	0.47	1.86	2	1
1:A:100:PHE:C	1:A:102:GLU:H	0.47	2.13	6	4
1:A:34:LYS:HG2	1:A:39:TYR:CB	0.47	2.39	5	4
1:A:11:ILE:HA	1:A:152:VAL:HA	0.47	1.86	4	2
1:A:136:HIS:N	1:A:139:ALA:HB2	0.47	2.24	9	1
1:A:104:ASP:O	1:A:106:GLU:N	0.47	2.47	1	1
1:A:124:GLU:HG2	1:A:126:THR:CG2	0.47	2.39	1	2
1:A:137:GLU:CG	1:A:138:LEU:HD23	0.47	2.39	7	1
1:A:100:PHE:O	1:A:102:GLU:N	0.47	2.47	3	1
1:A:100:PHE:HA	1:A:103:ALA:HB2	0.47	1.86	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:48:LEU:CD2	1:A:57:LEU:HD21	0.47	2.38	8	2
1:A:85:GLY:C	1:A:86:ASN:CG	0.47	2.72	5	4
1:A:68:MET:SD	1:A:74:LYS:HB2	0.47	2.50	1	4
1:A:5:VAL:HG22	1:A:11:ILE:HG21	0.47	1.87	7	2
1:A:100:PHE:C	1:A:102:GLU:N	0.47	2.65	3	3
1:A:10:LYS:HG2	1:A:49:GLU:CG	0.47	2.40	7	4
1:A:30:GLU:N	1:A:45:TYR:CB	0.47	2.78	6	1
1:A:30:GLU:H	1:A:45:TYR:CB	0.47	2.22	6	1
1:A:25:PHE:CE2	1:A:26:ASP:HB2	0.47	2.43	7	4
1:A:97:ARG:NH2	1:A:130:VAL:HG22	0.47	2.23	10	1
1:A:61:PHE:HE1	1:A:147:ILE:HG21	0.47	1.69	4	1
1:A:111:MET:O	1:A:112:VAL:CG2	0.47	2.63	6	10
1:A:112:VAL:HG12	1:A:112:VAL:O	0.47	2.09	2	2
1:A:95:ILE:CG1	1:A:130:VAL:HG22	0.47	2.40	5	1
1:A:136:HIS:HB3	1:A:139:ALA:CB	0.47	2.40	2	1
1:A:52:VAL:HG11	1:A:66:LEU:CD2	0.47	2.40	6	1
1:A:72:ASP:OD1	1:A:72:ASP:N	0.47	2.46	5	4
1:A:68:MET:SD	1:A:73:GLU:C	0.47	2.93	10	2
1:A:60:GLY:HA2	1:A:82:LYS:HE3	0.47	1.86	1	1
1:A:14:ASP:HB3	1:A:29:ILE:CD1	0.47	2.40	3	2
1:A:57:LEU:CD2	1:A:61:PHE:CE1	0.47	2.97	10	1
1:A:128:ASN:N	1:A:128:ASN:HD22	0.47	2.07	7	1
1:A:128:ASN:ND2	1:A:128:ASN:H	0.47	2.08	8	1
1:A:50:PHE:H	1:A:50:PHE:HD1	0.47	1.51	8	1
1:A:96:PRO:C	1:A:98:ASP:N	0.47	2.68	2	1
1:A:10:LYS:CG	1:A:51:VAL:CG2	0.47	2.93	6	1
1:A:69:GLU:N	1:A:72:ASP:OD2	0.47	2.48	5	3
1:A:93:GLN:OE1	1:A:134:PHE:CE1	0.47	2.68	9	1
1:A:60:GLY:HA2	1:A:82:LYS:NZ	0.47	2.24	1	1
1:A:13:VAL:HG12	1:A:149:ILE:HA	0.47	1.86	8	7
1:A:12:LYS:HE3	1:A:151:GLU:HB3	0.47	1.87	3	1
1:A:10:LYS:HE3	1:A:49:GLU:HB2	0.47	1.85	10	1
1:A:87:ARG:NE	1:A:139:ALA:CB	0.47	2.64	8	1
1:A:13:VAL:CB	1:A:149:ILE:HA	0.47	2.40	6	3
1:A:97:ARG:HB2	1:A:128:ASN:C	0.47	2.30	5	5
1:A:96:PRO:HA	1:A:129:GLU:HG3	0.47	1.87	9	3
1:A:5:VAL:HG12	1:A:52:VAL:HG21	0.47	1.87	5	2
1:A:5:VAL:CG2	1:A:11:ILE:HG23	0.47	2.39	1	1
1:A:110:GLY:N	1:A:122:ILE:O	0.47	2.48	5	3
1:A:135:ASN:HB3	1:A:139:ALA:CB	0.47	2.40	6	4
1:A:13:VAL:CG2	1:A:50:PHE:CZ	0.47	2.98	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:THR:HG23	1:A:131:THR:O	0.47	2.09	5	1
1:A:96:PRO:O	1:A:98:ASP:N	0.46	2.48	2	1
1:A:84:TYR:CD1	1:A:138:LEU:HB2	0.46	2.46	9	1
1:A:46:GLU:HB2	1:A:47:PRO:HD2	0.46	1.87	1	5
1:A:139:ALA:C	1:A:141:LYS:N	0.46	2.69	7	4
1:A:8:GLY:CA	1:A:53:GLY:HA3	0.46	2.40	2	1
1:A:141:LYS:HD2	1:A:142:ASP:C	0.46	2.31	3	5
1:A:132:LEU:CD1	1:A:132:LEU:H	0.46	2.22	6	2
1:A:12:LYS:CG	1:A:49:GLU:HB2	0.46	2.40	7	2
1:A:136:HIS:CE1	1:A:138:LEU:HG	0.46	2.46	6	4
1:A:61:PHE:CZ	1:A:147:ILE:HG21	0.46	2.45	6	1
1:A:142:ASP:N	1:A:142:ASP:OD1	0.46	2.46	5	1
1:A:10:LYS:HB2	1:A:51:VAL:CG2	0.46	2.40	5	1
1:A:68:MET:SD	1:A:74:LYS:CB	0.46	3.04	1	1
1:A:109:GLU:HB2	1:A:125:VAL:HG12	0.46	1.87	10	1
1:A:10:LYS:HD2	1:A:51:VAL:CG2	0.46	2.40	8	1
1:A:33:ALA:HA	1:A:38:ILE:HG13	0.46	1.87	4	4
1:A:81:GLU:CD	1:A:86:ASN:HD21	0.46	2.14	6	1
1:A:10:LYS:HG3	1:A:51:VAL:CG2	0.46	2.40	6	2
1:A:87:ARG:CG	1:A:135:ASN:OD1	0.46	2.64	2	2
1:A:70:VAL:HA	1:A:149:ILE:CG2	0.46	2.40	6	2
1:A:93:GLN:OE1	1:A:134:PHE:CD1	0.46	2.69	9	1
1:A:97:ARG:NH2	1:A:130:VAL:CG1	0.46	2.79	10	1
1:A:10:LYS:HE2	1:A:51:VAL:HG23	0.46	1.88	1	1
1:A:52:VAL:HG13	1:A:62:GLU:O	0.46	2.10	4	1
1:A:95:ILE:HG23	1:A:132:LEU:HD13	0.46	1.87	4	1
1:A:10:LYS:HE2	1:A:49:GLU:C	0.46	2.31	5	1
1:A:97:ARG:O	1:A:101:LYS:N	0.46	2.47	1	1
1:A:87:ARG:HA	1:A:139:ALA:HB1	0.46	1.87	8	1
1:A:111:MET:C	1:A:112:VAL:HG23	0.46	2.31	3	10
1:A:15:TYR:CA	1:A:147:ILE:HA	0.46	2.40	1	5
1:A:122:ILE:HG13	1:A:132:LEU:CG	0.46	2.40	2	1
1:A:88:ASN:O	1:A:91:LEU:N	0.46	2.49	5	1
1:A:50:PHE:CB	1:A:57:LEU:HD21	0.46	2.40	4	1
1:A:138:LEU:CD1	1:A:141:LYS:CE	0.46	2.93	2	1
1:A:141:LYS:HD3	1:A:142:ASP:C	0.46	2.32	7	3
1:A:88:ASN:HB3	1:A:91:LEU:CD1	0.46	2.41	5	5
1:A:7:LYS:C	1:A:53:GLY:HA3	0.45	2.32	1	4
1:A:138:LEU:CD2	1:A:143:LEU:HD13	0.45	2.41	3	1
1:A:114:LEU:CD2	1:A:119:PRO:HB3	0.45	2.41	5	4
1:A:50:PHE:CD2	1:A:61:PHE:CZ	0.45	3.04	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:10:LYS:HE2	1:A:49:GLU:OE2	0.45	2.10	7	1
1:A:93:GLN:NE2	1:A:93:GLN:N	0.45	2.64	8	1
1:A:103:ALA:O	1:A:105:PHE:CD2	0.45	2.70	3	2
1:A:57:LEU:HG	1:A:61:PHE:CE1	0.45	2.47	5	2
1:A:121:THR:O	1:A:133:ASP:N	0.45	2.49	10	1
1:A:5:VAL:HG21	1:A:68:MET:O	0.45	2.11	7	1
1:A:61:PHE:HE1	1:A:65:VAL:HG13	0.45	1.69	4	1
1:A:12:LYS:CD	1:A:153:VAL:CG2	0.45	2.94	8	1
1:A:14:ASP:HA	1:A:28:SER:HB2	0.45	1.87	9	4
1:A:68:MET:HE3	1:A:149:ILE:HG12	0.45	1.89	1	1
1:A:7:LYS:HG3	1:A:52:VAL:HG12	0.45	1.89	1	1
1:A:13:VAL:HB	1:A:149:ILE:HA	0.45	1.88	6	3
1:A:97:ARG:CD	1:A:126:THR:O	0.45	2.64	10	4
1:A:86:ASN:HA	1:A:140:GLY:CA	0.45	2.41	10	1
1:A:14:ASP:N	1:A:14:ASP:OD1	0.45	2.49	1	1
1:A:60:GLY:HA2	1:A:82:LYS:CE	0.45	2.41	1	1
1:A:64:ALA:HA	1:A:74:LYS:HD2	0.45	1.88	7	1
1:A:14:ASP:O	1:A:147:ILE:CG2	0.45	2.65	2	2
1:A:126:THR:HG22	1:A:128:ASN:ND2	0.45	2.18	6	1
1:A:100:PHE:CD1	1:A:105:PHE:CB	0.45	3.00	1	1
1:A:143:LEU:HD11	1:A:145:PHE:CE2	0.45	2.45	1	1
1:A:61:PHE:CD2	1:A:147:ILE:CD1	0.45	3.00	1	1
1:A:12:LYS:NZ	1:A:151:GLU:HB3	0.45	2.26	3	1
1:A:103:ALA:O	1:A:105:PHE:CD1	0.45	2.70	7	1
1:A:57:LEU:HB2	1:A:61:PHE:CD1	0.45	2.47	10	3
1:A:13:VAL:CG2	1:A:50:PHE:CE2	0.45	2.99	6	2
1:A:59:GLN:O	1:A:62:GLU:N	0.45	2.50	1	1
1:A:50:PHE:C	1:A:50:PHE:CD1	0.45	2.91	6	1
1:A:6:ASP:HA	1:A:66:LEU:HD23	0.45	1.89	6	1
1:A:138:LEU:HD22	1:A:141:LYS:CE	0.45	2.42	9	1
1:A:123:THR:N	1:A:131:THR:O	0.45	2.44	7	2
1:A:126:THR:HB	1:A:128:ASN:HD21	0.45	1.72	5	1
1:A:18:LYS:CG	1:A:24:VAL:HA	0.44	2.42	7	6
1:A:50:PHE:CD1	1:A:50:PHE:C	0.44	2.90	2	1
1:A:79:PRO:C	1:A:81:GLU:H	0.44	2.15	1	4
1:A:138:LEU:CA	1:A:141:LYS:HG3	0.44	2.42	5	1
1:A:18:LYS:O	1:A:144:VAL:HG23	0.44	2.12	9	1
1:A:34:LYS:CG	1:A:39:TYR:HB2	0.44	2.43	9	6
1:A:131:THR:HG22	1:A:131:THR:O	0.44	2.12	9	3
1:A:81:GLU:HA	1:A:85:GLY:HA2	0.44	1.89	6	7
1:A:100:PHE:CD1	1:A:107:PRO:HD3	0.44	2.47	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:68:MET:SD	1:A:149:ILE:HD11	0.44	2.52	6	1
1:A:46:GLU:N	1:A:46:GLU:OE1	0.44	2.49	7	1
1:A:68:MET:SD	1:A:72:ASP:CB	0.44	3.06	9	2
1:A:138:LEU:HA	1:A:141:LYS:HG2	0.44	1.89	1	3
1:A:91:LEU:CB	1:A:135:ASN:HD22	0.44	2.26	9	1
1:A:85:GLY:O	1:A:86:ASN:C	0.44	2.56	10	1
1:A:92:ILE:CG2	1:A:131:THR:CG2	0.44	2.95	10	1
1:A:98:ASP:HA	1:A:101:LYS:HB2	0.44	1.90	1	1
1:A:13:VAL:HG11	1:A:149:ILE:HD13	0.44	1.90	7	1
1:A:115:ALA:O	1:A:116:GLU:CB	0.44	2.65	1	3
1:A:28:SER:O	1:A:46:GLU:N	0.44	2.50	6	1
1:A:123:THR:CG2	1:A:131:THR:O	0.44	2.64	5	1
1:A:125:VAL:CG2	1:A:125:VAL:O	0.44	2.64	7	2
1:A:57:LEU:N	1:A:57:LEU:HD12	0.44	2.25	10	1
1:A:87:ARG:HD2	1:A:135:ASN:CG	0.44	2.33	1	1
1:A:77:LYS:HA	1:A:144:VAL:HA	0.44	1.89	8	3
1:A:130:VAL:HG23	1:A:132:LEU:HD11	0.44	1.90	2	1
1:A:12:LYS:CE	1:A:151:GLU:HB3	0.44	2.43	3	1
1:A:144:VAL:HG12	1:A:145:PHE:N	0.44	2.28	5	1
1:A:70:VAL:HG11	1:A:151:GLU:HA	0.44	1.89	8	1
1:A:146:THR:CG2	1:A:146:THR:O	0.44	2.66	5	1
1:A:56:GLN:NE2	1:A:57:LEU:CD2	0.44	2.81	9	1
1:A:5:VAL:CG2	1:A:68:MET:O	0.44	2.66	7	1
1:A:15:TYR:CE2	1:A:17:GLY:N	0.44	2.86	6	1
1:A:32:VAL:O	1:A:35:GLU:N	0.44	2.51	6	2
1:A:100:PHE:HB3	1:A:107:PRO:HD3	0.44	1.90	9	1
1:A:79:PRO:HB2	1:A:81:GLU:CG	0.44	2.43	7	1
1:A:18:LYS:HG2	1:A:24:VAL:CA	0.43	2.43	8	1
1:A:69:GLU:O	1:A:149:ILE:CB	0.43	2.66	6	2
1:A:108:GLU:O	1:A:122:ILE:CG2	0.43	2.66	6	1
1:A:24:VAL:HG12	1:A:38:ILE:CD1	0.43	2.43	6	1
1:A:40:ALA:N	1:A:45:TYR:OH	0.43	2.51	6	1
1:A:142:ASP:OD1	1:A:142:ASP:N	0.43	2.51	9	2
1:A:33:ALA:CB	1:A:45:TYR:CD2	0.43	3.01	9	2
1:A:96:PRO:HG2	1:A:99:ALA:HB2	0.43	1.90	7	1
1:A:80:ALA:HB2	1:A:141:LYS:CA	0.43	2.44	1	1
1:A:79:PRO:CG	1:A:82:LYS:HD3	0.43	2.44	2	1
1:A:141:LYS:CD	1:A:142:ASP:O	0.43	2.66	5	1
1:A:75:THR:O	1:A:76:VAL:CG2	0.43	2.66	10	1
1:A:7:LYS:C	1:A:53:GLY:CA	0.43	2.87	2	1
1:A:87:ARG:HG2	1:A:140:GLY:HA3	0.43	1.89	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:134:PHE:O	1:A:135:ASN:CB	0.43	2.65	3	1
1:A:7:LYS:HA	1:A:52:VAL:HG12	0.43	1.90	1	1
1:A:105:PHE:CD1	1:A:105:PHE:N	0.43	2.86	8	1
1:A:92:ILE:HG12	1:A:133:ASP:CG	0.43	2.34	8	2
1:A:112:VAL:O	1:A:112:VAL:HG12	0.43	2.13	5	1
1:A:138:LEU:HD13	1:A:141:LYS:CD	0.43	2.39	7	1
1:A:137:GLU:HG3	1:A:138:LEU:CD2	0.43	2.37	2	1
1:A:61:PHE:CE1	1:A:65:VAL:CG1	0.43	3.01	2	1
1:A:133:ASP:O	1:A:134:PHE:C	0.43	2.57	9	3
1:A:52:VAL:CG1	1:A:66:LEU:HD11	0.43	2.42	3	1
1:A:97:ARG:HH11	1:A:127:ASP:HA	0.43	1.74	4	3
1:A:10:LYS:O	1:A:11:ILE:CG2	0.43	2.66	4	3
1:A:114:LEU:HD23	1:A:119:PRO:CA	0.43	2.44	9	3
1:A:80:ALA:CB	1:A:140:GLY:C	0.43	2.87	9	1
1:A:70:VAL:CG2	1:A:152:VAL:CG2	0.43	2.97	9	1
1:A:70:VAL:HG22	1:A:152:VAL:CG2	0.43	2.44	9	1
1:A:61:PHE:CA	1:A:78:ILE:HD11	0.43	2.44	6	2
1:A:103:ALA:CB	1:A:105:PHE:CE1	0.43	3.01	3	1
1:A:138:LEU:HG	1:A:143:LEU:CD2	0.43	2.43	5	1
1:A:49:GLU:OE2	1:A:153:VAL:CG2	0.43	2.67	5	1
1:A:93:GLN:NE2	1:A:134:PHE:HB2	0.43	2.27	8	1
1:A:16:ILE:HD13	1:A:32:VAL:CG2	0.43	2.25	8	1
1:A:81:GLU:CG	1:A:82:LYS:N	0.43	2.82	8	4
1:A:87:ARG:HD2	1:A:140:GLY:CA	0.43	2.44	5	1
1:A:23:ASP:N	1:A:23:ASP:OD1	0.42	2.51	9	1
1:A:109:GLU:HB2	1:A:125:VAL:CG1	0.42	2.44	1	1
1:A:5:VAL:HG11	1:A:11:ILE:HD13	0.42	1.90	4	1
1:A:109:GLU:N	1:A:125:VAL:HB	0.42	2.29	8	1
1:A:114:LEU:HA	1:A:118:ILE:O	0.42	2.14	2	1
1:A:28:SER:HA	1:A:45:TYR:HA	0.42	1.91	6	1
1:A:58:ILE:HD11	1:A:61:PHE:H	0.42	1.74	10	1
1:A:30:GLU:CB	1:A:45:TYR:HB2	0.42	2.45	7	1
1:A:38:ILE:C	1:A:40:ALA:H	0.42	2.17	2	1
1:A:58:ILE:CG1	1:A:82:LYS:O	0.42	2.68	2	1
1:A:8:GLY:N	1:A:53:GLY:CA	0.42	2.81	2	1
1:A:79:PRO:O	1:A:82:LYS:N	0.42	2.53	6	1
1:A:97:ARG:NH1	1:A:97:ARG:CA	0.42	2.81	10	1
1:A:61:PHE:O	1:A:65:VAL:HG13	0.42	2.15	1	1
1:A:62:GLU:O	1:A:65:VAL:CG2	0.42	2.67	4	2
1:A:124:GLU:HG3	1:A:126:THR:HG23	0.42	1.92	5	1
1:A:97:ARG:CZ	1:A:130:VAL:HG22	0.42	2.44	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:33:ALA:CB	1:A:45:TYR:CE2	0.42	3.02	10	1
1:A:71:GLY:N	1:A:149:ILE:HB	0.42	2.25	4	1
1:A:12:LYS:HA	1:A:49:GLU:HA	0.42	1.91	8	1
1:A:89:GLU:C	1:A:91:LEU:H	0.42	2.17	2	1
1:A:100:PHE:O	1:A:103:ALA:N	0.42	2.53	1	1
1:A:138:LEU:CD1	1:A:141:LYS:HD2	0.42	2.42	7	1
1:A:95:ILE:HD11	1:A:100:PHE:CE1	0.42	2.49	2	1
1:A:100:PHE:CD2	1:A:107:PRO:HB3	0.42	2.49	6	1
1:A:10:LYS:CA	1:A:51:VAL:CG2	0.42	2.94	5	1
1:A:80:ALA:CA	1:A:85:GLY:H	0.42	2.28	10	1
1:A:105:PHE:CZ	1:A:113:ILE:HD12	0.42	2.48	1	1
1:A:58:ILE:HD11	1:A:61:PHE:HB2	0.42	1.91	4	1
1:A:80:ALA:CB	1:A:139:ALA:O	0.42	2.65	8	1
1:A:136:HIS:CB	1:A:139:ALA:HB2	0.42	2.37	5	1
1:A:97:ARG:HD3	1:A:127:ASP:HA	0.42	1.91	5	2
1:A:68:MET:HG2	1:A:72:ASP:CB	0.42	2.44	1	1
1:A:64:ALA:CA	1:A:74:LYS:HD2	0.42	2.45	7	1
1:A:13:VAL:HG12	1:A:149:ILE:HG23	0.42	1.92	6	1
1:A:69:GLU:O	1:A:149:ILE:CG1	0.42	2.68	6	1
1:A:29:ILE:C	1:A:31:GLU:N	0.42	2.72	10	1
1:A:14:ASP:CB	1:A:29:ILE:HG13	0.42	2.44	7	1
1:A:122:ILE:HG13	1:A:132:LEU:CD2	0.42	2.44	2	1
1:A:81:GLU:CD	1:A:86:ASN:ND2	0.42	2.73	6	1
1:A:138:LEU:HB3	1:A:143:LEU:CD2	0.42	2.45	1	2
1:A:12:LYS:HG3	1:A:49:GLU:CB	0.42	2.45	10	1
1:A:12:LYS:HD2	1:A:153:VAL:CG2	0.41	2.45	8	1
1:A:153:VAL:CG1	1:A:153:VAL:O	0.41	2.65	4	2
1:A:49:GLU:CG	1:A:153:VAL:HG21	0.41	2.44	2	1
1:A:10:LYS:HD3	1:A:51:VAL:CG2	0.41	2.45	3	1
1:A:114:LEU:CD2	1:A:117:GLY:O	0.41	2.68	7	3
1:A:30:GLU:CB	1:A:45:TYR:CD2	0.41	3.03	6	1
1:A:19:LEU:HD12	1:A:23:ASP:CB	0.41	2.40	5	1
1:A:137:GLU:O	1:A:138:LEU:HD23	0.41	2.15	9	1
1:A:14:ASP:OD2	1:A:29:ILE:CG1	0.41	2.67	7	1
1:A:66:LEU:C	1:A:67:ASP:CG	0.41	2.77	7	1
1:A:48:LEU:HD23	1:A:50:PHE:CD2	0.41	2.46	2	1
1:A:5:VAL:HG13	1:A:6:ASP:H	0.41	1.76	3	1
1:A:65:VAL:HG13	1:A:147:ILE:HD13	0.41	1.93	6	1
1:A:91:LEU:CB	1:A:135:ASN:ND2	0.41	2.83	9	1
1:A:147:ILE:H	1:A:147:ILE:HG13	0.41	1.48	9	2
1:A:78:ILE:HB	1:A:145:PHE:CD2	0.41	2.50	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:46:GLU:N	1:A:46:GLU:OE2	0.41	2.50	8	1
1:A:122:ILE:HG12	1:A:132:LEU:CD2	0.41	2.46	5	1
1:A:10:LYS:CE	1:A:49:GLU:O	0.41	2.68	5	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:74:LYS:HD2	0.41	2.41	1	1
1:A:138:LEU:HD11	1:A:143:LEU:HD13	0.41	1.93	7	1
1:A:25:PHE:CG	1:A:26:ASP:N	0.41	2.88	10	1
1:A:5:VAL:HG22	1:A:9:VAL:HB	0.41	1.91	3	1
1:A:138:LEU:HD12	1:A:141:LYS:CE	0.41	2.39	5	1
1:A:39:TYR:O	1:A:40:ALA:CB	0.41	2.69	5	1
1:A:80:ALA:O	1:A:85:GLY:C	0.41	2.59	9	1
1:A:87:ARG:HD3	1:A:87:ARG:H	0.41	1.75	10	1
1:A:124:GLU:HB2	1:A:131:THR:CB	0.41	2.45	7	1
1:A:45:TYR:N	1:A:45:TYR:CD1	0.41	2.89	7	1
1:A:147:ILE:HG22	1:A:148:LYS:N	0.41	2.30	4	1
1:A:79:PRO:HG3	1:A:82:LYS:NZ	0.41	2.31	4	1
1:A:18:LYS:HA	1:A:23:ASP:O	0.41	2.16	4	3
1:A:68:MET:HE3	1:A:73:GLU:CA	0.41	2.46	2	1
1:A:13:VAL:HG22	1:A:50:PHE:CZ	0.41	2.51	6	1
1:A:109:GLU:CG	1:A:123:THR:O	0.41	2.68	5	1
1:A:100:PHE:CG	1:A:107:PRO:HD3	0.41	2.50	9	1
1:A:112:VAL:CG1	1:A:119:PRO:HB2	0.41	2.43	9	1
1:A:124:GLU:O	1:A:130:VAL:HA	0.41	2.15	10	1
1:A:49:GLU:OE2	1:A:153:VAL:HG11	0.41	2.16	2	1
1:A:78:ILE:HG22	1:A:83:ALA:HB2	0.41	1.82	2	2
1:A:10:LYS:HE2	1:A:153:VAL:HB	0.41	1.93	3	1
1:A:83:ALA:HB1	1:A:84:TYR:CD1	0.41	2.51	3	1
1:A:133:ASP:C	1:A:135:ASN:ND2	0.41	2.74	3	1
1:A:60:GLY:O	1:A:61:PHE:C	0.41	2.58	6	1
1:A:10:LYS:HG2	1:A:49:GLU:HG2	0.41	1.93	5	1
1:A:92:ILE:HA	1:A:133:ASP:HA	0.41	1.92	9	1
1:A:18:LYS:CG	1:A:24:VAL:HG22	0.41	2.46	10	1
1:A:29:ILE:O	1:A:31:GLU:N	0.41	2.53	10	1
1:A:70:VAL:CG1	1:A:151:GLU:CA	0.41	2.99	10	1
1:A:10:LYS:HE3	1:A:49:GLU:O	0.41	2.16	10	1
1:A:49:GLU:CB	1:A:153:VAL:HG21	0.41	2.38	4	1
1:A:33:ALA:O	1:A:38:ILE:N	0.41	2.52	4	1
1:A:50:PHE:CD1	1:A:50:PHE:N	0.41	2.88	8	1
1:A:14:ASP:OD1	1:A:28:SER:HB3	0.41	2.16	3	1
1:A:13:VAL:CG2	1:A:147:ILE:CG2	0.41	2.97	5	1
1:A:65:VAL:C	1:A:67:ASP:N	0.41	2.74	5	1
1:A:68:MET:HG2	1:A:72:ASP:HB3	0.41	1.93	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:95:ILE:HD11	1:A:100:PHE:CE2	0.41	2.51	10	1
1:A:103:ALA:O	1:A:105:PHE:CE1	0.41	2.74	7	1
1:A:87:ARG:CD	1:A:135:ASN:OD1	0.40	2.69	2	1
1:A:81:GLU:HG3	1:A:82:LYS:N	0.40	2.30	3	1
1:A:86:ASN:O	1:A:140:GLY:N	0.40	2.51	6	1
1:A:24:VAL:HG12	1:A:38:ILE:HD11	0.40	1.92	5	1
1:A:111:MET:O	1:A:112:VAL:HG23	0.40	2.15	10	1
1:A:14:ASP:OD1	1:A:28:SER:CB	0.40	2.69	3	1
1:A:139:ALA:O	1:A:140:GLY:C	0.40	2.59	5	1
1:A:50:PHE:HE2	1:A:65:VAL:HG21	0.40	1.66	1	1
1:A:18:LYS:NZ	1:A:146:THR:OG1	0.40	2.52	7	1
1:A:134:PHE:O	1:A:135:ASN:C	0.40	2.59	6	1
1:A:86:ASN:O	1:A:87:ARG:C	0.40	2.59	9	2
1:A:18:LYS:HG3	1:A:24:VAL:HA	0.40	1.93	10	1
1:A:13:VAL:HG11	1:A:149:ILE:CD1	0.40	2.45	2	1
1:A:126:THR:OG1	1:A:129:GLU:N	0.40	2.55	1	1
1:A:84:TYR:CE2	1:A:138:LEU:HG	0.40	2.51	2	1
1:A:114:LEU:CA	1:A:119:PRO:HA	0.40	2.47	6	1
1:A:75:THR:HG21	1:A:146:THR:HG23	0.40	1.84	10	1
1:A:93:GLN:O	1:A:132:LEU:N	0.40	2.54	7	1
1:A:125:VAL:O	1:A:125:VAL:CG2	0.40	2.67	4	1
1:A:16:ILE:HD11	1:A:32:VAL:HG21	0.40	1.92	4	1

6.3 Torsion angles [i](#)

6.3.1 Protein backbone [i](#)

In the following table, the Percentiles column shows the percent Ramachandran outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the backbone conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles
1	A	145/151 (96%)	98±3 (67±2%)	29±4 (20±3%)	18±3 (12±2%)	1 7
All	All	1450/1510 (96%)	977 (67%)	293 (20%)	180 (12%)	1 7

All 39 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	112	VAL	10
1	A	116	GLU	10
1	A	60	GLY	10
1	A	127	ASP	10
1	A	110	GLY	9
1	A	52	VAL	9
1	A	20	GLU	9
1	A	86	ASN	8
1	A	109	GLU	8
1	A	8	GLY	8
1	A	39	TYR	8
1	A	83	ALA	7
1	A	121	THR	7
1	A	85	GLY	7
1	A	148	LYS	6
1	A	153	VAL	6
1	A	99	ALA	6
1	A	56	GLN	5
1	A	147	ILE	5
1	A	40	ALA	4
1	A	7	LYS	4
1	A	134	PHE	3
1	A	101	LYS	2
1	A	67	ASP	2
1	A	135	ASN	2
1	A	80	ALA	2
1	A	69	GLU	1
1	A	45	TYR	1
1	A	104	ASP	1
1	A	5	VAL	1
1	A	46	GLU	1
1	A	97	ARG	1
1	A	139	ALA	1
1	A	136	HIS	1
1	A	21	SER	1
1	A	54	GLU	1
1	A	66	LEU	1
1	A	105	PHE	1
1	A	106	GLU	1

6.3.2 Protein sidechains [i](#)

In the following table, the Percentiles column shows the percent sidechain outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the sidechain conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles
1	A	122/128 (95%)	83±2 (68±2%)	39±2 (32±2%)	1 14
All	All	1220/1280 (95%)	833 (68%)	387 (32%)	1 14

All 78 unique residues with a non-rotameric sidechain are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	86	ASN	10
1	A	97	ARG	10
1	A	141	LYS	10
1	A	46	GLU	10
1	A	142	ASP	10
1	A	90	MET	10
1	A	58	ILE	10
1	A	113	ILE	10
1	A	114	LEU	10
1	A	105	PHE	10
1	A	132	LEU	10
1	A	127	ASP	10
1	A	94	LYS	10
1	A	111	MET	9
1	A	93	GLN	9
1	A	128	ASN	9
1	A	87	ARG	9
1	A	61	PHE	9
1	A	104	ASP	8
1	A	39	TYR	8
1	A	126	THR	8
1	A	116	GLU	8
1	A	101	LYS	7
1	A	124	GLU	7
1	A	106	GLU	7
1	A	13	VAL	7
1	A	73	GLU	6
1	A	78	ILE	6
1	A	72	ASP	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	143	LEU	6
1	A	56	GLN	5
1	A	25	PHE	5
1	A	151	GLU	5
1	A	123	THR	5
1	A	102	GLU	5
1	A	68	MET	5
1	A	137	GLU	5
1	A	135	ASN	5
1	A	69	GLU	4
1	A	67	ASP	4
1	A	6	ASP	4
1	A	148	LYS	4
1	A	9	VAL	4
1	A	14	ASP	4
1	A	49	GLU	4
1	A	82	LYS	4
1	A	70	VAL	3
1	A	15	TYR	3
1	A	75	THR	3
1	A	27	THR	3
1	A	38	ILE	3
1	A	129	GLU	3
1	A	48	LEU	3
1	A	54	GLU	3
1	A	100	PHE	2
1	A	149	ILE	2
1	A	81	GLU	2
1	A	28	SER	2
1	A	147	ILE	2
1	A	144	VAL	2
1	A	84	TYR	2
1	A	108	GLU	2
1	A	89	GLU	1
1	A	66	LEU	1
1	A	98	ASP	1
1	A	130	VAL	1
1	A	153	VAL	1
1	A	50	PHE	1
1	A	5	VAL	1
1	A	62	GLU	1
1	A	88	ASN	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	11	ILE	1
1	A	52	VAL	1
1	A	30	GLU	1
1	A	77	LYS	1
1	A	59	GLN	1
1	A	109	GLU	1
1	A	20	GLU	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

6.4 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains [i](#)

There are no non-standard protein/DNA/RNA residues in this entry.

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation [i](#)

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 89% for the well-defined parts and 88% for the entire structure.

7.1 Chemical shift list 1

File name: BMRB entry 4668

Chemical shift list name: *assigned_chem_shift_list_1*

7.1.1 Bookkeeping [i](#)

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	1817
Number of shifts mapped to atoms	1817
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	2

7.1.2 Chemical shift referencing [i](#)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction \pm precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	151	-0.18 ± 0.10	None needed (< 0.5 ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	139	-0.02 ± 0.15	None needed (< 0.5 ppm)
$^{13}\text{C}'$	150	0.08 ± 0.11	None needed (< 0.5 ppm)
^{15}N	144	-0.26 ± 0.33	None needed (< 0.5 ppm)

7.1.3 Completeness of resonance assignments [i](#)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 89%, i.e. 1535 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1730. 2 out of 25 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	^1H	^{13}C	^{15}N
Backbone	715/715 (100%)	285/285 (100%)	290/290 (100%)	140/140 (100%)
Sidechain	820/912 (90%)	497/523 (95%)	316/364 (87%)	7/25 (28%)

Continued on next page...

Continued from previous page...

	Total	¹H	¹³C	¹⁵N
Aromatic	0/103 (0%)	0/55 (0%)	0/46 (0%)	0/2 (0%)
Overall	1535/1730 (89%)	782/863 (91%)	606/700 (87%)	147/167 (88%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 88%, i.e. 1599 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1811. 2 out of 25 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹H	¹³C	¹⁵N
Backbone	740/743 (100%)	295/296 (100%)	301/302 (100%)	144/145 (99%)
Sidechain	859/965 (89%)	523/555 (94%)	329/382 (86%)	7/28 (25%)
Aromatic	0/103 (0%)	0/55 (0%)	0/46 (0%)	0/2 (0%)
Overall	1599/1811 (88%)	818/906 (90%)	630/730 (86%)	151/175 (86%)

7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

Mol	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	66	LEU	CG	41.22	32.55 – 21.05	12.5
1	A	138	LEU	H	11.59	11.47 – 4.97	5.2

7.1.5 Random Coil Index (RCI) plots [i](#)

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition.

Random coil index (RCI) for chain A:

