



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

May 28, 2020 – 08:55 pm BST

PDB ID : 1WLO
Title : Solution structure of the hypothetical protein from thermus thermophilus HB8
Authors : Hayashi, F.; Yokoyama, S.; RIKEN Structural Genomics/Proteomics Initiative (RSGI)
Deposited on : 2004-06-28

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

<https://www.wwpdb.org/validation/2017/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 : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : 2.11
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.11

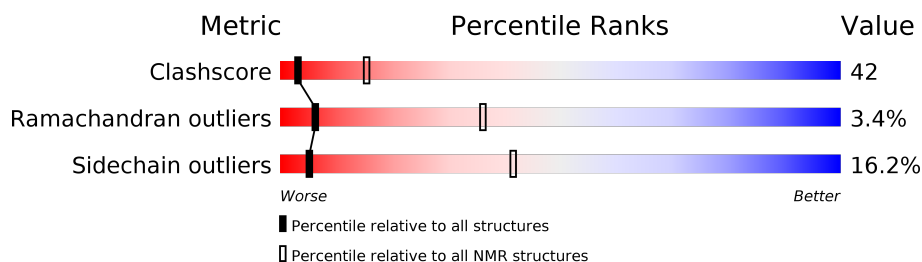
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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	158937	12864
Ramachandran outliers	154571	11451
Sidechain outliers	154315	11428

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	136	<div> 26% 69% .. </div>

2 Ensemble composition and analysis ⓘ

This entry contains 20 models. Model 5 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest energy*.

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:2-A:136 (135)	0.36	5

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 4 clusters and 3 single-model clusters were found.

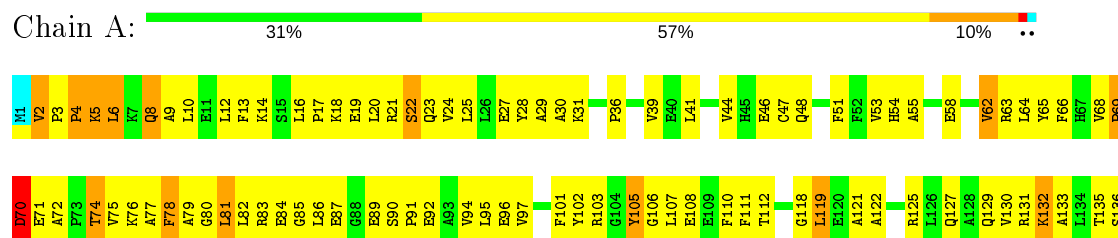
Cluster number	Models
1	1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 14, 18, 20
2	11, 15
3	12, 13
4	2, 19
Single-model clusters	9; 16; 17

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2171 atoms, of which 1099 are hydrogens and 0 are deuteriums.

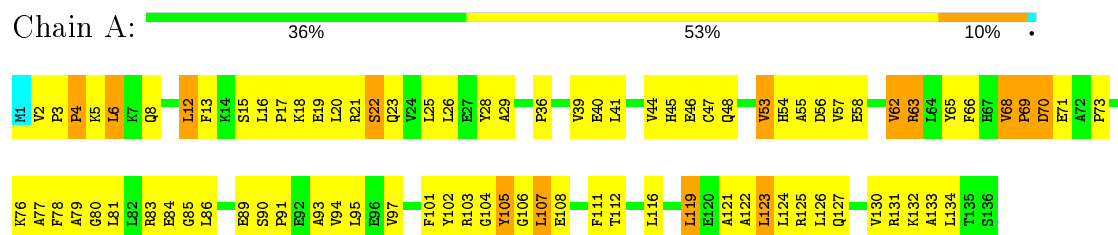
- Molecule 1 is a protein called sufE protein.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	136	Total	C	H	N	O	S	0
			2171	699	1099	182	189	2	



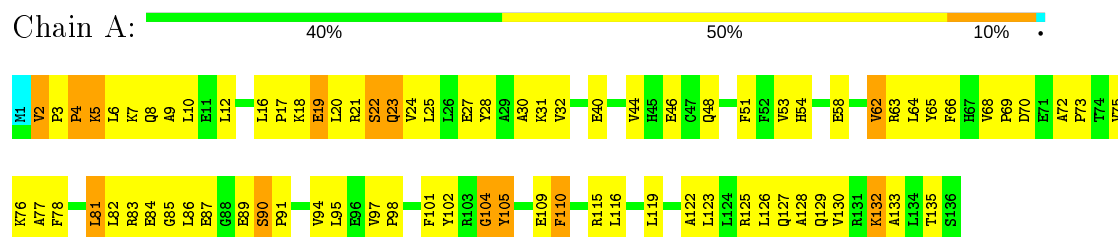
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: sufE protein



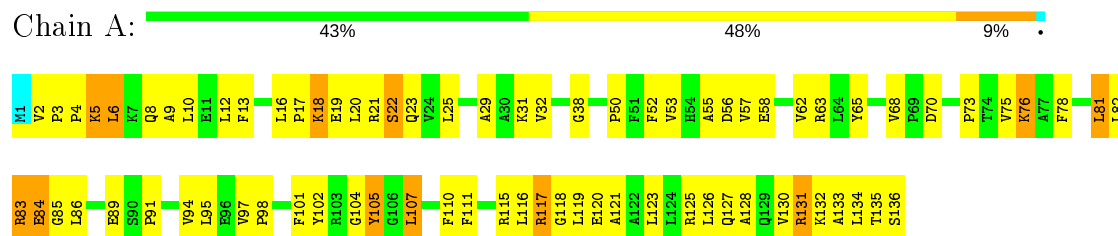
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: sufE protein



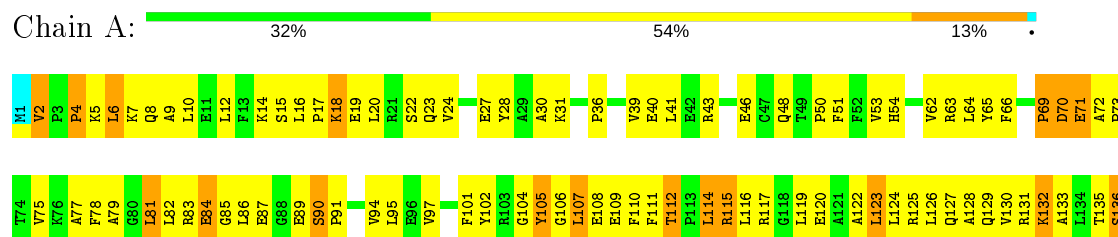
4.2.5 Score per residue for model 5 (medoid)

- Molecule 1: sufE protein



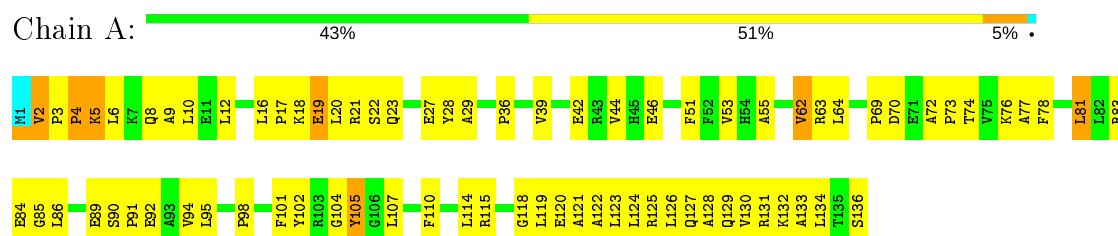
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: sufE protein



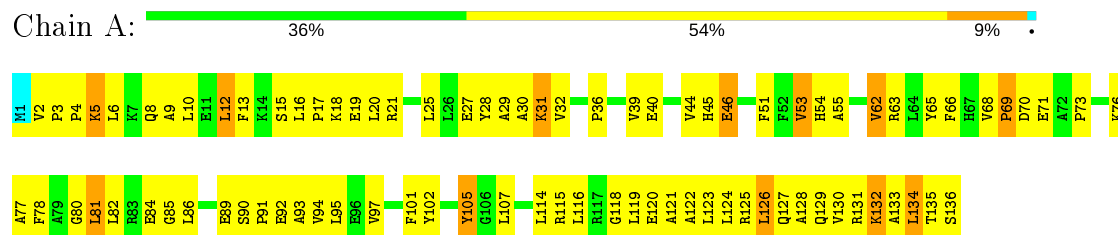
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: sufE protein



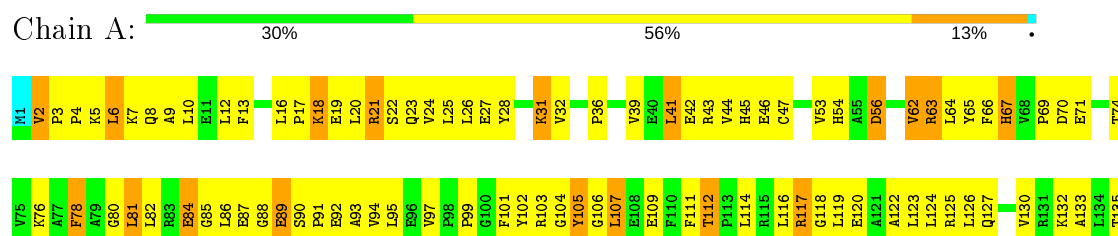
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: sufE protein



4.2.9 Score per residue for model 9

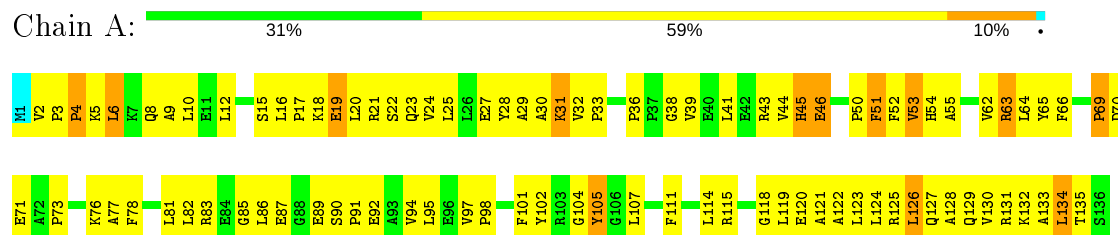
- Molecule 1: sufE protein



S136

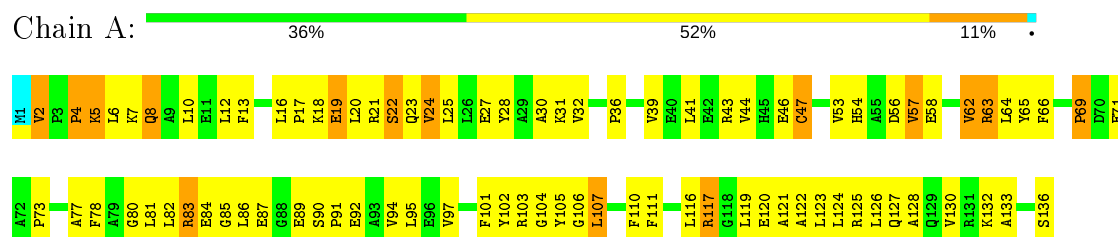
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: sufE protein



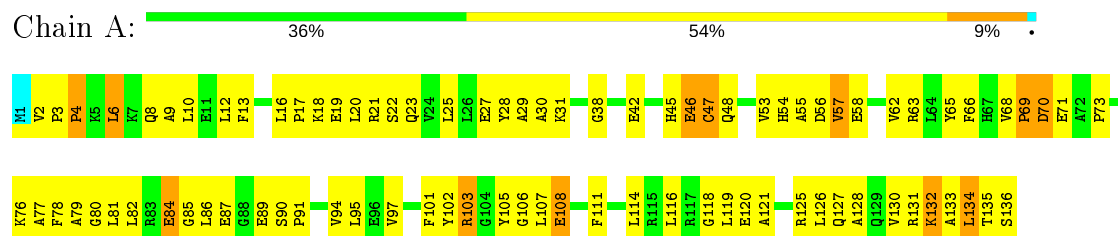
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: sufE protein



4.2.12 Score per residue for model 12

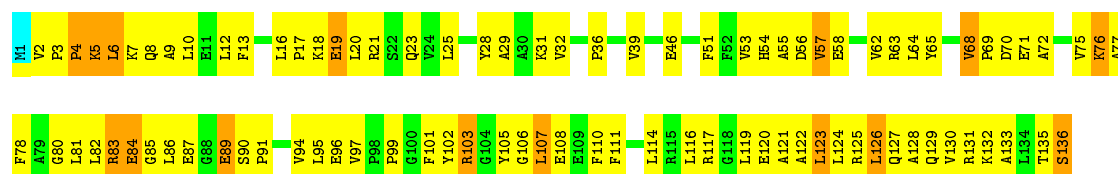
- Molecule 1: sufE protein



4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: sufE protein

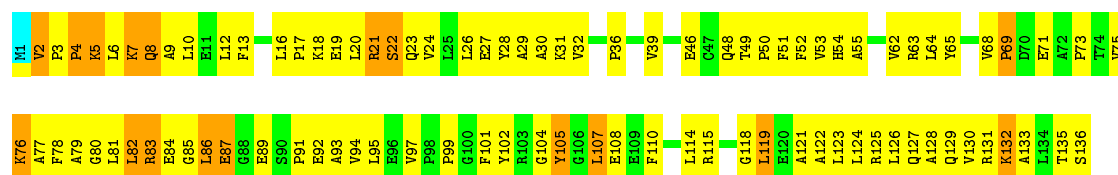




4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: sufE protein

Chain A: 31% 56% 13%



4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: sufE protein

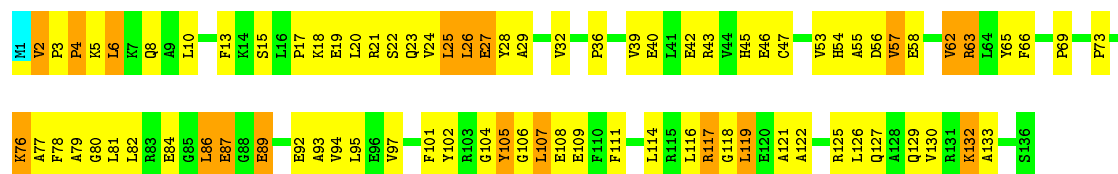
Chain A: 37% 54% 8%



4.2.16 Score per residue for model 16

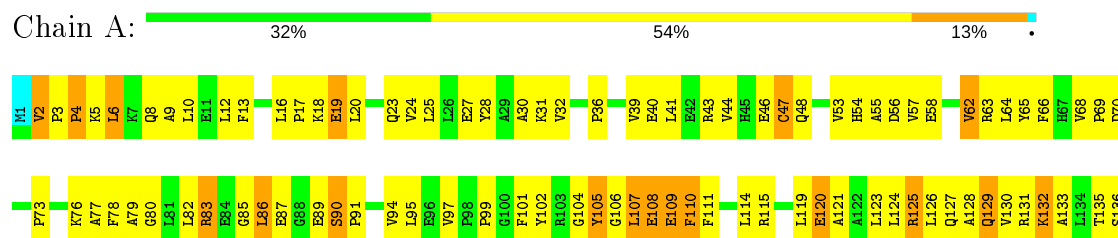
- Molecule 1: sufE protein

Chain A: 39% 47% 13%



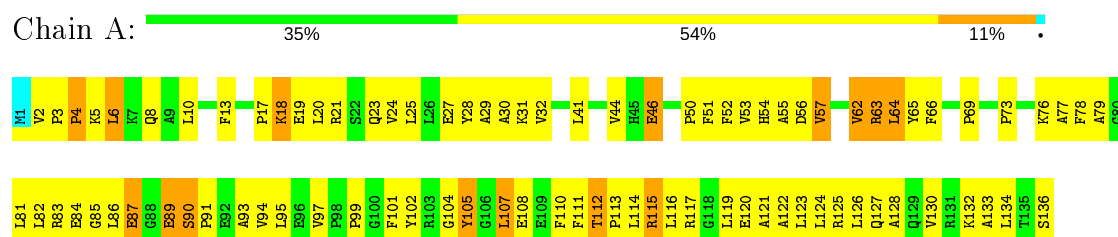
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: sufE protein



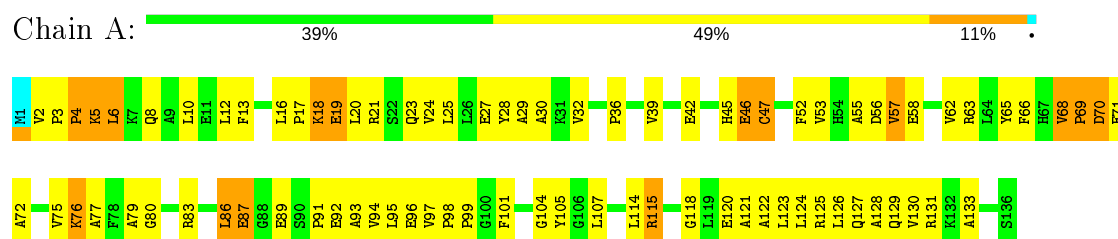
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: sufE protein



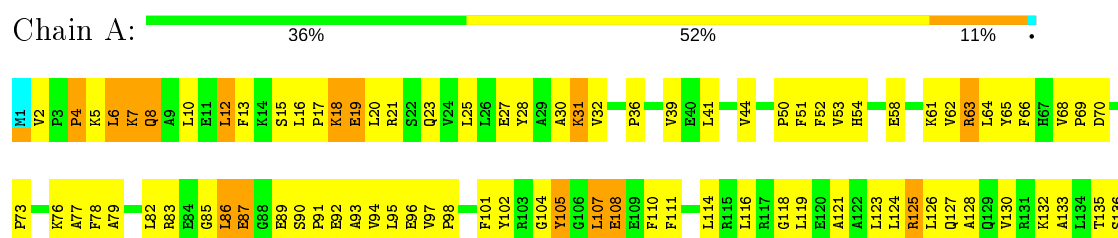
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: sufE protein



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: sufE protein



5 Refinement protocol and experimental data overview ⓘ

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

Of the 100 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *structures with the lowest energy, target function*.

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

Software name	Classification	Version
CYANA	structure solution	1.0.7
CYANA	refinement	1.0.7

No chemical shift data was provided. 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	1064	1090	1090	91±10
All	All	21280	21800	21800	1814

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 42.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:86:LEU:HD12	1:A:94:VAL:HG12	1.09	1.24	20	1
1:A:53:VAL:HG22	1:A:126:LEU:HD21	1.06	1.22	5	3
1:A:86:LEU:HD12	1:A:94:VAL:HG22	1.03	1.27	14	4
1:A:53:VAL:CG2	1:A:126:LEU:HD21	1.00	1.85	5	4
1:A:89:GLU:OE1	1:A:93:ALA:HB3	0.98	1.57	18	1
1:A:91:PRO:O	1:A:95:LEU:HD23	0.94	1.63	10	11
1:A:81:LEU:O	1:A:81:LEU:HD22	0.94	1.63	8	1
1:A:81:LEU:HD22	1:A:81:LEU:O	0.92	1.63	1	1
1:A:90:SER:O	1:A:94:VAL:HG13	0.90	1.65	4	4
1:A:89:GLU:CG	1:A:94:VAL:HG23	0.90	1.97	18	1
1:A:72:ALA:HB3	1:A:75:VAL:HG22	0.90	1.42	2	3
1:A:57:VAL:CG1	1:A:133:ALA:HB1	0.89	1.97	1	9
1:A:62:VAL:HG23	1:A:89:GLU:O	0.87	1.68	13	7
1:A:93:ALA:O	1:A:97:VAL:HG23	0.86	1.70	16	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:126:LEU:O	1:A:130:VAL:HG23	0.86	1.70	5	8
1:A:122:ALA:O	1:A:126:LEU:HD22	0.85	1.71	10	2
1:A:39:VAL:HG13	1:A:54:HIS:CD2	0.84	2.05	16	2
1:A:89:GLU:CD	1:A:94:VAL:HG23	0.84	1.91	18	1
1:A:78:PHE:CD1	1:A:119:LEU:HD13	0.84	2.07	18	3
1:A:108:GLU:HA	1:A:116:LEU:HD11	0.84	1.47	1	4
1:A:12:LEU:HD13	1:A:13:PHE:N	0.83	1.88	8	2
1:A:57:VAL:HG12	1:A:133:ALA:HB1	0.83	1.49	3	3
1:A:78:PHE:CG	1:A:119:LEU:HD13	0.83	2.09	6	3
1:A:12:LEU:HD23	1:A:13:PHE:N	0.83	1.89	3	1
1:A:132:LYS:O	1:A:135:THR:HG22	0.81	1.74	4	8
1:A:102:TYR:CZ	1:A:116:LEU:HD12	0.81	2.11	9	1
1:A:72:ALA:HB3	1:A:75:VAL:CG2	0.80	2.05	19	3
1:A:62:VAL:HG13	1:A:89:GLU:O	0.80	1.75	20	12
1:A:10:LEU:HD13	1:A:105:TYR:CE2	0.80	2.11	1	6
1:A:53:VAL:HG23	1:A:66:PHE:CD2	0.80	2.11	8	1
1:A:86:LEU:HD12	1:A:94:VAL:CG2	0.80	2.06	16	2
1:A:102:TYR:CE1	1:A:116:LEU:HD22	0.79	2.12	8	3
1:A:66:PHE:CD2	1:A:79:ALA:HB1	0.79	2.12	18	3
1:A:62:VAL:HG23	1:A:64:LEU:HD11	0.78	1.53	18	2
1:A:78:PHE:O	1:A:82:LEU:HD22	0.78	1.78	16	4
1:A:91:PRO:O	1:A:95:LEU:HD12	0.78	1.78	9	3
1:A:111:PHE:HB2	1:A:116:LEU:HD21	0.78	1.54	9	2
1:A:112:THR:O	1:A:116:LEU:HD23	0.78	1.79	15	2
1:A:95:LEU:HD21	1:A:127:GLN:O	0.78	1.79	3	5
1:A:102:TYR:HB2	1:A:107:LEU:HD23	0.76	1.56	14	7
1:A:134:LEU:C	1:A:134:LEU:HD12	0.76	2.01	8	1
1:A:102:TYR:HB2	1:A:107:LEU:HD13	0.76	1.56	13	4
1:A:20:LEU:O	1:A:24:VAL:HG12	0.75	1.80	11	1
1:A:53:VAL:HB	1:A:126:LEU:HD21	0.75	1.57	19	8
1:A:131:ARG:O	1:A:135:THR:HG22	0.75	1.80	8	2
1:A:36:PRO:HD2	1:A:39:VAL:HG11	0.75	1.57	9	7
1:A:28:TYR:O	1:A:32:VAL:HG23	0.75	1.82	20	9
1:A:70:ASP:OD2	1:A:72:ALA:HB2	0.75	1.81	7	1
1:A:86:LEU:CD1	1:A:94:VAL:HG22	0.74	2.10	14	2
1:A:68:VAL:HG21	1:A:76:LYS:HD2	0.74	1.58	14	2
1:A:2:VAL:HG12	1:A:97:VAL:HA	0.74	1.58	11	3
1:A:64:LEU:HD13	1:A:87:GLU:HA	0.73	1.59	10	6
1:A:73:PRO:O	1:A:77:ALA:HB2	0.73	1.83	18	13
1:A:72:ALA:HB3	1:A:75:VAL:HB	0.73	1.59	1	3
1:A:62:VAL:HG21	1:A:94:VAL:HG21	0.73	1.60	15	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:22:SER:O	1:A:26:LEU:HD23	0.73	1.84	3	1
1:A:55:ALA:HB1	1:A:130:VAL:CG2	0.73	2.13	2	7
1:A:41:LEU:HD23	1:A:41:LEU:N	0.72	2.00	9	1
1:A:85:GLY:O	1:A:86:LEU:HD23	0.72	1.85	15	15
1:A:121:ALA:HA	1:A:124:LEU:HD12	0.72	1.60	10	3
1:A:134:LEU:HD12	1:A:134:LEU:C	0.72	2.04	12	2
1:A:86:LEU:CD1	1:A:94:VAL:HG12	0.71	2.10	20	1
1:A:2:VAL:HG13	1:A:6:LEU:HD23	0.71	1.61	4	3
1:A:99:PRO:HB3	1:A:124:LEU:HD11	0.70	1.64	17	5
1:A:78:PHE:CD2	1:A:119:LEU:HD22	0.70	2.21	4	3
1:A:64:LEU:HD12	1:A:64:LEU:N	0.70	2.02	18	4
1:A:86:LEU:HD12	1:A:94:VAL:CG1	0.70	2.10	20	1
1:A:111:PHE:CB	1:A:116:LEU:HD21	0.70	2.15	9	2
1:A:13:PHE:CE2	1:A:107:LEU:CD1	0.69	2.75	14	6
1:A:134:LEU:HD12	1:A:135:THR:N	0.69	2.03	12	3
1:A:79:ALA:HA	1:A:82:LEU:HD12	0.69	1.65	14	2
1:A:86:LEU:N	1:A:86:LEU:CD2	0.69	2.55	16	5
1:A:86:LEU:O	1:A:87:GLU:C	0.69	2.31	20	4
1:A:2:VAL:CG1	1:A:6:LEU:HD23	0.68	2.18	14	4
1:A:81:LEU:HD13	1:A:82:LEU:N	0.68	2.04	1	2
1:A:66:PHE:CG	1:A:79:ALA:HB1	0.68	2.24	16	4
1:A:12:LEU:HD11	1:A:16:LEU:CD1	0.68	2.18	20	2
1:A:89:GLU:OE1	1:A:90:SER:O	0.68	2.12	18	1
1:A:90:SER:O	1:A:94:VAL:HG23	0.68	1.88	2	3
1:A:9:ALA:HB2	1:A:84:GLU:CD	0.67	2.09	5	5
1:A:95:LEU:HD11	1:A:131:ARG:HG3	0.67	1.66	5	9
1:A:82:LEU:O	1:A:86:LEU:HD12	0.67	1.89	15	8
1:A:81:LEU:O	1:A:81:LEU:HD23	0.67	1.90	3	1
1:A:55:ALA:HB3	1:A:129:GLN:HB2	0.67	1.67	16	7
1:A:32:VAL:HG22	1:A:83:ARG:HD2	0.67	1.65	18	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:110:PHE:CE1	0.66	2.78	4	1
1:A:78:PHE:CD1	1:A:81:LEU:HD23	0.66	2.25	2	2
1:A:102:TYR:CE2	1:A:116:LEU:HD12	0.66	2.26	9	1
1:A:78:PHE:CB	1:A:119:LEU:HD22	0.66	2.20	13	2
1:A:123:LEU:HD23	1:A:123:LEU:C	0.66	2.11	4	1
1:A:16:LEU:HD13	1:A:24:VAL:HG21	0.66	1.64	14	2
1:A:57:VAL:HG21	1:A:91:PRO:HG3	0.66	1.68	3	1
1:A:53:VAL:HG22	1:A:126:LEU:CD2	0.66	2.13	5	1
1:A:81:LEU:HD23	1:A:81:LEU:O	0.66	1.91	18	1
1:A:64:LEU:N	1:A:64:LEU:HD12	0.65	2.06	15	2
1:A:101:PHE:CD1	1:A:102:TYR:N	0.65	2.64	7	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:102:TYR:CZ	1:A:116:LEU:HD22	0.65	2.27	1	6
1:A:25:LEU:HD13	1:A:111:PHE:CZ	0.65	2.26	9	7
1:A:53:VAL:HG13	1:A:126:LEU:CD1	0.65	2.22	8	2
1:A:64:LEU:CD2	1:A:126:LEU:HD13	0.64	2.23	6	1
1:A:12:LEU:HD23	1:A:12:LEU:C	0.64	2.13	3	1
1:A:81:LEU:O	1:A:81:LEU:HD12	0.64	1.92	7	2
1:A:107:LEU:N	1:A:107:LEU:HD13	0.64	2.06	20	4
1:A:97:VAL:O	1:A:123:LEU:HD21	0.64	1.93	10	3
1:A:55:ALA:HB2	1:A:126:LEU:CD2	0.64	2.21	16	2
1:A:53:VAL:HG13	1:A:126:LEU:HD11	0.64	1.70	8	1
1:A:57:VAL:CG1	1:A:133:ALA:CB	0.64	2.76	19	8
1:A:99:PRO:HB3	1:A:124:LEU:HD21	0.64	1.69	9	2
1:A:36:PRO:O	1:A:39:VAL:HG12	0.63	1.93	1	7
1:A:41:LEU:HD23	1:A:53:VAL:CA	0.63	2.22	3	1
1:A:86:LEU:N	1:A:86:LEU:HD22	0.63	2.08	20	4
1:A:119:LEU:O	1:A:122:ALA:HB3	0.63	1.94	1	8
1:A:53:VAL:CG2	1:A:66:PHE:CE2	0.63	2.81	8	1
1:A:24:VAL:HG12	1:A:28:TYR:CE2	0.63	2.28	17	2
1:A:81:LEU:HD22	1:A:81:LEU:C	0.63	2.14	1	2
1:A:57:VAL:HG12	1:A:133:ALA:CB	0.63	2.23	3	9
1:A:53:VAL:HG12	1:A:66:PHE:CD1	0.63	2.29	2	8
1:A:41:LEU:CD2	1:A:41:LEU:N	0.63	2.60	9	1
1:A:86:LEU:HD11	1:A:97:VAL:HG21	0.63	1.69	19	2
1:A:86:LEU:HD22	1:A:86:LEU:N	0.63	2.08	17	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:111:PHE:CZ	0.63	2.29	11	2
1:A:44:VAL:HG22	1:A:125:ARG:CD	0.62	2.24	8	4
1:A:94:VAL:O	1:A:97:VAL:HG23	0.62	1.94	4	1
1:A:27:GLU:O	1:A:30:ALA:HB3	0.62	1.93	10	8
1:A:13:PHE:CZ	1:A:25:LEU:HD21	0.62	2.28	12	4
1:A:68:VAL:HG11	1:A:75:VAL:CG2	0.62	2.24	4	1
1:A:12:LEU:HD13	1:A:12:LEU:C	0.61	2.15	8	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:110:PHE:CD2	0.61	2.31	11	1
1:A:12:LEU:C	1:A:12:LEU:HD13	0.61	2.15	20	1
1:A:62:VAL:HG23	1:A:64:LEU:CD1	0.61	2.24	18	3
1:A:50:PRO:O	1:A:52:PHE:CE2	0.61	2.53	5	2
1:A:9:ALA:HB1	1:A:28:TYR:OH	0.61	1.94	12	2
1:A:51:PHE:CD1	1:A:75:VAL:CG1	0.61	2.84	14	1
1:A:118:GLY:O	1:A:121:ALA:HB3	0.61	1.96	2	5
1:A:81:LEU:C	1:A:81:LEU:HD13	0.61	2.16	10	1
1:A:53:VAL:CG1	1:A:126:LEU:HD11	0.61	2.26	10	2
1:A:41:LEU:HD23	1:A:53:VAL:HA	0.61	1.71	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:VAL:HG12	1:A:66:PHE:CD2	0.61	2.30	6	1
1:A:53:VAL:HG23	1:A:66:PHE:CD1	0.60	2.31	3	3
1:A:82:LEU:CD2	1:A:101:PHE:CZ	0.60	2.84	9	1
1:A:29:ALA:HB1	1:A:76:LYS:HB3	0.60	1.73	2	12
1:A:19:GLU:HG2	1:A:20:LEU:HD12	0.60	1.73	14	1
1:A:12:LEU:CD1	1:A:13:PHE:N	0.60	2.65	20	2
1:A:44:VAL:HG22	1:A:125:ARG:HD3	0.59	1.72	9	4
1:A:64:LEU:N	1:A:64:LEU:CD1	0.59	2.65	18	4
1:A:62:VAL:HG23	1:A:64:LEU:HD12	0.59	1.75	2	1
1:A:44:VAL:HG23	1:A:51:PHE:O	0.59	1.98	18	3
1:A:17:PRO:HG2	1:A:20:LEU:HD22	0.59	1.74	15	1
1:A:62:VAL:CG2	1:A:64:LEU:HD11	0.59	2.25	18	2
1:A:78:PHE:CZ	1:A:82:LEU:HD21	0.59	2.32	1	1
1:A:104:GLY:O	1:A:105:TYR:CG	0.59	2.56	19	14
1:A:91:PRO:HA	1:A:94:VAL:HG22	0.59	1.73	4	4
1:A:82:LEU:HD21	1:A:101:PHE:CZ	0.59	2.33	9	2
1:A:19:GLU:HG3	1:A:20:LEU:HD12	0.58	1.73	2	1
1:A:78:PHE:CG	1:A:119:LEU:HD22	0.58	2.34	13	2
1:A:86:LEU:HD22	1:A:94:VAL:HG22	0.58	1.75	1	2
1:A:86:LEU:HD21	1:A:97:VAL:HG21	0.58	1.74	18	4
1:A:102:TYR:CE2	1:A:116:LEU:CD1	0.58	2.87	9	1
1:A:123:LEU:HD21	1:A:127:GLN:CD	0.58	2.19	4	1
1:A:95:LEU:HD21	1:A:130:VAL:HB	0.58	1.76	18	5
1:A:57:VAL:HG13	1:A:133:ALA:HB1	0.58	1.74	12	6
1:A:95:LEU:HD11	1:A:131:ARG:CG	0.57	2.28	7	5
1:A:81:LEU:C	1:A:81:LEU:HD23	0.57	2.20	3	1
1:A:51:PHE:CD1	1:A:75:VAL:HG11	0.57	2.33	14	1
1:A:17:PRO:CG	1:A:20:LEU:HD12	0.57	2.29	5	10
1:A:81:LEU:HD12	1:A:81:LEU:O	0.57	2.00	12	3
1:A:63:ARG:C	1:A:64:LEU:HD12	0.57	2.20	18	1
1:A:78:PHE:CE2	1:A:82:LEU:HD11	0.56	2.35	11	2
1:A:108:GLU:CA	1:A:116:LEU:HD11	0.56	2.28	1	1
1:A:12:LEU:CD2	1:A:13:PHE:N	0.56	2.67	3	1
1:A:53:VAL:HG23	1:A:66:PHE:CE2	0.56	2.33	8	1
1:A:64:LEU:HD12	1:A:83:ARG:HA	0.56	1.77	7	2
1:A:102:TYR:CE2	1:A:116:LEU:HD22	0.56	2.35	12	2
1:A:12:LEU:HD11	1:A:16:LEU:HD12	0.56	1.78	20	1
1:A:9:ALA:HB2	1:A:84:GLU:OE1	0.56	2.01	9	4
1:A:102:TYR:CE1	1:A:116:LEU:HD13	0.56	2.36	6	1
1:A:10:LEU:HD11	1:A:101:PHE:CD2	0.56	2.36	10	4
1:A:6:LEU:HD11	1:A:101:PHE:CE2	0.55	2.36	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:LEU:HD21	1:A:126:LEU:HD13	0.55	1.77	6	1
1:A:99:PRO:O	1:A:102:TYR:CE2	0.55	2.59	18	1
1:A:55:ALA:HB2	1:A:126:LEU:HB3	0.55	1.77	1	4
1:A:2:VAL:CG1	1:A:6:LEU:HD12	0.55	2.32	2	4
1:A:41:LEU:HD23	1:A:53:VAL:C	0.55	2.22	3	3
1:A:13:PHE:CE1	1:A:25:LEU:CD2	0.55	2.88	12	1
1:A:78:PHE:CD2	1:A:82:LEU:HD11	0.55	2.37	11	3
1:A:76:LYS:O	1:A:79:ALA:HB3	0.55	2.02	3	3
1:A:10:LEU:HD11	1:A:101:PHE:HD2	0.55	1.61	12	3
1:A:36:PRO:HG2	1:A:39:VAL:HG21	0.55	1.78	17	8
1:A:25:LEU:HD11	1:A:110:PHE:CD1	0.55	2.36	17	1
1:A:70:ASP:O	1:A:71:GLU:CG	0.54	2.55	13	2
1:A:111:PHE:CB	1:A:116:LEU:CD2	0.54	2.85	9	2
1:A:62:VAL:CG1	1:A:90:SER:C	0.54	2.76	3	6
1:A:10:LEU:CD1	1:A:105:TYR:CE2	0.54	2.88	1	1
1:A:62:VAL:O	1:A:64:LEU:HD12	0.54	2.03	10	1
1:A:32:VAL:HG22	1:A:83:ARG:HD3	0.54	1.80	15	2
1:A:81:LEU:HD13	1:A:81:LEU:C	0.54	2.22	8	2
1:A:101:PHE:CD1	1:A:101:PHE:C	0.54	2.81	11	6
1:A:81:LEU:O	1:A:84:GLU:CG	0.54	2.56	13	3
1:A:86:LEU:O	1:A:87:GLU:O	0.54	2.26	16	3
1:A:78:PHE:O	1:A:81:LEU:N	0.54	2.41	12	11
1:A:85:GLY:O	1:A:86:LEU:CD2	0.53	2.55	18	12
1:A:25:LEU:HD12	1:A:110:PHE:CE1	0.53	2.38	4	1
1:A:82:LEU:H	1:A:82:LEU:HD22	0.53	1.63	16	2
1:A:83:ARG:O	1:A:87:GLU:CB	0.53	2.56	14	3
1:A:95:LEU:HD13	1:A:127:GLN:HB3	0.53	1.80	6	7
1:A:64:LEU:HD22	1:A:126:LEU:CD1	0.53	2.33	13	1
1:A:10:LEU:HD13	1:A:101:PHE:O	0.53	2.03	16	3
1:A:91:PRO:HA	1:A:94:VAL:CG2	0.53	2.34	4	4
1:A:95:LEU:HD23	1:A:127:GLN:HB3	0.53	1.78	9	3
1:A:51:PHE:CE1	1:A:75:VAL:HG12	0.53	2.38	14	1
1:A:89:GLU:CG	1:A:94:VAL:CG2	0.53	2.82	18	1
1:A:25:LEU:HD13	1:A:111:PHE:CE2	0.53	2.38	2	2
1:A:122:ALA:O	1:A:126:LEU:HD12	0.53	2.04	4	2
1:A:17:PRO:CG	1:A:20:LEU:HD22	0.53	2.34	15	1
1:A:17:PRO:HG2	1:A:20:LEU:HD12	0.53	1.79	3	7
1:A:135:THR:O	1:A:135:THR:HG23	0.53	2.03	1	1
1:A:78:PHE:CE2	1:A:82:LEU:HD21	0.53	2.39	1	2
1:A:98:PRO:O	1:A:123:LEU:CD2	0.53	2.57	7	6
1:A:102:TYR:CG	1:A:103:ARG:N	0.53	2.76	11	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:82:LEU:CA	1:A:86:LEU:HD12	0.53	2.34	12	3
1:A:10:LEU:HB3	1:A:105:TYR:CE2	0.53	2.39	1	10
1:A:79:ALA:HA	1:A:82:LEU:HD23	0.53	1.79	16	1
1:A:23:GLN:CG	1:A:24:VAL:N	0.53	2.71	4	2
1:A:120:GLU:O	1:A:124:LEU:HD22	0.52	2.02	9	2
1:A:56:ASP:O	1:A:63:ARG:N	0.52	2.42	15	10
1:A:6:LEU:HD11	1:A:101:PHE:CD2	0.52	2.39	10	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:110:PHE:CD1	0.52	2.92	17	2
1:A:86:LEU:O	1:A:89:GLU:N	0.52	2.43	19	6
1:A:125:ARG:O	1:A:128:ALA:HB3	0.52	2.05	19	3
1:A:68:VAL:HG21	1:A:76:LYS:CD	0.52	2.32	14	1
1:A:97:VAL:O	1:A:127:GLN:NE2	0.52	2.42	18	15
1:A:53:VAL:CG1	1:A:126:LEU:HD21	0.52	2.35	3	1
1:A:98:PRO:O	1:A:123:LEU:CD1	0.52	2.58	4	1
1:A:24:VAL:CG1	1:A:28:TYR:CE1	0.52	2.92	15	3
1:A:62:VAL:CG2	1:A:90:SER:C	0.52	2.78	1	4
1:A:10:LEU:HD11	1:A:101:PHE:CD1	0.52	2.39	13	7
1:A:94:VAL:HG23	1:A:95:LEU:HD22	0.52	1.82	7	1
1:A:12:LEU:HD21	1:A:16:LEU:HD11	0.52	1.82	3	1
1:A:78:PHE:O	1:A:82:LEU:CD2	0.52	2.58	10	8
1:A:82:LEU:O	1:A:86:LEU:CD1	0.52	2.57	15	3
1:A:82:LEU:O	1:A:86:LEU:CG	0.51	2.57	9	6
1:A:64:LEU:HD21	1:A:86:LEU:HB2	0.51	1.82	15	3
1:A:130:VAL:O	1:A:133:ALA:N	0.51	2.43	11	18
1:A:55:ALA:CB	1:A:130:VAL:HG23	0.51	2.35	2	1
1:A:101:PHE:C	1:A:101:PHE:CD1	0.51	2.83	5	5
1:A:94:VAL:O	1:A:97:VAL:CG2	0.51	2.58	4	1
1:A:32:VAL:CG2	1:A:80:GLY:CA	0.51	2.88	11	8
1:A:10:LEU:HB3	1:A:105:TYR:CE1	0.51	2.41	19	2
1:A:83:ARG:O	1:A:87:GLU:HB3	0.51	2.05	17	4
1:A:12:LEU:HD21	1:A:16:LEU:CD1	0.51	2.36	3	1
1:A:64:LEU:HD21	1:A:86:LEU:CB	0.51	2.36	10	2
1:A:13:PHE:CE1	1:A:21:ARG:HB3	0.51	2.40	3	4
1:A:132:LYS:CD	1:A:133:ALA:N	0.51	2.73	4	1
1:A:97:VAL:HG12	1:A:123:LEU:HD11	0.51	1.82	4	1
1:A:21:ARG:HA	1:A:24:VAL:CG1	0.51	2.35	11	3
1:A:113:PRO:O	1:A:117:ARG:CD	0.51	2.58	18	1
1:A:107:LEU:HD13	1:A:107:LEU:N	0.51	2.20	3	2
1:A:53:VAL:CG1	1:A:126:LEU:CD1	0.51	2.88	10	2
1:A:82:LEU:HB3	1:A:86:LEU:HD12	0.51	1.81	10	1
1:A:39:VAL:HG23	1:A:54:HIS:CD2	0.51	2.41	11	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:LEU:HD22	1:A:111:PHE:CE2	0.51	2.41	11	1
1:A:51:PHE:CE1	1:A:75:VAL:CG1	0.51	2.94	14	1
1:A:55:ALA:HB1	1:A:130:VAL:HG22	0.51	1.83	10	5
1:A:94:VAL:O	1:A:127:GLN:NE2	0.51	2.44	18	12
1:A:13:PHE:CE2	1:A:107:LEU:HD13	0.51	2.40	3	4
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:CD2	0.51	2.79	4	1
1:A:78:PHE:CD2	1:A:119:LEU:HG	0.51	2.41	1	7
1:A:55:ALA:HB1	1:A:130:VAL:HG23	0.51	1.80	2	2
1:A:27:GLU:O	1:A:30:ALA:N	0.51	2.44	8	10
1:A:10:LEU:CD2	1:A:107:LEU:HD11	0.51	2.36	19	5
1:A:132:LYS:C	1:A:132:LYS:CD	0.51	2.79	16	1
1:A:17:PRO:O	1:A:20:LEU:N	0.50	2.44	3	8
1:A:120:GLU:O	1:A:121:ALA:C	0.50	2.48	18	7
1:A:81:LEU:O	1:A:84:GLU:HG3	0.50	2.05	13	3
1:A:36:PRO:O	1:A:39:VAL:CG1	0.50	2.57	9	1
1:A:64:LEU:CD1	1:A:86:LEU:CB	0.50	2.89	11	1
1:A:102:TYR:CE2	1:A:103:ARG:HG2	0.50	2.42	13	1
1:A:86:LEU:CD2	1:A:97:VAL:HG21	0.50	2.36	18	1
1:A:2:VAL:HG13	1:A:6:LEU:HD12	0.50	1.83	18	3
1:A:20:LEU:HD22	1:A:23:GLN:OE1	0.50	2.07	4	1
1:A:89:GLU:OE2	1:A:93:ALA:CB	0.50	2.59	16	1
1:A:41:LEU:CD2	1:A:65:TYR:O	0.50	2.59	17	1
1:A:63:ARG:HB3	1:A:65:TYR:CE2	0.50	2.42	12	15
1:A:17:PRO:O	1:A:18:LYS:C	0.50	2.48	3	20
1:A:64:LEU:HD11	1:A:86:LEU:HB2	0.50	1.82	14	1
1:A:78:PHE:CE2	1:A:119:LEU:HB3	0.50	2.41	6	18
1:A:126:LEU:O	1:A:129:GLN:N	0.50	2.45	8	9
1:A:31:LYS:O	1:A:83:ARG:CZ	0.50	2.59	2	2
1:A:46:GLU:HG2	1:A:121:ALA:HB2	0.50	1.83	13	2
1:A:13:PHE:CZ	1:A:25:LEU:HG	0.50	2.42	8	4
1:A:27:GLU:O	1:A:31:LYS:NZ	0.50	2.44	10	1
1:A:13:PHE:CE1	1:A:21:ARG:O	0.50	2.65	15	2
1:A:20:LEU:HD23	1:A:23:GLN:NE2	0.50	2.22	5	1
1:A:62:VAL:CG2	1:A:89:GLU:O	0.50	2.59	12	1
1:A:107:LEU:H	1:A:107:LEU:HD22	0.50	1.67	17	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:107:LEU:CD1	0.49	2.90	1	2
1:A:111:PHE:O	1:A:115:ARG:CB	0.49	2.60	1	3
1:A:13:PHE:CZ	1:A:21:ARG:O	0.49	2.65	15	2
1:A:20:LEU:CD2	1:A:23:GLN:NE2	0.49	2.75	5	1
1:A:41:LEU:HD23	1:A:54:HIS:CB	0.49	2.37	6	1
1:A:24:VAL:CG2	1:A:28:TYR:CZ	0.49	2.95	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:LYS:O	1:A:21:ARG:N	0.49	2.45	11	9
1:A:72:ALA:CB	1:A:75:VAL:HG22	0.49	2.28	19	2
1:A:55:ALA:HB2	1:A:126:LEU:HD23	0.49	1.83	16	1
1:A:13:PHE:CZ	1:A:110:PHE:CE2	0.49	3.00	17	1
1:A:123:LEU:HD22	1:A:127:GLN:HG3	0.49	1.84	8	5
1:A:46:GLU:CB	1:A:121:ALA:CB	0.49	2.90	13	4
1:A:55:ALA:HB2	1:A:126:LEU:HD22	0.49	1.84	17	2
1:A:81:LEU:CD1	1:A:107:LEU:HD22	0.49	2.37	18	1
1:A:102:TYR:CE1	1:A:120:GLU:CD	0.49	2.86	12	2
1:A:122:ALA:C	1:A:126:LEU:HD12	0.49	2.28	7	1
1:A:32:VAL:O	1:A:76:LYS:CE	0.49	2.61	9	1
1:A:125:ARG:O	1:A:128:ALA:N	0.49	2.46	17	12
1:A:120:GLU:O	1:A:123:LEU:N	0.49	2.45	7	7
1:A:19:GLU:HG3	1:A:20:LEU:HD13	0.49	1.84	15	1
1:A:19:GLU:CG	1:A:20:LEU:N	0.49	2.75	3	6
1:A:69:PRO:O	1:A:71:GLU:N	0.49	2.46	12	5
1:A:64:LEU:HD22	1:A:83:ARG:HA	0.48	1.85	15	1
1:A:6:LEU:HD11	1:A:101:PHE:CE1	0.48	2.43	1	2
1:A:98:PRO:O	1:A:123:LEU:HD13	0.48	2.08	4	1
1:A:13:PHE:CE2	1:A:107:LEU:HD11	0.48	2.43	9	1
1:A:12:LEU:O	1:A:16:LEU:N	0.48	2.46	15	16
1:A:20:LEU:O	1:A:23:GLN:N	0.48	2.47	14	17
1:A:78:PHE:CD2	1:A:119:LEU:HB3	0.48	2.43	20	5
1:A:107:LEU:N	1:A:107:LEU:CD1	0.48	2.77	20	2
1:A:28:TYR:CE2	1:A:84:GLU:HG3	0.48	2.44	15	7
1:A:53:VAL:HG12	1:A:66:PHE:HD1	0.48	1.67	9	6
1:A:12:LEU:O	1:A:15:SER:N	0.48	2.46	8	4
1:A:24:VAL:CG1	1:A:28:TYR:CE2	0.48	2.97	17	1
1:A:91:PRO:HB2	1:A:134:LEU:HD11	0.48	1.84	5	1
1:A:68:VAL:HG21	1:A:76:LYS:HG3	0.48	1.85	8	3
1:A:32:VAL:HG22	1:A:80:GLY:HA2	0.48	1.84	14	7
1:A:6:LEU:HD21	1:A:81:LEU:CD2	0.48	2.39	1	1
1:A:18:LYS:O	1:A:19:GLU:C	0.48	2.52	19	20
1:A:62:VAL:O	1:A:64:LEU:CD1	0.48	2.61	10	1
1:A:83:ARG:CG	1:A:83:ARG:O	0.48	2.62	20	2
1:A:66:PHE:CD1	1:A:79:ALA:HB1	0.48	2.44	19	1
1:A:43:ARG:NH2	1:A:47:CYS:O	0.48	2.47	16	3
1:A:13:PHE:CE1	1:A:25:LEU:HD21	0.48	2.44	12	1
1:A:132:LYS:O	1:A:136:SER:N	0.47	2.47	13	7
1:A:74:THR:O	1:A:77:ALA:HB3	0.47	2.09	2	1
1:A:91:PRO:CB	1:A:130:VAL:CG1	0.47	2.92	4	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:105:TYR:O	1:A:106:GLY:C	0.47	2.52	12	1
1:A:124:LEU:HD22	1:A:124:LEU:H	0.47	1.68	9	1
1:A:39:VAL:CG1	1:A:54:HIS:CD2	0.47	2.91	16	1
1:A:127:GLN:O	1:A:131:ARG:CD	0.47	2.62	5	1
1:A:57:VAL:CG2	1:A:133:ALA:HB1	0.47	2.39	5	2
1:A:107:LEU:HD22	1:A:107:LEU:H	0.47	1.68	6	1
1:A:102:TYR:HE1	1:A:116:LEU:HD13	0.47	1.69	6	1
1:A:53:VAL:CG2	1:A:126:LEU:CD2	0.47	2.92	13	1
1:A:28:TYR:CE1	1:A:84:GLU:HG3	0.47	2.45	11	2
1:A:24:VAL:O	1:A:26:LEU:N	0.47	2.47	16	1
1:A:20:LEU:O	1:A:22:SER:N	0.47	2.47	15	5
1:A:24:VAL:HG13	1:A:28:TYR:CE1	0.47	2.44	16	2
1:A:44:VAL:N	1:A:51:PHE:O	0.47	2.48	10	3
1:A:28:TYR:CD2	1:A:81:LEU:HB2	0.47	2.45	11	1
1:A:69:PRO:C	1:A:71:GLU:N	0.47	2.68	13	10
1:A:41:LEU:HD12	1:A:67:HIS:N	0.47	2.25	9	1
1:A:122:ALA:O	1:A:125:ARG:N	0.47	2.47	10	1
1:A:122:ALA:C	1:A:126:LEU:HD22	0.47	2.29	10	1
1:A:13:PHE:CE1	1:A:25:LEU:HG	0.47	2.44	16	1
1:A:6:LEU:O	1:A:9:ALA:N	0.47	2.48	10	10
1:A:130:VAL:O	1:A:132:LYS:N	0.47	2.47	5	2
1:A:132:LYS:O	1:A:135:THR:CG2	0.47	2.60	6	2
1:A:111:PHE:HB3	1:A:116:LEU:CD2	0.47	2.40	9	1
1:A:95:LEU:O	1:A:127:GLN:NE2	0.47	2.48	10	2
1:A:83:ARG:HA	1:A:87:GLU:CB	0.47	2.39	17	1
1:A:92:GLU:O	1:A:96:GLU:CG	0.47	2.63	2	1
1:A:73:PRO:O	1:A:76:LYS:N	0.47	2.48	14	2
1:A:134:LEU:C	1:A:134:LEU:CD1	0.47	2.76	8	1
1:A:32:VAL:HG22	1:A:83:ARG:CD	0.47	2.38	18	1
1:A:80:GLY:O	1:A:84:GLU:N	0.46	2.47	3	4
1:A:19:GLU:CA	1:A:19:GLU:OE1	0.46	2.63	2	1
1:A:10:LEU:HD11	1:A:101:PHE:HD1	0.46	1.70	4	6
1:A:6:LEU:HD11	1:A:81:LEU:CD2	0.46	2.39	8	1
1:A:54:HIS:N	1:A:65:TYR:O	0.46	2.48	9	1
1:A:134:LEU:CD1	1:A:135:THR:N	0.46	2.78	12	1
1:A:49:THR:HG21	1:A:115:ARG:NH2	0.46	2.25	14	1
1:A:89:GLU:CD	1:A:93:ALA:HB3	0.46	2.29	18	1
1:A:124:LEU:H	1:A:124:LEU:HD22	0.46	1.69	19	1
1:A:78:PHE:CG	1:A:119:LEU:HD23	0.46	2.46	9	1
1:A:6:LEU:C	1:A:8:GLN:N	0.46	2.69	19	9
1:A:4:PRO:O	1:A:8:GLN:N	0.46	2.46	9	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:54:HIS:ND1	1:A:129:GLN:OE1	0.46	2.49	6	1
1:A:10:LEU:HB3	1:A:105:TYR:CZ	0.46	2.45	13	7
1:A:62:VAL:N	1:A:89:GLU:O	0.46	2.47	11	4
1:A:13:PHE:CZ	1:A:21:ARG:HB3	0.46	2.45	8	2
1:A:24:VAL:HG22	1:A:28:TYR:CE2	0.46	2.45	11	1
1:A:25:LEU:HD12	1:A:110:PHE:CD1	0.46	2.46	1	1
1:A:4:PRO:O	1:A:6:LEU:N	0.46	2.49	2	7
1:A:70:ASP:N	1:A:70:ASP:OD1	0.46	2.48	2	1
1:A:82:LEU:HD22	1:A:82:LEU:N	0.46	2.25	6	2
1:A:132:LYS:CG	1:A:133:ALA:N	0.46	2.78	7	2
1:A:18:LYS:O	1:A:20:LEU:N	0.46	2.48	15	1
1:A:10:LEU:HB3	1:A:105:TYR:CD2	0.46	2.45	1	2
1:A:10:LEU:CB	1:A:105:TYR:CZ	0.46	2.98	1	1
1:A:119:LEU:O	1:A:122:ALA:N	0.46	2.49	2	2
1:A:36:PRO:HD3	1:A:65:TYR:CD1	0.46	2.45	3	1
1:A:57:VAL:CG2	1:A:133:ALA:CB	0.46	2.93	5	1
1:A:10:LEU:O	1:A:13:PHE:N	0.46	2.48	11	3
1:A:85:GLY:C	1:A:86:LEU:HD22	0.46	2.31	17	3
1:A:24:VAL:C	1:A:26:LEU:N	0.46	2.67	16	1
1:A:130:VAL:HG12	1:A:134:LEU:HD21	0.46	1.86	3	1
1:A:116:LEU:O	1:A:119:LEU:N	0.46	2.49	18	2
1:A:50:PRO:HB2	1:A:52:PHE:CZ	0.46	2.46	20	4
1:A:81:LEU:O	1:A:84:GLU:N	0.46	2.48	16	1
1:A:126:LEU:HD22	1:A:126:LEU:H	0.46	1.71	8	2
1:A:67:HIS:ND1	1:A:67:HIS:C	0.46	2.68	9	1
1:A:102:TYR:CZ	1:A:103:ARG:HG3	0.46	2.46	12	1
1:A:89:GLU:OE2	1:A:94:VAL:N	0.46	2.48	18	1
1:A:40:GLU:O	1:A:54:HIS:ND1	0.46	2.49	6	5
1:A:102:TYR:OH	1:A:120:GLU:CG	0.46	2.64	1	2
1:A:10:LEU:CD1	1:A:101:PHE:O	0.46	2.64	18	1
1:A:2:VAL:CG2	1:A:7:LYS:HD2	0.45	2.41	11	3
1:A:89:GLU:OE1	1:A:90:SER:N	0.45	2.49	18	1
1:A:45:HIS:O	1:A:47:CYS:N	0.45	2.49	19	1
1:A:4:PRO:O	1:A:5:LYS:C	0.45	2.54	20	15
1:A:123:LEU:CD2	1:A:127:GLN:CD	0.45	2.85	4	1
1:A:46:GLU:CD	1:A:121:ALA:HB2	0.45	2.32	8	1
1:A:73:PRO:O	1:A:77:ALA:CB	0.45	2.64	10	2
1:A:6:LEU:O	1:A:8:GLN:N	0.45	2.50	19	5
1:A:104:GLY:O	1:A:105:TYR:CD1	0.45	2.69	1	2
1:A:5:LYS:O	1:A:84:GLU:OE2	0.45	2.34	6	5
1:A:64:LEU:CD1	1:A:86:LEU:HB2	0.45	2.41	11	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:6:LEU:HD11	1:A:81:LEU:HD21	0.45	1.89	8	1
1:A:107:LEU:HD23	1:A:111:PHE:HE2	0.45	1.71	10	1
1:A:39:VAL:CG2	1:A:54:HIS:CD2	0.45	3.00	20	2
1:A:75:VAL:CG2	1:A:76:LYS:N	0.45	2.80	2	2
1:A:53:VAL:CG2	1:A:65:TYR:O	0.45	2.65	3	1
1:A:95:LEU:HD23	1:A:127:GLN:CB	0.45	2.42	9	1
1:A:4:PRO:C	1:A:6:LEU:N	0.45	2.69	2	8
1:A:68:VAL:HG13	1:A:76:LYS:HD2	0.45	1.87	3	2
1:A:28:TYR:O	1:A:31:LYS:N	0.45	2.47	9	4
1:A:51:PHE:HE2	1:A:122:ALA:HB2	0.45	1.72	13	1
1:A:78:PHE:CG	1:A:119:LEU:HG	0.45	2.46	14	5
1:A:90:SER:O	1:A:94:VAL:CG2	0.45	2.63	2	1
1:A:106:GLY:C	1:A:108:GLU:N	0.45	2.70	17	2
1:A:13:PHE:CZ	1:A:25:LEU:CG	0.45	2.99	8	1
1:A:32:VAL:CG2	1:A:80:GLY:HA2	0.45	2.42	9	4
1:A:114:LEU:O	1:A:117:ARG:N	0.45	2.49	1	1
1:A:84:GLU:C	1:A:84:GLU:CD	0.45	2.76	13	4
1:A:76:LYS:O	1:A:77:ALA:C	0.45	2.55	2	11
1:A:121:ALA:O	1:A:122:ALA:C	0.45	2.54	19	2
1:A:20:LEU:C	1:A:22:SER:N	0.45	2.70	15	7
1:A:111:PHE:O	1:A:115:ARG:HB3	0.45	2.11	6	1
1:A:89:GLU:OE1	1:A:93:ALA:CB	0.45	2.48	18	1
1:A:116:LEU:O	1:A:117:ARG:C	0.44	2.56	1	6
1:A:54:HIS:NE2	1:A:56:ASP:OD2	0.44	2.50	1	5
1:A:102:TYR:O	1:A:103:ARG:C	0.44	2.55	11	2
1:A:16:LEU:O	1:A:21:ARG:NE	0.44	2.50	5	4
1:A:115:ARG:O	1:A:118:GLY:N	0.44	2.50	7	3
1:A:123:LEU:HD11	1:A:127:GLN:CD	0.44	2.33	8	1
1:A:91:PRO:HB3	1:A:130:VAL:HG13	0.44	1.88	12	1
1:A:64:LEU:HD12	1:A:87:GLU:N	0.44	2.27	17	1
1:A:111:PHE:O	1:A:112:THR:O	0.44	2.36	1	5
1:A:130:VAL:O	1:A:131:ARG:C	0.44	2.56	5	4
1:A:69:PRO:O	1:A:70:ASP:C	0.44	2.56	12	5
1:A:64:LEU:HD11	1:A:86:LEU:HB3	0.44	1.90	11	1
1:A:13:PHE:CD2	1:A:107:LEU:HD11	0.44	2.47	14	1
1:A:14:LYS:O	1:A:21:ARG:NH2	0.44	2.51	2	1
1:A:116:LEU:O	1:A:118:GLY:N	0.44	2.50	9	2
1:A:106:GLY:O	1:A:108:GLU:N	0.44	2.51	17	2
1:A:21:ARG:HG3	1:A:110:PHE:CZ	0.44	2.47	15	1
1:A:89:GLU:HG2	1:A:94:VAL:CG2	0.44	2.42	18	1
1:A:20:LEU:O	1:A:21:ARG:C	0.44	2.55	7	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:5:LYS:HA	1:A:5:LYS:CE	0.44	2.42	5	2
1:A:82:LEU:O	1:A:86:LEU:HB2	0.44	2.13	13	2
1:A:24:VAL:CG2	1:A:28:TYR:CE2	0.44	3.00	11	1
1:A:64:LEU:O	1:A:65:TYR:CD1	0.44	2.71	14	1
1:A:20:LEU:HD12	1:A:23:GLN:OE1	0.44	2.12	15	1
1:A:53:VAL:CG2	1:A:66:PHE:CD1	0.44	3.00	3	2
1:A:91:PRO:CB	1:A:134:LEU:HD21	0.44	2.42	7	1
1:A:54:HIS:CD2	1:A:54:HIS:C	0.44	2.91	14	1
1:A:27:GLU:HG3	1:A:28:TYR:N	0.44	2.28	16	1
1:A:81:LEU:HD23	1:A:81:LEU:C	0.44	2.33	18	1
1:A:83:ARG:NH1	1:A:87:GLU:OE1	0.44	2.51	19	1
1:A:81:LEU:CD2	1:A:81:LEU:C	0.44	2.85	3	2
1:A:106:GLY:O	1:A:109:GLU:N	0.44	2.50	9	2
1:A:42:GLU:OE2	1:A:125:ARG:NH1	0.44	2.50	9	1
1:A:8:GLN:O	1:A:12:LEU:CB	0.44	2.65	17	1
1:A:104:GLY:C	1:A:105:TYR:CG	0.44	2.91	19	1
1:A:46:GLU:OE1	1:A:121:ALA:HB2	0.44	2.13	3	1
1:A:4:PRO:CA	1:A:8:GLN:OE1	0.44	2.65	4	1
1:A:10:LEU:HD13	1:A:105:TYR:HE2	0.44	1.66	1	1
1:A:80:GLY:O	1:A:84:GLU:CG	0.44	2.66	2	1
1:A:130:VAL:O	1:A:134:LEU:N	0.44	2.49	8	1
1:A:130:VAL:O	1:A:133:ALA:HB3	0.44	2.13	10	1
1:A:123:LEU:C	1:A:125:ARG:N	0.44	2.70	14	1
1:A:62:VAL:HG21	1:A:90:SER:O	0.44	2.13	6	2
1:A:46:GLU:HB2	1:A:121:ALA:CB	0.44	2.43	19	2
1:A:46:GLU:CB	1:A:121:ALA:HB2	0.44	2.42	19	1
1:A:47:CYS:C	1:A:48:GLN:CG	0.43	2.87	12	2
1:A:83:ARG:O	1:A:84:GLU:C	0.43	2.56	5	3
1:A:126:LEU:O	1:A:130:VAL:N	0.43	2.49	10	3
1:A:31:LYS:O	1:A:83:ARG:NE	0.43	2.51	20	1
1:A:2:VAL:CG1	1:A:3:PRO:HD2	0.43	2.43	17	17
1:A:36:PRO:CD	1:A:65:TYR:CE1	0.43	3.01	3	1
1:A:91:PRO:HB3	1:A:130:VAL:CG1	0.43	2.43	14	4
1:A:116:LEU:C	1:A:118:GLY:N	0.43	2.71	9	2
1:A:121:ALA:CA	1:A:124:LEU:HD12	0.43	2.39	10	1
1:A:82:LEU:N	1:A:82:LEU:HD22	0.43	2.29	10	2
1:A:102:TYR:CE2	1:A:120:GLU:CD	0.43	2.92	10	1
1:A:83:ARG:CG	1:A:87:GLU:HB2	0.43	2.43	13	1
1:A:2:VAL:HG12	1:A:97:VAL:HG22	0.43	1.89	20	1
1:A:75:VAL:HG23	1:A:76:LYS:N	0.43	2.29	2	1
1:A:118:GLY:O	1:A:121:ALA:N	0.43	2.52	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:VAL:HG11	1:A:76:LYS:CE	0.43	2.43	5	1
1:A:55:ALA:CB	1:A:130:VAL:HG22	0.43	2.44	5	1
1:A:124:LEU:N	1:A:124:LEU:HD22	0.43	2.28	7	1
1:A:95:LEU:HD11	1:A:131:ARG:CD	0.43	2.42	7	2
1:A:53:VAL:HG11	1:A:126:LEU:HD11	0.43	1.89	10	1
1:A:29:ALA:HB1	1:A:76:LYS:CG	0.43	2.44	14	1
1:A:6:LEU:HD22	1:A:10:LEU:HG	0.43	1.90	17	1
1:A:45:HIS:C	1:A:47:CYS:N	0.43	2.70	19	1
1:A:36:PRO:CD	1:A:65:TYR:CD1	0.43	3.02	3	1
1:A:130:VAL:C	1:A:132:LYS:N	0.43	2.71	5	3
1:A:131:ARG:O	1:A:134:LEU:N	0.43	2.51	10	1
1:A:106:GLY:O	1:A:110:PHE:N	0.43	2.49	17	1
1:A:83:ARG:HB2	1:A:87:GLU:CB	0.43	2.43	18	1
1:A:132:LYS:O	1:A:135:THR:N	0.43	2.50	5	1
1:A:132:LYS:O	1:A:136:SER:C	0.43	2.57	8	1
1:A:88:GLY:O	1:A:89:GLU:O	0.43	2.36	9	1
1:A:129:GLN:O	1:A:130:VAL:C	0.43	2.57	10	1
1:A:19:GLU:HG3	1:A:20:LEU:CD1	0.43	2.42	15	1
1:A:43:ARG:NH1	1:A:45:HIS:CE1	0.43	2.87	9	2
1:A:95:LEU:HD11	1:A:131:ARG:HD2	0.43	1.90	15	1
1:A:123:LEU:CD2	1:A:127:GLN:HG3	0.43	2.43	17	4
1:A:78:PHE:CD2	1:A:82:LEU:HD21	0.43	2.49	5	1
1:A:43:ARG:NH2	1:A:48:GLN:O	0.43	2.51	6	1
1:A:53:VAL:HG12	1:A:66:PHE:HD2	0.43	1.70	6	1
1:A:27:GLU:O	1:A:28:TYR:C	0.43	2.56	8	3
1:A:44:VAL:HG13	1:A:125:ARG:HD2	0.43	1.91	9	1
1:A:125:ARG:O	1:A:126:LEU:C	0.43	2.57	8	3
1:A:81:LEU:O	1:A:84:GLU:CB	0.43	2.66	13	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:111:PHE:HZ	0.43	1.74	17	1
1:A:6:LEU:O	1:A:7:LYS:C	0.43	2.58	14	3
1:A:40:GLU:O	1:A:54:HIS:CE1	0.42	2.72	17	1
1:A:99:PRO:HB3	1:A:124:LEU:CD1	0.42	2.40	17	2
1:A:12:LEU:CD1	1:A:16:LEU:CD1	0.42	2.94	20	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:53:VAL:CG1	0.42	3.02	7	1
1:A:6:LEU:HG	1:A:86:LEU:CD2	0.42	2.44	17	1
1:A:19:GLU:HG3	1:A:20:LEU:N	0.42	2.29	3	1
1:A:55:ALA:O	1:A:56:ASP:OD1	0.42	2.37	12	3
1:A:114:LEU:C	1:A:116:LEU:N	0.42	2.73	6	1
1:A:27:GLU:O	1:A:30:ALA:CB	0.42	2.66	10	1
1:A:78:PHE:O	1:A:82:LEU:N	0.42	2.51	11	1
1:A:104:GLY:O	1:A:105:TYR:C	0.42	2.57	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:LEU:O	1:A:125:ARG:N	0.42	2.53	14	1
1:A:12:LEU:CD1	1:A:16:LEU:HD12	0.42	2.42	20	1
1:A:47:CYS:O	1:A:48:GLN:C	0.42	2.58	2	1
1:A:18:LYS:CA	1:A:21:ARG:NH1	0.42	2.83	3	1
1:A:22:SER:OG	1:A:23:GLN:N	0.42	2.53	7	1
1:A:13:PHE:O	1:A:16:LEU:N	0.42	2.52	8	1
1:A:31:LYS:O	1:A:33:PRO:N	0.42	2.52	10	1
1:A:124:LEU:HD22	1:A:124:LEU:N	0.42	2.30	11	1
1:A:95:LEU:HD11	1:A:127:GLN:O	0.42	2.14	18	1
1:A:10:LEU:CB	1:A:105:TYR:CE2	0.42	3.02	1	1
1:A:12:LEU:C	1:A:12:LEU:CD2	0.42	2.86	3	1
1:A:57:VAL:HG23	1:A:133:ALA:CB	0.42	2.43	5	1
1:A:57:VAL:HG23	1:A:133:ALA:HB1	0.42	1.91	17	1
1:A:89:GLU:CG	1:A:90:SER:N	0.42	2.80	18	1
1:A:106:GLY:O	1:A:107:LEU:C	0.42	2.58	17	4
1:A:21:ARG:O	1:A:24:VAL:N	0.42	2.53	18	1
1:A:108:GLU:C	1:A:110:PHE:N	0.42	2.72	13	2
1:A:13:PHE:O	1:A:21:ARG:CD	0.42	2.68	3	1
1:A:62:VAL:CG2	1:A:62:VAL:O	0.42	2.67	8	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:LYS:CD	0.42	2.67	9	1
1:A:126:LEU:HD23	1:A:126:LEU:N	0.42	2.30	13	1
1:A:68:VAL:HG11	1:A:76:LYS:HG3	0.42	1.90	13	1
1:A:2:VAL:CB	1:A:97:VAL:HG22	0.42	2.44	20	1
1:A:78:PHE:CE1	1:A:81:LEU:HD23	0.42	2.49	2	1
1:A:4:PRO:C	1:A:8:GLN:OE1	0.42	2.58	4	1
1:A:95:LEU:CD2	1:A:130:VAL:CG1	0.42	2.97	17	1
1:A:102:TYR:OH	1:A:120:GLU:CD	0.41	2.59	1	2
1:A:123:LEU:O	1:A:124:LEU:C	0.41	2.58	6	2
1:A:62:VAL:HG23	1:A:89:GLU:C	0.41	2.31	6	1
1:A:103:ARG:NH2	1:A:108:GLU:OE2	0.41	2.53	12	1
1:A:134:LEU:HD12	1:A:134:LEU:N	0.41	2.31	18	2
1:A:10:LEU:CD2	1:A:107:LEU:HD12	0.41	2.45	1	1
1:A:6:LEU:HD21	1:A:81:LEU:HD21	0.41	1.90	1	1
1:A:36:PRO:HD3	1:A:65:TYR:CE1	0.41	2.50	3	1
1:A:63:ARG:HB3	1:A:65:TYR:CZ	0.41	2.51	11	3
1:A:68:VAL:CG1	1:A:76:LYS:HD2	0.41	2.46	19	2
1:A:78:PHE:CD1	1:A:81:LEU:HD12	0.41	2.49	8	1
1:A:120:GLU:C	1:A:122:ALA:N	0.41	2.73	1	1
1:A:81:LEU:CD1	1:A:107:LEU:HD21	0.41	2.45	13	1
1:A:52:PHE:O	1:A:53:VAL:HG13	0.41	2.15	19	1
1:A:53:VAL:CG1	1:A:126:LEU:CD2	0.41	2.98	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:46:GLU:HB3	1:A:121:ALA:CB	0.41	2.45	3	2
1:A:129:GLN:O	1:A:132:LYS:NZ	0.41	2.51	4	1
1:A:13:PHE:CZ	1:A:25:LEU:CD2	0.41	3.01	12	1
1:A:82:LEU:HA	1:A:86:LEU:HD12	0.41	1.91	12	3
1:A:120:GLU:O	1:A:122:ALA:N	0.41	2.53	13	1
1:A:10:LEU:O	1:A:13:PHE:CB	0.41	2.69	13	1
1:A:24:VAL:O	1:A:27:GLU:HG3	0.41	2.16	16	1
1:A:111:PHE:CD1	1:A:119:LEU:HD11	0.41	2.51	18	1
1:A:108:GLU:O	1:A:112:THR:CA	0.41	2.68	6	1
1:A:119:LEU:O	1:A:120:GLU:C	0.41	2.59	6	1
1:A:55:ALA:N	1:A:129:GLN:OE1	0.41	2.49	7	1
1:A:122:ALA:O	1:A:126:LEU:CD2	0.41	2.64	8	1
1:A:68:VAL:HG22	1:A:68:VAL:O	0.41	2.15	13	1
1:A:21:ARG:HG3	1:A:110:PHE:CE2	0.41	2.50	15	1
1:A:24:VAL:O	1:A:25:LEU:C	0.41	2.58	16	2
1:A:12:LEU:HD11	1:A:16:LEU:HD11	0.41	1.92	20	1
1:A:19:GLU:O	1:A:23:GLN:CG	0.41	2.69	2	1
1:A:82:LEU:HD23	1:A:101:PHE:CZ	0.41	2.51	9	1
1:A:118:GLY:O	1:A:119:LEU:C	0.41	2.58	9	2
1:A:31:LYS:O	1:A:32:VAL:C	0.41	2.59	10	1
1:A:2:VAL:HG13	1:A:3:PRO:HD2	0.41	1.92	17	1
1:A:121:ALA:O	1:A:125:ARG:N	0.41	2.51	2	1
1:A:43:ARG:CZ	1:A:50:PRO:HA	0.41	2.45	6	1
1:A:102:TYR:CD2	1:A:103:ARG:N	0.41	2.88	12	2
1:A:134:LEU:CD1	1:A:134:LEU:C	0.41	2.79	12	1
1:A:108:GLU:O	1:A:110:PHE:N	0.41	2.54	13	1
1:A:78:PHE:O	1:A:79:ALA:C	0.41	2.59	12	3
1:A:51:PHE:CZ	1:A:79:ALA:HB2	0.41	2.51	6	1
1:A:97:VAL:CG1	1:A:101:PHE:CD2	0.41	3.03	8	2
1:A:38:GLY:O	1:A:39:VAL:C	0.41	2.58	10	1
1:A:2:VAL:HG12	1:A:3:PRO:HD2	0.41	1.93	16	1
1:A:116:LEU:C	1:A:120:GLU:OE2	0.41	2.59	1	1
1:A:47:CYS:O	1:A:48:GLN:CB	0.41	2.69	3	1
1:A:102:TYR:CD1	1:A:103:ARG:N	0.41	2.89	3	1
1:A:82:LEU:O	1:A:86:LEU:HG	0.41	2.15	5	1
1:A:107:LEU:O	1:A:116:LEU:HD11	0.41	2.16	6	1
1:A:28:TYR:HA	1:A:31:LYS:HZ3	0.41	1.76	8	1
1:A:84:GLU:CD	1:A:84:GLU:C	0.41	2.79	9	1
1:A:124:LEU:N	1:A:124:LEU:CD2	0.41	2.84	11	1
1:A:131:ARG:HA	1:A:134:LEU:HD23	0.41	1.91	12	1
1:A:83:ARG:HG2	1:A:87:GLU:CB	0.41	2.45	13	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:16:LEU:CD1	1:A:24:VAL:HG21	0.41	2.42	14	1
1:A:18:LYS:O	1:A:21:ARG:HG2	0.41	2.16	15	1
1:A:55:ALA:O	1:A:129:GLN:OE1	0.41	2.39	17	1
1:A:83:ARG:CB	1:A:87:GLU:HB2	0.41	2.46	18	1
1:A:6:LEU:HD22	1:A:10:LEU:CD1	0.41	2.46	19	1
1:A:12:LEU:O	1:A:13:PHE:C	0.41	2.60	20	1
1:A:51:PHE:CZ	1:A:53:VAL:CG1	0.41	3.04	4	1
1:A:10:LEU:HD22	1:A:102:TYR:HA	0.41	1.93	6	1
1:A:102:TYR:CB	1:A:107:LEU:HD23	0.41	2.43	9	1
1:A:56:ASP:O	1:A:62:VAL:HA	0.41	2.16	15	3
1:A:94:VAL:CG2	1:A:95:LEU:N	0.41	2.84	20	1
1:A:80:GLY:O	1:A:84:GLU:CB	0.40	2.69	2	1
1:A:62:VAL:HG11	1:A:90:SER:C	0.40	2.37	9	1
1:A:81:LEU:C	1:A:81:LEU:CD1	0.40	2.89	10	1
1:A:108:GLU:HG3	1:A:116:LEU:CD1	0.40	2.46	12	1
1:A:68:VAL:CG2	1:A:76:LYS:CD	0.40	2.99	14	1
1:A:83:ARG:O	1:A:87:GLU:HB2	0.40	2.15	20	1
1:A:94:VAL:HG23	1:A:95:LEU:N	0.40	2.31	12	2
1:A:84:GLU:HG3	1:A:85:GLY:N	0.40	2.31	5	1
1:A:24:VAL:HG13	1:A:25:LEU:N	0.40	2.31	10	1
1:A:53:VAL:HG23	1:A:65:TYR:O	0.40	2.16	11	1
1:A:102:TYR:O	1:A:105:TYR:CD2	0.40	2.74	11	1
1:A:57:VAL:HA	1:A:61:LYS:O	0.40	2.16	15	1
1:A:43:ARG:HG3	1:A:44:VAL:N	0.40	2.31	17	1
1:A:71:GLU:O	1:A:72:ALA:C	0.40	2.59	19	1
1:A:108:GLU:CG	1:A:116:LEU:CD1	0.40	2.99	1	1
1:A:55:ALA:CB	1:A:130:VAL:CG2	0.40	2.93	2	1
1:A:12:LEU:HD23	1:A:13:PHE:CA	0.40	2.45	3	1
1:A:54:HIS:N	1:A:126:LEU:HD21	0.40	2.32	9	1
1:A:54:HIS:HB3	1:A:65:TYR:CB	0.40	2.46	9	1
1:A:121:ALA:O	1:A:125:ARG:CG	0.40	2.70	14	1
1:A:78:PHE:O	1:A:82:LEU:HD23	0.40	2.17	15	1
1:A:53:VAL:HG21	1:A:66:PHE:CE1	0.40	2.52	3	1
1:A:73:PRO:C	1:A:75:VAL:N	0.40	2.75	5	1
1:A:95:LEU:HA	1:A:127:GLN:NE2	0.40	2.32	5	1
1:A:64:LEU:CD2	1:A:86:LEU:HB2	0.40	2.45	10	1
1:A:135:THR:O	1:A:136:SER:C	0.40	2.59	14	1
1:A:107:LEU:H	1:A:107:LEU:HD13	0.40	1.73	20	1

6.3 Torsion angles

6.3.1 Protein backbone

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	134/136 (99%)	102±4 (76±3%)	27±4 (20±3%)	5±1 (3±1%)	6	36
All	All	2680/2720 (99%)	2043 (76%)	545 (20%)	92 (3%)	6	36

All 19 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	69	PRO	17
1	A	4	PRO	17
1	A	105	TYR	16
1	A	2	VAL	10
1	A	106	GLY	5
1	A	70	ASP	4
1	A	87	GLU	4
1	A	21	ARG	3
1	A	112	THR	3
1	A	38	GLY	2
1	A	117	ARG	2
1	A	89	GLU	2
1	A	46	GLU	1
1	A	131	ARG	1
1	A	25	LEU	1
1	A	19	GLU	1
1	A	7	LYS	1
1	A	103	ARG	1
1	A	104	GLY	1

6.3.2 Protein sidechains

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	113/114 (99%)	95±3 (84±3%)	18±3 (16±3%)	5	41
All	All	2260/2280 (99%)	1894 (84%)	366 (16%)	5	41

All 67 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	6	LEU	15
1	A	46	GLU	15
1	A	114	LEU	14
1	A	31	LYS	13
1	A	8	GLN	13
1	A	132	LYS	12
1	A	58	GLU	12
1	A	107	LEU	12
1	A	5	LYS	11
1	A	70	ASP	11
1	A	22	SER	11
1	A	83	ARG	11
1	A	62	VAL	11
1	A	92	GLU	10
1	A	110	PHE	9
1	A	136	SER	8
1	A	63	ARG	8
1	A	81	LEU	8
1	A	19	GLU	8
1	A	57	VAL	8
1	A	18	LYS	7
1	A	115	ARG	7
1	A	45	HIS	6
1	A	41	LEU	6
1	A	84	GLU	6
1	A	108	GLU	5
1	A	42	GLU	5
1	A	68	VAL	5
1	A	109	GLU	5
1	A	87	GLU	5
1	A	86	LEU	5
1	A	47	CYS	5
1	A	76	LYS	5
1	A	119	LEU	5
1	A	48	GLN	4
1	A	90	SER	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	12	LEU	3
1	A	74	THR	3
1	A	126	LEU	3
1	A	123	LEU	3
1	A	7	LYS	3
1	A	27	GLU	3
1	A	15	SER	3
1	A	26	LEU	3
1	A	53	VAL	3
1	A	125	ARG	3
1	A	117	ARG	3
1	A	134	LEU	3
1	A	120	GLU	2
1	A	71	GLU	2
1	A	78	PHE	2
1	A	40	GLU	2
1	A	103	ARG	2
1	A	89	GLU	2
1	A	129	GLN	1
1	A	61	LYS	1
1	A	82	LEU	1
1	A	112	THR	1
1	A	64	LEU	1
1	A	24	VAL	1
1	A	67	HIS	1
1	A	51	PHE	1
1	A	56	ASP	1
1	A	23	GLN	1
1	A	131	ARG	1
1	A	14	LYS	1
1	A	21	ARG	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

6.4 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains ⓘ

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

No chemical shift data were provided