



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 5, 2026 – 01:33 AM UTC

PDB ID : 1AK6 / pdb_00001ak6
Title : DESTRIN, NMR, MINIMIZED AVERAGE STRUCTURE
Authors : Hatanaka, H.; Moriyama, K.; Ogura, K.; Ichikawa, S.; Yahara, I.; Inagaki, F.
Deposited on : 1997-05-29

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 types of validation reports are described at

<http://www.wwpdb.org/validation/2017/FAQs#types>.

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

MolProbity : 4-5-2 with Phenix2.0
Percentile statistics : 20250101.v01 (using entries in the PDB archive January 1st 2025)
wwPDB-RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
wwPDB-ShiftChecker : v1.2
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.49

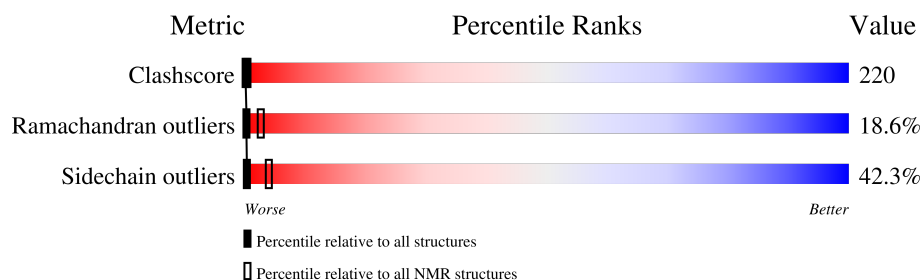
1 Overall quality at a glance

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	229148	14424
Ramachandran outliers	224038	12848
Sidechain outliers	223484	12823

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	174	

2 Ensemble composition and analysis ⓘ

This entry contains 1 models. Identification of well-defined residues and clustering analysis are not possible.

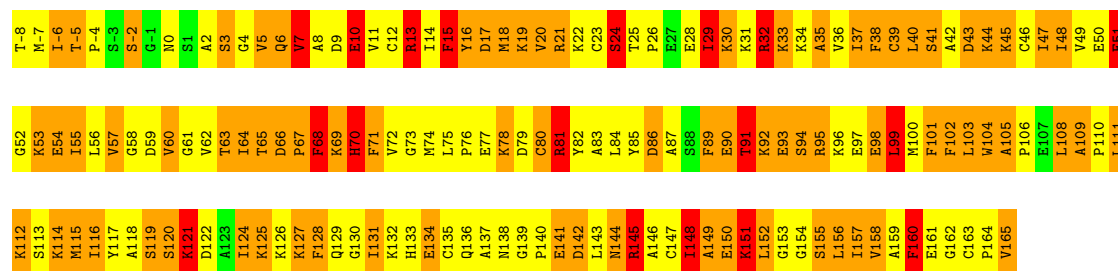
3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2738 atoms, of which 1386 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called DESTLIN.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	174	Total	C	H	N	O	S	0
			2738	862	1386	224	253	13	

- Molecule 1: DESTRAIN



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *DYNAMICAL SIMULATED ANNEALING*.

Of the 100 calculated structures, 1 were deposited, based on the following criterion: *LEAST FNOE+FREPEL*.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	3.1
X-PLOR	structure solution	

No chemical shift data was provided.

6 Model quality i

6.1 Standard geometry i

The Z score for a bond length (or angle) is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length (or angle) with $|Z| > 5$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the (average) root-mean-square of all Z scores of the bond lengths (or angles).

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	1.50	5/1376 (0.4%)	1.49	16/1844 (0.9%)
All	All	1.50	5/1376 (0.4%)	1.49	16/1844 (0.9%)

Chiral center outliers are detected by calculating the chiral volume of a chiral center and verifying if the center is modelled as a planar moiety or with the opposite hand. A planarity outlier is detected by checking planarity of atoms in a peptide group, atoms in a mainchain group or atoms of a sidechain that are expected to be planar.

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0	5
All	All	0	5

All bond outliers are listed below. They are sorted according to the Z-score.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)
1	A	139	GLY	C-N	-5.92	1.28	1.34
1	A	29	ILE	CA-CB	-5.56	1.46	1.54
1	A	105	ALA	C-O	-5.29	1.20	1.25
1	A	121	LYS	C-N	-5.27	1.26	1.33
1	A	35	ALA	C-N	-5.24	1.26	1.33

All angle outliers are listed below. They are sorted according to the Z-score.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
1	A	128	PHE	CA-CB-CG	-7.33	106.47	113.80
1	A	68	PHE	CA-CB-CG	-7.31	106.49	113.80
1	A	70	HIS	CA-CB-CG	-7.27	106.53	113.80
1	A	148	ILE	N-CA-C	-6.52	102.92	112.04
1	A	151	LYS	N-CA-C	-6.48	104.31	111.82
1	A	102	PHE	CA-CB-CG	-6.28	107.52	113.80
1	A	63	THR	N-CA-C	-6.15	105.63	113.01
1	A	152	LEU	N-CA-C	-6.00	105.99	113.55
1	A	92	LYS	N-CA-C	-5.98	105.08	112.38

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
1	A	89	PHE	CA-CB-CG	-5.90	107.90	113.80
1	A	15	PHE	CA-CB-CG	-5.70	108.10	113.80
1	A	10	GLU	N-CA-C	-5.52	105.65	112.38
1	A	149	ALA	N-CA-C	-5.31	106.98	112.93
1	A	160	PHE	CA-CB-CG	-5.26	108.54	113.80
1	A	73	GLY	N-CA-C	-5.25	106.44	112.73
1	A	13	ARG	N-CA-C	-5.06	107.14	113.72

There are no chirality outliers.

All planar outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Group
1	A	13	ARG	Sidechain
1	A	21	ARG	Sidechain
1	A	32	ARG	Sidechain
1	A	81	ARG	Sidechain
1	A	145	ARG	Sidechain

6.2 Too-close contacts [i](#)

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	1352	1386	1386	603
All	All	1352	1386	1386	603

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 220.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:71:PHE:CE1	1:A:75:LEU:HD11	1.05	1.85
1:A:55:ILE:HD11	1:A:70:HIS:CD2	1.05	1.85
1:A:69:LYS:O	1:A:72:VAL:HG22	1.05	1.51
1:A:148:ILE:O	1:A:152:LEU:HD12	0.98	1.59
1:A:18:MET:HE1	1:A:34:LYS:C	0.92	1.90
1:A:11:VAL:HA	1:A:14:ILE:HD12	0.89	1.42

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:18:MET:CG	1:A:99:LEU:HD22	0.88	1.99
1:A:14:ILE:HG23	1:A:36:VAL:HG21	0.88	1.41
1:A:26:PRO:HA	1:A:29:ILE:HB	0.87	1.41
1:A:128:PHE:CD2	1:A:131:ILE:HD11	0.86	2.05
1:A:144:ASN:OD1	1:A:146:ALA:HB3	0.85	1.71
1:A:18:MET:HG2	1:A:99:LEU:HD22	0.85	1.49
1:A:108:LEU:O	1:A:108:LEU:HD12	0.85	1.71
1:A:55:ILE:HD11	1:A:70:HIS:HD2	0.84	1.30
1:A:71:PHE:HA	1:A:74:MET:HE2	0.84	1.47
1:A:106:PRO:HG2	1:A:109:ALA:HB2	0.84	1.47
1:A:157:ILE:O	1:A:158:VAL:HG23	0.83	1.73
1:A:155:SER:HB3	1:A:156:LEU:HD12	0.83	1.51
1:A:34:LYS:HD2	1:A:57:VAL:HG11	0.82	1.50
1:A:103:LEU:HD13	1:A:103:LEU:N	0.82	1.87
1:A:56:LEU:N	1:A:56:LEU:HD22	0.82	1.88
1:A:47:ILE:HD11	1:A:82:TYR:CD2	0.79	2.13
1:A:56:LEU:HD23	1:A:59:ASP:OD2	0.79	1.76
1:A:156:LEU:HD12	1:A:156:LEU:N	0.78	1.94
1:A:56:LEU:C	1:A:57:VAL:HG13	0.78	2.04
1:A:14:ILE:HD13	1:A:38:PHE:CE1	0.77	2.14
1:A:109:ALA:HB1	1:A:110:PRO:HD2	0.76	1.53
1:A:40:LEU:HD22	1:A:45:LYS:O	0.76	1.81
1:A:14:ILE:HG23	1:A:36:VAL:CG2	0.75	2.11
1:A:23:CYS:O	1:A:24:SER:C	0.75	2.30
1:A:29:ILE:HA	1:A:32:ARG:CD	0.74	2.12
1:A:55:ILE:HD12	1:A:71:PHE:HB2	0.74	1.59
1:A:128:PHE:CD2	1:A:131:ILE:CD1	0.74	2.71
1:A:56:LEU:O	1:A:57:VAL:HG13	0.74	1.81
1:A:90:GLU:C	1:A:91:THR:HG22	0.73	2.07
1:A:35:ALA:O	1:A:36:VAL:HG13	0.72	1.84
1:A:84:LEU:HD11	1:A:128:PHE:CZ	0.72	2.19
1:A:14:ILE:HG22	1:A:84:LEU:HB2	0.71	1.63
1:A:160:PHE:HA	1:A:165:VAL:HG23	0.71	1.62
1:A:152:LEU:HB3	1:A:157:ILE:HG21	0.71	1.62
1:A:18:MET:HE1	1:A:34:LYS:O	0.71	1.86
1:A:35:ALA:CB	1:A:55:ILE:HG22	0.70	2.15
1:A:84:LEU:HD11	1:A:128:PHE:CE2	0.70	2.22
1:A:82:TYR:CD1	1:A:103:LEU:HD12	0.69	2.21
1:A:64:ILE:CG2	1:A:70:HIS:CG	0.69	2.76
1:A:101:PHE:CE1	1:A:128:PHE:CE2	0.69	2.81
1:A:25:THR:O	1:A:29:ILE:HD13	0.69	1.87
1:A:0:ASN:HB2	1:A:116:ILE:HD11	0.69	1.64

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:66:ASP:N	1:A:67:PRO:CD	0.68	2.56
1:A:153:GLY:HA2	1:A:157:ILE:HG12	0.68	1.64
1:A:116:ILE:HG22	1:A:117:TYR:N	0.68	2.02
1:A:68:PHE:CE2	1:A:72:VAL:HG11	0.68	2.23
1:A:65:THR:O	1:A:66:ASP:CB	0.68	2.41
1:A:160:PHE:CA	1:A:165:VAL:HG23	0.68	2.19
1:A:68:PHE:CE2	1:A:72:VAL:CG1	0.67	2.77
1:A:-8:THR:HG23	1:A:-7:MET:N	0.67	2.01
1:A:103:LEU:N	1:A:103:LEU:CD1	0.67	2.57
1:A:23:CYS:CA	1:A:29:ILE:HG12	0.67	2.20
1:A:62:VAL:HG12	1:A:63:THR:N	0.66	2.04
1:A:11:VAL:CG2	1:A:128:PHE:CE1	0.66	2.78
1:A:18:MET:CG	1:A:99:LEU:CD2	0.66	2.74
1:A:53:LYS:CE	1:A:74:MET:O	0.66	2.44
1:A:84:LEU:CD1	1:A:128:PHE:CZ	0.66	2.79
1:A:56:LEU:HD23	1:A:59:ASP:CG	0.65	2.16
1:A:91:THR:HG23	1:A:94:SER:N	0.65	2.06
1:A:137:ALA:CB	1:A:143:LEU:HD11	0.65	2.21
1:A:163:CYS:CB	1:A:164:PRO:HD3	0.65	2.22
1:A:6:GLN:C	1:A:7:VAL:HG13	0.65	2.17
1:A:108:LEU:HD12	1:A:108:LEU:C	0.65	2.16
1:A:34:LYS:CD	1:A:57:VAL:HG11	0.64	2.21
1:A:91:THR:HG23	1:A:94:SER:H	0.64	1.52
1:A:14:ILE:CG2	1:A:36:VAL:HG21	0.64	2.22
1:A:91:THR:HA	1:A:157:ILE:C	0.64	2.17
1:A:93:GLU:O	1:A:94:SER:CB	0.64	2.46
1:A:91:THR:HA	1:A:157:ILE:CA	0.64	2.23
1:A:101:PHE:HB3	1:A:134:GLU:HA	0.63	1.70
1:A:55:ILE:C	1:A:56:LEU:HD22	0.63	2.18
1:A:65:THR:C	1:A:67:PRO:HD3	0.63	2.18
1:A:100:MET:SD	1:A:152:LEU:HD11	0.63	2.33
1:A:159:ALA:O	1:A:160:PHE:HB2	0.62	1.94
1:A:51:GLU:CG	1:A:53:LYS:CG	0.62	2.77
1:A:64:ILE:CG2	1:A:70:HIS:CB	0.62	2.77
1:A:68:PHE:CE2	1:A:143:LEU:O	0.62	2.51
1:A:56:LEU:N	1:A:56:LEU:CD2	0.62	2.60
1:A:143:LEU:O	1:A:148:ILE:HG12	0.62	1.95
1:A:149:ALA:O	1:A:153:GLY:HA3	0.62	1.93
1:A:64:ILE:HG21	1:A:70:HIS:CD2	0.62	2.29
1:A:39:CYS:N	1:A:48:ILE:O	0.62	2.33
1:A:6:GLN:C	1:A:7:VAL:CG1	0.61	2.73
1:A:158:VAL:O	1:A:162:GLY:HA3	0.61	1.96

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:163:CYS:CB	1:A:164:PRO:CD	0.61	2.78
1:A:14:ILE:HG21	1:A:38:PHE:CE1	0.61	2.31
1:A:82:TYR:CZ	1:A:121:LYS:CD	0.61	2.83
1:A:14:ILE:CG2	1:A:84:LEU:HB2	0.61	2.25
1:A:89:PHE:CD2	1:A:90:GLU:O	0.61	2.53
1:A:15:PHE:HA	1:A:84:LEU:CD1	0.61	2.25
1:A:133:HIS:NE2	1:A:152:LEU:CD2	0.61	2.64
1:A:28:GLU:O	1:A:32:ARG:HD2	0.61	1.96
1:A:68:PHE:CG	1:A:69:LYS:N	0.60	2.70
1:A:25:THR:O	1:A:25:THR:CG2	0.60	2.49
1:A:84:LEU:HD13	1:A:99:LEU:HD13	0.60	1.73
1:A:98:GLU:CG	1:A:98:GLU:O	0.60	2.50
1:A:100:MET:HE1	1:A:148:ILE:HG23	0.60	1.73
1:A:75:LEU:HD12	1:A:143:LEU:HD22	0.60	1.74
1:A:7:VAL:HG23	1:A:8:ALA:N	0.59	2.12
1:A:38:PHE:CD1	1:A:38:PHE:N	0.59	2.69
1:A:38:PHE:O	1:A:81:ARG:CB	0.59	2.50
1:A:40:LEU:N	1:A:40:LEU:HD23	0.59	2.11
1:A:55:ILE:CG1	1:A:70:HIS:NE2	0.59	2.65
1:A:90:GLU:O	1:A:91:THR:CB	0.59	2.50
1:A:112:LYS:CE	1:A:113:SER:N	0.59	2.66
1:A:38:PHE:CD2	1:A:82:TYR:O	0.59	2.55
1:A:7:VAL:CG2	1:A:8:ALA:N	0.59	2.66
1:A:75:LEU:CD1	1:A:143:LEU:CD2	0.59	2.80
1:A:64:ILE:HG23	1:A:70:HIS:CG	0.59	2.33
1:A:80:CYS:O	1:A:81:ARG:CB	0.59	2.51
1:A:137:ALA:CB	1:A:143:LEU:CD1	0.59	2.80
1:A:-5:THR:N	1:A:-4:PRO:CD	0.59	2.66
1:A:47:ILE:HD11	1:A:82:TYR:HD2	0.59	1.55
1:A:148:ILE:HD13	1:A:148:ILE:N	0.59	2.13
1:A:71:PHE:CE1	1:A:75:LEU:CD1	0.59	2.77
1:A:-6:ILE:O	1:A:-6:ILE:CG2	0.58	2.51
1:A:15:PHE:CA	1:A:84:LEU:HD12	0.58	2.29
1:A:37:ILE:HG23	1:A:81:ARG:HG3	0.58	1.72
1:A:156:LEU:N	1:A:156:LEU:CD1	0.58	2.64
1:A:15:PHE:CD1	1:A:15:PHE:C	0.58	2.79
1:A:56:LEU:C	1:A:57:VAL:CG1	0.58	2.73
1:A:87:ALA:HB3	1:A:98:GLU:O	0.58	1.99
1:A:28:GLU:O	1:A:32:ARG:CD	0.58	2.51
1:A:11:VAL:HG22	1:A:128:PHE:CE1	0.58	2.34
1:A:38:PHE:HB3	1:A:48:ILE:C	0.58	2.24
1:A:155:SER:O	1:A:156:LEU:HG	0.58	1.98

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:35:ALA:CB	1:A:55:ILE:CG2	0.58	2.81
1:A:68:PHE:CZ	1:A:144:ASN:HA	0.58	2.34
1:A:103:LEU:HD23	1:A:136:GLN:HB2	0.58	1.75
1:A:46:CYS:O	1:A:47:ILE:C	0.57	2.45
1:A:40:LEU:HA	1:A:46:CYS:O	0.57	1.99
1:A:34:LYS:O	1:A:36:VAL:HG22	0.57	1.98
1:A:60:VAL:HG13	1:A:66:ASP:H	0.57	1.57
1:A:60:VAL:CG1	1:A:66:ASP:HA	0.57	2.29
1:A:160:PHE:O	1:A:165:VAL:HG23	0.57	1.99
1:A:20:VAL:HG22	1:A:21:ARG:N	0.57	2.14
1:A:89:PHE:CE2	1:A:152:LEU:HD22	0.57	2.34
1:A:148:ILE:HG22	1:A:152:LEU:CD1	0.57	2.30
1:A:29:ILE:CA	1:A:32:ARG:CD	0.57	2.83
1:A:56:LEU:O	1:A:57:VAL:HG22	0.57	2.00
1:A:99:LEU:HD11	1:A:132:LYS:HG2	0.57	1.76
1:A:137:ALA:HB1	1:A:143:LEU:CD1	0.57	2.29
1:A:35:ALA:O	1:A:36:VAL:CG1	0.57	2.52
1:A:80:CYS:CB	1:A:113:SER:HG	0.57	2.12
1:A:64:ILE:CG2	1:A:70:HIS:CD2	0.57	2.88
1:A:65:THR:C	1:A:67:PRO:CD	0.57	2.78
1:A:128:PHE:O	1:A:129:GLN:C	0.57	2.48
1:A:149:ALA:CB	1:A:160:PHE:C	0.57	2.77
1:A:159:ALA:O	1:A:160:PHE:CB	0.57	2.53
1:A:57:VAL:CG2	1:A:58:GLY:N	0.57	2.68
1:A:143:LEU:O	1:A:144:ASN:C	0.57	2.48
1:A:124:ILE:HG23	1:A:125:LYS:N	0.57	2.15
1:A:155:SER:CB	1:A:156:LEU:HD12	0.57	2.28
1:A:15:PHE:HA	1:A:84:LEU:HD12	0.57	1.76
1:A:84:LEU:CD2	1:A:101:PHE:HA	0.57	2.30
1:A:8:ALA:O	1:A:9:ASP:CB	0.56	2.53
1:A:30:LYS:CB	1:A:58:GLY:HA3	0.56	2.31
1:A:40:LEU:C	1:A:48:ILE:CG2	0.56	2.78
1:A:90:GLU:O	1:A:91:THR:HG22	0.56	1.99
1:A:5:VAL:CG2	1:A:120:SER:OG	0.56	2.54
1:A:18:MET:O	1:A:99:LEU:HD23	0.56	2.00
1:A:29:ILE:CA	1:A:32:ARG:HD2	0.56	2.30
1:A:71:PHE:CA	1:A:74:MET:HE2	0.56	2.25
1:A:75:LEU:HB3	1:A:104:TRP:CD1	0.56	2.34
1:A:101:PHE:CZ	1:A:124:ILE:HD13	0.56	2.36
1:A:6:GLN:O	1:A:7:VAL:HG13	0.56	2.01
1:A:42:ALA:O	1:A:43:ASP:CB	0.56	2.53
1:A:105:ALA:O	1:A:138:ASN:HA	0.56	2.01

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:128:PHE:CE2	1:A:131:ILE:HD11	0.56	2.35
1:A:91:THR:HA	1:A:158:VAL:N	0.55	2.16
1:A:103:LEU:HG	1:A:121:LYS:CD	0.55	2.30
1:A:75:LEU:HB3	1:A:104:TRP:CE2	0.55	2.36
1:A:36:VAL:HA	1:A:54:GLU:HA	0.55	1.78
1:A:-5:THR:N	1:A:-4:PRO:HD2	0.55	2.16
1:A:38:PHE:CE2	1:A:82:TYR:O	0.55	2.59
1:A:149:ALA:HB1	1:A:160:PHE:C	0.55	2.26
1:A:59:ASP:O	1:A:60:VAL:C	0.55	2.50
1:A:155:SER:C	1:A:156:LEU:HG	0.55	2.27
1:A:16:TYR:O	1:A:16:TYR:CD1	0.55	2.60
1:A:68:PHE:CE1	1:A:145:ARG:N	0.55	2.74
1:A:87:ALA:O	1:A:97:GLU:CG	0.55	2.55
1:A:111:LEU:O	1:A:115:MET:CG	0.55	2.55
1:A:20:VAL:HG13	1:A:21:ARG:H	0.55	1.61
1:A:91:THR:OG1	1:A:157:ILE:HA	0.55	2.01
1:A:51:GLU:HG3	1:A:53:LYS:HG2	0.54	1.80
1:A:39:CYS:O	1:A:40:LEU:CB	0.54	2.55
1:A:80:CYS:O	1:A:81:ARG:CD	0.54	2.56
1:A:153:GLY:HA3	1:A:161:GLU:CB	0.54	2.32
1:A:160:PHE:C	1:A:165:VAL:HG23	0.54	2.28
1:A:14:ILE:CG2	1:A:36:VAL:CG2	0.54	2.85
1:A:53:LYS:O	1:A:54:GLU:HB3	0.54	2.01
1:A:30:LYS:O	1:A:56:LEU:O	0.54	2.26
1:A:145:ARG:O	1:A:149:ALA:HB2	0.54	2.02
1:A:14:ILE:O	1:A:18:MET:SD	0.54	2.66
1:A:53:LYS:HD3	1:A:74:MET:O	0.54	2.03
1:A:94:SER:O	1:A:96:LYS:CG	0.54	2.55
1:A:101:PHE:CD2	1:A:131:ILE:HG13	0.54	2.38
1:A:112:LYS:O	1:A:116:ILE:CG1	0.54	2.55
1:A:20:VAL:HG13	1:A:21:ARG:N	0.54	2.17
1:A:18:MET:HE1	1:A:35:ALA:N	0.54	2.17
1:A:149:ALA:CB	1:A:160:PHE:O	0.54	2.56
1:A:5:VAL:HG21	1:A:120:SER:OG	0.53	2.03
1:A:14:ILE:HD13	1:A:38:PHE:CD1	0.53	2.37
1:A:55:ILE:CD1	1:A:70:HIS:CD2	0.53	2.77
1:A:64:ILE:HG22	1:A:70:HIS:HB3	0.53	1.80
1:A:155:SER:C	1:A:156:LEU:CG	0.53	2.81
1:A:160:PHE:O	1:A:165:VAL:CB	0.53	2.57
1:A:3:SER:CB	1:A:116:ILE:O	0.53	2.57
1:A:99:LEU:C	1:A:100:MET:CG	0.53	2.80
1:A:5:VAL:CG1	1:A:45:LYS:O	0.53	2.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:59:ASP:O	1:A:61:GLY:N	0.53	2.41
1:A:82:TYR:CE1	1:A:121:LYS:HD2	0.53	2.38
1:A:145:ARG:O	1:A:149:ALA:CB	0.53	2.56
1:A:37:ILE:CG2	1:A:81:ARG:HG3	0.53	2.34
1:A:80:CYS:SG	1:A:109:ALA:CB	0.53	2.97
1:A:102:PHE:C	1:A:103:LEU:HD13	0.53	2.29
1:A:112:LYS:CE	1:A:113:SER:HB2	0.53	2.34
1:A:110:PRO:O	1:A:114:LYS:CG	0.53	2.57
1:A:130:GLY:O	1:A:132:LYS:CD	0.53	2.57
1:A:69:LYS:HA	1:A:72:VAL:CG1	0.52	2.34
1:A:109:ALA:HB1	1:A:110:PRO:CD	0.52	2.30
1:A:145:ARG:HB3	1:A:160:PHE:CZ	0.52	2.39
1:A:-2:SER:CB	1:A:0:ASN:OD1	0.52	2.57
1:A:11:VAL:HG23	1:A:128:PHE:CE1	0.52	2.40
1:A:51:GLU:CG	1:A:53:LYS:HG2	0.52	2.35
1:A:58:GLY:O	1:A:59:ASP:C	0.52	2.50
1:A:69:LYS:HA	1:A:72:VAL:HG13	0.52	1.80
1:A:149:ALA:O	1:A:161:GLU:CG	0.52	2.57
1:A:35:ALA:HB2	1:A:55:ILE:HG22	0.52	1.81
1:A:53:LYS:CD	1:A:74:MET:O	0.52	2.57
1:A:155:SER:C	1:A:156:LEU:HD12	0.52	2.29
1:A:23:CYS:CB	1:A:29:ILE:HG12	0.52	2.35
1:A:45:LYS:O	1:A:46:CYS:C	0.52	2.52
1:A:160:PHE:O	1:A:165:VAL:CG2	0.52	2.57
1:A:35:ALA:CB	1:A:55:ILE:CB	0.52	2.88
1:A:103:LEU:O	1:A:105:ALA:N	0.52	2.43
1:A:21:ARG:O	1:A:23:CYS:N	0.52	2.43
1:A:37:ILE:CD1	1:A:75:LEU:CD2	0.52	2.88
1:A:76:PRO:O	1:A:104:TRP:CZ2	0.52	2.63
1:A:104:TRP:HA	1:A:104:TRP:CE3	0.52	2.40
1:A:103:LEU:O	1:A:104:TRP:C	0.52	2.52
1:A:87:ALA:O	1:A:97:GLU:HA	0.51	2.05
1:A:91:THR:HB	1:A:157:ILE:HG22	0.51	1.80
1:A:23:CYS:O	1:A:25:THR:N	0.51	2.43
1:A:66:ASP:N	1:A:67:PRO:HD2	0.51	2.20
1:A:71:PHE:CZ	1:A:75:LEU:HD11	0.51	2.37
1:A:-6:ILE:O	1:A:-6:ILE:HG23	0.51	2.03
1:A:39:CYS:CB	1:A:81:ARG:NH2	0.51	2.74
1:A:75:LEU:CD1	1:A:143:LEU:HD22	0.51	2.34
1:A:89:PHE:CZ	1:A:152:LEU:HD22	0.51	2.39
1:A:150:GLU:O	1:A:154:GLY:HA3	0.51	2.04
1:A:60:VAL:HG13	1:A:66:ASP:N	0.51	2.21

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:75:LEU:HB3	1:A:104:TRP:CD2	0.51	2.41
1:A:89:PHE:CZ	1:A:152:LEU:CD2	0.51	2.94
1:A:83:ALA:O	1:A:84:LEU:HD23	0.51	2.05
1:A:137:ALA:HA	1:A:142:ASP:CB	0.51	2.36
1:A:10:GLU:O	1:A:14:ILE:HG13	0.51	2.06
1:A:29:ILE:O	1:A:32:ARG:HB2	0.51	2.06
1:A:30:LYS:HB3	1:A:57:VAL:HG22	0.51	1.81
1:A:38:PHE:O	1:A:81:ARG:HB2	0.51	2.06
1:A:68:PHE:CD1	1:A:69:LYS:N	0.51	2.79
1:A:82:TYR:CE2	1:A:121:LYS:HG3	0.51	2.40
1:A:103:LEU:HD21	1:A:121:LYS:HE3	0.51	1.83
1:A:38:PHE:CB	1:A:48:ILE:C	0.51	2.84
1:A:64:ILE:O	1:A:65:THR:HG23	0.51	2.06
1:A:108:LEU:O	1:A:109:ALA:O	0.51	2.28
1:A:144:ASN:O	1:A:148:ILE:HG12	0.51	2.06
1:A:16:TYR:O	1:A:16:TYR:CG	0.51	2.56
1:A:18:MET:SD	1:A:18:MET:N	0.51	2.83
1:A:39:CYS:C	1:A:40:LEU:HG	0.51	2.31
1:A:56:LEU:O	1:A:57:VAL:CG1	0.51	2.56
1:A:82:TYR:HB3	1:A:101:PHE:CE1	0.51	2.40
1:A:102:PHE:CE1	1:A:143:LEU:HD23	0.51	2.41
1:A:112:LYS:HE2	1:A:113:SER:N	0.51	2.21
1:A:48:ILE:O	1:A:48:ILE:CG2	0.51	2.57
1:A:70:HIS:CD2	1:A:71:PHE:N	0.51	2.79
1:A:131:ILE:C	1:A:132:LYS:HG2	0.51	2.31
1:A:132:LYS:HD2	1:A:132:LYS:N	0.51	2.21
1:A:18:MET:CE	1:A:34:LYS:C	0.50	2.76
1:A:35:ALA:HB3	1:A:55:ILE:CB	0.50	2.36
1:A:51:GLU:C	1:A:51:GLU:CD	0.50	2.79
1:A:55:ILE:CD1	1:A:71:PHE:HB2	0.50	2.35
1:A:-2:SER:O	1:A:45:LYS:CE	0.50	2.59
1:A:35:ALA:CB	1:A:55:ILE:HB	0.50	2.37
1:A:40:LEU:HD12	1:A:44:LYS:HG3	0.50	1.81
1:A:35:ALA:HB3	1:A:55:ILE:C	0.50	2.32
1:A:54:GLU:HG2	1:A:55:ILE:N	0.50	2.20
1:A:91:THR:CA	1:A:157:ILE:HA	0.50	2.37
1:A:157:ILE:O	1:A:158:VAL:CG2	0.50	2.55
1:A:85:TYR:O	1:A:87:ALA:N	0.50	2.44
1:A:153:GLY:HA3	1:A:161:GLU:HB2	0.50	1.84
1:A:23:CYS:O	1:A:23:CYS:SG	0.50	2.70
1:A:23:CYS:HB2	1:A:29:ILE:HG12	0.50	1.84
1:A:37:ILE:HG13	1:A:83:ALA:CB	0.50	2.37

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:75:LEU:HB3	1:A:104:TRP:CG	0.50	2.42
1:A:161:GLU:C	1:A:165:VAL:OXT	0.50	2.54
1:A:35:ALA:HA	1:A:85:TYR:HA	0.50	1.82
1:A:82:TYR:CZ	1:A:117:TYR:CD1	0.50	2.99
1:A:30:LYS:HB2	1:A:58:GLY:HA3	0.50	1.84
1:A:40:LEU:C	1:A:48:ILE:HG21	0.50	2.32
1:A:131:ILE:O	1:A:132:LYS:CB	0.50	2.58
1:A:4:GLY:O	1:A:6:GLN:NE2	0.50	2.45
1:A:5:VAL:HB	1:A:45:LYS:C	0.50	2.32
1:A:20:VAL:HG22	1:A:21:ARG:H	0.50	1.67
1:A:39:CYS:O	1:A:40:LEU:HB2	0.50	2.06
1:A:68:PHE:CE2	1:A:143:LEU:C	0.50	2.90
1:A:37:ILE:HD11	1:A:75:LEU:HD21	0.50	1.84
1:A:86:ASP:CG	1:A:97:GLU:CD	0.50	2.80
1:A:131:ILE:O	1:A:132:LYS:HG2	0.50	2.06
1:A:29:ILE:HG23	1:A:34:LYS:CE	0.49	2.36
1:A:101:PHE:CZ	1:A:124:ILE:CD1	0.49	2.95
1:A:90:GLU:O	1:A:91:THR:CG2	0.49	2.60
1:A:99:LEU:C	1:A:100:MET:HG3	0.49	2.31
1:A:6:GLN:O	1:A:7:VAL:O	0.49	2.31
1:A:14:ILE:HG22	1:A:84:LEU:CB	0.49	2.36
1:A:38:PHE:CE2	1:A:82:TYR:CB	0.49	2.95
1:A:80:CYS:C	1:A:81:ARG:CG	0.49	2.81
1:A:91:THR:CA	1:A:157:ILE:CA	0.49	2.91
1:A:76:PRO:HB2	1:A:78:LYS:CE	0.49	2.37
1:A:152:LEU:CB	1:A:157:ILE:HD13	0.49	2.37
1:A:101:PHE:CE1	1:A:128:PHE:CD2	0.49	3.00
1:A:117:TYR:O	1:A:118:ALA:C	0.49	2.54
1:A:37:ILE:CD1	1:A:75:LEU:HD21	0.49	2.37
1:A:110:PRO:O	1:A:114:LYS:HG3	0.49	2.08
1:A:30:LYS:HB3	1:A:57:VAL:CG2	0.49	2.38
1:A:30:LYS:CD	1:A:58:GLY:HA3	0.49	2.38
1:A:38:PHE:HA	1:A:49:VAL:HA	0.49	1.83
1:A:80:CYS:O	1:A:81:ARG:HB3	0.49	2.07
1:A:85:TYR:O	1:A:86:ASP:C	0.49	2.54
1:A:23:CYS:HA	1:A:29:ILE:HG12	0.49	1.84
1:A:29:ILE:HG22	1:A:30:LYS:N	0.49	2.19
1:A:29:ILE:HA	1:A:32:ARG:HD2	0.48	1.82
1:A:37:ILE:HG23	1:A:81:ARG:CG	0.48	2.38
1:A:64:ILE:CG2	1:A:70:HIS:HB3	0.48	2.38
1:A:86:ASP:CG	1:A:97:GLU:OE1	0.48	2.56
1:A:86:ASP:OD1	1:A:97:GLU:CD	0.48	2.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:161:GLU:O	1:A:161:GLU:CD	0.48	2.56
1:A:35:ALA:HB3	1:A:55:ILE:HG22	0.48	1.83
1:A:101:PHE:CE2	1:A:125:LYS:CE	0.48	2.96
1:A:101:PHE:CE2	1:A:125:LYS:HE2	0.48	2.43
1:A:145:ARG:CB	1:A:160:PHE:CZ	0.48	2.96
1:A:158:VAL:O	1:A:162:GLY:CA	0.48	2.60
1:A:55:ILE:HD11	1:A:70:HIS:NE2	0.48	2.21
1:A:83:ALA:C	1:A:84:LEU:HD23	0.48	2.33
1:A:37:ILE:CG2	1:A:81:ARG:CG	0.48	2.92
1:A:65:THR:O	1:A:66:ASP:HB2	0.48	2.05
1:A:40:LEU:N	1:A:48:ILE:HG22	0.48	2.23
1:A:69:LYS:O	1:A:70:HIS:C	0.48	2.55
1:A:0:ASN:O	1:A:116:ILE:CG1	0.48	2.62
1:A:43:ASP:O	1:A:44:LYS:CB	0.48	2.62
1:A:148:ILE:N	1:A:148:ILE:CD1	0.48	2.77
1:A:109:ALA:CB	1:A:110:PRO:CD	0.48	2.92
1:A:2:ALA:O	1:A:3:SER:O	0.48	2.32
1:A:101:PHE:CG	1:A:131:ILE:HG13	0.48	2.43
1:A:131:ILE:C	1:A:132:LYS:CG	0.48	2.86
1:A:26:PRO:HA	1:A:29:ILE:CB	0.47	2.28
1:A:137:ALA:HB1	1:A:143:LEU:HD11	0.47	1.83
1:A:51:GLU:HG3	1:A:53:LYS:CG	0.47	2.38
1:A:39:CYS:SG	1:A:50:GLU:O	0.47	2.73
1:A:55:ILE:CG2	1:A:56:LEU:N	0.47	2.76
1:A:108:LEU:O	1:A:109:ALA:C	0.47	2.56
1:A:30:LYS:HB3	1:A:58:GLY:N	0.47	2.23
1:A:40:LEU:O	1:A:41:SER:O	0.47	2.33
1:A:49:VAL:O	1:A:49:VAL:HG12	0.47	2.09
1:A:160:PHE:O	1:A:165:VAL:HB	0.47	2.09
1:A:30:LYS:HA	1:A:57:VAL:HG22	0.47	1.87
1:A:37:ILE:CG1	1:A:75:LEU:HD21	0.47	2.40
1:A:38:PHE:O	1:A:39:CYS:CB	0.47	2.60
1:A:101:PHE:CD1	1:A:128:PHE:CE2	0.47	3.03
1:A:149:ALA:O	1:A:161:GLU:HG3	0.47	2.09
1:A:149:ALA:HB1	1:A:161:GLU:CA	0.47	2.40
1:A:30:LYS:HD2	1:A:58:GLY:CA	0.47	2.40
1:A:90:GLU:C	1:A:91:THR:CG2	0.47	2.77
1:A:95:ARG:C	1:A:96:LYS:HG2	0.47	2.35
1:A:112:LYS:HE2	1:A:113:SER:CB	0.47	2.40
1:A:16:TYR:CD2	1:A:16:TYR:C	0.47	2.84
1:A:40:LEU:HB3	1:A:45:LYS:N	0.47	2.24
1:A:51:GLU:C	1:A:51:GLU:OE2	0.47	2.58

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:53:LYS:NZ	1:A:74:MET:O	0.47	2.48
1:A:115:MET:O	1:A:118:ALA:HB3	0.47	2.10
1:A:106:PRO:CG	1:A:109:ALA:HB2	0.47	2.32
1:A:35:ALA:O	1:A:54:GLU:CG	0.46	2.63
1:A:100:MET:CB	1:A:133:HIS:HB2	0.46	2.40
1:A:157:ILE:HD12	1:A:159:ALA:O	0.46	2.10
1:A:153:GLY:HA2	1:A:157:ILE:CG1	0.46	2.37
1:A:153:GLY:HA3	1:A:161:GLU:HG3	0.46	1.86
1:A:39:CYS:C	1:A:40:LEU:CG	0.46	2.87
1:A:44:LYS:O	1:A:45:LYS:HG3	0.46	2.11
1:A:90:GLU:HA	1:A:95:ARG:HA	0.46	1.87
1:A:160:PHE:O	1:A:165:VAL:O	0.46	2.33
1:A:91:THR:CB	1:A:157:ILE:HA	0.46	2.39
1:A:110:PRO:O	1:A:112:LYS:N	0.46	2.49
1:A:131:ILE:HG22	1:A:133:HIS:N	0.46	2.25
1:A:80:CYS:HA	1:A:104:TRP:O	0.46	2.11
1:A:71:PHE:CD1	1:A:71:PHE:C	0.46	2.94
1:A:15:PHE:CD1	1:A:16:TYR:N	0.46	2.84
1:A:32:ARG:HD2	1:A:32:ARG:N	0.46	2.26
1:A:124:ILE:CG2	1:A:125:LYS:N	0.46	2.79
1:A:155:SER:C	1:A:156:LEU:CD1	0.46	2.89
1:A:23:CYS:CB	1:A:29:ILE:HG21	0.46	2.41
1:A:30:LYS:CB	1:A:58:GLY:CA	0.46	2.94
1:A:36:VAL:O	1:A:83:ALA:HB1	0.46	2.10
1:A:37:ILE:HG12	1:A:75:LEU:CD2	0.46	2.40
1:A:94:SER:O	1:A:96:LYS:HG2	0.46	2.10
1:A:18:MET:HG3	1:A:99:LEU:HD22	0.46	1.82
1:A:150:GLU:O	1:A:154:GLY:CA	0.46	2.64
1:A:160:PHE:O	1:A:165:VAL:C	0.46	2.59
1:A:68:PHE:CZ	1:A:144:ASN:CA	0.46	2.98
1:A:126:LYS:O	1:A:129:GLN:NE2	0.46	2.49
1:A:145:ARG:HD3	1:A:165:VAL:HG21	0.46	1.86
1:A:25:THR:O	1:A:25:THR:HG23	0.45	2.11
1:A:47:ILE:HG12	1:A:124:ILE:HD12	0.45	1.88
1:A:103:LEU:HD22	1:A:135:CYS:C	0.45	2.36
1:A:4:GLY:O	1:A:5:VAL:O	0.45	2.35
1:A:81:ARG:HA	1:A:117:TYR:CZ	0.45	2.46
1:A:7:VAL:HG23	1:A:8:ALA:H	0.45	1.70
1:A:38:PHE:O	1:A:39:CYS:HB3	0.45	2.12
1:A:99:LEU:O	1:A:100:MET:CG	0.45	2.64
1:A:3:SER:HB2	1:A:119:SER:CB	0.45	2.41
1:A:7:VAL:O	1:A:46:CYS:SG	0.45	2.74

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:87:ALA:O	1:A:97:GLU:HG3	0.45	2.12
1:A:34:LYS:CG	1:A:57:VAL:HG11	0.45	2.41
1:A:80:CYS:SG	1:A:113:SER:OG	0.45	2.73
1:A:98:GLU:O	1:A:99:LEU:O	0.45	2.35
1:A:134:GLU:O	1:A:134:GLU:HG2	0.45	2.12
1:A:68:PHE:CE1	1:A:145:ARG:HG2	0.45	2.47
1:A:79:ASP:HB3	1:A:81:ARG:CZ	0.45	2.42
1:A:29:ILE:HA	1:A:32:ARG:HD3	0.45	1.86
1:A:60:VAL:HA	1:A:64:ILE:CG1	0.45	2.42
1:A:8:ALA:C	1:A:9:ASP:CG	0.44	2.83
1:A:15:PHE:CA	1:A:84:LEU:CD1	0.44	2.94
1:A:15:PHE:N	1:A:84:LEU:HD12	0.44	2.27
1:A:18:MET:HG3	1:A:99:LEU:CB	0.44	2.42
1:A:37:ILE:HD11	1:A:75:LEU:CD2	0.44	2.42
1:A:133:HIS:CD2	1:A:152:LEU:HD21	0.44	2.46
1:A:144:ASN:HB3	1:A:147:CYS:HB2	0.44	1.89
1:A:3:SER:HB3	1:A:116:ILE:O	0.44	2.12
1:A:38:PHE:O	1:A:81:ARG:HB3	0.44	2.10
1:A:71:PHE:CD2	1:A:74:MET:CE	0.44	3.00
1:A:93:GLU:O	1:A:94:SER:HB2	0.44	2.10
1:A:163:CYS:HB2	1:A:164:PRO:HD3	0.44	1.89
1:A:14:ILE:HG21	1:A:38:PHE:HE1	0.44	1.67
1:A:64:ILE:HG22	1:A:70:HIS:CB	0.44	2.40
1:A:125:LYS:HA	1:A:128:PHE:HB2	0.44	1.88
1:A:131:ILE:CG2	1:A:133:HIS:N	0.44	2.80
1:A:136:GLN:CG	1:A:137:ALA:N	0.44	2.80
1:A:26:PRO:O	1:A:30:LYS:HG2	0.44	2.13
1:A:77:GLU:HB3	1:A:108:LEU:HD23	0.44	1.89
1:A:84:LEU:HD21	1:A:101:PHE:CD1	0.44	2.48
1:A:91:THR:CA	1:A:157:ILE:C	0.44	2.89
1:A:124:ILE:O	1:A:128:PHE:N	0.44	2.50
1:A:6:GLN:C	1:A:7:VAL:O	0.44	2.60
1:A:6:GLN:HG3	1:A:46:CYS:SG	0.44	2.52
1:A:86:ASP:OD2	1:A:97:GLU:OE1	0.44	2.36
1:A:91:THR:OG1	1:A:92:LYS:N	0.44	2.50
1:A:110:PRO:O	1:A:111:LEU:C	0.44	2.61
1:A:126:LYS:C	1:A:127:LYS:HE3	0.44	2.37
1:A:6:GLN:H	1:A:46:CYS:HA	0.44	1.72
1:A:103:LEU:HG	1:A:121:LYS:CE	0.44	2.41
1:A:140:PRO:HA	1:A:143:LEU:HD13	0.44	1.90
1:A:112:LYS:HE3	1:A:113:SER:N	0.44	2.26
1:A:135:CYS:HB2	1:A:151:LYS:CE	0.44	2.43

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:30:LYS:CB	1:A:57:VAL:HG22	0.44	2.43
1:A:74:MET:O	1:A:76:PRO:HD3	0.44	2.13
1:A:90:GLU:HA	1:A:94:SER:C	0.44	2.37
1:A:35:ALA:HB3	1:A:55:ILE:CA	0.44	2.43
1:A:84:LEU:CD1	1:A:128:PHE:CE2	0.44	2.98
1:A:112:LYS:O	1:A:116:ILE:HB	0.44	2.13
1:A:146:ALA:O	1:A:149:ALA:HB3	0.44	2.13
1:A:150:GLU:O	1:A:154:GLY:N	0.44	2.51
1:A:152:LEU:HB2	1:A:157:ILE:HD13	0.44	1.88
1:A:101:PHE:HZ	1:A:124:ILE:HD13	0.43	1.71
1:A:32:ARG:O	1:A:33:LYS:HB3	0.43	2.13
1:A:51:GLU:CD	1:A:53:LYS:CD	0.43	2.92
1:A:111:LEU:CA	1:A:114:LYS:HG3	0.43	2.42
1:A:117:TYR:HA	1:A:120:SER:CB	0.43	2.43
1:A:130:GLY:O	1:A:132:LYS:HD3	0.43	2.13
1:A:141:GLU:O	1:A:144:ASN:HB2	0.43	2.12
1:A:78:LYS:O	1:A:78:LYS:HG2	0.43	2.13
1:A:101:PHE:CB	1:A:134:GLU:HA	0.43	2.41
1:A:131:ILE:HG21	1:A:134:GLU:N	0.43	2.28
1:A:75:LEU:HB3	1:A:104:TRP:NE1	0.43	2.28
1:A:134:GLU:O	1:A:134:GLU:CG	0.43	2.62
1:A:10:GLU:OE2	1:A:49:VAL:CG2	0.43	2.66
1:A:44:LYS:O	1:A:45:LYS:CG	0.43	2.66
1:A:60:VAL:HA	1:A:64:ILE:HG13	0.43	1.88
1:A:60:VAL:CA	1:A:64:ILE:HG13	0.43	2.43
1:A:86:ASP:OD1	1:A:97:GLU:OE1	0.43	2.37
1:A:11:VAL:HG13	1:A:12:CYS:N	0.43	2.29
1:A:55:ILE:CG2	1:A:57:VAL:H	0.43	2.27
1:A:55:ILE:HG13	1:A:74:MET:CE	0.43	2.43
1:A:99:LEU:O	1:A:100:MET:HG2	0.43	2.14
1:A:0:ASN:O	1:A:116:ILE:HG12	0.43	2.12
1:A:3:SER:HB3	1:A:116:ILE:HA	0.43	1.90
1:A:39:CYS:HA	1:A:117:TYR:OH	0.43	2.13
1:A:112:LYS:O	1:A:116:ILE:HG13	0.43	2.13
1:A:145:ARG:O	1:A:149:ALA:N	0.43	2.51
1:A:18:MET:C	1:A:99:LEU:HD23	0.43	2.38
1:A:111:LEU:O	1:A:115:MET:HG3	0.43	2.12
1:A:13:ARG:O	1:A:17:ASP:N	0.43	2.52
1:A:18:MET:HG2	1:A:99:LEU:CD2	0.43	2.32
1:A:80:CYS:SG	1:A:113:SER:CB	0.43	3.07
1:A:18:MET:HE2	1:A:84:LEU:O	0.43	2.13
1:A:76:PRO:O	1:A:104:TRP:NE1	0.43	2.52

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:82:TYR:CE1	1:A:103:LEU:HD12	0.43	2.49
1:A:35:ALA:C	1:A:36:VAL:HG13	0.42	2.39
1:A:79:ASP:HB3	1:A:81:ARG:NH2	0.42	2.28
1:A:136:GLN:HG2	1:A:138:ASN:ND2	0.42	2.29
1:A:153:GLY:HA3	1:A:161:GLU:CG	0.42	2.45
1:A:91:THR:C	1:A:93:GLU:N	0.42	2.73
1:A:32:ARG:CD	1:A:32:ARG:N	0.42	2.83
1:A:51:GLU:HG3	1:A:52:GLY:N	0.42	2.28
1:A:84:LEU:HD21	1:A:128:PHE:CE2	0.42	2.50
1:A:148:ILE:HG22	1:A:152:LEU:HD12	0.42	1.91
1:A:39:CYS:HB3	1:A:81:ARG:NH2	0.42	2.30
1:A:51:GLU:CD	1:A:53:LYS:HD2	0.42	2.39
1:A:57:VAL:HG22	1:A:58:GLY:N	0.42	2.29
1:A:80:CYS:HB2	1:A:113:SER:OG	0.42	2.15
1:A:110:PRO:HB2	1:A:112:LYS:CG	0.42	2.45
1:A:132:LYS:O	1:A:133:HIS:CG	0.42	2.71
1:A:144:ASN:O	1:A:148:ILE:CG1	0.42	2.67
1:A:18:MET:HB2	1:A:99:LEU:HB3	0.42	1.90
1:A:23:CYS:SG	1:A:26:PRO:HB3	0.42	2.54
1:A:60:VAL:CG1	1:A:66:ASP:N	0.42	2.82
1:A:76:PRO:CB	1:A:78:LYS:HE3	0.42	2.44
1:A:94:SER:O	1:A:95:ARG:C	0.42	2.61
1:A:110:PRO:C	1:A:112:LYS:N	0.42	2.76
1:A:48:ILE:O	1:A:48:ILE:HG23	0.42	2.15
1:A:104:TRP:HA	1:A:104:TRP:HE3	0.42	1.75
1:A:30:LYS:HD2	1:A:58:GLY:HA3	0.42	1.90
1:A:52:GLY:C	1:A:53:LYS:HG2	0.42	2.39
1:A:77:GLU:CB	1:A:108:LEU:HD23	0.42	2.44
1:A:128:PHE:HB3	1:A:131:ILE:HG12	0.42	1.91
1:A:18:MET:O	1:A:19:LYS:C	0.42	2.61
1:A:75:LEU:C	1:A:104:TRP:NE1	0.42	2.78
1:A:2:ALA:O	1:A:3:SER:OG	0.42	2.38
1:A:80:CYS:SG	1:A:113:SER:HB3	0.42	2.55
1:A:112:LYS:O	1:A:116:ILE:HD12	0.42	2.15
1:A:3:SER:OG	1:A:119:SER:HB2	0.41	2.14
1:A:5:VAL:HG12	1:A:45:LYS:HA	0.41	1.90
1:A:55:ILE:HG13	1:A:70:HIS:NE2	0.41	2.30
1:A:76:PRO:O	1:A:104:TRP:CE2	0.41	2.73
1:A:81:ARG:HA	1:A:117:TYR:OH	0.41	2.15
1:A:101:PHE:CD1	1:A:128:PHE:HE2	0.41	2.33
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:CD1	0.41	2.77
1:A:13:ARG:O	1:A:16:TYR:HD2	0.41	1.99

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:148:ILE:C	1:A:150:GLU:H	0.41	2.22
1:A:161:GLU:HA	1:A:165:VAL:O	0.41	2.15
1:A:-6:ILE:C	1:A:-4:PRO:HD2	0.41	2.40
1:A:131:ILE:CG2	1:A:133:HIS:H	0.41	2.28
1:A:6:GLN:O	1:A:7:VAL:C	0.41	2.60
1:A:99:LEU:HG	1:A:132:LYS:HG3	0.41	1.92
1:A:112:LYS:HE2	1:A:113:SER:HB2	0.41	1.91
1:A:121:LYS:HA	1:A:124:ILE:CG2	0.41	2.45
1:A:131:ILE:CG2	1:A:133:HIS:C	0.41	2.94
1:A:5:VAL:HB	1:A:45:LYS:O	0.41	2.15
1:A:117:TYR:HA	1:A:120:SER:HB2	0.41	1.91
1:A:11:VAL:HB	1:A:47:ILE:HG21	0.41	1.93
1:A:94:SER:O	1:A:96:LYS:N	0.41	2.54
1:A:103:LEU:CD1	1:A:121:LYS:HD2	0.41	2.45
1:A:18:MET:HE1	1:A:35:ALA:CA	0.41	2.46
1:A:68:PHE:CD1	1:A:145:ARG:HB3	0.41	2.50
1:A:38:PHE:CG	1:A:82:TYR:O	0.41	2.74
1:A:55:ILE:CD1	1:A:70:HIS:NE2	0.41	2.82
1:A:56:LEU:O	1:A:57:VAL:CB	0.41	2.68
1:A:98:GLU:O	1:A:98:GLU:HG2	0.41	2.14
1:A:18:MET:HG3	1:A:99:LEU:HB3	0.41	1.93
1:A:18:MET:HE3	1:A:18:MET:HB3	0.41	1.67
1:A:35:ALA:HB3	1:A:55:ILE:CG2	0.41	2.45
1:A:37:ILE:HG12	1:A:75:LEU:HD21	0.41	1.93
1:A:70:HIS:CG	1:A:71:PHE:N	0.41	2.80
1:A:82:TYR:CZ	1:A:121:LYS:CG	0.41	3.04
1:A:90:GLU:HA	1:A:95:ARG:CA	0.41	2.45
1:A:92:LYS:N	1:A:157:ILE:O	0.41	2.53
1:A:100:MET:HE1	1:A:148:ILE:CG2	0.41	2.44
1:A:120:SER:O	1:A:124:ILE:HG22	0.41	2.16
1:A:133:HIS:HB3	1:A:151:LYS:HD3	0.41	1.93
1:A:91:THR:HA	1:A:157:ILE:CB	0.41	2.46
1:A:91:THR:O	1:A:92:LYS:C	0.41	2.63
1:A:108:LEU:C	1:A:109:ALA:O	0.41	2.64
1:A:131:ILE:O	1:A:132:LYS:CG	0.41	2.69
1:A:-2:SER:C	1:A:45:LYS:HE2	0.40	2.41
1:A:101:PHE:CE1	1:A:124:ILE:CD1	0.40	3.04
1:A:8:ALA:O	1:A:9:ASP:HB2	0.40	2.16
1:A:50:GLU:O	1:A:51:GLU:HB3	0.40	2.16
1:A:55:ILE:HG23	1:A:56:LEU:N	0.40	2.31
1:A:80:CYS:HB2	1:A:113:SER:HG	0.40	1.74
1:A:0:ASN:HB3	1:A:44:LYS:O	0.40	2.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)
1:A:54:GLU:HG2	1:A:55:ILE:O	0.40	2.16
1:A:56:LEU:O	1:A:57:VAL:CG2	0.40	2.69
1:A:98:GLU:OE2	1:A:133:HIS:CD2	0.40	2.73
1:A:8:ALA:O	1:A:9:ASP:CG	0.40	2.64
1:A:17:ASP:HB3	1:A:34:LYS:HA	0.40	1.93
1:A:111:LEU:HA	1:A:114:LYS:HG3	0.40	1.93
1:A:3:SER:HB3	1:A:115:MET:O	0.40	2.15
1:A:28:GLU:CG	1:A:29:ILE:N	0.40	2.84
1:A:37:ILE:HG21	1:A:81:ARG:CD	0.40	2.47

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	172/174 (99%)	99 (58%)	41 (24%)	32 (19%)	0	3
All	All	172/174 (99%)	99 (58%)	41 (24%)	32 (19%)	0	3

All 32 Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type
1	A	3	SER
1	A	5	VAL
1	A	7	VAL
1	A	19	LYS
1	A	20	VAL
1	A	22	LYS
1	A	24	SER
1	A	33	LYS
1	A	39	CYS
1	A	40	LEU
1	A	41	SER
1	A	45	LYS
1	A	51	GLU
1	A	60	VAL

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	66	ASP
1	A	67	PRO
1	A	68	PHE
1	A	81	ARG
1	A	86	ASP
1	A	90	GLU
1	A	91	THR
1	A	94	SER
1	A	95	ARG
1	A	99	LEU
1	A	104	TRP
1	A	109	ALA
1	A	111	LEU
1	A	122	ASP
1	A	144	ASN
1	A	157	ILE
1	A	158	VAL
1	A	160	PHE

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	149/149 (100%)	86 (58%)	63 (42%)	0 4
All	All	149/149 (100%)	86 (58%)	63 (42%)	0 4

All 63 residues with a non-rotameric sidechain are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type
1	A	-6	ILE
1	A	-5	THR
1	A	-2	SER
1	A	6	GLN
1	A	7	VAL
1	A	10	GLU
1	A	15	PHE

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	16	TYR
1	A	17	ASP
1	A	18	MET
1	A	24	SER
1	A	29	ILE
1	A	30	LYS
1	A	31	LYS
1	A	32	ARG
1	A	37	ILE
1	A	38	PHE
1	A	43	ASP
1	A	44	LYS
1	A	47	ILE
1	A	48	ILE
1	A	51	GLU
1	A	53	LYS
1	A	54	GLU
1	A	55	ILE
1	A	57	VAL
1	A	64	ILE
1	A	65	THR
1	A	69	LYS
1	A	70	HIS
1	A	71	PHE
1	A	78	LYS
1	A	80	CYS
1	A	81	ARG
1	A	91	THR
1	A	93	GLU
1	A	98	GLU
1	A	99	LEU
1	A	101	PHE
1	A	103	LEU
1	A	108	LEU
1	A	112	LYS
1	A	114	LYS
1	A	115	MET
1	A	116	ILE
1	A	119	SER
1	A	120	SER
1	A	121	LYS
1	A	124	ILE

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	125	LYS
1	A	127	LYS
1	A	131	ILE
1	A	134	GLU
1	A	141	GLU
1	A	142	ASP
1	A	145	ARG
1	A	148	ILE
1	A	150	GLU
1	A	151	LYS
1	A	155	SER
1	A	156	LEU
1	A	160	PHE
1	A	165	VAL

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 oligosaccharides 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