



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 26, 2026 – 09:13 AM UTC

PDB ID : 2KLJ / pdb_00002klj
Title : Solution Structure of gammaD-Crystallin with RDC and SAXS
Authors : Wang, J.; Zuo, X.; Yu, P.; Byeon, I.; Jung, J.; Gronenborn, A.M.; Wang, Y.
Deposited on : 2009-07-06

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

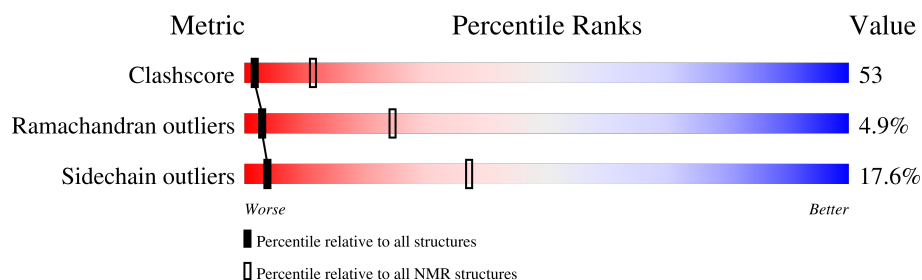
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION SCATTERING, 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	34% 48% 16% .

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 10 models. Model 4 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:171 (170)	0.51	4

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 2 single-model clusters were found.

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

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2825 atoms, of which 1366 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Gamma-crystallin D.

Mol	Chain	Residues	Atoms							Trace
1	A	174	Total	C	H	N	O	S		0
			2825	906	1366	272	271	10		

There are 2 discrepancies between the modelled and reference sequences:

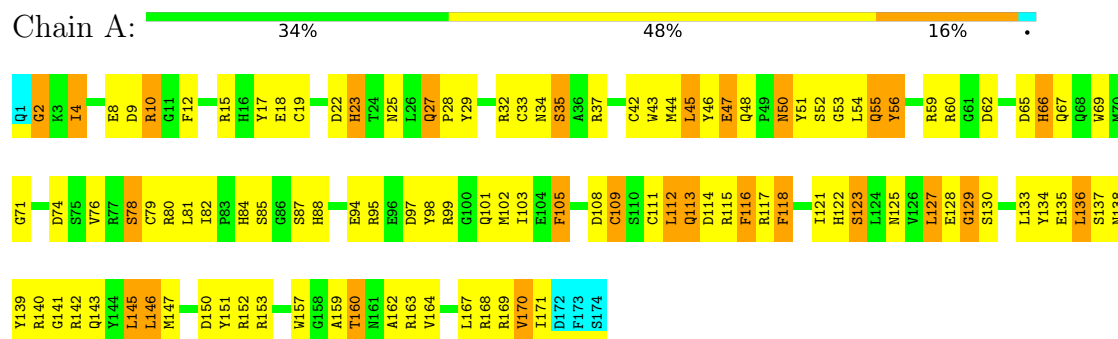
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	1	GLN	-	expression tag	UNP P07320
A	24	THR	PRO	variant	UNP P07320

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA, DNA and oligosaccharide 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: Gamma-crystallin D

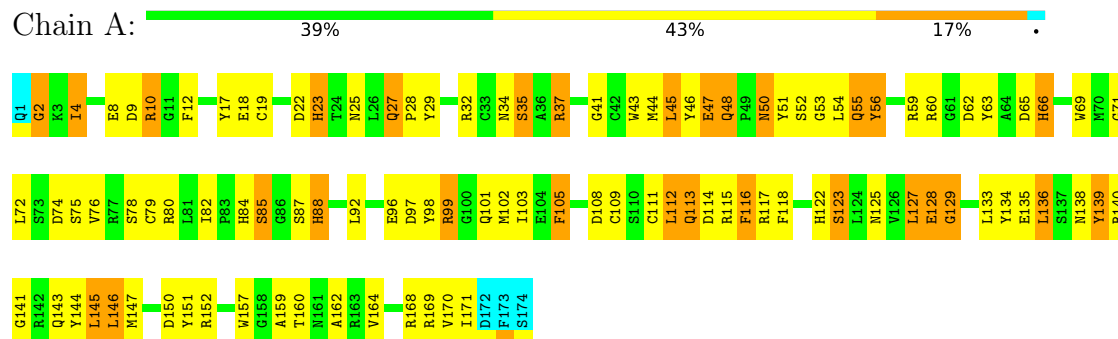


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

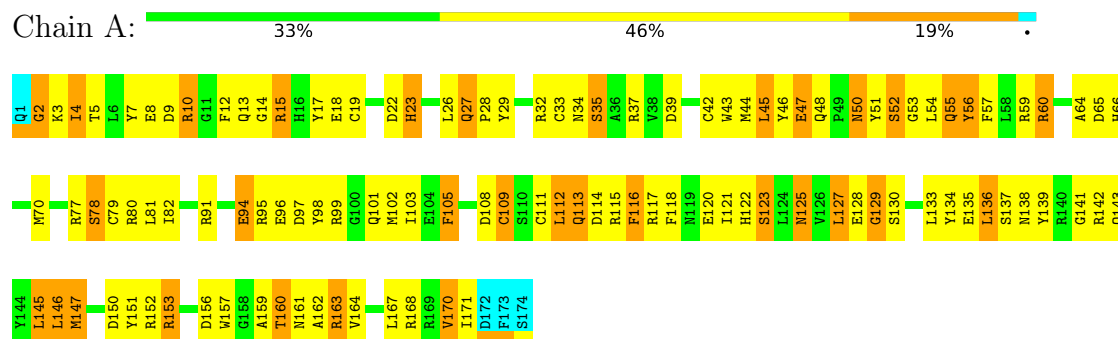
4.2.1 Score per residue for model 1

• Molecule 1: Gamma-crystallin D



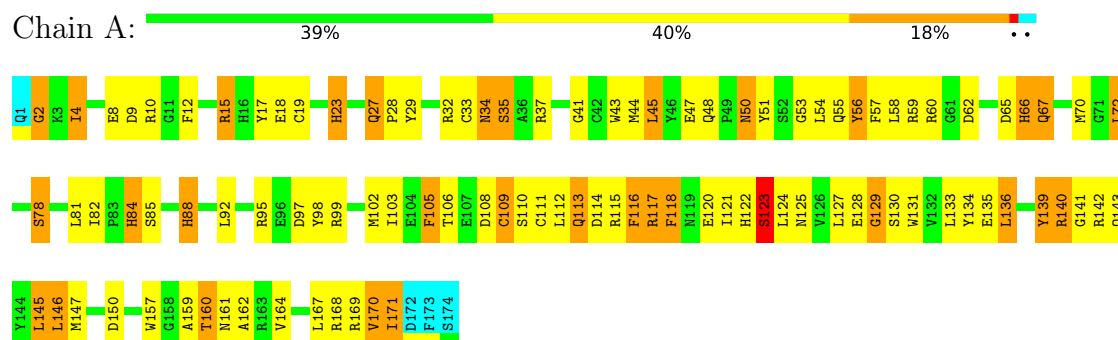
4.2.2 Score per residue for model 2

• Molecule 1: Gamma-crystallin D



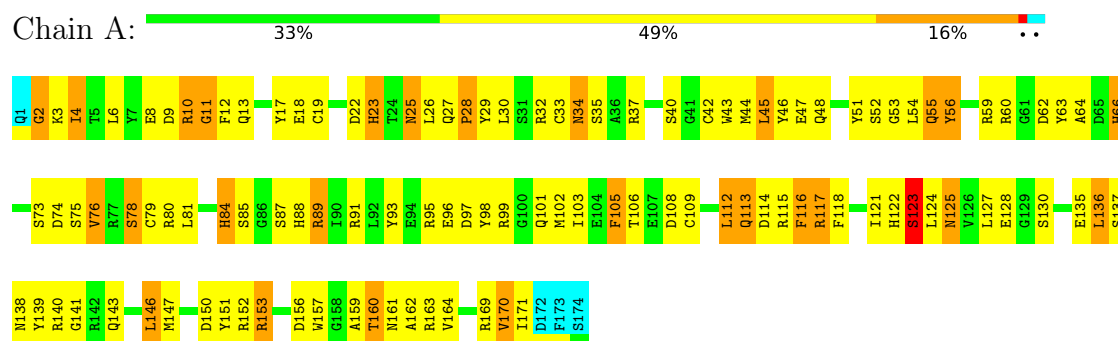
4.2.3 Score per residue for model 3

• Molecule 1: Gamma-crystallin D



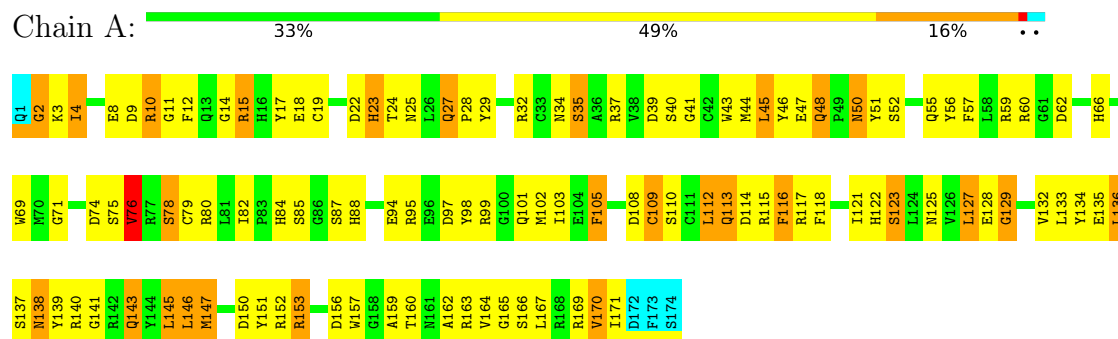
4.2.4 Score per residue for model 4 (medoid)

• Molecule 1: Gamma-crystallin D



4.2.5 Score per residue for model 5

• Molecule 1: Gamma-crystallin D



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *simulated annealing*.

Of the 100 calculated structures, 10 were deposited, based on the following criterion: *structures with the lowest energy*.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR NIH	refinement	2.22

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	0.76±0.01	0±0/1462 (0.0± 0.0%)	1.06±0.01	1±0/1972 (0.1± 0.0%)
All	All	0.76	0/14620 (0.0%)	1.06	12/19720 (0.1%)

There are no bond-length outliers.

All unique angle outliers are listed below. They are sorted according to the Z-score of the worst occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	88	HIS	CA-CB-CG	-5.63	108.17	113.80	1	2
1	A	105	PHE	CA-CB-CG	-5.59	108.21	113.80	5	10

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

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	1425	1338	1336	148±10
All	All	14250	13380	13360	1476

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 53.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:136:LEU:HD22	1:A:136:LEU:H	0.97	1.19	9	7
1:A:136:LEU:HD22	1:A:136:LEU:N	0.89	1.80	7	7
1:A:146:LEU:HD22	1:A:146:LEU:N	0.84	1.87	10	9
1:A:136:LEU:N	1:A:136:LEU:HD13	0.83	1.89	3	5
1:A:44:MET:C	1:A:45:LEU:HD23	0.81	2.00	9	10
1:A:45:LEU:N	1:A:45:LEU:HD23	0.81	1.91	8	1
1:A:45:LEU:HD23	1:A:45:LEU:N	0.78	1.94	10	9
1:A:162:ALA:O	1:A:164:VAL:HG23	0.77	1.80	3	9
1:A:145:LEU:C	1:A:146:LEU:HD13	0.77	2.04	7	5
1:A:112:LEU:HD22	1:A:116:PHE:CD1	0.76	2.14	1	8
1:A:170:VAL:C	1:A:171:ILE:HD12	0.76	2.06	1	4
1:A:94:GLU:OE2	1:A:101:GLN:O	0.75	2.03	7	1
1:A:112:LEU:HD11	1:A:167:LEU:HD23	0.75	1.58	9	1
1:A:34:ASN:ND2	1:A:34:ASN:H	0.75	1.77	4	1
1:A:135:GLU:C	1:A:136:LEU:HD13	0.73	2.08	4	8
1:A:134:TYR:CE1	1:A:139:TYR:CE2	0.72	2.77	5	3
1:A:84:HIS:CG	1:A:85:SER:N	0.72	2.56	5	1
1:A:54:LEU:HD12	1:A:56:TYR:CE2	0.72	2.19	3	4
1:A:170:VAL:HG22	1:A:170:VAL:O	0.72	1.83	7	1
1:A:136:LEU:HD11	1:A:140:ARG:C	0.72	2.10	8	1
1:A:66:HIS:HD1	1:A:66:HIS:H	0.71	1.27	5	1
1:A:152:ARG:HE	1:A:153:ARG:NE	0.71	1.84	10	1
1:A:102:MET:SD	1:A:103:ILE:N	0.70	2.64	1	8
1:A:146:LEU:HD22	1:A:146:LEU:H	0.70	1.46	7	6
1:A:84:HIS:CG	1:A:85:SER:H	0.70	2.03	5	1
1:A:136:LEU:N	1:A:136:LEU:CD2	0.70	2.55	7	7
1:A:145:LEU:HD13	1:A:147:MET:HE1	0.70	1.62	9	2
1:A:134:TYR:CZ	1:A:139:TYR:CE2	0.69	2.80	2	3
1:A:136:LEU:HD13	1:A:136:LEU:N	0.69	2.02	4	1
1:A:116:PHE:CE2	1:A:118:PHE:O	0.69	2.45	10	10
1:A:132:VAL:HG13	1:A:144:TYR:O	0.69	1.87	8	1
1:A:54:LEU:HD21	1:A:72:LEU:HD13	0.68	1.63	8	2
1:A:113:GLN:NE2	1:A:113:GLN:H	0.68	1.87	8	3
1:A:42:CYS:SG	1:A:57:PHE:CZ	0.68	2.85	8	1
1:A:88:HIS:CD2	1:A:131:TRP:NE1	0.68	2.61	8	1
1:A:10:ARG:N	1:A:34:ASN:ND2	0.68	2.42	6	4
1:A:170:VAL:HG13	1:A:170:VAL:O	0.68	1.88	10	5
1:A:59:ARG:HH21	1:A:171:ILE:N	0.67	1.87	9	4
1:A:116:PHE:CD1	1:A:116:PHE:O	0.67	2.47	4	7
1:A:48:GLN:O	1:A:78:SER:OG	0.67	2.12	4	5
1:A:72:LEU:HD23	1:A:72:LEU:N	0.66	2.06	3	1
1:A:42:CYS:SG	1:A:57:PHE:CE1	0.66	2.86	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:147:MET:N	1:A:147:MET:SD	0.66	2.68	9	4
1:A:34:ASN:H	1:A:34:ASN:HD22	0.66	1.32	4	1
1:A:66:HIS:CD2	1:A:66:HIS:H	0.66	2.06	6	5
1:A:98:TYR:H	1:A:99:ARG:HE	0.66	1.33	10	1
1:A:94:GLU:H	1:A:94:GLU:CD	0.66	1.99	7	1
1:A:133:LEU:HD13	1:A:146:LEU:CD2	0.65	2.21	9	1
1:A:12:PHE:CE2	1:A:37:ARG:NH1	0.65	2.65	1	2
1:A:113:GLN:N	1:A:113:GLN:NE2	0.65	2.43	7	3
1:A:51:TYR:CG	1:A:80:ARG:NH1	0.65	2.65	9	8
1:A:116:PHE:O	1:A:116:PHE:CD1	0.65	2.50	2	3
1:A:34:ASN:ND2	1:A:66:HIS:ND1	0.65	2.45	1	1
1:A:133:LEU:HG	1:A:146:LEU:HD21	0.64	1.69	3	4
1:A:32:ARG:NH2	1:A:34:ASN:ND2	0.64	2.45	2	3
1:A:95:ARG:NH1	1:A:96:GLU:O	0.64	2.31	4	2
1:A:101:GLN:NE2	1:A:102:MET:H	0.64	1.90	2	2
1:A:12:PHE:CE2	1:A:64:ALA:HB2	0.64	2.28	4	2
1:A:116:PHE:CZ	1:A:118:PHE:O	0.64	2.51	7	8
1:A:51:TYR:CD2	1:A:80:ARG:NH1	0.64	2.66	2	8
1:A:59:ARG:NH2	1:A:171:ILE:H	0.64	1.90	1	2
1:A:34:ASN:ND2	1:A:34:ASN:N	0.63	2.45	4	1
1:A:12:PHE:CZ	1:A:37:ARG:NH1	0.63	2.67	1	2
1:A:97:ASP:O	1:A:98:TYR:CD1	0.63	2.51	1	6
1:A:54:LEU:C	1:A:54:LEU:HD13	0.63	2.18	3	1
1:A:113:GLN:NE2	1:A:113:GLN:N	0.63	2.46	8	4
1:A:146:LEU:N	1:A:146:LEU:CD2	0.63	2.61	10	7
1:A:54:LEU:HD13	1:A:55:GLN:N	0.63	2.07	3	4
1:A:134:TYR:CE1	1:A:139:TYR:CZ	0.63	2.85	2	2
1:A:66:HIS:CD2	1:A:66:HIS:N	0.63	2.67	9	3
1:A:42:CYS:SG	1:A:58:LEU:O	0.63	2.57	8	1
1:A:59:ARG:NH2	1:A:171:ILE:N	0.63	2.46	1	4
1:A:136:LEU:HD11	1:A:141:GLY:HA3	0.63	1.69	3	9
1:A:107:GLU:N	1:A:169:ARG:NH2	0.63	2.46	7	1
1:A:46:TYR:CD2	1:A:55:GLN:NE2	0.63	2.66	8	1
1:A:134:TYR:CD2	1:A:139:TYR:CD1	0.63	2.86	7	2
1:A:95:ARG:HH12	1:A:99:ARG:NH2	0.63	1.92	2	1
1:A:113:GLN:H	1:A:113:GLN:CD	0.63	2.02	1	10
1:A:136:LEU:HD21	1:A:141:GLY:N	0.62	2.08	10	8
1:A:12:PHE:CD2	1:A:37:ARG:NH2	0.62	2.67	4	7
1:A:145:LEU:HD13	1:A:146:LEU:N	0.62	2.08	5	1
1:A:34:ASN:HD22	1:A:66:HIS:CE1	0.62	2.11	8	1
1:A:70:MET:O	1:A:72:LEU:HD23	0.62	1.94	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:12:PHE:CG	1:A:37:ARG:NH1	0.62	2.68	4	7
1:A:9:ASP:CA	1:A:34:ASN:HD21	0.62	2.08	4	1
1:A:42:CYS:SG	1:A:59:ARG:NH1	0.62	2.73	8	1
1:A:12:PHE:CD2	1:A:37:ARG:CZ	0.62	2.83	2	7
1:A:9:ASP:C	1:A:34:ASN:HD21	0.61	2.03	4	3
1:A:56:TYR:CD1	1:A:56:TYR:N	0.61	2.68	3	4
1:A:97:ASP:C	1:A:98:TYR:CD1	0.61	2.79	6	3
1:A:72:LEU:HD12	1:A:72:LEU:H	0.61	1.54	8	2
1:A:142:ARG:NE	1:A:142:ARG:N	0.61	2.47	6	1
1:A:93:TYR:CZ	1:A:102:MET:SD	0.61	2.93	8	1
1:A:9:ASP:O	1:A:35:SER:OG	0.61	2.17	8	7
1:A:97:ASP:O	1:A:98:TYR:CG	0.61	2.54	2	7
1:A:105:PHE:CZ	1:A:112:LEU:HD21	0.61	2.31	5	10
1:A:123:SER:OG	1:A:152:ARG:C	0.61	2.43	6	8
1:A:152:ARG:HH11	1:A:153:ARG:HH21	0.61	1.38	6	1
1:A:51:TYR:CE2	1:A:80:ARG:NH2	0.60	2.69	1	2
1:A:121:ILE:O	1:A:162:ALA:HB1	0.60	1.96	5	9
1:A:34:ASN:HD22	1:A:34:ASN:N	0.60	1.91	4	1
1:A:94:GLU:OE1	1:A:99:ARG:O	0.60	2.19	7	1
1:A:94:GLU:CD	1:A:94:GLU:N	0.60	2.57	7	1
1:A:139:TYR:CD1	1:A:139:TYR:N	0.60	2.69	1	4
1:A:145:LEU:HD22	1:A:147:MET:SD	0.60	2.37	1	3
1:A:7:TYR:O	1:A:33:CYS:HA	0.60	1.96	9	1
1:A:136:LEU:HD11	1:A:141:GLY:N	0.60	2.12	8	1
1:A:32:ARG:CZ	1:A:34:ASN:ND2	0.60	2.65	9	1
1:A:113:GLN:H	1:A:113:GLN:NE2	0.59	1.95	1	6
1:A:134:TYR:CE2	1:A:143:GLN:CG	0.59	2.85	2	2
1:A:93:TYR:CE2	1:A:98:TYR:CE2	0.59	2.89	7	2
1:A:94:GLU:OE1	1:A:95:ARG:N	0.59	2.29	7	2
1:A:15:ARG:N	1:A:15:ARG:HE	0.59	1.95	7	1
1:A:145:LEU:HD23	1:A:146:LEU:N	0.59	2.12	1	4
1:A:34:ASN:ND2	1:A:34:ASN:O	0.59	2.36	1	1
1:A:26:LEU:HD11	1:A:79:CYS:HB3	0.59	1.75	2	2
1:A:59:ARG:NH1	1:A:168:ARG:HH12	0.59	1.96	6	1
1:A:75:SER:C	1:A:76:VAL:HG12	0.59	2.23	5	1
1:A:27:GLN:N	1:A:28:PRO:CD	0.59	2.66	9	6
1:A:97:ASP:OD2	1:A:99:ARG:NH1	0.58	2.36	5	5
1:A:24:THR:O	1:A:78:SER:OG	0.58	2.22	6	2
1:A:15:ARG:H	1:A:15:ARG:NE	0.58	1.97	3	3
1:A:50:ASN:HD22	1:A:50:ASN:N	0.58	1.96	3	9
1:A:130:SER:O	1:A:170:VAL:HG12	0.58	1.98	10	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:ASN:HD21	1:A:27:GLN:NE2	0.58	1.97	7	2
1:A:34:ASN:ND2	1:A:66:HIS:CE1	0.58	2.72	1	2
1:A:34:ASN:O	1:A:66:HIS:N	0.58	2.37	3	5
1:A:134:TYR:CZ	1:A:139:TYR:CD2	0.58	2.92	2	2
1:A:66:HIS:ND1	1:A:66:HIS:N	0.58	2.52	5	1
1:A:152:ARG:NH2	1:A:153:ARG:CZ	0.57	2.66	10	1
1:A:75:SER:OG	1:A:77:ARG:NH1	0.57	2.38	8	1
1:A:45:LEU:N	1:A:45:LEU:CD2	0.57	2.63	10	9
1:A:137:SER:O	1:A:139:TYR:N	0.57	2.37	5	3
1:A:134:TYR:CD1	1:A:139:TYR:CD1	0.57	2.93	6	1
1:A:15:ARG:H	1:A:15:ARG:CD	0.57	2.11	3	2
1:A:152:ARG:CZ	1:A:153:ARG:NH2	0.57	2.68	10	1
1:A:96:GLU:O	1:A:99:ARG:NH1	0.57	2.37	1	1
1:A:34:ASN:HD21	1:A:66:HIS:CE1	0.57	2.17	5	1
1:A:88:HIS:CD2	1:A:171:ILE:HD13	0.57	2.35	6	1
1:A:17:TYR:OH	1:A:23:HIS:ND1	0.56	2.38	7	8
1:A:157:TRP:NE1	1:A:159:ALA:HB2	0.56	2.15	3	10
1:A:34:ASN:OD1	1:A:34:ASN:N	0.56	2.36	2	5
1:A:9:ASP:CG	1:A:32:ARG:NH2	0.56	2.64	4	1
1:A:107:GLU:CA	1:A:169:ARG:NH2	0.56	2.69	7	1
1:A:88:HIS:CD2	1:A:131:TRP:HE1	0.56	2.19	8	1
1:A:116:PHE:CD1	1:A:116:PHE:C	0.56	2.83	9	10
1:A:152:ARG:NH1	1:A:153:ARG:HH22	0.56	1.98	9	1
1:A:91:ARG:NH1	1:A:93:TYR:OH	0.56	2.38	4	1
1:A:55:GLN:N	1:A:55:GLN:CD	0.56	2.64	4	10
1:A:59:ARG:NH2	1:A:169:ARG:O	0.56	2.39	1	2
1:A:34:ASN:OD1	1:A:66:HIS:CD2	0.56	2.59	7	1
1:A:10:ARG:N	1:A:34:ASN:HD21	0.56	1.98	10	4
1:A:10:ARG:H	1:A:34:ASN:HD21	0.56	1.44	6	1
1:A:34:ASN:CG	1:A:66:HIS:CE1	0.56	2.84	7	2
1:A:97:ASP:C	1:A:98:TYR:CG	0.56	2.84	8	6
1:A:8:GLU:O	1:A:34:ASN:ND2	0.56	2.39	4	1
1:A:51:TYR:CE2	1:A:80:ARG:CZ	0.55	2.89	2	2
1:A:48:GLN:OE1	1:A:77:ARG:NH2	0.55	2.39	6	1
1:A:48:GLN:NE2	1:A:52:SER:O	0.55	2.39	1	3
1:A:137:SER:C	1:A:139:TYR:N	0.55	2.62	5	4
1:A:17:TYR:OH	1:A:23:HIS:CE1	0.55	2.60	9	10
1:A:97:ASP:OD2	1:A:152:ARG:NH2	0.55	2.40	5	3
1:A:106:THR:C	1:A:169:ARG:NH2	0.55	2.63	3	2
1:A:66:HIS:CE1	1:A:67:GLN:OE1	0.55	2.59	8	2
1:A:171:ILE:N	1:A:171:ILE:CD1	0.55	2.70	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:10:ARG:H	1:A:34:ASN:ND2	0.55	1.99	6	1
1:A:152:ARG:NH2	1:A:153:ARG:NH2	0.55	2.55	10	1
1:A:170:VAL:HG12	1:A:170:VAL:O	0.55	2.01	1	2
1:A:8:GLU:CD	1:A:15:ARG:NH1	0.55	2.65	2	2
1:A:111:CYS:SG	1:A:115:ARG:NH2	0.55	2.79	6	1
1:A:32:ARG:NH2	1:A:34:ASN:HD22	0.55	2.00	9	1
1:A:59:ARG:NH2	1:A:171:ILE:C	0.55	2.64	9	2
1:A:34:ASN:ND2	1:A:66:HIS:H	0.55	2.00	1	1
1:A:97:ASP:CG	1:A:152:ARG:NH2	0.55	2.65	5	6
1:A:106:THR:O	1:A:169:ARG:NH2	0.55	2.39	4	2
1:A:165:GLY:O	1:A:166:SER:OG	0.55	2.25	5	1
1:A:146:LEU:N	1:A:146:LEU:HD22	0.55	2.17	6	1
1:A:136:LEU:O	1:A:166:SER:OG	0.55	2.23	10	2
1:A:112:LEU:O	1:A:115:ARG:N	0.55	2.39	3	10
1:A:81:LEU:HD23	1:A:82:ILE:N	0.55	2.17	2	3
1:A:152:ARG:N	1:A:156:ASP:OD2	0.55	2.40	5	5
1:A:140:ARG:O	1:A:140:ARG:CZ	0.55	2.55	3	1
1:A:85:SER:O	1:A:88:HIS:NE2	0.55	2.40	9	5
1:A:29:TYR:N	1:A:29:TYR:CD1	0.55	2.73	10	4
1:A:97:ASP:CG	1:A:99:ARG:NH1	0.55	2.65	5	2
1:A:112:LEU:CD1	1:A:167:LEU:HD23	0.55	2.30	9	1
1:A:127:LEU:HD22	1:A:127:LEU:H	0.55	1.62	1	7
1:A:107:GLU:C	1:A:169:ARG:NH2	0.55	2.64	7	1
1:A:97:ASP:CG	1:A:99:ARG:NH2	0.54	2.65	2	1
1:A:17:TYR:CE1	1:A:18:GLU:O	0.54	2.60	2	9
1:A:27:GLN:N	1:A:28:PRO:HD2	0.54	2.18	2	7
1:A:94:GLU:OE1	1:A:94:GLU:N	0.54	2.41	2	1
1:A:152:ARG:NE	1:A:153:ARG:NE	0.54	2.55	10	1
1:A:157:TRP:CD1	1:A:159:ALA:HB2	0.54	2.37	7	10
1:A:97:ASP:C	1:A:98:TYR:CD2	0.54	2.85	10	2
1:A:118:PHE:C	1:A:120:GLU:H	0.54	2.11	10	3
1:A:170:VAL:O	1:A:170:VAL:CG2	0.54	2.54	7	1
1:A:140:ARG:C	1:A:140:ARG:NE	0.54	2.65	3	1
1:A:97:ASP:N	1:A:97:ASP:OD1	0.54	2.37	6	4
1:A:101:GLN:NE2	1:A:102:MET:O	0.54	2.40	8	1
1:A:136:LEU:O	1:A:165:GLY:O	0.54	2.25	10	1
1:A:51:TYR:CD2	1:A:80:ARG:NH2	0.54	2.76	1	1
1:A:138:ASN:O	1:A:140:ARG:NH1	0.54	2.40	1	1
1:A:95:ARG:HH12	1:A:99:ARG:NE	0.54	2.00	2	1
1:A:143:GLN:CD	1:A:143:GLN:N	0.54	2.65	10	2
1:A:97:ASP:OD1	1:A:152:ARG:NH1	0.54	2.40	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:54:LEU:C	1:A:55:GLN:NE2	0.54	2.66	8	1
1:A:7:TYR:OH	1:A:37:ARG:NH1	0.54	2.41	6	1
1:A:122:HIS:O	1:A:123:SER:OG	0.54	2.18	7	9
1:A:9:ASP:C	1:A:34:ASN:ND2	0.54	2.66	4	4
1:A:168:ARG:NH1	1:A:169:ARG:O	0.54	2.40	8	1
1:A:135:GLU:OE2	1:A:163:ARG:NH1	0.54	2.41	9	1
1:A:164:VAL:HG12	1:A:165:GLY:N	0.54	2.18	9	1
1:A:19:CYS:O	1:A:43:TRP:CZ2	0.54	2.61	7	2
1:A:66:HIS:CD2	1:A:67:GLN:OE1	0.54	2.61	3	2
1:A:95:ARG:NH1	1:A:99:ARG:C	0.54	2.66	5	1
1:A:8:GLU:OE2	1:A:32:ARG:NH1	0.53	2.40	3	1
1:A:34:ASN:ND2	1:A:74:ASP:OD2	0.53	2.40	8	1
1:A:59:ARG:HH21	1:A:171:ILE:C	0.53	2.11	8	1
1:A:97:ASP:OD1	1:A:152:ARG:NH2	0.53	2.41	2	3
1:A:98:TYR:N	1:A:99:ARG:HE	0.53	2.02	10	1
1:A:53:GLY:O	1:A:55:GLN:NE2	0.53	2.41	1	5
1:A:59:ARG:NH2	1:A:171:ILE:O	0.53	2.42	4	5
1:A:122:HIS:O	1:A:123:SER:CB	0.53	2.56	1	10
1:A:9:ASP:CG	1:A:10:ARG:N	0.53	2.66	8	5
1:A:120:GLU:N	1:A:120:GLU:OE1	0.53	2.42	2	1
1:A:97:ASP:CG	1:A:99:ARG:HH12	0.53	2.11	5	1
1:A:130:SER:C	1:A:131:TRP:CD1	0.53	2.87	6	1
1:A:139:TYR:OH	1:A:168:ARG:NH2	0.53	2.41	1	1
1:A:46:TYR:CD2	1:A:55:GLN:OE1	0.53	2.61	4	2
1:A:55:GLN:N	1:A:55:GLN:OE1	0.53	2.42	10	3
1:A:9:ASP:OD2	1:A:32:ARG:NH2	0.53	2.41	6	1
1:A:79:CYS:SG	1:A:80:ARG:N	0.53	2.82	8	2
1:A:15:ARG:NE	1:A:15:ARG:N	0.53	2.56	2	2
1:A:48:GLN:NE2	1:A:52:SER:OG	0.53	2.41	2	1
1:A:95:ARG:HH22	1:A:99:ARG:CZ	0.53	2.17	2	1
1:A:130:SER:OG	1:A:170:VAL:HG13	0.53	2.03	7	1
1:A:42:CYS:C	1:A:43:TRP:CD1	0.53	2.87	8	3
1:A:34:ASN:OD1	1:A:34:ASN:O	0.53	2.27	7	2
1:A:88:HIS:CD2	1:A:128:GLU:O	0.53	2.62	8	1
1:A:91:ARG:NH2	1:A:125:ASN:CG	0.53	2.67	2	1
1:A:137:SER:C	1:A:139:TYR:H	0.53	2.12	2	2
1:A:70:MET:HE1	1:A:143:GLN:NE2	0.52	2.19	2	1
1:A:108:ASP:H	1:A:169:ARG:HH21	0.52	1.46	9	2
1:A:134:TYR:O	1:A:164:VAL:HA	0.52	2.04	8	1
1:A:136:LEU:N	1:A:136:LEU:CD1	0.52	2.63	5	5
1:A:9:ASP:OD1	1:A:10:ARG:N	0.52	2.42	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:141:GLY:C	1:A:142:ARG:HE	0.52	2.11	6	1
1:A:44:MET:SD	1:A:56:TYR:C	0.52	2.92	8	4
1:A:82:ILE:O	1:A:84:HIS:CD2	0.52	2.63	8	1
1:A:153:ARG:N	1:A:156:ASP:OD2	0.52	2.43	2	4
1:A:66:HIS:N	1:A:66:HIS:ND1	0.52	2.55	3	1
1:A:168:ARG:NE	1:A:169:ARG:O	0.52	2.42	6	1
1:A:72:LEU:HD23	1:A:72:LEU:H	0.52	1.64	3	1
1:A:34:ASN:ND2	1:A:74:ASP:CG	0.52	2.67	8	1
1:A:9:ASP:CG	1:A:10:ARG:H	0.52	2.13	9	4
1:A:95:ARG:HH12	1:A:99:ARG:CZ	0.52	2.17	2	1
1:A:8:GLU:OE2	1:A:32:ARG:NH2	0.52	2.43	5	1
1:A:84:HIS:CD2	1:A:85:SER:N	0.52	2.77	5	1
1:A:152:ARG:HH21	1:A:153:ARG:CZ	0.52	2.17	10	1
1:A:32:ARG:O	1:A:74:ASP:O	0.52	2.27	8	2
1:A:97:ASP:OD1	1:A:152:ARG:NE	0.52	2.42	1	1
1:A:136:LEU:CD2	1:A:140:ARG:H	0.52	2.18	3	1
1:A:137:SER:O	1:A:140:ARG:NH1	0.52	2.43	4	2
1:A:111:CYS:SG	1:A:111:CYS:O	0.52	2.67	6	5
1:A:9:ASP:C	1:A:34:ASN:OD1	0.52	2.52	2	5
1:A:54:LEU:CD1	1:A:56:TYR:CE2	0.52	2.90	3	1
1:A:135:GLU:OE1	1:A:142:ARG:NH1	0.52	2.43	6	1
1:A:88:HIS:HE2	1:A:129:GLY:C	0.52	2.13	8	1
1:A:8:GLU:OE2	1:A:15:ARG:NH1	0.52	2.43	2	2
1:A:95:ARG:NH1	1:A:99:ARG:NE	0.52	2.57	2	1
1:A:55:GLN:C	1:A:56:TYR:CD1	0.52	2.88	1	1
1:A:130:SER:OG	1:A:170:VAL:CG1	0.52	2.57	4	2
1:A:17:TYR:CD1	1:A:18:GLU:N	0.51	2.78	1	6
1:A:66:HIS:HD1	1:A:74:ASP:CG	0.51	2.13	1	1
1:A:82:ILE:HD13	1:A:145:LEU:HD11	0.51	1.81	1	1
1:A:112:LEU:HD22	1:A:116:PHE:CG	0.51	2.40	2	8
1:A:95:ARG:NH1	1:A:99:ARG:CG	0.51	2.73	10	1
1:A:47:GLU:OE2	1:A:48:GLN:CG	0.51	2.59	1	1
1:A:92:LEU:O	1:A:102:MET:SD	0.51	2.69	3	4
1:A:47:GLU:HG2	1:A:54:LEU:N	0.51	2.19	7	6
1:A:95:ARG:HH12	1:A:99:ARG:HH21	0.51	1.47	2	1
1:A:34:ASN:CB	1:A:66:HIS:ND1	0.51	2.74	3	2
1:A:42:CYS:O	1:A:81:LEU:HD12	0.51	2.06	4	3
1:A:19:CYS:O	1:A:43:TRP:CH2	0.51	2.62	3	7
1:A:118:PHE:CD1	1:A:118:PHE:N	0.51	2.78	3	8
1:A:47:GLU:O	1:A:77:ARG:CZ	0.51	2.59	2	2
1:A:88:HIS:ND1	1:A:169:ARG:HB2	0.51	2.20	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:93:TYR:CZ	1:A:98:TYR:CD2	0.51	2.98	9	1
1:A:12:PHE:CG	1:A:37:ARG:CZ	0.51	2.94	4	6
1:A:150:ASP:OD1	1:A:151:TYR:N	0.51	2.44	7	2
1:A:128:GLU:O	1:A:129:GLY:O	0.51	2.28	2	8
1:A:4:ILE:C	1:A:4:ILE:HD13	0.51	2.30	9	1
1:A:57:PHE:CE1	1:A:170:VAL:CG2	0.51	2.94	10	4
1:A:162:ALA:O	1:A:163:ARG:C	0.51	2.54	2	7
1:A:59:ARG:HH22	1:A:171:ILE:C	0.51	2.14	3	1
1:A:54:LEU:CD2	1:A:72:LEU:HD13	0.50	2.36	1	2
1:A:97:ASP:O	1:A:98:TYR:CB	0.50	2.59	9	1
1:A:152:ARG:HH12	1:A:153:ARG:HH22	0.50	1.48	9	1
1:A:46:TYR:CD1	1:A:46:TYR:N	0.50	2.80	1	5
1:A:48:GLN:CG	1:A:52:SER:O	0.50	2.60	5	4
1:A:151:TYR:N	1:A:151:TYR:CD1	0.50	2.79	7	6
1:A:10:ARG:O	1:A:12:PHE:N	0.50	2.45	4	3
1:A:26:LEU:HD11	1:A:79:CYS:CB	0.50	2.36	2	2
1:A:59:ARG:O	1:A:60:ARG:C	0.50	2.54	8	10
1:A:136:LEU:HD23	1:A:140:ARG:H	0.50	1.66	6	4
1:A:73:SER:C	1:A:75:SER:H	0.50	2.15	4	2
1:A:142:ARG:N	1:A:142:ARG:CD	0.50	2.73	6	1
1:A:8:GLU:O	1:A:34:ASN:OD1	0.50	2.30	8	4
1:A:110:SER:O	1:A:111:CYS:SG	0.50	2.69	3	1
1:A:55:GLN:NE2	1:A:55:GLN:N	0.50	2.59	8	1
1:A:47:GLU:O	1:A:77:ARG:NH2	0.50	2.45	2	1
1:A:140:ARG:O	1:A:140:ARG:NE	0.50	2.43	3	1
1:A:141:GLY:O	1:A:143:GLN:NE2	0.50	2.45	4	1
1:A:137:SER:C	1:A:138:ASN:CG	0.50	2.79	5	2
1:A:98:TYR:C	1:A:99:ARG:HE	0.50	2.14	10	1
1:A:109:CYS:SG	1:A:167:LEU:CD2	0.50	3.00	2	3
1:A:12:PHE:CE2	1:A:37:ARG:NH2	0.50	2.80	4	6
1:A:62:ASP:O	1:A:63:TYR:CD1	0.50	2.64	6	2
1:A:108:ASP:H	1:A:169:ARG:NH2	0.50	2.04	6	1
1:A:154:TYR:CE1	1:A:155:GLN:NE2	0.50	2.79	6	1
1:A:54:LEU:HD12	1:A:56:TYR:CE1	0.50	2.42	10	1
1:A:33:CYS:SG	1:A:33:CYS:O	0.50	2.69	6	4
1:A:84:HIS:ND1	1:A:171:ILE:CG2	0.50	2.75	5	1
1:A:42:CYS:SG	1:A:170:VAL:C	0.50	2.95	6	1
1:A:112:LEU:C	1:A:114:ASP:N	0.50	2.69	3	10
1:A:160:THR:O	1:A:161:ASN:ND2	0.50	2.45	8	5
1:A:8:GLU:OE2	1:A:32:ARG:NE	0.50	2.44	5	1
1:A:23:HIS:NE2	1:A:29:TYR:CZ	0.50	2.79	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:GLU:OE2	1:A:100:GLY:C	0.50	2.55	7	1
1:A:10:ARG:C	1:A:12:PHE:N	0.49	2.69	4	4
1:A:95:ARG:O	1:A:123:SER:OG	0.49	2.30	4	2
1:A:106:THR:C	1:A:169:ARG:HH22	0.49	2.15	7	1
1:A:97:ASP:OD1	1:A:152:ARG:CZ	0.49	2.60	8	1
1:A:9:ASP:N	1:A:9:ASP:OD1	0.49	2.44	4	1
1:A:152:ARG:NH1	1:A:153:ARG:HH21	0.49	2.03	6	1
1:A:51:TYR:CD1	1:A:78:SER:OG	0.49	2.66	10	2
1:A:170:VAL:O	1:A:170:VAL:CG1	0.49	2.61	3	3
1:A:134:TYR:CD1	1:A:134:TYR:N	0.49	2.80	9	3
1:A:113:GLN:CD	1:A:113:GLN:N	0.49	2.71	6	5
1:A:87:SER:CB	1:A:89:ARG:NH2	0.49	2.75	4	1
1:A:72:LEU:N	1:A:72:LEU:CD2	0.49	2.73	3	1
1:A:47:GLU:CD	1:A:54:LEU:H	0.49	2.16	6	1
1:A:109:CYS:SG	1:A:167:LEU:CD1	0.49	3.00	9	2
1:A:87:SER:O	1:A:88:HIS:CD2	0.49	2.66	5	5
1:A:171:ILE:HD12	1:A:171:ILE:N	0.49	2.22	9	2
1:A:101:GLN:OE1	1:A:102:MET:N	0.49	2.46	4	3
1:A:53:GLY:O	1:A:55:GLN:OE1	0.49	2.30	4	5
1:A:113:GLN:NE2	1:A:165:GLY:O	0.49	2.44	7	4
1:A:122:HIS:CE1	1:A:162:ALA:HB2	0.49	2.42	7	1
1:A:45:LEU:O	1:A:55:GLN:CB	0.49	2.61	1	1
1:A:69:TRP:CD1	1:A:71:GLY:N	0.49	2.81	7	6
1:A:97:ASP:OD2	1:A:99:ARG:NH2	0.49	2.46	2	2
1:A:152:ARG:O	1:A:153:ARG:NH1	0.48	2.45	2	1
1:A:75:SER:C	1:A:76:VAL:CG1	0.48	2.86	5	1
1:A:170:VAL:O	1:A:171:ILE:HD12	0.48	2.08	8	1
1:A:97:ASP:O	1:A:98:TYR:CD2	0.48	2.66	10	1
1:A:165:GLY:O	1:A:166:SER:CB	0.48	2.59	10	1
1:A:4:ILE:HA	1:A:37:ARG:O	0.48	2.08	2	9
1:A:4:ILE:HD13	1:A:4:ILE:O	0.48	2.09	6	3
1:A:51:TYR:CD2	1:A:80:ARG:CZ	0.48	2.96	1	2
1:A:112:LEU:O	1:A:114:ASP:N	0.48	2.46	3	9
1:A:135:GLU:CD	1:A:163:ARG:NH1	0.48	2.71	5	1
1:A:28:PRO:O	1:A:29:TYR:CD1	0.48	2.66	1	2
1:A:94:GLU:CD	1:A:101:GLN:N	0.48	2.71	7	1
1:A:66:HIS:ND1	1:A:74:ASP:OD2	0.48	2.46	1	1
1:A:118:PHE:C	1:A:120:GLU:N	0.48	2.70	10	2
1:A:113:GLN:HE22	1:A:165:GLY:C	0.48	2.16	7	1
1:A:146:LEU:HD13	1:A:146:LEU:N	0.48	2.23	7	1
1:A:98:TYR:OH	1:A:150:ASP:OD1	0.48	2.29	8	7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:ARG:HH11	1:A:15:ARG:H	0.48	1.50	5	1
1:A:23:HIS:NE2	1:A:29:TYR:CE2	0.48	2.82	2	1
1:A:142:ARG:O	1:A:143:GLN:OE1	0.48	2.32	9	2
1:A:17:TYR:HH	1:A:23:HIS:CE1	0.47	2.27	2	1
1:A:88:HIS:CD2	1:A:171:ILE:CD1	0.47	2.97	6	1
1:A:112:LEU:C	1:A:114:ASP:H	0.47	2.18	2	7
1:A:88:HIS:NE2	1:A:129:GLY:C	0.47	2.72	8	1
1:A:98:TYR:OH	1:A:125:ASN:OD1	0.47	2.30	9	1
1:A:42:CYS:SG	1:A:170:VAL:O	0.47	2.69	4	2
1:A:66:HIS:ND1	1:A:74:ASP:CG	0.47	2.71	6	1
1:A:117:ARG:O	1:A:118:PHE:C	0.47	2.58	6	9
1:A:66:HIS:CD2	1:A:67:GLN:NE2	0.47	2.82	7	1
1:A:87:SER:O	1:A:128:GLU:CD	0.47	2.57	6	2
1:A:4:ILE:CG2	1:A:43:TRP:CD1	0.47	2.98	7	7
1:A:22:ASP:O	1:A:22:ASP:OD1	0.47	2.33	6	7
1:A:151:TYR:CD1	1:A:151:TYR:N	0.47	2.83	1	2
1:A:67:GLN:H	1:A:67:GLN:CD	0.47	2.17	3	2
1:A:72:LEU:H	1:A:72:LEU:CD2	0.47	2.22	3	1
1:A:95:ARG:HH12	1:A:99:ARG:CB	0.47	2.22	5	1
1:A:139:TYR:O	1:A:140:ARG:CZ	0.47	2.62	5	1
1:A:23:HIS:O	1:A:79:CYS:O	0.47	2.32	1	6
1:A:139:TYR:OH	1:A:167:LEU:C	0.47	2.58	8	2
1:A:9:ASP:O	1:A:34:ASN:OD1	0.47	2.33	3	2
1:A:27:GLN:C	1:A:29:TYR:H	0.47	2.17	4	1
1:A:134:TYR:CE2	1:A:139:TYR:CE1	0.47	3.03	7	1
1:A:57:PHE:CZ	1:A:170:VAL:HG23	0.47	2.44	10	1
1:A:143:GLN:C	1:A:144:TYR:CG	0.47	2.93	10	1
1:A:66:HIS:CG	1:A:67:GLN:OE1	0.47	2.68	3	2
1:A:95:ARG:HH12	1:A:99:ARG:C	0.47	2.16	5	1
1:A:64:ALA:O	1:A:65:ASP:OD1	0.46	2.33	2	3
1:A:26:LEU:N	1:A:77:ARG:O	0.46	2.41	7	1
1:A:97:ASP:CG	1:A:152:ARG:CZ	0.46	2.88	8	1
1:A:98:TYR:OH	1:A:150:ASP:CG	0.46	2.58	7	8
1:A:107:GLU:N	1:A:169:ARG:HH22	0.46	2.06	7	1
1:A:101:GLN:OE1	1:A:102:MET:O	0.46	2.32	7	3
1:A:8:GLU:OE1	1:A:9:ASP:N	0.46	2.48	2	2
1:A:17:TYR:OH	1:A:19:CYS:SG	0.46	2.70	8	1
1:A:150:ASP:OD1	1:A:150:ASP:C	0.46	2.58	6	7
1:A:95:ARG:NH2	1:A:99:ARG:HE	0.46	2.09	5	1
1:A:123:SER:OG	1:A:152:ARG:O	0.46	2.34	6	1
1:A:47:GLU:O	1:A:75:SER:O	0.46	2.34	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:GLU:CD	1:A:8:GLU:C	0.46	2.83	9	5
1:A:39:ASP:O	1:A:60:ARG:CD	0.46	2.64	2	1
1:A:101:GLN:CD	1:A:102:MET:H	0.46	2.18	4	1
1:A:113:GLN:N	1:A:113:GLN:CD	0.46	2.73	7	2
1:A:139:TYR:O	1:A:140:ARG:NH2	0.46	2.49	5	1
1:A:32:ARG:HH12	1:A:34:ASN:ND2	0.46	2.09	6	1
1:A:130:SER:C	1:A:170:VAL:HG12	0.46	2.35	7	2
1:A:59:ARG:HH21	1:A:170:VAL:C	0.46	2.18	5	1
1:A:93:TYR:CE2	1:A:98:TYR:CD2	0.46	3.04	9	1
1:A:23:HIS:O	1:A:51:TYR:OH	0.46	2.34	5	6
1:A:54:LEU:C	1:A:54:LEU:CD1	0.46	2.88	3	1
1:A:66:HIS:O	1:A:71:GLY:N	0.46	2.48	7	2
1:A:94:GLU:O	1:A:94:GLU:OE1	0.46	2.33	10	1
1:A:81:LEU:C	1:A:81:LEU:CD2	0.46	2.89	7	3
1:A:94:GLU:OE1	1:A:94:GLU:C	0.46	2.59	6	2
1:A:131:TRP:N	1:A:131:TRP:CD1	0.46	2.83	9	2
1:A:142:ARG:N	1:A:142:ARG:HE	0.46	2.07	8	1
1:A:117:ARG:O	1:A:119:ASN:N	0.46	2.49	10	1
1:A:141:GLY:CA	1:A:142:ARG:HE	0.45	2.23	6	1
1:A:97:ASP:OD2	1:A:99:ARG:CZ	0.45	2.63	6	1
1:A:133:LEU:HD13	1:A:146:LEU:HD21	0.45	1.86	9	1
1:A:10:ARG:HH12	1:A:13:GLN:CD	0.45	2.20	4	1
1:A:42:CYS:SG	1:A:170:VAL:HG12	0.45	2.51	9	1
1:A:8:GLU:O	1:A:32:ARG:NE	0.45	2.49	1	1
1:A:130:SER:OG	1:A:145:LEU:CD2	0.45	2.64	2	1
1:A:128:GLU:C	1:A:129:GLY:O	0.45	2.60	7	1
1:A:142:ARG:C	1:A:143:GLN:OE1	0.45	2.59	7	4
1:A:136:LEU:CD2	1:A:136:LEU:C	0.45	2.89	5	1
1:A:8:GLU:OE1	1:A:9:ASP:OD1	0.45	2.35	6	2
1:A:134:TYR:CE2	1:A:139:TYR:CD1	0.45	3.04	1	2
1:A:170:VAL:C	1:A:171:ILE:CD1	0.45	2.87	1	3
1:A:15:ARG:CD	1:A:15:ARG:N	0.45	2.80	3	2
1:A:152:ARG:C	1:A:153:ARG:HH11	0.45	2.20	2	1
1:A:14:GLY:CA	1:A:15:ARG:NH1	0.45	2.80	5	1
1:A:134:TYR:CD2	1:A:139:TYR:CE1	0.45	3.04	7	1
1:A:84:HIS:N	1:A:84:HIS:ND1	0.45	2.61	9	2
1:A:118:PHE:O	1:A:120:GLU:N	0.45	2.49	10	1
1:A:12:PHE:CE1	1:A:63:TYR:O	0.45	2.70	1	2
1:A:124:LEU:CD2	1:A:157:TRP:CZ3	0.45	2.99	4	2
1:A:8:GLU:O	1:A:32:ARG:CG	0.45	2.64	1	1
1:A:108:ASP:O	1:A:108:ASP:OD1	0.44	2.35	7	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:139:TYR:OH	1:A:168:ARG:N	0.44	2.49	2	1
1:A:109:CYS:O	1:A:139:TYR:OH	0.44	2.34	3	1
1:A:106:THR:C	1:A:169:ARG:HH21	0.44	2.19	3	1
1:A:33:CYS:O	1:A:33:CYS:SG	0.44	2.75	4	1
1:A:32:ARG:CZ	1:A:34:ASN:HD21	0.44	2.24	9	1
1:A:85:SER:OG	1:A:87:SER:O	0.44	2.35	9	1
1:A:102:MET:SD	1:A:102:MET:C	0.44	3.00	1	6
1:A:12:PHE:CE2	1:A:37:ARG:CZ	0.44	3.01	10	6
1:A:59:ARG:O	1:A:63:TYR:OH	0.44	2.36	8	3
1:A:34:ASN:OD1	1:A:66:HIS:ND1	0.44	2.46	5	1
1:A:97:ASP:CG	1:A:99:ARG:CZ	0.44	2.90	7	1
1:A:54:LEU:C	1:A:55:GLN:OE1	0.44	2.60	2	1
1:A:26:LEU:HD21	1:A:79:CYS:HB3	0.44	1.90	6	1
1:A:48:GLN:HE21	1:A:52:SER:C	0.44	2.19	7	1
1:A:39:ASP:O	1:A:40:SER:OG	0.44	2.35	5	1
1:A:137:SER:O	1:A:138:ASN:CG	0.44	2.60	5	2
1:A:122:HIS:CD2	1:A:162:ALA:CB	0.44	3.00	9	1
1:A:144:TYR:CD1	1:A:144:TYR:N	0.44	2.85	1	1
1:A:10:ARG:O	1:A:11:GLY:C	0.44	2.61	5	3
1:A:25:ASN:HD21	1:A:27:GLN:CD	0.44	2.20	4	1
1:A:152:ARG:HH11	1:A:153:ARG:NH2	0.44	2.09	6	1
1:A:131:TRP:CH2	1:A:169:ARG:NH2	0.44	2.86	7	1
1:A:88:HIS:ND1	1:A:171:ILE:CD1	0.44	2.81	8	1
1:A:132:VAL:CG2	1:A:170:VAL:CG1	0.44	2.96	6	1
1:A:42:CYS:CB	1:A:59:ARG:NH1	0.44	2.81	8	1
1:A:62:ASP:OD1	1:A:62:ASP:O	0.44	2.36	8	5
1:A:98:TYR:OH	1:A:150:ASP:OD2	0.44	2.36	8	4
1:A:45:LEU:C	1:A:46:TYR:CD1	0.44	2.96	6	2
1:A:74:ASP:OD1	1:A:74:ASP:C	0.44	2.61	5	2
1:A:2:GLY:N	1:A:81:LEU:HD11	0.44	2.28	3	1
1:A:25:ASN:O	1:A:29:TYR:CE2	0.43	2.71	5	1
1:A:136:LEU:C	1:A:136:LEU:HD22	0.43	2.38	5	1
1:A:43:TRP:CE2	1:A:81:LEU:HD23	0.43	2.47	6	1
1:A:25:ASN:ND2	1:A:27:GLN:NE2	0.43	2.65	7	1
1:A:84:HIS:O	1:A:85:SER:OG	0.43	2.33	1	2
1:A:23:HIS:O	1:A:51:TYR:CE1	0.43	2.72	7	6
1:A:113:GLN:OE1	1:A:137:SER:OG	0.43	2.34	8	1
1:A:74:ASP:O	1:A:74:ASP:OD1	0.43	2.36	10	1
1:A:88:HIS:ND1	1:A:171:ILE:HD13	0.43	2.27	8	1
1:A:97:ASP:CG	1:A:152:ARG:HH21	0.43	2.21	1	2
1:A:94:GLU:OE1	1:A:94:GLU:CA	0.43	2.65	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:HIS:CD2	1:A:85:SER:H	0.43	2.30	5	1
1:A:47:GLU:HA	1:A:75:SER:O	0.43	2.13	8	1
1:A:96:GLU:OE1	1:A:153:ARG:NH1	0.43	2.51	10	1
1:A:34:ASN:ND2	1:A:66:HIS:N	0.43	2.66	1	1
1:A:9:ASP:O	1:A:10:ARG:O	0.43	2.37	4	1
1:A:87:SER:C	1:A:88:HIS:CD2	0.43	2.96	6	1
1:A:93:TYR:CE1	1:A:102:MET:CG	0.43	3.01	9	1
1:A:9:ASP:CG	1:A:32:ARG:HH21	0.43	2.22	1	1
1:A:50:ASN:N	1:A:50:ASN:ND2	0.43	2.66	3	3
1:A:32:ARG:O	1:A:74:ASP:OD2	0.43	2.36	8	1
1:A:91:ARG:NH2	1:A:125:ASN:CB	0.43	2.82	4	1
1:A:109:CYS:SG	1:A:167:LEU:O	0.43	2.75	5	1
1:A:87:SER:O	1:A:128:GLU:OE2	0.43	2.37	6	1
1:A:88:HIS:CE1	1:A:171:ILE:CD1	0.43	3.02	8	1
1:A:108:ASP:N	1:A:169:ARG:HH21	0.43	2.11	9	1
1:A:9:ASP:C	1:A:34:ASN:CG	0.43	2.87	2	2
1:A:44:MET:HB2	1:A:82:ILE:HD11	0.43	1.90	3	1
1:A:85:SER:OG	1:A:128:GLU:OE2	0.43	2.36	4	1
1:A:55:GLN:NE2	1:A:55:GLN:H	0.43	2.11	9	1
1:A:137:SER:OG	1:A:138:ASN:N	0.43	2.51	9	1
1:A:98:TYR:H	1:A:99:ARG:NE	0.43	2.08	10	1
1:A:8:GLU:C	1:A:8:GLU:OE2	0.43	2.62	6	1
1:A:134:TYR:CG	1:A:139:TYR:CD1	0.43	3.07	7	1
1:A:5:THR:HG22	1:A:7:TYR:CE1	0.43	2.49	8	3
1:A:91:ARG:O	1:A:93:TYR:CZ	0.43	2.72	7	1
1:A:88:HIS:CE1	1:A:130:SER:O	0.43	2.71	8	1
1:A:34:ASN:O	1:A:65:ASP:C	0.42	2.62	6	4
1:A:42:CYS:O	1:A:43:TRP:CD1	0.42	2.72	8	2
1:A:107:GLU:O	1:A:169:ARG:NH2	0.42	2.52	7	1
1:A:53:GLY:O	1:A:55:GLN:CD	0.42	2.62	8	1
1:A:34:ASN:ND2	1:A:66:HIS:CG	0.42	2.87	1	1
1:A:91:ARG:CZ	1:A:125:ASN:CB	0.42	2.96	2	1
1:A:134:TYR:CD2	1:A:143:GLN:HG3	0.42	2.49	9	1
1:A:169:ARG:O	1:A:169:ARG:CG	0.42	2.66	5	1
1:A:81:LEU:HD23	1:A:81:LEU:C	0.42	2.39	2	1
1:A:152:ARG:CB	1:A:153:ARG:HH11	0.42	2.28	2	1
1:A:57:PHE:C	1:A:58:LEU:HD12	0.42	2.39	3	1
1:A:122:HIS:C	1:A:123:SER:OG	0.42	2.62	3	2
1:A:8:GLU:C	1:A:34:ASN:HD21	0.42	2.21	4	1
1:A:62:ASP:O	1:A:62:ASP:OD1	0.42	2.37	6	2
1:A:91:ARG:NH2	1:A:93:TYR:HH	0.42	2.12	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:GLU:OE1	1:A:15:ARG:NH2	0.42	2.48	10	1
1:A:84:HIS:ND1	1:A:84:HIS:N	0.42	2.64	6	1
1:A:128:GLU:O	1:A:129:GLY:C	0.42	2.63	5	4
1:A:84:HIS:ND1	1:A:84:HIS:C	0.42	2.77	3	1
1:A:84:HIS:ND1	1:A:85:SER:N	0.42	2.68	3	1
1:A:6:LEU:HB2	1:A:30:LEU:HD11	0.42	1.90	4	1
1:A:98:TYR:CD2	1:A:152:ARG:NH1	0.42	2.88	4	1
1:A:101:GLN:CD	1:A:102:MET:N	0.42	2.78	4	1
1:A:8:GLU:CD	1:A:9:ASP:OD1	0.42	2.62	6	2
1:A:50:ASN:N	1:A:78:SER:OG	0.42	2.53	6	1
1:A:74:ASP:O	1:A:74:ASP:CG	0.42	2.63	7	1
1:A:48:GLN:HG3	1:A:52:SER:O	0.42	2.15	1	2
1:A:138:ASN:O	1:A:139:TYR:C	0.42	2.62	4	1
1:A:110:SER:O	1:A:166:SER:OG	0.42	2.31	5	1
1:A:96:GLU:C	1:A:98:TYR:H	0.42	2.22	9	1
1:A:105:PHE:CZ	1:A:112:LEU:CD2	0.42	3.03	9	1
1:A:112:LEU:HD11	1:A:167:LEU:HD22	0.42	1.91	3	1
1:A:157:TRP:NE1	1:A:159:ALA:CB	0.42	2.82	10	3
1:A:69:TRP:CD1	1:A:69:TRP:C	0.42	2.97	9	3
1:A:88:HIS:ND1	1:A:131:TRP:CE2	0.41	2.88	3	1
1:A:140:ARG:NE	1:A:140:ARG:CA	0.41	2.82	3	1
1:A:128:GLU:OE1	1:A:128:GLU:N	0.41	2.53	5	1
1:A:137:SER:O	1:A:138:ASN:C	0.41	2.63	7	1
1:A:28:PRO:C	1:A:29:TYR:CD1	0.41	2.98	6	2
1:A:13:GLN:O	1:A:14:GLY:C	0.41	2.62	2	3
1:A:84:HIS:HB2	1:A:171:ILE:HG23	0.41	1.91	4	1
1:A:14:GLY:C	1:A:15:ARG:HE	0.41	2.22	7	1
1:A:26:LEU:H	1:A:77:ARG:C	0.41	2.22	7	1
1:A:135:GLU:CD	1:A:135:GLU:C	0.41	2.87	8	1
1:A:136:LEU:HD21	1:A:141:GLY:CA	0.41	2.44	2	2
1:A:143:GLN:O	1:A:144:TYR:CG	0.41	2.73	10	1
1:A:136:LEU:O	1:A:165:GLY:C	0.41	2.63	10	1
1:A:98:TYR:HH	1:A:150:ASP:CG	0.41	2.24	3	1
1:A:122:HIS:NE2	1:A:162:ALA:CB	0.41	2.84	7	1
1:A:133:LEU:O	1:A:143:GLN:CB	0.41	2.69	7	1
1:A:125:ASN:OD1	1:A:150:ASP:OD1	0.41	2.38	8	1
1:A:54:LEU:HD21	1:A:72:LEU:HD22	0.41	1.92	1	1
1:A:42:CYS:O	1:A:81:LEU:CD2	0.41	2.68	6	1
1:A:48:GLN:HE21	1:A:53:GLY:CA	0.41	2.29	7	1
1:A:8:GLU:O	1:A:8:GLU:OE2	0.41	2.38	10	1
1:A:133:LEU:HD23	1:A:167:LEU:HB3	0.41	1.93	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:92:LEU:HD23	1:A:121:ILE:HG21	0.41	1.93	7	1
1:A:55:GLN:C	1:A:56:TYR:CG	0.41	2.99	2	1
1:A:74:ASP:CG	1:A:74:ASP:O	0.41	2.63	6	1
1:A:99:ARG:O	1:A:100:GLY:O	0.41	2.38	6	1
1:A:115:ARG:CG	1:A:115:ARG:NH1	0.41	2.83	6	1
1:A:125:ASN:OD1	1:A:150:ASP:CG	0.41	2.64	6	1
1:A:121:ILE:C	1:A:162:ALA:HB1	0.41	2.41	8	1
1:A:142:ARG:N	1:A:142:ARG:NE	0.41	2.69	8	1
1:A:95:ARG:NH1	1:A:99:ARG:HE	0.41	2.13	2	1
1:A:32:ARG:NH1	1:A:34:ASN:OD1	0.41	2.54	4	1
1:A:19:CYS:SG	1:A:21:SER:O	0.41	2.78	6	1
1:A:155:GLN:O	1:A:158:GLY:N	0.41	2.49	6	1
1:A:105:PHE:CD1	1:A:105:PHE:N	0.41	2.89	7	1
1:A:127:LEU:HD22	1:A:127:LEU:N	0.40	2.31	6	3
1:A:73:SER:C	1:A:75:SER:N	0.40	2.79	4	1
1:A:132:VAL:HG23	1:A:170:VAL:HB	0.40	1.93	5	1
1:A:23:HIS:NE2	1:A:29:TYR:OH	0.40	2.51	7	1
1:A:36:ALA:O	1:A:63:TYR:N	0.40	2.54	8	1
1:A:41:GLY:CA	1:A:84:HIS:NE2	0.40	2.84	8	1
1:A:8:GLU:C	1:A:34:ASN:OD1	0.40	2.64	9	1
1:A:94:GLU:C	1:A:94:GLU:CD	0.40	2.88	10	1
1:A:143:GLN:O	1:A:144:TYR:CD1	0.40	2.74	10	1
1:A:47:GLU:OE2	1:A:48:GLN:CD	0.40	2.65	1	1
1:A:12:PHE:CD1	1:A:35:SER:OG	0.40	2.75	6	1
1:A:4:ILE:C	1:A:4:ILE:CD1	0.40	2.94	9	1
1:A:127:LEU:H	1:A:127:LEU:HD22	0.40	1.75	9	1
1:A:9:ASP:OD2	1:A:10:ARG:N	0.40	2.54	8	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	170/174 (98%)	137±3 (81±1%)	24±3 (14±2%)	8±2 (5±1%)	3	24
All	All	1700/1740 (98%)	1373 (81%)	244 (14%)	83 (5%)	3	24

All 25 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	123	SER	10
1	A	2	GLY	9
1	A	113	GLN	9
1	A	129	GLY	8
1	A	170	VAL	6
1	A	117	ARG	5
1	A	10	ARG	4
1	A	138	ASN	4
1	A	118	PHE	4
1	A	85	SER	3
1	A	3	LYS	3
1	A	76	VAL	3
1	A	128	GLU	2
1	A	74	ASP	2
1	A	60	ARG	1
1	A	163	ARG	1
1	A	139	TYR	1
1	A	11	GLY	1
1	A	28	PRO	1
1	A	40	SER	1
1	A	100	GLY	1
1	A	14	GLY	1
1	A	98	TYR	1
1	A	119	ASN	1
1	A	166	SER	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	152/156 (97%)	125±2 (82±1%)	27±2 (18±1%)	4	37
All	All	1520/1560 (97%)	1253 (82%)	267 (18%)	4	37

All 61 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	4	ILE	10
1	A	23	HIS	10
1	A	35	SER	10
1	A	45	LEU	10
1	A	78	SER	10
1	A	116	PHE	10
1	A	127	LEU	10
1	A	136	LEU	10
1	A	160	THR	10
1	A	50	ASN	9
1	A	56	TYR	9
1	A	109	CYS	9
1	A	27	GLN	8
1	A	125	ASN	8
1	A	146	LEU	8
1	A	47	GLU	7
1	A	66	HIS	7
1	A	112	LEU	7
1	A	145	LEU	7
1	A	147	MET	7
1	A	55	GLN	5
1	A	143	GLN	5
1	A	76	VAL	4
1	A	52	SER	4
1	A	54	LEU	4
1	A	25	ASN	3
1	A	48	GLN	3
1	A	139	TYR	3
1	A	15	ARG	3
1	A	94	GLU	3
1	A	153	ARG	3
1	A	34	ASN	3
1	A	67	GLN	3
1	A	84	HIS	3
1	A	140	ARG	3
1	A	118	PHE	3
1	A	142	ARG	3
1	A	99	ARG	2
1	A	88	HIS	2
1	A	123	SER	2
1	A	124	LEU	2
1	A	168	ARG	2
1	A	81	LEU	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	97	ASP	2
1	A	169	ARG	2
1	A	163	ARG	2
1	A	37	ARG	1
1	A	10	ARG	1
1	A	72	LEU	1
1	A	171	ILE	1
1	A	89	ARG	1
1	A	82	ILE	1
1	A	8	GLU	1
1	A	102	MET	1
1	A	170	VAL	1
1	A	42	CYS	1
1	A	59	ARG	1
1	A	113	GLN	1
1	A	19	CYS	1
1	A	110	SER	1
1	A	128	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 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 ⓘ

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided