



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 5, 2026 – 07:33 PM UTC

PDB ID : 1QU6 / pdb_00001qu6
Title : STRUCTURE OF THE DOUBLE-STRANDED RNA-BINDING DOMAIN
OF THE PROTEIN KINASE PKR REVEALS THE MOLECULAR BASIS
OF ITS DSRNA-MEDIATED ACTIVATION
Authors : Nanduri, S.; Carpick, B.W.; Yang, Y.; Williams, B.R.G.; Qin, J.
Deposited on : 1999-07-08

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

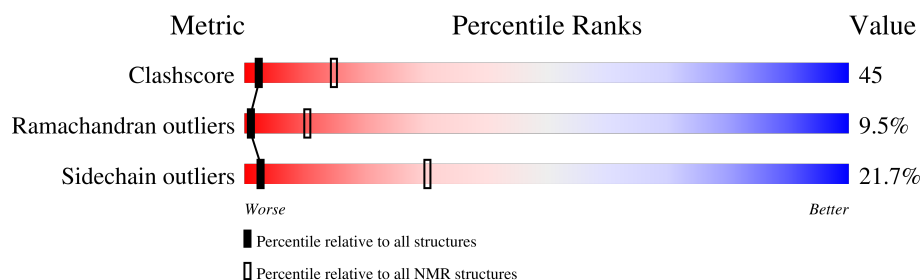
1 Overall quality at a glance

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	179	34% 45% 7% • 13%

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 21 models. Model 21 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:5-A:85, A:105-A:179 (156)	2.90	21

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 2 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	3, 5, 6, 7, 11, 12, 14, 15, 18, 20, 21
2	9, 13, 19
3	8, 16, 17
4	1, 4
Single-model clusters	2; 10

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2765 atoms, of which 1385 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called PROTEIN KINASE PKR.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	179	Total	C	H	N	O	S	0
			2765	862	1385	243	267	8	

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: PROTEIN KINASE PKR

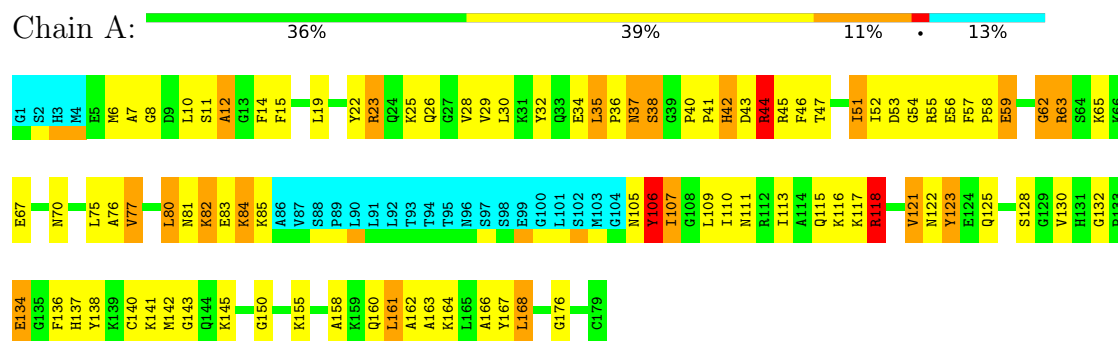


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

• Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



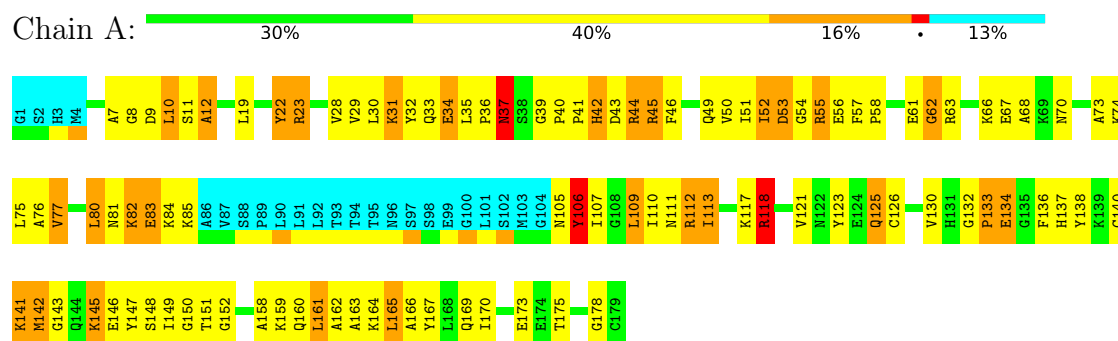
4.2.2 Score per residue for model 2

• Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



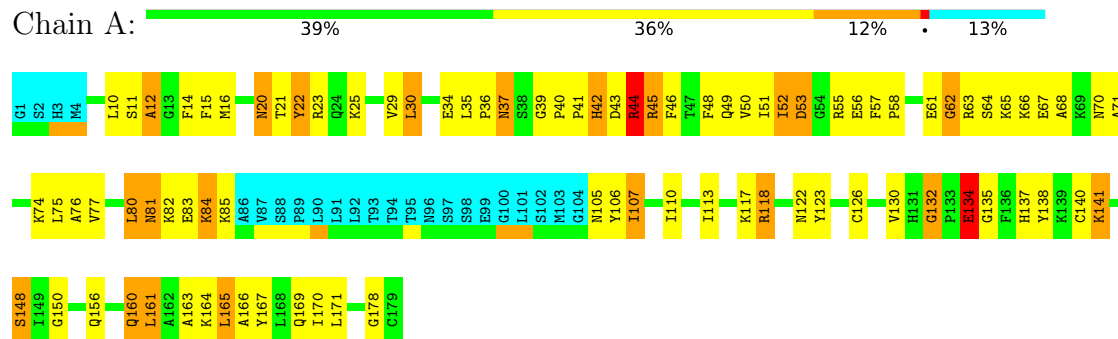
4.2.3 Score per residue for model 3

• Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



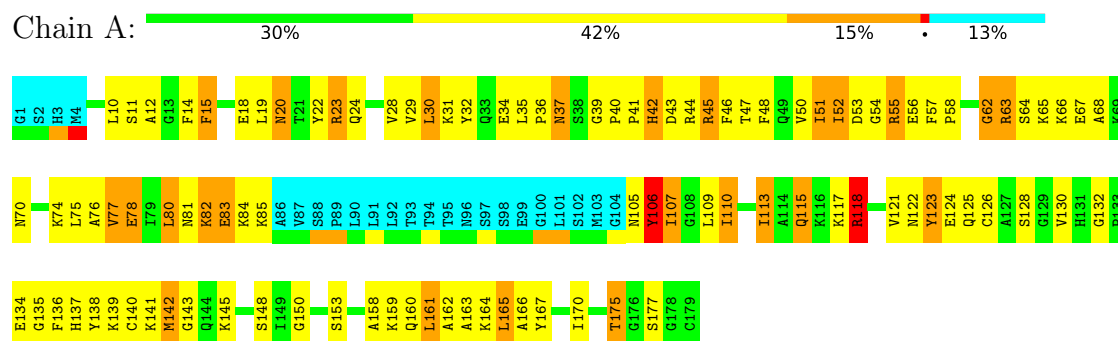
4.2.4 Score per residue for model 4

• Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



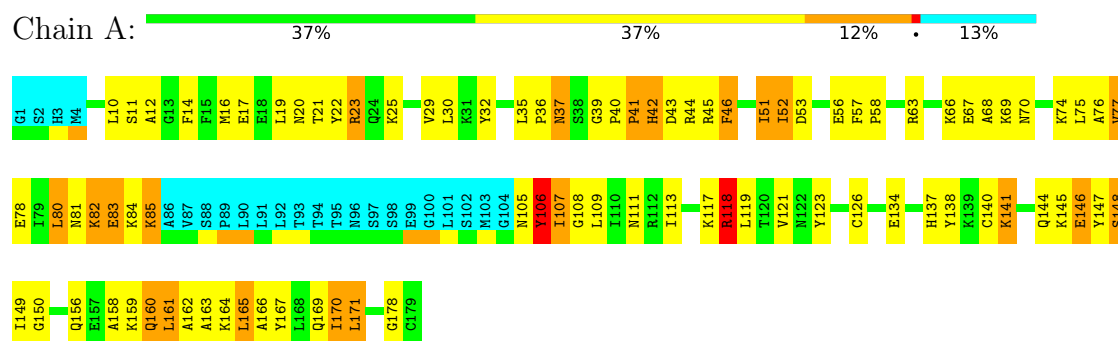
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



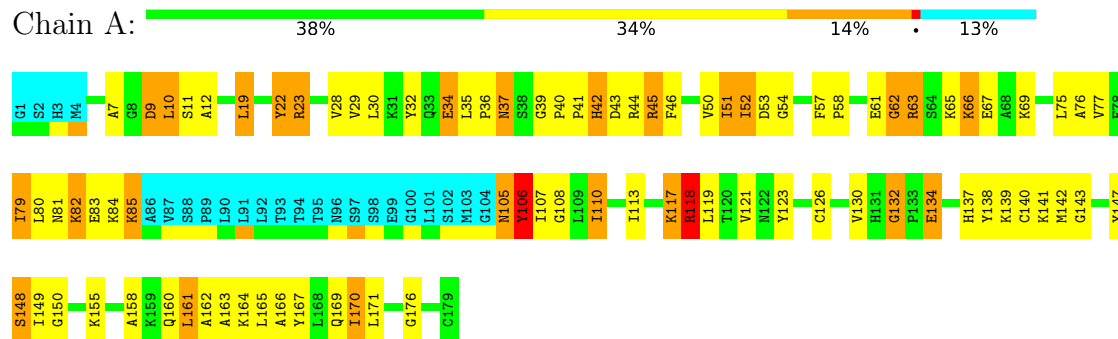
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



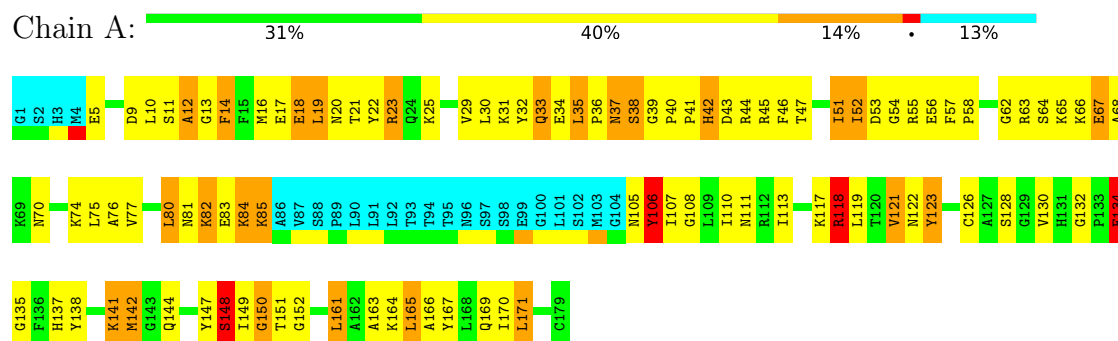
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



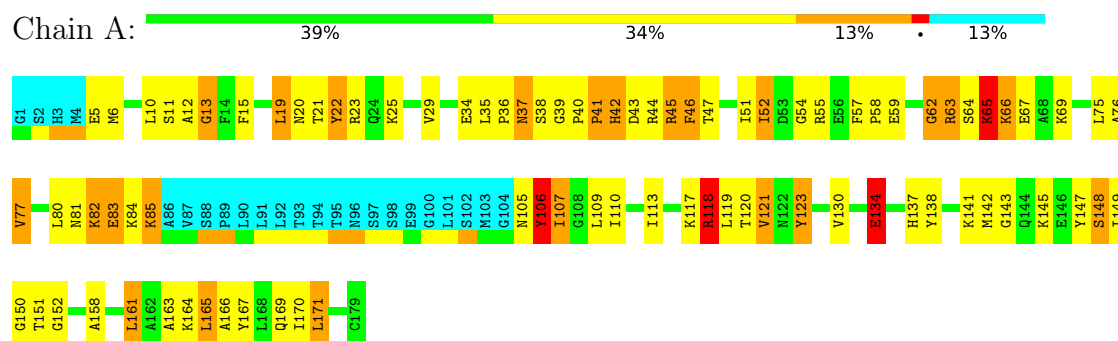
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



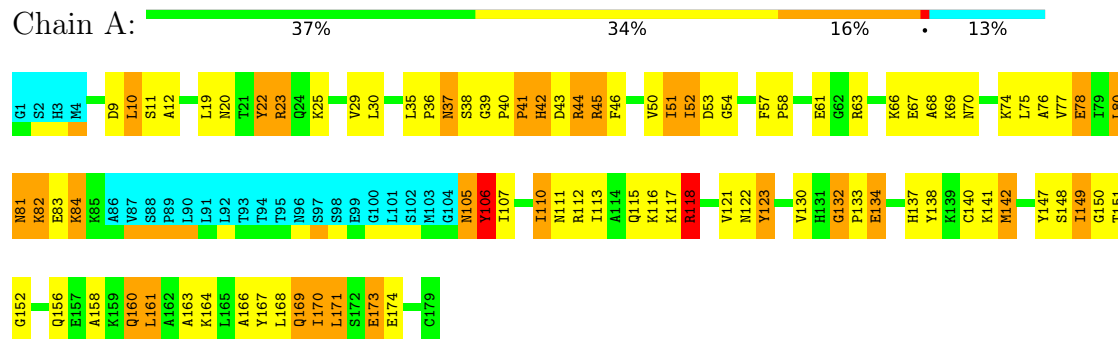
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



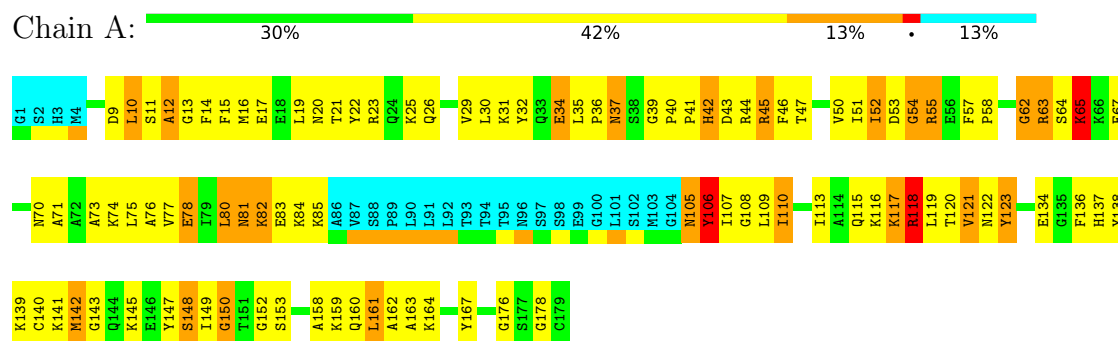
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



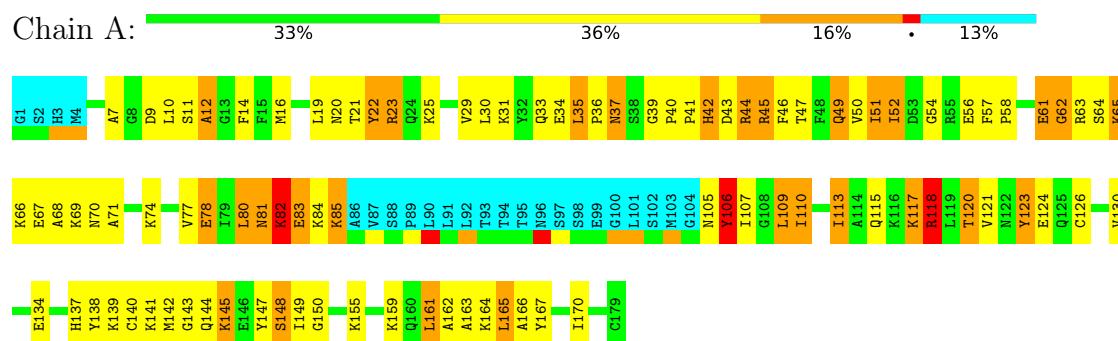
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



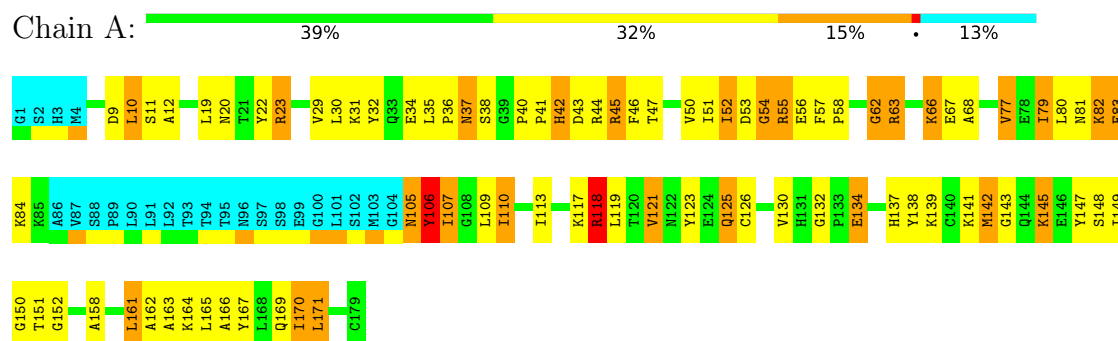
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



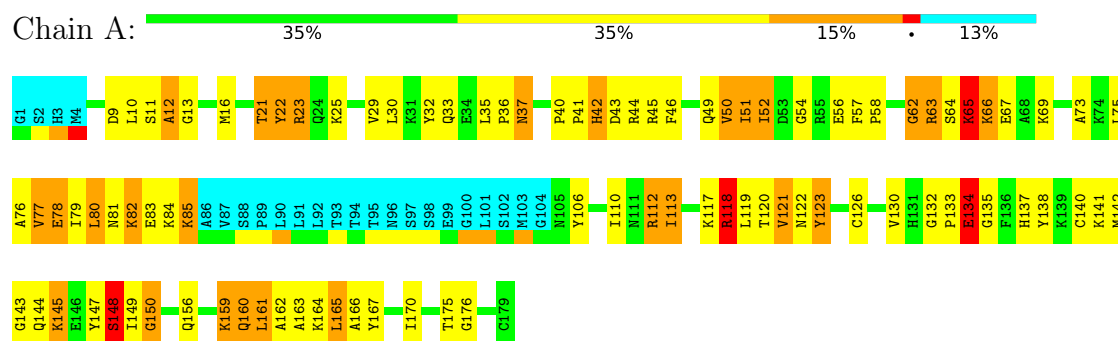
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



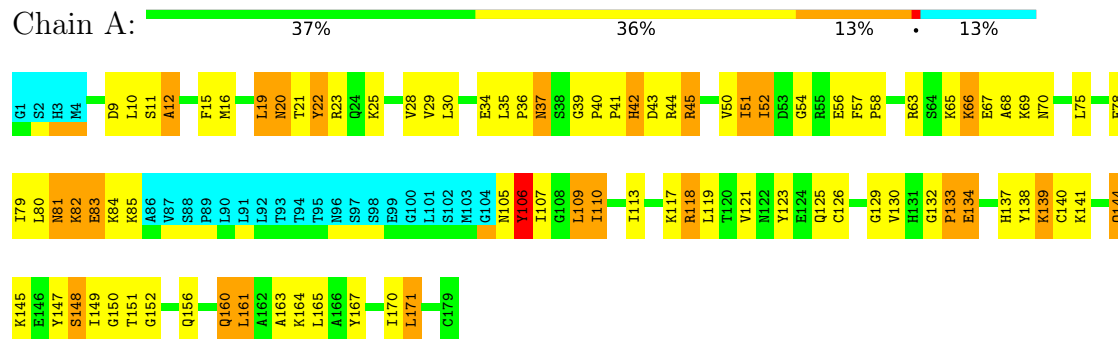
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



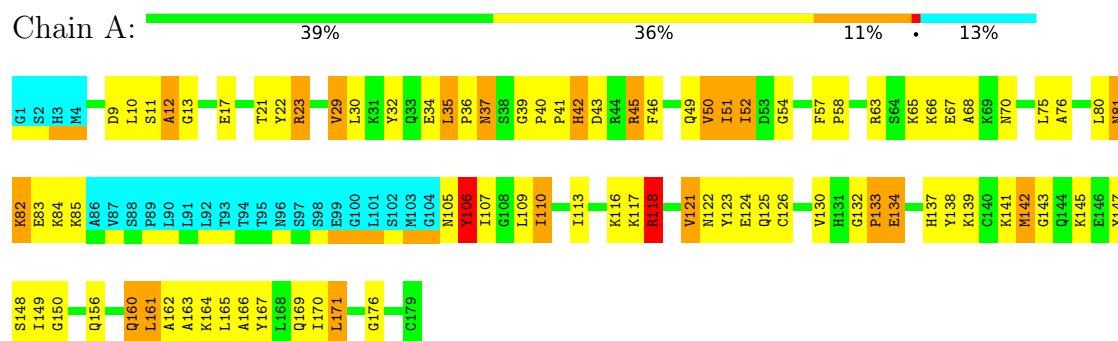
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



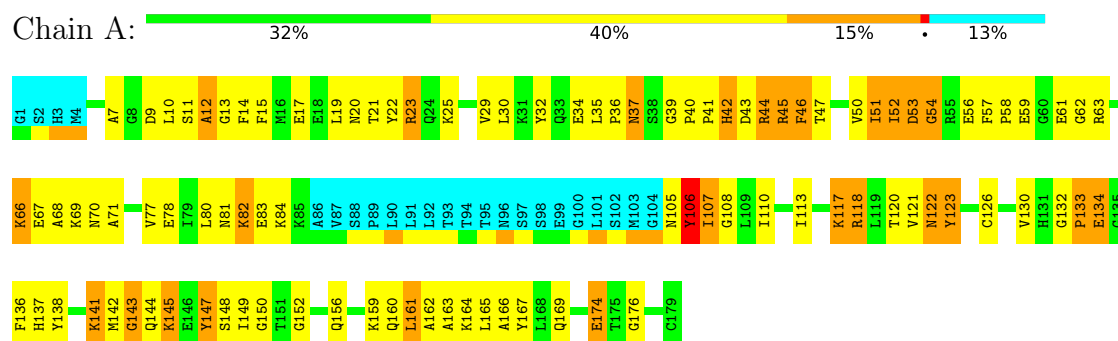
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



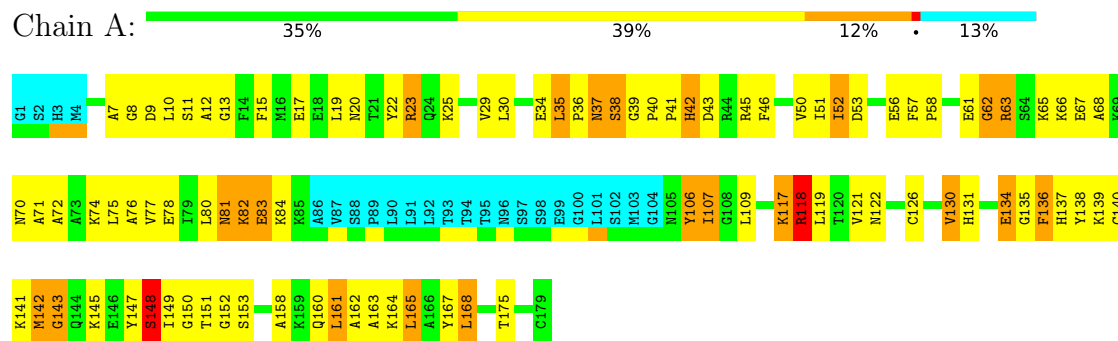
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



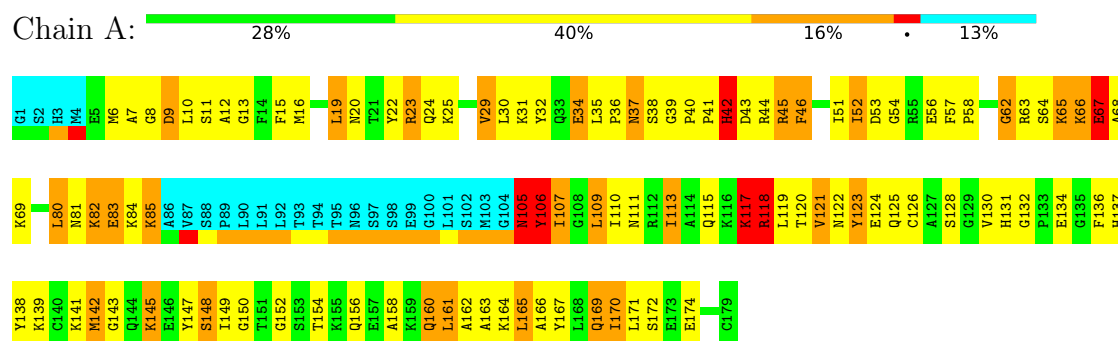
4.2.20 Score per residue for model 20

• Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



4.2.21 Score per residue for model 21 (medoid)

• Molecule 1: PROTEIN KINASE PKR



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *MODIFIED DG/SA PROTOCOL IN XPLOR*.

Of the 90 calculated structures, 21 were deposited, based on the following criterion: ?.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	
NMRPipe	structure solution	
PIPP	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	1.45±0.01	0±1/1243 (0.0± 0.0%)	1.23±0.01	1±1/1660 (0.1± 0.1%)
All	All	1.45	6/26103 (0.0%)	1.23	18/34860 (0.1%)

All unique bond 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(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	150	GLY	N-CA	5.63	1.50	1.45	15	3
1	A	152	GLY	N-CA	5.45	1.50	1.45	11	3

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	15	PHE	N-CA-C	-6.06	105.14	112.54	1	10
1	A	136	PHE	CA-CB-CG	-5.60	108.20	113.80	21	3
1	A	117	LYS	N-CA-C	-5.45	107.19	112.97	21	1
1	A	105	ASN	CB-CA-C	-5.21	109.59	115.79	10	1
1	A	176	GLY	N-CA-C	-5.20	108.66	115.47	13	1
1	A	131	HIS	CA-CB-CG	-5.19	108.61	113.80	21	1
1	A	14	PHE	CA-CB-CG	-5.00	108.80	113.80	20	1

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	1223	1226	1226	109±12
All	All	25683	25746	25746	2291

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 45.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:41:PRO:O	1:A:42:HIS:ND1	0.93	2.02	21	5
1:A:80:LEU:H	1:A:80:LEU:HD22	0.89	1.25	5	1
1:A:10:LEU:HD13	1:A:10:LEU:N	0.87	1.84	14	5
1:A:52:ILE:HD12	1:A:53:ASP:N	0.85	1.87	5	1
1:A:30:LEU:N	1:A:30:LEU:HD23	0.84	1.87	5	1
1:A:161:LEU:HD12	1:A:161:LEU:O	0.84	1.73	2	21
1:A:130:VAL:HG13	1:A:131:HIS:H	0.83	1.31	19	1
1:A:30:LEU:HD22	1:A:32:TYR:CE2	0.82	2.09	2	2
1:A:52:ILE:HD12	1:A:53:ASP:H	0.82	1.31	5	1
1:A:142:MET:SD	1:A:143:GLY:N	0.81	2.54	21	8
1:A:34:GLU:C	1:A:35:LEU:HD23	0.80	2.01	1	7
1:A:34:GLU:O	1:A:35:LEU:HD23	0.80	1.77	8	8
1:A:80:LEU:HD22	1:A:80:LEU:N	0.80	1.92	3	2
1:A:19:LEU:CD2	1:A:30:LEU:HD11	0.79	2.08	8	2
1:A:10:LEU:N	1:A:10:LEU:HD23	0.78	1.93	13	16
1:A:43:ASP:O	1:A:45:ARG:N	0.78	2.15	10	21
1:A:22:TYR:CE2	1:A:80:LEU:HD11	0.78	2.14	18	4
1:A:80:LEU:HD23	1:A:80:LEU:H	0.77	1.37	14	4
1:A:29:VAL:N	1:A:52:ILE:O	0.77	2.16	21	21
1:A:23:ARG:O	1:A:28:VAL:HG22	0.77	1.80	3	4
1:A:30:LEU:HD22	1:A:32:TYR:CE1	0.76	2.15	8	10
1:A:151:THR:HG22	1:A:152:GLY:H	0.76	1.40	2	6
1:A:79:ILE:HD13	1:A:80:LEU:H	0.76	1.39	7	1
1:A:80:LEU:HD22	1:A:80:LEU:H	0.76	1.41	3	1
1:A:170:ILE:HD12	1:A:170:ILE:C	0.75	2.07	14	6
1:A:165:LEU:HD23	1:A:166:ALA:N	0.75	1.96	6	1
1:A:23:ARG:NH1	1:A:30:LEU:H	0.75	1.78	21	2
1:A:161:LEU:C	1:A:161:LEU:HD12	0.74	2.07	14	8
1:A:161:LEU:HD12	1:A:161:LEU:C	0.74	2.07	6	13
1:A:46:PHE:HB2	1:A:63:ARG:O	0.74	1.82	8	17
1:A:109:LEU:C	1:A:109:LEU:HD12	0.74	2.06	21	11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:79:ILE:HD13	1:A:80:LEU:N	0.74	1.97	7	1
1:A:23:ARG:HH11	1:A:30:LEU:HD21	0.74	1.42	20	3
1:A:39:GLY:N	1:A:45:ARG:HE	0.74	1.81	21	11
1:A:148:SER:CB	1:A:166:ALA:HB2	0.73	2.14	9	9
1:A:82:LYS:O	1:A:84:LYS:N	0.73	2.22	8	21
1:A:121:VAL:O	1:A:121:VAL:HG13	0.72	1.85	5	4
1:A:170:ILE:C	1:A:170:ILE:HD13	0.72	2.10	7	2
1:A:22:TYR:C	1:A:22:TYR:CD1	0.72	2.67	9	15
1:A:35:LEU:HD22	1:A:35:LEU:N	0.72	1.99	4	6
1:A:45:ARG:NH2	1:A:47:THR:N	0.72	2.38	14	1
1:A:165:LEU:HD13	1:A:166:ALA:N	0.71	1.99	8	2
1:A:22:TYR:CG	1:A:23:ARG:N	0.71	2.58	4	17
1:A:30:LEU:HD23	1:A:51:ILE:O	0.71	1.86	19	6
1:A:34:GLU:C	1:A:35:LEU:HD22	0.71	2.11	14	9
1:A:19:LEU:HD13	1:A:20:ASN:N	0.70	1.99	9	1
1:A:75:LEU:C	1:A:75:LEU:HD12	0.70	2.12	6	16
1:A:165:LEU:HD13	1:A:165:LEU:C	0.70	2.11	8	1
1:A:7:ALA:O	1:A:9:ASP:N	0.70	2.23	21	4
1:A:106:TYR:HB2	1:A:163:ALA:HB3	0.70	1.63	21	1
1:A:19:LEU:HD13	1:A:77:VAL:HG22	0.69	1.63	3	2
1:A:165:LEU:C	1:A:165:LEU:HD13	0.69	2.12	4	14
1:A:19:LEU:HD13	1:A:19:LEU:C	0.69	2.12	9	1
1:A:19:LEU:HD11	1:A:23:ARG:CZ	0.68	2.17	20	1
1:A:151:THR:HG22	1:A:152:GLY:N	0.68	2.03	2	9
1:A:106:TYR:CD1	1:A:106:TYR:N	0.68	2.61	3	10
1:A:107:ILE:HD12	1:A:163:ALA:HB2	0.68	1.64	6	5
1:A:11:SER:O	1:A:12:ALA:HB3	0.67	1.89	5	21
1:A:22:TYR:CD1	1:A:23:ARG:N	0.67	2.62	6	20
1:A:23:ARG:HH11	1:A:30:LEU:H	0.67	1.29	21	2
1:A:51:ILE:HG22	1:A:52:ILE:N	0.67	2.03	4	16
1:A:38:SER:N	1:A:45:ARG:HH11	0.67	1.86	14	2
1:A:57:PHE:N	1:A:58:PRO:CD	0.67	2.57	6	20
1:A:10:LEU:N	1:A:10:LEU:CD1	0.67	2.57	14	5
1:A:41:PRO:O	1:A:43:ASP:N	0.67	2.28	21	21
1:A:82:LYS:C	1:A:84:LYS:H	0.67	1.98	21	21
1:A:79:ILE:HD12	1:A:80:LEU:N	0.66	2.06	14	2
1:A:123:TYR:CD1	1:A:123:TYR:N	0.66	2.64	5	14
1:A:121:VAL:HG12	1:A:121:VAL:O	0.65	1.91	11	5
1:A:39:GLY:H	1:A:45:ARG:CZ	0.65	2.04	10	1
1:A:80:LEU:N	1:A:80:LEU:HD13	0.65	2.05	3	2
1:A:109:LEU:HD12	1:A:110:ILE:N	0.65	2.07	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:ASN:ND2	1:A:123:TYR:N	0.65	2.44	18	2
1:A:19:LEU:HD21	1:A:23:ARG:CZ	0.65	2.21	5	2
1:A:22:TYR:O	1:A:25:LYS:N	0.65	2.29	9	14
1:A:20:ASN:OD1	1:A:23:ARG:NE	0.65	2.30	21	4
1:A:23:ARG:HH22	1:A:76:ALA:HB1	0.65	1.51	20	2
1:A:123:TYR:N	1:A:123:TYR:CD1	0.65	2.65	18	1
1:A:10:LEU:N	1:A:10:LEU:CD2	0.65	2.60	21	16
1:A:39:GLY:H	1:A:45:ARG:NH1	0.65	1.89	10	1
1:A:85:LYS:H	1:A:85:LYS:CD	0.65	2.02	15	1
1:A:75:LEU:C	1:A:75:LEU:HD13	0.64	2.17	16	1
1:A:38:SER:N	1:A:45:ARG:NH1	0.64	2.45	14	1
1:A:82:LYS:C	1:A:84:LYS:N	0.64	2.54	21	21
1:A:43:ASP:O	1:A:45:ARG:NE	0.64	2.30	10	1
1:A:19:LEU:HD21	1:A:23:ARG:NH1	0.64	2.08	5	1
1:A:142:MET:SD	1:A:142:MET:N	0.64	2.71	11	5
1:A:7:ALA:C	1:A:9:ASP:H	0.64	2.01	21	2
1:A:165:LEU:HD23	1:A:165:LEU:C	0.63	2.18	6	1
1:A:20:ASN:ND2	1:A:23:ARG:NH2	0.63	2.46	12	1
1:A:51:ILE:CG2	1:A:52:ILE:N	0.63	2.61	5	21
1:A:57:PHE:N	1:A:58:PRO:HD3	0.63	2.07	3	19
1:A:105:ASN:C	1:A:106:TYR:CG	0.63	2.75	21	13
1:A:132:GLY:C	1:A:134:GLU:H	0.63	2.01	18	11
1:A:23:ARG:NH1	1:A:30:LEU:HD21	0.63	2.08	3	1
1:A:170:ILE:HD13	1:A:171:LEU:N	0.63	2.09	7	2
1:A:43:ASP:O	1:A:45:ARG:CZ	0.63	2.47	10	1
1:A:51:ILE:HG22	1:A:52:ILE:H	0.63	1.53	4	2
1:A:11:SER:O	1:A:12:ALA:CB	0.62	2.46	1	20
1:A:143:GLY:O	1:A:145:LYS:N	0.62	2.32	18	3
1:A:123:TYR:CE2	1:A:140:CYS:SG	0.62	2.91	6	1
1:A:10:LEU:HD23	1:A:10:LEU:H	0.62	1.55	18	15
1:A:41:PRO:O	1:A:42:HIS:CG	0.62	2.51	3	20
1:A:43:ASP:N	1:A:43:ASP:OD1	0.62	2.33	2	1
1:A:9:ASP:CG	1:A:10:LEU:N	0.62	2.57	21	3
1:A:29:VAL:O	1:A:52:ILE:O	0.61	2.18	1	21
1:A:56:GLU:H	1:A:56:GLU:CD	0.61	2.00	13	2
1:A:80:LEU:H	1:A:80:LEU:HD13	0.61	1.53	3	1
1:A:170:ILE:HD12	1:A:171:LEU:N	0.61	2.10	9	6
1:A:45:ARG:HH11	1:A:45:ARG:CG	0.61	2.08	9	3
1:A:56:GLU:CD	1:A:56:GLU:N	0.61	2.58	13	4
1:A:80:LEU:H	1:A:80:LEU:CD2	0.61	2.03	3	8
1:A:9:ASP:C	1:A:10:LEU:HD13	0.61	2.21	3	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:112:ARG:CG	1:A:112:ARG:HH11	0.61	2.08	3	3
1:A:35:LEU:N	1:A:35:LEU:CD2	0.61	2.63	4	5
1:A:24:GLN:N	1:A:24:GLN:NE2	0.61	2.49	20	1
1:A:138:TYR:O	1:A:150:GLY:O	0.60	2.19	21	21
1:A:113:ILE:HD12	1:A:170:ILE:CD1	0.60	2.26	21	6
1:A:134:GLU:OE1	1:A:135:GLY:N	0.60	2.35	4	2
1:A:45:ARG:H	1:A:45:ARG:CD	0.60	2.10	10	1
1:A:45:ARG:HH21	1:A:47:THR:N	0.60	1.94	14	1
1:A:22:TYR:CD1	1:A:22:TYR:C	0.60	2.78	5	6
1:A:46:PHE:N	1:A:63:ARG:O	0.60	2.32	18	1
1:A:45:ARG:CG	1:A:45:ARG:NH1	0.60	2.65	9	3
1:A:23:ARG:HE	1:A:30:LEU:H	0.60	1.40	17	3
1:A:121:VAL:CG1	1:A:121:VAL:O	0.60	2.49	21	1
1:A:9:ASP:OD2	1:A:13:GLY:O	0.59	2.20	21	1
1:A:120:THR:H	1:A:143:GLY:CA	0.59	2.10	2	1
1:A:63:ARG:CG	1:A:63:ARG:HH11	0.59	2.10	9	3
1:A:45:ARG:NH1	1:A:45:ARG:CG	0.59	2.65	5	1
1:A:105:ASN:N	1:A:105:ASN:OD1	0.59	2.36	2	1
1:A:20:ASN:HD21	1:A:24:GLN:CD	0.59	2.05	5	1
1:A:79:ILE:HD12	1:A:79:ILE:C	0.59	2.23	14	2
1:A:34:GLU:H	1:A:34:GLU:CD	0.59	2.05	7	4
1:A:45:ARG:NE	1:A:45:ARG:H	0.59	1.96	10	1
1:A:107:ILE:O	1:A:110:ILE:HG22	0.59	1.98	5	13
1:A:45:ARG:CG	1:A:45:ARG:HH11	0.59	2.07	5	1
1:A:33:GLN:N	1:A:33:GLN:NE2	0.59	2.50	3	1
1:A:109:LEU:HD12	1:A:109:LEU:O	0.58	1.97	12	7
1:A:46:PHE:CG	1:A:63:ARG:O	0.58	2.56	10	3
1:A:20:ASN:ND2	1:A:23:ARG:NH1	0.58	2.52	18	2
1:A:130:VAL:HG13	1:A:131:HIS:N	0.58	2.10	19	1
1:A:173:GLU:CD	1:A:173:GLU:N	0.58	2.61	10	1
1:A:19:LEU:HD23	1:A:73:ALA:HB1	0.58	1.76	3	1
1:A:40:PRO:N	1:A:41:PRO:CD	0.58	2.66	5	21
1:A:45:ARG:NH1	1:A:47:THR:OG1	0.58	2.36	12	8
1:A:55:ARG:NH1	1:A:55:ARG:CG	0.58	2.66	3	6
1:A:161:LEU:C	1:A:161:LEU:CD1	0.58	2.76	10	20
1:A:145:LYS:O	1:A:145:LYS:CD	0.58	2.52	12	1
1:A:40:PRO:O	1:A:42:HIS:N	0.58	2.35	20	21
1:A:45:ARG:NH2	1:A:47:THR:H	0.58	1.95	14	1
1:A:125:GLN:N	1:A:139:LYS:HZ3	0.58	1.97	16	1
1:A:39:GLY:CA	1:A:45:ARG:HE	0.58	2.11	9	4
1:A:166:ALA:O	1:A:169:GLN:N	0.58	2.37	13	11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:38:SER:CB	1:A:45:ARG:HH12	0.57	2.12	8	4
1:A:85:LYS:CD	1:A:85:LYS:N	0.57	2.67	7	5
1:A:122:ASN:OD1	1:A:123:TYR:N	0.57	2.37	21	3
1:A:147:TYR:O	1:A:149:ILE:N	0.57	2.37	12	14
1:A:145:LYS:N	1:A:145:LYS:CD	0.57	2.67	9	2
1:A:23:ARG:NH1	1:A:30:LEU:HB2	0.57	2.15	21	1
1:A:55:ARG:HH11	1:A:55:ARG:HG2	0.57	1.59	3	5
1:A:44:ARG:HH11	1:A:44:ARG:CG	0.57	2.12	4	2
1:A:125:GLN:C	1:A:139:LYS:NZ	0.57	2.62	16	1
1:A:62:GLY:O	1:A:63:ARG:CB	0.57	2.52	1	8
1:A:39:GLY:N	1:A:45:ARG:CZ	0.57	2.67	8	3
1:A:136:PHE:CE2	1:A:155:LYS:NZ	0.57	2.73	1	1
1:A:163:ALA:O	1:A:167:TYR:N	0.57	2.37	21	7
1:A:80:LEU:H	1:A:80:LEU:CD1	0.57	2.11	3	1
1:A:20:ASN:ND2	1:A:23:ARG:NE	0.57	2.53	12	1
1:A:44:ARG:CG	1:A:44:ARG:NH1	0.57	2.67	4	2
1:A:44:ARG:NH1	1:A:44:ARG:CG	0.57	2.67	1	1
1:A:45:ARG:C	1:A:45:ARG:CD	0.57	2.78	21	11
1:A:134:GLU:CD	1:A:135:GLY:N	0.57	2.63	2	3
1:A:55:ARG:CG	1:A:55:ARG:HH11	0.57	2.12	3	3
1:A:22:TYR:CZ	1:A:80:LEU:HD13	0.57	2.35	7	1
1:A:142:MET:SD	1:A:142:MET:O	0.57	2.63	19	3
1:A:119:LEU:CD2	1:A:144:GLN:NE2	0.56	2.68	6	1
1:A:38:SER:H	1:A:45:ARG:HH11	0.56	1.43	10	1
1:A:39:GLY:O	1:A:45:ARG:NH2	0.56	2.37	10	1
1:A:44:ARG:CG	1:A:44:ARG:HH11	0.56	2.12	1	1
1:A:121:VAL:O	1:A:121:VAL:CG1	0.56	2.54	10	8
1:A:112:ARG:CG	1:A:112:ARG:NH1	0.56	2.64	3	1
1:A:118:ARG:HH11	1:A:118:ARG:CG	0.56	2.13	6	2
1:A:45:ARG:NH2	1:A:47:THR:CB	0.56	2.69	14	1
1:A:40:PRO:N	1:A:41:PRO:HD2	0.56	2.15	9	21
1:A:20:ASN:HD22	1:A:23:ARG:CZ	0.56	2.13	12	1
1:A:30:LEU:N	1:A:30:LEU:CD2	0.56	2.57	5	1
1:A:53:ASP:OD1	1:A:54:GLY:N	0.56	2.37	18	4
1:A:107:ILE:HD11	1:A:159:LYS:O	0.56	2.01	18	5
1:A:138:TYR:CG	1:A:158:ALA:HB1	0.56	2.36	13	8
1:A:36:PRO:O	1:A:37:ASN:O	0.56	2.23	3	14
1:A:20:ASN:ND2	1:A:20:ASN:O	0.56	2.39	5	3
1:A:18:GLU:CD	1:A:19:LEU:N	0.56	2.63	5	1
1:A:122:ASN:ND2	1:A:123:TYR:H	0.55	1.98	5	3
1:A:55:ARG:HH11	1:A:55:ARG:CG	0.55	2.14	20	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:ARG:CG	1:A:63:ARG:NH1	0.55	2.66	9	1
1:A:45:ARG:HH21	1:A:47:THR:CB	0.55	2.13	14	1
1:A:37:ASN:O	1:A:37:ASN:ND2	0.55	2.40	17	9
1:A:78:GLU:O	1:A:81:ASN:ND2	0.55	2.39	2	7
1:A:67:GLU:O	1:A:71:ALA:HB2	0.55	2.00	13	6
1:A:19:LEU:HD22	1:A:19:LEU:O	0.55	2.01	9	2
1:A:53:ASP:OD1	1:A:53:ASP:C	0.55	2.48	21	2
1:A:20:ASN:ND2	1:A:23:ARG:HH21	0.55	1.99	12	1
1:A:41:PRO:O	1:A:42:HIS:CD2	0.55	2.59	1	6
1:A:41:PRO:C	1:A:42:HIS:CG	0.55	2.84	5	13
1:A:106:TYR:CD2	1:A:107:ILE:N	0.55	2.72	19	2
1:A:43:ASP:C	1:A:45:ARG:NH2	0.55	2.64	10	1
1:A:56:GLU:N	1:A:56:GLU:OE2	0.55	2.35	13	1
1:A:42:HIS:HD1	1:A:42:HIS:C	0.55	2.09	21	1
1:A:75:LEU:HD12	1:A:76:ALA:N	0.55	2.16	1	16
1:A:167:TYR:CD1	1:A:167:TYR:C	0.55	2.84	14	20
1:A:63:ARG:NH1	1:A:63:ARG:CG	0.55	2.68	5	2
1:A:26:GLN:N	1:A:26:GLN:OE1	0.55	2.39	11	1
1:A:64:SER:O	1:A:64:SER:OG	0.55	2.22	21	1
1:A:61:GLU:CD	1:A:61:GLU:N	0.55	2.65	19	4
1:A:41:PRO:C	1:A:43:ASP:H	0.55	2.09	6	10
1:A:170:ILE:C	1:A:170:ILE:CD1	0.55	2.80	10	7
1:A:41:PRO:C	1:A:42:HIS:CD2	0.55	2.85	5	3
1:A:66:LYS:O	1:A:68:ALA:N	0.55	2.40	21	12
1:A:20:ASN:OD1	1:A:23:ARG:NH2	0.55	2.39	11	2
1:A:29:VAL:CG1	1:A:53:ASP:O	0.55	2.55	1	1
1:A:147:TYR:O	1:A:149:ILE:HD12	0.55	2.02	7	4
1:A:41:PRO:C	1:A:43:ASP:N	0.54	2.64	21	21
1:A:53:ASP:OD1	1:A:53:ASP:N	0.54	2.40	14	2
1:A:33:GLN:NE2	1:A:34:GLU:H	0.54	2.01	8	1
1:A:109:LEU:C	1:A:109:LEU:CD1	0.54	2.80	5	10
1:A:10:LEU:C	1:A:10:LEU:HD22	0.54	2.28	10	4
1:A:64:SER:O	1:A:65:LYS:CG	0.54	2.55	4	1
1:A:118:ARG:CG	1:A:118:ARG:NH1	0.54	2.67	6	2
1:A:136:PHE:CE1	1:A:153:SER:O	0.54	2.61	5	1
1:A:148:SER:OG	1:A:166:ALA:HB2	0.54	2.03	9	4
1:A:10:LEU:C	1:A:10:LEU:CD2	0.54	2.80	10	1
1:A:38:SER:C	1:A:45:ARG:HE	0.54	2.11	21	2
1:A:145:LYS:CD	1:A:145:LYS:H	0.54	2.16	14	1
1:A:56:GLU:O	1:A:57:PHE:CG	0.54	2.61	2	14
1:A:122:ASN:HD22	1:A:141:LYS:NZ	0.54	2.00	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:GLU:N	1:A:18:GLU:OE1	0.54	2.41	8	1
1:A:19:LEU:HD23	1:A:30:LEU:HD11	0.54	1.80	21	3
1:A:20:ASN:ND2	1:A:24:GLN:OE1	0.54	2.40	20	2
1:A:106:TYR:OH	1:A:160:GLN:NE2	0.54	2.41	5	1
1:A:134:GLU:N	1:A:134:GLU:OE2	0.53	2.40	8	2
1:A:81:ASN:C	1:A:81:ASN:OD1	0.53	2.50	12	1
1:A:21:THR:CG2	1:A:22:TYR:N	0.53	2.71	15	1
1:A:132:GLY:O	1:A:134:GLU:N	0.53	2.41	18	4
1:A:19:LEU:O	1:A:19:LEU:HD23	0.53	2.03	18	3
1:A:39:GLY:N	1:A:45:ARG:NE	0.53	2.56	9	6
1:A:105:ASN:C	1:A:106:TYR:CD2	0.53	2.87	10	4
1:A:10:LEU:CD2	1:A:10:LEU:C	0.53	2.82	3	4
1:A:58:PRO:O	1:A:59:GLU:CG	0.53	2.57	18	1
1:A:79:ILE:CD1	1:A:80:LEU:N	0.53	2.71	14	3
1:A:6:MET:CG	1:A:6:MET:O	0.53	2.56	1	1
1:A:19:LEU:HD22	1:A:30:LEU:HD11	0.53	1.80	18	5
1:A:137:HIS:CD2	1:A:137:HIS:C	0.53	2.86	1	16
1:A:163:ALA:O	1:A:164:LYS:C	0.53	2.50	21	21
1:A:33:GLN:NE2	1:A:34:GLU:N	0.53	2.56	8	2
1:A:120:THR:H	1:A:143:GLY:N	0.53	2.01	2	1
1:A:118:ARG:O	1:A:119:LEU:HD23	0.53	2.03	21	3
1:A:132:GLY:C	1:A:134:GLU:N	0.52	2.67	3	10
1:A:142:MET:SD	1:A:142:MET:C	0.52	2.93	20	3
1:A:112:ARG:NH1	1:A:112:ARG:CG	0.52	2.69	15	2
1:A:136:PHE:O	1:A:151:THR:HG23	0.52	2.04	13	1
1:A:158:ALA:O	1:A:162:ALA:N	0.52	2.39	19	5
1:A:34:GLU:N	1:A:34:GLU:CD	0.52	2.67	2	1
1:A:136:PHE:CD1	1:A:153:SER:O	0.52	2.63	5	3
1:A:105:ASN:O	1:A:106:TYR:CD2	0.52	2.61	21	2
1:A:45:ARG:CZ	1:A:47:THR:OG1	0.52	2.57	8	3
1:A:22:TYR:CZ	1:A:80:LEU:HD11	0.52	2.39	2	4
1:A:55:ARG:CG	1:A:55:ARG:NH1	0.52	2.69	20	1
1:A:28:VAL:HG21	1:A:52:ILE:HG22	0.52	1.81	1	1
1:A:141:LYS:CD	1:A:141:LYS:C	0.52	2.82	13	5
1:A:23:ARG:NE	1:A:30:LEU:CD1	0.52	2.72	6	1
1:A:46:PHE:HB2	1:A:63:ARG:C	0.52	2.30	9	7
1:A:134:GLU:OE1	1:A:134:GLU:N	0.52	2.42	4	1
1:A:142:MET:CB	1:A:166:ALA:HB1	0.52	2.35	1	3
1:A:159:LYS:CB	1:A:159:LYS:NZ	0.52	2.72	15	1
1:A:118:ARG:O	1:A:118:ARG:HG2	0.52	2.04	21	1
1:A:124:GLU:CG	1:A:125:GLN:N	0.52	2.72	5	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:20:ASN:ND2	1:A:20:ASN:C	0.51	2.67	5	2
1:A:22:TYR:CE2	1:A:80:LEU:HD13	0.51	2.39	7	1
1:A:25:LYS:C	1:A:26:GLN:OE1	0.51	2.54	1	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:49:GLN:OE1	0.51	2.05	4	1
1:A:141:LYS:CD	1:A:141:LYS:O	0.51	2.58	8	1
1:A:46:PHE:CB	1:A:63:ARG:O	0.51	2.59	14	1
1:A:29:VAL:CG2	1:A:53:ASP:O	0.51	2.58	4	4
1:A:36:PRO:O	1:A:37:ASN:C	0.51	2.54	21	19
1:A:66:LYS:C	1:A:68:ALA:N	0.51	2.67	10	15
1:A:133:PRO:O	1:A:134:GLU:O	0.51	2.29	18	9
1:A:45:ARG:NH2	1:A:47:THR:OG1	0.51	2.42	14	1
1:A:56:GLU:C	1:A:57:PHE:CD1	0.51	2.88	5	2
1:A:5:GLU:O	1:A:6:MET:SD	0.51	2.69	9	1
1:A:19:LEU:HD22	1:A:19:LEU:C	0.51	2.30	16	1
1:A:151:THR:CG2	1:A:152:GLY:N	0.51	2.73	9	8
1:A:29:VAL:O	1:A:52:ILE:C	0.51	2.54	21	5
1:A:77:VAL:O	1:A:80:LEU:CD2	0.51	2.59	3	1
1:A:22:TYR:O	1:A:26:GLN:OE1	0.51	2.29	11	1
1:A:121:VAL:O	1:A:121:VAL:HG23	0.51	2.05	19	1
1:A:119:LEU:HD22	1:A:143:GLY:HA2	0.51	1.83	11	2
1:A:107:ILE:HD13	1:A:163:ALA:HB2	0.51	1.80	11	1
1:A:23:ARG:CZ	1:A:23:ARG:CB	0.51	2.88	6	1
1:A:33:GLN:N	1:A:33:GLN:CD	0.51	2.69	3	2
1:A:144:GLN:H	1:A:144:GLN:NE2	0.51	2.03	16	1
1:A:9:ASP:OD1	1:A:9:ASP:N	0.51	2.42	7	3
1:A:77:VAL:O	1:A:81:ASN:ND2	0.50	2.44	1	5
1:A:151:THR:CG2	1:A:152:GLY:H	0.50	2.17	2	6
1:A:20:ASN:ND2	1:A:23:ARG:CZ	0.50	2.74	12	1
1:A:67:GLU:O	1:A:71:ALA:CB	0.50	2.60	13	5
1:A:121:VAL:HG22	1:A:123:TYR:OH	0.50	2.07	10	1
1:A:110:ILE:HG23	1:A:111:ASN:N	0.50	2.21	21	1
1:A:19:LEU:HD23	1:A:19:LEU:C	0.50	2.32	18	2
1:A:81:ASN:N	1:A:81:ASN:HD22	0.50	2.04	17	3
1:A:36:PRO:C	1:A:37:ASN:ND2	0.50	2.69	2	1
1:A:165:LEU:C	1:A:165:LEU:CD1	0.50	2.85	14	16
1:A:42:HIS:ND1	1:A:42:HIS:C	0.50	2.67	21	4
1:A:145:LYS:O	1:A:145:LYS:CG	0.50	2.59	12	1
1:A:45:ARG:HG2	1:A:45:ARG:NH1	0.50	2.21	3	5
1:A:61:GLU:N	1:A:61:GLU:OE1	0.50	2.44	4	1
1:A:56:GLU:O	1:A:57:PHE:CD1	0.50	2.64	5	2
1:A:23:ARG:HD3	1:A:30:LEU:HD22	0.50	1.82	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:ARG:N	1:A:45:ARG:CD	0.50	2.74	10	1
1:A:121:VAL:CG1	1:A:123:TYR:OH	0.50	2.60	13	3
1:A:49:GLN:NE2	1:A:58:PRO:O	0.50	2.44	12	1
1:A:22:TYR:OH	1:A:23:ARG:NE	0.50	2.45	20	1
1:A:45:ARG:HD2	1:A:45:ARG:H	0.50	1.67	9	4
1:A:136:PHE:CD1	1:A:136:PHE:N	0.50	2.80	5	1
1:A:19:LEU:C	1:A:19:LEU:HD22	0.50	2.32	9	1
1:A:106:TYR:C	1:A:108:GLY:N	0.50	2.67	8	7
1:A:22:TYR:CD2	1:A:80:LEU:HD11	0.50	2.41	9	2
1:A:32:TYR:CE2	1:A:50:VAL:CG1	0.50	2.95	17	1
1:A:80:LEU:O	1:A:81:ASN:C	0.49	2.54	1	8
1:A:10:LEU:HD22	1:A:11:SER:N	0.49	2.22	7	2
1:A:169:GLN:O	1:A:173:GLU:OE2	0.49	2.30	10	1
1:A:66:LYS:O	1:A:67:GLU:C	0.49	2.53	10	13
1:A:16:MET:C	1:A:16:MET:SD	0.49	2.95	15	3
1:A:139:LYS:HB3	1:A:149:ILE:HG23	0.49	1.83	12	1
1:A:79:ILE:CG1	1:A:80:LEU:N	0.49	2.75	14	2
1:A:75:LEU:C	1:A:75:LEU:CD1	0.49	2.83	6	16
1:A:120:THR:H	1:A:143:GLY:HA3	0.49	1.66	2	1
1:A:63:ARG:CD	1:A:64:SER:H	0.49	2.21	5	1
1:A:70:ASN:O	1:A:74:LYS:CG	0.49	2.60	12	1
1:A:126:CYS:O	1:A:137:HIS:O	0.49	2.30	15	14
1:A:122:ASN:C	1:A:123:TYR:CD1	0.49	2.90	11	4
1:A:9:ASP:N	1:A:9:ASP:OD1	0.49	2.41	16	1
1:A:23:ARG:HH11	1:A:30:LEU:N	0.49	2.00	21	1
1:A:168:LEU:CD2	1:A:168:LEU:N	0.49	2.75	1	3
1:A:110:ILE:CG2	1:A:123:TYR:OH	0.49	2.61	17	5
1:A:56:GLU:CD	1:A:56:GLU:C	0.49	2.81	13	1
1:A:160:GLN:CG	1:A:161:LEU:N	0.49	2.75	18	1
1:A:116:LYS:CD	1:A:116:LYS:C	0.49	2.86	10	2
1:A:117:LYS:O	1:A:118:ARG:O	0.49	2.31	9	18
1:A:117:LYS:O	1:A:118:ARG:C	0.49	2.55	9	21
1:A:73:ALA:O	1:A:77:VAL:HG23	0.49	2.07	15	1
1:A:130:VAL:CG1	1:A:131:HIS:H	0.49	2.13	19	1
1:A:48:PHE:CD2	1:A:72:ALA:HB2	0.49	2.42	13	1
1:A:55:ARG:HG3	1:A:55:ARG:NH1	0.49	2.23	1	1
1:A:136:PHE:N	1:A:136:PHE:CD1	0.49	2.81	3	4
1:A:64:SER:O	1:A:65:LYS:CB	0.49	2.61	13	5
1:A:41:PRO:O	1:A:42:HIS:C	0.49	2.56	2	15
1:A:132:GLY:O	1:A:134:GLU:OE1	0.49	2.30	4	1
1:A:62:GLY:O	1:A:67:GLU:OE2	0.49	2.31	8	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:SER:C	1:A:65:LYS:CG	0.49	2.86	9	4
1:A:55:ARG:O	1:A:57:PHE:CE2	0.49	2.66	11	1
1:A:56:GLU:O	1:A:57:PHE:CD2	0.48	2.65	16	6
1:A:166:ALA:O	1:A:167:TYR:C	0.48	2.56	18	16
1:A:17:GLU:O	1:A:21:THR:OG1	0.48	2.30	8	8
1:A:122:ASN:O	1:A:140:CYS:SG	0.48	2.68	5	5
1:A:50:VAL:HG13	1:A:50:VAL:O	0.48	2.06	5	4
1:A:106:TYR:CD1	1:A:107:ILE:N	0.48	2.81	6	1
1:A:142:MET:SD	1:A:170:ILE:HG21	0.48	2.48	9	2
1:A:31:LYS:NZ	1:A:53:ASP:C	0.48	2.71	3	1
1:A:7:ALA:C	1:A:9:ASP:N	0.48	2.65	21	2
1:A:117:LYS:CG	1:A:119:LEU:HD11	0.48	2.38	15	1
1:A:38:SER:CB	1:A:45:ARG:NH1	0.48	2.76	14	5
1:A:16:MET:O	1:A:20:ASN:CB	0.48	2.62	2	4
1:A:123:TYR:CE1	1:A:140:CYS:SG	0.48	3.04	7	2
1:A:22:TYR:OH	1:A:23:ARG:NH2	0.48	2.45	20	1
1:A:134:GLU:N	1:A:134:GLU:CD	0.48	2.71	8	3
1:A:51:ILE:HG23	1:A:52:ILE:N	0.48	2.24	2	5
1:A:64:SER:O	1:A:65:LYS:HB3	0.48	2.09	21	2
1:A:19:LEU:C	1:A:19:LEU:CD1	0.48	2.84	9	1
1:A:41:PRO:C	1:A:42:HIS:ND1	0.48	2.72	18	2
1:A:110:ILE:CG2	1:A:111:ASN:N	0.48	2.77	21	4
1:A:20:ASN:ND2	1:A:24:GLN:CD	0.48	2.71	5	1
1:A:62:GLY:O	1:A:63:ARG:O	0.48	2.31	15	3
1:A:56:GLU:O	1:A:56:GLU:OE1	0.48	2.32	13	1
1:A:31:LYS:NZ	1:A:53:ASP:O	0.47	2.47	3	1
1:A:46:PHE:O	1:A:61:GLU:CB	0.47	2.62	3	2
1:A:23:ARG:NE	1:A:30:LEU:HD12	0.47	2.24	6	1
1:A:139:LYS:CB	1:A:149:ILE:HG23	0.47	2.39	12	1
1:A:70:ASN:O	1:A:74:LYS:CB	0.47	2.62	5	8
1:A:70:ASN:O	1:A:74:LYS:N	0.47	2.41	12	6
1:A:19:LEU:HD21	1:A:30:LEU:HD11	0.47	1.86	8	1
1:A:62:GLY:O	1:A:67:GLU:CG	0.47	2.62	13	2
1:A:119:LEU:HD22	1:A:144:GLN:H	0.47	1.70	15	1
1:A:113:ILE:N	1:A:113:ILE:HD13	0.47	2.24	13	2
1:A:37:ASN:O	1:A:37:ASN:OD1	0.47	2.32	9	3
1:A:79:ILE:HG13	1:A:80:LEU:N	0.47	2.25	13	1
1:A:142:MET:HB3	1:A:166:ALA:HB1	0.47	1.87	1	3
1:A:111:ASN:OD1	1:A:121:VAL:HG11	0.47	2.10	2	1
1:A:48:PHE:C	1:A:49:GLN:OE1	0.47	2.58	4	1
1:A:23:ARG:HH22	1:A:76:ALA:CB	0.47	2.23	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:175:THR:C	1:A:177:SER:N	0.47	2.72	5	1
1:A:122:ASN:CG	1:A:123:TYR:N	0.47	2.72	20	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:61:GLU:OE1	0.47	2.48	2	1
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:CG	0.47	2.63	4	9
1:A:29:VAL:C	1:A:52:ILE:O	0.47	2.58	5	4
1:A:39:GLY:CA	1:A:45:ARG:NH1	0.47	2.78	6	1
1:A:23:ARG:CZ	1:A:52:ILE:CG2	0.47	2.92	7	1
1:A:144:GLN:H	1:A:144:GLN:HE21	0.47	1.50	16	1
1:A:9:ASP:OD2	1:A:13:GLY:N	0.47	2.47	19	1
1:A:124:GLU:CD	1:A:125:GLN:H	0.47	2.18	17	1
1:A:51:ILE:HG12	1:A:56:GLU:O	0.47	2.09	21	1
1:A:11:SER:O	1:A:11:SER:OG	0.47	2.32	5	1
1:A:20:ASN:HD22	1:A:23:ARG:NE	0.47	2.08	12	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:35:LEU:N	0.47	2.78	12	3
1:A:34:GLU:OE1	1:A:34:GLU:N	0.47	2.41	17	1
1:A:65:LYS:CB	1:A:65:LYS:NZ	0.46	2.77	2	1
1:A:112:ARG:HH11	1:A:112:ARG:HG2	0.46	1.68	3	3
1:A:106:TYR:CG	1:A:107:ILE:N	0.46	2.83	19	2
1:A:117:LYS:HG3	1:A:119:LEU:HD11	0.46	1.86	8	2
1:A:132:GLY:H	1:A:133:PRO:HD2	0.46	1.70	3	2
1:A:19:LEU:O	1:A:22:TYR:CE2	0.46	2.69	6	1
1:A:37:ASN:O	1:A:37:ASN:CG	0.46	2.57	9	6
1:A:142:MET:SD	1:A:148:SER:OG	0.46	2.69	19	2
1:A:45:ARG:NE	1:A:45:ARG:C	0.46	2.73	14	1
1:A:20:ASN:O	1:A:20:ASN:OD1	0.46	2.34	19	1
1:A:23:ARG:CZ	1:A:52:ILE:HG22	0.46	2.41	5	1
1:A:23:ARG:NH1	1:A:23:ARG:CG	0.46	2.77	1	2
1:A:107:ILE:CG1	1:A:163:ALA:HB2	0.46	2.40	13	1
1:A:142:MET:O	1:A:143:GLY:O	0.46	2.33	19	1
1:A:119:LEU:HD12	1:A:142:MET:HE1	0.46	1.86	21	1
1:A:20:ASN:HD21	1:A:23:ARG:NH1	0.46	2.09	8	1
1:A:120:THR:HG22	1:A:143:GLY:CA	0.46	2.41	12	1
1:A:120:THR:OG1	1:A:143:GLY:N	0.46	2.49	2	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:50:VAL:HG21	0.46	2.46	5	1
1:A:34:GLU:CD	1:A:34:GLU:H	0.46	2.19	2	1
1:A:145:LYS:CD	1:A:145:LYS:C	0.46	2.89	21	2
1:A:64:SER:O	1:A:65:LYS:HG2	0.46	2.11	4	1
1:A:128:SER:OG	1:A:135:GLY:O	0.46	2.25	5	1
1:A:22:TYR:O	1:A:23:ARG:C	0.46	2.59	9	8
1:A:56:GLU:C	1:A:57:PHE:CG	0.46	2.93	4	1
1:A:140:CYS:O	1:A:148:SER:C	0.46	2.59	15	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:81:ASN:OD1	1:A:81:ASN:C	0.46	2.59	10	1
1:A:45:ARG:N	1:A:45:ARG:HD3	0.46	2.26	14	1
1:A:105:ASN:O	1:A:106:TYR:CG	0.46	2.68	21	1
1:A:119:LEU:CD2	1:A:144:GLN:OE1	0.45	2.64	16	1
1:A:6:MET:O	1:A:8:GLY:N	0.45	2.49	20	1
1:A:63:ARG:HG3	1:A:63:ARG:HH11	0.45	1.71	4	2
1:A:140:CYS:O	1:A:148:SER:O	0.45	2.34	19	5
1:A:34:GLU:CD	1:A:34:GLU:N	0.45	2.73	17	2
1:A:39:GLY:C	1:A:43:ASP:OD1	0.45	2.58	2	1
1:A:9:ASP:CG	1:A:13:GLY:O	0.45	2.60	13	4
1:A:45:ARG:N	1:A:45:ARG:HD2	0.45	2.26	10	2
1:A:134:GLU:H	1:A:134:GLU:CD	0.45	2.18	4	1
1:A:167:TYR:C	1:A:167:TYR:CD1	0.45	2.93	7	1
1:A:20:ASN:HD21	1:A:23:ARG:HH21	0.45	1.53	12	1
1:A:118:ARG:N	1:A:118:ARG:CD	0.45	2.80	14	1
1:A:41:PRO:O	1:A:43:ASP:OD1	0.45	2.35	18	8
1:A:14:PHE:O	1:A:18:GLU:OE2	0.45	2.34	8	1
1:A:118:ARG:O	1:A:118:ARG:CD	0.45	2.65	8	3
1:A:39:GLY:N	1:A:45:ARG:NH1	0.45	2.62	10	1
1:A:80:LEU:H	1:A:80:LEU:HD23	0.45	1.72	12	2
1:A:62:GLY:O	1:A:67:GLU:CD	0.45	2.60	3	6
1:A:52:ILE:HD11	1:A:56:GLU:HG2	0.45	1.88	5	2
1:A:43:ASP:O	1:A:45:ARG:HG3	0.45	2.12	8	1
1:A:115:GLN:CD	1:A:115:GLN:C	0.45	2.85	11	6
1:A:51:ILE:CG2	1:A:52:ILE:H	0.45	2.22	4	5
1:A:43:ASP:O	1:A:44:ARG:C	0.45	2.60	10	1
1:A:80:LEU:HD23	1:A:80:LEU:N	0.45	2.27	10	4
1:A:36:PRO:O	1:A:37:ASN:CG	0.45	2.60	6	5
1:A:44:ARG:HH11	1:A:44:ARG:HG3	0.45	1.71	3	1
1:A:148:SER:OG	1:A:165:LEU:CD1	0.45	2.65	4	1
1:A:20:ASN:OD1	1:A:20:ASN:O	0.45	2.33	14	1
1:A:23:ARG:CG	1:A:24:GLN:N	0.45	2.78	21	1
1:A:39:GLY:O	1:A:43:ASP:OD1	0.45	2.35	2	1
1:A:20:ASN:O	1:A:23:ARG:CG	0.45	2.64	4	1
1:A:42:HIS:O	1:A:42:HIS:ND1	0.45	2.49	8	1
1:A:121:VAL:O	1:A:121:VAL:HG12	0.45	2.12	9	2
1:A:36:PRO:C	1:A:37:ASN:CG	0.45	2.84	15	2
1:A:144:GLN:NE2	1:A:144:GLN:N	0.45	2.65	16	1
1:A:19:LEU:C	1:A:19:LEU:CD2	0.45	2.90	18	1
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:OE1	0.45	2.35	18	1
1:A:66:LYS:C	1:A:68:ALA:H	0.45	2.19	16	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:ASN:HA	1:A:121:VAL:HG21	0.45	1.88	6	2
1:A:81:ASN:CG	1:A:82:LYS:N	0.45	2.75	12	1
1:A:24:GLN:N	1:A:24:GLN:HE21	0.45	2.10	20	1
1:A:43:ASP:C	1:A:45:ARG:N	0.45	2.75	21	2
1:A:161:LEU:O	1:A:162:ALA:C	0.44	2.60	7	12
1:A:23:ARG:CZ	1:A:23:ARG:HB2	0.44	2.41	6	1
1:A:20:ASN:ND2	1:A:23:ARG:HE	0.44	2.09	12	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:72:ALA:HB1	0.44	1.89	19	1
1:A:77:VAL:O	1:A:81:ASN:CG	0.44	2.60	3	2
1:A:32:TYR:CE1	1:A:50:VAL:CG2	0.44	3.00	5	2
1:A:69:LYS:CG	1:A:70:ASN:N	0.44	2.81	20	1
1:A:23:ARG:HG2	1:A:23:ARG:HH11	0.44	1.72	1	1
1:A:125:GLN:O	1:A:125:GLN:CD	0.44	2.60	3	4
1:A:32:TYR:OH	1:A:73:ALA:HB2	0.44	2.12	11	1
1:A:129:GLY:C	1:A:134:GLU:OE1	0.44	2.61	16	1
1:A:34:GLU:N	1:A:34:GLU:OE2	0.44	2.51	2	1
1:A:19:LEU:O	1:A:23:ARG:CG	0.44	2.65	5	2
1:A:44:ARG:HG2	1:A:44:ARG:NH1	0.44	2.28	18	1
1:A:163:ALA:O	1:A:165:LEU:N	0.44	2.51	3	1
1:A:126:CYS:C	1:A:137:HIS:O	0.44	2.61	7	2
1:A:105:ASN:O	1:A:105:ASN:OD1	0.44	2.35	9	2
1:A:167:TYR:CD2	1:A:168:LEU:CD2	0.44	3.01	19	1
1:A:22:TYR:OH	1:A:80:LEU:HD21	0.44	2.13	20	1
1:A:23:ARG:HE	1:A:30:LEU:N	0.44	2.08	17	1
1:A:106:TYR:O	1:A:107:ILE:C	0.44	2.61	3	5
1:A:12:ALA:O	1:A:13:GLY:O	0.44	2.35	9	1
1:A:179:CYS:SG	1:A:179:CYS:O	0.44	2.75	13	1
1:A:77:VAL:O	1:A:80:LEU:HD22	0.44	2.13	3	1
1:A:113:ILE:HD12	1:A:170:ILE:HD12	0.44	1.88	12	1
1:A:45:ARG:HH12	1:A:61:GLU:CD	0.44	2.21	18	1
1:A:128:SER:OG	1:A:134:GLU:CD	0.43	2.61	1	1
1:A:78:GLU:CD	1:A:78:GLU:C	0.43	2.86	12	2
1:A:48:PHE:CZ	1:A:71:ALA:HB3	0.43	2.48	13	1
1:A:33:GLN:OE1	1:A:49:GLN:NE2	0.43	2.50	15	1
1:A:19:LEU:HD11	1:A:23:ARG:NH1	0.43	2.28	20	1
1:A:82:LYS:O	1:A:83:GLU:C	0.43	2.60	5	11
1:A:146:GLU:CD	1:A:146:GLU:C	0.43	2.85	3	1
1:A:10:LEU:HD22	1:A:10:LEU:C	0.43	2.37	7	1
1:A:63:ARG:HH11	1:A:63:ARG:HG2	0.43	1.73	5	1
1:A:122:ASN:HD22	1:A:123:TYR:N	0.43	2.10	5	1
1:A:9:ASP:OD1	1:A:13:GLY:O	0.43	2.35	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:ASN:C	1:A:123:TYR:CG	0.43	2.96	10	1
1:A:56:GLU:CD	1:A:56:GLU:O	0.43	2.61	13	1
1:A:107:ILE:HG13	1:A:163:ALA:HB2	0.43	1.90	13	1
1:A:50:VAL:O	1:A:50:VAL:HG13	0.43	2.13	14	2
1:A:32:TYR:CD2	1:A:50:VAL:CG1	0.43	3.02	17	2
1:A:63:ARG:HG3	1:A:63:ARG:NH1	0.43	2.29	8	2
1:A:20:ASN:OD1	1:A:30:LEU:CD1	0.43	2.67	5	1
1:A:44:ARG:HH11	1:A:44:ARG:HG2	0.43	1.72	1	1
1:A:134:GLU:CD	1:A:135:GLY:H	0.43	2.21	2	1
1:A:39:GLY:C	1:A:41:PRO:HD2	0.43	2.39	9	2
1:A:121:VAL:HG22	1:A:142:MET:SD	0.43	2.54	13	1
1:A:56:GLU:C	1:A:57:PHE:CD2	0.43	2.96	1	1
1:A:59:GLU:C	1:A:59:GLU:OE2	0.43	2.61	1	1
1:A:59:GLU:C	1:A:59:GLU:CD	0.43	2.87	9	2
1:A:38:SER:C	1:A:45:ARG:NE	0.43	2.77	9	1
1:A:32:TYR:CZ	1:A:50:VAL:HG21	0.43	2.49	11	1
1:A:124:GLU:O	1:A:139:LYS:O	0.43	2.37	17	1
1:A:159:LYS:O	1:A:162:ALA:HB3	0.43	2.14	12	2
1:A:107:ILE:CD1	1:A:163:ALA:HB2	0.43	2.42	6	1
1:A:123:TYR:CD2	1:A:140:CYS:SG	0.43	3.12	20	1
1:A:43:ASP:CB	1:A:45:ARG:HH21	0.43	2.27	15	1
1:A:55:ARG:HG3	1:A:55:ARG:HH11	0.42	1.73	1	1
1:A:122:ASN:HD22	1:A:123:TYR:H	0.42	1.55	18	1
1:A:20:ASN:CG	1:A:24:GLN:OE1	0.42	2.63	20	1
1:A:36:PRO:O	1:A:37:ASN:ND2	0.42	2.52	2	1
1:A:142:MET:HG2	1:A:143:GLY:N	0.42	2.28	3	1
1:A:43:ASP:N	1:A:45:ARG:NH2	0.42	2.67	10	1
1:A:9:ASP:OD2	1:A:12:ALA:O	0.42	2.37	12	1
1:A:81:ASN:HD22	1:A:81:ASN:H	0.42	1.55	17	1
1:A:22:TYR:OH	1:A:52:ILE:CG2	0.42	2.67	4	1
1:A:85:LYS:H	1:A:85:LYS:HD3	0.42	1.74	6	2
1:A:19:LEU:HD11	1:A:23:ARG:NH2	0.42	2.28	20	1
1:A:142:MET:SD	1:A:166:ALA:HB1	0.42	2.54	3	1
1:A:142:MET:HG3	1:A:166:ALA:HB1	0.42	1.92	8	1
1:A:70:ASN:HD22	1:A:70:ASN:N	0.42	2.12	19	1
1:A:124:GLU:CG	1:A:125:GLN:H	0.42	2.28	21	1
1:A:57:PHE:H	1:A:58:PRO:HD3	0.42	1.75	2	1
1:A:20:ASN:OD1	1:A:30:LEU:HD11	0.42	2.15	5	1
1:A:106:TYR:O	1:A:108:GLY:N	0.42	2.52	8	3
1:A:34:GLU:O	1:A:36:PRO:HD3	0.42	2.14	18	1
1:A:19:LEU:O	1:A:22:TYR:CD2	0.42	2.73	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:121:VAL:O	1:A:121:VAL:CG2	0.42	2.68	19	1
1:A:37:ASN:ND2	1:A:37:ASN:C	0.42	2.77	3	1
1:A:169:GLN:O	1:A:173:GLU:N	0.42	2.48	3	1
1:A:7:ALA:O	1:A:9:ASP:OD1	0.42	2.38	7	1
1:A:44:ARG:NH2	1:A:64:SER:OG	0.42	2.53	12	1
1:A:141:LYS:C	1:A:141:LYS:HD3	0.42	2.40	13	2
1:A:35:LEU:HD23	1:A:35:LEU:N	0.42	2.30	1	1
1:A:165:LEU:C	1:A:165:LEU:CD2	0.42	2.88	6	1
1:A:120:THR:HG22	1:A:143:GLY:HA3	0.42	1.91	12	1
1:A:106:TYR:HD1	1:A:107:ILE:H	0.42	1.58	21	1
1:A:120:THR:OG1	1:A:142:MET:C	0.42	2.62	2	1
1:A:151:THR:O	1:A:161:LEU:HD21	0.42	2.14	10	2
1:A:45:ARG:NH1	1:A:45:ARG:HG3	0.42	2.30	9	2
1:A:105:ASN:ND2	1:A:109:LEU:CD2	0.41	2.83	6	1
1:A:128:SER:O	1:A:135:GLY:O	0.41	2.38	8	1
1:A:41:PRO:O	1:A:43:ASP:CG	0.41	2.63	15	1
1:A:61:GLU:O	1:A:71:ALA:CB	0.41	2.68	19	1
1:A:48:PHE:CD1	1:A:49:GLN:N	0.41	2.87	20	1
1:A:16:MET:O	1:A:20:ASN:N	0.41	2.44	2	3
1:A:78:GLU:OE1	1:A:78:GLU:O	0.41	2.38	5	1
1:A:43:ASP:OD1	1:A:43:ASP:C	0.41	2.62	14	1
1:A:11:SER:CB	1:A:17:GLU:OE1	0.41	2.67	19	1
1:A:165:LEU:CD1	1:A:166:ALA:N	0.41	2.77	8	1
1:A:45:ARG:H	1:A:45:ARG:HD2	0.41	1.76	10	1
1:A:109:LEU:HD12	1:A:109:LEU:C	0.41	2.41	17	1
1:A:134:GLU:CD	1:A:134:GLU:C	0.41	2.88	19	1
1:A:32:TYR:C	1:A:33:GLN:CD	0.41	2.88	3	1
1:A:32:TYR:CD2	1:A:50:VAL:HG22	0.41	2.50	3	1
1:A:124:GLU:CB	1:A:139:LYS:NZ	0.41	2.83	12	1
1:A:174:GLU:CD	1:A:174:GLU:C	0.41	2.87	18	1
1:A:134:GLU:OE1	1:A:134:GLU:CA	0.41	2.68	4	1
1:A:19:LEU:CD1	1:A:77:VAL:HG22	0.41	2.41	3	1
1:A:20:ASN:OD1	1:A:23:ARG:CZ	0.41	2.69	9	2
1:A:62:GLY:O	1:A:63:ARG:C	0.41	2.62	15	1
1:A:23:ARG:NH2	1:A:76:ALA:HB1	0.41	2.30	7	1
1:A:50:VAL:CG2	1:A:72:ALA:HB1	0.41	2.45	19	1
1:A:19:LEU:HD12	1:A:77:VAL:HG22	0.41	1.93	20	1
1:A:85:LYS:CD	1:A:85:LYS:H	0.41	2.27	21	1
1:A:23:ARG:CG	1:A:23:ARG:HH11	0.41	2.27	1	1
1:A:44:ARG:HG3	1:A:44:ARG:NH1	0.41	2.31	3	1
1:A:39:GLY:HA3	1:A:45:ARG:NH1	0.41	2.30	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:146:GLU:CD	1:A:146:GLU:N	0.41	2.78	6	1
1:A:85:LYS:N	1:A:85:LYS:CD	0.41	2.83	8	1
1:A:140:CYS:O	1:A:148:SER:OG	0.41	2.39	12	1
1:A:67:GLU:O	1:A:71:ALA:N	0.41	2.51	18	1
1:A:19:LEU:HD23	1:A:20:ASN:N	0.41	2.31	20	1
1:A:19:LEU:HD23	1:A:32:TYR:OH	0.41	2.16	5	1
1:A:63:ARG:HD2	1:A:64:SER:H	0.41	1.75	5	1
1:A:109:LEU:CD1	1:A:113:ILE:HD11	0.41	2.46	13	1
1:A:79:ILE:HG13	1:A:80:LEU:H	0.41	1.76	14	1
1:A:9:ASP:CB	1:A:13:GLY:O	0.41	2.68	18	1
1:A:80:LEU:N	1:A:80:LEU:CD1	0.40	2.72	3	1
1:A:79:ILE:C	1:A:79:ILE:CD1	0.40	2.92	14	1
1:A:43:ASP:O	1:A:45:ARG:NH2	0.40	2.54	10	1
1:A:33:GLN:N	1:A:33:GLN:OE1	0.40	2.55	12	1
1:A:20:ASN:OD1	1:A:30:LEU:HD12	0.40	2.16	20	1
1:A:80:LEU:O	1:A:82:LYS:O	0.40	2.39	1	1
1:A:50:VAL:O	1:A:50:VAL:CG1	0.40	2.69	5	1
1:A:80:LEU:CD2	1:A:80:LEU:H	0.40	2.29	6	1
1:A:63:ARG:NH1	1:A:63:ARG:HG3	0.40	2.31	9	1
1:A:77:VAL:HA	1:A:80:LEU:HD21	0.40	1.94	14	1
1:A:107:ILE:C	1:A:110:ILE:HG22	0.40	2.42	21	1
1:A:48:PHE:C	1:A:49:GLN:CD	0.40	2.89	4	1
1:A:15:PHE:O	1:A:18:GLU:OE2	0.40	2.39	5	1
1:A:124:GLU:CD	1:A:139:LYS:HZ2	0.40	2.24	12	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	155/179 (87%)	106±3 (68±2%)	34±4 (22±2%)	15±2 (10±1%)	1	10
All	All	3255/3759 (87%)	2228 (68%)	717 (22%)	310 (10%)	1	10

All 31 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	37	ASN	21
1	A	42	HIS	21
1	A	83	GLU	21
1	A	118	ARG	21
1	A	134	GLU	21
1	A	82	LYS	20
1	A	44	ARG	19
1	A	130	VAL	19
1	A	54	GLY	18
1	A	106	TYR	17
1	A	62	GLY	13
1	A	148	SER	13
1	A	12	ALA	11
1	A	14	PHE	10
1	A	65	LYS	10
1	A	63	ARG	7
1	A	176	GLY	7
1	A	132	GLY	6
1	A	178	GLY	5
1	A	105	ASN	5
1	A	8	GLY	4
1	A	133	PRO	4
1	A	67	GLU	3
1	A	41	PRO	3
1	A	7	ALA	2
1	A	13	GLY	2
1	A	144	GLN	2
1	A	143	GLY	2
1	A	57	PHE	1
1	A	175	THR	1
1	A	28	VAL	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	127/146 (87%)	99±5 (78±4%)	28±5 (22±4%)	3	30
All	All	2667/3066 (87%)	2087 (78%)	580 (22%)	3	30

All 92 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	141	LYS	21
1	A	161	LEU	21
1	A	113	ILE	20
1	A	52	ILE	20
1	A	106	TYR	19
1	A	77	VAL	18
1	A	23	ARG	17
1	A	118	ARG	17
1	A	145	LYS	16
1	A	45	ARG	15
1	A	51	ILE	14
1	A	80	LEU	14
1	A	85	LYS	14
1	A	160	GLN	14
1	A	35	LEU	12
1	A	121	VAL	12
1	A	81	ASN	12
1	A	123	TYR	11
1	A	110	ILE	11
1	A	148	SER	11
1	A	165	LEU	11
1	A	107	ILE	10
1	A	142	MET	10
1	A	69	LYS	10
1	A	53	ASP	9
1	A	65	LYS	9
1	A	117	LYS	9
1	A	139	LYS	9
1	A	171	LEU	9
1	A	19	LEU	8
1	A	31	LYS	8
1	A	66	LYS	8
1	A	22	TYR	8
1	A	78	GLU	7
1	A	120	THR	7
1	A	170	ILE	6
1	A	50	VAL	6
1	A	134	GLU	5
1	A	10	LEU	5
1	A	55	ARG	5
1	A	109	LEU	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	21	THR	5
1	A	38	SER	4
1	A	70	ASN	4
1	A	84	LYS	4
1	A	115	GLN	4
1	A	34	GLU	4
1	A	46	PHE	4
1	A	79	ILE	4
1	A	44	ARG	3
1	A	125	GLN	3
1	A	29	VAL	3
1	A	49	GLN	3
1	A	175	THR	3
1	A	16	MET	3
1	A	20	ASN	3
1	A	63	ARG	3
1	A	174	GLU	3
1	A	116	LYS	2
1	A	168	LEU	2
1	A	33	GLN	2
1	A	105	ASN	2
1	A	111	ASN	2
1	A	112	ARG	2
1	A	30	LEU	2
1	A	48	PHE	2
1	A	9	ASP	2
1	A	155	LYS	2
1	A	67	GLU	2
1	A	144	GLN	2
1	A	169	GLN	2
1	A	59	GLU	1
1	A	164	LYS	1
1	A	37	ASN	1
1	A	146	GLU	1
1	A	18	GLU	1
1	A	149	ILE	1
1	A	173	GLU	1
1	A	140	CYS	1
1	A	61	GLU	1
1	A	82	LYS	1
1	A	56	GLU	1
1	A	159	LYS	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	122	ASN	1
1	A	147	TYR	1
1	A	119	LEU	1
1	A	24	GLN	1
1	A	42	HIS	1
1	A	126	CYS	1
1	A	128	SER	1
1	A	154	THR	1
1	A	172	SER	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 [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided