



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 8, 2026 – 12:54 PM UTC

PDB ID : 2RMJ / pdb_00002rmj
Title : Solution structure of RIG-I C-terminal domain
Authors : Takahasi, K.; Yoneyama, M.; Nihishori, T.; Hirai, R.; Narita, R.; Gale Jr., M.;
Fujita, T.; Inagaki, F.
Deposited on : 2007-10-23

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

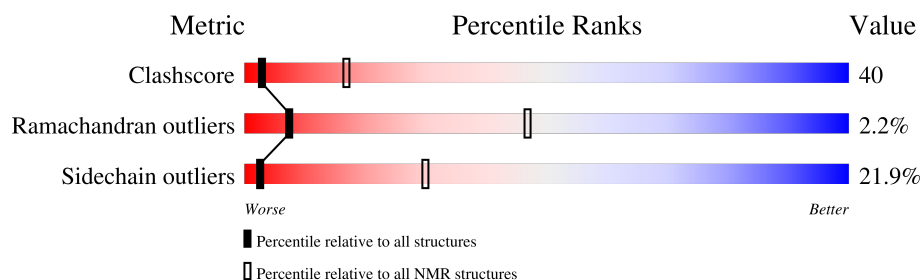
1 Overall quality at a glance

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	134	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 8 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:805-A:846, A:856-A:925 (112)	0.83	8

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 2 clusters and 2 single-model clusters were found.

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

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2193 atoms, of which 1094 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58.

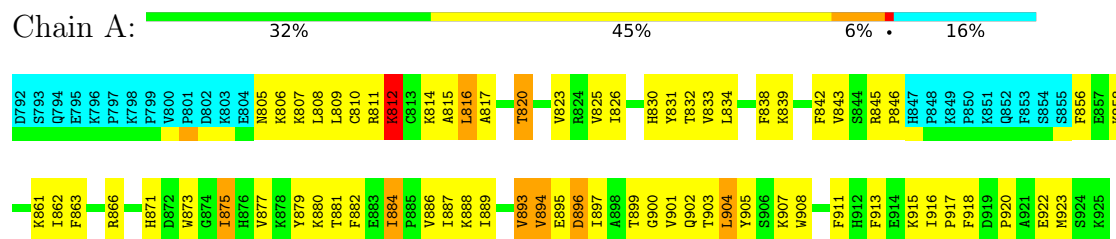
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	134	Total	C	H	N	O	S	0
			2193	710	1094	186	195	8	

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: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58

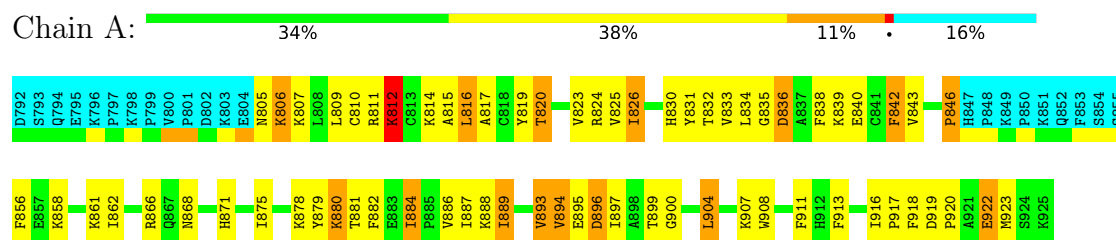


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

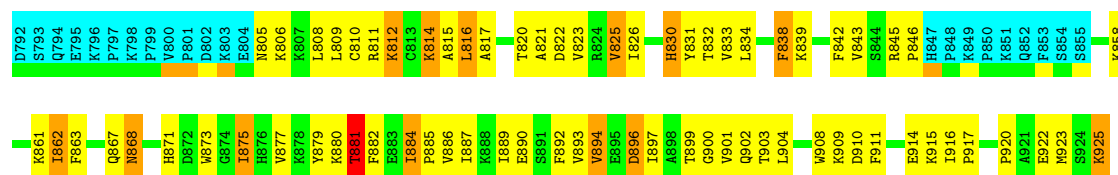
- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



4.2.2 Score per residue for model 2

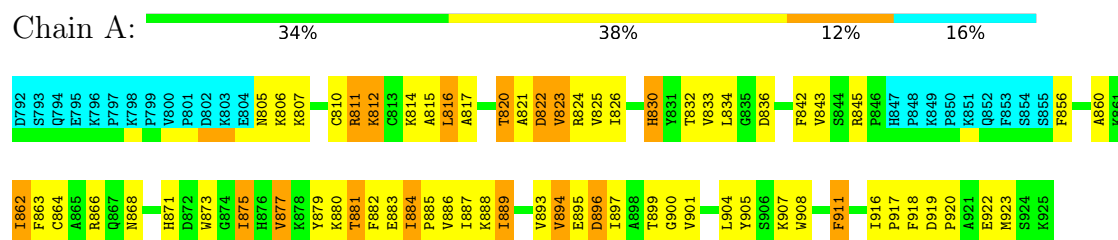
- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58





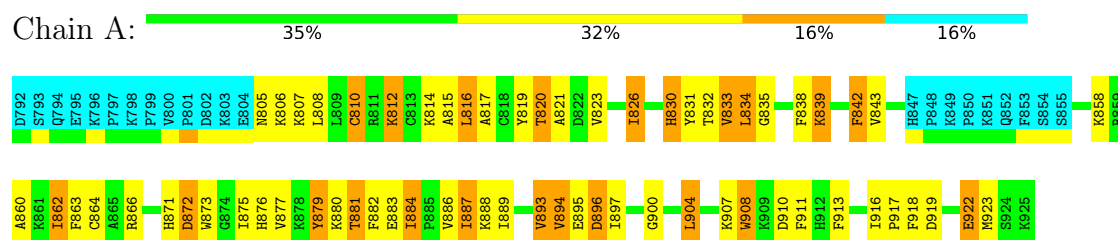
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



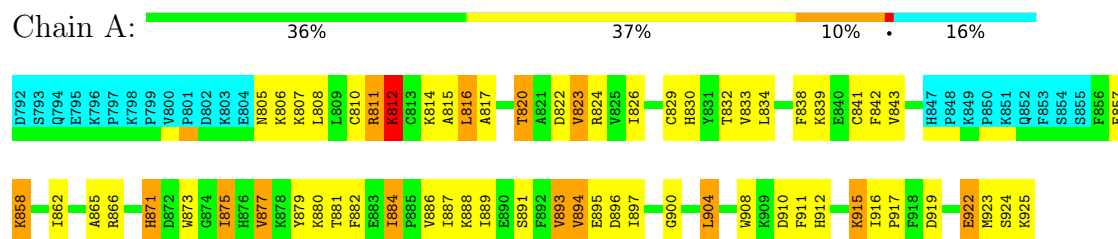
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



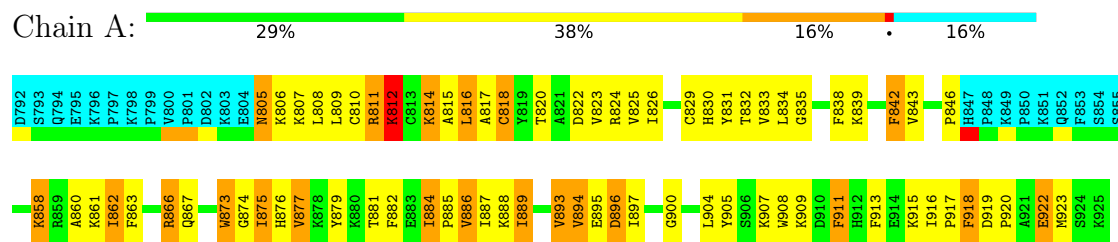
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



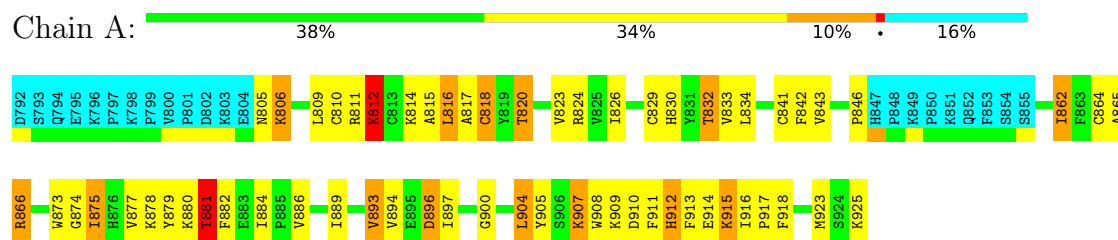
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



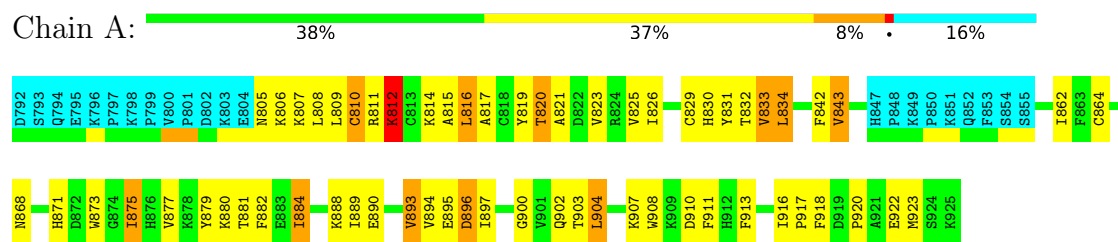
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



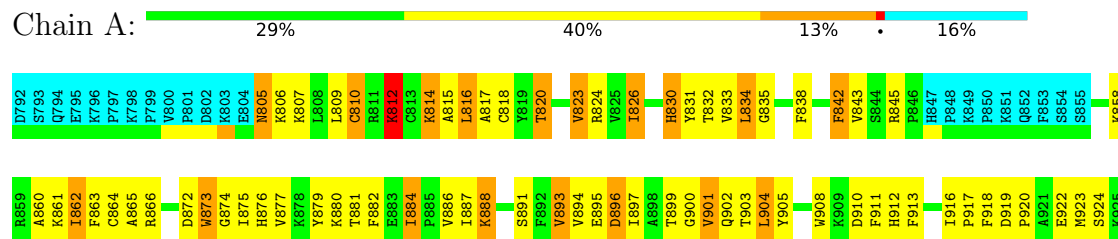
4.2.8 Score per residue for model 8 (medoid)

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



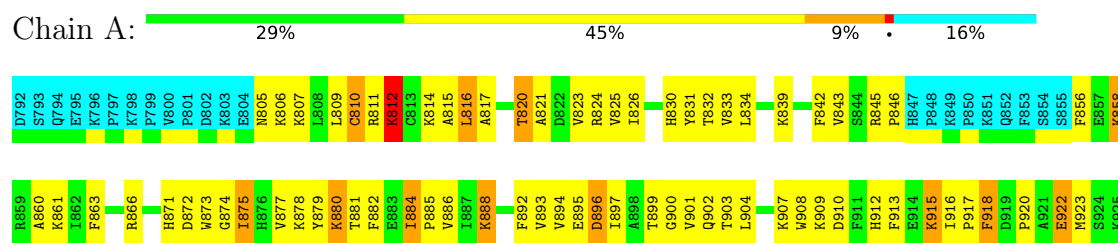
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



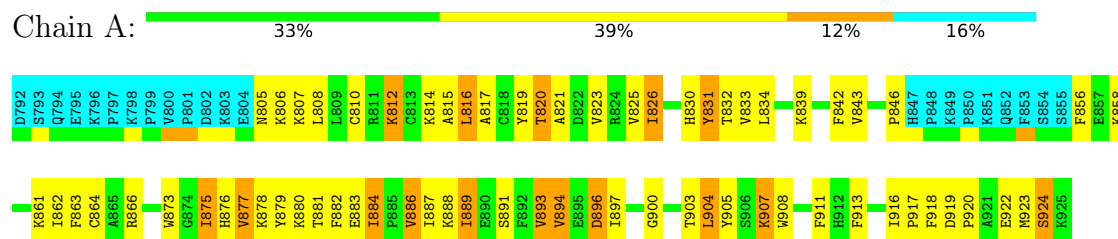
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



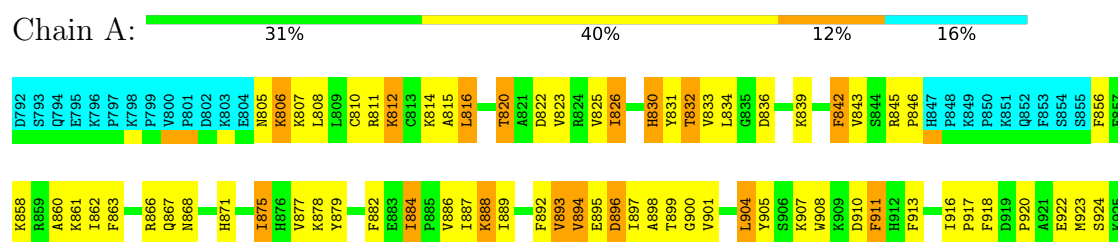
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



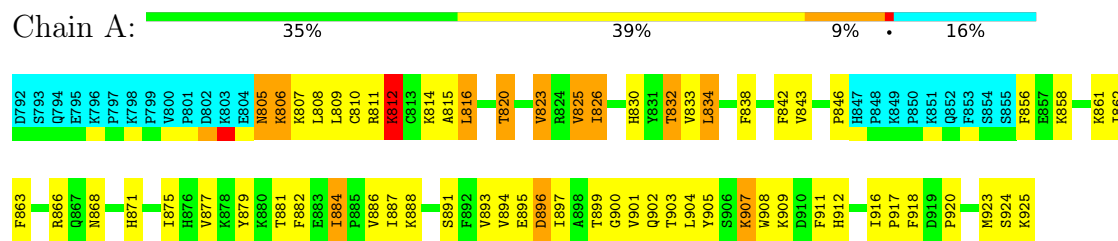
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



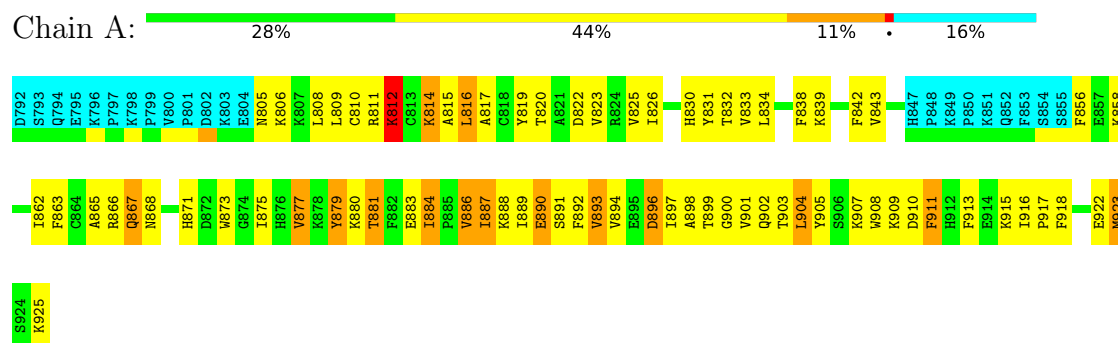
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



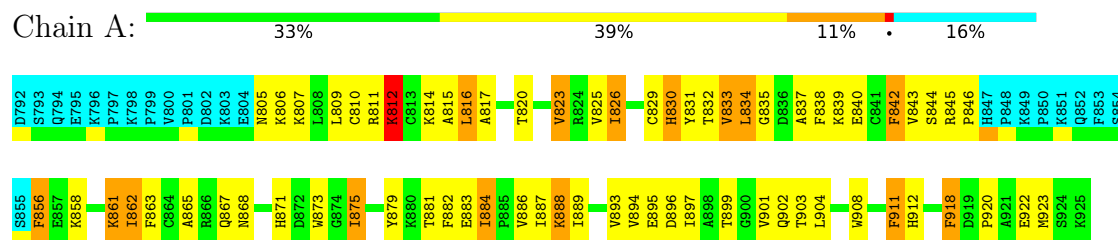
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



4.2.16 Score per residue for model 16

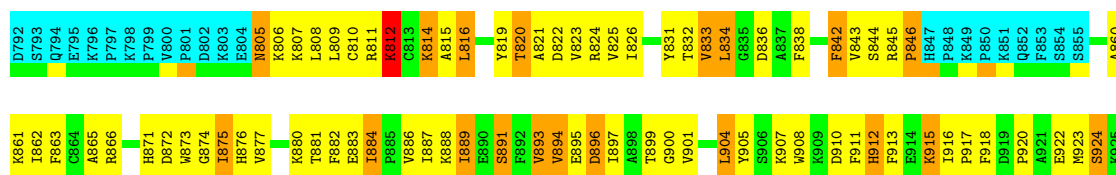
- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



4.2.17 Score per residue for model 17

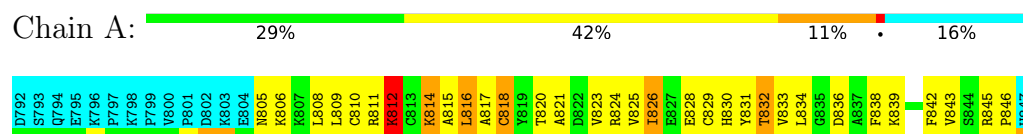
- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58





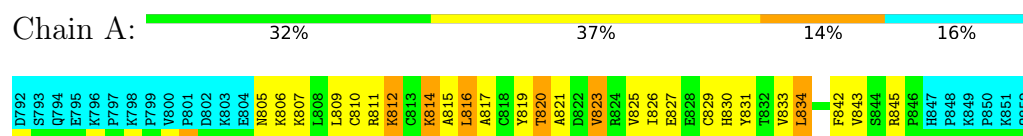
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



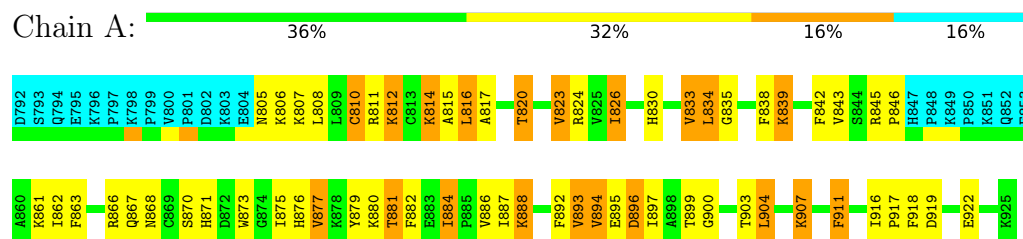
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: Probable ATP-dependent RNA helicase DDX58



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *torsion angle dynamics, distance geometry, simulated annealing*.

Of the 100 calculated structures, 20 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
CYANA	structure solution	
CYANA	refinement	

No chemical shift data was provided.

6 Model quality

6.1 Standard geometry

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	921	919	923	73±11
All	All	18420	18380	18460	1469

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 40.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:830:HIS:CE1	1:A:886:VAL:HG22	1.08	1.84	2	1
1:A:830:HIS:CD2	1:A:886:VAL:HG13	1.05	1.87	11	2
1:A:823:VAL:HG23	1:A:833:VAL:HG22	0.98	1.31	9	4
1:A:823:VAL:HG22	1:A:833:VAL:CG1	0.97	1.90	4	2
1:A:823:VAL:HG23	1:A:833:VAL:HG12	0.97	1.34	16	2
1:A:823:VAL:HG22	1:A:833:VAL:HG12	0.91	1.43	4	2
1:A:834:LEU:HD22	1:A:918:PHE:CZ	0.90	2.01	17	4
1:A:845:ARG:O	1:A:860:ALA:HB1	0.89	1.67	13	7
1:A:899:THR:OG1	1:A:901:VAL:HG12	0.89	1.68	11	7
1:A:830:HIS:NE2	1:A:886:VAL:HG22	0.88	1.83	2	1
1:A:886:VAL:O	1:A:887:ILE:HD13	0.87	1.68	14	5
1:A:819:TYR:O	1:A:823:VAL:HG23	0.87	1.70	15	7
1:A:824:ARG:NH1	1:A:834:LEU:HD13	0.85	1.87	3	2
1:A:823:VAL:HG11	1:A:831:TYR:CE2	0.84	2.06	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:834:LEU:HD22	1:A:918:PHE:CE1	0.83	2.09	19	4
1:A:823:VAL:HG23	1:A:833:VAL:CG2	0.83	2.04	3	3
1:A:823:VAL:HG21	1:A:831:TYR:CE2	0.82	2.09	13	1
1:A:820:THR:O	1:A:823:VAL:HG12	0.82	1.75	13	3
1:A:823:VAL:HG12	1:A:831:TYR:CE1	0.81	2.09	15	2
1:A:826:ILE:HG21	1:A:879:TYR:CE1	0.79	2.13	3	1
1:A:856:PHE:CZ	1:A:879:TYR:CE1	0.79	2.70	13	1
1:A:834:LEU:HD23	1:A:834:LEU:N	0.76	1.95	17	1
1:A:884:ILE:N	1:A:884:ILE:HD13	0.75	1.95	17	1
1:A:810:CYS:HG	1:A:873:TRP:CD1	0.75	1.98	7	1
1:A:893:VAL:HG12	1:A:904:LEU:HD23	0.75	1.57	1	11
1:A:858:LYS:NZ	1:A:875:ILE:HG21	0.75	1.96	16	1
1:A:882:PHE:HB3	1:A:923:MET:HE1	0.75	1.58	13	8
1:A:884:ILE:HG21	1:A:918:PHE:CZ	0.75	2.17	17	9
1:A:858:LYS:HZ1	1:A:875:ILE:HG21	0.74	1.41	16	1
1:A:856:PHE:CZ	1:A:879:TYR:CG	0.74	2.76	15	1
1:A:874:GLY:O	1:A:875:ILE:HG23	0.74	1.82	17	4
1:A:806:LYS:HD2	1:A:894:VAL:HG22	0.74	1.60	10	7
1:A:832:THR:HG23	1:A:885:PRO:O	0.73	1.82	3	3
1:A:823:VAL:HG23	1:A:833:VAL:CG1	0.73	2.13	20	2
1:A:818:CYS:SG	1:A:833:VAL:HG11	0.73	2.23	18	3
1:A:886:VAL:C	1:A:887:ILE:HD13	0.73	2.09	6	4
1:A:861:LYS:HG3	1:A:875:ILE:HG22	0.73	1.58	16	4
1:A:806:LYS:HD2	1:A:894:VAL:HG12	0.72	1.62	5	8
1:A:888:LYS:HZ2	1:A:908:TRP:HE1	0.71	1.28	19	1
1:A:856:PHE:CE2	1:A:879:TYR:CE1	0.70	2.80	13	3
1:A:805:ASN:ND2	1:A:821:ALA:HB2	0.70	2.01	4	6
1:A:881:THR:HG22	1:A:882:PHE:CE1	0.70	2.22	17	1
1:A:816:LEU:HD13	1:A:816:LEU:C	0.69	2.12	6	20
1:A:834:LEU:CD2	1:A:918:PHE:CZ	0.69	2.75	14	11
1:A:823:VAL:HG22	1:A:833:VAL:HG22	0.69	1.64	2	5
1:A:824:ARG:CZ	1:A:834:LEU:HD13	0.69	2.17	3	1
1:A:808:LEU:HG	1:A:894:VAL:HG13	0.69	1.64	12	5
1:A:887:ILE:HG21	1:A:892:PHE:CE2	0.68	2.23	11	3
1:A:843:VAL:HG22	1:A:863:PHE:O	0.68	1.88	11	8
1:A:893:VAL:CG1	1:A:904:LEU:HD23	0.68	2.18	1	10
1:A:834:LEU:CD2	1:A:918:PHE:CE2	0.68	2.76	4	1
1:A:857:GLU:C	1:A:877:VAL:HG22	0.68	2.13	19	1
1:A:817:ALA:HB1	1:A:873:TRP:CH2	0.68	2.24	19	2
1:A:856:PHE:CZ	1:A:879:TYR:CE2	0.67	2.82	16	2
1:A:874:GLY:HA3	1:A:887:ILE:HD12	0.67	1.64	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:805:ASN:HB2	1:A:821:ALA:HB2	0.67	1.64	19	2
1:A:856:PHE:CD2	1:A:879:TYR:CE1	0.67	2.82	14	2
1:A:882:PHE:CD1	1:A:923:MET:HE3	0.67	2.24	16	1
1:A:858:LYS:HD3	1:A:875:ILE:HG21	0.67	1.65	13	1
1:A:871:HIS:CE1	1:A:873:TRP:CD1	0.67	2.83	5	1
1:A:834:LEU:HD21	1:A:918:PHE:CZ	0.66	2.26	18	4
1:A:823:VAL:CG1	1:A:831:TYR:CE2	0.66	2.79	11	1
1:A:881:THR:HG22	1:A:882:PHE:CD1	0.66	2.26	17	1
1:A:816:LEU:HD22	1:A:817:ALA:N	0.66	2.06	2	14
1:A:862:ILE:C	1:A:863:PHE:CD1	0.66	2.74	18	7
1:A:856:PHE:CE2	1:A:879:TYR:CD1	0.66	2.84	15	1
1:A:834:LEU:HD22	1:A:922:GLU:HB2	0.66	1.68	20	7
1:A:834:LEU:HD21	1:A:918:PHE:CE2	0.66	2.26	4	1
1:A:823:VAL:HG22	1:A:833:VAL:CG2	0.66	2.21	15	4
1:A:868:ASN:CB	1:A:871:HIS:CD2	0.65	2.79	13	4
1:A:806:LYS:CD	1:A:894:VAL:HG22	0.65	2.21	8	7
1:A:822:ASP:CG	1:A:838:PHE:CZ	0.65	2.75	17	1
1:A:888:LYS:HZ2	1:A:908:TRP:NE1	0.65	1.89	19	1
1:A:808:LEU:HG	1:A:894:VAL:HG23	0.65	1.69	8	4
1:A:825:VAL:CG1	1:A:831:TYR:CD1	0.65	2.80	11	6
1:A:912:HIS:NE2	1:A:913:PHE:CE1	0.65	2.65	17	1
1:A:838:PHE:C	1:A:838:PHE:CD1	0.64	2.75	6	7
1:A:918:PHE:CE1	1:A:923:MET:HE3	0.64	2.27	6	1
1:A:830:HIS:CG	1:A:886:VAL:CG1	0.64	2.80	20	2
1:A:825:VAL:HG12	1:A:830:HIS:O	0.64	1.93	12	8
1:A:860:ALA:HB3	1:A:876:HIS:HB3	0.64	1.70	9	4
1:A:826:ILE:O	1:A:826:ILE:HG22	0.64	1.93	20	19
1:A:823:VAL:CG2	1:A:833:VAL:HG12	0.64	2.21	20	3
1:A:834:LEU:CD2	1:A:918:PHE:CE1	0.64	2.80	7	7
1:A:881:THR:C	1:A:882:PHE:CD1	0.63	2.77	17	1
1:A:809:LEU:HD23	1:A:814:LYS:C	0.63	2.18	8	13
1:A:806:LYS:CD	1:A:894:VAL:HG12	0.63	2.23	5	8
1:A:879:TYR:CB	1:A:884:ILE:HD11	0.63	2.23	20	1
1:A:875:ILE:HD13	1:A:877:VAL:HG13	0.62	1.70	4	6
1:A:809:LEU:HD23	1:A:814:LYS:O	0.62	1.93	8	4
1:A:805:ASN:CB	1:A:821:ALA:HB2	0.62	2.24	8	2
1:A:882:PHE:CB	1:A:923:MET:HE1	0.62	2.24	12	3
1:A:807:LYS:HG3	1:A:816:LEU:HD23	0.62	1.70	13	6
1:A:830:HIS:CD2	1:A:886:VAL:CG2	0.62	2.83	19	1
1:A:830:HIS:HB3	1:A:886:VAL:HG13	0.62	1.70	4	5
1:A:858:LYS:HA	1:A:877:VAL:HG12	0.62	1.69	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:856:PHE:CE2	1:A:879:TYR:CZ	0.62	2.88	13	1
1:A:875:ILE:HD13	1:A:877:VAL:HG23	0.62	1.70	19	1
1:A:823:VAL:HG22	1:A:833:VAL:HG11	0.61	1.71	4	1
1:A:884:ILE:HD12	1:A:884:ILE:N	0.61	2.10	4	2
1:A:879:TYR:N	1:A:879:TYR:CD1	0.61	2.67	4	2
1:A:834:LEU:HD21	1:A:918:PHE:CE1	0.61	2.31	7	5
1:A:818:CYS:HB2	1:A:833:VAL:HG11	0.61	1.73	9	1
1:A:918:PHE:CE1	1:A:923:MET:CG	0.61	2.84	19	2
1:A:879:TYR:CD1	1:A:879:TYR:N	0.60	2.68	15	1
1:A:882:PHE:CD1	1:A:923:MET:CE	0.60	2.84	16	1
1:A:911:PHE:CD1	1:A:911:PHE:N	0.60	2.66	18	1
1:A:875:ILE:HD12	1:A:875:ILE:O	0.60	1.97	10	7
1:A:881:THR:O	1:A:881:THR:HG23	0.60	1.97	3	2
1:A:830:HIS:N	1:A:830:HIS:CD2	0.60	2.69	16	1
1:A:835:GLY:O	1:A:838:PHE:CD2	0.60	2.55	20	6
1:A:820:THR:OG1	1:A:913:PHE:CE1	0.60	2.55	6	4
1:A:823:VAL:HA	1:A:833:VAL:HG12	0.60	1.73	20	2
1:A:825:VAL:HG23	1:A:915:LYS:HA	0.60	1.73	17	3
1:A:908:TRP:O	1:A:911:PHE:CD1	0.60	2.55	6	5
1:A:868:ASN:CG	1:A:871:HIS:CD2	0.60	2.80	13	3
1:A:856:PHE:CE1	1:A:879:TYR:OH	0.59	2.55	19	1
1:A:831:TYR:OH	1:A:913:PHE:CD1	0.59	2.55	12	1
1:A:887:ILE:CG2	1:A:891:SER:CB	0.59	2.80	12	1
1:A:911:PHE:CD1	1:A:911:PHE:O	0.59	2.55	4	10
1:A:877:VAL:CG2	1:A:886:VAL:HG23	0.59	2.27	13	4
1:A:829:CYS:O	1:A:830:HIS:CD2	0.59	2.55	6	2
1:A:811:ARG:CD	1:A:904:LEU:CD2	0.59	2.80	13	1
1:A:862:ILE:O	1:A:863:PHE:CD1	0.59	2.55	13	1
1:A:809:LEU:HD22	1:A:902:GLN:NE2	0.59	2.13	11	1
1:A:918:PHE:CZ	1:A:923:MET:HE3	0.59	2.32	12	1
1:A:905:TYR:CD2	1:A:910:ASP:O	0.59	2.56	17	1
1:A:826:ILE:CG2	1:A:879:TYR:CE1	0.59	2.85	3	1
1:A:880:LYS:O	1:A:882:PHE:CD2	0.59	2.55	20	2
1:A:838:PHE:CD1	1:A:838:PHE:O	0.59	2.55	18	2
1:A:822:ASP:OD2	1:A:838:PHE:CE1	0.59	2.55	17	1
1:A:830:HIS:CE1	1:A:832:THR:OG1	0.59	2.56	2	2
1:A:820:THR:OG1	1:A:913:PHE:CE2	0.59	2.55	12	1
1:A:882:PHE:CD2	1:A:923:MET:SD	0.59	2.96	18	1
1:A:833:VAL:O	1:A:838:PHE:CE2	0.59	2.55	1	1
1:A:858:LYS:HB3	1:A:877:VAL:HG12	0.59	1.73	14	2
1:A:834:LEU:HD13	1:A:922:GLU:OE2	0.59	1.98	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:818:CYS:SG	1:A:838:PHE:CD1	0.58	2.96	18	2
1:A:830:HIS:NE2	1:A:856:PHE:CE2	0.58	2.72	3	1
1:A:881:THR:O	1:A:882:PHE:CD1	0.58	2.55	14	3
1:A:823:VAL:CG1	1:A:913:PHE:CZ	0.58	2.86	13	1
1:A:889:ILE:O	1:A:889:ILE:HD13	0.58	1.98	17	2
1:A:834:LEU:N	1:A:834:LEU:CD2	0.58	2.67	17	1
1:A:830:HIS:NE2	1:A:886:VAL:HG13	0.58	2.13	11	1
1:A:875:ILE:HD13	1:A:877:VAL:CG1	0.58	2.29	4	6
1:A:873:TRP:O	1:A:887:ILE:HG23	0.58	1.99	17	2
1:A:812:LYS:HZ1	1:A:873:TRP:CD1	0.57	2.17	8	1
1:A:858:LYS:HB2	1:A:877:VAL:HG12	0.57	1.75	9	1
1:A:879:TYR:CE2	1:A:881:THR:OG1	0.57	2.55	10	1
1:A:831:TYR:OH	1:A:913:PHE:CD2	0.57	2.55	15	2
1:A:826:ILE:HG21	1:A:879:TYR:CD1	0.57	2.34	3	1
1:A:831:TYR:OH	1:A:913:PHE:CE1	0.57	2.56	12	1
1:A:858:LYS:CA	1:A:877:VAL:HG12	0.57	2.29	9	1
1:A:905:TYR:CD1	1:A:910:ASP:CG	0.57	2.83	9	1
1:A:808:LEU:HD23	1:A:892:PHE:CD1	0.57	2.34	15	1
1:A:806:LYS:HZ1	1:A:912:HIS:CD2	0.57	2.17	17	1
1:A:825:VAL:HG12	1:A:831:TYR:HA	0.57	1.77	11	2
1:A:842:PHE:CD2	1:A:843:VAL:N	0.57	2.73	2	7
1:A:805:ASN:OD1	1:A:821:ALA:HB2	0.57	1.99	11	2
1:A:916:ILE:HG23	1:A:917:PRO:HD2	0.57	1.77	9	16
1:A:808:LEU:O	1:A:809:LEU:HD12	0.57	1.99	14	1
1:A:873:TRP:CD1	1:A:873:TRP:N	0.56	2.73	6	4
1:A:899:THR:OG1	1:A:901:VAL:HG23	0.56	1.99	17	4
1:A:809:LEU:HD13	1:A:895:GLU:CB	0.56	2.30	11	1
1:A:908:TRP:O	1:A:911:PHE:CG	0.56	2.59	3	5
1:A:834:LEU:HD13	1:A:922:GLU:HB2	0.56	1.76	4	2
1:A:834:LEU:HD12	1:A:834:LEU:N	0.56	2.16	8	3
1:A:884:ILE:HG21	1:A:918:PHE:HZ	0.56	1.61	20	5
1:A:899:THR:HG1	1:A:901:VAL:HG12	0.56	1.59	13	3
1:A:856:PHE:CZ	1:A:879:TYR:CD2	0.56	2.94	15	2
1:A:874:GLY:HA3	1:A:887:ILE:HD13	0.56	1.76	11	1
1:A:825:VAL:HG23	1:A:830:HIS:C	0.56	2.26	19	2
1:A:845:ARG:CG	1:A:863:PHE:CE1	0.56	2.88	2	1
1:A:805:ASN:CG	1:A:821:ALA:HB2	0.56	2.26	17	2
1:A:882:PHE:CG	1:A:923:MET:SD	0.55	3.00	19	2
1:A:830:HIS:ND1	1:A:886:VAL:CG1	0.55	2.70	4	1
1:A:831:TYR:OH	1:A:913:PHE:CG	0.55	2.60	12	1
1:A:880:LYS:O	1:A:882:PHE:CG	0.55	2.60	3	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:823:VAL:CG1	1:A:831:TYR:CE1	0.55	2.86	15	1
1:A:830:HIS:CD2	1:A:831:TYR:O	0.55	2.60	2	2
1:A:826:ILE:O	1:A:827:GLU:CG	0.55	2.55	19	1
1:A:829:CYS:O	1:A:830:HIS:CG	0.54	2.60	5	4
1:A:884:ILE:HG23	1:A:923:MET:HE1	0.54	1.78	1	2
1:A:806:LYS:CE	1:A:912:HIS:NE2	0.54	2.71	17	1
1:A:864:CYS:SG	1:A:873:TRP:CZ2	0.54	2.96	3	4
1:A:918:PHE:CE1	1:A:923:MET:HG2	0.54	2.38	19	2
1:A:810:CYS:SG	1:A:873:TRP:CD1	0.54	3.00	7	1
1:A:809:LEU:HD13	1:A:895:GLU:HB3	0.54	1.79	11	1
1:A:830:HIS:NE2	1:A:856:PHE:CZ	0.54	2.76	10	2
1:A:806:LYS:H	1:A:820:THR:HG22	0.54	1.63	5	10
1:A:912:HIS:O	1:A:913:PHE:CD1	0.54	2.61	9	1
1:A:842:PHE:C	1:A:842:PHE:CD1	0.54	2.83	6	2
1:A:830:HIS:CD2	1:A:886:VAL:HG21	0.54	2.38	19	3
1:A:884:ILE:HG23	1:A:923:MET:HE2	0.54	1.80	12	6
1:A:814:LYS:NZ	1:A:902:GLN:HE22	0.53	2.02	19	2
1:A:830:HIS:CB	1:A:886:VAL:HG13	0.53	2.33	20	2
1:A:879:TYR:OH	1:A:884:ILE:HD11	0.53	2.03	4	2
1:A:822:ASP:O	1:A:833:VAL:HG13	0.53	2.03	3	2
1:A:894:VAL:CG1	1:A:894:VAL:O	0.53	2.56	11	6
1:A:834:LEU:HD23	1:A:918:PHE:CE1	0.53	2.38	8	1
1:A:861:LYS:CD	1:A:861:LYS:N	0.53	2.70	19	4
1:A:834:LEU:HD13	1:A:918:PHE:CE2	0.53	2.38	17	1
1:A:816:LEU:HD22	1:A:817:ALA:H	0.53	1.62	2	6
1:A:868:ASN:HB3	1:A:871:HIS:CD2	0.53	2.39	13	4
1:A:889:ILE:HG21	1:A:907:LYS:O	0.53	2.03	8	2
1:A:830:HIS:CE1	1:A:856:PHE:CE2	0.53	2.97	1	3
1:A:863:PHE:CD1	1:A:863:PHE:N	0.53	2.76	16	5
1:A:918:PHE:HE1	1:A:923:MET:HE3	0.53	1.64	6	1
1:A:884:ILE:CG2	1:A:923:MET:HE2	0.53	2.33	12	1
1:A:889:ILE:CD1	1:A:905:TYR:CB	0.53	2.87	11	2
1:A:810:CYS:SG	1:A:873:TRP:CG	0.53	3.02	9	1
1:A:830:HIS:CE1	1:A:856:PHE:CD2	0.53	2.97	15	2
1:A:831:TYR:OH	1:A:913:PHE:CZ	0.52	2.62	12	1
1:A:805:ASN:CG	1:A:806:LYS:N	0.52	2.67	11	4
1:A:858:LYS:CB	1:A:877:VAL:HG12	0.52	2.35	9	3
1:A:835:GLY:O	1:A:838:PHE:CE2	0.52	2.62	20	1
1:A:879:TYR:OH	1:A:886:VAL:HG21	0.52	2.05	13	1
1:A:805:ASN:ND2	1:A:806:LYS:H	0.52	2.02	7	2
1:A:826:ILE:CD1	1:A:832:THR:HG21	0.52	2.35	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:830:HIS:CD2	1:A:886:VAL:CG1	0.52	2.87	2	4
1:A:839:LYS:O	1:A:842:PHE:CD1	0.52	2.63	5	3
1:A:893:VAL:HG12	1:A:904:LEU:HB3	0.52	1.82	15	3
1:A:831:TYR:OH	1:A:911:PHE:CD2	0.52	2.62	16	1
1:A:887:ILE:HG22	1:A:888:LYS:H	0.52	1.65	9	12
1:A:831:TYR:CD2	1:A:908:TRP:CZ2	0.51	2.97	9	1
1:A:812:LYS:CE	1:A:812:LYS:N	0.51	2.73	11	1
1:A:833:VAL:HG21	1:A:838:PHE:CD2	0.51	2.40	17	1
1:A:805:ASN:ND2	1:A:806:LYS:N	0.51	2.58	7	16
1:A:834:LEU:HD13	1:A:922:GLU:CD	0.51	2.29	1	1
1:A:839:LYS:HA	1:A:842:PHE:CE1	0.51	2.41	1	4
1:A:830:HIS:CE1	1:A:856:PHE:CZ	0.51	2.98	10	3
1:A:877:VAL:CG1	1:A:886:VAL:CG1	0.51	2.88	15	1
1:A:894:VAL:O	1:A:894:VAL:HG13	0.51	2.06	10	7
1:A:861:LYS:HB3	1:A:863:PHE:CZ	0.51	2.41	11	4
1:A:888:LYS:NZ	1:A:908:TRP:HE1	0.51	2.01	19	1
1:A:842:PHE:CG	1:A:843:VAL:N	0.51	2.78	1	20
1:A:862:ILE:HG23	1:A:875:ILE:C	0.51	2.30	6	2
1:A:894:VAL:O	1:A:894:VAL:CG1	0.51	2.59	8	1
1:A:832:THR:HG22	1:A:886:VAL:HA	0.51	1.82	16	1
1:A:831:TYR:C	1:A:832:THR:CG2	0.51	2.83	4	2
1:A:883:GLU:CG	1:A:883:GLU:O	0.51	2.59	15	5
1:A:826:ILE:HG21	1:A:879:TYR:CE2	0.51	2.40	6	3
1:A:856:PHE:CE2	1:A:879:TYR:OH	0.51	2.61	13	1
1:A:832:THR:CG2	1:A:918:PHE:CE1	0.51	2.94	15	1
1:A:884:ILE:CG1	1:A:923:MET:HE2	0.51	2.36	19	1
1:A:877:VAL:CG2	1:A:886:VAL:CG2	0.51	2.89	4	5
1:A:856:PHE:CZ	1:A:879:TYR:CD1	0.51	2.98	14	2
1:A:823:VAL:HG12	1:A:831:TYR:HE1	0.51	1.63	15	1
1:A:820:THR:HG21	1:A:913:PHE:CE1	0.51	2.41	17	1
1:A:858:LYS:HZ3	1:A:858:LYS:H	0.51	1.49	5	1
1:A:823:VAL:CG2	1:A:831:TYR:CE2	0.51	2.91	13	1
1:A:829:CYS:SG	1:A:830:HIS:CE1	0.51	3.03	18	1
1:A:860:ALA:O	1:A:876:HIS:CB	0.50	2.59	17	2
1:A:806:LYS:NZ	1:A:912:HIS:NE2	0.50	2.59	17	1
1:A:915:LYS:O	1:A:915:LYS:CD	0.50	2.59	7	4
1:A:832:THR:HG22	1:A:833:VAL:H	0.50	1.67	10	2
1:A:856:PHE:CE1	1:A:879:TYR:CE1	0.50	3.00	13	1
1:A:817:ALA:HA	1:A:873:TRP:CH2	0.50	2.41	2	2
1:A:884:ILE:HG23	1:A:923:MET:CE	0.50	2.36	5	2
1:A:823:VAL:HG23	1:A:833:VAL:HG23	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:862:ILE:HD11	1:A:873:TRP:HB2	0.50	1.83	7	1
1:A:810:CYS:HG	1:A:873:TRP:CG	0.50	2.25	9	1
1:A:880:LYS:O	1:A:881:THR:C	0.50	2.55	20	5
1:A:843:VAL:HG13	1:A:865:ALA:HB2	0.50	1.84	9	3
1:A:824:ARG:HD2	1:A:834:LEU:HD11	0.50	1.83	10	1
1:A:856:PHE:CE1	1:A:879:TYR:HB3	0.50	2.41	15	1
1:A:842:PHE:CD1	1:A:842:PHE:C	0.50	2.89	16	1
1:A:909:LYS:O	1:A:911:PHE:CE1	0.50	2.64	18	1
1:A:887:ILE:CG2	1:A:892:PHE:CE2	0.50	2.94	13	3
1:A:807:LYS:HD3	1:A:816:LEU:HD23	0.50	1.84	6	1
1:A:805:ASN:OD1	1:A:821:ALA:CB	0.50	2.60	11	1
1:A:823:VAL:O	1:A:824:ARG:CD	0.50	2.60	6	2
1:A:911:PHE:CD1	1:A:911:PHE:C	0.50	2.89	13	6
1:A:831:TYR:O	1:A:832:THR:CG2	0.50	2.60	17	1
1:A:823:VAL:CG1	1:A:823:VAL:O	0.50	2.60	18	1
1:A:812:LYS:HD2	1:A:871:HIS:CD2	0.49	2.41	20	1
1:A:871:HIS:NE2	1:A:873:TRP:CD1	0.49	2.80	10	3
1:A:889:ILE:HG21	1:A:907:LYS:C	0.49	2.32	4	4
1:A:908:TRP:HA	1:A:911:PHE:CE1	0.49	2.42	12	1
1:A:811:ARG:HD2	1:A:904:LEU:HD22	0.49	1.84	17	1
1:A:888:LYS:CG	1:A:891:SER:OG	0.49	2.61	17	3
1:A:844:SER:O	1:A:845:ARG:CZ	0.49	2.60	17	1
1:A:845:ARG:HG3	1:A:863:PHE:CE1	0.49	2.42	2	5
1:A:830:HIS:HB2	1:A:886:VAL:HG13	0.49	1.84	9	1
1:A:814:LYS:NZ	1:A:902:GLN:NE2	0.49	2.60	19	1
1:A:882:PHE:CE2	1:A:920:PRO:HB3	0.49	2.43	9	5
1:A:882:PHE:HB2	1:A:923:MET:HE1	0.49	1.84	12	1
1:A:884:ILE:N	1:A:884:ILE:CD1	0.49	2.67	17	3
1:A:805:ASN:OD1	1:A:821:ALA:N	0.49	2.46	11	2
1:A:830:HIS:CD2	1:A:886:VAL:HG11	0.49	2.43	1	2
1:A:838:PHE:CD1	1:A:838:PHE:N	0.49	2.78	5	1
1:A:826:ILE:O	1:A:829:CYS:CB	0.49	2.60	8	2
1:A:832:THR:HG21	1:A:918:PHE:HE2	0.49	1.68	12	1
1:A:830:HIS:NE2	1:A:886:VAL:CG2	0.49	2.70	2	1
1:A:832:THR:HG21	1:A:884:ILE:HD13	0.49	1.84	5	2
1:A:887:ILE:HG22	1:A:891:SER:CB	0.49	2.38	15	3
1:A:863:PHE:CE2	1:A:872:ASP:HB3	0.49	2.43	18	1
1:A:812:LYS:CD	1:A:871:HIS:CD2	0.49	2.96	14	3
1:A:812:LYS:CG	1:A:871:HIS:CG	0.49	2.96	19	1
1:A:887:ILE:HG21	1:A:892:PHE:CD2	0.48	2.43	13	2
1:A:824:ARG:CZ	1:A:922:GLU:OE1	0.48	2.60	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:889:ILE:HD11	1:A:905:TYR:CD2	0.48	2.43	18	1
1:A:810:CYS:C	1:A:812:LYS:N	0.48	2.70	6	19
1:A:879:TYR:O	1:A:880:LYS:C	0.48	2.55	7	11
1:A:884:ILE:HG12	1:A:918:PHE:CZ	0.48	2.43	4	2
1:A:887:ILE:CG2	1:A:891:SER:OG	0.48	2.61	11	1
1:A:814:LYS:NZ	1:A:893:VAL:HG11	0.48	2.24	15	1
1:A:826:ILE:HD13	1:A:879:TYR:OH	0.48	2.08	15	1
1:A:863:PHE:CD2	1:A:872:ASP:CB	0.48	2.97	17	1
1:A:807:LYS:HG3	1:A:819:TYR:CE1	0.48	2.43	19	1
1:A:918:PHE:CE1	1:A:923:MET:HG3	0.48	2.43	19	1
1:A:834:LEU:HG	1:A:918:PHE:CZ	0.48	2.44	8	2
1:A:861:LYS:CB	1:A:863:PHE:CZ	0.48	2.96	11	1
1:A:831:TYR:C	1:A:832:THR:HG23	0.48	2.33	17	1
1:A:807:LYS:CG	1:A:816:LEU:HD23	0.48	2.38	6	2
1:A:839:LYS:HA	1:A:842:PHE:CD1	0.48	2.43	16	3
1:A:912:HIS:ND1	1:A:912:HIS:N	0.48	2.61	7	1
1:A:812:LYS:HD3	1:A:871:HIS:CD2	0.48	2.43	19	2
1:A:842:PHE:CD2	1:A:843:VAL:O	0.48	2.66	18	5
1:A:845:ARG:O	1:A:860:ALA:CB	0.48	2.61	11	2
1:A:879:TYR:OH	1:A:886:VAL:CG2	0.48	2.60	13	1
1:A:908:TRP:C	1:A:910:ASP:N	0.48	2.71	17	8
1:A:905:TYR:CD1	1:A:910:ASP:HB3	0.48	2.44	15	1
1:A:823:VAL:O	1:A:823:VAL:HG13	0.48	2.09	18	1
1:A:896:ASP:O	1:A:900:GLY:N	0.48	2.47	17	19
1:A:884:ILE:HD12	1:A:884:ILE:H	0.48	1.68	4	2
1:A:875:ILE:C	1:A:875:ILE:CD1	0.48	2.86	17	2
1:A:889:ILE:CD1	1:A:907:LYS:O	0.48	2.62	12	1
1:A:829:CYS:HB3	1:A:830:HIS:CD2	0.48	2.44	16	1
1:A:830:HIS:ND1	1:A:856:PHE:CZ	0.48	2.82	19	1
1:A:881:THR:HG23	1:A:882:PHE:CD2	0.48	2.44	19	1
1:A:858:LYS:HZ1	1:A:861:LYS:HE3	0.47	1.69	20	1
1:A:816:LEU:C	1:A:816:LEU:CD1	0.47	2.86	8	10
1:A:912:HIS:O	1:A:912:HIS:CG	0.47	2.66	16	2
1:A:824:ARG:O	1:A:832:THR:HG23	0.47	2.09	18	2
1:A:838:PHE:CD1	1:A:838:PHE:C	0.47	2.91	18	1
1:A:881:THR:O	1:A:881:THR:CG2	0.47	2.63	3	2
1:A:833:VAL:CG1	1:A:834:LEU:N	0.47	2.76	10	1
1:A:863:PHE:CD1	1:A:872:ASP:HB3	0.47	2.45	11	1
1:A:862:ILE:O	1:A:872:ASP:CB	0.47	2.62	18	1
1:A:877:VAL:HG21	1:A:886:VAL:CG2	0.47	2.39	7	4
1:A:887:ILE:HG22	1:A:888:LYS:N	0.47	2.25	12	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:831:TYR:O	1:A:832:THR:HG23	0.47	2.10	17	1
1:A:861:LYS:HB3	1:A:863:PHE:CE1	0.47	2.44	18	1
1:A:842:PHE:C	1:A:843:VAL:CG1	0.47	2.86	8	11
1:A:879:TYR:CD1	1:A:880:LYS:HG2	0.47	2.44	3	1
1:A:805:ASN:ND2	1:A:821:ALA:CB	0.47	2.76	4	2
1:A:807:LYS:CG	1:A:808:LEU:N	0.47	2.78	17	3
1:A:882:PHE:CZ	1:A:920:PRO:HB3	0.47	2.45	2	7
1:A:908:TRP:O	1:A:911:PHE:N	0.47	2.48	17	7
1:A:823:VAL:HA	1:A:833:VAL:HG22	0.47	1.85	3	1
1:A:843:VAL:CG1	1:A:865:ALA:HB2	0.47	2.40	9	1
1:A:862:ILE:C	1:A:863:PHE:CG	0.47	2.92	9	4
1:A:895:GLU:OE1	1:A:902:GLN:CG	0.47	2.63	9	1
1:A:879:TYR:C	1:A:881:THR:N	0.47	2.70	9	8
1:A:884:ILE:HG12	1:A:918:PHE:CE2	0.47	2.45	15	6
1:A:807:LYS:O	1:A:895:GLU:N	0.47	2.48	11	15
1:A:814:LYS:HZ1	1:A:893:VAL:HG11	0.47	1.70	6	1
1:A:828:GLU:HB3	1:A:911:PHE:CD2	0.47	2.45	18	1
1:A:879:TYR:CD2	1:A:881:THR:HG22	0.46	2.45	2	1
1:A:823:VAL:O	1:A:823:VAL:CG1	0.46	2.62	14	1
1:A:877:VAL:HG22	1:A:886:VAL:CG2	0.46	2.40	14	1
1:A:881:THR:CG2	1:A:882:PHE:N	0.46	2.78	19	1
1:A:888:LYS:NZ	1:A:908:TRP:NE1	0.46	2.61	19	1
1:A:882:PHE:CG	1:A:923:MET:CE	0.46	2.98	16	1
1:A:810:CYS:O	1:A:814:LYS:N	0.46	2.48	8	20
1:A:889:ILE:HB	1:A:908:TRP:CD1	0.46	2.46	2	5
1:A:833:VAL:CG2	1:A:838:PHE:CD2	0.46	2.98	4	2
1:A:871:HIS:ND1	1:A:871:HIS:C	0.46	2.74	5	1
1:A:862:ILE:CG1	1:A:874:GLY:C	0.46	2.89	11	3
1:A:884:ILE:HD12	1:A:884:ILE:O	0.46	2.09	19	1
1:A:912:HIS:C	1:A:913:PHE:CD1	0.46	2.94	19	1
1:A:823:VAL:CG2	1:A:833:VAL:HG22	0.46	2.33	3	1
1:A:816:LEU:HD13	1:A:817:ALA:N	0.46	2.25	5	3
1:A:863:PHE:CE1	1:A:872:ASP:HB3	0.46	2.45	11	2
1:A:882:PHE:CE2	1:A:920:PRO:HG3	0.46	2.46	9	1
1:A:871:HIS:CD2	1:A:871:HIS:C	0.46	2.92	20	2
1:A:905:TYR:CD2	1:A:910:ASP:HB3	0.46	2.45	13	1
1:A:877:VAL:CG2	1:A:879:TYR:CE1	0.46	2.98	14	1
1:A:911:PHE:C	1:A:911:PHE:CD1	0.46	2.93	17	3
1:A:808:LEU:C	1:A:809:LEU:HD12	0.46	2.34	14	1
1:A:834:LEU:HD13	1:A:922:GLU:CB	0.46	2.40	19	2
1:A:879:TYR:CE2	1:A:884:ILE:HD11	0.46	2.46	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:810:CYS:SG	1:A:873:TRP:CZ2	0.46	3.09	19	2
1:A:905:TYR:CD1	1:A:905:TYR:N	0.46	2.78	6	2
1:A:891:SER:OG	1:A:892:PHE:CD2	0.46	2.69	11	1
1:A:832:THR:HG21	1:A:918:PHE:CE2	0.46	2.46	12	1
1:A:815:ALA:O	1:A:816:LEU:C	0.46	2.59	9	20
1:A:832:THR:OG1	1:A:833:VAL:N	0.46	2.49	7	3
1:A:830:HIS:CG	1:A:886:VAL:HG21	0.46	2.45	19	1
1:A:824:ARG:NH1	1:A:834:LEU:HD12	0.45	2.26	1	1
1:A:882:PHE:CZ	1:A:920:PRO:HG3	0.45	2.46	9	1
1:A:856:PHE:CE1	1:A:879:TYR:CB	0.45	2.99	15	1
1:A:874:GLY:O	1:A:875:ILE:CG2	0.45	2.60	17	1
1:A:812:LYS:HD3	1:A:871:HIS:CG	0.45	2.46	19	1
1:A:832:THR:HG21	1:A:884:ILE:HB	0.45	1.87	3	1
1:A:882:PHE:CE1	1:A:920:PRO:HB3	0.45	2.46	11	4
1:A:875:ILE:C	1:A:875:ILE:HD12	0.45	2.37	8	2
1:A:830:HIS:CD2	1:A:831:TYR:N	0.45	2.85	2	2
1:A:902:GLN:C	1:A:903:THR:OG1	0.45	2.59	10	9
1:A:896:ASP:CB	1:A:899:THR:OG1	0.45	2.65	19	4
1:A:812:LYS:HG3	1:A:871:HIS:CD2	0.45	2.47	2	1
1:A:826:ILE:O	1:A:826:ILE:CG2	0.45	2.63	20	5
1:A:824:ARG:O	1:A:832:THR:CG2	0.45	2.64	7	2
1:A:918:PHE:CE2	1:A:923:MET:HE3	0.45	2.45	12	1
1:A:861:LYS:C	1:A:862:ILE:HG23	0.45	2.36	17	1
1:A:810:CYS:O	1:A:812:LYS:N	0.45	2.50	6	7
1:A:842:PHE:C	1:A:843:VAL:HG13	0.45	2.36	15	8
1:A:826:ILE:HD12	1:A:832:THR:CG2	0.45	2.41	9	1
1:A:876:HIS:C	1:A:877:VAL:CG1	0.45	2.89	12	1
1:A:843:VAL:N	1:A:863:PHE:O	0.45	2.49	18	1
1:A:830:HIS:NE2	1:A:832:THR:OG1	0.45	2.50	2	2
1:A:860:ALA:O	1:A:876:HIS:N	0.45	2.50	6	1
1:A:833:VAL:HB	1:A:838:PHE:CE2	0.45	2.46	15	1
1:A:822:ASP:CG	1:A:838:PHE:CE1	0.45	2.94	17	1
1:A:873:TRP:C	1:A:887:ILE:HG23	0.45	2.37	17	1
1:A:833:VAL:HB	1:A:838:PHE:CD2	0.45	2.47	14	2
1:A:877:VAL:HG22	1:A:886:VAL:HG23	0.45	1.87	13	1
1:A:880:LYS:CD	1:A:880:LYS:N	0.45	2.79	19	1
1:A:867:GLN:O	1:A:868:ASN:C	0.45	2.60	13	3
1:A:832:THR:C	1:A:833:VAL:CG2	0.45	2.90	11	1
1:A:825:VAL:HG13	1:A:831:TYR:CD1	0.45	2.47	17	1
1:A:842:PHE:C	1:A:865:ALA:HB2	0.45	2.37	17	1
1:A:836:ASP:O	1:A:840:GLU:N	0.45	2.50	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:845:ARG:HG2	1:A:863:PHE:CE1	0.44	2.47	2	1
1:A:881:THR:OG1	1:A:882:PHE:N	0.44	2.50	7	4
1:A:833:VAL:HG23	1:A:838:PHE:CD2	0.44	2.47	16	1
1:A:879:TYR:HB2	1:A:884:ILE:HD11	0.44	1.88	20	1
1:A:866:ARG:C	1:A:868:ASN:N	0.44	2.74	20	2
1:A:883:GLU:O	1:A:884:ILE:HG23	0.44	2.12	3	4
1:A:822:ASP:OD2	1:A:834:LEU:C	0.44	2.61	5	1
1:A:822:ASP:CG	1:A:834:LEU:O	0.44	2.60	5	1
1:A:907:LYS:CD	1:A:908:TRP:CZ3	0.44	3.01	10	1
1:A:839:LYS:NZ	1:A:923:MET:O	0.44	2.50	10	1
1:A:923:MET:O	1:A:924:SER:C	0.44	2.60	17	2
1:A:810:CYS:SG	1:A:873:TRP:NE1	0.44	2.90	15	1
1:A:824:ARG:NH1	1:A:922:GLU:OE2	0.44	2.50	17	1
1:A:810:CYS:O	1:A:811:ARG:C	0.44	2.60	6	7
1:A:890:GLU:CD	1:A:890:GLU:O	0.44	2.60	15	2
1:A:864:CYS:N	1:A:873:TRP:HE1	0.44	2.11	9	3
1:A:889:ILE:CD1	1:A:905:TYR:HB2	0.44	2.42	11	1
1:A:907:LYS:HA	1:A:907:LYS:HZ3	0.44	1.72	14	4
1:A:861:LYS:O	1:A:862:ILE:CG2	0.44	2.66	17	1
1:A:866:ARG:O	1:A:867:GLN:C	0.44	2.59	15	3
1:A:882:PHE:CD1	1:A:923:MET:SD	0.44	3.11	6	1
1:A:822:ASP:O	1:A:834:LEU:HD12	0.44	2.12	15	1
1:A:812:LYS:HE2	1:A:871:HIS:CD2	0.44	2.47	3	1
1:A:824:ARG:NH2	1:A:922:GLU:OE1	0.44	2.50	17	1
1:A:917:PRO:O	1:A:918:PHE:C	0.44	2.61	18	1
1:A:918:PHE:CG	1:A:923:MET:HE3	0.44	2.48	19	1
1:A:864:CYS:SG	1:A:866:ARG:CG	0.44	3.05	19	2
1:A:836:ASP:O	1:A:839:LYS:N	0.44	2.51	18	1
1:A:881:THR:HG23	1:A:882:PHE:H	0.44	1.72	7	1
1:A:811:ARG:HD2	1:A:904:LEU:CD2	0.44	2.42	13	1
1:A:841:CYS:O	1:A:865:ALA:HB3	0.44	2.13	5	2
1:A:912:HIS:CD2	1:A:913:PHE:CE1	0.44	3.05	17	1
1:A:829:CYS:O	1:A:830:HIS:ND1	0.44	2.51	19	1
1:A:882:PHE:CB	1:A:923:MET:CE	0.44	2.96	19	1
1:A:879:TYR:CE1	1:A:880:LYS:HE2	0.44	2.47	20	1
1:A:842:PHE:CZ	1:A:885:PRO:HG3	0.43	2.48	6	1
1:A:879:TYR:CE2	1:A:881:THR:HG23	0.43	2.48	8	1
1:A:920:PRO:O	1:A:924:SER:N	0.43	2.51	17	1
1:A:826:ILE:HG12	1:A:879:TYR:CZ	0.43	2.48	20	1
1:A:818:CYS:CB	1:A:833:VAL:HG11	0.43	2.41	9	1
1:A:811:ARG:O	1:A:812:LYS:C	0.43	2.60	16	13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:883:GLU:C	1:A:884:ILE:HD13	0.43	2.37	17	1
1:A:889:ILE:CD1	1:A:905:TYR:CD2	0.43	3.01	18	1
1:A:810:CYS:HG	1:A:873:TRP:NE1	0.43	2.11	19	1
1:A:913:PHE:CD1	1:A:913:PHE:N	0.43	2.83	1	2
1:A:820:THR:O	1:A:913:PHE:CZ	0.43	2.72	6	1
1:A:811:ARG:O	1:A:814:LYS:CD	0.43	2.66	7	3
1:A:825:VAL:HG13	1:A:831:TYR:CE1	0.43	2.49	17	1
1:A:812:LYS:HG3	1:A:871:HIS:CE1	0.43	2.48	5	1
1:A:924:SER:O	1:A:925:LYS:C	0.43	2.60	14	2
1:A:878:LYS:NZ	1:A:879:TYR:O	0.43	2.52	7	1
1:A:832:THR:HB	1:A:918:PHE:CE1	0.43	2.48	9	1
1:A:923:MET:CG	1:A:924:SER:N	0.43	2.81	14	2
1:A:824:ARG:HD2	1:A:916:ILE:HG21	0.43	1.91	18	1
1:A:822:ASP:HA	1:A:824:ARG:HH21	0.43	1.73	3	1
1:A:820:THR:HG23	1:A:913:PHE:CE1	0.43	2.49	7	1
1:A:889:ILE:HD11	1:A:905:TYR:HD2	0.43	1.73	7	1
1:A:845:ARG:O	1:A:860:ALA:CA	0.43	2.67	11	1
1:A:845:ARG:HG2	1:A:863:PHE:CD1	0.43	2.49	16	2
1:A:884:ILE:HG23	1:A:923:MET:HE3	0.43	1.90	2	1
1:A:922:GLU:O	1:A:923:MET:C	0.43	2.61	3	4
1:A:831:TYR:OH	1:A:913:PHE:CE2	0.43	2.55	15	1
1:A:817:ALA:CB	1:A:873:TRP:CH2	0.43	3.01	19	1
1:A:889:ILE:CD1	1:A:889:ILE:O	0.42	2.67	6	1
1:A:905:TYR:CD1	1:A:910:ASP:OD2	0.42	2.71	13	2
1:A:830:HIS:CE1	1:A:879:TYR:OH	0.42	2.72	11	1
1:A:856:PHE:CE1	1:A:879:TYR:CD1	0.42	3.07	14	1
1:A:912:HIS:O	1:A:912:HIS:ND1	0.42	2.52	14	1
1:A:807:LYS:CD	1:A:816:LEU:HD23	0.42	2.43	6	1
1:A:810:CYS:SG	1:A:873:TRP:CE2	0.42	3.07	16	2
1:A:879:TYR:O	1:A:881:THR:N	0.42	2.53	9	1
1:A:818:CYS:SG	1:A:838:PHE:CG	0.42	3.12	11	1
1:A:820:THR:HA	1:A:823:VAL:HG12	0.42	1.89	20	2
1:A:807:LYS:HE2	1:A:819:TYR:CE2	0.42	2.49	8	1
1:A:837:ALA:O	1:A:840:GLU:CG	0.42	2.67	16	1
1:A:879:TYR:CD2	1:A:881:THR:HG23	0.42	2.50	8	1
1:A:905:TYR:OH	1:A:912:HIS:CB	0.42	2.67	14	1
1:A:823:VAL:HG11	1:A:831:TYR:HE2	0.42	1.66	11	1
1:A:839:LYS:NZ	1:A:924:SER:O	0.42	2.51	12	1
1:A:823:VAL:HG13	1:A:913:PHE:CZ	0.42	2.49	13	1
1:A:862:ILE:O	1:A:863:PHE:CG	0.42	2.72	20	2
1:A:880:LYS:N	1:A:880:LYS:CE	0.42	2.83	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:806:LYS:CG	1:A:894:VAL:HG12	0.42	2.45	6	3
1:A:826:ILE:HD12	1:A:832:THR:HG21	0.42	1.91	9	1
1:A:856:PHE:CE2	1:A:879:TYR:CE2	0.42	3.08	16	1
1:A:874:GLY:C	1:A:875:ILE:CG2	0.42	2.93	18	1
1:A:875:ILE:C	1:A:875:ILE:HD13	0.42	2.38	18	1
1:A:907:LYS:HD3	1:A:908:TRP:CZ3	0.42	2.49	8	3
1:A:812:LYS:HZ2	1:A:871:HIS:CD2	0.42	2.31	4	1
1:A:831:TYR:OH	1:A:911:PHE:CB	0.42	2.68	8	2
1:A:811:ARG:HD3	1:A:904:LEU:HD22	0.42	1.91	13	1
1:A:871:HIS:CD2	1:A:873:TRP:CD1	0.42	3.08	16	1
1:A:879:TYR:CD2	1:A:884:ILE:HD11	0.42	2.50	20	1
1:A:811:ARG:CD	1:A:811:ARG:C	0.42	2.92	3	2
1:A:888:LYS:O	1:A:892:PHE:CZ	0.42	2.73	10	1
1:A:861:LYS:C	1:A:862:ILE:CG2	0.42	2.92	17	1
1:A:856:PHE:CD2	1:A:877:VAL:HG11	0.42	2.50	19	1
1:A:824:ARG:NH1	1:A:922:GLU:OE1	0.42	2.52	20	1
1:A:879:TYR:CE1	1:A:880:LYS:HG2	0.42	2.49	3	1
1:A:807:LYS:C	1:A:808:LEU:HD12	0.42	2.39	17	1
1:A:912:HIS:CD2	1:A:913:PHE:CZ	0.42	3.08	17	1
1:A:838:PHE:CZ	1:A:839:LYS:HG2	0.41	2.50	1	1
1:A:830:HIS:CD2	1:A:830:HIS:N	0.41	2.87	9	1
1:A:825:VAL:HB	1:A:831:TYR:CD1	0.41	2.49	19	1
1:A:884:ILE:HG12	1:A:923:MET:HE2	0.41	1.90	19	1
1:A:811:ARG:HA	1:A:814:LYS:HZ3	0.41	1.75	6	1
1:A:871:HIS:NE2	1:A:873:TRP:NE1	0.41	2.67	10	1
1:A:811:ARG:HD3	1:A:904:LEU:CD2	0.41	2.43	13	1
1:A:877:VAL:HG23	1:A:879:TYR:CE1	0.41	2.50	14	1
1:A:825:VAL:CG2	1:A:914:GLU:O	0.41	2.68	2	1
1:A:872:ASP:OD2	1:A:872:ASP:N	0.41	2.53	4	1
1:A:903:THR:CG2	1:A:905:TYR:CE1	0.41	3.03	12	1
1:A:826:ILE:HG23	1:A:879:TYR:OH	0.41	2.14	20	1
1:A:879:TYR:HB2	1:A:884:ILE:CD1	0.41	2.46	20	1
1:A:838:PHE:CE1	1:A:839:LYS:HG2	0.41	2.50	1	1
1:A:830:HIS:ND1	1:A:886:VAL:HG12	0.41	2.30	4	1
1:A:830:HIS:CG	1:A:886:VAL:HB	0.41	2.50	12	1
1:A:908:TRP:O	1:A:909:LYS:C	0.41	2.62	14	2
1:A:871:HIS:CE1	1:A:873:TRP:NE1	0.41	2.89	5	1
1:A:873:TRP:CD1	1:A:873:TRP:H	0.41	2.33	11	2
1:A:820:THR:HA	1:A:823:VAL:CG1	0.41	2.46	3	1
1:A:808:LEU:CD2	1:A:892:PHE:CE1	0.41	3.04	15	1
1:A:812:LYS:HD2	1:A:871:HIS:CG	0.41	2.50	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:916:ILE:CG2	1:A:917:PRO:HD2	0.41	2.46	13	8
1:A:868:ASN:HB2	1:A:871:HIS:CD2	0.41	2.48	8	1
1:A:877:VAL:CG2	1:A:886:VAL:HG12	0.41	2.46	15	1
1:A:830:HIS:CG	1:A:886:VAL:HG11	0.41	2.51	20	2
1:A:875:ILE:CD1	1:A:877:VAL:HG13	0.41	2.41	4	1
1:A:825:VAL:O	1:A:916:ILE:O	0.41	2.39	19	2
1:A:826:ILE:HB	1:A:830:HIS:CD2	0.41	2.51	9	1
1:A:887:ILE:HG22	1:A:891:SER:OG	0.41	2.16	14	1
1:A:812:LYS:HG2	1:A:871:HIS:CG	0.41	2.50	15	1
1:A:823:VAL:HG12	1:A:831:TYR:CD1	0.41	2.51	15	1
1:A:877:VAL:HG22	1:A:886:VAL:HG12	0.41	1.92	15	1
1:A:911:PHE:HB2	1:A:913:PHE:CD2	0.41	2.51	15	1
1:A:889:ILE:HD12	1:A:905:TYR:HB2	0.41	1.93	17	1
1:A:824:ARG:HD2	1:A:916:ILE:CD1	0.41	2.46	18	1
1:A:925:LYS:HA	1:A:925:LYS:CE	0.41	2.46	2	1
1:A:842:PHE:O	1:A:843:VAL:CG1	0.41	2.69	15	1
1:A:820:THR:HG21	1:A:913:PHE:HE1	0.41	1.73	17	1
1:A:884:ILE:HG21	1:A:918:PHE:CE2	0.41	2.50	17	1
1:A:812:LYS:HG2	1:A:871:HIS:CE1	0.41	2.51	19	1
1:A:862:ILE:HG23	1:A:876:HIS:HB2	0.41	1.93	20	1
1:A:830:HIS:ND1	1:A:856:PHE:CE2	0.40	2.90	1	1
1:A:834:LEU:N	1:A:834:LEU:CD1	0.40	2.84	8	1
1:A:872:ASP:OD2	1:A:874:GLY:N	0.40	2.54	10	1
1:A:858:LYS:HD2	1:A:875:ILE:HG21	0.40	1.92	2	1
1:A:879:TYR:CD2	1:A:881:THR:HB	0.40	2.52	4	1
1:A:908:TRP:HA	1:A:911:PHE:CD1	0.40	2.50	12	1
1:A:902:GLN:C	1:A:903:THR:HG1	0.40	2.24	18	1
1:A:862:ILE:HG23	1:A:876:HIS:N	0.40	2.32	4	1
1:A:864:CYS:SG	1:A:873:TRP:NE1	0.40	2.95	11	1
1:A:893:VAL:HG11	1:A:904:LEU:HD23	0.40	1.93	12	1
1:A:918:PHE:CD1	1:A:923:MET:HG3	0.40	2.52	19	1
1:A:838:PHE:CZ	1:A:839:LYS:CG	0.40	3.05	1	1
1:A:875:ILE:O	1:A:885:PRO:CB	0.40	2.70	2	1
1:A:915:LYS:O	1:A:915:LYS:CG	0.40	2.69	5	2
1:A:858:LYS:HZ3	1:A:861:LYS:NZ	0.40	2.14	10	1
1:A:806:LYS:CG	1:A:894:VAL:HG22	0.40	2.46	2	1
1:A:884:ILE:CG2	1:A:923:MET:HE3	0.40	2.47	2	1
1:A:808:LEU:CG	1:A:894:VAL:HG23	0.40	2.44	8	1
1:A:884:ILE:CG2	1:A:923:MET:SD	0.40	3.09	10	1
1:A:907:LYS:HA	1:A:907:LYS:CE	0.40	2.47	12	1
1:A:812:LYS:HG3	1:A:871:HIS:CG	0.40	2.51	17	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:879:TYR:CG	1:A:884:ILE:HD11	0.40	2.50	20	1

6.3 Torsion angles [i](#)

6.3.1 Protein backbone [i](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	111/134 (83%)	92±3 (83±2%)	16±2 (15±2%)	2±1 (2±1%)	7	47
All	All	2220/2680 (83%)	1846 (83%)	325 (15%)	49 (2%)	7	47

All 9 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	812	LYS	20
1	A	866	ARG	12
1	A	881	THR	5
1	A	846	PRO	4
1	A	918	PHE	3
1	A	924	SER	2
1	A	811	ARG	1
1	A	913	PHE	1
1	A	911	PHE	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	101/123 (82%)	79±3 (78±3%)	22±3 (22±3%)	2	30
All	All	2020/2460 (82%)	1577 (78%)	443 (22%)	2	30

All 70 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	816	LEU	20
1	A	884	ILE	20
1	A	893	VAL	20
1	A	897	ILE	20
1	A	904	LEU	20
1	A	820	THR	19
1	A	896	ASP	19
1	A	875	ILE	17
1	A	862	ILE	15
1	A	894	VAL	15
1	A	812	LYS	13
1	A	907	LYS	11
1	A	919	ASP	10
1	A	922	GLU	10
1	A	826	ILE	9
1	A	877	VAL	9
1	A	834	LEU	9
1	A	889	ILE	8
1	A	814	LYS	8
1	A	911	PHE	8
1	A	888	LYS	8
1	A	842	PHE	7
1	A	858	LYS	7
1	A	861	LYS	7
1	A	830	HIS	7
1	A	915	LYS	7
1	A	823	VAL	7
1	A	806	LYS	5
1	A	832	THR	5
1	A	836	ASP	5
1	A	878	LYS	5
1	A	810	CYS	5
1	A	833	VAL	5
1	A	839	LYS	5
1	A	886	VAL	5
1	A	909	LYS	5
1	A	880	LYS	4
1	A	881	THR	4
1	A	925	LYS	4
1	A	822	ASP	4
1	A	805	ASN	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	818	CYS	4
1	A	873	TRP	4
1	A	825	VAL	3
1	A	891	SER	3
1	A	890	GLU	2
1	A	811	ARG	2
1	A	879	TYR	2
1	A	887	ILE	2
1	A	831	TYR	2
1	A	912	HIS	2
1	A	901	VAL	2
1	A	924	SER	2
1	A	903	THR	2
1	A	838	PHE	1
1	A	868	ASN	1
1	A	872	ASP	1
1	A	908	TRP	1
1	A	857	GLU	1
1	A	871	HIS	1
1	A	914	GLU	1
1	A	843	VAL	1
1	A	867	GLN	1
1	A	923	MET	1
1	A	844	SER	1
1	A	856	PHE	1
1	A	902	GLN	1
1	A	859	ARG	1
1	A	870	SER	1
1	A	892	PHE	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates ⓘ

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers

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