



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 6, 2026 – 11:05 PM UTC

PDB ID : 1YX0 / pdb_00001yx0
Title : Solution Structure of Bacillus subtilis Protein ysnE: The Northeast Structural Genomics Consortium Target SR220
Authors : Liu, G.; Ma, L.; Shen, Y.; Xiao, R.; Acton, T.; Montelione, G.T.; Szyperski, T.; Northeast Structural Genomics Consortium (NESG)
Deposited on : 2005-02-18

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

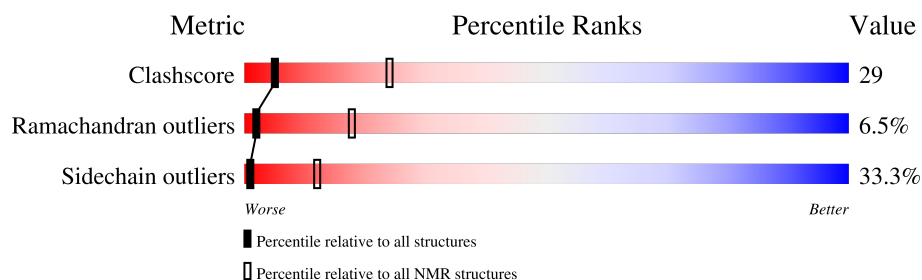
1 Overall quality at a glance

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	159	26% 50% 7% 12% 5%

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 11 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *fewest violations*.

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:1-A:21, A:41-A:151 (132)	1.51	11

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 5 clusters and 2 single-model clusters were found.

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

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2372 atoms, of which 1176 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called hypothetical protein ysnE.

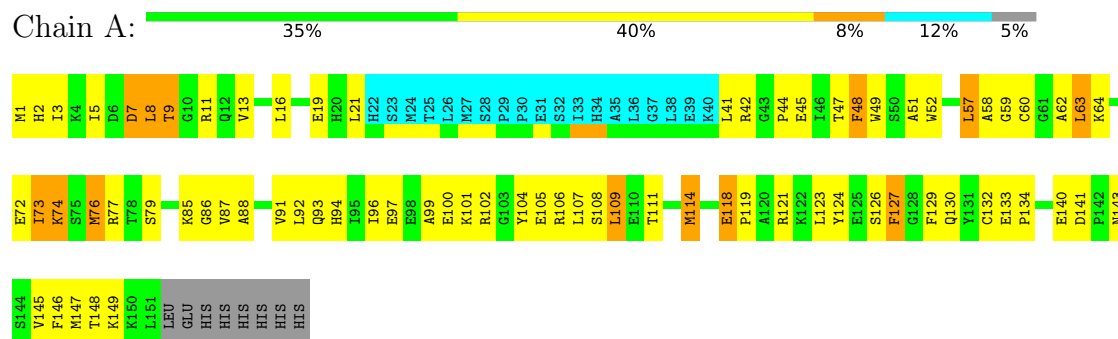
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	151	Total	C	H	N	O	S	0
			2372	754	1176	207	227	8	

There are 8 discrepancies between the modelled and reference sequences:

Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	152	LEU	-	cloning artifact	GB 16079885
A	153	GLU	-	cloning artifact	GB 16079885
A	154	HIS	-	cloning artifact	GB 16079885
A	155	HIS	-	cloning artifact	GB 16079885
A	156	HIS	-	cloning artifact	GB 16079885
A	157	HIS	-	cloning artifact	GB 16079885
A	158	HIS	-	cloning artifact	GB 16079885
A	159	HIS	-	cloning artifact	GB 16079885

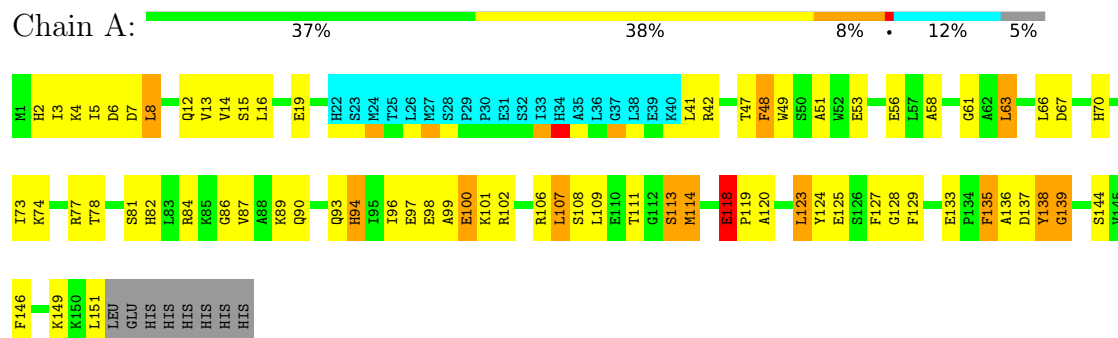
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



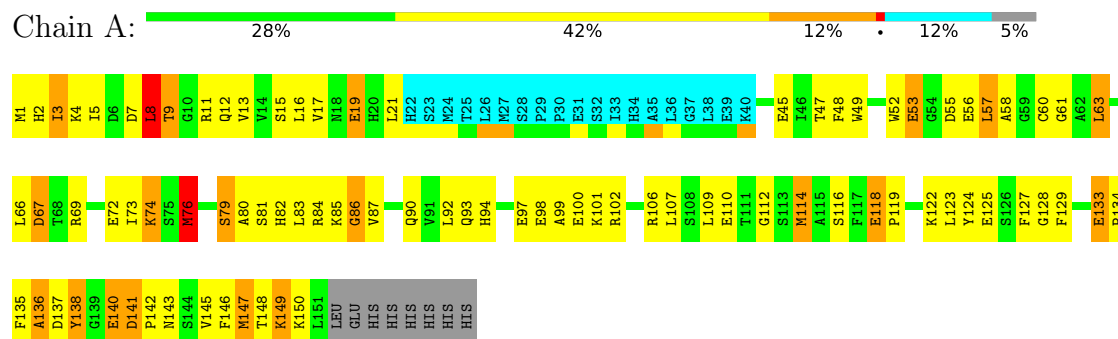
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



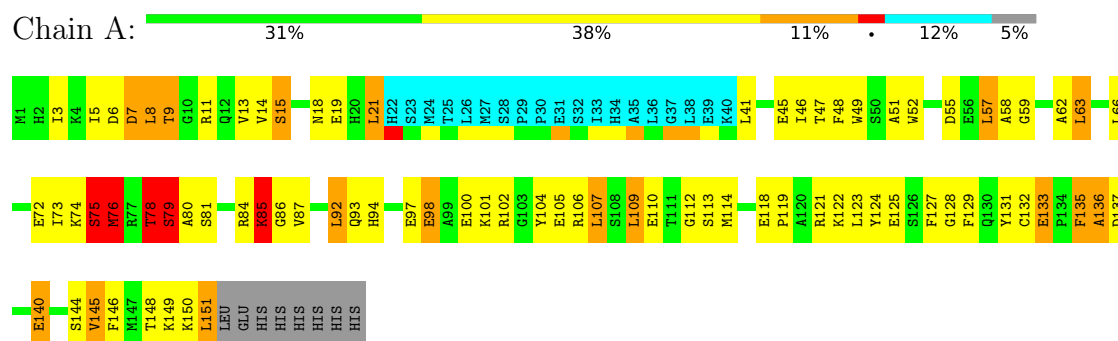
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



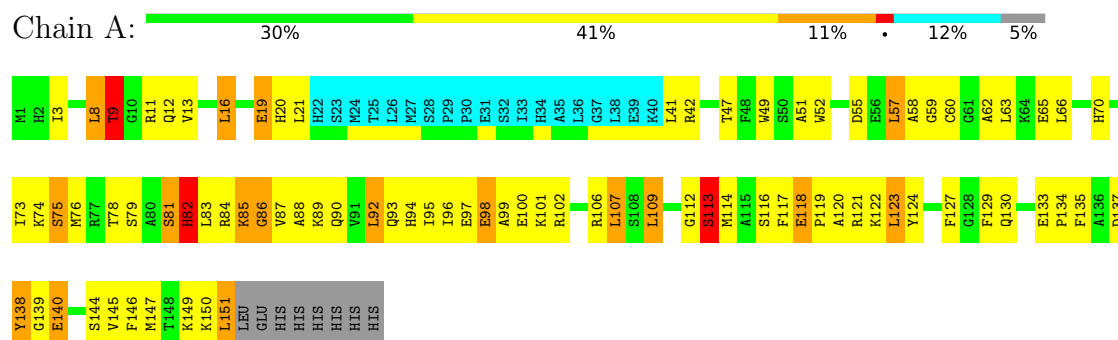
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



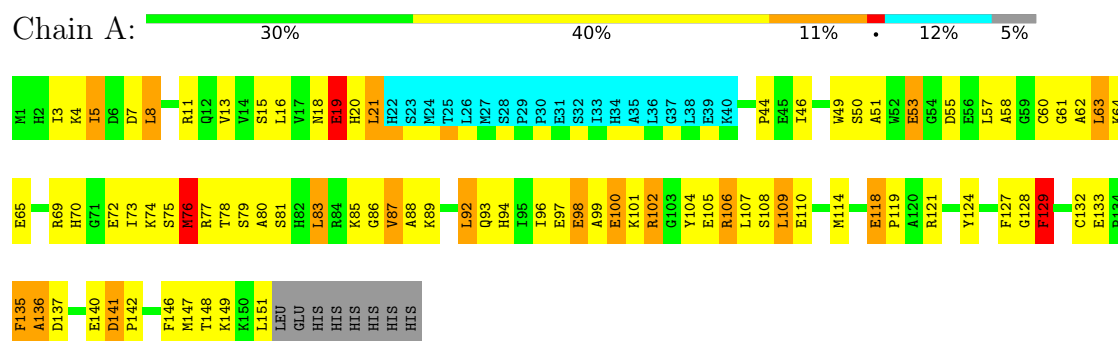
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



4.2.7 Score per residue for model 7

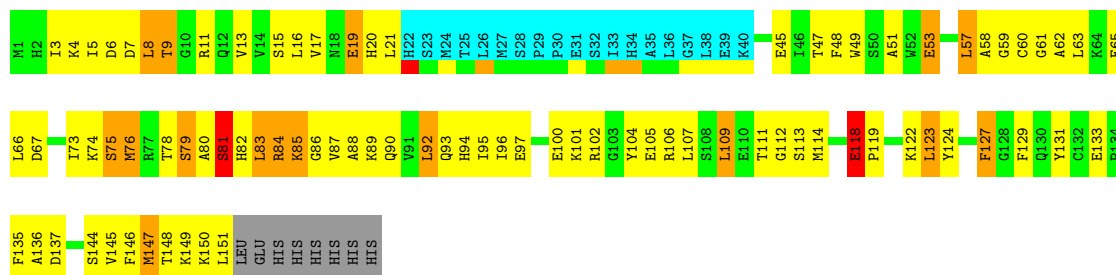
- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE

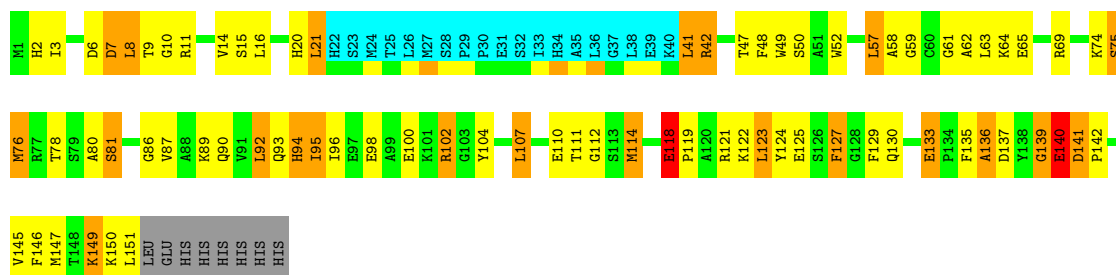
Chain A: 29% 43% 10% 12% 5%



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE

Chain A: 35% 33% 14% 12% 5%



4.2.10 Score per residue for model 10

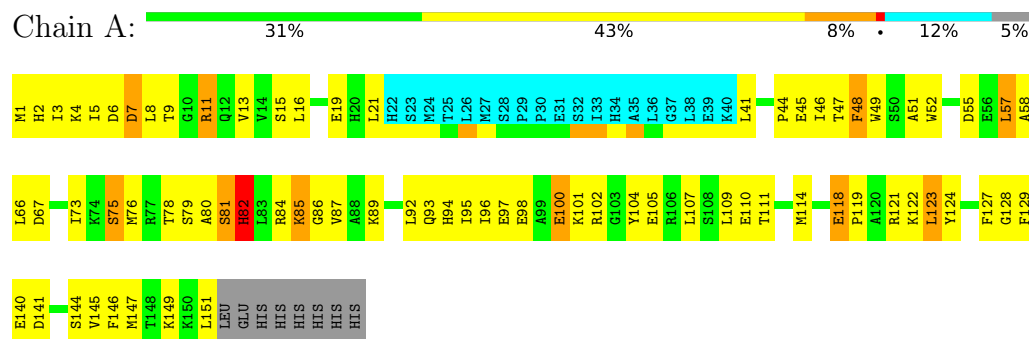
- Molecule 1: hypothetical protein ysnE

Chain A: 37% 38% 7% 12% 5%



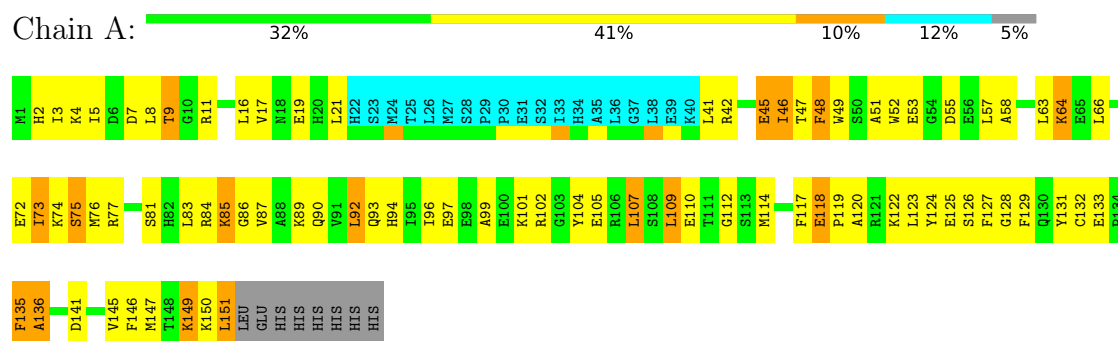
4.2.11 Score per residue for model 11 (medoid)

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



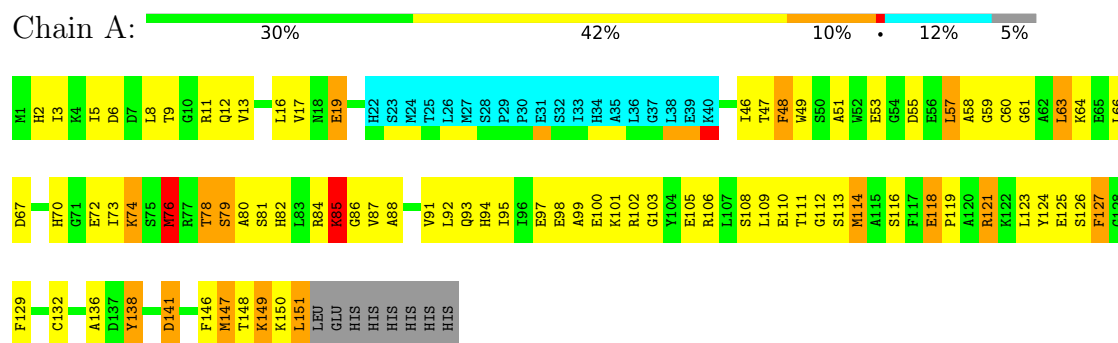
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



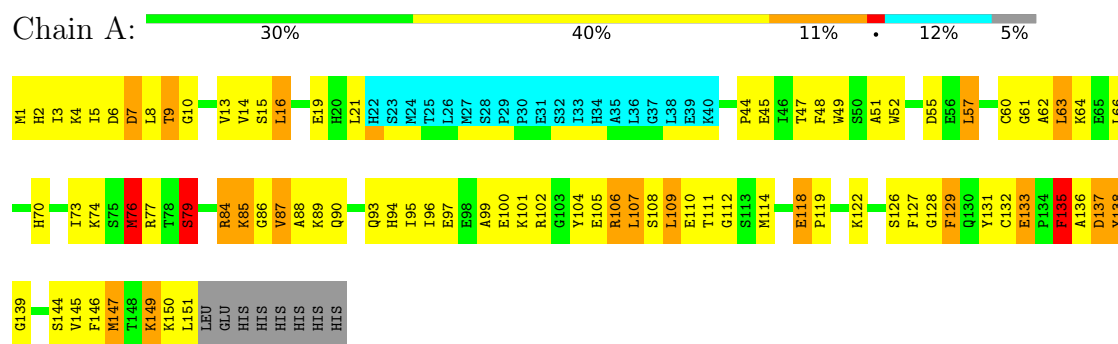
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



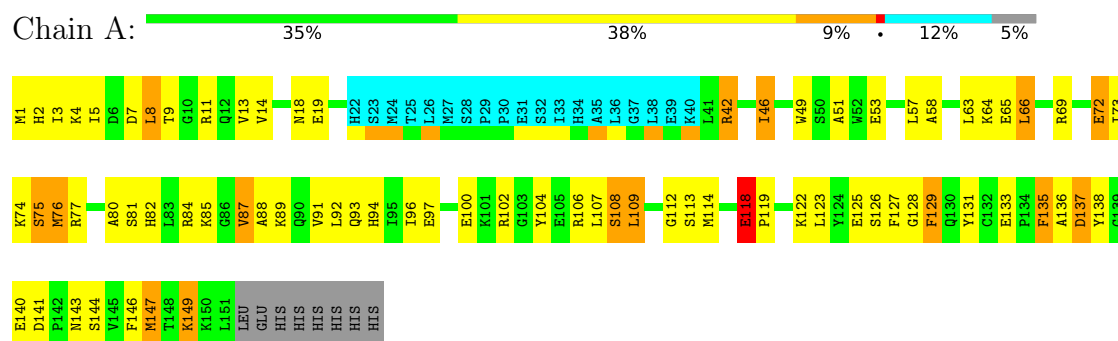
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



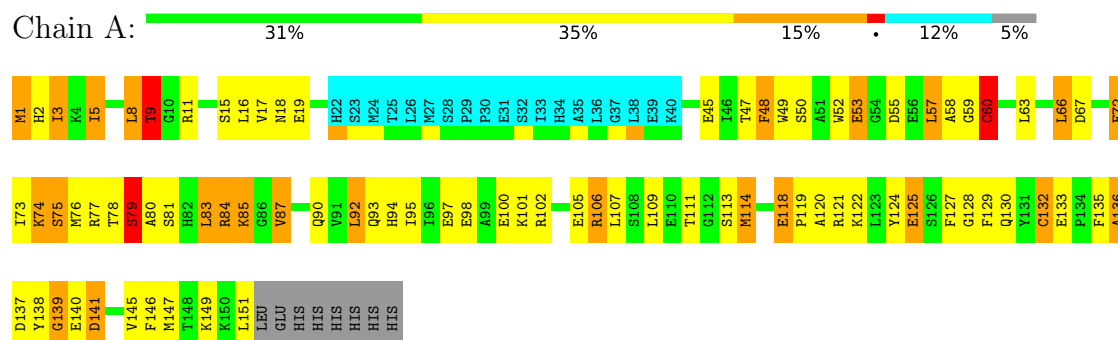
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



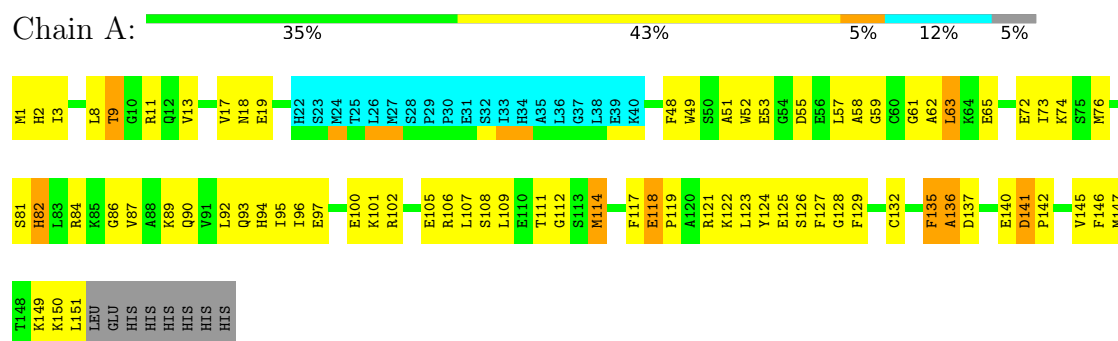
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



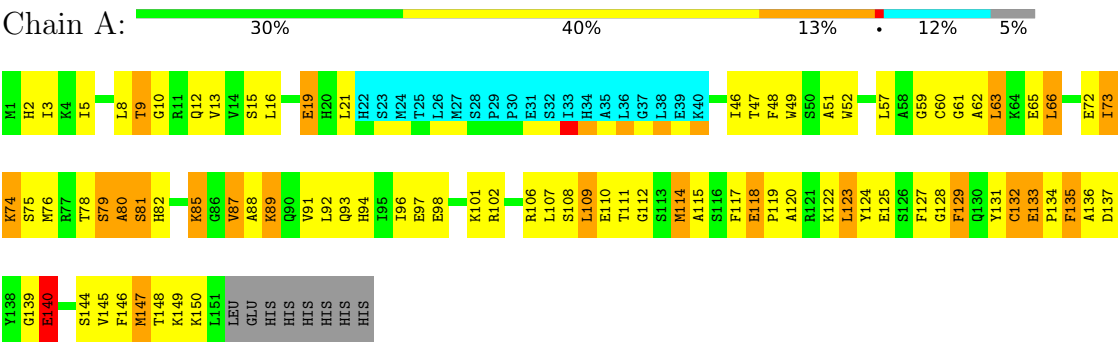
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: hypothetical protein ysnE



4.2.20 Score per residue for model 20

● Molecule 1: hypothetical protein ysnE



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

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

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

Software name	Classification	Version
DYANA	structure solution	1.5
DYANA	refinement	1.5

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	0.73±0.00	0±0/1075 (0.0± 0.0%)	1.06±0.01	1±0/1444 (0.0± 0.0%)
All	All	0.73	0/21500 (0.0%)	1.06	12/28880 (0.0%)

There are no bond-length outliers.

All unique angle outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	118	GLU	O-C-N	6.11	124.49	120.27	2	12

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	1053	1031	1033	61±10
All	All	21060	20620	20660	1221

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 29.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:MET:HE2	1:A:88:ALA:HB1	0.97	1.32	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:78:THR:HG23	1:A:87:VAL:HG11	0.94	1.36	3	1
1:A:92:LEU:HD23	1:A:127:PHE:CD1	0.93	1.98	1	4
1:A:83:LEU:HD13	1:A:84:ARG:N	0.91	1.81	4	1
1:A:109:LEU:HD23	1:A:129:PHE:CE2	0.87	2.04	15	2
1:A:57:LEU:O	1:A:57:LEU:HD13	0.87	1.70	2	9
1:A:109:LEU:HD22	1:A:124:TYR:CD1	0.87	2.05	12	5
1:A:3:ILE:HG21	1:A:94:HIS:CG	0.85	2.06	10	14
1:A:109:LEU:HD23	1:A:129:PHE:CE1	0.84	2.06	13	2
1:A:107:LEU:HD12	1:A:151:LEU:HD11	0.84	1.44	6	3
1:A:13:VAL:HG22	1:A:57:LEU:HD11	0.83	1.51	15	5
1:A:131:TYR:CE1	1:A:147:MET:HE1	0.83	2.08	12	1
1:A:16:LEU:HD21	1:A:77:ARG:O	0.81	1.76	14	1
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:HG13	0.80	1.76	12	9
1:A:109:LEU:HD13	1:A:124:TYR:CE1	0.80	2.11	10	3
1:A:76:MET:CE	1:A:88:ALA:HB1	0.80	2.07	10	5
1:A:76:MET:HE1	1:A:88:ALA:HB1	0.79	1.54	8	4
1:A:17:VAL:HG22	1:A:48:PHE:CZ	0.79	2.12	14	1
1:A:51:ALA:O	1:A:58:ALA:HB3	0.78	1.78	3	7
1:A:63:LEU:HD12	1:A:95:ILE:HG23	0.78	1.51	16	3
1:A:13:VAL:HG23	1:A:52:TRP:CH2	0.78	2.12	13	2
1:A:51:ALA:C	1:A:58:ALA:HB3	0.78	2.04	13	7
1:A:92:LEU:HD23	1:A:127:PHE:CD2	0.76	2.15	11	4
1:A:125:GLU:CD	1:A:147:MET:HE1	0.76	2.06	4	1
1:A:109:LEU:HD22	1:A:124:TYR:CZ	0.76	2.15	3	3
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:HD13	0.76	2.06	20	6
1:A:112:GLY:O	1:A:145:VAL:HG22	0.75	1.81	20	3
1:A:99:ALA:HB1	1:A:104:TYR:CG	0.75	2.17	2	1
1:A:73:ILE:HG12	1:A:95:ILE:HD13	0.74	1.58	11	2
1:A:76:MET:HE3	1:A:92:LEU:HD13	0.74	1.58	13	1
1:A:57:LEU:C	1:A:57:LEU:HD22	0.74	2.07	1	11
1:A:109:LEU:HD12	1:A:110:GLU:N	0.74	1.98	13	3
1:A:81:SER:OG	1:A:83:LEU:HD12	0.73	1.82	14	1
1:A:109:LEU:HD13	1:A:124:TYR:CE2	0.73	2.17	11	3
1:A:76:MET:HE1	1:A:92:LEU:HD13	0.73	1.58	1	1
1:A:109:LEU:HD22	1:A:124:TYR:CE1	0.72	2.19	12	4
1:A:48:PHE:CD2	1:A:62:ALA:HB2	0.72	2.18	9	2
1:A:49:TRP:CH2	1:A:63:LEU:HD22	0.72	2.20	4	7
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:HG22	0.72	1.84	3	3
1:A:2:HIS:C	1:A:3:ILE:HD12	0.71	2.10	1	1
1:A:83:LEU:HD22	1:A:87:VAL:CG2	0.71	2.16	8	1
1:A:5:ILE:HG23	1:A:48:PHE:O	0.71	1.86	3	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:3:ILE:CG2	1:A:94:HIS:CE1	0.71	2.74	12	5
1:A:123:LEU:HD13	1:A:123:LEU:O	0.70	1.86	13	2
1:A:41:LEU:HD13	1:A:46:ILE:HD12	0.70	1.62	10	1
1:A:76:MET:HE2	1:A:88:ALA:CB	0.70	2.16	10	1
1:A:125:GLU:HG2	1:A:147:MET:HE1	0.70	1.62	20	1
1:A:109:LEU:HD22	1:A:124:TYR:CE2	0.70	2.22	3	2
1:A:21:LEU:HG	1:A:80:ALA:HB2	0.70	1.64	9	1
1:A:12:GLN:O	1:A:16:LEU:HD13	0.70	1.87	3	2
1:A:78:THR:HG23	1:A:87:VAL:CG1	0.70	2.17	3	1
1:A:96:ILE:CD1	1:A:127:PHE:CE2	0.70	2.75	14	4
1:A:109:LEU:HD22	1:A:124:TYR:CG	0.70	2.22	11	3
1:A:21:LEU:HD21	1:A:80:ALA:O	0.69	1.86	8	1
1:A:73:ILE:HD12	1:A:108:SER:O	0.69	1.87	2	6
1:A:83:LEU:HD22	1:A:87:VAL:HG23	0.69	1.61	8	2
1:A:3:ILE:HD13	1:A:51:ALA:CB	0.69	2.18	15	11
1:A:99:ALA:CB	1:A:107:LEU:HD21	0.69	2.18	7	1
1:A:89:LYS:HG3	1:A:123:LEU:HD11	0.69	1.64	8	2
1:A:92:LEU:HD22	1:A:127:PHE:CD2	0.69	2.22	4	1
1:A:107:LEU:HD11	1:A:151:LEU:HD21	0.69	1.63	7	1
1:A:96:ILE:CD1	1:A:127:PHE:CE1	0.68	2.75	11	7
1:A:63:LEU:CD1	1:A:95:ILE:HG23	0.68	2.18	16	2
1:A:49:TRP:CZ3	1:A:63:LEU:CD2	0.68	2.77	2	4
1:A:109:LEU:HD11	1:A:147:MET:CB	0.68	2.19	12	1
1:A:109:LEU:C	1:A:109:LEU:HD12	0.68	2.14	7	5
1:A:63:LEU:C	1:A:63:LEU:HD23	0.67	2.15	19	3
1:A:49:TRP:CH2	1:A:63:LEU:HD23	0.67	2.24	15	1
1:A:83:LEU:C	1:A:83:LEU:HD22	0.67	2.15	7	1
1:A:109:LEU:N	1:A:109:LEU:HD23	0.67	2.04	5	2
1:A:3:ILE:HD13	1:A:51:ALA:HB2	0.67	1.64	15	1
1:A:114:MET:HE2	1:A:114:MET:HA	0.67	1.66	1	2
1:A:92:LEU:HD22	1:A:123:LEU:HD12	0.67	1.67	13	2
1:A:13:VAL:HG22	1:A:57:LEU:CD1	0.67	2.19	15	1
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:HG12	0.67	1.90	13	1
1:A:89:LYS:HG3	1:A:123:LEU:HD21	0.66	1.66	20	2
1:A:21:LEU:HD21	1:A:80:ALA:HB2	0.66	1.67	4	2
1:A:92:LEU:HD23	1:A:127:PHE:CG	0.66	2.26	20	4
1:A:76:MET:HE3	1:A:88:ALA:HB1	0.66	1.67	6	1
1:A:109:LEU:HD11	1:A:147:MET:HB3	0.66	1.67	12	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:79:SER:HB3	0.66	1.68	16	1
1:A:60:CYS:C	1:A:91:VAL:HG21	0.65	2.16	20	1
1:A:3:ILE:HD13	1:A:51:ALA:HA	0.65	1.67	11	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:16:LEU:HD23	1:A:57:LEU:HD21	0.65	1.67	10	1
1:A:106:ARG:HA	1:A:151:LEU:HD12	0.65	1.66	7	1
1:A:49:TRP:CH2	1:A:63:LEU:CD2	0.64	2.80	15	4
1:A:131:TYR:CZ	1:A:147:MET:CE	0.64	2.80	17	2
1:A:63:LEU:HD12	1:A:63:LEU:O	0.64	1.93	17	4
1:A:92:LEU:CD1	1:A:96:ILE:HD11	0.64	2.23	7	2
1:A:131:TYR:CE2	1:A:147:MET:CE	0.64	2.80	17	1
1:A:3:ILE:CD1	1:A:51:ALA:HB2	0.64	2.23	15	9
1:A:145:VAL:C	1:A:146:PHE:CD1	0.64	2.76	11	2
1:A:16:LEU:HD12	1:A:20:HIS:CG	0.63	2.28	1	1
1:A:96:ILE:HD12	1:A:127:PHE:CE2	0.63	2.27	9	3
1:A:135:PHE:CB	1:A:146:PHE:CD2	0.63	2.82	16	1
1:A:17:VAL:HG11	1:A:48:PHE:CZ	0.63	2.28	18	1
1:A:112:GLY:HA2	1:A:145:VAL:HG22	0.63	1.69	14	3
1:A:96:ILE:HD13	1:A:127:PHE:CE1	0.63	2.29	12	2
1:A:125:GLU:CG	1:A:147:MET:HE1	0.63	2.23	20	2
1:A:13:VAL:CG2	1:A:52:TRP:CH2	0.63	2.81	13	5
1:A:3:ILE:CG2	1:A:94:HIS:CD2	0.62	2.83	8	7
1:A:73:ILE:HD12	1:A:73:ILE:N	0.62	2.10	7	4
1:A:92:LEU:HD13	1:A:127:PHE:CD2	0.62	2.29	4	1
1:A:146:PHE:N	1:A:146:PHE:CD1	0.62	2.67	12	1
1:A:46:ILE:HD13	1:A:64:LYS:HB2	0.62	1.71	14	1
1:A:62:ALA:O	1:A:73:ILE:HG23	0.62	1.95	11	5
1:A:109:LEU:CD2	1:A:129:PHE:CE2	0.61	2.83	10	1
1:A:109:LEU:O	1:A:146:PHE:CE1	0.61	2.54	19	2
1:A:129:PHE:CZ	1:A:149:LYS:CB	0.61	2.84	3	5
1:A:76:MET:HE2	1:A:92:LEU:HD13	0.61	1.72	11	1
1:A:73:ILE:HD11	1:A:107:LEU:HD22	0.60	1.72	18	3
1:A:92:LEU:O	1:A:92:LEU:HD13	0.60	1.96	14	1
1:A:109:LEU:HD23	1:A:129:PHE:CD1	0.60	2.31	11	2
1:A:109:LEU:HD11	1:A:111:THR:HG22	0.60	1.73	20	1
1:A:47:THR:O	1:A:49:TRP:CZ3	0.60	2.55	2	9
1:A:135:PHE:CE2	1:A:146:PHE:CE1	0.60	2.89	7	1
1:A:48:PHE:CD2	1:A:61:GLY:O	0.60	2.55	8	2
1:A:63:LEU:HD22	1:A:63:LEU:O	0.60	1.96	12	1
1:A:47:THR:CG2	1:A:49:TRP:CH2	0.60	2.84	3	2
1:A:96:ILE:HD12	1:A:127:PHE:CE1	0.60	2.32	20	5
1:A:48:PHE:CD1	1:A:61:GLY:O	0.60	2.55	20	4
1:A:131:TYR:CE2	1:A:147:MET:SD	0.60	2.95	16	1
1:A:53:GLU:N	1:A:58:ALA:HB2	0.60	2.11	17	7
1:A:109:LEU:HD22	1:A:129:PHE:CE2	0.60	2.32	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:112:GLY:O	1:A:113:SER:CB	0.59	2.50	5	4
1:A:16:LEU:HD23	1:A:16:LEU:O	0.59	1.97	8	3
1:A:109:LEU:O	1:A:146:PHE:CE2	0.59	2.56	16	1
1:A:135:PHE:O	1:A:136:ALA:HB3	0.59	1.97	7	3
1:A:59:GLY:HA2	1:A:87:VAL:HG22	0.59	1.74	20	1
1:A:3:ILE:HG23	1:A:94:HIS:CD2	0.59	2.33	3	1
1:A:109:LEU:HD12	1:A:124:TYR:CE2	0.59	2.32	5	2
1:A:135:PHE:CG	1:A:136:ALA:N	0.59	2.69	14	5
1:A:120:ALA:O	1:A:124:TYR:CD1	0.59	2.55	14	2
1:A:3:ILE:CD1	1:A:51:ALA:CB	0.59	2.81	6	10
1:A:129:PHE:CD2	1:A:148:THR:C	0.59	2.81	4	3
1:A:3:ILE:HG22	1:A:94:HIS:CE1	0.59	2.33	7	4
1:A:146:PHE:CE2	1:A:147:MET:O	0.59	2.55	19	1
1:A:49:TRP:CZ3	1:A:63:LEU:HD23	0.58	2.31	2	2
1:A:145:VAL:O	1:A:146:PHE:CD2	0.58	2.55	2	1
1:A:133:GLU:O	1:A:146:PHE:CD1	0.58	2.55	5	3
1:A:109:LEU:HD12	1:A:109:LEU:C	0.58	2.23	13	1
1:A:109:LEU:HD12	1:A:124:TYR:CD2	0.58	2.33	1	2
1:A:96:ILE:HD12	1:A:127:PHE:CZ	0.58	2.32	2	2
1:A:53:GLU:HB2	1:A:58:ALA:HB2	0.58	1.73	4	1
1:A:92:LEU:HD21	1:A:124:TYR:CE1	0.58	2.34	5	3
1:A:114:MET:HE3	1:A:114:MET:HA	0.58	1.76	6	6
1:A:107:LEU:HD23	1:A:151:LEU:HD21	0.58	1.74	9	1
1:A:62:ALA:HB3	1:A:75:SER:CB	0.58	2.28	7	1
1:A:111:THR:HG22	1:A:145:VAL:O	0.58	1.98	8	1
1:A:16:LEU:HD12	1:A:77:ARG:O	0.58	1.99	16	1
1:A:56:GLU:OE2	1:A:82:HIS:CE1	0.57	2.58	3	1
1:A:99:ALA:CB	1:A:107:LEU:HD11	0.57	2.28	3	4
1:A:99:ALA:HB3	1:A:107:LEU:HD11	0.57	1.75	3	2
1:A:49:TRP:CD1	1:A:94:HIS:CD2	0.57	2.92	14	3
1:A:17:VAL:HG11	1:A:48:PHE:CE1	0.57	2.34	18	1
1:A:73:ILE:HD11	1:A:107:LEU:CD2	0.57	2.30	5	2
1:A:73:ILE:HG12	1:A:95:ILE:HG21	0.57	1.76	1	2
1:A:63:LEU:C	1:A:63:LEU:HD12	0.57	2.23	5	2
1:A:13:VAL:CG2	1:A:57:LEU:HD11	0.57	2.26	15	1
1:A:109:LEU:CD2	1:A:129:PHE:CE1	0.57	2.88	2	3
1:A:73:ILE:HD11	1:A:107:LEU:HD21	0.57	1.76	5	1
1:A:109:LEU:CD2	1:A:124:TYR:CD1	0.57	2.88	18	2
1:A:59:GLY:HA2	1:A:78:THR:HG21	0.57	1.76	13	1
1:A:16:LEU:HD11	1:A:78:THR:O	0.57	2.00	6	1
1:A:85:LYS:HG3	1:A:123:LEU:HD12	0.57	1.76	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:16:LEU:HD22	1:A:60:CYS:SG	0.56	2.39	4	1
1:A:96:ILE:HD13	1:A:127:PHE:CZ	0.56	2.34	12	1
1:A:41:LEU:HD23	1:A:48:PHE:CE2	0.56	2.34	1	1
1:A:18:ASN:O	1:A:19:GLU:C	0.56	2.46	10	2
1:A:76:MET:HE1	1:A:92:LEU:HD23	0.56	1.77	18	1
1:A:48:PHE:CZ	1:A:61:GLY:O	0.56	2.59	19	1
1:A:109:LEU:HD22	1:A:124:TYR:CD2	0.56	2.35	2	1
1:A:83:LEU:HD13	1:A:83:LEU:C	0.56	2.25	4	1
1:A:92:LEU:HD23	1:A:127:PHE:CE2	0.56	2.36	2	2
1:A:16:LEU:CD2	1:A:57:LEU:HD21	0.56	2.31	10	1
1:A:92:LEU:HD13	1:A:127:PHE:CD1	0.56	2.36	6	1
1:A:117:PHE:CD1	1:A:117:PHE:O	0.56	2.59	6	1
1:A:94:HIS:CE1	1:A:98:GLU:OE1	0.56	2.59	5	1
1:A:83:LEU:HD23	1:A:84:ARG:O	0.56	2.01	18	2
1:A:3:ILE:CG2	1:A:94:HIS:ND1	0.56	2.69	11	4
1:A:48:PHE:CE2	1:A:61:GLY:O	0.56	2.59	19	1
1:A:111:THR:HG21	1:A:147:MET:HB3	0.55	1.77	20	1
1:A:134:PRO:O	1:A:135:PHE:CG	0.55	2.59	20	2
1:A:75:SER:O	1:A:76:MET:CB	0.55	2.55	17	1
1:A:41:LEU:HD21	1:A:74:LYS:O	0.55	2.00	12	1
1:A:66:LEU:HD13	1:A:72:GLU:HG2	0.55	1.77	18	2
1:A:100:GLU:HG2	1:A:151:LEU:HD22	0.55	1.76	3	1
1:A:3:ILE:HG23	1:A:94:HIS:ND1	0.55	2.16	11	1
1:A:81:SER:C	1:A:82:HIS:CG	0.55	2.82	11	1
1:A:13:VAL:HA	1:A:57:LEU:HD11	0.55	1.77	13	1
1:A:92:LEU:HD22	1:A:127:PHE:CG	0.55	2.37	4	1
1:A:112:GLY:C	1:A:145:VAL:HG22	0.55	2.26	16	4
1:A:49:TRP:CZ2	1:A:98:GLU:CD	0.55	2.85	9	1
1:A:92:LEU:HD11	1:A:124:TYR:HE2	0.55	1.60	13	1
1:A:60:CYS:N	1:A:91:VAL:HG21	0.54	2.17	15	1
1:A:135:PHE:CE2	1:A:146:PHE:CD1	0.54	2.95	7	1
1:A:92:LEU:HD11	1:A:124:TYR:CE2	0.54	2.37	13	1
1:A:109:LEU:CD1	1:A:124:TYR:CD2	0.54	2.91	1	1
1:A:83:LEU:HD13	1:A:84:ARG:C	0.54	2.28	4	1
1:A:92:LEU:HD22	1:A:123:LEU:CD1	0.54	2.33	1	2
1:A:16:LEU:HD21	1:A:78:THR:O	0.54	2.02	6	1
1:A:109:LEU:HD11	1:A:111:THR:CB	0.54	2.32	13	1
1:A:135:PHE:HB2	1:A:146:PHE:CD2	0.54	2.37	16	1
1:A:3:ILE:HG21	1:A:94:HIS:CB	0.54	2.32	19	1
1:A:108:SER:OG	1:A:135:PHE:CD2	0.54	2.58	20	1
1:A:57:LEU:HD22	1:A:59:GLY:N	0.54	2.18	2	7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:99:ALA:HA	1:A:104:TYR:CD2	0.54	2.38	10	2
1:A:17:VAL:HG21	1:A:48:PHE:CZ	0.54	2.38	15	1
1:A:135:PHE:HB3	1:A:146:PHE:CD2	0.54	2.38	16	1
1:A:145:VAL:C	1:A:146:PHE:CD2	0.54	2.86	2	1
1:A:92:LEU:HD22	1:A:127:PHE:CE2	0.54	2.36	4	1
1:A:63:LEU:O	1:A:63:LEU:HD23	0.53	2.03	16	1
1:A:16:LEU:C	1:A:16:LEU:HD13	0.53	2.27	14	2
1:A:96:ILE:HD13	1:A:127:PHE:CE2	0.53	2.38	16	1
1:A:3:ILE:HG21	1:A:94:HIS:CD2	0.53	2.37	10	3
1:A:59:GLY:HA2	1:A:87:VAL:HG13	0.53	1.78	20	2
1:A:109:LEU:N	1:A:109:LEU:CD2	0.53	2.71	5	1
1:A:109:LEU:HD12	1:A:110:GLU:C	0.53	2.28	13	2
1:A:80:ALA:O	1:A:81:SER:CB	0.53	2.56	9	2
1:A:49:TRP:CD1	1:A:94:HIS:HE2	0.53	2.22	2	2
1:A:109:LEU:HD21	1:A:129:PHE:CE1	0.53	2.38	2	1
1:A:99:ALA:HB2	1:A:107:LEU:HD21	0.53	1.80	7	1
1:A:118:GLU:N	1:A:119:PRO:CD	0.53	2.72	12	20
1:A:129:PHE:CZ	1:A:149:LYS:HB2	0.53	2.39	3	15
1:A:109:LEU:HD11	1:A:111:THR:CG2	0.53	2.34	11	1
1:A:113:SER:HB2	1:A:145:VAL:HG22	0.52	1.79	6	1
1:A:16:LEU:HD23	1:A:16:LEU:C	0.52	2.28	8	1
1:A:48:PHE:CZ	1:A:62:ALA:HB2	0.52	2.39	8	1
1:A:81:SER:O	1:A:82:HIS:CG	0.52	2.62	11	1
1:A:76:MET:SD	1:A:88:ALA:HB1	0.52	2.44	15	1
1:A:13:VAL:O	1:A:17:VAL:HG23	0.52	2.04	19	2
1:A:41:LEU:HD12	1:A:48:PHE:CZ	0.52	2.38	13	1
1:A:47:THR:HB	1:A:49:TRP:CH2	0.52	2.40	11	11
1:A:41:LEU:O	1:A:46:ILE:HG21	0.52	2.05	1	1
1:A:92:LEU:HD12	1:A:96:ILE:HD11	0.52	1.80	8	2
1:A:106:ARG:CA	1:A:151:LEU:HD12	0.52	2.35	7	1
1:A:81:SER:O	1:A:82:HIS:CB	0.52	2.58	11	1
1:A:111:THR:O	1:A:138:TYR:CZ	0.52	2.62	15	1
1:A:2:HIS:O	1:A:3:ILE:HD12	0.52	2.05	1	1
1:A:82:HIS:O	1:A:82:HIS:CD2	0.52	2.62	8	1
1:A:57:LEU:HD22	1:A:58:ALA:N	0.52	2.20	1	1
1:A:63:LEU:N	1:A:63:LEU:HD13	0.52	2.20	12	1
1:A:102:ARG:HB3	1:A:104:TYR:CE2	0.52	2.40	13	1
1:A:109:LEU:HD23	1:A:129:PHE:CD2	0.52	2.40	15	1
1:A:62:ALA:HB3	1:A:75:SER:HB2	0.52	1.81	10	3
1:A:9:THR:HG23	1:A:9:THR:O	0.52	2.05	8	2
1:A:131:TYR:CE2	1:A:147:MET:HE3	0.52	2.39	17	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:96:ILE:CD1	1:A:127:PHE:CD2	0.52	2.93	1	2
1:A:19:GLU:CG	1:A:77:ARG:NH1	0.52	2.73	2	1
1:A:145:VAL:O	1:A:146:PHE:CG	0.52	2.63	2	2
1:A:146:PHE:CG	1:A:147:MET:N	0.52	2.77	4	1
1:A:78:THR:OG1	1:A:88:ALA:HB2	0.52	2.04	15	1
1:A:120:ALA:O	1:A:124:TYR:CD2	0.52	2.63	18	1
1:A:129:PHE:CZ	1:A:149:LYS:HB3	0.51	2.40	3	2
1:A:13:VAL:HG21	1:A:52:TRP:CH2	0.51	2.40	2	6
1:A:129:PHE:CE2	1:A:149:LYS:HB2	0.51	2.40	3	8
1:A:102:ARG:CB	1:A:104:TYR:CE2	0.51	2.93	13	1
1:A:96:ILE:HG21	1:A:149:LYS:HE3	0.51	1.83	19	1
1:A:92:LEU:CD2	1:A:124:TYR:CE1	0.51	2.93	9	1
1:A:135:PHE:HB2	1:A:146:PHE:CE1	0.51	2.40	19	1
1:A:62:ALA:HB3	1:A:74:LYS:O	0.51	2.06	20	1
1:A:92:LEU:CD2	1:A:127:PHE:CG	0.51	2.94	20	1
1:A:5:ILE:HG13	1:A:49:TRP:CD1	0.51	2.41	8	4
1:A:109:LEU:HD11	1:A:111:THR:HB	0.51	1.82	13	2
1:A:125:GLU:HG2	1:A:147:MET:HE2	0.51	1.82	15	2
1:A:76:MET:HE3	1:A:92:LEU:HD23	0.51	1.81	8	3
1:A:10:GLY:O	1:A:14:VAL:CG2	0.51	2.58	9	1
1:A:109:LEU:HD21	1:A:124:TYR:CZ	0.51	2.41	7	1
1:A:63:LEU:HD23	1:A:63:LEU:C	0.51	2.30	16	1
1:A:63:LEU:HD23	1:A:63:LEU:O	0.51	2.06	19	3
1:A:1:MET:O	1:A:2:HIS:CD2	0.51	2.63	2	1
1:A:61:GLY:HA3	1:A:91:VAL:HG11	0.51	1.83	20	1
1:A:115:ALA:O	1:A:119:PRO:CD	0.51	2.59	20	1
1:A:10:GLY:O	1:A:14:VAL:HG23	0.50	2.06	9	2
1:A:138:TYR:C	1:A:138:TYR:CD2	0.50	2.88	17	1
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:CG1	0.50	2.60	13	9
1:A:108:SER:HB3	1:A:135:PHE:CZ	0.50	2.41	12	1
1:A:3:ILE:CG2	1:A:94:HIS:CG	0.50	2.94	1	2
1:A:86:GLY:O	1:A:90:GLN:CG	0.50	2.60	16	6
1:A:102:ARG:HB3	1:A:104:TYR:CE1	0.50	2.42	9	2
1:A:76:MET:HE1	1:A:88:ALA:CB	0.50	2.33	8	2
1:A:109:LEU:CD1	1:A:111:THR:OG1	0.50	2.58	12	1
1:A:131:TYR:CE1	1:A:147:MET:SD	0.50	3.05	17	1
1:A:146:PHE:CD2	1:A:147:MET:N	0.50	2.79	19	1
1:A:57:LEU:C	1:A:57:LEU:CD2	0.50	2.80	1	6
1:A:19:GLU:CG	1:A:19:GLU:O	0.50	2.59	10	1
1:A:16:LEU:HD11	1:A:77:ARG:O	0.50	2.07	14	1
1:A:129:PHE:CE1	1:A:149:LYS:HB2	0.50	2.42	14	12

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:PHE:O	1:A:136:ALA:C	0.50	2.55	8	11
1:A:134:PRO:O	1:A:135:PHE:CD2	0.50	2.65	12	2
1:A:131:TYR:CZ	1:A:147:MET:HE1	0.50	2.41	17	2
1:A:110:GLU:O	1:A:110:GLU:CG	0.50	2.60	20	3
1:A:78:THR:CG2	1:A:87:VAL:HG11	0.50	2.23	3	1
1:A:84:ARG:CG	1:A:84:ARG:O	0.50	2.60	4	1
1:A:111:THR:HG23	1:A:111:THR:O	0.50	2.07	16	1
1:A:145:VAL:O	1:A:146:PHE:CD1	0.50	2.64	20	1
1:A:16:LEU:HD12	1:A:20:HIS:CD2	0.49	2.42	1	1
1:A:96:ILE:CD1	1:A:127:PHE:CZ	0.49	2.95	3	3
1:A:72:GLU:O	1:A:74:LYS:CE	0.49	2.60	4	2
1:A:11:ARG:O	1:A:15:SER:CB	0.49	2.60	11	2
1:A:98:GLU:OE1	1:A:102:ARG:CD	0.49	2.60	7	1
1:A:112:GLY:O	1:A:145:VAL:CG2	0.49	2.60	19	3
1:A:135:PHE:CD2	1:A:135:PHE:C	0.49	2.88	7	1
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:CD1	0.49	2.80	20	2
1:A:5:ILE:HG12	1:A:49:TRP:CD1	0.49	2.41	12	10
1:A:109:LEU:HD11	1:A:124:TYR:CE2	0.49	2.42	8	1
1:A:7:ASP:O	1:A:8:LEU:C	0.49	2.56	12	9
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:CG2	0.49	2.61	1	3
1:A:73:ILE:CD1	1:A:107:LEU:HD22	0.49	2.36	18	1
1:A:3:ILE:HB	1:A:94:HIS:CD2	0.49	2.43	1	1
1:A:92:LEU:HD22	1:A:96:ILE:HD11	0.49	1.85	6	1
1:A:92:LEU:HD21	1:A:129:PHE:HE1	0.49	1.67	20	1
1:A:57:LEU:HD13	1:A:57:LEU:C	0.49	2.32	9	2
1:A:41:LEU:CD2	1:A:74:LYS:O	0.49	2.60	12	1
1:A:131:TYR:CD2	1:A:147:MET:HE3	0.49	2.42	20	1
1:A:133:GLU:O	1:A:146:PHE:CD2	0.49	2.65	4	2
1:A:3:ILE:HG23	1:A:94:HIS:CE1	0.49	2.43	8	1
1:A:1:MET:O	1:A:2:HIS:CG	0.49	2.66	11	1
1:A:131:TYR:CZ	1:A:147:MET:SD	0.49	3.06	17	1
1:A:47:THR:HB	1:A:49:TRP:CZ3	0.49	2.43	1	4
1:A:17:VAL:CG2	1:A:48:PHE:CZ	0.49	2.94	14	1
1:A:49:TRP:CH2	1:A:63:LEU:HG	0.48	2.43	10	4
1:A:3:ILE:HG23	1:A:50:SER:O	0.48	2.07	7	1
1:A:100:GLU:HG2	1:A:151:LEU:HD23	0.48	1.85	7	1
1:A:136:ALA:O	1:A:137:ASP:C	0.48	2.56	17	4
1:A:16:LEU:HD13	1:A:16:LEU:O	0.48	2.08	14	1
1:A:114:MET:O	1:A:118:GLU:N	0.48	2.46	1	10
1:A:92:LEU:HD11	1:A:124:TYR:CE1	0.48	2.43	11	1
1:A:13:VAL:HG13	1:A:60:CYS:CB	0.48	2.38	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:107:LEU:HB2	1:A:151:LEU:HD11	0.48	1.83	19	1
1:A:114:MET:HB2	1:A:117:PHE:CD2	0.48	2.43	20	1
1:A:49:TRP:CD1	1:A:94:HIS:NE2	0.48	2.82	14	2
1:A:128:GLY:O	1:A:129:PHE:C	0.48	2.56	16	12
1:A:76:MET:O	1:A:76:MET:CG	0.48	2.61	4	1
1:A:132:CYS:O	1:A:146:PHE:CD1	0.48	2.66	13	1
1:A:114:MET:HB3	1:A:117:PHE:CD2	0.48	2.42	14	1
1:A:41:LEU:HG	1:A:48:PHE:CZ	0.48	2.44	9	1
1:A:63:LEU:CB	1:A:72:GLU:O	0.48	2.62	12	1
1:A:123:LEU:HD13	1:A:123:LEU:C	0.48	2.33	13	1
1:A:52:TRP:CZ3	1:A:57:LEU:HD21	0.48	2.44	14	1
1:A:92:LEU:HD11	1:A:129:PHE:CZ	0.48	2.43	20	1
1:A:49:TRP:CZ3	1:A:63:LEU:HG	0.48	2.44	13	9
1:A:140:GLU:C	1:A:141:ASP:CG	0.48	2.81	18	1
1:A:109:LEU:HD12	1:A:124:TYR:CZ	0.48	2.44	5	1
1:A:53:GLU:CG	1:A:58:ALA:HB2	0.48	2.39	8	1
1:A:131:TYR:CE2	1:A:147:MET:HE1	0.48	2.43	17	1
1:A:114:MET:HA	1:A:114:MET:CE	0.48	2.37	1	5
1:A:7:ASP:O	1:A:9:THR:N	0.48	2.46	11	2
1:A:5:ILE:CG1	1:A:49:TRP:CD1	0.48	2.96	3	3
1:A:104:TYR:O	1:A:151:LEU:HD22	0.48	2.07	5	2
1:A:109:LEU:CD2	1:A:124:TYR:CE1	0.48	2.97	18	1
1:A:49:TRP:CZ3	1:A:63:LEU:HB3	0.47	2.44	8	7
1:A:78:THR:HG22	1:A:79:SER:N	0.47	2.24	15	1
1:A:52:TRP:CE3	1:A:57:LEU:HA	0.47	2.44	16	3
1:A:57:LEU:O	1:A:57:LEU:CD1	0.47	2.59	5	3
1:A:134:PRO:HB3	1:A:146:PHE:CD1	0.47	2.43	6	3
1:A:52:TRP:CZ3	1:A:57:LEU:HB3	0.47	2.45	4	3
1:A:128:GLY:O	1:A:149:LYS:CG	0.47	2.62	19	1
1:A:6:ASP:OD2	1:A:13:VAL:HG21	0.47	2.10	8	1
1:A:67:ASP:OD1	1:A:70:HIS:CB	0.47	2.62	15	1
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:HD23	0.47	2.34	17	1
1:A:1:MET:CB	1:A:52:TRP:O	0.47	2.62	18	1
1:A:89:LYS:CG	1:A:123:LEU:HD21	0.47	2.39	1	1
1:A:21:LEU:HD11	1:A:79:SER:O	0.47	2.08	2	1
1:A:109:LEU:CD1	1:A:124:TYR:CG	0.47	2.98	1	1
1:A:53:GLU:CG	1:A:53:GLU:O	0.47	2.63	18	1
1:A:109:LEU:C	1:A:109:LEU:CD1	0.47	2.87	7	2
1:A:113:SER:O	1:A:114:MET:C	0.47	2.58	13	2
1:A:3:ILE:CG2	1:A:94:HIS:NE2	0.47	2.78	8	1
1:A:47:THR:CG2	1:A:49:TRP:CZ2	0.47	2.98	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:HIS:CE1	1:A:108:SER:OG	0.47	2.68	7	2
1:A:13:VAL:HG21	1:A:52:TRP:CZ2	0.47	2.45	16	1
1:A:134:PRO:HG3	1:A:146:PHE:CE1	0.47	2.45	20	1
1:A:135:PHE:HB3	1:A:146:PHE:CZ	0.46	2.44	17	1
1:A:51:ALA:O	1:A:58:ALA:CB	0.46	2.60	3	2
1:A:129:PHE:CE2	1:A:149:LYS:CB	0.46	2.98	3	2
1:A:129:PHE:CE2	1:A:149:LYS:N	0.46	2.82	15	2
1:A:48:PHE:CE1	1:A:61:GLY:O	0.46	2.69	11	2
1:A:53:GLU:OE2	1:A:83:LEU:HD21	0.46	2.09	18	1
1:A:117:PHE:O	1:A:118:GLU:C	0.46	2.58	1	3
1:A:82:HIS:O	1:A:82:HIS:CG	0.46	2.69	8	1
1:A:92:LEU:HD21	1:A:124:TYR:CZ	0.46	2.44	9	1
1:A:63:LEU:O	1:A:63:LEU:CD2	0.46	2.62	12	1
1:A:145:VAL:C	1:A:146:PHE:CG	0.46	2.91	12	2
1:A:132:CYS:O	1:A:133:GLU:C	0.46	2.57	14	4
1:A:135:PHE:O	1:A:136:ALA:CB	0.46	2.63	7	1
1:A:109:LEU:CD2	1:A:124:TYR:CG	0.46	2.98	12	1
1:A:144:SER:C	1:A:145:VAL:HG13	0.46	2.35	8	1
1:A:121:ARG:NE	1:A:131:TYR:OH	0.46	2.49	5	2
1:A:81:SER:C	1:A:82:HIS:CD2	0.46	2.93	11	1
1:A:14:VAL:HG12	1:A:18:ASN:ND2	0.46	2.26	17	1
1:A:135:PHE:HB3	1:A:146:PHE:CE1	0.46	2.46	17	1
1:A:16:LEU:HD11	1:A:79:SER:HA	0.46	1.86	20	1
1:A:146:PHE:CD1	1:A:146:PHE:N	0.46	2.83	11	1
1:A:111:THR:HA	1:A:117:PHE:CD1	0.46	2.46	19	1
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:CB	0.45	2.64	13	1
1:A:143:ASN:CG	1:A:143:ASN:O	0.45	2.59	17	1
1:A:92:LEU:HD11	1:A:129:PHE:CE1	0.45	2.46	20	1
1:A:50:SER:HB3	1:A:52:TRP:CZ2	0.45	2.47	9	1
1:A:114:MET:HG2	1:A:117:PHE:CD2	0.45	2.46	13	1
1:A:49:TRP:C	1:A:60:CYS:SG	0.45	3.00	18	1
1:A:107:LEU:CD1	1:A:151:LEU:HD11	0.45	2.41	8	1
1:A:41:LEU:HD13	1:A:46:ILE:HG21	0.45	1.88	13	2
1:A:112:GLY:CA	1:A:145:VAL:HG22	0.45	2.41	14	1
1:A:1:MET:N	1:A:53:GLU:OE2	0.45	2.49	17	1
1:A:124:TYR:O	1:A:128:GLY:N	0.45	2.50	4	1
1:A:104:TYR:C	1:A:151:LEU:HD13	0.45	2.37	5	2
1:A:106:ARG:CG	1:A:149:LYS:O	0.45	2.64	18	2
1:A:74:LYS:O	1:A:75:SER:CB	0.45	2.63	18	2
1:A:3:ILE:O	1:A:4:LYS:CG	0.45	2.64	11	2
1:A:137:ASP:O	1:A:138:TYR:C	0.45	2.59	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:41:LEU:HG	1:A:48:PHE:CE1	0.45	2.47	9	1
1:A:128:GLY:O	1:A:130:GLN:NE2	0.45	2.49	11	1
1:A:140:GLU:O	1:A:141:ASP:CG	0.45	2.59	12	1
1:A:83:LEU:HD13	1:A:87:VAL:HG23	0.45	1.88	14	1
1:A:92:LEU:HD21	1:A:124:TYR:HE1	0.45	1.68	18	1
1:A:48:PHE:CE2	1:A:62:ALA:HB2	0.45	2.46	16	3
1:A:41:LEU:HA	1:A:46:ILE:HG21	0.45	1.89	14	1
1:A:143:ASN:O	1:A:143:ASN:ND2	0.45	2.50	17	1
1:A:84:ARG:O	1:A:85:LYS:C	0.45	2.60	5	3
1:A:78:THR:HG23	1:A:87:VAL:HB	0.45	1.88	15	1
1:A:134:PRO:HB3	1:A:146:PHE:CD2	0.45	2.47	2	2
1:A:6:ASP:OD2	1:A:13:VAL:HG11	0.45	2.11	3	2
1:A:118:GLU:O	1:A:121:ARG:CG	0.45	2.65	18	3
1:A:59:GLY:CA	1:A:87:VAL:HG22	0.45	2.42	20	1
1:A:72:GLU:OE2	1:A:74:LYS:NZ	0.45	2.50	20	2
1:A:49:TRP:O	1:A:61:GLY:N	0.45	2.50	9	3
1:A:73:ILE:N	1:A:73:ILE:CD1	0.45	2.80	7	2
1:A:135:PHE:CD1	1:A:136:ALA:N	0.45	2.85	9	1
1:A:57:LEU:CD1	1:A:57:LEU:N	0.45	2.80	16	1
1:A:132:CYS:O	1:A:133:GLU:O	0.45	2.35	12	2
1:A:129:PHE:CD1	1:A:149:LYS:HB2	0.44	2.47	11	3
1:A:134:PRO:HA	1:A:146:PHE:CG	0.44	2.47	4	2
1:A:49:TRP:N	1:A:61:GLY:O	0.44	2.50	4	1
1:A:129:PHE:CZ	1:A:149:LYS:HG3	0.44	2.47	5	1
1:A:92:LEU:HD11	1:A:124:TYR:CD2	0.44	2.47	6	1
1:A:87:VAL:HG12	1:A:88:ALA:N	0.44	2.27	16	2
1:A:79:SER:O	1:A:80:ALA:C	0.44	2.60	18	2
1:A:8:LEU:O	1:A:9:THR:C	0.44	2.60	4	4
1:A:78:THR:O	1:A:79:SER:C	0.44	2.60	5	2
1:A:129:PHE:CD2	1:A:149:LYS:HB2	0.44	2.46	3	3
1:A:119:PRO:O	1:A:123:LEU:N	0.44	2.48	4	4
1:A:67:ASP:OD2	1:A:67:ASP:N	0.44	2.50	4	1
1:A:113:SER:OG	1:A:145:VAL:HG13	0.44	2.12	10	1
1:A:109:LEU:HD13	1:A:124:TYR:HE1	0.44	1.68	13	1
1:A:109:LEU:CD2	1:A:129:PHE:CD1	0.44	2.99	13	1
1:A:117:PHE:CD2	1:A:120:ALA:CB	0.44	3.01	6	1
1:A:16:LEU:C	1:A:16:LEU:CD2	0.44	2.90	8	1
1:A:82:HIS:CD2	1:A:82:HIS:N	0.44	2.84	11	1
1:A:18:ASN:O	1:A:19:GLU:CD	0.44	2.60	12	1
1:A:73:ILE:CG1	1:A:109:LEU:CB	0.44	2.95	20	1
1:A:58:ALA:HB1	1:A:87:VAL:HG22	0.44	1.89	18	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:92:LEU:HD11	1:A:124:TYR:HE1	0.44	1.70	11	1
1:A:63:LEU:C	1:A:63:LEU:CD2	0.44	2.88	19	1
1:A:121:ARG:O	1:A:125:GLU:CG	0.44	2.66	18	1
1:A:49:TRP:CZ2	1:A:98:GLU:HG3	0.44	2.48	3	1
1:A:52:TRP:CE3	1:A:57:LEU:CB	0.44	3.00	9	1
1:A:6:ASP:OD2	1:A:6:ASP:C	0.44	2.61	13	2
1:A:118:GLU:CB	1:A:119:PRO:HD3	0.44	2.42	20	3
1:A:111:THR:C	1:A:113:SER:N	0.43	2.75	3	1
1:A:141:ASP:CB	1:A:142:PRO:CD	0.43	2.96	19	4
1:A:111:THR:HG22	1:A:145:VAL:HG23	0.43	1.88	10	1
1:A:123:LEU:CD1	1:A:123:LEU:C	0.43	2.91	13	1
1:A:138:TYR:O	1:A:139:GLY:C	0.43	2.60	18	2
1:A:117:PHE:CD2	1:A:120:ALA:HB3	0.43	2.48	6	1
1:A:113:SER:N	1:A:145:VAL:HG22	0.43	2.28	18	1
1:A:125:GLU:HB3	1:A:147:MET:CE	0.43	2.44	19	1
1:A:80:ALA:O	1:A:81:SER:C	0.43	2.61	20	2
1:A:57:LEU:CD2	1:A:59:GLY:N	0.43	2.82	10	4
1:A:60:CYS:O	1:A:91:VAL:HG11	0.43	2.13	2	1
1:A:144:SER:O	1:A:145:VAL:CG1	0.43	2.66	8	1
1:A:3:ILE:HD13	1:A:51:ALA:HB1	0.43	1.90	17	1
1:A:51:ALA:HB2	1:A:91:VAL:HG22	0.43	1.91	1	1
1:A:92:LEU:O	1:A:92:LEU:HD23	0.43	2.14	4	1
1:A:51:ALA:O	1:A:58:ALA:N	0.43	2.50	13	5
1:A:92:LEU:HD23	1:A:127:PHE:CE1	0.43	2.45	1	1
1:A:121:ARG:HA	1:A:124:TYR:CD2	0.43	2.49	19	3
1:A:99:ALA:HA	1:A:104:TYR:CE2	0.43	2.49	10	1
1:A:49:TRP:HB3	1:A:94:HIS:CE1	0.43	2.49	15	2
1:A:109:LEU:HD13	1:A:111:THR:HG23	0.43	1.91	12	1
1:A:44:PRO:O	1:A:45:GLU:C	0.43	2.60	1	3
1:A:109:LEU:HD13	1:A:124:TYR:CG	0.43	2.49	1	1
1:A:58:ALA:O	1:A:87:VAL:HG11	0.43	2.14	5	1
1:A:86:GLY:O	1:A:90:GLN:N	0.43	2.50	6	2
1:A:53:GLU:OE1	1:A:90:GLN:NE2	0.43	2.51	14	1
1:A:109:LEU:CD1	1:A:111:THR:CG2	0.43	2.96	15	1
1:A:107:LEU:HD12	1:A:151:LEU:HD21	0.43	1.89	16	1
1:A:80:ALA:C	1:A:82:HIS:N	0.43	2.77	20	1
1:A:84:ARG:O	1:A:85:LYS:CB	0.43	2.67	18	2
1:A:131:TYR:CD2	1:A:147:MET:SD	0.43	3.12	8	1
1:A:125:GLU:HG2	1:A:147:MET:CE	0.43	2.44	9	1
1:A:9:THR:HG23	1:A:10:GLY:N	0.43	2.29	20	1
1:A:53:GLU:CD	1:A:90:GLN:NE2	0.43	2.76	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:PHE:O	1:A:137:ASP:N	0.43	2.52	5	2
1:A:144:SER:C	1:A:145:VAL:CG1	0.43	2.92	8	2
1:A:41:LEU:O	1:A:42:ARG:C	0.43	2.60	9	1
1:A:111:THR:HG23	1:A:112:GLY:N	0.43	2.28	9	1
1:A:44:PRO:O	1:A:45:GLU:CG	0.43	2.67	16	1
1:A:19:GLU:O	1:A:19:GLU:CG	0.43	2.67	1	1
1:A:7:ASP:O	1:A:7:ASP:CG	0.43	2.62	8	1
1:A:53:GLU:HG2	1:A:58:ALA:CB	0.43	2.44	8	1
1:A:69:ARG:O	1:A:105:GLU:N	0.43	2.50	10	1
1:A:78:THR:HB	1:A:82:HIS:CD2	0.43	2.48	11	1
1:A:59:GLY:C	1:A:91:VAL:CG2	0.43	2.92	15	1
1:A:92:LEU:HB3	1:A:127:PHE:CE1	0.43	2.48	6	1
1:A:73:ILE:HG12	1:A:109:LEU:CB	0.43	2.44	20	1
1:A:94:HIS:CD2	1:A:98:GLU:OE1	0.42	2.72	6	1
1:A:59:GLY:HA3	1:A:91:VAL:HG23	0.42	1.89	15	1
1:A:66:LEU:CD1	1:A:72:GLU:CD	0.42	2.92	20	1
1:A:100:GLU:CD	1:A:151:LEU:HD11	0.42	2.38	11	1
1:A:109:LEU:HD21	1:A:147:MET:CG	0.42	2.44	15	1
1:A:63:LEU:HD12	1:A:95:ILE:CG2	0.42	2.35	16	1
1:A:131:TYR:C	1:A:132:CYS:SG	0.42	3.01	16	1
1:A:49:TRP:CE2	1:A:98:GLU:HG3	0.42	2.49	4	2
1:A:137:ASP:O	1:A:138:TYR:O	0.42	2.37	16	2
1:A:121:ARG:HA	1:A:124:TYR:CD1	0.42	2.49	15	1
1:A:49:TRP:CD1	1:A:94:HIS:CE1	0.42	3.07	1	1
1:A:92:LEU:CD2	1:A:127:PHE:CD2	0.42	3.03	2	1
1:A:112:GLY:CA	1:A:145:VAL:O	0.42	2.68	5	1
1:A:78:THR:O	1:A:79:SER:CB	0.42	2.66	1	1
1:A:83:LEU:CD1	1:A:84:ARG:N	0.42	2.71	4	1
1:A:142:PRO:O	1:A:143:ASN:ND2	0.42	2.52	4	1
1:A:44:PRO:C	1:A:46:ILE:N	0.42	2.77	12	2
1:A:73:ILE:CD1	1:A:108:SER:O	0.42	2.65	12	2
1:A:109:LEU:CD2	1:A:129:PHE:CD2	0.42	3.02	15	1
1:A:134:PRO:HA	1:A:146:PHE:CD1	0.42	2.50	1	1
1:A:50:SER:HB3	1:A:52:TRP:CE2	0.42	2.49	9	1
1:A:49:TRP:CZ3	1:A:63:LEU:HD22	0.42	2.49	4	2
1:A:96:ILE:O	1:A:100:GLU:N	0.42	2.50	13	1
1:A:138:TYR:CD2	1:A:138:TYR:O	0.42	2.73	17	1
1:A:50:SER:CA	1:A:60:CYS:SG	0.42	3.08	18	1
1:A:135:PHE:C	1:A:136:ALA:O	0.42	2.63	18	1
1:A:109:LEU:CD1	1:A:111:THR:HG22	0.42	2.44	15	1
1:A:106:ARG:N	1:A:151:LEU:CD1	0.42	2.83	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:129:PHE:CE1	1:A:149:LYS:CB	0.42	3.03	3	1
1:A:137:ASP:C	1:A:138:TYR:CG	0.42	2.97	1	1
1:A:131:TYR:HA	1:A:146:PHE:O	0.42	2.14	14	1
1:A:108:SER:OG	1:A:135:PHE:CG	0.42	2.73	20	1
1:A:124:TYR:HB3	1:A:129:PHE:CG	0.41	2.50	20	3
1:A:125:GLU:CD	1:A:147:MET:CE	0.41	2.86	4	1
1:A:146:PHE:CE2	1:A:148:THR:HB	0.41	2.49	8	2
1:A:49:TRP:CZ2	1:A:98:GLU:OE1	0.41	2.73	9	1
1:A:109:LEU:HD13	1:A:124:TYR:CD1	0.41	2.49	10	1
1:A:108:SER:CB	1:A:135:PHE:CZ	0.41	3.02	12	1
1:A:132:CYS:O	1:A:146:PHE:CD2	0.41	2.73	15	1
1:A:146:PHE:CE1	1:A:147:MET:O	0.41	2.73	16	1
1:A:118:GLU:N	1:A:119:PRO:HD2	0.41	2.30	12	7
1:A:62:ALA:HB3	1:A:75:SER:HB3	0.41	1.90	7	1
1:A:117:PHE:HA	1:A:120:ALA:HB3	0.41	1.92	20	1
1:A:92:LEU:HD23	1:A:92:LEU:C	0.41	2.40	4	1
1:A:83:LEU:C	1:A:83:LEU:CD2	0.41	2.88	7	1
1:A:13:VAL:HG13	1:A:60:CYS:SG	0.41	2.55	8	1
1:A:95:ILE:HG22	1:A:96:ILE:N	0.41	2.30	9	1
1:A:104:TYR:O	1:A:151:LEU:HD23	0.41	2.15	11	1
1:A:139:GLY:O	1:A:140:GLU:C	0.41	2.64	20	1
1:A:46:ILE:CG2	1:A:47:THR:N	0.41	2.83	5	1
1:A:70:HIS:NE2	1:A:108:SER:OG	0.41	2.54	16	1
1:A:94:HIS:CD2	1:A:98:GLU:OE2	0.41	2.73	6	1
1:A:72:GLU:CD	1:A:74:LYS:NZ	0.41	2.79	20	1
1:A:134:PRO:HB3	1:A:146:PHE:CG	0.41	2.51	1	1
1:A:135:PHE:O	1:A:138:TYR:CD2	0.41	2.73	6	1
1:A:76:MET:SD	1:A:76:MET:O	0.41	2.78	7	1
1:A:140:GLU:O	1:A:141:ASP:CB	0.41	2.69	12	1
1:A:16:LEU:CD2	1:A:77:ARG:O	0.41	2.60	14	1
1:A:74:LYS:O	1:A:75:SER:O	0.41	2.39	14	1
1:A:99:ALA:HB1	1:A:104:TYR:CD1	0.41	2.51	16	1
1:A:57:LEU:O	1:A:57:LEU:HD22	0.41	2.15	5	1
1:A:48:PHE:CE1	1:A:61:GLY:C	0.41	2.99	16	1
1:A:88:ALA:O	1:A:92:LEU:CB	0.41	2.69	17	1
1:A:14:VAL:HG12	1:A:18:ASN:HD22	0.41	1.75	5	1
1:A:109:LEU:HD13	1:A:124:TYR:CZ	0.41	2.51	6	1
1:A:9:THR:O	1:A:9:THR:CG2	0.41	2.67	8	1
1:A:6:ASP:CB	1:A:50:SER:OG	0.41	2.69	12	1
1:A:15:SER:O	1:A:19:GLU:N	0.41	2.51	12	1
1:A:69:ARG:O	1:A:104:TYR:CD1	0.41	2.74	17	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:PHE:O	1:A:136:ALA:O	0.41	2.38	18	1
1:A:66:LEU:CD1	1:A:72:GLU:CG	0.41	2.99	20	1
1:A:109:LEU:CD2	1:A:124:TYR:CD2	0.41	3.04	2	1
1:A:92:LEU:HD22	1:A:92:LEU:HA	0.41	1.84	7	1
1:A:96:ILE:HD12	1:A:127:PHE:CD2	0.41	2.49	9	1
1:A:92:LEU:HD21	1:A:129:PHE:CE1	0.41	2.50	20	1
1:A:133:GLU:O	1:A:146:PHE:CB	0.41	2.68	3	1
1:A:3:ILE:HG22	1:A:94:HIS:NE2	0.41	2.31	8	1
1:A:2:HIS:O	1:A:52:TRP:O	0.41	2.39	20	1
1:A:1:MET:SD	1:A:1:MET:C	0.40	3.04	1	1
1:A:129:PHE:CG	1:A:149:LYS:HB2	0.40	2.51	3	2
1:A:62:ALA:CB	1:A:75:SER:HB3	0.40	2.46	7	1
1:A:112:GLY:O	1:A:113:SER:C	0.40	2.64	12	1
1:A:132:CYS:HB2	1:A:148:THR:CG2	0.40	2.46	13	1
1:A:138:TYR:O	1:A:139:GLY:O	0.40	2.39	18	1
1:A:109:LEU:HD23	1:A:129:PHE:CZ	0.40	2.51	2	1
1:A:121:ARG:HE	1:A:145:VAL:HG21	0.40	1.76	6	1
1:A:53:GLU:CG	1:A:58:ALA:CB	0.40	2.99	8	1
1:A:104:TYR:HB2	1:A:151:LEU:HD13	0.40	1.93	8	1
1:A:146:PHE:CZ	1:A:148:THR:HB	0.40	2.50	8	1
1:A:67:ASP:N	1:A:67:ASP:OD1	0.40	2.54	13	1
1:A:99:ALA:O	1:A:103:GLY:N	0.40	2.50	15	1
1:A:150:LYS:C	1:A:151:LEU:O	0.40	2.64	15	1
1:A:107:LEU:CD1	1:A:151:LEU:HD21	0.40	2.46	16	1
1:A:72:GLU:C	1:A:73:ILE:HD13	0.40	2.41	20	1
1:A:135:PHE:CD2	1:A:146:PHE:CD1	0.40	3.08	7	1
1:A:139:GLY:O	1:A:140:GLU:O	0.40	2.40	9	1
1:A:131:TYR:O	1:A:132:CYS:SG	0.40	2.79	20	2
1:A:48:PHE:CE1	1:A:62:ALA:HB2	0.40	2.52	13	1
1:A:66:LEU:HD12	1:A:72:GLU:HB2	0.40	1.94	14	1
1:A:74:LYS:O	1:A:75:SER:C	0.40	2.64	14	1
1:A:45:GLU:O	1:A:45:GLU:CG	0.40	2.67	8	1
1:A:111:THR:O	1:A:145:VAL:O	0.40	2.40	2	1
1:A:81:SER:C	1:A:82:HIS:O	0.40	2.65	6	1
1:A:108:SER:CB	1:A:135:PHE:CE2	0.40	3.05	12	1
1:A:6:ASP:OD1	1:A:9:THR:O	0.40	2.40	16	1
1:A:76:MET:HE2	1:A:91:VAL:HB	0.40	1.92	17	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	130/159 (82%)	102±3 (78±2%)	20±2 (15±2%)	8±2 (7±2%)	2	18
All	All	2600/3180 (82%)	2033 (78%)	397 (15%)	170 (7%)	2	18

All 27 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	19	GLU	14
1	A	136	ALA	13
1	A	85	LYS	12
1	A	140	GLU	12
1	A	8	LEU	12
1	A	86	GLY	11
1	A	76	MET	9
1	A	135	PHE	9
1	A	79	SER	9
1	A	75	SER	8
1	A	9	THR	7
1	A	138	TYR	6
1	A	78	THR	6
1	A	82	HIS	5
1	A	139	GLY	5
1	A	113	SER	4
1	A	42	ARG	4
1	A	80	ALA	4
1	A	129	PHE	4
1	A	45	GLU	3
1	A	81	SER	3
1	A	133	GLU	3
1	A	137	ASP	2
1	A	141	ASP	2
1	A	41	LEU	1
1	A	112	GLY	1
1	A	60	CYS	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	112/137 (82%)	75±5 (67±4%)	37±5 (33±4%)	1	12
All	All	2240/2740 (82%)	1495 (67%)	745 (33%)	1	12

All 93 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	93	GLN	20
1	A	97	GLU	19
1	A	100	GLU	18
1	A	101	LYS	18
1	A	102	ARG	18
1	A	74	LYS	17
1	A	106	ARG	16
1	A	114	MET	16
1	A	122	LYS	16
1	A	147	MET	16
1	A	9	THR	15
1	A	57	LEU	14
1	A	81	SER	14
1	A	76	MET	13
1	A	66	LEU	13
1	A	107	LEU	12
1	A	141	ASP	12
1	A	11	ARG	12
1	A	63	LEU	12
1	A	105	GLU	12
1	A	89	LYS	12
1	A	85	LYS	12
1	A	84	ARG	11
1	A	109	LEU	11
1	A	15	SER	11
1	A	19	GLU	11
1	A	55	ASP	11
1	A	150	LYS	11
1	A	16	LEU	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	65	GLU	10
1	A	79	SER	10
1	A	133	GLU	10
1	A	123	LEU	10
1	A	2	HIS	10
1	A	21	LEU	10
1	A	75	SER	9
1	A	118	GLU	9
1	A	132	CYS	9
1	A	149	LYS	9
1	A	137	ASP	9
1	A	8	LEU	8
1	A	48	PHE	8
1	A	127	PHE	8
1	A	151	LEU	8
1	A	7	ASP	8
1	A	64	LYS	8
1	A	144	SER	8
1	A	82	HIS	7
1	A	140	GLU	7
1	A	67	ASP	7
1	A	4	LYS	7
1	A	92	LEU	7
1	A	98	GLU	7
1	A	20	HIS	6
1	A	72	GLU	6
1	A	130	GLN	6
1	A	126	SER	6
1	A	77	ARG	6
1	A	125	GLU	6
1	A	1	MET	6
1	A	110	GLU	6
1	A	87	VAL	6
1	A	116	SER	5
1	A	95	ILE	5
1	A	60	CYS	4
1	A	90	GLN	4
1	A	41	LEU	4
1	A	73	ILE	4
1	A	148	THR	4
1	A	53	GLU	4
1	A	69	ARG	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	83	LEU	4
1	A	111	THR	4
1	A	56	GLU	3
1	A	42	ARG	3
1	A	12	GLN	3
1	A	5	ILE	3
1	A	135	PHE	3
1	A	94	HIS	2
1	A	113	SER	2
1	A	3	ILE	2
1	A	45	GLU	2
1	A	6	ASP	2
1	A	146	PHE	2
1	A	46	ILE	2
1	A	108	SER	2
1	A	18	ASN	2
1	A	143	ASN	1
1	A	78	THR	1
1	A	145	VAL	1
1	A	70	HIS	1
1	A	129	PHE	1
1	A	121	ARG	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates ⓘ

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry ⓘ

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