



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

May 28, 2020 – 10:55 pm BST

PDB ID : 2L73
Title : Structure of the NOXO1b PX domain
Authors : Davis, N.Y.; McPhail, L.C.; Horita, D.A.
Deposited on : 2010-12-02

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

Cyrange : Kirchner and Güntert (2011)
NmrClust : Kelley et al. (1996)
MolProbity : 4.02b-467
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : 2.11
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.11

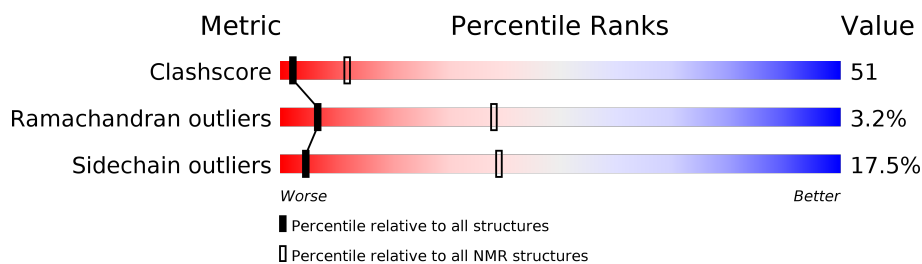
1 Overall quality at a glance

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	158937	12864
Ramachandran outliers	154571	11451
Sidechain outliers	154315	11428

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	149	

2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 14 models. Model 14 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:5-A:58, A:70-A:74, A:87-A:138 (111)	0.76	14

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. No single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 11, 12, 13, 14
2	7, 9

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2315 atoms, of which 1180 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called NADPH oxidase organizer 1.

Mol	Chain	Residues	Atoms					Trace
			Total	C	H	N	O	
1	A	143	2315	723	1180	211	201	0

There are 5 discrepancies between the modelled and reference sequences:

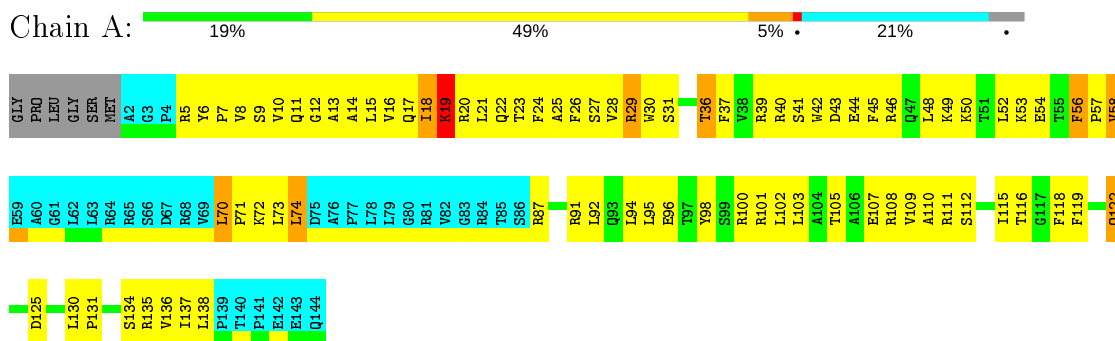
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	-4	GLY	-	EXPRESSION TAG	UNP Q8NFA2
A	-3	PRO	-	EXPRESSION TAG	UNP Q8NFA2
A	-2	LEU	-	EXPRESSION TAG	UNP Q8NFA2
A	-1	GLY	-	EXPRESSION TAG	UNP Q8NFA2
A	0	SER	-	EXPRESSION TAG	UNP Q8NFA2

4 Residue-property plots [i](#)

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA and DNA 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: NADPH oxidase organizer 1

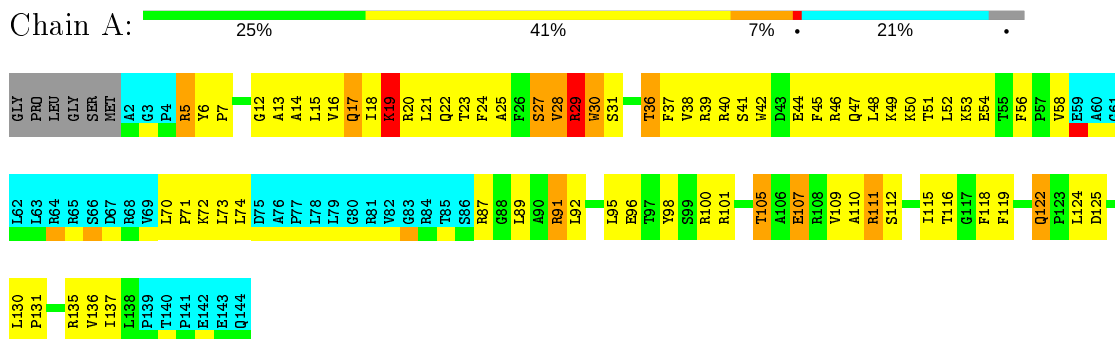


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

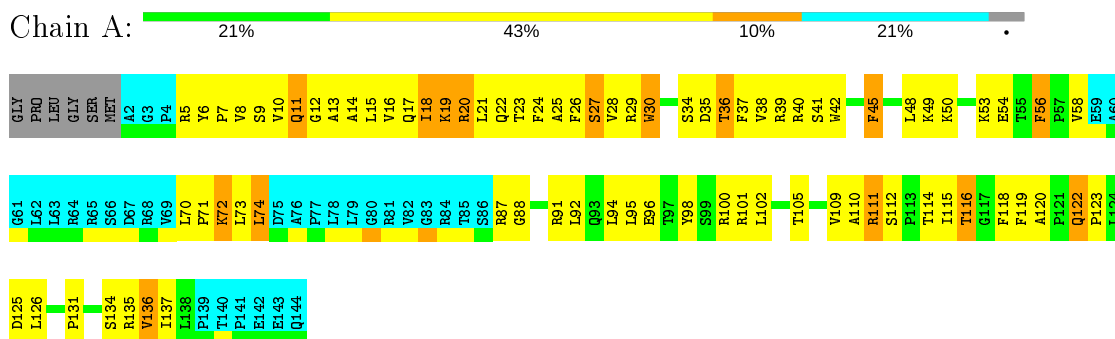
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



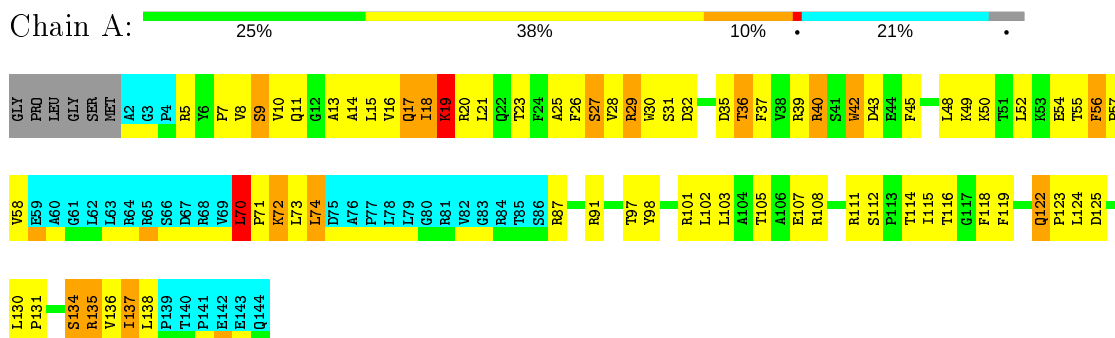
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



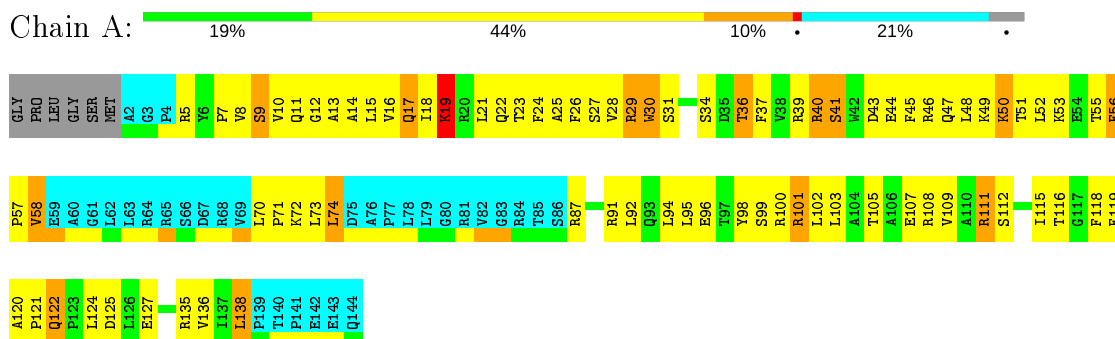
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



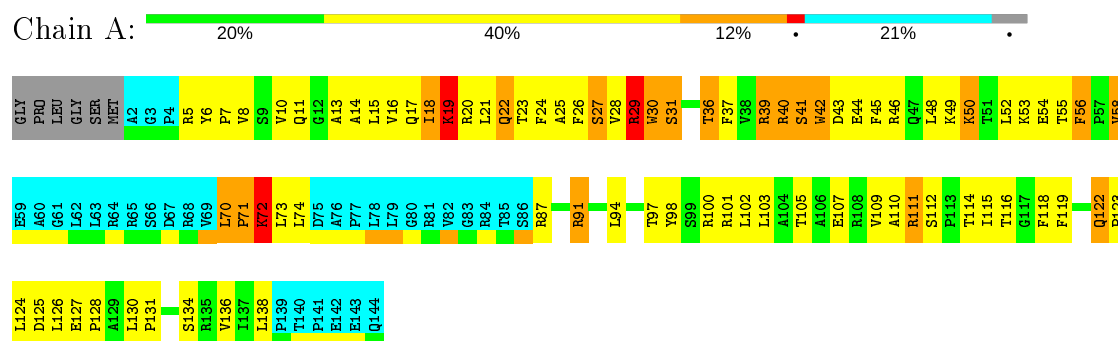
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



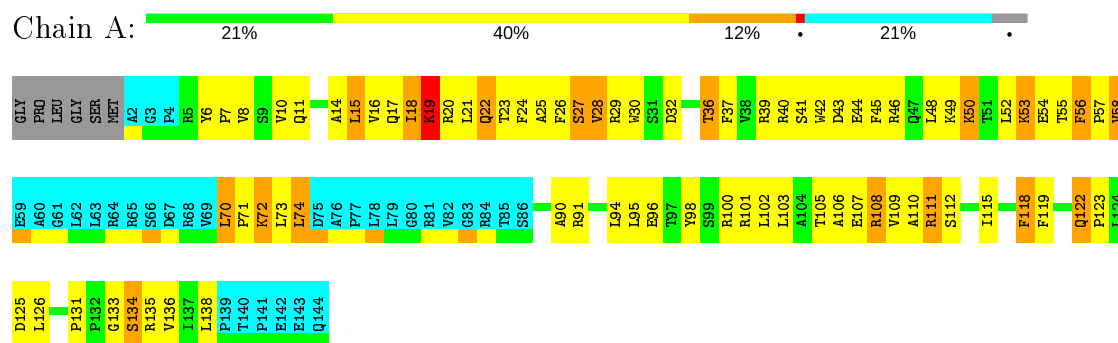
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



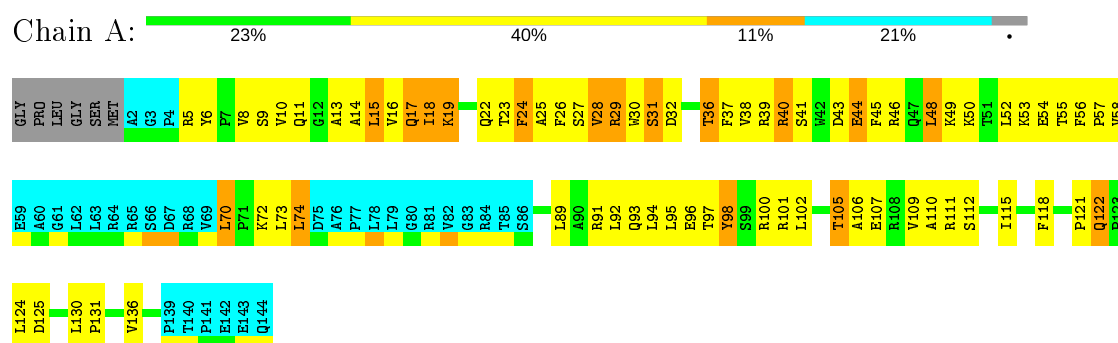
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



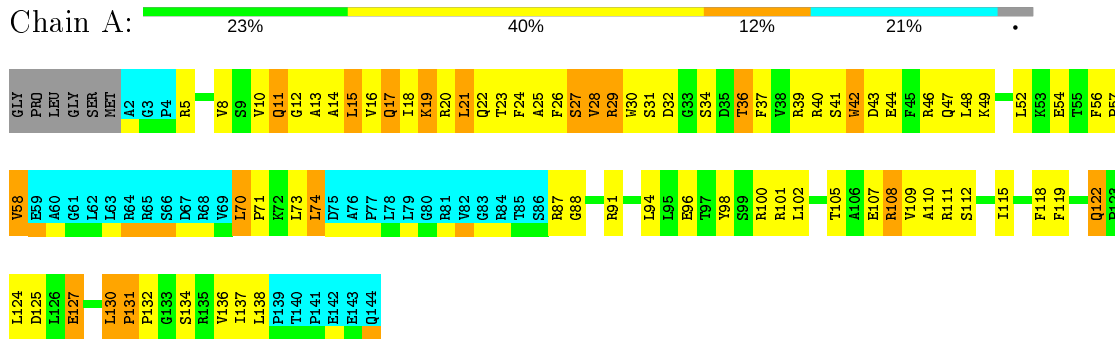
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



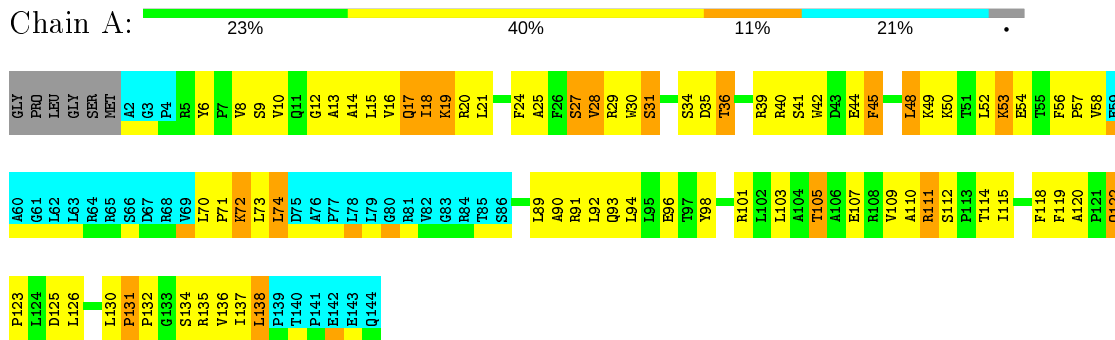
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



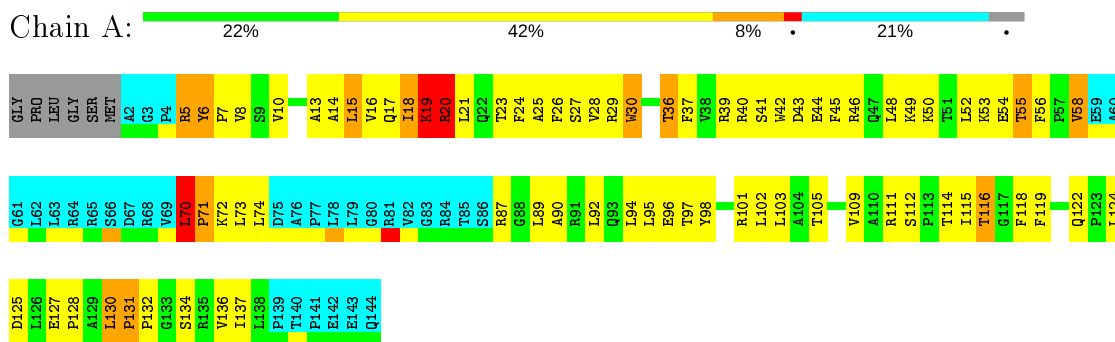
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



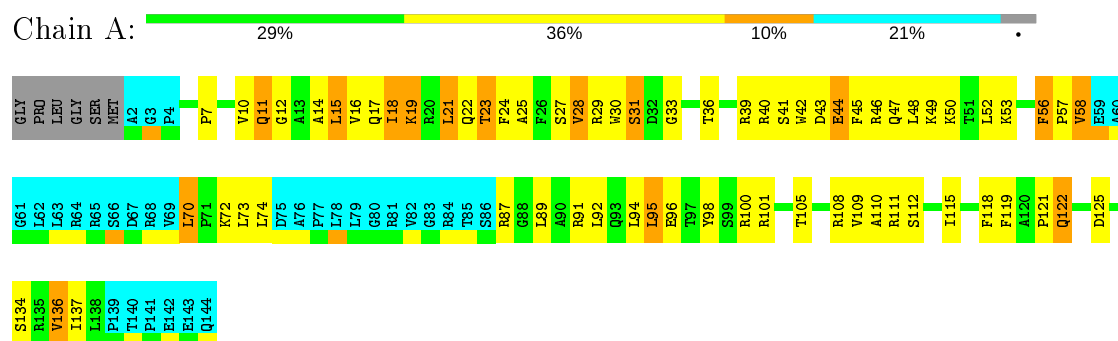
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



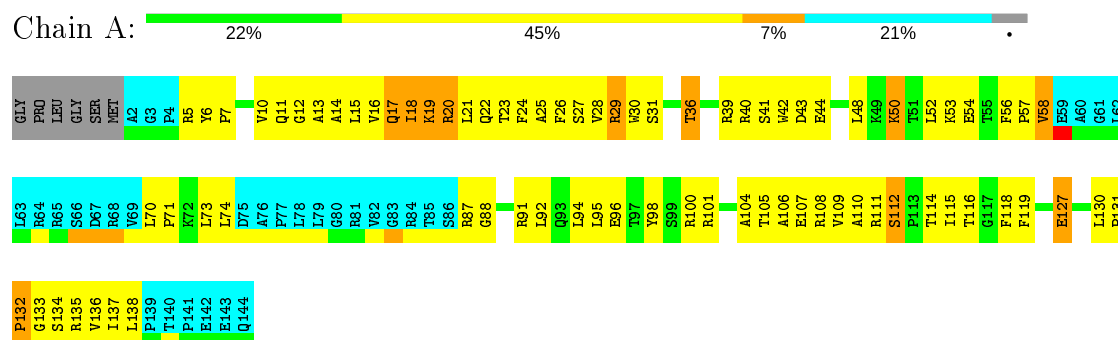
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



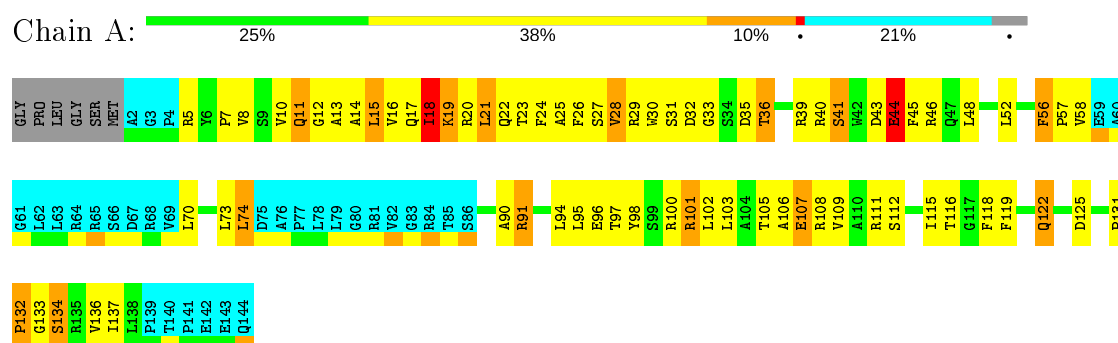
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



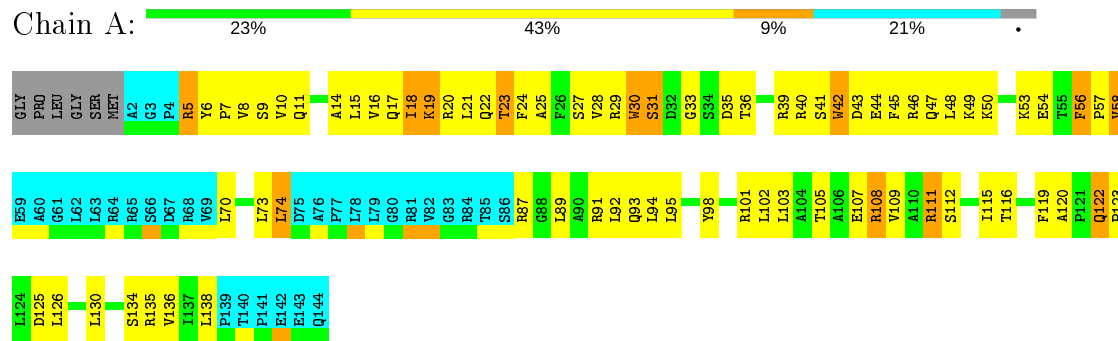
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



4.2.14 Score per residue for model 14 (medoid)

- Molecule 1: NADPH oxidase organizer 1



5 Refinement protocol and experimental data overview (i)

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

Of the 14 calculated structures, 14 were deposited, based on the following criterion: *all calculated structures submitted*.

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

Software name	Classification	Version
CNS	refinement	

No chemical shift data was provided. No validations of the models with respect to experimental NMR restraints is performed at this time.

COVALENT-GEOMETRY INFOmissingINFO

5.1 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	896	940	940	93±13
All	All	12544	13160	13160	1301

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 51.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:13:ALA:HB1	1:A:37:PHE:CE2	0.96	1.95	10	1
1:A:74:LEU:HD12	1:A:94:LEU:HD22	0.96	1.34	8	2
1:A:45:PHE:CE1	1:A:73:LEU:HD11	0.91	2.00	13	1
1:A:23:THR:HG23	1:A:40:ARG:O	0.90	1.65	4	6
1:A:48:LEU:HD13	1:A:118:PHE:CE2	0.89	2.03	12	4
1:A:16:VAL:HG22	1:A:136:VAL:HG13	0.88	1.43	1	12
1:A:18:ILE:N	1:A:18:ILE:HD13	0.88	1.83	12	6
1:A:70:LEU:HD21	1:A:109:VAL:HG21	0.87	1.45	2	5
1:A:70:LEU:HD23	1:A:109:VAL:HG21	0.85	1.45	11	3
1:A:56:PHE:CE2	1:A:109:VAL:HG22	0.85	2.07	2	2
1:A:110:ALA:O	1:A:115:ILE:HG21	0.84	1.72	12	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:ILE:HG23	1:A:134:SER:CA	0.84	2.03	13	5
1:A:15:LEU:HD11	1:A:17:GLN:HG3	0.83	1.49	10	2
1:A:73:LEU:HD13	1:A:74:LEU:N	0.83	1.89	4	1
1:A:14:ALA:N	1:A:25:ALA:HB3	0.82	1.88	9	11
1:A:74:LEU:O	1:A:74:LEU:HD13	0.82	1.72	6	1
1:A:14:ALA:O	1:A:92:LEU:HD21	0.81	1.74	11	1
1:A:45:PHE:CZ	1:A:95:LEU:HD22	0.81	2.11	1	2
1:A:10:VAL:HG22	1:A:28:VAL:HB	0.80	1.52	8	13
1:A:10:VAL:HG21	1:A:119:PHE:CE1	0.80	2.12	11	7
1:A:16:VAL:HG13	1:A:136:VAL:HG22	0.79	1.53	4	4
1:A:24:PHE:HB3	1:A:92:LEU:HD21	0.79	1.55	1	2
1:A:23:THR:HG23	1:A:40:ARG:C	0.78	1.99	2	6
1:A:15:LEU:HD12	1:A:17:GLN:NE2	0.78	1.93	7	2
1:A:45:PHE:CE1	1:A:73:LEU:HD21	0.78	2.14	10	2
1:A:74:LEU:HD22	1:A:74:LEU:C	0.77	1.98	6	1
1:A:16:VAL:CG2	1:A:136:VAL:HG13	0.77	2.07	9	3
1:A:101:ARG:O	1:A:105:THR:N	0.77	2.17	2	13
1:A:70:LEU:HD21	1:A:109:VAL:HG11	0.77	1.56	12	4
1:A:58:VAL:HG11	1:A:70:LEU:N	0.77	1.94	12	1
1:A:24:PHE:CD2	1:A:92:LEU:HD23	0.77	2.15	2	3
1:A:18:ILE:O	1:A:19:LYS:O	0.75	2.04	5	12
1:A:48:LEU:HD11	1:A:118:PHE:CD1	0.75	2.16	4	1
1:A:15:LEU:C	1:A:15:LEU:HD13	0.75	2.01	10	3
1:A:15:LEU:HB3	1:A:137:ILE:HD12	0.75	1.58	1	2
1:A:18:ILE:HG23	1:A:134:SER:HA	0.75	1.57	14	5
1:A:16:VAL:HG21	1:A:39:ARG:HD2	0.74	1.58	1	1
1:A:98:TYR:CE2	1:A:102:LEU:HD11	0.74	2.17	3	7
1:A:18:ILE:HD12	1:A:134:SER:HB3	0.74	1.55	13	3
1:A:19:LYS:O	1:A:21:LEU:N	0.74	2.21	3	9
1:A:10:VAL:HG22	1:A:28:VAL:CB	0.74	2.13	7	8
1:A:18:ILE:N	1:A:18:ILE:HD12	0.73	1.97	7	2
1:A:24:PHE:CE2	1:A:92:LEU:HD12	0.73	2.17	10	1
1:A:108:ARG:O	1:A:112:SER:N	0.73	2.21	13	1
1:A:70:LEU:N	1:A:71:PRO:CD	0.73	2.52	3	4
1:A:8:VAL:C	1:A:103:LEU:HD13	0.73	2.04	5	6
1:A:14:ALA:HB3	1:A:25:ALA:HB3	0.72	1.59	5	8
1:A:48:LEU:HD11	1:A:118:PHE:CE1	0.72	2.20	11	1
1:A:30:TRP:CD1	1:A:30:TRP:N	0.71	2.58	5	7
1:A:45:PHE:CE1	1:A:49:LYS:HE3	0.71	2.20	2	1
1:A:58:VAL:HG11	1:A:70:LEU:H	0.71	1.43	12	1
1:A:130:LEU:H	1:A:130:LEU:HD22	0.71	1.46	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:73:LEU:HD21	1:A:98:TYR:CG	0.70	2.21	7	1
1:A:7:PRO:HB3	1:A:28:VAL:CG2	0.70	2.16	10	4
1:A:73:LEU:HD21	1:A:98:TYR:CD1	0.70	2.21	7	1
1:A:45:PHE:CD2	1:A:95:LEU:HD22	0.70	2.22	13	2
1:A:18:ILE:HG22	1:A:132:PRO:C	0.70	2.07	13	1
1:A:108:ARG:NE	1:A:108:ARG:HA	0.69	2.01	12	2
1:A:124:LEU:H	1:A:124:LEU:HD12	0.69	1.47	7	4
1:A:30:TRP:NE1	1:A:36:THR:OG1	0.69	2.24	13	11
1:A:23:THR:HG22	1:A:41:SER:HA	0.69	1.64	10	3
1:A:18:ILE:HG22	1:A:134:SER:HA	0.68	1.63	11	3
1:A:124:LEU:HD12	1:A:124:LEU:H	0.68	1.48	1	1
1:A:45:PHE:CZ	1:A:73:LEU:HD21	0.68	2.24	6	2
1:A:49:LYS:NZ	1:A:71:PRO:O	0.68	2.25	8	1
1:A:74:LEU:CD1	1:A:94:LEU:HD22	0.67	2.15	8	2
1:A:70:LEU:H	1:A:71:PRO:CD	0.67	2.03	3	1
1:A:15:LEU:HD13	1:A:16:VAL:N	0.67	2.04	6	3
1:A:23:THR:HG22	1:A:40:ARG:O	0.67	1.89	14	2
1:A:112:SER:O	1:A:115:ILE:N	0.67	2.27	13	14
1:A:6:TYR:CZ	1:A:111:ARG:NE	0.67	2.63	9	1
1:A:115:ILE:HG23	1:A:119:PHE:CE2	0.67	2.24	6	3
1:A:30:TRP:N	1:A:30:TRP:CD1	0.67	2.63	4	5
1:A:124:LEU:N	1:A:124:LEU:HD12	0.67	2.05	7	2
1:A:74:LEU:HB2	1:A:94:LEU:HD22	0.67	1.66	14	1
1:A:53:LYS:HZ2	1:A:58:VAL:N	0.66	1.89	6	1
1:A:13:ALA:HB2	1:A:26:PHE:C	0.66	2.10	2	6
1:A:14:ALA:HB3	1:A:25:ALA:CB	0.66	2.20	5	10
1:A:45:PHE:CD1	1:A:49:LYS:HE3	0.66	2.26	2	1
1:A:14:ALA:HB1	1:A:137:ILE:O	0.66	1.90	1	2
1:A:130:LEU:N	1:A:130:LEU:HD12	0.66	2.05	5	2
1:A:90:ALA:O	1:A:94:LEU:HD13	0.66	1.90	9	2
1:A:45:PHE:CD1	1:A:95:LEU:HD22	0.66	2.24	7	1
1:A:24:PHE:CD2	1:A:95:LEU:HD12	0.65	2.26	10	4
1:A:73:LEU:HD23	1:A:74:LEU:N	0.65	2.07	8	4
1:A:14:ALA:H	1:A:25:ALA:HB3	0.65	1.49	4	5
1:A:24:PHE:N	1:A:40:ARG:O	0.64	2.29	9	8
1:A:45:PHE:CE1	1:A:95:LEU:HD22	0.64	2.27	4	2
1:A:18:ILE:N	1:A:18:ILE:CD1	0.64	2.57	12	2
1:A:28:VAL:HG11	1:A:119:PHE:CD1	0.64	2.26	14	3
1:A:56:PHE:CE2	1:A:109:VAL:CG2	0.64	2.80	2	1
1:A:15:LEU:HD22	1:A:16:VAL:N	0.64	2.07	10	5
1:A:96:GLU:HB3	1:A:100:ARG:NH1	0.64	2.07	1	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:PHE:CE2	1:A:95:LEU:HD22	0.64	2.28	2	3
1:A:70:LEU:HD21	1:A:109:VAL:CG2	0.64	2.23	2	1
1:A:18:ILE:HG23	1:A:134:SER:CB	0.63	2.24	13	1
1:A:18:ILE:CG2	1:A:134:SER:HB3	0.63	2.24	12	2
1:A:24:PHE:CD1	1:A:92:LEU:HD11	0.63	2.28	1	1
1:A:74:LEU:CG	1:A:94:LEU:HD22	0.63	2.23	4	1
1:A:15:LEU:HD23	1:A:24:PHE:CD1	0.63	2.27	9	1
1:A:23:THR:HG22	1:A:40:ARG:C	0.63	2.14	14	1
1:A:40:ARG:NH1	1:A:118:PHE:O	0.63	2.32	4	9
1:A:130:LEU:HD13	1:A:130:LEU:N	0.63	2.08	10	2
1:A:40:ARG:NH2	1:A:118:PHE:O	0.62	2.31	12	4
1:A:103:LEU:HD23	1:A:110:ALA:HB1	0.62	1.72	9	1
1:A:42:TRP:CD1	1:A:95:LEU:HD11	0.62	2.29	10	1
1:A:5:ARG:NH2	1:A:120:ALA:HB2	0.62	2.09	2	2
1:A:58:VAL:HG11	1:A:70:LEU:HB3	0.62	1.71	7	1
1:A:42:TRP:CZ2	1:A:73:LEU:HD22	0.62	2.30	8	1
1:A:15:LEU:HD12	1:A:137:ILE:HD12	0.62	1.71	11	4
1:A:106:ALA:HB3	1:A:109:VAL:HB	0.62	1.71	13	1
1:A:120:ALA:O	1:A:122:GLN:NE2	0.62	2.33	9	2
1:A:15:LEU:HD11	1:A:17:GLN:CG	0.62	2.22	10	2
1:A:56:PHE:CE1	1:A:109:VAL:HG22	0.62	2.30	7	3
1:A:74:LEU:HD23	1:A:74:LEU:C	0.62	2.14	10	1
1:A:45:PHE:CE2	1:A:95:LEU:HD13	0.62	2.30	7	2
1:A:22:GLN:O	1:A:42:TRP:N	0.62	2.32	11	1
1:A:23:THR:HG22	1:A:41:SER:CA	0.62	2.25	13	2
1:A:15:LEU:CD1	1:A:17:GLN:HG3	0.61	2.25	2	2
1:A:91:ARG:N	1:A:91:ARG:HD2	0.61	2.08	5	1
1:A:10:VAL:HG22	1:A:28:VAL:CG2	0.61	2.25	4	5
1:A:16:VAL:O	1:A:23:THR:N	0.61	2.32	5	4
1:A:15:LEU:HD23	1:A:137:ILE:CD1	0.61	2.24	1	1
1:A:70:LEU:N	1:A:71:PRO:HD2	0.61	2.09	3	1
1:A:48:LEU:C	1:A:48:LEU:HD23	0.61	2.15	4	1
1:A:91:ARG:O	1:A:95:LEU:HD22	0.61	1.96	11	1
1:A:39:ARG:NH2	1:A:127:GLU:O	0.61	2.34	8	3
1:A:10:VAL:HG13	1:A:26:PHE:HB3	0.60	1.73	2	2
1:A:17:GLN:N	1:A:135:ARG:O	0.60	2.29	1	1
1:A:17:GLN:C	1:A:18:ILE:HD13	0.60	2.16	10	3
1:A:108:ARG:NH1	1:A:112:SER:OG	0.60	2.30	6	1
1:A:70:LEU:HD23	1:A:102:LEU:HD22	0.60	1.73	2	1
1:A:42:TRP:CD1	1:A:43:ASP:N	0.60	2.69	11	2
1:A:74:LEU:O	1:A:94:LEU:HD22	0.60	1.95	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:ILE:HG22	1:A:134:SER:CA	0.60	2.26	5	3
1:A:48:LEU:HD13	1:A:118:PHE:CG	0.60	2.30	9	2
1:A:16:VAL:HG22	1:A:136:VAL:CG1	0.60	2.22	11	3
1:A:24:PHE:CB	1:A:92:LEU:HD21	0.60	2.27	1	1
1:A:15:LEU:HD23	1:A:92:LEU:HD21	0.60	1.72	2	1
1:A:18:ILE:HG21	1:A:131:PRO:HB2	0.60	1.74	6	2
1:A:73:LEU:C	1:A:73:LEU:HD13	0.60	2.17	4	1
1:A:53:LYS:NZ	1:A:58:VAL:N	0.59	2.50	6	1
1:A:48:LEU:HD13	1:A:118:PHE:CZ	0.59	2.32	1	3
1:A:70:LEU:HD11	1:A:109:VAL:HG21	0.59	1.73	12	2
1:A:58:VAL:CG1	1:A:70:LEU:H	0.59	2.10	12	1
1:A:24:PHE:CE1	1:A:42:TRP:HB2	0.59	2.32	12	2
1:A:138:LEU:N	1:A:138:LEU:HD22	0.59	2.13	8	1
1:A:71:PRO:HD3	1:A:105:THR:HG21	0.59	1.74	9	1
1:A:18:ILE:HD13	1:A:18:ILE:N	0.59	2.11	10	4
1:A:131:PRO:CB	1:A:132:PRO:CD	0.59	2.81	9	3
1:A:56:PHE:CZ	1:A:109:VAL:HG13	0.59	2.32	5	1
1:A:14:ALA:CB	1:A:25:ALA:HB3	0.59	2.27	5	6
1:A:56:PHE:O	1:A:58:VAL:N	0.59	2.32	13	2
1:A:122:GLN:NE2	1:A:125:ASP:HB2	0.59	2.13	1	1
1:A:74:LEU:O	1:A:94:LEU:HD13	0.59	1.98	7	1
1:A:70:LEU:HD11	1:A:109:VAL:CG2	0.59	2.27	12	1
1:A:15:LEU:HD11	1:A:22:GLN:HB3	0.58	1.75	1	2
1:A:27:SER:HB3	1:A:37:PHE:CE2	0.58	2.33	2	4
1:A:96:GLU:HB3	1:A:100:ARG:CZ	0.58	2.27	7	2
1:A:107:GLU:H	1:A:107:GLU:CD	0.58	2.01	1	1
1:A:15:LEU:HD12	1:A:17:GLN:HE21	0.58	1.58	2	1
1:A:42:TRP:C	1:A:42:TRP:CD1	0.58	2.77	14	2
1:A:21:LEU:HD22	1:A:21:LEU:N	0.58	2.13	10	1
1:A:8:VAL:HG22	1:A:29:ARG:O	0.58	1.98	8	5
1:A:45:PHE:CE1	1:A:49:LYS:CE	0.58	2.85	2	1
1:A:15:LEU:HD23	1:A:137:ILE:HD12	0.58	1.74	1	1
1:A:70:LEU:CD2	1:A:109:VAL:HG21	0.58	2.24	2	2
1:A:18:ILE:HG22	1:A:134:SER:CB	0.58	2.29	9	3
1:A:48:LEU:CD1	1:A:118:PHE:CD1	0.58	2.86	8	3
1:A:58:VAL:HG21	1:A:70:LEU:CB	0.58	2.28	13	1
1:A:18:ILE:O	1:A:19:LYS:C	0.58	2.42	6	6
1:A:48:LEU:O	1:A:52:LEU:HD13	0.58	1.99	6	6
1:A:20:ARG:HA	1:A:20:ARG:NE	0.58	2.14	5	1
1:A:42:TRP:CH2	1:A:73:LEU:HD12	0.58	2.34	5	1
1:A:44:GLU:O	1:A:48:LEU:N	0.58	2.36	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:52:LEU:O	1:A:56:PHE:CD1	0.57	2.57	4	3
1:A:74:LEU:C	1:A:74:LEU:CD2	0.57	2.73	6	1
1:A:109:VAL:O	1:A:115:ILE:CG1	0.57	2.52	8	4
1:A:48:LEU:HD13	1:A:118:PHE:CD1	0.57	2.34	7	3
1:A:73:LEU:CD2	1:A:95:LEU:HD23	0.57	2.30	10	1
1:A:19:LYS:C	1:A:21:LEU:N	0.57	2.58	1	4
1:A:12:GLY:H	1:A:96:GLU:CD	0.57	2.02	12	5
1:A:74:LEU:HD13	1:A:74:LEU:C	0.57	2.19	5	3
1:A:45:PHE:CE1	1:A:95:LEU:CD2	0.57	2.87	4	1
1:A:70:LEU:HB3	1:A:102:LEU:HD21	0.57	1.74	5	1
1:A:87:ARG:O	1:A:91:ARG:CB	0.57	2.52	12	1
1:A:7:PRO:HG3	1:A:119:PHE:CD2	0.57	2.34	4	6
1:A:72:LYS:O	1:A:98:TYR:CE1	0.57	2.58	10	2
1:A:134:SER:O	1:A:135:ARG:NH1	0.57	2.38	2	1
1:A:30:TRP:CD2	1:A:34:SER:HB2	0.57	2.35	2	2
1:A:28:VAL:N	1:A:36:THR:O	0.56	2.37	7	8
1:A:18:ILE:CD1	1:A:18:ILE:N	0.56	2.66	7	4
1:A:70:LEU:N	1:A:71:PRO:HD3	0.56	2.14	8	2
1:A:45:PHE:HA	1:A:48:LEU:HD12	0.56	1.76	14	2
1:A:53:LYS:NZ	1:A:56:PHE:O	0.56	2.30	6	1
1:A:19:LYS:C	1:A:21:LEU:H	0.56	2.04	2	7
1:A:15:LEU:HD12	1:A:137:ILE:CD1	0.56	2.30	10	1
1:A:15:LEU:CB	1:A:137:ILE:HD12	0.56	2.30	1	1
1:A:15:LEU:HD13	1:A:24:PHE:CE1	0.56	2.35	1	1
1:A:111:ARG:O	1:A:112:SER:C	0.56	2.44	7	14
1:A:11:GLN:O	1:A:27:SER:N	0.56	2.33	4	5
1:A:138:LEU:H	1:A:138:LEU:HD12	0.56	1.61	9	2
1:A:131:PRO:O	1:A:133:GLY:N	0.56	2.36	13	2
1:A:73:LEU:HD23	1:A:74:LEU:O	0.56	2.01	1	4
1:A:8:VAL:O	1:A:103:LEU:HD13	0.56	2.00	10	3
1:A:18:ILE:H	1:A:18:ILE:HD13	0.56	1.54	12	1
1:A:7:PRO:HA	1:A:30:TRP:HA	0.56	1.76	14	6
1:A:15:LEU:HD23	1:A:24:PHE:CE1	0.56	2.35	9	1
1:A:13:ALA:N	1:A:25:ALA:O	0.56	2.36	7	6
1:A:109:VAL:O	1:A:115:ILE:HG13	0.56	2.01	11	4
1:A:48:LEU:CD1	1:A:118:PHE:CE1	0.56	2.88	10	1
1:A:7:PRO:O	1:A:111:ARG:NH2	0.56	2.35	2	1
1:A:10:VAL:O	1:A:100:ARG:NE	0.56	2.34	11	1
1:A:29:ARG:N	1:A:29:ARG:HD2	0.55	2.15	5	3
1:A:26:PHE:CZ	1:A:45:PHE:CE2	0.55	2.94	2	1
1:A:10:VAL:HG23	1:A:103:LEU:HD11	0.55	1.77	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:108:ARG:O	1:A:111:ARG:N	0.55	2.39	13	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:120:ALA:O	0.55	2.40	2	1
1:A:122:GLN:NE2	1:A:124:LEU:HD11	0.55	2.17	5	1
1:A:43:ASP:HA	1:A:46:ARG:HG2	0.55	1.78	7	1
1:A:22:GLN:N	1:A:22:GLN:CD	0.55	2.60	1	2
1:A:15:LEU:O	1:A:136:VAL:HA	0.55	2.02	2	4
1:A:45:PHE:CE1	1:A:49:LYS:NZ	0.55	2.72	9	2
1:A:20:ARG:O	1:A:22:GLN:NE2	0.55	2.37	12	1
1:A:16:VAL:HG21	1:A:39:ARG:CD	0.55	2.32	1	1
1:A:56:PHE:CZ	1:A:109:VAL:HG22	0.55	2.36	2	1
1:A:16:VAL:HB	1:A:23:THR:HB	0.55	1.77	12	2
1:A:70:LEU:HD23	1:A:102:LEU:CD2	0.55	2.31	2	1
1:A:18:ILE:C	1:A:19:LYS:O	0.55	2.45	3	9
1:A:53:LYS:CE	1:A:70:LEU:HD12	0.55	2.31	6	1
1:A:41:SER:CB	1:A:44:GLU:HB2	0.55	2.32	5	2
1:A:7:PRO:HG2	1:A:103:LEU:HD21	0.55	1.76	10	2
1:A:17:GLN:CB	1:A:22:GLN:HG2	0.55	2.32	7	1
1:A:70:LEU:O	1:A:70:LEU:HD13	0.54	2.01	3	1
1:A:73:LEU:HD13	1:A:74:LEU:C	0.54	2.22	4	1
1:A:14:ALA:CA	1:A:25:ALA:HB3	0.54	2.31	4	7
1:A:101:ARG:O	1:A:105:THR:CB	0.54	2.55	3	2
1:A:8:VAL:N	1:A:29:ARG:O	0.54	2.34	4	2
1:A:73:LEU:CD2	1:A:98:TYR:CD1	0.54	2.90	7	1
1:A:87:ARG:O	1:A:91:ARG:N	0.54	2.35	12	1
1:A:5:ARG:HE	1:A:32:ASP:CG	0.54	2.06	13	1
1:A:8:VAL:CG1	1:A:31:SER:N	0.54	2.70	7	1
1:A:130:LEU:N	1:A:130:LEU:CD1	0.54	2.70	9	4
1:A:22:GLN:OE1	1:A:91:ARG:NH1	0.54	2.38	14	1
1:A:10:VAL:HG12	1:A:26:PHE:CD1	0.54	2.38	8	1
1:A:39:ARG:O	1:A:40:ARG:NH1	0.54	2.40	9	2
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLU:H	0.54	1.63	13	7
1:A:15:LEU:HG	1:A:92:LEU:HD11	0.54	1.80	2	1
1:A:48:LEU:CD2	1:A:48:LEU:C	0.54	2.76	4	1
1:A:73:LEU:HD22	1:A:95:LEU:HD23	0.54	1.77	10	1
1:A:42:TRP:CD2	1:A:91:ARG:NH2	0.54	2.76	14	1
1:A:45:PHE:O	1:A:48:LEU:N	0.54	2.41	14	2
1:A:138:LEU:N	1:A:138:LEU:HD12	0.54	2.18	14	3
1:A:21:LEU:HD13	1:A:41:SER:CB	0.54	2.33	13	1
1:A:13:ALA:HB2	1:A:27:SER:OG	0.53	2.02	13	1
1:A:28:VAL:HG11	1:A:119:PHE:HB3	0.53	1.78	9	1
1:A:17:GLN:OE1	1:A:135:ARG:NH1	0.53	2.37	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:ALA:HA	1:A:38:VAL:O	0.53	2.03	2	1
1:A:7:PRO:HG3	1:A:119:PHE:CE2	0.53	2.39	10	2
1:A:15:LEU:CD1	1:A:17:GLN:CG	0.53	2.87	2	2
1:A:45:PHE:CD2	1:A:95:LEU:HD13	0.53	2.39	2	1
1:A:52:LEU:O	1:A:56:PHE:CD2	0.53	2.61	3	2
1:A:73:LEU:CD1	1:A:73:LEU:C	0.53	2.77	4	1
1:A:53:LYS:NZ	1:A:70:LEU:O	0.53	2.38	12	1
1:A:122:GLN:O	1:A:125:ASP:N	0.53	2.42	9	10
1:A:8:VAL:HG23	1:A:9:SER:OG	0.53	2.03	4	2
1:A:16:VAL:HG12	1:A:18:ILE:CD1	0.53	2.33	10	3
1:A:18:ILE:HG22	1:A:134:SER:HB3	0.53	1.81	9	2
1:A:24:PHE:O	1:A:40:ARG:N	0.53	2.39	13	4
1:A:110:ALA:C	1:A:115:ILE:HG13	0.52	2.25	12	3
1:A:29:ARG:HD2	1:A:29:ARG:N	0.52	2.18	12	2
1:A:52:LEU:O	1:A:56:PHE:N	0.52	2.42	9	3
1:A:42:TRP:CZ2	1:A:91:ARG:NH2	0.52	2.78	12	1
1:A:7:PRO:HG2	1:A:119:PHE:CG	0.52	2.39	1	1
1:A:49:LYS:NZ	1:A:98:TYR:CZ	0.52	2.76	8	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:41:SER:OG	0.52	2.04	13	1
1:A:15:LEU:HD22	1:A:23:THR:O	0.52	2.05	13	3
1:A:58:VAL:HG21	1:A:70:LEU:HB3	0.52	1.81	13	3
1:A:20:ARG:O	1:A:21:LEU:HD23	0.52	2.04	13	1
1:A:73:LEU:HD23	1:A:98:TYR:CD2	0.52	2.39	4	1
1:A:43:ASP:OD1	1:A:46:ARG:NH1	0.52	2.40	11	4
1:A:74:LEU:HB3	1:A:94:LEU:HD22	0.52	1.81	4	1
1:A:106:ALA:O	1:A:110:ALA:N	0.52	2.42	6	2
1:A:107:GLU:OE1	1:A:111:ARG:NH2	0.52	2.39	9	1
1:A:50:LYS:NZ	1:A:54:GLU:OE2	0.52	2.36	14	7
1:A:9:SER:O	1:A:28:VAL:HA	0.52	2.04	2	2
1:A:11:GLN:N	1:A:27:SER:O	0.52	2.40	2	4
1:A:28:VAL:HG21	1:A:119:PHE:CD1	0.52	2.40	4	1
1:A:101:ARG:NH1	1:A:105:THR:CG2	0.52	2.73	11	1
1:A:24:PHE:CE1	1:A:91:ARG:HB3	0.52	2.40	13	1
1:A:28:VAL:O	1:A:36:THR:N	0.52	2.42	7	6
1:A:23:THR:CG2	1:A:40:ARG:O	0.51	2.58	6	6
1:A:25:ALA:HB2	1:A:39:ARG:HG2	0.51	1.82	12	2
1:A:107:GLU:HG3	1:A:108:ARG:N	0.51	2.19	3	2
1:A:101:ARG:NH2	1:A:105:THR:OG1	0.51	2.43	6	2
1:A:7:PRO:HG2	1:A:119:PHE:CD2	0.51	2.40	12	1
1:A:47:GLN:O	1:A:51:THR:HG23	0.51	2.05	1	1
1:A:7:PRO:HD3	1:A:30:TRP:CZ3	0.51	2.40	1	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:ARG:O	1:A:112:SER:O	0.51	2.28	7	13
1:A:5:ARG:O	1:A:6:TYR:CD1	0.51	2.64	2	1
1:A:53:LYS:HZ2	1:A:58:VAL:CB	0.51	2.17	6	1
1:A:24:PHE:HB3	1:A:92:LEU:HD22	0.51	1.81	9	1
1:A:7:PRO:HB2	1:A:28:VAL:CG2	0.51	2.35	4	3
1:A:11:GLN:OE1	1:A:29:ARG:NH1	0.51	2.43	8	3
1:A:48:LEU:HD11	1:A:118:PHE:CG	0.51	2.41	4	1
1:A:5:ARG:HH12	1:A:32:ASP:CG	0.51	2.09	7	1
1:A:15:LEU:HD11	1:A:22:GLN:CB	0.51	2.35	1	1
1:A:38:VAL:HB	1:A:122:GLN:NE2	0.51	2.20	1	1
1:A:73:LEU:HD12	1:A:98:TYR:CD2	0.51	2.41	11	3
1:A:24:PHE:HD2	1:A:92:LEU:HD23	0.51	1.64	14	1
1:A:97:THR:HG22	1:A:101:ARG:NH1	0.51	2.21	3	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:122:GLN:HE22	0.51	2.04	8	1
1:A:15:LEU:O	1:A:15:LEU:HD13	0.51	2.05	10	1
1:A:42:TRP:CH2	1:A:87:ARG:CB	0.51	2.94	1	1
1:A:5:ARG:CZ	1:A:120:ALA:HB2	0.51	2.36	2	1
1:A:101:ARG:O	1:A:105:THR:OG1	0.50	2.27	7	6
1:A:10:VAL:CG2	1:A:119:PHE:CE1	0.50	2.94	2	3
1:A:49:LYS:HD3	1:A:98:TYR:CE2	0.50	2.41	2	1
1:A:74:LEU:HG	1:A:94:LEU:HD22	0.50	1.81	4	1
1:A:22:GLN:OE1	1:A:87:ARG:NH1	0.50	2.39	8	1
1:A:73:LEU:C	1:A:73:LEU:HD23	0.50	2.26	3	3
1:A:45:PHE:CD1	1:A:48:LEU:HD12	0.50	2.41	11	1
1:A:91:ARG:O	1:A:95:LEU:HD13	0.50	2.06	6	1
1:A:43:ASP:OD2	1:A:46:ARG:NH1	0.50	2.44	8	2
1:A:89:LEU:HD21	1:A:137:ILE:HD13	0.50	1.82	11	1
1:A:24:PHE:HB3	1:A:92:LEU:CD2	0.50	2.34	1	2
1:A:73:LEU:HB2	1:A:98:TYR:CD1	0.50	2.41	3	1
1:A:71:PRO:O	1:A:72:LYS:CG	0.50	2.60	2	1
1:A:29:ARG:N	1:A:29:ARG:CD	0.50	2.75	5	2
1:A:101:ARG:C	1:A:105:THR:OG1	0.50	2.50	7	1
1:A:49:LYS:HD2	1:A:73:LEU:CD1	0.50	2.37	7	1
1:A:6:TYR:CE2	1:A:111:ARG:NE	0.50	2.80	9	1
1:A:11:GLN:OE1	1:A:100:ARG:NH1	0.50	2.37	13	1
1:A:7:PRO:O	1:A:103:LEU:HD22	0.50	2.06	14	1
1:A:107:GLU:CD	1:A:111:ARG:HH12	0.50	2.10	4	1
1:A:6:TYR:O	1:A:31:SER:N	0.50	2.37	5	1
1:A:16:VAL:HB	1:A:23:THR:CB	0.50	2.36	11	2
1:A:48:LEU:HD22	1:A:118:PHE:CD2	0.50	2.41	1	1
1:A:17:GLN:NE2	1:A:137:ILE:HD11	0.50	2.22	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:TRP:CH2	1:A:73:LEU:HD22	0.50	2.42	8	1
1:A:29:ARG:HH21	1:A:35:ASP:CG	0.50	2.10	3	1
1:A:48:LEU:O	1:A:48:LEU:HD23	0.49	2.05	4	1
1:A:29:ARG:HG2	1:A:35:ASP:HA	0.49	1.82	2	1
1:A:16:VAL:CB	1:A:23:THR:HB	0.49	2.37	12	1
1:A:87:ARG:O	1:A:91:ARG:NE	0.49	2.43	1	1
1:A:17:GLN:HB3	1:A:22:GLN:HG2	0.49	1.82	7	1
1:A:122:GLN:NE2	1:A:125:ASP:OD2	0.49	2.45	3	3
1:A:30:TRP:N	1:A:34:SER:O	0.49	2.44	9	2
1:A:52:LEU:HD21	1:A:114:THR:CG2	0.49	2.37	9	1
1:A:17:GLN:OE1	1:A:135:ARG:NH2	0.49	2.45	1	3
1:A:108:ARG:NH2	1:A:112:SER:OG	0.49	2.42	4	2
1:A:74:LEU:CB	1:A:94:LEU:HD22	0.49	2.37	4	2
1:A:43:ASP:OD2	1:A:46:ARG:NH2	0.49	2.46	13	2
1:A:70:LEU:HD13	1:A:70:LEU:O	0.49	2.08	10	1
1:A:24:PHE:CD2	1:A:92:LEU:CD2	0.49	2.95	12	3
1:A:42:TRP:CG	1:A:43:ASP:N	0.49	2.80	3	2
1:A:130:LEU:HD22	1:A:130:LEU:N	0.49	2.22	12	1
1:A:42:TRP:CE3	1:A:91:ARG:NH2	0.49	2.81	14	1
1:A:15:LEU:HD13	1:A:17:GLN:HG3	0.49	1.84	8	2
1:A:50:LYS:NZ	1:A:51:THR:OG1	0.49	2.38	4	1
1:A:42:TRP:CH2	1:A:91:ARG:HG3	0.49	2.42	6	1
1:A:73:LEU:CD2	1:A:74:LEU:O	0.49	2.61	1	1
1:A:24:PHE:CD1	1:A:92:LEU:HD21	0.49	2.43	1	1
1:A:49:LYS:NZ	1:A:98:TYR:CE1	0.49	2.81	8	1
1:A:94:LEU:N	1:A:94:LEU:CD1	0.49	2.75	10	1
1:A:107:GLU:OE1	1:A:111:ARG:NH1	0.49	2.37	8	3
1:A:42:TRP:CH2	1:A:87:ARG:HB2	0.49	2.43	1	1
1:A:24:PHE:CE1	1:A:92:LEU:HD11	0.49	2.43	1	1
1:A:88:GLY:O	1:A:92:LEU:HG	0.49	2.08	2	2
1:A:24:PHE:CG	1:A:92:LEU:HD21	0.48	2.43	1	1
1:A:70:LEU:CD2	1:A:109:VAL:HG11	0.48	2.37	6	5
1:A:15:LEU:HD13	1:A:15:LEU:C	0.48	2.29	9	2
1:A:49:LYS:NZ	1:A:98:TYR:OH	0.48	2.40	1	1
1:A:124:LEU:HD12	1:A:124:LEU:N	0.48	2.23	4	1
1:A:49:LYS:HE2	1:A:73:LEU:CD1	0.48	2.39	3	2
1:A:40:ARG:NH2	1:A:121:PRO:HA	0.48	2.24	4	1
1:A:53:LYS:HZ2	1:A:70:LEU:C	0.48	2.11	10	1
1:A:131:PRO:N	1:A:132:PRO:CD	0.48	2.76	13	2
1:A:42:TRP:CD1	1:A:91:ARG:NH2	0.48	2.82	8	1
1:A:16:VAL:O	1:A:23:THR:OG1	0.48	2.28	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:39:ARG:O	1:A:40:ARG:HD2	0.48	2.08	14	1
1:A:72:LYS:NZ	1:A:73:LEU:O	0.48	2.44	6	1
1:A:18:ILE:HD12	1:A:18:ILE:N	0.48	2.24	8	1
1:A:91:ARG:HG3	1:A:95:LEU:CD1	0.48	2.39	12	1
1:A:30:TRP:CH2	1:A:119:PHE:CB	0.48	2.96	1	1
1:A:15:LEU:HD12	1:A:137:ILE:HD11	0.48	1.85	3	1
1:A:56:PHE:HB2	1:A:70:LEU:HD11	0.48	1.86	4	1
1:A:50:LYS:O	1:A:54:GLU:HG2	0.48	2.08	5	3
1:A:45:PHE:CE1	1:A:49:LYS:HG3	0.47	2.44	10	2
1:A:29:ARG:HE	1:A:35:ASP:CG	0.47	2.12	9	2
1:A:114:THR:O	1:A:118:PHE:N	0.47	2.44	12	1
1:A:5:ARG:NH2	1:A:32:ASP:HB3	0.47	2.24	13	1
1:A:48:LEU:HD13	1:A:48:LEU:C	0.47	2.29	13	1
1:A:5:ARG:HG3	1:A:30:TRP:CE3	0.47	2.44	2	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:118:PHE:CD1	0.47	2.83	12	1
1:A:6:TYR:CZ	1:A:111:ARG:CB	0.47	2.97	5	1
1:A:53:LYS:HZ1	1:A:98:TYR:HH	0.47	1.47	5	1
1:A:56:PHE:CD1	1:A:109:VAL:HG22	0.47	2.44	9	2
1:A:18:ILE:HG22	1:A:134:SER:OG	0.47	2.10	9	1
1:A:7:PRO:HG3	1:A:30:TRP:CZ3	0.47	2.43	12	1
1:A:27:SER:HA	1:A:36:THR:O	0.47	2.09	4	5
1:A:26:PHE:O	1:A:37:PHE:HA	0.47	2.09	7	4
1:A:39:ARG:O	1:A:40:ARG:NE	0.47	2.47	3	6
1:A:45:PHE:O	1:A:48:LEU:HB3	0.47	2.09	3	2
1:A:73:LEU:CD1	1:A:74:LEU:C	0.47	2.82	4	1
1:A:15:LEU:CD1	1:A:15:LEU:C	0.47	2.82	7	1
1:A:138:LEU:N	1:A:138:LEU:CD2	0.47	2.78	8	1
1:A:110:ALA:C	1:A:111:ARG:HE	0.47	2.12	2	1
1:A:12:GLY:N	1:A:96:GLU:CD	0.47	2.68	12	2
1:A:49:LYS:O	1:A:53:LYS:HG2	0.47	2.09	10	1
1:A:22:GLN:OE1	1:A:87:ARG:NH2	0.47	2.36	4	1
1:A:46:ARG:NH2	1:A:47:GLN:OE1	0.47	2.45	8	1
1:A:101:ARG:HA	1:A:104:ALA:HB3	0.47	1.84	12	1
1:A:101:ARG:HB3	1:A:105:THR:OG1	0.47	2.09	14	4
1:A:50:LYS:HG3	1:A:51:THR:N	0.47	2.24	4	1
1:A:98:TYR:O	1:A:102:LEU:HG	0.47	2.10	7	1
1:A:9:SER:N	1:A:103:LEU:HD13	0.47	2.24	14	1
1:A:40:ARG:NH1	1:A:125:ASP:OD2	0.47	2.41	10	2
1:A:70:LEU:O	1:A:72:LYS:N	0.47	2.43	9	2
1:A:73:LEU:CD1	1:A:74:LEU:O	0.47	2.62	4	1
1:A:7:PRO:HA	1:A:29:ARG:O	0.47	2.10	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:24:PHE:CE2	1:A:91:ARG:CB	0.47	2.98	6	1
1:A:15:LEU:HD12	1:A:23:THR:O	0.47	2.10	1	1
1:A:98:TYR:CZ	1:A:102:LEU:HD11	0.47	2.45	3	1
1:A:27:SER:CB	1:A:37:PHE:CE2	0.47	2.97	5	1
1:A:124:LEU:H	1:A:124:LEU:CD1	0.47	2.19	7	1
1:A:12:GLY:N	1:A:96:GLU:HG2	0.47	2.25	11	1
1:A:41:SER:O	1:A:44:GLU:HB2	0.47	2.10	11	1
1:A:107:GLU:HG2	1:A:111:ARG:NH2	0.47	2.24	12	1
1:A:6:TYR:CD1	1:A:111:ARG:HD3	0.46	2.45	7	1
1:A:74:LEU:HD12	1:A:94:LEU:CD2	0.46	2.25	8	1
1:A:135:ARG:HA	1:A:135:ARG:NE	0.46	2.25	4	1
1:A:40:ARG:CZ	1:A:122:GLN:HG2	0.46	2.40	1	1
1:A:89:LEU:HA	1:A:92:LEU:HD13	0.46	1.86	10	1
1:A:41:SER:O	1:A:45:PHE:N	0.46	2.49	2	1
1:A:73:LEU:HB2	1:A:98:TYR:CE1	0.46	2.45	3	1
1:A:130:LEU:H	1:A:130:LEU:CD2	0.46	2.23	8	1
1:A:40:ARG:HH12	1:A:125:ASP:CG	0.46	2.14	11	2
1:A:40:ARG:NH2	1:A:125:ASP:OD2	0.46	2.39	2	2
1:A:74:LEU:CD1	1:A:74:LEU:C	0.46	2.84	3	3
1:A:108:ARG:CA	1:A:108:ARG:NE	0.46	2.79	4	2
1:A:7:PRO:CG	1:A:119:PHE:CD2	0.46	2.98	4	1
1:A:45:PHE:CG	1:A:95:LEU:HD22	0.46	2.44	7	1
1:A:89:LEU:N	1:A:89:LEU:HD22	0.46	2.26	11	1
1:A:6:TYR:C	1:A:30:TRP:HB3	0.46	2.30	2	2
1:A:18:ILE:HD13	1:A:18:ILE:H	0.46	1.70	3	4
1:A:27:SER:HB3	1:A:37:PHE:CD1	0.46	2.46	8	1
1:A:87:ARG:O	1:A:91:ARG:HG2	0.46	2.11	11	1
1:A:30:TRP:CE3	1:A:34:SER:HB2	0.46	2.46	2	1
1:A:24:PHE:CE1	1:A:91:ARG:HB2	0.46	2.45	4	1
1:A:5:ARG:HG3	1:A:30:TRP:CZ3	0.46	2.46	3	1
1:A:115:ILE:CG2	1:A:119:PHE:CD2	0.46	2.99	6	1
1:A:133:GLY:O	1:A:135:ARG:NE	0.46	2.40	6	1
1:A:42:TRP:CD1	1:A:91:ARG:CZ	0.46	2.98	8	1
1:A:16:VAL:HG11	1:A:130:LEU:HD22	0.46	1.88	1	1
1:A:111:ARG:HE	1:A:111:ARG:CA	0.46	2.24	2	1
1:A:12:GLY:HA2	1:A:26:PHE:CD1	0.46	2.46	13	1
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLU:HG3	0.46	1.88	9	4
1:A:11:GLN:N	1:A:11:GLN:CD	0.46	2.68	11	1
1:A:7:PRO:HB3	1:A:28:VAL:HG23	0.45	1.88	11	2
1:A:6:TYR:HB3	1:A:111:ARG:NH1	0.45	2.26	2	1
1:A:18:ILE:HD12	1:A:18:ILE:H	0.45	1.68	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:LEU:N	1:A:137:ILE:O	0.45	2.44	9	1
1:A:96:GLU:CB	1:A:100:ARG:HH12	0.45	2.24	1	1
1:A:91:ARG:NH1	1:A:94:LEU:CD2	0.45	2.80	11	1
1:A:39:ARG:CZ	1:A:130:LEU:HD11	0.45	2.41	14	1
1:A:39:ARG:NH1	1:A:130:LEU:HD11	0.45	2.27	14	1
1:A:15:LEU:CD2	1:A:137:ILE:HD12	0.45	2.41	1	1
1:A:7:PRO:HD3	1:A:30:TRP:CE3	0.45	2.47	1	1
1:A:43:ASP:OD1	1:A:46:ARG:NH2	0.45	2.49	10	3
1:A:15:LEU:HD12	1:A:17:GLN:HG3	0.45	1.88	6	1
1:A:24:PHE:CD1	1:A:24:PHE:N	0.45	2.84	7	1
1:A:97:THR:HA	1:A:100:ARG:HE	0.45	1.72	5	1
1:A:53:LYS:HD3	1:A:70:LEU:CD1	0.45	2.42	10	1
1:A:74:LEU:CD2	1:A:74:LEU:C	0.45	2.84	10	1
1:A:30:TRP:O	1:A:33:GLY:N	0.45	2.46	13	2
1:A:5:ARG:HH21	1:A:32:ASP:CG	0.45	2.15	13	1
1:A:15:LEU:O	1:A:137:ILE:N	0.45	2.33	1	1
1:A:10:VAL:HG21	1:A:119:PHE:CZ	0.45	2.47	14	1
1:A:16:VAL:HG12	1:A:18:ILE:HD11	0.45	1.89	6	1
1:A:97:THR:O	1:A:101:ARG:NE	0.45	2.36	13	1
1:A:11:GLN:HA	1:A:100:ARG:NH2	0.45	2.26	2	1
1:A:123:PRO:O	1:A:126:LEU:HB2	0.45	2.12	2	2
1:A:29:ARG:HG2	1:A:35:ASP:CB	0.45	2.42	2	1
1:A:49:LYS:H22	1:A:73:LEU:HD11	0.45	1.71	2	1
1:A:126:LEU:O	1:A:128:PRO:HD3	0.45	2.12	5	1
1:A:43:ASP:CG	1:A:46:ARG:HH22	0.45	2.14	5	1
1:A:16:VAL:HB	1:A:23:THR:OG1	0.45	2.11	11	1
1:A:47:GLN:HA	1:A:50:LYS:NZ	0.45	2.26	11	1
1:A:73:LEU:HG	1:A:98:TYR:CE1	0.45	2.47	7	1
1:A:15:LEU:HD11	1:A:17:GLN:CD	0.45	2.32	9	1
1:A:73:LEU:HD23	1:A:73:LEU:C	0.45	2.32	2	1
1:A:96:GLU:OE1	1:A:100:ARG:NH1	0.45	2.48	2	1
1:A:10:VAL:HG22	1:A:28:VAL:HG23	0.45	1.87	4	1
1:A:15:LEU:HB2	1:A:92:LEU:HD21	0.45	1.88	10	1
1:A:45:PHE:O	1:A:48:LEU:HB2	0.45	2.12	14	1
1:A:40:ARG:HD2	1:A:118:PHE:CE1	0.44	2.47	10	2
1:A:11:GLN:HA	1:A:100:ARG:HH21	0.44	1.72	12	1
1:A:93:GLN:O	1:A:97:THR:OG1	0.44	2.32	7	1
1:A:8:VAL:CG2	1:A:9:SER:N	0.44	2.80	9	2
1:A:115:ILE:CG2	1:A:119:PHE:CE2	0.44	2.99	6	1
1:A:56:PHE:C	1:A:58:VAL:H	0.44	2.15	7	2
1:A:5:ARG:C	1:A:116:THR:HG22	0.44	2.31	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:52:LEU:HD12	1:A:52:LEU:N	0.44	2.27	12	1
1:A:28:VAL:HG21	1:A:119:PHE:CG	0.44	2.48	6	2
1:A:24:PHE:HB3	1:A:26:PHE:CE2	0.44	2.47	6	1
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLU:CG	0.44	2.43	6	1
1:A:48:LEU:C	1:A:48:LEU:HD13	0.44	2.33	3	1
1:A:39:ARG:NH2	1:A:125:ASP:O	0.44	2.50	4	2
1:A:115:ILE:HG23	1:A:119:PHE:CD2	0.44	2.47	6	1
1:A:5:ARG:O	1:A:116:THR:HG23	0.44	2.12	2	1
1:A:74:LEU:C	1:A:74:LEU:HD13	0.44	2.32	3	1
1:A:92:LEU:O	1:A:96:GLU:HG3	0.44	2.13	4	1
1:A:6:TYR:CG	1:A:111:ARG:HD3	0.44	2.48	7	1
1:A:8:VAL:HG13	1:A:31:SER:N	0.44	2.28	8	1
1:A:27:SER:HA	1:A:37:PHE:HA	0.44	1.90	1	1
1:A:70:LEU:HD21	1:A:109:VAL:CG1	0.44	2.33	12	1
1:A:70:LEU:H	1:A:71:PRO:HD3	0.44	1.73	3	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:39:ARG:HA	0.44	1.89	12	1
1:A:49:LYS:HZ2	1:A:95:LEU:CD2	0.44	2.26	2	1
1:A:10:VAL:HA	1:A:27:SER:O	0.44	2.13	4	3
1:A:16:VAL:HA	1:A:135:ARG:O	0.44	2.13	14	1
1:A:7:PRO:CD	1:A:30:TRP:CE3	0.43	3.01	1	1
1:A:53:LYS:NZ	1:A:98:TYR:OH	0.43	2.33	9	1
1:A:29:ARG:CD	1:A:29:ARG:N	0.43	2.80	1	2
1:A:96:GLU:HB3	1:A:100:ARG:HH12	0.43	1.70	1	2
1:A:26:PHE:CZ	1:A:45:PHE:CZ	0.43	3.05	2	1
1:A:10:VAL:CG2	1:A:28:VAL:HB	0.43	2.37	4	1
1:A:17:GLN:HG2	1:A:17:GLN:O	0.43	2.13	7	1
1:A:52:LEU:HD21	1:A:114:THR:HB	0.43	1.89	9	1
1:A:101:ARG:NH1	1:A:105:THR:OG1	0.43	2.39	11	1
1:A:49:LYS:O	1:A:53:LYS:HG3	0.43	2.13	14	2
1:A:6:TYR:CE2	1:A:111:ARG:CD	0.43	3.00	12	1
1:A:39:ARG:O	1:A:122:GLN:NE2	0.43	2.42	1	1
1:A:131:PRO:O	1:A:134:SER:OG	0.43	2.34	2	1
1:A:41:SER:H	1:A:44:GLU:HB2	0.43	1.73	11	2
1:A:122:GLN:CD	1:A:125:ASP:HB2	0.43	2.33	7	1
1:A:13:ALA:HB3	1:A:25:ALA:HB1	0.43	1.89	7	1
1:A:121:PRO:HA	1:A:125:ASP:OD2	0.43	2.14	11	1
1:A:52:LEU:HA	1:A:56:PHE:CE1	0.43	2.49	11	1
1:A:45:PHE:HA	1:A:48:LEU:HB2	0.43	1.89	11	1
1:A:91:ARG:NH1	1:A:94:LEU:HD22	0.43	2.28	11	1
1:A:56:PHE:CE2	1:A:109:VAL:HG13	0.43	2.48	1	1
1:A:45:PHE:CZ	1:A:49:LYS:HE3	0.43	2.49	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:97:THR:OG1	1:A:100:ARG:NH2	0.43	2.41	5	1
1:A:57:PRO:O	1:A:58:VAL:CG2	0.43	2.66	6	1
1:A:18:ILE:HD11	1:A:130:LEU:HD23	0.43	1.90	1	1
1:A:49:LYS:CD	1:A:73:LEU:CD1	0.43	2.96	7	2
1:A:88:GLY:O	1:A:92:LEU:CG	0.43	2.67	12	1
1:A:45:PHE:CZ	1:A:95:LEU:CD2	0.43	2.94	1	1
1:A:111:ARG:HE	1:A:111:ARG:HA	0.43	1.73	2	1
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLU:HB2	0.43	1.91	14	4
1:A:13:ALA:H	1:A:25:ALA:C	0.43	2.15	7	1
1:A:70:LEU:CD1	1:A:109:VAL:HG21	0.43	2.41	12	1
1:A:110:ALA:O	1:A:115:ILE:CG2	0.43	2.55	12	1
1:A:52:LEU:CD1	1:A:52:LEU:N	0.43	2.81	12	1
1:A:122:GLN:N	1:A:125:ASP:OD2	0.43	2.49	2	1
1:A:24:PHE:N	1:A:24:PHE:CD1	0.43	2.87	10	2
1:A:73:LEU:HD23	1:A:74:LEU:C	0.42	2.35	1	2
1:A:96:GLU:CB	1:A:100:ARG:NH1	0.42	2.79	1	1
1:A:42:TRP:CD1	1:A:42:TRP:C	0.42	2.91	2	2
1:A:26:PHE:CE1	1:A:45:PHE:CE2	0.42	3.07	2	1
1:A:48:LEU:HD23	1:A:48:LEU:C	0.42	2.34	2	1
1:A:45:PHE:HA	1:A:48:LEU:HB3	0.42	1.89	13	1
1:A:43:ASP:CG	1:A:46:ARG:NH2	0.42	2.72	5	1
1:A:123:PRO:O	1:A:126:LEU:N	0.42	2.50	14	3
1:A:43:ASP:HA	1:A:46:ARG:CG	0.42	2.44	7	1
1:A:72:LYS:O	1:A:101:ARG:NE	0.42	2.52	3	1
1:A:12:GLY:N	1:A:96:GLU:OE2	0.42	2.49	4	2
1:A:22:GLN:CD	1:A:22:GLN:N	0.42	2.72	12	1
1:A:118:PHE:C	1:A:118:PHE:CD1	0.42	2.92	1	2
1:A:73:LEU:HD12	1:A:98:TYR:CE2	0.42	2.49	3	1
1:A:15:LEU:HB3	1:A:137:ILE:HB	0.42	1.91	2	1
1:A:9:SER:O	1:A:28:VAL:HG23	0.42	2.14	2	1
1:A:49:LYS:NZ	1:A:99:SER:OG	0.42	2.40	4	1
1:A:18:ILE:CG2	1:A:134:SER:CB	0.42	2.97	12	1
1:A:29:ARG:HB3	1:A:34:SER:O	0.42	2.15	2	1
1:A:124:LEU:CD1	1:A:124:LEU:N	0.42	2.77	7	1
1:A:6:TYR:CD2	1:A:116:THR:HG23	0.42	2.50	10	1
1:A:107:GLU:HG2	1:A:111:ARG:HH21	0.42	1.73	12	1
1:A:90:ALA:O	1:A:94:LEU:HG	0.42	2.15	13	1
1:A:55:THR:C	1:A:57:PRO:HD3	0.42	2.34	3	1
1:A:73:LEU:HD11	1:A:98:TYR:CE2	0.42	2.50	7	1
1:A:107:GLU:O	1:A:111:ARG:HG2	0.42	2.15	5	1
1:A:124:LEU:HD12	1:A:125:ASP:N	0.42	2.30	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:48:LEU:CD1	1:A:118:PHE:CG	0.42	3.03	7	1
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLU:CB	0.42	2.44	14	1
1:A:7:PRO:CB	1:A:28:VAL:CG2	0.42	2.93	10	1
1:A:96:GLU:HG3	1:A:97:THR:N	0.42	2.29	10	1
1:A:18:ILE:HD12	1:A:134:SER:CB	0.42	2.45	14	1
1:A:10:VAL:HG21	1:A:119:PHE:CD1	0.42	2.50	8	1
1:A:18:ILE:O	1:A:21:LEU:O	0.41	2.38	1	1
1:A:118:PHE:CD1	1:A:118:PHE:C	0.41	2.93	5	1
1:A:24:PHE:CE2	1:A:91:ARG:HB2	0.41	2.49	5	1
1:A:6:TYR:OH	1:A:111:ARG:NE	0.41	2.53	9	1
1:A:45:PHE:CE1	1:A:73:LEU:CD2	0.41	2.97	10	1
1:A:11:GLN:HG2	1:A:100:ARG:NH2	0.41	2.30	12	1
1:A:48:LEU:HB3	1:A:118:PHE:CE2	0.41	2.50	1	1
1:A:100:ARG:HH11	1:A:100:ARG:HG3	0.41	1.73	2	1
1:A:45:PHE:CE2	1:A:73:LEU:HD11	0.41	2.50	6	1
1:A:89:LEU:O	1:A:93:GLN:HG3	0.41	2.14	7	2
1:A:109:VAL:O	1:A:115:ILE:HG12	0.41	2.15	8	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:122:GLN:NE2	0.41	2.68	8	1
1:A:45:PHE:CD1	1:A:73:LEU:HD21	0.41	2.49	10	1
1:A:31:SER:C	1:A:33:GLY:N	0.41	2.74	14	1
1:A:89:LEU:HD22	1:A:89:LEU:N	0.41	2.30	14	2
1:A:49:LYS:NZ	1:A:95:LEU:CD2	0.41	2.84	2	1
1:A:122:GLN:HE22	1:A:124:LEU:HD11	0.41	1.74	5	1
1:A:23:THR:CG2	1:A:39:ARG:HB3	0.41	2.45	12	1
1:A:42:TRP:O	1:A:46:ARG:HG3	0.41	2.16	1	1
1:A:102:LEU:HA	1:A:105:THR:HB	0.41	1.92	4	1
1:A:9:SER:OG	1:A:29:ARG:NE	0.41	2.35	4	1
1:A:53:LYS:HE2	1:A:70:LEU:HD12	0.41	1.92	6	1
1:A:96:GLU:HG2	1:A:100:ARG:CD	0.41	2.46	6	1
1:A:18:ILE:HG22	1:A:19:LYS:H	0.41	1.75	8	1
1:A:14:ALA:O	1:A:25:ALA:N	0.41	2.41	9	2
1:A:15:LEU:C	1:A:15:LEU:CD1	0.41	2.77	10	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:118:PHE:CE1	0.41	2.89	12	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:35:ASP:OD2	0.41	2.54	14	1
1:A:48:LEU:O	1:A:51:THR:OG1	0.41	2.36	1	1
1:A:96:GLU:HB3	1:A:100:ARG:NH2	0.41	2.30	7	1
1:A:22:GLN:CD	1:A:22:GLN:H	0.41	2.16	1	1
1:A:71:PRO:O	1:A:72:LYS:CB	0.41	2.69	2	1
1:A:17:GLN:NE2	1:A:135:ARG:O	0.41	2.49	3	1
1:A:49:LYS:HE2	1:A:72:LYS:HA	0.41	1.92	5	1
1:A:24:PHE:CE1	1:A:89:LEU:CD2	0.41	3.03	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:6:TYR:O	1:A:30:TRP:HB3	0.41	2.14	10	1
1:A:49:LYS:HE2	1:A:73:LEU:HD13	0.41	1.92	14	1
1:A:122:GLN:O	1:A:123:PRO:C	0.41	2.59	6	2
1:A:5:ARG:NH1	1:A:119:PHE:O	0.41	2.54	5	1
1:A:29:ARG:NH2	1:A:33:GLY:O	0.41	2.54	11	1
1:A:48:LEU:HA	1:A:51:THR:OG1	0.41	2.15	1	1
1:A:11:GLN:O	1:A:12:GLY:C	0.41	2.59	2	1
1:A:122:GLN:NE2	1:A:125:ASP:CG	0.41	2.73	3	1
1:A:47:GLN:O	1:A:50:LYS:HG3	0.41	2.16	4	1
1:A:6:TYR:OH	1:A:111:ARG:NH1	0.41	2.53	6	1
1:A:52:LEU:O	1:A:55:THR:OG1	0.41	2.38	10	1
1:A:70:LEU:CD1	1:A:70:LEU:O	0.41	2.69	10	1
1:A:73:LEU:HG	1:A:98:TYR:CD1	0.41	2.51	12	1
1:A:24:PHE:CE1	1:A:91:ARG:CB	0.41	3.04	13	1
1:A:15:LEU:CG	1:A:137:ILE:HD12	0.41	2.46	1	1
1:A:71:PRO:HG2	1:A:101:ARG:NH2	0.41	2.31	2	1
1:A:71:PRO:O	1:A:72:LYS:CD	0.41	2.69	2	1
1:A:10:VAL:HG23	1:A:103:LEU:CD1	0.41	2.44	3	1
1:A:5:ARG:HG2	1:A:30:TRP:CZ3	0.41	2.51	5	1
1:A:71:PRO:O	1:A:98:TYR:OH	0.41	2.36	5	1
1:A:97:THR:HG22	1:A:101:ARG:CD	0.41	2.45	7	1
1:A:38:VAL:CG1	1:A:121:PRO:HG3	0.41	2.45	7	1
1:A:70:LEU:C	1:A:70:LEU:HD13	0.41	2.36	11	1
1:A:106:ALA:HB3	1:A:109:VAL:CB	0.41	2.44	13	1
1:A:38:VAL:HB	1:A:122:GLN:HE22	0.40	1.75	1	1
1:A:17:GLN:HG2	1:A:22:GLN:NE2	0.40	2.31	4	1
1:A:6:TYR:CE2	1:A:111:ARG:CZ	0.40	3.04	9	1
1:A:71:PRO:O	1:A:72:LYS:HG3	0.40	2.16	10	1
1:A:87:ARG:O	1:A:91:ARG:HG3	0.40	2.15	14	1
1:A:30:TRP:CH2	1:A:119:PHE:HB3	0.40	2.51	1	1
1:A:23:THR:CB	1:A:40:ARG:O	0.40	2.69	13	1
1:A:6:TYR:CZ	1:A:111:ARG:HB3	0.40	2.51	5	1
1:A:53:LYS:HD2	1:A:53:LYS:N	0.40	2.31	9	1
1:A:70:LEU:CG	1:A:109:VAL:HG21	0.40	2.46	12	1
1:A:108:ARG:NE	1:A:108:ARG:CA	0.40	2.81	14	1
1:A:52:LEU:HB3	1:A:56:PHE:CE2	0.40	2.51	1	1
1:A:21:LEU:CD2	1:A:21:LEU:H	0.40	2.29	11	1
1:A:56:PHE:HD1	1:A:70:LEU:HD11	0.40	1.75	14	1
1:A:72:LYS:HB3	1:A:101:ARG:NE	0.40	2.32	3	1
1:A:71:PRO:O	1:A:73:LEU:N	0.40	2.52	3	1
1:A:124:LEU:HA	1:A:127:GLU:HG3	0.40	1.92	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLU:HG2	0.40	1.93	12	1

5.2 Torsion angles [i](#)

5.2.1 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	111/149 (74%)	104±2 (93±2%)	4±1 (3±1%)	4±1 (3±1%)	7	38
All	All	1554/2086 (74%)	1452 (93%)	52 (3%)	50 (3%)	7	38

All 10 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	LYS	12
1	A	58	VAL	8
1	A	20	ARG	8
1	A	131	PRO	6
1	A	72	LYS	5
1	A	71	PRO	3
1	A	57	PRO	3
1	A	70	LEU	2
1	A	132	PRO	2
1	A	128	PRO	1

5.2.2 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	97/126 (77%)	80±3 (82±3%)	17±3 (18±3%)	4	39

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles
All	All	1358/1764 (77%)	1120 (82%)	238 (18%)	4 39

All 56 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	36	THR	13
1	A	122	GLN	13
1	A	17	GLN	11
1	A	18	ILE	10
1	A	31	SER	10
1	A	27	SER	9
1	A	56	PHE	9
1	A	116	THR	9
1	A	29	ARG	8
1	A	70	LEU	7
1	A	74	LEU	7
1	A	28	VAL	7
1	A	111	ARG	7
1	A	30	TRP	6
1	A	15	LEU	6
1	A	138	LEU	6
1	A	11	GLN	5
1	A	42	TRP	5
1	A	55	THR	5
1	A	5	ARG	5
1	A	91	ARG	4
1	A	114	THR	4
1	A	40	ARG	4
1	A	53	LYS	4
1	A	50	LYS	4
1	A	134	SER	3
1	A	107	GLU	3
1	A	19	LYS	3
1	A	127	GLU	3
1	A	41	SER	3
1	A	105	THR	3
1	A	22	GLN	3
1	A	108	ARG	3
1	A	130	LEU	2
1	A	6	TYR	2
1	A	9	SER	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	136	VAL	2
1	A	39	ARG	2
1	A	101	ARG	2
1	A	72	LYS	2
1	A	48	LEU	2
1	A	21	LEU	2
1	A	20	ARG	2
1	A	23	THR	2
1	A	45	PHE	2
1	A	44	GLU	2
1	A	112	SER	1
1	A	49	LYS	1
1	A	98	TYR	1
1	A	24	PHE	1
1	A	135	ARG	1
1	A	118	PHE	1
1	A	47	GLN	1
1	A	137	ILE	1
1	A	95	LEU	1
1	A	54	GLU	1

5.2.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

5.3 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains [i](#)

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

5.4 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

5.5 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

5.6 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

5.7 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

6 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided