



Full wwPDB X-ray Structure Validation Report ⓘ

May 21, 2020 – 06:28 pm BST

PDB ID : 2R7O
Title : Crystal Structure of VP1 apoenzyme of Rotavirus SA11 (N-terminal hexahistidine-tagged)
Authors : Lu, X.; Harrison, S.C.; Tao, Y.J.; Patton, J.T.; Nibert, M.L.
Deposited on : 2007-09-09
Resolution : 3.35 Å(reported)

This is a Full wwPDB X-ray 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/XrayValidationReportHelp>

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:

MolProbity : 4.02b-467
Xtriage (Phenix) : 1.13
EDS : 2.11
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
Refmac : 5.8.0158
CCP4 : 7.0.044 (Gargrove)
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.11

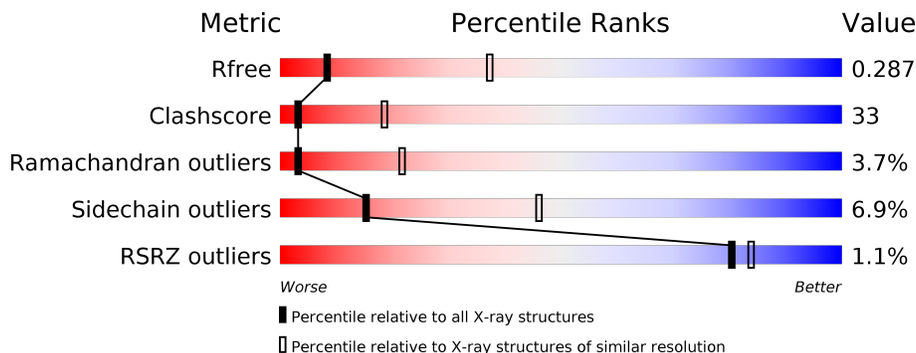
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

X-RAY DIFFRACTION

The reported resolution of this entry is 3.35 Å.

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)	Similar resolution (#Entries, resolution range(Å))
R_{free}	130704	1558 (3.42-3.30)
Clashscore	141614	1627 (3.42-3.30)
Ramachandran outliers	138981	1599 (3.42-3.30)
Sidechain outliers	138945	1598 (3.42-3.30)
RSRZ outliers	127900	1507 (3.42-3.30)

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the electron density. The red, orange, yellow and green segments on the lower bar indicate the fraction of residues that contain outliers for ≥ 3 , 2, 1 and 0 types of geometric quality criteria respectively. 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 $\leq 5\%$. The upper red bar (where present) indicates the fraction of residues that have poor fit to the electron density. The numeric value is given above the bar.

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	1095	

2 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 8741 atoms, of which 0 are hydrogens and 0 are deuteriums.

In the tables below, the ZeroOcc column contains the number of atoms modelled with zero occupancy, the AltConf column contains the number of residues with at least one atom in alternate conformation and the Trace column contains the number of residues modelled with at most 2 atoms.

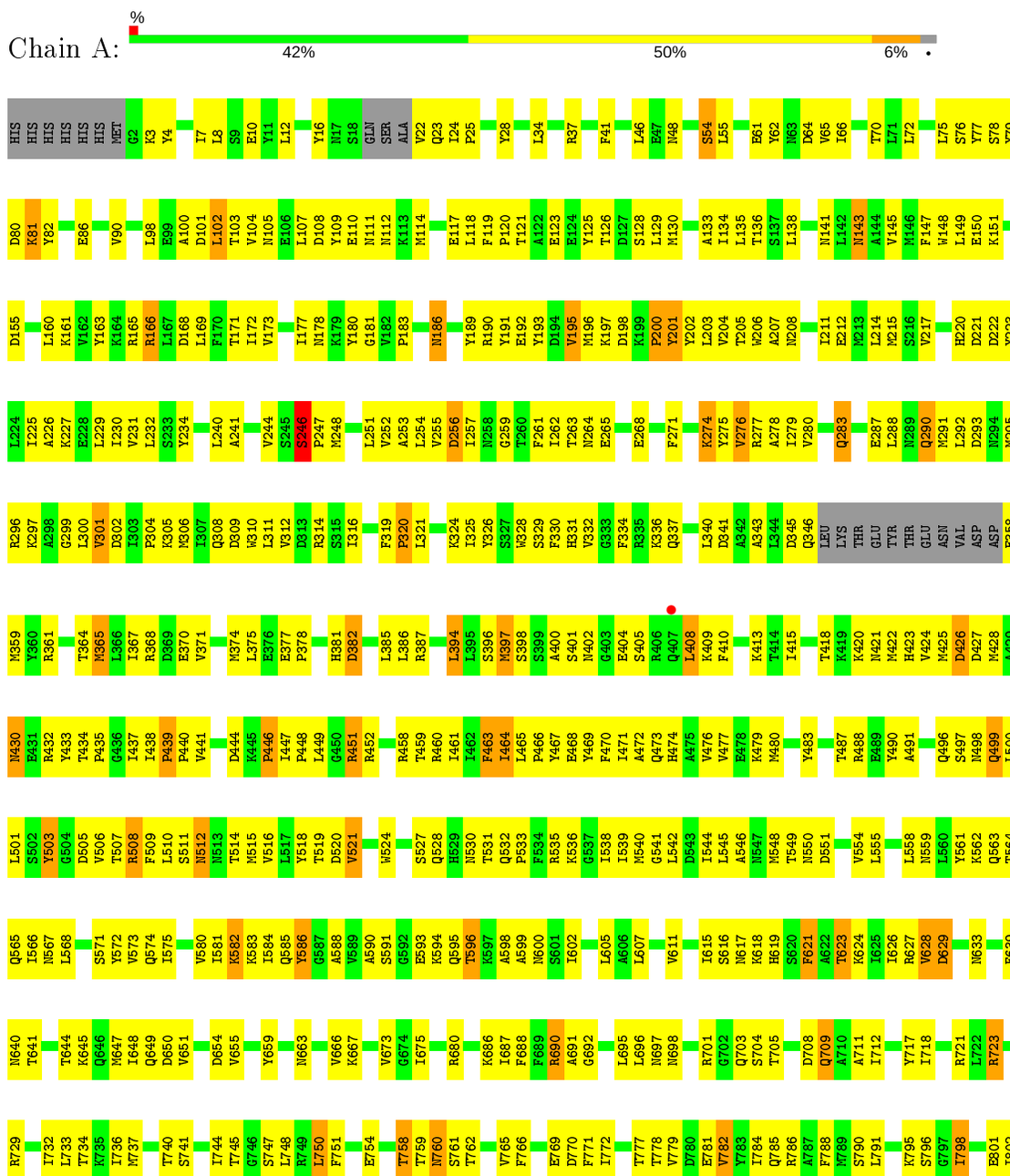
- Molecule 1 is a protein called RNA-dependent RNA polymerase.

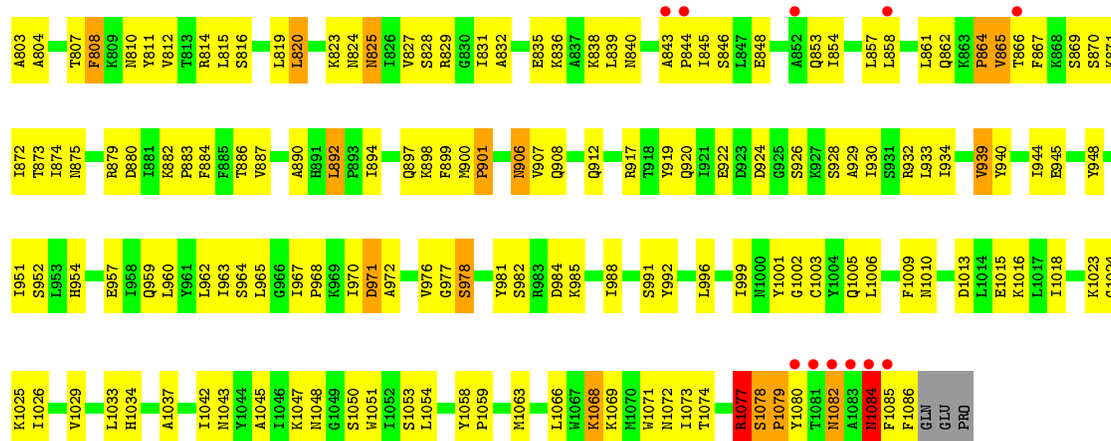
Mol	Chain	Residues	Atoms					ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O	S			
1	A	1071	8741	5604	1457	1642	38	0	10	0

3 Residue-property plots

These plots are drawn for all protein, RNA and DNA chains in the entry. The first graphic for a chain summarises the proportions of the various outlier classes displayed in the second graphic. The second graphic shows the sequence view annotated by issues in geometry and electron density. Residues are color-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. A red dot above a residue indicates a poor fit to the electron density ($RSRZ > 2$). Stretches of 2 or more consecutive residues without any outlier are shown as a green connector. Residues present in the sample, but not in the model, are shown in grey.

- Molecule 1: RNA-dependent RNA polymerase





4 Data and refinement statistics

Property	Value	Source
Space group	P 21 21 21	Depositor
Cell constants a, b, c, α , β , γ	76.90Å 112.08Å 142.81Å 90.00° 90.00° 90.00°	Depositor
Resolution (Å)	50.00 – 3.35 40.48 – 3.35	Depositor EDS
% Data completeness (in resolution range)	84.1 (50.00-3.35) 84.1 (40.48-3.35)	Depositor EDS
R_{merge}	0.16	Depositor
R_{sym}	(Not available)	Depositor
$\langle I/\sigma(I) \rangle$ ¹	2.18 (at 3.32Å)	Xtrriage
Refinement program	CNS	Depositor
R, R_{free}	0.235 , 0.318 0.222 , 0.287	Depositor DCC
R_{free} test set	1424 reflections (7.77%)	wwPDB-VP
Wilson B-factor (Å ²)	65.2	Xtrriage
Anisotropy	0.385	Xtrriage
Bulk solvent k_{sol} (e/Å ³), B_{sol} (Å ²)	0.29 , 49.9	EDS
L-test for twinning ²	$\langle L \rangle = 0.47$, $\langle L^2 \rangle = 0.30$	Xtrriage
Estimated twinning fraction	No twinning to report.	Xtrriage
F_o, F_c correlation	0.91	EDS
Total number of atoms	8741	wwPDB-VP
Average B, all atoms (Å ²)	43.0	wwPDB-VP

Xtrriage's analysis on translational NCS is as follows: *The largest off-origin peak in the Patterson function is 4.49% of the height of the origin peak. No significant pseudotranslation is detected.*

¹Intensities estimated from amplitudes.

²Theoretical values of $\langle |L| \rangle$, $\langle L^2 \rangle$ for acentric reflections are 0.5, 0.333 respectively for untwinned datasets, and 0.375, 0.2 for perfectly twinned datasets.

5 Model quality [i](#)

5.1 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 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	0.40	0/8914	0.62	5/12052 (0.0%)

There are no bond length outliers.

All (5) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
1	A	1082[A]	ASN	N-CA-C	6.33	128.10	111.00
1	A	1082[B]	ASN	N-CA-C	6.33	128.10	111.00
1	A	1077[A]	ARG	N-CA-C	5.58	126.07	111.00
1	A	1077[B]	ARG	N-CA-C	5.58	126.07	111.00
1	A	1085[A]	PHE	N-CA-C	5.15	124.90	111.00

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

5.2 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 the 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 within the asymmetric unit, whereas Symm-Clashes lists symmetry related clashes.

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes	Symm-Clashes
1	A	8741	0	8825	584	0
All	All	8741	0	8825	584	0

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 33.

All (584) close contacts within the same asymmetric unit are listed below, sorted by their clash magnitude.

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:441:VAL:HB	1:A:447:ILE:HD11	1.45	0.96
1:A:385:LEU:HD23	1:A:479:LYS:HE2	1.48	0.95
1:A:651:VAL:O	1:A:655:VAL:HG23	1.66	0.94
1:A:8:LEU:HD12	1:A:737:MET:HG2	1.49	0.91
1:A:960:LEU:HA	1:A:963:ILE:HD12	1.51	0.90
1:A:438:ILE:HG22	1:A:468:GLU:HB3	1.55	0.89
1:A:98:LEU:HD11	1:A:172:ILE:HG23	1.56	0.87
1:A:499:GLN:HG3	1:A:1086[A]:PHE:HB2	1.55	0.85
1:A:254:LEU:HB3	1:A:314:ARG:HD2	1.58	0.85
1:A:4:TYR:HD1	1:A:733:LEU:HD22	1.41	0.84
1:A:605:LEU:HB2	1:A:628:VAL:HG11	1.57	0.84
1:A:520:ASP:HB2	1:A:667:LYS:HE3	1.59	0.84
1:A:906:ASN:HD22	1:A:907:VAL:H	1.26	0.83
1:A:248:MET:O	1:A:248:MET:HE3	1.77	0.83
1:A:248:MET:HG2	1:A:326:TYR:CD2	2.13	0.83
1:A:296:ARG:NH2	1:A:308:GLN:HE21	1.75	0.83
1:A:750:LEU:HD21	1:A:861:LEU:HD22	1.60	0.82
1:A:367:ILE:O	1:A:371:VAL:HG23	1.80	0.82
1:A:539:ILE:HG23	1:A:562:LYS:HG3	1.61	0.82
1:A:257:ILE:HB	1:A:276:VAL:HG23	1.63	0.81
1:A:78:SER:O	1:A:747:SER:HB2	1.81	0.80
1:A:704:SER:HB2	1:A:709:GLN:HE22	1.47	0.80
1:A:836:LYS:HA	1:A:839:LEU:HD12	1.65	0.78
1:A:843:ALA:HB3	1:A:844:PRO:HD3	1.64	0.78
1:A:186:ASN:H	1:A:186:ASN:HD22	1.32	0.78
1:A:212:GLU:HB2	1:A:696:LEU:HD12	1.65	0.78
1:A:1018:ILE:HD12	1:A:1037:ALA:HB1	1.65	0.78
1:A:1001:TYR:HD1	1:A:1084[A]:ASN:HB3	1.50	0.77
1:A:968:PRO:HG2	1:A:971:ASP:HB2	1.67	0.77
1:A:296:ARG:HH22	1:A:308:GLN:HE21	1.29	0.76
1:A:217:VAL:HG13	1:A:222:ASP:HB2	1.66	0.76
1:A:276:VAL:HB	1:A:673:VAL:HG12	1.68	0.75
1:A:708:ASP:HB3	1:A:1080[A]:TYR:CE1	2.21	0.75
1:A:820:LEU:HB3	1:A:824:ASN:HD22	1.51	0.75
1:A:825:ASN:HA	1:A:828:SER:HB2	1.69	0.75
1:A:165:ARG:HD3	1:A:223:TYR:HB2	1.68	0.74
1:A:394:LEU:HD21	1:A:424:VAL:HG11	1.69	0.74
1:A:520:ASP:HB3	1:A:667:LYS:HB3	1.69	0.74
1:A:906:ASN:HD22	1:A:907:VAL:N	1.85	0.74
1:A:473:GLN:HG2	1:A:561:TYR:CE1	2.23	0.73
1:A:708:ASP:O	1:A:712:ILE:HG13	1.88	0.73
1:A:473:GLN:OE1	1:A:595:GLN:HG2	1.88	0.73

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:22:VAL:HG22	1:A:77:TYR:HB3	1.72	0.72
1:A:447:ILE:N	1:A:447:ILE:HD12	2.05	0.72
1:A:627:ARG:HH11	1:A:627:ARG:HG2	1.54	0.72
1:A:370:GLU:O	1:A:374:MET:HG3	1.88	0.72
1:A:368:ARG:HD2	1:A:544:ILE:HD11	1.72	0.72
1:A:430:ASN:HB3	1:A:432:ARG:HG3	1.71	0.71
1:A:101:ASP:O	1:A:104:VAL:HG23	1.90	0.71
1:A:331:HIS:NE2	1:A:692:GLY:HA2	2.05	0.71
1:A:293:ASP:HA	1:A:296:ARG:HD2	1.72	0.70
1:A:340:LEU:O	1:A:340:LEU:HD12	1.90	0.70
1:A:248:MET:HA	1:A:251:LEU:HD12	1.73	0.70
1:A:999:ILE:HD11	1:A:1009:PHE:CD1	2.27	0.70
1:A:1023:LYS:HE3	1:A:1058:TYR:O	1.90	0.70
1:A:840:ASN:HA	1:A:845:ILE:CG2	2.23	0.69
1:A:434:THR:HG21	1:A:437:ILE:HD12	1.74	0.69
1:A:519:THR:HG22	1:A:520:ASP:N	2.08	0.69
1:A:535:ARG:NH2	1:A:568:LEU:HD13	2.07	0.69
1:A:278:ALA:HB2	1:A:673:VAL:HG21	1.74	0.68
1:A:147:PHE:HE1	1:A:151:LYS:HE3	1.58	0.68
1:A:324:LYS:HG2	1:A:328:TRP:CD1	2.29	0.68
1:A:535:ARG:CZ	1:A:568:LEU:HD13	2.22	0.68
1:A:778:THR:O	1:A:782:VAL:HG22	1.93	0.68
1:A:105:ASN:ND2	1:A:111:ASN:HA	2.08	0.68
1:A:368:ARG:HD2	1:A:544:ILE:CD1	2.23	0.68
1:A:644:THR:OG1	1:A:647:MET:HG3	1.94	0.68
1:A:186:ASN:HD21	1:A:190:ARG:H	1.39	0.68
1:A:686:LYS:HB2	1:A:688:PHE:HE2	1.58	0.68
1:A:691:ALA:HB2	1:A:723:ARG:HB3	1.75	0.68
1:A:296:ARG:NH2	1:A:308:GLN:NE2	2.43	0.67
1:A:394:LEU:HD22	1:A:815:LEU:HD21	1.77	0.67
1:A:438:ILE:HD11	1:A:563:GLN:HB3	1.75	0.67
1:A:381:HIS:O	1:A:382:ASP:HB2	1.95	0.67
1:A:967:ILE:H	1:A:967:ILE:HD12	1.59	0.67
1:A:217:VAL:HG13	1:A:222:ASP:CB	2.25	0.67
1:A:365:MET:HG3	1:A:368:ARG:NH2	2.10	0.66
1:A:440:PRO:HA	1:A:567:ASN:HD22	1.61	0.66
1:A:1026:ILE:O	1:A:1026:ILE:HG23	1.95	0.66
1:A:382:ASP:OD1	1:A:551:ASP:HB2	1.95	0.66
1:A:906:ASN:ND2	1:A:907:VAL:N	2.44	0.66
1:A:191:TYR:CE2	1:A:204:VAL:HG11	2.31	0.66
1:A:1006:LEU:HG	1:A:1086[A]:PHE:HE1	1.60	0.65

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:532:GLN:HB2	1:A:533:PRO:HD3	1.78	0.65
1:A:135:LEU:HD13	1:A:709:GLN:OE1	1.96	0.65
1:A:408:LEU:HD13	1:A:415:ILE:HG13	1.79	0.65
1:A:777:THR:HG21	1:A:882:LYS:NZ	2.11	0.65
1:A:890:ALA:HB2	1:A:1053:SER:HB2	1.79	0.65
1:A:207:ALA:O	1:A:211:ILE:HG13	1.96	0.65
1:A:906:ASN:ND2	1:A:907:VAL:H	1.95	0.65
1:A:1001:TYR:CD1	1:A:1084[A]:ASN:HB3	2.33	0.64
1:A:972:ALA:O	1:A:976:VAL:HG23	1.98	0.64
1:A:161:LYS:O	1:A:165:ARG:HG3	1.98	0.64
1:A:741:SER:HB3	1:A:751:PHE:CD1	2.33	0.63
1:A:186:ASN:N	1:A:186:ASN:HD22	1.96	0.63
1:A:161:LYS:HB3	1:A:165:ARG:HH12	1.64	0.63
1:A:324:LYS:O	1:A:328:TRP:HD1	1.82	0.63
1:A:509:PHE:CD2	1:A:624:LYS:HB3	2.32	0.63
1:A:147:PHE:CE1	1:A:151:LYS:HE3	2.33	0.63
1:A:247:PRO:HG3	1:A:291:MET:HB3	1.81	0.63
1:A:704:SER:HB2	1:A:709:GLN:NE2	2.12	0.63
1:A:261:PHE:CE1	1:A:271:PHE:HB2	2.34	0.63
1:A:729:ARG:NH1	1:A:770:ASP:OD1	2.31	0.62
1:A:470:PHE:HE1	1:A:594:LYS:HD3	1.64	0.62
1:A:1029:VAL:HG13	1:A:1066:LEU:HD23	1.81	0.62
1:A:781:GLU:O	1:A:785:GLN:HB2	1.98	0.62
1:A:463:PHE:CD1	1:A:590:ALA:HB3	2.35	0.62
1:A:292:LEU:O	1:A:296:ARG:HG3	2.00	0.62
1:A:779:VAL:O	1:A:782:VAL:HG23	2.00	0.62
1:A:463:PHE:HD2	1:A:465:LEU:HD21	1.65	0.62
1:A:816:SER:HB3	1:A:820:LEU:HD11	1.82	0.62
1:A:758:THR:HG22	1:A:766:PHE:O	2.00	0.61
1:A:872:ILE:HD11	1:A:1072:ASN:HB2	1.80	0.61
1:A:928:SER:HB2	1:A:984:ASP:OD1	2.00	0.61
1:A:145:VAL:HG21	1:A:211:ILE:HG23	1.82	0.61
1:A:225:ILE:HD13	1:A:325:ILE:HD13	1.81	0.61
1:A:791:LEU:HD23	1:A:791:LEU:H	1.65	0.61
1:A:324:LYS:O	1:A:328:TRP:CD1	2.53	0.61
1:A:387:ARG:HH11	1:A:387:ARG:HB3	1.63	0.61
1:A:512:ASN:HD22	1:A:512:ASN:N	1.97	0.61
1:A:967:ILE:HD12	1:A:967:ILE:N	2.15	0.61
1:A:917:ARG:HD2	1:A:919:TYR:CE1	2.36	0.61
1:A:165:ARG:HE	1:A:220:HIS:HA	1.66	0.60
1:A:573:VAL:HG21	1:A:586:TYR:CD1	2.36	0.60

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:546:ALA:HA	1:A:558:LEU:HD13	1.84	0.60
1:A:687:ILE:CG2	1:A:900:MET:HG2	2.32	0.60
1:A:98:LEU:CD1	1:A:172:ILE:HG23	2.30	0.60
1:A:708:ASP:HB3	1:A:1080[A]:TYR:CZ	2.37	0.60
1:A:586:TYR:CE2	1:A:588:ALA:HB3	2.37	0.59
1:A:627:ARG:NH1	1:A:627:ARG:HG2	2.17	0.59
1:A:933:LEU:HD23	1:A:962:LEU:HD22	1.84	0.59
1:A:959:GLN:O	1:A:963:ILE:HG13	2.03	0.59
1:A:100:ALA:O	1:A:102:LEU:HD13	2.02	0.59
1:A:463:PHE:CE1	1:A:590:ALA:HB3	2.37	0.59
1:A:28:TYR:CD2	1:A:72:LEU:HD13	2.37	0.59
1:A:319:PHE:N	1:A:320:PRO:CD	2.66	0.59
1:A:105:ASN:HB2	1:A:111:ASN:CG	2.23	0.59
1:A:208:ASN:HB2	1:A:697:ASN:HD21	1.68	0.59
1:A:105:ASN:HB3	1:A:110:GLU:HB2	1.85	0.59
1:A:343:ALA:O	1:A:346:GLN:HG3	2.03	0.59
1:A:126:THR:O	1:A:126:THR:HG23	2.03	0.58
1:A:460:ARG:HH11	1:A:460:ARG:HG3	1.67	0.58
1:A:611:VAL:O	1:A:615:ILE:HG23	2.02	0.58
1:A:473:GLN:HE22	1:A:593:GLU:HB3	1.66	0.58
1:A:951:ILE:HG12	1:A:985:LYS:HA	1.85	0.58
1:A:623:THR:HG21	1:A:626:ILE:HD11	1.86	0.58
1:A:470:PHE:CE1	1:A:594:LYS:HD3	2.39	0.58
1:A:690:ARG:HH11	1:A:690:ARG:HB3	1.68	0.58
1:A:853:GLN:HE21	1:A:857:LEU:HB2	1.69	0.58
1:A:906:ASN:ND2	1:A:907:VAL:HG23	2.18	0.58
1:A:542:LEU:HD23	1:A:558:LEU:HD23	1.86	0.58
1:A:449:LEU:HD13	1:A:573:VAL:HG13	1.85	0.58
1:A:561:TYR:OH	1:A:595:GLN:HB3	2.04	0.58
1:A:22:VAL:CG2	1:A:77:TYR:HB3	2.34	0.58
1:A:225:ILE:CD1	1:A:325:ILE:HD13	2.33	0.57
1:A:134:ILE:HG23	1:A:136:THR:HG22	1.85	0.57
1:A:226:ALA:O	1:A:230:ILE:HG13	2.04	0.57
1:A:292:LEU:HD23	1:A:295:MET:CE	2.34	0.57
1:A:441:VAL:HG22	1:A:567:ASN:HB3	1.86	0.57
1:A:984:ASP:O	1:A:988:ILE:HG12	2.05	0.57
1:A:744:ILE:HG13	1:A:858:LEU:HD13	1.85	0.57
1:A:872:ILE:O	1:A:1073:ILE:HA	2.05	0.57
1:A:440:PRO:HA	1:A:567:ASN:ND2	2.19	0.57
1:A:262:ILE:HD12	1:A:263:THR:N	2.20	0.56
1:A:948:TYR:O	1:A:951:ILE:HG22	2.05	0.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:223:TYR:O	1:A:227:LYS:HB2	2.06	0.56
1:A:329:SER:O	1:A:332:VAL:HG22	2.05	0.56
1:A:334:PHE:HB2	1:A:336:LYS:HE3	1.87	0.56
1:A:477:VAL:HA	1:A:480:MET:CE	2.35	0.56
1:A:519:THR:CG2	1:A:520:ASP:N	2.67	0.56
1:A:524:TRP:NE1	1:A:607:LEU:HD13	2.21	0.56
1:A:208:ASN:HB2	1:A:697:ASN:ND2	2.20	0.56
1:A:499:GLN:NE2	1:A:680:ARG:HH11	2.02	0.56
1:A:8:LEU:HD12	1:A:737:MET:CG	2.31	0.56
1:A:930:ILE:O	1:A:934:ILE:HG13	2.06	0.56
1:A:572:TYR:CE1	1:A:585:GLN:HG3	2.40	0.56
1:A:781:GLU:O	1:A:784:ILE:HG22	2.05	0.56
1:A:1059:PRO:O	1:A:1063:MET:HG3	2.06	0.56
1:A:119:PHE:CG	1:A:125:TYR:HA	2.40	0.56
1:A:112:ASN:ND2	1:A:234:TYR:CE1	2.74	0.56
1:A:491:ALA:HB3	1:A:629:ASP:OD1	2.05	0.56
1:A:473:GLN:O	1:A:477:VAL:HG23	2.06	0.56
1:A:582:LYS:HG2	1:A:583:LYS:H	1.71	0.56
1:A:385:LEU:CD2	1:A:479:LYS:HE2	2.31	0.55
1:A:301:VAL:C	1:A:304:PRO:HD2	2.26	0.55
1:A:750:LEU:HD21	1:A:861:LEU:CD2	2.34	0.55
1:A:364:THR:OG1	1:A:533:PRO:HB3	2.07	0.55
1:A:528:GLN:O	1:A:531:THR:HG22	2.06	0.55
1:A:563:GLN:OE1	1:A:566:ILE:HB	2.06	0.55
1:A:491:ALA:HB2	1:A:627:ARG:HD2	1.88	0.55
1:A:255:VAL:O	1:A:673:VAL:HG21	2.06	0.55
1:A:530:ASN:O	1:A:533:PRO:HD2	2.06	0.55
1:A:864:PRO:O	1:A:865:VAL:HG12	2.06	0.55
1:A:970:ILE:HG23	1:A:971:ASP:N	2.22	0.55
1:A:361:ARG:O	1:A:365:MET:HB2	2.07	0.55
1:A:772:ILE:CD1	1:A:1047:LYS:HB2	2.37	0.55
1:A:1009:PHE:C	1:A:1010:ASN:HD22	2.10	0.55
1:A:109:TYR:HD1	1:A:129:LEU:HD13	1.70	0.55
1:A:511:SER:H	1:A:514:THR:CG2	2.20	0.55
1:A:536:LYS:O	1:A:540:MET:HG3	2.07	0.55
1:A:253:ALA:O	1:A:278:ALA:HB1	2.07	0.55
1:A:451:ARG:HH21	1:A:459:THR:HG21	1.72	0.55
1:A:584:ILE:HG13	1:A:585:GLN:O	2.06	0.55
1:A:573:VAL:HG23	1:A:586:TYR:HB2	1.88	0.55
1:A:647:MET:O	1:A:651:VAL:HG23	2.07	0.55
1:A:166:ARG:HH11	1:A:166:ARG:HG2	1.72	0.54

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:449:LEU:HD11	1:A:461:ILE:HD12	1.89	0.54
1:A:511:SER:H	1:A:514:THR:HG23	1.72	0.54
1:A:736:ILE:O	1:A:740:THR:HG23	2.07	0.54
1:A:816:SER:HB3	1:A:820:LEU:CD1	2.38	0.54
1:A:7:ILE:HA	1:A:10:GLU:OE1	2.07	0.54
1:A:186:ASN:HD21	1:A:190:ARG:N	2.05	0.54
1:A:309:ASP:O	1:A:312:VAL:HG22	2.06	0.54
1:A:346:GLN:HG2	1:A:586:TYR:CZ	2.42	0.54
1:A:248:MET:HE2	1:A:252:VAL:HG12	1.90	0.54
1:A:449:LEU:HD21	1:A:461:ILE:CD1	2.37	0.54
1:A:519:THR:CG2	1:A:520:ASP:H	2.21	0.54
1:A:761:SER:OG	1:A:762:THR:N	2.38	0.54
1:A:476:VAL:O	1:A:480:MET:HG3	2.07	0.54
1:A:573:VAL:CG1	1:A:575:ILE:HG13	2.38	0.54
1:A:873:THR:HA	1:A:1073:ILE:HG23	1.89	0.54
1:A:544:ILE:O	1:A:548:MET:HG3	2.07	0.54
1:A:559:ASN:HA	1:A:562:LYS:NZ	2.22	0.54
1:A:952:SER:OG	1:A:1071:TRP:HE3	1.90	0.54
1:A:1082[A]:ASN:O	1:A:1084[A]:ASN:N	2.40	0.54
1:A:573:VAL:HG12	1:A:575:ILE:HG13	1.90	0.54
1:A:134:ILE:HG13	1:A:698:ASN:OD1	2.07	0.54
1:A:882:LYS:HB3	1:A:883:PRO:HD3	1.89	0.54
1:A:473:GLN:HB3	1:A:594:LYS:HB3	1.90	0.53
1:A:186:ASN:ND2	1:A:190:ARG:H	2.06	0.53
1:A:195:VAL:HG23	1:A:196:MET:H	1.72	0.53
1:A:398:SER:HA	1:A:838:LYS:HE2	1.90	0.53
1:A:796:SER:OG	1:A:845:ILE:HG23	2.09	0.53
1:A:744:ILE:N	1:A:744:ILE:HD12	2.24	0.53
1:A:161:LYS:CB	1:A:165:ARG:HH12	2.20	0.53
1:A:387:ARG:NH1	1:A:387:ARG:HB3	2.22	0.53
1:A:505:ASP:O	1:A:508:ARG:HB3	2.09	0.53
1:A:221:ASP:O	1:A:225:ILE:HG13	2.09	0.53
1:A:426:ASP:HB3	1:A:432:ARG:NH2	2.24	0.53
1:A:820:LEU:HD13	1:A:824:ASN:HB2	1.91	0.53
1:A:864:PRO:HB3	1:A:867:PHE:HE2	1.73	0.53
1:A:109:TYR:HA	1:A:118:LEU:CD2	2.39	0.53
1:A:477:VAL:HA	1:A:480:MET:HE2	1.90	0.53
1:A:177:ILE:HD13	1:A:203:LEU:HD11	1.90	0.52
1:A:12:LEU:HD22	1:A:16:TYR:HE2	1.73	0.52
1:A:168:ASP:O	1:A:171:THR:HB	2.09	0.52
1:A:421:ASN:OD1	1:A:422:MET:N	2.42	0.52

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:345:ASP:HB2	1:A:458:ARG:CZ	2.39	0.52
1:A:564:THR:O	1:A:568:LEU:HG	2.09	0.52
1:A:823:LYS:HE2	1:A:825:ASN:OD1	2.09	0.52
1:A:985:LYS:NZ	1:A:985:LYS:HB3	2.24	0.52
1:A:420:LYS:HA	1:A:423:HIS:CD2	2.44	0.52
1:A:227:LYS:O	1:A:231:VAL:HG23	2.10	0.52
1:A:240:LEU:O	1:A:244:VAL:HG23	2.09	0.52
1:A:222:ASP:OD1	1:A:324:LYS:HD3	2.08	0.52
1:A:549:THR:HG21	1:A:554:VAL:CG1	2.40	0.52
1:A:538:ILE:HD13	1:A:595:GLN:OE1	2.10	0.52
1:A:880:ASP:O	1:A:883:PRO:HD2	2.10	0.52
1:A:408:LEU:HD12	1:A:408:LEU:N	2.24	0.52
1:A:410:PHE:HD1	1:A:807:THR:HG21	1.74	0.52
1:A:321:LEU:O	1:A:325:ILE:HG12	2.10	0.52
1:A:607:LEU:HD21	1:A:659:TYR:HE1	1.75	0.52
1:A:293:ASP:O	1:A:297:LYS:HG2	2.08	0.52
1:A:808:PHE:O	1:A:812:VAL:HG23	2.09	0.52
1:A:114:MET:HB2	1:A:117:GLU:HG2	1.92	0.52
1:A:232:LEU:HD21	1:A:299:GLY:HA3	1.90	0.52
1:A:496:GLN:HB3	1:A:920:GLN:HB2	1.91	0.52
1:A:879:ARG:HG3	1:A:879:ARG:HH11	1.75	0.52
1:A:345:ASP:HB2	1:A:458:ARG:NH1	2.25	0.51
1:A:596:THR:O	1:A:600:ASN:HB2	2.10	0.51
1:A:428:MET:SD	1:A:811:TYR:HD1	2.32	0.51
1:A:820:LEU:HD13	1:A:824:ASN:CB	2.40	0.51
1:A:506:VAL:O	1:A:510:LEU:HG	2.10	0.51
1:A:803:ALA:HA	1:A:808:PHE:CD2	2.46	0.51
1:A:330:PHE:CZ	1:A:690:ARG:CZ	2.94	0.51
1:A:519:THR:HG22	1:A:520:ASP:H	1.74	0.51
1:A:101:ASP:C	1:A:103:THR:H	2.13	0.51
1:A:772:ILE:HG23	1:A:1043:ASN:HD22	1.75	0.51
1:A:126:THR:OG1	1:A:128:SER:HB3	2.11	0.51
1:A:703:GLN:H	1:A:703:GLN:NE2	2.08	0.51
1:A:410:PHE:HE2	1:A:415:ILE:HD11	1.76	0.51
1:A:466:PRO:HD2	1:A:469:TYR:CD2	2.46	0.51
1:A:582:LYS:CG	1:A:583:LYS:H	2.24	0.51
1:A:659:TYR:CG	1:A:666:VAL:HG21	2.46	0.51
1:A:330:PHE:CE1	1:A:690:ARG:NE	2.79	0.51
1:A:397:MET:HA	1:A:400:ALA:HB2	1.93	0.51
1:A:1005:GLN:CG	1:A:1006:LEU:HD12	2.41	0.51
1:A:8:LEU:HA	1:A:737:MET:SD	2.51	0.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:962:LEU:O	1:A:967:ILE:HD13	2.11	0.51
1:A:1005:GLN:HG3	1:A:1006:LEU:HD12	1.92	0.50
1:A:41:PHE:HB2	1:A:62:TYR:CD1	2.45	0.50
1:A:618:LYS:HD3	1:A:654:ASP:OD2	2.12	0.50
1:A:358:GLU:HG3	1:A:359:MET:H	1.76	0.50
1:A:447:ILE:CD1	1:A:447:ILE:N	2.73	0.50
1:A:452:ARG:HH11	1:A:452:ARG:HG3	1.76	0.50
1:A:54:SER:OG	1:A:55:LEU:N	2.44	0.50
1:A:777:THR:HG21	1:A:882:LYS:HZ1	1.75	0.50
1:A:899:PHE:C	1:A:901:PRO:HD3	2.31	0.50
1:A:967:ILE:CD1	1:A:967:ILE:H	2.22	0.50
1:A:892:LEU:HB2	1:A:1051:TRP:CD1	2.47	0.50
1:A:246:SER:OG	1:A:247:PRO:HD3	2.12	0.50
1:A:343:ALA:CB	1:A:575:ILE:HD13	2.41	0.50
1:A:687:ILE:O	1:A:687:ILE:HG23	2.11	0.50
1:A:385:LEU:HD13	1:A:939:VAL:CG2	2.42	0.50
1:A:76:SER:O	1:A:748:LEU:HA	2.12	0.49
1:A:1029:VAL:O	1:A:1033:LEU:HG	2.12	0.49
1:A:255:VAL:HG12	1:A:256:ASP:O	2.12	0.49
1:A:4:TYR:C	1:A:4:TYR:CD2	2.84	0.49
1:A:262:ILE:HD12	1:A:263:THR:C	2.33	0.49
1:A:126:THR:C	1:A:128:SER:H	2.15	0.49
1:A:387:ARG:CB	1:A:387:ARG:HH11	2.25	0.49
1:A:803:ALA:HA	1:A:808:PHE:CG	2.47	0.49
1:A:532:GLN:O	1:A:536:LYS:HG3	2.12	0.49
1:A:824:ASN:O	1:A:827:VAL:N	2.46	0.49
1:A:1009:PHE:HE2	1:A:1042:ILE:HG13	1.78	0.49
1:A:166:ARG:NH1	1:A:166:ARG:HG2	2.26	0.49
1:A:232:LEU:HD22	1:A:300:LEU:HD12	1.95	0.49
1:A:748:LEU:HD23	1:A:748:LEU:O	2.13	0.49
1:A:759:THR:O	1:A:759:THR:HG23	2.13	0.49
1:A:531:THR:HG23	1:A:532:GLN:N	2.27	0.49
1:A:23:GLN:O	1:A:25:PRO:HD3	2.13	0.49
1:A:255:VAL:HG22	1:A:314:ARG:O	2.13	0.49
1:A:1079[B]:PRO:O	1:A:1080[B]:TYR:CG	2.66	0.48
1:A:433:TYR:CE1	1:A:435:PRO:HD3	2.49	0.48
1:A:772:ILE:HG23	1:A:1043:ASN:ND2	2.29	0.48
1:A:898:LYS:HE2	1:A:908:GLN:HG2	1.94	0.48
1:A:951:ILE:HG23	1:A:1071:TRP:HZ3	1.79	0.48
1:A:497:SER:HB2	1:A:501:LEU:HD23	1.95	0.48
1:A:515:MET:HG2	1:A:639:PHE:HE2	1.77	0.48

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:279:ILE:HG13	1:A:648:ILE:HD11	1.95	0.48
1:A:591:SER:HB2	1:A:596:THR:HG21	1.95	0.48
1:A:1058:TYR:HD2	1:A:1063:MET:HG2	1.79	0.48
1:A:24:ILE:HG21	1:A:46:LEU:CD1	2.44	0.48
1:A:396:SER:O	1:A:398:SER:N	2.46	0.48
1:A:80:ASP:O	1:A:81:LYS:HG3	2.13	0.48
1:A:488:ARG:NH2	1:A:501:LEU:HD11	2.28	0.48
1:A:509:PHE:O	1:A:514:THR:HG21	2.13	0.48
1:A:769:GLU:HG2	1:A:772:ILE:HD12	1.95	0.48
1:A:825:ASN:HA	1:A:828:SER:CB	2.41	0.48
1:A:796:SER:C	1:A:798:ILE:H	2.16	0.48
1:A:441:VAL:O	1:A:571:SER:HA	2.14	0.48
1:A:1082[A]:ASN:O	1:A:1084[A]:ASN:CG	2.52	0.48
1:A:1047:LYS:O	1:A:1048:ASN:ND2	2.47	0.47
1:A:464:ILE:HG22	1:A:464:ILE:O	2.14	0.47
1:A:595:GLN:O	1:A:599:ALA:N	2.38	0.47
1:A:105:ASN:HD22	1:A:111:ASN:HA	1.76	0.47
1:A:449:LEU:HD22	1:A:573:VAL:HG11	1.95	0.47
1:A:498:ASN:HB2	1:A:1086[A]:PHE:CE2	2.48	0.47
1:A:195:VAL:HG23	1:A:196:MET:N	2.28	0.47
1:A:405:SER:HA	1:A:418:THR:HA	1.96	0.47
1:A:633:ASN:O	1:A:633:ASN:OD1	2.33	0.47
1:A:280:VAL:O	1:A:645:LYS:HE3	2.14	0.47
1:A:760:ASN:ND2	1:A:760:ASN:C	2.67	0.47
1:A:906:ASN:HD21	1:A:907:VAL:HG23	1.79	0.47
1:A:215:MET:HA	1:A:215:MET:CE	2.45	0.47
1:A:385:LEU:HD13	1:A:939:VAL:HG22	1.96	0.47
1:A:145:VAL:CG2	1:A:211:ILE:HG23	2.42	0.47
1:A:466:PRO:HD2	1:A:469:TYR:HD2	1.79	0.47
1:A:827:VAL:HG13	1:A:940:TYR:CZ	2.50	0.47
1:A:1068:LYS:HE3	1:A:1068:LYS:HA	1.96	0.47
1:A:276:VAL:HB	1:A:673:VAL:CG1	2.42	0.47
1:A:549:THR:HG21	1:A:554:VAL:HG11	1.97	0.47
1:A:125:TYR:HE1	1:A:201:TYR:HE1	1.63	0.47
1:A:248:MET:O	1:A:252:VAL:HG13	2.14	0.47
1:A:465:LEU:HB3	1:A:469:TYR:CD2	2.50	0.47
1:A:687:ILE:HG22	1:A:899:PHE:O	2.15	0.47
1:A:129:LEU:HB2	1:A:201:TYR:OH	2.15	0.47
1:A:400:ALA:HB2	1:A:470:PHE:CE2	2.50	0.47
1:A:41:PHE:HD1	1:A:62:TYR:CD2	2.33	0.47
1:A:472:ALA:O	1:A:561:TYR:HD1	1.96	0.47

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:473:GLN:NE2	1:A:593:GLU:HB3	2.29	0.47
1:A:402:ASN:N	1:A:420:LYS:HD2	2.30	0.47
1:A:447:ILE:HG22	1:A:448:PRO:O	2.14	0.47
1:A:426:ASP:O	1:A:430:ASN:HB2	2.15	0.46
1:A:535:ARG:HH11	1:A:565:GLN:NE2	2.12	0.46
1:A:107:LEU:HB2	1:A:110:GLU:HG3	1.96	0.46
1:A:283:GLN:HG2	1:A:649:GLN:HG3	1.98	0.46
1:A:295:MET:O	1:A:300:LEU:HB2	2.15	0.46
1:A:545:LEU:O	1:A:548:MET:HB2	2.15	0.46
1:A:865:VAL:HG22	1:A:865:VAL:O	2.16	0.46
1:A:382:ASP:O	1:A:387:ARG:HD2	2.14	0.46
1:A:520:ASP:CB	1:A:667:LYS:HE3	2.39	0.46
1:A:212:GLU:CB	1:A:696:LEU:HD12	2.39	0.46
1:A:924:ASP:C	1:A:944:ILE:HD13	2.35	0.46
1:A:160:LEU:O	1:A:163:TYR:HB3	2.16	0.46
1:A:449:LEU:HD21	1:A:461:ILE:HD12	1.97	0.46
1:A:535:ARG:HH11	1:A:565:GLN:HE22	1.63	0.46
1:A:1013:ASP:O	1:A:1016:LYS:HG2	2.15	0.46
1:A:922:GLU:OE1	1:A:926:SER:N	2.49	0.46
1:A:300:LEU:N	1:A:300:LEU:HD12	2.30	0.46
1:A:396:SER:OG	1:A:474:HIS:NE2	2.49	0.46
1:A:538:ILE:HD12	1:A:565:GLN:NE2	2.31	0.46
1:A:4:TYR:CD1	1:A:733:LEU:HD22	2.33	0.46
1:A:101:ASP:O	1:A:103:THR:N	2.49	0.46
1:A:290:GLN:HB2	1:A:290:GLN:HE21	1.54	0.46
1:A:840:ASN:HA	1:A:845:ILE:HG21	1.97	0.46
1:A:161:LYS:HB3	1:A:165:ARG:NH1	2.28	0.46
1:A:186:ASN:ND2	1:A:186:ASN:H	2.07	0.46
1:A:310:TRP:CZ2	1:A:319:PHE:HD1	2.34	0.46
1:A:483:TYR:O	1:A:487:THR:OG1	2.32	0.46
1:A:801:GLU:O	1:A:804:ALA:HB3	2.15	0.46
1:A:109:TYR:HA	1:A:118:LEU:HD21	1.98	0.45
1:A:186:ASN:O	1:A:189:TYR:N	2.48	0.45
1:A:819:LEU:C	1:A:820:LEU:HD23	2.37	0.45
1:A:840:ASN:OD1	1:A:846:SER:HA	2.16	0.45
1:A:874:ILE:CG2	1:A:875:ASN:N	2.80	0.45
1:A:247:PRO:O	1:A:251:LEU:HG	2.17	0.45
1:A:424:VAL:O	1:A:428:MET:HG3	2.17	0.45
1:A:598:ALA:O	1:A:602:ILE:HG13	2.16	0.45
1:A:695:LEU:HD21	1:A:732:ILE:CD1	2.47	0.45
1:A:786:ARG:HD3	1:A:869:SER:HB2	1.99	0.45

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:180:TYR:CE1	1:A:200:PRO:HD3	2.51	0.45
1:A:1080[A]:TYR:C	1:A:1082[A]:ASN:H	2.19	0.45
1:A:180:TYR:CD1	1:A:200:PRO:HD3	2.51	0.45
1:A:112:ASN:OD1	1:A:202:TYR:HB2	2.16	0.45
1:A:264:ASN:OD1	1:A:268:GLU:HG3	2.16	0.45
1:A:410:PHE:CE2	1:A:415:ILE:HD11	2.52	0.45
1:A:944:ILE:HG23	1:A:945:GLU:N	2.30	0.45
1:A:257:ILE:O	1:A:275:TYR:HA	2.17	0.45
1:A:690:ARG:O	1:A:723:ARG:NH1	2.49	0.45
1:A:302:ASP:O	1:A:306:MET:HG3	2.16	0.45
1:A:441:VAL:HB	1:A:447:ILE:CD1	2.33	0.45
1:A:467:TYR:C	1:A:467:TYR:CD1	2.89	0.45
1:A:133:ALA:HB1	1:A:701:ARG:HG3	1.99	0.45
1:A:134:ILE:CG2	1:A:136:THR:HG22	2.45	0.45
1:A:264:ASN:HD21	1:A:268:GLU:HG3	1.81	0.45
1:A:301:VAL:O	1:A:304:PRO:HD2	2.17	0.45
1:A:448:PRO:HD2	1:A:464:ILE:O	2.17	0.45
1:A:580:VAL:HG12	1:A:581:ILE:N	2.32	0.45
1:A:951:ILE:CG1	1:A:985:LYS:HA	2.47	0.45
1:A:501:LEU:O	1:A:501:LEU:HD12	2.17	0.44
1:A:64:ASP:OD2	1:A:65:VAL:N	2.48	0.44
1:A:872:ILE:HG13	1:A:1072:ASN:O	2.17	0.44
1:A:123:GLU:N	1:A:123:GLU:CD	2.71	0.44
1:A:105:ASN:HB2	1:A:111:ASN:OD1	2.17	0.44
1:A:377:GLU:N	1:A:378:PRO:CD	2.81	0.44
1:A:437:ILE:O	1:A:439:PRO:HD3	2.17	0.44
1:A:626:ILE:O	1:A:627:ARG:NH1	2.43	0.44
1:A:705:THR:O	1:A:709:GLN:HB2	2.16	0.44
1:A:758:THR:HG22	1:A:766:PHE:C	2.37	0.44
1:A:422:MET:HA	1:A:425:MET:HG3	1.98	0.44
1:A:832:ALA:O	1:A:836:LYS:HG3	2.17	0.44
1:A:954:HIS:HB2	1:A:957:GLU:HG3	1.98	0.44
1:A:496:GLN:O	1:A:920:GLN:HG2	2.18	0.44
1:A:770:ASP:O	1:A:771:PHE:HB2	2.18	0.44
1:A:148:TRP:CE3	1:A:149:LEU:HD23	2.52	0.44
1:A:223:TYR:CZ	1:A:227:LYS:HD2	2.53	0.44
1:A:232:LEU:CD2	1:A:300:LEU:HD12	2.46	0.44
1:A:358:GLU:HG3	1:A:359:MET:N	2.33	0.44
1:A:447:ILE:CG2	1:A:464:ILE:H	2.31	0.44
1:A:820:LEU:HB3	1:A:824:ASN:ND2	2.27	0.44
1:A:650:ASP:O	1:A:654:ASP:OD1	2.36	0.44

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:825:ASN:O	1:A:829:ARG:HG2	2.18	0.44
1:A:500:LEU:HD22	1:A:899:PHE:HE1	1.83	0.44
1:A:500:LEU:HD12	1:A:917:ARG:O	2.18	0.44
1:A:595:GLN:O	1:A:599:ALA:HB3	2.18	0.44
1:A:854:ILE:O	1:A:858:LEU:HG	2.17	0.44
1:A:894:ILE:O	1:A:894:ILE:HG13	2.18	0.44
1:A:951:ILE:HG13	1:A:985:LYS:HG2	1.99	0.44
1:A:241:ALA:HB2	1:A:332:VAL:HG21	2.00	0.43
1:A:977:GLY:O	1:A:978:SER:O	2.36	0.43
1:A:108:ASP:HA	1:A:111:ASN:HD22	1.83	0.43
1:A:181:GLY:O	1:A:183:PRO:HD3	2.19	0.43
1:A:279:ILE:HG13	1:A:648:ILE:CD1	2.47	0.43
1:A:777:THR:HG23	1:A:882:LYS:HD2	2.00	0.43
1:A:3:LYS:O	1:A:7:ILE:HG13	2.18	0.43
1:A:948:TYR:OH	1:A:1071:TRP:HA	2.18	0.43
1:A:165:ARG:HG3	1:A:165:ARG:HH11	1.84	0.43
1:A:324:LYS:HG2	1:A:328:TRP:NE1	2.33	0.43
1:A:586:TYR:HE2	1:A:588:ALA:HB3	1.81	0.43
1:A:427:ASP:OD1	1:A:432:ARG:NH2	2.52	0.43
1:A:448:PRO:HB2	1:A:464:ILE:HB	1.99	0.43
1:A:109:TYR:OH	1:A:337:GLN:HB2	2.19	0.43
1:A:512:ASN:N	1:A:512:ASN:ND2	2.65	0.43
1:A:686:LYS:HD3	1:A:901:PRO:HG2	2.01	0.43
1:A:754:GLU:O	1:A:758:THR:OG1	2.35	0.43
1:A:880:ASP:OD2	1:A:1069:LYS:HE3	2.19	0.43
1:A:169:LEU:HG	1:A:223:TYR:CE1	2.54	0.43
1:A:729:ARG:HH11	1:A:770:ASP:CG	2.22	0.43
1:A:900:MET:N	1:A:901:PRO:HD3	2.34	0.43
1:A:981:TYR:CZ	1:A:985:LYS:HD2	2.53	0.43
1:A:639:PHE:C	1:A:641:THR:H	2.23	0.43
1:A:970:ILE:HG23	1:A:971:ASP:H	1.82	0.43
1:A:319:PHE:N	1:A:320:PRO:HD2	2.34	0.42
1:A:527:SER:O	1:A:530:ASN:N	2.48	0.42
1:A:897:GLN:N	1:A:897:GLN:OE1	2.49	0.42
1:A:1024:GLY:O	1:A:1026:ILE:N	2.49	0.42
1:A:1034:HIS:O	1:A:1037:ALA:HB3	2.20	0.42
1:A:745:THR:OG1	1:A:748:LEU:HB3	2.19	0.42
1:A:615:ILE:HG13	1:A:616:SER:N	2.34	0.42
1:A:729:ARG:HD2	1:A:770:ASP:OD2	2.19	0.42
1:A:409:LYS:HA	1:A:413:LYS:O	2.19	0.42
1:A:428:MET:SD	1:A:811:TYR:CD1	3.11	0.42

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:386:LEU:HB3	1:A:554:VAL:HG22	2.00	0.42
1:A:1077[A]:ARG:O	1:A:1078[A]:SER:C	2.56	0.42
1:A:138:LEU:HA	1:A:141:ASN:HD22	1.84	0.42
1:A:521:VAL:HG11	1:A:607:LEU:CD2	2.49	0.42
1:A:621:PHE:CD1	1:A:621:PHE:C	2.93	0.42
1:A:887:VAL:HG12	1:A:1054:LEU:HG	2.02	0.42
1:A:173:VAL:O	1:A:177:ILE:HG12	2.19	0.42
1:A:368:ARG:HG3	1:A:541:GLY:N	2.35	0.42
1:A:438:ILE:HD11	1:A:563:GLN:CG	2.50	0.42
1:A:441:VAL:HG11	1:A:465:LEU:HD22	2.02	0.42
1:A:61:GLU:HG2	1:A:61:GLU:O	2.19	0.42
1:A:64:ASP:OD2	1:A:65:VAL:HG23	2.20	0.42
1:A:503:TYR:HB2	1:A:687:ILE:HD13	2.02	0.42
1:A:922:GLU:HG3	1:A:991:SER:OG	2.20	0.42
1:A:114:MET:HB2	1:A:117:GLU:CG	2.50	0.42
1:A:438:ILE:HD11	1:A:563:GLN:CB	2.45	0.42
1:A:72:LEU:HG	1:A:861:LEU:HG	2.01	0.42
1:A:827:VAL:O	1:A:831:ILE:HG13	2.20	0.42
1:A:214:LEU:C	1:A:214:LEU:HD12	2.40	0.42
1:A:229:LEU:HD21	1:A:244:VAL:HG21	2.01	0.42
1:A:133:ALA:CB	1:A:701:ARG:HG3	2.50	0.42
1:A:873:THR:HA	1:A:1073:ILE:CG2	2.50	0.42
1:A:381:HIS:O	1:A:382:ASP:CB	2.66	0.42
1:A:441:VAL:CB	1:A:447:ILE:HD11	2.34	0.42
1:A:542:LEU:HD11	1:A:561:TYR:HD2	1.85	0.42
1:A:574:GLN:HG2	1:A:581:ILE:CG2	2.50	0.42
1:A:616:SER:O	1:A:617:ASN:C	2.58	0.42
1:A:802:ILE:HG13	1:A:808:PHE:HD2	1.85	0.42
1:A:186:ASN:N	1:A:186:ASN:ND2	2.67	0.42
1:A:865:VAL:HG13	1:A:866:THR:HG23	2.02	0.42
1:A:288:LEU:HD12	1:A:288:LEU:O	2.20	0.41
1:A:934:ILE:HG23	1:A:965:LEU:CD1	2.49	0.41
1:A:143:ASN:HD22	1:A:143:ASN:HA	1.54	0.41
1:A:292:LEU:HD13	1:A:308:GLN:NE2	2.35	0.41
1:A:507:THR:HA	1:A:510:LEU:HD12	2.02	0.41
1:A:811:TYR:CZ	1:A:815:LEU:HD11	2.54	0.41
1:A:546:ALA:O	1:A:555:LEU:HD21	2.20	0.41
1:A:929:ALA:N	1:A:984:ASP:OD2	2.53	0.41
1:A:205:THR:HG23	1:A:206:TRP:N	2.36	0.41
1:A:718:ILE:HG23	1:A:771:PHE:CE1	2.55	0.41
1:A:169:LEU:HG	1:A:223:TYR:HE1	1.85	0.41

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:54:SER:O	1:A:55:LEU:HD23	2.20	0.41
1:A:675:ILE:C	1:A:675:ILE:HD12	2.41	0.41
1:A:766:PHE:CD2	1:A:766:PHE:N	2.89	0.41
1:A:840:ASN:HA	1:A:845:ILE:HG22	1.99	0.41
1:A:798:ILE:HB	1:A:845:ILE:HG12	2.03	0.41
1:A:871:LYS:HD3	1:A:1074:THR:HG21	2.01	0.41
1:A:169:LEU:HD21	1:A:227:LYS:HG3	2.03	0.41
1:A:193:TYR:O	1:A:197:LYS:HB2	2.21	0.41
1:A:200:PRO:O	1:A:201:TYR:C	2.58	0.41
1:A:191:TYR:CZ	1:A:204:VAL:HG11	2.56	0.41
1:A:262:ILE:HD12	1:A:262:ILE:C	2.40	0.41
1:A:810:ASN:O	1:A:814:ARG:HB2	2.20	0.41
1:A:81:LYS:O	1:A:82:TYR:HB2	2.19	0.41
1:A:824:ASN:ND2	1:A:964:SER:HB2	2.35	0.41
1:A:444:ASP:C	1:A:446:PRO:HD3	2.41	0.41
1:A:490:TYR:HA	1:A:628:VAL:HG22	2.02	0.41
1:A:690:ARG:HH11	1:A:690:ARG:CB	2.34	0.41
1:A:711:ALA:HB2	1:A:765:VAL:HG22	2.03	0.41
1:A:844:PRO:O	1:A:848:GLU:HB2	2.21	0.41
1:A:992:TYR:CE2	1:A:996:LEU:HD11	2.56	0.41
1:A:1042:ILE:O	1:A:1045:ALA:HB3	2.21	0.41
1:A:426:ASP:HB3	1:A:432:ARG:HH21	1.84	0.41
1:A:86:GLU:O	1:A:90:VAL:HG23	2.21	0.41
1:A:375:LEU:HB2	1:A:545:LEU:HD13	2.03	0.41
1:A:516:VAL:HG21	1:A:675:ILE:HG21	2.01	0.41
1:A:784:ILE:HG13	1:A:788:PHE:CE2	2.56	0.41
1:A:772:ILE:HD11	1:A:1047:LYS:HB2	2.02	0.41
1:A:467:TYR:O	1:A:471:ILE:HD13	2.20	0.41
1:A:477:VAL:HA	1:A:480:MET:HE3	2.03	0.41
1:A:508:ARG:HG3	1:A:509:PHE:N	2.34	0.41
1:A:917:ARG:HD2	1:A:919:TYR:CZ	2.56	0.41
1:A:687:ILE:CG2	1:A:687:ILE:O	2.69	0.41
1:A:255:VAL:HG23	1:A:310:TRP:HH2	1.86	0.40
1:A:524:TRP:CD1	1:A:607:LEU:HD22	2.56	0.40
1:A:539:ILE:HG23	1:A:562:LYS:CG	2.42	0.40
1:A:1079[A]:PRO:HD2	1:A:1080[A]:TYR:CE2	2.56	0.40
1:A:119:PHE:HA	1:A:120:PRO:HD2	1.94	0.40
1:A:287:GLU:O	1:A:291:MET:HG3	2.22	0.40
1:A:884:PHE:CG	1:A:1058:TYR:CD1	3.09	0.40
1:A:126:THR:C	1:A:128:SER:N	2.75	0.40
1:A:200:PRO:O	1:A:203:LEU:N	2.54	0.40

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:34:LEU:O	1:A:37:ARG:HB2	2.20	0.40
1:A:446:PRO:C	1:A:447:ILE:HD12	2.41	0.40
1:A:255:VAL:HG11	1:A:316:ILE:HB	2.02	0.40
1:A:449:LEU:HD21	1:A:461:ILE:HD13	2.02	0.40
1:A:375:LEU:HB2	1:A:545:LEU:CD1	2.51	0.40
1:A:62:TYR:O	1:A:66:ILE:HG12	2.22	0.40
1:A:75:LEU:N	1:A:75:LEU:HD12	2.36	0.40
1:A:908:GLN:O	1:A:912:GLN:HG3	2.21	0.40
1:A:982:SER:O	1:A:985:LYS:HB2	2.21	0.40

There are no symmetry-related clashes.

5.3 Torsion angles [i](#)

5.3.1 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 X-ray entries followed by that with respect to entries of similar resolution.

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	1073/1095 (98%)	926 (86%)	105 (10%)	42 (4%)	3 20

All (42) Ramachandran outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	54	SER
1	A	397	MET
1	A	401	SER
1	A	864	PRO
1	A	978	SER
1	A	1077[A]	ARG
1	A	1077[B]	ARG
1	A	1079[A]	PRO
1	A	1079[B]	PRO
1	A	1084[A]	ASN
1	A	1084[B]	ASN
1	A	102	LEU

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	201	TYR
1	A	382	ASP
1	A	521	VAL
1	A	825	ASN
1	A	862	GLN
1	A	865	VAL
1	A	1002	GLY
1	A	81	LYS
1	A	582	LYS
1	A	640	ASN
1	A	870	SER
1	A	256	ASP
1	A	463	PHE
1	A	464	ILE
1	A	596	THR
1	A	760	ASN
1	A	790	SER
1	A	795	LYS
1	A	1025	LYS
1	A	192	GLU
1	A	274	LYS
1	A	508	ARG
1	A	586	TYR
1	A	200	PRO
1	A	246	SER
1	A	301	VAL
1	A	901	PRO
1	A	259	GLY
1	A	798	ILE
1	A	446	PRO

5.3.2 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 X-ray entries followed by that with respect to entries of similar resolution.

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	979/996 (98%)	910 (93%)	69 (7%)	15 45

All (69) residues with a non-rotameric sidechain are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	48	ASN
1	A	70	THR
1	A	79	TYR
1	A	121	THR
1	A	130	MET
1	A	143	ASN
1	A	150	GLU
1	A	155	ASP
1	A	166	ARG
1	A	178	ASN
1	A	186	ASN
1	A	195	VAL
1	A	198	ASP
1	A	246	SER
1	A	265	GLU
1	A	274	LYS
1	A	276	VAL
1	A	277	ARG
1	A	283	GLN
1	A	290	GLN
1	A	305	LYS
1	A	311	LEU
1	A	320	PRO
1	A	341	ASP
1	A	365	MET
1	A	394	LEU
1	A	404	GLU
1	A	408	LEU
1	A	426	ASP
1	A	430	ASN
1	A	439	PRO
1	A	451	ARG
1	A	499	GLN
1	A	503	TYR
1	A	512	ASN
1	A	518	TYR
1	A	550	ASN
1	A	619	HIS
1	A	621	PHE
1	A	623	THR
1	A	628	VAL
1	A	629	ASP

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	663	ASN
1	A	690	ARG
1	A	709	GLN
1	A	717	TYR
1	A	721	ARG
1	A	723	ARG
1	A	734	THR
1	A	750	LEU
1	A	758	THR
1	A	782	VAL
1	A	808	PHE
1	A	820	LEU
1	A	835	GLU
1	A	886	THR
1	A	892	LEU
1	A	906	ASN
1	A	932	ARG
1	A	939	VAL
1	A	971	ASP
1	A	1003	CYS
1	A	1015	GLU
1	A	1050	SER
1	A	1068	LYS
1	A	1078[A]	SER
1	A	1078[B]	SER
1	A	1084[A]	ASN
1	A	1084[B]	ASN

Some sidechains can be flipped to improve hydrogen bonding and reduce clashes. All (37) such sidechains are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	31	ASN
1	A	36	ASN
1	A	42	HIS
1	A	48	ASN
1	A	68	ASN
1	A	143	ASN
1	A	185	HIS
1	A	186	ASN
1	A	258	ASN
1	A	283	GLN
1	A	290	GLN

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	308	GLN
1	A	423	HIS
1	A	473	GLN
1	A	499	GLN
1	A	512	ASN
1	A	565	GLN
1	A	585	GLN
1	A	604	ASN
1	A	653	ASN
1	A	703	GLN
1	A	706	GLN
1	A	760	ASN
1	A	794	GLN
1	A	810	ASN
1	A	818	GLN
1	A	824	ASN
1	A	853	GLN
1	A	862	GLN
1	A	906	ASN
1	A	956	ASN
1	A	959	GLN
1	A	1005	GLN
1	A	1010	ASN
1	A	1034	HIS
1	A	1043	ASN
1	A	1048	ASN

5.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

5.5 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

5.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

5.7 Other polymers [i](#)

There are no such residues in this entry.

5.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

6 Fit of model and data [i](#)

6.1 Protein, DNA and RNA chains [i](#)

In the following table, the column labelled '#RSRZ > 2' contains the number (and percentage) of RSRZ outliers, followed by percent RSRZ outliers for the chain as percentile scores relative to all X-ray entries and entries of similar resolution. The OWAB column contains the minimum, median, 95th percentile and maximum values of the occupancy-weighted average B-factor per residue. The column labelled 'Q < 0.9' lists the number of (and percentage) of residues with an average occupancy less than 0.9.

Mol	Chain	Analysed	<RSRZ>	#RSRZ > 2	OWAB(Å ²)	Q < 0.9
1	A	1071/1095 (97%)	-0.23	12 (1%) 80 84	4, 37, 95, 149	2 (0%)

All (12) RSRZ outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	1085[A]	PHE	5.6
1	A	1081[A]	THR	5.4
1	A	852	ALA	5.0
1	A	1082[A]	ASN	4.5
1	A	1084[A]	ASN	4.1
1	A	1083[A]	ALA	4.0
1	A	866	THR	2.9
1	A	844	PRO	2.9
1	A	843	ALA	2.5
1	A	858	LEU	2.5
1	A	407	GLN	2.2
1	A	1080[A]	TYR	2.1

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

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

6.3 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

6.4 Ligands [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.5 Other polymers

There are no such residues in this entry.