

# Full wwPDB X-ray Structure Validation Report (i)

#### May 15, 2020 - 04:58 am BST

PDB ID	:	1I6B
Title	:	STRUCTURE OF EQUINE APOLACTOFERRIN AT 3.2 A RESOLUTION
		USING CRYSTALS GROWN AT 303K
Authors	:	Kumar, P.; Yadav, S.; Singh, T.P.
Deposited on	:	2001-03-02
Resolution	:	3.20  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 (i) symbol.

The following versions of software and data (see references (1)) were used in the production of this report:

MolProbity	:	4.02b-467
Xtriage (Phenix)	:	NOT EXECUTED
$\mathrm{EDS}$	:	NOT EXECUTED
Percentile statistics	:	20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
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 (i)

The following experimental techniques were used to determine the structure: X-RAY DIFFRACTION

The reported resolution of this entry is 3.20 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	Similar resolution $(\#Entries, resolution range(Å))$	
Clashscore	141614	1253 (3 20-3 20)	
Ramachandran outliers	138981	$\frac{1233}{1234} \left(3.20 - 3.20\right)$	
Sidechain outliers	138945	1233 (3.20-3.20)	

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 <=5%

Note EDS was not executed.

Mol	Chain	Length		Quality of chain		
1	A	689	22%	51%	25%	•



# 2 Entry composition (i)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 5281 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 LACTOTRANSFERRIN.

Mol	Chain	Residues	Atoms					ZeroOcc	AltConf	Trace
1	А	689	Total 5281	C 3299	N 937	O 1008	${ m S} 37$	0	0	0

There are 6 discrepancies between the modelled and reference sequences:

Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
А	223	GLU	ASP	SEE REMARK 999	UNP 077811
А	269	LYS	ARG	SEE REMARK 999	UNP 077811
А	290	GLY	LYS	SEE REMARK 999	UNP 077811
А	294	GLY	GLU	SEE REMARK 999	UNP 077811
А	295	GLU	ASN	SEE REMARK 999	UNP 077811
А	296	GLN	LYS	SEE REMARK 999	UNP 077811



# 3 Residue-property plots (i)

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. Residues are colorcoded 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 outlier are shown as a green connector. Residues present in the sample, but not in the model, are shown in grey.

Note EDS was not executed.

• Molecule 1: LACTOTRANSFERRIN



## 4 Data and refinement statistics (i)

Xtriage (Phenix) and EDS were not executed - this section is therefore incomplete.

Property	Value	Source
Space group	P 21 21 21	Depositor
Cell constants	80.49Å 103.48Å 112.27Å	Depositor
a, b, c, $\alpha$ , $\beta$ , $\gamma$	$90.00^{\circ}$ $90.00^{\circ}$ $90.00^{\circ}$	Depositor
Resolution (Å)	20.00 - 3.20	Depositor
% Data completeness	84 1 (20 00-3 20)	Depositor
(in resolution range)	01.1 (20.00 0.20)	Depositor
$R_{merge}$	0.07	Depositor
R <sub>sym</sub>	0.07	Depositor
Refinement program	X-PLOR 3.851	Depositor
$R, R_{free}$	0.222 , $0.291$	Depositor
Estimated twinning fraction	No twinning to report.	Xtriage
Total number of atoms	5281	wwPDB-VP
Average B, all atoms $(Å^2)$	82.0	wwPDB-VP



# 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).

Mal	Chain	Bo	nd lengths	Bond angles		
	Unam	RMSZ	# Z  > 5	RMSZ	# Z  > 5	
1	А	0.72	3/5392~(0.1%)	0.81	5/7298~(0.1%)	

Chiral center outliers are detected by calculating the chiral volume of a chiral center and verifying if the center is modelled as a planar moiety or with the opposite hand. A planarity outlier is detected by checking planarity of atoms in a peptide group, atoms in a mainchain group or atoms of a sidechain that are expected to be planar.

Mol	Chain	#Chirality outliers	<b>#Planarity outliers</b>
1	А	0	1

All (3) bond length outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	$\operatorname{Observed}(\operatorname{\AA})$	$\operatorname{Ideal}(\operatorname{\AA})$
1	А	452	SER	CB-OG	-7.67	1.32	1.42
1	А	51	ALA	C-O	-6.32	1.11	1.23
1	А	52	ASN	CB-CG	-5.45	1.38	1.51

All (5) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	$\mathbf{Res}$	Type	Atoms	Z	$Observed(^{o})$	$Ideal(^{o})$
1	А	535	GLU	N-CA-C	-9.32	85.84	111.00
1	А	52	ASN	CB-CG-OD1	-7.10	107.40	121.60
1	А	504	LEU	N-CA-C	5.48	125.81	111.00
1	А	52	ASN	CB-CA-C	5.43	121.27	110.40
1	А	488	SER	N-CA-C	5.36	125.48	111.00

There are no chirality outliers.

All (1) planarity outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Group
1	А	51	ALA	Mainchain



### 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	А	5281	0	5147	581	0
All	All	5281	0	5147	581	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 56.

All (581) close contacts within the same asymmetric unit are listed below, sorted by their clash magnitude.

Atom 1	Atom 0	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:625:CYS:HB3	1:A:626:PRO:HD3	1.29	1.09
1:A:49:ILE:HG23	1:A:55:ASP:HA	1.32	1.07
1:A:133:ARG:HA	1:A:136:LEU:HD12	1.40	1.01
1:A:457:CYS:HB2	1:A:541:ALA:HA	1.44	1.00
1:A:330:ASN:HD22	1:A:330:ASN:H	1.08	0.98
1:A:330:ASN:N	1:A:330:ASN:HD22	1.63	0.96
1:A:70:HIS:HB3	1:A:71:PRO:HD3	1.49	0.92
1:A:188:PRO:O	1:A:189:TYR:HB2	1.69	0.92
1:A:292:THR:HB	1:A:293:PRO:HD2	1.52	0.90
1:A:381:ILE:O	1:A:384:VAL:HG12	1.71	0.90
1:A:297:ASP:HB3	1:A:301:LYS:HA	1.54	0.88
1:A:376:THR:HG23	1:A:379:GLU:H	1.37	0.88
1:A:156:SER:HA	1:A:172:LEU:HD12	1.55	0.85
1:A:93:TYR:HB2	1:A:211:ASP:HB3	1.57	0.84
1:A:343:GLU:O	1:A:344:ARG:HB3	1.73	0.84
1:A:314:ILE:HA	1:A:318:LEU:HD22	1.60	0.83
1:A:291:SER:HB3	1:A:298:LEU:HD12	1.62	0.82
1:A:76:PRO:O	1:A:310:ILE:HD12	1.80	0.82
1:A:625:CYS:HB3	1:A:626:PRO:CD	2.10	0.81
1:A:155:ALA:O	1:A:156:SER:HB3	1.79	0.81
1:A:175:GLY:HA3	1:A:180:LYS:HA	1.63	0.81
1:A:78:ALA:HA	1:A:310:ILE:HG13	1.63	0.80
1:A:446:LEU:HD21	1:A:454:LYS:HG3	1.64	0.80
1:A:110:GLN:HE21	1:A:111:GLY:N	1.78	0.80
1:A:523:TYR:CZ	1:A:532:CYS:HA	2.16	0.80
1:A:127:ILE:HB	1:A:128:PRO:HD3	1.64	0.80



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:56:ALA:O	1:A:57:VAL:HB	1.82	0.79
1:A:330:ASN:H	1:A:330:ASN:ND2	1.80	0.78
1:A:91:ARG:HG2	1:A:251:PRO:HA	1.64	0.78
1:A:402:ALA:HB1	1:A:407:LEU:HD12	1.64	0.78
1:A:68:GLY:HA2	1:A:74:LEU:H	1.47	0.78
1:A:141:PRO:HD2	1:A:334:THR:HA	1.67	0.77
1:A:122:SER:HA	1:A:126:ASN:HB2	1.66	0.76
1:A:189:TYR:CZ	1:A:198:CYS:HA	2.19	0.76
1:A:447:THR:HG23	1:A:449:ASN:H	1.49	0.76
1:A:455:LYS:HB2	1:A:539:ASP:HB2	1.66	0.76
1:A:104:PHE:H	1:A:104:PHE:HD1	1.33	0.75
1:A:415:GLN:HB2	1:A:644:ASN:HD21	1.52	0.74
1:A:395:ASP:HA	1:A:595:HIS:CD2	2.23	0.74
1:A:470:PRO:HA	1:A:473:LEU:HD12	1.69	0.73
1:A:629:PHE:CZ	1:A:631:LEU:HA	2.22	0.73
1:A:18:LYS:HA	1:A:21:LYS:HE3	1.70	0.73
1:A:580:PRO:HD2	1:A:583:GLU:HB3	1.71	0.73
1:A:530:PHE:O	1:A:532:CYS:N	2.21	0.73
1:A:543:VAL:HG11	1:A:547:THR:HG21	1.70	0.73
1:A:231:CYS:SG	1:A:237:LYS:HB2	2.28	0.73
1:A:90:THR:C	1:A:252:SER:HB3	2.10	0.72
1:A:258:ARG:NH1	1:A:262:GLY:HA2	2.05	0.72
1:A:311:PRO:HD2	1:A:314:ILE:HD12	1.71	0.72
1:A:41:SER:O	1:A:45:CYS:HB2	1.89	0.71
1:A:463:ARG:HH21	1:A:465:ALA:HB2	1.55	0.71
1:A:530:PHE:C	1:A:532:CYS:H	1.94	0.70
1:A:564:LEU:HD23	1:A:565:LYS:NZ	2.06	0.70
1:A:11:ILE:H	1:A:15:GLU:HG2	1.56	0.70
1:A:408:VAL:HB	1:A:409:PRO:HD2	1.73	0.69
1:A:7:ARG:H	1:A:7:ARG:HD2	1.57	0.69
1:A:447:THR:H	1:A:450:SER:HB3	1.57	0.69
1:A:422:ALA:HB1	1:A:423:PRO:HD2	1.74	0.68
1:A:393:ASN:OD1	1:A:394:LEU:N	2.25	0.68
1:A:418:GLN:HA	1:A:421:ASN:OD1	1.94	0.68
1:A:382:ALA:O	1:A:385:LEU:N	2.27	0.68
1:A:437:ALA:O	1:A:571:LEU:HA	1.93	0.68
1:A:105:GLN:OE1	1:A:235:THR:HA	1.94	0.68
1:A:374:ALA:HB1	1:A:379:GLU:HB3	1.74	0.68
1:A:451:LEU:O	1:A:454:LYS:HG2	1.93	0.67
1:A:514:LYS:O	1:A:515:CYS:HB2	1.93	0.67
1:A:143:GLU:HG3	1:A:147:LYS:HD2	1.76	0.67



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:19:CYS:O	1:A:22:PHE:HB3	1.93	0.67
1:A:385:LEU:HD21	1:A:405:CYS:HB3	1.75	0.67
1:A:418:GLN:HA	1:A:421:ASN:ND2	2.10	0.67
1:A:392:LEU:HD13	1:A:393:ASN:O	1.93	0.67
1:A:384:VAL:HA	1:A:389:ALA:HB3	1.76	0.67
1:A:631:LEU:HB3	1:A:632:PHE:HD2	1.59	0.67
1:A:173:CYS:HB3	1:A:187:GLU:OE1	1.95	0.67
1:A:444:ALA:HA	1:A:578:ARG:NH2	2.10	0.67
1:A:469:ILE:HB	1:A:470:PRO:CD	2.25	0.67
1:A:376:THR:HG22	1:A:379:GLU:HG3	1.78	0.66
1:A:113:LYS:HB3	1:A:172:LEU:HD11	1.76	0.66
1:A:440:ARG:HH22	1:A:536:LYS:HB3	1.60	0.66
1:A:489:GLN:HB3	1:A:504:LEU:HD12	1.78	0.66
1:A:533:LEU:H	1:A:533:LEU:HD23	1.61	0.66
1:A:425:CYS:HA	1:A:428:ARG:HB3	1.78	0.66
1:A:551:ASN:ND2	1:A:552:THR:H	1.94	0.66
1:A:97:VAL:O	1:A:98:VAL:HG13	1.95	0.66
1:A:231:CYS:HB2	1:A:233:ASP:OD1	1.96	0.66
1:A:418:GLN:HA	1:A:421:ASN:HD21	1.61	0.66
1:A:496:ASP:HB3	1:A:499:SER:HB3	1.78	0.65
1:A:438:VAL:HG23	1:A:541:ALA:HB3	1.78	0.65
1:A:57:VAL:H	1:A:255:VAL:HG13	1.61	0.65
1:A:223:GLU:O	1:A:225:ASP:N	2.29	0.65
1:A:107:ASN:HD22	1:A:107:ASN:H	1.44	0.65
1:A:217:ASN:O	1:A:219:PRO:HD3	1.97	0.65
1:A:51:ALA:O	1:A:53:LYS:N	2.29	0.64
1:A:11:ILE:HG22	1:A:42:SER:N	2.12	0.64
1:A:385:LEU:HG	1:A:407:LEU:HD21	1.78	0.64
1:A:425:CYS:SG	1:A:426:VAL:N	2.69	0.64
1:A:55:ASP:HB3	1:A:258:ARG:NH2	2.12	0.64
1:A:193:SER:OG	1:A:296:GLN:HG3	1.97	0.64
1:A:551:ASN:HD22	1:A:552:THR:N	1.96	0.64
1:A:606:HIS:O	1:A:610:VAL:HG23	1.98	0.64
1:A:517:PRO:O	1:A:518:ASN:HB3	1.98	0.64
1:A:60:ASP:O	1:A:64:VAL:HG23	1.98	0.64
1:A:629:PHE:CE2	1:A:631:LEU:HA	2.33	0.64
1:A:223:GLU:HG3	1:A:224:ARG:H	1.63	0.64
1:A:530:PHE:CE2	1:A:548:VAL:HA	2.32	0.64
1:A:122:SER:HA	1:A:126:ASN:HD22	1.62	0.63
1:A:438:VAL:HA	1:A:570:GLU:O	1.97	0.63
1:A:395:ASP:HA	1:A:595:HIS:NE2	2.13	0.63



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:263:ARG:O	1:A:264:GLU:C	2.36	0.63
1:A:394:LEU:HD23	1:A:395:ASP:N	2.12	0.63
1:A:525:GLY:O	1:A:529:ALA:HB2	1.98	0.63
1:A:411:LEU:HD11	1:A:611:LEU:HD13	1.79	0.63
1:A:245:CYS:O	1:A:246:HIS:HB3	1.97	0.63
1:A:133:ARG:HB3	1:A:134:PRO:CD	2.29	0.63
1:A:19:CYS:O	1:A:22:PHE:N	2.31	0.63
1:A:533:LEU:HD22	1:A:541:ALA:HB2	1.80	0.63
1:A:106:LEU:H	1:A:230:LEU:HD22	1.63	0.62
1:A:155:ALA:HA	1:A:168:ASN:HB3	1.80	0.62
1:A:533:LEU:HD13	1:A:539:ASP:O	1.98	0.62
1:A:110:GLN:HE21	1:A:111:GLY:H	1.48	0.62
1:A:23:GLN:NE2	1:A:35:SER:HA	2.14	0.62
1:A:107:ASN:HA	1:A:135:TYR:OH	2.00	0.61
1:A:147:LYS:O	1:A:150:ALA:HB3	2.00	0.61
1:A:101:GLY:O	1:A:102:SER:C	2.37	0.61
1:A:267:ILE:O	1:A:270:LEU:HB3	2.00	0.61
1:A:564:LEU:HD23	1:A:565:LYS:HZ1	1.65	0.61
1:A:10:THR:HG21	1:A:16:ALA:HA	1.82	0.61
1:A:21:LYS:HB2	1:A:286:PHE:CE1	2.35	0.61
1:A:631:LEU:HG	1:A:641:PHE:CE1	2.35	0.61
1:A:665:TYR:O	1:A:669:ILE:HG12	2.01	0.61
1:A:444:ALA:HA	1:A:578:ARG:HH22	1.64	0.60
1:A:106:LEU:HD22	1:A:232:PRO:HA	1.83	0.60
1:A:64:VAL:O	1:A:67:ALA:HB3	2.01	0.60
1:A:158:VAL:O	1:A:159:PRO:C	2.39	0.60
1:A:322:ALA:O	1:A:323:ASN:C	2.39	0.60
1:A:268:TRP:CZ3	1:A:309:ARG:HB2	2.36	0.60
1:A:133:ARG:O	1:A:136:LEU:HB2	2.01	0.60
1:A:23:GLN:HE21	1:A:35:SER:HA	1.67	0.60
1:A:523:TYR:OH	1:A:532:CYS:HA	2.02	0.59
1:A:469:ILE:HB	1:A:470:PRO:HD3	1.84	0.59
1:A:536:LYS:HD2	1:A:536:LYS:N	2.18	0.59
1:A:553:ASP:OD1	1:A:565:LYS:HA	2.02	0.59
1:A:49:ILE:CG2	1:A:55:ASP:HA	2.19	0.59
1:A:213:THR:O	1:A:214:VAL:C	2.41	0.59
1:A:32:PRO:HG3	1:A:270:LEU:HA	1.84	0.59
1:A:66:GLU:HA	1:A:69:LEU:HD12	1.85	0.59
1:A:423:PRO:O	1:A:426:VAL:HG23	2.03	0.59
1:A:434:LEU:HD23	1:A:591:ARG:HA	1.84	0.59
1:A:461:VAL:HG12	1:A:467:TRP:CZ3	2.38	0.59



	to as pagem	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:376:THR:CG2	1:A:379:GLU:HG3	2.33	0.59
1:A:631:LEU:HG	1:A:641:PHE:HE1	1.68	0.59
1:A:330:ASN:N	1:A:330:ASN:ND2	2.37	0.59
1:A:44:GLU:HA	1:A:47:GLN:OE1	2.03	0.59
1:A:463:ARG:HH21	1:A:465:ALA:CB	2.15	0.58
1:A:622:GLY:O	1:A:625:CYS:HB2	2.03	0.58
1:A:301:LYS:HG3	1:A:302:ASP:N	2.18	0.58
1:A:658:GLU:HA	1:A:666:VAL:HG21	1.85	0.58
1:A:133:ARG:HB3	1:A:134:PRO:HD3	1.85	0.58
1:A:348:CYS:HA	1:A:372:ALA:O	2.04	0.58
1:A:530:PHE:C	1:A:532:CYS:N	2.57	0.58
1:A:12:SER:CB	1:A:185:SER:HB2	2.34	0.58
1:A:453:GLY:HA2	1:A:488:SER:H	1.68	0.58
1:A:314:ILE:HG23	1:A:318:LEU:HD23	1.86	0.58
1:A:47:GLN:HG3	1:A:72:TYR:HE1	1.69	0.58
1:A:173:CYS:SG	1:A:181:CYS:SG	3.02	0.58
1:A:353:GLU:HA	1:A:356:ARG:HE	1.69	0.58
1:A:395:ASP:OD2	1:A:396:GLY:N	2.37	0.57
1:A:490:SER:OG	1:A:491:CYS:N	2.37	0.57
1:A:194:GLY:O	1:A:197:LYS:HB2	2.04	0.57
1:A:394:LEU:HD23	1:A:395:ASP:H	1.69	0.57
1:A:505:CYS:HB3	1:A:521:GLU:OE1	2.04	0.57
1:A:665:TYR:CE1	1:A:669:ILE:HD11	2.39	0.57
1:A:142:PRO:O	1:A:144:PRO:HD3	2.04	0.57
1:A:418:GLN:HA	1:A:421:ASN:CG	2.25	0.57
1:A:98:VAL:O	1:A:227:TYR:HB3	2.04	0.57
1:A:223:GLU:O	1:A:226:LYS:HG3	2.04	0.57
1:A:439:VAL:O	1:A:569:PHE:HD1	1.86	0.57
1:A:632:PHE:HD1	1:A:645:THR:HB	1.70	0.57
1:A:115:CYS:SG	1:A:204:GLY:HA3	2.45	0.57
1:A:296:GLN:O	1:A:298:LEU:HG	2.05	0.57
1:A:455:LYS:CB	1:A:539:ASP:HB2	2.35	0.56
1:A:532:CYS:SG	1:A:538:GLY:HA3	2.44	0.56
1:A:617:GLN:HG2	1:A:618:PHE:CD1	2.40	0.56
1:A:378:GLU:HA	1:A:381:ILE:HD12	1.87	0.56
1:A:390:ASP:O	1:A:391:ALA:HB2	2.05	0.56
1:A:70:HIS:CB	1:A:71:PRO:HD3	2.28	0.56
1:A:317:GLY:HA2	1:A:325:LEU:HD21	1.87	0.56
1:A:6:VAL:HB	1:A:34:VAL:HG12	1.88	0.56
1:A:14:ALA:O	1:A:17:ALA:HB3	2.06	0.56
1:A:348:CYS:HB3	1:A:392:LEU:HD23	1.88	0.56



	to as pagen	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(\text{\AA})$	overlap (Å)
1:A:551:ASN:ND2	1:A:552:THR:N	2.52	0.56
1:A:182:ALA:H	1:A:187:GLU:HB3	1.71	0.56
1:A:297:ASP:OD1	1:A:302:ASP:HB2	2.06	0.56
1:A:381:ILE:HG22	1:A:385:LEU:HD12	1.87	0.56
1:A:396:GLY:HA2	1:A:399:ILE:HB	1.88	0.56
1:A:395:ASP:HA	1:A:595:HIS:CE1	2.41	0.55
1:A:251:PRO:HG2	1:A:320:LEU:HA	1.88	0.55
1:A:346:VAL:HB	1:A:390:ASP:HB2	1.88	0.55
1:A:90:THR:O	1:A:252:SER:HB3	2.07	0.55
1:A:521:GLU:OE2	1:A:523:TYR:HB2	2.07	0.55
1:A:104:PHE:HB2	1:A:108:GLN:HB2	1.88	0.55
1:A:116:HIS:HB3	1:A:124:GLY:O	2.06	0.55
1:A:34:VAL:O	1:A:35:SER:HB3	2.07	0.55
1:A:412:ALA:O	1:A:648:LEU:HA	2.07	0.55
1:A:71:PRO:HD2	1:A:72:TYR:CD2	2.42	0.55
1:A:381:ILE:O	1:A:382:ALA:C	2.45	0.54
1:A:352:PRO:HA	1:A:355:GLU:HB3	1.89	0.54
1:A:490:SER:O	1:A:504:LEU:N	2.40	0.54
1:A:185:SER:HA	1:A:190:PHE:CD1	2.42	0.54
1:A:553:ASP:OD1	1:A:566:GLN:HG3	2.07	0.54
1:A:568:ASP:HB3	1:A:569:PHE:CD2	2.42	0.54
1:A:95:VAL:HG23	1:A:209:VAL:O	2.06	0.54
1:A:533:LEU:CD2	1:A:533:LEU:H	2.20	0.54
1:A:533:LEU:HD23	1:A:533:LEU:N	2.22	0.54
1:A:422:ALA:O	1:A:424:ASP:N	2.41	0.54
1:A:414:ASN:O	1:A:646:GLU:N	2.31	0.54
1:A:491:CYS:HA	1:A:502:CYS:O	2.08	0.54
1:A:349:ALA:HB3	1:A:373:SER:HB3	1.88	0.54
1:A:82:TYR:CE2	1:A:252:SER:HB2	2.43	0.53
1:A:461:VAL:HG13	1:A:492:ALA:O	2.08	0.53
1:A:507:GLY:HA2	1:A:513:ASN:O	2.08	0.53
1:A:12:SER:O	1:A:15:GLU:HB3	2.08	0.53
1:A:666:VAL:O	1:A:667:THR:C	2.46	0.53
1:A:63:LEU:O	1:A:64:VAL:C	2.46	0.53
1:A:104:PHE:HD1	1:A:104:PHE:N	2.03	0.53
1:A:127:ILE:HB	1:A:128:PRO:CD	2.35	0.53
1:A:401:VAL:O	1:A:404:LYS:N	2.41	0.53
1:A:415:GLN:HA	1:A:645:THR:HA	1.90	0.53
1:A:593:PRO:HG2	1:A:665:TYR:HD2	1.74	0.53
1:A:409:PRO:HD2	1:A:655:THR:O	2.09	0.53
1:A:69:LEU:H	1:A:73:LYS:H	1.57	0.53



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(\text{\AA})$	overlap (Å)
1:A:49:ILE:HA	1:A:54:ALA:O	2.08	0.53
1:A:105:GLN:O	1:A:107:ASN:N	2.43	0.52
1:A:80:GLU:HG2	1:A:253:HIS:O	2.09	0.52
1:A:119:LEU:HB3	1:A:160:CYS:HB2	1.90	0.52
1:A:146:GLN:HB2	1:A:166:TYR:CE1	2.44	0.52
1:A:421:ASN:O	1:A:422:ALA:O	2.28	0.52
1:A:107:ASN:ND2	1:A:107:ASN:H	2.06	0.52
1:A:112:VAL:HG12	1:A:113:LYS:H	1.73	0.52
1:A:637:LYS:O	1:A:638:ASN:HB2	2.09	0.52
1:A:75:ARG:NH2	1:A:312:SER:HA	2.25	0.52
1:A:398:PHE:O	1:A:401:VAL:N	2.43	0.52
1:A:546:VAL:O	1:A:547:THR:C	2.47	0.52
1:A:413:GLU:HB2	1:A:645:THR:CG2	2.40	0.52
1:A:597:VAL:HG12	1:A:598:VAL:N	2.24	0.52
1:A:613:LEU:O	1:A:616:ASP:HB2	2.09	0.52
1:A:316:SER:O	1:A:317:GLY:C	2.47	0.52
1:A:447:THR:CG2	1:A:450:SER:H	2.22	0.52
1:A:447:THR:HG23	1:A:450:SER:H	1.73	0.52
1:A:551:ASN:ND2	1:A:552:THR:HG23	2.24	0.52
1:A:87:LYS:HB2	1:A:88:PRO:HD2	1.90	0.52
1:A:133:ARG:O	1:A:134:PRO:C	2.47	0.52
1:A:12:SER:HB3	1:A:185:SER:HB2	1.92	0.52
1:A:651:LEU:O	1:A:653:GLY:N	2.43	0.52
1:A:239:VAL:O	1:A:241:ALA:N	2.43	0.51
1:A:354:GLU:O	1:A:355:GLU:C	2.49	0.51
1:A:569:PHE:CD2	1:A:569:PHE:N	2.78	0.51
1:A:345:VAL:HG12	1:A:346:VAL:N	2.24	0.51
1:A:104:PHE:HA	1:A:108:GLN:NE2	2.25	0.51
1:A:159:PRO:O	1:A:161:ALA:N	2.43	0.51
1:A:11:ILE:N	1:A:15:GLU:HG2	2.25	0.51
1:A:166:TYR:CD2	1:A:166:TYR:N	2.78	0.51
1:A:484:ASP:HA	1:A:501:LEU:HG	1.91	0.51
1:A:61:GLY:O	1:A:64:VAL:HG23	2.11	0.51
1:A:393:ASN:ND2	1:A:641:PHE:HA	2.26	0.51
1:A:10:THR:HG22	1:A:15:GLU:HG3	1.92	0.51
1:A:357:LYS:O	1:A:358:CYS:C	2.48	0.51
1:A:604:ALA:O	1:A:605:GLN:C	2.49	0.51
1:A:630:CYS:O	1:A:633:LYS:N	2.36	0.51
1:A:632:PHE:CD1	1:A:645:THR:HB	2.46	0.51
1:A:11:ILE:HB	1:A:184:SER:HB2	1.93	0.50
1:A:580:PRO:CD	1:A:583:GLU:HB3	2.39	0.50



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:630:CYS:O	1:A:631:LEU:C	2.49	0.50
1:A:639:LEU:O	1:A:640:LEU:HB2	2.11	0.50
1:A:666:VAL:O	1:A:668:SER:N	2.45	0.50
1:A:447:THR:HG22	1:A:450:SER:HB2	1.94	0.50
1:A:463:ARG:O	1:A:468:ASN:HB2	2.11	0.50
1:A:5:SER:HB2	1:A:34:VAL:O	2.11	0.50
1:A:116:HIS:CD2	1:A:158:VAL:HG13	2.47	0.50
1:A:238:PRO:O	1:A:241:ALA:HB3	2.11	0.50
1:A:352:PRO:O	1:A:356:ARG:HG3	2.12	0.50
1:A:464:THR:HA	1:A:665:TYR:OH	2.12	0.50
1:A:82:TYR:HE2	1:A:252:SER:HB2	1.76	0.50
1:A:19:CYS:O	1:A:20:ALA:C	2.50	0.49
1:A:289:PHE:CZ	1:A:306:GLY:HA2	2.46	0.49
1:A:321:GLY:O	1:A:325:LEU:HB2	2.12	0.49
1:A:571:LEU:HB2	1:A:587:CYS:SG	2.52	0.49
1:A:523:TYR:OH	1:A:537:ALA:HB3	2.12	0.49
1:A:100:LYS:HB2	1:A:226:LYS:O	2.12	0.49
1:A:193:SER:O	1:A:196:PHE:HB3	2.11	0.49
1:A:461:VAL:HG13	1:A:493:PRO:O	2.11	0.49
1:A:314:ILE:HD13	1:A:687:LEU:HD21	1.93	0.49
1:A:167:PRO:HG2	1:A:168:ASN:ND2	2.27	0.49
1:A:384:VAL:CG1	1:A:385:LEU:N	2.76	0.49
1:A:509:ASN:C	1:A:511:ASN:H	2.15	0.49
1:A:513:ASN:HD22	1:A:513:ASN:N	2.11	0.49
1:A:580:PRO:HG2	1:A:583:GLU:H	1.78	0.49
1:A:619:GLY:H	1:A:622:GLY:HA3	1.76	0.49
1:A:60:ASP:HB3	1:A:63:LEU:HD12	1.93	0.49
1:A:210:LYS:HG2	1:A:211:ASP:N	2.27	0.49
1:A:453:GLY:HA2	1:A:487:PHE:HA	1.95	0.49
1:A:298:LEU:O	1:A:299:LEU:HB2	2.13	0.49
1:A:376:THR:HG23	1:A:379:GLU:N	2.18	0.49
1:A:96:ALA:HB3	1:A:230:LEU:HB2	1.93	0.49
1:A:223:GLU:O	1:A:224:ARG:C	2.50	0.49
1:A:76:PRO:C	1:A:310:ILE:HD12	2.33	0.49
1:A:482:LYS:HD2	1:A:485:LYS:HB2	1.95	0.49
1:A:7:ARG:HG2	1:A:55:ASP:OD1	2.13	0.49
1:A:413:GLU:HB2	1:A:645:THR:HG21	1.95	0.49
1:A:546:VAL:HA	1:A:549:LEU:HD12	1.95	0.49
1:A:665:TYR:HE1	1:A:669:ILE:HD11	1.78	0.49
1:A:262:GLY:O	1:A:263:ARG:HB2	2.12	0.48
1:A:535:GLU:CD	1:A:560:TRP:HB3	2.33	0.48



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(\text{\AA})$	overlap (Å)
1:A:60:ASP:O	1:A:61:GLY:C	2.51	0.48
1:A:109:LEU:O	1:A:112:VAL:HG23	2.13	0.48
1:A:194:GLY:O	1:A:197:LYS:N	2.46	0.48
1:A:275:GLN:NE2	1:A:307:PHE:H	2.11	0.48
1:A:425:CYS:O	1:A:427:HIS:N	2.47	0.48
1:A:466:ALA:HB1	1:A:542:PHE:HB3	1.96	0.48
1:A:425:CYS:HA	1:A:428:ARG:CB	2.43	0.48
1:A:447:THR:HG22	1:A:450:SER:CB	2.42	0.48
1:A:7:ARG:H	1:A:7:ARG:CD	2.25	0.48
1:A:141:PRO:O	1:A:142:PRO:C	2.51	0.48
1:A:264:GLU:O	1:A:265:ASP:C	2.51	0.48
1:A:296:GLN:O	1:A:297:ASP:C	2.52	0.48
1:A:502:CYS:O	1:A:503:ALA:C	2.50	0.48
1:A:125:TRP:CH2	1:A:149:VAL:HG21	2.49	0.48
1:A:46:ILE:HA	1:A:49:ILE:HD12	1.94	0.48
1:A:97:VAL:O	1:A:206:VAL:HG23	2.14	0.48
1:A:526:TYR:O	1:A:529:ALA:HB3	2.14	0.48
1:A:23:GLN:O	1:A:24:ARG:C	2.53	0.48
1:A:393:ASN:HD22	1:A:641:PHE:HD2	1.61	0.48
1:A:156:SER:CA	1:A:172:LEU:HD12	2.36	0.48
1:A:398:PHE:O	1:A:401:VAL:HB	2.14	0.48
1:A:471:MET:HA	1:A:474:LEU:HD12	1.96	0.47
1:A:100:LYS:HA	1:A:228:GLU:HG3	1.96	0.47
1:A:144:PRO:HB2	1:A:147:LYS:HG3	1.95	0.47
1:A:200:GLU:HG3	1:A:227:TYR:OH	2.14	0.47
1:A:122:SER:HA	1:A:126:ASN:ND2	2.28	0.47
1:A:197:LYS:O	1:A:200:GLU:N	2.47	0.47
1:A:398:PHE:O	1:A:399:ILE:C	2.53	0.47
1:A:424:ASP:O	1:A:426:VAL:N	2.46	0.47
1:A:80:GLU:OE1	1:A:301:LYS:HB3	2.15	0.47
1:A:381:ILE:O	1:A:384:VAL:N	2.45	0.47
1:A:52:ASN:O	1:A:54:ALA:N	2.47	0.47
1:A:607:LEU:O	1:A:608:LYS:C	2.52	0.47
1:A:76:PRO:HB2	1:A:310:ILE:CD1	2.44	0.47
1:A:34:VAL:HB	1:A:35:SER:H	1.47	0.47
1:A:422:ALA:CB	1:A:423:PRO:HD2	2.36	0.47
1:A:425:CYS:O	1:A:426:VAL:C	2.53	0.47
1:A:188:PRO:O	1:A:189:TYR:CB	2.50	0.47
1:A:30:ARG:O	1:A:30:ARG:HG3	2.13	0.47
1:A:141:PRO:HD2	1:A:334:THR:CA	2.41	0.47
1:A:423:PRO:O	1:A:424:ASP:C	2.52	0.47



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:473:LEU:O	1:A:477:GLN:N	2.45	0.47
1:A:634:SER:O	1:A:635:GLU:C	2.53	0.47
1:A:93:TYR:HD2	1:A:211:ASP:OD2	1.97	0.47
1:A:97:VAL:HG12	1:A:98:VAL:H	1.79	0.47
1:A:222:ALA:O	1:A:223:GLU:C	2.53	0.47
1:A:464:THR:O	1:A:465:ALA:C	2.53	0.47
1:A:632:PHE:N	1:A:632:PHE:CD2	2.82	0.47
1:A:632:PHE:HZ	1:A:648:LEU:HG	1.80	0.47
1:A:408:VAL:CB	1:A:409:PRO:HD2	2.44	0.47
1:A:434:LEU:HD22	1:A:588:HIS:ND1	2.29	0.47
1:A:600:GLN:O	1:A:601:SER:C	2.52	0.47
1:A:400:TYR:OH	1:A:670:THR:HG22	2.16	0.47
1:A:408:VAL:HB	1:A:409:PRO:CD	2.40	0.46
1:A:523:TYR:CE2	1:A:532:CYS:HA	2.49	0.46
1:A:9:CYS:HB3	1:A:54:ALA:HB1	1.96	0.46
1:A:107:ASN:N	1:A:107:ASN:ND2	2.63	0.46
1:A:8:TRP:CH2	1:A:271:LEU:HD21	2.50	0.46
1:A:359:LYS:O	1:A:360:GLN:C	2.54	0.46
1:A:4:LYS:HB3	1:A:5:SER:H	1.41	0.46
1:A:102:SER:HB2	1:A:236:ARG:HH22	1.80	0.46
1:A:175:GLY:HA3	1:A:180:LYS:CA	2.41	0.46
1:A:530:PHE:CZ	1:A:548:VAL:HG22	2.51	0.46
1:A:242:PHE:HA	1:A:245:CYS:O	2.15	0.46
1:A:545:ASP:CG	1:A:546:VAL:H	2.19	0.46
1:A:67:ALA:O	1:A:72:TYR:HB2	2.15	0.46
1:A:146:GLN:O	1:A:147:LYS:C	2.53	0.46
1:A:380:CYS:HA	1:A:383:LEU:HD12	1.98	0.46
1:A:297:ASP:HA	1:A:302:ASP:OD1	2.16	0.46
1:A:377:THR:O	1:A:378:GLU:C	2.54	0.46
1:A:7:ARG:HA	1:A:35:SER:HG	1.80	0.46
1:A:461:VAL:HG22	1:A:493:PRO:O	2.15	0.46
1:A:459:THR:HG22	1:A:529:ALA:HB2	1.98	0.46
1:A:197:LYS:O	1:A:198:CYS:C	2.54	0.46
1:A:326:THR:O	1:A:330:ASN:ND2	2.48	0.46
1:A:401:VAL:O	1:A:402:ALA:C	2.54	0.46
1:A:503:ALA:O	1:A:505:CYS:N	2.44	0.46
1:A:296:GLN:HB3	1:A:297:ASP:H	1.56	0.45
1:A:354:GLU:HG2	1:A:639:LEU:HD22	1.97	0.45
1:A:113:LYS:HB3	1:A:172:LEU:CD1	2.43	0.45
1:A:214:VAL:O	1:A:215:PHE:C	2.54	0.45
1:A:229:LEU:HD22	1:A:245:CYS:SG	2.56	0.45



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:464:THR:CG2	1:A:592:ALA:HB1	2.46	0.45
1:A:635:GLU:HB2	1:A:637:LYS:NZ	2.31	0.45
1:A:618:PHE:O	1:A:631:LEU:HB2	2.17	0.45
1:A:182:ALA:C	1:A:184:SER:H	2.19	0.45
1:A:206:VAL:HG13	1:A:206:VAL:O	2.17	0.45
1:A:217:ASN:H	1:A:217:ASN:HD22	1.64	0.45
1:A:530:PHE:CE2	1:A:548:VAL:HG13	2.51	0.45
1:A:436:VAL:HG23	1:A:543:VAL:O	2.16	0.45
1:A:125:TRP:CZ3	1:A:158:VAL:HG11	2.52	0.45
1:A:338:VAL:O	1:A:339:ALA:C	2.54	0.45
1:A:98:VAL:HG12	1:A:205:ASP:O	2.16	0.45
1:A:115:CYS:HB2	1:A:207:ALA:HA	1.99	0.45
1:A:299:LEU:HD22	1:A:300:PHE:CZ	2.52	0.45
1:A:531:ARG:HD2	1:A:560:TRP:CD2	2.52	0.45
1:A:345:VAL:HA	1:A:390:ASP:OD2	2.17	0.45
1:A:486:PHE:O	1:A:487:PHE:HD1	2.00	0.45
1:A:112:VAL:HG12	1:A:113:LYS:N	2.31	0.45
1:A:165:GLN:HB2	1:A:166:TYR:CE2	2.52	0.45
1:A:292:THR:HB	1:A:293:PRO:CD	2.35	0.45
1:A:330:ASN:O	1:A:333:GLU:O	2.35	0.45
1:A:442:SER:O	1:A:444:ALA:N	2.49	0.45
1:A:584:ALA:O	1:A:586:SER:N	2.49	0.45
1:A:63:LEU:O	1:A:66:GLU:N	2.49	0.45
1:A:95:VAL:HG12	1:A:246:HIS:HA	1.98	0.45
1:A:163:GLY:O	1:A:166:TYR:O	2.35	0.45
1:A:3:ARG:HG3	1:A:4:LYS:H	1.82	0.45
1:A:561:ALA:HB2	1:A:564:LEU:HD12	1.98	0.45
1:A:579:LYS:HD3	1:A:580:PRO:HD3	1.98	0.45
1:A:560:TRP:CG	1:A:561:ALA:N	2.84	0.45
1:A:110:GLN:NE2	1:A:152:PHE:O	2.50	0.44
1:A:20:ALA:O	1:A:23:GLN:HB3	2.17	0.44
1:A:141:PRO:CD	1:A:334:THR:HA	2.43	0.44
1:A:349:ALA:HB3	1:A:373:SER:CB	2.47	0.44
1:A:116:HIS:HB2	1:A:158:VAL:HG13	1.99	0.44
1:A:175:GLY:HA2	1:A:188:PRO:HD2	1.98	0.44
1:A:199:LEU:HA	1:A:204:GLY:O	2.17	0.44
1:A:298:LEU:O	1:A:300:PHE:N	2.49	0.44
1:A:384:VAL:CA	1:A:389:ALA:HB3	2.47	0.44
1:A:393:ASN:HD22	1:A:641:PHE:HA	1.80	0.44
1:A:418:GLN:CA	1:A:421:ASN:HD21	2.30	0.44
1:A:585:GLU:HG2	1:A:585:GLU:H	1.56	0.44



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:60:ASP:H	1:A:63:LEU:HD12	1.82	0.44
1:A:355:GLU:O	1:A:359:LYS:HG2	2.17	0.44
1:A:446:LEU:HD23	1:A:451:LEU:HA	1.99	0.44
1:A:530:PHE:HA	1:A:530:PHE:HD1	1.63	0.44
1:A:87:LYS:O	1:A:89:GLN:HG3	2.17	0.44
1:A:512:GLU:O	1:A:514:LYS:N	2.51	0.44
1:A:147:LYS:O	1:A:148:ALA:C	2.55	0.44
1:A:155:ALA:HA	1:A:168:ASN:CB	2.45	0.44
1:A:162:ASP:O	1:A:166:TYR:HB2	2.17	0.44
1:A:425:CYS:HB2	1:A:428:ARG:HH12	1.81	0.44
1:A:475:PHE:HE1	1:A:481:CYS:SG	2.40	0.44
1:A:668:SER:O	1:A:671:ASN:HB2	2.17	0.44
1:A:20:ALA:O	1:A:23:GLN:N	2.51	0.44
1:A:212:SER:O	1:A:216:GLU:HG3	2.18	0.44
1:A:337:GLU:O	1:A:338:VAL:C	2.56	0.44
1:A:409:PRO:HA	1:A:598:VAL:HG12	2.00	0.44
1:A:673:ARG:HG2	1:A:676:SER:O	2.18	0.44
1:A:564:LEU:HD23	1:A:565:LYS:HZ2	1.77	0.44
1:A:21:LYS:HB2	1:A:286:PHE:HE1	1.82	0.44
1:A:334:THR:HG23	1:A:337:GLU:H	1.82	0.44
1:A:70:HIS:HB3	1:A:71:PRO:CD	2.35	0.44
1:A:120:GLY:O	1:A:121:ARG:C	2.56	0.43
1:A:457:CYS:SG	1:A:538:GLY:HA3	2.58	0.43
1:A:558:GLU:HB3	1:A:560:TRP:HE1	1.83	0.43
1:A:561:ALA:CB	1:A:564:LEU:HD12	2.47	0.43
1:A:25:ASN:O	1:A:26:MET:C	2.56	0.43
1:A:266:LEU:O	1:A:267:ILE:C	2.57	0.43
1:A:360:GLN:O	1:A:363:ASP:OD1	2.36	0.43
1:A:399:ILE:O	1:A:400:TYR:C	2.56	0.43
1:A:678:SER:O	1:A:682:GLU:HB2	2.18	0.43
1:A:147:LYS:HG2	1:A:166:TYR:HE1	1.83	0.43
1:A:60:ASP:HA	1:A:253:HIS:CD2	2.53	0.43
1:A:122:SER:HB3	1:A:324:TYR:OH	2.19	0.43
1:A:403:GLY:O	1:A:406:GLY:N	2.40	0.43
1:A:632:PHE:HD2	1:A:632:PHE:N	2.17	0.43
1:A:104:PHE:N	1:A:104:PHE:CD1	2.74	0.43
1:A:10:THR:CG2	1:A:15:GLU:HG3	2.48	0.43
1:A:229:LEU:HD23	1:A:230:LEU:N	2.33	0.43
1:A:568:ASP:HB3	1:A:569:PHE:CE2	2.54	0.43
1:A:579:LYS:HD3	1:A:579:LYS:HA	1.85	0.43
1:A:551:ASN:HD22	1:A:552:THR:HG23	1.83	0.43



		Interatomic	Clash	
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)	
1:A:85:ARG:HG3	1:A:86:GLY:N	2.33	0.43	
1:A:11:ILE:CG1	1:A:12:SER:H	2.31	0.43	
1:A:148:ALA:O	1:A:149:VAL:C	2.55	0.43	
1:A:179:ASP:O	1:A:187:GLU:HB2	2.19	0.43	
1:A:408:VAL:CB	1:A:409:PRO:CD	2.97	0.43	
1:A:546:VAL:O	1:A:550:GLN:HG3	2.18	0.43	
1:A:635:GLU:O	1:A:637:LYS:HE3	2.18	0.43	
1:A:119:LEU:HG	1:A:120:GLY:N	2.34	0.43	
1:A:11:ILE:HG13	1:A:12:SER:H	1.83	0.43	
1:A:394:LEU:HD21	1:A:398:PHE:HB2	2.01	0.43	
1:A:440:ARG:HH22	1:A:536:LYS:CB	2.29	0.43	
1:A:532:CYS:O	1:A:535:GLU:O	2.37	0.43	
1:A:551:ASN:N	1:A:555:LYS:HB3	2.33	0.43	
1:A:7:ARG:HA	1:A:35:SER:OG	2.19	0.43	
1:A:145:LEU:O	1:A:146:GLN:C	2.55	0.43	
1:A:26:MET:CE	1:A:274:ALA:HB2	2.49	0.43	
1:A:435:ALA:HB3	1:A:589:LEU:HB2	2.00	0.43	
1:A:466:ALA:HB2	1:A:542:PHE:O	2.19	0.43	
1:A:508:ASN:ND2	1:A:509:ASN:OD1	2.52	0.43	
1:A:600:GLN:O	1:A:603:ARG:N	2.52	0.43	
1:A:638:ASN:OD1	1:A:643:ASP:HB2	2.19	0.43	
1:A:415:GLN:CB	1:A:644:ASN:HD21	2.28	0.43	
1:A:195:ALA:O	1:A:198:CYS:HB3	2.19	0.42	
1:A:197:LYS:O	1:A:199:LEU:N	2.52	0.42	
1:A:196:PHE:HE1	1:A:214:VAL:HG22	1.84	0.42	
1:A:280:ARG:O	1:A:281:ASN:HB3	2.18	0.42	
1:A:334:THR:OG1	1:A:335:ALA:N	2.52	0.42	
1:A:221:GLU:O	1:A:224:ARG:HB2	2.19	0.42	
1:A:271:LEU:O	1:A:272:HIS:C	2.57	0.42	
1:A:185:SER:O	1:A:186:GLN:C	2.58	0.42	
1:A:223:GLU:CG	1:A:224:ARG:H	2.31	0.42	
1:A:304:ALA:O	1:A:305:LEU:C	2.58	0.42	
1:A:516:MET:HG3	1:A:518:ASN:ND2	2.34	0.42	
1:A:548:VAL:O	1:A:551:ASN:ND2	2.52	0.42	
1:A:415:GLN:HG2	1:A:415:GLN:H	1.62	0.42	
1:A:42:SER:O	1:A:43:PHE:C	2.57	0.42	
1:A:164:LYS:HE3	1:A:165:GLN:NE2	2.34	0.42	
1:A:256:VAL:O	1:A:256:VAL:HG23	2.18	0.42	
1:A:258:ARG:HH12	1:A:263:ARG:HH11	1.67	0.42	
1:A:193:SER:CB	1:A:296:GLN:HG3	2.50	0.42	
1:A:15:GLU:OE2	$1:A:299:LEU:H\overline{G}$	2.20	0.42	



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:399:ILE:HG22	1:A:661:LEU:HD11	2.01	0.42
1:A:61:GLY:O	1:A:63:LEU:N	2.52	0.42
1:A:172:LEU:HD22	1:A:203:ALA:HB1	2.02	0.42
1:A:25:ASN:O	1:A:28:LYS:HB3	2.20	0.42
1:A:396:GLY:HA2	1:A:399:ILE:HD12	2.02	0.42
1:A:496:ASP:OD2	1:A:498:GLN:O	2.38	0.42
1:A:297:ASP:HB3	1:A:301:LYS:CA	2.38	0.42
1:A:401:VAL:HG12	1:A:402:ALA:N	2.35	0.42
1:A:413:GLU:HG2	1:A:595:HIS:O	2.20	0.42
1:A:419:ASN:N	1:A:421:ASN:ND2	2.68	0.42
1:A:521:GLU:HG3	1:A:523:TYR:H	1.83	0.42
1:A:19:CYS:O	1:A:22:PHE:CB	2.63	0.42
1:A:218:LEU:HD11	1:A:227:TYR:HE1	1.85	0.42
1:A:483:PHE:O	1:A:501:LEU:HD21	2.19	0.42
1:A:606:HIS:O	1:A:607:LEU:C	2.57	0.42
1:A:181:CYS:N	1:A:187:GLU:OE1	2.38	0.41
1:A:317:GLY:O	1:A:318:LEU:C	2.58	0.41
1:A:344:ARG:HG3	1:A:345:VAL:N	2.32	0.41
1:A:400:TYR:C	1:A:400:TYR:CD2	2.93	0.41
1:A:536:LYS:H	1:A:536:LYS:HD2	1.85	0.41
1:A:100:LYS:HD2	1:A:228:GLU:HG2	2.03	0.41
1:A:403:GLY:HA2	1:A:407:LEU:O	2.20	0.41
1:A:320:LEU:HB2	1:A:325:LEU:CD2	2.50	0.41
1:A:553:ASP:N	1:A:564:LEU:O	2.52	0.41
1:A:466:ALA:HB1	1:A:542:PHE:CB	2.51	0.41
1:A:664:GLU:HG3	1:A:665:TYR:H	1.86	0.41
1:A:76:PRO:HB2	1:A:310:ILE:HD12	2.03	0.41
1:A:398:PHE:CE2	1:A:463:ARG:HG3	2.56	0.41
1:A:540:VAL:O	1:A:540:VAL:HG13	2.21	0.41
1:A:158:VAL:HB	1:A:161:ALA:HB2	2.03	0.41
1:A:213:THR:HA	1:A:216:GLU:OE1	2.21	0.41
1:A:414:ASN:HB2	1:A:647:CYS:SG	2.61	0.41
1:A:104:PHE:CE2	1:A:112:VAL:HG21	2.55	0.41
1:A:446:LEU:CD2	1:A:451:LEU:HA	2.51	0.41
1:A:564:LEU:HA	1:A:564:LEU:HD23	1.95	0.41
1:A:242:PHE:H	1:A:242:PHE:HD1	1.63	0.41
1:A:251:PRO:HB2	1:A:319:TYR:HE2	1.85	0.41
1:A:185:SER:HA	1:A:190:PHE:CE1	2.56	0.41
1:A:552:THR:O	1:A:553:ASP:HB2	2.21	0.41
1:A:8:TRP:NE1	1:A:57:VAL:HA	2.36	0.41
1:A:135:TYR:HD2	1:A:135:TYR:O	2.03	0.40



Atom 1	Atom 2	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:140:GLY:C	1:A:142:PRO:HD2	2.42	0.40
1:A:339:ALA:O	1:A:340:ALA:C	2.59	0.40
1:A:395:ASP:HA	1:A:595:HIS:CG	2.55	0.40
1:A:414:ASN:O	1:A:415:GLN:O	2.39	0.40
1:A:491:CYS:SG	1:A:523:TYR:HB3	2.60	0.40
1:A:683:ALA:O	1:A:684:CYS:C	2.60	0.40
1:A:125:TRP:O	1:A:126:ASN:C	2.59	0.40
1:A:10:THR:HB	1:A:15:GLU:CG	2.51	0.40
1:A:171:ARG:O	1:A:173:CYS:N	2.55	0.40
1:A:381:ILE:HG22	1:A:385:LEU:CD1	2.51	0.40
1:A:606:HIS:O	1:A:609:LYS:HB3	2.20	0.40
1:A:642:ASN:HB3	1:A:643:ASP:H	1.55	0.40
1:A:353:GLU:HG3	1:A:356:ARG:HH21	1.85	0.40
1:A:519:SER:O	1:A:520:GLU:C	2.58	0.40
1:A:12:SER:CB	1:A:13:PRO:CD	2.99	0.40
1:A:32:PRO:HB2	1:A:33:SER:H	1.76	0.40
1:A:469:ILE:O	1:A:473:LEU:HG	2.21	0.40
1:A:588:HIS:CG	1:A:588:HIS:O	2.74	0.40
1:A:104:PHE:HA	1:A:108:GLN:HE21	1.85	0.40
1:A:270:LEU:HG	1:A:271:LEU:N	2.36	0.40
1:A:526:TYR:O	1:A:527:THR:C	2.60	0.40
1:A:93:TYR:N	1:A:93:TYR:CD2	2.89	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	А	687/689~(100%)	411 (60%)	161 (23%)	115 (17%)	0 0

All (115) Ramachandran outliers are listed below:



Mol	Chain	Res	Type
1	А	2	PRO
1	А	4	LYS
1	А	35	SER
1	А	40	THR
1	А	52	ASN
1	А	57	VAL
1	А	102	SER
1	А	106	LEU
1	A	156	SER
1	А	159	PRO
1	A	167	PRO
1	A	176	THR
1	A	177	GLU
1	A	186	GLN
1	A	214	VAL
1	A	222	ALA
1	A	224	ARG
1	A	239	VAL
1	A	241	ALA
1	A	282	LYS
1	A	305	LEU
1	A	344	ARG
1	A	415	GLN
1	A	421	ASN
1	A	422	ALA
1	A	423	PRO
1	A	425	CYS
1	A	442	SER
1	A	443	ASP
1	A	467	TRP
1	A	503	ALA
1	A	504	LEU
1	A	506	VAL
1	A	531	ARG
1	A	559	PRO
1	A	560	TRP
1	A	573	CYS
	A	585	GLU
1	A	604	ALA
	A	605	GLN
1	A	625	CYS
1	A	642	ASN
1	A	652	GLN



Mol	Chain	Res	Type
1	А	666	VAL
1	А	668	SER
1	А	11	ILE
1	А	53	LYS
1	А	144	PRO
1	А	160	CYS
1	А	189	TYR
1	А	219	PRO
1	А	246	HIS
1	А	294	GLY
1	А	316	SER
1	А	325	LEU
1	А	426	VAL
1	A	452	SER
1	А	454	LYS
1	A	482	LYS
1	А	513	ASN
1	А	577	THR
1	А	601	SER
1	А	631	LEU
1	А	635	GLU
1	А	17	ALA
1	А	20	ALA
1	А	32	PRO
1	А	84	THR
1	А	125	TRP
1	А	133	ARG
1	А	134	PRO
1	А	198	CYS
1	A	264	GLU
1	A	297	ASP
1	A	334	THR
1	A	382	ALA
1	A	391	ALA
1	A	410	VAL
1	A	505	CYS
1	A	520	GLU
1	A	551	ASN
1	A	24	ARG
1	A	31	GLY
1	A	62	GLY
1	A	70	HIS



|--|

Mol	Chain	Res	Type
1	А	98	VAL
1	А	150	ALA
1	А	164	LYS
1	А	168	ASN
1	А	172	LEU
1	А	272	HIS
1	А	279	GLY
1	А	296	GLN
1	А	375	SER
1	А	465	ALA
1	А	545	ASP
1	А	213	THR
1	А	288	LEU
1	А	362	SER
1	А	439	VAL
1	А	640	LEU
1	А	61	GLY
1	А	211	ASP
1	А	267	ILE
1	А	34	VAL
1	А	128	PRO
1	А	381	ILE
1	A	493	PRO
1	А	546	VAL
1	А	401	VAL
1	А	679	PRO
1	А	623	PRO
1	A	149	VAL
1	А	338	VAL
1	А	622	GLY

Continued	from	previous	page
	9	1	1 0

#### 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	А	565/565~(100%)	430~(76%)	135~(24%)	0 3



Mol	Chain	Res	Type
1	А	3	ARG
1	А	4	LYS
1	А	7	ARG
1	А	12	SER
1	А	18	LYS
1	А	22	PHE
1	А	26	MET
1	А	30	ARG
1	А	34	VAL
1	А	39	LYS
1	А	43	PHE
1	А	45	CYS
1	A	55	ASP
1	A	60	ASP
1	А	75	ARG
1	А	82	TYR
1	А	85	ARG
1	А	90	THR
1	A	95	VAL
1	A	99	LYS
1	A	100	LYS
1	A	104	PHE
1	A	105	GLN
1	A	107	ASN
1	A	109	LEU
1	A	110	GLN
1	A	122	SER
1	A	133	ARG
1	A	135	TYR
1	A	136	LEU
1	A	143	GLU
1	A	158	VAL
1	A	160	CYS
1	A	168	ASN
1	A	187	GLU
1	A	189	TYR
1	A	190	PHE
1	A	199	
1	A	209	VAL
1	A	210	LYS
1	A	212	SER
1	A	225	ASP

All (135) residues with a non-rotameric sidechain are listed below:



Mol	Chain	Res	Type
1	А	229	LEU
1	А	235	THR
1	А	236	ARG
1	А	240	ASP
1	А	244	GLU
1	А	259	SER
1	А	260	VAL
1	А	275	GLN
1	А	278	PHE
1	А	284	SER
1	А	297	ASP
1	А	299	LEU
1	А	300	PHE
1	А	302	ASP
1	А	305	LEU
1	А	307	PHE
1	А	308	VAL
1	А	312	SER
1	А	318	LEU
1	А	323	ASN
1	А	325	LEU
1	А	326	THR
1	А	329	GLN
1	А	330	ASN
1	А	342	ARG
1	А	343	GLU
1	А	344	ARG
1	А	353	GLU
1	А	376	THR
1	А	377	THR
1	А	380	CYS
1	А	385	LEU
1	А	390	ASP
1	A	392	LEU
1	А	394	LEU
1	A	399	ILE
1	A	400	TYR
1	A	407	LEU
1	A	408	VAL
1	A	411	LEU
1	A	417	SER
1	А	418	GLN



Mol	Chain	Res	Type
1	А	425	CYS
1	А	427	HIS
1	А	431	GLU
1	А	436	VAL
1	А	438	VAL
1	А	441	LYS
1	А	443	ASP
1	А	446	LEU
1	А	451	LEU
1	А	456	SER
1	А	478	THR
1	А	486	PHE
1	А	500	SER
1	A	502	CYS
1	А	509	ASN
1	A	515	CYS
1	А	518	ASN
1	А	520	GLU
1	А	521	GLU
1	А	522	ARG
1	А	530	PHE
1	А	535	GLU
1	А	536	LYS
1	А	543	VAL
1	А	546	VAL
1	А	551	ASN
1	А	555	LYS
1	А	557	SER
1	А	558	GLU
1	А	565	LYS
1	A	566	GLN
1	A	577	THR
1	A	578	ARG
1	A	579	LYS
1	A	585	GLU
1	A	586	SER
1	A	591	ARG
1	A	594	ASN
1	A	615	GLN
1	A	616	ASP
1	A	618	PHE
1	A	642	ASN



Continuca from previous page				
Mol	Chain	$\mathbf{Res}$	Type	
1	А	643	ASP	
1	А	644	ASN	
1	А	651	LEU	
1	А	655	THR	
1	А	656	THR	
1	А	673	ARG	
1	А	674	ARG	
1	А	681	LEU	
1	А	682	GLU	

Some sidechains can be flipped to improve hydrogen bonding and reduce clashes. All (21) such sidechains are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	А	23	GLN
1	А	89	GLN
1	А	107	ASN
1	А	108	GLN
1	А	110	GLN
1	А	126	ASN
1	А	168	ASN
1	А	201	ASN
1	А	217	ASN
1	А	234	ASN
1	А	275	GLN
1	А	281	ASN
1	А	330	ASN
1	А	360	GLN
1	А	421	ASN
1	А	427	HIS
1	А	508	ASN
1	А	513	ASN
1	А	551	ASN
1	А	594	ASN
1	А	671	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)

EDS was not executed - this section is therefore empty.

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

EDS was not executed - this section is therefore empty.

### 6.3 Carbohydrates (i)

EDS was not executed - this section is therefore empty.

### 6.4 Ligands (i)

EDS was not executed - this section is therefore empty.

### 6.5 Other polymers (i)

EDS was not executed - this section is therefore empty.

