Nombre	Descripción	std	min	25%	50%	75%	max
ASA	Número de grupos de guanidina	62.39	163.99	229.50	256.81	302.12	524.51
ASA+	Índice Hyper Wiener de gráfico molecular	48.48	120.89	177.76	197.61	229.80	398.73
ASA-	Multiplicidad del donante de enlaces de hidrógeno en molécula, calculada en _rxn_ph	30.19	0.00	42.88	64.46	72.49	149.19
ASAH	Número de anillos heteroaromáticos	76.24	33.15	173.37	201.33	232.38	481.73
ASAP	Número de miembros en el anillo más pequeño	34.58	13.65	41.63	50.92	79.62	155.76
Accsitecount	Número de n grupos funcionales adjuntos a aromáticos	0.56	0.00	0.00	0.00	0.00	2.00
AliphaticAtomCount	Número de miembros en el anillo más grande	2.49	0.00	3.00	5.00	6.00	13.00
AliphaticRingCount	Longitud perpendicular al área de proyección máxima	0.37	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
AromaticAtomCount	Área de superficie accesible de agua de todos los átomos polares con carga parcial positiva, calculada en _rxn_ph	2.65	0.00	0.00	0.00	3.00	6.00
AromaticRingCount	Longitud perpendicular al área de proyección mínima	0.44	0.00	0.00	0.00	0.50	1.00
AtomCountC	Área de superficie accesible de agua de todos los átomos con carga parcial negativa, calculada en _rxn_ph	2.36	1.00	3.50	5.00	7.00	12.00
AtomCountN	Número de anillos aromáticos compuestos únicamente de átomos de carbono	0.51	1.00	1.00	1.00	2.00	3.00
AvgPol	Número de centros estereogénicos tetraédricos	4.17	4.23	8.80	11.57	13.66	26.67
BalabanIndex	Número de aminas terciarias	0.50	1.00	1.96	2.19	2.50	3.75
		6.33	7.00	14.00		21.00	40.00
BondCount	Multiplicidad del aceptador de enlaces de hidrógeno en molécula, calculada en _rxn_ph  Número de aminas cuaternarias	0.45			18.00	1.00	
CarboalinhaticPingCount			0.00	0.00	0.00		1.00
CarboaramaticRingCount	Fracción de los carbonos SP3 (valor FSP3)	0.21	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
CarboaromaticRingCount	Número de imines	0.43	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
ChainAtomCount	Refractividad calculada	2.82	0.00	2.00	4.00	6.00	13.00
ChiralCenterCount	Número de anillos compuestos únicamente de átomos de carbono	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
CyclomaticNumber	Número de átomos de carbono	0.50	0.00	0.00	0.00	1.00	1.00
Hacceptorcount	Conteo de átomos del donante de enlace de hidrógeno en molécula, calculado en _rxn_ph	0.43	0.00	0.00	0.00	0.00	2.00
Hdonorcount	Índice de gráfico molecular	0.51	1.00	1.00	1.00	2.00	3.00
HeteroaliphaticRingCount	Área de superficie accesible de agua de la molécula, calculada en _rxn_ph	0.32	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
HeteroaromaticRingCount	Número de aminas aromáticas	0.15	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
HyperWienerIndex	Masa molecular de organoamina como especie neutra	221.26	1.00	21.00	58.00	130.50	1365.00
LargestRingSize	Número de átomos aromáticos en la molécula	2.92	0.00	0.00	0.00	6.00	6.00
LengthPerpendicularToTheMaxArea	a Masa molecular de organoamina como sal	0.79	3.40	5.06	5.27	5.70	7.19
LengthPerpendicularToTheMinArea	Número de átomos de nitrógeno	2.48	4.81	6.88	8.86	9.93	19.06
MaximalProjectionArea	Número de anillos de piridina	11.60	17.05	29.04	39.14	45.17	80.65
MaximalProjectionRadius	Van der Waals Volumen de la molécula	1.21	2.67	3.63	4.49	4.97	9.65
MinimalProjectionArea	Número de anillos de piperzina	4.79	13.66	19.16	22.95	25.60	34.16
MinimalProjectionRadius	Número de átomos que forman parte de un anillo (no parte de una cadena)	0.40	2.33	2.90	3.25	3.40	4.32
MolPol	Radio de proyección máxima	3.93	4.04	9.00	11.42	13.47	24.35
PolarSurfaceArea	Número de anillos de piperidina	12.92	14.14	27.64	27.64	32.08	77.63
Refractivity	Número de anillos alifáticos	11.17	21.21	34.41	41.21	50.10	71.89
RingAtomCount	Número de aminas primarias	2.92	0.00	0.00	0.00	6.00	6.00
RotatableBondCount	Polarización molecular (en pH indicado por _RXN_PH)	1.94	0.00	0.00	1.00	2.00	10.00
SmallestRingSize	Número de aminas secundarias	2.92	0.00	0.00	0.00	6.00	6.00
VanderWaalsSurfaceArea	Número de anillos heteroalifáticos	65.46	78.34	146.29	178.29	221.16	417.97
VanderWaalsVolume	Número de enlaces rotativos	35.96	42.58	81.22	107.81	127.74	229.29
WienerIndex	Número de átomos que forman parte de la cadena (no parte de un anillo)	65.34	1.00	15.50	32.00	65.50	364.00
WienerPolarity	Conteo de átomo de aceptación de enlaces de hidrógeno en molécula, calculado en _rxn_ph	3.79	0.00	1.00	3.00	7.00	15.00
acceptorcount	Número de dihidropiridinas	0.43	0.00	0.00	0.00	0.00	2.00
donorcount	Índice de gráficos moleculares de Balaban	0.50	1.00	1.00	1.00	1.50	3.00
donsitecount	Número ciclomático de gráfico molecular	1.18	1.00	3.00	3.00	3.50	6.00
frArN	Número de anillos aromáticos	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
frAr NH	Número de grupos amidinos	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
frlmine	Área de proyección mínima	0.15		0.00	0.00		1.00
frNH0	Número de átomos alifáticos en la molécula	0.15	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
frNH1	Van der Waals superficie de la molécula	0.35	0.00	0.00	0.00	0.00	1.00
frNH2	Número de enlaces en la molécula	0.63	0.00	0.00	0.00	0.00	3.00