



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 04:06 PM BST

PDB ID : 1MEK
Title : HUMAN PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE, NMR, 40 STRUCTURES
Authors : Kemmink, J.; Darby, N.J.; Dijkstra, K.; Nilges, M.; Creighton, T.E.
Deposited on : 1996-04-16

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
<http://wwpdb.org/validation/2016/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
Mogul : unknown
Percentile statistics : 20151230.v01 (using entries in the PDB archive December 30th 2015)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : rb-20027457
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : rb-20027457

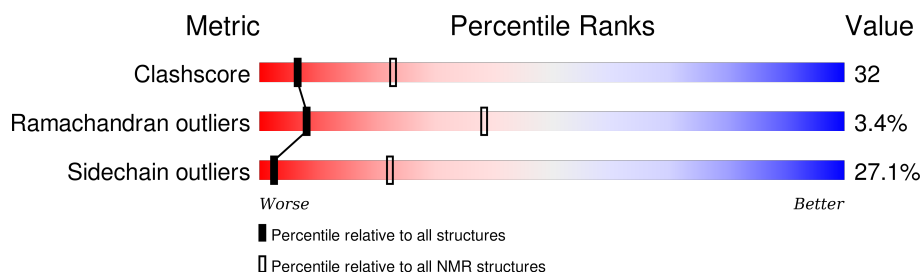
1 Overall quality at a glance

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	114402	11133
Ramachandran outliers	111179	9975
Sidechain outliers	111093	9958

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	120	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 40 models. The atoms present in the NMR models are not consistent. Some calculations may have failed as a result. All residues are included in the validation scores. Model 5 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

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:4-A:115 (112)	0.56	5

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 7 clusters and 9 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	1, 5, 6, 10, 16, 23, 27, 28, 31, 32, 33, 36, 37
2	2, 4, 9, 14, 22, 30, 38
3	12, 21, 39
4	11, 35
5	8, 40
6	17, 29
7	13, 24
Single-model clusters	3; 7; 15; 18; 19; 20; 25; 26; 34

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 1851 atoms, of which 914 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE.

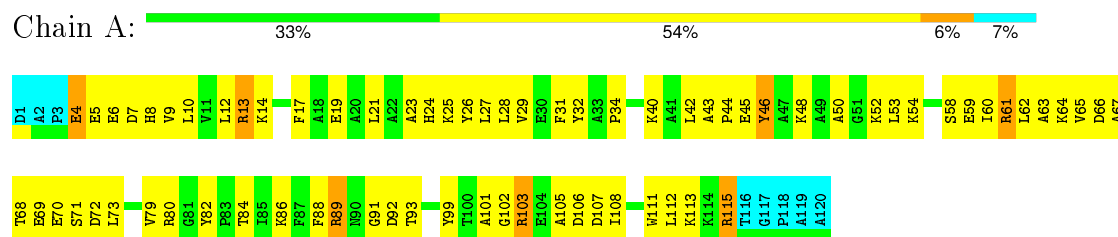
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	120	Total	C	H	N	O	S	0
			1851	594	914	162	179	2	

4 Residue-property plots

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: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE

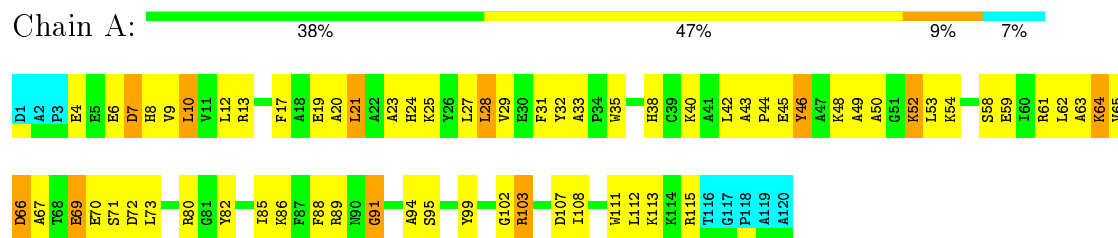


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

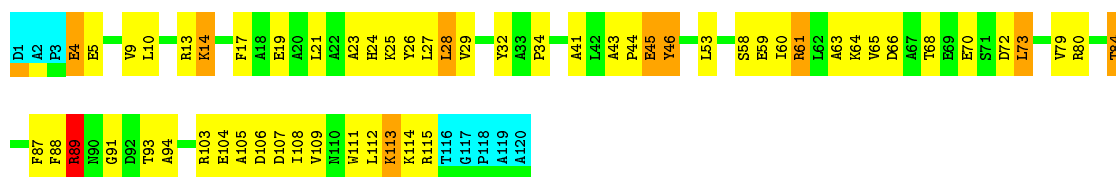
• Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



4.2.2 Score per residue for model 2

• Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE

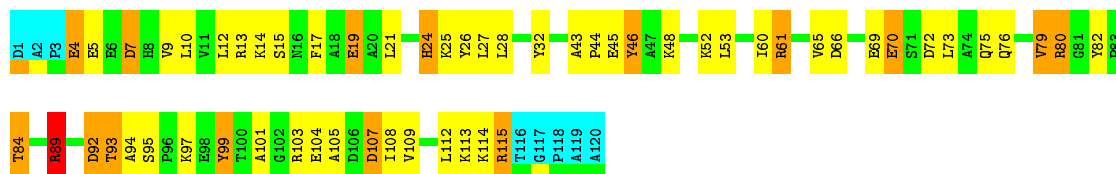




4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE

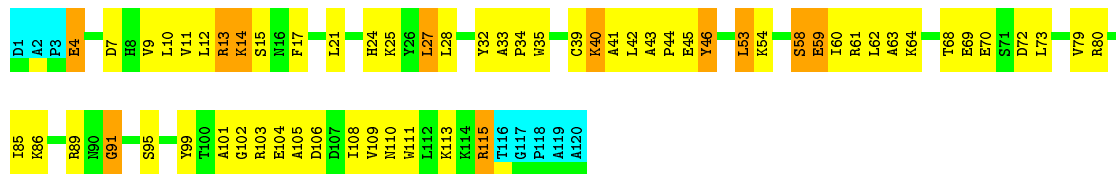
Chain A: 46% 34% 13% 7%



4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE

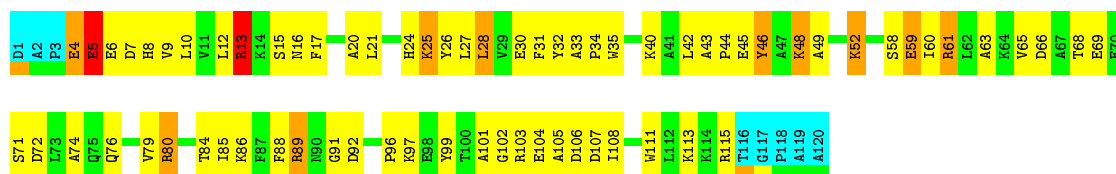
Chain A: 43% 42% 9% 7%



4.2.5 Score per residue for model 5 (medoid)

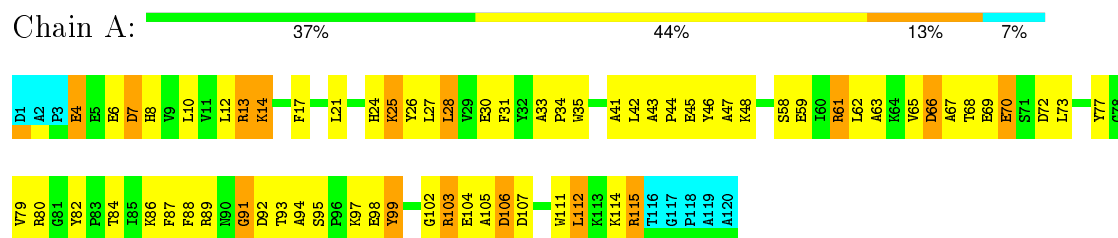
- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE

Chain A: 35% 48% 8% 7%



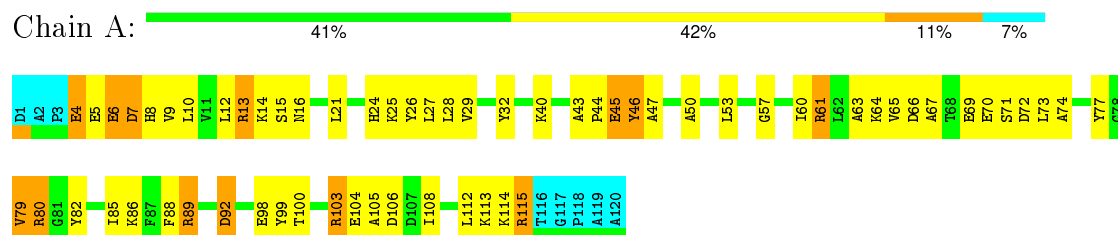
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



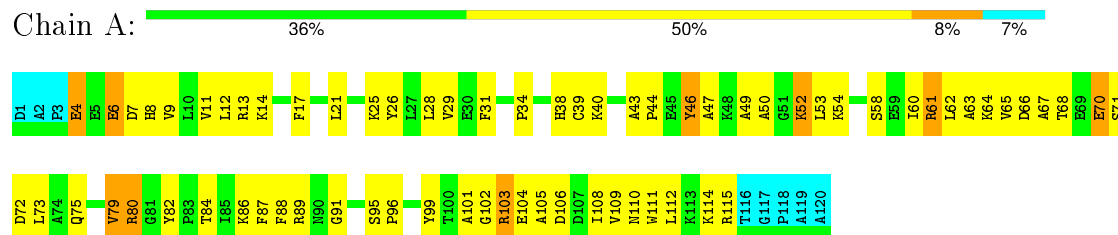
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



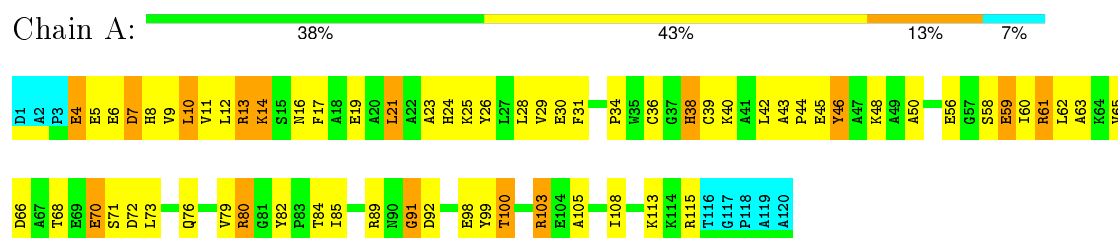
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



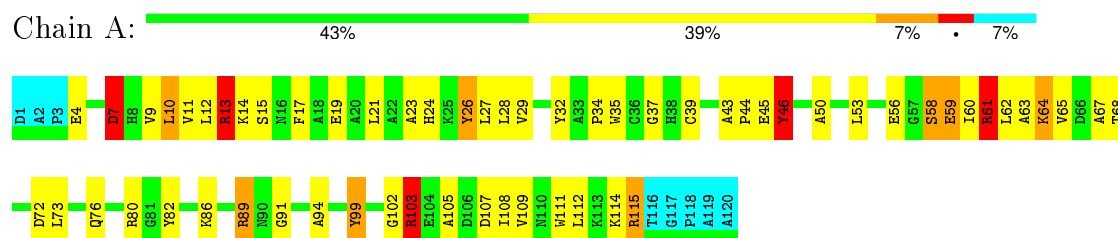
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



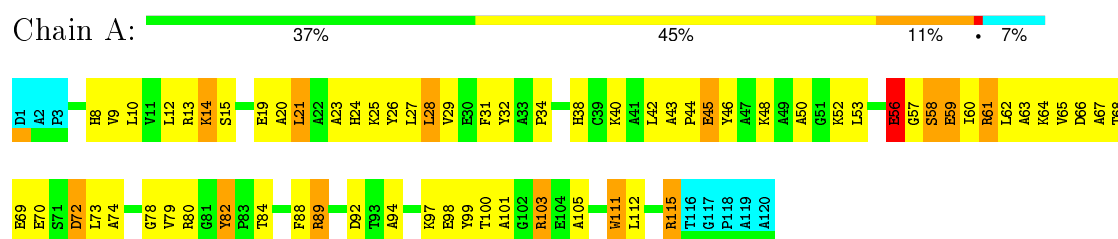
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



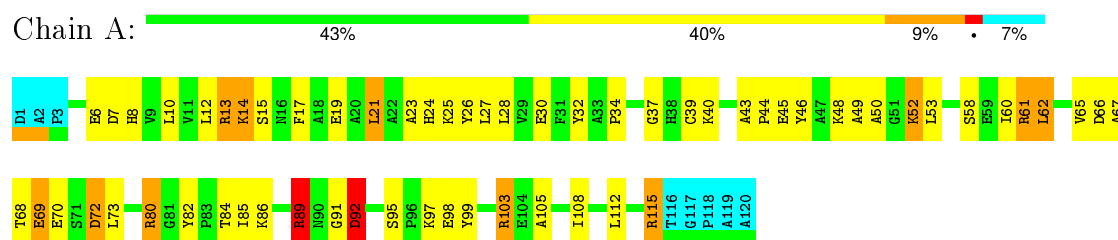
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



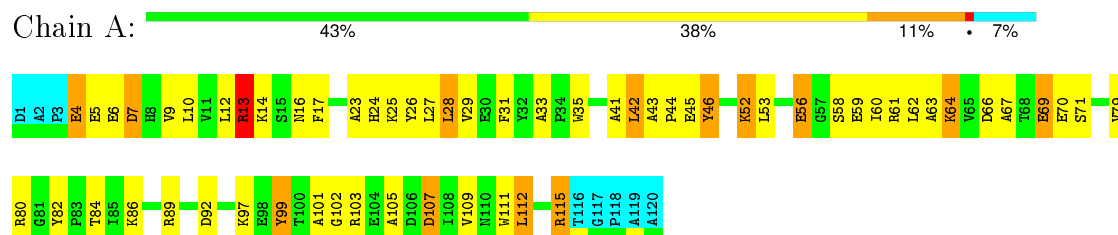
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



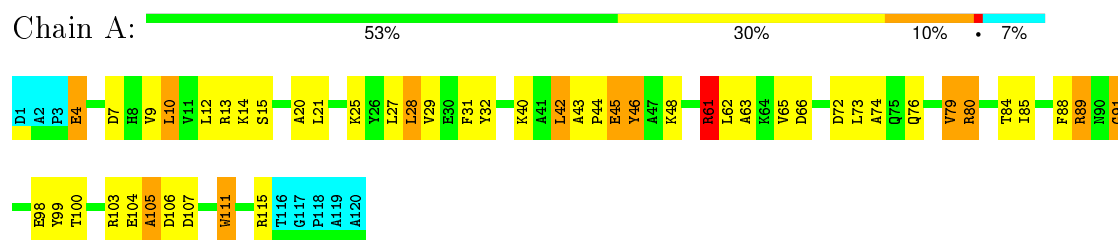
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



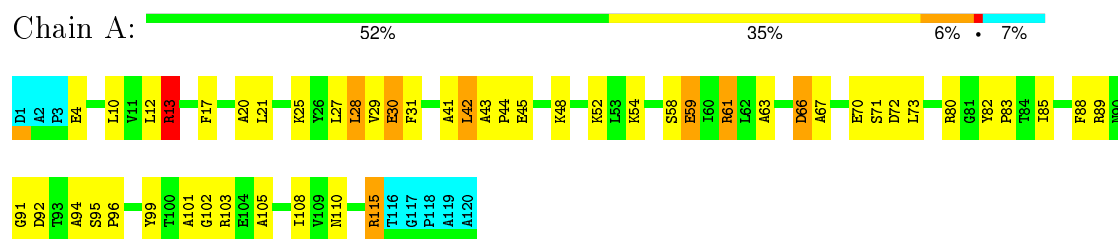
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



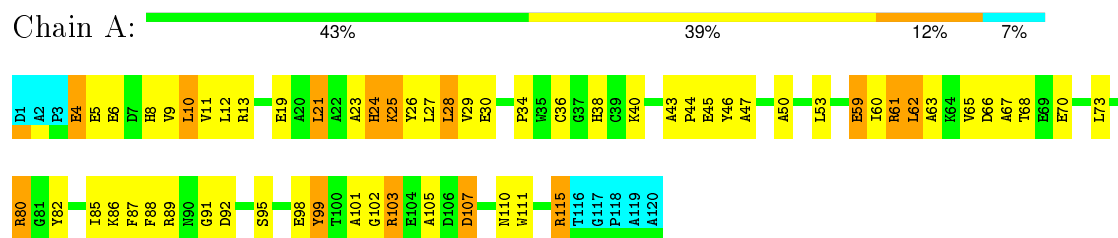
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



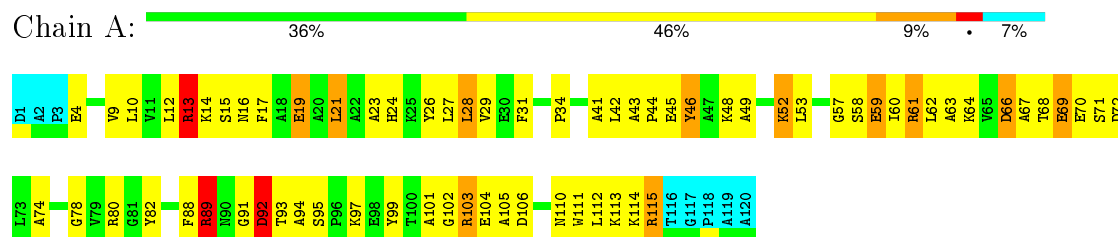
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



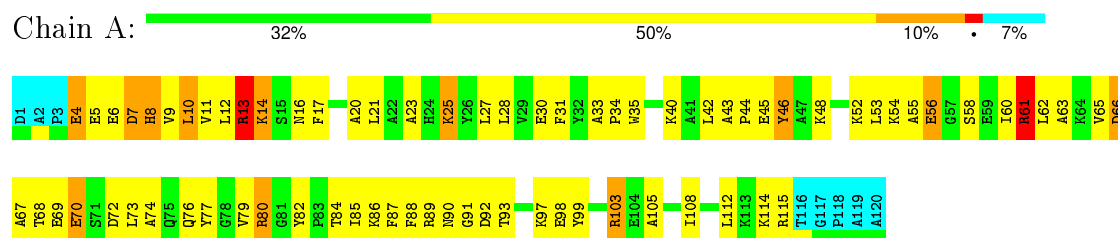
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



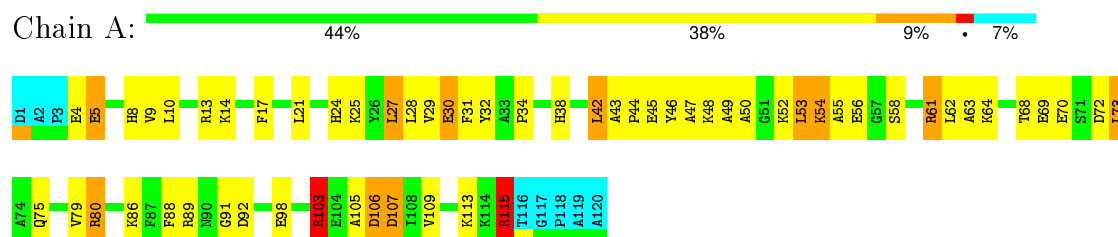
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



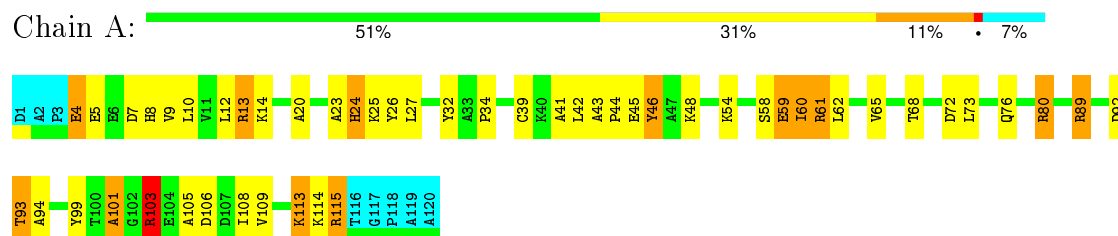
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



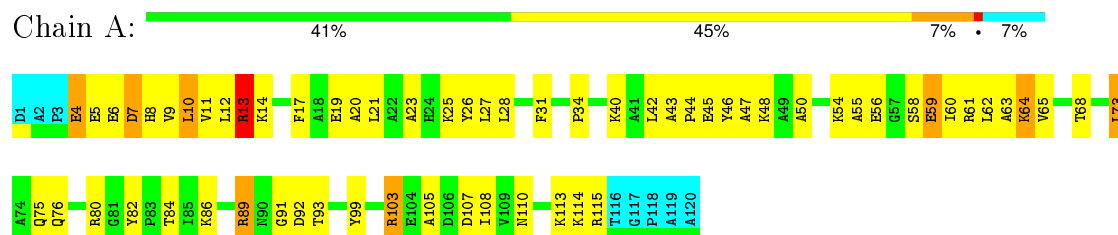
4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



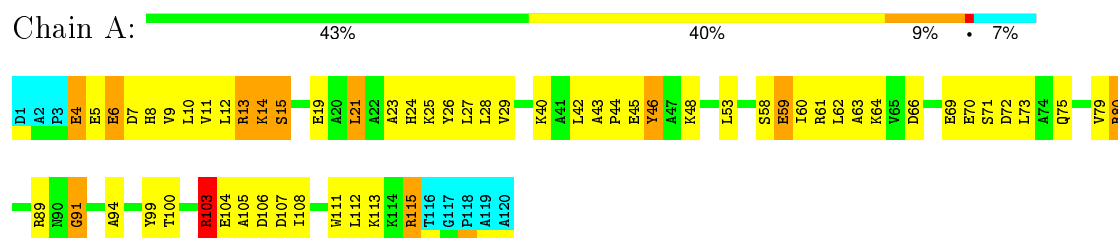
4.2.21 Score per residue for model 21

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



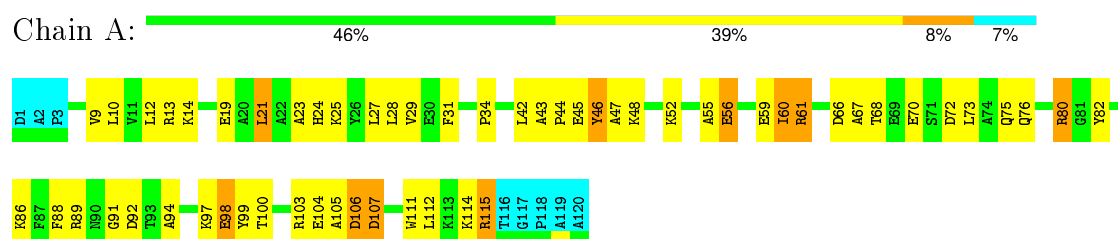
4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



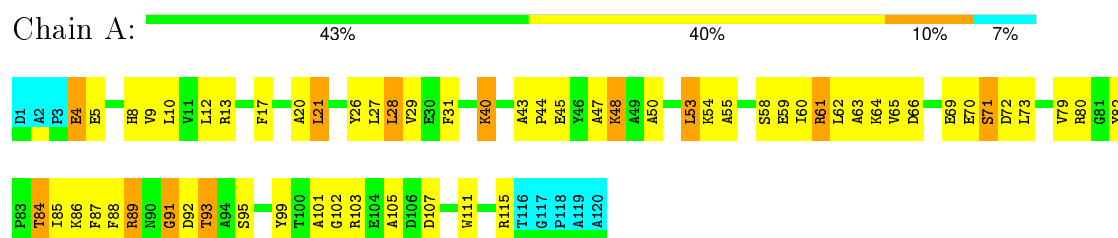
4.2.23 Score per residue for model 23

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



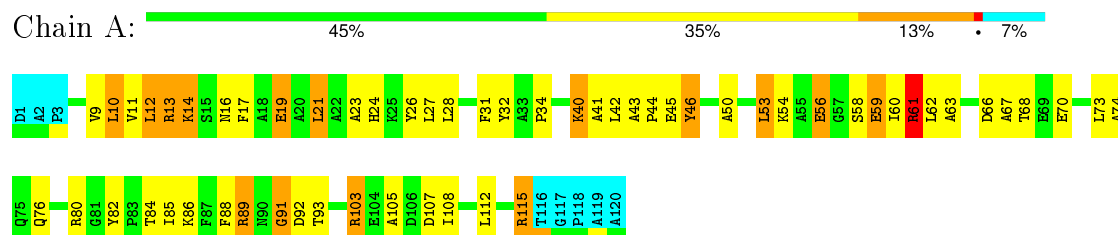
4.2.24 Score per residue for model 24

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



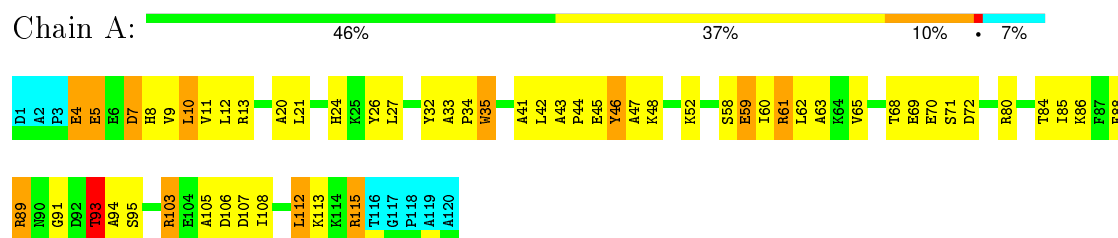
4.2.25 Score per residue for model 25

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



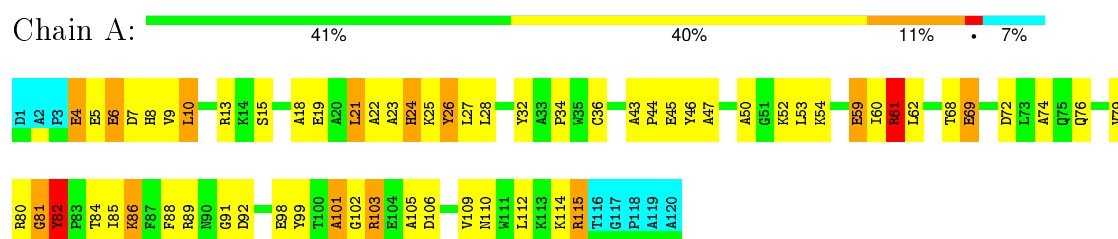
4.2.26 Score per residue for model 26

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



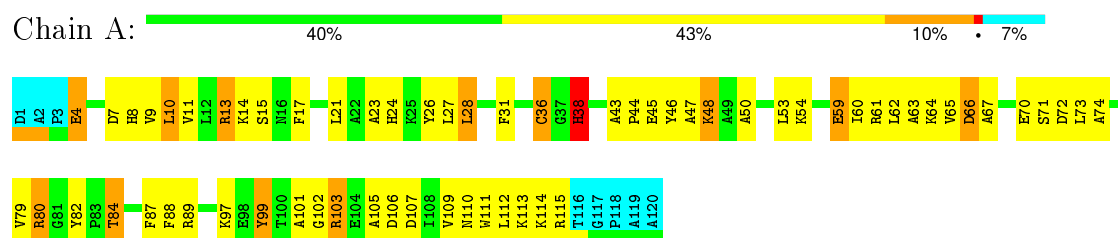
4.2.27 Score per residue for model 27

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



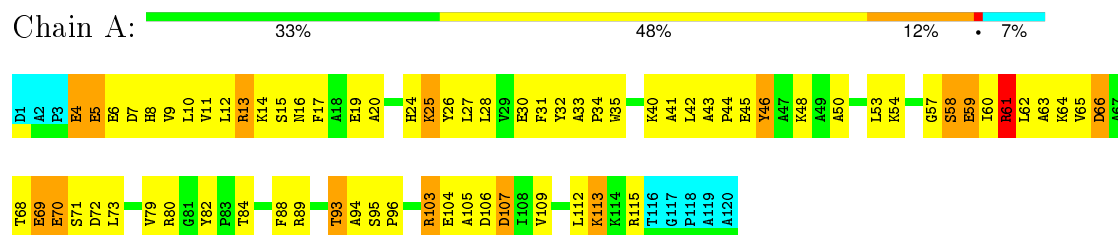
4.2.28 Score per residue for model 28

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



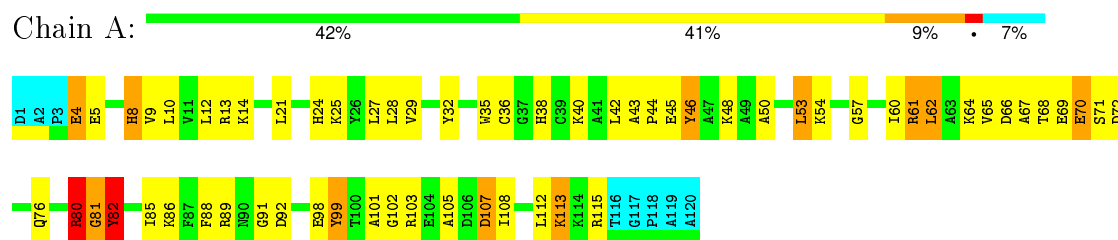
4.2.29 Score per residue for model 29

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



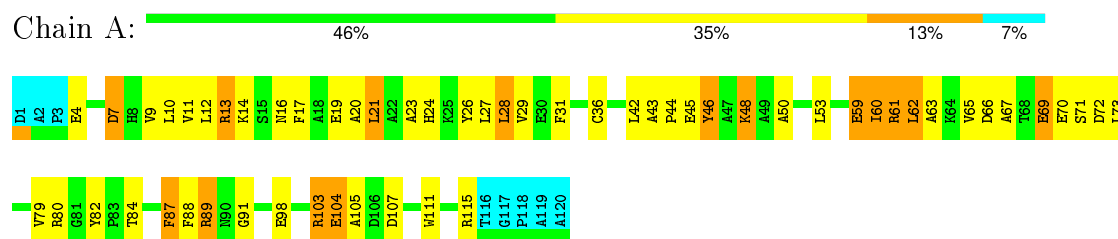
4.2.30 Score per residue for model 30

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



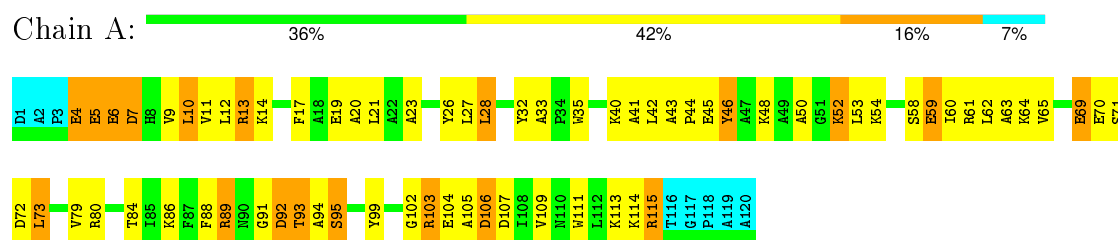
4.2.31 Score per residue for model 31

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



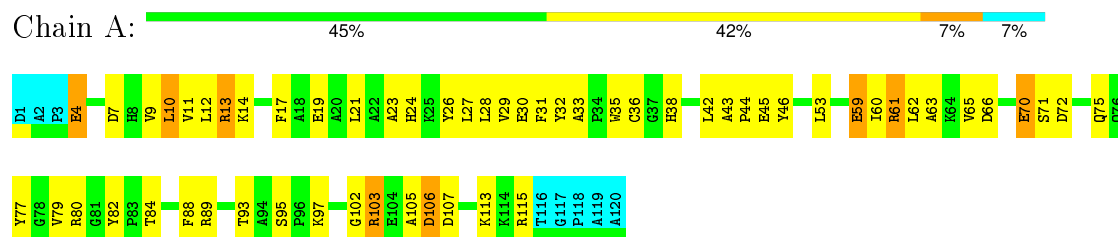
4.2.32 Score per residue for model 32

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



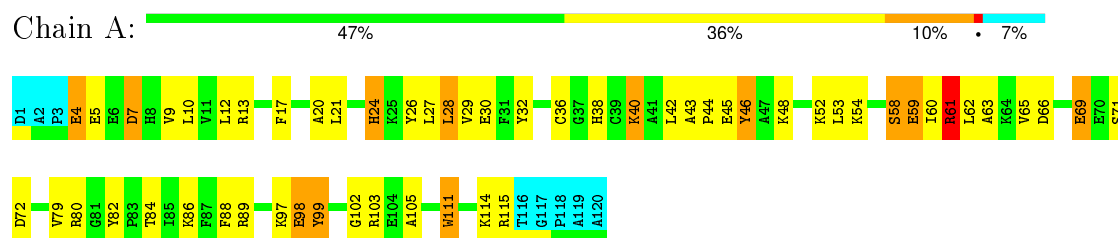
4.2.33 Score per residue for model 33

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



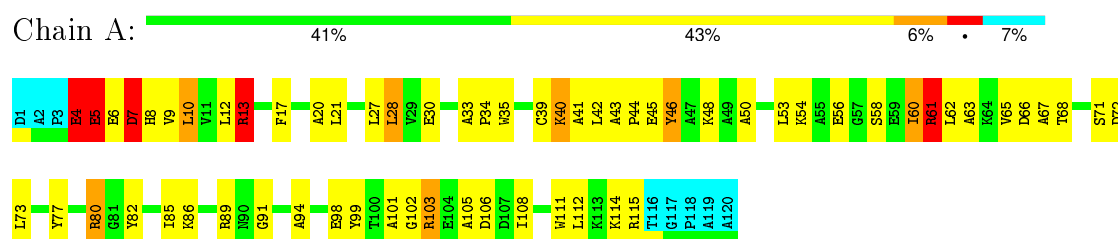
4.2.34 Score per residue for model 34

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



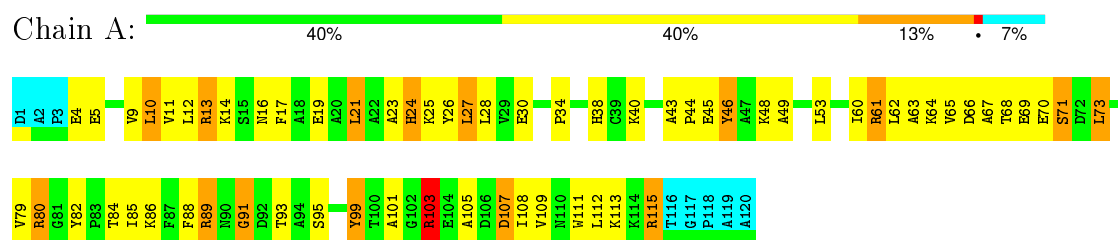
4.2.35 Score per residue for model 35

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



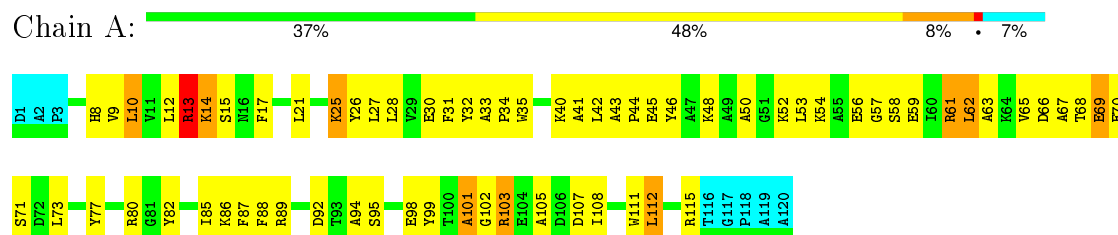
4.2.36 Score per residue for model 36

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



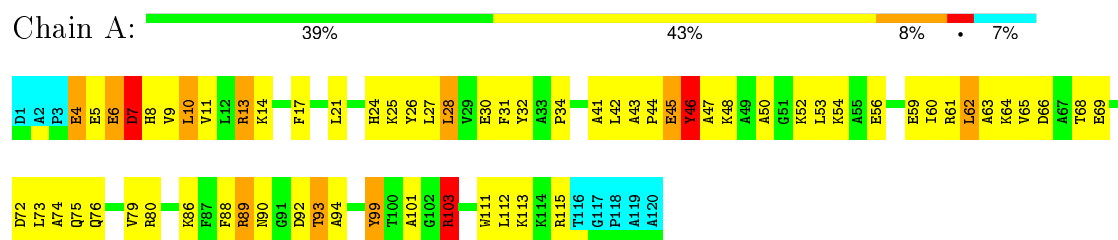
4.2.37 Score per residue for model 37

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



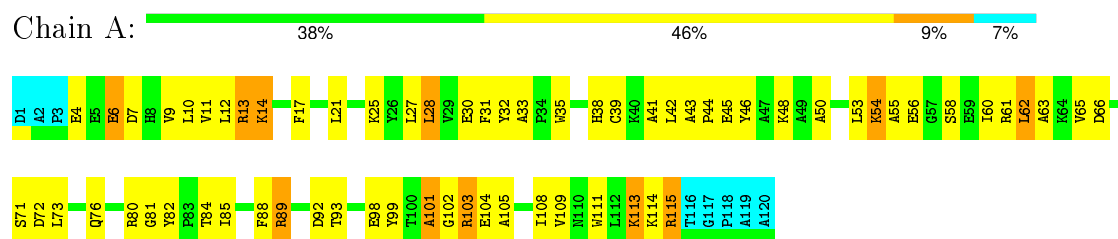
4.2.38 Score per residue for model 38

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



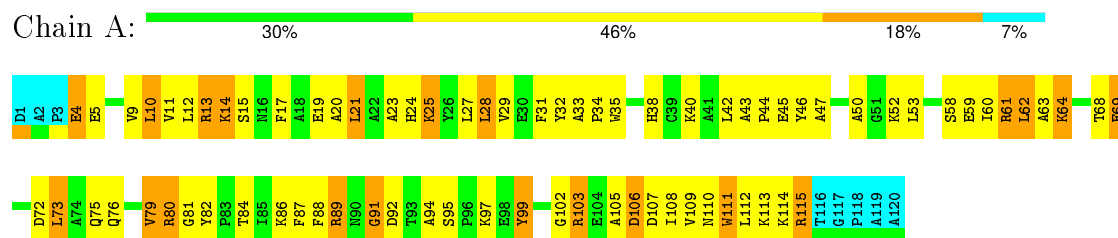
4.2.39 Score per residue for model 39

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



4.2.40 Score per residue for model 40

- Molecule 1: PROTEIN DISULFIDE ISOMERASE



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: ?.

Of the ? calculated structures, 40 were deposited, based on the following criterion: ?.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	3.1

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

6 Model quality

6.1 Standard geometry

The Z score for a bond length (or angle) is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length (or angle) with $|Z| > 5$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the (average) root-mean-square of all Z scores of the bond lengths (or angles).

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	1.08±0.01	0±1/909 (0.0±0.1%)	1.29±0.00	0±0/1228 (0.0±0.0%)
All	All	1.08	9/36360 (0.0%)	1.29	0/49120 (0.0%)

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	Planarity
1	A	0.0±0.0	6.0±0.0
All	All	0	240

All unique bond outliers are listed below. They are sorted according to the Z-score of the worst occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	26	TYR	CE1-CZ	9.65	1.51	1.38	10	2
1	A	87	PHE	CE1-CZ	6.74	1.50	1.37	2	1
1	A	26	TYR	CE2-CZ	-6.64	1.29	1.38	10	1
1	A	46	TYR	CE1-CZ	5.60	1.45	1.38	38	2
1	A	82	TYR	CE1-CZ	5.51	1.45	1.38	11	3

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

All unique planar outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	103	ARG	Sidechain	40
1	A	80	ARG	Sidechain	40
1	A	89	ARG	Sidechain	40

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	115	ARG	Sidechain	40
1	A	13	ARG	Sidechain	40
1	A	61	ARG	Sidechain	40

6.2 Too-close contacts

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	888	869	869	57±11
All	All	35520	34760	34750	2274

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 32.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:104:GLU:HG3	1:A:106:ASP:CG	1.50	1.17	6	3
1:A:42:LEU:CA	1:A:45:GLU:OE1	1.44	1.66	6	18
1:A:14:LYS:CE	1:A:72:ASP:OD2	1.43	1.64	23	1
1:A:26:TYR:CD2	1:A:59:GLU:OE1	1.40	1.74	5	4
1:A:26:TYR:CD2	1:A:59:GLU:OE2	1.40	1.72	32	8
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:CG1	1.36	1.71	17	1
1:A:103:ARG:CD	1:A:104:GLU:OE2	1.35	1.70	31	1
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:N	1.35	1.57	18	6
1:A:65:VAL:CG1	1:A:70:GLU:OE2	1.34	1.73	32	4
1:A:30:GLU:OE1	1:A:31:PHE:N	1.34	1.60	15	2
1:A:14:LYS:CD	1:A:72:ASP:OD2	1.31	1.78	23	1
1:A:104:GLU:HG3	1:A:106:ASP:OD1	1.31	1.18	22	2
1:A:14:LYS:HG3	1:A:72:ASP:OD1	1.31	1.26	12	1
1:A:104:GLU:CG	1:A:106:ASP:OD2	1.31	1.75	6	2
1:A:30:GLU:C	1:A:30:GLU:OE1	1.28	1.72	15	1
1:A:42:LEU:HA	1:A:45:GLU:OE1	1.28	1.11	31	22
1:A:70:GLU:O	1:A:70:GLU:OE1	1.28	1.52	32	1
1:A:14:LYS:HG3	1:A:72:ASP:CG	1.26	1.51	12	1
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:HG13	1.26	1.04	17	2
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:HG23	1.26	1.12	5	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:59:GLU:C	1:A:59:GLU:OE1	1.25	1.73	29	4
1:A:4:GLU:OE1	1:A:4:GLU:O	1.24	1.55	26	2
1:A:103:ARG:HD2	1:A:104:GLU:CD	1.24	1.50	31	1
1:A:104:GLU:CG	1:A:106:ASP:CG	1.24	2.03	6	3
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:OE1	1.24	1.55	35	1
1:A:41:ALA:O	1:A:45:GLU:OE2	1.23	1.56	25	9
1:A:59:GLU:OE1	1:A:59:GLU:C	1.23	1.74	25	5
1:A:5:GLU:OE2	1:A:10:LEU:CD1	1.23	1.87	35	1
1:A:66:ASP:O	1:A:70:GLU:OE1	1.22	1.57	3	6
1:A:59:GLU:OE1	1:A:59:GLU:O	1.22	1.53	28	3
1:A:56:GLU:N	1:A:56:GLU:OE1	1.22	1.71	25	1
1:A:26:TYR:HD2	1:A:59:GLU:OE2	1.22	0.86	32	6
1:A:104:GLU:OE2	1:A:106:ASP:OD2	1.21	1.59	17	4
1:A:65:VAL:CG1	1:A:70:GLU:CD	1.20	2.09	32	2
1:A:4:GLU:OE2	1:A:11:VAL:CG1	1.20	1.89	4	1
1:A:7:ASP:OD2	1:A:47:ALA:HB2	1.20	1.35	6	2
1:A:41:ALA:O	1:A:45:GLU:OE1	1.19	1.55	2	12
1:A:92:ASP:OD2	1:A:95:SER:HB3	1.19	1.34	32	1
1:A:104:GLU:CG	1:A:106:ASP:OD1	1.18	1.91	6	2
1:A:65:VAL:HG12	1:A:70:GLU:OE2	1.18	0.99	32	4
1:A:104:GLU:CG	1:A:107:ASP:OD1	1.18	1.91	3	1
1:A:26:TYR:HD2	1:A:59:GLU:OE1	1.16	1.19	22	3
1:A:4:GLU:O	1:A:4:GLU:OE1	1.16	1.59	34	1
1:A:14:LYS:HE2	1:A:72:ASP:OD2	1.16	1.24	23	1
1:A:66:ASP:O	1:A:70:GLU:OE2	1.15	1.65	29	1
1:A:7:ASP:O	1:A:7:ASP:OD1	1.15	1.63	6	2
1:A:30:GLU:OE1	1:A:85:ILE:HD13	1.14	1.40	35	1
1:A:4:GLU:C	1:A:4:GLU:OE1	1.14	1.86	34	3
1:A:104:GLU:CD	1:A:106:ASP:OD2	1.14	1.86	6	5
1:A:41:ALA:O	1:A:45:GLU:CD	1.13	1.85	35	12
1:A:56:GLU:OE1	1:A:57:GLY:N	1.13	1.80	11	1
1:A:7:ASP:CG	1:A:8:HIS:H	1.12	1.46	35	4
1:A:6:GLU:OE1	1:A:6:GLU:CA	1.12	1.98	7	1
1:A:103:ARG:HD2	1:A:104:GLU:OE2	1.11	0.90	31	1
1:A:59:GLU:O	1:A:59:GLU:OE1	1.11	1.69	29	5
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:N	1.10	1.84	31	5
1:A:26:TYR:CE2	1:A:59:GLU:OE1	1.10	2.04	5	2
1:A:42:LEU:HA	1:A:45:GLU:CD	1.10	1.67	14	12
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:CG2	1.09	2.00	5	3
1:A:104:GLU:OE2	1:A:106:ASP:CG	1.08	1.84	17	1
1:A:4:GLU:OE1	1:A:4:GLU:HA	1.08	1.36	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:4:GLU:CD	1:A:11:VAL:CG1	1.08	2.21	4	1
1:A:25:LYS:HB2	1:A:59:GLU:OE1	1.06	1.51	2	2
1:A:4:GLU:CA	1:A:4:GLU:OE1	1.06	2.01	8	1
1:A:7:ASP:OD1	1:A:8:HIS:N	1.05	1.88	38	4
1:A:14:LYS:CG	1:A:72:ASP:OD1	1.05	2.04	12	2
1:A:26:TYR:HD2	1:A:59:GLU:CD	1.05	1.53	22	3
1:A:7:ASP:CG	1:A:47:ALA:HB2	1.04	1.72	6	1
1:A:4:GLU:OE2	1:A:11:VAL:HG11	1.04	1.48	4	1
1:A:104:GLU:HG2	1:A:107:ASP:CG	1.04	1.71	3	1
1:A:4:GLU:CD	1:A:11:VAL:HG11	1.04	1.72	4	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:30:GLU:CA	1.02	2.05	19	1
1:A:98:GLU:HA	1:A:98:GLU:OE1	1.02	1.55	34	2
1:A:5:GLU:O	1:A:6:GLU:OE1	1.02	1.76	7	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:30:GLU:C	1.02	1.97	19	1
1:A:92:ASP:OD2	1:A:95:SER:CB	1.01	2.09	32	1
1:A:104:GLU:HG3	1:A:107:ASP:OD1	1.00	1.53	3	1
1:A:25:LYS:CB	1:A:59:GLU:OE1	1.00	2.10	2	2
1:A:42:LEU:C	1:A:45:GLU:OE1	1.00	2.00	15	9
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:CD1	0.99	2.08	31	1
1:A:69:GLU:O	1:A:69:GLU:OE1	0.99	1.78	37	4
1:A:7:ASP:CG	1:A:8:HIS:N	0.99	2.12	38	4
1:A:5:GLU:N	1:A:5:GLU:OE1	0.99	1.96	35	1
1:A:59:GLU:CD	1:A:59:GLU:C	0.99	2.20	31	3
1:A:4:GLU:C	1:A:4:GLU:CD	0.99	2.22	4	3
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:CD1	0.98	2.12	17	1
1:A:44:PRO:HD2	1:A:45:GLU:OE2	0.98	1.56	2	3
1:A:44:PRO:HD2	1:A:45:GLU:OE1	0.98	1.58	25	6
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:HD11	0.98	1.31	39	2
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:HG23	0.98	1.57	20	3
1:A:6:GLU:HA	1:A:6:GLU:OE1	0.97	1.24	27	2
1:A:26:TYR:CD2	1:A:59:GLU:CD	0.97	2.37	22	2
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:HG13	0.96	1.61	21	6
1:A:6:GLU:CA	1:A:6:GLU:OE1	0.96	2.13	27	2
1:A:4:GLU:HA	1:A:4:GLU:OE1	0.96	1.53	6	7
1:A:59:GLU:CD	1:A:60:ILE:HG13	0.96	1.80	17	4
1:A:21:LEU:HD21	1:A:88:PHE:CD1	0.96	1.96	40	8
1:A:59:GLU:C	1:A:59:GLU:CD	0.95	2.24	20	5
1:A:4:GLU:CD	1:A:5:GLU:N	0.94	2.20	30	5
1:A:69:GLU:OE1	1:A:69:GLU:O	0.94	1.84	34	3
1:A:4:GLU:O	1:A:4:GLU:CD	0.94	2.06	34	3
1:A:5:GLU:OE2	1:A:10:LEU:HD11	0.94	1.57	35	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:56:GLU:CD	1:A:57:GLY:N	0.94	2.21	11	1
1:A:6:GLU:OE1	1:A:6:GLU:HA	0.94	1.21	7	1
1:A:25:LYS:HB3	1:A:59:GLU:CD	0.93	1.84	29	1
1:A:7:ASP:O	1:A:7:ASP:CG	0.93	2.08	6	2
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:HD23	0.93	1.40	40	1
1:A:5:GLU:OE2	1:A:10:LEU:HD12	0.92	1.59	35	2
1:A:28:LEU:HD23	1:A:62:LEU:HD13	0.92	1.36	22	1
1:A:56:GLU:CD	1:A:57:GLY:H	0.92	1.67	11	1
1:A:7:ASP:CG	1:A:7:ASP:O	0.91	2.07	32	1
1:A:65:VAL:HG13	1:A:70:GLU:OE2	0.91	1.64	8	3
1:A:26:TYR:CE2	1:A:59:GLU:OE2	0.91	2.24	25	3
1:A:106:ASP:OD1	1:A:107:ASP:N	0.91	2.04	29	3
1:A:104:GLU:HG3	1:A:106:ASP:OD2	0.90	1.44	6	1
1:A:4:GLU:OE1	1:A:4:GLU:C	0.90	2.08	26	2
1:A:53:LEU:HD22	1:A:60:ILE:HD11	0.90	1.43	8	6
1:A:7:ASP:OD2	1:A:47:ALA:CB	0.90	2.20	6	3
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:CG2	0.89	2.20	20	3
1:A:65:VAL:HG13	1:A:70:GLU:CD	0.88	1.86	32	6
1:A:79:VAL:HG11	1:A:82:TYR:CE1	0.88	2.03	8	1
1:A:4:GLU:OE2	1:A:11:VAL:HG12	0.87	1.66	4	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:30:GLU:HA	0.87	1.68	19	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:85:ILE:CD1	0.87	2.23	35	1
1:A:14:LYS:HD3	1:A:72:ASP:OD2	0.87	1.68	23	1
1:A:30:GLU:CD	1:A:85:ILE:HD13	0.86	1.89	35	1
1:A:14:LYS:HE2	1:A:72:ASP:CG	0.86	1.88	23	1
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:HB2	0.86	1.71	26	1
1:A:5:GLU:CA	1:A:5:GLU:OE1	0.86	2.23	35	1
1:A:4:GLU:CD	1:A:5:GLU:H	0.86	1.72	3	5
1:A:101:ALA:HB1	1:A:107:ASP:HB2	0.86	1.45	3	1
1:A:66:ASP:C	1:A:70:GLU:OE2	0.85	2.14	29	1
1:A:98:GLU:CA	1:A:98:GLU:OE1	0.85	2.23	34	2
1:A:13:ARG:O	1:A:73:LEU:HD22	0.85	1.72	40	2
1:A:9:VAL:HG21	1:A:46:TYR:CE2	0.85	2.07	1	2
1:A:70:GLU:CD	1:A:70:GLU:H	0.85	1.74	29	2
1:A:4:GLU:OE2	1:A:5:GLU:N	0.85	2.10	9	3
1:A:25:LYS:HB3	1:A:59:GLU:OE2	0.84	1.72	29	2
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:HD12	0.84	1.69	31	1
1:A:59:GLU:CD	1:A:59:GLU:O	0.84	2.15	5	3
1:A:12:LEU:HD23	1:A:63:ALA:HB1	0.84	1.47	21	4
1:A:10:LEU:HD13	1:A:10:LEU:O	0.83	1.72	16	1
1:A:30:GLU:HA	1:A:30:GLU:OE1	0.83	1.73	35	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:91:GLY:C	1:A:92:ASP:OD1	0.83	2.17	12	1
1:A:60:ILE:O	1:A:60:ILE:HD12	0.83	1.74	5	1
1:A:5:GLU:OE1	1:A:5:GLU:N	0.83	2.12	5	1
1:A:46:TYR:CD2	1:A:62:LEU:HD23	0.83	2.09	4	1
1:A:58:SER:O	1:A:60:ILE:HG23	0.82	1.73	4	1
1:A:59:GLU:O	1:A:59:GLU:OE2	0.82	1.96	20	1
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:HD13	0.82	1.51	10	5
1:A:107:ASP:OD1	1:A:107:ASP:N	0.82	2.09	3	1
1:A:28:LEU:HD11	1:A:85:ILE:CG2	0.82	2.05	30	3
1:A:7:ASP:OD1	1:A:9:VAL:HG23	0.82	1.74	26	1
1:A:20:ALA:HB1	1:A:27:LEU:HD21	0.81	1.49	1	4
1:A:4:GLU:OE1	1:A:4:GLU:CA	0.81	2.25	20	3
1:A:44:PRO:HG2	1:A:45:GLU:OE2	0.81	1.76	19	5
1:A:12:LEU:CD2	1:A:63:ALA:HB1	0.80	2.05	6	9
1:A:20:ALA:O	1:A:27:LEU:HD22	0.80	1.76	1	4
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:CD2	0.80	2.06	40	1
1:A:14:LYS:CG	1:A:72:ASP:OD2	0.80	2.30	23	2
1:A:104:GLU:CG	1:A:107:ASP:CG	0.80	2.42	3	1
1:A:14:LYS:HG3	1:A:72:ASP:OD2	0.80	1.77	12	2
1:A:30:GLU:CD	1:A:30:GLU:C	0.80	2.41	19	1
1:A:72:ASP:OD1	1:A:72:ASP:C	0.79	2.20	12	1
1:A:7:ASP:O	1:A:9:VAL:HG23	0.79	1.78	4	10
1:A:28:LEU:HD13	1:A:29:VAL:N	0.79	1.92	30	8
1:A:59:GLU:OE1	1:A:59:GLU:N	0.78	2.16	31	1
1:A:108:ILE:O	1:A:112:LEU:HD12	0.78	1.77	26	4
1:A:30:GLU:HG3	1:A:85:ILE:HD13	0.78	1.56	36	2
1:A:92:ASP:OD1	1:A:92:ASP:C	0.78	2.21	3	1
1:A:106:ASP:OD1	1:A:106:ASP:N	0.78	2.16	32	5
1:A:104:GLU:HG2	1:A:107:ASP:OD1	0.78	1.65	3	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:112:LEU:CD2	0.77	2.09	26	2
1:A:70:GLU:CD	1:A:70:GLU:C	0.77	2.42	3	1
1:A:7:ASP:OD2	1:A:47:ALA:HB1	0.77	1.79	8	4
1:A:14:LYS:HA	1:A:73:LEU:HD11	0.77	1.56	3	9
1:A:21:LEU:HD11	1:A:88:PHE:CD2	0.77	2.15	1	5
1:A:50:ALA:CB	1:A:62:LEU:HD11	0.77	2.10	39	2
1:A:30:GLU:OE1	1:A:31:PHE:CA	0.77	2.32	15	1
1:A:70:GLU:N	1:A:70:GLU:OE1	0.77	2.17	3	1
1:A:56:GLU:CA	1:A:56:GLU:OE1	0.77	2.30	25	1
1:A:26:TYR:C	1:A:27:LEU:HD22	0.76	2.00	20	15
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:HD13	0.76	1.80	31	1
1:A:30:GLU:C	1:A:30:GLU:CD	0.76	2.44	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:14:LYS:HA	1:A:73:LEU:HD21	0.76	1.57	37	3
1:A:43:ALA:HB3	1:A:44:PRO:HD3	0.76	1.58	26	40
1:A:14:LYS:HA	1:A:73:LEU:HD13	0.76	1.58	11	5
1:A:42:LEU:CA	1:A:45:GLU:OE2	0.75	2.34	14	2
1:A:42:LEU:HD11	1:A:103:ARG:O	0.75	1.79	19	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:112:LEU:HD22	0.75	1.58	17	4
1:A:17:PHE:CE1	1:A:21:LEU:HD11	0.75	2.17	15	6
1:A:12:LEU:HB2	1:A:65:VAL:HG22	0.75	1.59	39	4
1:A:106:ASP:OD1	1:A:106:ASP:C	0.75	2.24	29	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:101:ALA:HB3	0.75	2.16	5	6
1:A:12:LEU:HD12	1:A:17:PHE:HA	0.74	1.58	34	6
1:A:44:PRO:CD	1:A:45:GLU:OE1	0.74	2.33	25	1
1:A:101:ALA:HB1	1:A:107:ASP:OD2	0.74	1.81	13	3
1:A:9:VAL:HG11	1:A:46:TYR:CZ	0.74	2.18	9	10
1:A:59:GLU:CA	1:A:59:GLU:OE1	0.74	2.35	31	1
1:A:112:LEU:HD12	1:A:113:LYS:N	0.74	1.97	30	1
1:A:42:LEU:CA	1:A:45:GLU:CD	0.74	2.54	14	2
1:A:28:LEU:O	1:A:63:ALA:HB3	0.73	1.83	22	21
1:A:59:GLU:O	1:A:59:GLU:CD	0.73	2.27	33	3
1:A:59:GLU:OE2	1:A:59:GLU:C	0.73	2.26	5	1
1:A:12:LEU:O	1:A:70:GLU:OE2	0.73	2.06	18	1
1:A:21:LEU:HD12	1:A:91:GLY:HA2	0.73	1.61	5	8
1:A:69:GLU:C	1:A:69:GLU:OE1	0.73	2.28	27	5
1:A:55:ALA:C	1:A:56:GLU:OE1	0.73	2.27	23	1
1:A:72:ASP:OD1	1:A:73:LEU:N	0.72	2.23	12	2
1:A:21:LEU:HD22	1:A:92:ASP:CA	0.72	2.15	12	2
1:A:4:GLU:OE2	1:A:10:LEU:CD1	0.72	2.36	32	1
1:A:62:LEU:N	1:A:62:LEU:HD13	0.72	1.99	38	2
1:A:34:PRO:CD	1:A:68:THR:HG21	0.72	2.15	4	12
1:A:66:ASP:HB2	1:A:70:GLU:OE1	0.72	1.85	7	4
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:CG1	0.72	2.38	32	3
1:A:4:GLU:CD	1:A:5:GLU:OE1	0.72	2.28	35	1
1:A:12:LEU:HD12	1:A:29:VAL:HG13	0.71	1.60	22	8
1:A:7:ASP:OD1	1:A:47:ALA:HB1	0.71	1.85	38	2
1:A:17:PHE:CE2	1:A:29:VAL:HG11	0.71	2.19	2	2
1:A:5:GLU:OE1	1:A:5:GLU:CA	0.71	2.38	5	1
1:A:30:GLU:CD	1:A:85:ILE:CD1	0.71	2.58	35	1
1:A:79:VAL:HG12	1:A:82:TYR:CE1	0.71	2.20	27	1
1:A:12:LEU:N	1:A:12:LEU:HD13	0.71	2.00	25	1
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:HD12	0.71	1.61	28	2
1:A:109:VAL:HG12	1:A:113:LYS:CD	0.71	2.16	29	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:59:GLU:C	1:A:59:GLU:OE2	0.71	2.30	27	2
1:A:26:TYR:HB3	1:A:60:ILE:HG23	0.71	1.62	10	4
1:A:31:PHE:CD2	1:A:74:ALA:HB2	0.71	2.20	11	3
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:CD	0.70	2.26	35	1
1:A:91:GLY:O	1:A:92:ASP:OD1	0.70	2.07	12	1
1:A:52:LYS:CG	1:A:109:VAL:HG21	0.70	2.17	8	1
1:A:26:TYR:CB	1:A:60:ILE:HG23	0.70	2.16	10	5
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:HG3	0.70	1.87	32	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:108:ILE:HD13	0.70	2.21	12	6
1:A:21:LEU:HD22	1:A:88:PHE:CB	0.70	2.17	19	7
1:A:79:VAL:HG13	1:A:84:THR:OG1	0.70	1.87	8	10
1:A:46:TYR:CE2	1:A:62:LEU:HD23	0.70	2.21	4	3
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:HG22	0.70	1.87	22	3
1:A:24:HIS:HB3	1:A:27:LEU:HD21	0.69	1.62	27	6
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:N	0.69	2.26	27	1
1:A:103:ARG:NH1	1:A:104:GLU:OE2	0.69	2.25	31	1
1:A:45:GLU:O	1:A:105:ALA:HB2	0.69	1.87	30	36
1:A:103:ARG:CZ	1:A:104:GLU:OE2	0.69	2.40	31	1
1:A:56:GLU:OE1	1:A:56:GLU:N	0.69	2.25	23	1
1:A:69:GLU:HB3	1:A:70:GLU:OE1	0.69	1.87	13	2
1:A:24:HIS:HB2	1:A:27:LEU:HD21	0.69	1.64	10	5
1:A:60:ILE:HG21	1:A:112:LEU:HD21	0.69	1.62	3	1
1:A:92:ASP:OD1	1:A:93:THR:N	0.69	2.25	3	2
1:A:58:SER:HB3	1:A:60:ILE:HD12	0.69	1.63	10	3
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:O	0.68	2.11	2	3
1:A:31:PHE:CD1	1:A:74:ALA:HB2	0.68	2.23	14	3
1:A:70:GLU:OE2	1:A:70:GLU:O	0.68	2.10	3	1
1:A:25:LYS:CB	1:A:59:GLU:OE2	0.68	2.42	29	1
1:A:24:HIS:CB	1:A:27:LEU:HD21	0.68	2.19	16	6
1:A:42:LEU:HA	1:A:45:GLU:OE2	0.68	1.87	14	2
1:A:70:GLU:OE2	1:A:70:GLU:C	0.68	2.32	3	1
1:A:17:PHE:CG	1:A:73:LEU:HD22	0.68	2.24	36	2
1:A:73:LEU:N	1:A:73:LEU:HD22	0.67	2.04	31	1
1:A:103:ARG:HD2	1:A:104:GLU:OE1	0.67	1.89	31	1
1:A:14:LYS:HG2	1:A:72:ASP:OD1	0.67	1.87	11	1
1:A:65:VAL:HG23	1:A:70:GLU:HG3	0.67	1.66	31	1
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:HG22	0.67	1.88	33	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:31:PHE:C	0.67	2.32	15	1
1:A:62:LEU:HD22	1:A:62:LEU:N	0.67	2.05	22	1
1:A:70:GLU:O	1:A:73:LEU:HD12	0.67	1.89	3	4
1:A:12:LEU:HD22	1:A:12:LEU:N	0.66	2.05	32	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:109:VAL:HG12	1:A:113:LYS:HD2	0.66	1.67	4	3
1:A:66:ASP:C	1:A:70:GLU:OE1	0.66	2.34	3	3
1:A:10:LEU:HD22	1:A:11:VAL:N	0.66	2.05	16	1
1:A:14:LYS:HA	1:A:73:LEU:HD22	0.66	1.67	2	1
1:A:9:VAL:HG11	1:A:46:TYR:CE1	0.66	2.25	29	14
1:A:4:GLU:CD	1:A:11:VAL:HG12	0.66	2.02	4	1
1:A:12:LEU:HD21	1:A:20:ALA:HB3	0.66	1.67	24	2
1:A:26:TYR:CB	1:A:60:ILE:HG22	0.66	2.19	11	1
1:A:9:VAL:HG21	1:A:47:ALA:HA	0.66	1.66	24	9
1:A:99:TYR:OH	1:A:108:ILE:HG23	0.66	1.90	30	3
1:A:67:ALA:HB1	1:A:82:TYR:OH	0.66	1.90	31	10
1:A:28:LEU:N	1:A:28:LEU:HD22	0.66	2.05	22	1
1:A:28:LEU:CB	1:A:62:LEU:HD23	0.66	2.20	34	4
1:A:5:GLU:OE1	1:A:10:LEU:HG	0.66	1.89	35	1
1:A:65:VAL:HG13	1:A:70:GLU:OE1	0.66	1.89	11	2
1:A:61:ARG:C	1:A:62:LEU:HD12	0.66	2.10	18	5
1:A:14:LYS:CD	1:A:72:ASP:OD1	0.66	2.44	11	1
1:A:9:VAL:HG21	1:A:46:TYR:CE1	0.65	2.26	5	5
1:A:104:GLU:CB	1:A:106:ASP:OD1	0.65	2.43	6	2
1:A:12:LEU:HD21	1:A:63:ALA:HB1	0.65	1.68	6	5
1:A:70:GLU:N	1:A:70:GLU:CD	0.65	2.46	29	2
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:HD21	0.65	1.69	31	2
1:A:92:ASP:OD1	1:A:93:THR:O	0.65	2.13	3	1
1:A:10:LEU:C	1:A:10:LEU:HD22	0.65	2.12	27	1
1:A:10:LEU:HD22	1:A:10:LEU:O	0.65	1.92	27	2
1:A:62:LEU:N	1:A:62:LEU:HD22	0.65	2.06	40	1
1:A:43:ALA:HB3	1:A:44:PRO:CD	0.65	2.22	30	26
1:A:44:PRO:CD	1:A:45:GLU:OE2	0.65	2.41	2	3
1:A:65:VAL:CG1	1:A:70:GLU:OE1	0.65	2.45	32	1
1:A:85:ILE:HD12	1:A:85:ILE:N	0.65	2.07	16	7
1:A:9:VAL:HG11	1:A:46:TYR:CE2	0.65	2.27	14	6
1:A:28:LEU:HB2	1:A:62:LEU:HD23	0.64	1.68	34	3
1:A:72:ASP:OD1	1:A:72:ASP:N	0.64	2.29	15	2
1:A:12:LEU:CD1	1:A:29:VAL:HG22	0.64	2.22	23	4
1:A:28:LEU:HD12	1:A:86:LYS:O	0.64	1.92	4	5
1:A:10:LEU:HD22	1:A:10:LEU:C	0.64	2.13	36	2
1:A:66:ASP:N	1:A:70:GLU:OE1	0.64	2.30	15	3
1:A:7:ASP:CG	1:A:47:ALA:HB1	0.64	2.12	8	2
1:A:60:ILE:HG21	1:A:112:LEU:HD11	0.64	1.67	29	1
1:A:11:VAL:C	1:A:12:LEU:HD22	0.64	2.13	39	5
1:A:67:ALA:HB1	1:A:82:TYR:CZ	0.64	2.28	7	11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:GLU:CA	1:A:30:GLU:OE1	0.64	2.44	35	1
1:A:53:LEU:O	1:A:53:LEU:HD12	0.64	1.93	10	1
1:A:12:LEU:N	1:A:12:LEU:HD22	0.64	2.07	26	3
1:A:70:GLU:OE1	1:A:70:GLU:C	0.64	2.33	32	1
1:A:59:GLU:OE1	1:A:60:ILE:CA	0.64	2.45	25	2
1:A:42:LEU:HD12	1:A:45:GLU:OE1	0.64	1.93	38	2
1:A:13:ARG:NH1	1:A:69:GLU:OE2	0.64	2.30	29	1
1:A:85:ILE:N	1:A:85:ILE:HD12	0.63	2.08	1	4
1:A:31:PHE:CE1	1:A:65:VAL:HG21	0.63	2.28	5	1
1:A:30:GLU:CD	1:A:31:PHE:N	0.63	2.52	19	2
1:A:27:LEU:HD22	1:A:27:LEU:N	0.63	2.09	33	10
1:A:69:GLU:CD	1:A:69:GLU:C	0.63	2.57	12	1
1:A:101:ALA:HB1	1:A:107:ASP:CB	0.63	2.22	3	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:112:LEU:HD11	0.63	2.23	29	1
1:A:14:LYS:N	1:A:73:LEU:HD11	0.63	2.09	29	3
1:A:28:LEU:HD12	1:A:85:ILE:HD11	0.62	1.69	5	1
1:A:27:LEU:N	1:A:27:LEU:HD22	0.62	2.09	25	4
1:A:9:VAL:HG11	1:A:46:TYR:OH	0.62	1.95	11	3
1:A:34:PRO:HD3	1:A:68:THR:HG21	0.62	1.71	4	7
1:A:62:LEU:N	1:A:62:LEU:HD12	0.62	2.10	18	2
1:A:31:PHE:CE1	1:A:65:VAL:HG11	0.62	2.30	28	1
1:A:108:ILE:O	1:A:112:LEU:HD13	0.62	1.94	2	2
1:A:42:LEU:O	1:A:45:GLU:OE1	0.62	2.17	15	2
1:A:66:ASP:O	1:A:70:GLU:CD	0.62	2.38	9	4
1:A:69:GLU:O	1:A:69:GLU:CD	0.61	2.37	31	1
1:A:28:LEU:CD1	1:A:85:ILE:HD11	0.61	2.24	5	1
1:A:28:LEU:HD13	1:A:87:PHE:CD2	0.61	2.30	18	1
1:A:93:THR:O	1:A:93:THR:HG23	0.61	1.95	18	1
1:A:60:ILE:H	1:A:60:ILE:HD13	0.61	1.55	31	2
1:A:30:GLU:CG	1:A:85:ILE:HD13	0.61	2.24	36	1
1:A:12:LEU:CB	1:A:65:VAL:HG22	0.61	2.26	6	3
1:A:79:VAL:HG12	1:A:82:TYR:HE1	0.61	1.56	27	2
1:A:53:LEU:HD13	1:A:60:ILE:CG1	0.61	2.24	36	2
1:A:60:ILE:HD13	1:A:60:ILE:N	0.61	2.11	23	1
1:A:12:LEU:HB3	1:A:65:VAL:HG22	0.61	1.72	14	3
1:A:74:ALA:HB1	1:A:79:VAL:CG1	0.61	2.26	5	1
1:A:104:GLU:HG2	1:A:107:ASP:OD2	0.61	1.96	3	1
1:A:26:TYR:HB2	1:A:60:ILE:HG22	0.61	1.71	11	1
1:A:4:GLU:O	1:A:11:VAL:HG22	0.61	1.95	29	2
1:A:21:LEU:HD22	1:A:92:ASP:HA	0.60	1.72	17	2
1:A:46:TYR:CE1	1:A:62:LEU:HD23	0.60	2.30	37	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:LEU:HD13	1:A:60:ILE:HB	0.60	1.71	29	1
1:A:21:LEU:HD22	1:A:88:PHE:HB3	0.60	1.73	28	6
1:A:53:LEU:HD13	1:A:60:ILE:O	0.60	1.95	4	2
1:A:7:ASP:OD1	1:A:8:HIS:HB2	0.60	1.96	38	1
1:A:42:LEU:N	1:A:42:LEU:HD23	0.60	2.12	18	1
1:A:69:GLU:C	1:A:69:GLU:CD	0.60	2.60	34	2
1:A:59:GLU:OE2	1:A:59:GLU:O	0.60	2.19	5	1
1:A:79:VAL:HG11	1:A:82:TYR:CD1	0.60	2.32	8	1
1:A:62:LEU:HD23	1:A:62:LEU:N	0.60	2.11	30	1
1:A:9:VAL:CG1	1:A:46:TYR:OH	0.60	2.50	11	6
1:A:53:LEU:HD13	1:A:60:ILE:HG13	0.60	1.72	38	3
1:A:12:LEU:HD12	1:A:29:VAL:CG1	0.60	2.27	22	6
1:A:33:ALA:HB1	1:A:35:TRP:NE1	0.60	2.12	13	11
1:A:35:TRP:CZ2	1:A:68:THR:HG22	0.60	2.32	26	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:112:LEU:HD23	0.59	1.96	6	1
1:A:69:GLU:OE1	1:A:70:GLU:HG3	0.59	1.96	11	1
1:A:79:VAL:HG21	1:A:84:THR:HG21	0.59	1.74	29	1
1:A:21:LEU:HD23	1:A:91:GLY:HA2	0.59	1.71	40	7
1:A:11:VAL:HG23	1:A:64:LYS:O	0.59	1.97	36	1
1:A:28:LEU:HD23	1:A:62:LEU:CD1	0.59	2.19	22	1
1:A:60:ILE:N	1:A:60:ILE:HD13	0.59	2.12	31	1
1:A:104:GLU:HB2	1:A:106:ASP:OD2	0.59	1.98	4	1
1:A:89:ARG:O	1:A:92:ASP:HB3	0.59	1.97	38	1
1:A:42:LEU:HD23	1:A:42:LEU:H	0.59	1.57	18	2
1:A:99:TYR:CE1	1:A:101:ALA:HB3	0.59	2.32	37	2
1:A:19:GLU:C	1:A:19:GLU:CD	0.58	2.62	3	1
1:A:30:GLU:HB2	1:A:85:ILE:HD12	0.58	1.74	5	1
1:A:69:GLU:CA	1:A:69:GLU:OE1	0.58	2.50	40	3
1:A:42:LEU:HD12	1:A:45:GLU:CD	0.58	2.18	6	1
1:A:20:ALA:HB1	1:A:27:LEU:CD2	0.58	2.28	1	1
1:A:101:ALA:CB	1:A:107:ASP:HB2	0.58	2.26	3	1
1:A:70:GLU:C	1:A:70:GLU:CD	0.58	2.59	6	4
1:A:9:VAL:HG21	1:A:46:TYR:HE1	0.58	1.58	25	3
1:A:5:GLU:HA	1:A:5:GLU:OE1	0.58	1.96	35	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:112:LEU:HD21	0.58	2.29	3	1
1:A:53:LEU:HD22	1:A:60:ILE:CD1	0.58	2.23	8	3
1:A:13:ARG:C	1:A:73:LEU:HD11	0.57	2.18	21	5
1:A:49:ALA:N	1:A:105:ALA:HB1	0.57	2.14	8	1
1:A:60:ILE:N	1:A:60:ILE:HD12	0.57	2.14	3	1
1:A:19:GLU:OE2	1:A:19:GLU:O	0.57	2.21	3	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:64:LYS:CD	0.57	2.87	4	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:91:GLY:C	1:A:92:ASP:CG	0.57	2.61	12	1
1:A:4:GLU:N	1:A:4:GLU:CD	0.57	2.58	26	1
1:A:4:GLU:OE1	1:A:5:GLU:CG	0.57	2.52	32	1
1:A:10:LEU:HD13	1:A:10:LEU:C	0.57	2.20	16	1
1:A:98:GLU:OE1	1:A:99:TYR:N	0.57	2.37	34	1
1:A:48:LYS:CG	1:A:105:ALA:HB2	0.57	2.29	24	1
1:A:29:VAL:HG11	1:A:88:PHE:CE2	0.57	2.35	1	1
1:A:34:PRO:HD2	1:A:68:THR:HG21	0.57	1.77	26	9
1:A:53:LEU:HD12	1:A:53:LEU:C	0.57	2.19	31	2
1:A:13:ARG:CA	1:A:73:LEU:HD11	0.57	2.29	35	1
1:A:19:GLU:O	1:A:23:ALA:HB2	0.57	1.99	25	7
1:A:31:PHE:CE2	1:A:65:VAL:HG11	0.57	2.35	29	4
1:A:48:LYS:HB2	1:A:105:ALA:HB2	0.57	1.75	6	4
1:A:53:LEU:CD2	1:A:60:ILE:HD11	0.57	2.30	28	2
1:A:11:VAL:HG13	1:A:64:LYS:O	0.57	2.00	8	1
1:A:4:GLU:OE1	1:A:11:VAL:CG1	0.57	2.53	4	1
1:A:21:LEU:HD23	1:A:89:ARG:O	0.57	2.00	17	2
1:A:49:ALA:HB1	1:A:109:VAL:HG23	0.57	1.75	36	2
1:A:9:VAL:HG12	1:A:62:LEU:HD11	0.56	1.76	30	1
1:A:53:LEU:C	1:A:53:LEU:HD12	0.56	2.21	10	5
1:A:105:ALA:O	1:A:109:VAL:HG23	0.56	2.00	10	2
1:A:14:LYS:CA	1:A:73:LEU:HD11	0.56	2.29	25	2
1:A:12:LEU:HD11	1:A:29:VAL:HG22	0.56	1.76	23	2
1:A:59:GLU:OE2	1:A:60:ILE:HD11	0.56	1.98	17	1
1:A:70:GLU:HB3	1:A:73:LEU:HD12	0.56	1.76	25	2
1:A:21:LEU:HD21	1:A:88:PHE:CG	0.56	2.36	1	5
1:A:52:LYS:HG2	1:A:109:VAL:HG21	0.56	1.75	8	1
1:A:90:ASN:OD1	1:A:92:ASP:OD2	0.56	2.24	18	1
1:A:28:LEU:HD13	1:A:86:LYS:O	0.56	2.00	32	3
1:A:7:ASP:OD1	1:A:8:HIS:CB	0.56	2.54	38	1
1:A:9:VAL:HG13	1:A:62:LEU:HB2	0.56	1.77	22	2
1:A:103:ARG:CD	1:A:104:GLU:CD	0.56	2.45	31	1
1:A:42:LEU:HD23	1:A:42:LEU:N	0.56	2.14	1	2
1:A:53:LEU:O	1:A:56:GLU:OE1	0.56	2.24	25	1
1:A:25:LYS:HG2	1:A:59:GLU:OE2	0.56	2.01	29	1
1:A:7:ASP:OD1	1:A:47:ALA:HB2	0.56	2.01	6	1
1:A:93:THR:O	1:A:94:ALA:HB3	0.56	2.01	20	3
1:A:109:VAL:HG12	1:A:113:LYS:HD3	0.56	1.77	29	2
1:A:106:ASP:OD1	1:A:107:ASP:OD1	0.55	2.22	23	2
1:A:9:VAL:HG21	1:A:46:TYR:HE2	0.55	1.58	38	2
1:A:35:TRP:CE2	1:A:68:THR:HG21	0.55	2.36	30	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:GLU:N	1:A:45:GLU:OE1	0.55	2.38	15	1
1:A:106:ASP:N	1:A:106:ASP:OD1	0.55	2.38	22	2
1:A:99:TYR:OH	1:A:108:ILE:HD13	0.55	2.01	15	2
1:A:70:GLU:HG2	1:A:71:SER:N	0.55	2.15	36	2
1:A:52:LYS:HG3	1:A:109:VAL:HG21	0.55	1.76	13	1
1:A:50:ALA:CB	1:A:62:LEU:HD13	0.55	2.31	24	3
1:A:8:HIS:O	1:A:50:ALA:HB1	0.55	2.00	11	2
1:A:7:ASP:OD1	1:A:7:ASP:C	0.55	2.45	38	2
1:A:66:ASP:CA	1:A:70:GLU:OE1	0.55	2.54	15	2
1:A:46:TYR:CZ	1:A:62:LEU:HD23	0.55	2.37	16	2
1:A:86:LYS:HG2	1:A:98:GLU:OE1	0.54	2.01	18	1
1:A:33:ALA:HB1	1:A:35:TRP:CD1	0.54	2.36	5	11
1:A:12:LEU:HD21	1:A:17:PHE:HA	0.54	1.79	3	2
1:A:103:ARG:NE	1:A:104:GLU:OE2	0.54	2.38	31	1
1:A:21:LEU:HD11	1:A:88:PHE:HB3	0.54	1.79	14	2
1:A:62:LEU:N	1:A:62:LEU:CD1	0.54	2.71	39	3
1:A:12:LEU:HD11	1:A:20:ALA:CB	0.54	2.32	14	7
1:A:112:LEU:C	1:A:112:LEU:HD23	0.54	2.23	29	1
1:A:24:HIS:HB2	1:A:27:LEU:HD13	0.54	1.80	40	2
1:A:28:LEU:C	1:A:28:LEU:HD13	0.54	2.23	30	2
1:A:56:GLU:OE1	1:A:57:GLY:CA	0.54	2.56	11	1
1:A:65:VAL:HG13	1:A:70:GLU:CG	0.54	2.33	3	6
1:A:60:ILE:C	1:A:60:ILE:HD12	0.54	2.23	5	1
1:A:79:VAL:HG21	1:A:84:THR:CB	0.54	2.33	6	4
1:A:21:LEU:HD22	1:A:88:PHE:HB2	0.54	1.79	19	3
1:A:100:THR:O	1:A:100:THR:HG23	0.54	2.02	11	2
1:A:69:GLU:HB3	1:A:70:GLU:OE2	0.54	2.02	30	1
1:A:41:ALA:C	1:A:45:GLU:OE1	0.54	2.46	26	2
1:A:6:GLU:O	1:A:7:ASP:OD1	0.54	2.26	35	2
1:A:4:GLU:N	1:A:4:GLU:OE2	0.54	2.41	26	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:82:TYR:CE1	0.53	2.91	30	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:108:ILE:CG2	0.53	2.57	30	3
1:A:21:LEU:HD12	1:A:91:GLY:CA	0.53	2.33	5	1
1:A:69:GLU:OE1	1:A:69:GLU:CA	0.53	2.55	34	1
1:A:25:LYS:HB3	1:A:59:GLU:OE1	0.53	1.96	2	2
1:A:4:GLU:OE2	1:A:5:GLU:HG2	0.53	2.04	16	1
1:A:25:LYS:CB	1:A:59:GLU:CD	0.53	2.71	29	1
1:A:11:VAL:HG22	1:A:64:LYS:HD2	0.53	1.78	22	1
1:A:5:GLU:C	1:A:6:GLU:OE1	0.53	2.46	7	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:82:TYR:CZ	0.53	2.92	10	17
1:A:26:TYR:HD2	1:A:60:ILE:HG22	0.53	1.63	38	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:74:ALA:O	1:A:79:VAL:HG12	0.53	2.03	5	1
1:A:35:TRP:CZ2	1:A:68:THR:CG2	0.53	2.92	26	2
1:A:21:LEU:HD22	1:A:92:ASP:N	0.53	2.18	12	1
1:A:28:LEU:CD1	1:A:87:PHE:CD2	0.53	2.92	18	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:82:TYR:CE2	0.53	2.92	12	5
1:A:43:ALA:N	1:A:44:PRO:CD	0.52	2.71	10	21
1:A:12:LEU:HD13	1:A:17:PHE:HD1	0.52	1.64	8	1
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:CD1	0.52	2.21	39	3
1:A:42:LEU:H	1:A:42:LEU:HD23	0.52	1.63	23	1
1:A:49:ALA:HB2	1:A:105:ALA:HA	0.52	1.81	19	1
1:A:13:ARG:O	1:A:73:LEU:HD11	0.52	2.05	21	3
1:A:28:LEU:HD12	1:A:46:TYR:OH	0.52	2.05	31	3
1:A:21:LEU:HD23	1:A:27:LEU:CB	0.52	2.35	2	4
1:A:31:PHE:CD1	1:A:31:PHE:N	0.52	2.77	18	5
1:A:62:LEU:HD22	1:A:62:LEU:O	0.52	2.04	38	1
1:A:20:ALA:C	1:A:27:LEU:HD22	0.52	2.25	40	2
1:A:28:LEU:HD13	1:A:28:LEU:C	0.52	2.25	23	3
1:A:14:LYS:CG	1:A:72:ASP:CG	0.52	2.47	12	1
1:A:31:PHE:HB2	1:A:79:VAL:HG11	0.52	1.82	13	1
1:A:21:LEU:HD11	1:A:88:PHE:CD1	0.52	2.39	30	3
1:A:25:LYS:CG	1:A:59:GLU:OE2	0.52	2.58	29	1
1:A:8:HIS:O	1:A:9:VAL:HG23	0.52	2.05	19	3
1:A:10:LEU:HD11	1:A:12:LEU:HD21	0.52	1.81	12	1
1:A:26:TYR:CE1	1:A:89:ARG:CG	0.52	2.93	2	1
1:A:40:LYS:HA	1:A:43:ALA:HB2	0.52	1.81	9	3
1:A:28:LEU:CD2	1:A:87:PHE:CD2	0.52	2.93	31	1
1:A:70:GLU:HG2	1:A:71:SER:H	0.52	1.64	36	1
1:A:26:TYR:O	1:A:27:LEU:HD22	0.51	2.05	37	3
1:A:6:GLU:O	1:A:7:ASP:CG	0.51	2.48	7	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:108:ILE:HG23	0.51	2.41	10	3
1:A:69:GLU:O	1:A:69:GLU:OE2	0.51	2.28	12	1
1:A:12:LEU:HD12	1:A:29:VAL:CG2	0.51	2.35	17	2
1:A:50:ALA:CA	1:A:62:LEU:HD12	0.51	2.36	29	1
1:A:106:ASP:CG	1:A:107:ASP:N	0.51	2.63	19	1
1:A:62:LEU:HD12	1:A:62:LEU:N	0.51	2.21	21	5
1:A:26:TYR:CD2	1:A:60:ILE:HG22	0.51	2.40	16	8
1:A:7:ASP:OD1	1:A:9:VAL:CG2	0.51	2.52	26	1
1:A:4:GLU:O	1:A:11:VAL:HG12	0.51	2.04	40	1
1:A:73:LEU:CD2	1:A:73:LEU:N	0.51	2.74	31	1
1:A:24:HIS:HB2	1:A:27:LEU:HD11	0.51	1.83	2	1
1:A:77:TYR:CZ	1:A:88:PHE:CZ	0.51	2.99	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:VAL:HG11	1:A:46:TYR:HE1	0.51	1.66	4	1
1:A:9:VAL:HG12	1:A:62:LEU:CD2	0.51	2.36	38	1
1:A:69:GLU:OE1	1:A:70:GLU:CD	0.51	2.50	13	1
1:A:32:TYR:CD1	1:A:32:TYR:N	0.50	2.78	27	6
1:A:31:PHE:HA	1:A:65:VAL:HG13	0.50	1.84	31	1
1:A:60:ILE:HD12	1:A:60:ILE:O	0.50	2.07	7	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:82:TYR:OH	0.50	2.59	36	3
1:A:26:TYR:HB2	1:A:60:ILE:HG23	0.50	1.82	9	2
1:A:12:LEU:HD21	1:A:20:ALA:CB	0.50	2.37	29	1
1:A:82:TYR:CD1	1:A:82:TYR:N	0.50	2.79	24	3
1:A:12:LEU:HD11	1:A:20:ALA:HB2	0.50	1.82	26	4
1:A:32:TYR:N	1:A:32:TYR:CD1	0.50	2.80	20	7
1:A:28:LEU:CD2	1:A:62:LEU:HD13	0.50	2.23	22	1
1:A:60:ILE:HD12	1:A:112:LEU:HD22	0.50	1.83	13	2
1:A:79:VAL:HG13	1:A:84:THR:HG21	0.50	1.82	13	2
1:A:35:TRP:CZ2	1:A:68:THR:HG21	0.50	2.41	30	1
1:A:17:PHE:CB	1:A:73:LEU:HD22	0.50	2.37	9	5
1:A:12:LEU:CD2	1:A:12:LEU:N	0.50	2.75	32	2
1:A:12:LEU:HD12	1:A:17:PHE:CA	0.50	2.37	21	1
1:A:44:PRO:CG	1:A:45:GLU:OE2	0.50	2.58	29	1
1:A:74:ALA:HB1	1:A:79:VAL:HG21	0.50	1.82	7	1
1:A:28:LEU:HD11	1:A:85:ILE:HG23	0.50	1.83	30	2
1:A:17:PHE:CE1	1:A:21:LEU:HD22	0.49	2.42	10	1
1:A:79:VAL:CG2	1:A:84:THR:HG21	0.49	2.36	29	2
1:A:52:LYS:HB2	1:A:109:VAL:HG21	0.49	1.83	40	2
1:A:10:LEU:N	1:A:10:LEU:CD1	0.49	2.75	36	2
1:A:73:LEU:N	1:A:73:LEU:HD12	0.49	2.23	24	1
1:A:69:GLU:HA	1:A:69:GLU:OE1	0.49	2.06	40	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:28:LEU:N	0.49	2.74	22	1
1:A:70:GLU:O	1:A:70:GLU:CD	0.49	2.41	32	1
1:A:46:TYR:O	1:A:62:LEU:HD23	0.49	2.07	20	1
1:A:88:PHE:N	1:A:88:PHE:CD1	0.49	2.80	34	1
1:A:65:VAL:HG23	1:A:70:GLU:CG	0.49	2.37	31	1
1:A:9:VAL:HG12	1:A:62:LEU:O	0.49	2.07	11	1
1:A:30:GLU:OE2	1:A:32:TYR:HB3	0.49	2.08	19	1
1:A:27:LEU:CD2	1:A:27:LEU:N	0.49	2.75	33	10
1:A:10:LEU:HD13	1:A:11:VAL:H	0.49	1.67	38	3
1:A:70:GLU:OE1	1:A:70:GLU:N	0.49	2.46	36	1
1:A:7:ASP:O	1:A:7:ASP:OD2	0.49	2.30	13	1
1:A:54:LYS:O	1:A:55:ALA:HB3	0.49	2.07	24	5
1:A:12:LEU:CD2	1:A:63:ALA:CB	0.49	2.91	18	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:66:ASP:N	1:A:70:GLU:OE2	0.49	2.46	36	1
1:A:62:LEU:N	1:A:62:LEU:CD2	0.49	2.76	22	1
1:A:21:LEU:HD11	1:A:88:PHE:CE2	0.49	2.43	1	1
1:A:17:PHE:CE1	1:A:21:LEU:HD13	0.48	2.43	31	1
1:A:59:GLU:C	1:A:60:ILE:HD13	0.48	2.28	23	1
1:A:74:ALA:HB1	1:A:79:VAL:HB	0.48	1.85	11	2
1:A:11:VAL:O	1:A:12:LEU:HD22	0.48	2.08	18	1
1:A:30:GLU:OE2	1:A:83:PRO:HB2	0.48	2.09	15	1
1:A:28:LEU:HD12	1:A:46:TYR:HE2	0.48	1.67	40	2
1:A:53:LEU:HD12	1:A:55:ALA:H	0.48	1.68	24	2
1:A:21:LEU:HD13	1:A:92:ASP:H	0.48	1.67	7	1
1:A:9:VAL:HG22	1:A:50:ALA:CB	0.48	2.38	9	2
1:A:46:TYR:CD1	1:A:46:TYR:O	0.48	2.67	12	1
1:A:21:LEU:HD23	1:A:27:LEU:HB2	0.48	1.86	2	2
1:A:17:PHE:CE1	1:A:77:TYR:OH	0.48	2.67	35	1
1:A:9:VAL:HG21	1:A:46:TYR:CZ	0.48	2.44	1	1
1:A:46:TYR:CZ	1:A:64:LYS:CG	0.48	2.97	17	1
1:A:32:TYR:CD1	1:A:65:VAL:O	0.48	2.67	38	8
1:A:31:PHE:CD1	1:A:74:ALA:CB	0.48	2.96	14	1
1:A:12:LEU:N	1:A:12:LEU:CD2	0.48	2.77	34	3
1:A:66:ASP:CB	1:A:70:GLU:OE1	0.48	2.62	15	4
1:A:89:ARG:HG3	1:A:92:ASP:OD2	0.48	2.09	3	1
1:A:10:LEU:CD1	1:A:63:ALA:HB2	0.48	2.39	16	1
1:A:27:LEU:N	1:A:27:LEU:CD2	0.48	2.76	27	3
1:A:46:TYR:OH	1:A:63:ALA:N	0.48	2.47	13	2
1:A:85:ILE:CD1	1:A:85:ILE:N	0.48	2.77	16	6
1:A:17:PHE:HD2	1:A:73:LEU:HD21	0.48	1.68	12	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:101:ALA:HB3	0.48	2.09	27	3
1:A:5:GLU:N	1:A:11:VAL:HG12	0.48	2.24	26	1
1:A:111:TRP:CE3	1:A:111:TRP:O	0.48	2.67	22	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:85:ILE:HA	0.48	2.09	35	1
1:A:73:LEU:O	1:A:77:TYR:CD2	0.48	2.67	18	2
1:A:79:VAL:HG13	1:A:84:THR:CB	0.48	2.39	13	2
1:A:17:PHE:CB	1:A:73:LEU:CD2	0.48	2.92	24	3
1:A:9:VAL:HG11	1:A:46:TYR:HE2	0.47	1.66	14	1
1:A:4:GLU:OE2	1:A:5:GLU:CG	0.47	2.62	16	1
1:A:46:TYR:HH	1:A:63:ALA:C	0.47	2.10	4	2
1:A:4:GLU:OE1	1:A:11:VAL:HG12	0.47	2.09	4	1
1:A:73:LEU:HD23	1:A:73:LEU:N	0.47	2.24	2	1
1:A:19:GLU:OE2	1:A:23:ALA:HB2	0.47	2.10	2	1
1:A:66:ASP:HB2	1:A:70:GLU:OE2	0.47	2.10	30	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:LEU:HD13	1:A:60:ILE:HD11	0.47	1.87	11	1
1:A:46:TYR:CE1	1:A:64:LYS:CE	0.47	2.97	13	1
1:A:12:LEU:HD12	1:A:29:VAL:HG22	0.47	1.85	10	1
1:A:9:VAL:HG12	1:A:10:LEU:N	0.47	2.25	27	8
1:A:23:ALA:O	1:A:24:HIS:CD2	0.47	2.68	10	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:64:LYS:HD2	0.47	2.44	4	1
1:A:17:PHE:CD2	1:A:73:LEU:HD22	0.47	2.45	18	1
1:A:34:PRO:CD	1:A:68:THR:CG2	0.47	2.92	4	8
1:A:9:VAL:HG13	1:A:62:LEU:CB	0.47	2.39	22	1
1:A:13:ARG:HA	1:A:70:GLU:HG2	0.47	1.86	7	2
1:A:33:ALA:CB	1:A:35:TRP:NE1	0.47	2.77	29	10
1:A:10:LEU:H	1:A:10:LEU:HD13	0.47	1.70	27	1
1:A:28:LEU:O	1:A:63:ALA:N	0.47	2.48	11	25
1:A:99:TYR:C	1:A:100:THR:HG23	0.47	2.30	22	1
1:A:12:LEU:HD12	1:A:17:PHE:N	0.47	2.24	21	1
1:A:50:ALA:HA	1:A:53:LEU:HD21	0.47	1.85	24	4
1:A:9:VAL:HG22	1:A:62:LEU:CB	0.47	2.39	37	1
1:A:4:GLU:CD	1:A:5:GLU:HG2	0.47	2.30	16	1
1:A:99:TYR:CE2	1:A:100:THR:O	0.47	2.68	23	2
1:A:31:PHE:N	1:A:31:PHE:CD1	0.47	2.83	1	3
1:A:109:VAL:HG22	1:A:113:LYS:HD2	0.47	1.86	40	1
1:A:86:LYS:CG	1:A:98:GLU:OE1	0.47	2.62	18	1
1:A:12:LEU:CD1	1:A:20:ALA:HB2	0.47	2.39	26	2
1:A:62:LEU:CD1	1:A:62:LEU:N	0.47	2.78	21	2
1:A:109:VAL:CG1	1:A:110:ASN:N	0.47	2.78	8	4
1:A:60:ILE:N	1:A:60:ILE:CD1	0.47	2.77	31	2
1:A:26:TYR:CG	1:A:60:ILE:HG22	0.47	2.44	11	1
1:A:21:LEU:HD23	1:A:27:LEU:HB3	0.47	1.87	19	1
1:A:53:LEU:HD13	1:A:58:SER:OG	0.47	2.08	18	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:62:LEU:CD1	0.47	2.92	22	1
1:A:25:LYS:CD	1:A:26:TYR:CZ	0.47	2.98	21	1
1:A:60:ILE:HG22	1:A:61:ARG:N	0.47	2.25	2	6
1:A:9:VAL:HG22	1:A:62:LEU:HB3	0.47	1.86	37	1
1:A:79:VAL:HG21	1:A:84:THR:CG2	0.47	2.40	29	1
1:A:21:LEU:HD21	1:A:88:PHE:HB3	0.47	1.87	31	3
1:A:12:LEU:N	1:A:12:LEU:CD1	0.47	2.71	25	1
1:A:111:TRP:O	1:A:111:TRP:CE3	0.46	2.68	8	1
1:A:50:ALA:HB2	1:A:62:LEU:CG	0.46	2.39	38	1
1:A:62:LEU:H	1:A:62:LEU:HD22	0.46	1.68	40	1
1:A:17:PHE:HB2	1:A:73:LEU:HD21	0.46	1.86	40	1
1:A:108:ILE:O	1:A:112:LEU:HD23	0.46	2.10	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:109:VAL:HG13	1:A:110:ASN:N	0.46	2.25	27	4
1:A:110:ASN:OD1	1:A:111:TRP:N	0.46	2.49	40	2
1:A:62:LEU:H	1:A:62:LEU:HD13	0.46	1.66	39	1
1:A:56:GLU:CD	1:A:56:GLU:N	0.46	2.67	23	1
1:A:35:TRP:NE1	1:A:68:THR:HG21	0.46	2.25	30	1
1:A:19:GLU:O	1:A:23:ALA:N	0.46	2.49	12	15
1:A:31:PHE:CE1	1:A:74:ALA:HB2	0.46	2.45	14	1
1:A:99:TYR:CE2	1:A:111:TRP:CB	0.46	2.99	13	2
1:A:45:GLU:O	1:A:105:ALA:CB	0.46	2.64	28	27
1:A:4:GLU:OE2	1:A:10:LEU:HD13	0.46	2.09	32	1
1:A:13:ARG:C	1:A:73:LEU:HD22	0.46	2.30	15	1
1:A:98:GLU:O	1:A:111:TRP:CH2	0.46	2.69	14	2
1:A:46:TYR:CD1	1:A:46:TYR:C	0.46	2.88	40	3
1:A:21:LEU:HA	1:A:27:LEU:HD12	0.46	1.85	11	1
1:A:59:GLU:CD	1:A:60:ILE:CG2	0.46	2.83	20	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:64:LYS:HD3	0.46	2.46	10	5
1:A:10:LEU:CD2	1:A:63:ALA:HB2	0.46	2.41	37	1
1:A:81:GLY:C	1:A:82:TYR:CG	0.46	2.88	30	3
1:A:12:LEU:HD23	1:A:63:ALA:CB	0.46	2.35	18	1
1:A:70:GLU:OE1	1:A:73:LEU:HD12	0.46	2.11	32	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:64:LYS:CE	0.46	2.99	38	1
1:A:44:PRO:CG	1:A:45:GLU:OE1	0.46	2.64	25	1
1:A:38:HIS:O	1:A:38:HIS:CD2	0.46	2.68	36	1
1:A:24:HIS:CB	1:A:27:LEU:HD13	0.46	2.40	1	1
1:A:95:SER:N	1:A:96:PRO:CD	0.46	2.79	8	1
1:A:13:ARG:NH1	1:A:69:GLU:CD	0.46	2.68	29	1
1:A:9:VAL:HG22	1:A:50:ALA:HB2	0.46	1.88	11	1
1:A:24:HIS:HB2	1:A:27:LEU:HD23	0.45	1.88	4	1
1:A:79:VAL:HG21	1:A:84:THR:HB	0.45	1.87	5	1
1:A:46:TYR:O	1:A:46:TYR:CD1	0.45	2.69	40	1
1:A:43:ALA:CB	1:A:44:PRO:CD	0.45	2.92	30	11
1:A:82:TYR:N	1:A:82:TYR:CD1	0.45	2.84	21	4
1:A:28:LEU:CD2	1:A:87:PHE:CD1	0.45	3.00	28	5
1:A:79:VAL:HG12	1:A:82:TYR:CD1	0.45	2.46	27	1
1:A:80:ARG:O	1:A:80:ARG:CG	0.45	2.64	22	1
1:A:92:ASP:O	1:A:94:ALA:N	0.45	2.49	32	1
1:A:52:LYS:HE3	1:A:109:VAL:HG21	0.45	1.88	32	1
1:A:10:LEU:HD22	1:A:11:VAL:O	0.45	2.11	16	1
1:A:14:LYS:NZ	1:A:72:ASP:OD2	0.45	2.42	23	1
1:A:10:LEU:CD1	1:A:12:LEU:HD21	0.45	2.42	12	1
1:A:28:LEU:HD23	1:A:62:LEU:HD22	0.45	1.87	36	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:65:VAL:HG11	1:A:70:GLU:OE1	0.45	2.12	32	1
1:A:85:ILE:H	1:A:85:ILE:HD12	0.45	1.71	18	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:112:LEU:HD23	0.45	1.83	26	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:92:ASP:N	0.45	2.26	7	1
1:A:67:ALA:HB1	1:A:82:TYR:CE1	0.45	2.47	30	1
1:A:19:GLU:O	1:A:23:ALA:CB	0.45	2.65	25	9
1:A:99:TYR:CE2	1:A:111:TRP:HB3	0.45	2.47	28	2
1:A:45:GLU:HG2	1:A:104:GLU:HA	0.45	1.88	6	2
1:A:11:VAL:C	1:A:12:LEU:HD13	0.45	2.32	25	1
1:A:43:ALA:N	1:A:44:PRO:HD2	0.45	2.27	37	27
1:A:10:LEU:O	1:A:63:ALA:HB1	0.45	2.11	38	1
1:A:42:LEU:CD2	1:A:42:LEU:N	0.45	2.80	18	1
1:A:59:GLU:CD	1:A:60:ILE:HG22	0.45	2.32	20	1
1:A:59:GLU:N	1:A:59:GLU:OE1	0.45	2.46	20	1
1:A:48:LYS:HB3	1:A:105:ALA:HB2	0.45	1.88	31	1
1:A:10:LEU:C	1:A:11:VAL:HG23	0.45	2.32	9	2
1:A:28:LEU:HD22	1:A:87:PHE:CD1	0.45	2.46	24	4
1:A:10:LEU:HD13	1:A:61:ARG:HD3	0.45	1.88	35	1
1:A:5:GLU:N	1:A:11:VAL:HG22	0.44	2.27	32	1
1:A:99:TYR:O	1:A:100:THR:HG23	0.44	2.12	14	1
1:A:31:PHE:CE2	1:A:74:ALA:HB2	0.44	2.47	11	1
1:A:61:ARG:O	1:A:62:LEU:HD12	0.44	2.12	19	1
1:A:62:LEU:HD21	1:A:112:LEU:CD1	0.44	2.43	8	1
1:A:14:LYS:CG	1:A:15:SER:N	0.44	2.81	29	2
1:A:55:ALA:CB	1:A:56:GLU:OE1	0.44	2.65	23	1
1:A:12:LEU:CD1	1:A:29:VAL:CG2	0.44	2.93	23	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:108:ILE:HA	0.44	2.48	30	2
1:A:53:LEU:HD12	1:A:53:LEU:O	0.44	2.12	31	2
1:A:99:TYR:CE2	1:A:101:ALA:O	0.44	2.70	27	1
1:A:62:LEU:HD13	1:A:62:LEU:H	0.44	1.70	38	1
1:A:99:TYR:CE1	1:A:111:TRP:CB	0.44	3.00	36	1
1:A:31:PHE:CD2	1:A:74:ALA:CB	0.44	2.96	11	1
1:A:100:THR:HG22	1:A:111:TRP:CZ2	0.44	2.47	11	1
1:A:21:LEU:HA	1:A:27:LEU:HD22	0.44	1.88	18	1
1:A:60:ILE:H	1:A:60:ILE:HD12	0.44	1.73	3	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:11:VAL:O	0.44	2.66	16	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:10:LEU:C	0.44	2.86	36	2
1:A:18:ALA:O	1:A:22:ALA:HB3	0.44	2.13	27	1
1:A:17:PHE:CG	1:A:73:LEU:HD23	0.44	2.47	24	1
1:A:10:LEU:HD13	1:A:11:VAL:N	0.44	2.28	38	1
1:A:30:GLU:O	1:A:65:VAL:HG12	0.44	2.13	36	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:92:ASP:N	1:A:92:ASP:OD1	0.44	2.50	18	1
1:A:52:LYS:CD	1:A:109:VAL:HG21	0.44	2.43	8	1
1:A:58:SER:O	1:A:59:GLU:CG	0.44	2.66	4	1
1:A:10:LEU:HD13	1:A:10:LEU:N	0.44	2.28	27	1
1:A:28:LEU:CB	1:A:62:LEU:HD12	0.44	2.42	40	1
1:A:9:VAL:HG13	1:A:62:LEU:HD23	0.44	1.88	39	1
1:A:99:TYR:CE2	1:A:101:ALA:C	0.44	2.91	27	2
1:A:13:ARG:O	1:A:17:PHE:N	0.44	2.51	25	2
1:A:24:HIS:HB3	1:A:27:LEU:HD23	0.44	1.90	36	1
1:A:36:CYS:N	1:A:39:CYS:SG	0.44	2.91	9	1
1:A:49:ALA:HB1	1:A:109:VAL:CG2	0.44	2.43	19	1
1:A:12:LEU:HD11	1:A:20:ALA:HB3	0.44	1.90	34	2
1:A:65:VAL:HG12	1:A:66:ASP:N	0.44	2.27	30	2
1:A:46:TYR:CE1	1:A:62:LEU:HB3	0.44	2.48	40	1
1:A:34:PRO:HD3	1:A:68:THR:CG2	0.43	2.43	4	6
1:A:28:LEU:HD13	1:A:29:VAL:H	0.43	1.73	24	3
1:A:39:CYS:O	1:A:43:ALA:HB2	0.43	2.12	35	1
1:A:17:PHE:CE2	1:A:77:TYR:CE2	0.43	3.05	35	1
1:A:87:PHE:CD2	1:A:111:TRP:CZ3	0.43	3.06	31	1
1:A:10:LEU:CD1	1:A:62:LEU:O	0.43	2.66	27	1
1:A:13:ARG:HA	1:A:70:GLU:OE2	0.43	2.13	18	1
1:A:79:VAL:HG11	1:A:82:TYR:HE1	0.43	1.73	3	1
1:A:52:LYS:HG3	1:A:53:LEU:HD23	0.43	1.90	34	1
1:A:10:LEU:O	1:A:63:ALA:CB	0.43	2.66	38	1
1:A:81:GLY:C	1:A:82:TYR:CD1	0.43	2.91	40	1
1:A:50:ALA:O	1:A:53:LEU:HD21	0.43	2.13	19	1
1:A:12:LEU:HD22	1:A:29:VAL:HG22	0.43	1.89	15	1
1:A:13:ARG:HA	1:A:73:LEU:HD11	0.43	1.88	35	1
1:A:85:ILE:HD12	1:A:85:ILE:H	0.43	1.72	9	2
1:A:106:ASP:HA	1:A:109:VAL:HG12	0.43	1.91	28	3
1:A:104:GLU:O	1:A:105:ALA:C	0.43	2.57	14	1
1:A:42:LEU:C	1:A:45:GLU:OE2	0.43	2.56	14	1
1:A:99:TYR:CE1	1:A:111:TRP:HB3	0.43	2.48	6	3
1:A:46:TYR:CE1	1:A:64:LYS:CD	0.43	3.02	13	1
1:A:74:ALA:O	1:A:79:VAL:HG23	0.43	2.14	18	1
1:A:104:GLU:C	1:A:106:ASP:OD1	0.43	2.56	32	1
1:A:31:PHE:O	1:A:82:TYR:CD1	0.43	2.72	8	1
1:A:50:ALA:CB	1:A:62:LEU:HD21	0.43	2.43	38	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:65:VAL:O	0.43	2.72	20	2
1:A:79:VAL:CG2	1:A:84:THR:OG1	0.43	2.66	32	4
1:A:12:LEU:HD21	1:A:63:ALA:CB	0.43	2.44	26	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:50:ALA:HA	1:A:53:LEU:HD23	0.43	1.90	7	1
1:A:112:LEU:CD1	1:A:113:LYS:N	0.43	2.77	30	1
1:A:46:TYR:CD1	1:A:64:LYS:CE	0.43	3.01	13	1
1:A:13:ARG:N	1:A:16:ASN:OD1	0.43	2.52	29	5
1:A:53:LEU:O	1:A:57:GLY:N	0.43	2.52	29	5
1:A:6:GLU:O	1:A:8:HIS:N	0.43	2.51	38	8
1:A:62:LEU:HD21	1:A:108:ILE:HG21	0.43	1.90	4	1
1:A:17:PHE:CZ	1:A:77:TYR:OH	0.43	2.67	33	3
1:A:49:ALA:O	1:A:52:LYS:CG	0.43	2.67	1	4
1:A:8:HIS:O	1:A:9:VAL:CG2	0.43	2.67	19	2
1:A:66:ASP:O	1:A:69:GLU:N	0.43	2.52	11	7
1:A:98:GLU:O	1:A:111:TRP:CZ2	0.43	2.71	23	1
1:A:53:LEU:HD12	1:A:55:ALA:N	0.43	2.28	19	1
1:A:34:PRO:CD	1:A:68:THR:OG1	0.43	2.67	25	6
1:A:60:ILE:O	1:A:61:ARG:CG	0.43	2.67	10	3
1:A:42:LEU:O	1:A:46:TYR:N	0.43	2.52	37	1
1:A:30:GLU:O	1:A:65:VAL:N	0.43	2.52	9	12
1:A:101:ALA:HB1	1:A:107:ASP:CG	0.43	2.34	36	2
1:A:28:LEU:O	1:A:63:ALA:CB	0.43	2.66	40	4
1:A:45:GLU:O	1:A:105:ALA:CA	0.43	2.67	19	1
1:A:50:ALA:CA	1:A:62:LEU:HD13	0.43	2.44	37	1
1:A:46:TYR:CD1	1:A:62:LEU:HD23	0.43	2.49	37	1
1:A:8:HIS:C	1:A:9:VAL:HG23	0.43	2.34	16	3
1:A:44:PRO:O	1:A:48:LYS:CG	0.43	2.67	19	2
1:A:53:LEU:HD11	1:A:60:ILE:HG13	0.43	1.91	39	1
1:A:79:VAL:CG2	1:A:84:THR:CB	0.43	2.97	5	2
1:A:9:VAL:HG13	1:A:62:LEU:HD12	0.43	1.90	31	1
1:A:103:ARG:O	1:A:104:GLU:CG	0.43	2.67	7	1
1:A:21:LEU:HD21	1:A:88:PHE:CB	0.43	2.44	18	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:108:ILE:HA	0.42	2.14	10	1
1:A:12:LEU:O	1:A:13:ARG:CG	0.42	2.67	37	3
1:A:62:LEU:CD2	1:A:62:LEU:C	0.42	2.88	38	2
1:A:26:TYR:CD2	1:A:60:ILE:HG12	0.42	2.49	2	1
1:A:59:GLU:CD	1:A:60:ILE:HD12	0.42	2.33	31	1
1:A:52:LYS:CB	1:A:109:VAL:HG21	0.42	2.44	40	2
1:A:40:LYS:O	1:A:44:PRO:CD	0.42	2.67	24	1
1:A:28:LEU:HD12	1:A:46:TYR:CE2	0.42	2.49	40	1
1:A:38:HIS:CD2	1:A:38:HIS:N	0.42	2.87	9	1
1:A:98:GLU:CG	1:A:98:GLU:O	0.42	2.67	11	1
1:A:40:LYS:CD	1:A:41:ALA:N	0.42	2.82	35	2
1:A:10:LEU:HD13	1:A:10:LEU:H	0.42	1.75	36	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:79:VAL:HG13	1:A:84:THR:CG2	0.42	2.44	13	1
1:A:31:PHE:CE2	1:A:65:VAL:HG21	0.42	2.50	39	1
1:A:109:VAL:O	1:A:113:LYS:CG	0.42	2.67	39	1
1:A:32:TYR:CD1	1:A:32:TYR:C	0.42	2.93	34	1
1:A:104:GLU:HB2	1:A:106:ASP:OD1	0.42	2.13	22	2
1:A:5:GLU:O	1:A:6:GLU:CG	0.42	2.68	32	1
1:A:66:ASP:H	1:A:70:GLU:CD	0.42	2.17	15	2
1:A:79:VAL:CG1	1:A:84:THR:OG1	0.42	2.68	2	2
1:A:13:ARG:CB	1:A:16:ASN:OD1	0.42	2.67	29	2
1:A:11:VAL:O	1:A:16:ASN:ND2	0.42	2.53	31	1
1:A:4:GLU:OE2	1:A:5:GLU:O	0.42	2.37	24	1
1:A:102:GLY:O	1:A:103:ARG:CG	0.42	2.68	40	1
1:A:32:TYR:CE1	1:A:64:LYS:HG2	0.42	2.49	40	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:62:LEU:HD22	0.42	2.44	36	1
1:A:56:GLU:O	1:A:58:SER:N	0.42	2.52	11	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:63:ALA:CB	0.42	2.97	37	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:62:LEU:O	0.42	2.67	14	2
1:A:50:ALA:CB	1:A:62:LEU:HD12	0.42	2.41	28	1
1:A:89:ARG:CG	1:A:89:ARG:O	0.42	2.67	26	1
1:A:10:LEU:N	1:A:10:LEU:HD13	0.42	2.29	36	1
1:A:62:LEU:CD2	1:A:62:LEU:N	0.42	2.79	30	1
1:A:17:PHE:CG	1:A:73:LEU:CD2	0.42	3.02	1	1
1:A:50:ALA:O	1:A:53:LEU:CD2	0.42	2.67	19	2
1:A:46:TYR:OH	1:A:64:LYS:CG	0.42	2.67	17	1
1:A:24:HIS:O	1:A:26:TYR:N	0.42	2.53	22	2
1:A:53:LEU:O	1:A:56:GLU:CG	0.42	2.68	19	4
1:A:48:LYS:HG3	1:A:105:ALA:CB	0.42	2.44	26	2
1:A:44:PRO:HG2	1:A:45:GLU:OE1	0.42	2.14	25	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:108:ILE:HG12	0.42	2.50	18	5
1:A:46:TYR:C	1:A:46:TYR:CD1	0.42	2.91	39	2
1:A:70:GLU:O	1:A:72:ASP:N	0.42	2.52	11	1
1:A:13:ARG:CG	1:A:16:ASN:OD1	0.42	2.68	25	1
1:A:10:LEU:O	1:A:64:LYS:CG	0.42	2.68	21	1
1:A:8:HIS:O	1:A:50:ALA:CB	0.42	2.67	27	4
1:A:87:PHE:CE1	1:A:112:LEU:HD21	0.42	2.49	8	1
1:A:13:ARG:O	1:A:73:LEU:CD1	0.42	2.67	28	1
1:A:88:PHE:CE1	1:A:96:PRO:HB3	0.42	2.50	5	1
1:A:53:LEU:HD13	1:A:60:ILE:CD1	0.42	2.44	11	1
1:A:98:GLU:OE1	1:A:98:GLU:HA	0.42	2.14	18	1
1:A:103:ARG:CB	1:A:107:ASP:OD2	0.42	2.68	21	1
1:A:21:LEU:CD2	1:A:88:PHE:HB2	0.42	2.45	38	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:VAL:CG1	1:A:10:LEU:N	0.42	2.83	16	4
1:A:87:PHE:CE1	1:A:112:LEU:HD11	0.42	2.49	37	1
1:A:53:LEU:CD1	1:A:60:ILE:CG1	0.42	2.98	39	1
1:A:40:LYS:CD	1:A:40:LYS:O	0.42	2.68	34	1
1:A:7:ASP:O	1:A:47:ALA:CB	0.42	2.68	6	1
1:A:53:LEU:O	1:A:56:GLU:N	0.42	2.52	19	1
1:A:28:LEU:HD23	1:A:62:LEU:CD2	0.42	2.45	25	1
1:A:89:ARG:O	1:A:91:GLY:N	0.41	2.52	17	1
1:A:28:LEU:CD1	1:A:86:LYS:O	0.41	2.68	8	2
1:A:30:GLU:OE2	1:A:85:ILE:CG1	0.41	2.68	12	1
1:A:97:LYS:CD	1:A:97:LYS:N	0.41	2.83	34	1
1:A:99:TYR:CE1	1:A:108:ILE:HA	0.41	2.50	30	1
1:A:12:LEU:CD2	1:A:12:LEU:C	0.41	2.88	25	1
1:A:70:GLU:HB3	1:A:73:LEU:HD21	0.41	1.92	2	1
1:A:17:PHE:CZ	1:A:77:TYR:CE2	0.41	3.08	37	1
1:A:104:GLU:O	1:A:106:ASP:N	0.41	2.54	14	1
1:A:19:GLU:CD	1:A:19:GLU:C	0.41	2.78	2	1
1:A:50:ALA:O	1:A:54:LYS:N	0.41	2.53	35	1
1:A:21:LEU:O	1:A:91:GLY:N	0.41	2.53	1	2
1:A:48:LYS:CG	1:A:105:ALA:CB	0.41	2.97	26	1
1:A:7:ASP:CG	1:A:47:ALA:CB	0.41	2.89	38	1
1:A:46:TYR:O	1:A:62:LEU:HD22	0.41	2.15	16	1
1:A:36:CYS:O	1:A:38:HIS:N	0.41	2.53	28	1
1:A:46:TYR:CE2	1:A:64:LYS:CD	0.41	3.03	17	1
1:A:88:PHE:CZ	1:A:96:PRO:HB3	0.41	2.51	15	2
1:A:85:ILE:N	1:A:85:ILE:CD1	0.41	2.81	25	2
1:A:85:ILE:O	1:A:86:LYS:CD	0.41	2.68	24	1
1:A:74:ALA:HB1	1:A:79:VAL:HG13	0.41	1.92	5	1
1:A:20:ALA:HA	1:A:23:ALA:HB3	0.41	1.93	20	1
1:A:46:TYR:OH	1:A:63:ALA:CA	0.41	2.69	36	1
1:A:13:ARG:CG	1:A:16:ASN:HB3	0.41	2.45	13	1
1:A:104:GLU:CG	1:A:107:ASP:OD2	0.41	2.68	2	1
1:A:33:ALA:HB1	1:A:68:THR:CG2	0.41	2.46	26	1
1:A:21:LEU:CD2	1:A:88:PHE:CB	0.41	2.96	38	2
1:A:93:THR:O	1:A:94:ALA:CB	0.41	2.68	29	1
1:A:5:GLU:OE2	1:A:10:LEU:CG	0.41	2.65	35	1
1:A:17:PHE:CE2	1:A:77:TYR:CZ	0.41	3.09	35	1
1:A:48:LYS:HD3	1:A:105:ALA:CB	0.41	2.46	5	1
1:A:42:LEU:CD1	1:A:103:ARG:HA	0.41	2.46	40	1
1:A:29:VAL:O	1:A:86:LYS:N	0.41	2.52	13	1
1:A:99:TYR:O	1:A:100:THR:CG2	0.41	2.68	22	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:46:TYR:CE2	1:A:64:LYS:HE2	0.41	2.50	10	1
1:A:9:VAL:CG1	1:A:63:ALA:HA	0.41	2.46	28	1
1:A:42:LEU:HD21	1:A:108:ILE:HD11	0.41	1.92	35	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:112:LEU:HD13	0.41	1.93	23	1
1:A:32:TYR:HA	1:A:82:TYR:CG	0.41	2.51	33	1
1:A:10:LEU:HD21	1:A:12:LEU:HD21	0.41	1.93	36	1
1:A:60:ILE:HD12	1:A:60:ILE:C	0.41	2.36	7	1
1:A:32:TYR:O	1:A:67:ALA:N	0.41	2.53	25	2
1:A:46:TYR:CE2	1:A:64:LYS:HD3	0.41	2.51	17	1
1:A:4:GLU:OE2	1:A:10:LEU:HD11	0.41	2.15	32	1
1:A:9:VAL:HG12	1:A:62:LEU:HB2	0.41	1.93	8	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:108:ILE:N	0.41	2.54	37	1
1:A:17:PHE:CD2	1:A:73:LEU:HD23	0.41	2.51	19	1
1:A:20:ALA:O	1:A:23:ALA:HB3	0.41	2.15	18	1
1:A:25:LYS:HD3	1:A:26:TYR:CZ	0.40	2.51	21	1
1:A:17:PHE:CZ	1:A:77:TYR:CZ	0.40	3.09	35	1
1:A:69:GLU:OE1	1:A:70:GLU:OE1	0.40	2.39	26	1
1:A:62:LEU:HD21	1:A:108:ILE:CG2	0.40	2.45	9	1
1:A:79:VAL:O	1:A:80:ARG:CG	0.40	2.69	9	1
1:A:36:CYS:SG	1:A:38:HIS:CE1	0.40	3.14	33	1
1:A:10:LEU:O	1:A:63:ALA:HA	0.40	2.17	13	1
1:A:110:ASN:O	1:A:114:LYS:N	0.40	2.53	21	1
1:A:4:GLU:O	1:A:5:GLU:O	0.40	2.40	35	3
1:A:32:TYR:CZ	1:A:64:LYS:HE2	0.40	2.51	38	1
1:A:20:ALA:C	1:A:27:LEU:HD11	0.40	2.36	11	1
1:A:17:PHE:C	1:A:17:PHE:CD1	0.40	2.94	17	1
1:A:31:PHE:CD1	1:A:65:VAL:HB	0.40	2.52	21	1
1:A:4:GLU:C	1:A:4:GLU:OE2	0.40	2.59	4	1
1:A:93:THR:O	1:A:95:SER:N	0.40	2.52	29	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:112:LEU:CD1	0.40	2.70	38	1
1:A:99:TYR:OH	1:A:108:ILE:O	0.40	2.37	40	1
1:A:53:LEU:CD1	1:A:60:ILE:CD1	0.40	2.99	11	1
1:A:12:LEU:HD22	1:A:17:PHE:HA	0.40	1.93	29	1
1:A:14:LYS:CA	1:A:73:LEU:HD22	0.40	2.41	2	1
1:A:13:ARG:N	1:A:16:ASN:HB2	0.40	2.31	5	1
1:A:81:GLY:O	1:A:82:TYR:O	0.40	2.40	30	1

6.3 Torsion angles

6.3.1 Protein backbone

In the following table, the Percentiles column shows the percent Ramachandran outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the backbone conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	112/120 (93%)	93±3 (83±2%)	16±3 (14±2%)	4±2 (3±1%)	8	38
All	All	4480/4800 (93%)	3707 (83%)	620 (14%)	153 (3%)	8	38

All 27 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	91	GLY	21
1	A	102	GLY	20
1	A	94	ALA	14
1	A	7	ASP	11
1	A	101	ALA	11
1	A	79	VAL	10
1	A	25	LYS	9
1	A	103	ARG	8
1	A	93	THR	8
1	A	36	CYS	6
1	A	92	ASP	4
1	A	4	GLU	4
1	A	5	GLU	4
1	A	56	GLU	3
1	A	37	GLY	2
1	A	81	GLY	2
1	A	38	HIS	2
1	A	23	ALA	2
1	A	82	TYR	2
1	A	78	GLY	2
1	A	58	SER	2
1	A	59	GLU	1
1	A	26	TYR	1
1	A	115	ARG	1
1	A	105	ALA	1
1	A	80	ARG	1
1	A	100	THR	1

6.3.2 Protein sidechains ⓘ

In the following table, the Percentiles column shows the percent sidechain outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the sidechain conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	88/92 (96%)	64±3 (73±4%)	24±3 (27±4%)	2	22
All	All	3520/3680 (96%)	2566 (73%)	954 (27%)	2	22

All 68 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	10	LEU	37
1	A	4	GLU	33
1	A	72	ASP	32
1	A	46	TYR	27
1	A	58	SER	25
1	A	61	ARG	25
1	A	59	GLU	24
1	A	107	ASP	23
1	A	48	LYS	23
1	A	103	ARG	23
1	A	14	LYS	23
1	A	115	ARG	22
1	A	25	LYS	22
1	A	71	SER	22
1	A	92	ASP	21
1	A	40	LYS	21
1	A	28	LEU	20
1	A	66	ASP	20
1	A	113	LYS	19
1	A	24	HIS	18
1	A	89	ARG	18
1	A	27	LEU	17
1	A	7	ASP	17
1	A	114	LYS	17
1	A	69	GLU	17
1	A	13	ARG	17
1	A	111	TRP	16
1	A	52	LYS	16
1	A	54	LYS	16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	86	LYS	16
1	A	80	ARG	16
1	A	76	GLN	15
1	A	21	LEU	15
1	A	99	TYR	15
1	A	95	SER	15
1	A	15	SER	14
1	A	62	LEU	13
1	A	98	GLU	13
1	A	84	THR	12
1	A	106	ASP	12
1	A	97	LYS	12
1	A	64	LYS	11
1	A	6	GLU	11
1	A	93	THR	10
1	A	38	HIS	10
1	A	75	GLN	9
1	A	56	GLU	9
1	A	70	GLU	9
1	A	5	GLU	9
1	A	112	LEU	9
1	A	73	LEU	8
1	A	42	LEU	8
1	A	53	LEU	7
1	A	8	HIS	7
1	A	45	GLU	6
1	A	39	CYS	6
1	A	19	GLU	4
1	A	60	ILE	4
1	A	110	ASN	3
1	A	104	GLU	3
1	A	12	LEU	2
1	A	82	TYR	2
1	A	30	GLU	2
1	A	35	TRP	2
1	A	32	TYR	1
1	A	90	ASN	1
1	A	16	ASN	1
1	A	87	PHE	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided