



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 01:56 PM BST

PDB ID : 1AB2  
Title : THREE-DIMENSIONAL SOLUTION STRUCTURE OF THE SRC HOMOLOG 2 DOMAIN OF C-ABL  
Authors : Overduin, M.; Rios, C.B.; Mayer, B.J.; Baltimore, D.; Cowburn, D.  
Deposited on : 1993-07-19

This is a Full wwPDB NMR Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.  
We welcome your comments at [validation@mail.wwpdb.org](mailto: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

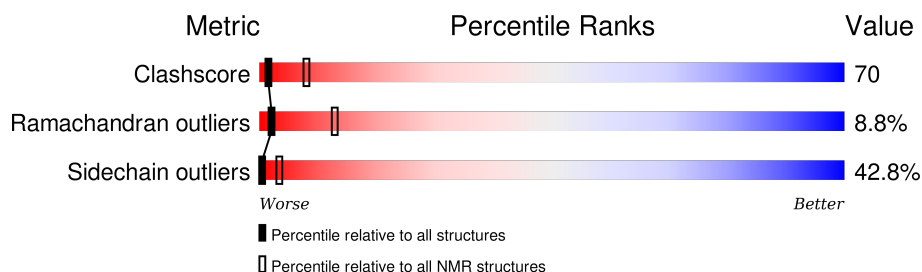
# 1 Overall quality at a glance

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  $\geq 3$ , 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	109	

## 2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 7 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:6-A:100 (95)	0.83	7

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 4 clusters and 1 single-model cluster was found.

Cluster number	Models
1	2, 3, 4, 5, 7, 10, 12, 14, 16, 17, 18, 19
2	8, 15, 20
3	9, 13
4	1, 6
Single-model clusters	11

### 3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 1684 atoms, of which 824 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN.

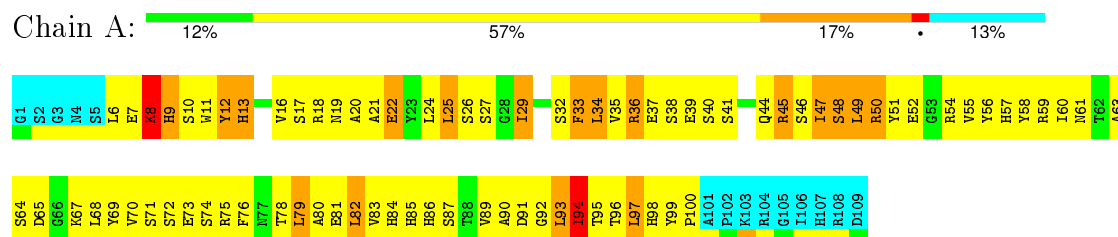
Mol	Chain	Residues	Atoms					Trace
1	A	109	Total	C	H	N	O	0
			1684	533	824	162	165	

## 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: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN

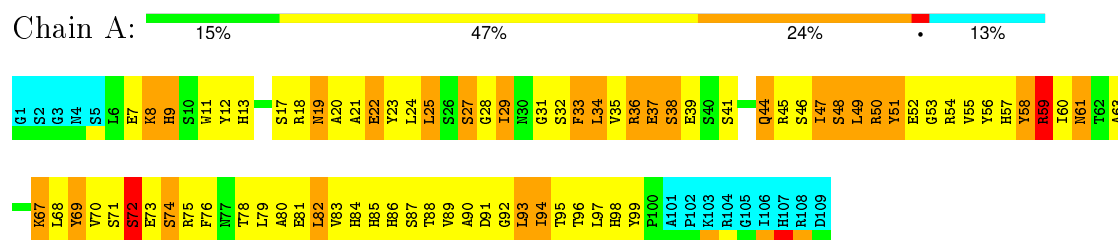


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

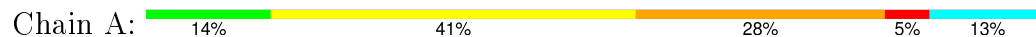
#### 4.2.1 Score per residue for model 1

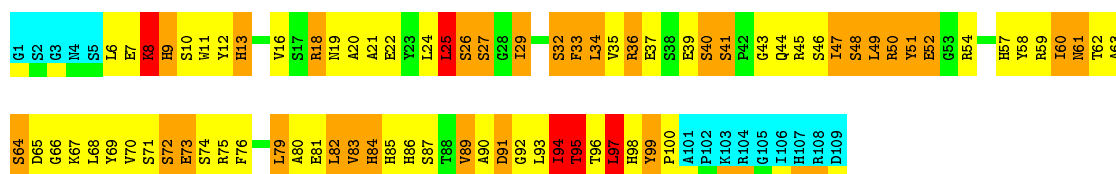
- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



#### 4.2.2 Score per residue for model 2

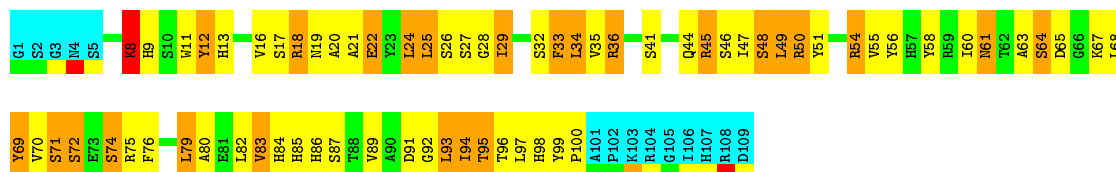
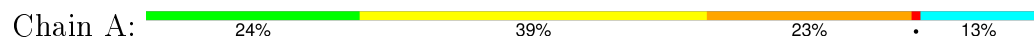
- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN





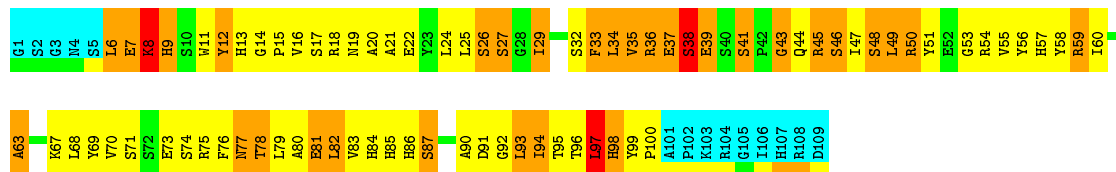
#### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



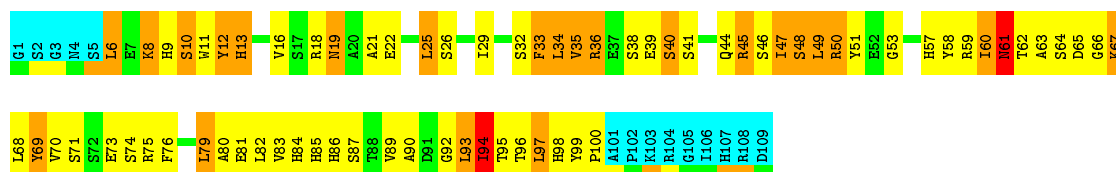
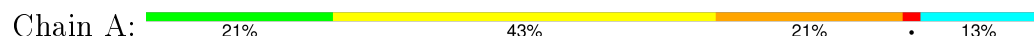
#### 4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



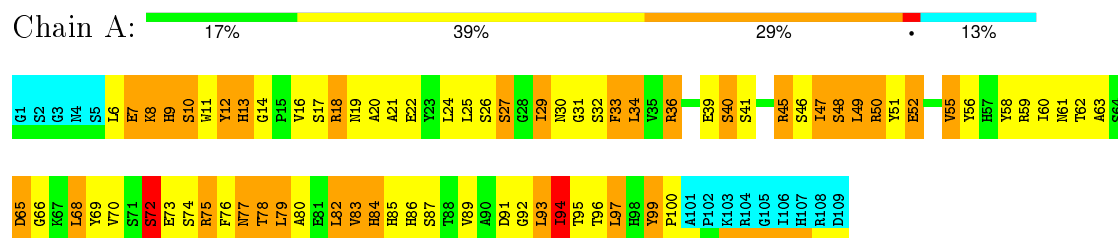
#### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



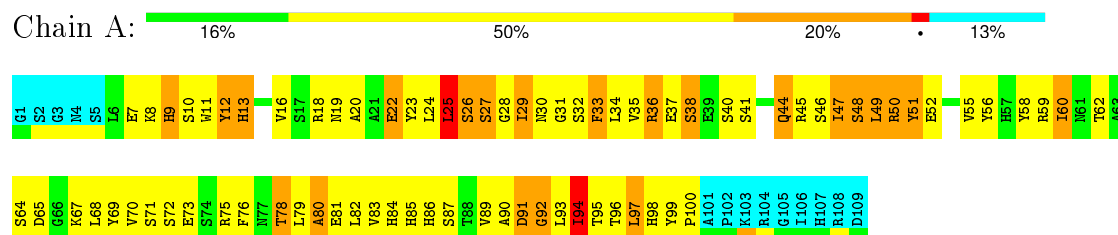
#### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



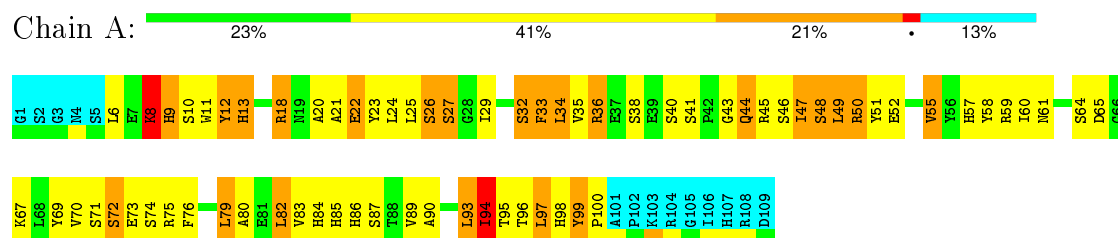
#### 4.2.7 Score per residue for model 7 (medoid)

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



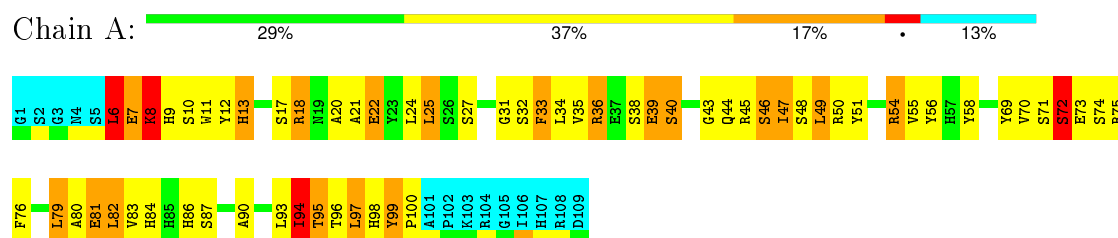
#### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



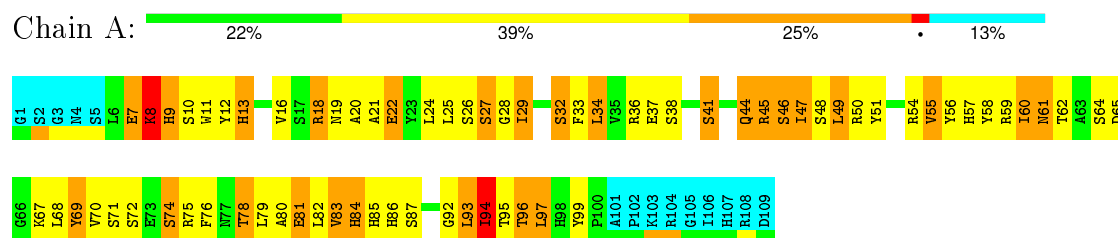
#### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



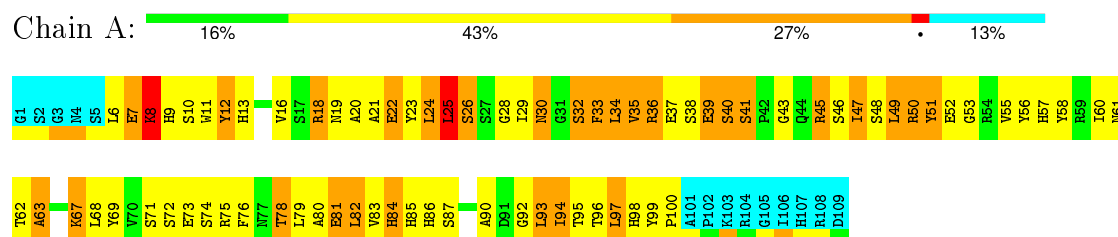
### 4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



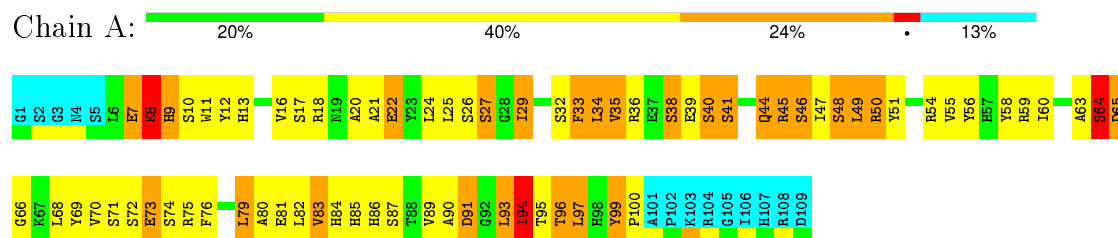
### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



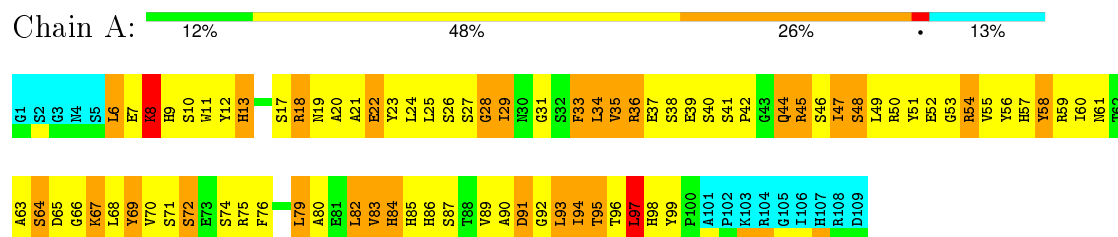
### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



### 4.2.13 Score per residue for model 13

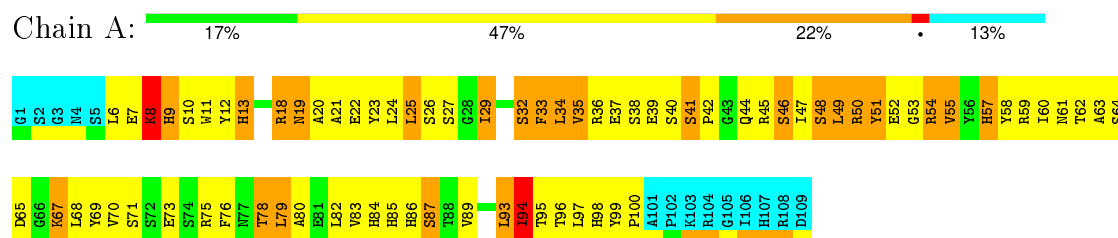
- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN





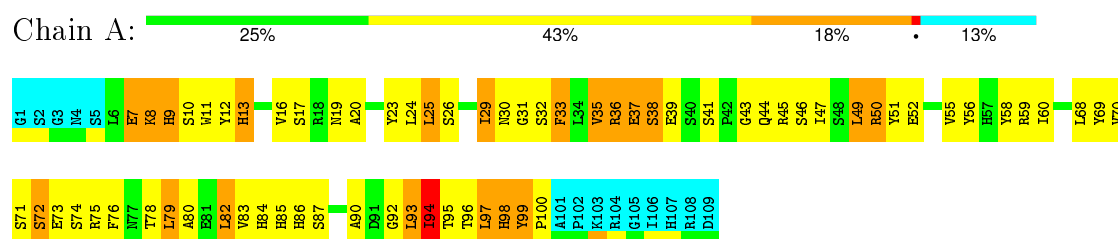
#### 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



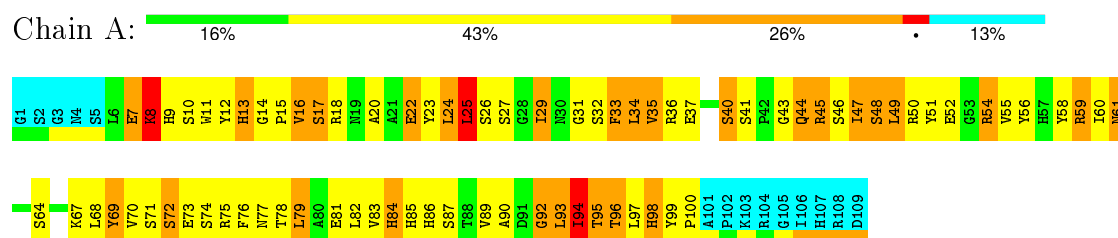
#### 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



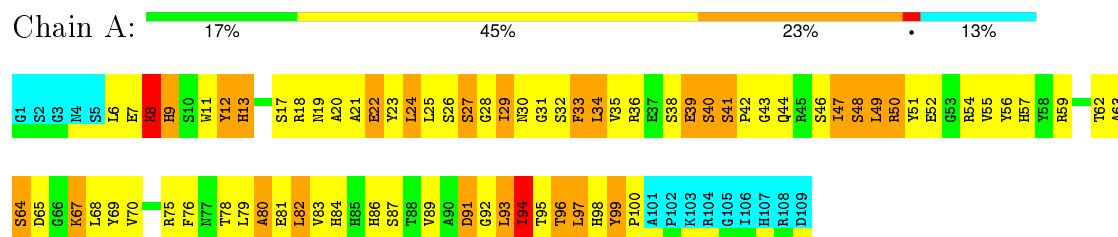
#### 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



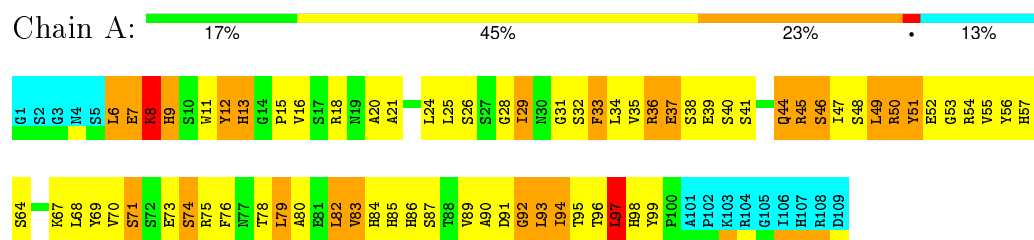
#### 4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



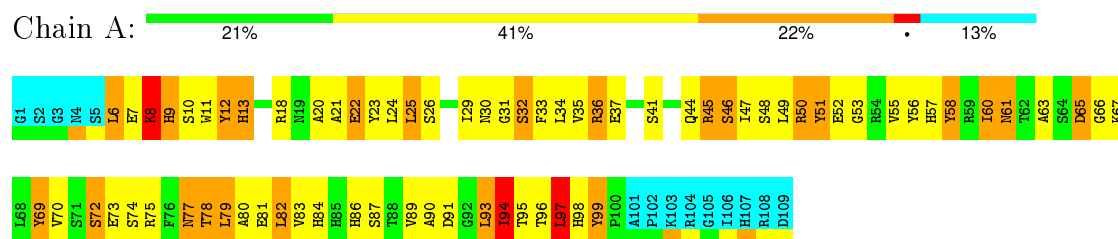
### 4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



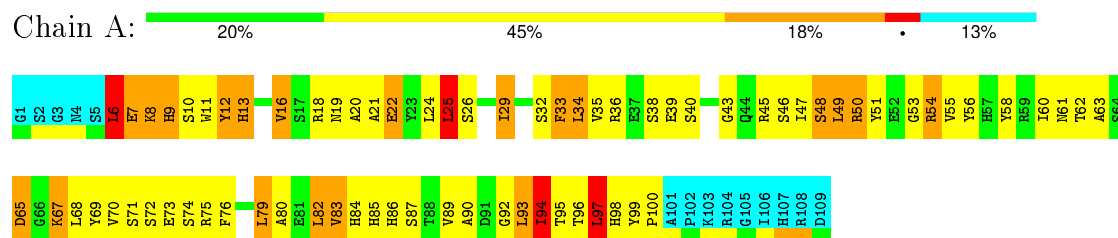
### 4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



### 4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: C-ABL TYROSINE KINASE SH2 DOMAIN



## 5 Refinement protocol and experimental data overview ⓘ

Of the ? calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: ?.

The authors did not provide any information on software used for structure solution, optimization or refinement.

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 [i](#)

### 6.1 Standard geometry [i](#)

There are no covalent bond-length or bond-angle outliers.

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

### 6.2 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 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	758	724	724	104±14
All	All	15160	14480	14480	2082

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 70.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:12:TYR:CE2	1:A:79:LEU:HD11	1.11	1.79	18	6
1:A:99:TYR:O	1:A:99:TYR:CD1	1.10	2.04	17	6
1:A:35:VAL:HG21	1:A:79:LEU:HD21	1.06	1.22	11	1
1:A:70:VAL:CG2	1:A:82:LEU:HD21	1.06	1.81	6	4
1:A:60:ILE:HG23	1:A:70:VAL:HG22	1.05	1.24	5	2
1:A:35:VAL:HG22	1:A:47:ILE:HD11	1.05	1.23	1	2
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:HD13	1.04	1.11	15	10
1:A:33:PHE:CE2	1:A:95:THR:HG23	1.04	1.87	20	11
1:A:9:HIS:CE1	1:A:80:ALA:HB1	1.03	1.89	6	6
1:A:99:TYR:O	1:A:99:TYR:CG	1.00	2.12	9	8
1:A:70:VAL:HG23	1:A:82:LEU:HD11	1.00	1.31	18	6
1:A:86:HIS:CD2	1:A:93:LEU:HD21	0.99	1.92	8	15
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:CD1	0.99	1.87	8	10
1:A:70:VAL:HG21	1:A:82:LEU:HD21	0.99	1.30	6	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:VAL:HG22	1:A:47:ILE:CD1	0.98	1.87	1	3
1:A:33:PHE:N	1:A:33:PHE:CD1	0.96	2.32	20	11
1:A:60:ILE:HG21	1:A:68:LEU:HD23	0.96	1.36	15	4
1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:THR:N	0.95	1.76	9	2
1:A:21:ALA:HB2	1:A:36:ARG:NH2	0.95	1.75	18	1
1:A:83:VAL:CG1	1:A:97:LEU:HD13	0.94	1.92	5	5
1:A:90:ALA:CB	1:A:96:THR:HG22	0.93	1.91	13	3
1:A:98:HIS:CE1	1:A:99:TYR:CG	0.93	2.56	13	1
1:A:45:ARG:CD	1:A:60:ILE:HD12	0.93	1.94	18	3
1:A:33:PHE:O	1:A:33:PHE:CD1	0.93	2.22	13	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:97:LEU:HD22	0.92	1.99	11	2
1:A:45:ARG:CD	1:A:60:ILE:HD13	0.92	1.95	5	1
1:A:36:ARG:CZ	1:A:57:HIS:CD2	0.92	2.52	5	1
1:A:90:ALA:HB2	1:A:96:THR:HG22	0.90	1.40	13	2
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:HD22	0.88	1.44	18	7
1:A:11:TRP:CH2	1:A:79:LEU:HD12	0.88	2.03	20	2
1:A:70:VAL:HG11	1:A:93:LEU:HD13	0.88	1.46	16	3
1:A:49:LEU:HD22	1:A:49:LEU:N	0.87	1.83	5	4
1:A:35:VAL:CG2	1:A:79:LEU:HD21	0.85	2.00	11	1
1:A:90:ALA:HB1	1:A:93:LEU:O	0.85	1.71	12	9
1:A:70:VAL:HG11	1:A:93:LEU:CD1	0.85	2.02	16	3
1:A:25:LEU:HD23	1:A:50:ARG:HD2	0.85	1.47	17	1
1:A:12:TYR:CD1	1:A:35:VAL:HG11	0.84	2.07	15	3
1:A:33:PHE:CD1	1:A:97:LEU:HA	0.84	2.07	2	9
1:A:86:HIS:HB3	1:A:93:LEU:HD12	0.84	1.49	7	2
1:A:69:TYR:CG	1:A:69:TYR:O	0.84	2.30	11	9
1:A:33:PHE:HD1	1:A:33:PHE:N	0.84	1.68	1	5
1:A:49:LEU:N	1:A:49:LEU:HD22	0.83	1.88	1	1
1:A:45:ARG:HD3	1:A:60:ILE:HD12	0.82	1.49	18	1
1:A:33:PHE:CD1	1:A:33:PHE:N	0.82	2.46	2	6
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:HD22	0.82	1.49	1	3
1:A:96:THR:O	1:A:98:HIS:ND1	0.82	2.11	4	1
1:A:49:LEU:HD22	1:A:49:LEU:C	0.82	1.95	15	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:96:THR:O	0.81	2.34	6	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:97:LEU:N	0.81	2.49	7	10
1:A:25:LEU:HD11	1:A:50:ARG:CD	0.81	2.05	13	2
1:A:36:ARG:NH2	1:A:57:HIS:CD2	0.80	2.49	5	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:97:LEU:HD22	0.80	2.10	16	1
1:A:9:HIS:NE2	1:A:80:ALA:HB1	0.80	1.90	14	3
1:A:99:TYR:CD1	1:A:99:TYR:O	0.80	2.35	2	3
1:A:34:LEU:HD21	1:A:36:ARG:CZ	0.79	2.07	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:11:TRP:CZ3	1:A:79:LEU:HD12	0.79	2.12	20	4
1:A:98:HIS:CE1	1:A:99:TYR:CD1	0.79	2.71	15	3
1:A:98:HIS:CD2	1:A:99:TYR:CZ	0.79	2.71	11	1
1:A:33:PHE:O	1:A:99:TYR:CE2	0.79	2.35	14	1
1:A:49:LEU:HD13	1:A:95:THR:HG22	0.79	1.52	10	1
1:A:32:SER:O	1:A:50:ARG:N	0.78	2.16	19	8
1:A:47:ILE:HG23	1:A:49:LEU:HD21	0.78	1.55	2	1
1:A:11:TRP:CZ2	1:A:83:VAL:HG11	0.78	2.14	12	1
1:A:8:LYS:HD2	1:A:80:ALA:HB2	0.77	1.54	8	3
1:A:11:TRP:O	1:A:35:VAL:HG12	0.77	1.80	5	3
1:A:99:TYR:CG	1:A:99:TYR:O	0.77	2.37	5	2
1:A:49:LEU:HD13	1:A:94:ILE:CG1	0.77	2.08	20	1
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:HD11	0.77	1.55	4	3
1:A:12:TYR:CZ	1:A:79:LEU:HD11	0.77	2.15	5	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:50:ARG:HG3	0.76	1.56	1	4
1:A:47:ILE:HG23	1:A:49:LEU:HD11	0.76	1.57	6	1
1:A:95:THR:HG23	1:A:96:THR:N	0.76	1.96	10	4
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:HG3	0.76	1.54	3	6
1:A:69:TYR:O	1:A:69:TYR:CG	0.76	2.38	12	7
1:A:86:HIS:CB	1:A:93:LEU:HD12	0.75	2.10	7	2
1:A:45:ARG:HD2	1:A:60:ILE:HD13	0.75	1.59	5	1
1:A:29:ILE:HD13	1:A:99:TYR:CE1	0.75	2.16	7	1
1:A:33:PHE:N	1:A:33:PHE:HD1	0.75	1.78	14	9
1:A:13:HIS:CD2	1:A:13:HIS:N	0.75	2.50	15	5
1:A:70:VAL:HG11	1:A:93:LEU:CD2	0.75	2.11	15	3
1:A:95:THR:OG1	1:A:96:THR:N	0.75	2.17	2	9
1:A:93:LEU:N	1:A:93:LEU:HD13	0.75	1.96	13	1
1:A:63:ALA:HB3	1:A:67:LYS:HG2	0.75	1.59	13	2
1:A:16:VAL:HG13	1:A:36:ARG:CG	0.74	2.11	10	1
1:A:90:ALA:HB3	1:A:96:THR:HG22	0.74	1.59	15	2
1:A:86:HIS:CD2	1:A:93:LEU:CD2	0.74	2.71	20	14
1:A:91:ASP:OD1	1:A:91:ASP:C	0.74	2.26	7	1
1:A:45:ARG:C	1:A:60:ILE:HD12	0.74	2.02	19	1
1:A:33:PHE:CG	1:A:97:LEU:HA	0.74	2.17	9	8
1:A:11:TRP:CZ3	1:A:79:LEU:HD23	0.73	2.18	11	1
1:A:49:LEU:N	1:A:49:LEU:HD23	0.73	1.97	2	2
1:A:49:LEU:CD2	1:A:94:ILE:HD11	0.73	2.12	5	1
1:A:87:SER:HA	1:A:97:LEU:HD21	0.73	1.59	19	1
1:A:69:TYR:CD1	1:A:69:TYR:O	0.73	2.42	3	9
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:HD21	0.73	1.61	3	4
1:A:33:PHE:O	1:A:99:TYR:CD1	0.73	2.41	9	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:33:PHE:CZ	1:A:96:THR:C	0.73	2.62	2	9
1:A:35:VAL:HG21	1:A:79:LEU:HD13	0.73	1.61	19	1
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:CE1	0.72	2.42	13	2
1:A:33:PHE:CE2	1:A:96:THR:O	0.72	2.42	6	1
1:A:86:HIS:O	1:A:97:LEU:HD12	0.72	1.83	1	5
1:A:16:VAL:HG13	1:A:36:ARG:HG2	0.72	1.60	10	1
1:A:22:GLU:HB3	1:A:55:VAL:HG21	0.72	1.59	17	1
1:A:35:VAL:HG11	1:A:79:LEU:HG	0.72	1.62	8	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:CG	0.71	2.15	10	4
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:HG	0.71	1.63	13	2
1:A:35:VAL:HG21	1:A:79:LEU:CD2	0.71	2.09	11	1
1:A:49:LEU:HD12	1:A:94:ILE:CG1	0.71	2.15	2	1
1:A:32:SER:C	1:A:33:PHE:CD1	0.71	2.65	6	10
1:A:70:VAL:HG11	1:A:93:LEU:HD23	0.71	1.61	3	10
1:A:86:HIS:HB3	1:A:93:LEU:HD11	0.71	1.63	8	1
1:A:83:VAL:CG1	1:A:97:LEU:HD22	0.71	2.14	1	3
1:A:29:ILE:HD13	1:A:99:TYR:CE2	0.71	2.21	20	1
1:A:97:LEU:HD12	1:A:97:LEU:N	0.71	2.01	13	1
1:A:99:TYR:N	1:A:100:PRO:HD3	0.70	2.01	6	6
1:A:25:LEU:HD11	1:A:50:ARG:CG	0.70	2.16	1	3
1:A:50:ARG:CB	1:A:55:VAL:HG22	0.70	2.16	15	1
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:CD2	0.70	2.17	3	6
1:A:32:SER:O	1:A:50:ARG:HB3	0.70	1.87	12	3
1:A:33:PHE:CE2	1:A:97:LEU:CD2	0.69	2.75	11	1
1:A:35:VAL:HG11	1:A:79:LEU:CD2	0.69	2.17	11	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:70:VAL:HG22	0.69	2.13	5	1
1:A:33:PHE:CE1	1:A:97:LEU:HA	0.69	2.22	2	10
1:A:33:PHE:CE1	1:A:98:HIS:N	0.69	2.61	15	9
1:A:29:ILE:CD1	1:A:99:TYR:CE1	0.69	2.75	7	2
1:A:70:VAL:HG21	1:A:93:LEU:CD2	0.69	2.18	17	6
1:A:25:LEU:HD11	1:A:50:ARG:NE	0.69	2.03	1	1
1:A:39:GLU:O	1:A:40:SER:CB	0.69	2.41	12	4
1:A:45:ARG:HB2	1:A:60:ILE:HD12	0.69	1.64	11	1
1:A:49:LEU:HD12	1:A:95:THR:HG22	0.69	1.65	13	1
1:A:49:LEU:HD12	1:A:56:TYR:HB2	0.69	1.65	4	1
1:A:12:TYR:CZ	1:A:79:LEU:HD22	0.69	2.23	10	1
1:A:49:LEU:HD23	1:A:94:ILE:CG1	0.68	2.18	19	1
1:A:16:VAL:HG11	1:A:34:LEU:HD11	0.68	1.63	5	1
1:A:9:HIS:HB2	1:A:11:TRP:CE2	0.68	2.23	13	12
1:A:48:SER:C	1:A:49:LEU:HD13	0.68	2.08	6	2
1:A:29:ILE:HD11	1:A:31:GLY:O	0.68	1.88	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:33:PHE:CD2	1:A:97:LEU:CD2	0.68	2.77	16	2
1:A:69:TYR:C	1:A:69:TYR:CD1	0.68	2.67	19	4
1:A:33:PHE:CD2	1:A:95:THR:HG23	0.68	2.23	20	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:68:LEU:HD23	0.68	2.17	15	3
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:NE	0.68	2.04	12	3
1:A:11:TRP:NE1	1:A:83:VAL:HG11	0.67	2.03	11	2
1:A:33:PHE:O	1:A:99:TYR:CE1	0.67	2.47	2	2
1:A:36:ARG:CZ	1:A:48:SER:CB	0.67	2.73	13	2
1:A:18:ARG:HB2	1:A:57:HIS:CE1	0.67	2.25	1	3
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:ND1	0.67	2.28	17	3
1:A:91:ASP:OD1	1:A:92:GLY:N	0.67	2.28	7	1
1:A:43:GLY:O	1:A:68:LEU:HD21	0.67	1.89	16	1
1:A:33:PHE:O	1:A:99:TYR:CZ	0.67	2.48	14	1
1:A:49:LEU:N	1:A:49:LEU:CD2	0.67	2.58	7	7
1:A:35:VAL:HG23	1:A:47:ILE:HG13	0.67	1.65	13	1
1:A:97:LEU:H	1:A:97:LEU:HD13	0.67	1.49	19	1
1:A:9:HIS:CD2	1:A:11:TRP:CZ2	0.67	2.82	7	20
1:A:25:LEU:CD1	1:A:50:ARG:CZ	0.67	2.73	1	1
1:A:93:LEU:HD23	1:A:93:LEU:N	0.67	2.05	5	5
1:A:33:PHE:CE2	1:A:83:VAL:HG21	0.67	2.24	10	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:97:LEU:HA	0.66	2.25	5	10
1:A:22:GLU:HG2	1:A:55:VAL:HG11	0.66	1.67	19	2
1:A:50:ARG:HB2	1:A:55:VAL:HG22	0.66	1.66	15	2
1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:THR:HG22	0.66	1.65	2	1
1:A:94:ILE:CG1	1:A:95:THR:H	0.66	2.04	19	3
1:A:13:HIS:N	1:A:13:HIS:CD2	0.66	2.63	20	10
1:A:93:LEU:HD12	1:A:97:LEU:HD11	0.66	1.68	9	1
1:A:98:HIS:NE2	1:A:99:TYR:CD1	0.66	2.63	13	1
1:A:49:LEU:HD23	1:A:94:ILE:CD1	0.66	2.21	19	1
1:A:16:VAL:HG22	1:A:36:ARG:NH2	0.66	2.06	10	1
1:A:49:LEU:HD13	1:A:95:THR:CG2	0.66	2.20	18	2
1:A:25:LEU:HD23	1:A:50:ARG:CD	0.65	2.21	17	1
1:A:12:TYR:CE2	1:A:79:LEU:HD22	0.65	2.26	10	2
1:A:98:HIS:NE2	1:A:99:TYR:CE1	0.65	2.64	13	1
1:A:69:TYR:O	1:A:69:TYR:CD1	0.65	2.49	19	2
1:A:33:PHE:CZ	1:A:97:LEU:HB2	0.65	2.26	19	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:96:THR:O	0.65	2.50	14	9
1:A:29:ILE:HD12	1:A:99:TYR:CE2	0.65	2.26	10	1
1:A:45:ARG:O	1:A:60:ILE:HD12	0.65	1.91	19	1
1:A:12:TYR:CE1	1:A:35:VAL:CG1	0.65	2.79	2	1
1:A:49:LEU:HD12	1:A:50:ARG:N	0.65	2.06	3	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:78:THR:HG23	1:A:80:ALA:H	0.65	1.52	11	1
1:A:96:THR:O	1:A:97:LEU:O	0.65	2.15	20	6
1:A:78:THR:HG23	1:A:80:ALA:HB3	0.65	1.68	17	1
1:A:69:TYR:CD1	1:A:69:TYR:C	0.65	2.70	16	4
1:A:68:LEU:HD12	1:A:77:ASN:O	0.65	1.91	6	1
1:A:49:LEU:HD22	1:A:49:LEU:H	0.65	1.52	6	3
1:A:62:THR:HG23	1:A:67:LYS:O	0.65	1.92	14	7
1:A:44:GLN:OE1	1:A:44:GLN:N	0.65	2.30	4	2
1:A:29:ILE:CD1	1:A:99:TYR:CZ	0.65	2.80	10	2
1:A:11:TRP:HB2	1:A:99:TYR:CZ	0.65	2.26	14	1
1:A:49:LEU:HD23	1:A:49:LEU:H	0.65	1.51	13	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:50:ARG:HD2	0.65	1.66	13	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:95:THR:HG23	0.65	2.26	14	2
1:A:50:ARG:C	1:A:50:ARG:HD2	0.64	2.12	14	1
1:A:49:LEU:HD22	1:A:49:LEU:O	0.64	1.92	9	2
1:A:49:LEU:O	1:A:55:VAL:HG23	0.64	1.92	16	3
1:A:9:HIS:CB	1:A:11:TRP:CE2	0.64	2.81	8	10
1:A:49:LEU:HG	1:A:94:ILE:HD11	0.64	1.67	5	1
1:A:61:ASN:OD1	1:A:69:TYR:CE1	0.64	2.50	2	1
1:A:8:LYS:HB3	1:A:12:TYR:CD2	0.64	2.28	9	9
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:CD2	0.64	2.51	13	3
1:A:21:ALA:HB2	1:A:36:ARG:CD	0.64	2.22	4	2
1:A:97:LEU:CD1	1:A:97:LEU:N	0.64	2.61	13	1
1:A:33:PHE:HB3	1:A:49:LEU:HD13	0.64	1.69	16	1
1:A:93:LEU:CD1	1:A:97:LEU:HD11	0.64	2.23	9	1
1:A:63:ALA:HB3	1:A:65:ASP:OD1	0.64	1.93	19	3
1:A:49:LEU:HD13	1:A:95:THR:HG21	0.64	1.68	18	1
1:A:48:SER:O	1:A:49:LEU:HD13	0.64	1.93	7	2
1:A:29:ILE:HD11	1:A:32:SER:OG	0.64	1.92	2	2
1:A:29:ILE:HD12	1:A:98:HIS:CE1	0.64	2.28	13	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:HB2	0.64	1.70	4	3
1:A:21:ALA:HB2	1:A:36:ARG:CZ	0.64	2.23	10	1
1:A:74:SER:O	1:A:76:PHE:CE2	0.63	2.51	4	7
1:A:33:PHE:CE1	1:A:97:LEU:CB	0.63	2.81	8	1
1:A:36:ARG:NH1	1:A:47:ILE:O	0.63	2.31	5	1
1:A:94:ILE:CD1	1:A:95:THR:HG22	0.63	2.22	2	2
1:A:16:VAL:HG11	1:A:24:LEU:CD2	0.63	2.24	2	1
1:A:93:LEU:N	1:A:93:LEU:HD23	0.63	2.09	11	6
1:A:39:GLU:O	1:A:40:SER:C	0.63	2.36	6	4
1:A:29:ILE:HD12	1:A:99:TYR:CZ	0.63	2.29	10	1
1:A:96:THR:O	1:A:97:LEU:C	0.63	2.36	20	14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:ILE:HG23	1:A:95:THR:H	0.63	1.54	13	8
1:A:20:ALA:O	1:A:24:LEU:N	0.63	2.32	14	18
1:A:29:ILE:CD1	1:A:99:TYR:CE2	0.63	2.82	20	2
1:A:70:VAL:CG2	1:A:82:LEU:HD11	0.63	2.24	8	7
1:A:45:ARG:O	1:A:60:ILE:CG1	0.63	2.47	12	5
1:A:49:LEU:HD13	1:A:94:ILE:CD1	0.63	2.24	20	1
1:A:63:ALA:HB3	1:A:67:LYS:CG	0.63	2.23	13	1
1:A:32:SER:OG	1:A:99:TYR:CD1	0.62	2.52	8	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:95:THR:CG2	0.62	2.75	20	3
1:A:49:LEU:HD21	1:A:56:TYR:CD1	0.62	2.29	9	1
1:A:49:LEU:HD23	1:A:94:ILE:HD11	0.62	1.69	19	1
1:A:49:LEU:CG	1:A:94:ILE:HD11	0.62	2.25	5	1
1:A:29:ILE:HG21	1:A:99:TYR:HD2	0.62	1.54	3	1
1:A:78:THR:CG2	1:A:80:ALA:HB3	0.62	2.24	7	3
1:A:55:VAL:CG1	1:A:57:HIS:NE2	0.62	2.63	8	1
1:A:49:LEU:HD13	1:A:94:ILE:HG12	0.62	1.70	20	1
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:HG	0.62	1.72	19	1
1:A:96:THR:O	1:A:98:HIS:CE1	0.62	2.52	4	1
1:A:98:HIS:O	1:A:98:HIS:CD2	0.62	2.53	9	1
1:A:81:GLU:HA	1:A:84:HIS:ND1	0.62	2.10	11	1
1:A:45:ARG:HD3	1:A:60:ILE:HD13	0.62	1.68	5	1
1:A:69:TYR:CE2	1:A:71:SER:O	0.62	2.53	4	2
1:A:49:LEU:CD2	1:A:49:LEU:C	0.61	2.67	15	2
1:A:99:TYR:N	1:A:100:PRO:CD	0.61	2.63	6	5
1:A:74:SER:O	1:A:76:PHE:CE1	0.61	2.52	3	1
1:A:29:ILE:HD12	1:A:32:SER:HB3	0.61	1.71	1	2
1:A:33:PHE:C	1:A:34:LEU:HD23	0.61	2.16	20	3
1:A:18:ARG:HB2	1:A:57:HIS:NE2	0.61	2.10	5	1
1:A:99:TYR:CD2	1:A:99:TYR:O	0.61	2.54	9	1
1:A:21:ALA:HB1	1:A:34:LEU:HD21	0.61	1.73	2	1
1:A:51:TYR:CE2	1:A:94:ILE:HD13	0.61	2.31	2	1
1:A:11:TRP:HB2	1:A:99:TYR:CE2	0.61	2.30	14	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:97:LEU:HA	0.61	2.30	18	8
1:A:6:LEU:HD22	1:A:6:LEU:C	0.61	2.16	20	1
1:A:12:TYR:CE1	1:A:35:VAL:HG11	0.61	2.31	12	4
1:A:8:LYS:HD2	1:A:9:HIS:CE1	0.61	2.31	3	1
1:A:68:LEU:HD12	1:A:68:LEU:N	0.61	2.11	7	2
1:A:60:ILE:HD11	1:A:79:LEU:CD2	0.61	2.25	1	1
1:A:45:ARG:HG2	1:A:46:SER:N	0.61	2.10	18	3
1:A:85:HIS:CD2	1:A:91:ASP:OD2	0.61	2.54	12	1
1:A:85:HIS:O	1:A:89:VAL:HG23	0.61	1.96	2	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:CD1	1:A:34:LEU:N	0.60	2.63	6	1
1:A:74:SER:OG	1:A:85:HIS:CD2	0.60	2.54	1	1
1:A:93:LEU:HD22	1:A:93:LEU:H	0.60	1.56	20	1
1:A:98:HIS:CE1	1:A:99:TYR:CD2	0.60	2.88	13	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:50:ARG:NE	0.60	2.64	1	1
1:A:12:TYR:HE2	1:A:79:LEU:HD11	0.60	1.55	9	1
1:A:29:ILE:CD1	1:A:99:TYR:CD2	0.60	2.85	20	1
1:A:29:ILE:HG21	1:A:99:TYR:CD2	0.60	2.31	3	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:97:LEU:HA	0.60	2.31	12	10
1:A:71:SER:O	1:A:72:SER:CB	0.60	2.50	13	7
1:A:11:TRP:HZ3	1:A:79:LEU:HD12	0.60	1.57	19	2
1:A:79:LEU:H	1:A:79:LEU:HD23	0.60	1.57	5	6
1:A:33:PHE:O	1:A:33:PHE:CG	0.59	2.55	13	1
1:A:20:ALA:O	1:A:24:LEU:CB	0.59	2.50	1	3
1:A:34:LEU:O	1:A:48:SER:N	0.59	2.35	5	4
1:A:56:TYR:CG	1:A:94:ILE:HD12	0.59	2.31	19	1
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:CD2	0.59	2.26	6	4
1:A:47:ILE:HG23	1:A:49:LEU:CD2	0.59	2.27	2	1
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:HD13	0.59	2.13	6	1
1:A:33:PHE:CE1	1:A:97:LEU:HB2	0.59	2.32	8	2
1:A:35:VAL:CG2	1:A:45:ARG:NH1	0.59	2.65	16	1
1:A:48:SER:C	1:A:49:LEU:HD23	0.59	2.18	2	1
1:A:21:ALA:CB	1:A:36:ARG:NH2	0.59	2.65	20	1
1:A:21:ALA:HB1	1:A:34:LEU:HD13	0.59	1.73	12	1
1:A:94:ILE:HG13	1:A:95:THR:H	0.59	1.58	19	1
1:A:47:ILE:CG2	1:A:49:LEU:HD21	0.59	2.27	2	1
1:A:13:HIS:NE2	1:A:36:ARG:NH2	0.59	2.50	4	1
1:A:86:HIS:CD2	1:A:93:LEU:HG	0.59	2.33	2	11
1:A:99:TYR:CD1	1:A:99:TYR:C	0.59	2.73	2	1
1:A:98:HIS:CD2	1:A:98:HIS:O	0.59	2.56	2	2
1:A:16:VAL:HG11	1:A:34:LEU:HD12	0.59	1.73	11	1
1:A:22:GLU:OE2	1:A:57:HIS:CE1	0.58	2.56	17	1
1:A:24:LEU:O	1:A:26:SER:N	0.58	2.36	14	7
1:A:8:LYS:CB	1:A:12:TYR:CD2	0.58	2.86	1	6
1:A:49:LEU:HD22	1:A:95:THR:HG22	0.58	1.75	12	3
1:A:25:LEU:HD11	1:A:50:ARG:HD3	0.58	1.74	13	1
1:A:47:ILE:HG21	1:A:93:LEU:HD22	0.58	1.73	7	2
1:A:33:PHE:CE2	1:A:96:THR:C	0.58	2.77	7	8
1:A:49:LEU:HG	1:A:94:ILE:CG1	0.58	2.28	5	1
1:A:78:THR:HG22	1:A:80:ALA:HB3	0.58	1.75	7	4
1:A:45:ARG:HD2	1:A:60:ILE:HD12	0.58	1.74	16	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:33:PHE:CE2	1:A:97:LEU:CA	0.58	2.86	7	5
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:HG2	0.58	1.74	10	1
1:A:54:ARG:CD	1:A:54:ARG:N	0.58	2.67	14	1
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:HD23	0.58	1.75	20	1
1:A:83:VAL:CG1	1:A:97:LEU:HD11	0.58	2.27	4	1
1:A:56:TYR:CG	1:A:94:ILE:CD1	0.58	2.86	19	1
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:NE2	0.58	2.37	9	2
1:A:49:LEU:HD12	1:A:94:ILE:HG13	0.58	1.75	2	1
1:A:11:TRP:CD1	1:A:100:PRO:HB3	0.58	2.34	5	2
1:A:36:ARG:O	1:A:46:SER:N	0.58	2.37	10	3
1:A:35:VAL:O	1:A:36:ARG:NH2	0.58	2.37	4	1
1:A:47:ILE:CG2	1:A:49:LEU:HD23	0.57	2.28	10	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:97:LEU:CB	0.57	2.87	8	1
1:A:34:LEU:HD12	1:A:48:SER:HB3	0.57	1.74	12	1
1:A:63:ALA:HB2	1:A:69:TYR:CD2	0.57	2.34	5	1
1:A:49:LEU:CB	1:A:95:THR:CG2	0.57	2.82	6	1
1:A:49:LEU:HD12	1:A:94:ILE:HG12	0.57	1.76	2	1
1:A:21:ALA:O	1:A:25:LEU:CB	0.57	2.52	18	4
1:A:33:PHE:HE2	1:A:83:VAL:HG21	0.57	1.57	10	1
1:A:29:ILE:CD1	1:A:32:SER:CB	0.57	2.82	1	2
1:A:25:LEU:O	1:A:26:SER:CB	0.57	2.52	11	2
1:A:18:ARG:CG	1:A:36:ARG:CZ	0.57	2.82	13	1
1:A:34:LEU:O	1:A:48:SER:CB	0.57	2.51	5	2
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:CG	0.57	2.57	15	3
1:A:17:SER:O	1:A:21:ALA:HB2	0.57	1.99	13	2
1:A:76:PHE:CD1	1:A:82:LEU:HD12	0.57	2.34	3	1
1:A:86:HIS:CG	1:A:93:LEU:CD2	0.57	2.88	13	3
1:A:6:LEU:HD23	1:A:13:HIS:O	0.57	2.00	20	1
1:A:18:ARG:N	1:A:36:ARG:HH12	0.57	1.98	18	1
1:A:45:ARG:CB	1:A:60:ILE:HD12	0.57	2.29	14	1
1:A:83:VAL:CG2	1:A:97:LEU:HD21	0.57	2.30	3	1
1:A:89:VAL:HG12	1:A:89:VAL:O	0.57	1.99	6	4
1:A:56:TYR:CD2	1:A:94:ILE:HG21	0.57	2.34	13	1
1:A:9:HIS:HB2	1:A:11:TRP:CZ2	0.57	2.34	8	6
1:A:8:LYS:CD	1:A:80:ALA:HB2	0.57	2.29	8	2
1:A:13:HIS:CE1	1:A:34:LEU:HD13	0.57	2.35	5	1
1:A:62:THR:CG2	1:A:66:GLY:C	0.57	2.73	5	1
1:A:60:ILE:CD1	1:A:79:LEU:CD2	0.57	2.82	1	1
1:A:98:HIS:ND1	1:A:98:HIS:N	0.57	2.52	16	1
1:A:44:GLN:H	1:A:44:GLN:NE2	0.57	1.98	10	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:32:SER:OG	0.57	2.00	15	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:60:ILE:CG2	1:A:68:LEU:HD22	0.57	2.29	14	2
1:A:36:ARG:CZ	1:A:48:SER:HB3	0.57	2.30	14	3
1:A:49:LEU:HG	1:A:94:ILE:CD1	0.57	2.30	5	1
1:A:9:HIS:CE1	1:A:80:ALA:CB	0.56	2.79	6	2
1:A:49:LEU:HD12	1:A:56:TYR:CB	0.56	2.30	4	1
1:A:56:TYR:CE2	1:A:94:ILE:HG21	0.56	2.34	13	1
1:A:68:LEU:N	1:A:76:PHE:O	0.56	2.39	7	13
1:A:12:TYR:CE1	1:A:79:LEU:CD1	0.56	2.88	14	2
1:A:11:TRP:HZ3	1:A:79:LEU:HD23	0.56	1.59	11	1
1:A:56:TYR:CE2	1:A:94:ILE:HD13	0.56	2.36	1	2
1:A:98:HIS:CD2	1:A:99:TYR:CD1	0.56	2.93	13	2
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:HD23	0.56	2.15	20	1
1:A:48:SER:OG	1:A:57:HIS:NE2	0.56	2.37	2	1
1:A:56:TYR:CD2	1:A:94:ILE:CG2	0.56	2.89	13	1
1:A:11:TRP:HB2	1:A:99:TYR:CE1	0.56	2.35	2	2
1:A:70:VAL:CG2	1:A:86:HIS:NE2	0.56	2.68	4	2
1:A:49:LEU:HD11	1:A:94:ILE:HG23	0.56	1.76	10	1
1:A:35:VAL:HG11	1:A:79:LEU:HD21	0.56	1.75	11	1
1:A:49:LEU:HD13	1:A:94:ILE:HD11	0.56	1.76	20	1
1:A:45:ARG:HH12	1:A:68:LEU:HD13	0.56	1.59	5	1
1:A:18:ARG:CB	1:A:57:HIS:CE1	0.56	2.88	1	2
1:A:33:PHE:CZ	1:A:100:PRO:HD3	0.56	2.36	16	1
1:A:71:SER:CB	1:A:91:ASP:CG	0.56	2.74	7	2
1:A:33:PHE:CD2	1:A:49:LEU:HD23	0.56	2.36	4	1
1:A:13:HIS:CE1	1:A:24:LEU:HD22	0.56	2.35	4	1
1:A:49:LEU:O	1:A:56:TYR:N	0.56	2.39	17	4
1:A:25:LEU:HD22	1:A:55:VAL:HG23	0.56	1.78	8	1
1:A:29:ILE:CD1	1:A:32:SER:HB3	0.56	2.30	1	1
1:A:66:GLY:O	1:A:68:LEU:HD12	0.56	2.01	13	1
1:A:45:ARG:HH11	1:A:47:ILE:HD12	0.56	1.61	16	1
1:A:60:ILE:HG22	1:A:61:ASN:N	0.56	2.15	5	4
1:A:97:LEU:H	1:A:97:LEU:HD23	0.56	1.61	12	1
1:A:74:SER:CB	1:A:91:ASP:OD2	0.55	2.54	12	1
1:A:11:TRP:CD1	1:A:33:PHE:CZ	0.55	2.94	10	1
1:A:76:PHE:HD1	1:A:82:LEU:HD12	0.55	1.62	3	1
1:A:16:VAL:HG12	1:A:35:VAL:O	0.55	2.01	12	1
1:A:49:LEU:HD23	1:A:94:ILE:HG13	0.55	1.77	19	1
1:A:76:PHE:CZ	1:A:85:HIS:HB3	0.55	2.36	5	16
1:A:86:HIS:NE2	1:A:93:LEU:HD21	0.55	2.16	15	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:97:LEU:HB3	0.55	2.37	8	2
1:A:18:ARG:HB2	1:A:57:HIS:CD2	0.55	2.36	5	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:49:LEU:HD22	1:A:56:TYR:O	0.55	2.01	6	1
1:A:35:VAL:HG21	1:A:79:LEU:HD11	0.55	1.78	20	2
1:A:29:ILE:CD1	1:A:32:SER:OG	0.55	2.55	1	1
1:A:32:SER:O	1:A:50:ARG:CB	0.55	2.54	12	4
1:A:83:VAL:O	1:A:87:SER:N	0.55	2.40	4	15
1:A:18:ARG:HG2	1:A:57:HIS:CE1	0.55	2.37	11	1
1:A:94:ILE:HG23	1:A:95:THR:N	0.55	2.16	13	1
1:A:29:ILE:HD11	1:A:98:HIS:CD2	0.55	2.37	19	1
1:A:41:SER:CB	1:A:44:GLN:HB2	0.55	2.31	4	1
1:A:26:SER:O	1:A:27:SER:O	0.55	2.25	17	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:97:LEU:HB3	0.55	2.37	10	2
1:A:21:ALA:O	1:A:25:LEU:CD2	0.55	2.55	11	2
1:A:70:VAL:HG21	1:A:86:HIS:NE2	0.55	2.17	4	2
1:A:48:SER:OG	1:A:57:HIS:CD2	0.55	2.60	2	1
1:A:9:HIS:CB	1:A:11:TRP:CZ2	0.54	2.90	8	2
1:A:98:HIS:C	1:A:100:PRO:HD3	0.54	2.23	11	1
1:A:18:ARG:O	1:A:21:ALA:HB3	0.54	2.02	1	9
1:A:29:ILE:HD13	1:A:32:SER:N	0.54	2.16	17	1
1:A:89:VAL:O	1:A:89:VAL:HG12	0.54	2.02	18	5
1:A:83:VAL:HG13	1:A:97:LEU:HD21	0.54	1.79	13	1
1:A:95:THR:CG2	1:A:96:THR:N	0.54	2.69	3	2
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:CB	0.54	2.55	15	1
1:A:38:SER:N	1:A:44:GLN:O	0.54	2.40	1	3
1:A:60:ILE:HG21	1:A:68:LEU:HD22	0.54	1.78	14	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:50:ARG:CD	0.54	2.32	7	1
1:A:33:PHE:HE2	1:A:95:THR:HG23	0.54	1.55	9	5
1:A:38:SER:CB	1:A:41:SER:O	0.54	2.55	18	2
1:A:47:ILE:HB	1:A:60:ILE:HD11	0.54	1.80	5	1
1:A:82:LEU:O	1:A:86:HIS:CD2	0.54	2.60	6	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:97:LEU:HB3	0.54	2.38	8	2
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:CD	0.54	2.32	12	2
1:A:36:ARG:NH2	1:A:57:HIS:NE2	0.54	2.55	5	1
1:A:76:PHE:CD2	1:A:82:LEU:HA	0.54	2.37	11	12
1:A:70:VAL:HG12	1:A:92:GLY:HA3	0.54	1.80	7	1
1:A:36:ARG:O	1:A:45:ARG:CG	0.54	2.56	16	2
1:A:25:LEU:HD23	1:A:55:VAL:CG2	0.54	2.32	18	1
1:A:70:VAL:HG21	1:A:93:LEU:HD21	0.54	1.80	10	9
1:A:76:PHE:CE1	1:A:85:HIS:HB3	0.54	2.38	13	5
1:A:10:SER:O	1:A:100:PRO:C	0.54	2.45	9	5
1:A:6:LEU:HD21	1:A:7:GLU:OE1	0.54	2.03	20	1
1:A:71:SER:CB	1:A:91:ASP:OD1	0.54	2.55	12	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:49:LEU:CD2	1:A:94:ILE:CG1	0.54	2.85	19	1
1:A:16:VAL:O	1:A:36:ARG:CG	0.54	2.56	6	2
1:A:25:LEU:O	1:A:26:SER:C	0.54	2.46	20	5
1:A:93:LEU:H	1:A:93:LEU:HD22	0.54	1.61	13	1
1:A:36:ARG:NH2	1:A:48:SER:OG	0.54	2.41	5	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:68:LEU:HD13	0.53	2.17	5	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:79:LEU:CB	0.53	2.71	12	1
1:A:86:HIS:CG	1:A:93:LEU:HG	0.53	2.38	4	10
1:A:25:LEU:HD13	1:A:32:SER:HB3	0.53	1.81	2	1
1:A:10:SER:O	1:A:13:HIS:NE2	0.53	2.41	11	2
1:A:19:ASN:O	1:A:23:TYR:CB	0.53	2.55	1	1
1:A:83:VAL:CG2	1:A:97:LEU:HD22	0.53	2.32	2	2
1:A:11:TRP:HA	1:A:34:LEU:HA	0.53	1.80	5	1
1:A:69:TYR:CD2	1:A:71:SER:O	0.53	2.61	4	1
1:A:86:HIS:CD2	1:A:93:LEU:CG	0.53	2.92	15	8
1:A:45:ARG:HD3	1:A:60:ILE:CD1	0.53	2.33	5	1
1:A:93:LEU:HD13	1:A:93:LEU:N	0.53	2.17	16	1
1:A:48:SER:C	1:A:49:LEU:HD22	0.53	2.24	7	2
1:A:95:THR:HG23	1:A:96:THR:H	0.53	1.63	10	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:79:LEU:CD2	0.53	2.72	15	1
1:A:84:HIS:CG	1:A:85:HIS:N	0.53	2.77	11	1
1:A:54:ARG:HG2	1:A:56:TYR:CE1	0.53	2.39	20	2
1:A:47:ILE:HG23	1:A:49:LEU:HD22	0.53	1.80	13	1
1:A:49:LEU:O	1:A:55:VAL:HA	0.53	2.04	16	2
1:A:94:ILE:CG1	1:A:95:THR:N	0.53	2.72	19	5
1:A:21:ALA:CB	1:A:36:ARG:CZ	0.53	2.87	6	1
1:A:45:ARG:O	1:A:60:ILE:N	0.53	2.42	10	1
1:A:45:ARG:HG3	1:A:79:LEU:HD21	0.53	1.80	4	1
1:A:41:SER:CB	1:A:42:PRO:CD	0.53	2.86	14	2
1:A:25:LEU:HD12	1:A:34:LEU:HD12	0.53	1.79	7	1
1:A:79:LEU:O	1:A:82:LEU:CB	0.53	2.57	15	4
1:A:93:LEU:CD1	1:A:97:LEU:HD23	0.53	2.33	8	1
1:A:94:ILE:CD1	1:A:95:THR:N	0.53	2.63	9	1
1:A:60:ILE:O	1:A:61:ASN:CB	0.53	2.57	5	1
1:A:49:LEU:O	1:A:55:VAL:CG2	0.53	2.57	7	1
1:A:21:ALA:HB1	1:A:34:LEU:CD1	0.52	2.34	12	1
1:A:56:TYR:CD2	1:A:94:ILE:CD1	0.52	2.92	19	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:97:LEU:CA	0.52	2.92	15	9
1:A:11:TRP:O	1:A:35:VAL:CG1	0.52	2.57	11	2
1:A:33:PHE:O	1:A:34:LEU:HD23	0.52	2.04	16	2
1:A:49:LEU:HD23	1:A:56:TYR:HB2	0.52	1.80	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:N	1:A:48:SER:O	0.52	2.39	13	7
1:A:84:HIS:O	1:A:87:SER:CB	0.52	2.57	13	6
1:A:29:ILE:HD11	1:A:50:ARG:NE	0.52	2.19	1	1
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:CG	0.52	2.34	20	2
1:A:81:GLU:O	1:A:84:HIS:ND1	0.52	2.41	11	1
1:A:32:SER:CB	1:A:99:TYR:HB2	0.52	2.35	9	1
1:A:90:ALA:CB	1:A:95:THR:O	0.52	2.58	5	3
1:A:72:SER:O	1:A:75:ARG:CZ	0.52	2.58	6	1
1:A:11:TRP:CE2	1:A:83:VAL:HG11	0.52	2.40	8	2
1:A:76:PHE:HD2	1:A:82:LEU:HD12	0.52	1.64	9	3
1:A:8:LYS:HB2	1:A:12:TYR:CD2	0.52	2.39	8	5
1:A:33:PHE:CE1	1:A:97:LEU:CA	0.52	2.91	2	2
1:A:71:SER:CB	1:A:91:ASP:OD2	0.52	2.57	2	1
1:A:36:ARG:NH1	1:A:57:HIS:CD2	0.52	2.77	5	1
1:A:32:SER:CB	1:A:99:TYR:CD1	0.52	2.93	6	1
1:A:27:SER:O	1:A:50:ARG:CZ	0.52	2.58	8	1
1:A:85:HIS:NE2	1:A:91:ASP:OD2	0.52	2.43	12	1
1:A:96:THR:OG1	1:A:97:LEU:N	0.52	2.42	6	1
1:A:22:GLU:OE2	1:A:57:HIS:NE2	0.52	2.43	17	2
1:A:47:ILE:CG2	1:A:49:LEU:HD11	0.52	2.35	1	2
1:A:45:ARG:CD	1:A:60:ILE:HG13	0.52	2.35	12	1
1:A:70:VAL:HG21	1:A:86:HIS:CD2	0.52	2.40	4	1
1:A:40:SER:CB	1:A:59:ARG:NH2	0.51	2.73	18	1
1:A:49:LEU:HD21	1:A:56:TYR:HB2	0.51	1.81	9	1
1:A:76:PHE:CD2	1:A:82:LEU:HG	0.51	2.41	13	1
1:A:50:ARG:NH1	1:A:55:VAL:HG23	0.51	2.20	12	1
1:A:6:LEU:HD13	1:A:7:GLU:N	0.51	2.20	9	1
1:A:33:PHE:CE1	1:A:97:LEU:HB3	0.51	2.40	8	1
1:A:21:ALA:O	1:A:25:LEU:HD23	0.51	2.06	9	2
1:A:47:ILE:HB	1:A:58:TYR:O	0.51	2.05	1	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:49:LEU:HB3	0.51	2.40	6	1
1:A:9:HIS:CG	1:A:11:TRP:CZ2	0.51	2.98	8	5
1:A:11:TRP:CZ3	1:A:12:TYR:HB2	0.51	2.40	5	5
1:A:35:VAL:HG21	1:A:45:ARG:NH1	0.51	2.20	16	1
1:A:63:ALA:O	1:A:64:SER:CB	0.51	2.59	12	1
1:A:32:SER:HB2	1:A:99:TYR:CD1	0.51	2.40	6	1
1:A:81:GLU:C	1:A:84:HIS:HD1	0.51	2.08	11	1
1:A:6:LEU:CD2	1:A:13:HIS:O	0.51	2.59	20	1
1:A:82:LEU:HD23	1:A:86:HIS:HD2	0.51	1.65	13	1
1:A:29:ILE:HD12	1:A:99:TYR:CD1	0.51	2.40	5	1
1:A:38:SER:OG	1:A:39:GLU:N	0.51	2.42	4	2

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:47:ILE:CD1	1:A:82:LEU:HD22	0.51	2.35	13	1
1:A:47:ILE:HD13	1:A:82:LEU:HD22	0.51	1.81	13	1
1:A:78:THR:HG23	1:A:80:ALA:N	0.51	2.21	11	1
1:A:8:LYS:HB3	1:A:12:TYR:CG	0.51	2.41	9	5
1:A:82:LEU:HD23	1:A:93:LEU:HD21	0.51	1.82	6	1
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:CD1	0.51	2.73	1	1
1:A:49:LEU:CD1	1:A:94:ILE:HD11	0.51	2.36	20	1
1:A:45:ARG:HB3	1:A:60:ILE:HD12	0.51	1.82	14	1
1:A:35:VAL:HG22	1:A:45:ARG:HE	0.51	1.66	4	1
1:A:18:ARG:CG	1:A:57:HIS:CE1	0.51	2.94	11	1
1:A:36:ARG:NE	1:A:48:SER:HB2	0.51	2.21	5	1
1:A:12:TYR:CE1	1:A:79:LEU:HD11	0.51	2.40	14	2
1:A:18:ARG:O	1:A:22:GLU:CG	0.51	2.59	13	9
1:A:76:PHE:CD1	1:A:81:GLU:HB3	0.51	2.41	17	1
1:A:47:ILE:HG23	1:A:49:LEU:HD23	0.51	1.83	10	1
1:A:98:HIS:ND1	1:A:99:TYR:CD1	0.50	2.79	15	1
1:A:68:LEU:O	1:A:76:PHE:N	0.50	2.43	15	1
1:A:84:HIS:ND1	1:A:85:HIS:N	0.50	2.59	11	1
1:A:16:VAL:HG12	1:A:36:ARG:CG	0.50	2.35	11	1
1:A:60:ILE:HG22	1:A:68:LEU:HD22	0.50	1.83	20	1
1:A:46:SER:OG	1:A:59:ARG:CB	0.50	2.60	16	1
1:A:82:LEU:HD23	1:A:83:VAL:N	0.50	2.20	12	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:82:LEU:HD13	0.50	1.84	19	1
1:A:79:LEU:O	1:A:82:LEU:HB3	0.50	2.07	18	6
1:A:33:PHE:CG	1:A:97:LEU:HB3	0.50	2.41	10	2
1:A:51:TYR:CD2	1:A:94:ILE:HD13	0.50	2.42	2	1
1:A:35:VAL:O	1:A:36:ARG:NE	0.50	2.44	4	1
1:A:49:LEU:CB	1:A:94:ILE:HD11	0.50	2.36	7	1
1:A:16:VAL:CG2	1:A:36:ARG:NH2	0.50	2.75	10	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:55:VAL:CG2	0.50	2.36	8	3
1:A:34:LEU:HD12	1:A:48:SER:CB	0.50	2.36	12	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:56:TYR:CD1	0.50	2.94	9	1
1:A:49:LEU:O	1:A:55:VAL:HG12	0.50	2.07	14	1
1:A:11:TRP:CZ2	1:A:80:ALA:HA	0.50	2.41	15	4
1:A:25:LEU:HD11	1:A:32:SER:OG	0.50	2.07	5	2
1:A:45:ARG:CD	1:A:45:ARG:C	0.50	2.80	18	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:50:ARG:HG3	0.50	2.35	18	3
1:A:36:ARG:NH2	1:A:57:HIS:CG	0.50	2.79	5	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:55:VAL:CG2	0.50	2.89	3	2
1:A:47:ILE:HD12	1:A:60:ILE:HD13	0.50	1.84	2	1
1:A:83:VAL:HA	1:A:97:LEU:HD13	0.50	1.82	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:7:GLU:O	1:A:8:LYS:O	0.50	2.30	6	12
1:A:35:VAL:CG1	1:A:79:LEU:HD21	0.50	2.37	11	1
1:A:99:TYR:O	1:A:99:TYR:CD2	0.50	2.64	16	1
1:A:45:ARG:CD	1:A:60:ILE:CD1	0.50	2.81	5	3
1:A:43:GLY:C	1:A:44:GLN:OE1	0.50	2.50	4	1
1:A:89:VAL:O	1:A:91:ASP:N	0.49	2.43	13	6
1:A:98:HIS:CD2	1:A:99:TYR:HB3	0.49	2.42	15	1
1:A:79:LEU:O	1:A:79:LEU:HD13	0.49	2.07	1	1
1:A:98:HIS:CE1	1:A:99:TYR:HD1	0.49	2.24	17	1
1:A:16:VAL:CG1	1:A:36:ARG:CG	0.49	2.90	10	1
1:A:49:LEU:HG	1:A:50:ARG:N	0.49	2.22	19	1
1:A:50:ARG:NE	1:A:51:TYR:O	0.49	2.45	3	1
1:A:83:VAL:HA	1:A:97:LEU:HD11	0.49	1.82	15	3
1:A:85:HIS:C	1:A:87:SER:H	0.49	2.11	16	4
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:HD2	0.49	1.82	13	1
1:A:16:VAL:CG1	1:A:34:LEU:HD11	0.49	2.35	5	1
1:A:38:SER:O	1:A:40:SER:N	0.49	2.45	17	2
1:A:29:ILE:O	1:A:50:ARG:CD	0.49	2.61	18	1
1:A:35:VAL:HG11	1:A:79:LEU:HD13	0.49	1.84	9	1
1:A:11:TRP:CE3	1:A:12:TYR:HB2	0.49	2.42	5	4
1:A:6:LEU:HD12	1:A:12:TYR:CE1	0.49	2.41	4	1
1:A:98:HIS:CG	1:A:99:TYR:N	0.49	2.81	13	3
1:A:29:ILE:HG13	1:A:30:ASN:N	0.49	2.22	7	3
1:A:33:PHE:CZ	1:A:97:LEU:N	0.49	2.81	2	4
1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:THR:CA	0.49	2.37	9	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:56:TYR:O	0.49	2.60	6	1
1:A:50:ARG:HD3	1:A:51:TYR:N	0.49	2.22	6	1
1:A:14:GLY:O	1:A:36:ARG:NH2	0.49	2.43	4	1
1:A:22:GLU:HA	1:A:55:VAL:HG21	0.49	1.85	1	1
1:A:48:SER:HA	1:A:56:TYR:O	0.49	2.07	9	2
1:A:21:ALA:HB2	1:A:36:ARG:NE	0.49	2.23	6	1
1:A:35:VAL:HG22	1:A:47:ILE:HD13	0.49	1.85	7	1
1:A:82:LEU:HG	1:A:86:HIS:CD2	0.49	2.43	8	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:95:THR:CG2	0.49	2.91	11	1
1:A:86:HIS:HB3	1:A:93:LEU:CD2	0.49	2.38	16	1
1:A:60:ILE:HG22	1:A:61:ASN:H	0.49	1.67	2	2
1:A:32:SER:OG	1:A:99:TYR:CZ	0.49	2.57	10	1
1:A:33:PHE:HD2	1:A:49:LEU:HD23	0.49	1.68	4	1
1:A:85:HIS:CE1	1:A:89:VAL:HB	0.49	2.43	3	1
1:A:39:GLU:O	1:A:41:SER:N	0.49	2.45	11	2
1:A:45:ARG:HG2	1:A:79:LEU:HD22	0.49	1.84	13	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:50:ARG:HG3	1:A:51:TYR:N	0.49	2.21	13	1
1:A:21:ALA:N	1:A:36:ARG:NH2	0.49	2.60	10	1
1:A:11:TRP:CE3	1:A:35:VAL:CG2	0.49	2.96	3	1
1:A:34:LEU:HD23	1:A:48:SER:O	0.49	2.08	17	1
1:A:69:TYR:CD1	1:A:72:SER:HA	0.49	2.43	19	2
1:A:52:GLU:O	1:A:53:GLY:C	0.49	2.51	13	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:49:LEU:N	0.49	2.61	1	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:97:LEU:HG	0.49	2.43	1	2
1:A:93:LEU:CD2	1:A:93:LEU:N	0.49	2.75	10	3
1:A:22:GLU:CB	1:A:55:VAL:HG11	0.49	2.38	7	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:94:ILE:HG13	0.48	2.38	19	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:82:LEU:CD1	0.48	2.91	19	1
1:A:54:ARG:HD2	1:A:56:TYR:CE2	0.48	2.43	3	1
1:A:16:VAL:HG12	1:A:36:ARG:HG3	0.48	1.83	11	1
1:A:74:SER:OG	1:A:85:HIS:NE2	0.48	2.46	1	1
1:A:34:LEU:HD11	1:A:36:ARG:NH1	0.48	2.23	6	1
1:A:22:GLU:O	1:A:25:LEU:CB	0.48	2.61	10	1
1:A:26:SER:O	1:A:27:SER:C	0.48	2.51	10	2
1:A:60:ILE:O	1:A:61:ASN:HB3	0.48	2.09	5	2
1:A:12:TYR:CD2	1:A:79:LEU:HD11	0.48	2.37	18	2
1:A:82:LEU:C	1:A:82:LEU:HD23	0.48	2.28	12	3
1:A:32:SER:C	1:A:33:PHE:HD1	0.48	2.12	14	2
1:A:21:ALA:CB	1:A:36:ARG:HH21	0.48	2.21	14	1
1:A:86:HIS:CG	1:A:93:LEU:HD21	0.48	2.43	13	1
1:A:52:GLU:HG3	1:A:52:GLU:O	0.48	2.09	13	1
1:A:29:ILE:O	1:A:50:ARG:NH1	0.48	2.47	10	1
1:A:78:THR:HG22	1:A:81:GLU:H	0.48	1.69	4	2
1:A:93:LEU:N	1:A:93:LEU:CD1	0.48	2.68	13	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:56:TYR:HB2	0.48	2.39	9	1
1:A:31:GLY:HA3	1:A:98:HIS:NE2	0.48	2.23	9	1
1:A:63:ALA:O	1:A:65:ASP:N	0.48	2.46	17	4
1:A:56:TYR:CD2	1:A:94:ILE:HD12	0.48	2.43	19	3
1:A:34:LEU:HD21	1:A:36:ARG:NH1	0.48	2.24	6	1
1:A:62:THR:HG23	1:A:66:GLY:O	0.48	2.08	6	2
1:A:49:LEU:HD12	1:A:50:ARG:H	0.48	1.68	3	1
1:A:83:VAL:CG2	1:A:97:LEU:CD2	0.48	2.89	3	1
1:A:43:GLY:O	1:A:44:GLN:NE2	0.48	2.47	17	1
1:A:21:ALA:HB1	1:A:34:LEU:HD11	0.48	1.86	17	1
1:A:13:HIS:N	1:A:13:HIS:HD2	0.48	1.98	15	1
1:A:58:TYR:CE1	1:A:92:GLY:O	0.48	2.67	1	1
1:A:33:PHE:HD1	1:A:33:PHE:H	0.48	1.50	20	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:97:LEU:N	1:A:97:LEU:HD22	0.48	2.24	19	2
1:A:90:ALA:HB2	1:A:96:THR:CG2	0.48	2.27	13	1
1:A:18:ARG:CG	1:A:19:ASN:N	0.48	2.76	5	3
1:A:68:LEU:CD1	1:A:68:LEU:N	0.48	2.76	7	2
1:A:97:LEU:HD22	1:A:97:LEU:H	0.48	1.69	20	1
1:A:22:GLU:HB3	1:A:55:VAL:HG11	0.48	1.86	20	1
1:A:36:ARG:CZ	1:A:48:SER:HB2	0.48	2.37	13	1
1:A:51:TYR:CD1	1:A:56:TYR:CD2	0.48	3.02	12	1
1:A:55:VAL:CG1	1:A:55:VAL:O	0.48	2.61	10	1
1:A:29:ILE:HD12	1:A:98:HIS:O	0.48	2.08	14	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:68:LEU:CD2	0.48	2.39	6	2
1:A:11:TRP:CZ3	1:A:12:TYR:CD2	0.48	3.01	11	1
1:A:54:ARG:NH1	1:A:56:TYR:OH	0.48	2.46	13	2
1:A:18:ARG:HG3	1:A:36:ARG:CZ	0.48	2.37	13	1
1:A:11:TRP:HB3	1:A:100:PRO:CB	0.48	2.39	3	2
1:A:50:ARG:CZ	1:A:52:GLU:O	0.48	2.62	6	1
1:A:33:PHE:HE1	1:A:98:HIS:CD2	0.48	2.26	4	1
1:A:18:ARG:HB3	1:A:57:HIS:CE1	0.47	2.44	17	3
1:A:44:GLN:N	1:A:44:GLN:CD	0.47	2.67	16	1
1:A:62:THR:CG2	1:A:66:GLY:O	0.47	2.62	5	1
1:A:60:ILE:HG23	1:A:70:VAL:HA	0.47	1.86	10	1
1:A:83:VAL:CG1	1:A:97:LEU:CD1	0.47	2.82	15	3
1:A:56:TYR:CD1	1:A:56:TYR:N	0.47	2.82	9	2
1:A:45:ARG:C	1:A:60:ILE:CG1	0.47	2.83	8	2
1:A:83:VAL:O	1:A:97:LEU:CD1	0.47	2.62	11	1
1:A:74:SER:OG	1:A:91:ASP:OD2	0.47	2.33	12	1
1:A:10:SER:OG	1:A:100:PRO:CG	0.47	2.62	15	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:49:LEU:HD12	0.47	2.44	14	2
1:A:38:SER:OG	1:A:44:GLN:CB	0.47	2.62	17	1
1:A:36:ARG:NH2	1:A:48:SER:CB	0.47	2.77	13	1
1:A:48:SER:OG	1:A:48:SER:O	0.47	2.33	18	1
1:A:31:GLY:O	1:A:99:TYR:HB2	0.47	2.09	19	1
1:A:56:TYR:CZ	1:A:94:ILE:HD13	0.47	2.45	3	1
1:A:79:LEU:O	1:A:82:LEU:N	0.47	2.46	18	3
1:A:35:VAL:HG22	1:A:47:ILE:HG13	0.47	1.85	8	1
1:A:29:ILE:HD12	1:A:32:SER:CB	0.47	2.38	1	1
1:A:29:ILE:HD12	1:A:98:HIS:HE1	0.47	1.67	13	1
1:A:63:ALA:O	1:A:64:SER:C	0.47	2.53	17	4
1:A:47:ILE:CD1	1:A:60:ILE:HD11	0.47	2.39	8	1
1:A:86:HIS:C	1:A:97:LEU:HD12	0.47	2.30	11	2
1:A:29:ILE:HD11	1:A:50:ARG:CD	0.47	2.40	1	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:ARG:HG2	1:A:36:ARG:CZ	0.47	2.40	13	1
1:A:36:ARG:O	1:A:45:ARG:HG2	0.47	2.10	18	2
1:A:24:LEU:O	1:A:24:LEU:HD23	0.47	2.09	10	3
1:A:40:SER:N	1:A:59:ARG:NH2	0.47	2.63	18	1
1:A:34:LEU:HG	1:A:48:SER:CB	0.47	2.40	4	1
1:A:11:TRP:CE3	1:A:35:VAL:HG21	0.47	2.45	7	2
1:A:10:SER:CB	1:A:100:PRO:O	0.47	2.63	7	3
1:A:51:TYR:CD1	1:A:51:TYR:N	0.47	2.82	17	1
1:A:58:TYR:CD2	1:A:94:ILE:HG22	0.47	2.45	1	1
1:A:97:LEU:N	1:A:97:LEU:HD23	0.47	2.24	12	1
1:A:25:LEU:HD12	1:A:25:LEU:C	0.47	2.30	2	1
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLN:HB2	0.47	1.86	17	1
1:A:83:VAL:O	1:A:87:SER:CB	0.47	2.63	8	1
1:A:18:ARG:O	1:A:22:GLU:HG3	0.47	2.11	13	3
1:A:34:LEU:O	1:A:48:SER:OG	0.47	2.32	10	4
1:A:16:VAL:HG12	1:A:36:ARG:CD	0.47	2.40	20	1
1:A:76:PHE:CE1	1:A:81:GLU:O	0.47	2.68	10	1
1:A:38:SER:CB	1:A:41:SER:OG	0.46	2.64	15	1
1:A:82:LEU:HD23	1:A:86:HIS:CD2	0.46	2.45	13	2
1:A:61:ASN:ND2	1:A:61:ASN:H	0.46	2.09	18	1
1:A:77:ASN:CG	1:A:78:THR:N	0.46	2.69	6	2
1:A:25:LEU:HD23	1:A:25:LEU:O	0.46	2.09	14	1
1:A:49:LEU:O	1:A:55:VAL:CG1	0.46	2.63	14	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:77:ASN:O	0.46	2.61	6	1
1:A:61:ASN:ND2	1:A:69:TYR:O	0.46	2.44	3	1
1:A:51:TYR:CE1	1:A:56:TYR:CE1	0.46	3.04	17	1
1:A:61:ASN:CG	1:A:69:TYR:O	0.46	2.54	2	2
1:A:45:ARG:NH1	1:A:47:ILE:HD12	0.46	2.24	16	1
1:A:55:VAL:C	1:A:56:TYR:CD1	0.46	2.89	9	1
1:A:34:LEU:HD22	1:A:48:SER:OG	0.46	2.10	6	1
1:A:36:ARG:NE	1:A:48:SER:OG	0.46	2.48	3	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:50:ARG:HB3	0.46	2.40	17	1
1:A:38:SER:HB3	1:A:41:SER:OG	0.46	2.10	15	1
1:A:6:LEU:HD22	1:A:7:GLU:N	0.46	2.25	20	1
1:A:16:VAL:HA	1:A:36:ARG:CB	0.46	2.40	16	1
1:A:28:GLY:O	1:A:50:ARG:NH2	0.46	2.48	18	1
1:A:33:PHE:O	1:A:99:TYR:CD2	0.46	2.69	14	1
1:A:34:LEU:HD13	1:A:48:SER:O	0.46	2.10	1	1
1:A:35:VAL:HG13	1:A:45:ARG:HE	0.46	1.70	18	1
1:A:49:LEU:H	1:A:49:LEU:HD13	0.46	1.71	9	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:82:LEU:HD13	0.46	2.40	19	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:47:ILE:HD12	1:A:60:ILE:CD1	0.46	2.40	2	1
1:A:36:ARG:HB2	1:A:46:SER:CB	0.46	2.41	14	1
1:A:74:SER:O	1:A:76:PHE:CD1	0.46	2.69	3	1
1:A:30:ASN:OD1	1:A:30:ASN:N	0.46	2.48	11	1
1:A:54:ARG:HD3	1:A:56:TYR:CZ	0.46	2.44	16	1
1:A:40:SER:OG	1:A:59:ARG:NH2	0.46	2.49	18	1
1:A:34:LEU:C	1:A:48:SER:OG	0.46	2.54	14	1
1:A:8:LYS:NZ	1:A:78:THR:HG21	0.46	2.25	14	1
1:A:11:TRP:O	1:A:35:VAL:CB	0.46	2.63	11	1
1:A:24:LEU:O	1:A:25:LEU:O	0.46	2.34	11	2
1:A:26:SER:O	1:A:28:GLY:N	0.46	2.49	11	1
1:A:21:ALA:O	1:A:25:LEU:HB3	0.46	2.11	1	1
1:A:71:SER:CB	1:A:91:ASP:O	0.46	2.64	13	2
1:A:23:TYR:C	1:A:25:LEU:N	0.46	2.69	16	1
1:A:82:LEU:HD21	1:A:93:LEU:HD21	0.46	1.87	18	1
1:A:36:ARG:CZ	1:A:46:SER:HB2	0.46	2.41	9	2
1:A:24:LEU:HD21	1:A:36:ARG:HH21	0.46	1.70	8	1
1:A:27:SER:CB	1:A:53:GLY:HA2	0.46	2.40	1	1
1:A:86:HIS:HD2	1:A:93:LEU:HD21	0.46	1.65	5	2
1:A:21:ALA:CB	1:A:57:HIS:NE2	0.46	2.79	10	1
1:A:93:LEU:N	1:A:93:LEU:CD2	0.46	2.78	11	3
1:A:80:ALA:O	1:A:83:VAL:N	0.46	2.49	8	3
1:A:50:ARG:NH1	1:A:51:TYR:O	0.46	2.49	16	1
1:A:16:VAL:O	1:A:36:ARG:NH1	0.46	2.49	18	1
1:A:80:ALA:C	1:A:82:LEU:N	0.46	2.70	11	8
1:A:47:ILE:HD12	1:A:60:ILE:HD11	0.46	1.88	13	3
1:A:26:SER:CB	1:A:29:ILE:CG1	0.46	2.94	8	1
1:A:16:VAL:HG11	1:A:34:LEU:CD1	0.46	2.41	11	1
1:A:51:TYR:O	1:A:53:GLY:N	0.46	2.49	5	4
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:CD1	0.46	2.40	3	1
1:A:60:ILE:O	1:A:61:ASN:O	0.46	2.34	3	1
1:A:20:ALA:O	1:A:23:TYR:N	0.45	2.50	15	6
1:A:11:TRP:CH2	1:A:80:ALA:HA	0.45	2.46	19	5
1:A:29:ILE:CD1	1:A:31:GLY:O	0.45	2.62	6	1
1:A:52:GLU:CG	1:A:52:GLU:O	0.45	2.64	19	1
1:A:38:SER:HB3	1:A:44:GLN:CB	0.45	2.41	7	1
1:A:18:ARG:HD2	1:A:57:HIS:CG	0.45	2.46	17	1
1:A:33:PHE:C	1:A:33:PHE:CD1	0.45	2.89	8	1
1:A:27:SER:O	1:A:50:ARG:NH2	0.45	2.48	8	2
1:A:12:TYR:OH	1:A:45:ARG:NE	0.45	2.49	20	1
1:A:54:ARG:NE	1:A:56:TYR:OH	0.45	2.48	16	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:29:ILE:CD1	1:A:99:TYR:OH	0.45	2.64	12	1
1:A:51:TYR:CE2	1:A:94:ILE:CD1	0.45	2.99	2	1
1:A:41:SER:CB	1:A:42:PRO:HD2	0.45	2.41	14	1
1:A:27:SER:O	1:A:50:ARG:NH1	0.45	2.49	4	1
1:A:69:TYR:CB	1:A:75:ARG:HG2	0.45	2.41	4	1
1:A:24:LEU:HD21	1:A:36:ARG:NH2	0.45	2.27	8	1
1:A:26:SER:OG	1:A:27:SER:N	0.45	2.49	10	1
1:A:95:THR:C	1:A:96:THR:CG2	0.45	2.85	19	1
1:A:81:GLU:N	1:A:81:GLU:OE1	0.45	2.49	9	2
1:A:35:VAL:CG2	1:A:45:ARG:NE	0.45	2.79	5	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:61:ASN:N	0.45	2.80	6	3
1:A:18:ARG:CG	1:A:36:ARG:NH1	0.45	2.79	19	1
1:A:71:SER:HB3	1:A:91:ASP:CG	0.45	2.31	7	1
1:A:76:PHE:CE2	1:A:82:LEU:HA	0.45	2.47	17	2
1:A:37:GLU:OE2	1:A:45:ARG:NH1	0.45	2.50	11	2
1:A:36:ARG:O	1:A:45:ARG:CB	0.45	2.65	16	1
1:A:61:ASN:OD1	1:A:62:THR:N	0.45	2.50	11	1
1:A:61:ASN:HB3	1:A:69:TYR:O	0.45	2.11	1	1
1:A:69:TYR:CG	1:A:72:SER:HA	0.45	2.47	13	2
1:A:51:TYR:CD1	1:A:56:TYR:CE2	0.45	3.05	12	1
1:A:29:ILE:HD12	1:A:99:TYR:CE1	0.45	2.47	5	2
1:A:49:LEU:HD21	1:A:56:TYR:CG	0.45	2.46	9	1
1:A:16:VAL:O	1:A:36:ARG:HG2	0.45	2.12	2	2
1:A:76:PHE:CD1	1:A:81:GLU:O	0.45	2.70	10	2
1:A:27:SER:HB3	1:A:53:GLY:CA	0.45	2.42	1	1
1:A:17:SER:O	1:A:21:ALA:CB	0.45	2.65	13	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:50:ARG:CB	0.45	2.41	5	2
1:A:70:VAL:CG2	1:A:82:LEU:CD1	0.45	2.95	8	1
1:A:85:HIS:CE1	1:A:89:VAL:CG1	0.45	3.00	8	2
1:A:43:GLY:O	1:A:45:ARG:NH1	0.45	2.50	20	1
1:A:79:LEU:HD23	1:A:79:LEU:H	0.45	1.72	9	1
1:A:26:SER:HB2	1:A:29:ILE:HD11	0.45	1.89	4	1
1:A:16:VAL:HG12	1:A:17:SER:N	0.45	2.27	4	1
1:A:10:SER:HB3	1:A:100:PRO:O	0.45	2.12	6	1
1:A:29:ILE:O	1:A:51:TYR:O	0.45	2.35	17	2
1:A:60:ILE:HG22	1:A:68:LEU:HD23	0.45	1.87	13	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:50:ARG:HD2	0.45	2.40	13	1
1:A:12:TYR:CE1	1:A:79:LEU:HD22	0.45	2.47	16	1
1:A:79:LEU:HD13	1:A:79:LEU:C	0.44	2.32	1	1
1:A:29:ILE:O	1:A:50:ARG:NE	0.44	2.50	18	1
1:A:60:ILE:HG23	1:A:70:VAL:CG2	0.44	2.17	5	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:60:ILE:C	1:A:61:ASN:CG	0.44	2.76	10	1
1:A:33:PHE:CD1	1:A:97:LEU:HB3	0.44	2.47	8	1
1:A:85:HIS:CE1	1:A:89:VAL:HG12	0.44	2.46	8	1
1:A:69:TYR:CD1	1:A:72:SER:N	0.44	2.85	13	2
1:A:14:GLY:O	1:A:37:GLU:N	0.44	2.50	16	1
1:A:38:SER:OG	1:A:41:SER:O	0.44	2.34	12	1
1:A:94:ILE:C	1:A:94:ILE:HD13	0.44	2.31	18	1
1:A:62:THR:OG1	1:A:68:LEU:HD23	0.44	2.12	14	1
1:A:45:ARG:HB3	1:A:60:ILE:CD1	0.44	2.43	3	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:35:VAL:HG23	0.44	2.48	8	1
1:A:50:ARG:HD3	1:A:51:TYR:O	0.44	2.12	20	1
1:A:8:LYS:CG	1:A:80:ALA:HB2	0.44	2.42	13	1
1:A:85:HIS:C	1:A:87:SER:N	0.44	2.70	16	2
1:A:25:LEU:CD1	1:A:50:ARG:HG3	0.44	2.42	14	2
1:A:45:ARG:NE	1:A:68:LEU:HD21	0.44	2.27	10	1
1:A:49:LEU:HB3	1:A:94:ILE:HD11	0.44	1.88	19	1
1:A:32:SER:OG	1:A:99:TYR:CB	0.44	2.66	14	1
1:A:77:ASN:OD1	1:A:77:ASN:N	0.44	2.50	4	1
1:A:49:LEU:CD1	1:A:56:TYR:HB2	0.44	2.43	12	3
1:A:25:LEU:O	1:A:26:SER:O	0.44	2.35	4	3
1:A:35:VAL:HA	1:A:47:ILE:HD13	0.44	1.89	1	1
1:A:76:PHE:CD2	1:A:82:LEU:HD12	0.44	2.47	18	3
1:A:20:ALA:O	1:A:24:LEU:HB2	0.44	2.13	6	1
1:A:51:TYR:CE2	1:A:95:THR:HB	0.44	2.48	14	1
1:A:22:GLU:OE1	1:A:55:VAL:CG1	0.44	2.65	7	1
1:A:20:ALA:O	1:A:23:TYR:HB3	0.44	2.13	14	2
1:A:51:TYR:C	1:A:53:GLY:H	0.44	2.15	1	1
1:A:36:ARG:CZ	1:A:46:SER:HB3	0.44	2.42	1	1
1:A:49:LEU:HD22	1:A:95:THR:CG2	0.44	2.41	12	1
1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:THR:CB	0.44	2.42	9	1
1:A:13:HIS:NE2	1:A:35:VAL:O	0.44	2.51	19	1
1:A:29:ILE:HD11	1:A:32:SER:CB	0.44	2.43	2	1
1:A:8:LYS:HD3	1:A:9:HIS:N	0.44	2.28	8	2
1:A:13:HIS:CD2	1:A:13:HIS:H	0.44	2.27	15	4
1:A:29:ILE:HD12	1:A:99:TYR:CD2	0.44	2.47	20	1
1:A:42:PRO:HD2	1:A:44:GLN:CG	0.44	2.43	13	1
1:A:50:ARG:HD2	1:A:51:TYR:O	0.44	2.13	19	1
1:A:98:HIS:CD2	1:A:99:TYR:CE2	0.44	3.05	11	1
1:A:29:ILE:HD11	1:A:50:ARG:HD2	0.44	1.89	1	1
1:A:45:ARG:O	1:A:60:ILE:HG12	0.44	2.12	12	2
1:A:11:TRP:CZ2	1:A:83:VAL:CG1	0.44	2.96	12	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:21:ALA:HB1	1:A:36:ARG:NH1	0.44	2.28	6	1
1:A:56:TYR:CB	1:A:94:ILE:CD1	0.44	2.95	19	1
1:A:71:SER:HB2	1:A:91:ASP:CG	0.44	2.32	7	1
1:A:51:TYR:CE1	1:A:56:TYR:CD1	0.44	3.06	17	1
1:A:25:LEU:HD12	1:A:26:SER:H	0.44	1.72	17	1
1:A:6:LEU:HD23	1:A:6:LEU:N	0.44	2.27	13	1
1:A:39:GLU:O	1:A:40:SER:HB3	0.44	2.11	12	1
1:A:45:ARG:CZ	1:A:79:LEU:HB2	0.44	2.43	12	1
1:A:18:ARG:HG2	1:A:57:HIS:CG	0.44	2.47	18	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:70:VAL:HG22	0.44	1.89	10	1
1:A:11:TRP:CZ3	1:A:12:TYR:CD1	0.43	3.06	17	1
1:A:75:ARG:CZ	1:A:75:ARG:HB2	0.43	2.43	15	1
1:A:49:LEU:CD2	1:A:95:THR:HG22	0.43	2.43	11	2
1:A:29:ILE:O	1:A:50:ARG:CZ	0.43	2.66	13	1
1:A:45:ARG:CZ	1:A:82:LEU:HD22	0.43	2.42	16	1
1:A:71:SER:HB3	1:A:91:ASP:OD1	0.43	2.12	12	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:68:LEU:CD2	0.43	2.96	6	1
1:A:55:VAL:O	1:A:55:VAL:CG1	0.43	2.66	6	1
1:A:48:SER:HB3	1:A:57:HIS:CD2	0.43	2.48	10	1
1:A:34:LEU:HG	1:A:34:LEU:O	0.43	2.12	2	1
1:A:94:ILE:HG12	1:A:95:THR:N	0.43	2.29	11	2
1:A:36:ARG:NH2	1:A:48:SER:HA	0.43	2.28	13	2
1:A:20:ALA:HB1	1:A:24:LEU:HD23	0.43	1.90	14	1
1:A:18:ARG:HG3	1:A:57:HIS:CE1	0.43	2.47	14	1
1:A:63:ALA:C	1:A:65:ASP:N	0.43	2.71	13	3
1:A:8:LYS:HB3	1:A:12:TYR:CB	0.43	2.43	11	2
1:A:49:LEU:HD21	1:A:95:THR:CG2	0.43	2.42	11	1
1:A:8:LYS:HE2	1:A:80:ALA:CB	0.43	2.43	12	1
1:A:33:PHE:CZ	1:A:95:THR:CG2	0.43	2.98	14	1
1:A:27:SER:OG	1:A:55:VAL:HG22	0.43	2.14	1	1
1:A:71:SER:C	1:A:73:GLU:N	0.43	2.71	7	2
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLN:HG3	0.43	1.90	12	1
1:A:41:SER:HB3	1:A:44:GLN:CG	0.43	2.44	18	1
1:A:71:SER:O	1:A:74:SER:N	0.43	2.45	18	1
1:A:61:ASN:C	1:A:61:ASN:OD1	0.43	2.57	2	2
1:A:29:ILE:CG1	1:A:99:TYR:CE2	0.43	3.01	10	1
1:A:50:ARG:HD2	1:A:51:TYR:N	0.43	2.28	14	1
1:A:49:LEU:HB2	1:A:94:ILE:HD11	0.43	1.90	7	1
1:A:38:SER:HB2	1:A:41:SER:O	0.43	2.12	18	2
1:A:38:SER:HB3	1:A:41:SER:O	0.43	2.13	18	1
1:A:18:ARG:HG2	1:A:19:ASN:N	0.43	2.29	5	3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:THR:HB	0.43	1.89	10	1
1:A:41:SER:O	1:A:44:GLN:NE2	0.43	2.51	10	1
1:A:56:TYR:CZ	1:A:94:ILE:HG21	0.43	2.49	13	1
1:A:36:ARG:NH2	1:A:57:HIS:HA	0.43	2.29	19	1
1:A:60:ILE:O	1:A:69:TYR:O	0.43	2.36	19	1
1:A:9:HIS:CD2	1:A:11:TRP:HZ2	0.43	2.30	7	2
1:A:18:ARG:HG2	1:A:57:HIS:ND1	0.43	2.28	17	1
1:A:67:LYS:CB	1:A:76:PHE:O	0.43	2.66	1	1
1:A:86:HIS:O	1:A:97:LEU:HD13	0.43	2.14	13	1
1:A:6:LEU:CD1	1:A:14:GLY:HA2	0.43	2.43	6	1
1:A:76:PHE:CG	1:A:82:LEU:HA	0.43	2.49	8	1
1:A:28:GLY:CA	1:A:50:ARG:CZ	0.43	2.96	10	1
1:A:21:ALA:HA	1:A:24:LEU:HD21	0.43	1.90	19	1
1:A:21:ALA:HB2	1:A:36:ARG:HD3	0.43	1.88	4	1
1:A:26:SER:CB	1:A:29:ILE:HG13	0.43	2.44	8	1
1:A:79:LEU:HD13	1:A:79:LEU:O	0.43	2.13	20	1
1:A:83:VAL:CG2	1:A:97:LEU:HG	0.43	2.44	20	1
1:A:36:ARG:CB	1:A:46:SER:OG	0.43	2.67	14	1
1:A:63:ALA:CB	1:A:67:LYS:HB2	0.43	2.44	4	1
1:A:76:PHE:CZ	1:A:85:HIS:CB	0.43	3.02	3	1
1:A:16:VAL:HG12	1:A:36:ARG:HB3	0.43	1.89	3	1
1:A:29:ILE:C	1:A:31:GLY:H	0.42	2.18	7	2
1:A:72:SER:O	1:A:75:ARG:NH1	0.42	2.51	6	1
1:A:49:LEU:HB3	1:A:95:THR:CG2	0.42	2.44	1	2
1:A:63:ALA:O	1:A:65:ASP:CG	0.42	2.58	20	2
1:A:69:TYR:CE1	1:A:71:SER:O	0.42	2.73	10	1
1:A:27:SER:CB	1:A:53:GLY:CA	0.42	2.97	1	1
1:A:10:SER:OG	1:A:100:PRO:O	0.42	2.35	6	1
1:A:58:TYR:CD2	1:A:94:ILE:HG23	0.42	2.50	19	1
1:A:37:GLU:CG	1:A:38:SER:N	0.42	2.82	14	2
1:A:45:ARG:HD2	1:A:60:ILE:HG13	0.42	1.91	12	1
1:A:49:LEU:HD21	1:A:94:ILE:HD11	0.42	1.89	5	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:79:LEU:HB2	0.42	2.30	12	1
1:A:63:ALA:HB3	1:A:67:LYS:HB2	0.42	1.90	4	1
1:A:51:TYR:HB3	1:A:54:ARG:CG	0.42	2.44	3	1
1:A:18:ARG:O	1:A:21:ALA:N	0.42	2.53	1	2
1:A:67:LYS:CA	1:A:76:PHE:O	0.42	2.67	1	1
1:A:31:GLY:O	1:A:98:HIS:HB3	0.42	2.15	1	1
1:A:94:ILE:CG2	1:A:95:THR:H	0.42	2.26	13	1
1:A:15:PRO:HA	1:A:37:GLU:O	0.42	2.15	16	1
1:A:49:LEU:CD1	1:A:56:TYR:CB	0.42	2.98	12	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:21:ALA:O	1:A:25:LEU:N	0.42	2.50	18	1
1:A:13:HIS:H	1:A:13:HIS:CD2	0.42	2.32	6	2
1:A:83:VAL:HG22	1:A:97:LEU:HD11	0.42	1.90	3	1
1:A:10:SER:OG	1:A:100:PRO:HG2	0.42	2.14	15	1
1:A:35:VAL:HG23	1:A:47:ILE:CG1	0.42	2.42	13	1
1:A:15:PRO:HB3	1:A:37:GLU:CG	0.42	2.45	18	1
1:A:56:TYR:CD2	1:A:94:ILE:HD13	0.42	2.50	11	1
1:A:63:ALA:HA	1:A:69:TYR:CE1	0.42	2.50	11	1
1:A:36:ARG:NH1	1:A:48:SER:HB2	0.42	2.30	13	1
1:A:17:SER:O	1:A:21:ALA:N	0.42	2.50	12	1
1:A:69:TYR:O	1:A:69:TYR:CD2	0.42	2.73	18	1
1:A:83:VAL:HA	1:A:97:LEU:CD1	0.42	2.44	5	1
1:A:33:PHE:HE2	1:A:95:THR:HG1	0.42	1.53	6	1
1:A:60:ILE:O	1:A:61:ASN:HB2	0.42	2.15	2	1
1:A:45:ARG:HG3	1:A:79:LEU:CD2	0.42	2.45	4	1
1:A:27:SER:O	1:A:28:GLY:C	0.42	2.58	13	2
1:A:9:HIS:HB3	1:A:11:TRP:CE2	0.42	2.47	8	1
1:A:97:LEU:H	1:A:97:LEU:HD12	0.42	1.72	13	1
1:A:16:VAL:HA	1:A:36:ARG:CD	0.42	2.45	16	1
1:A:44:GLN:O	1:A:44:GLN:OE1	0.42	2.38	10	1
1:A:33:PHE:CE2	1:A:49:LEU:HD13	0.42	2.49	3	1
1:A:86:HIS:NE2	1:A:93:LEU:CD2	0.42	2.83	15	1
1:A:11:TRP:O	1:A:35:VAL:HB	0.42	2.14	11	1
1:A:8:LYS:HD3	1:A:8:LYS:C	0.42	2.35	13	1
1:A:33:PHE:CA	1:A:48:SER:O	0.42	2.68	12	1
1:A:8:LYS:HE2	1:A:9:HIS:CE1	0.42	2.50	12	1
1:A:80:ALA:O	1:A:82:LEU:N	0.41	2.53	11	2
1:A:37:GLU:HG2	1:A:45:ARG:CG	0.41	2.45	13	1
1:A:56:TYR:CE2	1:A:94:ILE:CG2	0.41	3.03	13	1
1:A:65:ASP:OD1	1:A:66:GLY:N	0.41	2.53	12	1
1:A:78:THR:HG22	1:A:80:ALA:H	0.41	1.75	10	1
1:A:55:VAL:HG13	1:A:57:HIS:NE2	0.41	2.30	4	1
1:A:32:SER:HA	1:A:98:HIS:CE1	0.41	2.50	17	1
1:A:16:VAL:O	1:A:36:ARG:CZ	0.41	2.68	15	1
1:A:33:PHE:HA	1:A:48:SER:O	0.41	2.15	10	2
1:A:35:VAL:O	1:A:36:ARG:CZ	0.41	2.67	4	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:79:LEU:HD22	0.41	2.28	15	1
1:A:15:PRO:O	1:A:17:SER:N	0.41	2.49	16	1
1:A:13:HIS:CD2	1:A:99:TYR:HH	0.41	2.34	9	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:50:ARG:CG	0.41	2.98	9	1
1:A:16:VAL:O	1:A:36:ARG:HG3	0.41	2.15	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:HD21	1:A:36:ARG:NE	0.41	2.28	6	1
1:A:67:LYS:HA	1:A:76:PHE:O	0.41	2.14	10	1
1:A:45:ARG:C	1:A:60:ILE:CD1	0.41	2.85	19	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:50:ARG:HD2	0.41	1.92	7	1
1:A:13:HIS:HE1	1:A:24:LEU:HD22	0.41	1.74	4	1
1:A:21:ALA:CB	1:A:34:LEU:HD11	0.41	2.46	17	1
1:A:49:LEU:HD13	1:A:49:LEU:H	0.41	1.74	15	1
1:A:34:LEU:HD13	1:A:34:LEU:N	0.41	2.30	1	1
1:A:70:VAL:CG1	1:A:92:GLY:HA3	0.41	2.46	18	1
1:A:15:PRO:CA	1:A:37:GLU:HG2	0.41	2.45	18	1
1:A:71:SER:O	1:A:74:SER:O	0.41	2.39	18	1
1:A:94:ILE:HD13	1:A:94:ILE:H	0.41	1.76	5	1
1:A:18:ARG:HA	1:A:21:ALA:HB3	0.41	1.91	19	1
1:A:63:ALA:HB2	1:A:69:TYR:CD1	0.41	2.49	14	1
1:A:28:GLY:HA3	1:A:50:ARG:CD	0.41	2.45	7	1
1:A:35:VAL:HG11	1:A:79:LEU:CG	0.41	2.41	8	1
1:A:58:TYR:CE2	1:A:93:LEU:HA	0.41	2.51	13	1
1:A:8:LYS:CE	1:A:80:ALA:CB	0.41	2.98	12	1
1:A:41:SER:HB2	1:A:44:GLN:CG	0.41	2.45	12	1
1:A:54:ARG:HG2	1:A:56:TYR:CZ	0.41	2.51	9	1
1:A:98:HIS:CG	1:A:98:HIS:O	0.41	2.73	9	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:50:ARG:HB2	0.41	2.45	20	1
1:A:49:LEU:O	1:A:49:LEU:CD2	0.41	2.66	9	1
1:A:38:SER:O	1:A:39:GLU:C	0.41	2.59	17	1
1:A:63:ALA:CB	1:A:67:LYS:CG	0.41	2.98	13	1
1:A:34:LEU:H	1:A:34:LEU:HD13	0.41	1.74	6	1
1:A:50:ARG:HA	1:A:54:ARG:O	0.41	2.16	17	1
1:A:6:LEU:C	1:A:6:LEU:CD2	0.41	2.89	20	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:82:LEU:HD22	0.41	2.30	16	1
1:A:90:ALA:CB	1:A:96:THR:HA	0.41	2.46	16	1
1:A:90:ALA:C	1:A:92:GLY:H	0.41	2.19	16	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:55:VAL:HB	0.41	1.92	9	1
1:A:11:TRP:CB	1:A:34:LEU:HA	0.41	2.46	5	1
1:A:45:ARG:HB2	1:A:60:ILE:CD1	0.41	2.46	19	1
1:A:36:ARG:NH1	1:A:37:GLU:O	0.41	2.53	7	1
1:A:29:ILE:O	1:A:52:GLU:OE1	0.41	2.39	17	1
1:A:76:PHE:CE1	1:A:85:HIS:CB	0.41	3.04	15	1
1:A:83:VAL:O	1:A:87:SER:HB2	0.41	2.16	8	1
1:A:33:PHE:HB3	1:A:49:LEU:HD12	0.41	1.92	11	1
1:A:26:SER:O	1:A:27:SER:CB	0.41	2.69	16	1
1:A:39:GLU:O	1:A:39:GLU:OE2	0.41	2.39	18	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:O	1:A:34:LEU:HG	0.41	2.16	9	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:49:LEU:CD2	0.41	3.04	4	1
1:A:45:ARG:NE	1:A:79:LEU:HD22	0.41	2.31	3	1
1:A:11:TRP:HE1	1:A:83:VAL:HG11	0.40	1.72	11	1
1:A:45:ARG:HG2	1:A:46:SER:O	0.40	2.17	16	1
1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:THR:H	0.40	1.66	9	1
1:A:70:VAL:CG2	1:A:82:LEU:CD2	0.40	2.75	6	1
1:A:84:HIS:O	1:A:87:SER:HB3	0.40	2.16	6	1
1:A:25:LEU:CG	1:A:50:ARG:HG3	0.40	2.46	10	1
1:A:73:GLU:O	1:A:73:GLU:CG	0.40	2.69	2	1
1:A:10:SER:OG	1:A:100:PRO:HB2	0.40	2.16	15	1
1:A:37:GLU:O	1:A:38:SER:O	0.40	2.39	15	1
1:A:58:TYR:O	1:A:59:ARG:O	0.40	2.40	1	1
1:A:36:ARG:NH1	1:A:46:SER:CB	0.40	2.84	1	1
1:A:10:SER:O	1:A:100:PRO:O	0.40	2.40	20	1
1:A:87:SER:CB	1:A:97:LEU:HD22	0.40	2.47	13	1
1:A:18:ARG:HD2	1:A:57:HIS:CE1	0.40	2.51	14	1
1:A:32:SER:HB2	1:A:99:TYR:O	0.40	2.15	4	1
1:A:15:PRO:CB	1:A:37:GLU:OE1	0.40	2.70	4	1
1:A:33:PHE:CD2	1:A:49:LEU:HB2	0.40	2.51	3	1
1:A:87:SER:HA	1:A:97:LEU:HD13	0.40	1.92	13	1
1:A:16:VAL:HG13	1:A:16:VAL:O	0.40	2.15	12	1
1:A:74:SER:OG	1:A:91:ASP:CG	0.40	2.59	12	1
1:A:65:ASP:CB	1:A:67:LYS:CE	0.40	2.99	5	1
1:A:89:VAL:O	1:A:89:VAL:CG1	0.40	2.69	6	1
1:A:32:SER:CB	1:A:99:TYR:CE2	0.40	3.04	10	1
1:A:69:TYR:CD2	1:A:69:TYR:O	0.40	2.74	20	1
1:A:45:ARG:HD3	1:A:45:ARG:C	0.40	2.37	18	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:38:SER:O	0.40	2.39	18	1
1:A:46:SER:OG	1:A:59:ARG:HA	0.40	2.17	4	1
1:A:78:THR:HG23	1:A:80:ALA:CB	0.40	2.43	17	1
1:A:39:GLU:O	1:A:40:SER:OG	0.40	2.38	17	1
1:A:39:GLU:O	1:A:40:SER:HB2	0.40	2.17	20	1
1:A:45:ARG:CZ	1:A:60:ILE:CD1	0.40	2.99	18	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	95/109 (87%)	63±4 (66±4%)	24±4 (25±4%)	8±2 (9±2%)	2	13
All	All	1900/2180 (87%)	1262 (66%)	470 (25%)	168 (9%)	2	13

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	8	LYS	20
1	A	94	ILE	18
1	A	92	GLY	14
1	A	27	SER	12
1	A	97	LEU	11
1	A	72	SER	10
1	A	64	SER	10
1	A	25	LEU	9
1	A	40	SER	9
1	A	26	SER	7
1	A	43	GLY	6
1	A	6	LEU	5
1	A	61	ASN	5
1	A	39	GLU	4
1	A	38	SER	4
1	A	80	ALA	3
1	A	53	GLY	3
1	A	60	ILE	3
1	A	28	GLY	3
1	A	52	GLU	3
1	A	63	ALA	2
1	A	95	THR	2
1	A	59	ARG	1
1	A	42	PRO	1
1	A	16	VAL	1
1	A	66	GLY	1
1	A	31	GLY	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	83/93 (89%)	47±3 (57±4%)	36±3 (43±4%)	<b>0</b> <b>3</b>
All	All	1660/1860 (89%)	949 (57%)	711 (43%)	<b>0</b> <b>3</b>

All 71 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	47	ILE	20
1	A	84	HIS	20
1	A	58	TYR	19
1	A	75	ARG	18
1	A	33	PHE	18
1	A	49	LEU	18
1	A	22	GLU	18
1	A	93	LEU	17
1	A	34	LEU	17
1	A	46	SER	17
1	A	36	ARG	16
1	A	29	ILE	16
1	A	50	ARG	16
1	A	94	ILE	16
1	A	79	LEU	16
1	A	59	ARG	15
1	A	13	HIS	15
1	A	48	SER	15
1	A	73	GLU	15
1	A	41	SER	15
1	A	8	LYS	15
1	A	7	GLU	14
1	A	45	ARG	14
1	A	9	HIS	14
1	A	44	GLN	14
1	A	67	LYS	13
1	A	82	LEU	13
1	A	19	ASN	12
1	A	54	ARG	12
1	A	74	SER	11
1	A	12	TYR	11
1	A	78	THR	11
1	A	51	TYR	11
1	A	97	LEU	11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	81	GLU	10
1	A	18	ARG	10
1	A	6	LEU	9
1	A	61	ASN	9
1	A	25	LEU	9
1	A	72	SER	9
1	A	99	TYR	8
1	A	83	VAL	8
1	A	65	ASP	8
1	A	38	SER	8
1	A	91	ASP	8
1	A	35	VAL	8
1	A	52	GLU	8
1	A	69	TYR	7
1	A	37	GLU	7
1	A	32	SER	7
1	A	17	SER	6
1	A	71	SER	6
1	A	10	SER	5
1	A	77	ASN	4
1	A	95	THR	4
1	A	96	THR	4
1	A	55	VAL	4
1	A	87	SER	4
1	A	24	LEU	4
1	A	98	HIS	3
1	A	40	SER	3
1	A	30	ASN	3
1	A	64	SER	3
1	A	39	GLU	2
1	A	68	LEU	2
1	A	27	SER	2
1	A	60	ILE	2
1	A	16	VAL	1
1	A	57	HIS	1
1	A	89	VAL	1
1	A	88	THR	1

### 6.3.3 RNA ⓘ

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