



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 02:35 PM BST

PDB ID : 1EUB
Title : SOLUTION STRUCTURE OF THE CATALYTIC DOMAIN OF HUMAN COLLAGENASE-3 (MMP-13) COMPLEXED TO A POTENT NON-PEPTIDIC SULFONAMIDE INHIBITOR
Authors : Zhang, X.; Gonnella, N.C.; Koehn, J.; Pathak, N.; Ganu, V.; Melton, R.; Parker, D.; Hu, S.I.; Nam, K.Y.
Deposited on : 2000-04-14

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 : 1.7.1 (RC1), CSD as537be (2016)
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

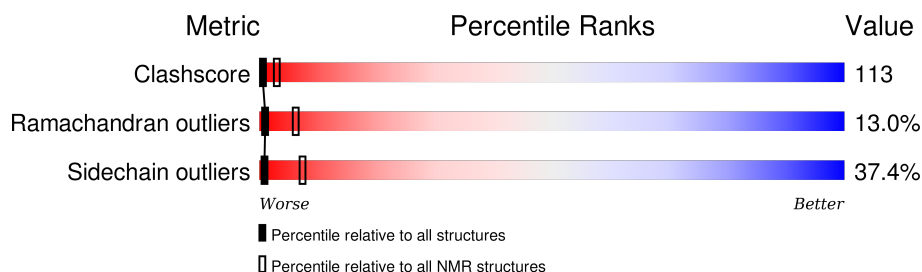
1 Overall quality at a glance

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	171	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 1 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:110-A:270 (161)	0.30	1

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

3 Entry composition [i](#)

There are 6 unique types of molecules in this entry. The entry contains 2682 atoms, of which 1289 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called COLLAGENASE 3.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	171	Total	C	H	N	O	S	0
			2628	879	1266	220	258	5	

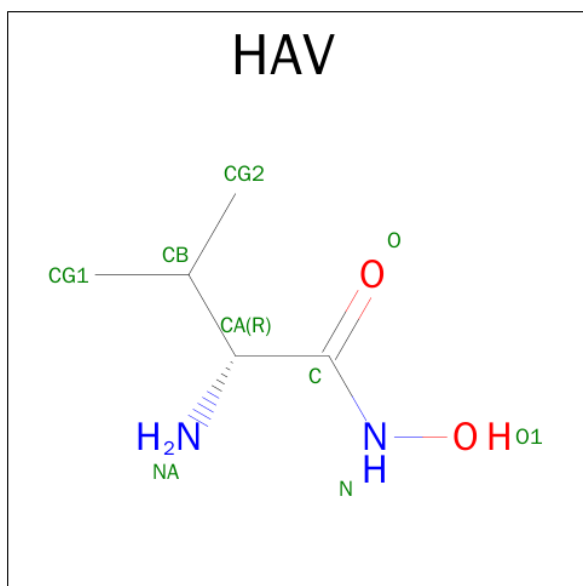
- Molecule 2 is ZINC ION (three-letter code: ZN) (formula: Zn).

Mol	Chain	Residues	Atoms	
2	A	2	Total	Zn
			2	2

- Molecule 3 is CALCIUM ION (three-letter code: CA) (formula: Ca).

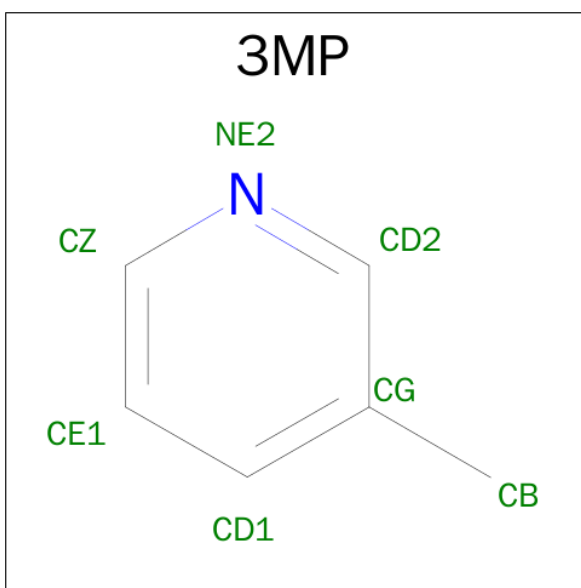
Mol	Chain	Residues	Atoms	
3	A	2	Total	Ca
			2	2

- Molecule 4 is HYDROXYAMINOVALINE (three-letter code: HAV) (formula: C₅H₁₂N₂O₂).



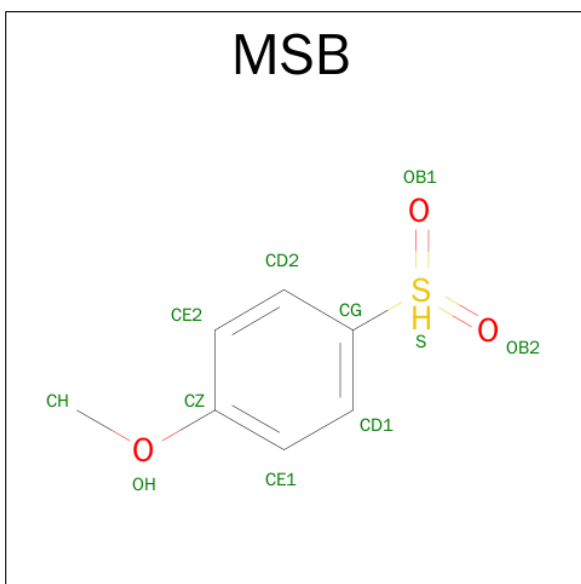
Mol	Chain	Residues	Atoms				
4	A	1	Total	C	H	N	O
			19	5	10	2	2

- Molecule 5 is 3-METHYLPYRIDINE (three-letter code: 3MP) (formula: C_6H_7N).



Mol	Chain	Residues	Atoms			
			Total	C	H	N
5	A	1	13	6	6	1

- Molecule 6 is 1-METHYLOXY-4-SULFONE-BENZENE (three-letter code: MSB) (formula: $C_7H_8O_3S$).



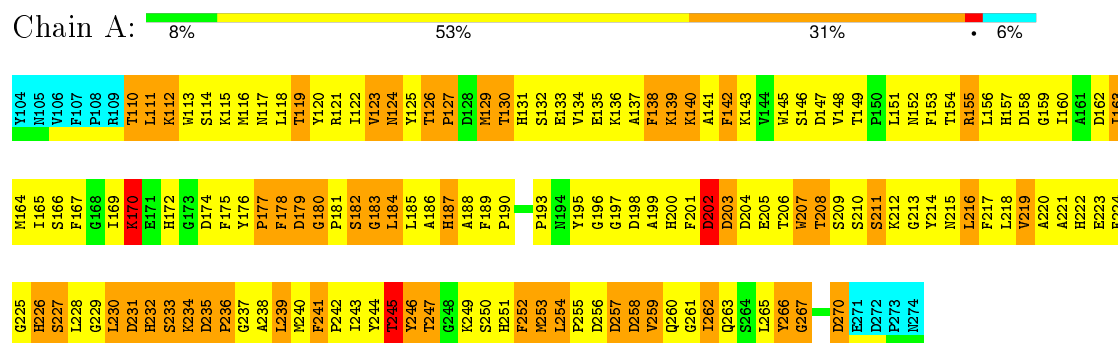
Mol	Chain	Residues	Atoms				
			Total	C	H	O	S
6	A	1	18	7	7	3	1

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: COLLAGENASE 3

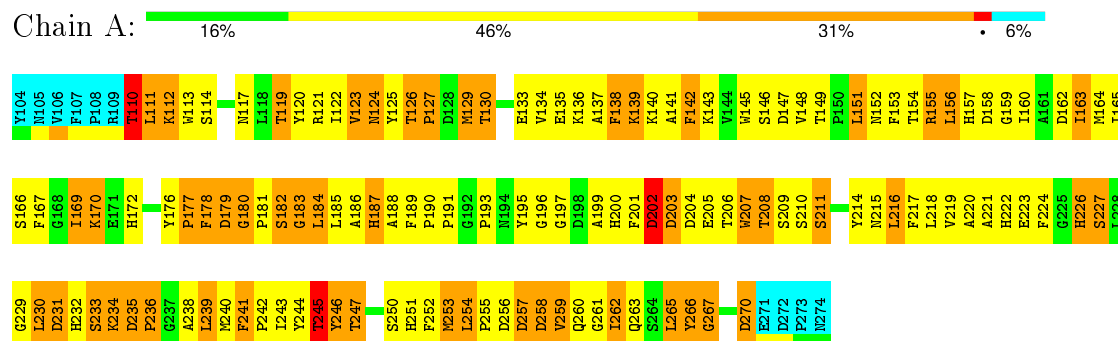


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

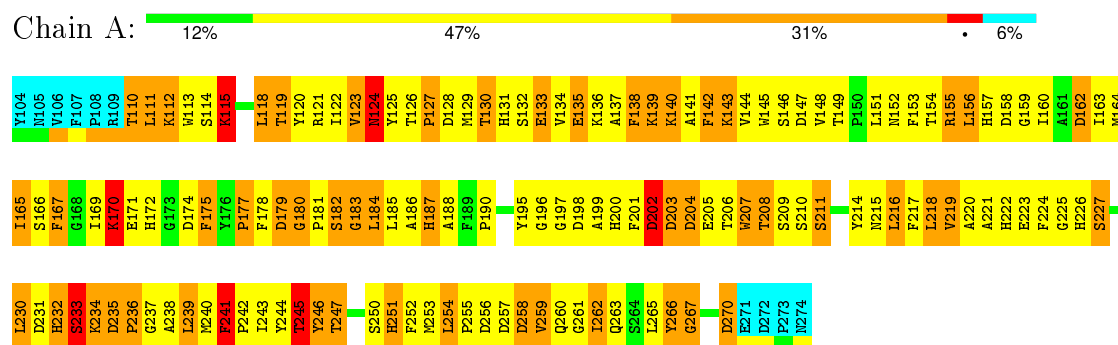
4.2.1 Score per residue for model 1 (medoid)

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



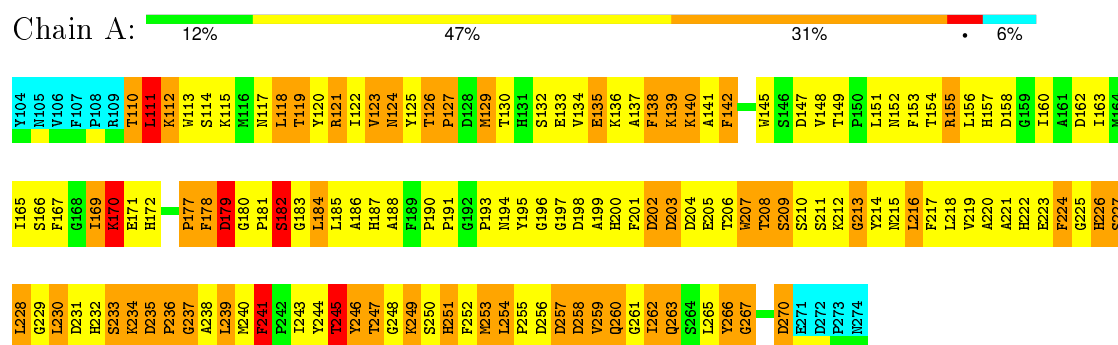
4.2.2 Score per residue for model 2

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



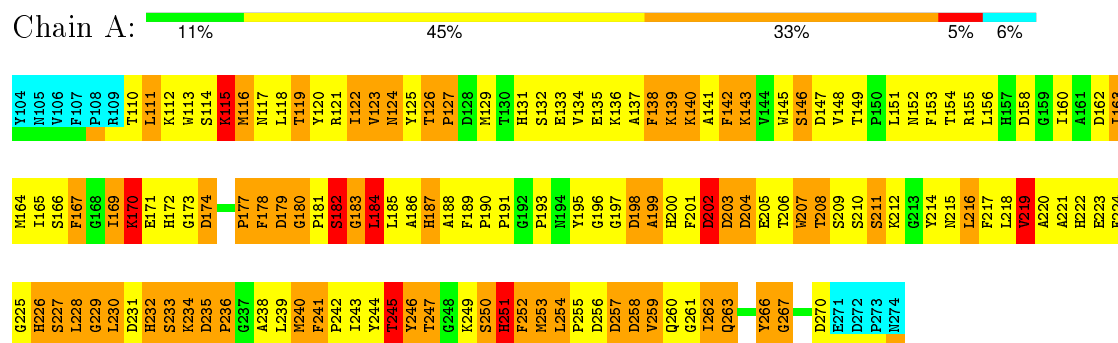
4.2.3 Score per residue for model 3

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



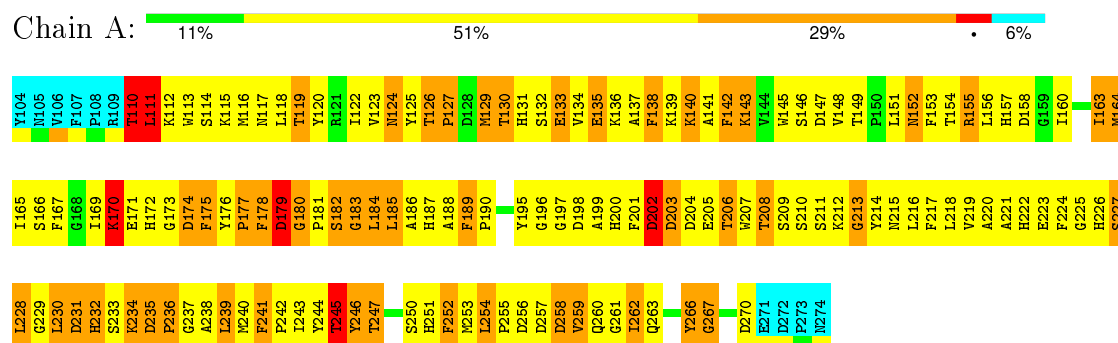
4.2.4 Score per residue for model 4

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



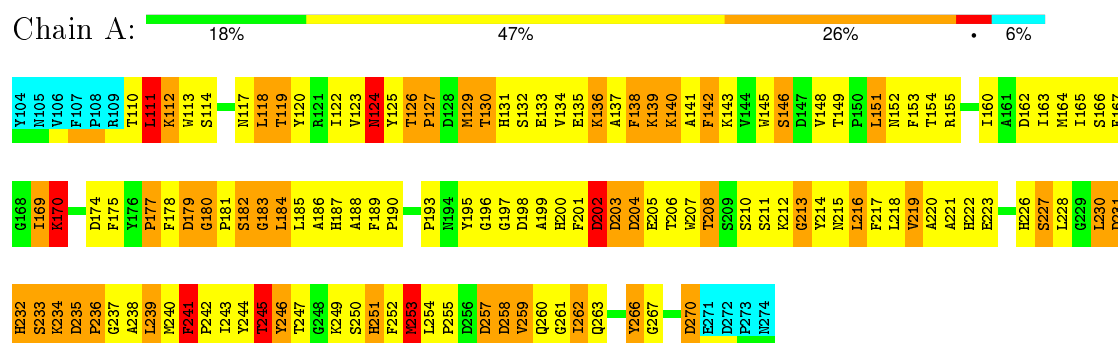
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



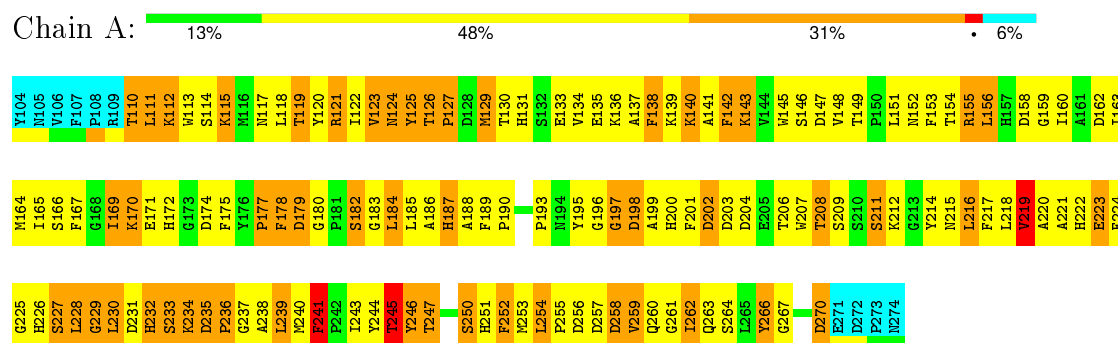
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



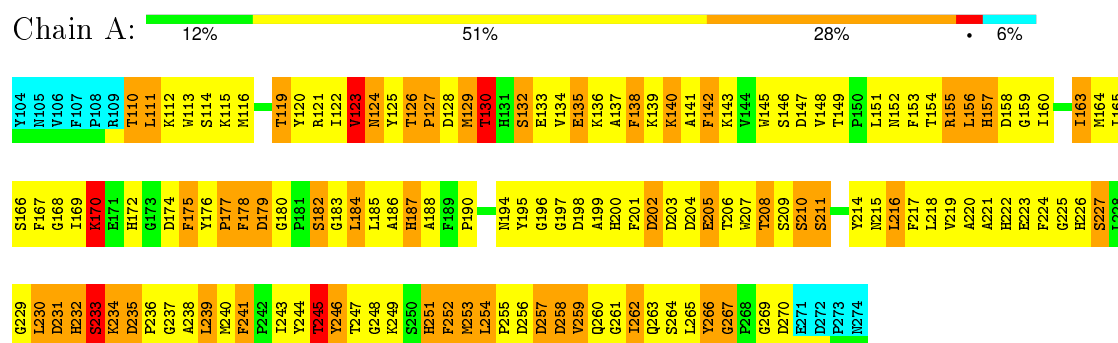
4.2.8 Score per residue for model 8

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



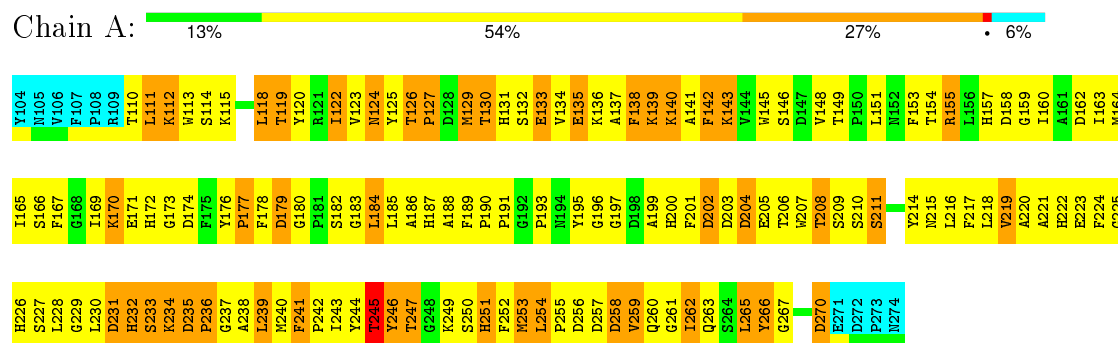
4.2.9 Score per residue for model 9

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



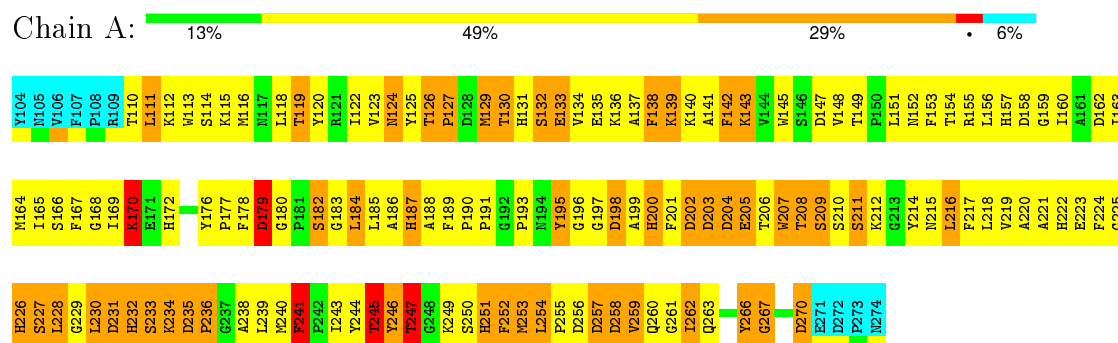
4.2.10 Score per residue for model 10

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



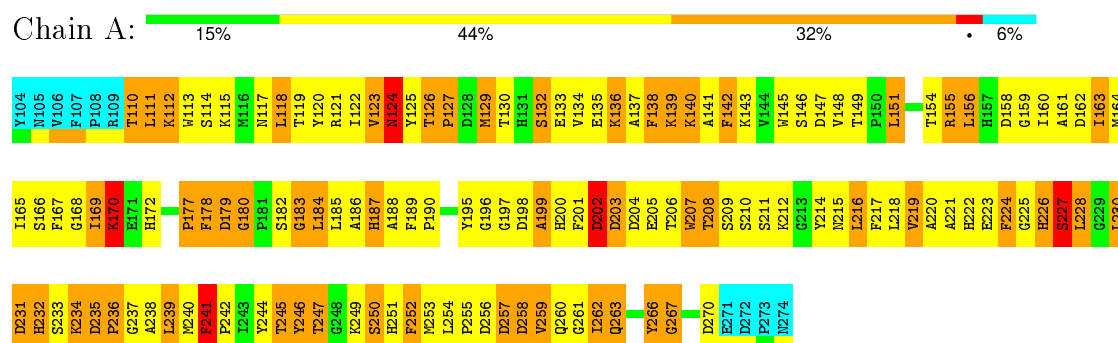
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



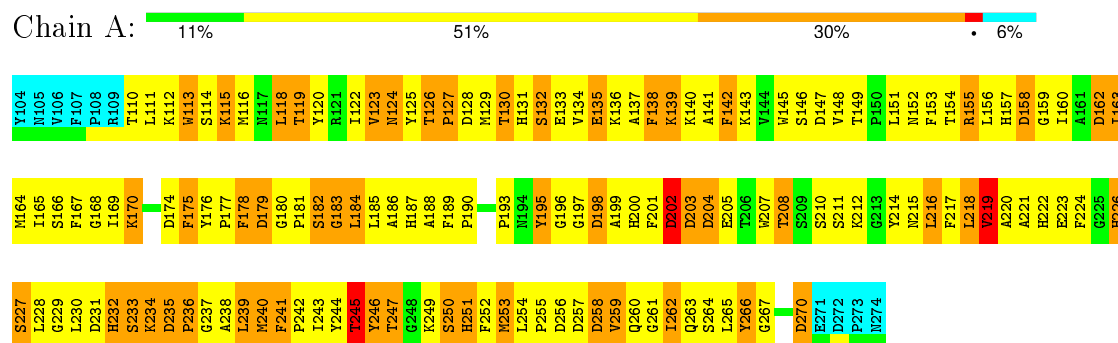
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



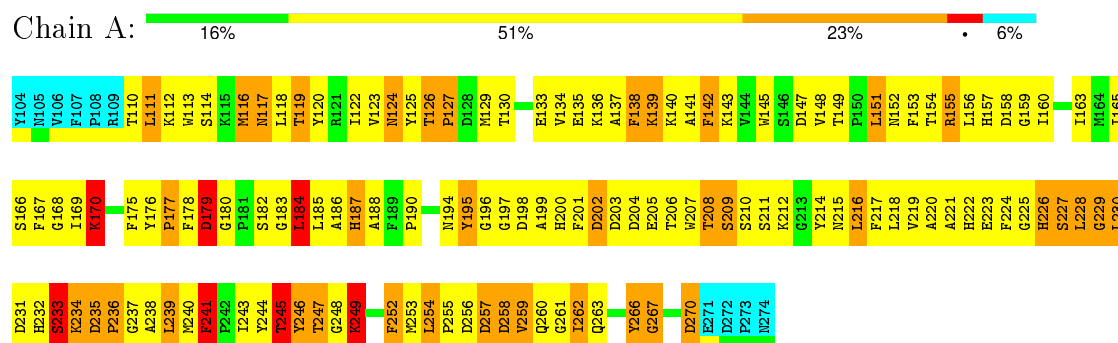
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



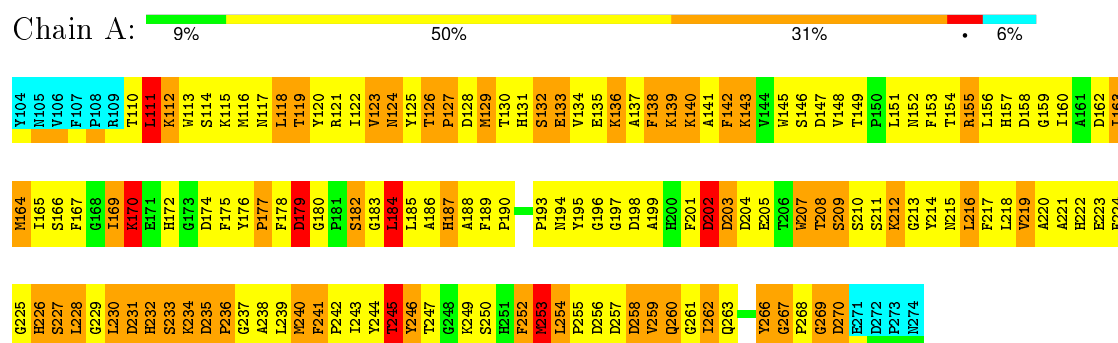
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



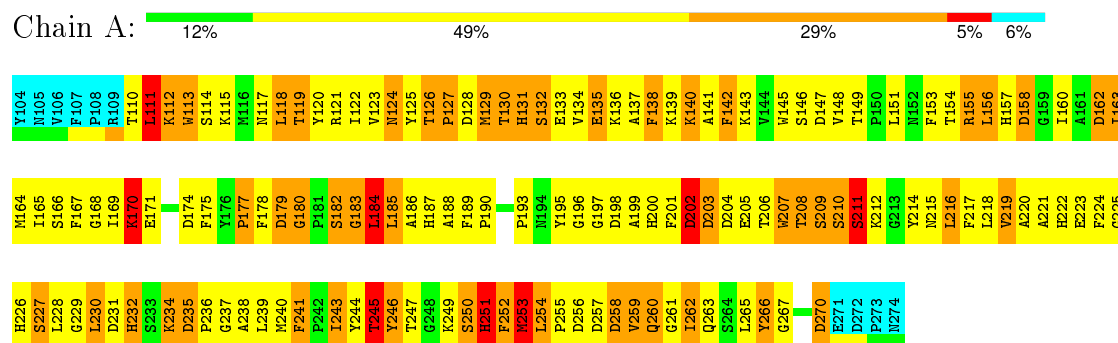
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



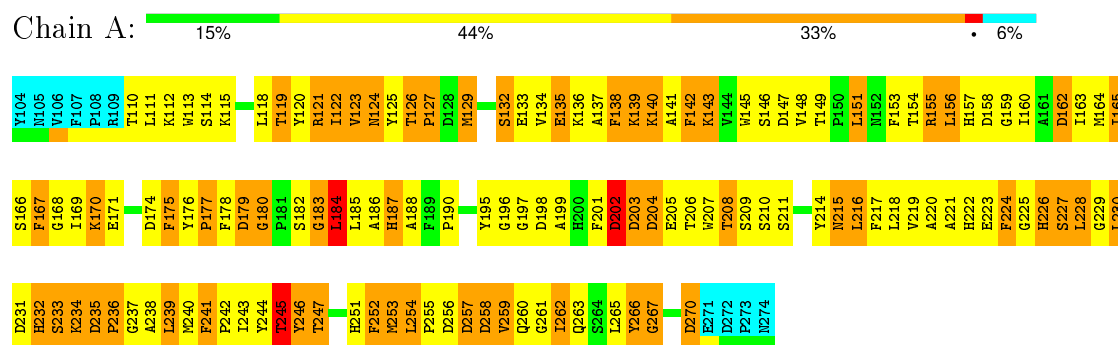
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: COLLAGENASE 3



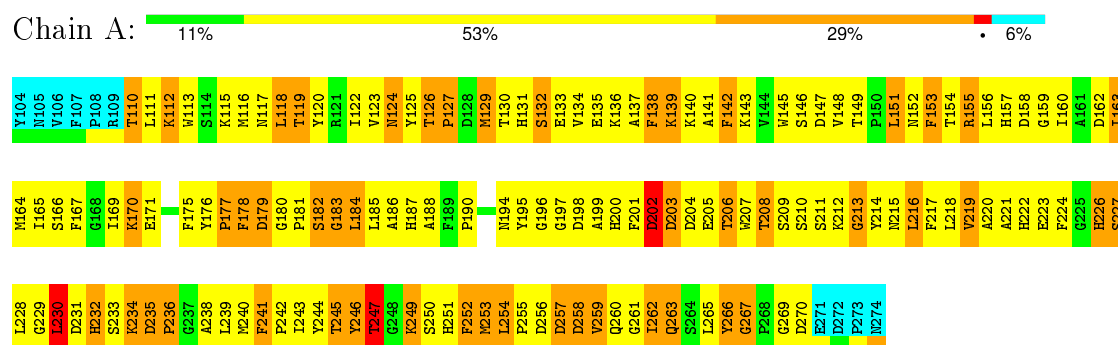
4.2.17 Score per residue for model 17

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



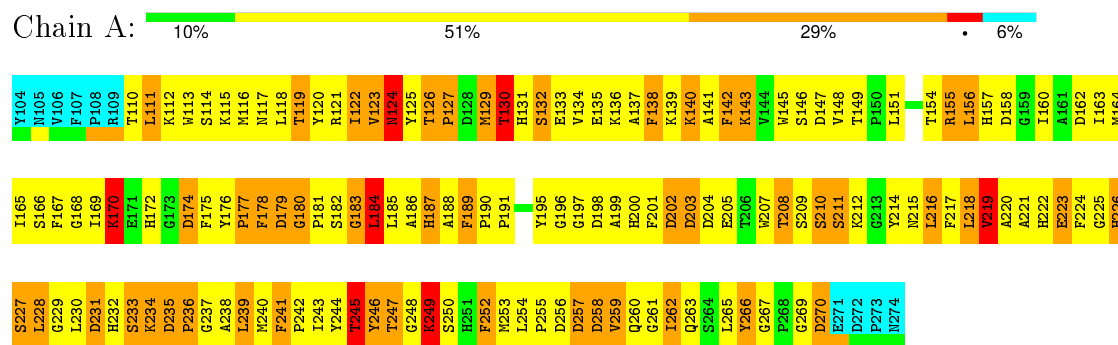
4.2.18 Score per residue for model 18

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



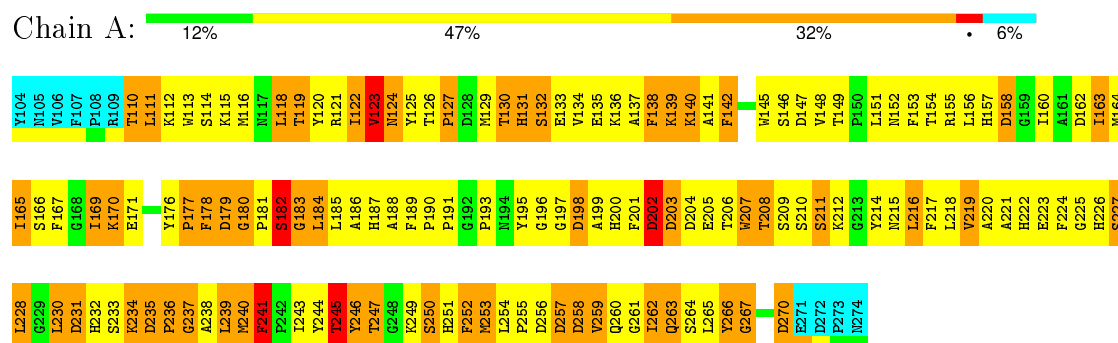
4.2.19 Score per residue for model 19

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



4.2.20 Score per residue for model 20

• Molecule 1: COLLAGENASE 3



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *SIMULATED ANNEALING AND ENERGY MINIMIZATION*.

Of the 50 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *BACK CALCULATED DATA AGREE WITH EXPERIMENTAL NOESY SPECTRUM, STRUCTURES WITH ACCEPTABLE COVALENT GEOMETRY, STRUCTURES WITH FAVORABLE NON-BOND ENERGY, TARGET FUNCTION*.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	98.1
FELIX	structure solution	97
NMRCOMPASS	structure solution	2.5
INSIGHTII	structure solution	98
QUANTA	structure solution	97

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 ⓘ

Bond lengths and bond angles in the following residue types are not validated in this section: MSB, ZN, CA, HAV, 3MP

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 ⓘ

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	1273	1188	1188	281±13
4	A	9	10	10	7±1
5	A	7	6	6	4±1
6	A	11	7	7	14±3
All	All	26080	24220	24219	5684

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 113.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:163:ILE:HG21	1:A:228:LEU:HD13	1.07	1.25	18	4
1:A:234:LYS:CB	1:A:238:ALA:HB3	0.99	1.87	1	19
1:A:262:ILE:HD13	1:A:263:GLN:N	0.99	1.73	13	20
1:A:238:ALA:HB2	1:A:257:ASP:CB	0.98	1.89	1	20
1:A:258:ASP:O	1:A:262:ILE:HD12	0.97	1.59	6	20
1:A:163:ILE:HD12	1:A:197:GLY:O	0.96	1.60	15	1
1:A:230:LEU:O	1:A:230:LEU:HD13	0.95	1.58	20	1
1:A:117:ASN:O	1:A:118:LEU:HD22	0.94	1.63	6	3
1:A:149:THR:HG23	1:A:151:LEU:HD11	0.93	1.40	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:208:THR:O	1:A:216:LEU:HD22	0.93	1.63	13	18
1:A:184:LEU:HD22	1:A:202:ASP:OD1	0.92	1.65	2	5
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:CD1	0.91	1.99	13	8
1:A:188:ALA:HB1	1:A:227:SER:HB3	0.91	1.43	9	20
1:A:163:ILE:CD1	1:A:228:LEU:HD11	0.90	1.95	13	1
1:A:119:THR:HG21	1:A:160:ILE:HG22	0.90	1.42	11	4
1:A:184:LEU:HD12	4:A:1:HAV:CG1	0.90	1.95	11	4
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:CG	0.89	2.02	8	6
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:O	0.89	1.66	9	4
1:A:216:LEU:O	1:A:220:ALA:HB3	0.89	1.68	5	20
1:A:118:LEU:HD22	1:A:228:LEU:HD11	0.89	1.43	18	2
1:A:218:LEU:HD11	6:A:3:MSB:HH1	0.89	1.41	12	13
1:A:151:LEU:HD11	1:A:266:TYR:O	0.87	1.68	15	3
1:A:218:LEU:HD21	1:A:244:TYR:HB2	0.87	1.46	5	19
1:A:208:THR:O	1:A:216:LEU:HD12	0.87	1.67	5	2
1:A:129:MET:SD	1:A:216:LEU:HD21	0.86	2.10	14	7
1:A:188:ALA:HB1	1:A:227:SER:CB	0.86	2.01	9	18
1:A:238:ALA:HB2	1:A:257:ASP:HB2	0.86	1.46	1	18
1:A:110:THR:N	1:A:230:LEU:HD13	0.86	1.86	1	2
1:A:164:MET:O	1:A:199:ALA:HB3	0.85	1.72	17	18
1:A:184:LEU:HD23	1:A:202:ASP:OD1	0.85	1.72	4	7
1:A:184:LEU:HA	4:A:1:HAV:HG13	0.85	1.49	6	20
1:A:154:THR:CG2	1:A:156:LEU:HD13	0.84	2.02	13	2
1:A:122:ILE:HD13	1:A:138:PHE:HB3	0.84	1.49	4	1
1:A:119:THR:HG22	1:A:154:THR:O	0.84	1.71	4	15
1:A:163:ILE:HG21	1:A:228:LEU:HG	0.84	1.49	12	2
1:A:123:VAL:HG23	1:A:166:SER:HB3	0.83	1.47	2	20
1:A:151:LEU:HD13	1:A:152:ASN:N	0.83	1.87	20	1
1:A:228:LEU:HD22	1:A:266:TYR:OH	0.83	1.74	12	3
1:A:239:LEU:HD23	1:A:239:LEU:O	0.83	1.74	11	1
1:A:253:MET:HB2	1:A:259:VAL:HG21	0.82	1.49	15	20
1:A:215:ASN:ND2	1:A:247:THR:HG22	0.81	1.90	13	2
1:A:186:ALA:HB1	1:A:223:GLU:CG	0.81	2.04	19	1
1:A:163:ILE:HG21	1:A:228:LEU:HD12	0.81	1.48	7	1
1:A:163:ILE:HG21	1:A:228:LEU:CD1	0.81	2.05	18	2
1:A:122:ILE:HD13	1:A:122:ILE:O	0.81	1.76	7	1
1:A:122:ILE:O	1:A:123:VAL:HG13	0.80	1.76	20	12
1:A:137:ALA:HB1	1:A:216:LEU:CB	0.80	2.05	1	20
1:A:163:ILE:HD13	1:A:227:SER:OG	0.80	1.76	15	1
1:A:163:ILE:HD13	1:A:228:LEU:HD22	0.80	1.51	6	1
1:A:163:ILE:HG22	1:A:197:GLY:HA3	0.80	1.52	12	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:216:LEU:HA	1:A:219:VAL:HG13	0.79	1.52	10	20
1:A:118:LEU:HD13	1:A:228:LEU:HD11	0.79	1.54	10	1
1:A:230:LEU:HD22	1:A:231:ASP:N	0.79	1.93	20	2
1:A:149:THR:CG2	1:A:151:LEU:HD11	0.78	2.07	12	1
1:A:163:ILE:HG21	1:A:228:LEU:HD21	0.78	1.51	13	1
1:A:122:ILE:HG21	1:A:138:PHE:CD1	0.78	2.13	15	17
1:A:184:LEU:HD12	4:A:1:HAV:HG11	0.78	1.52	12	7
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:HB3	0.78	1.56	10	3
1:A:238:ALA:HB2	1:A:257:ASP:HB3	0.78	1.54	18	17
1:A:151:LEU:O	1:A:151:LEU:HD12	0.78	1.79	14	1
1:A:234:LYS:HB3	1:A:238:ALA:HB3	0.77	1.54	8	11
1:A:112:LYS:NZ	1:A:262:ILE:HG22	0.77	1.94	5	3
1:A:185:LEU:HD12	1:A:205:GLU:OE1	0.77	1.78	12	9
1:A:185:LEU:HD13	1:A:214:TYR:CZ	0.77	2.14	9	9
1:A:163:ILE:HD12	1:A:227:SER:HB2	0.77	1.57	20	2
1:A:244:TYR:CB	6:A:3:MSB:HH2	0.77	2.09	19	16
1:A:188:ALA:HB2	1:A:223:GLU:CD	0.76	2.00	19	2
1:A:112:LYS:CD	1:A:265:LEU:HD23	0.76	2.10	19	1
1:A:177:PRO:O	1:A:184:LEU:HD22	0.76	1.80	9	6
1:A:169:ILE:HD13	1:A:169:ILE:N	0.75	1.96	1	1
1:A:122:ILE:HD13	1:A:138:PHE:CB	0.75	2.10	4	1
1:A:218:LEU:CD1	6:A:3:MSB:HH1	0.75	2.10	12	12
1:A:148:VAL:HG23	1:A:149:THR:HG22	0.75	1.59	12	9
1:A:137:ALA:HB1	1:A:216:LEU:HD22	0.75	1.57	5	2
1:A:120:TYR:CB	1:A:163:ILE:HG23	0.74	2.12	15	9
1:A:234:LYS:HB2	1:A:238:ALA:HB3	0.74	1.59	18	8
1:A:177:PRO:O	1:A:184:LEU:HD23	0.74	1.82	5	5
1:A:188:ALA:HB2	1:A:223:GLU:OE2	0.74	1.81	8	3
1:A:185:LEU:HD12	1:A:205:GLU:CD	0.74	2.03	9	4
1:A:118:LEU:HD23	1:A:162:ASP:OD2	0.74	1.83	10	1
1:A:228:LEU:HD12	1:A:266:TYR:OH	0.73	1.83	5	2
1:A:160:ILE:O	1:A:160:ILE:HG22	0.73	1.84	12	6
1:A:230:LEU:HD13	1:A:230:LEU:C	0.73	2.03	20	1
1:A:188:ALA:HB1	1:A:227:SER:CA	0.73	2.14	14	13
1:A:226:HIS:HE2	1:A:232:HIS:CE1	0.73	1.98	15	5
1:A:154:THR:HG22	1:A:156:LEU:HD13	0.73	1.58	13	2
1:A:129:MET:HE2	1:A:216:LEU:HD21	0.73	1.60	6	1
1:A:137:ALA:CB	1:A:216:LEU:HD22	0.72	2.13	5	2
1:A:186:ALA:HB1	1:A:223:GLU:HG3	0.72	1.61	19	1
1:A:120:TYR:HB3	1:A:163:ILE:HG23	0.72	1.57	15	10
1:A:163:ILE:HD11	1:A:224:PHE:CE1	0.72	2.18	18	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:230:LEU:HD11	1:A:232:HIS:O	0.72	1.85	11	7
1:A:222:HIS:HB2	1:A:239:LEU:HD21	0.72	1.61	11	1
1:A:169:ILE:HG23	1:A:169:ILE:O	0.71	1.85	11	7
1:A:122:ILE:HD13	1:A:122:ILE:C	0.71	2.05	7	1
1:A:156:LEU:HD12	1:A:158:ASP:HB3	0.71	1.62	2	2
1:A:149:THR:OG1	1:A:151:LEU:HD23	0.71	1.86	9	3
1:A:185:LEU:HD13	1:A:214:TYR:CE2	0.70	2.21	9	10
1:A:230:LEU:C	1:A:230:LEU:HD22	0.70	2.06	9	2
1:A:137:ALA:HB1	1:A:216:LEU:HB3	0.70	1.62	12	20
1:A:172:HIS:CE1	1:A:189:PHE:CZ	0.70	2.80	11	4
1:A:160:ILE:HG22	1:A:160:ILE:O	0.70	1.84	17	3
1:A:222:HIS:HB2	1:A:239:LEU:HD11	0.70	1.63	4	2
1:A:199:ALA:HB1	1:A:223:GLU:HG2	0.69	1.61	5	12
1:A:124:ASN:OD1	1:A:134:VAL:HG22	0.69	1.87	12	1
1:A:149:THR:HG23	1:A:151:LEU:CD1	0.69	2.17	12	1
1:A:156:LEU:HD22	1:A:160:ILE:HD13	0.69	1.62	12	1
1:A:129:MET:SD	1:A:216:LEU:HD11	0.69	2.27	5	2
1:A:115:LYS:HD3	1:A:118:LEU:HD11	0.69	1.63	10	2
1:A:156:LEU:CD2	1:A:160:ILE:HD12	0.69	2.16	19	2
1:A:186:ALA:HB1	1:A:223:GLU:OE1	0.69	1.87	13	5
1:A:112:LYS:HD2	1:A:265:LEU:HD23	0.69	1.64	19	1
1:A:169:ILE:O	1:A:169:ILE:HG23	0.68	1.87	10	9
1:A:186:ALA:N	6:A:3:MSB:OB2	0.68	2.26	11	20
1:A:118:LEU:HD13	1:A:162:ASP:OD2	0.68	1.87	11	1
1:A:199:ALA:HB1	1:A:223:GLU:OE1	0.68	1.87	20	2
1:A:115:LYS:CD	1:A:118:LEU:HD11	0.68	2.17	10	2
1:A:243:ILE:HD11	1:A:245:THR:CG2	0.68	2.18	16	1
1:A:137:ALA:CB	1:A:216:LEU:CB	0.68	2.72	3	20
1:A:169:ILE:HD13	1:A:169:ILE:C	0.68	2.09	20	2
1:A:129:MET:CE	1:A:216:LEU:HD21	0.68	2.19	6	2
1:A:262:ILE:HD13	1:A:263:GLN:H	0.68	1.49	11	19
1:A:251:HIS:CD2	1:A:252:PHE:CE2	0.68	2.82	6	1
1:A:163:ILE:CG2	1:A:228:LEU:HD12	0.68	2.18	7	1
1:A:254:LEU:N	1:A:255:PRO:HD2	0.67	2.04	17	20
1:A:169:ILE:C	1:A:169:ILE:HD13	0.67	2.09	15	2
1:A:125:TYR:CD1	1:A:167:PHE:CD1	0.67	2.83	6	9
1:A:151:LEU:HD11	1:A:266:TYR:HB3	0.67	1.65	2	2
1:A:120:TYR:CE2	1:A:142:PHE:CE2	0.66	2.83	10	9
1:A:226:HIS:CE1	1:A:240:MET:CG	0.66	2.79	4	4
1:A:226:HIS:NE2	1:A:232:HIS:CD2	0.66	2.63	13	13
1:A:137:ALA:HB1	1:A:216:LEU:CG	0.66	2.20	20	19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:118:LEU:CD2	1:A:228:LEU:HD11	0.66	2.18	18	2
1:A:218:LEU:HD11	1:A:244:TYR:HB2	0.66	1.67	7	4
1:A:122:ILE:CG2	1:A:138:PHE:CD1	0.66	2.79	10	16
1:A:138:PHE:CG	1:A:139:LYS:N	0.66	2.64	13	20
1:A:187:HIS:CE1	1:A:189:PHE:CE1	0.66	2.84	11	4
1:A:112:LYS:HD2	1:A:265:LEU:HD13	0.66	1.68	9	1
1:A:137:ALA:HB1	1:A:216:LEU:CD2	0.66	2.21	5	2
1:A:241:PHE:CD1	1:A:241:PHE:N	0.66	2.63	18	12
1:A:230:LEU:HD23	1:A:230:LEU:C	0.66	2.11	11	1
1:A:165:ILE:HG23	1:A:165:ILE:O	0.65	1.91	8	9
1:A:122:ILE:HD11	1:A:134:VAL:CG1	0.65	2.20	4	1
1:A:125:TYR:O	1:A:134:VAL:HG21	0.65	1.90	3	18
1:A:167:PHE:CE2	1:A:169:ILE:CG2	0.65	2.80	4	3
1:A:230:LEU:CD1	1:A:230:LEU:N	0.65	2.60	9	1
1:A:188:ALA:HB2	1:A:223:GLU:OE1	0.65	1.91	19	1
1:A:241:PHE:N	1:A:241:PHE:CD1	0.65	2.65	5	8
1:A:120:TYR:CZ	1:A:155:ARG:CG	0.64	2.80	5	11
1:A:156:LEU:HD13	1:A:160:ILE:HG21	0.64	1.69	12	1
1:A:112:LYS:HZ1	1:A:262:ILE:HG22	0.64	1.51	5	2
1:A:170:LYS:CG	1:A:178:PHE:CE1	0.64	2.81	9	9
1:A:151:LEU:CD2	1:A:266:TYR:CD1	0.64	2.80	12	3
1:A:122:ILE:HD12	1:A:138:PHE:CE2	0.64	2.28	1	4
1:A:222:HIS:CD2	4:A:1:HAV:O1	0.64	2.51	18	20
1:A:122:ILE:HG21	1:A:138:PHE:CE1	0.64	2.28	9	17
1:A:259:VAL:O	1:A:262:ILE:HD13	0.64	1.93	9	19
1:A:145:TRP:HH2	1:A:262:ILE:HG21	0.64	1.53	20	12
1:A:163:ILE:HD13	1:A:163:ILE:C	0.64	2.13	18	2
1:A:201:PHE:CE1	1:A:219:VAL:CG2	0.63	2.80	3	3
1:A:226:HIS:NE2	1:A:232:HIS:CE1	0.63	2.66	4	6
1:A:243:ILE:CD1	1:A:245:THR:HG22	0.63	2.23	16	1
1:A:138:PHE:CD1	1:A:139:LYS:N	0.63	2.67	8	16
1:A:244:TYR:HB2	6:A:3:MSB:HH2	0.63	1.69	19	11
1:A:156:LEU:HD22	1:A:160:ILE:HD12	0.63	1.69	19	1
1:A:124:ASN:ND2	1:A:134:VAL:HG13	0.63	2.08	6	1
1:A:249:LYS:N	1:A:249:LYS:CD	0.63	2.61	14	1
1:A:186:ALA:HB1	1:A:223:GLU:CD	0.63	2.13	3	7
1:A:111:LEU:HD23	1:A:191:PRO:CG	0.63	2.24	20	1
1:A:230:LEU:HD21	1:A:232:HIS:O	0.63	1.94	20	3
1:A:165:ILE:O	1:A:165:ILE:HG23	0.62	1.94	20	9
1:A:124:ASN:ND2	1:A:165:ILE:HD13	0.62	2.09	9	1
1:A:163:ILE:HD13	1:A:228:LEU:HD11	0.62	1.70	13	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:230:LEU:HD23	1:A:230:LEU:N	0.62	2.08	10	4
1:A:167:PHE:CG	1:A:167:PHE:O	0.62	2.52	16	6
1:A:149:THR:O	1:A:149:THR:HG23	0.62	1.94	3	3
1:A:234:LYS:CA	1:A:238:ALA:HB3	0.62	2.25	16	11
1:A:163:ILE:CG2	1:A:228:LEU:HD13	0.62	2.14	18	4
1:A:120:TYR:HB2	1:A:163:ILE:HG23	0.62	1.71	17	1
1:A:149:THR:OG1	1:A:151:LEU:HD13	0.62	1.95	13	3
1:A:222:HIS:CE1	1:A:240:MET:CA	0.62	2.83	19	19
1:A:112:LYS:HB3	1:A:265:LEU:HD12	0.62	1.71	13	3
1:A:243:ILE:O	1:A:243:ILE:HG23	0.62	1.93	16	1
1:A:125:TYR:CD1	1:A:167:PHE:CG	0.62	2.88	17	2
1:A:122:ILE:HD12	1:A:122:ILE:O	0.61	1.95	3	3
1:A:163:ILE:H	1:A:163:ILE:HD13	0.61	1.55	12	1
1:A:254:LEU:N	1:A:255:PRO:CD	0.61	2.63	4	20
1:A:124:ASN:OD1	1:A:216:LEU:HD21	0.61	1.94	10	1
1:A:120:TYR:HB2	1:A:163:ILE:HD13	0.61	1.71	18	2
1:A:124:ASN:N	1:A:124:ASN:OD1	0.61	2.33	6	1
1:A:122:ILE:HD13	1:A:138:PHE:CD2	0.61	2.30	14	1
1:A:222:HIS:CE1	1:A:240:MET:HA	0.61	2.31	5	20
1:A:201:PHE:CE1	1:A:219:VAL:HG22	0.61	2.31	3	2
1:A:188:ALA:HB1	1:A:227:SER:N	0.61	2.09	10	3
1:A:261:GLY:O	1:A:265:LEU:HD12	0.61	1.96	10	2
1:A:241:PHE:CD1	1:A:243:ILE:O	0.60	2.53	7	19
1:A:218:LEU:HD13	1:A:247:THR:HA	0.60	1.73	14	3
1:A:185:LEU:HD13	1:A:214:TYR:CE1	0.60	2.31	11	5
1:A:222:HIS:ND1	6:A:3:MSB:CE1	0.60	2.64	18	6
1:A:142:PHE:CE2	1:A:224:PHE:CE2	0.60	2.89	15	5
1:A:167:PHE:O	1:A:167:PHE:CG	0.60	2.54	9	12
1:A:156:LEU:HD13	1:A:160:ILE:CG2	0.60	2.26	12	1
1:A:201:PHE:O	1:A:203:ASP:N	0.60	2.35	8	20
1:A:232:HIS:CD2	1:A:240:MET:O	0.60	2.54	15	3
1:A:218:LEU:HD21	1:A:244:TYR:CD2	0.60	2.32	17	4
1:A:244:TYR:CB	6:A:3:MSB:CH	0.60	2.80	19	17
1:A:163:ILE:HD12	1:A:228:LEU:HB2	0.60	1.74	17	1
1:A:145:TRP:O	1:A:148:VAL:HG22	0.60	1.96	19	19
1:A:178:PHE:CG	1:A:203:ASP:OD2	0.60	2.55	10	5
1:A:112:LYS:HD2	1:A:265:LEU:HD22	0.60	1.74	9	1
1:A:241:PHE:CE1	1:A:243:ILE:O	0.60	2.55	16	15
1:A:178:PHE:CD2	1:A:203:ASP:OD2	0.60	2.55	8	4
1:A:239:LEU:N	1:A:255:PRO:CB	0.59	2.65	18	16
1:A:246:TYR:CG	1:A:246:TYR:O	0.59	2.55	11	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:119:THR:HG21	1:A:160:ILE:CG2	0.59	2.21	11	2
1:A:169:ILE:O	1:A:170:LYS:C	0.59	2.40	2	20
1:A:167:PHE:O	1:A:167:PHE:CD1	0.59	2.55	2	4
1:A:231:ASP:O	1:A:232:HIS:CG	0.59	2.55	5	3
1:A:243:ILE:CD1	1:A:245:THR:CG2	0.59	2.81	16	1
1:A:124:ASN:OD1	1:A:134:VAL:HG13	0.59	1.96	12	1
1:A:126:THR:N	1:A:127:PRO:CD	0.59	2.65	9	19
1:A:238:ALA:O	1:A:241:PHE:CE2	0.59	2.55	16	15
1:A:184:LEU:HD23	1:A:202:ASP:CG	0.59	2.16	7	2
1:A:232:HIS:CD2	1:A:234:LYS:CE	0.59	2.85	5	1
1:A:122:ILE:C	1:A:122:ILE:HD12	0.59	2.18	4	1
1:A:187:HIS:CG	1:A:187:HIS:O	0.59	2.56	13	11
1:A:238:ALA:O	1:A:241:PHE:CZ	0.59	2.56	13	14
1:A:208:THR:C	1:A:216:LEU:HD22	0.59	2.17	2	18
1:A:187:HIS:O	1:A:187:HIS:CG	0.59	2.55	15	6
1:A:149:THR:CG2	1:A:151:LEU:HD23	0.59	2.28	4	2
1:A:207:TRP:C	1:A:208:THR:HG22	0.59	2.17	3	13
1:A:235:ASP:CB	1:A:236:PRO:CD	0.59	2.80	9	4
1:A:110:THR:CA	1:A:230:LEU:HD13	0.59	2.27	1	2
1:A:118:LEU:HD23	1:A:162:ASP:CB	0.59	2.27	2	3
1:A:176:TYR:CD1	1:A:176:TYR:N	0.59	2.69	1	9
1:A:244:TYR:CD1	1:A:244:TYR:N	0.59	2.71	14	8
1:A:184:LEU:HD22	1:A:202:ASP:CG	0.59	2.18	13	5
1:A:246:TYR:CZ	1:A:252:PHE:O	0.59	2.56	8	9
1:A:222:HIS:CA	1:A:239:LEU:HD21	0.59	2.27	3	16
1:A:246:TYR:CD2	1:A:246:TYR:O	0.59	2.56	8	6
1:A:251:HIS:O	1:A:252:PHE:CG	0.59	2.55	3	6
1:A:188:ALA:CB	1:A:227:SER:CB	0.59	2.80	9	1
1:A:243:ILE:HG22	1:A:245:THR:HG22	0.59	1.74	3	9
1:A:230:LEU:N	1:A:230:LEU:CD2	0.59	2.66	6	4
1:A:222:HIS:CB	1:A:239:LEU:HD11	0.59	2.27	4	1
1:A:163:ILE:HD11	1:A:224:PHE:HE1	0.59	1.57	18	1
1:A:228:LEU:HD23	1:A:229:GLY:N	0.58	2.13	3	1
1:A:169:ILE:N	1:A:169:ILE:HD13	0.58	2.12	4	1
1:A:217:PHE:O	1:A:221:ALA:CB	0.58	2.51	9	20
1:A:113:TRP:NE1	1:A:270:ASP:CB	0.58	2.67	9	17
1:A:222:HIS:ND1	1:A:239:LEU:O	0.58	2.36	18	3
1:A:167:PHE:CE2	1:A:169:ILE:HG21	0.58	2.33	9	3
1:A:129:MET:CB	1:A:133:GLU:CB	0.58	2.81	19	4
1:A:228:LEU:HD23	1:A:266:TYR:OH	0.58	1.98	16	2
1:A:243:ILE:HD13	1:A:243:ILE:C	0.58	2.19	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:138:PHE:C	1:A:138:PHE:CD1	0.58	2.77	5	7
1:A:217:PHE:CD1	1:A:217:PHE:N	0.58	2.68	19	9
1:A:238:ALA:O	1:A:241:PHE:CD2	0.58	2.56	18	2
1:A:137:ALA:O	1:A:141:ALA:CB	0.58	2.52	20	20
1:A:206:THR:O	1:A:207:TRP:CD1	0.58	2.57	11	8
1:A:172:HIS:CE1	1:A:189:PHE:CE1	0.58	2.92	5	2
1:A:145:TRP:CH2	1:A:262:ILE:HG21	0.58	2.33	20	10
1:A:185:LEU:CD1	1:A:214:TYR:CZ	0.58	2.86	9	2
1:A:115:LYS:O	1:A:266:TYR:CD1	0.58	2.56	13	10
1:A:115:LYS:O	1:A:266:TYR:CE1	0.58	2.57	8	10
1:A:110:THR:HA	1:A:230:LEU:HD12	0.58	1.74	17	3
1:A:187:HIS:O	1:A:187:HIS:CD2	0.58	2.57	5	4
1:A:244:TYR:N	1:A:244:TYR:CD1	0.58	2.72	13	9
1:A:230:LEU:CD2	1:A:230:LEU:N	0.58	2.66	8	7
1:A:217:PHE:N	1:A:217:PHE:CD1	0.58	2.71	7	5
1:A:164:MET:HE2	1:A:198:ASP:OD1	0.58	1.97	6	1
1:A:250:SER:O	1:A:251:HIS:CG	0.58	2.56	13	1
1:A:169:ILE:O	1:A:169:ILE:CG2	0.58	2.52	12	7
1:A:137:ALA:HB1	1:A:216:LEU:HG	0.58	1.73	20	18
1:A:246:TYR:O	1:A:246:TYR:CG	0.58	2.57	12	5
1:A:122:ILE:N	1:A:122:ILE:HD13	0.58	2.14	10	1
1:A:216:LEU:O	1:A:220:ALA:CB	0.58	2.52	20	20
1:A:258:ASP:O	1:A:262:ILE:HG23	0.58	1.99	8	20
1:A:178:PHE:CD1	1:A:178:PHE:O	0.58	2.56	4	5
1:A:235:ASP:N	1:A:236:PRO:CD	0.57	2.67	8	16
1:A:180:GLY:N	1:A:204:ASP:CB	0.57	2.67	19	13
1:A:138:PHE:CD1	1:A:138:PHE:C	0.57	2.77	10	11
1:A:178:PHE:O	1:A:178:PHE:CD1	0.57	2.57	19	7
1:A:187:HIS:NE2	1:A:200:HIS:CB	0.57	2.68	11	7
1:A:217:PHE:O	1:A:221:ALA:HB2	0.57	2.00	11	19
1:A:125:TYR:CE1	1:A:167:PHE:CD2	0.57	2.92	2	2
1:A:226:HIS:CD2	4:A:1:HAV:O1	0.57	2.56	13	12
1:A:120:TYR:CE1	1:A:155:ARG:HG3	0.57	2.34	8	12
1:A:165:ILE:O	1:A:165:ILE:CG2	0.57	2.53	18	11
1:A:157:HIS:O	1:A:157:HIS:CD2	0.57	2.57	9	1
1:A:129:MET:HE2	1:A:134:VAL:HG23	0.57	1.76	4	2
1:A:165:ILE:CG2	1:A:165:ILE:O	0.57	2.52	9	9
1:A:235:ASP:CB	1:A:236:PRO:HD3	0.57	2.30	9	18
1:A:137:ALA:O	1:A:141:ALA:HB3	0.57	1.99	9	20
1:A:230:LEU:N	1:A:230:LEU:HD23	0.57	2.15	8	5
1:A:126:THR:N	1:A:127:PRO:HD3	0.57	2.15	9	18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:239:LEU:O	1:A:239:LEU:HG	0.57	1.98	4	10
1:A:246:TYR:CD1	1:A:247:THR:O	0.57	2.57	16	6
1:A:231:ASP:O	1:A:232:HIS:CD2	0.56	2.58	7	7
1:A:120:TYR:CD1	1:A:154:THR:O	0.56	2.58	11	1
1:A:262:ILE:C	1:A:262:ILE:HD13	0.56	2.19	12	4
1:A:174:ASP:O	1:A:176:TYR:CD1	0.56	2.58	5	1
1:A:185:LEU:CD1	1:A:214:TYR:CD2	0.56	2.88	15	2
5:A:2:3MP:HB2	6:A:3:MSB:CD2	0.56	2.30	16	20
1:A:158:ASP:OD2	1:A:160:ILE:HD11	0.56	2.01	19	3
1:A:129:MET:HE3	1:A:216:LEU:HD21	0.56	1.77	11	1
1:A:251:HIS:O	1:A:252:PHE:CD2	0.56	2.58	12	2
1:A:201:PHE:CZ	1:A:219:VAL:HG22	0.56	2.36	10	4
1:A:169:ILE:CD1	1:A:169:ILE:N	0.56	2.65	1	2
1:A:244:TYR:HB3	6:A:3:MSB:HH2	0.56	1.76	19	8
1:A:265:LEU:CD2	1:A:265:LEU:N	0.56	2.68	16	2
1:A:184:LEU:C	1:A:184:LEU:HD23	0.56	2.20	3	3
1:A:262:ILE:HD13	1:A:262:ILE:C	0.56	2.21	13	6
1:A:145:TRP:O	1:A:148:VAL:CG2	0.56	2.54	12	20
1:A:110:THR:O	1:A:112:LYS:CG	0.56	2.54	17	2
1:A:170:LYS:HG3	1:A:178:PHE:CE1	0.56	2.36	19	7
1:A:244:TYR:O	1:A:245:THR:C	0.56	2.44	18	20
1:A:215:ASN:O	1:A:218:LEU:N	0.56	2.38	9	20
1:A:218:LEU:HD21	1:A:244:TYR:CB	0.56	2.30	17	6
1:A:136:LYS:O	1:A:140:LYS:CB	0.56	2.54	10	20
1:A:222:HIS:N	1:A:239:LEU:HD21	0.56	2.16	16	11
1:A:163:ILE:CG2	1:A:228:LEU:CD1	0.56	2.80	18	1
1:A:230:LEU:H	1:A:230:LEU:HD23	0.56	1.61	10	3
1:A:170:LYS:HG3	1:A:178:PHE:CZ	0.56	2.36	6	3
1:A:246:TYR:C	1:A:246:TYR:CD1	0.56	2.79	17	2
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:CG	0.56	2.54	20	7
1:A:120:TYR:CZ	1:A:155:ARG:HG3	0.56	2.36	2	9
1:A:118:LEU:CD2	1:A:162:ASP:CB	0.56	2.84	12	4
1:A:177:PRO:O	1:A:184:LEU:CD2	0.55	2.54	15	6
1:A:244:TYR:CD1	1:A:245:THR:N	0.55	2.74	16	2
1:A:222:HIS:CB	1:A:239:LEU:CD2	0.55	2.84	11	2
1:A:253:MET:CB	1:A:259:VAL:HG21	0.55	2.28	15	1
1:A:119:THR:O	1:A:163:ILE:HD13	0.55	2.01	12	1
1:A:163:ILE:CD1	1:A:228:LEU:CD1	0.55	2.80	13	1
1:A:170:LYS:HG2	1:A:178:PHE:CE1	0.55	2.36	13	2
1:A:245:THR:HG23	1:A:246:TYR:H	0.55	1.62	16	17
1:A:222:HIS:CG	6:A:3:MSB:HE1	0.55	2.37	6	19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:244:TYR:O	1:A:246:TYR:N	0.55	2.39	20	19
1:A:222:HIS:CG	6:A:3:MSB:CE1	0.55	2.89	14	18
1:A:226:HIS:CE1	1:A:232:HIS:CD2	0.55	2.95	4	5
1:A:119:THR:CB	1:A:160:ILE:O	0.55	2.55	15	15
1:A:178:PHE:CB	1:A:203:ASP:OD1	0.55	2.54	16	4
1:A:145:TRP:O	1:A:149:THR:HG22	0.55	2.01	14	6
1:A:258:ASP:O	1:A:262:ILE:CD1	0.55	2.55	5	8
1:A:215:ASN:ND2	1:A:247:THR:HG23	0.55	2.16	6	3
1:A:110:THR:HG22	1:A:112:LYS:HE2	0.55	1.76	20	1
1:A:239:LEU:N	1:A:255:PRO:HB2	0.55	2.17	18	10
1:A:246:TYR:CE1	1:A:252:PHE:O	0.55	2.59	1	6
1:A:118:LEU:HD12	1:A:162:ASP:HB2	0.55	1.78	6	1
1:A:178:PHE:CB	1:A:203:ASP:OD2	0.55	2.55	12	16
1:A:246:TYR:CE1	1:A:247:THR:O	0.55	2.59	9	5
1:A:118:LEU:HD23	1:A:162:ASP:CG	0.55	2.21	2	1
1:A:202:ASP:O	1:A:204:ASP:N	0.55	2.40	6	15
1:A:122:ILE:O	1:A:122:ILE:CG1	0.55	2.55	1	11
1:A:180:GLY:N	1:A:204:ASP:HB2	0.55	2.17	9	3
1:A:151:LEU:HD11	1:A:266:TYR:C	0.55	2.22	15	1
1:A:118:LEU:HD23	1:A:228:LEU:HD11	0.55	1.77	17	1
1:A:203:ASP:HA	1:A:207:TRP:CH2	0.55	2.37	13	17
1:A:239:LEU:O	1:A:239:LEU:CG	0.55	2.55	13	10
1:A:222:HIS:ND1	6:A:3:MSB:CZ	0.55	2.70	18	9
1:A:188:ALA:N	1:A:223:GLU:OE2	0.54	2.40	1	4
1:A:219:VAL:HG13	1:A:220:ALA:H	0.54	1.62	8	20
1:A:222:HIS:ND1	6:A:3:MSB:OH	0.54	2.41	1	12
1:A:111:LEU:CB	1:A:229:GLY:O	0.54	2.56	19	5
1:A:120:TYR:CE1	1:A:155:ARG:CG	0.54	2.90	8	1
1:A:234:LYS:HA	1:A:238:ALA:HB3	0.54	1.80	16	6
1:A:133:GLU:O	1:A:136:LYS:N	0.54	2.40	5	20
1:A:216:LEU:HA	1:A:219:VAL:CG1	0.54	2.32	5	20
1:A:120:TYR:HA	1:A:163:ILE:O	0.54	2.03	18	20
1:A:137:ALA:HB2	1:A:216:LEU:HD13	0.54	1.78	10	2
1:A:139:LYS:O	1:A:142:PHE:N	0.54	2.41	11	20
1:A:129:MET:HB2	1:A:133:GLU:CB	0.54	2.32	9	13
1:A:230:LEU:HD13	1:A:230:LEU:N	0.54	2.17	9	1
1:A:110:THR:O	1:A:230:LEU:CB	0.54	2.55	20	2
1:A:214:TYR:CE2	1:A:244:TYR:CZ	0.54	2.96	1	2
1:A:187:HIS:CE1	1:A:200:HIS:HB2	0.54	2.37	5	3
1:A:185:LEU:HD13	1:A:214:TYR:CD1	0.54	2.38	15	1
1:A:163:ILE:CG1	1:A:164:MET:N	0.54	2.70	13	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:215:ASN:O	1:A:219:VAL:HG12	0.54	2.02	19	20
1:A:190:PRO:O	1:A:196:GLY:CA	0.54	2.55	15	17
1:A:214:TYR:CE1	1:A:244:TYR:CE1	0.54	2.96	20	5
1:A:201:PHE:CE1	1:A:223:GLU:CD	0.54	2.81	20	2
1:A:186:ALA:CB	1:A:223:GLU:OE1	0.54	2.55	1	5
1:A:259:VAL:O	1:A:262:ILE:CD1	0.54	2.55	7	19
1:A:113:TRP:CD1	1:A:270:ASP:HB2	0.54	2.38	17	16
1:A:251:HIS:C	1:A:252:PHE:CG	0.54	2.81	6	1
1:A:125:TYR:O	1:A:134:VAL:CG2	0.54	2.55	12	13
1:A:206:THR:C	1:A:207:TRP:CG	0.54	2.81	11	11
1:A:149:THR:HG23	1:A:149:THR:O	0.54	2.03	7	6
1:A:215:ASN:OD1	1:A:247:THR:HG23	0.54	2.03	9	1
1:A:149:THR:HG23	1:A:151:LEU:HD23	0.54	1.80	4	2
1:A:138:PHE:O	1:A:142:PHE:CD2	0.54	2.61	7	1
1:A:251:HIS:O	1:A:252:PHE:CD1	0.54	2.61	6	1
1:A:118:LEU:HD22	1:A:162:ASP:HB3	0.54	1.79	12	1
1:A:226:HIS:CE1	1:A:240:MET:HG2	0.54	2.38	19	4
1:A:170:LYS:HB2	1:A:178:PHE:CE1	0.54	2.38	20	12
1:A:129:MET:CE	1:A:134:VAL:CG2	0.54	2.84	2	2
1:A:153:PHE:O	1:A:153:PHE:CD1	0.54	2.61	14	8
1:A:246:TYR:O	1:A:246:TYR:CD2	0.54	2.61	5	5
1:A:185:LEU:CB	1:A:205:GLU:OE1	0.54	2.56	9	1
1:A:124:ASN:OD1	1:A:165:ILE:CG2	0.54	2.56	6	1
1:A:182:SER:O	1:A:184:LEU:N	0.54	2.42	5	13
1:A:246:TYR:CE2	1:A:255:PRO:HD3	0.54	2.38	17	7
1:A:210:SER:OG	1:A:211:SER:N	0.53	2.41	17	17
1:A:154:THR:HG22	1:A:155:ARG:N	0.53	2.19	11	1
1:A:239:LEU:CD2	1:A:239:LEU:O	0.53	2.53	11	1
1:A:122:ILE:HD13	1:A:138:PHE:CE2	0.53	2.38	6	3
1:A:260:GLN:HA	1:A:263:GLN:HB3	0.53	1.79	5	20
1:A:252:PHE:CE2	1:A:253:MET:SD	0.53	3.01	1	1
1:A:169:ILE:CG2	1:A:169:ILE:O	0.53	2.55	20	3
1:A:124:ASN:N	1:A:165:ILE:O	0.53	2.42	6	6
1:A:244:TYR:HB3	6:A:3:MSB:CH	0.53	2.33	12	18
1:A:242:PRO:O	1:A:243:ILE:CG1	0.53	2.56	18	1
1:A:247:THR:HG22	1:A:248:GLY:N	0.53	2.17	9	1
1:A:170:LYS:CD	1:A:170:LYS:O	0.53	2.57	6	2
1:A:179:ASP:N	1:A:202:ASP:OD2	0.53	2.42	5	1
1:A:120:TYR:CE2	1:A:155:ARG:CG	0.53	2.92	4	1
1:A:132:SER:O	1:A:135:GLU:CB	0.53	2.57	20	10
1:A:238:ALA:HA	1:A:255:PRO:CB	0.53	2.33	17	14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:118:LEU:HD22	1:A:228:LEU:CD1	0.53	2.25	18	1
1:A:233:SER:O	1:A:238:ALA:CB	0.53	2.56	11	6
1:A:185:LEU:CD1	1:A:214:TYR:CE2	0.53	2.92	11	3
1:A:122:ILE:O	1:A:123:VAL:CG1	0.53	2.55	19	12
1:A:202:ASP:O	1:A:205:GLU:N	0.53	2.38	15	16
1:A:167:PHE:CD1	1:A:167:PHE:O	0.53	2.62	15	7
1:A:232:HIS:CD2	1:A:240:MET:HB3	0.53	2.39	6	6
1:A:160:ILE:CG2	1:A:160:ILE:O	0.53	2.57	17	1
1:A:222:HIS:HA	1:A:239:LEU:HD21	0.53	1.81	3	13
1:A:138:PHE:CZ	1:A:139:LYS:HG3	0.53	2.39	11	1
1:A:151:LEU:O	1:A:153:PHE:CD2	0.53	2.62	1	2
1:A:125:TYR:CE1	1:A:167:PHE:CE2	0.53	2.97	2	1
1:A:228:LEU:CD2	1:A:266:TYR:OH	0.53	2.55	14	3
1:A:232:HIS:CE1	1:A:240:MET:O	0.53	2.62	11	2
1:A:252:PHE:O	1:A:254:LEU:N	0.53	2.41	17	14
1:A:220:ALA:O	1:A:224:PHE:CG	0.53	2.61	7	2
1:A:174:ASP:O	1:A:176:TYR:N	0.53	2.42	5	1
1:A:122:ILE:HD12	1:A:123:VAL:N	0.53	2.18	4	1
1:A:124:ASN:OD1	1:A:134:VAL:CG2	0.53	2.56	12	1
1:A:203:ASP:OD1	1:A:204:ASP:N	0.53	2.42	6	12
1:A:187:HIS:CD2	1:A:200:HIS:HB2	0.53	2.38	19	4
1:A:151:LEU:CD1	1:A:266:TYR:O	0.53	2.56	11	1
1:A:238:ALA:C	1:A:255:PRO:HB3	0.53	2.24	4	16
1:A:179:ASP:N	1:A:202:ASP:OD1	0.53	2.42	10	5
4:A:1:HAV:O	4:A:1:HAV:HG22	0.53	2.03	6	5
1:A:122:ILE:HD13	1:A:155:ARG:HH12	0.53	1.63	1	1
1:A:151:LEU:C	1:A:151:LEU:HD13	0.53	2.24	20	1
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:CD	0.53	2.57	13	3
1:A:234:LYS:O	1:A:235:ASP:C	0.53	2.47	7	20
1:A:184:LEU:O	1:A:202:ASP:HB2	0.53	2.02	11	18
1:A:255:PRO:O	1:A:259:VAL:HG23	0.53	2.04	18	1
1:A:238:ALA:O	1:A:241:PHE:CE1	0.53	2.62	1	3
1:A:140:LYS:NZ	1:A:144:VAL:HG23	0.53	2.19	2	1
1:A:180:GLY:N	1:A:204:ASP:HB3	0.52	2.19	5	15
1:A:222:HIS:NE2	1:A:240:MET:HA	0.52	2.19	15	16
1:A:239:LEU:N	1:A:255:PRO:HB3	0.52	2.19	6	6
1:A:172:HIS:N	1:A:172:HIS:CD2	0.52	2.77	4	3
4:A:1:HAV:HG22	4:A:1:HAV:O	0.52	2.03	16	10
1:A:187:HIS:ND1	1:A:187:HIS:O	0.52	2.42	10	8
1:A:216:LEU:HD22	1:A:216:LEU:H	0.52	1.63	1	5
1:A:158:ASP:OD2	1:A:160:ILE:CD1	0.52	2.57	11	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:125:TYR:CE1	1:A:167:PHE:CG	0.52	2.97	17	2
1:A:160:ILE:O	1:A:160:ILE:CG2	0.52	2.56	12	1
1:A:237:GLY:N	1:A:257:ASP:OD2	0.52	2.42	13	3
1:A:185:LEU:CD1	1:A:214:TYR:CE1	0.52	2.92	9	2
1:A:145:TRP:CH2	1:A:262:ILE:HG13	0.52	2.40	1	19
1:A:122:ILE:O	1:A:122:ILE:CD1	0.52	2.57	3	5
1:A:215:ASN:ND2	1:A:215:ASN:N	0.52	2.55	9	1
1:A:252:PHE:O	1:A:253:MET:CG	0.52	2.57	19	1
1:A:231:ASP:O	1:A:232:HIS:ND1	0.52	2.42	1	7
1:A:258:ASP:OD1	1:A:259:VAL:N	0.52	2.43	11	2
1:A:118:LEU:HD22	1:A:162:ASP:CB	0.52	2.34	12	4
1:A:250:SER:O	1:A:251:HIS:ND1	0.52	2.42	4	1
1:A:129:MET:SD	1:A:129:MET:N	0.52	2.83	15	1
1:A:122:ILE:HD11	1:A:134:VAL:HG13	0.52	1.81	4	1
1:A:215:ASN:OD1	1:A:218:LEU:CB	0.52	2.57	13	2
1:A:246:TYR:O	1:A:246:TYR:CD1	0.52	2.62	13	1
1:A:110:THR:O	1:A:112:LYS:N	0.52	2.43	16	9
1:A:124:ASN:OD1	1:A:124:ASN:N	0.52	2.42	9	1
1:A:179:ASP:OD1	1:A:182:SER:CB	0.52	2.57	15	2
1:A:239:LEU:CG	1:A:239:LEU:O	0.52	2.57	19	5
1:A:163:ILE:HD13	1:A:228:LEU:HB2	0.52	1.81	20	2
1:A:129:MET:SD	1:A:216:LEU:CD1	0.52	2.97	10	2
1:A:122:ILE:C	1:A:122:ILE:CD1	0.52	2.77	7	1
1:A:120:TYR:N	1:A:120:TYR:CD1	0.52	2.77	6	1
1:A:215:ASN:ND2	1:A:218:LEU:CB	0.52	2.73	17	1
1:A:207:TRP:C	1:A:208:THR:CG2	0.52	2.78	11	13
1:A:222:HIS:CE1	1:A:240:MET:C	0.52	2.83	15	10
1:A:232:HIS:CD2	1:A:234:LYS:NZ	0.52	2.78	18	1
1:A:124:ASN:OD1	1:A:125:TYR:N	0.52	2.42	8	2
1:A:203:ASP:OD1	1:A:203:ASP:N	0.52	2.42	9	2
1:A:234:LYS:C	1:A:234:LYS:CD	0.52	2.78	15	3
1:A:230:LEU:C	1:A:230:LEU:HD23	0.52	2.24	7	2
1:A:218:LEU:CD1	1:A:239:LEU:CD1	0.52	2.88	12	1
1:A:238:ALA:O	1:A:240:MET:N	0.52	2.43	15	4
1:A:179:ASP:OD1	1:A:180:GLY:N	0.52	2.43	14	2
1:A:151:LEU:CD2	1:A:266:TYR:O	0.52	2.57	3	3
1:A:209:SER:OG	1:A:217:PHE:CZ	0.52	2.61	20	1
1:A:137:ALA:CB	1:A:216:LEU:CG	0.52	2.88	20	18
1:A:113:TRP:O	1:A:270:ASP:N	0.52	2.43	6	6
1:A:185:LEU:CD1	1:A:205:GLU:OE1	0.52	2.57	9	1
1:A:178:PHE:CD2	1:A:203:ASP:OD1	0.52	2.63	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:252:PHE:CD2	1:A:253:MET:HG2	0.52	2.40	2	1
1:A:265:LEU:HD22	1:A:265:LEU:N	0.52	2.19	16	2
1:A:187:HIS:O	1:A:187:HIS:ND1	0.52	2.43	4	1
1:A:155:ARG:N	1:A:155:ARG:CD	0.52	2.73	14	1
1:A:118:LEU:CD2	1:A:162:ASP:OD2	0.52	2.58	13	1
1:A:233:SER:N	1:A:240:MET:SD	0.52	2.83	8	4
1:A:158:ASP:OD2	1:A:160:ILE:CG1	0.52	2.58	19	1
1:A:124:ASN:N	1:A:165:ILE:HG23	0.52	2.19	6	3
1:A:110:THR:O	1:A:230:LEU:HD22	0.52	2.04	1	2
1:A:151:LEU:HD11	1:A:266:TYR:CB	0.52	2.33	2	2
1:A:158:ASP:OD1	1:A:160:ILE:CD1	0.52	2.58	20	1
1:A:124:ASN:OD1	1:A:129:MET:CE	0.51	2.58	19	3
1:A:120:TYR:CZ	1:A:155:ARG:HG2	0.51	2.39	3	4
1:A:178:PHE:HB2	1:A:203:ASP:OD1	0.51	2.05	9	4
1:A:218:LEU:HD12	1:A:239:LEU:HD11	0.51	1.81	12	3
1:A:228:LEU:CD2	1:A:266:TYR:CE2	0.51	2.93	11	2
1:A:184:LEU:CD2	1:A:202:ASP:OD1	0.51	2.56	5	2
1:A:119:THR:HG22	1:A:154:THR:HB	0.51	1.80	12	1
1:A:246:TYR:CE2	1:A:252:PHE:O	0.51	2.62	13	1
1:A:135:GLU:HA	1:A:138:PHE:CD2	0.51	2.41	12	13
1:A:119:THR:CG2	1:A:154:THR:O	0.51	2.57	15	7
1:A:247:THR:N	1:A:250:SER:OG	0.51	2.43	1	3
1:A:204:ASP:N	1:A:204:ASP:OD1	0.51	2.43	17	2
1:A:163:ILE:CB	1:A:197:GLY:O	0.51	2.58	13	1
1:A:135:GLU:HA	1:A:138:PHE:CE2	0.51	2.40	8	11
1:A:187:HIS:NE2	1:A:200:HIS:HB2	0.51	2.20	10	13
1:A:229:GLY:HA2	1:A:266:TYR:CE2	0.51	2.41	18	4
1:A:218:LEU:CD1	6:A:3:MSB:CH	0.51	2.88	4	6
1:A:168:GLY:O	1:A:203:ASP:OD1	0.51	2.27	9	4
1:A:185:LEU:CG	1:A:205:GLU:OE1	0.51	2.58	9	1
1:A:151:LEU:HD11	1:A:266:TYR:CD1	0.51	2.40	10	1
1:A:220:ALA:O	1:A:224:PHE:CD2	0.51	2.64	13	3
1:A:234:LYS:HB2	1:A:238:ALA:CB	0.51	2.35	18	5
1:A:196:GLY:O	1:A:198:ASP:N	0.51	2.43	8	11
1:A:169:ILE:CD1	1:A:169:ILE:C	0.51	2.79	20	3
1:A:129:MET:CB	1:A:133:GLU:HB3	0.51	2.36	19	2
1:A:117:ASN:O	1:A:118:LEU:HD12	0.51	2.05	19	1
1:A:122:ILE:CG1	1:A:122:ILE:O	0.51	2.59	5	3
1:A:151:LEU:HD11	1:A:266:TYR:CG	0.51	2.41	5	3
1:A:203:ASP:N	1:A:203:ASP:OD1	0.51	2.42	16	1
1:A:117:ASN:OD1	1:A:117:ASN:N	0.51	2.44	4	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:197:GLY:HA2	1:A:227:SER:CB	0.51	2.36	7	17
1:A:247:THR:OG1	1:A:248:GLY:N	0.51	2.42	3	1
1:A:133:GLU:N	1:A:133:GLU:OE1	0.51	2.43	12	6
1:A:241:PHE:CG	1:A:243:ILE:HG22	0.51	2.41	1	1
1:A:122:ILE:HD13	1:A:122:ILE:H	0.51	1.66	20	2
1:A:163:ILE:N	1:A:163:ILE:HD13	0.51	2.19	12	1
1:A:119:THR:HB	1:A:160:ILE:O	0.51	2.06	18	18
1:A:157:HIS:CD2	1:A:158:ASP:N	0.51	2.79	19	2
1:A:148:VAL:O	1:A:263:GLN:NE2	0.51	2.44	17	1
1:A:151:LEU:CD2	1:A:266:TYR:CG	0.51	2.94	12	1
1:A:140:LYS:O	1:A:143:LYS:N	0.51	2.43	16	18
1:A:122:ILE:HB	1:A:138:PHE:CG	0.51	2.41	6	1
1:A:120:TYR:CB	1:A:163:ILE:CG2	0.51	2.88	17	1
1:A:111:LEU:HD22	1:A:191:PRO:HD2	0.51	1.82	11	1
1:A:222:HIS:HA	1:A:239:LEU:HD22	0.51	1.82	15	1
1:A:236:PRO:CG	1:A:257:ASP:CG	0.51	2.80	17	1
1:A:238:ALA:HB1	1:A:258:ASP:HB3	0.50	1.82	5	10
1:A:222:HIS:CA	1:A:239:LEU:HD22	0.50	2.36	15	1
1:A:228:LEU:CD1	1:A:266:TYR:OH	0.50	2.56	5	2
1:A:110:THR:CA	1:A:230:LEU:HD12	0.50	2.36	12	2
1:A:215:ASN:HD21	1:A:247:THR:HG22	0.50	1.66	13	1
1:A:218:LEU:HG	6:A:3:MSB:CH	0.50	2.36	4	18
1:A:179:ASP:OD1	1:A:179:ASP:O	0.50	2.29	18	10
1:A:120:TYR:CA	1:A:163:ILE:O	0.50	2.60	20	10
1:A:113:TRP:NE1	1:A:270:ASP:HB2	0.50	2.21	15	12
1:A:153:PHE:CD1	1:A:153:PHE:O	0.50	2.63	7	5
1:A:252:PHE:CG	1:A:253:MET:N	0.50	2.80	10	1
1:A:120:TYR:CE2	1:A:155:ARG:HD3	0.50	2.41	4	2
1:A:136:LYS:HG2	1:A:217:PHE:CE1	0.50	2.42	5	14
1:A:226:HIS:CE1	1:A:240:MET:HB3	0.50	2.42	18	2
1:A:238:ALA:O	1:A:241:PHE:CG	0.50	2.64	18	1
1:A:187:HIS:N	1:A:223:GLU:OE2	0.50	2.44	10	5
1:A:202:ASP:CB	1:A:205:GLU:HG3	0.50	2.37	5	6
1:A:247:THR:HG22	1:A:248:GLY:H	0.50	1.67	14	1
1:A:203:ASP:HA	1:A:207:TRP:CZ2	0.50	2.41	13	5
1:A:185:LEU:HD13	1:A:214:TYR:CD2	0.50	2.41	8	1
1:A:253:MET:CG	1:A:253:MET:O	0.50	2.60	9	2
1:A:188:ALA:CB	1:A:223:GLU:OE2	0.50	2.57	19	3
1:A:120:TYR:CZ	1:A:155:ARG:CD	0.50	2.95	4	3
1:A:151:LEU:HB3	1:A:153:PHE:CE2	0.50	2.42	5	1
1:A:256:ASP:HA	1:A:259:VAL:HB	0.50	1.82	5	19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:223:GLU:O	1:A:227:SER:OG	0.50	2.30	20	14
1:A:230:LEU:O	1:A:231:ASP:C	0.50	2.50	9	4
1:A:222:HIS:CA	1:A:239:LEU:CD2	0.50	2.90	11	1
1:A:113:TRP:NE1	1:A:270:ASP:OD2	0.50	2.44	6	1
1:A:122:ILE:HG12	1:A:138:PHE:CD2	0.50	2.41	4	1
1:A:133:GLU:OE1	1:A:133:GLU:N	0.50	2.45	13	2
1:A:122:ILE:O	1:A:122:ILE:HD12	0.50	2.07	18	2
1:A:110:THR:O	1:A:230:LEU:HB3	0.50	2.06	11	9
1:A:258:ASP:OD1	1:A:259:VAL:HG23	0.50	2.07	6	2
1:A:120:TYR:CB	1:A:163:ILE:CG1	0.50	2.90	3	1
1:A:122:ILE:HG13	1:A:138:PHE:CG	0.50	2.41	7	1
1:A:163:ILE:CD1	1:A:228:LEU:HD22	0.50	2.32	6	1
1:A:187:HIS:CE1	1:A:200:HIS:CB	0.50	2.94	5	1
1:A:178:PHE:CD2	1:A:204:ASP:OD2	0.50	2.64	20	1
1:A:110:THR:CA	1:A:230:LEU:HB2	0.50	2.37	20	1
1:A:172:HIS:CD2	1:A:172:HIS:N	0.50	2.79	2	3
1:A:222:HIS:HB2	1:A:239:LEU:CD2	0.50	2.37	15	2
1:A:202:ASP:HB3	1:A:205:GLU:CG	0.50	2.37	15	5
1:A:170:LYS:HB2	1:A:178:PHE:CD1	0.50	2.42	7	5
1:A:169:ILE:C	1:A:169:ILE:CD1	0.50	2.80	12	1
1:A:179:ASP:OD1	1:A:202:ASP:OD2	0.50	2.30	18	4
1:A:202:ASP:O	1:A:203:ASP:C	0.50	2.51	16	20
1:A:216:LEU:H	1:A:216:LEU:HD22	0.50	1.66	18	9
1:A:244:TYR:CD2	1:A:245:THR:N	0.50	2.80	18	3
1:A:259:VAL:HG12	1:A:260:GLN:N	0.50	2.22	17	8
1:A:127:PRO:HG2	1:A:129:MET:CE	0.50	2.37	19	1
1:A:129:MET:CE	1:A:134:VAL:HG23	0.50	2.37	2	1
1:A:243:ILE:CG2	1:A:243:ILE:O	0.50	2.60	16	1
1:A:120:TYR:CZ	1:A:155:ARG:HD3	0.50	2.41	15	2
1:A:113:TRP:CZ2	1:A:270:ASP:OD2	0.50	2.64	7	1
1:A:120:TYR:CE2	1:A:155:ARG:HG2	0.50	2.41	5	3
1:A:180:GLY:CA	1:A:204:ASP:HB3	0.49	2.37	9	8
1:A:156:LEU:HG	1:A:160:ILE:HD13	0.49	1.83	8	1
1:A:151:LEU:HD22	1:A:266:TYR:CD1	0.49	2.41	12	1
4:A:1:HAV:HB	5:A:2:3MP:CG	0.49	2.37	4	9
1:A:199:ALA:HB1	1:A:223:GLU:CG	0.49	2.37	14	3
1:A:237:GLY:O	1:A:255:PRO:HA	0.49	2.07	9	8
1:A:125:TYR:C	1:A:127:PRO:CD	0.49	2.81	19	1
1:A:170:LYS:CD	1:A:170:LYS:C	0.49	2.80	3	2
1:A:122:ILE:HG13	1:A:138:PHE:CD2	0.49	2.42	7	1
1:A:181:PRO:O	1:A:182:SER:O	0.49	2.31	4	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:214:TYR:CE2	1:A:244:TYR:CE1	0.49	3.00	19	5
1:A:174:ASP:OD1	1:A:175:PHE:N	0.49	2.45	9	1
1:A:163:ILE:HD12	1:A:228:LEU:CD1	0.49	2.37	13	1
1:A:209:SER:O	1:A:209:SER:OG	0.49	2.31	15	7
1:A:239:LEU:HG	1:A:239:LEU:O	0.49	2.07	19	8
1:A:252:PHE:O	1:A:253:MET:C	0.49	2.50	19	1
1:A:122:ILE:CG2	1:A:138:PHE:CG	0.49	2.96	2	4
1:A:228:LEU:HD23	1:A:229:GLY:H	0.49	1.68	3	1
1:A:170:LYS:C	1:A:170:LYS:CD	0.49	2.81	20	1
1:A:151:LEU:CD1	1:A:151:LEU:O	0.49	2.57	14	1
1:A:190:PRO:O	1:A:196:GLY:HA3	0.49	2.08	6	16
1:A:110:THR:O	1:A:111:LEU:C	0.49	2.50	6	17
1:A:199:ALA:CB	1:A:223:GLU:OE1	0.49	2.61	8	2
1:A:156:LEU:O	1:A:158:ASP:N	0.49	2.43	9	2
1:A:148:VAL:O	1:A:263:GLN:CG	0.49	2.60	19	2
1:A:154:THR:CG2	1:A:155:ARG:N	0.49	2.75	11	1
1:A:226:HIS:HE2	1:A:232:HIS:CD2	0.49	2.15	1	1
1:A:112:LYS:HD3	1:A:230:LEU:HD22	0.49	1.83	2	2
1:A:246:TYR:CD1	1:A:250:SER:OG	0.49	2.57	10	1
1:A:243:ILE:HD13	1:A:245:THR:HG22	0.49	1.84	16	1
1:A:257:ASP:O	1:A:261:GLY:HA3	0.49	2.08	2	20
1:A:238:ALA:HA	1:A:255:PRO:CA	0.49	2.38	7	8
1:A:222:HIS:CB	1:A:239:LEU:HD21	0.49	2.34	11	1
1:A:234:LYS:C	1:A:234:LYS:CE	0.49	2.81	7	1
1:A:125:TYR:CE1	1:A:167:PHE:CD1	0.49	3.01	6	1
1:A:184:LEU:O	1:A:202:ASP:CG	0.49	2.51	5	14
1:A:163:ILE:HG12	1:A:164:MET:N	0.49	2.22	16	3
1:A:133:GLU:CD	1:A:133:GLU:N	0.49	2.66	5	1
1:A:183:GLY:CA	5:A:2:3MP:HE1	0.48	2.38	20	18
1:A:120:TYR:CE1	1:A:153:PHE:HB2	0.48	2.43	20	6
1:A:119:THR:CG2	1:A:160:ILE:HG22	0.48	2.28	11	1
1:A:247:THR:HG23	1:A:249:LYS:H	0.48	1.67	3	1
1:A:224:PHE:CD1	1:A:224:PHE:N	0.48	2.79	4	2
1:A:238:ALA:HB1	1:A:258:ASP:CB	0.48	2.38	13	2
1:A:120:TYR:CE1	1:A:155:ARG:HG2	0.48	2.43	3	2
1:A:240:MET:O	1:A:241:PHE:O	0.48	2.31	6	6
1:A:167:PHE:CE2	1:A:169:ILE:HB	0.48	2.43	11	2
1:A:120:TYR:CB	1:A:163:ILE:HG13	0.48	2.38	7	3
1:A:149:THR:HG21	1:A:262:ILE:CG1	0.48	2.38	12	1
1:A:125:TYR:CD2	1:A:127:PRO:HD3	0.48	2.43	16	9
1:A:234:LYS:HG2	1:A:234:LYS:O	0.48	2.07	5	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:208:THR:C	1:A:216:LEU:CD2	0.48	2.82	18	8
1:A:266:TYR:O	1:A:267:GLY:O	0.48	2.32	2	11
1:A:177:PRO:O	1:A:179:ASP:OD2	0.48	2.32	2	12
1:A:179:ASP:N	1:A:204:ASP:OD2	0.48	2.46	19	1
1:A:129:MET:HE2	1:A:134:VAL:CG2	0.48	2.39	14	3
1:A:215:ASN:OD1	1:A:218:LEU:N	0.48	2.44	10	3
1:A:253:MET:N	1:A:253:MET:SD	0.48	2.87	18	2
1:A:234:LYS:C	1:A:234:LYS:HD2	0.48	2.29	8	1
1:A:110:THR:HG22	1:A:112:LYS:CE	0.48	2.37	20	2
1:A:111:LEU:CD2	1:A:191:PRO:HD2	0.48	2.39	20	4
1:A:247:THR:OG1	1:A:250:SER:N	0.48	2.47	10	3
4:A:1:HAV:O	5:A:2:3MP:HB1	0.48	2.09	19	20
1:A:178:PHE:O	1:A:178:PHE:CG	0.48	2.65	17	5
1:A:122:ILE:HG13	1:A:122:ILE:O	0.48	2.09	8	4
1:A:146:SER:OG	1:A:153:PHE:CE2	0.48	2.66	1	1
1:A:222:HIS:HA	1:A:239:LEU:CD2	0.48	2.38	9	17
1:A:116:MET:O	1:A:151:LEU:HD13	0.48	2.07	9	1
1:A:130:THR:N	1:A:133:GLU:OE1	0.48	2.43	1	2
1:A:157:HIS:O	1:A:157:HIS:CG	0.48	2.64	9	1
1:A:209:SER:OG	1:A:209:SER:O	0.48	2.31	3	9
1:A:133:GLU:N	1:A:133:GLU:CD	0.48	2.67	16	2
1:A:116:MET:CG	1:A:267:GLY:O	0.48	2.62	14	2
1:A:111:LEU:HB3	1:A:229:GLY:O	0.48	2.08	13	7
1:A:222:HIS:CD2	4:A:1:HAV:HO1	0.48	2.24	3	10
1:A:177:PRO:O	1:A:202:ASP:OD1	0.48	2.31	5	4
1:A:236:PRO:CD	1:A:257:ASP:OD2	0.48	2.61	7	5
1:A:111:LEU:CD2	1:A:191:PRO:CG	0.48	2.92	11	2
1:A:226:HIS:CE1	1:A:240:MET:HA	0.48	2.44	7	2
1:A:154:THR:CG2	1:A:156:LEU:CD1	0.48	2.92	20	1
1:A:237:GLY:O	1:A:257:ASP:OD2	0.48	2.31	13	3
1:A:136:LYS:O	1:A:140:LYS:HB2	0.48	2.09	10	14
1:A:246:TYR:CE2	1:A:255:PRO:CD	0.48	2.97	18	3
1:A:255:PRO:O	1:A:258:ASP:OD1	0.48	2.32	11	10
1:A:218:LEU:HD22	1:A:247:THR:HA	0.48	1.85	8	1
1:A:216:LEU:HD13	1:A:216:LEU:N	0.48	2.23	12	3
1:A:179:ASP:OD2	1:A:184:LEU:HD22	0.48	2.08	4	1
1:A:136:LYS:HG2	1:A:217:PHE:CZ	0.48	2.44	17	5
1:A:127:PRO:CG	1:A:129:MET:CE	0.48	2.91	19	1
1:A:165:ILE:HB	1:A:224:PHE:CE2	0.48	2.43	11	3
1:A:137:ALA:CB	1:A:216:LEU:HB2	0.48	2.38	10	2
1:A:179:ASP:CG	1:A:180:GLY:N	0.48	2.67	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:142:PHE:CE2	1:A:224:PHE:CZ	0.48	3.02	12	1
1:A:253:MET:O	1:A:256:ASP:OD1	0.48	2.32	12	6
1:A:168:GLY:O	1:A:203:ASP:OD2	0.48	2.32	12	3
1:A:179:ASP:O	1:A:179:ASP:OD1	0.48	2.31	19	2
1:A:149:THR:O	1:A:149:THR:CG2	0.48	2.61	3	1
1:A:155:ARG:HB2	1:A:155:ARG:CZ	0.48	2.38	3	1
1:A:170:LYS:CG	1:A:178:PHE:CZ	0.48	2.97	6	1
1:A:260:GLN:HG3	1:A:261:GLY:N	0.48	2.23	5	2
1:A:170:LYS:HE2	1:A:176:TYR:CE1	0.48	2.44	17	1
1:A:215:ASN:O	1:A:216:LEU:C	0.47	2.52	4	20
1:A:238:ALA:C	1:A:255:PRO:CB	0.47	2.83	4	6
1:A:212:LYS:O	1:A:213:GLY:O	0.47	2.31	5	4
1:A:222:HIS:NE2	4:A:1:HAV:O1	0.47	2.46	5	3
1:A:120:TYR:CB	1:A:163:ILE:HG12	0.47	2.38	12	3
1:A:112:LYS:CD	1:A:230:LEU:HD22	0.47	2.39	16	1
1:A:171:GLU:O	1:A:171:GLU:CG	0.47	2.62	20	1
1:A:234:LYS:HG2	1:A:241:PHE:N	0.47	2.24	15	2
1:A:179:ASP:O	1:A:180:GLY:O	0.47	2.32	19	5
1:A:111:LEU:CD2	1:A:191:PRO:HG2	0.47	2.39	11	4
1:A:248:GLY:O	1:A:249:LYS:CG	0.47	2.62	19	1
1:A:180:GLY:O	1:A:205:GLU:OE2	0.47	2.32	14	2
1:A:170:LYS:HE2	1:A:176:TYR:CD1	0.47	2.43	10	1
1:A:113:TRP:NE1	1:A:270:ASP:HB3	0.47	2.24	12	1
1:A:163:ILE:HA	1:A:197:GLY:O	0.47	2.09	13	18
1:A:119:THR:HA	1:A:154:THR:O	0.47	2.09	12	18
1:A:129:MET:HB3	1:A:133:GLU:CB	0.47	2.39	15	6
1:A:186:ALA:HB1	1:A:223:GLU:HG2	0.47	1.80	19	1
1:A:185:LEU:O	1:A:185:LEU:HD23	0.47	2.09	10	1
1:A:123:VAL:O	1:A:124:ASN:C	0.47	2.52	19	20
1:A:242:PRO:O	1:A:243:ILE:HG13	0.47	2.10	18	1
1:A:112:LYS:HD2	1:A:230:LEU:CD2	0.47	2.40	16	1
1:A:263:GLN:O	1:A:263:GLN:NE2	0.47	2.48	7	1
1:A:120:TYR:CD1	1:A:153:PHE:HB2	0.47	2.45	17	1
1:A:219:VAL:O	1:A:222:HIS:HB3	0.47	2.09	10	18
1:A:234:LYS:HG3	1:A:241:PHE:CB	0.47	2.39	19	3
1:A:122:ILE:H	1:A:122:ILE:HD13	0.47	1.68	17	2
1:A:149:THR:HG21	1:A:262:ILE:HG12	0.47	1.85	12	4
1:A:228:LEU:CG	1:A:266:TYR:OH	0.47	2.62	16	1
1:A:227:SER:OG	1:A:228:LEU:N	0.47	2.48	15	1
1:A:226:HIS:O	1:A:230:LEU:O	0.47	2.33	7	1
1:A:220:ALA:HB1	1:A:224:PHE:CE2	0.47	2.44	13	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:234:LYS:HG3	1:A:241:PHE:N	0.47	2.24	18	11
1:A:185:LEU:HD12	1:A:205:GLU:HG2	0.47	1.85	11	1
1:A:165:ILE:HB	1:A:224:PHE:CE1	0.47	2.44	1	2
1:A:112:LYS:HD3	1:A:230:LEU:CD2	0.47	2.39	2	2
1:A:187:HIS:C	1:A:187:HIS:ND1	0.47	2.68	17	2
1:A:124:ASN:ND2	1:A:134:VAL:HA	0.47	2.24	6	1
1:A:203:ASP:OD1	1:A:204:ASP:OD2	0.47	2.32	12	1
1:A:122:ILE:HA	1:A:165:ILE:HG22	0.47	1.87	18	4
1:A:165:ILE:HB	1:A:224:PHE:CZ	0.47	2.44	3	8
1:A:246:TYR:O	1:A:247:THR:O	0.47	2.32	7	5
1:A:252:PHE:CE2	1:A:253:MET:CE	0.47	2.98	8	1
1:A:178:PHE:HB2	1:A:203:ASP:OD2	0.47	2.10	12	6
1:A:255:PRO:O	1:A:258:ASP:OD2	0.47	2.33	1	2
1:A:234:LYS:HB2	1:A:238:ALA:N	0.47	2.25	17	3
1:A:178:PHE:HB3	1:A:203:ASP:OD1	0.47	2.09	16	1
1:A:203:ASP:OD1	1:A:204:ASP:OD1	0.47	2.33	4	4
1:A:218:LEU:HG	6:A:3:MSB:HH2	0.47	1.87	4	4
1:A:124:ASN:CG	1:A:125:TYR:N	0.47	2.68	19	1
1:A:222:HIS:HB2	1:A:239:LEU:CD1	0.47	2.38	4	1
1:A:124:ASN:OD1	1:A:134:VAL:CG1	0.47	2.62	12	1
1:A:262:ILE:CD1	1:A:263:GLN:N	0.47	2.65	11	11
1:A:204:ASP:OD1	1:A:204:ASP:O	0.47	2.32	3	2
1:A:219:VAL:O	1:A:222:HIS:N	0.47	2.47	20	2
1:A:253:MET:CE	1:A:256:ASP:OD2	0.47	2.63	11	1
1:A:148:VAL:O	1:A:263:GLN:OE1	0.47	2.33	5	2
1:A:228:LEU:O	1:A:266:TYR:OH	0.47	2.32	10	4
1:A:175:PHE:C	1:A:175:PHE:CD1	0.47	2.89	18	1
1:A:116:MET:HE3	1:A:116:MET:O	0.47	2.09	18	1
1:A:234:LYS:HA	1:A:238:ALA:CB	0.47	2.40	17	6
1:A:122:ILE:O	1:A:122:ILE:HG12	0.47	2.10	17	3
1:A:214:TYR:CE2	1:A:244:TYR:CE2	0.47	3.03	16	1
1:A:184:LEU:O	1:A:202:ASP:OD2	0.47	2.32	17	5
1:A:170:LYS:CB	1:A:178:PHE:CE1	0.47	2.98	6	3
1:A:167:PHE:CZ	1:A:169:ILE:HD12	0.47	2.44	4	1
1:A:230:LEU:HG	1:A:231:ASP:N	0.46	2.24	11	7
1:A:218:LEU:CD2	1:A:244:TYR:HB2	0.46	2.39	7	12
1:A:204:ASP:O	1:A:204:ASP:OD1	0.46	2.33	14	2
1:A:230:LEU:C	1:A:230:LEU:CD1	0.46	2.76	20	1
1:A:118:LEU:HD21	1:A:162:ASP:CG	0.46	2.30	17	1
1:A:135:GLU:O	1:A:139:LYS:HB2	0.46	2.10	10	20
1:A:188:ALA:HB1	1:A:227:SER:HA	0.46	1.88	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:141:ALA:HB2	1:A:217:PHE:HA	0.46	1.87	5	6
1:A:253:MET:O	1:A:256:ASP:OD2	0.46	2.34	8	3
1:A:179:ASP:O	1:A:204:ASP:OD2	0.46	2.33	3	2
1:A:129:MET:O	1:A:130:THR:O	0.46	2.33	9	2
1:A:241:PHE:CD1	1:A:243:ILE:HG22	0.46	2.45	1	1
1:A:234:LYS:CD	1:A:240:MET:HB2	0.46	2.40	12	4
1:A:110:THR:O	1:A:112:LYS:HG3	0.46	2.09	17	2
1:A:120:TYR:HB3	1:A:163:ILE:CG2	0.46	2.40	17	2
1:A:175:PHE:O	1:A:177:PRO:N	0.46	2.49	14	1
1:A:184:LEU:HG	4:A:1:HAV:CG1	0.46	2.40	13	9
1:A:241:PHE:HB2	1:A:242:PRO:HD2	0.46	1.87	13	10
1:A:217:PHE:O	1:A:221:ALA:HB3	0.46	2.09	9	8
1:A:163:ILE:HD11	1:A:224:PHE:CD1	0.46	2.45	18	1
1:A:230:LEU:HD22	1:A:232:HIS:N	0.46	2.25	9	1
1:A:234:LYS:N	1:A:234:LYS:HD3	0.46	2.25	17	3
1:A:148:VAL:O	1:A:263:GLN:CB	0.46	2.63	19	2
1:A:239:LEU:O	1:A:240:MET:SD	0.46	2.73	3	5
1:A:195:TYR:O	1:A:198:ASP:OD1	0.46	2.34	11	1
1:A:232:HIS:CD2	1:A:234:LYS:HE3	0.46	2.44	5	2
1:A:215:ASN:OD1	1:A:218:LEU:HB2	0.46	2.11	6	1
1:A:260:GLN:CG	1:A:261:GLY:N	0.46	2.78	5	1
1:A:235:ASP:N	1:A:236:PRO:HD2	0.46	2.24	17	1
1:A:171:GLU:CG	1:A:171:GLU:O	0.46	2.64	17	1
1:A:115:LYS:HB3	1:A:266:TYR:CE1	0.46	2.45	13	1
1:A:183:GLY:O	1:A:184:LEU:HB2	0.46	2.10	20	20
1:A:117:ASN:O	1:A:117:ASN:OD1	0.46	2.34	3	2
1:A:184:LEU:CD1	4:A:1:HAV:HG11	0.46	2.40	19	2
1:A:210:SER:O	1:A:215:ASN:OD1	0.46	2.33	1	1
1:A:120:TYR:CD1	1:A:120:TYR:N	0.46	2.83	10	2
1:A:163:ILE:HG13	1:A:164:MET:N	0.46	2.24	15	2
1:A:139:LYS:O	1:A:140:LYS:C	0.46	2.54	13	20
1:A:222:HIS:CE1	1:A:239:LEU:O	0.46	2.69	4	2
1:A:208:THR:OG1	1:A:209:SER:N	0.46	2.48	3	1
1:A:177:PRO:C	1:A:202:ASP:OD1	0.46	2.54	1	3
1:A:148:VAL:O	1:A:263:GLN:HB2	0.46	2.11	18	20
1:A:151:LEU:CD2	1:A:266:TYR:HB3	0.46	2.41	18	1
1:A:221:ALA:C	1:A:239:LEU:HD21	0.46	2.31	8	2
1:A:243:ILE:HG12	1:A:245:THR:HG22	0.46	1.87	8	1
1:A:184:LEU:C	1:A:184:LEU:CD2	0.46	2.84	3	1
1:A:233:SER:O	1:A:233:SER:OG	0.46	2.33	3	1
1:A:253:MET:C	1:A:253:MET:SD	0.46	2.93	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:228:LEU:HD22	1:A:266:TYR:HH	0.46	1.67	12	1
1:A:122:ILE:C	1:A:123:VAL:HG13	0.46	2.31	13	1
1:A:146:SER:HA	1:A:149:THR:O	0.46	2.11	10	16
1:A:179:ASP:O	1:A:180:GLY:C	0.46	2.54	5	10
1:A:230:LEU:HD23	1:A:230:LEU:O	0.46	2.11	11	1
1:A:158:ASP:O	1:A:158:ASP:OD1	0.46	2.33	15	1
1:A:112:LYS:CG	1:A:265:LEU:HB3	0.46	2.40	7	1
1:A:263:GLN:O	1:A:263:GLN:OE1	0.46	2.33	17	1
1:A:151:LEU:C	1:A:151:LEU:CD1	0.46	2.84	14	1
1:A:163:ILE:CA	1:A:197:GLY:O	0.46	2.64	13	3
1:A:132:SER:O	1:A:135:GLU:HB3	0.46	2.11	10	4
1:A:163:ILE:HB	1:A:228:LEU:HD23	0.46	1.85	5	1
1:A:163:ILE:CG2	1:A:228:LEU:HG	0.46	2.39	14	1
1:A:129:MET:SD	1:A:207:TRP:O	0.46	2.74	18	1
1:A:200:HIS:O	1:A:223:GLU:OE2	0.46	2.34	20	3
1:A:179:ASP:OD2	1:A:202:ASP:OD2	0.46	2.33	15	1
1:A:247:THR:N	1:A:250:SER:HB3	0.46	2.25	7	2
1:A:122:ILE:O	1:A:122:ILE:HG13	0.46	2.10	1	4
1:A:253:MET:SD	1:A:253:MET:C	0.46	2.94	18	1
1:A:196:GLY:O	1:A:197:GLY:C	0.46	2.54	8	11
1:A:247:THR:CG2	1:A:248:GLY:N	0.46	2.79	9	1
1:A:116:MET:HB2	1:A:269:GLY:HA3	0.46	1.88	19	1
1:A:253:MET:SD	1:A:256:ASP:OD2	0.46	2.74	2	1
1:A:116:MET:O	1:A:116:MET:SD	0.46	2.74	14	2
1:A:158:ASP:OD1	1:A:160:ILE:HD11	0.46	2.10	20	1
1:A:215:ASN:ND2	1:A:218:LEU:HB3	0.46	2.26	17	1
1:A:177:PRO:C	1:A:184:LEU:HD22	0.46	2.32	14	1
1:A:133:GLU:O	1:A:134:VAL:C	0.45	2.55	9	20
1:A:186:ALA:O	1:A:223:GLU:OE1	0.45	2.35	12	3
1:A:178:PHE:HA	1:A:202:ASP:OD1	0.45	2.12	3	3
1:A:223:GLU:O	1:A:223:GLU:OE1	0.45	2.33	19	1
1:A:236:PRO:CG	1:A:257:ASP:OD2	0.45	2.64	17	3
1:A:260:GLN:O	1:A:261:GLY:C	0.45	2.55	5	17
1:A:253:MET:SD	1:A:256:ASP:OD1	0.45	2.74	5	1
1:A:167:PHE:CE2	1:A:169:ILE:HG23	0.45	2.45	4	1
1:A:174:ASP:OD1	1:A:174:ASP:N	0.45	2.49	4	1
1:A:110:THR:HA	1:A:230:LEU:CD1	0.45	2.41	17	1
1:A:208:THR:O	1:A:215:ASN:HA	0.45	2.11	9	15
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:HG2	0.45	2.10	11	3
1:A:224:PHE:N	1:A:224:PHE:CD1	0.45	2.85	9	1
1:A:167:PHE:O	1:A:167:PHE:CD2	0.45	2.69	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:226:HIS:CE1	1:A:240:MET:HG3	0.45	2.46	15	1
1:A:228:LEU:HD23	1:A:266:TYR:CZ	0.45	2.47	7	2
1:A:222:HIS:CA	1:A:239:LEU:HD11	0.45	2.42	4	1
1:A:203:ASP:OD2	1:A:204:ASP:OD1	0.45	2.34	17	1
1:A:246:TYR:CE1	1:A:249:LYS:HA	0.45	2.46	14	1
1:A:163:ILE:HD12	1:A:228:LEU:HD11	0.45	1.79	13	1
1:A:232:HIS:CD2	1:A:234:LYS:HZ2	0.45	2.30	18	1
1:A:149:THR:CG2	1:A:149:THR:O	0.45	2.64	7	3
1:A:247:THR:N	1:A:250:SER:HB2	0.45	2.25	4	3
1:A:226:HIS:CE1	1:A:232:HIS:HA	0.45	2.46	4	2
1:A:158:ASP:C	1:A:158:ASP:OD1	0.45	2.55	20	2
1:A:126:THR:HG23	1:A:130:THR:HA	0.45	1.89	20	1
1:A:156:LEU:HD23	1:A:160:ILE:HD13	0.45	1.87	20	1
1:A:253:MET:O	1:A:254:LEU:C	0.45	2.54	6	20
1:A:140:LYS:O	1:A:141:ALA:C	0.45	2.54	9	20
1:A:197:GLY:HA2	1:A:227:SER:HB2	0.45	1.88	16	11
1:A:238:ALA:CB	1:A:257:ASP:HB2	0.45	2.36	5	2
1:A:199:ALA:CB	1:A:223:GLU:HG2	0.45	2.38	5	2
1:A:110:THR:N	1:A:230:LEU:HD12	0.45	2.27	12	1
1:A:237:GLY:O	1:A:257:ASP:HB2	0.45	2.12	15	8
1:A:234:LYS:HG3	1:A:241:PHE:CA	0.45	2.41	4	5
1:A:180:GLY:H	1:A:204:ASP:CB	0.45	2.25	20	7
1:A:234:LYS:N	1:A:234:LYS:CD	0.45	2.79	2	2
1:A:252:PHE:CE2	1:A:253:MET:HG2	0.45	2.47	10	2
1:A:188:ALA:CB	1:A:227:SER:N	0.45	2.80	10	1
1:A:239:LEU:C	1:A:240:MET:CG	0.45	2.85	8	1
1:A:203:ASP:OD1	1:A:203:ASP:C	0.45	2.55	3	3
1:A:234:LYS:HE3	1:A:234:LYS:O	0.45	2.12	7	1
1:A:120:TYR:CB	1:A:163:ILE:O	0.45	2.65	14	2
1:A:186:ALA:CB	1:A:201:PHE:CE1	0.45	3.00	12	2
1:A:224:PHE:O	1:A:225:GLY:C	0.45	2.55	17	15
1:A:246:TYR:OH	1:A:252:PHE:O	0.45	2.33	10	2
1:A:117:ASN:O	1:A:118:LEU:CD1	0.45	2.65	19	1
1:A:122:ILE:HD13	1:A:155:ARG:NH1	0.45	2.26	1	1
1:A:164:MET:O	1:A:199:ALA:CB	0.45	2.61	12	3
1:A:187:HIS:C	1:A:223:GLU:OE2	0.44	2.55	13	4
1:A:129:MET:HB2	1:A:133:GLU:HB2	0.44	1.88	3	9
1:A:228:LEU:HG	1:A:266:TYR:OH	0.44	2.12	18	7
1:A:246:TYR:CD1	1:A:250:SER:HB3	0.44	2.47	8	1
1:A:156:LEU:CD1	1:A:160:ILE:HD13	0.44	2.42	8	1
1:A:128:ASP:N	1:A:128:ASP:OD1	0.44	2.50	16	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:172:HIS:ND1	1:A:189:PHE:CZ	0.44	2.85	11	1
1:A:120:TYR:CD2	1:A:142:PHE:CE2	0.44	3.05	15	3
1:A:209:SER:HB2	1:A:216:LEU:HD23	0.44	1.89	20	2
1:A:245:THR:O	1:A:246:TYR:C	0.44	2.55	6	2
1:A:140:LYS:HD3	1:A:217:PHE:CE1	0.44	2.47	20	1
1:A:185:LEU:HB3	6:A:3:MSB:OB2	0.44	2.12	18	13
1:A:199:ALA:HB2	1:A:223:GLU:OE1	0.44	2.12	8	1
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:C	0.44	2.32	3	2
1:A:218:LEU:HD12	1:A:239:LEU:CD1	0.44	2.43	20	2
1:A:247:THR:OG1	1:A:250:SER:CB	0.44	2.66	15	2
1:A:169:ILE:H	1:A:169:ILE:HD13	0.44	1.73	4	1
1:A:249:LYS:HD2	1:A:249:LYS:N	0.44	2.25	14	1
1:A:120:TYR:OH	1:A:155:ARG:NH1	0.44	2.50	12	1
1:A:163:ILE:HB	1:A:197:GLY:O	0.44	2.12	13	5
1:A:181:PRO:O	1:A:182:SER:C	0.44	2.55	5	4
1:A:216:LEU:O	1:A:217:PHE:C	0.44	2.55	20	13
1:A:157:HIS:O	1:A:158:ASP:C	0.44	2.56	15	14
1:A:218:LEU:HD21	1:A:244:TYR:O	0.44	2.12	18	3
1:A:120:TYR:HB2	1:A:163:ILE:O	0.44	2.12	14	8
1:A:117:ASN:N	1:A:117:ASN:OD1	0.44	2.47	18	2
1:A:210:SER:O	1:A:215:ASN:ND2	0.44	2.49	9	1
1:A:180:GLY:O	1:A:205:GLU:CD	0.44	2.55	3	4
1:A:163:ILE:HD11	1:A:224:PHE:HA	0.44	1.89	1	1
1:A:190:PRO:O	1:A:196:GLY:HA2	0.44	2.11	5	4
1:A:180:GLY:HA2	1:A:204:ASP:OD1	0.44	2.12	14	2
1:A:219:VAL:HG22	1:A:220:ALA:N	0.44	2.27	4	2
1:A:234:LYS:CB	1:A:238:ALA:CB	0.44	2.79	1	1
1:A:222:HIS:CG	1:A:239:LEU:O	0.44	2.70	4	1
1:A:149:THR:CG2	1:A:262:ILE:HG12	0.44	2.43	12	1
1:A:235:ASP:HB3	1:A:236:PRO:HD3	0.44	1.89	16	3
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:CD2	0.44	2.48	11	1
1:A:185:LEU:HD11	1:A:214:TYR:CD2	0.44	2.47	15	2
1:A:156:LEU:CD1	1:A:158:ASP:HB3	0.44	2.40	2	1
1:A:222:HIS:O	1:A:226:HIS:ND1	0.44	2.51	20	1
1:A:234:LYS:C	1:A:234:LYS:HD3	0.44	2.33	11	2
1:A:185:LEU:HD12	1:A:205:GLU:CG	0.44	2.42	9	1
1:A:222:HIS:ND1	1:A:239:LEU:HD23	0.44	2.27	15	1
1:A:247:THR:OG1	1:A:250:SER:HB2	0.44	2.13	15	1
1:A:246:TYR:CD1	1:A:246:TYR:O	0.44	2.71	6	1
1:A:262:ILE:CD1	1:A:262:ILE:C	0.44	2.85	12	1
1:A:123:VAL:C	1:A:165:ILE:O	0.44	2.56	13	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:244:TYR:HB2	6:A:3:MSB:CH	0.44	2.42	6	1
1:A:110:THR:CG2	1:A:112:LYS:HE2	0.44	2.42	20	1
1:A:222:HIS:CD2	1:A:226:HIS:CE1	0.44	3.06	20	1
1:A:195:TYR:C	1:A:198:ASP:OD2	0.44	2.56	14	1
1:A:179:ASP:O	1:A:204:ASP:CG	0.44	2.56	14	1
1:A:137:ALA:HB2	1:A:216:LEU:HD23	0.44	1.88	13	3
1:A:226:HIS:O	1:A:227:SER:C	0.44	2.56	14	13
1:A:132:SER:O	1:A:135:GLU:HB2	0.44	2.13	17	7
1:A:158:ASP:OD2	1:A:160:ILE:HG13	0.44	2.13	19	1
1:A:121:ARG:HG3	1:A:122:ILE:N	0.44	2.28	3	1
1:A:187:HIS:ND1	1:A:187:HIS:C	0.44	2.71	12	4
1:A:201:PHE:O	1:A:202:ASP:C	0.44	2.56	14	2
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:HG3	0.44	2.12	20	4
1:A:184:LEU:O	1:A:202:ASP:CB	0.44	2.66	18	10
1:A:116:MET:SD	1:A:116:MET:O	0.44	2.75	13	1
1:A:203:ASP:C	1:A:203:ASP:OD1	0.44	2.56	15	3
1:A:228:LEU:HD13	1:A:266:TYR:OH	0.44	2.13	8	1
1:A:156:LEU:CG	1:A:160:ILE:HD13	0.44	2.42	8	1
1:A:116:MET:HB2	1:A:269:GLY:CA	0.44	2.43	19	1
1:A:234:LYS:HB3	1:A:240:MET:HB2	0.44	1.90	14	3
1:A:253:MET:O	1:A:253:MET:CG	0.44	2.66	3	2
1:A:124:ASN:ND2	1:A:129:MET:CE	0.44	2.81	16	1
1:A:118:LEU:HD12	1:A:162:ASP:CB	0.44	2.43	6	1
1:A:122:ILE:HG22	1:A:138:PHE:CD1	0.43	2.48	12	3
1:A:244:TYR:CG	1:A:245:THR:N	0.43	2.85	12	3
1:A:236:PRO:HD2	1:A:257:ASP:OD2	0.43	2.13	7	8
1:A:156:LEU:CB	1:A:160:ILE:HB	0.43	2.43	12	2
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:HD3	0.43	2.13	15	3
1:A:163:ILE:HG13	1:A:197:GLY:O	0.43	2.13	17	3
1:A:247:THR:N	1:A:250:SER:CB	0.43	2.81	4	1
1:A:120:TYR:HB3	1:A:163:ILE:CG1	0.43	2.43	14	1
1:A:236:PRO:HG2	1:A:257:ASP:CG	0.43	2.33	9	10
1:A:181:PRO:HA	1:A:205:GLU:OE2	0.43	2.13	18	3
1:A:194:ASN:N	1:A:194:ASN:ND2	0.43	2.64	18	1
1:A:125:TYR:C	1:A:127:PRO:HD3	0.43	2.33	19	3
1:A:151:LEU:O	1:A:153:PHE:CE2	0.43	2.70	3	1
1:A:246:TYR:CE2	1:A:255:PRO:HG3	0.43	2.47	6	1
1:A:208:THR:C	1:A:216:LEU:HD12	0.43	2.30	5	1
1:A:254:LEU:O	1:A:256:ASP:OD1	0.43	2.36	14	2
1:A:124:ASN:O	1:A:125:TYR:HB2	0.43	2.14	12	18
1:A:244:TYR:HB3	6:A:3:MSB:CZ	0.43	2.44	8	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:222:HIS:CE1	6:A:3:MSB:CZ	0.43	3.01	14	5
1:A:139:LYS:O	1:A:142:PHE:HB2	0.43	2.13	10	11
1:A:268:PRO:O	1:A:269:GLY:O	0.43	2.36	15	1
1:A:253:MET:O	1:A:253:MET:HG3	0.43	2.12	14	1
1:A:130:THR:O	1:A:131:HIS:C	0.43	2.56	11	10
1:A:223:GLU:O	1:A:224:PHE:C	0.43	2.56	18	1
1:A:120:TYR:CE2	1:A:155:ARG:HG3	0.43	2.48	3	1
1:A:186:ALA:C	1:A:223:GLU:OE2	0.43	2.57	2	5
1:A:118:LEU:CD2	1:A:162:ASP:CG	0.43	2.86	2	1
1:A:136:LYS:HG3	1:A:140:LYS:CB	0.43	2.44	15	1
1:A:130:THR:O	1:A:132:SER:N	0.43	2.52	15	1
1:A:164:MET:CE	1:A:198:ASP:OD1	0.43	2.66	6	1
1:A:218:LEU:CG	6:A:3:MSB:CH	0.43	2.96	12	2
1:A:186:ALA:HB2	1:A:201:PHE:CD1	0.43	2.49	1	2
1:A:212:LYS:O	1:A:213:GLY:C	0.43	2.57	18	4
1:A:195:TYR:C	1:A:198:ASP:OD1	0.43	2.57	11	1
1:A:179:ASP:O	1:A:182:SER:HB2	0.43	2.14	20	4
1:A:125:TYR:CG	1:A:126:THR:N	0.43	2.86	10	1
1:A:251:HIS:O	1:A:252:PHE:HB2	0.43	2.14	10	1
1:A:253:MET:HG3	1:A:256:ASP:OD1	0.43	2.14	16	1
1:A:155:ARG:HB2	1:A:155:ARG:NH1	0.43	2.27	15	1
1:A:234:LYS:O	1:A:234:LYS:CD	0.43	2.66	7	1
1:A:201:PHE:CD1	1:A:201:PHE:N	0.43	2.85	6	1
1:A:157:HIS:O	1:A:159:GLY:N	0.43	2.52	15	5
1:A:112:LYS:HD2	1:A:265:LEU:CD1	0.43	2.42	9	1
1:A:188:ALA:CB	1:A:227:SER:OG	0.43	2.67	9	1
1:A:214:TYR:N	1:A:214:TYR:CD1	0.43	2.86	19	1
1:A:247:THR:OG1	1:A:250:SER:OG	0.43	2.35	2	1
1:A:124:ASN:CG	1:A:216:LEU:HD21	0.43	2.33	10	2
1:A:263:GLN:O	1:A:263:GLN:CD	0.43	2.57	16	1
1:A:234:LYS:HD2	1:A:234:LYS:C	0.43	2.33	15	2
1:A:184:LEU:O	1:A:202:ASP:OD1	0.43	2.36	5	1
1:A:234:LYS:HD3	1:A:240:MET:HB2	0.43	1.91	20	1
1:A:208:THR:O	1:A:216:LEU:CD2	0.43	2.55	12	4
1:A:234:LYS:HD3	1:A:234:LYS:C	0.43	2.34	18	1
1:A:179:ASP:OD2	1:A:184:LEU:HD23	0.43	2.13	11	1
1:A:145:TRP:CZ2	1:A:228:LEU:HD21	0.43	2.49	3	1
1:A:124:ASN:ND2	1:A:216:LEU:HG	0.43	2.28	16	1
1:A:202:ASP:HB2	1:A:205:GLU:HG3	0.43	1.91	5	1
1:A:203:ASP:OD1	1:A:204:ASP:CG	0.43	2.57	20	1
1:A:244:TYR:HB3	6:A:3:MSB:OH	0.43	2.13	6	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:112:LYS:HB3	1:A:265:LEU:CD1	0.43	2.42	13	1
1:A:118:LEU:O	1:A:153:PHE:HA	0.43	2.14	18	4
1:A:149:THR:CG2	1:A:151:LEU:HD13	0.43	2.44	8	1
1:A:168:GLY:O	1:A:203:ASP:HB3	0.43	2.13	9	3
1:A:224:PHE:O	1:A:226:HIS:N	0.43	2.52	5	3
1:A:187:HIS:NE2	1:A:200:HIS:HB3	0.43	2.29	11	1
1:A:232:HIS:CE1	1:A:240:MET:C	0.43	2.92	11	1
1:A:226:HIS:CE1	1:A:240:MET:CE	0.43	3.01	3	1
1:A:179:ASP:OD1	1:A:182:SER:HB3	0.43	2.14	15	4
1:A:174:ASP:O	1:A:175:PHE:O	0.43	2.37	2	1
1:A:163:ILE:HD12	1:A:164:MET:N	0.43	2.28	10	1
1:A:234:LYS:HD2	1:A:234:LYS:O	0.43	2.13	7	1
1:A:170:LYS:HD2	1:A:170:LYS:O	0.43	2.14	20	2
1:A:156:LEU:O	1:A:157:HIS:C	0.43	2.57	20	1
1:A:218:LEU:CD1	1:A:239:LEU:HD12	0.43	2.44	12	1
1:A:234:LYS:HD3	1:A:234:LYS:N	0.43	2.29	19	2
1:A:175:PHE:C	1:A:176:TYR:CD1	0.43	2.92	13	1
1:A:234:LYS:O	1:A:234:LYS:HG2	0.43	2.14	10	5
1:A:110:THR:CB	1:A:112:LYS:HE2	0.43	2.44	9	1
1:A:176:TYR:N	1:A:176:TYR:CD1	0.43	2.87	14	2
1:A:214:TYR:CE1	1:A:244:TYR:CZ	0.43	3.07	11	1
1:A:111:LEU:HD22	1:A:191:PRO:CD	0.43	2.44	11	1
1:A:231:ASP:OD1	1:A:231:ASP:N	0.43	2.52	3	1
1:A:154:THR:CG2	1:A:156:LEU:HD23	0.43	2.44	2	1
1:A:177:PRO:O	1:A:178:PHE:C	0.43	2.57	6	1
1:A:218:LEU:HD11	6:A:3:MSB:CH	0.43	2.40	17	1
1:A:122:ILE:HG23	1:A:155:ARG:HD3	0.43	1.90	18	1
1:A:136:LYS:O	1:A:137:ALA:C	0.43	2.57	1	9
1:A:112:LYS:HG3	1:A:112:LYS:O	0.43	2.13	9	2
1:A:129:MET:HB2	1:A:133:GLU:HB3	0.43	1.90	9	2
1:A:262:ILE:C	1:A:262:ILE:CD1	0.43	2.87	6	1
1:A:140:LYS:HD3	1:A:217:PHE:CD1	0.43	2.49	4	1
1:A:240:MET:O	1:A:241:PHE:C	0.42	2.57	20	5
1:A:247:THR:O	1:A:248:GLY:C	0.42	2.58	9	1
1:A:149:THR:CG2	1:A:151:LEU:CD1	0.42	2.96	3	1
1:A:123:VAL:O	1:A:124:ASN:O	0.42	2.36	16	2
1:A:175:PHE:O	1:A:177:PRO:HD3	0.42	2.14	17	3
1:A:117:ASN:ND2	1:A:117:ASN:C	0.42	2.72	14	1
1:A:178:PHE:O	1:A:179:ASP:HB3	0.42	2.14	13	6
1:A:124:ASN:C	1:A:124:ASN:OD1	0.42	2.58	18	2
1:A:253:MET:C	1:A:255:PRO:HD2	0.42	2.35	18	17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:166:SER:O	1:A:200:HIS:HA	0.42	2.14	2	1
1:A:179:ASP:OD1	1:A:182:SER:HB2	0.42	2.14	15	1
1:A:124:ASN:ND2	1:A:129:MET:HE3	0.42	2.29	5	1
1:A:171:GLU:HG2	1:A:171:GLU:O	0.42	2.15	20	1
1:A:118:LEU:HD13	1:A:228:LEU:HD21	0.42	1.91	12	1
1:A:112:LYS:CD	1:A:265:LEU:HD22	0.42	2.44	9	1
1:A:111:LEU:HB2	1:A:229:GLY:O	0.42	2.14	19	1
1:A:140:LYS:HD2	1:A:217:PHE:CD1	0.42	2.49	1	1
1:A:234:LYS:CD	1:A:234:LYS:N	0.42	2.82	1	2
1:A:165:ILE:CG1	1:A:224:PHE:CE1	0.42	3.02	2	1
1:A:169:ILE:O	1:A:169:ILE:HG13	0.42	2.14	2	1
1:A:125:TYR:CE1	1:A:167:PHE:CE1	0.42	3.07	6	1
1:A:170:LYS:O	1:A:170:LYS:CD	0.42	2.68	12	1
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:HD2	0.42	2.14	13	1
1:A:185:LEU:HD23	1:A:185:LEU:O	0.42	2.15	11	2
1:A:116:MET:HG3	1:A:267:GLY:O	0.42	2.15	15	4
1:A:252:PHE:CD2	1:A:253:MET:N	0.42	2.88	10	1
1:A:246:TYR:CD1	1:A:246:TYR:C	0.42	2.91	15	1
1:A:120:TYR:HB3	1:A:163:ILE:HG12	0.42	1.90	14	2
1:A:178:PHE:HB3	1:A:203:ASP:OD2	0.42	2.14	12	3
1:A:120:TYR:HB2	1:A:163:ILE:CD1	0.42	2.44	18	1
1:A:179:ASP:CG	1:A:202:ASP:OD2	0.42	2.57	8	3
1:A:236:PRO:HG2	1:A:257:ASP:OD1	0.42	2.14	8	5
1:A:129:MET:CB	1:A:133:GLU:HB2	0.42	2.44	19	1
1:A:202:ASP:HB3	1:A:205:GLU:HG3	0.42	1.91	10	3
1:A:122:ILE:HG12	1:A:122:ILE:O	0.42	2.14	10	1
1:A:143:LYS:CD	1:A:143:LYS:C	0.42	2.88	10	1
1:A:228:LEU:C	1:A:266:TYR:OH	0.42	2.58	15	1
1:A:220:ALA:HB1	1:A:224:PHE:CZ	0.42	2.49	4	1
1:A:120:TYR:HB2	1:A:163:ILE:HG13	0.42	1.92	14	1
1:A:113:TRP:O	1:A:269:GLY:HA2	0.42	2.15	9	2
1:A:243:ILE:CG2	1:A:245:THR:HG22	0.42	2.45	19	2
1:A:177:PRO:O	1:A:184:LEU:HD13	0.42	2.14	10	1
1:A:122:ILE:CG1	1:A:138:PHE:CB	0.42	2.97	7	1
1:A:138:PHE:CD2	1:A:139:LYS:N	0.42	2.88	7	1
1:A:197:GLY:HA2	1:A:227:SER:OG	0.42	2.15	7	2
1:A:170:LYS:HB2	1:A:178:PHE:CZ	0.42	2.50	6	1
1:A:174:ASP:O	1:A:175:PHE:C	0.42	2.58	5	1
1:A:175:PHE:O	1:A:177:PRO:CD	0.42	2.68	14	1
1:A:149:THR:CG2	1:A:262:ILE:CG1	0.42	2.98	12	1
1:A:186:ALA:CB	1:A:201:PHE:CD1	0.42	3.03	18	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:185:LEU:HD13	1:A:214:TYR:CG	0.42	2.50	15	1
1:A:170:LYS:C	1:A:170:LYS:HD3	0.42	2.35	20	1
1:A:124:ASN:HA	1:A:166:SER:HA	0.42	1.91	2	4
1:A:179:ASP:CG	1:A:179:ASP:O	0.42	2.58	18	1
1:A:163:ILE:HG12	1:A:197:GLY:O	0.42	2.15	5	2
1:A:154:THR:HG22	1:A:156:LEU:HD23	0.42	1.92	16	1
1:A:185:LEU:CD1	1:A:214:TYR:CG	0.42	3.03	15	1
1:A:178:PHE:CG	1:A:178:PHE:O	0.42	2.72	6	2
1:A:169:ILE:O	1:A:171:GLU:CG	0.42	2.68	4	1
1:A:246:TYR:CE1	1:A:255:PRO:CD	0.42	3.03	13	1
1:A:113:TRP:O	1:A:269:GLY:CA	0.42	2.67	18	1
1:A:174:ASP:OD2	1:A:175:PHE:CE2	0.42	2.73	8	1
1:A:169:ILE:O	1:A:170:LYS:O	0.42	2.37	15	1
1:A:110:THR:O	1:A:112:LYS:HG2	0.42	2.14	17	1
1:A:175:PHE:O	1:A:176:TYR:C	0.42	2.55	14	1
1:A:215:ASN:OD1	1:A:218:LEU:HB3	0.42	2.15	13	1
1:A:253:MET:HG3	1:A:256:ASP:OD2	0.42	2.15	10	4
1:A:229:GLY:O	1:A:230:LEU:HB3	0.42	2.15	1	5
1:A:172:HIS:CE1	1:A:189:PHE:CE2	0.42	3.08	11	1
1:A:232:HIS:O	1:A:233:SER:HB3	0.42	2.14	1	1
1:A:112:LYS:HG2	1:A:265:LEU:CB	0.42	2.45	2	1
1:A:170:LYS:O	1:A:170:LYS:HD2	0.42	2.15	16	1
1:A:201:PHE:N	1:A:201:PHE:CD1	0.42	2.84	16	1
1:A:133:GLU:CA	1:A:133:GLU:OE1	0.42	2.67	15	1
1:A:223:GLU:HA	1:A:223:GLU:OE1	0.41	2.15	13	1
1:A:178:PHE:N	1:A:178:PHE:CD1	0.41	2.88	17	2
1:A:249:LYS:O	1:A:250:SER:C	0.41	2.57	10	1
1:A:180:GLY:O	1:A:205:GLU:HG2	0.41	2.15	15	2
1:A:238:ALA:CA	1:A:255:PRO:CB	0.41	2.98	15	1
1:A:135:GLU:O	1:A:139:LYS:CB	0.41	2.68	5	2
1:A:149:THR:CB	1:A:263:GLN:HA	0.41	2.45	20	1
1:A:140:LYS:HE2	1:A:217:PHE:CG	0.41	2.50	20	1
1:A:256:ASP:O	1:A:260:GLN:HG2	0.41	2.15	4	1
1:A:122:ILE:HG21	1:A:138:PHE:CG	0.41	2.50	18	1
5:A:2:3MP:HB2	6:A:3:MSB:HD2	0.41	1.92	9	4
1:A:129:MET:HB3	1:A:133:GLU:HB3	0.41	1.92	19	1
1:A:234:LYS:C	1:A:236:PRO:HD2	0.41	2.35	2	1
1:A:235:ASP:C	1:A:235:ASP:OD1	0.41	2.58	16	1
1:A:250:SER:O	1:A:251:HIS:CD2	0.41	2.73	13	1
1:A:195:TYR:HA	1:A:198:ASP:OD2	0.41	2.15	13	1
1:A:112:LYS:CG	1:A:112:LYS:O	0.41	2.68	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:140:LYS:HD3	1:A:217:PHE:CG	0.41	2.50	19	1
1:A:122:ILE:HB	1:A:138:PHE:CD1	0.41	2.50	7	1
1:A:120:TYR:OH	1:A:155:ARG:HG2	0.41	2.15	7	1
1:A:151:LEU:CD1	1:A:151:LEU:C	0.41	2.89	20	1
1:A:226:HIS:O	1:A:228:LEU:N	0.41	2.53	12	1
1:A:120:TYR:CD2	1:A:121:ARG:N	0.41	2.88	8	1
1:A:136:LYS:O	1:A:140:LYS:N	0.41	2.54	9	1
1:A:218:LEU:O	1:A:219:VAL:C	0.41	2.59	11	2
1:A:236:PRO:HG2	1:A:257:ASP:OD2	0.41	2.15	15	2
1:A:167:PHE:C	1:A:167:PHE:CD1	0.41	2.91	2	1
1:A:170:LYS:HA	1:A:177:PRO:CG	0.41	2.45	2	1
1:A:172:HIS:CE1	1:A:200:HIS:CE1	0.41	3.09	10	1
1:A:117:ASN:HA	1:A:152:ASN:O	0.41	2.15	5	1
1:A:234:LYS:HD2	1:A:241:PHE:N	0.41	2.30	20	1
1:A:127:PRO:HG2	1:A:129:MET:SD	0.41	2.56	17	1
1:A:260:GLN:O	1:A:264:SER:OG	0.41	2.34	8	1
1:A:110:THR:C	1:A:230:LEU:HB2	0.41	2.36	20	1
1:A:242:PRO:HB3	5:A:2:3MP:CD2	0.41	2.45	17	1
1:A:178:PHE:HB2	1:A:203:ASP:CG	0.41	2.36	4	4
1:A:112:LYS:HG2	1:A:266:TYR:CD2	0.41	2.50	11	1
1:A:149:THR:HG21	1:A:151:LEU:HD12	0.41	1.92	2	1
1:A:234:LYS:CE	1:A:234:LYS:O	0.41	2.69	7	1
1:A:178:PHE:CD1	1:A:178:PHE:N	0.41	2.89	6	1
1:A:218:LEU:HD13	1:A:247:THR:CA	0.41	2.44	14	1
1:A:216:LEU:N	1:A:216:LEU:HD13	0.41	2.30	13	1
4:A:1:HAV:HB	5:A:2:3MP:CD2	0.41	2.46	18	3
1:A:224:PHE:C	1:A:226:HIS:N	0.41	2.74	19	1
1:A:228:LEU:HG	1:A:266:TYR:CE2	0.41	2.51	3	1
1:A:233:SER:CB	1:A:240:MET:SD	0.41	3.09	2	1
1:A:155:ARG:O	1:A:157:HIS:CE1	0.41	2.74	15	1
1:A:163:ILE:CD1	1:A:163:ILE:C	0.41	2.83	18	1
1:A:148:VAL:HG12	1:A:259:VAL:HG13	0.41	1.92	12	3
1:A:242:PRO:O	6:A:3:MSB:HD2	0.41	2.16	15	1
1:A:124:ASN:HD21	1:A:134:VAL:HG13	0.41	1.76	6	1
1:A:163:ILE:HB	1:A:197:GLY:HA3	0.41	1.92	13	1
1:A:149:THR:CB	1:A:262:ILE:HG12	0.41	2.46	18	1
1:A:163:ILE:HD13	1:A:164:MET:N	0.41	2.31	18	1
1:A:196:GLY:C	1:A:198:ASP:N	0.41	2.73	8	2
1:A:163:ILE:O	1:A:164:MET:HB3	0.41	2.15	11	3
1:A:230:LEU:C	1:A:230:LEU:CD2	0.41	2.81	9	2
1:A:234:LYS:HE3	1:A:235:ASP:N	0.41	2.30	1	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:185:LEU:HB3	6:A:3:MSB:S	0.41	2.56	14	2
1:A:114:SER:O	1:A:115:LYS:CE	0.41	2.69	3	1
1:A:185:LEU:O	1:A:201:PHE:HA	0.41	2.16	1	1
1:A:234:LYS:C	1:A:236:PRO:CD	0.41	2.89	2	1
1:A:154:THR:CG2	1:A:156:LEU:CD2	0.41	2.98	16	1
1:A:188:ALA:CB	1:A:227:SER:HB3	0.41	2.38	15	1
1:A:242:PRO:HA	5:A:2:3MP:HB2	0.41	1.93	15	1
1:A:220:ALA:O	1:A:224:PHE:CD1	0.41	2.74	7	1
1:A:254:LEU:HB3	1:A:255:PRO:HD3	0.41	1.93	7	1
1:A:263:GLN:OE1	1:A:263:GLN:C	0.41	2.59	4	1
1:A:215:ASN:C	1:A:219:VAL:HG12	0.41	2.36	17	2
1:A:222:HIS:CB	6:A:3:MSB:HH3	0.41	2.46	13	1
1:A:138:PHE:CZ	1:A:139:LYS:HD2	0.41	2.51	8	1
1:A:140:LYS:CD	1:A:217:PHE:CD1	0.41	3.04	11	1
1:A:120:TYR:O	1:A:155:ARG:CB	0.41	2.69	15	1
1:A:148:VAL:O	1:A:263:GLN:HG3	0.41	2.16	6	1
1:A:122:ILE:HD11	1:A:134:VAL:HG12	0.41	1.91	4	1
1:A:220:ALA:O	1:A:224:PHE:HB2	0.41	2.16	17	1
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:CB	0.40	2.45	18	1
1:A:253:MET:HG3	1:A:253:MET:O	0.40	2.15	8	2
1:A:201:PHE:HB3	1:A:207:TRP:NE1	0.40	2.31	9	1
1:A:234:LYS:HG3	1:A:241:PHE:HB3	0.40	1.93	19	1
1:A:137:ALA:CB	1:A:216:LEU:HG	0.40	2.44	20	2
1:A:219:VAL:HG13	1:A:220:ALA:N	0.40	2.30	17	2
1:A:120:TYR:O	1:A:155:ARG:HG2	0.40	2.16	15	1
1:A:129:MET:HB3	1:A:133:GLU:HB2	0.40	1.93	15	1
1:A:138:PHE:O	1:A:142:PHE:HB2	0.40	2.16	5	1
1:A:154:THR:HG22	1:A:156:LEU:CD1	0.40	2.46	20	1
1:A:164:MET:O	1:A:164:MET:HG3	0.40	2.16	17	1
1:A:232:HIS:O	1:A:233:SER:HB2	0.40	2.16	17	1
1:A:121:ARG:HB3	1:A:164:MET:CB	0.40	2.46	12	1
1:A:112:LYS:CB	1:A:265:LEU:HD12	0.40	2.42	13	1
1:A:129:MET:SD	1:A:216:LEU:CD2	0.40	3.02	2	1
1:A:230:LEU:HD12	1:A:232:HIS:H	0.40	1.75	16	1
1:A:239:LEU:C	1:A:240:MET:HG2	0.40	2.37	6	1
1:A:121:ARG:NH1	1:A:121:ARG:HG2	0.40	2.32	17	1
1:A:252:PHE:C	1:A:253:MET:CG	0.40	2.90	19	1
1:A:233:SER:HB3	1:A:240:MET:SD	0.40	2.57	2	1
1:A:124:ASN:CG	1:A:134:VAL:HG13	0.40	2.37	6	1
5:A:2:3MP:HD1	6:A:3:MSB:OB1	0.40	2.17	6	1
1:A:180:GLY:CA	1:A:204:ASP:OD1	0.40	2.70	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:119:THR:CB	1:A:161:ALA:HA	0.40	2.46	12	1
1:A:216:LEU:CA	1:A:219:VAL:HG13	0.40	2.34	12	1
1:A:110:THR:O	1:A:112:LYS:HE2	0.40	2.16	19	1
1:A:234:LYS:CG	1:A:234:LYS:O	0.40	2.69	11	1
1:A:145:TRP:CZ3	1:A:262:ILE:HG13	0.40	2.50	11	1
1:A:195:TYR:O	1:A:198:ASP:HB2	0.40	2.17	11	1
1:A:142:PHE:CZ	1:A:224:PHE:CE2	0.40	3.09	1	1
1:A:170:LYS:HD2	1:A:177:PRO:CD	0.40	2.46	7	1
1:A:120:TYR:O	1:A:155:ARG:HA	0.40	2.17	5	1
1:A:157:HIS:C	1:A:159:GLY:N	0.40	2.75	13	2
1:A:249:LYS:HD2	1:A:249:LYS:O	0.40	2.17	18	1
1:A:151:LEU:HD21	1:A:266:TYR:HD1	0.40	1.76	7	1
1:A:163:ILE:HB	1:A:228:LEU:CD2	0.40	2.46	5	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	161/171 (94%)	98±3 (61±2%)	43±4 (26±2%)	21±2 (13±1%)	1	6
All	All	3220/3420 (94%)	1950 (61%)	850 (26%)	420 (13%)	1	6

All 45 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	179	ASP	20
1	A	127	PRO	20
1	A	202	ASP	20
1	A	170	LYS	20
1	A	259	VAL	20
1	A	245	THR	20
1	A	184	LEU	20
1	A	124	ASN	20
1	A	267	GLY	19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	177	PRO	19
1	A	233	SER	18
1	A	236	PRO	18
1	A	203	ASP	15
1	A	247	THR	14
1	A	182	SER	14
1	A	123	VAL	13
1	A	183	GLY	13
1	A	180	GLY	11
1	A	193	PRO	11
1	A	251	HIS	9
1	A	111	LEU	9
1	A	241	PHE	8
1	A	159	GLY	7
1	A	174	ASP	6
1	A	253	MET	6
1	A	229	GLY	5
1	A	211	SER	5
1	A	237	GLY	4
1	A	219	VAL	4
1	A	213	GLY	4
1	A	173	GLY	3
1	A	175	PHE	3
1	A	115	LYS	3
1	A	231	ASP	2
1	A	199	ALA	2
1	A	249	LYS	2
1	A	110	THR	2
1	A	113	TRP	2
1	A	125	TYR	2
1	A	130	THR	2
1	A	230	LEU	1
1	A	157	HIS	1
1	A	197	GLY	1
1	A	227	SER	1
1	A	269	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	136/146 (93%)	85±5 (63±4%)	51±5 (37±4%)	1	7
All	All	2720/2920 (93%)	1703 (63%)	1017 (37%)	1	7

All 103 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	235	ASP	20
1	A	208	THR	20
1	A	234	LYS	20
1	A	246	TYR	20
1	A	258	ASP	20
1	A	262	ILE	20
1	A	241	PHE	20
1	A	138	PHE	20
1	A	266	TYR	20
1	A	195	TYR	20
1	A	227	SER	19
1	A	142	PHE	19
1	A	119	THR	19
1	A	216	LEU	18
1	A	126	THR	18
1	A	147	ASP	17
1	A	230	LEU	17
1	A	245	THR	17
1	A	156	LEU	16
1	A	130	THR	16
1	A	155	ARG	16
1	A	139	LYS	15
1	A	239	LEU	15
1	A	232	HIS	15
1	A	129	MET	15
1	A	140	LYS	15
1	A	254	LEU	14
1	A	270	ASP	14
1	A	250	SER	13
1	A	170	LYS	13
1	A	257	ASP	13
1	A	252	PHE	13
1	A	249	LYS	13
1	A	202	ASP	13
1	A	118	LEU	13
1	A	219	VAL	13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	111	LEU	13
1	A	152	ASN	13
1	A	178	PHE	12
1	A	228	LEU	12
1	A	226	HIS	12
1	A	187	HIS	12
1	A	162	ASP	11
1	A	112	LYS	11
1	A	121	ARG	11
1	A	207	TRP	11
1	A	231	ASP	11
1	A	132	SER	11
1	A	163	ILE	10
1	A	212	LYS	10
1	A	253	MET	10
1	A	211	SER	10
1	A	135	GLU	9
1	A	143	LYS	9
1	A	110	THR	9
1	A	251	HIS	9
1	A	151	LEU	8
1	A	182	SER	8
1	A	169	ILE	8
1	A	198	ASP	8
1	A	204	ASP	8
1	A	233	SER	7
1	A	189	PHE	7
1	A	171	GLU	7
1	A	131	HIS	7
1	A	184	LEU	7
1	A	206	THR	7
1	A	175	PHE	6
1	A	247	THR	6
1	A	122	ILE	6
1	A	158	ASP	6
1	A	179	ASP	5
1	A	263	GLN	5
1	A	133	GLU	5
1	A	209	SER	5
1	A	210	SER	5
1	A	124	ASN	5
1	A	174	ASP	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	194	ASN	4
1	A	260	GLN	4
1	A	240	MET	4
1	A	218	LEU	4
1	A	167	PHE	3
1	A	128	ASP	3
1	A	136	LYS	3
1	A	165	ILE	3
1	A	115	LYS	3
1	A	224	PHE	3
1	A	265	LEU	3
1	A	264	SER	3
1	A	146	SER	3
1	A	116	MET	3
1	A	123	VAL	2
1	A	205	GLU	2
1	A	185	LEU	2
1	A	223	GLU	2
1	A	164	MET	2
1	A	215	ASN	1
1	A	203	ASP	1
1	A	117	ASN	1
1	A	200	HIS	1
1	A	243	ILE	1
1	A	153	PHE	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

6.4 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains ⓘ

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

6.5 Carbohydrates ⓘ

There are no carbohydrates in this entry.

6.6 Ligand geometry ⓘ

Of 7 ligands modelled in this entry, 4 are monoatomic - leaving 3 for Mogul analysis.

In the following table, the Counts columns list the number of bonds for which Mogul statistics could be retrieved, the number of bonds that are observed in the model and the number of bonds that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond length is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length with $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond lengths.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths		
					Counts	RMSZ	#Z>2
4	HAV	A	1	5,6	7,8,8	0.85±0.03	0±0 (0±0%)
5	3MP	A	2	4	7,7,7	0.44±0.01	0±0 (0±0%)
6	MSB	A	3	4	9,11,11	0.93±0.01	0±0 (0±0%)

In the following table, the Counts columns list the number of angles for which Mogul statistics could be retrieved, the number of angles that are observed in the model and the number of angles that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond angle is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond angle with $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond angles.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond angles		
					Counts	RMSZ	#Z>2
4	HAV	A	1	5,6	7,10,10	0.59±0.02	0±0 (0±0%)
5	3MP	A	2	4	8,8,8	0.55±0.01	0±0 (0±0%)
6	MSB	A	3	4	11,14,14	0.58±0.02	0±0 (0±0%)

In the following table, the Chirals column lists the number of chiral outliers, the number of chiral centers analysed, the number of these observed in the model and the number defined in the chemical component dictionary. Similar counts are reported in the Torsion and Rings columns. '-' means no outliers of that kind were identified.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Chirals	Torsions	Rings
4	HAV	A	1	5,6	-	0±0,10,10,10	0±0,0,0,0
5	3MP	A	2	4	-	0±0,0,0,0	0±0,1,1,1
6	MSB	A	3	4	-	0±0,6,6,6	0±0,1,1,1

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no torsion outliers.

There are no ring outliers.

6.7 Other polymers

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided