



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 03:32 PM BST

PDB ID : 1K1C  
Title : Solution Structure of Crh, the Bacillus subtilis Catabolite Repression HPr  
Authors : Favier, A.; Brutscher, B.; Blackledge, M.; Galinier, A.; Deutscher, J.; Penin, F.; Marion, D.  
Deposited on : 2001-09-25

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

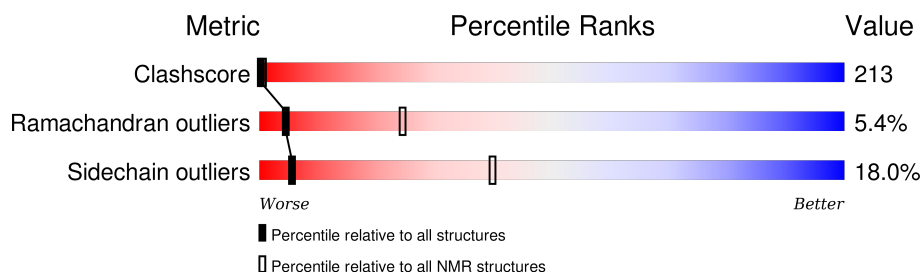
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment is 92%.

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	84	

## 2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 24 models. Model 16 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:3-A:85 (83)	0.34	16

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 5 clusters and 1 single-model cluster was found.

Cluster number	Models
1	2, 6, 7, 8, 11, 16, 17, 20, 21, 24
2	4, 13, 14, 19, 22
3	1, 3, 10
4	9, 15, 18
5	5, 12
Single-model clusters	23

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

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 1309 atoms, of which 664 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called catabolite repression HPr-like protein.

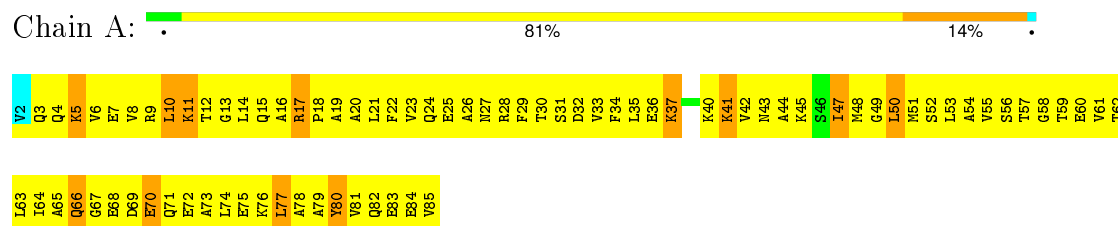
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	84	Total	C	H	N	O	S	0
			1309	404	664	109	130	2	

## 4 Residue-property plots

### 4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA and DNA chains in the entry. The first graphic is the same as shown in the summary in section 1 of this report. The second graphic shows the sequence where residues are colour-coded according to the number of geometric quality criteria for which they contain at least one outlier: green = 0, yellow = 1, orange = 2 and red = 3 or more. Stretches of 2 or more consecutive residues without any outliers are shown as green connectors. Residues which are classified as ill-defined in the NMR ensemble, are shown in cyan with an underline colour-coded according to the previous scheme. Residues which were present in the experimental sample, but not modelled in the final structure are shown in grey.

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

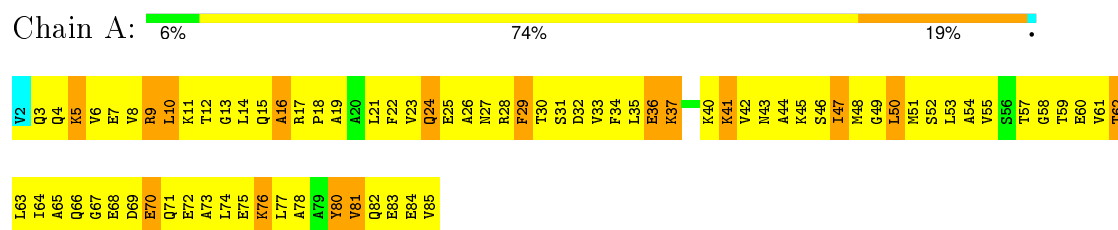


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

#### 4.2.1 Score per residue for model 1

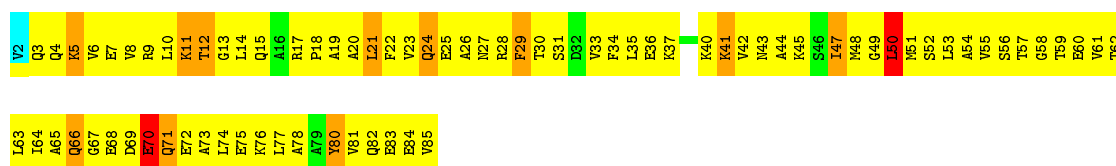
- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



#### 4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

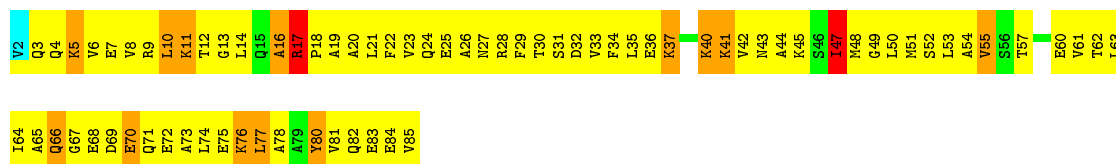




#### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

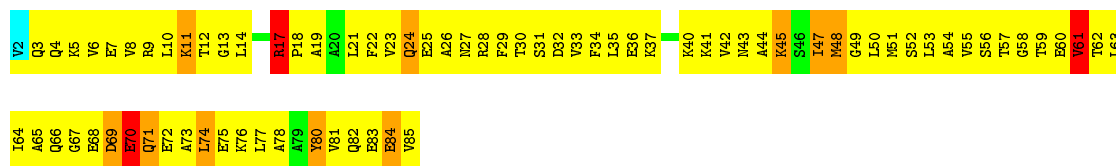
Chain A: 10% 71% 15% ..



#### 4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

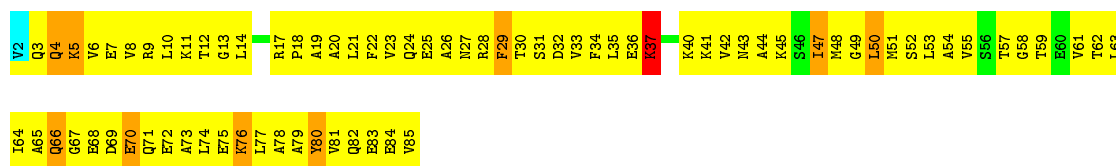
Chain A: 8% 75% 12% ..



#### 4.2.5 Score per residue for model 5

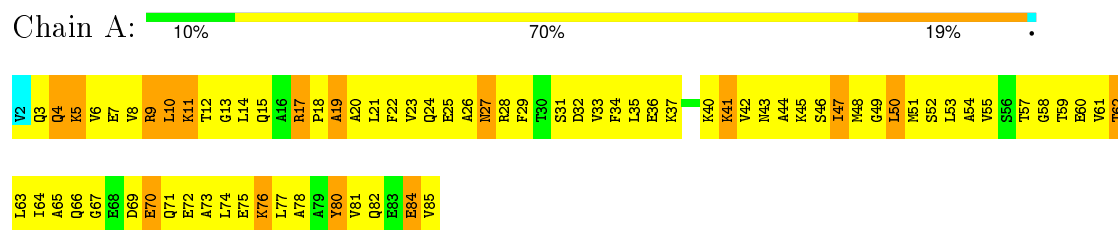
- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

Chain A: 8% 79% 11% ..



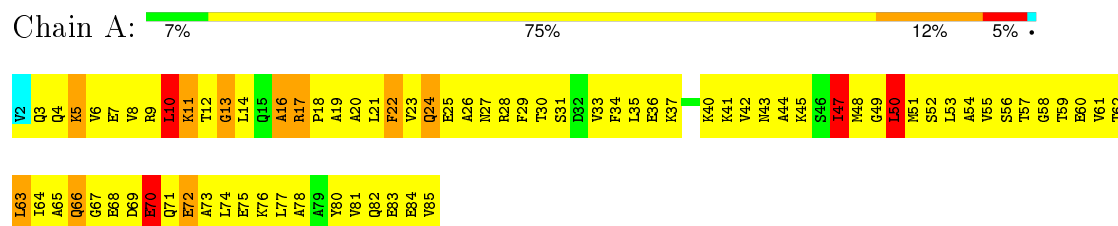
#### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



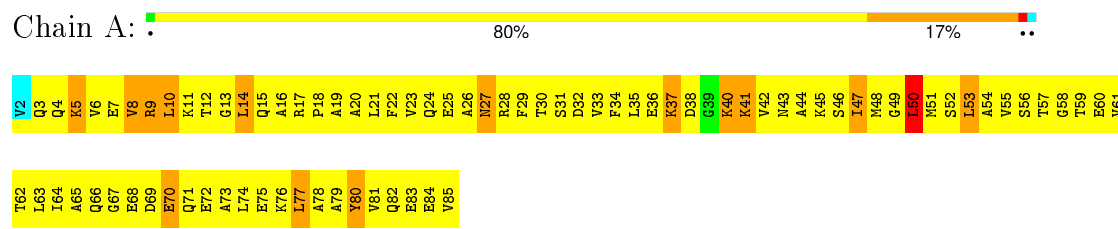
#### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



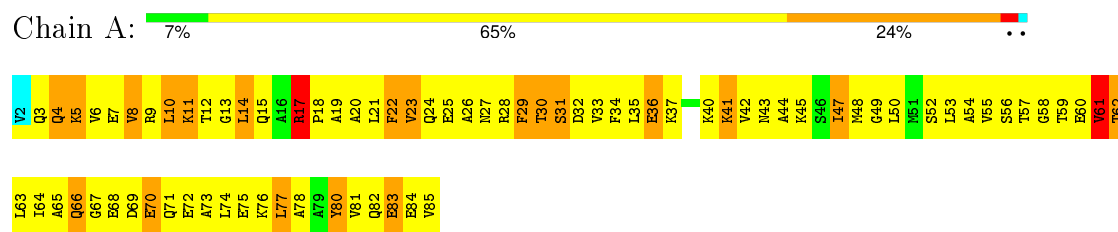
#### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



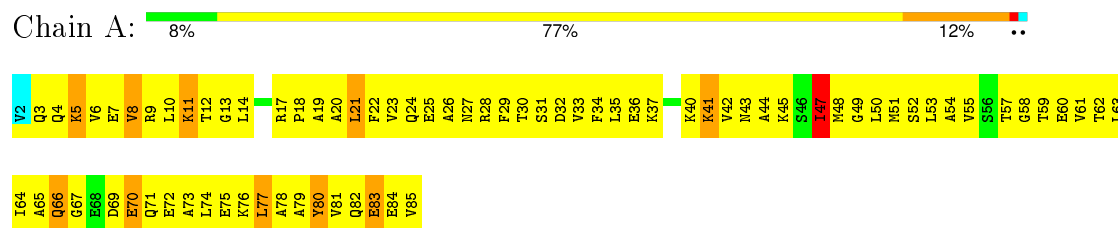
#### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



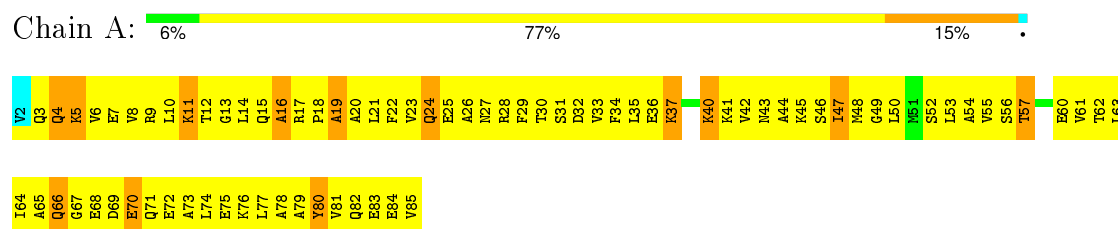
### 4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



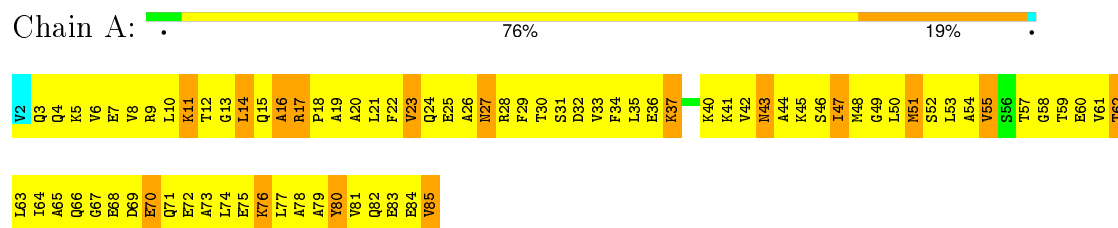
### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



### 4.2.12 Score per residue for model 12

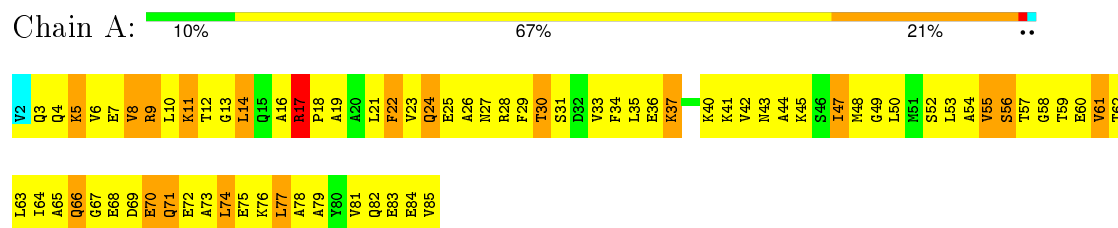
- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein





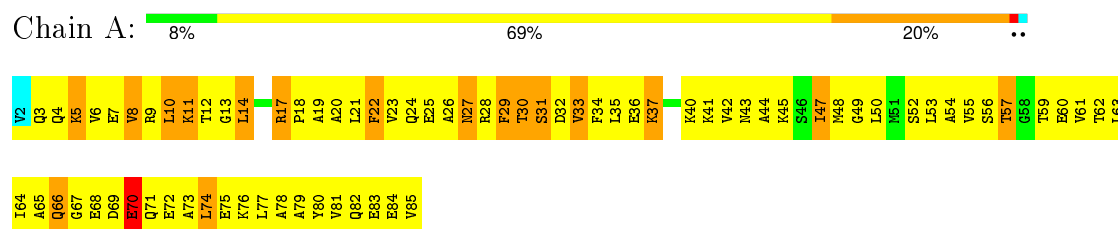
#### 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



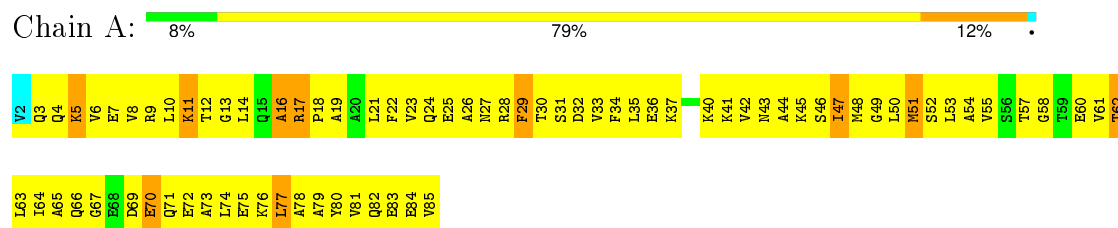
#### 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



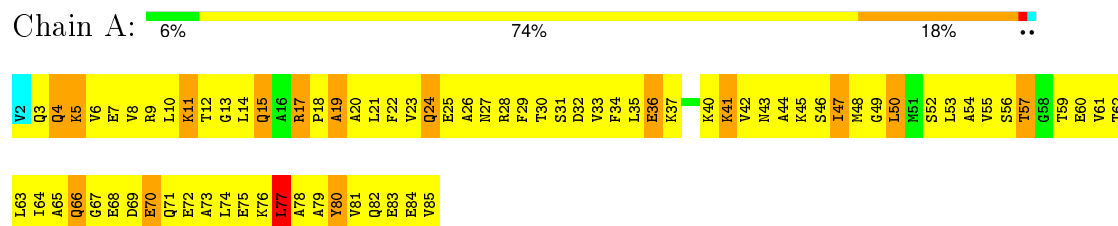
#### 4.2.16 Score per residue for model 16 (medoid)

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



#### 4.2.17 Score per residue for model 17

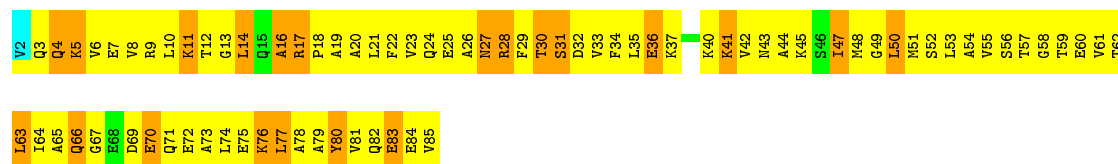
- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



#### 4.2.18 Score per residue for model 18

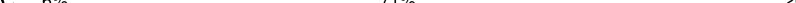
- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

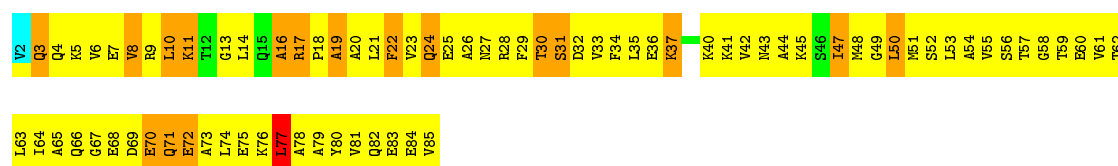
Chain A:  6% 68% 25%



#### 4.2.19 Score per residue for model 19


- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

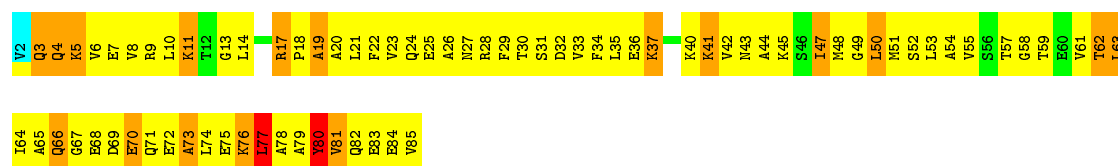
Chain A:  6% 71% 20% ..



#### 4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

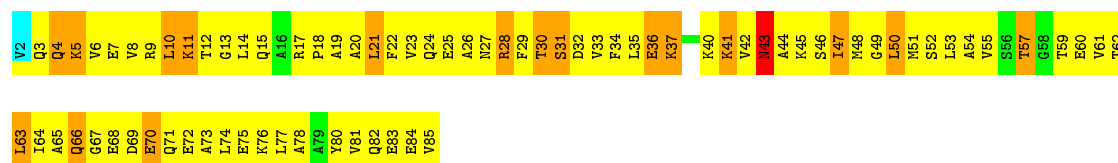
Chain A:  10% 67% 20% ..



#### 4.2.21 Score per residue for model 21

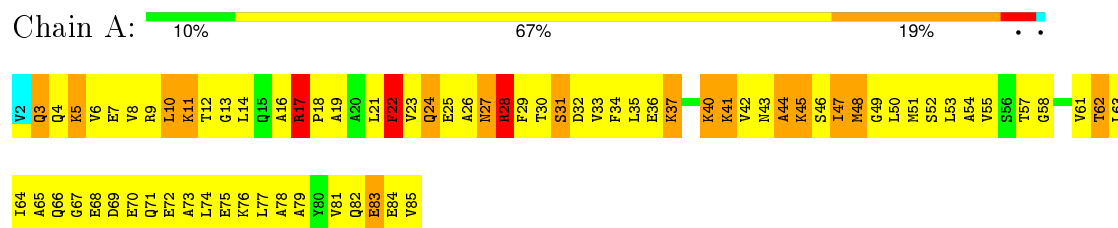
- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein

Chain A:  7% 70% 20% ..



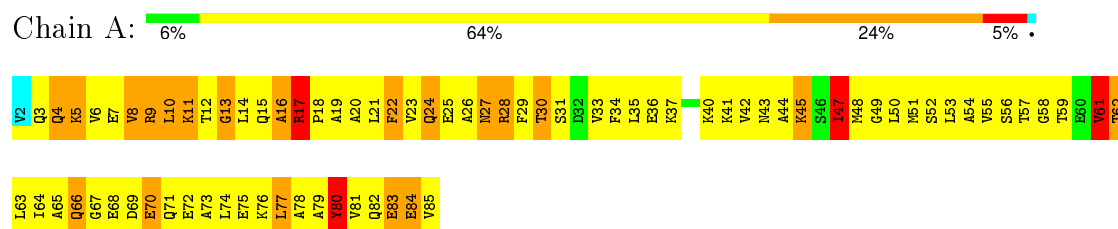
### 4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



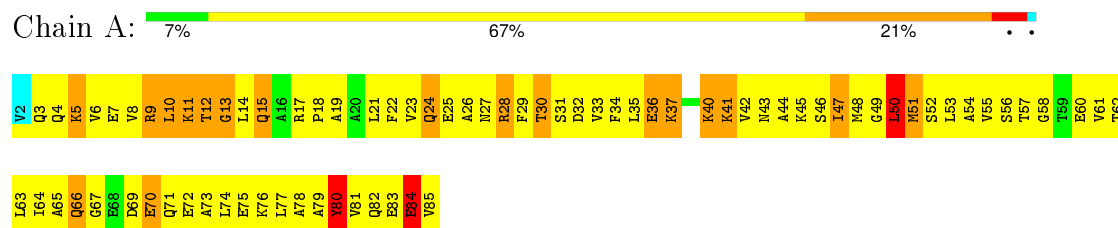
### 4.2.23 Score per residue for model 23

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



### 4.2.24 Score per residue for model 24

- Molecule 1: catabolite repression HPr-like protein



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *simulated annealing, molecular dynamics*.

Of the 250 calculated structures, 24 were deposited, based on the following criterion: *structures with the least restraint violations*.

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

Software name	Classification	Version
DISCOVER	structure solution	95.0
AMBER	refinement	4

The following table shows chemical shift validation statistics as aggregates over all chemical shift files. Detailed validation can be found in section 7 of this report.

Chemical shift file(s)	BMRB entry 4972, BMRB entry 5757
Number of chemical shift lists	3
Total number of shifts	1499
Number of shifts mapped to atoms	1467
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	32
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	92%

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](#)

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	0.53±0.01	0±0/642 (0.0±0.0%)	1.13±0.03	1±1/861 (0.1±0.1%)
All	All	0.53	0/15408 (0.0%)	1.13	24/20664 (0.1%)

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

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0.0±0.2	1.0±0.6
All	All	1	24

There are no bond-length outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	19	ALA	N-CA-CB	-7.59	99.47	110.10	6	6
1	A	61	VAL	CA-CB-CG1	-7.03	100.36	110.90	9	3
1	A	77	LEU	CA-CB-CG	-6.84	99.56	115.30	17	1
1	A	80	TYR	CB-CG-CD2	-6.15	117.31	121.00	24	4
1	A	80	TYR	CB-CG-CD1	-5.95	117.43	121.00	6	1
1	A	77	LEU	CB-CG-CD2	-5.85	101.05	111.00	17	1
1	A	33	VAL	CA-CB-CG2	-5.74	102.29	110.90	15	1
1	A	23	VAL	CA-CB-CG1	5.56	119.24	110.90	12	1
1	A	77	LEU	CB-CG-CD1	-5.56	101.54	111.00	20	2
1	A	61	VAL	CG1-CB-CG2	-5.30	102.42	110.90	14	1
1	A	15	GLN	CA-CB-CG	-5.12	102.12	113.40	24	1
1	A	17	ARG	NE-CZ-NH2	-5.06	117.77	120.30	9	1
1	A	73	ALA	N-CA-CB	-5.05	103.03	110.10	20	1

All unique chiral outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Models (Total)
1	A	59	THR	CB	1

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

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	80	TYR	Sidechain	15
1	A	29	PHE	Sidechain	4
1	A	22	PHE	Sidechain	3
1	A	9	ARG	Sidechain	1
1	A	17	ARG	Sidechain	1

## 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	638	653	653	275±14
All	All	15312	15672	15672	6595

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 213.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:5:LYS:HB3	1:A:64:ILE:HG12	1.14	1.18	18	24
1:A:37:LYS:HA	1:A:61:VAL:HG12	1.14	1.15	11	22
1:A:31:SER:HA	1:A:67:GLY:HA3	1.14	1.19	2	24
1:A:36:GLU:HG2	1:A:41:LYS:HB2	1.12	1.16	2	24
1:A:14:LEU:HA	1:A:19:ALA:HB3	1.11	1.20	5	1
1:A:26:ALA:HB1	1:A:33:VAL:HG11	1.11	1.22	6	14
1:A:76:LYS:HG3	1:A:77:LEU:HD22	1.10	1.23	22	4
1:A:8:VAL:HG23	1:A:82:GLN:HB3	1.09	1.13	10	4
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:HD23	1.09	1.15	2	11
1:A:33:VAL:HG12	1:A:44:ALA:HB3	1.08	1.15	12	16
1:A:25:GLU:HG3	1:A:77:LEU:HD21	1.07	1.26	14	5
1:A:8:VAL:HG21	1:A:81:VAL:HG23	1.06	1.25	23	11
1:A:14:LEU:HA	1:A:19:ALA:HB2	1.06	1.23	15	20

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:3:GLN:HB2	1:A:66:GLN:HG3	1.05	1.19	1	13
1:A:3:GLN:HG3	1:A:66:GLN:HB2	1.05	1.16	23	14
1:A:25:GLU:HG3	1:A:77:LEU:HD11	1.05	1.22	4	4
1:A:3:GLN:HG3	1:A:66:GLN:HB3	1.05	1.23	19	9
1:A:37:LYS:HB2	1:A:40:LYS:HB2	1.04	1.28	12	18
1:A:14:LEU:HA	1:A:19:ALA:CB	1.03	1.83	14	23
1:A:14:LEU:HD22	1:A:19:ALA:HA	1.03	1.17	9	4
1:A:36:GLU:CG	1:A:41:LYS:HB2	1.03	1.83	9	24
1:A:19:ALA:HB1	1:A:50:LEU:HD21	1.02	1.08	2	4
1:A:63:LEU:HD11	1:A:81:VAL:HG11	1.02	1.31	16	3
1:A:63:LEU:HD21	1:A:81:VAL:HG11	1.02	1.29	11	2
1:A:14:LEU:HD13	1:A:54:ALA:HB1	1.02	1.30	6	4
1:A:5:LYS:HD3	1:A:62:THR:HG21	1.02	1.25	16	10
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:HD12	1.02	1.29	19	6
1:A:25:GLU:HB2	1:A:77:LEU:HD11	1.02	1.29	21	7
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:HB2	1.02	1.27	19	3
1:A:5:LYS:HB2	1:A:62:THR:HG22	1.01	1.32	21	22
1:A:14:LEU:HG	1:A:54:ALA:HB1	1.01	1.25	21	15
1:A:14:LEU:CG	1:A:54:ALA:HB1	1.00	1.86	21	19
1:A:8:VAL:HG11	1:A:81:VAL:HG21	1.00	1.27	6	9
1:A:31:SER:CA	1:A:67:GLY:HA3	1.00	1.85	2	23
1:A:5:LYS:CB	1:A:64:ILE:HG12	1.00	1.87	2	24
1:A:6:VAL:HG21	1:A:75:GLU:HA	1.00	1.32	23	11
1:A:63:LEU:HB3	1:A:78:ALA:HB2	1.00	1.33	3	13
1:A:11:LYS:HD3	1:A:85:VAL:HA	1.00	1.33	1	7
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:HB2	1.00	1.33	4	8
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:HD13	0.99	1.34	21	4
1:A:14:LEU:CD1	1:A:19:ALA:HA	0.99	1.86	21	3
1:A:19:ALA:CB	1:A:50:LEU:HD21	0.99	1.86	2	3
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HA	0.99	1.34	18	9
1:A:3:GLN:HB3	1:A:66:GLN:CB	0.99	1.87	20	2
1:A:32:ASP:HB3	1:A:66:GLN:HG3	0.99	1.34	20	5
1:A:3:GLN:HG3	1:A:66:GLN:CB	0.99	1.88	23	9
1:A:8:VAL:HB	1:A:82:GLN:HB3	0.98	1.31	16	15
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:CD2	0.98	1.88	10	11
1:A:25:GLU:HB2	1:A:77:LEU:HD21	0.98	1.34	19	8
1:A:26:ALA:HB1	1:A:33:VAL:HG21	0.98	1.34	24	10
1:A:42:VAL:HG11	1:A:53:LEU:HB2	0.98	1.34	11	7
1:A:35:LEU:HD11	1:A:61:VAL:HG23	0.97	1.34	2	14
1:A:14:LEU:HD13	1:A:19:ALA:HA	0.97	1.34	2	10
1:A:4:GLN:HB2	1:A:74:LEU:HD21	0.97	1.35	15	7

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:GLU:HG2	1:A:41:LYS:CB	0.97	1.89	10	21
1:A:42:VAL:HG23	1:A:49:GLY:HA2	0.96	1.32	21	13
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HD13	0.96	1.34	23	5
1:A:5:LYS:HB3	1:A:64:ILE:CG1	0.96	1.90	7	24
1:A:42:VAL:HG21	1:A:53:LEU:HB2	0.96	1.37	23	5
1:A:8:VAL:HG21	1:A:81:VAL:CG2	0.95	1.92	13	24
1:A:33:VAL:HG22	1:A:45:LYS:HE3	0.95	1.35	22	4
1:A:63:LEU:HD12	1:A:74:LEU:HA	0.95	1.38	20	6
1:A:63:LEU:HB2	1:A:78:ALA:HB2	0.95	1.37	10	7
1:A:63:LEU:HG	1:A:77:LEU:HB3	0.95	1.37	17	3
1:A:37:LYS:CA	1:A:61:VAL:HG12	0.95	1.92	20	19
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:HD22	0.94	1.40	23	3
1:A:34:PHE:HB2	1:A:64:ILE:HB	0.94	1.38	17	22
1:A:14:LEU:HG	1:A:54:ALA:CB	0.94	1.91	3	17
1:A:30:THR:HG23	1:A:68:GLU:HB2	0.94	1.40	4	4
1:A:3:GLN:HA	1:A:70:GLU:HG3	0.93	1.36	20	1
1:A:65:ALA:CB	1:A:73:ALA:HB3	0.93	1.93	11	24
1:A:29:PHE:HB3	1:A:69:ASP:HB2	0.93	1.40	20	11
1:A:71:GLN:HA	1:A:74:LEU:HD21	0.93	1.41	5	17
1:A:8:VAL:CG2	1:A:82:GLN:HB3	0.93	1.93	10	8
1:A:35:LEU:HD22	1:A:53:LEU:HB3	0.93	1.38	10	1
1:A:3:GLN:CG	1:A:66:GLN:HB2	0.92	1.95	23	16
1:A:33:VAL:HG12	1:A:44:ALA:CB	0.92	1.95	12	16
1:A:14:LEU:HA	1:A:19:ALA:HB1	0.92	1.37	11	10
1:A:32:ASP:HB2	1:A:66:GLN:HG3	0.92	1.35	4	5
1:A:14:LEU:HD22	1:A:54:ALA:CB	0.92	1.94	7	5
1:A:37:LYS:HA	1:A:61:VAL:CG1	0.91	1.94	7	22
1:A:14:LEU:HD22	1:A:19:ALA:CA	0.91	1.96	19	4
1:A:35:LEU:HD13	1:A:63:LEU:HD22	0.91	1.41	21	1
1:A:4:GLN:HB2	1:A:74:LEU:CD2	0.90	1.95	14	9
1:A:3:GLN:HB3	1:A:66:GLN:CA	0.90	1.96	20	2
1:A:36:GLU:CB	1:A:41:LYS:HB2	0.90	1.96	9	14
1:A:63:LEU:HD12	1:A:81:VAL:HG11	0.90	1.44	7	4
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:HG	0.90	1.42	17	6
1:A:35:LEU:HD11	1:A:61:VAL:HB	0.90	1.41	23	3
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:HA	0.90	1.95	19	4
1:A:27:ASN:HA	1:A:45:LYS:HE3	0.89	1.44	13	2
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:HD3	0.89	1.42	16	5
1:A:19:ALA:HA	1:A:22:PHE:CD2	0.89	2.03	3	3
1:A:19:ALA:HB1	1:A:50:LEU:HD11	0.89	1.41	9	7
1:A:35:LEU:HD13	1:A:54:ALA:HB2	0.89	1.45	5	7

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:VAL:HG21	1:A:53:LEU:HD23	0.89	1.45	10	10
1:A:29:PHE:CZ	1:A:76:LYS:HE2	0.89	2.02	15	8
1:A:42:VAL:HG11	1:A:53:LEU:CD2	0.89	1.98	21	9
1:A:6:VAL:HG23	1:A:78:ALA:HB3	0.89	1.44	4	19
1:A:6:VAL:HB	1:A:78:ALA:HB3	0.89	1.45	19	4
1:A:5:LYS:HB2	1:A:62:THR:CG2	0.89	1.98	16	12
1:A:35:LEU:HD12	1:A:63:LEU:HD21	0.89	1.45	24	1
1:A:19:ALA:HB1	1:A:50:LEU:CD1	0.88	1.97	18	8
1:A:23:VAL:CG1	1:A:50:LEU:HB2	0.88	1.98	9	3
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HG	0.88	1.43	22	7
1:A:4:GLN:HB3	1:A:74:LEU:CD2	0.88	1.97	11	14
1:A:32:ASP:HB2	1:A:66:GLN:CG	0.88	1.97	4	5
1:A:10:LEU:HB3	1:A:57:THR:HA	0.88	1.43	21	5
1:A:19:ALA:HB1	1:A:50:LEU:CD2	0.88	1.97	2	4
1:A:29:PHE:CE2	1:A:72:GLU:HG3	0.88	2.03	17	7
1:A:37:LYS:HG2	1:A:61:VAL:HG11	0.88	1.45	16	15
1:A:34:PHE:HB2	1:A:64:ILE:HD12	0.88	1.45	21	18
1:A:29:PHE:CE2	1:A:73:ALA:HA	0.88	2.04	10	9
1:A:12:THR:HG22	1:A:18:PRO:HB2	0.88	1.41	16	9
1:A:12:THR:CG2	1:A:18:PRO:HB2	0.88	1.98	21	9
1:A:22:PHE:CZ	1:A:81:VAL:HA	0.88	2.03	4	4
1:A:37:LYS:HG3	1:A:53:LEU:HD12	0.88	1.43	21	4
1:A:42:VAL:HG11	1:A:53:LEU:HD23	0.88	1.45	12	12
1:A:42:VAL:CG2	1:A:49:GLY:HA2	0.88	1.99	21	20
1:A:7:GLU:HA	1:A:62:THR:HA	0.88	1.42	1	20
1:A:31:SER:HA	1:A:67:GLY:CA	0.87	1.99	7	24
1:A:24:GLN:HA	1:A:27:ASN:HB2	0.87	1.45	12	5
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:HD12	0.87	1.46	3	5
1:A:63:LEU:HD11	1:A:77:LEU:HD12	0.87	1.46	23	3
1:A:10:LEU:HD11	1:A:14:LEU:HD13	0.87	1.44	12	1
1:A:4:GLN:HB3	1:A:74:LEU:HD21	0.86	1.47	8	10
1:A:14:LEU:CD2	1:A:50:LEU:HA	0.86	2.00	6	3
1:A:7:GLU:HB2	1:A:62:THR:HG23	0.86	1.47	22	1
1:A:23:VAL:HG23	1:A:50:LEU:CD2	0.86	2.01	21	2
1:A:63:LEU:CD1	1:A:77:LEU:HB3	0.86	2.01	23	12
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:CD1	0.86	2.01	9	9
1:A:8:VAL:HG23	1:A:81:VAL:HG21	0.86	1.47	20	3
1:A:22:PHE:CD2	1:A:81:VAL:HG12	0.86	2.06	14	12
1:A:23:VAL:CG1	1:A:50:LEU:HG	0.85	2.01	6	4
1:A:14:LEU:HG	1:A:54:ALA:HB3	0.85	1.48	5	12
1:A:22:PHE:CE1	1:A:63:LEU:HD11	0.85	2.05	7	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LYS:CD	1:A:77:LEU:HD23	0.85	2.01	20	2
1:A:42:VAL:HB	1:A:53:LEU:HD22	0.85	1.45	18	3
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:HD23	0.85	2.02	1	2
1:A:23:VAL:HG23	1:A:50:LEU:HD23	0.85	1.45	1	2
1:A:37:LYS:HB3	1:A:59:THR:HG21	0.85	1.47	12	6
1:A:14:LEU:CA	1:A:19:ALA:HB2	0.85	2.02	24	13
1:A:14:LEU:CB	1:A:50:LEU:HD23	0.85	2.00	2	9
1:A:63:LEU:HD13	1:A:77:LEU:HB3	0.84	1.45	2	10
1:A:35:LEU:HD21	1:A:61:VAL:HG21	0.84	1.49	17	15
1:A:3:GLN:HA	1:A:66:GLN:HB2	0.84	1.50	14	5
1:A:32:ASP:HB3	1:A:66:GLN:CG	0.84	2.03	3	5
1:A:3:GLN:CG	1:A:66:GLN:HB3	0.84	2.01	19	5
1:A:14:LEU:HD21	1:A:22:PHE:CD2	0.83	2.08	7	9
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:HB2	0.83	2.02	4	6
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:CD1	0.83	2.03	4	5
1:A:14:LEU:CD2	1:A:54:ALA:HB1	0.83	2.01	2	18
1:A:37:LYS:HE2	1:A:56:SER:HB2	0.83	1.47	23	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:53:LEU:HD23	0.83	2.03	10	8
1:A:6:VAL:HG23	1:A:78:ALA:CB	0.83	2.04	13	19
1:A:14:LEU:HD22	1:A:54:ALA:HB3	0.83	1.47	6	1
1:A:42:VAL:HG11	1:A:48:MET:HG2	0.83	1.48	17	9
1:A:5:LYS:HD3	1:A:62:THR:CG2	0.83	2.04	15	6
1:A:14:LEU:CD1	1:A:54:ALA:HB1	0.83	2.03	7	8
1:A:10:LEU:HD11	1:A:14:LEU:HD12	0.83	1.50	1	2
1:A:6:VAL:HG23	1:A:74:LEU:HD12	0.83	1.49	15	1
1:A:36:GLU:HG2	1:A:41:LYS:CG	0.83	2.04	22	12
1:A:14:LEU:HD11	1:A:22:PHE:CD2	0.82	2.10	18	9
1:A:12:THR:HG21	1:A:22:PHE:CE2	0.82	2.09	3	3
1:A:11:LYS:HD3	1:A:85:VAL:CA	0.82	2.05	18	10
1:A:37:LYS:HG3	1:A:59:THR:HG21	0.82	1.51	9	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:HG	0.82	1.49	14	4
1:A:14:LEU:HD13	1:A:19:ALA:CB	0.82	2.05	3	9
1:A:8:VAL:HG11	1:A:78:ALA:HA	0.82	1.51	6	9
1:A:34:PHE:CG	1:A:41:LYS:HE3	0.82	2.10	5	7
1:A:47:ILE:CG1	1:A:51:MET:HG2	0.82	2.04	16	1
1:A:10:LEU:HD11	1:A:14:LEU:HD23	0.82	1.52	4	7
1:A:14:LEU:HD13	1:A:19:ALA:CA	0.82	2.05	2	11
1:A:42:VAL:HG22	1:A:53:LEU:HD22	0.81	1.52	19	6
1:A:3:GLN:HB2	1:A:66:GLN:CG	0.81	2.05	24	12
1:A:25:GLU:HG3	1:A:77:LEU:CD2	0.81	2.04	9	5
1:A:29:PHE:CE2	1:A:72:GLU:HG2	0.81	2.10	13	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:GLU:HA	1:A:41:LYS:CA	0.81	2.04	7	13
1:A:25:GLU:CB	1:A:77:LEU:HD21	0.81	2.05	19	4
1:A:37:LYS:HG2	1:A:61:VAL:CG1	0.81	2.05	1	17
1:A:37:LYS:HD3	1:A:53:LEU:HD12	0.81	1.51	12	5
1:A:32:ASP:HB2	1:A:66:GLN:HB3	0.81	1.48	16	3
1:A:34:PHE:CD1	1:A:41:LYS:HE3	0.81	2.11	3	6
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:CG	0.81	2.05	5	9
1:A:63:LEU:CD1	1:A:81:VAL:HG11	0.81	2.05	19	6
1:A:76:LYS:HG3	1:A:77:LEU:CD2	0.80	2.06	22	3
1:A:74:LEU:HD12	1:A:75:GLU:HG3	0.80	1.53	20	1
1:A:29:PHE:CZ	1:A:73:ALA:HA	0.80	2.11	9	5
1:A:47:ILE:CD1	1:A:48:MET:HG3	0.80	2.05	23	1
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:HG3	0.80	2.07	8	12
1:A:22:PHE:CD1	1:A:77:LEU:HD12	0.80	2.10	7	6
1:A:14:LEU:HD13	1:A:19:ALA:HB1	0.80	1.50	3	7
1:A:23:VAL:HG13	1:A:45:LYS:HA	0.80	1.52	23	6
1:A:41:LYS:HD2	1:A:64:ILE:HD12	0.80	1.51	8	2
1:A:8:VAL:HG11	1:A:82:GLN:NE2	0.80	1.91	18	7
1:A:8:VAL:CG1	1:A:81:VAL:HG21	0.80	2.05	6	4
1:A:35:LEU:CD2	1:A:53:LEU:HB3	0.79	2.07	10	1
1:A:5:LYS:CD	1:A:62:THR:HG21	0.79	2.07	16	8
1:A:26:ALA:HB1	1:A:33:VAL:CG2	0.79	2.06	18	7
1:A:25:GLU:HG3	1:A:77:LEU:CD1	0.79	2.06	4	4
1:A:5:LYS:CG	1:A:64:ILE:HG12	0.79	2.07	17	12
1:A:26:ALA:CB	1:A:33:VAL:HG11	0.79	2.07	6	12
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:HA	0.79	1.55	6	3
1:A:14:LEU:C	1:A:19:ALA:HB2	0.79	1.98	23	8
1:A:14:LEU:HD22	1:A:54:ALA:HB1	0.79	1.53	1	5
1:A:10:LEU:HD13	1:A:81:VAL:HB	0.78	1.52	1	2
1:A:9:ARG:HD3	1:A:58:GLY:HA2	0.78	1.54	24	4
1:A:29:PHE:CD2	1:A:73:ALA:HA	0.78	2.13	4	18
1:A:14:LEU:CD2	1:A:19:ALA:HA	0.78	2.06	9	3
1:A:35:LEU:HD11	1:A:61:VAL:CG2	0.78	2.08	2	11
1:A:8:VAL:CG1	1:A:78:ALA:HB1	0.78	2.08	12	13
1:A:8:VAL:CG2	1:A:81:VAL:HG23	0.78	2.07	23	12
1:A:29:PHE:CZ	1:A:76:LYS:HD3	0.78	2.13	5	5
1:A:76:LYS:HD3	1:A:77:LEU:HD23	0.78	1.55	18	2
1:A:25:GLU:HB2	1:A:77:LEU:CD2	0.78	2.09	2	8
1:A:71:GLN:HA	1:A:74:LEU:CD2	0.78	2.09	5	15
1:A:4:GLN:HB3	1:A:74:LEU:HD22	0.78	1.55	22	7
1:A:27:ASN:HA	1:A:45:LYS:HE2	0.78	1.54	16	15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:GLU:HB3	1:A:41:LYS:CB	0.78	2.09	9	6
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:HD3	0.78	2.14	13	3
1:A:29:PHE:CZ	1:A:76:LYS:HG3	0.78	2.14	16	3
1:A:33:VAL:HB	1:A:45:LYS:HE3	0.78	1.55	3	2
1:A:37:LYS:HB3	1:A:40:LYS:CG	0.77	2.10	9	1
1:A:8:VAL:HG11	1:A:81:VAL:CG2	0.77	2.08	8	10
1:A:43:ASN:HB3	1:A:46:SER:HB2	0.77	1.56	21	1
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:HG	0.77	2.09	20	6
1:A:10:LEU:HD11	1:A:14:LEU:CD1	0.77	2.09	1	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:CD2	0.77	2.08	7	3
1:A:13:GLY:O	1:A:55:VAL:HA	0.77	1.79	1	21
1:A:36:GLU:HA	1:A:41:LYS:HA	0.77	1.53	7	22
1:A:23:VAL:HB	1:A:45:LYS:HA	0.77	1.55	12	4
1:A:25:GLU:HB3	1:A:76:LYS:HE2	0.77	1.55	13	1
1:A:6:VAL:HB	1:A:78:ALA:CB	0.77	2.09	19	4
1:A:63:LEU:CG	1:A:77:LEU:HB3	0.77	2.08	17	2
1:A:8:VAL:HG13	1:A:78:ALA:HB1	0.77	1.54	12	5
1:A:8:VAL:HG12	1:A:78:ALA:HB1	0.77	1.57	23	11
1:A:33:VAL:CG1	1:A:44:ALA:HB3	0.77	2.10	2	12
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:HD23	0.77	2.10	7	13
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:HG	0.77	1.55	6	3
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:HD13	0.77	2.10	8	4
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HD22	0.77	1.57	24	2
1:A:43:ASN:ND2	1:A:46:SER:HB2	0.77	1.95	12	1
1:A:3:GLN:CG	1:A:64:ILE:HG21	0.76	2.10	7	5
1:A:41:LYS:HD2	1:A:64:ILE:CD1	0.76	2.09	7	4
1:A:14:LEU:HD12	1:A:54:ALA:HB3	0.76	1.57	19	2
1:A:10:LEU:HD12	1:A:13:GLY:H	0.76	1.40	6	5
1:A:25:GLU:CB	1:A:77:LEU:HD11	0.76	2.09	12	4
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:CD2	0.76	2.09	24	2
1:A:11:LYS:HE2	1:A:81:VAL:O	0.76	1.80	5	8
1:A:3:GLN:HB2	1:A:66:GLN:HB2	0.76	1.55	5	5
1:A:10:LEU:HD11	1:A:14:LEU:CD2	0.76	2.10	4	4
1:A:37:LYS:HB3	1:A:53:LEU:HD12	0.76	1.58	7	1
1:A:3:GLN:HB3	1:A:66:GLN:HB3	0.76	1.58	20	2
1:A:37:LYS:CB	1:A:59:THR:HG21	0.76	2.11	4	6
1:A:35:LEU:CD2	1:A:44:ALA:HA	0.76	2.09	13	1
1:A:35:LEU:HD13	1:A:63:LEU:HD23	0.76	1.56	12	3
1:A:29:PHE:CE1	1:A:72:GLU:HG3	0.76	2.16	15	8
1:A:65:ALA:O	1:A:70:GLU:HA	0.76	1.80	19	6
1:A:42:VAL:CB	1:A:53:LEU:HD23	0.76	2.11	8	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:VAL:HB	1:A:82:GLN:NE2	0.76	1.96	10	6
1:A:37:LYS:HE3	1:A:56:SER:CB	0.76	2.11	15	3
1:A:3:GLN:HG2	1:A:64:ILE:HG21	0.76	1.55	7	2
1:A:21:LEU:O	1:A:25:GLU:HG2	0.76	1.79	23	20
1:A:8:VAL:CG2	1:A:81:VAL:HG21	0.76	2.10	20	6
1:A:14:LEU:CB	1:A:50:LEU:HD13	0.76	2.11	8	2
1:A:68:GLU:HG3	1:A:69:ASP:N	0.76	1.94	8	2
1:A:42:VAL:HB	1:A:53:LEU:HD23	0.75	1.57	8	4
1:A:48:MET:O	1:A:52:SER:HB2	0.75	1.80	8	23
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:CG	0.75	2.12	7	3
1:A:37:LYS:HE2	1:A:56:SER:CB	0.75	2.10	23	1
1:A:10:LEU:HD22	1:A:61:VAL:HG21	0.75	1.56	9	2
1:A:34:PHE:HA	1:A:44:ALA:H	0.75	1.40	23	19
1:A:3:GLN:HB3	1:A:66:GLN:HA	0.75	1.58	20	2
1:A:14:LEU:HD12	1:A:19:ALA:HA	0.75	1.55	21	1
1:A:25:GLU:CG	1:A:77:LEU:HD21	0.75	2.11	23	2
1:A:47:ILE:HG12	1:A:51:MET:HG2	0.75	1.57	16	2
1:A:33:VAL:HG23	1:A:44:ALA:HB3	0.75	1.58	22	8
1:A:72:GLU:O	1:A:76:LYS:HG3	0.75	1.81	3	7
1:A:26:ALA:HB2	1:A:77:LEU:HG	0.75	1.58	22	10
1:A:11:LYS:HD2	1:A:85:VAL:CA	0.75	2.12	5	3
1:A:42:VAL:HG11	1:A:53:LEU:CD1	0.75	2.12	20	4
1:A:6:VAL:CG2	1:A:78:ALA:HB3	0.75	2.12	3	9
1:A:19:ALA:O	1:A:22:PHE:HB3	0.75	1.82	19	15
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:CD	0.75	2.12	16	4
1:A:21:LEU:HA	1:A:24:GLN:HG2	0.75	1.56	20	2
1:A:34:PHE:HB2	1:A:64:ILE:CB	0.74	2.12	5	16
1:A:7:GLU:CA	1:A:62:THR:HA	0.74	2.12	11	11
1:A:51:MET:HA	1:A:55:VAL:HG21	0.74	1.58	10	2
1:A:22:PHE:CE1	1:A:63:LEU:HD21	0.74	2.16	21	2
1:A:9:ARG:NH1	1:A:11:LYS:HB2	0.74	1.96	24	4
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:CD2	0.74	2.12	5	9
1:A:25:GLU:CA	1:A:28:ARG:HD3	0.74	2.13	16	2
1:A:30:THR:OG1	1:A:68:GLU:HB2	0.74	1.82	11	7
1:A:14:LEU:HD13	1:A:50:LEU:HD13	0.74	1.56	18	2
1:A:47:ILE:HD13	1:A:48:MET:N	0.74	1.97	15	13
1:A:10:LEU:O	1:A:57:THR:HA	0.74	1.83	16	20
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:CB	0.74	2.12	14	7
1:A:22:PHE:CE2	1:A:81:VAL:HA	0.74	2.17	4	4
1:A:37:LYS:CG	1:A:59:THR:HG21	0.74	2.12	9	3
1:A:37:LYS:CE	1:A:59:THR:HG21	0.74	2.13	8	10

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:21:LEU:HA	1:A:24:GLN:CG	0.74	2.13	20	2
1:A:11:LYS:CG	1:A:85:VAL:HA	0.74	2.13	11	17
1:A:8:VAL:HB	1:A:82:GLN:CB	0.74	2.12	17	13
1:A:63:LEU:CD1	1:A:74:LEU:HA	0.74	2.13	12	6
1:A:71:GLN:O	1:A:75:GLU:HG2	0.74	1.83	1	15
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:HB2	0.74	2.13	15	5
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:CD1	0.74	2.13	3	7
1:A:47:ILE:HD11	1:A:51:MET:CE	0.73	2.13	4	12
1:A:35:LEU:O	1:A:41:LYS:HA	0.73	1.83	22	24
1:A:34:PHE:CG	1:A:41:LYS:HD3	0.73	2.18	22	1
1:A:71:GLN:NE2	1:A:74:LEU:HD11	0.73	1.98	11	21
1:A:79:ALA:O	1:A:83:GLU:HB2	0.73	1.83	17	10
1:A:14:LEU:HD11	1:A:22:PHE:HD2	0.73	1.44	24	2
1:A:42:VAL:HG21	1:A:48:MET:HG2	0.73	1.60	24	4
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:HB2	0.73	2.13	18	8
1:A:22:PHE:CE2	1:A:63:LEU:HD11	0.73	2.19	6	2
1:A:47:ILE:HD11	1:A:51:MET:HG2	0.73	1.58	24	2
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:HD22	0.73	2.14	8	2
1:A:11:LYS:HG2	1:A:85:VAL:HA	0.73	1.59	2	12
1:A:65:ALA:HB3	1:A:70:GLU:O	0.73	1.84	11	21
1:A:10:LEU:HD13	1:A:35:LEU:HD21	0.73	1.60	11	2
1:A:11:LYS:HG3	1:A:84:GLU:O	0.73	1.83	6	14
1:A:42:VAL:HG13	1:A:53:LEU:HD22	0.73	1.59	4	6
1:A:7:GLU:CG	1:A:62:THR:HG23	0.73	2.14	15	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:HD21	0.72	1.60	1	1
1:A:42:VAL:CG1	1:A:48:MET:HG2	0.72	2.13	6	7
1:A:63:LEU:CB	1:A:78:ALA:HB2	0.72	2.14	3	10
1:A:25:GLU:HB2	1:A:77:LEU:CD1	0.72	2.12	21	4
1:A:13:GLY:HA3	1:A:57:THR:OG1	0.72	1.85	2	22
1:A:42:VAL:HG11	1:A:53:LEU:HD13	0.72	1.62	20	5
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:HD22	0.72	2.14	13	9
1:A:9:ARG:CZ	1:A:58:GLY:HA2	0.72	2.13	20	3
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:CG	0.72	2.15	17	9
1:A:21:LEU:HD22	1:A:80:TYR:CE2	0.72	2.20	3	7
1:A:35:LEU:HD21	1:A:61:VAL:CG2	0.72	2.14	10	5
1:A:37:LYS:CE	1:A:56:SER:HB2	0.72	2.13	23	1
1:A:35:LEU:HD13	1:A:63:LEU:CD2	0.72	2.15	2	5
1:A:23:VAL:HG13	1:A:45:LYS:CA	0.72	2.15	23	2
1:A:22:PHE:CG	1:A:81:VAL:HG12	0.72	2.19	3	2
1:A:11:LYS:HE3	1:A:81:VAL:O	0.72	1.85	4	13
1:A:70:GLU:O	1:A:74:LEU:HD22	0.72	1.84	10	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:VAL:CG2	1:A:81:VAL:CG2	0.72	2.67	20	19
1:A:35:LEU:HG	1:A:61:VAL:HB	0.72	1.60	19	6
1:A:10:LEU:HD23	1:A:35:LEU:HD21	0.72	1.60	6	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:61:VAL:HG21	0.72	2.15	23	1
1:A:65:ALA:HB1	1:A:73:ALA:HB3	0.71	1.60	9	20
1:A:27:ASN:HA	1:A:45:LYS:CE	0.71	2.14	11	18
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:CG	0.71	2.14	8	1
1:A:72:GLU:O	1:A:76:LYS:HG2	0.71	1.85	2	8
1:A:37:LYS:HD2	1:A:61:VAL:HG11	0.71	1.61	8	2
1:A:42:VAL:CB	1:A:53:LEU:HD22	0.71	2.15	18	3
1:A:22:PHE:HD2	1:A:81:VAL:HG12	0.71	1.42	6	8
1:A:66:GLN:HG3	1:A:66:GLN:O	0.71	1.86	9	4
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:HD12	0.71	2.15	14	4
1:A:76:LYS:HD3	1:A:77:LEU:N	0.71	2.00	20	2
1:A:36:GLU:O	1:A:61:VAL:HA	0.71	1.85	13	19
1:A:14:LEU:CB	1:A:50:LEU:HD12	0.71	2.15	4	5
1:A:4:GLN:C	1:A:74:LEU:HD22	0.71	2.06	18	23
1:A:5:LYS:HB3	1:A:64:ILE:CA	0.71	2.14	11	10
1:A:33:VAL:CG2	1:A:45:LYS:HE3	0.71	2.15	22	2
1:A:19:ALA:CB	1:A:50:LEU:HD11	0.71	2.16	8	2
1:A:24:GLN:O	1:A:28:ARG:HG3	0.71	1.85	12	16
1:A:31:SER:CB	1:A:67:GLY:HA3	0.71	2.15	2	10
1:A:36:GLU:HB3	1:A:41:LYS:HB2	0.71	1.59	9	1
1:A:78:ALA:O	1:A:82:GLN:HG2	0.71	1.86	16	6
1:A:42:VAL:CG2	1:A:53:LEU:HD22	0.70	2.15	5	6
1:A:12:THR:CG2	1:A:81:VAL:HA	0.70	2.16	8	3
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:HG3	0.70	2.21	16	3
1:A:4:GLN:O	1:A:74:LEU:HD22	0.70	1.87	23	18
1:A:32:ASP:HB3	1:A:66:GLN:HG2	0.70	1.64	5	1
1:A:77:LEU:O	1:A:81:VAL:HG13	0.70	1.85	14	22
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:HB2	0.70	1.60	24	7
1:A:5:LYS:HD2	1:A:64:ILE:HG12	0.70	1.63	21	2
1:A:65:ALA:HB3	1:A:74:LEU:HD23	0.70	1.63	23	4
1:A:5:LYS:HD3	1:A:62:THR:HG22	0.70	1.64	22	2
1:A:14:LEU:CD1	1:A:19:ALA:HB1	0.70	2.16	3	7
1:A:43:ASN:OD1	1:A:46:SER:HB2	0.70	1.85	17	4
1:A:40:LYS:O	1:A:53:LEU:HD23	0.70	1.87	5	7
1:A:34:PHE:CD1	1:A:41:LYS:HD3	0.70	2.22	22	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:80:TYR:CE2	0.70	2.22	4	3
1:A:27:ASN:ND2	1:A:45:LYS:HB2	0.70	2.02	19	22
1:A:12:THR:HG22	1:A:18:PRO:CB	0.70	2.16	16	8

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:HB2	0.70	1.61	7	4
1:A:37:LYS:HB2	1:A:53:LEU:HD12	0.70	1.62	6	1
1:A:37:LYS:HB2	1:A:40:LYS:CE	0.70	2.17	23	1
1:A:63:LEU:HD21	1:A:81:VAL:CG1	0.69	2.14	11	1
1:A:65:ALA:HB2	1:A:73:ALA:HB3	0.69	1.64	10	3
1:A:17:ARG:HB2	1:A:18:PRO:CD	0.69	2.16	16	13
1:A:42:VAL:CG1	1:A:48:MET:HG3	0.69	2.16	12	1
1:A:9:ARG:CG	1:A:58:GLY:HA2	0.69	2.18	14	12
1:A:63:LEU:HD11	1:A:77:LEU:HB3	0.69	1.62	22	3
1:A:11:LYS:HE3	1:A:12:THR:HG23	0.69	1.64	23	1
1:A:35:LEU:HD12	1:A:63:LEU:HD11	0.69	1.63	10	1
1:A:10:LEU:HD21	1:A:54:ALA:C	0.69	2.07	17	13
1:A:43:ASN:HB2	1:A:46:SER:HB2	0.69	1.63	11	3
1:A:42:VAL:HG13	1:A:53:LEU:CD2	0.69	2.18	20	6
1:A:10:LEU:HD11	1:A:14:LEU:HD22	0.69	1.63	23	1
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:HD21	0.69	1.63	10	1
1:A:22:PHE:CE2	1:A:35:LEU:HD22	0.69	2.23	17	3
1:A:3:GLN:HG2	1:A:64:ILE:CG2	0.69	2.18	7	10
1:A:33:VAL:HB	1:A:45:LYS:HB3	0.69	1.62	15	1
1:A:73:ALA:O	1:A:77:LEU:HD23	0.69	1.88	4	10
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:CA	0.69	2.15	18	6
1:A:11:LYS:HD3	1:A:85:VAL:N	0.68	2.02	16	11
1:A:37:LYS:CG	1:A:61:VAL:CG1	0.68	2.71	13	11
1:A:17:ARG:HA	1:A:17:ARG:CZ	0.68	2.19	24	2
1:A:4:GLN:HB2	1:A:74:LEU:HD22	0.68	1.63	14	5
1:A:13:GLY:O	1:A:14:LEU:HB2	0.68	1.86	12	2
1:A:11:LYS:HB3	1:A:82:GLN:HA	0.68	1.65	20	9
1:A:11:LYS:HD2	1:A:85:VAL:N	0.68	2.03	20	4
1:A:34:PHE:CB	1:A:64:ILE:HD12	0.68	2.17	21	14
1:A:47:ILE:HG12	1:A:51:MET:CG	0.68	2.17	16	2
1:A:10:LEU:HG	1:A:54:ALA:O	0.68	1.87	20	9
1:A:3:GLN:CA	1:A:66:GLN:HB2	0.68	2.17	14	5
1:A:25:GLU:O	1:A:28:ARG:HB2	0.68	1.89	4	9
1:A:10:LEU:CD2	1:A:54:ALA:HA	0.68	2.18	5	5
1:A:82:GLN:HG3	1:A:83:GLU:N	0.68	2.02	16	9
1:A:36:GLU:CG	1:A:41:LYS:HG3	0.68	2.19	7	2
1:A:35:LEU:CD1	1:A:54:ALA:HB2	0.68	2.18	13	1
1:A:11:LYS:CD	1:A:85:VAL:HA	0.68	2.16	1	10
1:A:73:ALA:O	1:A:77:LEU:HB2	0.68	1.88	3	6
1:A:22:PHE:O	1:A:77:LEU:HD11	0.68	1.89	19	13
1:A:34:PHE:CD1	1:A:41:LYS:HE2	0.68	2.24	19	5

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:VAL:HG21	1:A:81:VAL:HG21	0.68	1.66	9	8
1:A:29:PHE:CB	1:A:69:ASP:HB2	0.68	2.19	20	4
1:A:65:ALA:O	1:A:70:GLU:HB2	0.68	1.89	11	4
1:A:63:LEU:HD13	1:A:78:ALA:HA	0.68	1.66	11	1
1:A:37:LYS:HD3	1:A:53:LEU:CD1	0.67	2.19	16	5
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HD21	0.67	1.66	21	1
1:A:12:THR:HG22	1:A:18:PRO:CG	0.67	2.18	4	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:HD23	0.67	1.66	7	2
1:A:21:LEU:HB3	1:A:80:TYR:CE2	0.67	2.22	2	6
1:A:37:LYS:O	1:A:40:LYS:HG2	0.67	1.89	24	13
1:A:36:GLU:CG	1:A:41:LYS:CB	0.67	2.70	21	9
1:A:10:LEU:HD21	1:A:14:LEU:CD1	0.67	2.19	1	1
1:A:11:LYS:O	1:A:11:LYS:HD2	0.67	1.90	23	2
1:A:37:LYS:HD2	1:A:61:VAL:CG1	0.67	2.18	8	4
1:A:12:THR:HG23	1:A:18:PRO:CG	0.67	2.20	1	3
1:A:10:LEU:HD12	1:A:13:GLY:N	0.67	2.05	1	3
1:A:42:VAL:HG11	1:A:53:LEU:HD21	0.67	1.64	21	2
1:A:12:THR:CG2	1:A:22:PHE:CE2	0.67	2.78	4	2
1:A:25:GLU:CG	1:A:77:LEU:HD11	0.67	2.10	4	2
1:A:42:VAL:HG21	1:A:48:MET:C	0.67	2.10	8	3
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:CD2	0.67	2.71	1	3
1:A:22:PHE:CE1	1:A:77:LEU:HB3	0.67	2.25	12	4
1:A:12:THR:HG21	1:A:18:PRO:HB2	0.67	1.66	21	4
1:A:37:LYS:HG3	1:A:61:VAL:CG1	0.67	2.20	7	2
1:A:3:GLN:HG3	1:A:66:GLN:CG	0.67	2.18	23	1
1:A:29:PHE:CD2	1:A:72:GLU:HG2	0.67	2.24	13	1
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:HE2	0.67	2.24	22	10
1:A:35:LEU:HD13	1:A:54:ALA:CB	0.67	2.20	24	6
1:A:63:LEU:HG	1:A:77:LEU:CB	0.67	2.20	21	3
1:A:37:LYS:HA	1:A:61:VAL:HG13	0.67	1.64	4	2
1:A:7:GLU:HB2	1:A:62:THR:OG1	0.67	1.89	24	6
1:A:30:THR:HG23	1:A:68:GLU:CB	0.67	2.19	17	4
1:A:34:PHE:CD2	1:A:64:ILE:HD12	0.67	2.25	5	3
1:A:22:PHE:HD2	1:A:81:VAL:CG1	0.67	2.04	16	3
1:A:43:ASN:O	1:A:49:GLY:HA3	0.66	1.90	18	6
1:A:14:LEU:HG	1:A:50:LEU:HD22	0.66	1.67	21	1
1:A:9:ARG:NH1	1:A:9:ARG:HB3	0.66	2.05	15	1
1:A:27:ASN:HA	1:A:45:LYS:NZ	0.66	2.06	22	11
1:A:35:LEU:CD2	1:A:54:ALA:HA	0.66	2.21	9	4
1:A:26:ALA:HB1	1:A:33:VAL:CG1	0.66	2.19	16	9
1:A:35:LEU:HD23	1:A:54:ALA:HB2	0.66	1.66	12	6

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:PHE:HB2	1:A:64:ILE:CG1	0.66	2.21	11	7
1:A:25:GLU:HB3	1:A:76:LYS:HE3	0.66	1.66	22	7
1:A:42:VAL:CG1	1:A:49:GLY:HA2	0.66	2.20	18	6
1:A:24:GLN:OE1	1:A:28:ARG:HD3	0.66	1.90	14	1
1:A:29:PHE:HD2	1:A:73:ALA:CA	0.66	2.03	17	2
1:A:30:THR:CG2	1:A:68:GLU:HB2	0.66	2.19	4	4
1:A:63:LEU:CD1	1:A:81:VAL:HG21	0.66	2.21	11	2
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:CD	0.66	2.11	8	3
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:HB3	0.66	2.20	20	5
1:A:26:ALA:CB	1:A:33:VAL:HG21	0.66	2.21	19	6
1:A:26:ALA:O	1:A:29:PHE:HB2	0.66	1.90	10	5
1:A:71:GLN:O	1:A:74:LEU:HG	0.66	1.89	13	14
1:A:10:LEU:CD1	1:A:14:LEU:HD12	0.66	2.19	1	2
1:A:24:GLN:CA	1:A:27:ASN:HB2	0.66	2.21	12	4
1:A:80:TYR:O	1:A:83:GLU:HG3	0.66	1.91	23	1
1:A:34:PHE:C	1:A:44:ALA:HB2	0.66	2.11	12	24
1:A:7:GLU:HG3	1:A:62:THR:HG23	0.66	1.67	15	3
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:HG2	0.66	1.67	8	1
1:A:74:LEU:HD12	1:A:75:GLU:N	0.66	2.05	22	10
1:A:10:LEU:CD1	1:A:81:VAL:HB	0.66	2.19	1	2
1:A:80:TYR:O	1:A:83:GLU:HG2	0.66	1.91	7	5
1:A:37:LYS:HE3	1:A:56:SER:OG	0.66	1.91	15	5
1:A:10:LEU:HD22	1:A:35:LEU:HD21	0.66	1.66	14	1
1:A:28:ARG:CZ	1:A:28:ARG:HA	0.65	2.21	13	2
1:A:35:LEU:CD1	1:A:63:LEU:HD22	0.65	2.22	6	2
1:A:14:LEU:HG	1:A:19:ALA:HB1	0.65	1.68	12	3
1:A:8:VAL:CG1	1:A:63:LEU:HD23	0.65	2.21	13	3
1:A:24:GLN:HA	1:A:27:ASN:CB	0.65	2.20	12	1
1:A:10:LEU:HD21	1:A:54:ALA:HA	0.65	1.66	5	3
1:A:3:GLN:HA	1:A:70:GLU:CG	0.65	2.16	20	1
1:A:4:GLN:HG3	1:A:74:LEU:CD1	0.65	2.22	8	2
1:A:37:LYS:CB	1:A:53:LEU:HD12	0.65	2.20	7	2
1:A:9:ARG:HG2	1:A:58:GLY:HA2	0.65	1.68	14	5
1:A:8:VAL:CB	1:A:82:GLN:HB3	0.65	2.21	13	8
1:A:34:PHE:HA	1:A:42:VAL:O	0.65	1.91	6	22
1:A:22:PHE:CZ	1:A:44:ALA:HB1	0.65	2.27	24	4
1:A:63:LEU:HD11	1:A:77:LEU:HB2	0.65	1.66	15	2
1:A:23:VAL:HG21	1:A:50:LEU:HD23	0.65	1.68	24	1
1:A:4:GLN:O	1:A:64:ILE:HA	0.65	1.90	23	19
1:A:5:LYS:CB	1:A:62:THR:HG22	0.65	2.18	15	15
1:A:10:LEU:CB	1:A:57:THR:HA	0.65	2.21	3	4

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:LEU:HD23	1:A:54:ALA:CB	0.65	2.21	12	5
1:A:7:GLU:HB3	1:A:62:THR:OG1	0.65	1.91	21	6
1:A:63:LEU:HD22	1:A:77:LEU:HB2	0.65	1.66	1	2
1:A:11:LYS:NZ	1:A:84:GLU:HG2	0.65	2.06	23	4
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:CG	0.65	2.22	4	3
1:A:29:PHE:CE2	1:A:72:GLU:CG	0.65	2.80	13	2
1:A:51:MET:HA	1:A:55:VAL:CG2	0.65	2.21	10	2
1:A:17:ARG:HB3	1:A:18:PRO:CD	0.65	2.21	4	2
1:A:8:VAL:HG21	1:A:81:VAL:CB	0.65	2.20	6	1
1:A:11:LYS:O	1:A:57:THR:HG23	0.65	1.92	5	4
1:A:14:LEU:HD13	1:A:50:LEU:HG	0.65	1.68	15	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:80:TYR:HE2	0.65	1.52	4	1
1:A:24:GLN:O	1:A:28:ARG:HG2	0.65	1.92	6	3
1:A:37:LYS:HA	1:A:61:VAL:CB	0.65	2.21	7	1
1:A:35:LEU:HD13	1:A:63:LEU:HG	0.65	1.68	11	3
1:A:70:GLU:O	1:A:74:LEU:HD23	0.65	1.92	6	18
1:A:5:LYS:HG3	1:A:36:GLU:OE1	0.65	1.92	24	7
1:A:17:ARG:H	1:A:18:PRO:HD2	0.65	1.51	20	6
1:A:31:SER:HB3	1:A:65:ALA:C	0.65	2.12	6	2
1:A:84:GLU:HG3	1:A:84:GLU:O	0.65	1.89	8	3
1:A:8:VAL:HG12	1:A:82:GLN:NE2	0.65	2.07	20	4
1:A:11:LYS:HD3	1:A:82:GLN:O	0.65	1.92	20	4
1:A:11:LYS:HD2	1:A:84:GLU:C	0.65	2.12	20	4
1:A:3:GLN:OE1	1:A:64:ILE:HD13	0.65	1.92	16	6
1:A:65:ALA:N	1:A:74:LEU:HB3	0.64	2.07	7	12
1:A:27:ASN:CG	1:A:45:LYS:HB2	0.64	2.11	14	9
1:A:19:ALA:HA	1:A:22:PHE:HB3	0.64	1.69	5	1
1:A:43:ASN:CB	1:A:46:SER:HB2	0.64	2.22	11	2
1:A:25:GLU:O	1:A:28:ARG:HG3	0.64	1.91	23	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:82:GLN:CB	0.64	2.08	10	1
1:A:20:ALA:O	1:A:23:VAL:HG22	0.64	1.92	18	8
1:A:63:LEU:O	1:A:74:LEU:HB2	0.64	1.92	12	12
1:A:33:VAL:HA	1:A:65:ALA:HA	0.64	1.70	22	9
1:A:11:LYS:HD2	1:A:85:VAL:HA	0.64	1.66	12	2
1:A:29:PHE:CB	1:A:73:ALA:HB2	0.64	2.22	2	9
1:A:10:LEU:HD21	1:A:54:ALA:O	0.64	1.93	4	13
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:CD2	0.64	2.75	6	14
1:A:23:VAL:HG22	1:A:44:ALA:O	0.64	1.91	23	10
1:A:10:LEU:HD21	1:A:61:VAL:CG2	0.64	2.23	3	4
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:CG	0.64	2.21	6	2
1:A:78:ALA:O	1:A:81:VAL:HG22	0.64	1.92	20	8

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:29:PHE:HE2	1:A:76:LYS:CD	0.64	2.06	20	2
1:A:22:PHE:CE2	1:A:81:VAL:HG12	0.64	2.28	1	3
1:A:11:LYS:HD3	1:A:84:GLU:HG2	0.64	1.68	24	3
1:A:12:THR:HG23	1:A:81:VAL:HA	0.64	1.66	8	3
1:A:14:LEU:HD21	1:A:22:PHE:CD1	0.64	2.26	6	2
1:A:31:SER:O	1:A:33:VAL:HG23	0.64	1.92	18	15
1:A:37:LYS:HG3	1:A:53:LEU:CD1	0.64	2.21	21	2
1:A:3:GLN:HA	1:A:66:GLN:HA	0.64	1.69	1	9
1:A:14:LEU:CA	1:A:19:ALA:HB1	0.64	2.19	6	7
1:A:74:LEU:CD1	1:A:75:GLU:HG3	0.64	2.22	20	1
1:A:76:LYS:HB2	1:A:77:LEU:HD22	0.64	1.68	7	3
1:A:33:VAL:CB	1:A:45:LYS:HE3	0.64	2.22	3	2
1:A:3:GLN:CG	1:A:66:GLN:CB	0.64	2.74	3	6
1:A:37:LYS:HD3	1:A:53:LEU:O	0.64	1.93	8	3
1:A:20:ALA:HA	1:A:23:VAL:HG22	0.64	1.69	8	2
1:A:23:VAL:O	1:A:27:ASN:HB2	0.63	1.92	13	15
1:A:33:VAL:HG22	1:A:45:LYS:HG2	0.63	1.69	1	5
1:A:5:LYS:CB	1:A:64:ILE:CG1	0.63	2.77	9	5
1:A:76:LYS:HG3	1:A:77:LEU:N	0.63	2.07	23	4
1:A:37:LYS:HE2	1:A:59:THR:HG21	0.63	1.70	8	6
1:A:37:LYS:CG	1:A:61:VAL:HG12	0.63	2.23	13	7
1:A:47:ILE:HD11	1:A:51:MET:HE2	0.63	1.70	4	2
1:A:4:GLN:CB	1:A:74:LEU:HD22	0.63	2.24	3	11
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HD23	0.63	1.70	20	3
1:A:34:PHE:CE2	1:A:66:GLN:HG2	0.63	2.29	9	2
1:A:25:GLU:CG	1:A:77:LEU:CD2	0.63	2.76	23	4
1:A:11:LYS:HZ2	1:A:84:GLU:HG2	0.63	1.52	12	3
1:A:42:VAL:HG11	1:A:48:MET:HG3	0.63	1.70	12	1
1:A:50:LEU:HA	1:A:54:ALA:HB3	0.63	1.68	21	8
1:A:71:GLN:CA	1:A:74:LEU:HD21	0.63	2.23	13	10
1:A:37:LYS:CB	1:A:40:LYS:HB2	0.63	2.17	13	1
1:A:65:ALA:CB	1:A:73:ALA:CB	0.63	2.77	4	23
1:A:63:LEU:HB3	1:A:78:ALA:CB	0.63	2.18	15	2
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:HG2	0.63	1.70	23	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:54:ALA:HA	0.63	1.70	11	5
1:A:5:LYS:HG2	1:A:36:GLU:OE2	0.63	1.93	22	3
1:A:9:ARG:CZ	1:A:11:LYS:HB2	0.63	2.24	18	8
1:A:22:PHE:HB2	1:A:80:TYR:CD1	0.63	2.28	5	1
1:A:22:PHE:HB2	1:A:80:TYR:CE1	0.63	2.28	5	2
1:A:5:LYS:HG3	1:A:36:GLU:OE2	0.63	1.94	21	2
1:A:11:LYS:CB	1:A:82:GLN:HA	0.63	2.22	23	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:17:ARG:NH1	1:A:17:ARG:HA	0.63	2.09	2	2
1:A:14:LEU:CA	1:A:19:ALA:CB	0.63	2.72	14	16
1:A:34:PHE:HB3	1:A:41:LYS:CG	0.63	2.24	8	3
1:A:22:PHE:HA	1:A:77:LEU:HD12	0.63	1.68	4	2
1:A:36:GLU:OE2	1:A:62:THR:HB	0.63	1.94	22	8
1:A:63:LEU:CD1	1:A:81:VAL:CG1	0.63	2.76	16	5
1:A:11:LYS:HB3	1:A:81:VAL:O	0.63	1.93	21	5
1:A:3:GLN:CG	1:A:64:ILE:CG2	0.62	2.77	21	18
1:A:30:THR:HG23	1:A:68:GLU:CG	0.62	2.24	17	3
1:A:22:PHE:HD1	1:A:77:LEU:HD12	0.62	1.54	11	3
1:A:50:LEU:O	1:A:55:VAL:HG23	0.62	1.94	7	3
1:A:63:LEU:HD12	1:A:74:LEU:CA	0.62	2.21	20	2
1:A:33:VAL:HG12	1:A:65:ALA:HA	0.62	1.70	24	3
1:A:63:LEU:HD22	1:A:77:LEU:C	0.62	2.14	11	1
1:A:14:LEU:O	1:A:55:VAL:HG22	0.62	1.95	10	3
1:A:14:LEU:HB2	1:A:55:VAL:N	0.62	2.08	23	4
1:A:73:ALA:HA	1:A:76:LYS:HD2	0.62	1.69	3	2
1:A:80:TYR:HA	1:A:83:GLU:CG	0.62	2.23	23	1
1:A:4:GLN:CB	1:A:74:LEU:CD2	0.62	2.77	3	14
1:A:12:THR:HG21	1:A:80:TYR:CE1	0.62	2.29	5	1
1:A:37:LYS:HE3	1:A:59:THR:HG21	0.62	1.71	18	3
1:A:10:LEU:HD23	1:A:54:ALA:O	0.62	1.94	14	1
1:A:14:LEU:CD2	1:A:50:LEU:HG	0.62	2.24	14	1
1:A:27:ASN:ND2	1:A:45:LYS:HE3	0.62	2.07	23	1
1:A:34:PHE:CG	1:A:41:LYS:HE2	0.62	2.29	12	1
1:A:69:ASP:O	1:A:72:GLU:HB3	0.62	1.93	20	7
1:A:24:GLN:OE1	1:A:28:ARG:HD2	0.62	1.95	7	4
1:A:11:LYS:HG3	1:A:84:GLU:C	0.62	2.14	21	3
1:A:35:LEU:CD1	1:A:61:VAL:HG23	0.62	2.21	11	5
1:A:36:GLU:HG2	1:A:41:LYS:HG3	0.62	1.69	8	5
1:A:10:LEU:HD13	1:A:35:LEU:HD11	0.62	1.70	18	1
1:A:5:LYS:HB3	1:A:64:ILE:HA	0.62	1.70	11	9
1:A:19:ALA:O	1:A:22:PHE:HB2	0.62	1.94	1	2
1:A:14:LEU:HD13	1:A:54:ALA:CB	0.62	2.21	10	3
1:A:36:GLU:HG3	1:A:41:LYS:HG3	0.62	1.71	7	1
1:A:37:LYS:HD2	1:A:53:LEU:O	0.62	1.95	14	13
1:A:8:VAL:O	1:A:60:GLU:HA	0.62	1.95	6	14
1:A:21:LEU:CA	1:A:24:GLN:HG2	0.62	2.24	20	2
1:A:32:ASP:HB3	1:A:66:GLN:NE2	0.62	2.09	24	4
1:A:63:LEU:HD11	1:A:77:LEU:CD1	0.62	2.24	23	2
1:A:48:MET:HA	1:A:52:SER:OG	0.62	1.94	21	15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:LEU:CD2	1:A:74:LEU:HA	0.62	2.24	23	2
1:A:14:LEU:CG	1:A:54:ALA:CB	0.62	2.78	2	17
1:A:15:GLN:N	1:A:19:ALA:HB2	0.62	2.10	23	4
1:A:14:LEU:CD2	1:A:54:ALA:CB	0.62	2.76	7	4
1:A:14:LEU:HD11	1:A:22:PHE:CD1	0.62	2.30	16	5
1:A:34:PHE:HB2	1:A:64:ILE:CD1	0.62	2.24	24	10
1:A:14:LEU:CD1	1:A:54:ALA:CB	0.62	2.77	19	4
1:A:10:LEU:HB2	1:A:61:VAL:CG2	0.62	2.24	18	6
1:A:10:LEU:HB2	1:A:61:VAL:HG22	0.62	1.72	18	3
1:A:35:LEU:HD21	1:A:42:VAL:HG13	0.62	1.72	13	1
1:A:9:ARG:HB3	1:A:9:ARG:NH1	0.61	2.10	11	1
1:A:14:LEU:HG	1:A:19:ALA:HB2	0.61	1.71	1	2
1:A:12:THR:HG21	1:A:22:PHE:CZ	0.61	2.30	10	3
1:A:14:LEU:CB	1:A:19:ALA:HB2	0.61	2.25	10	1
1:A:33:VAL:HG13	1:A:64:ILE:O	0.61	1.95	15	12
1:A:78:ALA:HA	1:A:81:VAL:CG2	0.61	2.25	13	5
1:A:26:ALA:O	1:A:33:VAL:HG21	0.61	1.95	2	8
1:A:37:LYS:HG3	1:A:59:THR:CG2	0.61	2.25	9	2
1:A:37:LYS:O	1:A:40:LYS:HG3	0.61	1.95	18	6
1:A:14:LEU:CD2	1:A:50:LEU:CD2	0.61	2.78	1	2
1:A:6:VAL:CG2	1:A:75:GLU:HA	0.61	2.25	10	7
1:A:25:GLU:OE2	1:A:28:ARG:HD3	0.61	1.95	21	2
1:A:16:ALA:O	1:A:17:ARG:HD3	0.61	1.95	13	1
1:A:35:LEU:CD1	1:A:63:LEU:HG	0.61	2.26	11	3
1:A:9:ARG:NH2	1:A:11:LYS:HB2	0.61	2.11	11	5
1:A:63:LEU:CD2	1:A:77:LEU:HB3	0.61	2.26	23	5
1:A:37:LYS:CD	1:A:59:THR:HG21	0.61	2.24	9	3
1:A:9:ARG:NE	1:A:11:LYS:HB2	0.61	2.10	5	1
1:A:37:LYS:CG	1:A:53:LEU:HD12	0.61	2.25	6	4
1:A:3:GLN:CG	1:A:64:ILE:HG23	0.61	2.25	15	2
1:A:80:TYR:HA	1:A:83:GLU:OE1	0.61	1.95	4	7
1:A:5:LYS:HA	1:A:63:LEU:O	0.61	1.95	21	17
1:A:29:PHE:CZ	1:A:72:GLU:HG3	0.61	2.29	24	5
1:A:24:GLN:O	1:A:28:ARG:HB2	0.61	1.95	18	2
1:A:63:LEU:CD1	1:A:77:LEU:HB2	0.61	2.26	15	5
1:A:10:LEU:CD1	1:A:12:THR:HB	0.61	2.25	1	1
1:A:22:PHE:HE1	1:A:77:LEU:HB3	0.61	1.55	12	3
1:A:8:VAL:HG12	1:A:78:ALA:CB	0.61	2.26	13	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:54:ALA:HB2	0.61	2.25	6	7
1:A:11:LYS:C	1:A:11:LYS:HD2	0.61	2.16	18	7
1:A:14:LEU:HB2	1:A:54:ALA:C	0.61	2.16	17	9

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:CD1	0.61	2.78	16	6
1:A:32:ASP:O	1:A:66:GLN:HG2	0.61	1.96	22	4
1:A:22:PHE:HZ	1:A:44:ALA:HB1	0.61	1.56	7	1
1:A:17:ARG:HA	1:A:20:ALA:HB3	0.61	1.73	23	1
1:A:10:LEU:HD21	1:A:61:VAL:HG21	0.61	1.71	3	3
1:A:5:LYS:CD	1:A:64:ILE:HG12	0.61	2.25	21	5
1:A:16:ALA:O	1:A:17:ARG:HB2	0.61	1.95	23	1
1:A:29:PHE:CD2	1:A:76:LYS:HE2	0.61	2.30	17	1
1:A:22:PHE:CD2	1:A:81:VAL:CG1	0.60	2.83	16	9
1:A:7:GLU:HA	1:A:61:VAL:O	0.60	1.95	23	2
1:A:7:GLU:HG3	1:A:61:VAL:C	0.60	2.16	17	7
1:A:37:LYS:HB3	1:A:40:LYS:CD	0.60	2.27	9	1
1:A:47:ILE:CD1	1:A:51:MET:HG2	0.60	2.25	16	2
1:A:36:GLU:CG	1:A:41:LYS:CG	0.60	2.79	7	1
1:A:74:LEU:HD23	1:A:75:GLU:H	0.60	1.55	10	1
1:A:14:LEU:HD21	1:A:22:PHE:CE2	0.60	2.31	2	6
1:A:36:GLU:OE2	1:A:64:ILE:HD11	0.60	1.96	7	14
1:A:19:ALA:O	1:A:23:VAL:HG13	0.60	1.96	9	4
1:A:18:PRO:O	1:A:21:LEU:HB3	0.60	1.97	12	4
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:HD12	0.60	1.72	15	1
1:A:35:LEU:HD13	1:A:63:LEU:CG	0.60	2.26	2	2
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:CB	0.60	2.75	20	6
1:A:34:PHE:HD2	1:A:64:ILE:HD12	0.60	1.56	5	1
1:A:47:ILE:HG23	1:A:48:MET:N	0.60	2.10	16	12
1:A:22:PHE:HE1	1:A:63:LEU:HD11	0.60	1.57	21	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:53:LEU:HB2	0.60	2.26	9	5
1:A:5:LYS:HD3	1:A:5:LYS:N	0.60	2.11	8	5
1:A:22:PHE:CZ	1:A:35:LEU:HD22	0.60	2.31	2	7
1:A:3:GLN:HG3	1:A:64:ILE:CG2	0.60	2.26	12	8
1:A:14:LEU:HD22	1:A:19:ALA:CB	0.60	2.26	5	3
1:A:22:PHE:CZ	1:A:35:LEU:HD12	0.60	2.32	18	1
1:A:29:PHE:CZ	1:A:76:LYS:HG2	0.60	2.32	8	2
1:A:53:LEU:N	1:A:53:LEU:HD22	0.60	2.12	17	6
1:A:23:VAL:HG12	1:A:50:LEU:HB2	0.60	1.73	9	2
1:A:37:LYS:HD2	1:A:53:LEU:C	0.60	2.17	23	1
1:A:22:PHE:HE1	1:A:80:TYR:CG	0.60	2.15	4	1
1:A:37:LYS:HB2	1:A:40:LYS:HE3	0.60	1.71	23	1
1:A:14:LEU:HG	1:A:22:PHE:CD2	0.60	2.32	10	1
1:A:29:PHE:HB3	1:A:69:ASP:OD1	0.60	1.97	21	8
1:A:36:GLU:OE1	1:A:62:THR:HB	0.60	1.97	10	9
1:A:42:VAL:CB	1:A:49:GLY:HA2	0.60	2.27	23	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:3:GLN:HA	1:A:66:GLN:CB	0.60	2.27	10	8
1:A:37:LYS:O	1:A:40:LYS:HE2	0.60	1.96	6	2
1:A:6:VAL:HG11	1:A:75:GLU:HG2	0.60	1.74	23	1
1:A:13:GLY:HA3	1:A:15:GLN:NE2	0.60	2.12	12	1
1:A:29:PHE:HB3	1:A:73:ALA:HB2	0.59	1.73	2	4
1:A:9:ARG:CD	1:A:58:GLY:HA2	0.59	2.27	24	6
1:A:63:LEU:HD23	1:A:77:LEU:HB3	0.59	1.74	11	1
1:A:14:LEU:HD13	1:A:50:LEU:CD1	0.59	2.27	9	3
1:A:12:THR:HB	1:A:14:LEU:HD23	0.59	1.72	15	2
1:A:14:LEU:HD21	1:A:54:ALA:HB1	0.59	1.72	8	3
1:A:21:LEU:HD12	1:A:80:TYR:CD2	0.59	2.32	2	2
1:A:8:VAL:HB	1:A:82:GLN:CD	0.59	2.17	9	10
1:A:63:LEU:HD13	1:A:77:LEU:C	0.59	2.16	8	8
1:A:14:LEU:HG	1:A:22:PHE:HD2	0.59	1.55	10	1
1:A:37:LYS:HG2	1:A:61:VAL:HG12	0.59	1.73	19	7
1:A:35:LEU:HD21	1:A:61:VAL:CB	0.59	2.27	10	4
1:A:11:LYS:HG3	1:A:84:GLU:N	0.59	2.11	21	2
1:A:11:LYS:HD3	1:A:84:GLU:CG	0.59	2.28	21	2
1:A:11:LYS:HD3	1:A:84:GLU:C	0.59	2.18	11	2
1:A:81:VAL:HG23	1:A:82:GLN:N	0.59	2.13	6	6
1:A:8:VAL:HA	1:A:82:GLN:CD	0.59	2.17	23	4
1:A:73:ALA:O	1:A:76:LYS:HG3	0.59	1.96	6	1
1:A:47:ILE:HG12	1:A:51:MET:SD	0.59	2.37	7	1
1:A:9:ARG:HB3	1:A:9:ARG:CZ	0.59	2.27	12	3
1:A:26:ALA:HB1	1:A:33:VAL:CB	0.59	2.27	18	2
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:HD22	0.59	1.73	9	2
1:A:70:GLU:OE2	1:A:71:GLN:HG2	0.59	1.98	3	2
1:A:14:LEU:HD11	1:A:22:PHE:CB	0.59	2.28	21	1
1:A:3:GLN:N	1:A:66:GLN:HG3	0.59	2.12	13	5
1:A:30:THR:O	1:A:30:THR:HG22	0.59	1.98	8	4
1:A:4:GLN:HG3	1:A:74:LEU:HD11	0.59	1.75	8	2
1:A:63:LEU:HD11	1:A:81:VAL:HG21	0.59	1.74	11	1
1:A:14:LEU:HD12	1:A:50:LEU:HD12	0.59	1.71	16	2
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:HD2	0.59	1.74	4	1
1:A:35:LEU:HD22	1:A:44:ALA:HA	0.59	1.75	13	1
1:A:42:VAL:HG21	1:A:49:GLY:HA2	0.59	1.73	4	5
1:A:16:ALA:HB3	1:A:17:ARG:NH2	0.59	2.11	12	1
1:A:21:LEU:O	1:A:24:GLN:HG3	0.59	1.96	9	3
1:A:14:LEU:HG	1:A:19:ALA:CB	0.59	2.28	14	3
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:HD2	0.59	2.33	6	3
1:A:34:PHE:CD1	1:A:43:ASN:HA	0.59	2.32	4	8

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:10:LEU:CD2	1:A:61:VAL:HG22	0.59	2.28	10	3
1:A:14:LEU:HD22	1:A:50:LEU:HA	0.59	1.75	6	2
1:A:5:LYS:HD2	1:A:5:LYS:O	0.58	1.96	22	3
1:A:83:GLU:HB3	1:A:84:GLU:OE2	0.58	1.98	20	2
1:A:9:ARG:NE	1:A:58:GLY:HA2	0.58	2.12	1	3
1:A:12:THR:CB	1:A:18:PRO:HB2	0.58	2.27	2	5
1:A:37:LYS:HB3	1:A:40:LYS:HG2	0.58	1.74	9	1
1:A:66:GLN:O	1:A:66:GLN:HG3	0.58	1.97	22	6
1:A:33:VAL:HG12	1:A:65:ALA:CB	0.58	2.28	21	3
1:A:42:VAL:HB	1:A:48:MET:HE2	0.58	1.74	22	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:61:VAL:CG2	0.58	2.81	10	5
1:A:5:LYS:HD2	1:A:64:ILE:CG1	0.58	2.27	21	2
1:A:77:LEU:N	1:A:77:LEU:HD22	0.58	2.13	4	3
1:A:10:LEU:HD21	1:A:13:GLY:O	0.58	1.98	12	2
1:A:21:LEU:HD13	1:A:80:TYR:CE1	0.58	2.33	17	1
1:A:14:LEU:CB	1:A:54:ALA:HB1	0.58	2.28	1	2
1:A:10:LEU:HD22	1:A:35:LEU:CD2	0.58	2.28	14	1
1:A:35:LEU:CD1	1:A:63:LEU:HD21	0.58	2.25	24	1
1:A:31:SER:O	1:A:45:LYS:HE3	0.58	1.99	24	5
1:A:29:PHE:HA	1:A:69:ASP:OD2	0.58	1.98	8	5
1:A:50:LEU:O	1:A:54:ALA:HB3	0.58	1.97	14	9
1:A:12:THR:HG22	1:A:18:PRO:HG3	0.58	1.75	3	1
1:A:29:PHE:CE1	1:A:76:LYS:HE2	0.58	2.33	14	2
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:CG	0.58	2.80	21	4
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:HG	0.58	2.28	15	3
1:A:9:ARG:HG2	1:A:58:GLY:CA	0.58	2.29	14	3
1:A:8:VAL:CG1	1:A:78:ALA:HA	0.58	2.27	23	2
1:A:14:LEU:CD2	1:A:50:LEU:HD23	0.58	2.28	7	2
1:A:43:ASN:OD1	1:A:45:LYS:HG3	0.58	1.98	5	8
1:A:5:LYS:HG2	1:A:64:ILE:HG12	0.58	1.75	11	6
1:A:7:GLU:N	1:A:62:THR:HG23	0.58	2.14	1	6
1:A:42:VAL:HB	1:A:53:LEU:CD2	0.58	2.26	18	4
1:A:5:LYS:O	1:A:5:LYS:HD2	0.58	1.97	1	4
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:HE3	0.58	2.34	12	2
1:A:50:LEU:O	1:A:55:VAL:HB	0.58	1.99	8	7
1:A:69:ASP:HB3	1:A:72:GLU:HB3	0.58	1.74	9	4
1:A:19:ALA:HA	1:A:22:PHE:CD1	0.58	2.33	1	1
1:A:48:MET:HG3	1:A:52:SER:OG	0.58	1.98	1	3
1:A:22:PHE:CD1	1:A:81:VAL:HG12	0.58	2.34	18	1
1:A:5:LYS:CD	1:A:62:THR:CG2	0.58	2.80	15	4
1:A:21:LEU:HD22	1:A:80:TYR:CZ	0.58	2.33	20	3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:40:LYS:HE2	1:A:53:LEU:HD11	0.58	1.75	16	2
1:A:76:LYS:HE3	1:A:77:LEU:HD21	0.58	1.74	22	1
1:A:36:GLU:HA	1:A:40:LYS:O	0.57	1.99	9	8
1:A:80:TYR:HA	1:A:83:GLU:OE2	0.57	1.99	13	4
1:A:37:LYS:HB2	1:A:40:LYS:CB	0.57	2.18	12	3
1:A:6:VAL:CG2	1:A:75:GLU:HG2	0.57	2.29	20	1
1:A:3:GLN:CA	1:A:66:GLN:HG3	0.57	2.29	17	6
1:A:5:LYS:HD2	1:A:36:GLU:OE1	0.57	2.00	19	3
1:A:5:LYS:NZ	1:A:62:THR:HG21	0.57	2.14	19	1
1:A:9:ARG:O	1:A:82:GLN:HA	0.57	1.99	16	5
1:A:36:GLU:CD	1:A:64:ILE:HD11	0.57	2.19	5	14
1:A:34:PHE:O	1:A:44:ALA:HB2	0.57	1.99	3	13
1:A:34:PHE:CD2	1:A:41:LYS:HE3	0.57	2.32	5	2
1:A:9:ARG:HB2	1:A:60:GLU:OE2	0.57	1.99	24	7
1:A:11:LYS:HG3	1:A:84:GLU:H	0.57	1.59	21	1
1:A:14:LEU:HD23	1:A:54:ALA:O	0.57	2.00	4	11
1:A:34:PHE:HB3	1:A:41:LYS:HG2	0.57	1.77	22	3
1:A:10:LEU:HD21	1:A:54:ALA:CA	0.57	2.29	5	3
1:A:53:LEU:HD12	1:A:53:LEU:N	0.57	2.13	19	6
1:A:30:THR:HG22	1:A:68:GLU:HG2	0.57	1.76	12	3
1:A:37:LYS:HD2	1:A:59:THR:HG21	0.57	1.75	20	1
1:A:18:PRO:HA	1:A:80:TYR:OH	0.57	1.99	16	2
1:A:42:VAL:HG21	1:A:53:LEU:CB	0.57	2.24	23	1
1:A:47:ILE:HD12	1:A:48:MET:HG3	0.57	1.73	23	2
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:HG2	0.57	2.35	8	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:14:LEU:H	0.57	1.60	9	2
1:A:34:PHE:HB3	1:A:41:LYS:CD	0.57	2.29	22	1
1:A:22:PHE:HZ	1:A:35:LEU:HB2	0.57	1.59	17	2
1:A:53:LEU:HD22	1:A:53:LEU:N	0.57	2.15	12	8
1:A:72:GLU:O	1:A:75:GLU:HG2	0.57	1.99	10	1
1:A:10:LEU:HD23	1:A:56:SER:O	0.57	2.00	2	7
1:A:72:GLU:OE2	1:A:76:LYS:HD3	0.57	2.00	4	4
1:A:11:LYS:HE2	1:A:83:GLU:N	0.57	2.14	7	4
1:A:17:ARG:HB2	1:A:18:PRO:HD3	0.57	1.77	12	10
1:A:41:LYS:HD2	1:A:42:VAL:N	0.57	2.15	22	1
1:A:70:GLU:HG3	1:A:71:GLN:H	0.57	1.58	22	2
1:A:34:PHE:CB	1:A:64:ILE:HB	0.57	2.29	16	8
1:A:22:PHE:CZ	1:A:63:LEU:HD21	0.57	2.35	12	4
1:A:52:SER:O	1:A:55:VAL:HG12	0.57	2.00	3	13
1:A:8:VAL:HG21	1:A:81:VAL:HG22	0.57	1.77	5	1
1:A:28:ARG:NH1	1:A:28:ARG:HA	0.57	2.15	13	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:14:LEU:CD2	1:A:50:LEU:HD22	0.56	2.29	1	1
1:A:20:ALA:O	1:A:24:GLN:HB3	0.56	2.00	17	2
1:A:29:PHE:CD1	1:A:72:GLU:HG3	0.56	2.34	9	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:81:VAL:CG2	0.56	2.30	5	3
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:HD22	0.56	2.30	24	1
1:A:33:VAL:O	1:A:43:ASN:HA	0.56	2.00	10	10
1:A:70:GLU:C	1:A:74:LEU:HD23	0.56	2.21	22	13
1:A:37:LYS:HD2	1:A:40:LYS:HD2	0.56	1.77	9	1
1:A:8:VAL:HG11	1:A:78:ALA:CA	0.56	2.30	10	9
1:A:31:SER:O	1:A:33:VAL:HG13	0.56	2.01	21	7
1:A:21:LEU:HD22	1:A:80:TYR:HE2	0.56	1.60	1	2
1:A:10:LEU:HD23	1:A:61:VAL:HG21	0.56	1.76	6	2
1:A:29:PHE:HE2	1:A:76:LYS:HD2	0.56	1.60	20	2
1:A:71:GLN:O	1:A:75:GLU:HG3	0.56	1.99	6	5
1:A:67:GLY:O	1:A:70:GLU:HB2	0.56	1.99	19	3
1:A:3:GLN:HG3	1:A:66:GLN:HG3	0.56	1.76	23	1
1:A:8:VAL:HG21	1:A:78:ALA:O	0.56	2.00	18	7
1:A:36:GLU:HA	1:A:41:LYS:N	0.56	2.14	7	3
1:A:21:LEU:HD22	1:A:80:TYR:CD2	0.56	2.34	17	1
1:A:5:LYS:HB3	1:A:64:ILE:CB	0.56	2.30	5	5
1:A:37:LYS:HD3	1:A:53:LEU:HD13	0.56	1.77	6	2
1:A:36:GLU:HB2	1:A:62:THR:OG1	0.56	2.01	22	2
1:A:71:GLN:HG3	1:A:75:GLU:OE2	0.56	2.00	15	4
1:A:51:MET:O	1:A:55:VAL:HB	0.56	2.01	4	4
1:A:21:LEU:O	1:A:24:GLN:HB3	0.56	2.00	11	5
1:A:36:GLU:CA	1:A:41:LYS:HA	0.56	2.27	7	7
1:A:23:VAL:HG23	1:A:50:LEU:CG	0.56	2.30	21	1
1:A:79:ALA:O	1:A:83:GLU:HB3	0.56	2.00	13	4
1:A:63:LEU:HD11	1:A:81:VAL:CG1	0.56	2.27	24	1
1:A:41:LYS:HD3	1:A:41:LYS:O	0.56	2.00	2	2
1:A:63:LEU:CD2	1:A:81:VAL:HG11	0.56	2.31	6	2
1:A:69:ASP:O	1:A:73:ALA:HB2	0.56	2.01	13	2
1:A:37:LYS:HE3	1:A:59:THR:OG1	0.56	2.01	1	6
1:A:20:ALA:O	1:A:24:GLN:HG2	0.56	2.00	6	4
1:A:10:LEU:HD22	1:A:61:VAL:HG22	0.56	1.77	13	3
1:A:40:LYS:O	1:A:53:LEU:HG	0.56	2.00	7	2
1:A:4:GLN:CB	1:A:74:LEU:HD21	0.56	2.27	8	2
1:A:35:LEU:O	1:A:42:VAL:HG12	0.56	2.01	7	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:54:ALA:CA	0.56	2.31	11	9
1:A:29:PHE:CE1	1:A:72:GLU:CG	0.56	2.89	15	8
1:A:51:MET:O	1:A:51:MET:HE2	0.56	2.01	24	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:ALA:HA	1:A:77:LEU:HD21	0.56	1.78	24	1
1:A:23:VAL:HG13	1:A:45:LYS:O	0.55	2.01	17	9
1:A:63:LEU:HD22	1:A:77:LEU:CB	0.55	2.31	19	3
1:A:5:LYS:N	1:A:5:LYS:HD3	0.55	2.15	6	3
1:A:3:GLN:HG2	1:A:64:ILE:HG23	0.55	1.78	15	3
1:A:14:LEU:H	1:A:14:LEU:HD23	0.55	1.61	15	2
1:A:12:THR:HG23	1:A:18:PRO:HG3	0.55	1.78	1	1
1:A:14:LEU:CG	1:A:22:PHE:HD2	0.55	2.14	10	1
1:A:33:VAL:CG2	1:A:45:LYS:HG2	0.55	2.31	11	5
1:A:29:PHE:CZ	1:A:76:LYS:CE	0.55	2.85	15	5
1:A:34:PHE:O	1:A:63:LEU:HD22	0.55	2.01	15	7
1:A:10:LEU:HD11	1:A:12:THR:HB	0.55	1.78	14	2
1:A:12:THR:CG2	1:A:22:PHE:CZ	0.55	2.89	4	1
1:A:83:GLU:OE1	1:A:84:GLU:HG2	0.55	2.01	9	1
1:A:36:GLU:HG3	1:A:62:THR:O	0.55	2.00	24	8
1:A:17:ARG:HB3	1:A:18:PRO:HD3	0.55	1.79	1	2
1:A:52:SER:HB2	1:A:53:LEU:HD22	0.55	1.78	7	1
1:A:11:LYS:CD	1:A:85:VAL:CA	0.55	2.82	18	4
1:A:10:LEU:HD23	1:A:56:SER:C	0.55	2.22	9	4
1:A:29:PHE:HD2	1:A:73:ALA:HA	0.55	1.61	3	2
1:A:25:GLU:OE1	1:A:76:LYS:HE3	0.55	2.02	4	2
1:A:7:GLU:OE2	1:A:60:GLU:HB3	0.55	2.02	4	1
1:A:22:PHE:C	1:A:77:LEU:HD11	0.55	2.22	3	1
1:A:34:PHE:HD2	1:A:64:ILE:HG21	0.55	1.60	8	2
1:A:67:GLY:O	1:A:70:GLU:HB3	0.55	2.01	10	1
1:A:36:GLU:CB	1:A:41:LYS:CB	0.55	2.74	9	6
1:A:48:MET:HG3	1:A:52:SER:CB	0.55	2.32	1	3
1:A:14:LEU:CG	1:A:19:ALA:HB1	0.55	2.31	12	3
1:A:37:LYS:CD	1:A:53:LEU:HD12	0.55	2.29	15	2
1:A:4:GLN:HG3	1:A:70:GLU:OE1	0.55	2.02	4	2
1:A:63:LEU:HD22	1:A:77:LEU:HB3	0.55	1.77	19	1
1:A:11:LYS:HD2	1:A:11:LYS:C	0.55	2.21	2	6
1:A:42:VAL:HG21	1:A:48:MET:O	0.55	2.02	2	6
1:A:29:PHE:CD2	1:A:73:ALA:CA	0.55	2.89	17	10
1:A:9:ARG:O	1:A:9:ARG:HD3	0.55	2.01	8	1
1:A:14:LEU:CB	1:A:19:ALA:HB1	0.54	2.32	12	4
1:A:8:VAL:HA	1:A:82:GLN:OE1	0.54	2.02	3	5
1:A:7:GLU:OE1	1:A:60:GLU:HB2	0.54	2.02	8	1
1:A:11:LYS:HE2	1:A:82:GLN:O	0.54	2.01	10	1
1:A:21:LEU:HD12	1:A:80:TYR:CG	0.54	2.38	2	1
1:A:63:LEU:HD22	1:A:78:ALA:N	0.54	2.17	11	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:GLU:OE2	1:A:77:LEU:HD13	0.54	2.01	24	1
1:A:26:ALA:N	1:A:77:LEU:HD21	0.54	2.17	18	4
1:A:11:LYS:HE2	1:A:84:GLU:N	0.54	2.16	11	1
1:A:69:ASP:O	1:A:73:ALA:CB	0.54	2.55	13	12
1:A:27:ASN:CA	1:A:45:LYS:HE2	0.54	2.32	16	5
1:A:41:LYS:O	1:A:41:LYS:HD3	0.54	2.02	17	6
1:A:7:GLU:OE1	1:A:60:GLU:HB3	0.54	2.03	14	4
1:A:63:LEU:HD13	1:A:78:ALA:N	0.54	2.18	22	3
1:A:14:LEU:HB2	1:A:55:VAL:CA	0.54	2.32	8	4
1:A:14:LEU:HD21	1:A:22:PHE:HD2	0.54	1.54	7	2
1:A:29:PHE:CD1	1:A:69:ASP:CB	0.54	2.91	5	6
1:A:37:LYS:HB3	1:A:59:THR:CG2	0.54	2.29	23	1
1:A:69:ASP:HB3	1:A:72:GLU:OE1	0.54	2.02	19	1
1:A:71:GLN:C	1:A:74:LEU:CD2	0.54	2.75	10	1
1:A:33:VAL:HG22	1:A:45:LYS:CE	0.54	2.32	14	2
1:A:18:PRO:HB3	1:A:80:TYR:OH	0.54	2.02	9	1
1:A:36:GLU:CD	1:A:62:THR:HB	0.54	2.23	9	3
1:A:5:LYS:CG	1:A:62:THR:HG21	0.54	2.32	3	5
1:A:37:LYS:HG3	1:A:61:VAL:HG12	0.54	1.78	7	1
1:A:42:VAL:HB	1:A:49:GLY:HA2	0.54	1.79	23	1
1:A:40:LYS:HE3	1:A:40:LYS:N	0.54	2.18	24	3
1:A:16:ALA:HB3	1:A:17:ARG:CZ	0.54	2.33	22	3
1:A:17:ARG:NH1	1:A:18:PRO:HB3	0.54	2.18	1	1
1:A:21:LEU:HD23	1:A:25:GLU:HG2	0.54	1.79	3	5
1:A:10:LEU:HB3	1:A:13:GLY:HA2	0.54	1.78	20	3
1:A:17:ARG:N	1:A:18:PRO:HD2	0.54	2.18	6	8
1:A:17:ARG:CZ	1:A:17:ARG:HB2	0.54	2.33	10	2
1:A:47:ILE:C	1:A:47:ILE:HD13	0.54	2.23	14	11
1:A:41:LYS:C	1:A:41:LYS:HD3	0.54	2.23	5	6
1:A:14:LEU:HB2	1:A:55:VAL:HA	0.54	1.80	8	4
1:A:63:LEU:HD23	1:A:74:LEU:HA	0.54	1.79	14	1
1:A:22:PHE:HZ	1:A:63:LEU:HD21	0.54	1.62	12	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:80:TYR:OH	0.54	2.02	9	2
1:A:13:GLY:O	1:A:15:GLN:HG2	0.54	2.02	24	2
1:A:21:LEU:HD13	1:A:80:TYR:CZ	0.54	2.38	17	2
1:A:22:PHE:HE2	1:A:81:VAL:HG12	0.54	1.62	1	1
1:A:4:GLN:HB2	1:A:70:GLU:CD	0.54	2.24	6	4
1:A:22:PHE:HZ	1:A:35:LEU:HD22	0.54	1.62	19	1
1:A:35:LEU:HD22	1:A:53:LEU:CB	0.54	2.22	10	1
1:A:76:LYS:O	1:A:79:ALA:HB3	0.53	2.02	17	3
1:A:22:PHE:HE1	1:A:63:LEU:HD21	0.53	1.63	18	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:HD23	0.53	1.80	8	1
1:A:9:ARG:HD3	1:A:58:GLY:O	0.53	2.02	10	1
1:A:27:ASN:OD1	1:A:45:LYS:HD3	0.53	2.03	7	4
1:A:40:LYS:N	1:A:40:LYS:HE3	0.53	2.17	22	2
1:A:37:LYS:CG	1:A:53:LEU:HB3	0.53	2.33	8	2
1:A:14:LEU:HD21	1:A:22:PHE:CE1	0.53	2.39	14	1
1:A:65:ALA:HB1	1:A:73:ALA:CB	0.53	2.33	15	6
1:A:14:LEU:CG	1:A:19:ALA:CB	0.53	2.86	1	2
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:HD12	0.53	2.32	16	2
1:A:28:ARG:HA	1:A:28:ARG:NE	0.53	2.18	19	1
1:A:12:THR:CA	1:A:18:PRO:HB2	0.53	2.33	17	1
1:A:4:GLN:HG2	1:A:71:GLN:OE1	0.53	2.02	3	2
1:A:76:LYS:CG	1:A:77:LEU:HD22	0.53	2.16	22	1
1:A:53:LEU:N	1:A:53:LEU:HD12	0.53	2.18	18	3
1:A:30:THR:HG22	1:A:30:THR:O	0.53	2.03	12	3
1:A:32:ASP:O	1:A:66:GLN:HB3	0.53	2.04	24	2
1:A:8:VAL:HG21	1:A:81:VAL:HB	0.53	1.79	6	1
1:A:19:ALA:CA	1:A:22:PHE:HB3	0.53	2.34	5	1
1:A:12:THR:CG2	1:A:18:PRO:CG	0.53	2.86	3	3
1:A:9:ARG:C	1:A:9:ARG:HD2	0.53	2.24	6	2
1:A:19:ALA:HA	1:A:22:PHE:CG	0.53	2.38	1	2
1:A:37:LYS:HD2	1:A:56:SER:OG	0.53	2.03	18	1
1:A:4:GLN:HG3	1:A:71:GLN:HG2	0.53	1.79	7	2
1:A:5:LYS:HD2	1:A:62:THR:HG21	0.53	1.79	19	1
1:A:36:GLU:OE2	1:A:64:ILE:HG13	0.53	2.03	9	1
1:A:40:LYS:HG3	1:A:53:LEU:HD12	0.53	1.80	9	1
1:A:13:GLY:HA2	1:A:54:ALA:O	0.53	2.03	6	2
1:A:42:VAL:HG22	1:A:49:GLY:HA2	0.53	1.79	18	2
1:A:9:ARG:HD2	1:A:9:ARG:O	0.53	2.04	6	2
1:A:25:GLU:CB	1:A:77:LEU:CD2	0.53	2.83	19	1
1:A:10:LEU:HG	1:A:13:GLY:HA2	0.53	1.79	22	9
1:A:35:LEU:HD12	1:A:62:THR:O	0.53	2.03	9	3
1:A:14:LEU:CD1	1:A:54:ALA:HB3	0.53	2.30	19	1
1:A:17:ARG:HD3	1:A:17:ARG:N	0.53	2.18	14	1
1:A:83:GLU:HB3	1:A:84:GLU:OE1	0.53	2.04	19	2
1:A:34:PHE:CG	1:A:41:LYS:CE	0.53	2.91	5	1
1:A:20:ALA:HA	1:A:50:LEU:HD11	0.53	1.79	5	1
1:A:15:GLN:O	1:A:18:PRO:HD2	0.53	2.04	8	3
1:A:13:GLY:O	1:A:15:GLN:HG3	0.52	2.04	2	1
1:A:8:VAL:CG1	1:A:82:GLN:NE2	0.52	2.72	4	7
1:A:29:PHE:CG	1:A:73:ALA:HB2	0.52	2.39	1	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:23:VAL:HG12	1:A:44:ALA:O	0.52	2.04	8	3
1:A:5:LYS:HD2	1:A:5:LYS:N	0.52	2.19	20	2
1:A:11:LYS:CG	1:A:84:GLU:C	0.52	2.77	21	2
1:A:35:LEU:HA	1:A:62:THR:O	0.52	2.03	3	3
1:A:60:GLU:HG3	1:A:60:GLU:O	0.52	2.04	7	1
1:A:12:THR:HA	1:A:18:PRO:HB2	0.52	1.81	17	1
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:CE	0.52	2.93	22	6
1:A:9:ARG:HG3	1:A:60:GLU:OE2	0.52	2.03	3	2
1:A:10:LEU:HD21	1:A:14:LEU:CD2	0.52	2.35	23	1
1:A:63:LEU:HD21	1:A:77:LEU:HD23	0.52	1.80	17	1
1:A:7:GLU:CB	1:A:62:THR:HG23	0.52	2.28	22	1
1:A:17:ARG:NE	1:A:17:ARG:HA	0.52	2.19	5	1
1:A:76:LYS:HE3	1:A:77:LEU:HD23	0.52	1.80	23	2
1:A:80:TYR:HA	1:A:83:GLU:HG3	0.52	1.81	23	1
1:A:47:ILE:HG23	1:A:48:MET:H	0.52	1.64	10	2
1:A:29:PHE:O	1:A:30:THR:HG23	0.52	2.05	9	8
1:A:34:PHE:CE1	1:A:41:LYS:HE3	0.52	2.39	3	3
1:A:71:GLN:HE21	1:A:74:LEU:HD11	0.52	1.63	19	1
1:A:11:LYS:HZ1	1:A:12:THR:HG23	0.52	1.63	11	1
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:HD23	0.52	2.35	17	5
1:A:14:LEU:HD22	1:A:19:ALA:HB1	0.52	1.82	5	1
1:A:42:VAL:HG21	1:A:53:LEU:HD13	0.52	1.81	18	1
1:A:8:VAL:CG1	1:A:78:ALA:CB	0.52	2.87	19	7
1:A:83:GLU:HG3	1:A:84:GLU:HG2	0.52	1.81	16	1
1:A:14:LEU:HD11	1:A:22:PHE:CG	0.52	2.39	13	2
1:A:14:LEU:CG	1:A:50:LEU:HA	0.52	2.34	24	4
1:A:29:PHE:CE2	1:A:76:LYS:CD	0.52	2.92	5	4
1:A:9:ARG:HA	1:A:59:THR:O	0.52	2.05	20	1
1:A:31:SER:O	1:A:45:LYS:HD2	0.52	2.04	15	1
1:A:42:VAL:HG21	1:A:48:MET:CG	0.52	2.31	24	2
1:A:37:LYS:HE2	1:A:59:THR:OG1	0.52	2.05	10	5
1:A:42:VAL:HG22	1:A:49:GLY:CA	0.52	2.35	18	2
1:A:5:LYS:N	1:A:74:LEU:HD13	0.52	2.20	23	3
1:A:47:ILE:CD1	1:A:51:MET:CG	0.52	2.88	16	1
1:A:23:VAL:HB	1:A:45:LYS:CA	0.52	2.31	12	1
1:A:29:PHE:HZ	1:A:76:LYS:HD3	0.52	1.63	12	1
1:A:47:ILE:HD13	1:A:48:MET:CA	0.52	2.35	15	5
1:A:77:LEU:HD22	1:A:77:LEU:N	0.52	2.20	7	4
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:CD1	0.52	2.87	3	2
1:A:34:PHE:CD2	1:A:41:LYS:HE2	0.52	2.40	16	1
1:A:7:GLU:HG3	1:A:62:THR:OG1	0.52	2.05	16	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:VAL:HG23	1:A:48:MET:CE	0.52	2.35	7	1
1:A:16:ALA:HB3	1:A:17:ARG:HH21	0.52	1.65	12	1
1:A:78:ALA:HA	1:A:81:VAL:HG21	0.52	1.82	13	1
1:A:47:ILE:HD13	1:A:48:MET:HG3	0.51	1.79	23	1
1:A:31:SER:CB	1:A:67:GLY:CA	0.51	2.88	2	5
1:A:14:LEU:CB	1:A:19:ALA:CB	0.51	2.88	1	2
1:A:16:ALA:HB1	1:A:17:ARG:NH1	0.51	2.20	13	1
1:A:35:LEU:HD13	1:A:63:LEU:HD21	0.51	1.82	2	1
1:A:6:VAL:HG21	1:A:75:GLU:HG2	0.51	1.82	20	1
1:A:27:ASN:HA	1:A:45:LYS:HZ2	0.51	1.64	4	1
1:A:14:LEU:HD12	1:A:54:ALA:CB	0.51	2.30	19	1
1:A:47:ILE:HD13	1:A:47:ILE:C	0.51	2.25	3	9
1:A:21:LEU:HD23	1:A:25:GLU:CG	0.51	2.36	3	6
1:A:29:PHE:CB	1:A:73:ALA:CB	0.51	2.89	2	1
1:A:8:VAL:HG11	1:A:63:LEU:HD23	0.51	1.82	13	1
1:A:29:PHE:HD2	1:A:73:ALA:CB	0.51	2.18	17	1
1:A:29:PHE:CZ	1:A:72:GLU:CG	0.51	2.93	22	3
1:A:71:GLN:NE2	1:A:75:GLU:HG3	0.51	2.20	23	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:54:ALA:HB1	0.51	1.82	17	6
1:A:37:LYS:CG	1:A:61:VAL:HG11	0.51	2.35	10	5
1:A:42:VAL:HG22	1:A:43:ASN:N	0.51	2.21	8	6
1:A:56:SER:HB3	1:A:59:THR:OG1	0.51	2.06	7	1
1:A:31:SER:HB3	1:A:67:GLY:N	0.51	2.21	20	9
1:A:64:ILE:HG22	1:A:65:ALA:N	0.51	2.21	16	11
1:A:36:GLU:OE1	1:A:64:ILE:HD11	0.51	2.06	1	4
1:A:14:LEU:HD12	1:A:19:ALA:CA	0.51	2.31	21	1
1:A:23:VAL:CB	1:A:50:LEU:HD12	0.51	2.35	14	1
1:A:22:PHE:CE2	1:A:44:ALA:HB1	0.51	2.41	18	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:48:MET:HG2	0.51	2.36	8	2
1:A:71:GLN:CD	1:A:74:LEU:HD11	0.51	2.25	13	1
1:A:16:ALA:O	1:A:19:ALA:HB3	0.51	2.06	19	2
1:A:10:LEU:CD1	1:A:14:LEU:CD2	0.51	2.88	21	1
1:A:30:THR:CB	1:A:68:GLU:HG2	0.51	2.36	8	1
1:A:12:THR:HG23	1:A:18:PRO:HB2	0.51	1.83	7	1
1:A:11:LYS:HG3	1:A:85:VAL:HA	0.50	1.82	10	2
1:A:37:LYS:O	1:A:40:LYS:HE3	0.50	2.06	9	1
1:A:10:LEU:HB3	1:A:13:GLY:CA	0.50	2.37	20	3
1:A:8:VAL:CG1	1:A:78:ALA:CA	0.50	2.90	23	4
1:A:9:ARG:HD2	1:A:9:ARG:C	0.50	2.26	7	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:42:VAL:HG13	0.50	2.36	13	1
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:CD2	0.50	2.88	17	5

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:VAL:HB	1:A:82:GLN:CG	0.50	2.36	9	3
1:A:14:LEU:CA	1:A:19:ALA:HB3	0.50	2.14	5	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:53:LEU:CD2	0.50	2.86	10	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:61:VAL:HB	0.50	2.37	10	3
1:A:42:VAL:HG11	1:A:49:GLY:HA2	0.50	1.83	8	2
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:HA	0.50	1.84	11	2
1:A:11:LYS:HD2	1:A:12:THR:N	0.50	2.20	15	3
1:A:33:VAL:CG2	1:A:44:ALA:HB3	0.50	2.35	1	3
1:A:14:LEU:HD23	1:A:19:ALA:HB1	0.50	1.82	10	2
1:A:37:LYS:HZ3	1:A:37:LYS:HB3	0.50	1.65	15	1
1:A:7:GLU:HG2	1:A:62:THR:OG1	0.50	2.06	13	2
1:A:25:GLU:HB3	1:A:28:ARG:CZ	0.50	2.37	14	1
1:A:41:LYS:HD2	1:A:64:ILE:HD11	0.50	1.83	14	2
1:A:8:VAL:HG13	1:A:63:LEU:HD23	0.50	1.81	6	2
1:A:8:VAL:HA	1:A:82:GLN:NE2	0.50	2.22	23	1
1:A:41:LYS:HD3	1:A:41:LYS:C	0.50	2.26	12	3
1:A:26:ALA:O	1:A:33:VAL:HG11	0.50	2.06	11	2
1:A:12:THR:CG2	1:A:18:PRO:HG2	0.50	2.36	1	1
1:A:9:ARG:O	1:A:82:GLN:HB3	0.50	2.07	1	2
1:A:40:LYS:HB3	1:A:53:LEU:HD11	0.50	1.82	16	1
1:A:83:GLU:HG2	1:A:84:GLU:OE1	0.50	2.06	12	1
1:A:71:GLN:OE1	1:A:74:LEU:HD11	0.50	2.07	13	1
1:A:71:GLN:HE22	1:A:74:LEU:HD11	0.50	1.65	11	4
1:A:13:GLY:C	1:A:55:VAL:HA	0.50	2.26	8	9
1:A:47:ILE:HD11	1:A:51:MET:SD	0.50	2.45	21	3
1:A:42:VAL:HG23	1:A:49:GLY:CA	0.50	2.23	21	1
1:A:12:THR:CG2	1:A:14:LEU:HD12	0.50	2.36	12	1
1:A:4:GLN:HG2	1:A:70:GLU:OE2	0.50	2.06	1	1
1:A:63:LEU:HD13	1:A:77:LEU:CB	0.50	2.30	2	4
1:A:37:LYS:HB3	1:A:40:LYS:HD2	0.50	1.83	9	1
1:A:9:ARG:NH2	1:A:11:LYS:HA	0.50	2.22	21	1
1:A:7:GLU:HG2	1:A:62:THR:HG23	0.50	1.83	6	2
1:A:71:GLN:CA	1:A:74:LEU:CD2	0.50	2.88	5	4
1:A:7:GLU:OE2	1:A:62:THR:HG23	0.50	2.07	19	1
1:A:29:PHE:CG	1:A:73:ALA:CB	0.50	2.95	4	5
1:A:21:LEU:HD23	1:A:21:LEU:O	0.50	2.07	20	4
1:A:5:LYS:HE2	1:A:64:ILE:HG12	0.50	1.82	14	1
1:A:17:ARG:CB	1:A:18:PRO:CD	0.49	2.90	18	10
1:A:17:ARG:O	1:A:17:ARG:HD3	0.49	2.06	11	1
1:A:9:ARG:HD3	1:A:60:GLU:OE2	0.49	2.06	9	1
1:A:23:VAL:HG22	1:A:45:LYS:HA	0.49	1.83	22	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:LEU:HD13	1:A:63:LEU:C	0.49	2.27	15	1
1:A:3:GLN:HA	1:A:65:ALA:O	0.49	2.07	24	1
1:A:9:ARG:HD3	1:A:58:GLY:CA	0.49	2.34	24	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:9:ARG:O	0.49	2.07	23	2
1:A:69:ASP:OD1	1:A:73:ALA:HB2	0.49	2.06	14	1
1:A:13:GLY:HA3	1:A:57:THR:CA	0.49	2.37	10	2
1:A:14:LEU:HA	1:A:19:ALA:CA	0.49	2.37	21	5
1:A:3:GLN:HB3	1:A:66:GLN:HB2	0.49	1.81	22	1
1:A:9:ARG:HD3	1:A:9:ARG:C	0.49	2.27	1	1
1:A:35:LEU:O	1:A:35:LEU:HG	0.49	2.07	13	1
1:A:5:LYS:CG	1:A:64:ILE:CG1	0.49	2.90	9	1
1:A:20:ALA:O	1:A:24:GLN:HG3	0.49	2.08	3	1
1:A:16:ALA:HB3	1:A:17:ARG:CD	0.49	2.38	14	1
1:A:22:PHE:CD1	1:A:81:VAL:CG1	0.49	2.94	12	6
1:A:3:GLN:CD	1:A:64:ILE:HD13	0.49	2.27	15	1
1:A:14:LEU:CG	1:A:50:LEU:HD23	0.49	2.37	7	2
1:A:21:LEU:HA	1:A:24:GLN:NE2	0.49	2.21	23	1
1:A:10:LEU:HD11	1:A:54:ALA:O	0.49	2.08	5	8
1:A:20:ALA:O	1:A:23:VAL:HB	0.49	2.08	5	1
1:A:42:VAL:HG13	1:A:49:GLY:HA2	0.49	1.85	18	1
1:A:30:THR:O	1:A:67:GLY:HA3	0.49	2.07	3	2
1:A:26:ALA:HA	1:A:29:PHE:HD2	0.49	1.68	14	2
1:A:4:GLN:CB	1:A:74:LEU:HD13	0.49	2.38	10	1
1:A:22:PHE:CE1	1:A:81:VAL:CG1	0.49	2.96	5	1
1:A:11:LYS:CD	1:A:84:GLU:C	0.49	2.81	20	1
1:A:7:GLU:HG3	1:A:62:THR:CB	0.49	2.38	16	1
1:A:79:ALA:HB1	1:A:83:GLU:OE1	0.49	2.08	12	1
1:A:8:VAL:HG22	1:A:61:VAL:HG23	0.49	1.84	19	1
1:A:15:GLN:O	1:A:19:ALA:HB3	0.49	2.08	23	1
1:A:49:GLY:O	1:A:54:ALA:HB3	0.49	2.07	11	7
1:A:22:PHE:CE1	1:A:63:LEU:CD2	0.49	2.95	11	1
1:A:76:LYS:NZ	1:A:76:LYS:HB2	0.49	2.22	18	2
1:A:25:GLU:HB3	1:A:76:LYS:NZ	0.49	2.22	18	1
1:A:24:GLN:NE2	1:A:25:GLU:HG2	0.49	2.23	3	1
1:A:35:LEU:HG	1:A:61:VAL:CG1	0.49	2.38	23	2
1:A:42:VAL:HG12	1:A:48:MET:SD	0.49	2.48	6	1
1:A:71:GLN:C	1:A:74:LEU:HD21	0.49	2.28	10	1
1:A:65:ALA:HB2	1:A:73:ALA:CB	0.48	2.38	11	2
1:A:36:GLU:HB3	1:A:41:LYS:N	0.48	2.22	17	2
1:A:4:GLN:HG2	1:A:5:LYS:N	0.48	2.23	22	1
1:A:65:ALA:O	1:A:70:GLU:HG3	0.48	2.08	16	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:VAL:HG21	1:A:78:ALA:CA	0.48	2.38	20	2
1:A:37:LYS:CB	1:A:61:VAL:HG12	0.48	2.38	15	1
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:CB	0.48	2.37	4	2
1:A:52:SER:CB	1:A:53:LEU:HD22	0.48	2.38	7	1
1:A:16:ALA:O	1:A:20:ALA:HB2	0.48	2.07	7	1
1:A:7:GLU:HA	1:A:62:THR:CA	0.48	2.29	1	1
1:A:63:LEU:HB3	1:A:74:LEU:O	0.48	2.09	20	1
1:A:18:PRO:HG2	1:A:19:ALA:H	0.48	1.68	3	4
1:A:14:LEU:HA	1:A:19:ALA:HA	0.48	1.84	21	1
1:A:5:LYS:HD2	1:A:64:ILE:CD1	0.48	2.38	21	1
1:A:22:PHE:CE1	1:A:80:TYR:CG	0.48	3.00	4	1
1:A:3:GLN:HB2	1:A:66:GLN:CB	0.48	2.38	4	2
1:A:18:PRO:HB3	1:A:84:GLU:OE2	0.48	2.07	11	1
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:CD2	0.48	2.38	18	3
1:A:23:VAL:HG23	1:A:50:LEU:HG	0.48	1.81	20	1
1:A:37:LYS:HD2	1:A:59:THR:CG2	0.48	2.38	20	1
1:A:14:LEU:CD1	1:A:50:LEU:CG	0.48	2.91	15	1
1:A:6:VAL:HG22	1:A:74:LEU:HD12	0.48	1.84	6	1
1:A:6:VAL:HG11	1:A:75:GLU:OE2	0.48	2.07	9	3
1:A:18:PRO:HB2	1:A:22:PHE:CZ	0.48	2.44	3	2
1:A:67:GLY:O	1:A:70:GLU:HG3	0.48	2.09	14	1
1:A:33:VAL:HG22	1:A:45:LYS:HD2	0.48	1.84	24	1
1:A:18:PRO:HA	1:A:21:LEU:CB	0.48	2.38	9	1
1:A:47:ILE:CG2	1:A:48:MET:N	0.48	2.77	16	8
1:A:22:PHE:CA	1:A:77:LEU:HD11	0.48	2.37	3	1
1:A:21:LEU:HB3	1:A:80:TYR:OH	0.48	2.08	15	1
1:A:16:ALA:HB3	1:A:17:ARG:NH1	0.48	2.23	18	2
1:A:23:VAL:HB	1:A:45:LYS:O	0.48	2.07	6	1
1:A:11:LYS:NZ	1:A:12:THR:HG23	0.48	2.24	10	1
1:A:17:ARG:O	1:A:17:ARG:HD2	0.48	2.07	17	1
1:A:9:ARG:HD2	1:A:58:GLY:O	0.48	2.09	9	1
1:A:70:GLU:OE1	1:A:71:GLN:HG2	0.48	2.09	5	2
1:A:43:ASN:O	1:A:46:SER:HB2	0.48	2.08	1	1
1:A:5:LYS:CG	1:A:62:THR:CG2	0.48	2.92	18	5
1:A:63:LEU:HG	1:A:78:ALA:N	0.48	2.24	21	1
1:A:31:SER:HB3	1:A:66:GLN:N	0.48	2.24	24	2
1:A:4:GLN:OE1	1:A:71:GLN:HG2	0.48	2.09	4	1
1:A:25:GLU:OE1	1:A:77:LEU:HD13	0.48	2.08	11	1
1:A:76:LYS:CG	1:A:77:LEU:CD2	0.48	2.88	22	1
1:A:21:LEU:HA	1:A:24:GLN:CD	0.48	2.29	20	1
1:A:26:ALA:HA	1:A:29:PHE:CD2	0.48	2.44	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:LEU:CD2	1:A:77:LEU:CB	0.48	2.91	23	1
1:A:22:PHE:CE1	1:A:44:ALA:HB1	0.48	2.44	21	1
1:A:22:PHE:CD2	1:A:81:VAL:HG11	0.48	2.44	16	1
1:A:4:GLN:O	1:A:64:ILE:HG23	0.48	2.09	16	4
1:A:14:LEU:HD23	1:A:50:LEU:CA	0.48	2.37	14	2
1:A:8:VAL:CB	1:A:81:VAL:HG21	0.48	2.39	6	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:9:ARG:C	0.48	2.29	6	1
1:A:84:GLU:O	1:A:85:VAL:HG13	0.48	2.08	12	1
1:A:47:ILE:HD11	1:A:51:MET:HE1	0.48	1.84	5	1
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:CB	0.48	2.37	7	2
1:A:10:LEU:CD2	1:A:35:LEU:HD21	0.48	2.38	6	2
1:A:14:LEU:HD13	1:A:50:LEU:CG	0.48	2.37	15	1
1:A:41:LYS:CD	1:A:64:ILE:HD12	0.48	2.33	8	1
1:A:60:GLU:O	1:A:60:GLU:HG2	0.48	2.09	10	1
1:A:35:LEU:CG	1:A:61:VAL:CG2	0.47	2.92	11	1
1:A:23:VAL:CG2	1:A:24:GLN:N	0.47	2.77	9	7
1:A:10:LEU:CD1	1:A:14:LEU:CD1	0.47	2.86	1	1
1:A:11:LYS:CD	1:A:11:LYS:C	0.47	2.82	18	2
1:A:22:PHE:CZ	1:A:63:LEU:HD11	0.47	2.44	18	2
1:A:5:LYS:CB	1:A:62:THR:CG2	0.47	2.93	3	2
1:A:51:MET:HG3	1:A:52:SER:N	0.47	2.24	12	1
1:A:37:LYS:CE	1:A:56:SER:CB	0.47	2.93	19	1
1:A:4:GLN:HG2	1:A:71:GLN:CD	0.47	2.29	2	1
1:A:18:PRO:HB2	1:A:22:PHE:CE1	0.47	2.45	1	1
1:A:17:ARG:NH2	1:A:18:PRO:HD3	0.47	2.23	20	1
1:A:42:VAL:HG13	1:A:53:LEU:HD21	0.47	1.83	20	1
1:A:43:ASN:C	1:A:49:GLY:HA3	0.47	2.30	18	3
1:A:29:PHE:HZ	1:A:76:LYS:HG3	0.47	1.69	15	1
1:A:20:ALA:HA	1:A:23:VAL:CG2	0.47	2.39	8	1
1:A:21:LEU:C	1:A:21:LEU:HD23	0.47	2.29	7	1
1:A:14:LEU:HD23	1:A:54:ALA:C	0.47	2.29	23	1
1:A:6:VAL:HG11	1:A:75:GLU:CG	0.47	2.39	23	1
1:A:7:GLU:HG3	1:A:61:VAL:O	0.47	2.10	17	3
1:A:80:TYR:HA	1:A:83:GLU:CD	0.47	2.30	1	2
1:A:47:ILE:CG1	1:A:51:MET:CG	0.47	2.83	16	1
1:A:47:ILE:HD11	1:A:51:MET:CG	0.47	2.39	16	1
1:A:25:GLU:CD	1:A:77:LEU:HD22	0.47	2.29	6	3
1:A:80:TYR:HA	1:A:83:GLU:HG2	0.47	1.85	23	1
1:A:36:GLU:HA	1:A:40:LYS:C	0.47	2.29	1	5
1:A:50:LEU:HD12	1:A:50:LEU:C	0.47	2.30	18	1
1:A:33:VAL:HG12	1:A:65:ALA:CA	0.47	2.38	21	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:21:LEU:O	1:A:21:LEU:HD13	0.47	2.10	15	1
1:A:9:ARG:HG2	1:A:58:GLY:C	0.47	2.30	14	2
1:A:77:LEU:O	1:A:81:VAL:HG22	0.47	2.10	13	3
1:A:17:ARG:NH1	1:A:18:PRO:HD3	0.47	2.23	19	2
1:A:21:LEU:HD13	1:A:25:GLU:HG2	0.47	1.85	10	1
1:A:8:VAL:HG11	1:A:78:ALA:O	0.47	2.10	11	7
1:A:22:PHE:HD1	1:A:23:VAL:N	0.47	2.07	14	4
1:A:5:LYS:HG2	1:A:64:ILE:CG1	0.47	2.38	9	1
1:A:22:PHE:C	1:A:22:PHE:CD1	0.47	2.87	22	1
1:A:36:GLU:HB2	1:A:62:THR:HB	0.47	1.86	15	2
1:A:29:PHE:CE1	1:A:73:ALA:HA	0.47	2.44	14	1
1:A:33:VAL:N	1:A:45:LYS:HD2	0.47	2.25	24	1
1:A:14:LEU:H	1:A:14:LEU:HD22	0.47	1.69	23	2
1:A:76:LYS:HG3	1:A:77:LEU:HD23	0.47	1.86	19	1
1:A:29:PHE:HE2	1:A:72:GLU:CG	0.47	2.19	13	1
1:A:19:ALA:HB1	1:A:50:LEU:HD13	0.47	1.84	8	2
1:A:37:LYS:CA	1:A:61:VAL:CG1	0.47	2.92	23	2
1:A:31:SER:CA	1:A:67:GLY:CA	0.47	2.81	12	8
1:A:76:LYS:CE	1:A:77:LEU:HD21	0.47	2.39	22	1
1:A:5:LYS:HE3	1:A:64:ILE:HG23	0.47	1.87	20	1
1:A:22:PHE:CD1	1:A:77:LEU:CD1	0.47	2.98	18	1
1:A:25:GLU:CG	1:A:77:LEU:CD1	0.47	2.83	4	1
1:A:65:ALA:HB3	1:A:73:ALA:HB3	0.47	1.86	4	2
1:A:47:ILE:HG12	1:A:51:MET:CE	0.47	2.40	23	1
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:CG	0.46	2.92	17	4
1:A:36:GLU:HB3	1:A:41:LYS:CA	0.46	2.40	9	2
1:A:14:LEU:HD23	1:A:14:LEU:N	0.46	2.25	15	3
1:A:21:LEU:HD23	1:A:21:LEU:C	0.46	2.31	22	3
1:A:33:VAL:HG22	1:A:65:ALA:CB	0.46	2.40	5	1
1:A:37:LYS:HA	1:A:61:VAL:HA	0.46	1.86	23	2
1:A:11:LYS:C	1:A:11:LYS:CD	0.46	2.83	6	5
1:A:34:PHE:HD2	1:A:64:ILE:CD1	0.46	2.21	5	1
1:A:22:PHE:CZ	1:A:35:LEU:HB2	0.46	2.44	21	2
1:A:50:LEU:HA	1:A:54:ALA:CB	0.46	2.37	21	1
1:A:5:LYS:CA	1:A:74:LEU:HD13	0.46	2.39	15	3
1:A:35:LEU:CD1	1:A:61:VAL:HB	0.46	2.35	4	1
1:A:13:GLY:O	1:A:14:LEU:CB	0.46	2.62	14	2
1:A:5:LYS:C	1:A:62:THR:HG22	0.46	2.31	20	1
1:A:26:ALA:HB2	1:A:33:VAL:HG11	0.46	1.86	18	1
1:A:9:ARG:HB3	1:A:9:ARG:HH11	0.46	1.70	21	1
1:A:12:THR:HG1	1:A:22:PHE:HE2	0.46	1.53	4	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:37:LYS:HB2	1:A:40:LYS:HE2	0.46	1.86	23	1
1:A:8:VAL:O	1:A:61:VAL:HG23	0.46	2.10	23	1
1:A:11:LYS:HD3	1:A:84:GLU:HG3	0.46	1.87	17	1
1:A:7:GLU:HB3	1:A:62:THR:CA	0.46	2.39	11	1
1:A:43:ASN:ND2	1:A:45:LYS:HG2	0.46	2.26	22	2
1:A:6:VAL:C	1:A:62:THR:HG23	0.46	2.31	3	2
1:A:71:GLN:HE21	1:A:75:GLU:HG3	0.46	1.70	15	1
1:A:7:GLU:O	1:A:8:VAL:HG13	0.46	2.11	16	1
1:A:53:LEU:CD1	1:A:53:LEU:N	0.46	2.77	19	1
1:A:70:GLU:O	1:A:74:LEU:CD2	0.46	2.63	4	11
1:A:29:PHE:CD2	1:A:73:ALA:CB	0.46	2.98	6	4
1:A:53:LEU:N	1:A:53:LEU:CD1	0.46	2.78	5	4
1:A:12:THR:OG1	1:A:22:PHE:HZ	0.46	1.93	1	1
1:A:3:GLN:NE2	1:A:64:ILE:HD13	0.46	2.26	1	2
1:A:50:LEU:CA	1:A:54:ALA:HB3	0.46	2.39	21	1
1:A:25:GLU:HA	1:A:28:ARG:HG3	0.46	1.87	7	2
1:A:60:GLU:O	1:A:60:GLU:HG3	0.46	2.11	19	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:25:GLU:CG	0.46	2.40	10	1
1:A:6:VAL:HG23	1:A:78:ALA:HB2	0.46	1.83	17	1
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:CB	0.46	2.34	9	2
1:A:42:VAL:CB	1:A:48:MET:HG2	0.46	2.40	20	1
1:A:21:LEU:HD12	1:A:80:TYR:CE2	0.46	2.45	10	2
1:A:29:PHE:HB3	1:A:69:ASP:CB	0.46	2.40	15	4
1:A:30:THR:O	1:A:30:THR:CG2	0.46	2.64	8	1
1:A:37:LYS:HG2	1:A:53:LEU:HB3	0.46	1.86	8	1
1:A:68:GLU:HA	1:A:68:GLU:OE1	0.46	2.11	11	1
1:A:21:LEU:O	1:A:24:GLN:HG2	0.46	2.11	8	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:63:LEU:HG	0.46	2.41	7	1
1:A:4:GLN:C	1:A:74:LEU:HD13	0.46	2.31	23	1
1:A:37:LYS:HG2	1:A:59:THR:HG21	0.46	1.86	13	2
1:A:50:LEU:HG	1:A:51:MET:N	0.46	2.26	18	1
1:A:29:PHE:CD2	1:A:73:ALA:HB2	0.46	2.46	6	3
1:A:26:ALA:CA	1:A:77:LEU:HD21	0.46	2.40	24	1
1:A:14:LEU:CG	1:A:19:ALA:HB2	0.46	2.41	10	1
1:A:30:THR:CG2	1:A:68:GLU:HG2	0.46	2.41	1	1
1:A:34:PHE:CD2	1:A:64:ILE:HG21	0.46	2.46	16	1
1:A:34:PHE:HD1	1:A:43:ASN:HA	0.46	1.71	24	2
1:A:63:LEU:CD2	1:A:77:LEU:HB2	0.45	2.38	1	2
1:A:47:ILE:HG23	1:A:48:MET:HG3	0.45	1.88	10	1
1:A:40:LYS:HG3	1:A:53:LEU:CD1	0.45	2.40	9	1
1:A:14:LEU:HB2	1:A:54:ALA:CB	0.45	2.40	7	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:11:LYS:HD3	1:A:82:GLN:C	0.45	2.31	20	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:35:LEU:C	0.45	2.31	18	1
1:A:63:LEU:HD12	1:A:77:LEU:HB3	0.45	1.87	6	2
1:A:23:VAL:HG11	1:A:50:LEU:CD1	0.45	2.41	12	3
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:OE2	0.45	2.10	14	2
1:A:71:GLN:O	1:A:75:GLU:CG	0.45	2.64	6	1
1:A:14:LEU:CD1	1:A:19:ALA:CB	0.45	2.94	23	1
1:A:25:GLU:CB	1:A:76:LYS:HE3	0.45	2.40	20	1
1:A:4:GLN:C	1:A:5:LYS:HD3	0.45	2.32	21	1
1:A:20:ALA:O	1:A:24:GLN:CB	0.45	2.64	2	2
1:A:77:LEU:N	1:A:77:LEU:CD2	0.45	2.79	4	3
1:A:29:PHE:HZ	1:A:76:LYS:CG	0.45	2.24	15	1
1:A:35:LEU:HD22	1:A:54:ALA:HB2	0.45	1.87	16	2
1:A:29:PHE:HD1	1:A:69:ASP:CB	0.45	2.24	2	2
1:A:14:LEU:CB	1:A:50:LEU:HA	0.45	2.41	11	1
1:A:63:LEU:HD12	1:A:81:VAL:CG1	0.45	2.37	9	1
1:A:25:GLU:OE2	1:A:77:LEU:HD22	0.45	2.11	9	1
1:A:76:LYS:HB2	1:A:76:LYS:NZ	0.45	2.26	20	1
1:A:77:LEU:CD2	1:A:77:LEU:N	0.45	2.80	6	2
1:A:29:PHE:HD2	1:A:73:ALA:HB2	0.45	1.71	17	2
1:A:5:LYS:HD3	1:A:64:ILE:HG12	0.45	1.89	12	1
1:A:41:LYS:HG3	1:A:64:ILE:CD1	0.45	2.42	16	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:54:ALA:CA	0.45	2.94	16	2
1:A:29:PHE:HB3	1:A:69:ASP:CG	0.45	2.32	22	3
1:A:10:LEU:HD13	1:A:81:VAL:CB	0.45	2.35	1	1
1:A:8:VAL:HG21	1:A:78:ALA:HA	0.45	1.87	20	1
1:A:50:LEU:HD23	1:A:50:LEU:C	0.45	2.32	14	4
1:A:32:ASP:HA	1:A:45:LYS:CD	0.45	2.41	15	1
1:A:26:ALA:O	1:A:45:LYS:HE2	0.45	2.12	2	1
1:A:25:GLU:HB3	1:A:76:LYS:CE	0.45	2.41	18	4
1:A:10:LEU:O	1:A:10:LEU:HG	0.45	2.10	5	1
1:A:37:LYS:CD	1:A:53:LEU:CD1	0.45	2.95	1	1
1:A:22:PHE:CE1	1:A:63:LEU:HD23	0.45	2.47	11	1
1:A:7:GLU:CB	1:A:62:THR:HA	0.45	2.42	11	2
1:A:14:LEU:CB	1:A:50:LEU:O	0.45	2.65	16	2
1:A:21:LEU:HA	1:A:24:GLN:HG3	0.45	1.88	16	1
1:A:51:MET:O	1:A:55:VAL:HG11	0.45	2.12	6	2
1:A:24:GLN:HE21	1:A:25:GLU:HG2	0.45	1.71	12	1
1:A:34:PHE:O	1:A:63:LEU:HA	0.45	2.11	11	3
1:A:35:LEU:CD1	1:A:63:LEU:CD1	0.45	2.95	11	1
1:A:37:LYS:CD	1:A:61:VAL:CG1	0.45	2.95	20	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:22:PHE:CE2	1:A:81:VAL:CG1	0.45	2.99	14	1
1:A:11:LYS:HD2	1:A:11:LYS:O	0.45	2.11	2	1
1:A:14:LEU:HG	1:A:50:LEU:HA	0.45	1.89	2	1
1:A:25:GLU:OE1	1:A:28:ARG:HD2	0.45	2.12	17	3
1:A:29:PHE:HE2	1:A:72:GLU:HG3	0.45	1.64	17	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:54:ALA:CB	0.44	2.95	17	4
1:A:21:LEU:O	1:A:21:LEU:HD23	0.44	2.12	1	3
1:A:34:PHE:HA	1:A:44:ALA:N	0.44	2.22	21	3
1:A:70:GLU:C	1:A:74:LEU:CD2	0.44	2.86	6	6
1:A:10:LEU:HG	1:A:13:GLY:CA	0.44	2.42	12	2
1:A:34:PHE:CA	1:A:42:VAL:O	0.44	2.65	16	8
1:A:12:THR:CG2	1:A:18:PRO:CB	0.44	2.95	4	2
1:A:26:ALA:HA	1:A:77:LEU:CD2	0.44	2.42	24	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:61:VAL:HG21	0.44	2.37	20	2
1:A:84:GLU:HG3	1:A:85:VAL:H	0.44	1.72	1	1
1:A:47:ILE:O	1:A:51:MET:HB3	0.44	2.12	23	2
1:A:22:PHE:CZ	1:A:63:LEU:HD12	0.44	2.47	23	1
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:HD13	0.44	2.36	19	1
1:A:23:VAL:CG2	1:A:50:LEU:CB	0.44	2.91	13	1
1:A:53:LEU:N	1:A:53:LEU:CD2	0.44	2.80	17	4
1:A:35:LEU:CD1	1:A:61:VAL:CG2	0.44	2.94	11	1
1:A:31:SER:CB	1:A:65:ALA:HB1	0.44	2.41	6	2
1:A:14:LEU:CD1	1:A:19:ALA:CA	0.44	2.94	23	1
1:A:28:ARG:HA	1:A:28:ARG:CZ	0.44	2.42	19	1
1:A:14:LEU:N	1:A:14:LEU:CD2	0.44	2.81	5	2
1:A:12:THR:HG23	1:A:18:PRO:HG2	0.44	1.88	22	1
1:A:11:LYS:HD3	1:A:85:VAL:C	0.44	2.31	18	1
1:A:29:PHE:CE1	1:A:72:GLU:HG2	0.44	2.47	8	1
1:A:35:LEU:HG	1:A:61:VAL:HG12	0.44	1.89	23	1
1:A:29:PHE:N	1:A:29:PHE:CD1	0.44	2.85	13	1
1:A:65:ALA:O	1:A:70:GLU:HG2	0.44	2.12	17	2
1:A:11:LYS:HD2	1:A:84:GLU:O	0.44	2.12	12	1
1:A:21:LEU:HD13	1:A:21:LEU:O	0.44	2.12	2	3
1:A:70:GLU:HG3	1:A:71:GLN:N	0.44	2.28	22	1
1:A:41:LYS:C	1:A:42:VAL:HG13	0.44	2.33	21	1
1:A:29:PHE:CG	1:A:73:ALA:HA	0.44	2.46	16	1
1:A:21:LEU:HB3	1:A:80:TYR:CZ	0.44	2.47	16	1
1:A:3:GLN:CG	1:A:66:GLN:HG3	0.44	2.42	23	1
1:A:22:PHE:CZ	1:A:63:LEU:CD2	0.44	3.00	12	1
1:A:33:VAL:HG22	1:A:45:LYS:CG	0.44	2.43	11	2
1:A:14:LEU:HB3	1:A:50:LEU:O	0.44	2.13	11	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LYS:HD2	1:A:77:LEU:HD23	0.44	1.87	20	1
1:A:14:LEU:C	1:A:19:ALA:CB	0.44	2.79	23	2
1:A:11:LYS:HE3	1:A:81:VAL:C	0.44	2.32	13	2
1:A:23:VAL:CG1	1:A:50:LEU:CD2	0.44	2.95	8	1
1:A:41:LYS:HG2	1:A:42:VAL:N	0.44	2.28	8	1
1:A:63:LEU:HG	1:A:77:LEU:HB2	0.44	1.89	4	1
1:A:63:LEU:HB2	1:A:78:ALA:CB	0.44	2.40	21	1
1:A:37:LYS:HG3	1:A:53:LEU:HB3	0.44	1.89	15	1
1:A:22:PHE:CE2	1:A:63:LEU:HD21	0.44	2.47	16	1
1:A:63:LEU:HD22	1:A:74:LEU:HA	0.44	1.90	8	2
1:A:36:GLU:HB2	1:A:62:THR:CB	0.44	2.42	7	1
1:A:22:PHE:CD1	1:A:23:VAL:N	0.43	2.86	14	3
1:A:29:PHE:HE2	1:A:76:LYS:HG2	0.43	1.72	11	1
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:HA	0.43	2.41	22	1
1:A:9:ARG:O	1:A:82:GLN:CB	0.43	2.66	5	1
1:A:14:LEU:HD12	1:A:14:LEU:H	0.43	1.72	6	1
1:A:76:LYS:CB	1:A:77:LEU:HD22	0.43	2.41	7	1
1:A:8:VAL:HB	1:A:78:ALA:O	0.43	2.12	23	1
1:A:42:VAL:HG21	1:A:53:LEU:CD2	0.43	2.39	9	2
1:A:59:THR:HB	1:A:61:VAL:CG1	0.43	2.43	1	1
1:A:11:LYS:HZ3	1:A:84:GLU:HG2	0.43	1.72	21	3
1:A:14:LEU:HD22	1:A:14:LEU:N	0.43	2.28	21	1
1:A:63:LEU:CG	1:A:77:LEU:CB	0.43	2.94	21	1
1:A:41:LYS:CD	1:A:64:ILE:CD1	0.43	2.97	23	1
1:A:8:VAL:HG11	1:A:78:ALA:CB	0.43	2.43	10	1
1:A:10:LEU:CG	1:A:14:LEU:CD1	0.43	2.96	1	1
1:A:22:PHE:CE1	1:A:63:LEU:CD1	0.43	3.01	8	1
1:A:73:ALA:O	1:A:77:LEU:CD2	0.43	2.64	7	1
1:A:53:LEU:CD2	1:A:53:LEU:N	0.43	2.81	1	4
1:A:25:GLU:HB3	1:A:76:LYS:HZ1	0.43	1.72	18	1
1:A:19:ALA:O	1:A:50:LEU:HD21	0.43	2.12	21	1
1:A:14:LEU:HD21	1:A:22:PHE:CZ	0.43	2.49	14	1
1:A:37:LYS:HE2	1:A:56:SER:OG	0.43	2.13	23	1
1:A:23:VAL:CG1	1:A:45:LYS:HA	0.43	2.33	23	1
1:A:70:GLU:HG2	1:A:74:LEU:CD2	0.43	2.43	12	1
1:A:30:THR:HB	1:A:68:GLU:OE1	0.43	2.14	9	1
1:A:71:GLN:HA	1:A:74:LEU:CG	0.43	2.43	9	4
1:A:14:LEU:N	1:A:14:LEU:HD23	0.43	2.27	18	1
1:A:78:ALA:HA	1:A:81:VAL:HG22	0.43	1.91	4	1
1:A:5:LYS:CG	1:A:62:THR:HG22	0.43	2.43	24	1
1:A:14:LEU:HB2	1:A:50:LEU:O	0.43	2.13	19	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:LEU:HG	1:A:61:VAL:CG2	0.43	2.43	11	1
1:A:33:VAL:HG23	1:A:44:ALA:CB	0.43	2.39	22	1
1:A:14:LEU:HD13	1:A:54:ALA:CA	0.43	2.43	1	1
1:A:9:ARG:HD3	1:A:9:ARG:O	0.43	2.13	1	1
1:A:15:GLN:O	1:A:16:ALA:HB2	0.43	2.13	1	1
1:A:65:ALA:O	1:A:70:GLU:CA	0.43	2.66	4	1
1:A:35:LEU:HD12	1:A:63:LEU:CD1	0.43	2.41	10	1
1:A:42:VAL:HG12	1:A:48:MET:CE	0.43	2.43	17	1
1:A:23:VAL:CB	1:A:45:LYS:HA	0.43	2.38	12	3
1:A:84:GLU:HG3	1:A:85:VAL:O	0.43	2.13	21	1
1:A:14:LEU:HD13	1:A:50:LEU:CD2	0.43	2.44	15	1
1:A:19:ALA:CB	1:A:50:LEU:CD1	0.43	2.83	8	1
1:A:29:PHE:CD1	1:A:69:ASP:HB2	0.43	2.48	7	1
1:A:23:VAL:HG13	1:A:45:LYS:CB	0.43	2.44	23	1
1:A:71:GLN:O	1:A:74:LEU:HD21	0.43	2.13	10	1
1:A:11:LYS:HB3	1:A:11:LYS:HE3	0.43	1.50	17	1
1:A:41:LYS:HD2	1:A:41:LYS:C	0.43	2.33	22	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:14:LEU:CD1	0.43	2.93	1	1
1:A:14:LEU:HD22	1:A:50:LEU:HD22	0.43	1.89	1	1
1:A:20:ALA:CA	1:A:23:VAL:HG22	0.43	2.43	8	1
1:A:6:VAL:CG1	1:A:75:GLU:HG2	0.43	2.43	20	1
1:A:72:GLU:OE2	1:A:76:LYS:HG2	0.43	2.14	20	1
1:A:5:LYS:HG2	1:A:62:THR:HG21	0.43	1.90	3	1
1:A:35:LEU:CD1	1:A:63:LEU:CD2	0.43	2.96	6	1
1:A:14:LEU:HD12	1:A:19:ALA:HB1	0.43	1.90	23	1
1:A:24:GLN:O	1:A:27:ASN:HB2	0.43	2.14	19	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:43:ASN:N	0.43	2.82	8	3
1:A:50:LEU:HA	1:A:50:LEU:HD22	0.43	1.61	1	1
1:A:33:VAL:O	1:A:34:PHE:HD1	0.43	1.97	18	1
1:A:21:LEU:CD2	1:A:25:GLU:CG	0.43	2.97	3	1
1:A:37:LYS:CA	1:A:61:VAL:HG13	0.43	2.41	23	1
1:A:14:LEU:CG	1:A:50:LEU:HD13	0.42	2.44	8	1
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:CD1	0.42	2.97	19	1
1:A:17:ARG:CZ	1:A:17:ARG:HA	0.42	2.43	2	1
1:A:29:PHE:CD2	1:A:77:LEU:HD21	0.42	2.49	11	1
1:A:23:VAL:CG1	1:A:50:LEU:HD22	0.42	2.43	18	2
1:A:13:GLY:HA3	1:A:57:THR:HG1	0.42	1.74	5	1
1:A:6:VAL:O	1:A:78:ALA:HB2	0.42	2.14	2	1
1:A:12:THR:OG1	1:A:14:LEU:HD22	0.42	2.14	21	1
1:A:79:ALA:O	1:A:83:GLU:HG2	0.42	2.15	12	1
1:A:7:GLU:HG2	1:A:62:THR:CB	0.42	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:19:ALA:HB1	1:A:50:LEU:HD23	0.42	1.89	17	1
1:A:29:PHE:CD2	1:A:77:LEU:CD2	0.42	3.02	11	1
1:A:8:VAL:CG1	1:A:81:VAL:CG2	0.42	2.90	9	2
1:A:83:GLU:HG3	1:A:84:GLU:OE1	0.42	2.14	3	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:48:MET:CG	0.42	2.97	8	1
1:A:11:LYS:HB3	1:A:11:LYS:HE2	0.42	1.55	24	1
1:A:34:PHE:HE1	1:A:43:ASN:ND2	0.42	2.13	24	1
1:A:71:GLN:O	1:A:75:GLU:HB2	0.42	2.14	23	1
1:A:7:GLU:HB3	1:A:62:THR:CB	0.42	2.45	11	1
1:A:37:LYS:NZ	1:A:37:LYS:HB3	0.42	2.26	15	2
1:A:41:LYS:HG3	1:A:64:ILE:HD11	0.42	1.91	16	1
1:A:7:GLU:CD	1:A:62:THR:HG23	0.42	2.33	19	1
1:A:29:PHE:HZ	1:A:76:LYS:HB2	0.42	1.74	9	1
1:A:63:LEU:HD11	1:A:77:LEU:CB	0.42	2.40	15	1
1:A:22:PHE:HE1	1:A:44:ALA:O	0.42	1.98	16	1
1:A:23:VAL:HG23	1:A:24:GLN:N	0.42	2.28	8	1
1:A:5:LYS:HB3	1:A:64:ILE:HG13	0.42	1.84	6	1
1:A:17:ARG:HD2	1:A:18:PRO:N	0.42	2.29	1	1
1:A:25:GLU:OE1	1:A:28:ARG:HD3	0.42	2.14	20	1
1:A:14:LEU:O	1:A:55:VAL:HG23	0.42	2.14	20	1
1:A:22:PHE:HZ	1:A:63:LEU:CD2	0.42	2.28	12	1
1:A:59:THR:O	1:A:61:VAL:HG13	0.42	2.14	5	1
1:A:9:ARG:HB2	1:A:60:GLU:CD	0.42	2.35	1	1
1:A:25:GLU:CA	1:A:28:ARG:HB2	0.42	2.43	21	1
1:A:29:PHE:CG	1:A:69:ASP:HB2	0.42	2.49	3	1
1:A:65:ALA:CB	1:A:70:GLU:HA	0.42	2.44	14	1
1:A:31:SER:HB2	1:A:65:ALA:HB1	0.42	1.90	6	1
1:A:12:THR:HG23	1:A:18:PRO:CB	0.42	2.45	7	1
1:A:63:LEU:CD2	1:A:77:LEU:HD23	0.42	2.44	17	1
1:A:76:LYS:HE3	1:A:77:LEU:CD2	0.42	2.45	22	1
1:A:8:VAL:CG2	1:A:78:ALA:HB1	0.42	2.44	4	1
1:A:14:LEU:HG	1:A:19:ALA:CA	0.42	2.45	14	1
1:A:74:LEU:CG	1:A:75:GLU:N	0.42	2.83	10	1
1:A:5:LYS:CB	1:A:64:ILE:HA	0.42	2.44	11	1
1:A:10:LEU:HD23	1:A:61:VAL:CG2	0.42	2.44	1	1
1:A:22:PHE:CD1	1:A:77:LEU:HD13	0.42	2.49	18	1
1:A:76:LYS:HB2	1:A:77:LEU:CD2	0.42	2.44	7	1
1:A:34:PHE:CB	1:A:41:LYS:HE3	0.42	2.44	23	1
1:A:10:LEU:HD23	1:A:59:THR:HB	0.42	1.92	13	1
1:A:30:THR:HG23	1:A:30:THR:O	0.41	2.15	2	1
1:A:6:VAL:HG13	1:A:74:LEU:HD13	0.41	1.92	1	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:17:ARG:HH11	1:A:17:ARG:HG3	0.41	1.73	15	1
1:A:33:VAL:CG2	1:A:45:LYS:HB3	0.41	2.45	24	2
1:A:48:MET:HA	1:A:52:SER:CB	0.41	2.45	21	1
1:A:20:ALA:O	1:A:24:GLN:HB2	0.41	2.15	21	1
1:A:84:GLU:HG2	1:A:84:GLU:H	0.41	1.48	15	1
1:A:5:LYS:HG3	1:A:62:THR:HG21	0.41	1.91	6	1
1:A:33:VAL:HG22	1:A:45:LYS:CD	0.41	2.46	24	1
1:A:3:GLN:CA	1:A:66:GLN:CB	0.41	2.98	13	1
1:A:34:PHE:CG	1:A:64:ILE:HD12	0.41	2.50	10	1
1:A:17:ARG:NH1	1:A:18:PRO:HA	0.41	2.31	17	1
1:A:26:ALA:CB	1:A:77:LEU:HG	0.41	2.38	22	1
1:A:49:GLY:O	1:A:54:ALA:CB	0.41	2.69	3	2
1:A:8:VAL:HG11	1:A:78:ALA:C	0.41	2.36	1	2
1:A:79:ALA:HA	1:A:82:GLN:HE21	0.41	1.75	18	1
1:A:82:GLN:CG	1:A:83:GLU:N	0.41	2.83	10	3
1:A:14:LEU:CG	1:A:50:LEU:HD12	0.41	2.45	4	1
1:A:81:VAL:CG2	1:A:82:GLN:N	0.41	2.82	6	1
1:A:33:VAL:HB	1:A:64:ILE:O	0.41	2.15	24	1
1:A:10:LEU:HD21	1:A:14:LEU:HD23	0.41	1.91	23	1
1:A:9:ARG:HH21	1:A:11:LYS:HB2	0.41	1.75	11	1
1:A:80:TYR:O	1:A:83:GLU:HB3	0.41	2.15	11	1
1:A:17:ARG:HA	1:A:17:ARG:NH1	0.41	2.31	11	1
1:A:34:PHE:CB	1:A:41:LYS:HD3	0.41	2.44	22	1
1:A:40:LYS:O	1:A:53:LEU:CD2	0.41	2.68	20	1
1:A:13:GLY:HA3	1:A:57:THR:CB	0.41	2.45	21	2
1:A:80:TYR:HA	1:A:84:GLU:OE1	0.41	2.15	15	1
1:A:63:LEU:HA	1:A:63:LEU:HD23	0.41	1.76	16	1
1:A:37:LYS:HG3	1:A:61:VAL:HG11	0.41	1.91	7	1
1:A:20:ALA:CA	1:A:50:LEU:HD11	0.41	2.45	15	1
1:A:40:LYS:HE2	1:A:53:LEU:CD1	0.41	2.45	16	1
1:A:14:LEU:N	1:A:14:LEU:HD22	0.41	2.31	23	2
1:A:77:LEU:HA	1:A:77:LEU:HD22	0.41	1.63	23	1
1:A:43:ASN:OD1	1:A:45:LYS:CG	0.41	2.68	10	1
1:A:11:LYS:HE3	1:A:11:LYS:HB3	0.41	1.70	13	2
1:A:17:ARG:HD2	1:A:17:ARG:N	0.41	2.30	22	1
1:A:3:GLN:CB	1:A:66:GLN:CA	0.41	2.93	22	1
1:A:30:THR:CG2	1:A:68:GLU:CG	0.41	2.99	12	2
1:A:48:MET:O	1:A:53:LEU:HD13	0.41	2.16	20	1
1:A:24:GLN:O	1:A:28:ARG:CG	0.41	2.68	16	1
1:A:17:ARG:CZ	1:A:18:PRO:HD3	0.41	2.45	20	1
1:A:22:PHE:CE1	1:A:77:LEU:HD12	0.41	2.50	18	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:43:ASN:HB3	1:A:46:SER:CB	0.41	2.39	21	1
1:A:63:LEU:CD1	1:A:77:LEU:CB	0.41	2.99	21	1
1:A:50:LEU:CD2	1:A:50:LEU:C	0.41	2.89	13	2
1:A:10:LEU:CD1	1:A:14:LEU:HD13	0.41	2.32	12	1
1:A:49:GLY:C	1:A:54:ALA:HB3	0.41	2.36	12	1
1:A:10:LEU:CG	1:A:14:LEU:HD12	0.41	2.45	1	1
1:A:29:PHE:HZ	1:A:76:LYS:CD	0.41	2.29	15	1
1:A:37:LYS:HG3	1:A:53:LEU:CB	0.41	2.46	8	1
1:A:9:ARG:HG2	1:A:10:LEU:N	0.41	2.30	13	1
1:A:14:LEU:CD1	1:A:23:VAL:HG23	0.41	2.46	17	1
1:A:33:VAL:CG2	1:A:45:LYS:CG	0.41	2.99	11	1
1:A:29:PHE:CE2	1:A:77:LEU:CD2	0.41	3.04	11	1
1:A:6:VAL:O	1:A:78:ALA:HB1	0.41	2.16	22	1
1:A:28:ARG:NE	1:A:28:ARG:HA	0.41	2.30	22	1
1:A:17:ARG:HD2	1:A:17:ARG:C	0.41	2.36	1	1
1:A:42:VAL:HB	1:A:48:MET:HG2	0.41	1.91	20	1
1:A:22:PHE:CD2	1:A:50:LEU:CD2	0.41	3.03	21	1
1:A:18:PRO:HG2	1:A:19:ALA:N	0.41	2.31	3	1
1:A:22:PHE:HD1	1:A:81:VAL:CG1	0.41	2.28	8	1
1:A:68:GLU:CG	1:A:69:ASP:N	0.41	2.76	8	1
1:A:8:VAL:HG22	1:A:78:ALA:HB1	0.41	1.91	4	1
1:A:42:VAL:CG1	1:A:53:LEU:HD21	0.41	2.46	6	1
1:A:34:PHE:HE2	1:A:66:GLN:NE2	0.41	2.13	6	1
1:A:8:VAL:CB	1:A:81:VAL:CG2	0.41	2.98	6	1
1:A:53:LEU:O	1:A:56:SER:HB2	0.41	2.16	7	1
1:A:14:LEU:CB	1:A:54:ALA:O	0.41	2.68	12	1
1:A:22:PHE:HB2	1:A:80:TYR:CD2	0.41	2.51	12	1
1:A:11:LYS:HB3	1:A:82:GLN:CA	0.41	2.46	13	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:44:ALA:CA	0.41	2.93	13	1
1:A:34:PHE:CD2	1:A:41:LYS:HG2	0.41	2.51	2	1
1:A:21:LEU:C	1:A:21:LEU:HD13	0.41	2.36	24	1
1:A:21:LEU:CD1	1:A:80:TYR:HE2	0.41	2.29	10	1
1:A:11:LYS:HE2	1:A:11:LYS:HB3	0.40	1.43	23	2
1:A:34:PHE:O	1:A:63:LEU:HD13	0.40	2.16	18	1
1:A:12:THR:OG1	1:A:22:PHE:HE2	0.40	2.00	3	1
1:A:7:GLU:HG3	1:A:62:THR:CA	0.40	2.45	16	1
1:A:29:PHE:HE2	1:A:77:LEU:HD23	0.40	1.76	8	1
1:A:31:SER:HA	1:A:67:GLY:N	0.40	2.29	6	1
1:A:16:ALA:HB1	1:A:17:ARG:CZ	0.40	2.46	13	1
1:A:12:THR:HG21	1:A:19:ALA:HA	0.40	1.93	15	1
1:A:5:LYS:HD2	1:A:36:GLU:CD	0.40	2.37	4	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:5:LYS:HG3	1:A:62:THR:CG2	0.40	2.45	6	1
1:A:42:VAL:HG23	1:A:48:MET:HE2	0.40	1.92	7	1
1:A:27:ASN:HD22	1:A:45:LYS:HB2	0.40	1.72	12	1
1:A:4:GLN:HG3	1:A:74:LEU:HD13	0.40	1.92	12	1
1:A:29:PHE:HE2	1:A:76:LYS:HE3	0.40	1.74	12	1
1:A:43:ASN:CB	1:A:46:SER:CB	0.40	2.96	11	1
1:A:3:GLN:NE2	1:A:34:PHE:HE2	0.40	2.14	5	1
1:A:41:LYS:CD	1:A:41:LYS:C	0.40	2.90	5	1
1:A:18:PRO:HB2	1:A:22:PHE:HE1	0.40	1.73	1	1
1:A:11:LYS:HE2	1:A:84:GLU:H	0.40	1.76	16	1
1:A:42:VAL:HG21	1:A:48:MET:CB	0.40	2.47	8	1
1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD13	0.40	1.75	23	1
1:A:14:LEU:HD13	1:A:50:LEU:HD12	0.40	1.92	19	1
1:A:18:PRO:HA	1:A:21:LEU:HB3	0.40	1.91	9	1
1:A:64:ILE:CG2	1:A:65:ALA:N	0.40	2.84	1	1
1:A:37:LYS:HB3	1:A:37:LYS:HE2	0.40	1.67	21	1
1:A:36:GLU:CG	1:A:64:ILE:HD11	0.40	2.45	16	1
1:A:37:LYS:CD	1:A:61:VAL:HG11	0.40	2.40	8	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:10:LEU:N	0.40	2.31	8	1
1:A:42:VAL:CG1	1:A:48:MET:CG	0.40	2.96	6	1
1:A:15:GLN:C	1:A:18:PRO:HD2	0.40	2.36	23	1
1:A:8:VAL:HG13	1:A:61:VAL:O	0.40	2.16	13	1
1:A:77:LEU:O	1:A:80:TYR:HB3	0.40	2.17	20	1
1:A:22:PHE:HE1	1:A:63:LEU:CD2	0.40	2.30	18	1
1:A:10:LEU:CG	1:A:13:GLY:HA2	0.40	2.47	3	1
1:A:63:LEU:HD12	1:A:78:ALA:HA	0.40	1.92	16	1
1:A:14:LEU:HD12	1:A:14:LEU:N	0.40	2.31	6	1
1:A:37:LYS:HE2	1:A:59:THR:CG2	0.40	2.46	10	1
1:A:5:LYS:CA	1:A:74:LEU:HD12	0.40	2.45	10	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	82/84 (98%)	63±3 (77±3%)	15±3 (18±3%)	4±2 (5±2%)	4	24

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
All	All	1968/2016 (98%)	1506 (77%)	356 (18%)	106 (5%)	4	24

All 22 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	70	GLU	16
1	A	37	LYS	14
1	A	17	ARG	12
1	A	16	ALA	10
1	A	10	LEU	8
1	A	50	LEU	7
1	A	30	THR	7
1	A	31	SER	6
1	A	47	ILE	4
1	A	13	GLY	3
1	A	28	ARG	3
1	A	84	GLU	3
1	A	29	PHE	2
1	A	55	VAL	2
1	A	14	LEU	2
1	A	45	LYS	1
1	A	44	ALA	1
1	A	56	SER	1
1	A	83	GLU	1
1	A	81	VAL	1
1	A	18	PRO	1
1	A	43	ASN	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	68/69 (99%)	56±3 (82±4%)	12±3 (18±4%)	5	40
All	All	1632/1656 (99%)	1339 (82%)	293 (18%)	5	40

All 50 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	24
1	A	5	LYS	21
1	A	11	LYS	21
1	A	66	GLN	16
1	A	41	LYS	14
1	A	24	GLN	12
1	A	77	LEU	12
1	A	70	GLU	12
1	A	17	ARG	10
1	A	4	GLN	9
1	A	50	LEU	9
1	A	62	THR	9
1	A	27	ASN	8
1	A	76	LYS	7
1	A	10	LEU	7
1	A	8	VAL	7
1	A	36	GLU	6
1	A	9	ARG	6
1	A	22	PHE	6
1	A	40	LYS	6
1	A	71	GLN	5
1	A	57	THR	4
1	A	63	LEU	4
1	A	83	GLU	4
1	A	28	ARG	4
1	A	14	LEU	4
1	A	51	MET	3
1	A	74	LEU	3
1	A	3	GLN	3
1	A	72	GLU	3
1	A	21	LEU	3
1	A	61	VAL	3
1	A	84	GLU	3
1	A	45	LYS	2
1	A	81	VAL	2
1	A	15	GLN	2
1	A	80	TYR	2
1	A	12	THR	2
1	A	48	MET	2
1	A	69	ASP	2
1	A	43	ASN	2
1	A	23	VAL	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	85	VAL	1
1	A	32	ASP	1
1	A	35	LEU	1
1	A	53	LEU	1
1	A	55	VAL	1
1	A	38	ASP	1
1	A	37	LYS	1
1	A	30	THR	1

### 6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

### 6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

### 6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

### 6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

### 6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

## 7 Chemical shift validation

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 92% for the well-defined parts and 92% for the entire structure.

### 7.1 Chemical shift list 1

File name: BMRB entry 4972

Chemical shift list name: *assigned\_chem\_shift\_list\_1*

#### 7.1.1 Bookkeeping

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	1049
Number of shifts mapped to atoms	1017
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	32
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	3

The following assigned chemical shifts were not mapped to the molecules present in the coordinate file.

- Residue not found in structure. All 32 occurrences are reported below.

Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
				Value	Uncertainty	Ambiguity
A	86	LEU	CA	54.49	0.02	1
A	86	LEU	HD11	0.79	0.1	1
A	86	LEU	HD21	0.67	0.1	1
A	87	GLN	N	121.66	0.02	1
A	86	LEU	CD2	23.12	0.02	1
A	87	GLN	NE2	112.44	0.02	2
A	87	GLN	HB3	1.78	0.1	2
A	86	LEU	N	125.93	0.02	1
A	86	LEU	C	175.4	0.02	1
A	87	GLN	CA	55.43	0.02	1
A	86	LEU	HA	4.23	0.1	1
A	87	GLN	C	176.99	0.02	1
A	87	GLN	HE21	7.4	0.1	2
A	87	GLN	CB	28.89	0.02	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
				Value	Uncertainty	Ambiguity
A	87	GLN	HA	4.2	0.1	1
A	87	GLN	H	8.35	0.1	1
A	86	LEU	H	8.21	0.1	1
A	87	GLN	HG3	2.19	0.1	1
A	87	GLN	HB2	1.88	0.1	2
A	86	LEU	HG	1.45	0.1	1
A	86	LEU	CB	41.98	0.02	1
A	86	LEU	HD12	0.79	0.1	1
A	87	GLN	HG2	2.19	0.1	1
A	87	GLN	HE22	6.72	0.1	2
A	86	LEU	HD13	0.79	0.1	1
A	86	LEU	HB2	1.46	0.1	2
A	87	GLN	CG	33.07	0.02	1
A	86	LEU	HD22	0.67	0.1	1
A	86	LEU	HB3	1.37	0.1	2
A	86	LEU	CD1	24.66	0.02	1
A	86	LEU	CG	26.27	0.02	1
A	86	LEU	HD23	0.67	0.1	1

### 7.1.2 Chemical shift referencing ⓘ

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	85	$0.30 \pm 0.23$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	79	$0.56 \pm 0.14$	Should be applied
$^{13}\text{C}'$	82	$0.48 \pm 0.27$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{15}\text{N}$	83	$0.02 \pm 0.82$	None needed ( $< 0.5$ ppm)

### 7.1.3 Completeness of resonance assignments ⓘ

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 89%, i.e. 889 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1001. 10 out of 18 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	407/413 (99%)	163/165 (99%)	163/166 (98%)	81/82 (99%)
Sidechain	456/553 (82%)	281/319 (88%)	168/209 (80%)	7/25 (28%)
Aromatic	26/35 (74%)	16/19 (84%)	10/16 (62%)	0/0 (—%)
Overall	889/1001 (89%)	460/503 (91%)	341/391 (87%)	88/107 (82%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 88%, i.e. 889 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1012. 10 out of 19 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	407/418 (97%)	163/167 (98%)	163/168 (97%)	81/83 (98%)
Sidechain	456/559 (82%)	281/322 (87%)	168/212 (79%)	7/25 (28%)
Aromatic	26/35 (74%)	16/19 (84%)	10/16 (62%)	0/0 (—%)
Overall	889/1012 (88%)	460/508 (91%)	341/396 (86%)	88/108 (81%)

#### 7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

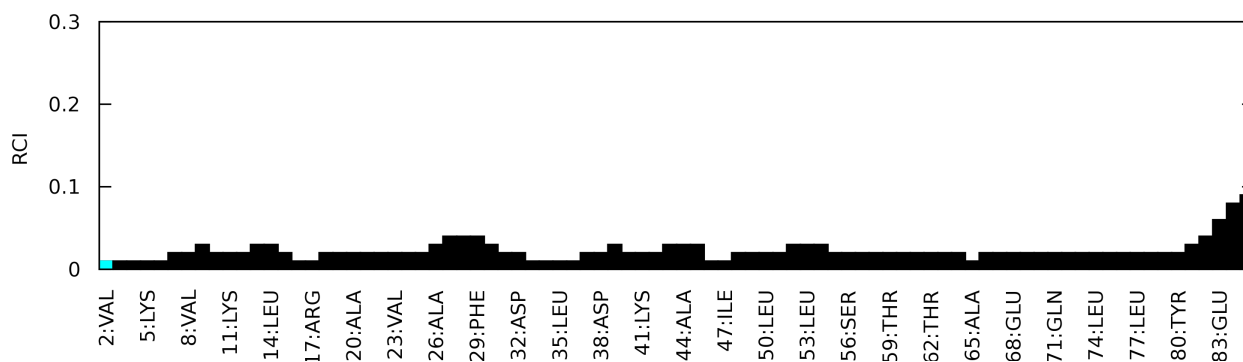
The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

Mol	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	9	ARG	CG	36.10	33.23 – 21.23	7.4
1	A	10	LEU	CB	30.26	51.69 – 32.89	-6.4
1	A	73	ALA	HA	1.85	6.46 – 2.06	-5.5

#### 7.1.5 Random Coil Index (RCI) plots [i](#)

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition.

Random coil index (RCI) for chain A:



## 7.2 Chemical shift list 2

File name: BMRB entry 5757

Chemical shift list name: *assigned\_chem\_shift\_list\_1*

### 7.2.1 Bookkeeping [i](#)

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	440
Number of shifts mapped to atoms	440
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	2

### 7.2.2 Chemical shift referencing [i](#)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	84	$0.26 \pm 0.24$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	79	$0.09 \pm 0.21$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}'$	57	$0.37 \pm 0.23$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{15}\text{N}$	84	$0.73 \pm 0.68$	None needed (imprecise)

### 7.2.3 Completeness of resonance assignments [i](#)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 42%, i.e. 423 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1001. 7 out of 18 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	221/413 (54%)	0/165 (0%)	139/166 (84%)	82/82 (100%)
Sidechain	192/553 (35%)	0/319 (0%)	190/209 (91%)	2/25 (8%)
Aromatic	10/35 (29%)	0/19 (0%)	10/16 (62%)	0/0 (—%)
Overall	423/1001 (42%)	0/503 (0%)	339/391 (87%)	84/107 (79%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 42%, i.e. 429 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1012. 8 out of 19 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	<sup>1</sup> H	<sup>13</sup> C	<sup>15</sup> N
Backbone	224/418 (54%)	0/167 (0%)	141/168 (84%)	83/83 (100%)
Sidechain	195/559 (35%)	0/322 (0%)	193/212 (91%)	2/25 (8%)
Aromatic	10/35 (29%)	0/19 (0%)	10/16 (62%)	0/0 (—%)
Overall	429/1012 (42%)	0/508 (0%)	344/396 (87%)	85/108 (79%)

### 7.2.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

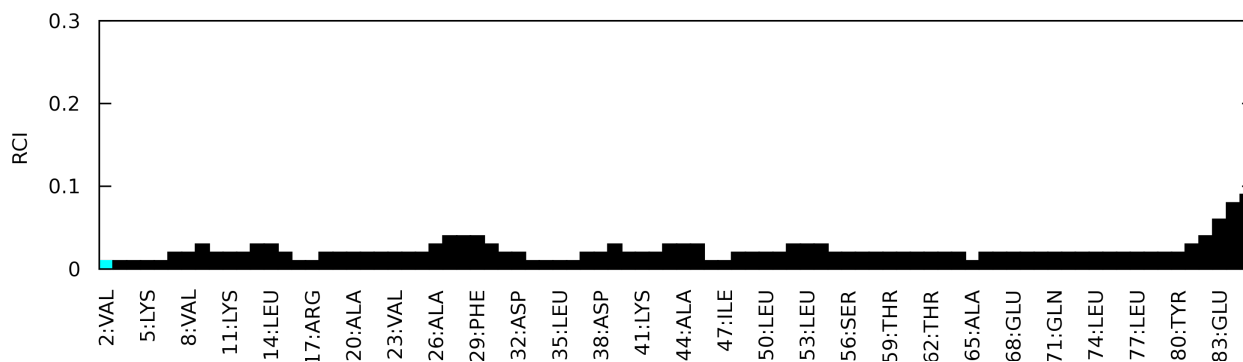
The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

Mol	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	3	GLN	N	82.60	138.01 – 101.71	-10.3
1	A	85	VAL	N	93.40	144.09 – 98.19	-6.0

### 7.2.5 Random Coil Index (RCI) plots [i](#)

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition.

Random coil index (RCI) for chain A:



## 7.3 Chemical shift list 3

File name: BMRB entry 5757

Chemical shift list name: *assigned\_chem\_shift\_list\_2*

### 7.3.1 Bookkeeping [i](#)

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	10
Number of shifts mapped to atoms	10
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	0

### 7.3.2 Chemical shift referencing [i](#)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	1	—	—
$^{13}\text{C}_\beta$	2	$0.00 \pm 0.00$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}'$	2	$-0.74 \pm 1.10$	None needed (imprecise)
$^{15}\text{N}$	4	$-0.13 \pm 3.68$	None needed ( $< 0.5$ ppm)

### 7.3.3 Completeness of resonance assignments [i](#)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 1%, i.e. 10 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1001. 0 out of 18 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	7/413 (2%)	0/165 (0%)	3/166 (2%)	4/82 (5%)
Sidechain	3/553 (1%)	0/319 (0%)	3/209 (1%)	0/25 (0%)
Aromatic	0/35 (0%)	0/19 (0%)	0/16 (0%)	0/0 (—%)
Overall	10/1001 (1%)	0/503 (0%)	6/391 (2%)	4/107 (4%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 1%, i.e. 10 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1012. 0 out of 19 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	7/418 (2%)	0/167 (0%)	3/168 (2%)	4/83 (5%)
Sidechain	3/559 (1%)	0/322 (0%)	3/212 (1%)	0/25 (0%)
Aromatic	0/35 (0%)	0/19 (0%)	0/16 (0%)	0/0 (—%)
Overall	10/1012 (1%)	0/508 (0%)	6/396 (2%)	4/108 (4%)

### 7.3.4 Statistically unusual chemical shifts ⓘ

There are no statistically unusual chemical shifts.

### 7.3.5 Random Coil Index (RCI) plots ⓘ

No *random coil index* (RCI) plot could be generated from the current chemical shift list (assigned\_chem\_shift\_list\_2). RCI is only applicable to proteins.