



Full wwPDB X-ray Structure Validation Report ⓘ

Aug 8, 2016 – 03:42 PM EDT

PDB ID : 5L5N
Title : Plexin A4 full extracellular region, domains 1 to 7 modeled, data to 8.5 angstrom, spacegroup P4(3)22
Authors : Janssen, B.J.C.; Kong, Y.; Malinauskas, T.; Vangoor, V.R.; Coles, C.H.; Kaufmann, R.; Ni, T.; Gilbert, R.J.C.; Padilla-Parra, S.; Pasterkamp, R.J.; Jones, E.Y.
Deposited on : 2016-05-28
Resolution : 8.50 Å(reported)

This is a Full wwPDB X-ray Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.

We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org

A user guide is available at

<http://wwpdb.org/validation/2016/XrayValidationReportHelp>

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:

MolProbity : 4.02b-467
Mogul : unknown
Xtriage (Phenix) : 1.9-1692
EDS : rb-20027939
Percentile statistics : 20151230.v01 (using entries in the PDB archive December 30th 2015)
Refmac : 5.8.0135
CCP4 : 6.5.0
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : rb-20027939

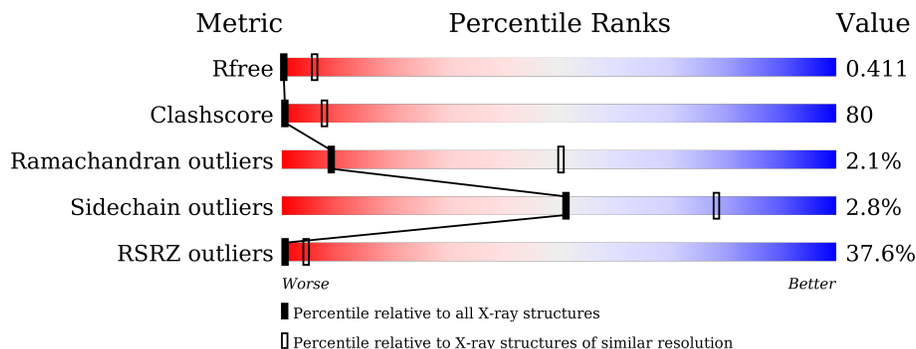
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

X-RAY DIFFRACTION

The reported resolution of this entry is 8.50 Å.

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)	Similar resolution (#Entries, resolution range(Å))
R_{free}	91344	1015 (11.50-3.66)
Clashscore	102246	1064 (11.50-3.70)
Ramachandran outliers	100387	1036 (11.50-3.66)
Sidechain outliers	100360	1006 (11.50-3.66)
RSRZ outliers	91569	1014 (11.50-3.66)

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the electron density. The red, orange, yellow and green segments on the lower bar indicate the fraction of residues that contain outliers for ≥ 3 , 2, 1 and 0 types of geometric quality criteria. 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 $\leq 5\%$. The upper red bar (where present) indicates the fraction of residues that have poor fit to the electron density. The numeric value is given above the bar.

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	1207	

2 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 7189 atoms, of which 0 are hydrogens and 0 are deuteriums.

In the tables below, the ZeroOcc column contains the number of atoms modelled with zero occupancy, the AltConf column contains the number of residues with at least one atom in alternate conformation and the Trace column contains the number of residues modelled with at most 2 atoms.

- Molecule 1 is a protein called Plexin-A4.

Mol	Chain	Residues	Atoms					ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O	S			
1	A	915	7189	4533	1239	1357	60	0	0	0

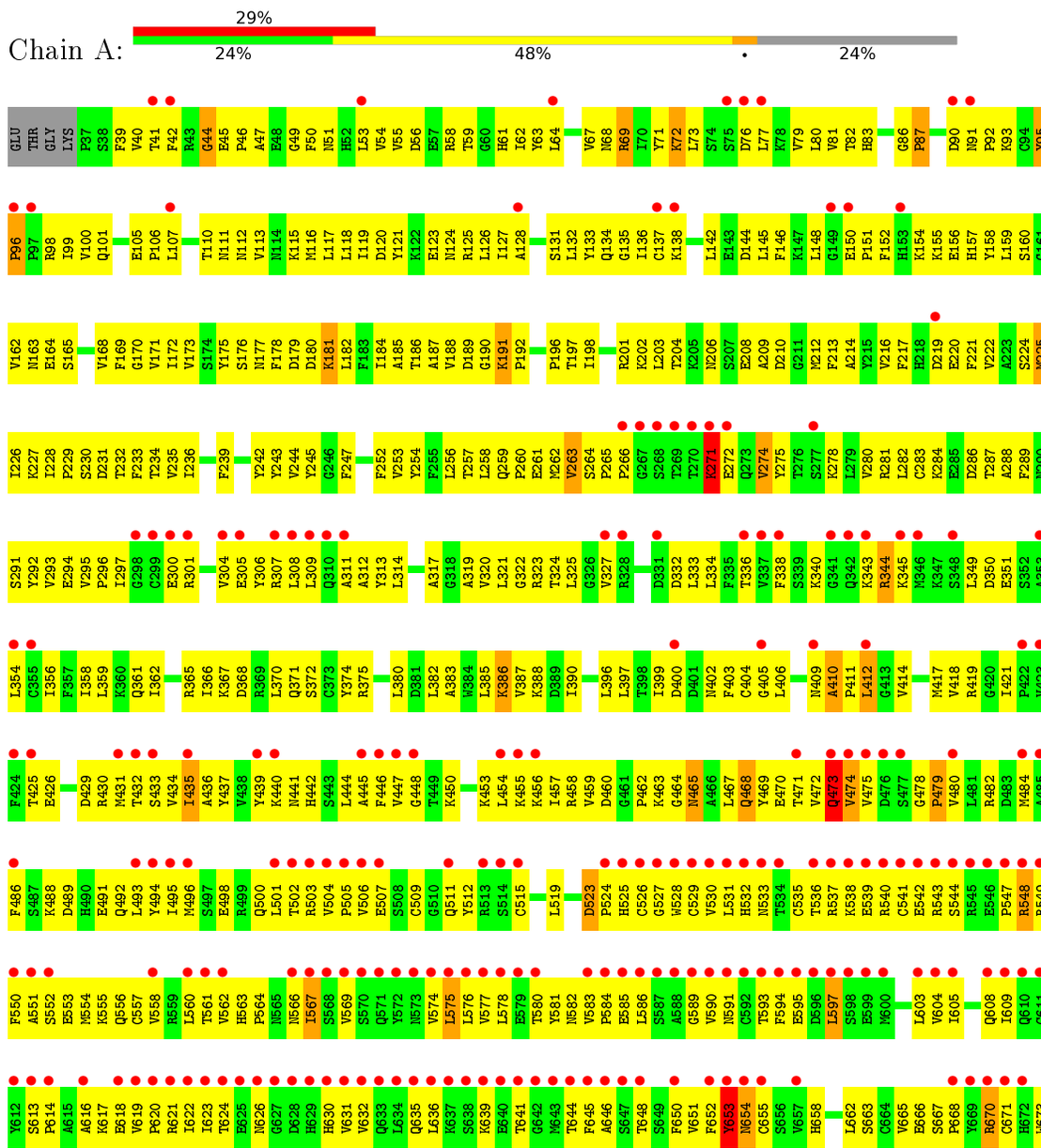
There are 13 discrepancies between the modelled and reference sequences:

Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	33	GLU	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	34	THR	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	35	GLY	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1230	GLY	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1231	ARG	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1232	THR	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1233	LYS	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1234	HIS	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1235	HIS	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1236	HIS	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1237	HIS	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1238	HIS	-	expression tag	UNP Q80UG2
A	1239	HIS	-	expression tag	UNP Q80UG2

3 Residue-property plots [\(i\)](#)

These plots are drawn for all protein, RNA and DNA chains in the entry. The first graphic for a chain summarises the proportions of errors displayed in the second graphic. The second graphic shows the sequence view annotated by issues in geometry and electron density. Residues are color-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. A red dot above a residue indicates a poor fit to the electron density ($RSRZ > 2$). Stretches of 2 or more consecutive residues without any outlier are shown as a green connector. Residues present in the sample, but not in the model, are shown in grey.

- Molecule 1: Plexin-A4



4 Data and refinement statistics

Property	Value	Source
Space group	P 43 2 2	Depositor
Cell constants a, b, c, α , β , γ	189.48Å 189.48Å 252.59Å 90.00° 90.00° 90.00°	Depositor
Resolution (Å)	70.37 – 8.50 70.37 – 8.50	Depositor EDS
% Data completeness (in resolution range)	99.5 (70.37-8.50) 99.6 (70.37-8.50)	Depositor EDS
R_{merge}	0.33	Depositor
R_{sym}	(Not available)	Depositor
$\langle I/\sigma(I) \rangle$ ¹	1.94 (at 8.39Å)	Xtrriage
Refinement program	PHENIX (phenix.refine: 1.8.2_1309)	Depositor
R, R_{free}	0.401 , 0.412 0.404 , 0.411	Depositor DCC
R_{free} test set	201 reflections (4.60%)	DCC
Wilson B-factor (Å ²)	502.9	Xtrriage
Anisotropy	0.294	Xtrriage
Bulk solvent k_{sol} (e/Å ³), B_{sol} (Å ²)	0.30 , 155.3	EDS
L-test for twinning ²	$\langle L \rangle = 0.34$, $\langle L^2 \rangle = 0.17$	Xtrriage
Estimated twinning fraction	No twinning to report.	Xtrriage
F_o, F_c correlation	0.54	EDS
Total number of atoms	7189	wwPDB-VP
Average B, all atoms (Å ²)	162.0	wwPDB-VP

Xtrriage's analysis on translational NCS is as follows: *The largest off-origin peak in the Patterson function is 8.07% of the height of the origin peak. No significant pseudotranslation is detected.*

¹Intensities estimated from amplitudes.

²Theoretical values of $\langle |L| \rangle$, $\langle L^2 \rangle$ for acentric reflections are 0.5, 0.333 respectively for untwinned datasets, and 0.375, 0.2 for perfectly twinned datasets.

5 Model quality i

5.1 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 root-mean-square of all Z scores of the bond lengths (or angles).

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	# Z >5	RMSZ	# Z >5
1	A	1.10	4/7343 (0.1%)	1.26	20/9940 (0.2%)

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 outliers	#Planarity outliers
1	A	0	4

All (4) bond length outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)
1	A	653	TYR	C-N	-36.36	0.50	1.34
1	A	700	CYS	C-N	-33.68	0.70	1.34
1	A	49	GLY	CA-C	6.43	1.62	1.51
1	A	49	GLY	C-N	5.09	1.45	1.34

All (20) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
1	A	747	GLN	CG-CD-OE1	-38.83	43.94	121.60
1	A	653	TYR	O-C-N	-20.66	89.64	122.70
1	A	700	CYS	C-N-CD	-19.18	78.41	120.60
1	A	700	CYS	O-C-N	-10.23	101.67	121.10
1	A	747	GLN	CG-CD-NE2	-9.56	93.74	116.70
1	A	479	PRO	N-CA-C	8.17	133.35	112.10
1	A	653	TYR	CA-C-N	-7.88	99.87	117.20
1	A	843	ARG	C-N-CA	7.75	141.07	121.70
1	A	653	TYR	C-N-CA	-6.96	104.30	121.70
1	A	478	GLY	CA-C-O	-6.89	108.19	120.60
1	A	747	GLN	OE1-CD-NE2	6.86	137.69	121.90
1	A	473	GLN	C-N-CA	-6.68	105.00	121.70

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
1	A	892	HIS	CA-CB-CG	6.56	124.75	113.60
1	A	225	MET	CG-SD-CE	-5.69	91.09	100.20
1	A	409	ASN	C-N-CA	5.67	135.88	121.70
1	A	49	GLY	C-N-CA	5.58	135.66	121.70
1	A	274	VAL	CG1-CB-CG2	5.44	119.60	110.90
1	A	919	GLU	C-N-CA	5.27	134.88	121.70
1	A	803	CYS	C-N-CA	5.09	132.99	122.30
1	A	676	TYR	CA-CB-CG	-5.08	103.75	113.40

There are no chirality outliers.

All (4) planarity outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Group
1	A	653	TYR	Mainchain
1	A	700	CYS	Mainchain
1	A	863	ILE	Peptide
1	A	95	TYR	Peptide

5.2 Too-close contacts [i](#)

In the following table, the Non-H and H(model) columns list the number of non-hydrogen atoms and hydrogen atoms in the 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 within the asymmetric unit, whereas Symm-Clashes lists symmetry related clashes.

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes	Symm-Clashes
1	A	7189	0	7049	1133	26
All	All	7189	0	7049	1133	26

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 80.

All (1133) close contacts within the same asymmetric unit are listed below, sorted by their clash magnitude.

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:468:GLN:HG3	1:A:524:PRO:CD	1.18	1.58
1:A:530:VAL:HG11	1:A:584:PRO:CD	1.11	1.56
1:A:439:TYR:CE2	1:A:538:LYS:NZ	1.78	1.51
1:A:468:GLN:CG	1:A:524:PRO:HD3	1.39	1.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:439:TYR:HE2	1:A:538:LYS:NZ	1.11	1.44
1:A:530:VAL:CG1	1:A:584:PRO:HD2	1.48	1.42
1:A:556:GLN:HA	1:A:582:ASN:ND2	1.33	1.36
1:A:530:VAL:CG1	1:A:584:PRO:CD	2.00	1.35
1:A:815:LYS:CE	1:A:910:ALA:HB3	1.55	1.34
1:A:662:LEU:HD23	1:A:791:ASP:OD2	1.27	1.32
1:A:557:CYS:O	1:A:582:ASN:CB	1.74	1.32
1:A:812:LEU:HD21	1:A:880:GLU:O	1.23	1.31
1:A:699:ASP:HA	1:A:725:ASN:OD1	1.11	1.28
1:A:810:CYS:SG	1:A:855:THR:HG22	1.76	1.24
1:A:557:CYS:C	1:A:582:ASN:HB2	1.58	1.24
1:A:569:VAL:CG2	1:A:654:ASN:HB2	1.66	1.23
1:A:555:LYS:O	1:A:582:ASN:OD1	1.57	1.20
1:A:569:VAL:HB	1:A:654:ASN:ND2	1.56	1.20
1:A:662:LEU:CD2	1:A:791:ASP:OD2	1.91	1.17
1:A:469:TYR:CG	1:A:523:ASP:OD2	1.98	1.17
1:A:439:TYR:HE2	1:A:538:LYS:CE	1.59	1.16
1:A:468:GLN:CG	1:A:524:PRO:CD	2.08	1.15
1:A:453:LYS:HG2	1:A:472:VAL:HG22	1.25	1.14
1:A:435:ILE:HG22	1:A:446:PHE:HB2	1.22	1.13
1:A:468:GLN:HG3	1:A:524:PRO:HD2	1.27	1.13
1:A:295:VAL:HG12	1:A:414:VAL:HG11	1.27	1.13
1:A:533:ASN:ND2	1:A:644:THR:O	1.82	1.13
1:A:324:THR:HB	1:A:462:PRO:HB3	1.27	1.13
1:A:533:ASN:HD21	1:A:644:THR:C	1.51	1.12
1:A:533:ASN:ND2	1:A:644:THR:C	2.03	1.12
1:A:469:TYR:CB	1:A:523:ASP:OD2	1.98	1.12
1:A:699:ASP:CA	1:A:725:ASN:OD1	1.98	1.11
1:A:468:GLN:CB	1:A:524:PRO:HD3	1.79	1.11
1:A:595:GLU:HB2	1:A:597:LEU:HD23	1.32	1.11
1:A:359:LEU:HD12	1:A:362:ILE:HD11	1.24	1.11
1:A:530:VAL:HB	1:A:584:PRO:HG3	1.21	1.09
1:A:118:LEU:HD12	1:A:172:ILE:HD12	1.17	1.09
1:A:806:MET:H	1:A:806:MET:HE3	1.14	1.08
1:A:556:GLN:CA	1:A:582:ASN:ND2	2.16	1.07
1:A:474:VAL:HG12	1:A:475:VAL:HG23	1.33	1.06
1:A:662:LEU:HD23	1:A:791:ASP:CG	1.76	1.05
1:A:530:VAL:CG1	1:A:584:PRO:CG	2.33	1.05
1:A:469:TYR:HB2	1:A:523:ASP:OD2	1.55	1.04
1:A:469:TYR:HB2	1:A:523:ASP:CG	1.76	1.04
1:A:815:LYS:CD	1:A:910:ALA:HB3	1.87	1.04

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:815:LYS:HE3	1:A:910:ALA:HB3	1.31	1.04
1:A:569:VAL:HG23	1:A:654:ASN:CB	1.87	1.04
1:A:812:LEU:CD2	1:A:880:GLU:O	2.05	1.03
1:A:560:LEU:HD23	1:A:648:THR:HG23	1.37	1.03
1:A:812:LEU:HG	1:A:881:ASN:OD1	1.59	1.02
1:A:620:PRO:HA	1:A:623:ILE:HG13	1.41	1.02
1:A:494:TYR:HB3	1:A:501:LEU:HD21	1.40	1.01
1:A:458:ARG:HD2	1:A:524:PRO:CB	1.89	1.01
1:A:301:ARG:HD2	1:A:425:THR:HG21	1.37	1.01
1:A:854:CYS:HB3	1:A:855:THR:N	1.75	0.99
1:A:623:ILE:HA	1:A:626:ASN:HD21	1.28	0.99
1:A:444:LEU:HD12	1:A:446:PHE:CE1	1.98	0.98
1:A:533:ASN:CG	1:A:645:PHE:HB3	1.83	0.98
1:A:117:LEU:HD11	1:A:126:LEU:HD21	1.45	0.98
1:A:46:PRO:HG2	1:A:69:ARG:HG3	1.41	0.97
1:A:557:CYS:C	1:A:558:VAL:HA	1.85	0.97
1:A:530:VAL:HG11	1:A:584:PRO:HD3	1.47	0.97
1:A:563:HIS:HB3	1:A:564:PRO:HD3	1.44	0.95
1:A:439:TYR:CE2	1:A:538:LYS:CE	2.40	0.95
1:A:42:PHE:HE1	1:A:79:VAL:HG22	1.31	0.95
1:A:557:CYS:O	1:A:582:ASN:HB2	0.77	0.94
1:A:72:LYS:HE3	1:A:80:LEU:HD13	1.49	0.94
1:A:808:GLU:OE2	1:A:880:GLU:OE1	1.83	0.94
1:A:297:ILE:HG22	1:A:418:VAL:CG1	1.97	0.94
1:A:530:VAL:HG11	1:A:584:PRO:CG	1.96	0.94
1:A:863:ILE:HG22	1:A:876:THR:HB	1.48	0.93
1:A:862:ILE:HG22	1:A:877:ILE:HA	1.46	0.93
1:A:865:VAL:HG13	1:A:866:THR:HG23	1.50	0.93
1:A:804:GLY:HA2	1:A:806:MET:SD	2.09	0.92
1:A:39:PHE:CE2	1:A:473:GLN:HG3	2.04	0.92
1:A:62:ILE:CG1	1:A:73:LEU:HB2	1.98	0.92
1:A:297:ILE:HG22	1:A:418:VAL:HG12	1.49	0.92
1:A:458:ARG:HD2	1:A:524:PRO:HB3	1.48	0.92
1:A:530:VAL:CB	1:A:584:PRO:HG3	1.99	0.91
1:A:239:PHE:HA	1:A:260:PRO:HG2	1.51	0.91
1:A:566:ASN:HA	1:A:651:VAL:HG23	1.49	0.91
1:A:435:ILE:HD13	1:A:436:ALA:H	1.34	0.91
1:A:933:VAL:HG23	1:A:934:ALA:H	1.36	0.91
1:A:527:GLY:HA3	1:A:550:PHE:CZ	2.04	0.91
1:A:806:MET:SD	1:A:807:ARG:HG3	2.11	0.91
1:A:815:LYS:CE	1:A:909:PRO:O	2.19	0.91

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:815:LYS:HD2	1:A:910:ALA:CB	2.00	0.90
1:A:569:VAL:HG23	1:A:654:ASN:HB2	0.91	0.90
1:A:359:LEU:CD1	1:A:362:ILE:HD11	2.02	0.90
1:A:271:LYS:HG3	1:A:272:GLU:H	1.34	0.89
1:A:447:VAL:HG22	1:A:455:LYS:HB2	1.53	0.89
1:A:533:ASN:OD1	1:A:645:PHE:CB	2.20	0.89
1:A:446:PHE:HD2	1:A:454:LEU:HD21	1.38	0.88
1:A:453:LYS:CG	1:A:472:VAL:HG22	2.03	0.88
1:A:486:PHE:CD1	1:A:493:LEU:HD13	2.09	0.88
1:A:833:LEU:HB2	1:A:836:HIS:HD2	1.39	0.88
1:A:95:TYR:CD2	1:A:96:PRO:HD3	2.08	0.88
1:A:532:HIS:HA	1:A:641:THR:OG1	1.72	0.88
1:A:447:VAL:CG2	1:A:455:LYS:HB2	2.03	0.88
1:A:256:LEU:HB3	1:A:309:LEU:HD22	1.56	0.87
1:A:892:HIS:HB2	1:A:932:CYS:O	1.74	0.87
1:A:181:LYS:CD	1:A:202:LYS:HA	2.04	0.87
1:A:295:VAL:HA	1:A:414:VAL:CG2	2.05	0.87
1:A:468:GLN:HG3	1:A:524:PRO:CG	2.05	0.86
1:A:39:PHE:CE1	1:A:505:PRO:HD2	2.11	0.86
1:A:439:TYR:CD2	1:A:538:LYS:NZ	2.42	0.86
1:A:110:THR:CG2	1:A:132:LEU:HD21	2.05	0.86
1:A:473:GLN:CG	1:A:504:VAL:HG22	2.06	0.86
1:A:603:LEU:HD23	1:A:604:VAL:N	1.90	0.86
1:A:863:ILE:HG23	1:A:864:PRO:HD2	1.56	0.86
1:A:133:TYR:CG	1:A:136:ILE:HG12	2.11	0.85
1:A:847:LEU:HD11	1:A:850:ALA:HA	1.58	0.85
1:A:118:LEU:HD13	1:A:119:ILE:N	1.91	0.85
1:A:370:LEU:CD1	1:A:399:ILE:HD12	2.05	0.85
1:A:882:LEU:HB2	1:A:910:ALA:HA	1.58	0.85
1:A:854:CYS:O	1:A:940:PHE:CZ	2.28	0.85
1:A:118:LEU:HD12	1:A:172:ILE:CD1	2.05	0.85
1:A:847:LEU:HD12	1:A:852:SER:HB3	1.58	0.85
1:A:815:LYS:HD2	1:A:910:ALA:HB3	1.55	0.85
1:A:863:ILE:CG2	1:A:876:THR:HB	2.07	0.85
1:A:706:VAL:HG22	1:A:707:ASP:H	1.42	0.84
1:A:42:PHE:CZ	1:A:45:GLU:HB2	2.12	0.84
1:A:847:LEU:HG	1:A:850:ALA:H	1.39	0.84
1:A:295:VAL:CG1	1:A:414:VAL:HG11	2.07	0.84
1:A:458:ARG:CD	1:A:524:PRO:HB3	2.07	0.84
1:A:50:PHE:HB2	1:A:498:GLU:O	1.78	0.83
1:A:229:PRO:O	1:A:232:THR:HG22	1.79	0.83

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:557:CYS:C	1:A:582:ASN:CB	2.36	0.83
1:A:569:VAL:CG2	1:A:654:ASN:CB	2.52	0.83
1:A:358:ILE:HG23	1:A:361:GLN:H	1.44	0.83
1:A:295:VAL:HA	1:A:414:VAL:HG22	1.60	0.83
1:A:812:LEU:HD11	1:A:880:GLU:HB3	1.60	0.83
1:A:100:VAL:HG12	1:A:101:GLN:HG3	1.58	0.82
1:A:133:TYR:CB	1:A:136:ILE:HG12	2.09	0.82
1:A:356:ILE:CG2	1:A:421:ILE:HB	2.07	0.82
1:A:830:GLN:HG2	1:A:831:CYS:H	1.43	0.82
1:A:785:ASN:HB3	1:A:788:PHE:CD2	2.14	0.82
1:A:809:SER:HB3	1:A:856:ASN:HD21	1.44	0.82
1:A:53:LEU:HD23	1:A:54:VAL:N	1.94	0.82
1:A:42:PHE:CE1	1:A:79:VAL:HG22	2.14	0.82
1:A:435:ILE:CG2	1:A:446:PHE:HB2	2.06	0.82
1:A:40:VAL:CG1	1:A:503:ARG:HB3	2.08	0.82
1:A:468:GLN:HG3	1:A:524:PRO:HD3	0.88	0.82
1:A:533:ASN:OD1	1:A:645:PHE:HA	1.78	0.82
1:A:185:ALA:HB1	1:A:243:TYR:CE1	2.15	0.82
1:A:336:THR:O	1:A:354:LEU:HD12	1.78	0.82
1:A:44:GLY:HA2	1:A:50:PHE:CE2	2.15	0.82
1:A:474:VAL:HG22	1:A:495:ILE:HG21	1.61	0.82
1:A:530:VAL:HB	1:A:584:PRO:CG	2.05	0.81
1:A:863:ILE:HG13	1:A:864:PRO:HD3	1.62	0.81
1:A:533:ASN:CG	1:A:645:PHE:CB	2.48	0.81
1:A:397:LEU:HD23	1:A:399:ILE:HD13	1.61	0.81
1:A:926:ALA:HB1	1:A:947:LEU:HD12	1.63	0.81
1:A:486:PHE:CE1	1:A:493:LEU:HD13	2.16	0.81
1:A:889:ILE:HG23	1:A:892:HIS:CE1	2.16	0.81
1:A:359:LEU:HD12	1:A:362:ILE:CD1	2.09	0.81
1:A:397:LEU:HD23	1:A:399:ILE:CD1	2.11	0.81
1:A:154:LYS:HD3	1:A:210:ASP:OD1	1.81	0.81
1:A:533:ASN:ND2	1:A:645:PHE:N	2.28	0.80
1:A:295:VAL:HG12	1:A:414:VAL:CG1	2.09	0.80
1:A:370:LEU:HD12	1:A:399:ILE:HD12	1.63	0.80
1:A:62:ILE:HG13	1:A:73:LEU:HB2	1.62	0.80
1:A:154:LYS:HB2	1:A:157:HIS:CD2	2.16	0.80
1:A:356:ILE:HG22	1:A:421:ILE:HB	1.61	0.80
1:A:380:LEU:HD12	1:A:386:LYS:HE3	1.64	0.80
1:A:468:GLN:HB2	1:A:523:ASP:HA	1.64	0.80
1:A:468:GLN:CD	1:A:524:PRO:HG3	2.03	0.80
1:A:314:LEU:HD11	1:A:332:ASP:HB3	1.64	0.79

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:239:PHE:CE1	1:A:260:PRO:HD2	2.17	0.79
1:A:321:LEU:HD12	1:A:462:PRO:HG2	1.64	0.79
1:A:244:VAL:HG13	1:A:482:ARG:NH1	1.98	0.79
1:A:556:GLN:HA	1:A:582:ASN:HD21	1.43	0.79
1:A:192:PRO:HB3	1:A:233:PHE:CE1	2.17	0.79
1:A:444:LEU:HD13	1:A:445:ALA:N	1.97	0.79
1:A:715:VAL:HG21	1:A:717:LYS:HD2	1.65	0.78
1:A:56:ASP:OD2	1:A:142:LEU:HD11	1.83	0.78
1:A:569:VAL:CB	1:A:654:ASN:ND2	2.42	0.78
1:A:317:ALA:HB1	1:A:321:LEU:HB3	1.64	0.78
1:A:319:ALA:H	1:A:441:ASN:HD22	1.31	0.78
1:A:623:ILE:HD12	1:A:624:THR:N	1.96	0.78
1:A:327:VAL:HG12	1:A:358:ILE:HD11	1.65	0.78
1:A:700:CYS:CB	1:A:701:PRO:N	2.25	0.78
1:A:815:LYS:HE3	1:A:910:ALA:CB	2.13	0.78
1:A:181:LYS:NZ	1:A:216:VAL:HG23	1.99	0.78
1:A:320:VAL:HG21	1:A:442:HIS:CD2	2.19	0.78
1:A:44:GLY:HA2	1:A:50:PHE:HE2	1.44	0.78
1:A:742:ILE:HB	1:A:745:ILE:O	1.84	0.78
1:A:168:VAL:HG23	1:A:185:ALA:O	1.84	0.77
1:A:324:THR:HB	1:A:462:PRO:CB	2.10	0.77
1:A:620:PRO:HA	1:A:623:ILE:CG1	2.12	0.77
1:A:51:ASN:HD21	1:A:67:VAL:HG23	1.50	0.77
1:A:785:ASN:HB3	1:A:788:PHE:HD2	1.48	0.77
1:A:806:MET:H	1:A:806:MET:CE	1.97	0.77
1:A:284:LYS:HD3	1:A:284:LYS:O	1.85	0.77
1:A:439:TYR:CE2	1:A:538:LYS:HE3	2.19	0.77
1:A:616:ALA:O	1:A:620:PRO:HD2	1.85	0.77
1:A:854:CYS:O	1:A:940:PHE:HZ	1.66	0.77
1:A:847:LEU:CG	1:A:850:ALA:HA	2.13	0.77
1:A:403:PHE:CE1	1:A:406:LEU:HD23	2.20	0.77
1:A:453:LYS:HE3	1:A:472:VAL:CG2	2.13	0.77
1:A:327:VAL:CG1	1:A:358:ILE:HD11	2.14	0.77
1:A:710:LEU:HD12	1:A:710:LEU:O	1.84	0.77
1:A:196:PRO:HB3	1:A:225:MET:HE1	1.67	0.77
1:A:181:LYS:HZ3	1:A:216:VAL:HG23	1.50	0.77
1:A:231:ASP:O	1:A:234:THR:HG22	1.84	0.77
1:A:591:ASN:OD1	1:A:639:LYS:HE2	1.83	0.76
1:A:595:GLU:CB	1:A:597:LEU:HD23	2.14	0.76
1:A:533:ASN:OD1	1:A:645:PHE:CA	2.33	0.76
1:A:204:THR:HG21	1:A:209:ALA:HB3	1.66	0.76

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:547:PRO:O	1:A:548:ARG:HG2	1.84	0.76
1:A:64:LEU:HD12	1:A:496:MET:CE	2.16	0.76
1:A:780:LEU:HD12	1:A:780:LEU:O	1.86	0.76
1:A:806:MET:HE3	1:A:806:MET:N	1.98	0.76
1:A:456:LYS:HD3	1:A:525:HIS:CE1	2.20	0.76
1:A:847:LEU:CD1	1:A:850:ALA:HA	2.16	0.76
1:A:120:ASP:OD2	1:A:123:GLU:HG3	1.86	0.76
1:A:869:ARG:O	1:A:920:ALA:HB3	1.86	0.76
1:A:278:LYS:HE3	1:A:296:PRO:HG3	1.67	0.75
1:A:172:ILE:HG12	1:A:182:LEU:HD13	1.68	0.75
1:A:556:GLN:CA	1:A:582:ASN:CG	2.52	0.75
1:A:847:LEU:HD12	1:A:852:SER:CB	2.16	0.75
1:A:448:GLY:HA3	1:A:480:VAL:HG21	1.68	0.75
1:A:473:GLN:CB	1:A:504:VAL:HG22	2.17	0.75
1:A:42:PHE:HZ	1:A:45:GLU:HB2	1.50	0.75
1:A:323:ARG:HG3	1:A:324:THR:N	2.02	0.75
1:A:676:TYR:HE1	1:A:730:GLN:HG2	1.52	0.75
1:A:256:LEU:CB	1:A:309:LEU:HD22	2.16	0.75
1:A:188:VAL:HG22	1:A:191:LYS:H	1.52	0.74
1:A:739:ILE:CD1	1:A:748:ARG:HG2	2.17	0.74
1:A:151:PRO:HB2	1:A:157:HIS:ND1	2.02	0.74
1:A:321:LEU:CD1	1:A:462:PRO:HG2	2.17	0.74
1:A:460:ASP:HB3	1:A:464:GLY:N	2.00	0.74
1:A:567:ILE:HD12	1:A:650:PHE:CZ	2.22	0.74
1:A:439:TYR:OH	1:A:538:LYS:HE3	1.88	0.74
1:A:567:ILE:H	1:A:567:ILE:HD13	1.50	0.74
1:A:815:LYS:HE2	1:A:910:ALA:HB3	1.67	0.74
1:A:569:VAL:HB	1:A:654:ASN:CG	2.08	0.74
1:A:822:CYS:HA	1:A:833:LEU:HD23	1.70	0.74
1:A:873:THR:HB	1:A:917:MET:CE	2.17	0.74
1:A:202:LYS:HD3	1:A:214:ALA:HB3	1.69	0.74
1:A:683:ASP:O	1:A:686:THR:HG22	1.87	0.74
1:A:704:LEU:HD11	1:A:724:LYS:HE3	1.70	0.74
1:A:784:TRP:HD1	1:A:790:ILE:HD11	1.51	0.74
1:A:533:ASN:CG	1:A:645:PHE:CA	2.56	0.74
1:A:530:VAL:CB	1:A:584:PRO:CG	2.61	0.74
1:A:154:LYS:H	1:A:157:HIS:HD2	1.36	0.74
1:A:456:LYS:HD3	1:A:525:HIS:HE1	1.53	0.74
1:A:562:VAL:HG22	1:A:578:LEU:CD2	2.18	0.74
1:A:278:LYS:HG2	1:A:296:PRO:HA	1.68	0.73
1:A:468:GLN:HB2	1:A:524:PRO:HD3	1.71	0.73

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:99:ILE:HD11	1:A:152:PHE:HB2	1.69	0.73
1:A:225:MET:CE	1:A:227:LYS:HG3	2.19	0.73
1:A:435:ILE:HD13	1:A:436:ALA:N	2.03	0.73
1:A:446:PHE:HB3	1:A:454:LEU:HD11	1.69	0.73
1:A:469:TYR:CD1	1:A:523:ASP:OD2	2.42	0.73
1:A:556:GLN:HA	1:A:582:ASN:CG	2.08	0.73
1:A:676:TYR:CE1	1:A:730:GLN:CG	2.72	0.73
1:A:185:ALA:HB1	1:A:243:TYR:CZ	2.23	0.73
1:A:324:THR:HG21	1:A:462:PRO:HA	1.70	0.73
1:A:458:ARG:HD2	1:A:524:PRO:HB2	1.71	0.73
1:A:321:LEU:HG	1:A:325:LEU:HD11	1.71	0.72
1:A:623:ILE:HA	1:A:626:ASN:ND2	2.01	0.72
1:A:184:ILE:HD12	1:A:184:ILE:O	1.89	0.72
1:A:225:MET:HE1	1:A:227:LYS:HG3	1.72	0.72
1:A:704:LEU:HB2	1:A:722:LYS:HG3	1.71	0.72
1:A:115:LYS:HB3	1:A:168:VAL:HG11	1.71	0.72
1:A:670:ARG:HA	1:A:670:ARG:HE	1.54	0.72
1:A:321:LEU:HG	1:A:325:LEU:CD1	2.20	0.72
1:A:619:VAL:HB	1:A:620:PRO:HD3	1.72	0.72
1:A:814:LEU:HB3	1:A:847:LEU:HB2	1.70	0.72
1:A:261:GLU:HA	1:A:264:SER:O	1.89	0.72
1:A:832:THR:CG2	1:A:836:HIS:HB2	2.20	0.72
1:A:380:LEU:HB2	1:A:386:LYS:CE	2.20	0.72
1:A:39:PHE:CD2	1:A:473:GLN:HG3	2.23	0.72
1:A:847:LEU:CD1	1:A:852:SER:HB3	2.20	0.71
1:A:700:CYS:HB3	1:A:701:PRO:N	2.04	0.71
1:A:676:TYR:CE1	1:A:730:GLN:HG2	2.25	0.71
1:A:446:PHE:CD2	1:A:454:LEU:HD21	2.24	0.71
1:A:458:ARG:HG3	1:A:468:GLN:OE1	1.90	0.71
1:A:46:PRO:HG2	1:A:69:ARG:CG	2.17	0.71
1:A:446:PHE:HZ	1:A:506:VAL:HG23	1.55	0.71
1:A:662:LEU:CD2	1:A:791:ASP:CB	2.69	0.71
1:A:304:VAL:HG11	1:A:351:GLU:OE2	1.91	0.71
1:A:480:VAL:HB	1:A:484:MET:CE	2.21	0.71
1:A:558:VAL:HG11	1:A:646:ALA:HB2	1.71	0.71
1:A:533:ASN:ND2	1:A:645:PHE:CA	2.54	0.71
1:A:73:LEU:HD22	1:A:79:VAL:HA	1.72	0.71
1:A:847:LEU:HD21	1:A:850:ALA:HA	1.73	0.71
1:A:53:LEU:HB2	1:A:496:MET:HE1	1.71	0.70
1:A:519:LEU:HD12	1:A:552:SER:O	1.90	0.70
1:A:595:GLU:HG2	1:A:632:VAL:HG13	1.72	0.70

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:937:ARG:CG	1:A:938:PRO:HD2	2.20	0.70
1:A:40:VAL:HG12	1:A:503:ARG:HB3	1.73	0.70
1:A:530:VAL:CB	1:A:584:PRO:CD	2.69	0.70
1:A:812:LEU:HD21	1:A:880:GLU:C	2.09	0.70
1:A:188:VAL:HG13	1:A:190:GLY:H	1.56	0.70
1:A:575:LEU:HD22	1:A:575:LEU:H	1.56	0.70
1:A:533:ASN:CG	1:A:645:PHE:HA	2.11	0.70
1:A:380:LEU:HB2	1:A:386:LYS:HE3	1.74	0.70
1:A:471:THR:HG23	1:A:473:GLN:HE22	1.55	0.70
1:A:63:TYR:C	1:A:64:LEU:HD22	2.12	0.70
1:A:181:LYS:HD2	1:A:202:LYS:HA	1.71	0.70
1:A:281:ARG:HB3	1:A:293:VAL:CG1	2.22	0.70
1:A:93:LYS:HD2	1:A:105:GLU:OE1	1.91	0.70
1:A:551:ALA:HA	1:A:556:GLN:OE1	1.92	0.70
1:A:563:HIS:HB2	1:A:577:VAL:CG1	2.21	0.70
1:A:450:LYS:HA	1:A:479:PRO:HB3	1.73	0.70
1:A:216:VAL:HG12	1:A:224:SER:OG	1.92	0.69
1:A:367:LYS:HE2	1:A:399:ILE:O	1.91	0.69
1:A:370:LEU:HD21	1:A:374:TYR:HE1	1.55	0.69
1:A:809:SER:CB	1:A:856:ASN:HD21	2.04	0.69
1:A:533:ASN:ND2	1:A:645:PHE:HA	2.07	0.69
1:A:110:THR:HG22	1:A:132:LEU:HD21	1.73	0.69
1:A:815:LYS:HE3	1:A:909:PRO:O	1.93	0.69
1:A:474:VAL:HG21	1:A:495:ILE:HD13	1.72	0.69
1:A:507:GLU:HG3	1:A:537:ARG:HG3	1.73	0.69
1:A:812:LEU:HG	1:A:881:ASN:CG	2.13	0.69
1:A:39:PHE:HE1	1:A:505:PRO:HD2	1.56	0.69
1:A:689:PHE:CD1	1:A:691:GLU:HG2	2.28	0.69
1:A:863:ILE:HG23	1:A:864:PRO:CD	2.23	0.69
1:A:435:ILE:HD12	1:A:486:PHE:CD1	2.27	0.69
1:A:473:GLN:OE1	1:A:504:VAL:HG13	1.93	0.69
1:A:815:LYS:HE2	1:A:909:PRO:O	1.92	0.69
1:A:474:VAL:CG1	1:A:475:VAL:HG23	2.18	0.68
1:A:515:CYS:O	1:A:519:LEU:HD23	1.91	0.68
1:A:595:GLU:CG	1:A:632:VAL:HG13	2.22	0.68
1:A:453:LYS:HE3	1:A:472:VAL:HG21	1.73	0.68
1:A:594:PHE:O	1:A:595:GLU:HG2	1.94	0.68
1:A:72:LYS:HE3	1:A:80:LEU:CD1	2.21	0.68
1:A:62:ILE:HD12	1:A:64:LEU:HD21	1.76	0.68
1:A:323:ARG:HG3	1:A:324:THR:H	1.58	0.68
1:A:506:VAL:HG13	1:A:537:ARG:NH1	2.08	0.68

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:73:LEU:CD2	1:A:79:VAL:HA	2.24	0.68
1:A:773:ILE:HD13	1:A:773:ILE:H	1.59	0.68
1:A:533:ASN:OD1	1:A:645:PHE:HB3	1.89	0.68
1:A:739:ILE:HB	1:A:781:THR:CG2	2.22	0.68
1:A:739:ILE:HD12	1:A:748:ARG:HG2	1.76	0.68
1:A:133:TYR:HB2	1:A:136:ILE:HG12	1.75	0.68
1:A:532:HIS:O	1:A:641:THR:HG21	1.94	0.68
1:A:62:ILE:HD11	1:A:73:LEU:HD12	1.76	0.68
1:A:98:ARG:HE	1:A:107:LEU:CD1	2.07	0.68
1:A:46:PRO:HG3	1:A:69:ARG:HD2	1.75	0.67
1:A:190:GLY:HA2	1:A:233:PHE:CE2	2.29	0.67
1:A:98:ARG:HH21	1:A:107:LEU:HD12	1.60	0.67
1:A:133:TYR:CD2	1:A:136:ILE:HG12	2.28	0.67
1:A:847:LEU:HG	1:A:850:ALA:N	2.10	0.67
1:A:412:LEU:H	1:A:412:LEU:HD13	1.59	0.67
1:A:62:ILE:HG13	1:A:62:ILE:O	1.94	0.67
1:A:662:LEU:CD2	1:A:791:ASP:CG	2.54	0.67
1:A:555:LYS:HG3	1:A:556:GLN:N	2.09	0.67
1:A:239:PHE:CD1	1:A:260:PRO:HD2	2.30	0.67
1:A:137:CYS:HB2	1:A:213:PHE:CZ	2.30	0.67
1:A:40:VAL:HG11	1:A:503:ARG:NE	2.09	0.67
1:A:98:ARG:HE	1:A:107:LEU:HD11	1.60	0.67
1:A:620:PRO:CA	1:A:623:ILE:HG13	2.23	0.67
1:A:703:LEU:HD13	1:A:723:ALA:HB2	1.76	0.67
1:A:446:PHE:CZ	1:A:486:PHE:HZ	2.13	0.66
1:A:515:CYS:HB2	1:A:558:VAL:HG23	1.76	0.66
1:A:595:GLU:HG2	1:A:632:VAL:CG1	2.25	0.66
1:A:560:LEU:CD2	1:A:648:THR:HG23	2.20	0.66
1:A:863:ILE:HG13	1:A:864:PRO:CD	2.25	0.66
1:A:42:PHE:HE1	1:A:79:VAL:CG2	2.05	0.66
1:A:662:LEU:HD21	1:A:791:ASP:CB	2.25	0.66
1:A:867:GLY:HA3	1:A:948:TYR:OH	1.94	0.66
1:A:410:ALA:HB1	1:A:411:PRO:HD2	1.78	0.66
1:A:216:VAL:HG12	1:A:224:SER:CB	2.26	0.66
1:A:321:LEU:O	1:A:325:LEU:HG	1.95	0.66
1:A:474:VAL:HG12	1:A:475:VAL:CG2	2.21	0.66
1:A:439:TYR:CZ	1:A:538:LYS:HE3	2.31	0.66
1:A:706:VAL:HG13	1:A:707:ASP:O	1.96	0.66
1:A:797:LYS:HD2	1:A:797:LYS:N	2.11	0.65
1:A:460:ASP:HB3	1:A:463:LYS:HB3	1.77	0.65
1:A:830:GLN:HG2	1:A:831:CYS:N	2.09	0.65

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:325:LEU:CD1	1:A:333:LEU:HD11	2.26	0.65
1:A:892:HIS:NE2	1:A:931:ILE:HB	2.11	0.65
1:A:133:TYR:HB2	1:A:136:ILE:H	1.61	0.65
1:A:296:PRO:HD2	1:A:414:VAL:CG2	2.27	0.65
1:A:432:THR:OG1	1:A:480:VAL:HG23	1.96	0.65
1:A:713:VAL:HG12	1:A:714:GLU:HG3	1.79	0.65
1:A:847:LEU:CD2	1:A:850:ALA:HA	2.27	0.65
1:A:812:LEU:N	1:A:881:ASN:OD1	2.29	0.65
1:A:110:THR:HB	1:A:132:LEU:CD2	2.26	0.65
1:A:807:ARG:HD3	1:A:812:LEU:C	2.17	0.65
1:A:261:GLU:HG2	1:A:264:SER:C	2.17	0.64
1:A:368:ASP:O	1:A:371:GLN:HG2	1.97	0.64
1:A:567:ILE:HD13	1:A:651:VAL:O	1.96	0.64
1:A:53:LEU:HG	1:A:64:LEU:CD1	2.28	0.64
1:A:56:ASP:OD1	1:A:119:ILE:HD12	1.98	0.64
1:A:154:LYS:H	1:A:157:HIS:CD2	2.15	0.64
1:A:181:LYS:HD3	1:A:202:LYS:HA	1.78	0.64
1:A:105:GLU:HB3	1:A:106:PRO:HD2	1.80	0.64
1:A:566:ASN:HA	1:A:651:VAL:CG2	2.25	0.64
1:A:118:LEU:HG	1:A:172:ILE:HG13	1.80	0.64
1:A:309:LEU:HD11	1:A:311:ALA:O	1.98	0.64
1:A:926:ALA:HB1	1:A:947:LEU:CD1	2.27	0.64
1:A:295:VAL:HA	1:A:414:VAL:HG21	1.80	0.64
1:A:53:LEU:HB2	1:A:496:MET:CE	2.27	0.64
1:A:933:VAL:HG23	1:A:934:ALA:N	2.10	0.64
1:A:185:ALA:HB1	1:A:243:TYR:CD1	2.33	0.64
1:A:782:VAL:HG23	1:A:790:ILE:HB	1.78	0.64
1:A:815:LYS:CE	1:A:910:ALA:CB	2.52	0.64
1:A:265:PRO:HD3	1:A:274:VAL:CG2	2.27	0.64
1:A:405:GLY:O	1:A:406:LEU:HD22	1.98	0.64
1:A:440:LYS:HD2	1:A:538:LYS:HD2	1.79	0.63
1:A:806:MET:HG2	1:A:807:ARG:HG3	1.80	0.63
1:A:320:VAL:O	1:A:323:ARG:HG2	1.98	0.63
1:A:432:THR:HG1	1:A:480:VAL:HG23	1.62	0.63
1:A:675:LYS:HE3	1:A:694:VAL:HG22	1.79	0.63
1:A:706:VAL:HG22	1:A:707:ASP:N	2.12	0.63
1:A:854:CYS:O	1:A:940:PHE:CE1	2.51	0.63
1:A:386:LYS:O	1:A:386:LYS:HG3	1.99	0.63
1:A:474:VAL:CG2	1:A:495:ILE:HD13	2.29	0.63
1:A:372:SER:O	1:A:375:ARG:HB2	1.99	0.63
1:A:446:PHE:CE1	1:A:486:PHE:HZ	2.16	0.63

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:460:ASP:CB	1:A:463:LYS:HB3	2.28	0.63
1:A:186:THR:HG22	1:A:187:ALA:N	2.12	0.63
1:A:480:VAL:HG11	1:A:495:ILE:HD11	1.81	0.63
1:A:530:VAL:HG12	1:A:584:PRO:CG	2.27	0.63
1:A:855:THR:HG23	1:A:856:ASN:OD1	1.99	0.62
1:A:405:GLY:C	1:A:406:LEU:HD22	2.19	0.62
1:A:533:ASN:CB	1:A:645:PHE:HB3	2.29	0.62
1:A:180:ASP:O	1:A:181:LYS:HG2	1.99	0.62
1:A:410:ALA:HB1	1:A:411:PRO:CD	2.30	0.62
1:A:448:GLY:CA	1:A:480:VAL:HG21	2.28	0.62
1:A:40:VAL:HG11	1:A:503:ARG:CZ	2.29	0.62
1:A:473:GLN:HG2	1:A:504:VAL:HG22	1.79	0.62
1:A:741:ASN:O	1:A:778:VAL:HG13	1.98	0.62
1:A:555:LYS:O	1:A:582:ASN:CG	2.36	0.62
1:A:204:THR:HG22	1:A:212:MET:SD	2.40	0.62
1:A:473:GLN:HB2	1:A:504:VAL:HG22	1.80	0.62
1:A:492:GLN:HG2	1:A:503:ARG:CG	2.29	0.62
1:A:320:VAL:HG21	1:A:442:HIS:HD2	1.64	0.62
1:A:446:PHE:CZ	1:A:506:VAL:HG23	2.33	0.62
1:A:894:LYS:HD3	1:A:899:GLU:HA	1.80	0.62
1:A:530:VAL:HG21	1:A:584:PRO:HD3	1.82	0.62
1:A:175:TYR:HD2	1:A:179:ASP:HB3	1.63	0.62
1:A:181:LYS:HE2	1:A:202:LYS:HG2	1.80	0.61
1:A:296:PRO:HB2	1:A:417:MET:SD	2.39	0.61
1:A:949:TYR:HE2	1:A:951:MET:CE	2.12	0.61
1:A:333:LEU:CD2	1:A:358:ILE:HG13	2.31	0.61
1:A:458:ARG:HG3	1:A:468:GLN:CD	2.20	0.61
1:A:506:VAL:CG1	1:A:537:ARG:HH12	2.14	0.61
1:A:110:THR:HG22	1:A:111:ASN:N	2.14	0.61
1:A:41:THR:HG22	1:A:502:THR:HA	1.81	0.61
1:A:575:LEU:HD22	1:A:575:LEU:N	2.14	0.61
1:A:175:TYR:CD2	1:A:179:ASP:HB3	2.36	0.61
1:A:676:TYR:CD1	1:A:730:GLN:HG3	2.36	0.61
1:A:197:THR:HG21	1:A:228:ILE:HD11	1.82	0.61
1:A:257:THR:C	1:A:258:LEU:HD12	2.21	0.61
1:A:382:LEU:HD23	1:A:385:LEU:HB3	1.81	0.61
1:A:488:LYS:HG3	1:A:489:ASP:N	2.14	0.61
1:A:566:ASN:HB3	1:A:651:VAL:HG21	1.80	0.61
1:A:119:ILE:HD13	1:A:121:TYR:CZ	2.36	0.61
1:A:182:LEU:HG	1:A:184:ILE:HG23	1.82	0.61
1:A:474:VAL:HG22	1:A:495:ILE:CG2	2.29	0.61

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:469:TYR:CE2	1:A:471:THR:HB	2.36	0.60
1:A:468:GLN:OE1	1:A:524:PRO:HG3	2.00	0.60
1:A:712:PRO:HG3	1:A:801:TYR:OH	2.01	0.60
1:A:458:ARG:CD	1:A:524:PRO:CB	2.71	0.60
1:A:696:LEU:N	1:A:696:LEU:HD12	2.15	0.60
1:A:662:LEU:HD23	1:A:791:ASP:CB	2.29	0.60
1:A:469:TYR:HE2	1:A:471:THR:HB	1.65	0.60
1:A:46:PRO:HD2	1:A:71:TYR:CZ	2.37	0.60
1:A:806:MET:CG	1:A:807:ARG:HG3	2.30	0.60
1:A:440:LYS:CD	1:A:538:LYS:HD2	2.31	0.60
1:A:630:HIS:HD2	1:A:632:VAL:CG2	2.15	0.60
1:A:403:PHE:CZ	1:A:406:LEU:HD23	2.37	0.60
1:A:46:PRO:HD2	1:A:71:TYR:CE1	2.35	0.60
1:A:323:ARG:HH21	1:A:463:LYS:HD2	1.67	0.60
1:A:715:VAL:CG2	1:A:717:LYS:HD2	2.30	0.60
1:A:313:TYR:CE1	1:A:435:ILE:HG12	2.37	0.59
1:A:314:LEU:HD12	1:A:333:LEU:O	2.01	0.59
1:A:457:ILE:HG12	1:A:467:LEU:HD13	1.84	0.59
1:A:62:ILE:HD13	1:A:77:LEU:CD2	2.32	0.59
1:A:95:TYR:CG	1:A:96:PRO:HD3	2.36	0.59
1:A:41:THR:HG22	1:A:502:THR:HG23	1.83	0.59
1:A:665:VAL:HG12	1:A:697:PRO:HG3	1.83	0.59
1:A:773:ILE:HD13	1:A:773:ILE:N	2.17	0.59
1:A:72:LYS:CD	1:A:80:LEU:HD12	2.30	0.59
1:A:453:LYS:HG2	1:A:472:VAL:CG2	2.16	0.59
1:A:566:ASN:CA	1:A:651:VAL:HG23	2.28	0.59
1:A:515:CYS:CB	1:A:558:VAL:HG23	2.31	0.59
1:A:665:VAL:HG11	1:A:697:PRO:HD3	1.84	0.59
1:A:847:LEU:HD11	1:A:850:ALA:CA	2.29	0.59
1:A:188:VAL:HG22	1:A:191:LYS:N	2.18	0.59
1:A:387:VAL:HG13	1:A:388:LYS:HG3	1.83	0.59
1:A:387:VAL:HG13	1:A:388:LYS:N	2.18	0.59
1:A:473:GLN:H	1:A:473:GLN:NE2	2.01	0.59
1:A:759:VAL:HG12	1:A:760:GLN:N	2.18	0.59
1:A:99:ILE:HG13	1:A:100:VAL:N	2.16	0.59
1:A:495:ILE:CG2	1:A:502:THR:HB	2.32	0.59
1:A:560:LEU:HD23	1:A:648:THR:CG2	2.25	0.59
1:A:51:ASN:HD21	1:A:67:VAL:CG2	2.15	0.59
1:A:243:TYR:CD2	1:A:257:THR:HG22	2.37	0.58
1:A:350:ASP:HA	1:A:430:ARG:HB2	1.86	0.58
1:A:62:ILE:HD12	1:A:501:LEU:CD1	2.33	0.58

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:931:ILE:O	1:A:931:ILE:HG13	2.02	0.58
1:A:585:GLU:OE1	1:A:585:GLU:HA	2.03	0.58
1:A:873:THR:HB	1:A:917:MET:HE2	1.85	0.58
1:A:110:THR:HB	1:A:132:LEU:HD23	1.85	0.58
1:A:171:VAL:O	1:A:182:LEU:HD12	2.02	0.58
1:A:904:VAL:HG13	1:A:905:ASP:N	2.18	0.58
1:A:814:LEU:HD22	1:A:847:LEU:N	2.18	0.58
1:A:889:ILE:HD12	1:A:907:TYR:CZ	2.38	0.58
1:A:530:VAL:HG11	1:A:584:PRO:HD2	0.59	0.58
1:A:196:PRO:HB3	1:A:225:MET:CE	2.33	0.58
1:A:263:VAL:O	1:A:263:VAL:HG12	2.04	0.58
1:A:699:ASP:O	1:A:725:ASN:CB	2.51	0.58
1:A:40:VAL:HG13	1:A:503:ARG:HB3	1.85	0.58
1:A:578:LEU:HD13	1:A:636:LEU:HD21	1.85	0.58
1:A:569:VAL:HB	1:A:654:ASN:HD22	1.63	0.57
1:A:349:LEU:N	1:A:349:LEU:HD22	2.18	0.57
1:A:506:VAL:CG1	1:A:537:ARG:NH1	2.67	0.57
1:A:832:THR:HG23	1:A:836:HIS:HB2	1.85	0.57
1:A:892:HIS:CE1	1:A:931:ILE:HB	2.40	0.57
1:A:154:LYS:N	1:A:157:HIS:HD2	2.00	0.57
1:A:198:ILE:HB	1:A:226:ILE:CG2	2.34	0.57
1:A:430:ARG:HH21	1:A:432:THR:HG22	1.68	0.57
1:A:254:TYR:CZ	1:A:281:ARG:HD2	2.39	0.57
1:A:321:LEU:HD12	1:A:462:PRO:CG	2.34	0.57
1:A:426:GLU:OE1	1:A:426:GLU:HA	2.04	0.57
1:A:434:VAL:HG22	1:A:435:ILE:N	2.20	0.57
1:A:459:VAL:O	1:A:459:VAL:HG23	2.05	0.57
1:A:506:VAL:C	1:A:507:GLU:N	2.58	0.57
1:A:42:PHE:CE2	1:A:50:PHE:HZ	2.23	0.57
1:A:833:LEU:HB2	1:A:836:HIS:CD2	2.29	0.57
1:A:468:GLN:CG	1:A:524:PRO:CG	2.75	0.56
1:A:446:PHE:CE1	1:A:486:PHE:CZ	2.93	0.56
1:A:380:LEU:HB2	1:A:386:LYS:HE2	1.87	0.56
1:A:703:LEU:HD21	1:A:782:VAL:HG21	1.87	0.56
1:A:239:PHE:CA	1:A:260:PRO:HG2	2.30	0.56
1:A:265:PRO:HD3	1:A:274:VAL:HG21	1.87	0.56
1:A:45:GLU:HB3	1:A:46:PRO:CD	2.35	0.56
1:A:474:VAL:CG2	1:A:495:ILE:HG21	2.35	0.56
1:A:501:LEU:HD23	1:A:502:THR:H	1.70	0.56
1:A:456:LYS:O	1:A:468:GLN:HG2	2.04	0.56
1:A:324:THR:CG2	1:A:462:PRO:HA	2.34	0.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:710:LEU:HB2	1:A:801:TYR:HE1	1.70	0.56
1:A:72:LYS:HD2	1:A:80:LEU:HB2	1.87	0.56
1:A:885:GLU:HG3	1:A:887:ARG:H	1.70	0.56
1:A:262:MET:O	1:A:262:MET:HG3	2.05	0.56
1:A:433:SER:HB3	1:A:484:MET:SD	2.45	0.56
1:A:41:THR:CG2	1:A:502:THR:HG23	2.36	0.56
1:A:814:LEU:HD22	1:A:847:LEU:H	1.68	0.56
1:A:865:VAL:HG13	1:A:866:THR:N	2.21	0.56
1:A:370:LEU:HD21	1:A:374:TYR:CE1	2.39	0.56
1:A:435:ILE:CG2	1:A:486:PHE:HE1	2.19	0.56
1:A:435:ILE:HD12	1:A:486:PHE:HD1	1.70	0.56
1:A:785:ASN:ND2	1:A:788:PHE:HE2	2.03	0.56
1:A:926:ALA:CB	1:A:947:LEU:HD12	2.35	0.56
1:A:271:LYS:HG3	1:A:272:GLU:N	2.13	0.56
1:A:882:LEU:HD12	1:A:882:LEU:N	2.21	0.56
1:A:665:VAL:CG1	1:A:697:PRO:HD3	2.35	0.56
1:A:305:GLU:O	1:A:340:LYS:HG3	2.06	0.56
1:A:937:ARG:HG2	1:A:938:PRO:HD2	1.85	0.56
1:A:597:LEU:N	1:A:597:LEU:HD22	2.21	0.56
1:A:785:ASN:HD22	1:A:788:PHE:HE2	1.54	0.56
1:A:118:LEU:HB3	1:A:127:ILE:CG2	2.36	0.55
1:A:382:LEU:HD23	1:A:385:LEU:CB	2.36	0.55
1:A:46:PRO:CG	1:A:69:ARG:HD2	2.36	0.55
1:A:526:CYS:HB3	1:A:535:CYS:SG	2.46	0.55
1:A:53:LEU:HG	1:A:64:LEU:HD13	1.87	0.55
1:A:807:ARG:HD3	1:A:812:LEU:O	2.07	0.55
1:A:820:PHE:O	1:A:821:GLU:HB3	2.06	0.55
1:A:845:LEU:HD13	1:A:845:LEU:C	2.26	0.55
1:A:116:MET:HG3	1:A:117:LEU:N	2.21	0.55
1:A:190:GLY:O	1:A:192:PRO:HD3	2.07	0.55
1:A:557:CYS:C	1:A:558:VAL:CA	2.65	0.55
1:A:861:GLU:HG3	1:A:862:ILE:N	2.21	0.55
1:A:448:GLY:HA3	1:A:480:VAL:CG2	2.37	0.55
1:A:710:LEU:HB2	1:A:801:TYR:CE1	2.41	0.55
1:A:676:TYR:CE1	1:A:730:GLN:HG3	2.42	0.55
1:A:412:LEU:N	1:A:412:LEU:HD13	2.21	0.55
1:A:804:GLY:HA2	1:A:806:MET:CE	2.36	0.55
1:A:370:LEU:HD13	1:A:370:LEU:C	2.27	0.55
1:A:474:VAL:HG12	1:A:475:VAL:N	2.21	0.55
1:A:531:LEU:O	1:A:641:THR:OG1	2.16	0.55
1:A:937:ARG:HG3	1:A:938:PRO:HD2	1.89	0.55

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:236:ILE:O	1:A:236:ILE:HG23	2.07	0.55
1:A:563:HIS:HB3	1:A:564:PRO:CD	2.28	0.55
1:A:447:VAL:HG23	1:A:447:VAL:O	2.06	0.55
1:A:62:ILE:HG12	1:A:73:LEU:HB2	1.84	0.55
1:A:168:VAL:HG22	1:A:169:PHE:N	2.22	0.55
1:A:175:TYR:HB3	1:A:179:ASP:HB3	1.89	0.55
1:A:370:LEU:HD13	1:A:370:LEU:O	2.07	0.55
1:A:509:CYS:HB3	1:A:535:CYS:SG	2.47	0.55
1:A:460:ASP:OD2	1:A:463:LYS:HB3	2.06	0.54
1:A:619:VAL:CB	1:A:620:PRO:HD3	2.36	0.54
1:A:780:LEU:HD12	1:A:780:LEU:C	2.27	0.54
1:A:709:ILE:O	1:A:799:TYR:HD1	1.90	0.54
1:A:226:ILE:O	1:A:226:ILE:HG23	2.06	0.54
1:A:242:TYR:CD1	1:A:345:LYS:HE2	2.41	0.54
1:A:412:LEU:C	1:A:412:LEU:HD22	2.28	0.54
1:A:91:ASN:CG	1:A:92:PRO:HD2	2.27	0.54
1:A:110:THR:HG22	1:A:111:ASN:H	1.72	0.54
1:A:151:PRO:O	1:A:157:HIS:HB3	2.07	0.54
1:A:280:VAL:HG12	1:A:281:ARG:N	2.22	0.54
1:A:495:ILE:O	1:A:495:ILE:HG23	2.08	0.54
1:A:704:LEU:HD11	1:A:724:LYS:CE	2.36	0.54
1:A:713:VAL:HG13	1:A:766:TYR:O	2.06	0.54
1:A:51:ASN:ND2	1:A:67:VAL:HG23	2.20	0.54
1:A:63:TYR:CE2	1:A:72:LYS:HG2	2.43	0.54
1:A:930:GLU:OE2	1:A:941:MET:HG3	2.07	0.54
1:A:921:LYS:N	1:A:922:PRO:HD2	2.23	0.54
1:A:947:LEU:CD2	1:A:947:LEU:H	2.21	0.54
1:A:370:LEU:HD11	1:A:399:ILE:HD12	1.88	0.53
1:A:630:HIS:HD2	1:A:632:VAL:HG23	1.73	0.53
1:A:135:GLY:O	1:A:159:LEU:HD13	2.08	0.53
1:A:359:LEU:HA	1:A:362:ILE:HG12	1.89	0.53
1:A:501:LEU:HD23	1:A:502:THR:N	2.22	0.53
1:A:662:LEU:HD21	1:A:791:ASP:HB2	1.88	0.53
1:A:679:VAL:HG12	1:A:680:CYS:N	2.23	0.53
1:A:429:ASP:OD1	1:A:450:LYS:HB3	2.08	0.53
1:A:426:GLU:HG2	1:A:429:ASP:O	2.08	0.53
1:A:42:PHE:HE2	1:A:50:PHE:HZ	1.54	0.53
1:A:46:PRO:CG	1:A:69:ARG:HG3	2.27	0.53
1:A:797:LYS:HD2	1:A:797:LYS:H	1.72	0.53
1:A:72:LYS:HD2	1:A:80:LEU:HD12	1.90	0.53
1:A:807:ARG:HD2	1:A:813:CYS:HA	1.90	0.53

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:321:LEU:CD2	1:A:325:LEU:HD11	2.39	0.53
1:A:40:VAL:HG11	1:A:503:ARG:NH2	2.24	0.53
1:A:882:LEU:HD13	1:A:910:ALA:O	2.09	0.53
1:A:875:VAL:HG22	1:A:915:CYS:O	2.09	0.53
1:A:119:ILE:O	1:A:119:ILE:HG23	2.08	0.53
1:A:185:ALA:HB3	1:A:243:TYR:CG	2.44	0.53
1:A:947:LEU:O	1:A:947:LEU:HD23	2.09	0.53
1:A:371:GLN:O	1:A:375:ARG:HG3	2.09	0.53
1:A:39:PHE:CD1	1:A:505:PRO:HD2	2.44	0.53
1:A:716:ILE:HG12	1:A:763:ASN:HB3	1.90	0.53
1:A:924:GLN:O	1:A:925:HIS:HB2	2.09	0.53
1:A:806:MET:HG2	1:A:807:ARG:CG	2.39	0.53
1:A:847:LEU:HG	1:A:850:ALA:HA	1.91	0.53
1:A:42:PHE:HZ	1:A:45:GLU:CB	2.22	0.53
1:A:716:ILE:O	1:A:716:ILE:HG23	2.09	0.53
1:A:739:ILE:HB	1:A:781:THR:HG23	1.90	0.53
1:A:783:VAL:HG12	1:A:784:TRP:N	2.24	0.53
1:A:825:CYS:HB3	1:A:828:PRO:HG2	1.89	0.53
1:A:553:GLU:HG3	1:A:554:MET:N	2.24	0.52
1:A:739:ILE:HB	1:A:781:THR:HG22	1.90	0.52
1:A:578:LEU:HB2	1:A:609:ILE:HB	1.91	0.52
1:A:64:LEU:N	1:A:64:LEU:HD22	2.24	0.52
1:A:949:TYR:HE2	1:A:951:MET:HE2	1.74	0.52
1:A:589:GLY:HA3	1:A:639:LYS:HG3	1.90	0.52
1:A:827:SER:HB2	1:A:828:PRO:HD3	1.91	0.52
1:A:925:HIS:O	1:A:950:PHE:HD2	1.91	0.52
1:A:471:THR:CG2	1:A:473:GLN:HE22	2.20	0.52
1:A:308:LEU:O	1:A:338:PHE:HA	2.09	0.52
1:A:458:ARG:HG3	1:A:524:PRO:HG3	1.90	0.52
1:A:623:ILE:HD12	1:A:623:ILE:C	2.29	0.52
1:A:396:LEU:C	1:A:396:LEU:HD13	2.30	0.52
1:A:472:VAL:O	1:A:472:VAL:HG12	2.09	0.52
1:A:712:PRO:O	1:A:715:VAL:HG22	2.09	0.52
1:A:181:LYS:CE	1:A:202:LYS:HG2	2.39	0.52
1:A:356:ILE:HG22	1:A:421:ILE:O	2.09	0.52
1:A:580:THR:HG21	1:A:583:VAL:HG11	1.91	0.52
1:A:458:ARG:HD3	1:A:524:PRO:HB3	1.90	0.52
1:A:933:VAL:HG22	1:A:940:PHE:HB3	1.91	0.52
1:A:93:LYS:HD3	1:A:105:GLU:OE2	2.10	0.52
1:A:127:ILE:O	1:A:127:ILE:HG23	2.09	0.52
1:A:228:ILE:HG22	1:A:233:PHE:CE1	2.45	0.52

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:281:ARG:O	1:A:282:LEU:HD23	2.09	0.52
1:A:385:LEU:HD13	1:A:385:LEU:C	2.29	0.52
1:A:380:LEU:CD1	1:A:386:LYS:HE3	2.37	0.52
1:A:716:ILE:CG1	1:A:763:ASN:HB3	2.40	0.52
1:A:805:ALA:H	1:A:806:MET:CE	2.22	0.52
1:A:198:ILE:HB	1:A:226:ILE:HG22	1.91	0.52
1:A:712:PRO:HG3	1:A:801:TYR:CZ	2.45	0.52
1:A:473:GLN:HB2	1:A:504:VAL:CG2	2.40	0.51
1:A:64:LEU:HD11	1:A:501:LEU:HD12	1.92	0.51
1:A:790:ILE:HD12	1:A:790:ILE:N	2.25	0.51
1:A:185:ALA:CB	1:A:243:TYR:CG	2.94	0.51
1:A:509:CYS:HB2	1:A:536:THR:HA	1.91	0.51
1:A:321:LEU:CG	1:A:325:LEU:HD11	2.40	0.51
1:A:53:LEU:HD23	1:A:53:LEU:C	2.31	0.51
1:A:560:LEU:HG	1:A:648:THR:HG21	1.92	0.51
1:A:575:LEU:H	1:A:575:LEU:CD2	2.22	0.51
1:A:930:GLU:HG3	1:A:941:MET:SD	2.51	0.51
1:A:59:THR:HB	1:A:61:HIS:CE1	2.45	0.51
1:A:827:SER:HB2	1:A:828:PRO:CD	2.40	0.51
1:A:895:VAL:O	1:A:896:ALA:HB3	2.11	0.51
1:A:185:ALA:CB	1:A:243:TYR:CD2	2.94	0.51
1:A:567:ILE:CD1	1:A:650:PHE:CE2	2.94	0.51
1:A:798:VAL:O	1:A:798:VAL:HG13	2.10	0.51
1:A:823:GLY:HA3	1:A:844:TRP:CZ2	2.46	0.51
1:A:204:THR:HG23	1:A:206:ASN:O	2.11	0.51
1:A:216:VAL:HG13	1:A:217:PHE:N	2.26	0.51
1:A:278:LYS:HG2	1:A:296:PRO:CA	2.38	0.51
1:A:519:LEU:N	1:A:519:LEU:HD22	2.26	0.51
1:A:541:CYS:SG	1:A:550:PHE:HD2	2.33	0.51
1:A:530:VAL:HG12	1:A:584:PRO:HG2	1.93	0.51
1:A:53:LEU:HG	1:A:64:LEU:HD11	1.92	0.51
1:A:889:ILE:CD1	1:A:907:TYR:CE1	2.94	0.51
1:A:133:TYR:O	1:A:134:GLN:HB2	2.11	0.51
1:A:261:GLU:HG2	1:A:265:PRO:N	2.25	0.51
1:A:593:THR:HG23	1:A:593:THR:O	2.10	0.51
1:A:322:GLY:CA	1:A:327:VAL:HG22	2.40	0.51
1:A:370:LEU:HD13	1:A:374:TYR:CD1	2.46	0.51
1:A:426:GLU:HG3	1:A:429:ASP:H	1.76	0.51
1:A:444:LEU:HD12	1:A:446:PHE:CZ	2.44	0.51
1:A:76:ASP:O	1:A:77:LEU:HB2	2.11	0.51
1:A:853:LYS:HD2	1:A:853:LYS:H	1.76	0.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:171:VAL:HG12	1:A:172:ILE:N	2.26	0.51
1:A:358:ILE:CG2	1:A:361:GLN:HB2	2.41	0.51
1:A:531:LEU:HD23	1:A:584:PRO:HG2	1.93	0.51
1:A:695:LYS:CB	1:A:696:LEU:HD12	2.41	0.51
1:A:785:ASN:HB3	1:A:788:PHE:CE2	2.46	0.51
1:A:184:ILE:HD12	1:A:184:ILE:C	2.31	0.50
1:A:703:LEU:N	1:A:703:LEU:HD22	2.26	0.50
1:A:81:VAL:HG12	1:A:82:THR:N	2.26	0.50
1:A:892:HIS:HD2	1:A:893:VAL:N	2.10	0.50
1:A:228:ILE:CG2	1:A:233:PHE:CE1	2.94	0.50
1:A:491:GLU:O	1:A:506:VAL:HG12	2.11	0.50
1:A:566:ASN:HB3	1:A:651:VAL:CG2	2.40	0.50
1:A:567:ILE:N	1:A:567:ILE:HD13	2.20	0.50
1:A:689:PHE:CE1	1:A:691:GLU:CG	2.94	0.50
1:A:507:GLU:HG3	1:A:537:ARG:CG	2.40	0.50
1:A:533:ASN:HD21	1:A:645:PHE:HA	1.68	0.50
1:A:863:ILE:CG1	1:A:864:PRO:HD3	2.39	0.50
1:A:727:PRO:O	1:A:729:PRO:HD3	2.11	0.50
1:A:370:LEU:HD11	1:A:374:TYR:CE1	2.46	0.50
1:A:569:VAL:CB	1:A:654:ASN:HD22	2.21	0.50
1:A:119:ILE:CG2	1:A:121:TYR:CE1	2.95	0.50
1:A:284:LYS:HD3	1:A:284:LYS:C	2.31	0.50
1:A:296:PRO:HD2	1:A:414:VAL:HG22	1.92	0.50
1:A:418:VAL:O	1:A:418:VAL:HG13	2.11	0.50
1:A:473:GLN:HB3	1:A:502:THR:HG21	1.94	0.50
1:A:54:VAL:HG22	1:A:55:VAL:N	2.25	0.50
1:A:699:ASP:C	1:A:725:ASN:OD1	2.50	0.50
1:A:412:LEU:O	1:A:412:LEU:HD22	2.11	0.50
1:A:673:TRP:HB3	1:A:694:VAL:HB	1.94	0.50
1:A:473:GLN:CD	1:A:504:VAL:HG13	2.31	0.50
1:A:506:VAL:HG11	1:A:537:ARG:HH12	1.77	0.50
1:A:541:CYS:CB	1:A:544:SER:HB3	2.42	0.50
1:A:713:VAL:HG13	1:A:767:SER:HA	1.94	0.50
1:A:782:VAL:CG2	1:A:790:ILE:HB	2.41	0.50
1:A:792:ASN:HD21	1:A:796:ASN:N	2.10	0.50
1:A:807:ARG:HD3	1:A:812:LEU:HB3	1.93	0.50
1:A:295:VAL:HG23	1:A:295:VAL:O	2.12	0.50
1:A:278:LYS:CE	1:A:296:PRO:HG3	2.41	0.50
1:A:370:LEU:CD1	1:A:374:TYR:CD1	2.95	0.50
1:A:847:LEU:HG	1:A:850:ALA:CA	2.42	0.50
1:A:320:VAL:HG23	1:A:441:ASN:HB3	1.94	0.49

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:333:LEU:HD21	1:A:358:ILE:HG13	1.94	0.49
1:A:882:LEU:HD23	1:A:913:ILE:HD11	1.94	0.49
1:A:110:THR:CB	1:A:132:LEU:HD21	2.42	0.49
1:A:400:ASP:HB2	1:A:402:ASN:OD1	2.11	0.49
1:A:39:PHE:CD2	1:A:473:GLN:CG	2.95	0.49
1:A:841:GLU:HG3	1:A:842:SER:H	1.77	0.49
1:A:653:TYR:HE2	1:A:655:CYS:SG	2.35	0.49
1:A:265:PRO:CD	1:A:274:VAL:HG22	2.42	0.49
1:A:312:ALA:HB1	1:A:334:LEU:HD11	1.94	0.49
1:A:557:CYS:O	1:A:581:TYR:O	2.30	0.49
1:A:59:THR:HB	1:A:61:HIS:ND1	2.27	0.49
1:A:185:ALA:HB1	1:A:243:TYR:CE2	2.47	0.49
1:A:457:ILE:HG12	1:A:467:LEU:CD1	2.42	0.49
1:A:468:GLN:CD	1:A:524:PRO:CG	2.78	0.49
1:A:623:ILE:HD12	1:A:624:THR:CA	2.42	0.49
1:A:265:PRO:HD3	1:A:274:VAL:HG22	1.92	0.49
1:A:254:TYR:CE2	1:A:281:ARG:HD2	2.48	0.49
1:A:433:SER:HB3	1:A:484:MET:HE3	1.95	0.49
1:A:681:THR:HG21	1:A:686:THR:HG21	1.94	0.49
1:A:40:VAL:HG21	1:A:76:ASP:O	2.12	0.49
1:A:790:ILE:H	1:A:790:ILE:HD12	1.77	0.49
1:A:856:ASN:N	1:A:857:PRO:HD3	2.27	0.49
1:A:863:ILE:HG13	1:A:864:PRO:N	2.28	0.49
1:A:182:LEU:HD21	1:A:184:ILE:HG21	1.94	0.49
1:A:234:THR:HG23	1:A:235:VAL:N	2.26	0.49
1:A:300:GLU:HG2	1:A:305:GLU:HA	1.93	0.49
1:A:736:TYR:CD2	1:A:784:TRP:HB3	2.47	0.49
1:A:894:LYS:CD	1:A:899:GLU:HA	2.41	0.49
1:A:133:TYR:HB3	1:A:136:ILE:HG23	1.94	0.49
1:A:190:GLY:C	1:A:192:PRO:HD3	2.33	0.49
1:A:475:VAL:HG22	1:A:500:GLN:OE1	2.13	0.49
1:A:590:VAL:HG12	1:A:591:ASN:N	2.27	0.49
1:A:781:THR:O	1:A:781:THR:HG23	2.12	0.49
1:A:810:CYS:SG	1:A:855:THR:CG2	2.72	0.49
1:A:132:LEU:HD11	1:A:163:ASN:HD22	1.77	0.49
1:A:361:GLN:HE21	1:A:365:ARG:HH21	1.61	0.49
1:A:597:LEU:CD2	1:A:597:LEU:H	2.25	0.49
1:A:809:SER:HB3	1:A:856:ASN:ND2	2.19	0.49
1:A:190:GLY:HA2	1:A:233:PHE:HE2	1.73	0.48
1:A:783:VAL:HG13	1:A:788:PHE:O	2.13	0.48
1:A:541:CYS:SG	1:A:550:PHE:CD2	3.06	0.48

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:603:LEU:HD23	1:A:603:LEU:C	2.33	0.48
1:A:64:LEU:HB2	1:A:71:TYR:HD2	1.77	0.48
1:A:716:ILE:HD11	1:A:763:ASN:HB3	1.95	0.48
1:A:782:VAL:HG23	1:A:782:VAL:O	2.12	0.48
1:A:807:ARG:HB3	1:A:812:LEU:HB2	1.95	0.48
1:A:185:ALA:HA	1:A:197:THR:O	2.12	0.48
1:A:790:ILE:HG22	1:A:791:ASP:N	2.28	0.48
1:A:99:ILE:HD11	1:A:152:PHE:CB	2.41	0.48
1:A:144:ASP:O	1:A:145:LEU:HB2	2.13	0.48
1:A:258:LEU:HD12	1:A:258:LEU:N	2.28	0.48
1:A:597:LEU:HD22	1:A:597:LEU:H	1.77	0.48
1:A:710:LEU:HD13	1:A:801:TYR:OH	2.13	0.48
1:A:715:VAL:HG23	1:A:715:VAL:O	2.13	0.48
1:A:935:VAL:HG12	1:A:936:CYS:N	2.28	0.48
1:A:435:ILE:HG21	1:A:486:PHE:CE1	2.48	0.48
1:A:626:ASN:ND2	1:A:630:HIS:HB2	2.29	0.48
1:A:662:LEU:HD22	1:A:791:ASP:OD2	2.00	0.48
1:A:949:TYR:CE2	1:A:951:MET:CE	2.95	0.48
1:A:265:PRO:HB2	1:A:266:PRO:HD2	1.94	0.48
1:A:473:GLN:CD	1:A:504:VAL:HG22	2.34	0.48
1:A:907:TYR:CZ	1:A:909:PRO:HA	2.48	0.48
1:A:453:LYS:HE3	1:A:472:VAL:HG22	1.94	0.48
1:A:527:GLY:HA3	1:A:550:PHE:CE1	2.45	0.48
1:A:82:THR:O	1:A:82:THR:HG23	2.14	0.48
1:A:239:PHE:CD1	1:A:260:PRO:HG2	2.48	0.48
1:A:374:TYR:CE2	1:A:397:LEU:HD22	2.48	0.48
1:A:862:ILE:CG2	1:A:877:ILE:HG23	2.44	0.48
1:A:175:TYR:CG	1:A:176:SER:N	2.82	0.47
1:A:372:SER:HA	1:A:375:ARG:NE	2.30	0.47
1:A:403:PHE:CE1	1:A:406:LEU:CD2	2.94	0.47
1:A:556:GLN:HA	1:A:582:ASN:HD22	1.59	0.47
1:A:702:GLN:O	1:A:723:ALA:HB1	2.14	0.47
1:A:745:ILE:O	1:A:745:ILE:HG23	2.14	0.47
1:A:154:LYS:HB2	1:A:157:HIS:HD2	1.70	0.47
1:A:77:LEU:HD22	1:A:501:LEU:HD13	1.96	0.47
1:A:740:LEU:HD12	1:A:740:LEU:N	2.29	0.47
1:A:814:LEU:HD11	1:A:845:LEU:CD1	2.44	0.47
1:A:118:LEU:C	1:A:118:LEU:HD13	2.34	0.47
1:A:160:SER:OG	1:A:162:VAL:HG23	2.14	0.47
1:A:440:LYS:HD3	1:A:538:LYS:CD	2.44	0.47
1:A:567:ILE:HD12	1:A:650:PHE:CE2	2.49	0.47

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:68:ASN:ND2	1:A:87:PRO:HD3	2.29	0.47
1:A:728:GLN:HA	1:A:753:ARG:NH2	2.30	0.47
1:A:892:HIS:CD2	1:A:893:VAL:CG2	2.98	0.47
1:A:430:ARG:HG2	1:A:431:MET:O	2.14	0.47
1:A:439:TYR:HE2	1:A:538:LYS:HZ1	0.83	0.47
1:A:843:ARG:HB2	1:A:843:ARG:NH1	2.30	0.47
1:A:133:TYR:CG	1:A:136:ILE:CG1	2.94	0.47
1:A:239:PHE:HA	1:A:260:PRO:CG	2.32	0.47
1:A:253:VAL:O	1:A:253:VAL:HG23	2.15	0.47
1:A:72:LYS:O	1:A:80:LEU:HB2	2.15	0.47
1:A:530:VAL:CB	1:A:584:PRO:HD3	2.45	0.47
1:A:68:ASN:HB3	1:A:86:GLY:HA3	1.97	0.47
1:A:262:MET:O	1:A:263:VAL:HB	2.15	0.47
1:A:889:ILE:O	1:A:892:HIS:HB3	2.13	0.47
1:A:244:VAL:HB	1:A:309:LEU:HD23	1.97	0.47
1:A:440:LYS:HG2	1:A:440:LYS:O	2.14	0.47
1:A:480:VAL:HB	1:A:484:MET:HE1	1.95	0.47
1:A:561:THR:HG22	1:A:562:VAL:N	2.29	0.47
1:A:124:ASN:OD1	1:A:142:LEU:HB3	2.14	0.47
1:A:252:PHE:CD1	1:A:283:CYS:HA	2.50	0.47
1:A:296:PRO:CD	1:A:414:VAL:HG22	2.45	0.47
1:A:704:LEU:H	1:A:723:ALA:HA	1.79	0.47
1:A:947:LEU:H	1:A:947:LEU:HD23	1.79	0.47
1:A:527:GLY:HA3	1:A:550:PHE:HZ	1.72	0.46
1:A:805:ALA:N	1:A:806:MET:HE3	2.28	0.46
1:A:256:LEU:HD22	1:A:256:LEU:N	2.31	0.46
1:A:333:LEU:CD2	1:A:358:ILE:HA	2.45	0.46
1:A:343:LYS:HG2	1:A:344:ARG:HG2	1.97	0.46
1:A:495:ILE:HG22	1:A:502:THR:HB	1.96	0.46
1:A:783:VAL:HG11	1:A:786:GLY:O	2.15	0.46
1:A:812:LEU:CG	1:A:881:ASN:OD1	2.47	0.46
1:A:902:PRO:HA	1:A:915:CYS:HA	1.97	0.46
1:A:380:LEU:HD12	1:A:390:ILE:CG2	2.45	0.46
1:A:873:THR:HG22	1:A:874:LYS:N	2.31	0.46
1:A:245:TYR:CE2	1:A:247:PHE:HD2	2.34	0.46
1:A:62:ILE:HD11	1:A:73:LEU:CD1	2.45	0.46
1:A:46:PRO:HD2	1:A:71:TYR:OH	2.16	0.46
1:A:695:LYS:HB2	1:A:696:LEU:HD12	1.97	0.46
1:A:265:PRO:CB	1:A:266:PRO:HD2	2.45	0.46
1:A:492:GLN:HG2	1:A:503:ARG:HG2	1.98	0.46
1:A:676:TYR:CD1	1:A:730:GLN:CG	2.98	0.46

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:113:VAL:HG11	1:A:165:SER:HB3	1.96	0.46
1:A:226:ILE:HD11	1:A:385:LEU:CD2	2.46	0.46
1:A:45:GLU:HB3	1:A:46:PRO:HD3	1.97	0.46
1:A:515:CYS:HB3	1:A:558:VAL:N	2.31	0.46
1:A:530:VAL:CG1	1:A:584:PRO:HG2	2.38	0.46
1:A:543:ARG:HH11	1:A:549:ARG:HH22	1.62	0.46
1:A:566:ASN:CB	1:A:651:VAL:CG2	2.95	0.46
1:A:569:VAL:CG1	1:A:620:PRO:HG3	2.45	0.46
1:A:64:LEU:HD12	1:A:496:MET:HE3	1.98	0.46
1:A:695:LYS:C	1:A:696:LEU:HD12	2.37	0.46
1:A:264:SER:HA	1:A:265:PRO:HA	1.53	0.45
1:A:286:ASP:OD1	1:A:288:ALA:HB3	2.16	0.45
1:A:469:TYR:CG	1:A:470:GLU:N	2.84	0.45
1:A:503:ARG:O	1:A:505:PRO:HD3	2.15	0.45
1:A:361:GLN:O	1:A:365:ARG:HG2	2.15	0.45
1:A:563:HIS:CB	1:A:577:VAL:HG12	2.46	0.45
1:A:62:ILE:CD1	1:A:77:LEU:CD2	2.94	0.45
1:A:358:ILE:CG2	1:A:361:GLN:CB	2.95	0.45
1:A:624:THR:O	1:A:624:THR:HG23	2.15	0.45
1:A:863:ILE:HG21	1:A:876:THR:HB	1.97	0.45
1:A:98:ARG:NH2	1:A:107:LEU:HD12	2.29	0.45
1:A:435:ILE:HG23	1:A:486:PHE:HE1	1.81	0.45
1:A:586:LEU:HD13	1:A:590:VAL:HG21	1.99	0.45
1:A:663:SER:O	1:A:667:SER:HB2	2.17	0.45
1:A:828:PRO:HG3	1:A:837:CYS:SG	2.57	0.45
1:A:110:THR:CB	1:A:132:LEU:CD2	2.95	0.45
1:A:159:LEU:HG	1:A:201:ARG:HH12	1.81	0.45
1:A:947:LEU:N	1:A:947:LEU:HD23	2.30	0.45
1:A:182:LEU:HB2	1:A:203:LEU:HD11	1.99	0.45
1:A:192:PRO:HB3	1:A:233:PHE:CZ	2.51	0.45
1:A:247:PHE:CD1	1:A:314:LEU:HD22	2.52	0.45
1:A:305:GLU:HG2	1:A:307:ARG:HG2	1.99	0.45
1:A:40:VAL:O	1:A:40:VAL:HG13	2.17	0.45
1:A:442:HIS:CD2	1:A:458:ARG:HH21	2.35	0.45
1:A:40:VAL:HG11	1:A:503:ARG:HE	1.80	0.45
1:A:671:CYS:HB3	1:A:680:CYS:SG	2.57	0.45
1:A:892:HIS:CD2	1:A:893:VAL:HG22	2.51	0.45
1:A:118:LEU:HB3	1:A:127:ILE:HG22	1.98	0.45
1:A:151:PRO:HB2	1:A:157:HIS:CE1	2.52	0.45
1:A:539:GLU:HG3	1:A:540:ARG:N	2.31	0.45
1:A:541:CYS:HB3	1:A:544:SER:HB3	1.99	0.45

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:743:GLN:HG2	1:A:744:GLY:N	2.31	0.45
1:A:815:LYS:CD	1:A:910:ALA:CB	2.63	0.45
1:A:91:ASN:OD1	1:A:92:PRO:HD2	2.16	0.45
1:A:437:TYR:CE2	1:A:439:TYR:HB2	2.51	0.45
1:A:511:GLN:HG3	1:A:512:TYR:CD2	2.51	0.45
1:A:653:TYR:CE2	1:A:655:CYS:SG	3.10	0.45
1:A:116:MET:SD	1:A:169:PHE:HA	2.57	0.45
1:A:245:TYR:CD2	1:A:312:ALA:HB3	2.51	0.45
1:A:288:ALA:O	1:A:289:PHE:HB2	2.17	0.45
1:A:306:TYR:HE1	1:A:351:GLU:HG2	1.82	0.45
1:A:58:ARG:HG2	1:A:58:ARG:NH1	2.31	0.45
1:A:892:HIS:CD2	1:A:893:VAL:N	2.85	0.45
1:A:118:LEU:O	1:A:127:ILE:HG22	2.17	0.45
1:A:370:LEU:CD2	1:A:374:TYR:HE1	2.28	0.45
1:A:458:ARG:HG3	1:A:468:GLN:NE2	2.32	0.45
1:A:574:VAL:HG22	1:A:613:SER:OG	2.17	0.45
1:A:594:PHE:CZ	1:A:614:PRO:HD3	2.51	0.45
1:A:295:VAL:CA	1:A:414:VAL:HG21	2.45	0.44
1:A:435:ILE:HG21	1:A:486:PHE:HE1	1.81	0.44
1:A:564:PRO:HB2	1:A:576:LEU:CD2	2.47	0.44
1:A:322:GLY:HA2	1:A:327:VAL:HG22	1.99	0.44
1:A:42:PHE:CZ	1:A:45:GLU:CB	2.95	0.44
1:A:62:ILE:CD1	1:A:73:LEU:HB2	2.47	0.44
1:A:805:ALA:H	1:A:806:MET:HE3	1.80	0.44
1:A:949:TYR:CE2	1:A:951:MET:HE1	2.52	0.44
1:A:119:ILE:HG23	1:A:121:TYR:CE1	2.53	0.44
1:A:162:VAL:HG21	1:A:187:ALA:HB3	1.99	0.44
1:A:189:ASP:HB3	1:A:191:LYS:HD3	1.99	0.44
1:A:327:VAL:HG11	1:A:358:ILE:HD11	1.97	0.44
1:A:567:ILE:HD11	1:A:652:PHE:CD1	2.53	0.44
1:A:689:PHE:CE1	1:A:691:GLU:HG2	2.50	0.44
1:A:278:LYS:HD3	1:A:294:GLU:HG2	1.98	0.44
1:A:301:ARG:CD	1:A:425:THR:HG21	2.26	0.44
1:A:492:GLN:HG2	1:A:503:ARG:HD2	1.98	0.44
1:A:531:LEU:CD2	1:A:584:PRO:HG2	2.47	0.44
1:A:274:VAL:HG23	1:A:275:TYR:N	2.30	0.44
1:A:281:ARG:NH1	1:A:366:ILE:HG21	2.33	0.44
1:A:296:PRO:HB2	1:A:417:MET:CE	2.48	0.44
1:A:446:PHE:CB	1:A:454:LEU:HD11	2.43	0.44
1:A:53:LEU:HD12	1:A:501:LEU:HG	1.99	0.44
1:A:530:VAL:CG2	1:A:584:PRO:HD3	2.46	0.44

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:217:PHE:CE2	1:A:219:ASP:HB2	2.53	0.44
1:A:635:GLN:HB3	1:A:644:THR:HB	1.99	0.44
1:A:179:ASP:O	1:A:180:ASP:HB3	2.17	0.44
1:A:471:THR:HG23	1:A:473:GLN:NE2	2.28	0.44
1:A:703:LEU:CD2	1:A:790:ILE:CG2	2.95	0.44
1:A:778:VAL:O	1:A:797:LYS:HB2	2.17	0.44
1:A:889:ILE:HA	1:A:892:HIS:ND1	2.33	0.44
1:A:890:ALA:O	1:A:891:SER:HB2	2.17	0.44
1:A:173:VAL:O	1:A:173:VAL:HG23	2.18	0.44
1:A:252:PHE:HD1	1:A:283:CYS:HA	1.82	0.44
1:A:262:MET:SD	1:A:383:ALA:HB3	2.58	0.44
1:A:53:LEU:HD11	1:A:501:LEU:HD11	2.00	0.44
1:A:863:ILE:HG22	1:A:876:THR:CB	2.35	0.44
1:A:256:LEU:CB	1:A:309:LEU:CD2	2.94	0.43
1:A:291:SER:HB3	1:A:404:CYS:O	2.18	0.43
1:A:358:ILE:HG23	1:A:358:ILE:O	2.18	0.43
1:A:370:LEU:HD12	1:A:399:ILE:HG23	2.00	0.43
1:A:458:ARG:HB2	1:A:468:GLN:HE22	1.83	0.43
1:A:567:ILE:HD11	1:A:650:PHE:CE2	2.53	0.43
1:A:62:ILE:CD1	1:A:73:LEU:HD12	2.45	0.43
1:A:759:VAL:CG1	1:A:760:GLN:N	2.81	0.43
1:A:889:ILE:CD1	1:A:907:TYR:CZ	3.01	0.43
1:A:123:GLU:HB2	1:A:125:ARG:HG2	2.00	0.43
1:A:542:GLU:HG2	1:A:543:ARG:HG3	2.00	0.43
1:A:620:PRO:O	1:A:623:ILE:HG13	2.18	0.43
1:A:711:VAL:HG21	1:A:798:VAL:CG2	2.48	0.43
1:A:336:THR:HG1	1:A:338:PHE:HE2	1.62	0.43
1:A:295:VAL:CB	1:A:414:VAL:HG21	2.48	0.43
1:A:528:TRP:HZ2	1:A:533:ASN:OD1	2.01	0.43
1:A:743:GLN:CD	1:A:743:GLN:H	2.22	0.43
1:A:841:GLU:HG3	1:A:842:SER:N	2.32	0.43
1:A:839:ALA:HB1	1:A:841:GLU:O	2.18	0.43
1:A:862:ILE:HG22	1:A:877:ILE:CA	2.32	0.43
1:A:90:ASP:C	1:A:107:LEU:HD22	2.39	0.43
1:A:324:THR:HG22	1:A:324:THR:O	2.18	0.43
1:A:444:LEU:HD12	1:A:446:PHE:CD1	2.51	0.43
1:A:555:LYS:NZ	1:A:556:GLN:HG2	2.34	0.43
1:A:557:CYS:C	1:A:582:ASN:HB3	2.35	0.43
1:A:464:GLY:O	1:A:465:ASN:HB3	2.17	0.43
1:A:597:LEU:HG	1:A:622:ILE:HG12	1.99	0.43
1:A:53:LEU:CG	1:A:64:LEU:CD1	2.96	0.43

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:764:THR:HG23	1:A:766:TYR:CZ	2.54	0.43
1:A:832:THR:CG2	1:A:836:HIS:CB	2.95	0.43
1:A:832:THR:HG21	1:A:836:HIS:CB	2.48	0.43
1:A:117:LEU:HG	1:A:126:LEU:HD11	2.01	0.43
1:A:574:VAL:CG2	1:A:613:SER:HB3	2.48	0.43
1:A:590:VAL:CG1	1:A:591:ASN:N	2.82	0.43
1:A:699:ASP:O	1:A:725:ASN:HB3	2.18	0.43
1:A:865:VAL:CG1	1:A:866:THR:N	2.82	0.43
1:A:98:ARG:HE	1:A:107:LEU:HD12	1.83	0.43
1:A:55:VAL:HG22	1:A:62:ILE:HG22	2.00	0.43
1:A:713:VAL:O	1:A:714:GLU:HB2	2.18	0.43
1:A:117:LEU:HD11	1:A:126:LEU:CD2	2.31	0.43
1:A:332:ASP:O	1:A:333:LEU:HD23	2.18	0.43
1:A:62:ILE:CD1	1:A:501:LEU:CD1	2.95	0.43
1:A:679:VAL:CG1	1:A:680:CYS:N	2.82	0.43
1:A:764:THR:CG2	1:A:766:TYR:CZ	3.01	0.43
1:A:224:SER:HA	1:A:289:PHE:CD1	2.54	0.43
1:A:460:ASP:CG	1:A:463:LYS:HB3	2.39	0.43
1:A:567:ILE:CD1	1:A:567:ILE:N	2.82	0.43
1:A:716:ILE:CD1	1:A:763:ASN:HB3	2.48	0.43
1:A:119:ILE:HG21	1:A:121:TYR:CE1	2.54	0.42
1:A:128:ALA:O	1:A:138:LYS:HG2	2.19	0.42
1:A:178:PHE:O	1:A:178:PHE:HD1	2.02	0.42
1:A:185:ALA:CB	1:A:243:TYR:CD1	3.00	0.42
1:A:380:LEU:CB	1:A:386:LYS:HE3	2.43	0.42
1:A:162:VAL:HG12	1:A:164:GLU:H	1.84	0.42
1:A:185:ALA:CB	1:A:243:TYR:CE2	3.02	0.42
1:A:412:LEU:CD1	1:A:412:LEU:N	2.82	0.42
1:A:435:ILE:CD1	1:A:486:PHE:HD1	2.31	0.42
1:A:589:GLY:C	1:A:639:LYS:HG2	2.39	0.42
1:A:181:LYS:HZ2	1:A:216:VAL:HG23	1.81	0.42
1:A:501:LEU:CD2	1:A:502:THR:N	2.82	0.42
1:A:333:LEU:HD23	1:A:358:ILE:HA	2.01	0.42
1:A:471:THR:HG21	1:A:473:GLN:OE1	2.19	0.42
1:A:617:LYS:HG3	1:A:618:GLU:N	2.34	0.42
1:A:133:TYR:CB	1:A:136:ILE:HG23	2.49	0.42
1:A:541:CYS:HB2	1:A:544:SER:HB3	2.01	0.42
1:A:562:VAL:HG22	1:A:578:LEU:HD22	1.98	0.42
1:A:68:ASN:CB	1:A:86:GLY:HA3	2.50	0.42
1:A:789:ASN:HD22	1:A:790:ILE:N	2.17	0.42
1:A:805:ALA:N	1:A:806:MET:CE	2.82	0.42

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:885:GLU:HG3	1:A:886:PHE:N	2.34	0.42
1:A:380:LEU:CB	1:A:386:LYS:CE	2.95	0.42
1:A:62:ILE:CD1	1:A:501:LEU:HD13	2.49	0.42
1:A:543:ARG:HB2	1:A:549:ARG:NH1	2.34	0.42
1:A:563:HIS:HB2	1:A:577:VAL:HG13	2.01	0.42
1:A:100:VAL:HG21	1:A:158:TYR:OH	2.19	0.42
1:A:112:ASN:ND2	1:A:133:TYR:HE2	2.17	0.42
1:A:169:PHE:CD2	1:A:170:GLY:N	2.84	0.42
1:A:728:GLN:HG3	1:A:753:ARG:NH2	2.34	0.42
1:A:72:LYS:CD	1:A:80:LEU:CD1	2.97	0.42
1:A:889:ILE:HG23	1:A:892:HIS:NE2	2.33	0.42
1:A:234:THR:CG2	1:A:235:VAL:N	2.82	0.42
1:A:281:ARG:HB3	1:A:293:VAL:HG11	1.97	0.42
1:A:403:PHE:CE2	1:A:405:GLY:HA2	2.55	0.42
1:A:470:GLU:HG2	1:A:471:THR:N	2.34	0.42
1:A:926:ALA:HB2	1:A:949:TYR:CD1	2.55	0.42
1:A:216:VAL:CG1	1:A:217:PHE:N	2.82	0.42
1:A:44:GLY:O	1:A:47:ALA:HA	2.20	0.42
1:A:888:ASP:OD1	1:A:889:ILE:HG13	2.20	0.42
1:A:947:LEU:CD2	1:A:947:LEU:N	2.83	0.42
1:A:111:ASN:O	1:A:132:LEU:HD13	2.20	0.42
1:A:380:LEU:HD22	1:A:412:LEU:HB3	2.02	0.42
1:A:387:VAL:CG1	1:A:388:LYS:N	2.82	0.42
1:A:562:VAL:HG22	1:A:578:LEU:HD23	1.99	0.42
1:A:662:LEU:O	1:A:666:GLU:HB3	2.20	0.42
1:A:67:VAL:CG1	1:A:111:ASN:HB3	2.50	0.42
1:A:711:VAL:HB	1:A:800:LEU:HD23	2.02	0.42
1:A:773:ILE:CD1	1:A:773:ILE:N	2.82	0.42
1:A:845:LEU:HD11	1:A:852:SER:OG	2.20	0.42
1:A:321:LEU:HD23	1:A:333:LEU:CD1	2.50	0.41
1:A:528:TRP:CZ2	1:A:533:ASN:OD1	2.73	0.41
1:A:623:ILE:HD12	1:A:624:THR:HA	2.01	0.41
1:A:563:HIS:CB	1:A:577:VAL:CG1	2.95	0.41
1:A:597:LEU:CD2	1:A:597:LEU:N	2.83	0.41
1:A:630:HIS:CD2	1:A:632:VAL:CG2	3.00	0.41
1:A:665:VAL:HG11	1:A:697:PRO:CD	2.48	0.41
1:A:225:MET:HE1	1:A:227:LYS:CG	2.46	0.41
1:A:256:LEU:HD12	1:A:297:ILE:HD11	2.02	0.41
1:A:333:LEU:HD23	1:A:358:ILE:HG13	2.00	0.41
1:A:44:GLY:CA	1:A:50:PHE:HE2	2.23	0.41
1:A:555:LYS:CG	1:A:556:GLN:N	2.83	0.41

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:920:ALA:C	1:A:922:PRO:HD2	2.41	0.41
1:A:137:CYS:SG	1:A:159:LEU:CD1	3.09	0.41
1:A:605:ILE:O	1:A:608:GLN:HG2	2.19	0.41
1:A:696:LEU:N	1:A:696:LEU:CD1	2.83	0.41
1:A:710:LEU:HD12	1:A:710:LEU:C	2.40	0.41
1:A:435:ILE:CD1	1:A:436:ALA:N	2.81	0.41
1:A:494:TYR:CB	1:A:501:LEU:HD21	2.30	0.41
1:A:658:HIS:ND1	1:A:663:SER:HB3	2.36	0.41
1:A:783:VAL:CG1	1:A:784:TRP:N	2.83	0.41
1:A:817:ASP:OD1	1:A:820:PHE:CD2	2.73	0.41
1:A:847:LEU:HD12	1:A:852:SER:HB2	2.00	0.41
1:A:904:VAL:CG1	1:A:905:ASP:N	2.82	0.41
1:A:131:SER:O	1:A:133:TYR:CD2	2.74	0.41
1:A:177:ASN:O	1:A:178:PHE:CG	2.73	0.41
1:A:226:ILE:HD11	1:A:385:LEU:HD23	2.03	0.41
1:A:259:GLN:HA	1:A:260:PRO:HD3	1.82	0.41
1:A:370:LEU:CD2	1:A:374:TYR:CE1	3.03	0.41
1:A:551:ALA:HB1	1:A:556:GLN:HB2	2.03	0.41
1:A:560:LEU:CG	1:A:648:THR:CG2	2.98	0.41
1:A:282:LEU:HD23	1:A:292:TYR:HA	2.03	0.41
1:A:435:ILE:HD12	1:A:486:PHE:CE1	2.56	0.41
1:A:843:ARG:CZ	1:A:843:ARG:CB	2.99	0.41
1:A:188:VAL:O	1:A:188:VAL:HG22	2.21	0.41
1:A:403:PHE:HE1	1:A:406:LEU:HD23	1.75	0.41
1:A:39:PHE:CZ	1:A:473:GLN:HG3	2.53	0.41
1:A:492:GLN:HB3	1:A:503:ARG:HG3	2.02	0.41
1:A:884:LEU:HA	1:A:884:LEU:HD23	1.75	0.41
1:A:225:MET:CE	1:A:227:LYS:CG	2.94	0.41
1:A:62:ILE:CD1	1:A:64:LEU:HD21	2.46	0.41
1:A:862:ILE:HG21	1:A:877:ILE:HG12	2.03	0.41
1:A:111:ASN:O	1:A:132:LEU:HD22	2.21	0.41
1:A:159:LEU:HG	1:A:201:ARG:NH1	2.36	0.41
1:A:236:ILE:CG2	1:A:239:PHE:HB2	2.51	0.41
1:A:307:ARG:HA	1:A:307:ARG:HD3	1.88	0.41
1:A:631:VAL:HG13	1:A:631:VAL:O	2.19	0.41
1:A:72:LYS:CE	1:A:80:LEU:CD1	2.95	0.41
1:A:833:LEU:CB	1:A:836:HIS:HD2	2.22	0.41
1:A:188:VAL:CG2	1:A:191:LYS:HB2	2.51	0.41
1:A:566:ASN:CA	1:A:651:VAL:CG2	2.95	0.41
1:A:703:LEU:HD13	1:A:723:ALA:CB	2.47	0.41
1:A:803:CYS:SG	1:A:832:THR:HA	2.61	0.41

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:943:ARG:CZ	1:A:943:ARG:HB2	2.51	0.41
1:A:188:VAL:HG13	1:A:189:ASP:N	2.36	0.40
1:A:280:VAL:CG1	1:A:281:ARG:N	2.83	0.40
1:A:419:ARG:HH11	1:A:419:ARG:HD3	1.72	0.40
1:A:681:THR:OG1	1:A:686:THR:HG21	2.21	0.40
1:A:867:GLY:HA2	1:A:868:PRO:HD3	1.91	0.40
1:A:889:ILE:HD12	1:A:907:TYR:CE1	2.56	0.40
1:A:137:CYS:O	1:A:150:GLU:HG3	2.20	0.40
1:A:689:PHE:HD1	1:A:691:GLU:HG2	1.80	0.40
1:A:897:GLY:H	1:A:924:GLN:HE22	1.69	0.40
1:A:105:GLU:CB	1:A:106:PRO:HD2	2.42	0.40
1:A:219:ASP:HB3	1:A:222:VAL:H	1.86	0.40
1:A:327:VAL:CG1	1:A:358:ILE:CD1	2.94	0.40
1:A:667:SER:HB3	1:A:668:PRO:CD	2.51	0.40
1:A:778:VAL:HG12	1:A:779:GLU:O	2.20	0.40
1:A:901:SER:HA	1:A:902:PRO:HD2	1.89	0.40
1:A:252:PHE:HE1	1:A:283:CYS:SG	2.44	0.40
1:A:349:LEU:N	1:A:349:LEU:CD2	2.84	0.40
1:A:469:TYR:CZ	1:A:470:GLU:O	2.74	0.40
1:A:492:GLN:CG	1:A:503:ARG:HD2	2.51	0.40
1:A:287:THR:CG2	1:A:288:ALA:N	2.85	0.40
1:A:460:ASP:HB2	1:A:465:ASN:N	2.37	0.40

All (26) symmetry-related close contacts are listed below. The label for Atom-2 includes the symmetry operator and encoded unit-cell translations to be applied.

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:234:THR:CA	1:A:234:THR:CA[5_455]	0.86	1.34
1:A:233:PHE:O	1:A:234:THR:OG1[5_455]	0.87	1.33
1:A:146:PHE:CE1	1:A:730:GLN:OE1[4_555]	1.03	1.17
1:A:234:THR:O	1:A:234:THR:O[5_455]	1.40	0.80
1:A:83:HIS:CE1	1:A:731:SER:OG[4_555]	1.57	0.63
1:A:208:GLU:OE2	1:A:728:GLN:NE2[4_555]	1.77	0.43
1:A:234:THR:N	1:A:234:THR:CB[5_455]	1.78	0.42
1:A:233:PHE:C	1:A:234:THR:OG1[5_455]	1.80	0.40
1:A:234:THR:CA	1:A:234:THR:CB[5_455]	1.82	0.38
1:A:146:PHE:CZ	1:A:730:GLN:NE2[4_555]	1.84	0.36
1:A:155:LYS:NZ	1:A:221:PHE:CA[5_455]	1.84	0.36
1:A:234:THR:N	1:A:234:THR:CA[5_455]	1.89	0.31
1:A:155:LYS:NZ	1:A:221:PHE:CG[5_455]	1.99	0.21

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:230:SER:CA	1:A:230:SER:OG[5_455]	2.01	0.19
1:A:175:TYR:CD1	1:A:842:SER:CB[8_454]	2.01	0.19
1:A:146:PHE:CZ	1:A:730:GLN:CD[4_555]	2.04	0.16
1:A:155:LYS:NZ	1:A:221:PHE:CD2[5_455]	2.04	0.16
1:A:146:PHE:CE1	1:A:730:GLN:NE2[4_555]	2.04	0.16
1:A:156:GLU:OE1	1:A:220:GLU:OE2[5_455]	2.05	0.15
1:A:234:THR:CA	1:A:234:THR:C[5_455]	2.07	0.13
1:A:175:TYR:OH	1:A:843:ARG:CG[8_454]	2.10	0.10
1:A:175:TYR:CD1	1:A:842:SER:OG[8_454]	2.12	0.08
1:A:148:LEU:O	1:A:728:GLN:NE2[4_555]	2.16	0.04
1:A:155:LYS:NZ	1:A:220:GLU:C[5_455]	2.19	0.01
1:A:234:THR:C	1:A:234:THR:O[5_455]	2.19	0.01
1:A:148:LEU:O	1:A:728:GLN:OE1[4_555]	2.19	0.01

5.3 Torsion angles [i](#)

5.3.1 Protein backbone [i](#)

In the following table, the Percentiles column shows the percent Ramachandran outliers of the chain as a percentile score with respect to all X-ray entries followed by that with respect to entries of similar resolution.

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	905/1207 (75%)	842 (93%)	44 (5%)	19 (2%)	9 50

All (19) Ramachandran outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	96	PRO
1	A	181	LYS
1	A	191	LYS
1	A	410	ALA
1	A	465	ASN
1	A	654	ASN
1	A	700	CYS
1	A	701	PRO
1	A	804	GLY
1	A	864	PRO

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	87	PRO
1	A	271	LYS
1	A	474	VAL
1	A	849	GLY
1	A	263	VAL
1	A	344	ARG
1	A	933	VAL
1	A	44	GLY
1	A	921	LYS

5.3.2 Protein sidechains [i](#)

In the following table, the Percentiles column shows the percent sidechain outliers of the chain as a percentile score with respect to all X-ray entries followed by that with respect to entries of similar resolution.

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	812/1067 (76%)	789 (97%)	23 (3%)	51 78

All (23) residues with a non-rotameric sidechain are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	69	ARG
1	A	72	LYS
1	A	271	LYS
1	A	386	LYS
1	A	412	LEU
1	A	435	ILE
1	A	468	GLN
1	A	473	GLN
1	A	523	ASP
1	A	529	CYS
1	A	548	ARG
1	A	567	ILE
1	A	575	LEU
1	A	597	LEU
1	A	621	ARG
1	A	670	ARG
1	A	743	GLN

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	773	ILE
1	A	797	LYS
1	A	806	MET
1	A	853	LYS
1	A	854	CYS
1	A	892	HIS

Some sidechains can be flipped to improve hydrogen bonding and reduce clashes. All (27) such sidechains are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	51	ASN
1	A	52	HIS
1	A	101	GLN
1	A	157	HIS
1	A	163	ASN
1	A	273	GLN
1	A	361	GLN
1	A	441	ASN
1	A	442	HIS
1	A	473	GLN
1	A	500	GLN
1	A	582	ASN
1	A	626	ASN
1	A	629	HIS
1	A	630	HIS
1	A	672	HIS
1	A	685	ASN
1	A	690	GLN
1	A	702	GLN
1	A	728	GLN
1	A	747	GLN
1	A	789	ASN
1	A	792	ASN
1	A	826	GLN
1	A	836	HIS
1	A	856	ASN
1	A	892	HIS

5.3.3 RNA

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

5.5 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

5.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

5.7 Other polymers [i](#)

There are no such residues in this entry.

5.8 Polymer linkage issues [i](#)

The following chains have linkage breaks:

Mol	Chain	Number of breaks
1	A	6

All chain breaks are listed below:

Model	Chain	Residue-1	Atom-1	Residue-2	Atom-2	Distance (Å)
1	A	802:LYS	C	803:CYS	N	4.06
1	A	854:CYS	C	855:THR	N	3.30
1	A	557:CYS	C	558:VAL	N	2.81
1	A	506:VAL	C	507:GLU	N	2.58
1	A	700:CYS	C	701:PRO	N	0.70
1	A	653:TYR	C	654:ASN	N	0.50

6 Fit of model and data

6.1 Protein, DNA and RNA chains

In the following table, the column labelled ‘#RSRZ> 2’ contains the number (and percentage) of RSRZ outliers, followed by percent RSRZ outliers for the chain as percentile scores relative to all X-ray entries and entries of similar resolution. The OWAB column contains the minimum, median, 95th percentile and maximum values of the occupancy-weighted average B-factor per residue. The column labelled ‘Q< 0.9’ lists the number of (and percentage) of residues with an average occupancy less than 0.9.

Mol	Chain	Analysed	<RSRZ>	#RSRZ>2	OWAB(Å ²)	Q<0.9
1	A	915/1207 (75%)	1.95	344 (37%) 0 4	100, 150, 216, 216	0

All (344) RSRZ outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	584	PRO	11.0
1	A	859	ILE	9.8
1	A	585	GLU	9.7
1	A	902	PRO	9.4
1	A	860	THR	9.3
1	A	945	SER	8.5
1	A	587	SER	8.3
1	A	586	LEU	8.3
1	A	924	GLN	8.1
1	A	854	CYS	8.0
1	A	628	ASP	7.8
1	A	946	GLN	7.5
1	A	922	PRO	7.4
1	A	549	ARG	7.2
1	A	640	GLU	7.2
1	A	646	ALA	7.1
1	A	890	ALA	7.1
1	A	531	LEU	7.1
1	A	473	GLN	7.0
1	A	857	PRO	6.9
1	A	530	VAL	6.8
1	A	670	ARG	6.7
1	A	931	ILE	6.5
1	A	858	ARG	6.4
1	A	893	VAL	6.4
1	A	925	HIS	6.4
1	A	569	VAL	6.3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	636	LEU	6.2
1	A	568	SER	6.2
1	A	892	HIS	6.1
1	A	622	ILE	6.0
1	A	669	TYR	6.0
1	A	901	SER	6.0
1	A	891	SER	5.9
1	A	623	ILE	5.9
1	A	269	THR	5.8
1	A	877	ILE	5.8
1	A	645	PHE	5.7
1	A	495	ILE	5.7
1	A	944	SER	5.7
1	A	547	PRO	5.7
1	A	882	LEU	5.7
1	A	899	GLU	5.6
1	A	900	CYS	5.6
1	A	548	ARG	5.5
1	A	621	ARG	5.5
1	A	862	ILE	5.5
1	A	654	ASN	5.5
1	A	629	HIS	5.4
1	A	879	GLY	5.4
1	A	641	THR	5.4
1	A	915	CYS	5.4
1	A	926	ALA	5.4
1	A	423	VAL	5.4
1	A	529	CYS	5.3
1	A	853	LYS	5.2
1	A	588	ALA	5.2
1	A	571	GLN	5.1
1	A	635	GLN	5.1
1	A	570	SER	5.1
1	A	532	HIS	5.1
1	A	546	GLU	5.0
1	A	880	GLU	5.0
1	A	644	THR	5.0
1	A	894	LYS	5.0
1	A	883	GLY	5.0
1	A	811	GLY	5.0
1	A	593	THR	5.0
1	A	942	ALA	4.9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	620	PRO	4.9
1	A	619	VAL	4.9
1	A	485	ALA	4.9
1	A	923	SER	4.9
1	A	861	GLU	4.8
1	A	551	ALA	4.8
1	A	592	CYS	4.7
1	A	913	ILE	4.7
1	A	589	GLY	4.7
1	A	270	THR	4.7
1	A	647	SER	4.7
1	A	594	PHE	4.6
1	A	634	LEU	4.6
1	A	624	THR	4.6
1	A	637	LYS	4.6
1	A	533	ASN	4.6
1	A	560	LEU	4.6
1	A	888	ASP	4.6
1	A	424	PHE	4.6
1	A	583	VAL	4.6
1	A	920	ALA	4.6
1	A	929	VAL	4.6
1	A	552	SER	4.5
1	A	502	THR	4.5
1	A	446	PHE	4.5
1	A	652	PHE	4.4
1	A	638	SER	4.4
1	A	869	ARG	4.4
1	A	591	ASN	4.3
1	A	767	SER	4.3
1	A	930	GLU	4.3
1	A	578	LEU	4.3
1	A	486	PHE	4.3
1	A	653	TYR	4.3
1	A	919	GLU	4.2
1	A	613	SER	4.2
1	A	271	LYS	4.2
1	A	933	VAL	4.2
1	A	353	ALA	4.2
1	A	947	LEU	4.1
1	A	474	VAL	4.1
1	A	543	ARG	4.1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	682	HIS	4.1
1	A	875	VAL	4.1
1	A	672	HIS	4.1
1	A	816	ALA	4.1
1	A	810	CYS	4.1
1	A	513	ARG	4.1
1	A	948	TYR	4.1
1	A	775	ASN	4.1
1	A	447	VAL	4.0
1	A	493	LEU	4.0
1	A	431	MET	4.0
1	A	494	TYR	4.0
1	A	815	LYS	3.9
1	A	814	LEU	3.9
1	A	550	PHE	3.9
1	A	504	VAL	3.9
1	A	865	VAL	3.9
1	A	544	SER	3.9
1	A	843	ARG	3.8
1	A	934	ALA	3.8
1	A	889	ILE	3.8
1	A	895	VAL	3.8
1	A	881	ASN	3.8
1	A	671	CYS	3.8
1	A	943	ARG	3.8
1	A	558	VAL	3.8
1	A	580	THR	3.8
1	A	538	LYS	3.8
1	A	927	GLY	3.8
1	A	528	TRP	3.8
1	A	721	LEU	3.7
1	A	898	VAL	3.7
1	A	917	MET	3.7
1	A	542	GLU	3.7
1	A	921	LYS	3.7
1	A	648	THR	3.7
1	A	422	PRO	3.7
1	A	886	PHE	3.7
1	A	354	LEU	3.6
1	A	611	CYS	3.6
1	A	950	PHE	3.6
1	A	695	LYS	3.6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	596	ASP	3.6
1	A	897	GLY	3.6
1	A	639	LYS	3.6
1	A	727	PRO	3.5
1	A	918	GLY	3.5
1	A	299	CYS	3.5
1	A	267	GLY	3.5
1	A	501	LEU	3.5
1	A	855	THR	3.5
1	A	614	PRO	3.4
1	A	668	PRO	3.4
1	A	683	ASP	3.4
1	A	64	LEU	3.4
1	A	574	VAL	3.4
1	A	527	GLY	3.3
1	A	590	VAL	3.3
1	A	887	ARG	3.3
1	A	310	GLN	3.3
1	A	448	GLY	3.3
1	A	505	PRO	3.3
1	A	630	HIS	3.3
1	A	595	GLU	3.2
1	A	612	TYR	3.2
1	A	878	ARG	3.2
1	A	618	GLU	3.2
1	A	949	TYR	3.2
1	A	744	GLY	3.2
1	A	355	CYS	3.2
1	A	435	ILE	3.2
1	A	576	LEU	3.2
1	A	884	LEU	3.2
1	A	916	GLU	3.2
1	A	633	GLN	3.1
1	A	76	ASP	3.1
1	A	433	SER	3.1
1	A	847	LEU	3.1
1	A	343	LYS	3.1
1	A	506	VAL	3.1
1	A	604	VAL	3.1
1	A	609	ILE	3.1
1	A	454	LEU	3.1
1	A	642	GLY	3.1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	868	PRO	3.1
1	A	626	ASN	3.1
1	A	514	SER	3.1
1	A	610	GLN	3.1
1	A	867	GLY	3.1
1	A	940	PHE	3.0
1	A	625	GLU	3.0
1	A	432	THR	3.0
1	A	567	ILE	3.0
1	A	541	CYS	3.0
1	A	650	PHE	3.0
1	A	722	LYS	3.0
1	A	904	VAL	3.0
1	A	545	ARG	3.0
1	A	864	PRO	2.9
1	A	598	SER	2.9
1	A	525	HIS	2.9
1	A	307	ARG	2.9
1	A	842	SER	2.9
1	A	852	SER	2.9
1	A	896	ALA	2.9
1	A	914	VAL	2.9
1	A	932	CYS	2.9
1	A	643	MET	2.9
1	A	476	ASP	2.9
1	A	309	LEU	2.8
1	A	866	THR	2.8
1	A	471	THR	2.8
1	A	709	ILE	2.8
1	A	627	GLY	2.8
1	A	562	VAL	2.8
1	A	597	LEU	2.8
1	A	137	CYS	2.8
1	A	561	THR	2.8
1	A	484	MET	2.8
1	A	577	VAL	2.8
1	A	328	ARG	2.8
1	A	539	GLU	2.8
1	A	425	THR	2.7
1	A	903	LEU	2.7
1	A	540	ARG	2.7
1	A	910	ALA	2.7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	301	ARG	2.7
1	A	599	GLU	2.7
1	A	496	MET	2.7
1	A	149	GLY	2.7
1	A	475	VAL	2.7
1	A	575	LEU	2.7
1	A	817	ASP	2.6
1	A	774	ASN	2.6
1	A	341	GLY	2.6
1	A	272	GLU	2.6
1	A	681	THR	2.6
1	A	684	PRO	2.6
1	A	768	TYR	2.6
1	A	515	CYS	2.6
1	A	42	PHE	2.6
1	A	928	PHE	2.6
1	A	573	ASN	2.6
1	A	150	GLU	2.6
1	A	41	THR	2.6
1	A	77	LEU	2.6
1	A	305	GLU	2.6
1	A	400	ASP	2.6
1	A	870	GLU	2.6
1	A	769	GLU	2.6
1	A	300	GLU	2.5
1	A	678	HIS	2.5
1	A	53	LEU	2.5
1	A	90	ASP	2.5
1	A	759	VAL	2.5
1	A	776	LEU	2.5
1	A	75	SER	2.5
1	A	311	ALA	2.5
1	A	268	SER	2.5
1	A	616	ALA	2.5
1	A	632	VAL	2.4
1	A	819	ASP	2.4
1	A	477	SER	2.4
1	A	526	CYS	2.4
1	A	723	ALA	2.4
1	A	97	PRO	2.4
1	A	337	VAL	2.4
1	A	511	GLN	2.4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	107	LEU	2.4
1	A	138	LYS	2.4
1	A	745	ILE	2.4
1	A	600	MET	2.4
1	A	480	VAL	2.4
1	A	876	THR	2.4
1	A	336	THR	2.3
1	A	631	VAL	2.3
1	A	579	GLU	2.3
1	A	534	THR	2.3
1	A	657	VAL	2.3
1	A	856	ASN	2.3
1	A	800	LEU	2.3
1	A	841	GLU	2.3
1	A	537	ARG	2.3
1	A	440	LYS	2.3
1	A	655	CYS	2.3
1	A	885	GLU	2.3
1	A	308	LEU	2.3
1	A	96	PRO	2.3
1	A	850	ALA	2.3
1	A	871	GLY	2.3
1	A	342	GLN	2.2
1	A	603	LEU	2.2
1	A	507	GLU	2.2
1	A	572	TYR	2.2
1	A	327	VAL	2.2
1	A	455	LYS	2.2
1	A	346	MET	2.2
1	A	720	THR	2.2
1	A	277	SER	2.2
1	A	456	LYS	2.2
1	A	605	ILE	2.2
1	A	266	PRO	2.2
1	A	719	ILE	2.2
1	A	863	ILE	2.2
1	A	409	ASN	2.2
1	A	445	ALA	2.2
1	A	536	THR	2.2
1	A	405	GLY	2.2
1	A	304	VAL	2.2
1	A	219	ASP	2.2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	331	ASP	2.2
1	A	348	SER	2.2
1	A	873	THR	2.2
1	A	935	VAL	2.1
1	A	694	VAL	2.1
1	A	812	LEU	2.1
1	A	439	TYR	2.1
1	A	412	LEU	2.1
1	A	128	ALA	2.1
1	A	566	ASN	2.1
1	A	911	GLU	2.1
1	A	153	HIS	2.1
1	A	773	ILE	2.1
1	A	338	PHE	2.1
1	A	91	ASN	2.1
1	A	345	LYS	2.1
1	A	912	GLN	2.1
1	A	524	PRO	2.1
1	A	503	ARG	2.1
1	A	298	GLY	2.0
1	A	818	PRO	2.0
1	A	608	GLN	2.0
1	A	846	GLU	2.0

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

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

6.3 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

6.4 Ligands [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.5 Other polymers [i](#)

There are no such residues in this entry.