



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 04:44 PM BST

PDB ID : 1S7E
Title : Solution structure of HNF-6
Authors : Liao, X.; Sheng, W.
Deposited on : 2004-01-29

This is a Full wwPDB NMR Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.
We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org
A user guide is available at
<http://wwpdb.org/validation/2016/NMRValidationReportHelp>
with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The following versions of software and data (see [references ⓘ](#)) were used in the production of this report:

Cyrange : Kirchner and Güntert (2011)
NmrClust : Kelley et al. (1996)
MolProbity : 4.02b-467
Mogul : unknown
Percentile statistics : 20151230.v01 (using entries in the PDB archive December 30th 2015)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : rb-20027457
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : rb-20027457

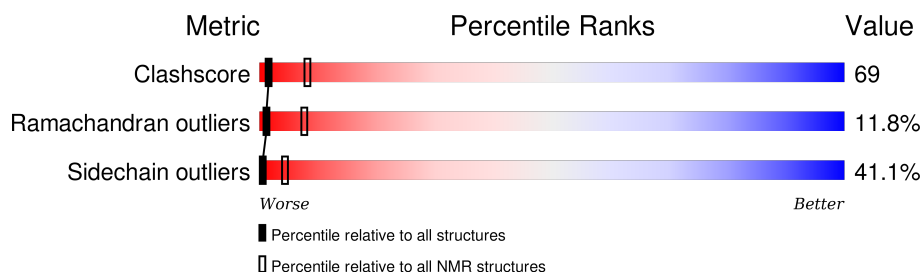
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment is 77%.

Percentile scores (ranging between 0-100) for global validation metrics of the entry are shown in the following graphic. The table shows the number of entries on which the scores are based.



Metric	Whole archive (#Entries)	NMR archive (#Entries)
Clashscore	114402	11133
Ramachandran outliers	111179	9975
Sidechain outliers	111093	9958

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the experimental data. The red, orange, yellow and green segments indicate the fraction of residues that contain outliers for ≥ 3 , 2, 1 and 0 types of geometric quality criteria. A cyan segment indicates the fraction of residues that are not part of the well-defined cores, and a grey segment represents the fraction of residues that are not modelled. The numeric value for each fraction is indicated below the corresponding segment, with a dot representing fractions $\leq 5\%$.

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	147	

2 Ensemble composition and analysis ⓘ

This entry contains 20 models. Model 18 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest target function*.

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:7-A:71 (65)	0.49	18
2	A:107-A:152 (46)	0.31	11

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 3 clusters and 1 single-model cluster was found.

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

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2472 atoms, of which 1252 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Hepatocyte nuclear factor 6.

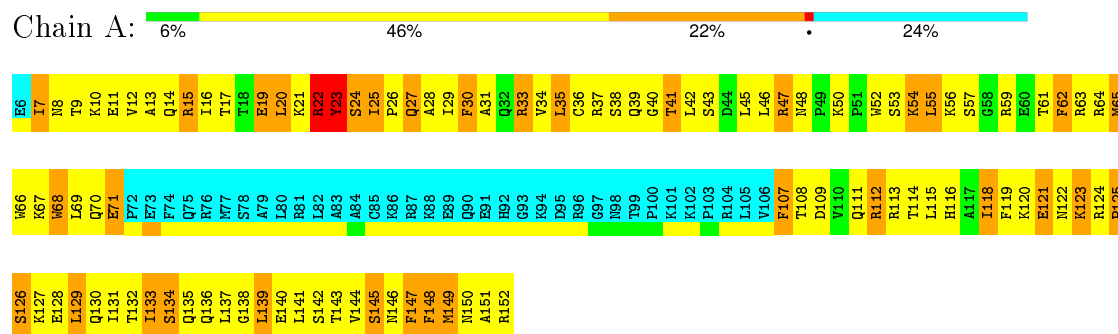
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	147	Total	C	H	N	O	S	0
			2472	766	1252	236	213	5	

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: Hepatocyte nuclear factor 6

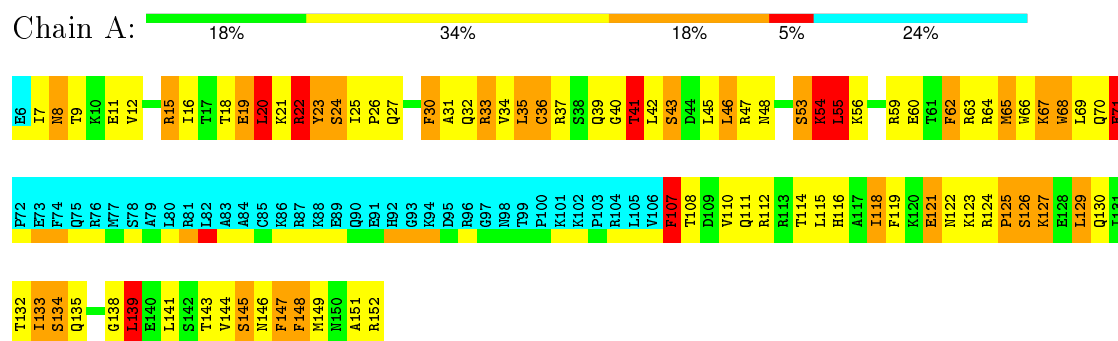


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

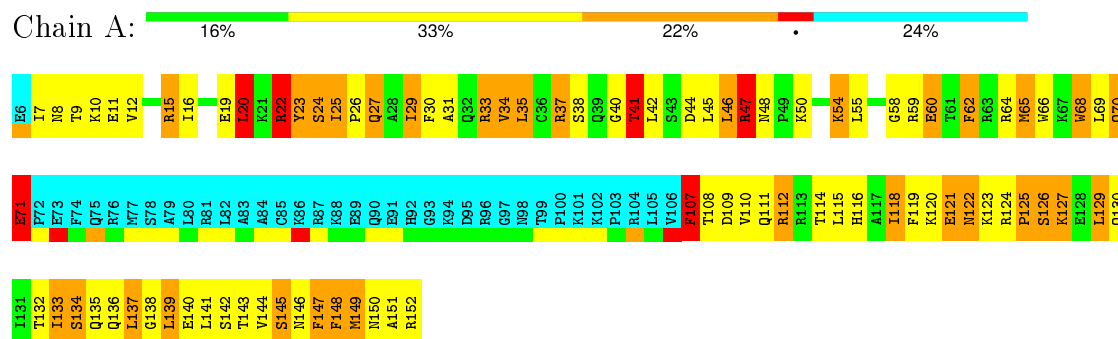
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



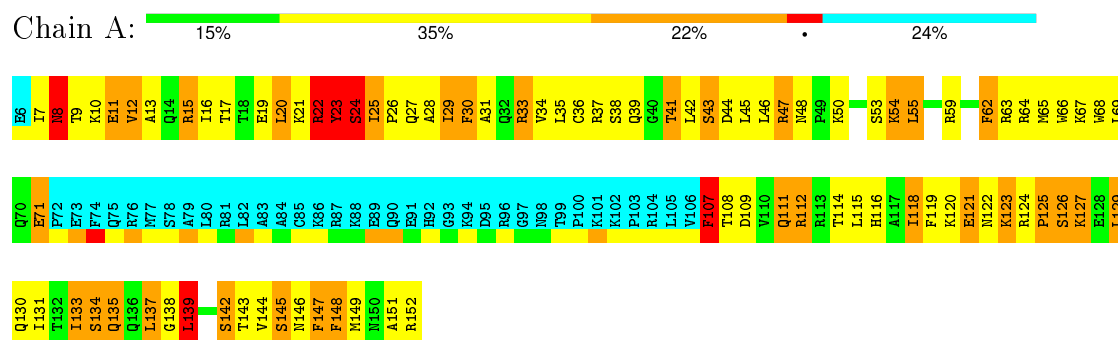
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



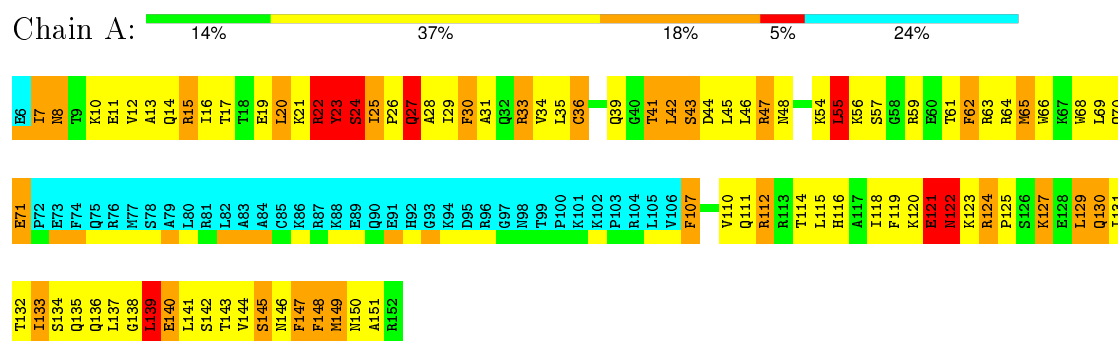
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



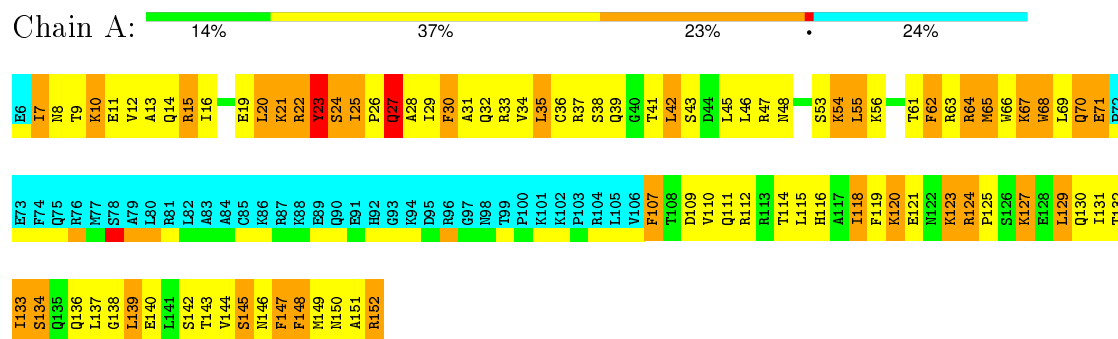
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



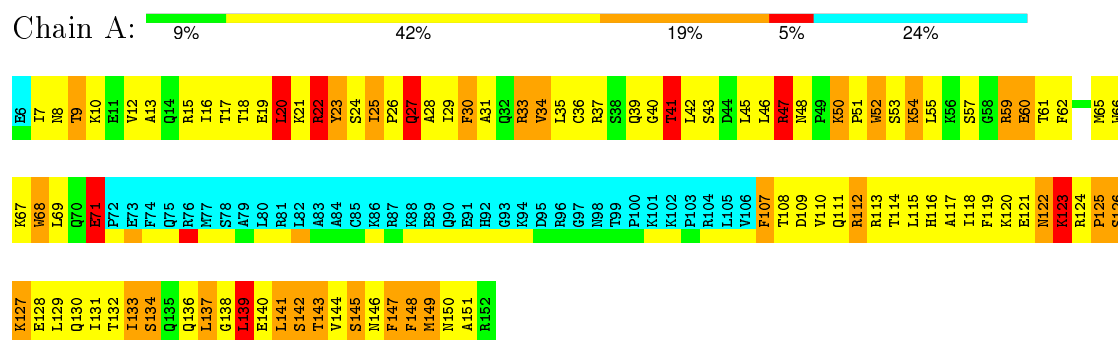
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



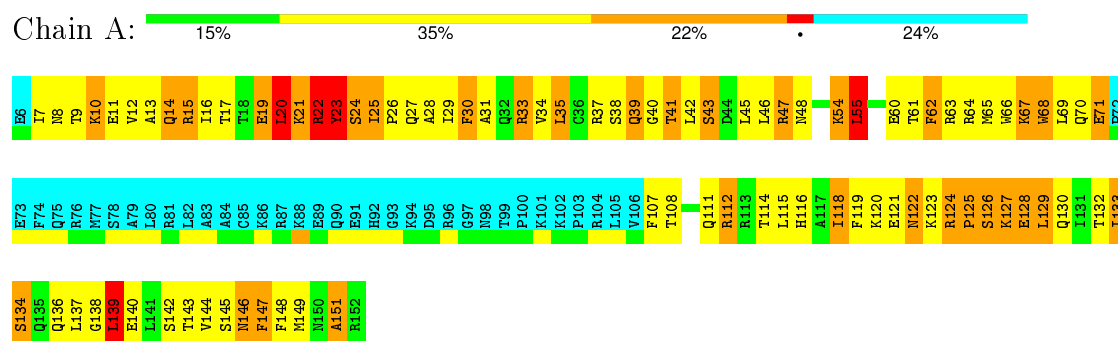
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



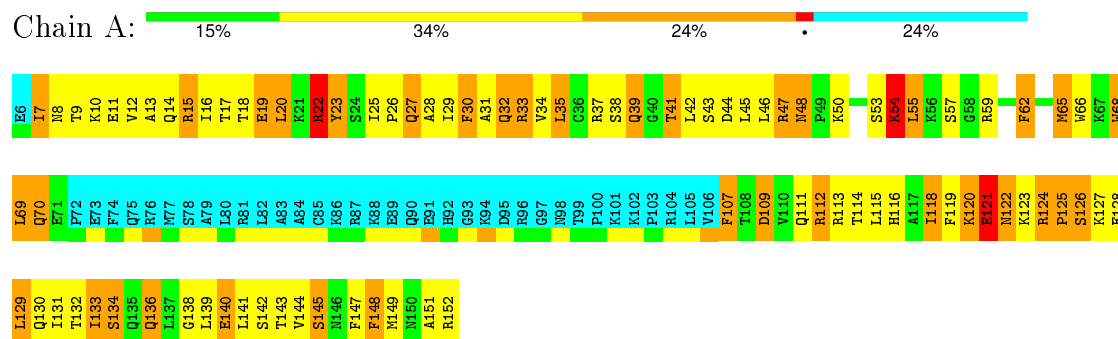
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



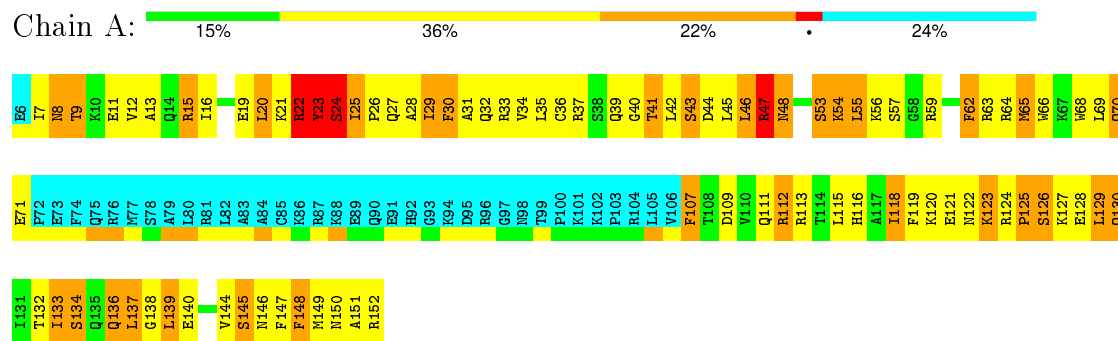
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



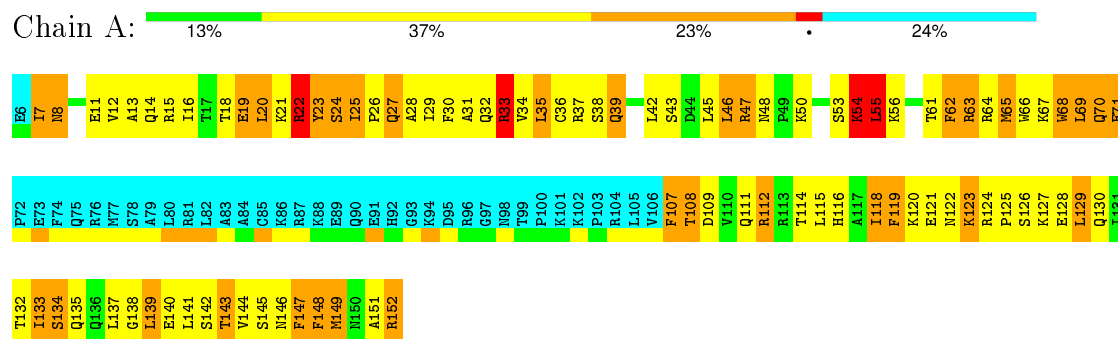
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



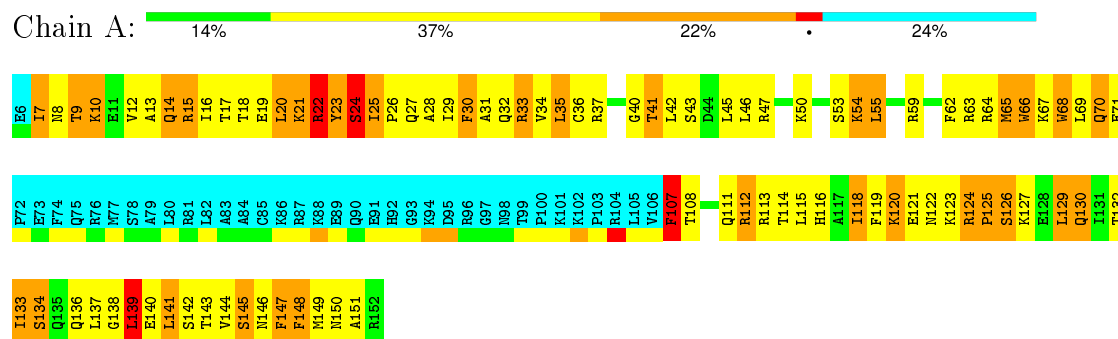
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



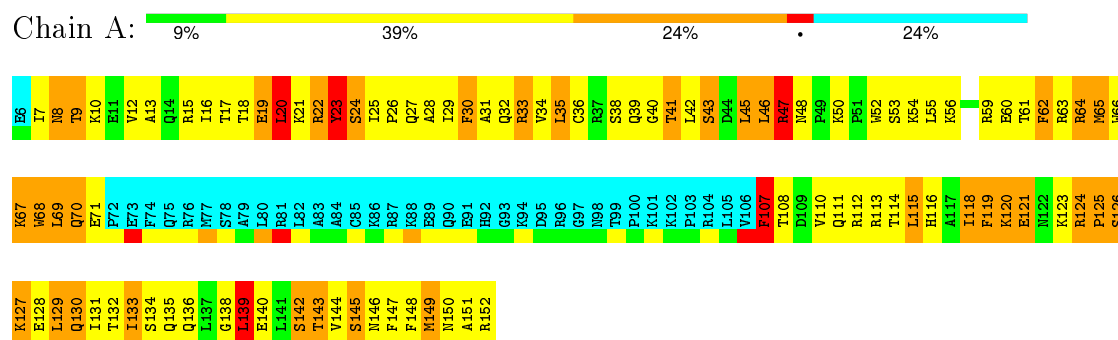
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



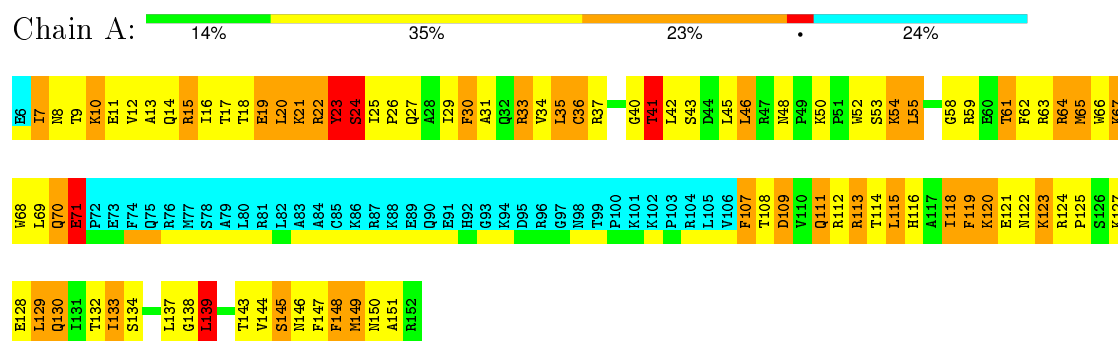
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



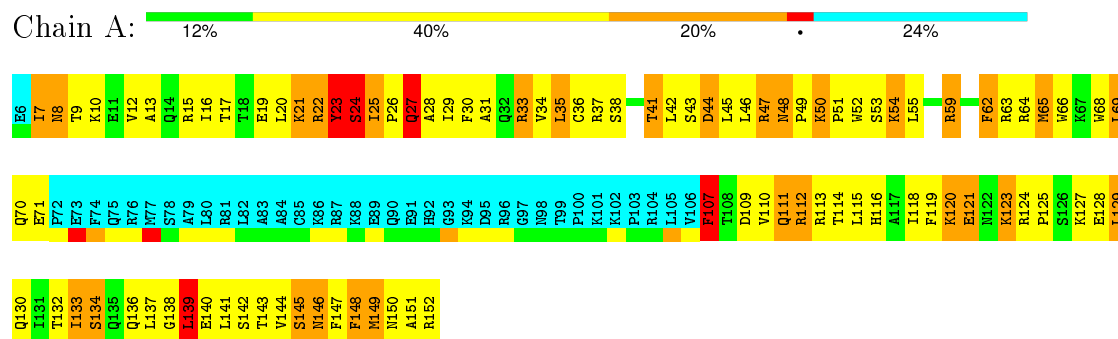
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



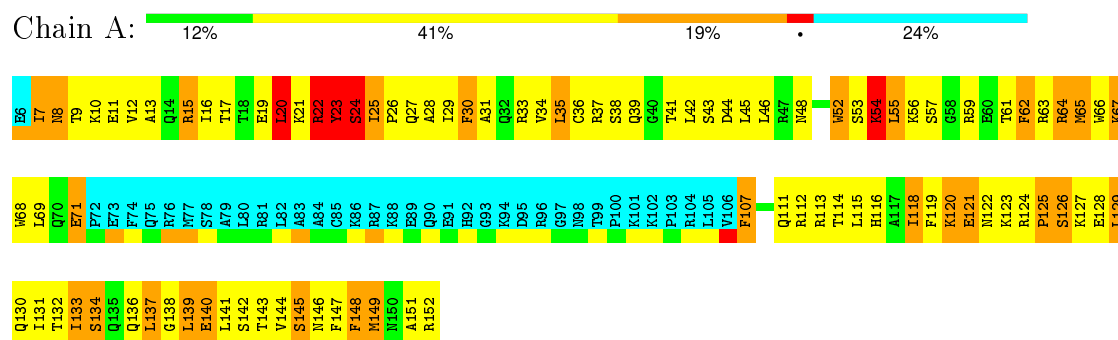
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



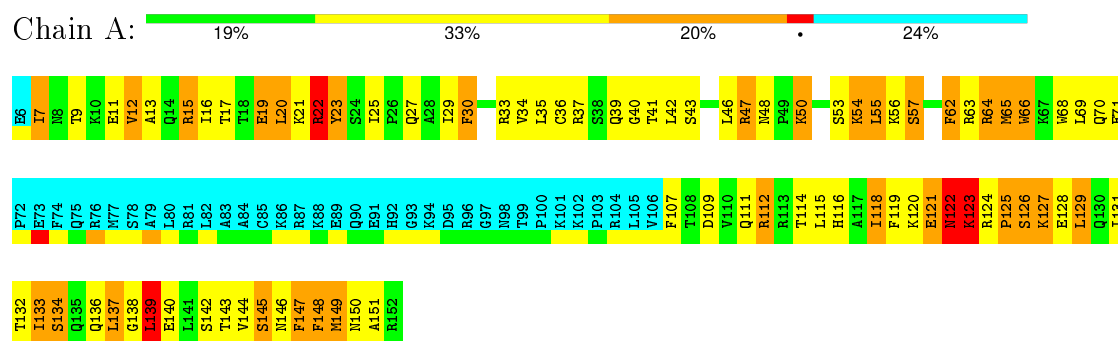
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



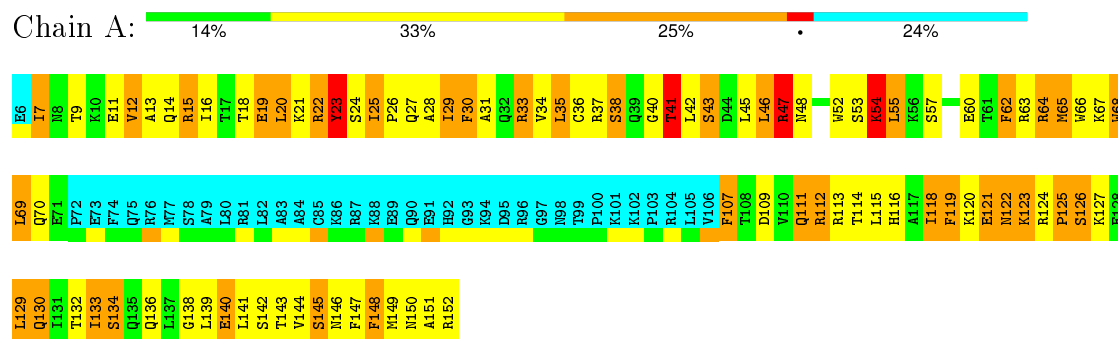
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



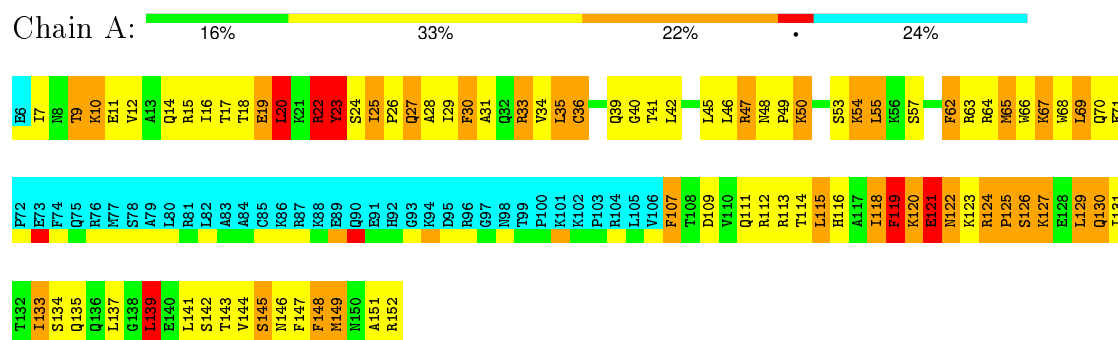
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



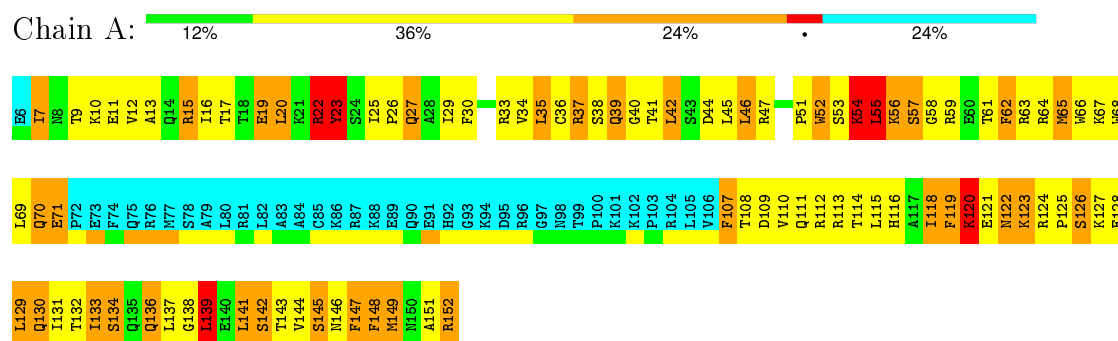
4.2.18 Score per residue for model 18 (medoid)

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



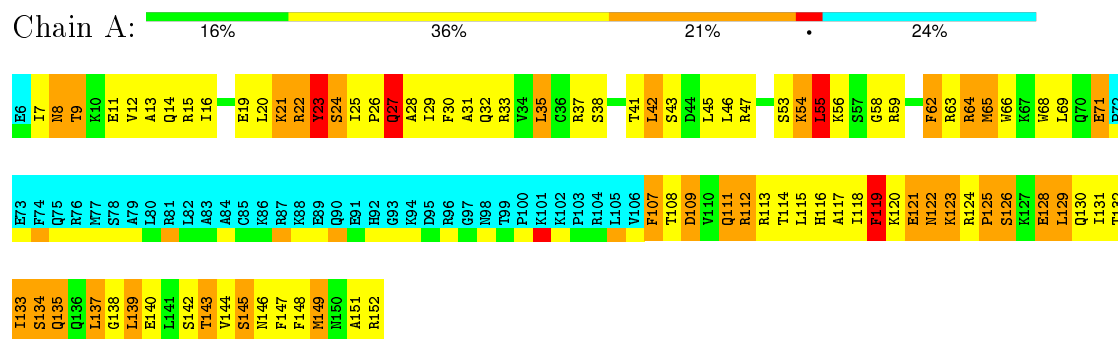
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: Hepatocyte nuclear factor 6



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *torsion angle dynamics*.

Of the 100 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *target function*.

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

Software name	Classification	Version
DYANA	structure solution	1.5
DYANA	refinement	1.5

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 5678
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1684
Number of shifts mapped to atoms	1592
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	92
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	77%

No validations of the models with respect to experimental NMR restraints is performed at this time.

6 Model quality ⓘ

6.1 Standard geometry ⓘ

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts ⓘ

In the following table, the Non-H and H(model) columns list the number of non-hydrogen atoms and hydrogen atoms in each chain respectively. The H(added) column lists the number of hydrogen atoms added and optimized by MolProbity. The Clashes column lists the number of clashes averaged over the ensemble.

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	927	951	963	131±13
All	All	18540	19020	19260	2613

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 69.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:LEU:HD13	1:A:55:LEU:HD11	1.12	1.18	9	5
1:A:30:PHE:CE2	1:A:35:LEU:HD23	1.10	1.81	10	2
1:A:115:LEU:HD13	1:A:133:ILE:HG21	1.06	1.23	4	17
1:A:16:ILE:HD13	1:A:42:LEU:HD12	1.05	1.27	8	8
1:A:55:LEU:HD23	1:A:62:PHE:CD1	1.05	1.87	14	3
1:A:20:LEU:HD23	1:A:25:ILE:HD13	1.03	1.26	18	5
1:A:45:LEU:HD13	1:A:55:LEU:HD21	0.99	1.31	20	4
1:A:45:LEU:HD11	1:A:55:LEU:HD21	0.97	1.34	8	2
1:A:115:LEU:HD21	1:A:144:VAL:HG22	0.95	1.36	12	1
1:A:115:LEU:CD2	1:A:144:VAL:HG13	0.95	1.91	7	3
1:A:129:LEU:HD13	1:A:130:GLN:N	0.94	1.78	12	6
1:A:115:LEU:HD22	1:A:147:PHE:CE2	0.91	2.01	13	1
1:A:123:LYS:O	1:A:129:LEU:HD22	0.91	1.66	7	7
1:A:12:VAL:HG11	1:A:62:PHE:CE2	0.88	2.04	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:GLN:NE2	1:A:143:THR:HG21	0.87	1.83	13	2
1:A:42:LEU:HD22	1:A:62:PHE:CD1	0.86	2.04	11	5
1:A:7:ILE:HG23	1:A:12:VAL:HG21	0.86	1.46	11	9
1:A:55:LEU:HD12	1:A:62:PHE:CD1	0.85	2.05	20	2
1:A:42:LEU:HD21	1:A:62:PHE:CD1	0.85	2.06	13	6
1:A:45:LEU:CD1	1:A:55:LEU:HD11	0.84	2.02	9	5
1:A:136:GLN:C	1:A:137:LEU:HD13	0.84	1.93	6	4
1:A:115:LEU:CD1	1:A:133:ILE:HG21	0.84	2.02	4	9
1:A:16:ILE:HG21	1:A:65:MET:SD	0.83	2.14	5	3
1:A:111:GLN:CG	1:A:137:LEU:HD22	0.83	2.02	20	1
1:A:20:LEU:HD21	1:A:30:PHE:CE1	0.83	2.08	13	2
1:A:115:LEU:HD22	1:A:147:PHE:CD2	0.83	2.07	13	1
1:A:30:PHE:CZ	1:A:35:LEU:HD23	0.83	2.08	10	1
1:A:12:VAL:CG1	1:A:42:LEU:HD23	0.83	2.04	3	1
1:A:123:LYS:CB	1:A:129:LEU:HD13	0.82	2.03	17	10
1:A:123:LYS:HB3	1:A:129:LEU:HD13	0.82	1.52	1	10
1:A:42:LEU:HD12	1:A:61:THR:HG22	0.81	1.52	5	2
1:A:118:ILE:HG12	1:A:129:LEU:HD11	0.81	1.51	5	1
1:A:55:LEU:HD23	1:A:62:PHE:CE2	0.81	2.10	16	3
1:A:127:LYS:O	1:A:131:ILE:HD12	0.81	1.74	3	8
1:A:42:LEU:HD13	1:A:65:MET:SD	0.80	2.16	20	4
1:A:45:LEU:CD1	1:A:55:LEU:HD21	0.80	2.05	8	4
1:A:123:LYS:O	1:A:129:LEU:HD13	0.80	1.76	10	4
1:A:115:LEU:HD21	1:A:144:VAL:HG13	0.80	1.50	7	2
1:A:111:GLN:OE1	1:A:143:THR:HG21	0.80	1.75	1	2
1:A:115:LEU:HD13	1:A:133:ILE:CG2	0.79	2.07	9	13
1:A:16:ILE:CD1	1:A:42:LEU:HD12	0.79	2.06	10	8
1:A:118:ILE:HG13	1:A:129:LEU:HD11	0.78	1.55	8	10
1:A:115:LEU:CD2	1:A:144:VAL:HG22	0.78	2.09	2	6
1:A:42:LEU:O	1:A:46:LEU:HD12	0.78	1.78	17	6
1:A:34:VAL:HG11	1:A:64:ARG:O	0.78	1.79	9	2
1:A:42:LEU:CD1	1:A:61:THR:HG22	0.77	2.09	5	2
1:A:130:GLN:HG2	1:A:144:VAL:HG21	0.77	1.56	12	5
1:A:138:GLY:C	1:A:139:LEU:HD22	0.77	2.00	8	1
1:A:20:LEU:HD11	1:A:68:TRP:CE3	0.77	2.13	19	10
1:A:133:ILE:HD13	1:A:133:ILE:C	0.75	2.01	13	8
1:A:45:LEU:HD12	1:A:55:LEU:HG	0.75	1.57	1	4
1:A:111:GLN:O	1:A:133:ILE:HD11	0.75	1.81	4	8
1:A:45:LEU:O	1:A:45:LEU:HD13	0.75	1.79	17	2
1:A:7:ILE:HG21	1:A:66:TRP:CZ2	0.74	2.17	11	10
1:A:147:PHE:CE1	1:A:151:ALA:CB	0.74	2.71	13	19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:144:VAL:CG1	1:A:148:PHE:CD2	0.74	2.71	12	5
1:A:129:LEU:HD23	1:A:130:GLN:N	0.74	1.96	10	12
1:A:37:ARG:HB3	1:A:41:THR:HG21	0.74	1.56	7	5
1:A:111:GLN:HG3	1:A:137:LEU:HD22	0.74	1.58	20	1
1:A:20:LEU:HB3	1:A:25:ILE:HD13	0.74	1.60	12	11
1:A:42:LEU:C	1:A:46:LEU:HD12	0.74	2.02	17	1
1:A:16:ILE:HD13	1:A:42:LEU:CD1	0.74	2.11	8	5
1:A:55:LEU:HD23	1:A:62:PHE:CE1	0.74	2.18	14	2
1:A:25:ILE:HD11	1:A:30:PHE:CD1	0.73	2.17	10	2
1:A:31:ALA:HB1	1:A:36:CYS:O	0.73	1.84	4	11
1:A:20:LEU:CD2	1:A:25:ILE:HD13	0.73	2.11	18	3
1:A:118:ILE:HD13	1:A:121:GLU:HB2	0.73	1.60	3	5
1:A:20:LEU:HD11	1:A:68:TRP:CD2	0.73	2.18	10	2
1:A:119:PHE:CE2	1:A:151:ALA:HB1	0.73	2.19	12	8
1:A:42:LEU:HD21	1:A:62:PHE:CG	0.73	2.19	13	2
1:A:129:LEU:HD22	1:A:129:LEU:O	0.72	1.83	4	4
1:A:138:GLY:O	1:A:139:LEU:HD23	0.72	1.83	17	5
1:A:12:VAL:HG13	1:A:16:ILE:HD11	0.72	1.59	12	1
1:A:108:THR:HG21	1:A:111:GLN:OE1	0.72	1.85	3	2
1:A:129:LEU:HD22	1:A:129:LEU:C	0.72	2.05	4	3
1:A:42:LEU:HD22	1:A:62:PHE:CE1	0.72	2.18	11	1
1:A:45:LEU:HB3	1:A:55:LEU:HD21	0.71	1.61	12	1
1:A:69:LEU:HD23	1:A:69:LEU:N	0.71	2.00	12	2
1:A:133:ILE:C	1:A:133:ILE:HD13	0.71	2.06	12	3
1:A:20:LEU:CD1	1:A:68:TRP:CE3	0.71	2.74	9	13
1:A:130:GLN:CG	1:A:144:VAL:HG11	0.71	2.16	11	6
1:A:7:ILE:O	1:A:12:VAL:HG23	0.71	1.84	3	2
1:A:129:LEU:C	1:A:129:LEU:HD22	0.71	2.06	12	3
1:A:20:LEU:CD1	1:A:69:LEU:HD23	0.70	2.16	15	5
1:A:19:GLU:HG2	1:A:69:LEU:HD13	0.70	1.61	1	1
1:A:16:ILE:O	1:A:20:LEU:HD22	0.70	1.87	2	2
1:A:27:GLN:O	1:A:31:ALA:HB2	0.70	1.86	11	12
1:A:144:VAL:HG13	1:A:148:PHE:CD1	0.70	2.22	6	10
1:A:115:LEU:HD22	1:A:133:ILE:CG2	0.70	2.17	12	11
1:A:30:PHE:CE1	1:A:35:LEU:CD2	0.70	2.75	5	1
1:A:137:LEU:HD21	1:A:143:THR:HG21	0.70	1.64	20	1
1:A:20:LEU:HD23	1:A:25:ILE:CD1	0.70	2.14	18	2
1:A:129:LEU:HD23	1:A:129:LEU:C	0.70	2.07	6	1
1:A:34:VAL:HG23	1:A:68:TRP:CD1	0.70	2.21	19	1
1:A:144:VAL:CG1	1:A:148:PHE:CE2	0.69	2.74	9	3
1:A:34:VAL:HG13	1:A:35:LEU:HD22	0.69	1.63	10	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:133:ILE:HD13	1:A:133:ILE:O	0.69	1.86	12	3
1:A:125:PRO:O	1:A:126:SER:C	0.69	2.31	12	15
1:A:9:THR:O	1:A:46:LEU:HD21	0.69	1.86	11	3
1:A:58:GLY:O	1:A:61:THR:HG22	0.69	1.87	19	1
1:A:111:GLN:HA	1:A:133:ILE:HD11	0.69	1.65	20	9
1:A:138:GLY:C	1:A:139:LEU:HD23	0.69	2.07	11	3
1:A:20:LEU:CD1	1:A:30:PHE:CE1	0.69	2.75	11	1
1:A:130:GLN:HG3	1:A:144:VAL:HG11	0.69	1.64	11	6
1:A:119:PHE:CD2	1:A:151:ALA:HB1	0.68	2.23	6	11
1:A:9:THR:HG22	1:A:62:PHE:CE2	0.68	2.22	12	1
1:A:30:PHE:CE1	1:A:35:LEU:CD1	0.68	2.76	3	4
1:A:129:LEU:O	1:A:129:LEU:HD22	0.68	1.89	12	2
1:A:12:VAL:HG21	1:A:66:TRP:NE1	0.68	2.02	14	7
1:A:42:LEU:O	1:A:46:LEU:HD13	0.68	1.88	11	5
1:A:133:ILE:O	1:A:133:ILE:HD13	0.68	1.89	13	5
1:A:124:ARG:N	1:A:125:PRO:CD	0.68	2.57	15	20
1:A:30:PHE:CD2	1:A:35:LEU:HD23	0.68	2.24	1	2
1:A:112:ARG:HH21	1:A:116:HIS:CG	0.68	2.07	14	1
1:A:115:LEU:HD12	1:A:144:VAL:HA	0.68	1.63	18	2
1:A:20:LEU:CD2	1:A:30:PHE:CE2	0.68	2.76	5	4
1:A:26:PRO:HG2	1:A:29:ILE:HD12	0.68	1.67	6	1
1:A:16:ILE:O	1:A:20:LEU:HD13	0.67	1.89	5	3
1:A:115:LEU:HD22	1:A:144:VAL:HG22	0.67	1.66	2	4
1:A:136:GLN:O	1:A:137:LEU:HD13	0.67	1.88	6	3
1:A:42:LEU:CD2	1:A:62:PHE:CD1	0.67	2.77	20	7
1:A:45:LEU:HD13	1:A:45:LEU:O	0.67	1.90	18	2
1:A:69:LEU:N	1:A:69:LEU:HD23	0.67	2.04	17	6
1:A:42:LEU:HD11	1:A:65:MET:HG3	0.67	1.65	2	1
1:A:118:ILE:HD13	1:A:121:GLU:CB	0.67	2.20	3	5
1:A:12:VAL:O	1:A:16:ILE:HD12	0.67	1.89	18	4
1:A:34:VAL:HG13	1:A:35:LEU:H	0.67	1.50	5	4
1:A:115:LEU:O	1:A:118:ILE:HG22	0.67	1.89	6	1
1:A:42:LEU:HD11	1:A:62:PHE:HA	0.67	1.65	19	6
1:A:20:LEU:HD21	1:A:30:PHE:CZ	0.67	2.24	5	3
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:HG23	0.67	1.88	12	2
1:A:35:LEU:HD21	1:A:65:MET:SD	0.67	2.30	17	2
1:A:17:THR:HG22	1:A:23:TYR:HA	0.66	1.65	3	5
1:A:20:LEU:CD2	1:A:30:PHE:CE1	0.66	2.77	13	2
1:A:136:GLN:HB3	1:A:137:LEU:HD22	0.66	1.67	16	4
1:A:108:THR:HG22	1:A:110:VAL:HG12	0.66	1.66	1	2
1:A:130:GLN:CG	1:A:148:PHE:CZ	0.66	2.79	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:115:LEU:HG	1:A:133:ILE:HG21	0.65	1.69	13	2
1:A:107:PHE:CD1	1:A:146:ASN:ND2	0.65	2.64	1	1
1:A:20:LEU:HD21	1:A:30:PHE:CE2	0.65	2.26	9	2
1:A:45:LEU:HD11	1:A:55:LEU:HD11	0.65	1.67	20	1
1:A:55:LEU:HD12	1:A:62:PHE:CE2	0.65	2.26	1	1
1:A:38:SER:O	1:A:41:THR:HG22	0.65	1.90	19	1
1:A:7:ILE:CG2	1:A:66:TRP:CZ2	0.65	2.80	9	9
1:A:42:LEU:O	1:A:46:LEU:HD23	0.65	1.92	2	3
1:A:42:LEU:HD13	1:A:65:MET:HG3	0.65	1.68	5	1
1:A:35:LEU:HD21	1:A:64:ARG:HB3	0.65	1.68	19	3
1:A:123:LYS:O	1:A:129:LEU:HD12	0.64	1.91	18	5
1:A:33:ARG:NE	1:A:68:TRP:CZ2	0.64	2.65	1	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:64:ARG:HB3	0.64	1.69	17	4
1:A:45:LEU:HD13	1:A:55:LEU:CD1	0.64	2.12	9	2
1:A:9:THR:HG22	1:A:46:LEU:HD21	0.64	1.70	13	1
1:A:16:ILE:HD13	1:A:65:MET:HG2	0.64	1.68	15	6
1:A:37:ARG:CB	1:A:41:THR:HG21	0.64	2.22	14	3
1:A:147:PHE:CG	1:A:148:PHE:N	0.63	2.66	7	17
1:A:129:LEU:C	1:A:129:LEU:HD13	0.63	2.11	15	2
1:A:34:VAL:CG2	1:A:68:TRP:CD1	0.63	2.81	19	1
1:A:16:ILE:HG12	1:A:69:LEU:HD21	0.63	1.69	8	1
1:A:115:LEU:HD21	1:A:144:VAL:CG2	0.63	2.19	12	1
1:A:12:VAL:HG13	1:A:16:ILE:CD1	0.63	2.23	12	1
1:A:46:LEU:HD11	1:A:62:PHE:CE1	0.63	2.28	10	5
1:A:55:LEU:HD23	1:A:62:PHE:CD2	0.63	2.28	2	1
1:A:30:PHE:CD1	1:A:35:LEU:HD12	0.63	2.29	4	4
1:A:30:PHE:CE1	1:A:68:TRP:CD1	0.63	2.87	11	11
1:A:115:LEU:HD22	1:A:133:ILE:HG21	0.63	1.69	10	9
1:A:30:PHE:CE2	1:A:35:LEU:HD22	0.63	2.28	11	1
1:A:118:ILE:CG1	1:A:129:LEU:HD11	0.63	2.23	1	6
1:A:42:LEU:HD13	1:A:62:PHE:CD1	0.62	2.29	7	5
1:A:30:PHE:CE1	1:A:35:LEU:HD12	0.62	2.29	4	3
1:A:12:VAL:CG1	1:A:42:LEU:HD13	0.62	2.24	13	1
1:A:7:ILE:HG23	1:A:12:VAL:CG2	0.62	2.24	3	6
1:A:107:PHE:C	1:A:107:PHE:CD1	0.62	2.73	1	1
1:A:30:PHE:CE2	1:A:65:MET:HE2	0.62	2.29	18	2
1:A:35:LEU:HD13	1:A:35:LEU:N	0.62	2.10	1	2
1:A:12:VAL:HG12	1:A:42:LEU:HD23	0.62	1.70	3	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:64:ARG:CB	0.62	2.25	7	3
1:A:19:GLU:CG	1:A:69:LEU:HD13	0.62	2.24	1	1
1:A:108:THR:H	1:A:143:THR:HG22	0.62	1.54	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:16:ILE:CG2	1:A:20:LEU:HD22	0.62	2.24	12	1
1:A:7:ILE:CG2	1:A:66:TRP:CZ3	0.62	2.82	17	1
1:A:46:LEU:CD1	1:A:55:LEU:HD12	0.62	2.25	7	1
1:A:41:THR:HG22	1:A:65:MET:HE3	0.62	1.70	11	2
1:A:7:ILE:HG12	1:A:12:VAL:HG23	0.62	1.69	15	1
1:A:62:PHE:O	1:A:66:TRP:CD1	0.62	2.52	11	16
1:A:15:ARG:O	1:A:19:GLU:N	0.62	2.32	10	20
1:A:115:LEU:HD13	1:A:147:PHE:HD2	0.62	1.55	18	1
1:A:30:PHE:CZ	1:A:65:MET:CE	0.62	2.82	17	1
1:A:10:LYS:HG2	1:A:46:LEU:HD23	0.62	1.72	11	1
1:A:9:THR:CG2	1:A:62:PHE:CE2	0.62	2.83	12	1
1:A:26:PRO:O	1:A:29:ILE:N	0.61	2.33	18	15
1:A:33:ARG:NH1	1:A:68:TRP:CZ2	0.61	2.68	5	1
1:A:123:LYS:HB2	1:A:129:LEU:HD13	0.61	1.70	11	5
1:A:7:ILE:HD12	1:A:7:ILE:N	0.61	2.10	13	3
1:A:9:THR:HA	1:A:62:PHE:CZ	0.61	2.30	17	5
1:A:22:ARG:O	1:A:23:TYR:CG	0.61	2.53	13	16
1:A:136:GLN:HB3	1:A:137:LEU:HD12	0.61	1.72	11	1
1:A:119:PHE:CZ	1:A:151:ALA:O	0.61	2.53	9	1
1:A:130:GLN:CD	1:A:148:PHE:CZ	0.61	2.73	2	1
1:A:42:LEU:HD13	1:A:65:MET:HG2	0.61	1.73	4	1
1:A:138:GLY:O	1:A:139:LEU:HD22	0.61	1.96	8	1
1:A:25:ILE:HD12	1:A:26:PRO:HD2	0.61	1.72	12	8
1:A:19:GLU:CB	1:A:69:LEU:HD11	0.61	2.26	9	1
1:A:144:VAL:CG1	1:A:148:PHE:CD1	0.61	2.84	15	7
1:A:119:PHE:CZ	1:A:151:ALA:HB1	0.61	2.31	12	2
1:A:22:ARG:O	1:A:23:TYR:CD2	0.60	2.54	11	14
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:CG1	0.60	2.49	14	7
1:A:30:PHE:CD2	1:A:38:SER:O	0.60	2.54	10	3
1:A:115:LEU:HD22	1:A:133:ILE:HD12	0.60	1.72	12	1
1:A:17:THR:HA	1:A:25:ILE:HD11	0.60	1.73	13	4
1:A:46:LEU:HD21	1:A:62:PHE:CE1	0.60	2.32	15	2
1:A:61:THR:HG22	1:A:62:PHE:N	0.60	2.12	13	1
1:A:25:ILE:HG23	1:A:39:GLN:HB2	0.60	1.72	10	2
1:A:13:ALA:HA	1:A:16:ILE:HD12	0.60	1.74	15	5
1:A:111:GLN:HG2	1:A:137:LEU:HD22	0.59	1.74	20	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:133:ILE:HD13	0.59	1.73	4	2
1:A:45:LEU:CD2	1:A:55:LEU:HD11	0.59	2.27	10	2
1:A:42:LEU:CD2	1:A:62:PHE:CE1	0.59	2.85	14	6
1:A:12:VAL:HG12	1:A:13:ALA:N	0.59	2.12	13	3
1:A:35:LEU:HD11	1:A:65:MET:CE	0.59	2.28	19	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:THR:HG21	1:A:52:TRP:HA	0.59	1.73	14	3
1:A:55:LEU:HD12	1:A:62:PHE:HD1	0.59	1.56	5	2
1:A:16:ILE:CD1	1:A:42:LEU:CD1	0.59	2.81	2	6
1:A:20:LEU:CD1	1:A:69:LEU:CD2	0.59	2.80	15	8
1:A:41:THR:OG1	1:A:45:LEU:HD23	0.59	1.96	8	3
1:A:107:PHE:CD1	1:A:107:PHE:O	0.59	2.55	2	1
1:A:45:LEU:HD21	1:A:55:LEU:HD21	0.59	1.74	4	1
1:A:16:ILE:HG13	1:A:69:LEU:HD11	0.58	1.73	11	2
1:A:130:GLN:O	1:A:144:VAL:HG21	0.58	1.98	17	2
1:A:107:PHE:CZ	1:A:146:ASN:OD1	0.58	2.55	9	1
1:A:16:ILE:HG23	1:A:20:LEU:CD2	0.58	2.28	17	2
1:A:20:LEU:HD13	1:A:30:PHE:CE1	0.58	2.33	11	1
1:A:17:THR:HG22	1:A:23:TYR:CA	0.58	2.27	4	1
1:A:20:LEU:HD22	1:A:68:TRP:CE3	0.58	2.33	14	2
1:A:147:PHE:CD1	1:A:151:ALA:HB2	0.58	2.33	4	3
1:A:20:LEU:HD11	1:A:30:PHE:CE1	0.58	2.33	11	1
1:A:108:THR:N	1:A:143:THR:HG22	0.58	2.13	19	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:137:LEU:HD13	0.58	1.76	20	1
1:A:16:ILE:O	1:A:25:ILE:HD11	0.58	1.99	16	1
1:A:114:THR:O	1:A:117:ALA:HB3	0.58	1.99	6	2
1:A:144:VAL:HG12	1:A:148:PHE:CD2	0.58	2.33	12	3
1:A:12:VAL:CG2	1:A:66:TRP:CD1	0.58	2.87	7	1
1:A:12:VAL:HG21	1:A:66:TRP:CE2	0.58	2.34	14	1
1:A:115:LEU:HD23	1:A:144:VAL:HA	0.57	1.76	1	4
1:A:46:LEU:HD11	1:A:62:PHE:CZ	0.57	2.33	3	6
1:A:144:VAL:HG13	1:A:148:PHE:CE1	0.57	2.34	1	6
1:A:41:THR:HG22	1:A:65:MET:CE	0.57	2.28	11	5
1:A:16:ILE:HG21	1:A:65:MET:HG2	0.57	1.74	20	2
1:A:7:ILE:HG21	1:A:66:TRP:CE2	0.57	2.33	5	9
1:A:118:ILE:HD12	1:A:121:GLU:HB3	0.57	1.75	6	1
1:A:20:LEU:HD11	1:A:69:LEU:HD23	0.57	1.76	15	4
1:A:30:PHE:CD1	1:A:68:TRP:CD1	0.57	2.91	15	12
1:A:46:LEU:HD11	1:A:62:PHE:HE1	0.57	1.58	4	3
1:A:107:PHE:CD1	1:A:107:PHE:C	0.57	2.78	2	1
1:A:7:ILE:HG21	1:A:66:TRP:CZ3	0.57	2.35	1	6
1:A:7:ILE:HG21	1:A:66:TRP:CH2	0.57	2.34	16	4
1:A:34:VAL:HG12	1:A:35:LEU:HD13	0.57	1.76	12	1
1:A:107:PHE:O	1:A:107:PHE:CG	0.57	2.57	2	1
1:A:20:LEU:CD2	1:A:69:LEU:CD2	0.57	2.83	11	2
1:A:45:LEU:HD13	1:A:55:LEU:CD2	0.57	2.29	10	3
1:A:42:LEU:HD11	1:A:65:MET:HB2	0.56	1.77	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:116:HIS:HA	1:A:147:PHE:CE1	0.56	2.36	12	6
1:A:147:PHE:CE1	1:A:151:ALA:HB3	0.56	2.35	16	18
1:A:147:PHE:CD1	1:A:151:ALA:CB	0.56	2.88	18	13
1:A:45:LEU:HG	1:A:55:LEU:HD21	0.56	1.77	11	3
1:A:53:SER:O	1:A:54:LYS:CB	0.56	2.54	17	6
1:A:144:VAL:HG13	1:A:148:PHE:CE2	0.56	2.35	9	2
1:A:16:ILE:HG22	1:A:20:LEU:HD22	0.56	1.78	15	3
1:A:45:LEU:HD21	1:A:55:LEU:HD11	0.56	1.77	5	1
1:A:133:ILE:CD1	1:A:133:ILE:C	0.56	2.74	13	3
1:A:130:GLN:HG3	1:A:144:VAL:HG21	0.56	1.78	9	2
1:A:20:LEU:N	1:A:20:LEU:HD23	0.56	2.16	14	1
1:A:118:ILE:HG12	1:A:129:LEU:HD21	0.56	1.78	12	2
1:A:42:LEU:HD12	1:A:61:THR:CG2	0.56	2.29	5	1
1:A:55:LEU:CD2	1:A:62:PHE:CE1	0.56	2.89	14	1
1:A:30:PHE:CZ	1:A:65:MET:HE3	0.55	2.36	17	1
1:A:27:GLN:O	1:A:31:ALA:CB	0.55	2.54	11	12
1:A:129:LEU:O	1:A:132:THR:N	0.55	2.39	11	15
1:A:30:PHE:CZ	1:A:35:LEU:CD1	0.55	2.89	3	3
1:A:45:LEU:HB3	1:A:55:LEU:HD11	0.55	1.77	11	1
1:A:12:VAL:HG13	1:A:13:ALA:N	0.55	2.17	4	9
1:A:21:LYS:O	1:A:22:ARG:CB	0.55	2.54	14	11
1:A:125:PRO:O	1:A:127:LYS:N	0.55	2.40	15	3
1:A:111:GLN:HB3	1:A:143:THR:HG21	0.55	1.79	2	1
1:A:31:ALA:CB	1:A:36:CYS:O	0.55	2.55	11	11
1:A:107:PHE:CG	1:A:107:PHE:O	0.55	2.60	1	1
1:A:41:THR:CG2	1:A:65:MET:CE	0.55	2.85	1	2
1:A:130:GLN:CG	1:A:144:VAL:CG1	0.55	2.85	4	2
1:A:123:LYS:O	1:A:129:LEU:CD1	0.55	2.54	16	5
1:A:147:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CE1	0.55	2.95	7	1
1:A:20:LEU:HD22	1:A:68:TRP:CZ3	0.55	2.37	14	1
1:A:48:ASN:ND2	1:A:50:LYS:CE	0.55	2.70	16	1
1:A:9:THR:HB	1:A:62:PHE:CE2	0.55	2.37	7	1
1:A:107:PHE:CD2	1:A:146:ASN:ND2	0.55	2.74	12	1
1:A:20:LEU:CD1	1:A:68:TRP:CD2	0.54	2.89	10	2
1:A:12:VAL:CG1	1:A:42:LEU:CD2	0.54	2.82	3	1
1:A:138:GLY:O	1:A:139:LEU:CB	0.54	2.55	16	4
1:A:20:LEU:HG	1:A:68:TRP:CZ3	0.54	2.37	19	5
1:A:115:LEU:HD11	1:A:129:LEU:CD2	0.54	2.33	6	2
1:A:111:GLN:CD	1:A:143:THR:HG21	0.54	2.23	1	1
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:CG2	0.54	2.54	3	2
1:A:62:PHE:O	1:A:66:TRP:CG	0.54	2.60	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:115:LEU:HD12	1:A:147:PHE:CD2	0.54	2.37	12	1
1:A:116:HIS:HA	1:A:147:PHE:CD1	0.54	2.37	17	19
1:A:15:ARG:O	1:A:19:GLU:CB	0.54	2.56	4	7
1:A:30:PHE:CE1	1:A:35:LEU:HD22	0.54	2.37	12	5
1:A:62:PHE:CG	1:A:66:TRP:CZ2	0.54	2.96	8	1
1:A:34:VAL:HG23	1:A:35:LEU:N	0.54	2.17	11	3
1:A:42:LEU:HD13	1:A:65:MET:CG	0.54	2.33	4	1
1:A:124:ARG:N	1:A:125:PRO:HD2	0.54	2.17	16	12
1:A:115:LEU:HD11	1:A:144:VAL:HG13	0.54	1.79	18	1
1:A:146:ASN:O	1:A:150:ASN:CB	0.54	2.56	9	1
1:A:9:THR:HG23	1:A:46:LEU:HD21	0.53	1.78	9	1
1:A:12:VAL:CG2	1:A:66:TRP:NE1	0.53	2.70	14	5
1:A:130:GLN:O	1:A:144:VAL:CG2	0.53	2.57	9	9
1:A:13:ALA:HB1	1:A:43:SER:CB	0.53	2.33	3	2
1:A:46:LEU:HD21	1:A:62:PHE:CZ	0.53	2.38	19	1
1:A:112:ARG:O	1:A:116:HIS:CB	0.53	2.56	19	18
1:A:42:LEU:HD11	1:A:65:MET:CG	0.53	2.33	2	2
1:A:7:ILE:CG2	1:A:66:TRP:CH2	0.53	2.91	9	4
1:A:119:PHE:CG	1:A:151:ALA:HB1	0.53	2.38	6	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:65:MET:HE3	0.53	2.33	16	2
1:A:145:SER:O	1:A:149:MET:CB	0.53	2.56	2	16
1:A:20:LEU:CD1	1:A:68:TRP:CZ3	0.53	2.92	18	2
1:A:20:LEU:CB	1:A:25:ILE:HD13	0.53	2.33	12	8
1:A:107:PHE:CE2	1:A:146:ASN:OD1	0.53	2.61	9	1
1:A:51:PRO:HB2	1:A:52:TRP:CE3	0.53	2.39	19	1
1:A:53:SER:O	1:A:54:LYS:C	0.53	2.47	1	3
1:A:133:ILE:CG2	1:A:134:SER:N	0.53	2.72	19	7
1:A:12:VAL:HG21	1:A:66:TRP:HE1	0.53	1.61	15	2
1:A:7:ILE:CD1	1:A:7:ILE:N	0.53	2.72	13	1
1:A:26:PRO:CG	1:A:29:ILE:HD12	0.53	2.32	6	1
1:A:119:PHE:HB2	1:A:147:PHE:CE1	0.53	2.39	16	19
1:A:121:GLU:O	1:A:122:ASN:CB	0.53	2.57	18	2
1:A:118:ILE:HD12	1:A:121:GLU:CB	0.53	2.33	6	2
1:A:137:LEU:CD2	1:A:143:THR:HG21	0.53	2.33	20	1
1:A:34:VAL:HG22	1:A:35:LEU:HD13	0.53	1.80	5	1
1:A:9:THR:O	1:A:62:PHE:CZ	0.53	2.62	19	1
1:A:33:ARG:CG	1:A:68:TRP:CD1	0.52	2.92	9	1
1:A:126:SER:O	1:A:129:LEU:N	0.52	2.42	20	11
1:A:115:LEU:HB3	1:A:147:PHE:CD2	0.52	2.39	4	9
1:A:110:VAL:HG11	1:A:137:LEU:HD22	0.52	1.79	14	1
1:A:114:THR:HB	1:A:133:ILE:CG1	0.52	2.35	4	17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:130:GLN:HG2	1:A:148:PHE:CE1	0.52	2.40	2	1
1:A:115:LEU:HG	1:A:147:PHE:CD2	0.52	2.40	6	14
1:A:55:LEU:HD13	1:A:61:THR:HB	0.52	1.80	5	1
1:A:16:ILE:HD13	1:A:65:MET:HB3	0.52	1.81	9	1
1:A:118:ILE:HG13	1:A:129:LEU:HD21	0.52	1.80	15	1
1:A:66:TRP:CD1	1:A:66:TRP:N	0.52	2.77	14	6
1:A:64:ARG:O	1:A:67:LYS:CB	0.52	2.58	11	4
1:A:20:LEU:HD21	1:A:69:LEU:CD2	0.52	2.33	11	1
1:A:9:THR:C	1:A:12:VAL:HG12	0.52	2.25	14	3
1:A:35:LEU:HD11	1:A:65:MET:HE3	0.52	1.82	9	3
1:A:118:ILE:HG23	1:A:124:ARG:HA	0.52	1.80	6	2
1:A:30:PHE:CE2	1:A:35:LEU:CD2	0.52	2.92	11	3
1:A:42:LEU:HA	1:A:55:LEU:HD11	0.52	1.81	7	1
1:A:119:PHE:HB2	1:A:147:PHE:CZ	0.52	2.40	12	11
1:A:131:ILE:O	1:A:135:GLN:CG	0.52	2.57	20	1
1:A:20:LEU:HD21	1:A:69:LEU:HD23	0.52	1.82	11	1
1:A:35:LEU:HD23	1:A:64:ARG:HB2	0.52	1.80	2	3
1:A:149:MET:O	1:A:152:ARG:CG	0.52	2.58	9	1
1:A:7:ILE:HD12	1:A:7:ILE:C	0.52	2.25	15	1
1:A:115:LEU:HD22	1:A:133:ILE:HG23	0.52	1.81	12	1
1:A:66:TRP:N	1:A:66:TRP:CD1	0.52	2.75	11	5
1:A:147:PHE:O	1:A:149:MET:N	0.52	2.43	13	19
1:A:9:THR:HG21	1:A:53:SER:H	0.52	1.65	18	2
1:A:20:LEU:CD2	1:A:30:PHE:CZ	0.52	2.93	13	2
1:A:111:GLN:CA	1:A:133:ILE:HD11	0.52	2.35	20	5
1:A:147:PHE:CD1	1:A:151:ALA:HB3	0.52	2.40	3	10
1:A:118:ILE:CD1	1:A:122:ASN:CB	0.52	2.88	19	1
1:A:12:VAL:CG1	1:A:13:ALA:N	0.51	2.73	17	10
1:A:147:PHE:CD1	1:A:147:PHE:C	0.51	2.82	7	3
1:A:12:VAL:CG1	1:A:62:PHE:CE1	0.51	2.93	1	1
1:A:115:LEU:CD2	1:A:133:ILE:HD12	0.51	2.35	12	1
1:A:15:ARG:O	1:A:19:GLU:CG	0.51	2.59	3	4
1:A:133:ILE:C	1:A:133:ILE:CD1	0.51	2.78	12	2
1:A:115:LEU:O	1:A:147:PHE:CE2	0.51	2.63	13	1
1:A:20:LEU:HD11	1:A:69:LEU:CD2	0.51	2.36	4	3
1:A:111:GLN:O	1:A:114:THR:N	0.51	2.43	20	5
1:A:128:GLU:O	1:A:132:THR:N	0.51	2.43	12	3
1:A:62:PHE:HB3	1:A:66:TRP:CZ2	0.51	2.40	17	15
1:A:66:TRP:O	1:A:70:GLN:N	0.51	2.43	8	3
1:A:55:LEU:CD2	1:A:62:PHE:CE2	0.51	2.90	2	1
1:A:50:LYS:N	1:A:51:PRO:HD3	0.51	2.20	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:LYS:CE	1:A:126:SER:OG	0.51	2.58	16	1
1:A:9:THR:HA	1:A:62:PHE:CE2	0.51	2.40	15	1
1:A:46:LEU:O	1:A:47:ARG:C	0.51	2.48	12	17
1:A:7:ILE:HG22	1:A:7:ILE:O	0.51	2.04	11	1
1:A:54:LYS:O	1:A:54:LYS:CG	0.51	2.58	18	2
1:A:21:LYS:O	1:A:22:ARG:CD	0.51	2.59	7	3
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:N	0.51	2.43	3	3
1:A:19:GLU:OE1	1:A:69:LEU:HD13	0.51	2.05	4	1
1:A:132:THR:HG22	1:A:136:GLN:OE1	0.51	2.05	19	1
1:A:133:ILE:HG23	1:A:134:SER:N	0.51	2.20	16	10
1:A:48:ASN:CB	1:A:49:PRO:CD	0.51	2.89	14	1
1:A:25:ILE:HG12	1:A:30:PHE:CD2	0.51	2.41	12	8
1:A:9:THR:O	1:A:46:LEU:CD2	0.51	2.59	16	4
1:A:143:THR:O	1:A:146:ASN:CB	0.51	2.59	16	6
1:A:34:VAL:HG13	1:A:35:LEU:N	0.51	2.19	13	4
1:A:120:LYS:O	1:A:121:GLU:CB	0.51	2.58	8	5
1:A:42:LEU:HD23	1:A:62:PHE:CE1	0.51	2.41	14	2
1:A:123:LYS:CD	1:A:126:SER:OG	0.51	2.59	16	1
1:A:123:LYS:O	1:A:124:ARG:C	0.51	2.48	9	6
1:A:127:LYS:O	1:A:131:ILE:CD1	0.51	2.59	18	3
1:A:118:ILE:HD12	1:A:123:LYS:H	0.51	1.66	17	3
1:A:118:ILE:O	1:A:124:ARG:CG	0.51	2.59	13	4
1:A:49:PRO:O	1:A:50:LYS:C	0.51	2.48	14	1
1:A:134:SER:HB3	1:A:144:VAL:HG23	0.51	1.82	12	3
1:A:136:GLN:C	1:A:137:LEU:HD22	0.51	2.25	19	1
1:A:45:LEU:HD12	1:A:55:LEU:HD21	0.50	1.83	2	1
1:A:138:GLY:O	1:A:139:LEU:CD2	0.50	2.58	17	1
1:A:123:LYS:O	1:A:129:LEU:CD2	0.50	2.58	16	2
1:A:10:LYS:CB	1:A:50:LYS:CB	0.50	2.90	14	1
1:A:34:VAL:HG23	1:A:35:LEU:H	0.50	1.64	11	2
1:A:115:LEU:HD11	1:A:129:LEU:HD21	0.50	1.83	9	1
1:A:29:ILE:O	1:A:33:ARG:CG	0.50	2.60	7	4
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:CB	0.50	2.59	3	1
1:A:7:ILE:O	1:A:8:ASN:CB	0.50	2.60	4	4
1:A:15:ARG:O	1:A:18:THR:N	0.50	2.45	13	8
1:A:53:SER:O	1:A:55:LEU:N	0.50	2.44	1	2
1:A:12:VAL:HG21	1:A:66:TRP:CD1	0.50	2.41	7	1
1:A:27:GLN:O	1:A:28:ALA:C	0.50	2.49	15	2
1:A:7:ILE:HD11	1:A:12:VAL:HA	0.50	1.84	15	1
1:A:33:ARG:CZ	1:A:71:GLU:OE2	0.50	2.59	6	1
1:A:11:GLU:O	1:A:15:ARG:CG	0.50	2.59	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:LEU:O	1:A:46:LEU:CD1	0.50	2.60	13	2
1:A:129:LEU:HD13	1:A:129:LEU:C	0.50	2.27	18	1
1:A:44:ASP:O	1:A:47:ARG:CD	0.50	2.59	9	1
1:A:20:LEU:HG	1:A:68:TRP:CE3	0.50	2.41	8	2
1:A:46:LEU:O	1:A:48:ASN:N	0.50	2.45	6	7
1:A:115:LEU:HD21	1:A:148:PHE:CE1	0.50	2.42	17	1
1:A:10:LYS:O	1:A:13:ALA:HB3	0.50	2.06	7	1
1:A:20:LEU:HD22	1:A:68:TRP:CD2	0.50	2.42	11	1
1:A:55:LEU:HB2	1:A:62:PHE:CE2	0.50	2.42	12	1
1:A:13:ALA:HB1	1:A:43:SER:CA	0.50	2.37	3	3
1:A:65:MET:O	1:A:68:TRP:N	0.50	2.45	7	3
1:A:67:LYS:O	1:A:71:GLU:CG	0.50	2.60	18	1
1:A:42:LEU:HB3	1:A:62:PHE:CE1	0.50	2.42	7	1
1:A:34:VAL:CG2	1:A:35:LEU:N	0.49	2.75	3	2
1:A:115:LEU:HD22	1:A:147:PHE:HE2	0.49	1.61	13	1
1:A:129:LEU:CD2	1:A:129:LEU:C	0.49	2.80	20	2
1:A:22:ARG:O	1:A:23:TYR:CB	0.49	2.60	20	4
1:A:107:PHE:CE2	1:A:146:ASN:ND2	0.49	2.80	20	1
1:A:10:LYS:HA	1:A:46:LEU:HD23	0.49	1.83	18	1
1:A:124:ARG:CB	1:A:125:PRO:HD3	0.49	2.37	9	5
1:A:44:ASP:O	1:A:47:ARG:CG	0.49	2.60	8	1
1:A:41:THR:HG22	1:A:65:MET:HE2	0.49	1.84	15	1
1:A:7:ILE:HG13	1:A:8:ASN:N	0.49	2.22	15	1
1:A:133:ILE:O	1:A:136:GLN:CB	0.49	2.60	2	3
1:A:19:GLU:HB3	1:A:69:LEU:HD11	0.49	1.83	9	1
1:A:45:LEU:HD12	1:A:46:LEU:HD12	0.49	1.84	13	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:112:ARG:N	0.49	2.65	12	1
1:A:144:VAL:HG11	1:A:148:PHE:CE2	0.49	2.42	12	1
1:A:39:GLN:O	1:A:39:GLN:CG	0.49	2.60	7	4
1:A:134:SER:O	1:A:138:GLY:N	0.49	2.43	7	5
1:A:116:HIS:O	1:A:119:PHE:CB	0.49	2.61	16	4
1:A:18:THR:HG23	1:A:22:ARG:O	0.49	2.08	10	1
1:A:17:THR:O	1:A:23:TYR:N	0.49	2.45	11	2
1:A:37:ARG:CG	1:A:37:ARG:O	0.49	2.60	11	1
1:A:42:LEU:O	1:A:46:LEU:CG	0.49	2.60	4	4
1:A:130:GLN:O	1:A:144:VAL:HG22	0.49	2.07	5	1
1:A:134:SER:HB2	1:A:143:THR:HG23	0.49	1.84	12	1
1:A:115:LEU:O	1:A:118:ILE:N	0.49	2.46	2	11
1:A:39:GLN:CG	1:A:39:GLN:O	0.49	2.60	1	2
1:A:69:LEU:CD2	1:A:69:LEU:N	0.49	2.74	17	1
1:A:111:GLN:C	1:A:111:GLN:OE1	0.49	2.50	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:141:LEU:O	1:A:142:SER:C	0.49	2.51	8	1
1:A:8:ASN:ND2	1:A:52:TRP:NE1	0.49	2.61	13	1
1:A:134:SER:O	1:A:139:LEU:N	0.49	2.46	19	10
1:A:12:VAL:O	1:A:16:ILE:CD1	0.49	2.60	18	2
1:A:64:ARG:O	1:A:67:LYS:N	0.49	2.45	19	2
1:A:55:LEU:HB2	1:A:62:PHE:CD1	0.49	2.43	5	3
1:A:42:LEU:CD1	1:A:65:MET:SD	0.49	3.00	19	2
1:A:107:PHE:CE2	1:A:146:ASN:HA	0.49	2.43	11	2
1:A:12:VAL:CG1	1:A:62:PHE:CE2	0.49	2.90	3	1
1:A:143:THR:CG2	1:A:144:VAL:N	0.49	2.75	8	3
1:A:30:PHE:CZ	1:A:65:MET:HE2	0.48	2.43	17	1
1:A:29:ILE:O	1:A:33:ARG:CB	0.48	2.61	9	3
1:A:33:ARG:HG2	1:A:68:TRP:CD1	0.48	2.42	4	1
1:A:25:ILE:CG2	1:A:30:PHE:CD2	0.48	2.96	19	2
1:A:35:LEU:CD1	1:A:65:MET:CE	0.48	2.91	19	1
1:A:20:LEU:HD13	1:A:69:LEU:CD2	0.48	2.38	13	2
1:A:141:LEU:H	1:A:141:LEU:HD13	0.48	1.69	11	1
1:A:130:GLN:HG3	1:A:148:PHE:CE2	0.48	2.43	13	1
1:A:9:THR:HG23	1:A:10:LYS:N	0.48	2.23	5	2
1:A:50:LYS:CG	1:A:50:LYS:O	0.48	2.60	14	1
1:A:16:ILE:HG23	1:A:69:LEU:HD21	0.48	1.85	3	1
1:A:54:LYS:CG	1:A:54:LYS:O	0.48	2.61	16	1
1:A:54:LYS:HA	1:A:62:PHE:CD2	0.48	2.44	20	3
1:A:111:GLN:O	1:A:133:ILE:CD1	0.48	2.61	16	2
1:A:134:SER:CB	1:A:140:GLU:O	0.48	2.61	16	1
1:A:42:LEU:HD13	1:A:62:PHE:HD1	0.48	1.68	12	1
1:A:53:SER:O	1:A:54:LYS:CE	0.48	2.62	20	1
1:A:147:PHE:CD2	1:A:148:PHE:CD1	0.48	3.02	2	5
1:A:63:ARG:HA	1:A:66:TRP:CE3	0.48	2.43	12	5
1:A:134:SER:O	1:A:138:GLY:CA	0.48	2.62	15	8
1:A:41:THR:HG22	1:A:65:MET:HE1	0.48	1.86	1	1
1:A:46:LEU:O	1:A:48:ASN:O	0.48	2.32	10	10
1:A:33:ARG:NH2	1:A:68:TRP:CD2	0.48	2.81	5	1
1:A:14:GLN:O	1:A:18:THR:CB	0.48	2.62	11	1
1:A:7:ILE:HG21	1:A:66:TRP:CE3	0.48	2.43	19	2
1:A:130:GLN:CG	1:A:144:VAL:HG21	0.48	2.35	12	1
1:A:13:ALA:HB1	1:A:43:SER:N	0.48	2.24	4	3
1:A:147:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CD1	0.48	3.02	7	2
1:A:42:LEU:CD2	1:A:55:LEU:HD13	0.48	2.39	7	1
1:A:70:GLN:O	1:A:71:GLU:C	0.48	2.52	9	4
1:A:55:LEU:HG	1:A:62:PHE:CE1	0.48	2.44	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:134:SER:O	1:A:138:GLY:C	0.47	2.52	7	5
1:A:10:LYS:CB	1:A:50:LYS:HB3	0.47	2.38	14	1
1:A:21:LYS:CB	1:A:24:SER:O	0.47	2.62	14	1
1:A:122:ASN:O	1:A:123:LYS:CB	0.47	2.61	16	1
1:A:27:GLN:O	1:A:31:ALA:N	0.47	2.47	15	2
1:A:42:LEU:HD22	1:A:62:PHE:HD1	0.47	1.69	6	1
1:A:108:THR:O	1:A:111:GLN:NE2	0.47	2.47	12	1
1:A:20:LEU:CD1	1:A:69:LEU:HD22	0.47	2.40	12	1
1:A:142:SER:O	1:A:145:SER:N	0.47	2.47	12	1
1:A:118:ILE:O	1:A:120:LYS:N	0.47	2.47	18	4
1:A:114:THR:CG2	1:A:133:ILE:HG13	0.47	2.38	18	4
1:A:63:ARG:HG2	1:A:66:TRP:CZ3	0.47	2.44	3	1
1:A:21:LYS:C	1:A:21:LYS:CD	0.47	2.82	16	1
1:A:115:LEU:CD1	1:A:129:LEU:HD21	0.47	2.38	6	1
1:A:30:PHE:CD1	1:A:30:PHE:O	0.47	2.67	20	2
1:A:147:PHE:O	1:A:148:PHE:C	0.47	2.51	4	16
1:A:114:THR:CG2	1:A:133:ILE:CG1	0.47	2.92	13	8
1:A:147:PHE:O	1:A:151:ALA:N	0.47	2.39	18	7
1:A:118:ILE:HG23	1:A:124:ARG:CG	0.47	2.39	13	2
1:A:42:LEU:HD21	1:A:62:PHE:CD2	0.47	2.44	3	1
1:A:61:THR:CG2	1:A:62:PHE:N	0.47	2.77	13	3
1:A:54:LYS:HA	1:A:62:PHE:CE2	0.47	2.44	5	3
1:A:31:ALA:O	1:A:35:LEU:O	0.47	2.31	11	6
1:A:67:LYS:O	1:A:71:GLU:N	0.47	2.48	18	5
1:A:10:LYS:HA	1:A:46:LEU:HD22	0.47	1.87	13	1
1:A:26:PRO:O	1:A:28:ALA:N	0.47	2.47	5	11
1:A:121:GLU:O	1:A:122:ASN:HB3	0.47	2.08	18	1
1:A:143:THR:O	1:A:146:ASN:N	0.47	2.48	7	14
1:A:42:LEU:HD23	1:A:45:LEU:HD11	0.47	1.86	2	1
1:A:12:VAL:O	1:A:15:ARG:N	0.47	2.48	11	5
1:A:112:ARG:HH21	1:A:113:ARG:HG2	0.47	1.69	9	1
1:A:112:ARG:NH2	1:A:116:HIS:CG	0.47	2.79	14	1
1:A:130:GLN:HG3	1:A:148:PHE:CZ	0.47	2.44	12	1
1:A:62:PHE:O	1:A:66:TRP:NE1	0.47	2.48	14	7
1:A:131:ILE:O	1:A:135:GLN:CB	0.47	2.62	12	3
1:A:20:LEU:CG	1:A:25:ILE:HD13	0.47	2.39	1	6
1:A:39:GLN:N	1:A:39:GLN:OE1	0.47	2.47	4	1
1:A:147:PHE:C	1:A:147:PHE:CD1	0.47	2.87	2	3
1:A:9:THR:HB	1:A:62:PHE:CZ	0.47	2.44	12	2
1:A:16:ILE:CG2	1:A:20:LEU:CD1	0.47	2.92	11	1
1:A:107:PHE:CZ	1:A:146:ASN:HA	0.47	2.45	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:GLN:NE2	1:A:134:SER:O	0.47	2.48	11	1
1:A:108:THR:CG2	1:A:111:GLN:OE1	0.47	2.60	3	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:143:THR:CG2	0.47	2.69	13	1
1:A:27:GLN:OE1	1:A:39:GLN:CG	0.47	2.62	6	1
1:A:147:PHE:O	1:A:150:ASN:N	0.47	2.47	4	7
1:A:46:LEU:C	1:A:48:ASN:N	0.47	2.68	14	5
1:A:115:LEU:HG	1:A:147:PHE:CE2	0.47	2.45	6	7
1:A:20:LEU:HD13	1:A:68:TRP:CE3	0.47	2.45	14	1
1:A:69:LEU:N	1:A:69:LEU:CD2	0.47	2.71	12	1
1:A:25:ILE:CD1	1:A:26:PRO:HD2	0.47	2.39	4	6
1:A:35:LEU:HD11	1:A:64:ARG:CG	0.47	2.40	10	1
1:A:135:GLN:O	1:A:135:GLN:CG	0.47	2.62	10	2
1:A:128:GLU:O	1:A:131:ILE:N	0.47	2.47	12	3
1:A:30:PHE:CG	1:A:35:LEU:HD12	0.47	2.45	6	1
1:A:9:THR:CG2	1:A:10:LYS:N	0.47	2.79	2	2
1:A:43:SER:O	1:A:47:ARG:N	0.47	2.48	6	4
1:A:30:PHE:CZ	1:A:35:LEU:HD11	0.47	2.45	3	2
1:A:35:LEU:HD13	1:A:37:ARG:O	0.46	2.10	20	2
1:A:9:THR:HG23	1:A:62:PHE:HZ	0.46	1.70	3	1
1:A:115:LEU:CD2	1:A:133:ILE:CG2	0.46	2.92	12	1
1:A:54:LYS:O	1:A:54:LYS:HG2	0.46	2.10	18	1
1:A:112:ARG:N	1:A:143:THR:OG1	0.46	2.48	2	1
1:A:16:ILE:HG23	1:A:20:LEU:HD23	0.46	1.87	17	2
1:A:9:THR:CG2	1:A:52:TRP:HA	0.46	2.40	14	3
1:A:29:ILE:N	1:A:29:ILE:CD1	0.46	2.79	9	1
1:A:107:PHE:N	1:A:142:SER:OG	0.46	2.48	8	1
1:A:67:LYS:O	1:A:71:GLU:CB	0.46	2.64	18	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:112:ARG:N	0.46	2.48	4	3
1:A:27:GLN:CG	1:A:39:GLN:OE1	0.46	2.64	15	1
1:A:61:THR:HG23	1:A:62:PHE:N	0.46	2.25	12	2
1:A:9:THR:OG1	1:A:53:SER:N	0.46	2.48	20	2
1:A:111:GLN:CG	1:A:137:LEU:HB3	0.46	2.41	20	1
1:A:67:LYS:O	1:A:70:GLN:N	0.46	2.49	19	3
1:A:54:LYS:O	1:A:56:LYS:N	0.46	2.49	19	1
1:A:109:ASP:O	1:A:113:ARG:N	0.46	2.48	13	1
1:A:23:TYR:O	1:A:24:SER:CB	0.46	2.62	9	6
1:A:136:GLN:OE1	1:A:137:LEU:CD2	0.46	2.63	4	1
1:A:140:GLU:C	1:A:142:SER:N	0.46	2.67	8	1
1:A:61:THR:O	1:A:64:ARG:N	0.46	2.49	15	1
1:A:119:PHE:CD2	1:A:151:ALA:CB	0.46	2.95	6	1
1:A:112:ARG:HG3	1:A:113:ARG:N	0.46	2.24	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:129:LEU:HD13	1:A:130:GLN:CA	0.46	2.41	15	3
1:A:15:ARG:O	1:A:16:ILE:C	0.46	2.54	10	6
1:A:33:ARG:CZ	1:A:68:TRP:CZ2	0.46	2.98	1	1
1:A:63:ARG:O	1:A:67:LYS:CG	0.46	2.64	15	1
1:A:114:THR:CG2	1:A:133:ILE:HG12	0.46	2.41	1	9
1:A:40:GLY:O	1:A:42:LEU:N	0.46	2.48	17	8
1:A:108:THR:CB	1:A:111:GLN:NE2	0.46	2.79	7	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:137:LEU:O	0.46	2.49	10	2
1:A:41:THR:O	1:A:42:LEU:C	0.46	2.54	3	3
1:A:55:LEU:HB2	1:A:62:PHE:CE1	0.46	2.46	19	2
1:A:137:LEU:HD22	1:A:137:LEU:N	0.46	2.26	15	1
1:A:7:ILE:HG23	1:A:66:TRP:CE3	0.46	2.46	17	1
1:A:40:GLY:O	1:A:44:ASP:N	0.46	2.49	19	1
1:A:141:LEU:HD12	1:A:141:LEU:O	0.46	2.11	15	3
1:A:140:GLU:OE1	1:A:141:LEU:HD23	0.46	2.11	8	1
1:A:39:GLN:OE1	1:A:39:GLN:N	0.46	2.48	15	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:65:MET:HE1	0.46	2.40	15	1
1:A:121:GLU:CG	1:A:122:ASN:OD1	0.46	2.64	18	1
1:A:55:LEU:HB2	1:A:62:PHE:CD2	0.46	2.46	18	2
1:A:132:THR:O	1:A:136:GLN:CB	0.46	2.64	12	2
1:A:16:ILE:CG2	1:A:20:LEU:HD11	0.46	2.40	11	1
1:A:118:ILE:HG22	1:A:124:ARG:HG3	0.46	1.87	4	1
1:A:42:LEU:O	1:A:46:LEU:CD2	0.46	2.64	2	1
1:A:109:ASP:CG	1:A:110:VAL:N	0.46	2.70	5	3
1:A:20:LEU:CD2	1:A:69:LEU:HD23	0.46	2.40	11	1
1:A:145:SER:O	1:A:146:ASN:C	0.46	2.55	13	3
1:A:33:ARG:NE	1:A:71:GLU:OE2	0.46	2.49	3	1
1:A:20:LEU:HD23	1:A:25:ILE:CG1	0.45	2.41	5	1
1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:OD1	0.45	2.48	14	1
1:A:15:ARG:CZ	1:A:19:GLU:CG	0.45	2.94	13	1
1:A:9:THR:CG2	1:A:46:LEU:HD21	0.45	2.39	13	1
1:A:33:ARG:HD3	1:A:68:TRP:CE2	0.45	2.46	10	1
1:A:55:LEU:HD12	1:A:62:PHE:HE1	0.45	1.71	19	2
1:A:115:LEU:CD2	1:A:133:ILE:HG23	0.45	2.41	12	1
1:A:63:ARG:O	1:A:66:TRP:N	0.45	2.49	13	3
1:A:33:ARG:O	1:A:33:ARG:NE	0.45	2.50	9	1
1:A:7:ILE:C	1:A:8:ASN:OD1	0.45	2.55	3	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:143:THR:CB	0.45	2.42	8	1
1:A:111:GLN:HG3	1:A:137:LEU:HD23	0.45	1.87	15	1
1:A:26:PRO:HG2	1:A:29:ILE:HD13	0.45	1.86	12	1
1:A:41:THR:O	1:A:44:ASP:N	0.45	2.49	3	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:20:LEU:HG	1:A:68:TRP:CD2	0.45	2.46	3	2
1:A:126:SER:O	1:A:128:GLU:N	0.45	2.50	7	2
1:A:126:SER:C	1:A:128:GLU:N	0.45	2.70	7	4
1:A:31:ALA:CA	1:A:36:CYS:O	0.45	2.63	10	1
1:A:16:ILE:CG1	1:A:69:LEU:HD11	0.45	2.42	11	1
1:A:39:GLN:C	1:A:41:THR:N	0.45	2.70	19	1
1:A:20:LEU:HD13	1:A:69:LEU:HD21	0.45	1.88	5	1
1:A:42:LEU:HD21	1:A:61:THR:HG22	0.45	1.89	10	1
1:A:119:PHE:CE2	1:A:151:ALA:CB	0.45	2.98	6	1
1:A:48:ASN:OD1	1:A:50:LYS:CD	0.45	2.65	6	1
1:A:12:VAL:CG1	1:A:16:ILE:CD1	0.45	2.94	12	1
1:A:16:ILE:HG21	1:A:65:MET:CG	0.45	2.42	20	1
1:A:123:LYS:O	1:A:129:LEU:CG	0.45	2.65	18	3
1:A:29:ILE:O	1:A:33:ARG:N	0.45	2.50	2	4
1:A:20:LEU:HD12	1:A:68:TRP:CE3	0.45	2.47	9	2
1:A:65:MET:C	1:A:67:LYS:N	0.45	2.70	12	3
1:A:20:LEU:HD21	1:A:69:LEU:HD22	0.45	1.89	14	1
1:A:12:VAL:HG13	1:A:13:ALA:H	0.45	1.70	4	1
1:A:111:GLN:HA	1:A:133:ILE:CD1	0.45	2.41	19	1
1:A:133:ILE:O	1:A:136:GLN:N	0.45	2.49	8	1
1:A:26:PRO:C	1:A:28:ALA:N	0.45	2.70	20	11
1:A:111:GLN:HG2	1:A:137:LEU:CD2	0.45	2.41	20	1
1:A:16:ILE:HD13	1:A:65:MET:SD	0.45	2.52	5	2
1:A:20:LEU:CD2	1:A:68:TRP:CE3	0.45	3.00	11	1
1:A:33:ARG:NH1	1:A:33:ARG:C	0.45	2.70	3	1
1:A:46:LEU:N	1:A:46:LEU:CD1	0.45	2.79	19	1
1:A:54:LYS:O	1:A:55:LEU:C	0.45	2.55	5	13
1:A:108:THR:HB	1:A:137:LEU:HD13	0.45	1.89	20	1
1:A:41:THR:CG2	1:A:65:MET:HE3	0.45	2.42	1	2
1:A:35:LEU:CD2	1:A:64:ARG:CB	0.45	2.94	7	1
1:A:25:ILE:HD11	1:A:30:PHE:HD1	0.45	1.67	10	1
1:A:125:PRO:O	1:A:129:LEU:HD23	0.45	2.12	16	1
1:A:26:PRO:O	1:A:27:GLN:C	0.44	2.55	10	9
1:A:40:GLY:O	1:A:43:SER:N	0.44	2.50	7	3
1:A:45:LEU:HD12	1:A:46:LEU:N	0.44	2.28	10	1
1:A:147:PHE:CE1	1:A:151:ALA:HB2	0.44	2.45	4	2
1:A:138:GLY:O	1:A:139:LEU:HB2	0.44	2.13	16	1
1:A:63:ARG:O	1:A:64:ARG:C	0.44	2.56	1	9
1:A:119:PHE:O	1:A:124:ARG:NH1	0.44	2.50	18	1
1:A:40:GLY:C	1:A:42:LEU:N	0.44	2.70	17	9
1:A:130:GLN:CG	1:A:148:PHE:CE1	0.44	3.00	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:THR:HG21	1:A:52:TRP:CA	0.44	2.42	14	1
1:A:7:ILE:CG2	1:A:12:VAL:HG21	0.44	2.42	12	2
1:A:114:THR:HG21	1:A:133:ILE:HG12	0.44	1.88	20	4
1:A:118:ILE:C	1:A:120:LYS:N	0.44	2.70	18	5
1:A:130:GLN:CD	1:A:144:VAL:HG11	0.44	2.33	15	2
1:A:9:THR:OG1	1:A:62:PHE:CE2	0.44	2.63	9	1
1:A:13:ALA:HB2	1:A:46:LEU:HD12	0.44	1.90	3	1
1:A:115:LEU:CD1	1:A:144:VAL:HA	0.44	2.42	13	1
1:A:107:PHE:CE1	1:A:142:SER:O	0.44	2.71	6	1
1:A:34:VAL:HG12	1:A:35:LEU:N	0.44	2.28	9	1
1:A:46:LEU:HD11	1:A:62:PHE:CE2	0.44	2.48	7	1
1:A:135:GLN:O	1:A:135:GLN:NE2	0.44	2.49	3	1
1:A:46:LEU:HD11	1:A:55:LEU:CD2	0.44	2.42	16	1
1:A:147:PHE:C	1:A:149:MET:N	0.44	2.70	5	13
1:A:41:THR:CG2	1:A:65:MET:HE1	0.44	2.42	1	1
1:A:110:VAL:HG13	1:A:111:GLN:N	0.44	2.27	12	1
1:A:27:GLN:HA	1:A:38:SER:CB	0.44	2.42	2	5
1:A:39:GLN:O	1:A:41:THR:N	0.44	2.50	19	1
1:A:68:TRP:O	1:A:68:TRP:CE3	0.44	2.71	19	1
1:A:62:PHE:CD1	1:A:66:TRP:CZ2	0.44	3.05	8	1
1:A:7:ILE:O	1:A:8:ASN:ND2	0.44	2.51	15	2
1:A:11:GLU:O	1:A:15:ARG:CB	0.44	2.66	20	2
1:A:13:ALA:HB2	1:A:42:LEU:HB3	0.44	1.90	11	2
1:A:111:GLN:CD	1:A:143:THR:OG1	0.44	2.56	12	2
1:A:12:VAL:HG11	1:A:62:PHE:CD2	0.44	2.48	3	2
1:A:121:GLU:C	1:A:122:ASN:OD1	0.44	2.56	18	1
1:A:33:ARG:NH1	1:A:68:TRP:CH2	0.44	2.85	5	1
1:A:40:GLY:O	1:A:41:THR:C	0.44	2.55	13	2
1:A:42:LEU:HD22	1:A:55:LEU:HD13	0.44	1.89	1	1
1:A:53:SER:C	1:A:55:LEU:N	0.44	2.70	11	3
1:A:25:ILE:HG23	1:A:39:GLN:HA	0.44	1.90	3	1
1:A:19:GLU:HB2	1:A:69:LEU:HD11	0.44	1.89	9	1
1:A:130:GLN:HB3	1:A:144:VAL:HG11	0.44	1.89	7	1
1:A:129:LEU:CD1	1:A:130:GLN:N	0.43	2.70	18	3
1:A:111:GLN:OE1	1:A:137:LEU:HD12	0.43	2.12	18	1
1:A:108:THR:CG2	1:A:110:VAL:HG12	0.43	2.40	1	2
1:A:46:LEU:CD2	1:A:55:LEU:HD21	0.43	2.44	2	1
1:A:33:ARG:CZ	1:A:68:TRP:CE2	0.43	3.00	5	1
1:A:110:VAL:HG12	1:A:137:LEU:HG	0.43	1.89	4	1
1:A:30:PHE:CZ	1:A:39:GLN:HB2	0.43	2.48	19	1
1:A:42:LEU:HG	1:A:62:PHE:CE1	0.43	2.49	19	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:PHE:CE2	1:A:39:GLN:HB2	0.43	2.48	19	1
1:A:16:ILE:HG23	1:A:69:LEU:CD2	0.43	2.42	8	1
1:A:7:ILE:CG1	1:A:12:VAL:HG23	0.43	2.40	15	1
1:A:27:GLN:O	1:A:30:PHE:N	0.43	2.52	15	1
1:A:137:LEU:HD13	1:A:137:LEU:N	0.43	2.27	6	1
1:A:109:ASP:O	1:A:112:ARG:CG	0.43	2.66	20	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:64:ARG:HB3	0.43	2.44	7	1
1:A:20:LEU:HD11	1:A:30:PHE:CZ	0.43	2.48	11	1
1:A:38:SER:HB2	1:A:41:THR:HG22	0.43	1.90	8	1
1:A:59:ARG:O	1:A:61:THR:N	0.43	2.51	6	1
1:A:26:PRO:CG	1:A:29:ILE:HD13	0.43	2.43	12	1
1:A:108:THR:OG1	1:A:111:GLN:NE2	0.43	2.52	10	1
1:A:50:LYS:N	1:A:51:PRO:CD	0.43	2.81	14	1
1:A:51:PRO:O	1:A:52:TRP:HB2	0.43	2.14	14	1
1:A:46:LEU:CD1	1:A:55:LEU:CD2	0.43	2.96	16	1
1:A:34:VAL:CG1	1:A:35:LEU:HD22	0.43	2.44	13	1
1:A:108:THR:CB	1:A:137:LEU:HD13	0.43	2.43	20	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:121:GLU:HB3	0.43	2.44	2	1
1:A:126:SER:O	1:A:127:LYS:C	0.43	2.57	7	4
1:A:7:ILE:HG23	1:A:66:TRP:CD2	0.43	2.48	17	1
1:A:115:LEU:CD2	1:A:133:ILE:HG21	0.43	2.43	11	3
1:A:11:GLU:O	1:A:15:ARG:N	0.43	2.49	7	1
1:A:45:LEU:C	1:A:45:LEU:HD12	0.43	2.33	10	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:122:ASN:HB2	0.43	2.43	19	1
1:A:39:GLN:CD	1:A:40:GLY:N	0.43	2.71	19	1
1:A:46:LEU:CD1	1:A:55:LEU:HD21	0.43	2.44	16	1
1:A:20:LEU:HB2	1:A:25:ILE:CD1	0.43	2.43	13	2
1:A:7:ILE:HD11	1:A:12:VAL:CA	0.43	2.43	15	1
1:A:9:THR:O	1:A:46:LEU:HD13	0.43	2.14	20	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:137:LEU:CD1	0.43	2.42	20	1
1:A:54:LYS:HD2	1:A:54:LYS:O	0.43	2.14	18	1
1:A:20:LEU:HG	1:A:25:ILE:CD1	0.43	2.43	2	2
1:A:35:LEU:HD21	1:A:65:MET:HG2	0.43	1.91	2	2
1:A:70:GLN:O	1:A:71:GLU:O	0.43	2.37	13	3
1:A:124:ARG:CB	1:A:124:ARG:CZ	0.43	2.97	11	1
1:A:54:LYS:O	1:A:55:LEU:O	0.43	2.36	3	1
1:A:21:LYS:O	1:A:22:ARG:HB2	0.43	2.13	14	2
1:A:145:SER:O	1:A:149:MET:CG	0.43	2.67	9	1
1:A:123:LYS:HB3	1:A:129:LEU:CB	0.43	2.44	19	2
1:A:107:PHE:CE1	1:A:146:ASN:OD1	0.43	2.71	9	1
1:A:52:TRP:O	1:A:53:SER:C	0.43	2.56	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:118:ILE:CD1	1:A:122:ASN:HB3	0.43	2.43	19	2
1:A:111:GLN:HG2	1:A:133:ILE:HD12	0.43	1.90	19	1
1:A:131:ILE:O	1:A:131:ILE:CG2	0.43	2.66	12	1
1:A:115:LEU:HB3	1:A:147:PHE:CB	0.43	2.44	12	1
1:A:107:PHE:CE1	1:A:146:ASN:ND2	0.42	2.86	1	2
1:A:61:THR:O	1:A:65:MET:SD	0.42	2.77	19	2
1:A:10:LYS:HB2	1:A:50:LYS:CB	0.42	2.43	14	1
1:A:21:LYS:C	1:A:22:ARG:CG	0.42	2.86	14	1
1:A:129:LEU:C	1:A:129:LEU:CD2	0.42	2.78	4	2
1:A:49:PRO:O	1:A:50:LYS:CD	0.42	2.67	18	1
1:A:29:ILE:N	1:A:29:ILE:HD12	0.42	2.29	5	1
1:A:16:ILE:O	1:A:20:LEU:HD23	0.42	2.14	17	1
1:A:123:LYS:HB2	1:A:129:LEU:CD1	0.42	2.44	9	1
1:A:23:TYR:C	1:A:24:SER:OG	0.42	2.56	14	1
1:A:55:LEU:CD2	1:A:62:PHE:CD1	0.42	3.02	4	1
1:A:8:ASN:HB2	1:A:11:GLU:CB	0.42	2.44	3	1
1:A:55:LEU:C	1:A:57:SER:N	0.42	2.72	15	1
1:A:123:LYS:HB3	1:A:129:LEU:CD1	0.42	2.44	6	1
1:A:123:LYS:CG	1:A:126:SER:HB2	0.42	2.45	20	1
1:A:15:ARG:C	1:A:17:THR:N	0.42	2.72	12	3
1:A:18:THR:HG23	1:A:22:ARG:HD2	0.42	1.90	17	1
1:A:48:ASN:CB	1:A:49:PRO:HD2	0.42	2.44	14	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:111:GLN:C	0.42	2.57	4	1
1:A:9:THR:HG23	1:A:62:PHE:CZ	0.42	2.50	3	1
1:A:107:PHE:CE1	1:A:146:ASN:CG	0.42	2.92	18	1
1:A:16:ILE:O	1:A:20:LEU:CD2	0.42	2.63	2	1
1:A:55:LEU:HD23	1:A:62:PHE:CZ	0.42	2.48	9	1
1:A:17:THR:HA	1:A:25:ILE:CG1	0.42	2.44	19	1
1:A:33:ARG:C	1:A:33:ARG:NE	0.42	2.72	9	1
1:A:130:GLN:HB2	1:A:148:PHE:CZ	0.42	2.50	9	1
1:A:16:ILE:CD1	1:A:42:LEU:HD22	0.42	2.44	14	1
1:A:111:GLN:CG	1:A:137:LEU:HD23	0.42	2.45	15	1
1:A:134:SER:HB3	1:A:144:VAL:CG2	0.42	2.45	7	1
1:A:20:LEU:HG	1:A:68:TRP:CH2	0.42	2.49	19	1
1:A:20:LEU:CD2	1:A:30:PHE:CD1	0.42	3.02	8	1
1:A:121:GLU:O	1:A:122:ASN:OD1	0.42	2.38	16	1
1:A:120:LYS:O	1:A:121:GLU:C	0.42	2.58	18	1
1:A:62:PHE:O	1:A:66:TRP:CE2	0.42	2.72	15	2
1:A:149:MET:SD	1:A:149:MET:C	0.42	2.98	1	1
1:A:135:GLN:NE2	1:A:135:GLN:O	0.42	2.52	4	1
1:A:34:VAL:HG22	1:A:35:LEU:N	0.42	2.29	6	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:149:MET:C	1:A:149:MET:SD	0.42	2.98	5	1
1:A:151:ALA:O	1:A:152:ARG:C	0.42	2.57	9	3
1:A:143:THR:HG23	1:A:144:VAL:N	0.42	2.30	15	2
1:A:30:PHE:CD1	1:A:38:SER:HA	0.42	2.49	19	1
1:A:63:ARG:HA	1:A:66:TRP:CD2	0.42	2.49	19	1
1:A:48:ASN:OD1	1:A:48:ASN:O	0.42	2.38	6	1
1:A:125:PRO:O	1:A:126:SER:O	0.42	2.38	8	2
1:A:124:ARG:HB2	1:A:124:ARG:CZ	0.42	2.44	1	1
1:A:14:GLN:OE1	1:A:43:SER:CB	0.42	2.68	7	1
1:A:136:GLN:CB	1:A:137:LEU:HD12	0.42	2.44	11	1
1:A:130:GLN:HG3	1:A:144:VAL:CG1	0.42	2.44	4	1
1:A:39:GLN:C	1:A:39:GLN:CD	0.42	2.77	19	1
1:A:55:LEU:CD2	1:A:57:SER:CB	0.42	2.98	19	1
1:A:145:SER:O	1:A:149:MET:HB3	0.42	2.14	13	1
1:A:45:LEU:CD1	1:A:55:LEU:HG	0.42	2.45	13	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:129:LEU:HD11	0.42	2.45	13	1
1:A:59:ARG:O	1:A:60:GLU:C	0.42	2.56	6	1
1:A:10:LYS:HG3	1:A:46:LEU:HD12	0.42	1.92	2	1
1:A:29:ILE:HG23	1:A:33:ARG:CG	0.42	2.45	19	1
1:A:109:ASP:O	1:A:113:ARG:CB	0.42	2.68	8	1
1:A:134:SER:HA	1:A:143:THR:HG21	0.42	1.92	15	1
1:A:111:GLN:CG	1:A:137:LEU:CD2	0.41	2.90	20	1
1:A:42:LEU:HD22	1:A:55:LEU:CD1	0.41	2.45	1	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:133:ILE:CD1	0.41	2.45	4	2
1:A:12:VAL:HG12	1:A:42:LEU:HD13	0.41	1.92	13	1
1:A:108:THR:CB	1:A:111:GLN:OE1	0.41	2.68	6	1
1:A:41:THR:HG23	1:A:65:MET:HE3	0.41	1.92	2	1
1:A:68:TRP:O	1:A:69:LEU:C	0.41	2.58	2	1
1:A:12:VAL:HG22	1:A:16:ILE:HD11	0.41	1.91	4	1
1:A:120:LYS:O	1:A:121:GLU:CG	0.41	2.68	8	1
1:A:118:ILE:CG2	1:A:124:ARG:HA	0.41	2.45	16	1
1:A:35:LEU:HD21	1:A:65:MET:HE2	0.41	1.91	13	1
1:A:123:LYS:C	1:A:125:PRO:HD2	0.41	2.35	15	2
1:A:134:SER:OG	1:A:140:GLU:O	0.41	2.35	15	2
1:A:20:LEU:CD2	1:A:69:LEU:HD21	0.41	2.46	10	1
1:A:115:LEU:CD2	1:A:147:PHE:CD2	0.41	2.93	13	1
1:A:130:GLN:OE1	1:A:148:PHE:CZ	0.41	2.74	15	1
1:A:119:PHE:CE1	1:A:151:ALA:HB1	0.41	2.50	6	1
1:A:122:ASN:OD1	1:A:122:ASN:N	0.41	2.52	18	1
1:A:58:GLY:O	1:A:60:GLU:N	0.41	2.54	2	1
1:A:111:GLN:CG	1:A:137:LEU:HB2	0.41	2.45	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:118:ILE:HD13	1:A:122:ASN:HB2	0.41	1.91	19	2
1:A:146:ASN:O	1:A:150:ASN:CG	0.41	2.58	16	1
1:A:115:LEU:CD1	1:A:129:LEU:CD2	0.41	2.99	6	1
1:A:63:ARG:O	1:A:65:MET:N	0.41	2.53	16	2
1:A:108:THR:OG1	1:A:137:LEU:CD1	0.41	2.68	20	1
1:A:45:LEU:HD12	1:A:45:LEU:C	0.41	2.35	9	1
1:A:139:LEU:HD12	1:A:140:GLU:OE1	0.41	2.15	4	1
1:A:30:PHE:CZ	1:A:35:LEU:HD12	0.41	2.50	3	1
1:A:118:ILE:HA	1:A:118:ILE:HD13	0.41	1.70	3	3
1:A:123:LYS:CB	1:A:129:LEU:HG	0.41	2.46	12	1
1:A:30:PHE:CD2	1:A:38:SER:HB3	0.41	2.51	20	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:137:LEU:CG	0.41	2.45	20	1
1:A:35:LEU:CD2	1:A:65:MET:CE	0.41	2.98	18	1
1:A:33:ARG:HH21	1:A:68:TRP:HA	0.41	1.75	5	1
1:A:130:GLN:HG2	1:A:131:ILE:N	0.41	2.31	5	1
1:A:9:THR:CA	1:A:62:PHE:CZ	0.41	3.04	9	1
1:A:28:ALA:O	1:A:31:ALA:HB3	0.41	2.16	10	1
1:A:128:GLU:O	1:A:129:LEU:C	0.41	2.58	12	1
1:A:39:GLN:CD	1:A:39:GLN:O	0.41	2.59	12	1
1:A:55:LEU:O	1:A:59:ARG:N	0.41	2.54	14	1
1:A:19:GLU:O	1:A:20:LEU:C	0.41	2.59	11	1
1:A:45:LEU:CD1	1:A:55:LEU:CD2	0.41	2.91	8	1
1:A:144:VAL:O	1:A:148:PHE:HB2	0.41	2.15	8	1
1:A:124:ARG:O	1:A:148:PHE:CZ	0.41	2.74	6	1
1:A:15:ARG:O	1:A:17:THR:N	0.41	2.53	6	1
1:A:59:ARG:O	1:A:62:PHE:N	0.41	2.54	6	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:134:SER:O	0.41	2.39	2	1
1:A:29:ILE:O	1:A:32:GLN:N	0.41	2.54	8	1
1:A:23:TYR:O	1:A:24:SER:OG	0.41	2.37	13	1
1:A:118:ILE:O	1:A:119:PHE:C	0.41	2.59	4	3
1:A:29:ILE:HG22	1:A:33:ARG:HG3	0.41	1.92	18	1
1:A:42:LEU:HD11	1:A:62:PHE:CA	0.41	2.44	5	1
1:A:42:LEU:CD2	1:A:61:THR:HG22	0.41	2.45	10	1
1:A:13:ALA:CA	1:A:16:ILE:HD12	0.41	2.46	14	2
1:A:110:VAL:CG1	1:A:137:LEU:HD22	0.41	2.45	14	1
1:A:21:LYS:O	1:A:22:ARG:CG	0.41	2.68	14	1
1:A:141:LEU:CD2	1:A:141:LEU:C	0.41	2.89	11	1
1:A:27:GLN:OE1	1:A:39:GLN:CD	0.41	2.59	4	2
1:A:8:ASN:CB	1:A:11:GLU:HB2	0.41	2.46	3	1
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:HB	0.41	2.15	3	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:133:ILE:HG23	0.41	2.31	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:ARG:O	1:A:67:LYS:HB2	0.41	2.16	19	1
1:A:141:LEU:O	1:A:144:VAL:N	0.41	2.53	8	1
1:A:119:PHE:CD1	1:A:151:ALA:HB1	0.41	2.51	6	1
1:A:115:LEU:HB3	1:A:147:PHE:CG	0.41	2.50	12	1
1:A:147:PHE:CD2	1:A:148:PHE:HD1	0.41	2.34	12	1
1:A:55:LEU:N	1:A:55:LEU:HD22	0.41	2.31	12	1
1:A:46:LEU:CD1	1:A:55:LEU:HD23	0.41	2.45	12	1
1:A:111:GLN:C	1:A:113:ARG:N	0.41	2.72	20	2
1:A:148:PHE:O	1:A:152:ARG:C	0.41	2.60	17	1
1:A:34:VAL:HG12	1:A:64:ARG:HG2	0.41	1.93	17	1
1:A:20:LEU:HD13	1:A:68:TRP:CD2	0.41	2.51	14	1
1:A:16:ILE:CD1	1:A:65:MET:HB3	0.41	2.45	4	1
1:A:9:THR:HG23	1:A:62:PHE:CE2	0.41	2.50	19	1
1:A:51:PRO:O	1:A:52:TRP:CB	0.41	2.69	6	1
1:A:9:THR:CB	1:A:62:PHE:CZ	0.41	3.03	12	1
1:A:111:GLN:CB	1:A:143:THR:OG1	0.40	2.69	2	1
1:A:13:ALA:CB	1:A:42:LEU:HB3	0.40	2.46	14	1
1:A:55:LEU:HD12	1:A:62:PHE:CE1	0.40	2.50	19	1
1:A:59:ARG:C	1:A:61:THR:N	0.40	2.74	6	1
1:A:110:VAL:CG1	1:A:111:GLN:N	0.40	2.84	12	1
1:A:58:GLY:C	1:A:60:GLU:N	0.40	2.73	2	1
1:A:30:PHE:CZ	1:A:35:LEU:CD2	0.40	2.94	10	1
1:A:42:LEU:CG	1:A:62:PHE:CD1	0.40	3.04	4	1
1:A:17:THR:CG2	1:A:24:SER:N	0.40	2.84	4	1
1:A:30:PHE:O	1:A:35:LEU:O	0.40	2.39	12	1
1:A:143:THR:O	1:A:144:VAL:C	0.40	2.59	2	1
1:A:58:GLY:O	1:A:59:ARG:C	0.40	2.60	2	1
1:A:20:LEU:CD1	1:A:69:LEU:HD21	0.40	2.46	5	1
1:A:124:ARG:CB	1:A:125:PRO:CD	0.40	2.99	9	1
1:A:12:VAL:HG22	1:A:66:TRP:CD1	0.40	2.50	7	1
1:A:8:ASN:O	1:A:12:VAL:HG12	0.40	2.17	7	1
1:A:53:SER:O	1:A:54:LYS:HB2	0.40	2.16	10	1
1:A:115:LEU:HA	1:A:115:LEU:HD12	0.40	1.78	14	1
1:A:139:LEU:HD12	1:A:140:GLU:HG2	0.40	1.94	14	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:137:LEU:O	0.40	2.60	3	1
1:A:71:GLU:OE1	1:A:71:GLU:CA	0.40	2.69	13	1
1:A:148:PHE:O	1:A:152:ARG:CA	0.40	2.70	5	1
1:A:7:ILE:O	1:A:7:ILE:CG2	0.40	2.68	7	1
1:A:35:LEU:CD1	1:A:65:MET:HE2	0.40	2.47	19	1
1:A:38:SER:HB2	1:A:41:THR:CG2	0.40	2.46	8	1
1:A:129:LEU:C	1:A:129:LEU:CD1	0.40	2.83	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:ASN:CG	1:A:122:ASN:O	0.40	2.60	6	1
1:A:130:GLN:O	1:A:133:ILE:HG22	0.40	2.17	5	1
1:A:124:ARG:CZ	1:A:124:ARG:HB3	0.40	2.47	4	1

6.3 Torsion angles [i](#)

6.3.1 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 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	110/147 (75%)	72±4 (66±4%)	25±5 (23±4%)	13±2 (12±2%)	1	8
All	All	2200/2940 (75%)	1444 (66%)	497 (23%)	259 (12%)	1	8

All 30 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	23	TYR	20
1	A	139	LEU	18
1	A	107	PHE	18
1	A	148	PHE	17
1	A	22	ARG	17
1	A	20	LEU	17
1	A	24	SER	17
1	A	122	ASN	15
1	A	126	SER	15
1	A	125	PRO	14
1	A	121	GLU	14
1	A	7	ILE	9
1	A	55	LEU	9
1	A	71	GLU	8
1	A	47	ARG	7
1	A	54	LYS	7
1	A	41	THR	6
1	A	27	GLN	5
1	A	8	ASN	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	120	LYS	5
1	A	119	PHE	3
1	A	123	LYS	2
1	A	52	TRP	2
1	A	53	SER	2
1	A	58	GLY	2
1	A	57	SER	1
1	A	151	ALA	1
1	A	33	ARG	1
1	A	138	GLY	1
1	A	37	ARG	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	103/134 (77%)	61±3 (59±3%)	42±3 (41±3%)	0 4
All	All	2060/2680 (77%)	1214 (59%)	846 (41%)	0 4

All 89 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	133	ILE	20
1	A	145	SER	20
1	A	54	LYS	20
1	A	129	LEU	19
1	A	65	MET	17
1	A	22	ARG	17
1	A	62	PHE	17
1	A	41	THR	16
1	A	118	ILE	16
1	A	139	LEU	16
1	A	134	SER	16
1	A	127	LYS	15
1	A	30	PHE	15
1	A	120	LYS	15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	33	ARG	15
1	A	142	SER	15
1	A	35	LEU	15
1	A	11	GLU	14
1	A	43	SER	14
1	A	112	ARG	14
1	A	15	ARG	14
1	A	55	LEU	13
1	A	23	TYR	13
1	A	25	ILE	13
1	A	59	ARG	13
1	A	24	SER	13
1	A	123	LYS	12
1	A	152	ARG	12
1	A	10	LYS	12
1	A	149	MET	12
1	A	70	GLN	12
1	A	37	ARG	12
1	A	109	ASP	11
1	A	47	ARG	11
1	A	27	GLN	11
1	A	147	PHE	11
1	A	140	GLU	11
1	A	50	LYS	11
1	A	68	TRP	10
1	A	14	GLN	10
1	A	56	LYS	10
1	A	71	GLU	10
1	A	141	LEU	10
1	A	19	GLU	10
1	A	67	LYS	9
1	A	121	GLU	9
1	A	137	LEU	9
1	A	46	LEU	8
1	A	36	CYS	8
1	A	20	LEU	8
1	A	122	ASN	8
1	A	130	GLN	8
1	A	21	LYS	8
1	A	57	SER	8
1	A	8	ASN	8
1	A	64	ARG	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	113	ARG	8
1	A	34	VAL	7
1	A	128	GLU	7
1	A	69	LEU	7
1	A	124	ARG	7
1	A	32	GLN	7
1	A	107	PHE	7
1	A	119	PHE	6
1	A	39	GLN	6
1	A	60	GLU	6
1	A	9	THR	6
1	A	48	ASN	5
1	A	45	LEU	5
1	A	111	GLN	5
1	A	136	GLN	5
1	A	135	GLN	5
1	A	63	ARG	4
1	A	42	LEU	4
1	A	143	THR	4
1	A	29	ILE	4
1	A	38	SER	3
1	A	115	LEU	3
1	A	12	VAL	3
1	A	150	ASN	3
1	A	53	SER	3
1	A	52	TRP	2
1	A	146	ASN	2
1	A	17	THR	2
1	A	7	ILE	2
1	A	44	ASP	2
1	A	66	TRP	2
1	A	61	THR	1
1	A	108	THR	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [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 77% for the well-defined parts and 71% for the entire structure.

7.1 Chemical shift list 1

File name: BMRB entry 5678

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	1684
Number of shifts mapped to atoms	1592
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	92
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	19

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

- Residue not found in structure. All 92 occurrences are reported below.

Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
				Value	Uncertainty	Ambiguity
A	156	LEU	HD13	1.13	0.05	1
A	156	LEU	CA	53.14	0.5	1
A	156	LEU	HB2	1.62	0.05	1
A	156	LEU	C	176.76	0.5	1
A	153	ARG	C	173.55	0.5	1
A	4	MET	H	8.33	0.05	1
A	156	LEU	HD23	1.13	0.05	1
A	155	SER	HB2	3.96	0.05	1
A	162	LEU	HA	4.11	0.05	1
A	153	ARG	HB2	2.04	0.05	1
A	159	TRP	H	7.91	0.05	1
A	157	ASP	HA	3.9	0.05	1
A	156	LEU	CD1	22.35	0.5	1
A	3	GLN	CA	59.16	0.5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
				Value	Uncertainty	Ambiguity
A	154	ARG	HA	3.82	0.05	1
A	156	LEU	H	7.93	0.05	1
A	162	LEU	CA	50.42	0.5	1
A	3	GLN	HB3	2.04	0.05	1
A	154	ARG	H	7.84	0.05	1
A	153	ARG	HG2	1.6	0.05	1
A	162	LEU	N	115.6	0.5	1
A	161	ASP	HA	4.45	0.05	1
A	153	ARG	HD3	3.51	0.05	1
A	160	GLN	N	122.6	0.5	1
A	3	GLN	HG3	2.12	0.05	1
A	156	LEU	CD2	22.35	0.5	1
A	160	GLN	CA	53.23	0.5	1
A	3	GLN	HA	4.5	0.05	1
A	157	ASP	CA	54.8	0.5	1
A	156	LEU	HD12	1.13	0.05	1
A	4	MET	HA	4.43	0.05	1
A	153	ARG	CD	38.89	0.5	1
A	153	ARG	CA	55.22	0.5	1
A	154	ARG	C	174.34	0.5	1
A	161	ASP	N	118.5	0.5	1
A	155	SER	HB3	3.96	0.05	1
A	3	GLN	CG	30.25	0.5	1
A	153	ARG	HB3	2.04	0.05	1
A	156	LEU	HB3	1.62	0.05	1
A	162	LEU	H	7.69	0.05	1
A	157	ASP	CB	38.62	0.5	1
A	153	ARG	H	7.54	0.05	1
A	157	ASP	H	7.51	0.05	1
A	161	ASP	H	7.97	0.05	1
A	153	ARG	CB	28.08	0.5	1
A	2	GLY	N	112.77	0.5	1
A	156	LEU	HD21	1.13	0.05	1
A	159	TRP	CA	59.1	0.5	1
A	4	MET	N	124.2	0.5	1
A	2	GLY	CA	42.86	0.5	1
A	159	TRP	N	122.6	0.5	1
A	3	GLN	C	175.99	0.5	1
A	158	LYS	CA	52.14	0.5	1
A	157	ASP	C	173.39	0.5	1
A	161	ASP	CA	53.97	0.5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
				Value	Uncertainty	Ambiguity
A	1	MET	CA	53.1	0.5	1
A	160	GLN	HA	4.39	0.05	1
A	154	ARG	CB	27.8	0.5	1
A	159	TRP	HA	4.01	0.05	1
A	157	ASP	N	117.9	0.5	1
A	155	SER	CA	56.23	0.5	1
A	160	GLN	H	8.13	0.05	1
A	155	SER	C	174.72	0.5	1
A	159	TRP	CB	30.83	0.5	1
A	155	SER	N	114.4	0.5	1
A	154	ARG	N	117.8	0.5	1
A	153	ARG	N	118.8	0.5	1
A	2	GLY	HA2	4.19	0.05	1
A	3	GLN	N	119.0	0.5	1
A	156	LEU	HD11	1.13	0.05	1
A	154	ARG	CA	54.33	0.5	1
A	156	LEU	CG	29.3	0.5	1
A	155	SER	H	7.92	0.05	1
A	156	LEU	HG	1.55	0.05	1
A	156	LEU	HD22	1.13	0.05	1
A	155	SER	CB	60.83	0.5	1
A	3	GLN	H	7.95	0.05	1
A	2	GLY	C	175.69	0.5	1
A	3	GLN	CB	30.38	0.5	1
A	156	LEU	HA	4.02	0.05	1
A	4	MET	CA	54.98	0.5	1
A	153	ARG	HG3	1.6	0.05	1
A	156	LEU	CB	39.62	0.5	1
A	155	SER	HA	4.35	0.05	1
A	2	GLY	H	8.2	0.05	1
A	153	ARG	CG	24.12	0.5	1
A	153	ARG	HD2	3.51	0.05	1
A	1	MET	C	173.33	0.5	1
A	3	GLN	HG2	2.12	0.05	1
A	153	ARG	HA	3.92	0.05	1
A	156	LEU	N	121.9	0.5	1
A	3	GLN	HB2	2.04	0.05	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
$^{13}\text{C}_\alpha$	154	1.67 ± 0.19	Should be applied
$^{13}\text{C}_\beta$	123	3.01 ± 0.17	Should be applied
$^{13}\text{C}'$	137	2.13 ± 0.14	Should be applied
^{15}N	143	1.13 ± 0.39	Should be applied

7.1.3 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 77%, i.e. 1169 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1523. 16 out of 16 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	^1H	^{13}C	^{15}N
Backbone	521/547 (95%)	204/218 (94%)	213/222 (96%)	104/107 (97%)
Sidechain	581/871 (67%)	362/516 (70%)	219/296 (74%)	0/59 (0%)
Aromatic	67/105 (64%)	43/56 (77%)	24/45 (53%)	0/4 (0%)
Overall	1169/1523 (77%)	609/790 (77%)	456/563 (81%)	104/170 (61%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 71%, i.e. 1436 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 2017. 20 out of 20 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	^1H	^{13}C	^{15}N
Backbone	657/721 (91%)	257/287 (90%)	269/294 (91%)	131/140 (94%)
Sidechain	708/1175 (60%)	443/699 (63%)	265/394 (67%)	0/82 (0%)
Aromatic	71/121 (59%)	45/65 (69%)	26/51 (51%)	0/5 (0%)
Overall	1436/2017 (71%)	745/1051 (71%)	560/739 (76%)	131/227 (58%)

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	14	GLN	CG	21.64	39.38 – 28.18	-10.8
1	A	147	PHE	CE1	116.50	137.92 – 123.42	-9.8
1	A	70	GLN	CG	22.88	39.38 – 28.18	-9.7
1	A	148	PHE	CE1	116.70	137.92 – 123.42	-9.6
1	A	107	PHE	CE1	116.90	137.92 – 123.42	-9.5
1	A	62	PHE	CE1	116.90	137.92 – 123.42	-9.5
1	A	119	PHE	CE1	117.10	137.92 – 123.42	-9.4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	148	PHE	CD1	121.60	137.63 – 125.43	-8.1
1	A	147	PHE	CD1	121.70	137.63 – 125.43	-8.1
1	A	107	PHE	CZ	117.90	137.04 – 121.44	-7.3
1	A	148	PHE	CZ	117.90	137.04 – 121.44	-7.3
1	A	76	ARG	CD	37.22	47.57 – 38.77	-6.8
1	A	147	PHE	CZ	118.90	137.04 – 121.44	-6.6
1	A	107	PHE	CD1	123.80	137.63 – 125.43	-6.3
1	A	67	LYS	CE	37.10	46.00 – 37.80	-5.9
1	A	10	LYS	CG	18.20	30.67 – 19.17	-5.8
1	A	21	LYS	CD	22.47	34.86 – 23.06	-5.5
1	A	11	GLU	CG	29.65	42.24 – 29.94	-5.2
1	A	19	GLU	CG	29.72	42.24 – 29.94	-5.2

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:

