



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 5, 2026 – 12:31 PM UTC

PDB ID : 1FPW / pdb_00001fpw
Title : STRUCTURE OF YEAST FREQUENIN
Authors : Ames, J.B.; Hendricks, K.B.; Strahl, T.; Huttner, I.G.; Thorner, J.
Deposited on : 2000-08-31

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

<https://www.wwpdb.org/validation/2017/NMRValidationReportHelp>

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The types of validation reports are described at

<http://www.wwpdb.org/validation/2017/FAQs#types>.

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

MolProbity : 4-5-2 with Phenix2.0
Percentile statistics : 20250101.v01 (using entries in the PDB archive January 1st 2025)
wwPDB-RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
wwPDB-ShiftChecker : v1.2
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.49

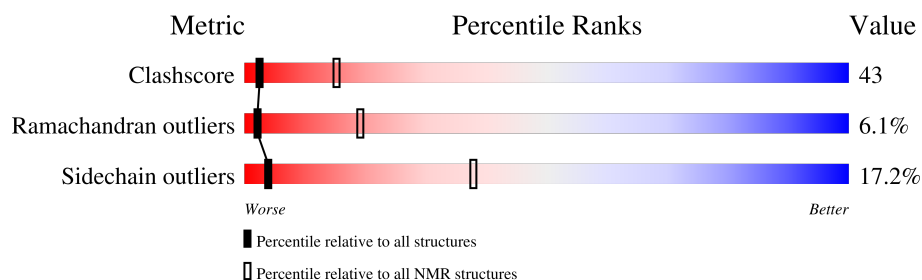
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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



Metric	Whole archive (#Entries)	NMR archive (#Entries)
Clashscore	229148	14424
Ramachandran outliers	224038	12848
Sidechain outliers	223484	12823

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	190	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 4 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *closest to the average*.

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:9-A:20, A:24-A:131, A:143-A:185 (163)	1.40	4

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 6 clusters and 1 single-model cluster was found.

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

3 Entry composition [i](#)

There are 2 unique types of molecules in this entry. The entry contains 3043 atoms, of which 1494 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	190	Total	C	H	N	O	S	0
			3040	991	1494	248	299	8	

- Molecule 2 is CALCIUM ION (CCD ID: CA) (formula: Ca).

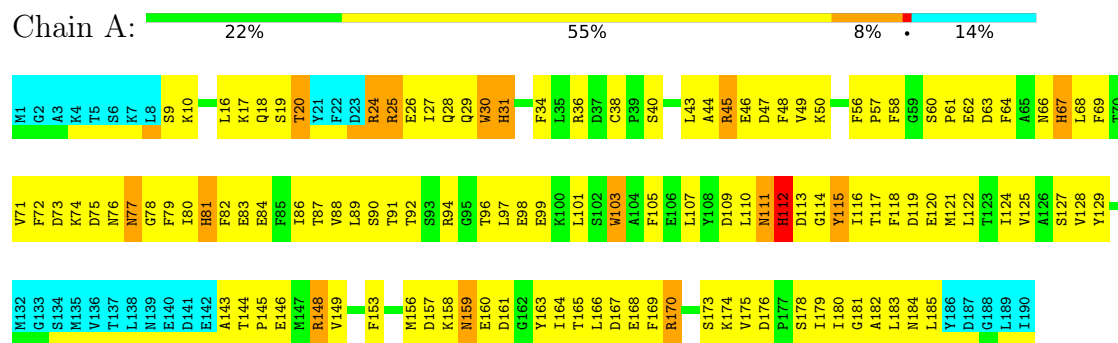
Mol	Chain	Residues	Atoms	
2	A	3	Total	Ca
			3	3

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA, DNA and oligosaccharide 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: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1

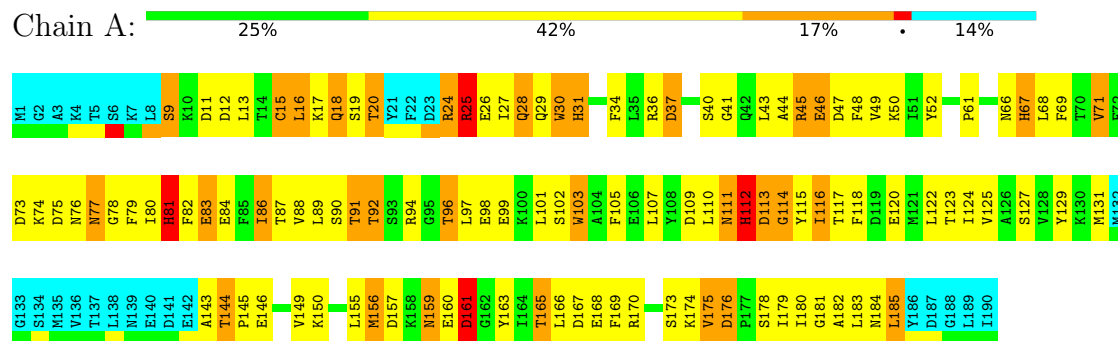


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

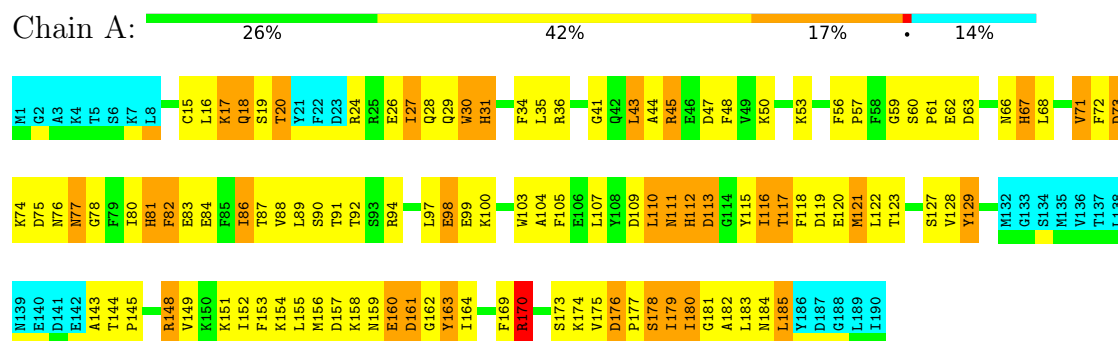
4.2.1 Score per residue for model 1

• Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



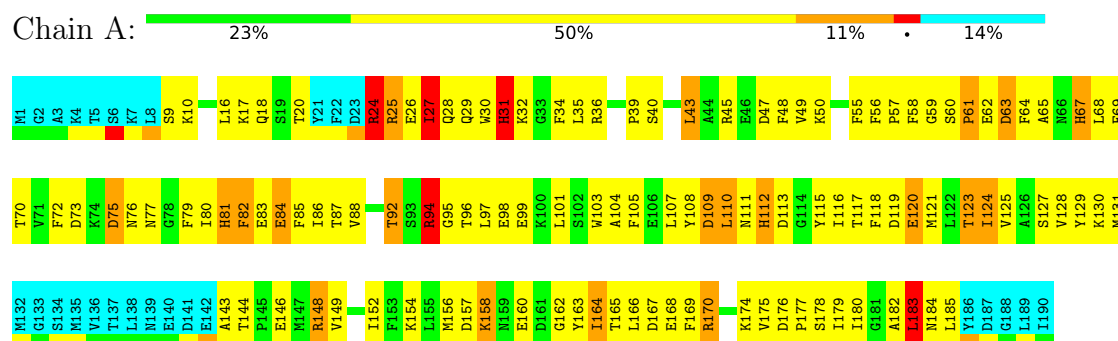
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



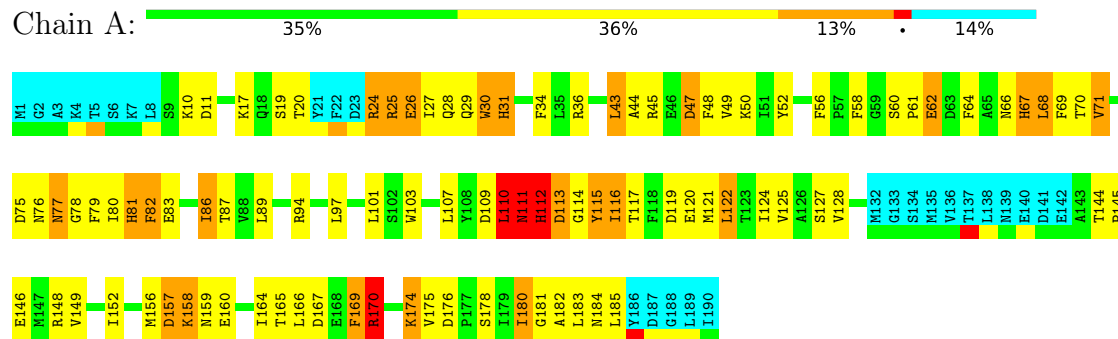
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



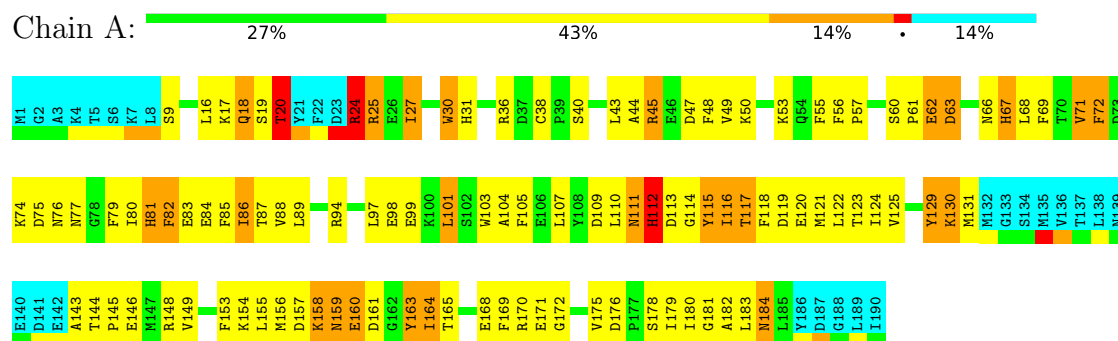
4.2.4 Score per residue for model 4 (medoid)

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



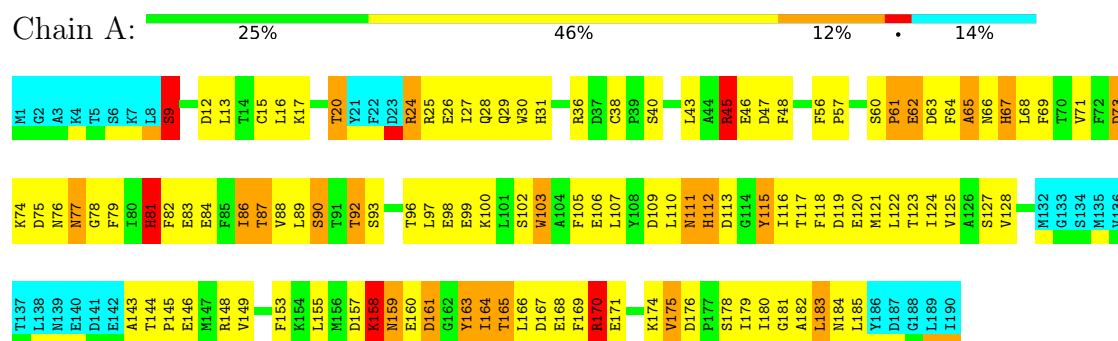
4.2.5 Score per residue for model 5

• Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



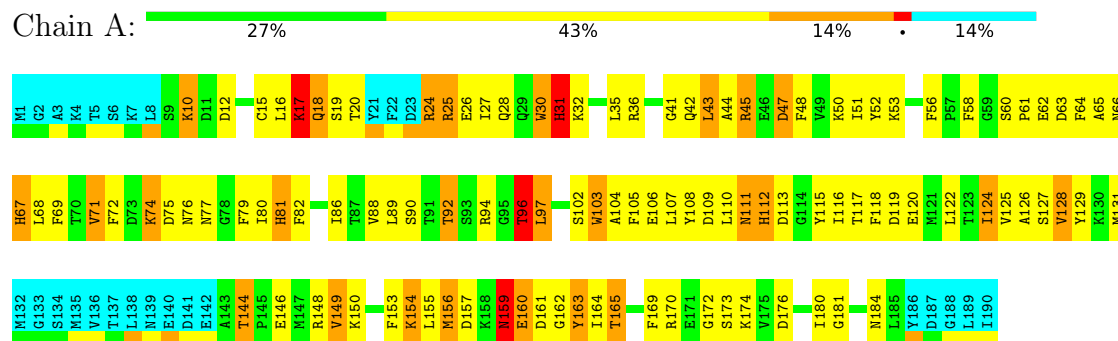
4.2.6 Score per residue for model 6

• Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



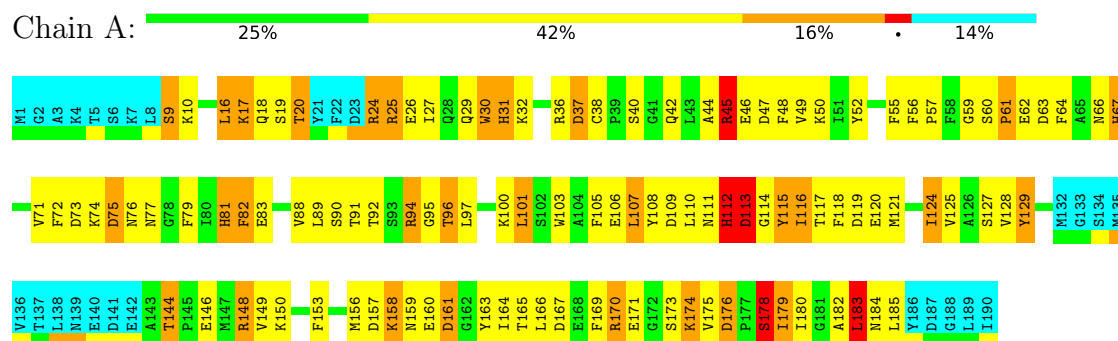
4.2.7 Score per residue for model 7

• Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



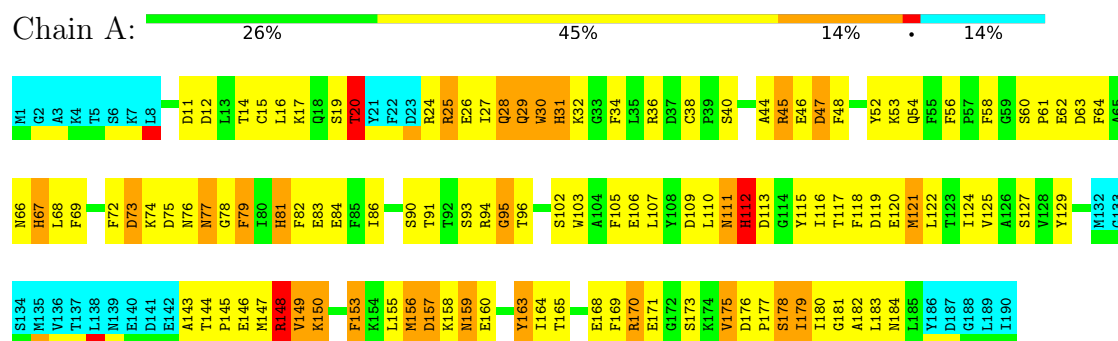
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



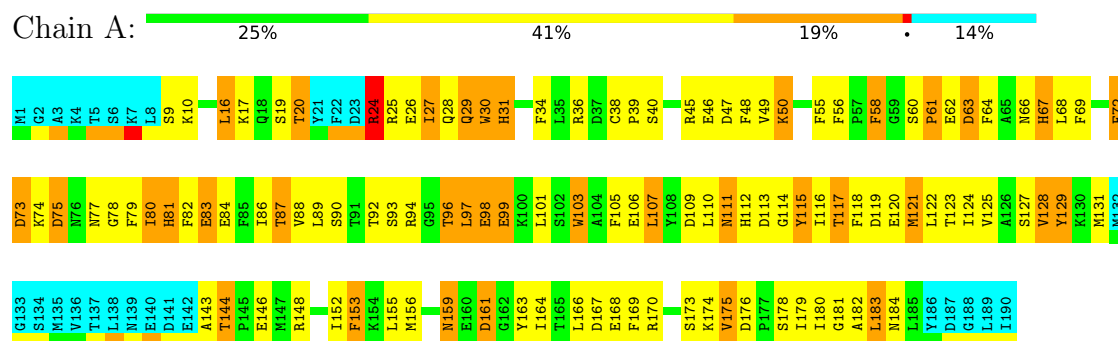
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



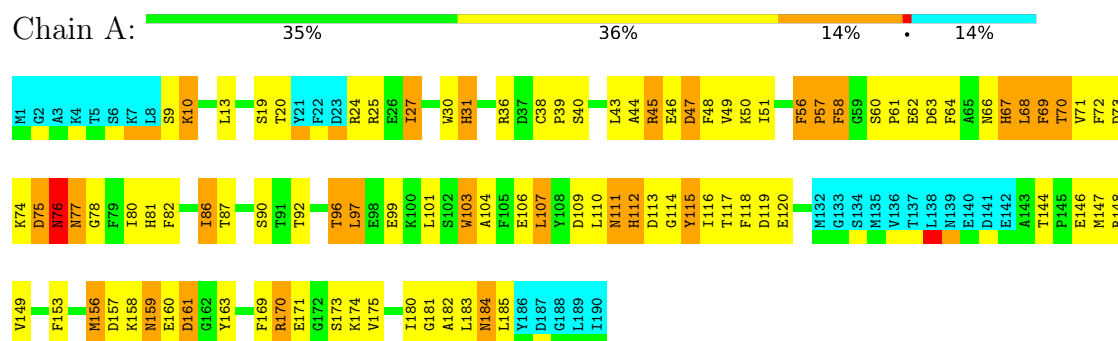
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



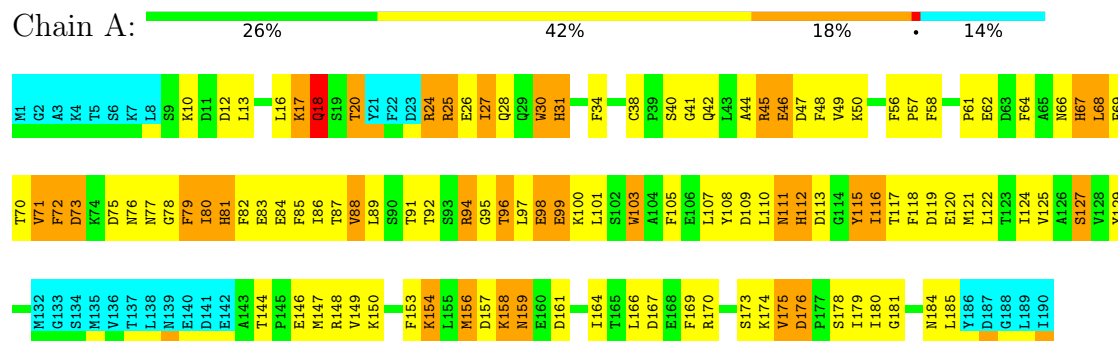
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



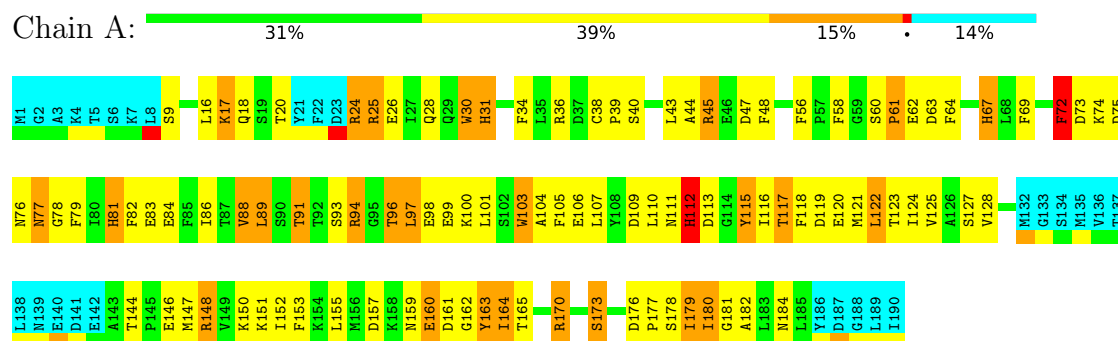
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



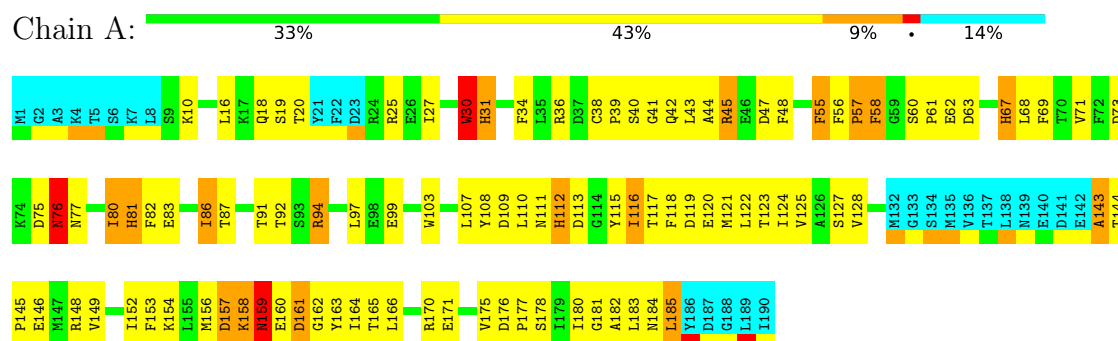
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



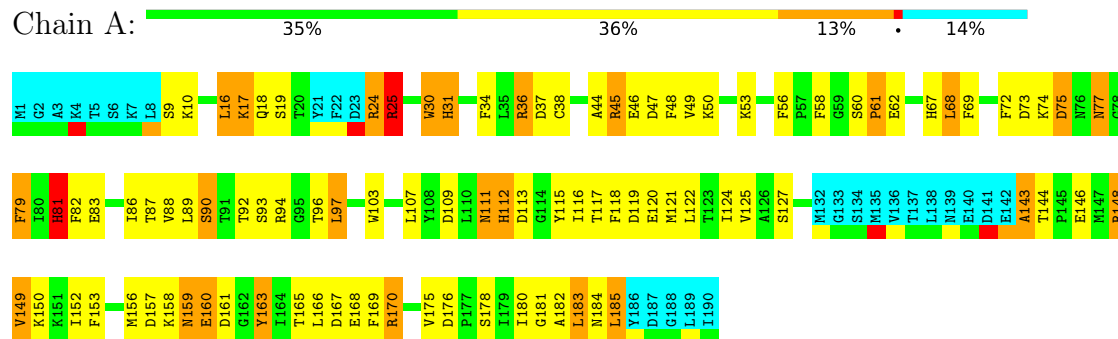
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



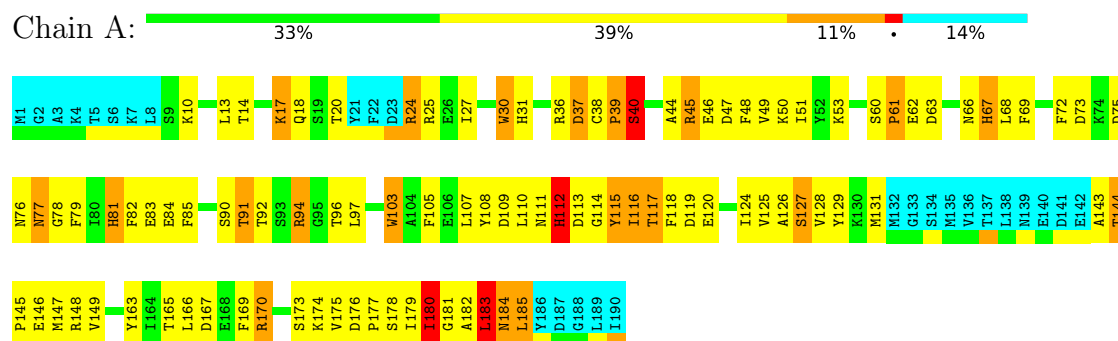
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



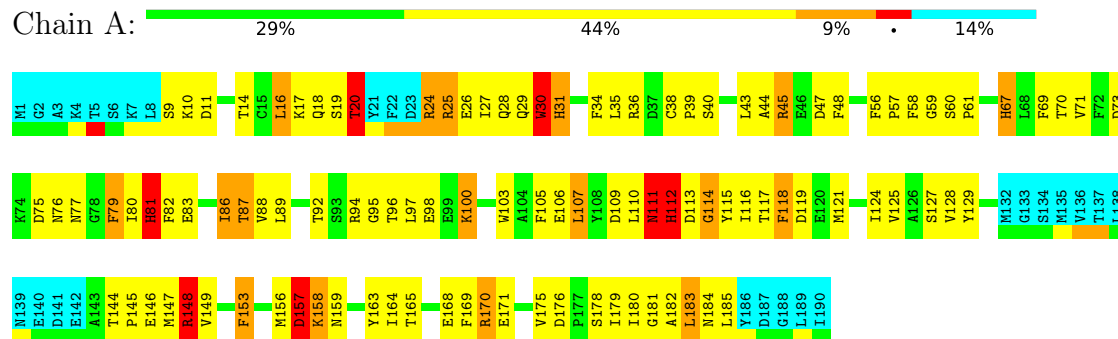
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



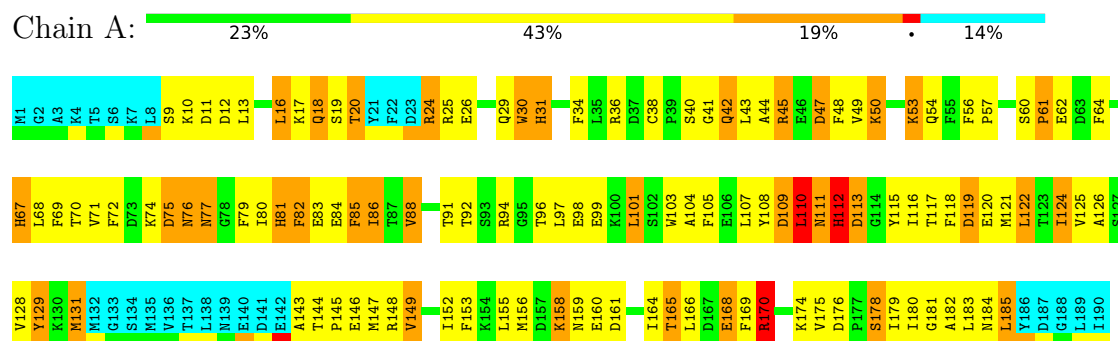
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



4.2.20 Score per residue for model 20

• Molecule 1: CALCIUM-BINDING PROTEIN NCS-1



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 40 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *back calculated data agree with experimental NOESY spectrum, structures with acceptable covalent geometry, structures with favorable non-bond energy, structures with the least restraint violations, structures with the lowest energy, target function*.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	structure solution	3.0
X-PLOR	refinement	3.1

No chemical shift data was provided.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

Bond lengths and bond angles in the following residue types are not validated in this section: CA

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	1.53±0.01	10±0/1373 (0.7± 0.0%)	1.46±0.01	11±1/1851 (0.6± 0.1%)
All	All	1.53	201/27460 (0.7%)	1.46	219/37020 (0.6%)

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

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0.0±0.0	6.5±0.6
All	All	0	129

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	81	HIS	CG-ND1	-12.00	1.25	1.38	11	20
1	A	31	HIS	CG-ND1	-11.99	1.25	1.38	17	20
1	A	67	HIS	CG-ND1	-11.98	1.25	1.38	5	20
1	A	112	HIS	CG-ND1	-11.93	1.25	1.38	18	20
1	A	30	TRP	CG-CD2	-7.21	1.30	1.43	2	20
1	A	103	TRP	CG-CD2	-7.09	1.30	1.43	12	20
1	A	67	HIS	ND1-CE1	-5.78	1.26	1.32	5	20
1	A	81	HIS	ND1-CE1	-5.55	1.27	1.32	11	20
1	A	31	HIS	ND1-CE1	-5.50	1.27	1.32	5	20
1	A	112	HIS	ND1-CE1	-5.46	1.27	1.32	10	20
1	A	128	VAL	CA-C	-5.30	1.46	1.52	7	1

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	81	HIS	CE1-NE2-CD2	-7.63	101.36	109.00	11	20
1	A	67	HIS	CE1-NE2-CD2	-7.55	101.45	109.00	3	20
1	A	112	HIS	CE1-NE2-CD2	-7.54	101.46	109.00	9	20
1	A	31	HIS	CE1-NE2-CD2	-7.51	101.49	109.00	5	20
1	A	30	TRP	NE1-CE2-CZ2	7.21	140.91	130.10	2	20
1	A	103	TRP	NE1-CE2-CZ2	6.76	140.25	130.10	12	20
1	A	30	TRP	CG-CD2-CE3	-6.34	127.56	133.90	2	12
1	A	30	TRP	NE1-CE2-CD2	-6.09	99.48	107.40	12	20
1	A	17	LYS	CB-CA-C	-5.94	109.15	117.23	4	1
1	A	103	TRP	NE1-CE2-CD2	-5.90	99.73	107.40	13	20
1	A	96	THR	CB-CA-C	-5.82	108.86	115.79	19	1
1	A	82	PHE	CA-CB-CG	-5.47	108.33	113.80	5	6
1	A	112	HIS	CA-CB-CG	-5.36	108.44	113.80	5	1
1	A	72	PHE	CA-CB-CG	-5.34	108.46	113.80	5	3
1	A	30	TRP	CG-CD1-NE1	-5.33	103.28	110.20	2	17
1	A	153	PHE	CA-CB-CG	-5.31	108.49	113.80	11	2
1	A	103	TRP	CG-CD2-CE3	-5.28	128.62	133.90	6	6
1	A	85	PHE	CA-CB-CG	-5.21	108.59	113.80	20	2
1	A	103	TRP	CG-CD1-NE1	-5.10	103.58	110.20	6	6
1	A	69	PHE	CA-CB-CG	-5.08	108.72	113.80	10	1
1	A	73	ASP	CB-CA-C	-5.04	109.12	116.53	6	1

There are no chirality outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	45	ARG	Sidechain	20
1	A	36	ARG	Sidechain	19
1	A	170	ARG	Sidechain	19
1	A	148	ARG	Sidechain	19
1	A	24	ARG	Sidechain	18
1	A	94	ARG	Sidechain	18
1	A	25	ARG	Sidechain	16

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	1340	1301	1301	114±12
All	All	26860	26020	26015	2289

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 43.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:97:LEU:H	1:A:97:LEU:HD23	0.96	1.20	14	1
1:A:180:ILE:HD12	1:A:181:GLY:N	0.91	1.81	13	2
1:A:180:ILE:HG23	1:A:181:GLY:H	0.84	1.28	9	3
1:A:185:LEU:HD22	1:A:185:LEU:C	0.84	1.97	16	1
1:A:107:LEU:C	1:A:107:LEU:HD13	0.84	1.97	10	1
1:A:152:ILE:HD11	1:A:182:ALA:CB	0.83	2.03	20	3
1:A:159:ASN:ND2	1:A:160:GLU:H	0.82	1.71	16	1
1:A:34:PHE:CG	1:A:82:PHE:CD1	0.81	2.69	3	2
1:A:110:LEU:O	1:A:110:LEU:HD13	0.79	1.77	14	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:111:ASN:H	0.79	1.73	16	5
1:A:85:PHE:CZ	1:A:89:LEU:HD21	0.78	2.13	5	2
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:H	0.77	1.77	5	6
1:A:156:MET:SD	1:A:169:PHE:CE1	0.77	2.77	1	1
1:A:118:PHE:CD1	1:A:119:ASP:N	0.77	2.53	12	5
1:A:156:MET:SD	1:A:169:PHE:CD1	0.77	2.78	7	3
1:A:69:PHE:CD1	1:A:80:ILE:HD11	0.76	2.15	5	2
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:CD1	0.76	2.52	8	2
1:A:180:ILE:HG23	1:A:181:GLY:N	0.76	1.96	16	4
1:A:111:ASN:HD22	1:A:112:HIS:N	0.76	1.78	20	5
1:A:68:LEU:HD21	1:A:107:LEU:HD11	0.76	1.57	11	1
1:A:77:ASN:H	1:A:77:ASN:HD22	0.75	1.24	2	2
1:A:77:ASN:ND2	1:A:77:ASN:H	0.75	1.79	9	5
1:A:128:VAL:HG11	1:A:184:ASN:O	0.75	1.81	8	3
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:CD2	0.75	2.55	10	1
1:A:159:ASN:ND2	1:A:161:ASP:H	0.75	1.77	16	2
1:A:183:LEU:HD12	1:A:183:LEU:C	0.74	2.06	19	2
1:A:111:ASN:CG	1:A:112:HIS:N	0.74	2.42	5	4
1:A:111:ASN:ND2	1:A:112:HIS:N	0.74	2.35	19	4
1:A:183:LEU:HD12	1:A:183:LEU:O	0.74	1.83	19	2
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:CG	0.74	2.56	10	2
1:A:72:PHE:CE2	1:A:88:VAL:HG22	0.74	2.18	5	2
1:A:111:ASN:N	1:A:111:ASN:HD22	0.73	1.80	9	4
1:A:77:ASN:N	1:A:77:ASN:HD22	0.73	1.79	12	4
1:A:77:ASN:H	1:A:77:ASN:ND2	0.73	1.80	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:159:ASN:ND2	1:A:161:ASP:CG	0.73	2.46	16	1
1:A:77:ASN:N	1:A:77:ASN:ND2	0.73	2.35	12	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:111:ASN:N	0.72	2.36	16	3
1:A:96:THR:HG23	1:A:97:LEU:N	0.72	1.97	16	2
1:A:96:THR:HG23	1:A:97:LEU:H	0.71	1.45	1	1
1:A:111:ASN:CG	1:A:112:HIS:H	0.71	1.92	5	4
1:A:81:HIS:H	1:A:81:HIS:CD2	0.71	2.01	1	2
1:A:117:THR:HG22	1:A:120:GLU:OE2	0.71	1.85	16	3
1:A:110:LEU:C	1:A:110:LEU:HD13	0.71	2.11	13	5
1:A:125:VAL:O	1:A:128:VAL:HG22	0.71	1.86	17	1
1:A:16:LEU:CD2	1:A:19:SER:H	0.70	1.99	18	1
1:A:77:ASN:HD22	1:A:77:ASN:N	0.70	1.82	2	2
1:A:107:LEU:O	1:A:107:LEU:HD23	0.70	1.87	14	10
1:A:31:HIS:CG	1:A:32:LYS:N	0.70	2.59	3	1
1:A:97:LEU:H	1:A:97:LEU:CD2	0.70	1.99	14	1
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:CG	0.70	2.44	3	4
1:A:109:ASP:CG	1:A:111:ASN:HD21	0.70	1.94	4	4
1:A:157:ASP:CG	1:A:159:ASN:ND2	0.70	2.50	9	2
1:A:46:GLU:CD	1:A:47:ASP:N	0.70	2.49	16	1
1:A:76:ASN:HD22	1:A:76:ASN:N	0.70	1.84	12	1
1:A:81:HIS:CD2	1:A:83:GLU:CG	0.69	2.75	8	1
1:A:68:LEU:CD2	1:A:107:LEU:HD11	0.69	2.17	18	2
1:A:77:ASN:HD22	1:A:78:GLY:N	0.69	1.85	1	5
1:A:81:HIS:CD2	1:A:81:HIS:N	0.69	2.60	1	3
1:A:111:ASN:HD22	1:A:111:ASN:C	0.69	1.95	20	3
1:A:111:ASN:N	1:A:111:ASN:ND2	0.68	2.37	9	3
1:A:97:LEU:HD23	1:A:97:LEU:N	0.68	2.01	14	1
1:A:49:VAL:HG23	1:A:50:LYS:N	0.68	2.03	12	8
1:A:77:ASN:ND2	1:A:78:GLY:H	0.68	1.86	12	2
1:A:85:PHE:O	1:A:88:VAL:HG12	0.68	1.88	3	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:113:ASP:CG	0.68	2.52	15	1
1:A:31:HIS:ND1	1:A:31:HIS:C	0.68	2.50	3	2
1:A:125:VAL:HG11	1:A:149:VAL:CG2	0.68	2.18	20	3
1:A:157:ASP:C	1:A:159:ASN:ND2	0.67	2.51	9	1
1:A:28:GLN:NE2	1:A:28:GLN:C	0.67	2.52	1	1
1:A:117:THR:N	1:A:120:GLU:OE2	0.67	2.26	3	3
1:A:111:ASN:ND2	1:A:112:HIS:H	0.67	1.87	5	2
1:A:156:MET:SD	1:A:169:PHE:CD2	0.67	2.87	11	3
1:A:71:VAL:HG12	1:A:71:VAL:O	0.67	1.87	4	5
1:A:77:ASN:ND2	1:A:77:ASN:N	0.67	2.39	14	5
1:A:49:VAL:HG13	1:A:50:LYS:N	0.67	2.03	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:157:ASP:CG	1:A:158:LYS:N	0.67	2.50	4	3
1:A:156:MET:SD	1:A:169:PHE:CE2	0.67	2.88	11	2
1:A:43:LEU:C	1:A:43:LEU:HD13	0.67	2.14	12	2
1:A:159:ASN:H	1:A:159:ASN:HD22	0.67	1.30	12	1
1:A:111:ASN:HD21	1:A:120:GLU:CG	0.67	2.02	11	4
1:A:180:ILE:CD1	1:A:181:GLY:N	0.67	2.56	13	2
1:A:115:TYR:CD1	1:A:115:TYR:N	0.66	2.57	13	9
1:A:34:PHE:CE1	1:A:38:CYS:SG	0.66	2.87	11	2
1:A:67:HIS:O	1:A:71:VAL:HG22	0.66	1.90	7	4
1:A:159:ASN:HD21	1:A:161:ASP:CG	0.66	1.98	16	3
1:A:113:ASP:OD2	1:A:115:TYR:CE1	0.66	2.49	9	3
1:A:125:VAL:HG11	1:A:149:VAL:HG22	0.66	1.67	5	1
1:A:30:TRP:CH2	1:A:89:LEU:HD23	0.66	2.25	5	2
1:A:183:LEU:C	1:A:183:LEU:HD13	0.66	2.15	20	1
1:A:159:ASN:N	1:A:159:ASN:ND2	0.66	2.41	7	2
1:A:72:PHE:CE1	1:A:88:VAL:HG22	0.66	2.26	8	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:113:ASP:OD1	0.66	2.29	13	4
1:A:125:VAL:O	1:A:128:VAL:HG12	0.66	1.90	20	4
1:A:113:ASP:OD1	1:A:113:ASP:N	0.66	2.28	9	3
1:A:67:HIS:NE2	1:A:123:THR:HG22	0.66	2.06	3	4
1:A:83:GLU:O	1:A:87:THR:HG23	0.65	1.91	6	2
1:A:113:ASP:N	1:A:113:ASP:OD1	0.65	2.28	19	6
1:A:121:MET:O	1:A:125:VAL:HG23	0.65	1.90	16	3
1:A:96:THR:H	1:A:100:LYS:NZ	0.65	1.89	8	1
1:A:91:THR:HG21	1:A:103:TRP:CE2	0.65	2.27	13	1
1:A:156:MET:SD	1:A:169:PHE:CZ	0.65	2.90	1	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:113:ASP:OD2	0.65	2.29	17	3
1:A:145:PRO:O	1:A:149:VAL:HG23	0.65	1.92	5	5
1:A:129:TYR:OH	1:A:143:ALA:HB3	0.65	1.91	17	2
1:A:46:GLU:N	1:A:46:GLU:OE1	0.64	2.30	16	1
1:A:81:HIS:CD2	1:A:82:PHE:H	0.64	2.10	17	1
1:A:88:VAL:HG12	1:A:89:LEU:N	0.64	2.06	14	1
1:A:96:THR:HG22	1:A:97:LEU:H	0.64	1.52	17	1
1:A:96:THR:OG1	1:A:97:LEU:N	0.64	2.27	7	5
1:A:166:LEU:O	1:A:170:ARG:N	0.64	2.31	16	5
1:A:180:ILE:CG1	1:A:181:GLY:N	0.64	2.61	19	5
1:A:89:LEU:CD1	1:A:89:LEU:N	0.64	2.60	5	2
1:A:149:VAL:CG2	1:A:150:LYS:N	0.64	2.60	9	1
1:A:109:ASP:C	1:A:111:ASN:N	0.64	2.54	8	4
1:A:121:MET:HE2	1:A:152:ILE:HG21	0.64	1.69	11	1
1:A:69:PHE:CD1	1:A:69:PHE:C	0.64	2.75	5	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:159:ASN:ND2	1:A:161:ASP:OD2	0.64	2.31	8	3
1:A:81:HIS:CE1	1:A:84:GLU:OE2	0.63	2.51	1	1
1:A:113:ASP:C	1:A:115:TYR:H	0.63	2.00	19	17
1:A:97:LEU:HD12	1:A:97:LEU:N	0.63	2.08	2	1
1:A:169:PHE:C	1:A:169:PHE:CD1	0.63	2.75	4	6
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:N	0.63	2.46	5	2
1:A:67:HIS:NE2	1:A:123:THR:CG2	0.63	2.61	3	2
1:A:109:ASP:CG	1:A:111:ASN:ND2	0.63	2.56	20	6
1:A:111:ASN:ND2	1:A:120:GLU:OE1	0.63	2.32	18	2
1:A:107:LEU:C	1:A:107:LEU:CD1	0.63	2.71	10	1
1:A:113:ASP:OD2	1:A:115:TYR:CZ	0.63	2.52	9	2
1:A:81:HIS:NE2	1:A:84:GLU:OE1	0.63	2.32	6	1
1:A:115:TYR:CE2	1:A:165:THR:OG1	0.63	2.50	7	1
1:A:34:PHE:CD2	1:A:82:PHE:CD1	0.63	2.87	3	2
1:A:25:ARG:NH1	1:A:28:GLN:HE21	0.63	1.92	14	1
1:A:111:ASN:HD21	1:A:120:GLU:CD	0.63	2.02	8	5
1:A:157:ASP:CG	1:A:158:LYS:H	0.63	2.00	4	1
1:A:68:LEU:HD21	1:A:88:VAL:CG1	0.63	2.24	1	2
1:A:90:SER:OG	1:A:91:THR:N	0.63	2.31	8	4
1:A:165:THR:N	1:A:168:GLU:OE2	0.63	2.32	19	2
1:A:185:LEU:CD1	1:A:185:LEU:H	0.63	2.07	16	1
1:A:109:ASP:OD1	1:A:111:ASN:ND2	0.63	2.32	16	6
1:A:159:ASN:HD22	1:A:160:GLU:N	0.63	1.92	15	3
1:A:63:ASP:OD1	1:A:63:ASP:N	0.62	2.32	5	2
1:A:115:TYR:CE1	1:A:165:THR:HG23	0.62	2.28	1	1
1:A:110:LEU:HD13	1:A:110:LEU:O	0.62	1.94	15	5
1:A:148:ARG:HH11	1:A:152:ILE:CG1	0.62	2.07	10	1
1:A:83:GLU:H	1:A:83:GLU:CD	0.62	2.00	15	2
1:A:117:THR:HG23	1:A:120:GLU:OE2	0.62	1.94	7	3
1:A:185:LEU:C	1:A:185:LEU:CD2	0.62	2.72	16	1
1:A:125:VAL:HG11	1:A:149:VAL:HG23	0.62	1.68	20	2
1:A:159:ASN:HD21	1:A:163:TYR:C	0.62	2.02	6	1
1:A:170:ARG:CG	1:A:171:GLU:N	0.62	2.62	19	2
1:A:159:ASN:ND2	1:A:160:GLU:N	0.62	2.48	16	3
1:A:173:SER:OG	1:A:174:LYS:N	0.62	2.33	12	3
1:A:167:ASP:OD1	1:A:168:GLU:N	0.62	2.33	16	4
1:A:81:HIS:NE2	1:A:83:GLU:OE2	0.62	2.33	8	1
1:A:25:ARG:NH1	1:A:28:GLN:NE2	0.62	2.47	14	1
1:A:75:ASP:OD1	1:A:76:ASN:N	0.62	2.33	5	6
1:A:76:ASN:N	1:A:76:ASN:ND2	0.62	2.45	12	3
1:A:31:HIS:ND1	1:A:32:LYS:N	0.62	2.48	3	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:CD1	0.62	2.52	3	1
1:A:83:GLU:CG	1:A:84:GLU:N	0.62	2.63	14	7
1:A:152:ILE:HD11	1:A:182:ALA:HB1	0.62	1.71	20	3
1:A:83:GLU:CD	1:A:84:GLU:N	0.61	2.58	6	1
1:A:157:ASP:C	1:A:159:ASN:N	0.61	2.55	6	6
1:A:161:ASP:OD1	1:A:161:ASP:N	0.61	2.32	12	7
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:CD2	0.61	2.54	5	4
1:A:75:ASP:N	1:A:75:ASP:OD1	0.61	2.32	15	2
1:A:183:LEU:HD13	1:A:183:LEU:O	0.61	1.95	20	1
1:A:163:TYR:CD1	1:A:163:TYR:N	0.61	2.65	9	7
1:A:157:ASP:OD2	1:A:158:LYS:N	0.61	2.32	12	2
1:A:156:MET:C	1:A:156:MET:SD	0.61	2.83	9	1
1:A:165:THR:N	1:A:168:GLU:OE1	0.61	2.33	20	1
1:A:13:LEU:N	1:A:13:LEU:CD2	0.61	2.62	20	2
1:A:148:ARG:NH1	1:A:152:ILE:CG1	0.61	2.64	3	1
1:A:70:THR:CG2	1:A:71:VAL:N	0.61	2.63	4	1
1:A:99:GLU:N	1:A:99:GLU:OE1	0.61	2.33	13	2
1:A:111:ASN:ND2	1:A:111:ASN:C	0.61	2.58	12	1
1:A:108:TYR:CD1	1:A:121:MET:SD	0.61	2.94	8	1
1:A:67:HIS:CE1	1:A:124:ILE:HD13	0.61	2.31	17	1
1:A:42:GLN:HE21	1:A:81:HIS:CD2	0.61	2.14	20	1
1:A:81:HIS:NE2	1:A:84:GLU:OE2	0.61	2.33	1	1
1:A:121:MET:SD	1:A:153:PHE:CD2	0.60	2.94	14	1
1:A:157:ASP:C	1:A:159:ASN:H	0.60	2.03	2	7
1:A:159:ASN:ND2	1:A:168:GLU:OE1	0.60	2.34	11	2
1:A:180:ILE:CG2	1:A:181:GLY:H	0.60	2.08	9	3
1:A:129:TYR:OH	1:A:148:ARG:NE	0.60	2.34	2	1
1:A:182:ALA:O	1:A:184:ASN:N	0.60	2.35	16	8
1:A:111:ASN:ND2	1:A:120:GLU:OE2	0.60	2.32	1	5
1:A:75:ASP:CG	1:A:77:ASN:CG	0.60	2.70	19	1
1:A:98:GLU:OE2	1:A:99:GLU:N	0.60	2.35	20	2
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:CE1	0.60	2.68	8	1
1:A:77:ASN:HD22	1:A:78:GLY:H	0.60	1.38	1	3
1:A:117:THR:H	1:A:120:GLU:CD	0.60	2.03	3	3
1:A:28:GLN:CD	1:A:28:GLN:C	0.60	2.70	9	3
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:CE2	0.60	2.70	10	1
1:A:111:ASN:CG	1:A:120:GLU:CD	0.59	2.70	14	1
1:A:9:SER:O	1:A:11:ASP:N	0.59	2.35	19	2
1:A:157:ASP:OD1	1:A:159:ASN:N	0.59	2.33	9	1
1:A:144:THR:C	1:A:146:GLU:N	0.59	2.60	16	19
1:A:107:LEU:HD13	1:A:108:TYR:N	0.59	2.13	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:60:SER:C	1:A:62:GLU:H	0.59	2.05	5	16
1:A:48:PHE:CZ	1:A:88:VAL:HG21	0.59	2.33	13	1
1:A:112:HIS:N	1:A:112:HIS:CD2	0.59	2.70	8	1
1:A:16:LEU:CD2	1:A:19:SER:N	0.59	2.66	18	1
1:A:176:ASP:OD2	1:A:180:ILE:CG2	0.59	2.50	14	2
1:A:45:ARG:HH11	1:A:66:ASN:HD22	0.59	1.39	1	1
1:A:110:LEU:HD23	1:A:110:LEU:O	0.59	1.97	1	3
1:A:116:ILE:CG2	1:A:117:THR:N	0.59	2.66	13	20
1:A:167:ASP:CG	1:A:168:GLU:N	0.59	2.59	16	4
1:A:20:THR:HG22	1:A:20:THR:O	0.59	1.97	18	2
1:A:171:GLU:C	1:A:171:GLU:CD	0.59	2.70	9	1
1:A:109:ASP:C	1:A:111:ASN:H	0.59	2.04	8	3
1:A:161:ASP:C	1:A:163:TYR:H	0.59	2.06	16	1
1:A:116:ILE:HG22	1:A:117:THR:N	0.59	2.12	14	12
1:A:107:LEU:C	1:A:107:LEU:HD23	0.59	2.22	9	2
1:A:44:ALA:HB3	1:A:46:GLU:OE1	0.59	1.98	16	1
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:N	0.58	2.36	5	3
1:A:157:ASP:OD1	1:A:160:GLU:N	0.58	2.34	3	1
1:A:81:HIS:CD2	1:A:83:GLU:CD	0.58	2.81	8	1
1:A:158:LYS:CB	1:A:158:LYS:NZ	0.58	2.66	20	1
1:A:113:ASP:C	1:A:115:TYR:N	0.58	2.59	1	14
1:A:127:SER:OG	1:A:128:VAL:N	0.58	2.36	11	6
1:A:72:PHE:CZ	1:A:88:VAL:HG22	0.58	2.33	8	2
1:A:97:LEU:CD2	1:A:98:GLU:H	0.58	2.11	11	1
1:A:81:HIS:NE2	1:A:84:GLU:CD	0.58	2.61	1	1
1:A:106:GLU:OE1	1:A:112:HIS:CE1	0.58	2.56	7	1
1:A:75:ASP:OD1	1:A:75:ASP:N	0.58	2.34	3	2
1:A:118:PHE:CE2	1:A:119:ASP:OD1	0.58	2.56	2	2
1:A:38:CYS:C	1:A:40:SER:H	0.58	2.06	10	13
1:A:169:PHE:CE1	1:A:173:SER:OG	0.58	2.57	9	1
1:A:49:VAL:CG2	1:A:50:LYS:N	0.58	2.66	13	7
1:A:63:ASP:OD2	1:A:130:LYS:NZ	0.58	2.37	10	1
1:A:118:PHE:CE2	1:A:119:ASP:OD2	0.58	2.56	7	2
1:A:156:MET:HE1	1:A:169:PHE:CE2	0.58	2.34	5	1
1:A:81:HIS:CE1	1:A:84:GLU:CD	0.58	2.82	1	1
1:A:157:ASP:O	1:A:159:ASN:N	0.58	2.37	19	5
1:A:68:LEU:HD12	1:A:68:LEU:N	0.58	2.14	5	2
1:A:88:VAL:CG1	1:A:89:LEU:N	0.58	2.66	14	1
1:A:49:VAL:CG1	1:A:50:LYS:N	0.58	2.67	4	1
1:A:68:LEU:N	1:A:68:LEU:CD2	0.58	2.67	7	1
1:A:159:ASN:ND2	1:A:161:ASP:N	0.58	2.51	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:71:VAL:O	1:A:71:VAL:HG23	0.57	1.99	7	1
1:A:83:GLU:OE1	1:A:83:GLU:N	0.57	2.34	15	1
1:A:117:THR:CG2	1:A:120:GLU:OE2	0.57	2.51	2	5
1:A:98:GLU:N	1:A:98:GLU:OE2	0.57	2.37	5	1
1:A:16:LEU:C	1:A:18:GLN:H	0.57	2.06	8	4
1:A:67:HIS:O	1:A:71:VAL:HG23	0.57	1.99	20	2
1:A:144:THR:C	1:A:146:GLU:H	0.57	2.06	16	9
1:A:159:ASN:N	1:A:159:ASN:HD22	0.57	1.96	7	2
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:N	0.57	2.38	1	12
1:A:37:ASP:OD1	1:A:38:CYS:N	0.57	2.38	16	1
1:A:178:SER:C	1:A:180:ILE:N	0.57	2.62	20	7
1:A:111:ASN:CG	1:A:120:GLU:OE2	0.57	2.47	15	3
1:A:111:ASN:C	1:A:113:ASP:H	0.57	2.06	8	1
1:A:159:ASN:O	1:A:161:ASP:N	0.57	2.36	14	3
1:A:182:ALA:C	1:A:184:ASN:N	0.57	2.61	6	9
1:A:105:PHE:C	1:A:105:PHE:CD1	0.57	2.83	5	2
1:A:180:ILE:CG2	1:A:181:GLY:N	0.57	2.67	15	3
1:A:34:PHE:CG	1:A:82:PHE:CE1	0.57	2.92	3	1
1:A:111:ASN:C	1:A:112:HIS:CG	0.57	2.83	16	1
1:A:114:GLY:C	1:A:115:TYR:CD1	0.56	2.83	8	9
1:A:165:THR:H	1:A:168:GLU:CD	0.56	2.09	16	1
1:A:178:SER:C	1:A:180:ILE:H	0.56	2.08	2	4
1:A:56:PHE:C	1:A:58:PHE:H	0.56	2.09	12	5
1:A:118:PHE:CE2	1:A:119:ASP:CG	0.56	2.83	7	2
1:A:37:ASP:N	1:A:37:ASP:OD1	0.56	2.33	8	1
1:A:112:HIS:C	1:A:114:GLY:H	0.56	2.08	8	2
1:A:78:GLY:C	1:A:79:PHE:CD1	0.56	2.83	9	4
1:A:111:ASN:O	1:A:113:ASP:N	0.56	2.37	8	1
1:A:159:ASN:ND2	1:A:159:ASN:N	0.56	2.53	9	3
1:A:90:SER:C	1:A:92:THR:N	0.56	2.64	18	8
1:A:75:ASP:C	1:A:77:ASN:N	0.56	2.62	12	2
1:A:183:LEU:C	1:A:183:LEU:CD1	0.56	2.74	19	3
1:A:63:ASP:OD2	1:A:130:LYS:CE	0.56	2.54	10	1
1:A:119:ASP:CG	1:A:120:GLU:N	0.56	2.64	13	2
1:A:69:PHE:CE2	1:A:80:ILE:HD13	0.56	2.35	19	1
1:A:113:ASP:OD1	1:A:113:ASP:C	0.56	2.47	3	2
1:A:79:PHE:CD1	1:A:79:PHE:N	0.56	2.73	9	3
1:A:49:VAL:HG22	1:A:65:ALA:HB3	0.56	1.76	18	1
1:A:178:SER:O	1:A:180:ILE:N	0.55	2.39	2	6
1:A:105:PHE:CE1	1:A:116:ILE:HD12	0.55	2.36	7	2
1:A:172:GLY:O	1:A:176:ASP:N	0.55	2.39	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:TRP:O	1:A:34:PHE:N	0.55	2.38	20	10
1:A:97:LEU:O	1:A:99:GLU:N	0.55	2.39	5	5
1:A:146:GLU:CD	1:A:146:GLU:C	0.55	2.75	20	2
1:A:108:TYR:CE1	1:A:124:ILE:HG21	0.55	2.36	7	3
1:A:159:ASN:HD22	1:A:159:ASN:N	0.55	1.94	12	2
1:A:180:ILE:HD12	1:A:180:ILE:C	0.55	2.26	13	2
1:A:57:PRO:O	1:A:59:GLY:N	0.55	2.39	18	2
1:A:180:ILE:O	1:A:184:ASN:N	0.55	2.40	13	7
1:A:43:LEU:C	1:A:43:LEU:CD1	0.55	2.79	12	3
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:CE1	0.55	2.60	6	4
1:A:109:ASP:OD2	1:A:113:ASP:N	0.55	2.40	7	5
1:A:75:ASP:C	1:A:76:ASN:HD22	0.55	2.09	12	1
1:A:46:GLU:OE1	1:A:47:ASP:N	0.55	2.39	16	1
1:A:109:ASP:O	1:A:111:ASN:N	0.55	2.39	8	5
1:A:101:LEU:O	1:A:104:ALA:HB3	0.55	2.02	5	1
1:A:125:VAL:O	1:A:128:VAL:HG23	0.55	2.00	10	1
1:A:157:ASP:CG	1:A:159:ASN:H	0.55	2.09	19	1
1:A:144:THR:O	1:A:146:GLU:N	0.55	2.40	16	13
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:CE2	0.55	2.60	14	7
1:A:75:ASP:C	1:A:77:ASN:H	0.55	2.09	12	2
1:A:11:ASP:OD1	1:A:12:ASP:N	0.55	2.40	20	1
1:A:13:LEU:N	1:A:13:LEU:HD22	0.55	2.17	20	1
1:A:111:ASN:CG	1:A:113:ASP:OD1	0.55	2.50	15	6
1:A:71:VAL:O	1:A:71:VAL:HG13	0.55	2.02	5	1
1:A:99:GLU:H	1:A:99:GLU:CD	0.55	2.09	13	2
1:A:169:PHE:CD1	1:A:169:PHE:O	0.55	2.60	16	4
1:A:117:THR:CB	1:A:120:GLU:OE2	0.54	2.55	11	6
1:A:77:ASN:ND2	1:A:78:GLY:N	0.54	2.56	2	4
1:A:34:PHE:CD1	1:A:82:PHE:CD1	0.54	2.94	3	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:44:ALA:N	0.54	2.17	4	1
1:A:73:ASP:CG	1:A:75:ASP:OD1	0.54	2.49	15	1
1:A:47:ASP:N	1:A:47:ASP:OD1	0.54	2.37	20	1
1:A:98:GLU:CD	1:A:99:GLU:N	0.54	2.64	20	1
1:A:108:TYR:O	1:A:110:LEU:N	0.54	2.41	20	6
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:CZ	0.54	2.61	6	3
1:A:69:PHE:CE2	1:A:80:ILE:CD1	0.54	2.91	11	2
1:A:30:TRP:CD1	1:A:30:TRP:O	0.54	2.60	8	3
1:A:176:ASP:HB2	1:A:179:ILE:HD12	0.54	1.79	5	1
1:A:75:ASP:OD1	1:A:75:ASP:C	0.54	2.50	2	6
1:A:111:ASN:O	1:A:112:HIS:CG	0.54	2.60	16	2
1:A:111:ASN:ND2	1:A:111:ASN:O	0.54	2.40	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:176:ASP:C	1:A:178:SER:H	0.54	2.11	17	5
1:A:115:TYR:N	1:A:115:TYR:CD1	0.54	2.76	5	2
1:A:63:ASP:OD1	1:A:67:HIS:CD2	0.54	2.61	6	1
1:A:159:ASN:HD22	1:A:160:GLU:H	0.54	1.45	7	2
1:A:44:ALA:C	1:A:46:GLU:N	0.54	2.64	8	2
1:A:43:LEU:N	1:A:80:ILE:O	0.54	2.41	3	2
1:A:115:TYR:CD1	1:A:115:TYR:O	0.54	2.61	9	2
1:A:182:ALA:O	1:A:185:LEU:N	0.54	2.41	2	6
1:A:81:HIS:H	1:A:84:GLU:CD	0.54	2.11	3	1
1:A:83:GLU:CD	1:A:83:GLU:C	0.54	2.76	6	1
1:A:111:ASN:C	1:A:111:ASN:HD22	0.54	2.09	12	1
1:A:67:HIS:ND1	1:A:124:ILE:HD13	0.54	2.18	17	1
1:A:124:ILE:O	1:A:127:SER:N	0.54	2.41	18	13
1:A:113:ASP:CG	1:A:115:TYR:CE1	0.54	2.86	2	2
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:CG	0.54	2.61	4	4
1:A:157:ASP:C	1:A:159:ASN:HD22	0.54	2.11	9	1
1:A:83:GLU:OE1	1:A:83:GLU:CA	0.54	2.56	11	1
1:A:77:ASN:O	1:A:79:PHE:CE1	0.54	2.61	19	3
1:A:69:PHE:CD1	1:A:69:PHE:O	0.54	2.61	12	3
1:A:117:THR:OG1	1:A:120:GLU:CD	0.53	2.51	4	3
1:A:16:LEU:O	1:A:18:GLN:N	0.53	2.41	8	7
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:CD1	0.53	2.62	6	4
1:A:83:GLU:OE2	1:A:84:GLU:N	0.53	2.41	6	1
1:A:67:HIS:CE1	1:A:124:ILE:CG1	0.53	2.91	11	1
1:A:113:ASP:O	1:A:115:TYR:CD2	0.53	2.61	17	11
1:A:77:ASN:OD1	1:A:77:ASN:N	0.53	2.41	13	3
1:A:175:VAL:O	1:A:176:ASP:C	0.53	2.50	2	12
1:A:159:ASN:C	1:A:160:GLU:OE1	0.53	2.51	9	1
1:A:37:ASP:OD1	1:A:37:ASP:C	0.53	2.52	16	2
1:A:170:ARG:CD	1:A:170:ARG:C	0.53	2.80	2	1
1:A:118:PHE:CZ	1:A:119:ASP:OD2	0.53	2.61	7	2
1:A:112:HIS:O	1:A:114:GLY:N	0.53	2.42	1	2
1:A:174:LYS:C	1:A:176:ASP:N	0.53	2.67	11	2
1:A:99:GLU:N	1:A:99:GLU:CD	0.53	2.67	13	1
1:A:185:LEU:CD1	1:A:185:LEU:N	0.53	2.71	16	1
1:A:129:TYR:OH	1:A:148:ARG:NH2	0.53	2.42	2	2
1:A:73:ASP:O	1:A:74:LYS:CB	0.53	2.57	6	1
1:A:72:PHE:CD1	1:A:72:PHE:C	0.53	2.87	8	2
1:A:161:ASP:O	1:A:163:TYR:CD2	0.53	2.62	16	1
1:A:41:GLY:O	1:A:81:HIS:ND1	0.53	2.42	2	1
1:A:44:ALA:O	1:A:46:GLU:N	0.53	2.42	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:164:ILE:CG2	1:A:165:THR:N	0.53	2.71	20	2
1:A:170:ARG:NH2	1:A:174:LYS:NZ	0.53	2.57	2	1
1:A:107:LEU:C	1:A:107:LEU:CD2	0.53	2.82	5	5
1:A:75:ASP:O	1:A:77:ASN:N	0.53	2.42	12	2
1:A:68:LEU:HD21	1:A:88:VAL:HG13	0.52	1.81	1	2
1:A:75:ASP:OD1	1:A:77:ASN:CG	0.52	2.51	1	3
1:A:17:LYS:C	1:A:19:SER:N	0.52	2.66	2	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:120:GLU:CD	0.52	2.67	2	3
1:A:16:LEU:C	1:A:18:GLN:N	0.52	2.65	8	4
1:A:111:ASN:CG	1:A:120:GLU:OE1	0.52	2.51	18	1
1:A:45:ARG:NH2	1:A:66:ASN:OD1	0.52	2.43	7	1
1:A:76:ASN:N	1:A:76:ASN:HD22	0.52	2.01	14	1
1:A:110:LEU:HD13	1:A:110:LEU:C	0.52	2.29	14	1
1:A:98:GLU:CD	1:A:98:GLU:N	0.52	2.67	20	1
1:A:162:GLY:C	1:A:163:TYR:CG	0.52	2.87	2	2
1:A:68:LEU:N	1:A:68:LEU:CD1	0.52	2.72	5	1
1:A:177:PRO:C	1:A:178:SER:OG	0.52	2.51	10	1
1:A:13:LEU:O	1:A:17:LYS:N	0.52	2.42	13	2
1:A:25:ARG:NH1	1:A:28:GLN:OE1	0.52	2.42	13	1
1:A:155:LEU:HB3	1:A:179:ILE:HD11	0.52	1.80	1	1
1:A:72:PHE:CE2	1:A:88:VAL:CG2	0.52	2.92	11	2
1:A:41:GLY:O	1:A:42:GLN:NE2	0.52	2.43	15	1
1:A:90:SER:O	1:A:92:THR:N	0.52	2.43	18	4
1:A:74:LYS:O	1:A:76:ASN:ND2	0.52	2.42	12	3
1:A:64:PHE:O	1:A:66:ASN:N	0.52	2.42	6	2
1:A:161:ASP:O	1:A:163:TYR:N	0.52	2.40	16	1
1:A:157:ASP:OD1	1:A:159:ASN:ND2	0.52	2.42	2	4
1:A:117:THR:O	1:A:119:ASP:N	0.52	2.42	10	1
1:A:60:SER:O	1:A:62:GLU:N	0.52	2.42	5	5
1:A:179:ILE:HG22	1:A:179:ILE:O	0.52	2.04	14	2
1:A:34:PHE:O	1:A:38:CYS:N	0.52	2.42	11	2
1:A:68:LEU:N	1:A:68:LEU:HD22	0.52	2.20	7	1
1:A:81:HIS:ND1	1:A:81:HIS:N	0.52	2.58	8	2
1:A:117:THR:C	1:A:119:ASP:N	0.52	2.67	10	1
1:A:112:HIS:O	1:A:112:HIS:CG	0.52	2.62	4	1
1:A:117:THR:HG1	1:A:120:GLU:CD	0.52	2.13	20	2
1:A:97:LEU:C	1:A:99:GLU:N	0.52	2.67	13	1
1:A:18:GLN:O	1:A:18:GLN:NE2	0.52	2.42	1	1
1:A:152:ILE:O	1:A:156:MET:N	0.52	2.42	4	1
1:A:26:GLU:OE1	1:A:30:TRP:CZ3	0.52	2.63	9	1
1:A:78:GLY:C	1:A:79:PHE:CG	0.52	2.88	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:40:SER:C	1:A:42:GLN:N	0.52	2.67	13	1
1:A:148:ARG:N	1:A:148:ARG:CD	0.52	2.72	18	1
1:A:28:GLN:C	1:A:28:GLN:HE21	0.51	2.13	1	1
1:A:31:HIS:N	1:A:82:PHE:CZ	0.51	2.78	15	5
1:A:83:GLU:CD	1:A:83:GLU:N	0.51	2.69	1	1
1:A:34:PHE:CD1	1:A:82:PHE:CE1	0.51	2.98	3	1
1:A:19:SER:O	1:A:20:THR:C	0.51	2.53	1	3
1:A:55:PHE:CD2	1:A:56:PHE:CE2	0.51	2.98	18	2
1:A:159:ASN:ND2	1:A:159:ASN:H	0.51	2.03	9	1
1:A:68:LEU:O	1:A:72:PHE:N	0.51	2.42	11	3
1:A:75:ASP:CB	1:A:77:ASN:HD21	0.51	2.18	20	1
1:A:75:ASP:C	1:A:76:ASN:CG	0.51	2.79	1	1
1:A:31:HIS:CD2	1:A:35:LEU:CD1	0.51	2.93	2	1
1:A:110:LEU:C	1:A:110:LEU:CD1	0.51	2.83	5	5
1:A:145:PRO:O	1:A:149:VAL:N	0.51	2.40	20	2
1:A:68:LEU:CD1	1:A:107:LEU:HD11	0.51	2.35	6	1
1:A:83:GLU:OE2	1:A:84:GLU:CA	0.51	2.58	6	1
1:A:152:ILE:O	1:A:155:LEU:N	0.51	2.41	11	1
1:A:38:CYS:SG	1:A:42:GLN:O	0.51	2.69	20	1
1:A:54:GLN:CD	1:A:54:GLN:C	0.51	2.78	20	1
1:A:108:TYR:CD1	1:A:124:ILE:HG21	0.51	2.40	20	1
1:A:182:ALA:O	1:A:183:LEU:C	0.51	2.51	10	15
1:A:40:SER:O	1:A:42:GLN:N	0.51	2.43	13	1
1:A:55:PHE:O	1:A:56:PHE:CD1	0.51	2.64	15	1
1:A:26:GLU:O	1:A:29:GLN:N	0.51	2.43	11	8
1:A:73:ASP:OD1	1:A:73:ASP:N	0.51	2.42	14	1
1:A:115:TYR:CZ	1:A:165:THR:HG23	0.51	2.40	1	1
1:A:73:ASP:OD2	1:A:75:ASP:CG	0.51	2.54	2	1
1:A:170:ARG:NH2	1:A:174:LYS:HZ1	0.51	2.04	2	1
1:A:49:VAL:HG12	1:A:65:ALA:CB	0.51	2.36	3	1
1:A:158:LYS:C	1:A:159:ASN:ND2	0.51	2.69	18	1
1:A:98:GLU:N	1:A:98:GLU:OE1	0.51	2.42	20	1
1:A:102:SER:OG	1:A:103:TRP:N	0.51	2.44	6	4
1:A:73:ASP:CG	1:A:84:GLU:CD	0.51	2.78	2	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:43:LEU:C	0.51	2.29	4	1
1:A:77:ASN:ND2	1:A:79:PHE:O	0.51	2.39	6	4
1:A:159:ASN:H	1:A:159:ASN:ND2	0.51	2.02	12	1
1:A:64:PHE:C	1:A:66:ASN:N	0.51	2.66	6	5
1:A:176:ASP:CB	1:A:179:ILE:HD12	0.51	2.36	5	1
1:A:75:ASP:OD2	1:A:77:ASN:CG	0.51	2.53	6	2
1:A:69:PHE:CD2	1:A:80:ILE:CD1	0.51	2.94	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:67:HIS:CG	1:A:124:ILE:CD1	0.51	2.93	13	1
1:A:161:ASP:OD2	1:A:163:TYR:N	0.51	2.40	15	1
1:A:96:THR:HG22	1:A:97:LEU:N	0.51	2.19	17	1
1:A:90:SER:O	1:A:93:SER:N	0.51	2.43	11	3
1:A:64:PHE:CE2	1:A:68:LEU:HD11	0.51	2.41	9	2
1:A:93:SER:OG	1:A:94:ARG:N	0.51	2.44	14	1
1:A:107:LEU:HD23	1:A:107:LEU:C	0.50	2.31	17	6
1:A:109:ASP:O	1:A:110:LEU:C	0.50	2.54	1	16
1:A:109:ASP:O	1:A:112:HIS:N	0.50	2.41	2	6
1:A:115:TYR:CD1	1:A:115:TYR:C	0.50	2.88	9	1
1:A:119:ASP:CG	1:A:120:GLU:H	0.50	2.14	12	1
1:A:37:ASP:OD1	1:A:38:CYS:SG	0.50	2.59	17	2
1:A:38:CYS:O	1:A:40:SER:N	0.50	2.42	19	6
1:A:70:THR:C	1:A:72:PHE:H	0.50	2.13	13	1
1:A:72:PHE:CD1	1:A:88:VAL:HG22	0.50	2.41	8	1
1:A:113:ASP:OD2	1:A:115:TYR:CD1	0.50	2.65	14	1
1:A:115:TYR:CD1	1:A:165:THR:HG23	0.50	2.41	1	1
1:A:121:MET:HE2	1:A:152:ILE:CG2	0.50	2.35	11	1
1:A:55:PHE:O	1:A:56:PHE:CG	0.50	2.64	18	1
1:A:117:THR:OG1	1:A:120:GLU:OE2	0.50	2.30	7	10
1:A:175:VAL:HG12	1:A:175:VAL:O	0.50	2.06	11	3
1:A:167:ASP:OD1	1:A:167:ASP:C	0.50	2.55	11	1
1:A:100:LYS:HB2	1:A:100:LYS:HZ2	0.50	1.67	6	1
1:A:157:ASP:CG	1:A:159:ASN:HD21	0.50	2.13	9	2
1:A:25:ARG:NH2	1:A:26:GLU:OE2	0.50	2.45	8	1
1:A:176:ASP:OD1	1:A:176:ASP:C	0.50	2.52	8	1
1:A:157:ASP:OD1	1:A:164:ILE:HD13	0.50	2.07	10	1
1:A:90:SER:C	1:A:92:THR:H	0.50	2.13	18	3
1:A:26:GLU:C	1:A:28:GLN:N	0.50	2.67	18	9
1:A:174:LYS:C	1:A:176:ASP:H	0.50	2.13	11	2
1:A:159:ASN:O	1:A:160:GLU:CB	0.50	2.60	12	3
1:A:56:PHE:N	1:A:57:PRO:HD3	0.50	2.22	12	12
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:CB	0.50	2.60	5	3
1:A:81:HIS:CD2	1:A:82:PHE:N	0.50	2.79	17	1
1:A:60:SER:C	1:A:62:GLU:N	0.50	2.70	16	13
1:A:152:ILE:CG2	1:A:156:MET:SD	0.50	3.00	15	1
1:A:16:LEU:O	1:A:17:LYS:CB	0.49	2.58	11	6
1:A:118:PHE:CD2	1:A:119:ASP:N	0.49	2.80	5	1
1:A:68:LEU:O	1:A:70:THR:N	0.49	2.44	12	2
1:A:81:HIS:O	1:A:82:PHE:C	0.49	2.54	13	17
1:A:57:PRO:C	1:A:59:GLY:N	0.49	2.68	19	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:118:PHE:CD1	1:A:118:PHE:N	0.49	2.80	1	2
1:A:106:GLU:OE2	1:A:112:HIS:CE1	0.49	2.65	14	1
1:A:17:LYS:O	1:A:19:SER:N	0.49	2.44	2	2
1:A:117:THR:N	1:A:120:GLU:CD	0.49	2.71	12	1
1:A:57:PRO:C	1:A:59:GLY:H	0.49	2.16	19	2
1:A:98:GLU:OE2	1:A:99:GLU:CA	0.49	2.61	2	1
1:A:38:CYS:C	1:A:40:SER:N	0.49	2.70	15	13
1:A:69:PHE:CD1	1:A:80:ILE:CD1	0.49	2.94	5	1
1:A:72:PHE:O	1:A:74:LYS:N	0.49	2.45	9	2
1:A:77:ASN:HD21	1:A:79:PHE:H	0.49	1.48	10	1
1:A:118:PHE:C	1:A:118:PHE:CD1	0.49	2.89	10	1
1:A:117:THR:HG22	1:A:118:PHE:CD2	0.49	2.42	12	1
1:A:81:HIS:CG	1:A:83:GLU:OE2	0.49	2.64	15	1
1:A:116:ILE:N	1:A:164:ILE:O	0.49	2.42	15	1
1:A:159:ASN:CG	1:A:160:GLU:H	0.49	2.13	16	1
1:A:37:ASP:O	1:A:38:CYS:SG	0.49	2.70	18	1
1:A:145:PRO:O	1:A:149:VAL:CG2	0.49	2.60	5	2
1:A:129:TYR:C	1:A:131:MET:H	0.49	2.15	5	1
1:A:111:ASN:C	1:A:113:ASP:N	0.49	2.70	8	2
1:A:46:GLU:OE1	1:A:46:GLU:C	0.49	2.55	13	1
1:A:77:ASN:N	1:A:77:ASN:OD1	0.49	2.43	16	1
1:A:114:GLY:O	1:A:165:THR:HG22	0.49	2.08	1	1
1:A:159:ASN:O	1:A:160:GLU:C	0.49	2.56	5	2
1:A:10:LYS:HZ2	1:A:10:LYS:HB2	0.49	1.67	8	1
1:A:88:VAL:O	1:A:92:THR:HG23	0.49	2.07	13	2
1:A:42:GLN:NE2	1:A:81:HIS:CD2	0.49	2.81	20	1
1:A:96:THR:CG2	1:A:97:LEU:H	0.49	2.10	1	1
1:A:157:ASP:OD1	1:A:157:ASP:C	0.49	2.55	3	1
1:A:185:LEU:N	1:A:185:LEU:HD13	0.49	2.23	16	1
1:A:184:ASN:C	1:A:184:ASN:HD22	0.49	2.15	17	1
1:A:117:THR:O	1:A:118:PHE:C	0.49	2.55	5	9
1:A:121:MET:O	1:A:122:LEU:C	0.49	2.56	2	12
1:A:83:GLU:CG	1:A:84:GLU:H	0.49	2.21	20	2
1:A:161:ASP:C	1:A:163:TYR:N	0.49	2.70	16	1
1:A:153:PHE:O	1:A:156:MET:N	0.49	2.42	7	3
1:A:107:LEU:C	1:A:109:ASP:N	0.49	2.70	8	1
1:A:26:GLU:CD	1:A:26:GLU:N	0.49	2.70	20	1
1:A:156:MET:CG	1:A:157:ASP:N	0.48	2.76	18	1
1:A:89:LEU:N	1:A:89:LEU:HD12	0.48	2.23	5	1
1:A:83:GLU:C	1:A:83:GLU:CD	0.48	2.81	11	1
1:A:129:TYR:OH	1:A:148:ARG:CZ	0.48	2.62	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:ASN:OD1	1:A:111:ASN:N	0.48	2.46	18	2
1:A:69:PHE:CE2	1:A:80:ILE:CG1	0.48	2.96	18	1
1:A:98:GLU:C	1:A:100:LYS:N	0.48	2.70	6	2
1:A:109:ASP:OD1	1:A:120:GLU:OE1	0.48	2.31	3	5
1:A:112:HIS:CD2	1:A:112:HIS:H	0.48	2.26	8	1
1:A:125:VAL:HG12	1:A:145:PRO:HB3	0.48	1.86	10	1
1:A:157:ASP:OD2	1:A:168:GLU:OE2	0.48	2.31	16	1
1:A:111:ASN:ND2	1:A:120:GLU:CG	0.48	2.76	2	1
1:A:52:TYR:CD1	1:A:131:MET:HE1	0.48	2.44	1	1
1:A:26:GLU:O	1:A:28:GLN:N	0.48	2.47	18	5
1:A:111:ASN:HD21	1:A:113:ASP:CG	0.48	2.16	5	2
1:A:74:LYS:CE	1:A:106:GLU:OE1	0.48	2.62	10	1
1:A:117:THR:HG23	1:A:119:ASP:H	0.48	1.67	16	1
1:A:125:VAL:C	1:A:127:SER:N	0.48	2.71	17	1
1:A:111:ASN:O	1:A:112:HIS:CB	0.48	2.61	14	2
1:A:148:ARG:HH22	1:A:183:LEU:C	0.48	2.17	3	1
1:A:114:GLY:O	1:A:165:THR:HG23	0.48	2.08	8	1
1:A:44:ALA:CB	1:A:46:GLU:OE1	0.48	2.61	16	1
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:O	0.48	2.31	8	9
1:A:176:ASP:O	1:A:178:SER:N	0.48	2.45	3	3
1:A:77:ASN:OD1	1:A:78:GLY:N	0.48	2.46	6	2
1:A:111:ASN:OD1	1:A:113:ASP:CG	0.48	2.57	12	2
1:A:116:ILE:HG21	1:A:121:MET:SD	0.48	2.49	16	1
1:A:47:ASP:O	1:A:48:PHE:C	0.48	2.57	12	20
1:A:60:SER:OG	1:A:130:LYS:NZ	0.48	2.46	3	1
1:A:81:HIS:ND1	1:A:82:PHE:N	0.48	2.62	3	2
1:A:158:LYS:O	1:A:159:ASN:C	0.48	2.57	4	4
1:A:62:GLU:O	1:A:66:ASN:ND2	0.48	2.47	11	1
1:A:96:THR:HG23	1:A:99:GLU:OE2	0.48	2.08	12	1
1:A:118:PHE:CZ	1:A:122:LEU:HD13	0.48	2.43	14	1
1:A:46:GLU:CD	1:A:47:ASP:H	0.48	2.12	16	1
1:A:75:ASP:O	1:A:76:ASN:C	0.47	2.57	1	11
1:A:180:ILE:HG22	1:A:184:ASN:ND2	0.47	2.24	6	1
1:A:49:VAL:HG23	1:A:50:LYS:H	0.47	1.69	20	2
1:A:68:LEU:O	1:A:69:PHE:C	0.47	2.57	20	16
1:A:67:HIS:O	1:A:68:LEU:C	0.47	2.56	2	1
1:A:153:PHE:C	1:A:155:LEU:N	0.47	2.71	18	3
1:A:180:ILE:O	1:A:184:ASN:CB	0.47	2.62	14	5
1:A:77:ASN:O	1:A:77:ASN:ND2	0.47	2.47	15	1
1:A:15:CYS:C	1:A:17:LYS:N	0.47	2.72	1	1
1:A:118:PHE:CG	1:A:119:ASP:N	0.47	2.81	2	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:180:ILE:O	1:A:181:GLY:C	0.47	2.55	14	13
1:A:77:ASN:CG	1:A:78:GLY:N	0.47	2.72	10	2
1:A:69:PHE:CD2	1:A:80:ILE:HD12	0.47	2.44	15	1
1:A:56:PHE:C	1:A:58:PHE:N	0.47	2.72	12	4
1:A:113:ASP:CG	1:A:115:TYR:O	0.47	2.57	18	9
1:A:177:PRO:O	1:A:178:SER:CB	0.47	2.62	10	2
1:A:43:LEU:HD21	1:A:48:PHE:N	0.47	2.24	6	2
1:A:182:ALA:C	1:A:184:ASN:H	0.47	2.16	6	5
1:A:73:ASP:OD1	1:A:75:ASP:OD2	0.47	2.33	16	2
1:A:174:LYS:O	1:A:176:ASP:N	0.47	2.47	11	1
1:A:153:PHE:CE2	1:A:157:ASP:CB	0.47	2.97	12	1
1:A:180:ILE:CG1	1:A:181:GLY:H	0.47	2.21	14	1
1:A:69:PHE:CE2	1:A:80:ILE:HD12	0.47	2.44	15	1
1:A:15:CYS:C	1:A:17:LYS:H	0.47	2.16	1	1
1:A:20:THR:HG23	1:A:20:THR:O	0.47	2.08	1	1
1:A:166:LEU:O	1:A:167:ASP:C	0.47	2.58	17	10
1:A:111:ASN:OD1	1:A:120:GLU:CD	0.47	2.58	5	7
1:A:24:ARG:C	1:A:26:GLU:N	0.47	2.70	11	2
1:A:12:ASP:O	1:A:15:CYS:SG	0.47	2.72	7	1
1:A:45:ARG:CZ	1:A:66:ASN:OD1	0.47	2.63	7	1
1:A:119:ASP:OD2	1:A:120:GLU:N	0.47	2.44	12	1
1:A:63:ASP:OD1	1:A:64:PHE:N	0.47	2.47	3	1
1:A:109:ASP:CG	1:A:113:ASP:OD1	0.47	2.58	6	2
1:A:109:ASP:OD2	1:A:113:ASP:OD1	0.47	2.33	9	3
1:A:107:LEU:C	1:A:109:ASP:H	0.47	2.18	8	1
1:A:107:LEU:HD23	1:A:107:LEU:O	0.47	2.10	9	1
1:A:67:HIS:CD2	1:A:124:ILE:HD13	0.47	2.45	13	5
1:A:179:ILE:O	1:A:183:LEU:N	0.47	2.39	10	1
1:A:56:PHE:N	1:A:57:PRO:CD	0.47	2.78	12	2
1:A:76:ASN:OD1	1:A:76:ASN:N	0.47	2.47	15	1
1:A:185:LEU:H	1:A:185:LEU:HD13	0.47	1.68	16	1
1:A:49:VAL:O	1:A:53:LYS:N	0.47	2.44	17	1
1:A:157:ASP:OD2	1:A:160:GLU:N	0.47	2.47	18	1
1:A:77:ASN:O	1:A:79:PHE:CZ	0.47	2.68	19	1
1:A:60:SER:N	1:A:61:PRO:HD3	0.47	2.25	7	13
1:A:156:MET:HE2	1:A:169:PHE:CD1	0.47	2.45	2	1
1:A:175:VAL:C	1:A:176:ASP:OD1	0.47	2.57	10	3
1:A:70:THR:HG23	1:A:71:VAL:N	0.47	2.23	4	1
1:A:122:LEU:O	1:A:126:ALA:N	0.47	2.44	7	1
1:A:28:GLN:CG	1:A:29:GLN:N	0.47	2.78	1	1
1:A:112:HIS:C	1:A:114:GLY:N	0.47	2.72	8	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:LEU:HD13	1:A:149:VAL:HG21	0.47	1.87	1	1
1:A:97:LEU:N	1:A:97:LEU:CD1	0.47	2.76	2	1
1:A:155:LEU:HD23	1:A:179:ILE:HG12	0.47	1.86	11	1
1:A:16:LEU:HD22	1:A:19:SER:H	0.47	1.67	18	1
1:A:111:ASN:O	1:A:112:HIS:C	0.47	2.57	16	5
1:A:98:GLU:N	1:A:98:GLU:CD	0.47	2.72	5	1
1:A:18:GLN:O	1:A:20:THR:N	0.47	2.48	10	1
1:A:157:ASP:OD1	1:A:164:ILE:CD1	0.47	2.62	10	1
1:A:180:ILE:HG13	1:A:181:GLY:N	0.47	2.24	10	3
1:A:72:PHE:CD2	1:A:88:VAL:HG22	0.46	2.44	5	1
1:A:64:PHE:O	1:A:67:HIS:N	0.46	2.48	7	1
1:A:39:PRO:O	1:A:40:SER:CB	0.46	2.62	17	1
1:A:97:LEU:CD1	1:A:97:LEU:H	0.46	2.23	18	1
1:A:175:VAL:HG12	1:A:176:ASP:N	0.46	2.23	13	3
1:A:108:TYR:CE2	1:A:124:ILE:HG21	0.46	2.44	3	1
1:A:67:HIS:CG	1:A:124:ILE:HD13	0.46	2.45	17	3
1:A:68:LEU:CD1	1:A:68:LEU:H	0.46	2.22	5	1
1:A:176:ASP:OD1	1:A:178:SER:N	0.46	2.47	8	1
1:A:77:ASN:O	1:A:79:PHE:CE2	0.46	2.67	13	2
1:A:18:GLN:CD	1:A:18:GLN:C	0.46	2.82	14	1
1:A:124:ILE:O	1:A:125:VAL:C	0.46	2.58	1	12
1:A:61:PRO:O	1:A:62:GLU:C	0.46	2.59	13	2
1:A:168:GLU:O	1:A:172:GLY:N	0.46	2.48	5	1
1:A:16:LEU:O	1:A:17:LYS:C	0.46	2.59	14	3
1:A:176:ASP:CG	1:A:179:ILE:HD12	0.46	2.35	8	1
1:A:103:TRP:CZ2	1:A:107:LEU:HD12	0.46	2.45	11	1
1:A:152:ILE:HG23	1:A:183:LEU:CD1	0.46	2.40	16	1
1:A:183:LEU:HD23	1:A:184:ASN:N	0.46	2.24	8	1
1:A:179:ILE:O	1:A:180:ILE:C	0.46	2.57	17	2
1:A:168:GLU:HG2	1:A:169:PHE:N	0.46	2.26	20	1
1:A:28:GLN:C	1:A:28:GLN:CD	0.46	2.84	1	1
1:A:45:ARG:NH1	1:A:66:ASN:HD22	0.46	2.08	1	1
1:A:72:PHE:CG	1:A:73:ASP:N	0.46	2.84	2	1
1:A:85:PHE:C	1:A:87:THR:N	0.46	2.73	3	1
1:A:24:ARG:HA	1:A:27:ILE:HD11	0.46	1.87	9	1
1:A:73:ASP:OD1	1:A:84:GLU:OE2	0.46	2.33	17	1
1:A:96:THR:HG21	1:A:99:GLU:OE1	0.46	2.11	1	1
1:A:14:THR:CG2	1:A:15:CYS:N	0.46	2.78	9	1
1:A:157:ASP:CA	1:A:159:ASN:HD21	0.46	2.23	9	1
1:A:72:PHE:CE2	1:A:88:VAL:HG23	0.46	2.46	11	1
1:A:143:ALA:O	1:A:144:THR:C	0.46	2.58	20	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:106:GLU:O	1:A:109:ASP:N	0.46	2.43	12	2
1:A:118:PHE:O	1:A:119:ASP:C	0.46	2.59	11	5
1:A:103:TRP:CH2	1:A:107:LEU:HD12	0.46	2.46	17	1
1:A:155:LEU:N	1:A:155:LEU:CD2	0.46	2.78	1	1
1:A:111:ASN:HD22	1:A:112:HIS:H	0.46	1.54	9	2
1:A:67:HIS:ND1	1:A:124:ILE:CD1	0.46	2.79	17	1
1:A:124:ILE:O	1:A:127:SER:CB	0.46	2.64	17	1
1:A:69:PHE:CE2	1:A:80:ILE:HG12	0.46	2.45	18	1
1:A:88:VAL:O	1:A:89:LEU:C	0.46	2.59	7	4
1:A:146:GLU:C	1:A:148:ARG:N	0.46	2.71	9	1
1:A:157:ASP:O	1:A:158:LYS:CB	0.46	2.63	9	1
1:A:160:GLU:C	1:A:162:GLY:H	0.46	2.18	2	2
1:A:48:PHE:CZ	1:A:88:VAL:HG11	0.46	2.45	3	1
1:A:164:ILE:HD12	1:A:165:THR:N	0.46	2.26	14	2
1:A:118:PHE:CZ	1:A:153:PHE:CE1	0.46	3.04	6	1
1:A:176:ASP:N	1:A:177:PRO:HD3	0.46	2.26	10	3
1:A:159:ASN:ND2	1:A:159:ASN:C	0.46	2.73	15	1
1:A:131:MET:O	1:A:131:MET:SD	0.46	2.74	20	1
1:A:83:GLU:HG3	1:A:84:GLU:N	0.45	2.25	3	5
1:A:170:ARG:O	1:A:174:LYS:N	0.45	2.42	4	1
1:A:170:ARG:HG2	1:A:171:GLU:N	0.45	2.25	6	2
1:A:56:PHE:CD2	1:A:131:MET:SD	0.45	3.09	11	1
1:A:96:THR:O	1:A:97:LEU:CB	0.45	2.62	20	2
1:A:156:MET:HG2	1:A:157:ASP:N	0.45	2.26	18	1
1:A:44:ALA:O	1:A:45:ARG:C	0.45	2.59	17	14
1:A:71:VAL:O	1:A:71:VAL:CG1	0.45	2.59	4	1
1:A:84:GLU:O	1:A:87:THR:N	0.45	2.49	13	1
1:A:152:ILE:HD11	1:A:182:ALA:HB3	0.45	1.88	15	1
1:A:159:ASN:HD22	1:A:159:ASN:C	0.45	2.19	15	1
1:A:12:ASP:O	1:A:16:LEU:N	0.45	2.41	1	1
1:A:24:ARG:O	1:A:26:GLU:N	0.45	2.49	11	2
1:A:66:ASN:O	1:A:67:HIS:C	0.45	2.58	2	4
1:A:153:PHE:O	1:A:154:LYS:C	0.45	2.59	5	6
1:A:109:ASP:OD1	1:A:113:ASP:OD1	0.45	2.34	6	2
1:A:125:VAL:HG21	1:A:149:VAL:HG23	0.45	1.87	7	1
1:A:127:SER:O	1:A:128:VAL:C	0.45	2.60	10	2
1:A:162:GLY:C	1:A:163:TYR:CD1	0.45	2.95	7	1
1:A:72:PHE:O	1:A:73:ASP:C	0.45	2.59	14	6
1:A:120:GLU:O	1:A:121:MET:C	0.45	2.60	9	3
1:A:111:ASN:HD21	1:A:120:GLU:HG2	0.45	1.68	11	1
1:A:91:THR:HG22	1:A:91:THR:O	0.45	2.10	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:98:GLU:O	1:A:101:LEU:N	0.45	2.49	20	2
1:A:35:LEU:N	1:A:35:LEU:HD23	0.45	2.27	19	1
1:A:105:PHE:CE2	1:A:116:ILE:HD12	0.45	2.47	13	2
1:A:81:HIS:CD2	1:A:84:GLU:OE1	0.45	2.69	6	1
1:A:184:ASN:C	1:A:184:ASN:ND2	0.45	2.74	17	1
1:A:76:ASN:N	1:A:76:ASN:OD1	0.45	2.49	19	1
1:A:82:PHE:O	1:A:83:GLU:C	0.45	2.59	8	9
1:A:176:ASP:C	1:A:178:SER:N	0.45	2.74	20	4
1:A:67:HIS:HB3	1:A:107:LEU:HD21	0.45	1.89	9	2
1:A:74:LYS:C	1:A:76:ASN:N	0.45	2.73	7	4
1:A:171:GLU:O	1:A:175:VAL:HG23	0.45	2.11	5	2
1:A:152:ILE:HG22	1:A:156:MET:SD	0.45	2.52	15	1
1:A:156:MET:O	1:A:157:ASP:CB	0.45	2.62	19	1
1:A:77:ASN:HD22	1:A:77:ASN:H	0.45	1.46	1	1
1:A:104:ALA:O	1:A:105:PHE:C	0.45	2.60	3	6
1:A:96:THR:N	1:A:100:LYS:NZ	0.45	2.60	8	1
1:A:183:LEU:O	1:A:184:ASN:C	0.45	2.60	9	2
1:A:78:GLY:O	1:A:79:PHE:CD1	0.45	2.70	13	1
1:A:19:SER:C	1:A:20:THR:HG22	0.45	2.35	19	1
1:A:165:THR:OG1	1:A:168:GLU:OE1	0.45	2.33	20	1
1:A:31:HIS:HA	1:A:82:PHE:CZ	0.45	2.46	4	8
1:A:26:GLU:O	1:A:27:ILE:C	0.45	2.60	3	5
1:A:30:TRP:O	1:A:31:HIS:C	0.45	2.60	4	9
1:A:178:SER:O	1:A:179:ILE:C	0.45	2.60	19	5
1:A:150:LYS:O	1:A:154:LYS:CG	0.45	2.65	7	1
1:A:68:LEU:C	1:A:70:THR:N	0.45	2.70	12	2
1:A:67:HIS:CD2	1:A:124:ILE:CD1	0.45	2.99	13	1
1:A:118:PHE:CD1	1:A:118:PHE:C	0.45	2.94	20	1
1:A:122:LEU:O	1:A:123:THR:C	0.45	2.59	11	3
1:A:69:PHE:O	1:A:70:THR:C	0.45	2.59	3	1
1:A:45:ARG:HD2	1:A:46:GLU:N	0.45	2.26	6	1
1:A:64:PHE:O	1:A:65:ALA:C	0.45	2.60	6	2
1:A:157:ASP:O	1:A:158:LYS:C	0.45	2.59	13	2
1:A:114:GLY:O	1:A:115:TYR:CD1	0.45	2.70	10	1
1:A:128:VAL:CG1	1:A:184:ASN:O	0.45	2.65	10	1
1:A:128:VAL:CG1	1:A:129:TYR:N	0.45	2.79	11	1
1:A:117:THR:HG23	1:A:119:ASP:N	0.45	2.27	16	1
1:A:86:ILE:O	1:A:87:THR:C	0.45	2.59	5	11
1:A:35:LEU:O	1:A:39:PRO:N	0.45	2.49	3	1
1:A:94:ARG:CG	1:A:95:GLY:N	0.45	2.80	3	1
1:A:152:ILE:O	1:A:153:PHE:C	0.45	2.60	20	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:101:LEU:HD11	1:A:173:SER:OG	0.45	2.11	13	1
1:A:57:PRO:O	1:A:58:PHE:C	0.45	2.60	18	2
1:A:144:THR:O	1:A:145:PRO:C	0.45	2.60	5	7
1:A:117:THR:HG22	1:A:120:GLU:CD	0.45	2.37	5	2
1:A:63:ASP:OD1	1:A:67:HIS:NE2	0.45	2.50	6	1
1:A:129:TYR:OH	1:A:148:ARG:NH1	0.45	2.50	9	1
1:A:143:ALA:CB	1:A:148:ARG:NH2	0.45	2.80	9	1
1:A:146:GLU:CG	1:A:147:MET:N	0.45	2.80	13	1
1:A:75:ASP:O	1:A:76:ASN:CG	0.44	2.61	8	2
1:A:110:LEU:HD23	1:A:110:LEU:C	0.44	2.37	1	1
1:A:107:LEU:O	1:A:109:ASP:N	0.44	2.50	8	1
1:A:109:ASP:CG	1:A:111:ASN:O	0.44	2.60	8	1
1:A:113:ASP:OD2	1:A:115:TYR:O	0.44	2.35	16	3
1:A:180:ILE:O	1:A:184:ASN:CG	0.44	2.61	7	1
1:A:49:VAL:CG2	1:A:50:LYS:H	0.44	2.26	12	2
1:A:68:LEU:O	1:A:71:VAL:HG22	0.44	2.12	15	1
1:A:111:ASN:CG	1:A:113:ASP:CG	0.44	2.84	18	1
1:A:54:GLN:O	1:A:54:GLN:NE2	0.44	2.50	20	1
1:A:76:ASN:O	1:A:76:ASN:CG	0.44	2.59	20	1
1:A:45:ARG:HH11	1:A:66:ASN:ND2	0.44	2.08	1	1
1:A:85:PHE:O	1:A:86:ILE:C	0.44	2.61	5	1
1:A:129:TYR:C	1:A:131:MET:N	0.44	2.73	5	1
1:A:172:GLY:O	1:A:173:SER:C	0.44	2.60	18	2
1:A:44:ALA:C	1:A:46:GLU:H	0.44	2.21	8	1
1:A:175:VAL:O	1:A:176:ASP:CG	0.44	2.60	20	3
1:A:180:ILE:HD12	1:A:181:GLY:CA	0.44	2.40	13	1
1:A:44:ALA:O	1:A:47:ASP:N	0.44	2.46	17	2
1:A:30:TRP:CE3	1:A:86:ILE:HG22	0.44	2.48	20	1
1:A:165:THR:O	1:A:166:LEU:C	0.44	2.59	15	4
1:A:107:LEU:HD12	1:A:108:TYR:CD2	0.44	2.47	10	1
1:A:155:LEU:C	1:A:157:ASP:H	0.44	2.19	14	1
1:A:125:VAL:O	1:A:126:ALA:C	0.44	2.61	20	2
1:A:105:PHE:O	1:A:106:GLU:C	0.44	2.61	6	4
1:A:18:GLN:O	1:A:18:GLN:CD	0.44	2.61	17	1
1:A:14:THR:O	1:A:17:LYS:CG	0.44	2.66	19	1
1:A:92:THR:O	1:A:92:THR:CG2	0.44	2.66	3	3
1:A:159:ASN:HD21	1:A:164:ILE:HA	0.44	1.72	6	1
1:A:145:PRO:O	1:A:149:VAL:HG13	0.44	2.13	9	1
1:A:175:VAL:C	1:A:176:ASP:CG	0.44	2.85	20	1
1:A:31:HIS:NE2	1:A:35:LEU:CD1	0.44	2.80	2	1
1:A:151:LYS:O	1:A:152:ILE:C	0.44	2.61	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:31:HIS:CA	1:A:82:PHE:CZ	0.44	3.00	20	2
1:A:171:GLU:OE2	1:A:174:LYS:NZ	0.44	2.49	8	1
1:A:84:GLU:O	1:A:85:PHE:C	0.44	2.60	13	1
1:A:105:PHE:CD1	1:A:105:PHE:C	0.44	2.95	17	1
1:A:28:GLN:CD	1:A:28:GLN:O	0.44	2.61	4	1
1:A:106:GLU:O	1:A:107:LEU:C	0.44	2.61	12	3
1:A:158:LYS:HZ3	1:A:158:LYS:HB3	0.44	1.73	20	1
1:A:173:SER:O	1:A:174:LYS:C	0.44	2.61	12	3
1:A:17:LYS:O	1:A:18:GLN:C	0.44	2.61	2	2
1:A:12:ASP:O	1:A:15:CYS:N	0.44	2.51	6	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:85:PHE:CD1	0.44	2.48	20	1
1:A:111:ASN:OD1	1:A:120:GLU:OE2	0.43	2.36	20	6
1:A:179:ILE:O	1:A:179:ILE:CG2	0.43	2.65	14	2
1:A:184:ASN:O	1:A:185:LEU:C	0.43	2.60	2	3
1:A:169:PHE:O	1:A:170:ARG:C	0.43	2.61	12	2
1:A:85:PHE:CE2	1:A:89:LEU:HD21	0.43	2.45	5	1
1:A:156:MET:CE	1:A:169:PHE:CE2	0.43	3.01	5	2
1:A:74:LYS:NZ	1:A:106:GLU:OE1	0.43	2.51	10	1
1:A:12:ASP:O	1:A:13:LEU:C	0.43	2.61	6	2
1:A:161:ASP:CG	1:A:162:GLY:N	0.43	2.71	15	1
1:A:159:ASN:O	1:A:161:ASP:CG	0.43	2.61	2	1
1:A:148:ARG:NH1	1:A:152:ILE:HG12	0.43	2.27	3	1
1:A:146:GLU:HG2	1:A:147:MET:N	0.43	2.28	13	1
1:A:61:PRO:HB3	1:A:131:MET:HE3	0.43	1.89	1	1
1:A:98:GLU:O	1:A:99:GLU:C	0.43	2.61	3	5
1:A:49:VAL:HG13	1:A:50:LYS:H	0.43	1.72	4	1
1:A:76:ASN:O	1:A:77:ASN:C	0.43	2.61	12	1
1:A:95:GLY:C	1:A:96:THR:HG23	0.43	2.38	13	1
1:A:101:LEU:HD22	1:A:173:SER:OG	0.43	2.12	14	1
1:A:43:LEU:HD11	1:A:47:ASP:HB3	0.43	1.90	19	1
1:A:158:LYS:NZ	1:A:158:LYS:HB3	0.43	2.28	20	1
1:A:68:LEU:C	1:A:68:LEU:CD1	0.43	2.92	13	2
1:A:45:ARG:O	1:A:46:GLU:C	0.43	2.61	9	4
1:A:52:TYR:O	1:A:53:LYS:C	0.43	2.62	7	1
1:A:63:ASP:O	1:A:64:PHE:C	0.43	2.61	8	3
1:A:31:HIS:NE2	1:A:35:LEU:HD11	0.43	2.28	19	1
1:A:24:ARG:O	1:A:25:ARG:C	0.43	2.60	5	5
1:A:45:ARG:NH1	1:A:66:ASN:ND2	0.43	2.66	1	1
1:A:62:GLU:HG3	1:A:63:ASP:N	0.43	2.29	2	1
1:A:58:PHE:N	1:A:58:PHE:CD1	0.43	2.87	4	1
1:A:50:LYS:O	1:A:51:ILE:C	0.43	2.61	17	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:153:PHE:O	1:A:155:LEU:N	0.43	2.51	18	2
1:A:28:GLN:C	1:A:28:GLN:OE1	0.43	2.62	10	1
1:A:77:ASN:HD21	1:A:79:PHE:N	0.43	2.10	10	1
1:A:117:THR:C	1:A:119:ASP:H	0.43	2.21	10	1
1:A:18:GLN:C	1:A:19:SER:OG	0.43	2.61	18	1
1:A:41:GLY:O	1:A:42:GLN:CD	0.43	2.62	20	1
1:A:156:MET:HE2	1:A:169:PHE:CD2	0.43	2.49	3	1
1:A:41:GLY:C	1:A:42:GLN:CG	0.43	2.91	7	1
1:A:111:ASN:OD1	1:A:113:ASP:OD1	0.43	2.37	7	1
1:A:34:PHE:CD1	1:A:34:PHE:O	0.43	2.72	9	1
1:A:67:HIS:O	1:A:71:VAL:HG12	0.43	2.13	10	1
1:A:169:PHE:CE1	1:A:173:SER:HB3	0.43	2.49	11	1
1:A:18:GLN:C	1:A:20:THR:H	0.43	2.22	13	1
1:A:40:SER:O	1:A:41:GLY:C	0.43	2.61	13	1
1:A:159:ASN:CG	1:A:168:GLU:OE1	0.43	2.61	1	1
1:A:43:LEU:CD2	1:A:47:ASP:CB	0.43	2.97	2	1
1:A:148:ARG:CZ	1:A:152:ILE:HD11	0.43	2.44	3	1
1:A:119:ASP:O	1:A:120:GLU:C	0.43	2.61	14	3
1:A:91:THR:O	1:A:91:THR:CG2	0.43	2.67	15	1
1:A:155:LEU:N	1:A:155:LEU:CD1	0.43	2.82	5	1
1:A:91:THR:HG21	1:A:103:TRP:CH2	0.43	2.49	14	1
1:A:49:VAL:O	1:A:50:LYS:C	0.42	2.61	13	5
1:A:49:VAL:HG12	1:A:65:ALA:HB1	0.42	1.91	3	1
1:A:167:ASP:OD1	1:A:167:ASP:N	0.42	2.49	6	1
1:A:67:HIS:CE1	1:A:124:ILE:HG12	0.42	2.48	11	1
1:A:97:LEU:N	1:A:97:LEU:HD12	0.42	2.28	18	1
1:A:75:ASP:HB2	1:A:77:ASN:ND2	0.42	2.29	20	1
1:A:46:GLU:OE1	1:A:46:GLU:CA	0.42	2.67	16	2
1:A:130:LYS:NZ	1:A:130:LYS:HB2	0.42	2.29	5	1
1:A:172:GLY:CA	1:A:176:ASP:OD2	0.42	2.67	7	1
1:A:156:MET:C	1:A:164:ILE:HD12	0.42	2.39	8	1
1:A:28:GLN:HG3	1:A:29:GLN:N	0.42	2.29	9	2
1:A:62:GLU:CG	1:A:63:ASP:N	0.42	2.81	2	1
1:A:148:ARG:NH1	1:A:152:ILE:HG13	0.42	2.29	3	1
1:A:105:PHE:CE2	1:A:166:LEU:HA	0.42	2.50	8	1
1:A:41:GLY:O	1:A:81:HIS:CE1	0.42	2.72	2	1
1:A:153:PHE:O	1:A:157:ASP:N	0.42	2.47	8	1
1:A:18:GLN:NE2	1:A:96:THR:OG1	0.42	2.52	14	1
1:A:165:THR:H	1:A:168:GLU:CG	0.42	2.27	16	1
1:A:60:SER:N	1:A:61:PRO:CD	0.42	2.82	2	4
1:A:67:HIS:CD2	1:A:124:ILE:HG12	0.42	2.49	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:169:PHE:CD1	1:A:173:SER:HB3	0.42	2.50	11	1
1:A:155:LEU:C	1:A:157:ASP:N	0.42	2.78	14	1
1:A:69:PHE:C	1:A:69:PHE:CD1	0.42	2.97	16	1
1:A:71:VAL:HG11	1:A:107:LEU:HA	0.42	1.92	1	1
1:A:159:ASN:ND2	1:A:164:ILE:HA	0.42	2.30	6	1
1:A:69:PHE:CD2	1:A:80:ILE:HD13	0.42	2.49	11	1
1:A:80:ILE:HD13	1:A:80:ILE:N	0.42	2.30	13	1
1:A:181:GLY:O	1:A:185:LEU:CD1	0.42	2.66	16	1
1:A:49:VAL:CG1	1:A:50:LYS:H	0.42	2.25	4	1
1:A:55:PHE:C	1:A:56:PHE:CG	0.42	2.98	15	1
1:A:13:LEU:O	1:A:14:THR:C	0.42	2.61	17	1
1:A:53:LYS:HG3	1:A:54:GLN:N	0.42	2.30	20	1
1:A:15:CYS:O	1:A:17:LYS:N	0.42	2.53	1	1
1:A:43:LEU:HD11	1:A:47:ASP:OD1	0.42	2.15	6	1
1:A:73:ASP:OD1	1:A:73:ASP:C	0.42	2.63	8	1
1:A:175:VAL:O	1:A:175:VAL:HG12	0.42	2.15	17	1
1:A:89:LEU:N	1:A:89:LEU:CD1	0.42	2.82	18	2
1:A:180:ILE:CG2	1:A:184:ASN:ND2	0.42	2.82	6	1
1:A:157:ASP:CA	1:A:159:ASN:ND2	0.42	2.82	9	1
1:A:103:TRP:CE2	1:A:107:LEU:HD12	0.42	2.50	11	1
1:A:103:TRP:O	1:A:104:ALA:C	0.42	2.63	14	2
1:A:111:ASN:CB	1:A:120:GLU:OE2	0.42	2.68	12	1
1:A:180:ILE:HG13	1:A:181:GLY:H	0.42	1.75	14	1
1:A:44:ALA:HB3	1:A:46:GLU:CD	0.42	2.39	16	1
1:A:97:LEU:H	1:A:97:LEU:HD12	0.42	1.75	18	1
1:A:98:GLU:CD	1:A:99:GLU:H	0.42	2.23	20	1
1:A:17:LYS:C	1:A:19:SER:H	0.41	2.23	2	1
1:A:149:VAL:HG12	1:A:150:LYS:N	0.41	2.30	16	2
1:A:20:THR:O	1:A:20:THR:OG1	0.41	2.36	11	1
1:A:16:LEU:O	1:A:20:THR:N	0.41	2.53	1	1
1:A:112:HIS:O	1:A:112:HIS:CD2	0.41	2.72	4	1
1:A:111:ASN:O	1:A:113:ASP:OD1	0.41	2.39	8	1
1:A:120:GLU:HG2	1:A:121:MET:N	0.41	2.30	10	1
1:A:83:GLU:OE2	1:A:87:THR:CG2	0.41	2.68	11	1
1:A:97:LEU:O	1:A:98:GLU:C	0.41	2.61	13	1
1:A:43:LEU:C	1:A:43:LEU:HD23	0.41	2.40	14	1
1:A:106:GLU:OE2	1:A:112:HIS:ND1	0.41	2.53	14	1
1:A:175:VAL:O	1:A:177:PRO:N	0.41	2.52	2	1
1:A:145:PRO:O	1:A:146:GLU:C	0.41	2.62	10	3
1:A:129:TYR:CZ	1:A:143:ALA:O	0.41	2.73	17	1
1:A:62:GLU:O	1:A:63:ASP:C	0.41	2.61	9	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:31:HIS:HA	1:A:82:PHE:CE1	0.41	2.50	11	1
1:A:161:ASP:OD1	1:A:161:ASP:C	0.41	2.62	13	1
1:A:76:ASN:CG	1:A:76:ASN:O	0.41	2.63	3	1
1:A:30:TRP:CH2	1:A:89:LEU:CD2	0.41	3.03	5	1
1:A:159:ASN:C	1:A:161:ASP:N	0.41	2.75	5	1
1:A:17:LYS:O	1:A:18:GLN:CB	0.41	2.69	7	1
1:A:160:GLU:OE1	1:A:160:GLU:N	0.41	2.53	9	1
1:A:117:THR:HB	1:A:120:GLU:OE2	0.41	2.15	14	1
1:A:45:ARG:N	1:A:45:ARG:CD	0.41	2.83	17	1
1:A:96:THR:O	1:A:97:LEU:C	0.41	2.62	6	1
1:A:46:GLU:HG3	1:A:47:ASP:N	0.41	2.31	11	1
1:A:58:PHE:CD1	1:A:58:PHE:N	0.41	2.85	11	1
1:A:53:LYS:O	1:A:56:PHE:N	0.41	2.53	16	1
1:A:26:GLU:N	1:A:26:GLU:OE2	0.41	2.54	20	1
1:A:84:GLU:O	1:A:88:VAL:HG23	0.41	2.15	5	1
1:A:95:GLY:C	1:A:96:THR:OG1	0.41	2.63	8	1
1:A:129:TYR:CZ	1:A:148:ARG:HD2	0.41	2.50	9	1
1:A:165:THR:HG22	1:A:166:LEU:N	0.41	2.30	10	1
1:A:97:LEU:CD2	1:A:98:GLU:N	0.41	2.81	11	1
1:A:175:VAL:O	1:A:175:VAL:CG1	0.41	2.69	16	2
1:A:156:MET:HE2	1:A:169:PHE:CE1	0.41	2.50	12	1
1:A:88:VAL:C	1:A:90:SER:N	0.41	2.77	16	1
1:A:153:PHE:CE1	1:A:159:ASN:ND2	0.41	2.89	19	1
1:A:117:THR:OG1	1:A:120:GLU:CG	0.41	2.68	20	1
1:A:164:ILE:HG22	1:A:165:THR:N	0.41	2.30	3	3
1:A:113:ASP:OD1	1:A:115:TYR:CA	0.41	2.69	5	1
1:A:95:GLY:O	1:A:96:THR:C	0.41	2.64	9	1
1:A:90:SER:O	1:A:91:THR:C	0.41	2.62	1	1
1:A:105:PHE:CZ	1:A:166:LEU:N	0.41	2.89	1	1
1:A:73:ASP:CG	1:A:84:GLU:OE2	0.41	2.63	2	1
1:A:113:ASP:HB2	1:A:115:TYR:CE2	0.41	2.51	2	1
1:A:62:GLU:N	1:A:62:GLU:OE1	0.41	2.54	4	1
1:A:98:GLU:O	1:A:100:LYS:N	0.41	2.53	6	1
1:A:102:SER:O	1:A:103:TRP:C	0.41	2.63	7	1
1:A:27:ILE:O	1:A:31:HIS:CB	0.41	2.69	8	1
1:A:156:MET:HE1	1:A:169:PHE:CD1	0.41	2.50	8	1
1:A:19:SER:C	1:A:20:THR:CG2	0.41	2.94	9	1
1:A:149:VAL:HG23	1:A:150:LYS:N	0.41	2.29	9	1
1:A:168:GLU:HG3	1:A:169:PHE:N	0.41	2.29	9	1
1:A:56:PHE:O	1:A:58:PHE:N	0.41	2.54	12	1
1:A:169:PHE:CZ	1:A:173:SER:HB3	0.41	2.51	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:147:MET:O	1:A:148:ARG:C	0.41	2.63	14	1
1:A:169:PHE:CE1	1:A:173:SER:HB2	0.41	2.51	17	1
1:A:170:ARG:O	1:A:174:LYS:CB	0.41	2.69	17	1
1:A:147:MET:C	1:A:149:VAL:N	0.41	2.78	19	1
1:A:125:VAL:O	1:A:128:VAL:N	0.41	2.53	20	1
1:A:121:MET:CE	1:A:152:ILE:HG21	0.41	2.46	2	1
1:A:179:ILE:O	1:A:179:ILE:HG22	0.41	2.15	2	1
1:A:148:ARG:NH2	1:A:152:ILE:HD11	0.41	2.31	3	1
1:A:158:LYS:HB3	1:A:158:LYS:NZ	0.41	2.31	3	1
1:A:121:MET:O	1:A:125:VAL:N	0.41	2.41	6	2
1:A:70:THR:C	1:A:72:PHE:N	0.41	2.77	13	1
1:A:124:ILE:N	1:A:124:ILE:HD12	0.41	2.31	16	1
1:A:148:ARG:NH1	1:A:148:ARG:HG2	0.41	2.30	19	1
1:A:10:LYS:O	1:A:11:ASP:C	0.40	2.62	4	1
1:A:100:LYS:O	1:A:101:LEU:C	0.40	2.64	8	1
1:A:111:ASN:C	1:A:112:HIS:CD2	0.40	2.99	16	1
1:A:167:ASP:CG	1:A:168:GLU:H	0.40	2.24	16	1
1:A:74:LYS:O	1:A:76:ASN:N	0.40	2.54	20	1
1:A:113:ASP:CG	1:A:115:TYR:CZ	0.40	2.99	2	1
1:A:24:ARG:CG	1:A:25:ARG:N	0.40	2.83	4	1
1:A:64:PHE:C	1:A:66:ASN:H	0.40	2.24	6	1
1:A:72:PHE:CD2	1:A:88:VAL:CG2	0.40	3.05	11	2
1:A:116:ILE:CG2	1:A:121:MET:CG	0.40	2.99	10	1
1:A:148:ARG:HG3	1:A:148:ARG:NH1	0.40	2.31	18	1
1:A:159:ASN:CB	1:A:161:ASP:OD2	0.40	2.70	18	1
1:A:60:SER:OG	1:A:62:GLU:OE1	0.40	2.39	2	1
1:A:83:GLU:O	1:A:87:THR:CG2	0.40	2.65	6	1
1:A:84:GLU:C	1:A:87:THR:OG1	0.40	2.65	11	1
1:A:111:ASN:CB	1:A:113:ASP:OD1	0.40	2.70	14	1
1:A:166:LEU:O	1:A:170:ARG:CB	0.40	2.69	16	1
1:A:74:LYS:C	1:A:76:ASN:H	0.40	2.25	6	1
1:A:157:ASP:OD1	1:A:157:ASP:N	0.40	2.54	6	1
1:A:28:GLN:HE22	1:A:32:LYS:NZ	0.40	2.14	9	1
1:A:153:PHE:CD2	1:A:157:ASP:HB3	0.40	2.52	9	1
1:A:63:ASP:N	1:A:63:ASP:OD1	0.40	2.54	12	1
1:A:111:ASN:OD1	1:A:113:ASP:OD2	0.40	2.39	16	1
1:A:63:ASP:O	1:A:67:HIS:CD2	0.40	2.75	17	1
1:A:122:LEU:CD1	1:A:149:VAL:HG21	0.40	2.46	1	1
1:A:98:GLU:CG	1:A:99:GLU:N	0.40	2.84	2	1
1:A:104:ALA:O	1:A:107:LEU:N	0.40	2.53	14	1
1:A:161:ASP:O	1:A:163:TYR:CE2	0.40	2.74	18	1

6.3 Torsion angles

6.3.1 Protein backbone

In the following table, the Percentiles column shows the percent Ramachandran outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the backbone conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	163/190 (86%)	116±5 (71±3%)	37±5 (23±3%)	10±3 (6±2%)	2	19
All	All	3260/3800 (86%)	2323 (71%)	738 (23%)	199 (6%)	2	19

All 55 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	61	PRO	12
1	A	20	THR	9
1	A	16	LEU	8
1	A	112	HIS	8
1	A	39	PRO	8
1	A	178	SER	7
1	A	17	LYS	7
1	A	96	THR	6
1	A	160	GLU	6
1	A	158	LYS	6
1	A	183	LEU	6
1	A	71	VAL	5
1	A	175	VAL	5
1	A	97	LEU	5
1	A	9	SER	5
1	A	161	ASP	4
1	A	176	ASP	4
1	A	18	GLN	4
1	A	73	ASP	4
1	A	179	ILE	4
1	A	24	ARG	4
1	A	110	LEU	4
1	A	111	ASN	4
1	A	157	ASP	4
1	A	159	ASN	4
1	A	98	GLU	4
1	A	94	ARG	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	19	SER	3
1	A	95	GLY	3
1	A	57	PRO	3
1	A	76	ASN	3
1	A	58	PHE	3
1	A	113	ASP	2
1	A	114	GLY	2
1	A	121	MET	2
1	A	72	PHE	2
1	A	109	ASP	2
1	A	177	PRO	2
1	A	180	ILE	2
1	A	93	SER	2
1	A	69	PHE	2
1	A	10	LYS	2
1	A	143	ALA	2
1	A	25	ARG	1
1	A	41	GLY	1
1	A	27	ILE	1
1	A	62	GLU	1
1	A	65	ALA	1
1	A	77	ASN	1
1	A	45	ARG	1
1	A	82	PHE	1
1	A	118	PHE	1
1	A	40	SER	1
1	A	91	THR	1
1	A	75	ASP	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	148/171 (87%)	123±5 (83±3%)	25±5 (17±3%)	4	38
All	All	2960/3420 (87%)	2452 (83%)	508 (17%)	4	38

All 122 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	86	ILE	16
1	A	27	ILE	14
1	A	163	TYR	13
1	A	111	ASN	12
1	A	129	TYR	12
1	A	164	ILE	12
1	A	149	VAL	12
1	A	101	LEU	10
1	A	107	LEU	10
1	A	115	TYR	10
1	A	77	ASN	9
1	A	116	ILE	9
1	A	159	ASN	9
1	A	92	THR	8
1	A	20	THR	8
1	A	170	ARG	8
1	A	43	LEU	7
1	A	144	THR	7
1	A	185	LEU	7
1	A	158	LYS	7
1	A	91	THR	6
1	A	150	LYS	6
1	A	100	LYS	6
1	A	75	ASP	6
1	A	97	LEU	6
1	A	47	ASP	6
1	A	80	ILE	6
1	A	9	SER	5
1	A	89	LEU	5
1	A	156	MET	5
1	A	161	ASP	5
1	A	117	THR	5
1	A	180	ILE	5
1	A	96	THR	5
1	A	183	LEU	5
1	A	68	LEU	5
1	A	10	LYS	5
1	A	17	LYS	5
1	A	79	PHE	5
1	A	147	MET	5
1	A	18	GLN	4
1	A	73	ASP	4
1	A	74	LYS	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	81	HIS	4
1	A	83	GLU	4
1	A	123	THR	4
1	A	165	THR	4
1	A	50	LYS	4
1	A	53	LYS	4
1	A	110	LEU	4
1	A	113	ASP	4
1	A	58	PHE	4
1	A	124	ILE	4
1	A	19	SER	4
1	A	174	LYS	4
1	A	55	PHE	4
1	A	112	HIS	4
1	A	178	SER	4
1	A	148	ARG	4
1	A	15	CYS	3
1	A	37	ASP	3
1	A	40	SER	3
1	A	90	SER	3
1	A	63	ASP	3
1	A	154	LYS	3
1	A	52	TYR	3
1	A	122	LEU	3
1	A	128	VAL	3
1	A	160	GLU	3
1	A	66	ASN	3
1	A	184	ASN	3
1	A	45	ARG	3
1	A	87	THR	3
1	A	155	LEU	3
1	A	131	MET	3
1	A	29	GLN	3
1	A	42	GLN	3
1	A	153	PHE	3
1	A	24	ARG	3
1	A	70	THR	3
1	A	88	VAL	3
1	A	127	SER	3
1	A	28	GLN	2
1	A	46	GLU	2
1	A	31	HIS	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	119	ASP	2
1	A	120	GLU	2
1	A	62	GLU	2
1	A	130	LYS	2
1	A	173	SER	2
1	A	12	ASP	2
1	A	121	MET	2
1	A	157	ASP	2
1	A	99	GLU	2
1	A	76	ASN	2
1	A	94	ARG	2
1	A	30	TRP	2
1	A	171	GLU	2
1	A	71	VAL	1
1	A	98	GLU	1
1	A	84	GLU	1
1	A	26	GLU	1
1	A	167	ASP	1
1	A	169	PHE	1
1	A	35	LEU	1
1	A	32	LYS	1
1	A	106	GLU	1
1	A	176	ASP	1
1	A	179	ILE	1
1	A	11	ASP	1
1	A	54	GLN	1
1	A	102	SER	1
1	A	146	GLU	1
1	A	51	ILE	1
1	A	56	PHE	1
1	A	72	PHE	1
1	A	151	LYS	1
1	A	25	ARG	1
1	A	36	ARG	1
1	A	16	LEU	1
1	A	118	PHE	1
1	A	168	GLU	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

Of 3 ligands modelled in this entry, 3 are monoatomic - leaving 0 for Mogul analysis.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided