



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Jul 27, 2023 – 01:47 pm BST

PDB ID : 8CLR
BMRB ID : 34796
Title : Integrated NMR/MD structure determination of a dynamic and thermodynamically stable CUUG RNA tetraloop
Authors : Oxenfarth, A.; Kuemmerer, F.; Bottaro, S.; Schnieders, R.; Pinter, G.; Jonker, H.R.A.; Fuertig, B.; Richter, C.; Blackledge, M.; Lindorff-Larsen, K.; Schwalbe, H.
Deposited on : 2023-02-17

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 : 4.02b-467
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
wwPDB-RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
wwPDB-ShiftChecker : v1.2
BMRB Restraints Analysis : v1.2
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.34

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 100 models. This entry does not contain polypeptide chains, therefore identification of well-defined residues and clustering analysis are not possible. All residues are included in the validation scores.

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 447 atoms, of which 153 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a RNA chain called RNA hairpin with CUUG tetraloop.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	P	
1	A	14	447	132	153	51	98	13	0

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: RNA hairpin with CUUG tetraloop

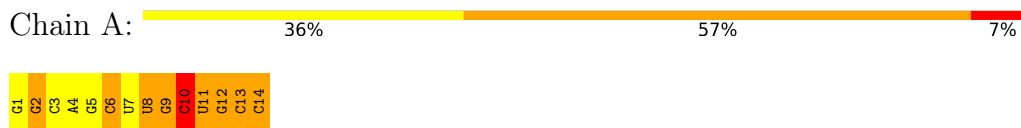


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



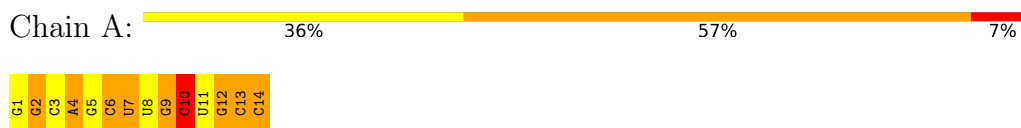
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



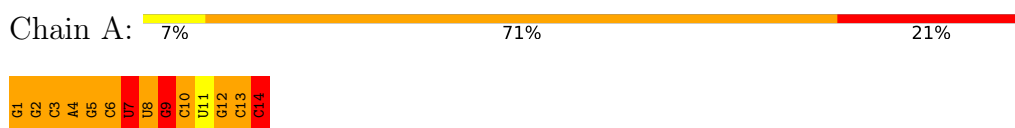
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



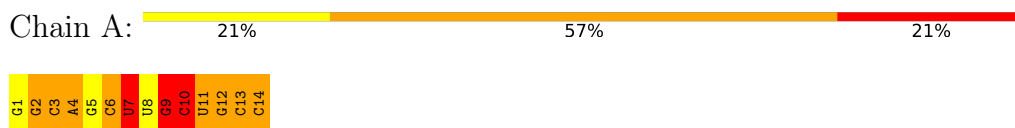
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



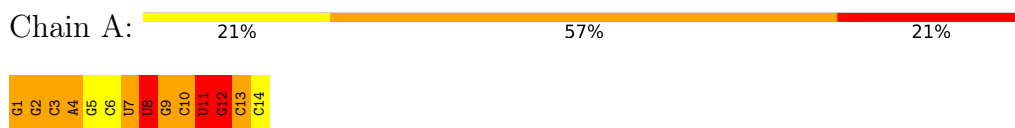
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



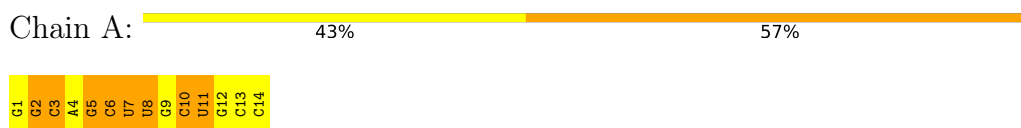
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



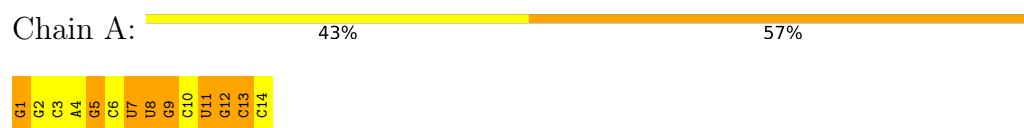
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



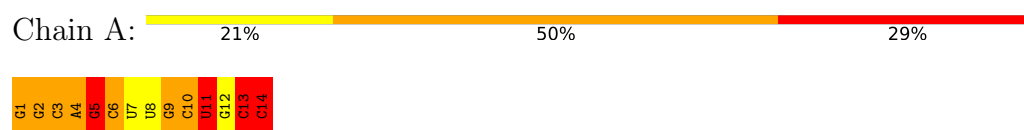
4.2.21 Score per residue for model 21

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.23 Score per residue for model 23

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.24 Score per residue for model 24

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.25 Score per residue for model 25

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



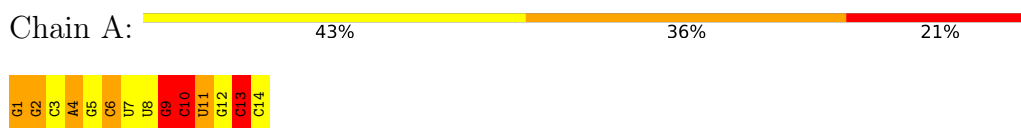
4.2.26 Score per residue for model 26

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.27 Score per residue for model 27

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.28 Score per residue for model 28

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.29 Score per residue for model 29

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



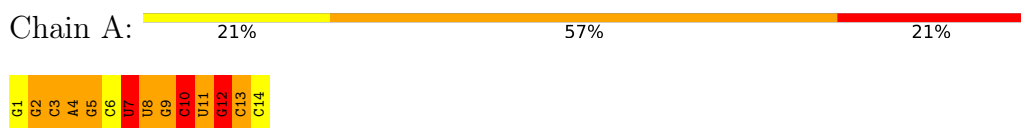
4.2.30 Score per residue for model 30

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.31 Score per residue for model 31

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



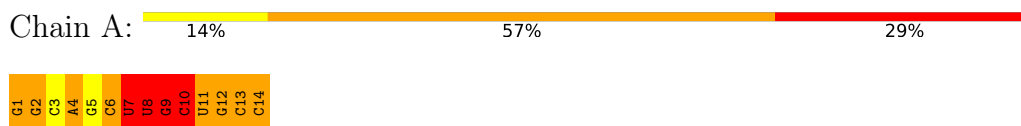
4.2.32 Score per residue for model 32

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.33 Score per residue for model 33

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.34 Score per residue for model 34

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



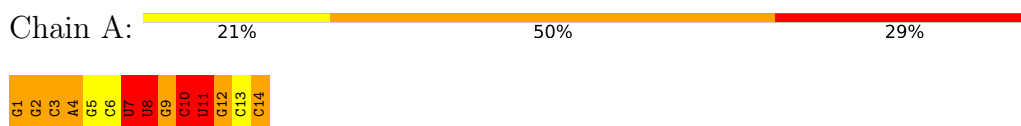
4.2.35 Score per residue for model 35

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.36 Score per residue for model 36

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



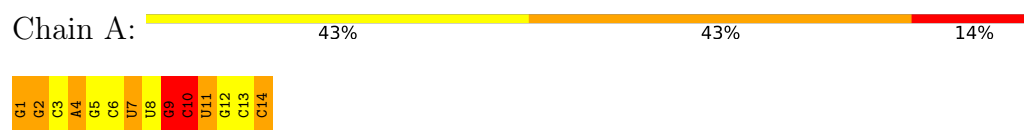
4.2.37 Score per residue for model 37

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



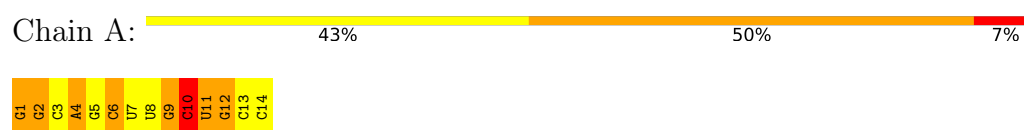
4.2.38 Score per residue for model 38

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.39 Score per residue for model 39

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.40 Score per residue for model 40

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.41 Score per residue for model 41

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.42 Score per residue for model 42

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



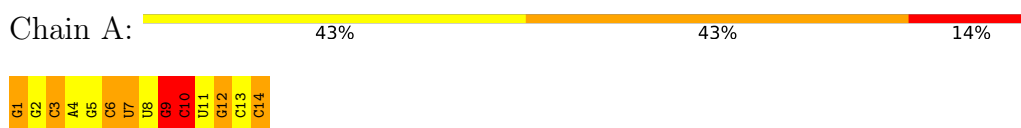
4.2.43 Score per residue for model 43

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



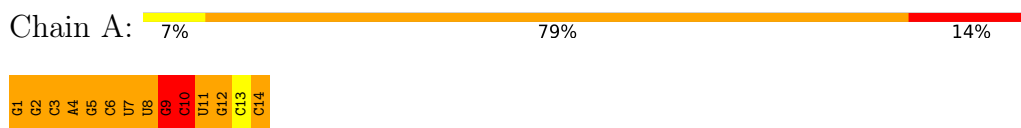
4.2.44 Score per residue for model 44

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.45 Score per residue for model 45

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.46 Score per residue for model 46

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



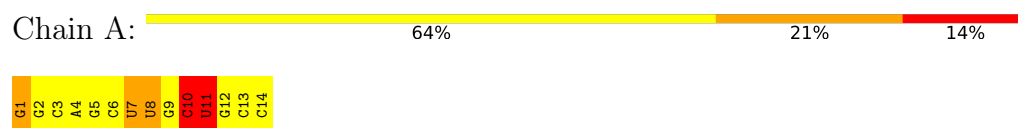
4.2.47 Score per residue for model 47

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



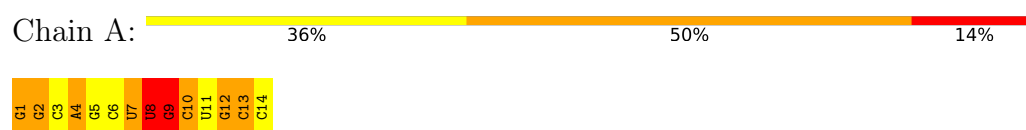
4.2.48 Score per residue for model 48

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.49 Score per residue for model 49

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.50 Score per residue for model 50

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



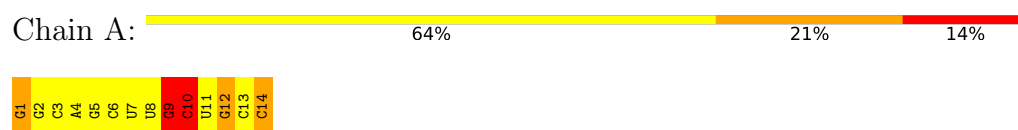
4.2.51 Score per residue for model 51

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



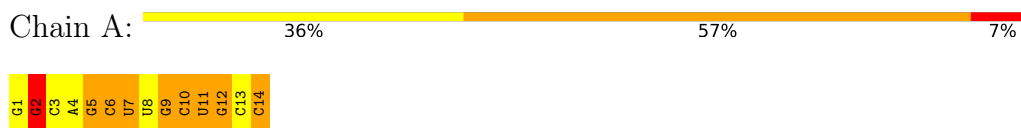
4.2.52 Score per residue for model 52

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.53 Score per residue for model 53

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.54 Score per residue for model 54

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.55 Score per residue for model 55

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



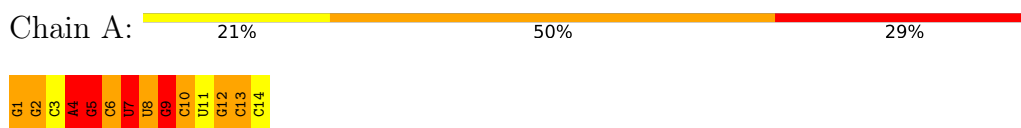
4.2.56 Score per residue for model 56

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.57 Score per residue for model 57

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



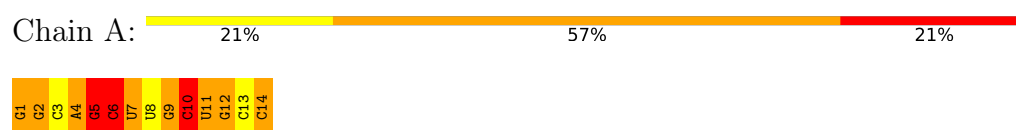
4.2.58 Score per residue for model 58

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.59 Score per residue for model 59

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



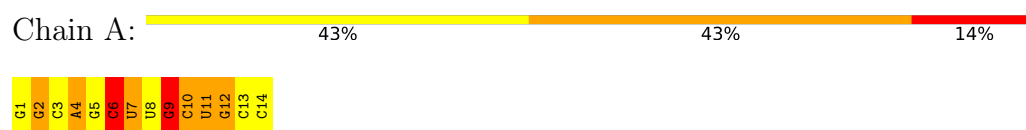
4.2.60 Score per residue for model 60

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.61 Score per residue for model 61

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.62 Score per residue for model 62

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



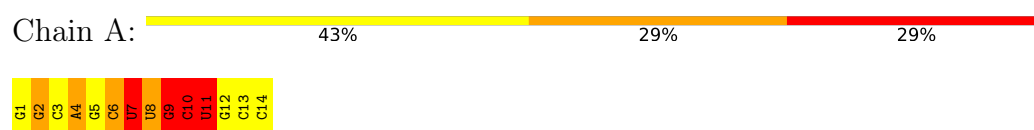
4.2.63 Score per residue for model 63

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.64 Score per residue for model 64

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.65 Score per residue for model 65

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.66 Score per residue for model 66

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



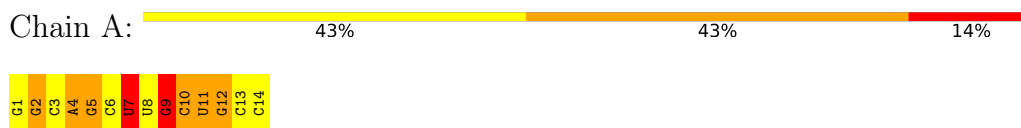
4.2.67 Score per residue for model 67

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.68 Score per residue for model 68

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.69 Score per residue for model 69

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



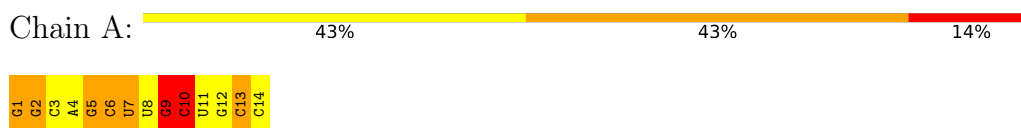
4.2.70 Score per residue for model 70

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.71 Score per residue for model 71

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.72 Score per residue for model 72

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.73 Score per residue for model 73

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.74 Score per residue for model 74

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



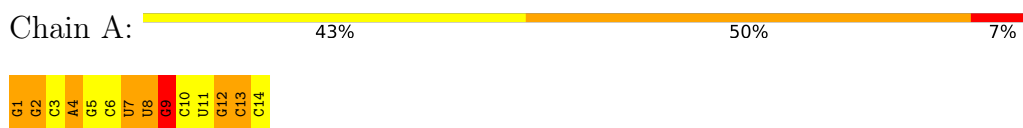
4.2.75 Score per residue for model 75

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.76 Score per residue for model 76

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



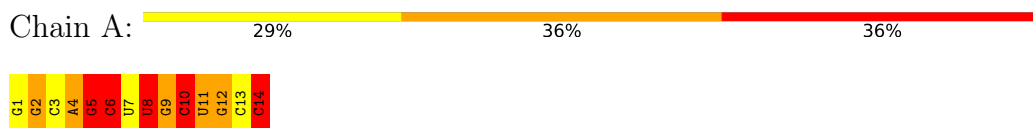
4.2.77 Score per residue for model 77

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.78 Score per residue for model 78

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.79 Score per residue for model 79

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.80 Score per residue for model 80

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.81 Score per residue for model 81

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



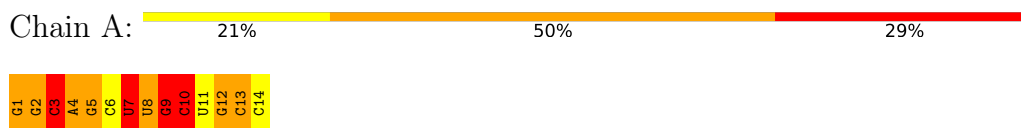
4.2.82 Score per residue for model 82

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



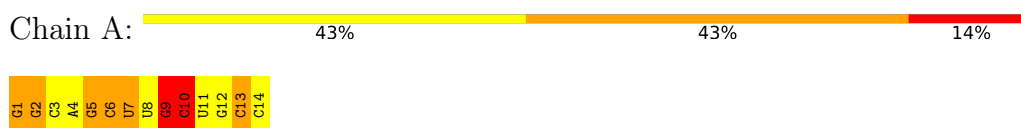
4.2.83 Score per residue for model 83

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



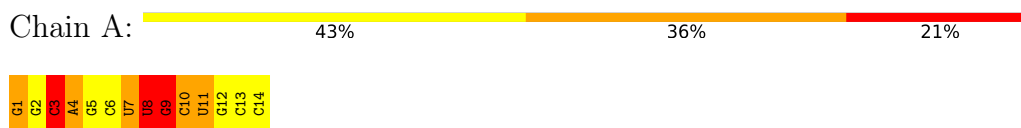
4.2.84 Score per residue for model 84

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



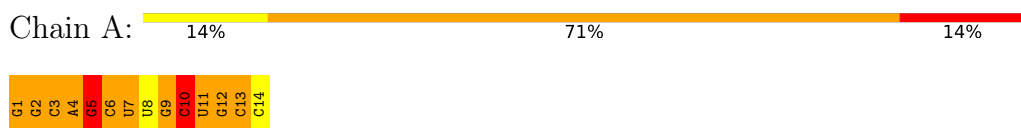
4.2.85 Score per residue for model 85

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.86 Score per residue for model 86

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.87 Score per residue for model 87

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.88 Score per residue for model 88

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.89 Score per residue for model 89

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.90 Score per residue for model 90

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.91 Score per residue for model 91

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



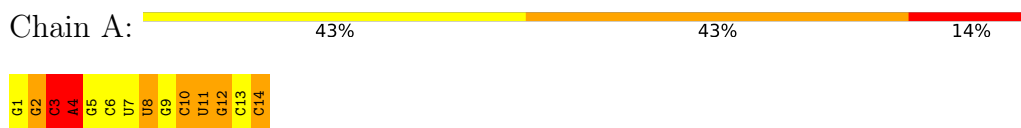
4.2.92 Score per residue for model 92

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.93 Score per residue for model 93

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.94 Score per residue for model 94

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.95 Score per residue for model 95

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.96 Score per residue for model 96

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



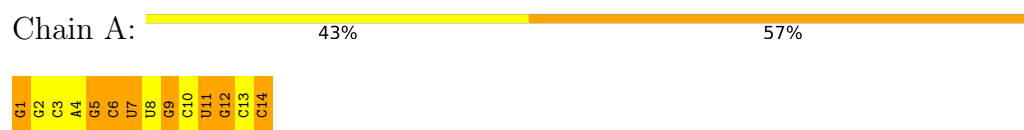
4.2.97 Score per residue for model 97

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



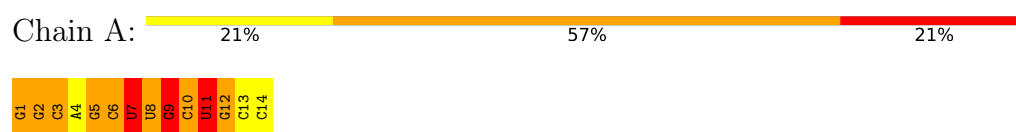
4.2.98 Score per residue for model 98

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



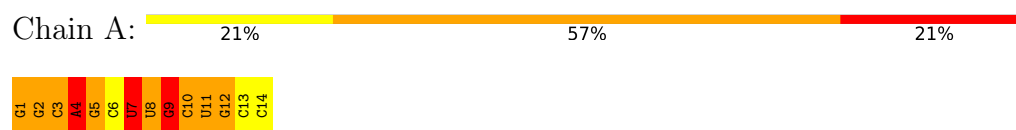
4.2.99 Score per residue for model 99

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



4.2.100 Score per residue for model 100

- Molecule 1: RNA hairpin with CUUG tetraloop



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 20100 calculated structures, 100 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
GROMACS	structure calculation	

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)	working_cs.cif
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	238
Number of shifts mapped to atoms	238
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	83%

6 Model quality i

6.1 Standard geometry i

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	3.15±0.12	37±6/327 (11.4± 1.7%)	3.86±0.21	86±9/508 (16.9± 1.8%)
All	All	3.15	3716/32700 (11.4%)	3.86	8599/50800 (16.9%)

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	8.1±1.7
All	All	0	811

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	4	A	N7-C5	15.97	1.48	1.39	4	37
1	A	5	G	N7-C5	15.96	1.48	1.39	76	38
1	A	1	G	N7-C5	14.86	1.48	1.39	42	28
1	A	4	A	C6-N1	-14.43	1.25	1.35	60	23
1	A	4	A	N3-C4	13.73	1.43	1.34	65	41
1	A	10	C	P-O5'	-13.72	1.46	1.59	57	22
1	A	1	G	N3-C4	13.65	1.45	1.35	69	24
1	A	12	G	N7-C5	12.95	1.47	1.39	80	24
1	A	12	G	N3-C4	12.90	1.44	1.35	28	24
1	A	5	G	C6-N1	-12.90	1.30	1.39	78	21
1	A	14	C	P-O5'	-12.89	1.46	1.59	89	19
1	A	1	G	N1-C2	-12.81	1.27	1.37	77	23
1	A	14	C	N3-C4	-12.70	1.25	1.33	57	26
1	A	9	G	C6-N1	-12.68	1.30	1.39	59	28
1	A	2	G	C2-N2	-12.64	1.22	1.34	20	34
1	A	13	C	N3-C4	-12.52	1.25	1.33	40	21

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	10	C	N3-C4	-12.52	1.25	1.33	35	25
1	A	2	G	C6-N1	-12.49	1.30	1.39	38	27
1	A	1	G	C2-N2	-12.46	1.22	1.34	15	34
1	A	4	A	N9-C4	-12.37	1.30	1.37	31	31
1	A	2	G	N7-C5	12.35	1.46	1.39	90	28
1	A	9	G	N7-C5	12.29	1.46	1.39	55	38
1	A	14	C	N1-C6	12.24	1.44	1.37	52	23
1	A	9	G	N9-C8	-12.22	1.29	1.37	18	25
1	A	2	G	C5-C4	12.18	1.46	1.38	36	10
1	A	13	C	C5-C6	11.94	1.44	1.34	30	22
1	A	13	C	N1-C6	-11.80	1.30	1.37	81	28
1	A	2	G	N3-C4	11.75	1.43	1.35	90	30
1	A	5	G	C2-N3	11.60	1.42	1.32	20	13
1	A	6	C	N1-C6	11.57	1.44	1.37	86	21
1	A	7	U	P-O5'	11.52	1.71	1.59	59	17
1	A	7	U	C2-N3	11.49	1.45	1.37	89	21
1	A	10	C	C5-C6	11.40	1.43	1.34	68	17
1	A	12	G	C6-N1	-11.36	1.31	1.39	9	22
1	A	10	C	C4-N4	-11.29	1.23	1.33	78	38
1	A	14	C	C4-N4	-11.27	1.23	1.33	11	34
1	A	5	G	N3-C4	11.11	1.43	1.35	29	23
1	A	8	U	N1-C2	11.11	1.48	1.38	89	20
1	A	13	C	C4-N4	-11.00	1.24	1.33	2	26
1	A	6	C	P-O5'	-10.98	1.48	1.59	29	27
1	A	9	G	N3-C4	10.96	1.43	1.35	39	26
1	A	5	G	C8-N7	-10.94	1.24	1.30	8	21
1	A	3	C	C4-C5	-10.77	1.34	1.43	37	12
1	A	6	C	C4-C5	10.71	1.51	1.43	82	12
1	A	12	G	O4'-C1'	10.65	1.55	1.41	77	7
1	A	8	U	C4'-O4'	-10.59	1.31	1.45	48	11
1	A	4	A	C6-N6	-10.57	1.25	1.33	60	17
1	A	13	C	P-O5'	-10.55	1.49	1.59	16	16
1	A	7	U	N1-C2	10.55	1.48	1.38	57	21
1	A	11	U	N1-C2	10.52	1.48	1.38	93	18
1	A	5	G	C6-O6	-10.48	1.14	1.24	69	6
1	A	7	U	C3'-C2'	10.48	1.64	1.52	59	9
1	A	2	G	C8-N7	10.46	1.37	1.30	51	21
1	A	12	G	C2-N2	-10.43	1.24	1.34	96	30
1	A	10	C	N1-C6	-10.41	1.30	1.37	17	25
1	A	6	C	N3-C4	-10.37	1.26	1.33	1	28
1	A	3	C	C4-N4	-10.24	1.24	1.33	40	37

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	5	G	C2-N2	-10.22	1.24	1.34	80	31
1	A	4	A	C8-N7	-10.22	1.24	1.31	60	15
1	A	1	G	C6-N1	-10.17	1.32	1.39	87	30
1	A	4	A	P-O5'	10.16	1.70	1.59	18	21
1	A	12	G	C8-N7	10.14	1.37	1.30	11	20
1	A	4	A	O3'-P	-10.10	1.49	1.61	40	11
1	A	14	C	C5-C6	10.09	1.42	1.34	44	14
1	A	5	G	C3'-C2'	10.08	1.64	1.52	20	7
1	A	12	G	C5-C6	10.07	1.52	1.42	58	15
1	A	12	G	C5-C4	-10.04	1.31	1.38	9	10
1	A	6	C	C5'-C4'	10.04	1.63	1.51	58	16
1	A	1	G	N9-C8	9.98	1.44	1.37	5	14
1	A	4	A	N9-C8	9.97	1.45	1.37	3	15
1	A	13	C	C2'-C1'	9.96	1.64	1.53	25	5
1	A	12	G	N9-C4	9.96	1.46	1.38	19	10
1	A	2	G	N1-C2	-9.85	1.29	1.37	92	15
1	A	9	G	N1-C2	-9.85	1.29	1.37	36	29
1	A	9	G	C6-O6	-9.85	1.15	1.24	11	4
1	A	6	C	C4-N4	-9.83	1.25	1.33	47	31
1	A	3	C	O3'-P	-9.82	1.49	1.61	11	16
1	A	12	G	C4'-C3'	9.81	1.64	1.53	63	12
1	A	5	G	N1-C2	-9.81	1.29	1.37	5	22
1	A	2	G	C2-N3	9.79	1.40	1.32	3	11
1	A	7	U	C2-O2	9.77	1.31	1.22	37	13
1	A	4	A	C5-C6	-9.77	1.32	1.41	81	13
1	A	11	U	C2-N3	9.74	1.44	1.37	35	24
1	A	12	G	O3'-P	-9.72	1.49	1.61	42	11
1	A	12	G	P-O5'	-9.71	1.50	1.59	23	11
1	A	5	G	N9-C8	-9.66	1.31	1.37	37	20
1	A	4	A	C2'-O2'	9.64	1.54	1.41	14	7
1	A	9	G	O3'-P	-9.62	1.49	1.61	95	18
1	A	12	G	N1-C2	-9.61	1.30	1.37	99	25
1	A	8	U	C4-C5	9.56	1.52	1.43	81	11
1	A	4	A	C5'-C4'	9.56	1.62	1.51	56	17
1	A	7	U	C5'-C4'	9.56	1.62	1.51	57	17
1	A	3	C	N3-C4	-9.48	1.27	1.33	2	21
1	A	10	C	C4-C5	-9.48	1.35	1.43	86	21
1	A	9	G	C5'-C4'	9.47	1.62	1.51	12	19
1	A	9	G	C2'-C1'	9.47	1.63	1.53	63	11
1	A	9	G	C8-N7	9.44	1.36	1.30	39	21
1	A	7	U	C5-C6	9.43	1.42	1.34	32	18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	3	C	C5-C6	9.41	1.41	1.34	8	18
1	A	5	G	C5-C4	-9.41	1.31	1.38	64	13
1	A	8	U	P-O5'	9.39	1.69	1.59	54	20
1	A	10	C	C2'-C1'	-9.38	1.43	1.53	80	14
1	A	10	C	C5'-C4'	9.36	1.62	1.51	66	20
1	A	5	G	C2'-C1'	9.28	1.63	1.53	58	6
1	A	9	G	C5-C4	-9.28	1.31	1.38	20	11
1	A	3	C	C4'-O4'	-9.27	1.33	1.45	94	7
1	A	11	U	C4-C5	-9.24	1.35	1.43	36	19
1	A	12	G	C2-N3	9.24	1.40	1.32	35	13
1	A	5	G	C4'-O4'	-9.24	1.33	1.45	7	14
1	A	2	G	O3'-P	-9.21	1.50	1.61	48	18
1	A	1	G	C2-N3	9.19	1.40	1.32	39	18
1	A	6	C	C2-O2	-9.19	1.16	1.24	54	4
1	A	6	C	C2'-O2'	9.17	1.53	1.41	53	5
1	A	9	G	C2-N2	-9.16	1.25	1.34	27	34
1	A	14	C	C4-C5	-9.13	1.35	1.43	4	19
1	A	1	G	C8-N7	-9.13	1.25	1.30	7	24
1	A	13	C	C4-C5	-9.09	1.35	1.43	55	18
1	A	9	G	C4'-C3'	-9.08	1.43	1.53	95	14
1	A	13	C	O4'-C1'	9.08	1.53	1.41	5	7
1	A	14	C	C4'-C3'	9.07	1.63	1.53	56	11
1	A	3	C	N1-C6	-9.06	1.31	1.37	85	24
1	A	9	G	C5-C6	9.01	1.51	1.42	87	12
1	A	2	G	C2'-C1'	8.98	1.63	1.53	56	12
1	A	10	C	C4'-C3'	8.96	1.63	1.53	51	5
1	A	13	C	C4'-O4'	-8.88	1.34	1.45	25	14
1	A	10	C	C2-N3	-8.87	1.28	1.35	29	10
1	A	11	U	P-O5'	-8.87	1.50	1.59	20	15
1	A	14	C	C3'-C2'	8.87	1.62	1.52	82	13
1	A	11	U	O3'-P	-8.86	1.50	1.61	91	6
1	A	9	G	C3'-O3'	8.85	1.54	1.42	51	3
1	A	14	C	C4'-O4'	-8.84	1.34	1.45	64	7
1	A	10	C	C2-O2	-8.83	1.16	1.24	1	6
1	A	11	U	C3'-C2'	8.82	1.62	1.52	70	12
1	A	5	G	C5'-C4'	8.80	1.61	1.51	93	13
1	A	8	U	O3'-P	-8.75	1.50	1.61	81	23
1	A	3	C	P-O5'	8.72	1.68	1.59	67	16
1	A	13	C	N1-C2	8.69	1.48	1.40	71	7
1	A	11	U	C5'-C4'	8.69	1.61	1.51	31	8
1	A	7	U	O3'-P	-8.66	1.50	1.61	89	18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	12	G	C3'-C2'	8.64	1.62	1.52	15	9
1	A	7	U	C4-O4	-8.61	1.16	1.23	8	13
1	A	2	G	N9-C8	-8.60	1.31	1.37	100	17
1	A	5	G	P-O5'	-8.58	1.51	1.59	68	13
1	A	1	G	C5-C6	8.57	1.50	1.42	8	15
1	A	9	G	P-O5'	-8.57	1.51	1.59	1	13
1	A	1	G	C5-C4	8.55	1.44	1.38	25	14
1	A	12	G	N9-C8	-8.54	1.31	1.37	27	16
1	A	8	U	C5-C6	8.52	1.41	1.34	74	16
1	A	2	G	P-O5'	-8.51	1.51	1.59	2	14
1	A	7	U	C2'-C1'	8.49	1.62	1.53	5	6
1	A	13	C	O3'-P	-8.49	1.50	1.61	54	11
1	A	8	U	C2-N3	8.46	1.43	1.37	15	22
1	A	13	C	C2'-O2'	8.38	1.52	1.41	66	5
1	A	2	G	C4'-C3'	8.38	1.62	1.53	52	6
1	A	11	U	C2'-C1'	8.37	1.62	1.53	5	6
1	A	6	C	C2-N3	8.33	1.42	1.35	74	14
1	A	10	C	O3'-P	-8.29	1.51	1.61	53	11
1	A	8	U	C5'-C4'	8.29	1.61	1.51	15	13
1	A	1	G	C5'-C4'	8.29	1.61	1.51	58	15
1	A	1	G	O4'-C1'	8.23	1.52	1.41	40	6
1	A	6	C	C5-C6	8.22	1.41	1.34	81	21
1	A	12	G	C6-O6	-8.20	1.16	1.24	87	12
1	A	11	U	N1-C6	8.18	1.45	1.38	68	13
1	A	6	C	C3'-C2'	-8.15	1.43	1.52	95	5
1	A	2	G	N9-C4	-8.15	1.31	1.38	16	19
1	A	8	U	C3'-C2'	8.14	1.61	1.52	26	9
1	A	12	G	C2'-C1'	8.14	1.62	1.53	36	6
1	A	11	U	C5-C6	8.12	1.41	1.34	73	16
1	A	4	A	C2-N3	8.12	1.40	1.33	86	7
1	A	11	U	C4'-O4'	-8.10	1.35	1.45	78	7
1	A	5	G	N9-C4	-8.07	1.31	1.38	89	11
1	A	14	C	C2'-C1'	-8.03	1.44	1.53	97	10
1	A	3	C	C2-O2	-8.03	1.17	1.24	72	10
1	A	7	U	C4'-C3'	-8.00	1.44	1.53	27	8
1	A	7	U	N3-C4	-7.98	1.31	1.38	82	10
1	A	6	C	N1-C2	7.97	1.48	1.40	66	2
1	A	1	G	C2'-C1'	7.95	1.62	1.53	92	2
1	A	7	U	N1-C6	7.93	1.45	1.38	72	12
1	A	1	G	N9-C4	7.90	1.44	1.38	47	8
1	A	11	U	N3-C4	7.90	1.45	1.38	79	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	7	U	C4-C5	7.88	1.50	1.43	76	8
1	A	7	U	C4'-O4'	-7.88	1.35	1.45	11	14
1	A	8	U	C2-O2	7.87	1.29	1.22	70	6
1	A	4	A	C5-C4	-7.86	1.33	1.38	10	17
1	A	5	G	O3'-P	-7.82	1.51	1.61	68	12
1	A	5	G	C5-C6	7.81	1.50	1.42	40	4
1	A	12	G	C5'-C4'	7.79	1.60	1.51	2	10
1	A	9	G	C2-N3	-7.77	1.26	1.32	17	16
1	A	8	U	N3-C4	-7.77	1.31	1.38	98	18
1	A	14	C	N1-C2	7.76	1.48	1.40	3	9
1	A	13	C	C5'-C4'	7.74	1.60	1.51	91	11
1	A	3	C	C2-N3	7.71	1.42	1.35	14	13
1	A	1	G	C6-O6	-7.71	1.17	1.24	58	9
1	A	14	C	C5'-C4'	7.70	1.60	1.51	35	16
1	A	14	C	C2'-O2'	7.69	1.51	1.41	66	4
1	A	7	U	O4'-C1'	7.67	1.51	1.41	86	8
1	A	14	C	C2-O2	7.65	1.31	1.24	53	10
1	A	3	C	C5'-C4'	7.64	1.60	1.51	9	13
1	A	8	U	C4'-C3'	7.61	1.61	1.53	90	4
1	A	13	C	C4'-C3'	-7.61	1.44	1.53	80	9
1	A	6	C	C4'-C3'	7.54	1.61	1.53	6	12
1	A	9	G	N9-C4	7.53	1.44	1.38	27	13
1	A	2	G	C3'-C2'	7.49	1.61	1.52	1	11
1	A	1	G	C4'-C3'	7.48	1.61	1.53	81	3
1	A	10	C	O4'-C1'	7.44	1.51	1.41	2	8
1	A	11	U	C4-O4	7.44	1.29	1.23	97	9
1	A	1	G	O3'-P	-7.43	1.52	1.61	55	15
1	A	4	A	C3'-C2'	7.41	1.61	1.52	87	5
1	A	3	C	O4'-C1'	7.40	1.51	1.41	10	7
1	A	10	C	C3'-O3'	-7.34	1.31	1.42	33	3
1	A	14	C	O4'-C1'	7.34	1.51	1.41	10	6
1	A	10	C	C4'-O4'	-7.34	1.36	1.45	91	14
1	A	4	A	C2'-C1'	7.30	1.61	1.53	65	10
1	A	8	U	O4'-C1'	7.27	1.51	1.41	87	7
1	A	13	C	C2-N3	-7.24	1.29	1.35	85	5
1	A	14	C	C2-N3	7.20	1.41	1.35	21	9
1	A	8	U	N1-C6	7.19	1.44	1.38	42	6
1	A	8	U	C2'-C1'	7.18	1.61	1.53	83	8
1	A	3	C	C2'-O2'	7.17	1.50	1.41	59	6
1	A	3	C	C3'-C2'	7.16	1.60	1.52	6	7
1	A	11	U	C2'-O2'	7.09	1.50	1.41	87	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	11	U	C1'-N1	7.02	1.59	1.48	24	1
1	A	2	G	C5-C6	7.00	1.49	1.42	28	8
1	A	6	C	O3'-P	-6.98	1.52	1.61	22	16
1	A	8	U	C4-O4	-6.96	1.18	1.23	55	4
1	A	10	C	C3'-C2'	6.90	1.60	1.52	70	5
1	A	2	G	C4'-O4'	-6.88	1.36	1.45	82	8
1	A	7	U	C2'-O2'	6.87	1.50	1.41	65	1
1	A	11	U	C4'-C3'	6.86	1.60	1.53	60	2
1	A	7	U	C3'-O3'	6.82	1.51	1.42	63	3
1	A	9	G	C4'-O4'	-6.82	1.36	1.45	69	5
1	A	4	A	C4'-O4'	-6.80	1.36	1.45	6	9
1	A	9	G	C3'-C2'	6.78	1.60	1.52	5	15
1	A	6	C	C4'-O4'	-6.77	1.36	1.45	39	7
1	A	3	C	C4'-C3'	-6.75	1.45	1.53	76	6
1	A	13	C	C2-O2	-6.73	1.18	1.24	33	8
1	A	2	G	C2'-O2'	6.72	1.50	1.41	30	2
1	A	9	G	O4'-C1'	6.71	1.50	1.41	38	4
1	A	2	G	C5'-C4'	6.64	1.59	1.51	74	14
1	A	3	C	C2'-C1'	-6.61	1.46	1.53	87	8
1	A	1	G	C4'-O4'	-6.60	1.36	1.45	94	10
1	A	13	C	C3'-C2'	6.54	1.60	1.52	83	6
1	A	5	G	C4'-C3'	6.53	1.60	1.53	32	7
1	A	8	U	C2'-O2'	6.48	1.50	1.41	95	4
1	A	11	U	C2-O2	6.47	1.28	1.22	100	6
1	A	2	G	C3'-O3'	6.46	1.51	1.42	94	8
1	A	4	A	N1-C2	-6.45	1.28	1.34	16	17
1	A	3	C	C3'-O3'	6.42	1.51	1.42	17	3
1	A	5	G	O4'-C1'	6.38	1.50	1.41	79	8
1	A	4	A	C1'-N9	6.38	1.58	1.48	22	2
1	A	4	A	C4'-C3'	6.34	1.60	1.53	89	3
1	A	2	G	C6-O6	-6.32	1.18	1.24	98	11
1	A	6	C	C2'-C1'	6.32	1.60	1.53	16	6
1	A	3	C	N1-C2	-6.29	1.33	1.40	22	9
1	A	5	G	C3'-O3'	6.29	1.50	1.42	98	2
1	A	5	G	C1'-N9	6.28	1.58	1.48	25	4
1	A	10	C	N1-C2	6.25	1.46	1.40	39	4
1	A	5	G	C2'-O2'	6.20	1.49	1.41	100	3
1	A	8	U	C3'-O3'	6.20	1.50	1.42	66	2
1	A	4	A	C3'-O3'	6.20	1.50	1.42	31	2
1	A	14	C	C3'-O3'	-6.12	1.33	1.42	29	3
1	A	6	C	C3'-O3'	6.11	1.50	1.42	23	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	11	U	O4'-C1'	6.08	1.49	1.41	44	9
1	A	9	G	O5'-C5'	-6.04	1.33	1.42	24	1
1	A	12	G	C4'-O4'	-6.02	1.37	1.45	34	6
1	A	2	G	O4'-C1'	-6.02	1.33	1.41	72	2
1	A	6	C	O4'-C1'	-5.98	1.33	1.41	50	6
1	A	1	G	C3'-C2'	5.98	1.59	1.52	73	6
1	A	14	C	O5'-C5'	-5.82	1.33	1.42	10	1
1	A	9	G	C2'-O2'	5.78	1.49	1.41	29	2
1	A	8	U	O5'-C5'	-5.77	1.33	1.42	75	2
1	A	1	G	C3'-O3'	5.74	1.50	1.42	87	1
1	A	7	U	C1'-N1	5.66	1.57	1.48	94	1
1	A	3	C	C1'-N1	5.64	1.57	1.48	26	1
1	A	11	U	C3'-O3'	5.59	1.50	1.42	41	3
1	A	12	G	C2'-O2'	5.57	1.48	1.41	64	2
1	A	13	C	C1'-N1	5.57	1.57	1.48	19	2
1	A	4	A	O4'-C1'	5.52	1.48	1.41	20	2
1	A	13	C	O5'-C5'	5.49	1.53	1.44	76	2
1	A	10	C	C1'-N1	5.47	1.56	1.48	5	3
1	A	12	G	C3'-O3'	-5.41	1.34	1.42	70	1
1	A	10	C	C2'-O2'	5.33	1.48	1.41	10	4
1	A	5	G	O5'-C5'	-5.27	1.34	1.42	25	1
1	A	2	G	C1'-N9	5.15	1.56	1.48	55	1
1	A	12	G	C1'-N9	-5.13	1.39	1.46	72	1
1	A	10	C	O5'-C5'	5.12	1.52	1.44	96	1
1	A	13	C	C3'-O3'	5.11	1.49	1.42	45	1
1	A	1	G	C2'-O2'	-5.06	1.35	1.41	53	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	1	G	N1-C6-O6	-21.45	107.03	119.90	57	40
1	A	14	C	N1-C2-O2	21.24	131.64	118.90	42	46
1	A	9	G	C8-N9-C4	-21.11	97.96	106.40	23	52
1	A	4	A	N1-C6-N6	-20.59	106.25	118.60	23	80
1	A	14	C	N3-C4-C5	20.50	130.10	121.90	72	56
1	A	4	A	C5-C6-N1	20.13	127.76	117.70	14	75
1	A	6	C	N1-C2-O2	19.82	130.79	118.90	79	55
1	A	13	C	N3-C4-C5	19.46	129.68	121.90	3	48
1	A	1	G	O4'-C1'-N9	19.44	123.75	108.20	5	33
1	A	10	C	N3-C4-N4	-19.28	104.50	118.00	92	35

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	14	C	N3-C2-O2	-19.05	108.57	121.90	42	72
1	A	9	G	O4'-C1'-N9	18.87	123.30	108.20	26	42
1	A	10	C	N3-C4-C5	18.85	129.44	121.90	39	48
1	A	9	G	N9-C4-C5	18.65	112.86	105.40	39	48
1	A	6	C	O4'-C1'-N1	18.61	123.08	108.20	51	49
1	A	2	G	N1-C6-O6	-18.57	108.76	119.90	51	49
1	A	1	G	C8-N9-C4	-18.34	99.06	106.40	85	52
1	A	14	C	C5-C6-N1	-18.32	111.84	121.00	57	33
1	A	7	U	O4'-C1'-N1	18.32	122.85	108.20	44	50
1	A	10	C	N3-C2-O2	-18.27	109.11	121.90	51	66
1	A	3	C	C6-N1-C2	-18.26	113.00	120.30	38	50
1	A	6	C	N3-C4-C5	18.23	129.19	121.90	90	30
1	A	12	G	C5-N7-C8	-18.13	95.23	104.30	20	31
1	A	14	C	C2-N3-C4	-17.95	110.93	119.90	78	49
1	A	13	C	N1-C2-O2	17.89	129.63	118.90	9	40
1	A	8	U	N3-C2-O2	-17.86	109.70	122.20	9	52
1	A	6	C	C6-N1-C2	-17.34	113.36	120.30	40	50
1	A	2	G	C5-C6-O6	17.18	138.91	128.60	63	33
1	A	3	C	N1-C2-O2	17.17	129.20	118.90	47	35
1	A	2	G	C8-N9-C4	-17.05	99.58	106.40	70	44
1	A	10	C	O4'-C1'-N1	16.88	121.70	108.20	16	51
1	A	12	G	N7-C8-N9	16.86	121.53	113.10	81	34
1	A	3	C	O4'-C1'-N1	16.52	121.41	108.20	21	59
1	A	10	C	N1-C2-O2	16.41	128.75	118.90	11	54
1	A	6	C	N3-C2-O2	-16.34	110.46	121.90	42	66
1	A	14	C	C4-C5-C6	-16.26	109.27	117.40	64	37
1	A	5	G	N9-C4-C5	16.12	111.85	105.40	50	45
1	A	6	C	C5-C6-N1	-16.10	112.95	121.00	86	40
1	A	11	U	C5-C6-N1	-16.09	114.66	122.70	100	44
1	A	4	A	C4-C5-C6	-16.08	108.96	117.00	2	73
1	A	14	C	C6-N1-C2	-16.06	113.88	120.30	31	40
1	A	5	G	C8-N9-C4	-15.98	100.01	106.40	65	46
1	A	3	C	N3-C4-C5	15.96	128.28	121.90	10	42
1	A	3	C	N3-C2-O2	-15.92	110.76	121.90	47	59
1	A	2	G	C5-C6-N1	15.85	119.42	111.50	55	34
1	A	12	G	N1-C2-N3	15.80	133.38	123.90	16	24
1	A	1	G	N9-C4-C5	15.73	111.69	105.40	94	37
1	A	1	G	C5-C6-O6	15.67	138.00	128.60	57	29
1	A	7	U	N3-C2-O2	-15.64	111.25	122.20	33	46
1	A	12	G	N1-C6-O6	-15.61	110.53	119.90	57	55
1	A	14	C	O4'-C1'-N1	15.55	120.64	108.20	53	42

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	12	G	C6-C5-N7	15.54	139.72	130.40	13	33
1	A	13	C	N3-C2-O2	-15.53	111.03	121.90	32	68
1	A	12	G	C5-C6-N1	15.51	119.26	111.50	70	34
1	A	10	C	C5-C4-N4	15.49	131.04	120.20	92	24
1	A	4	A	O4'-C1'-N9	15.49	120.59	108.20	82	29
1	A	5	G	N3-C4-C5	-15.48	120.86	128.60	59	37
1	A	13	C	C2-N3-C4	-15.46	112.17	119.90	30	39
1	A	5	G	C5-C6-N1	15.36	119.18	111.50	52	30
1	A	5	G	N7-C8-N9	15.18	120.69	113.10	83	33
1	A	4	A	C8-N9-C4	-15.15	99.74	105.80	95	39
1	A	12	G	N9-C4-C5	15.13	111.45	105.40	91	34
1	A	8	U	O4'-C1'-N1	15.10	120.28	108.20	27	46
1	A	1	G	N7-C8-N9	15.09	120.65	113.10	15	43
1	A	3	C	C4-C5-C6	14.98	124.89	117.40	44	31
1	A	5	G	C4-C5-N7	-14.97	104.81	110.80	50	42
1	A	9	G	N1-C6-O6	-14.86	110.98	119.90	90	46
1	A	10	C	C2-N3-C4	-14.82	112.49	119.90	8	48
1	A	4	A	N1-C2-N3	-14.77	121.91	129.30	2	38
1	A	11	U	O4'-C1'-N1	14.76	120.01	108.20	28	52
1	A	12	G	C8-N9-C4	-14.69	100.52	106.40	81	42
1	A	2	G	N3-C4-C5	-14.62	121.29	128.60	5	46
1	A	9	G	N3-C4-C5	-14.51	121.35	128.60	69	34
1	A	4	A	N7-C8-N9	14.50	121.05	113.80	18	29
1	A	9	G	C5-C6-N1	14.41	118.70	111.50	82	38
1	A	6	C	C3'-C2'-C1'	14.33	112.96	101.50	38	27
1	A	5	G	O4'-C1'-N9	14.32	119.66	108.20	61	43
1	A	10	C	C5-C6-N1	-14.26	113.87	121.00	49	36
1	A	8	U	C5-C6-N1	-14.24	115.58	122.70	56	46
1	A	5	G	N1-C6-O6	-14.21	111.38	119.90	33	49
1	A	9	G	C4-C5-N7	-14.18	105.13	110.80	71	37
1	A	3	C	C5-C6-N1	14.18	128.09	121.00	30	31
1	A	10	C	C6-N1-C2	-14.15	114.64	120.30	23	44
1	A	7	U	N1-C2-O2	14.14	132.70	122.80	83	16
1	A	12	G	N3-C2-N2	-14.14	110.00	119.90	27	35
1	A	12	G	C2-N3-C4	14.02	118.91	111.90	22	34
1	A	6	C	C5-C4-N4	-13.97	110.42	120.20	64	25
1	A	4	A	C2-N3-C4	13.96	117.58	110.60	76	37
1	A	12	G	N3-C4-C5	-13.88	121.66	128.60	17	34
1	A	11	U	N3-C2-O2	-13.88	112.49	122.20	58	43
1	A	9	G	C3'-C2'-C1'	13.82	112.56	101.50	3	30
1	A	13	C	C6-N1-C2	-13.80	114.78	120.30	29	46

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	1	G	N3-C4-C5	-13.78	121.71	128.60	72	49
1	A	14	C	N3-C4-N4	-13.73	108.39	118.00	52	38
1	A	10	C	C1'-O4'-C4'	-13.69	98.94	109.90	86	19
1	A	1	G	C5-N7-C8	-13.65	97.47	104.30	79	40
1	A	2	G	O4'-C1'-N9	13.63	119.11	108.20	4	40
1	A	7	U	N1-C2-N3	13.61	123.06	114.90	48	39
1	A	5	G	C5-N7-C8	-13.51	97.54	104.30	100	31
1	A	2	G	N3-C2-N2	-13.45	110.48	119.90	47	31
1	A	12	G	C4-C5-N7	13.41	116.17	110.80	20	38
1	A	2	G	C4-C5-N7	-13.39	105.44	110.80	80	42
1	A	14	C	C5'-C4'-O4'	13.36	125.13	109.10	54	23
1	A	13	C	C1'-O4'-C4'	-13.34	99.23	109.90	17	15
1	A	11	U	C5-C4-O4	-13.31	117.91	125.90	36	30
1	A	4	A	N9-C4-C5	13.27	111.11	105.80	24	39
1	A	1	G	N3-C4-N9	13.26	133.95	126.00	22	20
1	A	11	U	N1-C2-N3	13.22	122.83	114.90	20	32
1	A	3	C	C2-N3-C4	-13.19	113.30	119.90	97	41
1	A	7	U	N3-C4-O4	-13.17	110.18	119.40	21	26
1	A	9	G	C6-N1-C2	-13.15	117.21	125.10	62	33
1	A	5	G	C6-C5-N7	13.10	138.26	130.40	6	27
1	A	2	G	N9-C4-C5	13.09	110.64	105.40	35	48
1	A	13	C	N3-C4-N4	-13.06	108.86	118.00	44	37
1	A	9	G	N3-C2-N2	-13.05	110.77	119.90	28	38
1	A	5	G	C5-C6-O6	13.02	136.41	128.60	62	44
1	A	5	G	C2-N3-C4	12.96	118.38	111.90	30	33
1	A	5	G	N3-C2-N2	-12.92	110.86	119.90	70	26
1	A	13	C	P-O3'-C3'	12.87	135.15	119.70	60	6
1	A	6	C	O4'-C4'-C3'	12.85	116.85	104.00	28	13
1	A	13	C	O4'-C1'-N1	12.81	118.44	108.20	27	48
1	A	13	C	C5-C6-N1	-12.77	114.62	121.00	96	37
1	A	6	C	C1'-O4'-C4'	-12.74	99.71	109.90	4	19
1	A	8	U	C3'-C2'-C1'	12.73	111.69	101.50	86	37
1	A	9	G	N7-C8-N9	-12.71	106.75	113.10	15	37
1	A	2	G	N7-C8-N9	12.67	119.43	113.10	63	34
1	A	8	U	C5-C4-O4	-12.64	118.31	125.90	16	26
1	A	6	C	N3-C4-N4	-12.63	109.16	118.00	47	41
1	A	4	A	C5-N7-C8	-12.63	97.59	103.90	71	40
1	A	1	G	C5-C6-N1	12.62	117.81	111.50	51	35
1	A	4	A	C6-N1-C2	-12.60	111.04	118.60	14	23
1	A	2	G	C2-N3-C4	12.60	118.20	111.90	14	34
1	A	11	U	C2-N3-C4	-12.58	119.45	127.00	65	21

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	11	U	C4-C5-C6	12.56	127.24	119.70	35	31
1	A	7	U	C5'-C4'-O4'	12.55	124.16	109.10	13	9
1	A	12	G	C5-C6-O6	12.53	136.12	128.60	90	37
1	A	7	U	C5-C4-O4	-12.47	118.42	125.90	86	31
1	A	7	U	C5-C6-N1	-12.44	116.48	122.70	38	37
1	A	4	A	C4-C5-N7	12.28	116.84	110.70	77	36
1	A	8	U	N1-C2-N3	12.27	122.26	114.90	67	32
1	A	8	U	C2-N3-C4	-12.24	119.66	127.00	15	33
1	A	7	U	C4-C5-C6	12.21	127.03	119.70	81	27
1	A	9	G	N3-C4-N9	12.19	133.31	126.00	65	20
1	A	9	G	C2-N3-C4	12.05	117.92	111.90	23	29
1	A	9	G	N1-C2-N2	-11.93	105.46	116.20	75	16
1	A	1	G	C4-C5-N7	11.92	115.57	110.80	10	41
1	A	2	G	C3'-C2'-C1'	11.89	111.02	101.50	34	26
1	A	1	G	N1-C2-N3	11.87	131.02	123.90	99	20
1	A	3	C	C5'-C4'-O4'	11.80	123.26	109.10	93	17
1	A	7	U	N1-C1'-C2'	-11.72	98.77	114.00	95	10
1	A	1	G	C6-N1-C2	-11.71	118.07	125.10	17	26
1	A	6	C	C2-N3-C4	-11.71	114.05	119.90	93	30
1	A	10	C	C3'-C2'-C1'	11.70	110.86	101.50	80	30
1	A	11	U	N1-C2-O2	11.68	130.97	122.80	25	29
1	A	1	G	C6-C5-N7	11.64	137.39	130.40	94	21
1	A	12	G	C6-N1-C2	-11.62	118.13	125.10	16	23
1	A	4	A	C6-C5-N7	11.59	140.41	132.30	69	41
1	A	2	G	N1-C2-N3	11.58	130.85	123.90	2	27
1	A	5	G	C6-N1-C2	-11.57	118.16	125.10	52	22
1	A	6	C	C4-C5-C6	11.54	123.17	117.40	86	26
1	A	3	C	N3-C4-N4	-11.51	109.94	118.00	71	40
1	A	14	C	N1-C2-N3	11.47	127.23	119.20	78	20
1	A	9	G	N1-C2-N3	11.43	130.76	123.90	6	29
1	A	1	G	C1'-O4'-C4'	-11.43	100.76	109.90	48	18
1	A	9	G	C4-C5-C6	11.42	125.65	118.80	77	17
1	A	12	G	O4'-C1'-N9	11.41	117.33	108.20	69	25
1	A	13	C	C5-C4-N4	-11.39	112.23	120.20	5	26
1	A	2	G	C6-N1-C2	-11.38	118.27	125.10	77	32
1	A	8	U	N3-C4-O4	11.37	127.36	119.40	19	24
1	A	11	U	N3-C4-O4	11.34	127.34	119.40	1	31
1	A	12	G	O4'-C4'-C3'	11.34	115.34	104.00	71	7
1	A	1	G	O4'-C4'-C3'	11.33	115.33	104.00	2	5
1	A	2	G	C5'-C4'-O4'	11.32	122.69	109.10	57	19
1	A	13	C	C4-C5-C6	11.30	123.05	117.40	93	33

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	9	G	C5-C6-O6	-11.29	121.82	128.60	38	25
1	A	5	G	N3-C4-N9	11.23	132.74	126.00	75	24
1	A	8	U	C4-C5-C6	11.19	126.42	119.70	56	36
1	A	8	U	N3-C4-C5	11.19	121.31	114.60	54	21
1	A	1	G	N3-C2-N2	-11.17	112.08	119.90	17	30
1	A	6	C	N1-C1'-C2'	-11.15	99.51	114.00	50	10
1	A	13	C	C3'-C2'-C1'	-11.14	92.59	101.50	89	19
1	A	2	G	C5-N7-C8	11.14	109.87	104.30	80	24
1	A	10	C	C5'-C4'-O4'	11.11	122.43	109.10	64	15
1	A	8	U	O4'-C1'-C2'	-11.11	94.69	105.80	92	12
1	A	2	G	C6-C5-N7	11.08	137.05	130.40	40	24
1	A	11	U	C3'-C2'-C1'	11.06	110.35	101.50	62	24
1	A	14	C	C3'-C2'-C1'	-11.01	92.69	101.50	80	30
1	A	10	C	C4-C5-C6	10.98	122.89	117.40	76	26
1	A	7	U	C2-N3-C4	-10.98	120.41	127.00	72	35
1	A	10	C	N1-C2-N3	10.84	126.79	119.20	24	28
1	A	14	C	N1-C1'-C2'	-10.84	99.92	114.00	26	11
1	A	12	G	C4-C5-C6	-10.83	112.30	118.80	70	17
1	A	11	U	C6-N1-C2	-10.82	114.51	121.00	45	22
1	A	2	G	N3-C4-N9	10.77	132.46	126.00	36	21
1	A	2	G	C4-C5-C6	-10.76	112.34	118.80	42	19
1	A	1	G	C2-N3-C4	10.76	117.28	111.90	90	34
1	A	10	C	O3'-P-O5'	10.74	124.41	104.00	49	6
1	A	10	C	O4'-C4'-C3'	10.68	114.67	104.00	47	12
1	A	11	U	C1'-O4'-C4'	10.64	118.42	109.90	93	17
1	A	7	U	C1'-O4'-C4'	-10.58	101.43	109.90	6	24
1	A	8	U	C6-N1-C2	-10.56	114.66	121.00	80	19
1	A	6	C	O4'-C1'-C2'	-10.53	95.27	105.80	72	6
1	A	8	U	N1-C2-O2	10.48	130.14	122.80	9	17
1	A	4	A	C5-C6-N6	10.48	132.08	123.70	93	23
1	A	5	G	C4'-C3'-C2'	-10.44	92.16	102.60	23	16
1	A	1	G	C5'-C4'-O4'	10.40	121.59	109.10	86	26
1	A	9	G	C5-N7-C8	-10.32	99.14	104.30	92	28
1	A	9	G	O4'-C4'-C3'	10.31	114.35	106.10	23	10
1	A	7	U	O4'-C4'-C3'	10.30	114.34	106.10	77	17
1	A	7	U	C3'-C2'-C1'	10.28	109.73	101.50	81	20
1	A	6	C	N1-C2-N3	10.23	126.36	119.20	36	15
1	A	11	U	C4'-C3'-C2'	-10.21	92.39	102.60	81	16
1	A	5	G	C5'-C4'-O4'	10.17	121.31	109.10	78	16
1	A	5	G	C4-C5-C6	10.12	124.87	118.80	94	12
1	A	6	C	P-O3'-C3'	10.12	131.84	119.70	60	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	9	G	C1'-O4'-C4'	-10.10	101.82	109.90	97	22
1	A	3	C	C5-C4-N4	-10.09	113.14	120.20	89	18
1	A	3	C	N1-C2-N3	10.07	126.25	119.20	3	20
1	A	2	G	C4'-C3'-C2'	-10.06	92.54	102.60	37	26
1	A	8	U	O4'-C4'-C3'	10.01	114.11	106.10	38	16
1	A	12	G	C1'-O4'-C4'	-9.98	101.91	109.90	71	14
1	A	9	G	C6-C5-N7	9.98	136.39	130.40	44	27
1	A	12	G	C3'-C2'-C1'	-9.90	93.58	101.50	61	17
1	A	9	G	O4'-C1'-C2'	-9.88	95.92	105.80	52	7
1	A	9	G	C4'-C3'-C2'	-9.86	92.74	102.60	23	7
1	A	5	G	N1-C2-N3	9.83	129.80	123.90	94	22
1	A	9	G	P-O3'-C3'	9.82	131.48	119.70	95	9
1	A	13	C	C4'-C3'-C2'	-9.81	92.79	102.60	30	11
1	A	2	G	N9-C1'-C2'	-9.79	101.22	112.00	58	10
1	A	9	G	C5'-C4'-O4'	9.78	120.83	109.10	62	11
1	A	5	G	N9-C1'-C2'	-9.74	101.28	112.00	58	7
1	A	12	G	N3-C4-N9	9.72	131.83	126.00	18	22
1	A	4	A	C5'-C4'-O4'	9.72	120.76	109.10	34	16
1	A	13	C	N1-C2-N3	9.71	126.00	119.20	30	26
1	A	14	C	C5-C4-N4	9.69	126.98	120.20	49	24
1	A	5	G	O4'-C4'-C3'	9.69	113.85	106.10	79	9
1	A	10	C	C4'-C3'-C2'	-9.67	92.93	102.60	24	22
1	A	13	C	C5'-C4'-O4'	9.52	120.53	109.10	32	21
1	A	12	G	C4'-C3'-C2'	-9.51	93.09	102.60	14	22
1	A	14	C	O4'-C4'-C3'	9.50	113.70	106.10	2	9
1	A	7	U	P-O3'-C3'	9.43	131.02	119.70	19	11
1	A	2	G	O4'-C4'-C3'	9.39	113.61	106.10	24	12
1	A	1	G	C3'-C2'-C1'	9.37	108.99	101.50	58	16
1	A	4	A	N9-C1'-C2'	-9.32	101.75	112.00	14	10
1	A	1	G	C4-C5-C6	-9.30	113.22	118.80	86	20
1	A	4	A	C3'-C2'-C1'	-9.29	94.07	101.50	76	18
1	A	10	C	O4'-C1'-C2'	-9.29	96.51	105.80	30	9
1	A	2	G	N1-C2-N2	-9.21	107.91	116.20	67	13
1	A	7	U	O4'-C1'-C2'	-9.17	96.63	105.80	33	7
1	A	1	G	C4'-C3'-C2'	-9.09	93.51	102.60	89	15
1	A	4	A	O4'-C4'-C3'	9.09	113.37	106.10	61	8
1	A	6	C	C5'-C4'-O4'	9.06	119.97	109.10	30	18
1	A	5	G	N1-C2-N2	8.99	124.29	116.20	5	17
1	A	7	U	C6-N1-C2	-8.99	115.61	121.00	26	21
1	A	10	C	P-O3'-C3'	8.99	130.49	119.70	44	5
1	A	4	A	C1'-O4'-C4'	-8.95	102.74	109.90	76	16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	11	U	N3-C4-C5	-8.89	109.27	114.60	14	18
1	A	1	G	N1-C2-N2	-8.83	108.26	116.20	51	13
1	A	3	C	C1'-O4'-C4'	-8.78	102.88	109.90	99	14
1	A	14	C	C4'-C3'-C2'	-8.65	93.95	102.60	23	19
1	A	6	C	C4'-C3'-C2'	-8.63	93.97	102.60	28	12
1	A	2	G	C1'-O4'-C4'	8.58	116.76	109.90	33	15
1	A	5	G	C3'-C2'-C1'	8.55	108.34	101.50	26	24
1	A	12	G	C5'-C4'-O4'	8.51	119.32	109.10	82	20
1	A	5	G	C5'-C4'-C3'	-8.51	102.38	116.00	8	5
1	A	4	A	N3-C4-C5	-8.34	120.96	126.80	24	11
1	A	8	U	C1'-O4'-C4'	8.33	116.56	109.90	99	12
1	A	11	U	N1-C1'-C2'	-8.25	102.92	112.00	79	14
1	A	4	A	O5'-P-OP2	-8.24	98.28	105.70	48	5
1	A	3	C	N1-C1'-C2'	-8.22	102.96	112.00	12	14
1	A	4	A	C4'-C3'-C2'	-8.17	94.43	102.60	54	15
1	A	10	C	N1-C1'-C2'	-8.10	103.09	112.00	50	6
1	A	3	C	C4'-C3'-C2'	-8.07	94.53	102.60	82	23
1	A	13	C	O4'-C4'-C3'	8.06	112.55	106.10	17	9
1	A	12	G	O4'-C1'-C2'	8.01	114.81	107.60	61	6
1	A	14	C	C1'-O4'-C4'	-7.98	103.52	109.90	32	19
1	A	12	G	C5'-C4'-C3'	-7.97	103.25	116.00	98	7
1	A	12	G	N9-C1'-C2'	-7.95	103.26	112.00	67	15
1	A	8	U	C5'-C4'-C3'	-7.95	103.29	116.00	7	11
1	A	9	G	C8-N9-C1'	7.93	137.31	127.00	68	6
1	A	5	G	C1'-O4'-C4'	-7.92	103.56	109.90	8	23
1	A	2	G	C5'-C4'-C3'	-7.91	103.35	116.00	20	10
1	A	11	U	O4'-C1'-C2'	7.90	114.71	107.60	59	7
1	A	10	C	C2-N1-C1'	7.81	127.39	118.80	93	4
1	A	7	U	C4'-C3'-C2'	-7.75	94.85	102.60	21	9
1	A	3	C	C5'-C4'-C3'	-7.73	103.63	116.00	14	8
1	A	7	U	O5'-C5'-C4'	7.73	126.38	111.70	36	2
1	A	2	G	P-O3'-C3'	7.69	128.93	119.70	6	5
1	A	13	C	O3'-P-O5'	7.66	118.56	104.00	45	7
1	A	8	U	N1-C1'-C2'	-7.66	103.57	112.00	15	10
1	A	4	A	C5'-C4'-C3'	-7.63	103.80	116.00	94	4
1	A	9	G	C4-N9-C1'	-7.62	116.60	126.50	68	3
1	A	6	C	C5'-C4'-C3'	-7.61	103.82	116.00	61	9
1	A	3	C	C3'-C2'-C1'	-7.46	95.53	101.50	85	14
1	A	12	G	C8-N9-C1'	7.46	136.69	127.00	7	5
1	A	9	G	O3'-P-O5'	7.39	118.04	104.00	75	4
1	A	12	G	C4-N9-C1'	-7.38	116.91	126.50	35	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	8	U	C5'-C4'-O4'	7.36	117.94	109.10	2	11
1	A	7	U	N3-C4-C5	-7.36	110.18	114.60	78	16
1	A	1	G	N9-C1'-C2'	-7.34	103.92	112.00	65	7
1	A	13	C	C6-N1-C1'	7.33	129.59	120.80	76	2
1	A	3	C	P-O3'-C3'	7.32	128.48	119.70	57	1
1	A	11	U	C5'-C4'-C3'	-7.30	104.31	116.00	58	2
1	A	4	A	P-O3'-C3'	7.29	128.44	119.70	18	5
1	A	8	U	C4'-C3'-C2'	-7.28	95.32	102.60	28	17
1	A	8	U	P-O3'-C3'	7.28	128.43	119.70	49	14
1	A	9	G	N9-C1'-C2'	7.28	123.46	114.00	25	3
1	A	9	G	C5'-C4'-C3'	-7.27	104.36	116.00	17	14
1	A	11	U	C5'-C4'-O4'	7.27	117.82	109.10	67	9
1	A	3	C	O3'-P-O5'	7.26	117.80	104.00	69	1
1	A	3	C	O4'-C1'-C2'	-7.26	98.54	105.80	55	4
1	A	1	G	P-O3'-C3'	7.24	128.39	119.70	82	2
1	A	5	G	C2'-C3'-O3'	7.19	125.32	109.50	5	1
1	A	6	C	O3'-P-O5'	-7.19	90.34	104.00	85	8
1	A	12	G	N1-C2-N2	-7.11	109.80	116.20	65	12
1	A	13	C	O4'-C1'-C2'	7.08	113.97	107.60	17	8
1	A	11	U	O3'-P-O5'	7.04	117.37	104.00	18	5
1	A	1	G	C8-N9-C1'	7.00	136.10	127.00	9	5
1	A	3	C	O4'-C4'-C3'	6.95	111.66	106.10	38	5
1	A	1	G	O4'-C1'-C2'	-6.94	98.86	105.80	53	7
1	A	7	U	C5'-C4'-C3'	-6.92	104.92	116.00	66	8
1	A	5	G	P-O3'-C3'	6.88	127.95	119.70	41	9
1	A	11	U	P-O3'-C3'	6.84	127.91	119.70	4	6
1	A	14	C	C5'-C4'-C3'	-6.84	105.06	116.00	69	8
1	A	4	A	O5'-C5'-C4'	-6.74	98.90	111.70	100	2
1	A	12	G	O3'-P-O5'	6.71	116.75	104.00	13	2
1	A	4	A	N3-C4-N9	-6.70	122.04	127.40	69	9
1	A	13	C	N1-C1'-C2'	-6.65	104.68	112.00	22	9
1	A	14	C	O5'-P-OP2	-6.65	99.72	105.70	54	3
1	A	2	G	O5'-P-OP2	-6.52	99.83	105.70	8	2
1	A	9	G	O5'-P-OP2	-6.51	99.84	105.70	78	2
1	A	10	C	C5'-C4'-C3'	-6.50	105.61	116.00	77	6
1	A	5	G	O5'-C5'-C4'	-6.47	99.41	111.70	42	3
1	A	1	G	O3'-P-O5'	6.43	116.22	104.00	37	6
1	A	3	C	C2-N1-C1'	-6.43	111.73	118.80	51	2
1	A	1	G	C5'-C4'-C3'	-6.39	105.78	116.00	30	6
1	A	4	A	O3'-P-O5'	6.36	116.08	104.00	48	3
1	A	8	U	O3'-P-O5'	6.35	116.06	104.00	54	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	9	G	C4'-C3'-O3'	-6.31	96.14	109.40	35	1
1	A	12	G	P-O3'-C3'	6.30	127.26	119.70	50	2
1	A	4	A	C2'-C3'-O3'	6.29	123.77	113.70	57	2
1	A	6	C	P-O5'-C5'	6.26	130.91	120.90	93	1
1	A	8	U	C2-N1-C1'	6.23	125.18	117.70	67	2
1	A	3	C	C6-N1-C1'	6.17	128.20	120.80	14	3
1	A	6	C	OP1-P-OP2	-6.16	110.36	119.60	73	3
1	A	13	C	C5'-C4'-C3'	-6.15	106.16	116.00	94	4
1	A	8	U	OP1-P-OP2	-6.11	110.43	119.60	2	1
1	A	8	U	OP1-P-O3'	6.07	118.56	105.20	70	1
1	A	13	C	C2-N1-C1'	-6.04	112.16	118.80	75	1
1	A	2	G	C8-N9-C1'	5.99	134.78	127.00	10	4
1	A	8	U	O5'-P-OP2	-5.99	100.31	105.70	79	1
1	A	9	G	P-O5'-C5'	5.97	130.46	120.90	90	1
1	A	4	A	P-O5'-C5'	5.93	130.39	120.90	95	2
1	A	2	G	O5'-P-OP1	-5.91	100.38	105.70	92	1
1	A	5	G	C8-N9-C1'	5.90	134.67	127.00	13	3
1	A	14	C	C2-N1-C1'	-5.90	112.31	118.80	68	2
1	A	6	C	OP2-P-O3'	5.89	118.16	105.20	95	2
1	A	14	C	O5'-P-OP1	5.88	117.76	110.70	23	2
1	A	2	G	O3'-P-O5'	5.88	115.16	104.00	89	4
1	A	3	C	O5'-C5'-C4'	-5.83	100.61	111.70	45	1
1	A	11	U	O5'-C5'-C4'	5.82	122.75	111.70	76	1
1	A	5	G	O4'-C1'-C2'	5.81	112.83	107.60	87	5
1	A	11	U	OP1-P-OP2	-5.81	110.89	119.60	61	1
1	A	7	U	O3'-P-O5'	5.80	115.02	104.00	94	3
1	A	10	C	P-O5'-C5'	5.79	130.16	120.90	1	4
1	A	14	C	O4'-C1'-C2'	5.79	112.81	107.60	80	2
1	A	12	G	OP1-P-OP2	-5.74	110.99	119.60	77	2
1	A	1	G	C4-N9-C1'	5.71	133.92	126.50	69	1
1	A	11	U	C2'-C3'-O3'	5.70	122.81	113.70	27	3
1	A	8	U	O5'-C5'-C4'	5.69	122.51	111.70	12	2
1	A	2	G	O4'-C1'-C2'	5.66	112.70	107.60	35	2
1	A	2	G	C4-N9-C1'	-5.63	119.18	126.50	85	3
1	A	3	C	OP2-P-O3'	5.61	117.55	105.20	53	2
1	A	8	U	O5'-P-OP1	-5.58	100.68	105.70	80	2
1	A	11	U	O4'-C4'-C3'	5.56	110.55	106.10	62	9
1	A	4	A	O4'-C1'-C2'	-5.56	100.24	105.80	25	2
1	A	6	C	C2'-C3'-O3'	5.55	122.57	113.70	5	1
1	A	13	C	C2'-C3'-O3'	5.54	122.56	113.70	65	1
1	A	1	G	OP2-P-O3'	5.50	117.31	105.20	18	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	14	C	C6-N1-C1'	5.50	127.40	120.80	42	1
1	A	5	G	C4-N9-C1'	-5.45	119.42	126.50	62	2
1	A	13	C	OP1-P-OP2	-5.43	111.46	119.60	14	2
1	A	3	C	O5'-P-OP2	-5.42	100.82	105.70	68	2
1	A	3	C	O5'-P-OP1	-5.41	100.83	105.70	90	1
1	A	5	G	O3'-P-O5'	5.41	114.28	104.00	65	1
1	A	11	U	O5'-P-OP1	5.40	117.19	110.70	95	1
1	A	9	G	O5'-P-OP1	-5.40	100.84	105.70	77	1
1	A	2	G	O5'-C5'-C4'	5.33	121.83	111.70	36	2
1	A	6	C	C6-N1-C1'	5.30	127.16	120.80	45	1
1	A	5	G	O5'-P-OP1	5.27	117.02	110.70	41	1
1	A	4	A	C4-N9-C1'	-5.21	116.92	126.30	86	2
1	A	12	G	O5'-P-OP1	5.20	116.94	110.70	1	2
1	A	6	C	C2-N1-C1'	-5.17	113.11	118.80	25	1
1	A	10	C	O5'-C5'-C4'	5.16	121.51	111.70	55	1
1	A	9	G	O5'-C5'-C4'	5.16	121.51	111.70	63	2
1	A	1	G	O5'-C5'-C4'	5.15	121.48	111.70	78	1
1	A	12	G	P-O5'-C5'	5.14	129.12	120.90	45	2
1	A	1	G	C4'-C3'-O3'	5.12	123.23	113.00	48	1
1	A	13	C	OP2-P-O3'	5.09	116.40	105.20	33	1
1	A	2	G	C4'-C3'-O3'	-5.06	98.78	109.40	4	1
1	A	10	C	C6-N1-C1'	5.05	126.86	120.80	33	1
1	A	2	G	C2'-C3'-O3'	5.05	121.78	113.70	100	1
1	A	7	U	OP2-P-O3'	5.04	116.29	105.20	50	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	12	G	Sidechain	77
1	A	9	G	Sidechain	75
1	A	2	G	Sidechain	74
1	A	1	G	Sidechain	69
1	A	10	C	Sidechain	68
1	A	4	A	Sidechain	61
1	A	7	U	Sidechain	59
1	A	5	G	Sidechain	56
1	A	6	C	Sidechain	54
1	A	11	U	Sidechain	52
1	A	8	U	Sidechain	45

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	3	C	Sidechain	44
1	A	14	C	Sidechain	41
1	A	13	C	Sidechain	36

6.2 Too-close contacts [i](#)

In the following table, the Non-H and H(model) columns list the number of non-hydrogen atoms and hydrogen atoms in 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	294	153	147	0±0
All	All	29400	15300	14555	19

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 0.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:U:C5'	1:A:9:G:C8	0.49	2.95	80	1
1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:C6	0.49	2.43	59	3
1:A:5:G:N7	1:A:6:C:C2	0.47	2.83	30	1
1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:C4	0.46	2.46	91	1
1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:C6	0.45	2.46	50	1
1:A:8:U:H5''	1:A:9:G:C8	0.45	2.45	80	1
1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:O4'	0.45	2.11	36	1
1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:C6	0.45	2.47	83	1
1:A:13:C:C4	1:A:14:C:C5	0.43	3.05	22	1
1:A:12:G:C6	1:A:13:C:C4	0.43	3.06	31	2
1:A:6:C:C5	1:A:7:U:C4	0.42	3.07	92	1
1:A:3:C:N4	1:A:4:A:H62	0.42	2.12	93	1
1:A:1:G:C6	1:A:2:G:C5	0.41	3.08	6	2
1:A:2:G:C6	1:A:3:C:C4	0.41	3.08	83	1
1:A:8:U:H1'	1:A:9:G:C5	0.40	2.51	73	1

6.3 Torsion angles [i](#)

6.3.1 Protein backbone [i](#)

There are no protein molecules in this entry.

6.3.2 Protein sidechains [i](#)

There are no protein molecules in this entry.

6.3.3 RNA [i](#)

Mol	Chain	Analysed	Backbone Outliers	Pucker Outliers	Suiteness
1	A	13/14 (93%)	2±1 (18±9%)	1±1 (4±6%)	0.36±0.07
All	All	1302/1400 (93%)	230 (18%)	58 (4%)	0.36

The overall RNA backbone suiteness is 0.36.

All unique RNA backbone outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	10	C	60
1	A	9	G	56
1	A	7	U	48
1	A	8	U	32
1	A	11	U	11
1	A	6	C	6
1	A	2	G	4
1	A	14	C	3
1	A	5	G	3
1	A	12	G	2
1	A	3	C	2
1	A	4	A	2
1	A	13	C	1

All unique RNA pucker outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	9	G	13
1	A	7	U	13
1	A	8	U	10
1	A	10	C	5
1	A	13	C	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	6	C	3
1	A	5	G	2
1	A	4	A	2
1	A	1	G	2
1	A	3	C	2
1	A	12	G	1

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 monosaccharides 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 83% for the well-defined parts and 83% for the entire structure.

7.1 Chemical shift list 1

File name: working_cs.cif

Chemical shift list name: 230216_CUUG_shifts_308K.bmrB

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	238
Number of shifts mapped to atoms	238
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	0

7.1.2 Chemical shift referencing

No chemical shift referencing corrections were calculated (not enough data).

7.1.3 Completeness of resonance assignments

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 83%, i.e. 219 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 265. 0 out of 0 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹ H	¹³ C	¹⁵ N
Sugar	154/154 (100%)	84/84 (100%)	70/70 (100%)	0/0 (—%)
Base	65/111 (59%)	35/69 (51%)	20/23 (87%)	10/19 (53%)
Overall	219/265 (83%)	119/153 (78%)	90/93 (97%)	10/19 (53%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 83%, i.e. 219 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 265. 0 out of 0 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹H	¹³C	¹⁵N
Sugar	154/154 (100%)	84/84 (100%)	70/70 (100%)	0/0 (—%)
Base	65/111 (59%)	35/69 (51%)	20/23 (87%)	10/19 (53%)
Overall	219/265 (83%)	119/153 (78%)	90/93 (97%)	10/19 (53%)

7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

There are no statistically unusual chemical shifts.

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

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

8 NMR restraints analysis

8.1 Conformationally restricting restraints

The following table provides the summary of experimentally observed NMR restraints in different categories. Restraints are classified into different categories based on the sequence separation of the atoms involved.

Description	Value
Total distance restraints	192
Intra-residue ($ i-j =0$)	129
Sequential ($ i-j =1$)	60
Medium range ($ i-j >1$ and $ i-j <5$)	2
Long range ($ i-j \geq 5$)	1
Inter-chain	0
Hydrogen bond restraints	0
Disulfide bond restraints	0
Total dihedral-angle restraints	0
Number of unmapped restraints	0
Number of restraints per residue	13.7
Number of long range restraints per residue ¹	0.1

¹Long range hydrogen bonds and disulfide bonds are counted as long range restraints while calculating the number of long range restraints per residue

8.2 Residual restraint violations

This section provides the overview of the restraint violations analysis. The violations are binned as small, medium and large violations based on its absolute value. Average number of violations per model is calculated by dividing the total number of violations in each bin by the size of the ensemble.

8.2.1 Average number of distance violations per model

Distance violations less than 0.1 Å are not included in the calculation.

Bins (Å)	Average number of violations per model	Max (Å)
0.1-0.2 (Small)	3.1	0.2
0.2-0.5 (Medium)	7.5	0.5
>0.5 (Large)	19.6	8.66

8.2.2 Average number of dihedral-angle violations per model

Dihedral-angle violations less than 1° are not included in the calculation. There are no dihedral-angle violations

9 Distance violation analysis

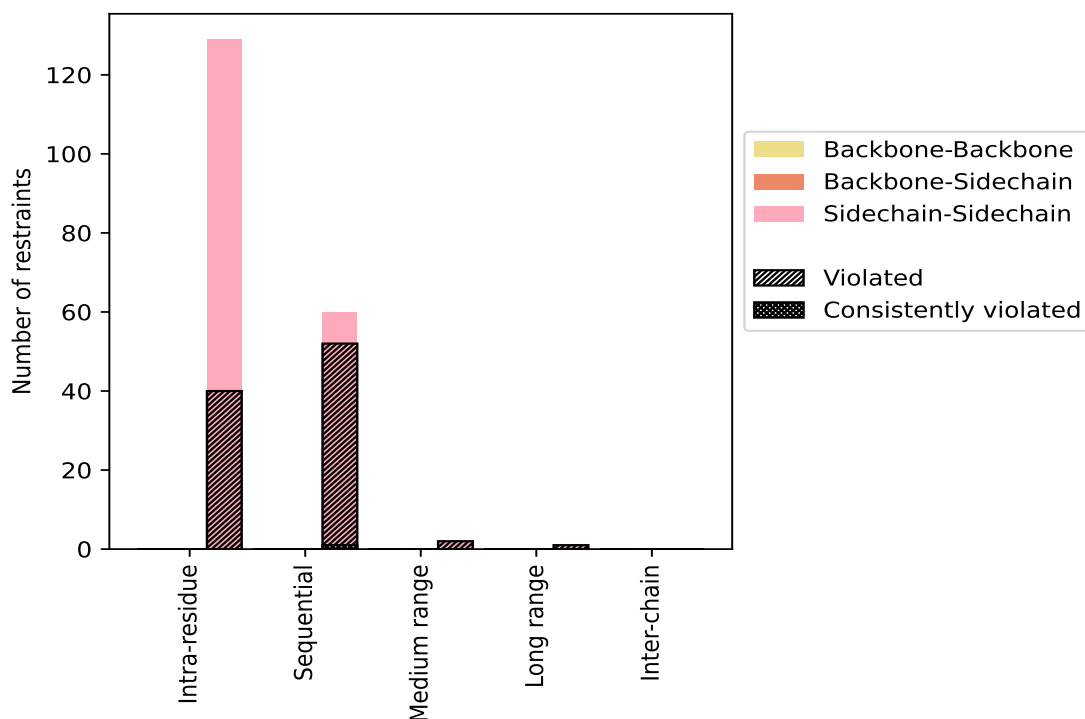
9.1 Summary of distance violations

The following table shows the summary of distance violations in different restraint categories based on the sequence separation of the atoms involved. Each category is further sub-divided into three sub-categories based on the atoms involved. Violations less than 0.1 Å are not included in the statistics.

Restrains type	Count	% ¹	Violated ³			Consistently Violated ⁴		
			Count	% ²	% ¹	Count	% ²	% ¹
Intra-residue ($i-j =0$)	129	67.2	40	31.0	20.8	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	129	67.2	40	31.0	20.8	0	0.0	0.0
Sequential ($i-j =1$)	60	31.2	52	86.7	27.1	1	1.7	0.5
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	60	31.2	52	86.7	27.1	1	1.7	0.5
Medium range ($i-j >1$ & $i-j <5$)	2	1.0	2	100.0	1.0	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	2	1.0	2	100.0	1.0	0	0.0	0.0
Long range ($i-j \geq 5$)	1	0.5	1	100.0	0.5	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	1	0.5	1	100.0	0.5	0	0.0	0.0
Inter-chain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Hydrogen bond	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Disulfide bond	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Total	192	100.0	95	49.5	49.5	1	0.5	0.5
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	192	100.0	95	49.5	49.5	1	0.5	0.5

¹ percentage calculated with respect to the total number of distance restraints, ² percentage calculated with respect to the number of restraints in a particular restraint category, ³ violated in at least one model, ⁴ violated in all the models

9.1.1 Bar chart : Distribution of distance restraints and violations [i](#)



Violated and consistently violated restraints are shown using different hatch patterns in their respective categories. The hydrogen bonds and disulfid bonds are counted in their appropriate category on the x-axis

9.2 Distance violation statistics for each model [i](#)

The following table provides the distance violation statistics for each model in the ensemble. Violations less than 0.1 Å are not included in the statistics.

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD ⁶ (Å)	Median (Å)
	IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total				
1	12	20	1	0	0	33	1.42	5.53	1.51	0.65
2	6	17	1	0	0	24	0.79	2.12	0.55	0.72
3	13	24	1	0	0	38	1.8	5.09	1.55	1.36
4	8	32	2	0	0	42	1.89	6.8	1.64	1.42
5	8	13	0	0	0	21	0.57	1.52	0.4	0.44
6	12	21	2	0	0	35	2.59	8.66	2.66	1.36
7	11	13	0	1	0	25	0.74	2.2	0.64	0.51
8	8	10	0	0	0	18	0.82	2.77	0.62	0.66
9	10	25	2	0	0	37	1.96	6.69	1.88	1.16
10	6	16	0	0	0	22	0.77	2.1	0.6	0.56
11	7	19	2	0	0	28	1.26	4.94	1.14	0.9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD ⁶ (Å)	Median (Å)
	IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total				
12	11	15	0	0	0	26	0.76	2.3	0.59	0.5
13	12	21	2	0	0	35	1.81	6.35	1.75	1.03
14	12	10	0	0	0	22	0.69	1.77	0.52	0.54
15	13	24	2	0	0	39	1.75	5.93	1.67	0.94
16	14	26	2	0	0	42	1.73	6.35	1.45	1.16
17	11	20	0	0	0	31	1.01	4.88	1.13	0.55
18	11	19	1	0	0	31	1.14	4.17	1.02	0.78
19	9	19	0	0	0	28	1.37	5.16	1.37	0.82
20	12	28	2	1	0	43	1.38	4.45	1.15	1.01
21	7	13	1	0	0	21	0.69	2.49	0.67	0.47
22	17	30	2	0	0	49	1.56	8.04	1.58	1.01
23	9	17	2	0	0	28	1.17	4.28	1.01	0.87
24	9	8	0	0	0	17	0.81	3.11	0.78	0.67
25	8	20	1	0	0	29	1.37	3.39	0.96	1.22
26	6	16	1	0	0	23	1.12	3.52	0.75	0.95
27	11	14	0	0	0	25	0.8	2.04	0.58	0.59
28	9	10	0	0	0	19	0.64	2.01	0.56	0.38
29	9	17	0	0	0	26	0.98	4.14	1.01	0.58
30	17	23	2	0	0	42	2.02	7.62	2.12	1.14
31	9	9	0	0	0	18	0.71	2.08	0.54	0.64
32	16	23	2	0	0	41	1.48	5.51	1.37	0.86
33	12	22	0	0	0	34	1.11	4.54	1.11	0.59
34	8	15	0	0	0	23	0.74	2.59	0.63	0.5
35	8	8	0	0	0	16	0.67	2.01	0.47	0.5
36	15	23	2	0	0	40	1.76	5.86	1.55	1.2
37	9	23	2	0	0	34	1.37	5.45	1.32	1.03
38	9	13	0	0	0	22	0.85	2.37	0.67	0.71
39	10	17	0	0	0	27	1.04	3.94	0.92	0.71
40	10	12	0	0	0	22	0.7	2.13	0.58	0.52
41	11	16	0	0	0	27	1.45	5.61	1.47	0.8
42	8	9	0	0	0	17	0.71	1.9	0.56	0.45
43	12	21	2	0	0	35	2.59	8.66	2.66	1.36
44	13	20	1	0	0	34	0.86	3.53	0.79	0.57
45	11	17	2	0	0	30	1.25	5.05	1.19	0.88
46	11	15	0	0	0	26	0.76	2.3	0.59	0.5
47	11	30	2	0	0	43	1.68	7.51	1.69	1.25
48	14	26	2	0	0	42	1.68	6.34	1.44	1.28
49	8	15	0	0	0	23	1.13	3.71	1.01	0.67
50	11	23	2	0	0	36	1.87	7.02	1.98	0.81
51	14	28	2	0	0	44	1.66	5.17	1.24	1.34
52	12	19	0	0	0	31	0.99	4.32	0.97	0.59

Continued on next page...

Continued from previous page...

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD ⁶ (Å)	Median (Å)
	IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total				
53	9	19	0	0	0	28	0.96	2.16	0.64	0.75
54	7	11	0	0	0	18	0.92	2.3	0.61	0.83
55	9	10	0	0	0	19	0.64	2.41	0.58	0.45
56	11	17	2	0	0	30	1.48	5.44	1.44	0.84
57	9	12	0	0	0	21	0.77	2.25	0.59	0.66
58	13	31	2	0	0	46	1.64	7.43	1.66	1.06
59	7	15	0	0	0	22	0.94	3.21	0.94	0.41
60	11	22	2	0	0	35	1.75	6.41	1.81	0.97
61	10	17	2	0	0	29	1.13	4.51	1.02	0.71
62	13	38	2	0	0	53	1.6	6.32	1.54	0.94
63	10	18	2	0	0	30	1.44	4.76	1.4	0.76
64	7	18	0	0	0	25	1.04	2.82	0.8	0.77
65	7	10	1	1	0	19	0.7	2.01	0.61	0.41
66	9	17	1	1	0	28	1.06	3.54	0.85	0.9
67	12	29	2	0	0	43	1.59	8.46	1.68	1.14
68	7	10	0	0	0	17	0.65	2.06	0.56	0.37
69	9	17	2	0	0	28	1.65	5.36	1.48	0.99
70	16	20	2	0	0	38	1.22	4.19	1.1	0.83
71	10	18	0	0	0	28	1.08	3.95	0.91	0.97
72	10	28	2	0	0	40	1.56	5.34	1.17	1.42
73	9	16	0	0	0	25	0.91	2.13	0.5	0.8
74	9	10	0	0	0	19	0.62	2.38	0.58	0.38
75	7	9	0	0	0	16	0.69	1.83	0.5	0.48
76	9	18	1	0	0	28	0.67	1.61	0.45	0.57
77	11	23	1	0	0	35	1.11	3.84	0.92	0.75
78	6	18	0	0	0	24	1.3	4.04	1.02	1.01
79	10	27	1	0	0	38	1.41	3.82	1.07	1.08
80	11	29	2	0	0	42	1.86	8.46	1.77	1.4
81	9	12	1	0	0	22	0.56	2.36	0.48	0.44
82	10	25	2	0	0	37	1.38	5.28	1.28	1.04
83	9	10	0	0	0	19	0.72	2.58	0.72	0.47
84	10	18	0	0	0	28	1.08	3.95	0.91	0.97
85	12	23	2	0	0	37	1.18	2.97	0.9	0.95
86	10	16	0	0	0	26	0.87	3.36	0.78	0.64
87	11	16	0	0	0	27	1.13	3.13	0.73	0.88
88	11	17	2	0	0	30	1.48	5.44	1.44	0.84
89	10	16	1	0	0	27	0.74	1.85	0.49	0.64
90	9	10	0	0	0	19	0.59	1.97	0.45	0.5
91	12	22	0	0	0	34	1.19	4.33	1.07	0.71
92	15	27	2	0	0	44	1.73	8.06	1.73	1.09
93	12	29	2	0	0	43	1.56	7.7	1.58	1.15

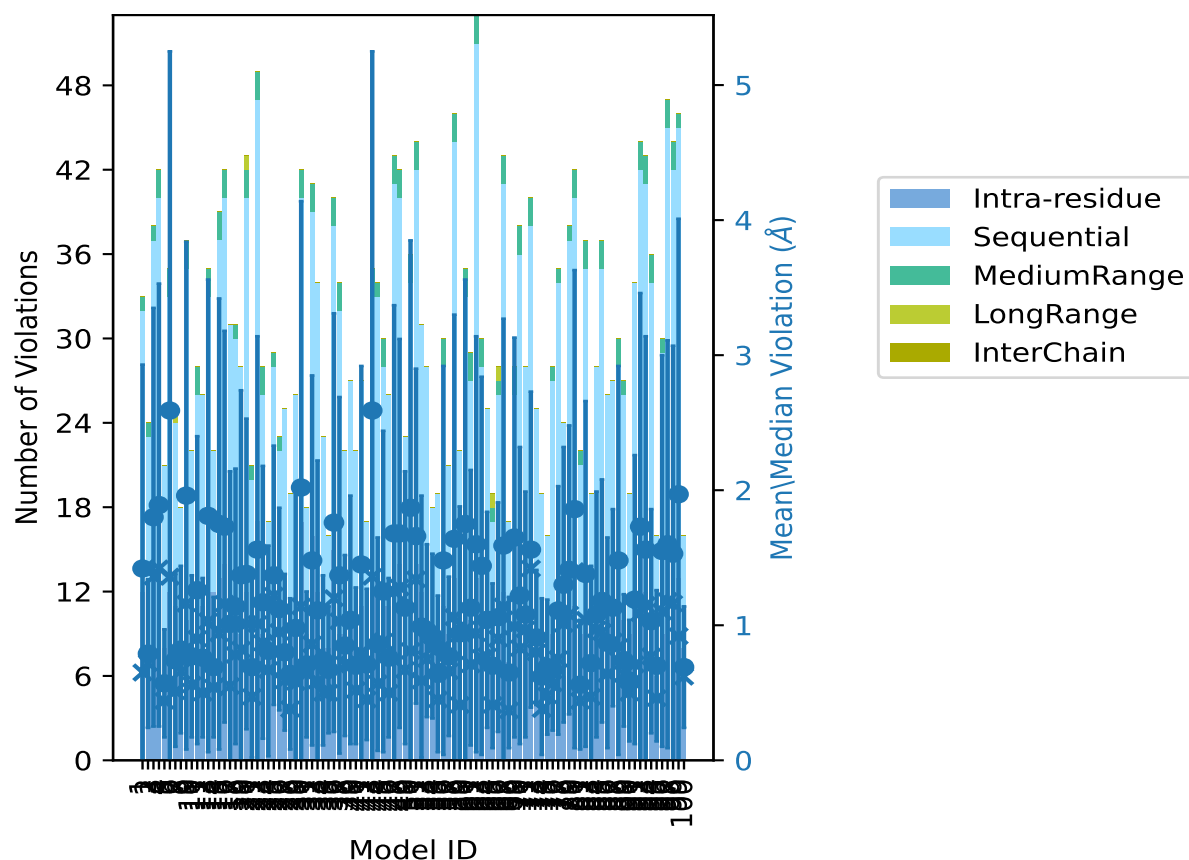
Continued on next page...

Continued from previous page...

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD ⁶ (Å)	Median (Å)
	IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total				
94	11	23	2	0	0	36	1.03	3.07	0.83	0.77
95	6	10	0	0	0	16	0.7	1.8	0.56	0.46
96	9	20	1	0	0	30	1.55	5.67	1.45	1.1
97	15	30	2	0	0	47	1.6	7.76	1.51	1.18
98	12	30	2	0	0	44	1.53	7.63	1.54	1.16
99	13	32	1	0	0	46	1.97	7.64	2.04	0.92
100	8	8	0	0	0	16	0.69	1.83	0.45	0.62

¹Intra-residue restraints, ²Sequential restraints, ³Medium range restraints, ⁴Long range restraints, ⁵Inter-chain restraints, ⁶Standard deviation

9.2.1 Bar graph : Distance Violation statistics for each model [\(i\)](#)



The mean(dot),median(x) and the standard deviation are shown in blue with respect to the y axis on the right

9.3 Distance violation statistics for the ensemble [i](#)

Violation analysis may find that some restraints are violated in few models and some are violated in most of models. The following table provides this information as number of violated restraints for a given fraction of the ensemble. In total, 97(IR:89, SQ:8, MR:0, LR:0, IC:0) restraints are not violated in the ensemble.

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total	Count ⁶	%
5	3	0	0	0	8	1	1.0
3	4	0	0	0	7	2	2.0
2	1	0	0	0	3	3	3.0
4	2	0	1	0	7	4	4.0
2	3	0	0	0	5	5	5.0
1	5	0	0	0	6	6	6.0
0	1	0	0	0	1	7	7.0
0	0	0	0	0	0	8	8.0
0	0	0	0	0	0	9	9.0
0	2	0	0	0	2	10	10.0
0	0	0	0	0	0	11	11.0
0	1	0	0	0	1	12	12.0
0	0	0	0	0	0	13	13.0
0	0	0	0	0	0	14	14.0
3	0	0	0	0	3	15	15.0
0	0	0	0	0	0	16	16.0
1	0	0	0	0	1	17	17.0
2	0	0	0	0	2	18	18.0
1	1	0	0	0	2	19	19.0
0	0	0	0	0	0	20	20.0
1	1	0	0	0	2	21	21.0
0	1	0	0	0	1	22	22.0
1	0	0	0	0	1	23	23.0
1	1	0	0	0	2	24	24.0
1	0	0	0	0	1	25	25.0
0	0	0	0	0	0	26	26.0
0	0	0	0	0	0	27	27.0
0	0	0	0	0	0	28	28.0
0	0	0	0	0	0	29	29.0
1	1	0	0	0	2	30	30.0
0	0	0	0	0	0	31	31.0
0	0	0	0	0	0	32	32.0
0	0	0	0	0	0	33	33.0
0	0	0	0	0	0	34	34.0
0	0	0	0	0	0	35	35.0
0	2	0	0	0	2	36	36.0

Continued on next page...

Continued from previous page...

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total	Count ⁶	%
0	1	0	0	0	1	37	37.0
0	0	0	0	0	0	38	38.0
0	0	0	0	0	0	39	39.0
1	2	0	0	0	3	40	40.0
0	0	1	0	0	1	41	41.0
0	0	0	0	0	0	42	42.0
0	0	0	0	0	0	43	43.0
0	1	0	0	0	1	44	44.0
1	0	0	0	0	1	45	45.0
0	1	0	0	0	1	46	46.0
0	2	0	0	0	2	47	47.0
1	0	0	0	0	1	48	48.0
0	0	0	0	0	0	49	49.0
0	0	0	0	0	0	50	50.0
0	1	0	0	0	1	51	51.0
0	0	0	0	0	0	52	52.0
0	0	0	0	0	0	53	53.0
0	0	1	0	0	1	54	54.0
1	0	0	0	0	1	55	55.0
0	0	0	0	0	0	56	56.0
0	1	0	0	0	1	57	57.0
0	0	0	0	0	0	58	58.0
1	0	0	0	0	1	59	59.0
0	1	0	0	0	1	60	60.0
0	0	0	0	0	0	61	61.0
0	0	0	0	0	0	62	62.0
0	0	0	0	0	0	63	63.0
0	0	0	0	0	0	64	64.0
1	0	0	0	0	1	65	65.0
0	0	0	0	0	0	66	66.0
0	0	0	0	0	0	67	67.0
0	0	0	0	0	0	68	68.0
0	1	0	0	0	1	69	69.0
1	0	0	0	0	1	70	70.0
0	0	0	0	0	0	71	71.0
0	1	0	0	0	1	72	72.0
0	0	0	0	0	0	73	73.0
0	0	0	0	0	0	74	74.0
0	0	0	0	0	0	75	75.0
0	1	0	0	0	1	76	76.0
0	0	0	0	0	0	77	77.0

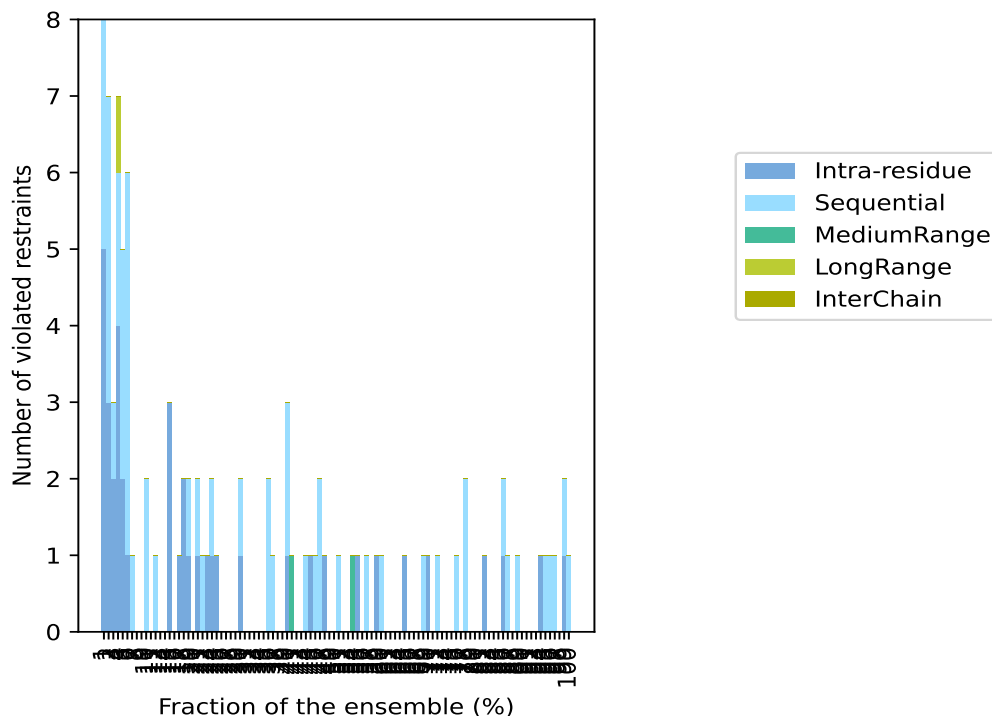
Continued on next page...

Continued from previous page...

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total	Count ⁶	%
0	2	0	0	0	2	78	78.0
0	0	0	0	0	0	79	79.0
0	0	0	0	0	0	80	80.0
0	0	0	0	0	0	81	81.0
1	0	0	0	0	1	82	82.0
0	0	0	0	0	0	83	83.0
0	0	0	0	0	0	84	84.0
0	0	0	0	0	0	85	85.0
1	1	0	0	0	2	86	86.0
0	1	0	0	0	1	87	87.0
0	0	0	0	0	0	88	88.0
0	1	0	0	0	1	89	89.0
0	0	0	0	0	0	90	90.0
0	0	0	0	0	0	91	91.0
0	0	0	0	0	0	92	92.0
0	0	0	0	0	0	93	93.0
1	0	0	0	0	1	94	94.0
0	1	0	0	0	1	95	95.0
0	1	0	0	0	1	96	96.0
0	1	0	0	0	1	97	97.0
0	0	0	0	0	0	98	98.0
1	1	0	0	0	2	99	99.0
0	1	0	0	0	1	100	100.0

¹Intra-residue restraints, ²Sequential restraints, ³Medium range restraints, ⁴Long range restraints, ⁵Inter-chain restraints, ⁶ Number of models with violations

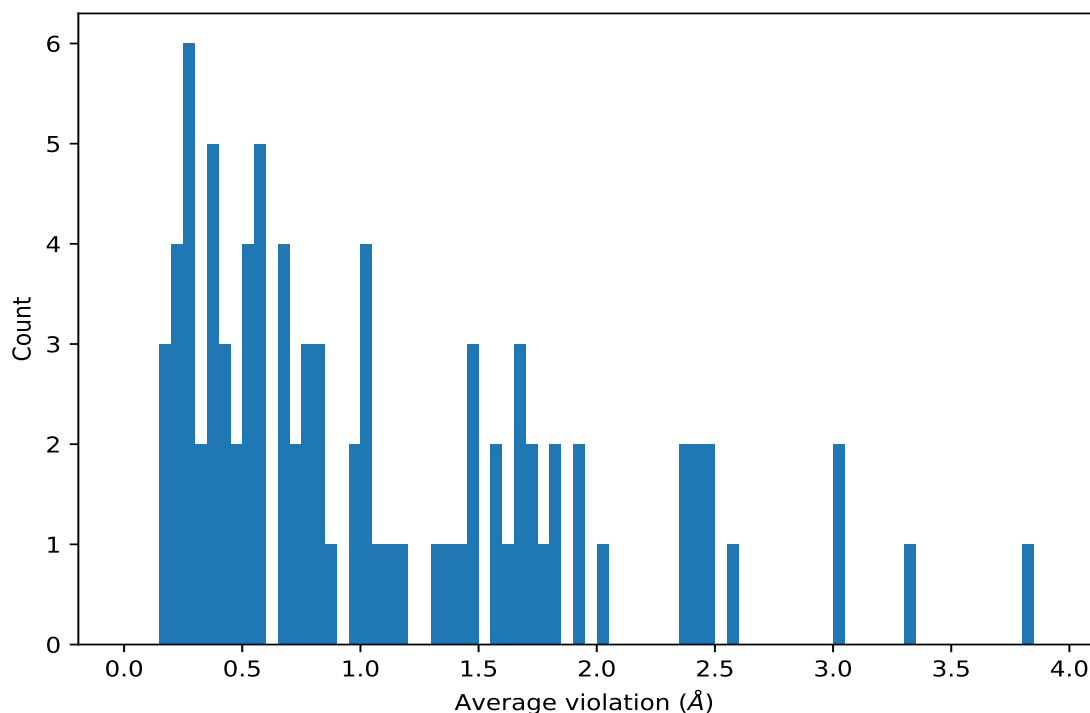
9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [i](#)



9.4 Most violated distance restraints in the ensemble [i](#)

9.4.1 Histogram : Distribution of mean distance violations [i](#)

The following histogram shows the distribution of the average value of the violation. The average is calculated for each restraint that is violated in more than one model over all the violated models in the ensemble



9.4.2 Table: Most violated distance restraints [i](#)

The following table provides the mean and the standard deviation of the violation for each restraint sorted by number of violated models and the mean value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint. Rows with same key represent combinatorial or ambiguous restraints and are counted as a single restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	100	1.94	0.72	1.84
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	99	0.71	0.24	0.7
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	99	0.5	0.13	0.51
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	97	1.0	0.37	1.0
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	96	1.82	0.5	1.81
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	95	1.44	0.77	1.38
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	94	0.53	0.24	0.46
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	89	1.65	1.95	0.83
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	87	1.38	0.89	1.3
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	86	0.46	0.28	0.36
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	86	0.36	0.19	0.33
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	82	0.44	0.19	0.44
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	78	2.56	1.32	2.3
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	78	2.47	1.47	2.06
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	76	3.3	1.76	2.67
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	72	1.18	0.66	1.08

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	70	0.29	0.19	0.23
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	69	3.02	1.72	2.71
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	65	0.55	0.45	0.39
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	60	0.47	0.26	0.42
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	59	0.71	0.35	0.65
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	57	1.75	1.56	1.23
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	55	0.29	0.13	0.28
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	54	3.83	2.65	3.38
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	51	2.46	1.92	2.15
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	48	0.28	0.15	0.26
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	47	2.35	1.5	2.04
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	47	0.3	0.18	0.28
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	46	1.33	0.93	1.04
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	45	0.28	0.15	0.24
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	44	2.37	1.54	2.64
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	41	3.0	1.94	2.52
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	40	2.41	1.58	2.05
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	40	1.72	1.0	1.78
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	40	0.27	0.15	0.26
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	37	1.93	1.68	1.32
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	36	1.66	1.53	1.23
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	36	1.65	1.08	1.36
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	30	0.8	0.52	0.58
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	30	0.78	0.58	0.64
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	25	0.59	0.43	0.47
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	24	2.0	1.17	2.46
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	24	0.67	0.4	0.62
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	23	1.1	0.48	1.27
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	22	2.4	0.89	2.3
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	21	1.63	1.07	1.65
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	21	0.53	0.52	0.31
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	19	1.48	0.93	1.18
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	19	0.39	0.28	0.3
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	18	0.83	0.61	0.79
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	18	0.4	0.14	0.38
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	17	0.66	0.36	0.61
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	15	0.69	0.38	0.56
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	15	0.66	0.62	0.42
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	15	0.33	0.12	0.33
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	12	1.46	1.18	1.41
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	10	1.74	0.86	1.54
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	10	1.47	1.56	0.67

Continued on next page...

Continued from previous page...

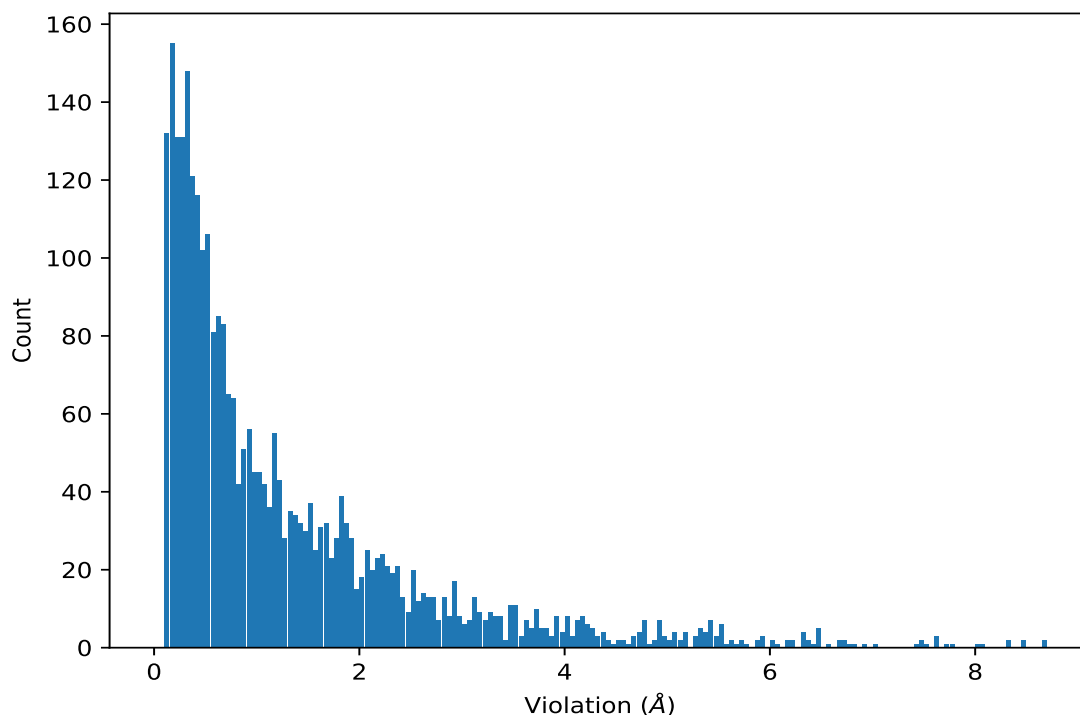
Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	7	1.01	0.39	1.05
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	6	1.57	0.84	2.11
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	6	1.02	0.55	0.98
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	6	0.98	0.66	0.97
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	6	0.59	0.33	0.62
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	6	0.56	0.26	0.54
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	6	0.36	0.16	0.38
(1,180)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H6	5	1.56	1.54	0.47
(1,64)	1:A:8:U:H5''	1:A:8:U:H6	5	1.01	0.37	0.77
(1,11)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H8	5	0.81	0.21	0.91
(1,130)	1:A:1:G:H3'	1:A:2:G:H8	5	0.76	0.5	0.6
(1,136)	1:A:4:A:H2	1:A:5:G:H1'	5	0.37	0.17	0.42
(1,179)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H5	4	1.83	1.62	1.56
(1,138)	1:A:4:A:H2'	1:A:5:G:H8	4	0.85	0.12	0.85
(1,25)	1:A:3:C:H5''	1:A:3:C:H6	4	0.38	0.25	0.29
(1,185)	1:A:4:A:H2	1:A:12:G:H1'	4	0.26	0.16	0.2
(1,116)	1:A:14:C:H3'	1:A:14:C:H6	4	0.19	0.04	0.19
(1,28)	1:A:4:A:H2'	1:A:4:A:H8	4	0.17	0.06	0.15
(1,98)	1:A:12:G:H5'	1:A:12:G:H8	4	0.16	0.02	0.16
(1,132)	1:A:2:G:H2'	1:A:3:C:H6	3	1.09	0.71	1.18
(1,10)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H1'	3	0.22	0.06	0.18
(1,92)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H6	3	0.2	0.06	0.18
(1,182)	1:A:13:C:H5	1:A:14:C:H5	2	0.96	0.56	0.96
(1,181)	1:A:13:C:H3'	1:A:14:C:H6	2	0.78	0.15	0.78
(1,126)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H8	2	0.55	0.25	0.55
(1,16)	1:A:2:G:H5'	1:A:2:G:H8	2	0.5	0.11	0.5
(1,174)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H6	2	0.4	0.16	0.4
(1,69)	1:A:9:G:H3'	1:A:9:G:H8	2	0.24	0.02	0.24
(1,6)	1:A:1:G:H3'	1:A:1:G:H8	2	0.22	0.06	0.22

¹Number of violated models, ²Standard deviation

9.5 All violated distance restraints [\(i\)](#)

9.5.1 Histogram : Distribution of distance violations [\(i\)](#)

The following histogram shows the distribution of the absolute value of the violation for all violated restraints in the ensemble.



9.5.2 Table : All distance violations [i](#)

The following table lists the absolute value of the violation for each restraint in the ensemble sorted by its value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint. Rows with same key represent combinatorial or ambiguous restraints and are counted as a single restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	6	8.66
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	43	8.66
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	67	8.46
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	80	8.46
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	6	8.32
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	43	8.32
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	92	8.06
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	22	8.04
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	97	7.76
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	93	7.7
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	99	7.64
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	98	7.63
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	30	7.62
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	47	7.51
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	6	7.45
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	43	7.45

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	58	7.43
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	50	7.02
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	30	6.9
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	4	6.8
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	58	6.76
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	6	6.72
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	43	6.72
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	9	6.69
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	30	6.68
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	80	6.57
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	47	6.48
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	6	6.47
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	43	6.47
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	6	6.45
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	43	6.45
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	60	6.41
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	16	6.35
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	13	6.35
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	48	6.34
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	99	6.32
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	62	6.32
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	99	6.32
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	22	6.24
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	98	6.21
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	6	6.18
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	43	6.18
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	60	6.07
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	50	6.04
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	67	6.03
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	15	5.93
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	30	5.92
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	47	5.91
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	93	5.87
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	36	5.86
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	13	5.76
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	99	5.73
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	30	5.71
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	96	5.67
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	99	5.63
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	41	5.61
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	30	5.59
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	80	5.54

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	9	5.53
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	1	5.53
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	9	5.53
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	15	5.51
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	32	5.51
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	97	5.49
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	60	5.46
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	37	5.45
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	36	5.44
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	56	5.44
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	88	5.44
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	62	5.43
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	30	5.42
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	37	5.41
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	92	5.4
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	92	5.38
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	6	5.38
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	43	5.38
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	69	5.36
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	72	5.34
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	99	5.32
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	4	5.32
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	50	5.3
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	50	5.3
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	82	5.28
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	9	5.25
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	4	5.25
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	15	5.18
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	51	5.17
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	60	5.17
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	19	5.16
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	67	5.14
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	62	5.1
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	3	5.09
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	50	5.07
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	3	5.05
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	45	5.05
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	82	5.03
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	50	5.0
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	9	4.99
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	13	4.98
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	3	4.95

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	97	4.94
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	6	4.94
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	43	4.94
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	11	4.94
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	92	4.92
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	1	4.92
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	13	4.92
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	17	4.88
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	15	4.86
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	36	4.82
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	3	4.79
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	96	4.79
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	1	4.78
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	22	4.76
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	63	4.76
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	1	4.75
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	13	4.75
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	62	4.73
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	41	4.72
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	63	4.72
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	32	4.72
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	60	4.67
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	3	4.67
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	62	4.65
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	4	4.64
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	47	4.59
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	69	4.56
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	33	4.54
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	61	4.51
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	20	4.45
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	51	4.4
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	9	4.4
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	56	4.35
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	88	4.35
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	56	4.35
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	88	4.35
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	91	4.33
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	13	4.32
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	52	4.32
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	19	4.29
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	16	4.28
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	23	4.28

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	93	4.26
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	32	4.26
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	51	4.24
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	16	4.23
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	15	4.23
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	37	4.22
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	96	4.21
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	58	4.21
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	58	4.19
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	70	4.19
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	50	4.17
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	50	4.17
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	48	4.17
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	18	4.17
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	92	4.15
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	15	4.15
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	9	4.14
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	29	4.14
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	41	4.13
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	99	4.11
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	20	4.1
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	99	4.1
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	19	4.1
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	20	4.08
(1,179)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H5	4	4.07
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	93	4.06
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	78	4.04
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	48	4.03
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	9	4.03
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	56	4.02
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	88	4.02
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	6	4.01
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	43	4.01
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	16	4.0
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	9	3.99
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	62	3.97
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	71	3.95
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	84	3.95
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	36	3.94
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	39	3.94
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	69	3.93
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	60	3.93

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	70	3.92
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	6	3.91
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	43	3.91
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	22	3.9
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	48	3.87
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	48	3.87
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	63	3.87
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	4	3.84
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	77	3.84
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	48	3.82
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	79	3.82
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	16	3.82
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	33	3.78
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	58	3.76
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	32	3.76
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	99	3.75
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	36	3.75
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	97	3.74
(1,180)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H6	4	3.73
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	4	3.73
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	63	3.73
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	80	3.73
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	61	3.72
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	36	3.71
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	69	3.71
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	17	3.71
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	49	3.71
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	58	3.69
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	72	3.69
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	92	3.68
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	82	3.67
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	1	3.67
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	3	3.64
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	79	3.63
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	48	3.63
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	92	3.61
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	16	3.61
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	4	3.61
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	16	3.6
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	70	3.58
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	11	3.56
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	80	3.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	66	3.54
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	44	3.53
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	26	3.52
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	15	3.52
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	45	3.52
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	98	3.51
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	36	3.51
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	92	3.5
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	32	3.5
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	36	3.5
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	72	3.5
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	22	3.49
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	58	3.49
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	41	3.49
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	67	3.48
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	99	3.47
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	80	3.47
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	82	3.47
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	52	3.47
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	98	3.46
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	99	3.45
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	19	3.45
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	69	3.41
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	47	3.4
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	16	3.39
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	58	3.39
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	25	3.39
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	79	3.38
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	99	3.37
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	67	3.36
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	96	3.36
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	86	3.36
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	47	3.34
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	3	3.33
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	97	3.33
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	70	3.33
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	58	3.31
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	37	3.31
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	98	3.3
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	97	3.3
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	70	3.29
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	97	3.29

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	30	3.28
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	62	3.28
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	91	3.28
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	79	3.28
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	3	3.27
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	80	3.27
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	51	3.25
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	67	3.24
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	3	3.24
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	20	3.23
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	96	3.22
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	99	3.21
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	59	3.21
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	62	3.2
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	30	3.19
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	79	3.19
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	98	3.18
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	72	3.17
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	82	3.17
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	51	3.17
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	17	3.15
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	29	3.15
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	77	3.15
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	45	3.13
(1,180)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H6	62	3.13
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	93	3.13
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	93	3.13
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	62	3.13
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	33	3.13
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	87	3.13
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	72	3.11
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	24	3.11
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	91	3.1
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	79	3.1
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	71	3.1
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	84	3.1
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	56	3.08
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	88	3.08
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	94	3.07
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	33	3.07
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	30	3.06
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	23	3.06

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	25	3.05
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	78	3.04
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	36	3.04
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	60	3.02
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	80	3.01
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	92	3.01
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	36	3.0
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	72	2.98
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	48	2.97
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	25	2.97
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	85	2.97
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	18	2.97
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	51	2.96
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	69	2.95
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	79	2.95
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	23	2.94
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	59	2.94
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	22	2.93
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	85	2.93
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	30	2.93
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	4	2.93
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	99	2.93
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	72	2.92
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	93	2.91
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	4	2.91
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	16	2.91
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	80	2.91
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	47	2.91
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	62	2.9
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	18	2.9
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	11	2.9
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	32	2.9
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	22	2.89
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	49	2.89
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	47	2.88
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	9	2.88
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	60	2.88
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	16	2.86
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	51	2.86
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	20	2.86
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	96	2.84
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	67	2.84

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	11	2.84
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	94	2.83
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	51	2.83
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	13	2.83
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	93	2.82
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	64	2.82
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	98	2.82
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	22	2.81
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	39	2.81
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	64	2.81
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	29	2.8
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	32	2.79
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	20	2.78
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	63	2.78
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	13	2.78
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	8	2.77
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	18	2.76
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	19	2.75
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	69	2.74
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	63	2.74
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	32	2.74
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	66	2.74
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	9	2.72
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	30	2.72
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	80	2.72
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	39	2.72
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	50	2.71
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	15	2.71
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	48	2.71
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	51	2.7
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	86	2.7
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	45	2.69
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	15	2.69
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	69	2.69
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	56	2.69
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	88	2.69
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	20	2.68
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	13	2.68
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	52	2.68
(1,179)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H5	62	2.67
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	32	2.67
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	99	2.67

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	16	2.67
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	36	2.66
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	32	2.64
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	67	2.64
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	51	2.64
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	79	2.64
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	51	2.64
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	61	2.63
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	15	2.62
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	15	2.62
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	25	2.62
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	44	2.62
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	98	2.61
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	80	2.6
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	72	2.6
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	17	2.6
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	34	2.59
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	85	2.58
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	85	2.58
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	97	2.58
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	70	2.58
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	83	2.58
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	4	2.57
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	36	2.57
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	78	2.56
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	58	2.56
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	41	2.56
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	91	2.55
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	16	2.54
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	80	2.54
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	91	2.53
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	48	2.53
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	56	2.53
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	63	2.53
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	88	2.53
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	49	2.53
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	77	2.53
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	13	2.53
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	51	2.52
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	20	2.52
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	97	2.52
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	62	2.52

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	91	2.51
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	16	2.51
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	48	2.51
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	3	2.51
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	85	2.5
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	4	2.5
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	21	2.49
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	97	2.49
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	58	2.49
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	15	2.48
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	24	2.48
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	25	2.47
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	48	2.47
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	78	2.46
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	47	2.45
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	87	2.44
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	63	2.44
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	15	2.44
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	3	2.43
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	19	2.43
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	1	2.42
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	25	2.42
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	80	2.42
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	59	2.41
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	48	2.41
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	9	2.41
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	50	2.41
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	55	2.41
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	67	2.39
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	49	2.39
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	74	2.38
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	94	2.38
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	93	2.38
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	51	2.38
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	22	2.37
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	66	2.37
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	45	2.37
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	30	2.37
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	38	2.37
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	81	2.36
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	6	2.36
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	43	2.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	50	2.36
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	51	2.36
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	98	2.36
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	30	2.35
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	71	2.35
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	84	2.35
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	91	2.35
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	80	2.34
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	98	2.34
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	22	2.34
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	21	2.33
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	49	2.33
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	6	2.33
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	43	2.33
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	36	2.32
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	30	2.3
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	97	2.3
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	67	2.3
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	45	2.3
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	11	2.3
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	59	2.3
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	54	2.3
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	12	2.3
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	36	2.3
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	46	2.3
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	63	2.3
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	79	2.29
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	51	2.29
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	82	2.28
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	77	2.28
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	60	2.28
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	45	2.28
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	23	2.27
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	72	2.27
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	85	2.27
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	96	2.27
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	16	2.27
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	67	2.26
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	72	2.26
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	69	2.26
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	22	2.26
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	3	2.26

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	23	2.26
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	38	2.25
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	57	2.25
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	92	2.25
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	22	2.25
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	83	2.24
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	47	2.24
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	32	2.24
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	13	2.24
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	18	2.24
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	51	2.23
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	94	2.23
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	94	2.23
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	85	2.23
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	25	2.23
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	93	2.23
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	92	2.22
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	92	2.22
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	78	2.22
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	99	2.21
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	93	2.21
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	20	2.21
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	34	2.21
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	72	2.21
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	69	2.21
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	80	2.21
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	7	2.2
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	20	2.2
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	94	2.2
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	77	2.19
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	25	2.19
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	61	2.19
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	37	2.18
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	49	2.18
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	18	2.18
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	69	2.18
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	97	2.18
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	45	2.18
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	32	2.17
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	4	2.17
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	25	2.17
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	96	2.17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	33	2.17
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	51	2.17
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	91	2.16
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	44	2.16
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	53	2.16
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	77	2.16
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	70	2.16
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	33	2.15
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	80	2.15
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	50	2.15
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	3	2.14
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	23	2.14
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	41	2.14
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	54	2.14
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	7	2.14
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	15	2.13
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	53	2.13
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	73	2.13
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	40	2.13
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	48	2.13
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	1	2.12
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	20	2.12
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	3	2.12
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	13	2.12
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	2	2.12
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	53	2.11
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	41	2.11
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	3	2.1
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	10	2.1
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	99	2.1
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	72	2.09
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	62	2.09
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	44	2.09
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	26	2.09
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	31	2.08
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	19	2.08
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	96	2.08
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	87	2.08
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	77	2.08
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	15	2.07
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	62	2.07
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	22	2.07

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	78	2.07
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	93	2.07
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	20	2.07
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	11	2.07
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	60	2.06
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	68	2.06
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	82	2.06
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	97	2.06
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	9	2.06
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	20	2.06
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	44	2.05
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	22	2.05
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	62	2.05
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	13	2.04
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	39	2.04
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	27	2.04
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	53	2.04
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	7	2.03
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	99	2.03
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	4	2.03
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	85	2.02
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	62	2.02
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	92	2.01
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	65	2.01
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	28	2.01
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	35	2.01
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	22	2.0
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	98	2.0
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	15	2.0
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	87	2.0
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	86	2.0
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	67	1.99
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	78	1.99
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	85	1.99
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	97	1.99
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	62	1.99
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	63	1.98
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	6	1.98
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	43	1.98
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	26	1.98
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	83	1.97
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	21	1.97

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	90	1.97
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	58	1.96
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	10	1.96
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	40	1.95
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	30	1.94
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	22	1.94
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	38	1.94
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	41	1.94
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	92	1.94
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	9	1.93
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	55	1.93
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	58	1.93
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	44	1.93
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	18	1.93
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	66	1.93
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	72	1.92
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	22	1.92
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	92	1.92
(1,132)	1:A:2:G:H2'	1:A:3:C:H6	62	1.92
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	33	1.91
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	87	1.91
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	98	1.91
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	6	1.9
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	42	1.9
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	43	1.9
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	60	1.9
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	58	1.9
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	28	1.9
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	66	1.9
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	71	1.9
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	84	1.9
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	22	1.9
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	98	1.89
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	51	1.89
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	27	1.89
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	92	1.89
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	64	1.89
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	66	1.89
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	74	1.89
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	51	1.88
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	92	1.88
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	85	1.88

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	96	1.88
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	19	1.87
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	52	1.87
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	86	1.87
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	98	1.87
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	53	1.87
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	60	1.87
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	36	1.86
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	4	1.86
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	26	1.86
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	16	1.86
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	94	1.86
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	32	1.86
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	16	1.86
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	53	1.86
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	89	1.85
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	4	1.85
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	67	1.85
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	48	1.85
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	64	1.85
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	56	1.85
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	88	1.85
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	91	1.84
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	92	1.84
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	72	1.84
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	47	1.84
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	17	1.84
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	89	1.84
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	94	1.84
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	17	1.84
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	78	1.84
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	85	1.83
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	37	1.83
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	2	1.83
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	48	1.83
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	91	1.83
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	75	1.83
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	100	1.83
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	36	1.82
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	47	1.82
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	18	1.82
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	37	1.82

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	97	1.82
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	40	1.81
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	72	1.81
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	64	1.81
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	10	1.81
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	85	1.81
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	56	1.81
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	88	1.81
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	8	1.8
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	12	1.8
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	46	1.8
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	65	1.8
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	80	1.8
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	95	1.8
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	67	1.8
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	50	1.8
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	3	1.8
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	11	1.8
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	57	1.8
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	87	1.79
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	17	1.79
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	99	1.79
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	93	1.79
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	82	1.79
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	20	1.78
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	22	1.78
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	64	1.78
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	41	1.78
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	85	1.78
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	64	1.78
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	95	1.78
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	14	1.77
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	60	1.77
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	70	1.77
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	16	1.76
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	91	1.76
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	4	1.76
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	98	1.76
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	89	1.76
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	32	1.75
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	93	1.75
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	4	1.75

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	59	1.75
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	12	1.75
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	46	1.75
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	71	1.75
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	84	1.75
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	82	1.74
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	2	1.74
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	15	1.74
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	25	1.74
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	37	1.74
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	79	1.74
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	79	1.74
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	64	1.73
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	73	1.73
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	50	1.73
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	34	1.73
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	41	1.73
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	72	1.73
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	73	1.73
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	77	1.72
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	47	1.72
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	63	1.71
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	47	1.71
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	82	1.7
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	14	1.7
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	93	1.7
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	97	1.7
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	54	1.7
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	82	1.69
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	58	1.69
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	58	1.69
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	29	1.69
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	85	1.69
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	9	1.68
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	42	1.68
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	61	1.67
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	82	1.67
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	94	1.67
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	26	1.67
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	98	1.67
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	75	1.67
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	73	1.67

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	31	1.67
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	60	1.66
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	47	1.66
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	32	1.66
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	26	1.66
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	56	1.66
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	88	1.66
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	61	1.66
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	72	1.66
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	72	1.66
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	18	1.66
(1,130)	1:A:1:G:H3'	1:A:2:G:H8	53	1.66
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	28	1.65
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	50	1.65
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	47	1.65
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	79	1.65
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	52	1.65
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	65	1.65
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	87	1.64
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	20	1.64
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	27	1.64
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	57	1.64
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	36	1.63
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	77	1.63
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	39	1.63
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	58	1.63
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	96	1.63
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	98	1.62
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	70	1.62
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	66	1.62
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	4	1.62
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	82	1.61
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	6	1.61
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	43	1.61
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	29	1.61
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	16	1.61
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	76	1.61
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	27	1.61
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	10	1.61
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	96	1.61
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	62	1.6
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	51	1.6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	71	1.6
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	84	1.6
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	56	1.6
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	88	1.6
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	76	1.6
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	78	1.6
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	68	1.6
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	71	1.59
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	84	1.59
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	9	1.59
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	39	1.59
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	38	1.59
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	80	1.59
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	33	1.58
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	98	1.58
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	72	1.58
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	58	1.58
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	32	1.58
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	47	1.57
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	11	1.57
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	16	1.57
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	48	1.57
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	58	1.57
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	79	1.57
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	52	1.57
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	98	1.57
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	1	1.56
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	48	1.56
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	82	1.56
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	39	1.56
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	76	1.55
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	80	1.55
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	58	1.54
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	11	1.54
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	77	1.54
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	33	1.54
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	29	1.54
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	59	1.54
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	87	1.54
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	36	1.54
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	69	1.54
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	82	1.54

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	72	1.53
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	3	1.53
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	58	1.53
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	94	1.53
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	1	1.52
(1,182)	1:A:13:C:H5	1:A:14:C:H5	4	1.52
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	5	1.52
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	79	1.52
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	25	1.52
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	80	1.52
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	77	1.52
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	5	1.51
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	37	1.51
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	30	1.5
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	14	1.5
(1,64)	1:A:8:U:H5''	1:A:8:U:H6	36	1.5
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	13	1.5
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	37	1.5
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	68	1.5
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	12	1.5
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	46	1.5
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	47	1.5
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	20	1.5
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	93	1.5
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	65	1.5
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	6	1.5
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	43	1.5
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	89	1.49
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	48	1.49
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	93	1.49
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	23	1.49
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	82	1.49
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	95	1.49
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	54	1.49
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	48	1.48
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	25	1.48
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	29	1.48
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	61	1.48
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	7	1.48
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	52	1.48
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	99	1.47
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	70	1.46

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	90	1.46
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	37	1.46
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	98	1.46
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	12	1.46
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	46	1.46
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	49	1.46
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	66	1.46
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	79	1.46
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	98	1.45
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	51	1.45
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	77	1.45
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	26	1.45
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	33	1.45
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	78	1.45
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	3	1.45
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	100	1.44
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	3	1.44
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	47	1.44
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	85	1.44
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	70	1.44
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	14	1.44
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	45	1.44
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	62	1.44
(1,64)	1:A:8:U:H5''	1:A:8:U:H6	23	1.43
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	77	1.43
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	37	1.43
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	64	1.43
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	13	1.42
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	56	1.42
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	88	1.42
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	67	1.42
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	94	1.42
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	69	1.42
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	93	1.42
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	9	1.42
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	29	1.42
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	20	1.41
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	39	1.41
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	80	1.41
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	20	1.41
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	66	1.41
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	1	1.4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	27	1.4
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	27	1.4
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	47	1.4
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	61	1.4
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	99	1.4
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	18	1.39
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	97	1.39
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	80	1.39
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	61	1.39
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	25	1.39
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	41	1.39
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	92	1.38
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	94	1.38
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	22	1.38
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	37	1.38
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	60	1.38
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	97	1.38
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	42	1.38
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	42	1.38
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	52	1.38
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	87	1.37
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	35	1.37
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	45	1.37
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	57	1.36
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	6	1.36
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	43	1.36
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	97	1.36
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	12	1.36
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	46	1.36
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	30	1.36
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	45	1.36
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	71	1.36
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	84	1.36
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	47	1.36
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	2	1.36
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	7	1.36
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	1	1.36
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	33	1.35
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	61	1.35
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	63	1.34
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	71	1.34
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	84	1.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	49	1.34
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	93	1.34
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	10	1.34
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	51	1.34
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	67	1.33
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	96	1.33
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	78	1.33
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	33	1.33
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	87	1.33
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	51	1.33
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	56	1.33
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	88	1.33
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	93	1.32
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	93	1.32
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	32	1.32
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	79	1.32
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	4	1.32
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	19	1.32
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	23	1.32
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	44	1.32
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	71	1.32
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	84	1.32
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	16	1.31
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	34	1.31
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	25	1.31
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	20	1.31
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	8	1.31
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	72	1.31
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	70	1.3
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	48	1.3
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	15	1.3
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	81	1.3
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	97	1.29
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	66	1.29
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	27	1.29
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	87	1.29
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	51	1.29
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	23	1.29
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	61	1.29
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	26	1.29
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	27	1.29
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	36	1.28

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	60	1.28
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	82	1.28
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	92	1.27
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	3	1.27
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	51	1.27
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	58	1.27
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	2	1.27
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	20	1.27
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	48	1.26
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	48	1.26
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	67	1.26
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	85	1.26
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	52	1.26
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	73	1.26
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	48	1.26
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	98	1.25
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	47	1.25
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	62	1.25
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	67	1.24
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	97	1.24
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	13	1.24
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	73	1.24
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	67	1.24
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	73	1.24
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	87	1.24
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	97	1.23
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	82	1.23
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	30	1.23
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	11	1.23
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	3	1.23
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	11	1.23
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	57	1.23
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	94	1.23
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	25	1.22
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	96	1.22
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	26	1.22
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	1	1.22
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	97	1.22
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	12	1.22
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	46	1.22
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	61	1.22
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	45	1.22

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	70	1.21
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	56	1.21
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	88	1.21
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	72	1.21
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	95	1.21
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	47	1.21
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	6	1.21
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	43	1.21
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	9	1.21
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	50	1.2
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	92	1.2
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	44	1.2
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	53	1.2
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	75	1.2
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	30	1.2
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	91	1.2
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	16	1.2
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	62	1.2
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	14	1.2
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	32	1.19
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	96	1.19
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	67	1.19
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	20	1.19
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	37	1.19
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	38	1.19
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	1	1.19
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	34	1.19
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	38	1.19
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	73	1.19
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	83	1.19
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	92	1.19
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	22	1.18
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	40	1.18
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	64	1.18
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	72	1.18
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	97	1.18
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	48	1.18
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	80	1.18
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	72	1.18
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	47	1.18
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	25	1.18
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	39	1.18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	52	1.18
(1,132)	1:A:2:G:H2'	1:A:3:C:H6	4	1.18
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	5	1.18
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	30	1.17
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	22	1.17
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	6	1.17
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	43	1.17
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	14	1.17
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	45	1.17
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	78	1.17
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	79	1.17
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	11	1.17
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	1	1.17
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	18	1.17
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	91	1.17
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	18	1.16
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	57	1.16
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	100	1.16
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	71	1.16
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	84	1.16
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	9	1.16
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	70	1.16
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	49	1.16
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	58	1.16
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	93	1.15
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	42	1.15
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	31	1.15
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	51	1.15
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	68	1.15
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	73	1.15
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	67	1.15
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	29	1.15
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	67	1.14
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	77	1.14
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	7	1.14
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	4	1.14
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	19	1.14
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	76	1.14
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	7	1.14
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	60	1.13
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	18	1.13
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	79	1.13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	94	1.13
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	40	1.13
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	15	1.12
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	69	1.12
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	1	1.12
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	85	1.12
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	22	1.12
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	37	1.12
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	76	1.12
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	30	1.12
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	66	1.12
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	36	1.11
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	70	1.11
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	16	1.11
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	9	1.11
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	45	1.11
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	31	1.11
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	79	1.11
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	86	1.11
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	99	1.11
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	23	1.1
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	48	1.1
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	47	1.1
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	80	1.1
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	86	1.1
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	41	1.1
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	61	1.09
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	13	1.08
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	8	1.08
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	97	1.08
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	19	1.08
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	23	1.08
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	4	1.08
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	76	1.08
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	45	1.08
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	8	1.08
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	26	1.08
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	23	1.07
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	80	1.07
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	81	1.07
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	31	1.07
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	62	1.07

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	3	1.07
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	16	1.07
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	4	1.07
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	71	1.07
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	84	1.07
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	11	1.07
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	2	1.07
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	66	1.07
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	86	1.07
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	98	1.07
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	32	1.07
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	22	1.06
(1,177)	1:A:13:C:H1'	1:A:14:C:H5	75	1.06
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	38	1.06
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	52	1.06
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	47	1.06
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	67	1.06
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	76	1.06
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	79	1.06
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	70	1.05
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	63	1.05
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	62	1.05
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	67	1.05
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	54	1.05
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	36	1.05
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	37	1.05
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	82	1.04
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	54	1.04
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	57	1.04
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	75	1.04
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	37	1.04
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	30	1.03
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	64	1.03
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	13	1.03
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	33	1.03
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	74	1.03
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	64	1.03
(1,11)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H8	26	1.03
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	63	1.02
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	38	1.02
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	51	1.02
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	93	1.02

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	32	1.02
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	13	1.02
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	17	1.02
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	37	1.02
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	62	1.02
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	71	1.02
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	84	1.02
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	89	1.02
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	19	1.01
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	76	1.01
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	91	1.01
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	96	1.01
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	71	1.01
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	84	1.01
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	20	1.01
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	22	1.01
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	97	1.01
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	10	1.01
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	31	1.01
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	77	1.01
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	13	1.0
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	79	1.0
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	39	1.0
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	27	1.0
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	67	1.0
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	86	1.0
(1,138)	1:A:4:A:H2'	1:A:5:G:H8	91	1.0
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	74	1.0
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	48	1.0
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	94	0.99
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	100	0.99
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	92	0.99
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	37	0.99
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	18	0.99
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	65	0.99
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	96	0.99
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	7	0.99
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	42	0.99
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	9	0.98
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	53	0.98
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	2	0.98
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	52	0.98

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	35	0.98
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	49	0.98
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	95	0.97
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	60	0.97
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	85	0.97
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	73	0.97
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	87	0.97
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	92	0.96
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	2	0.96
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	58	0.96
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	72	0.96
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	73	0.96
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	76	0.96
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	6	0.96
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	33	0.96
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	43	0.96
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	55	0.96
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	65	0.96
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	67	0.95
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	33	0.95
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	20	0.95
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	70	0.95
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	51	0.95
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	92	0.95
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	80	0.95
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	33	0.95
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	35	0.95
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	85	0.95
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	93	0.95
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	26	0.95
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	70	0.95
(1,11)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H8	53	0.95
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	62	0.94
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	15	0.94
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	72	0.94
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	24	0.94
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	12	0.94
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	46	0.94
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	13	0.94
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	16	0.94
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	89	0.94
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	5	0.94

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	98	0.94
(1,181)	1:A:13:C:H3'	1:A:14:C:H6	4	0.93
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	99	0.93
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	4	0.93
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	71	0.93
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	84	0.93
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	59	0.93
(1,138)	1:A:4:A:H2'	1:A:5:G:H8	22	0.93
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	79	0.92
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	59	0.92
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	89	0.92
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	40	0.92
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	58	0.92
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	80	0.92
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	93	0.92
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	58	0.92
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	62	0.92
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	18	0.92
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	66	0.92
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	22	0.92
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	16	0.92
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	54	0.92
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	4	0.91
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	80	0.91
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	9	0.91
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	82	0.91
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	97	0.91
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	66	0.91
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	91	0.91
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	35	0.91
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	2	0.91
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	19	0.91
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	53	0.91
(1,11)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H8	54	0.91
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	66	0.9
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	44	0.9
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	1	0.9
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	62	0.9
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	77	0.9
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	99	0.9
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	50	0.9
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	39	0.9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	77	0.9
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	11	0.9
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	58	0.9
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	15	0.9
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	89	0.89
(1,167)	1:A:10:C:H6	1:A:11:U:H5	82	0.89
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	23	0.89
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	2	0.89
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	11	0.89
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	53	0.89
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	99	0.89
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	38	0.89
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	38	0.89
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	16	0.88
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	56	0.88
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	60	0.88
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	88	0.88
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	13	0.88
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	17	0.88
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	26	0.88
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	87	0.88
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	10	0.88
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	89	0.88
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	73	0.88
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	97	0.88
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	9	0.87
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	26	0.87
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	22	0.87
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	83	0.87
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	87	0.87
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	47	0.87
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	98	0.87
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	97	0.87
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	72	0.87
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	24	0.87
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	32	0.86
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	79	0.86
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	25	0.86
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	65	0.86
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	99	0.86
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	94	0.86
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	87	0.86

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	13	0.86
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	36	0.86
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	86	0.85
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	51	0.85
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	23	0.85
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	54	0.85
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	24	0.85
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	32	0.85
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	40	0.85
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	78	0.85
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	69	0.85
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	60	0.85
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	92	0.85
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	39	0.84
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	50	0.84
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	19	0.84
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	20	0.84
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	97	0.83
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	12	0.83
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	46	0.83
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	2	0.83
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	95	0.83
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	4	0.83
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	8	0.83
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	41	0.83
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	60	0.83
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	89	0.83
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	70	0.83
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	94	0.83
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	70	0.83
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	98	0.82
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	94	0.82
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	97	0.82
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	99	0.82
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	53	0.82
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	44	0.82
(1,124)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H1'	67	0.82
(1,120)	1:A:14:C:H5'	1:A:14:C:H6	62	0.82
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	22	0.81
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	76	0.81
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	29	0.81
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	39	0.81

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,130)	1:A:1:G:H3'	1:A:2:G:H8	54	0.81
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	72	0.8
(1,25)	1:A:3:C:H5''	1:A:3:C:H6	62	0.8
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	68	0.8
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	41	0.8
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	55	0.8
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	16	0.8
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	89	0.8
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	73	0.8
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	86	0.8
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	28	0.8
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	56	0.8
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	88	0.8
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	27	0.79
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	19	0.79
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	63	0.79
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	78	0.79
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	91	0.79
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	30	0.79
(1,126)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H8	62	0.79
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	2	0.78
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	70	0.78
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	71	0.78
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	84	0.78
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	19	0.78
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	36	0.78
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	58	0.78
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	90	0.78
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	3	0.78
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	6	0.78
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	21	0.78
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	27	0.78
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	43	0.78
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	87	0.78
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	53	0.78
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	79	0.78
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	50	0.78
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	32	0.78
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	18	0.78
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	90	0.78
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	8	0.77
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	60	0.77

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,64)	1:A:8:U:H5''	1:A:8:U:H6	6	0.77
(1,64)	1:A:8:U:H5''	1:A:8:U:H6	43	0.77
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	5	0.77
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	5	0.77
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	65	0.77
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	97	0.77
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	79	0.77
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	56	0.77
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	64	0.77
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	88	0.77
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	37	0.77
(1,138)	1:A:4:A:H2'	1:A:5:G:H8	92	0.77
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	16	0.77
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	8	0.77
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	57	0.76
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	28	0.76
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	41	0.76
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	3	0.76
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	32	0.76
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	7	0.76
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	10	0.76
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	37	0.75
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	77	0.75
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	34	0.75
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	44	0.75
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	23	0.75
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	25	0.75
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	36	0.75
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	14	0.75
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	90	0.75
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	25	0.75
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	37	0.75
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	17	0.75
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	85	0.75
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	54	0.75
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	6	0.74
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	29	0.74
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	43	0.74
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	52	0.74
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	100	0.74
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	51	0.74
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	22	0.74

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	26	0.74
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	55	0.74
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	23	0.74
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	63	0.74
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	96	0.74
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	32	0.73
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	57	0.73
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	87	0.73
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	31	0.73
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	14	0.73
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	100	0.73
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	41	0.73
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	17	0.73
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	49	0.72
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	77	0.72
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	30	0.72
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	16	0.72
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	53	0.72
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	14	0.72
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	71	0.72
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	84	0.72
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	85	0.72
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	24	0.72
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	15	0.72
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	38	0.72
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	94	0.72
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	14	0.72
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	61	0.71
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	97	0.71
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	18	0.71
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	74	0.71
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	61	0.71
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	39	0.71
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	35	0.71
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	21	0.71
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	53	0.71
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	97	0.71
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	20	0.71
(1,138)	1:A:4:A:H2'	1:A:5:G:H8	77	0.71
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	38	0.7
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	28	0.7
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	79	0.7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	44	0.7
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	73	0.7
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	24	0.7
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	7	0.7
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	57	0.7
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	69	0.7
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	86	0.7
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	90	0.7
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	21	0.7
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	77	0.7
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	94	0.7
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	31	0.7
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	60	0.7
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	98	0.7
(1,11)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H8	73	0.7
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	93	0.7
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	78	0.69
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	53	0.69
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	10	0.69
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	24	0.69
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	61	0.69
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	17	0.69
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	94	0.69
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	25	0.69
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	12	0.69
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	46	0.69
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	21	0.68
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	35	0.68
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	15	0.68
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	51	0.68
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	37	0.68
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	81	0.68
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	50	0.68
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	76	0.68
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	89	0.68
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	8	0.67
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	45	0.67
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	31	0.67
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	55	0.67
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	90	0.67
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	48	0.67
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	96	0.67

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	49	0.67
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	56	0.67
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	59	0.67
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	88	0.67
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	89	0.67
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	39	0.67
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	24	0.67
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	29	0.67
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	99	0.67
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	17	0.67
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	22	0.67
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	80	0.67
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	24	0.67
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	81	0.67
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	53	0.67
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	55	0.67
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	61	0.67
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	92	0.66
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	16	0.66
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	48	0.66
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	51	0.66
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	64	0.66
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	8	0.66
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	25	0.66
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	57	0.66
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	94	0.66
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	85	0.66
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	3	0.66
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	2	0.66
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	10	0.66
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	76	0.66
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	86	0.66
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	68	0.66
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	53	0.66
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	44	0.65
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	61	0.65
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	30	0.65
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	64	0.65
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	73	0.65
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	86	0.65
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	47	0.65
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	63	0.65

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	100	0.65
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	69	0.65
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	11	0.65
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	70	0.65
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	81	0.65
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	45	0.65
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	85	0.65
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	72	0.65
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	47	0.65
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	1	0.65
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	29	0.65
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	12	0.65
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	46	0.65
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	1	0.65
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	44	0.65
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	20	0.64
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	77	0.64
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	34	0.64
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	75	0.64
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	83	0.64
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	23	0.64
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	66	0.64
(1,181)	1:A:13:C:H3'	1:A:14:C:H6	62	0.64
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	89	0.64
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	34	0.64
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	44	0.64
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	18	0.64
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	1	0.64
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	2	0.64
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	5	0.64
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	33	0.63
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	91	0.63
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	30	0.63
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	49	0.63
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	11	0.63
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	94	0.63
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	12	0.63
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	46	0.63
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	67	0.63
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	74	0.63
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	16	0.63
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	6	0.63

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	27	0.63
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	43	0.63
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	50	0.63
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	67	0.63
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	100	0.63
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	86	0.63
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	52	0.63
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	45	0.63
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	58	0.63
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	57	0.63
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	17	0.63
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	70	0.63
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	37	0.62
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	70	0.62
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	5	0.62
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	18	0.62
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	90	0.62
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	87	0.62
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	53	0.62
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	91	0.62
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	11	0.62
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	39	0.62
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	36	0.62
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	40	0.61
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	70	0.61
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	14	0.61
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	37	0.61
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	95	0.61
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	30	0.61
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	32	0.61
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	52	0.61
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	79	0.61
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	20	0.61
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	28	0.61
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	34	0.61
(1,16)	1:A:2:G:H5'	1:A:2:G:H8	53	0.61
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	20	0.61
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	89	0.61
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	63	0.61
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	62	0.61
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	13	0.61
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	25	0.61

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	89	0.6
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	13	0.6
(1,64)	1:A:8:U:H5''	1:A:8:U:H6	70	0.6
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	24	0.6
(1,3)	1:A:1:G:H2''	1:A:1:G:H8	44	0.6
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	92	0.6
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	61	0.6
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	100	0.6
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	26	0.6
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	9	0.6
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	11	0.6
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	34	0.6
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	31	0.6
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	3	0.6
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	92	0.6
(1,130)	1:A:1:G:H3'	1:A:2:G:H8	26	0.6
(1,49)	1:A:7:U:H2''	1:A:7:U:H6	86	0.59
(1,41)	1:A:6:C:H2''	1:A:6:C:H6	20	0.59
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	69	0.59
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	89	0.59
(1,3)	1:A:1:G:H2''	1:A:1:G:H8	28	0.59
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	37	0.59
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	67	0.59
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	76	0.59
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	52	0.59
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	27	0.59
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	81	0.58
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	87	0.58
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	93	0.58
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	97	0.58
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	76	0.58
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	78	0.58
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	86	0.58
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	44	0.58
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	81	0.58
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	48	0.58
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	8	0.58
(1,130)	1:A:1:G:H3'	1:A:2:G:H8	73	0.58
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	97	0.58
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	10	0.57
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	9	0.57
(1,44)	1:A:6:C:H5'	1:A:6:C:H6	70	0.57

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	42	0.57
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	79	0.57
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	82	0.57
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	22	0.57
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	22	0.57
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	20	0.57
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	1	0.57
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	75	0.57
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	82	0.57
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	44	0.57
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	80	0.57
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	99	0.57
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	7	0.56
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	56	0.56
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	88	0.56
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	12	0.56
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	46	0.56
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	9	0.56
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	52	0.56
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	86	0.56
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	40	0.56
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	63	0.56
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	97	0.56
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	89	0.56
(1,174)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H6	93	0.56
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	1	0.56
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	42	0.56
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	76	0.56
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	6	0.56
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	43	0.56
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	15	0.56
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	93	0.56
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	22	0.56
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	10	0.56
(1,136)	1:A:4:A:H2	1:A:5:G:H1'	62	0.56
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	22	0.55
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	26	0.55
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	32	0.55
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	9	0.55
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	66	0.55
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	19	0.55
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	21	0.55

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	17	0.55
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	21	0.55
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	9	0.55
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	44	0.55
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	54	0.55
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	7	0.55
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	55	0.55
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	33	0.55
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	97	0.55
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	76	0.55
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	73	0.55
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	17	0.55
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	85	0.55
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	91	0.54
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	30	0.54
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	50	0.54
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	54	0.54
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	77	0.54
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	87	0.54
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	98	0.54
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	11	0.54
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	22	0.54
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	37	0.54
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	60	0.54
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	98	0.54
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	40	0.54
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	19	0.54
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	69	0.54
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	76	0.54
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	98	0.54
(1,136)	1:A:4:A:H2	1:A:5:G:H1'	91	0.54
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	19	0.54
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	27	0.53
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	54	0.53
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	15	0.53
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	40	0.53
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	30	0.53
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	33	0.53
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	36	0.53
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	49	0.53
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	71	0.53
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	81	0.53

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	84	0.53
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	91	0.53
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	16	0.53
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	5	0.53
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	17	0.53
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	89	0.53
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	36	0.53
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	62	0.53
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	74	0.53
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	58	0.53
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	51	0.52
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	44	0.52
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	50	0.52
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	52	0.52
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	87	0.52
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	3	0.52
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	8	0.52
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	17	0.52
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	40	0.52
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	52	0.52
(1,185)	1:A:4:A:H2	1:A:12:G:H1'	20	0.52
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	92	0.52
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	35	0.52
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	33	0.52
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	36	0.52
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	44	0.52
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	30	0.52
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	10	0.52
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	75	0.52
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	51	0.52
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	11	0.51
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	45	0.51
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	73	0.51
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	7	0.51
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	27	0.51
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	41	0.51
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	2	0.51
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	25	0.51
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	17	0.51
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	70	0.51
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	10	0.51
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	33	0.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	34	0.51
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	49	0.51
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	100	0.51
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	92	0.51
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	29	0.51
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	61	0.51
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	67	0.51
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	69	0.51
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	51	0.5
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	74	0.5
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	63	0.5
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	16	0.5
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	26	0.5
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	38	0.5
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	39	0.5
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	58	0.5
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	61	0.5
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	90	0.5
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	29	0.5
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	70	0.5
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	80	0.5
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	93	0.5
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	3	0.5
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	50	0.5
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	34	0.5
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	44	0.5
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	58	0.5
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	82	0.5
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	81	0.5
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	79	0.5
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	25	0.5
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	83	0.5
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	47	0.5
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	90	0.5
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	22	0.5
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	77	0.49
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	74	0.49
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	9	0.49
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	83	0.49
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	81	0.49
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	13	0.49
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	19	0.49

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	70	0.49
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	95	0.49
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	56	0.49
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	88	0.49
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	67	0.49
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	93	0.49
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	31	0.49
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	39	0.49
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	33	0.49
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	34	0.49
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	5	0.48
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	79	0.48
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	58	0.48
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	15	0.48
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	80	0.48
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	80	0.48
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	21	0.48
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	50	0.48
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	55	0.48
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	23	0.48
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	15	0.47
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	34	0.47
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	96	0.47
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	21	0.47
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	50	0.47
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	67	0.47
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	34	0.47
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	83	0.47
(1,180)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H6	32	0.47
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	35	0.47
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	56	0.47
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	88	0.47
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	15	0.47
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	29	0.47
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	69	0.47
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	92	0.47
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	82	0.47
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	34	0.47
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	92	0.47
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	83	0.47
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	19	0.47
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	1	0.47

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	90	0.47
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	38	0.47
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	21	0.47
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	58	0.47
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	72	0.47
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	14	0.46
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	79	0.46
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	3	0.46
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	17	0.46
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	7	0.46
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	53	0.46
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	68	0.46
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	1	0.46
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	91	0.46
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	52	0.46
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	71	0.46
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	84	0.46
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	78	0.46
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	21	0.46
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	34	0.46
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	82	0.46
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	91	0.46
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	3	0.45
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	41	0.45
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	59	0.45
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	58	0.45
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	82	0.45
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	48	0.45
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	15	0.45
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	20	0.45
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	27	0.45
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	44	0.45
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	48	0.45
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	36	0.45
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	42	0.45
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	94	0.45
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	40	0.45
(1,179)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H5	32	0.45
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	55	0.45
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	79	0.45
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	82	0.45
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	44	0.45

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	16	0.45
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	45	0.45
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	82	0.45
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	58	0.45
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	16	0.45
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	51	0.45
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	62	0.45
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	75	0.45
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	15	0.45
(1,11)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H8	62	0.45
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	60	0.45
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	90	0.44
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	93	0.44
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	94	0.44
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	69	0.44
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	51	0.44
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	73	0.44
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	16	0.44
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	61	0.44
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	75	0.44
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	93	0.44
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	98	0.44
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	1	0.44
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	13	0.44
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	49	0.44
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	62	0.44
(1,178)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H1'	62	0.44
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	36	0.44
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	47	0.44
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	64	0.44
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	1	0.44
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	95	0.44
(1,164)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H5	30	0.44
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	50	0.44
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	96	0.44
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	87	0.44
(1,144)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H5	5	0.44
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	94	0.44
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	8	0.44
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	16	0.43
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	80	0.43
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	97	0.43

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	47	0.43
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	78	0.43
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	94	0.43
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	23	0.43
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	39	0.43
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	45	0.43
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	99	0.43
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	100	0.43
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	12	0.43
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	46	0.43
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	12	0.43
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	46	0.43
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	17	0.43
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	44	0.43
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	99	0.43
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	1	0.43
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	3	0.43
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	58	0.43
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	76	0.43
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	52	0.43
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	5	0.43
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	12	0.42
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	46	0.42
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	93	0.42
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	12	0.42
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	46	0.42
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	96	0.42
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	50	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	1	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	4	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	28	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	56	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	72	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	88	0.42
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	92	0.42
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	59	0.42
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	69	0.42
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	17	0.42
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	64	0.42
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	92	0.42
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	78	0.42
(1,136)	1:A:4:A:H2	1:A:5:G:H1'	32	0.42

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	35	0.42
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	30	0.41
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	65	0.41
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	75	0.41
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	83	0.41
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	20	0.41
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	50	0.41
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	37	0.41
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	18	0.41
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	45	0.41
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	96	0.41
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	99	0.41
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	3	0.41
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	33	0.41
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	86	0.41
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	97	0.41
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	66	0.41
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	8	0.41
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	52	0.41
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	65	0.41
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	47	0.41
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	2	0.41
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	61	0.41
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	77	0.41
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	18	0.41
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	98	0.4
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	11	0.4
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	38	0.4
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	62	0.4
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	96	0.4
(1,182)	1:A:13:C:H5	1:A:14:C:H5	62	0.4
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	47	0.4
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	77	0.4
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	98	0.4
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	15	0.4
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	22	0.4
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	81	0.4
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	20	0.4
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	2	0.4
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	59	0.4
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	19	0.4
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	67	0.4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	40	0.4
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	24	0.39
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	37	0.39
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	47	0.39
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	47	0.39
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	36	0.39
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	66	0.39
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	6	0.39
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	14	0.39
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	43	0.39
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	35	0.39
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	55	0.39
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	76	0.39
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	85	0.39
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	35	0.39
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	44	0.39
(1,16)	1:A:2:G:H5'	1:A:2:G:H8	73	0.39
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	29	0.39
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	12	0.39
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	46	0.39
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	71	0.39
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	84	0.39
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	73	0.39
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	1	0.39
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	39	0.39
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	63	0.39
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	28	0.38
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	92	0.38
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	57	0.38
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	66	0.38
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	32	0.38
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	52	0.38
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	74	0.38
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	41	0.38
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	6	0.38
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	43	0.38
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	100	0.38
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	51	0.38
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	74	0.38
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	48	0.38
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	51	0.38
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	68	0.38

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	77	0.38
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	73	0.38
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	93	0.38
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	18	0.38
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	28	0.38
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	40	0.38
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	99	0.38
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	79	0.38
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	20	0.38
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	89	0.38
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	98	0.38
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	52	0.38
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	19	0.37
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	23	0.37
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	26	0.37
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	91	0.37
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	68	0.37
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	4	0.37
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	73	0.37
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	2	0.37
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	27	0.37
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	4	0.37
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	18	0.37
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	18	0.37
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	56	0.37
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	88	0.37
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	59	0.37
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	60	0.37
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	77	0.37
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	63	0.37
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	68	0.37
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	82	0.37
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	95	0.37
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	47	0.36
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	55	0.36
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	86	0.36
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	97	0.36
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	12	0.36
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	46	0.36
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	72	0.36
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	21	0.36
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	28	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	85	0.36
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	8	0.36
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	32	0.36
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	67	0.36
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	90	0.36
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	80	0.36
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	74	0.36
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	18	0.36
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	85	0.36
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	34	0.36
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	85	0.36
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	93	0.35
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	86	0.35
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	66	0.35
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	59	0.35
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	14	0.35
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	78	0.35
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	61	0.35
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	72	0.35
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	2	0.35
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	72	0.35
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	96	0.35
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	4	0.35
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	34	0.35
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	79	0.35
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	32	0.35
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	36	0.35
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	41	0.35
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	79	0.35
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	7	0.35
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	5	0.35
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	44	0.35
(1,131)	1:A:2:G:H2'	1:A:3:C:H5	62	0.35
(1,128)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H5'	62	0.35
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	97	0.35
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	41	0.35
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	68	0.35
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	89	0.35
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	99	0.34
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	93	0.34
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	95	0.34
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	22	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	35	0.34
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	47	0.34
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	16	0.34
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	98	0.34
(1,184)	1:A:6:C:H2'	1:A:8:U:H5	23	0.34
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	75	0.34
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	48	0.34
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	55	0.34
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	62	0.34
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	81	0.34
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	10	0.34
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	22	0.34
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	54	0.34
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	30	0.34
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	21	0.34
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	50	0.34
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	74	0.34
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	90	0.34
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	82	0.34
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	30	0.34
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	56	0.34
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	88	0.34
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	7	0.33
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	39	0.33
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	58	0.33
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	76	0.33
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	80	0.33
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	34	0.33
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	10	0.33
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	60	0.33
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	5	0.33
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	8	0.33
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	19	0.33
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	68	0.33
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	22	0.33
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	80	0.33
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	11	0.33
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	64	0.33
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	36	0.33
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	72	0.33
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	15	0.33
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	49	0.33

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	13	0.33
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	42	0.33
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	57	0.33
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	42	0.32
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	85	0.32
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	100	0.32
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	27	0.32
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	66	0.32
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	42	0.32
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	39	0.32
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	51	0.32
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	6	0.32
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	43	0.32
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	78	0.32
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	59	0.32
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	65	0.32
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	66	0.32
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	20	0.32
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	15	0.32
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	26	0.32
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	82	0.32
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	24	0.32
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	79	0.32
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	38	0.32
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	81	0.32
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	59	0.32
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	4	0.32
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	55	0.32
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	71	0.32
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	84	0.32
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	74	0.31
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	23	0.31
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	22	0.31
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	52	0.31
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	17	0.31
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	90	0.31
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	30	0.31
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	83	0.31
(1,38)	1:A:5:G:H4'	1:A:5:G:H8	91	0.31
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	92	0.31
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	92	0.31
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	38	0.31

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	64	0.31
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	86	0.31
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	52	0.31
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	70	0.31
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	85	0.31
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	26	0.31
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	41	0.31
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	4	0.31
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	33	0.31
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	40	0.31
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	33	0.31
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	81	0.31
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	10	0.31
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	99	0.31
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	27	0.31
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	44	0.31
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	14	0.31
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	30	0.31
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	6	0.31
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	43	0.31
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	96	0.31
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	81	0.31
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	31	0.3
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	71	0.3
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	84	0.3
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	36	0.3
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	49	0.3
(1,77)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H3'	99	0.3
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	12	0.3
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	39	0.3
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	46	0.3
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	22	0.3
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	24	0.3
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	29	0.3
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	87	0.3
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	38	0.3
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	60	0.3
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	66	0.3
(1,188)	1:A:5:G:H3'	1:A:5:G:H8	32	0.3
(1,188)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H6	32	0.3
(1,188)	1:A:5:G:H5'	1:A:5:G:H8	32	0.3
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	20	0.3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	10	0.3
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	42	0.3
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	15	0.3
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	63	0.3
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	47	0.3
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	59	0.3
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	7	0.3
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	70	0.3
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	83	0.3
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	66	0.3
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	63	0.3
(1,126)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H8	4	0.3
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	5	0.3
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	62	0.3
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	99	0.3
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	17	0.3
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	32	0.3
(1,10)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H1'	80	0.3
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	87	0.29
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	70	0.29
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	3	0.29
(1,6)	1:A:1:G:H3'	1:A:1:G:H8	53	0.29
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	30	0.29
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	32	0.29
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	17	0.29
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	7	0.29
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	31	0.29
(1,25)	1:A:3:C:H5''	1:A:3:C:H6	17	0.29
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	48	0.29
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	45	0.29
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	74	0.29
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	75	0.29
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	61	0.29
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	64	0.29
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	81	0.29
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	91	0.29
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	12	0.29
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	46	0.29
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	64	0.29
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	83	0.29
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	5	0.29
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	21	0.29

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,92)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H6	36	0.28
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	1	0.28
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	53	0.28
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	94	0.28
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	15	0.28
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	3	0.28
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	12	0.28
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	28	0.28
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	46	0.28
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	91	0.28
(1,25)	1:A:3:C:H5''	1:A:3:C:H6	4	0.28
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	30	0.28
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	57	0.28
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	93	0.28
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	14	0.28
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	63	0.28
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	53	0.28
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	41	0.28
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	69	0.28
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	23	0.28
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	65	0.28
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	81	0.28
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	47	0.28
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	67	0.28
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	95	0.28
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	66	0.28
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	67	0.28
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	40	0.28
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	9	0.28
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	14	0.28
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	30	0.28
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	3	0.28
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	71	0.28
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	84	0.28
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	25	0.27
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	56	0.27
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	88	0.27
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	72	0.27
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	99	0.27
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	62	0.27
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	68	0.27
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	39	0.27

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	85	0.27
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	13	0.27
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	33	0.27
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	5	0.27
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	50	0.27
(1,28)	1:A:4:A:H2'	1:A:4:A:H8	92	0.27
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	56	0.27
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	88	0.27
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	13	0.27
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	97	0.27
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	100	0.27
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	20	0.27
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	76	0.27
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	12	0.27
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	46	0.27
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	83	0.27
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	49	0.27
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	78	0.27
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	22	0.27
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	49	0.27
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	35	0.27
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	58	0.27
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	98	0.27
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	32	0.26
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	68	0.26
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	16	0.26
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	60	0.26
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	45	0.26
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	6	0.26
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	43	0.26
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	71	0.26
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	84	0.26
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	23	0.26
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	2	0.26
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	7	0.26
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	11	0.26
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	27	0.26
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	28	0.26
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	89	0.26
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	57	0.26
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	44	0.26
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	11	0.26

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	99	0.26
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	21	0.26
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	67	0.26
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	92	0.26
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	9	0.26
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	1	0.26
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	57	0.26
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	72	0.26
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	29	0.26
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	69	0.25
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	99	0.25
(1,69)	1:A:9:G:H3'	1:A:9:G:H8	32	0.25
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	85	0.25
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	59	0.25
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	86	0.25
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	27	0.25
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	39	0.25
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	98	0.25
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	27	0.25
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	4	0.25
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	28	0.25
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	50	0.25
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	27	0.25
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	82	0.24
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	1	0.24
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	4	0.24
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	29	0.24
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	77	0.24
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	44	0.24
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	76	0.24
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	36	0.24
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	55	0.24
(1,185)	1:A:4:A:H2	1:A:12:G:H1'	65	0.24
(1,180)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H6	36	0.24
(1,174)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H6	1	0.24
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	47	0.24
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	9	0.24
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	65	0.24
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	15	0.24
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	33	0.24
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	28	0.24
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	37	0.24

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	28	0.24
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	82	0.24
(1,140)	1:A:5:G:H2''	1:A:6:C:H1'	98	0.24
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	58	0.24
(1,125)	1:A:1:G:H1''	1:A:2:G:H5''	60	0.24
(1,116)	1:A:14:C:H3'	1:A:14:C:H6	91	0.24
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	22	0.24
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	54	0.24
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	87	0.24
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	31	0.23
(1,31)	1:A:4:A:H5'	1:A:4:A:H1'	85	0.23
(1,3)	1:A:1:G:H2''	1:A:1:G:H8	56	0.23
(1,3)	1:A:1:G:H2''	1:A:1:G:H8	88	0.23
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	3	0.23
(1,172)	1:A:12:G:H2''	1:A:13:C:H1'	20	0.23
(1,172)	1:A:12:G:H2''	1:A:13:C:H1'	62	0.23
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	13	0.23
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	86	0.23
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	37	0.23
(1,152)	1:A:7:U:H2''	1:A:8:U:H6	53	0.23
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	80	0.23
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	6	0.23
(1,15)	1:A:2:G:H4''	1:A:2:G:H8	43	0.23
(1,15)	1:A:2:G:H4''	1:A:2:G:H8	56	0.23
(1,15)	1:A:2:G:H4''	1:A:2:G:H8	61	0.23
(1,15)	1:A:2:G:H4''	1:A:2:G:H8	88	0.23
(1,15)	1:A:2:G:H4''	1:A:2:G:H8	98	0.23
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2''	57	0.23
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	36	0.23
(1,125)	1:A:1:G:H1''	1:A:2:G:H5''	48	0.23
(1,125)	1:A:1:G:H1''	1:A:2:G:H5''	91	0.23
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	42	0.23
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	41	0.23
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	42	0.22
(1,69)	1:A:9:G:H3'	1:A:9:G:H8	60	0.22
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	91	0.22
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	82	0.22
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	98	0.22
(1,3)	1:A:1:G:H2''	1:A:1:G:H8	79	0.22
(1,3)	1:A:1:G:H2''	1:A:1:G:H8	81	0.22
(1,20)	1:A:3:C:H2''	1:A:3:C:H5	41	0.22
(1,186)	1:A:2:G:H3'	1:A:3:C:H5	62	0.22

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,186)	1:A:3:C:H3'	1:A:3:C:H5	62	0.22
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	40	0.22
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	60	0.22
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	76	0.22
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	98	0.22
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	50	0.22
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	59	0.22
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	23	0.22
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	17	0.22
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	5	0.22
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	13	0.22
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	64	0.22
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	97	0.22
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	4	0.22
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	16	0.22
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	76	0.22
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	100	0.22
(1,116)	1:A:14:C:H3'	1:A:14:C:H6	70	0.22
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	45	0.22
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	48	0.21
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	51	0.21
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	81	0.21
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	45	0.21
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	52	0.21
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	97	0.21
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	47	0.21
(1,180)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H6	59	0.21
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	9	0.21
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	71	0.21
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	84	0.21
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	83	0.21
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	18	0.21
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	23	0.21
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	78	0.21
(1,156)	1:A:8:U:H4'	1:A:9:G:H1'	59	0.21
(1,151)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H5	96	0.21
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	67	0.21
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	8	0.21
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	16	0.21
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	55	0.21
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	53	0.21
(1,136)	1:A:4:A:H2	1:A:5:G:H1'	9	0.21

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	29	0.21
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	31	0.21
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	47	0.21
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	67	0.2
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	36	0.2
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	20	0.2
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	35	0.2
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	32	0.2
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	7	0.2
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	75	0.2
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	26	0.2
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	76	0.2
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	95	0.2
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	99	0.2
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	55	0.2
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	60	0.2
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	93	0.2
(1,152)	1:A:7:U:H2'	1:A:8:U:H6	89	0.2
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	97	0.2
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	9	0.2
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	17	0.2
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	54	0.2
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	92	0.2
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	33	0.2
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	44	0.2
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	65	0.2
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	99	0.2
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	17	0.2
(1,98)	1:A:12:G:H5'	1:A:12:G:H8	48	0.19
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	64	0.19
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	82	0.19
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	20	0.19
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	51	0.19
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	79	0.19
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	33	0.19
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	8	0.19
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	56	0.19
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	88	0.19
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	29	0.19
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	65	0.19
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	74	0.19
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	94	0.19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	11	0.19
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	32	0.19
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	39	0.19
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	94	0.19
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	2	0.19
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	5	0.19
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	14	0.19
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	68	0.19
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	13	0.19
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	21	0.19
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	68	0.19
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	89	0.19
(1,160)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H6	77	0.19
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	73	0.19
(1,145)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H6	14	0.19
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	40	0.19
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	69	0.19
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	64	0.19
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	71	0.19
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	84	0.19
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	80	0.19
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	6	0.19
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	40	0.19
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	43	0.19
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	55	0.19
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	77	0.19
(1,92)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H6	50	0.18
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	30	0.18
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	25	0.18
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	55	0.18
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	72	0.18
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	94	0.18
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	33	0.18
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	44	0.18
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	52	0.18
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	90	0.18
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	21	0.18
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	33	0.18
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	75	0.18
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	93	0.18
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	97	0.18
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	91	0.18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	2	0.18
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	61	0.18
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	98	0.18
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	35	0.18
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	51	0.18
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	52	0.18
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	74	0.18
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	76	0.18
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	82	0.18
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	57	0.18
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	89	0.18
(1,140)	1:A:5:G:H2'	1:A:6:C:H1'	7	0.18
(1,132)	1:A:2:G:H2'	1:A:3:C:H6	37	0.18
(1,129)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H8	96	0.18
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	52	0.18
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	11	0.18
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	15	0.18
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	70	0.18
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	75	0.18
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	90	0.18
(1,10)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H1'	22	0.18
(1,10)	1:A:1:G:H5'	1:A:1:G:H1'	83	0.18
(1,98)	1:A:12:G:H5'	1:A:12:G:H8	96	0.17
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	87	0.17
(1,66)	1:A:9:G:H2'	1:A:9:G:H8	14	0.17
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	51	0.17
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	31	0.17
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	9	0.17
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	25	0.17
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	19	0.17
(1,165)	1:A:10:C:H3'	1:A:11:U:H6	58	0.17
(1,155)	1:A:7:U:H5''	1:A:8:U:H5	64	0.17
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	19	0.17
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	80	0.17
(1,127)	1:A:1:G:H2'	1:A:2:G:H1'	94	0.17
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	7	0.17
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	25	0.17
(1,98)	1:A:12:G:H5'	1:A:12:G:H8	62	0.16
(1,73)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H2'	22	0.16
(1,6)	1:A:1:G:H3'	1:A:1:G:H8	54	0.16
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	3	0.16
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	37	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	32	0.16
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	67	0.16
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	10	0.16
(1,28)	1:A:4:A:H2'	1:A:4:A:H8	89	0.16
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	10	0.16
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	28	0.16
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	15	0.16
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	49	0.16
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	93	0.16
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	94	0.16
(1,162)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H5	48	0.16
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	21	0.16
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	63	0.16
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	71	0.16
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	72	0.16
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	84	0.16
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	99	0.16
(1,141)	1:A:5:G:H3'	1:A:6:C:H5	98	0.16
(1,135)	1:A:4:A:H1'	1:A:5:G:H1'	34	0.16
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	6	0.16
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	9	0.16
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	29	0.16
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	43	0.16
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	61	0.16
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	70	0.16
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	65	0.16
(1,116)	1:A:14:C:H3'	1:A:14:C:H6	50	0.16
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	24	0.16
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	62	0.16
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	17	0.15
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	58	0.15
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	63	0.15
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	13	0.15
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	76	0.15
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	11	0.15
(1,185)	1:A:4:A:H2	1:A:12:G:H1'	7	0.15
(1,183)	1:A:6:C:H1'	1:A:8:U:H5	65	0.15
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	1	0.15
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	72	0.15
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	10	0.15
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	34	0.15
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	59	0.15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	58	0.15
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	2	0.15
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	77	0.15
(1,159)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5'	20	0.15
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	58	0.15
(1,150)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5''	65	0.15
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	45	0.15
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	49	0.15
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	77	0.15
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	93	0.15
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	69	0.15
(1,116)	1:A:14:C:H3'	1:A:14:C:H6	29	0.15
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	81	0.15
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	95	0.15
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	18	0.15
(1,92)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H6	18	0.14
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	13	0.14
(1,91)	1:A:11:U:H5''	1:A:11:U:H5	62	0.14
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	44	0.14
(1,78)	1:A:9:G:H5''	1:A:9:G:H8	45	0.14
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	33	0.14
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	85	0.14
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	34	0.14
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	29	0.14
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	99	0.14
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	14	0.14
(1,28)	1:A:4:A:H2'	1:A:4:A:H8	18	0.14
(1,25)	1:A:3:C:H5''	1:A:3:C:H6	48	0.14
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	31	0.14
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	69	0.14
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	77	0.14
(1,179)	1:A:13:C:H2'	1:A:14:C:H5	22	0.14
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	19	0.14
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	45	0.14
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	86	0.14
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	56	0.14
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	66	0.14
(1,154)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H6	88	0.14
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	24	0.14
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	38	0.14
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	48	0.14
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	100	0.14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	5	0.14
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	91	0.14
(1,146)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H5	7	0.14
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	23	0.14
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	90	0.14
(1,134)	1:A:3:C:H2'	1:A:4:A:H8	76	0.14
(1,130)	1:A:1:G:H3'	1:A:2:G:H8	62	0.14
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	29	0.14
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	90	0.14
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	63	0.14
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	12	0.14
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	39	0.14
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	46	0.14
(1,98)	1:A:12:G:H5'	1:A:12:G:H8	44	0.13
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	24	0.13
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	38	0.13
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	95	0.13
(1,82)	1:A:10:C:H3'	1:A:10:C:H6	67	0.13
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	80	0.13
(1,58)	1:A:8:U:H2'	1:A:8:U:H6	96	0.13
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	94	0.13
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	7	0.13
(1,55)	1:A:7:U:H5'	1:A:7:U:H6	18	0.13
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	53	0.13
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	86	0.13
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	67	0.13
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	5	0.13
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	85	0.13
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	77	0.13
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	42	0.13
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	94	0.13
(1,166)	1:A:10:C:H5	1:A:11:U:H5	10	0.13
(1,163)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H6	60	0.13
(1,161)	1:A:10:C:H2'	1:A:11:U:H1'	99	0.13
(1,153)	1:A:7:U:H3'	1:A:8:U:H5	50	0.13
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	22	0.13
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	83	0.13
(1,148)	1:A:6:C:H5'	1:A:7:U:H5	98	0.13
(1,142)	1:A:5:G:H5''	1:A:6:C:H5	49	0.13
(1,136)	1:A:4:A:H2	1:A:5:G:H1'	94	0.13
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	15	0.13
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	17	0.13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	57	0.13
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	74	0.13
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	85	0.13
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	19	0.13
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	27	0.13
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	31	0.13
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	92	0.13
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	61	0.12
(1,84)	1:A:10:C:H5'	1:A:10:C:H6	40	0.12
(1,63)	1:A:8:U:H5'	1:A:8:U:H6	3	0.12
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	2	0.12
(1,56)	1:A:7:U:H5''	1:A:7:U:H6	41	0.12
(1,46)	1:A:6:C:H5''	1:A:6:C:H6	91	0.12
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	99	0.12
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	68	0.12
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	70	0.12
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	89	0.12
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	71	0.12
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	84	0.12
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	95	0.12
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	12	0.12
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	46	0.12
(1,17)	1:A:2:G:H5''	1:A:2:G:H8	57	0.12
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	42	0.12
(1,168)	1:A:11:U:H1'	1:A:12:G:H1'	60	0.12
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	78	0.12
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	28	0.12
(1,149)	1:A:7:U:H1'	1:A:8:U:H5'	86	0.12
(1,143)	1:A:6:C:H1'	1:A:7:U:H2'	70	0.12
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	16	0.12
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	27	0.12
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	40	0.12
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	25	0.12
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	33	0.12
(1,109)	1:A:13:C:H5'	1:A:13:C:H6	38	0.12
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	33	0.12
(1,85)	1:A:10:C:H5''	1:A:10:C:H5	20	0.11
(1,75)	1:A:9:G:H5'	1:A:9:G:H8	18	0.11
(1,49)	1:A:7:U:H2'	1:A:7:U:H6	58	0.11
(1,41)	1:A:6:C:H2'	1:A:6:C:H6	85	0.11
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	37	0.11
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	45	0.11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	58	0.11
(1,33)	1:A:4:A:H5''	1:A:4:A:H8	83	0.11
(1,3)	1:A:1:G:H2'	1:A:1:G:H8	41	0.11
(1,28)	1:A:4:A:H2'	1:A:4:A:H8	48	0.11
(1,20)	1:A:3:C:H2'	1:A:3:C:H5	14	0.11
(1,185)	1:A:4:A:H2	1:A:12:G:H1'	66	0.11
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	6	0.11
(1,172)	1:A:12:G:H2'	1:A:13:C:H1'	43	0.11
(1,170)	1:A:11:U:H4'	1:A:12:G:H8	92	0.11
(1,158)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H5	52	0.11
(1,157)	1:A:9:G:H1'	1:A:10:C:H1'	74	0.11
(1,15)	1:A:2:G:H4'	1:A:2:G:H8	30	0.11
(1,147)	1:A:6:C:H4'	1:A:7:U:H6	93	0.11
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	38	0.11
(1,125)	1:A:1:G:H1'	1:A:2:G:H5''	63	0.11
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	4	0.11
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	12	0.11
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	21	0.11
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	46	0.11
(1,12)	1:A:1:G:H5''	1:A:1:G:H8	81	0.11
(1,100)	1:A:12:G:H5''	1:A:12:G:H8	63	0.11

10 Dihedral-angle violation analysis

No dihedral-angle restraints found