



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Oct 11, 2021 – 01:04 AM EDT

PDB ID : 2JV0  
Title : SET domain of RIZ1 tumor suppressor (PRDM2)  
Authors : Briknarova, K.  
Deposited on : 2007-09-10

This is a Full wwPDB NMR Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.

We welcome your comments at [validation@mail.wwpdb.org](mailto:validation@mail.wwpdb.org)  
A user guide is available at  
<https://www.wwpdb.org/validation/2017/NMRValidationReportHelp>  
with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

---

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

MolProbity : 4.02b-467  
Mogul : 1.8.5 (274361), CSD as541be (2020)  
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)  
RCI : v\_1n\_11\_5\_13\_A (Berjanski et al., 2005)  
PANAV : Wang et al. (2010)  
ShiftChecker : 2.23.2  
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)  
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)  
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.23.2

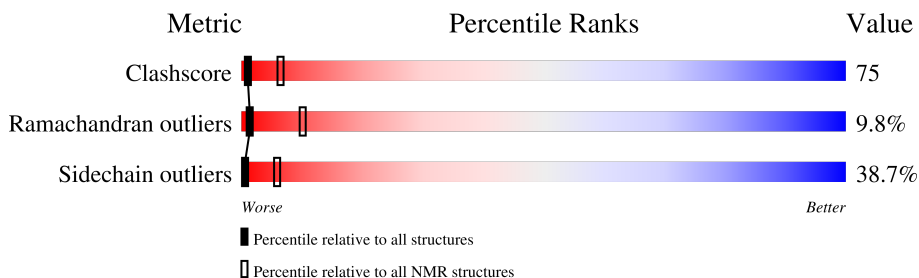
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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



Metric	Whole archive (#Entries)	NMR archive (#Entries)
Clashscore	158937	12864
Ramachandran outliers	154571	11451
Sidechain outliers	154315	11428

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

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	163	

## 2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 16 models. Model 9 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest energy*.

The following residues are included in the computation of the global validation metrics.

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:11-A:67, A:75-A:139, A:148-A:151 (126)	0.94	9

Ill-defined regions of proteins are excluded from the global statistics.

Ligands and non-protein polymers are included in the analysis.

The models can be grouped into 4 clusters. No single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	6, 7, 8, 9
2	1, 14, 15, 16
3	2, 3, 4, 5
4	10, 11, 12, 13

### 3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2586 atoms, of which 1280 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called PR domain zinc finger protein 2.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	163	2586	835	1280	219	247	5	0

There are 4 discrepancies between the modelled and reference sequences:

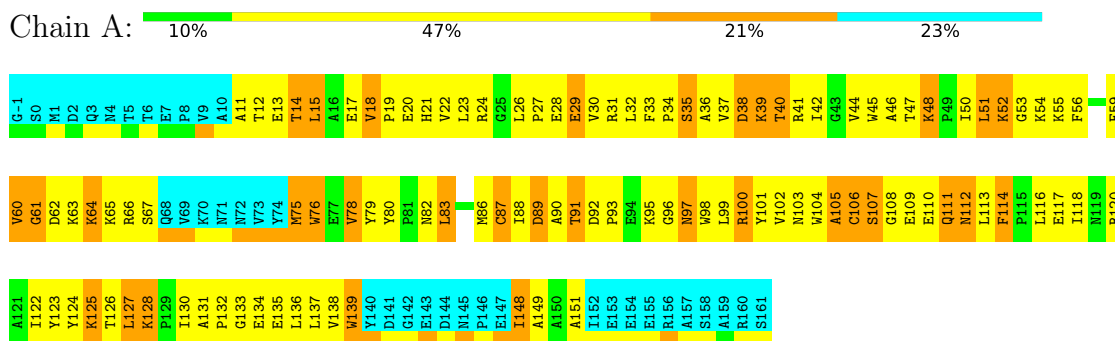
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	-1	GLY	-	expression tag	UNP Q13029
A	0	SER	-	expression tag	UNP Q13029
A	2	ASP	ASN	engineered mutation	UNP Q13029
A	141	IAS	ASN	engineered mutation	UNP Q13029

## 4 Residue-property plots [i](#)

### 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: PR domain zinc finger protein 2

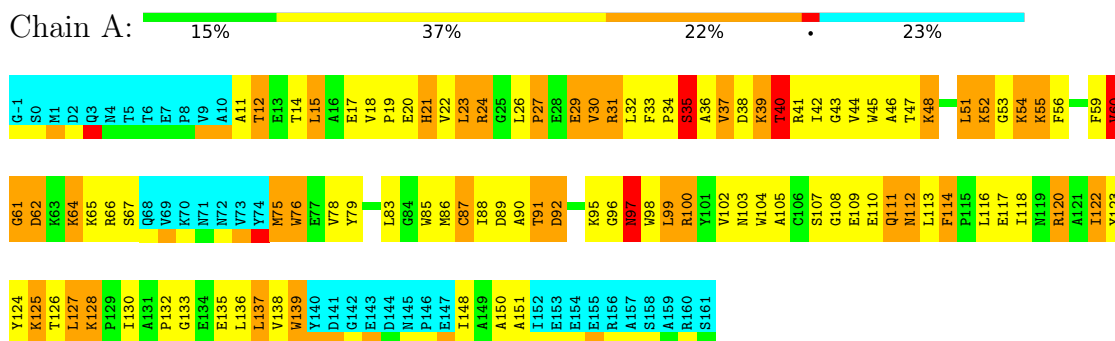


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

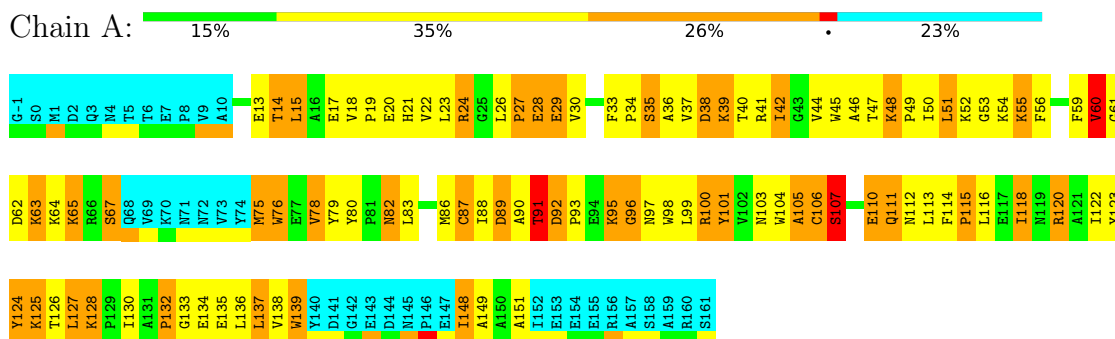
#### 4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



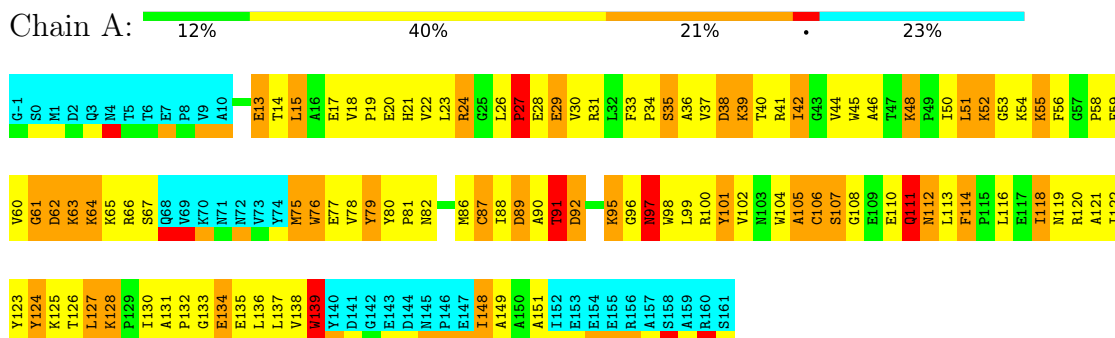
### 4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



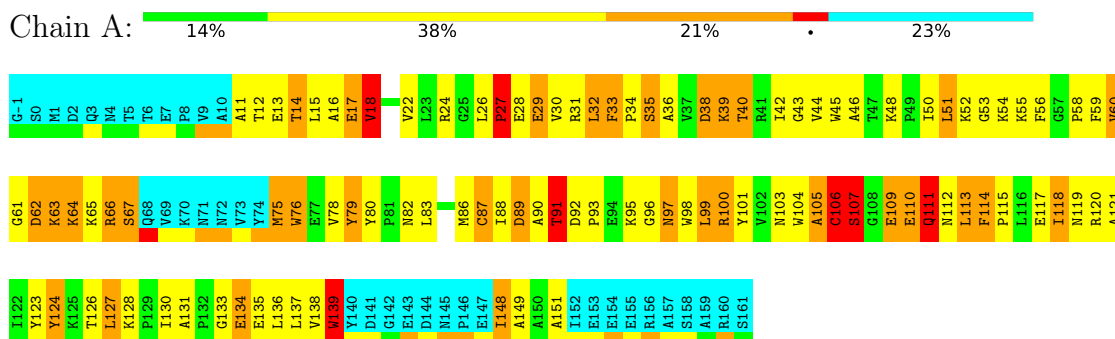
### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



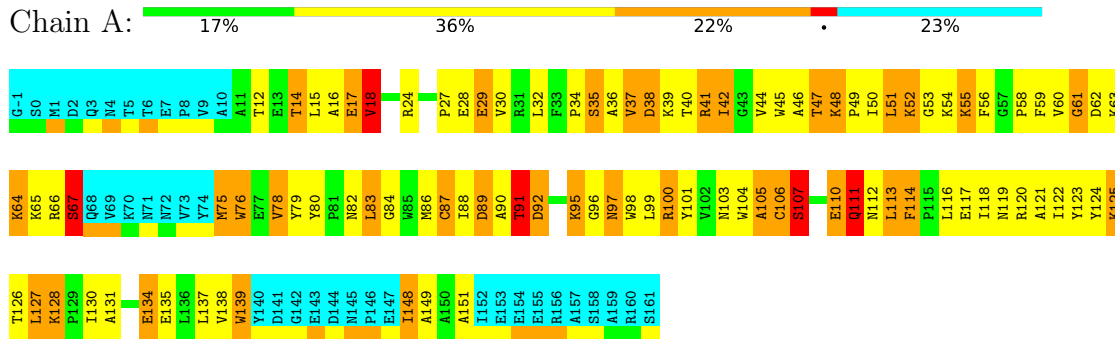
### 4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



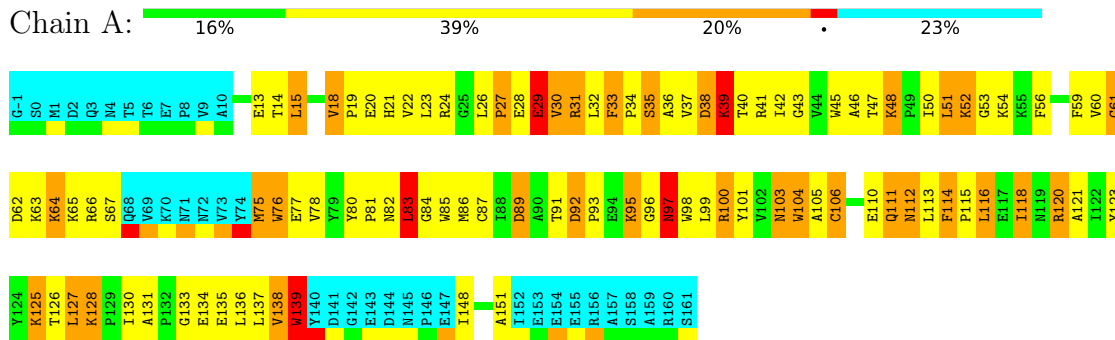
### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



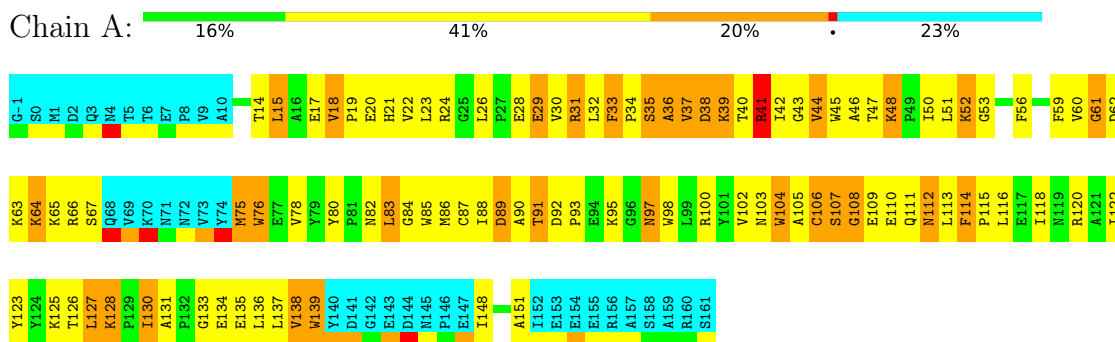
### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



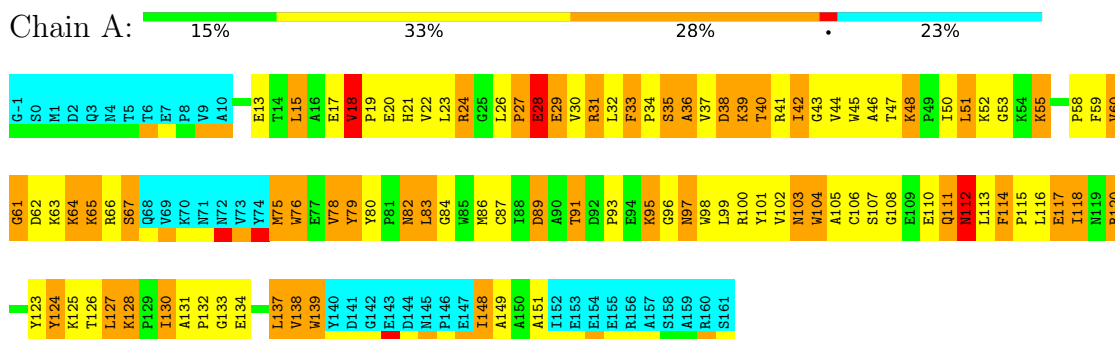
### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



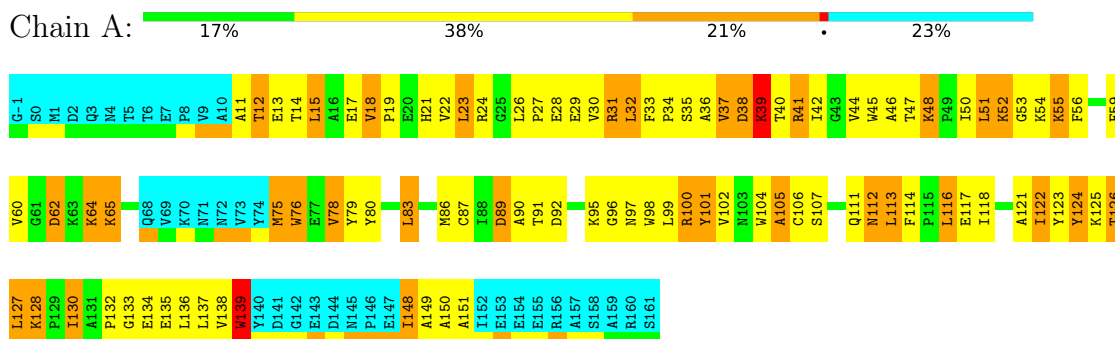
### 4.2.9 Score per residue for model 9 (medoid)

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



### 4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2





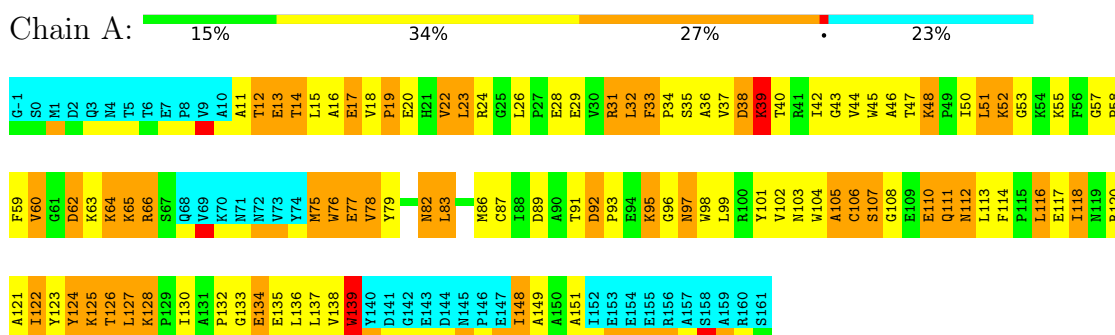
### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



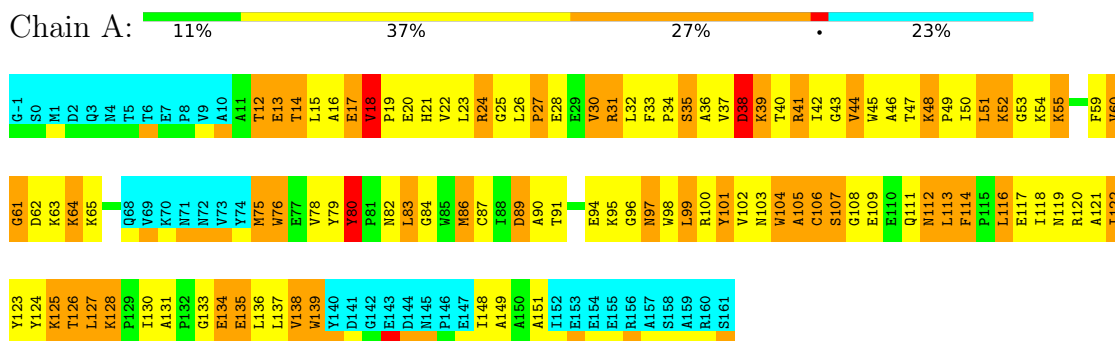
### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



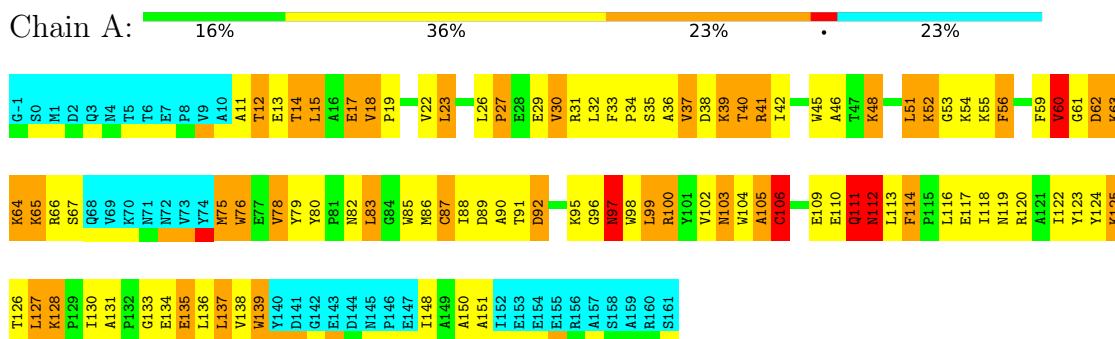
### 4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



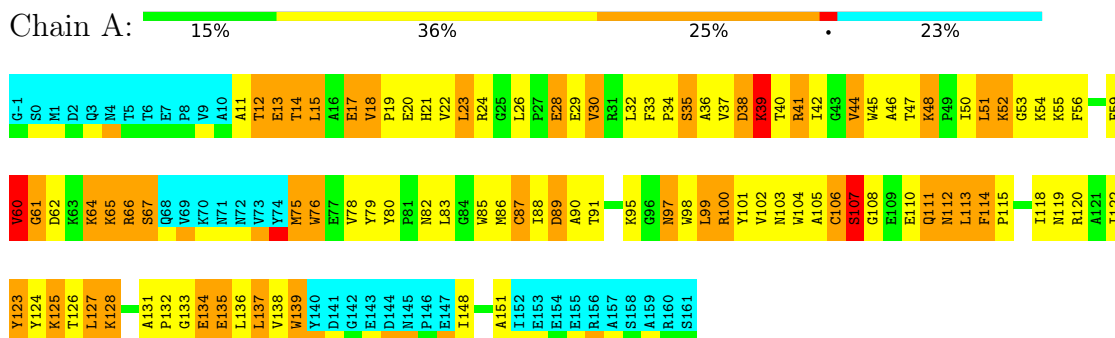
## 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



## 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



## 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: PR domain zinc finger protein 2



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 40 calculated structures, 16 were deposited, based on the following criterion: *structures with the lowest energy*.

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

Software name	Classification	Version
ARIA	structure solution	1.2
X-PLOR NIH	refinement	2.13

No chemical shift data was provided.

## 6 Model quality [i](#)

### 6.1 Standard geometry [i](#)

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

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	0.81±0.02	0±0/1048 ( 0.0± 0.0%)	0.98±0.02	1±0/1428 ( 0.0± 0.0%)
All	All	0.81	0/16768 ( 0.0%)	0.98	10/22848 ( 0.0%)

There are no bond-length outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	124	TYR	CB-CG-CD2	-6.58	117.05	121.00	12	7
1	A	80	TYR	CB-CG-CD2	-6.53	117.08	121.00	13	1
1	A	56	PHE	CB-CG-CD2	-5.60	116.88	120.80	1	2

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

### 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	1016	1022	1022	153±15
All	All	16256	16352	16352	2449

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 75.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:GLY:N	1:A:126:THR:O	1.00	1.93	9	16
1:A:113:LEU:HD12	1:A:114:PHE:N	0.98	1.73	13	3
1:A:51:LEU:HD22	1:A:52:LYS:N	0.95	1.76	2	9
1:A:23:LEU:H	1:A:23:LEU:HD23	0.95	1.18	1	3
1:A:134:GLU:CD	1:A:134:GLU:H	0.95	1.63	3	1
1:A:51:LEU:HD13	1:A:51:LEU:N	0.92	1.79	11	6
1:A:125:LYS:H	1:A:125:LYS:HZ2	0.92	1.08	13	1
1:A:83:LEU:H	1:A:83:LEU:HD23	0.91	1.26	14	1
1:A:128:LYS:HZ1	1:A:128:LYS:H	0.89	1.00	6	1
1:A:128:LYS:H	1:A:128:LYS:NZ	0.89	1.66	6	4
1:A:128:LYS:H	1:A:128:LYS:HZ1	0.89	1.10	9	3
1:A:125:LYS:HZ2	1:A:125:LYS:N	0.88	1.66	13	2
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:O	0.87	2.07	6	1
1:A:23:LEU:HD23	1:A:23:LEU:H	0.87	1.27	6	2
1:A:48:LYS:NZ	1:A:50:ILE:HD11	0.86	1.85	8	2
1:A:46:ALA:HB3	1:A:134:GLU:CD	0.86	1.91	3	1
1:A:32:LEU:H	1:A:32:LEU:HD22	0.85	1.31	12	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:137:LEU:H	0.85	1.69	13	2
1:A:118:ILE:HD11	1:A:123:TYR:CG	0.85	2.06	2	7
1:A:105:ALA:HB3	1:A:111:GLN:NE2	0.85	1.86	6	1
1:A:105:ALA:N	1:A:137:LEU:HD23	0.84	1.87	12	1
1:A:29:GLU:O	1:A:46:ALA:HA	0.84	1.71	9	8
1:A:15:LEU:HD12	1:A:32:LEU:O	0.83	1.71	10	4
1:A:32:LEU:N	1:A:32:LEU:HD22	0.83	1.89	10	5
1:A:23:LEU:N	1:A:23:LEU:HD13	0.83	1.89	10	1
1:A:29:GLU:N	1:A:48:LYS:HZ2	0.82	1.72	16	1
1:A:15:LEU:HD13	1:A:15:LEU:H	0.82	1.35	10	4
1:A:134:GLU:CD	1:A:134:GLU:N	0.82	2.32	3	3
1:A:37:VAL:HG11	1:A:41:ARG:O	0.82	1.74	6	3
1:A:59:PHE:CZ	1:A:90:ALA:HB2	0.82	2.10	4	2
1:A:76:TRP:CE2	1:A:122:ILE:HG21	0.81	2.11	14	3
1:A:31:ARG:C	1:A:32:LEU:HD13	0.81	1.96	12	1
1:A:112:ASN:HD21	1:A:137:LEU:HD22	0.81	1.34	14	1
1:A:32:LEU:HD22	1:A:32:LEU:H	0.80	1.35	10	2
1:A:15:LEU:H	1:A:15:LEU:HD22	0.79	1.37	14	4
1:A:96:GLY:O	1:A:97:ASN:ND2	0.79	2.16	6	1
1:A:111:GLN:HE22	1:A:139:TRP:N	0.79	1.75	11	1
1:A:131:ALA:HB3	1:A:134:GLU:OE1	0.79	1.78	6	4
1:A:112:ASN:O	1:A:126:THR:HG22	0.79	1.77	8	4
1:A:107:SER:O	1:A:109:GLU:N	0.78	2.15	16	4
1:A:97:ASN:HD21	1:A:100:ARG:N	0.78	1.76	3	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:LEU:HD13	1:A:15:LEU:N	0.78	1.91	10	1
1:A:51:LEU:H	1:A:51:LEU:HD22	0.78	1.38	10	2
1:A:26:LEU:HD22	1:A:30:VAL:O	0.78	1.78	8	1
1:A:21:HIS:CD2	1:A:21:HIS:H	0.78	1.96	9	5
1:A:76:TRP:NE1	1:A:122:ILE:HG21	0.78	1.93	16	4
1:A:136:LEU:C	1:A:137:LEU:HD12	0.77	1.98	7	4
1:A:26:LEU:HD22	1:A:30:VAL:HG11	0.77	1.57	16	1
1:A:111:GLN:C	1:A:111:GLN:HE21	0.77	1.82	1	1
1:A:127:LEU:HD22	1:A:127:LEU:H	0.77	1.38	11	3
1:A:18:VAL:HG11	1:A:101:TYR:CD2	0.77	2.14	12	1
1:A:104:TRP:NE1	1:A:138:VAL:N	0.77	2.32	13	1
1:A:32:LEU:HD22	1:A:32:LEU:N	0.77	1.94	12	4
1:A:113:LEU:HD13	1:A:113:LEU:N	0.77	1.95	9	1
1:A:51:LEU:C	1:A:51:LEU:HD13	0.77	2.01	4	4
1:A:29:GLU:OE1	1:A:136:LEU:HD21	0.77	1.80	9	1
1:A:51:LEU:HD13	1:A:51:LEU:C	0.77	2.01	3	2
1:A:83:LEU:H	1:A:83:LEU:HD13	0.76	1.37	8	1
1:A:124:TYR:O	1:A:125:LYS:NZ	0.76	2.18	15	1
1:A:97:ASN:ND2	1:A:100:ARG:H	0.76	1.78	3	2
1:A:26:LEU:HD13	1:A:30:VAL:O	0.76	1.80	7	6
1:A:59:PHE:CD2	1:A:97:ASN:ND2	0.76	2.54	10	1
1:A:46:ALA:O	1:A:133:GLY:N	0.76	2.18	4	13
1:A:124:TYR:C	1:A:125:LYS:HZ2	0.76	1.83	1	2
1:A:27:PRO:O	1:A:29:GLU:N	0.76	2.19	8	2
1:A:136:LEU:O	1:A:137:LEU:HD13	0.76	1.81	14	1
1:A:76:TRP:N	1:A:76:TRP:CD1	0.75	2.53	3	3
1:A:127:LEU:HD23	1:A:127:LEU:N	0.75	1.96	2	3
1:A:29:GLU:HG2	1:A:29:GLU:O	0.75	1.81	16	1
1:A:76:TRP:CD1	1:A:76:TRP:N	0.75	2.55	5	9
1:A:104:TRP:HE1	1:A:138:VAL:N	0.75	1.79	13	1
1:A:112:ASN:OD1	1:A:130:ILE:HD11	0.75	1.82	8	1
1:A:128:LYS:NZ	1:A:128:LYS:H	0.74	1.79	16	2
1:A:60:VAL:HB	1:A:96:GLY:O	0.74	1.81	11	1
1:A:92:ASP:H	1:A:100:ARG:HE	0.74	1.24	3	1
1:A:100:ARG:H	1:A:100:ARG:NH1	0.74	1.80	9	1
1:A:17:GLU:HG2	1:A:18:VAL:HG13	0.74	1.58	12	1
1:A:111:GLN:H	1:A:111:GLN:CD	0.74	1.86	16	1
1:A:23:LEU:HD23	1:A:23:LEU:N	0.74	1.98	1	5
1:A:105:ALA:HB2	1:A:139:TRP:O	0.74	1.82	3	2
1:A:38:ASP:O	1:A:40:THR:HG23	0.73	1.83	6	1
1:A:108:GLY:H	1:A:111:GLN:NE2	0.73	1.79	12	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:LEU:N	1:A:15:LEU:HD23	0.73	1.99	11	5
1:A:15:LEU:N	1:A:15:LEU:HD13	0.73	1.98	1	3
1:A:44:VAL:HG21	1:A:98:TRP:CE3	0.73	2.18	8	5
1:A:48:LYS:HZ3	1:A:50:ILE:HD11	0.73	1.41	6	2
1:A:75:MET:SD	1:A:75:MET:N	0.73	2.62	9	8
1:A:23:LEU:HD12	1:A:23:LEU:H	0.73	1.43	12	2
1:A:51:LEU:CD1	1:A:51:LEU:H	0.72	1.98	9	5
1:A:124:TYR:CE2	1:A:138:VAL:HG11	0.72	2.20	15	3
1:A:105:ALA:H	1:A:111:GLN:HE22	0.72	1.27	6	1
1:A:39:LYS:HZ3	1:A:41:ARG:CB	0.72	1.98	14	1
1:A:26:LEU:HD11	1:A:32:LEU:HD11	0.71	1.60	12	1
1:A:118:ILE:HD11	1:A:123:TYR:CD1	0.71	2.19	1	8
1:A:23:LEU:HD12	1:A:23:LEU:N	0.71	2.01	12	2
1:A:16:ALA:O	1:A:42:ILE:HD13	0.71	1.85	4	1
1:A:51:LEU:HD12	1:A:51:LEU:C	0.71	2.05	7	1
1:A:22:VAL:HG21	1:A:93:PRO:O	0.71	1.85	11	1
1:A:76:TRP:CE3	1:A:122:ILE:HG21	0.71	2.21	3	1
1:A:127:LEU:N	1:A:127:LEU:HD13	0.71	2.01	10	3
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:CG	0.71	2.59	12	1
1:A:32:LEU:HD21	1:A:101:TYR:OH	0.71	1.86	5	1
1:A:105:ALA:HB3	1:A:139:TRP:HE1	0.70	1.45	11	1
1:A:18:VAL:HG11	1:A:101:TYR:CE2	0.70	2.21	12	1
1:A:51:LEU:HD13	1:A:51:LEU:H	0.70	1.46	13	2
1:A:127:LEU:HD13	1:A:127:LEU:N	0.70	2.00	13	1
1:A:105:ALA:O	1:A:107:SER:N	0.70	2.24	4	5
1:A:134:GLU:N	1:A:134:GLU:OE1	0.70	2.23	13	4
1:A:103:ASN:H	1:A:103:ASN:ND2	0.70	1.84	6	1
1:A:128:LYS:NZ	1:A:128:LYS:N	0.70	2.40	6	2
1:A:51:LEU:HD13	1:A:51:LEU:O	0.70	1.86	3	5
1:A:130:ILE:HG23	1:A:134:GLU:OE2	0.70	1.87	2	1
1:A:112:ASN:C	1:A:128:LYS:HZ2	0.70	1.90	10	4
1:A:83:LEU:HD12	1:A:84:GLY:N	0.70	2.02	16	3
1:A:96:GLY:N	1:A:100:ARG:NH1	0.69	2.40	2	1
1:A:46:ALA:HB1	1:A:50:ILE:HD11	0.69	1.63	3	2
1:A:59:PHE:CA	1:A:99:LEU:HD12	0.69	2.17	12	1
1:A:83:LEU:HD22	1:A:83:LEU:H	0.69	1.47	11	2
1:A:112:ASN:OD1	1:A:137:LEU:N	0.69	2.18	15	4
1:A:136:LEU:HD12	1:A:136:LEU:N	0.69	2.02	11	5
1:A:23:LEU:H	1:A:23:LEU:CD2	0.69	1.99	1	5
1:A:97:ASN:ND2	1:A:97:ASN:H	0.69	1.84	12	1
1:A:89:ASP:N	1:A:89:ASP:OD1	0.69	2.25	2	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:134:GLU:H	1:A:134:GLU:CD	0.69	1.90	5	1
1:A:105:ALA:N	1:A:111:GLN:HE22	0.69	1.85	6	1
1:A:51:LEU:N	1:A:51:LEU:CD1	0.69	2.56	11	4
1:A:15:LEU:HD23	1:A:15:LEU:C	0.69	2.08	13	2
1:A:80:TYR:OH	1:A:88:ILE:HD11	0.69	1.88	15	2
1:A:51:LEU:C	1:A:51:LEU:HD22	0.68	2.08	16	6
1:A:21:HIS:NE2	1:A:93:PRO:O	0.68	2.26	8	3
1:A:30:VAL:HG13	1:A:45:TRP:O	0.68	1.89	2	4
1:A:60:VAL:HG13	1:A:61:GLY:N	0.68	2.04	3	5
1:A:127:LEU:N	1:A:127:LEU:HD23	0.68	2.04	3	1
1:A:116:LEU:HD23	1:A:117:GLU:N	0.68	2.03	10	4
1:A:12:THR:HG22	1:A:13:GLU:N	0.68	2.02	12	2
1:A:110:GLU:O	1:A:111:GLN:O	0.68	2.12	14	6
1:A:112:ASN:C	1:A:113:LEU:HD22	0.68	2.08	14	2
1:A:128:LYS:H	1:A:128:LYS:HZ2	0.67	1.30	14	2
1:A:59:PHE:CD1	1:A:97:ASN:ND2	0.67	2.62	13	1
1:A:111:GLN:HE21	1:A:111:GLN:N	0.67	1.86	15	1
1:A:112:ASN:HD21	1:A:137:LEU:HD12	0.67	1.48	16	1
1:A:124:TYR:CA	1:A:125:LYS:HZ2	0.67	2.03	1	1
1:A:134:GLU:O	1:A:134:GLU:OE1	0.67	2.12	3	1
1:A:38:ASP:O	1:A:40:THR:HG22	0.67	1.90	8	1
1:A:95:LYS:CB	1:A:100:ARG:HH12	0.67	2.03	2	1
1:A:32:LEU:HD13	1:A:32:LEU:N	0.67	2.04	12	1
1:A:97:ASN:HD22	1:A:99:LEU:N	0.67	1.86	3	1
1:A:51:LEU:O	1:A:51:LEU:HD13	0.66	1.90	1	1
1:A:90:ALA:HB1	1:A:100:ARG:CZ	0.66	2.20	7	1
1:A:39:LYS:O	1:A:40:THR:HG22	0.66	1.90	14	4
1:A:131:ALA:O	1:A:134:GLU:OE1	0.66	2.12	13	3
1:A:45:TRP:CE3	1:A:135:GLU:N	0.66	2.63	14	4
1:A:113:LEU:HD12	1:A:114:PHE:H	0.66	1.51	12	1
1:A:80:TYR:CZ	1:A:120:ARG:NE	0.66	2.64	4	2
1:A:82:ASN:ND2	1:A:120:ARG:HH12	0.66	1.89	5	1
1:A:26:LEU:HD22	1:A:30:VAL:CG1	0.66	2.20	16	4
1:A:59:PHE:N	1:A:99:LEU:HD12	0.66	2.05	12	1
1:A:127:LEU:H	1:A:128:LYS:CE	0.66	2.04	9	1
1:A:26:LEU:HD11	1:A:30:VAL:CG1	0.66	2.21	10	1
1:A:39:LYS:H	1:A:39:LYS:HZ3	0.66	1.34	6	1
1:A:82:ASN:C	1:A:83:LEU:HD13	0.66	2.12	6	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:CD1	0.66	2.64	14	2
1:A:60:VAL:HG11	1:A:95:LYS:O	0.65	1.91	6	1
1:A:17:GLU:CG	1:A:18:VAL:H	0.65	2.04	4	3

Continued on next page...



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:105:ALA:CB	1:A:111:GLN:NE2	0.65	2.59	6	2
1:A:66:ARG:N	1:A:87:CYS:SG	0.65	2.70	14	4
1:A:128:LYS:H	1:A:128:LYS:CE	0.65	2.05	14	6
1:A:82:ASN:CG	1:A:83:LEU:N	0.65	2.50	16	2
1:A:35:SER:C	1:A:37:VAL:H	0.65	1.95	7	3
1:A:80:TYR:CE2	1:A:120:ARG:NE	0.65	2.64	5	3
1:A:91:THR:H	1:A:100:ARG:CG	0.65	2.04	3	1
1:A:97:ASN:HD21	1:A:100:ARG:H	0.65	1.30	3	1
1:A:14:THR:H	1:A:17:GLU:CB	0.65	2.04	16	3
1:A:46:ALA:HB3	1:A:134:GLU:OE1	0.65	1.90	3	2
1:A:116:LEU:HD23	1:A:117:GLU:H	0.65	1.52	13	4
1:A:28:GLU:HB2	1:A:48:LYS:HG2	0.65	1.68	8	1
1:A:83:LEU:N	1:A:83:LEU:HD23	0.65	2.07	9	1
1:A:59:PHE:HA	1:A:99:LEU:HD12	0.65	1.69	12	2
1:A:17:GLU:C	1:A:18:VAL:HG12	0.65	2.13	13	1
1:A:29:GLU:CB	1:A:48:LYS:NZ	0.65	2.60	16	1
1:A:29:GLU:N	1:A:48:LYS:NZ	0.65	2.43	16	1
1:A:92:ASP:O	1:A:96:GLY:N	0.65	2.30	6	4
1:A:111:GLN:CD	1:A:139:TRP:O	0.65	2.36	10	3
1:A:60:VAL:H	1:A:97:ASN:CG	0.65	1.95	10	3
1:A:108:GLY:O	1:A:111:GLN:NE2	0.65	2.30	15	1
1:A:128:LYS:N	1:A:128:LYS:CE	0.64	2.60	6	3
1:A:124:TYR:CE2	1:A:138:VAL:HG21	0.64	2.27	13	2
1:A:100:ARG:NH1	1:A:100:ARG:N	0.64	2.45	9	1
1:A:34:PRO:HA	1:A:42:ILE:HA	0.64	1.69	1	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:137:LEU:HD12	0.64	2.07	16	1
1:A:15:LEU:H	1:A:15:LEU:CD1	0.64	2.03	10	3
1:A:92:ASP:H	1:A:100:ARG:HH11	0.64	1.36	7	1
1:A:60:VAL:HG12	1:A:100:ARG:NH2	0.64	2.07	9	1
1:A:36:ALA:HB1	1:A:45:TRP:CZ2	0.64	2.28	10	6
1:A:108:GLY:H	1:A:111:GLN:HE22	0.64	1.34	12	1
1:A:19:PRO:O	1:A:23:LEU:CD2	0.64	2.46	6	5
1:A:125:LYS:N	1:A:125:LYS:NZ	0.64	2.45	1	4
1:A:97:ASN:ND2	1:A:100:ARG:N	0.64	2.42	3	1
1:A:35:SER:H	1:A:37:VAL:HG12	0.64	1.52	6	1
1:A:107:SER:N	1:A:111:GLN:NE2	0.64	2.45	16	1
1:A:31:ARG:CB	1:A:47:THR:HG21	0.64	2.23	1	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:137:LEU:O	0.64	2.15	10	2
1:A:35:SER:N	1:A:41:ARG:O	0.64	2.30	1	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:135:GLU:O	0.64	2.30	3	3
1:A:92:ASP:N	1:A:100:ARG:HE	0.64	1.90	3	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:127:LEU:H	1:A:128:LYS:HE3	0.64	1.51	9	1
1:A:46:ALA:N	1:A:134:GLU:OE1	0.63	2.30	3	1
1:A:112:ASN:C	1:A:128:LYS:NZ	0.63	2.52	10	7
1:A:33:PHE:N	1:A:43:GLY:O	0.63	2.28	7	4
1:A:48:LYS:O	1:A:50:ILE:HD12	0.63	1.92	2	3
1:A:99:LEU:HD23	1:A:124:TYR:CD2	0.63	2.28	15	5
1:A:18:VAL:HG13	1:A:19:PRO:HD3	0.63	1.68	13	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:113:LEU:N	0.63	2.30	3	1
1:A:89:ASP:O	1:A:100:ARG:NH1	0.63	2.32	3	2
1:A:97:ASN:ND2	1:A:97:ASN:N	0.63	2.43	12	3
1:A:26:LEU:O	1:A:27:PRO:O	0.63	2.16	4	6
1:A:28:GLU:CD	1:A:29:GLU:N	0.63	2.52	3	2
1:A:64:LYS:CE	1:A:65:LYS:O	0.63	2.46	7	3
1:A:111:GLN:NE2	1:A:138:VAL:C	0.63	2.51	8	2
1:A:59:PHE:CD1	1:A:100:ARG:NH2	0.63	2.67	9	1
1:A:83:LEU:H	1:A:83:LEU:CD2	0.63	2.06	14	1
1:A:32:LEU:HD11	1:A:101:TYR:CE1	0.63	2.29	5	1
1:A:103:ASN:N	1:A:103:ASN:ND2	0.63	2.46	14	1
1:A:92:ASP:N	1:A:100:ARG:HH11	0.63	1.92	7	1
1:A:114:PHE:CE2	1:A:125:LYS:HB2	0.62	2.28	1	3
1:A:111:GLN:CG	1:A:139:TRP:O	0.62	2.46	10	2
1:A:15:LEU:HD23	1:A:16:ALA:N	0.62	2.09	12	2
1:A:136:LEU:O	1:A:137:LEU:HD12	0.62	1.93	3	5
1:A:105:ALA:HB2	1:A:137:LEU:HD22	0.62	1.71	7	2
1:A:114:PHE:CE2	1:A:151:ALA:HB3	0.62	2.29	2	1
1:A:16:ALA:O	1:A:32:LEU:O	0.62	2.16	12	1
1:A:59:PHE:HB2	1:A:99:LEU:HD12	0.62	1.71	13	1
1:A:102:VAL:HG22	1:A:104:TRP:CZ2	0.62	2.30	13	1
1:A:45:TRP:CD1	1:A:45:TRP:N	0.62	2.67	13	13
1:A:14:THR:O	1:A:17:GLU:N	0.62	2.33	11	6
1:A:130:ILE:HG23	1:A:134:GLU:CG	0.62	2.25	9	3
1:A:97:ASN:O	1:A:100:ARG:NH1	0.62	2.32	9	1
1:A:113:LEU:O	1:A:138:VAL:HG12	0.62	1.94	1	1
1:A:83:LEU:HD11	1:A:86:MET:CG	0.62	2.25	16	1
1:A:82:ASN:ND2	1:A:120:ARG:NH1	0.62	2.48	5	1
1:A:103:ASN:OD1	1:A:137:LEU:HD21	0.62	1.95	6	1
1:A:82:ASN:HD22	1:A:120:ARG:NH1	0.61	1.92	5	1
1:A:100:ARG:HH22	1:A:103:ASN:HD21	0.61	1.38	13	1
1:A:39:LYS:O	1:A:41:ARG:N	0.61	2.33	1	1
1:A:64:LYS:HZ2	1:A:89:ASP:CB	0.61	2.08	14	3
1:A:99:LEU:O	1:A:102:VAL:HG23	0.61	1.95	15	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:37:VAL:HG21	1:A:41:ARG:C	0.61	2.15	6	1
1:A:65:LYS:H	1:A:65:LYS:CD	0.61	2.07	10	3
1:A:51:LEU:HD22	1:A:52:LYS:H	0.61	1.50	2	4
1:A:17:GLU:CG	1:A:18:VAL:HG13	0.61	2.24	12	1
1:A:111:GLN:O	1:A:112:ASN:ND2	0.61	2.33	14	2
1:A:120:ARG:N	1:A:120:ARG:HE	0.61	1.94	8	3
1:A:29:GLU:OE2	1:A:136:LEU:HD21	0.61	1.96	16	1
1:A:46:ALA:O	1:A:133:GLY:HA2	0.61	1.95	2	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:111:GLN:N	0.61	2.21	16	1
1:A:54:LYS:HG3	1:A:55:LYS:N	0.61	2.11	14	4
1:A:60:VAL:N	1:A:97:ASN:OD1	0.61	2.33	12	2
1:A:127:LEU:N	1:A:127:LEU:CD2	0.61	2.61	4	3
1:A:51:LEU:H	1:A:51:LEU:HD13	0.61	1.55	8	5
1:A:83:LEU:HD22	1:A:83:LEU:N	0.61	2.11	8	1
1:A:112:ASN:O	1:A:113:LEU:HD12	0.61	1.96	3	1
1:A:30:VAL:CG1	1:A:44:VAL:HG23	0.61	2.26	9	1
1:A:29:GLU:OE1	1:A:29:GLU:N	0.61	2.32	15	1
1:A:113:LEU:N	1:A:128:LYS:NZ	0.61	2.48	3	4
1:A:76:TRP:CZ3	1:A:122:ILE:HG21	0.61	2.31	5	2
1:A:29:GLU:OE2	1:A:56:PHE:CG	0.61	2.54	9	2
1:A:112:ASN:ND2	1:A:137:LEU:N	0.61	2.46	13	1
1:A:22:VAL:HG13	1:A:97:ASN:C	0.60	2.16	16	4
1:A:28:GLU:OE1	1:A:29:GLU:N	0.60	2.33	2	1
1:A:86:MET:SD	1:A:87:CYS:N	0.60	2.74	5	2
1:A:21:HIS:CD2	1:A:93:PRO:O	0.60	2.54	6	2
1:A:111:GLN:OE1	1:A:138:VAL:O	0.60	2.19	6	1
1:A:63:LYS:NZ	1:A:83:LEU:HD21	0.60	2.10	8	1
1:A:11:ALA:HB2	1:A:35:SER:OG	0.60	1.95	14	1
1:A:63:LYS:NZ	1:A:83:LEU:CD2	0.60	2.64	8	1
1:A:75:MET:C	1:A:76:TRP:CG	0.60	2.72	14	5
1:A:28:GLU:CD	1:A:29:GLU:H	0.60	2.00	2	1
1:A:90:ALA:C	1:A:91:THR:HG22	0.60	2.16	3	5
1:A:113:LEU:CB	1:A:137:LEU:O	0.60	2.50	2	4
1:A:100:ARG:NE	1:A:100:ARG:O	0.60	2.35	1	3
1:A:139:TRP:O	1:A:139:TRP:CD1	0.60	2.55	10	2
1:A:111:GLN:CG	1:A:139:TRP:HE1	0.60	2.09	16	1
1:A:105:ALA:C	1:A:107:SER:N	0.60	2.52	13	5
1:A:91:THR:H	1:A:100:ARG:NE	0.60	1.94	3	1
1:A:136:LEU:C	1:A:137:LEU:HD13	0.60	2.16	14	1
1:A:102:VAL:HG11	1:A:138:VAL:HG23	0.60	1.72	3	1
1:A:37:VAL:HG21	1:A:41:ARG:O	0.60	1.95	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:59:PHE:CZ	1:A:90:ALA:HB3	0.60	2.31	15	2
1:A:29:GLU:CA	1:A:48:LYS:HZ2	0.60	2.10	16	1
1:A:135:GLU:H	1:A:135:GLU:CD	0.60	1.98	1	3
1:A:112:ASN:C	1:A:113:LEU:HD12	0.60	2.17	3	2
1:A:39:LYS:H	1:A:39:LYS:NZ	0.60	1.93	6	1
1:A:26:LEU:HD12	1:A:27:PRO:HD2	0.60	1.72	10	1
1:A:26:LEU:HB3	1:A:98:TRP:CG	0.60	2.32	11	1
1:A:17:GLU:HB3	1:A:32:LEU:HB2	0.60	1.71	12	1
1:A:38:ASP:O	1:A:40:THR:N	0.60	2.33	3	11
1:A:112:ASN:CG	1:A:130:ILE:HD11	0.60	2.16	8	1
1:A:23:LEU:N	1:A:23:LEU:CD1	0.60	2.63	10	1
1:A:108:GLY:N	1:A:111:GLN:NE2	0.60	2.49	12	1
1:A:92:ASP:H	1:A:100:ARG:NH1	0.60	1.95	7	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:111:GLN:N	0.60	2.54	16	1
1:A:105:ALA:CA	1:A:111:GLN:HE22	0.59	2.10	6	1
1:A:79:TYR:O	1:A:120:ARG:NE	0.59	2.35	16	4
1:A:59:PHE:CE1	1:A:100:ARG:NH2	0.59	2.69	9	2
1:A:105:ALA:HB3	1:A:111:GLN:CD	0.59	2.17	12	2
1:A:114:PHE:C	1:A:114:PHE:CD1	0.59	2.75	15	9
1:A:60:VAL:HG13	1:A:61:GLY:H	0.59	1.57	8	7
1:A:15:LEU:HD23	1:A:15:LEU:N	0.59	2.11	6	2
1:A:104:TRP:HE1	1:A:138:VAL:CB	0.59	2.10	13	1
1:A:20:GLU:HA	1:A:23:LEU:HD21	0.59	1.74	1	3
1:A:105:ALA:HB3	1:A:139:TRP:CD1	0.59	2.31	1	4
1:A:98:TRP:O	1:A:101:TYR:N	0.59	2.35	13	7
1:A:14:THR:OG1	1:A:17:GLU:O	0.59	2.20	13	1
1:A:15:LEU:CD2	1:A:15:LEU:H	0.59	2.10	8	3
1:A:127:LEU:N	1:A:128:LYS:HE3	0.59	2.11	6	2
1:A:21:HIS:CD2	1:A:21:HIS:N	0.59	2.69	9	3
1:A:112:ASN:HD22	1:A:130:ILE:HG21	0.59	1.56	4	1
1:A:31:ARG:HB2	1:A:47:THR:HG21	0.59	1.73	1	1
1:A:111:GLN:CG	1:A:112:ASN:H	0.59	2.10	14	1
1:A:18:VAL:HG23	1:A:23:LEU:HD22	0.59	1.75	3	2
1:A:116:LEU:N	1:A:123:TYR:O	0.59	2.35	9	5
1:A:120:ARG:NE	1:A:120:ARG:CA	0.59	2.64	6	1
1:A:29:GLU:OE2	1:A:56:PHE:CE2	0.59	2.56	15	1
1:A:35:SER:O	1:A:37:VAL:N	0.59	2.36	8	3
1:A:138:VAL:O	1:A:139:TRP:O	0.59	2.21	9	1
1:A:65:LYS:NZ	1:A:65:LYS:H	0.59	1.96	14	1
1:A:29:GLU:CD	1:A:56:PHE:CE2	0.59	2.77	16	2
1:A:55:LYS:HG2	1:A:125:LYS:HZ2	0.59	1.57	15	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:N	1:A:32:LEU:CD2	0.58	2.66	11	8
1:A:36:ALA:HB3	1:A:45:TRP:CZ2	0.58	2.33	5	3
1:A:80:TYR:O	1:A:82:ASN:N	0.58	2.36	3	9
1:A:30:VAL:HG13	1:A:44:VAL:HG23	0.58	1.75	16	3
1:A:36:ALA:HB1	1:A:45:TRP:CE2	0.58	2.33	11	5
1:A:57:GLY:HA2	1:A:99:LEU:HD11	0.58	1.75	12	2
1:A:60:VAL:CB	1:A:96:GLY:O	0.58	2.50	11	1
1:A:114:PHE:N	1:A:125:LYS:O	0.58	2.36	7	5
1:A:104:TRP:CZ2	1:A:136:LEU:O	0.58	2.56	13	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:113:LEU:O	0.58	2.21	10	2
1:A:114:PHE:CD1	1:A:148:ILE:HG23	0.58	2.33	6	2
1:A:113:LEU:HG	1:A:137:LEU:O	0.58	1.98	10	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:C	0.58	2.56	11	1
1:A:100:ARG:NH2	1:A:101:TYR:OH	0.58	2.36	15	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:138:VAL:N	0.58	2.36	6	1
1:A:22:VAL:O	1:A:26:LEU:N	0.58	2.37	13	1
1:A:38:ASP:OD2	1:A:103:ASN:ND2	0.58	2.36	2	1
1:A:92:ASP:O	1:A:100:ARG:NH1	0.58	2.36	2	2
1:A:98:TRP:O	1:A:101:TYR:CD1	0.58	2.57	10	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:137:LEU:HD22	0.58	2.12	14	1
1:A:51:LEU:CD1	1:A:51:LEU:N	0.58	2.66	9	5
1:A:17:GLU:HG3	1:A:23:LEU:HD11	0.58	1.76	13	1
1:A:113:LEU:HB2	1:A:138:VAL:HG12	0.58	1.76	15	1
1:A:37:VAL:CG2	1:A:39:LYS:NZ	0.58	2.66	16	1
1:A:62:ASP:O	1:A:89:ASP:N	0.58	2.37	4	12
1:A:105:ALA:CA	1:A:111:GLN:NE2	0.58	2.67	6	1
1:A:113:LEU:HD12	1:A:113:LEU:C	0.58	2.18	13	2
1:A:82:ASN:ND2	1:A:83:LEU:HD12	0.58	2.13	12	1
1:A:104:TRP:HE1	1:A:138:VAL:HB	0.58	1.58	13	1
1:A:60:VAL:HG11	1:A:96:GLY:CA	0.57	2.29	8	3
1:A:19:PRO:O	1:A:23:LEU:HD22	0.57	2.00	7	3
1:A:15:LEU:HD22	1:A:15:LEU:H	0.57	1.59	15	1
1:A:114:PHE:CE1	1:A:148:ILE:HG23	0.57	2.34	6	1
1:A:85:TRP:O	1:A:86:MET:SD	0.57	2.62	16	7
1:A:139:TRP:C	1:A:139:TRP:CD1	0.57	2.76	2	2
1:A:131:ALA:O	1:A:134:GLU:OE2	0.57	2.23	3	3
1:A:15:LEU:HD23	1:A:15:LEU:H	0.57	1.59	11	4
1:A:137:LEU:HD12	1:A:137:LEU:N	0.57	2.14	7	2
1:A:114:PHE:CD2	1:A:125:LYS:O	0.57	2.58	12	2
1:A:136:LEU:N	1:A:136:LEU:CD1	0.57	2.67	11	4
1:A:91:THR:O	1:A:100:ARG:NH2	0.57	2.38	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:VAL:HG12	1:A:44:VAL:HG22	0.57	1.76	15	1
1:A:60:VAL:HG22	1:A:97:ASN:ND2	0.57	2.14	16	4
1:A:22:VAL:HG12	1:A:97:ASN:C	0.57	2.20	8	4
1:A:22:VAL:HG23	1:A:23:LEU:HD12	0.57	1.75	13	1
1:A:16:ALA:O	1:A:17:GLU:CB	0.57	2.52	12	3
1:A:98:TRP:HA	1:A:101:TYR:CE2	0.57	2.35	12	2
1:A:60:VAL:HG11	1:A:96:GLY:HA2	0.57	1.76	8	2
1:A:51:LEU:N	1:A:51:LEU:HD22	0.57	2.12	10	1
1:A:89:ASP:O	1:A:100:ARG:NH2	0.57	2.38	2	1
1:A:50:ILE:C	1:A:51:LEU:HD13	0.57	2.20	10	2
1:A:77:GLU:N	1:A:77:GLU:CD	0.57	2.57	12	1
1:A:15:LEU:H	1:A:15:LEU:CD2	0.57	2.11	11	6
1:A:133:GLY:N	1:A:134:GLU:OE2	0.57	2.38	3	1
1:A:21:HIS:NE2	1:A:94:GLU:O	0.57	2.38	13	1
1:A:108:GLY:N	1:A:139:TRP:HE1	0.57	1.98	13	1
1:A:64:LYS:HZ2	1:A:89:ASP:N	0.57	1.97	16	1
1:A:37:VAL:O	1:A:38:ASP:CB	0.57	2.52	6	7
1:A:128:LYS:CE	1:A:128:LYS:N	0.57	2.68	16	3
1:A:78:VAL:O	1:A:86:MET:SD	0.57	2.63	11	3
1:A:112:ASN:HD21	1:A:137:LEU:CD1	0.57	2.13	16	1
1:A:80:TYR:C	1:A:82:ASN:H	0.57	2.02	3	12
1:A:29:GLU:OE2	1:A:56:PHE:CD1	0.57	2.57	9	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:CB	0.57	2.67	12	1
1:A:15:LEU:N	1:A:15:LEU:HD22	0.56	2.15	10	3
1:A:105:ALA:HB3	1:A:111:GLN:OE1	0.56	1.99	12	1
1:A:116:LEU:O	1:A:123:TYR:N	0.56	2.38	9	4
1:A:64:LYS:HE3	1:A:65:LYS:O	0.56	2.00	8	2
1:A:112:ASN:ND2	1:A:137:LEU:O	0.56	2.38	13	1
1:A:124:TYR:C	1:A:125:LYS:NZ	0.56	2.59	15	1
1:A:113:LEU:HB2	1:A:137:LEU:O	0.56	2.00	5	3
1:A:148:ILE:CG2	1:A:149:ALA:N	0.56	2.68	4	5
1:A:111:GLN:OE1	1:A:112:ASN:N	0.56	2.37	3	1
1:A:37:VAL:HG11	1:A:41:ARG:C	0.56	2.21	8	1
1:A:96:GLY:O	1:A:97:ASN:CB	0.56	2.52	11	2
1:A:134:GLU:OE1	1:A:135:GLU:N	0.56	2.38	12	1
1:A:16:ALA:O	1:A:32:LEU:N	0.56	2.38	13	1
1:A:48:LYS:HD3	1:A:48:LYS:H	0.56	1.61	1	1
1:A:108:GLY:O	1:A:139:TRP:NE1	0.56	2.38	13	1
1:A:104:TRP:O	1:A:137:LEU:HD23	0.56	2.01	6	1
1:A:56:PHE:CE2	1:A:126:THR:HG21	0.56	2.35	3	4
1:A:118:ILE:O	1:A:121:ALA:N	0.56	2.38	3	4

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:105:ALA:H	1:A:111:GLN:NE2	0.56	1.99	6	1
1:A:131:ALA:N	1:A:134:GLU:OE2	0.56	2.38	7	2
1:A:50:ILE:HD12	1:A:130:ILE:HG21	0.56	1.77	7	2
1:A:99:LEU:O	1:A:102:VAL:HG12	0.56	2.00	10	1
1:A:113:LEU:HD23	1:A:124:TYR:HB3	0.56	1.75	3	1
1:A:75:MET:O	1:A:76:TRP:CE3	0.56	2.59	9	4
1:A:26:LEU:HD13	1:A:30:VAL:C	0.56	2.21	13	2
1:A:113:LEU:N	1:A:113:LEU:CD1	0.56	2.66	9	1
1:A:17:GLU:OE1	1:A:42:ILE:HG12	0.56	2.01	12	1
1:A:104:TRP:CH2	1:A:136:LEU:O	0.56	2.59	13	1
1:A:127:LEU:HD23	1:A:151:ALA:CB	0.56	2.30	16	3
1:A:34:PRO:O	1:A:35:SER:CB	0.56	2.54	2	12
1:A:59:PHE:CD1	1:A:59:PHE:C	0.56	2.79	10	1
1:A:26:LEU:O	1:A:26:LEU:HD12	0.56	2.00	11	1
1:A:22:VAL:HG22	1:A:97:ASN:HA	0.56	1.77	16	5
1:A:112:ASN:HD22	1:A:130:ILE:HD13	0.56	1.60	2	1
1:A:26:LEU:HD11	1:A:30:VAL:HG11	0.56	1.77	10	1
1:A:107:SER:H	1:A:111:GLN:NE2	0.56	1.99	16	1
1:A:63:LYS:NZ	1:A:80:TYR:OH	0.55	2.39	4	4
1:A:95:LYS:C	1:A:100:ARG:HH12	0.55	2.04	2	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:138:VAL:O	0.55	2.39	8	1
1:A:13:GLU:HB2	1:A:42:ILE:HD12	0.55	1.78	13	1
1:A:110:GLU:N	1:A:111:GLN:OE1	0.55	2.39	16	1
1:A:50:ILE:HD12	1:A:130:ILE:CG2	0.55	2.31	10	2
1:A:105:ALA:N	1:A:138:VAL:O	0.55	2.39	9	1
1:A:110:GLU:OE2	1:A:137:LEU:HD13	0.55	2.01	12	1
1:A:18:VAL:HG13	1:A:23:LEU:CD2	0.55	2.32	16	1
1:A:36:ALA:O	1:A:103:ASN:CG	0.55	2.45	6	2
1:A:12:THR:CG2	1:A:13:GLU:N	0.55	2.67	12	1
1:A:96:GLY:O	1:A:97:ASN:OD1	0.55	2.24	3	2
1:A:128:LYS:NZ	1:A:128:LYS:O	0.55	2.40	6	2
1:A:108:GLY:N	1:A:111:GLN:HE22	0.55	2.00	12	1
1:A:113:LEU:HD11	1:A:124:TYR:HB3	0.55	1.77	12	1
1:A:105:ALA:O	1:A:106:CYS:C	0.55	2.45	5	4
1:A:75:MET:C	1:A:76:TRP:CD1	0.55	2.80	4	2
1:A:63:LYS:NZ	1:A:63:LYS:CB	0.55	2.69	7	1
1:A:39:LYS:O	1:A:40:THR:CB	0.55	2.55	11	4
1:A:86:MET:SD	1:A:86:MET:C	0.55	2.85	11	4
1:A:99:LEU:N	1:A:99:LEU:HD23	0.55	2.15	13	1
1:A:64:LYS:O	1:A:87:CYS:SG	0.55	2.65	5	5
1:A:11:ALA:O	1:A:12:THR:CB	0.55	2.55	15	3

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:97:ASN:OD1	1:A:98:TRP:CD1	0.55	2.60	2	1
1:A:14:THR:O	1:A:17:GLU:CG	0.55	2.54	15	1
1:A:17:GLU:CD	1:A:18:VAL:H	0.55	2.05	4	1
1:A:39:LYS:NZ	1:A:41:ARG:O	0.55	2.39	14	1
1:A:112:ASN:HD21	1:A:137:LEU:N	0.55	2.00	14	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:139:TRP:HE1	0.55	1.61	16	1
1:A:27:PRO:C	1:A:29:GLU:H	0.55	2.05	8	3
1:A:77:GLU:CD	1:A:77:GLU:H	0.55	2.06	12	1
1:A:28:GLU:OE2	1:A:29:GLU:N	0.54	2.40	4	2
1:A:60:VAL:HG12	1:A:97:ASN:OD1	0.54	2.03	6	2
1:A:39:LYS:C	1:A:40:THR:HG22	0.54	2.23	9	2
1:A:31:ARG:NH1	1:A:47:THR:CG2	0.54	2.69	11	1
1:A:112:ASN:CG	1:A:137:LEU:H	0.54	2.05	14	1
1:A:59:PHE:CB	1:A:122:ILE:O	0.54	2.55	5	3
1:A:105:ALA:HB1	1:A:110:GLU:CD	0.54	2.23	6	1
1:A:83:LEU:CD1	1:A:86:MET:SD	0.54	2.95	16	2
1:A:35:SER:C	1:A:37:VAL:N	0.54	2.61	1	3
1:A:113:LEU:HD23	1:A:124:TYR:CB	0.54	2.32	3	1
1:A:16:ALA:O	1:A:42:ILE:CD1	0.54	2.55	5	2
1:A:27:PRO:C	1:A:29:GLU:N	0.54	2.61	5	3
1:A:52:LYS:H	1:A:52:LYS:CE	0.54	2.15	9	1
1:A:86:MET:SD	1:A:87:CYS:O	0.54	2.65	5	1
1:A:12:THR:HG22	1:A:13:GLU:H	0.54	1.63	12	1
1:A:63:LYS:CB	1:A:63:LYS:NZ	0.54	2.69	14	1
1:A:127:LEU:HD12	1:A:128:LYS:HE3	0.54	1.78	16	2
1:A:17:GLU:O	1:A:18:VAL:O	0.54	2.26	8	3
1:A:29:GLU:OE1	1:A:56:PHE:CD2	0.54	2.61	7	1
1:A:20:GLU:HA	1:A:23:LEU:HD11	0.54	1.80	12	1
1:A:39:LYS:HG2	1:A:41:ARG:H	0.54	1.62	16	1
1:A:48:LYS:H	1:A:48:LYS:CD	0.54	2.13	1	2
1:A:56:PHE:N	1:A:124:TYR:O	0.54	2.41	3	4
1:A:103:ASN:CG	1:A:104:TRP:N	0.54	2.60	8	2
1:A:96:GLY:O	1:A:97:ASN:CG	0.54	2.46	11	1
1:A:18:VAL:HG13	1:A:19:PRO:CD	0.54	2.32	13	1
1:A:135:GLU:N	1:A:135:GLU:OE2	0.54	2.41	14	2
1:A:78:VAL:HG21	1:A:88:ILE:HD12	0.54	1.78	16	1
1:A:138:VAL:O	1:A:139:TRP:HD1	0.54	1.86	5	3
1:A:105:ALA:O	1:A:106:CYS:CB	0.54	2.55	3	2
1:A:15:LEU:C	1:A:15:LEU:CD2	0.54	2.75	13	4
1:A:36:ALA:CB	1:A:45:TRP:CZ2	0.54	2.90	4	6
1:A:103:ASN:ND2	1:A:104:TRP:H	0.54	2.01	7	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:105:ALA:HB2	1:A:137:LEU:CD2	0.54	2.32	7	1
1:A:112:ASN:OD1	1:A:137:LEU:O	0.54	2.26	14	3
1:A:33:PHE:O	1:A:43:GLY:N	0.54	2.38	7	4
1:A:46:ALA:O	1:A:132:PRO:O	0.54	2.26	2	1
1:A:60:VAL:CG1	1:A:61:GLY:N	0.54	2.70	3	2
1:A:48:LYS:CD	1:A:48:LYS:C	0.54	2.76	15	4
1:A:110:GLU:O	1:A:112:ASN:ND2	0.54	2.41	8	1
1:A:26:LEU:HD13	1:A:30:VAL:HB	0.54	1.79	13	1
1:A:48:LYS:NZ	1:A:49:PRO:O	0.54	2.41	13	1
1:A:34:PRO:O	1:A:36:ALA:N	0.54	2.32	1	1
1:A:63:LYS:CE	1:A:80:TYR:OH	0.54	2.56	4	2
1:A:135:GLU:CD	1:A:135:GLU:H	0.54	2.03	3	4
1:A:139:TRP:CD1	1:A:139:TRP:O	0.54	2.61	4	1
1:A:28:GLU:O	1:A:29:GLU:CG	0.54	2.55	8	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:138:VAL:CA	0.54	2.56	10	2
1:A:118:ILE:HD11	1:A:123:TYR:CD2	0.54	2.37	8	2
1:A:116:LEU:HD13	1:A:125:LYS:HD2	0.54	1.79	9	1
1:A:21:HIS:ND1	1:A:94:GLU:O	0.54	2.40	11	1
1:A:30:VAL:CG1	1:A:31:ARG:N	0.53	2.70	1	4
1:A:110:GLU:O	1:A:111:GLN:C	0.53	2.45	4	5
1:A:89:ASP:O	1:A:89:ASP:OD1	0.53	2.25	15	5
1:A:62:ASP:OD1	1:A:63:LYS:N	0.53	2.41	12	3
1:A:63:LYS:HZ3	1:A:83:LEU:HD21	0.53	1.63	8	1
1:A:99:LEU:HD23	1:A:124:TYR:CE2	0.53	2.38	2	3
1:A:97:ASN:ND2	1:A:99:LEU:N	0.53	2.55	3	1
1:A:35:SER:OG	1:A:40:THR:N	0.53	2.41	1	1
1:A:91:THR:O	1:A:100:ARG:NH1	0.53	2.42	8	1
1:A:30:VAL:HG11	1:A:98:TRP:CE3	0.53	2.38	7	1
1:A:35:SER:H	1:A:37:VAL:CG1	0.53	2.15	7	1
1:A:50:ILE:HD13	1:A:56:PHE:CZ	0.53	2.37	10	1
1:A:104:TRP:CD1	1:A:105:ALA:O	0.53	2.62	10	1
1:A:17:GLU:OE1	1:A:32:LEU:CB	0.53	2.56	12	1
1:A:23:LEU:H	1:A:23:LEU:CD1	0.53	2.10	12	1
1:A:29:GLU:HG3	1:A:50:ILE:HD11	0.53	1.81	15	1
1:A:89:ASP:OD1	1:A:89:ASP:C	0.53	2.45	14	3
1:A:64:LYS:N	1:A:87:CYS:O	0.53	2.40	2	4
1:A:111:GLN:OE1	1:A:139:TRP:C	0.53	2.47	5	1
1:A:36:ALA:HB2	1:A:45:TRP:CZ2	0.53	2.38	6	2
1:A:90:ALA:HB1	1:A:100:ARG:NE	0.53	2.18	7	1
1:A:29:GLU:O	1:A:47:THR:N	0.53	2.39	15	1
1:A:80:TYR:C	1:A:82:ASN:N	0.53	2.62	11	9

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:LEU:HD22	1:A:30:VAL:HB	0.53	1.80	9	4
1:A:97:ASN:C	1:A:97:ASN:HD22	0.53	2.07	6	2
1:A:111:GLN:OE1	1:A:139:TRP:CD1	0.53	2.62	12	2
1:A:107:SER:O	1:A:111:GLN:OE1	0.53	2.25	16	1
1:A:128:LYS:N	1:A:128:LYS:HE3	0.53	2.17	6	5
1:A:80:TYR:CZ	1:A:120:ARG:CG	0.53	2.92	9	3
1:A:17:GLU:CB	1:A:32:LEU:HB2	0.53	2.34	12	1
1:A:20:GLU:O	1:A:24:ARG:CG	0.53	2.57	16	4
1:A:38:ASP:C	1:A:40:THR:N	0.53	2.60	11	9
1:A:51:LEU:CD2	1:A:52:LYS:O	0.53	2.56	14	5
1:A:62:ASP:O	1:A:89:ASP:OD1	0.53	2.27	2	2
1:A:97:ASN:O	1:A:100:ARG:CD	0.53	2.57	2	1
1:A:114:PHE:CD1	1:A:114:PHE:C	0.53	2.82	6	4
1:A:127:LEU:HD23	1:A:151:ALA:HB2	0.53	1.80	14	5
1:A:29:GLU:OE1	1:A:56:PHE:CE2	0.53	2.62	7	1
1:A:51:LEU:HD12	1:A:52:LYS:C	0.53	2.24	7	1
1:A:30:VAL:O	1:A:31:ARG:NE	0.53	2.41	10	1
1:A:83:LEU:N	1:A:83:LEU:HD13	0.53	2.18	11	2
1:A:15:LEU:O	1:A:33:PHE:CE1	0.53	2.62	13	1
1:A:126:THR:C	1:A:127:LEU:HD13	0.53	2.24	13	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:136:LEU:HA	0.53	2.18	14	2
1:A:26:LEU:HD23	1:A:98:TRP:CG	0.53	2.39	2	5
1:A:60:VAL:HG22	1:A:61:GLY:N	0.53	2.17	2	1
1:A:113:LEU:N	1:A:128:LYS:HZ1	0.53	2.01	11	3
1:A:104:TRP:C	1:A:137:LEU:HD23	0.53	2.24	6	2
1:A:41:ARG:NE	1:A:42:ILE:O	0.53	2.42	15	1
1:A:112:ASN:O	1:A:128:LYS:NZ	0.53	2.37	16	1
1:A:15:LEU:O	1:A:18:VAL:HG12	0.52	2.03	1	1
1:A:59:PHE:O	1:A:60:VAL:C	0.52	2.47	2	8
1:A:59:PHE:HB3	1:A:122:ILE:O	0.52	2.04	5	2
1:A:58:PRO:CB	1:A:123:TYR:CE1	0.52	2.92	3	2
1:A:46:ALA:N	1:A:136:LEU:CD1	0.52	2.71	7	3
1:A:103:ASN:HD21	1:A:137:LEU:CD1	0.52	2.18	8	1
1:A:41:ARG:NH2	1:A:42:ILE:O	0.52	2.41	15	1
1:A:107:SER:O	1:A:111:GLN:NE2	0.52	2.42	16	1
1:A:11:ALA:O	1:A:12:THR:OG1	0.52	2.28	15	6
1:A:104:TRP:O	1:A:105:ALA:C	0.52	2.47	13	3
1:A:103:ASN:ND2	1:A:103:ASN:N	0.52	2.56	6	1
1:A:112:ASN:C	1:A:113:LEU:HD13	0.52	2.25	9	1
1:A:102:VAL:CG1	1:A:138:VAL:HG11	0.52	2.35	13	1
1:A:111:GLN:C	1:A:112:ASN:CG	0.52	2.68	16	2

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:SER:OG	1:A:39:LYS:N	0.52	2.43	1	1
1:A:95:LYS:CB	1:A:100:ARG:CZ	0.52	2.87	3	1
1:A:104:TRP:CE2	1:A:136:LEU:O	0.52	2.62	13	1
1:A:111:GLN:HA	1:A:137:LEU:HB3	0.52	1.81	13	1
1:A:79:TYR:CE1	1:A:80:TYR:O	0.52	2.62	3	2
1:A:102:VAL:CG1	1:A:138:VAL:HG23	0.52	2.34	3	2
1:A:65:LYS:HZ2	1:A:65:LYS:H	0.52	1.48	4	1
1:A:18:VAL:HG22	1:A:19:PRO:HD3	0.52	1.82	13	1
1:A:100:ARG:NH2	1:A:103:ASN:OD1	0.52	2.42	13	1
1:A:39:LYS:NZ	1:A:41:ARG:N	0.52	2.58	14	1
1:A:64:LYS:N	1:A:89:ASP:OD1	0.52	2.42	2	1
1:A:80:TYR:CE2	1:A:120:ARG:CZ	0.52	2.93	4	2
1:A:105:ALA:HB1	1:A:108:GLY:H	0.52	1.63	3	1
1:A:16:ALA:CB	1:A:23:LEU:HD23	0.52	2.35	12	1
1:A:18:VAL:HG22	1:A:23:LEU:CD2	0.52	2.35	14	1
1:A:39:LYS:NZ	1:A:41:ARG:CB	0.52	2.72	14	1
1:A:50:ILE:HD12	1:A:50:ILE:N	0.52	2.19	15	1
1:A:22:VAL:HG13	1:A:98:TRP:N	0.52	2.19	1	5
1:A:85:TRP:C	1:A:86:MET:SD	0.52	2.87	6	6
1:A:139:TRP:CD1	1:A:139:TRP:C	0.52	2.81	4	3
1:A:76:TRP:HE1	1:A:90:ALA:HB2	0.52	1.65	5	1
1:A:64:LYS:NZ	1:A:65:LYS:O	0.52	2.42	7	1
1:A:114:PHE:CD2	1:A:125:LYS:HB2	0.52	2.40	7	1
1:A:80:TYR:CE1	1:A:86:MET:SD	0.52	3.03	11	1
1:A:42:ILE:CG2	1:A:101:TYR:CE1	0.52	2.93	3	2
1:A:103:ASN:OD1	1:A:137:LEU:CD2	0.52	2.58	6	1
1:A:106:CYS:O	1:A:107:SER:CB	0.52	2.57	12	2
1:A:79:TYR:O	1:A:120:ARG:CZ	0.52	2.58	13	3
1:A:98:TRP:CE2	1:A:99:LEU:HD12	0.52	2.40	2	2
1:A:127:LEU:N	1:A:128:LYS:HE2	0.52	2.20	3	2
1:A:60:VAL:HG12	1:A:97:ASN:ND2	0.52	2.19	4	2
1:A:97:ASN:N	1:A:97:ASN:HD22	0.52	2.03	12	2
1:A:59:PHE:CE1	1:A:60:VAL:HG23	0.52	2.39	16	3
1:A:60:VAL:HG23	1:A:61:GLY:H	0.52	1.65	1	3
1:A:46:ALA:CB	1:A:134:GLU:OE1	0.52	2.58	3	1
1:A:120:ARG:NE	1:A:120:ARG:N	0.52	2.58	6	1
1:A:53:GLY:O	1:A:125:LYS:NZ	0.52	2.40	8	1
1:A:127:LEU:HD22	1:A:127:LEU:N	0.52	2.17	11	1
1:A:30:VAL:HG12	1:A:31:ARG:N	0.51	2.20	14	2
1:A:114:PHE:CE2	1:A:125:LYS:CB	0.51	2.93	14	4
1:A:63:LYS:HZ3	1:A:63:LYS:HB3	0.51	1.65	7	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:105:ALA:C	1:A:107:SER:H	0.51	2.08	13	1
1:A:89:ASP:OD1	1:A:90:ALA:N	0.51	2.43	16	3
1:A:124:TYR:CA	1:A:125:LYS:NZ	0.51	2.74	1	1
1:A:111:GLN:O	1:A:112:ASN:CB	0.51	2.58	3	3
1:A:17:GLU:C	1:A:18:VAL:HG13	0.51	2.24	5	2
1:A:106:CYS:SG	1:A:110:GLU:OE2	0.51	2.68	7	2
1:A:29:GLU:OE2	1:A:30:VAL:CG2	0.51	2.58	15	2
1:A:21:HIS:CE1	1:A:94:GLU:O	0.51	2.63	11	1
1:A:64:LYS:NZ	1:A:88:ILE:O	0.51	2.42	11	1
1:A:51:LEU:HD22	1:A:52:LYS:O	0.51	2.06	1	6
1:A:35:SER:O	1:A:39:LYS:NZ	0.51	2.44	2	1
1:A:111:GLN:O	1:A:112:ASN:CG	0.51	2.49	16	3
1:A:46:ALA:N	1:A:134:GLU:O	0.51	2.38	9	3
1:A:113:LEU:CD1	1:A:114:PHE:N	0.51	2.64	13	2
1:A:51:LEU:HD22	1:A:51:LEU:O	0.51	2.06	13	1
1:A:79:TYR:O	1:A:120:ARG:NH1	0.51	2.44	14	2
1:A:111:GLN:CG	1:A:112:ASN:N	0.51	2.74	14	1
1:A:39:LYS:CD	1:A:40:THR:N	0.51	2.73	16	1
1:A:89:ASP:OD1	1:A:100:ARG:NH2	0.51	2.43	3	1
1:A:84:GLY:O	1:A:86:MET:SD	0.51	2.69	8	4
1:A:127:LEU:HD12	1:A:128:LYS:CE	0.51	2.36	14	4
1:A:97:ASN:C	1:A:100:ARG:NH1	0.51	2.63	9	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:112:ASN:C	0.51	2.61	13	1
1:A:89:ASP:OD1	1:A:91:THR:HG23	0.51	2.04	14	1
1:A:107:SER:C	1:A:111:GLN:NE2	0.51	2.64	16	1
1:A:35:SER:OG	1:A:35:SER:O	0.51	2.24	1	1
1:A:47:THR:CA	1:A:132:PRO:O	0.51	2.58	2	1
1:A:38:ASP:OD1	1:A:38:ASP:N	0.51	2.43	3	1
1:A:98:TRP:NE1	1:A:99:LEU:HD12	0.51	2.21	4	3
1:A:28:GLU:OE2	1:A:48:LYS:NZ	0.51	2.42	5	1
1:A:95:LYS:O	1:A:100:ARG:NH1	0.51	2.43	5	1
1:A:82:ASN:C	1:A:83:LEU:HD23	0.51	2.25	9	1
1:A:31:ARG:C	1:A:32:LEU:HD22	0.51	2.26	13	1
1:A:111:GLN:O	1:A:111:GLN:CG	0.51	2.59	15	1
1:A:89:ASP:OD1	1:A:91:THR:HG22	0.51	2.06	1	5
1:A:66:ARG:O	1:A:67:SER:C	0.51	2.49	5	3
1:A:91:THR:C	1:A:100:ARG:HE	0.51	2.08	14	1
1:A:29:GLU:CD	1:A:56:PHE:CZ	0.51	2.84	15	1
1:A:29:GLU:OE1	1:A:30:VAL:CG2	0.51	2.59	16	1
1:A:95:LYS:HB3	1:A:100:ARG:HH12	0.51	1.65	2	1
1:A:59:PHE:CE2	1:A:61:GLY:CA	0.51	2.93	16	4

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:38:ASP:C	1:A:40:THR:H	0.51	2.09	5	3
1:A:75:MET:SD	1:A:75:MET:C	0.51	2.89	3	1
1:A:114:PHE:CE1	1:A:115:PRO:O	0.51	2.64	8	4
1:A:128:LYS:HZ1	1:A:128:LYS:N	0.51	1.85	6	1
1:A:120:ARG:HE	1:A:120:ARG:CA	0.51	2.18	8	2
1:A:46:ALA:CB	1:A:130:ILE:HG21	0.51	2.35	9	1
1:A:80:TYR:CD1	1:A:86:MET:CG	0.51	2.94	11	1
1:A:78:VAL:O	1:A:86:MET:O	0.51	2.28	3	4
1:A:87:CYS:SG	1:A:88:ILE:O	0.51	2.68	5	4
1:A:97:ASN:HD22	1:A:97:ASN:C	0.51	2.08	14	3
1:A:60:VAL:O	1:A:61:GLY:O	0.51	2.28	9	8
1:A:113:LEU:HD13	1:A:137:LEU:N	0.51	2.21	6	3
1:A:113:LEU:HD12	1:A:124:TYR:HB3	0.51	1.81	1	2
1:A:75:MET:C	1:A:75:MET:SD	0.51	2.89	2	3
1:A:128:LYS:HD3	1:A:128:LYS:N	0.51	2.20	13	1
1:A:45:TRP:CZ3	1:A:135:GLU:CB	0.50	2.94	11	2
1:A:60:VAL:H	1:A:97:ASN:ND2	0.50	2.04	12	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:NE1	0.50	2.59	14	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:127:LEU:HD13	0.50	2.07	15	1
1:A:42:ILE:O	1:A:42:ILE:HG23	0.50	2.06	5	2
1:A:75:MET:SD	1:A:75:MET:O	0.50	2.69	2	3
1:A:134:GLU:OE2	1:A:135:GLU:O	0.50	2.30	12	2
1:A:17:GLU:CG	1:A:18:VAL:N	0.50	2.75	13	3
1:A:39:LYS:CE	1:A:42:ILE:O	0.50	2.60	4	1
1:A:91:THR:H	1:A:100:ARG:CB	0.50	2.19	5	1
1:A:127:LEU:N	1:A:127:LEU:HD22	0.50	2.18	13	2
1:A:32:LEU:HD12	1:A:44:VAL:HB	0.50	1.82	12	1
1:A:26:LEU:HD22	1:A:30:VAL:CB	0.50	2.37	9	2
1:A:103:ASN:CG	1:A:104:TRP:H	0.50	2.10	7	2
1:A:128:LYS:N	1:A:128:LYS:HD3	0.50	2.21	11	3
1:A:83:LEU:HD23	1:A:83:LEU:N	0.50	2.10	14	1
1:A:14:THR:H	1:A:17:GLU:HB2	0.50	1.65	16	1
1:A:15:LEU:N	1:A:15:LEU:CD1	0.50	2.63	10	4
1:A:112:ASN:O	1:A:113:LEU:HD22	0.50	2.07	14	2
1:A:64:LYS:O	1:A:87:CYS:O	0.50	2.29	3	6
1:A:130:ILE:HG23	1:A:134:GLU:CD	0.50	2.27	2	2
1:A:15:LEU:C	1:A:15:LEU:HD23	0.50	2.27	5	2
1:A:19:PRO:CD	1:A:101:TYR:OH	0.50	2.60	8	3
1:A:135:GLU:N	1:A:135:GLU:CD	0.50	2.65	15	3
1:A:29:GLU:CB	1:A:48:LYS:HZ3	0.50	2.19	16	1
1:A:15:LEU:N	1:A:15:LEU:CD2	0.50	2.74	6	2

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:105:ALA:CB	1:A:139:TRP:O	0.50	2.59	4	1
1:A:54:LYS:O	1:A:125:LYS:HA	0.50	2.06	6	2
1:A:26:LEU:HD11	1:A:32:LEU:HD23	0.50	1.84	7	2
1:A:83:LEU:HD13	1:A:83:LEU:N	0.50	2.16	8	1
1:A:14:THR:OG1	1:A:17:GLU:C	0.50	2.50	12	1
1:A:97:ASN:HD22	1:A:97:ASN:N	0.50	2.04	15	2
1:A:117:GLU:CD	1:A:122:ILE:CD1	0.50	2.80	14	3
1:A:28:GLU:HG2	1:A:48:LYS:HZ3	0.50	1.66	3	1
1:A:29:GLU:CG	1:A:29:GLU:O	0.50	2.60	3	2
1:A:113:LEU:N	1:A:128:LYS:HZ2	0.50	2.05	3	2
1:A:14:THR:OG1	1:A:17:GLU:CG	0.50	2.60	4	1
1:A:105:ALA:C	1:A:111:GLN:NE2	0.50	2.65	6	1
1:A:35:SER:N	1:A:37:VAL:CG1	0.50	2.74	7	1
1:A:15:LEU:O	1:A:33:PHE:CD1	0.50	2.65	13	1
1:A:26:LEU:HD11	1:A:32:LEU:HD21	0.50	1.83	16	1
1:A:138:VAL:O	1:A:139:TRP:CD1	0.50	2.65	2	5
1:A:148:ILE:HG22	1:A:149:ALA:N	0.50	2.22	5	7
1:A:29:GLU:HB2	1:A:50:ILE:HD11	0.50	1.83	7	2
1:A:86:MET:SD	1:A:86:MET:O	0.50	2.70	11	2
1:A:76:TRP:CE3	1:A:122:ILE:CD1	0.50	2.95	12	1
1:A:78:VAL:N	1:A:86:MET:O	0.50	2.43	16	1
1:A:79:TYR:CD1	1:A:79:TYR:C	0.50	2.86	1	7
1:A:91:THR:O	1:A:91:THR:OG1	0.50	2.29	7	4
1:A:114:PHE:HB2	1:A:127:LEU:HD21	0.50	1.82	2	1
1:A:120:ARG:CA	1:A:120:ARG:NE	0.50	2.74	8	1
1:A:28:GLU:O	1:A:48:LYS:HE3	0.50	2.07	10	3
1:A:18:VAL:HG23	1:A:19:PRO:HD2	0.50	1.84	11	4
1:A:55:LYS:CG	1:A:125:LYS:NZ	0.50	2.75	16	2
1:A:97:ASN:OD1	1:A:98:TRP:N	0.49	2.45	2	1
1:A:114:PHE:CD1	1:A:115:PRO:N	0.49	2.79	2	1
1:A:91:THR:N	1:A:100:ARG:CG	0.49	2.75	3	1
1:A:125:LYS:N	1:A:125:LYS:HZ2	0.49	2.05	11	2
1:A:114:PHE:CD1	1:A:114:PHE:O	0.49	2.65	1	5
1:A:51:LEU:HD22	1:A:51:LEU:C	0.49	2.27	3	5
1:A:37:VAL:HG13	1:A:38:ASP:N	0.49	2.22	9	4
1:A:64:LYS:CD	1:A:89:ASP:OD1	0.49	2.61	6	1
1:A:127:LEU:N	1:A:128:LYS:CE	0.49	2.74	6	1
1:A:28:GLU:O	1:A:48:LYS:CG	0.49	2.60	8	1
1:A:26:LEU:CD1	1:A:98:TRP:CD2	0.49	2.96	10	1
1:A:106:CYS:O	1:A:106:CYS:SG	0.49	2.70	14	4
1:A:15:LEU:HD23	1:A:16:ALA:CA	0.49	2.38	12	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:100:ARG:HH22	1:A:103:ASN:ND2	0.49	2.03	13	1
1:A:75:MET:N	1:A:75:MET:SD	0.49	2.85	15	1
1:A:22:VAL:HG23	1:A:23:LEU:N	0.49	2.22	7	1
1:A:112:ASN:OD1	1:A:135:GLU:O	0.49	2.30	2	1
1:A:100:ARG:O	1:A:100:ARG:CD	0.49	2.61	1	1
1:A:107:SER:C	1:A:109:GLU:H	0.49	2.11	1	1
1:A:127:LEU:HD12	1:A:127:LEU:H	0.49	1.68	1	2
1:A:112:ASN:O	1:A:126:THR:CG2	0.49	2.60	6	3
1:A:103:ASN:HD21	1:A:137:LEU:HD12	0.49	1.68	8	1
1:A:80:TYR:CD2	1:A:83:LEU:CD2	0.49	2.96	10	2
1:A:46:ALA:N	1:A:136:LEU:HD11	0.49	2.23	13	1
1:A:80:TYR:CD1	1:A:83:LEU:HD11	0.49	2.42	13	1
1:A:55:LYS:HA	1:A:125:LYS:NZ	0.49	2.22	15	1
1:A:92:ASP:O	1:A:96:GLY:CA	0.49	2.61	14	2
1:A:51:LEU:C	1:A:51:LEU:CD1	0.49	2.76	4	4
1:A:105:ALA:N	1:A:111:GLN:NE2	0.49	2.57	6	1
1:A:112:ASN:N	1:A:112:ASN:ND2	0.49	2.60	7	1
1:A:52:LYS:O	1:A:52:LYS:CE	0.49	2.61	12	4
1:A:17:GLU:CG	1:A:23:LEU:HD11	0.49	2.38	13	1
1:A:64:LYS:HZ2	1:A:89:ASP:HB3	0.49	1.68	14	1
1:A:55:LYS:HA	1:A:124:TYR:O	0.49	2.07	2	4
1:A:29:GLU:CB	1:A:50:ILE:HD11	0.49	2.38	9	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:137:LEU:CB	0.49	2.61	11	1
1:A:120:ARG:H	1:A:120:ARG:NH1	0.49	2.06	12	1
1:A:59:PHE:CE1	1:A:97:ASN:ND2	0.49	2.81	13	1
1:A:112:ASN:HD21	1:A:137:LEU:H	0.49	1.48	14	1
1:A:95:LYS:C	1:A:100:ARG:NH1	0.49	2.65	2	1
1:A:36:ALA:O	1:A:103:ASN:ND2	0.49	2.46	6	2
1:A:111:GLN:OE1	1:A:139:TRP:N	0.49	2.46	10	1
1:A:114:PHE:CZ	1:A:125:LYS:HB2	0.49	2.43	10	2
1:A:17:GLU:OE2	1:A:23:LEU:HD21	0.49	2.08	13	1
1:A:46:ALA:CA	1:A:134:GLU:OE1	0.49	2.61	3	1
1:A:100:ARG:NE	1:A:100:ARG:C	0.49	2.66	4	1
1:A:105:ALA:HA	1:A:137:LEU:HD23	0.49	1.84	4	2
1:A:29:GLU:C	1:A:30:VAL:CG2	0.49	2.82	7	4
1:A:91:THR:HG23	1:A:92:ASP:OD2	0.49	2.08	5	1
1:A:20:GLU:O	1:A:23:LEU:HD23	0.49	2.08	7	1
1:A:127:LEU:HB2	1:A:128:LYS:HZ3	0.49	1.68	8	2
1:A:80:TYR:CD2	1:A:83:LEU:HD23	0.49	2.42	10	1
1:A:19:PRO:O	1:A:22:VAL:CG2	0.49	2.61	13	2
1:A:135:GLU:O	1:A:137:LEU:CD1	0.49	2.61	12	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:106:CYS:SG	1:A:107:SER:N	0.49	2.86	4	1
1:A:127:LEU:H	1:A:127:LEU:HD12	0.49	1.67	6	1
1:A:53:GLY:CA	1:A:126:THR:O	0.49	2.59	9	1
1:A:104:TRP:HB2	1:A:138:VAL:H	0.49	1.68	10	1
1:A:91:THR:C	1:A:100:ARG:NH1	0.49	2.65	16	1
1:A:53:GLY:CA	1:A:125:LYS:NZ	0.48	2.76	8	1
1:A:26:LEU:HD22	1:A:30:VAL:HG12	0.48	1.85	11	1
1:A:17:GLU:OE1	1:A:32:LEU:HB2	0.48	2.08	12	1
1:A:39:LYS:O	1:A:40:THR:CG2	0.48	2.58	14	1
1:A:113:LEU:HA	1:A:125:LYS:O	0.48	2.08	16	2
1:A:11:ALA:C	1:A:12:THR:HG22	0.48	2.29	16	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:148:ILE:CD1	0.48	2.61	5	1
1:A:113:LEU:HD23	1:A:138:VAL:HG22	0.48	1.85	5	1
1:A:104:TRP:C	1:A:104:TRP:CD1	0.48	2.85	11	1
1:A:14:THR:OG1	1:A:18:VAL:HA	0.48	2.08	13	1
1:A:19:PRO:O	1:A:22:VAL:HG22	0.48	2.07	13	1
1:A:17:GLU:OE1	1:A:18:VAL:N	0.48	2.46	15	1
1:A:60:VAL:HG22	1:A:97:ASN:CG	0.48	2.29	16	2
1:A:34:PRO:CA	1:A:41:ARG:O	0.48	2.61	1	1
1:A:45:TRP:CH2	1:A:135:GLU:OE1	0.48	2.67	14	3
1:A:114:PHE:CB	1:A:127:LEU:HD21	0.48	2.38	15	3
1:A:37:VAL:O	1:A:39:LYS:N	0.48	2.39	9	1
1:A:59:PHE:CD1	1:A:122:ILE:HD12	0.48	2.43	11	1
1:A:112:ASN:OD1	1:A:130:ILE:HD13	0.48	2.07	13	1
1:A:31:ARG:NE	1:A:33:PHE:CD1	0.48	2.80	7	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:139:TRP:CD1	0.48	2.86	11	1
1:A:12:THR:O	1:A:14:THR:N	0.48	2.45	13	1
1:A:32:LEU:O	1:A:42:ILE:HD11	0.48	2.08	13	1
1:A:97:ASN:HD22	1:A:97:ASN:H	0.48	1.52	15	1
1:A:29:GLU:O	1:A:47:THR:OG1	0.48	2.30	6	3
1:A:78:VAL:CG1	1:A:117:GLU:OE1	0.48	2.61	8	1
1:A:103:ASN:ND2	1:A:137:LEU:HD12	0.48	2.23	8	1
1:A:57:GLY:CA	1:A:99:LEU:HD11	0.48	2.38	12	1
1:A:100:ARG:CD	1:A:100:ARG:O	0.48	2.62	14	1
1:A:123:TYR:HB3	1:A:125:LYS:NZ	0.48	2.24	16	2
1:A:137:LEU:HD22	1:A:137:LEU:N	0.48	2.22	14	1
1:A:75:MET:CE	1:A:89:ASP:OD2	0.48	2.61	15	1
1:A:107:SER:C	1:A:139:TRP:HE1	0.48	2.12	15	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:111:GLN:O	0.48	2.46	15	1
1:A:27:PRO:O	1:A:30:VAL:N	0.48	2.46	16	1
1:A:123:TYR:O	1:A:125:LYS:NZ	0.48	2.41	1	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:38:ASP:O	1:A:39:LYS:C	0.48	2.51	3	8
1:A:111:GLN:OE1	1:A:139:TRP:O	0.48	2.32	7	2
1:A:100:ARG:O	1:A:100:ARG:NE	0.48	2.47	6	1
1:A:126:THR:O	1:A:126:THR:OG1	0.48	2.31	8	3
1:A:17:GLU:CD	1:A:42:ILE:HG12	0.48	2.28	12	1
1:A:83:LEU:HD11	1:A:86:MET:SD	0.48	2.49	16	1
1:A:97:ASN:H	1:A:100:ARG:HD3	0.48	1.68	2	1
1:A:97:ASN:ND2	1:A:97:ASN:C	0.48	2.66	3	2
1:A:11:ALA:H	1:A:34:PRO:CG	0.48	2.21	4	1
1:A:50:ILE:HD13	1:A:130:ILE:HB	0.48	1.85	4	1
1:A:105:ALA:HB3	1:A:139:TRP:O	0.48	2.08	4	2
1:A:90:ALA:HA	1:A:95:LYS:HZ3	0.48	1.68	9	1
1:A:138:VAL:O	1:A:139:TRP:C	0.48	2.52	9	1
1:A:118:ILE:O	1:A:121:ALA:HB3	0.48	2.09	12	3
1:A:20:GLU:O	1:A:23:LEU:CD1	0.48	2.61	12	1
1:A:19:PRO:CG	1:A:101:TYR:OH	0.48	2.62	8	1
1:A:127:LEU:HD21	1:A:148:ILE:HG12	0.48	1.85	10	2
1:A:92:ASP:O	1:A:94:GLU:N	0.48	2.46	11	1
1:A:112:ASN:O	1:A:126:THR:HA	0.48	2.09	16	2
1:A:112:ASN:O	1:A:126:THR:CB	0.47	2.61	9	2
1:A:95:LYS:CD	1:A:95:LYS:C	0.47	2.81	8	2
1:A:52:LYS:O	1:A:52:LYS:HE2	0.47	2.09	12	4
1:A:20:GLU:CD	1:A:24:ARG:NH1	0.47	2.67	13	1
1:A:102:VAL:HG13	1:A:104:TRP:CE2	0.47	2.44	13	1
1:A:91:THR:C	1:A:100:ARG:NE	0.47	2.67	14	1
1:A:104:TRP:CE3	1:A:104:TRP:N	0.47	2.81	6	3
1:A:125:LYS:HZ3	1:A:125:LYS:HB2	0.47	1.68	11	1
1:A:64:LYS:NZ	1:A:89:ASP:CB	0.47	2.77	14	3
1:A:18:VAL:CG2	1:A:23:LEU:HD13	0.47	2.39	2	1
1:A:54:LYS:O	1:A:126:THR:N	0.47	2.42	3	3
1:A:118:ILE:CG1	1:A:123:TYR:CD1	0.47	2.98	4	1
1:A:112:ASN:ND2	1:A:112:ASN:N	0.47	2.62	6	1
1:A:111:GLN:HE21	1:A:138:VAL:N	0.47	2.06	8	1
1:A:29:GLU:OE2	1:A:56:PHE:CD2	0.47	2.67	9	1
1:A:104:TRP:CE2	1:A:137:LEU:HA	0.47	2.44	13	1
1:A:104:TRP:CZ3	1:A:136:LEU:O	0.47	2.68	13	1
1:A:45:TRP:CZ3	1:A:135:GLU:OE1	0.47	2.67	14	3
1:A:99:LEU:CD2	1:A:124:TYR:CD2	0.47	2.97	5	3
1:A:97:ASN:ND2	1:A:99:LEU:HB2	0.47	2.24	3	2
1:A:80:TYR:CB	1:A:83:LEU:CD2	0.47	2.92	8	1
1:A:64:LYS:HZ3	1:A:89:ASP:CB	0.47	2.21	11	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:16:ALA:O	1:A:33:PHE:HA	0.47	2.09	12	1
1:A:106:CYS:SG	1:A:107:SER:OG	0.47	2.72	12	1
1:A:33:PHE:O	1:A:43:GLY:O	0.47	2.31	1	1
1:A:32:LEU:HD13	1:A:43:GLY:C	0.47	2.29	13	2
1:A:104:TRP:CB	1:A:138:VAL:O	0.47	2.61	11	1
1:A:88:ILE:O	1:A:88:ILE:HG22	0.47	2.10	14	3
1:A:87:CYS:SG	1:A:88:ILE:N	0.47	2.87	3	2
1:A:60:VAL:CG1	1:A:95:LYS:O	0.47	2.63	6	1
1:A:92:ASP:C	1:A:100:ARG:HH11	0.47	2.12	7	1
1:A:59:PHE:CE2	1:A:76:TRP:NE1	0.47	2.83	12	1
1:A:78:VAL:CG1	1:A:120:ARG:HE	0.47	2.22	14	1
1:A:20:GLU:O	1:A:24:ARG:CD	0.47	2.62	8	3
1:A:54:LYS:O	1:A:126:THR:HG23	0.47	2.10	2	1
1:A:90:ALA:O	1:A:91:THR:CB	0.47	2.62	4	4
1:A:90:ALA:O	1:A:91:THR:HG22	0.47	2.09	4	4
1:A:39:LYS:O	1:A:40:THR:OG1	0.47	2.32	4	2
1:A:76:TRP:HE1	1:A:90:ALA:CB	0.47	2.23	5	1
1:A:134:GLU:N	1:A:134:GLU:OE2	0.47	2.30	5	1
1:A:21:HIS:CD2	1:A:22:VAL:HG13	0.47	2.44	6	1
1:A:96:GLY:O	1:A:97:ASN:O	0.47	2.33	6	1
1:A:126:THR:HB	1:A:128:LYS:HZ3	0.47	1.69	6	1
1:A:113:LEU:HD13	1:A:137:LEU:O	0.47	2.10	8	1
1:A:80:TYR:CE1	1:A:120:ARG:HG3	0.47	2.44	11	2
1:A:28:GLU:O	1:A:48:LYS:CE	0.47	2.63	10	3
1:A:90:ALA:HB1	1:A:100:ARG:HD3	0.47	1.87	10	1
1:A:15:LEU:CD2	1:A:16:ALA:N	0.47	2.78	12	2
1:A:82:ASN:HD21	1:A:83:LEU:CD1	0.47	2.22	12	1
1:A:113:LEU:HD12	1:A:114:PHE:CA	0.47	2.37	13	1
1:A:134:GLU:C	1:A:134:GLU:CD	0.47	2.70	13	1
1:A:56:PHE:N	1:A:125:LYS:NZ	0.47	2.62	15	1
1:A:114:PHE:CE2	1:A:125:LYS:HG3	0.47	2.45	15	1
1:A:107:SER:C	1:A:111:GLN:CD	0.47	2.74	16	1
1:A:34:PRO:HA	1:A:41:ARG:O	0.47	2.09	1	1
1:A:116:LEU:HD23	1:A:118:ILE:CD1	0.47	2.39	3	1
1:A:26:LEU:HD13	1:A:98:TRP:CG	0.47	2.45	10	1
1:A:80:TYR:N	1:A:84:GLY:O	0.47	2.45	11	1
1:A:14:THR:HB	1:A:17:GLU:H	0.47	1.70	12	1
1:A:21:HIS:CE1	1:A:22:VAL:HG23	0.47	2.44	2	1
1:A:88:ILE:HD11	1:A:120:ARG:O	0.47	2.10	4	3
1:A:132:PRO:HA	1:A:134:GLU:OE2	0.47	2.10	3	1
1:A:14:THR:OG1	1:A:17:GLU:CB	0.47	2.62	4	2

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:GLN:O	1:A:111:GLN:CD	0.47	2.53	9	3
1:A:112:ASN:OD1	1:A:130:ILE:CD1	0.47	2.63	13	1
1:A:135:GLU:CG	1:A:137:LEU:CD1	0.47	2.93	13	1
1:A:26:LEU:HD23	1:A:98:TRP:CD2	0.47	2.45	4	3
1:A:92:ASP:CA	1:A:100:ARG:HH11	0.47	2.23	7	1
1:A:44:VAL:C	1:A:45:TRP:CD1	0.47	2.89	10	3
1:A:26:LEU:HD13	1:A:98:TRP:CD2	0.47	2.45	10	1
1:A:18:VAL:HG22	1:A:23:LEU:HD23	0.47	1.87	14	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:139:TRP:HD1	0.47	1.93	14	1
1:A:34:PRO:O	1:A:35:SER:OG	0.46	2.33	8	7
1:A:104:TRP:N	1:A:104:TRP:CE3	0.46	2.83	9	2
1:A:103:ASN:O	1:A:138:VAL:N	0.46	2.48	11	1
1:A:82:ASN:HD21	1:A:83:LEU:HD12	0.46	1.68	12	1
1:A:28:GLU:OE2	1:A:49:PRO:O	0.46	2.34	13	1
1:A:39:LYS:NZ	1:A:41:ARG:CA	0.46	2.79	14	1
1:A:13:GLU:CB	1:A:17:GLU:OE2	0.46	2.63	15	1
1:A:40:THR:O	1:A:40:THR:OG1	0.46	2.32	1	3
1:A:103:ASN:OD1	1:A:136:LEU:O	0.46	2.32	1	1
1:A:37:VAL:CG1	1:A:41:ARG:O	0.46	2.55	6	2
1:A:60:VAL:HG11	1:A:100:ARG:HE	0.46	1.70	7	1
1:A:102:VAL:HG13	1:A:102:VAL:O	0.46	2.09	10	1
1:A:18:VAL:HG13	1:A:23:LEU:HD13	0.46	1.87	11	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:139:TRP:N	0.46	2.57	11	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:111:GLN:O	0.46	2.33	13	1
1:A:103:ASN:HD21	1:A:137:LEU:HD23	0.46	1.70	1	1
1:A:111:GLN:O	1:A:128:LYS:HD3	0.46	2.10	1	1
1:A:105:ALA:C	1:A:111:GLN:HE22	0.46	2.12	6	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:138:VAL:O	0.46	2.53	6	1
1:A:65:LYS:O	1:A:67:SER:N	0.46	2.48	7	1
1:A:13:GLU:O	1:A:34:PRO:HG2	0.46	2.09	11	1
1:A:48:LYS:CD	1:A:48:LYS:N	0.46	2.77	1	1
1:A:97:ASN:HD22	1:A:99:LEU:H	0.46	1.52	3	1
1:A:112:ASN:HD21	1:A:135:GLU:C	0.46	2.12	3	1
1:A:127:LEU:HD11	1:A:148:ILE:HG13	0.46	1.87	5	1
1:A:31:ARG:NE	1:A:47:THR:CG2	0.46	2.79	8	1
1:A:58:PRO:O	1:A:97:ASN:OD1	0.46	2.33	12	1
1:A:105:ALA:HB2	1:A:137:LEU:HB2	0.46	1.87	16	1
1:A:22:VAL:HG21	1:A:93:PRO:HB2	0.46	1.87	2	1
1:A:30:VAL:HG22	1:A:46:ALA:HA	0.46	1.87	3	1
1:A:18:VAL:CG1	1:A:19:PRO:HD3	0.46	2.41	13	1
1:A:55:LYS:CG	1:A:125:LYS:HZ3	0.46	2.23	16	2

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:LEU:CD2	1:A:98:TRP:CG	0.46	2.99	3	4
1:A:59:PHE:CD2	1:A:61:GLY:N	0.46	2.84	2	1
1:A:59:PHE:CE2	1:A:61:GLY:HA2	0.46	2.46	3	2
1:A:40:THR:O	1:A:41:ARG:C	0.46	2.54	5	1
1:A:75:MET:HA	1:A:88:ILE:O	0.46	2.10	7	1
1:A:63:LYS:CD	1:A:63:LYS:N	0.46	2.79	13	1
1:A:83:LEU:HD12	1:A:83:LEU:C	0.46	2.30	13	1
1:A:108:GLY:C	1:A:139:TRP:CZ2	0.46	2.89	13	1
1:A:111:GLN:CG	1:A:139:TRP:NE1	0.46	2.79	16	1
1:A:16:ALA:O	1:A:17:GLU:HB3	0.46	2.10	5	1
1:A:127:LEU:N	1:A:127:LEU:CD1	0.46	2.71	13	2
1:A:21:HIS:CD2	1:A:22:VAL:N	0.46	2.83	3	2
1:A:112:ASN:HA	1:A:128:LYS:CE	0.46	2.41	9	2
1:A:59:PHE:HA	1:A:99:LEU:HD13	0.46	1.88	16	1
1:A:77:GLU:O	1:A:77:GLU:CG	0.46	2.64	16	1
1:A:23:LEU:N	1:A:23:LEU:CD2	0.46	2.76	9	2
1:A:45:TRP:CZ3	1:A:135:GLU:CD	0.46	2.90	2	2
1:A:90:ALA:C	1:A:91:THR:CG2	0.46	2.84	4	2
1:A:80:TYR:CD2	1:A:120:ARG:NE	0.46	2.82	5	1
1:A:97:ASN:HD21	1:A:99:LEU:HB2	0.46	1.70	6	1
1:A:28:GLU:O	1:A:29:GLU:CB	0.46	2.63	8	1
1:A:108:GLY:O	1:A:139:TRP:CE2	0.46	2.69	13	1
1:A:29:GLU:CB	1:A:48:LYS:HZ2	0.46	2.24	16	1
1:A:110:GLU:O	1:A:110:GLU:OE1	0.46	2.33	2	1
1:A:114:PHE:CE2	1:A:151:ALA:HB1	0.46	2.46	7	1
1:A:30:VAL:CG1	1:A:44:VAL:CG2	0.46	2.93	8	1
1:A:112:ASN:C	1:A:112:ASN:OD1	0.46	2.54	11	1
1:A:12:THR:CG2	1:A:13:GLU:H	0.46	2.20	12	1
1:A:38:ASP:OD1	1:A:38:ASP:O	0.45	2.34	4	1
1:A:108:GLY:O	1:A:111:GLN:O	0.45	2.35	7	1
1:A:107:SER:OG	1:A:108:GLY:N	0.45	2.49	8	1
1:A:17:GLU:OE1	1:A:43:GLY:O	0.45	2.34	12	1
1:A:48:LYS:C	1:A:48:LYS:HD2	0.45	2.32	15	1
1:A:55:LYS:HG2	1:A:125:LYS:HZ3	0.45	1.71	16	1
1:A:63:LYS:CB	1:A:63:LYS:HZ3	0.45	2.23	7	1
1:A:102:VAL:CG1	1:A:102:VAL:O	0.45	2.64	12	1
1:A:26:LEU:HD13	1:A:30:VAL:CB	0.45	2.40	13	1
1:A:97:ASN:N	1:A:97:ASN:ND2	0.45	2.64	1	2
1:A:18:VAL:HG21	1:A:101:TYR:CZ	0.45	2.46	12	1
1:A:112:ASN:OD1	1:A:134:GLU:OE2	0.45	2.34	12	1
1:A:88:ILE:CD1	1:A:120:ARG:O	0.45	2.64	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:130:ILE:CG2	1:A:134:GLU:CG	0.45	2.95	5	1
1:A:111:GLN:HE21	1:A:139:TRP:C	0.45	2.15	11	1
1:A:50:ILE:HG22	1:A:51:LEU:N	0.45	2.26	15	1
1:A:114:PHE:CZ	1:A:125:LYS:HD2	0.45	2.47	9	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:138:VAL:HA	0.45	2.10	14	2
1:A:60:VAL:HG12	1:A:61:GLY:N	0.45	2.25	11	1
1:A:131:ALA:O	1:A:134:GLU:CG	0.45	2.65	14	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:113:LEU:O	0.45	2.55	1	1
1:A:13:GLU:OE2	1:A:42:ILE:N	0.45	2.42	3	1
1:A:37:VAL:O	1:A:38:ASP:OD1	0.45	2.33	10	1
1:A:37:VAL:HG22	1:A:38:ASP:N	0.45	2.27	7	1
1:A:111:GLN:OE1	1:A:138:VAL:C	0.45	2.55	10	1
1:A:105:ALA:HB2	1:A:137:LEU:HG	0.45	1.89	11	1
1:A:22:VAL:CG2	1:A:93:PRO:O	0.45	2.65	4	1
1:A:42:ILE:O	1:A:42:ILE:CG2	0.45	2.65	5	1
1:A:26:LEU:O	1:A:27:PRO:C	0.45	2.52	10	1
1:A:92:ASP:O	1:A:95:LYS:N	0.45	2.50	12	1
1:A:90:ALA:O	1:A:91:THR:HG23	0.45	2.12	13	1
1:A:102:VAL:HG22	1:A:104:TRP:CH2	0.45	2.47	13	1
1:A:33:PHE:CB	1:A:45:TRP:CD1	0.45	3.00	6	1
1:A:51:LEU:HD22	1:A:52:LYS:C	0.45	2.33	15	3
1:A:111:GLN:HG2	1:A:139:TRP:O	0.45	2.12	10	1
1:A:102:VAL:HG13	1:A:104:TRP:CZ2	0.45	2.46	13	1
1:A:18:VAL:HG13	1:A:23:LEU:HD22	0.45	1.89	16	2
1:A:111:GLN:OE1	1:A:148:ILE:HD13	0.45	2.11	4	1
1:A:29:GLU:OE1	1:A:50:ILE:HD11	0.45	2.11	5	1
1:A:80:TYR:CE1	1:A:120:ARG:CG	0.45	3.00	6	4
1:A:113:LEU:HD21	1:A:136:LEU:HD23	0.45	1.89	7	1
1:A:104:TRP:CD1	1:A:104:TRP:C	0.45	2.88	10	2
1:A:20:GLU:CD	1:A:24:ARG:HH12	0.45	2.15	13	1
1:A:83:LEU:CD1	1:A:84:GLY:O	0.45	2.65	13	1
1:A:114:PHE:O	1:A:125:LYS:NZ	0.45	2.49	13	1
1:A:17:GLU:O	1:A:18:VAL:C	0.44	2.55	16	2
1:A:82:ASN:ND2	1:A:83:LEU:CD1	0.44	2.80	12	1
1:A:32:LEU:HD12	1:A:42:ILE:HG22	0.44	1.88	15	1
1:A:12:THR:CG2	1:A:40:THR:O	0.44	2.65	16	1
1:A:78:VAL:HG22	1:A:117:GLU:OE2	0.44	2.12	16	1
1:A:29:GLU:O	1:A:30:VAL:O	0.44	2.35	14	3
1:A:38:ASP:O	1:A:38:ASP:CG	0.44	2.54	5	4
1:A:17:GLU:O	1:A:18:VAL:HG22	0.44	2.12	5	1
1:A:134:GLU:OE1	1:A:134:GLU:O	0.44	2.35	5	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:114:PHE:CE2	1:A:125:LYS:CD	0.44	3.00	6	2
1:A:17:GLU:CD	1:A:32:LEU:HB2	0.44	2.33	12	1
1:A:56:PHE:O	1:A:124:TYR:O	0.44	2.36	15	1
1:A:115:PRO:CG	1:A:139:TRP:O	0.44	2.66	15	1
1:A:42:ILE:CG2	1:A:42:ILE:O	0.44	2.66	2	1
1:A:28:GLU:CG	1:A:29:GLU:N	0.44	2.80	3	1
1:A:63:LYS:CD	1:A:80:TYR:OH	0.44	2.65	3	1
1:A:51:LEU:C	1:A:51:LEU:CD2	0.44	2.86	6	4
1:A:26:LEU:HD11	1:A:32:LEU:CD2	0.44	2.42	9	2
1:A:79:TYR:CD1	1:A:80:TYR:N	0.44	2.86	9	2
1:A:21:HIS:ND1	1:A:96:GLY:O	0.44	2.51	13	1
1:A:113:LEU:C	1:A:113:LEU:CD1	0.44	2.84	13	1
1:A:18:VAL:CG2	1:A:23:LEU:HD22	0.44	2.42	2	2
1:A:59:PHE:CE2	1:A:61:GLY:N	0.44	2.86	2	1
1:A:114:PHE:CE2	1:A:125:LYS:HD2	0.44	2.48	6	1
1:A:31:ARG:HH11	1:A:47:THR:CG2	0.44	2.24	11	1
1:A:113:LEU:HB3	1:A:137:LEU:O	0.44	2.12	12	2
1:A:89:ASP:CG	1:A:89:ASP:O	0.44	2.56	12	1
1:A:123:TYR:C	1:A:125:LYS:NZ	0.44	2.71	1	1
1:A:104:TRP:N	1:A:104:TRP:CD2	0.44	2.86	7	2
1:A:21:HIS:NE2	1:A:93:PRO:C	0.44	2.71	6	1
1:A:28:GLU:O	1:A:31:ARG:NH2	0.44	2.50	10	1
1:A:138:VAL:O	1:A:139:TRP:HB3	0.44	2.12	11	1
1:A:22:VAL:HG12	1:A:98:TRP:N	0.44	2.26	13	1
1:A:26:LEU:CD2	1:A:30:VAL:HG11	0.44	2.37	16	1
1:A:114:PHE:HB3	1:A:127:LEU:HD21	0.44	1.90	15	3
1:A:118:ILE:HD11	1:A:123:TYR:HB2	0.44	1.88	4	1
1:A:30:VAL:C	1:A:47:THR:CG2	0.44	2.85	5	1
1:A:52:LYS:N	1:A:52:LYS:HD2	0.44	2.28	9	1
1:A:46:ALA:C	1:A:132:PRO:O	0.44	2.55	2	1
1:A:58:PRO:HB3	1:A:123:TYR:CE1	0.44	2.46	3	1
1:A:89:ASP:O	1:A:100:ARG:CZ	0.44	2.66	5	1
1:A:116:LEU:O	1:A:122:ILE:HA	0.44	2.13	5	1
1:A:27:PRO:HB3	1:A:56:PHE:CD1	0.44	2.48	6	1
1:A:44:VAL:HG21	1:A:98:TRP:CZ3	0.44	2.48	9	1
1:A:112:ASN:OD1	1:A:113:LEU:CD1	0.44	2.66	9	1
1:A:62:ASP:OD2	1:A:89:ASP:OD1	0.44	2.35	12	1
1:A:114:PHE:CB	1:A:125:LYS:O	0.44	2.66	2	1
1:A:96:GLY:C	1:A:97:ASN:OD1	0.44	2.56	9	1
1:A:112:ASN:HB2	1:A:130:ILE:HD11	0.44	1.90	9	1
1:A:112:ASN:O	1:A:128:LYS:HE3	0.44	2.13	10	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:114:PHE:CE2	1:A:125:LYS:HB3	0.44	2.48	10	1
1:A:20:GLU:O	1:A:24:ARG:HB2	0.44	2.13	11	1
1:A:134:GLU:OE1	1:A:134:GLU:CA	0.44	2.64	15	1
1:A:111:GLN:C	1:A:111:GLN:NE2	0.44	2.64	1	1
1:A:37:VAL:HG13	1:A:38:ASP:H	0.44	1.72	6	3
1:A:60:VAL:HG12	1:A:97:ASN:CG	0.44	2.32	5	1
1:A:60:VAL:HG21	1:A:95:LYS:O	0.44	2.13	6	1
1:A:119:ASN:C	1:A:121:ALA:H	0.44	2.15	13	1
1:A:100:ARG:NH2	1:A:101:TYR:CZ	0.44	2.86	15	1
1:A:83:LEU:HD11	1:A:86:MET:HG3	0.44	1.89	16	1
1:A:107:SER:O	1:A:111:GLN:CD	0.44	2.55	16	1
1:A:111:GLN:HE22	1:A:127:LEU:CD1	0.43	2.26	1	1
1:A:112:ASN:CG	1:A:130:ILE:CD1	0.43	2.86	8	1
1:A:18:VAL:CG1	1:A:23:LEU:HD22	0.43	2.43	9	1
1:A:50:ILE:HD13	1:A:56:PHE:HZ	0.43	1.73	10	1
1:A:104:TRP:CB	1:A:138:VAL:H	0.43	2.26	10	1
1:A:17:GLU:CD	1:A:32:LEU:CB	0.43	2.86	12	1
1:A:134:GLU:CG	1:A:135:GLU:N	0.43	2.81	2	1
1:A:80:TYR:O	1:A:84:GLY:N	0.43	2.42	5	1
1:A:32:LEU:HA	1:A:43:GLY:O	0.43	2.13	8	2
1:A:13:GLU:O	1:A:34:PRO:CG	0.43	2.66	10	2
1:A:26:LEU:HD21	1:A:30:VAL:HG12	0.43	1.90	10	1
1:A:124:TYR:CE2	1:A:138:VAL:HG22	0.43	2.48	10	1
1:A:101:TYR:O	1:A:103:ASN:OD1	0.43	2.36	12	1
1:A:29:GLU:HB2	1:A:48:LYS:NZ	0.43	2.27	16	1
1:A:54:LYS:O	1:A:126:THR:OG1	0.43	2.34	3	1
1:A:106:CYS:O	1:A:107:SER:OG	0.43	2.36	12	1
1:A:33:PHE:C	1:A:42:ILE:HG13	0.43	2.33	13	1
1:A:50:ILE:CG2	1:A:51:LEU:N	0.43	2.81	15	2
1:A:107:SER:O	1:A:107:SER:OG	0.43	2.36	2	2
1:A:77:GLU:CG	1:A:77:GLU:O	0.43	2.66	6	1
1:A:131:ALA:N	1:A:134:GLU:CD	0.43	2.71	7	2
1:A:111:GLN:HE22	1:A:138:VAL:C	0.43	2.16	10	1
1:A:38:ASP:O	1:A:38:ASP:OD1	0.43	2.35	11	1
1:A:113:LEU:HD23	1:A:124:TYR:CD2	0.43	2.48	3	1
1:A:28:GLU:O	1:A:47:THR:OG1	0.43	2.35	7	2
1:A:42:ILE:HG22	1:A:43:GLY:N	0.43	2.28	7	1
1:A:37:VAL:HG22	1:A:38:ASP:CG	0.43	2.34	8	1
1:A:104:TRP:HB2	1:A:138:VAL:O	0.43	2.13	11	1
1:A:93:PRO:O	1:A:96:GLY:O	0.43	2.36	12	1
1:A:76:TRP:CD1	1:A:122:ILE:CD1	0.43	3.02	7	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:114:PHE:CE2	1:A:151:ALA:CB	0.43	3.01	7	2
1:A:29:GLU:HA	1:A:48:LYS:H	0.43	1.73	9	1
1:A:113:LEU:CD2	1:A:138:VAL:HG22	0.43	2.44	9	1
1:A:29:GLU:H	1:A:29:GLU:CD	0.43	2.16	10	1
1:A:102:VAL:O	1:A:102:VAL:HG13	0.43	2.13	12	1
1:A:54:LYS:CG	1:A:55:LYS:N	0.43	2.82	15	2
1:A:26:LEU:CD1	1:A:32:LEU:HD21	0.43	2.44	16	1
1:A:83:LEU:C	1:A:83:LEU:CD2	0.43	2.87	6	1
1:A:37:VAL:O	1:A:38:ASP:CG	0.43	2.57	15	2
1:A:54:LYS:HE3	1:A:56:PHE:CZ	0.43	2.49	11	2
1:A:123:TYR:CB	1:A:125:LYS:NZ	0.43	2.81	14	2
1:A:65:LYS:H	1:A:65:LYS:HD3	0.43	1.72	15	1
1:A:91:THR:N	1:A:100:ARG:NE	0.43	2.66	3	1
1:A:111:GLN:NE2	1:A:113:LEU:O	0.43	2.51	3	2
1:A:51:LEU:HD12	1:A:54:LYS:HE3	0.43	1.90	5	1
1:A:60:VAL:HG13	1:A:100:ARG:NH2	0.43	2.28	5	1
1:A:48:LYS:HD2	1:A:48:LYS:H	0.43	1.74	8	1
1:A:28:GLU:HG2	1:A:48:LYS:CD	0.43	2.44	2	1
1:A:37:VAL:HG13	1:A:38:ASP:CG	0.43	2.34	3	2
1:A:97:ASN:ND2	1:A:99:LEU:H	0.43	2.11	6	1
1:A:83:LEU:N	1:A:83:LEU:CD2	0.43	2.80	9	2
1:A:29:GLU:OE2	1:A:56:PHE:CE1	0.43	2.72	9	1
1:A:52:LYS:H	1:A:52:LYS:CD	0.43	2.26	9	1
1:A:107:SER:C	1:A:109:GLU:N	0.43	2.72	11	1
1:A:125:LYS:NZ	1:A:125:LYS:CB	0.43	2.81	11	1
1:A:59:PHE:N	1:A:99:LEU:CD1	0.43	2.80	12	1
1:A:24:ARG:HH11	1:A:24:ARG:CG	0.43	2.27	13	1
1:A:64:LYS:NZ	1:A:89:ASP:N	0.43	2.67	16	1
1:A:103:ASN:C	1:A:104:TRP:CE3	0.43	2.92	7	2
1:A:29:GLU:CG	1:A:31:ARG:HH12	0.43	2.26	3	1
1:A:114:PHE:CD1	1:A:115:PRO:O	0.43	2.72	6	1
1:A:21:HIS:ND1	1:A:93:PRO:O	0.43	2.50	9	1
1:A:23:LEU:HD13	1:A:23:LEU:H	0.43	1.69	10	1
1:A:34:PRO:N	1:A:42:ILE:HG13	0.43	2.28	11	1
1:A:12:THR:O	1:A:13:GLU:C	0.43	2.57	13	1
1:A:118:ILE:O	1:A:121:ALA:O	0.43	2.36	13	1
1:A:124:TYR:C	1:A:125:LYS:HZ1	0.43	2.17	15	1
1:A:131:ALA:HB3	1:A:134:GLU:OE2	0.43	2.13	15	1
1:A:126:THR:HB	1:A:128:LYS:NZ	0.42	2.28	6	3
1:A:15:LEU:HD23	1:A:15:LEU:O	0.42	2.14	5	2
1:A:32:LEU:HD13	1:A:43:GLY:O	0.42	2.13	13	2

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:106:CYS:SG	1:A:109:GLU:CD	0.42	2.98	4	1
1:A:20:GLU:CG	1:A:24:ARG:NE	0.42	2.81	6	1
1:A:39:LYS:NZ	1:A:39:LYS:N	0.42	2.65	6	1
1:A:114:PHE:CZ	1:A:125:LYS:CD	0.42	3.01	9	1
1:A:32:LEU:N	1:A:32:LEU:CD1	0.42	2.72	12	1
1:A:77:GLU:N	1:A:77:GLU:OE1	0.42	2.52	12	1
1:A:131:ALA:HB3	1:A:134:GLU:CG	0.42	2.44	14	1
1:A:35:SER:OG	1:A:36:ALA:N	0.42	2.52	2	1
1:A:29:GLU:CD	1:A:56:PHE:CD1	0.42	2.92	7	1
1:A:111:GLN:HG3	1:A:139:TRP:N	0.42	2.29	7	1
1:A:138:VAL:O	1:A:139:TRP:CB	0.42	2.67	8	1
1:A:65:LYS:CD	1:A:65:LYS:N	0.42	2.81	10	1
1:A:92:ASP:C	1:A:94:GLU:N	0.42	2.72	11	1
1:A:119:ASN:C	1:A:121:ALA:N	0.42	2.72	13	1
1:A:29:GLU:C	1:A:47:THR:H	0.42	2.16	15	1
1:A:59:PHE:CE1	1:A:90:ALA:HB3	0.42	2.49	15	1
1:A:34:PRO:HB3	1:A:42:ILE:HD13	0.42	1.91	16	1
1:A:39:LYS:C	1:A:41:ARG:N	0.42	2.73	1	1
1:A:30:VAL:CG1	1:A:45:TRP:O	0.42	2.64	2	1
1:A:55:LYS:NZ	1:A:123:TYR:CB	0.42	2.83	3	1
1:A:64:LYS:O	1:A:87:CYS:CB	0.42	2.67	3	1
1:A:77:GLU:OE2	1:A:86:MET:O	0.42	2.37	3	1
1:A:99:LEU:H	1:A:99:LEU:HD12	0.42	1.74	6	3
1:A:131:ALA:H	1:A:134:GLU:CD	0.42	2.17	7	1
1:A:111:GLN:CD	1:A:139:TRP:HB2	0.42	2.34	12	1
1:A:127:LEU:N	1:A:128:LYS:NZ	0.42	2.66	14	1
1:A:104:TRP:O	1:A:137:LEU:CB	0.42	2.67	15	1
1:A:104:TRP:O	1:A:137:LEU:CD2	0.42	2.66	15	1
1:A:112:ASN:HA	1:A:128:LYS:HZ2	0.42	1.73	2	1
1:A:89:ASP:CG	1:A:100:ARG:HH22	0.42	2.18	3	1
1:A:31:ARG:HB3	1:A:47:THR:HG21	0.42	1.91	6	1
1:A:97:ASN:H	1:A:100:ARG:CZ	0.42	2.28	9	1
1:A:60:VAL:CG2	1:A:96:GLY:O	0.42	2.67	11	1
1:A:79:TYR:O	1:A:120:ARG:CD	0.42	2.68	12	1
1:A:65:LYS:H	1:A:65:LYS:HZ3	0.42	1.57	14	1
1:A:55:LYS:HA	1:A:125:LYS:HZ3	0.42	1.75	15	1
1:A:113:LEU:HD11	1:A:136:LEU:CD2	0.42	2.45	3	1
1:A:46:ALA:O	1:A:133:GLY:CA	0.42	2.67	6	3
1:A:29:GLU:O	1:A:29:GLU:OE1	0.42	2.37	5	1
1:A:18:VAL:HG23	1:A:42:ILE:HG13	0.42	1.90	8	1
1:A:113:LEU:HD13	1:A:124:TYR:HB3	0.42	1.90	10	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:TYR:CB	1:A:125:LYS:HZ3	0.42	2.28	10	1
1:A:118:ILE:N	1:A:121:ALA:O	0.42	2.48	12	2
1:A:32:LEU:HD12	1:A:42:ILE:CG2	0.42	2.44	15	1
1:A:103:ASN:OD1	1:A:135:GLU:OE1	0.42	2.37	6	1
1:A:29:GLU:CA	1:A:48:LYS:HG3	0.42	2.45	9	1
1:A:64:LYS:NZ	1:A:89:ASP:HB3	0.42	2.30	15	1
1:A:113:LEU:CB	1:A:138:VAL:HG12	0.42	2.43	15	1
1:A:120:ARG:NH1	1:A:120:ARG:CG	0.42	2.80	2	2
1:A:37:VAL:HG12	1:A:38:ASP:N	0.42	2.29	5	1
1:A:98:TRP:CE2	1:A:99:LEU:CD1	0.42	3.02	6	1
1:A:114:PHE:CZ	1:A:125:LYS:CB	0.42	3.02	10	1
1:A:134:GLU:OE1	1:A:135:GLU:OE2	0.42	2.36	12	1
1:A:22:VAL:O	1:A:25:GLY:N	0.42	2.48	13	1
1:A:36:ALA:CB	1:A:45:TRP:CE2	0.42	3.02	13	1
1:A:64:LYS:NZ	1:A:75:MET:HB3	0.42	2.30	13	1
1:A:29:GLU:CD	1:A:30:VAL:CG2	0.42	2.88	15	1
1:A:48:LYS:HG2	1:A:49:PRO:N	0.42	2.29	2	2
1:A:111:GLN:OE1	1:A:137:LEU:HB3	0.42	2.14	6	1
1:A:31:ARG:HB3	1:A:47:THR:CG2	0.42	2.45	12	1
1:A:52:LYS:N	1:A:52:LYS:CD	0.42	2.82	9	1
1:A:105:ALA:N	1:A:139:TRP:O	0.42	2.51	9	1
1:A:59:PHE:N	1:A:122:ILE:O	0.42	2.44	10	2
1:A:86:MET:SD	1:A:87:CYS:C	0.42	2.98	13	1
1:A:108:GLY:C	1:A:111:GLN:NE2	0.42	2.73	15	1
1:A:19:PRO:CB	1:A:21:HIS:CE1	0.42	3.03	16	1
1:A:38:ASP:C	1:A:38:ASP:OD1	0.42	2.58	1	1
1:A:118:ILE:N	1:A:118:ILE:HD13	0.42	2.30	4	1
1:A:76:TRP:CE2	1:A:122:ILE:CD1	0.42	3.03	13	1
1:A:50:ILE:HB	1:A:130:ILE:HB	0.41	1.92	2	1
1:A:98:TRP:C	1:A:100:ARG:N	0.41	2.72	13	2
1:A:18:VAL:HG21	1:A:32:LEU:HG	0.41	1.92	7	2
1:A:45:TRP:CZ3	1:A:135:GLU:HB3	0.41	2.50	11	1
1:A:35:SER:O	1:A:35:SER:OG	0.41	2.37	16	1
1:A:29:GLU:HG2	1:A:56:PHE:CE1	0.41	2.50	7	1
1:A:30:VAL:HA	1:A:45:TRP:O	0.41	2.13	8	1
1:A:56:PHE:O	1:A:124:TYR:N	0.41	2.53	15	1
1:A:42:ILE:HG22	1:A:101:TYR:CE1	0.41	2.50	2	1
1:A:60:VAL:CG1	1:A:61:GLY:H	0.41	2.28	3	1
1:A:106:CYS:HG	1:A:109:GLU:CD	0.41	2.19	4	1
1:A:91:THR:OG1	1:A:92:ASP:OD1	0.41	2.36	5	1
1:A:80:TYR:CD1	1:A:120:ARG:HG2	0.41	2.50	8	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:97:ASN:O	1:A:97:ASN:CG	0.41	2.58	3	1
1:A:35:SER:N	1:A:37:VAL:HG12	0.41	2.30	7	1
1:A:58:PRO:HB3	1:A:123:TYR:CD1	0.41	2.50	8	1
1:A:26:LEU:CD1	1:A:30:VAL:O	0.41	2.68	11	1
1:A:131:ALA:HB3	1:A:134:GLU:HG3	0.41	1.93	14	1
1:A:18:VAL:HG11	1:A:32:LEU:HG	0.41	1.93	15	1
1:A:108:GLY:C	1:A:111:GLN:OE1	0.41	2.59	16	1
1:A:26:LEU:HD23	1:A:98:TRP:CD1	0.41	2.51	3	1
1:A:78:VAL:HG11	1:A:120:ARG:HA	0.41	1.92	4	1
1:A:51:LEU:HD12	1:A:51:LEU:O	0.41	2.15	7	1
1:A:20:GLU:O	1:A:24:ARG:CB	0.41	2.69	16	1
1:A:125:LYS:HZ3	1:A:125:LYS:CB	0.41	2.28	11	1
1:A:90:ALA:O	1:A:91:THR:CG2	0.41	2.69	13	1
1:A:104:TRP:CD2	1:A:136:LEU:O	0.41	2.73	13	1
1:A:139:TRP:CD1	1:A:139:TRP:N	0.41	2.89	16	1
1:A:21:HIS:CD2	1:A:21:HIS:C	0.41	2.94	3	1
1:A:118:ILE:O	1:A:119:ASN:C	0.41	2.59	4	3
1:A:29:GLU:H	1:A:29:GLU:HG3	0.41	1.59	7	1
1:A:113:LEU:CD1	1:A:137:LEU:O	0.41	2.69	8	1
1:A:131:ALA:N	1:A:134:GLU:OE1	0.41	2.54	9	1
1:A:15:LEU:CD1	1:A:32:LEU:O	0.41	2.59	10	1
1:A:116:LEU:CD2	1:A:117:GLU:N	0.41	2.83	11	1
1:A:127:LEU:N	1:A:128:LYS:HZ2	0.41	2.13	14	1
1:A:59:PHE:CZ	1:A:60:VAL:HG13	0.41	2.50	2	1
1:A:116:LEU:HD22	1:A:125:LYS:HE3	0.41	1.93	5	1
1:A:125:LYS:HB3	1:A:125:LYS:HZ3	0.41	1.75	9	1
1:A:24:ARG:NH1	1:A:24:ARG:CG	0.41	2.82	13	1
1:A:44:VAL:O	1:A:44:VAL:HG22	0.41	2.16	13	1
1:A:111:GLN:HG2	1:A:139:TRP:CD2	0.41	2.51	13	1
1:A:48:LYS:H	1:A:48:LYS:HD3	0.41	1.75	14	1
1:A:126:THR:HA	1:A:128:LYS:HZ1	0.41	1.75	14	1
1:A:112:ASN:O	1:A:113:LEU:HG	0.41	2.16	15	1
1:A:77:GLU:O	1:A:77:GLU:HG2	0.41	2.15	16	1
1:A:83:LEU:CD1	1:A:84:GLY:N	0.41	2.81	16	1
1:A:34:PRO:C	1:A:36:ALA:H	0.41	2.17	1	1
1:A:110:GLU:O	1:A:137:LEU:CD1	0.41	2.68	1	1
1:A:113:LEU:HD22	1:A:113:LEU:N	0.41	2.31	1	1
1:A:136:LEU:O	1:A:137:LEU:CD1	0.41	2.66	3	1
1:A:127:LEU:CA	1:A:128:LYS:HE3	0.41	2.46	6	1
1:A:31:ARG:N	1:A:45:TRP:O	0.41	2.49	7	1
1:A:60:VAL:CG1	1:A:100:ARG:HE	0.41	2.29	7	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:92:ASP:N	1:A:100:ARG:NH1	0.41	2.64	7	1
1:A:102:VAL:O	1:A:104:TRP:CZ3	0.41	2.74	7	1
1:A:29:GLU:HB3	1:A:47:THR:OG1	0.41	2.16	8	1
1:A:93:PRO:CA	1:A:100:ARG:HE	0.41	2.29	8	1
1:A:137:LEU:CD1	1:A:137:LEU:N	0.41	2.84	8	1
1:A:64:LYS:HG3	1:A:87:CYS:SG	0.41	2.56	9	1
1:A:32:LEU:CD1	1:A:101:TYR:CE1	0.41	3.03	10	1
1:A:17:GLU:HA	1:A:32:LEU:O	0.41	2.16	13	1
1:A:14:THR:HG22	1:A:15:LEU:HD22	0.41	1.93	16	1
1:A:46:ALA:CB	1:A:50:ILE:HD11	0.41	2.43	3	1
1:A:97:ASN:ND2	1:A:97:ASN:O	0.41	2.54	3	1
1:A:65:LYS:HZ3	1:A:65:LYS:HB2	0.41	1.76	4	2
1:A:58:PRO:HB3	1:A:123:TYR:CE2	0.41	2.51	5	1
1:A:60:VAL:CG1	1:A:97:ASN:OD1	0.41	2.68	6	1
1:A:100:ARG:O	1:A:100:ARG:CZ	0.41	2.68	6	1
1:A:135:GLU:OE1	1:A:137:LEU:HD11	0.41	2.16	7	1
1:A:31:ARG:NE	1:A:47:THR:HG22	0.41	2.31	8	1
1:A:51:LEU:N	1:A:51:LEU:HD13	0.41	2.24	9	1
1:A:128:LYS:N	1:A:128:LYS:CD	0.41	2.84	10	1
1:A:54:LYS:HG2	1:A:56:PHE:CZ	0.41	2.51	14	1
1:A:80:TYR:CZ	1:A:120:ARG:HB3	0.40	2.51	7	1
1:A:100:ARG:CG	1:A:100:ARG:HH11	0.40	2.28	10	1
1:A:107:SER:O	1:A:110:GLU:N	0.40	2.51	11	1
1:A:135:GLU:O	1:A:137:LEU:HD12	0.40	2.17	12	1
1:A:105:ALA:O	1:A:139:TRP:CD1	0.40	2.74	13	1
1:A:118:ILE:HD12	1:A:123:TYR:HB2	0.40	1.92	13	1
1:A:82:ASN:CG	1:A:83:LEU:H	0.40	2.17	16	1
1:A:18:VAL:HG22	1:A:19:PRO:HD2	0.40	1.93	6	2
1:A:32:LEU:HB3	1:A:42:ILE:HG21	0.40	1.93	7	1
1:A:26:LEU:CD2	1:A:30:VAL:O	0.40	2.61	8	1
1:A:46:ALA:HB1	1:A:48:LYS:HZ3	0.40	1.75	8	1
1:A:134:GLU:OE2	1:A:135:GLU:C	0.40	2.60	10	1
1:A:32:LEU:HB3	1:A:42:ILE:CG2	0.40	2.47	14	1
1:A:14:THR:O	1:A:17:GLU:HG3	0.40	2.16	15	1
1:A:46:ALA:O	1:A:134:GLU:OE1	0.40	2.39	3	1
1:A:110:GLU:OE2	1:A:135:GLU:O	0.40	2.40	5	1
1:A:112:ASN:C	1:A:128:LYS:HE3	0.40	2.37	5	1
1:A:65:LYS:CD	1:A:65:LYS:H	0.40	2.29	8	1
1:A:75:MET:HE1	1:A:91:THR:HG22	0.40	1.94	8	1
1:A:127:LEU:HD12	1:A:128:LYS:HE2	0.40	1.92	15	1
1:A:101:TYR:CD1	1:A:101:TYR:N	0.40	2.90	16	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:116:LEU:HD23	1:A:125:LYS:NZ	0.40	2.32	16	1
1:A:138:VAL:HG12	1:A:139:TRP:N	0.40	2.32	3	1
1:A:14:THR:CB	1:A:17:GLU:HA	0.40	2.47	5	1
1:A:33:PHE:O	1:A:45:TRP:NE1	0.40	2.53	6	1
1:A:105:ALA:HB3	1:A:111:GLN:HB2	0.40	1.94	7	1
1:A:104:TRP:CE3	1:A:136:LEU:O	0.40	2.75	13	1
1:A:100:ARG:CD	1:A:100:ARG:C	0.40	2.90	14	1
1:A:111:GLN:HG3	1:A:112:ASN:N	0.40	2.32	14	1
1:A:29:GLU:O	1:A:29:GLU:CG	0.40	2.60	16	1
1:A:117:GLU:OE2	1:A:122:ILE:CD1	0.40	2.70	1	1
1:A:22:VAL:HG21	1:A:93:PRO:CB	0.40	2.46	2	1
1:A:59:PHE:CZ	1:A:90:ALA:CB	0.40	2.97	4	1
1:A:137:LEU:N	1:A:137:LEU:HD12	0.40	2.31	6	1
1:A:36:ALA:O	1:A:103:ASN:CB	0.40	2.70	7	1
1:A:48:LYS:CE	1:A:50:ILE:HD11	0.40	2.45	8	1
1:A:111:GLN:HE22	1:A:138:VAL:N	0.40	2.14	10	1
1:A:134:GLU:OE1	1:A:135:GLU:O	0.40	2.39	10	1
1:A:40:THR:O	1:A:41:ARG:CB	0.40	2.69	13	1
1:A:18:VAL:O	1:A:23:LEU:CD2	0.40	2.69	15	1
1:A:21:HIS:ND1	1:A:22:VAL:HG23	0.40	2.31	16	1
1:A:39:LYS:CD	1:A:40:THR:H	0.40	2.29	16	1
1:A:107:SER:H	1:A:111:GLN:HE22	0.40	1.60	16	1

## 6.3 Torsion angles [i](#)

### 6.3.1 Protein backbone [i](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	126/163 (77%)	102±3 (81±2%)	12±2 (9±2%)	12±3 (10±2%)	<b>1</b>	<b>10</b>
All	All	2016/2608 (77%)	1634 (81%)	184 (9%)	198 (10%)	<b>1</b>	<b>10</b>

All 37 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	61	GLY	12
1	A	139	TRP	12
1	A	35	SER	11
1	A	39	LYS	11
1	A	12	THR	9
1	A	67	SER	9
1	A	38	ASP	9
1	A	27	PRO	8
1	A	132	PRO	8
1	A	105	ALA	8
1	A	106	CYS	8
1	A	60	VAL	7
1	A	107	SER	7
1	A	111	GLN	7
1	A	29	GLU	6
1	A	83	LEU	6
1	A	41	ARG	6
1	A	40	THR	5
1	A	97	ASN	5
1	A	91	THR	5
1	A	30	VAL	4
1	A	112	ASN	4
1	A	18	VAL	4
1	A	108	GLY	3
1	A	81	PRO	3
1	A	17	GLU	3
1	A	13	GLU	3
1	A	82	ASN	2
1	A	96	GLY	2
1	A	36	ALA	2
1	A	28	GLU	2
1	A	103	ASN	2
1	A	115	PRO	1
1	A	66	ARG	1
1	A	11	ALA	1
1	A	93	PRO	1
1	A	19	PRO	1

### 6.3.2 Protein sidechains [i](#)

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

was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles
1	A	106/137 (77%)	65±4 (61±4%)	41±4 (39±4%)	0 6
All	All	1696/2192 (77%)	1039 (61%)	657 (39%)	0 6

All 88 unique residues with a non-rotameric sidechain are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	48	LYS	16
1	A	75	MET	16
1	A	76	TRP	16
1	A	95	LYS	16
1	A	127	LEU	16
1	A	128	LYS	16
1	A	51	LEU	15
1	A	64	LYS	15
1	A	14	THR	14
1	A	52	LYS	14
1	A	78	VAL	14
1	A	91	THR	13
1	A	97	ASN	13
1	A	114	PHE	13
1	A	15	LEU	12
1	A	24	ARG	12
1	A	87	CYS	12
1	A	125	LYS	12
1	A	33	PHE	12
1	A	89	ASP	12
1	A	18	VAL	12
1	A	65	LYS	11
1	A	100	ARG	11
1	A	112	ASN	11
1	A	55	LYS	10
1	A	92	ASP	10
1	A	83	LEU	10
1	A	139	TRP	10
1	A	39	LYS	10
1	A	106	CYS	10
1	A	62	ASP	9
1	A	111	GLN	9
1	A	31	ARG	8
1	A	130	ILE	8

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	118	ILE	8
1	A	148	ILE	8
1	A	37	VAL	7
1	A	60	VAL	7
1	A	42	ILE	7
1	A	107	SER	7
1	A	134	GLU	7
1	A	103	ASN	7
1	A	113	LEU	7
1	A	44	VAL	7
1	A	17	GLU	6
1	A	99	LEU	6
1	A	137	LEU	6
1	A	13	GLU	6
1	A	38	ASP	6
1	A	41	ARG	6
1	A	63	LYS	6
1	A	67	SER	6
1	A	29	GLU	6
1	A	23	LEU	5
1	A	120	ARG	5
1	A	122	ILE	5
1	A	28	GLU	5
1	A	101	TYR	5
1	A	79	TYR	5
1	A	47	THR	5
1	A	104	TRP	5
1	A	116	LEU	5
1	A	135	GLU	5
1	A	40	THR	4
1	A	110	GLU	4
1	A	32	LEU	4
1	A	66	ARG	4
1	A	109	GLU	4
1	A	138	VAL	4
1	A	119	ASN	4
1	A	126	THR	4
1	A	21	HIS	3
1	A	27	PRO	3
1	A	117	GLU	3
1	A	50	ILE	3
1	A	35	SER	2

*Continued on next page...*



Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	30	VAL	2
1	A	86	MET	2
1	A	94	GLU	2
1	A	82	ASN	2
1	A	12	THR	2
1	A	54	LYS	1
1	A	26	LEU	1
1	A	102	VAL	1
1	A	22	VAL	1
1	A	77	GLU	1
1	A	80	TYR	1
1	A	123	TYR	1

### 6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

1 non-standard protein/DNA/RNA residue is modelled in this entry.

In the following table, the Counts columns list the number of bonds for which Mogul statistics could be retrieved, the number of bonds that are observed in the model and the number of bonds that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond length is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length with  $|Z| > 2$  is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond lengths.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths		
					Counts	RMSZ	#Z>2
1	IAS	A	141	1	4,7,8	0.79±0.28	0±0 (3±8%)

In the following table, the Counts columns list the number of angles for which Mogul statistics could be retrieved, the number of angles that are observed in the model and the number of angles that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond angle is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond angle with  $|Z| > 2$  is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond angles.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Counts	Bond angles	
						RMSZ	#Z>2
1	IAS	A	141	1	2,8,10	1.30±0.34	0±0 (6±16%)

In the following table, the Chirals column lists the number of chiral outliers, the number of chiral centers analysed, the number of these observed in the model and the number defined in the chemical component dictionary. Similar counts are reported in the Torsion and Rings columns. '-' means no outliers of that kind were identified.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Chirals	Torsions	Rings
1	IAS	A	141	1	-	0±0,3,7,8	-

All unique bond outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	141	IAS	CB-CG	2.56	1.56	1.49	9	2

All unique angle outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	141	IAS	OD1-CG-CB	2.09	119.33	125.43	14	2

There are no chirality outliers.

There are no torsion outliers.

There are no ring outliers.

## 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

There are no chain breaks in this entry.

## 7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided