



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Jun 4, 2023 – 03:37 AM EDT

PDB ID : 2LJF
BMRB ID : 17932
Title : Monophosphorylated (747pY) beta3 integrin cytoplasmic tail under aqueous conditions
Authors : Deshmukh, L.; Vinogradova, O.
Deposited on : 2011-09-11

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
Mogul : 1.8.5 (274361), CSD as541be (2020)
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) : 2.33

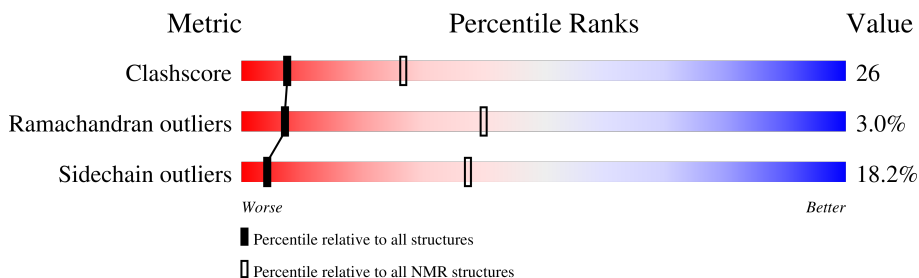
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment is 55%.

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 ≥ 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	67	

2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 15 models. Model 12 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *closest to the average*.

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:716-A:746, A:748-A:755 (39)	1.02	12

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

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

The models can be grouped into 3 clusters and 3 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	3, 5, 10, 11, 13, 14
2	1, 2, 7, 12
3	4, 6
Single-model clusters	8; 9; 15

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 789 atoms, of which 390 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Integrin beta-3.

Mol	Chain	Residues	Atoms					Trace	
			Total	C	H	N	O		P
1	A	47	789	250	390	70	78	1	0

There are 20 discrepancies between the modelled and reference sequences:

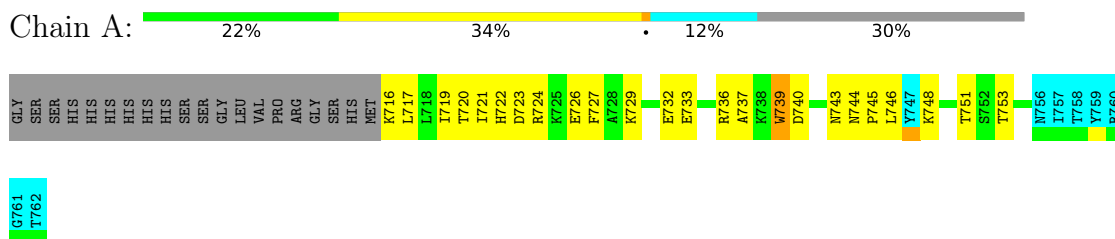
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	696	GLY	-	expression tag	UNP P05106
A	697	SER	-	expression tag	UNP P05106
A	698	SER	-	expression tag	UNP P05106
A	699	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	700	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	701	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	702	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	703	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	704	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	705	SER	-	expression tag	UNP P05106
A	706	SER	-	expression tag	UNP P05106
A	707	GLY	-	expression tag	UNP P05106
A	708	LEU	-	expression tag	UNP P05106
A	709	VAL	-	expression tag	UNP P05106
A	710	PRO	-	expression tag	UNP P05106
A	711	ARG	-	expression tag	UNP P05106
A	712	GLY	-	expression tag	UNP P05106
A	713	SER	-	expression tag	UNP P05106
A	714	HIS	-	expression tag	UNP P05106
A	715	MET	-	expression tag	UNP P05106

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: Integrin beta-3

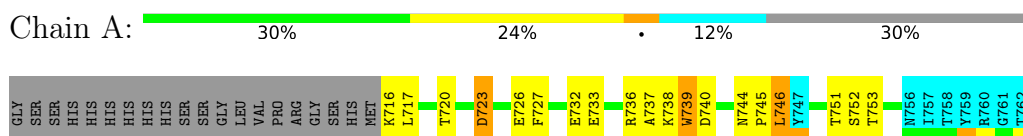


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

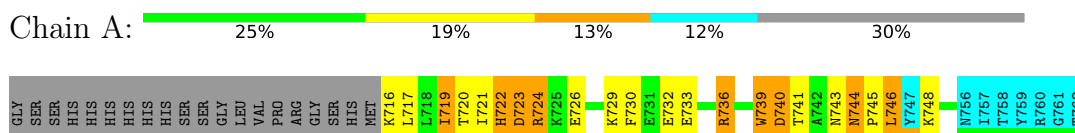
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Integrin beta-3



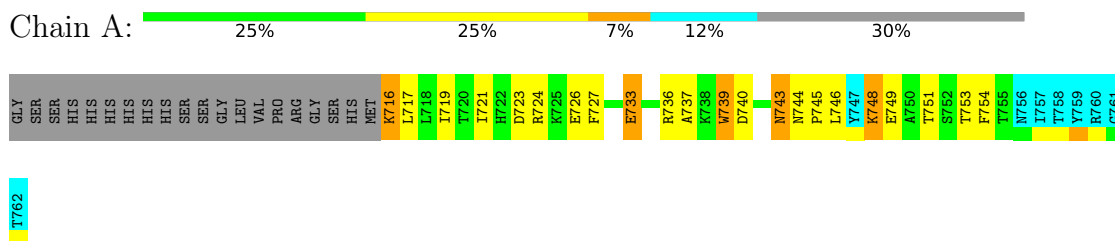
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Integrin beta-3



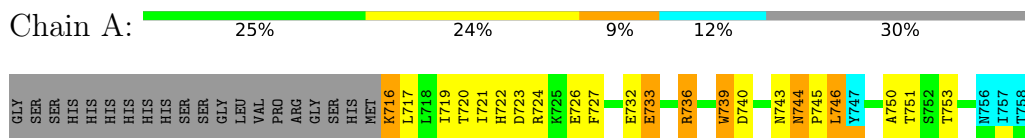
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Integrin beta-3



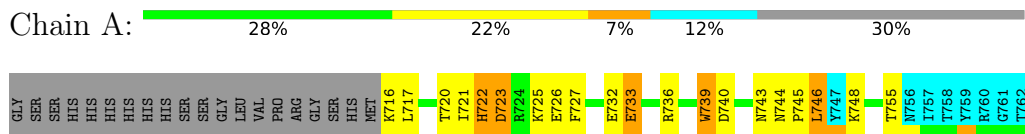
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Integrin beta-3



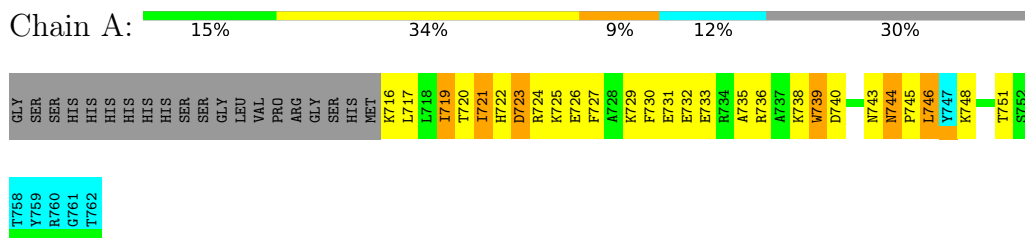
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Integrin beta-3



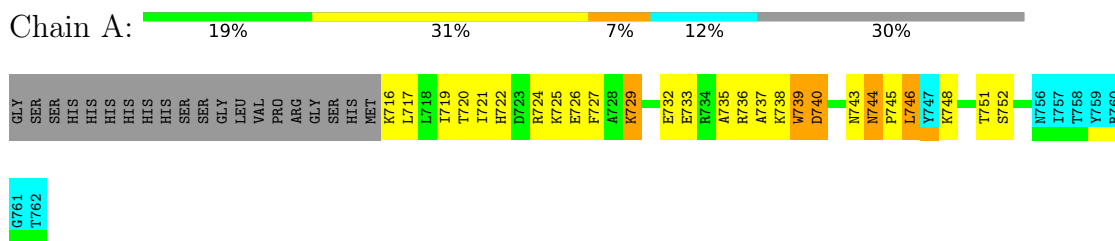
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Integrin beta-3



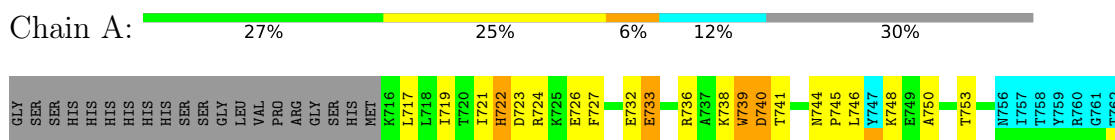
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Integrin beta-3



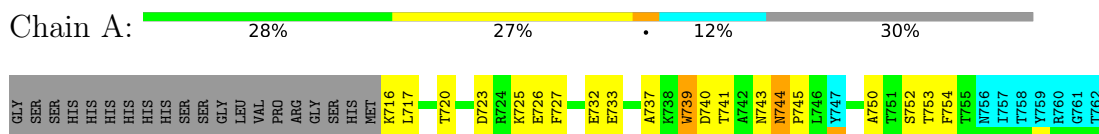
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Integrin beta-3



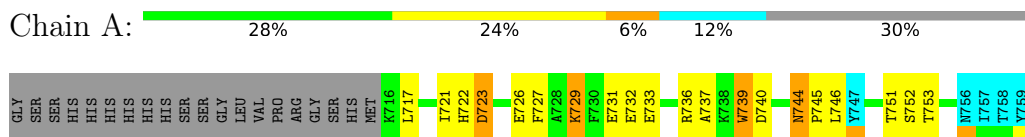
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Integrin beta-3



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Integrin beta-3



4.2.11 Score per residue for model 11

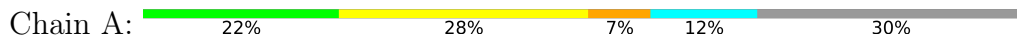
- Molecule 1: Integrin beta-3





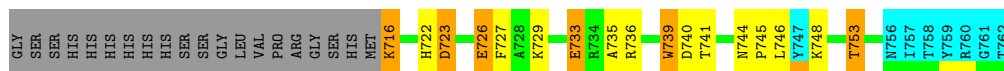
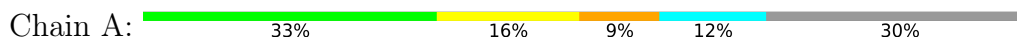
4.2.12 Score per residue for model 12 (medoid)

- Molecule 1: Integrin beta-3



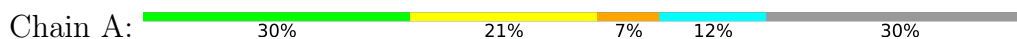
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Integrin beta-3



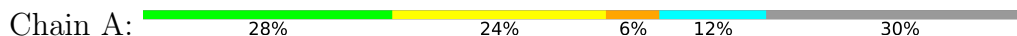
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Integrin beta-3



4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Integrin beta-3



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *DGSA-distance geometry simulated annealing*.

Of the 100 calculated structures, 15 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
CNS	refinement	1.21
CYANA	structure solution	2.1

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	369
Number of shifts mapped to atoms	369
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	55%

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: PTR

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts 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	325	326	324	17±4
All	All	4875	4890	4860	251

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 26.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:733:GLU:HB3	1:A:736:ARG:HA	1.02	1.31	8	13
1:A:744:ASN:HB2	1:A:745:PRO:HD2	0.84	1.47	10	15
1:A:736:ARG:HG2	1:A:753:THR:HG23	0.78	1.54	14	1
1:A:717:LEU:HG	1:A:739:TRP:HB3	0.74	1.57	3	8
1:A:736:ARG:HB3	1:A:753:THR:HG22	0.73	1.59	4	3
1:A:716:LYS:HG3	1:A:717:LEU:HD22	0.73	1.58	7	3
1:A:727:PHE:HZ	1:A:740:ASP:HA	0.72	1.42	5	5
1:A:726:GLU:CD	1:A:733:GLU:HA	0.72	2.05	1	11
1:A:719:ILE:HB	1:A:721:ILE:HG12	0.71	1.63	6	8
1:A:736:ARG:HD2	1:A:753:THR:HG22	0.70	1.64	3	1
1:A:726:GLU:HB2	1:A:733:GLU:HG2	0.70	1.63	14	2
1:A:717:LEU:HD12	1:A:723:ASP:HB3	0.68	1.64	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:726:GLU:HB3	1:A:732:GLU:HG2	0.67	1.66	12	8
1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	0.67	1.67	4	1
1:A:726:GLU:OE2	1:A:733:GLU:HA	0.67	1.88	13	7
1:A:727:PHE:CZ	1:A:740:ASP:HA	0.64	2.27	12	12
1:A:726:GLU:HB3	1:A:732:GLU:HB2	0.64	1.70	6	1
1:A:748:LYS:HG2	1:A:749:GLU:HG3	0.64	1.70	3	1
1:A:740:ASP:OD2	1:A:743:ASN:HB2	0.63	1.93	12	6
1:A:716:LYS:N	1:A:720:THR:HG1	0.62	1.93	6	8
1:A:744:ASN:HB2	1:A:745:PRO:CD	0.61	2.25	13	9
1:A:726:GLU:HB2	1:A:733:GLU:CG	0.61	2.24	14	2
1:A:726:GLU:OE1	1:A:733:GLU:HA	0.60	1.96	15	7
1:A:723:ASP:HA	1:A:739:TRP:CE3	0.60	2.31	5	3
1:A:722:HIS:CD2	1:A:732:GLU:HG3	0.59	2.33	2	4
1:A:733:GLU:OE2	1:A:753:THR:HA	0.59	1.96	11	5
1:A:717:LEU:HD13	1:A:739:TRP:HB2	0.58	1.75	15	1
1:A:723:ASP:HA	1:A:739:TRP:CZ3	0.58	2.33	2	9
1:A:723:ASP:HB3	1:A:739:TRP:CZ3	0.58	2.34	6	1
1:A:719:ILE:HB	1:A:721:ILE:CG1	0.58	2.29	8	5
1:A:724:ARG:HG2	1:A:741:THR:HB	0.57	1.73	2	2
1:A:717:LEU:HD13	1:A:739:TRP:HB3	0.56	1.76	8	1
1:A:717:LEU:HB3	1:A:739:TRP:CD1	0.56	2.35	2	3
1:A:726:GLU:OE2	1:A:737:ALA:HA	0.56	1.99	3	2
1:A:719:ILE:HD13	1:A:734:ARG:HD3	0.56	1.76	14	1
1:A:723:ASP:HB3	1:A:739:TRP:CE3	0.55	2.35	6	1
1:A:737:ALA:HB2	1:A:752:SER:HB2	0.54	1.78	15	1
1:A:716:LYS:HG2	1:A:720:THR:HG23	0.54	1.80	5	2
1:A:716:LYS:N	1:A:741:THR:HG1	0.53	2.02	13	1
1:A:733:GLU:OE1	1:A:753:THR:HA	0.51	2.06	10	1
1:A:726:GLU:OE1	1:A:739:TRP:HZ3	0.50	1.90	5	1
1:A:726:GLU:O	1:A:730:PHE:HA	0.49	2.07	6	2
1:A:737:ALA:HB2	1:A:752:SER:O	0.48	2.08	1	1
1:A:717:LEU:CD1	1:A:739:TRP:HB3	0.48	2.38	8	1
1:A:719:ILE:HD12	1:A:720:THR:N	0.48	2.23	4	1
1:A:744:ASN:CB	1:A:745:PRO:HD2	0.48	2.33	12	6
1:A:723:ASP:HA	1:A:739:TRP:CH2	0.48	2.44	2	1
1:A:748:LYS:HE3	1:A:749:GLU:HG2	0.48	1.86	12	1
1:A:721:ILE:HG13	1:A:722:HIS:N	0.47	2.23	6	3
1:A:726:GLU:HB3	1:A:732:GLU:HG3	0.47	1.85	4	2
1:A:726:GLU:CD	1:A:733:GLU:HG2	0.47	2.28	5	1
1:A:737:ALA:HB2	1:A:752:SER:HB3	0.47	1.84	12	2
1:A:735:ALA:O	1:A:738:LYS:HB2	0.47	2.09	6	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:733:GLU:HB3	1:A:736:ARG:CA	0.46	2.32	14	2
1:A:727:PHE:CE1	1:A:737:ALA:HB1	0.46	2.45	9	1
1:A:737:ALA:CB	1:A:752:SER:H	0.46	2.23	12	1
1:A:740:ASP:OD1	1:A:743:ASN:HB2	0.46	2.11	3	1
1:A:719:ILE:HD13	1:A:722:HIS:H	0.46	1.71	4	1
1:A:754:PHE:CD1	1:A:754:PHE:N	0.46	2.84	14	1
1:A:729:LYS:N	1:A:729:LYS:HD3	0.46	2.25	12	1
1:A:722:HIS:O	1:A:726:GLU:HG2	0.45	2.12	15	2
1:A:731:GLU:HA	1:A:754:PHE:CE1	0.45	2.47	6	1
1:A:744:ASN:HD22	1:A:744:ASN:C	0.45	2.15	2	5
1:A:740:ASP:CG	1:A:743:ASN:HD22	0.44	2.15	11	3
1:A:717:LEU:CG	1:A:739:TRP:HB3	0.44	2.42	6	2
1:A:753:THR:HG22	1:A:754:PHE:H	0.44	1.73	9	1
1:A:744:ASN:C	1:A:744:ASN:HD22	0.44	2.15	9	1
1:A:717:LEU:HB3	1:A:739:TRP:CG	0.44	2.47	2	1
1:A:719:ILE:HD12	1:A:722:HIS:HB2	0.44	1.89	11	1
1:A:735:ALA:HB3	1:A:739:TRP:CZ2	0.44	2.48	7	2
1:A:729:LYS:N	1:A:729:LYS:HD2	0.43	2.27	7	1
1:A:736:ARG:N	1:A:736:ARG:HD2	0.43	2.29	6	1
1:A:719:ILE:HD11	1:A:739:TRP:CZ2	0.43	2.49	6	1
1:A:722:HIS:HA	1:A:725:LYS:HB3	0.43	1.91	7	1
1:A:737:ALA:HB3	1:A:752:SER:O	0.43	2.13	9	1
1:A:729:LYS:O	1:A:731:GLU:HG3	0.42	2.13	10	1
1:A:717:LEU:HD13	1:A:739:TRP:CB	0.42	2.45	10	1
1:A:733:GLU:HB3	1:A:736:ARG:HG2	0.42	1.91	5	1
1:A:722:HIS:NE2	1:A:732:GLU:HB2	0.42	2.29	4	1
1:A:720:THR:HA	1:A:723:ASP:HB2	0.41	1.91	11	1
1:A:721:ILE:O	1:A:725:LYS:HD3	0.41	2.15	5	1
1:A:740:ASP:HB3	1:A:746:LEU:O	0.41	2.15	1	2
1:A:724:ARG:HA	1:A:727:PHE:CD2	0.41	2.51	4	1
1:A:724:ARG:HD3	1:A:724:ARG:O	0.41	2.16	7	1
1:A:741:THR:HA	1:A:744:ASN:O	0.41	2.15	9	1
1:A:745:PRO:HB2	1:A:746:LEU:HD23	0.41	1.93	1	1
1:A:720:THR:H	1:A:723:ASP:CG	0.41	2.19	2	1
1:A:743:ASN:HB3	1:A:750:ALA:HB3	0.41	1.92	4	1
1:A:737:ALA:HB3	1:A:751:THR:HG22	0.41	1.91	11	1
1:A:724:ARG:CD	1:A:742:ALA:HB2	0.41	2.45	12	1
1:A:725:LYS:HE3	1:A:725:LYS:HA	0.40	1.93	9	1
1:A:737:ALA:HB3	1:A:752:SER:H	0.40	1.76	10	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	38/67 (57%)	25±2 (66±4%)	12±2 (31±5%)	1±1 (3±3%)	7	40
All	All	570/1005 (57%)	377 (66%)	176 (31%)	17 (3%)	7	40

All 7 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	733	GLU	7
1	A	740	ASP	4
1	A	738	LYS	2
1	A	732	GLU	1
1	A	755	THR	1
1	A	721	ILE	1
1	A	742	ALA	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	34/57 (60%)	28±2 (82±7%)	6±2 (18±7%)	4	37
All	All	510/855 (60%)	417 (82%)	93 (18%)	4	37

All 20 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	739	TRP	15
1	A	746	LEU	13
1	A	723	ASP	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	748	LYS	10
1	A	729	LYS	7
1	A	744	ASN	7
1	A	724	ARG	5
1	A	751	THR	4
1	A	722	HIS	3
1	A	716	LYS	3
1	A	753	THR	3
1	A	719	ILE	2
1	A	736	ARG	2
1	A	743	ASN	2
1	A	741	THR	2
1	A	725	LYS	1
1	A	740	ASP	1
1	A	726	GLU	1
1	A	754	PHE	1
1	A	749	GLU	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	PTR	A	747	1	15,16,17	1.06±0.06	2±0 (11±3%)

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	Bond angles		
					Counts	RMSZ	#Z>2
1	PTR	A	747	1	19,22,24	0.76±0.04	0±0 (0±1%)

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	PTR	A	747	1	-	0±0,10,11,13	0±0,1,1,1

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	747	PTR	P-O3P	2.90	1.43	1.54	13	15
1	A	747	PTR	P-OH	2.57	1.55	1.59	4	8
1	A	747	PTR	CB-CA	2.06	1.58	1.53	15	1
1	A	747	PTR	CB-CG	2.01	1.56	1.51	5	1

All unique angle outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	747	PTR	O3P-P-O2P	2.07	115.53	107.64	5	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 [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation [i](#)

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 55% for the well-defined parts and 55% for the entire structure.

7.1 Chemical shift list 1

File name: working_cs.cif

Chemical shift list name: *assigned_chem_shift_list_1*

7.1.1 Bookkeeping [i](#)

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	369
Number of shifts mapped to atoms	369
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 [i](#)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction \pm precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	0	—	None (insufficient data)
$^{13}\text{C}_\beta$	0	—	None (insufficient data)
$^{13}\text{C}'$	0	—	None (insufficient data)
^{15}N	45	-1.19 ± 0.13	Should be applied

7.1.3 Completeness of resonance assignments [i](#)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 55%, i.e. 307 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 561. 0 out of 3 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	^1H	^{13}C	^{15}N
Backbone	115/193 (60%)	77/77 (100%)	0/78 (0%)	38/38 (100%)
Sidechain	172/318 (54%)	170/203 (84%)	0/99 (0%)	2/16 (12%)

Continued on next page...

Continued from previous page...

	Total	¹ H	¹³ C	¹⁵ N
Aromatic	20/50 (40%)	19/25 (76%)	0/22 (0%)	1/3 (33%)
Overall	307/561 (55%)	266/305 (87%)	0/199 (0%)	41/57 (72%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 55%, i.e. 360 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 659. 0 out of 3 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹ H	¹³ C	¹⁵ N
Backbone	137/229 (60%)	92/92 (100%)	0/92 (0%)	45/45 (100%)
Sidechain	199/371 (54%)	196/237 (83%)	0/114 (0%)	3/20 (15%)
Aromatic	24/59 (41%)	23/29 (79%)	0/27 (0%)	1/3 (33%)
Overall	360/659 (55%)	311/358 (87%)	0/233 (0%)	49/68 (72%)

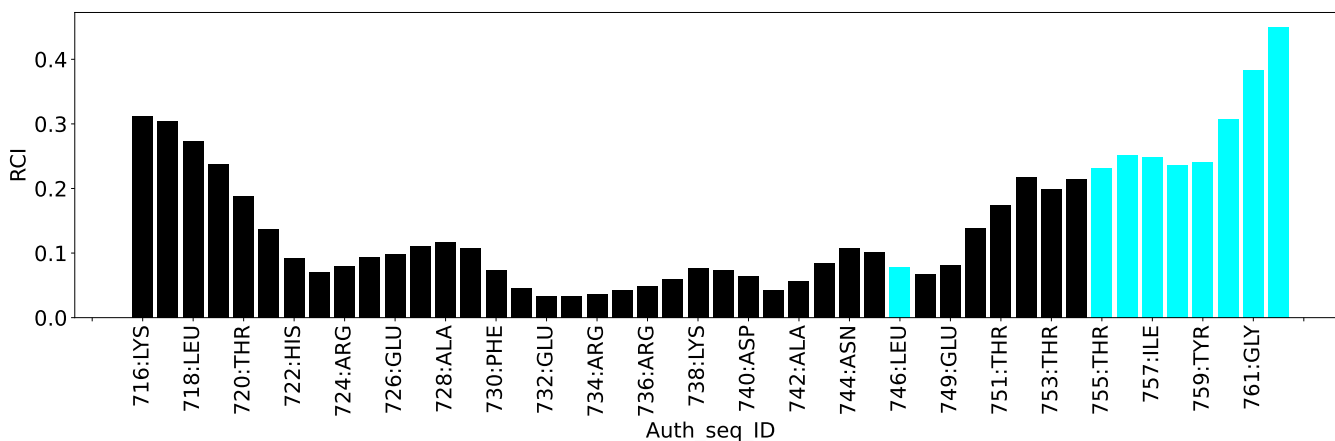
7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

There are no statistically unusual chemical shifts.

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

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition. If well-defined core and ill-defined regions are not identified then it is shown as gray bars.

Random coil index (RCI) for chain A:



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	810
Intra-residue ($ i-j =0$)	293
Sequential ($ i-j =1$)	301
Medium range ($ i-j >1$ and $ i-j <5$)	148
Long range ($ i-j \geq 5$)	68
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	12.1
Number of long range restraints per residue ¹	1.0

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)	24.5	0.2
0.2-0.5 (Medium)	4.3	0.49
>0.5 (Large)	None	None

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 [i](#)

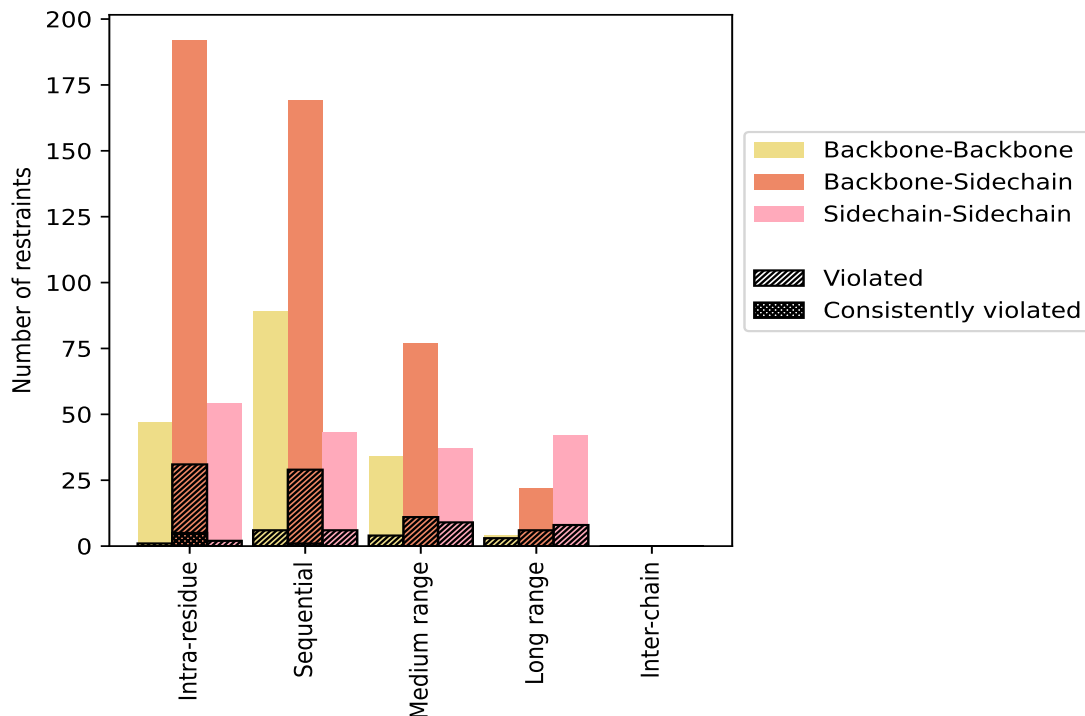
9.1 Summary of distance violations [i](#)

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 ($i-j =0$)	293	36.2	34	11.6	4.2	5	1.7	0.6
Backbone-Backbone	47	5.8	1	2.1	0.1	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	192	23.7	31	16.1	3.8	5	2.6	0.6
Sidechain-Sidechain	54	6.7	2	3.7	0.2	0	0.0	0.0
Sequential ($i-j =1$)	301	37.2	41	13.6	5.1	1	0.3	0.1
Backbone-Backbone	89	11.0	6	6.7	0.7	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	169	20.9	29	17.2	3.6	1	0.6	0.1
Sidechain-Sidechain	43	5.3	6	14.0	0.7	0	0.0	0.0
Medium range ($i-j >1$ & $i-j <5$)	148	18.3	24	16.2	3.0	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	34	4.2	4	11.8	0.5	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	77	9.5	11	14.3	1.4	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	37	4.6	9	24.3	1.1	0	0.0	0.0
Long range ($i-j \geq 5$)	68	8.4	17	25.0	2.1	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	4	0.5	3	75.0	0.4	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	22	2.7	6	27.3	0.7	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	42	5.2	8	19.0	1.0	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	810	100.0	116	14.3	14.3	6	0.7	0.7
Backbone-Backbone	174	21.5	14	8.0	1.7	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	460	56.8	77	16.7	9.5	6	1.3	0.7
Sidechain-Sidechain	176	21.7	25	14.2	3.1	0	0.0	0.0

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	11	11	2	5	0	29	0.16	0.39	0.07	0.15
2	10	11	6	5	0	32	0.17	0.38	0.06	0.16
3	11	10	4	1	0	26	0.17	0.36	0.07	0.15
4	13	13	7	5	0	38	0.17	0.49	0.08	0.15
5	10	9	3	4	0	26	0.17	0.36	0.07	0.14
6	8	12	5	5	0	30	0.16	0.36	0.06	0.15
7	11	12	5	2	0	30	0.17	0.39	0.06	0.15
8	13	9	4	5	0	31	0.16	0.4	0.06	0.14
9	12	11	1	5	0	29	0.17	0.36	0.06	0.16
10	10	6	6	4	0	26	0.17	0.36	0.06	0.15
11	9	6	6	4	0	25	0.17	0.36	0.06	0.15

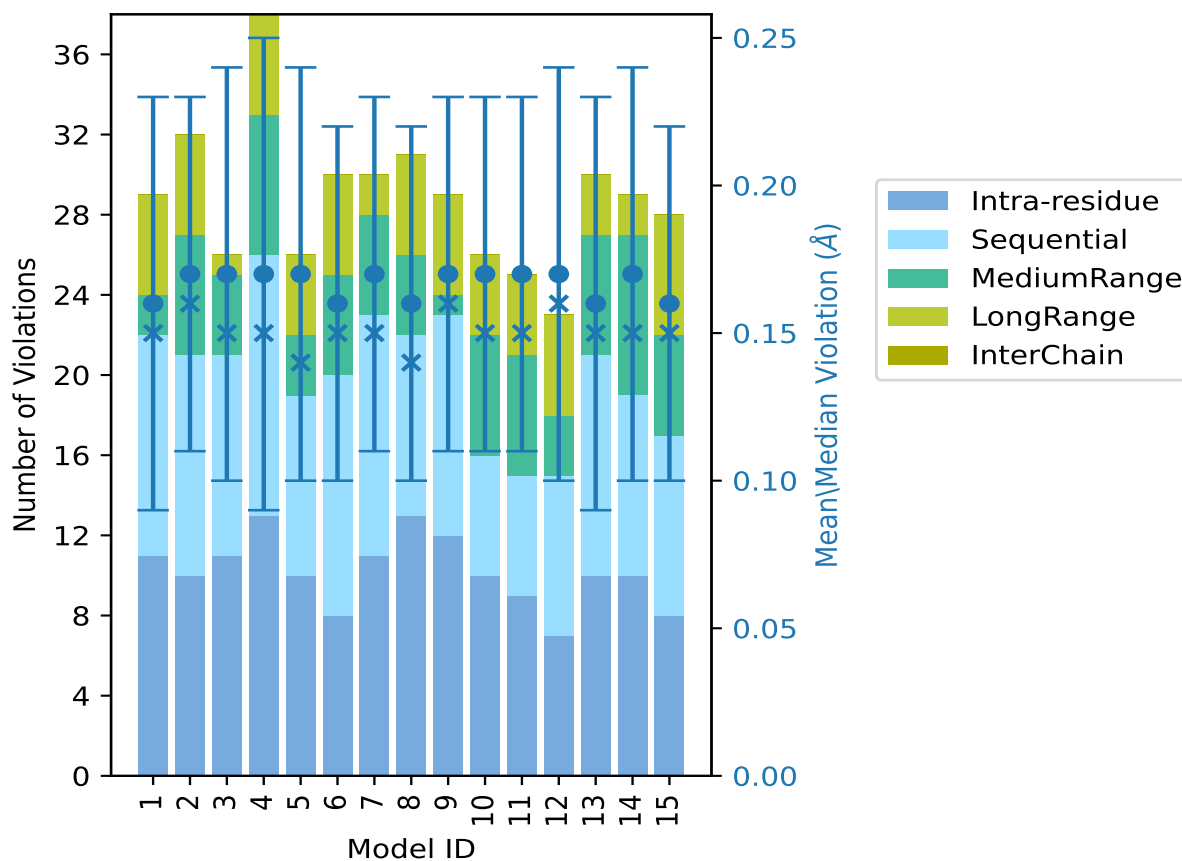
Continued on next page...

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				
12	7	8	3	5	0	23	0.17	0.38	0.07	0.16
13	10	11	6	3	0	30	0.16	0.41	0.07	0.15
14	10	9	8	2	0	29	0.17	0.36	0.07	0.15
15	8	9	5	6	0	28	0.16	0.38	0.06	0.15

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](#)

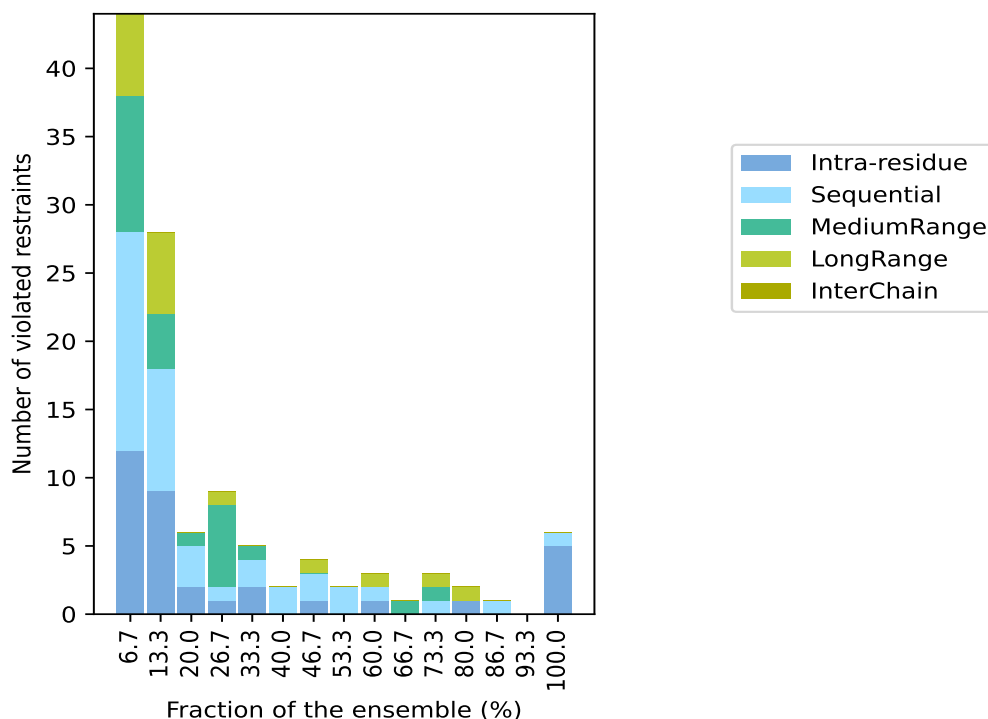
Violation analysis may find that some restraints are violated in few models and some are violated in most of models. The following table provides this information as number of violated restraints

for a given fraction of the ensemble. In total, 694(IR:259, SQ:260, MR:124, LR:51, 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	%
12	16	10	6	0	44	1	6.7
9	9	4	6	0	28	2	13.3
2	3	1	0	0	6	3	20.0
1	1	6	1	0	9	4	26.7
2	2	1	0	0	5	5	33.3
0	2	0	0	0	2	6	40.0
1	2	0	1	0	4	7	46.7
0	2	0	0	0	2	8	53.3
1	1	0	1	0	3	9	60.0
0	0	1	0	0	1	10	66.7
0	1	1	1	0	3	11	73.3
1	0	0	1	0	2	12	80.0
0	1	0	0	0	1	13	86.7
0	0	0	0	0	0	14	93.3
5	1	0	0	0	6	15	100.0

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

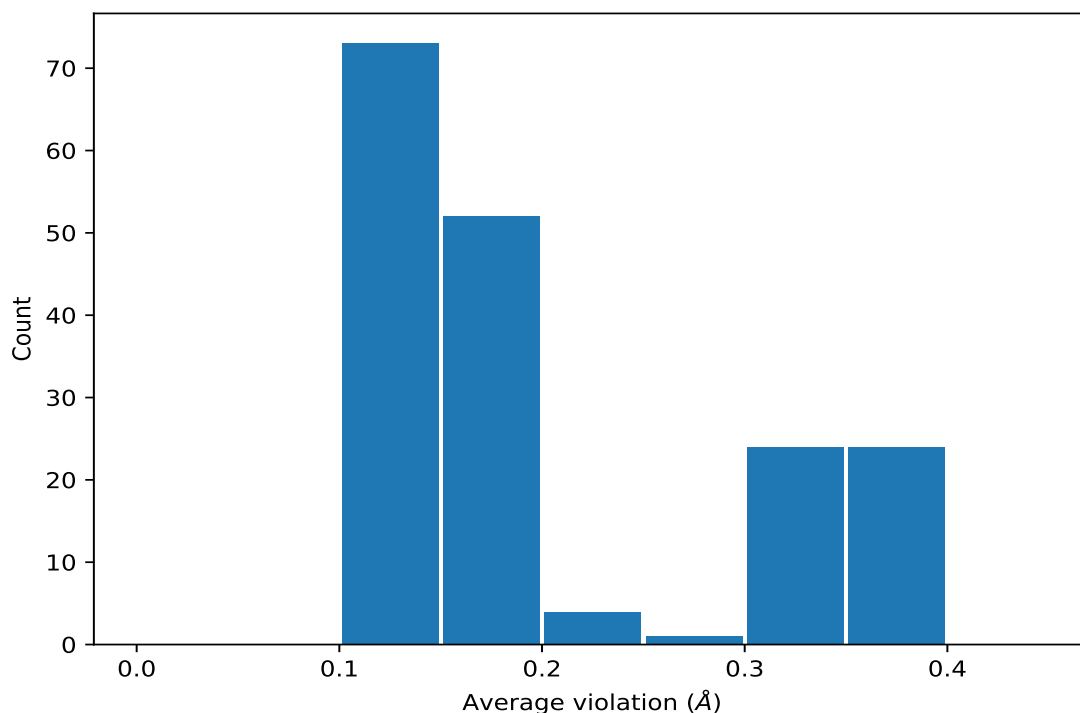
9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [i](#)



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)
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38	0.03	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38	0.03	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.35	0.02	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.35	0.02	0.35
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	15	0.2	0.02	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.18	0.03	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.18	0.05	0.16
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	15	0.14	0.01	0.14
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	13	0.15	0.02	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	13	0.15	0.02	0.15
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	12	0.16	0.03	0.16
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	12	0.13	0.01	0.13
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	11	0.19	0.04	0.19
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	11	0.16	0.01	0.16
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	11	0.15	0.02	0.15
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	10	0.16	0.03	0.17
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	9	0.16	0.03	0.15
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	9	0.16	0.03	0.16
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	9	0.15	0.02	0.15
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	8	0.18	0.03	0.18
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	8	0.15	0.02	0.15
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	7	0.2	0.04	0.21
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	7	0.15	0.04	0.14
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	7	0.15	0.04	0.14
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	7	0.15	0.03	0.14
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	7	0.13	0.01	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	6	0.16	0.03	0.17
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	6	0.16	0.03	0.17
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	6	0.16	0.03	0.17
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	6	0.16	0.03	0.17
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	6	0.16	0.03	0.17
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	6	0.16	0.03	0.17
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	6	0.15	0.03	0.15
(1,129)	1:A:724:ARG:H	1:A:724:ARG:HG3	5	0.18	0.03	0.18

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:717:LEU:H	1:A:717:LEU:HG	5	0.15	0.02	0.15
(1,138)	1:A:724:ARG:HD2	1:A:725:LYS:HA	5	0.14	0.01	0.14
(1,138)	1:A:724:ARG:HD3	1:A:725:LYS:HA	5	0.14	0.01	0.14
(1,269)	1:A:730:PHE:HB2	1:A:727:PHE:HA	5	0.13	0.02	0.12
(1,668)	1:A:754:PHE:H	1:A:753:THR:H	5	0.13	0.01	0.13
(1,23)	1:A:717:LEU:H	1:A:739:TRP:HD1	4	0.18	0.04	0.17
(1,88)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:HA	4	0.16	0.02	0.16
(1,89)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:H	4	0.16	0.02	0.16
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE1	4	0.16	0.04	0.16
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE2	4	0.16	0.04	0.16
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE1	4	0.16	0.04	0.16
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE2	4	0.16	0.04	0.16
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE1	4	0.16	0.04	0.16
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE2	4	0.16	0.04	0.16
(1,490)	1:A:740:ASP:HB2	1:A:743:ASN:HD22	4	0.16	0.02	0.16
(1,490)	1:A:740:ASP:HB3	1:A:743:ASN:HD22	4	0.16	0.02	0.16
(1,515)	1:A:743:ASN:HD22	1:A:740:ASP:HB3	4	0.15	0.03	0.14
(1,650)	1:A:751:THR:H	1:A:751:THR:HB	4	0.14	0.02	0.15
(1,148)	1:A:725:LYS:H	1:A:721:ILE:H	4	0.14	0.02	0.14
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE1	4	0.12	0.01	0.12
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE2	4	0.12	0.01	0.12
(1,362)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD2	3	0.25	0.04	0.27
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD2	3	0.23	0.0	0.23
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD3	3	0.23	0.0	0.23
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG21	3	0.15	0.03	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG22	3	0.15	0.03	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG23	3	0.15	0.03	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG21	3	0.15	0.03	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG22	3	0.15	0.03	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG23	3	0.15	0.03	0.15
(1,645)	1:A:750:ALA:H	1:A:751:THR:H	3	0.13	0.0	0.13
(1,658)	1:A:753:THR:H	1:A:752:SER:HB2	3	0.13	0.02	0.12
(1,11)	1:A:717:LEU:H	1:A:716:LYS:HA	3	0.12	0.01	0.12
(1,727)	1:A:757:ILE:H	1:A:757:ILE:HG13	2	0.18	0.02	0.18
(1,726)	1:A:757:ILE:H	1:A:757:ILE:HG12	2	0.17	0.02	0.17
(1,352)	1:A:733:GLU:H	1:A:739:TRP:HH2	2	0.16	0.02	0.16
(1,87)	1:A:721:ILE:HA	1:A:724:ARG:HB2	2	0.15	0.02	0.15
(1,87)	1:A:721:ILE:HA	1:A:724:ARG:HB3	2	0.15	0.02	0.15
(1,101)	1:A:722:HIS:HB3	1:A:723:ASP:H	2	0.15	0.03	0.15
(1,313)	1:A:731:GLU:HB3	1:A:732:GLU:H	2	0.14	0.01	0.14
(1,791)	1:A:760:ARG:HG3	1:A:761:GLY:H	2	0.14	0.03	0.14
(1,250)	1:A:729:LYS:HD2	1:A:729:LYS:H	2	0.14	0.02	0.14

Continued on next page...

Continued from previous page...

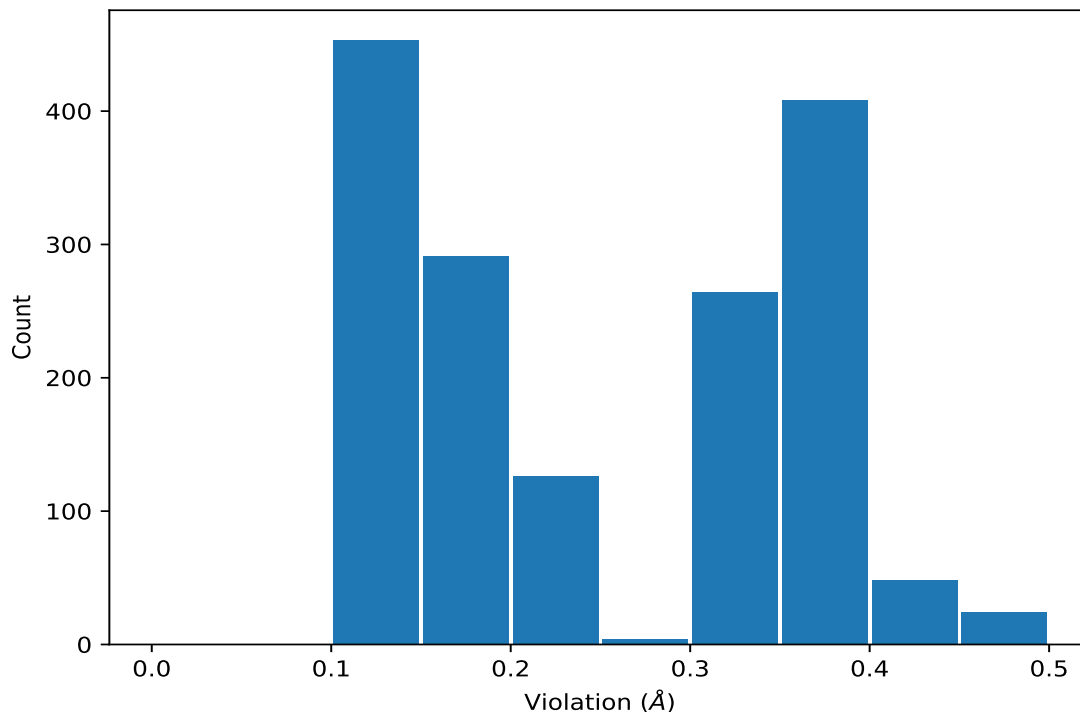
Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(1,315)	1:A:731:GLU:H	1:A:754:PHE:HE1	2	0.14	0.02	0.14
(1,315)	1:A:731:GLU:H	1:A:754:PHE:HE2	2	0.14	0.02	0.14
(1,713)	1:A:756:ASN:HB3	1:A:756:ASN:HD22	2	0.14	0.01	0.14
(1,49)	1:A:718:LEU:HB2	1:A:739:TRP:HE1	2	0.13	0.01	0.13
(1,49)	1:A:718:LEU:HB3	1:A:739:TRP:HE1	2	0.13	0.01	0.13
(1,722)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HB3	2	0.13	0.02	0.13
(1,275)	1:A:730:PHE:H	1:A:729:LYS:HD2	2	0.12	0.01	0.12
(1,275)	1:A:730:PHE:H	1:A:729:LYS:HD3	2	0.12	0.01	0.12
(1,349)	1:A:733:GLU:HA	1:A:739:TRP:HZ2	2	0.12	0.02	0.12
(1,422)	1:A:738:LYS:H	1:A:739:TRP:HE3	2	0.12	0.01	0.12
(1,477)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:740:ASP:HB2	2	0.12	0.01	0.12
(1,477)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:740:ASP:HB3	2	0.12	0.01	0.12
(1,618)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HD3	2	0.12	0.01	0.12
(1,622)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HG2	2	0.12	0.01	0.12
(1,622)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HG3	2	0.12	0.01	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG2	1:A:727:PHE:HD1	2	0.12	0.0	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG2	1:A:727:PHE:HD2	2	0.12	0.0	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG3	1:A:727:PHE:HD1	2	0.12	0.0	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG3	1:A:727:PHE:HD2	2	0.12	0.0	0.12
(1,263)	1:A:729:LYS:HE2	1:A:730:PHE:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,263)	1:A:729:LYS:HE3	1:A:730:PHE:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,347)	1:A:733:GLU:HG2	1:A:738:LYS:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,347)	1:A:733:GLU:HG3	1:A:738:LYS:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,472)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:740:ASP:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,594)	1:A:746:LEU:HD21	1:A:748:LYS:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,594)	1:A:746:LEU:HD22	1:A:748:LYS:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,594)	1:A:746:LEU:HD23	1:A:748:LYS:H	2	0.12	0.0	0.12
(1,107)	1:A:722:HIS:HD2	1:A:733:GLU:HG2	2	0.11	0.0	0.11
(1,107)	1:A:722:HIS:HD2	1:A:733:GLU:HG3	2	0.11	0.0	0.11
(1,336)	1:A:733:GLU:HB3	1:A:733:GLU:H	2	0.11	0.0	0.11
(1,710)	1:A:756:ASN:HA	1:A:756:ASN:HD21	2	0.11	0.0	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE1	1:A:761:GLY:HA2	2	0.11	0.0	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE1	1:A:761:GLY:HA3	2	0.11	0.0	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE2	1:A:761:GLY:HA2	2	0.11	0.0	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE2	1:A:761:GLY:HA3	2	0.11	0.0	0.11
(1,785)	1:A:760:ARG:H	1:A:760:ARG:HG3	2	0.11	0.0	0.11

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)
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	4	0.49
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	4	0.49
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	13	0.41
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	13	0.41
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	8	0.4
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	1	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	7	0.39
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	2	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	12	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	15	0.38
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	15	0.38
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	1	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	7	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	10	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	11	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	3	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	5	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	6	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	9	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	10	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	11	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	13	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE2	14	0.36
(1,2)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HE3	14	0.36
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	5	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	9	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	12	0.35
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	2	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	3	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	4	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	6	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	8	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	14	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG2	15	0.34
(1,5)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HG3	15	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	3	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,1)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HA	4	0.34
(1,362)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD2	14	0.29
(1,362)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD2	5	0.27
(1,617)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HD2	14	0.25
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	5	0.25
(1,738)	1:A:758:THR:H	1:A:756:ASN:HD22	11	0.24
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	4	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	8	0.24
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	14	0.24
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	10	0.24
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	13	0.24
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD2	5	0.23

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD3	5	0.23
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD2	9	0.23
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD3	9	0.23
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	2	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	7	0.23
(1,23)	1:A:717:LEU:H	1:A:739:TRP:HD1	15	0.23
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	1	0.23
(1,129)	1:A:724:ARG:H	1:A:724:ARG:HG3	3	0.23
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD2	2	0.22
(1,784)	1:A:760:ARG:HA	1:A:760:ARG:HD3	2	0.22
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	8	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	1	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	15	0.22
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	4	0.22
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE1	3	0.21
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE2	3	0.21
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE1	3	0.21
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE2	3	0.21
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE1	3	0.21
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE2	3	0.21
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	14	0.21
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	14	0.21
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	6	0.21
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	12	0.21
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	9	0.21
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	6	0.21
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	7	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	12	0.21
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	1	0.21
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	8	0.21
(1,727)	1:A:757:ILE:H	1:A:757:ILE:HG13	4	0.2
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	3	0.2
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	5	0.2
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	10	0.2
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	10	0.2
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	10	0.2
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	10	0.2
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	10	0.2
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	10	0.2
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	10	0.2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	6	0.2
(1,515)	1:A:743:ASN:HD22	1:A:740:ASP:HB3	2	0.2
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	9	0.2
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	15	0.2
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	4	0.2
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	3	0.2
(1,362)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD2	4	0.2
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	2	0.2
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	4	0.2
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	12	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	3	0.2
(1,23)	1:A:717:LEU:H	1:A:739:TRP:HD1	2	0.2
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	5	0.2
(1,88)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:HA	10	0.19
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE1	2	0.19
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE2	2	0.19
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE1	2	0.19
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE2	2	0.19
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE1	2	0.19
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE2	2	0.19
(1,726)	1:A:757:ILE:H	1:A:757:ILE:HG12	8	0.19
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	2	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	1	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	1	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	1	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	1	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	1	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	1	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	5	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	5	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	5	0.19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	5	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	5	0.19
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	5	0.19
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	9	0.19
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	9	0.19
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	7	0.19
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	9	0.19
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	6	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	4	0.19
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	9	0.19
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	11	0.19
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	10	0.19
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	11	0.19
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	13	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	2	0.19
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	11	0.19
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	11	0.19
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	9	0.19
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	15	0.19
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	10	0.19

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,129)	1:A:724:ARG:H	1:A:724:ARG:HG3	2	0.19
(1,89)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:H	8	0.18
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG21	14	0.18
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG22	14	0.18
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG23	14	0.18
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG21	14	0.18
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG22	14	0.18
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG23	14	0.18
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	15	0.18
(1,694)	1:A:754:PHE:H	1:A:757:ILE:HG12	6	0.18
(1,694)	1:A:754:PHE:H	1:A:757:ILE:HG13	6	0.18
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	10	0.18
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	12	0.18
(1,490)	1:A:740:ASP:HB2	1:A:743:ASN:HD22	12	0.18
(1,490)	1:A:740:ASP:HB3	1:A:743:ASN:HD22	12	0.18
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	2	0.18
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	10	0.18
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	11	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	2	0.18
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	3	0.18
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	6	0.18
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	7	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	5	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	6	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	8	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	14	0.18
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	9	0.18
(1,15)	1:A:717:LEU:H	1:A:717:LEU:HG	7	0.18
(1,129)	1:A:724:ARG:H	1:A:724:ARG:HG3	7	0.18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,89)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:H	6	0.17
(1,88)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:HA	2	0.17
(1,791)	1:A:760:ARG:HG3	1:A:761:GLY:H	12	0.17
(1,751)	1:A:759:TYR:HB2	1:A:759:TYR:H	7	0.17
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	2	0.17
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	1	0.17
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	4	0.17
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	7	0.17
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	8	0.17
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	12	0.17
(1,490)	1:A:740:ASP:HB2	1:A:743:ASN:HD22	15	0.17
(1,490)	1:A:740:ASP:HB3	1:A:743:ASN:HD22	15	0.17
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	9	0.17
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	7	0.17
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	13	0.17
(1,352)	1:A:733:GLU:H	1:A:739:TRP:HH2	4	0.17
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	9	0.17
(1,341)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:734:ARG:H	15	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	12	0.17
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	9	0.17
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	9	0.17
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	1	0.17
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	6	0.17
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	7	0.17
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	9	0.17
(1,15)	1:A:717:LEU:H	1:A:717:LEU:HG	4	0.17
(1,101)	1:A:722:HIS:HB3	1:A:723:ASP:H	14	0.17
(1,87)	1:A:721:ILE:HA	1:A:724:ARG:HB2	3	0.16
(1,87)	1:A:721:ILE:HA	1:A:724:ARG:HB3	3	0.16
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	1	0.16
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	4	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,731)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:758:THR:H	14	0.16
(1,731)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:758:THR:H	14	0.16
(1,731)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:758:THR:H	14	0.16
(1,727)	1:A:757:ILE:H	1:A:757:ILE:HG13	6	0.16
(1,658)	1:A:753:THR:H	1:A:752:SER:HB2	6	0.16
(1,650)	1:A:751:THR:H	1:A:751:THR:HB	13	0.16
(1,650)	1:A:751:THR:H	1:A:751:THR:HB	14	0.16
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	14	0.16
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	2	0.16
(1,507)	1:A:742:ALA:H	1:A:741:THR:HB	7	0.16
(1,493)	1:A:740:ASP:HA	1:A:743:ASN:HD22	14	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	7	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	9	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	10	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	15	0.16
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	12	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	9	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	11	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	13	0.16
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	3	0.16
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	3	0.16
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	1	0.16
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	15	0.16
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	11	0.16
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	12	0.16
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	12	0.16
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	13	0.16
(1,148)	1:A:725:LYS:H	1:A:721:ILE:H	4	0.16
(1,89)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:H	4	0.15
(1,88)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:HA	12	0.15
(1,88)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:HA	13	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG21	15	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG22	15	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG23	15	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG21	15	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG22	15	0.15
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG23	15	0.15
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	3	0.15
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	5	0.15
(1,726)	1:A:757:ILE:H	1:A:757:ILE:HG12	13	0.15
(1,722)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HB3	4	0.15
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	1	0.15
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	11	0.15
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	10	0.15
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	7	0.15
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	7	0.15
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	7	0.15
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	7	0.15
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	7	0.15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	7	0.15
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	2	0.15
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	2	0.15
(1,6)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:717:LEU:H	13	0.15
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	2	0.15
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	13	0.15
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	15	0.15
(1,515)	1:A:743:ASN:HD22	1:A:740:ASP:HB3	7	0.15
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	10	0.15
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	1	0.15
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	2	0.15
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	11	0.15
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	15	0.15
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	7	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	1	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	5	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	6	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	11	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	14	0.15
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	6	0.15
(1,315)	1:A:731:GLU:H	1:A:754:PHE:HE1	14	0.15
(1,315)	1:A:731:GLU:H	1:A:754:PHE:HE2	14	0.15
(1,313)	1:A:731:GLU:HB3	1:A:732:GLU:H	6	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	10	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	1	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	1	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	8	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	8	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	13	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	13	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	15	0.15
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	15	0.15
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	3	0.15
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	4	0.15
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	7	0.15
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	13	0.15
(1,269)	1:A:730:PHE:HB2	1:A:727:PHE:HA	4	0.15
(1,250)	1:A:729:LYS:HD2	1:A:729:LYS:H	11	0.15
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	8	0.15
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	5	0.15
(1,15)	1:A:717:LEU:H	1:A:717:LEU:HG	1	0.15
(1,148)	1:A:725:LYS:H	1:A:721:ILE:H	6	0.15
(1,138)	1:A:724:ARG:HD2	1:A:725:LYS:HA	9	0.15
(1,138)	1:A:724:ARG:HD3	1:A:725:LYS:HA	9	0.15
(1,138)	1:A:724:ARG:HD2	1:A:725:LYS:HA	13	0.15
(1,138)	1:A:724:ARG:HD3	1:A:725:LYS:HA	13	0.15
(1,129)	1:A:724:ARG:H	1:A:724:ARG:HG3	11	0.15
(1,89)	1:A:722:HIS:H	1:A:719:ILE:H	11	0.14
(1,790)	1:A:760:ARG:HG2	1:A:761:GLY:H	13	0.14
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	6	0.14
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	14	0.14
(1,713)	1:A:756:ASN:HB3	1:A:756:ASN:HD22	9	0.14
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	7	0.14
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	3	0.14
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	3	0.14
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	7	0.14
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	7	0.14
(1,668)	1:A:754:PHE:H	1:A:753:THR:H	8	0.14
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	7	0.14
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	3	0.14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,559)	1:A:744:ASN:HD22	1:A:746:LEU:HG	8	0.14
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	13	0.14
(1,490)	1:A:740:ASP:HB2	1:A:743:ASN:HD22	10	0.14
(1,490)	1:A:740:ASP:HB3	1:A:743:ASN:HD22	10	0.14
(1,49)	1:A:718:LEU:HB2	1:A:739:TRP:HE1	8	0.14
(1,49)	1:A:718:LEU:HB3	1:A:739:TRP:HE1	8	0.14
(1,436)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:732:GLU:HG2	6	0.14
(1,436)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:732:GLU:HG3	6	0.14
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	4	0.14
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	11	0.14
(1,424)	1:A:738:LYS:HB3	1:A:739:TRP:HE3	9	0.14
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	9	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HB3	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,4)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB2	13	0.14
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	14	0.14
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	10	0.14
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	15	0.14
(1,352)	1:A:733:GLU:H	1:A:739:TRP:HH2	8	0.14
(1,349)	1:A:733:GLU:HA	1:A:739:TRP:HZ2	1	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:H	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HA	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HB2	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HD2	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HD3	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HE2	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HE3	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HG2	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HG3	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ1	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ2	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,3)	1:A:716:LYS:HZ3	1:A:716:LYS:HB3	4	0.14
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	4	0.14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	4	0.14
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	7	0.14
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	7	0.14
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	2	0.14
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	11	0.14
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	12	0.14
(1,269)	1:A:730:PHE:HB2	1:A:727:PHE:HA	11	0.14
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE1	5	0.14
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE2	5	0.14
(1,23)	1:A:717:LEU:H	1:A:739:TRP:HD1	10	0.14
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	2	0.14
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	4	0.14
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	10	0.14
(1,203)	1:A:727:PHE:H	1:A:726:GLU:HB3	15	0.14
(1,199)	1:A:727:PHE:HB3	1:A:724:ARG:HA	5	0.14
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	2	0.14
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	7	0.14
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	12	0.14
(1,15)	1:A:717:LEU:H	1:A:717:LEU:HG	3	0.14
(1,138)	1:A:724:ARG:HD2	1:A:725:LYS:HA	4	0.14
(1,138)	1:A:724:ARG:HD3	1:A:725:LYS:HA	4	0.14
(1,129)	1:A:724:ARG:H	1:A:724:ARG:HG3	8	0.14
(1,87)	1:A:721:ILE:HA	1:A:724:ARG:HB2	2	0.13
(1,87)	1:A:721:ILE:HA	1:A:724:ARG:HB3	2	0.13
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	7	0.13
(1,721)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HA	7	0.13
(1,713)	1:A:756:ASN:HB3	1:A:756:ASN:HD22	12	0.13
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	1	0.13
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	2	0.13
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	3	0.13
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	4	0.13
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	6	0.13
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	15	0.13
(1,703)	1:A:756:ASN:H	1:A:755:THR:HB	2	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	15	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	15	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	15	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	15	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	15	0.13
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	15	0.13
(1,676)	1:A:754:PHE:H	1:A:754:PHE:HB2	8	0.13
(1,668)	1:A:754:PHE:H	1:A:753:THR:H	6	0.13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,668)	1:A:754:PHE:H	1:A:753:THR:H	9	0.13
(1,650)	1:A:751:THR:H	1:A:751:THR:HB	3	0.13
(1,645)	1:A:750:ALA:H	1:A:751:THR:H	3	0.13
(1,645)	1:A:750:ALA:H	1:A:751:THR:H	8	0.13
(1,645)	1:A:750:ALA:H	1:A:751:THR:H	12	0.13
(1,622)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HG2	8	0.13
(1,622)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HG3	8	0.13
(1,618)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HD3	4	0.13
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	4	0.13
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	5	0.13
(1,515)	1:A:743:ASN:HD22	1:A:740:ASP:HB3	14	0.13
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	1	0.13
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	2	0.13
(1,513)	1:A:742:ALA:HA	1:A:743:ASN:HD21	4	0.13
(1,504)	1:A:741:THR:HG21	1:A:742:ALA:H	2	0.13
(1,504)	1:A:741:THR:HG22	1:A:742:ALA:H	2	0.13
(1,504)	1:A:741:THR:HG23	1:A:742:ALA:H	2	0.13
(1,490)	1:A:740:ASP:HB2	1:A:743:ASN:HD22	6	0.13
(1,490)	1:A:740:ASP:HB3	1:A:743:ASN:HD22	6	0.13
(1,484)	1:A:740:ASP:H	1:A:740:ASP:HB3	8	0.13
(1,477)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:740:ASP:HB2	14	0.13
(1,477)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:740:ASP:HB3	14	0.13
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	12	0.13
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	1	0.13
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	9	0.13
(1,422)	1:A:738:LYS:H	1:A:739:TRP:HE3	8	0.13
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	5	0.13
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	8	0.13
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	1	0.13
(1,313)	1:A:731:GLU:HB3	1:A:732:GLU:H	10	0.13
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	12	0.13
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	12	0.13
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	14	0.13
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	14	0.13
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	6	0.13
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	8	0.13
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	9	0.13
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	14	0.13
(1,275)	1:A:730:PHE:H	1:A:729:LYS:HD2	1	0.13
(1,275)	1:A:730:PHE:H	1:A:729:LYS:HD3	1	0.13
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE1	14	0.13
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE2	14	0.13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,23)	1:A:717:LEU:H	1:A:739:TRP:HD1	12	0.13
(1,165)	1:A:725:LYS:H	1:A:733:GLU:H	8	0.13
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	1	0.13
(1,148)	1:A:725:LYS:H	1:A:721:ILE:H	8	0.13
(1,138)	1:A:724:ARG:HD2	1:A:725:LYS:HA	1	0.13
(1,138)	1:A:724:ARG:HD3	1:A:725:LYS:HA	1	0.13
(1,138)	1:A:724:ARG:HD2	1:A:725:LYS:HA	6	0.13
(1,138)	1:A:724:ARG:HD3	1:A:725:LYS:HA	6	0.13
(1,11)	1:A:717:LEU:H	1:A:716:LYS:HA	2	0.13
(1,786)	1:A:760:ARG:H	1:A:760:ARG:HD2	14	0.12
(1,786)	1:A:760:ARG:H	1:A:760:ARG:HD3	14	0.12
(1,781)	1:A:760:ARG:H	1:A:760:ARG:HB2	4	0.12
(1,749)	1:A:759:TYR:H	1:A:758:THR:H	7	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE1	1	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE2	1	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE1	1	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE2	1	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE1	1	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE2	1	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE1	15	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD11	1:A:759:TYR:HE2	15	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE1	15	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD12	1:A:759:TYR:HE2	15	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE1	15	0.12
(1,735)	1:A:757:ILE:HD13	1:A:759:TYR:HE2	15	0.12
(1,720)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HB2	6	0.12
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	5	0.12
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	8	0.12
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	11	0.12
(1,712)	1:A:756:ASN:HB2	1:A:756:ASN:HD22	13	0.12
(1,668)	1:A:754:PHE:H	1:A:753:THR:H	4	0.12
(1,658)	1:A:753:THR:H	1:A:752:SER:HB2	15	0.12
(1,650)	1:A:751:THR:H	1:A:751:THR:HB	10	0.12
(1,605)	1:A:747:PTR:H	1:A:748:LYS:H	8	0.12
(1,604)	1:A:747:PTR:H	1:A:747:PTR:HB2	13	0.12
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	3	0.12
(1,597)	1:A:747:PTR:H	1:A:745:PRO:HD3	11	0.12
(1,594)	1:A:746:LEU:HD21	1:A:748:LYS:H	7	0.12
(1,594)	1:A:746:LEU:HD22	1:A:748:LYS:H	7	0.12
(1,594)	1:A:746:LEU:HD23	1:A:748:LYS:H	7	0.12
(1,593)	1:A:746:LEU:H	1:A:748:LYS:HE2	10	0.12
(1,593)	1:A:746:LEU:H	1:A:748:LYS:HE3	10	0.12

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,565)	1:A:744:ASN:HD22	1:A:751:THR:HG21	5	0.12
(1,565)	1:A:744:ASN:HD22	1:A:751:THR:HG22	5	0.12
(1,565)	1:A:744:ASN:HD22	1:A:751:THR:HG23	5	0.12
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	10	0.12
(1,49)	1:A:718:LEU:HB2	1:A:739:TRP:HE1	15	0.12
(1,49)	1:A:718:LEU:HB3	1:A:739:TRP:HE1	15	0.12
(1,472)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:740:ASP:H	5	0.12
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	13	0.12
(1,426)	1:A:738:LYS:HA	1:A:739:TRP:HE3	4	0.12
(1,422)	1:A:738:LYS:H	1:A:739:TRP:HE3	1	0.12
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	13	0.12
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	4	0.12
(1,355)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:754:PHE:HD1	9	0.12
(1,355)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:754:PHE:HD2	9	0.12
(1,355)	1:A:733:GLU:HB3	1:A:754:PHE:HD1	9	0.12
(1,355)	1:A:733:GLU:HB3	1:A:754:PHE:HD2	9	0.12
(1,351)	1:A:733:GLU:HG2	1:A:739:TRP:HH2	6	0.12
(1,351)	1:A:733:GLU:HG3	1:A:739:TRP:HH2	6	0.12
(1,347)	1:A:733:GLU:HG2	1:A:738:LYS:H	15	0.12
(1,347)	1:A:733:GLU:HG3	1:A:738:LYS:H	15	0.12
(1,315)	1:A:731:GLU:H	1:A:754:PHE:HE1	6	0.12
(1,315)	1:A:731:GLU:H	1:A:754:PHE:HE2	6	0.12
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	2	0.12
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	2	0.12
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	5	0.12
(1,275)	1:A:730:PHE:H	1:A:729:LYS:HD2	15	0.12
(1,275)	1:A:730:PHE:H	1:A:729:LYS:HD3	15	0.12
(1,269)	1:A:730:PHE:HB2	1:A:727:PHE:HA	10	0.12
(1,263)	1:A:729:LYS:HE2	1:A:730:PHE:H	13	0.12
(1,263)	1:A:729:LYS:HE3	1:A:730:PHE:H	13	0.12
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE1	11	0.12
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE2	11	0.12
(1,250)	1:A:729:LYS:HD2	1:A:729:LYS:H	9	0.12
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	4	0.12
(1,151)	1:A:725:LYS:H	1:A:724:ARG:HB2	15	0.12
(1,15)	1:A:717:LEU:H	1:A:717:LEU:HG	2	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG2	1:A:727:PHE:HD1	13	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG2	1:A:727:PHE:HD2	13	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG3	1:A:727:PHE:HD1	13	0.12
(1,145)	1:A:724:ARG:HG3	1:A:727:PHE:HD2	13	0.12
(1,11)	1:A:717:LEU:H	1:A:716:LYS:HA	15	0.12
(1,101)	1:A:722:HIS:HB3	1:A:723:ASP:H	3	0.12

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,792)	1:A:760:ARG:HB3	1:A:761:GLY:H	5	0.11
(1,791)	1:A:760:ARG:HG3	1:A:761:GLY:H	8	0.11
(1,785)	1:A:760:ARG:H	1:A:760:ARG:HG3	3	0.11
(1,785)	1:A:760:ARG:H	1:A:760:ARG:HG3	10	0.11
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG21	13	0.11
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG22	13	0.11
(1,778)	1:A:759:TYR:HD1	1:A:762:THR:HG23	13	0.11
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG21	13	0.11
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG22	13	0.11
(1,778)	1:A:759:TYR:HD2	1:A:762:THR:HG23	13	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE1	1:A:761:GLY:HA2	14	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE1	1:A:761:GLY:HA3	14	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE2	1:A:761:GLY:HA2	14	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE2	1:A:761:GLY:HA3	14	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE1	1:A:761:GLY:HA2	15	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE1	1:A:761:GLY:HA3	15	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE2	1:A:761:GLY:HA2	15	0.11
(1,775)	1:A:759:TYR:HE2	1:A:761:GLY:HA3	15	0.11
(1,746)	1:A:758:THR:HB	1:A:759:TYR:H	13	0.11
(1,734)	1:A:757:ILE:HB	1:A:759:TYR:HD1	11	0.11
(1,734)	1:A:757:ILE:HB	1:A:759:TYR:HD2	11	0.11
(1,722)	1:A:757:ILE:H	1:A:756:ASN:HB3	6	0.11
(1,710)	1:A:756:ASN:HA	1:A:756:ASN:HD21	8	0.11
(1,710)	1:A:756:ASN:HA	1:A:756:ASN:HD21	9	0.11
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD21	3	0.11
(1,700)	1:A:755:THR:HG21	1:A:756:ASN:HD22	3	0.11
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD21	3	0.11
(1,700)	1:A:755:THR:HG22	1:A:756:ASN:HD22	3	0.11
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD21	3	0.11
(1,700)	1:A:755:THR:HG23	1:A:756:ASN:HD22	3	0.11
(1,697)	1:A:755:THR:H	1:A:755:THR:HB	5	0.11
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	4	0.11
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	4	0.11
(1,671)	1:A:754:PHE:HE1	1:A:753:THR:HB	12	0.11
(1,671)	1:A:754:PHE:HE2	1:A:753:THR:HB	12	0.11
(1,668)	1:A:754:PHE:H	1:A:753:THR:H	14	0.11
(1,658)	1:A:753:THR:H	1:A:752:SER:HB2	1	0.11
(1,622)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HG2	10	0.11
(1,622)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HG3	10	0.11
(1,618)	1:A:748:LYS:H	1:A:748:LYS:HD3	1	0.11
(1,600)	1:A:747:PTR:H	1:A:746:LEU:HG	2	0.11
(1,594)	1:A:746:LEU:HD21	1:A:748:LYS:H	4	0.11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,594)	1:A:746:LEU:HD22	1:A:748:LYS:H	4	0.11
(1,594)	1:A:746:LEU:HD23	1:A:748:LYS:H	4	0.11
(1,568)	1:A:745:PRO:HG3	1:A:744:ASN:HD21	3	0.11
(1,562)	1:A:744:ASN:HD21	1:A:747:PTR:HB2	5	0.11
(1,515)	1:A:743:ASN:HD22	1:A:740:ASP:HB3	4	0.11
(1,514)	1:A:743:ASN:HD21	1:A:724:ARG:HA	5	0.11
(1,497)	1:A:740:ASP:H	1:A:746:LEU:HA	4	0.11
(1,480)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:741:THR:HG21	14	0.11
(1,480)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:741:THR:HG22	14	0.11
(1,480)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:741:THR:HG23	14	0.11
(1,478)	1:A:739:TRP:HD1	1:A:740:ASP:H	8	0.11
(1,477)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:740:ASP:HB2	13	0.11
(1,477)	1:A:739:TRP:HE3	1:A:740:ASP:HB3	13	0.11
(1,472)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:740:ASP:H	9	0.11
(1,435)	1:A:739:TRP:HH2	1:A:721:ILE:HG13	14	0.11
(1,432)	1:A:738:LYS:H	1:A:752:SER:H	12	0.11
(1,400)	1:A:736:ARG:HB3	1:A:737:ALA:H	6	0.11
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	1	0.11
(1,395)	1:A:736:ARG:H	1:A:736:ARG:HB3	2	0.11
(1,364)	1:A:734:ARG:H	1:A:734:ARG:HD3	3	0.11
(1,350)	1:A:733:GLU:HB2	1:A:739:TRP:HH2	11	0.11
(1,350)	1:A:733:GLU:HB3	1:A:739:TRP:HH2	11	0.11
(1,349)	1:A:733:GLU:HA	1:A:739:TRP:HZ2	8	0.11
(1,347)	1:A:733:GLU:HG2	1:A:738:LYS:H	5	0.11
(1,347)	1:A:733:GLU:HG3	1:A:738:LYS:H	5	0.11
(1,336)	1:A:733:GLU:HB3	1:A:733:GLU:H	1	0.11
(1,336)	1:A:733:GLU:HB3	1:A:733:GLU:H	9	0.11
(1,305)	1:A:731:GLU:H	1:A:731:GLU:HG2	7	0.11
(1,293)	1:A:730:PHE:HE1	1:A:731:GLU:H	6	0.11
(1,293)	1:A:730:PHE:HE2	1:A:731:GLU:H	6	0.11
(1,283)	1:A:730:PHE:H	1:A:730:PHE:HB3	10	0.11
(1,269)	1:A:730:PHE:HB2	1:A:727:PHE:HA	7	0.11
(1,269)	1:A:730:PHE:HB2	1:A:727:PHE:HA	14	0.11
(1,263)	1:A:729:LYS:HE2	1:A:730:PHE:H	4	0.11
(1,263)	1:A:729:LYS:HE3	1:A:730:PHE:H	4	0.11
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE1	7	0.11
(1,261)	1:A:729:LYS:HA	1:A:730:PHE:HE2	7	0.11
(1,252)	1:A:729:LYS:HD3	1:A:729:LYS:H	15	0.11
(1,191)	1:A:726:GLU:HA	1:A:729:LYS:H	13	0.11
(1,181)	1:A:726:GLU:HG3	1:A:727:PHE:HD1	13	0.11
(1,181)	1:A:726:GLU:HG3	1:A:727:PHE:HD2	13	0.11
(1,160)	1:A:725:LYS:H	1:A:725:LYS:HG2	9	0.11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,160)	1:A:725:LYS:H	1:A:725:LYS:HG3	9	0.11
(1,148)	1:A:725:LYS:H	1:A:721:ILE:H	13	0.11
(1,145)	1:A:724:ARG:HG2	1:A:727:PHE:HD1	14	0.11
(1,145)	1:A:724:ARG:HG2	1:A:727:PHE:HD2	14	0.11
(1,145)	1:A:724:ARG:HG3	1:A:727:PHE:HD1	14	0.11
(1,145)	1:A:724:ARG:HG3	1:A:727:PHE:HD2	14	0.11
(1,125)	1:A:724:ARG:H	1:A:722:HIS:HB3	11	0.11
(1,11)	1:A:717:LEU:H	1:A:716:LYS:HA	5	0.11
(1,107)	1:A:722:HIS:HD2	1:A:733:GLU:HG2	3	0.11
(1,107)	1:A:722:HIS:HD2	1:A:733:GLU:HG3	3	0.11
(1,107)	1:A:722:HIS:HD2	1:A:733:GLU:HG2	11	0.11
(1,107)	1:A:722:HIS:HD2	1:A:733:GLU:HG3	11	0.11

10 Dihedral-angle violation analysis

No dihedral-angle restraints found