



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Feb 16, 2022 – 08:08 AM EST

PDB ID : 1M2F
Title : Solution structure of the N-terminal domain of Synechococcus elongatus KaiA (KaiA135N); Family of 25 structures
Authors : Williams, S.B.; Vakonakis, I.; Golden, S.S.; LiWang, A.C.
Deposited on : 2002-06-23

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

MolProbity : 4.02b-467
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : 2.26
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.26

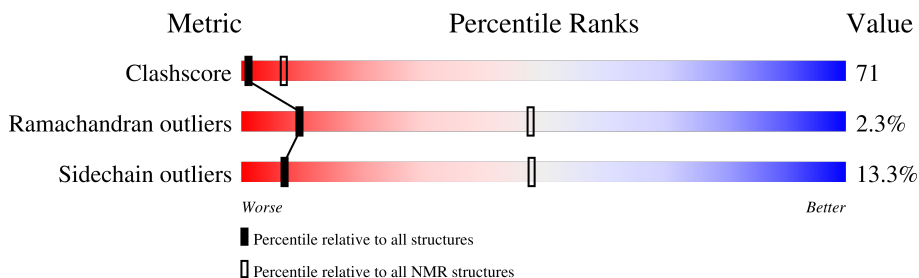
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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



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

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the experimental data. The red, orange, yellow and green segments indicate the fraction of residues that contain outliers for ≥ 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	135	

2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 25 models. Model 18 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 2 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:4-A:83, A:98-A:135 (118)	0.28	18

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 5 clusters and 2 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	2, 4, 8, 9, 11, 12, 15, 16, 18, 22
2	1, 10, 13, 17, 19, 24
3	14, 20, 21
4	3, 5
5	7, 25
Single-model clusters	6; 23

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2092 atoms, of which 1037 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called KaiA.

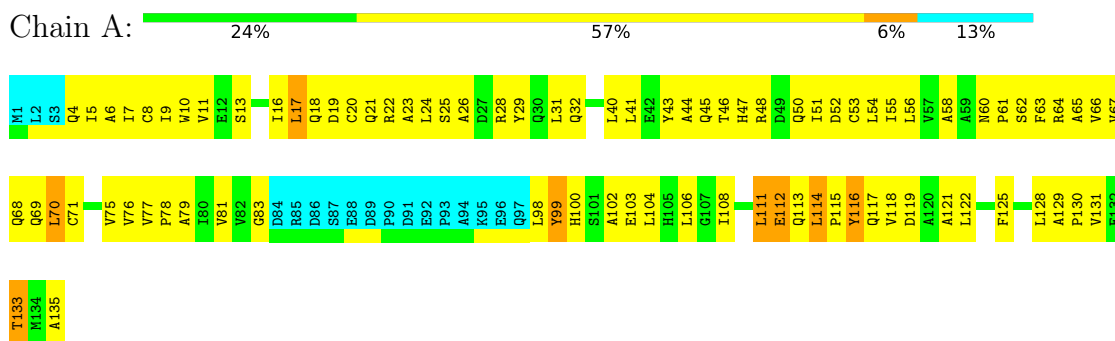
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	135	2092	664	1037	177	206	8	0

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA, DNA and oligosaccharide chains in the entry. The first graphic is the same as shown in the summary in section 1 of this report. The second graphic shows the sequence where residues are colour-coded according to the number of geometric quality criteria for which they contain at least one outlier: green = 0, yellow = 1, orange = 2 and red = 3 or more. Stretches of 2 or more consecutive residues without any outliers are shown as green connectors. Residues which are classified as ill-defined in the NMR ensemble, are shown in cyan with an underline colour-coded according to the previous scheme. Residues which were present in the experimental sample, but not modelled in the final structure are shown in grey.

- Molecule 1: KaiA

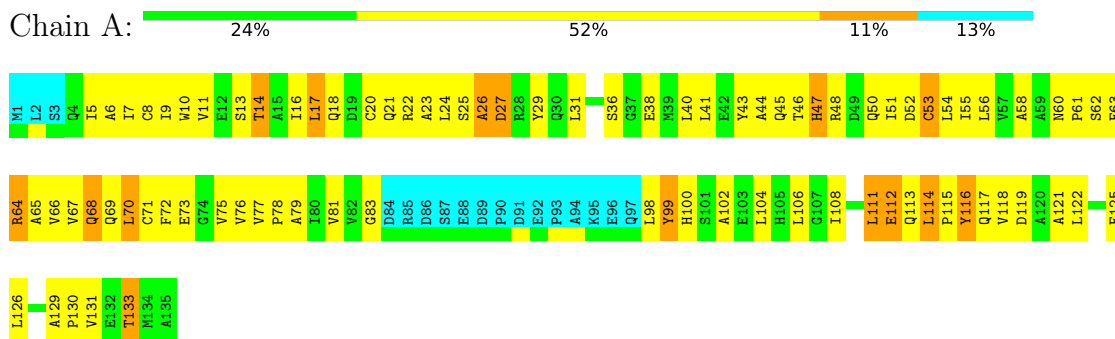


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

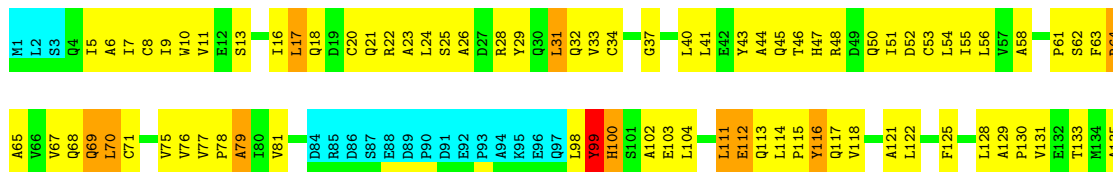
- Molecule 1: KaiA



4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: KaiA

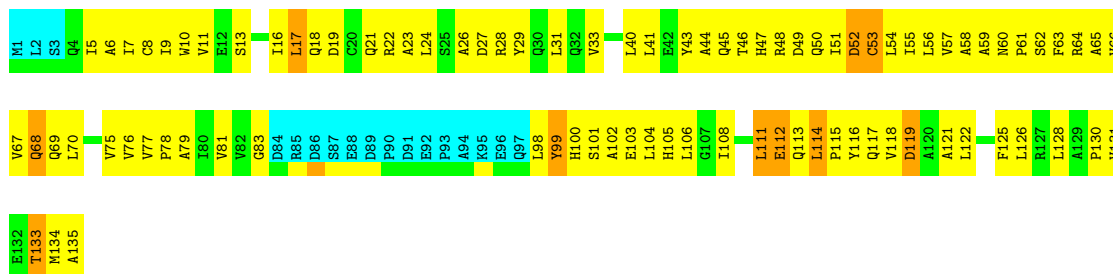
Chain A:  28% 51% 7% 13%



4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: KaiA

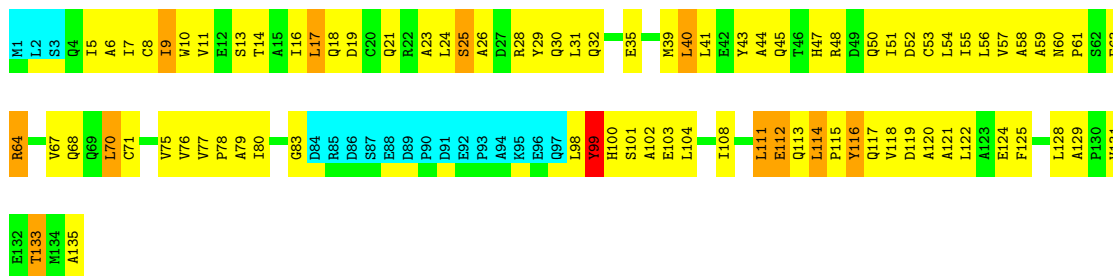
Chain A:  22% 58% 7% 13%



4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: KaiA

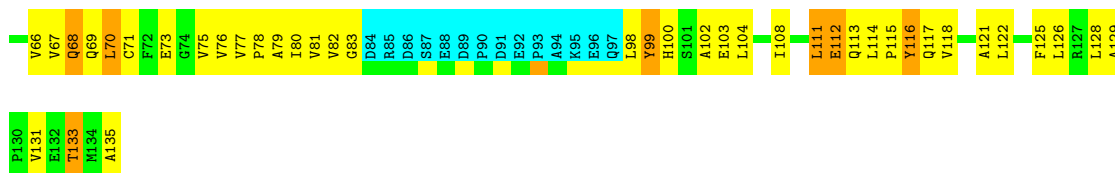
Chain A:  25% 53% 8% 13%



4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: KaiA

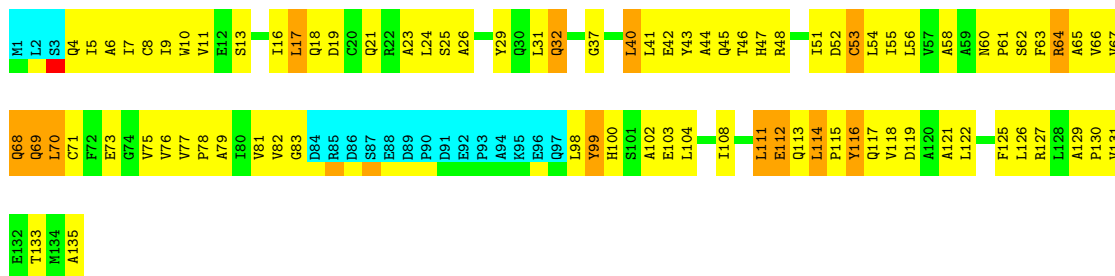
Chain A:  25% 55% 6% 13%



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: KaiA

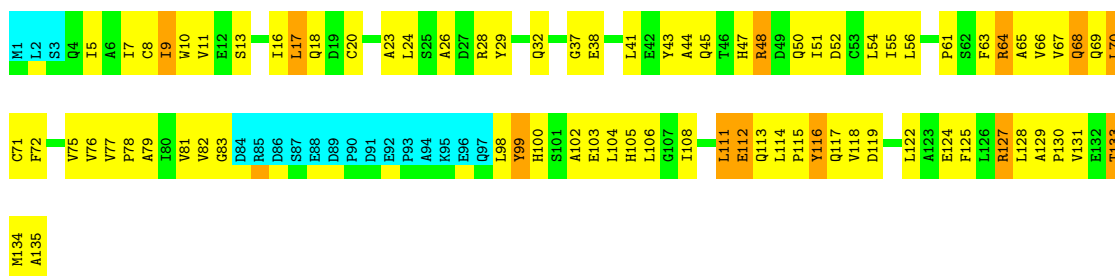
Chain A: 24% 53% 10% 13%



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: KaiA

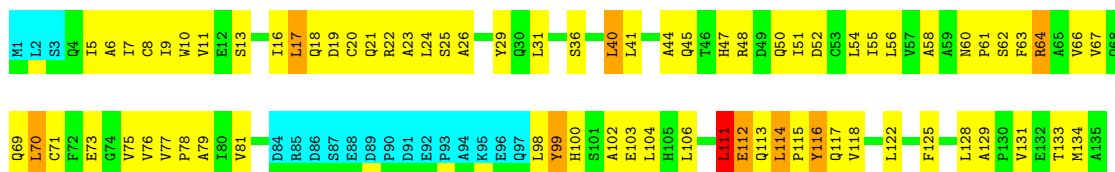
Chain A: 29% 50% 9% 13%



4.2.11 Score per residue for model 11

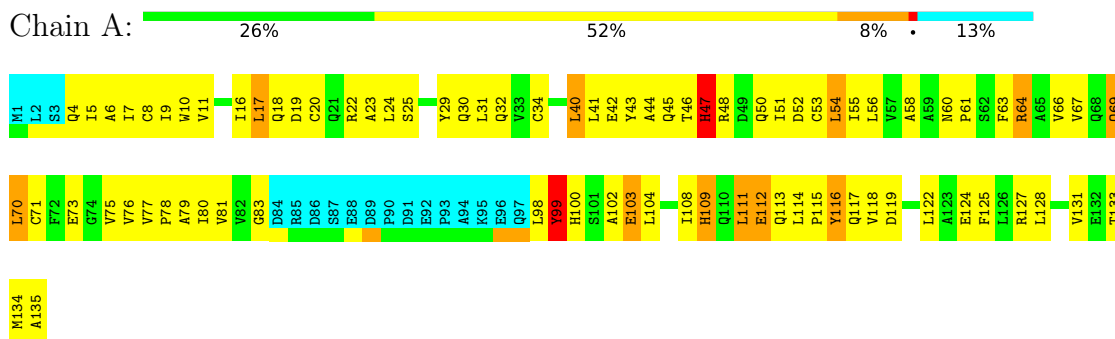
- Molecule 1: KaiA

Chain A: 33% 48% 6% 13%



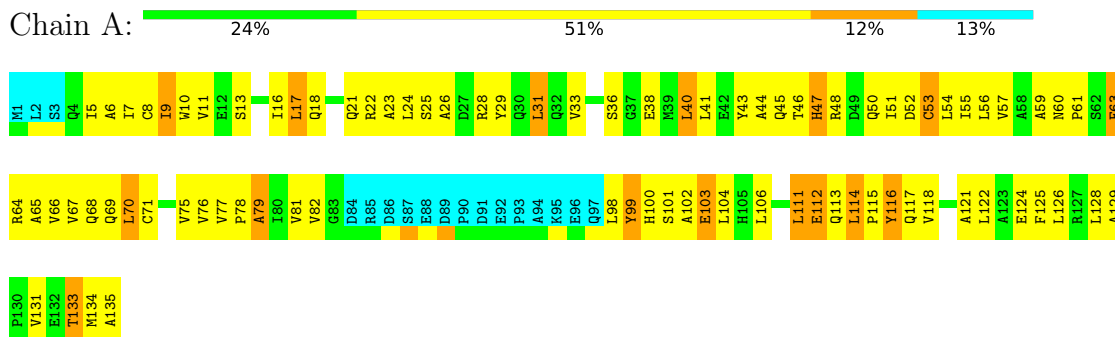
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: KaiA



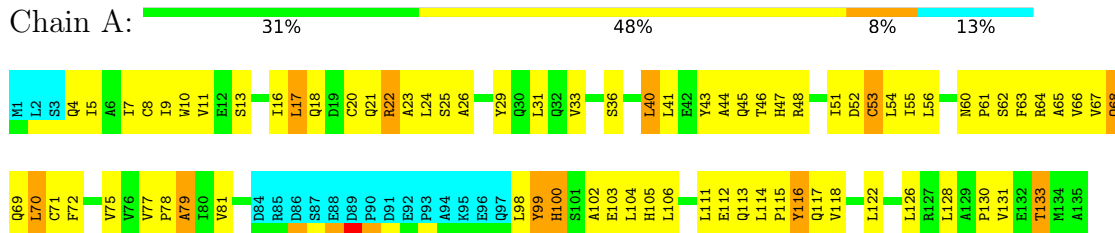
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: KaiA



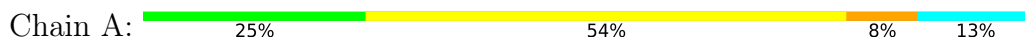
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: KaiA



4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: KaiA

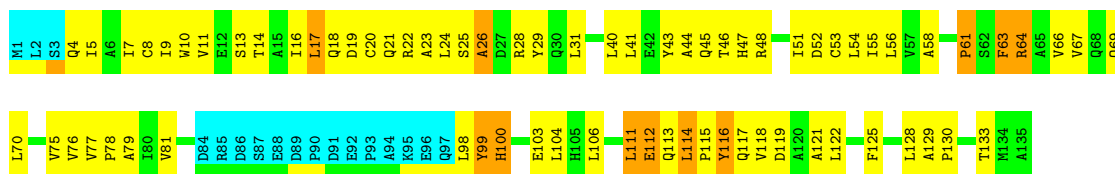




4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: KaiA

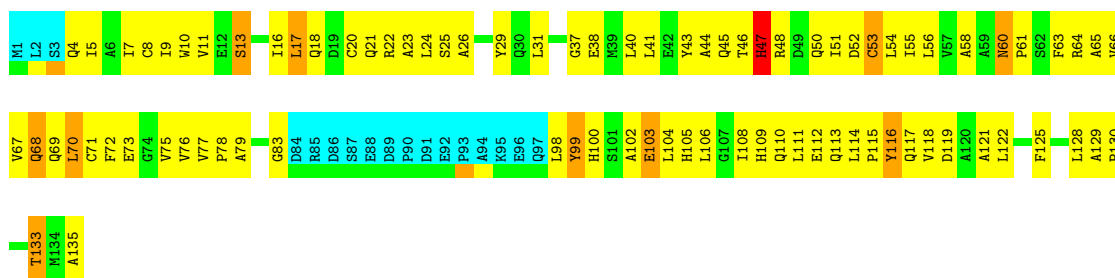
Chain A: 33% 46% 8% 13%



4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: KaiA

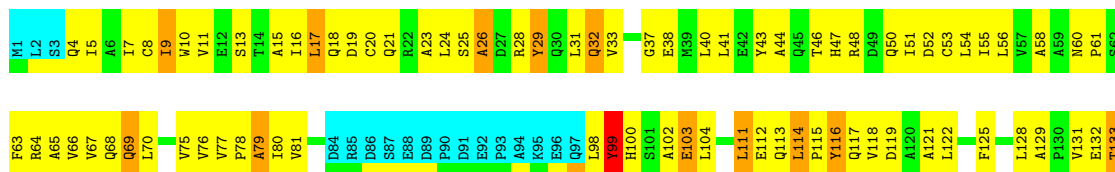
Chain A: 24% 55% 7% 13%



4.2.18 Score per residue for model 18 (medoid)

- Molecule 1: KaiA

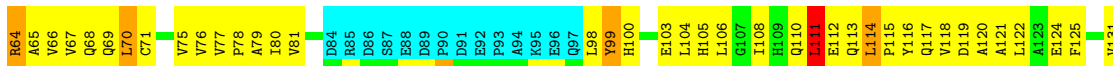
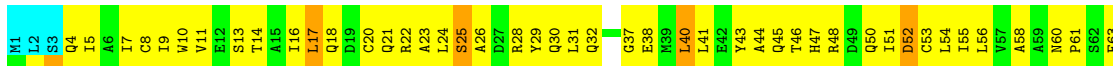
Chain A: 27% 50% 9% 13%



M134
A135

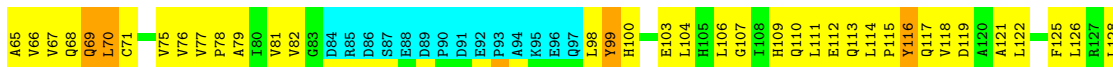
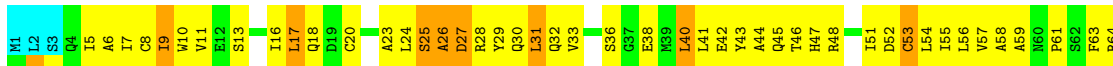
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: KaiA

Chain A:  24% 56% 7% 13%E132
T133
M134
A135

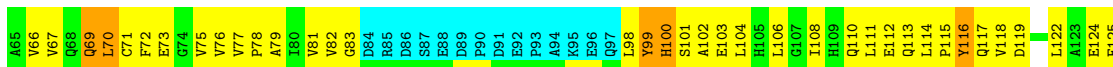
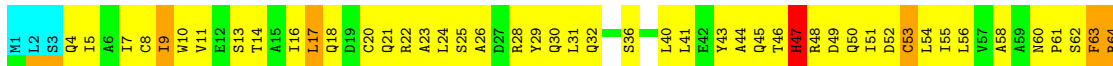
4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: KaiA

Chain A:  21% 57% 10% 13%A129
P130
V131
E132
T133
M134
A135

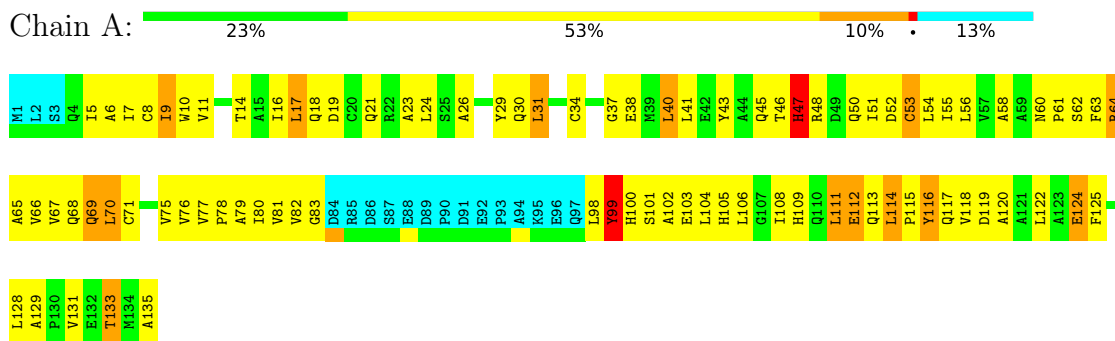
4.2.21 Score per residue for model 21

- Molecule 1: KaiA

Chain A:  21% 57% 9% 13%L128
A129
P130
V131
E132
T133
M134
A135

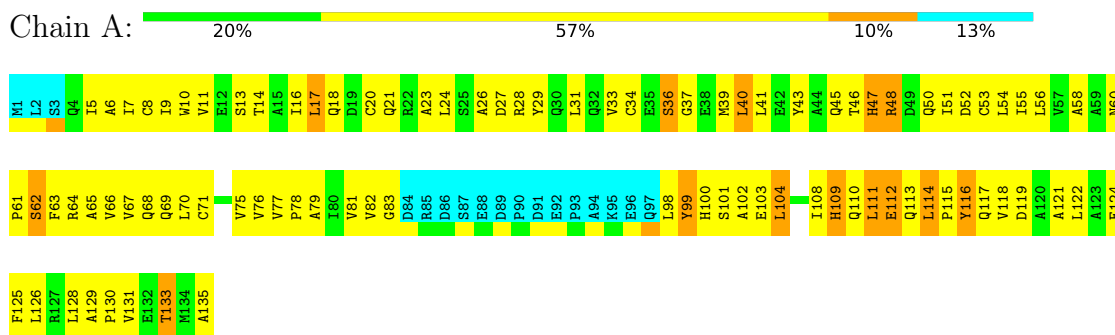
4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: KaiA



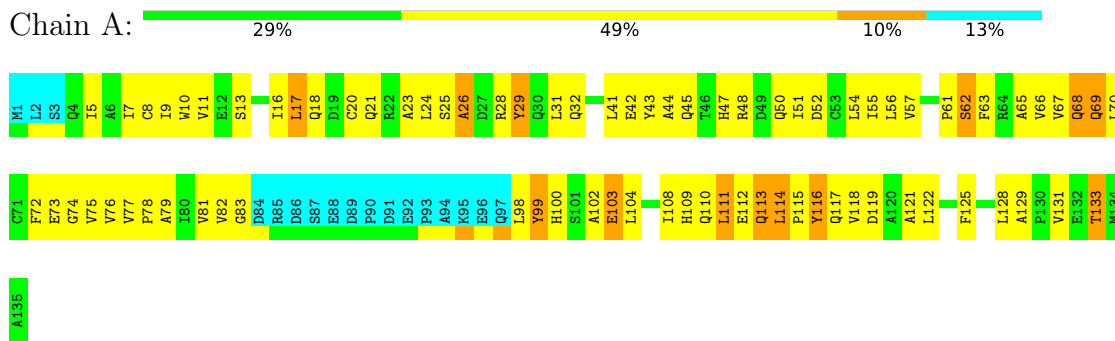
4.2.23 Score per residue for model 23

- Molecule 1: KaiA



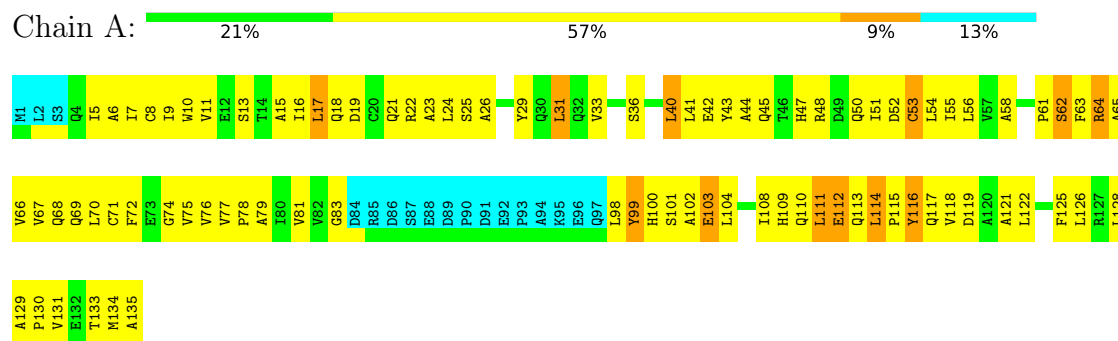
4.2.24 Score per residue for model 24

- Molecule 1: KaiA



4.2.25 Score per residue for model 25

- Molecule 1: KaiA



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *Distance geometry, Simulated annealing regularization, Simulated annealing refinement.*

Of the 50 calculated structures, 25 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
X-PLOR	refinement	3.851

No chemical shift data was provided.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	1.02±0.00	0±0/936 (0.0± 0.0%)	1.26±0.01	0±0/1275 (0.0± 0.0%)
All	All	1.02	0/23400 (0.0%)	1.26	4/31875 (0.0%)

There are no bond-length outliers.

All unique angle outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	79	ALA	N-CA-CB	-5.11	102.95	110.10	13	4

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	920	918	918	131±9
All	All	23000	22950	22950	3283

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 71.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:ALA:HB3	1:A:29:TYR:CD1	1.06	1.86	3	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:102:ALA:HB2	1:A:131:VAL:HG11	1.05	1.23	15	14
1:A:67:VAL:HG11	1:A:98:LEU:O	0.95	1.61	5	25
1:A:82:VAL:HG12	1:A:108:ILE:HD13	0.95	1.38	10	8
1:A:26:ALA:HB3	1:A:29:TYR:CD2	0.94	1.97	21	14
1:A:128:LEU:HB3	1:A:131:VAL:HG12	0.93	1.37	11	11
1:A:17:LEU:HD13	1:A:18:GLN:N	0.92	1.79	11	25
1:A:81:VAL:HG11	1:A:98:LEU:HD13	0.91	1.39	18	13
1:A:44:ALA:HB1	1:A:75:VAL:HG11	0.91	1.42	14	23
1:A:128:LEU:CB	1:A:131:VAL:HG12	0.91	1.95	7	10
1:A:24:LEU:O	1:A:31:LEU:HD11	0.90	1.65	12	11
1:A:17:LEU:O	1:A:17:LEU:HD22	0.90	1.64	12	24
1:A:81:VAL:HG11	1:A:98:LEU:CD1	0.90	1.95	18	7
1:A:8:CYS:O	1:A:54:LEU:HD12	0.89	1.67	1	11
1:A:9:ILE:HB	1:A:55:ILE:HD12	0.89	1.45	20	25
1:A:19:ASP:HB2	1:A:111:LEU:HD12	0.89	1.42	18	8
1:A:102:ALA:CB	1:A:131:VAL:HG11	0.88	1.98	7	13
1:A:100:HIS:ND1	1:A:102:ALA:HB3	0.87	1.83	18	12
1:A:19:ASP:CB	1:A:111:LEU:HD12	0.87	1.99	5	9
1:A:41:LEU:HD13	1:A:69:GLN:HG2	0.86	1.48	23	12
1:A:128:LEU:HG	1:A:131:VAL:HG12	0.86	1.46	22	3
1:A:102:ALA:HB2	1:A:131:VAL:CG1	0.85	2.00	15	7
1:A:7:ILE:HG23	1:A:53:CYS:O	0.84	1.73	14	5
1:A:10:TRP:CH2	1:A:66:VAL:HG21	0.84	2.08	8	20
1:A:40:LEU:O	1:A:40:LEU:HD12	0.83	1.72	11	9
1:A:21:GLN:HG2	1:A:31:LEU:HD12	0.82	1.51	19	2
1:A:100:HIS:CE1	1:A:102:ALA:HB3	0.82	2.08	17	12
1:A:48:ARG:HD3	1:A:75:VAL:HG22	0.82	1.51	24	14
1:A:8:CYS:SG	1:A:40:LEU:HD13	0.82	2.14	25	4
1:A:102:ALA:HB2	1:A:128:LEU:HD23	0.81	1.51	13	3
1:A:128:LEU:CG	1:A:131:VAL:HG12	0.80	2.05	22	4
1:A:10:TRP:CZ3	1:A:66:VAL:HG21	0.80	2.10	8	6
1:A:13:SER:HB3	1:A:16:ILE:HD12	0.80	1.50	8	18
1:A:78:PRO:HG3	1:A:122:LEU:HD23	0.80	1.53	8	6
1:A:13:SER:CB	1:A:16:ILE:HD12	0.79	2.07	8	21
1:A:48:ARG:CD	1:A:75:VAL:HG22	0.78	2.09	20	14
1:A:76:VAL:HG22	1:A:133:THR:HG21	0.77	1.55	13	3
1:A:14:THR:HG22	1:A:18:GLN:OE1	0.77	1.78	1	1
1:A:34:CYS:SG	1:A:40:LEU:HD22	0.77	2.19	12	3
1:A:10:TRP:HB2	1:A:40:LEU:HD23	0.77	1.55	12	4
1:A:62:SER:O	1:A:66:VAL:HG23	0.77	1.80	24	2
1:A:68:GLN:HB2	1:A:135:ALA:HB1	0.76	1.56	13	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:111:LEU:HD13	1:A:114:LEU:HD11	0.76	1.57	24	1
1:A:23:ALA:HB1	1:A:115:PRO:HD3	0.76	1.58	9	24
1:A:111:LEU:O	1:A:114:LEU:HD12	0.75	1.81	14	4
1:A:9:ILE:HD13	1:A:17:LEU:HD23	0.75	1.55	4	1
1:A:118:VAL:O	1:A:122:LEU:HD12	0.75	1.81	11	7
1:A:24:LEU:HD21	1:A:114:LEU:C	0.75	2.02	9	25
1:A:76:VAL:HG12	1:A:125:PHE:CE1	0.75	2.17	22	7
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:HD13	0.74	2.03	17	6
1:A:76:VAL:HG12	1:A:125:PHE:CE2	0.74	2.17	10	5
1:A:19:ASP:HB3	1:A:111:LEU:HD12	0.74	1.60	16	3
1:A:82:VAL:HG12	1:A:108:ILE:CD1	0.73	2.13	10	5
1:A:104:LEU:HD23	1:A:117:GLN:OE1	0.73	1.84	11	5
1:A:51:ILE:HD13	1:A:51:ILE:N	0.73	1.98	12	21
1:A:119:ASP:HA	1:A:122:LEU:HD12	0.72	1.61	20	18
1:A:106:LEU:HD11	1:A:113:GLN:HB2	0.72	1.61	14	2
1:A:5:ILE:HG23	1:A:52:ASP:HB3	0.72	1.61	16	16
1:A:17:LEU:HD22	1:A:17:LEU:C	0.72	2.05	20	20
1:A:5:ILE:HD12	1:A:29:TYR:HE1	0.72	1.45	12	1
1:A:71:CYS:SG	1:A:133:THR:HG22	0.71	2.25	5	5
1:A:17:LEU:HD13	1:A:17:LEU:C	0.71	2.05	24	19
1:A:5:ILE:HG23	1:A:52:ASP:CB	0.71	2.16	16	16
1:A:11:VAL:HG21	1:A:16:ILE:CG2	0.71	2.16	18	21
1:A:11:VAL:HG11	1:A:17:LEU:N	0.70	2.01	5	4
1:A:43:TYR:CE2	1:A:51:ILE:HD12	0.70	2.21	3	5
1:A:17:LEU:HD21	1:A:21:GLN:NE2	0.70	2.01	24	9
1:A:106:LEU:HD11	1:A:110:GLN:O	0.70	1.87	20	2
1:A:125:PHE:O	1:A:129:ALA:HB2	0.70	1.86	2	8
1:A:5:ILE:HD12	1:A:29:TYR:CE1	0.70	2.21	3	7
1:A:11:VAL:HG21	1:A:16:ILE:HG22	0.70	1.62	16	17
1:A:104:LEU:HD13	1:A:121:ALA:HA	0.70	1.64	25	9
1:A:7:ILE:HD12	1:A:29:TYR:CD2	0.70	2.21	19	10
1:A:7:ILE:CD1	1:A:29:TYR:CE2	0.69	2.75	10	10
1:A:99:TYR:CE1	1:A:100:HIS:CE1	0.69	2.81	15	6
1:A:54:LEU:HD23	1:A:55:ILE:N	0.69	2.01	5	10
1:A:63:PHE:O	1:A:67:VAL:HG23	0.69	1.86	2	16
1:A:64:ARG:HG3	1:A:98:LEU:HD23	0.69	1.62	16	3
1:A:23:ALA:HB1	1:A:115:PRO:CD	0.69	2.17	17	22
1:A:77:VAL:O	1:A:100:HIS:NE2	0.69	2.25	16	25
1:A:83:GLY:CA	1:A:108:ILE:HD11	0.69	2.18	21	4
1:A:23:ALA:HB2	1:A:112:GLU:HA	0.69	1.63	6	16
1:A:40:LEU:HD11	1:A:54:LEU:HD11	0.69	1.65	21	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:106:LEU:HD21	1:A:111:LEU:HA	0.69	1.62	20	3
1:A:9:ILE:HD11	1:A:11:VAL:CG1	0.68	2.18	13	6
1:A:24:LEU:HD21	1:A:115:PRO:N	0.68	2.03	2	13
1:A:71:CYS:HB2	1:A:135:ALA:HB3	0.68	1.64	23	5
1:A:104:LEU:HD22	1:A:121:ALA:HB2	0.68	1.65	20	10
1:A:76:VAL:HG11	1:A:131:VAL:HB	0.68	1.64	1	5
1:A:7:ILE:HD11	1:A:29:TYR:CE1	0.68	2.24	24	12
1:A:63:PHE:CE1	1:A:67:VAL:CG2	0.67	2.77	14	24
1:A:40:LEU:HD12	1:A:40:LEU:C	0.67	2.09	25	9
1:A:64:ARG:NE	1:A:98:LEU:HD23	0.67	2.03	5	2
1:A:40:LEU:HD13	1:A:40:LEU:O	0.67	1.89	23	8
1:A:134:MET:O	1:A:135:ALA:HB3	0.67	1.90	5	3
1:A:64:ARG:CZ	1:A:98:LEU:HD21	0.67	2.20	23	1
1:A:38:GLU:HA	1:A:41:LEU:HD12	0.66	1.66	20	7
1:A:100:HIS:CD2	1:A:102:ALA:HB3	0.66	2.25	7	5
1:A:99:TYR:CD1	1:A:100:HIS:ND1	0.66	2.63	13	8
1:A:54:LEU:HD23	1:A:99:TYR:HE2	0.66	1.48	6	6
1:A:71:CYS:CB	1:A:135:ALA:HB3	0.66	2.20	9	4
1:A:100:HIS:CE1	1:A:103:GLU:N	0.65	2.64	10	17
1:A:54:LEU:HD23	1:A:99:TYR:CE2	0.65	2.26	6	6
1:A:76:VAL:HG11	1:A:131:VAL:CG2	0.65	2.22	3	13
1:A:8:CYS:HB3	1:A:54:LEU:HD12	0.65	1.67	11	2
1:A:26:ALA:CB	1:A:29:TYR:CD2	0.65	2.79	5	13
1:A:67:VAL:CG1	1:A:99:TYR:CG	0.65	2.80	21	8
1:A:48:ARG:CG	1:A:75:VAL:HG22	0.64	2.22	9	4
1:A:9:ILE:HD13	1:A:10:TRP:N	0.64	2.08	10	2
1:A:11:VAL:HG12	1:A:13:SER:H	0.64	1.52	11	3
1:A:79:ALA:CB	1:A:99:TYR:CD2	0.64	2.81	23	25
1:A:26:ALA:HB3	1:A:29:TYR:HD1	0.64	1.51	15	4
1:A:26:ALA:HB3	1:A:29:TYR:CE1	0.63	2.28	19	6
1:A:46:THR:O	1:A:47:HIS:CG	0.63	2.51	9	8
1:A:50:GLN:C	1:A:51:ILE:HD13	0.63	2.13	12	3
1:A:68:GLN:OE1	1:A:135:ALA:HB1	0.63	1.94	8	1
1:A:24:LEU:O	1:A:26:ALA:N	0.63	2.32	15	2
1:A:102:ALA:O	1:A:104:LEU:HD12	0.62	1.93	14	7
1:A:82:VAL:CG1	1:A:108:ILE:HD13	0.62	2.23	24	3
1:A:99:TYR:CE1	1:A:100:HIS:ND1	0.62	2.67	5	7
1:A:43:TYR:OH	1:A:51:ILE:HD12	0.62	1.94	1	8
1:A:114:LEU:O	1:A:118:VAL:N	0.62	2.29	17	24
1:A:76:VAL:HG12	1:A:125:PHE:HE2	0.62	1.55	10	6
1:A:114:LEU:N	1:A:115:PRO:HD2	0.62	2.10	14	25

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:31:LEU:N	1:A:31:LEU:CD2	0.62	2.62	21	6
1:A:42:GLU:O	1:A:46:THR:HG23	0.62	1.95	8	2
1:A:38:GLU:OE1	1:A:41:LEU:HD12	0.62	1.95	15	1
1:A:43:TYR:CE1	1:A:51:ILE:CD1	0.61	2.83	5	8
1:A:48:ARG:HA	1:A:75:VAL:HG13	0.61	1.71	6	4
1:A:8:CYS:SG	1:A:40:LEU:HD22	0.61	2.34	20	1
1:A:99:TYR:CD2	1:A:100:HIS:CD2	0.61	2.89	18	1
1:A:79:ALA:HB3	1:A:99:TYR:CD2	0.61	2.30	18	3
1:A:67:VAL:HG13	1:A:99:TYR:CD1	0.61	2.30	18	1
1:A:20:CYS:SG	1:A:111:LEU:HD11	0.61	2.34	7	2
1:A:9:ILE:CD1	1:A:11:VAL:CG1	0.61	2.79	18	7
1:A:9:ILE:CD1	1:A:11:VAL:HG12	0.61	2.25	10	7
1:A:8:CYS:SG	1:A:54:LEU:HD13	0.61	2.36	13	1
1:A:7:ILE:HD12	1:A:29:TYR:CE2	0.61	2.29	10	5
1:A:8:CYS:SG	1:A:40:LEU:HD21	0.61	2.36	4	1
1:A:64:ARG:NE	1:A:98:LEU:CD2	0.61	2.63	13	3
1:A:100:HIS:HB3	1:A:133:THR:HG22	0.61	1.73	9	4
1:A:24:LEU:HD22	1:A:118:VAL:HG21	0.60	1.72	4	4
1:A:11:VAL:HG23	1:A:57:VAL:HG21	0.60	1.72	7	1
1:A:46:THR:O	1:A:47:HIS:CD2	0.60	2.54	12	4
1:A:43:TYR:CE2	1:A:51:ILE:CD1	0.60	2.84	7	4
1:A:56:LEU:HD13	1:A:63:PHE:CE1	0.60	2.31	24	7
1:A:116:TYR:C	1:A:116:TYR:CD1	0.60	2.75	20	15
1:A:20:CYS:HA	1:A:114:LEU:HD13	0.60	1.74	6	5
1:A:100:HIS:ND1	1:A:100:HIS:N	0.60	2.50	21	3
1:A:20:CYS:SG	1:A:55:ILE:CD1	0.59	2.90	6	1
1:A:109:HIS:CE1	1:A:110:GLN:CG	0.59	2.85	17	3
1:A:57:VAL:O	1:A:63:PHE:CD2	0.59	2.56	13	1
1:A:31:LEU:N	1:A:31:LEU:HD22	0.59	2.11	21	5
1:A:70:LEU:HD23	1:A:75:VAL:CG1	0.59	2.27	13	18
1:A:83:GLY:HA2	1:A:108:ILE:HD11	0.59	1.74	9	4
1:A:76:VAL:HG12	1:A:125:PHE:HE1	0.59	1.58	22	8
1:A:63:PHE:CE1	1:A:67:VAL:HG21	0.58	2.32	3	18
1:A:54:LEU:HD21	1:A:56:LEU:HD21	0.58	1.75	21	1
1:A:46:THR:OG1	1:A:47:HIS:CD2	0.58	2.57	3	3
1:A:77:VAL:O	1:A:100:HIS:CE1	0.58	2.56	24	7
1:A:8:CYS:SG	1:A:43:TYR:CD2	0.58	2.95	7	5
1:A:67:VAL:CG1	1:A:98:LEU:O	0.58	2.51	16	23
1:A:24:LEU:HD12	1:A:55:ILE:HD11	0.58	1.75	21	4
1:A:21:GLN:O	1:A:25:SER:CB	0.58	2.51	15	3
1:A:77:VAL:HA	1:A:125:PHE:CE1	0.58	2.33	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:83:GLY:CA	1:A:108:ILE:CD1	0.58	2.82	21	2
1:A:47:HIS:CD2	1:A:50:GLN:OE1	0.58	2.56	2	2
1:A:17:LEU:HD21	1:A:21:GLN:CD	0.58	2.19	14	4
1:A:24:LEU:O	1:A:29:TYR:CD2	0.58	2.57	15	3
1:A:9:ILE:HG21	1:A:21:GLN:OE1	0.58	1.98	11	1
1:A:9:ILE:HD12	1:A:20:CYS:HB3	0.58	1.75	23	2
1:A:26:ALA:HB3	1:A:29:TYR:CE2	0.58	2.34	21	2
1:A:128:LEU:CD1	1:A:128:LEU:N	0.58	2.66	25	1
1:A:6:ALA:O	1:A:52:ASP:N	0.57	2.37	25	14
1:A:100:HIS:CE1	1:A:103:GLU:HB3	0.57	2.34	14	4
1:A:61:PRO:O	1:A:63:PHE:N	0.57	2.38	23	2
1:A:11:VAL:CG2	1:A:16:ILE:CG2	0.57	2.82	20	9
1:A:56:LEU:HB3	1:A:63:PHE:CE1	0.57	2.34	25	24
1:A:9:ILE:HD12	1:A:20:CYS:CB	0.57	2.30	23	2
1:A:104:LEU:HD23	1:A:117:GLN:CD	0.57	2.20	25	1
1:A:113:GLN:O	1:A:117:GLN:N	0.57	2.36	3	22
1:A:64:ARG:CG	1:A:98:LEU:HD23	0.57	2.29	16	3
1:A:6:ALA:HB3	1:A:50:GLN:O	0.57	2.00	11	6
1:A:52:ASP:O	1:A:78:PRO:HG2	0.57	2.00	1	25
1:A:46:THR:O	1:A:47:HIS:ND1	0.57	2.37	17	6
1:A:76:VAL:O	1:A:125:PHE:CZ	0.57	2.58	6	12
1:A:8:CYS:SG	1:A:43:TYR:CD1	0.57	2.95	20	6
1:A:109:HIS:N	1:A:109:HIS:ND1	0.57	2.53	12	1
1:A:62:SER:O	1:A:65:ALA:HB3	0.56	1.99	14	6
1:A:7:ILE:HB	1:A:31:LEU:HD23	0.56	1.74	4	4
1:A:128:LEU:HB2	1:A:131:VAL:HG12	0.56	1.74	7	3
1:A:101:SER:OG	1:A:128:LEU:HD21	0.56	1.99	13	2
1:A:7:ILE:O	1:A:31:LEU:HA	0.56	2.00	14	8
1:A:10:TRP:CD1	1:A:36:SER:O	0.56	2.58	20	3
1:A:11:VAL:CG1	1:A:17:LEU:HB2	0.56	2.30	7	15
1:A:70:LEU:O	1:A:75:VAL:N	0.56	2.38	10	6
1:A:47:HIS:O	1:A:51:ILE:CG1	0.56	2.53	14	6
1:A:24:LEU:O	1:A:29:TYR:CG	0.56	2.59	15	2
1:A:52:ASP:O	1:A:78:PRO:CG	0.56	2.54	19	22
1:A:125:PHE:O	1:A:129:ALA:N	0.56	2.39	20	7
1:A:40:LEU:CD1	1:A:40:LEU:C	0.56	2.74	20	9
1:A:64:ARG:CZ	1:A:98:LEU:CD2	0.56	2.83	23	2
1:A:74:GLY:O	1:A:76:VAL:HG23	0.56	2.00	24	2
1:A:58:ALA:HA	1:A:63:PHE:CD2	0.56	2.36	21	18
1:A:114:LEU:O	1:A:118:VAL:HG23	0.56	2.00	7	13
1:A:11:VAL:HG13	1:A:11:VAL:O	0.56	2.01	7	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:ILE:CD1	1:A:20:CYS:CB	0.56	2.83	23	3
1:A:24:LEU:O	1:A:25:SER:C	0.56	2.44	5	1
1:A:17:LEU:CD1	1:A:18:GLN:N	0.56	2.67	24	3
1:A:47:HIS:CG	1:A:50:GLN:OE1	0.56	2.59	24	1
1:A:79:ALA:HB3	1:A:99:TYR:HD2	0.56	1.61	18	1
1:A:65:ALA:O	1:A:68:GLN:CG	0.56	2.54	7	5
1:A:26:ALA:CB	1:A:29:TYR:CD1	0.56	2.85	4	3
1:A:8:CYS:SG	1:A:51:ILE:HG23	0.56	2.39	23	1
1:A:11:VAL:HG13	1:A:17:LEU:HB2	0.55	1.77	15	3
1:A:47:HIS:CD2	1:A:50:GLN:HG3	0.55	2.36	25	6
1:A:64:ARG:HD2	1:A:98:LEU:HD23	0.55	1.78	10	1
1:A:72:PHE:CA	1:A:135:ALA:OXT	0.55	2.54	21	1
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:HD22	0.55	2.21	21	4
1:A:5:ILE:CG2	1:A:52:ASP:CB	0.55	2.84	6	5
1:A:23:ALA:CB	1:A:115:PRO:HD3	0.55	2.31	17	18
1:A:41:LEU:O	1:A:45:GLN:CG	0.55	2.54	8	15
1:A:113:GLN:O	1:A:117:GLN:CG	0.55	2.54	13	11
1:A:41:LEU:O	1:A:45:GLN:HG2	0.55	2.02	25	2
1:A:21:GLN:O	1:A:25:SER:N	0.55	2.40	5	3
1:A:54:LEU:HD12	1:A:55:ILE:N	0.55	2.16	13	3
1:A:117:GLN:O	1:A:121:ALA:N	0.55	2.36	17	11
1:A:43:TYR:CE1	1:A:51:ILE:HD12	0.55	2.36	14	8
1:A:127:ARG:HB3	1:A:128:LEU:HD22	0.55	1.77	10	1
1:A:5:ILE:N	1:A:28:ARG:O	0.55	2.40	6	15
1:A:80:ILE:CD1	1:A:118:VAL:HG23	0.55	2.32	18	3
1:A:8:CYS:CB	1:A:54:LEU:HD12	0.55	2.31	11	1
1:A:100:HIS:CE1	1:A:103:GLU:CA	0.55	2.89	14	3
1:A:10:TRP:CD1	1:A:10:TRP:C	0.55	2.78	15	23
1:A:113:GLN:HB3	1:A:116:TYR:CE2	0.55	2.37	17	20
1:A:8:CYS:HB2	1:A:43:TYR:CE2	0.55	2.37	3	8
1:A:24:LEU:CD2	1:A:118:VAL:HG21	0.55	2.32	4	4
1:A:81:VAL:CG1	1:A:98:LEU:HD13	0.55	2.25	18	1
1:A:71:CYS:HB2	1:A:135:ALA:HB2	0.55	1.78	17	5
1:A:8:CYS:SG	1:A:43:TYR:CE1	0.55	2.95	23	1
1:A:9:ILE:HD13	1:A:9:ILE:C	0.55	2.22	21	3
1:A:63:PHE:CD1	1:A:63:PHE:C	0.55	2.80	13	1
1:A:76:VAL:HG12	1:A:125:PHE:CZ	0.54	2.37	22	1
1:A:10:TRP:HB2	1:A:40:LEU:HD22	0.54	1.79	25	3
1:A:27:ASP:N	1:A:27:ASP:OD1	0.54	2.39	1	2
1:A:41:LEU:HD22	1:A:69:GLN:HB3	0.54	1.79	24	3
1:A:8:CYS:HB2	1:A:43:TYR:CE1	0.54	2.37	18	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:54:LEU:O	1:A:79:ALA:HA	0.54	2.03	7	20
1:A:24:LEU:CD2	1:A:115:PRO:CA	0.54	2.85	2	9
1:A:109:HIS:CD2	1:A:110:GLN:HG3	0.54	2.37	23	1
1:A:41:LEU:HD23	1:A:70:LEU:HG	0.54	1.79	20	1
1:A:77:VAL:CA	1:A:125:PHE:CE2	0.54	2.90	17	7
1:A:7:ILE:CD1	1:A:29:TYR:CE1	0.54	2.89	24	2
1:A:128:LEU:HD22	1:A:128:LEU:N	0.54	2.17	10	1
1:A:80:ILE:HD11	1:A:118:VAL:CG2	0.54	2.33	18	1
1:A:100:HIS:HD2	1:A:102:ALA:HB3	0.54	1.63	15	2
1:A:102:ALA:HB1	1:A:125:PHE:HA	0.54	1.77	25	2
1:A:20:CYS:SG	1:A:111:LEU:CD1	0.54	2.96	7	8
1:A:43:TYR:C	1:A:43:TYR:CD1	0.54	2.81	23	5
1:A:53:CYS:HA	1:A:78:PRO:O	0.54	2.03	14	1
1:A:67:VAL:HG12	1:A:99:TYR:CD1	0.54	2.38	21	1
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:CD2	0.54	2.75	1	8
1:A:54:LEU:HD23	1:A:54:LEU:C	0.54	2.23	14	5
1:A:24:LEU:CD2	1:A:115:PRO:N	0.53	2.71	23	12
1:A:8:CYS:SG	1:A:40:LEU:CD2	0.53	2.96	4	2
1:A:20:CYS:HA	1:A:114:LEU:CD1	0.53	2.32	17	3
1:A:100:HIS:CE1	1:A:103:GLU:CB	0.53	2.92	14	3
1:A:109:HIS:CE1	1:A:110:GLN:HG3	0.53	2.37	17	3
1:A:21:GLN:OE1	1:A:33:VAL:CG2	0.53	2.56	25	5
1:A:32:GLN:HB3	1:A:43:TYR:CE2	0.53	2.38	4	1
1:A:47:HIS:O	1:A:51:ILE:HG12	0.53	2.04	8	23
1:A:10:TRP:CZ3	1:A:66:VAL:HG11	0.53	2.39	7	7
1:A:5:ILE:CG2	1:A:52:ASP:HB3	0.53	2.34	6	6
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:N	0.53	2.41	3	4
1:A:99:TYR:CB	1:A:103:GLU:OE1	0.53	2.57	11	6
1:A:72:PHE:N	1:A:135:ALA:OXT	0.53	2.42	21	1
1:A:41:LEU:O	1:A:45:GLN:N	0.53	2.39	13	14
1:A:103:GLU:CG	1:A:103:GLU:O	0.53	2.56	21	5
1:A:58:ALA:N	1:A:82:VAL:O	0.53	2.41	8	1
1:A:81:VAL:HG21	1:A:103:GLU:OE1	0.53	2.04	13	4
1:A:64:ARG:CD	1:A:98:LEU:CD2	0.53	2.87	13	3
1:A:100:HIS:ND1	1:A:103:GLU:HB3	0.53	2.18	14	3
1:A:56:LEU:HD13	1:A:63:PHE:HE1	0.53	1.64	18	15
1:A:63:PHE:CD2	1:A:64:ARG:HD3	0.53	2.39	4	6
1:A:25:SER:O	1:A:26:ALA:C	0.52	2.48	20	16
1:A:63:PHE:CE2	1:A:98:LEU:HD22	0.52	2.38	3	1
1:A:71:CYS:SG	1:A:133:THR:CG2	0.52	2.97	7	12
1:A:64:ARG:CD	1:A:98:LEU:HD23	0.52	2.33	10	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:41:LEU:HD21	1:A:69:GLN:HB3	0.52	1.81	21	2
1:A:7:ILE:HD11	1:A:29:TYR:CE2	0.52	2.39	2	7
1:A:41:LEU:HD13	1:A:69:GLN:CG	0.52	2.34	9	4
1:A:10:TRP:CZ3	1:A:66:VAL:CG2	0.52	2.91	8	2
1:A:47:HIS:O	1:A:51:ILE:HD11	0.52	2.05	6	1
1:A:10:TRP:CE2	1:A:37:GLY:CA	0.52	2.93	8	5
1:A:41:LEU:CD2	1:A:69:GLN:HB3	0.52	2.34	24	2
1:A:10:TRP:CZ3	1:A:63:PHE:HA	0.52	2.40	19	17
1:A:32:GLN:HG2	1:A:43:TYR:CD1	0.52	2.40	2	2
1:A:45:GLN:CG	1:A:73:GLU:OE1	0.52	2.57	12	2
1:A:118:VAL:O	1:A:122:LEU:CD1	0.52	2.58	22	2
1:A:54:LEU:HD22	1:A:56:LEU:HG	0.52	1.81	5	3
1:A:79:ALA:CB	1:A:99:TYR:CE2	0.52	2.93	21	18
1:A:51:ILE:N	1:A:51:ILE:CD1	0.52	2.68	12	2
1:A:56:LEU:HB3	1:A:63:PHE:CE2	0.52	2.40	13	1
1:A:116:TYR:CZ	1:A:117:GLN:NE2	0.52	2.78	11	1
1:A:68:GLN:CA	1:A:135:ALA:HB1	0.52	2.35	22	1
1:A:78:PRO:HB2	1:A:121:ALA:HB1	0.52	1.82	15	2
1:A:118:VAL:O	1:A:122:LEU:HG	0.52	2.05	17	12
1:A:61:PRO:O	1:A:64:ARG:NH2	0.52	2.42	16	1
1:A:43:TYR:CZ	1:A:51:ILE:HD12	0.51	2.39	17	5
1:A:6:ALA:CB	1:A:50:GLN:O	0.51	2.58	23	3
1:A:7:ILE:HA	1:A:53:CYS:O	0.51	2.06	16	17
1:A:7:ILE:CD1	1:A:29:TYR:CD2	0.51	2.93	11	6
1:A:103:GLU:OE1	1:A:103:GLU:N	0.51	2.43	24	1
1:A:60:ASN:HB2	1:A:63:PHE:HB2	0.51	1.80	11	17
1:A:100:HIS:HB3	1:A:133:THR:CG2	0.51	2.35	4	21
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:CD1	0.51	2.77	17	16
1:A:100:HIS:O	1:A:103:GLU:OE1	0.51	2.29	14	2
1:A:60:ASN:CB	1:A:63:PHE:HB2	0.51	2.35	21	11
1:A:83:GLY:HA2	1:A:108:ILE:CD1	0.51	2.35	21	3
1:A:71:CYS:HB2	1:A:135:ALA:CB	0.51	2.35	25	2
1:A:8:CYS:HB3	1:A:43:TYR:CE1	0.51	2.41	13	1
1:A:10:TRP:CZ2	1:A:37:GLY:HA3	0.51	2.40	18	5
1:A:58:ALA:HB2	1:A:81:VAL:CG1	0.51	2.35	9	1
1:A:45:GLN:O	1:A:48:ARG:NH1	0.51	2.42	10	1
1:A:125:PHE:O	1:A:129:ALA:CB	0.51	2.59	2	4
1:A:101:SER:O	1:A:128:LEU:CD2	0.51	2.59	25	1
1:A:41:LEU:HD22	1:A:69:GLN:CB	0.51	2.35	17	3
1:A:5:ILE:O	1:A:30:GLN:N	0.51	2.44	21	6
1:A:57:VAL:HG12	1:A:59:ALA:H	0.51	1.66	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:54:LEU:CD2	1:A:56:LEU:HD21	0.51	2.36	21	1
1:A:24:LEU:CG	1:A:114:LEU:HB3	0.51	2.36	16	15
1:A:45:GLN:NE2	1:A:73:GLU:OE2	0.51	2.44	1	1
1:A:48:ARG:NH1	1:A:73:GLU:O	0.51	2.43	21	3
1:A:110:GLN:O	1:A:112:GLU:N	0.51	2.41	19	3
1:A:56:LEU:HB3	1:A:63:PHE:CZ	0.51	2.41	24	2
1:A:65:ALA:O	1:A:68:GLN:HG2	0.51	2.06	2	17
1:A:114:LEU:N	1:A:115:PRO:CD	0.51	2.74	14	24
1:A:65:ALA:O	1:A:68:GLN:HG3	0.51	2.06	7	2
1:A:47:HIS:O	1:A:51:ILE:N	0.51	2.42	18	1
1:A:125:PHE:C	1:A:125:PHE:CD1	0.50	2.85	17	2
1:A:68:GLN:HG3	1:A:69:GLN:N	0.50	2.22	7	8
1:A:102:ALA:O	1:A:104:LEU:CD1	0.50	2.59	14	2
1:A:24:LEU:HD11	1:A:114:LEU:HB3	0.50	1.84	17	4
1:A:9:ILE:CG1	1:A:55:ILE:HB	0.50	2.35	10	6
1:A:128:LEU:N	1:A:128:LEU:HD12	0.50	2.22	25	1
1:A:68:GLN:O	1:A:72:PHE:N	0.50	2.42	7	5
1:A:27:ASP:OD1	1:A:28:ARG:N	0.50	2.45	3	1
1:A:71:CYS:HB3	1:A:135:ALA:HB3	0.50	1.82	9	1
1:A:32:GLN:HG2	1:A:43:TYR:CE1	0.50	2.41	15	1
1:A:40:LEU:C	1:A:40:LEU:CD1	0.50	2.77	25	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:100:HIS:CE1	0.50	3.00	1	4
1:A:51:ILE:HB	1:A:77:VAL:HG11	0.50	1.83	6	4
1:A:54:LEU:HD23	1:A:56:LEU:HG	0.50	1.82	12	1
1:A:10:TRP:CH2	1:A:63:PHE:HA	0.50	2.41	15	12
1:A:129:ALA:HA	1:A:131:VAL:N	0.50	2.21	20	12
1:A:116:TYR:CD1	1:A:116:TYR:C	0.50	2.85	18	5
1:A:128:LEU:O	1:A:130:PRO:O	0.50	2.29	3	3
1:A:128:LEU:HB3	1:A:131:VAL:CG1	0.50	2.37	3	3
1:A:52:ASP:O	1:A:122:LEU:HD21	0.50	2.06	7	3
1:A:103:GLU:OE1	1:A:105:HIS:NE2	0.50	2.45	17	1
1:A:79:ALA:HB2	1:A:99:TYR:CE2	0.50	2.41	10	13
1:A:21:GLN:OE1	1:A:33:VAL:HG22	0.50	2.06	5	7
1:A:79:ALA:O	1:A:104:LEU:N	0.50	2.45	3	3
1:A:104:LEU:HD11	1:A:124:GLU:HG2	0.50	1.83	10	2
1:A:99:TYR:CD1	1:A:100:HIS:CE1	0.50	3.00	15	1
1:A:19:ASP:N	1:A:19:ASP:OD1	0.50	2.44	25	2
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:HG2	0.49	2.07	2	3
1:A:54:LEU:CD2	1:A:56:LEU:HG	0.49	2.37	14	6
1:A:9:ILE:HG12	1:A:55:ILE:HB	0.49	1.83	10	3
1:A:21:GLN:O	1:A:25:SER:OG	0.49	2.30	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:47:HIS:O	1:A:51:ILE:CD1	0.49	2.60	6	1
1:A:32:GLN:HG2	1:A:43:TYR:CD2	0.49	2.43	21	4
1:A:72:PHE:CD1	1:A:72:PHE:C	0.49	2.84	14	1
1:A:43:TYR:O	1:A:43:TYR:CD1	0.49	2.66	22	1
1:A:8:CYS:SG	1:A:40:LEU:CD1	0.49	2.96	25	3
1:A:8:CYS:O	1:A:54:LEU:CD1	0.49	2.59	22	4
1:A:24:LEU:HB3	1:A:29:TYR:CE2	0.49	2.41	4	2
1:A:76:VAL:O	1:A:125:PHE:CE1	0.49	2.65	16	2
1:A:73:GLU:HB2	1:A:75:VAL:HG23	0.49	1.84	7	2
1:A:32:GLN:HG3	1:A:43:TYR:CE1	0.49	2.43	9	1
1:A:128:LEU:O	1:A:131:VAL:N	0.49	2.45	15	2
1:A:111:LEU:HD23	1:A:111:LEU:N	0.49	2.21	16	6
1:A:122:LEU:O	1:A:126:LEU:HG	0.49	2.08	8	11
1:A:116:TYR:CE2	1:A:117:GLN:HG2	0.49	2.43	7	2
1:A:81:VAL:O	1:A:106:LEU:N	0.49	2.42	21	3
1:A:61:PRO:O	1:A:62:SER:C	0.49	2.51	24	2
1:A:41:LEU:O	1:A:45:GLN:CB	0.49	2.61	24	8
1:A:24:LEU:HD11	1:A:114:LEU:HD22	0.49	1.82	6	3
1:A:25:SER:O	1:A:26:ALA:O	0.49	2.31	24	3
1:A:77:VAL:C	1:A:125:PHE:CD2	0.49	2.86	17	4
1:A:48:ARG:HD2	1:A:75:VAL:HG22	0.49	1.85	20	1
1:A:57:VAL:CG1	1:A:59:ALA:HB3	0.49	2.38	13	2
1:A:76:VAL:CG1	1:A:131:VAL:CG2	0.49	2.91	3	7
1:A:67:VAL:HG11	1:A:99:TYR:HA	0.49	1.85	7	1
1:A:83:GLY:HA2	1:A:108:ILE:CG1	0.48	2.37	5	11
1:A:100:HIS:CD2	1:A:131:VAL:HG21	0.48	2.43	2	1
1:A:24:LEU:HD23	1:A:115:PRO:CA	0.48	2.39	5	3
1:A:41:LEU:O	1:A:45:GLN:HG3	0.48	2.07	8	9
1:A:77:VAL:CA	1:A:125:PHE:CE1	0.48	2.95	6	2
1:A:116:TYR:OH	1:A:117:GLN:NE2	0.48	2.47	11	1
1:A:7:ILE:HB	1:A:31:LEU:CD2	0.48	2.38	4	1
1:A:19:ASP:CB	1:A:111:LEU:HD13	0.48	2.38	6	1
1:A:64:ARG:HD2	1:A:98:LEU:HD22	0.48	1.85	25	2
1:A:106:LEU:HD21	1:A:110:GLN:O	0.48	2.08	17	3
1:A:41:LEU:CD1	1:A:69:GLN:HG2	0.48	2.38	7	2
1:A:65:ALA:HA	1:A:68:GLN:HG2	0.48	1.85	23	2
1:A:106:LEU:HD12	1:A:107:GLY:N	0.48	2.23	20	1
1:A:17:LEU:CD2	1:A:21:GLN:CD	0.48	2.82	3	3
1:A:129:ALA:HA	1:A:130:PRO:C	0.48	2.29	6	9
1:A:119:ASP:N	1:A:119:ASP:OD1	0.48	2.47	25	2
1:A:104:LEU:HD22	1:A:121:ALA:CB	0.48	2.35	20	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:17:LEU:HD13	1:A:18:GLN:CA	0.48	2.39	11	6
1:A:83:GLY:HA2	1:A:108:ILE:HG13	0.48	1.85	3	1
1:A:43:TYR:CD1	1:A:43:TYR:O	0.48	2.66	25	2
1:A:78:PRO:HD3	1:A:125:PHE:CD2	0.48	2.43	5	5
1:A:68:GLN:O	1:A:72:PHE:HB2	0.48	2.09	10	3
1:A:128:LEU:O	1:A:130:PRO:C	0.48	2.51	15	5
1:A:52:ASP:O	1:A:122:LEU:CD2	0.48	2.61	4	2
1:A:111:LEU:O	1:A:112:GLU:HB3	0.48	2.08	15	15
1:A:11:VAL:CG1	1:A:11:VAL:O	0.48	2.62	7	1
1:A:63:PHE:CD1	1:A:64:ARG:N	0.48	2.82	13	1
1:A:7:ILE:CG2	1:A:53:CYS:O	0.48	2.56	14	2
1:A:41:LEU:HD13	1:A:69:GLN:OE1	0.48	2.08	22	2
1:A:54:LEU:CD2	1:A:56:LEU:CD2	0.48	2.92	21	1
1:A:9:ILE:HG23	1:A:9:ILE:O	0.48	2.09	25	1
1:A:77:VAL:HA	1:A:125:PHE:CE2	0.48	2.44	23	2
1:A:131:VAL:CG2	1:A:132:GLU:N	0.48	2.76	20	1
1:A:115:PRO:O	1:A:119:ASP:OD2	0.48	2.32	21	1
1:A:41:LEU:HD13	1:A:69:GLN:CD	0.48	2.29	25	1
1:A:113:GLN:O	1:A:117:GLN:CB	0.47	2.62	18	10
1:A:63:PHE:HE2	1:A:98:LEU:HD22	0.47	1.69	5	2
1:A:43:TYR:CD1	1:A:43:TYR:C	0.47	2.84	22	4
1:A:13:SER:HB3	1:A:16:ILE:CD1	0.47	2.39	6	2
1:A:81:VAL:N	1:A:104:LEU:O	0.47	2.43	7	5
1:A:29:TYR:HB3	1:A:31:LEU:CD2	0.47	2.39	24	6
1:A:24:LEU:HG	1:A:114:LEU:CB	0.47	2.38	12	1
1:A:64:ARG:HD3	1:A:64:ARG:N	0.47	2.23	4	4
1:A:57:VAL:HG12	1:A:59:ALA:HB3	0.47	1.85	3	3
1:A:24:LEU:HB3	1:A:29:TYR:CD2	0.47	2.43	10	4
1:A:70:LEU:HD23	1:A:75:VAL:HG11	0.47	1.86	13	6
1:A:68:GLN:HG2	1:A:69:GLN:N	0.47	2.23	22	5
1:A:113:GLN:HB3	1:A:116:TYR:CD2	0.47	2.44	12	5
1:A:10:TRP:CD1	1:A:11:VAL:N	0.47	2.82	20	2
1:A:10:TRP:HB2	1:A:40:LEU:CD2	0.47	2.38	25	2
1:A:134:MET:O	1:A:135:ALA:C	0.47	2.50	10	3
1:A:60:ASN:HB2	1:A:63:PHE:CB	0.47	2.38	21	1
1:A:40:LEU:HD13	1:A:40:LEU:C	0.47	2.30	4	8
1:A:100:HIS:ND1	1:A:102:ALA:CB	0.47	2.70	18	1
1:A:103:GLU:O	1:A:103:GLU:HG3	0.47	2.08	21	1
1:A:9:ILE:HG13	1:A:55:ILE:HB	0.47	1.87	4	7
1:A:47:HIS:HB3	1:A:51:ILE:HD11	0.47	1.84	25	2
1:A:48:ARG:CB	1:A:75:VAL:HG22	0.47	2.40	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:103:GLU:O	1:A:103:GLU:OE1	0.47	2.32	18	1
1:A:76:VAL:HG11	1:A:131:VAL:HG13	0.47	1.85	20	1
1:A:106:LEU:CD2	1:A:114:LEU:HG	0.47	2.40	3	4
1:A:111:LEU:N	1:A:111:LEU:CD2	0.47	2.77	19	2
1:A:16:ILE:O	1:A:20:CYS:SG	0.47	2.72	18	5
1:A:47:HIS:O	1:A:48:ARG:C	0.47	2.53	11	16
1:A:64:ARG:HD2	1:A:98:LEU:CD2	0.47	2.40	2	8
1:A:21:GLN:HA	1:A:31:LEU:CD1	0.47	2.39	8	1
1:A:29:TYR:OH	1:A:118:VAL:HG11	0.47	2.10	10	2
1:A:106:LEU:CD1	1:A:113:GLN:HB2	0.47	2.39	14	1
1:A:68:GLN:HA	1:A:135:ALA:CB	0.47	2.40	22	1
1:A:100:HIS:HB2	1:A:131:VAL:CG2	0.47	2.39	24	1
1:A:14:THR:CG2	1:A:18:GLN:OE1	0.46	2.59	1	1
1:A:44:ALA:O	1:A:48:ARG:HG2	0.46	2.10	7	8
1:A:69:GLN:HA	1:A:72:PHE:HB3	0.46	1.87	17	2
1:A:47:HIS:CB	1:A:51:ILE:HD11	0.46	2.39	25	2
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:CD	0.46	2.62	14	1
1:A:40:LEU:O	1:A:40:LEU:CD1	0.46	2.63	9	4
1:A:27:ASP:O	1:A:27:ASP:OD1	0.46	2.34	23	1
1:A:100:HIS:HB2	1:A:131:VAL:CG1	0.46	2.40	10	3
1:A:53:CYS:SG	1:A:118:VAL:HA	0.46	2.51	6	2
1:A:77:VAL:HA	1:A:125:PHE:CZ	0.46	2.46	9	1
1:A:104:LEU:HD11	1:A:124:GLU:OE1	0.46	2.11	21	1
1:A:46:THR:OG1	1:A:47:HIS:ND1	0.46	2.42	18	2
1:A:103:GLU:O	1:A:103:GLU:HG2	0.46	2.10	23	1
1:A:47:HIS:HB3	1:A:51:ILE:CD1	0.46	2.41	18	3
1:A:102:ALA:O	1:A:103:GLU:C	0.46	2.54	21	6
1:A:68:GLN:CG	1:A:69:GLN:N	0.46	2.77	17	3
1:A:104:LEU:HD22	1:A:121:ALA:CA	0.46	2.40	6	1
1:A:40:LEU:CD1	1:A:40:LEU:O	0.46	2.64	12	1
1:A:103:GLU:OE1	1:A:103:GLU:O	0.46	2.34	24	1
1:A:112:GLU:O	1:A:115:PRO:HD2	0.46	2.10	22	13
1:A:9:ILE:HD11	1:A:11:VAL:HB	0.46	1.86	10	5
1:A:81:VAL:HG11	1:A:98:LEU:HD12	0.46	1.87	25	5
1:A:122:LEU:O	1:A:126:LEU:CG	0.46	2.64	9	1
1:A:100:HIS:O	1:A:103:GLU:HG2	0.46	2.11	12	2
1:A:31:LEU:HD23	1:A:31:LEU:N	0.46	2.26	18	1
1:A:80:ILE:HA	1:A:104:LEU:O	0.46	2.11	18	7
1:A:10:TRP:CE3	1:A:66:VAL:HG11	0.46	2.46	13	1
1:A:32:GLN:HG3	1:A:43:TYR:CE2	0.46	2.46	18	1
1:A:68:GLN:HA	1:A:135:ALA:HB1	0.45	1.86	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:CYS:SG	1:A:51:ILE:HG21	0.45	2.51	13	1
1:A:118:VAL:O	1:A:122:LEU:CG	0.45	2.64	22	2
1:A:8:CYS:SG	1:A:40:LEU:HD11	0.45	2.50	4	1
1:A:79:ALA:O	1:A:103:GLU:HA	0.45	2.11	14	3
1:A:76:VAL:C	1:A:125:PHE:CE2	0.45	2.90	11	1
1:A:63:PHE:HD1	1:A:64:ARG:N	0.45	2.09	13	1
1:A:99:TYR:HB3	1:A:103:GLU:OE2	0.45	2.12	17	1
1:A:100:HIS:O	1:A:103:GLU:CD	0.45	2.55	18	1
1:A:106:LEU:HD22	1:A:114:LEU:HG	0.45	1.88	19	4
1:A:24:LEU:CD2	1:A:115:PRO:HA	0.45	2.41	7	7
1:A:134:MET:O	1:A:135:ALA:OXT	0.45	2.33	12	1
1:A:8:CYS:SG	1:A:8:CYS:O	0.45	2.75	13	1
1:A:111:LEU:O	1:A:114:LEU:CD1	0.45	2.62	21	1
1:A:24:LEU:HD22	1:A:29:TYR:HE2	0.45	1.71	11	4
1:A:67:VAL:CB	1:A:98:LEU:O	0.45	2.65	20	2
1:A:111:LEU:O	1:A:112:GLU:CB	0.45	2.64	5	8
1:A:41:LEU:CD2	1:A:69:GLN:HB2	0.45	2.42	17	1
1:A:10:TRP:NE1	1:A:36:SER:O	0.45	2.49	20	1
1:A:77:VAL:N	1:A:125:PHE:CE2	0.45	2.84	8	2
1:A:118:VAL:C	1:A:122:LEU:HD12	0.45	2.32	11	1
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:CG	0.45	2.64	19	1
1:A:55:ILE:O	1:A:56:LEU:HD23	0.45	2.11	21	1
1:A:69:GLN:NE2	1:A:73:GLU:OE2	0.45	2.49	24	1
1:A:24:LEU:HD22	1:A:29:TYR:CE2	0.45	2.46	9	7
1:A:37:GLY:O	1:A:41:LEU:HG	0.45	2.12	10	5
1:A:7:ILE:CD1	1:A:29:TYR:CD1	0.45	3.00	8	1
1:A:102:ALA:CB	1:A:125:PHE:HA	0.45	2.42	11	1
1:A:17:LEU:HG	1:A:33:VAL:HG11	0.45	1.88	20	2
1:A:48:ARG:NE	1:A:75:VAL:HG22	0.45	2.26	22	1
1:A:81:VAL:HB	1:A:105:HIS:CD2	0.45	2.47	22	1
1:A:34:CYS:SG	1:A:40:LEU:CD2	0.45	3.04	23	1
1:A:41:LEU:HB3	1:A:45:GLN:NE2	0.45	2.27	16	3
1:A:9:ILE:CB	1:A:55:ILE:HD12	0.45	2.33	4	1
1:A:21:GLN:HG2	1:A:31:LEU:HD13	0.45	1.89	4	1
1:A:42:GLU:HA	1:A:45:GLN:HG2	0.45	1.89	25	2
1:A:13:SER:HB3	1:A:16:ILE:HD13	0.45	1.89	6	1
1:A:40:LEU:O	1:A:40:LEU:HD13	0.45	2.12	12	1
1:A:100:HIS:HB2	1:A:131:VAL:HG21	0.45	1.89	24	1
1:A:69:GLN:HA	1:A:69:GLN:OE1	0.45	2.12	6	2
1:A:68:GLN:OE1	1:A:135:ALA:CB	0.45	2.65	8	1
1:A:124:GLU:O	1:A:127:ARG:HG2	0.45	2.12	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:24:LEU:HG	1:A:114:LEU:HB3	0.44	1.89	12	8
1:A:8:CYS:SG	1:A:34:CYS:SG	0.44	3.15	8	3
1:A:62:SER:O	1:A:63:PHE:C	0.44	2.55	9	1
1:A:43:TYR:CZ	1:A:51:ILE:CD1	0.44	2.99	17	3
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:HB2	0.44	2.13	11	2
1:A:5:ILE:HA	1:A:52:ASP:OD2	0.44	2.13	6	5
1:A:106:LEU:HD13	1:A:117:GLN:HG3	0.44	1.90	14	2
1:A:99:TYR:HB3	1:A:103:GLU:OE1	0.44	2.13	9	3
1:A:9:ILE:HB	1:A:55:ILE:CD1	0.44	2.39	2	1
1:A:11:VAL:O	1:A:11:VAL:HG13	0.44	2.12	3	2
1:A:64:ARG:CZ	1:A:98:LEU:HD23	0.44	2.41	5	1
1:A:63:PHE:CZ	1:A:67:VAL:HG21	0.44	2.48	11	4
1:A:100:HIS:ND1	1:A:131:VAL:HG11	0.44	2.27	6	2
1:A:127:ARG:HG3	1:A:128:LEU:N	0.44	2.27	12	1
1:A:17:LEU:HD22	1:A:21:GLN:HG3	0.44	1.88	14	1
1:A:67:VAL:HG13	1:A:99:TYR:HD1	0.44	1.68	18	1
1:A:41:LEU:CD2	1:A:70:LEU:HG	0.44	2.43	20	4
1:A:24:LEU:O	1:A:31:LEU:CD1	0.44	2.54	12	1
1:A:23:ALA:CB	1:A:112:GLU:HA	0.44	2.39	14	2
1:A:112:GLU:N	1:A:114:LEU:HD12	0.44	2.28	15	1
1:A:99:TYR:CB	1:A:103:GLU:OE2	0.44	2.65	17	1
1:A:80:ILE:CD1	1:A:118:VAL:CG2	0.44	2.95	18	1
1:A:47:HIS:O	1:A:50:GLN:N	0.44	2.50	4	4
1:A:9:ILE:CD1	1:A:20:CYS:HB2	0.44	2.43	5	2
1:A:9:ILE:CB	1:A:55:ILE:HB	0.44	2.43	8	4
1:A:20:CYS:SG	1:A:55:ILE:HD13	0.44	2.53	6	1
1:A:106:LEU:CD2	1:A:111:LEU:HA	0.44	2.41	6	2
1:A:128:LEU:O	1:A:131:VAL:HA	0.44	2.13	10	1
1:A:102:ALA:HB2	1:A:128:LEU:CD2	0.44	2.33	13	1
1:A:100:HIS:O	1:A:103:GLU:OE2	0.44	2.36	25	1
1:A:35:GLU:HB2	1:A:39:MET:CE	0.43	2.43	4	1
1:A:106:LEU:HD21	1:A:111:LEU:CA	0.43	2.41	6	1
1:A:101:SER:OG	1:A:128:LEU:CD2	0.43	2.65	21	1
1:A:42:GLU:HA	1:A:45:GLN:OE1	0.43	2.12	24	1
1:A:54:LEU:CD2	1:A:56:LEU:HD11	0.43	2.43	16	3
1:A:100:HIS:HB3	1:A:133:THR:HG23	0.43	1.89	5	1
1:A:124:GLU:O	1:A:127:ARG:CG	0.43	2.67	12	1
1:A:9:ILE:HD11	1:A:11:VAL:CB	0.43	2.42	13	1
1:A:38:GLU:OE2	1:A:41:LEU:HD12	0.43	2.13	19	1
1:A:71:CYS:SG	1:A:99:TYR:CE1	0.43	3.11	6	5
1:A:9:ILE:HD12	1:A:55:ILE:HD13	0.43	1.90	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:24:LEU:CD2	1:A:118:VAL:CG2	0.43	2.97	4	1
1:A:103:GLU:N	1:A:103:GLU:OE1	0.43	2.51	6	1
1:A:108:ILE:O	1:A:111:LEU:HD23	0.43	2.12	7	2
1:A:15:ALA:O	1:A:19:ASP:CG	0.43	2.56	8	4
1:A:17:LEU:CD2	1:A:21:GLN:HG3	0.43	2.42	14	1
1:A:53:CYS:SG	1:A:118:VAL:HG13	0.43	2.54	14	1
1:A:47:HIS:CD2	1:A:50:GLN:CB	0.43	3.01	17	1
1:A:47:HIS:CD2	1:A:50:GLN:HB3	0.43	2.49	17	1
1:A:78:PRO:HD3	1:A:125:PHE:CD1	0.43	2.48	23	1
1:A:120:ALA:O	1:A:124:GLU:HB2	0.43	2.13	19	3
1:A:45:GLN:OE1	1:A:73:GLU:CD	0.43	2.57	9	1
1:A:133:THR:O	1:A:134:MET:HB2	0.43	2.13	11	1
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:HG3	0.43	2.13	19	2
1:A:103:GLU:O	1:A:103:GLU:CG	0.43	2.67	23	2
1:A:56:LEU:HD13	1:A:67:VAL:HG22	0.43	1.91	3	2
1:A:4:GLN:NE2	1:A:27:ASP:O	0.43	2.51	6	1
1:A:24:LEU:CD1	1:A:114:LEU:HB3	0.43	2.43	17	2
1:A:47:HIS:ND1	1:A:50:GLN:HG3	0.43	2.27	13	1
1:A:100:HIS:HB2	1:A:131:VAL:HG11	0.43	1.90	14	1
1:A:9:ILE:HG22	1:A:32:GLN:O	0.43	2.13	19	1
1:A:17:LEU:HD22	1:A:17:LEU:O	0.43	2.12	24	1
1:A:11:VAL:HG22	1:A:13:SER:H	0.43	1.73	10	1
1:A:78:PRO:HB2	1:A:121:ALA:CB	0.43	2.43	15	1
1:A:124:GLU:O	1:A:128:LEU:HB2	0.43	2.13	23	3
1:A:11:VAL:HG21	1:A:16:ILE:HB	0.43	1.90	10	2
1:A:48:ARG:HG2	1:A:75:VAL:HG22	0.43	1.90	9	1
1:A:21:GLN:O	1:A:22:ARG:C	0.43	2.57	25	2
1:A:76:VAL:HG11	1:A:131:VAL:HG23	0.43	1.90	22	1
1:A:36:SER:HB2	1:A:39:MET:CG	0.43	2.44	23	1
1:A:71:CYS:C	1:A:135:ALA:OXT	0.43	2.57	9	1
1:A:65:ALA:O	1:A:69:GLN:HB2	0.43	2.14	13	1
1:A:10:TRP:CZ2	1:A:37:GLY:CA	0.43	3.02	18	1
1:A:67:VAL:HG11	1:A:99:TYR:CB	0.43	2.44	21	1
1:A:38:GLU:HA	1:A:41:LEU:CD1	0.42	2.43	1	1
1:A:41:LEU:HD22	1:A:69:GLN:HG2	0.42	1.91	16	2
1:A:21:GLN:O	1:A:25:SER:HB3	0.42	2.14	4	2
1:A:78:PRO:HD3	1:A:125:PHE:CG	0.42	2.49	6	1
1:A:7:ILE:HD11	1:A:29:TYR:CD1	0.42	2.49	8	1
1:A:17:LEU:O	1:A:21:GLN:HG3	0.42	2.14	24	3
1:A:71:CYS:C	1:A:135:ALA:O	0.42	2.58	8	1
1:A:100:HIS:CD2	1:A:100:HIS:H	0.42	2.31	17	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:101:SER:OG	1:A:128:LEU:HD23	0.42	2.14	4	1
1:A:9:ILE:HD11	1:A:20:CYS:CB	0.42	2.44	5	1
1:A:11:VAL:HG11	1:A:17:LEU:CA	0.42	2.43	7	1
1:A:67:VAL:HB	1:A:98:LEU:O	0.42	2.13	20	2
1:A:9:ILE:HG13	1:A:55:ILE:CG2	0.42	2.45	24	1
1:A:111:LEU:C	1:A:112:GLU:HG2	0.42	2.35	3	2
1:A:104:LEU:HD22	1:A:117:GLN:O	0.42	2.14	5	2
1:A:10:TRP:CH2	1:A:37:GLY:HA3	0.42	2.49	8	1
1:A:8:CYS:SG	1:A:54:LEU:CD1	0.42	3.07	11	1
1:A:18:GLN:O	1:A:22:ARG:HD2	0.42	2.15	14	1
1:A:44:ALA:O	1:A:48:ARG:N	0.42	2.52	15	1
1:A:113:GLN:O	1:A:117:GLN:HB2	0.42	2.14	9	6
1:A:14:THR:O	1:A:18:GLN:N	0.42	2.47	4	1
1:A:48:ARG:HD3	1:A:75:VAL:CG2	0.42	2.42	6	2
1:A:28:ARG:O	1:A:28:ARG:HG3	0.42	2.13	3	1
1:A:71:CYS:SG	1:A:99:TYR:CD1	0.42	3.13	6	1
1:A:7:ILE:HG12	1:A:53:CYS:CB	0.42	2.45	7	1
1:A:113:GLN:O	1:A:117:GLN:HG2	0.42	2.14	11	2
1:A:21:GLN:O	1:A:25:SER:HB2	0.42	2.14	15	1
1:A:110:GLN:O	1:A:113:GLN:HB2	0.42	2.15	17	1
1:A:82:VAL:HG11	1:A:111:LEU:HD21	0.42	1.90	23	1
1:A:58:ALA:HA	1:A:63:PHE:CE2	0.42	2.50	3	1
1:A:8:CYS:SG	1:A:43:TYR:CE2	0.42	3.12	10	1
1:A:78:PRO:HB3	1:A:125:PHE:CB	0.42	2.45	18	2
1:A:104:LEU:CD1	1:A:121:ALA:HA	0.42	2.44	19	1
1:A:9:ILE:CD1	1:A:17:LEU:HD23	0.42	2.35	4	1
1:A:9:ILE:HD11	1:A:20:CYS:HB2	0.42	1.92	5	1
1:A:47:HIS:HB3	1:A:50:GLN:HB2	0.42	1.91	10	2
1:A:83:GLY:HA3	1:A:108:ILE:HD11	0.42	1.87	21	1
1:A:83:GLY:HA2	1:A:108:ILE:HG12	0.42	1.91	24	1
1:A:76:VAL:HG13	1:A:133:THR:CG2	0.42	2.45	1	1
1:A:122:LEU:O	1:A:126:LEU:HD12	0.42	2.15	9	1
1:A:63:PHE:O	1:A:64:ARG:C	0.42	2.58	11	1
1:A:61:PRO:C	1:A:63:PHE:N	0.42	2.73	24	2
1:A:112:GLU:HG3	1:A:113:GLN:N	0.42	2.30	25	1
1:A:46:THR:OG1	1:A:47:HIS:NE2	0.41	2.53	6	1
1:A:43:TYR:HE2	1:A:51:ILE:HD12	0.41	1.72	15	1
1:A:16:ILE:HG21	1:A:57:VAL:HG21	0.41	1.91	24	1
1:A:62:SER:O	1:A:65:ALA:N	0.41	2.52	5	2
1:A:103:GLU:OE1	1:A:105:HIS:CD2	0.41	2.73	17	1
1:A:56:LEU:O	1:A:82:VAL:HG23	0.41	2.15	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:106:LEU:HD11	1:A:110:GLN:C	0.41	2.36	20	1
1:A:113:GLN:C	1:A:115:PRO:HD2	0.41	2.35	11	2
1:A:14:THR:O	1:A:18:GLN:HG3	0.41	2.15	16	1
1:A:11:VAL:HG21	1:A:16:ILE:CB	0.41	2.45	10	2
1:A:23:ALA:HB3	1:A:114:LEU:HD13	0.41	1.90	12	1
1:A:82:VAL:HA	1:A:106:LEU:O	0.41	2.15	13	1
1:A:53:CYS:SG	1:A:78:PRO:O	0.41	2.72	15	1
1:A:111:LEU:C	1:A:112:GLU:HG3	0.41	2.36	7	2
1:A:18:GLN:C	1:A:22:ARG:HD2	0.41	2.36	14	1
1:A:124:GLU:CD	1:A:124:GLU:O	0.41	2.59	22	1
1:A:65:ALA:CA	1:A:68:GLN:HG2	0.41	2.46	23	1
1:A:5:ILE:HB	1:A:29:TYR:CD1	0.41	2.49	21	1
1:A:78:PRO:HB3	1:A:121:ALA:O	0.41	2.16	4	2
1:A:121:ALA:O	1:A:125:PHE:N	0.41	2.48	9	1
1:A:48:ARG:O	1:A:77:VAL:CG1	0.41	2.69	14	1
1:A:11:VAL:HG11	1:A:17:LEU:HA	0.41	1.92	15	1
1:A:125:PHE:CD1	1:A:125:PHE:C	0.41	2.94	19	2
1:A:69:GLN:O	1:A:70:LEU:C	0.41	2.58	1	1
1:A:9:ILE:HA	1:A:55:ILE:HB	0.41	1.91	3	1
1:A:77:VAL:O	1:A:79:ALA:N	0.41	2.53	12	1
1:A:10:TRP:CZ3	1:A:66:VAL:HB	0.41	2.50	13	2
1:A:51:ILE:N	1:A:51:ILE:HD13	0.41	2.30	14	2
1:A:99:TYR:C	1:A:103:GLU:OE1	0.41	2.59	14	1
1:A:19:ASP:HB3	1:A:111:LEU:CD1	0.41	2.40	16	1
1:A:23:ALA:CB	1:A:114:LEU:HB2	0.41	2.46	22	1
1:A:41:LEU:O	1:A:45:GLN:HB2	0.41	2.15	24	2
1:A:24:LEU:CD2	1:A:114:LEU:C	0.41	2.88	4	1
1:A:48:ARG:HB3	1:A:75:VAL:HG22	0.41	1.92	9	1
1:A:52:ASP:OD1	1:A:52:ASP:N	0.41	2.53	10	1
1:A:54:LEU:CD2	1:A:56:LEU:CG	0.41	2.99	21	2
1:A:4:GLN:HA	1:A:28:ARG:O	0.41	2.16	18	2
1:A:14:THR:HA	1:A:17:LEU:HB3	0.41	1.93	16	1
1:A:41:LEU:CD2	1:A:69:GLN:CB	0.41	2.99	17	1
1:A:79:ALA:O	1:A:103:GLU:CA	0.41	2.69	19	1
1:A:100:HIS:CD2	1:A:103:GLU:N	0.41	2.88	5	2
1:A:8:CYS:CB	1:A:43:TYR:CE1	0.41	3.04	8	1
1:A:100:HIS:ND1	1:A:103:GLU:N	0.41	2.69	20	1
1:A:41:LEU:HD21	1:A:66:VAL:O	0.41	2.16	25	1
1:A:134:MET:O	1:A:135:ALA:CB	0.40	2.58	5	1
1:A:105:HIS:CD2	1:A:105:HIS:N	0.40	2.87	14	1
1:A:71:CYS:SG	1:A:133:THR:HB	0.40	2.56	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:ARG:CG	1:A:98:LEU:CD2	0.40	2.99	21	1
1:A:20:CYS:SG	1:A:111:LEU:HD13	0.40	2.56	2	1
1:A:52:ASP:O	1:A:122:LEU:HD23	0.40	2.16	4	1
1:A:99:TYR:CD1	1:A:100:HIS:N	0.40	2.89	6	1
1:A:81:VAL:O	1:A:105:HIS:HA	0.40	2.17	10	1
1:A:113:GLN:O	1:A:114:LEU:C	0.40	2.57	10	1
1:A:102:ALA:CB	1:A:128:LEU:HD23	0.40	2.37	13	1
1:A:111:LEU:C	1:A:112:GLU:CG	0.40	2.89	19	1
1:A:99:TYR:HB3	1:A:103:GLU:CD	0.40	2.37	25	1
1:A:10:TRP:CZ3	1:A:66:VAL:CG1	0.40	3.05	13	1
1:A:37:GLY:HA3	1:A:66:VAL:HG21	0.40	1.94	19	1
1:A:83:GLY:N	1:A:108:ILE:CD1	0.40	2.85	10	1
1:A:76:VAL:HG13	1:A:100:HIS:HB3	0.40	1.94	6	1
1:A:8:CYS:CB	1:A:43:TYR:CE2	0.40	3.04	10	1
1:A:60:ASN:CB	1:A:63:PHE:CB	0.40	3.00	21	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	117/135 (87%)	106±2 (90±2%)	9±2 (7±2%)	3±1 (2±1%)	9	48
All	All	2925/3375 (87%)	2641 (90%)	216 (7%)	68 (2%)	9	48

All 9 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	61	PRO	23
1	A	112	GLU	17
1	A	47	HIS	7
1	A	26	ALA	6
1	A	99	TYR	6
1	A	25	SER	3
1	A	111	LEU	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	62	SER	2
1	A	103	GLU	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	99/115 (86%)	86±2 (87±2%)	13±2 (13±2%)	7	48
All	All	2475/2875 (86%)	2145 (87%)	330 (13%)	7	48

All 48 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	17	LEU	25
1	A	99	TYR	25
1	A	116	TYR	25
1	A	70	LEU	23
1	A	111	LEU	20
1	A	133	THR	19
1	A	64	ARG	17
1	A	53	CYS	16
1	A	114	LEU	16
1	A	40	LEU	16
1	A	68	GLN	11
1	A	14	THR	8
1	A	69	GLN	8
1	A	9	ILE	8
1	A	36	SER	7
1	A	31	LEU	7
1	A	62	SER	6
1	A	103	GLU	6
1	A	22	ARG	5
1	A	25	SER	5
1	A	100	HIS	4
1	A	101	SER	4
1	A	29	TYR	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	32	GLN	4
1	A	47	HIS	4
1	A	109	HIS	4
1	A	63	PHE	3
1	A	128	LEU	3
1	A	27	ASP	2
1	A	49	ASP	2
1	A	52	ASP	2
1	A	127	ARG	2
1	A	48	ARG	2
1	A	30	GLN	2
1	A	60	ASN	2
1	A	119	ASP	1
1	A	28	ARG	1
1	A	20	CYS	1
1	A	42	GLU	1
1	A	54	LEU	1
1	A	38	GLU	1
1	A	13	SER	1
1	A	132	GLU	1
1	A	131	VAL	1
1	A	124	GLU	1
1	A	104	LEU	1
1	A	113	GLN	1
1	A	72	PHE	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](#)

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no monosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided