



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Jun 5, 2023 – 05:00 PM EDT

PDB ID : 2M7C  
BMRB ID : 19180  
Title : Circular Permutation of the Trp-cage: Fold Rescue upon Addition of a Hydrophobic Staple  
Authors : Byrne, A.; Andersen, N.H.; Kier, B.L.  
Deposited on : 2013-04-18

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

We welcome your comments at [validation@mail.wwpdb.org](mailto:validation@mail.wwpdb.org)

A user guide is available at

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

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The 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

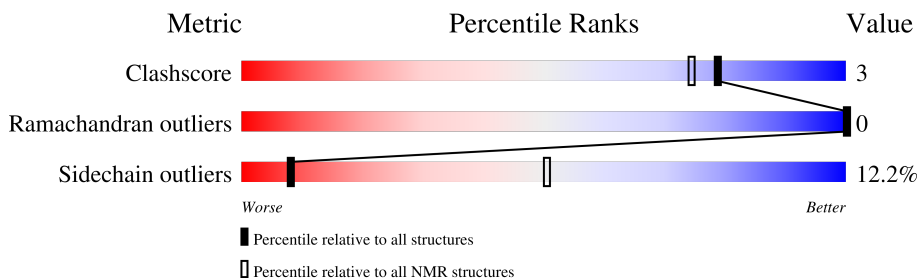
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment is 53%.

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



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

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

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	21	

## 2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 32 models. Model 10 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest energy*.

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:3-A:6, A:8-A:16, A:18-A:18 (14)	0.12	10

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

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

The models can be grouped into 6 clusters and 6 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	15, 17, 21, 24, 26, 27, 28
2	4, 9, 12, 16, 18, 19, 31
3	8, 10, 14, 20, 23
4	5, 6, 11
5	7, 25
6	1, 32
Single-model clusters	2; 3; 13; 22; 29; 30

### 3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 300 atoms, of which 142 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Trp-Cage mini-protein.

Mol	Chain	Residues	Atoms					Trace
			Total	C	H	N	O	
1	A	21	300	101	142	27	30	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: Trp-Cage mini-protein



### 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: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



### 4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



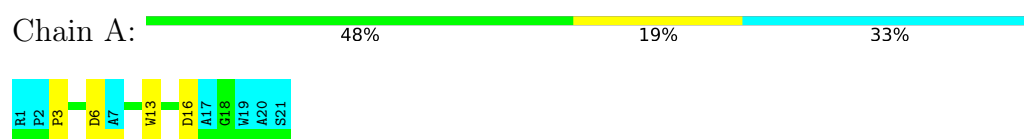
#### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



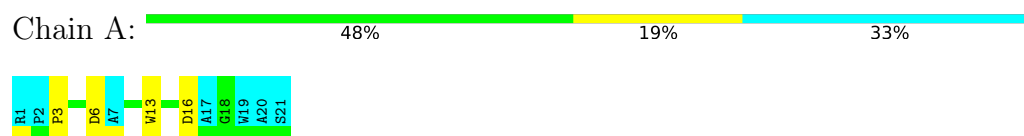
#### 4.2.10 Score per residue for model 10 (medoid)

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



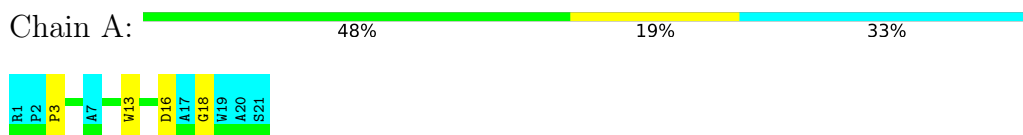
#### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein





#### 4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



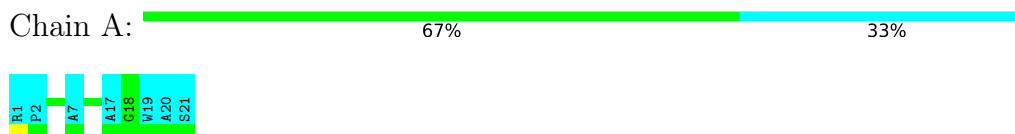
#### 4.2.21 Score per residue for model 21

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.23 Score per residue for model 23

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.24 Score per residue for model 24

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.25 Score per residue for model 25

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.26 Score per residue for model 26

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.27 Score per residue for model 27

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.28 Score per residue for model 28

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.29 Score per residue for model 29

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.30 Score per residue for model 30

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.31 Score per residue for model 31

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



#### 4.2.32 Score per residue for model 32

- Molecule 1: Trp-Cage mini-protein



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 40 calculated structures, 32 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	structure solution	1.2
CNS	refinement	

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	126
Number of shifts mapped to atoms	126
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	53%

## 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: DAL, AIB

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	103	88	88	1±1
All	All	3296	2816	2816	17

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 3.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:3:PRO:HG3	1:A:13:TRP:CH2	0.52	2.39	6	14
1:A:13:TRP:CE2	1:A:18:GLY:HA2	0.46	2.46	30	2
1:A:3:PRO:HG3	1:A:13:TRP:CZ2	0.42	2.49	7	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	14/21 (67%)	13±1 (90±6%)	1±1 (10±6%)	0±0 (0±0%)	100	100
All	All	448/672 (67%)	401 (90%)	47 (10%)	0 (0%)	100	100

There are no Ramachandran outliers.

### 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	9/13 (69%)	8±0 (88±4%)	1±0 (12±4%)	8	50
All	All	288/416 (69%)	253 (88%)	35 (12%)	8	50

All 2 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	16	ASP	31
1	A	12	GLN	4

### 6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

2 non-standard protein/DNA/RNA residues are 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	Counts	Bond lengths	
						RMSZ	#Z>2
1	AIB	A	7	1	1,5,6	1.14±0.02	0±0 (0±0%)

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

Mol	Type	Chain	Res	Link	Counts	Bond angles	
						RMSZ	#Z>2
1	AIB	A	7	1	2,7,9	0.97±0.32	0±0 (0±0%)

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	AIB	A	7	1	-	0±0,2,3,6	-

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no torsion outliers.

There are no ring outliers.

## 6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no monosaccharides in this entry.

## 6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

## 6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

## 6.8 Polymer linkage issues

There are no chain breaks in this entry.



## 7 Chemical shift validation

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 53% for the well-defined parts and 51% 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

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	126
Number of shifts mapped to atoms	126
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	3

#### 7.1.2 Chemical shift referencing

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

#### 7.1.3 Completeness of resonance assignments

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 53%, i.e. 86 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 162. 0 out of 1 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	<sup>1</sup> H	<sup>13</sup> C	<sup>15</sup> N
Backbone	27/67 (40%)	27/27 (100%)	0/28 (0%)	0/12 (0%)
Sidechain	49/74 (66%)	49/49 (100%)	0/24 (0%)	0/1 (0%)
Aromatic	10/21 (48%)	10/10 (100%)	0/10 (0%)	0/1 (0%)
Overall	86/162 (53%)	86/86 (100%)	0/62 (0%)	0/14 (0%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 51%, i.e. 120 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 234. 0 out of 1 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	<sup>1</sup> H	<sup>13</sup> C	<sup>15</sup> N
Backbone	35/90 (39%)	35/36 (97%)	0/38 (0%)	0/16 (0%)
Sidechain	69/111 (62%)	69/73 (95%)	0/34 (0%)	0/4 (0%)
Aromatic	16/33 (48%)	16/16 (100%)	0/15 (0%)	0/2 (0%)
Overall	120/234 (51%)	120/125 (96%)	0/87 (0%)	0/22 (0%)

### 7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

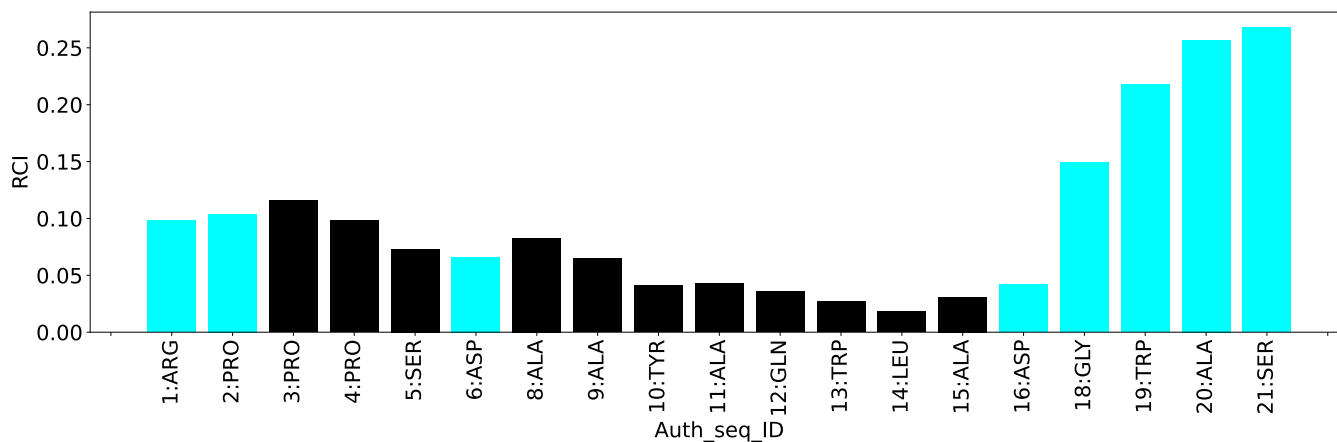
The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	18	GLY	HA3	0.65	2.08 – 5.71	-8.9
1	A	3	PRO	HA	2.26	2.78 – 6.00	-6.6
1	A	3	PRO	HB3	-0.07	0.25 – 3.76	-5.9

### 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	293
Intra-residue ( $ i-j =0$ )	135
Sequential ( $ i-j =1$ )	74
Medium range ( $ i-j >1$ and $ i-j <5$ )	42
Long range ( $ i-j \geq 5$ )	42
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	14.0
Number of long range restraints per residue <sup>1</sup>	2.0

<sup>1</sup>Long 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)	20.1	0.2
0.2-0.5 (Medium)	31.8	0.5
>0.5 (Large)	16.7	4.13

### 8.2.2 Average number of dihedral-angle violations per model

Dihedral-angle violations less than  $1^\circ$  are not included in the calculation. There are no dihedral-angle violations

## 9 Distance violation analysis

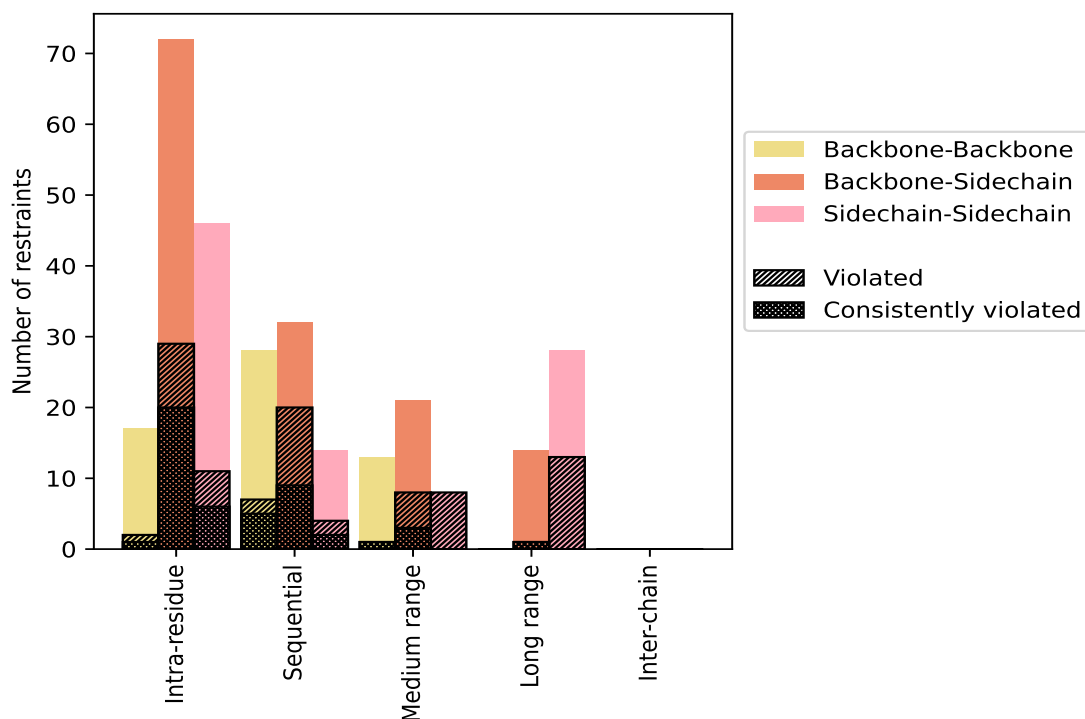
### 9.1 Summary of distance violations

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

Restrains type	Count	% <sup>1</sup>	Violated <sup>3</sup>			Consistently Violated <sup>4</sup>		
			Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>	Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>
<b>Intra-residue (<math> i-j =0</math>)</b>	<b>135</b>	<b>46.1</b>	<b>42</b>	<b>31.1</b>	<b>14.3</b>	<b>27</b>	<b>20.0</b>	<b>9.2</b>
Backbone-Backbone	17	5.8	2	11.8	0.7	1	5.9	0.3
Backbone-Sidechain	72	24.6	29	40.3	9.9	20	27.8	6.8
Sidechain-Sidechain	46	15.7	11	23.9	3.8	6	13.0	2.0
<b>Sequential (<math> i-j =1</math>)</b>	<b>74</b>	<b>25.3</b>	<b>31</b>	<b>41.9</b>	<b>10.6</b>	<b>16</b>	<b>21.6</b>	<b>5.5</b>
Backbone-Backbone	28	9.6	7	25.0	2.4	5	17.9	1.7
Backbone-Sidechain	32	10.9	20	62.5	6.8	9	28.1	3.1
Sidechain-Sidechain	14	4.8	4	28.6	1.4	2	14.3	0.7
<b>Medium range (<math> i-j &gt;1</math> &amp; <math> i-j &lt;5</math>)</b>	<b>42</b>	<b>14.3</b>	<b>17</b>	<b>40.5</b>	<b>5.8</b>	<b>4</b>	<b>9.5</b>	<b>1.4</b>
Backbone-Backbone	13	4.4	1	7.7	0.3	1	7.7	0.3
Backbone-Sidechain	21	7.2	8	38.1	2.7	3	14.3	1.0
Sidechain-Sidechain	8	2.7	8	100.0	2.7	0	0.0	0.0
<b>Long range (<math> i-j \geq 5</math>)</b>	<b>42</b>	<b>14.3</b>	<b>14</b>	<b>33.3</b>	<b>4.8</b>	<b>1</b>	<b>2.4</b>	<b>0.3</b>
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	14	4.8	1	7.1	0.3	1	7.1	0.3
Sidechain-Sidechain	28	9.6	13	46.4	4.4	0	0.0	0.0
<b>Inter-chain</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
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
<b>Hydrogen bond</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
<b>Disulfide bond</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
<b>Total</b>	<b>293</b>	<b>100.0</b>	<b>104</b>	<b>35.5</b>	<b>35.5</b>	<b>48</b>	<b>16.4</b>	<b>16.4</b>
Backbone-Backbone	58	19.8	10	17.2	3.4	7	12.1	2.4
Backbone-Sidechain	139	47.4	58	41.7	19.8	33	23.7	11.3
Sidechain-Sidechain	96	32.8	36	37.5	12.3	8	8.3	2.7

<sup>1</sup> percentage calculated with respect to the total number of distance restraints, <sup>2</sup> percentage calculated with respect to the number of restraints in a particular restraint category, <sup>3</sup> violated in at least one model, <sup>4</sup> 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 <sup>6</sup> (Å)	Median (Å)
	IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total				
1	34	21	8	5	0	68	0.41	3.55	0.47	0.3
2	34	21	8	7	0	70	0.41	3.59	0.47	0.28
3	34	23	10	6	0	73	0.41	3.56	0.45	0.29
4	35	20	7	5	0	67	0.43	3.81	0.5	0.29
5	35	23	13	10	0	81	0.59	3.79	0.74	0.32
6	33	22	9	6	0	70	0.41	3.88	0.5	0.27
7	33	22	9	6	0	70	0.42	3.53	0.45	0.3
8	35	23	8	6	0	72	0.41	3.48	0.46	0.28
9	29	22	6	6	0	63	0.46	3.58	0.49	0.35
10	33	21	8	6	0	68	0.43	3.51	0.46	0.31
11	32	22	8	4	0	66	0.43	3.86	0.51	0.28

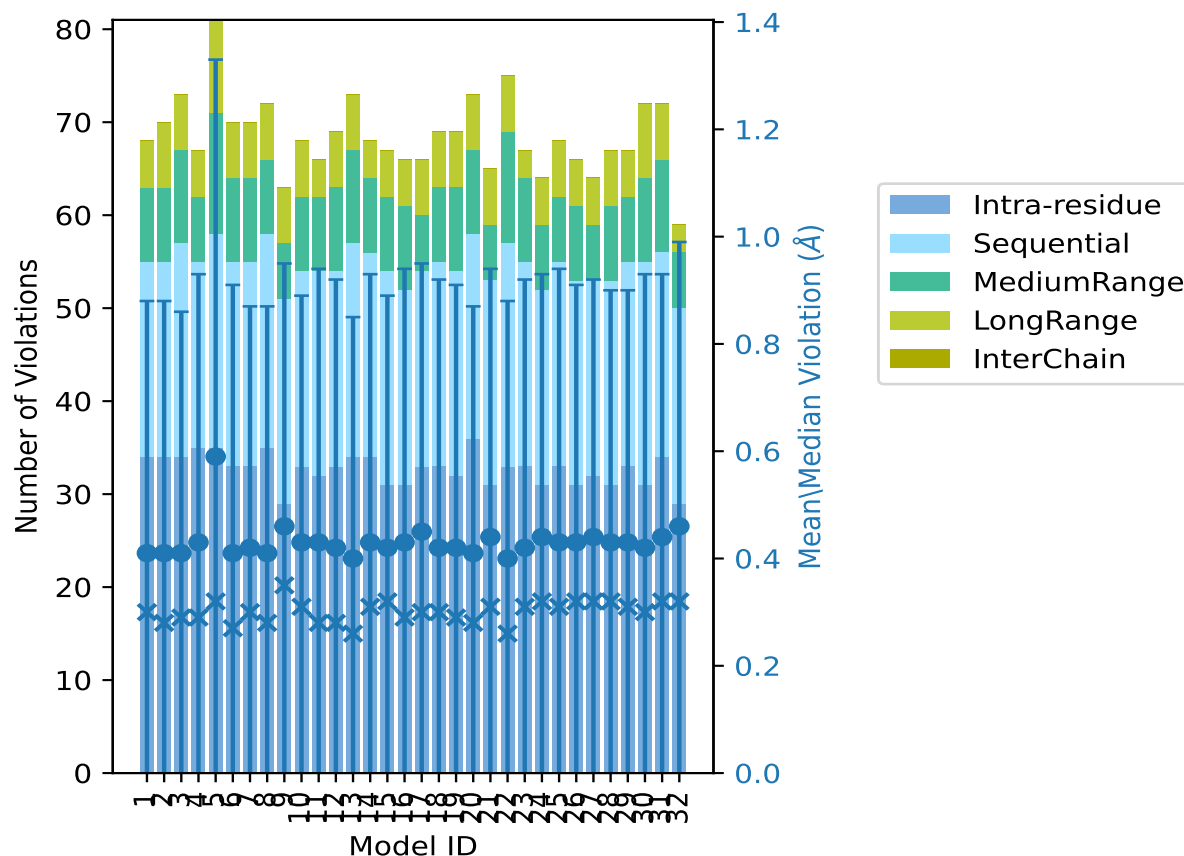
*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD <sup>6</sup> (Å)	Median (Å)
	IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total				
12	33	21	9	6	0	69	0.42	3.93	0.5	0.28
13	34	23	10	6	0	73	0.4	3.57	0.45	0.26
14	34	22	8	4	0	68	0.43	3.89	0.5	0.31
15	31	23	8	5	0	67	0.42	3.66	0.47	0.32
16	31	21	9	5	0	66	0.43	3.93	0.51	0.29
17	33	21	6	6	0	66	0.45	3.8	0.5	0.3
18	33	22	8	6	0	69	0.42	3.91	0.5	0.3
19	32	22	9	6	0	69	0.42	3.91	0.49	0.29
20	36	22	9	6	0	73	0.41	3.56	0.46	0.28
21	31	22	6	6	0	65	0.44	3.79	0.5	0.31
22	33	24	12	6	0	75	0.4	3.91	0.48	0.26
23	33	22	9	3	0	67	0.42	3.91	0.5	0.31
24	31	21	7	5	0	64	0.44	3.67	0.49	0.32
25	33	22	7	6	0	68	0.43	3.96	0.51	0.31
26	31	22	8	5	0	66	0.43	3.69	0.48	0.32
27	32	21	6	5	0	64	0.44	3.68	0.48	0.32
28	31	22	8	6	0	67	0.43	3.64	0.47	0.32
29	33	22	7	5	0	67	0.43	3.53	0.47	0.31
30	31	24	9	8	0	72	0.42	4.13	0.51	0.3
31	34	22	10	6	0	72	0.44	3.94	0.49	0.32
32	29	21	6	3	0	59	0.46	3.92	0.53	0.32

<sup>1</sup>Intra-residue restraints, <sup>2</sup>Sequential restraints, <sup>3</sup>Medium range restraints, <sup>4</sup>Long range restraints,  
<sup>5</sup>Inter-chain restraints, <sup>6</sup>Standard 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, 189(IR:93, SQ:43, MR:25, LR:28, IC:0) restraints are not violated in the ensemble.

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total	Count <sup>6</sup>	%
4	2	3	5	0	14	1	3.1
1	0	2	0	0	3	2	6.2
0	1	0	0	0	1	3	9.4
0	1	0	0	0	1	4	12.5
0	0	1	0	0	1	5	15.6
1	1	1	1	0	4	6	18.8

*Continued on next page...*



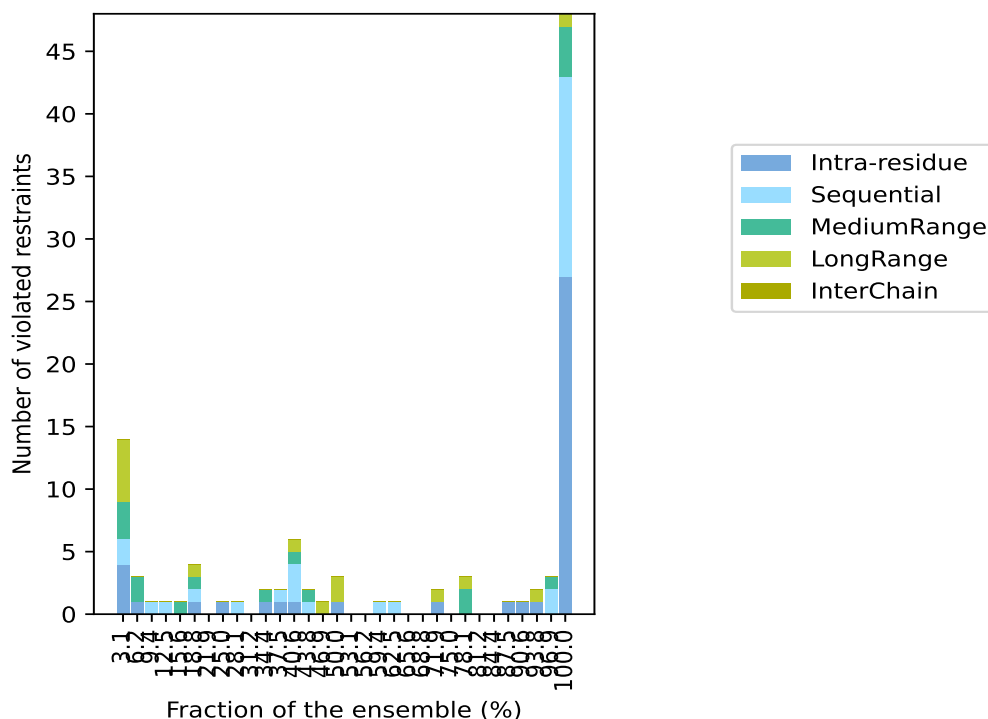
*Continued from previous page...*

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total	Count <sup>6</sup>	%
0	0	0	0	0	0	7	21.9
1	0	0	0	0	1	8	25.0
0	1	0	0	0	1	9	28.1
0	0	0	0	0	0	10	31.2
1	0	1	0	0	2	11	34.4
1	1	0	0	0	2	12	37.5
1	3	1	1	0	6	13	40.6
0	1	1	0	0	2	14	43.8
0	0	0	1	0	1	15	46.9
1	0	0	2	0	3	16	50.0
0	0	0	0	0	0	17	53.1
0	0	0	0	0	0	18	56.2
0	1	0	0	0	1	19	59.4
0	1	0	0	0	1	20	62.5
0	0	0	0	0	0	21	65.6
0	0	0	0	0	0	22	68.8
1	0	0	1	0	2	23	71.9
0	0	0	0	0	0	24	75.0
0	0	2	1	0	3	25	78.1
0	0	0	0	0	0	26	81.2
0	0	0	0	0	0	27	84.4
1	0	0	0	0	1	28	87.5
1	0	0	0	0	1	29	90.6
1	0	0	1	0	2	30	93.8
0	2	1	0	0	3	31	96.9
27	16	4	1	0	48	32	100.0

<sup>1</sup>Intra-residue restraints, <sup>2</sup>Sequential restraints, <sup>3</sup>Medium range restraints, <sup>4</sup>Long range restraints,

<sup>5</sup>Inter-chain restraints, <sup>6</sup> Number of models with violations

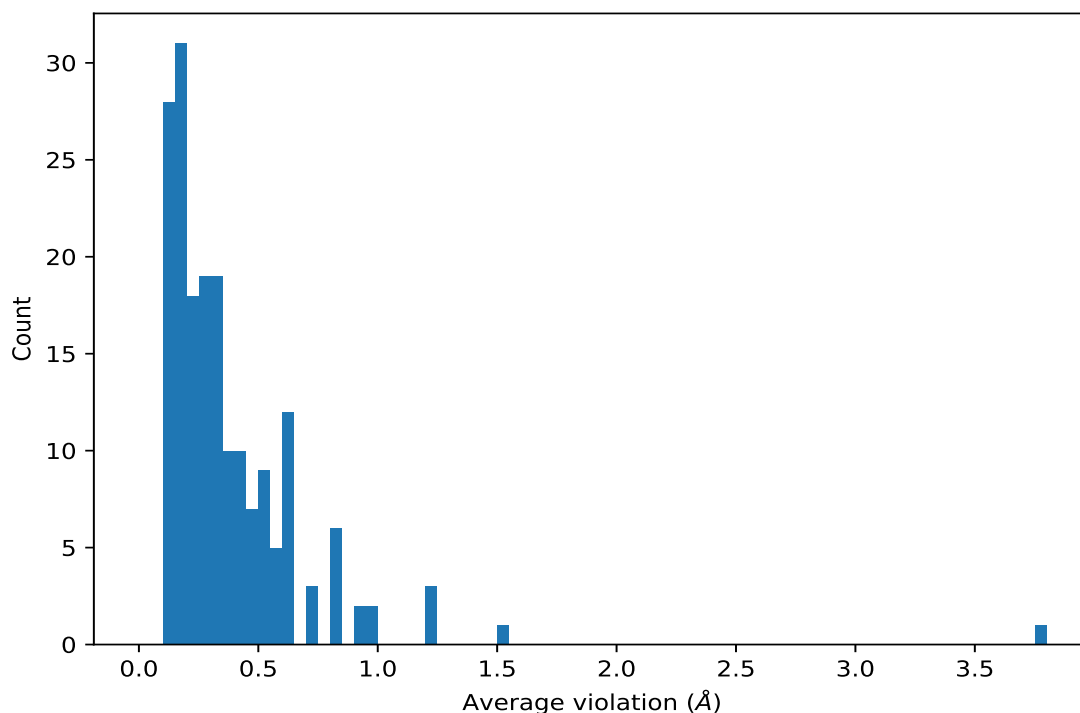
### 9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [i](#)



## 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 <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	32	3.75	0.17	3.79
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	32	1.53	0.04	1.53
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	32	1.2	0.07	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	32	1.2	0.07	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	32	1.2	0.07	1.24
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	32	0.96	0.18	1.0
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	32	0.96	0.18	1.0
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	32	0.73	0.03	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	32	0.73	0.03	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	32	0.72	0.01	0.72
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	32	0.62	0.03	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	32	0.62	0.03	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	32	0.62	0.03	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	32	0.6	0.1	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	32	0.6	0.1	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	32	0.6	0.1	0.6

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	32	0.6	0.1	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	32	0.57	0.04	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	32	0.57	0.04	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	32	0.57	0.04	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	32	0.54	0.03	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	32	0.54	0.03	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	32	0.53	0.01	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	32	0.53	0.01	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	32	0.53	0.01	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	32	0.53	0.02	0.53
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	32	0.5	0.02	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	32	0.5	0.02	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	32	0.5	0.02	0.5
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	32	0.48	0.02	0.48
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	32	0.46	0.1	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	32	0.46	0.1	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	32	0.46	0.1	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	32	0.46	0.1	0.46
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	32	0.45	0.06	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	32	0.45	0.06	0.5
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	32	0.44	0.0	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	32	0.44	0.0	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	32	0.43	0.02	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	32	0.43	0.02	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	32	0.43	0.02	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	32	0.42	0.02	0.42
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	32	0.39	0.06	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	32	0.38	0.04	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	32	0.38	0.04	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	32	0.38	0.04	0.41
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	32	0.37	0.04	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	32	0.37	0.04	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	32	0.34	0.02	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	32	0.34	0.02	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	32	0.33	0.03	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	32	0.33	0.03	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	32	0.32	0.0	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	32	0.32	0.0	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	32	0.32	0.0	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	32	0.31	0.04	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	32	0.31	0.04	0.29
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	32	0.31	0.03	0.31

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	32	0.29	0.01	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	32	0.29	0.01	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	32	0.29	0.01	0.29
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	32	0.28	0.04	0.3
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	32	0.26	0.03	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	32	0.26	0.03	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	32	0.25	0.02	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	32	0.25	0.02	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	32	0.25	0.02	0.25
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	32	0.25	0.04	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	32	0.24	0.0	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	32	0.24	0.0	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	32	0.24	0.0	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	32	0.23	0.01	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	32	0.23	0.01	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	32	0.23	0.01	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	32	0.23	0.01	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	32	0.23	0.02	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	32	0.23	0.02	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	32	0.23	0.02	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	32	0.22	0.02	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	32	0.22	0.0	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	32	0.22	0.0	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	32	0.22	0.0	0.22
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	32	0.2	0.01	0.2
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	32	0.19	0.0	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	32	0.19	0.0	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	32	0.19	0.0	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	32	0.18	0.01	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	32	0.18	0.01	0.18
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	32	0.18	0.03	0.18
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	32	0.18	0.03	0.18
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	32	0.15	0.02	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	32	0.14	0.0	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	32	0.14	0.0	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	32	0.14	0.0	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	32	0.14	0.01	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	32	0.14	0.01	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	32	0.14	0.01	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	32	0.13	0.01	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	32	0.13	0.0	0.13
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	32	0.12	0.0	0.12

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	31	0.9	0.1	0.92
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	31	0.9	0.1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	31	0.83	0.14	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	31	0.83	0.14	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	31	0.83	0.14	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	31	0.83	0.14	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	31	0.83	0.14	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	31	0.83	0.14	0.89
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	31	0.33	0.14	0.37
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	31	0.33	0.14	0.37
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	31	0.33	0.14	0.37
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	30	0.6	0.29	0.55
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	30	0.19	0.01	0.19
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	29	0.11	0.0	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	29	0.11	0.0	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	28	0.25	0.08	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	28	0.25	0.08	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	25	0.42	0.33	0.28
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	25	0.42	0.33	0.28
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	25	0.42	0.33	0.28
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	25	0.39	0.2	0.34
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	25	0.39	0.2	0.34
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	25	0.39	0.2	0.34
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	25	0.3	0.05	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	25	0.3	0.05	0.3
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	23	0.24	0.05	0.23
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	23	0.24	0.05	0.23
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	23	0.17	0.03	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	23	0.17	0.03	0.16
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	20	0.18	0.02	0.18
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	19	0.21	0.04	0.23
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	16	0.6	0.77	0.48
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	16	0.56	0.06	0.58
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	16	0.44	0.44	0.38
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	15	0.57	0.15	0.63
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	14	0.18	0.06	0.18
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	14	0.18	0.06	0.18
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	14	0.18	0.06	0.18
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	14	0.18	0.06	0.18
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	14	0.18	0.06	0.18
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	14	0.18	0.06	0.18
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	14	0.16	0.02	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	13	0.31	0.1	0.32
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	13	0.31	0.1	0.32
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	13	0.29	0.1	0.36
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	13	0.29	0.1	0.36
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	13	0.26	0.11	0.25
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.26	0.11	0.25
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.26	0.11	0.25
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	13	0.19	0.04	0.19
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	13	0.14	0.03	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	13	0.14	0.03	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	13	0.14	0.03	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.13	0.02	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.13	0.02	0.13
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	12	0.17	0.02	0.17
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	12	0.13	0.01	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	12	0.13	0.01	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	12	0.13	0.01	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	12	0.13	0.01	0.13
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	11	0.19	0.03	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	11	0.19	0.03	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	11	0.19	0.06	0.2
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	11	0.19	0.06	0.2
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	9	0.18	0.05	0.18
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	9	0.18	0.05	0.18
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	8	0.12	0.02	0.12
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	8	0.12	0.02	0.12
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	6	0.39	0.55	0.14
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	6	0.28	0.06	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	6	0.28	0.06	0.31
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	6	0.16	0.03	0.16
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	6	0.12	0.0	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	6	0.12	0.0	0.12
(1,193)	1:A:21:SER:HB2	1:A:18:GLY:H	5	0.19	0.05	0.21
(1,193)	1:A:21:SER:HB3	1:A:18:GLY:H	5	0.19	0.05	0.21
(1,45)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:13:TRP:H	4	0.12	0.0	0.12
(1,45)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:13:TRP:H	4	0.12	0.0	0.12
(1,191)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:21:SER:H	3	0.63	0.0	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:21:SER:H	3	0.63	0.0	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:21:SER:H	3	0.63	0.0	0.63
(1,70)	1:A:13:TRP:HA	1:A:16:ASP:HB2	2	0.32	0.03	0.32
(1,70)	1:A:13:TRP:HA	1:A:16:ASP:HB3	2	0.32	0.03	0.32
(1,14)	1:A:10:TYR:HA	1:A:13:TRP:HB3	2	0.16	0.04	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

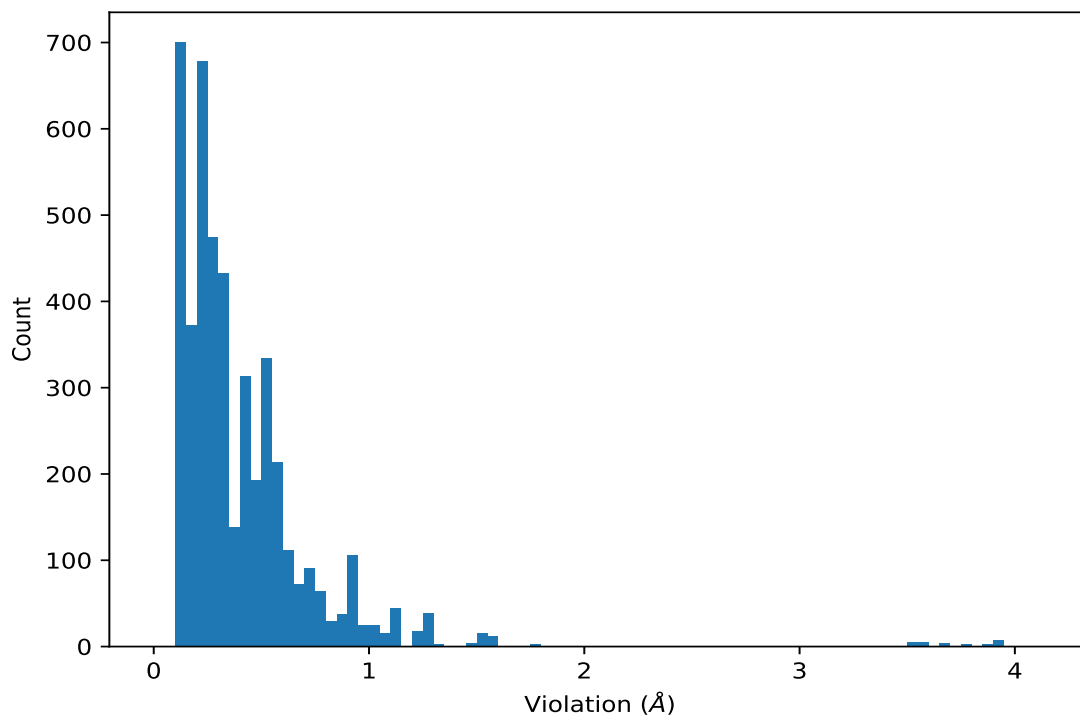
Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,126)	1:A:16:ASP:HA	1:A:16:ASP:HB2	2	0.12	0.0	0.12
(1,126)	1:A:16:ASP:HA	1:A:16:ASP:HB3	2	0.12	0.0	0.12

<sup>1</sup>Number of violated models, <sup>2</sup>Standard 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)
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	30	4.13
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	25	3.96

Continued on next page...



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	31	3.94
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	12	3.93
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	16	3.93
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	32	3.92
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	18	3.91
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	19	3.91
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	22	3.91
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	23	3.91
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	14	3.89
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	6	3.88
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	11	3.86
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	4	3.81
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	17	3.8
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	5	3.79
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	21	3.79
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	26	3.69
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	27	3.68
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	24	3.67
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	15	3.66
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	28	3.64
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	2	3.59
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	9	3.58
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	13	3.57
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	3	3.56
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	20	3.56
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	1	3.55
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	7	3.53
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	29	3.53
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	5	3.51
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	10	3.51
(1,21)	1:A:10:TYR:HE1	1:A:7:AIB:H	8	3.48
(1,216)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HD1	5	3.44
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	5	2.07
(1,236)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:HD1	5	1.87
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	5	1.76
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	5	1.76
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	5	1.76
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	5	1.66
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	5	1.62
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	15	1.58
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	17	1.58
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	21	1.58

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	26	1.58
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	27	1.58
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	28	1.58
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	7	1.57
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	9	1.57
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	12	1.57
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	24	1.57
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	25	1.57
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	32	1.57
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	5	1.54
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	13	1.54
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	18	1.54
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	19	1.53
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	31	1.53
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	16	1.52
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	30	1.52
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	1	1.51
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	6	1.51
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	10	1.51
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	22	1.51
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	29	1.51
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	4	1.5
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	11	1.5
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	20	1.5
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	23	1.5
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	8	1.49
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	2	1.48
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	14	1.48
(1,274)	1:A:6:ASP:H	1:A:7:AIB:H	3	1.46
(1,81)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HD2	5	1.39
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	23	1.3
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	23	1.3
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	23	1.3
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	14	1.29
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	14	1.29
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	14	1.29
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	22	1.29
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	22	1.29
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	22	1.29
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	2	1.28
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	2	1.28
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	2	1.28

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	20	1.28
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	20	1.28
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	20	1.28
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	8	1.27
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	8	1.27
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	8	1.27
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	1	1.26
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	1	1.26
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	1	1.26
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	16	1.26
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	16	1.26
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	16	1.26
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	3	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	3	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	3	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	4	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	4	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	4	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	10	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	10	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	10	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	13	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	13	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	13	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	19	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	19	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	19	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	29	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	29	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	29	1.25
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	6	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	6	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	6	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	11	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	11	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	11	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	30	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	30	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	30	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	31	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	31	1.24
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	31	1.24

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	18	1.23
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	18	1.23
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	18	1.23
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	5	1.21
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	5	1.21
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	5	1.21
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	11	1.15
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	11	1.15
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	24	1.13
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	24	1.13
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	24	1.13
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	8	1.13
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	8	1.13
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	7	1.12
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	7	1.12
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	7	1.12
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	15	1.12
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	15	1.12
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	15	1.12
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	25	1.12
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	25	1.12
(1,79)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:10:TYR:HE2	5	1.11
(1,79)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:10:TYR:HE2	5	1.11
(1,79)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:10:TYR:HE2	5	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	12	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	12	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	12	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	21	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	21	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	21	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	26	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	26	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	26	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	28	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	28	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	28	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	32	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	32	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	32	1.11
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	4	1.11
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	4	1.11
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	9	1.1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	9	1.1
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	9	1.1
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	25	1.1
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	25	1.1
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	25	1.1
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	2	1.1
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	2	1.1
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	5	1.1
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	5	1.1
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	17	1.09
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	17	1.09
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	17	1.09
(1,276)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:7:AIB:H	27	1.09
(1,276)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:7:AIB:H	27	1.09
(1,276)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:7:AIB:H	27	1.09
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	14	1.09
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	14	1.09
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	6	1.08
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	6	1.08
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	30	1.08
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	30	1.08
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	29	1.07
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	29	1.07
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	11	1.06
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	11	1.06
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	32	1.04
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	32	1.04
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	8	1.04
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	8	1.04
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	3	1.03
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	3	1.03
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	12	1.03
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	12	1.03
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	25	1.03
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	25	1.03
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	17	1.02
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	17	1.02
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	4	1.02
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	4	1.02
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	13	1.02
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	10	1.01
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	10	1.01

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	24	1.01
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	24	1.01
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	2	1.01
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	2	1.01
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	5	1.01
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	5	1.01
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	14	1.0
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	14	1.0
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	6	0.99
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	6	0.99
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	30	0.99
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	30	0.99
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	9	0.98
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	9	0.98
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	29	0.98
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	29	0.98
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	31	0.97
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	31	0.97
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	12	0.97
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	12	0.97
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	12	0.97
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	12	0.97
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	12	0.97
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	12	0.97
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	28	0.96
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	28	0.96
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	9	0.96
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	29	0.96
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	29	0.96
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	29	0.96
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	29	0.96
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	29	0.96
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	29	0.96
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	5	0.95
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	5	0.95
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	5	0.95
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	7	0.95
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	7	0.95
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	32	0.95
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	32	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	17	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	17	0.95

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	17	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	17	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	17	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	17	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	24	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	24	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	24	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	24	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	24	0.95
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	24	0.95
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	20	0.94
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	20	0.94
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	3	0.94
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	3	0.94
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	12	0.94
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	12	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	4	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	4	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	4	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	4	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	4	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	4	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	10	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	10	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	10	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	10	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	10	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	10	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	25	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	25	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	25	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	25	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	25	0.94
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	25	0.94
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	26	0.93
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	26	0.93
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	27	0.93
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	27	0.93
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	17	0.93
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	17	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	20	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	20	0.93

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	20	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	20	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	20	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	20	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	21	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	21	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	21	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	21	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	21	0.93
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	21	0.93
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	15	0.92
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	15	0.92
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	10	0.92
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	10	0.92
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	24	0.92
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	24	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	1	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	5	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	5	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	5	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	5	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	5	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	5	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	9	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	9	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	9	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	9	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	9	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	9	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	16	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	16	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	16	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	16	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	16	0.92
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	16	0.92
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	23	0.91
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	23	0.91

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	3	0.91
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	11	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	11	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	11	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	11	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	11	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	11	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	26	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	26	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	26	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	26	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	26	0.9
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	26	0.9
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	16	0.89
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	16	0.89
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	18	0.89
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	18	0.89
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	21	0.89
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	21	0.89
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	9	0.89
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	9	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	32	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	32	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	32	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	32	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	32	0.89
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	32	0.89
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	31	0.88
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	31	0.88
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	6	0.88
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	6	0.88
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	6	0.88
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	6	0.88
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	6	0.88
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	6	0.88
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	28	0.87
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	28	0.87
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	7	0.86
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	7	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	2	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	2	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	2	0.86

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	2	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	2	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	2	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	31	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	31	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	31	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	31	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	31	0.86
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	31	0.86
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	19	0.85
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	19	0.85
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	20	0.85
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	20	0.85
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	26	0.84
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	26	0.84
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	27	0.84
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	27	0.84
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	15	0.83
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	15	0.83
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	23	0.82
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	23	0.82
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	28	0.81
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	28	0.81
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	28	0.81
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	28	0.81
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	28	0.81
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	28	0.81
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	16	0.8
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	16	0.8
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	18	0.8
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	18	0.8
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	21	0.8
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	21	0.8
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	18	0.8
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	18	0.8
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	18	0.8
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	18	0.8
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	18	0.8
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	18	0.8
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	22	0.79
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	22	0.79
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	1	0.79

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	20	0.79
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	31	0.79
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	31	0.79
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	22	0.79
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	22	0.79
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	22	0.79
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	19	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	19	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	19	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	19	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	19	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	19	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	22	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	30	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	30	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	30	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	30	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	30	0.79
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	30	0.79
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	1	0.78
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	1	0.78
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	9	0.78
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	9	0.78
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	17	0.77
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	17	0.77
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	17	0.77
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	17	0.77
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	7	0.77
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	7	0.77
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	7	0.77
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	7	0.77
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	7	0.77
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	7	0.77
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	19	0.76
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	19	0.76
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	29	0.75

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	29	0.75
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	29	0.75
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.75
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.75
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	17	0.75
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	4	0.75
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	4	0.75
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	10	0.75
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	10	0.75
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	14	0.75
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	14	0.75
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	14	0.75
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	14	0.75
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	8	0.75
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	8	0.75
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	8	0.75
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	8	0.75
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	8	0.75
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	8	0.75
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	2	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	2	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	3	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	3	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	15	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	15	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	16	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	16	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	18	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	18	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	21	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	21	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	27	0.74
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	27	0.74
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	3	0.74
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	8	0.74
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	10	0.74
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	16	0.74
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	22	0.74
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	4	0.73
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	11	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	5	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	5	0.73

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	14	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	14	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	17	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	17	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	19	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	19	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	23	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	23	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	29	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	29	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	32	0.73
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	32	0.73
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	16	0.73
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	16	0.73
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	16	0.73
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	16	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	5	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	6	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	11	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	18	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	19	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	20	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	21	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	23	0.73
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	25	0.73
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	29	0.72
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	29	0.72
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	29	0.72
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	21	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	7	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	7	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	8	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	8	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	12	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	12	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	24	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	24	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	25	0.72
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	25	0.72
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	27	0.72
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	27	0.72
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	27	0.72

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	27	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	1	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	2	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	4	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	7	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	12	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	15	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	17	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	24	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	26	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	27	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	28	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	31	0.72
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	32	0.72
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	10	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	6	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	6	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	20	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	20	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	26	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	26	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	28	0.71
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	28	0.71
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	9	0.71
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	14	0.71
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	29	0.71
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	22	0.7
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	22	0.7
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	31	0.7
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	22	0.7
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	22	0.7
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	11	0.7
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	11	0.7
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	11	0.7
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	11	0.7
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	13	0.7
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	8	0.69
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	11	0.69
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	11	0.69
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	1	0.69
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	1	0.69
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	1	0.69

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	1	0.69
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	26	0.68
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	26	0.68
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	26	0.68
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	27	0.68
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	27	0.68
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	27	0.68
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	9	0.67
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	9	0.67
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	9	0.67
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	30	0.67
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	32	0.67
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	23	0.67
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	23	0.67
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	23	0.67
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	23	0.67
(1,146)	1:A:18:GLY:HA3	1:A:19:TRP:H	30	0.67
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	14	0.67
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	14	0.67
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	14	0.67
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	14	0.67
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	14	0.67
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	14	0.67
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	4	0.66
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	4	0.66
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	4	0.66
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	12	0.66
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	12	0.66
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	12	0.66
(1,265)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.66
(1,265)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.66
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	19	0.66
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	24	0.66
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	13	0.66
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	13	0.66
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	16	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	16	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	16	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	18	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	18	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	18	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	19	0.65

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	19	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	19	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	25	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	25	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	25	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	31	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	31	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	31	0.65
(1,199)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	30	0.65
(1,199)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	30	0.65
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	22	0.65
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	22	0.65
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	22	0.65
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	22	0.65
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	5	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	5	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	5	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	6	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	6	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	6	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	7	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	7	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	7	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	11	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	11	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	11	0.64
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	24	0.64
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	24	0.64
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	24	0.64
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	6	0.64
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	7	0.64
(1,191)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:21:SER:H	31	0.64
(1,191)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:21:SER:H	31	0.64
(1,191)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:21:SER:H	31	0.64
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	21	0.64
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	21	0.64
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	21	0.64
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	21	0.64
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	32	0.63
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	32	0.63
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	32	0.63
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	26	0.63

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	26	0.63
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	26	0.63
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	16	0.63
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	2	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:21:SER:H	1	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:21:SER:H	1	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:21:SER:H	1	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:21:SER:H	9	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:21:SER:H	9	0.63
(1,191)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:21:SER:H	9	0.63
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	31	0.63
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	31	0.63
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	31	0.63
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	31	0.63
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	17	0.63
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	17	0.63
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	17	0.63
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	17	0.63
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	13	0.62
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	13	0.62
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	13	0.62
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	26	0.62
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	26	0.62
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	26	0.62
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	28	0.62
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	28	0.62
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	28	0.62
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	28	0.62
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	28	0.62
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	28	0.62
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	15	0.62
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	7	0.62
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	3	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	3	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	3	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	14	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	14	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	14	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	15	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	15	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	15	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	20	0.61

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	20	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	20	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	24	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	24	0.61
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	24	0.61
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	27	0.61
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	27	0.61
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	27	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	2	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	2	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	2	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	21	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	21	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	21	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	27	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	27	0.61
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	27	0.61
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	5	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	4	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	4	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	4	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	4	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	6	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	6	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	6	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	6	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	7	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	7	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	7	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	7	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	8	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	8	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	8	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	8	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	15	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	15	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	15	0.61
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	15	0.61
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	14	0.61
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	14	0.61
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	14	0.61
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	14	0.61

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	2	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	2	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	2	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	8	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	8	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	8	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	17	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	17	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	17	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	21	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	21	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	21	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	22	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	22	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	22	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	27	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	27	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	27	0.6
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	28	0.6
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	28	0.6
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	28	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	3	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	3	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	3	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	8	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	8	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	8	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	17	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	17	0.6
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	17	0.6
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	13	0.6
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	18	0.6
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	20	0.6
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	25	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	3	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	3	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	3	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	3	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	9	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	9	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	9	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	9	0.6

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	24	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	24	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	24	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	24	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	26	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	26	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	26	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	26	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	29	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	29	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	29	0.6
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	29	0.6
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	1	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	1	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	1	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	23	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	23	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	23	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	28	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	28	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	28	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	29	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	29	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	29	0.59
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	23	0.59
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	23	0.59
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	23	0.59
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	18	0.59
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	32	0.59
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	12	0.59
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	19	0.59
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	32	0.59
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	32	0.59
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	32	0.59
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	32	0.59
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	16	0.59
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	16	0.59
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	16	0.59
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	16	0.59
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	13	0.59
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	13	0.59
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	13	0.59

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	13	0.59
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	13	0.59
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	13	0.59
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	10	0.58
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	10	0.58
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	10	0.58
(1,88)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:13:TRP:HE3	30	0.58
(1,88)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:13:TRP:HE3	30	0.58
(1,88)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:13:TRP:HE3	30	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	15	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	15	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	15	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	23	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	23	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	23	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	32	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	32	0.58
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	32	0.58
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	11	0.58
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	12	0.58
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	8	0.58
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	31	0.58
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	28	0.58
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	28	0.58
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	28	0.58
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	28	0.58
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	27	0.58
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	27	0.58
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	27	0.58
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	27	0.58
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	26	0.57
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	26	0.57
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	26	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	7	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	7	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	7	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	9	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	9	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	9	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	10	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	10	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	10	0.57

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	15	0.57
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	9	0.57
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	3	0.57
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	3	0.57
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	6	0.57
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	6	0.57
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	8	0.57
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	8	0.57
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	1	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	1	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	1	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	5	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	5	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	5	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	6	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	6	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	6	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	20	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	20	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	20	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	22	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	22	0.56
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	22	0.56
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	4	0.56
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	6	0.56
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	13	0.56
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	1	0.56
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	24	0.56
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	10	0.56
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	10	0.56
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	10	0.56
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	10	0.56
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	11	0.56
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	11	0.56
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	11	0.56
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	11	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	5	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	5	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	11	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	11	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	20	0.56
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	20	0.56

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	14	0.55
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	14	0.55
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	14	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	11	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	11	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	11	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	13	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	13	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	13	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	31	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	31	0.55
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	31	0.55
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	8	0.55
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	16	0.55
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	18	0.55
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	20	0.55
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	4	0.55
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	6	0.55
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	1	0.55
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	1	0.55
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	1	0.55
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	1	0.55
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	31	0.55
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	31	0.55
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	31	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	7	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	7	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	12	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	12	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	13	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	13	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	19	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	19	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	26	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	26	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	30	0.55
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	30	0.55
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	15	0.55
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	15	0.55
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	15	0.55
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	15	0.55
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	15	0.55

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	15	0.55
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	3	0.55
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	3	0.55
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	3	0.55
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	15	0.54
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	15	0.54
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	15	0.54
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	26	0.54
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	26	0.54
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	26	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	4	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	4	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	4	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	19	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	19	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	19	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	29	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	29	0.54
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	29	0.54
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	17	0.54
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	21	0.54
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	26	0.54
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	27	0.54
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	28	0.54
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	3	0.54
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	20	0.54
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	30	0.54
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	9	0.54
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	9	0.54
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	9	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	2	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	2	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	4	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	4	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	9	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	9	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	14	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	14	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	15	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	15	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	24	0.54
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	24	0.54

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	2	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	2	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	2	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	5	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	5	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	5	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	6	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	6	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	6	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	8	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	8	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	8	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	9	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	9	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	9	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	11	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	11	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	11	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	14	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	14	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	14	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	15	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	15	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	15	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	16	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	16	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	16	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	18	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	18	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	18	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	26	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	26	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	26	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	29	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	29	0.54
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	29	0.54
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	27	0.53
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	27	0.53
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	27	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	12	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	12	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	12	0.53

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	16	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	16	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	16	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	25	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	25	0.53
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	25	0.53
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	28	0.53
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	28	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	3	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	9	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	15	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	22	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	23	0.53
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	32	0.53
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	14	0.53
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	30	0.53
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	30	0.53
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	30	0.53
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	30	0.53
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	23	0.53
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	23	0.53
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	23	0.53
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	23	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	17	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	17	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	18	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	18	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	23	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	23	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	25	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	25	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	27	0.53
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	27	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	1	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	1	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	1	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	4	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	4	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	4	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	7	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	7	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	7	0.53

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	10	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	10	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	10	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	12	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	12	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	12	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	13	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	13	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	13	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	17	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	17	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	17	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	19	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	19	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	19	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	20	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	20	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	20	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	21	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	21	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	21	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	22	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	22	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	22	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	23	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	23	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	23	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	24	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	24	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	24	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	25	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	25	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	25	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	27	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	27	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	27	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	28	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	28	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	28	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	31	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	31	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	31	0.53

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	32	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	32	0.53
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	32	0.53
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	21	0.52
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	21	0.52
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	21	0.52
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	24	0.52
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	24	0.52
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	24	0.52
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	18	0.52
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	18	0.52
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	18	0.52
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	1	0.52
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	2	0.52
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	5	0.52
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	14	0.52
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	19	0.52
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	31	0.52
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	17	0.52
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	25	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	10	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	10	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	16	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	16	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	21	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	21	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	28	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	28	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	29	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	29	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	32	0.52
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	32	0.52
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	23	0.52
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	23	0.52
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	23	0.52
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	23	0.52
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	23	0.52
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	23	0.52
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD11	30	0.52
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD12	30	0.52
(1,102)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:HD13	30	0.52
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	3	0.51

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	3	0.51
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	3	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	3	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	3	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	3	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	8	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	8	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	8	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	11	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	11	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	11	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	20	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	20	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	20	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	25	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	25	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	25	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	28	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	28	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	28	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	29	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	29	0.51
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	29	0.51
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	14	0.51
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	14	0.51
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	14	0.51
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	16	0.51
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	16	0.51
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	30	0.51
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	30	0.51
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	31	0.51
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	31	0.51
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	30	0.51
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	30	0.51
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	7	0.51
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	10	0.51
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	24	0.51
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	29	0.51
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	5	0.51
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	4	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	13	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	13	0.51

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	13	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	13	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	25	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	25	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	25	0.51
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	25	0.51
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	13	0.51
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	29	0.51
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	7	0.51
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	7	0.51
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	7	0.51
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	18	0.51
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	18	0.51
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	18	0.51
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	1	0.51
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	1	0.51
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	15	0.5
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	15	0.5
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	15	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	5	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	5	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	5	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	7	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	7	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	7	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	9	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	9	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	9	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	12	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	12	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	12	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	14	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	14	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	14	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	16	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	16	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	16	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	17	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	17	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	17	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	19	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	19	0.5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	19	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	31	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	31	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	31	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	1	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	1	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	7	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	7	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	9	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	9	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	12	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	12	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	15	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	15	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	17	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	17	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	18	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	18	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	19	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	19	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	21	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	21	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	22	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	22	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	24	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	24	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	25	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	25	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	26	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	26	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	27	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	27	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	28	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	28	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	32	0.5
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	32	0.5
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	30	0.5
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	10	0.5
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	21	0.5
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	21	0.5
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	21	0.5
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	21	0.5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	9	0.5
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	14	0.5
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	1	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	1	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	1	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	2	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	2	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	2	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	4	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	4	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	4	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	6	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	6	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	6	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	23	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	23	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	23	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	32	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	32	0.49
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	32	0.49
(1,282)	1:A:8:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	30	0.49
(1,282)	1:A:8:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	30	0.49
(1,282)	1:A:8:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	30	0.49
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	12	0.49
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	3	0.49
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	3	0.49
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	11	0.49
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	21	0.49
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	31	0.49
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	31	0.49
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	31	0.49
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	31	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	2	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	4	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	12	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	17	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	24	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	27	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	28	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	31	0.49
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	32	0.49
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	7	0.48

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	7	0.48
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	7	0.48
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	22	0.48
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	22	0.48
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	22	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	10	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	10	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	10	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	18	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	18	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	18	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	22	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	22	0.48
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	22	0.48
(1,242)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:PRO:HA	25	0.48
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	12	0.48
(1,180)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:1:ARG:HE	2	0.48
(1,180)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:1:ARG:HE	2	0.48
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	12	0.48
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	12	0.48
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	12	0.48
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	12	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	1	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	7	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	15	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	21	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	23	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	25	0.48
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	26	0.48
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	25	0.48
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	25	0.48
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	25	0.48
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	28	0.47
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	28	0.47
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	2	0.47
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	21	0.47
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	30	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	5	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	5	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	5	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	5	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	18	0.47

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	18	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	18	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	18	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	19	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	19	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	19	0.47
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	19	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	4	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	4	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	4	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	4	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	6	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	6	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	6	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	6	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	7	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	7	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	7	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	7	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	8	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	8	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	8	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	8	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	15	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	15	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	15	0.47
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	15	0.47
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	18	0.47
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	20	0.47
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	2	0.46
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	3	0.46
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	8	0.46
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	24	0.46
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	28	0.46
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	13	0.46
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	13	0.46
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	13	0.46
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	17	0.46
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	17	0.46
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	17	0.46
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	13	0.46
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	8	0.46

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	3	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	3	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	3	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	3	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	9	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	9	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	9	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	9	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	24	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	24	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	24	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	24	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	26	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	26	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	26	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	26	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	29	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	29	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	29	0.46
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	29	0.46
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	5	0.46
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	6	0.46
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	11	0.46
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	16	0.46
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	19	0.46
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	15	0.46
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	15	0.46
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	15	0.46
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	17	0.46
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	17	0.46
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	17	0.46
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	22	0.46
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	22	0.46
(1,127)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:16:ASP:H	31	0.46
(1,127)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:16:ASP:H	31	0.46
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	13	0.45
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	13	0.45
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	13	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	2	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	2	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	2	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	7	0.45

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	7	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	7	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	29	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	29	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	29	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	30	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	30	0.45
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	30	0.45
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	30	0.45
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	30	0.45
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	2	0.45
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	22	0.45
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	6	0.45
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	31	0.45
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	32	0.45
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	32	0.45
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	32	0.45
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	32	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	2	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	2	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	11	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	11	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	16	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	16	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	32	0.45
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	32	0.45
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	10	0.45
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	13	0.44
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.44
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.44
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	5	0.44
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	10	0.44
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	14	0.44
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	17	0.44
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	26	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	3	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	3	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	3	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	6	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	6	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	6	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	9	0.44

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	9	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	9	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	16	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	16	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	16	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	23	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	23	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	23	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	31	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	31	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	31	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	32	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	32	0.44
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	32	0.44
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	5	0.44
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	6	0.44
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	8	0.44
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	16	0.44
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	20	0.44
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	28	0.44
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	28	0.44
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	28	0.44
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	28	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	1	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	1	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	3	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	3	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	4	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	4	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	5	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	5	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	6	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	6	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	7	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	7	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	8	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	8	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	9	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	9	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	10	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	10	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	12	0.44

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	12	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	13	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	13	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	14	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	14	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	15	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	15	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	17	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	17	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	18	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	18	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	19	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	19	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	20	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	20	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	21	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	21	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	22	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	22	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	23	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	23	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	24	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	24	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	25	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	25	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	26	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	26	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	27	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	27	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	28	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	28	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	29	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	29	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	30	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	30	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB2	31	0.44
(1,174)	1:A:1:ARG:HA	1:A:1:ARG:HB3	31	0.44
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	22	0.44
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	4	0.44
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	4	0.44
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	4	0.44
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	23	0.44

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	23	0.44
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	23	0.44
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	10	0.43
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	10	0.43
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	10	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	6	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	11	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	15	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	21	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	27	0.43
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	32	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	1	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	1	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	1	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	10	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	10	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	10	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	14	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	14	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	14	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	18	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	18	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	18	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	20	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	20	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	20	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	25	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	25	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	25	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	27	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	27	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	27	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	28	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	28	0.43
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	28	0.43
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	4	0.43
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	11	0.43
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	18	0.43
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	19	0.43
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	23	0.43
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	20	0.43
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	17	0.43

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	20	0.43
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	20	0.43
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	20	0.43
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	20	0.43
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	3	0.43
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	1	0.43
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	1	0.43
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	1	0.43
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	31	0.43
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	31	0.43
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	31	0.43
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE21	3	0.43
(1,116)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:12:GLN:HE22	3	0.43
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE21	3	0.43
(1,116)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:12:GLN:HE22	3	0.43
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE21	3	0.43
(1,116)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:12:GLN:HE22	3	0.43
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	7	0.42
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	7	0.42
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	7	0.42
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	19	0.42
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	19	0.42
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	19	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	1	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	4	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	7	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	20	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	23	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	29	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	5	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	5	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	5	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	8	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	8	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	8	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	12	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	12	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	12	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	19	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	19	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	19	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	21	0.42

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	21	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	21	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	22	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	22	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	22	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	26	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	26	0.42
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	26	0.42
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	1	0.42
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	29	0.42
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	31	0.42
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	9	0.42
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	10	0.42
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	10	0.42
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	10	0.42
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	10	0.42
(1,145)	1:A:18:GLY:HA2	1:A:19:TRP:H	8	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	14	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	14	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	14	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	28	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	28	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	28	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	32	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	32	0.42
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	32	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	15	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	15	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	15	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	18	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	18	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	18	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	21	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	21	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	21	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	28	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	28	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	28	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	29	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	29	0.42
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	29	0.42
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	9	0.41

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	4	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	4	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	4	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	11	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	11	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	11	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	15	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	15	0.41
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	15	0.41
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	10	0.41
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	14	0.41
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	8	0.41
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	22	0.41
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	7	0.41
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	7	0.41
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	22	0.41
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	22	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	1	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	1	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	1	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	4	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	4	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	4	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	9	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	9	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	9	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	14	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	14	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	14	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	16	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	16	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	16	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	17	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	17	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	17	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	23	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	23	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	23	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	24	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	24	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	24	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	25	0.41

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	25	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	25	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	27	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	27	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	27	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	32	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	32	0.41
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	32	0.41
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD11	30	0.4
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD12	30	0.4
(1,31)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:HD13	30	0.4
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	22	0.4
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	22	0.4
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	22	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	12	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	13	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	16	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	18	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	19	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	22	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	25	0.4
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	31	0.4
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	4	0.4
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	4	0.4
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	11	0.4
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	11	0.4
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	25	0.4
(1,211)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:2:PRO:HB3	2	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	14	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	14	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	18	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	18	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	19	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	19	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	25	0.4
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	25	0.4
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	16	0.4
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	16	0.4
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	16	0.4
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	2	0.4
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	2	0.4
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	2	0.4

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	7	0.4
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	7	0.4
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	7	0.4
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	9	0.4
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	9	0.4
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	24	0.39
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	24	0.39
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	24	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	2	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	2	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	6	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	6	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	8	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	8	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	10	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	10	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	14	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	14	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	20	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	20	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	23	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	23	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	29	0.39
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	29	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	5	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	5	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	6	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	6	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	13	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	13	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	18	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	18	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	19	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	19	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	31	0.39
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	31	0.39
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	1	0.39
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	31	0.39
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	31	0.39
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	30	0.39
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	30	0.39
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	30	0.39

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	30	0.39
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	31	0.39
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	31	0.39
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	21	0.39
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	21	0.39
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	21	0.39
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	10	0.39
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	10	0.39
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	10	0.39
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	2	0.38
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	2	0.38
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	2	0.38
(1,281)	1:A:8:ALA:H	1:A:9:ALA:H	30	0.38
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	3	0.38
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	3	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	4	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	4	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	11	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	11	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	16	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	16	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	25	0.38
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	25	0.38
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	26	0.38
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	30	0.38
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	28	0.38
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	1	0.38
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	1	0.38
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	9	0.38
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	9	0.38
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	12	0.38
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	12	0.38
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	19	0.38
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	19	0.38
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	17	0.38
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	17	0.38
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	12	0.38
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	12	0.38
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	12	0.38
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	3	0.38
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	3	0.38
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	2	0.38

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	8	0.37
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	8	0.37
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	8	0.37
(1,27)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:12:GLN:H	24	0.37
(1,27)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:12:GLN:H	24	0.37
(1,27)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:12:GLN:H	24	0.37
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	12	0.37
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	12	0.37
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	21	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	13	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	13	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	13	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	13	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	25	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	25	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	25	0.37
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	25	0.37
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	6	0.37
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	6	0.37
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	9	0.37
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	9	0.37
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	25	0.37
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	25	0.37
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	22	0.37
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	22	0.37
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	29	0.37
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	29	0.37
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	29	0.37
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	26	0.37
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	26	0.37
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	26	0.37
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	13	0.37
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	13	0.37
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	21	0.37
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	21	0.37
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	13	0.36
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	13	0.36
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	7	0.36
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	7	0.36
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	9	0.36
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	9	0.36
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	27	0.36

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	24	0.36
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	3	0.36
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	3	0.36
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	2	0.36
(1,177)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	2	0.36
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	2	0.36
(1,177)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	2	0.36
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	30	0.36
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	30	0.36
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	23	0.36
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	23	0.36
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	19	0.36
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	19	0.36
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	19	0.36
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	8	0.36
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	8	0.36
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	15	0.36
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	15	0.36
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	30	0.35
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	30	0.35
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	30	0.35
(1,70)	1:A:13:TRP:HA	1:A:16:ASP:HB2	22	0.35
(1,70)	1:A:13:TRP:HA	1:A:16:ASP:HB3	22	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	10	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	10	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	17	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	17	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	20	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	20	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	23	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	23	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	29	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	29	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	32	0.35
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	32	0.35
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	9	0.35
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	24	0.35
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	29	0.35
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	4	0.35
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	4	0.35
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	10	0.35
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	10	0.35

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	15	0.35
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	15	0.35
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	11	0.35
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	11	0.35
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	11	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	1	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	1	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	5	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	5	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	7	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	7	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	17	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	17	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	20	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	20	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	24	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	24	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	26	0.35
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	26	0.35
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	28	0.35
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	20	0.34
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	20	0.34
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	20	0.34
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	26	0.34
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	26	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	1	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	1	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	2	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	2	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	3	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	3	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	8	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	8	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	14	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	14	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	21	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	21	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	22	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	22	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	24	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	24	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	26	0.34

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	26	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	27	0.34
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	27	0.34
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	10	0.34
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	27	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	2	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	2	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	3	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	3	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	15	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	15	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	16	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	16	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	18	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	18	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	21	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	21	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	27	0.34
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	27	0.34
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	7	0.34
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	7	0.34
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	26	0.34
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	26	0.34
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	12	0.34
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	12	0.34
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	12	0.34
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	12	0.34
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	13	0.34
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	13	0.34
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	29	0.34
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	29	0.34
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	10	0.34
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	10	0.34
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	10	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	5	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	5	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	5	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	13	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	13	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	13	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	20	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	20	0.34

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	20	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	30	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	30	0.34
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	30	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	2	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	2	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	10	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	10	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	16	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	16	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	27	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	27	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	32	0.34
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	32	0.34
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	1	0.34
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	20	0.34
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	1	0.33
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	1	0.33
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	1	0.33
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	30	0.33
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	30	0.33
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	30	0.33
(1,263)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	15	0.33
(1,263)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	15	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	5	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	5	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	6	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	6	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	13	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	13	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	18	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	18	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	19	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	19	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	31	0.33
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	31	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	3	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	3	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	3	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	26	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	26	0.33
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	26	0.33

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	15	0.33
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	28	0.33
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	32	0.33
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	19	0.33
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	26	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	5	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	5	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	14	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	14	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	17	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	17	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	19	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	19	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	23	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	23	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	29	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	29	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	32	0.33
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	32	0.33
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	27	0.33
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	27	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	5	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	5	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	5	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	5	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	18	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	18	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	18	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	18	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	19	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	19	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	19	0.33
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	19	0.33
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	14	0.33
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	14	0.33
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	27	0.33
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	27	0.33
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	27	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	11	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	11	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	12	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	12	0.33

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	14	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	14	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	18	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	18	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	19	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	19	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	23	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	23	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	25	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	25	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	28	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	28	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	29	0.33
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	29	0.33
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	21	0.33
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	24	0.33
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	26	0.33
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	30	0.33
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	23	0.32
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	23	0.32
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	23	0.32
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	25	0.32
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	25	0.32
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	25	0.32
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	28	0.32
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	28	0.32
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB2	5	0.32
(1,272)	1:A:6:ASP:HA	1:A:6:ASP:HB3	5	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	4	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	4	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	11	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	11	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	16	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	16	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	25	0.32
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	25	0.32
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	8	0.32
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	15	0.32
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	23	0.32
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	24	0.32
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	26	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	1	0.32

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	1	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	1	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	2	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	2	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	2	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	4	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	4	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	4	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	5	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	5	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	5	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	6	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	6	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	6	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	7	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	7	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	7	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	8	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	8	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	8	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	9	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	9	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	9	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	10	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	10	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	10	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	11	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	11	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	11	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	12	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	12	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	12	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	13	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	13	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	13	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	14	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	14	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	14	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	15	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	15	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	15	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	16	0.32

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	16	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	16	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	17	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	17	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	17	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	18	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	18	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	18	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	19	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	19	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	19	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	20	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	20	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	20	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	21	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	21	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	21	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	22	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	22	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	22	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	23	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	23	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	23	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	24	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	24	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	24	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	25	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	25	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	25	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	27	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	27	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	27	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	28	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	28	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	28	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	29	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	29	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	29	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	30	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	30	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	30	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	31	0.32

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	31	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	31	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB1	1:A:11:ALA:H	32	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB2	1:A:11:ALA:H	32	0.32
(1,25)	1:A:11:ALA:HB3	1:A:11:ALA:H	32	0.32
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	17	0.32
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	13	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	7	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	7	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	8	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	8	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	12	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	12	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	24	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	24	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	25	0.32
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	25	0.32
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	31	0.32
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	31	0.32
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	10	0.32
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	10	0.32
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	14	0.32
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	14	0.32
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	31	0.32
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	31	0.32
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	3	0.32
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	3	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	20	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	20	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	27	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	27	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	28	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	28	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	30	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	30	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	31	0.32
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	31	0.32
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	4	0.32
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	4	0.32
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	6	0.32
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	6	0.32
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	22	0.32

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	22	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	3	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	5	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	6	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	15	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	16	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	29	0.32
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	32	0.32
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	14	0.31
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	14	0.31
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	14	0.31
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	31	0.31
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	31	0.31
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	31	0.31
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	10	0.31
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	10	0.31
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	16	0.31
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	16	0.31
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	16	0.31
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	3	0.31
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	3	0.31
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	27	0.31
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	27	0.31
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	12	0.31
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	12	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	2	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	3	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	14	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	17	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	20	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	21	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	22	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	27	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	28	0.31
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	29	0.31
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	30	0.31
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	18	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	6	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	6	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	20	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	20	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	26	0.31

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	26	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	28	0.31
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	28	0.31
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	9	0.31
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	9	0.31
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	9	0.31
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	23	0.31
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	23	0.31
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	28	0.31
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	28	0.31
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	15	0.31
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	15	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	1	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	1	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	2	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	2	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	4	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	4	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	11	0.31
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	11	0.31
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	6	0.31
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	6	0.31
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	6	0.31
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	31	0.31
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	31	0.31
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	10	0.31
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	11	0.31
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	23	0.31
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	32	0.31
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	32	0.31
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	32	0.31
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	18	0.3
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	18	0.3
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	18	0.3
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	24	0.3
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	24	0.3
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	32	0.3
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	32	0.3
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	30	0.3
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	30	0.3
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	30	0.3
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	22	0.3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	22	0.3
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	22	0.3
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	22	0.3
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	22	0.3
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	22	0.3
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	7	0.3
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	7	0.3
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	9	0.3
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	9	0.3
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	1	0.3
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	10	0.3
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	1	0.3
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	10	0.3
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	24	0.3
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	26	0.3
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	29	0.3
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	32	0.3
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	22	0.3
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	22	0.3
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	1	0.3
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	1	0.3
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	1	0.3
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	31	0.3
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	31	0.3
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	31	0.3
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	29	0.3
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	29	0.3
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	7	0.3
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	7	0.3
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	26	0.3
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	26	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	5	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	5	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	6	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	6	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	18	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	18	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	25	0.3
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	25	0.3
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	24	0.3
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	24	0.3
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	24	0.3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	3	0.3
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	3	0.3
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	3	0.3
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	8	0.3
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	8	0.3
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	8	0.3
(1,12)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:11:ALA:H	30	0.3
(1,12)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:11:ALA:H	30	0.3
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	7	0.3
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	8	0.3
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	9	0.3
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	17	0.3
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	25	0.3
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	27	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	1	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	1	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	1	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	7	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	7	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	7	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	10	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	10	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	10	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	12	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	12	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	12	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	23	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	23	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	23	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	24	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	24	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	24	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	28	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	28	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	28	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	30	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	30	0.3
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	30	0.3
(1,70)	1:A:13:TRP:HA	1:A:16:ASP:HB2	31	0.29
(1,70)	1:A:13:TRP:HA	1:A:16:ASP:HB3	31	0.29
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	9	0.29
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	9	0.29

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	17	0.29
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	17	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	10	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	10	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	17	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	17	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	20	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	20	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	23	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	23	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	29	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	29	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	32	0.29
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	32	0.29
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	32	0.29
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	27	0.29
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	12	0.29
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	11	0.29
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	11	0.29
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	27	0.29
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	27	0.29
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	20	0.29
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	20	0.29
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	20	0.29
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	20	0.29
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	16	0.29
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	16	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	3	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	3	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	7	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	7	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	10	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	10	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	12	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	12	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	19	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	19	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	26	0.29
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	26	0.29
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	13	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	4	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	4	0.29

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	4	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	5	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	5	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	5	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	6	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	6	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	6	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	11	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	11	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	11	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	17	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	17	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	17	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	18	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	18	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	18	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	21	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	21	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	21	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	25	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	25	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	25	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	27	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	27	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	27	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	31	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	31	0.29
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	31	0.29
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	21	0.28
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	21	0.28
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	21	0.28
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	15	0.28
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	15	0.28
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	15	0.28
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	21	0.28
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	21	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	1	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	1	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	2	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	2	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	3	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	3	0.28

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	8	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	8	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	14	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	14	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	21	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	21	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	22	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	22	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	24	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	24	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	26	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	26	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	27	0.28
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	27	0.28
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	7	0.28
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	13	0.28
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	16	0.28
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	2	0.28
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	26	0.28
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	10	0.28
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	10	0.28
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	14	0.28
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	14	0.28
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	31	0.28
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	31	0.28
(1,172)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:13:TRP:HD1	2	0.28
(1,172)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:13:TRP:HD1	2	0.28
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	8	0.28
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	8	0.28
(1,137)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:17:DAL:H	22	0.28
(1,137)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:17:DAL:H	22	0.28
(1,137)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:17:DAL:H	22	0.28
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	12	0.28
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	19	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	2	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	2	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	2	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	8	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	8	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	8	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	9	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	9	0.28

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	9	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	13	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	13	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	13	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	14	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	14	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	14	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	15	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	15	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	15	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	16	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	16	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	16	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	19	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	19	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	19	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	20	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	20	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	20	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	22	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	22	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	22	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	29	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	29	0.28
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	29	0.28
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	3	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	3	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	3	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	16	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	16	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	16	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	18	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	18	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	18	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	19	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	19	0.27
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	19	0.27
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	13	0.27
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	13	0.27
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	19	0.27
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	19	0.27
(1,262)	1:A:5:SER:HB2	1:A:5:SER:H	15	0.27

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,262)	1:A:5:SER:HB3	1:A:5:SER:H	15	0.27
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	7	0.27
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	3	0.27
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	5	0.27
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	12	0.27
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	28	0.27
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	31	0.27
(1,218)	1:A:3:PRO:HD2	1:A:13:TRP:HZ2	30	0.27
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	20	0.27
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	20	0.27
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	30	0.27
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	30	0.27
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	23	0.27
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	23	0.27
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	28	0.27
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	28	0.27
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	7	0.27
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	7	0.27
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	2	0.27
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	2	0.27
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	2	0.27
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	14	0.27
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	18	0.27
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	26	0.27
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	26	0.27
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	26	0.27
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	17	0.26
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	17	0.26
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	17	0.26
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	22	0.26
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	22	0.26
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	22	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	1	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	1	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	5	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	5	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	8	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	8	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	11	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	11	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	16	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	16	0.26

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	18	0.26
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	18	0.26
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	31	0.26
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	31	0.26
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	31	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	23	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	23	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	23	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	23	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	23	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	23	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	30	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	30	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	30	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	30	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	30	0.26
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	30	0.26
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	11	0.26
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	19	0.26
(1,237)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:10:TYR:H	25	0.26
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	10	0.26
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	13	0.26
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	13	0.26
(1,193)	1:A:21:SER:HB2	1:A:18:GLY:H	22	0.26
(1,193)	1:A:21:SER:HB3	1:A:18:GLY:H	22	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	16	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	16	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	16	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	18	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	18	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	18	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	23	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	23	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	23	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	25	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	25	0.26
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	25	0.26
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	28	0.26
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	29	0.26
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	29	0.26
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	3	0.26
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	3	0.26

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	4	0.26
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD21	3	0.26
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD22	3	0.26
(1,101)	1:A:14:LEU:HA	1:A:14:LEU:HD23	3	0.26
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	1	0.25
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	17	0.25
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	24	0.25
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	28	0.25
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	30	0.25
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	13	0.25
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	13	0.25
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	13	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	6	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	6	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	6	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	12	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	12	0.25
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	12	0.25
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	20	0.25
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	20	0.25
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	7	0.25
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	7	0.25
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	7	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	4	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	4	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	7	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	7	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	12	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	12	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	20	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	20	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	30	0.25
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	30	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	10	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	10	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	10	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	13	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	13	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	13	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	14	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	14	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	14	0.25

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	16	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	16	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	16	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	19	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	19	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	19	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	22	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	22	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	22	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	23	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	23	0.25
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	23	0.25
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	3	0.25
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	4	0.25
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	9	0.25
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	16	0.25
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	25	0.25
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	27	0.25
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	28	0.25
(1,198)	1:A:21:SER:HB2	1:A:21:SER:H	30	0.25
(1,198)	1:A:21:SER:HB3	1:A:21:SER:H	30	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	2	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	2	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	2	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	3	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	3	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	3	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	4	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	4	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	4	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	7	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	7	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	7	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	10	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	10	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	10	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	11	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	11	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	11	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	12	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	12	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	12	0.25

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	14	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	14	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	14	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	15	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	15	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	15	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	17	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	17	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	17	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	19	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	19	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	19	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	21	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	21	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	21	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	24	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	24	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	24	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	27	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	27	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	27	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	28	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	28	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	28	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	29	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	29	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	29	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	32	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	32	0.25
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	32	0.25
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	5	0.25
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	5	0.25
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	10	0.25
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	17	0.25
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	27	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	5	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	5	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	22	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	22	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	25	0.25
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	25	0.25
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	21	0.25

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	21	0.25
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	31	0.25
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	10	0.24
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	21	0.24
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	27	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	4	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	4	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	4	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	4	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	5	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	5	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	5	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	5	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	7	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	7	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	7	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	7	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	9	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	9	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	9	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	9	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	11	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	11	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	11	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	11	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	12	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	12	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	12	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	12	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	18	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	18	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	18	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	18	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	25	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	25	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	25	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	25	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	26	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	26	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	26	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	26	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	27	0.24

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	27	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	27	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	27	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	28	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	28	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	28	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	28	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	31	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	31	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	31	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	31	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	32	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	32	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	32	0.24
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	32	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	1	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	1	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	1	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	2	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	2	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	2	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	4	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	4	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	4	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	5	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	5	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	5	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	6	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	6	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	6	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	7	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	7	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	7	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	8	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	8	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	8	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	9	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	9	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	9	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	10	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	10	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	10	0.24

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	11	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	11	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	11	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	12	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	12	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	12	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	13	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	13	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	13	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	14	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	14	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	14	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	16	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	16	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	16	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	19	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	19	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	19	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	20	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	20	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	20	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	22	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	22	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	22	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	23	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	23	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	23	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	24	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	24	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	24	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	25	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	25	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	25	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	30	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	30	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	30	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	31	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	31	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	31	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	32	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	32	0.24
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	32	0.24

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	31	0.24
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	31	0.24
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	31	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	6	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	6	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	10	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	10	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	15	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	15	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	25	0.24
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	25	0.24
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	6	0.24
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	12	0.24
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	13	0.24
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	18	0.24
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	31	0.24
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	15	0.24
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	16	0.24
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	20	0.24
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	21	0.24
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	27	0.24
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	29	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	5	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	5	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	5	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	6	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	6	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	6	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	8	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	8	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	8	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	20	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	20	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	20	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	22	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	22	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	22	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	26	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	26	0.24
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	26	0.24
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	23	0.24
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	29	0.24

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	12	0.24
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	12	0.24
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	18	0.24
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	18	0.24
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	17	0.24
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	17	0.24
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	3	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	15	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	22	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	23	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	26	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	29	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	32	0.23
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	9	0.23
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	9	0.23
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	9	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	1	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	1	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	1	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	1	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	2	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	2	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	2	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	2	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	3	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	3	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	3	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	3	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	6	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	6	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	6	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	6	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	8	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	8	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	8	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	8	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	10	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	10	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	10	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	10	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	13	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	13	0.23

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	13	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	13	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	14	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	14	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	14	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	14	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	15	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	15	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	15	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	15	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	16	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	16	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	16	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	16	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	19	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	19	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	19	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	19	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	20	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	20	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	20	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	20	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	21	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	21	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	21	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	21	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	22	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	22	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	22	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	22	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	23	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	23	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	23	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	23	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	24	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	24	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	24	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	24	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	29	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	29	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	29	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	29	0.23

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	30	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	30	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	30	0.23
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	30	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	3	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	3	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	3	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	15	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	15	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	15	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	17	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	17	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	17	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	18	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	18	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	18	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	21	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	21	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	21	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	26	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	26	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	26	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	27	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	27	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	27	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	28	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	28	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	28	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:9:ALA:H	29	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:9:ALA:H	29	0.23
(1,293)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:9:ALA:H	29	0.23
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	2	0.23
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	2	0.23
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	14	0.23
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	14	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	1	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	1	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	1	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	4	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	4	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	4	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	6	0.23

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	6	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	6	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	18	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	18	0.23
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	18	0.23
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	5	0.23
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	19	0.23
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	25	0.23
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	4	0.23
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	18	0.23
(1,217)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HD1	7	0.23
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	29	0.23
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	17	0.23
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	13	0.23
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	13	0.23
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	13	0.23
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	13	0.23
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	13	0.23
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	15	0.23
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	21	0.23
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	26	0.23
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	32	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	13	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	13	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	17	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	17	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	19	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	19	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	20	0.23
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	20	0.23
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	30	0.23
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	30	0.23
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	4	0.23
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	4	0.23
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	22	0.23
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	22	0.23
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	3	0.23
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	3	0.23
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	13	0.23
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	13	0.23
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	20	0.23
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	20	0.23

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	22	0.23
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	22	0.23
(1,108)	1:A:14:LEU:HB3	1:A:15:ALA:H	22	0.23
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	7	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	8	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	14	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	19	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	20	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	25	0.22
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD1	17	0.22
(1,5)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:HD2	17	0.22
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD1	17	0.22
(1,5)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:HD2	17	0.22
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	23	0.22
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	23	0.22
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	31	0.22
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	31	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	2	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	2	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	2	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	5	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	5	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	5	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	7	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	7	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	7	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	8	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	8	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	8	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	9	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	9	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	9	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	11	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	11	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	11	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	12	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	12	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	12	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	15	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	15	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	15	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	20	0.22

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	20	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	20	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	21	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	21	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	21	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	26	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	26	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	26	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	27	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	27	0.22
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	27	0.22
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	19	0.22
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	19	0.22
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	19	0.22
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	19	0.22
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	19	0.22
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	19	0.22
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	7	0.22
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	8	0.22
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	9	0.22
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	17	0.22
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	23	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	1	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	1	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	1	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	2	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	2	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	2	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	3	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	3	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	3	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	5	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	5	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	5	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	6	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	6	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	6	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	8	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	8	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	8	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	9	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	9	0.22

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	9	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	10	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	10	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	10	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	11	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	11	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	11	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	12	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	12	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	12	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	13	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	13	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	13	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	14	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	14	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	14	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	15	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	15	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	15	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	17	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	17	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	17	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	18	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	18	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	18	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	19	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	19	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	19	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	20	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	20	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	20	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	21	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	21	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	21	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	22	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	22	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	22	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	23	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	23	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	23	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	24	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	24	0.22

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	24	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	25	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	25	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	25	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	27	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	27	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	27	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	28	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	28	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	28	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	29	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	29	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	29	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	30	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	30	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	30	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	31	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	31	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	31	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	32	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	32	0.22
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	32	0.22
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	15	0.22
(1,189)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:20:ALA:H	30	0.22
(1,189)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:20:ALA:H	30	0.22
(1,189)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:20:ALA:H	30	0.22
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	1	0.22
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	3	0.22
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	24	0.22
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB2	2	0.22
(1,175)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:1:ARG:HB3	2	0.22
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB2	2	0.22
(1,175)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:1:ARG:HB3	2	0.22
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	23	0.22
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	23	0.22
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	13	0.22
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	13	0.22
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	13	0.22
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	2	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	5	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	11	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	12	0.21

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	13	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	16	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	18	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	31	0.21
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	17	0.21
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	11	0.21
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	11	0.21
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	11	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	4	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	4	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	6	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	6	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	11	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	11	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	12	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	12	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	14	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	14	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	16	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	16	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	18	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	18	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	19	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	19	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	22	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	22	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	23	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	23	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	25	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	25	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	30	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	30	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	31	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	31	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	32	0.21
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	32	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	17	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	17	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	21	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	21	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	29	0.21
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	29	0.21

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	8	0.21
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	22	0.21
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	27	0.21
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	28	0.21
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	22	0.21
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	22	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	25	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	25	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	25	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	29	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	29	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	29	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	32	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	32	0.21
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	32	0.21
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	6	0.21
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	11	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	4	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	4	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	4	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	7	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	7	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	7	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	16	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	16	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	16	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB1	26	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB2	26	0.21
(1,24)	1:A:11:ALA:HA	1:A:11:ALA:HB3	26	0.21
(1,193)	1:A:21:SER:HB2	1:A:18:GLY:H	3	0.21
(1,193)	1:A:21:SER:HB3	1:A:18:GLY:H	3	0.21
(1,193)	1:A:21:SER:HB2	1:A:18:GLY:H	8	0.21
(1,193)	1:A:21:SER:HB3	1:A:18:GLY:H	8	0.21
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	8	0.21
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	8	0.21
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	5	0.21
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	5	0.21
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	22	0.21
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	22	0.21
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	25	0.21
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	25	0.21
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	18	0.21

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	18	0.21
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	19	0.21
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	19	0.21
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	19	0.21
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	30	0.21
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	30	0.21
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	30	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	5	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	5	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	8	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	8	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	26	0.21
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	26	0.21
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	8	0.21
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	8	0.21
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	13	0.21
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	13	0.21
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	4	0.2
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	6	0.2
(1,85)	1:A:14:LEU:HG	1:A:13:TRP:HE3	9	0.2
(1,83)	1:A:14:LEU:HD21	1:A:10:TYR:HD2	5	0.2
(1,83)	1:A:14:LEU:HD22	1:A:10:TYR:HD2	5	0.2
(1,83)	1:A:14:LEU:HD23	1:A:10:TYR:HD2	5	0.2
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	32	0.2
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	32	0.2
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	32	0.2
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	25	0.2
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	25	0.2
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	31	0.2
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	31	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	2	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	3	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	4	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	5	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	6	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	7	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	10	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	12	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	13	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	14	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	16	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	18	0.2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	19	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	20	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	23	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	24	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	25	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	29	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	30	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	31	0.2
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	32	0.2
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB2	29	0.2
(1,288)	1:A:9:ALA:HA	1:A:12:GLN:HB3	29	0.2
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	17	0.2
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	17	0.2
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	17	0.2
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	24	0.2
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	24	0.2
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	24	0.2
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	17	0.2
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	16	0.2
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	16	0.2
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	16	0.2
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	16	0.2
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	16	0.2
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	16	0.2
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	2	0.2
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	8	0.2
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	14	0.2
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	23	0.2
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	14	0.2
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	22	0.2
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	23	0.2
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	25	0.2
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	13	0.2
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	20	0.2
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	30	0.2
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	11	0.2
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	16	0.2
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	12	0.2
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	12	0.2
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	18	0.2
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	18	0.2
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	13	0.2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	13	0.2
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	29	0.2
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	29	0.2
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	12	0.2
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	12	0.2
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	12	0.2
(1,14)	1:A:10:TYR:HA	1:A:13:TRP:HB3	3	0.2
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	22	0.2
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	13	0.19
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	4	0.19
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	4	0.19
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	4	0.19
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	26	0.19
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	26	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	3	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	3	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	5	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	5	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	6	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	6	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	10	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	10	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	13	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	13	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	20	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	20	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	24	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	24	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	25	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	25	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	31	0.19
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	31	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	1	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	1	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	1	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	2	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	2	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	2	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	3	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	3	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	3	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	4	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	4	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	4	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	5	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	5	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	5	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	6	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	6	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	6	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	7	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	7	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	7	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	8	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	8	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	8	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	9	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	9	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	9	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	10	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	10	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	10	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	11	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	11	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	11	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	12	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	12	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	12	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	13	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	13	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	13	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	14	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	14	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	14	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	15	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	15	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	15	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	16	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	16	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	16	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	17	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	17	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	17	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	18	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	18	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	18	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	19	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	19	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	19	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	20	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	20	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	20	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	21	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	21	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	21	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	22	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	22	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	22	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	23	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	23	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	23	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	24	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	24	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	24	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	25	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	25	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	25	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	26	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	26	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	26	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	27	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	27	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	27	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	28	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	28	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	28	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	29	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	29	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	29	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	30	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	30	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	30	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	31	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	31	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	31	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB1	32	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB2	32	0.19
(1,291)	1:A:9:ALA:HA	1:A:9:ALA:HB3	32	0.19
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	23	0.19
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	23	0.19
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	23	0.19
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	1	0.19
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	9	0.19
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	15	0.19
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	17	0.19
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	21	0.19
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	26	0.19
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	28	0.19
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	28	0.19
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	28	0.19
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	27	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	14	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	14	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	14	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	14	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	14	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	14	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	20	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	20	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	20	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	20	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	20	0.19
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	20	0.19
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	4	0.19
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	10	0.19
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	11	0.19
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	20	0.19
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	22	0.19
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	5	0.19
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	5	0.19
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	2	0.19
(1,241)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:PRO:HA	13	0.19
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	1	0.19
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	24	0.19
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	7	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	2	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	3	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	4	0.19

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	5	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	6	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	7	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	8	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	10	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	11	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	12	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	14	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	15	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	16	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	17	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	18	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	19	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	21	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	22	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	23	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	24	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	26	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	27	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	28	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	29	0.19
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	32	0.19
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	16	0.19
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	16	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	13	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	13	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	17	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	17	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	19	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	19	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	20	0.19
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	20	0.19
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	14	0.19
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	14	0.19
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	3	0.19
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	6	0.19
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	8	0.19
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	13	0.19
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	30	0.19
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	13	0.19
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	13	0.19
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	13	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	2	0.18
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	21	0.18
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	27	0.18
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	27	0.18
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	28	0.18
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	28	0.18
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	13	0.18
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	13	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	1	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	1	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	2	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	2	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	4	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	4	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	7	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	7	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	8	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	8	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	9	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	9	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	11	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	11	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	12	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	12	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	14	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	14	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	16	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	16	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	17	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	17	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	18	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	18	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	19	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	19	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	21	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	21	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	22	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	22	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	26	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	26	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	27	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	27	0.18

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	29	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	29	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	30	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	30	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	32	0.18
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	32	0.18
(1,29)	1:A:11:ALA:HA	1:A:14:LEU:H	11	0.18
(1,284)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:10:TYR:H	3	0.18
(1,284)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:10:TYR:H	3	0.18
(1,284)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:10:TYR:H	3	0.18
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	9	0.18
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	1	0.18
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	6	0.18
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	29	0.18
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	30	0.18
(1,215)	1:A:3:PRO:HB3	1:A:10:TYR:HE1	22	0.18
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	28	0.18
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	12	0.18
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	19	0.18
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	31	0.18
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	25	0.18
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	12	0.18
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	12	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	20	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	20	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	27	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	27	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	28	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	28	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	30	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	30	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	31	0.18
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	31	0.18
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	5	0.18
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	11	0.18
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	20	0.18
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	6	0.18
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	6	0.18
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	6	0.18
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	6	0.18
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	2	0.18
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	2	0.18

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	2	0.18
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	24	0.17
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	24	0.17
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	24	0.17
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	15	0.17
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	15	0.17
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	23	0.17
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	23	0.17
(1,39)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	28	0.17
(1,39)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	28	0.17
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	21	0.17
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	25	0.17
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	26	0.17
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	28	0.17
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	10	0.17
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	10	0.17
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	10	0.17
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	10	0.17
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	10	0.17
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	10	0.17
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	16	0.17
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	19	0.17
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	31	0.17
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	5	0.17
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	5	0.17
(1,256)	1:A:4:PRO:HB2	1:A:5:SER:H	30	0.17
(1,255)	1:A:4:PRO:HA	1:A:5:SER:H	30	0.17
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	15	0.17
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	2	0.17
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	30	0.17
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	11	0.17
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	11	0.17
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	11	0.17
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	12	0.17
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	19	0.17
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	26	0.17
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	2	0.17
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	2	0.17
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	12	0.17
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	12	0.17
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	22	0.17
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	22	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	22	0.17
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	5	0.16
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	5	0.16
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	7	0.16
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	7	0.16
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	29	0.16
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	29	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	1	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	1	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	8	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	8	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	10	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	10	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	20	0.16
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	20	0.16
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	12	0.16
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	15	0.16
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	32	0.16
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	13	0.16
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	13	0.16
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	13	0.16
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	13	0.16
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	13	0.16
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	13	0.16
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	5	0.16
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	21	0.16
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	4	0.16
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	5	0.16
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	18	0.16
(1,193)	1:A:21:SER:HB2	1:A:18:GLY:H	6	0.16
(1,193)	1:A:21:SER:HB3	1:A:18:GLY:H	6	0.16
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	15	0.16
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	15	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	5	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	5	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	6	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	6	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	18	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	18	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	25	0.16
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	25	0.16
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	10	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	30	0.16
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	30	0.16
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	30	0.16
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	30	0.15
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	30	0.15
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	30	0.15
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	31	0.15
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	31	0.15
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	31	0.15
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	4	0.15
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	8	0.15
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	2	0.15
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	2	0.15
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	2	0.15
(1,78)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HE2	10	0.15
(1,78)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HE2	10	0.15
(1,78)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HE2	10	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	2	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	2	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	9	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	9	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	15	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	15	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	17	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	17	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	21	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	21	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	24	0.15
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	24	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	2	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	2	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	3	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	3	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	5	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	5	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	9	0.15
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	9	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	3	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	3	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	3	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	3	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	15	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	15	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	15	0.15
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	15	0.15
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	12	0.15
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	12	0.15
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	12	0.15
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	7	0.15
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	31	0.15
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	31	0.15
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	31	0.15
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	31	0.15
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	31	0.15
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	31	0.15
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	13	0.15
(1,273)	1:A:6:ASP:HA	1:A:7:AIB:H	18	0.15
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.15
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.15
(1,260)	1:A:5:SER:HA	1:A:5:SER:HB2	1	0.15
(1,260)	1:A:5:SER:HA	1:A:5:SER:HB3	1	0.15
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	26	0.15
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	29	0.15
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	22	0.15
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	3	0.15
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	26	0.15
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	6	0.15
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	9	0.15
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	22	0.15
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	4	0.15
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	4	0.15
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	16	0.15
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	16	0.15
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	5	0.15
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	5	0.15
(1,168)	1:A:1:ARG:HD2	1:A:13:TRP:HD1	9	0.15
(1,168)	1:A:1:ARG:HD3	1:A:13:TRP:HD1	9	0.15
(1,167)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	24	0.15
(1,167)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	24	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	3	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	3	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	7	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	7	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	10	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	10	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	12	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	12	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	19	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	19	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	26	0.15
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	26	0.15
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	26	0.15
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	26	0.15
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	26	0.15
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	2	0.15
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	7	0.15
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	11	0.15
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	11	0.15
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	20	0.15
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	20	0.15
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	20	0.15
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	4	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	5	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	6	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	7	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	8	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	11	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	12	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	24	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	32	0.14
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	25	0.14
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	25	0.14
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	25	0.14
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	20	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	1	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	1	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	3	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	3	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	8	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	8	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	10	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	10	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	20	0.14
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	20	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	7	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	7	0.14

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	15	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	15	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	17	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	17	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	21	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	21	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	24	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	24	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	29	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	29	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	31	0.14
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	31	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	7	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	7	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	7	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	7	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	23	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	23	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	23	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	23	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	28	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	28	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	28	0.14
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	28	0.14
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	15	0.14
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	15	0.14
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	15	0.14
(1,277)	1:A:8:ALA:H	1:A:7:AIB:H	24	0.14
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	7	0.14
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	7	0.14
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	7	0.14
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	7	0.14
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	7	0.14
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	7	0.14
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	3	0.14
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	3	0.14
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	23	0.14
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	23	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	1	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	2	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	3	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	5	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	8	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	10	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	12	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	17	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	20	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	21	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	22	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	23	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	24	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	27	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	28	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	30	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	31	0.14
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	32	0.14
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	28	0.14
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	30	0.14
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	11	0.14
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	13	0.14
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	16	0.14
(1,212)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD3	32	0.14
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	8	0.14
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	8	0.14
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	3	0.14
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	3	0.14
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	3	0.14
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	20	0.14
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	20	0.14
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	20	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	1	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	4	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	9	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	14	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	23	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	24	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	27	0.14
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	32	0.14
(1,133)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:18:GLY:H	22	0.14
(1,133)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:18:GLY:H	22	0.14
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	30	0.14
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	30	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	1	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	1	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	1	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	2	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	2	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	2	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	3	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	3	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	3	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	4	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	4	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	4	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	5	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	5	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	5	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	6	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	6	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	6	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	7	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	7	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	7	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	8	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	8	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	8	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	9	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	9	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	9	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	10	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	10	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	10	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	11	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	11	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	11	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	12	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	12	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	12	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	13	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	13	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	13	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	14	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	14	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	14	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	15	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	15	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	15	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	16	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	16	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	16	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	17	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	17	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	17	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	18	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	18	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	18	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	19	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	19	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	19	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	20	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	20	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	20	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	21	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	21	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	21	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	22	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	22	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	22	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	23	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	23	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	23	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	24	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	24	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	24	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	25	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	25	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	25	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	26	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	26	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	26	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	27	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	27	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	27	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	28	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	28	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	28	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	29	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	29	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	29	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	30	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	30	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	30	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	31	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	31	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	31	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:15:ALA:H	32	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:15:ALA:H	32	0.14
(1,120)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:15:ALA:H	32	0.14
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	1	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	2	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	9	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	10	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	14	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	16	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	18	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	19	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	20	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	23	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	25	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	28	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	30	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	31	0.13
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	11	0.13
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB2	13	0.13
(1,6)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HB3	13	0.13
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	5	0.13
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	5	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	4	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	4	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	6	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	6	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	11	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	11	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	12	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	12	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	16	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	16	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	18	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	18	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	19	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	19	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	25	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	25	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	30	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	30	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	32	0.13
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	32	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	4	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	4	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	4	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	4	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	8	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	8	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	8	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	8	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	12	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	12	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	12	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	12	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	14	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	14	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	14	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	14	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	18	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	18	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	18	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	18	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	24	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	24	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	24	0.13
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	24	0.13
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	20	0.13
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	20	0.13
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	20	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	4	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	4	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	6	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	6	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	8	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	8	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	20	0.13
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	20	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	13	0.13
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	13	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	1	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	2	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	3	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	7	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	8	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	9	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	10	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	12	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	14	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	15	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	17	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	19	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	20	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	21	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	22	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	23	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	24	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	25	0.13
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	29	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	4	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	6	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	7	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	9	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	11	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	13	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	14	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	15	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	16	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	18	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	19	0.13
(1,247)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:4:PRO:HG3	25	0.13
(1,213)	1:A:2:PRO:HA	1:A:3:PRO:HD2	30	0.13
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	7	0.13
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	7	0.13
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	22	0.13
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	22	0.13
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	22	0.13
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	22	0.13
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	5	0.13
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	5	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	5	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	15	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	16	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	17	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	18	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	21	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	25	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	28	0.13
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	29	0.13
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	20	0.13
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	20	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	3	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	3	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	3	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	5	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	5	0.13
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	5	0.13
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	3	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	13	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	15	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	17	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	21	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	22	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	26	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	27	0.12
(1,95)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:14:LEU:H	29	0.12
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	19	0.12
(1,8)	1:A:10:TYR:HA	1:A:10:TYR:HD1	1	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	1	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	2	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	3	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	4	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	5	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	6	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	7	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	8	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	9	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	10	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	11	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	12	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	13	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	14	0.12

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	15	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	16	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	17	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	18	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	19	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	20	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	21	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	22	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	23	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	24	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	25	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	26	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	27	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	28	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	29	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	30	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	31	0.12
(1,50)	1:A:13:TRP:HZ3	1:A:13:TRP:HE3	32	0.12
(1,45)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:13:TRP:H	8	0.12
(1,45)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:13:TRP:H	8	0.12
(1,45)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:13:TRP:H	23	0.12
(1,45)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:13:TRP:H	23	0.12
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	1	0.12
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	1	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	14	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	14	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	22	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	22	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	23	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	23	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	26	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	26	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	27	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	27	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB2	1:A:10:TYR:H	28	0.12
(1,4)	1:A:10:TYR:HB3	1:A:10:TYR:H	28	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	3	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	3	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	5	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	5	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	6	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	6	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	10	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	10	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	13	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	13	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	20	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	20	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	24	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	24	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	25	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	25	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	31	0.12
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	31	0.12
(1,290)	1:A:9:ALA:HB1	1:A:6:ASP:H	1	0.12
(1,290)	1:A:9:ALA:HB2	1:A:6:ASP:H	1	0.12
(1,290)	1:A:9:ALA:HB3	1:A:6:ASP:H	1	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	2	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	2	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	10	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	10	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	11	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	11	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	14	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	14	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	29	0.12
(1,270)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	29	0.12
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	3	0.12
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	3	0.12
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	23	0.12
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	23	0.12
(1,266)	1:A:5:SER:HB2	1:A:6:ASP:H	1	0.12
(1,266)	1:A:5:SER:HB3	1:A:6:ASP:H	1	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	4	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	5	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	6	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	11	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	13	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	16	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	18	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	26	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	27	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	28	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	30	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	31	0.12
(1,250)	1:A:4:PRO:HA	1:A:4:PRO:HB2	32	0.12
(1,235)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:10:TYR:HD1	9	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	14	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	14	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	18	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	18	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	19	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	19	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	25	0.12
(1,185)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	25	0.12
(1,183)	1:A:1:ARG:HA	1:A:2:PRO:HD3	6	0.12
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	6	0.12
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	6	0.12
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	6	0.12
(1,140)	1:A:17:DAL:HB1	1:A:18:GLY:H	8	0.12
(1,140)	1:A:17:DAL:HB2	1:A:18:GLY:H	8	0.12
(1,140)	1:A:17:DAL:HB3	1:A:18:GLY:H	8	0.12
(1,14)	1:A:10:TYR:HA	1:A:13:TRP:HB3	28	0.12
(1,136)	1:A:17:DAL:HA	1:A:17:DAL:H	31	0.12
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	5	0.12
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	5	0.12
(1,126)	1:A:16:ASP:HA	1:A:16:ASP:HB2	22	0.12
(1,126)	1:A:16:ASP:HA	1:A:16:ASP:HB3	22	0.12
(1,82)	1:A:14:LEU:HD11	1:A:10:TYR:HD2	16	0.11
(1,82)	1:A:14:LEU:HD12	1:A:10:TYR:HD2	16	0.11
(1,82)	1:A:14:LEU:HD13	1:A:10:TYR:HD2	16	0.11
(1,80)	1:A:14:LEU:HG	1:A:10:TYR:HE2	18	0.11
(1,45)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:13:TRP:H	14	0.11
(1,45)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:13:TRP:H	14	0.11
(1,45)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:13:TRP:H	15	0.11
(1,45)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:13:TRP:H	15	0.11
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	2	0.11
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	2	0.11
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE21	11	0.11
(1,42)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HE22	11	0.11
(1,41)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HG2	31	0.11
(1,41)	1:A:12:GLN:HA	1:A:12:GLN:HG3	31	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	1	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	1	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	2	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	2	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	4	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	4	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	7	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	7	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	8	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	8	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	9	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	9	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	11	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	11	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	12	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	12	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	14	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	14	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	16	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	16	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	17	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	17	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	18	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	18	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	19	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	19	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	21	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	21	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	22	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	22	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	26	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	26	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	27	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	27	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	29	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	29	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	30	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	30	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB2	1:A:12:GLN:H	32	0.11
(1,38)	1:A:12:GLN:HB3	1:A:12:GLN:H	32	0.11
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB2	27	0.11
(1,34)	1:A:12:GLN:HG2	1:A:12:GLN:HB3	27	0.11
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB2	27	0.11
(1,34)	1:A:12:GLN:HG3	1:A:12:GLN:HB3	27	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	1	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	1	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	1	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	1	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	1	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	1	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	6	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	6	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	6	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	6	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	6	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	6	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB1	12	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB2	12	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:9:ALA:HB3	12	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB1	12	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB2	12	0.11
(1,275)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:9:ALA:HB3	12	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	4	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	4	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	6	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	6	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	8	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	8	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB2	1:A:6:ASP:H	20	0.11
(1,269)	1:A:6:ASP:HB3	1:A:6:ASP:H	20	0.11
(1,259)	1:A:5:SER:HA	1:A:5:SER:HB2	1	0.11
(1,259)	1:A:5:SER:HA	1:A:5:SER:HB3	1	0.11
(1,214)	1:A:3:PRO:HB2	1:A:10:TYR:HE1	16	0.11
(1,193)	1:A:21:SER:HB2	1:A:18:GLY:H	5	0.11
(1,193)	1:A:21:SER:HB3	1:A:18:GLY:H	5	0.11
(1,188)	1:A:20:ALA:HA	1:A:20:ALA:H	1	0.11
(1,186)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:2:PRO:HD2	9	0.11
(1,186)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:2:PRO:HD2	9	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	1	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	1	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	6	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	6	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	8	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	8	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	11	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	11	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	24	0.11
(1,179)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	24	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,178)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:1:ARG:HE	4	0.11
(1,178)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:1:ARG:HE	4	0.11
(1,171)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HE1	14	0.11
(1,171)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HE1	14	0.11
(1,170)	1:A:1:ARG:HB2	1:A:13:TRP:HD1	2	0.11
(1,170)	1:A:1:ARG:HB3	1:A:13:TRP:HD1	2	0.11
(1,166)	1:A:1:ARG:HG2	1:A:13:TRP:HD1	21	0.11
(1,166)	1:A:1:ARG:HG3	1:A:13:TRP:HD1	21	0.11
(1,132)	1:A:16:ASP:HB2	1:A:17:DAL:H	11	0.11
(1,132)	1:A:16:ASP:HB3	1:A:17:DAL:H	11	0.11
(1,126)	1:A:16:ASP:HA	1:A:16:ASP:HB2	31	0.11
(1,126)	1:A:16:ASP:HA	1:A:16:ASP:HB3	31	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	8	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	8	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	8	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	15	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	15	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	15	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	21	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	21	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	21	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	26	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	26	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	26	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	28	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	28	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	28	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB1	1:A:16:ASP:H	29	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB2	1:A:16:ASP:H	29	0.11
(1,122)	1:A:15:ALA:HB3	1:A:16:ASP:H	29	0.11
(1,109)	1:A:14:LEU:HB2	1:A:15:ALA:H	22	0.11

## 10 Dihedral-angle violation analysis

No dihedral-angle restraints found