



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Feb 20, 2022 – 02:30 AM EST

PDB ID : 1TM9  
Title : NMR Structure of gene target number gi3844938 from Mycoplasma genitalium:  
Berkeley Structural Genomics Center  
Authors : Pelton, J.G.; Shi, J.; Yokota, H.; Kim, R.; Wemmer, D.E.; Berkeley Structural  
Genomics Center (BSGC)  
Deposited on : 2004-06-10

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

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

A user guide is available at

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

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

---

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

MolProbity : 4.02b-467  
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)  
RCI : v\_1n\_11\_5\_13\_A (Berjanski et al., 2005)  
PANAV : Wang et al. (2010)  
ShiftChecker : 2.26  
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)  
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)  
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.26

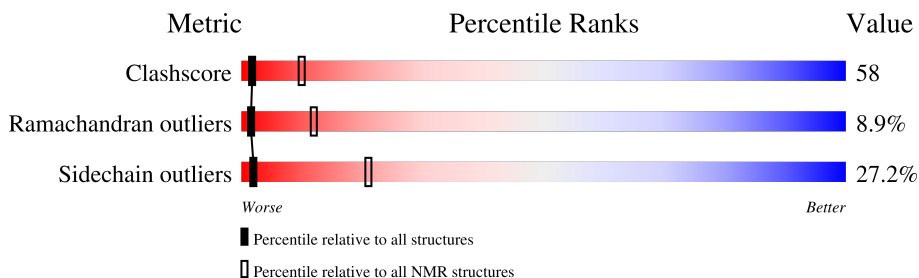
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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



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

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the experimental data. The red, orange, yellow and green segments indicate the fraction of residues that contain outliers for  $\geq 3$ , 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	137	

## 2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 26 models. Model 20 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *fewest violations*.

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:6-A:77, A:83-A:111, A:118-A:135 (119)	0.60	20

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

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

The models can be grouped into 3 clusters and 5 single-model clusters were found.

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

### 3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2186 atoms, of which 1082 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Hypothetical protein MG354.

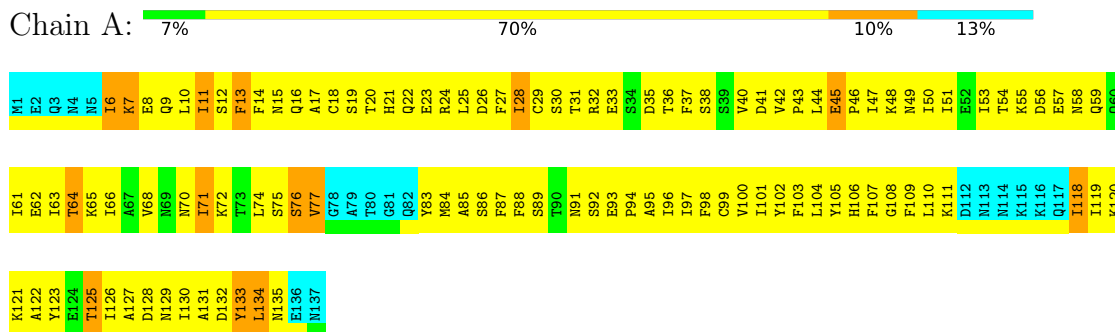
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	137	2186	702	1082	178	219	5	0

## 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: Hypothetical protein MG354

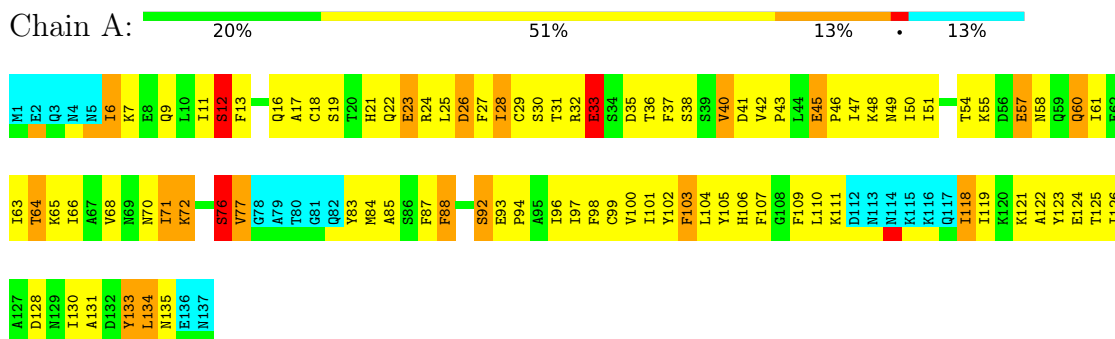


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

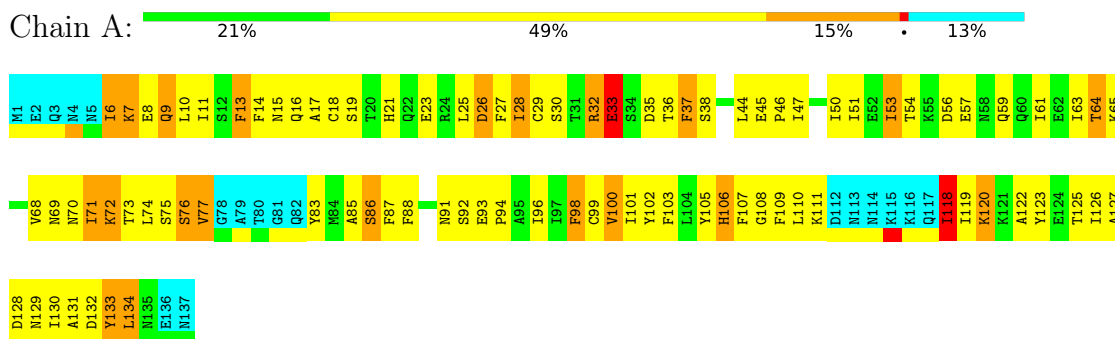
#### 4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



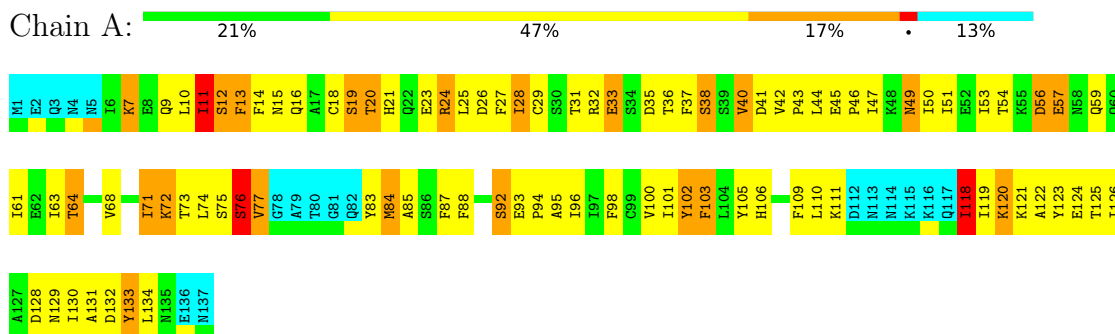
### 4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



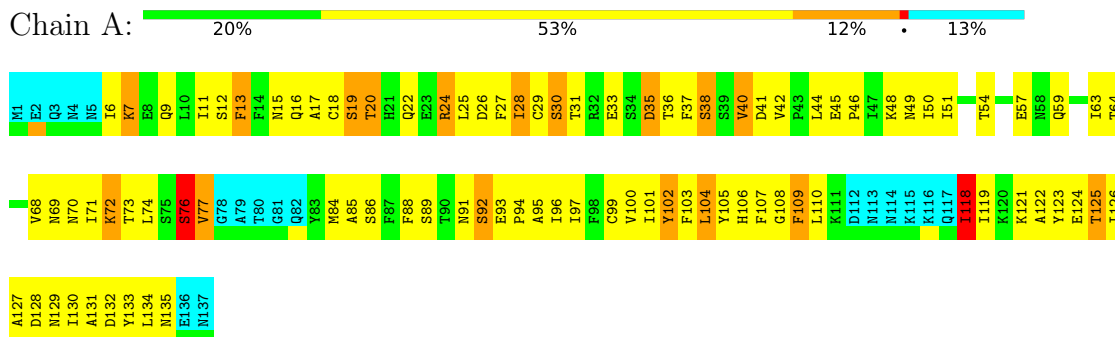
### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



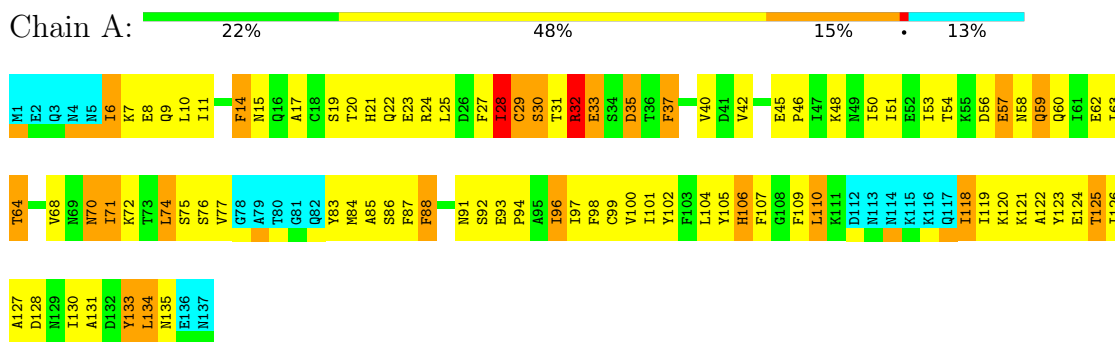
### 4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



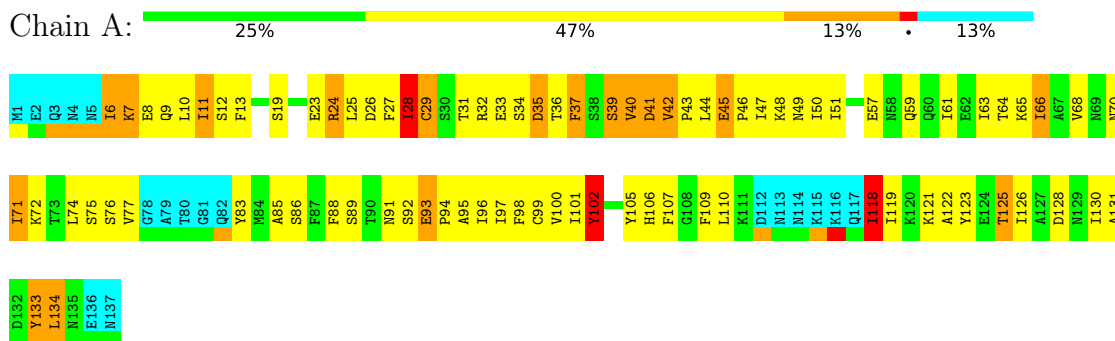
### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



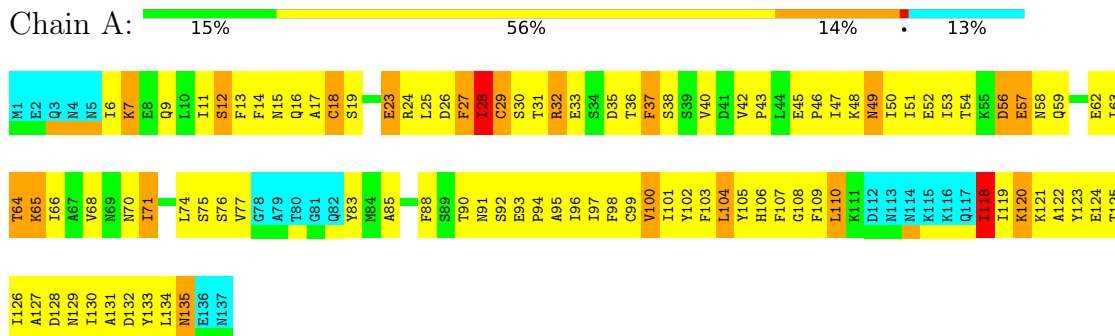
### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



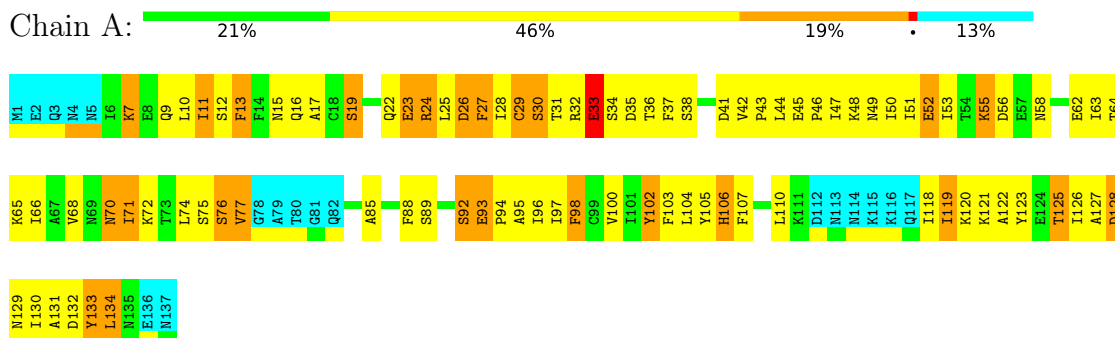
#### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



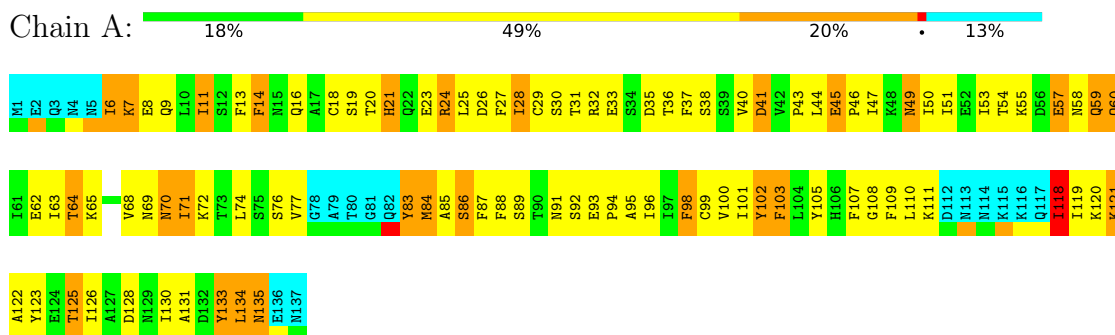
#### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



#### 4.2.10 Score per residue for model 10

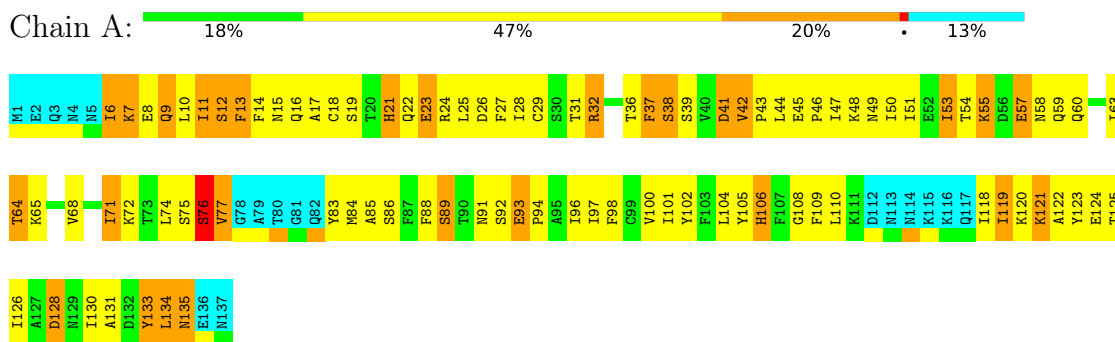
- Molecule 1: Hypothetical protein MG354





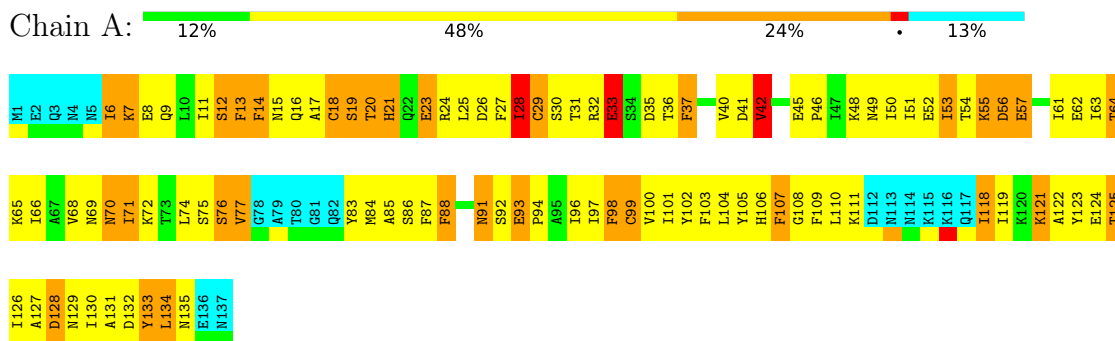
### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



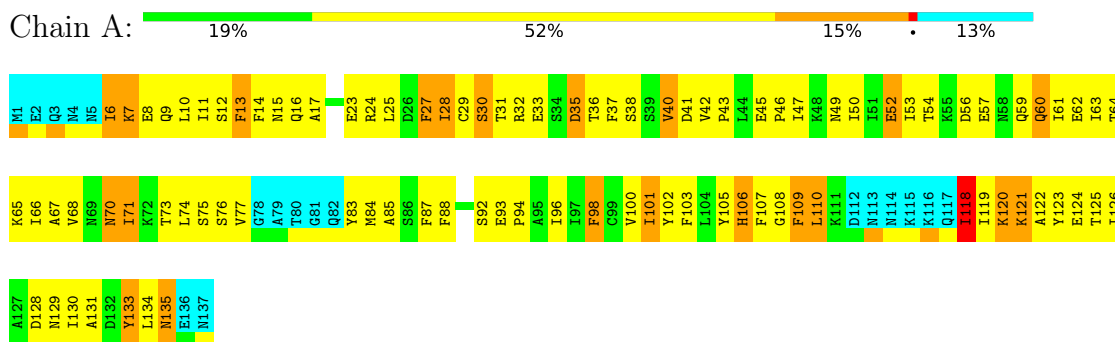
### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



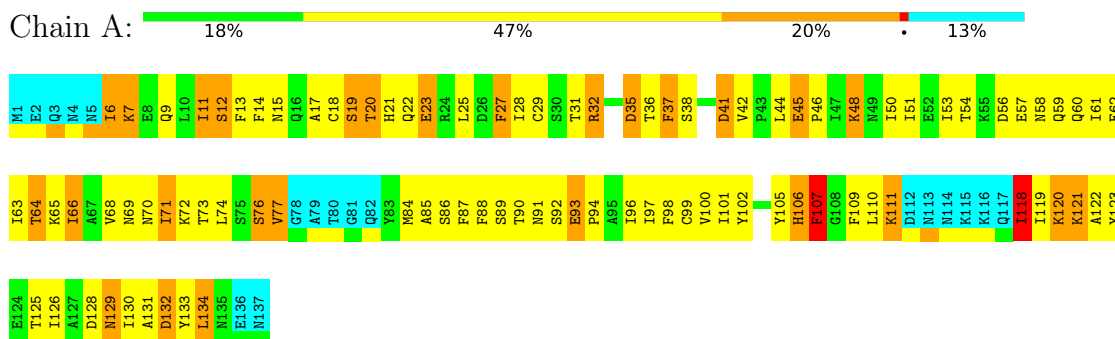
### 4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



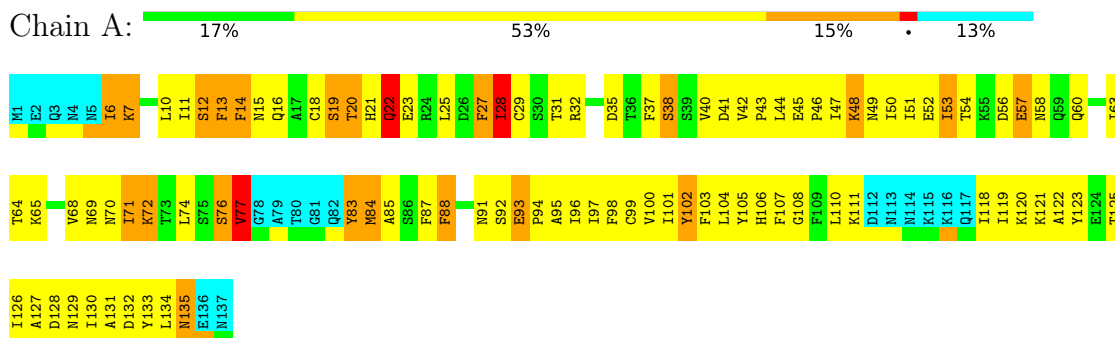
#### 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



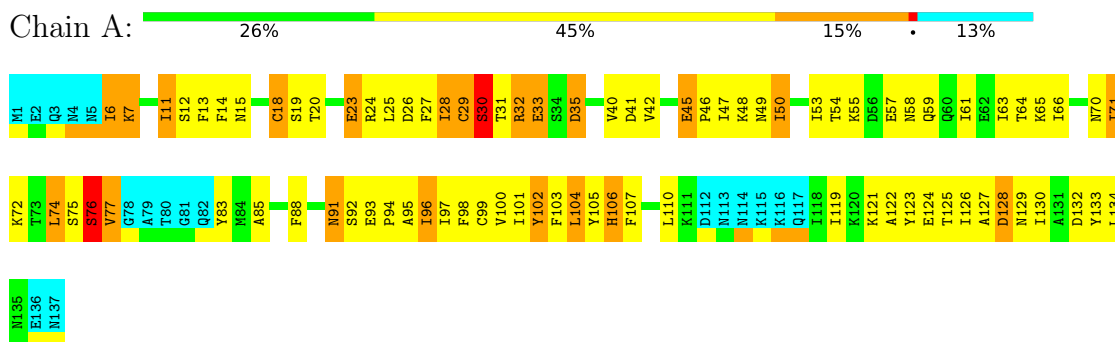
#### 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



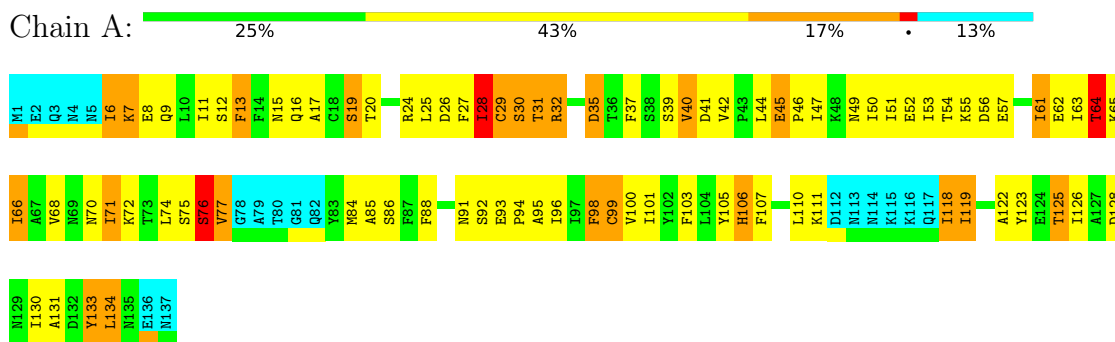
#### 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



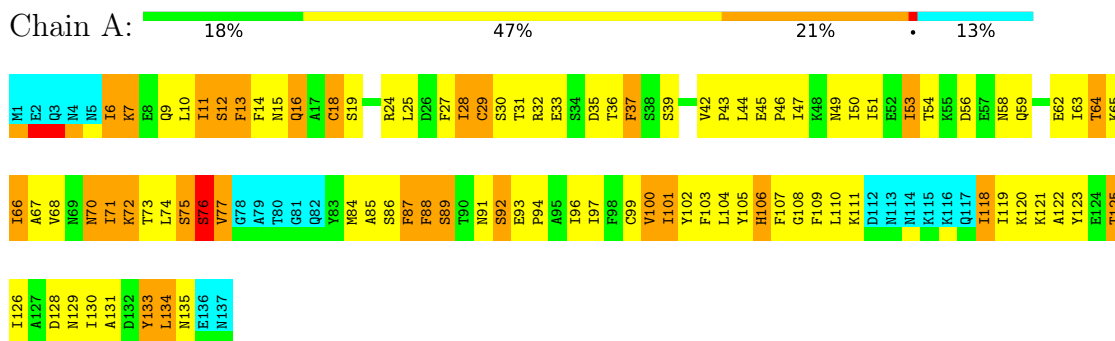
### 4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



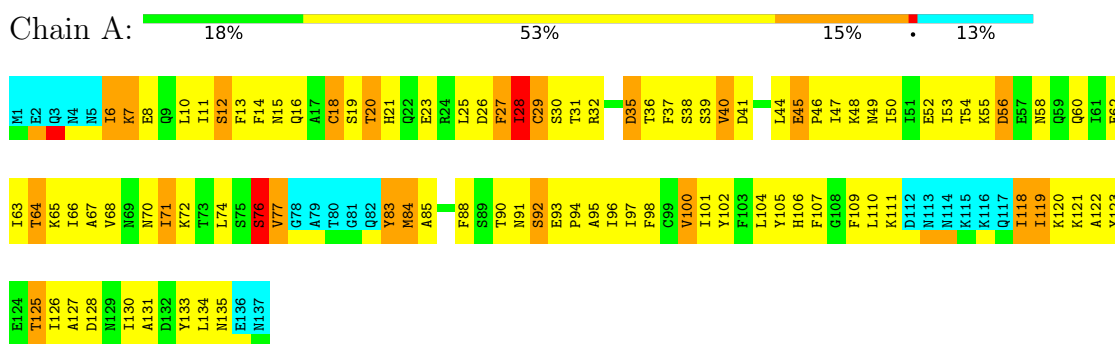
### 4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



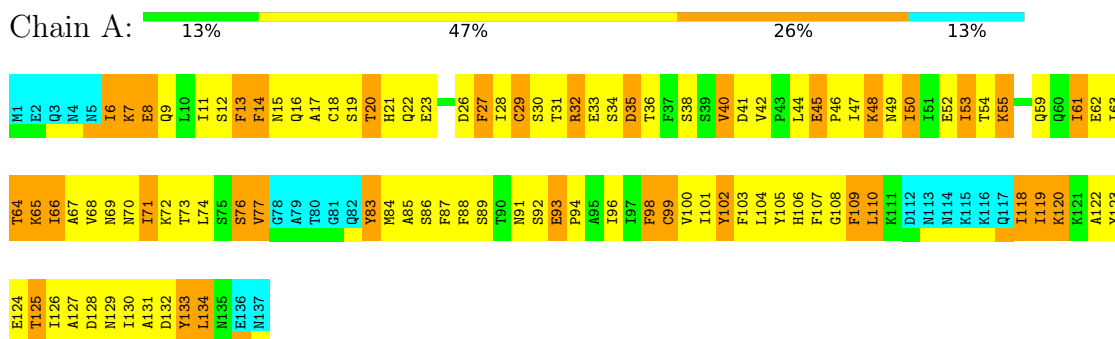
### 4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



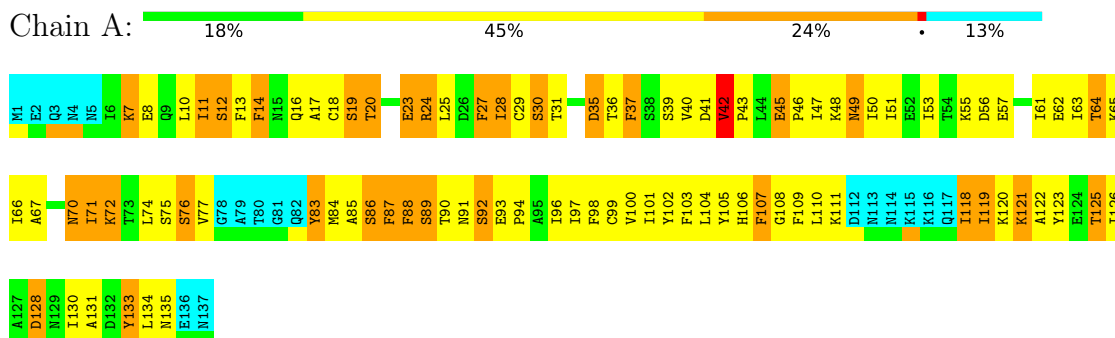
#### 4.2.20 Score per residue for model 20 (medoid)

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



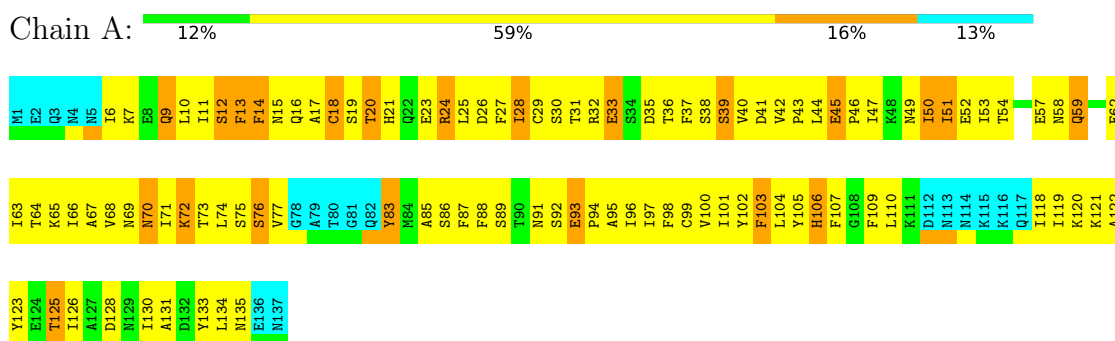
#### 4.2.21 Score per residue for model 21

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



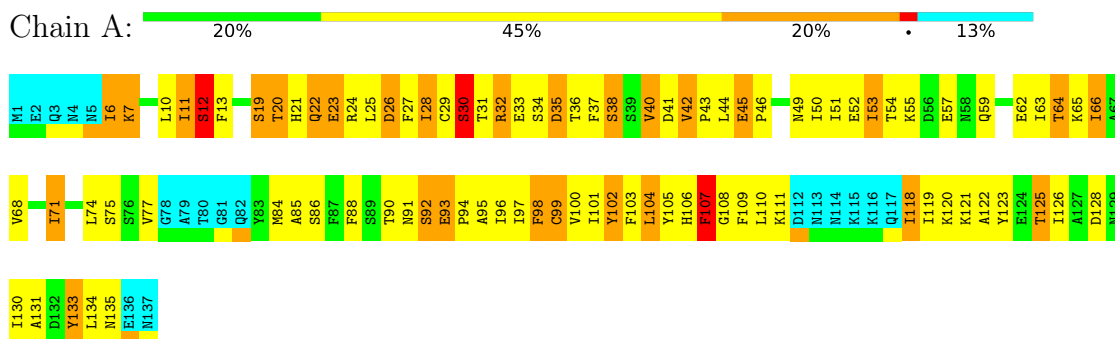
#### 4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



### 4.2.23 Score per residue for model 23

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



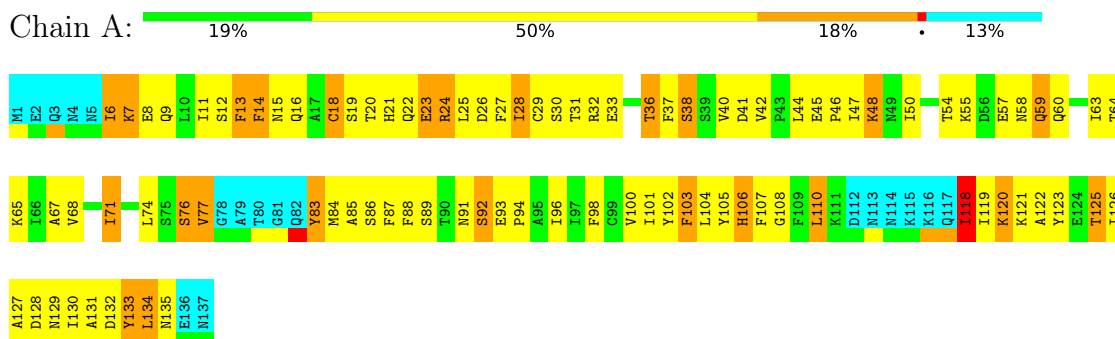
### 4.2.24 Score per residue for model 24

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



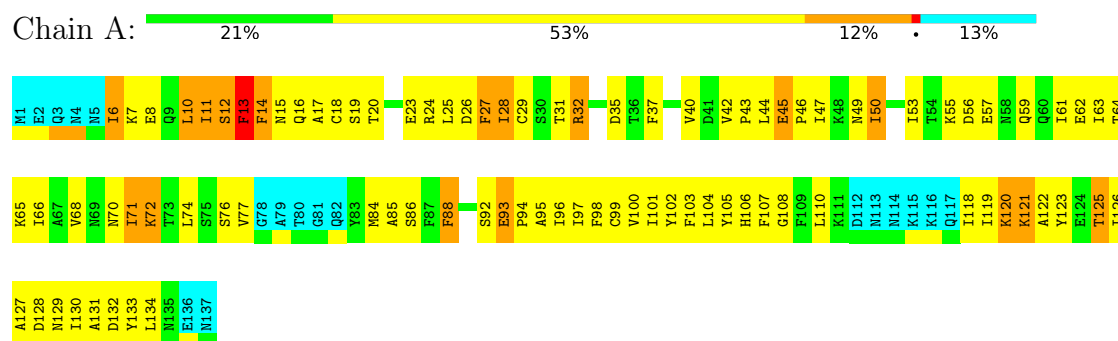
### 4.2.25 Score per residue for model 25

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



### 4.2.26 Score per residue for model 26

- Molecule 1: Hypothetical protein MG354



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 200 calculated structures, 26 were deposited, based on the following criterion: *structures with favorable non-bond energy, structures with the least restraint violations, target function*.

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

Software name	Classification	Version
DYANA	structure solution	1.5
DYANA	refinement	1.5

No chemical shift data was provided.

## 6 Model quality i

### 6.1 Standard geometry i

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	965	959	959	111±12
All	All	25090	24934	24934	2888

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 58.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:77:VAL:HG11	1:A:87:PHE:CD2	1.06	1.84	15	1
1:A:85:ALA:HB2	1:A:130:ILE:HD11	1.04	1.16	8	26
1:A:13:PHE:O	1:A:15:ASN:N	1.03	1.91	26	1
1:A:66:ILE:HD11	1:A:101:ILE:HD11	0.96	1.36	17	2
1:A:14:PHE:CE1	1:A:100:VAL:HG21	0.94	1.96	13	3
1:A:105:TYR:CE2	1:A:110:LEU:HD13	0.94	1.98	7	18
1:A:54:THR:HG22	1:A:63:ILE:CD1	0.93	1.94	20	22
1:A:88:PHE:CD2	1:A:95:ALA:HB1	0.93	1.99	23	13
1:A:85:ALA:HB2	1:A:130:ILE:CD1	0.90	1.97	2	3
1:A:7:LYS:HD3	1:A:97:ILE:HD11	0.90	1.43	6	5
1:A:31:THR:HG21	1:A:106:HIS:CG	0.90	2.00	17	4
1:A:41:ASP:O	1:A:42:VAL:HG12	0.90	1.66	21	6
1:A:38:SER:O	1:A:44:LEU:HD11	0.87	1.68	22	2
1:A:27:PHE:CE1	1:A:40:VAL:HG11	0.87	2.05	26	2

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:31:THR:HG23	1:A:107:PHE:CZ	0.86	2.05	14	2
1:A:74:LEU:HD21	1:A:84:MET:SD	0.86	2.09	17	3
1:A:11:ILE:CG1	1:A:96:ILE:HD13	0.86	2.01	12	2
1:A:10:LEU:O	1:A:13:PHE:CD1	0.86	2.29	26	1
1:A:37:PHE:O	1:A:40:VAL:HG23	0.85	1.71	3	1
1:A:71:ILE:HD11	1:A:123:TYR:CD1	0.85	2.06	22	3
1:A:13:PHE:CZ	1:A:100:VAL:HG21	0.85	2.07	26	1
1:A:92:SER:O	1:A:96:ILE:HD12	0.84	1.73	23	12
1:A:25:LEU:HD13	1:A:134:LEU:CD2	0.84	2.01	19	3
1:A:85:ALA:CB	1:A:130:ILE:HD11	0.83	2.04	8	11
1:A:14:PHE:CE2	1:A:20:THR:HG21	0.83	2.09	12	1
1:A:74:LEU:HD13	1:A:126:ILE:CD1	0.83	2.03	9	15
1:A:63:ILE:HG21	1:A:110:LEU:HD21	0.83	1.46	13	22
1:A:119:ILE:HG22	1:A:123:TYR:CD2	0.83	2.08	12	10
1:A:74:LEU:HD13	1:A:126:ILE:HD12	0.82	1.49	9	17
1:A:10:LEU:HD22	1:A:53:ILE:CD1	0.82	2.04	19	1
1:A:77:VAL:HG13	1:A:87:PHE:CD2	0.82	2.10	22	2
1:A:18:CYS:O	1:A:20:THR:HG23	0.82	1.75	12	1
1:A:102:TYR:CD1	1:A:123:TYR:CD2	0.82	2.68	21	3
1:A:50:ILE:HD12	1:A:100:VAL:HG22	0.81	1.49	9	22
1:A:38:SER:O	1:A:44:LEU:HD21	0.81	1.75	3	1
1:A:102:TYR:CE1	1:A:123:TYR:CD1	0.81	2.68	23	4
1:A:126:ILE:O	1:A:130:ILE:HG22	0.81	1.75	5	16
1:A:68:VAL:HG22	1:A:119:ILE:HD11	0.81	1.51	19	12
1:A:98:PHE:CE2	1:A:102:TYR:CE1	0.81	2.69	23	1
1:A:88:PHE:CE2	1:A:95:ALA:HB1	0.80	2.11	17	6
1:A:47:ILE:HD13	1:A:50:ILE:CD1	0.80	2.06	8	7
1:A:27:PHE:CE1	1:A:103:PHE:CE2	0.80	2.68	4	1
1:A:77:VAL:HG21	1:A:84:MET:SD	0.80	2.14	20	2
1:A:17:ALA:HB1	1:A:42:VAL:CG2	0.80	2.06	5	14
1:A:47:ILE:HD13	1:A:50:ILE:HD11	0.80	1.52	8	5
1:A:57:GLU:O	1:A:61:ILE:HD12	0.80	1.76	3	9
1:A:103:PHE:CE2	1:A:107:PHE:CZ	0.80	2.70	2	5
1:A:31:THR:HG22	1:A:106:HIS:CD2	0.79	2.11	5	4
1:A:64:THR:O	1:A:68:VAL:HG23	0.79	1.76	17	15
1:A:37:PHE:CD1	1:A:107:PHE:CE2	0.79	2.69	26	1
1:A:103:PHE:CZ	1:A:107:PHE:CE2	0.79	2.71	7	2
1:A:103:PHE:CZ	1:A:107:PHE:CZ	0.79	2.70	15	2
1:A:103:PHE:CE2	1:A:107:PHE:CE2	0.79	2.70	7	3
1:A:36:THR:HG22	1:A:39:SER:OG	0.79	1.77	19	1
1:A:103:PHE:CE2	1:A:107:PHE:CE1	0.79	2.71	9	2

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:77:VAL:HG11	1:A:87:PHE:CG	0.79	2.11	15	1
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:CD1	0.78	2.70	16	1
1:A:98:PHE:CD2	1:A:123:TYR:CE2	0.78	2.71	26	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:102:TYR:CZ	0.78	2.72	20	1
1:A:83:TYR:CD1	1:A:133:TYR:CD1	0.78	2.72	8	1
1:A:63:ILE:HG23	1:A:101:ILE:CD1	0.77	2.09	16	20
1:A:63:ILE:CG2	1:A:110:LEU:HD21	0.77	2.09	12	16
1:A:83:TYR:CD1	1:A:133:TYR:CE2	0.77	2.72	16	1
1:A:63:ILE:CG2	1:A:110:LEU:HD11	0.77	2.08	17	22
1:A:98:PHE:CD1	1:A:123:TYR:CD1	0.77	2.73	2	1
1:A:63:ILE:HG21	1:A:110:LEU:HD11	0.77	1.56	18	23
1:A:74:LEU:HD22	1:A:126:ILE:CD1	0.77	2.09	22	10
1:A:25:LEU:HD13	1:A:134:LEU:HD21	0.77	1.57	19	10
1:A:119:ILE:HG22	1:A:123:TYR:CE2	0.76	2.15	22	10
1:A:27:PHE:CZ	1:A:103:PHE:CD2	0.76	2.72	12	1
1:A:102:TYR:CE1	1:A:106:HIS:CD2	0.76	2.73	19	2
1:A:27:PHE:CE1	1:A:103:PHE:CZ	0.76	2.74	4	1
1:A:102:TYR:CZ	1:A:106:HIS:CE1	0.75	2.74	5	4
1:A:98:PHE:CZ	1:A:102:TYR:CE1	0.75	2.75	9	1
1:A:7:LYS:CD	1:A:97:ILE:HD11	0.75	2.11	7	4
1:A:41:ASP:O	1:A:42:VAL:CG1	0.74	2.34	21	6
1:A:14:PHE:CZ	1:A:100:VAL:HG21	0.74	2.17	13	1
1:A:38:SER:HB3	1:A:44:LEU:HD11	0.74	1.59	23	3
1:A:50:ILE:HD12	1:A:100:VAL:CG2	0.74	2.13	20	3
1:A:102:TYR:CE1	1:A:123:TYR:CD2	0.74	2.76	21	3
1:A:37:PHE:CD1	1:A:107:PHE:CG	0.74	2.76	8	2
1:A:31:THR:HG21	1:A:106:HIS:ND1	0.74	1.97	13	2
1:A:38:SER:HA	1:A:44:LEU:HD11	0.73	1.61	11	5
1:A:102:TYR:CZ	1:A:106:HIS:CD2	0.73	2.76	19	2
1:A:11:ILE:HG13	1:A:96:ILE:HD13	0.73	1.59	12	2
1:A:102:TYR:CD1	1:A:123:TYR:CE2	0.73	2.77	21	1
1:A:98:PHE:CE1	1:A:123:TYR:CD1	0.72	2.77	2	2
1:A:131:ALA:HA	1:A:134:LEU:HD12	0.72	1.62	19	12
1:A:13:PHE:HB3	1:A:50:ILE:HG22	0.72	1.62	22	6
1:A:50:ILE:O	1:A:53:ILE:HG22	0.72	1.85	11	9
1:A:47:ILE:HG22	1:A:51:ILE:HD12	0.71	1.62	8	4
1:A:119:ILE:CG2	1:A:123:TYR:CE2	0.71	2.73	12	11
1:A:27:PHE:CD1	1:A:102:TYR:CE1	0.71	2.78	20	1
1:A:14:PHE:CD1	1:A:50:ILE:HG21	0.71	2.19	13	2
1:A:98:PHE:CE2	1:A:123:TYR:CE2	0.71	2.78	26	3
1:A:54:THR:HG22	1:A:63:ILE:HD11	0.71	1.60	20	6

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:119:ILE:HD13	1:A:119:ILE:N	0.71	1.98	18	2
1:A:18:CYS:HB2	1:A:42:VAL:HG23	0.71	1.62	12	1
1:A:36:THR:HG23	1:A:37:PHE:N	0.70	2.01	11	10
1:A:28:ILE:HD12	1:A:130:ILE:HG21	0.70	1.63	8	15
1:A:47:ILE:CG2	1:A:103:PHE:CZ	0.70	2.74	22	3
1:A:106:HIS:O	1:A:107:PHE:CD1	0.70	2.44	16	6
1:A:7:LYS:HD2	1:A:10:LEU:HD12	0.70	1.63	5	3
1:A:47:ILE:HG21	1:A:103:PHE:CE2	0.70	2.22	16	1
1:A:122:ALA:O	1:A:125:THR:HG22	0.70	1.86	2	21
1:A:118:ILE:HG23	1:A:119:ILE:N	0.70	2.02	1	10
1:A:27:PHE:CE1	1:A:103:PHE:CD2	0.70	2.80	12	1
1:A:74:LEU:HD21	1:A:84:MET:HG3	0.70	1.62	21	2
1:A:7:LYS:O	1:A:11:ILE:HD12	0.70	1.87	20	10
1:A:9:GLN:HG3	1:A:10:LEU:HD23	0.69	1.63	22	2
1:A:103:PHE:CZ	1:A:107:PHE:CD2	0.69	2.81	7	1
1:A:98:PHE:CD2	1:A:123:TYR:CZ	0.69	2.80	26	1
1:A:57:GLU:C	1:A:61:ILE:HD12	0.69	2.08	16	1
1:A:51:ILE:HD11	1:A:108:GLY:HA2	0.69	1.64	23	1
1:A:37:PHE:CD1	1:A:107:PHE:CD2	0.69	2.81	26	4
1:A:98:PHE:CE1	1:A:123:TYR:CE1	0.68	2.82	20	1
1:A:13:PHE:CE2	1:A:100:VAL:HG21	0.68	2.23	26	1
1:A:63:ILE:HG23	1:A:101:ILE:HD12	0.68	1.65	3	15
1:A:74:LEU:HD23	1:A:77:VAL:HG21	0.68	1.65	9	9
1:A:84:MET:SD	1:A:126:ILE:HG21	0.68	2.29	21	4
1:A:38:SER:CA	1:A:44:LEU:HD11	0.68	2.19	2	3
1:A:51:ILE:CG2	1:A:109:PHE:CZ	0.68	2.77	12	1
1:A:77:VAL:HG11	1:A:87:PHE:CE2	0.68	2.23	15	1
1:A:119:ILE:CG2	1:A:123:TYR:CD1	0.67	2.77	14	9
1:A:77:VAL:CG1	1:A:87:PHE:CE1	0.67	2.77	7	1
1:A:17:ALA:HB1	1:A:42:VAL:HG22	0.67	1.63	5	13
1:A:102:TYR:CG	1:A:103:PHE:N	0.67	2.61	20	3
1:A:31:THR:HG23	1:A:106:HIS:CD2	0.67	2.25	22	1
1:A:98:PHE:CZ	1:A:123:TYR:CD2	0.67	2.83	26	1
1:A:11:ILE:HG12	1:A:96:ILE:HG21	0.67	1.63	19	1
1:A:53:ILE:HG23	1:A:54:THR:HG23	0.67	1.63	22	3
1:A:98:PHE:CE1	1:A:123:TYR:CZ	0.67	2.82	16	1
1:A:98:PHE:CE2	1:A:123:TYR:CD2	0.67	2.82	26	2
1:A:10:LEU:HD22	1:A:53:ILE:HD11	0.67	1.65	19	1
1:A:31:THR:HG22	1:A:31:THR:O	0.67	1.90	14	2
1:A:13:PHE:CD1	1:A:13:PHE:C	0.67	2.64	26	1
1:A:88:PHE:CG	1:A:95:ALA:HB1	0.66	2.25	4	7

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:83:TYR:CD1	1:A:133:TYR:CD2	0.66	2.84	16	4
1:A:14:PHE:CD1	1:A:100:VAL:HG21	0.66	2.24	15	3
1:A:71:ILE:HD13	1:A:123:TYR:CE1	0.66	2.26	5	7
1:A:31:THR:CG2	1:A:106:HIS:CG	0.66	2.78	13	5
1:A:92:SER:C	1:A:96:ILE:HD12	0.66	2.11	9	9
1:A:50:ILE:CD1	1:A:100:VAL:HG22	0.66	2.20	20	1
1:A:11:ILE:CG1	1:A:96:ILE:HG21	0.66	2.21	19	2
1:A:42:VAL:CG1	1:A:103:PHE:CE1	0.65	2.78	16	1
1:A:66:ILE:CD1	1:A:101:ILE:HD11	0.65	2.18	17	2
1:A:84:MET:HE3	1:A:98:PHE:CZ	0.65	2.26	19	1
1:A:40:VAL:HG12	1:A:41:ASP:N	0.65	2.07	17	11
1:A:14:PHE:CE1	1:A:100:VAL:CG2	0.65	2.78	13	1
1:A:106:HIS:CG	1:A:107:PHE:N	0.65	2.65	22	2
1:A:119:ILE:CG2	1:A:123:TYR:CE1	0.65	2.79	14	8
1:A:119:ILE:HG22	1:A:123:TYR:CD1	0.65	2.27	14	7
1:A:47:ILE:CD1	1:A:50:ILE:HD11	0.64	2.22	8	4
1:A:31:THR:HG22	1:A:106:HIS:CG	0.64	2.27	12	3
1:A:102:TYR:CE1	1:A:123:TYR:CE2	0.64	2.86	21	1
1:A:98:PHE:CD1	1:A:123:TYR:CE1	0.64	2.85	2	2
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:CE1	0.64	2.85	16	1
1:A:47:ILE:HG23	1:A:103:PHE:CZ	0.64	2.28	25	3
1:A:106:HIS:NE2	1:A:107:PHE:CD2	0.64	2.65	13	1
1:A:7:LYS:NZ	1:A:97:ILE:HD11	0.64	2.07	16	1
1:A:84:MET:CE	1:A:98:PHE:CZ	0.64	2.80	19	1
1:A:14:PHE:CD1	1:A:15:ASN:N	0.64	2.66	22	4
1:A:106:HIS:CE1	1:A:107:PHE:HB2	0.64	2.28	16	1
1:A:40:VAL:HG21	1:A:107:PHE:CZ	0.64	2.28	25	2
1:A:14:PHE:CD1	1:A:14:PHE:C	0.63	2.71	5	3
1:A:67:ALA:HB1	1:A:119:ILE:HG21	0.63	1.69	20	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:27:PHE:C	0.63	2.71	20	1
1:A:106:HIS:CD2	1:A:107:PHE:CD2	0.63	2.86	13	1
1:A:13:PHE:CG	1:A:14:PHE:N	0.63	2.64	26	1
1:A:119:ILE:CG2	1:A:123:TYR:CD2	0.63	2.82	12	3
1:A:98:PHE:CD1	1:A:98:PHE:C	0.63	2.72	9	6
1:A:84:MET:HE2	1:A:88:PHE:CD1	0.63	2.29	3	1
1:A:51:ILE:CG2	1:A:109:PHE:CE1	0.63	2.82	12	6
1:A:11:ILE:HG13	1:A:96:ILE:HG21	0.62	1.70	26	10
1:A:41:ASP:O	1:A:42:VAL:CB	0.62	2.47	21	2
1:A:103:PHE:O	1:A:106:HIS:CD2	0.62	2.51	13	1
1:A:102:TYR:CD1	1:A:102:TYR:C	0.62	2.72	20	2
1:A:100:VAL:HG12	1:A:101:ILE:N	0.62	2.08	19	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:ASN:ND2	1:A:98:PHE:CD1	0.62	2.68	21	1
1:A:105:TYR:CZ	1:A:110:LEU:HD13	0.62	2.29	22	8
1:A:37:PHE:CD1	1:A:37:PHE:N	0.62	2.65	8	6
1:A:88:PHE:CD2	1:A:95:ALA:CB	0.62	2.83	17	3
1:A:14:PHE:CD2	1:A:20:THR:HG21	0.62	2.30	12	1
1:A:68:VAL:HG22	1:A:119:ILE:CD1	0.62	2.25	3	12
1:A:37:PHE:O	1:A:107:PHE:CE1	0.62	2.53	13	3
1:A:37:PHE:CE1	1:A:107:PHE:CD1	0.62	2.88	6	2
1:A:27:PHE:CE1	1:A:102:TYR:CD1	0.62	2.88	20	1
1:A:10:LEU:O	1:A:14:PHE:CD2	0.62	2.53	11	3
1:A:77:VAL:HG12	1:A:87:PHE:CE1	0.61	2.29	7	1
1:A:87:PHE:O	1:A:89:SER:N	0.61	2.32	18	2
1:A:37:PHE:CB	1:A:107:PHE:CD2	0.61	2.83	21	1
1:A:14:PHE:CE2	1:A:18:CYS:SG	0.61	2.94	20	2
1:A:10:LEU:O	1:A:14:PHE:CE2	0.61	2.54	11	3
1:A:102:TYR:CE1	1:A:106:HIS:CE1	0.61	2.88	11	3
1:A:101:ILE:CG2	1:A:105:TYR:CE2	0.61	2.83	14	3
1:A:36:THR:HG23	1:A:38:SER:H	0.61	1.55	4	8
1:A:102:TYR:CE1	1:A:127:ALA:HB2	0.61	2.30	16	2
1:A:51:ILE:HD13	1:A:109:PHE:CZ	0.61	2.30	2	4
1:A:98:PHE:CE2	1:A:102:TYR:CE2	0.61	2.88	6	1
1:A:13:PHE:CE1	1:A:49:ASN:CG	0.61	2.74	12	3
1:A:36:THR:HG22	1:A:39:SER:HB2	0.61	1.72	6	2
1:A:39:SER:O	1:A:40:VAL:C	0.61	2.39	17	1
1:A:54:THR:HG22	1:A:63:ILE:HD13	0.61	1.73	8	16
1:A:14:PHE:CD2	1:A:100:VAL:HG23	0.61	2.31	18	2
1:A:70:ASN:CG	1:A:98:PHE:CE1	0.61	2.74	21	2
1:A:87:PHE:O	1:A:88:PHE:CD1	0.61	2.54	14	2
1:A:83:TYR:CZ	1:A:133:TYR:CD1	0.61	2.88	1	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:93:GLU:OE1	0.61	1.94	7	1
1:A:9:GLN:O	1:A:13:PHE:CD2	0.60	2.54	1	6
1:A:24:ARG:NE	1:A:28:ILE:HG23	0.60	2.12	6	1
1:A:67:ALA:HB1	1:A:123:TYR:OH	0.60	1.96	7	3
1:A:7:LYS:NZ	1:A:11:ILE:HD11	0.60	2.11	11	2
1:A:108:GLY:O	1:A:109:PHE:CG	0.60	2.55	23	3
1:A:37:PHE:CD1	1:A:107:PHE:O	0.60	2.54	18	1
1:A:99:CYS:O	1:A:102:TYR:CD2	0.60	2.54	20	1
1:A:62:GLU:O	1:A:66:ILE:HD12	0.60	1.96	8	5
1:A:27:PHE:CE1	1:A:103:PHE:CD1	0.60	2.89	9	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:106:HIS:CD2	0.60	2.30	17	1
1:A:47:ILE:HD13	1:A:50:ILE:HD13	0.60	1.73	26	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:133:TYR:CD1	1:A:133:TYR:N	0.60	2.68	5	6
1:A:47:ILE:HG22	1:A:51:ILE:CD1	0.60	2.26	1	8
1:A:71:ILE:HD13	1:A:123:TYR:CD1	0.60	2.32	5	6
1:A:106:HIS:O	1:A:107:PHE:CG	0.60	2.55	16	5
1:A:13:PHE:CZ	1:A:49:ASN:ND2	0.60	2.70	10	2
1:A:108:GLY:O	1:A:109:PHE:CD2	0.60	2.55	13	1
1:A:103:PHE:CG	1:A:104:LEU:N	0.60	2.68	22	1
1:A:14:PHE:CZ	1:A:18:CYS:O	0.60	2.55	14	2
1:A:28:ILE:HD12	1:A:130:ILE:CG2	0.60	2.26	18	18
1:A:84:MET:SD	1:A:88:PHE:CE1	0.60	2.95	13	2
1:A:84:MET:O	1:A:88:PHE:CD2	0.59	2.55	20	3
1:A:102:TYR:CE1	1:A:106:HIS:NE2	0.59	2.69	19	2
1:A:133:TYR:C	1:A:133:TYR:CD1	0.59	2.76	7	6
1:A:103:PHE:O	1:A:104:LEU:C	0.59	2.40	23	4
1:A:107:PHE:CD2	1:A:107:PHE:O	0.59	2.54	21	1
1:A:24:ARG:CZ	1:A:88:PHE:CZ	0.59	2.85	23	1
1:A:119:ILE:O	1:A:123:TYR:CD2	0.59	2.54	22	2
1:A:40:VAL:HG12	1:A:42:VAL:HG12	0.59	1.75	25	1
1:A:88:PHE:CZ	1:A:95:ALA:O	0.59	2.55	26	1
1:A:24:ARG:NH2	1:A:98:PHE:CZ	0.59	2.70	9	1
1:A:98:PHE:CE2	1:A:123:TYR:CZ	0.59	2.90	26	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:31:THR:OG1	0.59	2.54	24	3
1:A:74:LEU:O	1:A:77:VAL:HG23	0.59	1.97	13	3
1:A:36:THR:O	1:A:107:PHE:CZ	0.59	2.55	8	1
1:A:13:PHE:O	1:A:14:PHE:C	0.59	2.40	26	4
1:A:83:TYR:CD1	1:A:133:TYR:CZ	0.59	2.91	16	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:103:PHE:CD1	0.59	2.91	17	1
1:A:62:GLU:O	1:A:66:ILE:HG23	0.59	1.97	17	2
1:A:31:THR:HG21	1:A:106:HIS:HB3	0.59	1.74	9	1
1:A:71:ILE:CG1	1:A:123:TYR:CE1	0.59	2.86	25	3
1:A:14:PHE:CE1	1:A:18:CYS:O	0.59	2.56	19	2
1:A:102:TYR:OH	1:A:106:HIS:CE1	0.59	2.56	25	4
1:A:36:THR:C	1:A:37:PHE:CG	0.59	2.75	21	4
1:A:42:VAL:CG1	1:A:103:PHE:CZ	0.58	2.86	9	1
1:A:54:THR:OG1	1:A:55:LYS:N	0.58	2.36	19	1
1:A:13:PHE:CD1	1:A:14:PHE:N	0.58	2.70	26	1
1:A:14:PHE:CE1	1:A:99:CYS:SG	0.58	2.94	16	1
1:A:13:PHE:CE2	1:A:49:ASN:ND2	0.58	2.71	18	2
1:A:102:TYR:CZ	1:A:106:HIS:NE2	0.58	2.71	19	1
1:A:40:VAL:CG1	1:A:42:VAL:HG12	0.58	2.28	25	1
1:A:13:PHE:CE2	1:A:49:ASN:OD1	0.58	2.56	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:6:ILE:O	1:A:9:GLN:CG	0.58	2.52	22	3
1:A:27:PHE:CD2	1:A:28:ILE:N	0.58	2.72	9	3
1:A:37:PHE:O	1:A:44:LEU:HD21	0.58	1.98	18	2
1:A:25:LEU:HA	1:A:28:ILE:HD11	0.58	1.76	16	21
1:A:105:TYR:CE2	1:A:119:ILE:HG21	0.58	2.33	7	3
1:A:27:PHE:CG	1:A:28:ILE:N	0.58	2.71	20	2
1:A:37:PHE:CD1	1:A:107:PHE:CD1	0.58	2.92	10	2
1:A:53:ILE:HG23	1:A:54:THR:CG2	0.57	2.28	22	4
1:A:7:LYS:HZ2	1:A:97:ILE:HD11	0.57	1.59	16	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:28:ILE:HG23	0.57	2.34	20	1
1:A:13:PHE:CE1	1:A:14:PHE:HB3	0.57	2.33	26	1
1:A:11:ILE:HG22	1:A:12:SER:N	0.57	2.14	3	4
1:A:7:LYS:HE3	1:A:11:ILE:HD11	0.57	1.77	8	2
1:A:74:LEU:HD22	1:A:126:ILE:HD11	0.57	1.76	22	4
1:A:7:LYS:CE	1:A:97:ILE:HD11	0.57	2.29	7	4
1:A:41:ASP:O	1:A:42:VAL:O	0.57	2.23	23	4
1:A:51:ILE:HG21	1:A:109:PHE:CE1	0.57	2.35	22	7
1:A:28:ILE:HB	1:A:127:ALA:HB1	0.57	1.76	16	8
1:A:27:PHE:CD2	1:A:31:THR:OG1	0.57	2.57	17	1
1:A:93:GLU:N	1:A:94:PRO:CD	0.57	2.68	16	25
1:A:37:PHE:O	1:A:107:PHE:CZ	0.57	2.58	4	1
1:A:71:ILE:HD12	1:A:122:ALA:HB1	0.57	1.76	13	4
1:A:107:PHE:N	1:A:107:PHE:CD1	0.56	2.73	12	1
1:A:7:LYS:HE2	1:A:97:ILE:HD11	0.56	1.77	19	1
1:A:24:ARG:CD	1:A:88:PHE:CE1	0.56	2.88	8	1
1:A:37:PHE:CE1	1:A:107:PHE:CD2	0.56	2.94	26	2
1:A:77:VAL:CB	1:A:87:PHE:CE2	0.56	2.89	15	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:102:TYR:CE1	0.56	2.93	20	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:31:THR:OG1	0.56	2.58	6	4
1:A:14:PHE:CE2	1:A:18:CYS:O	0.56	2.58	22	1
1:A:9:GLN:O	1:A:13:PHE:CE2	0.56	2.59	8	1
1:A:74:LEU:HD11	1:A:84:MET:SD	0.56	2.41	26	2
1:A:24:ARG:NE	1:A:88:PHE:CD1	0.56	2.74	4	1
1:A:77:VAL:CG1	1:A:87:PHE:CE2	0.56	2.89	15	1
1:A:83:TYR:CE2	1:A:133:TYR:CD1	0.56	2.94	1	2
1:A:23:GLU:O	1:A:27:PHE:N	0.56	2.39	12	8
1:A:84:MET:HG3	1:A:126:ILE:HD13	0.56	1.77	13	1
1:A:98:PHE:CZ	1:A:123:TYR:CE2	0.56	2.93	16	1
1:A:42:VAL:HG11	1:A:103:PHE:CE2	0.55	2.36	20	1
1:A:7:LYS:CE	1:A:11:ILE:HD11	0.55	2.32	2	4
1:A:24:ARG:NH2	1:A:98:PHE:CE1	0.55	2.75	9	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:71:ILE:HG12	1:A:123:TYR:CE1	0.55	2.36	16	12
1:A:106:HIS:C	1:A:107:PHE:CG	0.55	2.79	18	4
1:A:13:PHE:CE1	1:A:49:ASN:OD1	0.55	2.59	10	3
1:A:74:LEU:CD1	1:A:126:ILE:HD12	0.55	2.30	13	1
1:A:71:ILE:HD11	1:A:123:TYR:CE1	0.55	2.35	22	1
1:A:6:ILE:HG22	1:A:7:LYS:N	0.55	2.16	5	4
1:A:98:PHE:CD1	1:A:98:PHE:O	0.55	2.59	20	2
1:A:98:PHE:CE1	1:A:123:TYR:OH	0.55	2.54	24	1
1:A:37:PHE:N	1:A:37:PHE:CD1	0.55	2.75	2	2
1:A:101:ILE:HG21	1:A:123:TYR:OH	0.55	2.02	22	2
1:A:119:ILE:HG23	1:A:123:TYR:CD1	0.54	2.36	6	9
1:A:25:LEU:HD11	1:A:85:ALA:HB1	0.54	1.78	3	5
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:CG	0.54	2.95	16	3
1:A:133:TYR:CD1	1:A:133:TYR:O	0.54	2.60	26	4
1:A:134:LEU:O	1:A:135:ASN:CB	0.54	2.55	5	3
1:A:9:GLN:O	1:A:13:PHE:CG	0.54	2.61	8	1
1:A:27:PHE:HE1	1:A:40:VAL:HG11	0.54	1.61	12	1
1:A:31:THR:HG23	1:A:106:HIS:ND1	0.54	2.16	16	1
1:A:128:ASP:O	1:A:131:ALA:HB3	0.54	2.02	2	8
1:A:84:MET:CE	1:A:126:ILE:CG2	0.54	2.85	4	2
1:A:10:LEU:O	1:A:11:ILE:C	0.54	2.43	26	4
1:A:103:PHE:O	1:A:107:PHE:N	0.54	2.41	23	2
1:A:102:TYR:CD1	1:A:103:PHE:N	0.54	2.75	20	1
1:A:36:THR:O	1:A:37:PHE:CB	0.54	2.55	21	3
1:A:102:TYR:CD2	1:A:103:PHE:N	0.54	2.75	3	3
1:A:16:GLN:O	1:A:46:PRO:CB	0.54	2.55	15	2
1:A:84:MET:O	1:A:88:PHE:CE2	0.54	2.61	14	1
1:A:33:GLU:CG	1:A:33:GLU:O	0.54	2.55	12	5
1:A:36:THR:CG2	1:A:37:PHE:N	0.54	2.71	25	4
1:A:6:ILE:O	1:A:7:LYS:C	0.53	2.46	6	14
1:A:133:TYR:CD1	1:A:133:TYR:C	0.53	2.80	1	6
1:A:27:PHE:CD1	1:A:103:PHE:CD1	0.53	2.96	9	1
1:A:87:PHE:O	1:A:88:PHE:CG	0.53	2.60	5	2
1:A:92:SER:O	1:A:96:ILE:N	0.53	2.40	7	17
1:A:6:ILE:N	1:A:6:ILE:HD12	0.53	2.18	2	2
1:A:36:THR:O	1:A:37:PHE:CD2	0.53	2.61	24	2
1:A:77:VAL:CG1	1:A:87:PHE:CD2	0.53	2.78	15	1
1:A:88:PHE:CZ	1:A:95:ALA:HB1	0.53	2.38	17	3
1:A:46:PRO:O	1:A:49:ASN:CB	0.53	2.56	13	12
1:A:11:ILE:HG12	1:A:96:ILE:HD13	0.53	1.76	12	1
1:A:77:VAL:CG1	1:A:87:PHE:CD1	0.53	2.91	7	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:PHE:CZ	1:A:40:VAL:HG11	0.53	2.39	6	1
1:A:11:ILE:O	1:A:15:ASN:CB	0.53	2.56	12	7
1:A:84:MET:CE	1:A:88:PHE:CE1	0.53	2.91	3	1
1:A:47:ILE:CG2	1:A:51:ILE:CD1	0.53	2.87	8	1
1:A:93:GLU:HB2	1:A:94:PRO:HD3	0.53	1.81	25	4
1:A:71:ILE:HG22	1:A:72:LYS:N	0.53	2.18	18	3
1:A:119:ILE:HG23	1:A:123:TYR:CE1	0.53	2.39	15	9
1:A:77:VAL:HG13	1:A:87:PHE:CE2	0.53	2.39	18	1
1:A:47:ILE:HG23	1:A:103:PHE:CE2	0.53	2.39	24	1
1:A:24:ARG:CD	1:A:88:PHE:CZ	0.52	2.92	8	1
1:A:12:SER:O	1:A:15:ASN:CB	0.52	2.57	18	5
1:A:51:ILE:HG21	1:A:109:PHE:CZ	0.52	2.39	22	2
1:A:37:PHE:HB2	1:A:107:PHE:CD2	0.52	2.39	21	1
1:A:11:ILE:O	1:A:12:SER:C	0.52	2.48	19	13
1:A:37:PHE:HB3	1:A:107:PHE:CD2	0.52	2.39	21	2
1:A:63:ILE:O	1:A:66:ILE:N	0.52	2.42	20	3
1:A:83:TYR:CD1	1:A:133:TYR:CG	0.52	2.98	8	1
1:A:87:PHE:N	1:A:87:PHE:CD1	0.52	2.77	15	1
1:A:98:PHE:CE2	1:A:123:TYR:CG	0.52	2.98	26	1
1:A:63:ILE:HG21	1:A:110:LEU:CD2	0.52	2.27	13	11
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:HB3	0.52	2.40	6	4
1:A:105:TYR:CD1	1:A:110:LEU:HB3	0.52	2.40	21	7
1:A:7:LYS:CE	1:A:97:ILE:HD13	0.52	2.34	15	3
1:A:27:PHE:CZ	1:A:31:THR:OG1	0.52	2.63	12	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:31:THR:OG1	0.52	2.62	12	1
1:A:103:PHE:C	1:A:103:PHE:CD1	0.52	2.82	21	1
1:A:7:LYS:NZ	1:A:97:ILE:HD13	0.52	2.20	15	4
1:A:105:TYR:CE2	1:A:110:LEU:CD1	0.52	2.89	8	2
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:CB	0.52	2.93	6	4
1:A:14:PHE:CD1	1:A:14:PHE:O	0.52	2.63	8	1
1:A:10:LEU:C	1:A:14:PHE:CE2	0.52	2.83	15	2
1:A:31:THR:HG23	1:A:106:HIS:HD2	0.52	1.60	22	1
1:A:64:THR:HG22	1:A:65:LYS:N	0.52	2.20	8	2
1:A:24:ARG:HD2	1:A:88:PHE:CZ	0.52	2.40	8	1
1:A:84:MET:HG2	1:A:88:PHE:CZ	0.52	2.39	19	1
1:A:92:SER:O	1:A:96:ILE:CD1	0.52	2.57	20	1
1:A:24:ARG:NE	1:A:88:PHE:CZ	0.52	2.78	23	1
1:A:74:LEU:HD22	1:A:126:ILE:HD13	0.52	1.82	10	7
1:A:105:TYR:CZ	1:A:119:ILE:HG21	0.52	2.39	7	1
1:A:118:ILE:HG23	1:A:119:ILE:H	0.51	1.66	14	7
1:A:37:PHE:CE1	1:A:107:PHE:CB	0.51	2.93	5	2

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:71:ILE:CD1	1:A:123:TYR:CD1	0.51	2.93	5	1
1:A:42:VAL:HG21	1:A:47:ILE:HD11	0.51	1.82	22	2
1:A:31:THR:CG2	1:A:106:HIS:O	0.51	2.58	23	1
1:A:51:ILE:HG23	1:A:109:PHE:CD1	0.51	2.40	21	4
1:A:24:ARG:HD2	1:A:88:PHE:CD2	0.51	2.40	13	2
1:A:27:PHE:CE2	1:A:103:PHE:CE1	0.51	2.97	17	2
1:A:102:TYR:CE1	1:A:123:TYR:CG	0.51	2.98	1	1
1:A:42:VAL:HG11	1:A:103:PHE:CE1	0.51	2.39	9	1
1:A:13:PHE:O	1:A:16:GLN:N	0.51	2.41	15	18
1:A:31:THR:O	1:A:32:ARG:CB	0.51	2.59	5	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:123:TYR:OH	0.51	2.58	7	1
1:A:13:PHE:O	1:A:14:PHE:CB	0.51	2.59	16	1
1:A:91:ASN:CG	1:A:94:PRO:CG	0.51	2.79	25	3
1:A:14:PHE:CD1	1:A:100:VAL:CG2	0.51	2.93	15	2
1:A:106:HIS:NE2	1:A:107:PHE:CE2	0.51	2.78	13	1
1:A:44:LEU:O	1:A:48:LYS:CD	0.51	2.59	25	3
1:A:55:LYS:HD3	1:A:109:PHE:CE2	0.51	2.41	19	1
1:A:76:SER:O	1:A:77:VAL:C	0.51	2.49	19	10
1:A:88:PHE:CE1	1:A:92:SER:HB2	0.51	2.41	2	1
1:A:42:VAL:HG22	1:A:43:PRO:HD2	0.51	1.83	11	4
1:A:103:PHE:HA	1:A:106:HIS:CE1	0.51	2.40	13	1
1:A:118:ILE:CG1	1:A:119:ILE:N	0.51	2.73	25	7
1:A:37:PHE:CD1	1:A:107:PHE:HB3	0.51	2.41	6	1
1:A:7:LYS:NZ	1:A:97:ILE:CD1	0.51	2.73	16	1
1:A:129:ASN:O	1:A:132:ASP:CB	0.51	2.59	16	11
1:A:26:ASP:O	1:A:30:SER:CB	0.51	2.59	20	4
1:A:102:TYR:HE2	1:A:127:ALA:HB2	0.51	1.64	9	2
1:A:24:ARG:NH2	1:A:88:PHE:CE1	0.51	2.79	25	1
1:A:22:GLN:O	1:A:26:ASP:N	0.51	2.43	7	4
1:A:7:LYS:HE3	1:A:97:ILE:HD13	0.51	1.83	15	3
1:A:84:MET:CG	1:A:88:PHE:CZ	0.51	2.93	19	1
1:A:45:GLU:CB	1:A:46:PRO:HD3	0.51	2.36	25	26
1:A:46:PRO:O	1:A:49:ASN:N	0.50	2.44	26	21
1:A:57:GLU:O	1:A:58:ASN:C	0.50	2.49	8	7
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:HB2	0.50	2.41	8	2
1:A:97:ILE:O	1:A:101:ILE:CG1	0.50	2.59	14	4
1:A:24:ARG:HD3	1:A:88:PHE:CE2	0.50	2.40	23	2
1:A:98:PHE:CD1	1:A:99:CYS:N	0.50	2.79	23	2
1:A:92:SER:O	1:A:96:ILE:CG1	0.50	2.59	20	1
1:A:103:PHE:CD1	1:A:103:PHE:C	0.50	2.82	24	1
1:A:77:VAL:HG13	1:A:87:PHE:CG	0.50	2.41	18	6

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:ASN:HB3	1:A:98:PHE:CE1	0.50	2.41	22	3
1:A:120:LYS:O	1:A:124:GLU:CG	0.50	2.59	13	1
1:A:98:PHE:CZ	1:A:123:TYR:CZ	0.50	2.99	16	1
1:A:84:MET:HG3	1:A:88:PHE:CE1	0.50	2.42	24	1
1:A:27:PHE:O	1:A:28:ILE:C	0.50	2.50	1	22
1:A:36:THR:O	1:A:37:PHE:CG	0.50	2.65	21	3
1:A:27:PHE:O	1:A:31:THR:CB	0.50	2.59	7	4
1:A:101:ILE:HG22	1:A:105:TYR:CD2	0.50	2.42	14	2
1:A:70:ASN:HB3	1:A:98:PHE:CZ	0.50	2.41	17	2
1:A:24:ARG:CZ	1:A:99:CYS:SG	0.50	3.00	22	1
1:A:108:GLY:O	1:A:109:PHE:CD1	0.50	2.64	23	2
1:A:7:LYS:HE2	1:A:11:ILE:HD11	0.50	1.84	3	1
1:A:11:ILE:O	1:A:15:ASN:N	0.50	2.44	8	5
1:A:74:LEU:HD12	1:A:98:PHE:CZ	0.50	2.42	17	1
1:A:27:PHE:O	1:A:29:CYS:N	0.50	2.45	4	24
1:A:24:ARG:NH2	1:A:88:PHE:CD2	0.50	2.79	4	1
1:A:57:GLU:CB	1:A:61:ILE:CD1	0.50	2.89	16	1
1:A:7:LYS:CE	1:A:11:ILE:CD1	0.50	2.90	8	5
1:A:86:SER:O	1:A:89:SER:CB	0.50	2.60	11	1
1:A:63:ILE:O	1:A:66:ILE:HG12	0.50	2.06	17	2
1:A:84:MET:HE3	1:A:126:ILE:CG2	0.50	2.37	4	1
1:A:29:CYS:O	1:A:33:GLU:N	0.50	2.45	20	4
1:A:24:ARG:HE	1:A:28:ILE:HG23	0.50	1.64	6	1
1:A:54:THR:CG2	1:A:63:ILE:HD13	0.50	2.37	1	6
1:A:118:ILE:CG2	1:A:119:ILE:N	0.50	2.72	6	3
1:A:29:CYS:O	1:A:32:ARG:N	0.50	2.44	16	6
1:A:91:ASN:O	1:A:95:ALA:CB	0.50	2.60	16	3
1:A:74:LEU:HD11	1:A:84:MET:HE3	0.50	1.83	19	1
1:A:24:ARG:CD	1:A:88:PHE:CE2	0.50	2.94	23	1
1:A:83:TYR:CE2	1:A:133:TYR:CE1	0.49	2.99	1	1
1:A:44:LEU:O	1:A:48:LYS:CG	0.49	2.60	4	1
1:A:105:TYR:CE1	1:A:110:LEU:HD13	0.49	2.42	5	1
1:A:105:TYR:CD2	1:A:110:LEU:HD13	0.49	2.41	12	3
1:A:14:PHE:HD1	1:A:50:ILE:HD13	0.49	1.67	13	1
1:A:40:VAL:HG21	1:A:107:PHE:CE1	0.49	2.42	24	2
1:A:18:CYS:CB	1:A:42:VAL:HG23	0.49	2.37	15	3
1:A:106:HIS:CD2	1:A:106:HIS:C	0.49	2.85	13	1
1:A:53:ILE:CG2	1:A:54:THR:HG23	0.49	2.35	22	2
1:A:9:GLN:NE2	1:A:13:PHE:CE2	0.49	2.81	2	1
1:A:120:LYS:O	1:A:124:GLU:CB	0.49	2.60	5	4
1:A:103:PHE:O	1:A:105:TYR:N	0.49	2.46	23	3

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:PHE:O	1:A:31:THR:N	0.49	2.45	18	13
1:A:43:PRO:O	1:A:47:ILE:CG1	0.49	2.61	15	6
1:A:83:TYR:CZ	1:A:133:TYR:CB	0.49	2.95	19	3
1:A:83:TYR:CZ	1:A:133:TYR:HB2	0.49	2.43	19	3
1:A:14:PHE:CZ	1:A:96:ILE:HG12	0.49	2.42	12	1
1:A:71:ILE:CD1	1:A:122:ALA:HB1	0.49	2.36	13	1
1:A:40:VAL:CG1	1:A:41:ASP:N	0.49	2.75	17	9
1:A:105:TYR:CE1	1:A:110:LEU:HB3	0.49	2.42	1	12
1:A:6:ILE:O	1:A:9:GLN:N	0.49	2.46	6	11
1:A:14:PHE:CE2	1:A:96:ILE:HG12	0.49	2.42	5	2
1:A:47:ILE:CG2	1:A:51:ILE:HD12	0.49	2.35	8	1
1:A:71:ILE:HD12	1:A:74:LEU:HD12	0.49	1.84	11	2
1:A:83:TYR:CD2	1:A:133:TYR:CE1	0.49	3.00	1	1
1:A:106:HIS:CE1	1:A:124:GLU:HG2	0.49	2.43	4	1
1:A:37:PHE:CZ	1:A:107:PHE:HB3	0.49	2.42	5	1
1:A:122:ALA:O	1:A:125:THR:N	0.49	2.46	17	26
1:A:10:LEU:O	1:A:13:PHE:N	0.49	2.45	26	1
1:A:47:ILE:O	1:A:50:ILE:N	0.49	2.46	26	10
1:A:37:PHE:CE1	1:A:107:PHE:HB3	0.49	2.42	8	2
1:A:77:VAL:HG13	1:A:87:PHE:CD1	0.49	2.43	7	4
1:A:104:LEU:O	1:A:109:PHE:N	0.48	2.46	20	2
1:A:83:TYR:CE2	1:A:133:TYR:CB	0.48	2.96	24	1
1:A:50:ILE:O	1:A:53:ILE:CG2	0.48	2.60	11	4
1:A:83:TYR:CD2	1:A:133:TYR:CD2	0.48	3.01	3	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:119:ILE:HG21	0.48	2.38	22	3
1:A:23:GLU:O	1:A:27:PHE:CD1	0.48	2.66	2	1
1:A:37:PHE:HB3	1:A:107:PHE:CE2	0.48	2.43	7	4
1:A:68:VAL:CG2	1:A:119:ILE:HD11	0.48	2.38	6	1
1:A:14:PHE:HD1	1:A:50:ILE:HG21	0.48	1.65	11	1
1:A:84:MET:HA	1:A:87:PHE:CD2	0.48	2.44	15	1
1:A:96:ILE:HG22	1:A:97:ILE:HD12	0.48	1.83	23	2
1:A:21:HIS:O	1:A:24:ARG:CZ	0.48	2.61	11	1
1:A:77:VAL:HB	1:A:87:PHE:CE2	0.48	2.43	15	1
1:A:14:PHE:CG	1:A:100:VAL:CG2	0.48	2.96	18	1
1:A:98:PHE:CZ	1:A:123:TYR:CG	0.48	3.02	26	1
1:A:99:CYS:O	1:A:103:PHE:CB	0.48	2.62	2	1
1:A:93:GLU:OE2	1:A:94:PRO:N	0.48	2.47	6	1
1:A:104:LEU:O	1:A:108:GLY:N	0.48	2.47	11	5
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:CB	0.48	2.61	11	1
1:A:38:SER:OG	1:A:44:LEU:HD11	0.48	2.09	14	1
1:A:57:GLU:C	1:A:61:ILE:CD1	0.48	2.82	16	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:61:ILE:HG22	1:A:62:GLU:N	0.48	2.23	17	2
1:A:90:THR:OG1	1:A:91:ASN:N	0.48	2.46	19	5
1:A:12:SER:O	1:A:13:PHE:C	0.48	2.52	15	3
1:A:98:PHE:CD1	1:A:123:TYR:CE2	0.48	3.01	14	1
1:A:83:TYR:HA	1:A:133:TYR:CE1	0.48	2.44	19	1
1:A:71:ILE:CG2	1:A:72:LYS:N	0.48	2.77	26	5
1:A:24:ARG:HD2	1:A:88:PHE:CE2	0.48	2.44	8	1
1:A:74:LEU:HB3	1:A:126:ILE:HD11	0.48	1.85	9	1
1:A:103:PHE:CZ	1:A:107:PHE:CE1	0.48	3.01	15	2
1:A:120:LYS:CG	1:A:121:LYS:N	0.48	2.77	26	1
1:A:21:HIS:CD2	1:A:88:PHE:CZ	0.48	3.02	2	1
1:A:32:ARG:NH2	1:A:128:ASP:CG	0.48	2.67	2	1
1:A:12:SER:O	1:A:13:PHE:O	0.48	2.31	26	2
1:A:40:VAL:HG12	1:A:41:ASP:H	0.47	1.68	17	5
1:A:74:LEU:HD23	1:A:77:VAL:CG2	0.47	2.39	7	2
1:A:102:TYR:HH	1:A:106:HIS:CE1	0.47	2.27	25	2
1:A:13:PHE:O	1:A:16:GLN:CG	0.47	2.62	11	6
1:A:130:ILE:HA	1:A:133:TYR:CZ	0.47	2.44	19	2
1:A:7:LYS:CD	1:A:97:ILE:CD1	0.47	2.92	14	1
1:A:29:CYS:O	1:A:30:SER:C	0.47	2.52	8	6
1:A:54:THR:CG2	1:A:63:ILE:CD1	0.47	2.90	23	8
1:A:97:ILE:HG22	1:A:98:PHE:N	0.47	2.24	5	1
1:A:102:TYR:CE1	1:A:123:TYR:HB3	0.47	2.44	10	1
1:A:53:ILE:O	1:A:59:GLN:CG	0.47	2.63	20	3
1:A:14:PHE:CE1	1:A:24:ARG:NH2	0.47	2.81	21	1
1:A:128:ASP:O	1:A:131:ALA:N	0.47	2.48	4	20
1:A:14:PHE:CE1	1:A:50:ILE:HG21	0.47	2.43	13	1
1:A:57:GLU:N	1:A:57:GLU:CD	0.47	2.67	16	1
1:A:85:ALA:O	1:A:87:PHE:N	0.47	2.47	21	1
1:A:21:HIS:CE1	1:A:89:SER:HA	0.47	2.43	25	1
1:A:7:LYS:O	1:A:11:ILE:CD1	0.47	2.63	5	2
1:A:77:VAL:HG13	1:A:87:PHE:CE1	0.47	2.44	7	1
1:A:31:THR:O	1:A:31:THR:CG2	0.47	2.60	14	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:106:HIS:CB	0.47	2.40	17	1
1:A:7:LYS:HE2	1:A:97:ILE:CD1	0.47	2.39	19	1
1:A:98:PHE:O	1:A:102:TYR:CB	0.47	2.63	19	1
1:A:42:VAL:HG11	1:A:103:PHE:CZ	0.47	2.43	9	1
1:A:66:ILE:O	1:A:70:ASN:ND2	0.47	2.48	22	3
1:A:84:MET:CE	1:A:88:PHE:CD1	0.47	2.97	3	1
1:A:104:LEU:O	1:A:107:PHE:N	0.47	2.47	21	1
1:A:28:ILE:HG22	1:A:102:TYR:CE2	0.47	2.45	22	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:22:GLN:O	1:A:23:GLU:C	0.47	2.53	7	5
1:A:125:THR:O	1:A:129:ASN:CB	0.47	2.62	3	1
1:A:102:TYR:CD1	1:A:123:TYR:HB3	0.47	2.45	13	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:106:HIS:HB2	0.47	1.84	22	2
1:A:14:PHE:O	1:A:17:ALA:N	0.47	2.47	26	2
1:A:31:THR:CG2	1:A:106:HIS:HB2	0.47	2.40	22	2
1:A:84:MET:HG3	1:A:88:PHE:CD1	0.47	2.44	24	1
1:A:24:ARG:CG	1:A:25:LEU:N	0.47	2.77	4	3
1:A:51:ILE:HG23	1:A:109:PHE:CE1	0.47	2.44	12	2
1:A:23:GLU:O	1:A:26:ASP:N	0.47	2.47	12	3
1:A:31:THR:O	1:A:106:HIS:NE2	0.47	2.48	14	2
1:A:21:HIS:O	1:A:23:GLU:N	0.46	2.48	23	4
1:A:27:PHE:O	1:A:30:SER:N	0.46	2.49	2	2
1:A:30:SER:O	1:A:33:GLU:N	0.46	2.48	18	6
1:A:9:GLN:O	1:A:13:PHE:CZ	0.46	2.68	8	1
1:A:98:PHE:CD1	1:A:98:PHE:N	0.46	2.79	8	2
1:A:84:MET:CG	1:A:88:PHE:CE1	0.46	2.99	24	2
1:A:74:LEU:CD2	1:A:126:ILE:CD1	0.46	2.92	13	2
1:A:71:ILE:O	1:A:74:LEU:N	0.46	2.49	13	10
1:A:88:PHE:CD1	1:A:88:PHE:O	0.46	2.68	4	1
1:A:83:TYR:CE1	1:A:133:TYR:CD2	0.46	3.03	5	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:106:HIS:CD2	0.46	2.96	14	1
1:A:36:THR:C	1:A:37:PHE:CD1	0.46	2.89	18	1
1:A:88:PHE:O	1:A:91:ASN:N	0.46	2.47	18	2
1:A:103:PHE:O	1:A:106:HIS:N	0.46	2.49	22	2
1:A:34:SER:OG	1:A:35:ASP:N	0.46	2.47	23	1
1:A:31:THR:HG22	1:A:106:HIS:ND1	0.46	2.26	26	1
1:A:27:PHE:C	1:A:29:CYS:N	0.46	2.69	17	23
1:A:101:ILE:O	1:A:102:TYR:C	0.46	2.53	19	5
1:A:70:ASN:O	1:A:73:THR:N	0.46	2.48	22	7
1:A:119:ILE:O	1:A:122:ALA:N	0.46	2.48	10	12
1:A:71:ILE:HG13	1:A:123:TYR:CE1	0.46	2.45	16	2
1:A:7:LYS:CE	1:A:7:LYS:HA	0.46	2.40	19	1
1:A:60:GLN:CG	1:A:61:ILE:N	0.46	2.78	1	3
1:A:102:TYR:CG	1:A:123:TYR:CD2	0.46	3.04	1	1
1:A:14:PHE:CE1	1:A:96:ILE:HG12	0.46	2.46	12	1
1:A:68:VAL:O	1:A:72:LYS:N	0.46	2.45	18	2
1:A:88:PHE:CD1	1:A:95:ALA:HB2	0.46	2.45	19	1
1:A:13:PHE:HB3	1:A:50:ILE:CG2	0.46	2.40	13	7
1:A:119:ILE:O	1:A:120:LYS:C	0.46	2.53	23	9
1:A:63:ILE:HG21	1:A:110:LEU:CD1	0.46	2.39	21	9

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:PHE:CZ	1:A:103:PHE:CE2	0.46	3.04	4	1
1:A:30:SER:HB3	1:A:40:VAL:HG13	0.46	1.88	5	2
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:N	0.46	2.48	24	5
1:A:9:GLN:O	1:A:13:PHE:CD1	0.46	2.69	8	1
1:A:24:ARG:CD	1:A:88:PHE:CD2	0.46	2.98	13	1
1:A:83:TYR:CD1	1:A:83:TYR:N	0.46	2.80	21	1
1:A:61:ILE:O	1:A:64:THR:N	0.46	2.49	24	3
1:A:57:GLU:O	1:A:59:GLN:N	0.46	2.49	16	4
1:A:12:SER:O	1:A:16:GLN:N	0.46	2.48	7	2
1:A:119:ILE:O	1:A:121:LYS:N	0.46	2.48	8	3
1:A:121:LYS:O	1:A:125:THR:N	0.46	2.49	8	2
1:A:21:HIS:O	1:A:24:ARG:NE	0.46	2.49	12	1
1:A:103:PHE:C	1:A:105:TYR:N	0.46	2.69	22	2
1:A:27:PHE:CZ	1:A:42:VAL:HB	0.46	2.46	18	1
1:A:107:PHE:O	1:A:107:PHE:CG	0.46	2.68	21	1
1:A:91:ASN:HB3	1:A:94:PRO:CG	0.46	2.41	19	6
1:A:22:GLN:O	1:A:25:LEU:N	0.46	2.49	15	3
1:A:68:VAL:O	1:A:71:ILE:N	0.46	2.49	17	1
1:A:83:TYR:CE2	1:A:133:TYR:HB2	0.46	2.46	19	1
1:A:24:ARG:NH1	1:A:88:PHE:CE1	0.46	2.84	26	1
1:A:126:ILE:C	1:A:128:ASP:N	0.46	2.69	21	24
1:A:36:THR:HG23	1:A:37:PHE:H	0.46	1.70	23	3
1:A:57:GLU:O	1:A:60:GLN:N	0.46	2.49	11	4
1:A:63:ILE:HG22	1:A:110:LEU:HD21	0.46	1.85	12	2
1:A:63:ILE:O	1:A:65:LYS:N	0.46	2.49	17	2
1:A:83:TYR:CE2	1:A:133:TYR:HB3	0.46	2.46	24	1
1:A:29:CYS:O	1:A:31:THR:N	0.45	2.49	16	3
1:A:24:ARG:HG3	1:A:25:LEU:HD23	0.45	1.87	11	1
1:A:21:HIS:O	1:A:22:GLN:C	0.45	2.54	25	4
1:A:44:LEU:O	1:A:48:LYS:N	0.45	2.35	24	2
1:A:51:ILE:HG12	1:A:109:PHE:CD1	0.45	2.46	22	1
1:A:24:ARG:NH2	1:A:88:PHE:CZ	0.45	2.84	25	1
1:A:126:ILE:O	1:A:130:ILE:CG2	0.45	2.63	2	1
1:A:7:LYS:CD	1:A:11:ILE:CD1	0.45	2.94	20	4
1:A:56:ASP:CG	1:A:59:GLN:NE2	0.45	2.70	8	1
1:A:83:TYR:CG	1:A:133:TYR:CD1	0.45	3.04	8	1
1:A:127:ALA:O	1:A:131:ALA:HB2	0.45	2.11	20	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:40:VAL:CG1	0.45	2.90	26	1
1:A:16:GLN:O	1:A:46:PRO:CG	0.45	2.64	15	2
1:A:31:THR:O	1:A:106:HIS:CD2	0.45	2.69	14	2
1:A:7:LYS:HD3	1:A:97:ILE:CD1	0.45	2.41	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:ASN:ND2	1:A:70:ASN:H	0.45	2.09	22	1
1:A:94:PRO:O	1:A:98:PHE:CD2	0.45	2.69	22	1
1:A:106:HIS:ND1	1:A:107:PHE:N	0.45	2.63	22	1
1:A:93:GLU:N	1:A:94:PRO:HD2	0.45	2.26	16	9
1:A:19:SER:O	1:A:20:THR:C	0.45	2.55	14	9
1:A:68:VAL:O	1:A:70:ASN:N	0.45	2.49	4	6
1:A:31:THR:O	1:A:32:ARG:CG	0.45	2.64	5	1
1:A:44:LEU:O	1:A:45:GLU:C	0.45	2.55	26	4
1:A:84:MET:O	1:A:87:PHE:N	0.45	2.49	25	2
1:A:7:LYS:NZ	1:A:93:GLU:OE2	0.45	2.49	13	1
1:A:23:GLU:OE2	1:A:24:ARG:NE	0.45	2.49	16	1
1:A:84:MET:SD	1:A:126:ILE:CG2	0.45	3.05	24	1
1:A:70:ASN:HB2	1:A:98:PHE:CE1	0.45	2.46	1	2
1:A:64:THR:CG2	1:A:65:LYS:N	0.45	2.79	2	2
1:A:88:PHE:CD1	1:A:88:PHE:C	0.45	2.90	7	1
1:A:55:LYS:HE3	1:A:109:PHE:CD2	0.45	2.47	11	1
1:A:14:PHE:CD2	1:A:100:VAL:HA	0.45	2.47	16	1
1:A:30:SER:O	1:A:32:ARG:N	0.45	2.49	17	1
1:A:10:LEU:CD2	1:A:53:ILE:HD13	0.45	2.42	21	1
1:A:36:THR:HG21	1:A:39:SER:HB2	0.45	1.87	22	1
1:A:93:GLU:OE1	1:A:94:PRO:N	0.45	2.49	22	1
1:A:24:ARG:O	1:A:27:PHE:N	0.45	2.50	1	4
1:A:31:THR:CG2	1:A:106:HIS:HB3	0.45	2.42	20	8
1:A:10:LEU:N	1:A:10:LEU:HD23	0.45	2.26	3	2
1:A:96:ILE:O	1:A:99:CYS:N	0.45	2.50	18	4
1:A:85:ALA:C	1:A:87:PHE:N	0.45	2.70	21	1
1:A:87:PHE:CD1	1:A:90:THR:OG1	0.45	2.69	21	1
1:A:26:ASP:O	1:A:30:SER:N	0.45	2.48	7	4
1:A:68:VAL:O	1:A:69:ASN:C	0.45	2.55	22	8
1:A:83:TYR:O	1:A:85:ALA:N	0.45	2.49	2	2
1:A:25:LEU:O	1:A:28:ILE:CG1	0.45	2.64	4	1
1:A:31:THR:CB	1:A:102:TYR:OH	0.45	2.64	4	1
1:A:102:TYR:CD1	1:A:106:HIS:CD2	0.45	3.04	4	1
1:A:24:ARG:NH1	1:A:99:CYS:SG	0.45	2.90	21	2
1:A:7:LYS:NZ	1:A:11:ILE:HD12	0.45	2.27	14	2
1:A:21:HIS:CD2	1:A:89:SER:HA	0.45	2.47	10	1
1:A:28:ILE:HD12	1:A:130:ILE:HG23	0.45	1.87	22	2
1:A:93:GLU:CB	1:A:94:PRO:HD3	0.45	2.41	26	3
1:A:126:ILE:O	1:A:128:ASP:N	0.45	2.49	25	13
1:A:43:PRO:HG2	1:A:46:PRO:CG	0.45	2.42	11	9
1:A:91:ASN:OD1	1:A:91:ASN:N	0.45	2.50	12	1

*Continued on next page...*



Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:99:CYS:SG	1:A:103:PHE:CZ	0.45	3.10	23	1
1:A:13:PHE:CB	1:A:50:ILE:HG22	0.45	2.42	1	3
1:A:31:THR:HG23	1:A:107:PHE:CE1	0.45	2.47	26	2
1:A:6:ILE:O	1:A:8:GLU:N	0.45	2.50	5	2
1:A:54:THR:HG21	1:A:104:LEU:HD13	0.45	1.88	25	4
1:A:92:SER:O	1:A:93:GLU:C	0.45	2.55	18	9
1:A:102:TYR:O	1:A:105:TYR:N	0.45	2.50	10	1
1:A:13:PHE:CE1	1:A:49:ASN:ND2	0.45	2.85	20	1
1:A:98:PHE:O	1:A:101:ILE:N	0.45	2.50	8	3
1:A:21:HIS:O	1:A:24:ARG:N	0.45	2.50	22	3
1:A:60:GLN:OE1	1:A:111:LYS:NZ	0.45	2.49	14	1
1:A:68:VAL:C	1:A:70:ASN:N	0.44	2.70	6	11
1:A:102:TYR:OH	1:A:106:HIS:CD2	0.44	2.70	18	1
1:A:60:GLN:NE2	1:A:111:LYS:O	0.44	2.49	19	1
1:A:126:ILE:O	1:A:129:ASN:N	0.44	2.50	20	1
1:A:9:GLN:HG3	1:A:10:LEU:N	0.44	2.27	22	1
1:A:102:TYR:CE1	1:A:106:HIS:ND1	0.44	2.85	25	1
1:A:62:GLU:O	1:A:66:ILE:CG1	0.44	2.65	26	1
1:A:119:ILE:C	1:A:121:LYS:N	0.44	2.69	8	5
1:A:33:GLU:O	1:A:33:GLU:CG	0.44	2.66	2	2
1:A:59:GLN:O	1:A:63:ILE:N	0.44	2.49	22	5
1:A:103:PHE:CE1	1:A:107:PHE:CE2	0.44	3.05	20	1
1:A:13:PHE:CB	1:A:50:ILE:CG2	0.44	2.96	1	2
1:A:14:PHE:O	1:A:17:ALA:HB3	0.44	2.11	2	1
1:A:104:LEU:O	1:A:105:TYR:C	0.44	2.56	12	4
1:A:27:PHE:CE2	1:A:102:TYR:CD2	0.44	3.06	5	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:103:PHE:CE1	0.44	3.06	9	1
1:A:57:GLU:CG	1:A:58:ASN:N	0.44	2.80	14	1
1:A:70:ASN:H	1:A:70:ASN:ND2	0.44	2.08	18	1
1:A:13:PHE:CD2	1:A:50:ILE:CG2	0.44	3.01	26	1
1:A:96:ILE:HG22	1:A:97:ILE:N	0.44	2.26	22	2
1:A:6:ILE:N	1:A:6:ILE:CD1	0.44	2.80	2	2
1:A:38:SER:HB2	1:A:44:LEU:HD11	0.44	1.88	7	2
1:A:101:ILE:HG22	1:A:123:TYR:CE2	0.44	2.47	8	2
1:A:37:PHE:CE1	1:A:107:PHE:CG	0.44	3.05	10	1
1:A:125:THR:O	1:A:129:ASN:ND2	0.44	2.51	25	2
1:A:30:SER:C	1:A:32:ARG:N	0.44	2.71	17	1
1:A:105:TYR:O	1:A:108:GLY:N	0.44	2.49	20	2
1:A:56:ASP:O	1:A:59:GLN:N	0.44	2.51	3	1
1:A:6:ILE:C	1:A:8:GLU:N	0.44	2.68	11	2
1:A:20:THR:O	1:A:23:GLU:CD	0.44	2.56	7	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:61:ILE:O	1:A:64:THR:HG22	0.44	2.13	20	2
1:A:86:SER:O	1:A:89:SER:N	0.44	2.49	20	1
1:A:101:ILE:CG2	1:A:105:TYR:CD2	0.44	3.01	14	2
1:A:102:TYR:CE1	1:A:106:HIS:HB3	0.44	2.48	13	1
1:A:37:PHE:HB2	1:A:107:PHE:CD1	0.44	2.47	14	1
1:A:70:ASN:N	1:A:70:ASN:OD1	0.44	2.49	21	1
1:A:130:ILE:HA	1:A:133:TYR:CE2	0.44	2.47	21	2
1:A:102:TYR:O	1:A:103:PHE:C	0.44	2.55	9	8
1:A:63:ILE:O	1:A:64:THR:C	0.44	2.55	17	2
1:A:27:PHE:CE1	1:A:31:THR:HG21	0.44	2.48	25	1
1:A:130:ILE:HA	1:A:133:TYR:CD2	0.44	2.48	25	1
1:A:91:ASN:O	1:A:95:ALA:HB2	0.44	2.13	15	2
1:A:28:ILE:CB	1:A:127:ALA:HB1	0.44	2.43	16	1
1:A:74:LEU:CD1	1:A:98:PHE:CZ	0.44	3.01	17	1
1:A:47:ILE:C	1:A:49:ASN:N	0.44	2.71	22	5
1:A:23:GLU:O	1:A:26:ASP:CB	0.44	2.66	23	1
1:A:98:PHE:CE2	1:A:123:TYR:CE1	0.44	3.06	26	1
1:A:51:ILE:HA	1:A:104:LEU:HD21	0.44	1.88	9	2
1:A:11:ILE:CD1	1:A:93:GLU:OE1	0.44	2.66	7	1
1:A:83:TYR:CE2	1:A:133:TYR:CG	0.44	3.05	11	1
1:A:37:PHE:HB3	1:A:107:PHE:CD1	0.44	2.47	17	1
1:A:88:PHE:O	1:A:91:ASN:C	0.44	2.56	18	1
1:A:74:LEU:HD21	1:A:84:MET:CG	0.44	2.40	21	1
1:A:103:PHE:CE2	1:A:104:LEU:CD2	0.44	3.01	25	1
1:A:63:ILE:CG2	1:A:110:LEU:CD1	0.43	2.94	7	4
1:A:71:ILE:CD1	1:A:123:TYR:CE1	0.43	3.01	22	2
1:A:51:ILE:HG23	1:A:109:PHE:CG	0.43	2.48	18	1
1:A:20:THR:OG1	1:A:23:GLU:CB	0.43	2.66	19	1
1:A:47:ILE:HG21	1:A:103:PHE:CZ	0.43	2.48	20	1
1:A:37:PHE:HB3	1:A:107:PHE:CG	0.43	2.48	21	2
1:A:103:PHE:CD2	1:A:104:LEU:HG	0.43	2.47	22	2
1:A:23:GLU:N	1:A:23:GLU:OE1	0.43	2.51	23	1
1:A:7:LYS:HD3	1:A:11:ILE:CD1	0.43	2.43	24	1
1:A:88:PHE:CZ	1:A:92:SER:HB2	0.43	2.47	2	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:102:TYR:CE2	0.43	2.48	19	1
1:A:58:ASN:OD1	1:A:59:GLN:N	0.43	2.51	22	1
1:A:32:ARG:O	1:A:32:ARG:CG	0.43	2.66	2	1
1:A:24:ARG:HD3	1:A:25:LEU:HD23	0.43	1.90	10	1
1:A:27:PHE:O	1:A:31:THR:OG1	0.43	2.35	16	2
1:A:83:TYR:HA	1:A:133:TYR:CZ	0.43	2.48	19	1
1:A:103:PHE:CE1	1:A:107:PHE:CD2	0.43	3.06	24	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:54:THR:O	1:A:60:GLN:CG	0.43	2.66	25	1
1:A:7:LYS:HD2	1:A:11:ILE:CD1	0.43	2.44	4	3
1:A:14:PHE:CG	1:A:15:ASN:N	0.43	2.86	5	1
1:A:105:TYR:O	1:A:106:HIS:C	0.43	2.57	5	7
1:A:101:ILE:O	1:A:104:LEU:N	0.43	2.51	19	1
1:A:6:ILE:O	1:A:9:GLN:HG3	0.43	2.13	22	1
1:A:38:SER:CB	1:A:44:LEU:HD11	0.43	2.44	2	1
1:A:24:ARG:HD2	1:A:88:PHE:CE1	0.43	2.48	8	2
1:A:30:SER:O	1:A:31:THR:C	0.43	2.57	7	6
1:A:98:PHE:O	1:A:102:TYR:N	0.43	2.50	13	3
1:A:88:PHE:CD2	1:A:89:SER:N	0.43	2.87	18	1
1:A:11:ILE:CG1	1:A:96:ILE:CG2	0.43	2.96	19	1
1:A:13:PHE:HB2	1:A:50:ILE:HG22	0.43	1.90	1	2
1:A:21:HIS:C	1:A:23:GLU:N	0.43	2.72	1	4
1:A:118:ILE:CG1	1:A:119:ILE:HD13	0.43	2.44	25	3
1:A:13:PHE:CE2	1:A:49:ASN:CG	0.43	2.92	6	1
1:A:57:GLU:C	1:A:59:GLN:N	0.43	2.70	16	3
1:A:102:TYR:O	1:A:106:HIS:N	0.43	2.49	13	1
1:A:85:ALA:O	1:A:86:SER:C	0.43	2.56	21	1
1:A:71:ILE:HG13	1:A:123:TYR:CD1	0.43	2.49	25	1
1:A:31:THR:HG23	1:A:107:PHE:HE1	0.43	1.72	26	1
1:A:40:VAL:O	1:A:42:VAL:N	0.43	2.51	8	2
1:A:73:THR:C	1:A:75:SER:N	0.43	2.71	18	2
1:A:7:LYS:CD	1:A:7:LYS:C	0.43	2.87	9	1
1:A:52:GLU:O	1:A:55:LYS:CG	0.43	2.67	9	2
1:A:84:MET:HA	1:A:87:PHE:CE2	0.43	2.49	15	1
1:A:118:ILE:O	1:A:122:ALA:N	0.43	2.48	18	1
1:A:70:ASN:CG	1:A:98:PHE:CD1	0.43	2.92	21	1
1:A:19:SER:O	1:A:20:THR:O	0.43	2.37	12	7
1:A:68:VAL:HG12	1:A:72:LYS:HG3	0.43	1.91	4	1
1:A:10:LEU:HD21	1:A:53:ILE:CD1	0.43	2.43	21	1
1:A:100:VAL:O	1:A:104:LEU:HD12	0.43	2.13	21	1
1:A:14:PHE:CD2	1:A:96:ILE:HG23	0.43	2.49	3	1
1:A:118:ILE:HG12	1:A:119:ILE:CD1	0.43	2.44	3	3
1:A:85:ALA:O	1:A:88:PHE:CB	0.43	2.67	8	1
1:A:100:VAL:O	1:A:101:ILE:C	0.43	2.56	18	1
1:A:42:VAL:HG11	1:A:103:PHE:HE2	0.43	1.71	20	1
1:A:91:ASN:C	1:A:94:PRO:HD2	0.43	2.34	21	1
1:A:122:ALA:O	1:A:125:THR:CG2	0.43	2.66	25	1
1:A:51:ILE:CG2	1:A:109:PHE:CD1	0.43	3.02	5	1
1:A:83:TYR:O	1:A:84:MET:C	0.43	2.58	10	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:7:LYS:CD	1:A:11:ILE:HD11	0.43	2.44	20	1
1:A:42:VAL:HG11	1:A:107:PHE:HE2	0.43	1.74	23	1
1:A:18:CYS:SG	1:A:19:SER:N	0.43	2.92	25	1
1:A:102:TYR:OH	1:A:106:HIS:NE2	0.43	2.52	25	1
1:A:42:VAL:CG2	1:A:43:PRO:HD2	0.42	2.44	11	3
1:A:23:GLU:O	1:A:27:PHE:CB	0.42	2.67	5	1
1:A:45:GLU:N	1:A:46:PRO:CD	0.42	2.82	7	9
1:A:118:ILE:O	1:A:119:ILE:C	0.42	2.57	6	3
1:A:14:PHE:O	1:A:15:ASN:C	0.42	2.56	11	3
1:A:41:ASP:O	1:A:42:VAL:C	0.42	2.57	14	1
1:A:70:ASN:O	1:A:71:ILE:C	0.42	2.58	22	1
1:A:102:TYR:HH	1:A:106:HIS:CD2	0.42	2.30	25	1
1:A:126:ILE:HG22	1:A:127:ALA:N	0.42	2.29	4	1
1:A:20:THR:O	1:A:23:GLU:OE2	0.42	2.37	7	1
1:A:84:MET:O	1:A:84:MET:CG	0.42	2.66	7	1
1:A:67:ALA:O	1:A:70:ASN:OD1	0.42	2.36	18	3
1:A:106:HIS:CD2	1:A:107:PHE:N	0.42	2.87	16	1
1:A:106:HIS:HB3	1:A:107:PHE:CD2	0.42	2.49	18	1
1:A:12:SER:O	1:A:16:GLN:CG	0.42	2.66	26	1
1:A:88:PHE:CG	1:A:95:ALA:CB	0.42	3.02	4	2
1:A:18:CYS:HB3	1:A:42:VAL:HG23	0.42	1.90	11	1
1:A:83:TYR:CG	1:A:133:TYR:CD2	0.42	3.07	16	1
1:A:63:ILE:HA	1:A:66:ILE:CD1	0.42	2.45	20	1
1:A:13:PHE:CE1	1:A:14:PHE:CB	0.42	3.02	26	1
1:A:129:ASN:O	1:A:132:ASP:N	0.42	2.50	2	3
1:A:24:ARG:HG3	1:A:88:PHE:CE2	0.42	2.48	6	1
1:A:7:LYS:CE	1:A:93:GLU:O	0.42	2.68	12	1
1:A:37:PHE:CE1	1:A:107:PHE:HB2	0.42	2.49	12	1
1:A:130:ILE:O	1:A:133:TYR:CD2	0.42	2.72	12	2
1:A:62:GLU:O	1:A:65:LYS:N	0.42	2.52	20	1
1:A:13:PHE:CD1	1:A:14:PHE:HB3	0.42	2.49	26	1
1:A:77:VAL:HG21	1:A:87:PHE:CE2	0.42	2.49	15	1
1:A:9:GLN:CG	1:A:10:LEU:HD23	0.42	2.41	22	1
1:A:32:ARG:CZ	1:A:128:ASP:OD1	0.42	2.68	2	1
1:A:88:PHE:CE1	1:A:92:SER:CB	0.42	3.01	2	1
1:A:9:GLN:O	1:A:13:PHE:CE1	0.42	2.73	8	1
1:A:30:SER:HA	1:A:33:GLU:CG	0.42	2.45	1	1
1:A:51:ILE:CD1	1:A:109:PHE:CZ	0.42	3.02	4	1
1:A:88:PHE:CD1	1:A:95:ALA:CB	0.42	3.03	26	2
1:A:7:LYS:HG3	1:A:11:ILE:CD1	0.42	2.45	19	1
1:A:50:ILE:HD11	1:A:103:PHE:CE2	0.42	2.50	22	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:119:ILE:O	1:A:123:TYR:N	0.42	2.52	3	3
1:A:24:ARG:NH2	1:A:84:MET:SD	0.42	2.92	4	1
1:A:66:ILE:HD11	1:A:101:ILE:CD1	0.42	2.27	17	1
1:A:10:LEU:O	1:A:13:PHE:CG	0.42	2.71	26	1
1:A:7:LYS:HE2	1:A:11:ILE:CD1	0.42	2.45	2	1
1:A:74:LEU:CD1	1:A:126:ILE:CD1	0.42	2.97	11	1
1:A:50:ILE:C	1:A:52:GLU:N	0.42	2.72	13	1
1:A:37:PHE:CD1	1:A:38:SER:N	0.42	2.87	14	1
1:A:38:SER:N	1:A:44:LEU:HD11	0.42	2.30	25	1
1:A:96:ILE:O	1:A:97:ILE:C	0.42	2.59	22	2
1:A:26:ASP:O	1:A:29:CYS:SG	0.42	2.78	2	1
1:A:11:ILE:CG2	1:A:12:SER:N	0.42	2.83	3	2
1:A:84:MET:SD	1:A:84:MET:C	0.42	2.98	4	1
1:A:126:ILE:O	1:A:127:ALA:C	0.42	2.57	25	4
1:A:95:ALA:HA	1:A:98:PHE:CD2	0.42	2.50	8	1
1:A:47:ILE:O	1:A:50:ILE:CG1	0.42	2.67	13	1
1:A:61:ILE:O	1:A:62:GLU:C	0.42	2.58	20	2
1:A:37:PHE:CZ	1:A:107:PHE:O	0.41	2.73	2	1
1:A:102:TYR:HB2	1:A:123:TYR:CG	0.41	2.50	2	1
1:A:24:ARG:CZ	1:A:88:PHE:CD2	0.41	3.03	4	1
1:A:44:LEU:O	1:A:48:LYS:CB	0.41	2.68	4	1
1:A:18:CYS:SG	1:A:41:ASP:O	0.41	2.78	7	2
1:A:91:ASN:HB3	1:A:94:PRO:CD	0.41	2.45	7	1
1:A:118:ILE:CG2	1:A:120:LYS:HG2	0.41	2.45	11	1
1:A:98:PHE:O	1:A:99:CYS:C	0.41	2.59	17	3
1:A:74:LEU:O	1:A:76:SER:N	0.41	2.49	21	3
1:A:53:ILE:CG2	1:A:54:THR:N	0.41	2.83	18	1
1:A:88:PHE:O	1:A:89:SER:C	0.41	2.59	21	1
1:A:94:PRO:O	1:A:98:PHE:N	0.41	2.48	25	1
1:A:77:VAL:CG1	1:A:87:PHE:CZ	0.41	3.02	7	1
1:A:62:GLU:C	1:A:66:ILE:HG23	0.41	2.36	17	1
1:A:7:LYS:HA	1:A:7:LYS:HZ2	0.41	1.74	19	1
1:A:31:THR:O	1:A:107:PHE:CE2	0.41	2.73	19	1
1:A:23:GLU:OE1	1:A:23:GLU:CA	0.41	2.68	23	1
1:A:18:CYS:SG	1:A:27:PHE:CE2	0.41	3.12	3	1
1:A:36:THR:HG23	1:A:38:SER:N	0.41	2.30	10	1
1:A:71:ILE:C	1:A:73:THR:N	0.41	2.73	13	1
1:A:29:CYS:C	1:A:31:THR:N	0.41	2.72	23	2
1:A:7:LYS:HA	1:A:7:LYS:HE3	0.41	1.92	19	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:28:ILE:CG2	0.41	3.02	20	1
1:A:122:ALA:O	1:A:123:TYR:C	0.41	2.58	21	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:125:THR:O	1:A:129:ASN:CG	0.41	2.59	4	2
1:A:12:SER:OG	1:A:13:PHE:N	0.41	2.52	7	1
1:A:45:GLU:CB	1:A:46:PRO:CD	0.41	2.98	25	2
1:A:83:TYR:CD2	1:A:133:TYR:CE2	0.41	3.09	11	1
1:A:40:VAL:O	1:A:41:ASP:C	0.41	2.58	22	1
1:A:83:TYR:C	1:A:85:ALA:N	0.41	2.73	10	1
1:A:55:LYS:CG	1:A:56:ASP:N	0.41	2.83	24	3
1:A:7:LYS:CG	1:A:97:ILE:HG12	0.41	2.44	21	1
1:A:67:ALA:HB1	1:A:119:ILE:CG2	0.41	2.46	22	1
1:A:84:MET:SD	1:A:84:MET:O	0.41	2.79	4	2
1:A:99:CYS:O	1:A:100:VAL:C	0.41	2.58	12	3
1:A:24:ARG:HG3	1:A:88:PHE:CZ	0.41	2.50	6	1
1:A:103:PHE:HB3	1:A:107:PHE:CB	0.41	2.45	23	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:106:HIS:CB	0.41	2.98	6	1
1:A:7:LYS:HZ1	1:A:11:ILE:HD12	0.41	1.75	7	1
1:A:51:ILE:HD13	1:A:109:PHE:CE1	0.41	2.50	11	1
1:A:98:PHE:CE2	1:A:123:TYR:CD1	0.41	3.09	26	1
1:A:87:PHE:O	1:A:88:PHE:CD2	0.41	2.74	1	1
1:A:83:TYR:O	1:A:86:SER:N	0.41	2.48	10	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:40:VAL:HG11	0.41	2.51	12	1
1:A:7:LYS:NZ	1:A:7:LYS:HA	0.41	2.31	16	1
1:A:102:TYR:CG	1:A:123:TYR:HB3	0.41	2.51	2	1
1:A:77:VAL:HG13	1:A:87:PHE:CZ	0.41	2.51	7	1
1:A:90:THR:O	1:A:91:ASN:CG	0.41	2.59	7	1
1:A:17:ALA:O	1:A:18:CYS:O	0.41	2.39	8	1
1:A:32:ARG:CG	1:A:33:GLU:N	0.41	2.83	8	1
1:A:25:LEU:HA	1:A:28:ILE:CD1	0.41	2.46	9	3
1:A:7:LYS:HZ3	1:A:11:ILE:HD11	0.41	1.74	11	1
1:A:10:LEU:HB3	1:A:14:PHE:CE2	0.41	2.51	13	1
1:A:71:ILE:O	1:A:72:LYS:C	0.41	2.59	15	2
1:A:13:PHE:N	1:A:13:PHE:CD1	0.41	2.86	16	1
1:A:18:CYS:SG	1:A:23:GLU:OE2	0.41	2.79	16	1
1:A:63:ILE:C	1:A:65:LYS:N	0.41	2.73	17	1
1:A:76:SER:O	1:A:77:VAL:O	0.41	2.39	17	1
1:A:84:MET:HG3	1:A:126:ILE:HG23	0.41	1.93	18	1
1:A:84:MET:CE	1:A:98:PHE:CE1	0.41	3.03	19	1
1:A:91:ASN:CB	1:A:94:PRO:HG2	0.41	2.45	19	1
1:A:87:PHE:CZ	1:A:91:ASN:CB	0.41	3.04	21	1
1:A:104:LEU:HD23	1:A:109:PHE:H	0.41	1.76	23	1
1:A:15:ASN:OD1	1:A:15:ASN:C	0.41	2.59	25	1
1:A:102:TYR:CE1	1:A:127:ALA:CB	0.41	3.04	26	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:127:ALA:C	1:A:130:ILE:HG22	0.41	2.36	4	1
1:A:8:GLU:OE2	1:A:8:GLU:O	0.41	2.39	7	1
1:A:70:ASN:ND2	1:A:98:PHE:CE1	0.41	2.88	8	1
1:A:14:PHE:CD1	1:A:50:ILE:HD13	0.41	2.49	13	1
1:A:70:ASN:CB	1:A:98:PHE:CE1	0.41	3.03	24	1
1:A:61:ILE:C	1:A:63:ILE:N	0.40	2.75	1	1
1:A:33:GLU:O	1:A:33:GLU:CD	0.40	2.59	12	1
1:A:36:THR:C	1:A:37:PHE:CD2	0.40	2.94	13	1
1:A:63:ILE:HA	1:A:66:ILE:CG1	0.40	2.46	20	2
1:A:119:ILE:N	1:A:119:ILE:CD1	0.40	2.69	18	1
1:A:84:MET:C	1:A:84:MET:SD	0.40	2.99	23	1
1:A:108:GLY:C	1:A:109:PHE:CG	0.40	2.94	23	1
1:A:7:LYS:CA	1:A:7:LYS:HE3	0.40	2.46	5	1
1:A:99:CYS:O	1:A:102:TYR:N	0.40	2.54	6	1
1:A:7:LYS:HE3	1:A:97:ILE:CD1	0.40	2.46	8	1
1:A:7:LYS:HE3	1:A:11:ILE:CD1	0.40	2.46	21	1
1:A:67:ALA:O	1:A:71:ILE:N	0.40	2.52	25	1
1:A:29:CYS:HG	1:A:30:SER:H	0.40	1.60	2	1
1:A:86:SER:O	1:A:87:PHE:C	0.40	2.58	2	1
1:A:37:PHE:C	1:A:40:VAL:HG23	0.40	2.35	3	1
1:A:107:PHE:O	1:A:108:GLY:C	0.40	2.58	8	1
1:A:34:SER:O	1:A:37:PHE:N	0.40	2.50	9	1
1:A:71:ILE:HD13	1:A:71:ILE:HA	0.40	1.81	10	1
1:A:91:ASN:O	1:A:91:ASN:OD1	0.40	2.39	10	1
1:A:21:HIS:O	1:A:24:ARG:NH2	0.40	2.54	11	1
1:A:70:ASN:O	1:A:74:LEU:N	0.40	2.52	7	1
1:A:98:PHE:O	1:A:102:TYR:CD1	0.40	2.75	7	1
1:A:23:GLU:OE1	1:A:24:ARG:N	0.40	2.48	8	1
1:A:23:GLU:OE2	1:A:41:ASP:OD2	0.40	2.40	13	1
1:A:27:PHE:CD2	1:A:103:PHE:CE1	0.40	3.09	17	1
1:A:18:CYS:SG	1:A:27:PHE:CZ	0.40	3.09	18	1
1:A:133:TYR:O	1:A:133:TYR:CD1	0.40	2.74	18	1
1:A:24:ARG:NH1	1:A:24:ARG:HA	0.40	2.31	22	1
1:A:100:VAL:HG13	1:A:104:LEU:HD11	0.40	1.92	15	1
1:A:85:ALA:HA	1:A:88:PHE:CD2	0.40	2.52	19	1
1:A:67:ALA:CB	1:A:119:ILE:CG2	0.40	3.00	22	1
1:A:24:ARG:C	1:A:26:ASP:N	0.40	2.73	23	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	119/137 (87%)	72±4 (61±4%)	36±4 (31±3%)	11±2 (9±2%)	1	12
All	All	3094/3562 (87%)	1876 (61%)	944 (31%)	274 (9%)	1	12

All 44 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	76	SER	21
1	A	35	ASP	20
1	A	134	LEU	20
1	A	6	ILE	18
1	A	20	THR	18
1	A	77	VAL	16
1	A	13	PHE	15
1	A	28	ILE	14
1	A	40	VAL	12
1	A	33	GLU	9
1	A	135	ASN	9
1	A	118	ILE	9
1	A	18	CYS	7
1	A	119	ILE	7
1	A	83	TYR	7
1	A	57	GLU	6
1	A	42	VAL	6
1	A	88	PHE	4
1	A	104	LEU	4
1	A	32	ARG	4
1	A	41	ASP	4
1	A	108	GLY	4
1	A	107	PHE	4
1	A	11	ILE	3
1	A	102	TYR	3
1	A	101	ILE	3
1	A	61	ILE	3

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	12	SER	2
1	A	109	PHE	2
1	A	19	SER	2
1	A	22	GLN	2
1	A	30	SER	2
1	A	87	PHE	2
1	A	100	VAL	2
1	A	120	LYS	1
1	A	84	MET	1
1	A	31	THR	1
1	A	64	THR	1
1	A	71	ILE	1
1	A	56	ASP	1
1	A	34	SER	1
1	A	86	SER	1
1	A	10	LEU	1
1	A	14	PHE	1

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

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

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles
1	A	111/126 (88%)	81±5 (73±4%)	30±5 (27±4%)	<b>2</b> <b>21</b>
All	All	2886/3276 (88%)	2101 (73%)	785 (27%)	<b>2</b> <b>21</b>

All 84 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	64	THR	26
1	A	71	ILE	24
1	A	7	LYS	23
1	A	32	ARG	22
1	A	72	LYS	22
1	A	118	ILE	22
1	A	19	SER	20
1	A	65	LYS	20

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	133	TYR	20
1	A	76	SER	19
1	A	23	GLU	17
1	A	121	LYS	17
1	A	125	THR	17
1	A	12	SER	16
1	A	28	ILE	15
1	A	53	ILE	15
1	A	56	ASP	15
1	A	75	SER	15
1	A	35	ASP	15
1	A	48	LYS	14
1	A	86	SER	14
1	A	26	ASP	13
1	A	45	GLU	13
1	A	66	ILE	13
1	A	106	HIS	13
1	A	11	ILE	13
1	A	55	LYS	12
1	A	111	LYS	12
1	A	120	LYS	12
1	A	93	GLU	12
1	A	24	ARG	11
1	A	92	SER	10
1	A	98	PHE	10
1	A	57	GLU	10
1	A	102	TYR	10
1	A	89	SER	10
1	A	29	CYS	10
1	A	70	ASN	10
1	A	52	GLU	10
1	A	37	PHE	9
1	A	59	GLN	9
1	A	30	SER	9
1	A	27	PHE	9
1	A	33	GLU	8
1	A	99	CYS	8
1	A	14	PHE	8
1	A	38	SER	7
1	A	62	GLU	7
1	A	135	ASN	7
1	A	103	PHE	6

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	21	HIS	6
1	A	110	LEU	6
1	A	8	GLU	6
1	A	39	SER	6
1	A	128	ASP	6
1	A	124	GLU	5
1	A	49	ASN	5
1	A	18	CYS	5
1	A	58	ASN	5
1	A	9	GLN	4
1	A	84	MET	4
1	A	41	ASP	4
1	A	88	PHE	4
1	A	50	ILE	4
1	A	60	GLN	3
1	A	109	PHE	3
1	A	91	ASN	3
1	A	74	LEU	3
1	A	107	PHE	3
1	A	100	VAL	2
1	A	15	ASN	2
1	A	22	GLN	2
1	A	96	ILE	2
1	A	42	VAL	2
1	A	129	ASN	2
1	A	87	PHE	1
1	A	34	SER	1
1	A	132	ASP	1
1	A	77	VAL	1
1	A	16	GLN	1
1	A	83	TYR	1
1	A	51	ILE	1
1	A	36	THR	1
1	A	13	PHE	1

### 6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

## 6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no monosaccharides in this entry.

## 6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

## 6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

## 6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

## 7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided