



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Jun 3, 2023 – 09:11 AM EDT

PDB ID : 6CKV  
BMRB ID : 30423  
Title : Solution NMR structure of human BOK  
Authors : Grace, C.R.; Zheng, J.; Moldoveanu, T.  
Deposited on : 2018-03-01

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  
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

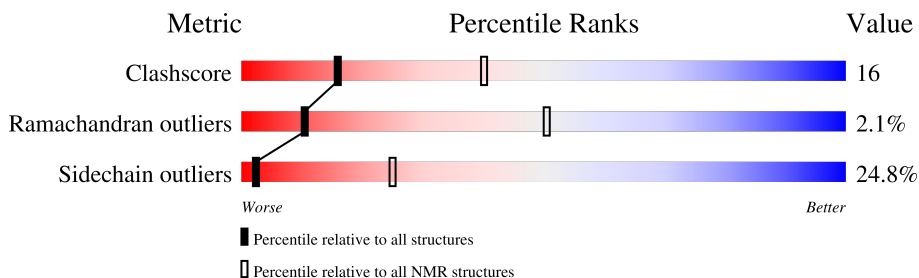
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment is 84%.

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	158	

## 2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 20 models. Model 7 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:24-A:46, A:61-A:173 (136)	0.43	7

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

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

The models can be grouped into 4 clusters and 5 single-model clusters were found.

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

### 3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2435 atoms, of which 1240 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Bcl-2-related ovarian killer protein.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	156	2435	762	1240	224	206	3	0

There are 5 discrepancies between the modelled and reference sequences:

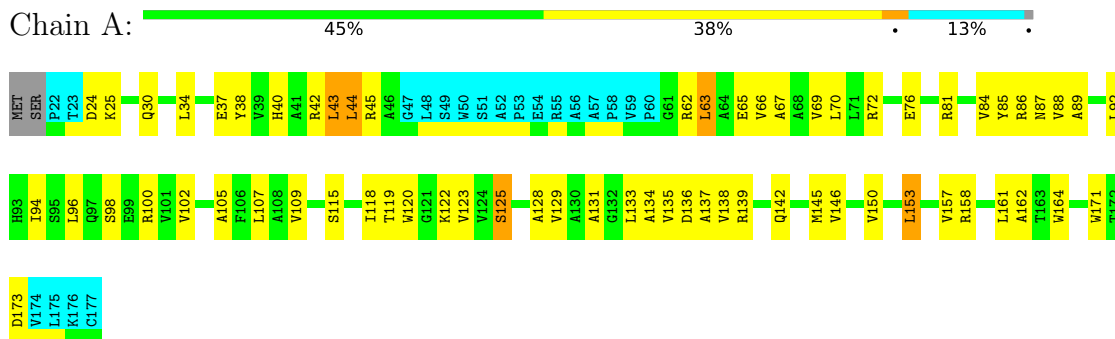
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	20	MET	-	initiating methionine	UNP Q9UMX3
A	67	ALA	CYS	engineered mutation	UNP Q9UMX3
A	100	ARG	PRO	engineered mutation	UNP Q9UMX3
A	137	ALA	CYS	engineered mutation	UNP Q9UMX3
A	152	ALA	CYS	engineered mutation	UNP Q9UMX3

## 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: Bcl-2-related ovarian killer protein

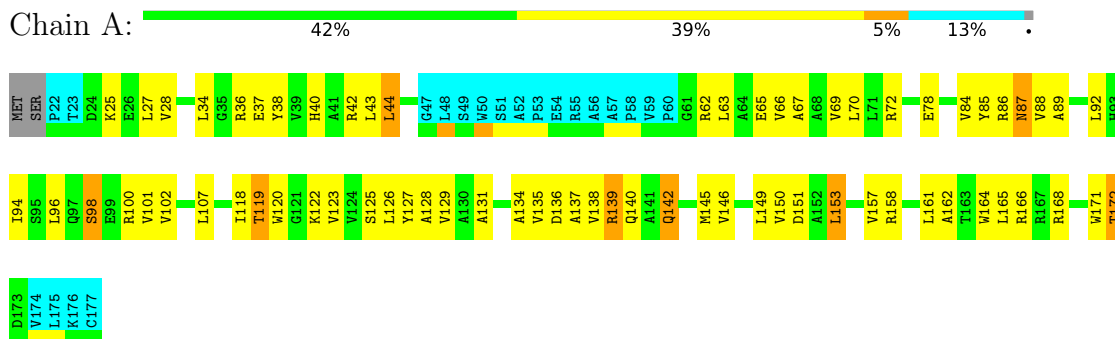


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

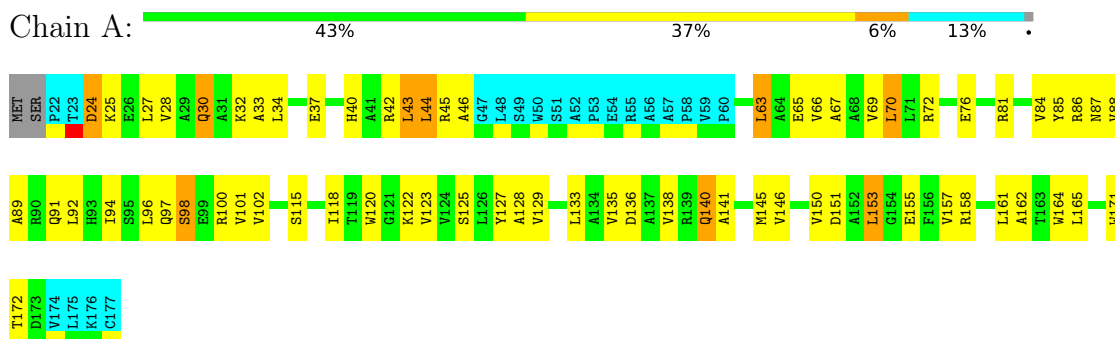
#### 4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



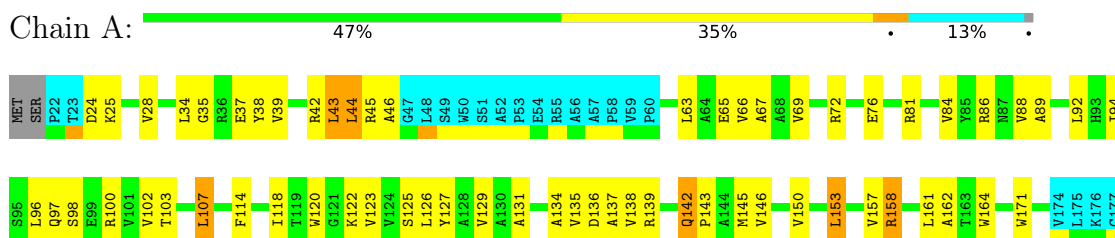
### 4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



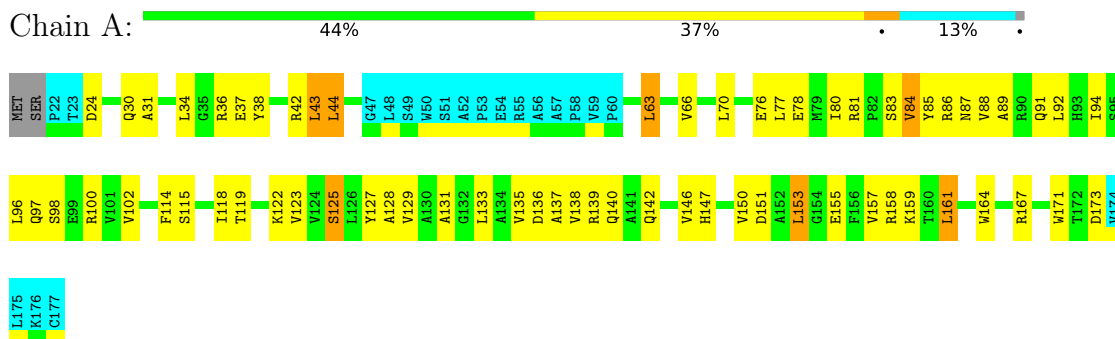
### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



### 4.2.4 Score per residue for model 4

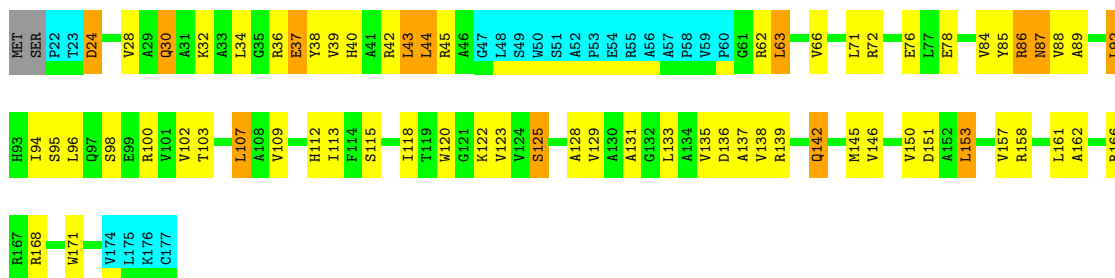
- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

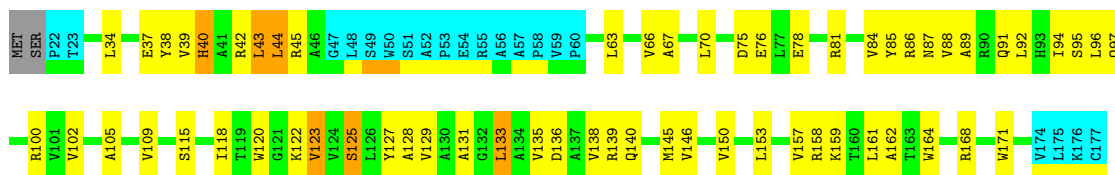




#### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

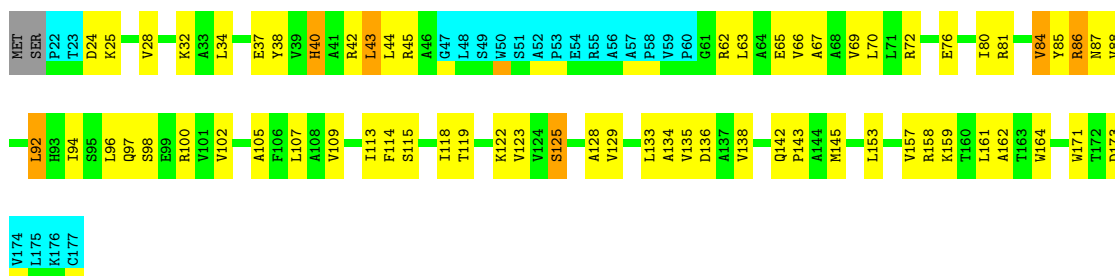
Chain A: 47% 35% 13%



#### 4.2.7 Score per residue for model 7 (medoid)

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

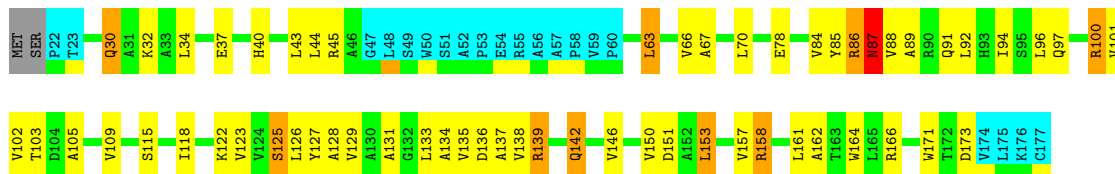
Chain A: 45% 37% 13%



#### 4.2.8 Score per residue for model 8

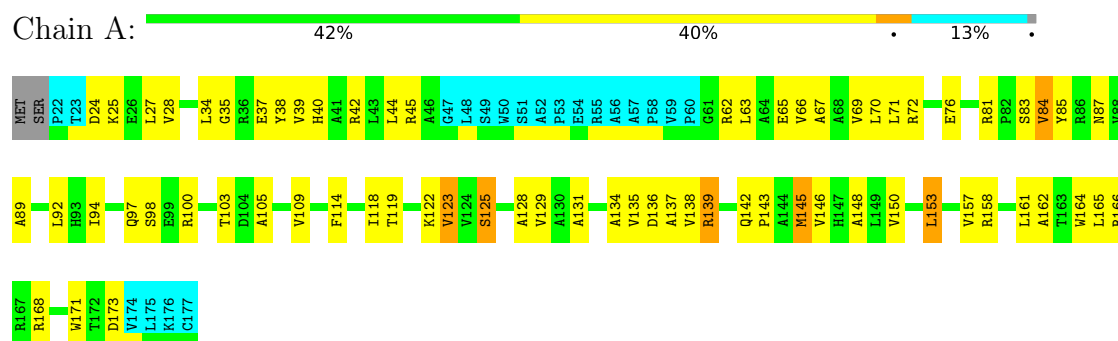
- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

Chain A: 48% 32% 6% 13%



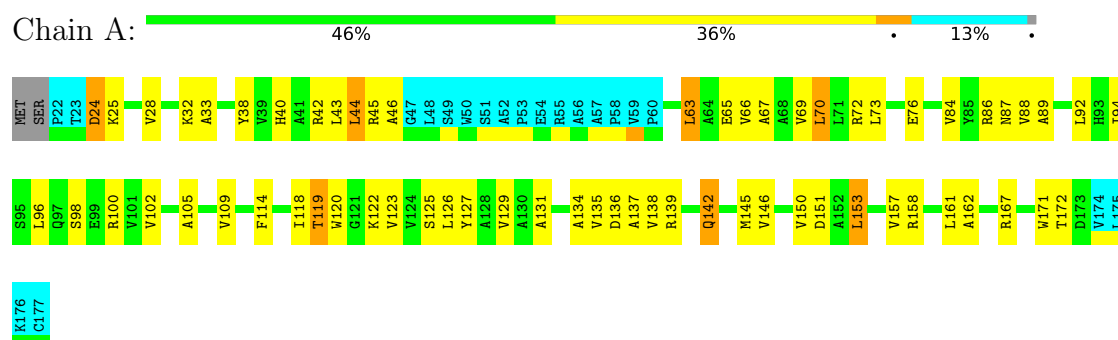
### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



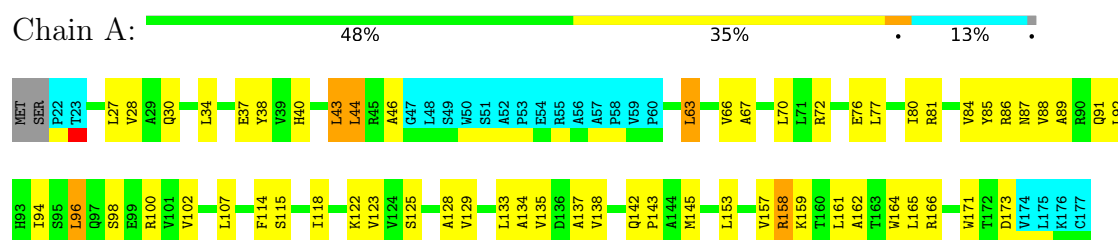
### 4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

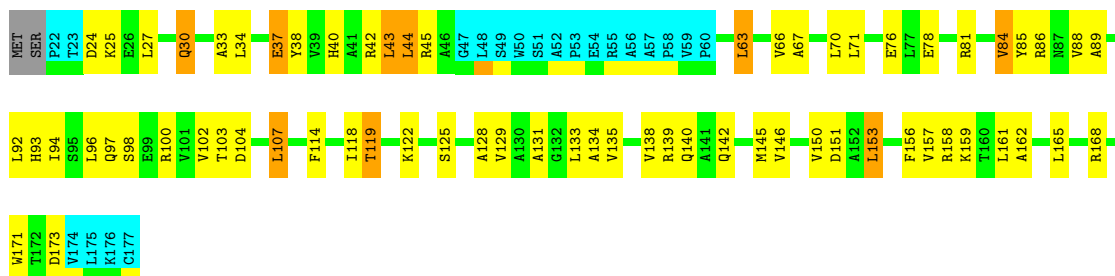


### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



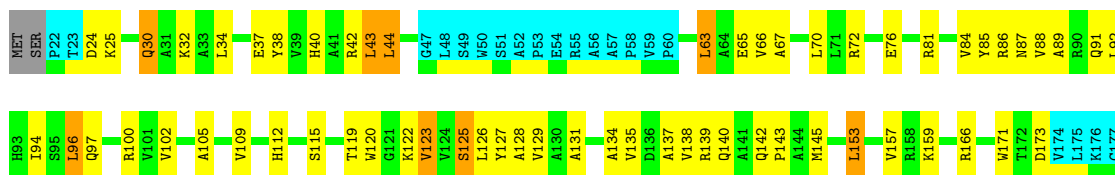




#### 4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

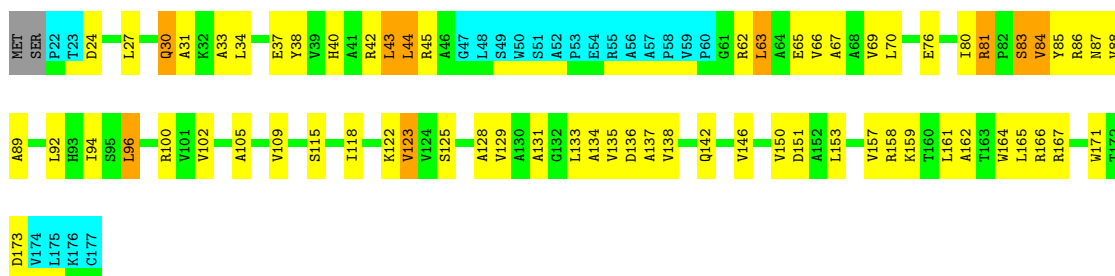
Chain A: 47% 34% 5% 13%



#### 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

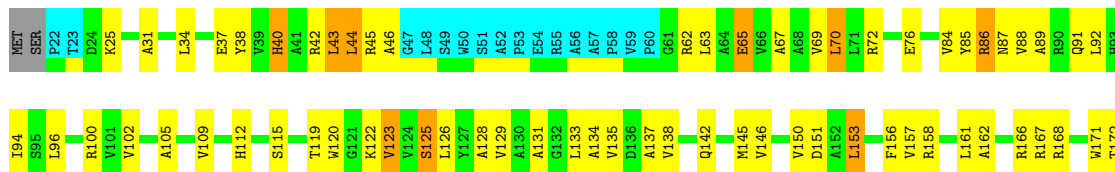
Chain A: 44% 37% 6% 13%



#### 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

Chain A: 44% 36% 6% 13%

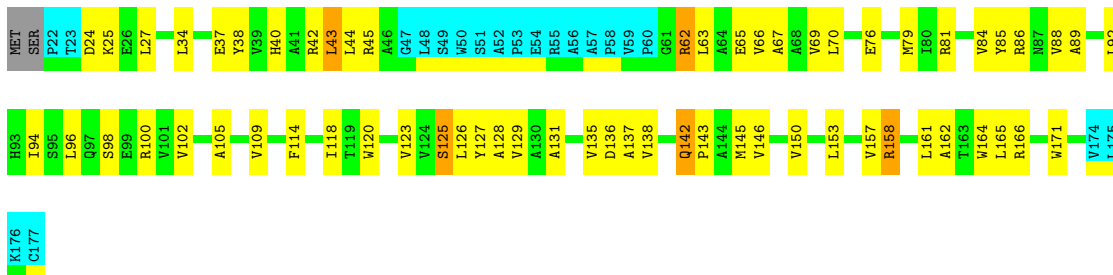




#### 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

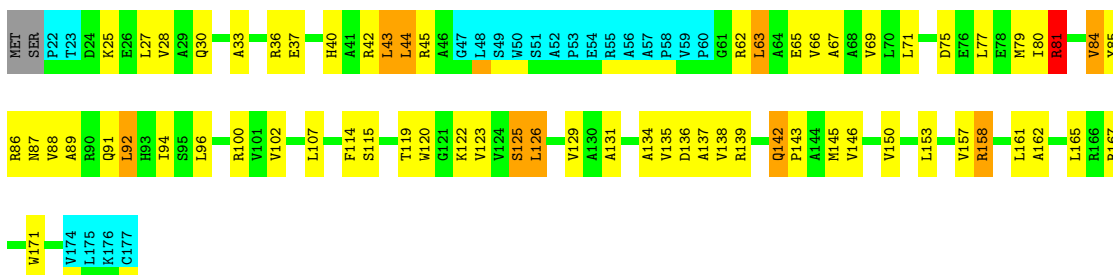
Chain A: 47% 36% 13%



#### 4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

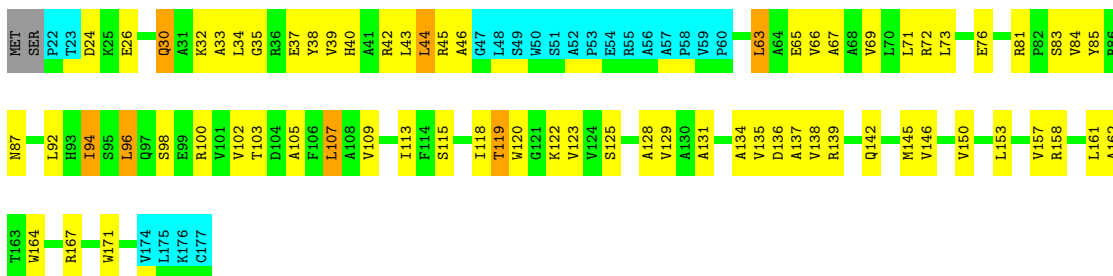
Chain A: 44% 35% 6% 13%



#### 4.2.18 Score per residue for model 18

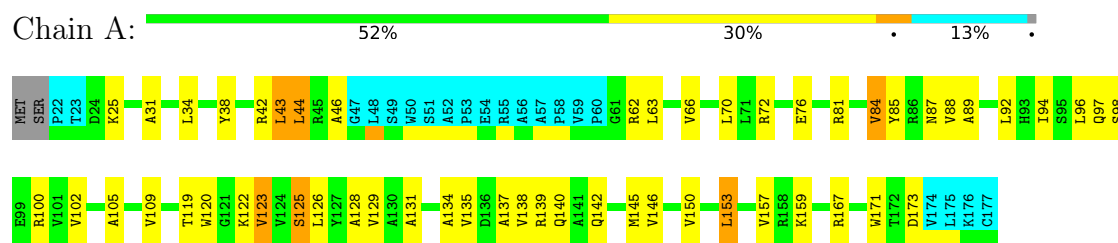
- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein

Chain A: 42% 39% 13%



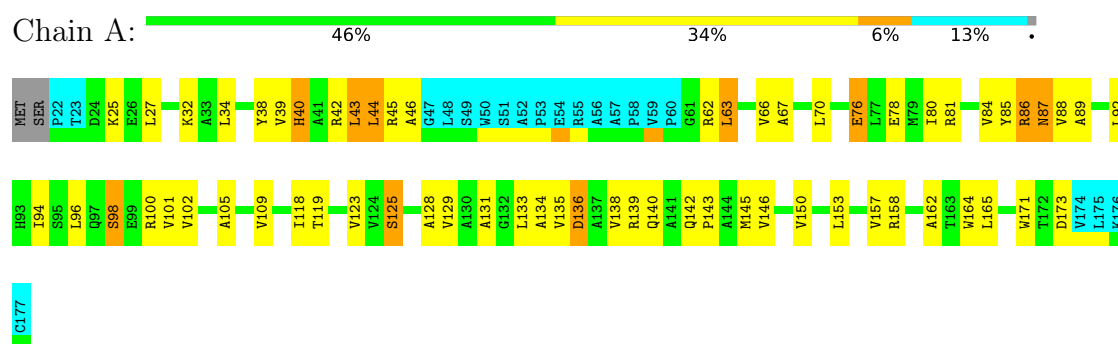
### 4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



### 4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: Bcl-2-related ovarian killer protein



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 100 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *structures with the least restraint violations*.

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

Software name	Classification	Version
CYANA	refinement	2.1
CYANA	structure calculation	2.1

The following table shows chemical shift validation statistics as aggregates over all chemical shift files. Detailed validation can be found in section 7 of this report.

Chemical shift file(s)	working_cs.cif
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1842
Number of shifts mapped to atoms	1828
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	14
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	84%

## 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	1050	1090	1090	35±5
All	All	21000	21800	21800	691

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 16.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:ILE:HD11	1:A:102:VAL:HG23	0.99	1.34	16	18
1:A:157:VAL:HG22	1:A:161:LEU:HD12	0.91	1.40	18	12
1:A:88:VAL:HG11	1:A:129:VAL:HG13	0.85	1.45	14	17
1:A:34:LEU:HD12	1:A:70:LEU:HD22	0.84	1.50	19	1
1:A:27:LEU:HD22	1:A:165:LEU:HD23	0.73	1.57	9	1
1:A:134:ALA:HB1	1:A:146:VAL:HG22	0.72	1.58	14	5
1:A:43:LEU:HD11	1:A:138:VAL:HG11	0.69	1.64	10	6
1:A:118:ILE:HD13	1:A:164:TRP:CD1	0.68	2.24	16	11
1:A:43:LEU:HD13	1:A:138:VAL:HG11	0.68	1.66	18	2
1:A:27:LEU:HD11	1:A:165:LEU:HB3	0.66	1.66	11	4
1:A:88:VAL:HG11	1:A:129:VAL:CG1	0.66	2.21	19	17
1:A:158:ARG:C	1:A:162:ALA:HB2	0.66	2.11	1	17
1:A:131:ALA:O	1:A:135:VAL:HG23	0.66	1.91	14	16
1:A:24:ASP:O	1:A:28:VAL:HG23	0.65	1.92	9	6

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:125:SER:O	1:A:129:VAL:HG23	0.64	1.92	6	20
1:A:89:ALA:HB2	1:A:133:LEU:CD1	0.64	2.22	15	2
1:A:94:ILE:CD1	1:A:102:VAL:HG23	0.64	2.21	20	14
1:A:100:ARG:HD2	1:A:101:VAL:HG23	0.64	1.68	8	1
1:A:114:PHE:CE2	1:A:126:LEU:HD13	0.64	2.28	17	1
1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:HD12	0.64	1.93	7	2
1:A:28:VAL:HG12	1:A:32:LYS:HE3	0.62	1.68	7	1
1:A:134:ALA:O	1:A:138:VAL:HG23	0.62	1.93	9	11
1:A:96:LEU:HD11	1:A:140:GLN:CD	0.62	2.14	13	1
1:A:27:LEU:HD21	1:A:165:LEU:HB2	0.62	1.71	16	2
1:A:34:LEU:CD1	1:A:70:LEU:HD22	0.62	2.24	19	1
1:A:65:GLU:O	1:A:69:VAL:HG23	0.62	1.95	2	11
1:A:127:TYR:CZ	1:A:153:LEU:HD21	0.62	2.29	1	1
1:A:89:ALA:HB1	1:A:94:ILE:CG2	0.61	2.24	20	18
1:A:89:ALA:HB1	1:A:94:ILE:HG21	0.61	1.71	14	8
1:A:153:LEU:O	1:A:157:VAL:HG23	0.61	1.96	20	20
1:A:80:ILE:HG22	1:A:81:ARG:HG2	0.61	1.73	20	3
1:A:158:ARG:O	1:A:162:ALA:HB2	0.60	1.96	17	15
1:A:88:VAL:HG13	1:A:133:LEU:HD11	0.60	1.74	2	2
1:A:43:LEU:CD1	1:A:138:VAL:HG11	0.60	2.26	12	5
1:A:42:ARG:HG3	1:A:135:VAL:HG21	0.59	1.72	13	8
1:A:40:HIS:NE2	1:A:44:LEU:HD12	0.59	2.13	11	9
1:A:77:LEU:HA	1:A:80:ILE:HD12	0.59	1.75	4	2
1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:HD22	0.59	1.97	6	1
1:A:67:ALA:HA	1:A:70:LEU:HD12	0.59	1.73	13	12
1:A:89:ALA:HB1	1:A:94:ILE:HG22	0.59	1.75	19	12
1:A:105:ALA:O	1:A:109:VAL:HG23	0.58	1.99	14	12
1:A:118:ILE:O	1:A:119:THR:HG22	0.57	1.97	12	2
1:A:31:ALA:HA	1:A:34:LEU:HD12	0.57	1.77	14	1
1:A:43:LEU:HD12	1:A:138:VAL:HG11	0.57	1.77	16	7
1:A:34:LEU:HD22	1:A:70:LEU:CD1	0.56	2.30	4	7
1:A:94:ILE:HD11	1:A:102:VAL:CG2	0.56	2.22	8	1
1:A:156:PHE:CE1	1:A:161:LEU:HD11	0.56	2.35	12	2
1:A:114:PHE:CD2	1:A:118:ILE:HG23	0.56	2.35	10	5
1:A:66:VAL:HG21	1:A:171:TRP:HB2	0.56	1.77	7	3
1:A:109:VAL:HG12	1:A:113:ILE:HD11	0.56	1.76	18	1
1:A:27:LEU:HD22	1:A:165:LEU:HB3	0.56	1.77	2	3
1:A:85:TYR:CE1	1:A:128:ALA:HB1	0.56	2.35	11	4
1:A:66:VAL:HG11	1:A:171:TRP:HB3	0.56	1.78	13	2
1:A:85:TYR:CE2	1:A:128:ALA:HB1	0.55	2.37	12	13
1:A:28:VAL:HG12	1:A:32:LYS:CE	0.55	2.31	7	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:HD22	1:A:67:ALA:HA	0.55	1.78	16	3
1:A:37:GLU:OE2	1:A:71:LEU:HD11	0.55	2.01	12	1
1:A:157:VAL:HG22	1:A:161:LEU:CD1	0.55	2.23	18	1
1:A:137:ALA:HB1	1:A:142:GLN:O	0.54	2.02	15	13
1:A:62:ARG:O	1:A:66:VAL:HG23	0.54	2.01	5	3
1:A:127:TYR:CE2	1:A:153:LEU:HD21	0.54	2.38	13	3
1:A:40:HIS:NE2	1:A:44:LEU:HD13	0.54	2.17	14	5
1:A:89:ALA:HB2	1:A:133:LEU:HG	0.54	1.80	2	6
1:A:165:LEU:HD21	1:A:171:TRP:NE1	0.54	2.17	9	1
1:A:30:GLN:NE2	1:A:34:LEU:HD11	0.54	2.18	5	4
1:A:84:VAL:HG23	1:A:87:ASN:HB3	0.54	1.79	7	1
1:A:27:LEU:HD13	1:A:165:LEU:HB2	0.54	1.79	12	3
1:A:66:VAL:HG12	1:A:70:LEU:HD11	0.54	1.80	11	7
1:A:98:SER:HB3	1:A:101:VAL:HG12	0.53	1.81	2	2
1:A:42:ARG:CG	1:A:135:VAL:HG21	0.53	2.33	13	9
1:A:37:GLU:OE2	1:A:67:ALA:HB1	0.53	2.03	16	2
1:A:43:LEU:HD23	1:A:44:LEU:N	0.53	2.19	14	13
1:A:89:ALA:HB2	1:A:133:LEU:HD12	0.53	1.81	15	2
1:A:33:ALA:HB3	1:A:63:LEU:CD2	0.53	2.34	14	5
1:A:76:GLU:OE1	1:A:80:ILE:HD11	0.53	2.04	20	1
1:A:96:LEU:HD11	1:A:140:GLN:OE1	0.53	2.04	13	1
1:A:30:GLN:HA	1:A:63:LEU:HD21	0.53	1.80	2	6
1:A:28:VAL:HG22	1:A:158:ARG:HD2	0.53	1.80	3	1
1:A:88:VAL:O	1:A:92:LEU:HD23	0.53	2.03	7	1
1:A:34:LEU:HD13	1:A:70:LEU:CD1	0.52	2.34	16	1
1:A:40:HIS:CD2	1:A:44:LEU:HD12	0.52	2.38	20	1
1:A:66:VAL:HG21	1:A:171:TRP:CB	0.52	2.34	2	6
1:A:109:VAL:HG12	1:A:113:ILE:CD1	0.52	2.34	18	2
1:A:138:VAL:HG22	1:A:143:PRO:HA	0.52	1.79	9	6
1:A:123:VAL:HG11	1:A:171:TRP:CZ3	0.52	2.40	8	10
1:A:43:LEU:HA	1:A:135:VAL:HG22	0.52	1.82	14	2
1:A:118:ILE:HG21	1:A:164:TRP:CE3	0.52	2.40	18	6
1:A:146:VAL:O	1:A:150:VAL:HG23	0.52	2.05	9	17
1:A:96:LEU:HD13	1:A:137:ALA:CB	0.52	2.35	11	1
1:A:39:VAL:HG22	1:A:131:ALA:HA	0.52	1.82	20	3
1:A:103:THR:O	1:A:107:LEU:HD12	0.51	2.05	18	4
1:A:37:GLU:OE1	1:A:67:ALA:HB1	0.51	2.04	16	1
1:A:40:HIS:CE1	1:A:44:LEU:HD13	0.51	2.40	17	3
1:A:31:ALA:HB2	1:A:157:VAL:HG11	0.51	1.83	15	3
1:A:103:THR:CG2	1:A:148:ALA:HB1	0.51	2.36	9	1
1:A:98:SER:HB2	1:A:101:VAL:HG12	0.51	1.81	1	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:HD23	1:A:67:ALA:HB2	0.51	1.81	14	6
1:A:123:VAL:HG21	1:A:171:TRP:CZ3	0.51	2.41	15	5
1:A:126:LEU:C	1:A:126:LEU:HD13	0.51	2.26	1	1
1:A:80:ILE:HG22	1:A:81:ARG:CG	0.50	2.36	17	3
1:A:119:THR:O	1:A:123:VAL:HG23	0.50	2.05	18	5
1:A:134:ALA:HB2	1:A:149:LEU:HD12	0.50	1.82	1	1
1:A:37:GLU:CD	1:A:67:ALA:HB1	0.50	2.27	16	2
1:A:37:GLU:OE1	1:A:71:LEU:HD11	0.50	2.06	18	2
1:A:30:GLN:CA	1:A:63:LEU:HD21	0.50	2.36	8	1
1:A:114:PHE:CE2	1:A:161:LEU:HD21	0.50	2.42	4	1
1:A:114:PHE:CE1	1:A:161:LEU:HD21	0.50	2.41	9	1
1:A:42:ARG:HG3	1:A:135:VAL:HG11	0.49	1.83	2	2
1:A:102:VAL:HG21	1:A:145:MET:SD	0.49	2.46	18	16
1:A:43:LEU:HA	1:A:135:VAL:HG12	0.49	1.85	2	2
1:A:88:VAL:HG11	1:A:133:LEU:HD11	0.49	1.85	7	1
1:A:67:ALA:O	1:A:71:LEU:HD13	0.48	2.07	9	2
1:A:118:ILE:HD13	1:A:164:TRP:HB2	0.48	1.84	9	1
1:A:92:LEU:HD12	1:A:92:LEU:O	0.48	2.09	17	1
1:A:87:ASN:HD21	1:A:91:GLN:NE2	0.48	2.07	15	8
1:A:134:ALA:HB1	1:A:146:VAL:CG2	0.48	2.37	17	1
1:A:109:VAL:HG22	1:A:113:ILE:HD11	0.47	1.86	5	1
1:A:123:VAL:HG21	1:A:171:TRP:CH2	0.47	2.44	6	4
1:A:84:VAL:HG23	1:A:88:VAL:HB	0.47	1.85	14	1
1:A:89:ALA:HB2	1:A:133:LEU:HD22	0.47	1.84	14	1
1:A:96:LEU:HD13	1:A:137:ALA:HA	0.47	1.87	18	1
1:A:35:GLY:O	1:A:39:VAL:HG23	0.47	2.10	9	3
1:A:84:VAL:HG13	1:A:84:VAL:O	0.47	2.10	19	1
1:A:118:ILE:O	1:A:119:THR:CG2	0.46	2.63	12	2
1:A:127:TYR:CE1	1:A:153:LEU:HD21	0.46	2.46	6	1
1:A:133:LEU:N	1:A:133:LEU:HD23	0.46	2.26	14	1
1:A:43:LEU:CA	1:A:135:VAL:HG12	0.46	2.40	2	3
1:A:88:VAL:CG1	1:A:133:LEU:HD11	0.46	2.41	11	1
1:A:123:VAL:HG12	1:A:127:TYR:CE1	0.46	2.46	4	3
1:A:94:ILE:HD11	1:A:102:VAL:HG13	0.46	1.85	18	1
1:A:126:LEU:CD2	1:A:153:LEU:HD21	0.46	2.41	8	1
1:A:123:VAL:HG12	1:A:127:TYR:CE2	0.46	2.45	8	1
1:A:28:VAL:HG21	1:A:158:ARG:CZ	0.46	2.40	1	1
1:A:34:LEU:HD22	1:A:70:LEU:HD12	0.46	1.88	4	1
1:A:114:PHE:CE1	1:A:118:ILE:HG23	0.46	2.46	16	1
1:A:120:TRP:O	1:A:123:VAL:HG22	0.45	2.11	19	1
1:A:42:ARG:O	1:A:46:ALA:HB2	0.45	2.12	20	1

*Continued on next page...*



Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:126:LEU:HD23	1:A:153:LEU:HD21	0.45	1.86	8	1
1:A:96:LEU:HD12	1:A:142:GLN:HG3	0.45	1.88	14	1
1:A:70:LEU:HD22	1:A:127:TYR:CD1	0.45	2.46	2	1
1:A:83:SER:O	1:A:84:VAL:HG13	0.45	2.11	14	2
1:A:118:ILE:HD13	1:A:164:TRP:CB	0.45	2.42	9	1
1:A:37:GLU:CD	1:A:71:LEU:HD11	0.45	2.32	18	1
1:A:28:VAL:HG22	1:A:158:ARG:CD	0.45	2.42	11	1
1:A:62:ARG:HG3	1:A:172:THR:HG23	0.45	1.89	1	1
1:A:138:VAL:HG23	1:A:143:PRO:HB3	0.44	1.90	16	2
1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:HD12	0.44	1.89	10	1
1:A:94:ILE:CD1	1:A:102:VAL:HG22	0.44	2.43	18	1
1:A:137:ALA:HB1	1:A:145:MET:SD	0.44	2.53	9	1
1:A:27:LEU:HD11	1:A:165:LEU:CB	0.44	2.42	11	1
1:A:120:TRP:CZ2	1:A:173:ASP:HB3	0.44	2.48	13	2
1:A:28:VAL:HG22	1:A:158:ARG:CB	0.43	2.43	17	2
1:A:43:LEU:HD11	1:A:138:VAL:CG1	0.43	2.40	10	1
1:A:118:ILE:HG21	1:A:164:TRP:CD2	0.43	2.48	4	1
1:A:109:VAL:HG22	1:A:113:ILE:CD1	0.43	2.43	5	1
1:A:118:ILE:HD13	1:A:164:TRP:CG	0.43	2.48	9	1
1:A:88:VAL:HG13	1:A:133:LEU:HD21	0.43	1.90	14	1
1:A:114:PHE:CD1	1:A:118:ILE:HG23	0.43	2.49	16	1
1:A:43:LEU:HD12	1:A:43:LEU:O	0.43	2.13	18	1
1:A:43:LEU:CA	1:A:135:VAL:HG22	0.43	2.44	14	1
1:A:66:VAL:HG21	1:A:171:TRP:HB3	0.43	1.90	10	1
1:A:89:ALA:HB2	1:A:133:LEU:HD11	0.43	1.90	15	1
1:A:34:LEU:HD22	1:A:66:VAL:HG12	0.42	1.90	2	1
1:A:127:TYR:CD1	1:A:153:LEU:HD21	0.42	2.48	6	1
1:A:94:ILE:HD13	1:A:102:VAL:HG22	0.42	1.90	18	1
1:A:101:VAL:HG13	1:A:102:VAL:N	0.42	2.30	20	2
1:A:33:ALA:HB3	1:A:63:LEU:HD21	0.42	1.92	18	3
1:A:118:ILE:O	1:A:119:THR:O	0.42	2.37	12	2
1:A:84:VAL:HG23	1:A:85:TYR:N	0.41	2.30	4	3
1:A:123:VAL:HG11	1:A:171:TRP:CH2	0.41	2.49	20	4
1:A:88:VAL:CG1	1:A:133:LEU:HD21	0.41	2.45	14	1
1:A:129:VAL:HG12	1:A:133:LEU:CD2	0.41	2.45	15	1
1:A:118:ILE:HG22	1:A:118:ILE:O	0.41	2.15	5	1
1:A:92:LEU:HD11	1:A:94:ILE:HB	0.41	1.92	5	2
1:A:131:ALA:O	1:A:135:VAL:HG22	0.41	2.15	20	1
1:A:85:TYR:CZ	1:A:128:ALA:HB1	0.41	2.51	2	1
1:A:140:GLN:O	1:A:141:ALA:HB3	0.40	2.17	2	1
1:A:135:VAL:HG23	1:A:136:ASP:N	0.40	2.30	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HD11	0.40	1.77	5	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	136/158 (86%)	119±2 (87±1%)	14±2 (10±1%)	3±1 (2±1%)	10	50
All	All	2720/3160 (86%)	2377 (87%)	285 (10%)	58 (2%)	10	50

All 7 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	84	VAL	20
1	A	86	ARG	15
1	A	87	ASN	8
1	A	119	THR	8
1	A	46	ALA	5
1	A	95	SER	1
1	A	81	ARG	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	103/121 (85%)	78±3 (75±3%)	26±3 (25±3%)	2	25
All	All	2060/2420 (85%)	1550 (75%)	510 (25%)	2	25

All 64 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	63	LEU	20
1	A	92	LEU	20
1	A	100	ARG	20
1	A	96	LEU	19
1	A	44	LEU	18
1	A	122	LYS	18
1	A	38	TYR	17
1	A	76	GLU	17
1	A	136	ASP	15
1	A	43	LEU	15
1	A	45	ARG	15
1	A	37	GLU	14
1	A	98	SER	14
1	A	25	LYS	13
1	A	81	ARG	13
1	A	72	ARG	12
1	A	139	ARG	12
1	A	142	GLN	12
1	A	153	LEU	12
1	A	115	SER	12
1	A	125	SER	12
1	A	97	GLN	10
1	A	151	ASP	9
1	A	166	ARG	9
1	A	24	ASP	9
1	A	173	ASP	9
1	A	107	LEU	8
1	A	30	GLN	8
1	A	159	LYS	8
1	A	78	GLU	7
1	A	140	GLN	7
1	A	32	LYS	7
1	A	126	LEU	7
1	A	167	ARG	7
1	A	86	ARG	7
1	A	62	ARG	7
1	A	42	ARG	6
1	A	168	ARG	6
1	A	158	ARG	6
1	A	40	HIS	6
1	A	123	VAL	6
1	A	87	ASN	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	70	LEU	4
1	A	36	ARG	3
1	A	83	SER	3
1	A	112	HIS	3
1	A	172	THR	2
1	A	155	GLU	2
1	A	161	LEU	2
1	A	75	ASP	2
1	A	79	MET	2
1	A	147	HIS	1
1	A	95	SER	1
1	A	133	LEU	1
1	A	103	THR	1
1	A	145	MET	1
1	A	93	HIS	1
1	A	104	ASP	1
1	A	65	GLU	1
1	A	77	LEU	1
1	A	119	THR	1
1	A	26	GLU	1
1	A	73	LEU	1
1	A	94	ILE	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 i

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 84% for the well-defined parts and 84% for the entire structure.

### 7.1 Chemical shift list 1

File name: working\_cs.cif

Chemical shift list name: *dN20\_hBOK\_FP100RC4A\_303K\_nmrstar31.str*

#### 7.1.1 Bookkeeping i

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	1842
Number of shifts mapped to atoms	1828
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	14
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	10

The following assigned chemical shifts were not mapped to the molecules present in the coordinate file.

- No matching atom found in the structure. All 14 occurrences are reported below.

List ID	Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
					Value	Uncertainty	Ambiguity
1	A	20	MET	CA	56.062	0.3	1
1	A	20	MET	CB	33.672	0.3	1
1	A	20	MET	CE	17.246	0.3	1
1	A	20	MET	HE1	2.1	0.020	1
1	A	20	MET	HE2	2.1	0.020	1
1	A	20	MET	HE3	2.1	0.020	1
1	A	20	MET	N	120.938	0.3	1
1	A	21	SER	CA	55.999	0.3	1
1	A	21	SER	CB	63.623	0.3	1
1	A	21	SER	H	8.531	0.020	1
1	A	21	SER	HA	4.551	0.020	1
1	A	21	SER	HB2	3.801	0.020	1
1	A	21	SER	HB3	3.801	0.020	1
1	A	21	SER	N	118.646	0.3	1

### 7.1.2 Chemical shift referencing [i](#)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	158	$-0.82 \pm 0.12$	Should be checked
$^{13}\text{C}_\beta$	147	$-0.01 \pm 0.05$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}'$	0	—	None (insufficient data)
$^{15}\text{N}$	152	$0.69 \pm 0.22$	Should be applied

### 7.1.3 Completeness of resonance assignments [i](#)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 84%, i.e. 1603 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1911. 0 out of 35 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	550/686 (80%)	280/280 (100%)	136/272 (50%)	134/134 (100%)
Sidechain	963/1104 (87%)	668/728 (92%)	289/324 (89%)	6/52 (12%)
Aromatic	90/121 (74%)	51/61 (84%)	36/53 (68%)	3/7 (43%)
Overall	1603/1911 (84%)	999/1069 (93%)	461/649 (71%)	143/193 (74%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 84%, i.e. 1828 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 2166. 0 out of 39 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	623/779 (80%)	317/317 (100%)	156/312 (50%)	150/150 (100%)
Sidechain	1103/1254 (88%)	764/828 (92%)	333/370 (90%)	6/56 (11%)
Aromatic	102/133 (77%)	57/67 (85%)	41/58 (71%)	4/8 (50%)
Overall	1828/2166 (84%)	1138/1212 (94%)	530/740 (72%)	160/214 (75%)

### 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	118	ILE	HG21	-1.03	-0.56 – 2.11	-6.8
1	A	118	ILE	HG22	-1.03	-0.56 – 2.11	-6.8
1	A	118	ILE	HG23	-1.03	-0.56 – 2.11	-6.8

*Continued on next page...*

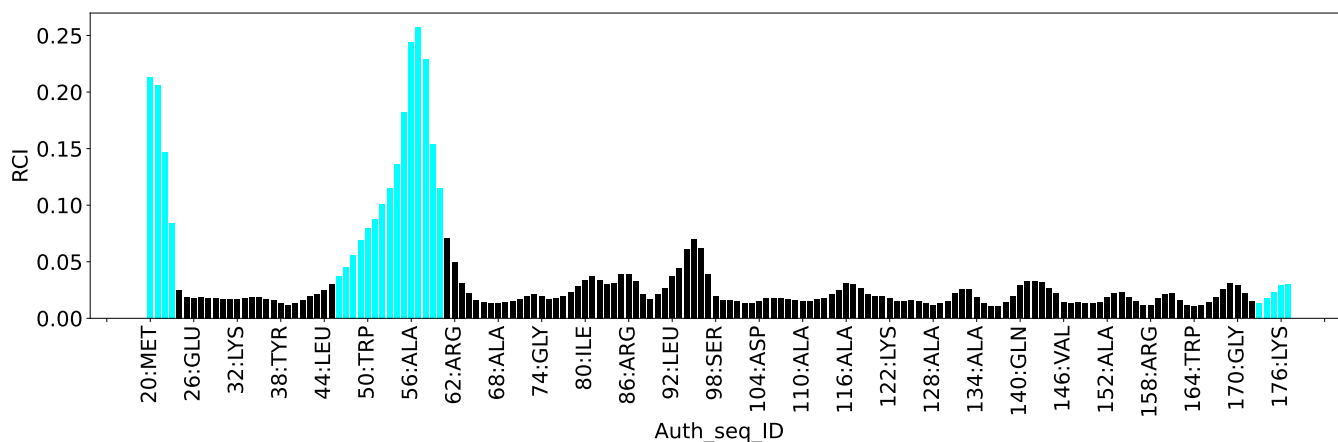
Continued from previous page...

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	174	VAL	HB	-0.06	0.43 – 3.54	-6.6
1	A	164	TRP	HH2	4.78	5.24 – 8.73	-6.3
1	A	110	ALA	HB1	0.00	0.14 – 2.58	-5.6
1	A	110	ALA	HB2	0.00	0.14 – 2.58	-5.6
1	A	110	ALA	HB3	0.00	0.14 – 2.58	-5.6
1	A	118	ILE	HB	0.33	0.35 – 3.22	-5.1
1	A	164	TRP	HZ3	5.02	5.05 – 8.70	-5.1

### 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	2147
Intra-residue ( $ i-j =0$ )	578
Sequential ( $ i-j =1$ )	493
Medium range ( $ i-j >1$ and $ i-j <5$ )	313
Long range ( $ i-j \geq 5$ )	407
Inter-chain	0
Hydrogen bond restraints	356
Disulfide bond restraints	0
Total dihedral-angle restraints	0
Number of unmapped restraints	0
Number of restraints per residue	13.6
Number of long range restraints per residue <sup>1</sup>	2.6

<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)	34.4	0.2
0.2-0.5 (Medium)	3.6	0.49
>0.5 (Large)	3.8	1.75

### 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 [i](#)

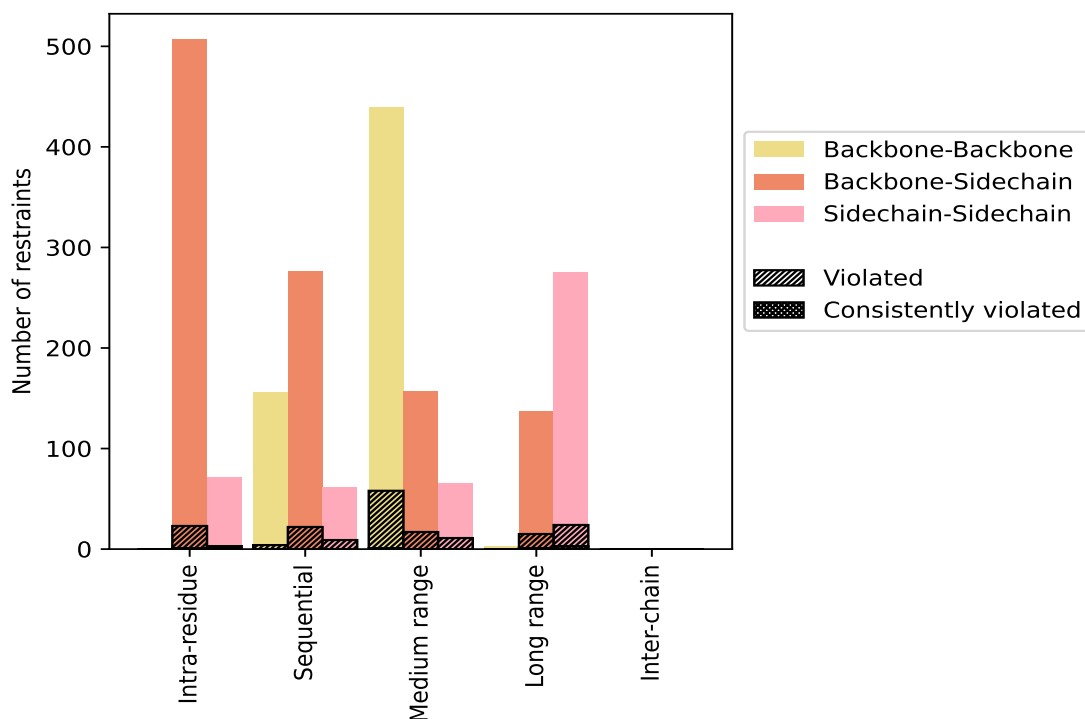
### 9.1 Summary of distance violations [i](#)

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

Restrains type	Count	% <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>578</b>	<b>26.9</b>	<b>26</b>	<b>4.5</b>	<b>1.2</b>	<b>2</b>	<b>0.3</b>	<b>0.1</b>
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	507	23.6	23	4.5	1.1	1	0.2	0.0
Sidechain-Sidechain	71	3.3	3	4.2	0.1	1	1.4	0.0
<b>Sequential (<math> i-j =1</math>)</b>	<b>493</b>	<b>23.0</b>	<b>35</b>	<b>7.1</b>	<b>1.6</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
Backbone-Backbone	156	7.3	4	2.6	0.2	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	276	12.9	22	8.0	1.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	61	2.8	9	14.8	0.4	0	0.0	0.0
<b>Medium range (<math> i-j &gt;1</math> &amp; <math> i-j &lt;5</math>)</b>	<b>313</b>	<b>14.6</b>	<b>38</b>	<b>12.1</b>	<b>1.8</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
Backbone-Backbone	91	4.2	10	11.0	0.5	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	157	7.3	17	10.8	0.8	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	65	3.0	11	16.9	0.5	0	0.0	0.0
<b>Long range (<math> i-j \geq 5</math>)</b>	<b>407</b>	<b>19.0</b>	<b>37</b>	<b>9.1</b>	<b>1.7</b>	<b>3</b>	<b>0.7</b>	<b>0.1</b>
Backbone-Backbone	3	0.1	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	129	6.0	13	10.1	0.6	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	275	12.8	24	8.7	1.1	3	1.1	0.1
<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>356</b>	<b>16.6</b>	<b>50</b>	<b>14.0</b>	<b>2.3</b>	<b>2</b>	<b>0.6</b>	<b>0.1</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>2147</b>	<b>100.0</b>	<b>186</b>	<b>8.7</b>	<b>8.7</b>	<b>7</b>	<b>0.3</b>	<b>0.3</b>
Backbone-Backbone	598	27.9	62	10.4	2.9	1	0.2	0.0
Backbone-Sidechain	1077	50.2	77	7.1	3.6	2	0.2	0.1
Sidechain-Sidechain	472	22.0	47	10.0	2.2	4	0.8	0.2

<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	5	6	18	8	0	37	0.24	1.47	0.28	0.14
2	4	6	22	8	0	40	0.25	1.69	0.34	0.14
3	5	6	12	8	0	31	0.27	1.68	0.36	0.15
4	7	6	21	9	0	43	0.25	1.55	0.33	0.14
5	7	6	12	9	0	34	0.28	1.75	0.39	0.14
6	5	1	20	9	0	35	0.25	1.51	0.33	0.14
7	6	6	25	10	0	47	0.24	1.68	0.33	0.14
8	4	5	14	10	0	33	0.3	1.7	0.4	0.15
9	6	5	25	9	0	45	0.24	1.69	0.31	0.16
10	7	5	17	10	0	39	0.26	1.69	0.36	0.15
11	7	9	22	8	0	46	0.19	1.48	0.21	0.14

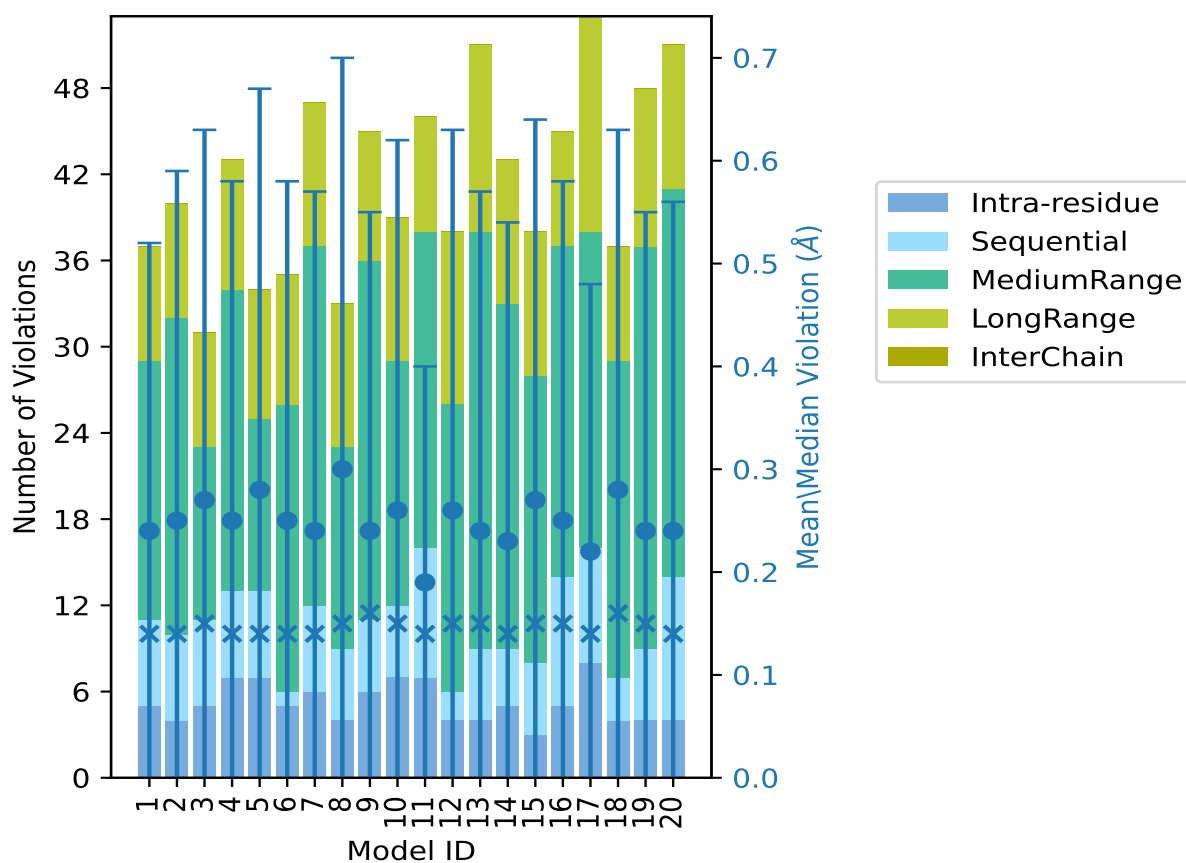
*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Model ID	Number of violations					Total	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>					
12	4	2	20	12	0	38	0.26	1.72	0.37	0.15
13	4	5	29	13	0	51	0.24	1.54	0.33	0.15
14	5	4	24	10	0	43	0.23	1.58	0.31	0.14
15	3	5	20	10	0	38	0.27	1.65	0.37	0.15
16	5	9	23	8	0	45	0.25	1.7	0.33	0.15
17	8	8	22	15	0	53	0.22	1.34	0.26	0.14
18	4	3	22	8	0	37	0.28	1.63	0.35	0.16
19	4	5	28	11	0	48	0.24	1.54	0.31	0.15
20	4	10	27	10	0	51	0.24	1.61	0.32	0.14

<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

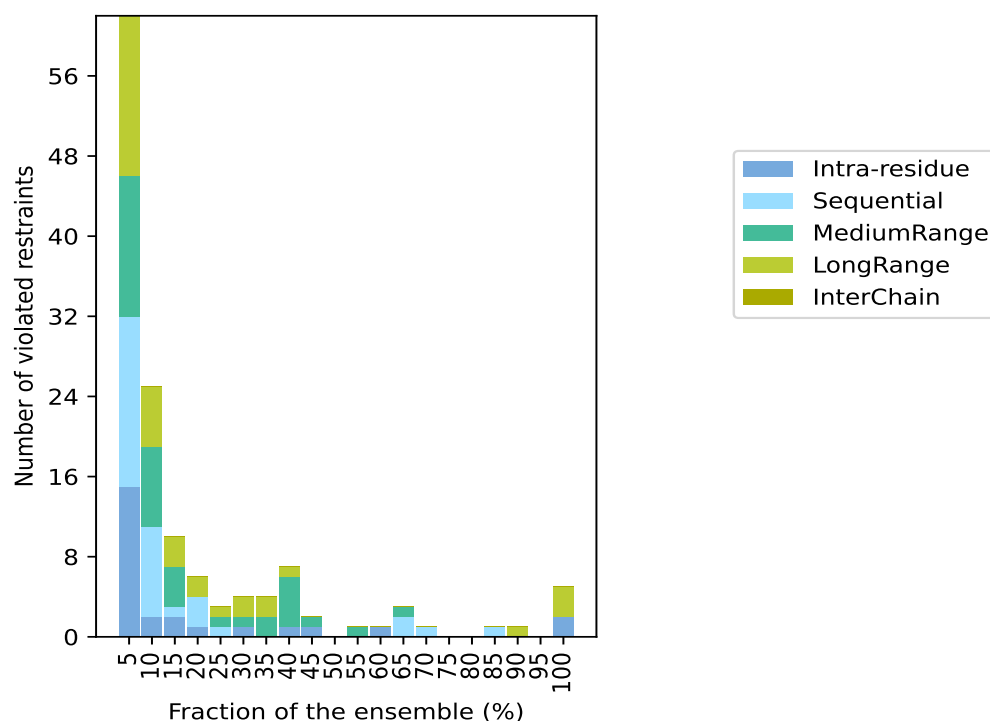
### 9.3 Distance violation statistics for the ensemble

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, 1655(IR:552, SQ:458, MR:275, LR:370, 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>	%
15	17	14	16	0	62	1	5.0
2	9	8	6	0	25	2	10.0
2	1	4	3	0	10	3	15.0
1	3	0	2	0	6	4	20.0
0	1	1	1	0	3	5	25.0
1	0	1	2	0	4	6	30.0
0	0	2	2	0	4	7	35.0
1	0	5	1	0	7	8	40.0
1	0	1	0	0	2	9	45.0
0	0	0	0	0	0	10	50.0
0	0	1	0	0	1	11	55.0
1	0	0	0	0	1	12	60.0
0	2	1	0	0	3	13	65.0
0	1	0	0	0	1	14	70.0
0	0	0	0	0	0	15	75.0
0	0	0	0	0	0	16	80.0
0	1	0	0	0	1	17	85.0
0	0	0	1	0	1	18	90.0
0	0	0	0	0	0	19	95.0
2	0	0	3	0	5	20	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

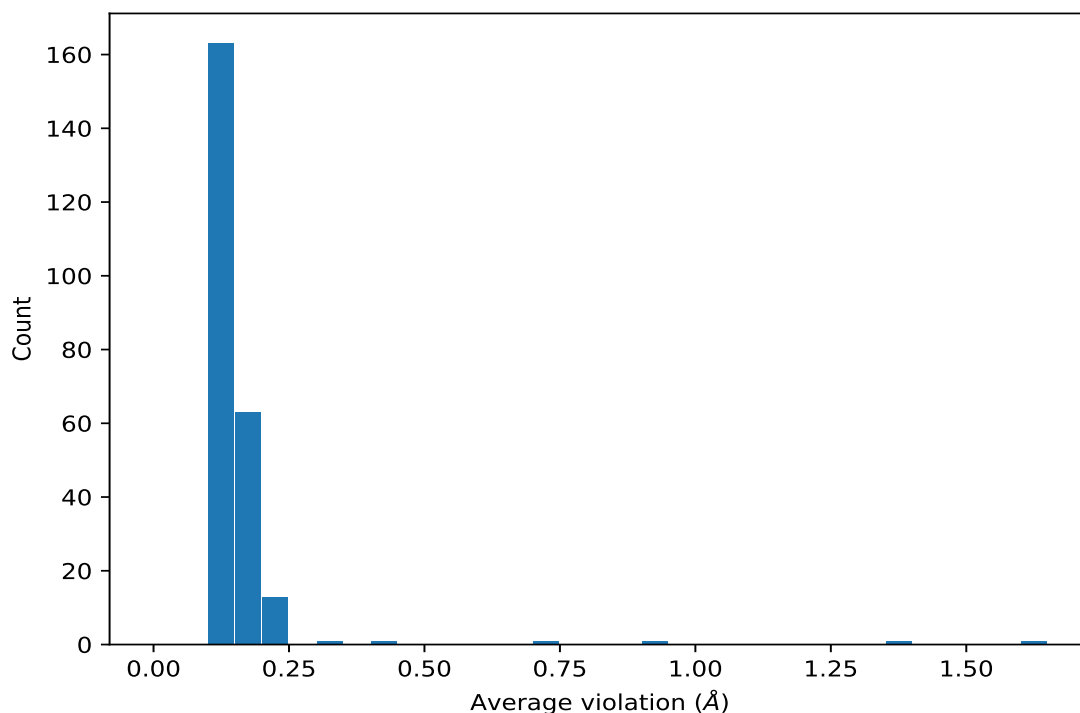
### 9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [i](#)



## 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)
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	20	1.6	0.1	1.62
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	20	1.38	0.29	1.46
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	20	0.91	0.41	1.06
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	20	0.22	0.1	0.18
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	20	0.2	0.03	0.2
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	20	0.16	0.04	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	20	0.15	0.01	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	20	0.15	0.01	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	20	0.15	0.01	0.15
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	19	0.17	0.04	0.18
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	19	0.16	0.03	0.15
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	18	0.73	0.09	0.72
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	17	0.16	0.02	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	17	0.15	0.03	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	17	0.15	0.03	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	17	0.15	0.03	0.14

*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)
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	17	0.15	0.03	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	17	0.15	0.03	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	17	0.15	0.03	0.14
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	16	0.15	0.04	0.14
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	15	0.14	0.01	0.14
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	15	0.13	0.01	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	14	0.15	0.07	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	14	0.15	0.07	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	14	0.15	0.07	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	14	0.15	0.07	0.14
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	14	0.13	0.02	0.13
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	13	0.17	0.11	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	13	0.15	0.02	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	13	0.15	0.02	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	13	0.15	0.02	0.14
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	13	0.14	0.03	0.14
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	13	0.14	0.03	0.13
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	13	0.14	0.03	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	13	0.14	0.03	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	13	0.14	0.03	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	13	0.14	0.03	0.13
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	12	0.17	0.02	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	12	0.17	0.02	0.17
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	11	0.14	0.02	0.14
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	11	0.13	0.02	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	11	0.13	0.02	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	11	0.13	0.02	0.12
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	10	0.12	0.01	0.12
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	9	0.18	0.02	0.18
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	9	0.18	0.02	0.18
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	9	0.14	0.02	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	9	0.14	0.02	0.14

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)
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	8	0.22	0.2	0.14
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	8	0.22	0.2	0.14
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	8	0.17	0.02	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	8	0.17	0.02	0.19
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	8	0.15	0.03	0.15
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	8	0.15	0.03	0.15
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	8	0.14	0.04	0.12
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	8	0.13	0.03	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	8	0.12	0.02	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	8	0.12	0.02	0.12
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	8	0.12	0.01	0.12
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	8	0.12	0.01	0.12
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	8	0.12	0.0	0.12
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	7	0.18	0.07	0.16
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	7	0.18	0.07	0.16
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	7	0.18	0.04	0.17
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	7	0.18	0.04	0.17
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	7	0.14	0.02	0.15
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	7	0.14	0.02	0.13
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	7	0.14	0.02	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	7	0.13	0.01	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	7	0.13	0.01	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	7	0.13	0.01	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	7	0.13	0.01	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	7	0.13	0.01	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	7	0.13	0.01	0.13
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	6	0.24	0.08	0.26
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	6	0.18	0.04	0.18
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	6	0.18	0.04	0.18
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	6	0.14	0.02	0.14
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	6	0.14	0.02	0.14
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	6	0.14	0.02	0.14

*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)
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	6	0.13	0.02	0.12
(5,43)	1:A:75:ASP:O	1:A:79:MET:H	5	0.16	0.03	0.16
(5,120)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:N	5	0.14	0.02	0.14
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD11	5	0.14	0.04	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD12	5	0.14	0.04	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD13	5	0.14	0.04	0.11
(1,300)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:83:SER:H	5	0.14	0.01	0.14
(1,300)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:83:SER:H	5	0.14	0.01	0.14
(1,1145)	1:A:85:TYR:HA	1:A:88:VAL:H	5	0.12	0.01	0.12
(5,103)	1:A:99:GLU:O	1:A:103:THR:H	5	0.12	0.01	0.12
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB1	4	0.21	0.16	0.12
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB2	4	0.21	0.16	0.12
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB3	4	0.21	0.16	0.12
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD11	4	0.18	0.1	0.14
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD12	4	0.18	0.1	0.14
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD13	4	0.18	0.1	0.14
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD21	4	0.18	0.1	0.14
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD22	4	0.18	0.1	0.14
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD23	4	0.18	0.1	0.14
(1,188)	1:A:135:VAL:HB	1:A:136:ASP:H	4	0.17	0.01	0.17
(1,763)	1:A:27:LEU:HG	1:A:28:VAL:H	4	0.16	0.03	0.15
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD21	4	0.15	0.02	0.15
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD22	4	0.15	0.02	0.15
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD23	4	0.15	0.02	0.15
(1,1046)	1:A:120:TRP:HZ2	1:A:173:ASP:HA	4	0.12	0.02	0.12
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG2	3	0.2	0.0	0.2
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG3	3	0.2	0.0	0.2
(1,860)	1:A:119:THR:HG21	1:A:164:TRP:HZ2	3	0.18	0.07	0.14
(1,860)	1:A:119:THR:HG22	1:A:164:TRP:HZ2	3	0.18	0.07	0.14
(1,860)	1:A:119:THR:HG23	1:A:164:TRP:HZ2	3	0.18	0.07	0.14
(5,17)	1:A:34:LEU:O	1:A:38:TYR:H	3	0.17	0.03	0.18
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG2	3	0.15	0.02	0.15
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG3	3	0.15	0.02	0.15
(5,136)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:N	3	0.14	0.02	0.14
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB2	1:A:25:LYS:H	3	0.13	0.02	0.12
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB3	1:A:25:LYS:H	3	0.13	0.02	0.12
(1,1146)	1:A:85:TYR:HA	1:A:87:ASN:H	3	0.13	0.01	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG11	3	0.13	0.02	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG12	3	0.13	0.02	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG13	3	0.13	0.02	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG21	3	0.13	0.02	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG22	3	0.13	0.02	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)
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG23	3	0.13	0.02	0.12
(5,9)	1:A:38:TYR:O	1:A:42:ARG:H	3	0.13	0.0	0.13
(5,40)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:N	3	0.13	0.01	0.13
(5,117)	1:A:130:ALA:O	1:A:134:ALA:H	3	0.13	0.01	0.13
(5,75)	1:A:89:ALA:O	1:A:92:LEU:H	3	0.12	0.01	0.13
(5,79)	1:A:111:GLY:O	1:A:115:SER:H	3	0.12	0.01	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB2	3	0.12	0.01	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB3	3	0.12	0.01	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB2	3	0.12	0.01	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB3	3	0.12	0.01	0.12
(5,13)	1:A:36:ARG:O	1:A:40:HIS:H	3	0.12	0.01	0.12
(5,131)	1:A:123:VAL:O	1:A:127:TYR:H	3	0.12	0.01	0.12
(1,67)	1:A:110:ALA:HA	1:A:113:ILE:H	3	0.12	0.01	0.11
(5,138)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:N	3	0.12	0.0	0.12
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB2	3	0.11	0.0	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB3	3	0.11	0.0	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB2	3	0.11	0.0	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB3	3	0.11	0.0	0.11
(5,97)	1:A:102:VAL:O	1:A:106:PHE:H	3	0.11	0.0	0.11
(1,23)	1:A:31:ALA:HA	1:A:171:TRP:HE1	3	0.11	0.0	0.11
(1,439)	1:A:49:SER:HA	1:A:50:TRP:H	2	0.4	0.01	0.4
(1,469)	1:A:55:ARG:HA	1:A:56:ALA:H	2	0.31	0.05	0.31
(1,268)	1:A:62:ARG:HE	1:A:63:LEU:HA	2	0.21	0.05	0.21
(1,171)	1:A:53:PRO:HD2	1:A:54:GLU:H	2	0.2	0.02	0.2
(1,171)	1:A:53:PRO:HD3	1:A:54:GLU:H	2	0.2	0.02	0.2
(1,1117)	1:A:29:ALA:HA	1:A:32:LYS:HB2	2	0.17	0.03	0.17
(1,1117)	1:A:29:ALA:HA	1:A:32:LYS:HB3	2	0.17	0.03	0.17
(1,1122)	1:A:34:LEU:HA	1:A:37:GLU:HB2	2	0.16	0.02	0.16
(1,1122)	1:A:34:LEU:HA	1:A:37:GLU:HB3	2	0.16	0.02	0.16
(1,28)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:33:ALA:H	2	0.16	0.01	0.16
(1,28)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:33:ALA:H	2	0.16	0.01	0.16
(1,530)	1:A:99:GLU:H	1:A:100:ARG:HD2	2	0.15	0.0	0.15
(1,530)	1:A:99:GLU:H	1:A:100:ARG:HD3	2	0.15	0.0	0.15
(5,101)	1:A:100:ARG:O	1:A:104:ASP:H	2	0.15	0.0	0.15
(1,230)	1:A:36:ARG:HE	1:A:37:GLU:HB2	2	0.14	0.02	0.14
(1,230)	1:A:36:ARG:HE	1:A:37:GLU:HB3	2	0.14	0.02	0.14
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG11	2	0.14	0.02	0.14
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG12	2	0.14	0.02	0.14
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG13	2	0.14	0.02	0.14
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG21	2	0.14	0.02	0.14
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG22	2	0.14	0.02	0.14
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG23	2	0.14	0.02	0.14

*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)
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG11	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG12	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG13	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG21	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG22	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG23	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG11	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG12	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG13	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG21	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG22	2	0.14	0.02	0.14
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG23	2	0.14	0.02	0.14
(1,1567)	1:A:119:THR:HG21	1:A:122:LYS:HG2	2	0.14	0.02	0.14
(1,1567)	1:A:119:THR:HG21	1:A:122:LYS:HG3	2	0.14	0.02	0.14
(1,1567)	1:A:119:THR:HG22	1:A:122:LYS:HG2	2	0.14	0.02	0.14
(1,1567)	1:A:119:THR:HG22	1:A:122:LYS:HG3	2	0.14	0.02	0.14
(1,1567)	1:A:119:THR:HG23	1:A:122:LYS:HG2	2	0.14	0.02	0.14
(1,1567)	1:A:119:THR:HG23	1:A:122:LYS:HG3	2	0.14	0.02	0.14
(5,23)	1:A:31:ALA:O	1:A:35:GLY:H	2	0.14	0.02	0.14
(1,614)	1:A:54:GLU:H	1:A:54:GLU:HG2	2	0.13	0.0	0.13
(1,614)	1:A:54:GLU:H	1:A:54:GLU:HG3	2	0.13	0.0	0.13
(1,733)	1:A:22:PRO:HG2	1:A:23:THR:H	2	0.13	0.02	0.13
(1,733)	1:A:22:PRO:HG3	1:A:23:THR:H	2	0.13	0.02	0.13
(1,1222)	1:A:30:GLN:H	1:A:30:GLN:HE21	2	0.13	0.01	0.13
(1,1222)	1:A:30:GLN:H	1:A:30:GLN:HE22	2	0.13	0.01	0.13
(5,11)	1:A:37:GLU:O	1:A:41:ALA:H	2	0.13	0.0	0.13
(5,107)	1:A:135:VAL:O	1:A:139:ARG:H	2	0.13	0.0	0.13
(1,1433)	1:A:83:SER:HB2	1:A:85:TYR:HD1	2	0.12	0.01	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB2	1:A:85:TYR:HD2	2	0.12	0.01	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB3	1:A:85:TYR:HD1	2	0.12	0.01	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB3	1:A:85:TYR:HD2	2	0.12	0.01	0.12
(1,570)	1:A:104:ASP:HA	1:A:107:LEU:HB3	2	0.12	0.01	0.12
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE1	2	0.12	0.01	0.12
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE2	2	0.12	0.01	0.12
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE3	2	0.12	0.01	0.12
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG21	2	0.12	0.01	0.12
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG22	2	0.12	0.01	0.12
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG23	2	0.12	0.01	0.12
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG21	2	0.12	0.01	0.12
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG22	2	0.12	0.01	0.12
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG23	2	0.12	0.01	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:85:TYR:HE1	2	0.12	0.0	0.12

Continued on next page...

Continued from previous page...

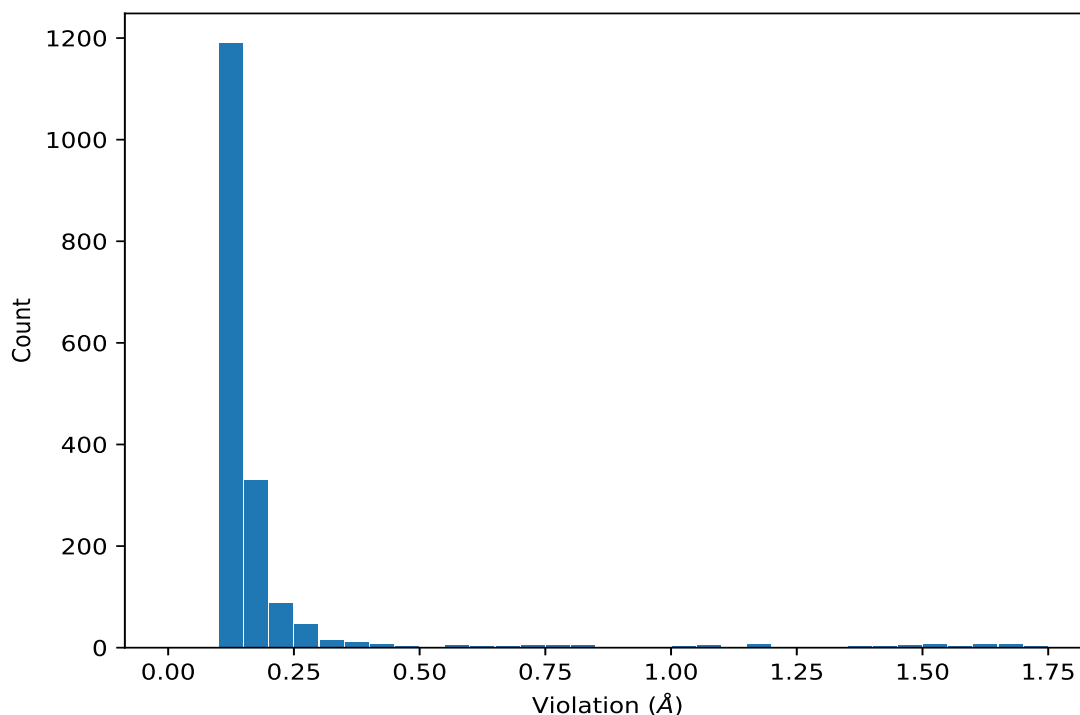
Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:85:TYR:HE2	2	0.12	0.0	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:85:TYR:HE1	2	0.12	0.0	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:85:TYR:HE2	2	0.12	0.0	0.12
(1,1550)	1:A:113:ILE:HG12	1:A:114:PHE:H	2	0.12	0.01	0.12
(1,1550)	1:A:113:ILE:HG13	1:A:114:PHE:H	2	0.12	0.01	0.12
(4,184)	1:A:45:ARG:NH1	1:A:75:ASP:OD1	2	0.12	0.0	0.12
(5,1)	1:A:42:ARG:O	1:A:46:ALA:H	2	0.12	0.01	0.12
(1,402)	1:A:120:TRP:HZ3	1:A:171:TRP:HA	2	0.12	0.0	0.12
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB1	2	0.12	0.0	0.12
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB2	2	0.12	0.0	0.12
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB3	2	0.12	0.0	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD11	2	0.12	0.0	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD12	2	0.12	0.0	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD13	2	0.12	0.0	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD21	2	0.12	0.0	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD22	2	0.12	0.0	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD23	2	0.12	0.0	0.12
(5,69)	1:A:62:ARG:O	1:A:66:VAL:H	2	0.11	0.0	0.11
(5,73)	1:A:90:ARG:O	1:A:93:HIS:H	2	0.11	0.0	0.11

<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)
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	5	1.75
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	12	1.72
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	16	1.7
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	8	1.7
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	2	1.69
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	9	1.69
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	10	1.69
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	3	1.68
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	7	1.68
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	15	1.65
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	15	1.63
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	18	1.63
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	18	1.62
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	20	1.61
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	20	1.61
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	8	1.6

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	14	1.58
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	14	1.56
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	4	1.55
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	13	1.54
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	19	1.54
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	6	1.51
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	12	1.51
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	13	1.5
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	7	1.5
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	11	1.48
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	5	1.48
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	9	1.48
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	1	1.47
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	3	1.46
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	10	1.45
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	4	1.41
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	19	1.41
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	13	1.39
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	2	1.38
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	16	1.38
(5,185)	1:A:45:ARG:HH21	1:A:75:ASP:OD2	17	1.34
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	19	1.23
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	10	1.2
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	17	1.2
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	4	1.18
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	5	1.17
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	16	1.17
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	1	1.16
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	6	1.16
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	8	1.09
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	6	1.08
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	2	1.06
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	20	1.06
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	17	1.02
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	12	1.01
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	15	1.01
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	7	0.97
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	12	0.85
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	7	0.84
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	8	0.84
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	13	0.82
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	15	0.82

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	6	0.79
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	20	0.76
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	18	0.75
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	18	0.75
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	17	0.74
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	4	0.73
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	9	0.71
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	16	0.71
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	19	0.71
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	3	0.68
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	18	0.68
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	2	0.65
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	11	0.62
(5,183)	1:A:45:ARG:HH11	1:A:75:ASP:OD1	1	0.61
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	14	0.59
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	5	0.58
(5,181)	1:A:45:ARG:HH12	1:A:78:GLU:OE1	10	0.58
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	13	0.55
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB1	8	0.49
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB2	8	0.49
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB3	8	0.49
(1,1328)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:53:PRO:HB2	20	0.44
(1,1328)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:53:PRO:HB3	20	0.44
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	14	0.42
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	18	0.42
(1,1423)	1:A:78:GLU:HG2	1:A:79:MET:H	17	0.41
(1,1423)	1:A:78:GLU:HG3	1:A:79:MET:H	17	0.41
(1,439)	1:A:49:SER:HA	1:A:50:TRP:H	7	0.4
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	11	0.39
(1,439)	1:A:49:SER:HA	1:A:50:TRP:H	1	0.39
(1,740)	1:A:126:LEU:HG	1:A:127:TYR:H	1	0.38
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	18	0.38
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	18	0.38
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	18	0.38
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	18	0.38
(1,1358)	1:A:62:ARG:HB2	1:A:62:ARG:HE	16	0.38
(1,1358)	1:A:62:ARG:HB3	1:A:62:ARG:HE	16	0.38
(1,1143)	1:A:84:VAL:HA	1:A:87:ASN:H	19	0.37
(1,469)	1:A:55:ARG:HA	1:A:56:ALA:H	20	0.36
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	3	0.35
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	9	0.35
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD11	19	0.35

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD12	19	0.35
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD13	19	0.35
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD21	19	0.35
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD22	19	0.35
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD23	19	0.35
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	5	0.34
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	5	0.34
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	3	0.33
(1,615)	1:A:54:GLU:HA	1:A:54:GLU:HG2	1	0.33
(1,615)	1:A:54:GLU:HA	1:A:54:GLU:HG3	1	0.33
(1,629)	1:A:145:MET:H	1:A:145:MET:HG2	9	0.31
(1,1061)	1:A:94:ILE:HG21	1:A:102:VAL:HB	18	0.3
(1,1061)	1:A:94:ILE:HG22	1:A:102:VAL:HB	18	0.3
(1,1061)	1:A:94:ILE:HG23	1:A:102:VAL:HB	18	0.3
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	1	0.29
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	10	0.29
(1,1329)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:146:VAL:HG11	20	0.29
(1,1329)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:146:VAL:HG12	20	0.29
(1,1329)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:146:VAL:HG13	20	0.29
(1,1329)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:146:VAL:HG21	20	0.29
(1,1329)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:146:VAL:HG22	20	0.29
(1,1329)	1:A:50:TRP:HZ2	1:A:146:VAL:HG23	20	0.29
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	18	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG11	1:A:60:PRO:HG2	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG11	1:A:60:PRO:HG3	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG12	1:A:60:PRO:HG2	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG12	1:A:60:PRO:HG3	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG13	1:A:60:PRO:HG2	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG13	1:A:60:PRO:HG3	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG21	1:A:60:PRO:HG2	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG21	1:A:60:PRO:HG3	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG22	1:A:60:PRO:HG2	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG22	1:A:60:PRO:HG3	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG23	1:A:60:PRO:HG2	10	0.28
(1,1343)	1:A:59:VAL:HG23	1:A:60:PRO:HG3	10	0.28
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	14	0.27
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	14	0.27
(1,902)	1:A:59:VAL:HG11	1:A:64:ALA:H	10	0.27
(1,902)	1:A:59:VAL:HG12	1:A:64:ALA:H	10	0.27
(1,902)	1:A:59:VAL:HG13	1:A:64:ALA:H	10	0.27
(1,860)	1:A:119:THR:HG21	1:A:164:TRP:HZ2	17	0.27
(1,860)	1:A:119:THR:HG22	1:A:164:TRP:HZ2	17	0.27

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,860)	1:A:119:THR:HG23	1:A:164:TRP:HZ2	17	0.27
(1,755)	1:A:62:ARG:HG2	1:A:63:LEU:H	15	0.27
(1,755)	1:A:62:ARG:HG3	1:A:63:LEU:H	15	0.27
(1,170)	1:A:54:GLU:H	1:A:55:ARG:H	16	0.27
(1,469)	1:A:55:ARG:HA	1:A:56:ALA:H	5	0.26
(1,268)	1:A:62:ARG:HE	1:A:63:LEU:HA	15	0.26
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	11	0.25
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	11	0.25
(1,682)	1:A:55:ARG:H	1:A:55:ARG:HB2	4	0.25
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	4	0.25
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	13	0.25
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	17	0.25
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	18	0.25
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	18	0.25
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	18	0.25
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	7	0.24
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	11	0.24
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	11	0.24
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	18	0.23
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	9	0.23
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	12	0.23
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	7	0.23
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	19	0.23
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	19	0.23
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	3	0.22
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	13	0.22
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	17	0.22
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	14	0.22
(1,660)	1:A:120:TRP:HA	1:A:123:VAL:HB	19	0.22
(1,600)	1:A:86:ARG:HG2	1:A:87:ASN:HB2	19	0.22
(1,600)	1:A:86:ARG:HG2	1:A:87:ASN:HB3	19	0.22
(1,600)	1:A:86:ARG:HG3	1:A:87:ASN:HB2	19	0.22
(1,600)	1:A:86:ARG:HG3	1:A:87:ASN:HB3	19	0.22
(1,374)	1:A:49:SER:HB2	1:A:50:TRP:H	17	0.22
(1,374)	1:A:49:SER:HB3	1:A:50:TRP:H	17	0.22
(1,1661)	1:A:145:MET:H	1:A:145:MET:HG2	9	0.22
(1,1661)	1:A:145:MET:H	1:A:145:MET:HG3	9	0.22
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	14	0.22
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	14	0.22
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	14	0.22
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	14	0.22
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	14	0.22

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	14	0.22
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	9	0.22
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	9	0.22
(1,1121)	1:A:33:ALA:HA	1:A:36:ARG:HG2	9	0.22
(1,1121)	1:A:33:ALA:HA	1:A:36:ARG:HG3	9	0.22
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	17	0.21
(5,43)	1:A:75:ASP:O	1:A:79:MET:H	3	0.21
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	3	0.21
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	11	0.21
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	14	0.21
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	1	0.21
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	4	0.21
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	6	0.21
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	8	0.21
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	8	0.21
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	13	0.21
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	13	0.21
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD11	19	0.21
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD12	19	0.21
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD13	19	0.21
(1,171)	1:A:53:PRO:HD2	1:A:54:GLU:H	8	0.21
(1,171)	1:A:53:PRO:HD3	1:A:54:GLU:H	8	0.21
(1,1659)	1:A:144:ALA:HB1	1:A:145:MET:HG2	9	0.21
(1,1659)	1:A:144:ALA:HB1	1:A:145:MET:HG3	9	0.21
(1,1659)	1:A:144:ALA:HB2	1:A:145:MET:HG2	9	0.21
(1,1659)	1:A:144:ALA:HB2	1:A:145:MET:HG3	9	0.21
(1,1659)	1:A:144:ALA:HB3	1:A:145:MET:HG2	9	0.21
(1,1659)	1:A:144:ALA:HB3	1:A:145:MET:HG3	9	0.21
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	14	0.2
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	16	0.2
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	19	0.2
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	12	0.2
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	1	0.2
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	7	0.2
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	12	0.2
(5,17)	1:A:34:LEU:O	1:A:38:TYR:H	16	0.2
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	12	0.2
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	2	0.2
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	15	0.2
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	16	0.2
(1,855)	1:A:23:THR:H	1:A:23:THR:HG21	14	0.2
(1,855)	1:A:23:THR:H	1:A:23:THR:HG22	14	0.2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,855)	1:A:23:THR:H	1:A:23:THR:HG23	14	0.2
(1,763)	1:A:27:LEU:HG	1:A:28:VAL:H	20	0.2
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG2	7	0.2
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG3	7	0.2
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG2	11	0.2
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG3	11	0.2
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	17	0.2
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	17	0.2
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	9	0.2
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	9	0.2
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	9	0.2
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	9	0.2
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	9	0.2
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	9	0.2
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	17	0.2
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	17	0.2
(1,1117)	1:A:29:ALA:HA	1:A:32:LYS:HB2	5	0.2
(1,1117)	1:A:29:ALA:HA	1:A:32:LYS:HB3	5	0.2
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	17	0.19
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	9	0.19
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	10	0.19
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	3	0.19
(5,189)	1:A:42:ARG:HH21	1:A:128:ALA:O	9	0.19
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	13	0.19
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	20	0.19
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	17	0.19
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	20	0.19
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	14	0.19
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	14	0.19
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	3	0.19
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	3	0.19
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	13	0.19
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	13	0.19
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	13	0.19
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG2	5	0.19
(1,617)	1:A:155:GLU:H	1:A:155:GLU:HG3	5	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	7	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	7	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	8	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	8	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	12	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	12	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	15	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	15	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	17	0.19
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	17	0.19
(1,349)	1:A:124:VAL:HA	1:A:127:TYR:HD1	13	0.19
(1,349)	1:A:124:VAL:HA	1:A:127:TYR:HD2	13	0.19
(1,1189)	1:A:22:PRO:HB2	1:A:23:THR:H	9	0.19
(1,1189)	1:A:22:PRO:HB3	1:A:23:THR:H	9	0.19
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	16	0.19
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	16	0.19
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	4	0.19
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	4	0.19
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	12	0.18
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	13	0.18
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	20	0.18
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	18	0.18
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	8	0.18
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	20	0.18
(5,17)	1:A:34:LEU:O	1:A:38:TYR:H	18	0.18
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	4	0.18
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	6	0.18
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	14	0.18
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	1	0.18
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	19	0.18
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	6	0.18
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	18	0.18
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	2	0.18
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	20	0.18
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	20	0.18
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	20	0.18
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	2	0.18
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	2	0.18
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD21	7	0.18
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD22	7	0.18
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD23	7	0.18
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	1	0.18
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	1	0.18
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	11	0.18
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	11	0.18
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	2	0.18
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	2	0.18
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	16	0.18

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	18	0.18
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	6	0.18
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	6	0.18
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	9	0.18
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	9	0.18
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	14	0.18
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	14	0.18
(1,281)	1:A:48:LEU:H	1:A:49:SER:H	9	0.18
(1,188)	1:A:135:VAL:HB	1:A:136:ASP:H	2	0.18
(1,188)	1:A:135:VAL:HB	1:A:136:ASP:H	20	0.18
(1,171)	1:A:53:PRO:HD2	1:A:54:GLU:H	16	0.18
(1,171)	1:A:53:PRO:HD3	1:A:54:GLU:H	16	0.18
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	16	0.18
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	16	0.18
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	16	0.18
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	16	0.18
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	16	0.18
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	16	0.18
(1,1194)	1:A:24:ASP:HB2	1:A:25:LYS:HE2	1	0.18
(1,1194)	1:A:24:ASP:HB2	1:A:25:LYS:HE3	1	0.18
(1,1194)	1:A:24:ASP:HB3	1:A:25:LYS:HE2	1	0.18
(1,1194)	1:A:24:ASP:HB3	1:A:25:LYS:HE3	1	0.18
(1,1122)	1:A:34:LEU:HA	1:A:37:GLU:HB2	15	0.18
(1,1122)	1:A:34:LEU:HA	1:A:37:GLU:HB3	15	0.18
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	3	0.17
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	4	0.17
(5,43)	1:A:75:ASP:O	1:A:79:MET:H	17	0.17
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	1	0.17
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	4	0.17
(5,27)	1:A:29:ALA:O	1:A:33:ALA:H	5	0.17
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	15	0.17
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	15	0.17
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	4	0.17
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	8	0.17
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	19	0.17
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	20	0.17
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	13	0.17
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	9	0.17
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	15	0.17
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	11	0.17
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	5	0.17
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	13	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	17	0.17
(5,120)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:N	13	0.17
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	14	0.17
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	14	0.17
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	14	0.17
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	4	0.17
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	20	0.17
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	20	0.17
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	20	0.17
(1,763)	1:A:27:LEU:HG	1:A:28:VAL:H	16	0.17
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	4	0.17
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	4	0.17
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	10	0.17
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	10	0.17
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG2	4	0.17
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG3	4	0.17
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	15	0.17
(1,613)	1:A:54:GLU:HG2	1:A:55:ARG:H	10	0.17
(1,613)	1:A:54:GLU:HG3	1:A:55:ARG:H	10	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	2	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	2	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	5	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	5	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	7	0.17
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	7	0.17
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	11	0.17
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	11	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	5	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	5	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	5	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	5	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	5	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	5	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	8	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	8	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	8	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	8	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	8	0.17
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	8	0.17
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	19	0.17
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	19	0.17
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	19	0.17

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	19	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	20	0.17
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	20	0.17
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	4	0.17
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	4	0.17
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	4	0.17
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	4	0.17
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	7	0.16
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	14	0.16
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	16	0.16
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	18	0.16
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	2	0.16
(5,43)	1:A:75:ASP:O	1:A:79:MET:H	18	0.16
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	6	0.16
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	10	0.16
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	16	0.16
(5,23)	1:A:31:ALA:O	1:A:35:GLY:H	9	0.16
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	4	0.16
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	6	0.16
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	10	0.16
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	19	0.16
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	7	0.16
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	10	0.16
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	17	0.16
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	14	0.16
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	2	0.16
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	20	0.16
(5,136)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:N	19	0.16
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	9	0.16
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	3	0.16
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	9	0.16
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	8	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	19	0.16
(5,120)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:N	6	0.16
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	20	0.16
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	2	0.16
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	11	0.16
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	20	0.16
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	7	0.16
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	1	0.16
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	1	0.16
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	1	0.16
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	8	0.16
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	8	0.16
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	8	0.16
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	16	0.16
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	16	0.16
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	16	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG11	1:A:131:ALA:HB1	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG11	1:A:131:ALA:HB2	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG11	1:A:131:ALA:HB3	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG12	1:A:131:ALA:HB1	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG12	1:A:131:ALA:HB2	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG12	1:A:131:ALA:HB3	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG13	1:A:131:ALA:HB1	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG13	1:A:131:ALA:HB2	9	0.16
(1,923)	1:A:39:VAL:HG13	1:A:131:ALA:HB3	9	0.16
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	1	0.16
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	18	0.16
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	12	0.16
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	12	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	1	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	1	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	1	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	2	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	2	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	2	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	3	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	3	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	3	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	9	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	9	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	9	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	11	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	11	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	11	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	15	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	15	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	15	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	16	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	16	0.16
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	16	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG11	1:A:172:THR:HG21	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG11	1:A:172:THR:HG22	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG11	1:A:172:THR:HG23	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG12	1:A:172:THR:HG21	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG12	1:A:172:THR:HG22	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG12	1:A:172:THR:HG23	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG13	1:A:172:THR:HG21	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG13	1:A:172:THR:HG22	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG13	1:A:172:THR:HG23	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG21	1:A:172:THR:HG21	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG21	1:A:172:THR:HG22	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG21	1:A:172:THR:HG23	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG22	1:A:172:THR:HG21	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG22	1:A:172:THR:HG22	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG22	1:A:172:THR:HG23	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG23	1:A:172:THR:HG21	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG23	1:A:172:THR:HG22	13	0.16
(1,845)	1:A:66:VAL:HG23	1:A:172:THR:HG23	13	0.16
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	16	0.16
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	9	0.16
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	12	0.16
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	12	0.16
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	12	0.16
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	2	0.16
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	7	0.16
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	19	0.16
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	20	0.16
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	3	0.16
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	3	0.16
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	10	0.16
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	10	0.16
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	18	0.16
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	18	0.16
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD11	16	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD12	16	0.16
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD13	16	0.16
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	19	0.16
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	19	0.16
(1,300)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:83:SER:H	19	0.16
(1,300)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:83:SER:H	19	0.16
(1,28)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:33:ALA:H	7	0.16
(1,28)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:33:ALA:H	7	0.16
(1,268)	1:A:62:ARG:HE	1:A:63:LEU:HA	16	0.16
(1,230)	1:A:36:ARG:HE	1:A:37:GLU:HB2	11	0.16
(1,230)	1:A:36:ARG:HE	1:A:37:GLU:HB3	11	0.16
(1,188)	1:A:135:VAL:HB	1:A:136:ASP:H	11	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	13	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	13	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	13	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	13	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	13	0.16
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	13	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	18	0.16
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	18	0.16
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG11	13	0.16
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG12	13	0.16
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG13	13	0.16
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG21	13	0.16
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG22	13	0.16
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG23	13	0.16
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD11	15	0.16
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD12	15	0.16
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD13	15	0.16
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD21	15	0.16
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD22	15	0.16
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD23	15	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB2	1:A:25:LYS:H	11	0.16
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB3	1:A:25:LYS:H	11	0.16
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	13	0.16
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	13	0.16
(1,1178)	1:A:77:LEU:HA	1:A:80:ILE:HD11	3	0.16
(1,1178)	1:A:77:LEU:HA	1:A:80:ILE:HD12	3	0.16
(1,1178)	1:A:77:LEU:HA	1:A:80:ILE:HD13	3	0.16
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	12	0.16
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	12	0.16
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	17	0.16
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	17	0.16
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	13	0.15
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	15	0.15
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	3	0.15
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	12	0.15
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	13	0.15
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	19	0.15
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	6	0.15
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	7	0.15
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	9	0.15
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	13	0.15
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	2	0.15
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	4	0.15
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	12	0.15
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	10	0.15
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	8	0.15
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	10	0.15
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	18	0.15
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	1	0.15
(5,121)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:H	10	0.15
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	12	0.15
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	19	0.15
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	9	0.15
(5,101)	1:A:100:ARG:O	1:A:104:ASP:H	2	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	7	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	7	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	7	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	16	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	16	0.15
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	16	0.15
(1,94)	1:A:50:TRP:HD1	1:A:51:SER:H	20	0.15
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	5	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	5	0.15
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	5	0.15
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	19	0.15
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	13	0.15
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	13	0.15
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	17	0.15
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	17	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	6	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	6	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	6	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	7	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	7	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	7	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	8	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	8	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	8	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	10	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	10	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	10	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	13	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	13	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	13	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	14	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	14	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	14	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	17	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	17	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	17	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	18	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	18	0.15
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	18	0.15
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD21	20	0.15
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD22	20	0.15
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD23	20	0.15
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	12	0.15
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	12	0.15
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	15	0.15
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG2	10	0.15
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG3	10	0.15
(1,733)	1:A:22:PRO:HG2	1:A:23:THR:H	3	0.15
(1,733)	1:A:22:PRO:HG3	1:A:23:THR:H	3	0.15
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	17	0.15

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,661)	1:A:123:VAL:H	1:A:123:VAL:HB	19	0.15
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	1	0.15
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	3	0.15
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	6	0.15
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	9	0.15
(1,530)	1:A:99:GLU:H	1:A:100:ARG:HD2	2	0.15
(1,530)	1:A:99:GLU:H	1:A:100:ARG:HD3	2	0.15
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	5	0.15
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	5	0.15
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	6	0.15
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	6	0.15
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	16	0.15
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	16	0.15
(1,28)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:33:ALA:H	15	0.15
(1,28)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:33:ALA:H	15	0.15
(1,188)	1:A:135:VAL:HB	1:A:136:ASP:H	7	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	2	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	2	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	2	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	2	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	2	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	2	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	10	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	10	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	10	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	10	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	10	0.15
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	10	0.15
(1,1567)	1:A:119:THR:HG21	1:A:122:LYS:HG2	15	0.15
(1,1567)	1:A:119:THR:HG21	1:A:122:LYS:HG3	15	0.15
(1,1567)	1:A:119:THR:HG22	1:A:122:LYS:HG2	15	0.15
(1,1567)	1:A:119:THR:HG22	1:A:122:LYS:HG3	15	0.15
(1,1567)	1:A:119:THR:HG23	1:A:122:LYS:HG2	15	0.15
(1,1567)	1:A:119:THR:HG23	1:A:122:LYS:HG3	15	0.15
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG11	8	0.15
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG12	8	0.15
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG13	8	0.15
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG21	8	0.15
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG22	8	0.15
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG23	8	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG11	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG12	7	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG13	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG21	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG22	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG23	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG11	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG12	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG13	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG21	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG22	7	0.15
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG23	7	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	9	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	9	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	9	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	9	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	13	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	13	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	13	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	13	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	16	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	16	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	16	0.15
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	16	0.15
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	19	0.15
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	19	0.15
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	19	0.15
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	19	0.15
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	19	0.15
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	19	0.15
(1,1293)	1:A:42:ARG:HD2	1:A:78:GLU:HG2	3	0.15
(1,1293)	1:A:42:ARG:HD2	1:A:78:GLU:HG3	3	0.15
(1,1293)	1:A:42:ARG:HD3	1:A:78:GLU:HG2	3	0.15
(1,1293)	1:A:42:ARG:HD3	1:A:78:GLU:HG3	3	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	16	0.15

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	16	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	19	0.15
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	19	0.15
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	6	0.15
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	6	0.15
(1,1160)	1:A:30:GLN:HA	1:A:32:LYS:H	9	0.15
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	3	0.15
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	3	0.15
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	8	0.15
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	8	0.15
(1,1122)	1:A:34:LEU:HA	1:A:37:GLU:HB2	8	0.15
(1,1122)	1:A:34:LEU:HA	1:A:37:GLU:HB3	8	0.15
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	12	0.15
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	12	0.15
(1,1046)	1:A:120:TRP:HZ2	1:A:173:ASP:HA	15	0.15
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	20	0.15
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	20	0.15
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	20	0.15
(5,79)	1:A:111:GLY:O	1:A:115:SER:H	6	0.14
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	11	0.14
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	4	0.14
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	9	0.14
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	10	0.14
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	20	0.14
(5,40)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:N	11	0.14
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	2	0.14
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	14	0.14
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	15	0.14
(5,25)	1:A:30:GLN:O	1:A:34:LEU:H	8	0.14
(5,24)	1:A:31:ALA:O	1:A:35:GLY:N	9	0.14
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	16	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	8	0.14
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	11	0.14
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	9	0.14
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	1	0.14
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	16	0.14
(5,136)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:N	1	0.14
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	6	0.14
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	14	0.14
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	4	0.14
(5,120)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:N	7	0.14
(5,120)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:N	17	0.14
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	1	0.14
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	2	0.14
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	11	0.14
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	14	0.14
(5,117)	1:A:130:ALA:O	1:A:134:ALA:H	7	0.14
(5,115)	1:A:131:ALA:O	1:A:135:VAL:H	14	0.14
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	4	0.14
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	11	0.14
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	13	0.14
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	16	0.14
(5,101)	1:A:100:ARG:O	1:A:104:ASP:H	20	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	6	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	6	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	6	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	9	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	9	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	9	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	10	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	10	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	10	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	13	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	13	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	13	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	15	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	15	0.14
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	15	0.14
(1,971)	1:A:79:MET:HA	1:A:79:MET:HE1	17	0.14
(1,971)	1:A:79:MET:HA	1:A:79:MET:HE2	17	0.14
(1,971)	1:A:79:MET:HA	1:A:79:MET:HE3	17	0.14
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	14	0.14
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	14	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	14	0.14
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	5	0.14
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	5	0.14
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	5	0.14
(1,860)	1:A:119:THR:HG21	1:A:164:TRP:HZ2	12	0.14
(1,860)	1:A:119:THR:HG22	1:A:164:TRP:HZ2	12	0.14
(1,860)	1:A:119:THR:HG23	1:A:164:TRP:HZ2	12	0.14
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD21	6	0.14
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD22	6	0.14
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD23	6	0.14
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD21	11	0.14
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD22	11	0.14
(1,799)	1:A:153:LEU:HA	1:A:153:LEU:HD23	11	0.14
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG2	2	0.14
(1,757)	1:A:62:ARG:H	1:A:62:ARG:HG3	2	0.14
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	3	0.14
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	7	0.14
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	20	0.14
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	10	0.14
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	5	0.14
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	8	0.14
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	11	0.14
(1,530)	1:A:99:GLU:H	1:A:100:ARG:HD2	20	0.14
(1,530)	1:A:99:GLU:H	1:A:100:ARG:HD3	20	0.14
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD2	20	0.14
(1,422)	1:A:45:ARG:HA	1:A:45:ARG:HD3	20	0.14
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG2	11	0.14
(1,413)	1:A:158:ARG:HA	1:A:158:ARG:HG3	11	0.14
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	4	0.14
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	4	0.14
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	13	0.14
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	13	0.14
(1,300)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:83:SER:H	7	0.14
(1,300)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:83:SER:H	7	0.14
(1,300)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:83:SER:H	17	0.14
(1,300)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:83:SER:H	17	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	11	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	11	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	11	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	11	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	11	0.14
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	11	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD11	1:A:161:LEU:HD11	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD11	1:A:161:LEU:HD12	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD11	1:A:161:LEU:HD13	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD11	1:A:161:LEU:HD21	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD11	1:A:161:LEU:HD22	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD11	1:A:161:LEU:HD23	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD12	1:A:161:LEU:HD11	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD12	1:A:161:LEU:HD12	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD12	1:A:161:LEU:HD13	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD12	1:A:161:LEU:HD21	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD12	1:A:161:LEU:HD22	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD12	1:A:161:LEU:HD23	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD13	1:A:161:LEU:HD11	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD13	1:A:161:LEU:HD12	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD13	1:A:161:LEU:HD13	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD13	1:A:161:LEU:HD21	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD13	1:A:161:LEU:HD22	17	0.14
(1,1565)	1:A:118:ILE:HD13	1:A:161:LEU:HD23	17	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	2	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	2	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	2	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	2	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	15	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	15	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	15	0.14
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	15	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	4	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	4	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	4	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	4	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	4	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	4	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	16	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	16	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	16	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	16	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	16	0.14
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	16	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	9	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	9	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	11	0.14
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	11	0.14
(1,1222)	1:A:30:GLN:H	1:A:30:GLN:HE21	5	0.14
(1,1222)	1:A:30:GLN:H	1:A:30:GLN:HE22	5	0.14
(1,1146)	1:A:85:TYR:HA	1:A:87:ASN:H	17	0.14
(1,1145)	1:A:85:TYR:HA	1:A:88:VAL:H	8	0.14
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	18	0.14
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	18	0.14
(1,1117)	1:A:29:ALA:HA	1:A:32:LYS:HB2	9	0.14
(1,1117)	1:A:29:ALA:HA	1:A:32:LYS:HB3	9	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	2	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	2	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	2	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	14	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	14	0.14
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	14	0.14
(5,9)	1:A:38:TYR:O	1:A:42:ARG:H	17	0.13
(5,9)	1:A:38:TYR:O	1:A:42:ARG:H	18	0.13
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	3	0.13
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	4	0.13
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	12	0.13
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	17	0.13
(5,75)	1:A:89:ALA:O	1:A:92:LEU:H	7	0.13
(5,75)	1:A:89:ALA:O	1:A:92:LEU:H	19	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,62)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:N	17	0.13
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	2	0.13
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	3	0.13
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	13	0.13
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	14	0.13
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	6	0.13
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	7	0.13
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	17	0.13
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	5	0.13
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	15	0.13
(5,43)	1:A:75:ASP:O	1:A:79:MET:H	4	0.13
(5,40)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:N	12	0.13
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	8	0.13
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	20	0.13
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	5	0.13
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	13	0.13
(5,191)	1:A:42:ARG:HE	1:A:78:GLU:OE2	17	0.13
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	1	0.13
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	20	0.13
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	7	0.13
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	15	0.13
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	4	0.13
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	7	0.13
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	11	0.13
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	12	0.13
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	14	0.13
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	13	0.13
(5,131)	1:A:123:VAL:O	1:A:127:TYR:H	13	0.13
(5,13)	1:A:36:ARG:O	1:A:40:HIS:H	16	0.13
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	2	0.13
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	19	0.13
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	20	0.13
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	15	0.13
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	7	0.13
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	12	0.13
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	16	0.13
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	4	0.13
(5,117)	1:A:130:ALA:O	1:A:134:ALA:H	14	0.13
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	13	0.13
(5,11)	1:A:37:GLU:O	1:A:41:ALA:H	8	0.13
(5,11)	1:A:37:GLU:O	1:A:41:ALA:H	12	0.13
(5,107)	1:A:135:VAL:O	1:A:139:ARG:H	5	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,107)	1:A:135:VAL:O	1:A:139:ARG:H	14	0.13
(5,103)	1:A:99:GLU:O	1:A:103:THR:H	1	0.13
(5,103)	1:A:99:GLU:O	1:A:103:THR:H	11	0.13
(5,1)	1:A:42:ARG:O	1:A:46:ALA:H	20	0.13
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	18	0.13
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	18	0.13
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	18	0.13
(1,970)	1:A:79:MET:H	1:A:79:MET:HE1	17	0.13
(1,970)	1:A:79:MET:H	1:A:79:MET:HE2	17	0.13
(1,970)	1:A:79:MET:H	1:A:79:MET:HE3	17	0.13
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB1	5	0.13
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB2	5	0.13
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB3	5	0.13
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	1	0.13
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	1	0.13
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	1	0.13
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	12	0.13
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	12	0.13
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	12	0.13
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG21	19	0.13
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG22	19	0.13
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG23	19	0.13
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG21	19	0.13
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG22	19	0.13
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG23	19	0.13
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	12	0.13
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	12	0.13
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	12	0.13
(1,763)	1:A:27:LEU:HG	1:A:28:VAL:H	17	0.13
(1,754)	1:A:43:LEU:HG	1:A:44:LEU:HA	5	0.13
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	2	0.13
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	4	0.13
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	8	0.13
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG2	5	0.13
(1,742)	1:A:55:ARG:HA	1:A:55:ARG:HG3	5	0.13
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	17	0.13
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	17	0.13
(1,67)	1:A:110:ALA:HA	1:A:113:ILE:H	17	0.13
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	6	0.13
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	15	0.13
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	12	0.13
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	14	0.13

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE1	15	0.13
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE2	15	0.13
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE3	15	0.13
(1,614)	1:A:54:GLU:H	1:A:54:GLU:HG2	4	0.13
(1,614)	1:A:54:GLU:H	1:A:54:GLU:HG3	4	0.13
(1,614)	1:A:54:GLU:H	1:A:54:GLU:HG2	16	0.13
(1,614)	1:A:54:GLU:H	1:A:54:GLU:HG3	16	0.13
(1,606)	1:A:26:GLU:HA	1:A:26:GLU:HG2	18	0.13
(1,606)	1:A:26:GLU:HA	1:A:26:GLU:HG3	18	0.13
(1,570)	1:A:104:ASP:HA	1:A:107:LEU:HB3	20	0.13
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	16	0.13
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	16	0.13
(1,304)	1:A:96:LEU:H	1:A:98:SER:H	5	0.13
(1,300)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:83:SER:H	16	0.13
(1,300)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:83:SER:H	16	0.13
(1,263)	1:A:140:GLN:H	1:A:140:GLN:HB2	13	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	4	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	4	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	4	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	4	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	4	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	4	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	12	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	12	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	12	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	12	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	12	0.13
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	4	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	12	0.13

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	12	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	20	0.13
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	20	0.13
(1,1550)	1:A:113:ILE:HG12	1:A:114:PHE:H	17	0.13
(1,1550)	1:A:113:ILE:HG13	1:A:114:PHE:H	17	0.13
(1,1433)	1:A:83:SER:HB2	1:A:85:TYR:HD1	19	0.13
(1,1433)	1:A:83:SER:HB2	1:A:85:TYR:HD2	19	0.13
(1,1433)	1:A:83:SER:HB3	1:A:85:TYR:HD1	19	0.13
(1,1433)	1:A:83:SER:HB3	1:A:85:TYR:HD2	19	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	4	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	4	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	4	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	4	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	5	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	5	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	5	0.13
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	5	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	11	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	11	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	11	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	11	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	11	0.13
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	11	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:71:LEU:HD11	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:71:LEU:HD12	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:71:LEU:HD13	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:71:LEU:HD21	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:71:LEU:HD22	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:71:LEU:HD23	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:71:LEU:HD11	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:71:LEU:HD12	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:71:LEU:HD13	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:71:LEU:HD21	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:71:LEU:HD22	3	0.13
(1,1268)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:71:LEU:HD23	3	0.13
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB2	19	0.13
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB3	19	0.13
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB2	19	0.13
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB3	19	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE2	1:A:28:VAL:HG11	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE2	1:A:28:VAL:HG12	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE2	1:A:28:VAL:HG13	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE2	1:A:28:VAL:HG21	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE2	1:A:28:VAL:HG22	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE2	1:A:28:VAL:HG23	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE3	1:A:28:VAL:HG11	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE3	1:A:28:VAL:HG12	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE3	1:A:28:VAL:HG13	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE3	1:A:28:VAL:HG21	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE3	1:A:28:VAL:HG22	9	0.13
(1,1201)	1:A:25:LYS:HE3	1:A:28:VAL:HG23	9	0.13
(1,1145)	1:A:85:TYR:HA	1:A:88:VAL:H	20	0.13
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	4	0.13
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	13	0.13
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	19	0.13
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	7	0.13
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	7	0.13
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	3	0.13
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	3	0.13
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	11	0.13
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	11	0.13
(1,1046)	1:A:120:TRP:HZ2	1:A:173:ASP:HA	1	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	1	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	1	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	1	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	4	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	4	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	4	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	8	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	8	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	8	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	11	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	11	0.13
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	11	0.13
(5,97)	1:A:102:VAL:O	1:A:106:PHE:H	14	0.12
(5,9)	1:A:38:TYR:O	1:A:42:ARG:H	2	0.12
(5,79)	1:A:111:GLY:O	1:A:115:SER:H	14	0.12
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	1	0.12
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	2	0.12
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	6	0.12
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	10	0.12
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	16	0.12
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	9	0.12
(5,61)	1:A:66:VAL:O	1:A:70:LEU:H	15	0.12
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	11	0.12
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	5	0.12
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	7	0.12
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	2	0.12
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	5	0.12
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	9	0.12
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	12	0.12
(5,171)	1:A:172:THR:O	1:A:175:LEU:H	10	0.12
(5,17)	1:A:34:LEU:O	1:A:38:TYR:H	19	0.12
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	6	0.12
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	17	0.12
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	18	0.12
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	20	0.12
(5,138)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:N	2	0.12
(5,138)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:N	4	0.12
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	3	0.12
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	7	0.12
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	5	0.12
(5,131)	1:A:123:VAL:O	1:A:127:TYR:H	6	0.12
(5,13)	1:A:36:ARG:O	1:A:40:HIS:H	19	0.12
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	14	0.12
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	15	0.12
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	1	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	15	0.12
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	5	0.12
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	8	0.12
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	10	0.12
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	7	0.12
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	9	0.12
(5,113)	1:A:132:GLY:O	1:A:136:ASP:H	14	0.12
(5,103)	1:A:99:GLU:O	1:A:103:THR:H	16	0.12
(4,184)	1:A:45:ARG:NH1	1:A:75:ASP:OD1	1	0.12
(4,184)	1:A:45:ARG:NH1	1:A:75:ASP:OD1	11	0.12
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB1	10	0.12
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB2	10	0.12
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB3	10	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	8	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	8	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	8	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	9	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	9	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	9	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	10	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	10	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	10	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	18	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	18	0.12
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	18	0.12
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	9	0.12
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	16	0.12
(1,92)	1:A:32:LYS:HA	1:A:36:ARG:H	17	0.12
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	18	0.12
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	18	0.12
(1,899)	1:A:31:ALA:HB1	1:A:171:TRP:HH2	8	0.12
(1,899)	1:A:31:ALA:HB2	1:A:171:TRP:HH2	8	0.12
(1,899)	1:A:31:ALA:HB3	1:A:171:TRP:HH2	8	0.12
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	4	0.12
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	4	0.12
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	4	0.12
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG21	19	0.12
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG22	19	0.12
(1,878)	1:A:160:THR:H	1:A:160:THR:HG23	19	0.12
(1,860)	1:A:119:THR:HG21	1:A:164:TRP:HZ2	10	0.12
(1,860)	1:A:119:THR:HG22	1:A:164:TRP:HZ2	10	0.12
(1,860)	1:A:119:THR:HG23	1:A:164:TRP:HZ2	10	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,763)	1:A:27:LEU:HG	1:A:28:VAL:H	11	0.12
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	11	0.12
(1,729)	1:A:71:LEU:H	1:A:71:LEU:HG	17	0.12
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	14	0.12
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	14	0.12
(1,714)	1:A:30:GLN:HB2	1:A:63:LEU:HG	19	0.12
(1,714)	1:A:30:GLN:HB3	1:A:63:LEU:HG	19	0.12
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	10	0.12
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB2	18	0.12
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB3	18	0.12
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB2	18	0.12
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB3	18	0.12
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	7	0.12
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	12	0.12
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	13	0.12
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	19	0.12
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	20	0.12
(1,402)	1:A:120:TRP:HZ3	1:A:171:TRP:HA	5	0.12
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	20	0.12
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	20	0.12
(1,300)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:83:SER:H	4	0.12
(1,300)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:83:SER:H	4	0.12
(1,1736)	1:A:172:THR:HB	1:A:175:LEU:HD11	10	0.12
(1,1736)	1:A:172:THR:HB	1:A:175:LEU:HD12	10	0.12
(1,1736)	1:A:172:THR:HB	1:A:175:LEU:HD13	10	0.12
(1,1736)	1:A:172:THR:HB	1:A:175:LEU:HD21	10	0.12
(1,1736)	1:A:172:THR:HB	1:A:175:LEU:HD22	10	0.12
(1,1736)	1:A:172:THR:HB	1:A:175:LEU:HD23	10	0.12
(1,1703)	1:A:162:ALA:HA	1:A:165:LEU:HD11	9	0.12
(1,1703)	1:A:162:ALA:HA	1:A:165:LEU:HD12	9	0.12
(1,1703)	1:A:162:ALA:HA	1:A:165:LEU:HD13	9	0.12
(1,1703)	1:A:162:ALA:HA	1:A:165:LEU:HD21	9	0.12
(1,1703)	1:A:162:ALA:HA	1:A:165:LEU:HD22	9	0.12
(1,1703)	1:A:162:ALA:HA	1:A:165:LEU:HD23	9	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	3	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	3	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	3	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	3	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	3	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	3	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	7	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	7	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	7	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	7	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	7	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	7	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	17	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	17	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	17	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	17	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	17	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	17	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	18	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	18	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	18	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	18	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	18	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	18	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	19	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	19	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	19	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	19	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	19	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	19	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD11	20	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD12	20	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD13	20	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD21	20	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD22	20	0.12
(1,1613)	1:A:132:GLY:H	1:A:133:LEU:HD23	20	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD11	7	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD12	7	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD13	7	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD21	7	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD22	7	0.12
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD23	7	0.12
(1,1586)	1:A:123:VAL:HA	1:A:126:LEU:HD11	1	0.12
(1,1586)	1:A:123:VAL:HA	1:A:126:LEU:HD12	1	0.12
(1,1586)	1:A:123:VAL:HA	1:A:126:LEU:HD13	1	0.12
(1,1586)	1:A:123:VAL:HA	1:A:126:LEU:HD21	1	0.12
(1,1586)	1:A:123:VAL:HA	1:A:126:LEU:HD22	1	0.12
(1,1586)	1:A:123:VAL:HA	1:A:126:LEU:HD23	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	1	0.12

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	1	0.12
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	1	0.12
(1,1567)	1:A:119:THR:HG21	1:A:122:LYS:HG2	5	0.12
(1,1567)	1:A:119:THR:HG21	1:A:122:LYS:HG3	5	0.12
(1,1567)	1:A:119:THR:HG22	1:A:122:LYS:HG2	5	0.12
(1,1567)	1:A:119:THR:HG22	1:A:122:LYS:HG3	5	0.12
(1,1567)	1:A:119:THR:HG23	1:A:122:LYS:HG2	5	0.12
(1,1567)	1:A:119:THR:HG23	1:A:122:LYS:HG3	5	0.12
(1,1542)	1:A:110:ALA:H	1:A:126:LEU:HD11	1	0.12
(1,1542)	1:A:110:ALA:H	1:A:126:LEU:HD12	1	0.12
(1,1542)	1:A:110:ALA:H	1:A:126:LEU:HD13	1	0.12
(1,1542)	1:A:110:ALA:H	1:A:126:LEU:HD21	1	0.12
(1,1542)	1:A:110:ALA:H	1:A:126:LEU:HD22	1	0.12
(1,1542)	1:A:110:ALA:H	1:A:126:LEU:HD23	1	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG11	17	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG12	17	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG13	17	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG21	17	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG22	17	0.12
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG23	17	0.12
(1,1458)	1:A:92:LEU:HB2	1:A:105:ALA:HB1	14	0.12
(1,1458)	1:A:92:LEU:HB2	1:A:105:ALA:HB2	14	0.12
(1,1458)	1:A:92:LEU:HB2	1:A:105:ALA:HB3	14	0.12
(1,1458)	1:A:92:LEU:HB3	1:A:105:ALA:HB1	14	0.12
(1,1458)	1:A:92:LEU:HB3	1:A:105:ALA:HB2	14	0.12
(1,1458)	1:A:92:LEU:HB3	1:A:105:ALA:HB3	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG11	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG12	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG13	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG21	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG22	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD1	1:A:129:VAL:HG23	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG11	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG12	14	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG13	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG21	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG22	14	0.12
(1,1439)	1:A:85:TYR:HD2	1:A:129:VAL:HG23	14	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB2	1:A:85:TYR:HD1	7	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB2	1:A:85:TYR:HD2	7	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB3	1:A:85:TYR:HD1	7	0.12
(1,1433)	1:A:83:SER:HB3	1:A:85:TYR:HD2	7	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	3	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	3	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	3	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	3	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	11	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	11	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	11	0.12
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	11	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	6	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	6	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	6	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	6	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	6	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	6	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	13	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	13	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	13	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	13	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	13	0.12
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	6	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	7	0.12

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	7	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	13	0.12
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	13	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB2	10	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB3	10	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB2	10	0.12
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB3	10	0.12
(1,1222)	1:A:30:GLN:H	1:A:30:GLN:HE21	10	0.12
(1,1222)	1:A:30:GLN:H	1:A:30:GLN:HE22	10	0.12
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB2	1:A:25:LYS:H	3	0.12
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB3	1:A:25:LYS:H	3	0.12
(1,1146)	1:A:85:TYR:HA	1:A:87:ASN:H	4	0.12
(1,1146)	1:A:85:TYR:HA	1:A:87:ASN:H	11	0.12
(1,1145)	1:A:85:TYR:HA	1:A:88:VAL:H	10	0.12
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	7	0.12
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	16	0.12
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	18	0.12
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	2	0.12
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	2	0.12
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	14	0.12
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	14	0.12
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB1	4	0.12
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB2	4	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB3	4	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:85:TYR:HE1	1	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:85:TYR:HE2	1	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:85:TYR:HE1	1	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:85:TYR:HE2	1	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:85:TYR:HE1	17	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG2	1:A:85:TYR:HE2	17	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:85:TYR:HE1	17	0.12
(1,1054)	1:A:82:PRO:HG3	1:A:85:TYR:HE2	17	0.12
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	3	0.12
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	3	0.12
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	3	0.12
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	10	0.12
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	10	0.12
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	10	0.12
(5,97)	1:A:102:VAL:O	1:A:106:PHE:H	2	0.11
(5,97)	1:A:102:VAL:O	1:A:106:PHE:H	20	0.11
(5,79)	1:A:111:GLY:O	1:A:115:SER:H	11	0.11
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	8	0.11
(5,77)	1:A:88:VAL:O	1:A:91:GLN:H	18	0.11
(5,75)	1:A:89:ALA:O	1:A:92:LEU:H	15	0.11
(5,73)	1:A:90:ARG:O	1:A:93:HIS:H	7	0.11
(5,73)	1:A:90:ARG:O	1:A:93:HIS:H	15	0.11
(5,69)	1:A:62:ARG:O	1:A:66:VAL:H	16	0.11
(5,69)	1:A:62:ARG:O	1:A:66:VAL:H	17	0.11
(5,48)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:N	2	0.11
(5,47)	1:A:73:LEU:O	1:A:77:LEU:H	8	0.11
(5,43)	1:A:75:ASP:O	1:A:79:MET:H	12	0.11
(5,41)	1:A:76:GLU:O	1:A:80:ILE:H	17	0.11
(5,40)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:N	3	0.11
(5,39)	1:A:77:LEU:O	1:A:81:ARG:H	17	0.11
(5,23)	1:A:31:ALA:O	1:A:35:GLY:H	15	0.11
(5,187)	1:A:42:ARG:HH12	1:A:85:TYR:O	16	0.11
(5,180)	1:A:120:TRP:HE1	1:A:173:ASP:OD1	9	0.11
(5,173)	1:A:171:TRP:O	1:A:174:VAL:H	13	0.11
(5,169)	1:A:173:ASP:O	1:A:176:LYS:H	20	0.11
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	15	0.11
(5,161)	1:A:164:TRP:O	1:A:168:ARG:H	16	0.11
(5,155)	1:A:146:VAL:O	1:A:150:VAL:H	20	0.11
(5,138)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:N	20	0.11
(5,137)	1:A:120:TRP:O	1:A:124:VAL:H	11	0.11
(5,136)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:N	13	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	6	0.11
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	9	0.11
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	14	0.11
(5,135)	1:A:121:GLY:O	1:A:125:SER:H	18	0.11
(5,131)	1:A:123:VAL:O	1:A:127:TYR:H	14	0.11
(5,130)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:N	1	0.11
(5,13)	1:A:36:ARG:O	1:A:40:HIS:H	10	0.11
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	7	0.11
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	13	0.11
(5,129)	1:A:124:VAL:O	1:A:128:ALA:H	16	0.11
(5,124)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:N	9	0.11
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	6	0.11
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	13	0.11
(5,123)	1:A:127:TYR:O	1:A:131:ALA:H	19	0.11
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	2	0.11
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	13	0.11
(5,122)	1:A:128:ALA:O	1:A:132:GLY:N	18	0.11
(5,120)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:N	19	0.11
(5,119)	1:A:129:VAL:O	1:A:133:LEU:H	16	0.11
(5,117)	1:A:130:ALA:O	1:A:134:ALA:H	13	0.11
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	5	0.11
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	14	0.11
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	15	0.11
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	17	0.11
(5,105)	1:A:136:ASP:O	1:A:140:GLN:H	19	0.11
(5,103)	1:A:99:GLU:O	1:A:103:THR:H	12	0.11
(5,103)	1:A:99:GLU:O	1:A:103:THR:H	15	0.11
(5,1)	1:A:42:ARG:O	1:A:46:ALA:H	6	0.11
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB1	19	0.11
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB2	19	0.11
(1,977)	1:A:107:LEU:H	1:A:110:ALA:HB3	19	0.11
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB1	16	0.11
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB2	16	0.11
(1,948)	1:A:56:ALA:HA	1:A:57:ALA:HB3	16	0.11
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	2	0.11
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	2	0.11
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	2	0.11
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB1	20	0.11
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB2	20	0.11
(1,932)	1:A:25:LYS:HA	1:A:29:ALA:HB3	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB1	1:A:146:VAL:HG11	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB1	1:A:146:VAL:HG12	20	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,911)	1:A:134:ALA:HB1	1:A:146:VAL:HG13	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB2	1:A:146:VAL:HG11	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB2	1:A:146:VAL:HG12	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB2	1:A:146:VAL:HG13	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB3	1:A:146:VAL:HG11	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB3	1:A:146:VAL:HG12	20	0.11
(1,911)	1:A:134:ALA:HB3	1:A:146:VAL:HG13	20	0.11
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	7	0.11
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	7	0.11
(1,91)	1:A:32:LYS:HB2	1:A:36:ARG:H	15	0.11
(1,91)	1:A:32:LYS:HB3	1:A:36:ARG:H	15	0.11
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG21	18	0.11
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG22	18	0.11
(1,880)	1:A:156:PHE:HD1	1:A:160:THR:HG23	18	0.11
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG21	18	0.11
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG22	18	0.11
(1,880)	1:A:156:PHE:HD2	1:A:160:THR:HG23	18	0.11
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	1	0.11
(1,743)	1:A:164:TRP:HE3	1:A:165:LEU:HG	14	0.11
(1,733)	1:A:22:PRO:HG2	1:A:23:THR:H	11	0.11
(1,733)	1:A:22:PRO:HG3	1:A:23:THR:H	11	0.11
(1,67)	1:A:110:ALA:HA	1:A:113:ILE:H	2	0.11
(1,67)	1:A:110:ALA:HA	1:A:113:ILE:H	12	0.11
(1,662)	1:A:123:VAL:HB	1:A:171:TRP:HZ3	13	0.11
(1,658)	1:A:50:TRP:HB3	1:A:50:TRP:HE3	17	0.11
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE1	17	0.11
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE2	17	0.11
(1,649)	1:A:102:VAL:HB	1:A:145:MET:HE3	17	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB2	1	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB3	1	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB2	1	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB3	1	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB2	11	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG2	1:A:79:MET:HB3	11	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB2	11	0.11
(1,609)	1:A:76:GLU:HG3	1:A:79:MET:HB3	11	0.11
(1,570)	1:A:104:ASP:HA	1:A:107:LEU:HB3	2	0.11
(1,5)	1:A:51:SER:HB2	1:A:52:ALA:H	4	0.11
(1,5)	1:A:51:SER:HB3	1:A:52:ALA:H	4	0.11
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	10	0.11
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	11	0.11
(1,467)	1:A:145:MET:HA	1:A:148:ALA:H	16	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,402)	1:A:120:TRP:HZ3	1:A:171:TRP:HA	17	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD11	4	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD12	4	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD13	4	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD11	11	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD12	11	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD13	11	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD11	20	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD12	20	0.11
(1,399)	1:A:38:TYR:HA	1:A:71:LEU:HD13	20	0.11
(1,381)	1:A:115:SER:H	1:A:115:SER:HB3	17	0.11
(1,311)	1:A:72:ARG:HG2	1:A:74:GLY:H	6	0.11
(1,311)	1:A:72:ARG:HG3	1:A:74:GLY:H	6	0.11
(1,230)	1:A:36:ARG:HE	1:A:37:GLU:HB2	20	0.11
(1,230)	1:A:36:ARG:HE	1:A:37:GLU:HB3	20	0.11
(1,23)	1:A:31:ALA:HA	1:A:171:TRP:HE1	7	0.11
(1,23)	1:A:31:ALA:HA	1:A:171:TRP:HE1	14	0.11
(1,23)	1:A:31:ALA:HA	1:A:171:TRP:HE1	19	0.11
(1,1705)	1:A:164:TRP:HB2	1:A:165:LEU:HB2	12	0.11
(1,1705)	1:A:164:TRP:HB2	1:A:165:LEU:HB3	12	0.11
(1,1705)	1:A:164:TRP:HB3	1:A:165:LEU:HB2	12	0.11
(1,1705)	1:A:164:TRP:HB3	1:A:165:LEU:HB3	12	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG11	1:A:139:ARG:HB2	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG11	1:A:139:ARG:HB3	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG12	1:A:139:ARG:HB2	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG12	1:A:139:ARG:HB3	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG13	1:A:139:ARG:HB2	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG13	1:A:139:ARG:HB3	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG21	1:A:139:ARG:HB2	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG21	1:A:139:ARG:HB3	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG22	1:A:139:ARG:HB2	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG22	1:A:139:ARG:HB3	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG23	1:A:139:ARG:HB2	13	0.11
(1,1641)	1:A:138:VAL:HG23	1:A:139:ARG:HB3	13	0.11
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD11	20	0.11
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD12	20	0.11
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD13	20	0.11
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD21	20	0.11
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD22	20	0.11
(1,1607)	1:A:130:ALA:H	1:A:153:LEU:HD23	20	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	2	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	2	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	7	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG11	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG12	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG13	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG21	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG22	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA2	1:A:123:VAL:HG23	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG11	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG12	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG13	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG21	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG22	11	0.11
(1,1580)	1:A:121:GLY:HA3	1:A:123:VAL:HG23	11	0.11
(1,1550)	1:A:113:ILE:HG12	1:A:114:PHE:H	1	0.11
(1,1550)	1:A:113:ILE:HG13	1:A:114:PHE:H	1	0.11
(1,151)	1:A:70:LEU:H	1:A:70:LEU:HG	19	0.11
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG11	5	0.11
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG12	5	0.11
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG13	5	0.11
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG21	5	0.11
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG22	5	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1475)	1:A:96:LEU:HA	1:A:102:VAL:HG23	5	0.11
(1,1463)	1:A:94:ILE:HB	1:A:101:VAL:HG11	17	0.11
(1,1463)	1:A:94:ILE:HB	1:A:101:VAL:HG12	17	0.11
(1,1463)	1:A:94:ILE:HB	1:A:101:VAL:HG13	17	0.11
(1,1463)	1:A:94:ILE:HB	1:A:101:VAL:HG21	17	0.11
(1,1463)	1:A:94:ILE:HB	1:A:101:VAL:HG22	17	0.11
(1,1463)	1:A:94:ILE:HB	1:A:101:VAL:HG23	17	0.11
(1,1406)	1:A:73:LEU:HA	1:A:124:VAL:HG11	13	0.11
(1,1406)	1:A:73:LEU:HA	1:A:124:VAL:HG12	13	0.11
(1,1406)	1:A:73:LEU:HA	1:A:124:VAL:HG13	13	0.11
(1,1406)	1:A:73:LEU:HA	1:A:124:VAL:HG21	13	0.11
(1,1406)	1:A:73:LEU:HA	1:A:124:VAL:HG22	13	0.11
(1,1406)	1:A:73:LEU:HA	1:A:124:VAL:HG23	13	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	6	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	6	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	6	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	6	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	14	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	14	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	14	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	14	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD2	20	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB2	1:A:72:ARG:HD3	20	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD2	20	0.11
(1,1399)	1:A:71:LEU:HB3	1:A:72:ARG:HD3	20	0.11
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG11	1:A:73:LEU:H	20	0.11
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG12	1:A:73:LEU:H	20	0.11
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG13	1:A:73:LEU:H	20	0.11
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG21	1:A:73:LEU:H	20	0.11
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG22	1:A:73:LEU:H	20	0.11
(1,1380)	1:A:69:VAL:HG23	1:A:73:LEU:H	20	0.11
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG11	12	0.11
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG12	12	0.11
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG13	12	0.11
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG21	12	0.11
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG22	12	0.11
(1,1370)	1:A:66:VAL:HB	1:A:174:VAL:HG23	12	0.11
(1,1334)	1:A:55:ARG:H	1:A:55:ARG:HB2	4	0.11
(1,1334)	1:A:55:ARG:H	1:A:55:ARG:HB3	4	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD11	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD12	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD13	2	0.11

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD21	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD22	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB2	1:A:43:LEU:HD23	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD11	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD12	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD13	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD21	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD22	2	0.11
(1,1281)	1:A:40:HIS:HB3	1:A:43:LEU:HD23	2	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD11	8	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD12	8	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD13	8	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD21	8	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD22	8	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD23	8	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD11	12	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD12	12	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD13	12	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD21	12	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD22	12	0.11
(1,1240)	1:A:34:LEU:HA	1:A:70:LEU:HD23	12	0.11
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB2	13	0.11
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE21	1:A:34:LEU:HB3	13	0.11
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB2	13	0.11
(1,1229)	1:A:30:GLN:HE22	1:A:34:LEU:HB3	13	0.11
(1,1198)	1:A:25:LYS:HB2	1:A:25:LYS:HE2	11	0.11
(1,1198)	1:A:25:LYS:HB2	1:A:25:LYS:HE3	11	0.11
(1,1198)	1:A:25:LYS:HB3	1:A:25:LYS:HE2	11	0.11
(1,1198)	1:A:25:LYS:HB3	1:A:25:LYS:HE3	11	0.11
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB2	1:A:25:LYS:H	17	0.11
(1,1193)	1:A:24:ASP:HB3	1:A:25:LYS:H	17	0.11
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE1	1:A:127:TYR:HA	11	0.11
(1,1183)	1:A:38:TYR:HE2	1:A:127:TYR:HA	11	0.11
(1,1145)	1:A:85:TYR:HA	1:A:88:VAL:H	18	0.11
(1,1145)	1:A:85:TYR:HA	1:A:88:VAL:H	19	0.11
(1,1139)	1:A:77:LEU:HA	1:A:79:MET:H	6	0.11
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE1	6	0.11
(1,1130)	1:A:74:GLY:H	1:A:85:TYR:HE2	6	0.11
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	9	0.11
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	9	0.11
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	10	0.11
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	10	0.11

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE1	19	0.11
(1,1129)	1:A:75:ASP:H	1:A:85:TYR:HE2	19	0.11
(1,1120)	1:A:33:ALA:HA	1:A:36:ARG:HB2	10	0.11
(1,1120)	1:A:33:ALA:HA	1:A:36:ARG:HB3	10	0.11
(1,1114)	1:A:163:THR:H	1:A:165:LEU:H	8	0.11
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB1	19	0.11
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB2	19	0.11
(1,1074)	1:A:50:TRP:HH2	1:A:52:ALA:HB3	19	0.11
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD1	7	0.11
(1,1053)	1:A:82:PRO:HA	1:A:85:TYR:HD2	7	0.11
(1,1046)	1:A:120:TRP:HZ2	1:A:173:ASP:HA	6	0.11
(1,1046)	1:A:120:TRP:HZ2	1:A:173:ASP:HA	13	0.11
(1,1019)	1:A:106:PHE:HZ	1:A:152:ALA:HB1	18	0.11
(1,1019)	1:A:106:PHE:HZ	1:A:152:ALA:HB2	18	0.11
(1,1019)	1:A:106:PHE:HZ	1:A:152:ALA:HB3	18	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	5	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	5	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	5	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	13	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	13	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	13	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD11	1:A:95:SER:H	19	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD12	1:A:95:SER:H	19	0.11
(1,1003)	1:A:94:ILE:HD13	1:A:95:SER:H	19	0.11

## 10 Dihedral-angle violation analysis

Dihedral angle analysis failed due to data error in the dihedral angle restraints, possibly missing target value