

Full wwPDB NMR Structure Validation Report (i)

Feb 9, 2022 – 08:34 AM EST

PDB ID	:	1DS9
Title	:	SOLUTION STRUCTURE OF CHLAMYDOMONAS OUTER ARM
		DYNEIN LIGHT CHAIN 1
Authors	:	Wu, H.W.; Maciejewski, M.W.; Marintchev, A.; Benashski, S.E.; Mullen, G.P.;
		King, S.M.
Deposited on	:	2000-01-07

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

We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org A user guide is available at https://www.wwpdb.org/validation/2017/NMRValidationReportHelp with specific help available everywhere you see the (i) symbol.

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

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

1 Overall quality at a glance (i)

The following experimental techniques were used to determine the structure: $SOLUTION\ NMR$

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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



Metric	$egin{array}{c} { m Whole \ archive} \ (\#{ m Entries}) \end{array}$	${f NMR} { m archive} \ (\#{ m Entries})$
Clashscore	158937	12864
Ramachandran outliers	154571	11451
Sidechain outliers	154315	11428

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

Mol	Chain	Length		Quality of chain	
1	А	198	34%	57%	7% •



2 Ensemble composition and analysis (i)

This entry contains 17 models. Model 1 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 8 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 mode							
1	A:2-A:195 (194)	0.46	1				

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 2 clusters. No single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	1, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17
2	2, 3, 9, 13



3 Entry composition (i)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 3161 atoms, of which 1610 are hydrogens and 0 are deuteriums.

• Molecule 1 is a protein called OUTER ARM DYNEIN.

Mol	Chain	Residues		Atoms					
1	Δ	109	Total	С	Η	Ν	0	S	0
1 A	A	198	3161	975	1610	267	302	7	0



4 Residue-property plots (i)

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

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

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



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 (medoid)





4.2.2 Score per residue for model 2

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.3 Score per residue for model 3

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.4 Score per residue for model 4





4.2.5 Score per residue for model 5

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.6 Score per residue for model 6

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.7 Score per residue for model 7





4.2.8 Score per residue for model 8

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.9 Score per residue for model 9

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.10 Score per residue for model 10





4.2.11 Score per residue for model 11

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.12 Score per residue for model 12

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.13 Score per residue for model 13





4.2.14 Score per residue for model 14

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.15 Score per residue for model 15

• Molecule 1: OUTER ARM DYNEIN



4.2.16 Score per residue for model 16





4.2.17 Score per residue for model 17





5 Refinement protocol and experimental data overview (i)

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

Of the 150 calculated structures, 17 were deposited, based on the following criterion: *structures with the least restraint violations, structures with the lowest energy, target function.*

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	4.0
DYANA	structure solution	1.5

No chemical shift data was provided.



6 Model quality (i)

6.1 Standard geometry (i)

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts (i)

In the following table, the Non-H and H(model) columns list the number of non-hydrogen atoms and hydrogen atoms in each chain respectively. The H(added) column lists the number of hydrogen atoms added and optimized by MolProbity. The Clashes column lists the number of clashes averaged over the ensemble.

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	А	1524	1582	1582	121 ± 6
All	All	25908	26894	26894	2059

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 39.

Atom 1	Atom 2	$Clash(\lambda)$	Distance(Å)	Models	
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total
1:A:115:VAL:HG22	1:A:142:LEU:HD21	1.07	1.25	17	2
1:A:145:LEU:HD12	1:A:147:LEU:HD11	1.06	1.27	4	11
1:A:60:ILE:HD11	1:A:82:ILE:HG23	1.01	1.27	9	3
1:A:142:LEU:HD13	1:A:145:LEU:HD13	1.00	1.31	7	5
1:A:173:LEU:HD23	1:A:176:LEU:HD21	1.00	1.25	10	1
1:A:142:LEU:HD13	1:A:145:LEU:HD21	0.99	1.28	4	1
1:A:145:LEU:HD11	1:A:179:LEU:HD12	0.99	1.31	7	4
1:A:170:VAL:HG11	1:A:192:ALA:HB1	0.98	1.31	15	12
1:A:77:LEU:HD22	1:A:100:ILE:HG23	0.97	1.34	6	3
1:A:115:VAL:HG22	1:A:142:LEU:HD11	0.97	1.31	7	3
1:A:169:VAL:HG13	1:A:176:LEU:HD12	0.95	1.32	17	4
1:A:105:ILE:HD12	1:A:111:ILE:HG22	0.95	1.34	6	3
1:A:82:ILE:HG21	1:A:88:LEU:HD12	0.93	1.36	11	1
1:A:85:ILE:HG21	1:A:88:LEU:HD12	0.91	1.43	6	1

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



		(1,1)	\mathbf{D}^{*}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:37:ILE:HG21	1:A:60:ILE:HG22	0.88	1.42	4	8	
1:A:55:LEU:HD11	1:A:77:LEU:HD13	0.88	1.44	14	1	
1:A:98:LEU:HD12	1:A:117:LEU:HD13	0.87	1.46	4	2	
1:A:114:LEU:HD13	1:A:115:VAL:N	0.85	1.87	6	1	
1:A:115:VAL:HG22	1:A:142:LEU:CD2	0.84	2.02	17	2	
1:A:115:VAL:HG22	1:A:142:LEU:CD1	0.84	2.02	12	3	
1:A:47:LEU:HD13	1:A:48:LYS:N	0.84	1.87	16	1	
1:A:169:VAL:HG13	1:A:176:LEU:HD11	0.83	1.47	14	3	
1:A:169:VAL:HG13	1:A:176:LEU:CD1	0.83	2.03	6	7	
1:A:82:ILE:CG2	1:A:105:ILE:HG22	0.83	2.04	1	3	
1:A:145:LEU:HD11	1:A:179:LEU:CD1	0.82	2.03	7	9	
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:HD11	0.81	1.51	7	4	
1:A:165:TYR:O	1:A:169:VAL:HG23	0.80	1.76	7	17	
1:A:169:VAL:HG21	1:A:179:LEU:HB3	0.80	1.52	5	14	
1:A:144:ASP:O	1:A:145:LEU:HD13	0.80	1.75	14	1	
1:A:128:THR:HG22	1:A:151:PRO:CG	0.80	2.07	1	14	
1:A:70:GLU:O	1:A:94:THR:HG21	0.80	1.76	16	14	
1:A:107:SER:O	1:A:111:ILE:HG22	0.79	1.77	1	2	
1:A:4:ALA:HB2	1:A:34:ILE:HG21	0.79	1.54	14	2	
1:A:115:VAL:CG1	1:A:142:LEU:HD11	0.78	2.08	13	2	
1:A:173:LEU:HD23	1:A:176:LEU:CD2	0.78	2.07	10	1	
1:A:188:GLU:O	1:A:192:ALA:HB3	0.78	1.79	12	17	
1:A:20:VAL:HG21	1:A:30:LEU:HD23	0.78	1.56	3	1	
1:A:114:LEU:HD23	1:A:115:VAL:N	0.78	1.94	12	3	
1:A:115:VAL:O	1:A:142:LEU:HD11	0.78	1.79	6	5	
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:HD13	0.78	1.56	14	2	
1:A:169:VAL:HG22	1:A:173:LEU:HD12	0.77	1.53	5	3	
1:A:42:ALA:O	1:A:46:THR:HG23	0.77	1.79	17	2	
1:A:47:LEU:HD23	1:A:68:GLY:O	0.77	1.79	7	3	
1:A:95:LEU:O	1:A:117:LEU:HD11	0.77	1.79	16	5	
1:A:2:ALA:CB	1:A:13:ILE:HG22	0.77	2.09	5	3	
1:A:66:LEU:CD2	1:A:90:ALA:HB2	0.77	2.08	8	1	
1:A:190:GLU:O	1:A:194:VAL:HG23	0.77	1.80	14	15	
1:A:111:ILE:HD11	1:A:137:ALA:HB2	0.77	1.57	1	3	
1:A:138:ALA:CB	1:A:142:LEU:HD23	0.77	2.08	14	1	
1:A:145:LEU:CD1	1:A:147:LEU:HD11	0.76	2.09	4	3	
1:A:170:VAL:HG21	1:A:192:ALA:HB1	0.76	1.57	14	2	
1:A:42:ALA:O	1:A:46:THR:HG22	0.76	1.81	8	12	
1:A:173:LEU:HD13	1:A:176:LEU:HD12	0.75	1.57	8	1	
1:A:98:LEU:HD13	1:A:117:LEU:HD13	0.75	1.57	13	1	
1:A:163:SER:O	1:A:167:ILE:HD12	0.75	1.81	12	4	



A 4 1	A torra D	Cl_{2}	\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:129:ASN:HB2	1:A:133:ILE:HD12	0.75	1.59	8	7	
1:A:129:ASN:CB	1:A:133:ILE:HD12	0.75	2.10	2	9	
1:A:130:TRP:N	1:A:152:LEU:HD11	0.74	1.97	11	9	
1:A:95:LEU:HD22	1:A:98:LEU:HD12	0.74	1.60	9	2	
1:A:44:LEU:O	1:A:47:LEU:HD12	0.74	1.82	16	1	
1:A:2:ALA:O	1:A:34:ILE:HD13	0.74	1.81	4	1	
1:A:20:VAL:HG21	1:A:30:LEU:HD12	0.74	1.57	13	6	
1:A:47:LEU:HD21	1:A:71:ASN:CB	0.74	2.11	3	3	
1:A:128:THR:HG22	1:A:151:PRO:HG2	0.74	1.57	2	14	
1:A:7:ILE:HD12	1:A:45:SER:HB2	0.74	1.60	10	5	
1:A:80:ASN:C	1:A:81:LEU:HD12	0.74	2.04	5	5	
1:A:2:ALA:HB1	1:A:14:PHE:CD1	0.74	2.18	6	2	
1:A:181:GLY:O	1:A:184:VAL:HG23	0.73	1.82	7	12	
1:A:98:LEU:HD12	1:A:117:LEU:CD1	0.73	2.13	14	2	
1:A:77:LEU:HD21	1:A:80:ASN:CG	0.73	2.04	5	7	
1:A:77:LEU:HD23	1:A:100:ILE:HG22	0.73	1.58	15	4	
1:A:69:MET:HB3	1:A:91:VAL:HG22	0.73	1.59	10	2	
1:A:69:MET:CB	1:A:91:VAL:HG22	0.73	2.13	6	2	
1:A:176:LEU:HD11	1:A:179:LEU:HD23	0.72	1.58	2	1	
1:A:142:LEU:HD23	1:A:145:LEU:HD22	0.72	1.60	11	2	
1:A:85:ILE:HD13	1:A:86:GLU:N	0.72	2.00	2	8	
1:A:4:ALA:HB2	1:A:37:ILE:HD12	0.72	1.60	7	10	
1:A:82:ILE:HG23	1:A:105:ILE:HG22	0.72	1.61	12	1	
1:A:28:VAL:CG1	1:A:30:LEU:HD11	0.72	2.14	7	7	
1:A:111:ILE:HG21	1:A:133:ILE:CD1	0.72	2.13	1	2	
1:A:100:ILE:HD12	1:A:103:ASN:CG	0.72	2.05	9	4	
1:A:60:ILE:HD12	1:A:82:ILE:CD1	0.72	2.14	17	1	
1:A:95:LEU:HD13	1:A:98:LEU:HD21	0.72	1.61	2	1	
1:A:169:VAL:CG1	1:A:176:LEU:HD22	0.72	2.15	13	1	
1:A:141:LYS:O	1:A:142:LEU:O	0.71	2.07	13	9	
1:A:178:LYS:HE2	1:A:184:VAL:HG21	0.71	1.60	9	1	
1:A:95:LEU:HD23	1:A:96:GLU:N	0.71	2.01	14	1	
1:A:120:LEU:HD21	1:A:122:MET:CE	0.71	2.16	10	1	
1:A:60:ILE:HD11	1:A:82:ILE:HG12	0.71	1.62	10	3	
1:A:28:VAL:CG1	1:A:30:LEU:HD21	0.71	2.15	13	9	
1:A:77:LEU:HD11	1:A:80:ASN:HB3	0.71	1.61	17	13	
1:A:145:LEU:HD23	1:A:146:LEU:N	0.71	2.00	13	3	
1:A:81:LEU:HD13	1:A:104:GLN:HB2	0.71	1.62	17	1	
1:A:142:LEU:HD13	1:A:145:LEU:CD2	0.70	2.14	4	1	
1:A:34:ILE:HD12	1:A:34:ILE:O	0.70	1.86	6	1	
1:A:111:ILE:HD11	1:A:137:ALA:CB	0.70	2.17	1	3	



		$C_{1} = c_{1} \left(\frac{\delta}{\delta} \right)$	\mathbf{D}^{\prime}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:77:LEU:CD2	1:A:100:ILE:HG23	0.70	2.16	6	4	
1:A:95:LEU:HB3	1:A:117:LEU:HD21	0.70	1.64	6	2	
1:A:63:ILE:HD13	1:A:64:SER:N	0.70	2.01	6	1	
1:A:171:LYS:NZ	1:A:195:ALA:HB1	0.70	2.01	15	7	
1:A:20:VAL:HG21	1:A:30:LEU:HD22	0.70	1.62	5	2	
1:A:92:ALA:HA	1:A:117:LEU:HD12	0.70	1.64	4	2	
1:A:181:GLY:O	1:A:184:VAL:HG13	0.69	1.86	17	4	
1:A:70:GLU:CB	1:A:90:ALA:HB1	0.69	2.17	4	10	
1:A:142:LEU:O	1:A:176:LEU:HD22	0.69	1.87	9	2	
1:A:114:LEU:O	1:A:117:LEU:HD22	0.69	1.86	3	1	
1:A:169:VAL:HG13	1:A:176:LEU:HD22	0.69	1.62	13	1	
1:A:153:TYR:CZ	1:A:162:THR:HG23	0.69	2.22	8	4	
1:A:66:LEU:HD22	1:A:67:SER:N	0.69	2.03	12	1	
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:CD1	0.69	2.17	7	5	
1:A:70:GLU:C	1:A:94:THR:HG21	0.69	2.08	10	10	
1:A:37:ILE:CG2	1:A:60:ILE:HG23	0.69	2.18	2	1	
1:A:70:GLU:CG	1:A:90:ALA:HB1	0.69	2.17	7	8	
1:A:134:ASP:O	1:A:139:LEU:HD22	0.69	1.88	11	14	
1:A:29:GLU:HA	1:A:54:ALA:HB3	0.69	1.65	8	8	
1:A:173:LEU:CD1	1:A:176:LEU:HD11	0.69	2.18	7	1	
1:A:47:LEU:HD21	1:A:71:ASN:HB2	0.68	1.65	8	4	
1:A:3:LYS:HB2	1:A:13:ILE:HG21	0.68	1.64	12	2	
1:A:167:ILE:HG22	1:A:171:LYS:HE2	0.68	1.64	1	3	
1:A:14:PHE:CD1	1:A:30:LEU:HD22	0.68	2.22	3	2	
1:A:111:ILE:O	1:A:115:VAL:HG22	0.68	1.88	1	3	
1:A:3:LYS:HB3	1:A:13:ILE:HD13	0.68	1.64	7	4	
1:A:162:THR:HG22	1:A:183:PRO:HG3	0.68	1.66	9	6	
1:A:69:MET:HB2	1:A:91:VAL:HG22	0.68	1.64	6	1	
1:A:81:LEU:HD22	1:A:104:GLN:NE2	0.68	2.03	9	1	
1:A:4:ALA:CB	1:A:34:ILE:HG21	0.68	2.18	14	2	
1:A:138:ALA:HB1	1:A:142:LEU:HD23	0.68	1.65	14	1	
1:A:173:LEU:HD13	1:A:174:PRO:HD2	0.68	1.65	2	1	
1:A:44:LEU:HD12	1:A:45:SER:N	0.67	2.04	6	2	
1:A:92:ALA:O	1:A:117:LEU:HD12	0.67	1.88	11	2	
1:A:145:LEU:N	1:A:145:LEU:HD22	0.67	2.03	14	1	
1:A:115:VAL:HG12	1:A:142:LEU:HD11	0.67	1.64	15	1	
1:A:11:ILE:HG23	1:A:22:ALA:HB3	0.67	1.65	14	12	
1:A:90:ALA:O	1:A:94:THR:HG22	0.67	1.89	8	4	
1:A:44:LEU:HD12	1:A:65:SER:OG	0.67	1.89	2	1	
1:A:142:LEU:CD1	1:A:145:LEU:HD13	0.67	2.18	5	2	
1:A:53:LEU:HD22	1:A:72:LEU:HD21	0.67	1.66	10	1	



		$Clash(\hat{\lambda})$	Distance(Å)	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)		Worst	Total	
1:A:7:ILE:HD12	1:A:45:SER:CB	0.67	2.20	10	5	
1:A:66:LEU:HD21	1:A:90:ALA:HB2	0.67	1.65	8	1	
1:A:63:ILE:HD11	1:A:87:ASN:HB2	0.67	1.66	10	1	
1:A:140:ASP:HA	1:A:173:LEU:HD11	0.67	1.65	12	1	
1:A:91:VAL:HG22	1:A:95:LEU:CD1	0.66	2.20	2	1	
1:A:77:LEU:HG	1:A:100:ILE:HG22	0.66	1.65	11	1	
1:A:134:ASP:O	1:A:139:LEU:HD13	0.66	1.90	16	11	
1:A:77:LEU:HB3	1:A:100:ILE:HG22	0.66	1.67	2	5	
1:A:91:VAL:HG12	1:A:95:LEU:HD12	0.66	1.66	6	1	
1:A:98:LEU:HD22	1:A:100:ILE:HD11	0.66	1.68	10	2	
1:A:144:ASP:C	1:A:145:LEU:HD13	0.66	2.09	14	1	
1:A:52:HIS:CE1	1:A:74:ILE:HG21	0.66	2.24	8	5	
1:A:176:LEU:HD22	1:A:179:LEU:HB2	0.66	1.67	8	2	
1:A:140:ASP:HA	1:A:173:LEU:HD21	0.66	1.66	5	2	
1:A:72:LEU:HB3	1:A:95:LEU:HD12	0.66	1.64	14	3	
1:A:111:ILE:HD12	1:A:112:GLU:N	0.66	2.06	4	11	
1:A:169:VAL:CG2	1:A:179:LEU:HD23	0.66	2.20	10	10	
1:A:14:PHE:O	1:A:20:VAL:HG22	0.66	1.91	6	14	
1:A:167:ILE:HG23	1:A:192:ALA:HA	0.66	1.66	12	13	
1:A:34:ILE:HD13	1:A:36:PRO:HG2	0.66	1.67	6	1	
1:A:53:LEU:HD12	1:A:55:LEU:HD11	0.66	1.67	16	1	
1:A:91:VAL:HG12	1:A:95:LEU:CD1	0.66	2.20	6	1	
1:A:116:ASN:HA	1:A:142:LEU:HD21	0.66	1.67	14	2	
1:A:115:VAL:HG12	1:A:142:LEU:HD21	0.66	1.65	8	1	
1:A:127:ILE:HG22	1:A:152:LEU:HD13	0.65	1.65	8	6	
1:A:171:LYS:HD3	1:A:195:ALA:HB1	0.65	1.67	5	2	
1:A:114:LEU:HD23	1:A:115:VAL:HG23	0.65	1.66	15	1	
1:A:53:LEU:HD22	1:A:55:LEU:HD23	0.65	1.69	15	1	
1:A:145:LEU:HD21	1:A:176:LEU:HD21	0.65	1.66	16	4	
1:A:114:LEU:O	1:A:120:LEU:HD13	0.65	1.91	9	2	
1:A:170:VAL:HG11	1:A:192:ALA:HB2	0.65	1.67	1	1	
1:A:173:LEU:HD22	1:A:176:LEU:HB2	0.65	1.69	5	1	
1:A:10:ALA:CB	1:A:42:ALA:HB2	0.65	2.22	8	4	
1:A:117:LEU:HB2	1:A:120:LEU:HD21	0.65	1.66	14	1	
1:A:91:VAL:HG13	1:A:95:LEU:HD13	0.65	1.68	8	2	
1:A:173:LEU:HD21	1:A:176:LEU:O	0.65	1.92	11	1	
1:A:59:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HD13	0.65	1.91	1	3	
1:A:95:LEU:HB3	1:A:117:LEU:HD11	0.65	1.68	4	2	
1:A:77:LEU:HD23	1:A:100:ILE:CG2	0.64	2.22	3	2	
1:A:142:LEU:CD1	1:A:145:LEU:HD21	0.64	2.15	4	1	
1:A:142:LEU:HD13	1:A:142:LEU:O	0.64	1.91	1	1	



			$\mathbf{D}^{\mathbf{i}}$	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:4:ALA:HB2	1:A:34:ILE:CG2	0.64	2.22	14	2	
1:A:69:MET:O	1:A:91:VAL:HG12	0.64	1.92	14	1	
1:A:66:LEU:HD12	1:A:67:SER:N	0.64	2.07	7	11	
1:A:2:ALA:HB3	1:A:13:ILE:HG22	0.64	1.69	5	1	
1:A:92:ALA:HA	1:A:117:LEU:HD13	0.64	1.70	17	3	
1:A:111:ILE:CD1	1:A:133:ILE:HD13	0.64	2.23	2	2	
1:A:75:LEU:HD23	1:A:98:LEU:HD21	0.64	1.68	8	2	
1:A:169:VAL:HG13	1:A:176:LEU:HB3	0.64	1.70	2	3	
1:A:63:ILE:HD12	1:A:87:ASN:CB	0.64	2.22	6	1	
1:A:111:ILE:HD12	1:A:133:ILE:HD13	0.64	1.70	2	2	
1:A:82:ILE:HG22	1:A:105:ILE:HG13	0.64	1.70	4	1	
1:A:55:LEU:HD22	1:A:55:LEU:N	0.64	2.07	13	1	
1:A:69:MET:CG	1:A:72:LEU:HD12	0.64	2.23	17	1	
1:A:130:TRP:N	1:A:152:LEU:HD21	0.63	2.08	2	8	
1:A:47:LEU:HD12	1:A:68:GLY:O	0.63	1.93	6	2	
1:A:170:VAL:HG11	1:A:192:ALA:CB	0.63	2.23	13	6	
1:A:142:LEU:HB2	1:A:176:LEU:HD12	0.63	1.69	13	1	
1:A:37:ILE:HG21	1:A:60:ILE:CG2	0.63	2.21	12	1	
1:A:167:ILE:HG13	1:A:192:ALA:HB2	0.63	1.68	16	2	
1:A:70:GLU:HG3	1:A:90:ALA:HB1	0.63	1.69	7	6	
1:A:170:VAL:O	1:A:173:LEU:HD23	0.63	1.93	1	1	
1:A:47:LEU:HD11	1:A:71:ASN:CB	0.63	2.24	3	2	
1:A:72:LEU:O	1:A:95:LEU:HD12	0.63	1.94	8	3	
1:A:75:LEU:HD23	1:A:98:LEU:CD2	0.63	2.23	8	1	
1:A:63:ILE:HG21	1:A:87:ASN:OD1	0.63	1.93	12	1	
1:A:59:ASN:ND2	1:A:81:LEU:HD12	0.63	2.08	9	2	
1:A:145:LEU:HD23	1:A:145:LEU:N	0.63	2.09	17	10	
1:A:34:ILE:HG23	1:A:37:ILE:HB	0.63	1.70	14	2	
1:A:47:LEU:HD12	1:A:48:LYS:N	0.62	2.09	12	2	
1:A:2:ALA:HB1	1:A:14:PHE:CE1	0.62	2.28	14	6	
1:A:20:VAL:HG11	1:A:30:LEU:HD23	0.62	1.70	6	2	
1:A:117:LEU:CB	1:A:120:LEU:HD11	0.62	2.24	1	1	
1:A:119:VAL:HG23	1:A:144:ASP:HB3	0.62	1.69	10	6	
1:A:171:LYS:CE	1:A:195:ALA:HB1	0.62	2.24	8	6	
1:A:115:VAL:HG12	1:A:142:LEU:CD2	0.62	2.24	8	1	
1:A:127:ILE:CG2	1:A:133:ILE:HD13	0.62	2.24	11	11	
1:A:54:ALA:O	1:A:55:LEU:HD22	0.62	1.93	5	2	
1:A:82:ILE:CG2	1:A:88:LEU:HD12	0.62	2.17	11	1	
1:A:98:LEU:HD23	1:A:117:LEU:HD13	0.62	1.71	2	1	
1:A:88:LEU:HD12	1:A:114:LEU:HB3	0.62	1.70	7	2	
1:A:120:LEU:N	1:A:120:LEU:HD22	0.62	2.09	15	1	



		(1,1)	\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:111:ILE:O	1:A:115:VAL:HG12	0.62	1.94	6	5	
1:A:87:ASN:O	1:A:91:VAL:HG23	0.62	1.93	1	8	
1:A:100:ILE:HD13	1:A:120:LEU:HD11	0.62	1.70	3	1	
1:A:43:THR:HG21	1:A:69:MET:HG3	0.62	1.72	7	1	
1:A:2:ALA:HB3	1:A:14:PHE:CE2	0.62	2.28	10	2	
1:A:115:VAL:O	1:A:142:LEU:HD23	0.62	1.95	1	1	
1:A:119:VAL:C	1:A:120:LEU:HD22	0.62	2.16	14	2	
1:A:82:ILE:HD13	1:A:83:LYS:N	0.61	2.09	4	1	
1:A:60:ILE:HD11	1:A:82:ILE:CG2	0.61	2.15	9	1	
1:A:18:LYS:HE3	1:A:20:VAL:HG13	0.61	1.70	6	15	
1:A:171:LYS:NZ	1:A:195:ALA:HB3	0.61	2.11	4	1	
1:A:169:VAL:HG21	1:A:179:LEU:CB	0.61	2.25	5	6	
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:HG	0.61	1.71	5	3	
1:A:88:LEU:HD22	1:A:114:LEU:HB3	0.61	1.70	8	1	
1:A:77:LEU:HD21	1:A:80:ASN:ND2	0.61	2.10	17	5	
1:A:115:VAL:HG11	1:A:137:ALA:O	0.61	1.95	4	1	
1:A:77:LEU:CG	1:A:100:ILE:HG22	0.61	2.25	11	1	
1:A:132:GLU:HB2	1:A:136:LEU:HD12	0.61	1.72	9	1	
1:A:70:GLU:HB2	1:A:90:ALA:HB1	0.61	1.73	17	7	
1:A:140:ASP:HA	1:A:173:LEU:HD22	0.61	1.73	9	1	
1:A:111:ILE:HA	1:A:114:LEU:HD22	0.61	1.73	15	3	
1:A:169:VAL:HG22	1:A:173:LEU:CD1	0.61	2.25	5	1	
1:A:3:LYS:CB	1:A:13:ILE:HG21	0.61	2.25	12	1	
1:A:87:ASN:O	1:A:91:VAL:HG22	0.60	1.96	16	5	
1:A:115:VAL:HG22	1:A:142:LEU:HD22	0.60	1.71	11	1	
1:A:105:ILE:CD1	1:A:111:ILE:HG22	0.60	2.26	17	2	
1:A:28:VAL:CG1	1:A:30:LEU:HD13	0.60	2.26	14	2	
1:A:169:VAL:HG21	1:A:179:LEU:HB2	0.60	1.73	2	1	
1:A:169:VAL:HG22	1:A:179:LEU:HD23	0.60	1.73	11	2	
1:A:30:LEU:HD22	1:A:30:LEU:N	0.60	2.11	13	9	
1:A:34:ILE:HD12	1:A:36:PRO:HG2	0.60	1.72	12	2	
1:A:63:ILE:HG21	1:A:87:ASN:HB2	0.60	1.72	15	1	
1:A:88:LEU:HD13	1:A:114:LEU:HD23	0.60	1.74	8	1	
1:A:63:ILE:HD11	1:A:87:ASN:CB	0.60	2.26	10	1	
1:A:169:VAL:CG1	1:A:176:LEU:HD12	0.60	2.27	7	1	
1:A:3:LYS:HA	1:A:34:ILE:HD13	0.60	1.73	17	3	
1:A:80:ASN:C	1:A:81:LEU:HD22	0.60	2.17	12	2	
1:A:138:ALA:HB3	1:A:142:LEU:CD2	0.60	2.26	16	2	
1:A:2:ALA:O	1:A:34:ILE:HG23	0.60	1.96	16	2	
1:A:95:LEU:HG	1:A:98:LEU:HD11	0.60	1.72	13	1	
1:A:77:LEU:HD11	1:A:80:ASN:CG	0.60	2.16	6	1	



		(1 - 1)	$\mathbf{D}^{\mathbf{i}}$	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:145:LEU:CD2	1:A:147:LEU:HD11	0.60	2.26	12	1	
1:A:114:LEU:CD2	1:A:115:VAL:HG23	0.60	2.26	15	1	
1:A:156:TYR:CD1	1:A:161:ALA:HB2	0.59	2.32	16	5	
1:A:165:TYR:HB3	1:A:179:LEU:HD23	0.59	1.72	9	1	
1:A:104:GLN:O	1:A:105:ILE:HD13	0.59	1.96	13	1	
1:A:111:ILE:O	1:A:115:VAL:HG13	0.59	1.97	9	2	
1:A:141:LYS:HA	1:A:176:LEU:HD23	0.59	1.74	6	1	
1:A:81:LEU:HD22	1:A:81:LEU:N	0.59	2.12	12	2	
1:A:105:ILE:HD13	1:A:105:ILE:N	0.59	2.12	11	2	
1:A:11:ILE:HD13	1:A:24:GLU:N	0.59	2.12	8	8	
1:A:171:LYS:CD	1:A:195:ALA:HB1	0.59	2.27	5	1	
1:A:96:GLU:CA	1:A:117:LEU:HD21	0.59	2.27	12	1	
1:A:142:LEU:HD13	1:A:145:LEU:HD22	0.59	1.74	12	2	
1:A:47:LEU:HD13	1:A:48:LYS:H	0.59	1.54	16	1	
1:A:75:LEU:HB2	1:A:95:LEU:HD11	0.59	1.75	10	1	
1:A:173:LEU:HD13	1:A:176:LEU:CD1	0.59	2.28	8	1	
1:A:47:LEU:C	1:A:47:LEU:HD22	0.59	2.18	16	1	
1:A:137:ALA:O	1:A:142:LEU:HD11	0.59	1.98	17	1	
1:A:127:ILE:HG21	1:A:133:ILE:HG21	0.59	1.75	1	3	
1:A:111:ILE:HD12	1:A:133:ILE:CD1	0.59	2.27	2	1	
1:A:85:ILE:HD12	1:A:110:GLY:N	0.59	2.13	16	1	
1:A:63:ILE:HD12	1:A:63:ILE:O	0.58	1.98	2	2	
1:A:14:PHE:CE1	1:A:30:LEU:HD22	0.58	2.32	3	1	
1:A:142:LEU:CD2	1:A:145:LEU:HD22	0.58	2.28	11	2	
1:A:37:ILE:HD11	1:A:40:MET:SD	0.58	2.37	17	4	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HB3	0.58	1.75	9	1	
1:A:95:LEU:C	1:A:117:LEU:HD11	0.58	2.18	8	2	
1:A:80:ASN:O	1:A:81:LEU:HD23	0.58	1.98	9	2	
1:A:115:VAL:HG13	1:A:145:LEU:CD1	0.58	2.28	10	1	
1:A:173:LEU:N	1:A:173:LEU:HD12	0.58	2.13	10	1	
1:A:77:LEU:HD11	1:A:80:ASN:CB	0.58	2.29	9	6	
1:A:72:LEU:HD22	1:A:75:LEU:CD2	0.58	2.28	11	1	
1:A:88:LEU:HD22	1:A:110:GLY:HA2	0.58	1.75	12	1	
1:A:77:LEU:HD23	1:A:100:ILE:HG23	0.58	1.74	3	1	
1:A:142:LEU:HD23	1:A:143:GLU:N	0.58	2.13	6	1	
1:A:7:ILE:HG21	1:A:45:SER:CB	0.58	2.29	8	2	
1:A:115:VAL:CG2	1:A:142:LEU:HD21	0.58	2.17	17	1	
1:A:115:VAL:HG22	1:A:142:LEU:HD12	0.58	1.74	12	2	
1:A:3:LYS:CB	1:A:13:ILE:HD13	0.58	2.29	7	3	
1:A:4:ALA:HB1	1:A:37:ILE:HD13	0.58	1.76	1	1	
1:A:115:VAL:O	1:A:142:LEU:HD21	0.58	1.99	15	7	



A + 1	Atom 2	$Clach(\lambda)$	Distance(Å)	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)		Worst	Total	
1:A:117:LEU:HB2	1:A:120:LEU:HD11	0.58	1.74	2	2	
1:A:145:LEU:HD21	1:A:147:LEU:HD21	0.58	1.76	2	2	
1:A:47:LEU:HD11	1:A:71:ASN:HB2	0.58	1.74	3	2	
1:A:95:LEU:HD23	1:A:117:LEU:HD21	0.58	1.75	15	2	
1:A:126:LYS:O	1:A:127:ILE:HD13	0.57	1.99	4	1	
1:A:60:ILE:CD1	1:A:82:ILE:HG23	0.57	2.18	9	1	
1:A:120:LEU:HD22	1:A:120:LEU:N	0.57	2.14	14	1	
1:A:47:LEU:O	1:A:47:LEU:HD22	0.57	1.99	8	2	
1:A:66:LEU:HD23	1:A:90:ALA:HB2	0.57	1.74	12	2	
1:A:60:ILE:HD12	1:A:82:ILE:HD12	0.57	1.75	17	1	
1:A:66:LEU:HD22	1:A:66:LEU:C	0.57	2.20	12	1	
1:A:140:ASP:CA	1:A:173:LEU:HD21	0.57	2.29	2	2	
1:A:173:LEU:HD13	1:A:176:LEU:HD13	0.57	1.76	5	1	
1:A:95:LEU:CD2	1:A:117:LEU:HD21	0.57	2.29	15	1	
1:A:184:VAL:HG13	1:A:188:GLU:HG2	0.57	1.75	7	3	
1:A:43:THR:HG22	1:A:68:GLY:HA3	0.57	1.75	1	4	
1:A:7:ILE:HG23	1:A:42:ALA:HA	0.57	1.76	8	3	
1:A:2:ALA:HB1	1:A:13:ILE:HG22	0.57	1.77	10	3	
1:A:37:ILE:HD11	1:A:40:MET:HG2	0.57	1.76	1	1	
1:A:176:LEU:HD23	1:A:177:LYS:N	0.57	2.15	13	3	
1:A:169:VAL:HG12	1:A:173:LEU:CD1	0.57	2.29	16	1	
1:A:111:ILE:C	1:A:111:ILE:HD13	0.56	2.19	7	3	
1:A:75:LEU:HB3	1:A:98:LEU:HD13	0.56	1.76	2	1	
1:A:105:ILE:HD12	1:A:111:ILE:CG2	0.56	2.20	6	2	
1:A:63:ILE:HD12	1:A:87:ASN:HB2	0.56	1.77	13	2	
1:A:142:LEU:HD12	1:A:145:LEU:HD22	0.56	1.76	8	1	
1:A:115:VAL:HB	1:A:142:LEU:HD11	0.56	1.77	9	1	
1:A:53:LEU:HD23	1:A:55:LEU:HD21	0.56	1.77	13	1	
1:A:53:LEU:CD2	1:A:55:LEU:HD23	0.56	2.30	15	1	
1:A:2:ALA:O	1:A:34:ILE:HG21	0.56	2.01	12	1	
1:A:47:LEU:O	1:A:47:LEU:HD13	0.56	2.01	3	3	
1:A:20:VAL:HG11	1:A:30:LEU:HA	0.56	1.76	7	4	
1:A:60:ILE:HG13	1:A:82:ILE:HD13	0.56	1.77	12	1	
1:A:80:ASN:O	1:A:81:LEU:HD12	0.56	2.01	4	5	
1:A:85:ILE:O	1:A:85:ILE:HG23	0.56	2.00	5	11	
1:A:142:LEU:O	1:A:176:LEU:HA	0.56	2.01	8	3	
1:A:3:LYS:HB2	1:A:13:ILE:HD13	0.56	1.77	13	3	
1:A:142:LEU:HB3	1:A:145:LEU:HD22	0.55	1.78	9	4	
1:A:157:LYS:HB3	1:A:161:ALA:HB3	0.55	1.79	6	1	
1:A:100:ILE:HD12	1:A:122:MET:HE2	0.55	1.77	10	1	
1:A:24:GLU:O	1:A:49:ALA:HB1	0.55	2.02	15	2	



		$C_{1} = c_{1} \left(\frac{3}{2} \right)$	\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:HD21	0.55	1.76	13	2	
1:A:47:LEU:HD13	1:A:71:ASN:ND2	0.55	2.16	12	1	
1:A:167:ILE:HG23	1:A:192:ALA:CA	0.55	2.31	7	3	
1:A:153:TYR:CE1	1:A:162:THR:HG23	0.55	2.36	8	9	
1:A:117:LEU:HB3	1:A:120:LEU:HD21	0.55	1.78	15	1	
1:A:185:ASP:O	1:A:186:VAL:HG12	0.55	2.01	14	11	
1:A:95:LEU:C	1:A:117:LEU:HD21	0.55	2.22	9	2	
1:A:111:ILE:HD13	1:A:133:ILE:HG23	0.55	1.78	13	10	
1:A:77:LEU:HD21	1:A:80:ASN:CB	0.54	2.32	14	6	
1:A:145:LEU:CD1	1:A:179:LEU:HD12	0.54	2.20	7	2	
1:A:70:GLU:HB3	1:A:90:ALA:HB1	0.54	1.79	12	1	
1:A:20:VAL:HG21	1:A:30:LEU:CD2	0.54	2.33	6	4	
1:A:173:LEU:HD22	1:A:176:LEU:CB	0.54	2.32	5	1	
1:A:138:ALA:HB3	1:A:142:LEU:HD12	0.54	1.79	6	1	
1:A:145:LEU:HD22	1:A:147:LEU:CD1	0.54	2.32	10	2	
1:A:140:ASP:CA	1:A:173:LEU:HD11	0.54	2.31	12	1	
1:A:166:ARG:HG3	1:A:184:VAL:HG22	0.54	1.78	16	1	
1:A:77:LEU:HD22	1:A:80:ASN:ND2	0.54	2.16	1	1	
1:A:20:VAL:HG11	1:A:30:LEU:CD2	0.54	2.33	5	2	
1:A:170:VAL:CG1	1:A:192:ALA:HB1	0.54	2.32	3	8	
1:A:114:LEU:O	1:A:117:LEU:HD13	0.54	2.02	6	1	
1:A:173:LEU:CD2	1:A:176:LEU:HD21	0.54	2.15	10	1	
1:A:29:GLU:C	1:A:30:LEU:HD12	0.54	2.23	14	2	
1:A:47:LEU:HD21	1:A:71:ASN:ND2	0.54	2.17	9	2	
1:A:72:LEU:CB	1:A:95:LEU:HD21	0.54	2.32	7	1	
1:A:135:LYS:HG3	1:A:136:LEU:HD12	0.54	1.78	17	1	
1:A:11:ILE:HD13	1:A:24:GLU:H	0.54	1.63	3	5	
1:A:82:ILE:HD13	1:A:88:LEU:HD21	0.54	1.79	3	2	
1:A:95:LEU:O	1:A:117:LEU:HD21	0.54	2.03	5	2	
1:A:145:LEU:HD11	1:A:179:LEU:HD13	0.54	1.78	11	2	
1:A:186:VAL:HG22	1:A:186:VAL:O	0.54	2.03	13	10	
1:A:115:VAL:HG12	1:A:142:LEU:CG	0.54	2.33	8	1	
1:A:20:VAL:HG21	1:A:30:LEU:HG	0.54	1.80	14	1	
1:A:181:GLY:CA	1:A:184:VAL:HG23	0.54	2.33	2	5	
1:A:47:LEU:HD13	1:A:47:LEU:C	0.54	2.23	3	1	
1:A:120:LEU:HD21	1:A:122:MET:SD	0.54	2.43	10	1	
1:A:66:LEU:HD11	1:A:86:GLU:O	0.54	2.02	16	1	
1:A:82:ILE:HG21	1:A:88:LEU:HD11	0.54	1.79	2	3	
1:A:169:VAL:HA	1:A:173:LEU:HD12	0.54	1.79	9	2	
1:A:34:ILE:HG23	1:A:34:ILE:O	0.54	2.03	14	3	
1:A:10:ALA:HB3	1:A:42:ALA:HB2	0.54	1.78	17	4	



A + 1		$C = c \left(\frac{1}{2} \right)$	\mathbf{D} : $(\hat{\mathbf{x}})$	Models	
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total
1:A:100:ILE:HD12	1:A:103:ASN:ND2	0.54	2.18	17	2
1:A:88:LEU:O	1:A:92:ALA:HB2	0.53	2.03	3	2
1:A:111:ILE:HD13	1:A:137:ALA:HB2	0.53	1.79	4	1
1:A:178:LYS:CE	1:A:184:VAL:HG21	0.53	2.34	9	1
1:A:43:THR:HG22	1:A:68:GLY:CA	0.53	2.32	1	4
1:A:82:ILE:HG21	1:A:105:ILE:HG22	0.53	1.80	1	1
1:A:138:ALA:O	1:A:142:LEU:HD23	0.53	2.03	4	1
1:A:4:ALA:HB1	1:A:37:ILE:HG13	0.53	1.81	15	2
1:A:7:ILE:C	1:A:7:ILE:HD13	0.53	2.24	16	2
1:A:153:TYR:OH	1:A:162:THR:HG23	0.53	2.02	9	1
1:A:114:LEU:HD12	1:A:115:VAL:N	0.53	2.17	17	2
1:A:98:LEU:HD13	1:A:117:LEU:HD22	0.53	1.78	12	1
1:A:95:LEU:HD12	1:A:98:LEU:CD2	0.53	2.33	7	1
1:A:88:LEU:HD22	1:A:110:GLY:CA	0.53	2.34	12	1
1:A:4:ALA:HB3	1:A:34:ILE:HD11	0.53	1.79	2	2
1:A:157:LYS:HB2	1:A:161:ALA:HB2	0.53	1.81	4	2
1:A:169:VAL:CG2	1:A:179:LEU:HD22	0.53	2.34	9	1
1:A:63:ILE:C	1:A:63:ILE:HD13	0.53	2.23	14	6
1:A:185:ASP:O	1:A:186:VAL:HG22	0.53	2.04	7	6
1:A:82:ILE:HG22	1:A:105:ILE:HG22	0.53	1.81	2	1
1:A:98:LEU:CB	1:A:120:LEU:HD23	0.53	2.34	2	1
1:A:105:ILE:HD13	1:A:105:ILE:H	0.53	1.63	2	2
1:A:111:ILE:O	1:A:115:VAL:HG23	0.53	2.04	8	6
1:A:47:LEU:C	1:A:47:LEU:HD13	0.53	2.24	7	2
1:A:70:GLU:HA	1:A:91:VAL:HG22	0.53	1.81	15	1
1:A:24:GLU:HG3	1:A:49:ALA:HB3	0.53	1.80	17	1
1:A:57:THR:O	1:A:57:THR:HG23	0.53	2.04	5	10
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:CD2	0.52	2.33	12	8
1:A:21:VAL:O	1:A:21:VAL:HG13	0.52	2.04	4	6
1:A:145:LEU:HD12	1:A:147:LEU:CD1	0.52	2.18	4	1
1:A:96:GLU:HA	1:A:117:LEU:HD21	0.52	1.81	12	1
1:A:4:ALA:CB	1:A:37:ILE:HD12	0.52	2.33	11	8
1:A:72:LEU:HD12	1:A:95:LEU:HD21	0.52	1.82	5	1
1:A:50:CYS:SG	1:A:72:LEU:HD21	0.52	2.44	12	2
1:A:79:ARG:NH1	1:A:81:LEU:HD11	0.52	2.19	1	1
1:A:180:ASP:O	1:A:182:MET:N	0.52	2.42	9	2
1:A:55:LEU:HD12	1:A:56:SER:N	0.52	2.20	14	1
1:A:6:THR:O	1:A:10:ALA:HB2	0.52	2.05	8	11
1:A:119:VAL:HG22	1:A:121:TYR:CE1	0.52	2.40	3	1
1:A:2:ALA:HB1	1:A:14:PHE:HE1	0.52	1.64	7	3
1:A:114:LEU:C	1:A:114:LEU:HD22	0.52	2.25	6	1



		$Clash(\hat{\lambda})$	Distance(Å)	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)		Worst	Total	
1:A:63:ILE:O	1:A:63:ILE:HG23	0.52	2.05	8	7	
1:A:105:ILE:HD11	1:A:127:ILE:CG1	0.52	2.35	11	2	
1:A:122:MET:CE	1:A:145:LEU:HD11	0.52	2.35	12	1	
1:A:105:ILE:HD13	1:A:114:LEU:CD2	0.52	2.34	5	1	
1:A:44:LEU:HD11	1:A:65:SER:HB2	0.52	1.81	12	1	
1:A:50:CYS:SG	1:A:72:LEU:HD11	0.52	2.45	12	1	
1:A:43:THR:HA	1:A:46:THR:HG22	0.52	1.81	6	5	
1:A:120:LEU:HD22	1:A:122:MET:CE	0.52	2.35	7	1	
1:A:153:TYR:HH	1:A:165:TYR:CB	0.52	2.18	10	2	
1:A:117:LEU:HD12	1:A:118:ARG:N	0.52	2.20	10	1	
1:A:135:LYS:HA	1:A:139:LEU:HD13	0.52	1.82	17	1	
1:A:108:LEU:HD11	1:A:136:LEU:CD2	0.52	2.34	1	1	
1:A:145:LEU:HD21	1:A:179:LEU:HD12	0.52	1.81	9	2	
1:A:181:GLY:O	1:A:184:VAL:HG22	0.51	2.05	5	3	
1:A:173:LEU:HD12	1:A:176:LEU:HB2	0.51	1.81	12	1	
1:A:96:GLU:N	1:A:117:LEU:HD21	0.51	2.20	16	1	
1:A:40:MET:HB3	1:A:43:THR:HG22	0.51	1.82	5	1	
1:A:87:ASN:O	1:A:91:VAL:HG12	0.51	2.04	2	1	
1:A:47:LEU:HD22	1:A:50:CYS:HB2	0.51	1.81	3	1	
1:A:98:LEU:CB	1:A:120:LEU:HD22	0.51	2.36	3	1	
1:A:80:ASN:OD1	1:A:82:ILE:HD11	0.51	2.05	6	4	
1:A:92:ALA:HB3	1:A:113:LYS:HB3	0.51	1.81	10	2	
1:A:3:LYS:HG3	1:A:34:ILE:HD13	0.51	1.81	12	1	
1:A:127:ILE:HB	1:A:152:LEU:HD12	0.51	1.81	17	1	
1:A:24:GLU:CG	1:A:49:ALA:HB3	0.51	2.35	17	1	
1:A:37:ILE:HG23	1:A:60:ILE:HG23	0.51	1.82	2	1	
1:A:82:ILE:HD12	1:A:84:LYS:O	0.51	2.05	4	1	
1:A:176:LEU:HD11	1:A:179:LEU:HD13	0.51	1.82	5	2	
1:A:142:LEU:HD13	1:A:145:LEU:CD1	0.51	2.31	5	2	
1:A:173:LEU:HB3	1:A:176:LEU:HD21	0.51	1.83	7	1	
1:A:167:ILE:HD11	1:A:191:GLN:HB3	0.51	1.82	13	3	
1:A:167:ILE:HG22	1:A:171:LYS:HE3	0.51	1.82	15	2	
1:A:108:LEU:HD21	1:A:136:LEU:HD23	0.51	1.82	16	1	
1:A:91:VAL:HG22	1:A:95:LEU:HD11	0.51	1.81	2	1	
1:A:47:LEU:HD21	1:A:71:ASN:HB3	0.51	1.83	3	1	
1:A:100:ILE:HG21	1:A:103:ASN:HB3	0.51	1.82	3	2	
1:A:77:LEU:HD12	1:A:78:GLY:N	0.51	2.21	14	3	
1:A:72:LEU:HB3	1:A:95:LEU:HD21	0.51	1.82	7	2	
1:A:138:ALA:HB3	1:A:142:LEU:HD23	0.51	1.82	16	3	
1:A:117:LEU:HD12	1:A:117:LEU:C	0.51	2.25	10	1	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:143:GLU:N	0.51	2.21	1	1	



	A A A	C_{1}	$\mathbf{D}^{\mathbf{i}}$	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:2:ALA:HB2	1:A:14:PHE:CE1	0.51	2.40	9	2	
1:A:139:LEU:HD21	1:A:165:TYR:CE2	0.51	2.40	11	1	
1:A:91:VAL:O	1:A:95:LEU:HD23	0.51	2.05	13	1	
1:A:173:LEU:O	1:A:173:LEU:HD12	0.51	2.06	1	1	
1:A:35:PRO:N	1:A:36:PRO:CD	0.50	2.74	5	17	
1:A:88:LEU:HD12	1:A:113:LYS:HD2	0.50	1.83	12	1	
1:A:4:ALA:CB	1:A:37:ILE:HD13	0.50	2.36	1	1	
1:A:82:ILE:HD13	1:A:83:LYS:H	0.50	1.65	4	1	
1:A:77:LEU:HD12	1:A:78:GLY:H	0.50	1.66	14	3	
1:A:115:VAL:HA	1:A:120:LEU:HD22	0.50	1.82	8	2	
1:A:35:PRO:N	1:A:36:PRO:HD2	0.50	2.22	6	6	
1:A:139:LEU:HD23	1:A:165:TYR:CE1	0.50	2.41	14	1	
1:A:91:VAL:CG1	1:A:95:LEU:HD13	0.50	2.35	17	1	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HD13	0.50	1.82	17	1	
1:A:85:ILE:C	1:A:85:ILE:HD13	0.50	2.27	1	6	
1:A:139:LEU:O	1:A:176:LEU:HD12	0.50	2.07	2	1	
1:A:156:TYR:CD2	1:A:165:TYR:CE2	0.50	2.99	2	5	
1:A:18:LYS:CE	1:A:20:VAL:HG13	0.50	2.36	5	2	
1:A:135:LYS:HA	1:A:139:LEU:HD22	0.50	1.83	17	1	
1:A:129:ASN:C	1:A:152:LEU:HD11	0.50	2.27	6	6	
1:A:72:LEU:CB	1:A:95:LEU:HD23	0.50	2.36	4	2	
1:A:100:ILE:HD12	1:A:120:LEU:HD21	0.50	1.83	12	1	
1:A:81:LEU:HD22	1:A:104:GLN:OE1	0.50	2.07	15	1	
1:A:30:LEU:HD22	1:A:30:LEU:H	0.50	1.67	2	8	
1:A:98:LEU:CD2	1:A:117:LEU:HD13	0.50	2.37	2	1	
1:A:69:MET:HG3	1:A:72:LEU:HD12	0.50	1.82	17	1	
1:A:91:VAL:CG1	1:A:95:LEU:HD23	0.50	2.37	7	1	
1:A:173:LEU:HD12	1:A:176:LEU:HD11	0.50	1.83	7	1	
1:A:133:ILE:HG21	1:A:152:LEU:CD1	0.50	2.36	17	1	
1:A:47:LEU:HD22	1:A:68:GLY:HA2	0.50	1.84	12	1	
1:A:37:ILE:C	1:A:37:ILE:HD13	0.50	2.28	17	1	
1:A:171:LYS:HE2	1:A:195:ALA:HB1	0.49	1.83	2	1	
1:A:44:LEU:HD12	1:A:65:SER:HB2	0.49	1.84	1	2	
1:A:105:ILE:HB	1:A:127:ILE:HD11	0.49	1.83	4	1	
1:A:60:ILE:HD12	1:A:60:ILE:N	0.49	2.22	5	1	
1:A:85:ILE:HD13	1:A:110:GLY:CA	0.49	2.37	5	3	
1:A:44:LEU:HD12	1:A:44:LEU:C	0.49	2.28	6	2	
1:A:103:ASN:HB2	1:A:105:ILE:HD11	0.49	1.83	9	1	
1:A:44:LEU:HD12	1:A:65:SER:HB3	0.49	1.84	17	2	
1:A:7:ILE:O	1:A:7:ILE:HD13	0.49	2.06	15	1	
1:A:140:ASP:CA	1:A:173:LEU:HD22	0.49	2.37	9	2	



		(1,1,(3))	Distance(Å)	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)		Worst	Total	
1:A:119:VAL:HG13	1:A:119:VAL:O	0.49	2.06	6	5	
1:A:4:ALA:CB	1:A:34:ILE:HD11	0.49	2.38	2	1	
1:A:37:ILE:O	1:A:37:ILE:HG23	0.49	2.08	12	5	
1:A:53:LEU:HD23	1:A:55:LEU:HD11	0.49	1.83	3	1	
1:A:105:ILE:O	1:A:127:ILE:HD13	0.49	2.07	4	1	
1:A:108:LEU:HD13	1:A:108:LEU:O	0.49	2.08	9	1	
1:A:70:GLU:O	1:A:94:THR:HG23	0.49	2.08	12	1	
1:A:115:VAL:HG23	1:A:142:LEU:HD11	0.49	1.85	3	1	
1:A:147:LEU:HD12	1:A:180:ASP:HB2	0.49	1.83	12	2	
1:A:170:VAL:HA	1:A:173:LEU:HD12	0.49	1.85	4	1	
1:A:59:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HD23	0.49	2.05	8	2	
1:A:81:LEU:HD22	1:A:104:GLN:HE21	0.49	1.62	9	1	
1:A:156:TYR:CE2	1:A:161:ALA:HB1	0.49	2.43	2	3	
1:A:2:ALA:HB3	1:A:14:PHE:CE1	0.49	2.43	3	2	
1:A:75:LEU:HD23	1:A:95:LEU:CD1	0.49	2.37	11	1	
1:A:47:LEU:HD11	1:A:71:ASN:ND2	0.49	2.22	11	1	
1:A:145:LEU:HD22	1:A:147:LEU:HG	0.49	1.84	1	3	
1:A:145:LEU:HD23	1:A:147:LEU:HD11	0.49	1.85	12	1	
1:A:142:LEU:HB3	1:A:145:LEU:HD21	0.49	1.84	14	1	
1:A:69:MET:HG2	1:A:72:LEU:HD12	0.49	1.84	17	1	
1:A:139:LEU:HD23	1:A:140:ASP:N	0.49	2.23	17	1	
1:A:142:LEU:HD13	1:A:142:LEU:C	0.49	2.28	1	1	
1:A:5:THR:HG22	1:A:6:THR:N	0.49	2.22	11	2	
1:A:142:LEU:HD11	1:A:145:LEU:HB2	0.48	1.84	1	1	
1:A:182:MET:N	1:A:183:PRO:CD	0.48	2.76	10	15	
1:A:59:ASN:ND2	1:A:81:LEU:HD13	0.48	2.22	11	1	
1:A:14:PHE:CD2	1:A:30:LEU:HD21	0.48	2.42	15	1	
1:A:63:ILE:HD12	1:A:87:ASN:HB3	0.48	1.85	1	3	
1:A:95:LEU:HD13	1:A:98:LEU:CD1	0.48	2.38	5	1	
1:A:119:VAL:HG23	1:A:144:ASP:CB	0.48	2.38	16	4	
1:A:115:VAL:HG21	1:A:137:ALA:O	0.48	2.08	11	1	
1:A:69:MET:HA	1:A:72:LEU:HD23	0.48	1.84	14	1	
1:A:7:ILE:HD13	1:A:7:ILE:C	0.48	2.28	15	1	
1:A:114:LEU:O	1:A:120:LEU:HD22	0.48	2.08	4	2	
1:A:136:LEU:O	1:A:136:LEU:HD13	0.48	2.08	11	1	
1:A:98:LEU:HD12	1:A:117:LEU:HD22	0.48	1.86	15	2	
1:A:21:VAL:O	1:A:21:VAL:HG22	0.48	2.08	3	5	
1:A:46:THR:HG23	1:A:50:CYS:SG	0.48	2.49	4	1	
1:A:77:LEU:HD23	1:A:78:GLY:N	0.48	2.23	6	2	
1:A:169:VAL:HG13	1:A:176:LEU:HD13	0.48	1.85	11	1	
1:A:66:LEU:HD13	1:A:66:LEU:N	0.48	2.24	12	1	



		(1,1)	\mathbf{D} : $(\hat{\mathbf{x}})$	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:37:ILE:CG2	1:A:60:ILE:HG22	0.48	2.28	4	1	
1:A:108:LEU:HD22	1:A:108:LEU:N	0.48	2.24	7	2	
1:A:130:TRP:HA	1:A:152:LEU:HD21	0.48	1.84	8	2	
1:A:85:ILE:HD13	1:A:85:ILE:C	0.48	2.29	13	3	
1:A:77:LEU:HD21	1:A:80:ASN:HB3	0.48	1.86	3	3	
1:A:136:LEU:HD23	1:A:136:LEU:O	0.48	2.09	14	3	
1:A:139:LEU:HD21	1:A:165:TYR:CZ	0.48	2.43	11	1	
1:A:108:LEU:HD21	1:A:136:LEU:HD22	0.48	1.86	1	1	
1:A:145:LEU:HD22	1:A:147:LEU:CG	0.48	2.39	13	3	
1:A:130:TRP:HA	1:A:152:LEU:HD11	0.48	1.83	7	3	
1:A:88:LEU:HD22	1:A:114:LEU:HD23	0.48	1.86	5	1	
1:A:139:LEU:HD23	1:A:140:ASP:H	0.48	1.68	17	1	
1:A:100:ILE:CD1	1:A:120:LEU:HD11	0.48	2.39	3	1	
1:A:91:VAL:HG13	1:A:95:LEU:HD23	0.48	1.85	7	1	
1:A:91:VAL:HG13	1:A:95:LEU:CD2	0.48	2.39	7	1	
1:A:134:ASP:O	1:A:139:LEU:HD23	0.48	2.09	9	1	
1:A:2:ALA:HB3	1:A:14:PHE:CD2	0.48	2.43	10	1	
1:A:47:LEU:HD12	1:A:47:LEU:C	0.48	2.29	13	2	
1:A:81:LEU:HD12	1:A:104:GLN:NE2	0.48	2.24	12	1	
1:A:63:ILE:HG21	1:A:87:ASN:ND2	0.48	2.24	14	1	
1:A:37:ILE:HG21	1:A:60:ILE:HG23	0.47	1.85	2	1	
1:A:7:ILE:HD13	1:A:45:SER:CB	0.47	2.39	5	1	
1:A:95:LEU:HB2	1:A:117:LEU:HD11	0.47	1.86	5	1	
1:A:145:LEU:HD22	1:A:147:LEU:HD11	0.47	1.86	10	2	
1:A:63:ILE:HG21	1:A:87:ASN:CG	0.47	2.29	11	1	
1:A:127:ILE:CG2	1:A:152:LEU:HD12	0.47	2.38	16	1	
1:A:20:VAL:HG21	1:A:30:LEU:CD1	0.47	2.39	12	2	
1:A:52:HIS:NE2	1:A:74:ILE:HG22	0.47	2.25	1	1	
1:A:108:LEU:HD11	1:A:136:LEU:HD22	0.47	1.84	1	1	
1:A:156:TYR:CD1	1:A:161:ALA:CB	0.47	2.96	15	9	
1:A:10:ALA:HB1	1:A:14:PHE:CZ	0.47	2.44	5	2	
1:A:72:LEU:HB2	1:A:95:LEU:HD21	0.47	1.85	16	1	
1:A:166:ARG:NH1	1:A:169:VAL:HG11	0.47	2.24	15	1	
1:A:114:LEU:CD1	1:A:115:VAL:N	0.47	2.72	6	1	
1:A:167:ILE:HD11	1:A:191:GLN:CG	0.47	2.40	13	1	
1:A:111:ILE:HG21	1:A:127:ILE:HD13	0.47	1.86	14	1	
1:A:60:ILE:HD12	1:A:82:ILE:HD11	0.47	1.85	17	1	
1:A:72:LEU:HD13	1:A:75:LEU:HD21	0.47	1.86	11	1	
1:A:81:LEU:HD23	1:A:104:GLN:CD	0.47	2.29	1	1	
1:A:77:LEU:HD22	1:A:80:ASN:HD22	0.47	1.69	1	1	
1:A:166:ARG:O	1:A:170:VAL:HG23	0.47	2.10	14	1	



A + 1	A tom D	$C = h(\hat{\lambda})$	\mathbf{D} : \mathbf{D} : \mathbf{D} : \mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:72:LEU:HB2	1:A:95:LEU:HD23	0.47	1.87	4	1	
1:A:156:TYR:CG	1:A:161:ALA:CB	0.47	2.98	12	4	
1:A:142:LEU:HB3	1:A:176:LEU:HD21	0.47	1.86	8	1	
1:A:95:LEU:HD22	1:A:98:LEU:HG	0.47	1.86	17	2	
1:A:35:PRO:HG2	1:A:36:PRO:HD3	0.47	1.87	9	4	
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:HD23	0.47	2.30	16	1	
1:A:111:ILE:HG21	1:A:133:ILE:HD11	0.46	1.85	1	1	
1:A:33:MET:HG3	1:A:55:LEU:HD13	0.46	1.87	8	1	
1:A:72:LEU:O	1:A:95:LEU:HD22	0.46	2.09	12	1	
1:A:54:ALA:C	1:A:55:LEU:HD12	0.46	2.30	3	4	
1:A:166:ARG:NH1	1:A:184:VAL:HG13	0.46	2.24	4	1	
1:A:169:VAL:HG21	1:A:179:LEU:HD22	0.46	1.87	9	1	
1:A:60:ILE:HD12	1:A:81:LEU:O	0.46	2.09	1	1	
1:A:114:LEU:C	1:A:114:LEU:HD12	0.46	2.30	11	2	
1:A:173:LEU:HD13	1:A:176:LEU:HD11	0.46	1.88	7	1	
1:A:69:MET:HA	1:A:72:LEU:HD13	0.46	1.86	10	1	
1:A:142:LEU:HD23	1:A:145:LEU:HD13	0.46	1.86	11	1	
1:A:33:MET:HE2	1:A:55:LEU:HD22	0.46	1.85	12	1	
1:A:95:LEU:CG	1:A:98:LEU:HD11	0.46	2.41	13	1	
1:A:142:LEU:HB3	1:A:145:LEU:HD11	0.46	1.87	14	1	
1:A:142:LEU:O	1:A:176:LEU:CA	0.46	2.63	4	1	
1:A:120:LEU:C	1:A:120:LEU:HD23	0.46	2.31	7	1	
1:A:47:LEU:C	1:A:47:LEU:HD23	0.46	2.31	4	3	
1:A:52:HIS:CD2	1:A:74:ILE:HG21	0.46	2.45	2	2	
1:A:59:ASN:CG	1:A:81:LEU:HD12	0.46	2.30	3	1	
1:A:120:LEU:HD12	1:A:122:MET:CG	0.46	2.40	3	1	
1:A:77:LEU:HD22	1:A:100:ILE:HG22	0.46	1.88	9	2	
1:A:153:TYR:CD1	1:A:154:ASN:N	0.46	2.84	15	1	
1:A:167:ILE:HG22	1:A:171:LYS:CE	0.46	2.39	15	1	
1:A:98:LEU:HD12	1:A:117:LEU:CD2	0.46	2.41	17	1	
1:A:82:ILE:O	1:A:82:ILE:HG23	0.46	2.11	2	1	
1:A:58:ASN:OD1	1:A:77:LEU:HD11	0.46	2.10	3	1	
1:A:173:LEU:CD1	1:A:176:LEU:HD13	0.46	2.40	5	1	
1:A:82:ILE:HB	1:A:105:ILE:HG22	0.46	1.86	6	1	
1:A:173:LEU:CD2	1:A:173:LEU:N	0.46	2.79	13	1	
1:A:43:THR:HG22	1:A:68:GLY:C	0.46	2.31	2	4	
1:A:108:LEU:HD12	1:A:108:LEU:N	0.46	2.26	10	2	
1:A:88:LEU:HD23	1:A:114:LEU:CD2	0.46	2.41	10	1	
1:A:95:LEU:HD22	1:A:98:LEU:CG	0.46	2.40	10	1	
1:A:88:LEU:HD22	1:A:114:LEU:CD2	0.46	2.41	5	1	
1:A:95:LEU:CB	1:A:117:LEU:HD21	0.46	2.39	6	1	



Atom 1	Atom 2	$Clack(\hat{\lambda})$	Distance(Å)	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:139:LEU:HD21	1:A:165:TYR:HE1	0.46	1.70	7	2	
1:A:171:LYS:HZ1	1:A:195:ALA:HB1	0.46	1.70	15	2	
1:A:142:LEU:HD21	1:A:179:LEU:HD13	0.46	1.86	4	1	
1:A:69:MET:CB	1:A:91:VAL:HG12	0.46	2.41	5	1	
1:A:95:LEU:HD13	1:A:98:LEU:HD11	0.46	1.88	5	1	
1:A:9:ASP:O	1:A:13:ILE:HD12	0.46	2.11	15	3	
1:A:108:LEU:HD12	1:A:132:GLU:HB3	0.46	1.88	7	1	
1:A:145:LEU:N	1:A:145:LEU:CD2	0.46	2.76	14	4	
1:A:52:HIS:CE1	1:A:74:ILE:HG22	0.46	2.46	10	1	
1:A:81:LEU:HD23	1:A:104:GLN:NE2	0.46	2.26	1	1	
1:A:92:ALA:HB1	1:A:113:LYS:C	0.46	2.32	3	1	
1:A:28:VAL:HG12	1:A:30:LEU:CG	0.46	2.40	5	4	
1:A:108:LEU:HD12	1:A:109:SER:N	0.46	2.26	6	3	
1:A:145:LEU:HD23	1:A:146:LEU:H	0.46	1.67	13	1	
1:A:33:MET:CE	1:A:55:LEU:HD22	0.45	2.41	12	1	
1:A:153:TYR:CE1	1:A:162:THR:CG2	0.45	3.00	12	1	
1:A:4:ALA:HB1	1:A:37:ILE:CG1	0.45	2.41	15	1	
1:A:52:HIS:CD2	1:A:74:ILE:CG2	0.45	3.00	5	5	
1:A:21:VAL:HG12	1:A:21:VAL:O	0.45	2.12	15	2	
1:A:95:LEU:HD21	1:A:97:GLU:C	0.45	2.32	11	2	
1:A:2:ALA:CB	1:A:14:PHE:CZ	0.45	2.99	9	2	
1:A:28:VAL:HB	1:A:53:LEU:HD23	0.45	1.88	11	1	
1:A:55:LEU:N	1:A:55:LEU:CD2	0.45	2.80	13	1	
1:A:173:LEU:HD13	1:A:174:PRO:CD	0.45	2.38	2	1	
1:A:52:HIS:CE1	1:A:74:ILE:CG2	0.45	3.00	12	6	
1:A:117:LEU:HD11	1:A:120:LEU:HD23	0.45	1.89	3	1	
1:A:63:ILE:HD13	1:A:63:ILE:C	0.45	2.32	6	1	
1:A:104:GLN:C	1:A:105:ILE:HD12	0.45	2.32	9	1	
1:A:47:LEU:HD11	1:A:71:ASN:CG	0.45	2.32	11	1	
1:A:53:LEU:HD12	1:A:72:LEU:HD21	0.45	1.89	11	1	
1:A:2:ALA:HB3	1:A:33:MET:HA	0.45	1.88	14	1	
1:A:99:TRP:CD1	1:A:99:TRP:N	0.45	2.84	7	3	
1:A:63:ILE:HG21	1:A:87:ASN:CB	0.45	2.42	11	1	
1:A:135:LYS:CA	1:A:139:LEU:HD22	0.45	2.42	17	1	
1:A:167:ILE:HD12	1:A:191:GLN:HB3	0.45	1.87	1	1	
1:A:181:GLY:C	1:A:184:VAL:HG23	0.45	2.32	2	3	
1:A:7:ILE:HD13	1:A:7:ILE:O	0.45	2.11	16	1	
1:A:170:VAL:O	1:A:173:LEU:HD13	0.45	2.12	13	1	
1:A:14:PHE:CD1	1:A:30:LEU:CD2	0.45	3.00	3	1	
1:A:31:HIS:CE1	1:A:56:SER:CB	0.45	3.00	7	2	
1:A:156:TYR:CD2	1:A:161:ALA:CB	0.45	3.00	8	1	



			\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:2:ALA:CB	1:A:14:PHE:CE1	0.45	3.00	13	2	
1:A:142:LEU:CB	1:A:176:LEU:HD12	0.45	2.40	13	1	
1:A:7:ILE:HG23	1:A:8:LYS:N	0.44	2.28	10	12	
1:A:117:LEU:C	1:A:117:LEU:HD23	0.44	2.31	3	1	
1:A:144:ASP:C	1:A:145:LEU:HD23	0.44	2.33	4	3	
1:A:54:ALA:C	1:A:55:LEU:HD22	0.44	2.32	5	1	
1:A:2:ALA:CB	1:A:14:PHE:CD2	0.44	3.00	10	1	
1:A:139:LEU:HD21	1:A:165:TYR:OH	0.44	2.12	11	1	
1:A:44:LEU:HD21	1:A:65:SER:HA	0.44	1.89	10	1	
1:A:120:LEU:N	1:A:120:LEU:CD2	0.44	2.80	15	2	
1:A:115:VAL:HG21	1:A:137:ALA:CA	0.44	2.42	9	1	
1:A:142:LEU:C	1:A:142:LEU:HD23	0.44	2.33	12	1	
1:A:130:TRP:CD1	1:A:152:LEU:HD13	0.44	2.47	2	1	
1:A:121:TYR:N	1:A:121:TYR:CD1	0.44	2.85	3	1	
1:A:105:ILE:HD12	1:A:105:ILE:N	0.44	2.26	9	1	
1:A:94:THR:HG23	1:A:95:LEU:N	0.44	2.27	15	1	
1:A:139:LEU:CD2	1:A:165:TYR:CE1	0.44	3.00	16	1	
1:A:142:LEU:O	1:A:176:LEU:CB	0.44	2.66	1	5	
1:A:10:ALA:O	1:A:14:PHE:CG	0.44	2.70	5	1	
1:A:44:LEU:HD13	1:A:65:SER:OG	0.44	2.13	7	1	
1:A:133:ILE:HG21	1:A:152:LEU:HD11	0.44	1.90	10	1	
1:A:73:ARG:HB3	1:A:74:ILE:HD12	0.44	1.89	2	1	
1:A:82:ILE:HG21	1:A:88:LEU:CD1	0.44	2.26	11	1	
1:A:105:ILE:N	1:A:105:ILE:CD1	0.44	2.80	11	2	
1:A:69:MET:HG2	1:A:72:LEU:HD11	0.44	1.90	3	1	
1:A:142:LEU:O	1:A:176:LEU:HD23	0.44	2.13	11	1	
1:A:6:THR:HG23	1:A:9:ASP:H	0.44	1.73	13	1	
1:A:120:LEU:HD11	1:A:122:MET:HE3	0.44	1.90	10	1	
1:A:75:LEU:CD1	1:A:98:LEU:HD21	0.44	2.43	15	1	
1:A:139:LEU:HD23	1:A:140:ASP:OD1	0.44	2.13	17	1	
1:A:75:LEU:HD13	1:A:98:LEU:HD21	0.43	1.89	15	2	
1:A:3:LYS:HE3	1:A:13:ILE:HD13	0.43	1.90	1	1	
1:A:91:VAL:HG22	1:A:95:LEU:HD12	0.43	1.88	2	1	
1:A:171:LYS:HZ3	1:A:195:ALA:HB3	0.43	1.71	4	1	
1:A:115:VAL:HG21	1:A:137:ALA:HA	0.43	1.90	9	1	
1:A:137:ALA:O	1:A:142:LEU:HD12	0.43	2.14	9	1	
1:A:63:ILE:HG21	1:A:87:ASN:HB3	0.43	1.89	11	1	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HD22	0.43	1.89	15	1	
1:A:14:PHE:CZ	1:A:33:MET:CE	0.43	3.01	4	1	
1:A:99:TRP:CD1	1:A:121:TYR:CD2	0.43	3.07	10	1	
1:A:66:LEU:N	1:A:66:LEU:CD1	0.43	2.82	12	1	



		(1,1,(3))	\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:91:VAL:HA	1:A:95:LEU:HD23	0.43	1.91	16	1	
1:A:70:GLU:HG2	1:A:94:THR:HG22	0.43	1.90	17	1	
1:A:95:LEU:HD21	1:A:97:GLU:O	0.43	2.13	17	1	
1:A:81:LEU:HD12	1:A:81:LEU:N	0.43	2.27	5	3	
1:A:43:THR:HG21	1:A:69:MET:HG2	0.43	1.90	2	2	
1:A:37:ILE:HG12	1:A:63:ILE:HG22	0.43	1.91	10	1	
1:A:44:LEU:HD11	1:A:65:SER:CB	0.43	2.43	12	1	
1:A:7:ILE:HA	1:A:42:ALA:HB2	0.43	1.90	6	2	
1:A:185:ASP:O	1:A:186:VAL:CG1	0.43	2.67	8	10	
1:A:105:ILE:CG2	1:A:111:ILE:HG23	0.43	2.43	3	1	
1:A:138:ALA:O	1:A:142:LEU:HD12	0.43	2.13	10	1	
1:A:185:ASP:O	1:A:186:VAL:CG2	0.43	2.67	9	6	
1:A:10:ALA:O	1:A:14:PHE:CD2	0.43	2.72	4	7	
1:A:115:VAL:HG13	1:A:145:LEU:HD11	0.43	1.89	10	1	
1:A:115:VAL:HG13	1:A:145:LEU:HD12	0.43	1.89	10	1	
1:A:140:ASP:C	1:A:173:LEU:HD11	0.43	2.33	2	1	
1:A:63:ILE:HD13	1:A:87:ASN:HB2	0.43	1.90	15	1	
1:A:47:LEU:HD23	1:A:71:ASN:CB	0.43	2.44	16	1	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:142:LEU:C	0.43	2.34	1	1	
1:A:173:LEU:CG	1:A:173:LEU:O	0.43	2.67	13	1	
1:A:121:TYR:CD2	1:A:146:LEU:HD23	0.43	2.49	14	1	
1:A:129:ASN:HB3	1:A:133:ILE:HD12	0.43	1.90	2	2	
1:A:35:PRO:HA	1:A:59:ASN:O	0.43	2.14	13	1	
1:A:43:THR:HG23	1:A:44:LEU:N	0.43	2.29	15	1	
1:A:59:ASN:HD22	1:A:81:LEU:HD12	0.42	1.69	9	1	
1:A:120:LEU:O	1:A:145:LEU:HD12	0.42	2.14	12	1	
1:A:81:LEU:HD23	1:A:104:GLN:OE1	0.42	2.14	13	1	
1:A:59:ASN:ND2	1:A:81:LEU:HD22	0.42	2.29	5	1	
1:A:34:ILE:HD12	1:A:34:ILE:C	0.42	2.34	6	1	
1:A:138:ALA:HB3	1:A:142:LEU:CD1	0.42	2.44	3	1	
1:A:178:LYS:NZ	1:A:184:VAL:HG21	0.42	2.28	3	1	
1:A:52:HIS:CD2	1:A:74:ILE:HG22	0.42	2.50	4	2	
1:A:95:LEU:HD12	1:A:98:LEU:HD23	0.42	1.90	7	1	
1:A:30:LEU:N	1:A:30:LEU:CD2	0.42	2.82	13	2	
1:A:73:ARG:C	1:A:95:LEU:HD13	0.42	2.34	13	1	
1:A:119:VAL:O	1:A:120:LEU:HD13	0.42	2.14	15	1	
1:A:63:ILE:HD12	1:A:63:ILE:C	0.42	2.35	7	1	
1:A:167:ILE:HD11	1:A:191:GLN:CD	0.42	2.35	8	1	
1:A:130:TRP:N	1:A:152:LEU:CD2	0.42	2.81	2	1	
1:A:72:LEU:C	1:A:95:LEU:HD22	0.42	2.35	4	1	
1:A:77:LEU:HD21	1:A:80:ASN:HD22	0.42	1.73	6	1	



A + 1	A t and D	Cl_{2}	\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:175:ASN:O	1:A:176:LEU:C	0.42	2.57	8	3	
1:A:77:LEU:HD12	1:A:77:LEU:C	0.42	2.35	11	1	
1:A:110:GLY:O	1:A:114:LEU:HD23	0.42	2.14	8	1	
1:A:167:ILE:HD11	1:A:191:GLN:CB	0.42	2.45	13	1	
1:A:140:ASP:C	1:A:176:LEU:HD23	0.42	2.35	14	1	
1:A:59:ASN:HD21	1:A:81:LEU:HD22	0.42	1.75	1	1	
1:A:117:LEU:HB3	1:A:120:LEU:HD11	0.42	1.91	1	2	
1:A:119:VAL:HG23	1:A:144:ASP:CG	0.42	2.34	1	1	
1:A:81:LEU:N	1:A:81:LEU:CD2	0.42	2.81	12	2	
1:A:153:TYR:OH	1:A:165:TYR:CD2	0.42	2.72	17	1	
1:A:182:MET:N	1:A:183:PRO:HD2	0.42	2.30	3	4	
1:A:31:HIS:CD2	1:A:56:SER:HG	0.42	2.32	7	1	
1:A:153:TYR:CZ	1:A:165:TYR:CD2	0.42	3.08	10	2	
1:A:173:LEU:N	1:A:173:LEU:CD1	0.42	2.83	10	1	
1:A:138:ALA:HB3	1:A:142:LEU:HG	0.42	1.91	17	1	
1:A:30:LEU:N	1:A:30:LEU:HD13	0.42	2.30	9	1	
1:A:142:LEU:HD12	1:A:145:LEU:HD11	0.42	1.92	14	1	
1:A:132:GLU:O	1:A:136:LEU:CB	0.42	2.68	3	3	
1:A:140:ASP:C	1:A:173:LEU:HD21	0.42	2.35	5	1	
1:A:85:ILE:HD12	1:A:85:ILE:N	0.42	2.30	6	1	
1:A:140:ASP:CB	1:A:173:LEU:HD22	0.42	2.44	9	1	
1:A:102:TYR:CD1	1:A:124:ASN:O	0.41	2.73	12	6	
1:A:117:LEU:HD23	1:A:118:ARG:N	0.41	2.30	4	1	
1:A:127:ILE:CG2	1:A:133:ILE:CD1	0.41	2.98	5	4	
1:A:7:ILE:HD13	1:A:45:SER:HB2	0.41	1.91	5	1	
1:A:130:TRP:CH2	1:A:134:ASP:OD2	0.41	2.74	16	3	
1:A:121:TYR:CE2	1:A:146:LEU:HD22	0.41	2.49	6	1	
1:A:88:LEU:HD12	1:A:114:LEU:CB	0.41	2.43	7	1	
1:A:20:VAL:CG2	1:A:30:LEU:HD12	0.41	2.39	13	2	
1:A:120:LEU:HD21	1:A:122:MET:HE3	0.41	1.92	10	1	
1:A:77:LEU:HD13	1:A:80:ASN:HB3	0.41	1.92	11	1	
1:A:127:ILE:HG23	1:A:133:ILE:HD13	0.41	1.89	11	1	
1:A:3:LYS:HA	1:A:34:ILE:HG21	0.41	1.90	2	1	
1:A:53:LEU:HD12	1:A:72:LEU:HD11	0.41	1.92	7	1	
1:A:173:LEU:O	1:A:173:LEU:HG	0.41	2.16	13	1	
1:A:30:LEU:N	1:A:30:LEU:CD1	0.41	2.83	15	2	
1:A:82:ILE:HD13	1:A:88:LEU:HD11	0.41	1.92	16	1	
1:A:184:VAL:HG13	1:A:188:GLU:CG	0.41	2.46	15	1	
1:A:74:ILE:CG2	1:A:99:TRP:CH2	0.41	3.04	17	1	
1:A:114:LEU:HD12	1:A:114:LEU:C	0.41	2.36	17	1	
1:A:47:LEU:CD2	1:A:71:ASN:CB	0.41	2.99	8	1	



A + 1	A 4 0	Cl_{2}	\mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:111:ILE:HD13	1:A:127:ILE:HD13	0.41	1.92	8	1	
1:A:3:LYS:N	1:A:13:ILE:HG21	0.41	2.31	13	1	
1:A:127:ILE:HG21	1:A:133:ILE:HD13	0.41	1.91	14	1	
1:A:88:LEU:HD12	1:A:88:LEU:N	0.41	2.30	16	1	
1:A:133:ILE:HG23	1:A:137:ALA:HB2	0.41	1.91	4	1	
1:A:69:MET:CB	1:A:91:VAL:CG1	0.41	2.99	5	1	
1:A:176:LEU:H	1:A:176:LEU:HD23	0.41	1.76	7	1	
1:A:3:LYS:HA	1:A:34:ILE:HD12	0.41	1.92	9	1	
1:A:2:ALA:HB3	1:A:14:PHE:CZ	0.41	2.51	3	1	
1:A:133:ILE:HG21	1:A:152:LEU:HG	0.41	1.92	7	1	
1:A:40:MET:O	1:A:41:ASP:C	0.41	2.59	13	1	
1:A:44:LEU:HD23	1:A:65:SER:OG	0.41	2.14	16	1	
1:A:130:TRP:CZ2	1:A:134:ASP:OD1	0.41	2.73	16	4	
1:A:77:LEU:CD2	1:A:80:ASN:ND2	0.41	2.84	13	2	
1:A:2:ALA:CB	1:A:14:PHE:CD1	0.41	3.04	3	1	
1:A:21:VAL:O	1:A:21:VAL:HG12	0.41	2.15	6	1	
1:A:99:TRP:CD1	1:A:121:TYR:CE2	0.41	3.09	10	1	
1:A:44:LEU:CD1	1:A:65:SER:CB	0.41	2.98	12	1	
1:A:4:ALA:HB1	1:A:37:ILE:CD1	0.41	2.44	1	1	
1:A:128:THR:HG22	1:A:151:PRO:HG3	0.41	1.83	1	2	
1:A:88:LEU:HA	1:A:91:VAL:HG12	0.41	1.92	2	1	
1:A:70:GLU:O	1:A:94:THR:CG2	0.41	2.69	9	2	
1:A:129:ASN:CB	1:A:133:ILE:CD1	0.41	2.99	10	3	
1:A:6:THR:O	1:A:10:ALA:CB	0.41	2.69	12	1	
1:A:4:ALA:N	1:A:34:ILE:HG21	0.41	2.30	13	1	
1:A:7:ILE:CG2	1:A:8:LYS:N	0.41	2.84	15	1	
1:A:24:GLU:HG2	1:A:49:ALA:HB3	0.41	1.93	1	1	
1:A:47:LEU:HD12	1:A:68:GLY:HA2	0.41	1.93	1	1	
1:A:98:LEU:HB3	1:A:120:LEU:HD22	0.41	1.92	3	1	
1:A:169:VAL:CG2	1:A:179:LEU:CD2	0.41	2.99	7	2	
1:A:43:THR:CG2	1:A:44:LEU:N	0.41	2.84	6	1	
1:A:108:LEU:N	1:A:108:LEU:CD2	0.41	2.84	7	1	
1:A:156:TYR:CD2	1:A:161:ALA:HB1	0.41	2.51	8	1	
1:A:77:LEU:CD2	1:A:100:ILE:HG22	0.41	2.38	15	1	
1:A:153:TYR:CZ	1:A:158:GLU:O	0.41	2.74	15	1	
1:A:22:ALA:O	1:A:25:ALA:HB2	0.40	2.16	1	1	
1:A:76:SER:OG	1:A:99:TRP:CZ3	0.40	2.75	8	1	
1:A:166:ARG:NH1	1:A:167:ILE:CG1	0.40	2.84	9	1	
1:A:47:LEU:CD1	1:A:48:LYS:N	0.40	2.84	13	1	
1:A:153:TYR:CE2	1:A:158:GLU:O	0.40	2.74	15	1	
1:A:145:LEU:HD21	1:A:176:LEU:CD2	0.40	2.40	16	1	



A + a 1	A + ama 0	$C = h(\hat{\lambda})$	\mathbf{D} : \mathbf{D} : \mathbf{D}	Models		
Atom-1	Atom-2	Clash(A)	Distance(A)	Worst	Total	
1:A:114:LEU:O	1:A:120:LEU:HD21	0.40	2.16	17	1	
1:A:55:LEU:HD12	1:A:55:LEU:N	0.40	2.31	12	2	
1:A:184:VAL:HG13	1:A:188:GLU:HB2	0.40	1.93	2	1	
1:A:111:ILE:CD1	1:A:133:ILE:CD1	0.40	2.99	3	1	
1:A:146:LEU:HD12	1:A:180:ASP:O	0.40	2.16	3	1	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HD11	0.40	1.93	4	1	
1:A:120:LEU:CD2	1:A:122:MET:CG	0.40	3.00	9	1	
1:A:154:ASN:ND2	1:A:158:GLU:CG	0.40	2.84	10	1	
1:A:47:LEU:CD1	1:A:71:ASN:CB	0.40	2.99	14	1	
1:A:166:ARG:HH12	1:A:169:VAL:HG11	0.40	1.75	15	1	
1:A:167:ILE:CG2	1:A:195:ALA:CB	0.40	2.99	15	1	
1:A:100:ILE:HD11	1:A:122:MET:CG	0.40	2.46	16	1	
1:A:31:HIS:CG	1:A:56:SER:OG	0.40	2.74	17	1	
1:A:117:LEU:CD1	1:A:120:LEU:HD23	0.40	2.46	3	1	
1:A:129:ASN:C	1:A:152:LEU:HD21	0.40	2.37	3	1	
1:A:4:ALA:CB	1:A:37:ILE:CD1	0.40	2.99	4	4	
1:A:184:VAL:HG23	1:A:185:ASP:N	0.40	2.32	5	1	
1:A:37:ILE:CD1	1:A:63:ILE:HG22	0.40	2.46	10	1	
1:A:59:ASN:ND2	1:A:81:LEU:CD1	0.40	2.85	11	1	
1:A:142:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HB2	0.40	1.92	12	1	
1:A:157:LYS:O	1:A:158:GLU:C	0.40	2.60	6	2	
1:A:111:ILE:HD13	1:A:137:ALA:CB	0.40	2.46	4	1	
1:A:18:LYS:CE	1:A:20:VAL:CG1	0.40	2.99	5	1	
1:A:69:MET:HB3	1:A:91:VAL:HG12	0.40	1.93	5	1	
1:A:96:GLU:C	1:A:117:LEU:HD21	0.40	2.37	12	1	
1:A:166:ARG:CZ	1:A:188:GLU:CB	0.40	3.00	17	1	
1:A:111:ILE:HG13	1:A:133:ILE:HD12	0.40	1.92	1	1	
1:A:173:LEU:O	1:A:173:LEU:CG	0.40	2.69	1	1	
1:A:108:LEU:H	1:A:108:LEU:HD12	0.40	1.77	2	1	
1:A:75:LEU:HB3	1:A:98:LEU:HD23	0.40	1.93	3	1	
1:A:28:VAL:CG1	1:A:30:LEU:CD2	0.40	2.99	4	1	
1:A:141:LYS:N	1:A:176:LEU:CD2	0.40	2.85	4	1	
1:A:63:ILE:CD1	1:A:87:ASN:CB	0.40	2.98	10	1	
1:A:98:LEU:HB3	1:A:120:LEU:HD23	0.40	1.93	17	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



Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Perce	entile	es
1	А	194/198~(98%)	$144 \pm 4 (74 \pm 2\%)$	$40\pm4~(20\pm2\%)$	$10\pm2~(5\pm1\%)$	4	24	
All	All	3298/3366 (98%)	2456 (74%)	672(20%)	170 (5%)	4	24	

entries. The Analysed column shows the number of residues for which the backbone conformation was analysed and the total number of residues.

All 26 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	А	117	LEU	17
1	А	157	LYS	17
1	А	174	PRO	17
1	А	142	LEU	14
1	А	51	LYS	13
1	А	141	LYS	13
1	А	149	GLY	13
1	А	173	LEU	9
1	А	143	GLU	8
1	А	87	ASN	7
1	А	158	GLU	6
1	А	176	LEU	6
1	А	175	ASN	5
1	А	184	VAL	5
1	А	96	GLU	3
1	А	63	ILE	2
1	А	70	GLU	2
1	А	181	GLY	2
1	А	186	VAL	2
1	А	95	LEU	2
1	А	86	GLU	2
1	A	22	ALA	1
1	A	42	ALA	1
1	А	64	SER	1
1	А	41	ASP	1
1	А	56	SER	1

6.3.2 Protein sidechains (i)

In the following table, the Percentiles column shows the percent side chain 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 side chain conformation was analysed and the total number of residues.



Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Pe	erce	entile	es
1	А	170/172~(99%)	$137 \pm 3 (81 \pm 2\%)$	$33\pm3(19\pm2\%)$		4	35	
All	All	2890/2924 (99%)	2333 (81%)	557 (19%)		4	35	

All 119 unique residues with a non-rotameric side chain are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	А	18	LYS	17
1	А	19	SER	17
1	А	162	THR	16
1	А	6	THR	15
1	А	98	LEU	14
1	А	153	TYR	14
1	А	166	ARG	14
1	А	102	TYR	12
1	А	152	LEU	12
1	А	156	TYR	12
1	А	178	LYS	12
1	А	79	ARG	11
1	А	80	ASN	11
1	А	129	ASN	11
1	А	157	LYS	10
1	А	142	LEU	10
1	А	85	ILE	9
1	А	145	LEU	9
1	А	191	GLN	9
1	А	33	MET	8
1	А	63	ILE	8
1	А	56	SER	8
1	А	176	LEU	8
1	А	120	LEU	8
1	А	5	THR	7
1	А	30	LEU	7
1	А	173	LEU	7
1	А	75	LEU	7
1	А	3	LYS	7
1	А	53	LEU	7
1	А	139	LEU	7
1	А	45	SER	6
1	А	182	MET	6
1	А	126	LYS	6
1	А	140	ASP	6
1	А	93	ASP	6



Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	А	117	LEU	6
1	А	177	LYS	6
1	А	76	SER	6
1	А	14	PHE	5
1	А	59	ASN	5
1	А	160	ASN	5
1	А	95	LEU	5
1	А	47	LEU	5
1	А	9	ASP	4
1	А	40	MET	4
1	А	48	LYS	4
1	А	89	ASP	4
1	А	114	LEU	4
1	А	165	TYR	4
1	А	44	LEU	4
1	А	189	ARG	4
1	А	51	LYS	4
1	А	130	TRP	4
1	А	70	GLU	3
1	А	111	ILE	3
1	А	175	ASN	3
1	А	77	LEU	3
1	А	101	SER	3
1	А	158	GLU	3
1	А	34	ILE	3
1	А	71	ASN	3
1	А	86	GLU	3
1	А	143	GLU	3
1	А	17	ARG	3
1	A	128	THR	3
1	A	7	ILE	3
1	A	29	GLU	3
1	A	43	THR	3
1	A	84	LYS	3
1	A	172	ARG	3
1	A	64	SER	3
1	A	65	SER	3
1	А	73	ARG	2
1	A	185	ASP	2
1	A	62	LYS	2
1	A	105	ILE	2
1	А	141	LYS	2



Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	А	179	LEU	2
1	А	171	LYS	2
1	А	57	THR	2
1	А	39	LYS	2
1	А	83	LYS	2
1	А	108	LEU	2
1	А	15	GLU	2
1	А	188	GLU	2
1	А	58	ASN	2
1	А	41	ASP	2
1	А	66	LEU	2
1	А	147	LEU	2
1	А	16	GLU	1
1	А	82	ILE	1
1	А	125	ASN	1
1	А	190	GLU	1
1	А	72	LEU	1
1	А	109	SER	1
1	А	144	ASP	1
1	А	97	GLU	1
1	А	115	VAL	1
1	А	107	SER	1
1	А	118	ARG	1
1	А	124	ASN	1
1	А	135	LYS	1
1	А	168	GLU	1
1	А	136	LEU	1
1	А	163	SER	1
1	А	180	ASP	1
1	А	50	CYS	1
1	А	55	LEU	1
1	А	113	LYS	1
1	А	186	VAL	1
1	А	38	GLU	1
1	А	24	GLU	1
1	А	112	GLU	1
1	А	155	ASP	1
1	А	37	ILE	1
1	А	122	MET	1
1	А	159	ASN	1
1	А	193	ASN	1

Continued from previous page...



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)

No chemical shift data were provided

