



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Feb 9, 2022 – 09:01 AM EST

PDB ID : 1EHX
Title : NMR SOLUTION STRUCTURE OF THE LAST UNKNOWN MODULE OF THE CELLULOSOMAL SCAFFOLDIN PROTEIN CIPC OF CLOSTRIDIUM CELLULOLYTICUM
Authors : Mosbah, A.; Belaich, A.; Bornet, O.; Belaich, J.P.; Henrissat, B.; Darbon, H.
Deposited on : 2000-02-23

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

We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org

A user guide is available at

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

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

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

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

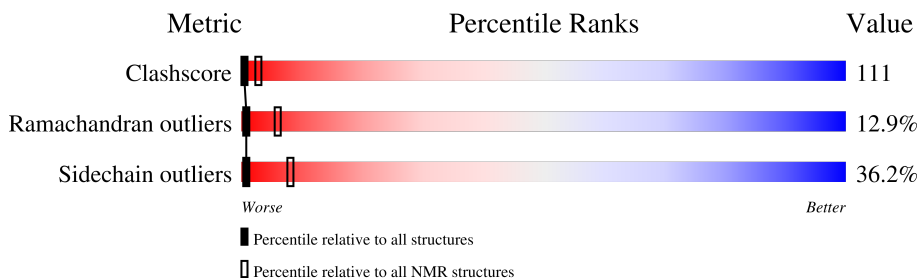
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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



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

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

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	94	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 14 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:3-A:86 (84)	0.35	14

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	2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 19
2	1, 11, 15, 20

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 1421 atoms, of which 715 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called SCAFFOLDIN PROTEIN.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	94	1421	445	715	112	148	1	0

There are 3 discrepancies between the modelled and reference sequences:

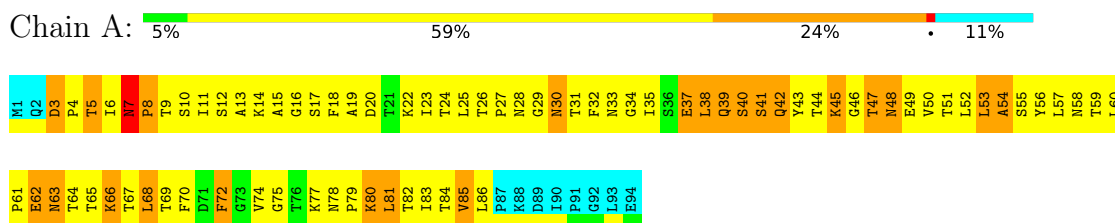
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	1	MET	PRO	conflict	UNP Q45996
A	93	LEU	ASP	conflict	UNP Q45996
A	94	GLU	SER	conflict	UNP Q45996

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: SCAFFOLDIN PROTEIN

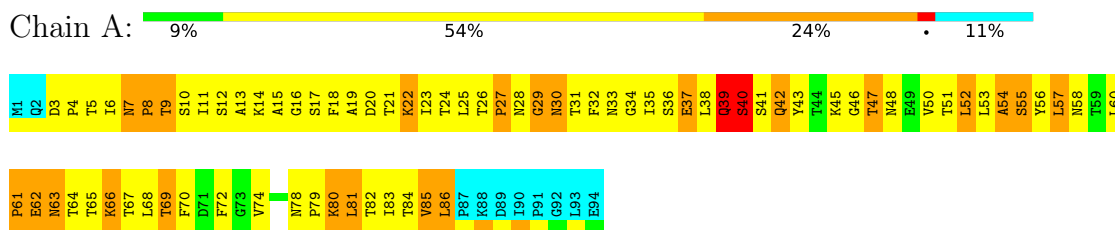


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN



4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN





4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 9% 48% 31% 11%



4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

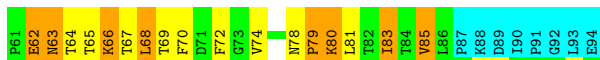
Chain A: 10% 45% 34% 11%



4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 17% 47% 24% 11%



4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 9% 48% 31% 11%





4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 10% 53% 23% 11%



4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 13% 46% 29% 11%



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 7% 47% 34% 11%



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 6% 51% 31% 11%

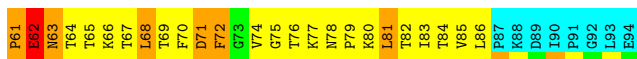




4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 62% 22% 11%



4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 9% 49% 28% 11%



4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 5% 52% 32% 11%

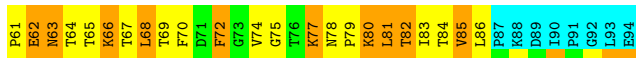


4.2.14 Score per residue for model 14 (medoid)

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

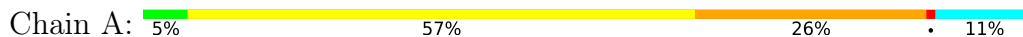
Chain A: 10% 49% 29% 11%





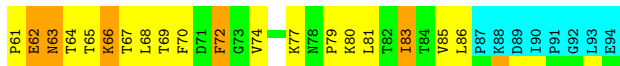
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN



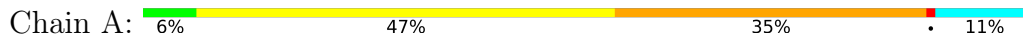
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN



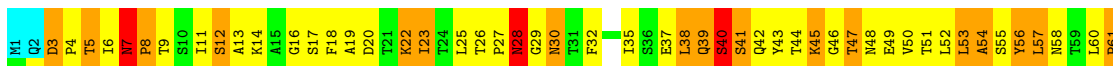
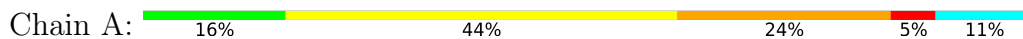
4.2.17 Score per residue for model 17

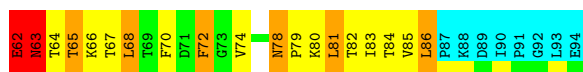
- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN



4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN





4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

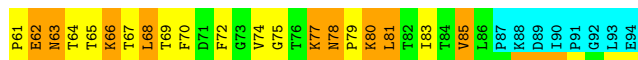
Chain A: 9% 52% 28% 11%



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: SCAFFOLDIN PROTEIN

Chain A: 10% 50% 27% 11%



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 50 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *back calculated data agree with experimental NOESY spectrum, structures with acceptable covalent geometry, structures with favorable non-bond energy, structures with the least restraint violations, structures with the lowest energy*.

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

Software name	Classification	Version
DIANA	structure solution	2.8
CNS	refinement	1.0

No chemical shift data was provided.

6 Model quality i

6.1 Standard geometry i

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts i

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	628	634	634	140±14
All	All	12560	12680	12680	2794

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 111.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CE1	1.00	1.91	5	7
1:A:13:ALA:HB3	1:A:18:PHE:CE1	0.99	1.93	11	17
1:A:39:GLN:O	1:A:41:SER:N	0.99	1.96	1	20
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:HG23	0.99	1.29	12	2
1:A:52:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HD11	0.98	1.30	7	2
1:A:25:LEU:HD22	1:A:72:PHE:CE1	0.97	1.94	14	8
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CE2	0.96	1.95	4	4
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:HD11	0.96	1.35	19	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CD2	0.95	1.96	3	10
1:A:35:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CE2	0.95	1.96	9	7
1:A:35:ILE:HG23	1:A:43:TYR:CE2	0.94	1.96	16	2
1:A:13:ALA:HB3	1:A:18:PHE:CZ	0.94	1.95	1	17
1:A:25:LEU:HD23	1:A:72:PHE:CE2	0.94	1.97	9	5
1:A:56:TYR:CE1	1:A:60:LEU:HD21	0.94	1.98	11	7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:PHE:CD2	1:A:83:ILE:HD11	0.93	1.97	13	1
1:A:60:LEU:HD21	1:A:66:LYS:HE2	0.93	1.39	15	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:CD1	0.93	1.94	19	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:HD23	0.92	1.94	12	3
1:A:37:GLU:O	1:A:38:LEU:HD23	0.91	1.65	16	3
1:A:18:PHE:CE1	1:A:83:ILE:HD11	0.91	2.00	14	4
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CG	0.90	2.02	8	6
1:A:35:ILE:HG22	1:A:37:GLU:HG2	0.90	1.41	10	3
1:A:25:LEU:HD22	1:A:72:PHE:CZ	0.90	2.02	7	7
1:A:35:ILE:HG22	1:A:37:GLU:CG	0.90	1.96	13	3
1:A:6:ILE:HD12	1:A:7:ASN:ND2	0.89	1.82	17	4
1:A:35:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CD2	0.88	2.02	4	3
1:A:7:ASN:HB2	1:A:8:PRO:HD3	0.88	1.45	12	12
1:A:60:LEU:HD21	1:A:66:LYS:CE	0.87	1.98	15	1
1:A:35:ILE:HG23	1:A:43:TYR:CZ	0.86	2.05	16	2
1:A:68:LEU:HD23	1:A:70:PHE:CZ	0.86	2.06	9	4
1:A:18:PHE:CD1	1:A:83:ILE:HD11	0.86	2.06	14	4
1:A:35:ILE:HD12	1:A:43:TYR:CZ	0.86	2.04	19	3
1:A:81:LEU:C	1:A:81:LEU:HD13	0.85	1.90	7	1
1:A:38:LEU:HD12	1:A:38:LEU:O	0.85	1.71	9	1
1:A:57:LEU:HD21	1:A:83:ILE:CD1	0.85	2.01	1	4
1:A:9:THR:HG23	1:A:80:LYS:O	0.85	1.71	19	14
1:A:38:LEU:HD22	1:A:56:TYR:OH	0.85	1.72	8	5
1:A:7:ASN:HB3	1:A:23:ILE:HD12	0.85	1.48	11	1
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:CE1	0.84	2.07	17	3
1:A:50:VAL:HG11	1:A:70:PHE:CE2	0.84	2.07	12	3
1:A:23:ILE:HB	1:A:50:VAL:HG13	0.84	1.48	13	3
1:A:23:ILE:HD11	1:A:81:LEU:HD12	0.84	1.48	15	1
1:A:27:PRO:O	1:A:29:GLY:N	0.84	2.11	10	20
1:A:9:THR:HG22	1:A:80:LYS:O	0.83	1.71	20	3
1:A:35:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CD1	0.83	2.09	2	5
1:A:37:GLU:C	1:A:38:LEU:HD23	0.83	1.93	15	4
1:A:11:ILE:HD11	1:A:83:ILE:HG23	0.82	1.50	18	1
1:A:18:PHE:HB3	1:A:57:LEU:HD23	0.82	1.50	10	11
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:CD2	0.82	2.08	18	1
1:A:68:LEU:HD11	1:A:81:LEU:HD12	0.82	1.51	10	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:70:PHE:HA	0.81	1.53	4	1
1:A:67:THR:HG23	1:A:81:LEU:O	0.81	1.76	18	6
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:CD1	0.81	2.11	19	3
1:A:15:ALA:HB2	1:A:85:VAL:HG12	0.81	1.49	16	5
1:A:37:GLU:CD	1:A:67:THR:HG23	0.81	1.96	17	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:ILE:HD11	1:A:68:LEU:HA	0.81	1.50	3	2
1:A:81:LEU:HD11	1:A:83:ILE:HG12	0.80	1.52	12	3
1:A:62:GLU:O	1:A:64:THR:N	0.80	2.14	9	20
1:A:11:ILE:HD11	1:A:83:ILE:HD11	0.80	1.51	2	3
1:A:21:THR:O	1:A:52:LEU:HD22	0.79	1.77	2	5
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HG	0.79	1.52	18	4
1:A:15:ALA:HB2	1:A:85:VAL:CG2	0.79	2.07	8	6
1:A:11:ILE:CG2	1:A:83:ILE:HG23	0.79	2.07	12	1
1:A:13:ALA:HB1	1:A:17:SER:HB3	0.79	1.52	10	1
1:A:35:ILE:HD11	1:A:68:LEU:CA	0.79	2.06	3	2
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HB3	0.79	1.52	11	1
1:A:18:PHE:HB3	1:A:57:LEU:HD12	0.79	1.54	18	4
1:A:7:ASN:CB	1:A:8:PRO:HD3	0.78	2.08	2	10
1:A:25:LEU:HD13	1:A:72:PHE:CE1	0.78	2.13	12	4
1:A:25:LEU:HD23	1:A:72:PHE:CE1	0.78	2.14	19	1
1:A:81:LEU:HD11	1:A:83:ILE:HD11	0.78	1.55	7	1
1:A:65:THR:OG1	1:A:82:THR:HG22	0.77	1.78	10	2
1:A:13:ALA:O	1:A:86:LEU:HD12	0.77	1.79	17	1
1:A:18:PHE:CG	1:A:57:LEU:HD23	0.77	2.14	7	6
1:A:7:ASN:CG	1:A:23:ILE:HD12	0.77	2.00	17	2
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:CE	0.77	2.10	14	4
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CG	0.76	2.15	4	4
1:A:68:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CZ	0.76	2.16	4	1
1:A:38:LEU:HD23	1:A:66:LYS:HE2	0.76	1.57	9	1
1:A:56:TYR:CD2	1:A:57:LEU:HD23	0.76	2.16	6	2
1:A:60:LEU:HD21	1:A:66:LYS:HD2	0.76	1.57	18	2
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:HG22	0.75	1.82	14	2
1:A:35:ILE:HG22	1:A:43:TYR:CZ	0.75	2.16	3	2
1:A:6:ILE:HD11	1:A:23:ILE:HD13	0.75	1.59	9	2
1:A:25:LEU:HD21	1:A:79:PRO:HG2	0.75	1.55	12	4
1:A:57:LEU:HG	1:A:60:LEU:HD12	0.75	1.59	13	2
1:A:43:TYR:CD1	1:A:50:VAL:HG23	0.75	2.16	20	1
1:A:81:LEU:HD11	1:A:83:ILE:CD1	0.75	2.12	7	1
1:A:65:THR:HG22	1:A:82:THR:HG22	0.75	1.57	2	2
1:A:57:LEU:HD11	1:A:83:ILE:HD13	0.74	1.59	1	2
1:A:11:ILE:HD11	1:A:83:ILE:CD1	0.74	2.12	19	4
1:A:25:LEU:HD21	1:A:79:PRO:HG3	0.74	1.57	7	2
1:A:52:LEU:HD23	1:A:52:LEU:N	0.74	1.97	7	1
1:A:38:LEU:HD21	1:A:67:THR:O	0.74	1.82	5	2
1:A:37:GLU:OE1	1:A:67:THR:HG22	0.74	1.82	18	7
1:A:57:LEU:HA	1:A:60:LEU:HD12	0.74	1.56	6	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:LYS:HA	1:A:50:VAL:HG13	0.74	1.59	9	4
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HD21	0.74	1.83	17	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:69:THR:N	0.74	1.97	15	2
1:A:13:ALA:HB3	1:A:18:PHE:CD1	0.74	2.17	18	4
1:A:7:ASN:CG	1:A:23:ILE:HD13	0.73	2.03	13	3
1:A:6:ILE:HD11	1:A:23:ILE:HG21	0.73	1.58	3	1
1:A:65:THR:HG22	1:A:82:THR:CG2	0.73	2.12	2	1
1:A:38:LEU:HD21	1:A:68:LEU:HG	0.73	1.58	9	2
1:A:66:LYS:CG	1:A:83:ILE:HG23	0.73	2.12	16	2
1:A:21:THR:HB	1:A:52:LEU:HD21	0.73	1.59	1	2
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HD11	0.73	1.83	17	2
1:A:35:ILE:HD13	1:A:43:TYR:CE2	0.73	2.18	6	1
1:A:50:VAL:HG11	1:A:70:PHE:CE1	0.73	2.19	20	4
1:A:57:LEU:O	1:A:60:LEU:HD22	0.73	1.84	3	1
1:A:68:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HG13	0.73	1.60	3	2
1:A:6:ILE:HD11	1:A:23:ILE:CG2	0.72	2.14	3	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:HD23	0.72	1.61	12	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:38:LEU:HD23	0.72	1.84	9	1
1:A:7:ASN:ND2	1:A:23:ILE:HG23	0.72	1.99	10	5
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:HE3	0.72	1.61	3	4
1:A:15:ALA:HB2	1:A:85:VAL:HG23	0.72	1.62	2	4
1:A:18:PHE:CB	1:A:57:LEU:HD23	0.72	2.15	14	9
1:A:81:LEU:HD11	1:A:83:ILE:CG1	0.72	2.15	12	3
1:A:60:LEU:HD13	1:A:66:LYS:HG3	0.71	1.61	4	1
1:A:55:SER:O	1:A:59:THR:HG23	0.71	1.84	19	1
1:A:18:PHE:O	1:A:54:ALA:HB2	0.71	1.85	9	6
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CD2	0.71	2.20	5	5
1:A:43:TYR:CD1	1:A:50:VAL:HG13	0.71	2.20	4	4
1:A:86:LEU:HD12	1:A:86:LEU:O	0.71	1.86	4	1
1:A:35:ILE:HG23	1:A:69:THR:C	0.71	2.05	13	4
1:A:66:LYS:CE	1:A:66:LYS:HA	0.71	2.14	15	5
1:A:14:LYS:N	1:A:86:LEU:HD12	0.71	2.00	13	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:HB3	0.71	1.60	16	3
1:A:35:ILE:HD12	1:A:43:TYR:CE1	0.71	2.21	19	2
1:A:37:GLU:OE2	1:A:67:THR:HG22	0.71	1.86	2	1
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:HA	0.71	1.62	5	4
1:A:35:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CZ	0.71	2.20	11	6
1:A:21:THR:C	1:A:51:THR:HG23	0.70	2.07	14	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:32:PHE:CD2	0.70	2.21	10	5
1:A:35:ILE:HD12	1:A:43:TYR:CE2	0.70	2.21	10	9
1:A:74:VAL:HG21	1:A:77:LYS:CE	0.70	2.17	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:7:ASN:HB2	1:A:8:PRO:CD	0.70	2.16	10	15
1:A:35:ILE:HG21	1:A:68:LEU:HD12	0.70	1.62	19	1
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:CG	0.70	2.17	8	2
1:A:35:ILE:HD11	1:A:37:GLU:HB3	0.70	1.62	16	2
1:A:37:GLU:OE1	1:A:68:LEU:HA	0.69	1.87	1	3
1:A:18:PHE:CG	1:A:57:LEU:CD2	0.69	2.75	16	2
1:A:57:LEU:HD11	1:A:66:LYS:HG2	0.69	1.63	14	1
1:A:38:LEU:HD21	1:A:68:LEU:HA	0.69	1.64	14	4
1:A:18:PHE:CE2	1:A:83:ILE:HD11	0.69	2.23	13	1
1:A:72:PHE:O	1:A:74:VAL:HG13	0.69	1.88	6	4
1:A:43:TYR:CD2	1:A:50:VAL:HG12	0.69	2.23	11	2
1:A:40:SER:HA	1:A:43:TYR:CE2	0.68	2.22	15	10
1:A:38:LEU:O	1:A:38:LEU:HG	0.68	1.88	1	2
1:A:25:LEU:HD13	1:A:72:PHE:HE1	0.68	1.48	12	6
1:A:9:THR:O	1:A:82:THR:HG22	0.68	1.88	3	5
1:A:23:ILE:CG2	1:A:50:VAL:HG23	0.68	2.18	17	2
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HD12	0.68	1.65	4	1
1:A:66:LYS:HE2	1:A:68:LEU:HD11	0.68	1.65	12	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:32:PHE:CG	0.68	2.24	16	1
1:A:7:ASN:CB	1:A:8:PRO:CD	0.68	2.72	12	14
1:A:52:LEU:HD21	1:A:68:LEU:HD11	0.68	1.65	18	1
1:A:68:LEU:HD11	1:A:81:LEU:HD11	0.68	1.63	8	1
1:A:15:ALA:HA	1:A:85:VAL:HG23	0.68	1.65	10	2
1:A:81:LEU:HD23	1:A:81:LEU:N	0.68	2.04	10	1
1:A:11:ILE:CG2	1:A:81:LEU:HD13	0.68	2.19	8	1
1:A:74:VAL:HG21	1:A:77:LYS:CD	0.67	2.18	10	1
1:A:52:LEU:N	1:A:52:LEU:HD13	0.67	2.03	9	6
1:A:35:ILE:HD12	1:A:68:LEU:HD23	0.67	1.64	17	1
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:HE2	0.67	1.65	14	2
1:A:66:LYS:HB3	1:A:83:ILE:HG23	0.67	1.65	14	1
1:A:81:LEU:HD12	1:A:81:LEU:C	0.67	2.10	1	6
1:A:60:LEU:HD22	1:A:85:VAL:CG2	0.67	2.20	15	1
1:A:11:ILE:CD1	1:A:81:LEU:HD11	0.67	2.19	20	1
1:A:40:SER:HA	1:A:43:TYR:CE1	0.67	2.24	8	5
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:CB	0.67	2.20	4	2
1:A:35:ILE:HG23	1:A:69:THR:O	0.66	1.90	13	5
1:A:56:TYR:OH	1:A:60:LEU:HD11	0.66	1.90	4	1
1:A:57:LEU:HA	1:A:60:LEU:HD23	0.66	1.67	7	2
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CB	0.66	2.20	16	3
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:N	0.66	2.29	7	11
1:A:38:LEU:HD23	1:A:38:LEU:N	0.66	2.05	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:HB3	0.66	1.68	9	4
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:CD	0.66	2.20	13	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:24:THR:HG22	0.66	1.91	9	1
1:A:15:ALA:HA	1:A:85:VAL:HG12	0.66	1.66	13	7
1:A:43:TYR:C	1:A:53:LEU:HD21	0.66	2.11	18	1
1:A:6:ILE:HG21	1:A:25:LEU:HD23	0.66	1.68	11	3
1:A:7:ASN:CB	1:A:23:ILE:HD12	0.66	2.18	11	1
1:A:6:ILE:HD12	1:A:25:LEU:HD21	0.66	1.67	3	1
1:A:35:ILE:HG23	1:A:38:LEU:O	0.66	1.90	3	1
1:A:57:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HG21	0.65	1.67	7	1
1:A:60:LEU:HB3	1:A:85:VAL:HG11	0.65	1.67	8	2
1:A:7:ASN:OD1	1:A:23:ILE:HG23	0.65	1.92	19	1
1:A:21:THR:O	1:A:51:THR:HG23	0.65	1.90	12	3
1:A:25:LEU:HD13	1:A:50:VAL:HG23	0.65	1.66	9	4
1:A:81:LEU:C	1:A:81:LEU:CD1	0.65	2.65	7	2
1:A:47:THR:HG22	1:A:47:THR:O	0.65	1.91	10	1
1:A:15:ALA:CB	1:A:85:VAL:HG12	0.65	2.22	16	7
1:A:24:THR:HG23	1:A:24:THR:O	0.65	1.92	20	3
1:A:20:ASP:OD1	1:A:51:THR:HG22	0.65	1.92	14	3
1:A:45:LYS:CA	1:A:50:VAL:HG13	0.65	2.22	9	3
1:A:66:LYS:HG2	1:A:83:ILE:HG23	0.65	1.69	16	1
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:HG23	0.65	1.92	17	1
1:A:63:ASN:ND2	1:A:86:LEU:HD23	0.64	2.06	17	1
1:A:70:PHE:O	1:A:78:ASN:ND2	0.64	2.30	19	12
1:A:25:LEU:HD23	1:A:72:PHE:HE1	0.64	1.49	19	1
1:A:18:PHE:CE2	1:A:85:VAL:HG12	0.64	2.27	6	1
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:CD	0.64	2.22	14	1
1:A:35:ILE:CG2	1:A:43:TYR:CE1	0.64	2.80	8	1
1:A:23:ILE:HB	1:A:50:VAL:HG23	0.64	1.70	17	2
1:A:60:LEU:HD22	1:A:85:VAL:HG21	0.64	1.68	15	1
1:A:27:PRO:O	1:A:30:ASN:N	0.64	2.31	10	17
1:A:35:ILE:HG23	1:A:35:ILE:O	0.64	1.92	3	1
1:A:35:ILE:CG2	1:A:43:TYR:CZ	0.64	2.80	8	3
1:A:7:ASN:OD1	1:A:8:PRO:CD	0.64	2.46	5	1
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:CB	0.64	2.23	9	3
1:A:23:ILE:N	1:A:50:VAL:O	0.63	2.31	13	14
1:A:56:TYR:CE1	1:A:60:LEU:HD11	0.63	2.27	8	2
1:A:3:ASP:N	1:A:30:ASN:OD1	0.63	2.32	13	20
1:A:8:PRO:HG2	1:A:81:LEU:HD21	0.63	1.69	2	3
1:A:9:THR:HA	1:A:81:LEU:HD13	0.63	1.68	4	1
1:A:35:ILE:HD12	1:A:43:TYR:CD2	0.63	2.28	1	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:ILE:HD11	1:A:37:GLU:CB	0.63	2.23	16	2
1:A:38:LEU:HD12	1:A:42:GLN:CB	0.63	2.24	1	1
1:A:11:ILE:HG22	1:A:83:ILE:HG12	0.63	1.69	12	2
1:A:14:LYS:CA	1:A:86:LEU:HD12	0.63	2.24	13	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:69:THR:H	0.63	1.51	15	2
1:A:44:THR:HB	1:A:51:THR:HG22	0.63	1.70	19	3
1:A:68:LEU:HD22	1:A:81:LEU:HD23	0.62	1.71	1	1
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:HD2	0.62	1.69	13	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:79:PRO:CG	0.62	2.23	7	6
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:CE2	0.62	2.29	18	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:37:GLU:CB	0.62	2.77	16	2
1:A:66:LYS:HB3	1:A:83:ILE:HB	0.62	1.72	15	1
1:A:35:ILE:CG2	1:A:43:TYR:CE2	0.62	2.81	15	3
1:A:11:ILE:O	1:A:11:ILE:HD12	0.62	1.95	6	1
1:A:23:ILE:CD1	1:A:81:LEU:HD13	0.62	2.24	14	1
1:A:66:LYS:HE2	1:A:68:LEU:HD13	0.62	1.72	16	1
1:A:9:THR:O	1:A:9:THR:HG22	0.62	1.93	12	12
1:A:25:LEU:HD23	1:A:72:PHE:HE2	0.62	1.52	16	2
1:A:23:ILE:CB	1:A:50:VAL:HG13	0.62	2.24	20	3
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:CD1	0.62	2.25	19	1
1:A:44:THR:HG23	1:A:44:THR:O	0.61	1.95	16	1
1:A:61:PRO:HG2	1:A:64:THR:HG21	0.61	1.72	19	1
1:A:69:THR:HG23	1:A:78:ASN:OD1	0.61	1.96	17	2
1:A:57:LEU:HA	1:A:60:LEU:HD13	0.61	1.69	8	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:70:PHE:CE1	0.61	2.30	15	2
1:A:67:THR:O	1:A:67:THR:HG23	0.61	1.96	1	1
1:A:42:GLN:HB3	1:A:56:TYR:CG	0.61	2.31	18	9
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:CA	0.61	2.25	4	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CB	0.61	2.25	7	2
1:A:23:ILE:CG2	1:A:25:LEU:HD12	0.61	2.25	9	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:32:PHE:CD2	0.61	2.83	15	5
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:HD2	0.61	1.71	14	1
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:HD1	0.61	1.53	19	1
1:A:38:LEU:HD12	1:A:42:GLN:HB2	0.61	1.72	1	1
1:A:38:LEU:CD1	1:A:68:LEU:HD12	0.61	2.25	4	1
1:A:7:ASN:ND2	1:A:7:ASN:H	0.61	1.94	16	10
1:A:35:ILE:HG22	1:A:43:TYR:OH	0.61	1.94	8	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:CB	0.61	2.78	8	2
1:A:23:ILE:CB	1:A:50:VAL:HG23	0.61	2.26	17	2
1:A:25:LEU:CD1	1:A:32:PHE:CD2	0.61	2.84	17	2
1:A:65:THR:HG23	1:A:84:THR:HG23	0.61	1.73	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:6:ILE:HG21	1:A:72:PHE:CE1	0.61	2.30	20	1
1:A:24:THR:HG23	1:A:49:GLU:OE2	0.60	1.96	12	2
1:A:35:ILE:HD11	1:A:68:LEU:CB	0.60	2.26	3	2
1:A:18:PHE:CB	1:A:57:LEU:HD22	0.60	2.26	16	2
1:A:35:ILE:C	1:A:35:ILE:HD12	0.60	2.16	16	2
1:A:40:SER:HA	1:A:43:TYR:CZ	0.60	2.31	17	12
1:A:57:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HD11	0.60	1.71	17	2
1:A:46:GLY:O	1:A:47:THR:C	0.60	2.39	17	20
1:A:11:ILE:CG1	1:A:83:ILE:HD13	0.60	2.26	7	2
1:A:60:LEU:HD13	1:A:66:LYS:CG	0.60	2.25	4	1
1:A:42:GLN:HG3	1:A:56:TYR:CD2	0.60	2.32	3	2
1:A:25:LEU:CB	1:A:48:ASN:O	0.60	2.50	7	3
1:A:60:LEU:HD23	1:A:64:THR:OG1	0.60	1.97	15	1
1:A:38:LEU:HD13	1:A:56:TYR:CE2	0.60	2.32	18	3
1:A:8:PRO:HG2	1:A:81:LEU:HD11	0.60	1.73	3	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:70:PHE:CE2	0.60	2.31	17	3
1:A:32:PHE:CZ	1:A:34:GLY:HA2	0.60	2.31	15	19
1:A:54:ALA:O	1:A:58:ASN:CB	0.59	2.50	3	19
1:A:46:GLY:O	1:A:48:ASN:N	0.59	2.35	10	3
1:A:43:TYR:CD1	1:A:50:VAL:HG12	0.59	2.31	14	1
1:A:66:LYS:N	1:A:83:ILE:O	0.59	2.35	3	17
1:A:18:PHE:CG	1:A:57:LEU:HD22	0.59	2.32	12	2
1:A:57:LEU:O	1:A:60:LEU:HD13	0.59	1.97	3	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:43:TYR:CE2	0.59	2.85	6	5
1:A:50:VAL:HG11	1:A:70:PHE:HE1	0.59	1.57	20	1
1:A:57:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HD13	0.59	1.72	1	4
1:A:38:LEU:HD23	1:A:66:LYS:CE	0.59	2.27	9	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:81:LEU:HB2	0.59	1.72	4	1
1:A:52:LEU:HD13	1:A:52:LEU:H	0.59	1.58	1	6
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:HD2	0.59	1.56	18	2
1:A:56:TYR:CE1	1:A:60:LEU:CD2	0.59	2.85	5	7
1:A:5:THR:HG23	1:A:26:THR:HB	0.59	1.73	16	1
1:A:60:LEU:HB3	1:A:85:VAL:HG21	0.59	1.73	18	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:HD22	0.59	2.28	7	1
1:A:6:ILE:HD13	1:A:79:PRO:HB2	0.59	1.74	10	2
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HD22	0.58	1.98	20	2
1:A:32:PHE:CZ	1:A:34:GLY:CA	0.58	2.86	11	8
1:A:37:GLU:OE2	1:A:69:THR:HB	0.58	1.97	4	2
1:A:25:LEU:N	1:A:48:ASN:O	0.58	2.36	10	16
1:A:60:LEU:HD23	1:A:61:PRO:HD2	0.58	1.73	6	1
1:A:67:THR:HG23	1:A:80:LYS:HD3	0.58	1.74	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:6:ILE:HG12	1:A:7:ASN:ND2	0.58	2.13	4	2
1:A:6:ILE:HD12	1:A:7:ASN:N	0.58	2.13	10	1
1:A:38:LEU:HD11	1:A:66:LYS:CD	0.58	2.27	16	1
1:A:68:LEU:HD13	1:A:83:ILE:HD11	0.58	1.75	18	1
1:A:53:LEU:O	1:A:55:SER:N	0.58	2.36	8	20
1:A:8:PRO:HD2	1:A:81:LEU:HD11	0.58	1.73	2	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:66:LYS:CE	0.58	2.52	9	1
1:A:56:TYR:CE1	1:A:60:LEU:CD1	0.58	2.86	15	1
1:A:7:ASN:CG	1:A:8:PRO:HD3	0.58	2.19	2	6
1:A:35:ILE:CG1	1:A:43:TYR:CE2	0.58	2.86	4	3
1:A:7:ASN:OD1	1:A:8:PRO:HD3	0.58	1.99	5	1
1:A:45:LYS:HA	1:A:50:VAL:HG23	0.58	1.74	6	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:CD2	0.58	2.28	7	1
1:A:9:THR:CA	1:A:81:LEU:HD13	0.58	2.29	4	1
1:A:57:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HD12	0.58	1.76	10	2
1:A:18:PHE:CE2	1:A:85:VAL:HG22	0.58	2.34	18	1
1:A:37:GLU:HG3	1:A:67:THR:O	0.58	1.99	4	3
1:A:81:LEU:HD13	1:A:82:THR:N	0.58	2.13	7	1
1:A:19:ALA:HA	1:A:54:ALA:HB2	0.58	1.73	17	10
1:A:6:ILE:HD13	1:A:79:PRO:CB	0.58	2.28	10	1
1:A:14:LYS:HG3	1:A:17:SER:OG	0.58	1.99	13	1
1:A:5:THR:HG23	1:A:26:THR:CG2	0.57	2.28	16	1
1:A:57:LEU:HD12	1:A:66:LYS:HZ2	0.57	1.58	16	1
1:A:67:THR:HG23	1:A:82:THR:N	0.57	2.14	11	1
1:A:18:PHE:O	1:A:54:ALA:CB	0.57	2.52	16	20
1:A:6:ILE:CG1	1:A:79:PRO:HB3	0.57	2.30	10	1
1:A:57:LEU:HD12	1:A:66:LYS:NZ	0.57	2.15	16	1
1:A:11:ILE:CD1	1:A:83:ILE:HD11	0.57	2.28	2	1
1:A:42:GLN:HB2	1:A:56:TYR:CG	0.57	2.35	14	7
1:A:6:ILE:HG22	1:A:25:LEU:HA	0.57	1.75	17	6
1:A:83:ILE:HG23	1:A:83:ILE:O	0.57	2.00	6	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:32:PHE:CG	0.57	2.87	6	4
1:A:7:ASN:ND2	1:A:8:PRO:HD2	0.57	2.15	12	5
1:A:56:TYR:CZ	1:A:60:LEU:HD11	0.57	2.35	4	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:38:LEU:CD1	0.57	2.28	8	1
1:A:6:ILE:HD12	1:A:25:LEU:HG	0.57	1.76	14	1
1:A:5:THR:HG22	1:A:26:THR:OG1	0.57	1.99	7	3
1:A:31:THR:O	1:A:72:PHE:CD1	0.57	2.58	16	6
1:A:32:PHE:CE2	1:A:50:VAL:HG21	0.57	2.35	9	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:32:PHE:CG	0.57	2.35	13	2
1:A:18:PHE:CD2	1:A:57:LEU:CD2	0.57	2.88	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:60:LEU:HD23	1:A:60:LEU:O	0.57	2.00	3	1
1:A:15:ALA:HB2	1:A:85:VAL:CG1	0.57	2.29	15	4
1:A:43:TYR:CD1	1:A:50:VAL:CG2	0.57	2.88	20	2
1:A:66:LYS:O	1:A:66:LYS:HG3	0.57	1.99	12	2
1:A:37:GLU:HB3	1:A:38:LEU:HD23	0.57	1.76	19	3
1:A:6:ILE:HG12	1:A:7:ASN:N	0.56	2.15	6	3
1:A:27:PRO:C	1:A:29:GLY:N	0.56	2.58	7	3
1:A:6:ILE:HB	1:A:79:PRO:CB	0.56	2.30	8	8
1:A:10:SER:O	1:A:11:ILE:HG23	0.56	2.00	16	1
1:A:23:ILE:HD11	1:A:81:LEU:CD1	0.56	2.26	15	2
1:A:47:THR:O	1:A:47:THR:HG23	0.56	2.00	18	5
1:A:56:TYR:HE1	1:A:60:LEU:HD21	0.56	1.55	5	2
1:A:60:LEU:HD21	1:A:66:LYS:CD	0.56	2.28	18	2
1:A:42:GLN:OE1	1:A:43:TYR:CD2	0.56	2.58	13	2
1:A:6:ILE:HD12	1:A:25:LEU:CD2	0.56	2.29	3	2
1:A:6:ILE:CB	1:A:79:PRO:HB3	0.56	2.31	12	3
1:A:15:ALA:CA	1:A:85:VAL:HG23	0.56	2.30	10	2
1:A:6:ILE:CG2	1:A:79:PRO:CB	0.56	2.83	9	8
1:A:69:THR:HG23	1:A:78:ASN:HD21	0.56	1.59	20	2
1:A:25:LEU:HD12	1:A:49:GLU:N	0.56	2.16	20	1
1:A:38:LEU:O	1:A:40:SER:N	0.56	2.39	7	19
1:A:7:ASN:ND2	1:A:8:PRO:CD	0.56	2.69	2	5
1:A:46:GLY:N	1:A:49:GLU:O	0.56	2.39	13	11
1:A:56:TYR:CE2	1:A:66:LYS:NZ	0.56	2.73	3	1
1:A:42:GLN:NE2	1:A:56:TYR:CD1	0.56	2.74	5	3
1:A:66:LYS:HG3	1:A:83:ILE:CG2	0.56	2.31	14	2
1:A:5:THR:O	1:A:26:THR:CB	0.55	2.54	17	10
1:A:38:LEU:HD21	1:A:68:LEU:CA	0.55	2.30	11	2
1:A:60:LEU:CB	1:A:85:VAL:HG21	0.55	2.31	18	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:70:PHE:HZ	0.55	1.56	1	1
1:A:32:PHE:CE1	1:A:34:GLY:CA	0.55	2.89	2	2
1:A:43:TYR:CD1	1:A:50:VAL:CG1	0.55	2.89	4	4
1:A:57:LEU:HD11	1:A:83:ILE:HG21	0.55	1.77	10	2
1:A:47:THR:O	1:A:48:ASN:CB	0.55	2.54	12	18
1:A:42:GLN:CB	1:A:56:TYR:CG	0.55	2.90	2	1
1:A:35:ILE:CG1	1:A:37:GLU:HG2	0.55	2.31	8	1
1:A:38:LEU:HB2	1:A:42:GLN:CG	0.55	2.31	13	3
1:A:42:GLN:CA	1:A:42:GLN:OE1	0.55	2.54	17	2
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CE1	0.55	2.36	20	1
1:A:6:ILE:HB	1:A:79:PRO:HB2	0.55	1.77	9	4
1:A:11:ILE:HD11	1:A:83:ILE:HD12	0.55	1.78	6	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:PHE:CD1	1:A:57:LEU:CD2	0.55	2.89	12	2
1:A:5:THR:HG23	1:A:26:THR:CB	0.55	2.31	16	1
1:A:25:LEU:HD13	1:A:50:VAL:HG12	0.55	1.78	1	1
1:A:18:PHE:CE2	1:A:85:VAL:HG13	0.55	2.36	7	4
1:A:15:ALA:HB2	1:A:85:VAL:HG22	0.55	1.78	9	2
1:A:40:SER:C	1:A:42:GLN:NE2	0.55	2.59	13	1
1:A:14:LYS:HD2	1:A:86:LEU:HD12	0.55	1.78	14	1
1:A:6:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CD2	0.55	2.89	19	2
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:HD12	0.55	1.79	7	1
1:A:32:PHE:CD2	1:A:45:LYS:CE	0.55	2.90	10	1
1:A:68:LEU:CD2	1:A:83:ILE:CG1	0.55	2.84	10	1
1:A:60:LEU:HD22	1:A:66:LYS:CE	0.55	2.32	2	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:43:TYR:N	0.55	2.39	13	1
1:A:14:LYS:HA	1:A:86:LEU:O	0.55	2.02	9	5
1:A:35:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CE1	0.55	2.89	1	5
1:A:68:LEU:HD23	1:A:68:LEU:N	0.54	2.18	14	3
1:A:66:LYS:HB3	1:A:83:ILE:HG22	0.54	1.78	20	2
1:A:86:LEU:HD23	1:A:86:LEU:N	0.54	2.17	15	3
1:A:66:LYS:NZ	1:A:68:LEU:HD22	0.54	2.18	14	1
1:A:42:GLN:HG3	1:A:56:TYR:CD1	0.54	2.37	10	5
1:A:40:SER:O	1:A:43:TYR:CD1	0.54	2.60	3	4
1:A:86:LEU:HD12	1:A:86:LEU:C	0.54	2.23	3	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:38:LEU:HD11	0.54	1.77	8	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:23:ILE:HG12	0.54	2.01	19	1
1:A:27:PRO:C	1:A:29:GLY:H	0.54	2.05	1	3
1:A:6:ILE:CG2	1:A:79:PRO:HB3	0.54	2.32	5	9
1:A:22:LYS:N	1:A:51:THR:HG23	0.54	2.17	14	1
1:A:7:ASN:ND2	1:A:23:ILE:HD13	0.54	2.17	19	5
1:A:66:LYS:CB	1:A:83:ILE:HG23	0.54	2.31	1	3
1:A:57:LEU:CA	1:A:60:LEU:HD13	0.54	2.32	8	1
1:A:50:VAL:HG11	1:A:70:PHE:HE2	0.54	1.60	13	2
1:A:40:SER:CA	1:A:42:GLN:NE2	0.54	2.70	13	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CD2	0.54	2.85	4	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:43:TYR:CB	0.54	2.55	13	1
1:A:25:LEU:O	1:A:48:ASN:O	0.54	2.26	10	7
1:A:6:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CE2	0.54	2.38	7	2
1:A:57:LEU:HD23	1:A:57:LEU:H	0.54	1.62	18	4
1:A:43:TYR:CD2	1:A:50:VAL:CG1	0.54	2.90	8	2
1:A:68:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CE1	0.54	2.37	4	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:CD1	0.54	2.86	5	1
1:A:68:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HB	0.54	1.79	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CD1	0.54	2.91	17	5
1:A:67:THR:O	1:A:67:THR:CG2	0.54	2.55	1	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:70:PHE:CD2	0.54	2.91	14	4
1:A:81:LEU:HD12	1:A:81:LEU:O	0.54	2.02	8	2
1:A:20:ASP:OD2	1:A:53:LEU:HD23	0.53	2.03	2	2
1:A:68:LEU:HD12	1:A:81:LEU:CD1	0.53	2.33	7	1
1:A:14:LYS:HA	1:A:86:LEU:HG	0.53	1.78	3	1
1:A:42:GLN:HG3	1:A:56:TYR:CG	0.53	2.38	3	2
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:HG	0.53	1.80	5	2
1:A:52:LEU:HD22	1:A:57:LEU:HD22	0.53	1.78	18	2
1:A:67:THR:HG23	1:A:82:THR:CA	0.53	2.33	11	1
1:A:13:ALA:HB3	1:A:18:PHE:CE2	0.53	2.38	13	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:37:GLU:HB2	0.53	2.33	16	2
1:A:60:LEU:CB	1:A:85:VAL:HG11	0.53	2.33	6	1
1:A:43:TYR:CE2	1:A:50:VAL:CG1	0.53	2.92	8	1
1:A:23:ILE:HG22	1:A:50:VAL:HG23	0.53	1.81	17	2
1:A:69:THR:HG23	1:A:78:ASN:ND2	0.53	2.19	20	3
1:A:42:GLN:N	1:A:42:GLN:NE2	0.53	2.55	3	1
1:A:52:LEU:CD1	1:A:68:LEU:HD11	0.53	2.21	7	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HD12	0.53	2.03	11	1
1:A:7:ASN:ND2	1:A:23:ILE:CG2	0.53	2.71	10	3
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:HB3	0.53	1.79	13	1
1:A:50:VAL:HG12	1:A:51:THR:N	0.53	2.19	15	1
1:A:18:PHE:CG	1:A:57:LEU:HB2	0.53	2.38	18	1
1:A:15:ALA:CA	1:A:85:VAL:HG12	0.53	2.34	1	6
1:A:4:PRO:CB	1:A:72:PHE:CD2	0.53	2.92	12	3
1:A:7:ASN:CG	1:A:8:PRO:CD	0.53	2.77	12	3
1:A:52:LEU:HD11	1:A:68:LEU:CD1	0.53	2.21	7	1
1:A:66:LYS:CE	1:A:68:LEU:HD13	0.53	2.33	16	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:72:PHE:CE2	0.53	2.92	17	2
1:A:5:THR:CG2	1:A:26:THR:CG2	0.53	2.87	16	1
1:A:39:GLN:O	1:A:42:GLN:OE1	0.52	2.27	9	3
1:A:6:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CE2	0.52	2.92	19	2
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:HG2	0.52	1.80	8	2
1:A:24:THR:O	1:A:24:THR:CG2	0.52	2.57	20	3
1:A:47:THR:O	1:A:48:ASN:OD1	0.52	2.28	10	2
1:A:18:PHE:CD2	1:A:57:LEU:HD23	0.52	2.39	16	1
1:A:6:ILE:HD11	1:A:79:PRO:HB2	0.52	1.81	13	4
1:A:10:SER:N	1:A:81:LEU:HD23	0.52	2.18	11	2
1:A:25:LEU:CD2	1:A:70:PHE:CD2	0.52	2.92	5	1
1:A:5:THR:HG22	1:A:26:THR:CB	0.52	2.34	7	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:THR:HG22	1:A:28:ASN:HB2	0.52	1.81	9	3
1:A:6:ILE:HD13	1:A:25:LEU:HG	0.52	1.81	16	2
1:A:37:GLU:OE2	1:A:69:THR:CB	0.52	2.57	4	4
1:A:37:GLU:CD	1:A:67:THR:O	0.52	2.48	12	2
1:A:37:GLU:OE2	1:A:67:THR:CG2	0.52	2.56	2	1
1:A:57:LEU:O	1:A:60:LEU:CD2	0.52	2.57	3	1
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:HB	0.52	2.04	8	3
1:A:6:ILE:C	1:A:6:ILE:HD13	0.52	2.24	6	2
1:A:68:LEU:HD23	1:A:70:PHE:HE1	0.52	1.64	18	1
1:A:18:PHE:CE1	1:A:83:ILE:CD1	0.52	2.88	1	3
1:A:32:PHE:CE1	1:A:70:PHE:HB3	0.52	2.40	10	9
1:A:70:PHE:CD2	1:A:79:PRO:O	0.52	2.62	10	2
1:A:14:LYS:HZ2	1:A:86:LEU:HD12	0.52	1.64	10	1
1:A:68:LEU:HD12	1:A:70:PHE:HE1	0.52	1.64	11	1
1:A:30:ASN:N	1:A:30:ASN:ND2	0.52	2.57	8	3
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:CG	0.52	2.35	2	1
1:A:42:GLN:HB2	1:A:56:TYR:CD1	0.52	2.39	5	3
1:A:46:GLY:O	1:A:48:ASN:ND2	0.52	2.42	10	2
1:A:25:LEU:HD13	1:A:32:PHE:CD2	0.52	2.40	11	2
1:A:5:THR:O	1:A:26:THR:N	0.52	2.43	17	1
1:A:18:PHE:CD1	1:A:57:LEU:HD23	0.52	2.40	11	3
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HD23	0.52	1.80	7	1
1:A:72:PHE:CD2	1:A:79:PRO:CG	0.52	2.93	16	2
1:A:31:THR:O	1:A:72:PHE:CD2	0.52	2.63	3	5
1:A:6:ILE:HG21	1:A:79:PRO:CB	0.52	2.35	2	4
1:A:38:LEU:C	1:A:42:GLN:HG2	0.52	2.24	4	2
1:A:25:LEU:HD11	1:A:32:PHE:CD2	0.52	2.40	17	1
1:A:42:GLN:NE2	1:A:56:TYR:CE1	0.52	2.78	19	1
1:A:7:ASN:ND2	1:A:7:ASN:N	0.52	2.58	9	9
1:A:42:GLN:N	1:A:42:GLN:CD	0.52	2.63	1	4
1:A:60:LEU:CD1	1:A:66:LYS:HG2	0.52	2.35	15	3
1:A:37:GLU:CG	1:A:67:THR:O	0.52	2.58	11	8
1:A:13:ALA:O	1:A:18:PHE:CE2	0.52	2.63	6	4
1:A:38:LEU:HD13	1:A:42:GLN:HG2	0.52	1.81	7	2
1:A:69:THR:HG22	1:A:78:ASN:ND2	0.52	2.20	10	1
1:A:38:LEU:HD11	1:A:66:LYS:HD3	0.52	1.80	16	1
1:A:60:LEU:HD12	1:A:85:VAL:HG21	0.52	1.82	17	1
1:A:64:THR:OG1	1:A:85:VAL:HG13	0.51	2.05	19	2
1:A:7:ASN:HD21	1:A:23:ILE:HG23	0.51	1.66	3	1
1:A:56:TYR:CZ	1:A:60:LEU:HD21	0.51	2.40	20	4
1:A:42:GLN:OE1	1:A:66:LYS:NZ	0.51	2.43	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:13:ALA:CB	1:A:18:PHE:CZ	0.51	2.90	13	5
1:A:25:LEU:CA	1:A:48:ASN:O	0.51	2.57	10	3
1:A:11:ILE:HD13	1:A:83:ILE:HD11	0.51	1.82	8	1
1:A:38:LEU:HD22	1:A:66:LYS:HG3	0.51	1.82	2	1
1:A:83:ILE:O	1:A:83:ILE:CG2	0.51	2.58	6	3
1:A:42:GLN:HG3	1:A:56:TYR:CE2	0.51	2.41	3	2
1:A:56:TYR:OH	1:A:66:LYS:CD	0.51	2.59	18	3
1:A:43:TYR:HD2	1:A:50:VAL:HG12	0.51	1.65	8	1
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:HB	0.51	1.80	9	2
1:A:74:VAL:HG23	1:A:75:GLY:N	0.51	2.20	11	6
1:A:14:LYS:O	1:A:17:SER:OG	0.51	2.29	14	7
1:A:42:GLN:N	1:A:42:GLN:OE1	0.51	2.44	8	3
1:A:68:LEU:HG	1:A:81:LEU:HG	0.51	1.82	8	1
1:A:23:ILE:CG2	1:A:24:THR:N	0.51	2.73	13	7
1:A:25:LEU:CD2	1:A:72:PHE:CE1	0.51	2.93	4	5
1:A:47:THR:O	1:A:48:ASN:HB3	0.51	2.06	3	3
1:A:56:TYR:CD1	1:A:60:LEU:HD21	0.51	2.41	7	2
1:A:82:THR:HG23	1:A:82:THR:O	0.51	2.06	11	1
1:A:42:GLN:HG3	1:A:43:TYR:CD2	0.51	2.41	16	1
1:A:45:LYS:CG	1:A:46:GLY:N	0.51	2.74	7	6
1:A:13:ALA:O	1:A:18:PHE:CZ	0.51	2.63	7	6
1:A:18:PHE:HB2	1:A:57:LEU:HD22	0.51	1.82	12	1
1:A:35:ILE:O	1:A:35:ILE:HG13	0.51	2.06	15	2
1:A:42:GLN:CD	1:A:43:TYR:N	0.51	2.64	13	1
1:A:21:THR:HB	1:A:52:LEU:CD2	0.51	2.35	14	6
1:A:52:LEU:HD12	1:A:52:LEU:N	0.51	2.21	12	2
1:A:37:GLU:OE1	1:A:67:THR:O	0.51	2.29	1	7
1:A:64:THR:O	1:A:85:VAL:HG23	0.51	2.06	12	3
1:A:6:ILE:HG21	1:A:25:LEU:HG	0.51	1.83	6	1
1:A:56:TYR:CD2	1:A:57:LEU:CD2	0.51	2.93	6	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:HD12	0.50	2.37	5	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:HD22	0.50	1.83	7	1
1:A:81:LEU:HD11	1:A:83:ILE:HG13	0.50	1.82	8	1
1:A:12:SER:HB3	1:A:84:THR:HG23	0.50	1.83	13	1
1:A:38:LEU:HB2	1:A:42:GLN:HG2	0.50	1.82	13	1
1:A:57:LEU:HD23	1:A:57:LEU:N	0.50	2.21	18	4
1:A:37:GLU:HB2	1:A:38:LEU:HD23	0.50	1.82	10	2
1:A:35:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CZ	0.50	2.95	11	1
1:A:42:GLN:CD	1:A:56:TYR:CD1	0.50	2.84	15	2
1:A:7:ASN:CG	1:A:81:LEU:HD11	0.50	2.26	17	1
1:A:32:PHE:HB2	1:A:72:PHE:CE1	0.50	2.41	2	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:LEU:HB2	1:A:48:ASN:O	0.50	2.06	7	3
1:A:68:LEU:HD11	1:A:81:LEU:CD1	0.50	2.31	10	1
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:CE	0.50	2.36	10	1
1:A:25:LEU:O	1:A:27:PRO:HD3	0.50	2.07	11	4
1:A:35:ILE:HD13	1:A:70:PHE:CA	0.50	2.34	4	1
1:A:18:PHE:HE2	1:A:85:VAL:HG13	0.50	1.67	15	3
1:A:69:THR:O	1:A:69:THR:HG22	0.50	2.05	7	2
1:A:35:ILE:HG23	1:A:43:TYR:HE2	0.50	1.62	15	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:67:THR:O	0.50	2.30	2	1
1:A:9:THR:O	1:A:9:THR:CG2	0.50	2.58	12	10
1:A:14:LYS:HE3	1:A:86:LEU:HD12	0.50	1.81	16	1
1:A:68:LEU:CB	1:A:81:LEU:HG	0.50	2.36	16	1
1:A:42:GLN:CG	1:A:56:TYR:CE2	0.50	2.95	3	1
1:A:38:LEU:HD13	1:A:66:LYS:HE3	0.50	1.84	5	1
1:A:21:THR:O	1:A:52:LEU:N	0.50	2.45	11	2
1:A:15:ALA:CB	1:A:85:VAL:CG2	0.50	2.88	9	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:CD2	0.50	2.59	17	1
1:A:25:LEU:HD23	1:A:72:PHE:CZ	0.50	2.42	6	3
1:A:52:LEU:N	1:A:52:LEU:CD2	0.50	2.75	13	2
1:A:57:LEU:HD12	1:A:60:LEU:HD13	0.50	1.82	15	1
1:A:35:ILE:HG23	1:A:69:THR:N	0.50	2.21	7	3
1:A:25:LEU:CD1	1:A:70:PHE:CE2	0.50	2.90	6	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:81:LEU:HD21	0.50	2.36	8	1
1:A:35:ILE:CG1	1:A:43:TYR:OH	0.50	2.60	17	1
1:A:46:GLY:O	1:A:47:THR:O	0.50	2.30	1	14
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:CA	0.50	2.89	8	2
1:A:6:ILE:CD1	1:A:79:PRO:CB	0.50	2.90	4	2
1:A:11:ILE:HG22	1:A:81:LEU:HD13	0.49	1.81	8	1
1:A:11:ILE:CG1	1:A:12:SER:N	0.49	2.75	9	2
1:A:49:GLU:O	1:A:50:VAL:HG22	0.49	2.07	9	2
1:A:35:ILE:O	1:A:35:ILE:CG1	0.49	2.59	16	2
1:A:23:ILE:HG22	1:A:50:VAL:HG12	0.49	1.84	18	1
1:A:66:LYS:HB2	1:A:83:ILE:HG23	0.49	1.82	1	1
1:A:38:LEU:O	1:A:38:LEU:CD1	0.49	2.53	9	1
1:A:43:TYR:CE1	1:A:50:VAL:CG1	0.49	2.95	14	1
1:A:43:TYR:CE1	1:A:45:LYS:HG3	0.49	2.42	3	4
1:A:35:ILE:HG21	1:A:68:LEU:HA	0.49	1.83	7	3
1:A:38:LEU:N	1:A:38:LEU:CD2	0.49	2.75	13	1
1:A:44:THR:O	1:A:44:THR:CG2	0.49	2.60	16	1
1:A:60:LEU:HD13	1:A:85:VAL:CG2	0.49	2.37	18	1
1:A:32:PHE:CE1	1:A:34:GLY:N	0.49	2.81	2	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:CG2	0.49	2.60	9	2
1:A:56:TYR:CG	1:A:57:LEU:N	0.49	2.79	11	2
1:A:37:GLU:CD	1:A:38:LEU:CD2	0.49	2.81	12	1
1:A:35:ILE:CB	1:A:43:TYR:OH	0.49	2.60	17	3
1:A:60:LEU:HD23	1:A:60:LEU:C	0.49	2.28	3	1
1:A:42:GLN:HB3	1:A:56:TYR:CD2	0.49	2.43	18	9
1:A:66:LYS:CE	1:A:68:LEU:HD11	0.49	2.36	12	1
1:A:40:SER:HA	1:A:42:GLN:NE2	0.49	2.22	13	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:18:PHE:CE1	0.49	2.42	17	1
1:A:60:LEU:HD12	1:A:66:LYS:HG2	0.49	1.84	3	1
1:A:6:ILE:HG21	1:A:79:PRO:HB3	0.49	1.85	7	2
1:A:66:LYS:CE	1:A:68:LEU:CD1	0.49	2.91	16	2
1:A:74:VAL:HG21	1:A:77:LYS:NZ	0.49	2.22	12	1
1:A:61:PRO:HB2	1:A:64:THR:HG21	0.49	1.84	18	1
1:A:66:LYS:CE	1:A:66:LYS:CA	0.49	2.90	15	3
1:A:25:LEU:O	1:A:48:ASN:HA	0.49	2.08	17	3
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:HG	0.49	1.84	9	2
1:A:4:PRO:HB3	1:A:72:PHE:CD2	0.49	2.43	12	11
1:A:83:ILE:HG22	1:A:83:ILE:O	0.49	2.07	2	1
1:A:25:LEU:HD22	1:A:72:PHE:HE1	0.49	1.66	4	2
1:A:42:GLN:HB3	1:A:56:TYR:CD1	0.49	2.43	11	3
1:A:68:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CZ	0.49	2.42	5	1
1:A:74:VAL:HG22	1:A:78:ASN:OD1	0.49	2.07	8	1
1:A:6:ILE:HD12	1:A:25:LEU:CG	0.49	2.37	14	1
1:A:53:LEU:HD12	1:A:56:TYR:H	0.49	1.67	16	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:70:PHE:HE2	0.49	1.67	17	1
1:A:38:LEU:CB	1:A:42:GLN:HG2	0.49	2.38	16	3
1:A:56:TYR:O	1:A:60:LEU:HD23	0.49	2.07	11	2
1:A:23:ILE:CG2	1:A:50:VAL:CG2	0.49	2.91	17	2
1:A:23:ILE:CG2	1:A:50:VAL:CG1	0.49	2.90	20	4
1:A:61:PRO:O	1:A:62:GLU:O	0.49	2.31	7	4
1:A:6:ILE:CD1	1:A:23:ILE:CG2	0.49	2.91	3	1
1:A:6:ILE:O	1:A:7:ASN:O	0.48	2.31	1	7
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:CD1	0.48	2.61	13	4
1:A:66:LYS:HB3	1:A:83:ILE:CG2	0.48	2.38	6	1
1:A:35:ILE:HG23	1:A:43:TYR:CE1	0.48	2.43	8	1
1:A:4:PRO:CB	1:A:72:PHE:CG	0.48	2.96	9	1
1:A:4:PRO:HB3	1:A:72:PHE:CD1	0.48	2.43	9	2
1:A:9:THR:C	1:A:81:LEU:HD23	0.48	2.28	11	2
1:A:81:LEU:HD22	1:A:82:THR:N	0.48	2.22	7	1
1:A:43:TYR:CE2	1:A:45:LYS:HG3	0.48	2.42	11	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:PHE:CD1	1:A:57:LEU:HD22	0.48	2.42	12	1
1:A:53:LEU:CD1	1:A:53:LEU:N	0.48	2.75	12	1
1:A:20:ASP:N	1:A:54:ALA:HB2	0.48	2.23	3	2
1:A:67:THR:CG2	1:A:80:LYS:CG	0.48	2.91	18	2
1:A:6:ILE:CG2	1:A:25:LEU:HA	0.48	2.38	4	2
1:A:35:ILE:CG2	1:A:37:GLU:OE1	0.48	2.61	9	1
1:A:16:GLY:C	1:A:18:PHE:H	0.48	2.12	11	20
1:A:67:THR:HG22	1:A:69:THR:HG1	0.48	1.68	2	1
1:A:6:ILE:CG1	1:A:7:ASN:N	0.48	2.76	6	2
1:A:42:GLN:HG3	1:A:43:TYR:N	0.48	2.22	12	5
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:CD2	0.48	2.90	7	1
1:A:60:LEU:HD11	1:A:66:LYS:CD	0.48	2.39	1	2
1:A:37:GLU:OE1	1:A:69:THR:CB	0.48	2.61	13	3
1:A:78:ASN:N	1:A:78:ASN:OD1	0.48	2.46	11	1
1:A:42:GLN:NE2	1:A:52:LEU:CD2	0.48	2.76	15	1
1:A:61:PRO:HD2	1:A:64:THR:HG21	0.48	1.86	15	1
1:A:47:THR:HG22	1:A:48:ASN:ND2	0.48	2.23	19	2
1:A:39:GLN:N	1:A:42:GLN:OE1	0.48	2.46	3	1
1:A:69:THR:HG23	1:A:80:LYS:HA	0.48	1.85	4	1
1:A:38:LEU:CD2	1:A:66:LYS:HE3	0.48	2.37	5	1
1:A:74:VAL:HG21	1:A:77:LYS:HD3	0.48	1.83	10	1
1:A:18:PHE:CZ	1:A:83:ILE:CG2	0.48	2.96	3	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:56:TYR:CD1	0.48	2.66	7	2
1:A:25:LEU:CD2	1:A:79:PRO:CG	0.48	2.92	8	2
1:A:11:ILE:HD13	1:A:83:ILE:HD13	0.48	1.83	10	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:32:PHE:CE2	0.48	2.44	13	2
1:A:15:ALA:CB	1:A:85:VAL:CG1	0.48	2.92	15	2
1:A:84:THR:HG22	1:A:86:LEU:CD2	0.48	2.39	10	1
1:A:18:PHE:CE2	1:A:83:ILE:CD1	0.48	2.96	13	1
1:A:35:ILE:CG2	1:A:69:THR:N	0.48	2.77	1	4
1:A:68:LEU:HD22	1:A:81:LEU:CD2	0.48	2.39	5	2
1:A:5:THR:CB	1:A:26:THR:HB	0.48	2.39	10	7
1:A:23:ILE:CD1	1:A:81:LEU:CD1	0.48	2.91	14	2
1:A:60:LEU:HD12	1:A:66:LYS:CB	0.48	2.39	3	1
1:A:5:THR:HB	1:A:26:THR:HB	0.48	1.86	12	4
1:A:57:LEU:HD11	1:A:66:LYS:HE2	0.48	1.85	5	1
1:A:6:ILE:CD1	1:A:7:ASN:ND2	0.48	2.77	9	3
1:A:57:LEU:CD1	1:A:66:LYS:NZ	0.48	2.77	9	2
1:A:69:THR:CG2	1:A:78:ASN:ND2	0.48	2.77	15	1
1:A:3:ASP:N	1:A:4:PRO:CD	0.48	2.77	11	3
1:A:56:TYR:OH	1:A:66:LYS:HG2	0.48	2.08	8	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:GLN:O	1:A:56:TYR:CD2	0.48	2.67	11	1
1:A:7:ASN:O	1:A:8:PRO:O	0.47	2.30	1	1
1:A:6:ILE:CB	1:A:79:PRO:CB	0.47	2.92	2	3
1:A:52:LEU:HD12	1:A:68:LEU:HD21	0.47	1.84	2	1
1:A:81:LEU:HD22	1:A:82:THR:H	0.47	1.69	7	1
1:A:38:LEU:HD21	1:A:68:LEU:CG	0.47	2.35	9	1
1:A:40:SER:O	1:A:42:GLN:NE2	0.47	2.47	13	1
1:A:38:LEU:HD12	1:A:43:TYR:HE1	0.47	1.62	17	1
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:CD2	0.47	2.38	17	1
1:A:57:LEU:CD2	1:A:83:ILE:HD11	0.47	2.39	17	1
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HD13	0.47	1.86	19	1
1:A:38:LEU:O	1:A:43:TYR:CE1	0.47	2.67	19	1
1:A:38:LEU:O	1:A:38:LEU:HD12	0.47	2.08	7	1
1:A:32:PHE:CD1	1:A:33:ASN:N	0.47	2.82	10	1
1:A:11:ILE:HG12	1:A:81:LEU:HD11	0.47	1.86	1	1
1:A:30:ASN:HB2	1:A:72:PHE:CD2	0.47	2.44	18	6
1:A:56:TYR:CD1	1:A:56:TYR:C	0.47	2.86	18	4
1:A:67:THR:HG21	1:A:80:LYS:HE2	0.47	1.87	11	1
1:A:21:THR:O	1:A:51:THR:HA	0.47	2.10	12	1
1:A:66:LYS:CG	1:A:83:ILE:CG2	0.47	2.92	14	3
1:A:34:GLY:O	1:A:71:ASP:CG	0.47	2.53	2	4
1:A:11:ILE:CG2	1:A:83:ILE:HG12	0.47	2.40	8	3
1:A:5:THR:O	1:A:26:THR:HB	0.47	2.09	17	4
1:A:42:GLN:OE1	1:A:43:TYR:HB3	0.47	2.10	13	1
1:A:38:LEU:CD1	1:A:42:GLN:OE1	0.47	2.63	15	1
1:A:60:LEU:HD11	1:A:66:LYS:HD3	0.47	1.85	16	1
1:A:60:LEU:HD23	1:A:64:THR:CB	0.47	2.39	15	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CE1	0.47	2.44	16	2
1:A:35:ILE:N	1:A:43:TYR:OH	0.47	2.48	18	5
1:A:7:ASN:OD1	1:A:8:PRO:HD2	0.47	2.09	5	1
1:A:56:TYR:O	1:A:59:THR:N	0.47	2.48	15	4
1:A:68:LEU:CB	1:A:81:LEU:HD12	0.47	2.38	7	1
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:HG12	0.47	1.85	8	2
1:A:9:THR:CG2	1:A:80:LYS:O	0.47	2.60	4	5
1:A:19:ALA:O	1:A:20:ASP:C	0.47	2.53	17	20
1:A:18:PHE:O	1:A:54:ALA:HA	0.47	2.10	20	6
1:A:11:ILE:HD13	1:A:83:ILE:CD1	0.47	2.40	8	1
1:A:42:GLN:CD	1:A:56:TYR:CE2	0.47	2.88	17	1
1:A:23:ILE:HD12	1:A:68:LEU:HD23	0.47	1.85	19	1
1:A:4:PRO:HA	1:A:30:ASN:ND2	0.47	2.25	15	12
1:A:64:THR:OG1	1:A:85:VAL:CG1	0.47	2.63	2	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:37:GLU:OE2	1:A:38:LEU:CD2	0.47	2.59	9	2
1:A:23:ILE:CG2	1:A:50:VAL:HG12	0.47	2.40	18	1
1:A:23:ILE:HD11	1:A:81:LEU:CD2	0.47	2.40	1	1
1:A:54:ALA:O	1:A:58:ASN:HB2	0.47	2.10	10	7
1:A:5:THR:CG2	1:A:26:THR:OG1	0.47	2.63	10	3
1:A:68:LEU:CD2	1:A:83:ILE:HG13	0.47	2.40	10	1
1:A:37:GLU:CB	1:A:67:THR:O	0.47	2.63	19	1
1:A:22:LYS:HA	1:A:51:THR:CB	0.47	2.40	1	2
1:A:42:GLN:OE1	1:A:43:TYR:CG	0.47	2.68	13	2
1:A:74:VAL:O	1:A:76:THR:N	0.47	2.48	2	6
1:A:86:LEU:N	1:A:86:LEU:CD2	0.47	2.78	12	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:32:PHE:CD2	0.47	2.44	15	2
1:A:65:THR:HG23	1:A:84:THR:OG1	0.47	2.10	18	1
1:A:7:ASN:HB2	1:A:8:PRO:HD2	0.46	1.87	20	5
1:A:9:THR:HA	1:A:81:LEU:CB	0.46	2.40	8	1
1:A:38:LEU:HB2	1:A:42:GLN:HB2	0.46	1.85	8	1
1:A:63:ASN:CB	1:A:86:LEU:HD23	0.46	2.40	9	1
1:A:6:ILE:HG13	1:A:7:ASN:O	0.46	2.10	10	1
1:A:47:THR:O	1:A:47:THR:CG2	0.46	2.61	10	2
1:A:32:PHE:CE2	1:A:34:GLY:HA2	0.46	2.44	17	1
1:A:38:LEU:O	1:A:43:TYR:CE2	0.46	2.69	18	1
1:A:21:THR:CG2	1:A:22:LYS:N	0.46	2.78	3	2
1:A:68:LEU:HD21	1:A:83:ILE:CG1	0.46	2.41	8	2
1:A:14:LYS:NZ	1:A:86:LEU:HD12	0.46	2.25	10	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:38:LEU:HD22	0.46	2.11	1	1
1:A:6:ILE:HG22	1:A:79:PRO:HB3	0.46	1.88	9	2
1:A:56:TYR:OH	1:A:66:LYS:CE	0.46	2.63	8	3
1:A:7:ASN:CB	1:A:23:ILE:HD13	0.46	2.41	15	1
1:A:32:PHE:CD2	1:A:45:LYS:HE2	0.46	2.45	10	2
1:A:35:ILE:HB	1:A:38:LEU:HD12	0.46	1.86	12	1
1:A:23:ILE:HD13	1:A:81:LEU:CD1	0.46	2.40	14	1
1:A:11:ILE:CG1	1:A:83:ILE:HB	0.46	2.39	16	1
1:A:32:PHE:CZ	1:A:34:GLY:C	0.46	2.88	17	3
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:CD1	0.46	2.46	5	2
1:A:68:LEU:HB3	1:A:70:PHE:CZ	0.46	2.45	7	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:CG	0.46	2.64	11	1
1:A:66:LYS:O	1:A:66:LYS:CG	0.46	2.64	12	1
1:A:35:ILE:HB	1:A:43:TYR:CE2	0.46	2.45	18	1
1:A:42:GLN:CB	1:A:56:TYR:CD2	0.46	2.98	2	1
1:A:23:ILE:CG2	1:A:50:VAL:HG13	0.46	2.40	12	3
1:A:38:LEU:HD12	1:A:42:GLN:OE1	0.46	2.10	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:66:LYS:HG2	1:A:83:ILE:CG2	0.46	2.39	16	1
1:A:39:GLN:C	1:A:41:SER:N	0.46	2.68	11	13
1:A:7:ASN:ND2	1:A:81:LEU:HD11	0.46	2.26	17	1
1:A:14:LYS:CD	1:A:86:LEU:O	0.46	2.64	10	1
1:A:6:ILE:HG21	1:A:72:PHE:HE1	0.46	1.68	20	1
1:A:60:LEU:CD2	1:A:60:LEU:N	0.46	2.78	3	1
1:A:15:ALA:HA	1:A:85:VAL:HG13	0.46	1.87	15	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:70:PHE:CE1	0.46	2.46	18	1
1:A:60:LEU:CD2	1:A:66:LYS:HD2	0.46	2.41	2	1
1:A:8:PRO:O	1:A:81:LEU:HD21	0.46	2.11	4	1
1:A:56:TYR:CD1	1:A:60:LEU:CD2	0.46	2.99	7	1
1:A:56:TYR:OH	1:A:66:LYS:CG	0.46	2.64	11	2
1:A:35:ILE:HG13	1:A:43:TYR:OH	0.46	2.11	11	1
1:A:60:LEU:HD11	1:A:66:LYS:HZ3	0.46	1.70	13	1
1:A:42:GLN:NE2	1:A:52:LEU:HD23	0.46	2.26	15	1
1:A:31:THR:O	1:A:72:PHE:CG	0.45	2.69	2	1
1:A:54:ALA:HA	1:A:57:LEU:HG	0.45	1.87	2	1
1:A:57:LEU:H	1:A:57:LEU:CD2	0.45	2.23	18	2
1:A:45:LYS:CA	1:A:50:VAL:HG23	0.45	2.41	6	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:42:GLN:CA	0.45	2.64	10	1
1:A:35:ILE:HD12	1:A:37:GLU:H	0.45	1.71	16	1
1:A:52:LEU:HD22	1:A:52:LEU:H	0.45	1.71	14	4
1:A:8:PRO:CG	1:A:81:LEU:HD21	0.45	2.41	3	1
1:A:25:LEU:CG	1:A:70:PHE:CD2	0.45	2.99	5	1
1:A:4:PRO:CB	1:A:72:PHE:CE2	0.45	2.99	12	1
1:A:50:VAL:HG11	1:A:70:PHE:CD1	0.45	2.45	7	1
1:A:35:ILE:HG12	1:A:37:GLU:HG2	0.45	1.87	8	1
1:A:51:THR:O	1:A:53:LEU:HD13	0.45	2.11	12	1
1:A:15:ALA:HA	1:A:85:VAL:CG1	0.45	2.41	15	1
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:CG	0.45	2.33	18	1
1:A:44:THR:CB	1:A:51:THR:HG22	0.45	2.38	19	1
1:A:35:ILE:HG13	1:A:43:TYR:CE2	0.45	2.46	1	4
1:A:6:ILE:CB	1:A:79:PRO:HB2	0.45	2.42	9	4
1:A:68:LEU:N	1:A:81:LEU:O	0.45	2.48	12	3
1:A:11:ILE:CG2	1:A:81:LEU:CD1	0.45	2.94	8	1
1:A:38:LEU:HB3	1:A:56:TYR:CZ	0.45	2.46	8	1
1:A:22:LYS:CB	1:A:51:THR:OG1	0.45	2.65	14	1
1:A:63:ASN:ND2	1:A:86:LEU:CD2	0.45	2.78	17	1
1:A:4:PRO:N	1:A:30:ASN:OD1	0.45	2.50	1	4
1:A:36:SER:O	1:A:37:GLU:C	0.45	2.54	16	3
1:A:23:ILE:CD1	1:A:81:LEU:HD12	0.45	2.32	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:38:LEU:CD2	1:A:66:LYS:HG3	0.45	2.41	2	1
1:A:66:LYS:CA	1:A:66:LYS:HE2	0.45	2.41	2	2
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:HB3	0.45	2.41	8	2
1:A:32:PHE:CZ	1:A:70:PHE:CD1	0.45	3.04	5	1
1:A:63:ASN:HA	1:A:85:VAL:O	0.45	2.11	12	6
1:A:37:GLU:HB3	1:A:67:THR:O	0.45	2.11	19	5
1:A:6:ILE:HB	1:A:79:PRO:HB3	0.45	1.88	12	2
1:A:43:TYR:CE2	1:A:45:LYS:HD2	0.45	2.47	8	1
1:A:14:LYS:N	1:A:17:SER:HB2	0.45	2.26	10	1
1:A:13:ALA:CB	1:A:18:PHE:CE1	0.45	2.88	14	1
1:A:35:ILE:HD12	1:A:37:GLU:N	0.45	2.26	16	1
1:A:18:PHE:CG	1:A:57:LEU:HG	0.45	2.46	20	5
1:A:35:ILE:HG12	1:A:43:TYR:CZ	0.45	2.47	4	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:HD2	0.45	1.66	5	1
1:A:4:PRO:CD	1:A:30:ASN:OD1	0.45	2.64	18	2
1:A:68:LEU:HB3	1:A:70:PHE:CE1	0.45	2.47	12	2
1:A:35:ILE:HB	1:A:38:LEU:HD11	0.45	1.88	9	1
1:A:18:PHE:CE2	1:A:83:ILE:CG2	0.45	2.99	12	1
1:A:52:LEU:N	1:A:52:LEU:HD22	0.45	2.27	13	1
1:A:5:THR:HG23	1:A:26:THR:HG22	0.45	1.89	16	1
1:A:5:THR:CG2	1:A:26:THR:HB	0.45	2.42	16	1
1:A:16:GLY:CA	1:A:58:ASN:ND2	0.45	2.80	20	2
1:A:52:LEU:N	1:A:52:LEU:CD1	0.45	2.80	1	3
1:A:37:GLU:OE1	1:A:69:THR:OG1	0.45	2.33	5	4
1:A:68:LEU:CD2	1:A:70:PHE:CZ	0.45	2.92	9	1
1:A:22:LYS:CA	1:A:51:THR:HG23	0.45	2.42	14	1
1:A:23:ILE:HB	1:A:50:VAL:O	0.45	2.11	14	4
1:A:9:THR:O	1:A:82:THR:CG2	0.45	2.65	14	4
1:A:68:LEU:O	1:A:68:LEU:CG	0.45	2.65	4	1
1:A:4:PRO:HB3	1:A:72:PHE:CG	0.45	2.47	9	2
1:A:36:SER:C	1:A:38:LEU:N	0.45	2.70	13	2
1:A:30:ASN:HB2	1:A:72:PHE:CD1	0.45	2.46	13	1
1:A:22:LYS:HB3	1:A:51:THR:OG1	0.45	2.12	16	1
1:A:37:GLU:OE1	1:A:38:LEU:CD2	0.45	2.64	1	1
1:A:35:ILE:O	1:A:35:ILE:CG2	0.45	2.63	3	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:70:PHE:HE1	0.45	1.72	18	1
1:A:21:THR:CB	1:A:52:LEU:HD21	0.44	2.37	1	1
1:A:7:ASN:ND2	1:A:8:PRO:HD3	0.44	2.27	9	4
1:A:8:PRO:HB2	1:A:81:LEU:HD21	0.44	1.88	3	1
1:A:13:ALA:O	1:A:84:THR:O	0.44	2.35	4	2
1:A:67:THR:HA	1:A:81:LEU:O	0.44	2.11	10	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:LYS:HG2	1:A:46:GLY:N	0.44	2.26	6	3
1:A:38:LEU:HB3	1:A:66:LYS:CE	0.44	2.42	11	1
1:A:43:TYR:CE2	1:A:45:LYS:CG	0.44	3.00	11	1
1:A:20:ASP:HA	1:A:52:LEU:O	0.44	2.12	17	2
1:A:68:LEU:HD23	1:A:81:LEU:CB	0.44	2.42	4	1
1:A:74:VAL:CG2	1:A:78:ASN:OD1	0.44	2.65	8	1
1:A:78:ASN:OD1	1:A:79:PRO:N	0.44	2.50	12	3
1:A:50:VAL:HG22	1:A:51:THR:N	0.44	2.27	6	2
1:A:64:THR:OG1	1:A:85:VAL:CG2	0.44	2.65	6	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:38:LEU:HB3	0.44	2.13	9	1
1:A:49:GLU:C	1:A:50:VAL:CG2	0.44	2.85	9	2
1:A:74:VAL:CG2	1:A:77:LYS:HE2	0.44	2.43	10	1
1:A:66:LYS:HZ3	1:A:68:LEU:HD22	0.44	1.72	14	1
1:A:38:LEU:HD13	1:A:66:LYS:HD2	0.44	1.88	15	1
1:A:5:THR:O	1:A:6:ILE:CG2	0.44	2.66	17	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:81:LEU:HD11	0.44	1.89	20	1
1:A:21:THR:H	1:A:52:LEU:HD22	0.44	1.71	1	1
1:A:25:LEU:HD13	1:A:50:VAL:CG1	0.44	2.42	1	1
1:A:35:ILE:HB	1:A:38:LEU:CD1	0.44	2.42	9	1
1:A:53:LEU:C	1:A:55:SER:N	0.44	2.71	6	20
1:A:40:SER:O	1:A:43:TYR:O	0.44	2.35	8	2
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:CA	0.44	2.43	17	2
1:A:32:PHE:CZ	1:A:70:PHE:CD2	0.44	3.05	15	3
1:A:42:GLN:HB2	1:A:56:TYR:CD2	0.44	2.47	15	4
1:A:21:THR:HG22	1:A:22:LYS:N	0.44	2.28	3	2
1:A:21:THR:O	1:A:51:THR:CG2	0.44	2.64	12	1
1:A:44:THR:OG1	1:A:53:LEU:CD2	0.44	2.65	18	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:23:ILE:CG1	0.44	2.65	19	1
1:A:6:ILE:CD1	1:A:79:PRO:HB2	0.44	2.43	19	3
1:A:4:PRO:CA	1:A:30:ASN:ND2	0.44	2.80	12	4
1:A:57:LEU:O	1:A:60:LEU:CD1	0.44	2.66	3	1
1:A:67:THR:CA	1:A:81:LEU:O	0.44	2.65	4	1
1:A:67:THR:CB	1:A:81:LEU:O	0.44	2.65	4	1
1:A:6:ILE:HD12	1:A:7:ASN:HD21	0.44	1.67	17	1
1:A:81:LEU:O	1:A:81:LEU:CG	0.44	2.66	19	2
1:A:67:THR:CG2	1:A:81:LEU:O	0.44	2.60	6	2
1:A:74:VAL:HG23	1:A:78:ASN:N	0.44	2.28	6	1
1:A:43:TYR:CG	1:A:50:VAL:HG23	0.44	2.48	7	1
1:A:68:LEU:HD12	1:A:81:LEU:HD12	0.44	1.90	7	1
1:A:57:LEU:HD21	1:A:85:VAL:HG13	0.44	1.88	12	1
1:A:6:ILE:HG13	1:A:7:ASN:N	0.44	2.28	1	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:7:ASN:ND2	1:A:23:ILE:HG21	0.44	2.28	1	1
1:A:64:THR:O	1:A:85:VAL:N	0.44	2.51	2	6
1:A:18:PHE:CD2	1:A:57:LEU:HG	0.44	2.47	10	3
1:A:38:LEU:CA	1:A:42:GLN:HG2	0.44	2.43	8	1
1:A:23:ILE:HG21	1:A:70:PHE:CZ	0.44	2.48	16	1
1:A:35:ILE:HD11	1:A:70:PHE:CG	0.44	2.48	17	1
1:A:57:LEU:CD1	1:A:83:ILE:HD13	0.43	2.38	1	1
1:A:43:TYR:CD1	1:A:43:TYR:C	0.43	2.91	3	2
1:A:5:THR:HB	1:A:26:THR:CB	0.43	2.42	12	2
1:A:32:PHE:HB2	1:A:72:PHE:CZ	0.43	2.48	6	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:81:LEU:HD11	0.43	2.39	8	1
1:A:57:LEU:HA	1:A:60:LEU:HG	0.43	1.89	2	1
1:A:23:ILE:HD13	1:A:81:LEU:HD12	0.43	1.89	3	1
1:A:6:ILE:HD12	1:A:79:PRO:CB	0.43	2.42	6	2
1:A:11:ILE:CG2	1:A:83:ILE:HB	0.43	2.42	9	2
1:A:62:GLU:HG2	1:A:63:ASN:N	0.43	2.28	11	1
1:A:60:LEU:HD11	1:A:66:LYS:HZ2	0.43	1.72	12	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:66:LYS:CE	0.43	2.66	14	1
1:A:35:ILE:HG12	1:A:68:LEU:HD12	0.43	1.90	15	1
1:A:11:ILE:HG12	1:A:83:ILE:HD13	0.43	1.91	18	1
1:A:35:ILE:HD13	1:A:68:LEU:CA	0.43	2.43	2	1
1:A:38:LEU:CD1	1:A:66:LYS:HE3	0.43	2.43	5	1
1:A:44:THR:N	1:A:51:THR:O	0.43	2.51	11	5
1:A:6:ILE:HB	1:A:25:LEU:HA	0.43	1.90	6	1
1:A:11:ILE:HG23	1:A:83:ILE:CG1	0.43	2.42	8	3
1:A:42:GLN:NE2	1:A:43:TYR:CD2	0.43	2.86	13	1
1:A:43:TYR:O	1:A:45:LYS:NZ	0.43	2.52	18	1
1:A:38:LEU:HD22	1:A:56:TYR:HH	0.43	1.72	8	1
1:A:66:LYS:CG	1:A:83:ILE:HB	0.43	2.43	12	1
1:A:6:ILE:HG12	1:A:79:PRO:CB	0.43	2.43	17	2
1:A:38:LEU:HB3	1:A:66:LYS:NZ	0.43	2.28	13	1
1:A:75:GLY:O	1:A:78:ASN:HB3	0.43	2.12	14	1
1:A:22:LYS:CD	1:A:51:THR:OG1	0.43	2.67	18	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:23:ILE:CD1	0.43	2.67	20	1
1:A:35:ILE:CG1	1:A:70:PHE:CD1	0.43	3.01	5	1
1:A:38:LEU:CD1	1:A:66:LYS:CD	0.43	2.95	16	1
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:HB2	0.43	1.89	17	1
1:A:67:THR:HG21	1:A:80:LYS:CD	0.43	2.43	18	1
1:A:32:PHE:CE1	1:A:34:GLY:HA2	0.43	2.49	2	1
1:A:66:LYS:HA	1:A:66:LYS:NZ	0.43	2.28	19	2
1:A:38:LEU:O	1:A:39:GLN:C	0.43	2.57	5	13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:PRO:O	1:A:30:ASN:O	0.43	2.35	10	3
1:A:77:LYS:N	1:A:77:LYS:HD2	0.43	2.28	10	1
1:A:33:ASN:N	1:A:71:ASP:O	0.43	2.50	15	1
1:A:38:LEU:HD13	1:A:66:LYS:CD	0.43	2.44	15	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:69:THR:OG1	0.43	2.36	10	2
1:A:60:LEU:HD12	1:A:66:LYS:CG	0.43	2.44	3	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:70:PHE:CG	0.43	3.02	4	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:79:PRO:HG3	0.43	2.43	14	3
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:CG	0.43	2.44	16	2
1:A:37:GLU:OE2	1:A:38:LEU:HD21	0.43	2.13	12	1
1:A:63:ASN:ND2	1:A:63:ASN:N	0.43	2.66	12	1
1:A:22:LYS:CG	1:A:51:THR:OG1	0.43	2.67	3	1
1:A:57:LEU:CD2	1:A:57:LEU:H	0.43	2.26	6	1
1:A:57:LEU:HD11	1:A:83:ILE:CD1	0.43	2.43	8	1
1:A:68:LEU:CB	1:A:81:LEU:CD2	0.43	2.97	9	1
1:A:33:ASN:CB	1:A:71:ASP:O	0.43	2.67	15	1
1:A:42:GLN:HA	1:A:56:TYR:CD2	0.43	2.49	16	1
1:A:35:ILE:HB	1:A:43:TYR:OH	0.43	2.14	19	2
1:A:35:ILE:CD1	1:A:68:LEU:HD11	0.43	2.24	19	1
1:A:57:LEU:O	1:A:60:LEU:HD12	0.43	2.14	2	1
1:A:6:ILE:CG2	1:A:79:PRO:HB2	0.43	2.44	3	3
1:A:78:ASN:OD1	1:A:78:ASN:C	0.43	2.57	5	2
1:A:7:ASN:OD1	1:A:23:ILE:HA	0.43	2.14	8	2
1:A:37:GLU:HG3	1:A:68:LEU:HA	0.43	1.91	8	1
1:A:78:ASN:O	1:A:80:LYS:CD	0.43	2.67	14	2
1:A:60:LEU:HD13	1:A:61:PRO:HD2	0.43	1.90	11	2
1:A:66:LYS:O	1:A:68:LEU:HD23	0.43	2.14	14	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:42:GLN:N	0.43	2.51	19	2
1:A:42:GLN:O	1:A:53:LEU:HG	0.43	2.13	18	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:83:ILE:CG1	0.43	2.44	19	1
1:A:48:ASN:ND2	1:A:48:ASN:N	0.43	2.65	2	1
1:A:57:LEU:HD11	1:A:66:LYS:CE	0.43	2.44	5	1
1:A:14:LYS:CG	1:A:86:LEU:O	0.43	2.67	11	2
1:A:37:GLU:OE2	1:A:66:LYS:HE2	0.43	2.14	9	1
1:A:11:ILE:CG2	1:A:83:ILE:HD13	0.43	2.44	10	1
1:A:66:LYS:HE2	1:A:66:LYS:HA	0.43	1.89	15	1
1:A:35:ILE:HB	1:A:43:TYR:CZ	0.43	2.49	18	1
1:A:23:ILE:HD12	1:A:68:LEU:CD2	0.43	2.44	19	1
1:A:23:ILE:O	1:A:50:VAL:N	0.42	2.52	3	1
1:A:31:THR:O	1:A:72:PHE:HA	0.42	2.14	4	3
1:A:39:GLN:O	1:A:42:GLN:NE2	0.42	2.52	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:40:SER:CA	1:A:42:GLN:HE21	0.42	2.27	13	1
1:A:20:ASP:OD1	1:A:51:THR:CG2	0.42	2.67	15	1
1:A:6:ILE:HD12	1:A:70:PHE:CE2	0.42	2.48	19	1
1:A:65:THR:HA	1:A:83:ILE:O	0.42	2.13	3	1
1:A:22:LYS:CE	1:A:51:THR:OG1	0.42	2.67	4	1
1:A:37:GLU:OE1	1:A:69:THR:N	0.42	2.52	5	2
1:A:68:LEU:CD1	1:A:81:LEU:CG	0.42	2.97	8	1
1:A:64:THR:O	1:A:85:VAL:CG1	0.42	2.67	10	1
1:A:7:ASN:HB3	1:A:23:ILE:HG23	0.42	1.91	15	2
1:A:4:PRO:HB3	1:A:72:PHE:CE2	0.42	2.49	12	1
1:A:37:GLU:CD	1:A:67:THR:HB	0.42	2.35	15	1
1:A:68:LEU:HG	1:A:70:PHE:CZ	0.42	2.49	19	1
1:A:59:THR:O	1:A:60:LEU:C	0.42	2.58	2	4
1:A:45:LYS:CD	1:A:45:LYS:C	0.42	2.87	6	2
1:A:66:LYS:HE2	1:A:66:LYS:CA	0.42	2.44	15	1
1:A:53:LEU:O	1:A:53:LEU:HD12	0.42	2.13	16	1
1:A:67:THR:OG1	1:A:80:LYS:CD	0.42	2.67	17	1
1:A:11:ILE:C	1:A:11:ILE:HD12	0.42	2.35	18	1
1:A:83:ILE:O	1:A:83:ILE:HG23	0.42	2.13	20	1
1:A:37:GLU:O	1:A:66:LYS:NZ	0.42	2.50	4	2
1:A:70:PHE:O	1:A:78:ASN:OD1	0.42	2.38	12	3
1:A:81:LEU:CD1	1:A:83:ILE:HG12	0.42	2.44	5	1
1:A:60:LEU:HD21	1:A:66:LYS:CG	0.42	2.44	6	2
1:A:7:ASN:ND2	1:A:23:ILE:HG12	0.42	2.29	9	2
1:A:42:GLN:HG3	1:A:56:TYR:CZ	0.42	2.50	9	1
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:CD2	0.42	2.43	9	1
1:A:42:GLN:HB3	1:A:56:TYR:CE1	0.42	2.49	11	1
1:A:6:ILE:HA	1:A:24:THR:O	0.42	2.15	15	2
1:A:35:ILE:CD1	1:A:43:TYR:CZ	0.42	2.92	19	1
1:A:60:LEU:HD11	1:A:66:LYS:CE	0.42	2.44	1	1
1:A:63:ASN:O	1:A:63:ASN:ND2	0.42	2.52	6	3
1:A:18:PHE:CB	1:A:57:LEU:HB2	0.42	2.44	6	2
1:A:24:THR:O	1:A:24:THR:HG23	0.42	2.13	6	1
1:A:43:TYR:CZ	1:A:45:LYS:HD2	0.42	2.50	8	1
1:A:18:PHE:CE2	1:A:85:VAL:HB	0.42	2.49	10	1
1:A:56:TYR:C	1:A:56:TYR:CD1	0.42	2.92	13	1
1:A:5:THR:O	1:A:26:THR:OG1	0.42	2.35	11	1
1:A:22:LYS:HA	1:A:51:THR:HA	0.42	1.91	14	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:83:ILE:HD13	0.42	1.91	7	1
1:A:23:ILE:CG2	1:A:25:LEU:CD1	0.42	2.98	9	1
1:A:35:ILE:HG21	1:A:37:GLU:OE1	0.42	2.15	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:77:LYS:HB3	1:A:77:LYS:NZ	0.42	2.29	10	1
1:A:38:LEU:HD23	1:A:66:LYS:HE3	0.42	1.90	11	1
1:A:35:ILE:HG12	1:A:70:PHE:CD1	0.42	2.50	18	1
1:A:62:GLU:OE1	1:A:62:GLU:N	0.42	2.53	19	1
1:A:40:SER:HA	1:A:42:GLN:OE1	0.42	2.14	2	1
1:A:68:LEU:HD12	1:A:81:LEU:HD21	0.42	1.90	8	1
1:A:36:SER:O	1:A:39:GLN:NE2	0.42	2.53	11	1
1:A:53:LEU:N	1:A:53:LEU:HD13	0.42	2.29	12	1
1:A:35:ILE:CG1	1:A:43:TYR:CZ	0.42	3.03	18	1
1:A:81:LEU:O	1:A:81:LEU:HG	0.42	2.15	19	1
1:A:60:LEU:HG	1:A:85:VAL:HG11	0.42	1.92	3	1
1:A:68:LEU:CD2	1:A:70:PHE:CE1	0.42	3.03	4	1
1:A:42:GLN:HB2	1:A:56:TYR:CE1	0.42	2.50	5	1
1:A:63:ASN:HB2	1:A:86:LEU:HD23	0.42	1.91	9	1
1:A:39:GLN:HB3	1:A:42:GLN:NE2	0.42	2.30	17	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:83:ILE:HG13	0.42	2.44	18	1
1:A:54:ALA:O	1:A:58:ASN:HB3	0.42	2.13	3	4
1:A:68:LEU:CB	1:A:81:LEU:HB3	0.42	2.45	1	1
1:A:4:PRO:CG	1:A:72:PHE:CB	0.42	2.98	9	1
1:A:4:PRO:HG2	1:A:72:PHE:CB	0.42	2.45	9	1
1:A:25:LEU:O	1:A:48:ASN:ND2	0.42	2.52	12	1
1:A:50:VAL:CG1	1:A:51:THR:N	0.42	2.83	15	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:24:THR:N	0.42	2.51	16	1
1:A:56:TYR:OH	1:A:66:LYS:HD2	0.41	2.15	6	2
1:A:78:ASN:O	1:A:80:LYS:CE	0.41	2.68	7	2
1:A:56:TYR:CE2	1:A:57:LEU:HD13	0.41	2.50	11	1
1:A:18:PHE:HB3	1:A:57:LEU:HD22	0.41	1.92	16	1
1:A:18:PHE:CD2	1:A:57:LEU:HB2	0.41	2.50	18	1
1:A:25:LEU:HD21	1:A:70:PHE:CD1	0.41	2.49	20	2
1:A:69:THR:OG1	1:A:80:LYS:HB3	0.41	2.14	19	1
1:A:56:TYR:OH	1:A:66:LYS:NZ	0.41	2.53	20	1
1:A:25:LEU:CD2	1:A:72:PHE:CZ	0.41	3.03	1	1
1:A:57:LEU:CD2	1:A:83:ILE:CD1	0.41	2.89	1	1
1:A:10:SER:O	1:A:11:ILE:CG2	0.41	2.68	16	2
1:A:35:ILE:HG12	1:A:68:LEU:CD1	0.41	2.45	16	1
1:A:39:GLN:O	1:A:40:SER:C	0.41	2.59	2	3
1:A:57:LEU:O	1:A:60:LEU:CG	0.41	2.68	2	1
1:A:22:LYS:CA	1:A:51:THR:OG1	0.41	2.68	7	1
1:A:69:THR:CG2	1:A:80:LYS:HD2	0.41	2.44	13	1
1:A:4:PRO:HG3	1:A:74:VAL:HG21	0.41	1.91	16	1
1:A:21:THR:O	1:A:52:LEU:CD2	0.41	2.63	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:49:GLU:O	1:A:50:VAL:CG2	0.41	2.68	16	1
1:A:53:LEU:C	1:A:55:SER:H	0.41	2.19	3	2
1:A:38:LEU:HB3	1:A:42:GLN:HG2	0.41	1.92	3	1
1:A:66:LYS:CB	1:A:83:ILE:CG2	0.41	2.98	6	1
1:A:37:GLU:OE2	1:A:66:LYS:HE3	0.41	2.14	9	1
1:A:60:LEU:HD13	1:A:66:LYS:HB2	0.41	1.92	9	1
1:A:20:ASP:OD1	1:A:51:THR:HG23	0.41	2.14	10	1
1:A:11:ILE:HD11	1:A:18:PHE:HE1	0.41	1.73	17	1
1:A:8:PRO:CB	1:A:81:LEU:HD21	0.41	2.45	3	1
1:A:42:GLN:HG3	1:A:56:TYR:CE1	0.41	2.50	9	1
1:A:80:LYS:O	1:A:80:LYS:CD	0.41	2.68	9	1
1:A:24:THR:HA	1:A:49:GLU:CG	0.41	2.45	10	1
1:A:5:THR:CG2	1:A:6:ILE:N	0.41	2.83	14	1
1:A:16:GLY:HA2	1:A:58:ASN:ND2	0.41	2.31	20	1
1:A:35:ILE:HB	1:A:38:LEU:CD2	0.41	2.46	1	1
1:A:40:SER:CA	1:A:43:TYR:CE1	0.41	3.04	2	1
1:A:11:ILE:HD12	1:A:11:ILE:C	0.41	2.36	6	1
1:A:8:PRO:O	1:A:81:LEU:HD22	0.41	2.15	10	1
1:A:68:LEU:HD22	1:A:83:ILE:HG13	0.41	1.92	10	1
1:A:14:LYS:HZ3	1:A:14:LYS:HB2	0.41	1.76	13	1
1:A:48:ASN:OD1	1:A:48:ASN:N	0.41	2.54	15	1
1:A:11:ILE:CG1	1:A:81:LEU:HD11	0.41	2.46	20	1
1:A:14:LYS:HB3	1:A:17:SER:OG	0.41	2.16	20	2
1:A:38:LEU:HA	1:A:42:GLN:HG2	0.41	1.93	8	1
1:A:68:LEU:HD21	1:A:83:ILE:CB	0.41	2.44	8	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:81:LEU:CD1	0.41	2.98	10	1
1:A:68:LEU:HD12	1:A:70:PHE:CE1	0.41	2.50	11	1
1:A:19:ALA:CA	1:A:54:ALA:HB2	0.41	2.45	13	1
1:A:15:ALA:CA	1:A:85:VAL:CG1	0.41	2.98	15	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:56:TYR:CD2	0.41	2.73	17	1
1:A:57:LEU:CA	1:A:60:LEU:HD23	0.41	2.44	7	1
1:A:47:THR:HG22	1:A:48:ASN:OD1	0.41	2.15	9	1
1:A:11:ILE:HG21	1:A:83:ILE:HD13	0.41	1.91	10	1
1:A:68:LEU:CD2	1:A:83:ILE:HG12	0.41	2.45	10	1
1:A:74:VAL:CG2	1:A:77:LYS:CD	0.41	2.94	10	1
1:A:3:ASP:N	1:A:4:PRO:HD3	0.41	2.29	1	1
1:A:40:SER:O	1:A:43:TYR:N	0.41	2.53	1	1
1:A:8:PRO:CD	1:A:81:LEU:HD11	0.41	2.44	2	1
1:A:25:LEU:O	1:A:48:ASN:OD1	0.41	2.38	3	1
1:A:6:ILE:HG21	1:A:25:LEU:CD2	0.41	2.44	4	1
1:A:57:LEU:CD1	1:A:66:LYS:HE2	0.41	2.46	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:7:ASN:ND2	1:A:23:ILE:HD12	0.41	2.30	6	1
1:A:9:THR:O	1:A:82:THR:N	0.41	2.54	6	1
1:A:68:LEU:CG	1:A:81:LEU:HD12	0.41	2.46	7	1
1:A:30:ASN:HB2	1:A:72:PHE:CE2	0.41	2.51	8	1
1:A:7:ASN:OD1	1:A:81:LEU:HG	0.41	2.16	15	2
1:A:22:LYS:O	1:A:22:LYS:NZ	0.41	2.53	12	1
1:A:47:THR:O	1:A:48:ASN:ND2	0.41	2.50	17	1
1:A:68:LEU:CB	1:A:81:LEU:HB2	0.41	2.45	17	1
1:A:12:SER:HB3	1:A:84:THR:HB	0.41	1.93	18	1
1:A:57:LEU:HD12	1:A:57:LEU:HA	0.41	1.79	1	1
1:A:38:LEU:HD11	1:A:68:LEU:HA	0.41	1.92	2	1
1:A:38:LEU:CD1	1:A:68:LEU:HG	0.41	2.46	2	1
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:CB	0.41	2.69	7	1
1:A:35:ILE:CD1	1:A:38:LEU:HG	0.41	2.46	8	1
1:A:38:LEU:CD1	1:A:43:TYR:CD2	0.41	3.03	9	1
1:A:74:VAL:CG2	1:A:75:GLY:N	0.41	2.84	11	2
1:A:7:ASN:HD21	1:A:23:ILE:HD13	0.41	1.76	12	1
1:A:35:ILE:HG13	1:A:43:TYR:CZ	0.41	2.50	17	1
1:A:38:LEU:HB3	1:A:56:TYR:OH	0.41	2.15	20	1
1:A:14:LYS:HG3	1:A:86:LEU:O	0.40	2.15	10	1
1:A:68:LEU:HD21	1:A:83:ILE:HG12	0.40	1.92	10	1
1:A:11:ILE:N	1:A:82:THR:O	0.40	2.54	15	1
1:A:23:ILE:HG22	1:A:24:THR:N	0.40	2.30	17	1
1:A:68:LEU:HB3	1:A:70:PHE:CE2	0.40	2.52	1	1
1:A:16:GLY:CA	1:A:58:ASN:OD1	0.40	2.70	3	1
1:A:68:LEU:HG	1:A:81:LEU:O	0.40	2.17	3	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:68:LEU:O	0.40	2.17	4	1
1:A:23:ILE:HB	1:A:50:VAL:CG1	0.40	2.47	6	1
1:A:11:ILE:CD1	1:A:83:ILE:HD13	0.40	2.46	7	1
1:A:25:LEU:HD11	1:A:70:PHE:HB2	0.40	1.93	7	1
1:A:25:LEU:CD1	1:A:70:PHE:CB	0.40	2.99	7	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:81:LEU:HD12	0.40	2.34	10	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:56:TYR:CE1	0.40	2.74	15	1
1:A:68:LEU:HB2	1:A:81:LEU:CB	0.40	2.45	2	1
1:A:59:THR:O	1:A:60:LEU:O	0.40	2.39	3	1
1:A:66:LYS:CD	1:A:83:ILE:HB	0.40	2.46	5	1
1:A:66:LYS:O	1:A:83:ILE:O	0.40	2.40	9	2
1:A:44:THR:HB	1:A:51:THR:HB	0.40	1.93	10	1
1:A:69:THR:CG2	1:A:80:LYS:HE3	0.40	2.46	10	1
1:A:69:THR:CG2	1:A:80:LYS:CE	0.40	3.00	10	1
1:A:13:ALA:O	1:A:18:PHE:CE1	0.40	2.74	13	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:43:TYR:C	1:A:43:TYR:CD1	0.40	2.95	1	1
1:A:18:PHE:O	1:A:57:LEU:HD12	0.40	2.16	2	1
1:A:39:GLN:CA	1:A:42:GLN:OE1	0.40	2.69	3	1
1:A:48:ASN:ND2	1:A:49:GLU:OE1	0.40	2.53	10	1
1:A:11:ILE:HG12	1:A:12:SER:N	0.40	2.29	14	1
1:A:68:LEU:CD1	1:A:83:ILE:CG1	0.40	2.99	18	1
1:A:68:LEU:HD22	1:A:81:LEU:HD21	0.40	1.93	5	1
1:A:81:LEU:HD13	1:A:81:LEU:O	0.40	2.16	7	1
1:A:47:THR:O	1:A:48:ASN:HB2	0.40	2.17	11	1
1:A:20:ASP:OD2	1:A:51:THR:CG2	0.40	2.69	15	1
1:A:75:GLY:O	1:A:78:ASN:OD1	0.40	2.40	15	1
1:A:51:THR:O	1:A:51:THR:CG2	0.40	2.68	19	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	84/94 (89%)	57±3 (67±3%)	17±3 (20±3%)	11±1 (13±1%)	1	6
All	All	1680/1880 (89%)	1132 (67%)	332 (20%)	216 (13%)	1	6

All 19 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	28	ASN	20
1	A	39	GLN	20
1	A	40	SER	20
1	A	47	THR	20
1	A	54	ALA	20
1	A	63	ASN	20
1	A	7	ASN	19
1	A	8	PRO	19
1	A	61	PRO	16
1	A	62	GLU	16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	75	GLY	6
1	A	79	PRO	5
1	A	48	ASN	4
1	A	46	GLY	3
1	A	60	LEU	3
1	A	66	LYS	2
1	A	29	GLY	1
1	A	76	THR	1
1	A	6	ILE	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	74/83 (89%)	47±3 (64±4%)	27±3 (36±4%)	1 8
All	All	1480/1660 (89%)	944 (64%)	536 (36%)	1 8

All 62 unique residues with a non-rotameric sidechain are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	17	SER	20
1	A	30	ASN	20
1	A	12	SER	19
1	A	22	LYS	19
1	A	65	THR	19
1	A	41	SER	19
1	A	38	LEU	16
1	A	42	GLN	15
1	A	68	LEU	15
1	A	37	GLU	14
1	A	81	LEU	14
1	A	45	LYS	14
1	A	77	LYS	14
1	A	80	LYS	13
1	A	5	THR	13
1	A	72	PHE	13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	84	THR	12
1	A	85	VAL	12
1	A	7	ASN	12
1	A	3	ASP	11
1	A	53	LEU	11
1	A	10	SER	10
1	A	52	LEU	10
1	A	66	LYS	10
1	A	14	LYS	10
1	A	44	THR	10
1	A	33	ASN	9
1	A	82	THR	9
1	A	86	LEU	9
1	A	57	LEU	8
1	A	83	ILE	8
1	A	39	GLN	7
1	A	48	ASN	7
1	A	78	ASN	7
1	A	50	VAL	7
1	A	55	SER	6
1	A	56	TYR	6
1	A	23	ILE	6
1	A	28	ASN	6
1	A	11	ILE	5
1	A	25	LEU	5
1	A	35	ILE	5
1	A	62	GLU	5
1	A	63	ASN	5
1	A	9	THR	4
1	A	40	SER	4
1	A	69	THR	4
1	A	43	TYR	4
1	A	64	THR	4
1	A	71	ASP	4
1	A	60	LEU	4
1	A	6	ILE	4
1	A	59	THR	4
1	A	27	PRO	3
1	A	36	SER	3
1	A	24	THR	2
1	A	49	GLU	2
1	A	51	THR	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	67	THR	1
1	A	47	THR	1
1	A	26	THR	1
1	A	31	THR	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no monosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided