

Full wwPDB X-ray Structure Validation Report (i)

May 13, 2020 - 02:40 am BST

PDB ID	:	4I2W
Title	:	Crystal structure of the myosin chaperone UNC-45 from C.elegans in complex
		with a Hsp70 peptide
Authors	:	Clausen, T.; Gazda, L.; Hellerschmied, D.
Deposited on	:	2012-11-23
Resolution	:	3.60 Å(reported)

This is a Full wwPDB X-ray 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/XrayValidationReportHelp with specific help available everywhere you see the (i) symbol.

The following versions of software and data (see references (1)) were used in the production of this report:

$\operatorname{MolProbity}$:	4.02b-467
Mogul	:	1.8.5 (274361), CSD as541be (2020)
Xtriage (Phenix)	:	1.13
EDS	:	2.11
Percentile statistics	:	20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
Refmac	:	5.8.0158
CCP4	:	7.0.044 (Gargrove)
Ideal geometry (proteins)	:	Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA)	:	Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP)	:	2.11
Ideal geometry (proteins) Ideal geometry (DNA, RNA) Validation Pipeline (wwPDB-VP)	: : :	Engh & Huber (2001) Parkinson et al. (1996) 2.11

1 Overall quality at a glance (i)

The following experimental techniques were used to determine the structure: X-RAY DIFFRACTION

The reported resolution of this entry is 3.60 Å.

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	$egin{array}{c} { m Whole \ archive} \ (\#{ m Entries}) \end{array}$	${f Similar\ resolution}\ (\#{ m Entries,\ resolution\ range}({ m \AA}))$		
R_{free}	130704	1257 (3.70-3.50)		
Clashscore	141614	$1353 \ (3.70 - 3.50)$		
Ramachandran outliers	138981	1307 (3.70-3.50)		
Sidechain outliers	138945	1307 (3.70-3.50)		
RSRZ outliers	127900	1161(3.70-3.50)		

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the electron density. The red, orange, yellow and green segments on the lower bar indicate the fraction of residues that contain outliers for >=3, 2, 1 and 0 types of geometric quality criteria respectively. 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% The upper red bar (where present) indicates the fraction of residues that have poor fit to the electron density. The numeric value is given above the bar.

Mol	Chain	Length		Quality of chain		
1	А	961	% 17%	59%	17%	• 6%
2	В	10	20% 40%	30%	20%	10%



2 Entry composition (i)

There are 2 unique types of molecules in this entry. The entry contains 7052 atoms, of which 0 are hydrogens and 0 are deuteriums.

In the tables below, the ZeroOcc column contains the number of atoms modelled with zero occupancy, the AltConf column contains the number of residues with at least one atom in alternate conformation and the Trace column contains the number of residues modelled with at most 2 atoms.

• Molecule 1 is a protein called Protein UNC-45.

Mol	Chain	Residues	Atoms				ZeroOcc	AltConf	Trace		
1	А	904	Total 6983	C 4403	N 1209	O 1327	S 19	Se 25	0	0	0

• Molecule 2 is a protein called Heat shock 70 kDa protein A.

Mol	Chain	Residues	Atoms		ZeroOcc	AltConf	Trace		
2	В	10	Total 69	C 41	N 10	O 18	0	0	0



3 Residue-property plots (i)

These plots are drawn for all protein, RNA and DNA chains in the entry. The first graphic for a chain summarises the proportions of the various outlier classes displayed in the second graphic. The second graphic shows the sequence view annotated by issues in geometry and electron density. Residues are color-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. A red dot above a residue indicates a poor fit to the electron density (RSRZ > 2). Stretches of 2 or more consecutive residues without any outlier are shown as a green connector. Residues present in the sample, but not in the model, are shown in grey.



• Molecule 1: Protein UNC-45









4 Data and refinement statistics (i)

Property	Value	Source
Space group	P 61 2 2	Depositor
Cell constants	86.28Å 86.28Å 808.98Å	Depositor
a, b, c, α , β , γ	90.00° 90.00° 120.00°	Depositor
Bosolution (Å)	47.82 - 3.60	Depositor
Resolution (A)	44.94 - 3.60	EDS
% Data completeness	99.7(47.82 - 3.60)	Depositor
(in resolution range)	99.9(44.94 - 3.60)	EDS
R_{merge}	(Not available)	Depositor
R_{sym}	0.14	Depositor
$< I/\sigma(I) > 1$	$2.11 (at 3.57 \text{\AA})$	Xtriage
Refinement program	CNS	Depositor
B B.	0.234 , 0.284	Depositor
n, n_{free}	0.246 , 0.294	DCC
\mathbf{R}_{free} test set	1114 reflections (4.99%)	wwPDB-VP
Wilson B-factor $(Å^2)$	112.7	Xtriage
Anisotropy	0.261	Xtriage
Bulk solvent $k_{sol}(e/Å^3), B_{sol}(Å^2)$	0.30 , 89.1	EDS
L-test for twinning ²	$ < L >=0.41, < L^2>=0.23$	Xtriage
Estimated twinning fraction	No twinning to report.	Xtriage
$\mathbf{F}_{o}, \mathbf{F}_{c}$ correlation	0.92	EDS
Total number of atoms	7052	wwPDB-VP
Average B, all atoms $(Å^2)$	125.0	wwPDB-VP

Xtriage's analysis on translational NCS is as follows: The largest off-origin peak in the Patterson function is 2.73% of the height of the origin peak. No significant pseudotranslation is detected.

²Theoretical values of $\langle |L| \rangle$, $\langle L^2 \rangle$ for acentric reflections are 0.5, 0.333 respectively for untwinned datasets, and 0.375, 0.2 for perfectly twinned datasets.



¹Intensities estimated from amplitudes.

5 Model quality (i)

5.1 Standard geometry (i)

The Z score for a bond length (or angle) is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length (or angle) with |Z| > 5 is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the root-mean-square of all Z scores of the bond lengths (or angles).

Mal	Chain	Bond	lengths	Bond angles		
		RMSZ	# Z > 5	RMSZ	# Z > 5	
1	А	0.39	0/7058	0.69	0/9490	
2	В	0.49	0/69	0.95	1/92~(1.1%)	
All	All	0.39	0/7127	0.69	1/9582~(0.0%)	

There are no bond length outliers.

All (1) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	\mathbf{Res}	Type	Atoms	Z	$Observed(^{o})$	$Ideal(^{o})$
2	В	7	GLU	N-CA-C	-5.16	97.08	111.00

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

5.2 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 the 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 within the asymmetric unit, whereas Symm-Clashes lists symmetry related clashes.

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes	Symm-Clashes
1	А	6983	0	7015	1109	0
2	В	69	0	63	17	0
All	All	7052	0	7078	1120	0

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 79.

All (1120) close contacts within the same asymmetric unit are listed below, sorted by their clash magnitude.



Atom 1	Atom 2	Interatomic	Clash	
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)	
1:A:329:ILE:HG13	1:A:330:PRO:HD2	1.23	1.19	
1:A:448:MSE:HB3	1:A:456:MSE:HE2	1.32	1.10	
1:A:269:LYS:HB2	1:A:282:VAL:HG11	1.31	1.10	
1:A:25:ILE:H	1:A:25:ILE:HD12	1.15	1.08	
1:A:498:VAL:HB	1:A:535:PHE:CZ	1.89	1.05	
1:A:390:LYS:HG3	1:A:431:ILE:HD12	1.34	1.05	
1:A:572:LEU:HD22	1:A:572:LEU:H	1.23	1.04	
1:A:541:LYS:HD2	1:A:541:LYS:H	1.20	1.03	
1:A:82:LYS:HA	2:B:6:ILE:HD12	1.43	1.00	
1:A:353:ILE:HD11	1:A:356:LEU:HB3	1.40	1.00	
1:A:157:THR:HG23	1:A:158:GLU:H	1.26	0.98	
1:A:660:LYS:HG2	1:A:661:ASN:H	1.27	0.98	
1:A:470:LYS:HG3	1:A:471:HIS:H	1.29	0.98	
1:A:448:MSE:HB2	1:A:456:MSE:HB3	1.47	0.96	
1:A:736:LEU:HA	1:A:739:LEU:HG	1.46	0.95	
1:A:287:LYS:HG3	1:A:288:ILE:HD13	1.46	0.95	
1:A:677:GLU:HA	1:A:680:ARG:NH1	1.82	0.94	
1:A:11:ILE:HD12	1:A:34:ALA:HB2	1.49	0.94	
1:A:448:MSE:HE2	1:A:460:ALA:HB2	1.50	0.93	
1:A:53:ARG:HD2	1:A:57:ARG:HD2	1.51	0.91	
1:A:857:MSE:HG3	1:A:896:LEU:HG	1.52	0.91	
1:A:393:VAL:HG21	1:A:424:MSE:HE2	1.51	0.91	
1:A:526:ILE:H	1:A:526:ILE:HD13	1.33	0.91	
1:A:8:ALA:O	1:A:11:ILE:HG22	1.69	0.91	
1:A:853:CYS:HA	1:A:856:ILE:HD11	1.52	0.90	
1:A:188:VAL:HB	1:A:189:PRO:HD3	1.52	0.90	
1:A:501:LEU:O	1:A:505:CYS:HB2	1.73	0.89	
1:A:6:GLN:HE21	1:A:6:GLN:HA	1.38	0.89	
1:A:792:ARG:NH2	1:A:835:LEU:HD21	1.86	0.89	
1:A:479:LYS:HE2	1:A:479:LYS:HA	1.52	0.89	
1:A:351:SER:HB3	1:A:420:PHE:HB2	1.55	0.88	
1:A:660:LYS:H	1:A:663:LEU:HD23	1.38	0.88	
1:A:7:THR:HG22	1:A:10:GLU:HG2	1.55	0.87	
1:A:353:ILE:HG12	1:A:355:GLU:H	1.37	0.87	
1:A:26:LYS:HE2	1:A:30:LEU:HD11	1.56	0.87	
1:A:303:ASP:HB3	1:A:306:VAL:HG23	1.57	0.86	
1:A:232:ASP:OD1	1:A:234:PRO:HG2	1.76	0.86	
1:A:557:LEU:O	1:A:563:VAL:HG11	1.76	0.86	
1:A:716:ALA:HB1	1:A:754:LEU:HD23	1.56	0.85	
1:A:352:GLN:NE2	1:A:357:CYS:HA	1.91	0.84	
1:A:344:LEU:H	1:A:344:LEU:HD12	1.43	0.84	
1:A:626:THR:HG23	1:A:627:HIS:H	1.42	0.84	



		Interatomic	Clash	
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)	
1:A:767:ARG:O	1:A:771:LEU:HG	1.78	0.83	
1:A:39:THR:O	1:A:46:ARG:HD2	1.78	0.83	
1:A:205:THR:O	1:A:209:ILE:HG12	1.78	0.83	
1:A:860:ILE:HG23	1:A:863:TRP:HB3	1.61	0.83	
1:A:677:GLU:HA	1:A:680:ARG:HH12	1.43	0.82	
1:A:539:THR:HG23	1:A:540:GLU:H	1.43	0.82	
1:A:543:SER:OG	1:A:546:ILE:HG12	1.80	0.82	
1:A:744:VAL:O	1:A:745:GLU:HB2	1.77	0.82	
1:A:865:GLU:HA	1:A:868:LYS:HD2	1.61	0.82	
1:A:572:LEU:HA	1:A:575:LYS:HD3	1.61	0.82	
1:A:263:VAL:HG12	1:A:267:MSE:HE2	1.62	0.81	
1:A:864:PRO:O	1:A:868:LYS:HG3	1.81	0.81	
1:A:439:ASP:O	1:A:442:THR:HG22	1.81	0.81	
1:A:541:LYS:CD	1:A:541:LYS:H	1.94	0.81	
1:A:724:PHE:HE2	1:A:732:VAL:HG11	1.46	0.81	
1:A:382:PHE:O	1:A:386:ARG:HG3	1.81	0.81	
1:A:541:LYS:HG2	1:A:542:TYR:H	1.45	0.80	
1:A:329:ILE:HG13	1:A:330:PRO:CD	2.10	0.80	
1:A:468:VAL:HG11	1:A:506:LYS:HG2	1.63	0.80	
1:A:533:LYS:HG2	1:A:537:LEU:HD11	1.61	0.80	
1:A:730:TYR:H	1:A:730:TYR:HD2	1.30	0.80	
1:A:745:GLU:CD	1:A:746:GLY:H	1.85	0.80	
1:A:148:LEU:HA	1:A:154:ALA:HB2	1.63	0.80	
1:A:218:ASN:HB2	1:A:221:ARG:NH1	1.97	0.80	
1:A:670:LEU:HD11	1:A:691:LEU:HD23	1.63	0.80	
1:A:813:VAL:HG22	1:A:846:LEU:HD21	1.64	0.80	
1:A:873:HIS:NE2	1:A:875:ASP:HB2	1.98	0.79	
1:A:730:TYR:HB3	1:A:769:ARG:HE	1.48	0.79	
1:A:464:ILE:HD11	1:A:485:LEU:HG	1.65	0.79	
1:A:282:VAL:HG13	1:A:283:ALA:H	1.47	0.79	
1:A:225:PHE:HA	1:A:228:MSE:HE3	1.62	0.79	
1:A:595:ILE:O	1:A:599:LEU:HG	1.83	0.79	
1:A:226:LEU:HD12	1:A:240:VAL:HG21	1.65	0.78	
1:A:748:ALA:HB1	1:A:751:ASP:HB2	1.66	0.78	
1:A:753:LEU:HD11	1:A:782:PHE:CD2	2.19	0.78	
1:A:71:THR:O	1:A:75:GLU:HG2	1.84	0.78	
1:A:415:ILE:HG23	1:A:459:ILE:HD13	1.66	0.78	
1:A:415:ILE:HD13	1:A:455:LEU:HD23	1.66	0.78	
1:A:323:MSE:HG2	1:A:375:ARG:HG3	1.64	0.77	
1:A:282:VAL:HG13	1:A:283:ALA:N	1.99	0.77	
1:A:298:GLN:O	1:A:301:LEU:HB2	1.86	0.77	



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:39:THR:HG22	1:A:40:ASP:H	1.50	0.77
1:A:741:HIS:HB3	1:A:742:PRO:HD3	1.67	0.77
1:A:381:VAL:HG23	1:A:382:PHE:H	1.50	0.76
1:A:425:LEU:HD23	1:A:466:ALA:O	1.84	0.76
1:A:593:ALA:HB1	1:A:665:LEU:HB3	1.68	0.76
1:A:202:GLU:O	1:A:206:VAL:HG23	1.86	0.76
1:A:602:ALA:HB1	1:A:668:ARG:HB3	1.67	0.76
1:A:833:GLU:O	1:A:835:LEU:N	2.19	0.76
1:A:832:GLU:HG3	1:A:833:GLU:H	1.49	0.76
1:A:11:ILE:O	1:A:11:ILE:HD13	1.85	0.75
1:A:900:ILE:HD13	1:A:900:ILE:H	1.51	0.75
1:A:375:ARG:HH11	1:A:375:ARG:HG2	1.49	0.75
1:A:864:PRO:HB2	1:A:868:LYS:HE3	1.68	0.75
1:A:188:VAL:HG21	1:A:228:MSE:HE1	1.68	0.75
1:A:223:MSE:HE1	1:A:267:MSE:HG2	1.69	0.75
1:A:377:GLU:HG3	1:A:378:GLU:N	1.98	0.75
1:A:660:LYS:HG3	1:A:661:ASN:ND2	2.02	0.75
1:A:660:LYS:CG	1:A:661:ASN:H	2.00	0.74
1:A:860:ILE:HG23	1:A:860:ILE:O	1.87	0.74
1:A:142:VAL:HG12	1:A:143:THR:N	2.01	0.74
1:A:660:LYS:HG2	1:A:661:ASN:N	2.02	0.74
1:A:249:THR:O	1:A:253:VAL:HG23	1.88	0.74
1:A:533:LYS:HD2	1:A:566:TRP:CZ2	2.22	0.74
1:A:680:ARG:HA	1:A:683:ILE:HG12	1.70	0.74
1:A:792:ARG:HA	1:A:795:ALA:CB	2.17	0.74
1:A:480:VAL:O	1:A:484:VAL:HG23	1.89	0.73
1:A:46:ARG:HB2	1:A:47:PRO:HD3	1.70	0.73
1:A:371:ILE:HA	1:A:374:GLN:HE21	1.51	0.73
1:A:541:LYS:N	1:A:541:LYS:HD2	2.02	0.73
1:A:67:GLN:O	1:A:71:THR:HG22	1.87	0.73
1:A:620:LYS:HG3	1:A:621:HIS:H	1.53	0.73
1:A:393:VAL:HG11	1:A:431:ILE:HG21	1.69	0.73
1:A:475:ILE:HG12	1:A:478:LEU:HD12	1.70	0.73
1:A:533:LYS:HG2	1:A:537:LEU:CD1	2.18	0.73
1:A:82:LYS:HZ3	2:B:6:ILE:HA	1.54	0.72
2:B:3:GLY:H	2:B:4:PRO:CD	2.02	0.72
1:A:580:LEU:HD11	1:A:588:CYS:SG	2.29	0.72
1:A:660:LYS:H	1:A:663:LEU:CD2	2.03	0.72
1:A:792:ARG:CZ	1:A:835:LEU:HD21	2.19	0.72
1:A:6:GLN:NE2	1:A:6:GLN:HA	2.04	0.72
1:A:170:LEU:O	1:A:170:LEU:HD23	1.90	0.72



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:822:LEU:HD23	1:A:825:LEU:HD12	1.69	0.72
1:A:867:PHE:CE1	1:A:886:ILE:HG13	2.25	0.72
1:A:25:ILE:H	1:A:25:ILE:CD1	1.91	0.71
1:A:847:THR:CG2	1:A:888:ASN:HB2	2.20	0.71
1:A:11:ILE:HG21	1:A:37:LEU:HD12	1.73	0.71
1:A:381:VAL:HG23	1:A:382:PHE:N	2.05	0.71
1:A:415:ILE:HG23	1:A:459:ILE:CD1	2.20	0.71
1:A:498:VAL:HG13	1:A:499:ARG:N	2.04	0.71
1:A:732:VAL:O	1:A:736:LEU:HD11	1.90	0.71
1:A:841:ALA:O	1:A:845:ILE:HD13	1.91	0.71
1:A:526:ILE:HB	1:A:530:LYS:HE3	1.73	0.71
1:A:21:ASP:O	1:A:22:GLN:HB2	1.91	0.70
1:A:393:VAL:HG21	1:A:424:MSE:CE	2.21	0.70
1:A:660:LYS:N	1:A:663:LEU:HD23	2.06	0.70
1:A:142:VAL:HA	1:A:145:MSE:HE2	1.74	0.70
1:A:581:ALA:HB2	1:A:592:LEU:HD23	1.73	0.70
1:A:898:SER:O	1:A:900:ILE:HG23	1.91	0.70
1:A:380:MSE:HG3	1:A:385:LYS:HB3	1.74	0.70
1:A:691:LEU:O	1:A:695:LEU:HD23	1.91	0.70
1:A:478:LEU:HB3	1:A:482:ILE:HD11	1.71	0.70
1:A:830:VAL:HG22	1:A:836:SER:HB3	1.73	0.70
1:A:779:ILE:HG12	1:A:798:LEU:HD23	1.73	0.69
1:A:589:VAL:HG11	1:A:657:THR:HG21	1.74	0.69
1:A:130:ASP:O	1:A:134:GLN:HB2	1.92	0.69
1:A:472:GLU:O	1:A:473:ARG:HB3	1.91	0.69
1:A:415:ILE:CD1	1:A:455:LEU:HD23	2.22	0.69
1:A:533:LYS:HD2	1:A:566:TRP:CH2	2.28	0.69
1:A:572:LEU:N	1:A:572:LEU:HD22	2.05	0.69
1:A:71:THR:HA	1:A:74:LEU:HD23	1.74	0.69
1:A:661:ASN:O	1:A:665:LEU:HD23	1.92	0.69
1:A:475:ILE:HA	1:A:478:LEU:HB2	1.74	0.69
1:A:352:GLN:HE22	1:A:357:CYS:HA	1.58	0.69
1:A:353:ILE:CD1	1:A:356:LEU:HB3	2.19	0.69
1:A:767:ARG:HA	1:A:770:ILE:HD12	1.75	0.68
1:A:7:THR:CG2	1:A:10:GLU:HG2	2.24	0.68
1:A:53:ARG:HH11	1:A:57:ARG:CZ	2.07	0.68
1:A:833:GLU:HG2	1:A:834:ARG:H	1.59	0.68
1:A:697:LYS:H	1:A:697:LYS:HD2	1.57	0.68
1:A:390:LYS:HA	1:A:393:VAL:HG12	1.75	0.68
1:A:444:ILE:O	1:A:448:MSE:HG2	1.93	0.68
1:A:472:GLU:C	1:A:474:ALA:H	1.97	0.68



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:324:HIS:CD2	1:A:331:ABG:HA	2.28	0.68
1:A:47:PRO:HG3	1:A:76:PHE:CD1	2.28	0.68
2:B:6:ILE:O	2:B:6:ILE:HG12	1.93	0.68
1:A:625:GLU:O	1:A:625:GLU:HG2	1.94	0.68
1:A:629:LYS:HA	1:A:634:TYB:CD2	2.28	0.68
1:A:375:ARG:HH21	1:A:660:LYS:HZ1	1.42	0.68
1:A:343:LEU:O	1:A:347:LEU:HD13	1.94	0.67
1:A:629:LYS:HA	1:A:634:TYR:HD2	1.59	0.67
1:A:866:VAL:O	1:A:870:ILE:HG22	1.93	0.67
1:A:263:VAL:O	1:A:267:MSE:HG3	1.94	0.67
1:A:443:PRO:HG2	1:A:444:ILE:H	1.57	0.67
1:A:808:PHE:HA	1:A:811:GLU:HB3	1.76	0.67
1:A:716:ALA:C	1:A:718:ALA:H	1.98	0.67
1:A:795:ALA:O	1:A:799:LEU:HD23	1.93	0.67
1:A:406:ASN:HB2	1:A:414:ABG:HH22	1.60	0.67
1:A:586:ALA:HA	1:A:589:VAL:HG22	1 77	0.67
1:A:344:LEU:H	1:A:344:LEU:CD1	2.07	0.67
1:A:601:ASN:HD21	1:A:638:ABG:NH2	1.93	0.67
1:A:728:ARG:0	1:A:732:VAL:HG23	1.94	0.67
1:A:82:LYS:HD2	2:B:6:ILE:HB	1.76	0.67
1:A:439:ASP:O	1:A:443:PRO:HD3	1.95	0.67
1:A:872:MSE:HE2	1:A:873:HIS:N	2.10	0.67
1:A:87:ARG:HE	1:A:91:ARG:CZ	2.08	0.67
1:A:425:LEU:O	1:A:429:VAL:HG23	1.96	0.66
1:A:737:CYS:HB3	1:A:773:GLU:HG2	1.78	0.66
1:A:538:GLU:HB3	1:A:541:LYS:HD3	1.78	0.66
1:A:889:ILE:HG22	1:A:896:LEU:HD23	1.77	0.66
1:A:151:ARG:HB2	1:A:151:ARG:HH11	1.60	0.66
1:A:468:VAL:HB	1:A:506:LYS:HE2	1.76	0.66
1:A:739:LEU:O	1:A:742:PRO:HD2	1.95	0.66
1:A:376:LEU:O	1:A:380:MSE:HE2	1.94	0.66
1:A:472:GLU:HG2	1:A:475:ILE:HD12	1.77	0.66
1:A:761:SER:HA	1:A:801:ASN:HB3	1.77	0.66
1:A:827:SER:O	1:A:878:THR:HG21	1.96	0.66
1:A:305:LYS:HE2	1:A:305:LYS:HA	1.78	0.66
1:A:323:MSE:HA	1:A:379:ASP:OD1	1.95	0.66
1:A:438:ASN:HD21	1:A:440:GLN:HE21	1.43	0.66
	1:A:228:MSE:CE	2.26	0.65
1:A:660:LYS:CG	1:A:661:ASN:N	2.57	0.65
1:A:187:LEU:CD2	1:A:215:THR:HG21	2.26	0.65
1:A:432:GLY:O	1:A:435:LEU:HB2	1.97	0.65



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:552:GLU:HG2	1:A:556:TYR:HE1	1.61	0.65
1:A:560:ASP:O	1:A:564:LYS:HG3	1.96	0.65
1:A:589:VAL:HG13	1:A:654:VAL:O	1.96	0.65
1:A:503:GLY:HA2	1:A:506:LYS:HB3	1.78	0.65
1:A:311:ARG:HB2	1:A:311:ARG:NH1	2.10	0.65
1:A:623:VAL:N	1:A:624:PRO:HD2	2.12	0.65
1:A:26:LYS:HB3	1:A:30:LEU:HD11	1.78	0.65
1:A:883:LEU:HA	1:A:886:ILE:CG2	2.26	0.64
1:A:212:LEU:O	1:A:216:ILE:HG12	1.96	0.64
1:A:279:ASP:O	1:A:282:VAL:HG12	1.98	0.64
1:A:536:LEU:HD23	1:A:547:ARG:HB3	1.78	0.64
1:A:776:ILE:N	1:A:777:PRO:HD2	2.12	0.64
1:A:811:GLU:O	1:A:815:PRO:HG2	1.96	0.64
1:A:338:VAL:HA	1:A:343:LEU:HB2	1.80	0.64
1:A:35:LEU:O	1:A:38:THR:HG22	1.96	0.64
2:B:6:ILE:O	2:B:6:ILE:CG1	2.45	0.64
1:A:826:TYR:CD2	1:A:835:LEU:HG	2.31	0.64
1:A:82:LYS:NZ	2:B:6:ILE:HA	2.13	0.64
1:A:767:ARG:NH1	1:A:805:PHE:HB2	2.13	0.64
1:A:760:ALA:HB2	1:A:770:ILE:CD1	2.28	0.64
1:A:803:LEU:HD21	1:A:812:THR:HG21	1.79	0.64
1:A:820:LEU:O	1:A:824:VAL:HG22	1.98	0.64
1:A:529:ALA:HB1	1:A:566:TRP:CZ3	2.33	0.64
1:A:847:THR:HG22	1:A:888:ASN:HB2	1.80	0.64
1:A:300:MSE:HB2	1:A:306:VAL:HG21	1.79	0.63
1:A:390:LYS:C	1:A:392:LYS:H	2.00	0.63
1:A:475:ILE:HA	1:A:478:LEU:HD12	1.81	0.63
1:A:648:VAL:HB	1:A:649:PRO:HD3	1.80	0.63
1:A:745:GLU:OE1	1:A:746:GLY:N	2.31	0.63
1:A:108:LEU:CA	1:A:117:ILE:HG21	2.29	0.63
1:A:53:ARG:CD	1:A:57:ARG:HD2	2.25	0.63
1:A:734:LYS:N	1:A:735:PRO:HD2	2.13	0.63
1:A:475:ILE:HG22	1:A:475:ILE:O	1.99	0.63
1:A:900:ILE:HD13	1:A:900:ILE:N	2.13	0.63
1:A:756:LEU:HB3	1:A:798:LEU:HD11	1.80	0.63
1:A:202:GLU:OE1	1:A:251:ASP:HB2	1.99	0.63
1:A:677:GLU:CA	1:A:680:ARG:HH12	2.12	0.63
1:A:265:ASN:HD22	1:A:271:ASP:HA	1.62	0.63
1:A:602:ALA:HB1	1:A:668:ARG:CB	2.27	0.63
1:A:792:ARG:HA	1:A:795:ALA:HB2	1.79	0.63
1:A:240:VAL:O	1:A:243:LEU:HB2	1.99	0.63



	1 J	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (\AA)	overlap (Å)
1:A:55:MSE:HG2	1:A:86:ARG:CZ	2.29	0.63
1:A:697:LYS:HD2	1:A:697:LYS:N	2.14	0.63
1:A:863:TRP:N	1:A:864:PRO:HD2	2.14	0.62
1:A:483:PRO:HA	1:A:486:ARG:CD	2.28	0.62
1:A:639:VAL:O	1:A:643:VAL:HG23	1.99	0.62
1:A:539:THR:HA	1:A:547:ARG:NH1	2.14	0.62
1:A:684:ILE:HD11	1:A:723:SER:HA	1.81	0.62
1:A:46:ARG:O	1:A:49:LEU:N	2.33	0.62
1:A:833:GLU:CG	1:A:834:ARG:H	2.10	0.62
1:A:853:CYS:HB3	1:A:896:LEU:CD2	2.28	0.62
1:A:11:ILE:O	1:A:14:GLU:HB3	1.99	0.62
1:A:31:TYR:HD1	1:A:49:LEU:CD2	2.11	0.62
1:A:142:VAL:HA	1:A:145:MSE:CE	2.29	0.62
1:A:393:VAL:HG11	1:A:431:ILE:CG2	2.29	0.62
1:A:601:ASN:ND2	1:A:638:ARG:HH21	1.98	0.62
1:A:883:LEU:HA	1:A:886:ILE:HG22	1.81	0.62
1:A:232:ASP:OD1	1:A:235:LYS:HG3	1.99	0.62
1:A:387:THR:HG22	1:A:388:ILE:N	2.15	0.62
1:A:400:LEU:HD22	1:A:417:LEU:HB2	1.81	0.62
1:A:433:ILE:C	1:A:435:LEU:H	2.00	0.62
1:A:375:ARG:HH21	1:A:660:LYS:NZ	1.96	0.62
1:A:433:ILE:HA	1:A:436:ILE:CD1	2.29	0.62
1:A:464:ILE:CD1	1:A:485:LEU:HG	2.30	0.62
1:A:855:ARG:O	1:A:859:GLU:HB3	2.00	0.62
1:A:165:ASN:O	1:A:169:VAL:HG23	2.00	0.62
1:A:303:ASP:HB3	1:A:306:VAL:CG2	2.30	0.62
1:A:534:LYS:O	1:A:538:GLU:HG2	2.00	0.62
1:A:806:GLU:O	1:A:808:PHE:N	2.32	0.62
1:A:438:ASN:O	1:A:440:GLN:N	2.32	0.61
1:A:187:LEU:HD23	1:A:215:THR:HG21	1.80	0.61
1:A:287:LYS:CG	1:A:288:ILE:HD13	2.26	0.61
1:A:323:MSE:HE3	1:A:334:SER:HB3	1.80	0.61
1:A:684:ILE:HD13	1:A:684:ILE:O	2.00	0.61
1:A:48:VAL:HG13	1:A:49:LEU:N	2.16	0.61
1:A:502:VAL:HG12	1:A:503:GLY:N	2.15	0.61
1:A:505:CYS:HA	1:A:528:LEU:HD13	1.83	0.61
1:A:740:LEU:HD12	1:A:782:PHE:CZ	2.36	0.61
1:A:799:LEU:HA	1:A:802:LEU:HB2	1.82	0.61
1:A:93:GLN:C	1:A:95:GLY:H	2.03	0.61
1:A:381:VAL:HG23	1:A:382:PHE:CD1	2.35	0.61
1:A:691:LEU:C	1:A:695:LEU:HD23	2.20	0.61



	1	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (\AA)	overlap (Å)
1:A:792:ARG:HA	1:A:795:ALA:HB3	1.82	0.61
1:A:577:LEU:HD22	1:A:592:LEU:HD13	1.83	0.61
1:A:270:MSE:HB3	1:A:278:PRO:HB3	1.83	0.61
1:A:262:ARG:HH11	1:A:262:ARG:HG3	1.66	0.60
1:A:407:ASP:O	1:A:409:GLU:N	2.34	0.60
1:A:691:LEU:HG	1:A:695:LEU:HD21	1.83	0.60
1:A:817:THR:O	1:A:819:ARG:N	2.34	0.60
1:A:557:LEU:O	1:A:563:VAL:HG21	2.02	0.60
1:A:890:MSE:HB2	1:A:897:CYS:HA	1.82	0.60
1:A:643:VAL:HA	1:A:647:ALA:HB3	1.82	0.60
1:A:836:SER:OG	1:A:837:ARG:N	2.35	0.60
1:A:380:MSE:HE3	1:A:389:PHE:CD2	2.37	0.60
1:A:552:GLU:HG2	1:A:556:TYR:CE1	2.35	0.60
1:A:762:VAL:O	1:A:763:SER:HB3	2.01	0.60
1:A:806:GLU:HA	1:A:809:TYR:HB3	1.83	0.60
1:A:441:LEU:C	1:A:443:PRO:HD2	2.22	0.60
1:A:448:MSE:HE2	1:A:460:ALA:CB	2.29	0.60
1:A:308:ALA:O	1:A:311:ARG:HB3	2.02	0.60
1:A:375:ARG:NH2	1:A:660:LYS:NZ	2.50	0.60
1:A:506:LYS:HG2	1:A:506:LYS:O	2.02	0.60
1:A:371:ILE:HG13	1:A:372:CYS:N	2.16	0.60
1:A:690:VAL:O	1:A:693:LEU:HB3	2.02	0.60
1:A:867:PHE:CD1	1:A:886:ILE:HG13	2.36	0.60
1:A:304:PRO:HA	1:A:360:PRO:HD2	1.84	0.59
1:A:422:ILE:O	1:A:426:GLN:HG3	2.01	0.59
1:A:646:GLY:C	1:A:648:VAL:H	2.05	0.59
1:A:70:CYS:SG	1:A:86:ARG:HB2	2.43	0.59
1:A:833:GLU:HG2	1:A:834:ARG:N	2.17	0.59
1:A:697:LYS:H	1:A:697:LYS:CD	2.15	0.59
1:A:853:CYS:HA	1:A:856:ILE:CD1	2.29	0.59
1:A:256:THR:O	1:A:259:LEU:HB2	2.02	0.59
1:A:826:TYR:HD2	1:A:835:LEU:HG	1.66	0.59
1:A:830:VAL:HB	1:A:873:HIS:NE2	2.17	0.59
1:A:182:TRP:CE3	1:A:184:GLN:HA	2.38	0.59
1:A:225:PHE:HA	1:A:228:MSE:CE	2.30	0.59
1:A:48:VAL:O	1:A:52:ASN:ND2	2.36	0.59
1:A:539:THR:HG23	1:A:540:GLU:N	2.15	0.59
1:A:828:ALA:O	1:A:830:VAL:HG23	2.01	0.59
1:A:581:ALA:HB2	1:A:592:LEU:CD2	2.31	0.59
1:A:856:ILE:HG13	1:A:857:MSE:H	1.67	0.59
1:A:323:MSE:HG2	1:A:375:ARG:CG	2.30	0.59



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (\AA)	overlap (Å)
1:A:403:ARG:HD2	1:A:413:TYR:CE1	2.38	0.59
1:A:406:ASN:HB2	1:A:414:ARG:NH2	2.17	0.59
1:A:677:GLU:CA	1:A:680:ARG:NH1	2.62	0.59
1:A:792:ARG:HH22	1:A:835:LEU:HD21	1.68	0.59
1:A:847:THR:HG21	1:A:888:ASN:HB2	1.83	0.59
1:A:192:LEU:HA	1:A:195:ILE:HD12	1.85	0.59
1:A:226:LEU:HD22	1:A:263:VAL:HG13	1.85	0.59
1:A:375:ARG:HH11	1:A:375:ARG:CG	2.15	0.59
1:A:726:GLY:O	1:A:727:GLN:HB3	2.02	0.59
1:A:832:GLU:O	1:A:833:GLU:HB2	2.02	0.59
1:A:883:LEU:HD13	1:A:922:ARG:HA	1.85	0.59
1:A:470:LYS:HG3	1:A:471:HIS:N	2.09	0.58
1:A:793:ALA:O	1:A:797:GLU:HG3	2.03	0.58
1:A:875:ASP:O	1:A:877:GLU:N	2.36	0.58
2:B:3:GLY:N	2:B:4:PRO:CD	2.66	0.58
1:A:262:ARG:HH11	1:A:262:ARG:CG	2.15	0.58
1:A:359:TYR:O	1:A:359:TYR:HD1	1.86	0.58
1:A:56:ALA:O	1:A:59:LYS:HB2	2.03	0.58
1:A:657:THR:O	1:A:659:SER:N	2.35	0.58
1:A:282:VAL:CG1	1:A:283:ALA:H	2.15	0.58
1:A:448:MSE:HE1	1:A:459:ILE:HG13	1.85	0.58
1:A:145:MSE:HE1	1:A:170:LEU:HD13	1.83	0.58
1:A:323:MSE:CG	1:A:375:ARG:HG3	2.31	0.58
1:A:662:ALA:O	1:A:665:LEU:HB2	2.03	0.58
1:A:707:ALA:O	1:A:710:ALA:HB3	2.03	0.58
1:A:845:ILE:HD12	1:A:845:ILE:N	2.19	0.58
1:A:879:GLN:HG3	1:A:918:ILE:CB	2.34	0.58
1:A:157:THR:HG23	1:A:158:GLU:N	2.09	0.58
1:A:380:MSE:O	1:A:381:VAL:HG22	2.04	0.58
1:A:366:ARG:HH12	1:A:419:CYS:HB3	1.68	0.58
1:A:48:VAL:O	1:A:51:ARG:HB3	2.04	0.58
1:A:739:LEU:C	1:A:742:PRO:HD2	2.24	0.58
1:A:791:LEU:O	1:A:795:ALA:HB2	2.04	0.58
1:A:873:HIS:O	1:A:875:ASP:N	2.36	0.58
1:A:150:PHE:CD2	1:A:190:PHE:HD1	2.21	0.58
1:A:6:GLN:CA	1:A:6:GLN:HE21	2.07	0.58
1:A:709:HIS:CE1	1:A:748:ALA:HB2	2.39	0.58
1:A:483:PRO:HA	1:A:486:ARG:HD2	1.85	0.58
1:A:651:CYS:O	1:A:655:SER:HB3	2.04	0.58
1:A:245:CYS:O	1:A:246:LYS:C	2.42	0.58
1:A:420:PHE:O	1:A:424:MSE:HG2	2.04	0.58



	, a second se	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (\AA)	overlap (Å)
1:A:82:LYS:O	1:A:86:ARG:HG3	2.03	0.58
1:A:733:VAL:C	1:A:735:PRO:HD2	2.24	0.57
1:A:752:SER:O	1:A:756:LEU:HD22	2.03	0.57
1:A:401:ILE:HD12	1:A:417:LEU:HD21	1.86	0.57
1:A:498:VAL:HG13	1:A:499:ARG:H	1.68	0.57
1:A:573:LEU:O	1:A:577:LEU:HB2	2.03	0.57
1:A:730:TYR:HD2	1:A:730:TYR:N	2.02	0.57
1:A:158:GLU:O	1:A:162:THR:HG23	2.04	0.57
1:A:167:LEU:O	1:A:171:CYS:HB2	2.03	0.57
1:A:183:ASN:HB3	1:A:186:ALA:HB3	1.85	0.57
1:A:365:THR:O	1:A:369:VAL:HG23	2.03	0.57
1:A:637:LYS:C	1:A:637:LYS:HD3	2.25	0.57
1:A:781:GLU:C	1:A:783:TRP:H	2.08	0.57
1:A:142:VAL:CG1	1:A:143:THR:N	2.68	0.57
1:A:244:MSE:CA	1:A:256:THR:HG21	2.35	0.57
1:A:324:HIS:ND1	1:A:325:MSE:N	2.53	0.57
1:A:53:ARG:HD2	1:A:57:ARG:CD	2.29	0.57
1:A:699:ALA:O	1:A:704:LYS:HG2	2.05	0.57
1:A:428:PRO:O	1:A:430:ASP:N	2.37	0.57
1:A:480:VAL:O	1:A:483:PRO:HD2	2.05	0.57
1:A:733:VAL:N	1:A:735:PRO:HD2	2.19	0.57
1:A:774:LYS:O	1:A:774:LYS:HG2	2.05	0.57
1:A:626:THR:HG23	1:A:627:HIS:N	2.14	0.57
1:A:691:LEU:O	1:A:694:ARG:N	2.37	0.57
1:A:384:THR:O	1:A:388:ILE:HG13	2.05	0.57
1:A:114:ASP:O	1:A:116:GLY:N	2.38	0.57
1:A:364:GLU:O	1:A:366:ARG:N	2.36	0.57
1:A:574:LEU:O	1:A:578:VAL:HG23	2.04	0.57
1:A:870:ILE:HD11	1:A:882:GLY:HA2	1.87	0.57
1:A:258:ILE:HD13	1:A:258:ILE:N	2.20	0.57
1:A:150:PHE:CG	1:A:190:PHE:HB3	2.40	0.56
1:A:442:THR:N	1:A:443:PRO:HD2	2.20	0.56
1:A:478:LEU:O	1:A:482:ILE:HG12	2.05	0.56
1:A:541:LYS:HG2	1:A:542:TYR:HD1	1.69	0.56
1:A:479:LYS:CE	1:A:479:LYS:HA	2.30	0.56
1:A:709:HIS:HE1	1:A:713:LYS:HD3	1.69	0.56
1:A:723:SER:HG	1:A:724:PHE:HD1	1.51	0.56
1:A:150:PHE:HD2	1:A:190:PHE:HD1	1.52	0.56
1:A:536:LEU:HG	1:A:550:ALA:HB1	1.88	0.56
1:A:309:VAL:HA	1:A:312:GLU:OE1	2.06	0.56
1:A:642:LEU:HD22	1:A:647:ALA:HB2	1.87	0.56



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:526:ILE:O	1:A:529:ALA:HB3	2.05	0.56
1:A:659:SER:O	1:A:660:LYS:HB3	2.05	0.56
1:A:782:PHE:O	1:A:792:ARG:HG2	2.06	0.56
1:A:890:MSE:HE2	1:A:928:GLN:CB	2.36	0.56
1:A:538:GLU:CB	1:A:541:LYS:HD3	2.36	0.56
1:A:820:LEU:HD12	1:A:855:ARG:HB2	1.87	0.56
1:A:920:GLN:C	1:A:922:ARG:H	2.09	0.56
1:A:572:LEU:CA	1:A:575:LYS:HD3	2.32	0.56
1:A:602:ALA:O	1:A:668:ARG:HD3	2.06	0.56
1:A:498:VAL:CG1	1:A:499:ARG:N	2.69	0.56
1:A:548:ARG:HH12	1:A:587:LEU:HD22	1.70	0.56
1:A:58:LEU:O	1:A:58:LEU:HD13	2.06	0.56
1:A:400:LEU:HD13	1:A:417:LEU:HA	1.87	0.56
1:A:769:ARG:HH11	1:A:769:ARG:HG2	1.71	0.56
1:A:807:LYS:HD2	1:A:807:LYS:N	2.21	0.56
1:A:837:ARG:HB3	1:A:881:ARG:HH12	1.71	0.56
1:A:474:ALA:C	1:A:476:ASN:H	2.09	0.55
1:A:552:GLU:O	1:A:555:SER:HB3	2.07	0.55
1:A:736:LEU:HA	1:A:739:LEU:CG	2.26	0.55
1:A:883:LEU:HD13	1:A:922:ARG:CA	2.35	0.55
1:A:415:ILE:HD13	1:A:455:LEU:CD2	2.33	0.55
1:A:47:PRO:HG3	1:A:76:PHE:CG	2.42	0.55
1:A:663:LEU:H	1:A:663:LEU:HD22	1.70	0.55
1:A:801:ASN:HA	1:A:804:PHE:HB2	1.89	0.55
1:A:401:ILE:HG23	1:A:402:SER:N	2.21	0.55
1:A:493:ASP:OD2	1:A:495:THR:HG22	2.05	0.55
1:A:570:ASP:OD2	1:A:572:LEU:HD23	2.06	0.55
1:A:601:ASN:ND2	1:A:638:ARG:NH2	2.53	0.55
1:A:282:VAL:CG1	1:A:283:ALA:N	2.68	0.55
1:A:657:THR:C	1:A:659:SER:H	2.09	0.55
1:A:736:LEU:HD12	1:A:736:LEU:H	1.72	0.55
1:A:830:VAL:HB	1:A:873:HIS:CE1	2.41	0.55
1:A:883:LEU:CA	1:A:886:ILE:HG22	2.37	0.55
1:A:128:ASN:HA	1:A:131:LYS:HE3	1.87	0.55
1:A:238:ARG:HH21	1:A:242:ARG:NH2	2.05	0.55
1:A:258:ILE:O	1:A:261:GLN:HB3	2.05	0.55
1:A:601:ASN:ND2	1:A:635:VAL:HG22	2.22	0.55
1:A:244:MSE:HA	1:A:256:THR:HG21	1.89	0.55
1:A:601:ASN:HD22	1:A:635:VAL:HG22	1.72	0.55
1:A:390:LYS:CG	1:A:431:ILE:HD12	2.22	0.55
1:A:883:LEU:C	1:A:886:ILE:HG22	2.26	0.55



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:172:ARG:HB3	1:A:214:GLU:CD	2.27	0.55
1:A:433:ILE:O	1:A:436:ILE:HD13	2.07	0.55
1:A:442:THR:O	1:A:445:MSE:HB3	2.07	0.55
2:B:4:PRO:C	2:B:6:ILE:H	2.08	0.55
1:A:195:ILE:O	1:A:247:LYS:HE3	2.07	0.55
1:A:446:LEU:O	1:A:447:GLU:C	2.44	0.55
1:A:650:ALA:O	1:A:653:ALA:HB3	2.07	0.55
1:A:659:SER:O	1:A:660:LYS:HD2	2.06	0.55
1:A:470:LYS:CG	1:A:471:HIS:H	2.09	0.55
1:A:660:LYS:CG	1:A:661:ASN:ND2	2.68	0.55
1:A:779:ILE:O	1:A:779:ILE:HD12	2.06	0.55
1:A:90:ALA:O	1:A:93:GLN:HB2	2.06	0.55
1:A:274:LYS:O	1:A:275:GLU:HB2	2.06	0.54
1:A:135:THR:C	1:A:137:SER:H	2.10	0.54
1:A:830:VAL:HG13	1:A:833:GLU:HA	1.88	0.54
1:A:113:ASN:O	1:A:114:ASP:HB2	2.07	0.54
1:A:486:ARG:NH1	1:A:523:GLU:OE1	2.40	0.54
1:A:538:GLU:HB3	1:A:541:LYS:CG	2.37	0.54
1:A:503:GLY:O	1:A:507:ILE:HG13	2.06	0.54
1:A:870:ILE:HD11	1:A:882:GLY:CA	2.37	0.54
1:A:393:VAL:CG2	1:A:424:MSE:HE2	2.33	0.54
1:A:837:ARG:HB3	1:A:881:ARG:NH1	2.23	0.54
1:A:194:LEU:HD22	1:A:200:GLU:OE1	2.07	0.54
1:A:194:LEU:HD12	1:A:208:ALA:CB	2.37	0.54
1:A:344:LEU:HD12	1:A:344:LEU:N	2.20	0.54
1:A:35:LEU:CD2	1:A:46:ARG:HH21	2.20	0.54
1:A:782:PHE:HB3	1:A:795:ALA:HB2	1.89	0.54
1:A:88:SER:HB3	1:A:103:ASP:HB2	1.88	0.54
1:A:260:VAL:HG11	1:A:317:LEU:HD11	1.89	0.54
1:A:67:GLN:NE2	1:A:94:LEU:CD1	2.71	0.54
1:A:505:CYS:SG	1:A:557:LEU:HD13	2.48	0.54
1:A:390:LYS:HG3	1:A:431:ILE:CD1	2.22	0.54
1:A:11:ILE:HD13	1:A:11:ILE:C	2.28	0.54
1:A:39:THR:HB	1:A:41:GLU:OE1	2.08	0.54
1:A:461:ALA:HB2	1:A:488:LEU:HD13	1.89	0.54
1:A:7:THR:HG22	1:A:10:GLU:CG	2.32	0.54
1:A:278:PRO:HG3	1:A:328:GLY:O	2.08	0.53
1:A:381:VAL:HG23	1:A:382:PHE:HD1	1.73	0.53
1:A:684:ILE:HD13	1:A:684:ILE:C	2.29	0.53
1:A:719:ASP:OD1	1:A:721:MSE:HB2	2.08	0.53
2:B:3:GLY:N	2:B:4:PRO:HD3	2.23	0.53



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:344:LEU:O	1:A:347:LEU:HB2	2.08	0.53
1:A:531:THR:O	1:A:535:PHE:HB2	2.07	0.53
1:A:533:LYS:O	1:A:537:LEU:HG	2.07	0.53
1:A:462:GLU:OE2	1:A:549:TYR:CE1	2.61	0.53
1:A:381:VAL:CG2	1:A:382:PHE:H	2.20	0.53
1:A:65:GLY:O	1:A:66:ALA:C	2.47	0.53
1:A:773:GLU:O	1:A:774:LYS:HB3	2.09	0.53
1:A:818:ASP:HB3	1:A:821:LYS:HD3	1.90	0.53
1:A:187:LEU:O	1:A:191:VAL:HG23	2.08	0.53
1:A:361:VAL:CG1	1:A:362:SER:N	2.71	0.53
1:A:423:THR:O	1:A:425:LEU:N	2.41	0.53
1:A:489:TYR:O	1:A:489:TYR:HD1	1.92	0.53
1:A:671:LEU:HD13	1:A:706:LYS:HE2	1.88	0.53
1:A:818:ASP:CB	1:A:821:LYS:HD3	2.39	0.53
1:A:168:LEU:HD13	1:A:211:ILE:HG13	1.91	0.53
1:A:641:ALA:O	1:A:644:GLU:HB2	2.07	0.53
1:A:836:SER:O	1:A:838:ALA:N	2.41	0.53
1:A:752:SER:O	1:A:756:LEU:CD2	2.57	0.53
1:A:74:LEU:HD21	1:A:83:ALA:HB1	1.91	0.53
1:A:557:LEU:O	1:A:563:VAL:CG1	2.55	0.53
1:A:696:THR:HB	1:A:697:LYS:HD2	1.89	0.53
1:A:906:PHE:O	1:A:909:LEU:CB	2.57	0.53
1:A:883:LEU:HB3	1:A:921:GLU:O	2.09	0.53
1:A:371:ILE:HA	1:A:374:GLN:NE2	2.23	0.53
1:A:415:ILE:HA	1:A:459:ILE:HD11	1.91	0.53
1:A:814:ALA:HB3	1:A:815:PRO:HD3	1.91	0.53
1:A:856:ILE:O	1:A:859:GLU:N	2.41	0.53
1:A:639:VAL:HG13	1:A:673:PHE:CD2	2.44	0.53
1:A:736:LEU:HD12	1:A:736:LEU:N	2.24	0.53
1:A:879:GLN:O	1:A:883:LEU:HD12	2.09	0.53
1:A:886:ILE:CG2	1:A:887:ALA:N	2.72	0.53
1:A:124:LEU:O	1:A:127:ALA:HB3	2.09	0.52
1:A:526:ILE:N	1:A:526:ILE:HD13	2.14	0.52
1:A:109:ARG:HG3	1:A:109:ARG:HH11	1.74	0.52
1:A:534:LYS:HG2	1:A:538:GLU:HG2	1.90	0.52
1:A:538:GLU:OE2	1:A:541:LYS:HD3	2.09	0.52
1:A:56:ALA:O	1:A:59:LYS:N	2.42	0.52
1:A:594:THR:O	1:A:598:ASN:HB2	2.09	0.52
1:A:734:LYS:N	1:A:735:PRO:CD	2.72	0.52
1:A:750:TYR:HB2	1:A:791:LEU:HD22	1.89	0.52
1:A:97:VAL:HG23	1:A:131:LYS:HE2	1.91	0.52



	1 J	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (\AA)	overlap (Å)
1:A:265:ASN:ND2	1:A:271:ASP:HA	2.25	0.52
1:A:57:ARG:HB3	1:A:62:ASP:HB3	1.91	0.52
1:A:659:SER:O	1:A:660:LYS:CB	2.57	0.52
1:A:743:ASP:C	1:A:745:GLU:N	2.61	0.52
1:A:498:VAL:CG1	1:A:499:ARG:H	2.23	0.52
1:A:502:VAL:O	1:A:504:LEU:N	2.41	0.52
1:A:663:LEU:N	1:A:663:LEU:HD22	2.25	0.52
1:A:883:LEU:O	1:A:887:ALA:HB2	2.10	0.52
1:A:586:ALA:HA	1:A:589:VAL:CG2	2.40	0.52
1:A:680:ARG:HA	1:A:683:ILE:CG1	2.39	0.52
1:A:671:LEU:HD12	1:A:706:LYS:O	2.09	0.52
1:A:776:ILE:HA	1:A:779:ILE:CG2	2.39	0.52
1:A:188:VAL:CB	1:A:189:PRO:HD3	2.35	0.52
1:A:238:ARG:HH21	1:A:242:ARG:HH21	1.56	0.52
1:A:35:LEU:HD22	1:A:46:ARG:HH21	1.74	0.52
1:A:538:GLU:HB3	1:A:541:LYS:CD	2.39	0.52
1:A:740:LEU:HD21	1:A:752:SER:OG	2.09	0.52
1:A:863:TRP:HE3	1:A:867:PHE:HD2	1.57	0.52
1:A:108:LEU:HA	1:A:117:ILE:HG21	1.90	0.52
1:A:161:MSE:O	1:A:164:LEU:HB2	2.10	0.52
1:A:724:PHE:CD2	1:A:732:VAL:HG21	2.45	0.52
1:A:853:CYS:HB3	1:A:896:LEU:HD21	1.91	0.52
1:A:108:LEU:HD13	1:A:108:LEU:C	2.29	0.52
1:A:157:THR:CG2	1:A:158:GLU:H	2.05	0.52
1:A:401:ILE:O	1:A:403:ARG:N	2.41	0.52
1:A:465:VAL:HG22	1:A:503:GLY:N	2.24	0.52
1:A:748:ALA:HB1	1:A:751:ASP:OD2	2.10	0.52
1:A:840:ALA:O	1:A:843:PHE:HB3	2.09	0.52
1:A:324:HIS:HE1	1:A:325:MSE:SE	2.43	0.51
1:A:571:SER:HB3	1:A:575:LYS:HD2	1.90	0.51
1:A:544:VAL:HG23	1:A:545:ASP:N	2.25	0.51
1:A:565:GLU:O	1:A:569:ASP:HB2	2.10	0.51
1:A:646:GLY:O	1:A:648:VAL:N	2.39	0.51
1:A:177:GLY:O	1:A:181:VAL:HG23	2.10	0.51
1:A:330:PRO:HG2	1:A:333:TRP:CD1	2.46	0.51
1:A:663:LEU:H	1:A:663:LEU:CD2	2.22	0.51
1:A:812:THR:HG22	1:A:819:ARG:NE	2.24	0.51
1:A:378:GLU:O	1:A:380:MSE:N	2.39	0.51
1:A:398:ASN:O	1:A:401:ILE:HG22	2.10	0.51
1:A:892:SER:O	1:A:893:SER:HB3	2.11	0.51
1:A:237:VAL:HG22	1:A:289:TRP:CZ3	2.46	0.51



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:677:GLU:N	1:A:680:ARG:HH12	2.09	0.51
1:A:692:CYS:O	1:A:695:LEU:HB2	2.10	0.51
1:A:465:VAL:HG22	1:A:503:GLY:HA3	1.93	0.51
1:A:677:GLU:H	1:A:680:ARG:HH12	1.58	0.51
1:A:677:GLU:HA	1:A:680:ARG:HH11	1.73	0.51
1:A:735:PRO:HG2	1:A:736:LEU:H	1.74	0.51
1:A:138:LEU:O	1:A:141:LYS:N	2.43	0.51
1:A:46:ARG:HB2	1:A:47:PRO:CD	2.38	0.51
1:A:530:LYS:H	1:A:530:LYS:HD2	1.76	0.51
1:A:564:LYS:HB2	1:A:638:ARG:NH1	2.26	0.51
1:A:468:VAL:HG11	1:A:506:LYS:O	2.10	0.51
1:A:538:GLU:CA	1:A:541:LYS:HD3	2.40	0.51
1:A:544:VAL:HG12	1:A:547:ARG:HH21	1.76	0.51
1:A:670:LEU:HD11	1:A:691:LEU:CD2	2.37	0.51
1:A:877:GLU:OE1	1:A:877:GLU:HA	2.11	0.51
1:A:623:VAL:N	1:A:624:PRO:CD	2.73	0.51
1:A:21:ASP:O	1:A:22:GLN:CB	2.59	0.51
1:A:579:LEU:HD23	1:A:579:LEU:O	2.11	0.51
1:A:97:VAL:O	1:A:100:ALA:HB3	2.11	0.51
1:A:148:LEU:CD1	1:A:148:LEU:H	2.24	0.50
1:A:696:THR:O	1:A:704:LYS:HD3	2.11	0.50
1:A:734:LYS:O	1:A:738:ASP:OD2	2.28	0.50
1:A:745:GLU:CD	1:A:746:GLY:N	2.61	0.50
1:A:785:MSE:HB2	1:A:792:ARG:HD2	1.91	0.50
1:A:417:LEU:O	1:A:421:LEU:HG	2.11	0.50
1:A:47:PRO:HG2	1:A:76:PHE:CD2	2.46	0.50
1:A:863:TRP:N	1:A:864:PRO:CD	2.74	0.50
1:A:216:ILE:HB	1:A:222:CYS:SG	2.52	0.50
1:A:465:VAL:HG22	1:A:503:GLY:CA	2.42	0.50
1:A:692:CYS:HA	1:A:695:LEU:HG	1.93	0.50
1:A:109:ARG:HG3	1:A:109:ARG:NH1	2.26	0.50
1:A:241:CYS:C	1:A:243:LEU:H	2.15	0.50
1:A:26:LYS:O	1:A:30:LEU:HG	2.12	0.50
1:A:414:ARG:HD2	1:A:456:MSE:HE1	1.93	0.50
1:A:501:LEU:HD11	1:A:531:THR:HG22	1.94	0.50
1:A:592:LEU:HG	1:A:596:TYR:CE2	2.46	0.50
1:A:23:ASP:OD1	1:A:26:LYS:HG3	2.12	0.50
1:A:315:ILE:HD13	1:A:369:VAL:HG22	1.92	0.50
1:A:498:VAL:HB	1:A:535:PHE:HZ	1.66	0.50
1:A:501:LEU:HD11	1:A:531:THR:CG2	2.41	0.50
1:A:539:THR:HA	1:A:547:ARG:HH11	1.75	0.50



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:882:GLY:O	1:A:886:ILE:HB	2.12	0.50
1:A:323:MSE:HA	1:A:323:MSE:HE3	1.94	0.50
1:A:691:LEU:HG	1:A:695:LEU:CD2	2.41	0.50
1:A:743:ASP:C	1:A:745:GLU:H	2.15	0.50
1:A:822:LEU:HD22	1:A:826:TYR:HE1	1.76	0.50
1:A:423:THR:O	1:A:426:GLN:N	2.45	0.50
1:A:868:LYS:O	1:A:871:ALA:HB3	2.12	0.50
1:A:145:MSE:C	1:A:147:LYS:N	2.64	0.50
1:A:172:ARG:HB3	1:A:214:GLU:HG2	1.94	0.50
1:A:280:PRO:O	1:A:284:GLU:HB2	2.11	0.50
1:A:326:ASP:O	1:A:328:GLY:N	2.44	0.50
1:A:596:TYR:HE1	1:A:642:LEU:HD21	1.77	0.50
1:A:863:TRP:CH2	1:A:899:GLU:HB3	2.46	0.50
1:A:27:ALA:HA	1:A:30:LEU:HD12	1.93	0.50
1:A:340:GLU:O	1:A:344:LEU:HD13	2.12	0.50
1:A:498:VAL:CB	1:A:535:PHE:CZ	2.80	0.50
1:A:781:GLU:C	1:A:783:TRP:N	2.65	0.50
1:A:25:ILE:HD12	1:A:25:ILE:N	2.00	0.49
1:A:314:CYS:O	1:A:318:PHE:HB2	2.11	0.49
1:A:441:LEU:HD13	1:A:441:LEU:C	2.32	0.49
1:A:721:MSE:HE1	1:A:762:VAL:HG21	1.94	0.49
1:A:828:ALA:O	1:A:830:VAL:N	2.45	0.49
1:A:238:ARG:HD2	1:A:296:GLU:OE1	2.12	0.49
1:A:579:LEU:HD23	1:A:579:LEU:C	2.32	0.49
1:A:682:ARG:C	1:A:684:ILE:H	2.15	0.49
1:A:22:GLN:OE1	1:A:774:LYS:HE3	2.12	0.49
1:A:201:ASN:HB3	1:A:204:VAL:HG23	1.94	0.49
1:A:560:ASP:OD1	1:A:563:VAL:HG12	2.12	0.49
1:A:632:GLU:HG2	1:A:633:GLU:H	1.78	0.49
1:A:148:LEU:N	1:A:148:LEU:HD12	2.28	0.49
1:A:149:ALA:HB1	1:A:164:LEU:CD2	2.43	0.49
1:A:201:ASN:O	1:A:204:VAL:HB	2.13	0.49
1:A:226:LEU:HD22	1:A:263:VAL:CG1	2.43	0.49
1:A:624:PRO:C	1:A:626:THR:H	2.15	0.49
1:A:769:ARG:NH1	1:A:769:ARG:HG2	2.27	0.49
1:A:887:ALA:O	1:A:890:MSE:HG2	2.12	0.49
1:A:544:VAL:HG23	1:A:545:ASP:H	1.77	0.49
1:A:762:VAL:O	1:A:763:SER:CB	2.60	0.49
1:A:812:THR:HB	1:A:819:ARG:HD3	1.95	0.49
1:A:170:LEU:HD22	1:A:181:VAL:CG2	2.42	0.49
1:A:292:ARG:O	1:A:296:GLU:HG2	2.12	0.49



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:429:VAL:CG1	1:A:430:ASP:N	2.76	0.49
1:A:554:LEU:HD21	1:A:567:ILE:HD13	1.95	0.49
1:A:740:LEU:HD12	1:A:782:PHE:HZ	1.78	0.49
1:A:847:THR:HG23	1:A:889:ILE:HD13	1.95	0.49
1:A:131:LYS:O	1:A:134:GLN:N	2.45	0.49
1:A:173:GLU:O	1:A:173:GLU:HG2	2.10	0.49
1:A:264:PHE:HE2	1:A:317:LEU:HD22	1.76	0.49
1:A:353:ILE:HD13	1:A:356:LEU:O	2.13	0.49
1:A:863:TRP:CD2	1:A:864:PRO:HD3	2.47	0.49
1:A:143:THR:O	1:A:147:LYS:HG3	2.13	0.49
1:A:323:MSE:HE3	1:A:379:ASP:OD1	2.13	0.49
1:A:324:HIS:C	1:A:324:HIS:ND1	2.66	0.49
1:A:585:GLY:O	1:A:587:LEU:N	2.44	0.49
1:A:596:TYR:CE1	1:A:642:LEU:HD21	2.47	0.49
1:A:800:LEU:HD11	1:A:841:ALA:HB3	1.94	0.49
1:A:213:ASP:CG	1:A:262:ARG:HH12	2.16	0.49
1:A:385:LYS:O	1:A:386:ARG:C	2.51	0.49
1:A:554:LEU:HD23	1:A:554:LEU:O	2.13	0.49
1:A:144:ASP:O	1:A:148:LEU:HD13	2.13	0.48
1:A:462:GLU:HB2	1:A:499:ARG:HG2	1.95	0.48
1:A:74:LEU:CD2	1:A:83:ALA:HB1	2.42	0.48
1:A:883:LEU:HA	1:A:886:ILE:HG21	1.95	0.48
1:A:414:ARG:HH11	1:A:456:MSE:HE1	1.77	0.48
1:A:646:GLY:C	1:A:649:PRO:HD2	2.33	0.48
1:A:837:ARG:O	1:A:881:ARG:NH1	2.46	0.48
1:A:414:ARG:NH1	1:A:447:GLU:HG2	2.29	0.48
1:A:784:PHE:CD2	1:A:784:PHE:N	2.82	0.48
1:A:856:ILE:O	1:A:858:ASP:N	2.47	0.48
1:A:873:HIS:CD2	1:A:875:ASP:HB2	2.49	0.48
1:A:462:GLU:HA	1:A:465:VAL:HB	1.94	0.48
1:A:536:LEU:CD2	1:A:547:ARG:HB3	2.44	0.48
1:A:859:GLU:HG3	1:A:859:GLU:O	2.14	0.48
1:A:885:GLY:O	1:A:889:ILE:HG12	2.12	0.48
1:A:433:ILE:C	1:A:435:LEU:N	2.67	0.48
1:A:920:GLN:C	1:A:922:ARG:N	2.66	0.48
1:A:224:LYS:O	1:A:224:LYS:HD3	2.13	0.48
1:A:259:LEU:O	1:A:263:VAL:HG23	2.13	0.48
1:A:663:LEU:HB3	1:A:699:ALA:HB2	1.95	0.48
1:A:794:ALA:C	1:A:796:ALA:N	2.67	0.48
1:A:900:ILE:HB	1:A:904:GLU:CB	2.43	0.48
1:A:464:ILE:HG13	1:A:465:VAL:N	2.28	0.48



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:604:GLU:HG2	1:A:668:ARG:NH1	2.29	0.48
1:A:851:ASN:O	1:A:854:ALA:HB3	2.14	0.48
1:A:390:LYS:C	1:A:392:LYS:N	2.67	0.48
1:A:464:ILE:O	1:A:467:THR:N	2.45	0.48
1:A:367:GLN:NE2	1:A:586:ALA:O	2.47	0.48
1:A:834:ARG:C	1:A:836:SER:N	2.66	0.48
1:A:148:LEU:N	1:A:148:LEU:CD1	2.77	0.48
1:A:862:SER:C	1:A:864:PRO:HD2	2.34	0.48
1:A:843:PHE:HZ	1:A:867:PHE:HE1	1.60	0.48
1:A:262:ARG:NH1	1:A:262:ARG:CG	2.76	0.48
1:A:375:ARG:NH1	1:A:375:ARG:CG	2.75	0.48
1:A:382:PHE:HB2	1:A:385:LYS:HB2	1.94	0.48
1:A:567:ILE:HG23	1:A:573:LEU:HD23	1.96	0.48
1:A:626:THR:CG2	1:A:627:HIS:H	2.11	0.48
1:A:697:LYS:CD	1:A:697:LYS:N	2.75	0.48
1:A:748:ALA:HB1	1:A:751:ASP:CB	2.42	0.48
1:A:860:ILE:CG2	1:A:860:ILE:O	2.60	0.48
1:A:311:ARG:CZ	1:A:311:ARG:HB2	2.43	0.47
1:A:760:ALA:HB1	1:A:767:ARG:HG2	1.96	0.47
1:A:182:TRP:CD2	1:A:221:ARG:HD3	2.50	0.47
1:A:241:CYS:O	1:A:243:LEU:N	2.47	0.47
1:A:19:VAL:HG21	1:A:31:TYR:OH	2.13	0.47
1:A:329:ILE:CG1	1:A:330:PRO:HD2	2.17	0.47
1:A:291:ILE:HD13	1:A:333:TRP:HZ3	1.79	0.47
1:A:449:ALA:O	1:A:488:LEU:HD21	2.15	0.47
1:A:414:ARG:HD2	1:A:456:MSE:CE	2.44	0.47
1:A:538:GLU:HB3	1:A:541:LYS:HG2	1.96	0.47
1:A:585:GLY:C	1:A:587:LEU:H	2.17	0.47
1:A:733:VAL:H	1:A:735:PRO:HD2	1.79	0.47
1:A:767:ARG:HA	1:A:770:ILE:CD1	2.43	0.47
1:A:779:ILE:CG1	1:A:798:LEU:HD23	2.43	0.47
1:A:886:ILE:HG23	1:A:887:ALA:N	2.28	0.47
1:A:150:PHE:CD2	1:A:190:PHE:CD1	3.02	0.47
1:A:369:VAL:O	1:A:373:LEU:HD12	2.14	0.47
1:A:439:ASP:C	1:A:441:LEU:H	2.17	0.47
1:A:683:ILE:O	1:A:688:GLY:HA3	2.14	0.47
1:A:679:LEU:O	1:A:683:ILE:HG23	2.15	0.47
1:A:783:TRP:HE1	1:A:796:ALA:HB2	1.79	0.47
1:A:93:GLN:C	1:A:95:GLY:N	2.67	0.47
1:A:572:LEU:CD1	1:A:575:LYS:HE2	2.45	0.47
1:A:875:ASP:O	1:A:876:ALA:C	2.52	0.47



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
2:B:4:PRO:O	2:B:6:ILE:N	2.37	0.47
1:A:346:LEU:HG	1:A:373:LEU:HD21	1.97	0.47
1:A:45:LEU:O	1:A:48:VAL:CG1	2.63	0.47
1:A:505:CYS:SG	1:A:557:LEU:CD1	3.02	0.47
1:A:710:ALA:O	1:A:714:LEU:HB2	2.15	0.47
1:A:852:ALA:O	1:A:856:ILE:HG12	2.15	0.47
1:A:875:ASP:O	1:A:877:GLU:HB2	2.14	0.47
1:A:16:ASN:HA	1:A:31:TYR:OH	2.14	0.47
1:A:210:ARG:HA	1:A:213:ASP:HB3	1.96	0.47
1:A:265:ASN:HA	1:A:270:MSE:O	2.14	0.47
1:A:482:ILE:O	1:A:485:LEU:HB2	2.15	0.47
1:A:764:ASP:OD2	1:A:805:PHE:CD2	2.68	0.47
1:A:909:LEU:O	1:A:910:VAL:C	2.52	0.47
1:A:883:LEU:HD13	1:A:922:ARG:CB	2.44	0.47
1:A:165:ASN:O	1:A:168:LEU:HB3	2.15	0.47
1:A:218:ASN:CB	1:A:221:ARG:NH1	2.75	0.47
1:A:260:VAL:CG1	1:A:317:LEU:HD11	2.45	0.47
1:A:46:ARG:O	1:A:47:PRO:C	2.53	0.47
1:A:498:VAL:C	1:A:500:ALA:H	2.18	0.47
1:A:720:PRO:HG3	1:A:758:ASN:O	2.14	0.47
1:A:225:PHE:O	1:A:228:MSE:HG2	2.15	0.47
1:A:291:ILE:HG22	1:A:292:ARG:N	2.29	0.47
1:A:352:GLN:HG3	1:A:359:TYR:CE1	2.50	0.47
1:A:53:ARG:HH11	1:A:57:ARG:NH1	2.13	0.47
1:A:150:PHE:CD2	1:A:190:PHE:HB3	2.50	0.47
1:A:344:LEU:HD11	1:A:392:LYS:HE3	1.97	0.47
1:A:359:TYR:CD1	1:A:359:TYR:O	2.68	0.47
1:A:648:VAL:H	1:A:649:PRO:CD	2.28	0.47
1:A:716:ALA:C	1:A:718:ALA:N	2.65	0.47
1:A:799:LEU:H	1:A:799:LEU:CD2	2.28	0.47
1:A:834:ARG:O	1:A:836:SER:N	2.48	0.47
1:A:898:SER:O	1:A:899:GLU:C	2.52	0.47
1:A:97:VAL:O	1:A:98:GLY:O	2.33	0.47
1:A:724:PHE:N	1:A:725:PRO:CD	2.77	0.47
1:A:830:VAL:CB	1:A:873:HIS:NE2	2.78	0.47
1:A:282:VAL:O	1:A:283:ALA:C	2.53	0.46
1:A:664:GLU:OE1	1:A:668:ARG:NH2	2.48	0.46
1:A:806:GLU:HB2	1:A:807:LYS:HD2	1.96	0.46
1:A:335:TRP:CE3	1:A:385:LYS:HE2	2.50	0.46
1:A:438:ASN:C	1:A:440:GLN:H	2.18	0.46
1:A:581:ALA:C	1:A:583:LYS:H	2.18	0.46



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:736:LEU:O	1:A:740:LEU:HD23	2.15	0.46
1:A:813:VAL:HG11	1:A:849:ASP:OD2	2.15	0.46
1:A:267:MSE:HE1	1:A:293:VAL:HG21	1.96	0.46
1:A:308:ALA:O	1:A:311:ARG:N	2.48	0.46
1:A:503:GLY:CA	1:A:506:LYS:HB3	2.46	0.46
1:A:740:LEU:O	1:A:741:HIS:C	2.54	0.46
1:A:767:ARG:HH12	1:A:805:PHE:HB2	1.80	0.46
1:A:818:ASP:CA	1:A:821:LYS:HD3	2.46	0.46
1:A:209:ILE:HG22	1:A:259:LEU:HD21	1.98	0.46
1:A:270:MSE:HB3	1:A:278:PRO:CB	2.45	0.46
1:A:448:MSE:CE	1:A:460:ALA:HB2	2.35	0.46
1:A:632:GLU:C	1:A:634:TYR:H	2.18	0.46
1:A:771:LEU:HD21	1:A:802:LEU:HD22	1.96	0.46
1:A:915:LEU:O	1:A:916:GLY:C	2.53	0.46
1:A:468:VAL:HG21	1:A:506:LYS:HD3	1.96	0.46
1:A:560:ASP:O	1:A:563:VAL:HG13	2.16	0.46
1:A:849:ASP:O	1:A:852:ALA:HB3	2.16	0.46
2:B:3:GLY:C	2:B:5:THR:H	2.19	0.46
1:A:188:VAL:HB	1:A:189:PRO:CD	2.35	0.46
1:A:313:THR:O	1:A:315:ILE:N	2.49	0.46
1:A:442:THR:N	1:A:443:PRO:CD	2.79	0.46
1:A:472:GLU:HA	1:A:475:ILE:HG13	1.97	0.46
1:A:874:GLU:H	1:A:874:GLU:CD	2.17	0.46
2:B:3:GLY:H	2:B:4:PRO:HD3	1.76	0.46
1:A:818:ASP:HA	1:A:821:LYS:HD3	1.97	0.46
1:A:12:ARG:O	1:A:15:GLY:N	2.49	0.46
1:A:264:PHE:HA	1:A:267:MSE:HE3	1.96	0.46
1:A:439:ASP:C	1:A:441:LEU:N	2.67	0.46
1:A:660:LYS:CA	1:A:663:LEU:HD23	2.46	0.46
1:A:730:TYR:CD2	1:A:730:TYR:N	2.71	0.46
1:A:779:ILE:HD11	1:A:799:LEU:HD21	1.98	0.46
1:A:145:MSE:C	1:A:147:LYS:H	2.18	0.46
1:A:489:TYR:CD1	1:A:489:TYR:C	2.88	0.46
1:A:501:LEU:HD12	1:A:535:PHE:CD2	2.51	0.46
1:A:53:ARG:CD	1:A:57:ARG:NH1	2.79	0.46
1:A:589:VAL:O	1:A:590:TYR:C	2.52	0.46
1:A:238:ARG:NH2	1:A:242:ARG:NH2	2.64	0.46
1:A:272:ARG:CZ	1:A:272:ARG:HB3	2.46	0.46
1:A:577:LEU:HD22	1:A:592:LEU:CD1	2.46	0.46
1:A:691:LEU:O	1:A:693:LEU:N	2.49	0.46
1:A:799:LEU:N	1:A:799:LEU:HD22	2.31	0.46



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:833:GLU:CG	1:A:834:ABG:N	2 76	0.46
1:A:852:ALA:C	1:A:854:ALA:H	2.18	0.46
1:A:560:ASP:OD1	1:A:562:ASP:HB2	2.16	0.45
1:A:564:LYS:CB	1:A:638:ARG:NH1	2.79	0.45
1:A:769:ARG:O	1:A:770:ILE:C	2.54	0.45
1:A:498:VAL:C	1:A:500:ALA:N	2.69	0.45
1:A:666:ILE:O	1:A:670:LEU:HG	2.16	0.45
1:A:761:SER:OG	1:A:762:VAL:N	2.48	0.45
1:A:806:GLU:O	1:A:807:LYS:HB2	2.16	0.45
1:A:170:LEU:HD23	1:A:170:LEU:C	2.36	0.45
1:A:201:ASN:OD1	1:A:203:GLU:N	2.49	0.45
1:A:401:ILE:CG2	1:A:402:SER:N	2.78	0.45
1:A:443:PRO:HG2	1:A:444:ILE:N	2.27	0.45
1:A:894:ASN:HA	1:A:897:CYS:HB2	1.99	0.45
1:A:528:LEU:HB2	1:A:557:LEU:HD21	1.99	0.45
1:A:890:MSE:HG3	1:A:928:GLN:CB	2.47	0.45
1:A:135:THR:OG1	1:A:136:THR:N	2.49	0.45
1:A:324:HIS:CE1	1:A:325:MSE:SE	3.19	0.45
1:A:369:VAL:HG12	1:A:373:LEU:HD11	1.98	0.45
1:A:397:PHE:CE1	1:A:417:LEU:HD11	2.51	0.45
1:A:396:PHE:CE1	1:A:400:LEU:HD12	2.51	0.45
1:A:437:THR:O	1:A:439:ASP:N	2.50	0.45
1:A:539:THR:CG2	1:A:540:GLU:H	2.24	0.45
1:A:560:ASP:O	1:A:563:VAL:CG1	2.64	0.45
1:A:889:ILE:CG2	1:A:896:LEU:HD23	2.43	0.45
1:A:120:VAL:HG22	1:A:123:ARG:NH2	2.31	0.45
1:A:210:ARG:O	1:A:213:ASP:HB3	2.17	0.45
1:A:29:GLU:CD	1:A:277:LYS:HD3	2.37	0.45
1:A:700:SER:O	1:A:703:GLY:N	2.49	0.45
1:A:729:ALA:O	1:A:732:VAL:N	2.50	0.45
1:A:739:LEU:HD11	1:A:752:SER:HB2	1.99	0.45
1:A:813:VAL:HG22	1:A:846:LEU:CD2	2.43	0.45
1:A:888:ASN:HA	1:A:891:HIS:HB2	1.99	0.45
1:A:274:LYS:HD2	1:A:276:MSE:HE3	1.99	0.45
1:A:760:ALA:HB2	1:A:770:ILE:HD12	1.99	0.45
1:A:818:ASP:OD2	1:A:821:LYS:HE3	2.17	0.45
1:A:85:PHE:HE2	1:A:120:VAL:HG21	1.82	0.45
1:A:15:GLY:HA2	1:A:30:LEU:HD13	1.98	0.45
1:A:483:PRO:O	1:A:486:ARG:N	2.48	0.45
1:A:861:LYS:O	1:A:862:SER:C	2.55	0.45
1:A:279:ASP:HB3	1:A:282:VAL:HG12	1.99	0.45



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlan (Å)
1:A:385:LYS:N	1:A:385:LYS:HD2	2.32	0.45
1:A:47:PRO:CG	1:A:76:PHE:CG	3.00	0.45
1:A:48:VAL:HG13	1:A:49:LEU:H	1.81	0.45
1:A:660:LYS:CG	1:A:661:ASN:HD22	2.29	0.45
1:A:773:GLU:HG3	1:A:775:ALA:HB2	1.98	0.45
1:A:908:VAL:O	1:A:909:LEU:C	2.55	0.45
1:A:268:ALA:CB	1:A:283:ALA:HB2	2.47	0.44
1:A:453:ASP:OD2	1:A:456:MSE:HG3	2.17	0.44
1:A:472:GLU:C	1:A:474:ALA:N	2.66	0.44
2:B:4:PRO:C	2:B:6:ILE:N	2.70	0.44
1:A:210:ARG:HA	1:A:213:ASP:CB	2.48	0.44
1:A:288:ILE:HD13	1:A:288:ILE:N	2.33	0.44
1:A:31:TYR:HD1	1:A:49:LEU:HD23	1.81	0.44
1:A:591:THR:OG1	1:A:592:LEU:N	2.50	0.44
1:A:679:LEU:O	1:A:681:GLY:N	2.50	0.44
1:A:884:MSE:O	1:A:888:ASN:ND2	2.49	0.44
1:A:290:ILE:O	1:A:294:LEU:HD12	2.16	0.44
1:A:385:LYS:O	1:A:387:THR:N	2.51	0.44
1:A:433:ILE:O	1:A:435:LEU:N	2.51	0.44
1:A:502:VAL:CG1	1:A:503:GLY:N	2.80	0.44
1:A:794:ALA:HA	1:A:797:GLU:OE1	2.17	0.44
1:A:864:PRO:HG2	1:A:865:GLU:H	1.81	0.44
1:A:199:SER:O	1:A:200:GLU:C	2.55	0.44
1:A:225:PHE:O	1:A:229:HIS:CE1	2.70	0.44
1:A:258:ILE:HD13	1:A:258:ILE:H	1.82	0.44
1:A:313:THR:C	1:A:315:ILE:H	2.21	0.44
1:A:580:LEU:CD1	1:A:588:CYS:SG	3.04	0.44
1:A:142:VAL:HG12	1:A:143:THR:H	1.79	0.44
1:A:167:LEU:HD22	1:A:181:VAL:HG13	1.97	0.44
1:A:530:LYS:N	1:A:530:LYS:HD2	2.33	0.44
1:A:729:ALA:HB1	1:A:766:ILE:HD12	2.00	0.44
1:A:832:GLU:CG	1:A:833:GLU:H	2.22	0.44
1:A:218:ASN:HB2	1:A:221:ARG:HH12	1.81	0.44
1:A:409:GLU:O	1:A:412:LYS:HG3	2.17	0.44
1:A:857:MSE:HE3	1:A:899:GLU:HG3	1.99	0.44
1:A:121:LEU:O	1:A:125:VAL:HG23	2.18	0.44
1:A:375:ARG:NH2	1:A:660:LYS:HZ2	2.14	0.44
1:A:323:MSE:HE2	1:A:376:LEU:HA	1.99	0.44
1:A:498:VAL:O	1:A:501:LEU:N	2.49	0.44
1:A:716:ALA:O	1:A:718:ALA:N	2.47	0.44
1:A:824:VAL:HG12	1:A:843:PHE:CE2	2.53	0.44



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:892:SER:O	1:A:893:SER:CB	2.66	0.44
1:A:407:ASP:O	1:A:408:ASP:C	2.56	0.44
1:A:463:LEU:HD12	1:A:463:LEU:O	2.17	0.44
1:A:131:LYS:O	1:A:132:ILE:C	2.57	0.44
1:A:167:LEU:O	1:A:181:VAL:HG21	2.17	0.44
1:A:288:ILE:H	1:A:288:ILE:CD1	2.26	0.44
1:A:572:LEU:HD12	1:A:575:LYS:HE2	1.99	0.44
1:A:674:ALA:O	1:A:680:ARG:NH2	2.51	0.44
1:A:821:LYS:CB	1:A:821:LYS:NZ	2.80	0.44
1:A:568:VAL:HG23	1:A:599:LEU:HD13	1.99	0.43
1:A:755:THR:O	1:A:759:LEU:HB2	2.18	0.43
1:A:779:ILE:CD1	1:A:798:LEU:HD23	2.47	0.43
1:A:355:GLU:O	1:A:356:LEU:HB2	2.17	0.43
1:A:439:ASP:O	1:A:443:PRO:CD	2.63	0.43
1:A:451:SER:OG	1:A:452:GLN:N	2.50	0.43
1:A:497:LYS:O	1:A:500:ALA:HB3	2.19	0.43
1:A:646:GLY:C	1:A:648:VAL:N	2.72	0.43
1:A:679:LEU:C	1:A:681:GLY:H	2.21	0.43
1:A:679:LEU:C	1:A:681:GLY:N	2.71	0.43
1:A:699:ALA:HB1	1:A:703:GLY:HA3	1.99	0.43
1:A:74:LEU:H	1:A:74:LEU:HD22	1.83	0.43
1:A:7:THR:HG22	1:A:10:GLU:OE2	2.19	0.43
1:A:101:PHE:O	1:A:103:ASP:N	2.51	0.43
1:A:135:THR:C	1:A:137:SER:N	2.72	0.43
1:A:201:ASN:HB3	1:A:204:VAL:CG2	2.49	0.43
1:A:353:ILE:HG12	1:A:355:GLU:N	2.19	0.43
1:A:423:THR:C	1:A:425:LEU:N	2.72	0.43
1:A:504:LEU:HD23	1:A:504:LEU:O	2.19	0.43
1:A:800:LEU:O	1:A:800:LEU:HD23	2.19	0.43
1:A:155:LYS:HD2	1:A:156:ASP:H	1.82	0.43
1:A:288:ILE:HD13	1:A:288:ILE:H	1.83	0.43
1:A:335:TRP:O	1:A:338:VAL:HG22	2.18	0.43
1:A:42:ASP:O	1:A:45:LEU:HB3	2.18	0.43
1:A:48:VAL:CG1	1:A:49:LEU:N	2.81	0.43
1:A:671:LEU:CD1	1:A:706:LYS:HE2	2.49	0.43
1:A:852:ALA:C	1:A:854:ALA:N	2.71	0.43
1:A:12:ARG:O	1:A:16:ASN:OD1	2.37	0.43
1:A:138:LEU:O	1:A:139:ALA:C	2.57	0.43
1:A:369:VAL:HG12	1:A:373:LEU:CD1	2.48	0.43
1:A:377:GLU:O	1:A:380:MSE:HB2	2.18	0.43
1:A:670:LEU:HA	1:A:673:PHE:HB2	2.01	0.43



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:182:TRP:CZ3	1:A:184:GLN:HA	2.53	0.43
1:A:85:PHE:CE2	1:A:120:VAL:HG21	2.54	0.43
1:A:313:THR:C	1:A:315:ILE:N	2.72	0.43
1:A:375:ARG:NH2	1:A:660:LYS:HZ1	2.09	0.43
1:A:691:LEU:C	1:A:693:LEU:N	2.71	0.43
1:A:16:ASN:HA	2:B:9:VAL:HG21	2.01	0.43
1:A:188:VAL:HG11	1:A:228:MSE:SE	2.69	0.43
1:A:328:GLY:C	1:A:329:ILE:O	2.57	0.43
1:A:323:MSE:CE	1:A:334:SER:HB3	2.47	0.43
1:A:382:PHE:HB3	1:A:384:THR:HG23	2.00	0.43
1:A:385:LYS:C	1:A:387:THR:N	2.69	0.43
1:A:409:GLU:C	1:A:409:GLU:OE1	2.56	0.43
1:A:536:LEU:CD2	1:A:550:ALA:HB3	2.48	0.43
1:A:572:LEU:N	1:A:575:LYS:HD3	2.33	0.43
1:A:85:PHE:CD2	1:A:85:PHE:C	2.92	0.43
1:A:164:LEU:O	1:A:165:ASN:C	2.57	0.43
1:A:336:LYS:O	1:A:340:GLU:HG3	2.19	0.43
1:A:375:ARG:CZ	1:A:375:ARG:HB2	2.48	0.43
1:A:45:LEU:O	1:A:48:VAL:HG12	2.19	0.43
1:A:646:GLY:CA	1:A:649:PRO:HD2	2.49	0.43
1:A:770:ILE:O	1:A:773:GLU:HB3	2.18	0.43
1:A:812:THR:HA	1:A:819:ARG:HD2	1.99	0.43
1:A:475:ILE:CG2	1:A:475:ILE:O	2.66	0.43
1:A:601:ASN:HD21	1:A:638:ARG:HH21	1.59	0.43
1:A:682:ARG:C	1:A:684:ILE:N	2.72	0.43
1:A:8:ALA:CB	1:A:45:LEU:HD21	2.48	0.43
1:A:114:ASP:C	1:A:116:GLY:N	2.72	0.42
1:A:97:VAL:HG11	1:A:127:ALA:HB1	2.00	0.42
1:A:150:PHE:O	1:A:152:GLY:N	2.51	0.42
1:A:261:GLN:HG3	1:A:265:ASN:OD1	2.19	0.42
1:A:448:MSE:CB	1:A:456:MSE:HB3	2.34	0.42
1:A:552:GLU:O	1:A:556:TYR:CD1	2.71	0.42
1:A:555:SER:HA	1:A:595:ILE:HG12	2.00	0.42
1:A:776:ILE:O	1:A:780:GLU:HB2	2.19	0.42
1:A:268:ALA:HB1	1:A:283:ALA:HB2	2.00	0.42
1:A:626:THR:OG1	1:A:628:PRO:HD3	2.19	0.42
1:A:736:LEU:CD2	1:A:755:THR:HG21	2.49	0.42
1:A:808:PHE:O	1:A:812:THR:HG23	2.19	0.42
1:A:870:ILE:HG13	1:A:878:THR:HG22	2.00	0.42
1:A:172:ARG:HB3	1:A:214:GLU:CG	2.49	0.42
1:A:42:ASP:O	1:A:43:LYS:C	2.57	0.42



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:593:ALA:O	1:A:597:ALA:N	2.40	0.42
1:A:663:LEU:O	1:A:665:LEU:N	2.52	0.42
1:A:689:THR:O	1:A:693:LEU:HB2	2.18	0.42
1:A:724:PHE:O	1:A:725:PRO:O	2.37	0.42
1:A:872:MSE:HA	1:A:879:GLN:HB2	2.00	0.42
1:A:893:SER:OG	1:A:896:LEU:HD13	2.19	0.42
1:A:108:LEU:HB2	1:A:121:LEU:HD11	2.00	0.42
1:A:397:PHE:CD1	1:A:417:LEU:HD11	2.54	0.42
1:A:409:GLU:CD	1:A:409:GLU:C	2.78	0.42
1:A:429:VAL:HG13	1:A:430:ASP:N	2.33	0.42
1:A:548:ARG:NH1	1:A:587:LEU:HD22	2.33	0.42
1:A:764:ASP:O	1:A:765:SER:C	2.57	0.42
1:A:9:GLU:HB3	1:A:10:GLU:H	1.49	0.42
1:A:11:ILE:HG23	1:A:12:ARG:N	2.34	0.42
1:A:352:GLN:HG3	1:A:359:TYR:HE1	1.84	0.42
1:A:366:ARG:O	1:A:367:GLN:C	2.57	0.42
1:A:39:THR:HG22	1:A:40:ASP:N	2.27	0.42
1:A:536:LEU:O	1:A:538:GLU:N	2.53	0.42
1:A:572:LEU:CD2	1:A:572:LEU:H	1.99	0.42
1:A:642:LEU:C	1:A:644:GLU:N	2.72	0.42
1:A:757:THR:HA	1:A:798:LEU:HD12	2.00	0.42
1:A:896:LEU:N	1:A:896:LEU:HD12	2.34	0.42
2:B:3:GLY:C	2:B:5:THR:N	2.73	0.42
1:A:126:LYS:O	1:A:130:ASP:OD2	2.37	0.42
1:A:371:ILE:CG1	1:A:372:CYS:N	2.83	0.42
1:A:381:VAL:CG2	1:A:382:PHE:N	2.74	0.42
1:A:782:PHE:HB3	1:A:795:ALA:CB	2.49	0.42
1:A:776:ILE:HD11	1:A:802:LEU:HD13	2.01	0.42
1:A:820:LEU:CD1	1:A:855:ARG:HB2	2.49	0.42
1:A:856:ILE:HG13	1:A:857:MSE:N	2.34	0.42
1:A:302:GLN:O	1:A:303:ASP:C	2.57	0.42
1:A:108:LEU:HB2	1:A:117:ILE:CG2	2.49	0.42
1:A:126:LYS:HA	1:A:129:ASN:HD22	1.84	0.42
1:A:143:THR:HA	1:A:146:GLU:HB3	2.01	0.42
1:A:319:LEU:HG	1:A:320:LYS:N	2.34	0.42
1:A:329:ILE:HG21	1:A:333:TRP:HB2	2.02	0.42
1:A:584:ALA:O	1:A:587:LEU:HD12	2.19	0.42
1:A:701:GLY:C	1:A:703:GLY:N	2.73	0.42
1:A:828:ALA:HB2	1:A:870:ILE:HB	2.00	0.42
1:A:125:VAL:C	1:A:127:ALA:N	2.72	0.42
1:A:12:ARG:CG	1:A:13:ASP:N	2.83	0.42



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:187:LEU:HD21	1:A:211:ILE:HG22	2.02	0.42
1:A:446:LEU:HD21	1:A:480:VAL:HG21	2.01	0.42
1:A:320:LYS:HZ1	1:A:658:GLU:HB3	1.85	0.42
1:A:663:LEU:C	1:A:665:LEU:N	2.72	0.42
1:A:785:MSE:HB3	1:A:788:HIS:CD2	2.55	0.42
1:A:844:ALA:HA	1:A:885:GLY:CA	2.49	0.42
1:A:431:ILE:O	1:A:435:LEU:HG	2.20	0.42
1:A:570:ASP:OD1	1:A:573:LEU:N	2.53	0.42
1:A:53:ARG:CG	1:A:57:ARG:HD2	2.50	0.42
1:A:676:TYR:O	1:A:677:GLU:HB2	2.19	0.42
1:A:707:ALA:O	1:A:711:ILE:HG13	2.20	0.42
1:A:776:ILE:N	1:A:777:PRO:CD	2.81	0.42
1:A:196:ASN:OD1	1:A:246:LYS:HD2	2.20	0.41
1:A:393:VAL:O	1:A:396:PHE:HB3	2.19	0.41
1:A:581:ALA:HB1	1:A:654:VAL:HG13	2.02	0.41
1:A:764:ASP:O	1:A:766:ILE:N	2.53	0.41
1:A:812:THR:CB	1:A:819:ARG:HD3	2.50	0.41
1:A:312:GLU:O	1:A:315:ILE:HB	2.20	0.41
1:A:398:ASN:O	1:A:399:ALA:C	2.59	0.41
1:A:47:PRO:HG3	1:A:76:PHE:CE1	2.54	0.41
1:A:245:CYS:HA	1:A:310:GLN:NE2	2.35	0.41
1:A:267:MSE:CE	1:A:293:VAL:HG21	2.50	0.41
1:A:389:PHE:C	1:A:389:PHE:CD1	2.94	0.41
1:A:676:TYR:HB2	1:A:679:LEU:HD22	2.02	0.41
1:A:821:LYS:O	1:A:825:LEU:HG	2.20	0.41
1:A:830:VAL:CG1	1:A:833:GLU:HA	2.50	0.41
1:A:840:ALA:C	1:A:842:GLY:H	2.22	0.41
1:A:232:ASP:HB3	1:A:235:LYS:HD2	2.01	0.41
1:A:303:ASP:OD2	1:A:305:LYS:HB2	2.19	0.41
1:A:349:VAL:O	1:A:351:SER:N	2.53	0.41
1:A:53:ARG:HD2	1:A:57:ARG:NH1	2.35	0.41
1:A:321:ASN:O	1:A:329:ILE:HB	2.21	0.41
1:A:464:ILE:C	1:A:466:ALA:N	2.72	0.41
1:A:501:LEU:CD1	1:A:531:THR:HG22	2.51	0.41
1:A:52:ASN:OD1	2:B:9:VAL:HB	2.21	0.41
1:A:536:LEU:O	1:A:537:LEU:C	2.59	0.41
1:A:563:VAL:HG13	1:A:564:LYS:H	1.86	0.41
1:A:55:MSE:HE1	1:A:59:LYS:NZ	2.35	0.41
1:A:834:ARG:HD3	1:A:834:ARG:HA	1.88	0.41
1:A:90:ALA:O	1:A:93:GLN:N	2.50	0.41
1:A:296:GLU:O	1:A:300:MSE:HG2	2.20	0.41



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:420:PHE:O	1:A:424:MSE:CG	2.69	0.41
1:A:567:ILE:HG23	1:A:573:LEU:CD2	2.51	0.41
1:A:739:LEU:HD12	1:A:739:LEU:C	2.41	0.41
1:A:87:ARG:HG2	1:A:103:ASP:OD1	2.21	0.41
1:A:70:CYS:SG	1:A:87:ARG:N	2.94	0.41
1:A:857:MSE:HE2	1:A:896:LEU:HB3	2.01	0.41
1:A:436:ILE:HD13	1:A:436:ILE:H	1.86	0.41
1:A:472:GLU:HG2	1:A:475:ILE:CD1	2.48	0.41
1:A:482:ILE:HD13	1:A:482:ILE:N	2.36	0.41
1:A:626:THR:OG1	1:A:627:HIS:N	2.53	0.41
1:A:632:GLU:O	1:A:634:TYR:N	2.48	0.41
1:A:642:LEU:C	1:A:644:GLU:H	2.24	0.41
1:A:725:PRO:O	1:A:728:ARG:N	2.37	0.41
1:A:766:ILE:O	1:A:770:ILE:HG13	2.20	0.41
1:A:364:GLU:HG2	1:A:368:HIS:HE1	1.85	0.41
1:A:489:TYR:CD1	1:A:489:TYR:O	2.72	0.41
1:A:708:GLY:HA2	1:A:711:ILE:HD12	2.03	0.41
1:A:87:ARG:HG2	1:A:91:ARG:HD2	2.02	0.41
1:A:397:PHE:CE1	1:A:421:LEU:HD21	2.55	0.41
1:A:663:LEU:HG	1:A:699:ALA:HA	2.03	0.41
1:A:671:LEU:HD12	1:A:706:LYS:HB3	2.03	0.41
1:A:822:LEU:HD22	1:A:826:TYR:CE1	2.55	0.41
1:A:839:SER:O	1:A:843:PHE:HB2	2.21	0.41
1:A:879:GLN:O	1:A:879:GLN:HG3	2.21	0.41
1:A:927:GLU:C	1:A:929:ALA:H	2.24	0.41
1:A:258:ILE:CD1	1:A:258:ILE:H	2.28	0.41
1:A:347:LEU:C	1:A:349:VAL:N	2.72	0.41
1:A:467:THR:O	1:A:467:THR:HG22	2.21	0.41
1:A:729:ALA:O	1:A:731:GLU:N	2.54	0.41
1:A:328:GLY:O	1:A:329:ILE:O	2.39	0.40
1:A:620:LYS:HG3	1:A:621:HIS:N	2.29	0.40
1:A:247:LYS:HB2	1:A:252:PHE:CD2	2.56	0.40
1:A:446:LEU:HD21	1:A:480:VAL:CG2	2.51	0.40
1:A:593:ALA:HB1	1:A:665:LEU:CB	2.46	0.40
1:A:736:LEU:O	1:A:756:LEU:HD21	2.20	0.40
1:A:11:ILE:C	1:A:11:ILE:CD1	2.89	0.40
1:A:225:PHE:HA	1:A:228:MSE:HG2	2.04	0.40
1:A:251:ASP:OD2	1:A:251:ASP:N	2.54	0.40
1:A:554:LEU:HD23	1:A:554:LEU:C	2.42	0.40
1:A:723:SER:OG	1:A:724:PHE:HD1	2.04	0.40
1:A:788:HIS:O	1:A:789:GLU:C	2.59	0.40



Atom-1	Atom-2	Interatomic	Clash
1100m 1	1100m 2	distance (A)	overlap (Å)
1:A:803:LEU:O	1:A:805:PHE:N	2.54	0.40
1:A:803:LEU:CD2	1:A:812:THR:HG21	2.47	0.40
1:A:9:GLU:O	1:A:12:ARG:HG2	2.21	0.40
1:A:223:MSE:CE	1:A:267:MSE:HG2	2.46	0.40
1:A:448:MSE:CB	1:A:456:MSE:HE2	2.24	0.40
1:A:493:ASP:HA	1:A:494:PRO:HD2	1.93	0.40
1:A:53:ARG:HD3	1:A:57:ARG:NH1	2.35	0.40
1:A:625:GLU:CG	1:A:625:GLU:O	2.66	0.40
1:A:898:SER:HB2	1:A:899:GLU:OE1	2.21	0.40
1:A:197:ASP:OD1	1:A:199:SER:N	2.54	0.40
1:A:664:GLU:O	1:A:667:ALA:HB3	2.22	0.40
1:A:773:GLU:CG	1:A:775:ALA:HB2	2.52	0.40

There are no symmetry-related clashes.

5.3 Torsion angles (i)

5.3.1 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 X-ray entries followed by that with respect to entries of similar resolution.

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	Perce	entiles
1	А	898/961~(93%)	558~(62%)	227~(25%)	113~(13%)	0	5
2	В	8/10 (80%)	3 (38%)	2(25%)	3 (38%)	0	0
All	All	906/971~(93%)	561~(62%)	229~(25%)	116 (13%)	0	5

All (116) Ramachandran outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	А	9	GLU
1	А	22	GLN
1	А	43	LYS
1	А	79	ALA
1	А	112	PRO
1	А	114	ASP



Mol	Chain	Res	Type
1	А	115	LYS
1	А	151	ARG
1	А	152	GLY
1	А	153	GLU
1	А	158	GLU
1	А	242	ARG
1	А	356	LEU
1	А	365	THR
1	А	403	ARG
1	А	408	ASP
1	А	429	VAL
1	А	439	ASP
1	А	451	SER
1	А	471	HIS
1	А	491	SER
1	А	567	ILE
1	А	586	ALA
1	А	660	LYS
1	А	716	ALA
1	А	745	GLU
1	А	747	LYS
1	А	761	SER
1	А	806	GLU
1	А	815	PRO
1	А	818	ASP
1	А	833	GLU
1	А	834	ARG
1	А	837	ARG
1	А	857	MSE
1	А	874	GLU
1	А	876	ALA
1	А	909	LEU
1	А	38	THR
1	А	98	GLY
1	А	102	GLN
1	А	156	ASP
1	А	157	THR
1	А	327	GLY
1	А	360	PRO
1	А	379	ASP
1	А	424	MSE
1	А	468	VAL



1 A 620 LYS 1 A 621 HIS 1 A 626 THR 1 A 658 GLU 1 A 659 SER 1 A 691 LEU 1 A 725 PRO 1 A 726 GLY 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 862 SER 1 A 916 GLY 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 10 GLU 1 A 537 LEU 1 A 533 GLU 1 A 647 ALA 1 A 735 <th>Mol</th> <th>Chain</th> <th>Res</th> <th>Type</th>	Mol	Chain	Res	Type
1 A 621 HIS 1 A 626 THR 1 A 658 GLU 1 A 659 SER 1 A 691 LEU 1 A 725 PRO 1 A 725 PRO 1 A 763 SER 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 829 GLU 1 A 899 GLU 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 920 GLN 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 533 GLU 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 730 TYR <td>1</td> <td>А</td> <td>620</td> <td>LYS</td>	1	А	620	LYS
1 A 626 THR 1 A 659 SER 1 A 691 LEU 1 A 725 PRO 1 A 725 PRO 1 A 763 SER 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 899 GLU 1 A 910 ALA 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 533 GLU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 730 TYR 1	1	А	621	HIS
1 A 658 GLU 1 A 659 SER 1 A 691 LEU 1 A 725 PRO 1 A 726 GLY 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 911 ALA 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 730 TYR 1 A 735 </td <td>1</td> <td>А</td> <td>626</td> <td>THR</td>	1	А	626	THR
1 A 659 SER 1 A 691 LEU 1 A 725 PRO 1 A 726 GLY 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 899 GLU 1 A 911 ALA 1 A 920 GLN 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 533 LYS 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 735 PRO 1 A 735 SER 1	1	А	658	GLU
1 A 691 LEU 1 A 725 PRO 1 A 726 GLY 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 829 GLU 1 A 862 SER 1 A 911 ALA 1 A 920 GLN 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 10 GLU 1 A 10 GLU 1 A 530 ALA 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 730 TYR 1 A 735 <td>1</td> <td>А</td> <td>659</td> <td>SER</td>	1	А	659	SER
1 A 725 PRO 1 A 726 GLY 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 999 GLU 1 A 911 ALA 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 533 GLU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 653 ALA 1 A 653 ALA 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1	1	А	691	LEU
1 A 726 GLY 1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 899 GLU 1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 916 GLU 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1	1	А	725	PRO
1 A 763 SER 1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 899 GLU 1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 920 GLU 1 A 920 GLU 1 A 920 GLU 1 A 50 ALA 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1	1	А	726	GLY
1 A 804 PHE 1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 899 GLU 1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 916 GLU 1 A 920 GLN 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 50 ALA 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 717 LYS 1 A 735 PRO 1 A 735 PRO 1 A 784 PHE	1	А	763	SER
1 A 829 GLU 1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 999 GLU 1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 50 ALA 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1	1	А	804	PHE
1 A 856 ILE 1 A 862 SER 1 A 999 GLU 1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 723 SER 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU <td>1</td> <td>А</td> <td>829</td> <td>GLU</td>	1	А	829	GLU
1 A 862 SER 1 A 899 GLU 1 A 911 ALA 1 A 920 GLN 1 A 920 GLU 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 717 LYS 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 877 GLU 1 A 877 GLU <td>1</td> <td>А</td> <td>856</td> <td>ILE</td>	1	А	856	ILE
1 A 899 GLU 1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 563 GLU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 647 ALA 1 A 717 LYS 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 <	1	А	862	SER
1 A 911 ALA 1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 434 ASN 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 583 LYS 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 723 SER 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2 <	1	А	899	GLU
1 A 916 GLY 1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 434 ASN 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 563 GLU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 723 SER 1 A 730 TYR 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1	1	А	911	ALA
1 A 920 GLN 1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 434 ASN 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 583 LYS 1 A 633 GLU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 717 LYS 1 A 730 TYR 1 A 765 SER 1 A 765 SER 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2	1	А	916	GLY
1 A 10 GLU 1 A 350 ALA 1 A 434 ASN 1 A 537 LEU 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 563 GLU 1 A 633 GLU 1 A 633 GLU 1 A 653 ALA 1 A 653 ALA 1 A 723 SER 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 A 44 ALA 1 A 44 ALA 1 A 44 ALA	1	А	920	GLN
1 A 350 ALA 1 A 434 ASN 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 633 GLU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 717 LYS 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2 B 5 THR	1	А	10	GLU
1 A 434 ASN 1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 583 LYS 1 A 633 GLU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 723 SER 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	350	ALA
1 A 537 LEU 1 A 559 LEU 1 A 559 LEU 1 A 583 LYS 1 A 633 GLU 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 717 LYS 1 A 723 SER 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA	1	А	434	ASN
1 A 559 LEU 1 A 583 LYS 1 A 633 GLU 1 A 647 ALA 1 A 653 ALA 1 A 717 LYS 1 A 723 SER 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	537	LEU
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	559	LEU
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	583	LYS
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	633	GLU
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	647	ALA
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	653	ALA
1 A 723 SER 1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	717	LYS
1 A 730 TYR 1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	723	SER
1 A 735 PRO 1 A 765 SER 1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	730	TYR
1 A 765 SER 1 A 784 PHE 1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	735	PRO
1 A 784 PHE 1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	765	SER
1 A 835 LEU 1 A 861 LYS 1 A 861 LYS 1 A 877 GLU 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	784	PHE
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	835	LEU
1 A 877 GLU 1 A 910 VAL 2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 136 THR 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	861	LYS
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	877	GLU
2 B 5 THR 1 A 44 ALA 1 A 136 THR 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	910	VAL
1 A 44 ALA 1 A 136 THR 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	2	В	5	THR
1 A 136 THR 1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	44	ALA
1 A 314 CYS 1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	136	THR
1 A 370 ALA 1 A 391 GLU	1	А	314	CYS
1 A 391 GLU	1	А	370	ALA
	1	А	391	GLU



Mol	Chain	Res	Type
1	А	447	GLU
1	А	453	ASP
1	А	640	ARG
1	А	677	GLU
1	А	680	ARG
1	А	692	CYS
1	А	705	ILE
1	A	729	ALA
1	A	789	GLU
1	А	848	GLU
1	A	898	SER
1	А	928	GLN
1	А	329	ILE
1	А	381	VAL
1	А	541	LYS
1	А	664	GLU
1	А	893	SER
1	А	246	LYS
1	А	654	VAL
1	A	732	VAL
1	А	860	ILE
2	В	6	ILE
1	A	648	VAL
1	A	291	ILE
1	A	646	GLY
2	В	3	GLY

5.3.2 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 X-ray entries followed by that with respect to entries of similar resolution.

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	А	736/783~(94%)	628~(85%)	108~(15%)	3 20
2	В	7/7~(100%)	6 (86%)	1 (14%)	3 21
All	All	743/790~(94%)	634~(85%)	109~(15%)	3 20

All (109) residues with a non-rotameric sidechain are listed below:



Mol	Chain	Res	Type
1	А	6	GLN
1	А	9	GLU
1	А	11	ILE
1	А	25	ILE
1	А	33	GLU
1	А	35	LEU
1	А	41	GLU
1	А	55	MSE
1	А	60	ARG
1	А	61	ASP
1	А	70	CYS
1	А	71	THR
1	А	85	PHE
1	А	89	LEU
1	А	112	PRO
1	А	134	GLN
1	А	138	LEU
1	А	142	VAL
1	А	151	ARG
1	А	157	THR
1	А	161	MSE
1	А	173	GLU
1	А	212	LEU
1	А	213	ASP
1	А	220	VAL
1	А	236	SER
1	А	251	ASP
1	А	258	ILE
1	А	259	LEU
1	А	262	ARG
1	А	269	LYS
1	А	288	ILE
1	А	295	LEU
1	А	299	GLU
1	А	310	GLN
1	А	317	LEU
1	А	318	PHE
1	А	323	MSE
1	А	324	HIS
1	А	341	ARG
1	А	344	LEU
1	А	351	SER
1	А	353	ILE



1 A 357 CYS 1 A 359 TYR 1 A 375 ARG 1 A 376 LEU 1 A 377 GLU 1 A 384 THR 1 A 384 THR 1 A 400 LEU 1 A 400 GLU 1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 476 ASN 1 A 476 ASN 1 A 476 ASN 1 A 505 CYS <th>Mol</th> <th>Chain</th> <th>Res</th> <th>Type</th>	Mol	Chain	Res	Type
1 A 359 TYR 1 A 375 ARG 1 A 376 LEU 1 A 377 GLU 1 A 384 THR 1 A 385 LYS 1 A 400 LEU 1 A 400 GLU 1 A 425 LEU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 476 ASN 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 505 CYS 1 A 505 GLU <td>1</td> <td>А</td> <td>357</td> <td>CYS</td>	1	А	357	CYS
1 A 375 ARG 1 A 376 LEU 1 A 377 GLU 1 A 384 THR 1 A 385 LYS 1 A 400 LEU 1 A 400 GLU 1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 430 ASP 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 505 CYS 1 A 505 CYS <td>1</td> <td>А</td> <td>359</td> <td>TYR</td>	1	А	359	TYR
1 A 376 LEU 1 A 384 THR 1 A 385 LYS 1 A 400 LEU 1 A 400 GLU 1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 437 GLN 1 A 436 ILE 1 A 479 LYS 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 505 CYS 1 A 535 PHE 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU <td>1</td> <td>А</td> <td>375</td> <td>ARG</td>	1	А	375	ARG
1 A 377 GLU 1 A 384 THR 1 A 385 LYS 1 A 400 LEU 1 A 400 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 430 ASP 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 476 ASN 1 A 470 LYS 1 A 479 LYS 1 A 479 LYS 1 A 480 THR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 530 LYS 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU <td>1</td> <td>А</td> <td>376</td> <td>LEU</td>	1	А	376	LEU
1 A 384 THR 1 A 385 LYS 1 A 400 LEU 1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 476 ASN 1 A 477 GLN 1 A 479 LYS 1 A 479 LYS 1 A 489 THR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 530 LYS 1 A 565 GLU 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 589 VAL <td>1</td> <td>А</td> <td>377</td> <td>GLU</td>	1	А	377	GLU
1 A 385 LYS 1 A 400 LEU 1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 480 THR 1 A 480 TYR 1 A 505 CYS 1 A 505 CYS 1 A 535 PHE 1 A 565 GLU 1 A 560 ASP 1 A 580 LEU 1	1	А	384	THR
1 A 400 LEU 1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 4779 LYS 1 A 480 VAL 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 530 LYS 1 A 530 LYS 1 A 560 ASP 1 A 560 ASP 1 A 560 LEU 1 A 560 ASP 1 A 560 ASP 1	1	А	385	LYS
1 A 409 GLU 1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 505 CYS 1 A 500 LYS 1 A 530 LYS 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 589 VAL 1 A 637 LYS 1	1	А	400	LEU
1 A 425 LEU 1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 477 GLN 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 505 CYS 1 A 505 CYS 1 A 505 CUS 1 A 530 LYS 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 589 VAL 1 A 630 ASP 1	1	А	409	GLU
1 A 429 VAL 1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 506 ILE 1 A 530 LYS 1 A 530 LYS 1 A 560 ASP 1 A 560 ASP 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 589 VAL 1 A 589 VAL 1 A 630 ASP 1	1	А	425	LEU
1 A 430 ASP 1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 477 LYS 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 505 CYS 1 A 530 LYS 1 A 535 PHE 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 589 VAL 1 A 589 VAL 1 A 634 TYR 1 A 637 LYS 1 A 637 LYS 1	1	А	429	VAL
1 A 433 ILE 1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 526 ILE 1 A 530 LYS 1 A 535 PHE 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 589 VAL 1 A 589 VAL 1 A 630 ASP 1 A 637 LYS 1 A 637 LYS 1 A 656 LYS 1	1	А	430	ASP
1 A 436 ILE 1 A 457 GLN 1 A 476 ASN 1 A 479 LYS 1 A 480 VAL 1 A 489 TYR 1 A 495 THR 1 A 505 CYS 1 A 526 ILE 1 A 530 LYS 1 A 530 LYS 1 A 535 PHE 1 A 560 ASP 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 565 GLU 1 A 580 LEU 1 A 589 VAL 1 A 630 ASP 1 A 637 LYS 1 A 637 LYS 1 A 642 LEU 1	1	А	433	ILE
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	436	ILE
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	457	GLN
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	476	ASN
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	479	LYS
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	480	VAL
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	489	TYR
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	495	THR
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	505	CYS
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	526	ILE
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	530	LYS
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	535	PHE
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	541	LYS
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	560	ASP
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	565	GLU
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	572	LEU
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	А	580	LEU
1 A 591 THR 1 A 630 ASP 1 A 634 TYR 1 A 637 LYS 1 A 642 LEU 1 A 656 LYS 1 A 657 THR 1 A 658 GLU 1 A 6666 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	А	589	VAL
1 A 630 ASP 1 A 634 TYR 1 A 637 LYS 1 A 642 LEU 1 A 656 LYS 1 A 657 THR 1 A 658 GLU 1 A 666 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	591	THR
$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	1	А	630	ASP
1 A 637 LYS 1 A 642 LEU 1 A 656 LYS 1 A 657 THR 1 A 658 GLU 1 A 666 ILE 1 A 668 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	634	TYR
1 A 642 LEU 1 A 656 LYS 1 A 657 THR 1 A 658 GLU 1 A 666 ILE 1 A 666 ILE 1 A 6683 ILE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	637	LYS
1 A 656 LYS 1 A 657 THR 1 A 658 GLU 1 A 666 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	642	LEU
1 A 657 THR 1 A 658 GLU 1 A 666 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	656	LYS
1 A 658 GLU 1 A 666 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	А	657	THR
1 A 666 ILE 1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	658	GLU
1 A 673 PHE 1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	666	ILE
1 A 683 ILE 1 A 684 ILE	1	A	673	PHE
1 A 684 ILE	1	A	683	ILE
	1	A	684	ILE



Mol	Chain	Res	Type
1	А	692	CYS
1	А	695	LEU
1	А	697	LYS
1	А	717	LYS
1	А	730	TYR
1	А	736	LEU
1	А	739	LEU
1	А	745	GLU
1	А	756	LEU
1	А	779	ILE
1	А	783	TRP
1	А	802	LEU
1	А	805	PHE
1	А	815	PRO
1	А	817	THR
1	А	823	TRP
1	A	846	LEU
1	A	872	MSE
1	А	873	HIS
1	A	874	GLU
1	A	877	GLU
1	A	899	GLU
1	A	900	ILE
2	В	6	ILE

Some sidechains can be flipped to improve hydrogen bonding and reduce clashes. All (31) such sidechains are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	А	6	GLN
1	А	36	GLN
1	А	67	GLN
1	А	93	GLN
1	А	129	ASN
1	А	165	ASN
1	А	166	ASN
1	А	183	ASN
1	А	184	GLN
1	А	218	ASN
1	А	229	HIS
1	А	265	ASN
1	А	286	ASN
1	А	352	GLN



Mol	Chain	Res	Type
1	А	368	HIS
1	А	374	GLN
1	А	398	ASN
1	А	406	ASN
1	А	411	HIS
1	A	438	ASN
1	А	440	GLN
1	А	476	ASN
1	А	598	ASN
1	А	601	ASN
1	А	622	HIS
1	А	661	ASN
1	A	741	HIS
1	А	788	HIS
1	A	801	ASN
1	А	879	GLN
1	А	888	ASN

5.3.3 RNA (i)

There are no RNA molecules in this entry.

5.4 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains (i)

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

5.5 Carbohydrates (i)

There are no carbohydrates in this entry.

5.6 Ligand geometry (i)

There are no ligands in this entry.

5.7 Other polymers (i)

There are no such residues in this entry.



5.8 Polymer linkage issues (i)

There are no chain breaks in this entry.



6 Fit of model and data (i)

6.1 Protein, DNA and RNA chains (i)

In the following table, the column labelled '#RSRZ> 2' contains the number (and percentage) of RSRZ outliers, followed by percent RSRZ outliers for the chain as percentile scores relative to all X-ray entries and entries of similar resolution. The OWAB column contains the minimum, median, 95^{th} percentile and maximum values of the occupancy-weighted average B-factor per residue. The column labelled 'Q< 0.9' lists the number of (and percentage) of residues with an average occupancy less than 0.9.

Mol	Chain	Analysed	< RSRZ >	# RSRZ > 2	$OWAB(Å^2)$	Q<0.9
1	А	879/961~(91%)	-0.32	7 (0%) 86 75	56, 122, 181, 200	0
2	В	10/10~(100%)	1.24	2(20%) 1 0	173, 187, 200, 200	0
All	All	889/971~(91%)	-0.30	9 (1%) 82 70	56, 122, 182, 200	0

All (9) RSRZ outliers are listed below:

Mol	Chain	\mathbf{Res}	Type	RSRZ
1	А	925	SER	2.9
1	А	622	HIS	2.6
2	В	1	ALA	2.5
1	А	896	LEU	2.5
1	А	522	GLU	2.3
1	А	871	ALA	2.3
1	А	870	ILE	2.1
1	А	607	LYS	2.0
2	В	10	ASP	2.0

6.2 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains (i)

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

6.3 Carbohydrates (i)

There are no carbohydrates in this entry.

6.4 Ligands (i)

There are no ligands in this entry.



6.5 Other polymers (i)

There are no such residues in this entry.

