

#### Feb 13, 2024 – 05:35 AM EST

PDB ID : 3J67 EMD-5757 EMDB ID : Title Structural mechanism of the dynein powerstroke (post-powerstroke state) : : Lin, J.; Okada, K.; Raytchev, M.; Smith, M.C.; Nicastro, D. Authors Deposited on 2013-12-22 : 34.00 Å(reported) Resolution : Based on initial model 4AKI •

This is a Full wwPDB EM 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/EMValidationReportHelp with specific help available everywhere you see the (i) symbol.

The types of validation reports are described at http://www.wwpdb.org/validation/2017/FAQs#types.

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

:	0.0.1.dev70
:	4.02b-467
:	20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
:	1.9.9
:	Engh & Huber $(2001)$
:	Parkinson et al. (1996)
:	2.36
	: : : : :

# 1 Overall quality at a glance (i)

The following experimental techniques were used to determine the structure:  $ELECTRON\ MICROSCOPY$ 

The reported resolution of this entry is 34.00 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	$egin{array}{c} { m Whole \ archive}\ (\#{ m Entries}) \end{array}$	${ m EM~structures}\ (\#{ m Entries})$
Clashscore	158937	4297
Ramachandran outliers	154571	4023
Sidechain outliers	154315	3826

The table below summarises the geometric issues observed across the polymeric chains and their fit to the map. The red, orange, yellow and green segments of the 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 EM map (all-atom inclusion < 40%). The numeric value is given above the bar.

Mol	Chain	Length		Quality of chain					
			10%						
1	A	2286		64%	33%	• •			



# 2 Entry composition (i)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 18105 atoms, of which 0 are hydrogens and 0 are deuteriums.

In the tables below, 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 Dynein motor domain.

Mol	Chain	Residues	Atoms					AltConf	Trace
1	А	2245	Total 18105	C 11610	N 3004	O 3403	S 88	0	0



# 3 Residue-property plots (i)

These plots are drawn for all protein, RNA, DNA and oligosaccharide 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 atom inclusion in map 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 diamond above a residue indicates a poor fit to the EM map for this residue (all-atom inclusion < 40%). 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: Dynein motor domain



12369 V2360 N2365 N2365 N2365 S2367 S2367 S2367 S2367 S2377 S2367 S2376 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2376 S2377 S2377 S2376 S2377 S2376 S2377 S2377 S2376 S2377 S2377 S2376 S2377 S2377 S2377 S2377 S2377 S2376 S2377 S2377 S2376 S2377 S2376 S2377 S2377 S2376 S2377 S2377 S2376 S23777 S2377 S2377 S2377 S23777 S23777 S23777 S23777 S23777 S23777 S237777 S237777 S237777 S237777777777	C2417 C2418 P2419 P2420 C2421 S2422 C2422 K2424 R2424 R2424 R2428
F2445         S2445         S2445         F2455         F2456         F2451         F2451         F2451         F2491         F2492         F2493         F2494         F2495         F2494	P2619 E2520 2233 2233 12526 E252 R2527 R2528 R2528
H2530 H2535 R2543 R2543 R2544 R2544 R2554 R2556 R2556 R2563 R2566 R2566 R2566 R2566 R2566 R2566 R2566 R2566 R25610 R25610 R25610 R25610 R25611 R2566 R25611 R2566 R25613 R2566 R25613 R2566 R25613 R2566 R25613 R2566 R25613 R2566 R25613 R2566 R25613 R25663	R2639 R2639 R2640 R2640 R2644 12644 12645
R2646 L2647 L2647 V2677 V2677 V2677 V2679 C2688 R2679 C2684 C2686 C2686 C2687 C2684 C2694 C2694 C2694 C2694 C2694 C2694 C2694 C2694 C2694 C2694 C26877 C2687 C2687 C2687 C2687 C2687 C2687 C2687 C2687 C2687 C268	R2/1 V2773 V2773 L2779 L2779 K2780 Q2783 P2784
K2785 N2785 N2785 N2785 N2785 N2792 N2793 F2795 F275 F2795 F	N.285 N.286
D2868           E2875           E2875           L2875           L2875           V2876           V2879           V2879           V2879           V2820           V2920           V2920           VAL           VAL     <	R2962 D2963 Y2977 Y2977 Y2981 V2982 C2983
V2984 V2984 P2985 P2986 P2986 P2986 P2986 P2986 P2996 P2996 P2990 P2990 P2900 P2900 P2900 P3010 P3005 P3011 P3005 P3011 P3005 P3012	13329 13320 13330 13331 13332 73333 73333
N338         N338           N338         S341           L3346         K3550           K3355         K3355           K33414         K3415           K3415         K3416           K3416         K3416           K3416         K3416           K3416         K3416           K3416         K3416           K3416         K3416           K3416         K3426           K3426         K3426           K3426         K3426           K3426         K3426           K3426         K3426           K3426	03453 03459 03460 13461 13461 13462 13462 13465 13465
13466           53467           53467           53467           53467           53467           63474           03482           03482           03482           03483           03483           03451           03483           03453           03451           03451           03451           03451           03451           03451           03431           03431           03431           035431           035431           035431           035411           035312           035313           035214           035215           03531           035214           035215           035331           035214           035215           03532           03533           03534           03534           03544           03544           03544           03544           03544           03544	R3565 L3566 L3570 N3571 N3572
N3577         N3576           M3577         L3578           L3578         E3579           E3567         L3569           E3563         L3563           L3563         L3563           L3563         L3563           L3563         L3563           L3563         L3563           K3563         L3563           K3563         L3661           F3661         F3661           K3563         L3661           K3563         L3661           K3643         L3661           M3631         L3661           M3631         L3661           K3645         L3661           L3664         V3656           L3664         V3656           L3664         V3656           L3668         L3668           L3668 </th <th>ARG 13669 R3670 V3671 D3672 E3674 13674</th>	ARG 13669 R3670 V3671 D3672 E3674 13674
L3677 Y3683 Y3687 Y3683 S3667 S3687 S3687 L3690 L3690 K3693 K3693 K3693 M3769 M3769 B3730 C3704 M3760 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3703 F3713 F3703 F3703 F3703 F3713 F3703 F3713 F3703 F3713 F3713 F3703 F3713	D3743 L3744 R3745 R3745 L3760 L3760 F3766 F3766 F3768 V3769
N3772         N3773           13774         13774           13774         13774           N3775         N3775           N3764         N3764           N3765         13787           N3764         N3764           N3765         13787           N3764         N3764           N3765         13787           N3765         13787           N3821         13787           N3821         13813           N3821         13814           N3821         13813           N3821         13813           N3821         13813           N3821         13813           N3821         13814           N3821         13815           N3822         13815           N3822         13815           N3822         13816           N3822         13834           N3823         13834           N3824         83834           N3824         83834           N3824         83834           N3823         83834           N3824         83834	E3335 (33336 (33336 (33336 (33338 (33338) (33338) (33346 (3346 (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3348) (3358) (
S3849 S3849 V3851 V3855 V3855 V3855 V3855 V3856 V3856 V3856 V3856 V3856 V3856 S3867 M3876 S3867 M3876 S3866 S3866 S3876 S3876 S3876 S3876 S3866 S3866 S3876 S3876 S3866 S3876 S3876 S3876 S3876 S3866 S3876 S3866 S3876 S3866 S3876 S3876 S3866 S3876 S3866 S3876 S3866 S3877 S3876 S38777 S38777 S38777 S38777 S38777 S37777 S37777 S37777 S37777 S37	K3919 13920 53921 V3922 W3925 V3925 V3926 V3926 V3926







# 4 Experimental information (i)

Property	Value	Source
EM reconstruction method	TOMOGRAPHY	Depositor
Imposed symmetry	POINT, C1	Depositor
Number of tilted images used	Not provided	
Resolution determination method	FSC 0.5 CUT-OFF	Depositor
CTF correction method	Not provided	
Microscope	FEI TECNAI F30	Depositor
Voltage (kV)	300	Depositor
Electron dose $(e^-/\text{\AA}^2)$	100	Depositor
Minimum defocus (nm)	6000	Depositor
Maximum defocus (nm)	8000	Depositor
Magnification	13500	Depositor
Image detector	GENERIC GATAN (2k x 2k)	Depositor
Maximum voxel value	152.188	Depositor
Minimum voxel value	98.743	Depositor
Average voxel value	122.468	Depositor
Voxel value standard deviation	7.227	Depositor
Recommended contour level	126.3	Depositor
Tomogram size (Å)	492.8, 354.816, 492.8	wwPDB
Tomogram dimensions	50, 36, 50	wwPDB
Tomogram angles (°)	90.0, 90.0, 90.0	wwPDB
Grid spacing (Å)	9.856, 9.856, 9.856	Depositor



# 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).

Mol Chain		Bo	nd lengths	Bond angles		
IVI01	Chain	RMSZ	# Z  > 5	RMSZ	# Z  > 5	
1	А	0.59	1/18472~(0.0%)	0.82	12/24968~(0.0%)	

Chiral center outliers are detected by calculating the chiral volume of a chiral center and verifying if the center is modelled as a planar moiety or with the opposite hand. A planarity outlier is detected by checking planarity of atoms in a peptide group, atoms in a mainchain group or atoms of a sidechain that are expected to be planar.

Mol	Chain	#Chirality outliers	#Planarity outliers
1	А	0	1

All (1) bond length outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	$\mathrm{Ideal}(\mathrm{\AA})$
1	А	2872	GLU	CG-CD	7.51	1.63	1.51

All (12) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	$Observed(^{o})$	$Ideal(^{o})$
1	А	1741	LEU	CB-CG-CD1	8.43	125.33	111.00
1	А	1973	LEU	CB-CG-CD1	-7.36	98.48	111.00
1	А	2872	GLU	OE1-CD-OE2	-7.28	114.56	123.30
1	А	2866	LEU	CA-CB-CG	6.14	129.43	115.30
1	А	1769	LEU	CA-CB-CG	6.05	129.21	115.30
1	А	2866	LEU	CB-CG-CD1	6.04	121.28	111.00
1	А	2012	LEU	CA-CB-CG	5.82	128.68	115.30
1	А	3577	MET	CG-SD-CE	5.71	109.34	100.20
1	А	1611	LEU	CB-CG-CD2	-5.42	101.79	111.00
1	А	1776	LEU	CB-CG-CD1	-5.27	102.04	111.00
1	A	1769	LEU	CB-CG-CD1	5.25	119.92	111.00
1	А	1917	ARG	NE-CZ-NH2	-5.09	117.75	120.30

There are no chirality outliers.



All (1) planarity outliers are listed below:

Mol	Chain	$\mathbf{Res}$	Type	Group
1	А	1739	ASP	Peptide

#### 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	18105	0	18146	780	0
All	All	18105	0	18146	780	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 22.

All (780) close contacts within the same asymmetric unit are listed below, sorted by their clash magnitude.

Atom-1	Atom-2	Interatomic	Clash
		distance (A)	overlap (A)
1:A:1620:PHE:HD1	1:A:1760:PHE:CZ	1.58	1.20
1:A:4033:LEU:CD1	1:A:4035:GLN:HB2	1.76	1.16
1:A:3534:LEU:CD1	1:A:3618:TYR:HE2	1.59	1.15
1:A:1992:LYS:HG3	1:A:2024:SER:HB2	1.17	1.13
1:A:3525:ILE:HD11	1:A:3646:ILE:HG22	1.25	1.13
1:A:2141:ILE:HD12	1:A:2146:LYS:HE2	1.20	1.13
1:A:2707:VAL:HB	1:A:2712:LEU:HD11	1.19	1.11
1:A:3777:VAL:HG11	1:A:3895:PHE:HE1	1.07	1.10
1:A:2380:LEU:HD13	1:A:2390:ILE:HD11	1.34	1.08
1:A:2111:LYS:HD3	1:A:2161:GLU:HG3	1.18	1.08
1:A:2107:LYS:HE3	1:A:2495:ASP:OD2	1.51	1.08
1:A:3024:LEU:HD11	1:A:3303:LYS:HG3	1.31	1.08
1:A:3530:PHE:CD1	1:A:3618:TYR:HD2	1.71	1.08
1:A:1645:PHE:HB3	1:A:1765:ILE:HG22	1.34	1.07
1:A:2380:LEU:HD22	1:A:2384:GLU:OE1	1.54	1.07
1:A:2494:LEU:HD13	1:A:2498:GLY:CA	1.85	1.07
1:A:3303:LYS:HA	1:A:3306:TRP:CD1	1.90	1.07
1:A:2920:TRP:HB2	1:A:2989:PRO:HG3	1.06	1.06
1:A:2488:GLU:HB3	1:A:2491:LEU:HD12	1.36	1.05
1:A:1992:LYS:CG	1:A:2024:SER:HB2	1.86	1.05



Atom-1	Atom_2	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:1823:ASP:HB2	1:A:1852:ARG:O	1.56	1.05
1:A:2494:LEU:CD1	1:A:2498:GLY:HA2	1.85	1.05
1:A:1645:PHE:HB3	1:A:1765:ILE:CG2	1.86	1.04
1:A:2988:SER:HB3	1:A:2989:PRO:HD2	1.04	1.04
1:A:2707:VAL:CB	1:A:2712:LEU:HD11	1.89	1.03
1:A:1983:LEU:HD22	1:A:1997:SER:OG	1.58	1.02
1:A:2988:SER:HB3	1:A:2989:PRO:CD	1.90	1.02
1:A:2386:MET:HB2	1:A:2627:ARG:HD3	1.42	1.01
1:A:2448:ASP:HB2	1:A:2829:GLU:OE2	1.59	1.00
1:A:1822:CYS:HB2	1:A:1853:LEU:HD21	1.43	1.00
1:A:2476:LYS:CD	1:A:2476:LYS:H	1.74	1.00
1:A:3777:VAL:CG1	1:A:3895:PHE:HE1	1.74	0.99
1:A:3534:LEU:HD12	1:A:3618:TYR:HE2	1.24	0.98
1:A:2380:LEU:CD1	1:A:2390:ILE:HD11	1.93	0.98
1:A:1620:PHE:CD1	1:A:1760:PHE:CZ	2.50	0.98
1:A:3534:LEU:CD1	1:A:3618:TYR:CE2	2.45	0.98
1:A:3303:LYS:O	1:A:3306:TRP:HD1	1.43	0.98
1:A:3777:VAL:HG11	1:A:3895:PHE:CE1	1.97	0.97
1:A:3406:PHE:HB2	1:A:3513:VAL:CG1	1.94	0.97
1:A:1802:LYS:HG2	1:A:1921:MET:HG3	1.47	0.96
1:A:2476:LYS:H	1:A:2476:LYS:HD3	1.26	0.95
1:A:2064:GLN:OE1	1:A:2091:MET:HE1	1.66	0.95
1:A:1970:LEU:HD13	1:A:1974:LYS:HE3	1.46	0.94
1:A:3024:LEU:CD1	1:A:3303:LYS:HG3	1.96	0.94
1:A:3534:LEU:HD12	1:A:3618:TYR:CE2	2.01	0.94
1:A:2787:HIS:HA	1:A:3460:PRO:HD2	1.49	0.94
1:A:2988:SER:CB	1:A:2989:PRO:HD2	1.97	0.94
1:A:2386:MET:CB	1:A:2627:ARG:HD3	1.95	0.94
1:A:3460:PRO:O	1:A:3463:SER:HB2	1.67	0.94
1:A:4065:LEU:HD11	1:A:4070:ILE:HD11	1.48	0.94
1:A:1645:PHE:CB	1:A:1765:ILE:HG22	1.96	0.93
1:A:3509:LEU:CD1	1:A:3513:VAL:HG21	1.98	0.93
1:A:3530:PHE:CD1	1:A:3618:TYR:CD2	2.56	0.93
1:A:1620:PHE:HD1	1:A:1760:PHE:HZ	1.07	0.93
1:A:4033:LEU:HD11	1:A:4035:GLN:HB2	1.47	0.92
1:A:2563:SER:HB3	1:A:2566:SER:H	1.35	0.92
1:A:2111:LYS:HD3	1:A:2161:GLU:CG	2.00	0.91
1:A:2400:HIS:CD2	1:A:2559:LEU:HD13	2.06	0.91
1:A:2137:VAL:O	1:A:2141:ILE:HG23	1.69	0.91
1:A:2400:HIS:NE2	1:A:2559:LEU:HD13	1.86	0.90
1:A:3737:THR:HB	1:A:3740:THR:OG1	1.70	0.90



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:1992:LYS:HE2	1:A:2024:SER:O	1.71	0.90
1:A:1939:PHE:CD2	1:A:1940:GLU:O	2.26	0.89
1:A:1823:ASP:CB	1:A:1852:ARG:O	2.20	0.89
1:A:2787:HIS:HA	1:A:3460:PRO:CD	2.03	0.89
1:A:2446:SER:H	1:A:2449:THR:CG2	1.86	0.89
1:A:4033:LEU:HD13	1:A:4035:GLN:HB2	1.54	0.88
1:A:3946:VAL:HG12	1:A:3950:PHE:O	1.72	0.88
1:A:2446:SER:H	1:A:2449:THR:HG23	1.39	0.88
1:A:1726:LEU:HD12	1:A:3984:GLN:HB3	1.55	0.88
1:A:2787:HIS:HA	1:A:3460:PRO:CG	2.02	0.88
1:A:1866:GLN:OE1	1:A:1911:ASN:HB2	1.73	0.88
1:A:1924:PRO:HB2	1:A:1929:ILE:HD11	1.56	0.88
1:A:1562:MET:HB3	1:A:1569:ILE:HD11	1.55	0.87
1:A:2064:GLN:NE2	1:A:2091:MET:SD	2.47	0.87
1:A:2920:TRP:HB2	1:A:2989:PRO:CG	1.99	0.87
1:A:3303:LYS:O	1:A:3306:TRP:CD1	2.28	0.86
1:A:3534:LEU:HD13	1:A:3618:TYR:HE2	1.39	0.86
1:A:1649:LEU:HD11	1:A:1704:GLU:HG3	1.57	0.86
1:A:2787:HIS:HA	1:A:3460:PRO:HG2	1.56	0.85
1:A:2112:GLU:HB3	1:A:2117:SER:HB2	1.57	0.85
1:A:2494:LEU:HD13	1:A:2498:GLY:HA2	0.94	0.85
1:A:2141:ILE:CD1	1:A:2146:LYS:HE2	2.06	0.85
1:A:1940:GLU:HB2	1:A:1989:GLU:O	1.77	0.84
1:A:3024:LEU:HD11	1:A:3303:LYS:CG	2.07	0.84
1:A:3656:VAL:HG13	1:A:3677:LEU:HB3	1.59	0.84
1:A:2131:THR:HG22	1:A:2176:LEU:HD21	1.59	0.84
1:A:2106:THR:OG1	1:A:2154:PHE:HB3	1.78	0.84
1:A:2274:HIS:HE1	1:A:2326:LEU:O	1.61	0.84
1:A:2766:LYS:HE2	1:A:2890:THR:HB	1.58	0.84
1:A:2336:ARG:HD3	1:A:2355:ASP:OD2	1.77	0.84
1:A:2745:ILE:HG23	1:A:2756:MET:HE1	1.57	0.83
1:A:1649:LEU:CD1	1:A:1704:GLU:HG3	2.08	0.83
1:A:2488:GLU:HB3	1:A:2491:LEU:CD1	2.08	0.82
1:A:2488:GLU:CB	1:A:2491:LEU:HD12	2.09	0.82
1:A:2920:TRP:CB	1:A:2989:PRO:HG3	2.01	0.82
1:A:2111:LYS:NZ	1:A:2161:GLU:HG2	1.94	0.82
1:A:2755:HIS:HB2	1:A:2911:ARG:O	1.79	0.82
1:A:1604:ALA:HA	1:A:1607:TRP:NE1	1.95	0.81
1:A:1849:GLU:HG2	1:A:1899:ASN:ND2	1.95	0.81
1:A:3303:LYS:HA	1:A:3306:TRP:NE1	1.95	0.81
1:A:3923:VAL:HG23	1:A:4038:GLU:HA	1.62	0.81



	juo puge	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:3645:SER:HB3	1:A:3890:GLN:HE21	1.45	0.81
1:A:3303:LYS:C	1:A:3306:TRP:HD1	1.84	0.80
1:A:3799:LYS:O	1:A:3803:LEU:HG	1.82	0.80
1:A:1630:ILE:HG22	1:A:1655:MET:SD	2.21	0.80
1:A:2362:ALA:HB3	1:A:2365:LYS:O	1.81	0.80
1:A:2332:GLY:HA2	1:A:2335:GLN:HB2	1.62	0.80
1:A:2476:LYS:NZ	1:A:2528:ARG:HD2	1.97	0.80
1:A:2064:GLN:OE1	1:A:2091:MET:CE	2.29	0.80
1:A:4033:LEU:CD1	1:A:4035:GLN:CB	2.60	0.79
1:A:3303:LYS:CA	1:A:3306:TRP:CD1	2.66	0.79
1:A:3530:PHE:HD1	1:A:3618:TYR:HD2	1.31	0.79
1:A:1604:ALA:HA	1:A:1607:TRP:CD1	2.18	0.78
1:A:1956:LEU:HB3	1:A:1968:PHE:CE2	2.18	0.78
1:A:1970:LEU:HD12	1:A:1971:ARG:N	1.99	0.78
1:A:3509:LEU:HD12	1:A:3513:VAL:CG2	2.13	0.78
1:A:2181:GLY:O	1:A:2182:GLU:HG3	1.83	0.78
1:A:2707:VAL:CG1	1:A:2712:LEU:CD1	2.61	0.77
1:A:2064:GLN:OE1	1:A:2151:TRP:HH2	1.67	0.77
1:A:2476:LYS:HG2	1:A:2478:ASP:O	1.85	0.76
1:A:2032:LYS:O	1:A:2035:VAL:HG12	1.85	0.76
1:A:3460:PRO:O	1:A:3463:SER:CB	2.32	0.76
1:A:2107:LYS:HE2	1:A:2499:SER:HB3	1.67	0.76
1:A:3534:LEU:HD11	1:A:3614:LEU:HD23	1.67	0.76
1:A:3816:LEU:HD23	1:A:3847:SER:OG	1.86	0.76
1:A:1939:PHE:HD2	1:A:1940:GLU:O	1.67	0.76
1:A:3525:ILE:CD1	1:A:3646:ILE:HG22	2.13	0.76
1:A:2563:SER:HB2	1:A:2566:SER:OG	1.86	0.75
1:A:1620:PHE:CD1	1:A:1760:PHE:HZ	1.96	0.75
1:A:3939:ILE:HG13	1:A:4010:LEU:CD2	2.16	0.75
1:A:2745:ILE:HG23	1:A:2756:MET:CE	2.17	0.75
1:A:3946:VAL:CG1	1:A:3950:PHE:O	2.34	0.75
1:A:2411:LYS:HG2	1:A:2530:HIS:HE1	1.51	0.74
1:A:1569:ILE:HA	1:A:1584:SER:HA	1.70	0.74
1:A:2176:LEU:O	1:A:2183:ARG:HA	1.88	0.73
1:A:3406:PHE:HB2	1:A:3513:VAL:HG11	1.69	0.73
1:A:3406:PHE:HB2	1:A:3513:VAL:HG12	1.69	0.73
1:A:1744:LEU:HA	1:A:1760:PHE:CE2	2.23	0.73
1:A:2707:VAL:CG1	1:A:2712:LEU:HD11	2.18	0.73
1:A:3534:LEU:HD13	1:A:3618:TYR:CE2	2.19	0.73
1:A:2201:HIS:CE1	1:A:2497:TYR:HA	2.24	0.73
1:A:1956:LEU:HB3	1:A:1968:PHE:HE2	1.53	0.73



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:2112:GLU:HB3	1:A:2117:SER:CB	2.19	0.73
1:A:3871:PHE:CZ	1:A:3873:MET:HB2	2.22	0.73
1:A:2707:VAL:HB	1:A:2712:LEU:CD1	2.09	0.73
1:A:1822:CYS:SG	1:A:1850:PHE:HA	2.29	0.72
1:A:1940:GLU:HG3	1:A:1941:ASP:H	1.52	0.72
1:A:1645:PHE:CB	1:A:1765:ILE:CG2	2.61	0.72
1:A:1849:GLU:HG2	1:A:1899:ASN:HD22	1.53	0.72
1:A:1983:LEU:HD21	1:A:2000:ARG:HD2	1.69	0.72
1:A:3566:LEU:HA	1:A:3583:LEU:CD2	2.18	0.72
1:A:2787:HIS:CA	1:A:3460:PRO:HD2	2.20	0.72
1:A:2111:LYS:HZ2	1:A:2161:GLU:HG2	1.51	0.72
1:A:3618:TYR:N	1:A:3618:TYR:CD1	2.54	0.71
1:A:3303:LYS:CA	1:A:3306:TRP:HD1	2.02	0.71
1:A:3525:ILE:HD11	1:A:3646:ILE:CG2	2.15	0.71
1:A:3774:ILE:O	1:A:3778:VAL:HG23	1.91	0.71
1:A:3777:VAL:CG1	1:A:3895:PHE:CE1	2.63	0.71
1:A:3530:PHE:HD1	1:A:3618:TYR:CD2	2.04	0.70
1:A:3792:ARG:HB2	1:A:3955:TYR:CD1	2.26	0.70
1:A:1774:LEU:HD21	1:A:1922:LYS:O	1.91	0.70
1:A:2175:ILE:HG12	1:A:2183:ARG:HB3	1.74	0.70
1:A:2960:THR:HB	1:A:2963:ASP:HB2	1.73	0.70
1:A:3645:SER:HB3	1:A:3890:GLN:NE2	2.06	0.70
1:A:1612:ASP:HA	1:A:1615:ILE:CD1	2.21	0.70
1:A:3871:PHE:HZ	1:A:3873:MET:HB2	1.56	0.70
1:A:2125:TRP:CZ2	1:A:2178:LEU:HD13	2.28	0.69
1:A:2514:GLY:O	1:A:2523:TRP:CH2	2.45	0.69
1:A:3305:ARG:O	1:A:3307:LEU:N	2.24	0.69
1:A:4033:LEU:HD13	1:A:4035:GLN:CB	2.21	0.69
1:A:2203:THR:HG22	1:A:2205:ALA:H	1.56	0.69
1:A:3330:TYR:OH	1:A:3346:LEU:HD22	1.92	0.69
1:A:2003:LEU:HA	1:A:2006:LEU:HD12	1.74	0.69
1:A:1970:LEU:HD13	1:A:1974:LYS:CE	2.20	0.68
1:A:2386:MET:HB3	1:A:2627:ARG:HD3	1.75	0.68
1:A:1967:HIS:C	1:A:1968:PHE:HD1	1.97	0.68
1:A:3848:LEU:HD21	1:A:3852:LYS:HE3	1.75	0.68
1:A:1646:GLN:NE2	1:A:1758:TYR:OH	2.26	0.68
1:A:3785:TYR:HE2	1:A:3859:VAL:HG22	1.57	0.68
1:A:3979:ASN:O	1:A:3981:PRO:HD2	1.92	0.68
1:A:1995:VAL:HG21	1:A:2024:SER:HB3	1.74	0.68
1:A:3509:LEU:HD12	1:A:3513:VAL:HG21	1.75	0.68
1:A:2294:LEU:HB3	1:A:2317:LEU:HD22	1.74	0.68



	h i a	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:3509:LEU:CD1	1:A:3513:VAL:CG2	2.68	0.68
1:A:3837:GLY:O	1:A:3871:PHE:HD1	1.77	0.68
1:A:2285:GLU:HB2	1:A:2412:ARG:NH2	2.08	0.68
1:A:2293:HIS:CE1	1:A:2409:ASN:HB3	2.29	0.68
1:A:3850:TRP:NE1	1:A:3854:TYR:HB3	2.08	0.68
1:A:2252:LEU:HD21	1:A:2310:LEU:HD23	1.76	0.68
1:A:3566:LEU:HA	1:A:3583:LEU:HD21	1.76	0.68
1:A:2745:ILE:HG12	1:A:2756:MET:HE3	1.76	0.68
1:A:3509:LEU:HD11	1:A:3513:VAL:HG21	1.76	0.67
1:A:1983:LEU:HB3	1:A:1993:THR:HG23	1.75	0.67
1:A:2107:LYS:CE	1:A:2495:ASP:OD2	2.37	0.67
1:A:2419:PRO:O	1:A:2424:LYS:HE3	1.93	0.67
1:A:2080:LYS:HG2	1:A:2215:PHE:CE1	2.30	0.67
1:A:1698:ILE:O	1:A:1702:LEU:HG	1.94	0.67
1:A:2305:LEU:HD11	1:A:2368:PHE:CG	2.29	0.67
1:A:1744:LEU:HA	1:A:1760:PHE:CD2	2.29	0.67
1:A:2476:LYS:HZ1	1:A:2528:ARG:HD2	1.59	0.67
1:A:2293:HIS:NE2	1:A:2409:ASN:HB3	2.09	0.67
1:A:2493:LYS:HG3	1:A:2494:LEU:H	1.60	0.67
1:A:1630:ILE:HA	1:A:1634:THR:HG22	1.75	0.67
1:A:3998:ILE:HG21	1:A:4004:LEU:HG	1.77	0.66
1:A:3935:PHE:HB2	1:A:4014:VAL:HG11	1.76	0.66
1:A:1822:CYS:SG	1:A:1849:GLU:O	2.53	0.66
1:A:3473:ALA:HB3	1:A:3476:ARG:O	1.96	0.66
1:A:1626:CYS:SG	1:A:1639:VAL:HG11	2.35	0.66
1:A:1703:VAL:HG13	1:A:1770:ILE:HD13	1.78	0.66
1:A:2631:THR:O	1:A:2635:THR:HG22	1.96	0.66
1:A:3979:ASN:C	1:A:3981:PRO:HD2	2.16	0.66
1:A:2141:ILE:HD12	1:A:2146:LYS:CE	2.12	0.66
1:A:2220:CYS:SG	1:A:2224:SER:HB2	2.36	0.65
1:A:2495:ASP:O	1:A:2498:GLY:N	2.30	0.65
1:A:1645:PHE:CG	1:A:1765:ILE:HG22	2.32	0.65
1:A:2707:VAL:CG1	1:A:2712:LEU:HD12	2.26	0.65
1:A:3819:ILE:O	1:A:3823:ASN:HB2	1.96	0.65
1:A:2448:ASP:HB2	1:A:2829:GLU:CD	2.17	0.65
1:A:3566:LEU:CD1	1:A:3570:LEU:HD11	2.26	0.65
1:A:2290:LEU:HD13	1:A:2407:LEU:HD23	1.79	0.65
1:A:2382:ALA:O	1:A:2385:VAL:HG12	1.96	0.65
1:A:3566:LEU:O	1:A:3570:LEU:HG	1.97	0.65
1:A:1706:LEU:CD2	1:A:1935:GLN:HG2	2.27	0.65
1:A:2842:ASP:O	1:A:2845:GLN:HG2	1.97	0.65



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:2512:LYS:O	1:A:2513:GLN:HB2	1.97	0.65
1:A:2514:GLY:HA3	1:A:2523:TRP:CZ2	2.32	0.65
1:A:2095:ASP:CG	1:A:2149:ARG:NH2	2.50	0.64
1:A:2779:LEU:HD23	1:A:2812:ARG:O	1.98	0.64
1:A:3459:ASP:OD2	1:A:3461:ILE:HG12	1.97	0.64
1:A:3618:TYR:N	1:A:3618:TYR:HD1	1.94	0.64
1:A:3998:ILE:CG2	1:A:4004:LEU:HG	2.27	0.64
1:A:1826:PHE:HE1	1:A:1853:LEU:HD22	1.62	0.64
1:A:2285:GLU:HB2	1:A:2412:ARG:HH22	1.62	0.64
1:A:3566:LEU:HD13	1:A:3570:LEU:CD1	2.27	0.64
1:A:1612:ASP:HA	1:A:1615:ILE:HD11	1.78	0.64
1:A:1938:GLY:O	1:A:1989:GLU:HB3	1.98	0.64
1:A:2728:LEU:HD12	1:A:2771:ARG:CZ	2.27	0.64
1:A:2315:THR:HG21	1:A:2350:SER:HB3	1.80	0.64
1:A:3010:LEU:HD21	1:A:3317:SER:HB3	1.79	0.64
1:A:3737:THR:OG1	1:A:3740:THR:HB	1.98	0.63
1:A:1953:LEU:CD1	1:A:1973:LEU:HB3	2.27	0.63
1:A:3303:LYS:HD2	1:A:3306:TRP:CD1	2.33	0.63
1:A:1970:LEU:CD1	1:A:1974:LYS:HE3	2.24	0.63
1:A:1738:ASN:O	1:A:1739:ASP:OD1	2.16	0.63
1:A:3641:PHE:HA	1:A:3889:LEU:HD21	1.81	0.63
1:A:1995:VAL:HG22	1:A:2022:PHE:CE2	2.33	0.63
1:A:2222:ILE:HG23	1:A:2284:LEU:HD11	1.79	0.63
1:A:1827:ASP:HB3	1:A:1830:VAL:HG12	1.81	0.63
1:A:2563:SER:CB	1:A:2566:SER:OG	2.47	0.63
1:A:1991:GLU:O	1:A:1995:VAL:HG23	1.99	0.62
1:A:3785:TYR:CE2	1:A:3859:VAL:HG22	2.33	0.62
1:A:2282:ASN:HB3	1:A:2552:ARG:HG3	1.82	0.62
1:A:3792:ARG:HB2	1:A:3955:TYR:CE1	2.34	0.62
1:A:1748:PHE:CD2	1:A:1755:LEU:HD22	2.34	0.62
1:A:2536:ASN:HB2	1:A:2543:ARG:HE	1.64	0.62
1:A:3307:LEU:HA	1:A:3310:THR:HB	1.81	0.62
1:A:3583:LEU:O	1:A:3587:LEU:HG	2.00	0.62
1:A:1562:MET:CB	1:A:1569:ILE:HD11	2.29	0.62
1:A:1967:HIS:O	1:A:1968:PHE:HD1	1.82	0.62
1:A:1992:LYS:HG3	1:A:2024:SER:CB	2.11	0.62
1:A:2632:ALA:HB3	1:A:2647:LEU:HD21	1.80	0.62
1:A:1996:GLU:O	1:A:2000:ARG:HG3	2.00	0.62
1:A:2386:MET:CB	1:A:2627:ARG:CD	2.77	0.61
1:A:1969:GLY:O	1:A:1972:THR:HB	2.01	0.61
1:A:3530:PHE:CE1	1:A:3618:TYR:CD2	2.88	0.61



	juo puge	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:1826:PHE:CE1	1:A:1853:LEU:HD22	2.35	0.61
1:A:2394:THR:H	1:A:2397:THR:HB	1.64	0.61
1:A:3912:GLY:O	1:A:3915:PHE:CE2	2.53	0.61
1:A:3409:ASP:HB3	1:A:3518:PHE:HB2	1.81	0.61
1:A:3700:MET:HB3	1:A:4085:THR:HG21	1.81	0.61
1:A:3330:TYR:CE2	1:A:3346:LEU:HD13	2.36	0.61
1:A:1726:LEU:CD1	1:A:3984:GLN:HB3	2.30	0.61
1:A:1574:PHE:HB3	1:A:1576:GLU:H	1.65	0.61
1:A:1692:ASP:O	1:A:1695:LYS:HB3	2.00	0.61
1:A:1851:ASN:HD21	1:A:1899:ASN:HB2	1.66	0.60
1:A:1630:ILE:CG2	1:A:1655:MET:SD	2.89	0.60
1:A:2151:TRP:HE3	1:A:2193:LEU:HD11	1.64	0.60
1:A:2677:VAL:HG11	1:A:2686:LEU:HD21	1.83	0.60
1:A:2427:ILE:HD12	1:A:2559:LEU:CD2	2.31	0.60
1:A:1900:PRO:HB3	1:A:1905:ARG:HA	1.83	0.60
1:A:2332:GLY:HA2	1:A:2335:GLN:CB	2.31	0.60
1:A:2785:LYS:HD3	1:A:3482:GLY:O	2.01	0.60
1:A:3817:GLY:H	1:A:3821:ASN:HB2	1.66	0.60
1:A:1620:PHE:HA	1:A:1760:PHE:CE1	2.37	0.60
1:A:1983:LEU:HD21	1:A:2000:ARG:CD	2.31	0.60
1:A:3886:ALA:N	1:A:3887:PRO:HD2	2.16	0.60
1:A:1656:TRP:O	1:A:1660:VAL:HG12	2.01	0.60
1:A:2640:THR:HG23	1:A:2643:SER:H	1.66	0.60
1:A:2755:HIS:NE2	1:A:2835:LEU:HG	2.17	0.60
1:A:2293:HIS:CE1	1:A:2409:ASN:CB	2.84	0.60
1:A:2941:THR:HG22	1:A:2942:ASP:H	1.67	0.60
1:A:4065:LEU:HD11	1:A:4070:ILE:CD1	2.28	0.59
1:A:3618:TYR:O	1:A:3622:GLY:N	2.34	0.59
1:A:2380:LEU:HD11	1:A:2390:ILE:HD11	1.83	0.59
1:A:2728:LEU:HD12	1:A:2771:ARG:NH2	2.17	0.59
1:A:3303:LYS:HA	1:A:3306:TRP:HE1	1.67	0.59
1:A:3429:LEU:HD21	1:A:3439:ARG:HB3	1.83	0.59
1:A:3948:HIS:NE2	1:A:4072:ASN:CG	2.55	0.59
1:A:2476:LYS:CD	1:A:2476:LYS:N	2.52	0.59
1:A:1940:GLU:HG3	1:A:1941:ASP:N	2.18	0.59
1:A:2071:ILE:HB	1:A:2212:LEU:HD12	1.85	0.59
1:A:2034:ILE:HD12	1:A:2061:TYR:CZ	2.38	0.59
1:A:2155:ASP:OD1	1:A:2549:ARG:NH2	2.35	0.58
1:A:2339:ILE:HG23	1:A:2353:LEU:HB3	1.83	0.58
1:A:3541:MET:HA	1:A:3544:LYS:HG2	1.83	0.58
1:A:3737:THR:HB	1:A:3740:THR:CB	2.33	0.58



	juo puge	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:4024:VAL:HG11	1:A:4062:TRP:CD2	2.38	0.58
1:A:2241:LEU:HD13	1:A:2299:ARG:HH11	1.68	0.58
1:A:2257:PHE:HD1	1:A:2262:LEU:HD11	1.69	0.58
1:A:2489:ILE:HG22	1:A:2535:CYS:HB3	1.84	0.58
1:A:2081:THR:O	1:A:2085:LYS:HB2	2.02	0.58
1:A:3945:LEU:O	1:A:3948:HIS:O	2.21	0.58
1:A:2476:LYS:HD3	1:A:2476:LYS:N	2.09	0.58
1:A:4033:LEU:HD12	1:A:4035:GLN:N	2.18	0.58
1:A:1559:SER:HB3	1:A:1572:ILE:HG22	1.86	0.58
1:A:1779:PHE:O	1:A:1783:THR:HG22	2.03	0.58
1:A:3555:TYR:HE1	1:A:3593:GLU:HG2	1.68	0.58
1:A:3810:SER:O	1:A:3838:TRP:HB2	2.03	0.58
1:A:1984:ILE:HG21	1:A:1989:GLU:HG3	1.84	0.58
1:A:2201:HIS:NE2	1:A:2497:TYR:O	2.37	0.58
1:A:2419:PRO:O	1:A:2424:LYS:CE	2.52	0.58
1:A:3592:LYS:O	1:A:3596:ASN:HB2	2.03	0.58
1:A:2446:SER:H	1:A:2449:THR:HG21	1.67	0.58
1:A:2354:SER:OG	1:A:2357:SER:HB2	2.02	0.58
1:A:2437:LEU:H	1:A:2437:LEU:HD12	1.69	0.58
1:A:2787:HIS:CA	1:A:3460:PRO:HG2	2.32	0.58
1:A:3851:VAL:HG13	1:A:3855:LEU:HD23	1.84	0.58
1:A:4021:LEU:HD23	1:A:4023:ILE:HG13	1.85	0.58
1:A:3537:GLU:OE1	1:A:3618:TYR:OH	2.21	0.58
1:A:2476:LYS:HZ2	1:A:2528:ARG:HD2	1.68	0.57
1:A:3519:VAL:HG13	1:A:3521:ASN:ND2	2.19	0.57
1:A:2380:LEU:HD13	1:A:2390:ILE:CD1	2.23	0.57
1:A:2808:LEU:HD21	1:A:2856:LEU:HD12	1.86	0.57
1:A:2938:MET:SD	1:A:3321:ILE:HG21	2.45	0.57
1:A:3912:GLY:O	1:A:3915:PHE:CZ	2.57	0.57
1:A:1704:GLU:OE2	1:A:1768:ARG:NH1	2.37	0.57
1:A:2131:THR:HG22	1:A:2176:LEU:CD2	2.34	0.57
1:A:2784:PRO:HG2	1:A:2817:ILE:HD13	1.84	0.57
1:A:2846:GLY:O	1:A:2849:TYR:HB3	2.04	0.57
1:A:2111:LYS:CD	1:A:2161:GLU:HG3	2.13	0.57
1:A:2336:ARG:CD	1:A:2355:ASP:OD2	2.51	0.57
1:A:1781:THR:HG21	1:A:1919:PHE:CD1	2.39	0.57
1:A:4037:SER:HB3	1:A:4040:GLU:HB3	1.87	0.57
1:A:1939:PHE:O	1:A:1940:GLU:HB3	2.05	0.57
1:A:1706:LEU:HD21	1:A:1935:GLN:HG2	1.86	0.57
1:A:3939:ILE:HG13	1:A:4010:LEU:HD22	1.86	0.57
1:A:4017:GLY:HA3	1:A:4021:LEU:HD12	1.87	0.57



	, as page	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:1911:ASN:OD1	1:A:1912:LEU:N	2.38	0.57
1:A:4022:GLN:O	1:A:4022:GLN:HG2	2.05	0.57
1:A:1619:VAL:HG12	1:A:1760:PHE:HD1	1.70	0.56
1:A:1965:HIS:HD2	1:A:2212:LEU:CD2	2.18	0.56
1:A:3631:MET:CE	1:A:3698:MET:HG3	2.36	0.56
1:A:1940:GLU:CB	1:A:1989:GLU:O	2.51	0.56
1:A:2627:ARG:NH1	1:A:2630:TYR:CE2	2.74	0.56
1:A:3538:ASN:HB3	1:A:3541:MET:HG2	1.87	0.56
1:A:1620:PHE:CZ	1:A:1743:ASP:HB3	2.40	0.56
1:A:1995:VAL:HG22	1:A:2022:PHE:CD2	2.40	0.56
1:A:2127:ASP:O	1:A:2131:THR:OG1	2.23	0.56
1:A:2137:VAL:O	1:A:2141:ILE:CG2	2.50	0.56
1:A:2868:ASP:HB2	1:A:2872:GLU:OE1	2.06	0.56
1:A:3839:ILE:HG23	1:A:3873:MET:HG3	1.86	0.56
1:A:1852:ARG:O	1:A:1852:ARG:HG3	2.06	0.56
1:A:2220:CYS:SG	1:A:2224:SER:CB	2.94	0.56
1:A:2305:LEU:HD11	1:A:2368:PHE:CD1	2.41	0.55
1:A:2514:GLY:C	1:A:2523:TRP:CH2	2.80	0.55
1:A:2386:MET:HB3	1:A:2627:ARG:CD	2.36	0.55
1:A:2707:VAL:HG12	1:A:2712:LEU:CD1	2.37	0.55
1:A:2106:THR:HG1	1:A:2154:PHE:HB3	1.71	0.55
1:A:3440:LEU:HD23	1:A:3462:ILE:HD12	1.88	0.55
1:A:2151:TRP:CE3	1:A:2193:LEU:HD11	2.41	0.55
1:A:2786:ILE:O	1:A:3460:PRO:HB2	2.07	0.55
1:A:1627:LEU:HD11	1:A:1631:LYS:HE3	1.89	0.55
1:A:1983:LEU:HB3	1:A:1993:THR:CG2	2.36	0.55
1:A:2410:SER:O	1:A:2411:LYS:HB2	2.06	0.55
1:A:3683:TYR:O	1:A:3687:SER:HB2	2.07	0.55
1:A:2788:ARG:HG3	1:A:3459:ASP:HA	1.89	0.55
1:A:2064:GLN:CD	1:A:2091:MET:CE	2.75	0.54
1:A:2707:VAL:HG12	1:A:2712:LEU:HD12	1.89	0.54
1:A:1823:ASP:HB2	1:A:1853:LEU:HD23	1.88	0.54
1:A:2002:ILE:HB	1:A:2014:PHE:CE2	2.42	0.54
1:A:2563:SER:CB	1:A:2566:SER:H	2.15	0.54
1:A:3877:CYS:SG	1:A:3884:LEU:CD2	2.96	0.54
1:A:2181:GLY:C	1:A:2182:GLU:HG3	2.27	0.54
1:A:4023:ILE:HD12	1:A:4029:ILE:HD11	1.87	0.54
1:A:4059:LEU:HA	1:A:4063:LEU:HD13	1.89	0.54
1:A:2141:ILE:HG22	1:A:2145:PHE:HB2	1.90	0.54
1:A:2230:LEU:HD23	1:A:2288:VAL:HG13	1.90	0.54
1:A:2064:GLN:OE1	1:A:2151:TRP:CH2	2.55	0.54



	juo puge	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:2707:VAL:CB	1:A:2712:LEU:CD1	2.72	0.54
1:A:1849:GLU:CG	1:A:1899:ASN:ND2	2.70	0.54
1:A:1970:LEU:HD12	1:A:1970:LEU:C	2.28	0.54
1:A:1645:PHE:CZ	1:A:1649:LEU:HD22	2.43	0.54
1:A:2063:MET:HB3	1:A:2070:LEU:HD11	1.90	0.54
1:A:2305:LEU:CD1	1:A:2368:PHE:CD1	2.91	0.54
1:A:2002:ILE:HG22	1:A:2006:LEU:HD11	1.88	0.54
1:A:3566:LEU:HD13	1:A:3570:LEU:HD11	1.86	0.54
1:A:3703:PHE:CE1	1:A:3766:GLU:HG2	2.43	0.54
1:A:3509:LEU:HD12	1:A:3513:VAL:HG23	1.88	0.54
1:A:2336:ARG:HG2	1:A:2355:ASP:OD1	2.08	0.53
1:A:3440:LEU:CD2	1:A:3462:ILE:HD12	2.38	0.53
1:A:3817:GLY:H	1:A:3821:ASN:CB	2.21	0.53
1:A:2173:ASN:HB3	1:A:2175:ILE:HG22	1.90	0.53
1:A:3566:LEU:CA	1:A:3583:LEU:HD21	2.37	0.53
1:A:3612:ASP:O	1:A:3615:VAL:HG22	2.08	0.53
1:A:2786:ILE:HG12	1:A:2821:ASN:HA	1.90	0.53
1:A:2833:THR:HG21	1:A:2841:PRO:HD2	1.91	0.53
1:A:3547:ASP:HA	1:A:3550:LYS:HB3	1.91	0.53
1:A:2787:HIS:HB3	1:A:3461:ILE:HG23	1.91	0.53
1:A:3481:ILE:O	1:A:3483:ASP:N	2.36	0.53
1:A:1981:SER:HB3	1:A:1982:PRO:HD3	1.91	0.53
1:A:2450:THR:H	1:A:2453:HIS:CE1	2.27	0.53
1:A:1979:ASN:O	1:A:1983:LEU:HD13	2.09	0.53
1:A:2095:ASP:CG	1:A:2149:ARG:HH22	2.11	0.53
1:A:3656:VAL:CG1	1:A:3677:LEU:HB3	2.36	0.53
1:A:2201:HIS:CE1	1:A:2497:TYR:CA	2.91	0.53
1:A:2419:PRO:O	1:A:2424:LYS:NZ	2.42	0.52
1:A:1604:ALA:HA	1:A:1607:TRP:HE1	1.72	0.52
1:A:3946:VAL:HB	1:A:3947:PRO:HA	1.91	0.52
1:A:2788:ARG:HB2	1:A:3459:ASP:HB3	1.91	0.52
1:A:2795:PHE:CE2	1:A:2799:LEU:HD11	2.44	0.52
1:A:2012:LEU:HD13	1:A:2016:ASP:OD2	2.10	0.52
1:A:2339:ILE:HG12	1:A:2353:LEU:HD23	1.91	0.52
1:A:2488:GLU:CD	1:A:2491:LEU:HD11	2.29	0.52
1:A:1620:PHE:HA	1:A:1760:PHE:HE1	1.74	0.52
1:A:1822:CYS:SG	1:A:1849:GLU:C	2.88	0.52
1:A:2285:GLU:CB	1:A:2412:ARG:NH2	2.73	0.52
1:A:2462:THR:HG22	1:A:2476:LYS:HA	1.90	0.52
1:A:3017:VAL:HG21	1:A:3313:PHE:CE2	2.44	0.52
1:A:3692:LYS:HE3	1:A:3898:GLU:HB3	1.91	0.52



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:2578:ILE:HG21	1:A:2630:TYR:HB2	1.91	0.52
1:A:3911:TRP:HH2	1:A:3926:VAL:CG1	2.23	0.52
1:A:3951:SER:HB2	1:A:4002:LYS:HD2	1.91	0.52
1:A:1803:THR:HG21	1:A:1848:ASP:OD1	2.10	0.52
1:A:4021:LEU:HD23	1:A:4023:ILE:CG1	2.40	0.52
1:A:4065:LEU:HD12	1:A:4065:LEU:O	2.10	0.52
1:A:1939:PHE:HD1	1:A:1939:PHE:H	1.57	0.52
1:A:2115:TYR:OH	1:A:2162:TYR:O	2.23	0.52
1:A:2302:PHE:HA	1:A:2310:LEU:HD11	1.92	0.52
1:A:3995:GLY:HA2	1:A:3998:ILE:HD13	1.91	0.52
1:A:4034:LEU:HD23	1:A:4034:LEU:O	2.10	0.52
1:A:1650:LEU:HD11	1:A:1747:VAL:HG11	1.92	0.51
1:A:3854:TYR:O	1:A:3858:HIS:HB2	2.10	0.51
1:A:1606:GLU:O	1:A:1610:ILE:HG12	2.11	0.51
1:A:2102:TYR:HB2	1:A:2152:VAL:HG22	1.93	0.51
1:A:2494:LEU:HD12	1:A:2494:LEU:O	2.10	0.51
1:A:2645:ILE:CD1	1:A:2686:LEU:HG	2.40	0.51
1:A:1645:PHE:HB2	1:A:1697:LYS:HG3	1.91	0.51
1:A:3934:TRP:CB	1:A:4023:ILE:HD13	2.41	0.51
1:A:1707:HIS:O	1:A:1711:VAL:HG23	2.10	0.51
1:A:1926:SER:HA	1:A:1929:ILE:HD13	1.92	0.51
1:A:3737:THR:OG1	1:A:3740:THR:CB	2.59	0.51
1:A:2177:THR:HG22	1:A:2183:ARG:HG2	1.91	0.51
1:A:3839:ILE:CG2	1:A:3873:MET:HG3	2.41	0.51
1:A:3645:SER:CB	1:A:3890:GLN:HE21	2.19	0.51
1:A:3787:THR:HG22	1:A:3875:MET:HB2	1.93	0.51
1:A:1963:MET:HB3	1:A:1966:TYR:CD2	2.45	0.51
1:A:3877:CYS:SG	1:A:3884:LEU:HD22	2.50	0.51
1:A:1645:PHE:HZ	1:A:1768:ARG:HD2	1.75	0.51
1:A:2084:TRP:HE3	1:A:2088:ILE:HD12	1.76	0.50
1:A:2476:LYS:HZ2	1:A:2528:ARG:HB2	1.76	0.50
1:A:2400:HIS:NE2	1:A:2559:LEU:CD1	2.67	0.50
1:A:2476:LYS:H	1:A:2476:LYS:HD2	1.73	0.50
1:A:3845:GLN:OE1	1:A:3878:HIS:HB2	2.12	0.50
1:A:3855:LEU:HD12	1:A:3859:VAL:HG23	1.93	0.50
1:A:1749:ILE:HD13	1:A:1813:LEU:HD22	1.92	0.50
1:A:1849:GLU:CG	1:A:1899:ASN:HD22	2.22	0.50
1:A:2034:ILE:CD1	1:A:2061:TYR:CZ	2.95	0.50
1:A:2290:LEU:HD23	1:A:2321:SER:HA	1.92	0.50
1:A:2637:PRO:O	1:A:2639:GLN:NE2	2.44	0.50
1:A:3566:LEU:HD11	1:A:3570:LEU:HD11	1.92	0.50



	t i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:3645:SER:CB	1:A:3890:GLN:NE2	2.74	0.50
1:A:3737:THR:CB	1:A:3740:THR:CB	2.89	0.50
1:A:1917:ARG:HD2	1:A:3963:PHE:CE2	2.46	0.50
1:A:2034:ILE:CD1	1:A:2061:TYR:CE2	2.95	0.50
1:A:3350:LYS:HA	1:A:3353:LEU:HD12	1.94	0.50
1:A:3848:LEU:HD12	1:A:3884:LEU:HD12	1.93	0.50
1:A:1677:ASP:HA	1:A:1680:ILE:HD12	1.93	0.50
1:A:1706:LEU:HD22	1:A:1935:GLN:HG2	1.93	0.50
1:A:2111:LYS:CD	1:A:2161:GLU:CG	2.84	0.50
1:A:2654:ARG:HH22	1:A:2691:SER:HB2	1.77	0.50
1:A:3323:ASN:HD21	1:A:3361:ASP:H	1.58	0.50
1:A:2109:LEU:HD13	1:A:2129:LEU:HD23	1.94	0.50
1:A:1748:PHE:CE2	1:A:1755:LEU:HD22	2.47	0.50
1:A:2762:SER:O	1:A:2763:ARG:HB2	2.12	0.50
1:A:3725:VAL:HG22	1:A:3731:ASP:HA	1.93	0.50
1:A:2839:ASP:O	1:A:2841:PRO:HD3	2.12	0.49
1:A:2295:ILE:HG12	1:A:2314:ILE:HD12	1.93	0.49
1:A:3911:TRP:HH2	1:A:3926:VAL:HG12	1.77	0.49
1:A:4033:LEU:HD12	1:A:4036:GLN:H	1.77	0.49
1:A:2960:THR:HG22	1:A:2961:ILE:N	2.27	0.49
1:A:3978:ASN:O	1:A:3981:PRO:CD	2.60	0.49
1:A:1570:GLU:HB2	1:A:1585:VAL:HA	1.93	0.49
1:A:1983:LEU:HD21	1:A:2000:ARG:NE	2.27	0.49
1:A:2169:VAL:HG13	1:A:2186:ILE:HG12	1.94	0.49
1:A:2514:GLY:CA	1:A:2523:TRP:CZ2	2.96	0.49
1:A:3979:ASN:C	1:A:3981:PRO:CD	2.80	0.49
1:A:2780:LYS:HD3	1:A:2813:THR:HG22	1.93	0.49
1:A:2385:VAL:HG23	1:A:2574:TYR:HD1	1.77	0.49
1:A:3459:ASP:OD2	1:A:3461:ILE:CG1	2.61	0.49
1:A:2427:ILE:HD12	1:A:2559:LEU:HD22	1.93	0.49
1:A:2860:THR:HG22	1:A:2865:LEU:O	2.13	0.49
1:A:3946:VAL:HA	1:A:3947:PRO:C	2.33	0.49
1:A:1645:PHE:CD2	1:A:1765:ILE:HG22	2.48	0.49
1:A:2448:ASP:CB	1:A:2829:GLU:OE2	2.47	0.49
1:A:3307:LEU:O	1:A:3311:LYS:N	2.27	0.49
1:A:1657:THR:HG21	1:A:1734:PHE:O	2.12	0.49
1:A:1967:HIS:NE2	1:A:2204:PRO:HB3	2.28	0.49
1:A:3373:LEU:O	1:A:3373:LEU:HD23	2.13	0.48
1:A:3692:LYS:HE3	1:A:3898:GLU:O	2.12	0.48
1:A:2645:ILE:HD11	1:A:2686:LEU:HG	1.94	0.48
1:A:1626:CYS:HB2	1:A:1643:TYR:CD2	2.48	0.48



	A L O	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:1911:ASN:OD1	1:A:1912:LEU:HG	2.13	0.48
1:A:2064:GLN:NE2	1:A:2091:MET:CE	2.76	0.48
1:A:2828:LEU:HD13	1:A:2902:MET:SD	2.53	0.48
1:A:2982:VAL:HG12	1:A:2983:GLY:N	2.27	0.48
1:A:3566:LEU:HD13	1:A:3570:LEU:HD12	1.95	0.48
1:A:3671:VAL:O	1:A:3674:ILE:HG22	2.13	0.48
1:A:2354:SER:OG	1:A:2357:SER:CB	2.61	0.48
1:A:1849:GLU:OE2	1:A:1899:ASN:ND2	2.47	0.48
1:A:2364:ASP:O	1:A:2365:LYS:HG2	2.13	0.48
1:A:3462:ILE:O	1:A:3465:LEU:N	2.44	0.48
1:A:1626:CYS:SG	1:A:1639:VAL:CG1	3.01	0.48
1:A:1683:LEU:HB3	1:A:1702:LEU:HD21	1.96	0.48
1:A:1731:VAL:HG12	1:A:1732:GLN:N	2.29	0.48
1:A:2074:GLY:O	1:A:2197:ASP:HA	2.13	0.48
1:A:4065:LEU:HD12	1:A:4065:LEU:C	2.33	0.48
1:A:1664:LEU:HD23	1:A:1669:PHE:HZ	1.77	0.48
1:A:1826:PHE:CE1	1:A:1853:LEU:CD2	2.96	0.48
1:A:2002:ILE:HB	1:A:2014:PHE:HE2	1.78	0.48
1:A:2112:GLU:CB	1:A:2117:SER:HB2	2.35	0.48
1:A:3737:THR:CB	1:A:3740:THR:HB	2.44	0.48
1:A:4084:SER:O	1:A:4088:LEU:HG	2.14	0.48
1:A:1794:PHE:HD1	1:A:1802:LYS:HB3	1.79	0.48
1:A:3353:LEU:HD23	1:A:3358:VAL:HG11	1.95	0.48
1:A:3721:THR:O	1:A:3725:VAL:HG23	2.14	0.47
1:A:1636:ILE:O	1:A:1640:VAL:HG23	2.15	0.47
1:A:1844:TRP:CD1	1:A:1893:ALA:HB3	2.50	0.47
1:A:2358:THR:HG22	1:A:2359:ILE:N	2.29	0.47
1:A:2741:HIS:O	1:A:2745:ILE:HG13	2.15	0.47
1:A:3541:MET:HB2	1:A:3607:PHE:HE1	1.78	0.47
1:A:1681:LYS:HE2	1:A:1939:PHE:CE1	2.50	0.47
1:A:2084:TRP:CZ3	1:A:2085:LYS:HG3	2.49	0.47
1:A:2105:ASP:OD2	1:A:2508:GLN:HB2	2.15	0.47
1:A:3967:TYR:HE2	1:A:3985:VAL:HA	1.80	0.47
1:A:2580:LYS:HG2	1:A:2586:ARG:HH22	1.79	0.47
1:A:3612:ASP:O	1:A:3615:VAL:CG2	2.63	0.47
1:A:3415:ILE:HD13	1:A:3453:GLN:HG3	1.97	0.47
1:A:2445:PHE:HA	1:A:2449:THR:HG21	1.97	0.47
1:A:3703:PHE:HE1	1:A:3766:GLU:HG2	1.79	0.47
1:A:3877:CYS:SG	1:A:3884:LEU:HD21	2.55	0.47
1:A:2835:LEU:HD23	1:A:2911:ARG:HB2	1.97	0.46
1:A:2878:VAL:HA	1:A:2881:ILE:HD12	1.97	0.46



	h i a	Interatomic	Clash	
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)	
1:A:3807:SER:O	1:A:3808:LYS:HB2	2.16	0.46	
1:A:2654:ARG:NH1	1:A:2658:ASP:OD1	2.49	0.46	
1:A:3690:LEU:HD23	1:A:3694:PHE:HB3	1.96	0.46	
1:A:3924:TRP:O	1:A:3927:TYR:HB3	2.15	0.46	
1:A:2027:THR:HA	1:A:2028:PRO:HD3	1.47	0.46	
1:A:3592:LYS:O	1:A:3596:ASN:N	2.48	0.46	
1:A:3934:TRP:HB3	1:A:4023:ILE:HD13	1.97	0.46	
1:A:2318:ILE:O	1:A:2322:LEU:HB2	2.16	0.46	
1:A:3833:LYS:HZ3	1:A:3862:THR:HG21	1.81	0.46	
1:A:3889:LEU:HG	1:A:3894:ARG:HD3	1.95	0.46	
1:A:1554:HIS:O	1:A:1555:HIS:HB2	2.15	0.46	
1:A:1683:LEU:HD22	1:A:1698:ILE:HG23	1.96	0.46	
1:A:2125:TRP:CZ2	1:A:2178:LEU:CD1	2.97	0.46	
1:A:2627:ARG:NH1	1:A:2630:TYR:CD2	2.84	0.46	
1:A:1586:GLU:HG3	1:A:1765:ILE:H	1.81	0.46	
1:A:3303:LYS:C	1:A:3306:TRP:CD1	2.74	0.46	
1:A:1995:VAL:HG22	1:A:2022:PHE:HE2	1.80	0.46	
1:A:2286:THR:HA	1:A:2412:ARG:NE	2.31	0.46	
1:A:1660:VAL:HG13	1:A:1728:TRP:CH2	2.51	0.46	
1:A:1945:LEU:HD13	1:A:1994:VAL:HG21	1.98	0.46	
1:A:1748:PHE:HD2	1:A:1755:LEU:HD22	1.77	0.46	
1:A:2274:HIS:CE1	1:A:2326:LEU:O	2.54	0.46	
1:A:2571:TYR:HA	1:A:2574:TYR:HB2	1.97	0.46	
1:A:3631:MET:HE1	1:A:3698:MET:HG3	1.98	0.45	
1:A:1968:PHE:N	1:A:1968:PHE:CD1	2.84	0.45	
1:A:3760:LEU:HD21	1:A:4078:ALA:HA	1.99	0.45	
1:A:3995:GLY:HA2	1:A:3998:ILE:CD1	2.46	0.45	
1:A:1992:LYS:CG	1:A:2024:SER:CB	2.78	0.45	
1:A:2199:LEU:O	1:A:2201:HIS:N	2.49	0.45	
1:A:2422:SER:H	1:A:2424:LYS:HZ1	1.65	0.45	
1:A:2783:GLN:HG2	1:A:2816:ILE:HB	1.99	0.45	
1:A:3809:GLU:HB3	1:A:3810:SER:H	1.53	0.45	
1:A:2112:GLU:HB3	1:A:2117:SER:OG	2.16	0.45	
1:A:1910:GLU:HB2	1:A:3846:MET:HA	1.98	0.45	
1:A:2280:THR:HA	1:A:2283:LYS:HD2	1.99	0.45	
1:A:2204:PRO:HA	1:A:2207:ILE:HD12	1.97	0.45	
1:A:2358:THR:CG2	1:A:2359:ILE:N	2.80	0.45	
1:A:3308:ASN:O	1:A:3312:GLN:HB2	2.16	0.45	
1:A:3509:LEU:CG	1:A:3513:VAL:HG21	2.45	0.45	
1:A:3579:GLU:O	1:A:3582:GLU:N	2.43	0.45	
1:A:2984:VAL:C	1:A:2986:PRO:HD3	2.37	0.45	



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:3338:ASN:H	1:A:3341:GLU:HB2	1.82	0.45
1:A:1759:LYS:HE3	1:A:1761:GLU:OE2	2.17	0.45
1:A:1953:LEU:HD11	1:A:1973:LEU:HB3	1.98	0.45
1:A:2417:CYS:O	1:A:2558:TYR:HA	2.17	0.45
1:A:3566:LEU:HD23	1:A:3587:LEU:HD11	1.99	0.45
1:A:2197:ASP:HB3	1:A:2549:ARG:HD2	1.99	0.45
1:A:2749:LEU:HD12	1:A:2773:VAL:HG12	1.99	0.45
1:A:3470:PHE:CE1	1:A:3488:VAL:HG21	2.52	0.45
1:A:2021:ILE:HG22	1:A:2022:PHE:HD1	1.82	0.45
1:A:2099:ASN:HA	1:A:2149:ARG:O	2.17	0.44
1:A:2447:LYS:HE3	1:A:2493:LYS:HD3	1.99	0.44
1:A:3508:PHE:O	1:A:3512:ARG:HG2	2.16	0.44
1:A:1611:LEU:O	1:A:1615:ILE:HG23	2.18	0.44
1:A:1951:HIS:O	1:A:1955:LEU:HB2	2.17	0.44
1:A:2262:LEU:HA	1:A:2265:ILE:HD12	1.99	0.44
1:A:3330:TYR:CD1	1:A:3334:PHE:CD2	3.05	0.44
1:A:1660:VAL:CG1	1:A:1728:TRP:CH2	3.01	0.44
1:A:2386:MET:HB3	1:A:2627:ARG:NE	2.32	0.44
1:A:3319:GLU:HA	1:A:3359:LYS:O	2.17	0.44
1:A:3330:TYR:CE1	1:A:3334:PHE:CD2	3.05	0.44
1:A:3964:ALA:HB2	1:A:3993:VAL:HG11	1.99	0.44
1:A:1803:THR:HG21	1:A:1848:ASP:CG	2.37	0.44
1:A:2155:ASP:OD1	1:A:2195:GLU:HG3	2.17	0.44
1:A:2517:LYS:NZ	1:A:2520:GLU:OE1	2.48	0.44
1:A:2646:ARG:NH1	1:A:2687:GLY:H	2.15	0.44
1:A:2760:GLY:O	1:A:2761:ALA:HB3	2.18	0.44
1:A:1793:CYS:SG	1:A:1918:GLU:HG2	2.57	0.44
1:A:1940:GLU:CG	1:A:1941:ASP:H	2.22	0.44
1:A:2494:LEU:HB2	1:A:2499:SER:N	2.32	0.44
1:A:1559:SER:CB	1:A:1572:ILE:HG22	2.47	0.44
1:A:2037:CYS:SG	1:A:2094:PHE:HB2	2.57	0.44
1:A:3010:LEU:HD22	1:A:3320:LEU:HD12	1.99	0.44
1:A:3821:ASN:O	1:A:3825:ALA:HB2	2.17	0.44
1:A:4034:LEU:HD23	1:A:4034:LEU:C	2.38	0.44
1:A:1973:LEU:O	1:A:1977:LEU:HG	2.18	0.44
1:A:2861:ARG:HD2	1:A:2866:LEU:HD13	2.00	0.44
1:A:3461:ILE:C	1:A:3463:SER:N	2.70	0.44
1:A:3702:MET:HB3	1:A:3767:PHE:HZ	1.83	0.44
1:A:1926:SER:HA	1:A:1929:ILE:CD1	2.48	0.44
1:A:3979:ASN:O	1:A:3981:PRO:CD	2.64	0.44
1:A:1826:PHE:O	1:A:1826:PHE:CG	2.70	0.43



		Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:2072:LEU:HD11	1:A:2193:LEU:HD23	2.00	0.43
1:A:2354:SER:H	1:A:2357:SER:HB2	1.83	0.43
1:A:2404:PHE:CZ	1:A:2428:MET:HG2	2.53	0.43
1:A:2707:VAL:HG11	1:A:2712:LEU:CD1	2.45	0.43
1:A:2738:MET:HG2	1:A:2769:LEU:HD21	2.00	0.43
1:A:2266:PHE:HD1	1:A:2326:LEU:HD21	1.83	0.43
1:A:2446:SER:N	1:A:2449:THR:HG23	2.19	0.43
1:A:2458:LEU:HG	1:A:2484:LEU:HD21	1.99	0.43
1:A:4033:LEU:CD1	1:A:4035:GLN:N	2.82	0.43
1:A:1672:TYR:O	1:A:1676:VAL:HG23	2.19	0.43
1:A:3869:GLU:O	1:A:3870:LYS:C	2.56	0.43
1:A:4033:LEU:HD13	1:A:4035:GLN:CG	2.49	0.43
1:A:1741:LEU:O	1:A:1742:ASP:HB2	2.19	0.43
1:A:2061:TYR:O	1:A:2064:GLN:HG2	2.17	0.43
1:A:2109:LEU:CD1	1:A:2129:LEU:HD23	2.49	0.43
1:A:2503:VAL:HA	1:A:2506:LEU:HD12	2.01	0.43
1:A:2578:ILE:CG2	1:A:2630:TYR:HB2	2.49	0.43
1:A:2988:SER:CB	1:A:2989:PRO:CD	2.71	0.43
1:A:1646:GLN:OE1	1:A:1763:ILE:HG12	2.18	0.43
1:A:1967:HIS:C	1:A:1968:PHE:CD1	2.85	0.43
1:A:3696:MET:SD	1:A:3760:LEU:HD23	2.59	0.43
1:A:1611:LEU:O	1:A:1615:ILE:HG12	2.19	0.43
1:A:1681:LYS:HE2	1:A:1939:PHE:CZ	2.53	0.43
1:A:1706:LEU:HD21	1:A:1935:GLN:CG	2.48	0.43
1:A:1620:PHE:CA	1:A:1760:PHE:CE1	3.01	0.43
1:A:2178:LEU:HB3	1:A:2179:PRO:HD2	2.01	0.43
1:A:2375:ILE:HG22	1:A:2376:PRO:O	2.18	0.43
1:A:2982:VAL:CG1	1:A:2983:GLY:N	2.82	0.43
1:A:3544:LYS:O	1:A:3548:LEU:HB2	2.19	0.43
1:A:3784:ASN:ND2	1:A:3865:ALA:O	2.52	0.43
1:A:1650:LEU:O	1:A:1654:VAL:HG23	2.19	0.43
1:A:3407:LEU:HD23	1:A:3518:PHE:CE2	2.53	0.43
1:A:1991:GLU:O	1:A:1994:VAL:HB	2.19	0.42
1:A:3767:PHE:HB3	1:A:3769:VAL:HG23	2.00	0.42
1:A:1822:CYS:SG	1:A:1850:PHE:CA	3.04	0.42
1:A:3628:ILE:HG13	1:A:3705:LEU:HD23	2.00	0.42
1:A:3785:TYR:CD1	1:A:3785:TYR:N	2.87	0.42
1:A:4033:LEU:HD12	1:A:4033:LEU:C	2.39	0.42
1:A:4074:GLU:HA	1:A:4077:GLN:HE21	1.84	0.42
1:A:1568:SER:HB2	1:A:1816:VAL:HG21	2.01	0.42
1:A:1781:THR:HG21	1:A:1919:PHE:CE1	2.55	0.42



	juo puge	Interatomic	Clash	
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)	
1:A:2111:LYS:HZ3	1:A:2161:GLU:HG2	1.76	0.42	
1:A:2178:LEU:HB2	1:A:2182:GLU:H	1.83	0.42	
1:A:2707:VAL:HG11	1:A:2712:LEU:HD12	2.00	0.42	
1:A:2786:ILE:HD12	1:A:3460:PRO:CG	2.49	0.42	
1:A:1715:LEU:HG	1:A:1727:LEU:HD22	2.02	0.42	
1:A:1822:CYS:HB2	1:A:1853:LEU:CD2	2.31	0.42	
1:A:2306:ASP:HB2	1:A:2309:SER:HB3	2.02	0.42	
1:A:2640:THR:O	1:A:2643:SER:HB3	2.20	0.42	
1:A:3414:MET:O	1:A:3418:ILE:HG12	2.19	0.42	
1:A:1965:HIS:HD2	1:A:2212:LEU:HD23	1.85	0.42	
1:A:2510:MET:O	1:A:2513:GLN:NE2	2.53	0.42	
1:A:2708:ASN:O	1:A:2712:LEU:HD13	2.20	0.42	
1:A:2829:GLU:HA	1:A:2832:ASN:HD22	1.84	0.42	
1:A:3464:ARG:O	1:A:3467:SER:O	2.38	0.42	
1:A:3810:SER:HB3	1:A:3837:GLY:HA2	2.01	0.42	
1:A:2138:ASN:ND2	1:A:2185:PRO:O	2.52	0.42	
1:A:3777:VAL:HG12	1:A:3895:PHE:CE1	2.53	0.42	
1:A:1939:PHE:CD1	1:A:1939:PHE:N	2.87	0.42	
1:A:2225:LYS:HD2	1:A:2281:PHE:CZ	2.55	0.42	
1:A:2411:LYS:HG2	1:A:2530:HIS:CE1	2.41	0.42	
1:A:2609:THR:HA	1:A:2612:GLN:O	2.20	0.42	
1:A:3505:ILE:O	1:A:3510:ARG:NH1	2.53	0.42	
1:A:3728:GLU:CG	1:A:4079:LYS:HE2	2.49	0.42	
1:A:3785:TYR:CE2	1:A:3859:VAL:HG13	2.54	0.42	
1:A:1998:LEU:CD1	1:A:2022:PHE:HZ	2.32	0.42	
1:A:2088:ILE:HG12	1:A:2151:TRP:CZ2	2.55	0.42	
1:A:2141:ILE:CG2	1:A:2145:PHE:HB2	2.49	0.42	
1:A:2385:VAL:HG23	1:A:2574:TYR:CD1	2.53	0.42	
1:A:2755:HIS:HB3	1:A:2912:CYS:SG	2.60	0.42	
1:A:2905:SER:HA	1:A:2906:PRO:HD2	1.85	0.42	
1:A:3848:LEU:O	1:A:3849:SER:C	2.59	0.42	
1:A:1575:LEU:O	1:A:1576:GLU:HB3	2.20	0.42	
1:A:1727:LEU:O	1:A:1731:VAL:HG23	2.20	0.42	
1:A:1830:VAL:O	1:A:1834:LEU:HG	2.19	0.42	
1:A:2001:VAL:O	1:A:2004:PRO:HD2	2.20	0.42	
1:A:2044:ARG:HH21	1:A:2093:ILE:HD11	1.85	0.42	
1:A:2489:ILE:HD11	1:A:2506:LEU:HD13	2.02	0.42	
1:A:2575:TYR:HD1	1:A:2578:ILE:HD11	1.83	0.42	
1:A:2760:GLY:HA3	1:A:2766:LYS:HD3	2.01	0.42	
1:A:4045:LEU:O	1:A:4048:ILE:HG22	2.20	0.42	
1:A:2053:PHE:HB2	1:A:2219:VAL:HB	2.02	0.41	



	Juo puge	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance $(Å)$	overlap (Å)
1:A:3534:LEU:HD12	1:A:3618:TYR:CZ	2.52	0.41
1:A:2095:ASP:OD1	1:A:2149:ARG:NH2	2.53	0.41
1:A:2492:PRO:CB	1:A:2502:VAL:HG11	2.49	0.41
1:A:2758:LEU:HD22	1:A:2917:MET:SD	2.60	0.41
1:A:3461:ILE:C	1:A:3463:SER:H	2.22	0.41
1:A:3978:ASN:O	1:A:3981:PRO:HD3	2.20	0.41
1:A:1898:LEU:HD11	1:A:1908:LEU:CD2	2.50	0.41
1:A:3612:ASP:C	1:A:3615:VAL:HG22	2.41	0.41
1:A:2012:LEU:HD12	1:A:2013:VAL:N	2.35	0.41
1:A:2568:SER:HA	1:A:2597:VAL:HG21	2.02	0.41
1:A:2786:ILE:HD12	1:A:3460:PRO:HG2	2.02	0.41
1:A:3365:ARG:HD2	1:A:3368:ASP:OD2	2.19	0.41
1:A:1965:HIS:HD2	1:A:2212:LEU:HD21	1.85	0.41
1:A:2034:ILE:HD12	1:A:2061:TYR:CE2	2.55	0.41
1:A:3808:LYS:HA	1:A:3808:LYS:HD3	1.89	0.41
1:A:2109:LEU:HB3	1:A:2113:SER:HB2	2.03	0.41
1:A:2420:PRO:HD3	1:A:2536:ASN:HD21	1.85	0.41
1:A:2512:LYS:O	1:A:2513:GLN:CB	2.66	0.41
1:A:3544:LYS:HE3	1:A:3607:PHE:CD1	2.55	0.41
1:A:3799:LYS:HG3	1:A:3803:LEU:HD11	2.03	0.41
1:A:2276:LEU:HD21	1:A:2415:ILE:HG21	2.03	0.41
1:A:2563:SER:C	1:A:2565:LYS:H	2.23	0.41
1:A:2574:TYR:HB3	1:A:2626:VAL:HG11	2.03	0.41
1:A:2762:SER:O	1:A:2763:ARG:CB	2.68	0.41
1:A:2860:THR:HG21	1:A:2867:LEU:HD12	2.02	0.41
1:A:3833:LYS:NZ	1:A:3862:THR:HG21	2.36	0.41
1:A:4020:ASN:ND2	1:A:4028:ARG:HD3	2.35	0.41
1:A:1702:LEU:HA	1:A:1702:LEU:HD23	1.86	0.41
1:A:2225:LYS:HG2	1:A:2229:LEU:HD12	2.02	0.41
1:A:1966:TYR:CZ	1:A:2006:LEU:HD23	2.55	0.41
1:A:2418:GLY:O	1:A:2424:LYS:HE3	2.21	0.41
1:A:2766:LYS:CE	1:A:2890:THR:HB	2.39	0.41
1:A:2852:LEU:HG	1:A:2856:LEU:HD13	2.03	0.41
1:A:2891:ILE:HD11	1:A:2903:ILE:HD11	2.03	0.41
1:A:2985:ASN:N	1:A:2986:PRO:CD	2.84	0.41
1:A:3846:MET:HG3	1:A:3847:SER:N	2.35	0.41
1:A:3939:ILE:HG13	1:A:4010:LEU:HD23	1.98	0.41
1:A:3413:HIS:O	1:A:3417:VAL:HG23	2.21	0.41
1:A:3671:VAL:HA	1:A:3674:ILE:HG22	2.03	0.41
1:A:3772:TRP:HZ3	1:A:3780:ASN:HD22	1.68	0.41
1:A:4033:LEU:CD1	1:A:4035:GLN:H	2.34	0.41



Continued from previo	bus puye		1
Atom 1	Atom 2	Interatomic	Clash
Atom-1	Atom-2	distance (Å)	overlap (Å)
1:A:4054:GLU:HA	1:A:4055:PRO:HD3	1.97	0.41
1:A:2977:TYR:HD1	1:A:2981:LYS:HG3	1.86	0.40
1:A:3590:LEU:HD12	1:A:3593:GLU:HB2	2.02	0.40
1:A:2175:ILE:HG13	1:A:2184:LEU:C	2.42	0.40
1:A:2229:LEU:HD11	1:A:2285:GLU:HG3	2.02	0.40
1:A:2488:GLU:HB3	1:A:2491:LEU:CG	2.51	0.40
1:A:3330:TYR:CZ	1:A:3346:LEU:HD13	2.55	0.40
1:A:1794:PHE:CD1	1:A:1802:LYS:HB3	2.56	0.40
1:A:2332:GLY:HA2	1:A:2335:GLN:CG	2.52	0.40
1:A:2336:ARG:HG2	1:A:2355:ASP:CG	2.41	0.40
1:A:2761:ALA:O	1:A:2892:CYS:CB	2.69	0.40
1:A:2819:GLU:HB3	1:A:2891:ILE:HG22	2.03	0.40
1:A:3570:LEU:HD23	1:A:3580:ASN:CG	2.41	0.40
1:A:3813:ILE:HG22	1:A:3840:LEU:HD23	2.04	0.40
1:A:3951:SER:HB3	1:A:4003:ASP:OD2	2.22	0.40
1:A:2039:LYS:HG2	1:A:2049:MET:HG3	2.03	0.40
1:A:2581:LEU:HD13	1:A:2633:ILE:HG22	2.03	0.40
1:A:3024:LEU:HD13	1:A:3303:LYS:HG3	1.92	0.40
1:A:3330:TYR:O	1:A:3334:PHE:HB2	2.22	0.40
1:A:3832:SER:O	1:A:3836:GLY:N	2.45	0.40
1:A:1835:LEU:O	1:A:1838:ILE:HG22	2.22	0.40
1:A:3708:PHE:CZ	1:A:3720:LEU:HD21	2.57	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 PDB entries followed by that with respect to all EM 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	А	2237/2286~(98%)	2137 (96%)	93~(4%)	7~(0%)	41 77

All (7) Ramachandran outliers are listed below:



Mol	Chain	Res	Type
1	А	2990	GLY
1	А	3306	TRP
1	А	3482	GLY
1	А	2519	PRO
1	А	3980	ILE
1	А	2562	PRO
1	А	2028	PRO

#### 5.3.2 Protein sidechains (i)

In the following table, the Percentiles column shows the percent side chain outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all EM 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	Perce	entiles
1	А	2039/2078~(98%)	1967~(96%)	72 (4%)	36	59

All (72) residues with a non-rotameric sidechain are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	А	1794	PHE
1	А	1826	PHE
1	А	1852	ARG
1	А	1923	SER
1	А	1944	SER
1	А	1971	ARG
1	А	1992	LYS
1	А	1999	LYS
1	А	2012	LEU
1	А	2057	CYS
1	А	2078	CYS
1	А	2109	LEU
1	А	2202	THR
1	А	2218	ASP
1	А	2295	ILE
1	А	2346	PHE
1	А	2357	SER
1	А	2386	MET
1	А	2424	LYS
1	А	2428	MET



Mol	Chain	Res	Type
1	А	2461	HIS
1	А	2472	THR
1	А	2476	LYS
1	А	2526	ILE
1	А	2544	ILE
1	А	2563	SER
1	А	2566	SER
1	А	2611	LEU
1	А	2638	ARG
1	А	2694	LEU
1	А	2822	ILE
1	А	2833	THR
1	А	2843	LEU
1	А	2853	LEU
1	А	2856	LEU
1	А	2865	LEU
1	А	2873	LEU
1	А	2875	ASP
1	А	2911	ARG
1	А	2920	TRP
1	А	3301	PHE
1	А	3329	ILE
1	А	3332	THR
1	А	3355	LYS
1	А	3372	THR
1	А	3400	SER
1	А	3418	ILE
1	А	3531	ASP
1	А	3538	ASN
1	А	3548	LEU
1	А	3565	ARG
1	А	3601	LEU
1	А	3618	TYR
1	А	3677	LEU
1	А	3717	GLU
1	A	3729	SER
1	А	3735	LYS
1	A	3737	THR
1	А	3744	LEU
1	А	3811	LEU
1	А	3871	PHE
1	А	3884	LEU



Mol	Choin	<b>P</b> oc	
INIOI	Chain	nes	Type
1	А	3899	ASP
1	А	3906	THR
1	А	3917	THR
1	А	3943	THR
1	А	3950	PHE
1	А	3960	ASP
1	А	3982	TRP
1	А	4004	LEU
1	А	4016	CYS
1	А	4040	GLU

Sometimes sidechains can be flipped to improve hydrogen bonding and reduce clashes. All (35) such sidechains are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	А	1622	GLN
1	А	1646	GLN
1	А	1736	GLN
1	А	1745	ASN
1	А	1851	ASN
1	А	1873	GLN
1	А	1899	ASN
1	А	1951	HIS
1	А	1965	HIS
1	А	1979	ASN
1	А	2068	GLN
1	А	2099	ASN
1	А	2274	HIS
1	А	2282	ASN
1	А	2293	HIS
1	А	2383	HIS
1	А	2409	ASN
1	А	2459	HIS
1	А	2530	HIS
1	А	2536	ASN
1	А	2634	ASN
1	А	2683	ASN
1	А	2688	ASN
1	А	3323	ASN
1	А	3338	ASN
1	А	3420	ASN
1	А	3497	HIS
1	А	3521	ASN



Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	А	3542	GLN
1	А	3588	ASN
1	А	3624	HIS
1	А	3780	ASN
1	А	3890	GLN
1	А	4020	ASN
1	А	4077	GLN

#### 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 monosaccharides 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 Tomogram visualisation (i)

This section contains visualisations of the EMDB entry EMD-5757. These allow visual inspection of the internal detail of the tomogram and identification of artifacts.

# 6.1 Orthogonal projections (i)



The images above show the tomogram projected in three orthogonal directions.

### 6.2 Central slices (i)



X Index: 25



Y Index: 18



Z Index: 25

The images above show central slices of the tomogram in three orthogonal directions.



#### 6.3 Largest variance slices (i)



X Index: 29

Y Index: 16

Z Index: 7

The images above show the largest variance slices of the tomogram in three orthogonal directions.

### 6.4 Orthogonal standard-deviation projections (False-color) (i)



The images above show the tomogram projected in three orthogonal directions.

## 6.5 Mask visualisation (i)

This section was not generated. No masks/segmentation were deposited.



# 7 Tomogram analysis (i)

This section contains the results of statistical analysis of the tomogram.

## 7.1 Voxel-value distribution (i)



The voxel-value distribution is plotted in 128 intervals along the x-axis. The y-axis is logarithmic.



# 8 Map-model fit (i)

This section contains information regarding the fit between EMDB map EMD-5757 and PDB model 3J67. Per-residue inclusion information can be found in section 3 on page 4.

### 8.1 Map-model overlay (i)

This section was not generated.

### 8.2 Q-score mapped to coordinate model (i)



The images above show the model with each residue coloured according its Q-score. This shows their resolvability in the map with higher Q-score values reflecting better resolvability. Please note: Q-score is calculating the resolvability of atoms, and thus high values are only expected at resolutions at which atoms can be resolved. Low Q-score values may therefore be expected for many entries.

### 8.3 Atom inclusion mapped to coordinate model (i)

This section was not generated.



### 8.4 Atom inclusion (i)



At the recommended contour level, 90% of all backbone atoms, 88% of all non-hydrogen atoms, are inside the map.



1.0

0.0 <0.0

# 8.5 Map-model fit summary (i)

The table lists the average atom inclusion at the recommended contour level (126.3) and Q-score for the entire model and for each chain.

Chain	Atom inclusion	Q-score
All	0.8850	0.0340
Ā	0.8850	0.0340

