



Full wwPDB X-ray Structure Validation Report ⓘ

Aug 10, 2020 – 03:32 AM BST

PDB ID : 3L5H
Title : Crystal structure of the full ectodomain of human gp130: New insights into the molecular assembly of receptor complexes
Authors : Xu, Y.; Garrett, T.P.J.; Zhang, J.G.
Deposited on : 2009-12-21
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 ⓘ symbol.

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

MolProbity : 4.02b-467
Mogul : 1.8.5 (274361), CSD as541be (2020)
Xtriage (Phenix) : 1.13
EDS : 2.13.1
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) : 2.13.1

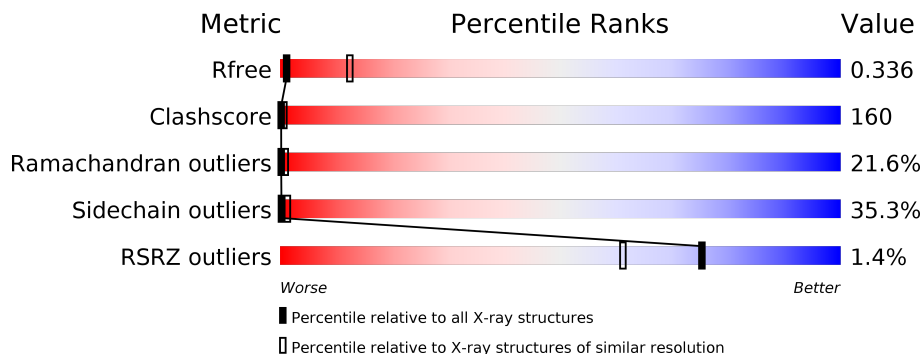
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

X-RAY DIFFRACTION

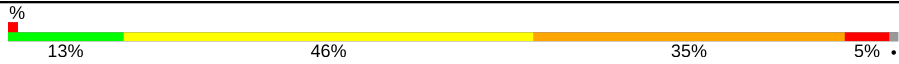
The reported resolution of this entry is 3.60 Å.

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	Whole archive (#Entries)	Similar resolution (#Entries, resolution range(Å))
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 $\leq 5\%$. 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	A	589	 13% 46% 35% 5%
2	B	2	100%
2	D	2	100%
2	H	2	100%
3	C	4	100%
3	F	4	100%

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Length	Quality of chain
4	E	3	 100%
5	G	2	 100%

The following table lists non-polymeric compounds, carbohydrate monomers and non-standard residues in protein, DNA, RNA chains that are outliers for geometric or electron-density-fit criteria:

Mol	Type	Chain	Res	Chirality	Geometry	Clashes	Electron density
2	NAG	D	1	X	-	X	-
2	NAG	H	1	X	-	X	X
2	NAG	H	2	-	-	X	-
3	NAG	C	1	X	-	-	-
3	NAG	C	2	-	-	X	-
3	BMA	C	3	-	-	X	-
3	BMA	C	4	-	-	-	X
4	NAG	E	1	X	-	-	-
4	NAG	E	2	-	-	X	-
5	NAG	G	1	-	-	X	-

2 Entry composition i

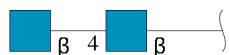
There are 6 unique types of molecules in this entry. The entry contains 4701 atoms, of which 0 are hydrogens and 0 are deuteriums.

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 Interleukin-6 receptor subunit beta.

Mol	Chain	Residues	Atoms					ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O	S			
1	A	585	4439	2815	735	869	20	0	0	0

- Molecule 2 is an oligosaccharide called 2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose.



Mol	Chain	Residues	Atoms				ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O			
2	B	2	28	16	2	10	0	0	0
2	D	2	28	16	2	10	0	0	0
2	H	2	28	16	2	10	5	0	0

- Molecule 3 is an oligosaccharide called beta-D-mannopyranose-(1-4)-beta-D-mannopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose.



Mol	Chain	Residues	Atoms				ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O			
3	C	4	50	28	2	20	0	0	0
3	F	4	50	28	2	20	0	0	0

- Molecule 4 is an oligosaccharide called beta-D-mannopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose.



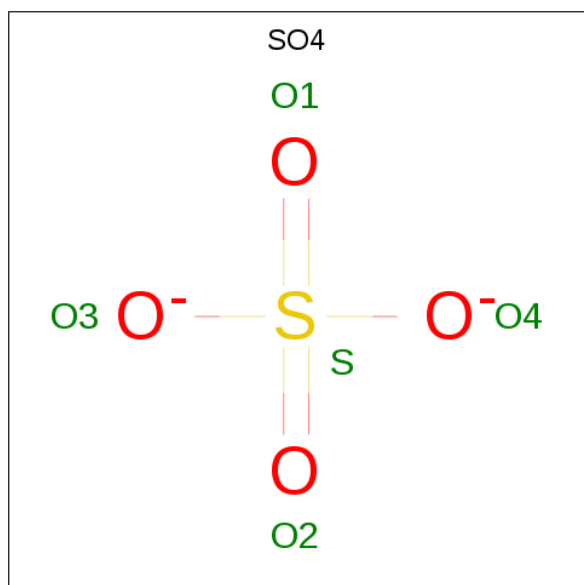
Mol	Chain	Residues	Atoms				ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O			
4	E	3	39	22	2	15	0	0	0

- Molecule 5 is an oligosaccharide called alpha-L-fucopyranose-(1-6)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose.



Mol	Chain	Residues	Atoms				ZeroOcc	AltConf	Trace
			Total	C	N	O			
5	G	2	24	14	1	9	0	0	0

- Molecule 6 is SULFATE ION (three-letter code: SO4) (formula: O₄S).



Mol	Chain	Residues	Atoms			ZeroOcc	AltConf
			Total	O	S		
6	A	1	5	4	1	0	0

Continued on next page...

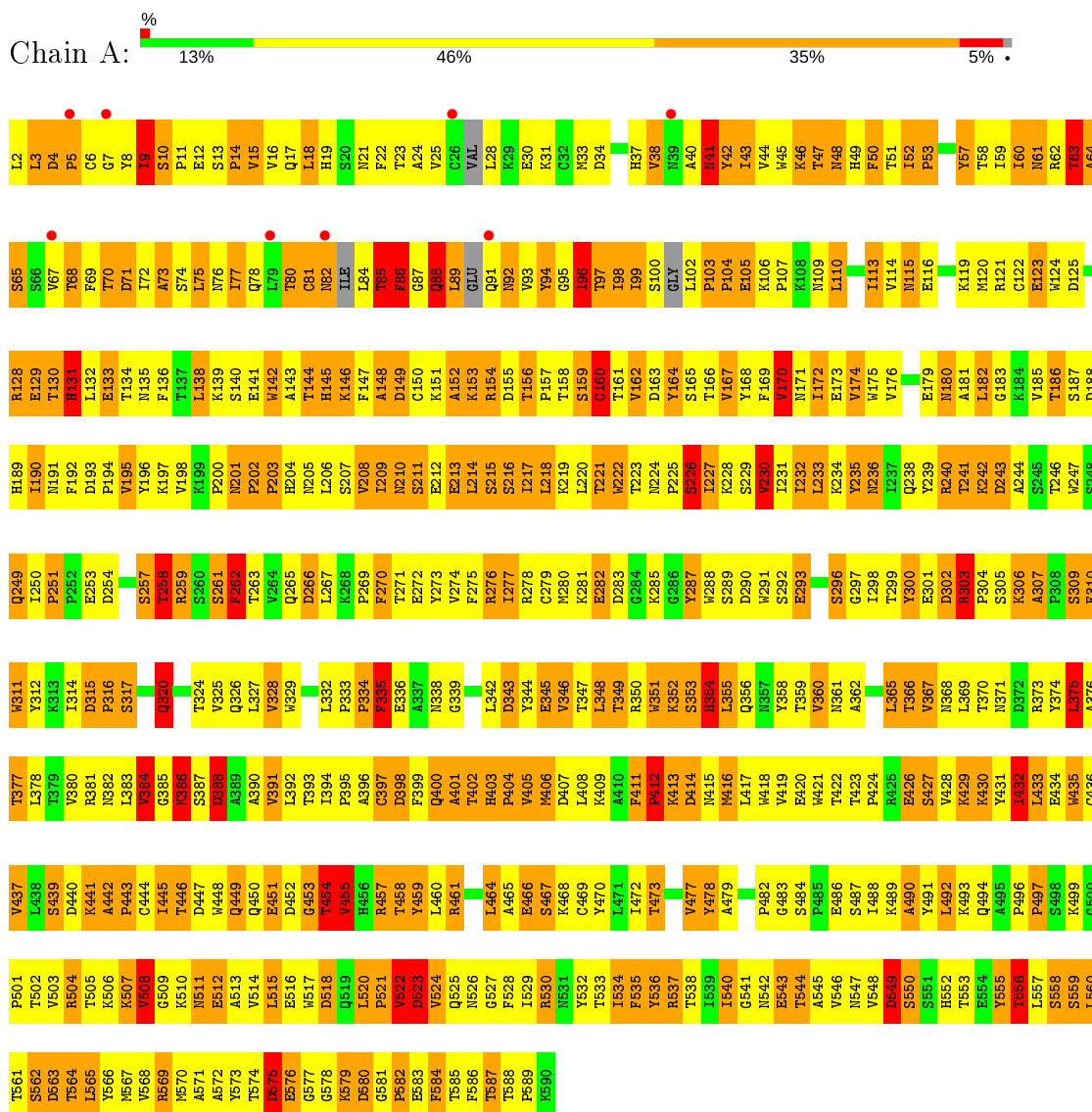
Continued from previous page...

Mol	Chain	Residues	Atoms			ZeroOcc	AltConf
6	A	1	Total	O	S	0	0
			5	4	1		
6	A	1	Total	O	S	0	0
			5	4	1		

3 Residue-property plots

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 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: Interleukin-6 receptor subunit beta



- Molecule 2: 2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain B: 

MAG1
MAG2

- Molecule 2: 2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain D:  100%MAG1
MAG2

- Molecule 2: 2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain H:  100%MAG1
MAG2

- Molecule 3: beta-D-mannopyranose-(1-4)-beta-D-mannopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain C:  100%MAG1
MAG2
BMA3
BMA4

- Molecule 3: beta-D-mannopyranose-(1-4)-beta-D-mannopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain F:  100%MAG1
MAG2
BMA3
BMA4

- Molecule 4: beta-D-mannopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose-(1-4)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain E:  100%MAG1
MAG2
BMA3

- Molecule 5: alpha-L-fucopyranose-(1-6)-2-acetamido-2-deoxy-beta-D-glucopyranose

Chain G:  100%MAG1
FUC2

4 Data and refinement statistics

Property	Value	Source
Space group	P 1 21 1	Depositor
Cell constants a, b, c, α , β , γ	89.00Å 51.82Å 167.16Å 90.00° 102.17° 90.00°	Depositor
Resolution (Å)	44.43 – 3.60 43.76 – 3.60	Depositor EDS
% Data completeness (in resolution range)	99.7 (44.43-3.60) 99.7 (43.76-3.60)	Depositor EDS
R_{merge}	(Not available)	Depositor
R_{sym}	0.15	Depositor
$\langle I/\sigma(I) \rangle$ ¹	1.70 (at 3.57Å)	Xtrriage
Refinement program	REFMAC 5.5.0066	Depositor
R, R_{free}	0.263 , 0.335 0.255 , 0.336	Depositor DCC
R_{free} test set	905 reflections (5.10%)	wwPDB-VP
Wilson B-factor (Å ²)	118.0	Xtrriage
Anisotropy	0.107	Xtrriage
Bulk solvent k_{sol} (e/Å ³), B_{sol} (Å ²)	0.29 , 122.8	EDS
L-test for twinning ²	$\langle L \rangle = 0.41$, $\langle L^2 \rangle = 0.24$	Xtrriage
Estimated twinning fraction	No twinning to report.	Xtrriage
F_o, F_c correlation	0.87	EDS
Total number of atoms	4701	wwPDB-VP
Average B, all atoms (Å ²)	94.0	wwPDB-VP

Xtrriage's analysis on translational NCS is as follows: *The largest off-origin peak in the Patterson function is 4.69% of the height of the origin peak. No significant pseudotranslation is detected.*

¹Intensities estimated from amplitudes.

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.

5 Model quality [i](#)

5.1 Standard geometry [i](#)

Bond lengths and bond angles in the following residue types are not validated in this section: FUC, BMA, SO4, NAG

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	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	# $ Z > 5$	RMSZ	# $ Z > 5$
1	A	0.81	2/4552 (0.0%)	0.98	5/6251 (0.1%)

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	A	0	3

All (2) bond length outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)
1	A	549	ASP	CB-CG	7.03	1.66	1.51
1	A	131	HIS	ND1-CE1	5.43	1.48	1.34

All (5) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
1	A	365	LEU	CA-CB-CG	-7.53	97.98	115.30
1	A	461	ARG	NE-CZ-NH1	-6.47	117.07	120.30
1	A	131	HIS	ND1-CG-CD2	-5.47	98.34	106.00
1	A	549	ASP	CB-CG-OD1	5.24	123.01	118.30
1	A	73	ALA	N-CA-C	5.21	125.06	111.00

There are no chirality outliers.

All (3) planarity outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Group
1	A	211	SER	Peptide
1	A	214	LEU	Peptide
1	A	48	ASN	Peptide

5.2 Too-close contacts

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	A	4439	0	4067	1392	1
2	B	28	0	25	4	0
2	D	28	0	25	16	0
2	H	28	0	24	10	0
3	C	50	0	43	11	0
3	F	50	0	43	9	0
4	E	39	0	34	12	0
5	G	24	0	22	7	0
6	A	15	0	0	0	1
All	All	4701	0	4283	1438	1

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 160.

All (1438) close contacts within the same asymmetric unit are listed below, sorted by their clash magnitude.

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:491:TYR:CE2	1:A:527:GLY:HA2	1.26	1.69
1:A:63:THR:CG2	2:D:1:NAG:H82	1.27	1.63
1:A:491:TYR:HE2	1:A:527:GLY:CA	1.12	1.60
1:A:15:VAL:HA	1:A:99:ILE:CD1	1.16	1.59
1:A:15:VAL:CA	1:A:99:ILE:HD11	1.17	1.58
1:A:63:THR:CG2	2:D:1:NAG:C8	1.81	1.53
1:A:14:PRO:CG	1:A:98:ILE:HA	1.37	1.53
1:A:134:THR:HG22	1:A:180:ASN:CB	1.40	1.51
1:A:469:CYS:HB2	1:A:491:TYR:CE1	1.46	1.47
1:A:63:THR:HG21	2:D:1:NAG:C8	1.41	1.45
1:A:85:THR:HB	1:A:89:LEU:CD1	1.45	1.45
1:A:515:LEU:CD1	1:A:557:LEU:CD1	1.96	1.44

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:459:TYR:CZ	1:A:461:ARG:HD3	1.53	1.43
1:A:134:THR:CG2	1:A:180:ASN:HB3	1.49	1.43
1:A:43:ILE:CD1	1:A:44:VAL:N	1.80	1.43
2:D:1:NAG:O6	2:D:1:NAG:C6	1.67	1.41
1:A:102:LEU:CD1	1:A:130:THR:O	1.67	1.41
1:A:521:PRO:HD2	1:A:524:VAL:CG2	1.52	1.39
1:A:9:ILE:CD1	1:A:96:ILE:HG12	1.48	1.39
1:A:515:LEU:CD1	1:A:557:LEU:HD13	1.50	1.39
1:A:9:ILE:HD12	1:A:96:ILE:CG1	1.50	1.38
1:A:416:MET:HA	1:A:416:MET:CE	1.52	1.38
1:A:530:ARG:CG	3:F:1:NAG:H62	1.54	1.37
1:A:530:ARG:HG3	3:F:1:NAG:C6	1.52	1.37
1:A:277:ILE:HD13	1:A:278:ARG:N	1.06	1.37
1:A:504:ARG:HA	1:A:584:PHE:CE1	1.58	1.36
1:A:540:ILE:CD1	1:A:540:ILE:O	1.72	1.35
1:A:38:VAL:CG1	1:A:86:PHE:HD2	1.38	1.35
1:A:51:THR:O	1:A:53:PRO:HD3	1.24	1.35
1:A:459:TYR:CE1	1:A:461:ARG:HD3	1.60	1.35
1:A:536:TYR:HD1	1:A:557:LEU:CD2	1.37	1.35
1:A:222:TRP:CD1	1:A:223:THR:N	1.94	1.33
1:A:535:PHE:HB3	1:A:545:ALA:CB	1.58	1.33
1:A:74:SER:OG	1:A:75:LEU:CD2	1.76	1.33
1:A:16:VAL:CB	1:A:99:ILE:O	1.73	1.32
1:A:507:LYS:O	1:A:508:VAL:HG22	1.27	1.32
1:A:43:ILE:HD12	1:A:43:ILE:C	1.50	1.31
1:A:536:TYR:CD1	1:A:557:LEU:CD2	2.15	1.30
1:A:277:ILE:CD1	1:A:278:ARG:N	1.96	1.29
1:A:277:ILE:HD13	1:A:277:ILE:C	1.33	1.29
1:A:52:ILE:HG22	1:A:57:TYR:CE1	1.67	1.28
1:A:142:TRP:CZ2	1:A:167:VAL:HG21	1.68	1.28
1:A:46:LYS:O	1:A:47:THR:HG23	1.33	1.28
1:A:536:TYR:CD1	1:A:557:LEU:HD23	1.69	1.28
1:A:277:ILE:HD13	1:A:278:ARG:CA	1.62	1.28
1:A:43:ILE:HD11	1:A:44:VAL:O	1.33	1.27
1:A:355:LEU:N	1:A:355:LEU:CD1	1.89	1.26
1:A:38:VAL:HG11	1:A:42:TYR:CB	1.63	1.26
1:A:75:LEU:H	1:A:75:LEU:CD2	1.46	1.26
1:A:220:LEU:O	1:A:221:THR:HG22	1.36	1.25
1:A:88:GLN:O	1:A:89:LEU:HG	1.35	1.23
1:A:270:PHE:O	1:A:270:PHE:HD1	1.22	1.23
1:A:38:VAL:HG13	1:A:86:PHE:CD2	1.72	1.23

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:371:ASN:HB3	1:A:397:CYS:SG	1.79	1.22
1:A:387:SER:O	1:A:388:ASP:O	1.54	1.22
1:A:311:TRP:CD1	1:A:432:ILE:HD13	1.75	1.22
1:A:80:THR:CG2	1:A:82:ASN:HD21	1.52	1.21
1:A:222:TRP:HD1	1:A:223:THR:N	1.27	1.21
1:A:536:TYR:HE2	1:A:544:THR:OG1	1.21	1.21
1:A:491:TYR:HE2	1:A:527:GLY:N	1.40	1.20
1:A:43:ILE:HD12	1:A:44:VAL:N	0.88	1.20
1:A:311:TRP:CD1	1:A:432:ILE:CD1	2.23	1.20
1:A:134:THR:CG2	1:A:180:ASN:CB	2.10	1.20
1:A:515:LEU:HD12	1:A:557:LEU:CD1	1.67	1.19
1:A:428:VAL:HG11	1:A:431:TYR:CE2	1.76	1.19
1:A:491:TYR:CE2	1:A:527:GLY:CA	1.98	1.19
1:A:208:VAL:HG21	1:A:296:SER:O	1.04	1.19
1:A:543:GLU:O	1:A:544:THR:HG23	1.42	1.19
1:A:14:PRO:HG2	1:A:98:ILE:CA	1.72	1.19
1:A:277:ILE:CD1	1:A:277:ILE:C	2.06	1.19
1:A:416:MET:CA	1:A:416:MET:HE3	1.70	1.18
1:A:535:PHE:CB	1:A:545:ALA:HB2	1.72	1.18
1:A:218:LEU:HD12	1:A:218:LEU:N	1.43	1.18
4:E:2:NAG:O3	4:E:3:BMA:H2	1.43	1.18
1:A:52:ILE:CG2	1:A:57:TYR:CE1	2.27	1.18
1:A:145:HIS:CD2	1:A:146:LYS:N	2.13	1.17
1:A:536:TYR:HD2	1:A:536:TYR:O	1.23	1.17
1:A:132:LEU:O	1:A:133:GLU:O	1.63	1.16
1:A:540:ILE:O	1:A:540:ILE:HD13	1.25	1.16
1:A:345:GLU:OE2	5:G:1:NAG:H82	1.46	1.15
1:A:240:ARG:HG3	1:A:240:ARG:HH11	1.11	1.15
1:A:355:LEU:HD12	1:A:355:LEU:N	1.13	1.15
1:A:473:THR:HG23	1:A:487:SER:OG	1.46	1.15
1:A:14:PRO:CG	1:A:98:ILE:CA	2.25	1.15
1:A:38:VAL:CG1	1:A:86:PHE:CD2	2.26	1.15
1:A:218:LEU:CD1	1:A:218:LEU:N	2.09	1.14
1:A:517:TRP:CD2	1:A:570:MET:HE3	1.82	1.14
1:A:128:ARG:HH11	1:A:128:ARG:CG	1.60	1.14
1:A:128:ARG:HH11	1:A:128:ARG:HG3	1.03	1.14
1:A:369:LEU:HD11	1:A:374:TYR:CZ	1.82	1.14
1:A:257:SER:O	1:A:258:THR:O	1.66	1.14
1:A:430:LYS:CD	1:A:450:GLN:HE21	1.58	1.13
1:A:459:TYR:CZ	1:A:461:ARG:CD	2.31	1.13
1:A:102:LEU:HD13	1:A:130:THR:O	0.95	1.13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:536:TYR:CE2	1:A:544:THR:OG1	2.01	1.13
1:A:123:GLU:OE2	1:A:159:SER:HA	1.46	1.12
1:A:146:LYS:HD3	1:A:146:LYS:C	1.69	1.12
1:A:103:PRO:CB	1:A:104:PRO:CD	2.27	1.11
1:A:80:THR:CG2	1:A:82:ASN:ND2	2.13	1.11
1:A:405:VAL:HG22	1:A:406:MET:H	1.12	1.11
1:A:16:VAL:HG12	1:A:18:LEU:CD1	1.80	1.11
2:H:1:NAG:C3	2:H:2:NAG:O5	1.98	1.11
5:G:1:NAG:O4	5:G:2:FUC:H3	1.49	1.11
1:A:267:LEU:HD12	1:A:273:TYR:CE1	1.85	1.10
1:A:80:THR:HG22	1:A:82:ASN:ND2	1.65	1.10
1:A:43:ILE:CD1	1:A:44:VAL:O	1.99	1.10
1:A:159:SER:O	1:A:160:CYS:HB2	1.35	1.10
1:A:442:ALA:O	1:A:443:PRO:O	1.67	1.10
1:A:16:VAL:HB	1:A:99:ILE:C	1.73	1.09
1:A:208:VAL:CG2	1:A:296:SER:O	1.98	1.09
1:A:63:THR:HG21	2:D:1:NAG:H81	1.22	1.09
1:A:130:THR:HG23	1:A:131:HIS:H	1.02	1.09
1:A:16:VAL:HB	1:A:99:ILE:O	0.93	1.09
1:A:469:CYS:CB	1:A:491:TYR:CE1	2.34	1.09
1:A:85:THR:CB	1:A:89:LEU:CD1	2.30	1.09
1:A:51:THR:O	1:A:53:PRO:CD	1.99	1.09
1:A:217:ILE:C	1:A:218:LEU:HD12	1.73	1.08
1:A:103:PRO:HB3	1:A:104:PRO:HD3	1.16	1.08
1:A:530:ARG:O	1:A:550:SER:HB2	1.52	1.08
1:A:555:TYR:O	1:A:556:THR:HB	1.43	1.08
1:A:574:THR:O	1:A:575:ASP:C	1.84	1.08
1:A:314:ILE:HG13	1:A:314:ILE:O	1.48	1.08
1:A:521:PRO:HD2	1:A:524:VAL:HG21	1.08	1.08
1:A:16:VAL:HG12	1:A:18:LEU:HD12	1.29	1.08
2:H:1:NAG:H3	2:H:2:NAG:O5	1.29	1.08
1:A:333:PRO:O	1:A:335:PHE:N	1.86	1.08
1:A:185:VAL:HG22	1:A:186:THR:N	1.59	1.07
1:A:16:VAL:CG1	1:A:18:LEU:HD12	1.84	1.07
1:A:63:THR:CG2	2:D:1:NAG:C7	2.32	1.07
1:A:401:ALA:HB1	1:A:484:SER:HB3	1.17	1.07
1:A:536:TYR:HD1	1:A:557:LEU:HD21	0.95	1.07
1:A:565:LEU:HD13	1:A:566:TYR:N	1.68	1.07
1:A:238:GLN:OE1	1:A:276:ARG:NE	1.88	1.07
1:A:496:PRO:O	1:A:497:PRO:O	1.72	1.07
1:A:16:VAL:H	1:A:99:ILE:CD1	1.68	1.07

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:451:GLU:HA	1:A:451:GLU:OE1	1.47	1.07
1:A:418:TRP:CZ3	1:A:459:TYR:HB3	1.90	1.07
1:A:75:LEU:N	1:A:75:LEU:HD23	1.65	1.07
1:A:18:LEU:O	1:A:19:HIS:ND1	1.85	1.06
4:E:2:NAG:H62	4:E:2:NAG:H2	1.10	1.06
1:A:277:ILE:CD1	1:A:278:ARG:CA	2.29	1.06
1:A:556:THR:O	1:A:556:THR:HG23	1.54	1.06
1:A:335:PHE:CE2	1:A:336:GLU:HG3	1.89	1.06
1:A:63:THR:HG23	2:D:1:NAG:C8	1.55	1.06
1:A:142:TRP:HZ2	1:A:167:VAL:CG2	1.69	1.06
1:A:511:ASN:O	1:A:512:GLU:HB3	1.51	1.05
1:A:348:LEU:CD2	1:A:376:ALA:HA	1.86	1.05
1:A:515:LEU:HD11	1:A:557:LEU:HD13	1.30	1.05
1:A:103:PRO:CB	1:A:104:PRO:HD3	1.82	1.05
1:A:14:PRO:O	1:A:15:VAL:HG13	1.55	1.05
1:A:43:ILE:HD12	1:A:44:VAL:CA	1.85	1.05
1:A:85:THR:HB	1:A:89:LEU:HD12	1.10	1.05
1:A:52:ILE:CG2	1:A:57:TYR:HE1	1.64	1.05
1:A:185:VAL:HG22	1:A:186:THR:H	0.89	1.05
1:A:270:PHE:CD1	1:A:270:PHE:O	2.08	1.05
1:A:185:VAL:CG2	1:A:186:THR:H	1.67	1.04
1:A:345:GLU:OE2	5:G:1:NAG:C8	2.04	1.04
1:A:432:ILE:CG2	1:A:432:ILE:O	2.00	1.04
1:A:574:THR:O	1:A:576:GLU:N	1.90	1.04
1:A:445:ILE:H	1:A:445:ILE:HD12	1.22	1.04
1:A:80:THR:HG22	1:A:82:ASN:HD21	0.90	1.04
1:A:63:THR:HG23	1:A:63:THR:O	1.49	1.04
1:A:15:VAL:CA	1:A:99:ILE:CD1	1.96	1.04
1:A:68:THR:O	1:A:69:PHE:HD1	1.40	1.04
1:A:64:ALA:O	1:A:65:SER:OG	1.73	1.03
1:A:234:LYS:HD3	1:A:282:GLU:O	1.55	1.03
1:A:536:TYR:O	1:A:536:TYR:CD2	2.11	1.03
1:A:491:TYR:CE2	1:A:527:GLY:N	2.20	1.03
1:A:63:THR:CG2	1:A:63:THR:O	2.04	1.03
1:A:61:ASN:O	1:A:63:THR:N	1.90	1.03
1:A:350:ARG:O	1:A:351:TRP:O	1.73	1.02
1:A:536:TYR:CD1	1:A:557:LEU:HD21	1.87	1.02
1:A:536:TYR:CE1	1:A:557:LEU:HD23	1.93	1.02
1:A:14:PRO:HG3	1:A:98:ILE:HA	1.42	1.02
1:A:16:VAL:N	1:A:99:ILE:CD1	2.22	1.02
1:A:107:PRO:HG2	1:A:187:SER:HB3	1.40	1.02

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:74:SER:OG	1:A:75:LEU:HD23	1.59	1.02
1:A:122:CYS:HB2	1:A:138:LEU:HD21	1.42	1.02
1:A:515:LEU:HD12	1:A:557:LEU:HD13	1.26	1.02
1:A:584:PHE:C	1:A:584:PHE:HD2	1.63	1.02
1:A:63:THR:HG21	2:D:1:NAG:C7	1.89	1.02
1:A:320:GLN:NE2	1:A:320:GLN:O	1.93	1.01
1:A:85:THR:HG22	1:A:85:THR:O	1.56	1.01
1:A:267:LEU:HD12	1:A:273:TYR:CZ	1.95	1.01
1:A:325:VAL:HG21	1:A:394:ILE:HD11	1.42	1.01
1:A:467:SER:HB3	1:A:526:ASN:HD22	1.23	1.01
1:A:426:GLU:H	1:A:426:GLU:CD	1.64	1.01
1:A:584:PHE:HD2	1:A:585:THR:N	1.59	1.01
1:A:540:ILE:O	1:A:540:ILE:HD12	1.57	1.00
1:A:87:GLY:O	1:A:88:GLN:HB2	1.58	1.00
1:A:142:TRP:CD1	1:A:172:ILE:HD11	1.96	1.00
1:A:568:VAL:O	1:A:583:GLU:HG2	1.58	1.00
1:A:367:VAL:HG23	1:A:368:ASN:O	1.61	1.00
1:A:102:LEU:HD13	1:A:131:HIS:HB2	1.43	1.00
1:A:103:PRO:HB3	1:A:104:PRO:CD	1.90	1.00
1:A:491:TYR:CD2	1:A:527:GLY:HA2	1.96	1.00
1:A:75:LEU:HD23	1:A:75:LEU:H	0.85	1.00
4:E:2:NAG:H2	4:E:2:NAG:C6	1.91	1.00
1:A:432:ILE:HG23	1:A:432:ILE:O	1.24	1.00
1:A:155:ASP:O	1:A:156:THR:HG22	1.60	1.00
1:A:74:SER:OG	1:A:75:LEU:HD22	1.60	1.00
1:A:354:HIS:C	1:A:355:LEU:HD12	1.82	0.99
1:A:335:PHE:CD2	1:A:335:PHE:C	2.33	0.99
2:D:2:NAG:O7	2:D:2:NAG:H3	1.61	0.99
1:A:311:TRP:NE1	1:A:432:ILE:HD13	1.78	0.99
1:A:196:TYR:O	1:A:197:LYS:HD3	1.62	0.99
1:A:359:THR:O	1:A:360:VAL:O	1.79	0.99
1:A:556:THR:O	1:A:556:THR:CG2	2.10	0.99
1:A:38:VAL:HG13	1:A:86:PHE:HD2	0.82	0.98
1:A:469:CYS:CB	1:A:491:TYR:HE1	1.74	0.98
1:A:360:VAL:CG2	1:A:365:LEU:HD13	1.93	0.98
1:A:301:GLU:O	1:A:302:ASP:CB	2.05	0.98
1:A:504:ARG:HA	1:A:584:PHE:HE1	1.18	0.98
1:A:107:PRO:HG2	1:A:187:SER:CB	1.92	0.97
1:A:47:THR:O	1:A:49:HIS:N	1.95	0.97
1:A:85:THR:CG2	1:A:85:THR:O	2.12	0.97
1:A:138:LEU:HB3	1:A:150:CYS:HB3	1.46	0.97

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:170:VAL:CG1	1:A:170:VAL:O	2.13	0.97
4:E:2:NAG:H62	4:E:2:NAG:C2	1.93	0.97
1:A:515:LEU:HD13	1:A:557:LEU:CD1	1.95	0.97
1:A:278:ARG:NH2	1:A:288:TRP:CD2	2.31	0.97
1:A:218:LEU:HD11	1:A:299:THR:HG22	1.45	0.97
1:A:548:VAL:CG1	1:A:552:HIS:ND1	2.28	0.96
1:A:122:CYS:HB2	1:A:138:LEU:CD2	1.94	0.96
1:A:88:GLN:O	1:A:89:LEU:CG	2.13	0.96
1:A:418:TRP:CH2	1:A:459:TYR:HB3	2.00	0.96
1:A:43:ILE:HD12	1:A:44:VAL:H	1.19	0.96
1:A:174:VAL:HG23	1:A:190:ILE:CD1	1.94	0.96
1:A:335:PHE:HD2	1:A:335:PHE:O	1.47	0.96
1:A:573:TYR:CD2	1:A:578:GLY:HA3	2.00	0.96
1:A:168:TYR:HB3	1:A:195:VAL:HB	1.47	0.96
1:A:521:PRO:CD	1:A:524:VAL:CG2	2.44	0.96
1:A:102:LEU:CD1	1:A:131:HIS:HB2	1.94	0.96
1:A:134:THR:CG2	1:A:180:ASN:HB2	1.94	0.96
1:A:521:PRO:CD	1:A:524:VAL:HG21	1.96	0.96
1:A:220:LEU:O	1:A:221:THR:CG2	2.14	0.95
1:A:311:TRP:CG	1:A:432:ILE:CD1	2.49	0.95
1:A:97:THR:O	1:A:97:THR:HG23	1.61	0.95
1:A:535:PHE:HD1	1:A:535:PHE:H	1.04	0.95
1:A:586:PHE:O	1:A:587:THR:HB	1.63	0.95
1:A:428:VAL:HG11	1:A:431:TYR:CZ	2.01	0.95
1:A:367:VAL:HG23	1:A:368:ASN:N	1.78	0.95
1:A:543:GLU:O	1:A:544:THR:CG2	2.13	0.95
1:A:49:HIS:O	1:A:50:PHE:O	1.85	0.95
1:A:401:ALA:CB	1:A:484:SER:HB3	1.97	0.95
1:A:507:LYS:O	1:A:508:VAL:CG2	2.14	0.95
1:A:16:VAL:H	1:A:99:ILE:HD12	1.33	0.94
1:A:360:VAL:HG22	1:A:365:LEU:HD13	1.49	0.94
1:A:565:LEU:HD13	1:A:566:TYR:H	1.29	0.94
1:A:301:GLU:O	1:A:302:ASP:HB3	1.67	0.94
1:A:16:VAL:N	1:A:99:ILE:HD12	1.82	0.94
1:A:517:TRP:CD2	1:A:570:MET:CE	2.50	0.94
1:A:540:ILE:CD1	1:A:540:ILE:C	2.29	0.94
1:A:335:PHE:HD2	1:A:335:PHE:C	1.71	0.93
1:A:81:CYS:O	1:A:81:CYS:SG	2.26	0.93
1:A:329:TRP:CG	1:A:378:LEU:HD21	2.03	0.93
1:A:411:PHE:CE2	1:A:418:TRP:HB2	2.04	0.93
1:A:170:VAL:O	1:A:170:VAL:HG12	1.69	0.93

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:130:THR:HG23	1:A:131:HIS:N	1.83	0.92
1:A:385:GLY:HA2	1:A:386:LYS:HB2	1.50	0.92
1:A:14:PRO:O	1:A:15:VAL:HG22	1.68	0.92
1:A:45:TRP:CD1	1:A:67:VAL:CG2	2.51	0.92
1:A:348:LEU:HD21	1:A:376:ALA:HB2	1.52	0.92
1:A:240:ARG:CG	1:A:240:ARG:HH11	1.79	0.92
1:A:61:ASN:C	1:A:63:THR:H	1.72	0.92
1:A:85:THR:CB	1:A:89:LEU:HD12	1.95	0.92
1:A:14:PRO:HG2	1:A:98:ILE:HA	0.93	0.92
1:A:17:GLN:O	1:A:19:HIS:N	2.03	0.92
1:A:416:MET:CE	1:A:416:MET:CA	2.29	0.91
1:A:41:ASN:O	1:A:43:ILE:N	2.03	0.91
1:A:496:PRO:O	1:A:497:PRO:C	2.05	0.91
1:A:142:TRP:HZ2	1:A:167:VAL:HG21	0.77	0.91
1:A:145:HIS:CD2	1:A:146:LYS:H	1.88	0.91
1:A:172:ILE:HG23	1:A:173:GLU:H	1.35	0.91
1:A:9:ILE:HD11	1:A:95:GLY:C	1.90	0.91
1:A:411:PHE:HB2	1:A:412:PRO:CD	2.00	0.91
1:A:44:VAL:HG23	1:A:46:LYS:H	1.36	0.90
1:A:310:PHE:CD2	1:A:392:LEU:HG	2.05	0.90
1:A:220:LEU:C	1:A:221:THR:CG2	2.38	0.90
1:A:430:LYS:HD3	1:A:450:GLN:HE21	1.33	0.90
1:A:508:VAL:HG12	1:A:513:ALA:HB2	1.53	0.90
1:A:134:THR:HG22	1:A:180:ASN:HB2	1.51	0.90
1:A:507:LYS:C	1:A:508:VAL:HG22	1.89	0.90
1:A:382:ASN:O	1:A:384:VAL:N	2.03	0.89
1:A:464:LEU:HB2	1:A:470:TYR:OH	1.72	0.89
1:A:561:THR:HB	1:A:564:THR:OG1	1.71	0.89
2:H:1:NAG:N2	2:H:2:NAG:H2	1.87	0.89
1:A:103:PRO:HG3	1:A:182:LEU:HD22	1.53	0.89
1:A:406:MET:O	1:A:407:ASP:HB2	1.72	0.89
1:A:38:VAL:CG1	1:A:42:TYR:CB	2.50	0.89
1:A:405:VAL:HG22	1:A:406:MET:N	1.84	0.89
1:A:508:VAL:CG1	1:A:513:ALA:CB	2.51	0.89
1:A:134:THR:HG21	1:A:180:ASN:HB3	1.55	0.88
1:A:224:ASN:OD1	1:A:235:TYR:OH	1.91	0.88
1:A:515:LEU:CD1	1:A:557:LEU:HD11	2.03	0.88
1:A:510:LYS:O	1:A:511:ASN:CG	2.12	0.88
1:A:430:LYS:HD2	1:A:450:GLN:HE21	1.34	0.88
1:A:46:LYS:O	1:A:47:THR:CG2	2.20	0.88
1:A:85:THR:CG2	1:A:89:LEU:HD11	2.03	0.88

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:128:ARG:NH1	1:A:128:ARG:HG3	1.75	0.88
1:A:369:LEU:HD11	1:A:374:TYR:CE1	2.08	0.88
1:A:515:LEU:HD12	1:A:557:LEU:HD12	1.53	0.88
1:A:40:ALA:O	1:A:43:ILE:HG23	1.73	0.88
1:A:120:MET:HB3	1:A:162:VAL:CG2	2.03	0.88
1:A:196:TYR:C	1:A:197:LYS:HD3	1.93	0.88
1:A:418:TRP:CZ3	1:A:459:TYR:N	2.42	0.88
1:A:584:PHE:CD2	1:A:585:THR:N	2.42	0.88
1:A:7:GLY:O	1:A:94:TYR:HB2	1.74	0.88
2:H:2:NAG:O7	2:H:2:NAG:H3	1.72	0.87
1:A:309:SER:O	1:A:329:TRP:HB2	1.75	0.87
1:A:16:VAL:CG1	1:A:18:LEU:CD1	2.48	0.87
1:A:348:LEU:CD2	1:A:376:ALA:CA	2.53	0.87
1:A:584:PHE:C	1:A:584:PHE:CD2	2.39	0.87
1:A:16:VAL:N	1:A:99:ILE:O	2.08	0.87
1:A:347:THR:OG1	1:A:377:THR:HG23	1.74	0.87
1:A:16:VAL:CA	1:A:99:ILE:O	2.23	0.87
1:A:586:PHE:HD2	1:A:587:THR:H	1.23	0.87
1:A:231:ILE:HB	1:A:281:LYS:HG3	1.57	0.86
1:A:292:SER:O	1:A:293:GLU:O	1.93	0.86
1:A:355:LEU:HD12	1:A:355:LEU:H	1.04	0.86
1:A:142:TRP:HD1	1:A:172:ILE:HD11	1.40	0.86
1:A:130:THR:O	1:A:131:HIS:HB2	1.75	0.86
1:A:134:THR:HG22	1:A:180:ASN:HB3	0.90	0.86
1:A:163:ASP:C	1:A:163:ASP:OD2	2.12	0.86
1:A:369:LEU:CD1	1:A:374:TYR:CE1	2.59	0.86
1:A:164:TYR:N	1:A:164:TYR:CD1	2.41	0.86
1:A:586:PHE:CD2	1:A:587:THR:N	2.43	0.86
1:A:430:LYS:CD	1:A:450:GLN:NE2	2.39	0.86
1:A:271:THR:HG22	1:A:272:GLU:H	1.41	0.85
1:A:532:TYR:O	1:A:548:VAL:N	2.08	0.85
1:A:548:VAL:HG13	1:A:552:HIS:ND1	1.89	0.85
1:A:9:ILE:CD1	1:A:96:ILE:CG1	2.27	0.85
1:A:174:VAL:HG23	1:A:190:ILE:HD11	1.59	0.85
1:A:85:THR:HB	1:A:89:LEU:HD11	1.52	0.85
1:A:349:THR:HG23	1:A:355:LEU:HD23	1.59	0.85
1:A:517:TRP:CE3	1:A:570:MET:CE	2.59	0.84
1:A:15:VAL:C	1:A:99:ILE:CD1	2.44	0.84
1:A:445:ILE:N	1:A:445:ILE:HD12	1.93	0.84
1:A:574:THR:O	1:A:577:GLY:N	2.09	0.84
1:A:85:THR:CB	1:A:89:LEU:HD11	2.03	0.84

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:267:LEU:CD1	1:A:273:TYR:CE1	2.61	0.84
1:A:171:ASN:HA	1:A:192:PHE:O	1.76	0.84
1:A:14:PRO:HG3	1:A:98:ILE:CA	2.01	0.84
1:A:382:ASN:N	1:A:385:GLY:O	2.10	0.84
1:A:123:GLU:OE2	1:A:159:SER:CA	2.26	0.84
1:A:162:VAL:HB	1:A:164:TYR:CE1	2.12	0.84
1:A:380:VAL:H	1:A:387:SER:HB3	1.42	0.84
1:A:517:TRP:HB3	1:A:570:MET:HE1	1.59	0.84
1:A:262:PHE:HD2	1:A:262:PHE:C	1.81	0.83
1:A:536:TYR:HE2	1:A:544:THR:HG1	1.15	0.83
1:A:94:TYR:C	1:A:94:TYR:HD2	1.81	0.83
1:A:501:PRO:O	1:A:582:PRO:HD3	1.78	0.83
1:A:504:ARG:CA	1:A:584:PHE:CE1	2.53	0.83
1:A:16:VAL:H	1:A:99:ILE:HD13	1.42	0.83
1:A:262:PHE:CD2	1:A:263:THR:N	2.46	0.83
1:A:68:THR:O	1:A:69:PHE:CD1	2.31	0.83
1:A:451:GLU:CA	1:A:451:GLU:OE1	2.26	0.83
1:A:555:TYR:HD1	1:A:556:THR:N	1.76	0.83
1:A:69:PHE:O	1:A:70:THR:O	1.94	0.83
1:A:122:CYS:CB	1:A:138:LEU:HD21	2.08	0.83
1:A:385:GLY:CA	1:A:386:LYS:CB	2.56	0.83
1:A:426:GLU:OE2	1:A:427:SER:N	2.10	0.83
1:A:229:SER:O	1:A:230:VAL:HG22	1.79	0.83
1:A:15:VAL:N	1:A:99:ILE:HD11	1.94	0.83
1:A:411:PHE:HE2	1:A:418:TRP:HB2	1.43	0.83
1:A:466:GLU:C	1:A:468:LYS:H	1.81	0.83
1:A:9:ILE:HD11	1:A:95:GLY:O	1.77	0.83
1:A:75:LEU:N	1:A:75:LEU:CD2	2.29	0.82
3:C:1:NAG:H3	3:C:2:NAG:O5	1.78	0.82
1:A:469:CYS:HB2	1:A:491:TYR:HE1	1.06	0.82
1:A:262:PHE:CE2	1:A:263:THR:O	2.33	0.82
1:A:440:ASP:O	1:A:441:LYS:CB	2.25	0.82
1:A:521:PRO:HD2	1:A:524:VAL:HG22	1.60	0.82
1:A:278:ARG:HG2	1:A:291:TRP:CZ3	2.13	0.82
1:A:437:VAL:O	1:A:437:VAL:CG1	2.28	0.82
1:A:508:VAL:HA	1:A:513:ALA:CB	2.09	0.82
1:A:52:ILE:HG21	1:A:57:TYR:CE1	2.11	0.82
1:A:71:ASP:O	1:A:72:ILE:HD13	1.79	0.82
1:A:277:ILE:HD11	1:A:278:ARG:C	1.99	0.82
1:A:311:TRP:HA	1:A:311:TRP:CE3	2.13	0.82
1:A:130:THR:CG2	1:A:131:HIS:H	1.88	0.82

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:107:PRO:CG	1:A:187:SER:HB3	2.10	0.82
1:A:262:PHE:CD2	1:A:262:PHE:C	2.52	0.82
1:A:508:VAL:CG1	1:A:513:ALA:HB2	2.09	0.81
1:A:535:PHE:N	1:A:535:PHE:HD1	1.76	0.81
1:A:45:TRP:CZ3	1:A:81:CYS:HB2	2.15	0.81
1:A:369:LEU:CD1	1:A:374:TYR:CZ	2.62	0.81
1:A:180:ASN:HD22	1:A:180:ASN:C	1.82	0.81
1:A:23:THR:O	1:A:23:THR:HG22	1.81	0.81
1:A:311:TRP:CG	1:A:432:ILE:HD11	2.14	0.81
1:A:355:LEU:O	1:A:355:LEU:HD13	1.80	0.81
1:A:316:PRO:O	1:A:317:SER:O	1.97	0.81
1:A:466:GLU:HB2	1:A:493:LYS:O	1.80	0.81
1:A:429:LYS:O	1:A:430:LYS:HB3	1.81	0.81
1:A:16:VAL:HG12	1:A:16:VAL:O	1.81	0.81
1:A:164:TYR:N	1:A:164:TYR:HD1	1.77	0.80
1:A:159:SER:O	1:A:160:CYS:CB	2.24	0.80
1:A:411:PHE:O	1:A:417:LEU:HD12	1.82	0.80
1:A:103:PRO:HB2	1:A:104:PRO:HD2	1.63	0.80
1:A:174:VAL:HG23	1:A:190:ILE:HD13	1.60	0.80
1:A:385:GLY:HA2	1:A:386:LYS:CB	2.12	0.80
1:A:454:THR:OG1	1:A:455:VAL:N	2.14	0.80
1:A:52:ILE:HG22	1:A:52:ILE:O	1.79	0.80
1:A:418:TRP:CE3	1:A:458:THR:C	2.55	0.80
1:A:23:THR:O	1:A:23:THR:CG2	2.28	0.80
1:A:262:PHE:HD2	1:A:263:THR:N	1.78	0.80
1:A:332:LEU:HD11	1:A:380:VAL:HG11	1.62	0.80
1:A:14:PRO:O	1:A:15:VAL:CG1	2.28	0.80
1:A:261:SER:OG	1:A:262:PHE:N	2.14	0.80
1:A:105:GLU:OE1	1:A:128:ARG:HD3	1.80	0.80
1:A:311:TRP:NE1	1:A:432:ILE:CD1	2.41	0.80
1:A:540:ILE:HD13	1:A:540:ILE:C	1.89	0.80
1:A:146:LYS:O	1:A:146:LYS:HD3	1.82	0.79
1:A:236:ASN:HD21	1:A:288:TRP:HH2	1.30	0.79
1:A:380:VAL:O	1:A:380:VAL:HG13	1.80	0.79
1:A:473:THR:HG23	1:A:487:SER:HG	1.43	0.79
1:A:142:TRP:HD1	1:A:172:ILE:CD1	1.94	0.79
1:A:375:LEU:HD23	1:A:375:LEU:O	1.83	0.79
1:A:506:LYS:O	1:A:507:LYS:CB	2.30	0.79
1:A:222:TRP:HD1	1:A:223:THR:CA	1.96	0.79
1:A:232:ILE:N	1:A:232:ILE:HD12	1.97	0.79
1:A:311:TRP:CD1	1:A:432:ILE:HD11	2.18	0.79

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:311:TRP:CE2	1:A:432:ILE:HD12	2.16	0.79
1:A:80:THR:CB	1:A:82:ASN:ND2	2.46	0.79
1:A:97:THR:O	1:A:97:THR:CG2	2.29	0.79
1:A:348:LEU:HD21	1:A:376:ALA:CB	2.12	0.79
1:A:61:ASN:OD1	1:A:61:ASN:N	2.14	0.79
1:A:146:LYS:CD	1:A:146:LYS:C	2.43	0.79
1:A:418:TRP:HE3	1:A:458:THR:O	1.64	0.79
1:A:571:ALA:HA	1:A:580:ASP:HA	1.64	0.79
1:A:113:ILE:C	1:A:113:ILE:HD13	2.03	0.78
1:A:149:ASP:OD2	1:A:149:ASP:N	2.11	0.78
4:E:2:NAG:C2	4:E:2:NAG:C6	2.55	0.78
1:A:278:ARG:HE	1:A:288:TRP:HB3	1.47	0.78
1:A:16:VAL:CG1	1:A:100:SER:HA	2.13	0.78
1:A:517:TRP:CB	1:A:570:MET:HE1	2.14	0.78
1:A:411:PHE:HE2	1:A:418:TRP:CB	1.95	0.78
1:A:182:LEU:N	1:A:182:LEU:HD12	1.96	0.78
1:A:311:TRP:HA	1:A:311:TRP:HE3	1.46	0.78
1:A:464:LEU:HB2	1:A:470:TYR:CZ	2.19	0.78
1:A:52:ILE:CG2	1:A:57:TYR:CD1	2.67	0.78
1:A:163:ASP:O	1:A:163:ASP:OD2	2.00	0.78
3:C:3:BMA:O3	3:C:4:BMA:H62	1.82	0.78
1:A:303:ARG:NH2	1:A:386:LYS:CD	2.47	0.78
1:A:43:ILE:HD11	1:A:44:VAL:C	2.04	0.78
1:A:508:VAL:HG13	1:A:513:ALA:CB	2.12	0.78
1:A:530:ARG:O	1:A:550:SER:CB	2.29	0.78
1:A:104:PRO:O	1:A:105:GLU:CB	2.31	0.78
1:A:309:SER:O	1:A:329:TRP:CB	2.32	0.78
1:A:214:LEU:HD13	1:A:214:LEU:C	2.04	0.78
1:A:561:THR:HG22	1:A:562:SER:N	1.98	0.78
1:A:15:VAL:HA	1:A:99:ILE:HD13	1.60	0.77
1:A:162:VAL:HB	1:A:164:TYR:HE1	1.50	0.77
1:A:145:HIS:CG	1:A:146:LYS:N	2.53	0.77
1:A:367:VAL:CG2	1:A:368:ASN:O	2.32	0.77
1:A:45:TRP:HB3	1:A:52:ILE:HG12	1.66	0.77
1:A:233:LEU:HB3	1:A:235:TYR:CE1	2.18	0.77
1:A:508:VAL:HG12	1:A:513:ALA:CB	2.14	0.77
1:A:81:CYS:O	1:A:93:VAL:HB	1.84	0.77
1:A:218:LEU:HD11	1:A:299:THR:CG2	2.15	0.77
1:A:306:LYS:O	1:A:307:ALA:O	2.01	0.77
1:A:64:ALA:O	1:A:65:SER:CB	2.32	0.77
3:F:3:BMA:O3	3:F:4:BMA:H62	1.85	0.77

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:421:TRP:HZ2	1:A:431:TYR:CD1	2.03	0.77
1:A:45:TRP:CG	1:A:67:VAL:HG21	2.20	0.77
1:A:172:ILE:N	1:A:192:PHE:O	2.18	0.77
1:A:128:ARG:CG	1:A:128:ARG:NH1	2.32	0.76
1:A:311:TRP:CD2	1:A:432:ILE:HD12	2.20	0.76
1:A:350:ARG:CB	1:A:374:TYR:CE2	2.68	0.76
1:A:430:LYS:HA	1:A:453:GLY:HA2	1.67	0.76
1:A:283:ASP:OD2	1:A:285:LYS:HG3	1.86	0.76
1:A:499:LYS:HG3	1:A:524:VAL:HG11	1.67	0.76
1:A:517:TRP:CG	1:A:570:MET:CE	2.67	0.76
1:A:71:ASP:N	1:A:71:ASP:OD2	2.18	0.76
1:A:89:LEU:C	1:A:89:LEU:HD12	2.06	0.76
1:A:303:ARG:HG3	1:A:385:GLY:HA3	1.66	0.76
1:A:507:LYS:C	1:A:508:VAL:CG2	2.53	0.76
1:A:562:SER:O	1:A:563:ASP:HB3	1.85	0.76
1:A:349:THR:HA	1:A:355:LEU:HB3	1.68	0.76
1:A:205:ASN:OD1	2:B:1:NAG:O5	1.90	0.76
1:A:371:ASN:CB	1:A:397:CYS:SG	2.69	0.76
1:A:467:SER:HB3	1:A:526:ASN:ND2	1.99	0.76
1:A:464:LEU:CB	1:A:470:TYR:OH	2.33	0.76
1:A:305:SER:O	1:A:306:LYS:CB	2.32	0.76
1:A:87:GLY:O	1:A:88:GLN:CB	2.33	0.76
1:A:411:PHE:CE2	1:A:418:TRP:CB	2.68	0.76
1:A:517:TRP:CE3	1:A:570:MET:HE3	2.20	0.76
1:A:206:LEU:HD12	1:A:207:SER:H	1.51	0.75
1:A:241:THR:O	1:A:243:ASP:N	2.19	0.75
1:A:45:TRP:CD1	1:A:67:VAL:HG23	2.20	0.75
1:A:172:ILE:HG23	1:A:173:GLU:N	2.01	0.75
1:A:436:CYS:HB2	1:A:445:ILE:O	1.85	0.75
1:A:217:ILE:HG22	1:A:265:GLN:HA	1.66	0.75
1:A:508:VAL:HA	1:A:513:ALA:HB2	1.68	0.75
1:A:380:VAL:O	1:A:387:SER:HB2	1.85	0.75
1:A:85:THR:O	1:A:87:GLY:N	2.19	0.75
1:A:103:PRO:CB	1:A:104:PRO:HD2	2.15	0.75
1:A:345:GLU:HG2	1:A:358:TYR:O	1.87	0.75
1:A:113:ILE:HD11	1:A:115:ASN:CA	2.16	0.75
1:A:180:ASN:C	1:A:180:ASN:ND2	2.39	0.75
1:A:43:ILE:CD1	1:A:44:VAL:C	2.54	0.75
1:A:515:LEU:HD13	1:A:557:LEU:HD11	1.63	0.75
1:A:555:TYR:CD1	1:A:556:THR:N	2.55	0.75
1:A:380:VAL:O	1:A:387:SER:CB	2.35	0.75

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:492:LEU:O	1:A:492:LEU:HD12	1.87	0.75
1:A:537:ARG:HG3	1:A:541:GLY:HA2	1.69	0.75
1:A:80:THR:HB	1:A:82:ASN:ND2	2.02	0.75
1:A:155:ASP:O	1:A:155:ASP:OD2	2.05	0.75
1:A:209:ILE:HD12	1:A:209:ILE:N	2.02	0.75
1:A:303:ARG:NH2	1:A:386:LYS:HD3	2.00	0.75
1:A:548:VAL:O	1:A:550:SER:N	2.19	0.75
1:A:560:LEU:HB3	1:A:566:TYR:CE2	2.22	0.75
1:A:238:GLN:HG2	1:A:249:GLN:HG2	1.68	0.74
1:A:45:TRP:O	1:A:52:ILE:HD13	1.86	0.74
1:A:128:ARG:O	1:A:130:THR:N	2.19	0.74
1:A:172:ILE:CG2	1:A:173:GLU:N	2.50	0.74
1:A:299:THR:O	1:A:300:TYR:O	2.05	0.74
1:A:94:TYR:C	1:A:94:TYR:CD2	2.57	0.74
3:F:1:NAG:O6	3:F:2:NAG:C1	2.35	0.74
1:A:358:TYR:HD2	1:A:365:LEU:HD21	1.51	0.74
1:A:510:LYS:O	1:A:511:ASN:CB	2.33	0.74
1:A:103:PRO:HB2	1:A:104:PRO:CD	2.12	0.74
1:A:277:ILE:HD13	1:A:278:ARG:HA	1.69	0.74
1:A:292:SER:C	1:A:293:GLU:O	2.22	0.74
1:A:405:VAL:CG2	1:A:406:MET:H	1.94	0.74
1:A:418:TRP:CZ3	1:A:459:TYR:CB	2.70	0.74
1:A:301:GLU:O	1:A:302:ASP:HB2	1.87	0.74
1:A:360:VAL:CG1	1:A:362:ALA:O	2.35	0.74
1:A:380:VAL:HG12	1:A:387:SER:OG	1.88	0.74
1:A:134:THR:HG22	1:A:180:ASN:CA	2.17	0.74
1:A:251:PRO:O	1:A:254:ASP:HB2	1.87	0.74
1:A:271:THR:HG22	1:A:272:GLU:N	2.03	0.74
1:A:220:LEU:C	1:A:221:THR:HG23	2.08	0.73
3:C:3:BMA:O4	3:C:4:BMA:C6	2.35	0.73
1:A:142:TRP:CD1	1:A:172:ILE:CD1	2.69	0.73
1:A:374:TYR:HB2	1:A:394:ILE:CG2	2.18	0.73
1:A:459:TYR:O	1:A:459:TYR:CD1	2.42	0.73
1:A:537:ARG:HG3	1:A:538:THR:O	1.87	0.73
1:A:52:ILE:HG21	1:A:57:TYR:CD1	2.23	0.73
4:E:2:NAG:HO3	4:E:3:BMA:H2	1.51	0.73
1:A:464:LEU:CD1	1:A:492:LEU:HD22	2.19	0.73
1:A:89:LEU:HD12	1:A:89:LEU:O	1.87	0.73
1:A:280:MET:HB3	1:A:288:TRP:HA	1.70	0.73
1:A:503:VAL:HG22	1:A:504:ARG:H	1.53	0.73
1:A:232:ILE:O	1:A:282:GLU:N	2.22	0.73

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:437:VAL:O	1:A:437:VAL:HG13	1.87	0.73
1:A:60:ILE:CB	1:A:64:ALA:CB	2.67	0.73
1:A:45:TRP:CH2	1:A:81:CYS:HB2	2.23	0.73
1:A:104:PRO:O	1:A:105:GLU:HB2	1.88	0.73
1:A:270:PHE:CD1	1:A:270:PHE:C	2.62	0.73
1:A:45:TRP:CD1	1:A:67:VAL:HG21	2.21	0.73
1:A:220:LEU:C	1:A:221:THR:HG22	2.06	0.72
1:A:464:LEU:CD1	1:A:492:LEU:CD2	2.67	0.72
1:A:543:GLU:HG2	1:A:544:THR:H	1.53	0.72
1:A:287:TYR:N	1:A:287:TYR:CD1	2.57	0.72
1:A:204:HIS:CE1	1:A:223:THR:HB	2.25	0.72
1:A:412:PRO:O	1:A:413:LYS:HB2	1.88	0.72
1:A:359:THR:O	1:A:360:VAL:C	2.28	0.72
1:A:568:VAL:O	1:A:583:GLU:CG	2.35	0.72
1:A:535:PHE:HB3	1:A:545:ALA:HB2	0.79	0.72
1:A:534:ILE:HG22	1:A:570:MET:CB	2.20	0.72
1:A:142:TRP:C	1:A:144:THR:H	1.92	0.72
1:A:14:PRO:C	1:A:15:VAL:HG22	2.08	0.72
1:A:235:TYR:C	1:A:236:ASN:HD22	1.92	0.72
1:A:348:LEU:CD2	1:A:376:ALA:CB	2.67	0.72
1:A:402:THR:O	1:A:403:HIS:O	2.07	0.72
1:A:404:PRO:HB3	1:A:484:SER:O	1.90	0.72
1:A:70:THR:HG23	1:A:71:ASP:O	1.90	0.72
1:A:155:ASP:O	1:A:156:THR:CG2	2.37	0.72
1:A:146:LYS:HD3	1:A:147:PHE:N	2.04	0.71
1:A:348:LEU:O	1:A:355:LEU:HB2	1.90	0.71
1:A:68:THR:C	1:A:69:PHE:HD1	1.94	0.71
1:A:418:TRP:HE3	1:A:458:THR:C	1.94	0.71
1:A:135:ASN:N	1:A:179:GLU:O	2.20	0.71
1:A:218:LEU:CD1	1:A:218:LEU:H	1.99	0.71
1:A:517:TRP:CE3	1:A:570:MET:SD	2.83	0.71
1:A:182:LEU:H	1:A:182:LEU:HD12	1.55	0.71
1:A:277:ILE:CD1	1:A:278:ARG:HA	2.18	0.71
1:A:416:MET:HA	1:A:416:MET:HE3	0.76	0.71
1:A:445:ILE:CD1	1:A:445:ILE:H	1.93	0.71
1:A:270:PHE:C	1:A:270:PHE:HD1	1.94	0.71
1:A:257:SER:O	1:A:258:THR:C	2.28	0.71
1:A:14:PRO:O	1:A:15:VAL:CG2	2.37	0.71
1:A:430:LYS:NZ	1:A:450:GLN:NE2	2.39	0.71
1:A:508:VAL:HG13	1:A:513:ALA:HB1	1.71	0.71
1:A:132:LEU:O	1:A:134:THR:HG23	1.91	0.71

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:411:PHE:HB2	1:A:412:PRO:HD3	1.71	0.71
1:A:561:THR:CG2	1:A:562:SER:N	2.54	0.71
1:A:94:TYR:HD2	1:A:94:TYR:O	1.74	0.71
1:A:11:PRO:HD2	1:A:13:SER:O	1.91	0.71
1:A:454:THR:O	1:A:455:VAL:O	2.08	0.70
1:A:562:SER:O	1:A:563:ASP:CB	2.39	0.70
1:A:576:GLU:O	1:A:576:GLU:OE1	2.08	0.70
1:A:380:VAL:O	1:A:380:VAL:CG1	2.40	0.70
1:A:459:TYR:O	1:A:459:TYR:CG	2.44	0.70
1:A:200:PRO:C	1:A:201:ASN:O	2.27	0.70
1:A:43:ILE:CD1	1:A:44:VAL:H	1.76	0.70
1:A:102:LEU:HB2	1:A:130:THR:HA	1.72	0.70
1:A:132:LEU:O	1:A:133:GLU:C	2.28	0.70
1:A:120:MET:HB3	1:A:162:VAL:HG21	1.71	0.70
1:A:390:ALA:O	1:A:391:VAL:HG22	1.90	0.70
1:A:91:GLN:O	1:A:92:ASN:C	2.29	0.70
1:A:278:ARG:NH2	1:A:288:TRP:CE2	2.59	0.70
1:A:121:ARG:HG2	1:A:160:CYS:O	1.91	0.70
1:A:348:LEU:HD23	1:A:376:ALA:HA	1.74	0.70
1:A:85:THR:HG21	1:A:89:LEU:HD11	1.72	0.70
1:A:16:VAL:N	1:A:99:ILE:HD13	1.99	0.70
1:A:348:LEU:HD21	1:A:376:ALA:CA	2.20	0.70
1:A:512:GLU:O	1:A:512:GLU:HG2	1.91	0.70
1:A:218:LEU:CD1	1:A:299:THR:HG22	2.20	0.70
1:A:408:LEU:HD11	1:A:419:VAL:CG1	2.22	0.70
1:A:45:TRP:NE1	1:A:67:VAL:HG23	2.06	0.70
1:A:511:ASN:HB2	1:A:560:LEU:O	1.92	0.70
1:A:435:TRP:CD1	1:A:435:TRP:C	2.64	0.69
1:A:469:CYS:HB2	1:A:491:TYR:CD1	2.20	0.69
4:E:2:NAG:O3	4:E:3:BMA:C2	2.34	0.69
1:A:156:THR:OG1	1:A:156:THR:O	2.09	0.69
1:A:565:LEU:CD1	1:A:566:TYR:N	2.51	0.69
1:A:102:LEU:O	1:A:103:PRO:O	2.10	0.69
1:A:145:HIS:CG	1:A:146:LYS:H	2.09	0.69
1:A:16:VAL:HG12	1:A:18:LEU:HD11	1.73	0.69
1:A:459:TYR:CE1	1:A:461:ARG:CD	2.57	0.69
1:A:202:PRO:HB3	1:A:290:ASP:O	1.91	0.69
1:A:348:LEU:HD22	1:A:376:ALA:HA	1.73	0.69
1:A:277:ILE:CD1	1:A:278:ARG:C	2.58	0.69
1:A:374:TYR:HB2	1:A:394:ILE:HG23	1.73	0.69
1:A:534:ILE:HG22	1:A:570:MET:HB3	1.73	0.69

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:587:THR:HG23	1:A:587:THR:O	1.92	0.69
1:A:515:LEU:CD1	1:A:557:LEU:HD12	2.10	0.68
1:A:278:ARG:HG2	1:A:291:TRP:CH2	2.27	0.68
1:A:14:PRO:HG3	1:A:98:ILE:N	2.08	0.68
1:A:229:SER:C	1:A:230:VAL:CG2	2.62	0.68
1:A:277:ILE:HD11	1:A:278:ARG:CA	2.23	0.68
1:A:544:THR:O	1:A:545:ALA:HB2	1.93	0.68
1:A:358:TYR:HD2	1:A:365:LEU:CD2	2.06	0.68
1:A:385:GLY:CA	1:A:386:LYS:HB3	2.23	0.68
1:A:535:PHE:HB2	1:A:544:THR:O	1.94	0.68
1:A:278:ARG:HE	1:A:288:TRP:CB	2.07	0.68
1:A:459:TYR:OH	1:A:461:ARG:CD	2.41	0.68
1:A:555:TYR:O	1:A:556:THR:CB	2.30	0.68
1:A:89:LEU:C	1:A:89:LEU:CD1	2.61	0.68
1:A:104:PRO:HG3	1:A:183:GLY:O	1.94	0.68
1:A:235:TYR:CD1	1:A:235:TYR:N	2.62	0.68
1:A:504:ARG:CA	1:A:584:PHE:HE1	1.97	0.68
1:A:105:GLU:OE1	1:A:128:ARG:CD	2.42	0.67
1:A:426:GLU:CD	1:A:426:GLU:N	2.36	0.67
1:A:134:THR:HG23	1:A:180:ASN:HB2	1.76	0.67
1:A:367:VAL:HG23	1:A:368:ASN:C	2.13	0.67
1:A:378:LEU:HB3	1:A:390:ALA:HB3	1.77	0.67
1:A:113:ILE:HD13	1:A:115:ASN:N	2.10	0.67
1:A:124:TRP:CE3	1:A:176:VAL:CG2	2.77	0.67
1:A:521:PRO:O	1:A:524:VAL:HG22	1.94	0.67
1:A:540:ILE:HD12	1:A:540:ILE:C	2.03	0.67
1:A:236:ASN:ND2	1:A:288:TRP:CH2	2.62	0.67
1:A:418:TRP:CE3	1:A:459:TYR:N	2.62	0.67
1:A:430:LYS:CA	1:A:453:GLY:HA2	2.24	0.67
1:A:374:TYR:CB	1:A:394:ILE:CG2	2.73	0.67
1:A:504:ARG:HA	1:A:584:PHE:CD1	2.25	0.67
1:A:503:VAL:HG11	1:A:568:VAL:CG2	2.25	0.67
1:A:466:GLU:C	1:A:468:LYS:N	2.47	0.66
1:A:120:MET:HB3	1:A:162:VAL:HG22	1.75	0.66
1:A:225:PRO:O	1:A:227:ILE:N	2.27	0.66
1:A:311:TRP:CE2	1:A:432:ILE:CD1	2.75	0.66
1:A:348:LEU:O	1:A:355:LEU:CB	2.44	0.66
1:A:411:PHE:C	1:A:411:PHE:HD2	1.97	0.66
1:A:573:TYR:CD2	1:A:578:GLY:CA	2.76	0.66
1:A:99:ILE:HD12	1:A:99:ILE:H	1.60	0.66
1:A:124:TRP:CE3	1:A:176:VAL:HG21	2.30	0.66

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:517:TRP:CG	1:A:570:MET:HE3	2.25	0.66
1:A:233:LEU:O	1:A:257:SER:HA	1.95	0.66
1:A:517:TRP:CG	1:A:570:MET:HE1	2.28	0.66
1:A:9:ILE:HD12	1:A:96:ILE:CD1	2.25	0.66
1:A:102:LEU:HB2	1:A:130:THR:O	1.95	0.66
1:A:232:ILE:H	1:A:232:ILE:HD12	1.58	0.66
1:A:240:ARG:NH1	1:A:240:ARG:HG3	1.94	0.66
1:A:3:LEU:HD13	1:A:3:LEU:H	1.60	0.66
1:A:231:ILE:HD12	1:A:281:LYS:HG3	1.77	0.66
1:A:355:LEU:H	1:A:355:LEU:CD1	1.79	0.66
1:A:360:VAL:HG12	1:A:362:ALA:O	1.96	0.66
1:A:464:LEU:HD13	1:A:492:LEU:HD23	1.78	0.66
2:H:1:NAG:H3	2:H:2:NAG:C2	2.16	0.66
1:A:310:PHE:CG	1:A:392:LEU:HD11	2.31	0.66
1:A:385:GLY:HA3	1:A:386:LYS:HB3	1.77	0.66
1:A:535:PHE:CB	1:A:544:THR:O	2.44	0.66
1:A:579:LYS:HA	1:A:579:LYS:HE3	1.77	0.66
1:A:195:VAL:O	1:A:195:VAL:HG22	1.94	0.66
1:A:356:GLN:CD	1:A:356:GLN:N	2.50	0.66
1:A:217:ILE:HG22	1:A:265:GLN:CA	2.25	0.65
1:A:303:ARG:HH21	1:A:386:LYS:HD2	1.62	0.65
1:A:45:TRP:HD1	1:A:57:TYR:CD1	2.15	0.65
1:A:305:SER:O	1:A:305:SER:OG	2.12	0.65
1:A:464:LEU:HD13	1:A:492:LEU:CD2	2.26	0.65
3:C:2:NAG:H3	3:C:2:NAG:O7	1.96	0.65
1:A:120:MET:O	1:A:161:THR:HG23	1.96	0.65
1:A:253:GLU:N	1:A:253:GLU:OE2	2.27	0.65
1:A:387:SER:O	1:A:388:ASP:C	2.31	0.65
2:H:1:NAG:H3	2:H:2:NAG:H2	1.77	0.65
1:A:236:ASN:ND2	1:A:288:TRP:HH2	1.93	0.65
1:A:329:TRP:CG	1:A:378:LEU:CD2	2.79	0.65
1:A:161:THR:HG22	1:A:162:VAL:O	1.97	0.65
1:A:280:MET:HG2	1:A:288:TRP:CD2	2.32	0.65
1:A:405:VAL:HG21	1:A:421:TRP:CG	2.32	0.65
1:A:543:GLU:C	1:A:544:THR:HG23	2.15	0.65
1:A:202:PRO:HD2	1:A:202:PRO:O	1.97	0.65
1:A:345:GLU:OE2	5:G:1:NAG:H81	1.95	0.65
1:A:221:THR:O	1:A:222:TRP:HB3	1.96	0.65
1:A:232:ILE:HB	1:A:282:GLU:HB2	1.78	0.65
1:A:390:ALA:C	1:A:391:VAL:CG2	2.65	0.65
1:A:430:LYS:HZ2	1:A:450:GLN:NE2	1.93	0.65

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:529:ILE:HD13	1:A:574:THR:CG2	2.27	0.65
1:A:537:ARG:HG3	1:A:538:THR:N	2.12	0.65
1:A:400:GLN:OE1	1:A:400:GLN:N	2.29	0.65
1:A:311:TRP:CD2	1:A:432:ILE:CD1	2.79	0.65
1:A:303:ARG:NH2	1:A:386:LYS:HD2	2.10	0.64
1:A:538:THR:HG22	1:A:566:TYR:CE1	2.31	0.64
1:A:12:GLU:O	1:A:96:ILE:HG22	1.97	0.64
1:A:16:VAL:HG12	1:A:100:SER:HA	1.79	0.64
1:A:194:PRO:C	1:A:196:TYR:H	2.01	0.64
1:A:344:TYR:CD2	1:A:380:VAL:HG23	2.32	0.64
1:A:310:PHE:CD2	1:A:392:LEU:CG	2.79	0.64
1:A:501:PRO:O	1:A:582:PRO:CD	2.44	0.64
1:A:373:ARG:HA	1:A:396:ALA:H	1.63	0.64
1:A:511:ASN:CB	1:A:560:LEU:O	2.45	0.64
1:A:356:GLN:N	1:A:356:GLN:OE1	2.29	0.64
1:A:473:THR:CG2	1:A:487:SER:OG	2.36	0.64
1:A:528:PHE:HB3	1:A:530:ARG:NH2	2.11	0.64
1:A:5:PRO:O	1:A:7:GLY:N	2.31	0.64
1:A:15:VAL:CA	1:A:99:ILE:HD12	2.19	0.64
1:A:203:PRO:HG2	1:A:277:ILE:HD12	1.79	0.64
1:A:503:VAL:O	1:A:504:ARG:HB2	1.97	0.64
1:A:52:ILE:HG22	1:A:57:TYR:HE1	1.24	0.64
1:A:9:ILE:O	1:A:10:SER:HB2	1.96	0.64
1:A:241:THR:HG23	1:A:244:ALA:HB2	1.80	0.64
1:A:278:ARG:CZ	1:A:288:TRP:CE3	2.81	0.64
1:A:436:CYS:CB	1:A:445:ILE:O	2.45	0.64
1:A:129:GLU:O	1:A:131:HIS:N	2.31	0.64
1:A:382:ASN:C	1:A:384:VAL:H	2.00	0.64
1:A:428:VAL:CG1	1:A:431:TYR:CZ	2.81	0.64
1:A:232:ILE:HB	1:A:282:GLU:CB	2.29	0.63
1:A:262:PHE:HE2	1:A:263:THR:O	1.81	0.63
1:A:147:PHE:CD2	1:A:164:TYR:CE2	2.86	0.63
1:A:204:HIS:CE1	1:A:223:THR:CG2	2.81	0.63
1:A:8:TYR:HA	1:A:94:TYR:CD1	2.34	0.63
3:C:3:BMA:O4	3:C:4:BMA:O6	2.15	0.63
2:H:1:NAG:N2	2:H:1:NAG:C5	2.62	0.63
1:A:469:CYS:SG	1:A:491:TYR:HE1	2.21	0.63
1:A:521:PRO:O	1:A:522:VAL:C	2.36	0.63
1:A:102:LEU:CG	1:A:130:THR:O	2.44	0.63
1:A:107:PRO:HG2	1:A:187:SER:HB2	1.79	0.63
1:A:63:THR:HG23	2:D:1:NAG:H82	0.66	0.63

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:113:ILE:HD11	1:A:115:ASN:HA	1.80	0.63
1:A:169:PHE:CD1	1:A:195:VAL:HG11	2.33	0.63
1:A:374:TYR:CB	1:A:394:ILE:HG22	2.28	0.63
1:A:430:LYS:HD2	1:A:450:GLN:NE2	2.06	0.63
1:A:82:ASN:N	1:A:82:ASN:HD22	1.97	0.63
1:A:418:TRP:CE3	1:A:459:TYR:CA	2.82	0.63
1:A:136:PHE:HD2	1:A:157:PRO:O	1.82	0.62
1:A:441:LYS:O	1:A:442:ALA:HB2	1.99	0.62
1:A:469:CYS:HA	1:A:491:TYR:CD1	2.34	0.62
3:C:2:NAG:O3	3:C:3:BMA:C1	2.46	0.62
1:A:168:TYR:CB	1:A:195:VAL:HB	2.24	0.62
1:A:267:LEU:N	1:A:267:LEU:HD22	2.14	0.62
1:A:405:VAL:CG2	1:A:421:TRP:CD1	2.83	0.62
1:A:43:ILE:CD1	1:A:44:VAL:CA	2.62	0.62
1:A:424:PRO:HD2	1:A:431:TYR:OH	1.98	0.62
1:A:44:VAL:HG23	1:A:46:LYS:N	2.13	0.62
1:A:452:ASP:O	1:A:455:VAL:HG23	1.99	0.62
1:A:459:TYR:CZ	1:A:461:ARG:HD2	2.33	0.62
1:A:113:ILE:CD1	1:A:115:ASN:N	2.63	0.62
1:A:267:LEU:CD2	1:A:267:LEU:N	2.63	0.62
1:A:378:LEU:O	1:A:390:ALA:HB3	2.00	0.62
1:A:418:TRP:CZ3	1:A:458:THR:C	2.72	0.62
1:A:499:LYS:HA	1:A:499:LYS:HE2	1.82	0.62
1:A:499:LYS:O	1:A:579:LYS:HG2	2.00	0.62
1:A:511:ASN:O	1:A:512:GLU:CB	2.34	0.62
2:H:1:NAG:C3	2:H:2:NAG:H2	2.28	0.62
1:A:113:ILE:CD1	1:A:115:ASN:HB2	2.30	0.62
1:A:312:TYR:HB3	1:A:327:LEU:HD23	1.82	0.62
1:A:40:ALA:O	1:A:43:ILE:CG2	2.45	0.62
1:A:121:ARG:C	1:A:121:ARG:HD2	2.20	0.62
1:A:324:THR:HG22	1:A:325:VAL:N	2.15	0.61
1:A:466:GLU:H	1:A:466:GLU:CD	2.04	0.61
1:A:561:THR:HB	1:A:564:THR:HG1	1.63	0.61
1:A:206:LEU:HD12	1:A:207:SER:N	2.12	0.61
1:A:214:LEU:HD13	1:A:215:SER:N	2.15	0.61
1:A:222:TRP:CG	1:A:223:THR:N	2.49	0.61
1:A:426:GLU:O	1:A:427:SER:CB	2.46	0.61
1:A:369:LEU:HG	1:A:374:TYR:CE1	2.35	0.61
1:A:381:ARG:HG2	1:A:382:ASN:N	2.16	0.61
1:A:435:TRP:CH2	1:A:447:ASP:HB3	2.35	0.61
1:A:277:ILE:CG1	1:A:278:ARG:N	2.64	0.61

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:234:LYS:HB3	1:A:282:GLU:HA	1.81	0.61
1:A:271:THR:O	1:A:298:ILE:HA	2.00	0.61
1:A:347:THR:OG1	1:A:377:THR:CG2	2.49	0.61
1:A:431:TYR:HE1	1:A:455:VAL:O	1.83	0.61
1:A:94:TYR:O	1:A:94:TYR:CD2	2.54	0.61
1:A:411:PHE:CD2	1:A:411:PHE:C	2.69	0.61
1:A:9:ILE:CD1	1:A:95:GLY:O	2.47	0.61
1:A:530:ARG:CG	3:F:1:NAG:C6	2.40	0.61
1:A:204:HIS:ND1	1:A:223:THR:HB	2.15	0.61
1:A:229:SER:O	1:A:230:VAL:CG2	2.49	0.61
1:A:240:ARG:NH1	1:A:240:ARG:CG	2.46	0.61
1:A:390:ALA:C	1:A:391:VAL:HG22	2.20	0.61
1:A:579:LYS:CA	1:A:579:LYS:HE3	2.31	0.61
1:A:145:HIS:HD2	1:A:146:LYS:N	1.90	0.61
1:A:310:PHE:CD2	1:A:392:LEU:CD1	2.84	0.61
1:A:374:TYR:HB3	1:A:394:ILE:HG22	1.82	0.61
1:A:430:LYS:HD3	1:A:450:GLN:NE2	2.11	0.61
1:A:453:GLY:O	1:A:454:THR:C	2.39	0.61
1:A:276:ARG:HG2	1:A:276:ARG:O	1.99	0.60
1:A:335:PHE:CD2	1:A:335:PHE:O	2.37	0.60
1:A:303:ARG:CG	1:A:385:GLY:HA3	2.31	0.60
1:A:141:GLU:O	1:A:172:ILE:HD13	2.00	0.60
1:A:209:ILE:HG22	1:A:210:ASN:H	1.66	0.60
1:A:270:PHE:CD2	1:A:339:GLY:HA2	2.36	0.60
1:A:568:VAL:HG23	1:A:569:ARG:N	2.17	0.60
1:A:44:VAL:HG22	1:A:82:ASN:O	2.01	0.60
1:A:138:LEU:HD12	1:A:139:LYS:N	2.16	0.60
1:A:430:LYS:N	1:A:453:GLY:HA2	2.16	0.60
1:A:182:LEU:N	1:A:182:LEU:CD1	2.64	0.60
2:H:1:NAG:H3	2:H:2:NAG:C5	2.30	0.60
1:A:145:HIS:CD2	1:A:145:HIS:C	2.73	0.60
1:A:453:GLY:O	1:A:454:THR:O	2.20	0.60
1:A:153:LYS:HG3	1:A:154:ARG:HH12	1.67	0.60
1:A:194:PRO:O	1:A:196:TYR:N	2.34	0.60
1:A:492:LEU:HD12	1:A:492:LEU:C	2.22	0.60
1:A:128:ARG:HH11	1:A:128:ARG:HG2	1.61	0.59
1:A:235:TYR:HD1	1:A:235:TYR:N	1.99	0.59
1:A:270:PHE:CE2	1:A:339:GLY:HA2	2.37	0.59
1:A:351:TRP:O	1:A:353:SER:N	2.34	0.59
1:A:380:VAL:HG12	1:A:387:SER:CB	2.32	0.59
1:A:523:ASP:N	1:A:523:ASP:OD1	2.35	0.59

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:130:THR:O	1:A:131:HIS:CB	2.49	0.59
1:A:314:ILE:CG1	1:A:314:ILE:O	2.32	0.59
1:A:430:LYS:HA	1:A:453:GLY:CA	2.33	0.59
4:E:1:NAG:H5	4:E:1:NAG:N2	2.18	0.59
1:A:418:TRP:HZ3	1:A:459:TYR:N	1.99	0.59
1:A:568:VAL:O	1:A:569:ARG:HB2	2.01	0.59
1:A:139:LYS:O	1:A:140:SER:HB3	2.03	0.59
1:A:514:VAL:CG1	1:A:515:LEU:N	2.65	0.59
1:A:360:VAL:HG21	1:A:365:LEU:HB2	1.85	0.59
1:A:140:SER:HA	1:A:173:GLU:O	2.03	0.59
1:A:182:LEU:H	1:A:182:LEU:CD1	2.15	0.59
1:A:416:MET:HE2	1:A:416:MET:CA	2.27	0.59
1:A:506:LYS:O	1:A:507:LYS:HB2	2.01	0.59
1:A:78:GLN:O	1:A:78:GLN:HG3	2.03	0.59
1:A:280:MET:SD	1:A:288:TRP:NE1	2.76	0.58
1:A:45:TRP:HB2	1:A:52:ILE:CB	2.32	0.58
1:A:14:PRO:HG2	1:A:98:ILE:C	2.23	0.58
1:A:326:GLN:NE2	1:A:366:THR:CG2	2.67	0.58
1:A:348:LEU:CD2	1:A:376:ALA:HB2	2.25	0.58
1:A:433:LEU:CD1	1:A:449:GLN:HG3	2.33	0.58
1:A:497:PRO:HA	1:A:525:GLN:O	2.03	0.58
1:A:170:VAL:HG13	1:A:170:VAL:O	2.01	0.58
1:A:239:TYR:HB2	1:A:275:PHE:CD2	2.39	0.58
1:A:469:CYS:CB	1:A:491:TYR:CD1	2.84	0.58
1:A:139:LYS:O	1:A:140:SER:CB	2.51	0.58
1:A:14:PRO:O	1:A:15:VAL:CB	2.51	0.58
1:A:214:LEU:HD12	1:A:217:ILE:CD1	2.33	0.58
1:A:103:PRO:CG	1:A:182:LEU:HD22	2.29	0.58
1:A:304:PRO:CG	1:A:387:SER:HB2	2.33	0.58
1:A:49:HIS:O	1:A:50:PHE:C	2.41	0.58
1:A:556:THR:O	1:A:558:SER:OG	2.17	0.58
1:A:565:LEU:C	1:A:565:LEU:HD13	2.22	0.58
1:A:202:PRO:CD	1:A:202:PRO:O	2.52	0.58
1:A:271:THR:H	1:A:299:THR:HG1	1.50	0.58
1:A:350:ARG:CB	1:A:374:TYR:CD2	2.87	0.58
1:A:45:TRP:HB2	1:A:52:ILE:HB	1.85	0.58
1:A:280:MET:SD	1:A:288:TRP:CD1	2.97	0.58
1:A:299:THR:C	1:A:300:TYR:O	2.38	0.58
1:A:343:ASP:OD2	1:A:381:ARG:NH2	2.37	0.58
1:A:217:ILE:HG22	1:A:265:GLN:CB	2.33	0.58
1:A:412:PRO:CD	1:A:412:PRO:O	2.52	0.58

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:424:PRO:CD	1:A:431:TYR:OH	2.51	0.58
1:A:102:LEU:HD12	1:A:130:THR:O	1.90	0.57
1:A:426:GLU:OE2	1:A:426:GLU:N	2.37	0.57
1:A:435:TRP:CZ2	1:A:447:ASP:HB3	2.39	0.57
1:A:535:PHE:N	1:A:535:PHE:CD1	2.50	0.57
1:A:534:ILE:HD11	1:A:555:TYR:CD2	2.38	0.57
1:A:515:LEU:HD11	1:A:557:LEU:CD1	2.00	0.57
1:A:138:LEU:HD12	1:A:139:LYS:H	1.68	0.57
1:A:278:ARG:NE	1:A:288:TRP:CE3	2.72	0.57
1:A:499:LYS:CA	1:A:499:LYS:HE2	2.35	0.57
1:A:14:PRO:CB	1:A:98:ILE:HA	2.28	0.57
1:A:304:PRO:HG2	1:A:387:SER:HB2	1.86	0.57
1:A:534:ILE:HG13	1:A:546:VAL:HG22	1.85	0.57
1:A:169:PHE:O	1:A:170:VAL:HB	2.05	0.57
1:A:227:ILE:O	1:A:229:SER:N	2.37	0.57
1:A:414:ASP:OD2	1:A:414:ASP:N	2.38	0.57
1:A:421:TRP:CZ2	1:A:431:TYR:CD1	2.90	0.57
1:A:82:ASN:H	1:A:82:ASN:HD22	1.53	0.57
4:E:2:NAG:O7	4:E:2:NAG:C1	2.53	0.57
1:A:142:TRP:C	1:A:144:THR:N	2.58	0.57
1:A:155:ASP:C	1:A:156:THR:CG2	2.71	0.57
1:A:242:LYS:HE2	1:A:272:GLU:OE1	2.03	0.57
1:A:369:LEU:CG	1:A:374:TYR:CE1	2.88	0.57
1:A:47:THR:O	1:A:49:HIS:O	2.22	0.57
1:A:105:GLU:O	1:A:106:LYS:C	2.42	0.57
1:A:120:MET:HG3	1:A:121:ARG:N	2.19	0.57
1:A:353:SER:O	1:A:354:HIS:CB	2.53	0.57
1:A:360:VAL:HG11	1:A:362:ALA:O	2.05	0.57
1:A:103:PRO:HG3	1:A:182:LEU:CD2	2.31	0.57
1:A:529:ILE:HD13	1:A:574:THR:HG22	1.87	0.57
1:A:579:LYS:HG3	1:A:579:LYS:O	2.05	0.57
1:A:60:ILE:CB	1:A:64:ALA:HB3	2.35	0.57
1:A:269:PRO:HG2	1:A:338:ASN:OD1	2.05	0.57
1:A:102:LEU:HD13	1:A:130:THR:C	2.08	0.57
1:A:169:PHE:O	1:A:170:VAL:CB	2.49	0.57
1:A:277:ILE:HD13	1:A:277:ILE:O	1.97	0.57
1:A:511:ASN:O	1:A:511:ASN:OD1	2.22	0.57
1:A:573:TYR:HD2	1:A:578:GLY:N	2.02	0.57
1:A:9:ILE:O	1:A:10:SER:CB	2.53	0.57
1:A:122:CYS:SG	1:A:138:LEU:HD21	2.45	0.57
1:A:222:TRP:O	1:A:223:THR:OG1	2.22	0.57

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:354:HIS:CE1	1:A:356:GLN:HE22	2.23	0.57
1:A:380:VAL:O	1:A:387:SER:HB3	2.04	0.57
1:A:433:LEU:HD12	1:A:433:LEU:O	2.05	0.57
1:A:168:TYR:HB3	1:A:195:VAL:CB	2.30	0.56
1:A:373:ARG:HA	1:A:396:ALA:N	2.20	0.56
1:A:436:CYS:HB3	1:A:446:THR:HA	1.86	0.56
1:A:292:SER:O	1:A:293:GLU:C	2.44	0.56
1:A:408:LEU:HD11	1:A:419:VAL:HG12	1.87	0.56
1:A:85:THR:CG2	1:A:89:LEU:CD1	2.72	0.56
1:A:124:TRP:C	1:A:125:ASP:OD2	2.43	0.56
1:A:45:TRP:CB	1:A:52:ILE:HG12	2.33	0.56
1:A:335:PHE:HE2	1:A:336:GLU:HG3	1.58	0.56
1:A:434:GLU:HA	1:A:448:TRP:HA	1.86	0.56
2:B:1:NAG:H3	2:B:2:NAG:H5	1.88	0.56
1:A:124:TRP:CE3	1:A:176:VAL:HG22	2.40	0.56
1:A:158:THR:O	1:A:159:SER:O	2.24	0.56
1:A:3:LEU:HD22	1:A:4:ASP:N	2.20	0.56
1:A:38:VAL:HG12	1:A:86:PHE:CD2	2.37	0.56
1:A:142:TRP:O	1:A:144:THR:N	2.36	0.56
1:A:324:THR:CG2	1:A:325:VAL:N	2.69	0.56
1:A:520:LEU:HD11	1:A:572:ALA:CB	2.35	0.56
1:A:574:THR:O	1:A:576:GLU:CA	2.53	0.56
1:A:61:ASN:C	1:A:63:THR:N	2.42	0.56
1:A:203:PRO:CG	1:A:277:ILE:HD12	2.36	0.56
1:A:218:LEU:H	1:A:218:LEU:HD13	1.69	0.56
1:A:241:THR:O	1:A:242:LYS:C	2.44	0.56
1:A:270:PHE:HB2	1:A:301:GLU:HA	1.88	0.56
1:A:571:ALA:HB2	1:A:580:ASP:HB3	1.87	0.56
1:A:16:VAL:CG1	1:A:18:LEU:HD11	2.32	0.55
1:A:18:LEU:HD11	1:A:100:SER:HA	1.86	0.55
1:A:367:VAL:HG23	1:A:368:ASN:CA	2.36	0.55
1:A:329:TRP:CD1	1:A:378:LEU:HD21	2.41	0.55
1:A:506:LYS:O	1:A:507:LYS:HB3	2.05	0.55
1:A:510:LYS:C	1:A:511:ASN:CG	2.64	0.55
1:A:204:HIS:HE1	1:A:223:THR:CG2	2.18	0.55
1:A:231:ILE:CD1	1:A:281:LYS:HG3	2.36	0.55
1:A:310:PHE:CE2	1:A:392:LEU:HG	2.40	0.55
5:G:1:NAG:O4	5:G:2:FUC:C3	2.40	0.55
1:A:278:ARG:HD2	1:A:289:SER:O	2.07	0.55
1:A:333:PRO:HD2	1:A:336:GLU:HB2	1.89	0.55
1:A:400:GLN:O	1:A:401:ALA:C	2.44	0.55

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:534:ILE:HG13	1:A:546:VAL:CG2	2.36	0.55
1:A:538:THR:HG22	1:A:566:TYR:CD1	2.41	0.55
1:A:3:LEU:CD2	1:A:4:ASP:N	2.69	0.55
1:A:529:ILE:O	1:A:529:ILE:HG22	2.07	0.55
1:A:74:SER:CB	1:A:75:LEU:HD23	2.35	0.55
1:A:167:VAL:O	1:A:168:TYR:C	2.45	0.55
1:A:204:HIS:CE1	1:A:223:THR:HG21	2.42	0.55
1:A:335:PHE:CD2	1:A:336:GLU:N	2.74	0.55
1:A:560:LEU:HB3	1:A:566:TYR:CZ	2.41	0.55
1:A:574:THR:O	1:A:575:ASP:O	2.22	0.55
1:A:45:TRP:HB2	1:A:52:ILE:HG21	1.89	0.55
1:A:49:HIS:ND1	1:A:50:PHE:N	2.47	0.55
1:A:242:LYS:HE2	1:A:272:GLU:CD	2.26	0.55
1:A:270:PHE:HD2	1:A:301:GLU:OE2	1.90	0.55
1:A:353:SER:O	1:A:354:HIS:HB3	2.06	0.55
1:A:428:VAL:HG22	1:A:429:LYS:N	2.22	0.55
1:A:464:LEU:CB	1:A:470:TYR:CZ	2.89	0.55
1:A:505:THR:HG23	1:A:584:PHE:CZ	2.42	0.55
1:A:573:TYR:HD2	1:A:578:GLY:CA	2.20	0.55
1:A:361:ASN:OD1	4:E:1:NAG:O5	2.21	0.55
1:A:171:ASN:CA	1:A:192:PHE:O	2.50	0.55
1:A:195:VAL:O	1:A:195:VAL:CG2	2.55	0.55
1:A:394:ILE:O	1:A:394:ILE:HG23	2.07	0.55
1:A:571:ALA:CA	1:A:580:ASP:HA	2.36	0.55
2:B:2:NAG:O7	2:B:2:NAG:H3	2.06	0.55
1:A:535:PHE:CB	1:A:545:ALA:CB	2.54	0.54
1:A:14:PRO:CB	1:A:98:ILE:HG22	2.37	0.54
1:A:418:TRP:CZ3	1:A:459:TYR:CA	2.91	0.54
1:A:573:TYR:CE2	1:A:578:GLY:HA3	2.42	0.54
1:A:74:SER:OG	1:A:75:LEU:HD21	1.93	0.54
1:A:113:ILE:CD1	1:A:115:ASN:CA	2.85	0.54
1:A:206:LEU:HD12	1:A:221:THR:O	2.07	0.54
1:A:352:LYS:O	1:A:353:SER:CB	2.55	0.54
1:A:303:ARG:HH21	1:A:386:LYS:CD	2.13	0.54
1:A:43:ILE:HD13	1:A:44:VAL:H	1.68	0.54
1:A:309:SER:OG	1:A:450:GLN:HB3	2.07	0.54
1:A:439:SER:CA	1:A:523:ASP:OD2	2.55	0.54
1:A:185:VAL:CG2	1:A:186:THR:N	2.34	0.54
1:A:214:LEU:HD12	1:A:217:ILE:HD13	1.90	0.54
1:A:411:PHE:CD2	1:A:418:TRP:HB2	2.41	0.54
1:A:405:VAL:HG23	1:A:421:TRP:CD1	2.43	0.54

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:85:THR:HB	1:A:89:LEU:HD13	1.73	0.54
1:A:113:ILE:HD11	1:A:115:ASN:CB	2.38	0.54
1:A:342:LEU:O	1:A:343:ASP:HB3	2.07	0.54
1:A:354:HIS:CA	1:A:355:LEU:HD12	2.38	0.54
1:A:574:THR:C	1:A:576:GLU:N	2.58	0.54
1:A:11:PRO:O	1:A:96:ILE:CG2	2.56	0.54
1:A:142:TRP:CD1	1:A:172:ILE:CG1	2.91	0.54
1:A:18:LEU:HD11	1:A:100:SER:CA	2.38	0.54
1:A:234:LYS:CD	1:A:282:GLU:O	2.44	0.54
1:A:45:TRP:HA	1:A:80:THR:O	2.07	0.54
5:G:1:NAG:HO4	5:G:2:FUC:H3	1.67	0.54
1:A:533:THR:HA	1:A:547:ASN:HA	1.88	0.54
1:A:586:PHE:CG	1:A:587:THR:N	2.76	0.54
1:A:229:SER:C	1:A:230:VAL:HG23	2.28	0.53
1:A:278:ARG:CZ	1:A:288:TRP:CD2	2.90	0.53
1:A:358:TYR:CD2	1:A:365:LEU:HD21	2.38	0.53
1:A:3:LEU:CD2	1:A:4:ASP:H	2.22	0.53
1:A:517:TRP:CD1	1:A:518:ASP:N	2.77	0.53
1:A:575:ASP:HA	3:F:1:NAG:O6	2.08	0.53
1:A:60:ILE:H	1:A:64:ALA:HB3	1.74	0.53
1:A:16:VAL:HG13	1:A:18:LEU:HD12	1.87	0.53
1:A:267:LEU:CD1	1:A:273:TYR:CZ	2.83	0.53
1:A:52:ILE:CG2	1:A:52:ILE:O	2.52	0.53
1:A:401:ALA:HB1	1:A:484:SER:CB	2.11	0.53
1:A:408:LEU:CD1	1:A:419:VAL:HG12	2.38	0.53
1:A:537:ARG:CG	1:A:538:THR:N	2.68	0.53
1:A:564:THR:O	1:A:587:THR:OG1	2.14	0.53
1:A:225:PRO:O	1:A:228:LYS:N	2.41	0.53
3:C:1:NAG:O3	3:C:2:NAG:H5	2.09	0.53
2:D:1:NAG:C6	2:D:1:NAG:HO6	2.10	0.53
1:A:133:GLU:O	1:A:134:THR:HG23	2.09	0.53
1:A:548:VAL:CG1	1:A:549:ASP:N	2.71	0.53
1:A:563:ASP:N	1:A:589:PRO:O	2.41	0.53
1:A:227:ILE:C	1:A:229:SER:N	2.62	0.53
1:A:529:ILE:CD1	1:A:574:THR:HG23	2.39	0.53
1:A:129:GLU:O	1:A:130:THR:C	2.46	0.52
1:A:439:SER:HA	1:A:523:ASP:OD2	2.09	0.52
1:A:168:TYR:CD1	1:A:195:VAL:HB	2.45	0.52
1:A:169:PHE:O	1:A:170:VAL:HG23	2.09	0.52
1:A:231:ILE:HD12	1:A:281:LYS:HA	1.90	0.52
1:A:60:ILE:CB	1:A:61:ASN:OD1	2.58	0.52

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:80:THR:HB	1:A:82:ASN:HD22	1.75	0.52
3:C:2:NAG:HO3	3:C:3:BMA:C1	2.22	0.52
1:A:204:HIS:CE1	1:A:223:THR:CB	2.91	0.52
1:A:418:TRP:CE3	1:A:459:TYR:HB3	2.40	0.52
1:A:17:GLN:HA	1:A:182:LEU:HD23	1.92	0.52
1:A:412:PRO:HD2	1:A:412:PRO:O	2.09	0.52
1:A:565:LEU:C	1:A:565:LEU:CD1	2.77	0.52
1:A:225:PRO:O	1:A:226:SER:C	2.48	0.52
1:A:311:TRP:HB2	1:A:448:TRP:CZ3	2.44	0.52
1:A:465:ALA:N	1:A:470:TYR:OH	2.34	0.52
1:A:536:TYR:CE1	1:A:557:LEU:CD2	2.70	0.52
1:A:113:ILE:CD1	1:A:115:ASN:CB	2.88	0.52
1:A:138:LEU:HB3	1:A:150:CYS:CB	2.29	0.52
1:A:227:ILE:C	1:A:229:SER:H	2.12	0.52
1:A:231:ILE:HD12	1:A:281:LYS:CB	2.40	0.52
1:A:405:VAL:HG21	1:A:421:TRP:CD1	2.44	0.52
1:A:469:CYS:HA	1:A:491:TYR:HD1	1.71	0.52
1:A:469:CYS:CA	1:A:491:TYR:CD1	2.93	0.52
1:A:102:LEU:CB	1:A:130:THR:O	2.58	0.52
1:A:110:LEU:HD12	1:A:110:LEU:C	2.29	0.51
1:A:204:HIS:O	1:A:205:ASN:C	2.48	0.51
1:A:412:PRO:O	1:A:413:LYS:CB	2.57	0.51
1:A:174:VAL:CG2	1:A:190:ILE:HD11	2.36	0.51
1:A:274:VAL:HG22	1:A:296:SER:OG	2.11	0.51
1:A:350:ARG:O	1:A:351:TRP:C	2.46	0.51
1:A:521:PRO:O	1:A:524:VAL:CG2	2.58	0.51
1:A:555:TYR:C	1:A:555:TYR:CD1	2.84	0.51
1:A:180:ASN:ND2	1:A:182:LEU:H	2.09	0.51
1:A:381:ARG:HA	1:A:386:LYS:H	1.76	0.51
1:A:382:ASN:OD1	1:A:385:GLY:O	2.27	0.51
1:A:145:HIS:CD2	1:A:146:LYS:CA	2.91	0.51
1:A:504:ARG:HH22	1:A:516:GLU:HG2	1.75	0.51
1:A:510:LYS:O	1:A:511:ASN:HB3	2.09	0.51
4:E:1:NAG:H5	4:E:1:NAG:HN2	1.75	0.51
1:A:344:TYR:CE2	1:A:380:VAL:CG2	2.94	0.51
1:A:534:ILE:HG22	1:A:570:MET:HB2	1.92	0.51
1:A:411:PHE:HB2	1:A:412:PRO:HD2	1.88	0.51
1:A:543:GLU:HG2	1:A:544:THR:N	2.25	0.51
1:A:459:TYR:OH	1:A:461:ARG:HD2	2.10	0.51
1:A:14:PRO:CD	1:A:97:THR:O	2.59	0.51
1:A:283:ASP:OD2	1:A:285:LYS:CG	2.57	0.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:398:ASP:O	1:A:400:GLN:HG3	2.10	0.51
1:A:440:ASP:N	1:A:523:ASP:OD2	2.44	0.51
1:A:534:ILE:CG1	1:A:546:VAL:CG2	2.89	0.51
1:A:9:ILE:CD1	1:A:95:GLY:C	2.73	0.51
1:A:314:ILE:O	1:A:315:ASP:O	2.29	0.51
1:A:408:LEU:O	1:A:408:LEU:HG	2.10	0.51
1:A:418:TRP:CE3	1:A:458:THR:O	2.53	0.51
1:A:508:VAL:HA	1:A:513:ALA:HB1	1.92	0.51
1:A:76:ASN:CG	1:A:77:ILE:N	2.64	0.51
1:A:231:ILE:HD12	1:A:281:LYS:CG	2.39	0.50
1:A:236:ASN:HB3	1:A:249:GLN:NE2	2.26	0.50
1:A:262:PHE:CE2	1:A:263:THR:C	2.84	0.50
1:A:433:LEU:CD1	1:A:433:LEU:O	2.58	0.50
1:A:537:ARG:HD2	1:A:541:GLY:HA3	1.93	0.50
1:A:543:GLU:CG	1:A:544:THR:H	2.23	0.50
1:A:227:ILE:O	1:A:228:LYS:C	2.50	0.50
1:A:232:ILE:N	1:A:232:ILE:CD1	2.65	0.50
1:A:82:ASN:HA	1:A:93:VAL:H	1.75	0.50
1:A:124:TRP:CD2	1:A:176:VAL:HG21	2.47	0.50
1:A:132:LEU:O	1:A:180:ASN:HB2	2.11	0.50
1:A:560:LEU:HB3	1:A:566:TYR:OH	2.11	0.50
1:A:568:VAL:O	1:A:569:ARG:CB	2.59	0.50
1:A:102:LEU:HB2	1:A:130:THR:CA	2.38	0.50
1:A:45:TRP:HB2	1:A:52:ILE:CG2	2.41	0.50
1:A:380:VAL:N	1:A:387:SER:HB3	2.18	0.50
1:A:514:VAL:HG12	1:A:515:LEU:N	2.26	0.50
1:A:91:GLN:O	1:A:93:VAL:N	2.44	0.50
1:A:483:GLY:O	1:A:484:SER:C	2.50	0.50
1:A:15:VAL:N	1:A:99:ILE:CD1	2.64	0.50
1:A:270:PHE:CD2	1:A:301:GLU:OE2	2.65	0.50
1:A:261:SER:O	1:A:262:PHE:CB	2.59	0.50
1:A:278:ARG:NH2	1:A:288:TRP:CE3	2.78	0.50
1:A:17:GLN:HA	1:A:182:LEU:CD2	2.42	0.50
1:A:310:PHE:CD2	1:A:392:LEU:HD11	2.47	0.50
1:A:9:ILE:HG23	1:A:45:TRP:HH2	1.76	0.50
1:A:194:PRO:C	1:A:196:TYR:N	2.64	0.49
1:A:428:VAL:HG23	1:A:477:VAL:O	2.12	0.49
1:A:522:VAL:O	1:A:524:VAL:N	2.45	0.49
1:A:64:ALA:C	1:A:65:SER:OG	2.45	0.49
1:A:14:PRO:HB2	1:A:98:ILE:HG22	1.94	0.49
1:A:80:THR:HG21	1:A:82:ASN:ND2	2.22	0.49

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:236:ASN:HD22	1:A:236:ASN:N	2.09	0.49
1:A:14:PRO:HG3	1:A:97:THR:C	2.32	0.49
1:A:435:TRP:CZ2	1:A:447:ASP:CB	2.96	0.49
1:A:496:PRO:HB3	1:A:577:GLY:O	2.12	0.49
1:A:397:CYS:O	1:A:398:ASP:HB3	2.12	0.49
1:A:232:ILE:O	1:A:282:GLU:HB2	2.12	0.49
1:A:280:MET:SD	1:A:288:TRP:CE2	3.05	0.49
1:A:299:THR:O	1:A:300:TYR:C	2.51	0.49
1:A:51:THR:O	1:A:53:PRO:N	2.45	0.49
1:A:77:ILE:O	1:A:98:ILE:HG13	2.13	0.49
1:A:239:TYR:O	1:A:239:TYR:CG	2.65	0.49
1:A:9:ILE:HD12	1:A:96:ILE:HG12	0.62	0.49
1:A:312:TYR:CE2	1:A:394:ILE:HG13	2.48	0.49
1:A:394:ILE:CG2	1:A:394:ILE:O	2.60	0.49
1:A:395:PRO:HG2	1:A:399:PHE:HD2	1.78	0.49
2:D:1:NAG:O3	2:D:2:NAG:H5	2.12	0.49
1:A:464:LEU:HB2	1:A:470:TYR:CE2	2.48	0.49
1:A:153:LYS:HG3	1:A:154:ARG:NH1	2.27	0.49
1:A:348:LEU:CD1	1:A:374:TYR:CD2	2.96	0.49
1:A:561:THR:O	1:A:588:THR:HG21	2.13	0.49
2:D:1:NAG:H3	2:D:2:NAG:O6	2.13	0.49
1:A:136:PHE:CD2	1:A:157:PRO:O	2.65	0.48
1:A:30:GLU:HA	1:A:33:MET:HE2	1.95	0.48
1:A:344:TYR:CE2	1:A:380:VAL:HG21	2.48	0.48
1:A:374:TYR:HB3	1:A:394:ILE:CG2	2.41	0.48
1:A:406:MET:O	1:A:407:ASP:CB	2.50	0.48
1:A:560:LEU:HB3	1:A:566:TYR:HE2	1.77	0.48
1:A:161:THR:C	1:A:162:VAL:O	2.49	0.48
1:A:303:ARG:N	1:A:384:VAL:HG11	2.28	0.48
1:A:452:ASP:O	1:A:453:GLY:O	2.31	0.48
1:A:212:GLU:O	1:A:213:GLU:CB	2.60	0.48
1:A:435:TRP:CD1	1:A:436:CYS:N	2.81	0.48
1:A:430:LYS:O	1:A:477:VAL:HG23	2.13	0.48
1:A:45:TRP:CZ3	1:A:81:CYS:CB	2.92	0.48
1:A:503:VAL:HG22	1:A:504:ARG:N	2.26	0.48
1:A:548:VAL:HG12	1:A:549:ASP:N	2.29	0.48
1:A:587:THR:CG2	1:A:587:THR:O	2.61	0.48
1:A:68:THR:C	1:A:69:PHE:CD1	2.80	0.48
1:A:359:THR:C	1:A:360:VAL:O	2.46	0.48
1:A:400:GLN:O	1:A:401:ALA:O	2.32	0.48
1:A:437:VAL:O	1:A:437:VAL:HG12	2.10	0.48

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:430:LYS:NZ	1:A:450:GLN:HE22	2.10	0.48
1:A:538:THR:CG2	1:A:566:TYR:HE1	2.27	0.48
1:A:193:ASP:OD1	1:A:194:PRO:HD2	2.14	0.48
1:A:309:SER:O	1:A:329:TRP:CA	2.61	0.48
1:A:404:PRO:C	1:A:405:VAL:O	2.45	0.48
1:A:431:TYR:CE1	1:A:455:VAL:O	2.65	0.48
1:A:452:ASP:O	1:A:453:GLY:C	2.52	0.48
1:A:504:ARG:CG	1:A:584:PHE:HE1	2.26	0.48
1:A:45:TRP:NE1	1:A:65:SER:O	2.45	0.48
1:A:94:TYR:CD2	1:A:95:GLY:O	2.66	0.48
1:A:151:LYS:O	1:A:152:ALA:O	2.32	0.48
1:A:52:ILE:O	1:A:53:PRO:O	2.32	0.48
1:A:569:ARG:HB2	1:A:583:GLU:HB2	1.94	0.48
1:A:9:ILE:HD11	1:A:95:GLY:CA	2.44	0.48
1:A:41:ASN:O	1:A:42:TYR:C	2.48	0.48
1:A:532:TYR:CE1	1:A:572:ALA:HB2	2.49	0.48
1:A:172:ILE:O	1:A:191:ASN:HA	2.13	0.47
1:A:222:TRP:HD1	1:A:223:THR:H	0.69	0.47
1:A:466:GLU:N	1:A:466:GLU:CD	2.67	0.47
1:A:537:ARG:CG	1:A:541:GLY:HA2	2.40	0.47
1:A:84:LEU:HA	1:A:89:LEU:C	2.34	0.47
4:E:2:NAG:H4	4:E:3:BMA:O2	2.13	0.47
1:A:232:ILE:O	1:A:282:GLU:CB	2.62	0.47
1:A:314:ILE:O	1:A:315:ASP:C	2.52	0.47
1:A:146:LYS:NZ	1:A:147:PHE:O	2.45	0.47
1:A:354:HIS:CE1	1:A:356:GLN:NE2	2.82	0.47
1:A:332:LEU:CD1	1:A:380:VAL:HG11	2.39	0.47
1:A:41:ASN:C	1:A:43:ILE:N	2.66	0.47
1:A:466:GLU:O	1:A:468:LYS:N	2.47	0.47
1:A:206:LEU:HD13	1:A:222:TRP:HB3	1.97	0.47
1:A:464:LEU:CD1	1:A:492:LEU:HD23	2.39	0.47
1:A:51:THR:CG2	1:A:52:ILE:N	2.77	0.47
1:A:44:VAL:HG11	1:A:84:LEU:HD12	1.96	0.47
1:A:546:VAL:HG21	1:A:555:TYR:CE2	2.50	0.47
1:A:88:GLN:O	1:A:89:LEU:CD1	2.62	0.47
1:A:161:THR:O	1:A:162:VAL:O	2.32	0.47
1:A:311:TRP:CH2	1:A:482:PRO:HG3	2.50	0.47
1:A:348:LEU:HD23	1:A:376:ALA:CB	2.42	0.47
1:A:378:LEU:O	1:A:390:ALA:CB	2.62	0.47
1:A:496:PRO:C	1:A:497:PRO:O	2.43	0.47
1:A:537:ARG:HD2	1:A:541:GLY:CA	2.45	0.47

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:262:PHE:CD2	1:A:263:THR:C	2.89	0.47
1:A:411:PHE:CB	1:A:412:PRO:CD	2.79	0.47
1:A:200:PRO:O	1:A:289:SER:HB3	2.15	0.46
1:A:296:SER:HB3	1:A:297:GLY:H	1.53	0.46
1:A:512:GLU:H	1:A:560:LEU:HG	1.80	0.46
2:H:1:NAG:O3	2:H:2:NAG:O5	2.30	0.46
1:A:113:ILE:CD1	1:A:113:ILE:C	2.78	0.46
1:A:536:TYR:CD2	1:A:536:TYR:C	2.75	0.46
1:A:560:LEU:CB	1:A:566:TYR:CE2	2.97	0.46
1:A:163:ASP:CG	1:A:163:ASP:O	2.47	0.46
1:A:175:TRP:HB3	1:A:189:HIS:HA	1.97	0.46
1:A:222:TRP:HD1	1:A:223:THR:C	2.18	0.46
1:A:411:PHE:CE2	1:A:418:TRP:HB3	2.50	0.46
1:A:4:ASP:HA	1:A:5:PRO:HD3	1.73	0.46
1:A:168:TYR:CG	1:A:195:VAL:HB	2.50	0.46
1:A:467:SER:O	1:A:526:ASN:HA	2.15	0.46
5:G:1:NAG:H5	5:G:2:FUC:O2	2.16	0.46
1:A:180:ASN:ND2	1:A:181:ALA:N	2.64	0.46
1:A:231:ILE:HD12	1:A:281:LYS:CA	2.45	0.46
1:A:333:PRO:HA	1:A:334:PRO:HD2	1.54	0.46
1:A:420:GLU:HB3	1:A:457:ARG:HB3	1.98	0.46
1:A:14:PRO:CG	1:A:97:THR:O	2.63	0.46
1:A:534:ILE:CG2	1:A:570:MET:HB2	2.46	0.46
1:A:76:ASN:CG	1:A:77:ILE:H	2.19	0.46
1:A:38:VAL:HG11	1:A:86:PHE:CD2	2.37	0.46
1:A:132:LEU:C	1:A:133:GLU:O	2.47	0.46
1:A:22:PHE:O	1:A:68:THR:HA	2.16	0.46
1:A:129:GLU:O	1:A:131:HIS:ND1	2.49	0.46
1:A:200:PRO:O	1:A:201:ASN:O	2.33	0.46
1:A:210:ASN:C	1:A:212:GLU:H	2.20	0.46
1:A:239:TYR:HA	1:A:275:PHE:HA	1.98	0.46
1:A:31:LYS:C	1:A:34:ASP:H	2.18	0.46
1:A:423:THR:HA	1:A:424:PRO:HD3	1.62	0.46
1:A:3:LEU:HD23	1:A:4:ASP:H	1.81	0.46
1:A:512:GLU:N	1:A:560:LEU:HG	2.31	0.46
1:A:63:THR:CG2	2:D:1:NAG:H81	1.96	0.46
1:A:102:LEU:HD13	1:A:131:HIS:CB	2.30	0.46
1:A:60:ILE:N	1:A:64:ALA:HB3	2.31	0.46
1:A:270:PHE:CD2	1:A:339:GLY:CA	2.99	0.45
1:A:503:VAL:HG11	1:A:568:VAL:HG23	1.97	0.45
1:A:96:ILE:HG22	1:A:97:THR:H	1.81	0.45

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
3:C:1:NAG:H3	3:C:2:NAG:C5	2.46	0.45
1:A:104:PRO:O	1:A:105:GLU:HB3	2.14	0.45
1:A:205:ASN:OD1	2:B:1:NAG:O6	2.15	0.45
1:A:333:PRO:HB2	1:A:335:PHE:CD1	2.50	0.45
1:A:434:GLU:H	1:A:434:GLU:HG2	1.65	0.45
1:A:501:PRO:O	1:A:581:GLY:HA3	2.16	0.45
1:A:240:ARG:HG2	1:A:247:TRP:CZ3	2.52	0.45
1:A:503:VAL:CG2	1:A:515:LEU:HD22	2.46	0.45
1:A:560:LEU:CB	1:A:566:TYR:HE2	2.29	0.45
1:A:588:THR:HA	1:A:589:PRO:HD3	1.66	0.45
1:A:509:GLY:O	1:A:511:ASN:N	2.43	0.45
1:A:52:ILE:O	1:A:57:TYR:CE1	2.70	0.45
1:A:142:TRP:CD1	1:A:172:ILE:HG12	2.50	0.45
1:A:206:LEU:CD1	1:A:221:THR:O	2.64	0.45
1:A:68:THR:HG22	1:A:69:PHE:H	1.82	0.45
1:A:508:VAL:CA	1:A:513:ALA:HB2	2.43	0.45
1:A:11:PRO:O	1:A:96:ILE:HG21	2.16	0.45
1:A:304:PRO:HD3	1:A:382:ASN:ND2	2.32	0.45
1:A:433:LEU:HD11	1:A:449:GLN:HG3	1.98	0.45
1:A:38:VAL:CG1	1:A:86:PHE:CE2	2.96	0.45
1:A:459:TYR:CE1	1:A:461:ARG:NH1	2.83	0.45
3:F:3:BMA:C3	3:F:4:BMA:H62	2.47	0.45
1:A:232:ILE:O	1:A:282:GLU:CA	2.64	0.45
3:C:2:NAG:O3	3:C:3:BMA:O5	2.32	0.45
1:A:576:GLU:O	3:F:2:NAG:H81	2.16	0.45
1:A:250:ILE:HG23	1:A:251:PRO:HD2	1.99	0.44
1:A:466:GLU:O	1:A:467:SER:HB2	2.17	0.44
1:A:63:THR:O	2:D:1:NAG:H82	2.08	0.44
1:A:225:PRO:C	1:A:227:ILE:N	2.70	0.44
1:A:10:SER:HA	1:A:11:PRO:HA	1.67	0.44
1:A:147:PHE:O	1:A:148:ALA:O	2.35	0.44
1:A:114:VAL:O	1:A:198:VAL:HA	2.17	0.44
1:A:232:ILE:HB	1:A:282:GLU:HB3	1.98	0.44
1:A:378:LEU:HB3	1:A:390:ALA:CB	2.45	0.44
1:A:509:GLY:C	1:A:511:ASN:H	2.21	0.44
1:A:586:PHE:O	1:A:587:THR:CB	2.42	0.44
1:A:113:ILE:HD12	1:A:115:ASN:HB2	1.99	0.44
1:A:203:PRO:O	1:A:204:HIS:HB3	2.17	0.44
1:A:325:VAL:O	1:A:325:VAL:HG13	2.16	0.44
1:A:43:ILE:CD1	1:A:43:ILE:C	2.26	0.44
1:A:489:LYS:O	1:A:490:ALA:HB2	2.16	0.44

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:138:LEU:HB2	1:A:160:CYS:SG	2.58	0.44
1:A:217:ILE:CG2	1:A:265:GLN:CB	2.95	0.44
1:A:218:LEU:N	1:A:218:LEU:HD13	2.18	0.44
1:A:349:THR:HG23	1:A:355:LEU:CD2	2.39	0.44
1:A:478:TYR:O	1:A:479:ALA:C	2.55	0.44
1:A:532:TYR:O	1:A:547:ASN:HA	2.17	0.44
1:A:503:VAL:CG1	1:A:584:PHE:HB3	2.47	0.44
1:A:121:ARG:HD2	1:A:122:CYS:N	2.33	0.44
1:A:14:PRO:HD3	1:A:97:THR:O	2.18	0.44
1:A:63:THR:O	1:A:63:THR:HG22	2.06	0.44
1:A:328:VAL:O	1:A:328:VAL:CG2	2.63	0.44
1:A:354:HIS:C	1:A:355:LEU:CD1	2.62	0.44
1:A:509:GLY:C	1:A:511:ASN:N	2.71	0.44
1:A:129:GLU:HG3	1:A:131:HIS:CE1	2.52	0.44
1:A:507:LYS:O	1:A:508:VAL:CB	2.65	0.44
1:A:501:PRO:HG2	1:A:570:MET:O	2.18	0.44
1:A:73:ALA:O	1:A:74:SER:HB2	2.17	0.44
1:A:12:GLU:O	1:A:96:ILE:CG2	2.66	0.44
1:A:138:LEU:HD11	1:A:174:VAL:CG1	2.48	0.44
1:A:537:ARG:CG	1:A:538:THR:O	2.60	0.44
1:A:583:GLU:OE2	1:A:583:GLU:C	2.56	0.44
1:A:421:TRP:CD1	1:A:422:THR:N	2.87	0.43
1:A:467:SER:HB3	1:A:526:ASN:HB3	2.00	0.43
1:A:428:VAL:CG2	1:A:429:LYS:N	2.81	0.43
1:A:558:SER:O	1:A:559:SER:C	2.57	0.43
1:A:170:VAL:O	1:A:171:ASN:C	2.57	0.43
1:A:214:LEU:HD22	1:A:215:SER:H	1.84	0.43
1:A:277:ILE:CD1	1:A:277:ILE:O	2.57	0.43
1:A:371:ASN:O	1:A:397:CYS:SG	2.77	0.43
1:A:41:ASN:C	1:A:43:ILE:H	2.21	0.43
1:A:418:TRP:CE3	1:A:459:TYR:CB	3.00	0.43
1:A:510:LYS:O	1:A:511:ASN:ND2	2.52	0.43
1:A:309:SER:O	1:A:329:TRP:HA	2.18	0.43
1:A:351:TRP:O	1:A:352:LYS:C	2.54	0.43
1:A:222:TRP:C	1:A:223:THR:OG1	2.57	0.43
1:A:370:THR:OG1	1:A:371:ASN:N	2.49	0.43
1:A:7:GLY:O	1:A:94:TYR:CB	2.56	0.43
1:A:85:THR:O	1:A:85:THR:HG23	2.13	0.43
1:A:250:ILE:HA	1:A:251:PRO:HD2	1.64	0.43
1:A:408:LEU:HD12	1:A:409:LYS:N	2.34	0.43
1:A:505:THR:HG23	1:A:584:PHE:HZ	1.82	0.43

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:169:PHE:O	1:A:170:VAL:CG2	2.66	0.43
1:A:197:LYS:N	1:A:197:LYS:HD3	2.25	0.43
1:A:333:PRO:C	1:A:335:PHE:N	2.65	0.43
1:A:361:ASN:ND2	1:A:361:ASN:O	2.51	0.43
1:A:329:TRP:CD2	1:A:378:LEU:CD2	3.02	0.43
1:A:44:VAL:CG1	1:A:84:LEU:HD12	2.49	0.43
1:A:499:LYS:CG	1:A:524:VAL:HG11	2.42	0.43
1:A:135:ASN:OD1	3:C:1:NAG:O5	2.36	0.43
1:A:310:PHE:HD2	1:A:392:LEU:HG	1.77	0.43
1:A:119:LYS:HD2	1:A:163:ASP:HA	2.00	0.42
1:A:133:GLU:C	1:A:134:THR:HG23	2.40	0.42
1:A:193:ASP:O	1:A:196:TYR:HD2	2.01	0.42
1:A:201:ASN:HB3	1:A:202:PRO:CD	2.48	0.42
1:A:358:TYR:C	1:A:359:THR:CG2	2.86	0.42
1:A:560:LEU:HD13	1:A:566:TYR:CE2	2.54	0.42
1:A:113:ILE:N	1:A:121:ARG:O	2.45	0.42
1:A:258:THR:O	1:A:259:ARG:HB3	2.19	0.42
1:A:306:LYS:C	1:A:307:ALA:O	2.57	0.42
1:A:517:TRP:HD1	1:A:518:ASP:N	2.16	0.42
1:A:494:GLN:O	1:A:576:GLU:HG2	2.19	0.42
2:D:1:NAG:C5	2:D:1:NAG:O6	2.57	0.42
1:A:102:LEU:HB2	1:A:130:THR:C	2.39	0.42
1:A:369:LEU:HG	1:A:374:TYR:CD1	2.55	0.42
1:A:209:ILE:HD12	1:A:209:ILE:H	1.82	0.42
1:A:269:PRO:O	1:A:270:PHE:C	2.58	0.42
1:A:496:PRO:HB3	1:A:577:GLY:C	2.40	0.42
1:A:52:ILE:N	1:A:52:ILE:CD1	2.82	0.42
1:A:69:PHE:C	1:A:70:THR:O	2.56	0.42
1:A:219:LYS:HA	1:A:263:THR:HA	2.00	0.42
1:A:233:LEU:HB3	1:A:235:TYR:HE1	1.79	0.42
1:A:31:LYS:HA	1:A:34:ASP:HB2	2.01	0.42
1:A:3:LEU:HD13	1:A:3:LEU:N	2.31	0.42
1:A:38:VAL:CB	1:A:42:TYR:CB	2.98	0.42
1:A:74:SER:OG	1:A:75:LEU:N	2.52	0.42
1:A:309:SER:OG	1:A:450:GLN:CB	2.68	0.42
1:A:429:LYS:O	1:A:430:LYS:CB	2.60	0.42
1:A:70:THR:HG23	1:A:71:ASP:N	2.34	0.42
1:A:13:SER:OG	1:A:97:THR:HG22	2.20	0.42
1:A:99:ILE:HD12	1:A:99:ILE:N	2.24	0.42
1:A:193:ASP:OD1	1:A:195:VAL:HG12	2.20	0.42
1:A:464:LEU:HG	1:A:464:LEU:H	1.49	0.42

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:216:SER:O	1:A:267:LEU:N	2.49	0.42
1:A:358:TYR:CD2	1:A:365:LEU:CD2	2.94	0.42
1:A:439:SER:CB	1:A:523:ASP:OD2	2.68	0.42
1:A:124:TRP:O	1:A:125:ASP:OD2	2.37	0.41
1:A:279:CYS:O	1:A:289:SER:OG	2.34	0.41
1:A:33:MET:HG2	1:A:33:MET:O	2.19	0.41
1:A:430:LYS:HA	1:A:453:GLY:N	2.35	0.41
1:A:534:ILE:HG12	1:A:534:ILE:H	1.77	0.41
1:A:234:LYS:NZ	1:A:288:TRP:CZ2	2.85	0.41
1:A:464:LEU:HD12	1:A:464:LEU:C	2.40	0.41
1:A:86:PHE:C	1:A:88:GLN:N	2.73	0.41
1:A:168:TYR:CD1	1:A:195:VAL:HA	2.55	0.41
1:A:202:PRO:HA	1:A:203:PRO:HD2	1.55	0.41
1:A:280:MET:HG2	1:A:288:TRP:CE3	2.55	0.41
1:A:9:ILE:HD13	1:A:96:ILE:CG1	2.39	0.41
1:A:315:ASP:OD2	1:A:316:PRO:HD2	2.20	0.41
1:A:381:ARG:HG2	1:A:382:ASN:H	1.86	0.41
1:A:406:MET:HG2	1:A:407:ASP:N	2.29	0.41
1:A:548:VAL:HG12	1:A:552:HIS:ND1	2.29	0.41
1:A:575:ASP:HA	3:F:1:NAG:C6	2.51	0.41
1:A:9:ILE:HB	1:A:10:SER:H	1.56	0.41
1:A:13:SER:CB	1:A:14:PRO:HD3	2.48	0.41
1:A:147:PHE:CE2	1:A:164:TYR:CE2	3.09	0.41
1:A:9:ILE:CD1	1:A:96:ILE:HG13	2.37	0.41
1:A:123:GLU:OE2	1:A:159:SER:CB	2.67	0.41
1:A:125:ASP:N	1:A:125:ASP:OD2	2.53	0.41
1:A:235:TYR:HA	1:A:279:CYS:HA	2.02	0.41
1:A:348:LEU:HD22	1:A:348:LEU:HA	1.32	0.41
1:A:435:TRP:HB2	1:A:472:ILE:HG12	2.03	0.41
1:A:7:GLY:HA3	1:A:28:LEU:N	2.35	0.41
1:A:129:GLU:CG	1:A:131:HIS:CE1	3.03	0.41
1:A:219:LYS:HB2	1:A:263:THR:HG22	2.02	0.41
1:A:302:ASP:C	1:A:384:VAL:HG11	2.40	0.41
1:A:382:ASN:C	1:A:384:VAL:N	2.63	0.41
1:A:464:LEU:HD11	1:A:492:LEU:HD22	1.98	0.41
1:A:528:PHE:CB	1:A:530:ARG:NH2	2.84	0.41
1:A:561:THR:CB	1:A:564:THR:OG1	2.56	0.41
1:A:107:PRO:HG3	1:A:176:VAL:O	2.21	0.41
1:A:414:ASP:O	1:A:415:ASN:HB2	2.21	0.41
1:A:561:THR:CG2	1:A:562:SER:H	2.33	0.41
1:A:147:PHE:C	1:A:148:ALA:O	2.59	0.41

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:538:THR:HG22	1:A:566:TYR:HE1	1.76	0.41
1:A:113:ILE:HG12	1:A:197:LYS:O	2.20	0.41
1:A:148:ALA:C	1:A:149:ASP:OD2	2.59	0.41
1:A:354:HIS:C	1:A:355:LEU:CG	2.87	0.41
1:A:469:CYS:SG	1:A:491:TYR:CE1	3.06	0.41
1:A:502:THR:HA	1:A:582:PRO:CD	2.51	0.41
1:A:569:ARG:HB2	1:A:583:GLU:CB	2.51	0.41
1:A:86:PHE:C	1:A:88:GLN:H	2.23	0.41
1:A:16:VAL:CB	1:A:100:SER:HA	2.51	0.40
1:A:266:ASP:OD2	1:A:266:ASP:O	2.39	0.40
1:A:283:ASP:OD2	1:A:285:LYS:HB2	2.21	0.40
1:A:491:TYR:HD2	1:A:494:GLN:HG2	1.86	0.40
1:A:266:ASP:O	1:A:266:ASP:CG	2.59	0.40
1:A:239:TYR:CB	1:A:275:PHE:CD2	3.05	0.40
1:A:303:ARG:N	1:A:384:VAL:CG1	2.85	0.40
1:A:52:ILE:N	1:A:52:ILE:HD12	2.37	0.40
1:A:514:VAL:HA	1:A:556:THR:HA	2.02	0.40
1:A:60:ILE:C	1:A:61:ASN:OD1	2.59	0.40
1:A:139:LYS:HD2	1:A:139:LYS:HA	1.72	0.40
1:A:180:ASN:HD21	1:A:182:LEU:H	1.68	0.40
1:A:346:VAL:HA	1:A:377:THR:O	2.22	0.40
1:A:534:ILE:HG21	1:A:534:ILE:HD12	1.87	0.40
1:A:142:TRP:HD1	1:A:172:ILE:CG1	2.32	0.40
1:A:214:LEU:HA	1:A:214:LEU:HD22	1.64	0.40
1:A:265:GLN:O	1:A:266:ASP:HB3	2.21	0.40
1:A:360:VAL:CG1	1:A:362:ALA:C	2.90	0.40
1:A:408:LEU:HD21	1:A:488:ILE:CG2	2.52	0.40
1:A:535:PHE:HB3	1:A:544:THR:O	2.16	0.40
1:A:23:THR:O	1:A:23:THR:HG23	2.19	0.40
1:A:344:TYR:CD2	1:A:380:VAL:CG2	3.02	0.40
1:A:430:LYS:CE	1:A:450:GLN:NE2	2.85	0.40
1:A:486:GLU:OE1	1:A:486:GLU:HA	2.22	0.40

All (1) symmetry-related close contacts are listed below. The label for Atom-2 includes the symmetry operator and encoded unit-cell translations to be applied.

Atom-1	Atom-2	Interatomic distance (Å)	Clash overlap (Å)
1:A:171:ASN:ND2	6:A:592:SO4:O4[2_646]	2.11	0.09

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	Percentiles
1	A	575/589 (98%)	350 (61%)	101 (18%)	124 (22%)	0 1

All (124) Ramachandran outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	5	PRO
1	A	6	CYS
1	A	14	PRO
1	A	15	VAL
1	A	18	LEU
1	A	42	TYR
1	A	46	LYS
1	A	47	THR
1	A	48	ASN
1	A	50	PHE
1	A	62	ARG
1	A	65	SER
1	A	70	THR
1	A	86	PHE
1	A	88	GLN
1	A	103	PRO
1	A	104	PRO
1	A	105	GLU
1	A	129	GLU
1	A	130	THR
1	A	133	GLU
1	A	143	ALA
1	A	148	ALA
1	A	152	ALA
1	A	159	SER
1	A	160	CYS
1	A	162	VAL
1	A	170	VAL

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	210	ASN
1	A	222	TRP
1	A	258	THR
1	A	262	PHE
1	A	293	GLU
1	A	300	TYR
1	A	306	LYS
1	A	307	ALA
1	A	317	SER
1	A	320	GLN
1	A	334	PRO
1	A	351	TRP
1	A	352	LYS
1	A	353	SER
1	A	354	HIS
1	A	360	VAL
1	A	383	LEU
1	A	386	LYS
1	A	388	ASP
1	A	398	ASP
1	A	401	ALA
1	A	403	HIS
1	A	412	PRO
1	A	413	LYS
1	A	427	SER
1	A	430	LYS
1	A	441	LYS
1	A	442	ALA
1	A	443	PRO
1	A	454	THR
1	A	455	VAL
1	A	508	VAL
1	A	511	ASN
1	A	522	VAL
1	A	550	SER
1	A	556	THR
1	A	569	ARG
1	A	575	ASP
1	A	587	THR
1	A	41	ASN
1	A	53	PRO
1	A	64	ALA

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	77	ILE
1	A	85	THR
1	A	92	ASN
1	A	110	LEU
1	A	131	HIS
1	A	195	VAL
1	A	203	PRO
1	A	211	SER
1	A	213	GLU
1	A	226	SER
1	A	230	VAL
1	A	242	LYS
1	A	302	ASP
1	A	315	ASP
1	A	335	PHE
1	A	384	VAL
1	A	432	ILE
1	A	453	GLY
1	A	504	ARG
1	A	507	LYS
1	A	549	ASP
1	A	555	TYR
1	A	559	SER
1	A	576	GLU
1	A	10	SER
1	A	52	ILE
1	A	251	PRO
1	A	343	ASP
1	A	467	SER
1	A	490	ALA
1	A	530	ARG
1	A	563	ASP
1	A	24	ALA
1	A	201	ASN
1	A	375	LEU
1	A	402	THR
1	A	439	SER
1	A	497	PRO
1	A	512	GLU
1	A	543	GLU
1	A	582	PRO
1	A	37	HIS

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	63	THR
1	A	96	ILE
1	A	202	PRO
1	A	405	VAL
1	A	523	ASP
1	A	544	THR
1	A	303	ARG
1	A	404	PRO
1	A	316	PRO
1	A	9	ILE
1	A	59	ILE
1	A	60	ILE

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	A	468/534 (88%)	303 (65%)	165 (35%)	0 1

All (165) residues with a non-rotameric sidechain are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	2	LEU
1	A	3	LEU
1	A	4	ASP
1	A	9	ILE
1	A	21	ASN
1	A	25	VAL
1	A	38	VAL
1	A	41	ASN
1	A	43	ILE
1	A	57	TYR
1	A	58	THR
1	A	61	ASN
1	A	63	THR
1	A	68	THR

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	71	ASP
1	A	75	LEU
1	A	80	THR
1	A	81	CYS
1	A	82	ASN
1	A	85	THR
1	A	86	PHE
1	A	88	GLN
1	A	89	LEU
1	A	94	TYR
1	A	96	ILE
1	A	97	THR
1	A	98	ILE
1	A	99	ILE
1	A	109	ASN
1	A	113	ILE
1	A	115	ASN
1	A	116	GLU
1	A	123	GLU
1	A	128	ARG
1	A	138	LEU
1	A	142	TRP
1	A	144	THR
1	A	145	HIS
1	A	146	LYS
1	A	149	ASP
1	A	153	LYS
1	A	154	ARG
1	A	156	THR
1	A	160	CYS
1	A	164	TYR
1	A	165	SER
1	A	166	THR
1	A	167	VAL
1	A	170	VAL
1	A	172	ILE
1	A	174	VAL
1	A	180	ASN
1	A	182	LEU
1	A	186	THR
1	A	188	ASP
1	A	190	ILE

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	208	VAL
1	A	209	ILE
1	A	215	SER
1	A	216	SER
1	A	217	ILE
1	A	218	LEU
1	A	221	THR
1	A	226	SER
1	A	227	ILE
1	A	230	VAL
1	A	232	ILE
1	A	233	LEU
1	A	235	TYR
1	A	236	ASN
1	A	240	ARG
1	A	241	THR
1	A	243	ASP
1	A	246	THR
1	A	249	GLN
1	A	257	SER
1	A	258	THR
1	A	259	ARG
1	A	261	SER
1	A	262	PHE
1	A	266	ASP
1	A	270	PHE
1	A	276	ARG
1	A	277	ILE
1	A	282	GLU
1	A	287	TYR
1	A	296	SER
1	A	303	ARG
1	A	309	SER
1	A	310	PHE
1	A	311	TRP
1	A	320	GLN
1	A	328	VAL
1	A	335	PHE
1	A	345	GLU
1	A	346	VAL
1	A	348	LEU
1	A	349	THR

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	354	HIS
1	A	355	LEU
1	A	366	THR
1	A	367	VAL
1	A	375	LEU
1	A	377	THR
1	A	384	VAL
1	A	386	LYS
1	A	388	ASP
1	A	391	VAL
1	A	393	THR
1	A	397	CYS
1	A	400	GLN
1	A	406	MET
1	A	411	PHE
1	A	412	PRO
1	A	414	ASP
1	A	416	MET
1	A	426	GLU
1	A	429	LYS
1	A	432	ILE
1	A	433	LEU
1	A	435	TRP
1	A	437	VAL
1	A	444	CYS
1	A	445	ILE
1	A	446	THR
1	A	449	GLN
1	A	451	GLU
1	A	454	THR
1	A	455	VAL
1	A	457	ARG
1	A	458	THR
1	A	459	TYR
1	A	460	LEU
1	A	464	LEU
1	A	466	GLU
1	A	473	THR
1	A	477	VAL
1	A	478	TYR
1	A	492	LEU
1	A	508	VAL

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type
1	A	515	LEU
1	A	518	ASP
1	A	520	LEU
1	A	521	PRO
1	A	522	VAL
1	A	523	ASP
1	A	524	VAL
1	A	534	ILE
1	A	535	PHE
1	A	536	TYR
1	A	537	ARG
1	A	540	ILE
1	A	542	ASN
1	A	553	THR
1	A	556	THR
1	A	558	SER
1	A	560	LEU
1	A	562	SER
1	A	564	THR
1	A	565	LEU
1	A	567	MET
1	A	575	ASP
1	A	579	LYS
1	A	580	ASP
1	A	584	PHE

Some sidechains can be flipped to improve hydrogen bonding and reduce clashes. All (13) such sidechains are listed below:

Mol	Chain	Res	Type
1	A	41	ASN
1	A	78	GLN
1	A	82	ASN
1	A	115	ASN
1	A	145	HIS
1	A	180	ASN
1	A	204	HIS
1	A	236	ASN
1	A	249	GLN
1	A	354	HIS
1	A	450	GLN
1	A	494	GLN
1	A	526	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](#)

19 monosaccharides are modelled in this entry.

In the following table, the Counts columns list the number of bonds (or angles) for which Mogul statistics could be retrieved, the number of bonds (or angles) that are observed in the model and the number of bonds (or angles) that are defined in the Chemical Component Dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. 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 $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the root-mean-square of all Z scores of the bond lengths (or angles).

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths			Bond angles		
					Counts	RMSZ	# Z > 2	Counts	RMSZ	# Z > 2
2	NAG	B	1	1,2	14,14,15	1.18	1 (7%)	17,19,21	1.79	4 (23%)
2	NAG	B	2	2	14,14,15	1.89	3 (21%)	17,19,21	3.03	7 (41%)
3	NAG	C	1	1,3	14,14,15	0.84	1 (7%)	17,19,21	1.95	7 (41%)
3	NAG	C	2	3	14,14,15	0.85	0	17,19,21	1.74	6 (35%)
3	BMA	C	3	3	11,11,12	0.55	0	15,15,17	2.78	9 (60%)
3	BMA	C	4	3	11,11,12	0.86	0	15,15,17	1.54	4 (26%)
2	NAG	D	1	1,2	14,14,15	1.85	3 (21%)	17,19,21	1.98	4 (23%)
2	NAG	D	2	2	14,14,15	1.11	1 (7%)	17,19,21	3.48	4 (23%)
4	NAG	E	1	1,4	14,14,15	0.77	0	17,19,21	2.09	4 (23%)
4	NAG	E	2	4	14,14,15	0.74	0	17,19,21	2.39	4 (23%)
4	BMA	E	3	4	11,11,12	0.55	0	15,15,17	2.02	5 (33%)
3	NAG	F	1	1,3	14,14,15	0.68	0	17,19,21	2.14	6 (35%)
3	NAG	F	2	3	14,14,15	0.81	0	17,19,21	1.28	1 (5%)
3	BMA	F	3	3	11,11,12	0.72	0	15,15,17	2.04	3 (20%)
3	BMA	F	4	3	11,11,12	0.45	0	15,15,17	1.78	3 (20%)
5	NAG	G	1	1,5	14,14,15	0.98	1 (7%)	17,19,21	2.99	6 (35%)
5	FUC	G	2	5	10,10,11	0.62	0	14,14,16	1.54	3 (21%)
2	NAG	H	1	1,2	14,14,15	2.24	2 (14%)	17,19,21	10.80	6 (35%)

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths			Bond angles		
					Counts	RMSZ	# Z > 2	Counts	RMSZ	# Z > 2
2	NAG	H	2	2	14,14,15	0.66	0	17,19,21	2.24	7 (41%)

In the following table, the Chirals column lists the number of chiral outliers, the number of chiral centers analysed, the number of these observed in the model and the number defined in the Chemical Component Dictionary. Similar counts are reported in the Torsion and Rings columns. '-' means no outliers of that kind were identified.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Chirals	Torsions	Rings
2	NAG	B	1	1,2	-	2/6/23/26	0/1/1/1
2	NAG	B	2	2	-	1/6/23/26	0/1/1/1
3	NAG	C	1	1,3	1/1/5/7	0/6/23/26	0/1/1/1
3	NAG	C	2	3	-	2/6/23/26	0/1/1/1
3	BMA	C	3	3	-	0/2/19/22	0/1/1/1
3	BMA	C	4	3	-	2/2/19/22	0/1/1/1
2	NAG	D	1	1,2	1/1/5/7	0/6/23/26	0/1/1/1
2	NAG	D	2	2	-	2/6/23/26	0/1/1/1
4	NAG	E	1	1,4	1/1/5/7	3/6/23/26	0/1/1/1
4	NAG	E	2	4	-	2/6/23/26	0/1/1/1
4	BMA	E	3	4	-	0/2/19/22	0/1/1/1
3	NAG	F	1	1,3	-	2/6/23/26	0/1/1/1
3	NAG	F	2	3	-	2/6/23/26	0/1/1/1
3	BMA	F	3	3	-	2/2/19/22	0/1/1/1
3	BMA	F	4	3	-	2/2/19/22	1/1/1/1
5	NAG	G	1	1,5	-	2/6/23/26	0/1/1/1
5	FUC	G	2	5	-	-	0/1/1/1
2	NAG	H	1	1,2	1/1/5/7	4/6/23/26	0/1/1/1
2	NAG	H	2	2	-	2/6/23/26	0/1/1/1

All (12) bond length outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)
2	H	1	NAG	C7-N2	7.73	1.60	1.34
2	D	1	NAG	O6-C6	5.89	1.67	1.42
2	B	2	NAG	C1-C2	5.13	1.60	1.52
5	G	1	NAG	C1-C2	2.91	1.56	1.52
2	B	1	NAG	C1-C2	2.85	1.56	1.52
2	B	2	NAG	C3-C2	2.85	1.58	1.52
2	B	2	NAG	C4-C3	2.83	1.59	1.52
2	H	1	NAG	C6-C5	2.74	1.61	1.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)
2	D	1	NAG	C1-C2	2.35	1.55	1.52
2	D	2	NAG	O5-C1	-2.34	1.40	1.43
3	C	1	NAG	C1-C2	2.01	1.55	1.52
2	D	1	NAG	C4-C3	2.01	1.57	1.52

All (93) bond angle outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
2	H	1	NAG	C2-N2-C7	30.89	166.88	122.90
2	H	1	NAG	O5-C5-C6	-29.15	61.50	107.20
2	D	2	NAG	C1-O5-C5	-12.87	94.75	112.19
2	B	2	NAG	C1-O5-C5	-10.26	98.29	112.19
2	H	1	NAG	C8-C7-N2	8.63	130.71	116.10
5	G	1	NAG	C2-N2-C7	-7.62	112.05	122.90
2	H	1	NAG	O7-C7-N2	-7.05	108.99	121.95
4	E	2	NAG	C4-C3-C2	-6.15	102.00	111.02
2	H	1	NAG	O6-C6-C5	6.06	132.10	111.29
3	F	4	BMA	O5-C5-C6	5.01	115.06	107.20
5	G	1	NAG	O5-C5-C6	4.85	114.81	107.20
3	F	3	BMA	C1-C2-C3	-4.74	103.84	109.67
3	C	3	BMA	O5-C5-C6	4.67	114.53	107.20
2	H	2	NAG	C3-C4-C5	4.65	118.53	110.24
5	G	1	NAG	C4-C3-C2	-4.51	104.40	111.02
4	E	1	NAG	C2-N2-C7	4.42	129.20	122.90
2	D	1	NAG	C1-O5-C5	4.27	117.97	112.19
4	E	2	NAG	O3-C3-C2	4.26	118.27	109.47
4	E	1	NAG	O5-C5-C6	4.22	113.82	107.20
3	F	1	NAG	C1-C2-N2	4.13	117.55	110.49
5	G	1	NAG	C1-O5-C5	4.08	117.72	112.19
4	E	1	NAG	C1-O5-C5	-3.99	106.79	112.19
5	G	1	NAG	C3-C4-C5	-3.97	103.15	110.24
3	F	3	BMA	O5-C5-C6	3.95	113.40	107.20
4	E	3	BMA	C1-C2-C3	-3.94	104.82	109.67
3	F	3	BMA	O5-C1-C2	-3.92	104.73	110.77
2	D	1	NAG	O5-C1-C2	3.83	117.33	111.29
4	E	2	NAG	O5-C1-C2	-3.76	105.35	111.29
3	F	1	NAG	C4-C3-C2	3.69	116.43	111.02
3	C	3	BMA	C3-C4-C5	-3.68	103.67	110.24
3	C	3	BMA	C1-O5-C5	-3.68	107.20	112.19
2	H	2	NAG	C1-O5-C5	3.60	117.07	112.19
2	B	2	NAG	C6-C5-C4	3.55	121.31	113.00
3	C	3	BMA	C2-C3-C4	-3.51	104.82	110.89

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
2	H	2	NAG	C4-C3-C2	3.50	116.15	111.02
2	D	2	NAG	O5-C5-C6	3.40	112.54	107.20
2	D	1	NAG	O4-C4-C3	3.39	118.19	110.35
2	B	1	NAG	O5-C1-C2	-3.32	106.05	111.29
4	E	3	BMA	O5-C5-C6	3.31	112.39	107.20
2	B	1	NAG	O4-C4-C5	3.31	117.51	109.30
3	F	1	NAG	C6-C5-C4	-3.29	105.29	113.00
2	H	2	NAG	C1-C2-N2	3.29	116.11	110.49
3	C	1	NAG	C1-C2-N2	3.28	116.09	110.49
5	G	2	FUC	C2-C3-C4	-3.27	105.23	110.89
3	C	2	NAG	C2-N2-C7	-3.20	118.35	122.90
3	C	3	BMA	O5-C5-C4	-3.19	103.08	110.83
3	C	3	BMA	O5-C1-C2	3.18	115.67	110.77
3	C	3	BMA	O4-C4-C5	3.08	116.94	109.30
2	B	1	NAG	O5-C5-C4	-3.05	103.41	110.83
3	C	3	BMA	C6-C5-C4	3.01	120.06	113.00
3	F	1	NAG	C1-O5-C5	2.96	116.20	112.19
4	E	3	BMA	O5-C1-C2	-2.89	106.31	110.77
3	C	4	BMA	O5-C1-C2	-2.89	106.31	110.77
3	C	2	NAG	O4-C4-C5	2.88	116.44	109.30
3	C	3	BMA	C1-C2-C3	-2.83	106.19	109.67
3	C	1	NAG	O4-C4-C5	2.81	116.28	109.30
2	D	2	NAG	C6-C5-C4	2.79	119.54	113.00
2	H	2	NAG	O5-C5-C6	2.77	111.54	107.20
3	F	2	NAG	C2-N2-C7	-2.74	119.00	122.90
3	C	4	BMA	C1-O5-C5	-2.74	108.48	112.19
5	G	1	NAG	C1-C2-N2	2.71	115.12	110.49
4	E	1	NAG	O7-C7-N2	2.71	126.93	121.95
3	C	4	BMA	C3-C4-C5	2.70	115.06	110.24
3	C	1	NAG	O7-C7-C8	-2.70	117.05	122.06
3	F	4	BMA	C6-C5-C4	-2.70	106.69	113.00
5	G	2	FUC	O2-C2-C1	2.68	114.64	109.15
3	C	1	NAG	O7-C7-N2	2.66	126.85	121.95
3	F	1	NAG	O5-C1-C2	-2.66	107.08	111.29
2	B	2	NAG	O6-C6-C5	-2.64	102.25	111.29
3	C	4	BMA	C2-C3-C4	2.61	115.42	110.89
3	C	1	NAG	O5-C5-C4	-2.59	104.52	110.83
4	E	3	BMA	C1-O5-C5	-2.58	108.69	112.19
4	E	3	BMA	C2-C3-C4	-2.57	106.45	110.89
2	D	2	NAG	C2-N2-C7	-2.55	119.28	122.90
4	E	2	NAG	C3-C4-C5	-2.51	105.77	110.24
2	B	2	NAG	C3-C4-C5	2.51	114.71	110.24

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)
3	C	2	NAG	C1-C2-N2	2.49	114.74	110.49
2	D	1	NAG	O3-C3-C2	-2.46	104.37	109.47
2	H	1	NAG	C1-O5-C5	2.42	115.48	112.19
3	C	2	NAG	C3-C4-C5	2.41	114.54	110.24
3	C	1	NAG	C2-N2-C7	2.37	126.28	122.90
5	G	2	FUC	C1-O5-C5	2.31	118.01	112.78
2	B	1	NAG	C1-C2-N2	2.28	114.39	110.49
3	C	1	NAG	C4-C3-C2	2.23	114.28	111.02
2	H	2	NAG	C2-N2-C7	-2.21	119.76	122.90
2	B	2	NAG	C2-N2-C7	2.19	126.03	122.90
3	F	4	BMA	O4-C4-C3	2.17	115.36	110.35
2	B	2	NAG	C4-C3-C2	2.13	114.14	111.02
3	C	2	NAG	O3-C3-C4	2.12	115.26	110.35
2	H	2	NAG	O3-C3-C4	2.10	115.21	110.35
3	C	2	NAG	O5-C5-C4	-2.06	105.81	110.83
2	B	2	NAG	C1-C2-N2	2.04	113.97	110.49
3	F	1	NAG	O3-C3-C2	-2.01	105.30	109.47

All (4) chirality outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atom
2	D	1	NAG	C1
3	C	1	NAG	C1
4	E	1	NAG	C1
2	H	1	NAG	C1

All (30) torsion outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms
2	D	2	NAG	C3-C2-N2-C7
2	H	2	NAG	C3-C2-N2-C7
2	H	1	NAG	C1-C2-N2-C7
2	H	1	NAG	C8-C7-N2-C2
2	H	1	NAG	O7-C7-N2-C2
2	B	2	NAG	C3-C2-N2-C7
3	F	4	BMA	C4-C5-C6-O6
3	F	1	NAG	C4-C5-C6-O6
2	B	1	NAG	O5-C5-C6-O6
5	G	1	NAG	O5-C5-C6-O6
3	C	4	BMA	C4-C5-C6-O6
3	F	2	NAG	O5-C5-C6-O6
4	E	1	NAG	O5-C5-C6-O6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms
3	F	1	NAG	O5-C5-C6-O6
3	F	4	BMA	O5-C5-C6-O6
4	E	2	NAG	C1-C2-N2-C7
3	C	4	BMA	O5-C5-C6-O6
4	E	1	NAG	C4-C5-C6-O6
5	G	1	NAG	C4-C5-C6-O6
2	B	1	NAG	C4-C5-C6-O6
3	F	3	BMA	O5-C5-C6-O6
3	F	2	NAG	C4-C5-C6-O6
4	E	2	NAG	O5-C5-C6-O6
2	H	2	NAG	O5-C5-C6-O6
2	D	2	NAG	C4-C5-C6-O6
4	E	1	NAG	C1-C2-N2-C7
2	H	1	NAG	C3-C2-N2-C7
3	C	2	NAG	C3-C2-N2-C7
3	F	3	BMA	C4-C5-C6-O6
3	C	2	NAG	C1-C2-N2-C7

All (1) ring outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	Atoms
3	F	4	BMA	C1-C2-C3-C4-C5-O5

19 monomers are involved in 69 short contacts:

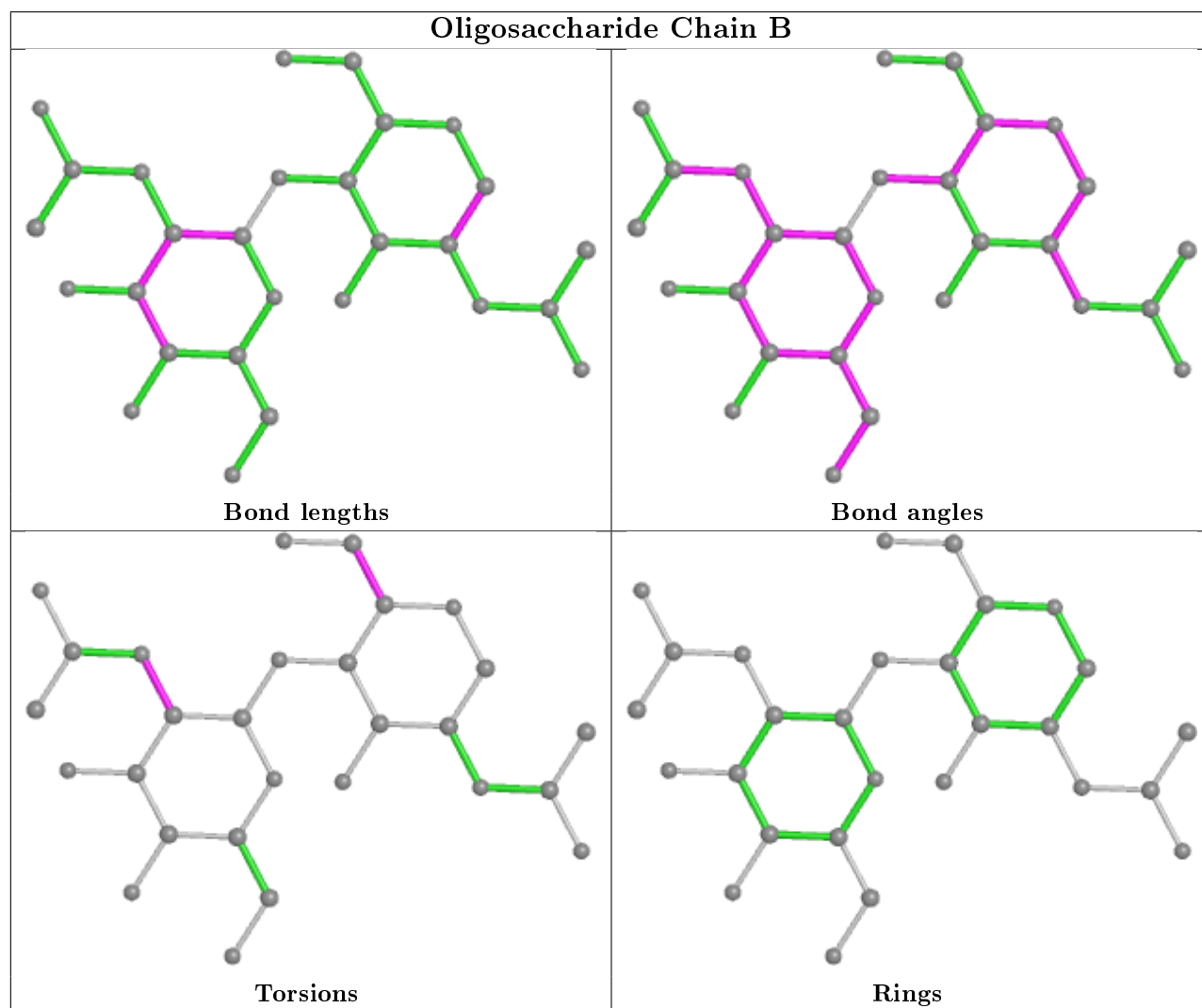
Mol	Chain	Res	Type	Clashes	Symm-Clashes
5	G	2	FUC	4	0
2	D	2	NAG	3	0
3	F	2	NAG	2	0
3	C	2	NAG	7	0
3	F	1	NAG	6	0
2	D	1	NAG	15	0
5	G	1	NAG	7	0
2	B	1	NAG	3	0
4	E	3	BMA	4	0
2	H	2	NAG	9	0
4	E	2	NAG	9	0
3	C	1	NAG	4	0
3	C	3	BMA	6	0
4	E	1	NAG	3	0
3	C	4	BMA	3	0
2	H	1	NAG	9	0

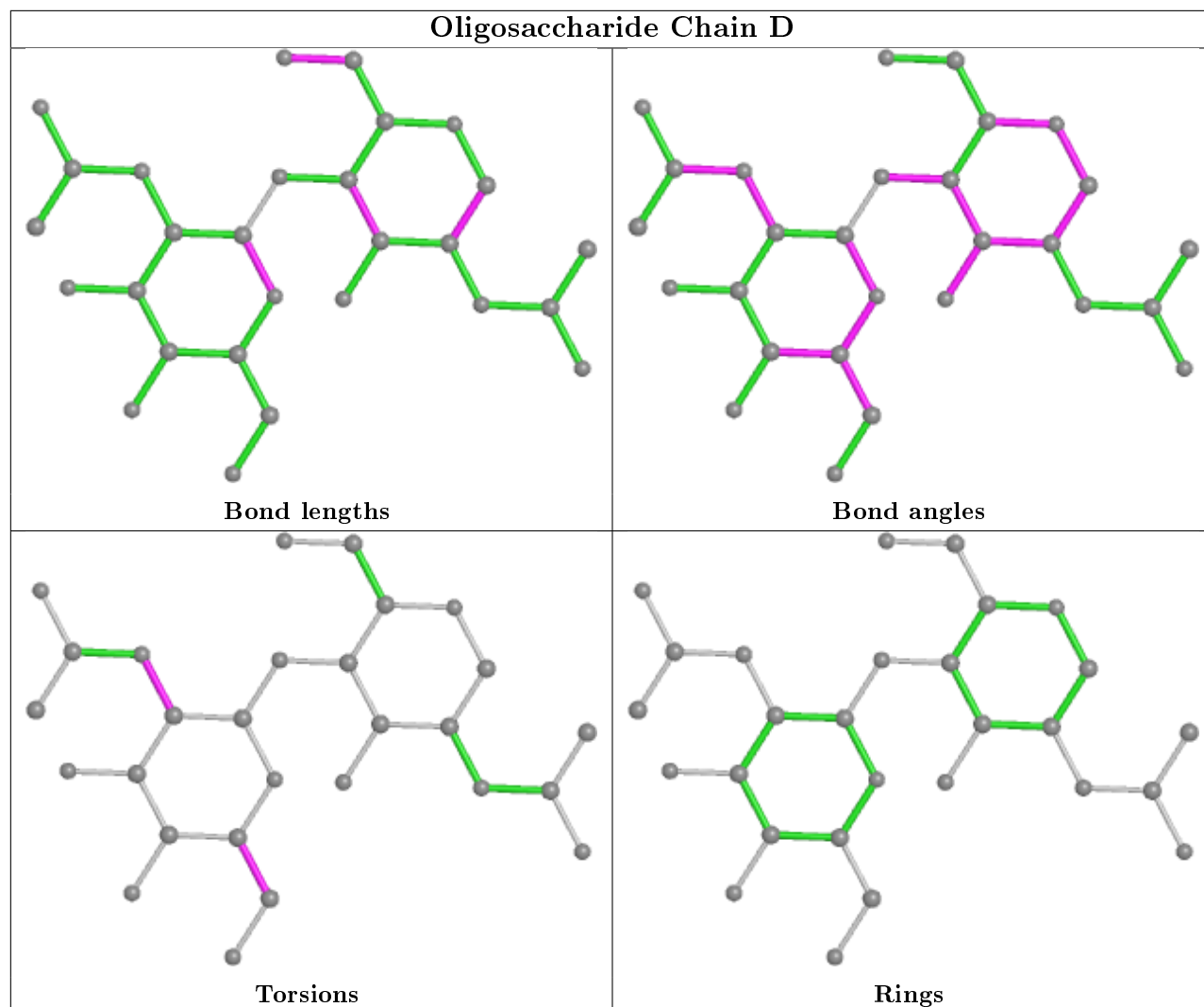
Continued on next page...

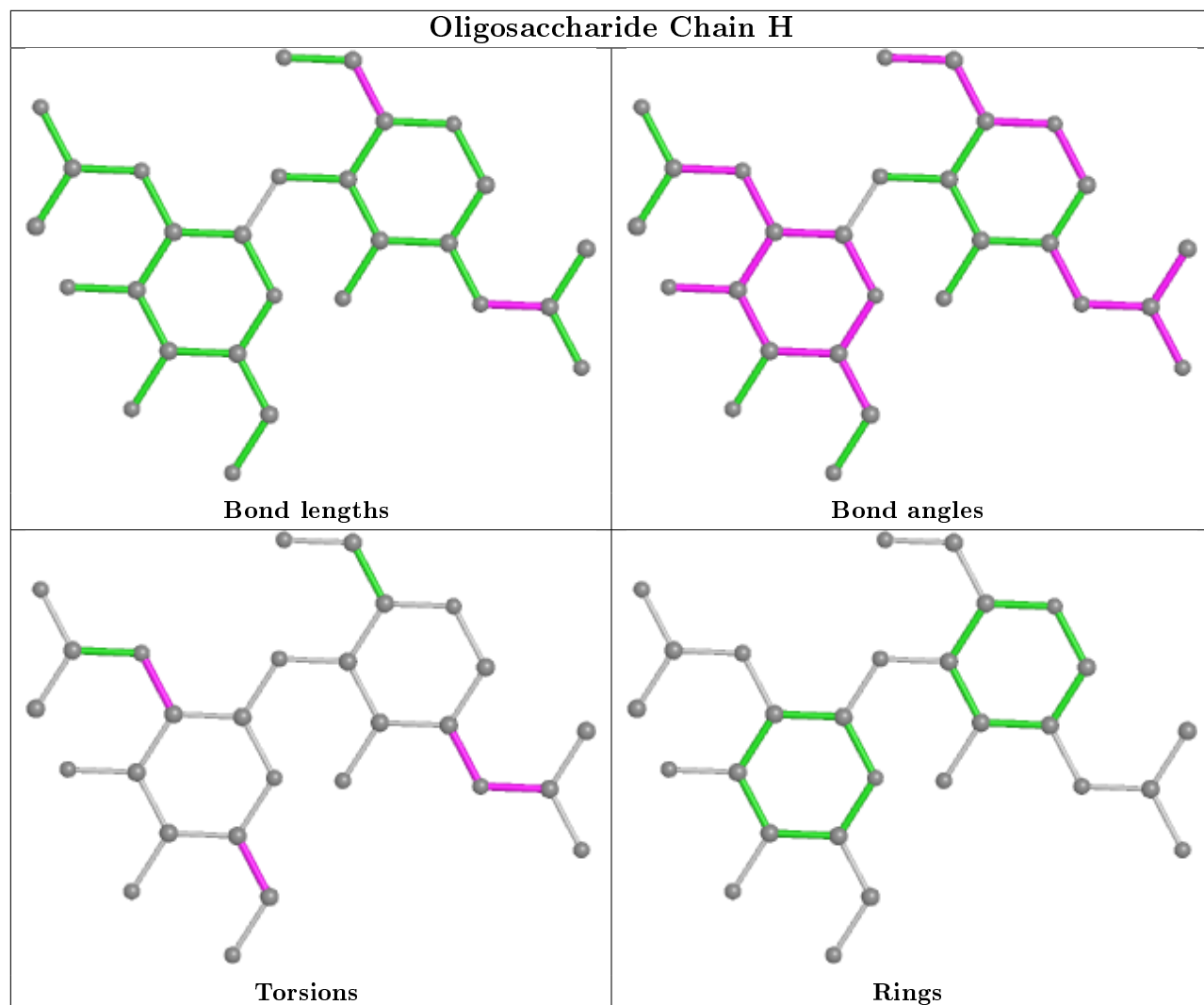
Continued from previous page...

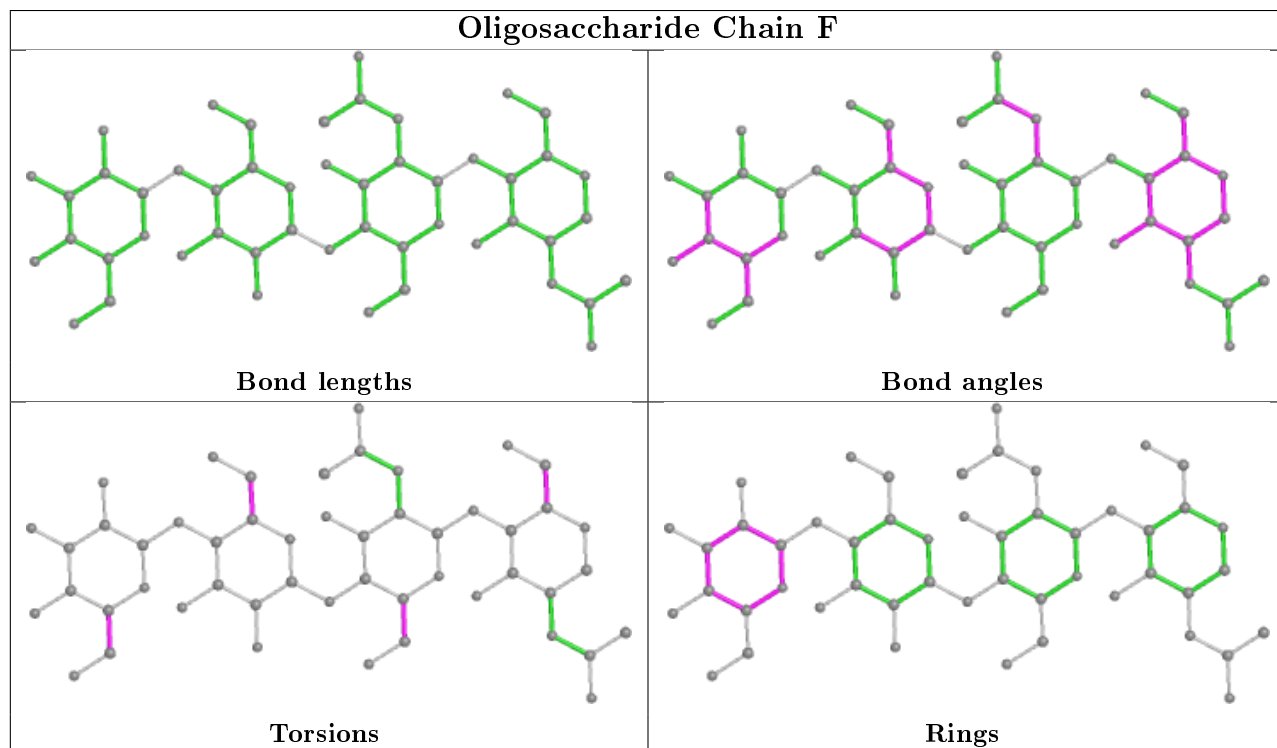
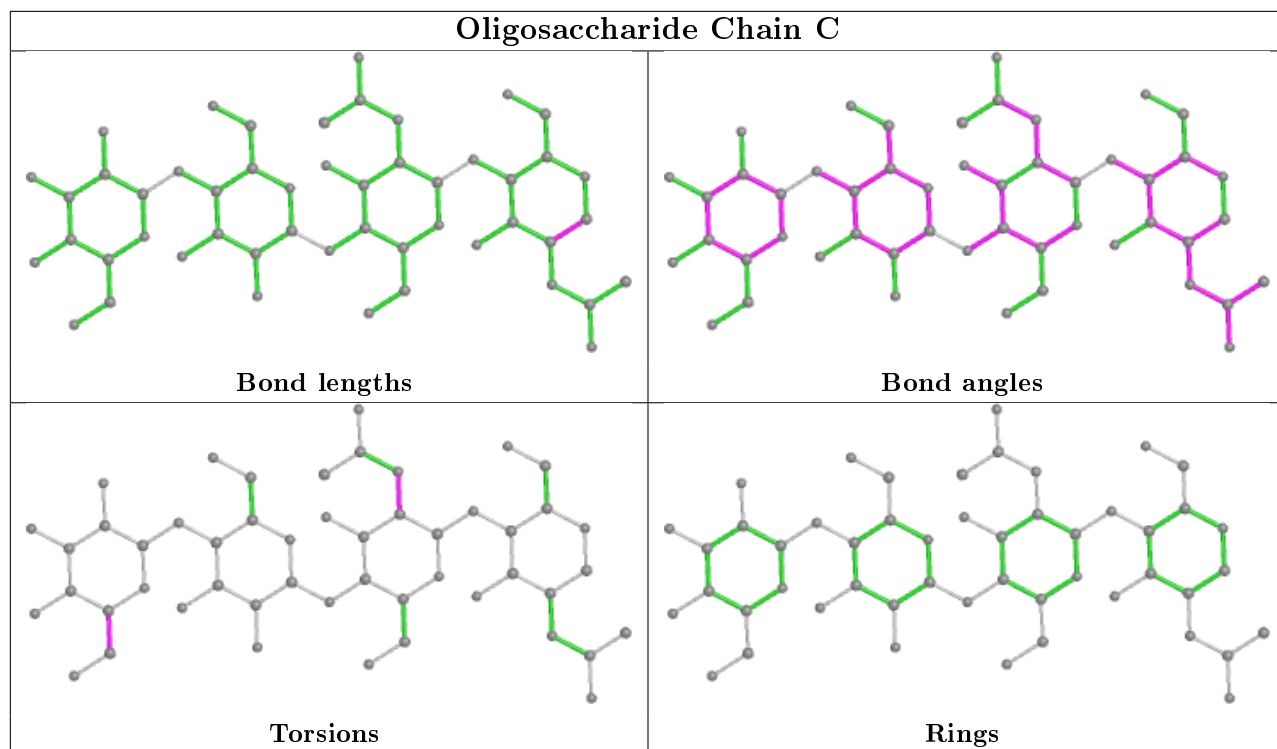
Mol	Chain	Res	Type	Clashes	Symm-Clashes
2	B	2	NAG	2	0
3	F	3	BMA	2	0
3	F	4	BMA	2	0

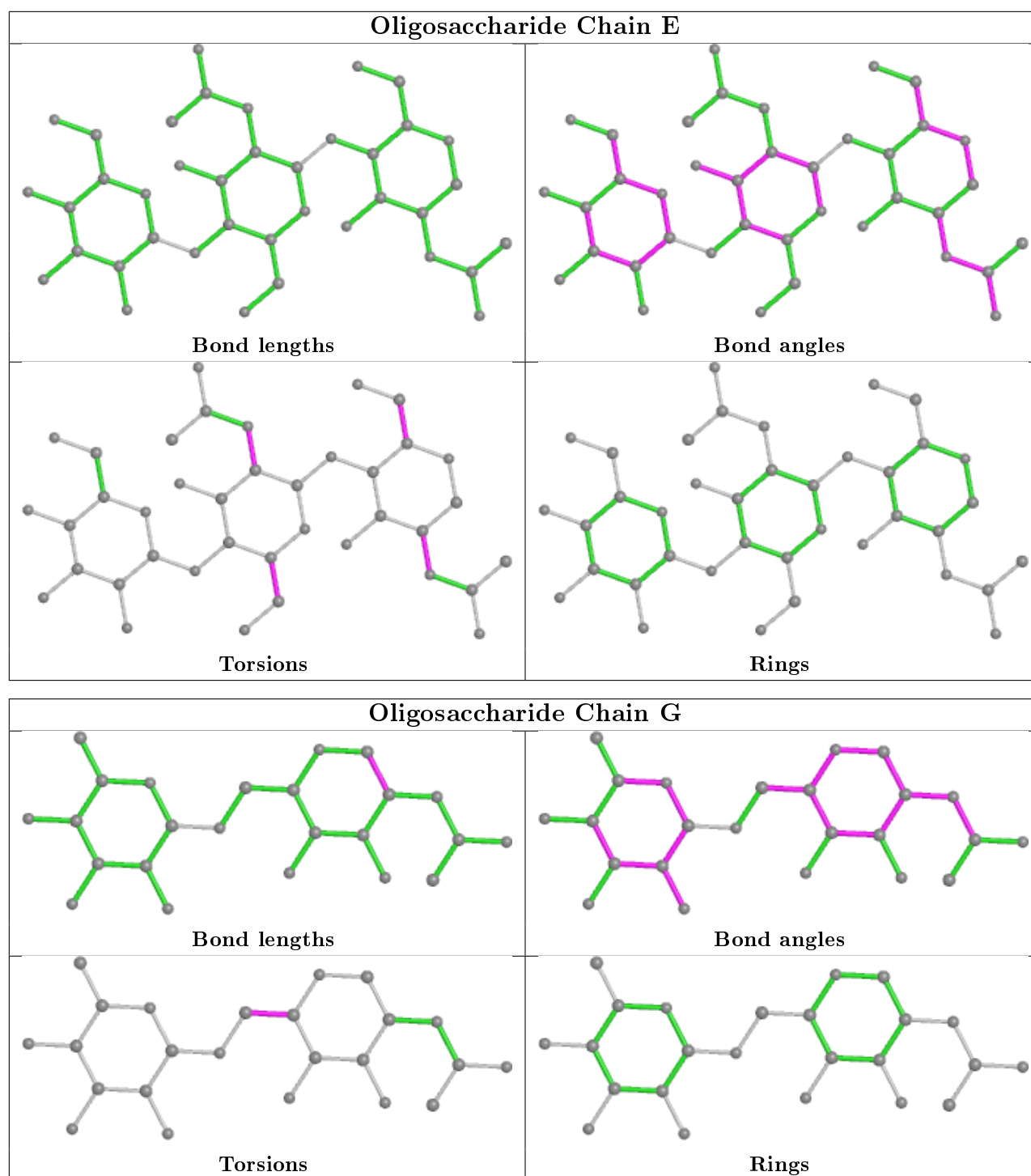
The following is a two-dimensional graphical depiction of Mogul quality analysis of bond lengths, bond angles, torsion angles, and ring geometry for oligosaccharide.











5.6 Ligand geometry [i](#)

3 ligands are modelled in this entry.

In the following table, the Counts columns list the number of bonds (or angles) for which Mogul statistics could be retrieved, the number of bonds (or angles) that are observed in the model and the number of bonds (or angles) that are defined in the Chemical Component Dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. 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 $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the root-mean-square of all Z scores of the bond lengths (or angles).

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths			Bond angles		
					Counts	RMSZ	$\# Z > 2$	Counts	RMSZ	$\# Z > 2$
6	SO4	A	592	-	4,4,4	0.14	0	6,6,6	0.43	0
6	SO4	A	591	-	4,4,4	0.16	0	6,6,6	0.13	0
6	SO4	A	1	-	4,4,4	0.18	0	6,6,6	0.27	0

There are no bond length outliers.

There are no bond angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no torsion outliers.

There are no ring outliers.

1 monomer is involved in 1 short contact:

Mol	Chain	Res	Type	Clashes	Symm-Clashes
6	A	592	SO4	0	1

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, 95th 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	A	585/589 (99%)	-0.35	8 (1%) 75 61	77, 92, 104, 109	1 (0%)

All (8) RSRZ outliers are listed below:

Mol	Chain	Res	Type	RSRZ
1	A	5	PRO	3.7
1	A	79	LEU	3.5
1	A	67	VAL	3.0
1	A	26	CYS	3.0
1	A	82	ASN	2.3
1	A	91	GLN	2.2
1	A	39	ASN	2.1
1	A	7	GLY	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](#)

In the following table, the Atoms column lists the number of modelled atoms in the group and the number defined in the chemical component dictionary. The B-factors column lists the minimum, median, 95th percentile and maximum values of B factors of atoms in the group. The column labelled 'Q< 0.9' lists the number of atoms with occupancy less than 0.9.

Mol	Type	Chain	Res	Atoms	RSCC	RSR	B-factors(Å ²)	Q<0.9
3	BMA	C	4	11/12	0.33	0.52	130,131,132,132	11
2	NAG	H	2	14/15	0.56	0.36	147,151,152,152	5
3	BMA	C	3	11/12	0.65	0.34	133,135,135,136	11
2	NAG	H	1	14/15	0.71	0.43	20,152,154,154	6

Continued on next page...

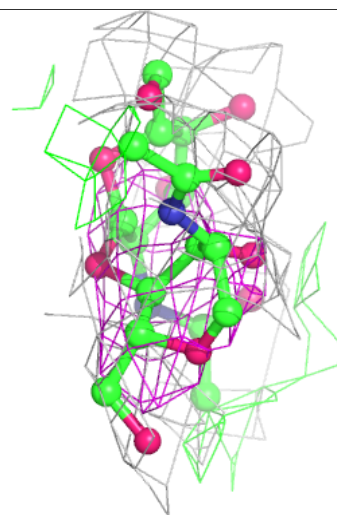
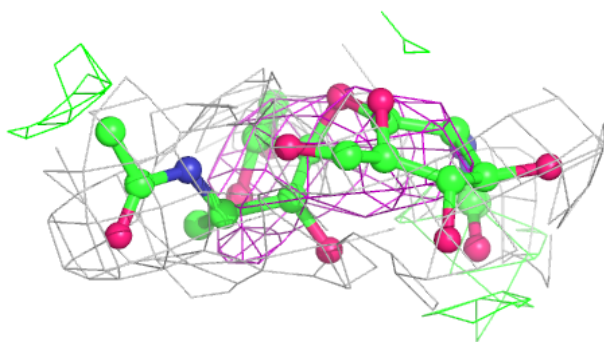
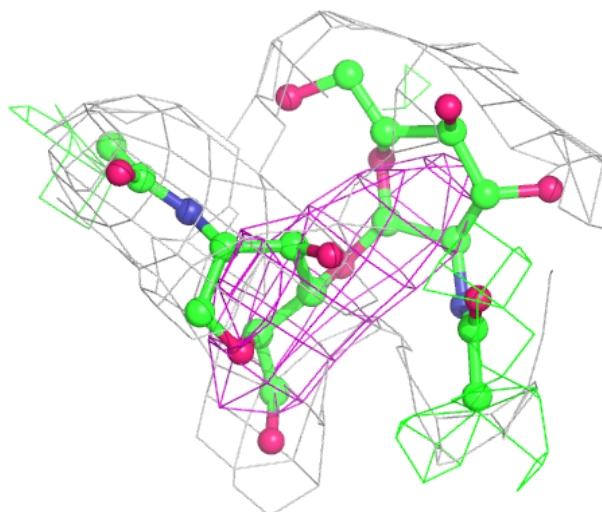
Continued from previous page...

Mol	Type	Chain	Res	Atoms	RSCC	RSR	B-factors(\AA^2)	Q<0.9
3	BMA	F	4	11/12	0.74	0.26	103,105,106,106	11
2	NAG	B	2	14/15	0.78	0.18	114,118,121,121	0
3	BMA	F	3	11/12	0.79	0.24	98,100,101,103	11
5	NAG	G	1	14/15	0.84	0.15	126,130,131,132	0
4	NAG	E	2	14/15	0.86	0.29	119,126,134,135	0
4	BMA	E	3	11/12	0.86	0.22	104,111,113,114	11
2	NAG	B	1	14/15	0.86	0.23	101,108,113,119	0
3	NAG	F	2	14/15	0.87	0.25	96,98,100,100	14
5	FUC	G	2	10/11	0.87	0.14	125,126,128,128	10
3	NAG	C	2	14/15	0.89	0.41	134,138,140,140	0
4	NAG	E	1	14/15	0.91	0.15	108,116,118,118	0
3	NAG	C	1	14/15	0.91	0.48	125,131,136,136	0
3	NAG	F	1	14/15	0.91	0.23	98,103,111,112	0
2	NAG	D	2	14/15	0.92	0.18	129,131,136,136	0
2	NAG	D	1	14/15	0.94	0.29	119,121,123,126	6

The following is a graphical depiction of the model fit to experimental electron density for oligosaccharide. Each fit is shown from different orientation to approximate a three-dimensional view.

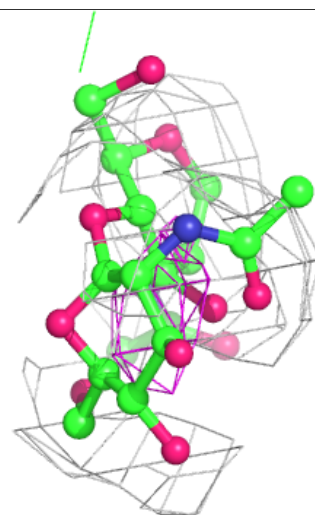
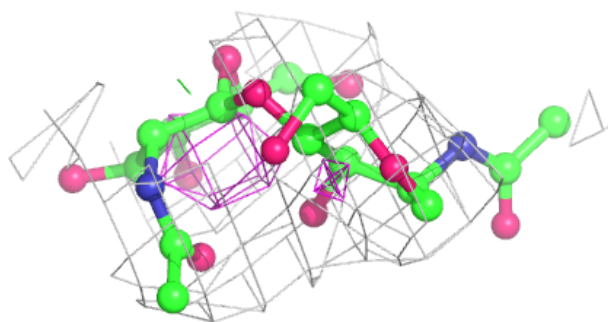
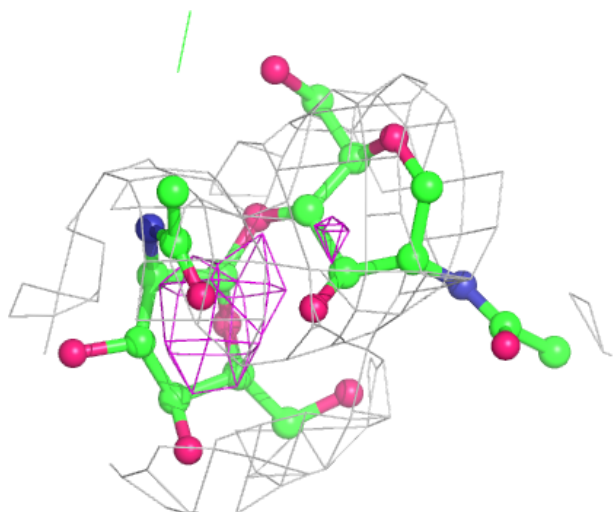
Electron density around Chain B:

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)



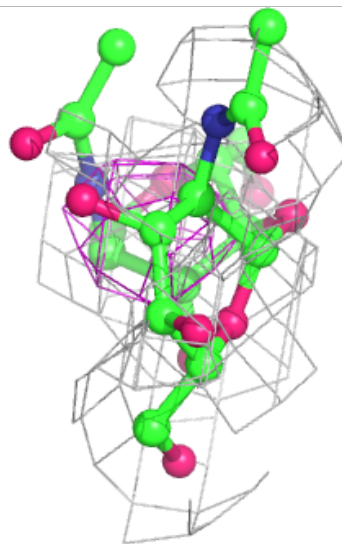
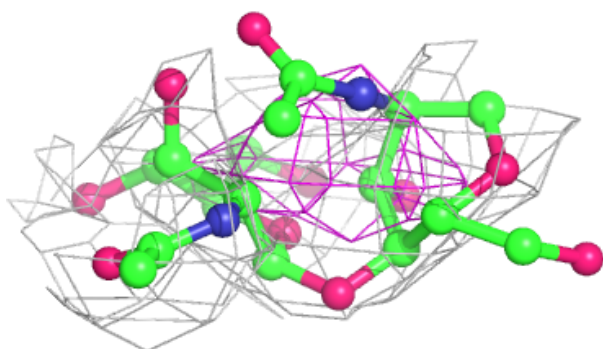
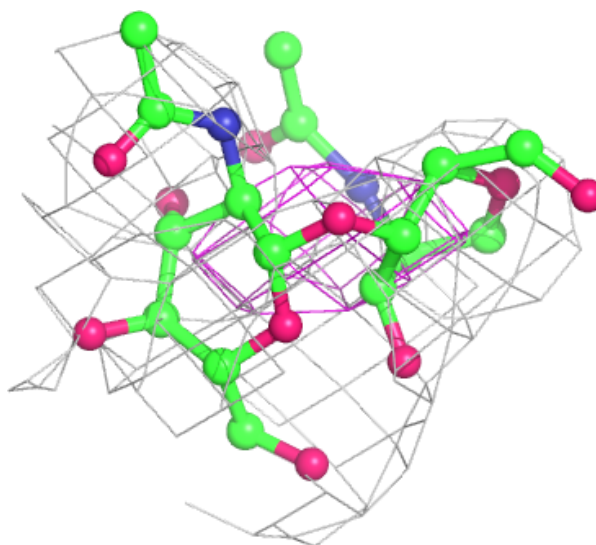
Electron density around Chain D:

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)



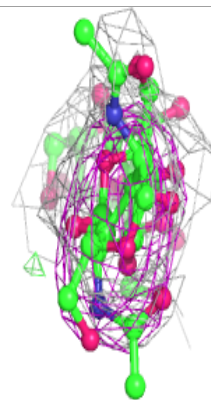
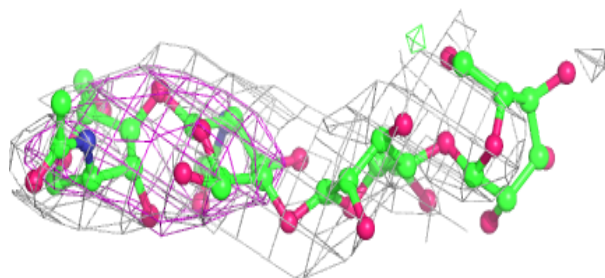
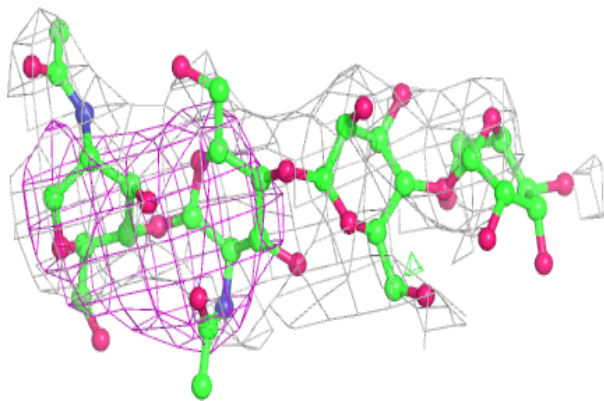
Electron density around Chain H:

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)

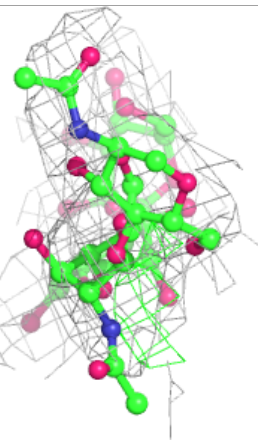
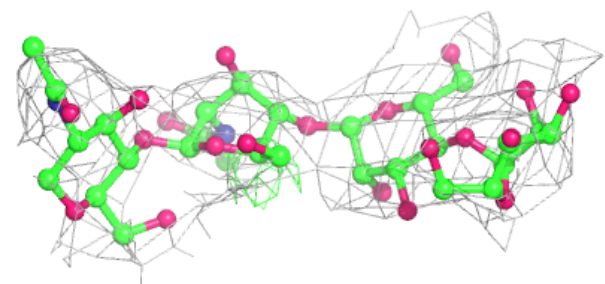
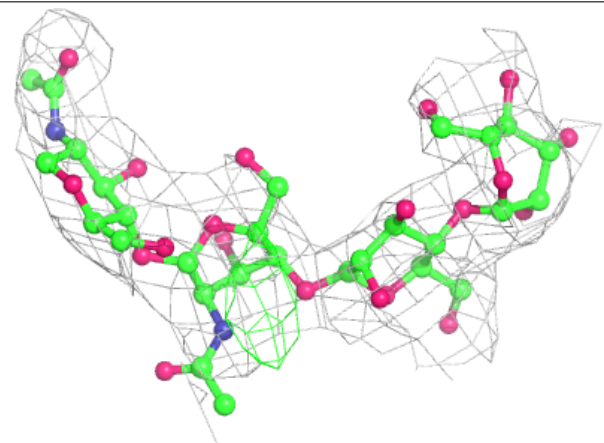


Electron density around Chain C:

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)

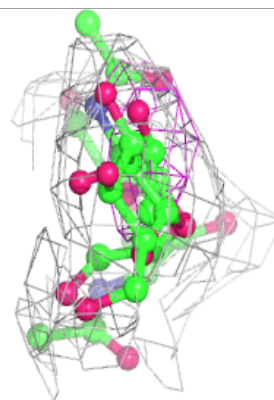
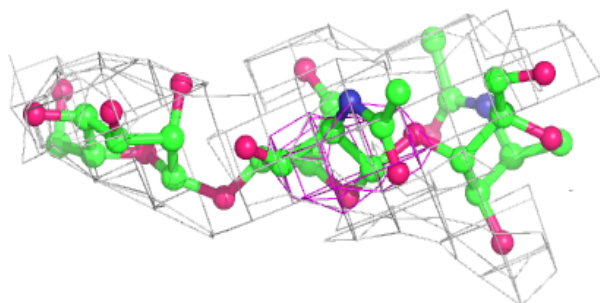
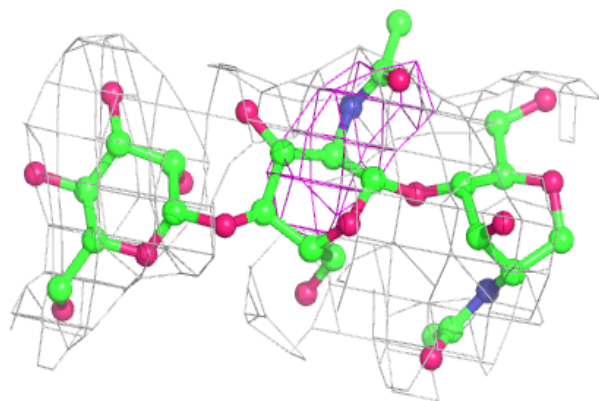
**Electron density around Chain F:**

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)

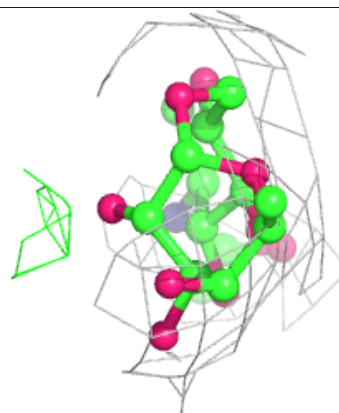
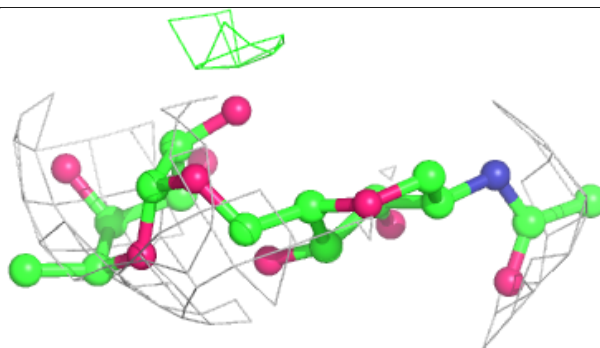
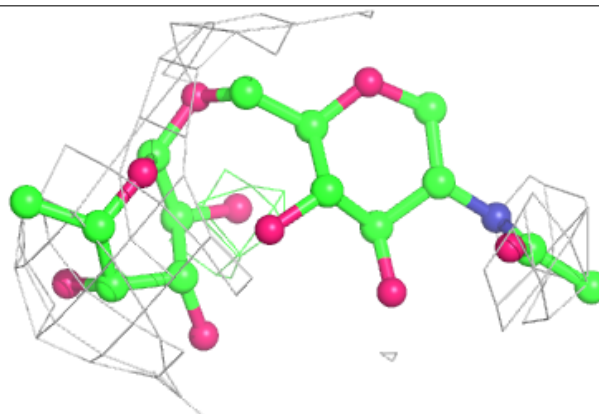


Electron density around Chain E:

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)

**Electron density around Chain G:**

$2mF_o-DF_c$ (at 0.7 rmsd) in gray
 mF_o-DF_c (at 3 rmsd) in purple (negative)
and green (positive)



6.4 Ligands [i](#)

In the following table, the Atoms column lists the number of modelled atoms in the group and the number defined in the chemical component dictionary. The B-factors column lists the minimum, median, 95th percentile and maximum values of B factors of atoms in the group. The column labelled 'Q< 0.9' lists the number of atoms with occupancy less than 0.9.

Mol	Type	Chain	Res	Atoms	RSCC	RSR	B-factors(Å ²)	Q<0.9
6	SO4	A	591	5/5	0.91	0.41	137,137,138,138	5
6	SO4	A	1	5/5	0.93	0.36	111,112,112,112	5
6	SO4	A	592	5/5	0.96	0.53	59,59,60,60	5

6.5 Other polymers [i](#)

There are no such residues in this entry.