



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Jun 4, 2023 – 11:35 PM EDT

PDB ID : 2LW8  
BMRB ID : 18613  
Title : NMR solution structure of Eph receptor  
Authors : Qin, H.; Song, J.  
Deposited on : 2012-07-24

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

We welcome your comments at [validation@mail.wwpdb.org](mailto:validation@mail.wwpdb.org)

A user guide is available at

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

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The types of validation reports are described at

<http://www.wwpdb.org/validation/2017/FAQs#types>.

---

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

MolProbity : 4.02b-467  
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)  
wwPDB-RCI : v\_1n\_11\_5\_13\_A (Berjanski et al., 2005)  
PANAV : Wang et al. (2010)  
wwPDB-ShiftChecker : v1.2  
BMRB Restraints Analysis : v1.2  
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)  
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)  
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.33

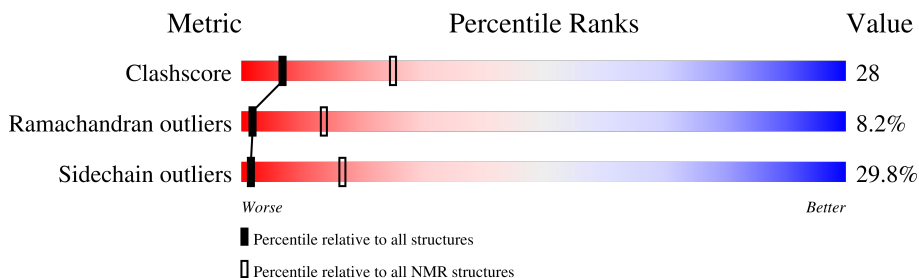
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment is 63%.

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



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

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

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	183	

## 2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 10 models. Model 4 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest energy*.

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:3-A:177 (175)	1.93	4

Ill-defined regions of proteins are excluded from the global statistics.

Ligands and non-protein polymers are included in the analysis.

The models can be grouped into 2 clusters and 4 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	1, 5, 7
2	2, 4, 10
Single-model clusters	3; 6; 8; 9

### 3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2690 atoms, of which 1217 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Ephrin type-A receptor 4.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	183	2690	931	1217	250	284	8	0

There are 3 discrepancies between the modelled and reference sequences:

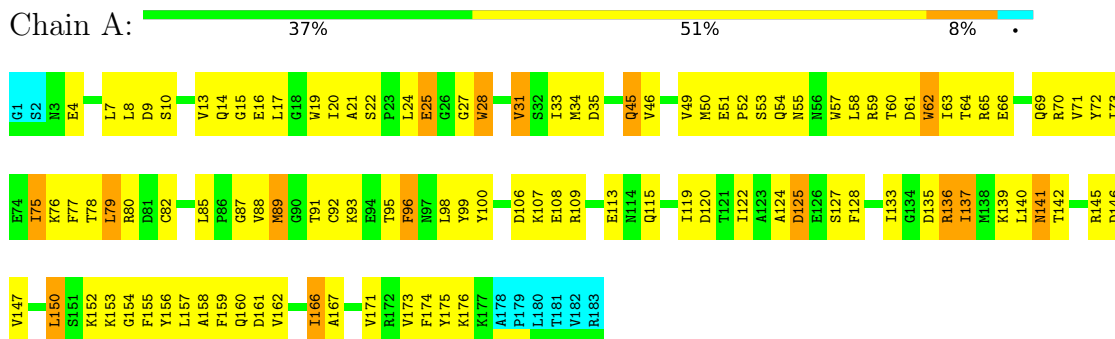
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	1	GLY	-	expression tag	UNP P54764
A	2	SER	-	expression tag	UNP P54764
A	178	ALA	CYS	conflict	UNP P54764

## 4 Residue-property plots [i](#)

### 4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

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

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4

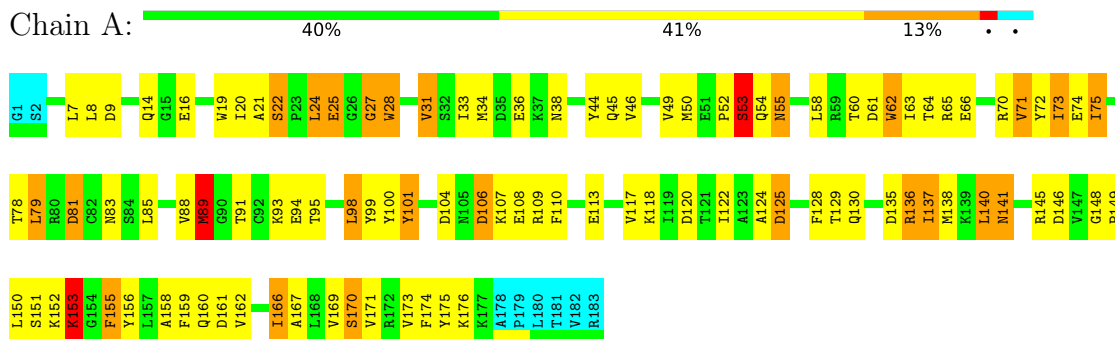


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

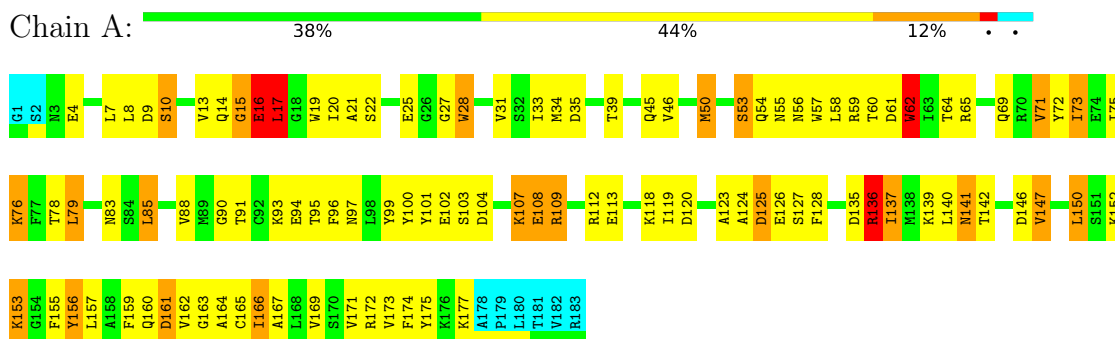
#### 4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



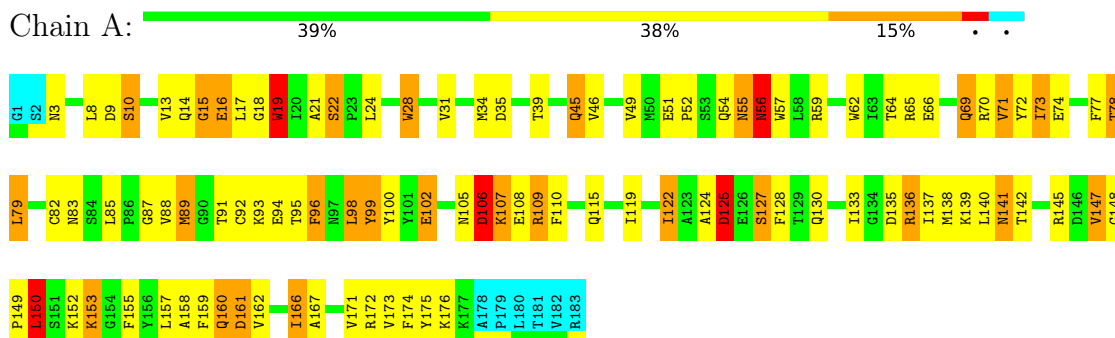
### 4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



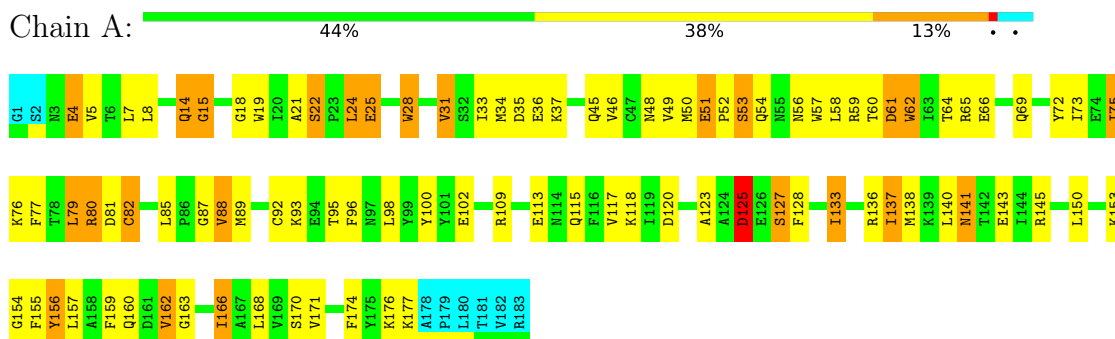
### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



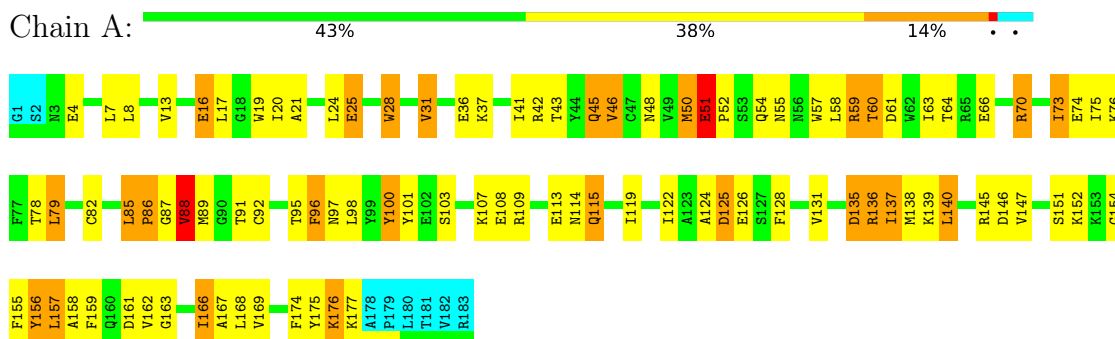
### 4.2.4 Score per residue for model 4 (medoid)

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



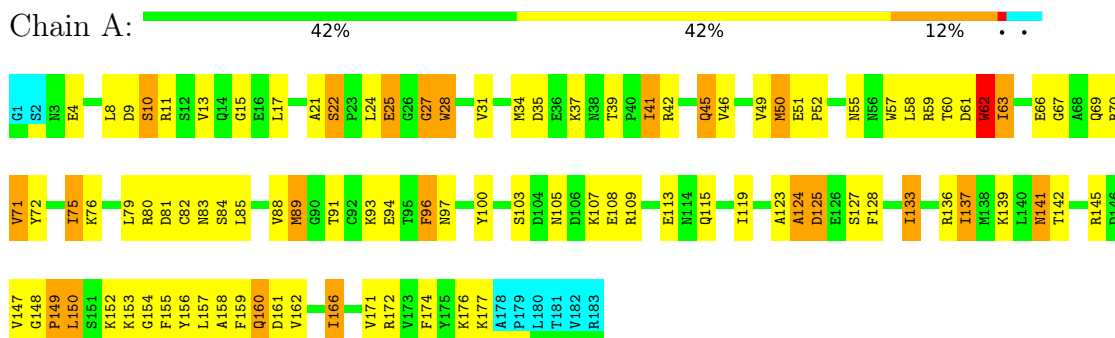
### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



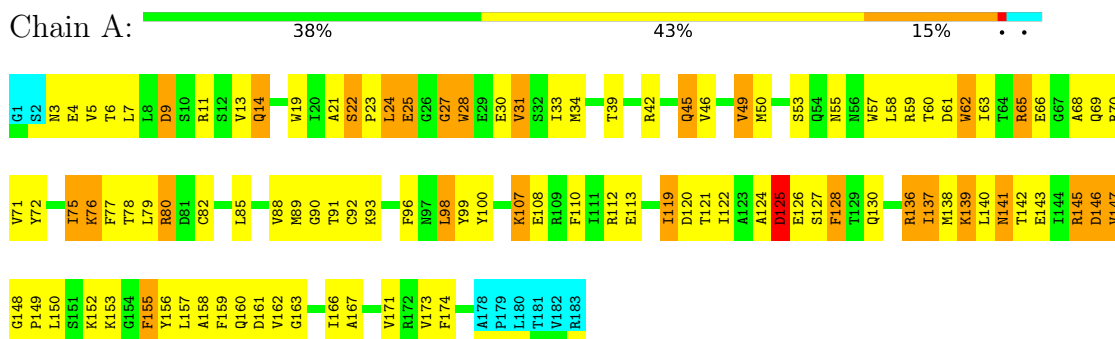
### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



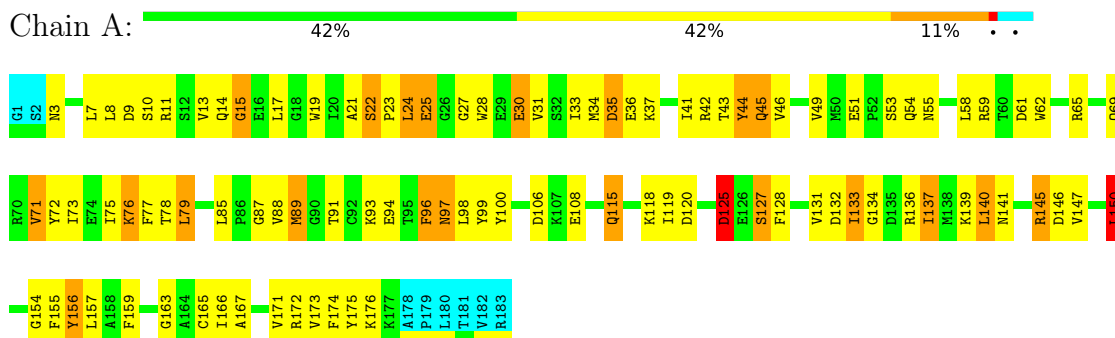
### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



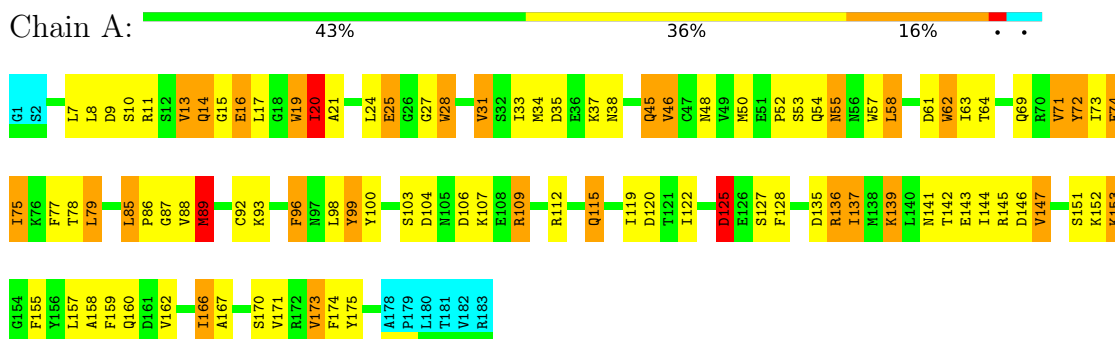
### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4



### 4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Ephrin type-A receptor 4





## 5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *distance geometry*.

Of the 10 calculated structures, 10 were deposited, based on the following criterion: *structures with the lowest energy*.

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

Software name	Classification	Version
CYANA	structure solution	
CYANA	refinement	

The following table shows chemical shift validation statistics as aggregates over all chemical shift files. Detailed validation can be found in section 7 of this report.

Chemical shift file(s)	working_cs.cif
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1559
Number of shifts mapped to atoms	1422
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	137
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	63%

## 6 Model quality i

### 6.1 Standard geometry i

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

### 6.2 Too-close contacts i

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	1418	1165	1385	77±11
All	All	14180	11650	13850	771

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 28.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:58:LEU:HD12	1:A:159:PHE:CZ	1.08	1.82	9	1
1:A:58:LEU:HD12	1:A:159:PHE:CE2	0.98	1.93	9	1
1:A:21:ALA:HB3	1:A:58:LEU:HD13	0.97	1.31	5	1
1:A:9:ASP:O	1:A:13:VAL:HG23	0.90	1.66	2	1
1:A:64:THR:HG21	1:A:155:PHE:CE2	0.90	2.02	10	1
1:A:166:ILE:O	1:A:166:ILE:HD13	0.89	1.68	2	8
1:A:100:TYR:CD1	1:A:119:ILE:HD11	0.87	2.04	7	2
1:A:21:ALA:HB3	1:A:58:LEU:HD12	0.87	1.47	10	1
1:A:98:LEU:HD11	1:A:157:LEU:HD13	0.86	1.45	3	1
1:A:98:LEU:HD23	1:A:122:ILE:HD11	0.86	1.46	1	1
1:A:75:ILE:HG23	1:A:171:VAL:HG12	0.85	1.44	8	3
1:A:10:SER:O	1:A:17:LEU:HD21	0.83	1.73	10	1
1:A:64:THR:HG21	1:A:155:PHE:CZ	0.83	2.09	10	1
1:A:157:LEU:HD11	1:A:159:PHE:CE2	0.82	2.08	3	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:98:LEU:HD23	1:A:122:ILE:CD1	0.82	2.04	1	1
1:A:62:TRP:CZ2	1:A:173:VAL:HG21	0.81	2.11	9	1
1:A:98:LEU:HD11	1:A:159:PHE:CD2	0.81	2.10	10	1
1:A:21:ALA:CB	1:A:58:LEU:HD13	0.79	2.06	5	1
1:A:75:ILE:HG23	1:A:171:VAL:HG23	0.77	1.55	1	2
1:A:157:LEU:HD22	1:A:158:ALA:N	0.77	1.93	5	1
1:A:73:ILE:CG1	1:A:173:VAL:HG13	0.76	2.09	2	1
1:A:73:ILE:HG13	1:A:173:VAL:HG13	0.76	1.55	2	1
1:A:19:TRP:O	1:A:20:ILE:HG23	0.76	1.79	10	1
1:A:33:ILE:HD13	1:A:135:ASP:OD2	0.76	1.81	1	2
1:A:75:ILE:HG23	1:A:171:VAL:HG22	0.75	1.58	9	2
1:A:98:LEU:HD11	1:A:159:PHE:CE2	0.74	2.17	10	1
1:A:7:LEU:HD23	1:A:174:PHE:HA	0.74	1.59	5	1
1:A:98:LEU:HD12	1:A:159:PHE:CE1	0.74	2.17	3	1
1:A:79:LEU:C	1:A:79:LEU:HD23	0.74	2.03	5	4
1:A:98:LEU:HD21	1:A:122:ILE:HD11	0.73	1.61	5	1
1:A:85:LEU:HD23	1:A:88:VAL:HG11	0.73	1.61	2	1
1:A:79:LEU:HD23	1:A:80:ARG:N	0.72	1.99	6	1
1:A:78:THR:HB	1:A:137:ILE:HG21	0.72	1.61	7	1
1:A:58:LEU:HD23	1:A:159:PHE:HB2	0.71	1.62	7	1
1:A:98:LEU:CD1	1:A:157:LEU:HD13	0.71	2.15	3	1
1:A:98:LEU:HD21	1:A:122:ILE:CD1	0.71	2.16	5	1
1:A:157:LEU:HD22	1:A:158:ALA:H	0.71	1.42	5	1
1:A:27:GLY:C	1:A:46:VAL:HG23	0.70	2.05	6	4
1:A:49:VAL:HG22	1:A:49:VAL:O	0.70	1.85	1	1
1:A:140:LEU:HD12	1:A:140:LEU:C	0.70	2.06	9	2
1:A:72:TYR:CB	1:A:174:PHE:CZ	0.70	2.75	2	1
1:A:28:TRP:N	1:A:46:VAL:HG23	0.70	2.02	8	1
1:A:78:THR:HG21	1:A:137:ILE:HG22	0.69	1.63	8	1
1:A:31:VAL:HG23	1:A:45:GLN:NE2	0.69	2.01	1	1
1:A:79:LEU:HD23	1:A:79:LEU:O	0.69	1.88	5	4
1:A:62:TRP:CZ2	1:A:173:VAL:CG2	0.69	2.76	9	1
1:A:9:ASP:O	1:A:13:VAL:HG12	0.69	1.88	10	1
1:A:85:LEU:HD23	1:A:86:PRO:HD2	0.69	1.65	5	2
1:A:10:SER:HB2	1:A:17:LEU:HD22	0.69	1.64	6	1
1:A:33:ILE:HD12	1:A:33:ILE:C	0.69	2.08	4	4
1:A:71:VAL:HG23	1:A:72:TYR:N	0.69	2.01	10	5
1:A:75:ILE:HD12	1:A:143:GLU:O	0.68	1.88	8	1
1:A:162:VAL:HG13	1:A:162:VAL:O	0.68	1.88	3	3
1:A:13:VAL:HG11	1:A:17:LEU:HD11	0.68	1.64	9	2
1:A:49:VAL:HG23	1:A:91:THR:O	0.68	1.87	1	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:ASP:O	1:A:13:VAL:HG13	0.68	1.88	6	1
1:A:21:ALA:CB	1:A:58:LEU:HD12	0.68	2.18	10	1
1:A:71:VAL:HG22	1:A:147:VAL:HG12	0.68	1.66	10	2
1:A:91:THR:O	1:A:91:THR:HG23	0.67	1.89	9	6
1:A:100:TYR:CD1	1:A:119:ILE:CD1	0.67	2.77	7	2
1:A:133:ILE:C	1:A:133:ILE:HD13	0.67	2.10	9	1
1:A:147:VAL:HG11	1:A:155:PHE:CZ	0.67	2.25	10	1
1:A:73:ILE:HD13	1:A:74:GLU:N	0.67	2.04	5	2
1:A:78:THR:HG23	1:A:139:LYS:O	0.67	1.90	10	1
1:A:78:THR:HG21	1:A:137:ILE:HA	0.66	1.67	10	1
1:A:98:LEU:CD1	1:A:159:PHE:CE1	0.66	2.79	3	1
1:A:61:ASP:CB	1:A:156:TYR:CD2	0.65	2.79	8	1
1:A:57:TRP:C	1:A:58:LEU:HD12	0.65	2.12	8	1
1:A:96:PHE:CE2	1:A:122:ILE:HD12	0.65	2.26	3	1
1:A:18:GLY:O	1:A:19:TRP:CD1	0.65	2.50	3	1
1:A:28:TRP:HA	1:A:46:VAL:HG13	0.65	1.67	5	2
1:A:20:ILE:O	1:A:20:ILE:HG22	0.65	1.91	5	1
1:A:157:LEU:CD1	1:A:159:PHE:CE2	0.64	2.80	3	1
1:A:73:ILE:CG1	1:A:173:VAL:HG22	0.64	2.21	1	2
1:A:13:VAL:CG1	1:A:17:LEU:HD11	0.64	2.22	7	1
1:A:49:VAL:HG12	1:A:163:GLY:O	0.64	1.92	4	1
1:A:73:ILE:HG12	1:A:173:VAL:HG22	0.64	1.69	3	2
1:A:49:VAL:HG11	1:A:92:CYS:CB	0.63	2.23	3	2
1:A:71:VAL:HG22	1:A:147:VAL:HB	0.63	1.68	9	1
1:A:80:ARG:HD3	1:A:85:LEU:HD21	0.63	1.71	8	1
1:A:73:ILE:HG12	1:A:173:VAL:HG12	0.63	1.69	10	1
1:A:99:TYR:HB2	1:A:158:ALA:HB3	0.63	1.69	8	2
1:A:162:VAL:O	1:A:162:VAL:CG1	0.63	2.45	3	1
1:A:96:PHE:CD1	1:A:96:PHE:N	0.63	2.67	3	5
1:A:162:VAL:O	1:A:162:VAL:HG23	0.62	1.94	6	3
1:A:46:VAL:HG11	1:A:56:ASN:ND2	0.62	2.09	2	1
1:A:80:ARG:CZ	1:A:85:LEU:CD2	0.62	2.77	7	1
1:A:76:LYS:HG3	1:A:142:THR:HG23	0.62	1.69	2	3
1:A:7:LEU:HD11	1:A:65:ARG:HG2	0.62	1.70	4	1
1:A:75:ILE:CG2	1:A:171:VAL:HG23	0.61	2.25	1	1
1:A:81:ASP:O	1:A:85:LEU:HD13	0.61	1.96	4	1
1:A:63:ILE:HG23	1:A:155:PHE:HB2	0.61	1.72	1	1
1:A:8:LEU:HD13	1:A:8:LEU:C	0.61	2.16	1	1
1:A:137:ILE:HD13	1:A:169:VAL:HG22	0.61	1.72	1	1
1:A:87:GLY:O	1:A:88:VAL:HG12	0.61	1.96	5	1
1:A:63:ILE:O	1:A:155:PHE:CD1	0.61	2.54	1	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:THR:HG22	1:A:153:LYS:O	0.61	1.96	2	1
1:A:99:TYR:CE1	1:A:118:LYS:N	0.61	2.69	7	1
1:A:149:PRO:C	1:A:150:LEU:HD23	0.61	2.16	6	1
1:A:28:TRP:CD2	1:A:44:TYR:CD1	0.61	2.89	7	1
1:A:18:GLY:O	1:A:19:TRP:CB	0.61	2.49	3	1
1:A:133:ILE:HG21	1:A:137:ILE:O	0.61	1.95	4	1
1:A:98:LEU:O	1:A:99:TYR:CD1	0.61	2.54	8	1
1:A:16:GLU:O	1:A:17:LEU:CB	0.61	2.48	3	2
1:A:31:VAL:CG1	1:A:45:GLN:NE2	0.60	2.64	7	2
1:A:63:ILE:HG21	1:A:173:VAL:HG11	0.60	1.73	7	1
1:A:137:ILE:CD1	1:A:169:VAL:HG22	0.60	2.26	2	2
1:A:94:GLU:O	1:A:95:THR:HG23	0.60	1.97	2	2
1:A:77:PHE:CD1	1:A:141:ASN:OD1	0.60	2.54	10	1
1:A:75:ILE:HG23	1:A:171:VAL:CG1	0.60	2.24	8	3
1:A:102:GLU:OE2	1:A:150:LEU:HD23	0.60	1.97	2	1
1:A:99:TYR:CD1	1:A:100:TYR:N	0.59	2.70	10	1
1:A:124:ALA:O	1:A:125:ASP:CB	0.59	2.51	5	3
1:A:157:LEU:H	1:A:157:LEU:HD23	0.59	1.58	2	3
1:A:45:GLN:N	1:A:45:GLN:OE1	0.59	2.35	4	1
1:A:31:VAL:CG2	1:A:45:GLN:NE2	0.59	2.65	3	2
1:A:28:TRP:O	1:A:28:TRP:CE3	0.59	2.56	2	5
1:A:55:ASN:HD22	1:A:55:ASN:N	0.59	1.95	3	1
1:A:19:TRP:CZ2	1:A:44:TYR:OH	0.59	2.55	1	1
1:A:10:SER:O	1:A:13:VAL:HG12	0.59	1.96	9	2
1:A:159:PHE:CD1	1:A:160:GLN:N	0.59	2.71	8	2
1:A:49:VAL:HG11	1:A:92:CYS:HB2	0.58	1.74	3	1
1:A:171:VAL:HG13	1:A:171:VAL:O	0.58	1.98	3	2
1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:HD22	0.58	2.12	7	5
1:A:31:VAL:HG11	1:A:45:GLN:NE2	0.58	2.14	6	2
1:A:129:THR:HB	1:A:140:LEU:HD21	0.58	1.76	1	1
1:A:150:LEU:CD2	1:A:155:PHE:CD1	0.58	2.86	9	1
1:A:16:GLU:O	1:A:17:LEU:HD23	0.58	1.99	2	1
1:A:31:VAL:CG2	1:A:45:GLN:OE1	0.58	2.52	4	1
1:A:60:THR:O	1:A:156:TYR:CD1	0.57	2.56	6	2
1:A:29:GLU:O	1:A:44:TYR:CD1	0.57	2.57	7	1
1:A:161:ASP:OD2	1:A:164:ALA:HB3	0.57	1.98	2	1
1:A:54:GLN:O	1:A:162:VAL:HG23	0.57	2.00	10	1
1:A:21:ALA:HB3	1:A:58:LEU:CD1	0.57	2.20	5	1
1:A:157:LEU:HD13	1:A:157:LEU:C	0.57	2.20	5	1
1:A:60:THR:O	1:A:60:THR:HG23	0.57	1.99	2	1
1:A:61:ASP:OD1	1:A:156:TYR:CE1	0.57	2.58	2	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:49:VAL:HG12	1:A:49:VAL:O	0.56	2.00	7	1
1:A:88:VAL:O	1:A:89:MET:CB	0.56	2.53	10	4
1:A:166:ILE:HD13	1:A:166:ILE:C	0.56	2.21	5	7
1:A:96:PHE:HE2	1:A:122:ILE:HD12	0.56	1.58	3	1
1:A:148:GLY:N	1:A:149:PRO:CD	0.56	2.69	3	2
1:A:13:VAL:O	1:A:14:GLN:O	0.56	2.24	8	1
1:A:28:TRP:CZ2	1:A:30:GLU:CG	0.56	2.87	8	1
1:A:133:ILE:HD13	1:A:134:GLY:N	0.56	2.15	9	1
1:A:21:ALA:O	1:A:58:LEU:HD11	0.56	2.01	4	1
1:A:79:LEU:HD12	1:A:96:PHE:CZ	0.56	2.34	6	1
1:A:157:LEU:HD23	1:A:157:LEU:N	0.56	2.15	2	2
1:A:75:ILE:CG2	1:A:171:VAL:HG12	0.56	2.30	7	1
1:A:45:GLN:HB3	1:A:167:ALA:HB2	0.56	1.76	8	1
1:A:19:TRP:CE3	1:A:21:ALA:O	0.56	2.59	3	1
1:A:98:LEU:HD11	1:A:122:ILE:HD13	0.56	1.77	5	1
1:A:128:PHE:CD1	1:A:128:PHE:O	0.55	2.59	5	1
1:A:131:VAL:HG21	1:A:140:LEU:HD23	0.55	1.77	9	1
1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CD2	0.55	2.70	5	4
1:A:21:ALA:HB1	1:A:57:TRP:O	0.55	2.02	5	1
1:A:72:TYR:HB2	1:A:174:PHE:CZ	0.55	2.36	2	1
1:A:46:VAL:HG21	1:A:56:ASN:HD21	0.55	1.62	3	1
1:A:58:LEU:O	1:A:158:ALA:HB1	0.55	2.02	10	2
1:A:7:LEU:HD21	1:A:65:ARG:HD3	0.55	1.78	4	1
1:A:174:PHE:N	1:A:174:PHE:CD1	0.55	2.74	4	2
1:A:73:ILE:HG21	1:A:145:ARG:NH1	0.55	2.15	5	1
1:A:15:GLY:O	1:A:17:LEU:HD22	0.55	2.01	9	1
1:A:72:TYR:HB3	1:A:174:PHE:CZ	0.55	2.37	2	2
1:A:28:TRP:HE1	1:A:168:LEU:HD12	0.55	1.62	7	1
1:A:155:PHE:CG	1:A:155:PHE:O	0.55	2.59	2	2
1:A:98:LEU:HD13	1:A:145:ARG:HD3	0.55	1.77	5	1
1:A:52:PRO:O	1:A:53:SER:CB	0.54	2.55	1	2
1:A:128:PHE:O	1:A:128:PHE:CG	0.54	2.59	5	6
1:A:99:TYR:CE1	1:A:100:TYR:O	0.54	2.60	10	1
1:A:155:PHE:CE2	1:A:157:LEU:HD21	0.54	2.37	4	1
1:A:11:ARG:HG3	1:A:41:ILE:HG21	0.54	1.77	6	1
1:A:59:ARG:NH2	1:A:101:TYR:CE2	0.54	2.76	5	1
1:A:98:LEU:CD1	1:A:159:PHE:CD2	0.54	2.88	10	1
1:A:57:TRP:O	1:A:58:LEU:HD12	0.54	2.03	8	1
1:A:16:GLU:O	1:A:17:LEU:HB2	0.53	2.02	10	2
1:A:99:TYR:CG	1:A:100:TYR:N	0.53	2.76	10	2
1:A:73:ILE:HG22	1:A:145:ARG:C	0.53	2.23	5	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:71:VAL:O	1:A:146:ASP:CB	0.53	2.55	1	1
1:A:100:TYR:CE1	1:A:157:LEU:HB3	0.53	2.38	6	1
1:A:50:MET:O	1:A:91:THR:HG21	0.53	2.03	2	1
1:A:19:TRP:CE3	1:A:28:TRP:CH2	0.53	2.97	9	1
1:A:175:TYR:CE1	1:A:176:LYS:O	0.53	2.61	3	1
1:A:147:VAL:CG1	1:A:155:PHE:CZ	0.53	2.92	10	1
1:A:16:GLU:O	1:A:17:LEU:CD2	0.53	2.56	2	1
1:A:71:VAL:CG2	1:A:72:TYR:N	0.53	2.72	10	4
1:A:18:GLY:O	1:A:19:TRP:CG	0.53	2.61	3	1
1:A:6:THR:HG21	1:A:9:ASP:OD2	0.53	2.03	8	1
1:A:77:PHE:CZ	1:A:141:ASN:HB3	0.53	2.39	3	2
1:A:10:SER:CB	1:A:17:LEU:HD22	0.53	2.33	6	1
1:A:4:GLU:CG	1:A:174:PHE:CZ	0.53	2.92	6	1
1:A:156:TYR:O	1:A:157:LEU:HD22	0.53	2.03	8	1
1:A:78:THR:O	1:A:167:ALA:N	0.53	2.42	2	5
1:A:85:LEU:HD13	1:A:86:PRO:HD2	0.53	1.81	7	1
1:A:108:GLU:O	1:A:109:ARG:CB	0.53	2.57	7	1
1:A:11:ARG:CG	1:A:41:ILE:HG21	0.52	2.34	6	1
1:A:99:TYR:CD1	1:A:117:VAL:C	0.52	2.83	7	1
1:A:24:LEU:O	1:A:25:GLU:CB	0.52	2.57	9	8
1:A:88:VAL:HG13	1:A:88:VAL:O	0.52	2.03	2	1
1:A:88:VAL:O	1:A:90:GLY:N	0.52	2.41	8	2
1:A:161:ASP:OD1	1:A:166:ILE:HD12	0.52	2.03	3	1
1:A:91:THR:O	1:A:91:THR:CG2	0.52	2.58	5	4
1:A:64:THR:HG23	1:A:155:PHE:HD1	0.52	1.62	5	1
1:A:96:PHE:CZ	1:A:166:ILE:HG21	0.52	2.40	9	1
1:A:87:GLY:O	1:A:88:VAL:CB	0.52	2.57	5	1
1:A:98:LEU:HD13	1:A:122:ILE:CD1	0.52	2.35	10	1
1:A:100:TYR:CD1	1:A:119:ILE:HG13	0.52	2.40	2	3
1:A:21:ALA:O	1:A:22:SER:CB	0.52	2.57	4	7
1:A:10:SER:OG	1:A:171:VAL:HG22	0.52	2.04	2	1
1:A:75:ILE:HB	1:A:77:PHE:CZ	0.52	2.40	4	1
1:A:49:VAL:O	1:A:49:VAL:CG2	0.52	2.57	1	1
1:A:141:ASN:OD1	1:A:141:ASN:N	0.52	2.43	3	6
1:A:96:PHE:CZ	1:A:166:ILE:HD12	0.52	2.40	10	1
1:A:33:ILE:C	1:A:33:ILE:CD1	0.51	2.78	10	3
1:A:57:TRP:O	1:A:58:LEU:HD22	0.51	2.05	2	1
1:A:77:PHE:CE1	1:A:141:ASN:CB	0.51	2.93	10	1
1:A:51:GLU:N	1:A:52:PRO:HD3	0.51	2.20	6	1
1:A:98:LEU:CD2	1:A:122:ILE:HD11	0.51	2.27	1	1
1:A:60:THR:O	1:A:60:THR:CG2	0.51	2.58	2	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LYS:O	1:A:77:PHE:CD1	0.51	2.63	4	1
1:A:122:ILE:HG22	1:A:143:GLU:HG3	0.51	1.83	7	1
1:A:52:PRO:O	1:A:53:SER:C	0.51	2.48	4	1
1:A:19:TRP:CZ3	1:A:21:ALA:O	0.51	2.63	5	1
1:A:131:VAL:O	1:A:138:MET:CG	0.51	2.59	5	1
1:A:8:LEU:CB	1:A:63:ILE:HD11	0.51	2.34	7	1
1:A:28:TRP:CE3	1:A:58:LEU:HD23	0.51	2.41	1	1
1:A:162:VAL:O	1:A:162:VAL:CG2	0.51	2.59	6	3
1:A:19:TRP:CE3	1:A:58:LEU:HB3	0.51	2.40	2	1
1:A:33:ILE:HD12	1:A:33:ILE:O	0.51	2.05	10	3
1:A:60:THR:O	1:A:61:ASP:CB	0.51	2.59	5	1
1:A:73:ILE:N	1:A:145:ARG:O	0.51	2.40	7	1
1:A:73:ILE:HG22	1:A:145:ARG:O	0.50	2.06	5	2
1:A:100:TYR:C	1:A:100:TYR:CD1	0.50	2.85	1	2
1:A:82:CYS:SG	1:A:88:VAL:HG22	0.50	2.46	4	1
1:A:28:TRP:CH2	1:A:30:GLU:HG3	0.50	2.42	8	1
1:A:73:ILE:O	1:A:145:ARG:N	0.50	2.44	9	1
1:A:10:SER:O	1:A:13:VAL:CG1	0.50	2.59	3	2
1:A:137:ILE:HG23	1:A:137:ILE:O	0.50	2.07	3	1
1:A:53:SER:O	1:A:163:GLY:N	0.50	2.44	4	1
1:A:13:VAL:O	1:A:14:GLN:CG	0.50	2.60	8	1
1:A:155:PHE:N	1:A:155:PHE:CD1	0.50	2.79	7	1
1:A:94:GLU:O	1:A:95:THR:CG2	0.50	2.59	2	1
1:A:103:SER:O	1:A:152:LYS:CB	0.50	2.60	2	1
1:A:114:ASN:O	1:A:115:GLN:CG	0.50	2.59	5	1
1:A:19:TRP:O	1:A:20:ILE:CG2	0.50	2.57	10	1
1:A:55:ASN:CG	1:A:55:ASN:O	0.50	2.50	10	1
1:A:85:LEU:HD23	1:A:88:VAL:CG1	0.50	2.36	2	1
1:A:61:ASP:HA	1:A:156:TYR:CE2	0.50	2.42	6	2
1:A:145:ARG:CZ	1:A:146:ASP:O	0.50	2.60	9	1
1:A:31:VAL:HG11	1:A:45:GLN:CD	0.50	2.27	6	1
1:A:13:VAL:O	1:A:17:LEU:HD23	0.50	2.06	10	1
1:A:58:LEU:CD1	1:A:159:PHE:CE2	0.50	2.83	9	1
1:A:99:TYR:C	1:A:99:TYR:CD1	0.49	2.84	3	1
1:A:58:LEU:HB3	1:A:159:PHE:CE2	0.49	2.41	5	2
1:A:87:GLY:O	1:A:88:VAL:CG1	0.49	2.60	5	1
1:A:7:LEU:HD13	1:A:173:VAL:CG1	0.49	2.37	8	1
1:A:58:LEU:O	1:A:158:ALA:CB	0.49	2.60	10	1
1:A:71:VAL:HB	1:A:175:TYR:CD1	0.49	2.42	2	1
1:A:13:VAL:HG13	1:A:14:GLN:N	0.49	2.21	3	2
1:A:159:PHE:CD1	1:A:159:PHE:N	0.49	2.80	4	3

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:44:TYR:CD1	1:A:44:TYR:N	0.49	2.77	9	1
1:A:64:THR:HG23	1:A:155:PHE:CD1	0.49	2.41	5	1
1:A:24:LEU:O	1:A:25:GLU:CG	0.49	2.61	10	3
1:A:171:VAL:O	1:A:171:VAL:CG1	0.49	2.60	3	2
1:A:146:ASP:O	1:A:147:VAL:HG13	0.49	2.07	8	2
1:A:28:TRP:CE2	1:A:44:TYR:CD1	0.49	3.00	7	1
1:A:72:TYR:HB3	1:A:174:PHE:CE2	0.49	2.43	10	3
1:A:171:VAL:O	1:A:171:VAL:HG23	0.49	2.07	2	3
1:A:51:GLU:CB	1:A:52:PRO:HD3	0.49	2.38	3	2
1:A:59:ARG:CB	1:A:158:ALA:HB2	0.49	2.37	3	1
1:A:77:PHE:CE1	1:A:141:ASN:HB2	0.49	2.42	8	1
1:A:88:VAL:O	1:A:89:MET:CG	0.48	2.61	1	1
1:A:21:ALA:HB3	1:A:58:LEU:HA	0.48	1.84	2	1
1:A:18:GLY:O	1:A:19:TRP:HB3	0.48	2.08	3	1
1:A:96:PHE:CE2	1:A:122:ILE:CD1	0.48	2.96	3	1
1:A:7:LEU:HD21	1:A:175:TYR:HD2	0.48	1.68	5	1
1:A:150:LEU:HD23	1:A:150:LEU:N	0.48	2.23	6	1
1:A:61:ASP:HB2	1:A:156:TYR:CD2	0.48	2.42	8	1
1:A:8:LEU:HD22	1:A:9:ASP:H	0.48	1.68	1	1
1:A:100:TYR:CE2	1:A:117:VAL:HB	0.48	2.43	1	2
1:A:98:LEU:CD1	1:A:159:PHE:CZ	0.48	2.96	3	1
1:A:63:ILE:HG22	1:A:64:THR:N	0.48	2.23	7	1
1:A:162:VAL:O	1:A:163:GLY:C	0.48	2.49	4	3
1:A:161:ASP:OD2	1:A:166:ILE:CG2	0.48	2.60	2	1
1:A:9:ASP:O	1:A:13:VAL:CG1	0.48	2.62	10	1
1:A:46:VAL:O	1:A:46:VAL:HG13	0.48	2.09	8	4
1:A:13:VAL:O	1:A:14:GLN:CB	0.48	2.62	3	2
1:A:64:THR:CG2	1:A:153:LYS:O	0.48	2.62	2	1
1:A:51:GLU:CB	1:A:52:PRO:CD	0.48	2.92	4	2
1:A:61:ASP:HB3	1:A:156:TYR:CE1	0.48	2.43	4	2
1:A:141:ASN:OD1	1:A:141:ASN:O	0.48	2.31	9	1
1:A:95:THR:C	1:A:96:PHE:CD1	0.48	2.87	7	3
1:A:61:ASP:HA	1:A:156:TYR:CZ	0.48	2.44	6	2
1:A:67:GLY:HA3	1:A:155:PHE:CE1	0.48	2.44	6	1
1:A:107:LYS:O	1:A:108:GLU:CB	0.48	2.61	2	1
1:A:22:SER:HB2	1:A:28:TRP:CE3	0.48	2.43	8	1
1:A:78:THR:CG2	1:A:137:ILE:HG22	0.48	2.38	8	1
1:A:140:LEU:C	1:A:140:LEU:HD23	0.48	2.28	2	1
1:A:152:LYS:O	1:A:153:LYS:CB	0.47	2.60	1	1
1:A:96:PHE:CE1	1:A:166:ILE:HG21	0.47	2.44	4	3
1:A:157:LEU:N	1:A:157:LEU:CD2	0.47	2.77	2	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:21:ALA:O	1:A:58:LEU:CD1	0.47	2.62	4	1
1:A:155:PHE:C	1:A:155:PHE:CD1	0.47	2.88	10	1
1:A:64:THR:CB	1:A:153:LYS:O	0.47	2.62	2	1
1:A:77:PHE:CE2	1:A:141:ASN:HB2	0.47	2.44	7	1
1:A:7:LEU:HD23	1:A:65:ARG:HG2	0.47	1.85	9	1
1:A:171:VAL:O	1:A:171:VAL:CG2	0.47	2.61	4	1
1:A:100:TYR:CE1	1:A:157:LEU:CB	0.47	2.98	6	1
1:A:119:ILE:HG23	1:A:145:ARG:HE	0.47	1.69	8	1
1:A:62:TRP:CD1	1:A:62:TRP:N	0.47	2.82	10	1
1:A:61:ASP:O	1:A:156:TYR:CZ	0.47	2.68	6	1
1:A:28:TRP:CE2	1:A:44:TYR:CG	0.47	3.02	7	1
1:A:28:TRP:CZ2	1:A:44:TYR:CG	0.47	3.03	7	1
1:A:87:GLY:C	1:A:89:MET:N	0.47	2.68	9	2
1:A:101:TYR:N	1:A:101:TYR:CD1	0.47	2.82	2	1
1:A:77:PHE:CE2	1:A:141:ASN:CB	0.47	2.98	3	1
1:A:80:ARG:CB	1:A:80:ARG:CZ	0.47	2.93	4	1
1:A:88:VAL:CG1	1:A:89:MET:N	0.47	2.77	1	1
1:A:61:ASP:HA	1:A:156:TYR:CD2	0.47	2.45	6	1
1:A:96:PHE:CZ	1:A:166:ILE:HB	0.47	2.45	6	2
1:A:21:ALA:CB	1:A:57:TRP:O	0.47	2.63	6	2
1:A:51:GLU:N	1:A:52:PRO:CD	0.47	2.78	7	2
1:A:100:TYR:CE1	1:A:117:VAL:HB	0.47	2.45	7	1
1:A:78:THR:OG1	1:A:137:ILE:HG21	0.47	2.09	9	1
1:A:10:SER:C	1:A:13:VAL:HG12	0.47	2.30	3	1
1:A:133:ILE:CG2	1:A:135:ASP:OD1	0.47	2.63	3	1
1:A:13:VAL:O	1:A:15:GLY:N	0.47	2.47	10	2
1:A:28:TRP:CE2	1:A:44:TYR:HB3	0.47	2.44	7	2
1:A:49:VAL:HG12	1:A:163:GLY:CA	0.47	2.39	9	1
1:A:150:LEU:HD12	1:A:153:LYS:HG3	0.47	1.85	6	1
1:A:13:VAL:HG13	1:A:14:GLN:H	0.47	1.70	3	1
1:A:19:TRP:CD1	1:A:19:TRP:C	0.47	2.88	3	1
1:A:72:TYR:C	1:A:73:ILE:HD12	0.47	2.31	7	1
1:A:19:TRP:C	1:A:20:ILE:CG1	0.47	2.80	10	1
1:A:21:ALA:HB2	1:A:57:TRP:O	0.46	2.09	6	2
1:A:72:TYR:HB2	1:A:174:PHE:CE1	0.46	2.44	2	1
1:A:76:LYS:HD3	1:A:140:LEU:HD21	0.46	1.85	2	1
1:A:8:LEU:HD22	1:A:9:ASP:N	0.46	2.26	1	1
1:A:29:GLU:C	1:A:44:TYR:CE1	0.46	2.89	7	1
1:A:108:GLU:HB2	1:A:110:PHE:CE2	0.46	2.45	8	1
1:A:96:PHE:CD2	1:A:122:ILE:HG13	0.46	2.45	3	1
1:A:70:ARG:O	1:A:176:LYS:CG	0.46	2.63	5	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:60:THR:N	1:A:157:LEU:O	0.46	2.48	8	1
1:A:124:ALA:CB	1:A:141:ASN:ND2	0.46	2.78	8	1
1:A:31:VAL:HG22	1:A:45:GLN:OE1	0.46	2.10	4	1
1:A:59:ARG:NH2	1:A:101:TYR:CZ	0.46	2.84	5	1
1:A:125:ASP:HA	1:A:128:PHE:CD1	0.46	2.45	10	1
1:A:108:GLU:HB3	1:A:110:PHE:CZ	0.46	2.45	1	1
1:A:133:ILE:HG23	1:A:135:ASP:OD1	0.46	2.11	3	1
1:A:119:ILE:CG2	1:A:145:ARG:CZ	0.46	2.94	9	1
1:A:7:LEU:N	1:A:173:VAL:O	0.46	2.45	10	2
1:A:94:GLU:C	1:A:95:THR:CG2	0.46	2.84	3	1
1:A:57:TRP:CZ2	1:A:59:ARG:HD3	0.46	2.45	6	1
1:A:72:TYR:O	1:A:174:PHE:N	0.46	2.49	8	2
1:A:71:VAL:N	1:A:147:VAL:O	0.46	2.48	8	1
1:A:79:LEU:HD12	1:A:166:ILE:HB	0.46	1.87	10	1
1:A:147:VAL:HG22	1:A:149:PRO:HD3	0.46	1.87	6	1
1:A:46:VAL:HG21	1:A:56:ASN:ND2	0.46	2.26	3	1
1:A:125:ASP:O	1:A:127:SER:N	0.46	2.49	6	5
1:A:77:PHE:CZ	1:A:141:ASN:CB	0.46	2.99	10	2
1:A:136:ARG:O	1:A:137:ILE:O	0.46	2.34	5	2
1:A:28:TRP:CZ2	1:A:44:TYR:HB3	0.46	2.46	7	1
1:A:28:TRP:CZ2	1:A:30:GLU:HG3	0.46	2.46	8	1
1:A:96:PHE:CZ	1:A:166:ILE:HG12	0.46	2.44	8	1
1:A:28:TRP:CA	1:A:46:VAL:HG22	0.46	2.41	9	1
1:A:78:THR:OG1	1:A:137:ILE:CG2	0.46	2.64	9	1
1:A:97:ASN:HB2	1:A:99:TYR:CE1	0.46	2.45	9	1
1:A:75:ILE:HG23	1:A:171:VAL:CG2	0.46	2.38	10	1
1:A:79:LEU:HB3	1:A:124:ALA:HB2	0.45	1.86	6	1
1:A:145:ARG:NH1	1:A:146:ASP:O	0.45	2.50	9	1
1:A:61:ASP:O	1:A:62:TRP:CB	0.45	2.64	2	2
1:A:71:VAL:HG13	1:A:147:VAL:O	0.45	2.11	2	2
1:A:19:TRP:CD1	1:A:19:TRP:O	0.45	2.69	3	1
1:A:57:TRP:CD1	1:A:160:GLN:OE1	0.45	2.69	3	1
1:A:7:LEU:HD21	1:A:65:ARG:CD	0.45	2.41	4	1
1:A:28:TRP:CZ3	1:A:46:VAL:HG21	0.45	2.46	5	1
1:A:22:SER:HB3	1:A:28:TRP:CZ3	0.45	2.46	6	1
1:A:31:VAL:CG2	1:A:45:GLN:CG	0.45	2.94	5	1
1:A:155:PHE:O	1:A:155:PHE:CG	0.45	2.69	4	1
1:A:78:THR:OG1	1:A:167:ALA:HB3	0.45	2.12	7	1
1:A:87:GLY:O	1:A:89:MET:N	0.45	2.49	9	3
1:A:31:VAL:CG2	1:A:45:GLN:HG3	0.45	2.42	5	3
1:A:46:VAL:N	1:A:166:ILE:O	0.45	2.49	9	1

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:ASP:O	1:A:136:ARG:CB	0.45	2.65	10	4
1:A:108:GLU:HG3	1:A:110:PHE:CZ	0.45	2.47	3	1
1:A:108:GLU:C	1:A:109:ARG:CG	0.45	2.83	7	1
1:A:128:PHE:O	1:A:128:PHE:CD2	0.45	2.70	1	2
1:A:123:ALA:O	1:A:125:ASP:N	0.45	2.50	6	2
1:A:28:TRP:CZ2	1:A:44:TYR:CB	0.45	3.00	7	1
1:A:7:LEU:HD13	1:A:173:VAL:HG12	0.45	1.89	8	1
1:A:72:TYR:CD1	1:A:144:ILE:CG2	0.45	3.00	10	1
1:A:19:TRP:CZ3	1:A:58:LEU:HB3	0.45	2.47	2	1
1:A:155:PHE:O	1:A:155:PHE:CD1	0.45	2.70	5	1
1:A:46:VAL:HG11	1:A:161:ASP:CG	0.45	2.32	6	1
1:A:61:ASP:OD1	1:A:62:TRP:N	0.45	2.50	6	1
1:A:80:ARG:CD	1:A:85:LEU:HD21	0.45	2.42	8	1
1:A:145:ARG:NH2	1:A:146:ASP:CG	0.45	2.70	9	1
1:A:77:PHE:CE1	1:A:141:ASN:OD1	0.45	2.70	10	1
1:A:102:GLU:OE1	1:A:150:LEU:HD21	0.45	2.12	3	1
1:A:35:ASP:OD1	1:A:41:ILE:HG23	0.45	2.12	9	1
1:A:135:ASP:CG	1:A:136:ARG:N	0.44	2.71	2	2
1:A:168:LEU:HD22	1:A:168:LEU:N	0.44	2.26	5	2
1:A:53:SER:O	1:A:55:ASN:ND2	0.44	2.49	2	1
1:A:58:LEU:HB2	1:A:159:PHE:CE2	0.44	2.47	2	1
1:A:71:VAL:HG11	1:A:155:PHE:CD2	0.44	2.47	6	1
1:A:7:LEU:O	1:A:8:LEU:CD2	0.44	2.65	7	1
1:A:13:VAL:C	1:A:15:GLY:N	0.44	2.70	10	1
1:A:50:MET:C	1:A:91:THR:HG21	0.44	2.33	2	1
1:A:9:ASP:OD1	1:A:10:SER:N	0.44	2.50	10	2
1:A:71:VAL:HG22	1:A:147:VAL:HG23	0.44	1.89	8	1
1:A:57:TRP:C	1:A:58:LEU:HD22	0.44	2.33	2	1
1:A:79:LEU:C	1:A:79:LEU:CD2	0.44	2.76	5	3
1:A:19:TRP:O	1:A:19:TRP:CE3	0.44	2.71	8	1
1:A:77:PHE:O	1:A:141:ASN:OD1	0.44	2.35	9	1
1:A:98:LEU:HD11	1:A:157:LEU:CD1	0.44	2.30	3	1
1:A:128:PHE:CE1	1:A:139:LYS:HB3	0.44	2.47	8	1
1:A:154:GLY:C	1:A:155:PHE:CD1	0.44	2.91	6	1
1:A:13:VAL:HG13	1:A:17:LEU:HD11	0.44	1.89	7	1
1:A:88:VAL:HG12	1:A:89:MET:N	0.44	2.27	10	1
1:A:100:TYR:CZ	1:A:157:LEU:HB3	0.44	2.48	2	1
1:A:148:GLY:N	1:A:149:PRO:HD2	0.44	2.27	3	2
1:A:8:LEU:HB3	1:A:63:ILE:HD11	0.44	1.89	7	1
1:A:45:GLN:HG3	1:A:167:ALA:HB2	0.44	1.90	9	1
1:A:133:ILE:CG2	1:A:137:ILE:O	0.44	2.66	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:ILE:CG2	1:A:64:THR:N	0.44	2.80	7	2
1:A:155:PHE:C	1:A:156:TYR:CD1	0.44	2.91	8	1
1:A:54:GLN:O	1:A:162:VAL:HG12	0.44	2.12	1	1
1:A:137:ILE:O	1:A:137:ILE:CG2	0.44	2.65	3	1
1:A:31:VAL:HG21	1:A:45:GLN:NE2	0.43	2.28	3	1
1:A:100:TYR:CD2	1:A:119:ILE:HD11	0.43	2.48	5	1
1:A:54:GLN:NE2	1:A:160:GLN:OE1	0.43	2.50	4	1
1:A:49:VAL:CG1	1:A:163:GLY:C	0.43	2.86	8	1
1:A:175:TYR:C	1:A:175:TYR:CD1	0.43	2.90	10	1
1:A:81:ASP:N	1:A:81:ASP:OD1	0.43	2.51	1	1
1:A:9:ASP:OD1	1:A:172:ARG:CG	0.43	2.65	3	1
1:A:99:TYR:CZ	1:A:118:LYS:HB2	0.43	2.48	7	1
1:A:58:LEU:C	1:A:58:LEU:HD13	0.43	2.34	9	1
1:A:155:PHE:O	1:A:156:TYR:CD1	0.43	2.71	1	1
1:A:140:LEU:HD23	1:A:141:ASN:N	0.43	2.28	2	1
1:A:50:MET:O	1:A:51:GLU:CB	0.43	2.66	7	1
1:A:145:ARG:NH2	1:A:146:ASP:OD1	0.43	2.51	9	1
1:A:60:THR:CA	1:A:157:LEU:O	0.43	2.67	8	1
1:A:62:TRP:HA	1:A:62:TRP:CE3	0.43	2.47	8	1
1:A:78:THR:HG21	1:A:137:ILE:CA	0.43	2.41	10	1
1:A:98:LEU:CD2	1:A:122:ILE:CD1	0.43	2.89	1	1
1:A:80:ARG:CZ	1:A:80:ARG:HB3	0.43	2.43	4	1
1:A:108:GLU:O	1:A:109:ARG:CG	0.43	2.67	7	1
1:A:60:THR:C	1:A:157:LEU:O	0.43	2.57	8	1
1:A:85:LEU:CB	1:A:86:PRO:CD	0.43	2.96	10	1
1:A:77:PHE:CE1	1:A:168:LEU:HD12	0.43	2.49	4	1
1:A:78:THR:HG23	1:A:169:VAL:HG21	0.43	1.89	5	1
1:A:157:LEU:HD22	1:A:157:LEU:N	0.43	2.28	7	1
1:A:150:LEU:HD22	1:A:155:PHE:CD1	0.43	2.48	9	1
1:A:56:ASN:ND2	1:A:57:TRP:N	0.43	2.66	4	1
1:A:98:LEU:HD11	1:A:122:ILE:CD1	0.43	2.44	5	1
1:A:99:TYR:CD2	1:A:118:LYS:HA	0.43	2.49	9	1
1:A:21:ALA:HB3	1:A:28:TRP:CZ3	0.43	2.48	7	1
1:A:173:VAL:HG12	1:A:174:PHE:N	0.43	2.28	8	1
1:A:166:ILE:C	1:A:166:ILE:CD1	0.43	2.87	6	4
1:A:10:SER:OG	1:A:17:LEU:HD11	0.43	2.14	3	1
1:A:50:MET:O	1:A:51:GLU:C	0.42	2.58	6	1
1:A:13:VAL:C	1:A:14:GLN:HG2	0.42	2.34	8	1
1:A:124:ALA:HB1	1:A:128:PHE:CE1	0.42	2.49	8	1
1:A:58:LEU:CB	1:A:159:PHE:CE2	0.42	3.01	2	1
1:A:60:THR:O	1:A:157:LEU:O	0.42	2.37	8	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:LEU:HD13	1:A:9:ASP:N	0.42	2.29	1	1
1:A:14:GLN:O	1:A:15:GLY:O	0.42	2.37	2	5
1:A:140:LEU:C	1:A:140:LEU:CD1	0.42	2.79	9	1
1:A:88:VAL:HG13	1:A:89:MET:N	0.42	2.30	1	1
1:A:10:SER:O	1:A:17:LEU:HD22	0.42	2.15	3	1
1:A:63:ILE:O	1:A:155:PHE:CB	0.42	2.67	8	1
1:A:13:VAL:O	1:A:14:GLN:C	0.42	2.57	10	1
1:A:95:THR:HG22	1:A:123:ALA:HB2	0.42	1.91	4	1
1:A:159:PHE:CZ	1:A:161:ASP:HB2	0.42	2.49	6	1
1:A:16:GLU:HA	1:A:19:TRP:CH2	0.42	2.50	1	1
1:A:99:TYR:CE2	1:A:118:LYS:HB3	0.42	2.50	1	1
1:A:60:THR:OG1	1:A:159:PHE:CE2	0.42	2.69	1	1
1:A:136:ARG:O	1:A:138:MET:N	0.42	2.53	1	1
1:A:135:ASP:OD1	1:A:136:ARG:N	0.42	2.52	2	1
1:A:140:LEU:HD22	1:A:140:LEU:H	0.42	1.74	3	1
1:A:19:TRP:CH2	1:A:30:GLU:OE1	0.42	2.72	9	1
1:A:101:TYR:CB	1:A:156:TYR:HB2	0.42	2.45	1	1
1:A:75:ILE:CG2	1:A:171:VAL:HG22	0.42	2.41	10	1
1:A:55:ASN:O	1:A:55:ASN:ND2	0.42	2.47	1	1
1:A:13:VAL:C	1:A:14:GLN:CG	0.42	2.88	8	2
1:A:105:ASN:O	1:A:106:ASP:CB	0.42	2.68	3	1
1:A:172:ARG:NH1	1:A:174:PHE:CD1	0.42	2.87	3	1
1:A:82:CYS:O	1:A:88:VAL:HG11	0.42	2.15	6	1
1:A:49:VAL:HG12	1:A:163:GLY:C	0.42	2.35	9	1
1:A:159:PHE:C	1:A:159:PHE:CD1	0.42	2.93	9	1
1:A:74:GLU:O	1:A:74:GLU:OE1	0.42	2.38	10	1
1:A:60:THR:O	1:A:156:TYR:CE1	0.41	2.72	5	1
1:A:4:GLU:HG2	1:A:174:PHE:CZ	0.41	2.50	7	1
1:A:57:TRP:CZ2	1:A:60:THR:OG1	0.41	2.70	8	1
1:A:145:ARG:NE	1:A:146:ASP:H	0.41	2.13	9	1
1:A:77:PHE:O	1:A:141:ASN:CB	0.41	2.68	10	1
1:A:55:ASN:N	1:A:55:ASN:ND2	0.41	2.67	3	1
1:A:72:TYR:CB	1:A:174:PHE:CE2	0.41	3.04	4	1
1:A:58:LEU:HB2	1:A:159:PHE:CZ	0.41	2.50	2	1
1:A:31:VAL:CG2	1:A:45:GLN:CD	0.41	2.89	4	1
1:A:125:ASP:O	1:A:126:GLU:C	0.41	2.57	8	2
1:A:63:ILE:O	1:A:156:TYR:OH	0.41	2.38	6	1
1:A:78:THR:HB	1:A:137:ILE:HG22	0.41	1.93	10	1
1:A:174:PHE:CZ	1:A:175:TYR:O	0.41	2.74	1	1
1:A:78:THR:O	1:A:166:ILE:HA	0.41	2.15	8	1
1:A:79:LEU:HG	1:A:166:ILE:CG2	0.41	2.46	9	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:LEU:C	1:A:8:LEU:CD1	0.41	2.89	1	1
1:A:13:VAL:HG11	1:A:17:LEU:CD2	0.41	2.46	2	1
1:A:175:TYR:CD1	1:A:176:LYS:N	0.41	2.88	3	1
1:A:77:PHE:CB	1:A:167:ALA:O	0.41	2.68	7	1
1:A:7:LEU:HD11	1:A:65:ARG:HG3	0.41	1.93	8	1
1:A:96:PHE:CE1	1:A:166:ILE:CG2	0.41	3.03	2	1
1:A:4:GLU:CD	1:A:4:GLU:C	0.41	2.79	4	1
1:A:16:GLU:OE2	1:A:42:ARG:NH1	0.41	2.52	5	1
1:A:174:PHE:CG	1:A:175:TYR:N	0.41	2.89	9	1
1:A:169:VAL:O	1:A:170:SER:OG	0.41	2.39	1	1
1:A:100:TYR:CD1	1:A:119:ILE:CG1	0.41	3.04	2	1
1:A:140:LEU:C	1:A:141:ASN:OD1	0.41	2.59	2	1
1:A:102:GLU:CG	1:A:155:PHE:HB3	0.41	2.46	3	1
1:A:87:GLY:O	1:A:88:VAL:C	0.41	2.59	7	2
1:A:119:ILE:HG22	1:A:120:ASP:N	0.41	2.30	8	1
1:A:76:LYS:HE3	1:A:140:LEU:HD13	0.41	1.92	9	1
1:A:54:GLN:CD	1:A:160:GLN:OE1	0.41	2.58	2	1
1:A:97:ASN:HB3	1:A:99:TYR:CE2	0.41	2.51	2	1
1:A:45:GLN:HB3	1:A:167:ALA:CB	0.41	2.44	3	1
1:A:89:MET:C	1:A:91:THR:H	0.41	2.18	6	1
1:A:61:ASP:HA	1:A:156:TYR:CE1	0.41	2.51	6	1
1:A:34:MET:SD	1:A:38:ASN:O	0.41	2.79	1	1
1:A:161:ASP:OD2	1:A:164:ALA:O	0.41	2.38	2	1
1:A:49:VAL:O	1:A:51:GLU:O	0.41	2.38	4	1
1:A:43:THR:C	1:A:44:TYR:CD1	0.41	2.95	9	1
1:A:46:VAL:O	1:A:165:CYS:HA	0.41	2.15	9	1
1:A:113:GLU:OE1	1:A:150:LEU:HD11	0.40	2.16	1	1
1:A:101:TYR:CZ	1:A:156:TYR:HB2	0.40	2.51	2	1
1:A:4:GLU:HG3	1:A:174:PHE:CE1	0.40	2.52	6	1
1:A:18:GLY:O	1:A:19:TRP:C	0.40	2.59	7	2
1:A:13:VAL:CG2	1:A:17:LEU:HD21	0.40	2.46	5	1
1:A:79:LEU:HD11	1:A:96:PHE:CZ	0.40	2.50	7	1
1:A:135:ASP:O	1:A:136:ARG:HB2	0.40	2.15	7	1
1:A:61:ASP:HB3	1:A:156:TYR:CD2	0.40	2.50	8	1
1:A:73:ILE:CG2	1:A:145:ARG:HB3	0.40	2.46	5	1
1:A:73:ILE:HG23	1:A:172:ARG:O	0.40	2.17	7	1
1:A:98:LEU:HD13	1:A:122:ILE:HD11	0.40	1.92	8	1
1:A:28:TRP:CZ3	1:A:161:ASP:HB2	0.40	2.51	1	1
1:A:79:LEU:HB2	1:A:165:CYS:O	0.40	2.16	2	1
1:A:170:SER:C	1:A:171:VAL:CG1	0.40	2.89	4	1
1:A:54:GLN:O	1:A:161:ASP:O	0.40	2.39	5	1

*Continued on next page...*



Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:61:ASP:HA	1:A:156:TYR:CG	0.40	2.52	6	1
1:A:79:LEU:HD22	1:A:94:GLU:HB2	0.40	1.94	3	1
1:A:20:ILE:O	1:A:20:ILE:CG2	0.40	2.62	5	1
1:A:21:ALA:CB	1:A:58:LEU:HA	0.40	2.47	5	1
1:A:49:VAL:HG13	1:A:91:THR:O	0.40	2.16	7	1
1:A:150:LEU:CD2	1:A:154:GLY:O	0.40	2.70	7	1

## 6.3 Torsion angles [i](#)

### 6.3.1 Protein backbone [i](#)

In the following table, the Percentiles column shows the percent Ramachandran outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the backbone conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	175/183 (96%)	139±3 (79±2%)	22±3 (12±2%)	14±2 (8±1%)	2	13
All	All	1750/1830 (96%)	1391 (79%)	215 (12%)	144 (8%)	2	13

All 43 unique Ramachandran outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	25	GLU	9
1	A	125	ASP	9
1	A	136	ARG	9
1	A	137	ILE	8
1	A	27	GLY	7
1	A	22	SER	6
1	A	153	LYS	6
1	A	15	GLY	6
1	A	53	SER	5
1	A	62	TRP	5
1	A	109	ARG	5
1	A	20	ILE	4
1	A	39	THR	4
1	A	154	GLY	4
1	A	115	GLN	4
1	A	89	MET	3

Continued on next page...



*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	148	GLY	3
1	A	16	GLU	3
1	A	50	MET	3
1	A	69	GLN	3
1	A	124	ALA	3
1	A	150	LEU	3
1	A	23	PRO	3
1	A	106	ASP	2
1	A	149	PRO	2
1	A	87	GLY	2
1	A	107	LYS	2
1	A	51	GLU	2
1	A	68	ALA	2
1	A	3	ASN	2
1	A	14	GLN	2
1	A	119	ILE	2
1	A	17	LEU	1
1	A	19	TRP	1
1	A	56	ASN	1
1	A	48	ASN	1
1	A	86	PRO	1
1	A	88	VAL	1
1	A	108	GLU	1
1	A	61	ASP	1
1	A	67	GLY	1
1	A	59	ARG	1
1	A	13	VAL	1

### 6.3.2 Protein sidechains [i](#)

In the following table, the Percentiles column shows the percent sidechain outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR entries. The Analysed column shows the number of residues for which the sidechain conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	157/163 (96%)	110±3 (70±2%)	47±3 (30±2%)	1	17
All	All	1570/1630 (96%)	1102 (70%)	468 (30%)	1	17

All 123 unique residues with a non-rotameric sidechain are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	28	TRP	9
1	A	79	LEU	9
1	A	93	LYS	9
1	A	55	ASN	8
1	A	62	TRP	8
1	A	85	LEU	8
1	A	107	LYS	8
1	A	166	ILE	8
1	A	8	LEU	8
1	A	45	GLN	8
1	A	31	VAL	7
1	A	75	ILE	7
1	A	141	ASN	7
1	A	34	MET	7
1	A	139	LYS	7
1	A	150	LEU	7
1	A	66	GLU	6
1	A	71	VAL	6
1	A	89	MET	6
1	A	109	ARG	6
1	A	120	ASP	6
1	A	35	ASP	6
1	A	113	GLU	6
1	A	125	ASP	6
1	A	127	SER	6
1	A	96	PHE	6
1	A	145	ARG	6
1	A	152	LYS	6
1	A	24	LEU	5
1	A	36	GLU	5
1	A	50	MET	5
1	A	65	ARG	5
1	A	70	ARG	5
1	A	73	ILE	5
1	A	83	ASN	5
1	A	98	LEU	5
1	A	160	GLN	5
1	A	176	LYS	5
1	A	4	GLU	5
1	A	59	ARG	5
1	A	76	LYS	5
1	A	136	ARG	5
1	A	156	TYR	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	69	GLN	5
1	A	37	LYS	5
1	A	61	ASP	4
1	A	64	THR	4
1	A	106	ASP	4
1	A	130	GLN	4
1	A	151	SER	4
1	A	10	SER	4
1	A	147	VAL	4
1	A	177	LYS	4
1	A	82	CYS	4
1	A	115	GLN	4
1	A	92	CYS	4
1	A	133	ILE	4
1	A	103	SER	4
1	A	42	ARG	4
1	A	72	TYR	3
1	A	104	ASP	3
1	A	140	LEU	3
1	A	153	LYS	3
1	A	108	GLU	3
1	A	112	ARG	3
1	A	146	ASP	3
1	A	161	ASP	3
1	A	172	ARG	3
1	A	99	TYR	3
1	A	138	MET	3
1	A	142	THR	3
1	A	51	GLU	3
1	A	80	ARG	3
1	A	88	VAL	3
1	A	41	ILE	3
1	A	97	ASN	3
1	A	128	PHE	3
1	A	11	ARG	3
1	A	14	GLN	2
1	A	81	ASP	2
1	A	155	PHE	2
1	A	170	SER	2
1	A	16	GLU	2
1	A	22	SER	2
1	A	118	LYS	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	19	TRP	2
1	A	54	GLN	2
1	A	74	GLU	2
1	A	102	GLU	2
1	A	122	ILE	2
1	A	5	VAL	2
1	A	60	THR	2
1	A	143	GLU	2
1	A	46	VAL	2
1	A	48	ASN	2
1	A	63	ILE	2
1	A	100	TYR	2
1	A	135	ASP	2
1	A	49	VAL	2
1	A	84	SER	2
1	A	94	GLU	2
1	A	30	GLU	2
1	A	44	TYR	2
1	A	132	ASP	2
1	A	9	ASP	2
1	A	33	ILE	2
1	A	7	LEU	1
1	A	53	SER	1
1	A	101	TYR	1
1	A	17	LEU	1
1	A	126	GLU	1
1	A	56	ASN	1
1	A	78	THR	1
1	A	162	VAL	1
1	A	43	THR	1
1	A	157	LEU	1
1	A	105	ASN	1
1	A	137	ILE	1
1	A	121	THR	1
1	A	20	ILE	1
1	A	38	ASN	1
1	A	58	LEU	1
1	A	173	VAL	1

### 6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

## 6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no monosaccharides in this entry.

## 6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

## 6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

## 6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

## 7 Chemical shift validation i

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 63% for the well-defined parts and 62% for the entire structure.

### 7.1 Chemical shift list 1

File name: working\_cs.cif

Chemical shift list name: *assigned\_chem\_shift\_list\_1*

#### 7.1.1 Bookkeeping i

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	1559
Number of shifts mapped to atoms	1422
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	137
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	25

The following assigned chemical shifts were not mapped to the molecules present in the coordinate file.

- No matching atom found in the structure. All 137 occurrences are reported below.

List ID	Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
					Value	Uncertainty	Ambiguity
1	A	3	ASN	HB2	2.65	.	2
1	A	4	GLU	HB2	1.779	.	2
1	A	4	GLU	HG2	1.282	.	2
1	A	7	LEU	HB2	1.346	.	2
1	A	8	LEU	HB2	1.365	.	2
1	A	9	ASP	HB2	2.542	.	2
1	A	11	ARG	HB2	1.816	.	2
1	A	14	GLN	HB2	1.911	.	2
1	A	14	GLN	HG2	2.215	.	2
1	A	16	GLU	HB2	1.812	.	2
1	A	17	LEU	HB2	0.18	.	2
1	A	19	TRP	HB2	2.749	.	2
1	A	22	SER	HB2	3.672	.	2
1	A	23	PRO	HB2	2.611	.	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

List ID	Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
					Value	Uncertainty	Ambiguity
1	A	23	PRO	HG2	1.795	.	2
1	A	23	PRO	HD2	3.879	.	2
1	A	24	LEU	HB2	1.856	.	2
1	A	25	GLU	HB2	1.86	.	2
1	A	25	GLU	HG2	2.174	.	2
1	A	28	TRP	HB2	2.964	.	2
1	A	29	GLU	HB2	1.894	.	2
1	A	29	GLU	HG2	2.132	.	2
1	A	30	GLU	HB2	1.608	.	2
1	A	33	ILE	HG12	0.84	.	1
1	A	34	MET	HB2	1.829	.	2
1	A	34	MET	HG2	2.458	.	2
1	A	35	ASP	HB2	2.579	.	2
1	A	36	GLU	HG2	2.132	.	2
1	A	37	LYS	HB2	1.733	.	2
1	A	37	LYS	HE2	3.686	.	2
1	A	38	ASN	HB2	0.514	.	2
1	A	40	PRO	HB2	1.986	.	2
1	A	40	PRO	HG2	1.829	.	2
1	A	40	PRO	HD2	3.607	.	2
1	A	41	ILE	HG12	0.951	.	1
1	A	42	ARG	HB2	1.926	.	2
1	A	44	TYR	HB2	2.233	.	2
1	A	45	GLN	HB2	2.157	.	2
1	A	45	GLN	HG2	1.809	.	2
1	A	47	CYS	HB2	2.798	.	2
1	A	48	ASN	HB2	2.569	.	2
1	A	52	PRO	HB2	2.235	.	2
1	A	53	SER	HB2	3.759	.	2
1	A	54	GLN	HB2	1.952	.	2
1	A	54	GLN	HG2	2.197	.	2
1	A	55	ASN	HB2	2.905	.	2
1	A	56	ASN	HB2	2.414	.	2
1	A	57	TRP	HB2	2.928	.	2
1	A	65	ARG	HB2	2.1	.	2
1	A	69	GLN	HB2	1.946	.	2
1	A	69	GLN	HG2	2.259	.	2
1	A	70	ARG	HG2	0.838	.	2
1	A	70	ARG	HD2	2.868	.	2
1	A	72	TYR	HB2	0.741	.	2
1	A	73	ILE	HG12	0.948	.	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

List ID	Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
					Value	Uncertainty	Ambiguity
1	A	74	GLU	HB2	2.01	.	2
1	A	74	GLU	HG2	1.777	.	2
1	A	75	ILE	HG12	1.25	.	1
1	A	76	LYS	HB2	1.464	.	2
1	A	76	LYS	HG2	1.42	.	2
1	A	77	PHE	HB2	3.032	.	2
1	A	80	ARG	HB2	1.536	.	2
1	A	82	CYS	HB2	2.892	.	2
1	A	83	ASN	HB2	2.713	.	2
1	A	84	SER	HB2	3.745	.	2
1	A	85	LEU	HB2	1.343	.	2
1	A	86	PRO	HB2	2.155	.	2
1	A	86	PRO	HD2	3.607	.	2
1	A	89	MET	HB2	1.981	.	2
1	A	89	MET	HG2	2.468	.	2
1	A	92	CYS	HB2	3.01	.	2
1	A	93	LYS	HB2	1.485	.	2
1	A	94	GLU	HB2	1.753	.	2
1	A	94	GLU	HG2	2.337	.	2
1	A	96	PHE	HB2	3.109	.	2
1	A	97	ASN	HB2	2.131	.	2
1	A	98	LEU	HB2	1.025	.	2
1	A	99	TYR	HB2	2.571	.	2
1	A	100	TYR	HB2	2.909	.	2
1	A	102	GLU	HB2	2.01	.	2
1	A	102	GLU	HG2	1.759	.	2
1	A	104	ASP	HB2	2.891	.	2
1	A	110	PHE	HB2	2.528	.	2
1	A	111	ILE	HG12	1.281	.	1
1	A	112	ARG	HB2	1.451	.	2
1	A	112	ARG	HG2	1.139	.	2
1	A	113	GLU	HB2	1.473	.	2
1	A	113	GLU	HG2	2.193	.	2
1	A	114	ASN	HB2	1.461	.	2
1	A	116	PHE	HB2	2.775	.	2
1	A	118	LYS	HB2	1.464	.	2
1	A	118	LYS	HG2	0.351	.	2
1	A	118	LYS	HD2	1.566	.	2
1	A	118	LYS	HE2	2.435	.	2
1	A	119	ILE	HG12	0.792	.	1
1	A	120	ASP	HB2	1.977	.	2

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

List ID	Chain	Res	Type	Atom	Shift Data		
					Value	Uncertainty	Ambiguity
1	A	122	ILE	HG12	0.535	.	1
1	A	126	GLU	HB2	1.93	.	2
1	A	126	GLU	HG2	2.196	.	2
1	A	127	SER	HB2	3.721	.	2
1	A	128	PHE	HB2	2.775	.	2
1	A	130	GLN	HG2	2.138	.	2
1	A	132	ASP	HB2	2.416	.	2
1	A	133	ILE	HG12	1.014	.	1
1	A	135	ASP	HB2	2.698	.	2
1	A	138	MET	HB2	1.985	.	2
1	A	138	MET	HG2	2.471	.	2
1	A	139	LYS	HB2	2.065	.	2
1	A	139	LYS	HG2	1.696	.	2
1	A	140	LEU	HB2	1.4	.	2
1	A	141	ASN	HB2	2.422	.	2
1	A	143	GLU	HB2	2.133	.	2
1	A	143	GLU	HG2	2.646	.	2
1	A	144	ILE	HG12	1.075	.	1
1	A	145	ARG	HB2	1.231	.	2
1	A	145	ARG	HD2	1.831	.	2
1	A	146	ASP	HB2	1.541	.	2
1	A	149	PRO	HB2	2.338	.	2
1	A	149	PRO	HG2	1.822	.	2
1	A	149	PRO	HD2	3.436	.	2
1	A	150	LEU	HB2	1.532	.	2
1	A	155	PHE	HB2	2.673	.	2
1	A	156	TYR	HB2	2.75	.	2
1	A	157	LEU	HB2	1.117	.	2
1	A	159	PHE	HB2	2.32	.	2
1	A	160	GLN	HB2	1.724	.	2
1	A	160	GLN	HG2	1.216	.	2
1	A	161	ASP	HB2	2.109	.	2
1	A	165	CYS	HB2	2.516	.	2
1	A	166	ILE	HG12	0.714	.	1
1	A	168	LEU	HB2	1.282	.	2
1	A	172	ARG	HB2	1.824	.	2
1	A	172	ARG	HG2	1.415	.	2
1	A	175	TYR	HB2	2.852	.	2
1	A	176	LYS	HB2	1.744	.	2
1	A	176	LYS	HD2	1.462	.	2
1	A	177	LYS	HB2	1.598	.	2

### 7.1.2 Chemical shift referencing [i](#)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	164	$0.11 \pm 0.13$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	150	$-0.40 \pm 0.11$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}'$	0	—	None (insufficient data)
$^{15}\text{N}$	159	$-0.95 \pm 0.31$	Should be applied

### 7.1.3 Completeness of resonance assignments [i](#)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 63%, i.e. 1532 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 2431. 0 out of 26 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	642/876 (73%)	327/356 (92%)	161/350 (46%)	154/170 (91%)
Sidechain	890/1364 (65%)	606/879 (69%)	280/425 (66%)	4/60 (7%)
Aromatic	0/191 (0%)	0/92 (0%)	0/95 (0%)	0/4 (0%)
Overall	1532/2431 (63%)	933/1327 (70%)	441/870 (51%)	158/234 (68%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 62%, i.e. 1558 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 2533. 0 out of 28 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	658/915 (72%)	335/372 (90%)	164/366 (45%)	159/177 (90%)
Sidechain	900/1427 (63%)	611/921 (66%)	285/443 (64%)	4/63 (6%)
Aromatic	0/191 (0%)	0/92 (0%)	0/95 (0%)	0/4 (0%)
Overall	1558/2533 (62%)	946/1385 (68%)	449/904 (50%)	163/244 (67%)

### 7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	6	THR	H	115.48	5.19 – 11.27	176.4
1	A	6	THR	N	8.26	91.89 – 138.78	-22.8
1	A	145	ARG	CD	27.65	38.57 – 47.75	-16.9

*Continued on next page...*

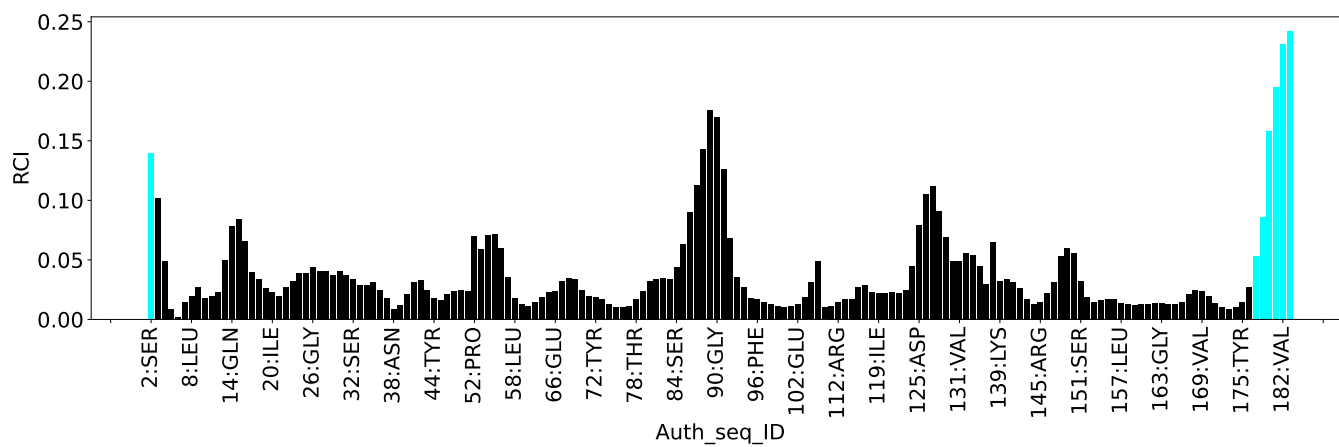
Continued from previous page...

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	37	LYS	CG	36.31	19.35 – 30.45	10.3
1	A	4	GLU	CG	25.06	30.20 – 42.01	-9.4
1	A	55	ASN	HD22	2.79	4.69 – 9.61	-8.9
1	A	111	ILE	CG1	42.09	19.24 – 36.26	8.4
1	A	38	ASN	HB2	0.51	1.27 – 4.34	-7.5
1	A	152	LYS	CD	21.32	23.50 – 34.42	-7.0
1	A	38	ASN	HB3	0.70	1.12 – 4.38	-6.3
1	A	63	ILE	CD1	23.59	5.18 – 21.60	6.2
1	A	111	ILE	CB	26.23	28.63 – 48.45	-6.2
1	A	111	ILE	CD1	23.52	5.18 – 21.60	6.2
1	A	72	TYR	HB2	0.74	1.09 – 4.72	-6.0
1	A	139	LYS	CG	31.52	19.35 – 30.45	6.0
1	A	63	ILE	CG2	25.23	10.93 – 24.12	5.8
1	A	122	ILE	CG2	9.86	10.93 – 24.12	-5.8
1	A	46	VAL	HG11	-0.68	-0.48 – 2.12	-5.8
1	A	46	VAL	HG12	-0.68	-0.48 – 2.12	-5.8
1	A	46	VAL	HG13	-0.68	-0.48 – 2.12	-5.8
1	A	122	ILE	HB	0.13	0.35 – 3.22	-5.8
1	A	145	ARG	HD2	1.83	1.97 – 4.26	-5.6
1	A	140	LEU	CB	32.29	33.11 – 51.34	-5.5
1	A	111	ILE	CG2	24.43	10.93 – 24.12	5.2
1	A	114	ASN	CB	30.36	30.50 – 46.89	-5.1

### 7.1.5 Random Coil Index (RCI) plots

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition. If well-defined core and ill-defined regions are not identified then it is shown as gray bars.

Random coil index (RCI) for chain A:



## 8 NMR restraints analysis

### 8.1 Conformationally restricting restraints

The following table provides the summary of experimentally observed NMR restraints in different categories. Restraints are classified into different categories based on the sequence separation of the atoms involved.

Description	Value
Total distance restraints	1320
Intra-residue ( $ i-j =0$ )	398
Sequential ( $ i-j =1$ )	421
Medium range ( $ i-j >1$ and $ i-j <5$ )	93
Long range ( $ i-j \geq 5$ )	374
Inter-chain	0
Hydrogen bond restraints	34
Disulfide bond restraints	0
Total dihedral-angle restraints	237
Number of unmapped restraints	327
Number of restraints per residue	8.5
Number of long range restraints per residue <sup>1</sup>	2.2

<sup>1</sup>Long range hydrogen bonds and disulfide bonds are counted as long range restraints while calculating the number of long range restraints per residue

### 8.2 Residual restraint violations

This section provides the overview of the restraint violations analysis. The violations are binned as small, medium and large violations based on its absolute value. Average number of violations per model is calculated by dividing the total number of violations in each bin by the size of the ensemble.

#### 8.2.1 Average number of distance violations per model

Distance violations less than 0.1 Å are not included in the calculation.

Bins (Å)	Average number of violations per model	Max (Å)
0.1-0.2 (Small)	9.0	0.2
0.2-0.5 (Medium)	10.0	0.5
>0.5 (Large)	27.6	4.24

### 8.2.2 Average number of dihedral-angle violations per model

Dihedral-angle violations less than 1° are not included in the calculation.

Bins (°)	Average number of violations per model	Max (°)
1.0-10.0 (Small)	15.7	6.9
10.0-20.0 (Medium)	None	None
>20.0 (Large)	None	None

## 9 Distance violation analysis [i](#)

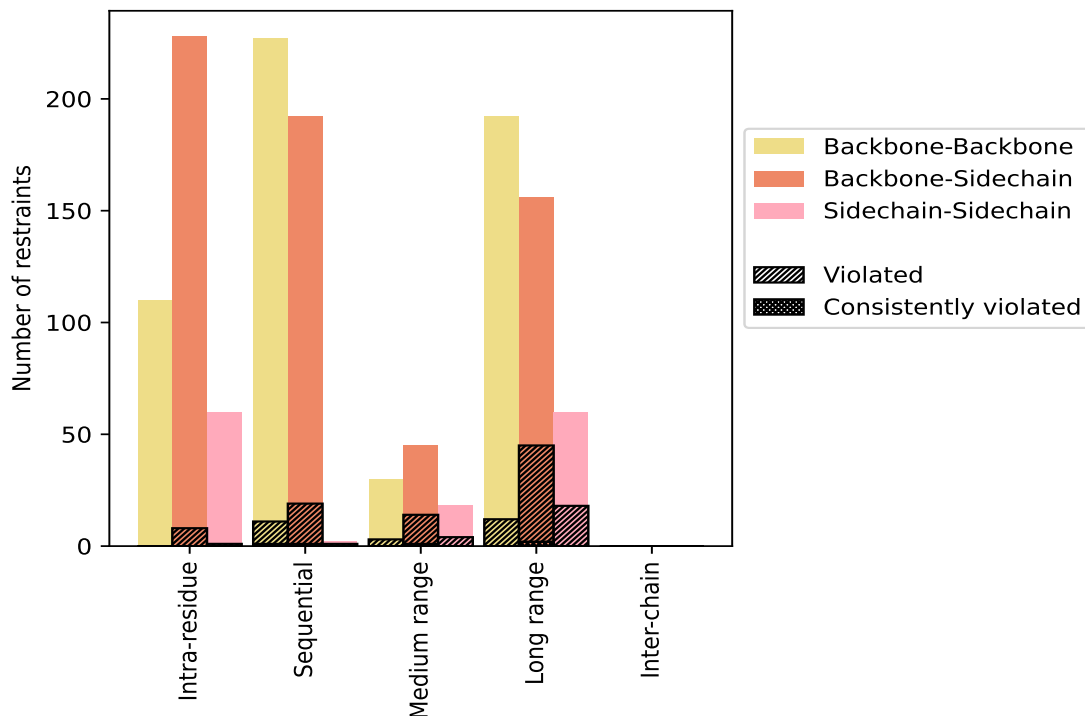
### 9.1 Summary of distance violations [i](#)

The following table shows the summary of distance violations in different restraint categories based on the sequence separation of the atoms involved. Each category is further sub-divided into three sub-categories based on the atoms involved. Violations less than 0.1 Å are not included in the statistics.

Restrains type	Count	% <sup>1</sup>	Violated <sup>3</sup>			Consistently Violated <sup>4</sup>		
			Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>	Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>
<b>Intra-residue (<math> i-j =0</math>)</b>	<b>398</b>	<b>30.2</b>	<b>9</b>	<b>2.3</b>	<b>0.7</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
Backbone-Backbone	110	8.3	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	228	17.3	8	3.5	0.6	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	60	4.5	1	1.7	0.1	0	0.0	0.0
<b>Sequential (<math> i-j =1</math>)</b>	<b>421</b>	<b>31.9</b>	<b>31</b>	<b>7.4</b>	<b>2.3</b>	<b>2</b>	<b>0.5</b>	<b>0.2</b>
Backbone-Backbone	227	17.2	11	4.8	0.8	1	0.4	0.1
Backbone-Sidechain	192	14.5	19	9.9	1.4	1	0.5	0.1
Sidechain-Sidechain	2	0.2	1	50.0	0.1	0	0.0	0.0
<b>Medium range (<math> i-j &gt;1</math> &amp; <math> i-j &lt;5</math>)</b>	<b>93</b>	<b>7.0</b>	<b>21</b>	<b>22.6</b>	<b>1.6</b>	<b>1</b>	<b>1.1</b>	<b>0.1</b>
Backbone-Backbone	30	2.3	3	10.0	0.2	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	45	3.4	14	31.1	1.1	1	2.2	0.1
Sidechain-Sidechain	18	1.4	4	22.2	0.3	0	0.0	0.0
<b>Long range (<math> i-j \geq 5</math>)</b>	<b>374</b>	<b>28.3</b>	<b>74</b>	<b>19.8</b>	<b>5.6</b>	<b>2</b>	<b>0.5</b>	<b>0.2</b>
Backbone-Backbone	158	12.0	11	7.0	0.8	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	156	11.8	45	28.8	3.4	2	1.3	0.2
Sidechain-Sidechain	60	4.5	18	30.0	1.4	0	0.0	0.0
<b>Inter-chain</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
<b>Hydrogen bond</b>	<b>34</b>	<b>2.6</b>	<b>1</b>	<b>2.9</b>	<b>0.1</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
<b>Disulfide bond</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>	<b>0</b>	<b>0.0</b>	<b>0.0</b>
<b>Total</b>	<b>1320</b>	<b>100.0</b>	<b>136</b>	<b>10.3</b>	<b>10.3</b>	<b>5</b>	<b>0.4</b>	<b>0.4</b>
Backbone-Backbone	559	42.3	26	4.7	2.0	1	0.2	0.1
Backbone-Sidechain	621	47.0	86	13.8	6.5	4	0.6	0.3
Sidechain-Sidechain	140	10.6	24	17.1	1.8	0	0.0	0.0

<sup>1</sup> percentage calculated with respect to the total number of distance restraints, <sup>2</sup> percentage calculated with respect to the number of restraints in a particular restraint category, <sup>3</sup> violated in at least one model, <sup>4</sup> violated in all the models

### 9.1.1 Bar chart : Distribution of distance restraints and violations [i](#)



Violated and consistently violated restraints are shown using different hatch patterns in their respective categories. The hydrogen bonds and disulfied bonds are counted in their appropriate category on the x-axis

## 9.2 Distance violation statistics for each model [i](#)

The following table provides the distance violation statistics for each model in the ensemble. Violations less than 0.1 Å are not included in the statistics.

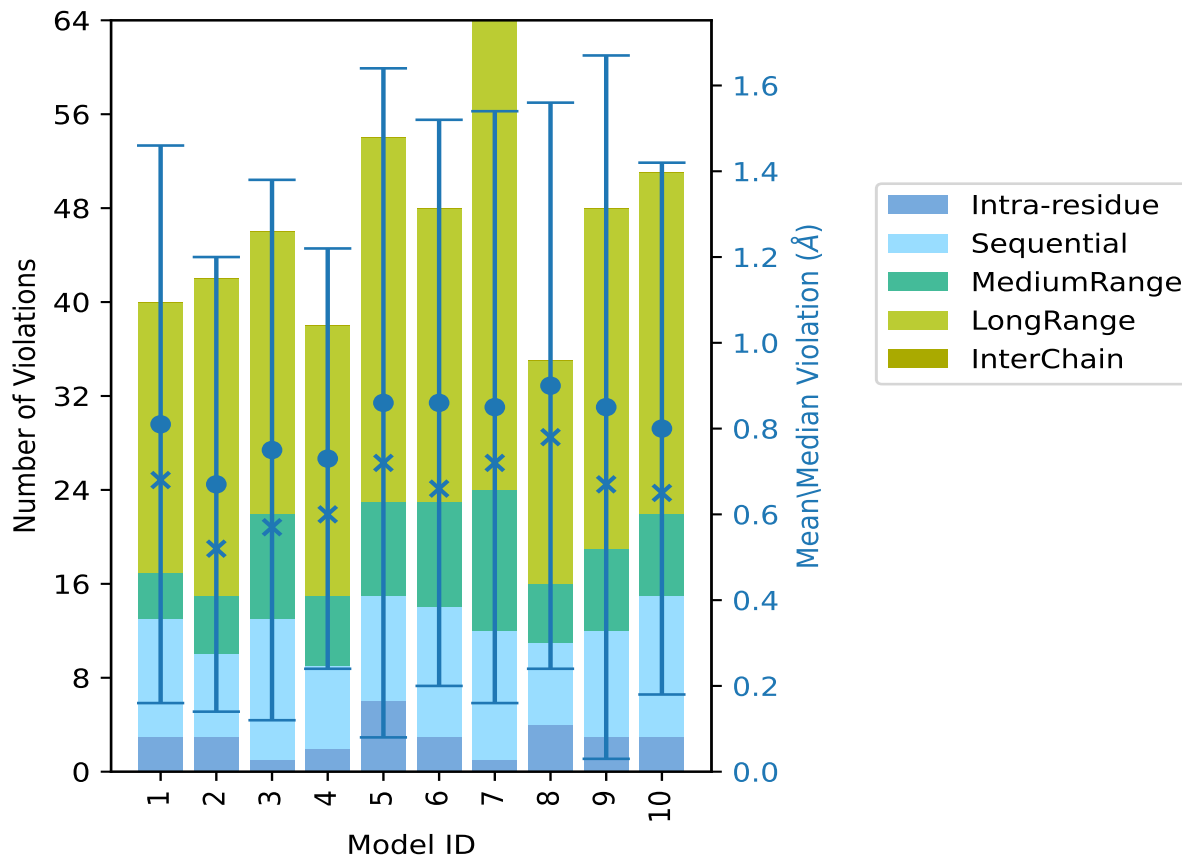
Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD <sup>6</sup> (Å)	Median (Å)
	IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total				
1	3	10	4	23	0	40	0.81	3.41	0.65	0.68
2	3	7	5	27	0	42	0.67	2.04	0.53	0.52
3	1	12	9	24	0	46	0.75	2.89	0.63	0.57
4	2	7	6	23	0	38	0.73	2.03	0.49	0.6
5	6	9	8	31	0	54	0.86	3.94	0.78	0.72
6	3	11	9	25	0	48	0.86	3.32	0.66	0.66
7	1	11	12	40	0	64	0.85	2.59	0.69	0.72
8	4	7	5	19	0	35	0.9	3.27	0.66	0.78
9	3	9	7	29	0	48	0.85	4.24	0.82	0.67
10	3	12	7	29	0	51	0.8	2.67	0.62	0.65

<sup>1</sup>Intra-residue restraints, <sup>2</sup>Sequential restraints, <sup>3</sup>Medium range restraints, <sup>4</sup>Long range restraints,



<sup>5</sup>Inter-chain restraints, <sup>6</sup>Standard deviation

### 9.2.1 Bar graph : Distance Violation statistics for each model [i](#)



The mean(dot),median(x) and the standard deviation are shown in blue with respect to the y axis on the right

### 9.3 Distance violation statistics for the ensemble [i](#)

Violation analysis may find that some restraints are violated in few models and some are violated in most of models. The following table provides this information as number of violated restraints for a given fraction of the ensemble. In total, 1151(IR:389, SQ:390, MR:72, LR:300, IC:0) restraints are not violated in the ensemble.

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total	Count <sup>6</sup>	%
3	15	4	18	0	40	1	10.0
1	2	6	15	0	24	2	20.0
1	3	2	11	0	17	3	30.0
3	5	5	10	0	23	4	40.0

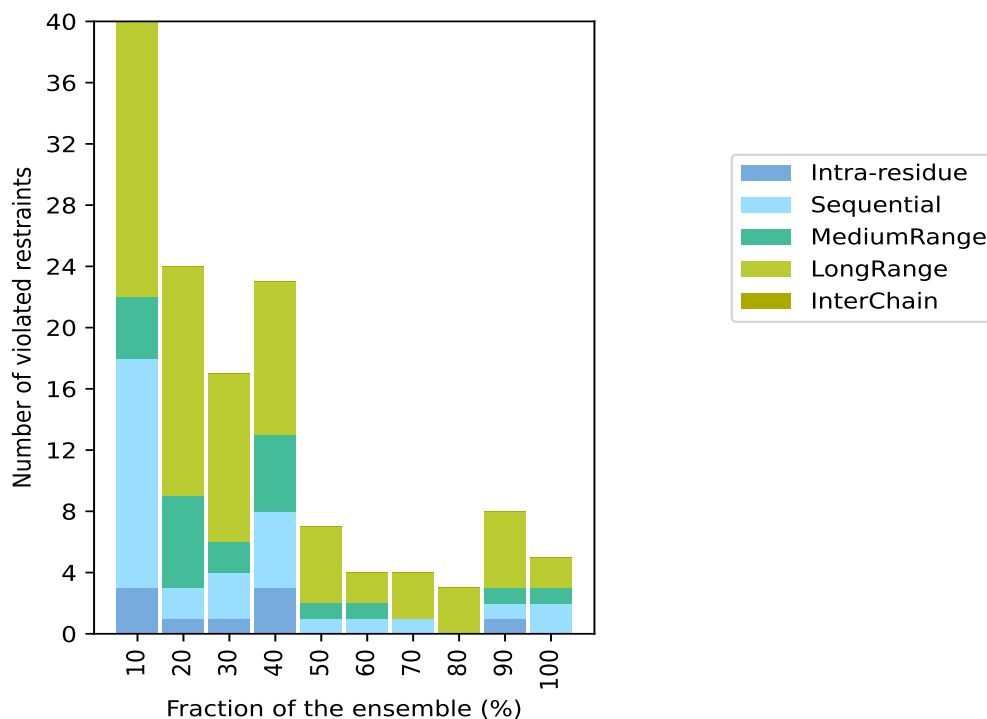
*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total	Count <sup>6</sup>	%
0	1	1	5	0	7	5	50.0
0	1	1	2	0	4	6	60.0
0	1	0	3	0	4	7	70.0
0	0	0	3	0	3	8	80.0
1	1	1	5	0	8	9	90.0
0	2	1	2	0	5	10	100.0

<sup>1</sup>Intra-residue restraints, <sup>2</sup>Sequential restraints, <sup>3</sup>Medium range restraints, <sup>4</sup>Long range restraints, <sup>5</sup>Inter-chain restraints, <sup>6</sup> Number of models with violations

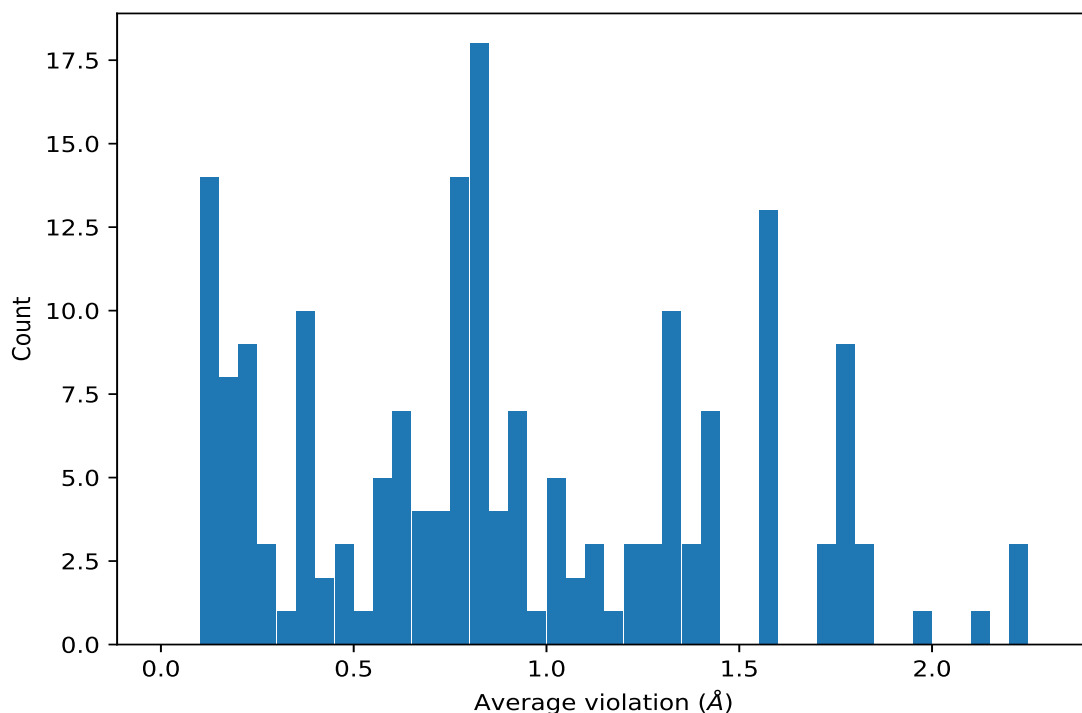
### 9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [i](#)



## 9.4 Most violated distance restraints in the ensemble [i](#)

### 9.4.1 Histogram : Distribution of mean distance violations [i](#)

The following histogram shows the distribution of the average value of the violation. The average is calculated for each restraint that is violated in more than one model over all the violated models in the ensemble



#### 9.4.2 Table: Most violated distance restraints [i](#)

The following table provides the mean and the standard deviation of the violation for each restraint sorted by number of violated models and the mean value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint. Rows with same key represent combinatorial or ambiguous restraints and are counted as a single restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	10	1.28	0.13	1.29
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	10	1.27	0.19	1.35
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	10	1.03	0.43	0.94
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	10	0.41	0.08	0.38
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	10	0.24	0.07	0.22
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	9	2.14	0.94	1.98
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	9	1.77	0.92	1.55
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	9	0.85	0.4	0.89
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	9	0.82	0.3	0.91
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	9	0.7	0.17	0.67
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	9	0.66	0.18	0.72
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	9	0.43	0.01	0.43
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	9	0.2	0.01	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	9	0.2	0.01	0.2
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	8	1.75	1.23	1.44
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	8	1.28	0.36	1.3

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	8	0.58	0.26	0.59
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	7	1.36	0.31	1.5
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	7	1.36	0.31	1.5
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	7	1.36	0.31	1.5
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	7	0.9	0.35	1.08
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	7	0.84	0.33	0.74
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	7	0.84	0.33	0.74
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	7	0.84	0.33	0.74
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	7	0.74	0.11	0.77
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	6	1.76	1.59	1.57
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	6	1.08	0.33	1.15
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	6	0.67	0.32	0.66
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	6	0.53	0.01	0.53
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG21	5	1.55	0.49	1.74
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG22	5	1.55	0.49	1.74
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG23	5	1.55	0.49	1.74
(1,1022)	1:A:175:TYR:H	1:A:4:GLU:HG3	5	1.07	0.34	1.11
(1,1057)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:33:ILE:HG21	5	1.02	0.44	1.09
(1,209)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	5	0.8	0.35	0.98
(1,1056)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	5	0.8	0.35	0.98
(1,88)	1:A:25:GLU:H	1:A:26:GLY:HA2	5	0.17	0.04	0.16
(1,214)	1:A:45:GLN:H	1:A:43:THR:HB	5	0.13	0.02	0.13
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD21	4	1.79	0.14	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD22	4	1.79	0.14	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD23	4	1.79	0.14	1.81
(1,758)	1:A:147:VAL:H	1:A:70:ARG:HG3	4	1.42	0.02	1.42
(1,1058)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	4	1.32	0.97	1.32
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD11	1:A:165:CYS:HB3	4	1.0	0.6	0.7
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD12	1:A:165:CYS:HB3	4	1.0	0.6	0.7
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD13	1:A:165:CYS:HB3	4	1.0	0.6	0.7
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD11	4	0.93	0.1	0.92
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD12	4	0.93	0.1	0.92
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD13	4	0.93	0.1	0.92
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD11	4	0.91	0.07	0.9
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD12	4	0.91	0.07	0.9
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD13	4	0.91	0.07	0.9
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG21	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG22	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG23	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG21	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG22	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG23	4	0.84	0.1	0.86

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG21	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG22	4	0.84	0.1	0.86
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG23	4	0.84	0.1	0.86
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG21	4	0.83	0.41	1.01
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG22	4	0.83	0.41	1.01
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG23	4	0.83	0.41	1.01
(1,221)	1:A:45:GLN:H	1:A:45:GLN:HE22	4	0.79	0.12	0.82
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:47:CYS:HA	4	0.78	0.45	0.75
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:47:CYS:HA	4	0.78	0.45	0.75
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:47:CYS:HA	4	0.78	0.45	0.75
(1,61)	1:A:18:GLY:H	1:A:16:GLU:HB3	4	0.74	0.59	0.74
(1,996)	1:A:173:VAL:H	1:A:9:ASP:HB3	4	0.72	0.09	0.68
(1,666)	1:A:129:THR:H	1:A:139:LYS:HG3	4	0.68	0.54	0.64
(1,281)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HB3	4	0.61	0.08	0.59
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:77:PHE:HA	4	0.49	0.03	0.49
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:77:PHE:HA	4	0.49	0.03	0.49
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:77:PHE:HA	4	0.49	0.03	0.49
(1,1035)	1:A:176:LYS:H	1:A:176:LYS:HD3	4	0.36	0.04	0.38
(1,301)	1:A:65:ARG:H	1:A:65:ARG:HB3	4	0.36	0.23	0.29
(1,442)	1:A:91:THR:H	1:A:90:GLY:HA2	4	0.34	0.22	0.34
(1,882)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HB	4	0.27	0.11	0.26
(1,1227)	1:A:79:LEU:HA	1:A:166:ILE:HG13	4	0.27	0.1	0.26
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG11	4	0.22	0.06	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG12	4	0.22	0.06	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG13	4	0.22	0.06	0.22
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD21	4	0.12	0.02	0.12
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD22	4	0.12	0.02	0.12
(1,953)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HA	4	0.12	0.01	0.12
(1,1270)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:46:VAL:HG21	3	1.96	0.63	2.06
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD11	3	1.84	0.3	1.79
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD12	3	1.84	0.3	1.79
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD13	3	1.84	0.3	1.79
(1,1266)	1:A:30:GLU:HA	1:A:31:VAL:HG21	3	1.57	0.89	2.19
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG11	3	1.42	0.25	1.46
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG12	3	1.42	0.25	1.46
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG13	3	1.42	0.25	1.46
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD11	3	1.32	0.31	1.49
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD12	3	1.32	0.31	1.49
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD13	3	1.32	0.31	1.49
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:165:CYS:HB3	3	1.31	0.35	1.51
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:165:CYS:HB3	3	1.31	0.35	1.51
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:165:CYS:HB3	3	1.31	0.35	1.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,782)	1:A:155:PHE:H	1:A:102:GLU:HG3	3	0.98	0.24	1.12
(1,332)	1:A:74:GLU:H	1:A:74:GLU:HB3	3	0.79	0.14	0.88
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG21	3	0.77	0.13	0.78
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG22	3	0.77	0.13	0.78
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG23	3	0.77	0.13	0.78
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD11	3	0.62	0.25	0.66
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD12	3	0.62	0.25	0.66
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD13	3	0.62	0.25	0.66
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG21	3	0.6	0.27	0.67
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG22	3	0.6	0.27	0.67
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG23	3	0.6	0.27	0.67
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD11	3	0.57	0.11	0.64
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD12	3	0.57	0.11	0.64
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD13	3	0.57	0.11	0.64
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	3	0.35	0.11	0.39
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	3	0.35	0.11	0.39
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG11	3	0.2	0.12	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG12	3	0.2	0.12	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG13	3	0.2	0.12	0.12
(1,228)	1:A:29:GLU:H	1:A:46:VAL:HB	3	0.18	0.05	0.21
(1,802)	1:A:158:ALA:H	1:A:157:LEU:HB3	3	0.17	0.04	0.16
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD11	3	0.13	0.02	0.14
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD12	3	0.13	0.02	0.14
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD13	3	0.13	0.02	0.14
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG11	1:A:166:ILE:HB	2	2.22	0.14	2.22
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG12	1:A:166:ILE:HB	2	2.22	0.14	2.22
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG13	1:A:166:ILE:HB	2	2.22	0.14	2.22
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG21	2	1.76	0.08	1.76
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG22	2	1.76	0.08	1.76
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG23	2	1.76	0.08	1.76
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG21	2	1.73	0.27	1.73
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG22	2	1.73	0.27	1.73
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG23	2	1.73	0.27	1.73
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD11	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD12	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD13	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD11	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD12	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD13	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD11	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD12	2	1.57	0.68	1.57
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD13	2	1.57	0.68	1.57

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG21	2	1.42	0.03	1.42
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG22	2	1.42	0.03	1.42
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG23	2	1.42	0.03	1.42
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG21	2	1.3	0.58	1.3
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG22	2	1.3	0.58	1.3
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG23	2	1.3	0.58	1.3
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG11	2	1.22	0.11	1.22
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG12	2	1.22	0.11	1.22
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG13	2	1.22	0.11	1.22
(1,824)	1:A:56:ASN:H	1:A:161:ASP:HB3	2	1.18	0.26	1.18
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG21	1:A:119:ILE:HG13	2	1.1	0.12	1.1
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG22	1:A:119:ILE:HG13	2	1.1	0.12	1.1
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG23	1:A:119:ILE:HG13	2	1.1	0.12	1.1
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD21	1:A:13:VAL:HB	2	0.86	0.75	0.86
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD22	1:A:13:VAL:HB	2	0.86	0.75	0.86
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD23	1:A:13:VAL:HB	2	0.86	0.75	0.86
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	2	0.77	0.01	0.77
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG22	2	0.77	0.01	0.77
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG23	2	0.77	0.01	0.77
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD11	1:A:129:THR:HB	2	0.76	0.12	0.76
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD12	1:A:129:THR:HB	2	0.76	0.12	0.76
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD13	1:A:129:THR:HB	2	0.76	0.12	0.76
(1,840)	1:A:54:GLN:H	1:A:163:GLY:HA2	2	0.66	0.11	0.66
(1,789)	1:A:99:TYR:H	1:A:157:LEU:HB3	2	0.57	0.3	0.57
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG21	2	0.39	0.0	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG22	2	0.39	0.0	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG23	2	0.39	0.0	0.39
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG11	2	0.38	0.12	0.38
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG12	2	0.38	0.12	0.38
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG13	2	0.38	0.12	0.38
(1,58)	1:A:17:LEU:H	1:A:16:GLU:HA	2	0.29	0.09	0.29
(1,69)	1:A:17:LEU:H	1:A:19:TRP:H	2	0.19	0.05	0.19
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG21	2	0.15	0.01	0.15
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG22	2	0.15	0.01	0.15
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG23	2	0.15	0.01	0.15
(1,195)	1:A:29:GLU:H	1:A:44:TYR:HA	2	0.15	0.02	0.15
(1,896)	1:A:46:VAL:H	1:A:167:ALA:HA	2	0.14	0.0	0.14
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD11	1:A:119:ILE:HB	2	0.14	0.03	0.14
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD12	1:A:119:ILE:HB	2	0.14	0.03	0.14
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD13	1:A:119:ILE:HB	2	0.14	0.03	0.14
(1,17)	1:A:11:ARG:H	1:A:9:ASP:HA	2	0.12	0.01	0.12
(1,667)	1:A:77:PHE:H	1:A:140:LEU:HA	2	0.12	0.01	0.12

Continued on next page...

Continued from previous page...

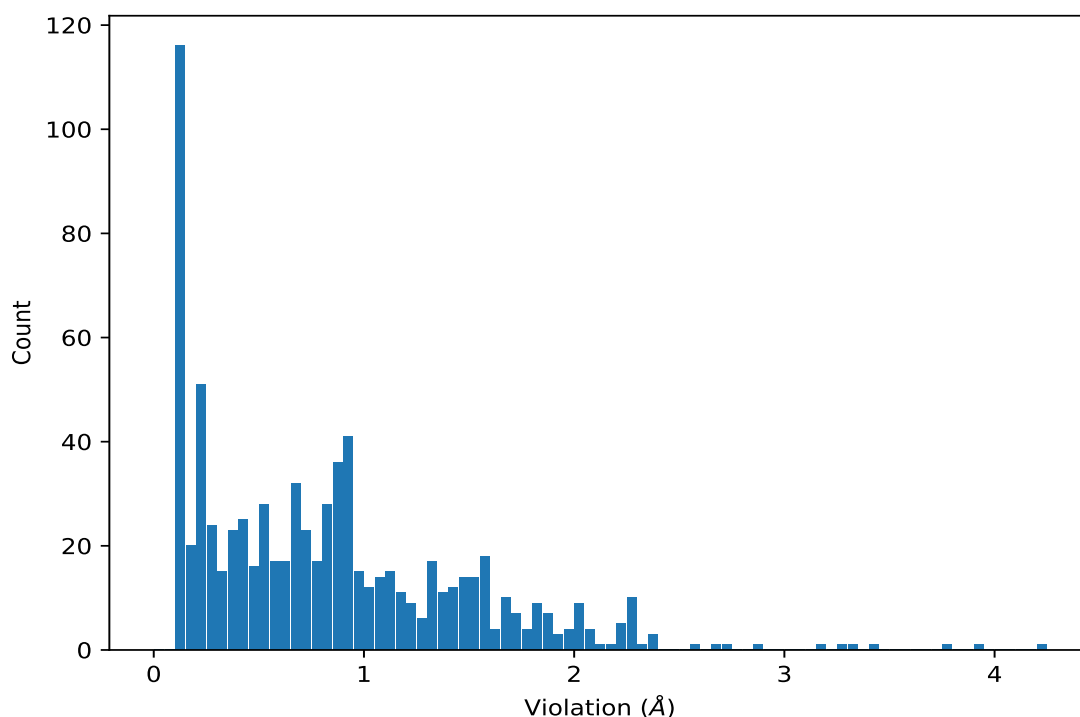
Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(3,12)	1:A:56:ASN:H	1:A:161:ASP:O	2	0.12	0.02	0.12

<sup>1</sup>Number of violated models, <sup>2</sup>Standard deviation

## 9.5 All violated distance restraints [i](#)

### 9.5.1 Histogram : Distribution of distance violations [i](#)

The following histogram shows the distribution of the absolute value of the violation for all violated restraints in the ensemble.



### 9.5.2 Table : All distance violations [i](#)

The following table lists the absolute value of the violation for each restraint in the ensemble sorted by its value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint. Rows with same key represent combinatorial or ambiguous restraints and are counted as a single restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	9	4.24
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	5	3.94
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	9	3.78

Continued on next page...



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	1	3.41
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	6	3.32
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	8	3.27
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	5	3.18
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	3	2.89
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	8	2.7
(1,1270)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:46:VAL:HG21	10	2.67
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	7	2.59
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG11	1:A:166:ILE:HB	5	2.36
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG12	1:A:166:ILE:HB	5	2.36
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG13	1:A:166:ILE:HB	5	2.36
(1,1058)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	6	2.33
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	7	2.28
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD11	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD12	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD13	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD11	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD12	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD13	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD11	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD12	3	2.25
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD13	3	2.25
(1,1058)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	7	2.24
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD11	7	2.23
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD12	7	2.23
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD13	7	2.23
(1,1266)	1:A:30:GLU:HA	1:A:31:VAL:HG21	7	2.21
(1,1266)	1:A:30:GLU:HA	1:A:31:VAL:HG21	6	2.19
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	1	2.11
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG11	1:A:166:ILE:HB	10	2.09
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG12	1:A:166:ILE:HB	10	2.09
(1,1220)	1:A:46:VAL:HG13	1:A:166:ILE:HB	10	2.09
(1,1270)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:46:VAL:HG21	5	2.06
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	2	2.04
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD11	1:A:165:CYS:HB3	7	2.04
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD12	1:A:165:CYS:HB3	7	2.04
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD13	1:A:165:CYS:HB3	7	2.04
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	4	2.03
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG21	10	2.0
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG22	10	2.0
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG23	10	2.0
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	3	2.0

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	10	1.98
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD21	3	1.97
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD22	3	1.97
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD23	3	1.97
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG21	9	1.95
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG22	9	1.95
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG23	9	1.95
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	5	1.9
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG21	10	1.89
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG22	10	1.89
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG23	10	1.89
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG21	6	1.88
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG22	6	1.88
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG23	6	1.88
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG21	7	1.83
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG22	7	1.83
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG23	7	1.83
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD21	7	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD22	7	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD23	7	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD21	10	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD22	10	1.81
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD23	10	1.81
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD11	5	1.79
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD12	5	1.79
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD13	5	1.79
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	2	1.75
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG21	7	1.74
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG22	7	1.74
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG23	7	1.74
(1,1057)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:33:ILE:HG21	6	1.73
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG11	5	1.71
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG12	5	1.71
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG13	5	1.71
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	3	1.7
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	3	1.7
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	3	1.7
(1,401)	1:A:83:ASN:H	1:A:85:LEU:HD11	7	1.69
(1,401)	1:A:83:ASN:H	1:A:85:LEU:HD12	7	1.69
(1,401)	1:A:83:ASN:H	1:A:85:LEU:HD13	7	1.69
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	9	1.69
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG21	6	1.68

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG22	6	1.68
(1,211)	1:A:45:GLN:H	1:A:31:VAL:HG23	6	1.68
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	8	1.61
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD21	1:A:13:VAL:HB	6	1.6
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD22	1:A:13:VAL:HB	6	1.6
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD23	1:A:13:VAL:HB	6	1.6
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:165:CYS:HB3	1	1.59
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:165:CYS:HB3	1	1.59
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:165:CYS:HB3	1	1.59
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD11	7	1.58
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD12	7	1.58
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD13	7	1.58
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	7	1.58
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	7	1.58
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	7	1.58
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD21	6	1.58
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD22	6	1.58
(1,1244)	1:A:46:VAL:HB	1:A:168:LEU:HD23	6	1.58
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	10	1.58
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG21	2	1.57
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG22	2	1.57
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG23	2	1.57
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	1	1.56
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	7	1.55
(1,1022)	1:A:175:TYR:H	1:A:4:GLU:HG3	1	1.54
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	4	1.53
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	4	1.53
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	4	1.53
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	4	1.52
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:165:CYS:HB3	5	1.51
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:165:CYS:HB3	5	1.51
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:165:CYS:HB3	5	1.51
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD11	2	1.5
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD12	2	1.5
(1,807)	1:A:159:PHE:H	1:A:98:LEU:HD13	2	1.5
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	5	1.5
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	5	1.5
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	5	1.5
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD11	2	1.49
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD12	2	1.49
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD13	2	1.49
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	2	1.49

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	2	1.49
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	2	1.49
(1,758)	1:A:147:VAL:H	1:A:70:ARG:HG3	2	1.46
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG11	8	1.46
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG12	8	1.46
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG13	8	1.46
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG21	5	1.46
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG22	5	1.46
(1,223)	1:A:27:GLY:H	1:A:46:VAL:HG23	5	1.46
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	9	1.46
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	8	1.45
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	8	1.45
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	8	1.45
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	3	1.45
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG21	6	1.45
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG22	6	1.45
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG23	6	1.45
(1,824)	1:A:56:ASN:H	1:A:161:ASP:HB3	9	1.44
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	1	1.44
(1,758)	1:A:147:VAL:H	1:A:70:ARG:HG3	7	1.43
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	10	1.43
(1,758)	1:A:147:VAL:H	1:A:70:ARG:HG3	4	1.41
(1,758)	1:A:147:VAL:H	1:A:70:ARG:HG3	9	1.4
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG21	7	1.39
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG22	7	1.39
(1,117)	1:A:29:GLU:H	1:A:31:VAL:HG23	7	1.39
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	5	1.38
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	4	1.36
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:47:CYS:HA	1	1.36
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:47:CYS:HA	1	1.36
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:47:CYS:HA	1	1.36
(1,61)	1:A:18:GLY:H	1:A:16:GLU:HB3	9	1.35
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	8	1.35
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	10	1.34
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	10	1.34
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG11	5	1.33
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG12	5	1.33
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG13	5	1.33
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	5	1.32
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	3	1.32
(1,666)	1:A:129:THR:H	1:A:139:LYS:HG3	7	1.32
(1,61)	1:A:18:GLY:H	1:A:16:GLU:HB3	1	1.32

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	3	1.32
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	8	1.32
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	7	1.31
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	6	1.31
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	9	1.3
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	4	1.3
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	9	1.3
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	5	1.3
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	1	1.29
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	8	1.28
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	2	1.28
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	10	1.27
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	6	1.26
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	4	1.25
(1,209)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	9	1.24
(1,1056)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	9	1.24
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	7	1.23
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	2	1.22
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG21	1:A:119:ILE:HG13	8	1.22
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG22	1:A:119:ILE:HG13	8	1.22
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG23	1:A:119:ILE:HG13	8	1.22
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	4	1.21
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	10	1.21
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	3	1.19
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	4	1.19
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG21	3	1.18
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG22	3	1.18
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG23	3	1.18
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	8	1.18
(1,782)	1:A:155:PHE:H	1:A:102:GLU:HG3	6	1.18
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	1	1.18
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	4	1.16
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	9	1.16
(1,1022)	1:A:175:TYR:H	1:A:4:GLU:HG3	4	1.16
(1,1057)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:33:ILE:HG21	7	1.15
(1,1270)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:46:VAL:HG21	9	1.14
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	6	1.13
(1,782)	1:A:155:PHE:H	1:A:102:GLU:HG3	1	1.12
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	10	1.12
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	9	1.12
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG11	10	1.11
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG12	10	1.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,872)	1:A:166:ILE:H	1:A:46:VAL:HG13	10	1.11
(1,666)	1:A:129:THR:H	1:A:139:LYS:HG3	10	1.11
(1,1022)	1:A:175:TYR:H	1:A:4:GLU:HG3	8	1.11
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG11	6	1.1
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG12	6	1.1
(1,52)	1:A:16:GLU:H	1:A:13:VAL:HG13	6	1.1
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	2	1.1
(1,1057)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:33:ILE:HG21	3	1.09
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD11	7	1.08
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD12	7	1.08
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD13	7	1.08
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG21	7	1.08
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG22	7	1.08
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG23	7	1.08
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	5	1.08
(1,1022)	1:A:175:TYR:H	1:A:4:GLU:HG3	7	1.08
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	2	1.06
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:47:CYS:HA	5	1.06
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:47:CYS:HA	5	1.06
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:47:CYS:HA	5	1.06
(1,1060)	1:A:141:ASN:HD22	1:A:124:ALA:HB1	9	1.05
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD11	10	1.03
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD12	10	1.03
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD13	10	1.03
(1,716)	1:A:73:ILE:H	1:A:144:ILE:HG13	6	1.03
(1,209)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	4	1.03
(1,1056)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	4	1.03
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	1	1.02
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	8	1.02
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	9	1.0
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	1	1.0
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	1	1.0
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	1	1.0
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	7	0.99
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	7	0.99
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG21	1:A:119:ILE:HG13	5	0.99
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG22	1:A:119:ILE:HG13	5	0.99
(1,1201)	1:A:147:VAL:HG23	1:A:119:ILE:HG13	5	0.99
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	8	0.98
(1,209)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	3	0.98
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	5	0.98
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	5	0.98

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	5	0.98
(1,1056)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	3	0.98
(1,777)	1:A:102:GLU:H	1:A:150:LEU:HD21	6	0.97
(1,777)	1:A:102:GLU:H	1:A:150:LEU:HD22	6	0.97
(1,777)	1:A:102:GLU:H	1:A:150:LEU:HD23	6	0.97
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	3	0.96
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD11	6	0.95
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD12	6	0.95
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD13	6	0.95
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	10	0.94
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	10	0.94
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	10	0.94
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	5	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG21	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG22	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG23	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG21	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG22	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG23	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG21	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG22	6	0.94
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG23	6	0.94
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG21	10	0.93
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG22	10	0.93
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG23	10	0.93
(1,221)	1:A:45:GLN:H	1:A:45:GLN:HE22	8	0.93
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	8	0.93
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	1	0.93
(1,1193)	1:A:98:LEU:HD21	1:A:145:ARG:HB3	1	0.93
(1,1193)	1:A:98:LEU:HD22	1:A:145:ARG:HB3	1	0.93
(1,1193)	1:A:98:LEU:HD23	1:A:145:ARG:HB3	1	0.93
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD11	3	0.92
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD12	3	0.92
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD13	3	0.92
(1,824)	1:A:56:ASN:H	1:A:161:ASP:HB3	7	0.92
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG21	5	0.92
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG22	5	0.92
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG23	5	0.92
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	10	0.91
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	1	0.91
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD11	3	0.9
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD12	3	0.9

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD13	3	0.9
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD11	5	0.9
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD12	5	0.9
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD13	5	0.9
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	6	0.9
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	9	0.89
(1,332)	1:A:74:GLU:H	1:A:74:GLU:HB3	7	0.89
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG21	9	0.89
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG22	9	0.89
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG23	9	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD11	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD12	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:157:LEU:HD13	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD11	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD12	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:157:LEU:HD13	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD11	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD12	8	0.89
(1,1205)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:157:LEU:HD13	8	0.89
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD11	5	0.88
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD12	5	0.88
(1,818)	1:A:160:GLN:H	1:A:98:LEU:HD13	5	0.88
(1,332)	1:A:74:GLU:H	1:A:74:GLU:HB3	5	0.88
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	9	0.88
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD11	1:A:129:THR:HB	7	0.88
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD12	1:A:129:THR:HB	7	0.88
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD13	1:A:129:THR:HB	7	0.88
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD11	7	0.87
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD12	7	0.87
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD13	7	0.87
(1,789)	1:A:99:TYR:H	1:A:157:LEU:HB3	5	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG21	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG22	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG23	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG21	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG22	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG23	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG21	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG22	3	0.87
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG23	3	0.87
(1,996)	1:A:173:VAL:H	1:A:9:ASP:HB3	7	0.86
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	2	0.85

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG21	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG22	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG23	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG21	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG22	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG23	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG21	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG22	7	0.85
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG23	7	0.85
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	2	0.85
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	9	0.84
(1,221)	1:A:45:GLN:H	1:A:45:GLN:HE22	5	0.84
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD11	6	0.83
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD12	6	0.83
(1,955)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HD13	6	0.83
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD11	2	0.83
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD12	2	0.83
(1,669)	1:A:129:THR:H	1:A:140:LEU:HD13	2	0.83
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	2	0.83
(1,1271)	1:A:31:VAL:HG21	1:A:32:SER:HA	6	0.83
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	10	0.82
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	8	0.82
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	1	0.82
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:165:CYS:HB3	4	0.82
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:165:CYS:HB3	4	0.82
(1,1218)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:165:CYS:HB3	4	0.82
(1,221)	1:A:45:GLN:H	1:A:45:GLN:HE22	10	0.81
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD11	10	0.79
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD12	10	0.79
(1,922)	1:A:78:THR:H	1:A:168:LEU:HD13	10	0.79
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	3	0.79
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG21	8	0.78
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG22	8	0.78
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG23	8	0.78
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	6	0.78
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG22	6	0.78
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG23	6	0.78
(1,840)	1:A:54:GLN:H	1:A:163:GLY:HA2	4	0.77
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	8	0.77
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	1	0.77
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	7	0.76
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG22	7	0.76

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,210)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG23	7	0.76
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	3	0.76
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	4	0.74
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	6	0.74
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	8	0.74
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	8	0.74
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	8	0.74
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	5	0.73
(1,301)	1:A:65:ARG:H	1:A:65:ARG:HB3	5	0.73
(1,281)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HB3	10	0.73
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	7	0.73
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	9	0.72
(1,1261)	1:A:147:VAL:HB	1:A:71:VAL:HG11	1	0.72
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	6	0.72
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	6	0.72
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	6	0.72
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	8	0.71
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG21	7	0.71
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG22	7	0.71
(1,432)	1:A:90:GLY:H	1:A:88:VAL:HG23	7	0.71
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	7	0.71
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD11	1:A:165:CYS:HB3	8	0.71
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD12	1:A:165:CYS:HB3	8	0.71
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD13	1:A:165:CYS:HB3	8	0.71
(1,1057)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:33:ILE:HG21	9	0.71
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	5	0.7
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	9	0.7
(1,1051)	1:A:97:ASN:HD21	1:A:162:VAL:HG21	3	0.7
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	2	0.69
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD11	1:A:165:CYS:HB3	2	0.69
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD12	1:A:165:CYS:HB3	2	0.69
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD13	1:A:165:CYS:HB3	2	0.69
(1,996)	1:A:173:VAL:H	1:A:9:ASP:HB3	1	0.68
(1,996)	1:A:173:VAL:H	1:A:9:ASP:HB3	5	0.68
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	4	0.68
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	3	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG21	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG22	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:169:VAL:HG23	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG21	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG22	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:169:VAL:HG23	10	0.68

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG21	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG22	10	0.68
(1,1253)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:169:VAL:HG23	10	0.68
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	1	0.67
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG21	10	0.67
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG22	10	0.67
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG23	10	0.67
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD11	2	0.66
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD12	2	0.66
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD13	2	0.66
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD11	5	0.65
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD12	5	0.65
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD13	5	0.65
(1,281)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HB3	1	0.65
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	10	0.65
(1,996)	1:A:173:VAL:H	1:A:9:ASP:HB3	10	0.64
(1,782)	1:A:155:PHE:H	1:A:102:GLU:HG3	2	0.64
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	3	0.64
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD11	9	0.64
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD12	9	0.64
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD13	9	0.64
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD11	1:A:129:THR:HB	4	0.63
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD12	1:A:129:THR:HB	4	0.63
(1,1174)	1:A:140:LEU:HD13	1:A:129:THR:HB	4	0.63
(1,116)	1:A:30:GLU:H	1:A:30:GLU:HB3	8	0.63
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG21	3	0.62
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG22	3	0.62
(1,839)	1:A:97:ASN:H	1:A:162:VAL:HG23	3	0.62
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	10	0.62
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	4	0.62
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	4	0.62
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	4	0.62
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG21	10	0.6
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG22	10	0.6
(1,672)	1:A:140:LEU:H	1:A:131:VAL:HG23	10	0.6
(1,1262)	1:A:124:ALA:HA	1:A:79:LEU:HD21	6	0.6
(1,332)	1:A:74:GLU:H	1:A:74:GLU:HB3	9	0.59
(1,221)	1:A:45:GLN:H	1:A:45:GLN:HE22	2	0.59
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	7	0.59
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	6	0.59
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD11	1:A:165:CYS:HB3	4	0.58
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD12	1:A:165:CYS:HB3	4	0.58

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1219)	1:A:85:LEU:HD13	1:A:165:CYS:HB3	4	0.58
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	4	0.57
(1,1006)	1:A:174:PHE:H	1:A:7:LEU:HB3	7	0.57
(1,442)	1:A:91:THR:H	1:A:90:GLY:HA2	10	0.56
(1,1263)	1:A:27:GLY:HA2	1:A:23:PRO:HG3	8	0.56
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	4	0.56
(1,840)	1:A:54:GLN:H	1:A:163:GLY:HA2	2	0.55
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	1	0.54
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	5	0.54
(1,442)	1:A:91:THR:H	1:A:90:GLY:HA2	4	0.54
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	8	0.53
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	10	0.53
(1,281)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HB3	5	0.53
(1,281)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HB3	9	0.53
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	1	0.53
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:77:PHE:HA	7	0.53
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:77:PHE:HA	7	0.53
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:77:PHE:HA	7	0.53
(1,905)	1:A:167:ALA:H	1:A:79:LEU:HD11	6	0.52
(1,905)	1:A:167:ALA:H	1:A:79:LEU:HD12	6	0.52
(1,905)	1:A:167:ALA:H	1:A:79:LEU:HD13	6	0.52
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	3	0.52
(1,650)	1:A:133:ILE:H	1:A:132:ASP:HB3	6	0.52
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	7	0.52
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	10	0.52
(1,790)	1:A:99:TYR:H	1:A:157:LEU:HD11	1	0.51
(1,790)	1:A:99:TYR:H	1:A:157:LEU:HD12	1	0.51
(1,790)	1:A:99:TYR:H	1:A:157:LEU:HD13	1	0.51
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:77:PHE:HA	3	0.51
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:77:PHE:HA	3	0.51
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:77:PHE:HA	3	0.51
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	5	0.5
(1,260)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HG3	3	0.5
(1,1275)	1:A:71:VAL:HG21	1:A:147:VAL:HG11	10	0.5
(1,1274)	1:A:47:CYS:HA	1:A:49:VAL:HG21	6	0.5
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG11	5	0.49
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG12	5	0.49
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG13	5	0.49
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	6	0.49
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	2	0.49
(1,1022)	1:A:175:TYR:H	1:A:4:GLU:HG3	9	0.48
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:77:PHE:HA	6	0.47

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:77:PHE:HA	6	0.47
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:77:PHE:HA	6	0.47
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	7	0.47
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD11	1:A:77:PHE:HA	10	0.46
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD12	1:A:77:PHE:HA	10	0.46
(1,1246)	1:A:168:LEU:HD13	1:A:77:PHE:HA	10	0.46
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	3	0.45
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	3	0.45
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	4	0.45
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	3	0.44
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:47:CYS:HA	4	0.44
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:47:CYS:HA	4	0.44
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:47:CYS:HA	4	0.44
(1,680)	1:A:77:PHE:H	1:A:141:ASN:HD22	6	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	1	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	2	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	3	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	4	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	5	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	6	0.43
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	9	0.43
(1,1057)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:33:ILE:HG21	2	0.43
(1,882)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HB	9	0.42
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	10	0.42
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	3	0.42
(1,1227)	1:A:79:LEU:HA	1:A:166:ILE:HG13	2	0.42
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	3	0.42
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD11	4	0.41
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD12	4	0.41
(1,68)	1:A:19:TRP:H	1:A:17:LEU:HD13	4	0.41
(1,289)	1:A:57:TRP:HE1	1:A:57:TRP:HB3	8	0.41
(1,209)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	6	0.41
(1,1056)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	6	0.41
(1,1058)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	4	0.4
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	1	0.39
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	1	0.39
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	2	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG21	6	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG22	6	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG23	6	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG21	7	0.39
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG22	7	0.39

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,118)	1:A:30:GLU:H	1:A:31:VAL:HG23	7	0.39
(1,1035)	1:A:176:LYS:H	1:A:176:LYS:HD3	1	0.39
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	8	0.39
(1,58)	1:A:17:LEU:H	1:A:16:GLU:HA	10	0.38
(1,1035)	1:A:176:LYS:H	1:A:176:LYS:HD3	6	0.38
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	1	0.38
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	6	0.37
(1,443)	1:A:91:THR:H	1:A:90:GLY:H	6	0.37
(1,1035)	1:A:176:LYS:H	1:A:176:LYS:HD3	4	0.37
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG11	1	0.37
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG12	1	0.37
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG13	1	0.37
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	5	0.37
(1,209)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	7	0.36
(1,1056)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HB	7	0.36
(1,736)	1:A:145:ARG:H	1:A:74:GLU:HB3	9	0.35
(1,187)	1:A:43:THR:H	1:A:30:GLU:HB3	5	0.35
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD21	9	0.35
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD22	9	0.35
(1,1228)	1:A:166:ILE:HG13	1:A:79:LEU:HD23	9	0.35
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	7	0.35
(1,301)	1:A:65:ARG:H	1:A:65:ARG:HB3	2	0.34
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	6	0.34
(1,882)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HB	8	0.33
(1,293)	1:A:59:ARG:H	1:A:20:ILE:H	2	0.33
(1,1050)	1:A:79:LEU:H	1:A:141:ASN:HD21	9	0.33
(1,798)	1:A:158:ALA:H	1:A:99:TYR:HB3	2	0.32
(1,1266)	1:A:30:GLU:HA	1:A:31:VAL:HG21	3	0.31
(1,1058)	1:A:45:GLN:HE21	1:A:31:VAL:HG21	9	0.31
(1,101)	1:A:28:TRP:H	1:A:27:GLY:HA2	9	0.31
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD11	7	0.3
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD12	7	0.3
(1,796)	1:A:158:ALA:H	1:A:98:LEU:HD13	7	0.3
(1,1035)	1:A:176:LYS:H	1:A:176:LYS:HD3	9	0.3
(1,787)	1:A:60:THR:H	1:A:157:LEU:HA	8	0.29
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG11	3	0.29
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG12	3	0.29
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG13	3	0.29
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	7	0.28
(1,789)	1:A:99:TYR:H	1:A:157:LEU:HB3	9	0.27
(1,77)	1:A:24:LEU:H	1:A:23:PRO:HG3	3	0.27
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	8	0.27

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1227)	1:A:79:LEU:HA	1:A:166:ILE:HG13	5	0.27
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG11	10	0.26
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG12	10	0.26
(1,823)	1:A:161:ASP:H	1:A:46:VAL:HG13	10	0.26
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG21	5	0.25
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG22	5	0.25
(1,278)	1:A:56:ASN:H	1:A:46:VAL:HG23	5	0.25
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	7	0.25
(1,1227)	1:A:79:LEU:HA	1:A:166:ILE:HG13	1	0.25
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG21	1:A:47:CYS:HA	2	0.25
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG22	1:A:47:CYS:HA	2	0.25
(1,1104)	1:A:49:VAL:HG23	1:A:47:CYS:HA	2	0.25
(1,744)	1:A:71:VAL:H	1:A:146:ASP:HB3	9	0.24
(1,69)	1:A:17:LEU:H	1:A:19:TRP:H	10	0.24
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	7	0.24
(1,53)	1:A:16:GLU:H	1:A:15:GLY:HA2	10	0.24
(1,53)	1:A:16:GLU:H	1:A:15:GLY:HA2	10	0.24
(1,301)	1:A:65:ARG:H	1:A:65:ARG:HB3	8	0.24
(1,258)	1:A:53:SER:H	1:A:52:PRO:HA	6	0.24
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	9	0.23
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	9	0.23
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	1	0.23
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	4	0.23
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	9	0.23
(1,88)	1:A:25:GLU:H	1:A:26:GLY:HA2	3	0.22
(1,802)	1:A:158:ALA:H	1:A:157:LEU:HB3	5	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG11	6	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG12	6	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG13	6	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG11	9	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG12	9	0.22
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG13	9	0.22
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	5	0.22
(1,228)	1:A:29:GLU:H	1:A:46:VAL:HB	10	0.22
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	2	0.21
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	2	0.21
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	7	0.21
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	7	0.21
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	10	0.21
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	10	0.21
(1,9)	1:A:9:ASP:H	1:A:8:LEU:HB3	1	0.21
(1,773)	1:A:148:GLY:H	1:A:147:VAL:HB	1	0.21

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	7	0.21
(1,228)	1:A:29:GLU:H	1:A:46:VAL:HB	5	0.21
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	1	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	1	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	3	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	3	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	6	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	6	0.2
(1,882)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HB	2	0.2
(1,861)	1:A:80:ARG:H	1:A:165:CYS:HB3	1	0.2
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	8	0.2
(1,771)	1:A:71:VAL:H	1:A:148:GLY:HA2	8	0.2
(1,648)	1:A:132:ASP:H	1:A:133:ILE:HG21	9	0.2
(1,648)	1:A:132:ASP:H	1:A:133:ILE:HG22	9	0.2
(1,648)	1:A:132:ASP:H	1:A:133:ILE:HG23	9	0.2
(1,58)	1:A:17:LEU:H	1:A:16:GLU:HA	3	0.2
(1,344)	1:A:76:LYS:H	1:A:75:ILE:HG21	5	0.2
(1,344)	1:A:76:LYS:H	1:A:75:ILE:HG22	5	0.2
(1,344)	1:A:76:LYS:H	1:A:75:ILE:HG23	5	0.2
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	6	0.2
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	10	0.2
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	4	0.19
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	4	0.19
(1,88)	1:A:25:GLU:H	1:A:26:GLY:HA2	4	0.19
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	8	0.18
(1,96)	1:A:27:GLY:H	1:A:26:GLY:HA2	8	0.18
(1,548)	1:A:114:ASN:H	1:A:112:ARG:HB3	9	0.18
(1,145)	1:A:35:ASP:H	1:A:37:LYS:HB3	10	0.18
(1,666)	1:A:129:THR:H	1:A:139:LYS:HG3	4	0.17
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD11	1:A:119:ILE:HB	5	0.17
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD12	1:A:119:ILE:HB	5	0.17
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD13	1:A:119:ILE:HB	5	0.17
(1,88)	1:A:25:GLU:H	1:A:26:GLY:HA2	6	0.16
(1,802)	1:A:158:ALA:H	1:A:157:LEU:HB3	3	0.16
(1,643)	1:A:132:ASP:H	1:A:131:VAL:HB	5	0.16
(1,61)	1:A:18:GLY:H	1:A:16:GLU:HB3	3	0.16
(1,214)	1:A:45:GLN:H	1:A:43:THR:HB	9	0.16
(1,195)	1:A:29:GLU:H	1:A:44:TYR:HA	10	0.16
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG21	10	0.16
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG22	10	0.16
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG23	10	0.16
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD11	2	0.15

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD12	2	0.15
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD13	2	0.15
(1,842)	1:A:163:GLY:H	1:A:54:GLN:HG3	2	0.15
(1,61)	1:A:18:GLY:H	1:A:16:GLU:HB3	2	0.15
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD21	9	0.15
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD22	9	0.15
(1,238)	1:A:47:CYS:H	1:A:28:TRP:HA	5	0.15
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	2	0.15
(1,1269)	1:A:21:ALA:HA	1:A:58:LEU:HD11	5	0.15
(3,12)	1:A:56:ASN:H	1:A:161:ASP:O	2	0.14
(1,953)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HA	4	0.14
(1,914)	1:A:168:LEU:H	1:A:43:THR:HA	7	0.14
(1,896)	1:A:46:VAL:H	1:A:167:ALA:HA	6	0.14
(1,896)	1:A:46:VAL:H	1:A:167:ALA:HA	7	0.14
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD11	7	0.14
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD12	7	0.14
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD13	7	0.14
(1,88)	1:A:25:GLU:H	1:A:26:GLY:HA2	1	0.14
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG21	2	0.14
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG22	2	0.14
(1,837)	1:A:93:LYS:H	1:A:162:VAL:HG23	2	0.14
(1,69)	1:A:17:LEU:H	1:A:19:TRP:H	3	0.14
(1,684)	1:A:125:ASP:H	1:A:141:ASN:HD22	5	0.14
(1,452)	1:A:92:CYS:H	1:A:91:THR:HA	7	0.14
(1,42)	1:A:13:VAL:H	1:A:14:GLN:H	10	0.14
(1,324)	1:A:73:ILE:H	1:A:73:ILE:HB	1	0.14
(1,277)	1:A:56:ASN:H	1:A:23:PRO:HG3	2	0.14
(1,214)	1:A:45:GLN:H	1:A:43:THR:HB	3	0.14
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG21	5	0.14
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG22	5	0.14
(1,194)	1:A:43:THR:H	1:A:43:THR:HG23	5	0.14
(1,882)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HB	4	0.13
(1,859)	1:A:165:CYS:H	1:A:49:VAL:HG11	7	0.13
(1,859)	1:A:165:CYS:H	1:A:49:VAL:HG12	7	0.13
(1,859)	1:A:165:CYS:H	1:A:49:VAL:HG13	7	0.13
(1,667)	1:A:77:PHE:H	1:A:140:LEU:HA	3	0.13
(1,656)	1:A:134:GLY:H	1:A:133:ILE:HB	7	0.13
(1,442)	1:A:91:THR:H	1:A:90:GLY:HA2	8	0.13
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG11	7	0.13
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG12	7	0.13
(1,437)	1:A:91:THR:H	1:A:88:VAL:HG13	7	0.13
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD21	10	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD22	10	0.13
(1,242)	1:A:47:CYS:H	1:A:46:VAL:HG11	10	0.13
(1,242)	1:A:47:CYS:H	1:A:46:VAL:HG12	10	0.13
(1,242)	1:A:47:CYS:H	1:A:46:VAL:HG13	10	0.13
(1,242)	1:A:47:CYS:H	1:A:46:VAL:HG21	10	0.13
(1,242)	1:A:47:CYS:H	1:A:46:VAL:HG22	10	0.13
(1,242)	1:A:47:CYS:H	1:A:46:VAL:HG23	10	0.13
(1,214)	1:A:45:GLN:H	1:A:43:THR:HB	7	0.13
(1,195)	1:A:29:GLU:H	1:A:44:TYR:HA	5	0.13
(1,17)	1:A:11:ARG:H	1:A:9:ASP:HA	7	0.13
(1,1227)	1:A:79:LEU:HA	1:A:166:ILE:HG13	4	0.13
(1,953)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HA	5	0.12
(1,88)	1:A:25:GLU:H	1:A:26:GLY:HA2	2	0.12
(1,802)	1:A:158:ALA:H	1:A:157:LEU:HB3	9	0.12
(1,670)	1:A:140:LEU:H	1:A:130:GLN:HA	9	0.12
(1,667)	1:A:77:PHE:H	1:A:140:LEU:HA	7	0.12
(1,458)	1:A:93:LYS:H	1:A:49:VAL:HA	7	0.12
(1,325)	1:A:73:ILE:H	1:A:73:ILE:HD11	5	0.12
(1,325)	1:A:73:ILE:H	1:A:73:ILE:HD12	5	0.12
(1,325)	1:A:73:ILE:H	1:A:73:ILE:HD13	5	0.12
(1,301)	1:A:65:ARG:H	1:A:65:ARG:HB3	6	0.12
(1,17)	1:A:11:ARG:H	1:A:9:ASP:HA	3	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG21	1:A:73:ILE:HG21	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG21	1:A:73:ILE:HG22	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG21	1:A:73:ILE:HG23	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG22	1:A:73:ILE:HG21	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG22	1:A:73:ILE:HG22	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG22	1:A:73:ILE:HG23	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG23	1:A:73:ILE:HG21	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG23	1:A:73:ILE:HG22	5	0.12
(1,1276)	1:A:75:ILE:HG23	1:A:73:ILE:HG23	5	0.12
(1,1196)	1:A:73:ILE:HD11	1:A:146:ASP:HA	1	0.12
(1,1196)	1:A:73:ILE:HD12	1:A:146:ASP:HA	1	0.12
(1,1196)	1:A:73:ILE:HD13	1:A:146:ASP:HA	1	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG11	2	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG12	2	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG13	2	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG11	10	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG12	10	0.12
(1,1010)	1:A:174:PHE:H	1:A:71:VAL:HG13	10	0.12
(3,12)	1:A:56:ASN:H	1:A:161:ASP:O	4	0.11
(1,953)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HA	2	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,953)	1:A:170:SER:H	1:A:168:LEU:HA	10	0.11
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD11	6	0.11
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD12	6	0.11
(1,883)	1:A:165:CYS:H	1:A:166:ILE:HD13	6	0.11
(1,860)	1:A:165:CYS:H	1:A:79:LEU:HG	7	0.11
(1,851)	1:A:163:GLY:H	1:A:164:ALA:HA	4	0.11
(1,666)	1:A:129:THR:H	1:A:139:LYS:HG3	3	0.11
(1,511)	1:A:101:TYR:H	1:A:100:TYR:HB3	7	0.11
(1,442)	1:A:91:THR:H	1:A:90:GLY:HA2	3	0.11
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD21	1	0.11
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD22	1	0.11
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD21	5	0.11
(1,282)	1:A:56:ASN:H	1:A:55:ASN:HD22	5	0.11
(1,228)	1:A:29:GLU:H	1:A:46:VAL:HB	9	0.11
(1,214)	1:A:45:GLN:H	1:A:43:THR:HB	8	0.11
(1,214)	1:A:45:GLN:H	1:A:43:THR:HB	10	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG21	1:A:168:LEU:HD11	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG21	1:A:168:LEU:HD12	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG21	1:A:168:LEU:HD13	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG22	1:A:168:LEU:HD11	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG22	1:A:168:LEU:HD12	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG22	1:A:168:LEU:HD13	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG23	1:A:168:LEU:HD11	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG23	1:A:168:LEU:HD12	7	0.11
(1,1248)	1:A:166:ILE:HG23	1:A:168:LEU:HD13	7	0.11
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD11	1:A:119:ILE:HB	7	0.11
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD12	1:A:119:ILE:HB	7	0.11
(1,1154)	1:A:122:ILE:HD13	1:A:119:ILE:HB	7	0.11
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD21	1:A:13:VAL:HB	3	0.11
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD22	1:A:13:VAL:HB	3	0.11
(1,1065)	1:A:17:LEU:HD23	1:A:13:VAL:HB	3	0.11

## 10 Dihedral-angle violation analysis [i](#)

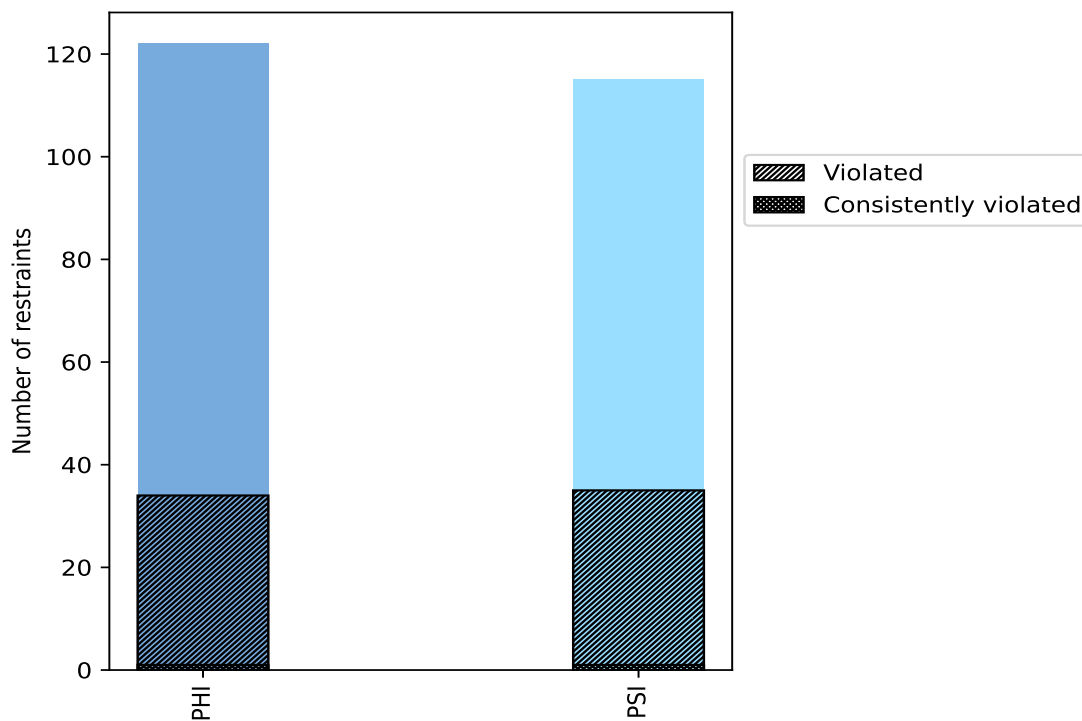
### 10.1 Summary of dihedral-angle violations [i](#)

The following table provides the summary of dihedral-angle violations in different dihedral-angle types. Violations less than 1° are not included in the calculation.

Angle type	Count	% <sup>1</sup>	Violated <sup>3</sup>			Consistently Violated <sup>4</sup>		
			Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>	Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>
PHI	122	51.5	34	27.9	14.3	1	0.8	0.4
PSI	115	48.5	35	30.4	14.8	1	0.9	0.4
Total	237	100.0	69	29.1	29.1	2	0.8	0.8

<sup>1</sup> percentage calculated with respect to total number of dihedral-angle restraints, <sup>2</sup> percentage calculated with respect to number of restraints in a particular dihedral-angle type, <sup>3</sup> violated in at least one model, <sup>4</sup> violated in all the models

#### 10.1.1 Bar chart : Distribution of dihedral-angles and violations [i](#)



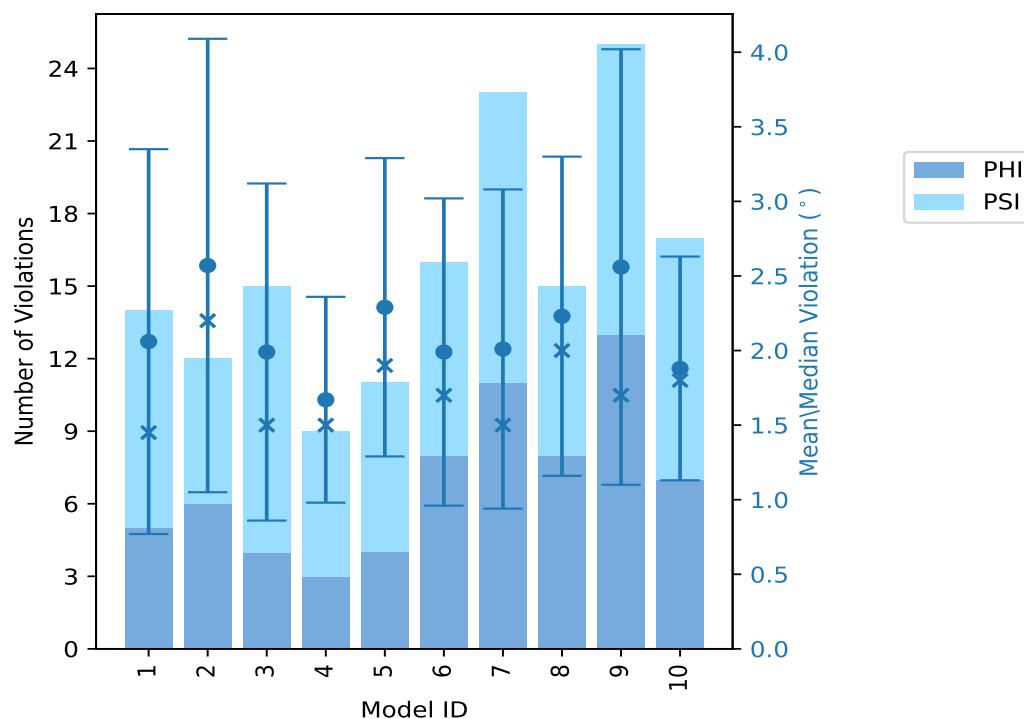
Violated and consistently violated restraints are shown using different hatch patterns in their respective categories

## 10.2 Dihedral-angle violation statistics for each model [\(i\)](#)

The following table provides the dihedral-angle violation statistics for each model in the ensemble. Violations less than 1° are not included in the statistics.

Model ID	Number of violations			Mean (°)	Max (°)	SD (°)	Median (°)
	PHI	PSI	Total				
1	5	9	14	2.06	5.1	1.29	1.45
2	6	6	12	2.57	6.9	1.52	2.2
3	4	11	15	1.99	4.4	1.13	1.5
4	3	6	9	1.67	3.4	0.69	1.5
5	4	7	11	2.29	4.7	1.0	1.9
6	8	8	16	1.99	5.3	1.03	1.7
7	11	12	23	2.01	4.6	1.07	1.5
8	8	7	15	2.23	4.4	1.07	2.0
9	13	12	25	2.56	6.3	1.46	1.7
10	7	10	17	1.88	4.3	0.75	1.8

### 10.2.1 Bar graph : Dihedral violation statistics for each model [\(i\)](#)



The mean(dot),median(x) and the standard deviation are shown in blue with respect to the y axis on the right

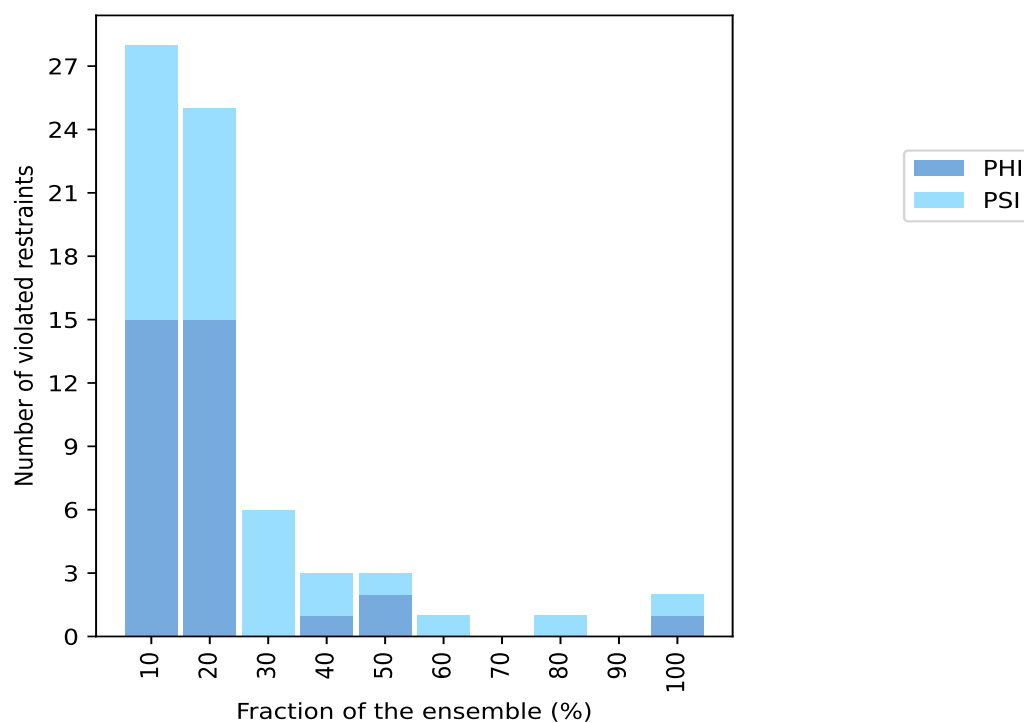
### 10.3 Dihedral-angle violation statistics for the ensemble [i](#)

Violation analysis may find that some restraints are violated in very few models and some are violated in most of models. The following table provides this information as number of violated restraints for a given fraction of ensemble.

Number of violated restraints			Fraction of the ensemble	
PHI	PSI	Total	Count <sup>1</sup>	%
15	13	28	1	10.0
15	10	25	2	20.0
0	6	6	3	30.0
1	2	3	4	40.0
2	1	3	5	50.0
0	1	1	6	60.0
0	0	0	7	70.0
0	1	1	8	80.0
0	0	0	9	90.0
1	1	2	10	100.0

<sup>1</sup> Number of models with violations

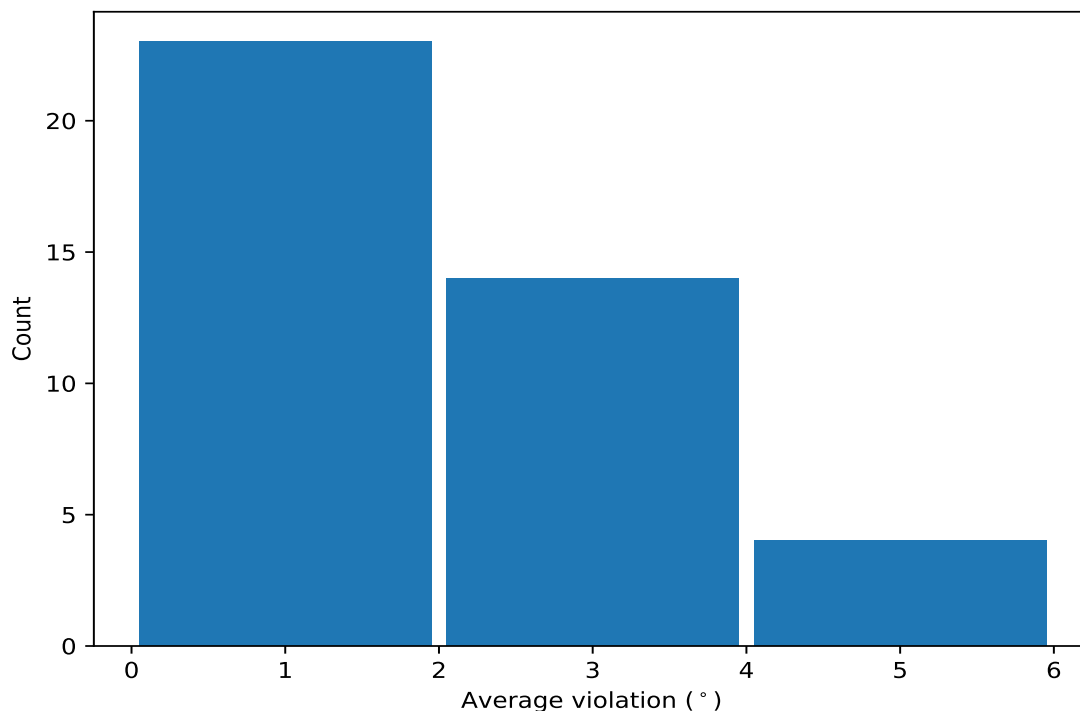
#### 10.3.1 Bar graph : Dihedral-angle Violation statistics for the ensemble [i](#)



## 10.4 Most violated dihedral-angle restraints in the ensemble [i](#)

### 10.4.1 Histogram : Distribution of mean dihedral-angle violations [i](#)

The following histogram shows the distribution of the average value of the violation. The average is calculated for each restraint that is violated in more than one model over all the violated models in the ensemble



### 10.4.2 Table: Most violated dihedral-angle restraints [i](#)

The following table provides the mean and the standard deviation of the violation for each restraint sorted by number of violated models and the mean value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Atom-3	Atom-4	Models <sup>1</sup>	Mean	SD <sup>2</sup>	Median
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	10	4.22	0.69	4.35
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	10	2.01	0.72	2.0
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	8	2.36	0.45	2.25
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	6	1.6	0.08	1.6
(1,204)	1:A:164:ALA:N	1:A:164:ALA:CA	1:A:164:ALA:C	1:A:165:CYS:N	5	2.64	1.17	2.2
(1,167)	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CA	1:A:140:LEU:C	5	2.1	1.65	1.3
(1,101)	1:A:91:THR:C	1:A:92:CYS:N	1:A:92:CYS:CA	1:A:92:CYS:C	5	1.54	0.42	1.3
(1,56)	1:A:47:CYS:N	1:A:47:CYS:CA	1:A:47:CYS:C	1:A:48:ASN:N	4	3.03	1.96	2.35
(1,22)	1:A:22:SER:N	1:A:22:SER:CA	1:A:22:SER:C	1:A:23:PRO:N	4	2.15	0.47	2.05
(1,25)	1:A:27:GLY:C	1:A:28:TRP:N	1:A:28:TRP:CA	1:A:28:TRP:C	4	1.52	0.3	1.55
(1,14)	1:A:10:SER:N	1:A:10:SER:CA	1:A:10:SER:C	1:A:11:ARG:N	3	3.73	1.09	4.4
(1,166)	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	3	2.37	1.24	1.7
(1,19)	1:A:17:LEU:N	1:A:17:LEU:CA	1:A:17:LEU:C	1:A:18:GLY:N	3	2.2	0.78	2.3

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Atom-3	Atom-4	Models <sup>1</sup>	Mean	SD <sup>2</sup>	Median
(1,89)	1:A:78:THR:N	1:A:78:THR:CA	1:A:78:THR:C	1:A:79:LEU:N	3	2.2	0.78	2.7
(1,206)	1:A:165:CYS:N	1:A:165:CYS:CA	1:A:165:CYS:C	1:A:166:ILE:N	3	1.37	0.38	1.1
(1,48)	1:A:42:ARG:N	1:A:42:ARG:CA	1:A:42:ARG:C	1:A:43:THR:N	3	1.13	0.05	1.1
(1,184)	1:A:151:SER:N	1:A:151:SER:CA	1:A:151:SER:C	1:A:152:LYS:N	2	4.4	0.7	4.4
(1,20)	1:A:19:TRP:N	1:A:19:TRP:CA	1:A:19:TRP:C	1:A:20:ILE:N	2	4.25	2.65	4.25
(1,185)	1:A:151:SER:C	1:A:152:LYS:N	1:A:152:LYS:CA	1:A:152:LYS:C	2	4.0	0.7	4.0
(1,23)	1:A:23:PRO:C	1:A:24:LEU:N	1:A:24:LEU:CA	1:A:24:LEU:C	2	2.8	0.0	2.8
(1,55)	1:A:46:VAL:N	1:A:46:VAL:CA	1:A:46:VAL:C	1:A:47:CYS:N	2	2.55	0.55	2.55
(1,165)	1:A:138:MET:C	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	2	2.05	0.65	2.05
(1,156)	1:A:131:VAL:N	1:A:131:VAL:CA	1:A:131:VAL:C	1:A:132:ASP:N	2	2.0	0.5	2.0
(1,77)	1:A:72:TYR:N	1:A:72:TYR:CA	1:A:72:TYR:C	1:A:73:ILE:N	2	1.7	0.1	1.7
(1,34)	1:A:32:SER:N	1:A:32:SER:CA	1:A:32:SER:C	1:A:33:ILE:N	2	1.7	0.6	1.7
(1,222)	1:A:173:VAL:C	1:A:174:PHE:N	1:A:174:PHE:CA	1:A:174:PHE:C	2	1.65	0.55	1.65
(1,193)	1:A:157:LEU:C	1:A:158:ALA:N	1:A:158:ALA:CA	1:A:158:ALA:C	2	1.65	0.15	1.65
(1,116)	1:A:100:TYR:C	1:A:101:TYR:N	1:A:101:TYR:CA	1:A:101:TYR:C	2	1.55	0.05	1.55
(1,17)	1:A:12:SER:C	1:A:13:VAL:N	1:A:13:VAL:CA	1:A:13:VAL:C	2	1.55	0.15	1.55
(1,29)	1:A:29:GLU:C	1:A:30:GLU:N	1:A:30:GLU:CA	1:A:30:GLU:C	2	1.4	0.0	1.4
(1,54)	1:A:45:GLN:C	1:A:46:VAL:N	1:A:46:VAL:CA	1:A:46:VAL:C	2	1.4	0.3	1.4
(1,60)	1:A:56:ASN:N	1:A:56:ASN:CA	1:A:56:ASN:C	1:A:57:TRP:N	2	1.4	0.2	1.4
(1,174)	1:A:143:GLU:N	1:A:143:GLU:CA	1:A:143:GLU:C	1:A:144:ILE:N	2	1.4	0.2	1.4
(1,175)	1:A:143:GLU:C	1:A:144:ILE:N	1:A:144:ILE:CA	1:A:144:ILE:C	2	1.4	0.1	1.4
(1,87)	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	1:A:78:THR:N	2	1.35	0.15	1.35
(1,179)	1:A:145:ARG:C	1:A:146:ASP:N	1:A:146:ASP:CA	1:A:146:ASP:C	2	1.35	0.25	1.35
(1,31)	1:A:30:GLU:C	1:A:31:VAL:N	1:A:31:VAL:CA	1:A:31:VAL:C	2	1.25	0.15	1.25
(1,192)	1:A:157:LEU:N	1:A:157:LEU:CA	1:A:157:LEU:C	1:A:158:ALA:N	2	1.2	0.1	1.2
(1,58)	1:A:53:SER:C	1:A:54:GLN:N	1:A:54:GLN:CA	1:A:54:GLN:C	2	1.15	0.05	1.15
(1,144)	1:A:121:THR:C	1:A:122:ILE:N	1:A:122:ILE:CA	1:A:122:ILE:C	2	1.15	0.05	1.15
(1,183)	1:A:150:LEU:C	1:A:151:SER:N	1:A:151:SER:CA	1:A:151:SER:C	2	1.1	0.0	1.1

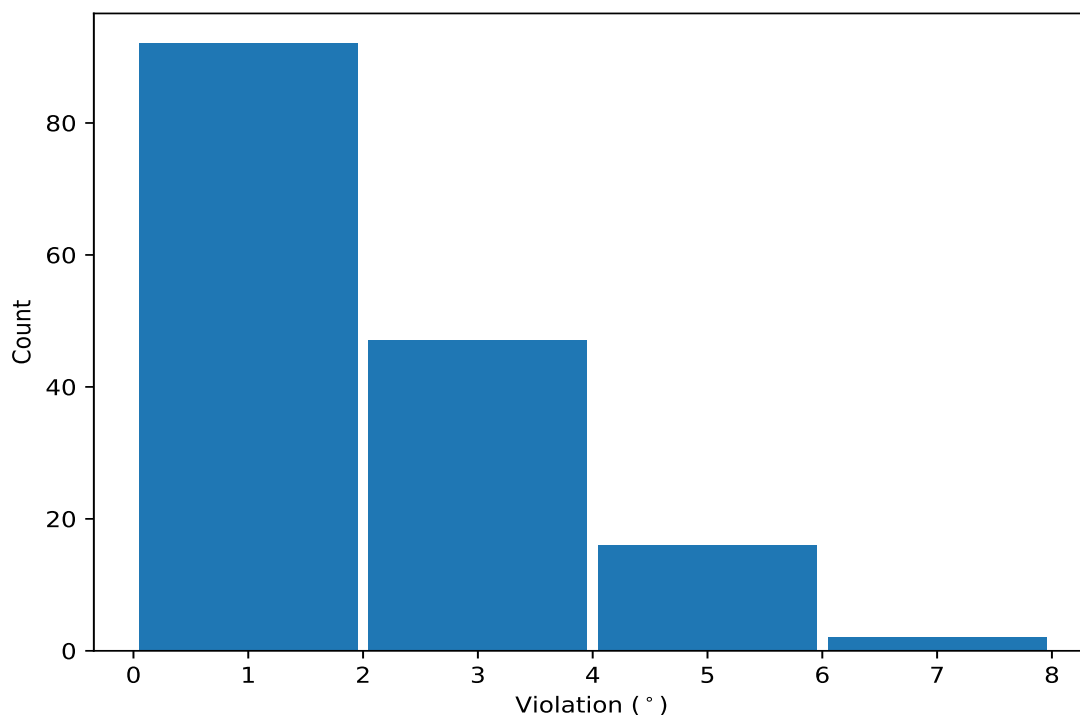
<sup>1</sup> Number of violated models, <sup>2</sup>Standard deviation, All angle values are in degree (°)

## 10.5 All violated dihedral-angle restraints [i](#)

### 10.5.1 Histogram : Distribution of violations [i](#)

The following histogram shows the distribution of the absolute value of the violation for all violated restraints in the ensemble.





### 10.5.2 Table: All violated dihedral-angle restraints [i](#)

The following table lists the absolute value of the violation for each restraint in the ensemble sorted by its value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Atom-3	Atom-4	Model ID	Violation (°)
(1,20)	1:A:19:TRP:N	1:A:19:TRP:CA	1:A:19:TRP:C	1:A:20:ILE:N	2	6.9
(1,56)	1:A:47:CYS:N	1:A:47:CYS:CA	1:A:47:CYS:C	1:A:48:ASN:N	9	6.3
(1,167)	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CA	1:A:140:LEU:C	9	5.4
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	6	5.3
(1,184)	1:A:151:SER:N	1:A:151:SER:CA	1:A:151:SER:C	1:A:152:LYS:N	1	5.1
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	9	4.9
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	5	4.7
(1,204)	1:A:164:ALA:N	1:A:164:ALA:CA	1:A:164:ALA:C	1:A:165:CYS:N	9	4.7
(1,185)	1:A:151:SER:C	1:A:152:LYS:N	1:A:152:LYS:CA	1:A:152:LYS:C	1	4.7
(1,14)	1:A:10:SER:N	1:A:10:SER:CA	1:A:10:SER:C	1:A:11:ARG:N	7	4.6
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	3	4.4
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	8	4.4
(1,65)	1:A:59:ARG:C	1:A:60:THR:N	1:A:60:THR:CA	1:A:60:THR:C	8	4.4
(1,164)	1:A:138:MET:N	1:A:138:MET:CA	1:A:138:MET:C	1:A:139:LYS:N	9	4.4
(1,14)	1:A:10:SER:N	1:A:10:SER:CA	1:A:10:SER:C	1:A:11:ARG:N	3	4.4
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	10	4.3
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	2	4.2
(1,166)	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	9	4.1
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	7	3.8
(1,184)	1:A:151:SER:N	1:A:151:SER:CA	1:A:151:SER:C	1:A:152:LYS:N	7	3.7
(1,162)	1:A:135:ASP:N	1:A:135:ASP:CA	1:A:135:ASP:C	1:A:136:ARG:N	7	3.6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Atom-3	Atom-4	Model ID	Violation (°)
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	4	3.4
(1,185)	1:A:151:SER:C	1:A:152:LYS:N	1:A:152:LYS:CA	1:A:152:LYS:C	7	3.3
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	6	3.1
(1,55)	1:A:46:VAL:N	1:A:46:VAL:CA	1:A:46:VAL:C	1:A:47:CYS:N	5	3.1
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	3	3.1
(1,204)	1:A:164:ALA:N	1:A:164:ALA:CA	1:A:164:ALA:C	1:A:165:CYS:N	8	3.1
(1,19)	1:A:17:LEU:N	1:A:17:LEU:CA	1:A:17:LEU:C	1:A:18:GLY:N	3	3.1
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	5	3.0
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	7	2.9
(1,22)	1:A:22:SER:N	1:A:22:SER:CA	1:A:22:SER:C	1:A:23:PRO:N	8	2.9
(1,95)	1:A:81:ASP:N	1:A:81:ASP:CA	1:A:81:ASP:C	1:A:82:CYS:N	7	2.8
(1,89)	1:A:78:THR:N	1:A:78:THR:CA	1:A:78:THR:C	1:A:79:LEU:N	2	2.8
(1,86)	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	1	2.8
(1,23)	1:A:23:PRO:C	1:A:24:LEU:N	1:A:24:LEU:CA	1:A:24:LEU:C	8	2.8
(1,23)	1:A:23:PRO:C	1:A:24:LEU:N	1:A:24:LEU:CA	1:A:24:LEU:C	9	2.8
(1,89)	1:A:78:THR:N	1:A:78:THR:CA	1:A:78:THR:C	1:A:79:LEU:N	5	2.7
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	1	2.7
(1,165)	1:A:138:MET:C	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	9	2.7
(1,63)	1:A:57:TRP:C	1:A:58:LEU:N	1:A:58:LEU:CA	1:A:58:LEU:C	2	2.6
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	8	2.5
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	9	2.5
(1,56)	1:A:47:CYS:N	1:A:47:CYS:CA	1:A:47:CYS:C	1:A:48:ASN:N	5	2.5
(1,156)	1:A:131:VAL:N	1:A:131:VAL:CA	1:A:131:VAL:C	1:A:132:ASP:N	9	2.5
(1,148)	1:A:123:ALA:C	1:A:124:ALA:N	1:A:124:ALA:CA	1:A:124:ALA:C	6	2.5
(1,147)	1:A:123:ALA:N	1:A:123:ALA:CA	1:A:123:ALA:C	1:A:124:ALA:N	6	2.5
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	2	2.3
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	10	2.3
(1,34)	1:A:32:SER:N	1:A:32:SER:CA	1:A:32:SER:C	1:A:33:ILE:N	6	2.3
(1,19)	1:A:17:LEU:N	1:A:17:LEU:CA	1:A:17:LEU:C	1:A:18:GLY:N	10	2.3
(1,56)	1:A:47:CYS:N	1:A:47:CYS:CA	1:A:47:CYS:C	1:A:48:ASN:N	10	2.2
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	9	2.2
(1,222)	1:A:173:VAL:C	1:A:174:PHE:N	1:A:174:PHE:CA	1:A:174:PHE:C	10	2.2
(1,21)	1:A:20:ILE:C	1:A:21:ALA:N	1:A:21:ALA:CA	1:A:21:ALA:C	2	2.2
(1,204)	1:A:164:ALA:N	1:A:164:ALA:CA	1:A:164:ALA:C	1:A:165:CYS:N	2	2.2
(1,14)	1:A:10:SER:N	1:A:10:SER:CA	1:A:10:SER:C	1:A:11:ARG:N	10	2.2
(1,22)	1:A:22:SER:N	1:A:22:SER:CA	1:A:22:SER:C	1:A:23:PRO:N	10	2.1
(1,202)	1:A:162:VAL:N	1:A:162:VAL:CA	1:A:162:VAL:C	1:A:163:GLY:N	4	2.1
(1,186)	1:A:152:LYS:N	1:A:152:LYS:CA	1:A:152:LYS:C	1:A:153:LYS:N	1	2.1
(1,101)	1:A:91:THR:C	1:A:92:CYS:N	1:A:92:CYS:CA	1:A:92:CYS:C	6	2.1
(1,55)	1:A:46:VAL:N	1:A:46:VAL:CA	1:A:46:VAL:C	1:A:47:CYS:N	10	2.0
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	8	2.0
(1,22)	1:A:22:SER:N	1:A:22:SER:CA	1:A:22:SER:C	1:A:23:PRO:N	9	2.0
(1,159)	1:A:132:ASP:C	1:A:133:ILE:N	1:A:133:ILE:CA	1:A:133:ILE:C	8	2.0
(1,101)	1:A:91:THR:C	1:A:92:CYS:N	1:A:92:CYS:CA	1:A:92:CYS:C	7	2.0
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	2	1.9
(1,25)	1:A:27:GLY:C	1:A:28:TRP:N	1:A:28:TRP:CA	1:A:28:TRP:C	5	1.9
(1,206)	1:A:165:CYS:N	1:A:165:CYS:CA	1:A:165:CYS:C	1:A:166:ILE:N	6	1.9
(1,77)	1:A:72:TYR:N	1:A:72:TYR:CA	1:A:72:TYR:C	1:A:73:ILE:N	10	1.8
(1,61)	1:A:56:ASN:C	1:A:57:TRP:N	1:A:57:TRP:CA	1:A:57:TRP:C	2	1.8
(1,51)	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	1:A:45:GLN:N	5	1.8
(1,193)	1:A:157:LEU:C	1:A:158:ALA:N	1:A:158:ALA:CA	1:A:158:ALA:C	8	1.8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Atom-3	Atom-4	Model ID	Violation (°)
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	7	1.7
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	6	1.7
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	9	1.7
(1,54)	1:A:45:GLN:C	1:A:46:VAL:N	1:A:46:VAL:CA	1:A:46:VAL:C	4	1.7
(1,25)	1:A:27:GLY:C	1:A:28:TRP:N	1:A:28:TRP:CA	1:A:28:TRP:C	10	1.7
(1,209)	1:A:166:ILE:C	1:A:167:ALA:N	1:A:167:ALA:CA	1:A:167:ALA:C	9	1.7
(1,204)	1:A:164:ALA:N	1:A:164:ALA:CA	1:A:164:ALA:C	1:A:165:CYS:N	3	1.7
(1,171)	1:A:141:ASN:C	1:A:142:THR:N	1:A:142:THR:CA	1:A:142:THR:C	9	1.7
(1,17)	1:A:12:SER:C	1:A:13:VAL:N	1:A:13:VAL:CA	1:A:13:VAL:C	3	1.7
(1,166)	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	6	1.7
(1,77)	1:A:72:TYR:N	1:A:72:TYR:CA	1:A:72:TYR:C	1:A:73:ILE:N	1	1.6
(1,60)	1:A:56:ASN:N	1:A:56:ASN:CA	1:A:56:ASN:C	1:A:57:TRP:N	2	1.6
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	1	1.6
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	4	1.6
(1,22)	1:A:22:SER:N	1:A:22:SER:CA	1:A:22:SER:C	1:A:23:PRO:N	7	1.6
(1,20)	1:A:19:TRP:N	1:A:19:TRP:CA	1:A:19:TRP:C	1:A:20:ILE:N	3	1.6
(1,179)	1:A:145:ARG:C	1:A:146:ASP:N	1:A:146:ASP:CA	1:A:146:ASP:C	9	1.6
(1,174)	1:A:143:GLU:N	1:A:143:GLU:CA	1:A:143:GLU:C	1:A:144:ILE:N	9	1.6
(1,157)	1:A:131:VAL:C	1:A:132:ASP:N	1:A:132:ASP:CA	1:A:132:ASP:C	9	1.6
(1,116)	1:A:100:TYR:C	1:A:101:TYR:N	1:A:101:TYR:CA	1:A:101:TYR:C	7	1.6
(1,87)	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	1:A:78:THR:N	9	1.5
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	3	1.5
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	7	1.5
(1,57)	1:A:48:ASN:N	1:A:48:ASN:CA	1:A:48:ASN:C	1:A:49:VAL:N	8	1.5
(1,204)	1:A:164:ALA:N	1:A:164:ALA:CA	1:A:164:ALA:C	1:A:165:CYS:N	4	1.5
(1,193)	1:A:157:LEU:C	1:A:158:ALA:N	1:A:158:ALA:CA	1:A:158:ALA:C	9	1.5
(1,175)	1:A:143:GLU:C	1:A:144:ILE:N	1:A:144:ILE:CA	1:A:144:ILE:C	9	1.5
(1,156)	1:A:131:VAL:N	1:A:131:VAL:CA	1:A:131:VAL:C	1:A:132:ASP:N	5	1.5
(1,116)	1:A:100:TYR:C	1:A:101:TYR:N	1:A:101:TYR:CA	1:A:101:TYR:C	5	1.5
(1,50)	1:A:43:THR:C	1:A:44:TYR:N	1:A:44:TYR:CA	1:A:44:TYR:C	10	1.4
(1,31)	1:A:30:GLU:C	1:A:31:VAL:N	1:A:31:VAL:CA	1:A:31:VAL:C	7	1.4
(1,29)	1:A:29:GLU:C	1:A:30:GLU:N	1:A:30:GLU:CA	1:A:30:GLU:C	4	1.4
(1,29)	1:A:29:GLU:C	1:A:30:GLU:N	1:A:30:GLU:CA	1:A:30:GLU:C	10	1.4
(1,26)	1:A:28:TRP:N	1:A:28:TRP:CA	1:A:28:TRP:C	1:A:29:GLU:N	5	1.4
(1,25)	1:A:27:GLY:C	1:A:28:TRP:N	1:A:28:TRP:CA	1:A:28:TRP:C	9	1.4
(1,17)	1:A:12:SER:C	1:A:13:VAL:N	1:A:13:VAL:CA	1:A:13:VAL:C	10	1.4
(1,167)	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CA	1:A:140:LEU:C	7	1.4
(1,165)	1:A:138:MET:C	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	6	1.4
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	1	1.3
(1,79)	1:A:73:ILE:N	1:A:73:ILE:CA	1:A:73:ILE:C	1:A:74:GLU:N	9	1.3
(1,75)	1:A:69:GLN:C	1:A:70:ARG:N	1:A:70:ARG:CA	1:A:70:ARG:C	10	1.3
(1,36)	1:A:33:ILE:N	1:A:33:ILE:CA	1:A:33:ILE:C	1:A:34:MET:N	6	1.3
(1,32)	1:A:31:VAL:N	1:A:31:VAL:CA	1:A:31:VAL:C	1:A:32:SER:N	6	1.3
(1,207)	1:A:165:CYS:C	1:A:166:ILE:N	1:A:166:ILE:CA	1:A:166:ILE:C	6	1.3
(1,192)	1:A:157:LEU:N	1:A:157:LEU:CA	1:A:157:LEU:C	1:A:158:ALA:N	3	1.3
(1,175)	1:A:143:GLU:C	1:A:144:ILE:N	1:A:144:ILE:CA	1:A:144:ILE:C	7	1.3
(1,167)	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CA	1:A:140:LEU:C	1	1.3
(1,167)	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CA	1:A:140:LEU:C	8	1.3
(1,166)	1:A:139:LYS:N	1:A:139:LYS:CA	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	7	1.3
(1,13)	1:A:9:ASP:N	1:A:9:ASP:CA	1:A:9:ASP:C	1:A:10:SER:N	3	1.3
(1,101)	1:A:91:THR:C	1:A:92:CYS:N	1:A:92:CYS:CA	1:A:92:CYS:C	9	1.3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Atom-3	Atom-4	Model ID	Violation (°)
(1,87)	1:A:77:PHE:N	1:A:77:PHE:CA	1:A:77:PHE:C	1:A:78:THR:N	7	1.2
(1,60)	1:A:56:ASN:N	1:A:56:ASN:CA	1:A:56:ASN:C	1:A:57:TRP:N	3	1.2
(1,58)	1:A:53:SER:C	1:A:54:GLN:N	1:A:54:GLN:CA	1:A:54:GLN:C	6	1.2
(1,48)	1:A:42:ARG:N	1:A:42:ARG:CA	1:A:42:ARG:C	1:A:43:THR:N	3	1.2
(1,19)	1:A:17:LEU:N	1:A:17:LEU:CA	1:A:17:LEU:C	1:A:18:GLY:N	8	1.2
(1,181)	1:A:146:ASP:C	1:A:147:VAL:N	1:A:147:VAL:CA	1:A:147:VAL:C	8	1.2
(1,174)	1:A:143:GLU:N	1:A:143:GLU:CA	1:A:143:GLU:C	1:A:144:ILE:N	3	1.2
(1,158)	1:A:132:ASP:N	1:A:132:ASP:CA	1:A:132:ASP:C	1:A:133:ILE:N	8	1.2
(1,144)	1:A:121:THR:C	1:A:122:ILE:N	1:A:122:ILE:CA	1:A:122:ILE:C	1	1.2
(1,101)	1:A:91:THR:C	1:A:92:CYS:N	1:A:92:CYS:CA	1:A:92:CYS:C	2	1.2
(1,89)	1:A:78:THR:N	1:A:78:THR:CA	1:A:78:THR:C	1:A:79:LEU:N	1	1.1
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	4	1.1
(1,85)	1:A:76:LYS:N	1:A:76:LYS:CA	1:A:76:LYS:C	1:A:77:PHE:N	10	1.1
(1,62)	1:A:57:TRP:N	1:A:57:TRP:CA	1:A:57:TRP:C	1:A:58:LEU:N	10	1.1
(1,58)	1:A:53:SER:C	1:A:54:GLN:N	1:A:54:GLN:CA	1:A:54:GLN:C	3	1.1
(1,56)	1:A:47:CYS:N	1:A:47:CYS:CA	1:A:47:CYS:C	1:A:48:ASN:N	4	1.1
(1,54)	1:A:45:GLN:C	1:A:46:VAL:N	1:A:46:VAL:CA	1:A:46:VAL:C	3	1.1
(1,48)	1:A:42:ARG:N	1:A:42:ARG:CA	1:A:42:ARG:C	1:A:43:THR:N	1	1.1
(1,48)	1:A:42:ARG:N	1:A:42:ARG:CA	1:A:42:ARG:C	1:A:43:THR:N	10	1.1
(1,34)	1:A:32:SER:N	1:A:32:SER:CA	1:A:32:SER:C	1:A:33:ILE:N	7	1.1
(1,31)	1:A:30:GLU:C	1:A:31:VAL:N	1:A:31:VAL:CA	1:A:31:VAL:C	9	1.1
(1,25)	1:A:27:GLY:C	1:A:28:TRP:N	1:A:28:TRP:CA	1:A:28:TRP:C	7	1.1
(1,222)	1:A:173:VAL:C	1:A:174:PHE:N	1:A:174:PHE:CA	1:A:174:PHE:C	2	1.1
(1,206)	1:A:165:CYS:N	1:A:165:CYS:CA	1:A:165:CYS:C	1:A:166:ILE:N	4	1.1
(1,206)	1:A:165:CYS:N	1:A:165:CYS:CA	1:A:165:CYS:C	1:A:166:ILE:N	7	1.1
(1,192)	1:A:157:LEU:N	1:A:157:LEU:CA	1:A:157:LEU:C	1:A:158:ALA:N	1	1.1
(1,189)	1:A:155:PHE:C	1:A:156:TYR:N	1:A:156:TYR:CA	1:A:156:TYR:C	7	1.1
(1,183)	1:A:150:LEU:C	1:A:151:SER:N	1:A:151:SER:CA	1:A:151:SER:C	1	1.1
(1,183)	1:A:150:LEU:C	1:A:151:SER:N	1:A:151:SER:CA	1:A:151:SER:C	6	1.1
(1,179)	1:A:145:ARG:C	1:A:146:ASP:N	1:A:146:ASP:CA	1:A:146:ASP:C	7	1.1
(1,167)	1:A:139:LYS:C	1:A:140:LEU:N	1:A:140:LEU:CA	1:A:140:LEU:C	6	1.1
(1,144)	1:A:121:THR:C	1:A:122:ILE:N	1:A:122:ILE:CA	1:A:122:ILE:C	8	1.1
(1,101)	1:A:91:THR:C	1:A:92:CYS:N	1:A:92:CYS:CA	1:A:92:CYS:C	5	1.1
(1,100)	1:A:84:SER:C	1:A:85:LEU:N	1:A:85:LEU:CA	1:A:85:LEU:C	7	1.1