



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Jun 5, 2023 – 07:17 PM EDT

PDB ID : 2M8F
BMRB ID : 19250
Title : Structure of lasso peptide astexin3
Authors : Maksimov, M.O.; Link, A.
Deposited on : 2013-05-18

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

We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org
A user guide is available at
<https://www.wwpdb.org/validation/2017/NMRValidationReportHelp>
with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The 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

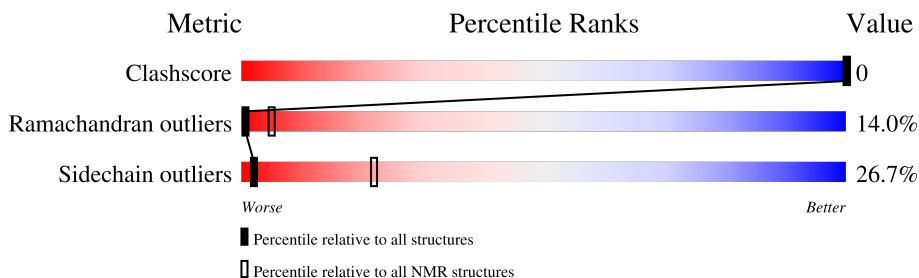
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment is 53%.

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



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

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

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	24	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 12 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:1-A:22 (22)	0.77	12

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 3 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 19, 20
2	2, 3, 5, 14
Single-model clusters	1; 4; 6

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 339 atoms, of which 161 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called astexin3.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	24	339	112	161	29	36	1	0

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: astexin3



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: astexin3



4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: astexin3



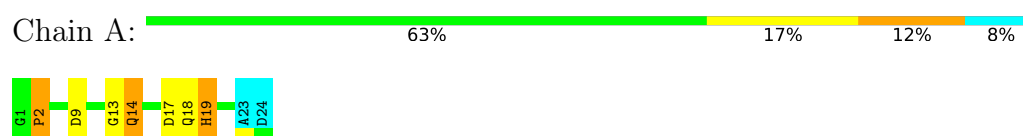
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: astexin3



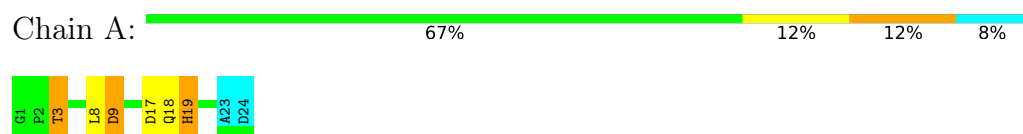
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: astexin3



4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: astexin3



4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: astexin3



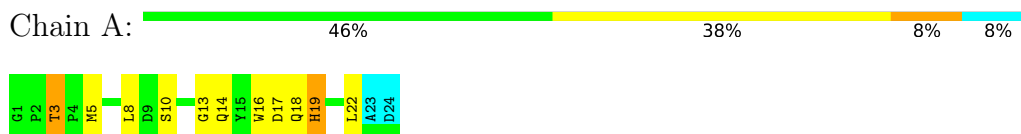
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: astexin3



4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: astexin3



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: astexin3



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: astexin3



4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: astexin3



4.2.12 Score per residue for model 12 (medoid)

- Molecule 1: astexin3



4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: astexin3



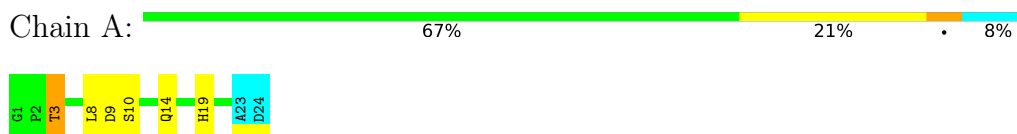
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: astexin3



4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: astexin3



4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: astexin3



4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: astexin3



4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: astexin3



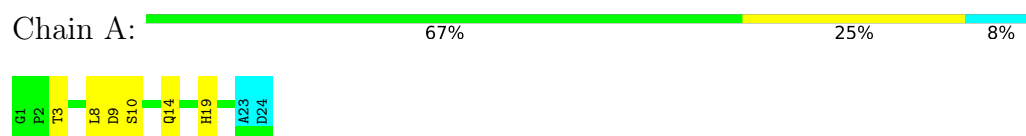
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: astexin3



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: astexin3



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 200 calculated structures, 20 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	6.0
Tinker	refinement	6.0
CYANA	refinement	6.0

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	155
Number of shifts mapped to atoms	155
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	53%

6 Model quality i

6.1 Standard geometry i

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	0.77±0.02	0±0/171 (0.0± 0.0%)	1.38±0.05	2±1/236 (0.7± 0.3%)
All	All	0.77	0/3420 (0.0%)	1.38	31/4720 (0.7%)

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

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0.0±0.0	0.5±0.9
All	All	0	10

There are no bond-length outliers.

All unique angle outliers are listed below. They are sorted according to the Z-score of the worst occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	9	ASP	CB-CG-OD1	-7.37	111.67	118.30	11	14
1	A	3	THR	CA-CB-CG2	6.50	121.51	112.40	3	14
1	A	16	TRP	CA-CB-CG	5.74	124.61	113.70	9	1
1	A	19	HIS	C-N-CA	5.58	135.64	121.70	1	1
1	A	8	LEU	C-N-CA	5.00	134.21	121.70	1	1

There are no chirality outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	16	TRP	Peptide	2
1	A	13	GLY	Peptide	2
1	A	17	ASP	Peptide	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	14	GLN	Peptide	1
1	A	19	HIS	Peptide	1
1	A	8	LEU	Peptide	1
1	A	9	ASP	Peptide	1

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
All	All	3280	3040	3013	-

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 -.

There are no clashes.

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	21/24 (88%)	11±2 (53±10%)	7±2 (33±9%)	3±1 (14±4%)	1 5
All	All	420/480 (88%)	222 (53%)	139 (33%)	59 (14%)	1 5

All 13 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	19	HIS	17
1	A	10	SER	11
1	A	16	TRP	8
1	A	13	GLY	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	17	ASP	4
1	A	9	ASP	3
1	A	12	SER	2
1	A	14	GLN	2
1	A	8	LEU	2
1	A	20	ALA	1
1	A	15	TYR	1
1	A	2	PRO	1
1	A	3	THR	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	18/19 (95%)	13±1 (73±8%)	5±1 (27±8%)	2	22
All	All	360/380 (95%)	264 (73%)	96 (27%)	2	22

All 11 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	8	LEU	19
1	A	14	GLN	16
1	A	19	HIS	13
1	A	3	THR	12
1	A	18	GLN	12
1	A	17	ASP	11
1	A	9	ASP	5
1	A	5	MET	4
1	A	22	LEU	2
1	A	2	PRO	1
1	A	10	SER	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no monosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation i

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 53% for the well-defined parts and 52% 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	155
Number of shifts mapped to atoms	155
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	1

7.1.2 Chemical shift referencing i

No chemical shift referencing corrections were calculated (not enough data).

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 53%, i.e. 143 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 272. 0 out of 4 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹ H	¹³ C	¹⁵ N
Backbone	41/107 (38%)	41/44 (93%)	0/44 (0%)	0/19 (0%)
Sidechain	90/136 (66%)	90/90 (100%)	0/44 (0%)	0/2 (0%)
Aromatic	12/29 (41%)	12/14 (86%)	0/12 (0%)	0/3 (0%)
Overall	143/272 (53%)	143/148 (97%)	0/100 (0%)	0/24 (0%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 52%, i.e. 152 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 290. 0 out of 4 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹ H	¹³ C	¹⁵ N
Backbone	45/117 (38%)	45/48 (94%)	0/48 (0%)	0/21 (0%)
Sidechain	95/144 (66%)	95/95 (100%)	0/47 (0%)	0/2 (0%)
Aromatic	12/29 (41%)	12/14 (86%)	0/12 (0%)	0/3 (0%)
Overall	152/290 (52%)	152/157 (97%)	0/107 (0%)	0/26 (0%)

7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

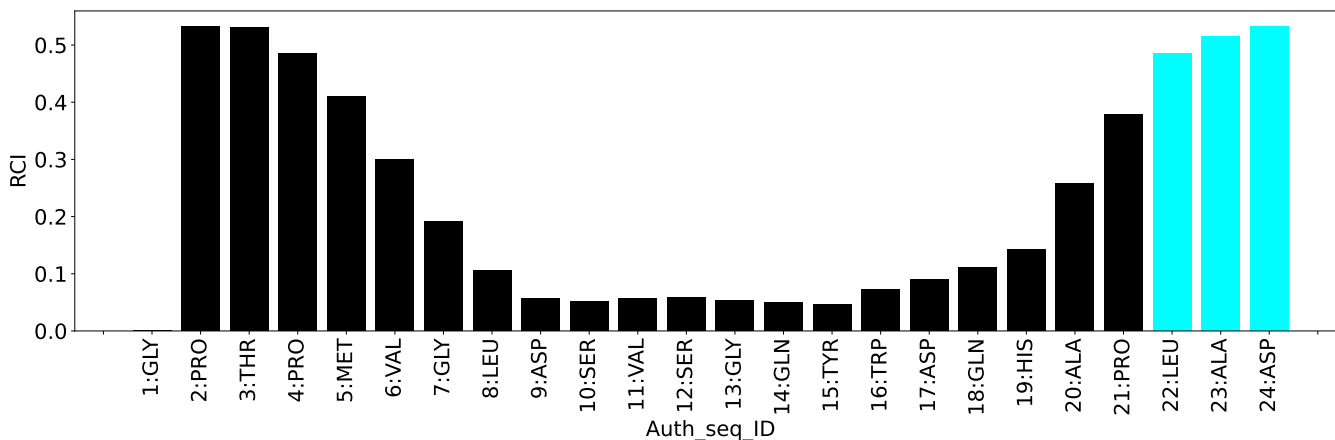
The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	3	THR	HG1	4.97	0.08 – 2.19	18.2

7.1.5 Random Coil Index (RCI) plots [i](#)

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	208
Intra-residue ($ i-j =0$)	90
Sequential ($ i-j =1$)	57
Medium range ($ i-j >1$ and $ i-j <5$)	12
Long range ($ i-j \geq 5$)	49
Inter-chain	0
Hydrogen bond restraints	0
Disulfide bond restraints	0
Total dihedral-angle restraints	0
Number of unmapped restraints	11
Number of restraints per residue	8.7
Number of long range restraints per residue ¹	2.0

¹Long 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)	10.9	0.2
0.2-0.5 (Medium)	18.6	0.5
>0.5 (Large)	36.6	3.42

8.2.2 Average number of dihedral-angle violations per model [i](#)

Dihedral-angle violations less than 1° are not included in the calculation. There are no dihedral-angle violations

9 Distance violation analysis i

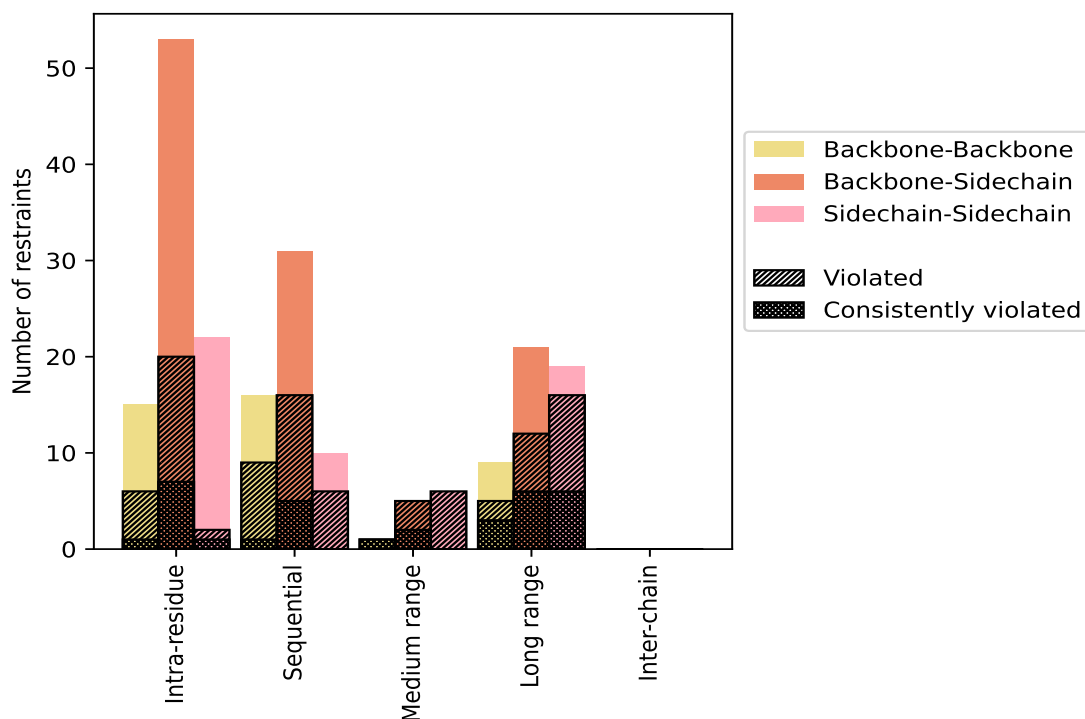
9.1 Summary of distance violations i

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	% ¹	Violated ³			Consistently Violated ⁴		
			Count	% ²	% ¹	Count	% ²	% ¹
Intra-residue ($i-j =0$)	90	43.3	28	31.1	13.5	9	10.0	4.3
Backbone-Backbone	15	7.2	6	40.0	2.9	1	6.7	0.5
Backbone-Sidechain	53	25.5	20	37.7	9.6	7	13.2	3.4
Sidechain-Sidechain	22	10.6	2	9.1	1.0	1	4.5	0.5
Sequential ($i-j =1$)	57	27.4	31	54.4	14.9	6	10.5	2.9
Backbone-Backbone	16	7.7	9	56.2	4.3	1	6.2	0.5
Backbone-Sidechain	31	14.9	16	51.6	7.7	5	16.1	2.4
Sidechain-Sidechain	10	4.8	6	60.0	2.9	0	0.0	0.0
Medium range ($i-j >1$ & $i-j <5$)	12	5.8	12	100.0	5.8	3	25.0	1.4
Backbone-Backbone	1	0.5	1	100.0	0.5	1	100.0	0.5
Backbone-Sidechain	5	2.4	5	100.0	2.4	2	40.0	1.0
Sidechain-Sidechain	6	2.9	6	100.0	2.9	0	0.0	0.0
Long range ($i-j \geq 5$)	49	23.6	33	67.3	15.9	15	30.6	7.2
Backbone-Backbone	9	4.3	5	55.6	2.4	3	33.3	1.4
Backbone-Sidechain	21	10.1	12	57.1	5.8	6	28.6	2.9
Sidechain-Sidechain	19	9.1	16	84.2	7.7	6	31.6	2.9
Inter-chain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
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
Hydrogen bond	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Disulfide bond	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Total	208	100.0	104	50.0	50.0	33	15.9	15.9
Backbone-Backbone	41	19.7	21	51.2	10.1	6	14.6	2.9
Backbone-Sidechain	110	52.9	53	48.2	25.5	20	18.2	9.6
Sidechain-Sidechain	57	27.4	30	52.6	14.4	7	12.3	3.4

¹ percentage calculated with respect to the total number of distance restraints, ² percentage calculated with respect to the number of restraints in a particular restraint category, ³ violated in at least one model, ⁴ 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 disulfid 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 ⁶ (Å)	Median (Å)
	IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total				
1	21	23	8	25	0	77	0.85	3.06	0.66	0.67
2	19	16	5	25	0	65	0.66	3.29	0.64	0.41
3	17	15	6	23	0	61	0.72	2.96	0.66	0.53
4	18	24	9	24	0	75	0.89	2.94	0.66	0.65
5	17	17	5	25	0	64	0.81	3.42	0.67	0.71
6	18	22	8	24	0	72	0.82	2.75	0.62	0.62
7	17	21	6	24	0	68	0.75	2.56	0.58	0.58
8	17	16	4	24	0	61	0.74	2.41	0.56	0.57
9	15	25	5	26	0	71	0.87	2.98	0.7	0.67
10	18	19	5	25	0	67	0.72	2.49	0.54	0.56
11	18	16	9	24	0	67	0.7	2.29	0.52	0.53

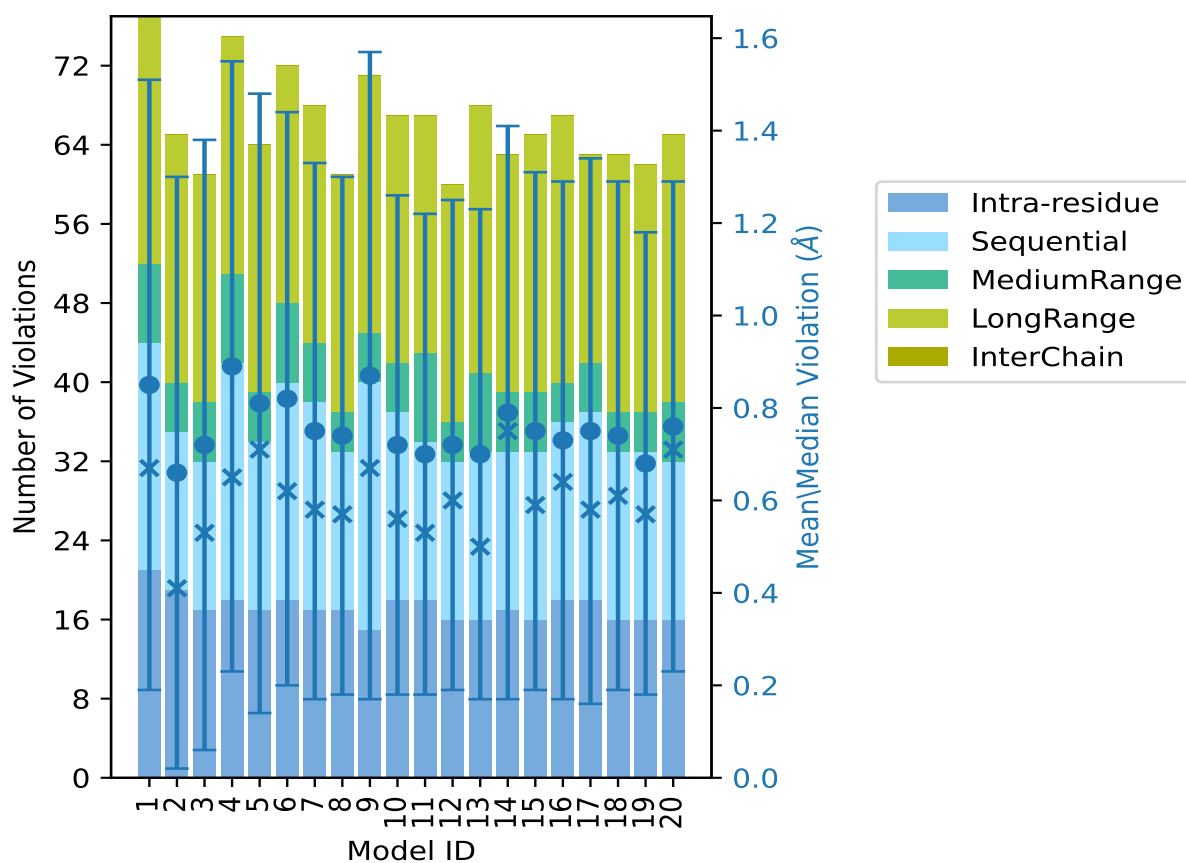
Continued on next page...

Continued from previous page...

Model ID	Number of violations					Total	Mean (Å)	Max (Å)	SD ⁶ (Å)	Median (Å)
	IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵					
12	16	16	4	24	0	60	0.72	2.35	0.53	0.6
13	16	17	8	27	0	68	0.7	2.6	0.53	0.5
14	17	16	6	24	0	63	0.79	3.11	0.62	0.75
15	16	17	6	26	0	65	0.75	2.56	0.56	0.59
16	18	18	4	27	0	67	0.73	2.77	0.56	0.64
17	18	19	5	21	0	63	0.75	2.39	0.59	0.58
18	16	17	4	26	0	63	0.74	2.26	0.55	0.61
19	16	17	4	25	0	62	0.68	2.24	0.5	0.57
20	16	16	6	27	0	65	0.76	2.34	0.53	0.71

¹Intra-residue restraints, ²Sequential restraints, ³Medium range restraints, ⁴Long range restraints, ⁵Inter-chain restraints, ⁶Standard 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

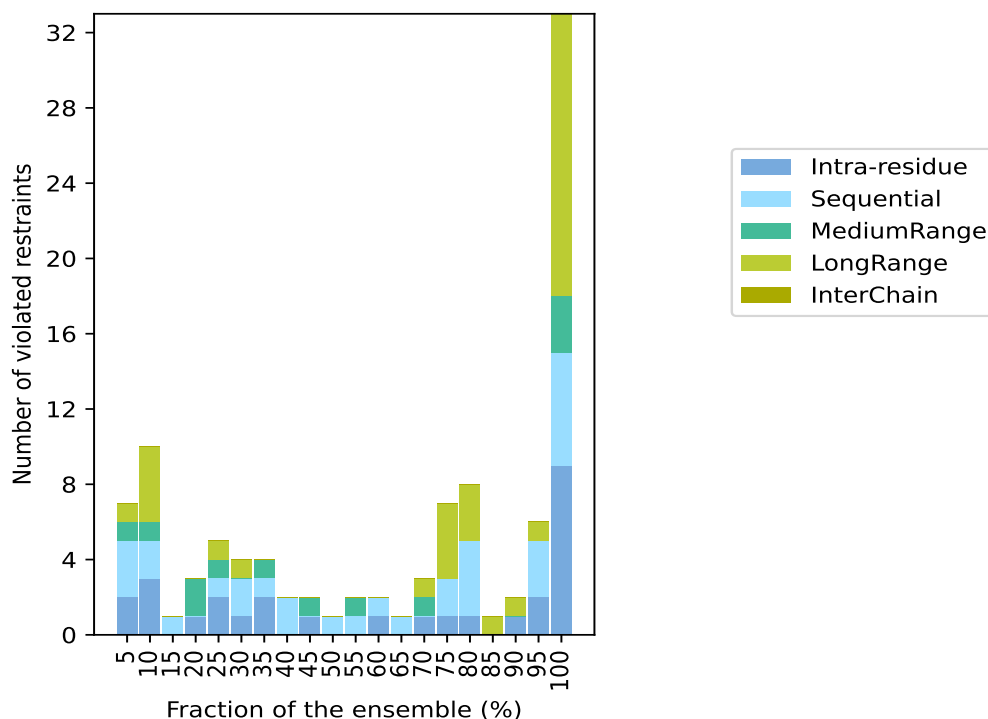
9.3 Distance violation statistics for the ensemble

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, 104(IR:62, SQ:26, MR:0, LR:16, IC:0) restraints are not violated in the ensemble.

Number of violated restraints						Fraction of the ensemble	
IR ¹	SQ ²	MR ³	LR ⁴	IC ⁵	Total	Count ⁶	%
2	3	1	1	0	7	1	5.0
3	2	1	4	0	10	2	10.0
0	1	0	0	0	1	3	15.0
1	0	2	0	0	3	4	20.0
2	1	1	1	0	5	5	25.0
1	2	0	1	0	4	6	30.0
2	1	1	0	0	4	7	35.0
0	2	0	0	0	2	8	40.0
1	0	1	0	0	2	9	45.0
0	1	0	0	0	1	10	50.0
0	1	1	0	0	2	11	55.0
1	1	0	0	0	2	12	60.0
0	1	0	0	0	1	13	65.0
1	0	1	1	0	3	14	70.0
1	2	0	4	0	7	15	75.0
1	4	0	3	0	8	16	80.0
0	0	0	1	0	1	17	85.0
1	0	0	1	0	2	18	90.0
2	3	0	1	0	6	19	95.0
9	6	3	15	0	33	20	100.0

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

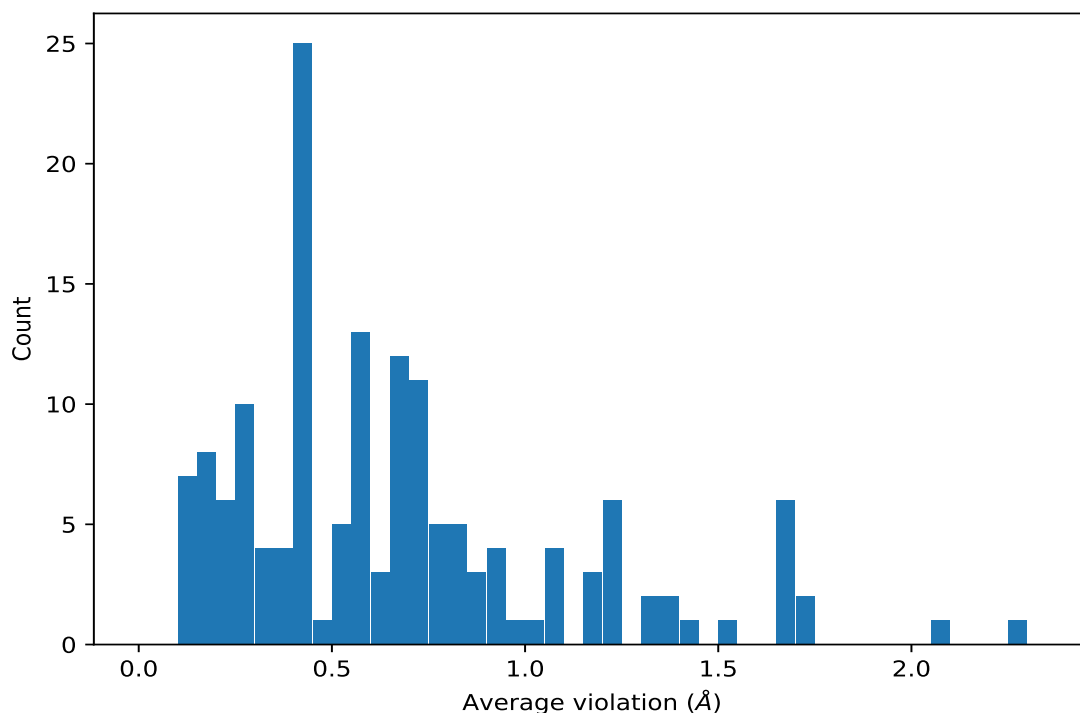
9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [\(i\)](#)



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 ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	20	2.26	0.72	2.4
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	20	2.07	0.4	2.06
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	20	1.69	0.49	1.68
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	20	1.69	0.49	1.68
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	20	1.69	0.49	1.68
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	20	1.69	0.49	1.68
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	20	1.69	0.49	1.68
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	20	1.69	0.49	1.68
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	20	1.5	0.61	1.3
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	20	1.39	0.29	1.41
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	20	1.39	0.29	1.41
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	20	1.34	0.32	1.4
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	20	1.33	0.23	1.27
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	20	1.24	0.53	1.0
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	20	1.24	0.53	1.0
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	20	1.23	0.32	1.23

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	20	1.23	0.32	1.23
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	20	1.23	0.32	1.23
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	20	1.22	0.76	1.04
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	20	1.2	0.74	0.94
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	20	1.17	0.42	1.31
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	20	1.16	0.38	1.18
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	20	1.05	0.37	1.06
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	20	1.05	0.37	1.06
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	20	1.05	0.37	1.06
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	20	1.03	0.18	1.02
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	20	0.98	0.38	0.8
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	20	0.91	0.37	0.76
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	20	0.89	0.33	0.98
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	20	0.87	0.47	0.73
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	20	0.86	0.15	0.86
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	20	0.85	0.21	0.88
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	20	0.85	0.21	0.88
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	20	0.79	0.37	0.8
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	20	0.73	0.53	0.6
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	20	0.72	0.23	0.76
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	20	0.69	0.23	0.62
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	20	0.62	0.54	0.4
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	20	0.62	0.54	0.4
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	20	0.43	0.06	0.44
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	20	0.4	0.15	0.4
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	20	0.3	0.09	0.32
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	20	0.25	0.07	0.26
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	20	0.25	0.02	0.24
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	20	0.18	0.03	0.18
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	20	0.15	0.01	0.15
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	19	1.08	0.35	1.11
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	19	0.67	0.3	0.71
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	19	0.42	0.1	0.37
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	19	0.37	0.09	0.37
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	19	0.2	0.04	0.2
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	19	0.16	0.04	0.16
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	18	0.85	0.33	0.92
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	18	0.42	0.12	0.46
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	17	0.74	0.21	0.72
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	16	1.71	0.63	1.9
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	16	0.77	0.18	0.78
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	16	0.73	0.38	0.71

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	16	0.73	0.38	0.71
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	16	0.66	0.24	0.6
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	16	0.66	0.16	0.73
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	16	0.59	0.14	0.6
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	16	0.59	0.14	0.6
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	16	0.51	0.29	0.48
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	16	0.15	0.04	0.15
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	15	0.78	0.81	0.26
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	15	0.78	0.81	0.26
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	15	0.78	0.81	0.26
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	15	0.67	0.28	0.72
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	15	0.65	0.49	0.43
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	15	0.65	0.49	0.43
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	15	0.59	0.37	0.47
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	15	0.59	0.37	0.47
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	15	0.52	0.24	0.52
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	15	0.42	0.04	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	15	0.42	0.04	0.42
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	15	0.34	0.22	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	15	0.34	0.22	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	15	0.34	0.22	0.23
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	14	1.73	0.9	1.61
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	14	0.28	0.19	0.2
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	14	0.19	0.04	0.19
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	13	0.41	0.19	0.4
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	12	0.39	0.13	0.36
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	12	0.19	0.04	0.2
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	11	1.41	0.26	1.38
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	11	0.69	0.54	0.47
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	11	0.69	0.54	0.47
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	10	0.28	0.17	0.2
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	10	0.28	0.17	0.2
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	9	0.72	0.41	0.58
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	9	0.13	0.02	0.14
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	8	0.92	0.67	0.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	8	0.92	0.67	0.56
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	8	0.92	0.67	0.56
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	8	0.26	0.19	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	7	0.41	0.41	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	7	0.41	0.41	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	7	0.41	0.41	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	7	0.41	0.41	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	7	0.41	0.41	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	7	0.41	0.41	0.2
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	7	0.23	0.07	0.27
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	7	0.18	0.04	0.19
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	7	0.15	0.03	0.15
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	6	0.4	0.23	0.32
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	6	0.4	0.23	0.32
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	6	0.27	0.12	0.23
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	6	0.12	0.01	0.12
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	6	0.12	0.01	0.12
(3,97)	1:A:5:MET:HE1	1:A:4:PRO:HG2	5	0.66	0.42	0.67
(3,97)	1:A:5:MET:HE2	1:A:4:PRO:HG2	5	0.66	0.42	0.67
(3,97)	1:A:5:MET:HE3	1:A:4:PRO:HG2	5	0.66	0.42	0.67
(3,123)	1:A:22:LEU:HG	1:A:22:LEU:H	5	0.62	0.25	0.67
(3,64)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:16:TRP:HD1	5	0.55	0.25	0.69
(3,64)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:16:TRP:HD1	5	0.55	0.25	0.69
(3,71)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:16:TRP:HZ3	5	0.44	0.32	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:16:TRP:HZ3	5	0.44	0.32	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:16:TRP:HZ3	5	0.44	0.32	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:16:TRP:HZ3	5	0.44	0.32	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:16:TRP:HZ3	5	0.44	0.32	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:16:TRP:HZ3	5	0.44	0.32	0.28
(3,183)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:18:GLN:HA	5	0.29	0.02	0.28
(3,183)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:18:GLN:HA	5	0.29	0.02	0.28
(3,63)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:16:TRP:HD1	4	0.4	0.13	0.46
(3,63)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:16:TRP:HD1	4	0.4	0.13	0.46
(4,8)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:18:GLN:HE21	4	0.37	0.26	0.29
(4,8)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:18:GLN:HE21	4	0.37	0.26	0.29
(3,127)	1:A:3:THR:HA	1:A:3:THR:H	4	0.12	0.01	0.12
(3,60)	1:A:11:VAL:HB	1:A:12:SER:H	3	0.41	0.25	0.34
(3,44)	1:A:15:TYR:HB2	1:A:3:THR:H	2	0.82	0.66	0.82
(3,44)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:3:THR:H	2	0.82	0.66	0.82
(3,29)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:H	2	0.74	0.03	0.74
(3,29)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:H	2	0.74	0.03	0.74
(3,40)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:H	2	0.71	0.15	0.71

Continued on next page...

Continued from previous page...

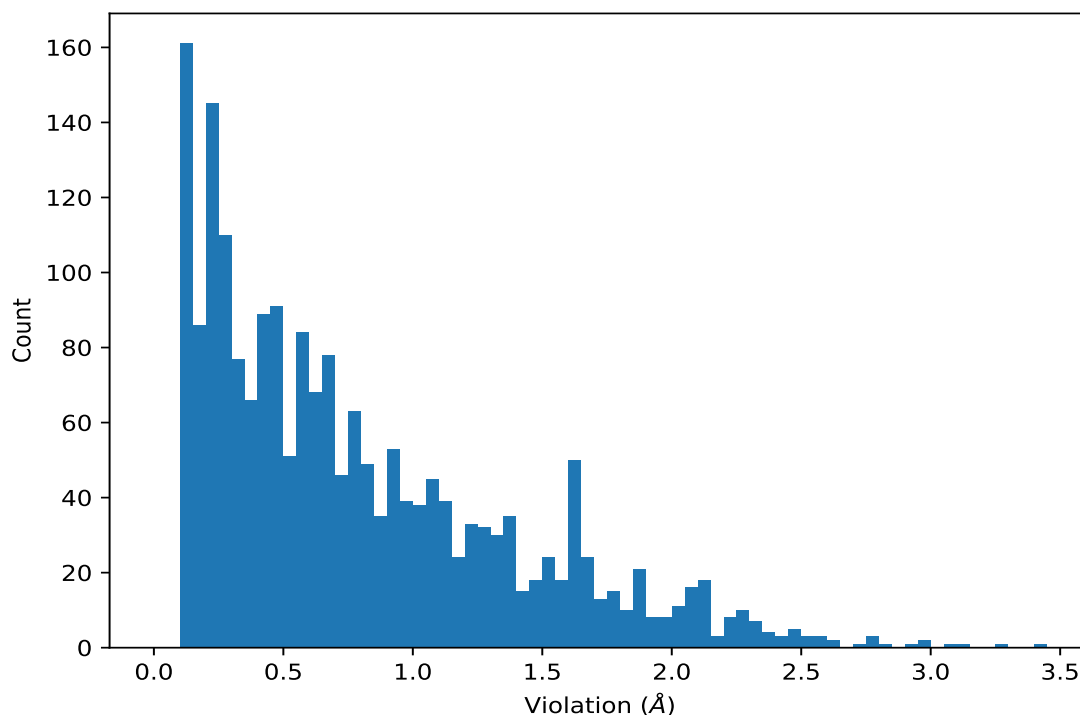
Key	Atom-1	Atom-2	Models ¹	Mean (Å)	SD ¹ (Å)	Median (Å)
(3,40)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:H	2	0.71	0.15	0.71
(3,40)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:H	2	0.71	0.15	0.71
(3,93)	1:A:3:THR:HG21	1:A:16:TRP:HB3	2	0.52	0.03	0.52
(3,93)	1:A:3:THR:HG22	1:A:16:TRP:HB3	2	0.52	0.03	0.52
(3,93)	1:A:3:THR:HG23	1:A:16:TRP:HB3	2	0.52	0.03	0.52
(3,129)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:H	2	0.47	0.17	0.47
(3,31)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:H	2	0.44	0.13	0.44
(3,45)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:H	2	0.35	0.02	0.35
(3,164)	1:A:5:MET:HE1	1:A:5:MET:HA	2	0.23	0.03	0.23
(3,164)	1:A:5:MET:HE2	1:A:5:MET:HA	2	0.23	0.03	0.23
(3,164)	1:A:5:MET:HE3	1:A:5:MET:HA	2	0.23	0.03	0.23
(3,110)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:16:TRP:H	2	0.2	0.09	0.2
(4,6)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HE3	2	0.19	0.0	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HE3	2	0.19	0.0	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HE3	2	0.19	0.0	0.19

¹Number of violated models, ²Standard 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)
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	5	3.42
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	2	3.29
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	14	3.11
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	1	3.06
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	9	2.98
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	3	2.96
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	4	2.94
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	5	2.81
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	3	2.79
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	16	2.77
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	6	2.75
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	9	2.73
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	5	2.64
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	13	2.6
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	9	2.57
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	7	2.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	15	2.56
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	4	2.55
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	14	2.53
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	2	2.5
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	4	2.49
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	10	2.49
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	3	2.48
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	2	2.46
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	9	2.45
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	6	2.41
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	6	2.41
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	8	2.41
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	17	2.39
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	6	2.37
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	1	2.37
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	12	2.35
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	20	2.34
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	5	2.32
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	5	2.32
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	5	2.32
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	5	2.32
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	5	2.32
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	5	2.32
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	12	2.29
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	11	2.29
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	8	2.26
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	18	2.26
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	14	2.25
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	14	2.25
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	14	2.25
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	14	2.25
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	14	2.25
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	14	2.25
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	18	2.24
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	19	2.24
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	14	2.23
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	1	2.21
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	17	2.2
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	6	2.2
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	6	2.2
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	6	2.2
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	15	2.17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	4	2.15
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	9	2.15
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	1	2.14
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	3	2.13
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	3	2.13
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	9	2.13
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	9	2.13
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	9	2.13
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	9	2.13
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	9	2.13
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	9	2.13
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	7	2.12
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	9	2.11
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	9	2.11
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	3	2.1
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	3	2.1
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	3	2.1
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	3	2.1
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	3	2.1
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	3	2.1
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	2	2.08
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	2	2.08
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	2	2.08
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	2	2.08
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	2	2.08
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	2	2.08
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	17	2.08
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	20	2.08
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	17	2.07
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	17	2.07
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	17	2.07
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	6	2.06
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	10	2.06
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	11	2.06
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	16	2.06
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	18	2.06
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	7	2.05
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	20	2.05
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	13	2.04
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	4	2.02
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	4	2.02
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	4	2.02

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	15	2.02
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	19	2.0
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	1	2.0
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	1	2.0
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	1	2.0
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	4	1.98
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	4	1.98
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	7	1.98
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	7	1.98
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	4	1.98
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	4	1.98
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	1	1.97
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	16	1.96
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	9	1.95
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	6	1.94
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	18	1.93
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	12	1.93
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	1	1.92
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	1	1.92
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	1	1.92
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	13	1.92
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	7	1.9
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	7	1.9
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	7	1.9
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	7	1.9
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	7	1.9
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	7	1.9
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	9	1.9
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	7	1.89
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	8	1.88
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	10	1.87
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	1	1.87
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	1	1.87
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	1	1.87
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	1	1.87
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	1	1.87
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	1	1.87
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	8	1.86
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	3	1.85
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	3	1.85
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	3	1.85
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	5	1.85

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	19	1.83
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	3	1.83
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	3	1.83
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	3	1.83
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	1	1.82
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.82
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	1	1.81
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	1	1.81
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	4	1.8
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	4	1.8
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	16	1.79
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	16	1.79
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	16	1.79
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	16	1.79
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	16	1.79
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	16	1.79
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	15	1.78
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	15	1.78
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	15	1.78
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	15	1.78
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	15	1.78
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	15	1.78
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	11	1.77
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	11	1.77
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	14	1.76
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	4	1.74
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	4	1.74
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	4	1.74
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	15	1.73
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	15	1.73
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	15	1.73
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	5	1.73
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	1	1.73
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	1	1.73
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	20	1.73
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	20	1.73
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	16	1.72
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	10	1.71
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	4	1.7
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	11	1.7
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	11	1.7
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	11	1.7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	11	1.7
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	11	1.7
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	11	1.7
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	5	1.69
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	12	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	12	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	12	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	12	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	12	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	12	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	17	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	17	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	17	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	17	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	17	1.67
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	17	1.67
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	14	1.67
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	9	1.66
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	2	1.66
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	10	1.66
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	18	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	18	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	18	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	18	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	18	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	18	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	18	1.65
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	8	1.65
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	15	1.65
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	6	1.65
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	6	1.65
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	13	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	13	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	13	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	13	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	13	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	13	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	20	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	20	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	20	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	20	1.64
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	20	1.64

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	20	1.64
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	4	1.64
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	4	1.64
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	4	1.64
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.63
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	6	1.63
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	6	1.63
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	6	1.63
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	8	1.63
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	8	1.63
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	8	1.63
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	8	1.63
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	8	1.63
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	8	1.63
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	17	1.63
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	16	1.62
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	6	1.62
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	4	1.62
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	9	1.62
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	10	1.61
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	10	1.61
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	10	1.61
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	10	1.61
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	10	1.61
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	10	1.61
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	1	1.61
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	1	1.61
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	7	1.61
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	19	1.59
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	15	1.59
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	2	1.58
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	2	1.58
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	10	1.58
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	17	1.57
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	19	1.57
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	19	1.57
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	19	1.57
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	19	1.57
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	19	1.57
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	19	1.57
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	1	1.57
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	7	1.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	17	1.56
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	5	1.55
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	5	1.55
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	11	1.55
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	1	1.54
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	15	1.54
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	15	1.54
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	6	1.53
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	2	1.53
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	2	1.53
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	20	1.53
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	20	1.53
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	10	1.52
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	10	1.52
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	4	1.52
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	17	1.52
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	14	1.51
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	14	1.51
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	11	1.51
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	20	1.5
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	20	1.5
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	20	1.5
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	16	1.5
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	16	1.5
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	9	1.5
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	9	1.5
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	6	1.5
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	20	1.5
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	4	1.48
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	6	1.48
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	6	1.48
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	6	1.48
(3,44)	1:A:15:TYR:HB2	1:A:3:THR:H	1	1.48
(3,44)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:3:THR:H	1	1.48
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	8	1.48
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	13	1.47
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	13	1.47
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	13	1.47
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	16	1.47
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	12	1.46
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	17	1.46
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	17	1.46

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	17	1.46
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	19	1.46
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	15	1.46
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	18	1.46
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	6	1.45
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	13	1.45
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	9	1.44
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	9	1.44
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	9	1.44
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	9	1.44
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	12	1.43
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	7	1.43
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	7	1.43
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	12	1.43
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	18	1.43
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	8	1.42
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	6	1.41
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	6	1.41
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	6	1.41
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	17	1.39
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	17	1.39
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	20	1.39
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	9	1.39
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	9	1.38
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	9	1.38
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	11	1.38
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	11	1.38
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	11	1.38
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	5	1.38
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	12	1.38
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	20	1.38
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	11	1.38
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	5	1.37
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	2	1.37
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	2	1.37
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	2	1.37
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	14	1.37
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	14	1.37
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	14	1.37
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	13	1.37
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	14	1.36
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	14	1.36

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	14	1.36
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	13	1.36
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	13	1.36
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	13	1.36
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	1	1.35
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	1	1.35
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	1	1.35
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	8	1.35
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	11	1.35
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	6	1.35
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	6	1.35
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	6	1.35
(3,97)	1:A:5:MET:HE1	1:A:4:PRO:HG2	1	1.34
(3,97)	1:A:5:MET:HE2	1:A:4:PRO:HG2	1	1.34
(3,97)	1:A:5:MET:HE3	1:A:4:PRO:HG2	1	1.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	6	1.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	6	1.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	6	1.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	6	1.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	6	1.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	6	1.34
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	9	1.34
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	4	1.34
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	7	1.34
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	7	1.33
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	18	1.33
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	18	1.33
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	18	1.33
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	3	1.33
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	10	1.33
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	20	1.33
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	13	1.33
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	15	1.33
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	7	1.33
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	3	1.32
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	8	1.32
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	16	1.31
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	13	1.31
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	1	1.31
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	1	1.31
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	1	1.31
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	4	1.3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	4	1.29
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	12	1.29
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	20	1.28
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	10	1.28
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	11	1.28
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	14	1.28
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	17	1.28
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	4	1.28
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	4	1.28
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	4	1.28
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	4	1.28
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	3	1.28
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	18	1.28
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	17	1.28
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	14	1.27
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	19	1.26
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	19	1.26
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	17	1.26
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	10	1.26
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	12	1.26
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	15	1.26
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	8	1.26
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	18	1.26
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	16	1.26
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	16	1.25
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	16	1.25
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	16	1.25
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	16	1.25
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	7	1.25
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	8	1.25
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	7	1.25
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	9	1.25
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	7	1.24
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	7	1.24
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	7	1.24
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	11	1.24
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	11	1.24
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	11	1.24
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	19	1.24
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	19	1.24
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	15	1.24
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	12	1.24

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	19	1.24
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	18	1.24
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	10	1.24
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	1	1.23
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	1	1.23
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	11	1.23
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	11	1.23
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	1	1.22
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	17	1.22
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	17	1.22
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	17	1.22
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	2	1.22
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	2	1.22
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	1	1.22
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	8	1.21
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	8	1.21
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	17	1.21
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	17	1.21
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	5	1.21
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	5	1.21
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	5	1.21
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	16	1.21
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	17	1.21
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	9	1.2
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	9	1.2
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	10	1.2
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	10	1.2
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	10	1.2
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	18	1.2
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	18	1.2
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	15	1.2
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	19	1.2
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	12	1.19
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	12	1.19
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	10	1.19
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	13	1.19
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	14	1.19
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	15	1.18
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	19	1.18
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	5	1.18
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	20	1.17
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	20	1.17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	5	1.17
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	16	1.17
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	14	1.17
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	3	1.16
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	14	1.16
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	15	1.15
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	18	1.15
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	18	1.15
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	1	1.15
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	10	1.15
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	20	1.15
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	20	1.15
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	13	1.14
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	20	1.14
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	20	1.14
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	20	1.14
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	1	1.14
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	11	1.13
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	11	1.13
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	18	1.13
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	18	1.13
(3,72)	1:A:6:VAL:HA	1:A:14:GLN:HE21	6	1.13
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	5	1.13
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	14	1.13
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	15	1.13
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	10	1.12
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	7	1.12
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	5	1.12
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	5	1.12
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	5	1.12
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	16	1.12
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	16	1.12
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	16	1.12
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	1	1.12
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	4	1.12
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	4	1.12
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	8	1.12
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	8	1.12
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	18	1.12
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	7	1.11
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	16	1.11
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	19	1.1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	4	1.1
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	8	1.1
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	11	1.09
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	11	1.09
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	9	1.09
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	13	1.09
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	13	1.09
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	13	1.09
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	16	1.09
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	1	1.09
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	5	1.08
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	12	1.08
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	12	1.08
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	12	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HE1	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HE2	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HE3	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HE1	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HE2	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HE3	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HE1	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HE2	6	1.08
(3,99)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HE3	6	1.08
(3,59)	1:A:9:ASP:HB3	1:A:12:SER:H	2	1.08
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	6	1.08
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	11	1.08
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	14	1.07
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	14	1.07
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	16	1.07
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	13	1.07
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	15	1.06
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	15	1.06
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	13	1.06
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	8	1.06
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	14	1.06
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	14	1.06
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	1	1.06
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	9	1.06
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	15	1.06
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	12	1.06
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	13	1.06
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	3	1.06

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	3	1.06
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	12	1.05
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	13	1.05
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	2	1.05
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	19	1.05
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	15	1.04
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	6	1.04
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	6	1.04
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	16	1.04
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	7	1.04
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	7	1.04
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	7	1.04
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	3	1.03
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	3	1.03
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	3	1.03
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	8	1.03
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	19	1.03
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	10	1.03
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	19	1.03
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	15	1.02
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	13	1.02
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	13	1.02
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	10	1.02
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	12	1.02
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	18	1.02
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	15	1.01
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	4	1.0
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	5	1.0
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	5	1.0
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	11	1.0
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	11	1.0
(3,71)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.0
(3,71)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.0
(3,71)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.0
(3,71)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.0
(3,71)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.0
(3,71)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:16:TRP:HZ3	4	1.0
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	9	1.0
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	13	1.0
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	1	1.0
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	17	1.0
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	19	1.0

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	18	1.0
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	9	0.99
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	12	0.99
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	12	0.99
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	18	0.99
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	16	0.99
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	14	0.99
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	1	0.99
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	2	0.99
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	20	0.98
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	1	0.98
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	5	0.98
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	5	0.98
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	8	0.98
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	12	0.98
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	7	0.97
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	7	0.97
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	11	0.97
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	10	0.97
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	7	0.97
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	19	0.97
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	19	0.97
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	19	0.97
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	17	0.97
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	14	0.97
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	9	0.97
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	9	0.97
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	5	0.97
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	11	0.97
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	10	0.96
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	10	0.96
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	19	0.96
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	19	0.96
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	2	0.96
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	2	0.96
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	2	0.96
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	4	0.96
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	6	0.96
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	6	0.96
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	5	0.96
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	7	0.95
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	8	0.95

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	8	0.95
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	13	0.95
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	13	0.95
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	16	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	14	0.95
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	14	0.95
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	4	0.94
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	16	0.94
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	16	0.94
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	9	0.94
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	10	0.94
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	13	0.94
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	4	0.94
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	4	0.94
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	4	0.94
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	13	0.94
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	11	0.93
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	16	0.93
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	3	0.93
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	11	0.93
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	1	0.92
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	14	0.92
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	14	0.92
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	19	0.92
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	10	0.92
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	15	0.92
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	20	0.91
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	5	0.91
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	18	0.91
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	8	0.91
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	20	0.91
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	5	0.91
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	5	0.91
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	15	0.91
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	8	0.9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	8	0.9
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	8	0.9
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	18	0.9
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	18	0.9
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	16	0.9
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	16	0.9
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	11	0.9
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	1	0.9
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	20	0.9
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	11	0.89
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	3	0.89
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	20	0.89
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	17	0.89
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	6	0.89
(3,65)	1:A:16:TRP:HA	1:A:7:GLY:H	9	0.89
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	6	0.89
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	10	0.89
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	16	0.88
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	12	0.88
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	12	0.88
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	14	0.88
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	5	0.88
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	7	0.88
(3,123)	1:A:22:LEU:HG	1:A:22:LEU:H	5	0.88
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	7	0.87
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	20	0.87
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	18	0.87
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	18	0.87
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	1	0.87
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	6	0.87
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	11	0.87
(3,123)	1:A:22:LEU:HG	1:A:22:LEU:H	14	0.87
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	11	0.87
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	19	0.86
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	19	0.86
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	14	0.86
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	14	0.86
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	6	0.86
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	12	0.86
(3,40)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:H	6	0.86
(3,40)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:H	6	0.86
(3,40)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:H	6	0.86

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	3	0.86
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	17	0.86
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	13	0.85
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	10	0.85
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	13	0.85
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	13	0.85
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	20	0.85
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	2	0.85
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	18	0.84
(3,97)	1:A:5:MET:HE1	1:A:4:PRO:HG2	6	0.84
(3,97)	1:A:5:MET:HE2	1:A:4:PRO:HG2	6	0.84
(3,97)	1:A:5:MET:HE3	1:A:4:PRO:HG2	6	0.84
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	12	0.84
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	19	0.84
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	2	0.84
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	2	0.84
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	5	0.84
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	8	0.84
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	4	0.84
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	2	0.84
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	9	0.83
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	13	0.83
(3,64)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:16:TRP:HD1	4	0.83
(3,64)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:16:TRP:HD1	4	0.83
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	16	0.83
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	15	0.82
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	6	0.82
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	9	0.82
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	9	0.82
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	12	0.82
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	12	0.82
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	12	0.82
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	20	0.82
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	7	0.82
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	7	0.82
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	20	0.82
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	14	0.81
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	20	0.81
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	10	0.8
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	9	0.8
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	3	0.8
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	17	0.8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	3	0.8
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	3	0.8
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	14	0.8
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	14	0.8
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	15	0.8
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	15	0.8
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	18	0.8
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	18	0.8
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	16	0.8
(4,8)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:18:GLN:HE21	4	0.79
(4,8)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:18:GLN:HE21	4	0.79
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	7	0.79
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	8	0.79
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	8	0.79
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	8	0.79
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	8	0.79
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	17	0.79
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	17	0.79
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	10	0.79
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	14	0.78
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	20	0.78
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	3	0.78
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	19	0.78
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	2	0.78
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	9	0.78
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	20	0.78
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	20	0.78
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	20	0.78
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	14	0.78
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	15	0.78
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	11	0.78
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	11	0.78
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	7	0.77
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	6	0.77
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	6	0.77
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	10	0.77
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	10	0.77
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	10	0.77
(3,29)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:H	6	0.77
(3,29)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:H	6	0.77
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	6	0.77
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	18	0.76

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	19	0.76
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	19	0.76
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	19	0.76
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	11	0.76
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	9	0.76
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	12	0.76
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	10	0.76
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	7	0.76
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	5	0.75
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	4	0.75
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	4	0.75
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	14	0.75
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	14	0.75
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	14	0.75
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	15	0.75
(3,60)	1:A:11:VAL:HB	1:A:12:SER:H	1	0.75
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	5	0.75
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	16	0.75
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	14	0.75
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	6	0.75
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	20	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	9	0.75
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	9	0.75
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	9	0.74
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	17	0.74
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	17	0.74
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	5	0.74
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	18	0.74
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	2	0.74
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	12	0.74
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	5	0.73
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	5	0.73
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	2	0.73
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	17	0.73
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	5	0.73

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	4	0.73
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	1	0.73
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	1	0.73
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	1	0.73
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	19	0.73
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	19	0.73
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	14	0.72
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	20	0.72
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	6	0.72
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	9	0.72
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	9	0.72
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	20	0.72
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	1	0.72
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	7	0.72
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	7	0.72
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	2	0.72
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	5	0.72
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	8	0.72
(3,29)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:H	4	0.72
(3,29)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:H	4	0.72
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	8	0.72
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	12	0.72
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	18	0.71
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	2	0.71
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	2	0.71
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	20	0.71
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	7	0.71
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	7	0.71
(3,64)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:16:TRP:HD1	1	0.71
(3,64)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:16:TRP:HD1	1	0.71
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	16	0.71
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	5	0.71
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	10	0.71
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	5	0.71
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	13	0.7
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	20	0.7
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	20	0.7
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	19	0.7
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	12	0.7
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	5	0.7
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	14	0.7
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	9	0.7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	4	0.7
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	2	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	16	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	20	0.7
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	20	0.7
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	1	0.69
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	10	0.69
(3,64)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:16:TRP:HD1	6	0.69
(3,64)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:16:TRP:HD1	6	0.69
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	7	0.69
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	15	0.69
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	11	0.68
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	7	0.68
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	12	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	2	0.68
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	2	0.68
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	19	0.67
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	19	0.67
(3,97)	1:A:5:MET:HE1	1:A:4:PRO:HG2	17	0.67
(3,97)	1:A:5:MET:HE2	1:A:4:PRO:HG2	17	0.67

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,97)	1:A:5:MET:HE3	1:A:4:PRO:HG2	17	0.67
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	9	0.67
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	18	0.67
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	18	0.67
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	18	0.67
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	16	0.67
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	16	0.67
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	8	0.67
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	19	0.67
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	20	0.67
(3,155)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HZ3	3	0.67
(3,123)	1:A:22:LEU:HG	1:A:22:LEU:H	4	0.67
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	12	0.67
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	1	0.67
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	16	0.66
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	16	0.66
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	7	0.66
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	7	0.66
(3,147)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE21	3	0.66
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	17	0.65
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	3	0.65
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	4	0.65
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	4	0.65
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	4	0.65
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	3	0.65
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	16	0.65
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	8	0.65
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	13	0.65
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	15	0.64
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	15	0.64
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	19	0.64
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	12	0.64
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	16	0.64
(3,129)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:H	4	0.64
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	17	0.63
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	3	0.63
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	16	0.63
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	9	0.63
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	3	0.63
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	12	0.63
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	6	0.63
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	6	0.63

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	6	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	15	0.63
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	15	0.63
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	6	0.62
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	6	0.62
(3,92)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HB3	1	0.62
(3,92)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HB3	1	0.62
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	6	0.62
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	15	0.62
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	15	0.62
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	15	0.62
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	2	0.62
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	9	0.62
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	10	0.62
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	11	0.62
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	17	0.61
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	17	0.61
(4,14)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.61
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	7	0.61
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	7	0.61
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	7	0.61
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	17	0.61
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	19	0.61
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	10	0.61
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	18	0.61
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	9	0.61
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	9	0.61
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	9	0.61
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	16	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	5	0.61

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	5	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	18	0.61
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	18	0.61
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	13	0.6
(3,71)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:16:TRP:HZ3	6	0.6
(3,71)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:16:TRP:HZ3	6	0.6
(3,71)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:16:TRP:HZ3	6	0.6
(3,71)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:16:TRP:HZ3	6	0.6
(3,71)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:16:TRP:HZ3	6	0.6
(3,71)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:16:TRP:HZ3	6	0.6
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	9	0.6
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	15	0.6
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	14	0.59
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	2	0.59
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	15	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	3	0.59
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	3	0.59
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	15	0.58
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	12	0.58
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	11	0.58
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	5	0.58
(4,1)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:6:VAL:H	4	0.58
(4,1)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:6:VAL:H	4	0.58
(4,1)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:6:VAL:H	4	0.58
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	11	0.58
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	18	0.58

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	8	0.58
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	17	0.58
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	5	0.58
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	5	0.58
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	18	0.58
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	16	0.58
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	8	0.57
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	1	0.57
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	1	0.57
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	20	0.57
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	4	0.57
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	4	0.57
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	4	0.57
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	4	0.57
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	4	0.57
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	4	0.57
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	8	0.57
(3,46)	1:A:18:GLN:H	1:A:16:TRP:HE3	4	0.57
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	1	0.57
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	1	0.57
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	9	0.57
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	18	0.57
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	3	0.57
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	14	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	10	0.57
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	10	0.57
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	13	0.56
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	14	0.56
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	1	0.56
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	1	0.56
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	1	0.56
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	7	0.56
(3,40)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:H	4	0.56
(3,40)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:H	4	0.56
(3,40)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:H	4	0.56

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	10	0.56
(3,31)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:H	6	0.56
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	3	0.56
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	14	0.56
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	17	0.56
(3,93)	1:A:3:THR:HG21	1:A:16:TRP:HB3	4	0.55
(3,93)	1:A:3:THR:HG22	1:A:16:TRP:HB3	4	0.55
(3,93)	1:A:3:THR:HG23	1:A:16:TRP:HB3	4	0.55
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	4	0.55
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	4	0.55
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	4	0.55
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	3	0.55
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	19	0.54
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	7	0.54
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	4	0.54
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	6	0.54
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	3	0.54
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	3	0.54
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	8	0.53
(3,74)	1:A:15:TYR:HA	1:A:14:GLN:HE21	7	0.53
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	10	0.53
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	11	0.53
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	14	0.53
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	3	0.53
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	14	0.53
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	8	0.53
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	9	0.52
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	9	0.52
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	9	0.52
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	16	0.52
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	3	0.52
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	9	0.52
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	8	0.52
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	8	0.52
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	2	0.52
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	5	0.52
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	15	0.52
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	15	0.52
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	17	0.52
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	2	0.51
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	13	0.51
(3,36)	1:A:18:GLN:H	1:A:9:ASP:H	15	0.51

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	13	0.51
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	17	0.51
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	12	0.5
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	14	0.5
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	7	0.5
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	7	0.5
(3,63)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:16:TRP:HD1	1	0.5
(3,63)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:16:TRP:HD1	1	0.5
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	7	0.5
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	1	0.5
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	1	0.5
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	1	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	13	0.5
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	13	0.5
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	9	0.49
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	13	0.49
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	2	0.49
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	10	0.49
(3,93)	1:A:3:THR:HG21	1:A:16:TRP:HB3	6	0.49
(3,93)	1:A:3:THR:HG22	1:A:16:TRP:HB3	6	0.49
(3,93)	1:A:3:THR:HG23	1:A:16:TRP:HB3	6	0.49
(3,83)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:1:GLY:HA2	10	0.49
(3,83)	1:A:17:ASP:HB2	1:A:1:GLY:HA2	10	0.49
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	3	0.49
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	8	0.49
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	10	0.49
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	15	0.49
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	9	0.49
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	9	0.49
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	6	0.49
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	20	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	11	0.49

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	11	0.49
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	11	0.49
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	2	0.48
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	4	0.48
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	4	0.48
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	4	0.48
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	4	0.48
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	4	0.48
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	4	0.48
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	12	0.48
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	17	0.48
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	8	0.48
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	12	0.48
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	13	0.48
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	1	0.48
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	16	0.48
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	20	0.48
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	17	0.48
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	17	0.48
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	4	0.48
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	17	0.47
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	10	0.47
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	10	0.47
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	9	0.47
(3,63)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:16:TRP:HD1	6	0.47
(3,63)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:16:TRP:HD1	6	0.47
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	20	0.47
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	13	0.47
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	18	0.47
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	18	0.47
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	7	0.47
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	1	0.47
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	13	0.47
(3,158)	1:A:14:GLN:HA	1:A:14:GLN:HE22	6	0.47
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	5	0.47
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	15	0.46
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	11	0.46
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	16	0.46
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	18	0.46

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	3	0.46
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	4	0.46
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	19	0.46
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	19	0.46
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	13	0.46
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	11	0.45
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	11	0.45
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	11	0.45
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	9	0.45
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	9	0.45
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	9	0.45
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	5	0.45
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	2	0.45
(3,63)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:16:TRP:HD1	4	0.45
(3,63)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:16:TRP:HD1	4	0.45
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	12	0.45
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	8	0.45
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	8	0.45
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	4	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	12	0.45
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	12	0.45
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	18	0.44
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	18	0.44
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	13	0.44
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	13	0.44
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	13	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	19	0.44
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	19	0.44

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(4,2)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:H	3	0.43
(4,2)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:H	3	0.43
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	5	0.43
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	6	0.43
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	13	0.43
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	5	0.43
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	5	0.43
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	6	0.43
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	6	0.43
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	9	0.43
(4,10)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:14:GLN:HB2	2	0.42
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	8	0.42
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	5	0.42
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	4	0.42
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	17	0.42
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	20	0.42
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	6	0.42
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	7	0.42
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	3	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	10	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	10	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	12	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	12	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	18	0.42
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	18	0.42
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	7	0.42
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	7	0.42
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	8	0.42
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	8	0.42
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	13	0.42
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	13	0.42
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	19	0.42
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	2	0.41
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	7	0.41
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	19	0.41
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	10	0.41
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	10	0.41
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	9	0.41
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	17	0.41
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	18	0.41
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	20	0.41
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	11	0.41

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	11	0.41
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	4	0.41
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	6	0.41
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	3	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	8	0.41
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	8	0.41
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	6	0.4
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	19	0.4
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	19	0.4
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	15	0.4
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	20	0.4
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	12	0.4
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	2	0.4
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	2	0.4
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	2	0.4
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	16	0.4
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	16	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB1	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB2	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG21	1:A:23:ALA:HB3	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB1	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB2	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG22	1:A:23:ALA:HB3	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB1	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB2	7	0.4
(3,100)	1:A:3:THR:HG23	1:A:23:ALA:HB3	7	0.4
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	12	0.39
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	4	0.39
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	3	0.39
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	6	0.39
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	9	0.39
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	17	0.39
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	18	0.39
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	13	0.39
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	10	0.39

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	18	0.39
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	19	0.39
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	20	0.39
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	20	0.39
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	20	0.38
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	13	0.38
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	7	0.38
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	8	0.38
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	17	0.38
(3,64)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:16:TRP:HD1	11	0.38
(3,64)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:16:TRP:HD1	11	0.38
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	19	0.38
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	15	0.38
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	15	0.38
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	15	0.38
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	12	0.38
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	19	0.38
(3,19)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:H	3	0.38
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	2	0.38
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	9	0.38
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	9	0.38
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	7	0.38
(4,8)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:18:GLN:HE21	11	0.37
(4,8)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:18:GLN:HE21	11	0.37
(3,98)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:2:PRO:HG3	19	0.37
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	11	0.37
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	5	0.37
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	15	0.37
(3,45)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:H	16	0.37
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	12	0.37
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	12	0.37
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	17	0.37
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	18	0.37
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	8	0.37
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	15	0.37
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	19	0.37
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	7	0.37
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	7	0.37
(3,125)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:22:LEU:H	15	0.37
(3,125)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:22:LEU:H	15	0.37
(3,123)	1:A:22:LEU:HG	1:A:22:LEU:H	1	0.37
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	11	0.37

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	11	0.37
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	2	0.37
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	1	0.36
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	1	0.36
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	19	0.36
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	2	0.36
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	14	0.36
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	11	0.36
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	2	0.36
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	2	0.36
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	10	0.36
(3,22)	1:A:12:SER:HA	1:A:13:GLY:H	17	0.36
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	12	0.36
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	12	0.36
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	12	0.36
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	6	0.35
(3,97)	1:A:5:MET:HE1	1:A:4:PRO:HG2	4	0.35
(3,97)	1:A:5:MET:HE2	1:A:4:PRO:HG2	4	0.35
(3,97)	1:A:5:MET:HE3	1:A:4:PRO:HG2	4	0.35
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	13	0.35
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	13	0.35
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	13	0.35
(3,32)	1:A:8:LEU:HG	1:A:9:ASP:H	11	0.35
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	16	0.35
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	20	0.35
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	8	0.35
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	10	0.35
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	11	0.35
(4,11)	1:A:12:SER:HB2	1:A:14:GLN:HE21	12	0.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	3	0.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	3	0.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	3	0.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	3	0.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	3	0.34
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	3	0.34
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	16	0.34
(3,60)	1:A:11:VAL:HB	1:A:12:SER:H	6	0.34
(3,53)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:17:ASP:H	7	0.34
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	1	0.34
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	7	0.34
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	7	0.34
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	8	0.34

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	11	0.34
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	12	0.34
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	14	0.34
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	18	0.34
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	18	0.34
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	15	0.33
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	12	0.33
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	3	0.33
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	10	0.33
(3,45)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:H	14	0.33
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	15	0.33
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	15	0.33
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	2	0.33
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	4	0.33
(3,183)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:18:GLN:HA	19	0.33
(3,183)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:18:GLN:HA	19	0.33
(3,16)	1:A:18:GLN:HA	1:A:20:ALA:H	15	0.33
(3,85)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:13:GLY:HA3	20	0.32
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	11	0.32
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	17	0.32
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	20	0.32
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	13	0.32
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	13	0.32
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	5	0.32
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	18	0.32
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	8	0.32
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	15	0.32
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	19	0.32
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	14	0.32
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	14	0.32
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	14	0.32
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	15	0.32
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	6	0.32
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	10	0.31
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	8	0.31
(3,57)	1:A:11:VAL:HA	1:A:12:SER:H	1	0.31
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	5	0.31
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	9	0.31
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	3	0.31
(3,31)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:H	4	0.31
(3,183)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:18:GLN:HA	2	0.31
(3,183)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:18:GLN:HA	2	0.31

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	5	0.31
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	5	0.31
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	5	0.31
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	5	0.31
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	16	0.31
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	16	0.31
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	16	0.31
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	10	0.31
(4,12)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:3:THR:HA	2	0.3
(3,70)	1:A:3:THR:HG21	1:A:14:GLN:HE21	9	0.3
(3,70)	1:A:3:THR:HG22	1:A:14:GLN:HE21	9	0.3
(3,70)	1:A:3:THR:HG23	1:A:14:GLN:HE21	9	0.3
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	17	0.3
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	17	0.3
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	16	0.3
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	19	0.3
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	18	0.3
(3,129)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:H	6	0.3
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	20	0.3
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	20	0.3
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	11	0.3
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	10	0.29
(3,76)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:14:GLN:HE22	6	0.29
(3,76)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:14:GLN:HE22	6	0.29
(3,76)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:14:GLN:HE22	6	0.29
(3,76)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:14:GLN:HE22	6	0.29
(3,76)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:14:GLN:HE22	6	0.29
(3,76)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:14:GLN:HE22	6	0.29
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	10	0.29
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	2	0.29
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	2	0.29
(3,27)	1:A:23:ALA:HA	1:A:24:ASP:H	4	0.29
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	16	0.29
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	2	0.29
(3,123)	1:A:22:LEU:HG	1:A:22:LEU:H	6	0.29
(3,110)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:16:TRP:H	1	0.29
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	14	0.29
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	14	0.29
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	6	0.28
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	6	0.28
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	5	0.28
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	5	0.28

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	3	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:16:TRP:HZ3	20	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:16:TRP:HZ3	20	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:16:TRP:HZ3	20	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:16:TRP:HZ3	20	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:16:TRP:HZ3	20	0.28
(3,71)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:16:TRP:HZ3	20	0.28
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	13	0.28
(3,183)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:18:GLN:HA	18	0.28
(3,183)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:18:GLN:HA	18	0.28
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	4	0.28
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	16	0.28
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	7	0.28
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	2	0.28
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	17	0.27
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	15	0.27
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	15	0.27
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	15	0.27
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	9	0.27
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	14	0.27
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	14	0.27
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	4	0.27
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	14	0.27
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	16	0.27
(3,183)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:18:GLN:HA	14	0.27
(3,183)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:18:GLN:HA	14	0.27
(3,183)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:18:GLN:HA	20	0.27
(3,183)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:18:GLN:HA	20	0.27
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	1	0.27
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	4	0.27
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	10	0.27
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	8	0.27
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	12	0.27
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	13	0.27
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	18	0.27
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	19	0.27
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	19	0.27
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	19	0.27
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	1	0.27
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	5	0.27
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	3	0.26
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	7	0.26

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	7	0.26
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	7	0.26
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	16	0.26
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	16	0.26
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	15	0.26
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	3	0.26
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	3	0.26
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	5	0.26
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	13	0.26
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	13	0.26
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	6	0.26
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	13	0.26
(3,164)	1:A:5:MET:HE1	1:A:5:MET:HA	4	0.26
(3,164)	1:A:5:MET:HE2	1:A:5:MET:HA	4	0.26
(3,164)	1:A:5:MET:HE3	1:A:5:MET:HA	4	0.26
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	15	0.26
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	16	0.26
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	17	0.26
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	6	0.26
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	14	0.26
(3,102)	1:A:9:ASP:HB2	1:A:7:GLY:H	3	0.26
(3,9)	1:A:8:LEU:HG	1:A:19:HIS:HD1	14	0.25
(3,87)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:13:GLY:HA3	15	0.25
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	1	0.25
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	2	0.25
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	8	0.25
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	20	0.25
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	4	0.25
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	6	0.25
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	17	0.25
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	1	0.25
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	1	0.25
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	3	0.25
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	10	0.25
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	10	0.24
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	10	0.24
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	10	0.24
(4,13)	1:A:20:ALA:HB1	1:A:19:HIS:NE2	16	0.24
(4,13)	1:A:20:ALA:HB2	1:A:19:HIS:NE2	16	0.24
(4,13)	1:A:20:ALA:HB3	1:A:19:HIS:NE2	16	0.24
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	13	0.24
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	13	0.24

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	6	0.24
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	2	0.24
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	8	0.24
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	18	0.24
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	13	0.24
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	12	0.24
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	6	0.24
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	1	0.24
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	4	0.24
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	5	0.24
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	7	0.24
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	16	0.23
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	17	0.23
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	17	0.23
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	10	0.23
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	10	0.23
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	4	0.23
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	6	0.23
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	19	0.23
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	16	0.23
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	16	0.23
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	15	0.23
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	15	0.23
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	11	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	7	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	7	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	7	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	9	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	9	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	9	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	10	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	10	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	10	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	20	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	20	0.23
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	20	0.23
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	6	0.23
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	15	0.23
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	14	0.23
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	16	0.23
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	16	0.23
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	19	0.22

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	10	0.22
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	10	0.22
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	10	0.22
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	20	0.22
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	20	0.22
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	20	0.22
(3,68)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:15:TYR:H	7	0.22
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	3	0.22
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	3	0.22
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	12	0.22
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	7	0.22
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	19	0.22
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	4	0.22
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	8	0.22
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	11	0.22
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	18	0.22
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	10	0.22
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	16	0.22
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	20	0.22
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	11	0.22
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	11	0.22
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	11	0.22
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	11	0.22
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	9	0.22
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	20	0.22
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	2	0.22
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	10	0.22
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	10	0.22
(4,8)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:18:GLN:HE21	7	0.21
(4,8)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:18:GLN:HE21	7	0.21
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	11	0.21
(3,8)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:HD1	11	0.21
(3,8)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:HD1	11	0.21
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	17	0.21
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	7	0.21
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	3	0.21
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	19	0.21
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	11	0.21
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	6	0.21
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	2	0.21
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	2	0.21
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	2	0.21

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	18	0.21
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	18	0.21
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	18	0.21
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	11	0.21
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	5	0.21
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	3	0.21
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	8	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	20	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	20	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	20	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	20	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	20	0.2
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	20	0.2
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	11	0.2
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	11	0.2
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	11	0.2
(3,79)	1:A:4:PRO:HD2	1:A:3:THR:HA	9	0.2
(3,79)	1:A:4:PRO:HD3	1:A:3:THR:HA	9	0.2
(3,71)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.2
(3,71)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.2
(3,71)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.2
(3,71)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.2
(3,71)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.2
(3,71)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:16:TRP:HZ3	1	0.2
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	12	0.2
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	12	0.2
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	1	0.2
(3,51)	1:A:17:ASP:HA	1:A:18:GLN:H	2	0.2
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	11	0.2
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	11	0.2
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	1	0.2
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	10	0.2
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	11	0.2
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	13	0.2
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	15	0.2
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	20	0.2
(3,164)	1:A:5:MET:HE1	1:A:5:MET:HA	1	0.2
(3,164)	1:A:5:MET:HE2	1:A:5:MET:HA	1	0.2
(3,164)	1:A:5:MET:HE3	1:A:5:MET:HA	1	0.2
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	10	0.2
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	12	0.2
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	3	0.2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	8	0.2
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	15	0.2
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	14	0.2
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	13	0.2
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	17	0.2
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	15	0.2
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	15	0.2
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	15	0.2
(3,120)	1:A:5:MET:HA	1:A:5:MET:H	14	0.2
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	2	0.2
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	2	0.2
(4,6)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HE3	1	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HE3	1	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HE3	1	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HE3	4	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HE3	4	0.19
(4,6)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HE3	4	0.19
(3,96)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:15:TYR:HB2	12	0.19
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	8	0.19
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	18	0.19
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	18	0.19
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	18	0.19
(3,173)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HA	17	0.19
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	9	0.19
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	7	0.19
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	5	0.19
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	1	0.19
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	6	0.19
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	2	0.19
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	5	0.19
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	11	0.19
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	14	0.19
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	3	0.19
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	5	0.18
(3,7)	1:A:18:GLN:HA	1:A:19:HIS:HD1	1	0.18
(3,63)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:16:TRP:HD1	11	0.18
(3,63)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:16:TRP:HD1	11	0.18
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	4	0.18
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	9	0.18
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	9	0.18
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	9	0.18
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	14	0.18

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	14	0.18
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	3	0.18
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	6	0.18
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	9	0.18
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	17	0.18
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	4	0.18
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	8	0.18
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	3	0.18
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	16	0.18
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	16	0.18
(3,104)	1:A:21:PRO:HG2	1:A:22:LEU:H	5	0.18
(3,104)	1:A:21:PRO:HG3	1:A:22:LEU:H	5	0.18
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	9	0.17
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	18	0.17
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	18	0.17
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	18	0.17
(3,44)	1:A:15:TYR:HB2	1:A:3:THR:H	9	0.17
(3,44)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:3:THR:H	9	0.17
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	8	0.17
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	12	0.17
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	17	0.17
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	18	0.17
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	1	0.17
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	2	0.17
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	5	0.17
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	13	0.17
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	5	0.17
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	18	0.17
(3,108)	1:A:6:VAL:HB	1:A:6:VAL:H	1	0.17
(3,78)	1:A:4:PRO:HG2	1:A:3:THR:HA	9	0.16
(3,78)	1:A:4:PRO:HG3	1:A:3:THR:HA	9	0.16
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	11	0.16
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	18	0.16
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	20	0.16
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	5	0.16
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	11	0.16
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	12	0.16
(3,43)	1:A:18:GLN:H	1:A:23:ALA:H	1	0.16
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	14	0.16
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	15	0.16
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	16	0.16
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	20	0.16

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,15)	1:A:5:MET:HA	1:A:6:VAL:H	1	0.16
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	16	0.16
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	2	0.16
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	3	0.16
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	9	0.16
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	19	0.16
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	12	0.16
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	10	0.16
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	13	0.16
(3,13)	1:A:5:MET:HE1	1:A:6:VAL:H	13	0.16
(3,13)	1:A:5:MET:HE2	1:A:6:VAL:H	13	0.16
(3,13)	1:A:5:MET:HE3	1:A:6:VAL:H	13	0.16
(3,128)	1:A:16:TRP:HA	1:A:16:TRP:HE3	3	0.16
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	14	0.15
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	14	0.15
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	14	0.15
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	14	0.15
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	14	0.15
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	14	0.15
(3,94)	1:A:8:LEU:HB2	1:A:16:TRP:HB3	12	0.15
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	19	0.15
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	19	0.15
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	19	0.15
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	10	0.15
(3,64)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:16:TRP:HD1	13	0.15
(3,64)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:16:TRP:HD1	13	0.15
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	6	0.15
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	7	0.15
(3,5)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:OD1	16	0.15
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	1	0.15
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	4	0.15
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	5	0.15
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	14	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	1	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	2	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	4	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	6	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	7	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	8	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	10	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	13	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	15	0.15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	17	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	18	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	19	0.15
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	20	0.15
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	15	0.14
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	15	0.14
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	15	0.14
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	15	0.14
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	15	0.14
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	15	0.14
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	8	0.14
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	8	0.14
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	8	0.14
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	16	0.14
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	17	0.14
(3,71)	1:A:6:VAL:HG11	1:A:16:TRP:HZ3	16	0.14
(3,71)	1:A:6:VAL:HG12	1:A:16:TRP:HZ3	16	0.14
(3,71)	1:A:6:VAL:HG13	1:A:16:TRP:HZ3	16	0.14
(3,71)	1:A:6:VAL:HG21	1:A:16:TRP:HZ3	16	0.14
(3,71)	1:A:6:VAL:HG22	1:A:16:TRP:HZ3	16	0.14
(3,71)	1:A:6:VAL:HG23	1:A:16:TRP:HZ3	16	0.14
(3,60)	1:A:11:VAL:HB	1:A:12:SER:H	9	0.14
(3,47)	1:A:5:MET:HG2	1:A:16:TRP:HE3	19	0.14
(3,47)	1:A:5:MET:HG3	1:A:16:TRP:HE3	19	0.14
(3,39)	1:A:15:TYR:HA	1:A:5:MET:H	19	0.14
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	10	0.14
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	2	0.14
(3,176)	1:A:14:GLN:HB3	1:A:14:GLN:HA	5	0.14
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	9	0.14
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	13	0.14
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	2	0.14
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	11	0.14
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	15	0.14
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	2	0.14
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	7	0.14
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	18	0.14
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	3	0.14
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	5	0.14
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	9	0.14
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	12	0.14
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	14	0.14
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	16	0.14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,127)	1:A:3:THR:HA	1:A:3:THR:H	4	0.14
(3,122)	1:A:5:MET:HE1	1:A:5:MET:H	6	0.14
(3,122)	1:A:5:MET:HE2	1:A:5:MET:H	6	0.14
(3,122)	1:A:5:MET:HE3	1:A:5:MET:H	6	0.14
(4,7)	1:A:16:TRP:HA	1:A:18:GLN:HE21	17	0.13
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG2	13	0.13
(3,95)	1:A:3:THR:HG21	1:A:5:MET:HG3	13	0.13
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG2	13	0.13
(3,95)	1:A:3:THR:HG22	1:A:5:MET:HG3	13	0.13
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG2	13	0.13
(3,95)	1:A:3:THR:HG23	1:A:5:MET:HG3	13	0.13
(3,82)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:3:THR:HB	2	0.13
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	15	0.13
(3,69)	1:A:18:GLN:HG2	1:A:19:HIS:HD2	19	0.13
(3,69)	1:A:18:GLN:HG3	1:A:19:HIS:HD2	19	0.13
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	13	0.13
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	13	0.13
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	8	0.13
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	18	0.13
(3,21)	1:A:12:SER:H	1:A:13:GLY:H	15	0.13
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	7	0.13
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	7	0.13
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	14	0.13
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	8	0.13
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	20	0.13
(3,131)	1:A:16:TRP:HZ3	1:A:16:TRP:HE3	11	0.13
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	19	0.13
(4,3)	1:A:17:ASP:HB3	1:A:16:TRP:H	13	0.12
(3,90)	1:A:5:MET:HE1	1:A:16:TRP:HB3	13	0.12
(3,90)	1:A:5:MET:HE2	1:A:16:TRP:HB3	13	0.12
(3,90)	1:A:5:MET:HE3	1:A:16:TRP:HB3	13	0.12
(3,84)	1:A:2:PRO:HD2	1:A:1:GLY:HA2	4	0.12
(3,84)	1:A:2:PRO:HD3	1:A:1:GLY:HA2	4	0.12
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	2	0.12
(3,38)	1:A:22:LEU:HB2	1:A:5:MET:H	11	0.12
(3,38)	1:A:22:LEU:HB3	1:A:5:MET:H	11	0.12
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	12	0.12
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	17	0.12
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	2	0.12
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	2	0.12
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	18	0.12
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	18	0.12

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	3	0.12
(3,167)	1:A:8:LEU:HB3	1:A:8:LEU:HA	19	0.12
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	2	0.12
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	17	0.12
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	7	0.12
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	9	0.12
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	10	0.12
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	12	0.12
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	8	0.12
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	9	0.12
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	15	0.12
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	17	0.12
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	19	0.12
(3,127)	1:A:3:THR:HA	1:A:3:THR:H	2	0.12
(4,8)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:18:GLN:HE21	1	0.11
(4,8)	1:A:16:TRP:HB3	1:A:18:GLN:HE21	1	0.11
(3,97)	1:A:5:MET:HE1	1:A:4:PRO:HG2	3	0.11
(3,97)	1:A:5:MET:HE2	1:A:4:PRO:HG2	3	0.11
(3,97)	1:A:5:MET:HE3	1:A:4:PRO:HG2	3	0.11
(3,77)	1:A:6:VAL:HA	1:A:15:TYR:HA	2	0.11
(3,73)	1:A:15:TYR:HB3	1:A:14:GLN:HE21	10	0.11
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	14	0.11
(3,52)	1:A:16:TRP:HA	1:A:17:ASP:H	16	0.11
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	13	0.11
(3,3)	1:A:1:GLY:CA	1:A:9:ASP:CG	20	0.11
(3,28)	1:A:18:GLN:HB3	1:A:19:HIS:H	20	0.11
(3,28)	1:A:18:GLN:HB2	1:A:19:HIS:H	20	0.11
(3,20)	1:A:15:TYR:HA	1:A:16:TRP:H	7	0.11
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	6	0.11
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	10	0.11
(3,169)	1:A:8:LEU:HG	1:A:8:LEU:HA	20	0.11
(3,160)	1:A:14:GLN:HB2	1:A:14:GLN:HE22	16	0.11
(3,159)	1:A:3:THR:HB	1:A:3:THR:HA	3	0.11
(3,149)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE22	1	0.11
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	11	0.11
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	17	0.11
(3,144)	1:A:15:TYR:HA	1:A:15:TYR:H	18	0.11
(3,140)	1:A:12:SER:HA	1:A:12:SER:H	10	0.11
(3,139)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:HE21	17	0.11
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	7	0.11
(3,133)	1:A:18:GLN:HA	1:A:18:GLN:H	12	0.11
(3,127)	1:A:3:THR:HA	1:A:3:THR:H	14	0.11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(3,127)	1:A:3:THR:HA	1:A:3:THR:H	16	0.11
(3,117)	1:A:9:ASP:HA	1:A:9:ASP:H	1	0.11
(3,110)	1:A:16:TRP:HB2	1:A:16:TRP:H	8	0.11
(3,103)	1:A:16:TRP:HE3	1:A:9:ASP:H	2	0.11
(3,101)	1:A:3:THR:HB	1:A:16:TRP:HD1	7	0.11
(3,1)	1:A:1:GLY:N	1:A:9:ASP:CB	19	0.11

10 Dihedral-angle violation analysis

Dihedral angle analysis failed due to data error in the dihedral angle restraints, possibly missing target value