



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 02:02 PM BST

PDB ID : 1BXD
Title : NMR STRUCTURE OF THE HISTIDINE KINASE DOMAIN OF THE E. COLI OSMOSENSOR ENVZ
Authors : Tanaka, T.; Saha, S.K.; Tomomori, C.; Ishima, R.; Liu, D.; Tong, K.I.; Park, H.; Dutta, R.; Qin, L.; Swindells, M.B.; Yamazaki, T.; Ono, A.M.; Kainosho, M.; Inouye, M.; Ikura, M.
Deposited on : 1998-10-02

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
<http://wwpdb.org/validation/2016/NMRValidationReportHelp>
with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

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

Cyrange : Kirchner and Güntert (2011)
NmrClust : Kelley et al. (1996)
MolProbity : 4.02b-467
Mogul : 1.7.1 (RC1), CSD as537be (2016)
Percentile statistics : 20151230.v01 (using entries in the PDB archive December 30th 2015)
RCI : v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV : Wang et al. (2010)
ShiftChecker : rb-20027457
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : rb-20027457

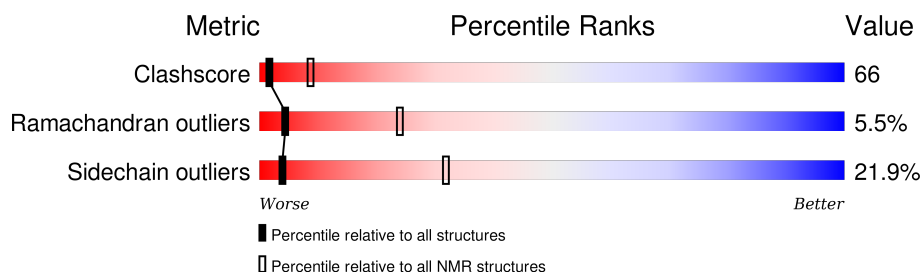
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment was not calculated.

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	114402	11133
Ramachandran outliers	111179	9975
Sidechain outliers	111093	9958

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	161	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 9 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

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:295-A:386, A:408-A:424, A:429-A:439 (120)	0.70	9

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 3 clusters and 4 single-model clusters were found.

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

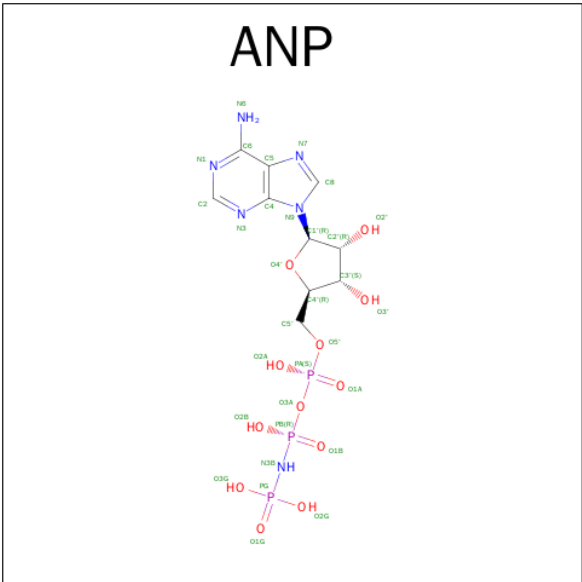
3 Entry composition [i](#)

There are 2 unique types of molecules in this entry. The entry contains 2481 atoms, of which 1228 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ)).

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	161	2436	761	1214	221	234	6	0

- Molecule 2 is PHOSPHOAMINOPHOSPHONIC ACID-ADENYLATE ESTER (three-letter code: ANP) (formula: C₁₀H₁₇N₆O₁₂P₃).



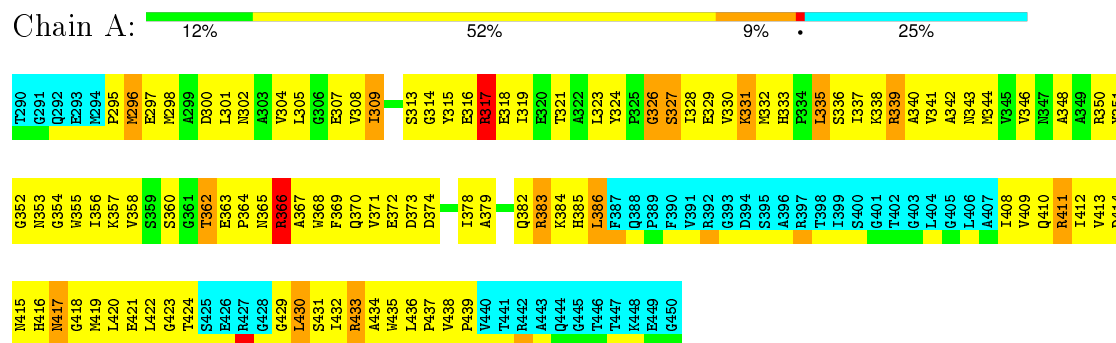
Mol	Chain	Residues	Atoms					
			Total	C	H	N	O	P
2	A	1	45	10	14	6	12	3

4 Residue-property plots [i](#)

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

These plots are provided for all protein, RNA and DNA 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: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))

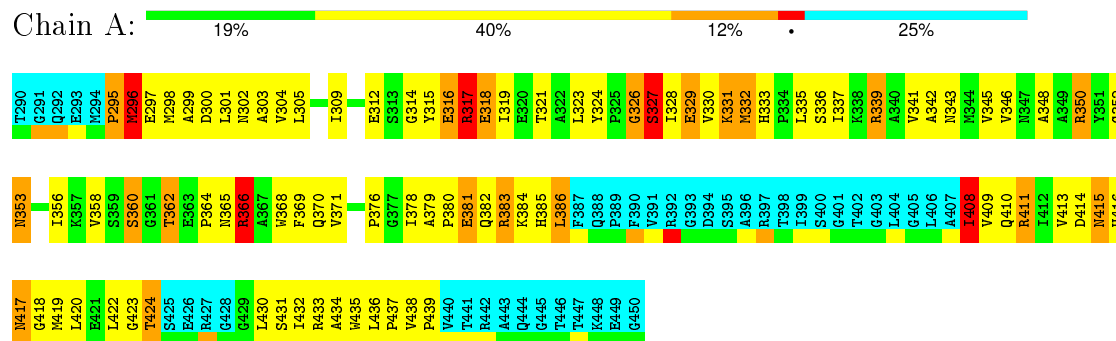


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

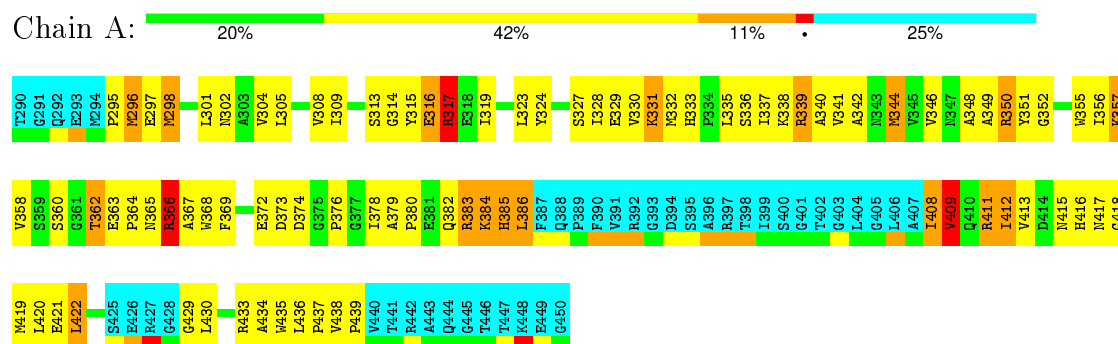
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



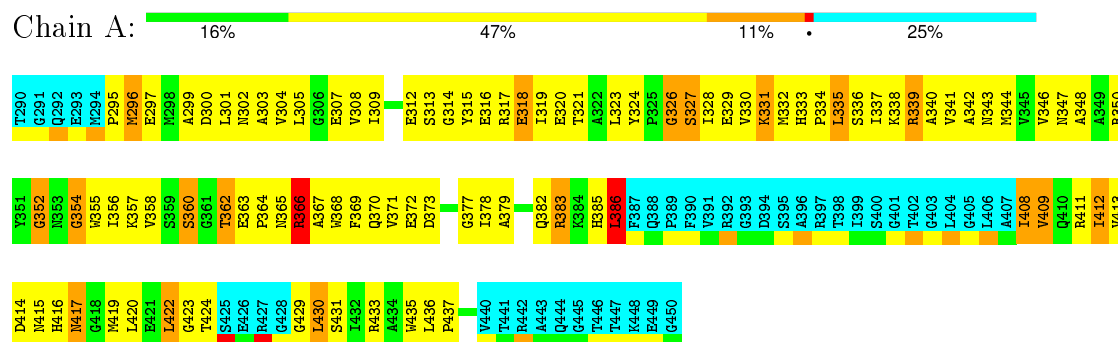
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



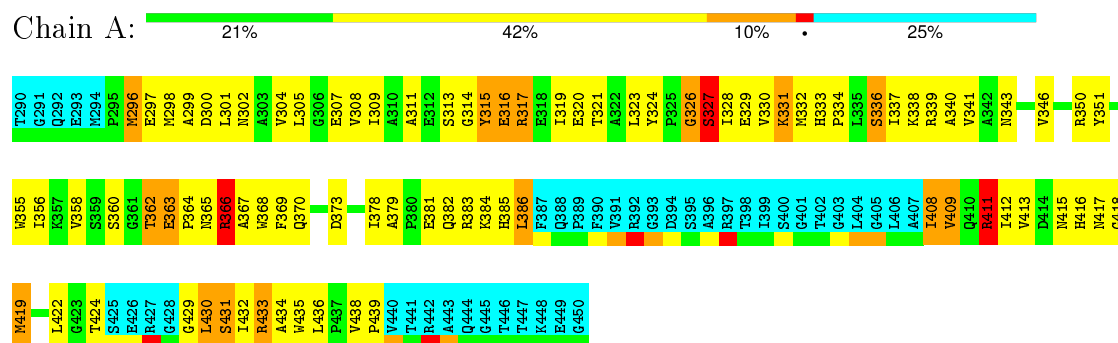
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



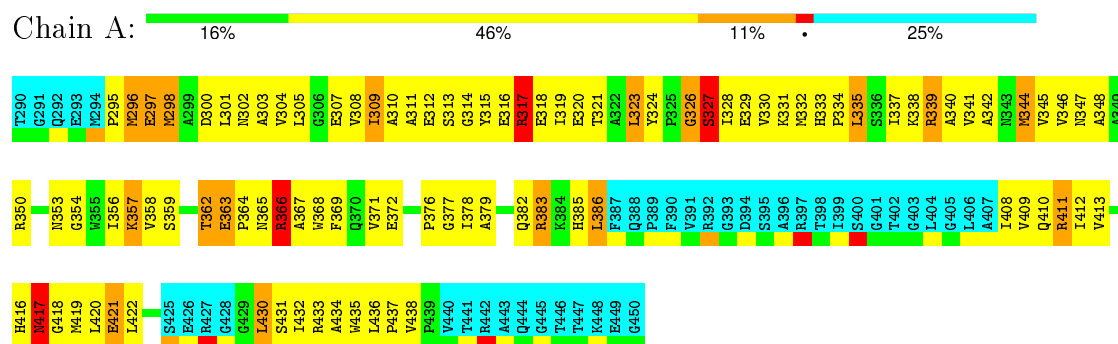
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



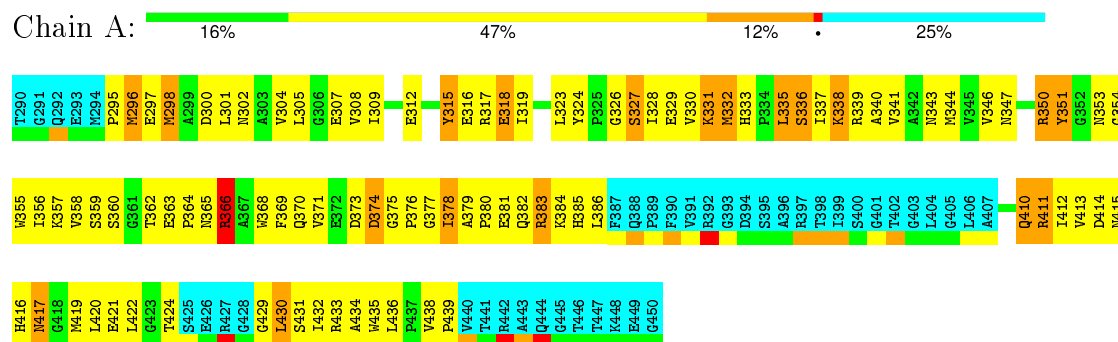
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



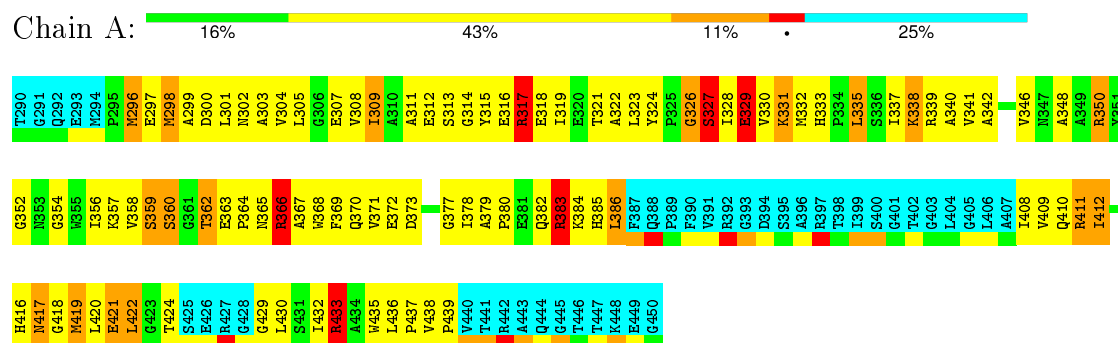
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



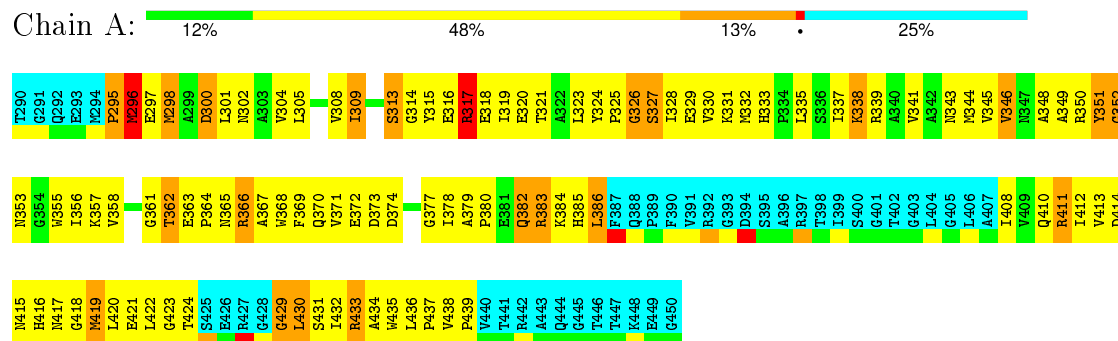
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



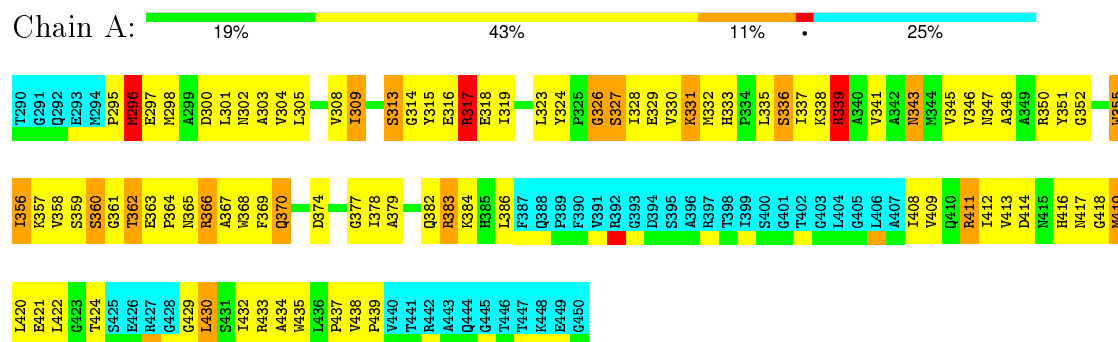
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



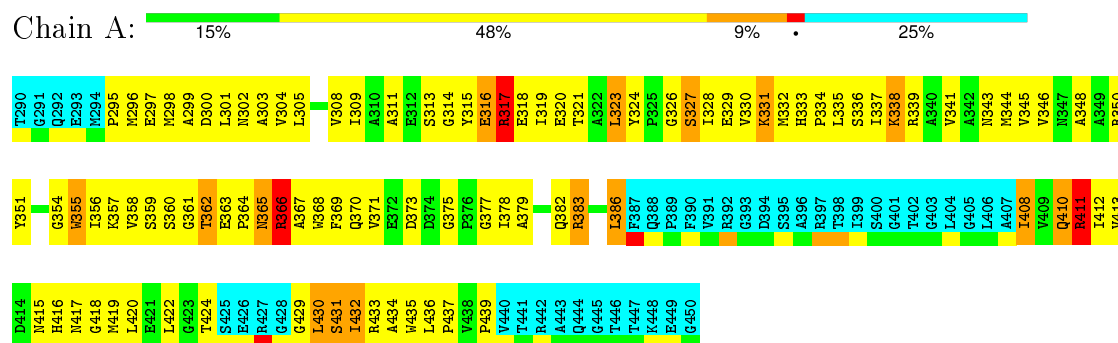
4.2.9 Score per residue for model 9 (medoid)

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



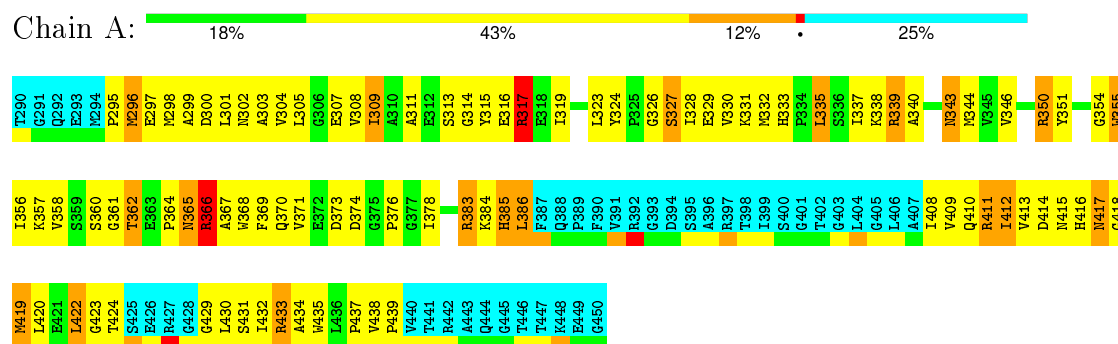
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



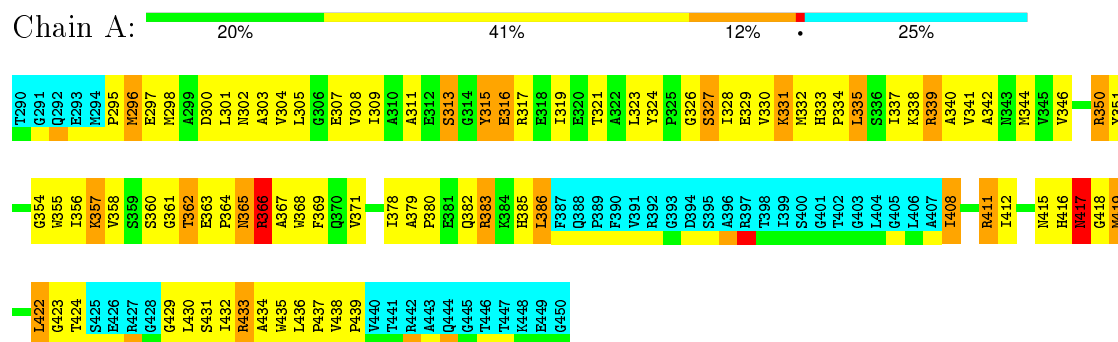
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



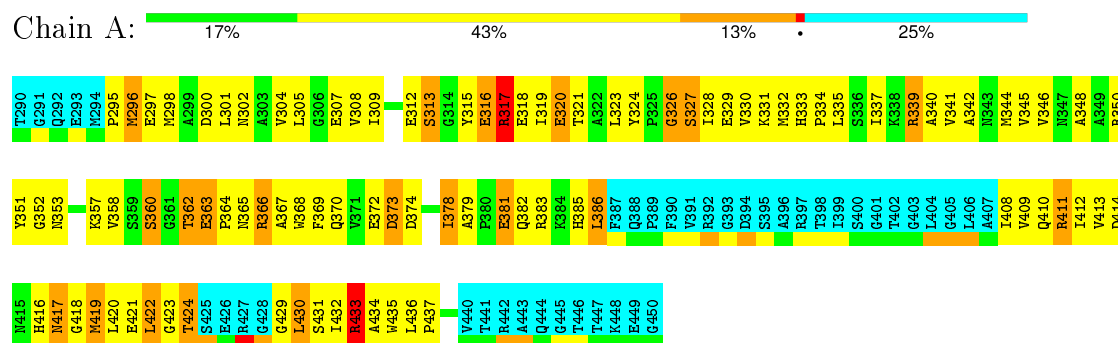
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



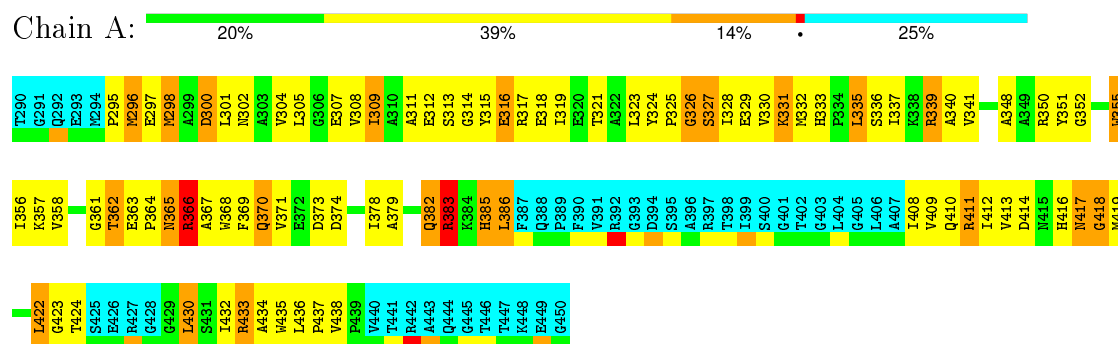
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



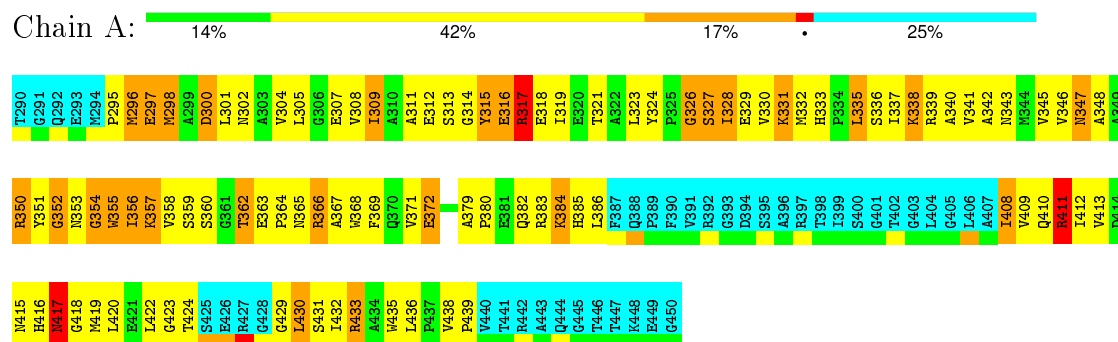
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



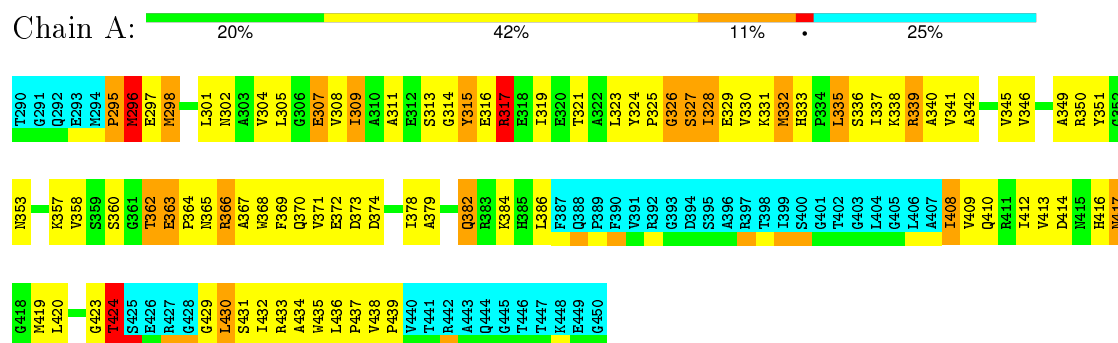
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



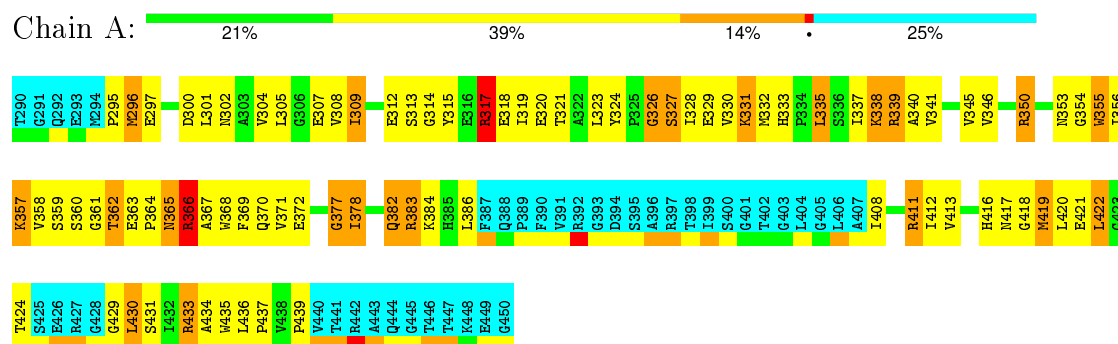
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



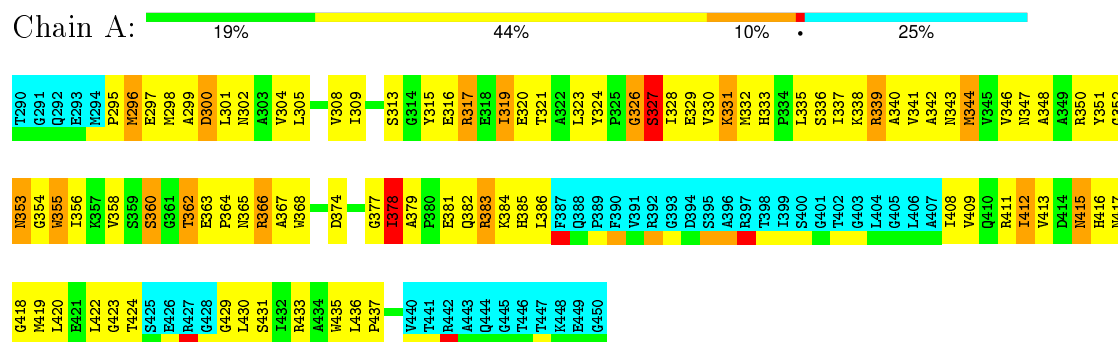
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



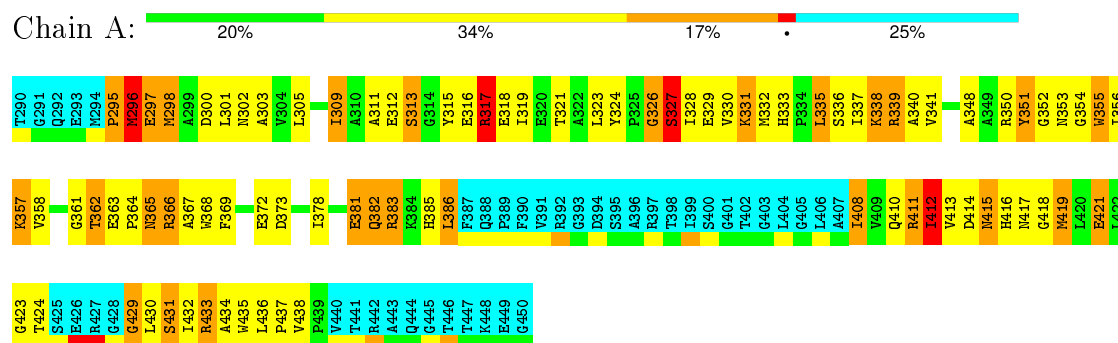
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



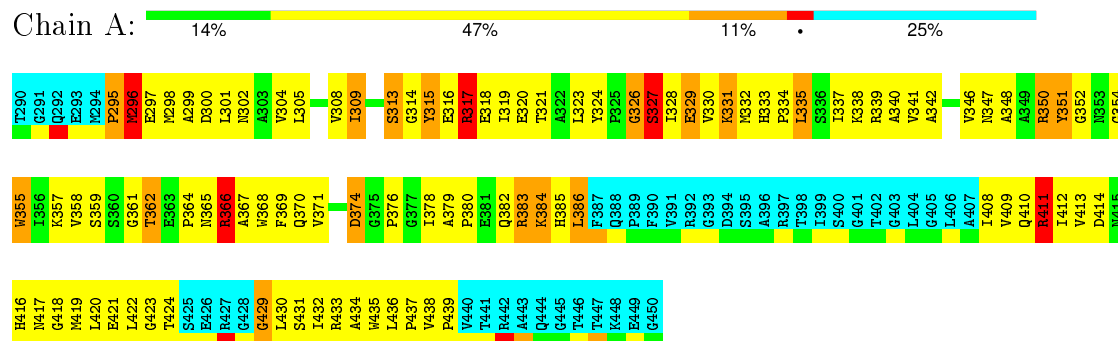
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: PROTEIN (OSMOLARITY SENSOR PROTEIN (ENVZ))



5 Refinement protocol and experimental data overview

Of the ? calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: ?.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	3.8.5.1

No chemical shift data was provided. No validations of the models with respect to experimental NMR restraints is performed at this time.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

Bond lengths and bond angles in the following residue types are not validated in this section: ANP

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

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	6.7±0.6
All	All	0	134

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

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	366	ARG	Sidechain	20
1	A	433	ARG	Sidechain	20
1	A	350	ARG	Sidechain	19
1	A	383	ARG	Sidechain	19
1	A	411	ARG	Sidechain	19
1	A	339	ARG	Sidechain	19
1	A	317	ARG	Sidechain	18

6.2 Too-close contacts [i](#)

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	924	920	920	125±13
2	A	31	14	13	10±3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
All	All	19100	18680	18660	2509

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 66.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:309:ILE:HD11	1:A:358:VAL:HG11	1.07	1.15	5	8
1:A:340:ALA:HB2	1:A:412:ILE:HG21	1.03	1.31	3	9
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:O4'	1.01	1.55	1	6
1:A:340:ALA:HB2	1:A:412:ILE:HD13	1.00	1.33	11	1
1:A:330:VAL:HG12	1:A:438:VAL:HG22	0.99	1.32	19	7
1:A:309:ILE:CG1	1:A:358:VAL:HG11	0.97	1.89	13	9
1:A:309:ILE:HD11	1:A:358:VAL:CG1	0.96	1.90	12	8
1:A:386:LEU:CD1	1:A:422:LEU:HD13	0.96	1.91	3	1
1:A:308:VAL:HG11	1:A:341:VAL:CG1	0.96	1.91	2	14
1:A:430:LEU:HD22	2:A:451:ANP:N6	0.96	1.75	12	5
1:A:417:ASN:HA	1:A:436:LEU:HD23	0.95	1.35	3	2
1:A:330:VAL:HG11	1:A:367:ALA:HB3	0.94	1.35	10	13
1:A:337:ILE:HD11	1:A:416:HIS:CE1	0.94	1.98	4	16
1:A:308:VAL:HG11	1:A:341:VAL:HG12	0.91	1.37	2	13
1:A:330:VAL:CG1	1:A:367:ALA:HB3	0.90	1.96	9	6
1:A:378:ILE:HG23	2:A:451:ANP:O2'	0.90	1.64	7	7
1:A:313:SER:O	1:A:319:ILE:HD11	0.89	1.67	5	6
1:A:340:ALA:CB	1:A:412:ILE:HD13	0.89	1.96	11	1
1:A:430:LEU:HD13	1:A:431:SER:N	0.88	1.83	17	3
1:A:342:ALA:O	1:A:346:VAL:HG23	0.88	1.69	16	9
1:A:413:VAL:HG21	1:A:420:LEU:HD13	0.86	1.46	8	8
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:O2'	0.86	1.69	1	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:422:LEU:HD12	0.85	1.48	20	1
1:A:309:ILE:CD1	1:A:358:VAL:HG11	0.85	2.00	5	7
1:A:308:VAL:HG11	1:A:341:VAL:HB	0.85	1.44	5	6
1:A:378:ILE:HD11	1:A:422:LEU:HD21	0.85	1.47	8	1
1:A:313:SER:OG	1:A:319:ILE:HD12	0.85	1.72	10	1
1:A:301:LEU:HD11	1:A:436:LEU:HD12	0.85	1.49	2	12
1:A:332:MET:CE	1:A:337:ILE:HG21	0.84	2.02	3	5
1:A:319:ILE:HG13	1:A:356:ILE:HD12	0.84	1.45	12	13
1:A:430:LEU:HD22	1:A:431:SER:N	0.84	1.88	10	2
1:A:313:SER:HB2	1:A:319:ILE:HD13	0.83	1.46	17	2
1:A:386:LEU:HD22	1:A:422:LEU:HD21	0.83	1.51	17	2
1:A:343:ASN:O	1:A:346:VAL:HG22	0.82	1.74	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:343:ASN:O	1:A:346:VAL:HG12	0.82	1.75	10	5
1:A:300:ASP:O	1:A:304:VAL:HG23	0.81	1.75	13	15
1:A:408:ILE:HG12	1:A:409:VAL:HG23	0.81	1.52	1	1
1:A:319:ILE:CG1	1:A:356:ILE:HD12	0.81	2.05	12	8
1:A:301:LEU:HD11	1:A:436:LEU:CD1	0.81	2.05	12	11
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:HB2	0.81	1.48	8	5
1:A:340:ALA:HA	1:A:409:VAL:HG12	0.81	1.53	5	2
1:A:312:GLU:OE2	1:A:358:VAL:HG21	0.81	1.75	6	2
1:A:432:ILE:HD11	2:A:451:ANP:N1	0.80	1.92	19	5
1:A:330:VAL:HG12	1:A:438:VAL:CG2	0.80	2.07	4	2
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:CB	0.80	2.06	9	4
1:A:432:ILE:HD13	2:A:451:ANP:N1	0.79	1.91	7	1
1:A:309:ILE:HD13	1:A:321:THR:HG22	0.79	1.54	18	6
1:A:430:LEU:HD21	2:A:451:ANP:C6	0.79	2.06	10	2
1:A:304:VAL:O	1:A:308:VAL:HG23	0.79	1.77	17	13
1:A:379:ALA:HB1	1:A:380:PRO:HD2	0.79	1.55	2	8
1:A:413:VAL:HG11	1:A:420:LEU:HB2	0.78	1.53	8	9
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:HG2	0.78	1.54	20	1
1:A:302:ASN:HA	1:A:323:LEU:HD23	0.78	1.53	15	13
1:A:424:THR:HG22	1:A:429:GLY:O	0.78	1.78	16	3
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:HD11	0.78	1.56	11	5
1:A:307:GLU:O	1:A:311:ALA:HB2	0.77	1.78	5	8
1:A:309:ILE:HG13	1:A:358:VAL:HG11	0.77	1.56	13	8
1:A:341:VAL:O	1:A:345:VAL:HG23	0.77	1.80	10	1
1:A:340:ALA:CB	1:A:412:ILE:HG21	0.77	2.08	3	10
1:A:332:MET:SD	1:A:436:LEU:HD13	0.76	2.21	5	4
1:A:378:ILE:HD12	2:A:451:ANP:N9	0.75	1.95	18	4
1:A:408:ILE:O	1:A:412:ILE:HD13	0.75	1.81	8	4
1:A:308:VAL:CG1	1:A:341:VAL:HG12	0.75	2.12	20	10
1:A:408:ILE:HD12	1:A:409:VAL:HG12	0.74	1.57	15	1
1:A:417:ASN:CA	1:A:436:LEU:HD23	0.74	2.11	3	2
1:A:430:LEU:C	1:A:430:LEU:HD22	0.74	2.02	6	1
1:A:430:LEU:HD13	2:A:451:ANP:C5	0.74	2.13	19	2
1:A:408:ILE:O	1:A:408:ILE:HG23	0.73	1.84	4	2
1:A:345:VAL:O	1:A:349:ALA:HB2	0.72	1.85	8	2
1:A:386:LEU:O	1:A:386:LEU:HD23	0.71	1.84	18	1
1:A:301:LEU:HD21	1:A:332:MET:SD	0.71	2.25	6	4
1:A:378:ILE:CD1	1:A:422:LEU:HD21	0.71	2.14	8	1
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:N3	0.71	2.00	16	1
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:HB3	0.71	1.62	3	4
1:A:319:ILE:CG2	1:A:358:VAL:HG23	0.70	2.16	3	15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:HG23	0.70	1.87	4	1
1:A:377:GLY:C	1:A:378:ILE:HD13	0.70	2.07	17	4
1:A:430:LEU:CD1	2:A:451:ANP:N7	0.69	2.55	19	3
1:A:378:ILE:HG13	1:A:430:LEU:HD11	0.69	1.63	12	1
1:A:430:LEU:HD22	2:A:451:ANP:C6	0.69	2.17	9	2
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:NE2	0.69	2.03	14	1
1:A:368:TRP:CD1	1:A:435:TRP:CZ3	0.69	2.81	8	20
1:A:430:LEU:HD12	2:A:451:ANP:C6	0.69	2.16	18	1
1:A:296:MET:HE3	1:A:416:HIS:NE2	0.69	2.02	16	4
1:A:332:MET:HE3	1:A:337:ILE:HG21	0.69	1.61	3	1
1:A:305:LEU:O	1:A:309:ILE:HD12	0.69	1.87	9	5
1:A:408:ILE:HG23	1:A:409:VAL:HG23	0.69	1.64	3	2
1:A:386:LEU:O	1:A:386:LEU:HD13	0.69	1.87	19	1
1:A:408:ILE:N	1:A:408:ILE:HD13	0.68	2.02	1	1
1:A:422:LEU:HD23	1:A:432:ILE:CD1	0.68	2.18	1	1
1:A:298:MET:HE2	1:A:330:VAL:C	0.68	2.09	2	7
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:CD1	0.68	2.17	11	3
1:A:333:HIS:CE1	1:A:335:LEU:HB2	0.68	2.23	1	6
1:A:330:VAL:HG23	1:A:332:MET:HG2	0.68	1.66	11	5
1:A:337:ILE:HD11	1:A:416:HIS:CG	0.68	2.24	3	2
1:A:336:SER:O	1:A:412:ILE:HD12	0.68	1.89	6	2
1:A:378:ILE:HG23	2:A:451:ANP:HI'	0.68	1.63	18	3
1:A:424:THR:HG22	1:A:429:GLY:C	0.68	2.10	13	2
1:A:422:LEU:HD12	1:A:432:ILE:HG12	0.67	1.65	5	1
1:A:301:LEU:HD11	1:A:436:LEU:HD13	0.67	1.65	12	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:HG	0.67	1.67	6	1
1:A:378:ILE:N	1:A:378:ILE:HD13	0.67	2.04	17	2
1:A:386:LEU:HD12	1:A:422:LEU:HD13	0.67	1.64	3	1
1:A:335:LEU:C	1:A:335:LEU:HD12	0.67	2.09	19	3
1:A:340:ALA:HB2	1:A:412:ILE:HG12	0.66	1.68	2	4
1:A:324:TYR:CG	1:A:362:THR:CG2	0.66	2.79	13	15
1:A:373:ASP:OD1	2:A:451:ANP:N1	0.66	2.29	13	1
1:A:417:ASN:HA	1:A:436:LEU:CD2	0.66	2.21	16	1
1:A:378:ILE:HD12	2:A:451:ANP:C1'	0.66	2.19	9	5
1:A:412:ILE:HG22	1:A:413:VAL:N	0.66	2.05	18	4
1:A:413:VAL:HG13	1:A:417:ASN:HB2	0.66	1.66	16	1
1:A:295:PRO:CB	1:A:333:HIS:CD2	0.66	2.79	8	7
1:A:417:ASN:HD22	1:A:434:ALA:HB1	0.66	1.51	16	1
1:A:430:LEU:CD2	2:A:451:ANP:N6	0.65	2.60	8	4
1:A:344:MET:SD	1:A:432:ILE:HG21	0.65	2.31	13	3
1:A:318:GLU:N	1:A:356:ILE:HD12	0.65	2.06	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:413:VAL:HG21	1:A:420:LEU:HB2	0.65	1.67	17	1
1:A:319:ILE:HG23	1:A:358:VAL:HG23	0.65	1.68	15	12
1:A:386:LEU:HD13	2:A:451:ANP:O4'	0.65	1.91	16	1
1:A:378:ILE:CD1	2:A:451:ANP:C8	0.64	2.75	14	4
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C5'	0.64	2.22	13	1
1:A:301:LEU:HD21	1:A:332:MET:CE	0.64	2.22	1	1
1:A:330:VAL:HG12	1:A:438:VAL:HG21	0.64	1.66	9	1
1:A:378:ILE:CD1	2:A:451:ANP:N9	0.64	2.60	9	5
1:A:430:LEU:CD2	2:A:451:ANP:C5	0.64	2.76	11	4
1:A:333:HIS:CE1	1:A:335:LEU:CB	0.64	2.80	20	5
1:A:429:GLY:C	1:A:430:LEU:HD22	0.64	2.13	2	1
1:A:413:VAL:HG22	1:A:417:ASN:ND2	0.64	2.07	3	1
1:A:430:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C6	0.64	2.23	6	2
1:A:413:VAL:HG22	1:A:417:ASN:HD21	0.64	1.51	3	1
1:A:430:LEU:N	1:A:430:LEU:HD13	0.64	2.08	6	1
1:A:369:PHE:CZ	1:A:434:ALA:CB	0.64	2.81	8	14
1:A:341:VAL:O	1:A:345:VAL:HG22	0.64	1.91	9	2
1:A:416:HIS:O	1:A:417:ASN:CB	0.64	2.45	6	16
1:A:301:LEU:HD21	1:A:332:MET:HE3	0.64	1.69	1	1
1:A:296:MET:CE	1:A:416:HIS:CD2	0.63	2.81	6	8
1:A:378:ILE:HD13	2:A:451:ANP:C8	0.63	2.23	10	3
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:CD	0.63	2.14	14	1
1:A:438:VAL:HG23	1:A:439:PRO:HD2	0.63	1.69	1	2
1:A:416:HIS:CB	1:A:436:LEU:HD23	0.63	2.22	7	2
1:A:348:ALA:HB1	1:A:373:ASP:CB	0.63	2.23	3	1
1:A:413:VAL:HG11	1:A:419:MET:O	0.63	1.93	18	6
1:A:330:VAL:HG11	1:A:367:ALA:CB	0.63	2.21	7	1
1:A:430:LEU:N	1:A:430:LEU:CD1	0.63	2.61	6	1
1:A:408:ILE:O	1:A:412:ILE:HD12	0.63	1.93	10	1
1:A:378:ILE:HD13	1:A:378:ILE:N	0.63	2.09	18	4
1:A:385:HIS:CD2	1:A:385:HIS:N	0.63	2.67	13	3
1:A:330:VAL:HB	1:A:438:VAL:HG22	0.63	1.71	7	2
1:A:302:ASN:OD1	1:A:323:LEU:HD23	0.63	1.94	14	4
1:A:430:LEU:CD2	2:A:451:ANP:C6	0.63	2.76	14	4
1:A:312:GLU:CD	1:A:342:ALA:HB1	0.63	2.13	5	1
1:A:430:LEU:HD21	2:A:451:ANP:N6	0.62	2.10	10	1
1:A:430:LEU:HD11	2:A:451:ANP:N7	0.62	2.10	8	1
1:A:438:VAL:HG12	1:A:438:VAL:O	0.62	1.94	4	1
1:A:422:LEU:HD21	2:A:451:ANP:C2	0.62	2.25	5	3
1:A:422:LEU:O	1:A:422:LEU:HD12	0.62	1.95	15	1
1:A:297:GLU:O	1:A:331:LYS:HA	0.61	1.95	1	20

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:417:ASN:ND2	1:A:434:ALA:HB1	0.61	2.10	16	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:HD21	0.61	1.70	3	2
1:A:342:ALA:O	1:A:345:VAL:HG12	0.61	1.94	1	1
1:A:299:ALA:HB3	1:A:332:MET:CG	0.61	2.25	4	1
1:A:348:ALA:HB2	1:A:373:ASP:OD1	0.61	1.95	7	1
1:A:335:LEU:HD13	1:A:335:LEU:C	0.61	2.15	10	1
1:A:337:ILE:CD1	1:A:416:HIS:CE1	0.61	2.83	20	9
1:A:430:LEU:CB	2:A:451:ANP:C6	0.61	2.78	3	1
1:A:378:ILE:CG1	1:A:430:LEU:HD21	0.61	2.25	13	2
1:A:295:PRO:HB3	1:A:333:HIS:CD2	0.61	2.30	15	3
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:CB	0.61	2.47	1	10
1:A:378:ILE:CD1	1:A:430:LEU:HD11	0.61	2.24	11	3
1:A:298:MET:HE3	1:A:331:LYS:HB2	0.61	1.71	1	1
1:A:369:PHE:CE1	1:A:434:ALA:CB	0.61	2.84	4	2
1:A:299:ALA:HB3	1:A:332:MET:HG3	0.60	1.72	11	6
1:A:316:GLU:O	1:A:319:ILE:HD11	0.60	1.96	18	1
1:A:424:THR:O	1:A:430:LEU:HD22	0.60	1.96	13	1
1:A:369:PHE:CZ	1:A:434:ALA:HB3	0.60	2.30	17	13
1:A:381:GLU:O	1:A:385:HIS:CD2	0.60	2.54	1	3
1:A:417:ASN:N	1:A:417:ASN:OD1	0.60	2.34	3	1
1:A:430:LEU:HD11	2:A:451:ANP:HN61	0.60	1.54	10	1
1:A:296:MET:HE2	1:A:416:HIS:CD2	0.60	2.32	3	4
1:A:333:HIS:CB	1:A:416:HIS:NE2	0.60	2.65	16	2
1:A:309:ILE:HD11	1:A:321:THR:CG2	0.60	2.26	16	1
1:A:386:LEU:CD2	1:A:422:LEU:CD2	0.60	2.78	13	1
1:A:378:ILE:HD12	2:A:451:ANP:H1'	0.60	1.73	5	3
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:HG12	0.60	1.96	2	1
1:A:319:ILE:CG2	1:A:358:VAL:CG2	0.60	2.79	3	12
1:A:302:ASN:CG	1:A:323:LEU:HD23	0.60	2.17	14	1
1:A:369:PHE:CE1	1:A:434:ALA:HB3	0.60	2.32	4	7
1:A:430:LEU:CD1	2:A:451:ANP:C6	0.60	2.79	20	2
1:A:345:VAL:HG23	1:A:356:ILE:HG21	0.60	1.71	1	1
1:A:424:THR:N	1:A:429:GLY:O	0.59	2.36	8	1
1:A:408:ILE:CD1	1:A:408:ILE:N	0.59	2.65	1	1
1:A:378:ILE:CD1	1:A:422:LEU:HD12	0.59	2.27	20	1
1:A:430:LEU:CD1	2:A:451:ANP:C5	0.59	2.80	19	2
1:A:378:ILE:CD1	1:A:430:LEU:CD2	0.59	2.79	17	1
1:A:368:TRP:CE3	1:A:368:TRP:O	0.59	2.56	2	5
1:A:330:VAL:CG1	1:A:438:VAL:HG22	0.59	2.18	19	2
1:A:422:LEU:HD13	1:A:430:LEU:HD11	0.59	1.74	13	1
1:A:314:GLY:O	1:A:315:TYR:CG	0.59	2.56	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:312:GLU:O	1:A:317:ARG:CD	0.59	2.51	1	1
1:A:408:ILE:CG2	1:A:409:VAL:HG23	0.59	2.27	3	1
1:A:305:LEU:CD2	1:A:341:VAL:HG21	0.59	2.28	19	10
1:A:344:MET:CE	1:A:432:ILE:HG21	0.59	2.27	8	2
1:A:309:ILE:HD12	1:A:321:THR:CG2	0.59	2.28	1	1
1:A:365:ASN:O	1:A:366:ARG:CG	0.59	2.51	6	11
1:A:432:ILE:HD11	2:A:451:ANP:C2	0.59	2.28	12	1
1:A:408:ILE:C	1:A:409:VAL:HG23	0.58	2.18	3	2
1:A:328:ILE:HG23	1:A:362:THR:HG21	0.58	1.74	12	3
1:A:323:LEU:N	1:A:323:LEU:CD1	0.58	2.66	15	8
1:A:378:ILE:CD1	1:A:430:LEU:HD21	0.58	2.28	13	1
1:A:416:HIS:CG	1:A:436:LEU:CD2	0.58	2.86	7	1
1:A:299:ALA:HB3	1:A:332:MET:SD	0.58	2.38	20	3
1:A:430:LEU:HD23	1:A:431:SER:N	0.58	2.13	12	2
2:A:451:ANP:O2B	2:A:451:ANP:O3G	0.58	2.21	12	2
1:A:323:LEU:CD1	1:A:323:LEU:N	0.58	2.67	10	10
1:A:301:LEU:CD2	1:A:332:MET:CE	0.58	2.81	1	1
1:A:424:THR:HG23	1:A:429:GLY:N	0.58	2.12	4	1
1:A:336:SER:C	1:A:412:ILE:HD12	0.58	2.19	6	1
1:A:335:LEU:HD12	1:A:335:LEU:C	0.58	2.18	16	1
1:A:314:GLY:O	1:A:315:TYR:CB	0.58	2.51	16	3
1:A:314:GLY:O	1:A:317:ARG:CG	0.58	2.52	16	1
1:A:319:ILE:N	1:A:319:ILE:HD13	0.58	2.13	10	1
1:A:424:THR:HA	1:A:430:LEU:HG	0.58	1.74	8	1
1:A:328:ILE:N	1:A:328:ILE:HD13	0.58	2.11	8	4
1:A:332:MET:CG	1:A:416:HIS:NE2	0.58	2.66	6	2
1:A:409:VAL:HA	1:A:412:ILE:HD13	0.58	1.76	3	3
1:A:296:MET:CE	1:A:416:HIS:NE2	0.58	2.67	16	5
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:CG	0.58	2.52	16	3
1:A:369:PHE:O	1:A:369:PHE:CD1	0.58	2.57	9	4
1:A:326:GLY:O	1:A:327:SER:CB	0.58	2.52	6	6
1:A:368:TRP:O	1:A:368:TRP:CE3	0.58	2.57	17	1
1:A:417:ASN:CB	1:A:435:TRP:O	0.57	2.51	3	1
1:A:378:ILE:HG21	1:A:386:LEU:HD21	0.57	1.76	3	1
1:A:377:GLY:O	2:A:451:ANP:N3	0.57	2.37	3	1
1:A:330:VAL:CG1	1:A:367:ALA:CB	0.57	2.81	17	3
1:A:369:PHE:CE2	1:A:434:ALA:CB	0.57	2.87	2	3
1:A:316:GLU:O	1:A:319:ILE:CD1	0.57	2.52	18	1
1:A:422:LEU:HD13	1:A:432:ILE:CG1	0.57	2.29	7	1
1:A:369:PHE:CE2	1:A:434:ALA:HB3	0.57	2.34	2	3
1:A:430:LEU:HB2	2:A:451:ANP:N6	0.57	2.15	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:430:LEU:HD22	1:A:430:LEU:C	0.57	2.19	10	1
1:A:378:ILE:CD1	2:A:451:ANP:C4	0.57	2.82	5	2
1:A:369:PHE:HE2	1:A:436:LEU:HD11	0.57	1.60	15	1
1:A:408:ILE:CD1	1:A:409:VAL:HG12	0.57	2.28	15	1
1:A:369:PHE:CD1	1:A:369:PHE:O	0.57	2.57	20	3
1:A:419:MET:CE	1:A:435:TRP:CD1	0.57	2.88	5	2
1:A:430:LEU:CD1	1:A:430:LEU:N	0.57	2.68	10	1
1:A:385:HIS:CD2	1:A:385:HIS:C	0.57	2.78	14	1
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:HG3	0.57	1.76	1	3
1:A:385:HIS:N	1:A:385:HIS:ND1	0.57	2.52	11	2
1:A:355:TRP:CZ2	1:A:357:LYS:HB2	0.57	2.35	17	12
1:A:424:THR:CG2	1:A:429:GLY:O	0.57	2.53	16	1
1:A:309:ILE:HG12	1:A:358:VAL:HG11	0.57	1.73	13	3
1:A:373:ASP:OD2	2:A:451:ANP:N6	0.57	2.38	6	2
1:A:305:LEU:HD22	1:A:341:VAL:HG11	0.57	1.75	19	1
1:A:363:GLU:CB	1:A:364:PRO:CD	0.57	2.83	14	4
1:A:378:ILE:CD1	1:A:422:LEU:CD2	0.57	2.82	8	1
1:A:296:MET:SD	1:A:416:HIS:CD2	0.57	2.98	6	2
1:A:416:HIS:HB3	1:A:436:LEU:HD23	0.57	1.76	7	2
1:A:419:MET:SD	1:A:435:TRP:CD1	0.56	2.98	16	2
1:A:410:GLN:O	1:A:414:ASP:CB	0.56	2.54	11	5
1:A:317:ARG:CG	1:A:318:GLU:N	0.56	2.67	5	4
1:A:309:ILE:O	1:A:313:SER:CB	0.56	2.53	9	12
1:A:364:PRO:O	1:A:365:ASN:CB	0.56	2.53	1	11
1:A:324:TYR:CD2	1:A:362:THR:HG21	0.56	2.35	1	7
1:A:296:MET:HE3	1:A:416:HIS:CE1	0.56	2.35	16	2
1:A:332:MET:HE3	1:A:337:ILE:HG13	0.56	1.76	11	3
1:A:308:VAL:HG11	1:A:341:VAL:CB	0.56	2.25	5	12
1:A:321:THR:HG22	1:A:358:VAL:HB	0.56	1.76	16	1
1:A:430:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C5	0.56	2.30	6	2
1:A:430:LEU:HB3	2:A:451:ANP:C6	0.56	2.29	3	1
1:A:430:LEU:HD21	2:A:451:ANP:C5	0.56	2.31	1	3
1:A:421:GLU:O	1:A:433:ARG:CG	0.56	2.54	13	1
1:A:309:ILE:CD1	1:A:321:THR:CG2	0.56	2.83	16	2
1:A:348:ALA:HB1	1:A:373:ASP:HB3	0.56	1.77	3	1
1:A:378:ILE:HG22	1:A:383:ARG:CB	0.56	2.31	14	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:422:LEU:CD2	0.56	2.27	8	2
1:A:328:ILE:O	1:A:329:GLU:CG	0.56	2.53	20	20
1:A:335:LEU:O	1:A:335:LEU:HD12	0.56	2.01	12	1
1:A:424:THR:HG23	1:A:429:GLY:CA	0.56	2.31	4	1
1:A:313:SER:CB	1:A:319:ILE:CD1	0.55	2.84	2	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:295:PRO:HG2	1:A:333:HIS:CE1	0.55	2.37	18	9
1:A:423:GLY:O	1:A:430:LEU:HD12	0.55	2.01	1	1
1:A:296:MET:HE2	1:A:416:HIS:NE2	0.55	2.16	12	6
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:CB	0.55	2.53	2	3
1:A:386:LEU:HD11	1:A:422:LEU:HD13	0.55	1.75	3	1
1:A:312:GLU:OE2	1:A:358:VAL:CG2	0.55	2.54	3	1
1:A:318:GLU:N	1:A:356:ILE:CD1	0.55	2.69	1	1
1:A:332:MET:HG2	1:A:416:HIS:NE2	0.55	2.17	2	4
1:A:422:LEU:HD12	1:A:422:LEU:O	0.55	2.02	9	1
1:A:345:VAL:HG13	1:A:356:ILE:HG21	0.55	1.77	5	1
1:A:324:TYR:CD2	1:A:362:THR:CG2	0.55	2.90	10	3
1:A:313:SER:HA	1:A:319:ILE:CD1	0.55	2.31	13	1
1:A:378:ILE:HG21	1:A:386:LEU:CD2	0.55	2.31	3	1
1:A:332:MET:SD	1:A:337:ILE:HD12	0.55	2.42	19	1
1:A:316:GLU:O	1:A:319:ILE:CG1	0.55	2.55	18	1
1:A:385:HIS:O	1:A:386:LEU:HD12	0.55	2.01	5	2
1:A:313:SER:OG	1:A:319:ILE:CD1	0.55	2.54	15	3
1:A:373:ASP:OD1	1:A:373:ASP:N	0.55	2.39	13	3
1:A:332:MET:SD	1:A:436:LEU:HD11	0.55	2.41	16	1
1:A:416:HIS:O	1:A:436:LEU:HD23	0.55	2.01	16	1
1:A:408:ILE:HG23	1:A:409:VAL:CG2	0.55	2.31	3	1
1:A:430:LEU:HD23	2:A:451:ANP:N6	0.55	2.17	1	2
1:A:422:LEU:HD21	2:A:451:ANP:H2	0.55	1.79	18	1
1:A:438:VAL:HG13	1:A:438:VAL:O	0.55	2.00	5	1
1:A:430:LEU:HB3	2:A:451:ANP:N6	0.54	2.17	3	2
1:A:424:THR:HG23	1:A:429:GLY:O	0.54	2.02	10	2
1:A:313:SER:HB3	1:A:319:ILE:HD13	0.54	1.79	11	1
1:A:313:SER:OG	1:A:319:ILE:HD13	0.54	2.03	20	1
1:A:422:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C2	0.54	2.31	8	1
1:A:301:LEU:CD2	1:A:332:MET:HE3	0.54	2.33	1	1
1:A:332:MET:HG3	1:A:416:HIS:CE1	0.54	2.37	6	1
1:A:378:ILE:HG13	1:A:430:LEU:HD21	0.54	1.80	13	2
1:A:333:HIS:CE1	1:A:335:LEU:HB3	0.54	2.37	3	9
1:A:378:ILE:HG23	2:A:451:ANP:O4'	0.54	2.02	3	1
1:A:314:GLY:C	1:A:315:TYR:CD2	0.54	2.81	17	2
1:A:422:LEU:HD22	1:A:432:ILE:HG12	0.54	1.80	7	1
1:A:416:HIS:O	1:A:417:ASN:HB2	0.54	2.01	6	11
1:A:373:ASP:OD1	2:A:451:ANP:N6	0.54	2.40	6	1
1:A:365:ASN:O	1:A:366:ARG:CB	0.54	2.56	12	11
1:A:385:HIS:O	1:A:386:LEU:CG	0.54	2.56	2	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:422:LEU:HD23	0.54	1.78	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:431:SER:O	1:A:432:ILE:CG1	0.54	2.56	5	1
1:A:342:ALA:O	1:A:346:VAL:CG2	0.54	2.56	13	5
1:A:295:PRO:HB2	1:A:333:HIS:CD2	0.54	2.38	19	3
1:A:348:ALA:CB	1:A:373:ASP:CB	0.54	2.85	3	1
1:A:313:SER:O	1:A:319:ILE:CD1	0.54	2.55	17	4
1:A:432:ILE:HD11	2:A:451:ANP:H2	0.54	1.80	12	1
1:A:332:MET:HE1	1:A:337:ILE:CB	0.54	2.32	20	2
1:A:341:VAL:O	1:A:345:VAL:CG2	0.54	2.55	10	1
1:A:305:LEU:HD13	1:A:360:SER:OG	0.54	2.01	6	1
1:A:333:HIS:NE2	1:A:335:LEU:HB2	0.54	2.18	15	8
1:A:412:ILE:O	1:A:416:HIS:ND1	0.54	2.41	8	3
1:A:378:ILE:CG1	1:A:430:LEU:CD2	0.54	2.86	19	2
1:A:379:ALA:HB3	1:A:382:GLN:CG	0.54	2.29	20	3
1:A:296:MET:CE	1:A:416:HIS:CE1	0.54	2.90	16	1
1:A:296:MET:CE	1:A:415:ASN:O	0.54	2.56	3	1
1:A:424:THR:OG1	1:A:430:LEU:CD2	0.54	2.56	15	1
1:A:304:VAL:HG21	1:A:332:MET:HE1	0.54	1.78	17	1
1:A:382:GLN:HA	1:A:385:HIS:CD2	0.54	2.38	14	6
1:A:424:THR:OG1	1:A:430:LEU:N	0.54	2.41	9	1
1:A:312:GLU:OE2	1:A:342:ALA:HB1	0.54	2.03	5	1
2:A:451:ANP:O1A	2:A:451:ANP:C4'	0.53	2.56	12	1
1:A:352:GLY:O	1:A:353:ASN:CB	0.53	2.55	13	1
1:A:365:ASN:N	1:A:365:ASN:OD1	0.53	2.41	19	1
1:A:430:LEU:HD13	2:A:451:ANP:N6	0.53	2.19	15	1
1:A:361:GLY:C	1:A:362:THR:HG22	0.53	2.23	19	7
1:A:408:ILE:O	1:A:408:ILE:CG2	0.53	2.57	16	1
1:A:418:GLY:HA2	1:A:437:PRO:CD	0.53	2.33	10	2
1:A:408:ILE:O	1:A:412:ILE:CD1	0.53	2.57	7	4
1:A:369:PHE:CE2	1:A:436:LEU:HD11	0.53	2.38	15	1
1:A:313:SER:O	1:A:356:ILE:CD1	0.53	2.56	10	1
1:A:422:LEU:HD23	1:A:432:ILE:HD13	0.53	1.79	1	1
1:A:430:LEU:HD13	2:A:451:ANP:N7	0.53	2.18	15	1
1:A:363:GLU:OE1	1:A:364:PRO:CD	0.53	2.56	17	1
1:A:378:ILE:HG21	1:A:386:LEU:HD13	0.53	1.81	13	1
1:A:429:GLY:O	1:A:430:LEU:HD22	0.53	2.04	2	1
1:A:369:PHE:C	1:A:369:PHE:CD1	0.53	2.81	16	2
1:A:369:PHE:CD1	1:A:369:PHE:N	0.53	2.77	3	1
1:A:413:VAL:CG1	1:A:419:MET:O	0.53	2.56	18	4
1:A:363:GLU:HB3	1:A:364:PRO:CD	0.53	2.34	14	3
1:A:430:LEU:HD23	2:A:451:ANP:C6	0.53	2.34	11	1
1:A:317:ARG:O	1:A:318:GLU:CG	0.53	2.56	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:409:VAL:HG13	1:A:410:GLN:N	0.53	2.18	7	1
1:A:295:PRO:HB3	1:A:333:HIS:NE2	0.53	2.18	1	5
1:A:309:ILE:HD13	1:A:321:THR:CG2	0.53	2.30	18	3
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C1'	0.53	2.33	5	2
1:A:344:MET:O	1:A:347:ASN:ND2	0.53	2.41	5	1
1:A:430:LEU:HG	2:A:451:ANP:C5	0.53	2.33	2	3
1:A:382:GLN:HB3	2:A:451:ANP:O2'	0.53	2.04	5	2
1:A:318:GLU:C	1:A:319:ILE:HD13	0.53	2.24	10	1
1:A:382:GLN:OE1	1:A:382:GLN:CA	0.53	2.57	20	1
1:A:418:GLY:CA	1:A:437:PRO:HD3	0.53	2.34	9	12
1:A:330:VAL:CG2	1:A:332:MET:SD	0.53	2.97	3	4
1:A:413:VAL:HG13	1:A:417:ASN:ND2	0.53	2.18	3	1
1:A:309:ILE:HG13	1:A:321:THR:HG21	0.53	1.80	16	1
1:A:316:GLU:OE1	1:A:356:ILE:CD1	0.53	2.57	18	1
1:A:302:ASN:CA	1:A:323:LEU:HD23	0.53	2.34	12	2
1:A:347:ASN:OD1	1:A:348:ALA:N	0.53	2.42	5	1
1:A:385:HIS:N	1:A:385:HIS:CD2	0.53	2.76	4	1
1:A:412:ILE:CG2	1:A:413:VAL:N	0.53	2.72	18	2
1:A:316:GLU:CA	1:A:316:GLU:OE1	0.53	2.57	12	1
1:A:365:ASN:O	1:A:366:ARG:HB3	0.52	2.05	11	7
1:A:378:ILE:HG23	2:A:451:ANP:C1'	0.52	2.34	3	1
1:A:382:GLN:OE1	2:A:451:ANP:O2'	0.52	2.27	17	2
1:A:365:ASN:OD1	1:A:365:ASN:N	0.52	2.42	11	3
1:A:317:ARG:HG3	1:A:318:GLU:N	0.52	2.20	13	6
1:A:408:ILE:HG22	1:A:408:ILE:O	0.52	2.03	8	1
1:A:334:PRO:O	1:A:338:LYS:CG	0.52	2.57	12	2
1:A:408:ILE:CG2	1:A:408:ILE:O	0.52	2.56	4	1
1:A:305:LEU:CD1	1:A:360:SER:OG	0.52	2.57	6	1
1:A:309:ILE:CD1	1:A:321:THR:HG22	0.52	2.34	15	7
1:A:296:MET:HE1	1:A:416:HIS:CD2	0.52	2.38	14	6
1:A:382:GLN:CD	2:A:451:ANP:O2'	0.52	2.47	18	1
1:A:302:ASN:OD1	1:A:303:ALA:N	0.52	2.43	19	4
1:A:430:LEU:HG	2:A:451:ANP:N6	0.52	2.19	4	3
1:A:332:MET:SD	1:A:337:ILE:CD1	0.52	2.98	19	3
1:A:438:VAL:O	1:A:438:VAL:CG1	0.52	2.57	5	1
1:A:314:GLY:O	1:A:315:TYR:CD2	0.52	2.63	17	1
1:A:376:PRO:O	2:A:451:ANP:N7	0.52	2.42	2	1
1:A:324:TYR:CG	1:A:362:THR:HG22	0.52	2.40	10	9
1:A:304:VAL:O	1:A:308:VAL:CG2	0.52	2.56	14	6
1:A:333:HIS:NE2	1:A:335:LEU:HB3	0.52	2.19	10	4
1:A:430:LEU:C	1:A:430:LEU:CD2	0.52	2.76	6	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:409:VAL:CA	1:A:412:ILE:HD13	0.52	2.34	2	1
1:A:301:LEU:CD2	1:A:332:MET:SD	0.52	2.97	9	4
1:A:318:GLU:O	1:A:318:GLU:CG	0.52	2.57	19	3
1:A:312:GLU:O	1:A:317:ARG:CB	0.52	2.57	1	1
1:A:417:ASN:O	1:A:437:PRO:HD2	0.52	2.04	3	2
1:A:430:LEU:HD13	1:A:431:SER:H	0.52	1.63	3	2
1:A:381:GLU:O	1:A:385:HIS:CE1	0.52	2.62	19	1
1:A:376:PRO:O	1:A:430:LEU:HD23	0.52	2.05	20	1
1:A:330:VAL:HG23	1:A:332:MET:CG	0.52	2.35	7	4
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:O2'	0.52	2.05	9	2
1:A:430:LEU:HD22	2:A:451:ANP:N7	0.52	2.20	14	1
1:A:386:LEU:CD2	1:A:386:LEU:O	0.52	2.56	18	1
1:A:432:ILE:CD1	2:A:451:ANP:N1	0.52	2.69	7	1
1:A:422:LEU:O	1:A:422:LEU:CD1	0.52	2.56	15	1
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:O5'	0.52	2.04	17	1
1:A:419:MET:HB3	1:A:435:TRP:HB2	0.52	1.80	16	13
1:A:332:MET:HE1	1:A:337:ILE:HG21	0.52	1.79	20	6
1:A:409:VAL:O	1:A:409:VAL:HG12	0.52	2.04	14	2
1:A:422:LEU:O	1:A:422:LEU:CG	0.52	2.58	15	2
1:A:423:GLY:N	1:A:431:SER:O	0.52	2.43	18	2
1:A:337:ILE:O	1:A:341:VAL:HG23	0.51	2.04	20	2
1:A:332:MET:SD	1:A:436:LEU:CD1	0.51	2.98	16	3
1:A:430:LEU:CB	2:A:451:ANP:N6	0.51	2.73	2	1
1:A:424:THR:HB	1:A:430:LEU:HA	0.51	1.81	13	3
1:A:363:GLU:CB	1:A:364:PRO:HD2	0.51	2.35	13	8
1:A:316:GLU:CG	1:A:316:GLU:O	0.51	2.58	10	1
1:A:307:GLU:O	1:A:311:ALA:CB	0.51	2.57	15	5
1:A:313:SER:C	1:A:319:ILE:CD1	0.51	2.79	19	1
1:A:323:LEU:HA	1:A:360:SER:O	0.51	2.04	13	2
1:A:378:ILE:HG22	1:A:379:ALA:H	0.51	1.65	10	1
1:A:345:VAL:CG1	1:A:346:VAL:N	0.51	2.72	17	1
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:CG1	0.51	2.59	2	1
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:HB	0.51	2.06	1	3
1:A:385:HIS:ND1	1:A:385:HIS:N	0.51	2.57	6	2
1:A:297:GLU:O	1:A:331:LYS:CA	0.51	2.59	1	1
1:A:332:MET:HG3	1:A:416:HIS:CD2	0.51	2.40	2	2
1:A:357:LYS:CB	1:A:372:GLU:O	0.51	2.58	3	3
1:A:313:SER:HB3	1:A:319:ILE:CD1	0.51	2.36	12	3
1:A:363:GLU:O	1:A:366:ARG:O	0.51	2.29	9	1
1:A:334:PRO:O	1:A:338:LYS:CE	0.51	2.58	12	2
1:A:332:MET:CG	1:A:337:ILE:CG1	0.51	2.89	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:365:ASN:HA	1:A:438:VAL:CG1	0.51	2.35	1	2
1:A:295:PRO:O	1:A:296:MET:C	0.51	2.47	1	8
1:A:378:ILE:HA	2:A:451:ANP:O2'	0.51	2.06	11	2
2:A:451:ANP:O1A	2:A:451:ANP:O4'	0.51	2.27	12	1
1:A:333:HIS:HB2	1:A:416:HIS:NE2	0.51	2.20	16	1
1:A:376:PRO:O	2:A:451:ANP:C2	0.51	2.59	6	1
1:A:330:VAL:HG23	1:A:332:MET:HB2	0.51	1.83	2	2
1:A:378:ILE:HG13	1:A:430:LEU:CD1	0.51	2.36	7	1
1:A:308:VAL:CG1	1:A:341:VAL:CG1	0.51	2.80	4	6
1:A:418:GLY:CA	1:A:437:PRO:CD	0.51	2.89	18	2
1:A:336:SER:HB3	1:A:416:HIS:CE1	0.51	2.40	3	1
1:A:324:TYR:HB3	1:A:328:ILE:CD1	0.51	2.36	14	5
1:A:430:LEU:CD2	1:A:431:SER:N	0.51	2.74	6	2
1:A:423:GLY:O	1:A:430:LEU:CD2	0.51	2.59	8	1
1:A:300:ASP:HB3	1:A:303:ALA:HB3	0.50	1.82	10	1
1:A:331:LYS:O	1:A:331:LYS:CD	0.50	2.60	1	1
1:A:378:ILE:HG13	1:A:430:LEU:CD2	0.50	2.36	13	2
1:A:345:VAL:HG13	1:A:346:VAL:N	0.50	2.20	17	1
1:A:324:TYR:CD1	1:A:325:PRO:HD2	0.50	2.42	8	3
1:A:320:GLU:O	1:A:358:VAL:O	0.50	2.29	10	4
1:A:408:ILE:HD12	1:A:408:ILE:O	0.50	2.06	18	1
1:A:326:GLY:O	1:A:327:SER:O	0.50	2.30	15	11
1:A:360:SER:OG	1:A:369:PHE:CB	0.50	2.59	3	1
1:A:409:VAL:HA	1:A:412:ILE:HD12	0.50	1.83	11	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:HD22	0.50	1.83	17	1
1:A:417:ASN:HB3	1:A:435:TRP:O	0.50	2.06	3	2
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C4'	0.50	2.36	18	3
1:A:409:VAL:O	1:A:409:VAL:CG1	0.50	2.60	14	1
1:A:316:GLU:O	1:A:319:ILE:HG13	0.50	2.05	18	1
1:A:378:ILE:HG22	1:A:383:ARG:HB3	0.50	1.83	14	1
1:A:361:GLY:O	1:A:362:THR:CB	0.50	2.60	19	4
1:A:438:VAL:HG13	1:A:439:PRO:HD2	0.50	1.84	2	1
1:A:355:TRP:CH2	1:A:357:LYS:HB2	0.50	2.41	2	2
1:A:430:LEU:C	1:A:430:LEU:HD13	0.50	2.25	17	3
1:A:319:ILE:HG23	1:A:358:VAL:CG2	0.50	2.37	1	4
1:A:331:LYS:O	1:A:331:LYS:HD2	0.50	2.07	1	1
1:A:378:ILE:CD1	1:A:430:LEU:HD22	0.50	2.36	17	1
1:A:313:SER:HB2	1:A:319:ILE:CD1	0.50	2.37	15	3
1:A:347:ASN:O	1:A:351:TYR:CB	0.50	2.60	6	1
1:A:342:ALA:HA	1:A:345:VAL:CG2	0.50	2.36	15	1
1:A:368:TRP:HB3	1:A:435:TRP:CE3	0.50	2.41	11	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:CG2	0.50	2.59	4	1
1:A:373:ASP:CG	2:A:451:ANP:N6	0.50	2.65	6	1
1:A:359:SER:O	1:A:370:GLN:O	0.50	2.30	6	3
1:A:309:ILE:O	1:A:313:SER:OG	0.50	2.30	14	10
1:A:300:ASP:HB2	1:A:303:ALA:HB3	0.50	1.84	19	2
1:A:378:ILE:HG12	2:A:451:ANP:C1'	0.50	2.37	7	1
1:A:328:ILE:HG22	1:A:329:GLU:H	0.49	1.66	2	11
1:A:378:ILE:CD1	1:A:430:LEU:HD13	0.49	2.37	14	1
1:A:438:VAL:CG2	1:A:439:PRO:HD2	0.49	2.36	1	3
1:A:370:GLN:CG	1:A:432:ILE:O	0.49	2.60	11	1
1:A:386:LEU:N	1:A:386:LEU:HD23	0.49	2.22	20	1
1:A:378:ILE:HD13	2:A:451:ANP:N9	0.49	2.22	5	1
1:A:374:ASP:OD1	1:A:375:GLY:N	0.49	2.44	6	1
1:A:333:HIS:HB3	1:A:416:HIS:NE2	0.49	2.22	3	2
1:A:335:LEU:HG	1:A:336:SER:N	0.49	2.23	19	2
1:A:301:LEU:CD1	1:A:436:LEU:HD12	0.49	2.37	20	2
1:A:430:LEU:HG	2:A:451:ANP:C4	0.49	2.38	13	2
1:A:351:TYR:O	1:A:353:ASN:N	0.49	2.44	8	1
1:A:312:GLU:O	1:A:317:ARG:HD3	0.49	2.08	1	1
1:A:365:ASN:O	1:A:366:ARG:HG3	0.49	2.07	8	7
1:A:314:GLY:C	1:A:315:TYR:CG	0.49	2.83	17	2
1:A:383:ARG:O	1:A:385:HIS:O	0.49	2.30	7	1
1:A:385:HIS:O	1:A:386:LEU:CD1	0.49	2.60	2	1
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:C1'	0.49	2.37	19	1
1:A:408:ILE:HD13	1:A:408:ILE:N	0.49	2.23	2	1
1:A:309:ILE:O	1:A:313:SER:HB2	0.49	2.06	5	8
1:A:333:HIS:NE2	1:A:335:LEU:CB	0.49	2.75	10	6
1:A:408:ILE:HG22	1:A:409:VAL:N	0.49	2.22	9	1
1:A:348:ALA:O	1:A:352:GLY:CA	0.49	2.61	15	4
1:A:378:ILE:HG12	1:A:430:LEU:CD1	0.49	2.38	14	1
2:A:451:ANP:O1G	2:A:451:ANP:O1B	0.49	2.30	19	1
1:A:309:ILE:O	1:A:313:SER:HB3	0.49	2.08	15	5
1:A:313:SER:HA	1:A:345:VAL:CG1	0.49	2.38	10	1
1:A:430:LEU:HG	2:A:451:ANP:N7	0.49	2.21	18	1
1:A:382:GLN:HA	1:A:385:HIS:NE2	0.49	2.22	1	1
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:H1'	0.49	1.84	11	1
1:A:378:ILE:HD12	1:A:422:LEU:HD12	0.49	1.84	7	1
1:A:423:GLY:O	1:A:429:GLY:O	0.49	2.30	20	1
1:A:368:TRP:C	1:A:368:TRP:CE3	0.49	2.86	16	6
1:A:342:ALA:O	1:A:346:VAL:HG13	0.49	2.08	1	1
1:A:313:SER:CB	1:A:319:ILE:HD13	0.49	2.38	4	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:332:MET:HG3	1:A:337:ILE:CG1	0.49	2.37	13	1
1:A:386:LEU:HD12	1:A:386:LEU:O	0.49	2.07	8	1
1:A:366:ARG:O	1:A:366:ARG:CG	0.49	2.61	5	1
1:A:423:GLY:O	1:A:430:LEU:HD23	0.49	2.08	15	1
1:A:378:ILE:HG12	2:A:451:ANP:N9	0.48	2.23	16	3
1:A:430:LEU:HG	2:A:451:ANP:C6	0.48	2.38	2	3
1:A:324:TYR:CD1	1:A:362:THR:CG2	0.48	2.95	5	6
1:A:424:THR:HB	1:A:431:SER:N	0.48	2.22	3	3
1:A:357:LYS:HB3	1:A:372:GLU:CB	0.48	2.38	16	2
1:A:328:ILE:HD13	1:A:328:ILE:N	0.48	2.22	6	1
1:A:368:TRP:CZ3	1:A:370:GLN:HG3	0.48	2.42	13	1
1:A:438:VAL:N	1:A:439:PRO:CD	0.48	2.76	15	1
1:A:314:GLY:O	1:A:317:ARG:CD	0.48	2.62	2	1
1:A:418:GLY:HA2	1:A:437:PRO:HD3	0.48	1.85	1	5
1:A:386:LEU:HD12	1:A:422:LEU:CD1	0.48	2.38	3	1
1:A:305:LEU:HD21	1:A:341:VAL:HG21	0.48	1.84	19	1
1:A:430:LEU:HD22	2:A:451:ANP:C5	0.48	2.38	14	3
1:A:348:ALA:CB	1:A:373:ASP:CG	0.48	2.81	3	1
1:A:424:THR:HA	1:A:430:LEU:CB	0.48	2.39	6	2
1:A:298:MET:CE	1:A:330:VAL:C	0.48	2.82	13	3
2:A:451:ANP:O3G	2:A:451:ANP:O2B	0.48	2.32	4	2
1:A:295:PRO:HA	1:A:297:GLU:OE1	0.48	2.08	19	1
1:A:332:MET:CE	1:A:337:ILE:HG13	0.48	2.39	9	10
1:A:362:THR:HA	1:A:367:ALA:HA	0.48	1.85	16	9
1:A:370:GLN:HG2	1:A:371:VAL:N	0.48	2.23	17	9
1:A:363:GLU:HB3	1:A:364:PRO:HD2	0.48	1.86	12	9
1:A:328:ILE:HG22	1:A:329:GLU:N	0.48	2.22	10	3
2:A:451:ANP:O2G	2:A:451:ANP:O3A	0.48	2.31	5	1
1:A:430:LEU:CD1	1:A:430:LEU:C	0.48	2.82	4	2
1:A:365:ASN:C	1:A:366:ARG:CG	0.48	2.81	16	2
1:A:377:GLY:HA2	1:A:430:LEU:HD12	0.48	1.84	10	2
1:A:422:LEU:CD2	1:A:432:ILE:HD12	0.48	2.39	10	1
1:A:416:HIS:O	1:A:417:ASN:CG	0.48	2.51	6	1
1:A:419:MET:HB3	1:A:435:TRP:CD1	0.48	2.43	8	15
1:A:364:PRO:O	1:A:365:ASN:HB3	0.48	2.09	19	7
1:A:314:GLY:O	1:A:315:TYR:HB2	0.48	2.09	20	9
1:A:430:LEU:HD23	2:A:451:ANP:N7	0.48	2.24	2	1
1:A:422:LEU:CD1	1:A:422:LEU:O	0.48	2.62	9	1
1:A:339:ARG:NH1	1:A:343:ASN:OD1	0.48	2.47	9	1
1:A:354:GLY:O	1:A:355:TRP:CB	0.48	2.60	10	2
1:A:413:VAL:HG21	1:A:420:LEU:CD1	0.48	2.35	6	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:298:MET:HE2	1:A:331:LYS:N	0.48	2.24	1	1
1:A:422:LEU:HB3	1:A:432:ILE:CD1	0.48	2.38	13	1
1:A:301:LEU:O	1:A:305:LEU:HG	0.48	2.09	2	20
1:A:350:ARG:CG	1:A:351:TYR:N	0.48	2.76	2	2
1:A:424:THR:O	1:A:430:LEU:HG	0.48	2.09	16	1
1:A:357:LYS:HB2	1:A:372:GLU:O	0.48	2.09	5	2
1:A:337:ILE:HD13	1:A:412:ILE:CG2	0.48	2.38	10	1
1:A:323:LEU:CD1	1:A:359:SER:HA	0.48	2.38	10	3
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:O4'	0.48	2.07	5	4
1:A:382:GLN:HG2	1:A:386:LEU:CD2	0.48	2.38	19	1
1:A:313:SER:HB2	1:A:319:ILE:HD11	0.48	1.85	15	1
1:A:424:THR:OG1	1:A:430:LEU:HD23	0.48	2.08	15	1
1:A:347:ASN:OD1	2:A:451:ANP:O2A	0.48	2.31	15	1
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:HG3	0.47	2.08	10	2
1:A:357:LYS:N	1:A:372:GLU:O	0.47	2.47	16	1
1:A:378:ILE:HG12	2:A:451:ANP:C2'	0.47	2.39	7	1
1:A:348:ALA:O	1:A:352:GLY:O	0.47	2.33	8	4
1:A:332:MET:HG2	1:A:337:ILE:HG13	0.47	1.86	17	4
1:A:357:LYS:HB3	1:A:372:GLU:O	0.47	2.09	16	3
1:A:378:ILE:HG12	2:A:451:ANP:C8	0.47	2.39	16	1
1:A:333:HIS:ND1	1:A:336:SER:HB2	0.47	2.23	9	1
1:A:368:TRP:CE3	1:A:368:TRP:C	0.47	2.87	13	2
1:A:312:GLU:HB2	1:A:345:VAL:CG1	0.47	2.39	13	1
1:A:332:MET:HE1	1:A:337:ILE:CG2	0.47	2.39	20	1
1:A:323:LEU:O	1:A:324:TYR:C	0.47	2.52	14	9
1:A:333:HIS:O	1:A:337:ILE:CG1	0.47	2.61	6	5
1:A:360:SER:OG	1:A:369:PHE:HB3	0.47	2.08	3	1
1:A:302:ASN:OD1	1:A:302:ASN:O	0.47	2.32	11	6
1:A:336:SER:OG	1:A:412:ILE:HD13	0.47	2.09	6	1
1:A:417:ASN:CA	1:A:436:LEU:CD2	0.47	2.91	3	1
1:A:296:MET:HE3	1:A:415:ASN:HB3	0.47	1.86	18	1
1:A:347:ASN:O	1:A:351:TYR:HB2	0.47	2.10	6	1
1:A:385:HIS:O	1:A:386:LEU:C	0.47	2.52	11	1
1:A:378:ILE:CG2	2:A:451:ANP:O2'	0.47	2.52	7	2
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:H4'	0.47	1.86	7	1
1:A:295:PRO:O	1:A:296:MET:O	0.47	2.33	20	1
1:A:323:LEU:HG	1:A:360:SER:CB	0.47	2.39	3	10
1:A:323:LEU:HD12	1:A:359:SER:HA	0.47	1.87	10	3
1:A:332:MET:CG	1:A:337:ILE:HG13	0.47	2.39	6	4
1:A:332:MET:SD	1:A:332:MET:O	0.47	2.73	7	2
1:A:350:ARG:HG3	1:A:351:TYR:N	0.47	2.23	20	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:383:ARG:C	1:A:383:ARG:CD	0.47	2.83	14	1
1:A:345:VAL:HG23	1:A:356:ILE:CG2	0.47	2.40	1	1
1:A:413:VAL:HG11	1:A:420:LEU:CB	0.47	2.35	2	2
1:A:364:PRO:O	1:A:366:ARG:NH1	0.47	2.48	2	1
1:A:365:ASN:C	1:A:366:ARG:HG3	0.47	2.30	16	1
1:A:364:PRO:O	1:A:365:ASN:HB2	0.47	2.09	7	8
1:A:346:VAL:HG13	1:A:347:ASN:N	0.47	2.24	9	1
1:A:313:SER:OG	1:A:319:ILE:HG23	0.47	2.09	10	1
1:A:423:GLY:O	1:A:424:THR:OG1	0.47	2.33	15	3
1:A:343:ASN:O	1:A:346:VAL:CG2	0.47	2.55	1	1
1:A:365:ASN:O	1:A:365:ASN:OD1	0.47	2.33	12	1
1:A:422:LEU:HD11	2:A:451:ANP:H2	0.47	1.85	5	1
1:A:367:ALA:H	1:A:438:VAL:HG23	0.47	1.69	19	2
1:A:373:ASP:OD1	2:A:451:ANP:C2	0.47	2.63	13	1
1:A:421:GLU:O	1:A:433:ARG:HG3	0.47	2.10	13	1
1:A:322:ALA:HB3	1:A:359:SER:OG	0.47	2.10	7	1
1:A:386:LEU:O	1:A:386:LEU:CD1	0.47	2.59	19	1
1:A:419:MET:CB	1:A:435:TRP:HB2	0.47	2.40	11	14
1:A:386:LEU:HD13	2:A:451:ANP:O2A	0.47	2.09	7	1
1:A:313:SER:CB	1:A:319:ILE:HD11	0.47	2.39	15	1
1:A:328:ILE:O	1:A:329:GLU:HG3	0.47	2.10	13	17
1:A:324:TYR:CG	1:A:325:PRO:HD2	0.47	2.44	8	1
1:A:378:ILE:CG2	1:A:386:LEU:HD13	0.47	2.40	13	1
1:A:422:LEU:CB	1:A:432:ILE:CD1	0.47	2.93	13	1
1:A:371:VAL:O	1:A:432:ILE:HG22	0.47	2.09	15	1
1:A:379:ALA:HB1	1:A:380:PRO:CD	0.47	2.40	15	6
1:A:314:GLY:O	1:A:317:ARG:HG3	0.47	2.10	16	1
1:A:378:ILE:CD1	1:A:378:ILE:N	0.47	2.70	6	3
1:A:424:THR:OG1	1:A:430:LEU:HD12	0.47	2.10	1	2
1:A:305:LEU:CD2	1:A:341:VAL:HG11	0.47	2.40	19	1
1:A:378:ILE:CG1	1:A:430:LEU:HD11	0.46	2.41	9	3
1:A:314:GLY:O	1:A:317:ARG:HB2	0.46	2.11	10	1
1:A:326:GLY:O	1:A:327:SER:OG	0.46	2.32	11	8
1:A:301:LEU:CD2	1:A:332:MET:HE1	0.46	2.40	15	2
1:A:353:ASN:O	1:A:353:ASN:OD1	0.46	2.33	15	1
1:A:423:GLY:O	1:A:424:THR:O	0.46	2.33	13	2
1:A:366:ARG:NE	1:A:437:PRO:HB3	0.46	2.24	18	1
1:A:377:GLY:HA3	1:A:424:THR:O	0.46	2.10	8	1
1:A:378:ILE:CD1	1:A:422:LEU:CD1	0.46	2.93	7	1
1:A:301:LEU:HD12	1:A:328:ILE:HG21	0.46	1.87	9	2
2:A:451:ANP:O1B	2:A:451:ANP:O3G	0.46	2.34	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:340:ALA:O	1:A:344:MET:SD	0.46	2.74	2	2
1:A:309:ILE:CD1	1:A:358:VAL:CG1	0.46	2.88	15	1
1:A:315:TYR:CD1	1:A:315:TYR:O	0.46	2.68	19	2
1:A:354:GLY:HA3	1:A:374:ASP:CB	0.46	2.41	20	1
1:A:333:HIS:O	1:A:337:ILE:HG12	0.46	2.10	6	6
1:A:424:THR:OG1	1:A:430:LEU:CA	0.46	2.64	9	1
1:A:374:ASP:O	1:A:374:ASP:OD1	0.46	2.33	9	1
1:A:379:ALA:O	1:A:383:ARG:HB2	0.46	2.10	18	1
1:A:298:MET:CE	1:A:331:LYS:HB2	0.46	2.38	1	1
1:A:386:LEU:CD2	2:A:451:ANP:O3'	0.46	2.63	10	1
1:A:432:ILE:O	1:A:432:ILE:HG22	0.46	2.11	8	1
1:A:361:GLY:O	1:A:362:THR:HB	0.46	2.11	12	3
1:A:419:MET:HE1	1:A:435:TRP:NE1	0.46	2.25	5	1
1:A:354:GLY:CA	1:A:374:ASP:HB2	0.46	2.39	20	1
1:A:365:ASN:O	1:A:366:ARG:HG2	0.46	2.10	16	1
1:A:347:ASN:CG	2:A:451:ANP:O2A	0.46	2.54	18	1
1:A:419:MET:HE2	1:A:435:TRP:CD1	0.46	2.46	5	1
1:A:301:LEU:HB2	1:A:328:ILE:CG1	0.46	2.41	6	1
1:A:330:VAL:CG2	1:A:332:MET:HG2	0.46	2.40	7	2
2:A:451:ANP:O3G	2:A:451:ANP:O1B	0.46	2.29	16	1
1:A:337:ILE:HD11	1:A:416:HIS:CD2	0.46	2.45	3	1
1:A:423:GLY:HA3	1:A:431:SER:O	0.46	2.10	18	1
1:A:333:HIS:ND1	1:A:335:LEU:HB2	0.46	2.26	8	2
1:A:321:THR:HA	1:A:358:VAL:O	0.46	2.10	5	6
1:A:318:GLU:O	1:A:356:ILE:O	0.46	2.34	1	1
1:A:372:GLU:CG	1:A:431:SER:HB2	0.46	2.41	19	2
1:A:314:GLY:O	1:A:317:ARG:HG2	0.46	2.10	16	3
1:A:424:THR:HA	1:A:429:GLY:O	0.46	2.11	12	6
1:A:416:HIS:C	1:A:417:ASN:OD1	0.46	2.55	8	1
1:A:354:GLY:O	1:A:355:TRP:O	0.46	2.33	18	2
1:A:301:LEU:O	1:A:305:LEU:CG	0.46	2.64	2	4
1:A:332:MET:SD	1:A:337:ILE:HG13	0.46	2.51	13	7
1:A:332:MET:SD	1:A:337:ILE:CG1	0.46	3.04	13	3
1:A:298:MET:HA	1:A:331:LYS:HA	0.46	1.85	1	1
1:A:297:GLU:N	1:A:297:GLU:CD	0.46	2.69	19	1
1:A:295:PRO:HG2	1:A:333:HIS:NE2	0.45	2.27	14	2
1:A:313:SER:HB3	1:A:345:VAL:HG11	0.45	1.88	5	1
1:A:411:ARG:O	1:A:415:ASN:OD1	0.45	2.34	4	1
1:A:315:TYR:CD2	1:A:315:TYR:O	0.45	2.69	7	1
1:A:302:ASN:O	1:A:302:ASN:OD1	0.45	2.33	20	1
1:A:333:HIS:CD2	1:A:334:PRO:HD2	0.45	2.46	13	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:312:GLU:CA	1:A:312:GLU:OE1	0.45	2.62	13	1
1:A:416:HIS:CB	1:A:436:LEU:CD2	0.45	2.93	7	1
1:A:410:GLN:O	1:A:414:ASP:HB2	0.45	2.11	11	8
1:A:296:MET:SD	1:A:415:ASN:O	0.45	2.74	2	1
1:A:423:GLY:O	1:A:424:THR:HB	0.45	2.11	3	1
1:A:386:LEU:CD1	2:A:451:ANP:O2A	0.45	2.64	7	1
1:A:298:MET:SD	1:A:329:GLU:OE1	0.45	2.75	15	1
1:A:422:LEU:HD12	1:A:422:LEU:C	0.45	2.32	17	1
1:A:326:GLY:C	1:A:327:SER:OG	0.45	2.54	13	3
1:A:317:ARG:O	1:A:318:GLU:HG3	0.45	2.11	13	4
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:HB2	0.45	2.12	9	8
1:A:364:PRO:O	1:A:365:ASN:CG	0.45	2.55	3	3
1:A:318:GLU:OE1	1:A:354:GLY:O	0.45	2.34	6	1
1:A:378:ILE:HD12	1:A:422:LEU:CD1	0.45	2.41	7	1
1:A:366:ARG:CG	1:A:437:PRO:HA	0.45	2.42	10	1
1:A:363:GLU:CG	1:A:364:PRO:HD2	0.45	2.41	8	1
1:A:298:MET:HE1	1:A:330:VAL:CA	0.45	2.42	8	1
1:A:383:ARG:O	1:A:385:HIS:N	0.45	2.50	2	1
1:A:309:ILE:HD11	1:A:321:THR:HG23	0.45	1.88	16	1
1:A:410:GLN:O	1:A:414:ASP:OD2	0.45	2.34	16	1
1:A:367:ALA:O	1:A:436:LEU:HB2	0.45	2.11	3	1
1:A:330:VAL:CB	1:A:438:VAL:HG22	0.45	2.41	9	1
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:O3'	0.45	2.11	10	1
1:A:424:THR:OG1	1:A:430:LEU:CD1	0.45	2.65	1	1
1:A:382:GLN:HA	1:A:385:HIS:CE1	0.45	2.47	1	1
1:A:409:VAL:CG1	1:A:410:GLN:N	0.45	2.80	7	1
1:A:335:LEU:C	1:A:335:LEU:CD1	0.45	2.83	10	2
1:A:309:ILE:HD11	1:A:321:THR:HG22	0.45	1.88	15	3
1:A:297:GLU:O	1:A:331:LYS:HG2	0.45	2.12	1	1
1:A:332:MET:SD	1:A:332:MET:C	0.45	2.95	13	2
1:A:363:GLU:HB2	1:A:366:ARG:CD	0.45	2.42	5	1
1:A:350:ARG:O	1:A:351:TYR:C	0.45	2.55	6	1
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:C4'	0.45	2.42	7	1
1:A:298:MET:CG	1:A:331:LYS:HE3	0.45	2.42	14	1
1:A:385:HIS:C	1:A:385:HIS:ND1	0.45	2.71	18	1
1:A:330:VAL:HA	1:A:438:VAL:HG23	0.45	1.89	5	1
1:A:301:LEU:HD21	1:A:436:LEU:CD1	0.45	2.42	20	1
1:A:386:LEU:CD1	2:A:451:ANP:O4'	0.45	2.65	18	2
1:A:332:MET:HA	1:A:416:HIS:CD2	0.45	2.46	6	4
1:A:378:ILE:O	1:A:379:ALA:O	0.45	2.34	5	2
1:A:348:ALA:HA	1:A:352:GLY:HA3	0.45	1.89	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:348:ALA:O	1:A:352:GLY:HA2	0.45	2.12	15	2
1:A:334:PRO:O	1:A:338:LYS:HE2	0.45	2.12	10	1
1:A:366:ARG:NH2	1:A:435:TRP:CZ3	0.45	2.85	14	1
1:A:296:MET:CE	1:A:415:ASN:HB3	0.45	2.42	15	6
1:A:332:MET:HG3	1:A:416:HIS:NE2	0.45	2.26	6	1
1:A:384:LYS:HB2	1:A:385:HIS:CE1	0.45	2.47	11	1
1:A:330:VAL:CG2	1:A:332:MET:CG	0.45	2.96	7	1
1:A:438:VAL:CG1	1:A:439:PRO:HD2	0.44	2.42	2	3
1:A:317:ARG:HB2	1:A:317:ARG:CZ	0.44	2.42	20	1
1:A:337:ILE:HD11	1:A:416:HIS:CB	0.44	2.42	16	1
1:A:318:GLU:CD	1:A:355:TRP:N	0.44	2.71	3	1
1:A:334:PRO:O	1:A:338:LYS:CD	0.44	2.65	10	1
1:A:309:ILE:HG12	1:A:358:VAL:HG21	0.44	1.87	12	1
1:A:372:GLU:CG	1:A:431:SER:OG	0.44	2.66	13	1
1:A:382:GLN:HG2	1:A:386:LEU:HD22	0.44	1.89	19	1
1:A:351:TYR:O	1:A:352:GLY:O	0.44	2.34	15	1
1:A:385:HIS:O	1:A:386:LEU:HG	0.44	2.11	2	1
1:A:378:ILE:CD1	1:A:430:LEU:CD1	0.44	2.95	14	2
1:A:348:ALA:O	1:A:352:GLY:C	0.44	2.55	18	4
1:A:423:GLY:O	1:A:430:LEU:HG	0.44	2.12	8	1
1:A:409:VAL:CA	1:A:412:ILE:HD12	0.44	2.42	11	1
1:A:408:ILE:O	1:A:409:VAL:C	0.44	2.54	15	2
1:A:408:ILE:CD1	1:A:410:GLN:HG3	0.44	2.42	13	1
1:A:421:GLU:CB	1:A:433:ARG:HG3	0.44	2.43	7	1
1:A:313:SER:HA	1:A:319:ILE:HD13	0.44	1.88	19	1
1:A:345:VAL:O	1:A:349:ALA:CB	0.44	2.65	16	1
1:A:314:GLY:O	1:A:317:ARG:CB	0.44	2.65	10	1
1:A:313:SER:O	1:A:356:ILE:HD12	0.44	2.12	10	1
1:A:327:SER:OG	1:A:327:SER:O	0.44	2.34	10	2
1:A:432:ILE:O	1:A:432:ILE:CG2	0.44	2.65	14	1
1:A:295:PRO:CA	1:A:333:HIS:CD2	0.44	3.01	8	1
1:A:332:MET:HG2	1:A:333:HIS:N	0.44	2.28	19	2
1:A:371:VAL:O	1:A:431:SER:HA	0.44	2.12	12	2
1:A:382:GLN:OE1	1:A:382:GLN:HA	0.44	2.12	20	1
1:A:313:SER:O	1:A:314:GLY:C	0.44	2.55	2	3
1:A:424:THR:OG1	1:A:431:SER:CB	0.44	2.65	3	1
1:A:318:GLU:CA	1:A:356:ILE:HD12	0.44	2.43	1	1
1:A:421:GLU:O	1:A:432:ILE:HA	0.44	2.12	19	2
1:A:365:ASN:OD1	1:A:365:ASN:O	0.44	2.35	3	1
1:A:432:ILE:HG23	1:A:432:ILE:O	0.44	2.12	9	2
1:A:329:GLU:C	1:A:330:VAL:CG1	0.44	2.85	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:369:PHE:CE1	1:A:436:LEU:HD11	0.44	2.47	7	1
1:A:335:LEU:O	1:A:336:SER:C	0.44	2.56	2	1
1:A:301:LEU:HB2	1:A:328:ILE:CB	0.44	2.43	18	3
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:HD13	0.44	1.89	14	1
1:A:366:ARG:NH2	1:A:435:TRP:CE3	0.44	2.86	14	1
1:A:418:GLY:O	1:A:419:MET:HB2	0.44	2.12	15	6
1:A:384:LYS:O	1:A:385:HIS:C	0.44	2.56	8	1
1:A:419:MET:HE1	1:A:435:TRP:CD1	0.44	2.48	5	1
1:A:438:VAL:HB	1:A:439:PRO:HD3	0.44	1.89	15	1
1:A:323:LEU:HG	1:A:360:SER:OG	0.44	2.12	17	1
1:A:313:SER:HA	1:A:319:ILE:HD11	0.44	1.90	13	2
1:A:417:ASN:HA	1:A:436:LEU:HA	0.44	1.88	16	1
1:A:410:GLN:O	1:A:414:ASP:CG	0.44	2.56	16	1
1:A:379:ALA:O	1:A:383:ARG:HB3	0.44	2.13	14	1
1:A:412:ILE:HG22	1:A:413:VAL:HG23	0.44	1.89	18	1
1:A:320:GLU:HB3	1:A:357:LYS:CG	0.44	2.42	20	1
1:A:346:VAL:CG1	1:A:347:ASN:N	0.44	2.81	15	2
1:A:411:ARG:NH2	1:A:411:ARG:HG2	0.44	2.28	10	1
1:A:437:PRO:O	1:A:439:PRO:HD3	0.44	2.12	11	2
1:A:300:ASP:HB2	1:A:303:ALA:CB	0.44	2.43	19	1
1:A:351:TYR:O	1:A:352:GLY:C	0.44	2.56	19	1
1:A:339:ARG:O	1:A:343:ASN:HB2	0.44	2.13	15	1
1:A:412:ILE:O	1:A:416:HIS:HB2	0.44	2.12	3	2
1:A:357:LYS:HB3	1:A:372:GLU:HB3	0.44	1.89	16	1
1:A:380:PRO:O	1:A:383:ARG:HG3	0.44	2.13	7	1
1:A:422:LEU:CD2	1:A:432:ILE:HG12	0.44	2.42	7	1
1:A:364:PRO:O	1:A:365:ASN:C	0.43	2.57	3	2
1:A:430:LEU:HD13	1:A:430:LEU:O	0.43	2.13	10	1
1:A:319:ILE:HG13	1:A:356:ILE:CD1	0.43	2.43	19	2
1:A:365:ASN:OD1	1:A:438:VAL:O	0.43	2.36	5	1
1:A:416:HIS:O	1:A:417:ASN:OD1	0.43	2.36	6	1
1:A:423:GLY:HA3	1:A:431:SER:CB	0.43	2.43	19	1
1:A:311:ALA:HB3	1:A:312:GLU:OE1	0.43	2.12	19	1
1:A:379:ALA:CB	1:A:380:PRO:HD2	0.43	2.39	12	2
1:A:423:GLY:C	1:A:424:THR:OG1	0.43	2.57	14	1
1:A:423:GLY:CA	1:A:431:SER:O	0.43	2.66	18	1
1:A:319:ILE:HG22	1:A:358:VAL:HG23	0.43	1.90	13	1
1:A:408:ILE:HD12	1:A:409:VAL:N	0.43	2.28	15	1
1:A:416:HIS:O	1:A:417:ASN:HB3	0.43	2.14	2	3
1:A:423:GLY:O	1:A:424:THR:CB	0.43	2.65	3	1
1:A:357:LYS:O	1:A:371:VAL:HA	0.43	2.14	14	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:332:MET:HG3	1:A:337:ILE:HG13	0.43	1.90	13	2
1:A:378:ILE:HG13	1:A:430:LEU:HD13	0.43	1.89	7	1
1:A:332:MET:HE1	1:A:337:ILE:HG13	0.43	1.89	20	2
1:A:313:SER:HA	1:A:345:VAL:HG21	0.43	1.90	16	1
1:A:335:LEU:CD1	1:A:335:LEU:C	0.43	2.85	16	1
1:A:314:GLY:O	1:A:315:TYR:HB3	0.43	2.13	7	2
1:A:340:ALA:HA	1:A:409:VAL:HG13	0.43	1.91	3	1
1:A:382:GLN:O	1:A:383:ARG:C	0.43	2.56	9	2
1:A:332:MET:C	1:A:332:MET:SD	0.43	2.97	14	1
1:A:410:GLN:HA	1:A:420:LEU:CD2	0.43	2.43	11	1
1:A:312:GLU:O	1:A:312:GLU:CD	0.43	2.57	15	1
1:A:357:LYS:CB	1:A:372:GLU:HB3	0.43	2.43	16	1
1:A:409:VAL:HA	1:A:412:ILE:CD1	0.43	2.43	14	2
1:A:300:ASP:HB3	1:A:303:ALA:CB	0.43	2.43	10	4
1:A:337:ILE:O	1:A:338:LYS:C	0.43	2.55	19	6
1:A:313:SER:OG	1:A:313:SER:O	0.43	2.31	18	1
1:A:421:GLU:HB2	1:A:433:ARG:HG3	0.43	1.90	7	1
1:A:370:GLN:HG3	1:A:432:ILE:O	0.43	2.12	7	4
1:A:295:PRO:CB	1:A:333:HIS:NE2	0.43	2.82	16	1
1:A:331:LYS:HD3	1:A:439:PRO:CG	0.43	2.43	10	1
1:A:370:GLN:NE2	1:A:433:ARG:HG2	0.43	2.29	4	1
1:A:304:VAL:HG13	1:A:338:LYS:HD3	0.43	1.91	7	1
1:A:354:GLY:O	1:A:355:TRP:HB3	0.43	2.13	20	1
1:A:316:GLU:O	1:A:316:GLU:HG3	0.43	2.14	10	1
1:A:378:ILE:CG2	1:A:383:ARG:CB	0.43	2.96	14	1
1:A:363:GLU:HB2	1:A:366:ARG:O	0.43	2.13	16	3
1:A:366:ARG:HG3	1:A:437:PRO:HA	0.43	1.91	10	1
1:A:301:LEU:HD23	1:A:332:MET:HE3	0.43	1.90	20	1
1:A:386:LEU:HD23	1:A:386:LEU:H	0.43	1.73	20	1
1:A:296:MET:O	1:A:297:GLU:HG3	0.43	2.13	16	1
1:A:378:ILE:CG1	1:A:430:LEU:CD1	0.43	2.97	14	1
1:A:423:GLY:C	1:A:430:LEU:HA	0.43	2.34	8	1
1:A:373:ASP:O	1:A:373:ASP:OD1	0.43	2.36	8	1
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:O5'	0.43	2.14	13	1
1:A:421:GLU:O	1:A:433:ARG:HG2	0.43	2.14	13	1
1:A:302:ASN:OD1	1:A:302:ASN:N	0.43	2.49	17	1
1:A:363:GLU:OE1	1:A:364:PRO:HD2	0.43	2.13	17	1
1:A:408:ILE:O	1:A:412:ILE:HG13	0.43	2.13	20	1
1:A:378:ILE:O	1:A:379:ALA:C	0.43	2.56	3	2
1:A:323:LEU:HG	1:A:360:SER:HB3	0.43	1.91	10	1
1:A:413:VAL:CG2	1:A:420:LEU:HD13	0.43	2.39	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:373:ASP:CG	2:A:451:ANP:N1	0.43	2.72	13	1
1:A:335:LEU:O	1:A:338:LYS:HB2	0.42	2.14	2	1
1:A:370:GLN:HA	1:A:432:ILE:O	0.42	2.14	16	1
1:A:353:ASN:CG	1:A:374:ASP:O	0.42	2.57	16	1
1:A:385:HIS:O	1:A:386:LEU:CB	0.42	2.67	3	1
1:A:334:PRO:O	1:A:338:LYS:HB2	0.42	2.14	10	3
1:A:363:GLU:OE1	1:A:366:ARG:CZ	0.42	2.67	9	1
1:A:336:SER:OG	1:A:412:ILE:HG13	0.42	2.14	18	1
1:A:353:ASN:OD1	1:A:353:ASN:O	0.42	2.36	6	2
1:A:370:GLN:HG2	1:A:432:ILE:O	0.42	2.14	11	1
1:A:348:ALA:CB	1:A:373:ASP:OD1	0.42	2.65	7	1
1:A:315:TYR:CG	1:A:315:TYR:O	0.42	2.71	19	1
1:A:363:GLU:OE1	1:A:364:PRO:HD3	0.42	2.14	17	1
1:A:319:ILE:CG1	1:A:356:ILE:CD1	0.42	2.96	2	1
1:A:424:THR:OG1	1:A:429:GLY:C	0.42	2.57	9	1
1:A:319:ILE:HG21	1:A:358:VAL:CG2	0.42	2.44	7	2
1:A:344:MET:SD	1:A:432:ILE:HB	0.42	2.54	6	1
1:A:430:LEU:HB3	2:A:451:ANP:C2	0.42	2.44	13	1
1:A:340:ALA:CA	1:A:409:VAL:HG13	0.42	2.44	3	1
1:A:424:THR:CG2	1:A:430:LEU:CA	0.42	2.97	3	1
1:A:424:THR:OG1	1:A:431:SER:HB3	0.42	2.15	3	1
1:A:430:LEU:HD11	2:A:451:ANP:N6	0.42	2.28	10	1
1:A:430:LEU:HD22	1:A:431:SER:CA	0.42	2.44	10	1
1:A:363:GLU:CB	1:A:366:ARG:CD	0.42	2.97	5	1
1:A:319:ILE:CG1	1:A:356:ILE:HB	0.42	2.45	4	1
1:A:339:ARG:O	1:A:343:ASN:CB	0.42	2.67	15	1
1:A:308:VAL:O	1:A:311:ALA:HB3	0.42	2.14	10	1
1:A:378:ILE:N	1:A:378:ILE:CD1	0.42	2.72	18	3
1:A:419:MET:HE3	1:A:435:TRP:CD1	0.42	2.49	1	1
1:A:308:VAL:CG2	1:A:338:LYS:HG3	0.42	2.43	6	1
1:A:320:GLU:CB	1:A:357:LYS:HG3	0.42	2.45	20	1
1:A:313:SER:C	1:A:315:TYR:N	0.42	2.72	3	1
1:A:332:MET:SD	1:A:333:HIS:C	0.42	2.98	17	2
1:A:313:SER:C	1:A:319:ILE:HD11	0.42	2.34	13	1
1:A:334:PRO:O	1:A:338:LYS:HG3	0.42	2.13	12	3
1:A:340:ALA:HB2	1:A:412:ILE:CG1	0.42	2.44	2	1
1:A:416:HIS:O	1:A:436:LEU:CD2	0.42	2.68	16	1
1:A:422:LEU:O	1:A:422:LEU:HG	0.42	2.15	9	3
1:A:326:GLY:O	1:A:327:SER:HB2	0.42	2.13	14	3
1:A:298:MET:CE	1:A:330:VAL:CA	0.42	2.97	5	1
1:A:386:LEU:HD22	2:A:451:ANP:H4'	0.42	1.91	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:355:TRP:CH2	1:A:357:LYS:HG3	0.42	2.50	2	1
1:A:357:LYS:CD	1:A:372:GLU:HB2	0.42	2.45	13	1
1:A:369:PHE:CZ	1:A:434:ALA:HB1	0.42	2.49	19	1
1:A:373:ASP:N	1:A:373:ASP:OD1	0.42	2.51	16	1
1:A:348:ALA:HB2	1:A:373:ASP:CG	0.42	2.34	10	1
1:A:354:GLY:HA3	1:A:374:ASP:O	0.42	2.14	11	1
2:A:451:ANP:O1B	2:A:451:ANP:O2G	0.42	2.38	3	1
1:A:332:MET:HE2	1:A:337:ILE:HG13	0.42	1.92	9	1
1:A:437:PRO:C	1:A:439:PRO:HD3	0.42	2.35	12	2
1:A:361:GLY:HA3	1:A:368:TRP:CZ2	0.42	2.50	10	1
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:CD	0.42	2.57	18	1
1:A:329:GLU:C	1:A:330:VAL:HG13	0.42	2.35	18	2
1:A:312:GLU:O	1:A:317:ARG:HB3	0.42	2.15	1	1
1:A:366:ARG:O	1:A:366:ARG:HD3	0.42	2.15	5	1
1:A:376:PRO:O	2:A:451:ANP:C8	0.42	2.67	2	1
1:A:408:ILE:CG2	1:A:409:VAL:N	0.42	2.82	9	1
1:A:318:GLU:O	1:A:356:ILE:HB	0.42	2.14	1	1
1:A:301:LEU:HD23	1:A:301:LEU:HA	0.42	1.70	12	2
1:A:408:ILE:HG21	1:A:410:GLN:OE1	0.42	2.15	11	1
1:A:355:TRP:NE1	1:A:356:ILE:O	0.42	2.53	15	1
1:A:355:TRP:CZ2	1:A:357:LYS:HG3	0.41	2.50	2	1
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:C	0.41	2.57	16	1
1:A:354:GLY:O	1:A:356:ILE:HG13	0.41	2.15	3	1
1:A:301:LEU:O	1:A:305:LEU:HD12	0.41	2.15	10	1
1:A:348:ALA:O	1:A:352:GLY:HA3	0.41	2.15	13	3
1:A:430:LEU:HD22	2:A:451:ANP:HN62	0.41	1.63	12	1
1:A:373:ASP:OD2	2:A:451:ANP:N1	0.41	2.53	13	1
1:A:408:ILE:O	1:A:410:GLN:N	0.41	2.52	15	1
1:A:430:LEU:HD13	2:A:451:ANP:C6	0.41	2.45	15	1
1:A:333:HIS:O	1:A:337:ILE:HB	0.41	2.15	17	1
1:A:379:ALA:CB	1:A:382:GLN:HG3	0.41	2.43	1	1
1:A:373:ASP:OD1	1:A:373:ASP:O	0.41	2.37	19	2
1:A:298:MET:HA	1:A:330:VAL:O	0.41	2.15	6	1
1:A:296:MET:HE1	1:A:415:ASN:HB3	0.41	1.92	15	1
1:A:301:LEU:HD13	1:A:369:PHE:HB3	0.41	1.92	2	1
1:A:313:SER:CA	1:A:319:ILE:HD11	0.41	2.45	2	1
1:A:420:LEU:O	1:A:420:LEU:HG	0.41	2.14	3	1
1:A:309:ILE:HA	1:A:312:GLU:HG2	0.41	1.93	6	1
1:A:386:LEU:CD1	2:A:451:ANP:O5'	0.41	2.68	13	1
1:A:332:MET:CG	1:A:337:ILE:CD1	0.41	2.98	17	1
1:A:362:THR:OG1	1:A:363:GLU:N	0.41	2.54	3	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:317:ARG:O	1:A:319:ILE:N	0.41	2.53	1	1
1:A:319:ILE:HA	1:A:356:ILE:O	0.41	2.15	5	1
1:A:347:ASN:OD1	1:A:347:ASN:C	0.41	2.59	5	1
1:A:295:PRO:O	1:A:297:GLU:HG2	0.41	2.15	17	1
1:A:313:SER:O	1:A:315:TYR:N	0.41	2.54	3	1
1:A:370:GLN:CG	1:A:371:VAL:N	0.41	2.84	3	1
1:A:301:LEU:O	1:A:305:LEU:CD1	0.41	2.68	10	1
1:A:351:TYR:CD1	1:A:351:TYR:N	0.41	2.84	13	1
1:A:365:ASN:OD1	1:A:365:ASN:C	0.41	2.59	3	1
1:A:318:GLU:O	1:A:318:GLU:HG3	0.41	2.15	14	1
1:A:363:GLU:CB	1:A:366:ARG:HD2	0.41	2.46	5	1
1:A:312:GLU:OE2	1:A:342:ALA:CB	0.41	2.68	5	1
1:A:370:GLN:CG	1:A:433:ARG:HA	0.41	2.45	4	1
1:A:408:ILE:C	1:A:409:VAL:CG2	0.41	2.86	3	1
1:A:429:GLY:O	1:A:430:LEU:HB3	0.41	2.16	10	1
1:A:352:GLY:O	1:A:353:ASN:C	0.41	2.59	19	1
1:A:300:ASP:OD1	1:A:328:ILE:O	0.41	2.38	15	1
1:A:348:ALA:HB1	1:A:374:ASP:O	0.41	2.16	20	1
1:A:368:TRP:CD2	1:A:368:TRP:O	0.41	2.73	2	2
1:A:353:ASN:OD1	1:A:374:ASP:O	0.41	2.38	16	1
1:A:323:LEU:HD12	1:A:360:SER:N	0.41	2.31	10	1
1:A:378:ILE:HG22	1:A:383:ARG:CA	0.41	2.45	14	1
1:A:309:ILE:HD11	1:A:358:VAL:HG12	0.41	1.87	18	1
1:A:316:GLU:HA	1:A:316:GLU:OE1	0.41	2.15	18	1
1:A:386:LEU:CD1	2:A:451:ANP:O2'	0.41	2.69	18	2
1:A:324:TYR:HB3	1:A:328:ILE:HD11	0.41	1.92	8	1
1:A:363:GLU:HG2	1:A:364:PRO:HD2	0.41	1.92	8	1
1:A:334:PRO:HB2	1:A:338:LYS:CE	0.41	2.46	12	1
1:A:309:ILE:HG22	1:A:310:ALA:N	0.41	2.31	5	1
1:A:374:ASP:OD1	1:A:374:ASP:C	0.41	2.58	6	1
1:A:410:GLN:O	1:A:414:ASP:HB3	0.41	2.15	11	1
1:A:420:LEU:HG	1:A:420:LEU:O	0.41	2.15	7	1
1:A:318:GLU:HG3	1:A:318:GLU:O	0.41	2.15	19	1
1:A:411:ARG:HD3	1:A:415:ASN:ND2	0.41	2.31	15	1
1:A:408:ILE:HD13	1:A:408:ILE:H	0.41	1.75	2	1
1:A:408:ILE:HG22	1:A:409:VAL:HG12	0.41	1.92	9	1
1:A:421:GLU:HB2	1:A:433:ARG:HB2	0.41	1.93	8	1
1:A:383:ARG:O	1:A:384:LYS:C	0.41	2.56	7	1
1:A:422:LEU:HD13	1:A:432:ILE:HG12	0.41	1.93	7	1
1:A:366:ARG:CZ	1:A:435:TRP:CE3	0.40	3.03	14	1
1:A:352:GLY:O	1:A:353:ASN:HB3	0.40	2.16	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:371:VAL:O	1:A:431:SER:HB2	0.40	2.16	6	1
1:A:332:MET:HE1	1:A:337:ILE:CG1	0.40	2.46	20	1
1:A:316:GLU:HG3	1:A:316:GLU:O	0.40	2.15	16	1
1:A:378:ILE:HD12	2:A:451:ANP:O4'	0.40	2.15	3	1
1:A:424:THR:CB	1:A:430:LEU:HA	0.40	2.46	9	1
1:A:368:TRP:HB2	1:A:434:ALA:O	0.40	2.16	9	1
1:A:319:ILE:HG22	1:A:358:VAL:CG2	0.40	2.47	10	1
1:A:411:ARG:O	1:A:415:ASN:HB2	0.40	2.15	10	1
1:A:315:TYR:O	1:A:316:GLU:HG2	0.40	2.15	18	1
1:A:385:HIS:H	1:A:385:HIS:CD2	0.40	2.33	1	1
1:A:323:LEU:N	1:A:323:LEU:HD12	0.40	2.30	6	1
1:A:303:ALA:O	1:A:307:GLU:OE1	0.40	2.38	11	1
1:A:370:GLN:CD	1:A:372:GLU:OE2	0.40	2.59	17	1
1:A:386:LEU:CD2	2:A:451:ANP:N3	0.40	2.81	16	1
1:A:330:VAL:CG1	1:A:438:VAL:CG2	0.40	2.98	9	1
1:A:313:SER:HA	1:A:345:VAL:HG11	0.40	1.93	10	1
1:A:371:VAL:O	1:A:431:SER:HB3	0.40	2.17	10	1
1:A:323:LEU:N	1:A:323:LEU:HD13	0.40	2.31	10	1
1:A:378:ILE:HD11	1:A:430:LEU:CG	0.40	2.43	6	1
1:A:423:GLY:O	1:A:430:LEU:HA	0.40	2.17	11	1
1:A:333:HIS:NE2	1:A:335:LEU:HG	0.40	2.31	2	1
1:A:366:ARG:HG2	1:A:437:PRO:HB3	0.40	1.91	10	1
1:A:311:ALA:O	1:A:312:GLU:OE2	0.40	2.40	14	1
1:A:386:LEU:HD11	2:A:451:ANP:C2'	0.40	2.46	5	1
1:A:308:VAL:HG22	1:A:338:LYS:HG3	0.40	1.91	6	1
1:A:408:ILE:O	1:A:408:ILE:HG13	0.40	2.17	19	1
1:A:324:TYR:CB	1:A:328:ILE:CD1	0.40	2.98	19	1
1:A:302:ASN:ND2	1:A:327:SER:HA	0.40	2.31	19	1
1:A:386:LEU:HD21	2:A:451:ANP:PA	0.40	2.57	17	1
1:A:379:ALA:CB	1:A:380:PRO:CD	0.40	2.99	2	1
1:A:379:ALA:CB	1:A:382:GLN:NE2	0.40	2.80	14	1
1:A:409:VAL:O	1:A:412:ILE:HB	0.40	2.16	18	1
1:A:337:ILE:CG1	1:A:416:HIS:CE1	0.40	3.04	12	1
1:A:370:GLN:CD	1:A:433:ARG:HB3	0.40	2.36	13	1

6.3 Torsion angles

6.3.1 Protein backbone

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	120/161 (75%)	89±3 (74±2%)	24±3 (20±3%)	7±2 (6±2%)	4	24
All	All	2400/3220 (75%)	1783 (74%)	485 (20%)	132 (6%)	4	24

All 30 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	327	SER	19
1	A	326	GLY	15
1	A	317	ARG	12
1	A	366	ARG	12
1	A	354	GLY	7
1	A	417	ASN	7
1	A	408	ILE	7
1	A	365	ASN	6
1	A	296	MET	6
1	A	295	PRO	5
1	A	412	ILE	3
1	A	409	VAL	3
1	A	429	GLY	3
1	A	315	TYR	3
1	A	352	GLY	3
1	A	386	LEU	2
1	A	376	PRO	2
1	A	355	TRP	2
1	A	318	GLU	2
1	A	353	ASN	2
1	A	424	THR	2
1	A	349	ALA	1
1	A	418	GLY	1
1	A	378	ILE	1
1	A	384	LYS	1
1	A	351	TYR	1
1	A	377	GLY	1
1	A	316	GLU	1
1	A	350	ARG	1
1	A	329	GLU	1

6.3.2 Protein sidechains ⓘ

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	97/127 (76%)	76±3 (78±3%)	21±3 (22±3%)	4	32
All	All	1940/2540 (76%)	1516 (78%)	424 (22%)	4	32

All 67 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	362	THR	20
1	A	296	MET	20
1	A	411	ARG	17
1	A	331	LYS	15
1	A	298	MET	15
1	A	339	ARG	13
1	A	386	LEU	13
1	A	335	LEU	12
1	A	430	LEU	12
1	A	309	ILE	11
1	A	317	ARG	11
1	A	351	TYR	11
1	A	422	LEU	10
1	A	383	ARG	10
1	A	338	LYS	10
1	A	419	MET	9
1	A	384	LYS	9
1	A	327	SER	8
1	A	421	GLU	8
1	A	316	GLU	8
1	A	433	ARG	8
1	A	360	SER	8
1	A	366	ARG	8
1	A	355	TRP	7
1	A	336	SER	7
1	A	417	ASN	7
1	A	374	ASP	6
1	A	313	SER	6
1	A	350	ARG	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	357	LYS	6
1	A	382	GLN	6
1	A	307	GLU	5
1	A	412	ILE	5
1	A	381	GLU	5
1	A	300	ASP	5
1	A	320	GLU	5
1	A	431	SER	5
1	A	363	GLU	5
1	A	343	ASN	5
1	A	344	MET	5
1	A	415	ASN	5
1	A	378	ILE	4
1	A	414	ASP	3
1	A	315	TYR	3
1	A	332	MET	3
1	A	297	GLU	3
1	A	408	ILE	3
1	A	356	ILE	3
1	A	385	HIS	3
1	A	329	GLU	3
1	A	347	ASN	3
1	A	372	GLU	2
1	A	359	SER	2
1	A	312	GLU	2
1	A	323	LEU	2
1	A	346	VAL	2
1	A	328	ILE	2
1	A	353	ASN	2
1	A	370	GLN	2
1	A	424	THR	2
1	A	410	GLN	2
1	A	371	VAL	1
1	A	409	VAL	1
1	A	373	ASP	1
1	A	319	ILE	1
1	A	432	ILE	1
1	A	318	GLU	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no carbohydrates in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

1 ligand is modelled in this entry.

In the following table, the Counts columns list the number of bonds for which Mogul statistics could be retrieved, the number of bonds that are observed in the model and the number of bonds that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond length is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length with $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond lengths.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths		
					Counts	RMSZ	#Z>2
2	ANP	A	451	-	29,33,33	1.40±0.04	0±0 (0±0%)

In the following table, the Counts columns list the number of angles for which Mogul statistics could be retrieved, the number of angles that are observed in the model and the number of angles that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond angle is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond angle with $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond angles.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond angles		
					Counts	RMSZ	#Z>2
2	ANP	A	451	-	26,52,52	1.30±0.03	0±0 (0±0%)

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

Mol	Type	Chain	Res	Link	Chirals	Torsions	Rings
2	ANP	A	451	-	-	0±0,13,38,38	0±0,3,3,3

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

All unique torsion outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Models (Total)
2	A	451	ANP	O1G-PG-N3B-PB	1

There are no ring outliers.

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

No chemical shift data were provided