



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Apr 26, 2016 – 04:23 PM BST

PDB ID : 1POZ  
Title : SOLUTION STRUCTURE OF THE HYALURONAN BINDING DOMAIN  
OF HUMAN CD44  
Authors : Teriete, P.; Banerji, S.; Blundell, C.D.; Kahmann, J.D.; Pickford, A.R.;  
Wright, A.J.; Campbell, I.D.; Jackson, D.G.; Day, A.J.  
Deposited on : 2003-06-16

This is a Full wwPDB NMR Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.  
We welcome your comments at [validation@mail.wwpdb.org](mailto:validation@mail.wwpdb.org)  
A user guide is available at  
<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 : unknown  
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

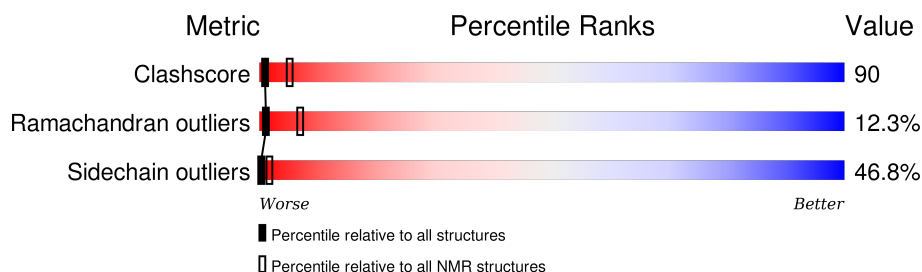
# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

*SOLUTION NMR*

The overall completeness of chemical shifts assignment is 66%.

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  $\geq 3$ , 2, 1 and 0 types of geometric quality criteria. A cyan segment indicates the fraction of residues that are not part of the well-defined cores, and a grey segment represents the fraction of residues that are not modelled. The numeric value for each fraction is indicated below the corresponding segment, with a dot representing fractions  $\leq 5\%$

Mol	Chain	Length	Quality of chain
1	A	159	

## 2 Ensemble composition and analysis ⓘ

This entry contains 20 models. Model 2 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:20-A:38, A:42-A:91, A:98-A:107, A:113-A:162 (129)	0.61	2

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 4 clusters and 3 single-model clusters were found.

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

### 3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2403 atoms, of which 1170 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called CD44 antigen.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	159	Total	C	H	N	O	S	0
			2403	767	1170	209	249	8	

## 4 Residue-property plots

### 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: CD44 antigen

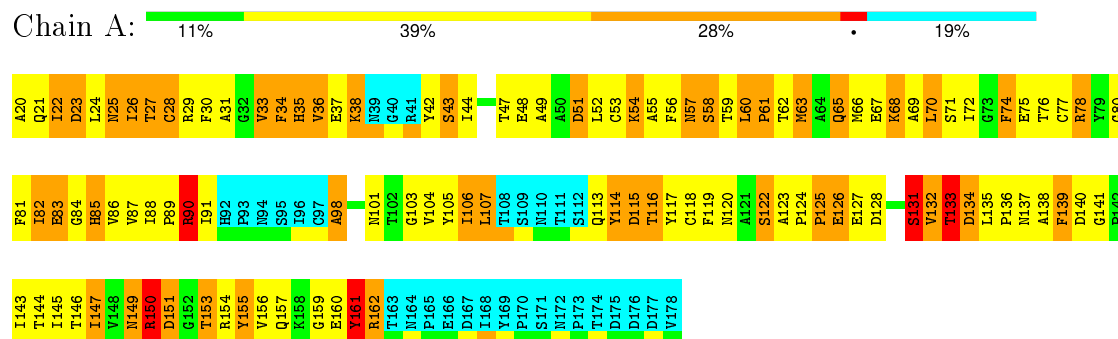


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

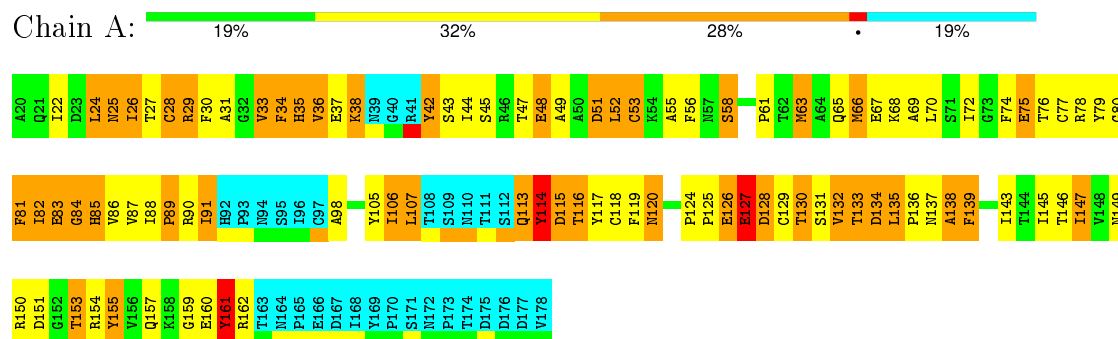
#### 4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: CD44 antigen



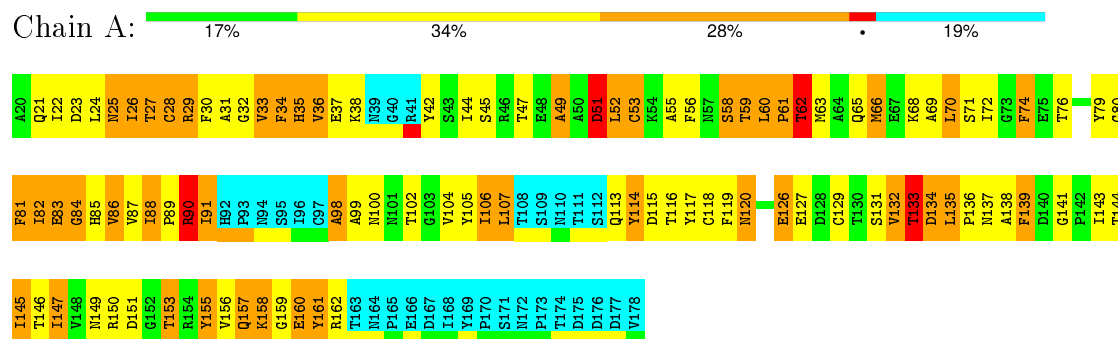
## 4.2.2 Score per residue for model 2 (medoid)

- Molecule 1: CD44 antigen



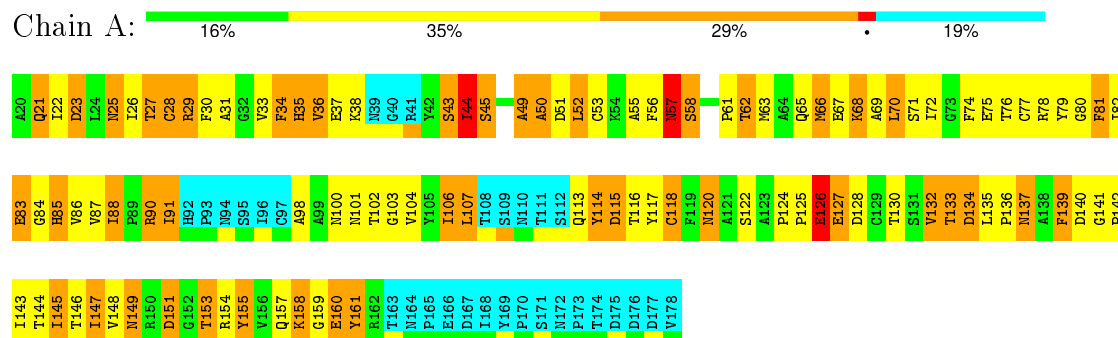
#### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: CD44 antigen



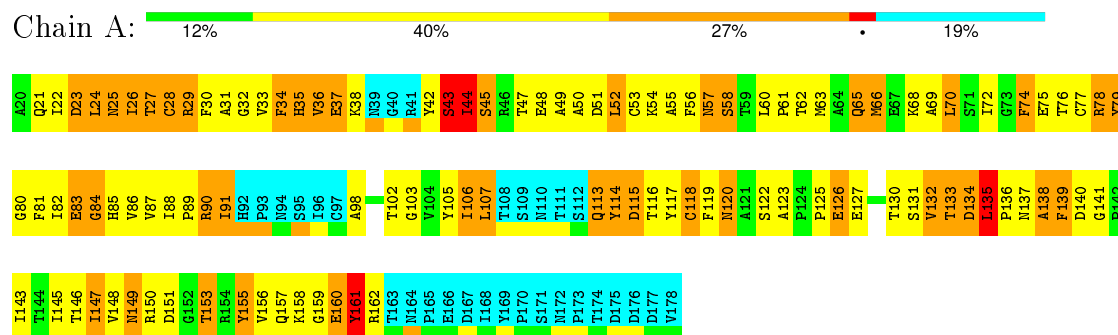
#### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: CD44 antigen



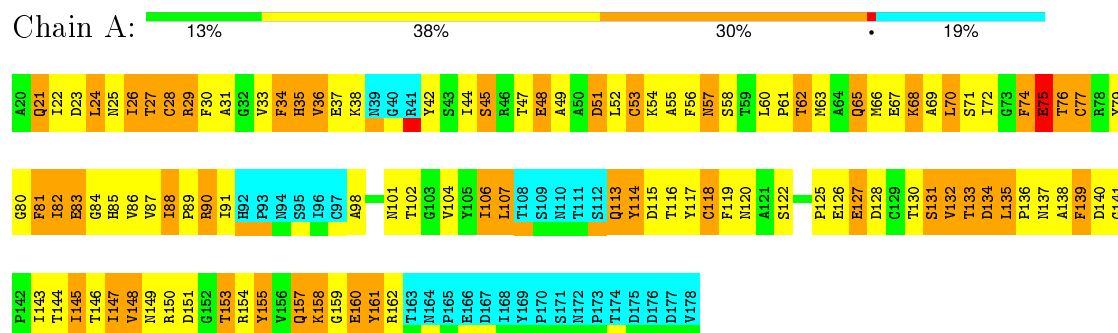
#### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: CD44 antigen



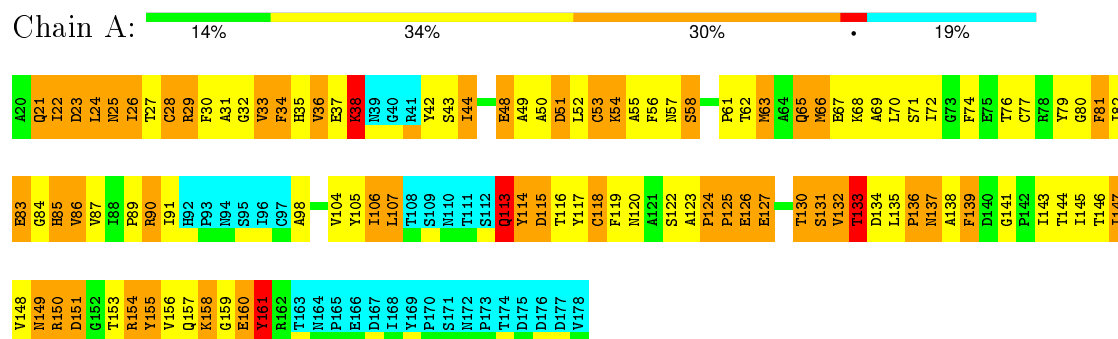
## 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: CD44 antigen



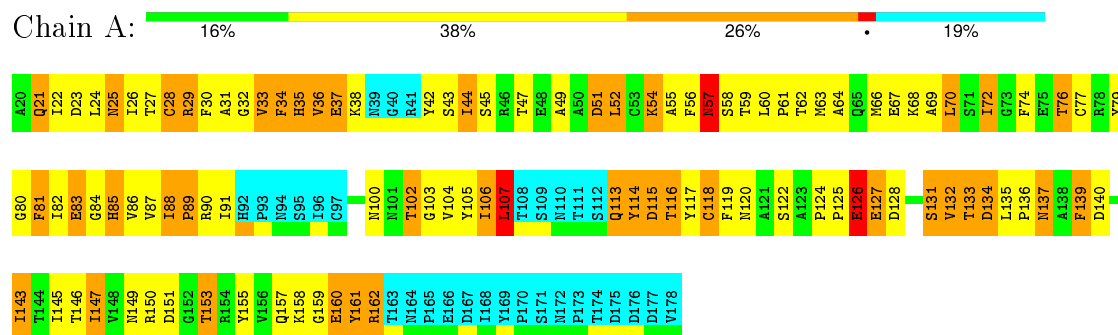
## 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: CD44 antigen



## 4.2.10 Score per residue for model 10

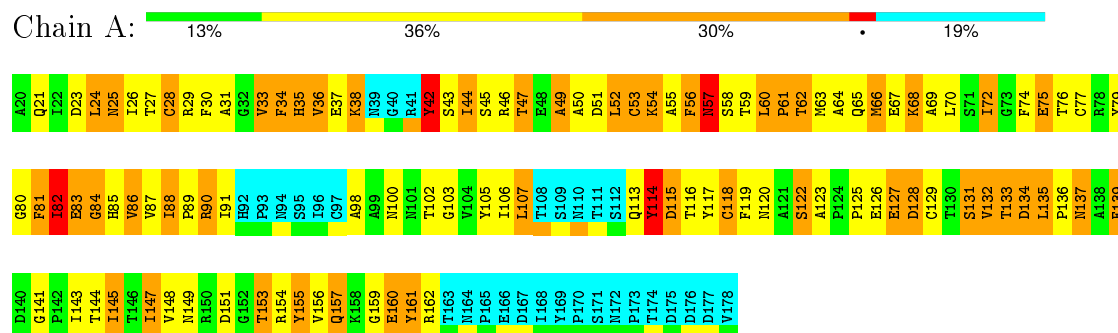
- Molecule 1: CD44 antigen





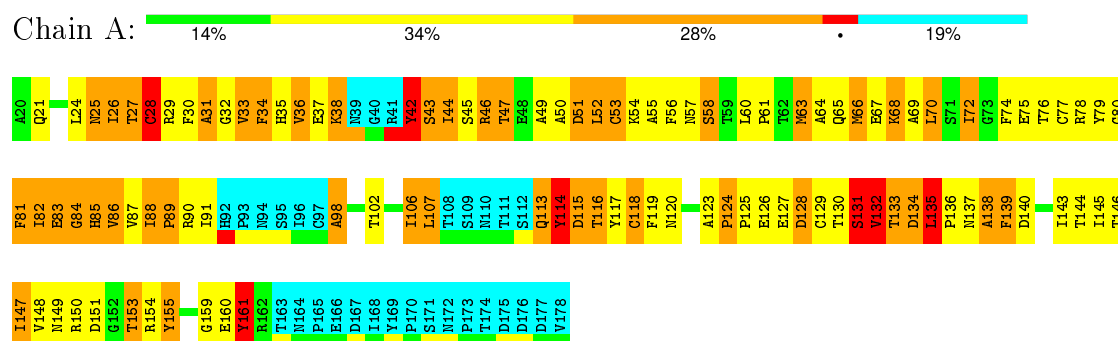
### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: CD44 antigen



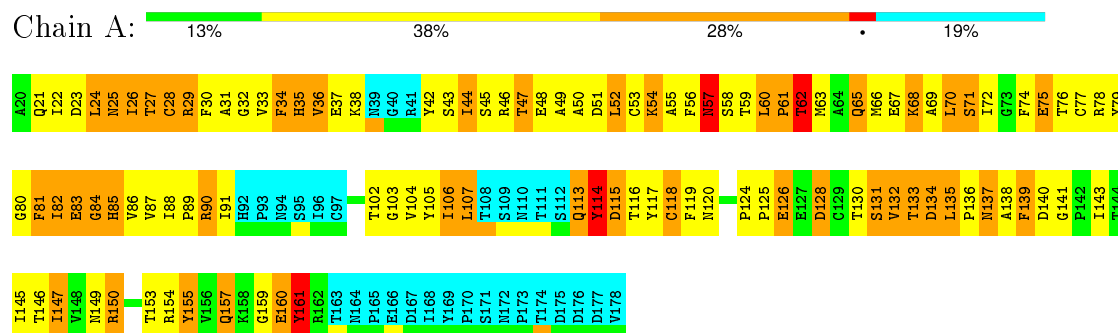
### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: CD44 antigen



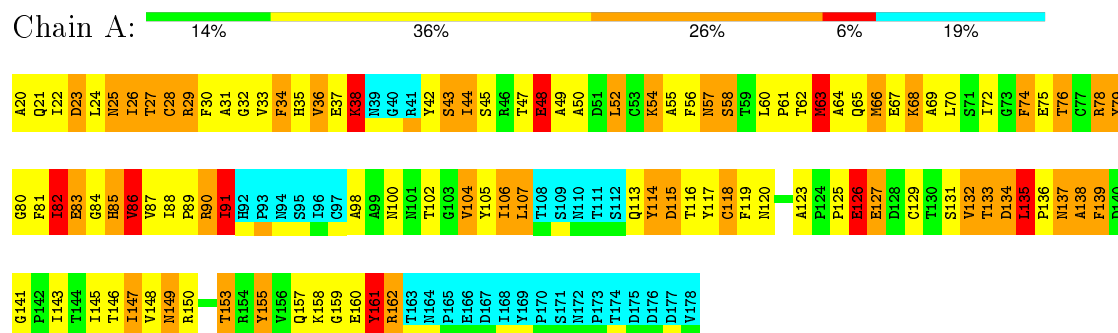
### 4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: CD44 antigen



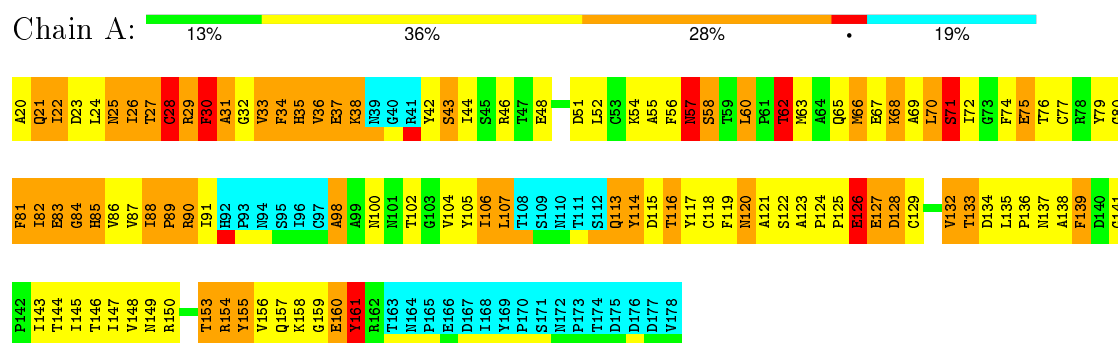
## 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: CD44 antigen



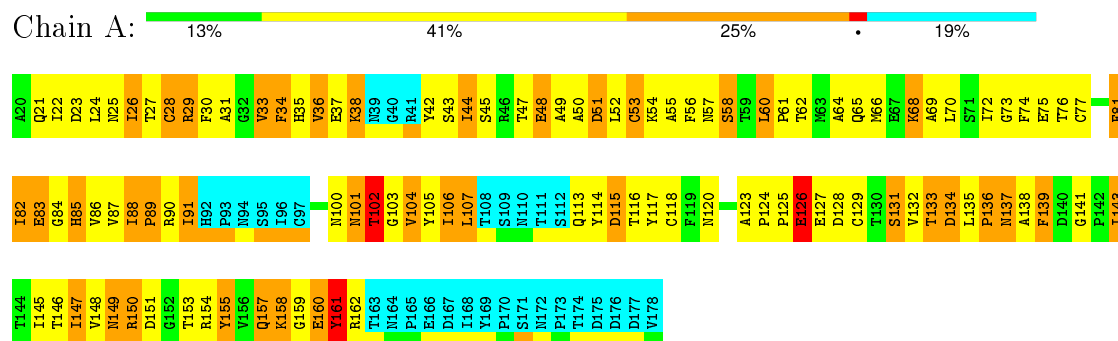
## 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: CD44 antigen



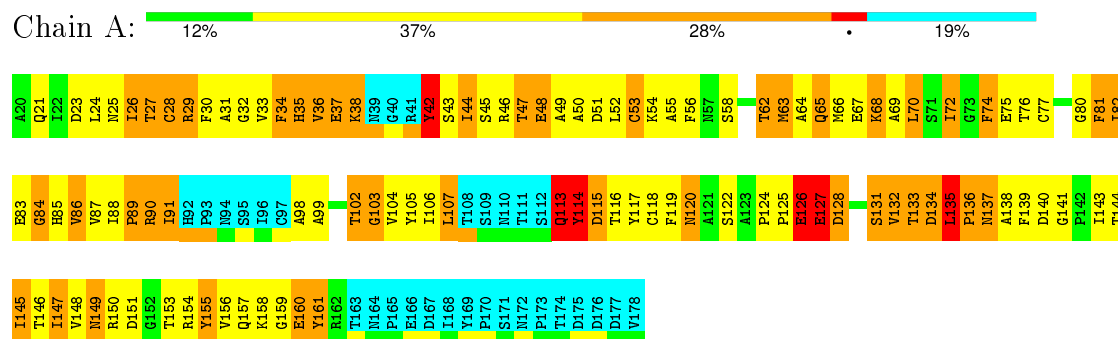
## 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: CD44 antigen



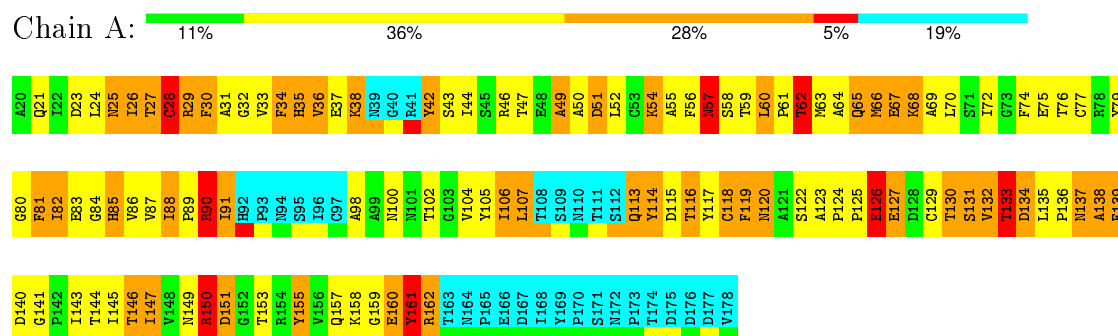
## 4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: CD44 antigen



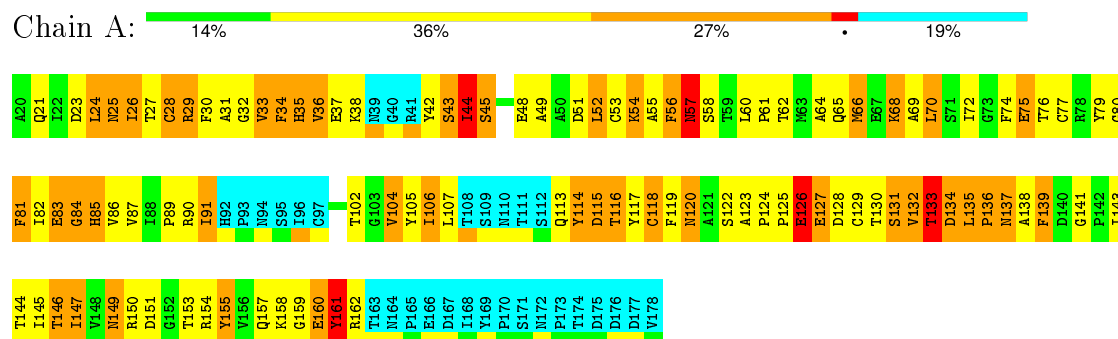
## 4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: CD44 antigen



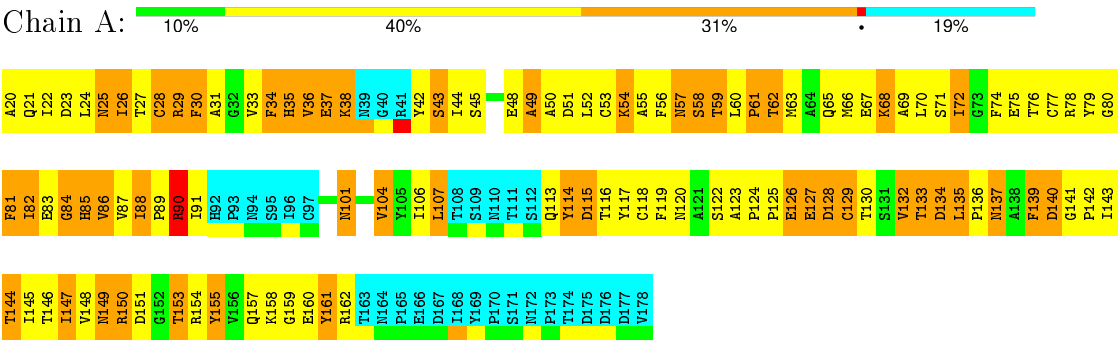
## 4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: CD44 antigen



4.2.20 Score per residue for model 20

● Molecule 1: CD44 antigen



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 500 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *structures with the least restraint violations, structures with the lowest energy, target function*.

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

Software name	Classification	Version
CNS	structure solution	1.1
SOPHIE	structure solution	1.0
SOPHIE	refinement	1.0

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)	BMRB entry 6093
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1432
Number of shifts mapped to atoms	1432
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	66%

No validations of the models with respect to experimental NMR restraints is performed at this time.

## 6 Model quality ⓘ

### 6.1 Standard geometry ⓘ

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

### 6.2 Too-close contacts ⓘ

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	1006	974	969	177±10
All	All	20120	19480	19380	3542

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 90.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:29:ARG:HG3	1:A:34:PHE:HB2	1.01	1.31	16	13
1:A:24:LEU:HD13	1:A:52:LEU:HD13	0.96	1.34	17	1
1:A:49:ALA:HB1	1:A:116:THR:HG21	0.92	1.42	7	15
1:A:29:ARG:HG3	1:A:34:PHE:HB3	0.91	1.39	19	5
1:A:67:GLU:HA	1:A:70:LEU:HD23	0.91	1.42	15	2
1:A:135:LEU:N	1:A:136:PRO:HD3	0.91	1.81	17	12
1:A:24:LEU:HD12	1:A:38:LYS:HA	0.91	1.39	8	1
1:A:62:THR:HA	1:A:65:GLN:HB2	0.91	1.38	5	3
1:A:28:CYS:O	1:A:34:PHE:HA	0.90	1.67	2	20
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:HD22	0.89	1.43	18	1
1:A:68:LYS:O	1:A:72:ILE:HG23	0.89	1.68	6	19
1:A:55:ALA:HB1	1:A:135:LEU:HB3	0.89	1.45	19	19
1:A:34:PHE:CE1	1:A:36:VAL:HG23	0.89	2.03	18	2
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:HB2	0.88	1.69	19	8

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:PHE:HB3	1:A:72:ILE:HD11	0.87	1.44	1	19
1:A:31:ALA:HA	1:A:126:GLU:N	0.85	1.87	15	20
1:A:60:LEU:N	1:A:61:PRO:HD2	0.84	1.87	5	3
1:A:88:ILE:HB	1:A:105:TYR:HB3	0.84	1.47	16	4
1:A:24:LEU:HD22	1:A:52:LEU:HD23	0.84	1.49	11	1
1:A:65:GLN:NE2	1:A:119:PHE:HB2	0.83	1.87	14	2
1:A:37:GLU:HB2	1:A:43:SER:O	0.82	1.73	6	1
1:A:34:PHE:C	1:A:34:PHE:CD1	0.82	2.53	12	9
1:A:70:LEU:HB3	1:A:91:ILE:HB	0.82	1.50	12	6
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:HB3	0.82	1.50	20	5
1:A:34:PHE:CD1	1:A:34:PHE:C	0.82	2.53	9	11
1:A:22:ILE:HD13	1:A:143:ILE:HG23	0.82	1.51	20	2
1:A:88:ILE:HD13	1:A:89:PRO:HD2	0.81	1.51	12	4
1:A:31:ALA:O	1:A:125:PRO:HA	0.81	1.75	15	18
1:A:134:ASP:O	1:A:135:LEU:HD23	0.81	1.75	6	2
1:A:35:HIS:ND1	1:A:76:THR:HG21	0.81	1.90	6	16
1:A:82:ILE:HD13	1:A:87:VAL:HG11	0.81	1.49	5	2
1:A:24:LEU:HD22	1:A:52:LEU:HD12	0.80	1.53	18	1
1:A:24:LEU:HD23	1:A:52:LEU:HD11	0.80	1.53	1	2
1:A:29:ARG:CG	1:A:34:PHE:HB2	0.80	2.06	16	13
1:A:133:THR:HA	1:A:147:ILE:HG13	0.80	1.53	12	8
1:A:45:SER:HB2	1:A:113:GLN:HG3	0.80	1.51	4	1
1:A:36:VAL:HG12	1:A:116:THR:HG22	0.80	1.52	18	2
1:A:33:VAL:HG21	1:A:65:GLN:HB2	0.80	1.51	18	1
1:A:132:VAL:HG13	1:A:132:VAL:O	0.80	1.76	7	4
1:A:42:TYR:O	1:A:113:GLN:HB2	0.79	1.77	4	3
1:A:34:PHE:HD1	1:A:34:PHE:C	0.79	1.81	14	10
1:A:24:LEU:HD12	1:A:145:ILE:HD13	0.79	1.54	17	1
1:A:69:ALA:O	1:A:74:PHE:HB3	0.79	1.76	13	18
1:A:82:ILE:HG22	1:A:85:HIS:O	0.79	1.77	10	17
1:A:52:LEU:HD12	1:A:52:LEU:C	0.79	1.97	6	4
1:A:86:VAL:O	1:A:106:ILE:HA	0.79	1.78	4	19
1:A:24:LEU:HB3	1:A:147:ILE:HA	0.78	1.53	10	2
1:A:27:THR:HB	1:A:35:HIS:HB3	0.78	1.55	9	13
1:A:28:CYS:HB3	1:A:30:PHE:CE1	0.78	2.13	9	6
1:A:28:CYS:HB3	1:A:30:PHE:HE1	0.78	1.39	9	6
1:A:26:ILE:HB	1:A:35:HIS:O	0.78	1.78	18	19
1:A:35:HIS:HD1	1:A:76:THR:HG21	0.77	1.37	12	14
1:A:34:PHE:C	1:A:34:PHE:HD1	0.77	1.83	20	10
1:A:138:ALA:HB1	1:A:160:GLU:O	0.77	1.80	4	12
1:A:29:ARG:HD2	1:A:123:ALA:HB3	0.77	1.57	15	6

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:LEU:N	1:A:136:PRO:CD	0.76	2.48	17	19
1:A:132:VAL:O	1:A:132:VAL:HG13	0.76	1.78	12	6
1:A:24:LEU:HG	1:A:52:LEU:HD11	0.76	1.57	7	2
1:A:31:ALA:HA	1:A:126:GLU:C	0.76	2.00	19	13
1:A:55:ALA:O	1:A:137:ASN:HB2	0.76	1.78	17	20
1:A:120:ASN:ND2	1:A:122:SER:H	0.76	1.79	15	1
1:A:139:PHE:CD1	1:A:139:PHE:N	0.76	2.54	8	6
1:A:67:GLU:HA	1:A:70:LEU:CD2	0.75	2.11	15	2
1:A:33:VAL:HG22	1:A:65:GLN:HE21	0.75	1.41	14	1
1:A:66:MET:O	1:A:70:LEU:HB3	0.75	1.80	15	2
1:A:157:GLN:HG3	1:A:158:LYS:N	0.75	1.96	17	2
1:A:61:PRO:HD2	1:A:65:GLN:HE22	0.75	1.40	13	2
1:A:141:GLY:N	1:A:142:PRO:CD	0.75	2.49	20	1
1:A:31:ALA:HA	1:A:126:GLU:CA	0.75	2.12	2	17
1:A:28:CYS:HB2	1:A:30:PHE:HE1	0.75	1.42	10	10
1:A:44:ILE:HG21	1:A:116:THR:HB	0.75	1.59	19	1
1:A:24:LEU:HD11	1:A:145:ILE:HG23	0.75	1.58	18	1
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:HG	0.74	1.58	11	7
1:A:133:THR:H	1:A:147:ILE:HG13	0.74	1.42	4	3
1:A:24:LEU:HB2	1:A:147:ILE:HA	0.74	1.59	15	7
1:A:107:LEU:HD23	1:A:114:TYR:HD2	0.74	1.43	20	1
1:A:82:ILE:HD13	1:A:87:VAL:HG21	0.74	1.59	12	7
1:A:66:MET:HG3	1:A:67:GLU:N	0.74	1.98	18	2
1:A:82:ILE:HG13	1:A:83:GLU:H	0.74	1.43	5	13
1:A:139:PHE:N	1:A:139:PHE:CD1	0.73	2.55	7	12
1:A:60:LEU:N	1:A:61:PRO:CD	0.73	2.51	5	5
1:A:25:ASN:HB3	1:A:38:LYS:HB2	0.73	1.59	16	2
1:A:36:VAL:CG2	1:A:52:LEU:HD22	0.73	2.13	18	8
1:A:49:ALA:HB1	1:A:116:THR:CG2	0.73	2.12	10	10
1:A:65:GLN:NE2	1:A:119:PHE:HB3	0.73	1.98	13	3
1:A:134:ASP:HB3	1:A:136:PRO:HD3	0.73	1.57	1	13
1:A:87:VAL:HG12	1:A:106:ILE:HG12	0.73	1.59	13	2
1:A:34:PHE:CD2	1:A:56:PHE:CE2	0.73	2.76	11	20
1:A:31:ALA:HB2	1:A:72:ILE:HG12	0.73	1.59	9	11
1:A:120:ASN:ND2	1:A:122:SER:HB3	0.73	1.99	11	5
1:A:88:ILE:HG21	1:A:98:ALA:HB2	0.73	1.61	15	7
1:A:24:LEU:CD1	1:A:52:LEU:HD13	0.73	2.13	17	1
1:A:29:ARG:HD2	1:A:123:ALA:CB	0.73	2.14	15	3
1:A:52:LEU:C	1:A:52:LEU:HD12	0.72	2.04	11	3
1:A:42:TYR:HA	1:A:114:TYR:HA	0.72	1.60	18	7
1:A:143:ILE:HD13	1:A:160:GLU:HG2	0.72	1.59	10	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:24:LEU:HD23	1:A:52:LEU:HD23	0.72	1.59	12	1
1:A:36:VAL:HG13	1:A:116:THR:HG22	0.72	1.60	12	5
1:A:69:ALA:O	1:A:72:ILE:HG13	0.72	1.83	13	11
1:A:149:ASN:O	1:A:151:ASP:N	0.72	2.22	1	2
1:A:31:ALA:HB2	1:A:72:ILE:HG21	0.72	1.60	8	4
1:A:161:TYR:CD1	1:A:161:TYR:N	0.72	2.58	8	14
1:A:141:GLY:HA3	1:A:160:GLU:HG3	0.72	1.60	18	9
1:A:133:THR:HA	1:A:147:ILE:HD11	0.72	1.61	16	6
1:A:42:TYR:HB3	1:A:114:TYR:CA	0.72	2.14	13	1
1:A:27:THR:HG21	1:A:76:THR:HG22	0.72	1.60	20	10
1:A:135:LEU:HD23	1:A:135:LEU:N	0.72	1.98	5	3
1:A:27:THR:O	1:A:28:CYS:HB2	0.72	1.84	13	19
1:A:79:TYR:HA	1:A:88:ILE:HG13	0.72	1.62	11	1
1:A:38:LYS:HB2	1:A:44:ILE:HG13	0.72	1.62	4	1
1:A:62:THR:HG23	1:A:82:ILE:HG12	0.71	1.60	14	1
1:A:29:ARG:HA	1:A:33:VAL:O	0.71	1.86	19	19
1:A:143:ILE:HG13	1:A:160:GLU:HA	0.71	1.62	11	5
1:A:43:SER:HB3	1:A:115:ASP:N	0.71	1.99	6	3
1:A:29:ARG:HB3	1:A:29:ARG:HH11	0.71	1.44	9	2
1:A:42:TYR:HB2	1:A:113:GLN:HG3	0.71	1.61	13	1
1:A:87:VAL:HG13	1:A:88:ILE:N	0.71	2.00	20	2
1:A:44:ILE:HG12	1:A:48:GLU:HB2	0.71	1.63	16	1
1:A:78:ARG:HG3	1:A:88:ILE:HD13	0.71	1.61	3	1
1:A:65:GLN:HB3	1:A:119:PHE:HB2	0.71	1.63	19	8
1:A:36:VAL:HG22	1:A:52:LEU:HD11	0.71	1.61	17	1
1:A:86:VAL:HG21	1:A:107:LEU:HB2	0.71	1.63	20	3
1:A:134:ASP:O	1:A:135:LEU:HD13	0.71	1.86	11	2
1:A:43:SER:HB3	1:A:115:ASP:CA	0.70	2.16	19	3
1:A:66:MET:O	1:A:70:LEU:HB2	0.70	1.86	18	4
1:A:86:VAL:HG21	1:A:107:LEU:HD12	0.70	1.62	14	1
1:A:59:THR:HB	1:A:61:PRO:HD2	0.70	1.61	20	2
1:A:42:TYR:HB3	1:A:114:TYR:N	0.70	2.01	13	1
1:A:132:VAL:C	1:A:134:ASP:H	0.70	1.89	11	18
1:A:51:ASP:HB3	1:A:161:TYR:HB2	0.70	1.62	12	2
1:A:143:ILE:HD12	1:A:160:GLU:HA	0.70	1.61	9	12
1:A:42:TYR:HB3	1:A:114:TYR:HA	0.70	1.63	13	1
1:A:35:HIS:C	1:A:35:HIS:CD2	0.69	2.65	10	12
1:A:56:PHE:HB3	1:A:135:LEU:HD12	0.69	1.62	20	1
1:A:43:SER:HA	1:A:113:GLN:HB2	0.69	1.64	2	5
1:A:27:THR:O	1:A:28:CYS:CB	0.69	2.40	11	20
1:A:24:LEU:HD21	1:A:161:TYR:OH	0.69	1.87	15	3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:VAL:O	1:A:116:THR:HG22	0.69	1.87	8	2
1:A:26:ILE:HG21	1:A:34:PHE:CZ	0.69	2.22	17	19
1:A:29:ARG:HD2	1:A:132:VAL:HG23	0.69	1.63	6	1
1:A:30:PHE:HA	1:A:127:GLU:HA	0.69	1.62	15	5
1:A:24:LEU:HB2	1:A:146:THR:O	0.69	1.88	13	9
1:A:50:ALA:O	1:A:54:LYS:HB3	0.69	1.88	14	5
1:A:146:THR:HA	1:A:155:TYR:O	0.69	1.86	10	11
1:A:44:ILE:O	1:A:113:GLN:HB3	0.69	1.88	4	6
1:A:82:ILE:HG23	1:A:83:GLU:N	0.69	2.02	16	18
1:A:80:GLY:HA3	1:A:117:TYR:CE1	0.69	2.22	7	14
1:A:38:LYS:N	1:A:44:ILE:HG13	0.69	2.03	6	2
1:A:113:GLN:O	1:A:114:TYR:HB3	0.69	1.88	3	4
1:A:30:PHE:CA	1:A:127:GLU:HA	0.69	2.18	15	2
1:A:24:LEU:HD13	1:A:52:LEU:CD1	0.69	2.16	17	2
1:A:90:ARG:HB2	1:A:104:VAL:N	0.69	2.03	16	1
1:A:32:GLY:HA2	1:A:123:ALA:HB3	0.69	1.63	12	1
1:A:55:ALA:HB1	1:A:135:LEU:CB	0.69	2.18	19	5
1:A:80:GLY:HA2	1:A:115:ASP:HB2	0.69	1.65	4	2
1:A:61:PRO:HG3	1:A:117:TYR:HB2	0.68	1.65	19	2
1:A:52:LEU:HD12	1:A:52:LEU:O	0.68	1.87	6	3
1:A:34:PHE:CE2	1:A:132:VAL:HG11	0.68	2.23	15	5
1:A:70:LEU:HG	1:A:71:SER:N	0.68	2.03	15	2
1:A:134:ASP:HB2	1:A:136:PRO:HD3	0.68	1.61	4	1
1:A:107:LEU:HD23	1:A:114:TYR:CD2	0.68	2.22	20	1
1:A:52:LEU:HB2	1:A:135:LEU:HD13	0.68	1.65	5	1
1:A:69:ALA:HA	1:A:72:ILE:HG12	0.68	1.63	1	13
1:A:132:VAL:HG12	1:A:133:THR:N	0.68	2.03	4	7
1:A:44:ILE:HG12	1:A:48:GLU:HB3	0.68	1.63	9	2
1:A:24:LEU:HD21	1:A:52:LEU:HD11	0.68	1.65	10	1
1:A:61:PRO:HG2	1:A:65:GLN:HB3	0.68	1.64	14	1
1:A:86:VAL:O	1:A:106:ILE:HD13	0.68	1.87	17	9
1:A:28:CYS:HB2	1:A:30:PHE:CE1	0.68	2.24	3	10
1:A:134:ASP:C	1:A:136:PRO:HD3	0.68	2.08	17	18
1:A:132:VAL:O	1:A:134:ASP:N	0.68	2.27	11	19
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:HG2	0.68	1.88	6	3
1:A:62:THR:O	1:A:66:MET:HB2	0.68	1.89	5	4
1:A:36:VAL:HG13	1:A:116:THR:HG23	0.68	1.65	14	6
1:A:61:PRO:HD2	1:A:65:GLN:NE2	0.68	2.03	18	1
1:A:29:ARG:HG3	1:A:34:PHE:CB	0.67	2.19	19	9
1:A:21:GLN:HB3	1:A:144:THR:HB	0.67	1.65	8	2
1:A:43:SER:O	1:A:44:ILE:HB	0.67	1.89	19	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:TYR:O	1:A:44:ILE:N	0.67	2.27	13	1
1:A:132:VAL:O	1:A:133:THR:HG22	0.67	1.90	20	7
1:A:84:GLY:O	1:A:85:HIS:HB2	0.67	1.88	14	2
1:A:37:GLU:HB2	1:A:44:ILE:HD13	0.67	1.66	5	2
1:A:80:GLY:HA3	1:A:117:TYR:HE1	0.67	1.48	14	11
1:A:64:ALA:O	1:A:68:LYS:HB2	0.67	1.89	3	8
1:A:141:GLY:N	1:A:142:PRO:HD2	0.67	2.04	20	1
1:A:123:ALA:HB1	1:A:127:GLU:HG3	0.67	1.65	20	1
1:A:86:VAL:HG21	1:A:114:TYR:CD2	0.67	2.25	20	3
1:A:61:PRO:HB2	1:A:64:ALA:HB3	0.67	1.66	18	1
1:A:78:ARG:HG2	1:A:98:ALA:H	0.67	1.48	3	1
1:A:31:ALA:N	1:A:126:GLU:O	0.67	2.28	13	5
1:A:36:VAL:HG22	1:A:44:ILE:HD11	0.67	1.67	19	2
1:A:132:VAL:O	1:A:132:VAL:CG1	0.67	2.42	7	2
1:A:34:PHE:CD2	1:A:56:PHE:CZ	0.67	2.83	17	20
1:A:27:THR:HA	1:A:150:ARG:H	0.67	1.50	18	1
1:A:81:PHE:HB2	1:A:115:ASP:O	0.66	1.90	18	7
1:A:58:SER:HB2	1:A:118:CYS:SG	0.66	2.29	1	4
1:A:34:PHE:CE2	1:A:56:PHE:CE1	0.66	2.83	17	15
1:A:133:THR:HB	1:A:155:TYR:HB2	0.66	1.67	18	9
1:A:143:ILE:HB	1:A:159:GLY:O	0.66	1.90	10	18
1:A:29:ARG:NE	1:A:120:ASN:ND2	0.66	2.43	9	3
1:A:36:VAL:HG12	1:A:116:THR:CG2	0.66	2.18	18	1
1:A:81:PHE:HA	1:A:114:TYR:OH	0.66	1.91	3	4
1:A:54:LYS:O	1:A:137:ASN:HB3	0.66	1.91	20	1
1:A:85:HIS:HB3	1:A:106:ILE:HD11	0.66	1.67	1	9
1:A:56:PHE:CD2	1:A:120:ASN:HB2	0.66	2.26	11	3
1:A:30:PHE:CG	1:A:74:PHE:HB2	0.66	2.26	1	8
1:A:79:TYR:CG	1:A:107:LEU:HD22	0.66	2.26	20	2
1:A:29:ARG:HH11	1:A:29:ARG:HG3	0.66	1.51	11	1
1:A:155:TYR:N	1:A:155:TYR:CD1	0.66	2.64	15	10
1:A:161:TYR:N	1:A:161:TYR:CD1	0.66	2.64	20	6
1:A:24:LEU:HD23	1:A:24:LEU:N	0.66	2.06	4	1
1:A:37:GLU:HG2	1:A:115:ASP:HB3	0.66	1.67	18	5
1:A:37:GLU:CG	1:A:43:SER:O	0.66	2.43	19	2
1:A:33:VAL:HG23	1:A:119:PHE:CD2	0.66	2.25	15	4
1:A:26:ILE:HG13	1:A:27:THR:N	0.66	2.04	16	9
1:A:22:ILE:HG12	1:A:162:ARG:HD3	0.65	1.68	2	1
1:A:70:LEU:HG	1:A:71:SER:H	0.65	1.49	15	2
1:A:135:LEU:N	1:A:135:LEU:HD23	0.65	2.05	7	7
1:A:123:ALA:HB1	1:A:124:PRO:HD2	0.65	1.68	18	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:61:PRO:O	1:A:63:MET:N	0.65	2.29	20	2
1:A:52:LEU:O	1:A:55:ALA:N	0.65	2.28	11	17
1:A:139:PHE:CD2	1:A:160:GLU:HB3	0.65	2.26	11	14
1:A:44:ILE:HG22	1:A:114:TYR:O	0.65	1.91	7	6
1:A:36:VAL:O	1:A:44:ILE:HD12	0.65	1.92	19	1
1:A:24:LEU:HD11	1:A:52:LEU:HD11	0.65	1.65	10	1
1:A:31:ALA:C	1:A:124:PRO:O	0.65	2.34	12	1
1:A:24:LEU:HD22	1:A:161:TYR:OH	0.65	1.91	4	2
1:A:24:LEU:CD1	1:A:145:ILE:HG23	0.65	2.22	18	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:52:LEU:HD23	0.65	2.21	12	1
1:A:87:VAL:CG1	1:A:88:ILE:N	0.65	2.59	20	2
1:A:61:PRO:O	1:A:83:GLU:HA	0.65	1.91	3	1
1:A:24:LEU:HD21	1:A:145:ILE:HG12	0.65	1.68	5	2
1:A:33:VAL:HG22	1:A:65:GLN:NE2	0.65	2.07	14	1
1:A:38:LYS:HG2	1:A:48:GLU:HB3	0.65	1.69	1	1
1:A:37:GLU:HB3	1:A:115:ASP:HB3	0.65	1.68	11	1
1:A:65:GLN:CD	1:A:119:PHE:HB3	0.64	2.11	1	7
1:A:88:ILE:HB	1:A:105:TYR:CB	0.64	2.20	16	1
1:A:34:PHE:HE1	1:A:36:VAL:HG23	0.64	1.51	18	1
1:A:120:ASN:HD22	1:A:122:SER:HB3	0.64	1.52	20	1
1:A:135:LEU:HD23	1:A:145:ILE:HG21	0.64	1.67	20	1
1:A:31:ALA:O	1:A:124:PRO:O	0.64	2.15	12	1
1:A:43:SER:CA	1:A:113:GLN:HB2	0.64	2.23	2	3
1:A:86:VAL:HA	1:A:114:TYR:OH	0.64	1.92	3	4
1:A:53:CYS:O	1:A:58:SER:HB3	0.64	1.93	8	4
1:A:120:ASN:ND2	1:A:123:ALA:H	0.64	1.90	19	2
1:A:30:PHE:O	1:A:32:GLY:N	0.64	2.31	4	3
1:A:30:PHE:HA	1:A:128:ASP:H	0.64	1.53	2	3
1:A:43:SER:CB	1:A:115:ASP:N	0.64	2.61	6	3
1:A:28:CYS:HB3	1:A:129:CYS:HA	0.64	1.69	3	2
1:A:113:GLN:O	1:A:114:TYR:CB	0.63	2.46	4	6
1:A:68:LYS:O	1:A:72:ILE:HG12	0.63	1.94	13	3
1:A:34:PHE:CD2	1:A:132:VAL:HG21	0.63	2.29	14	4
1:A:107:LEU:HD13	1:A:114:TYR:CE1	0.63	2.29	16	1
1:A:37:GLU:HG3	1:A:43:SER:O	0.63	1.92	19	1
1:A:29:ARG:HE	1:A:120:ASN:ND2	0.63	1.91	18	3
1:A:75:GLU:HB3	1:A:89:PRO:HB2	0.63	1.71	13	1
1:A:70:LEU:HD11	1:A:89:PRO:HB3	0.63	1.70	2	3
1:A:43:SER:C	1:A:113:GLN:HB2	0.63	2.14	11	5
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:CB	0.63	2.24	10	2
1:A:24:LEU:HD12	1:A:24:LEU:N	0.63	2.09	9	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:35:HIS:CD2	1:A:35:HIS:C	0.63	2.72	20	8
1:A:61:PRO:HD3	1:A:118:CYS:HA	0.63	1.68	3	3
1:A:32:GLY:HA2	1:A:123:ALA:CB	0.63	2.24	12	1
1:A:44:ILE:HD13	1:A:49:ALA:HB2	0.63	1.71	6	1
1:A:24:LEU:HD23	1:A:24:LEU:H	0.63	1.54	4	1
1:A:25:ASN:CB	1:A:38:LYS:HB2	0.62	2.24	16	3
1:A:24:LEU:HD21	1:A:145:ILE:HG23	0.62	1.68	1	2
1:A:120:ASN:HD21	1:A:122:SER:HB3	0.62	1.54	19	3
1:A:79:TYR:CE2	1:A:107:LEU:HD13	0.62	2.30	4	1
1:A:59:THR:OG1	1:A:61:PRO:HD3	0.62	1.95	18	1
1:A:34:PHE:CG	1:A:56:PHE:CZ	0.62	2.87	16	20
1:A:24:LEU:CG	1:A:52:LEU:HD11	0.62	2.23	7	2
1:A:29:ARG:NH2	1:A:122:SER:HB3	0.62	2.10	15	1
1:A:143:ILE:HG22	1:A:145:ILE:HG13	0.62	1.70	16	6
1:A:66:MET:O	1:A:70:LEU:HD13	0.62	1.95	14	7
1:A:85:HIS:O	1:A:87:VAL:HG13	0.62	1.95	13	8
1:A:36:VAL:HB	1:A:52:LEU:HD22	0.62	1.71	16	8
1:A:124:PRO:CB	1:A:125:PRO:CD	0.62	2.78	12	2
1:A:145:ILE:HG12	1:A:161:TYR:CE1	0.62	2.30	4	13
1:A:135:LEU:HD13	1:A:135:LEU:N	0.62	2.10	4	2
1:A:61:PRO:CD	1:A:65:GLN:HE22	0.62	2.08	13	2
1:A:29:ARG:CD	1:A:123:ALA:HB2	0.62	2.24	12	1
1:A:31:ALA:N	1:A:127:GLU:HA	0.62	2.10	12	1
1:A:124:PRO:HB2	1:A:125:PRO:HD2	0.62	1.71	3	4
1:A:56:PHE:CE2	1:A:120:ASN:HB3	0.62	2.30	20	5
1:A:62:THR:O	1:A:65:GLN:HG2	0.62	1.94	18	2
1:A:51:ASP:HB3	1:A:161:TYR:HB3	0.62	1.71	5	1
1:A:90:ARG:HD3	1:A:103:GLY:HA2	0.62	1.70	16	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:145:ILE:HD13	0.61	2.25	8	1
1:A:149:ASN:HB2	1:A:153:THR:O	0.61	1.95	16	2
1:A:131:SER:HA	1:A:155:TYR:CZ	0.61	2.30	16	10
1:A:53:CYS:HA	1:A:56:PHE:CE1	0.61	2.30	17	3
1:A:30:PHE:HB3	1:A:72:ILE:CD1	0.61	2.26	19	10
1:A:87:VAL:HA	1:A:105:TYR:O	0.61	1.95	13	14
1:A:35:HIS:NE2	1:A:37:GLU:HG3	0.61	2.11	16	3
1:A:44:ILE:HB	1:A:114:TYR:O	0.61	1.96	10	10
1:A:36:VAL:CG1	1:A:118:CYS:SG	0.61	2.88	4	4
1:A:145:ILE:HD12	1:A:159:GLY:HA3	0.61	1.72	20	1
1:A:38:LYS:H	1:A:44:ILE:HG13	0.61	1.53	6	1
1:A:61:PRO:HB2	1:A:82:ILE:HD12	0.61	1.72	1	1
1:A:70:LEU:O	1:A:91:ILE:HD12	0.61	1.95	16	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:VAL:HG22	1:A:44:ILE:HD12	0.61	1.73	6	1
1:A:79:TYR:CD2	1:A:107:LEU:HD22	0.61	2.31	4	2
1:A:61:PRO:HG2	1:A:82:ILE:HA	0.61	1.72	19	3
1:A:70:LEU:CG	1:A:71:SER:N	0.61	2.64	15	2
1:A:65:GLN:HB2	1:A:119:PHE:CD2	0.60	2.31	13	2
1:A:143:ILE:HG12	1:A:162:ARG:HG2	0.60	1.72	10	1
1:A:145:ILE:HG23	1:A:161:TYR:CZ	0.60	2.31	7	2
1:A:148:VAL:HG13	1:A:154:ARG:HB3	0.60	1.73	9	1
1:A:129:CYS:SG	1:A:151:ASP:HB2	0.60	2.37	2	1
1:A:36:VAL:HG12	1:A:118:CYS:SG	0.60	2.36	4	7
1:A:60:LEU:HG	1:A:60:LEU:O	0.60	1.96	10	1
1:A:145:ILE:HD12	1:A:161:TYR:CE1	0.60	2.32	6	5
1:A:24:LEU:HD11	1:A:145:ILE:CG2	0.60	2.27	4	1
1:A:24:LEU:HD12	1:A:145:ILE:CD1	0.60	2.26	17	1
1:A:86:VAL:HG11	1:A:107:LEU:HD23	0.60	1.73	2	3
1:A:134:ASP:CB	1:A:136:PRO:HD3	0.60	2.27	9	11
1:A:27:THR:O	1:A:28:CYS:SG	0.60	2.59	10	9
1:A:29:ARG:NE	1:A:120:ASN:HD21	0.60	1.94	9	1
1:A:58:SER:HB3	1:A:118:CYS:HB3	0.60	1.74	2	4
1:A:31:ALA:H	1:A:127:GLU:HA	0.60	1.55	11	7
1:A:34:PHE:CD1	1:A:34:PHE:O	0.60	2.55	19	13
1:A:132:VAL:CG1	1:A:132:VAL:O	0.60	2.49	12	4
1:A:133:THR:HA	1:A:147:ILE:CG1	0.60	2.27	17	12
1:A:132:VAL:C	1:A:134:ASP:N	0.60	2.54	11	19
1:A:52:LEU:C	1:A:52:LEU:CD1	0.60	2.70	12	4
1:A:29:ARG:CZ	1:A:123:ALA:HB2	0.60	2.26	18	3
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:HB2	0.60	1.71	10	1
1:A:65:GLN:NE2	1:A:119:PHE:CB	0.60	2.65	13	1
1:A:82:ILE:HG23	1:A:84:GLY:H	0.60	1.57	10	4
1:A:42:TYR:O	1:A:113:GLN:HG2	0.60	1.97	8	1
1:A:44:ILE:HA	1:A:48:GLU:HG3	0.60	1.73	13	1
1:A:69:ALA:O	1:A:74:PHE:HB2	0.60	1.97	12	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:120:ASN:HD22	0.60	1.95	11	1
1:A:44:ILE:HG23	1:A:45:SER:N	0.59	2.12	6	3
1:A:21:GLN:HA	1:A:144:THR:HB	0.59	1.73	15	4
1:A:58:SER:CB	1:A:118:CYS:HB3	0.59	2.26	20	3
1:A:24:LEU:HD13	1:A:52:LEU:HD11	0.59	1.74	14	2
1:A:36:VAL:HG22	1:A:44:ILE:CD1	0.59	2.26	7	2
1:A:24:LEU:CD1	1:A:52:LEU:HD11	0.59	2.27	7	5
1:A:131:SER:HA	1:A:155:TYR:CE2	0.59	2.33	10	5
1:A:25:ASN:CA	1:A:148:VAL:HG23	0.59	2.26	4	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:LEU:HD11	1:A:147:ILE:HG12	0.59	1.74	2	2
1:A:34:PHE:O	1:A:34:PHE:CD1	0.59	2.55	14	7
1:A:71:SER:N	1:A:91:ILE:HD13	0.59	2.13	20	3
1:A:70:LEU:HD11	1:A:89:PRO:HB2	0.59	1.72	7	2
1:A:62:THR:HA	1:A:83:GLU:HG3	0.59	1.74	8	2
1:A:53:CYS:O	1:A:58:SER:HB2	0.59	1.98	5	3
1:A:55:ALA:C	1:A:137:ASN:HB2	0.59	2.17	8	9
1:A:30:PHE:CB	1:A:74:PHE:HB2	0.59	2.27	17	10
1:A:80:GLY:HA3	1:A:117:TYR:CE2	0.59	2.33	19	5
1:A:24:LEU:O	1:A:148:VAL:HG23	0.59	1.96	8	4
1:A:27:THR:HA	1:A:150:ARG:N	0.59	2.13	18	1
1:A:87:VAL:HG21	1:A:104:VAL:HG12	0.59	1.74	20	1
1:A:132:VAL:HG12	1:A:155:TYR:HE2	0.59	1.57	3	1
1:A:70:LEU:O	1:A:91:ILE:HD13	0.59	1.97	14	1
1:A:25:ASN:HA	1:A:148:VAL:HG23	0.59	1.72	4	2
1:A:37:GLU:HB2	1:A:115:ASP:HB3	0.59	1.73	10	1
1:A:52:LEU:O	1:A:55:ALA:HB3	0.59	1.96	2	4
1:A:81:PHE:HB2	1:A:116:THR:OG1	0.59	1.97	12	4
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:HB3	0.59	1.98	4	8
1:A:37:GLU:HG3	1:A:115:ASP:CG	0.59	2.17	17	4
1:A:89:PRO:HG3	1:A:117:TYR:OH	0.59	1.97	3	3
1:A:30:PHE:C	1:A:32:GLY:H	0.59	2.01	15	7
1:A:120:ASN:HD21	1:A:123:ALA:HB2	0.59	1.58	14	1
1:A:63:MET:O	1:A:67:GLU:HB2	0.59	1.97	3	1
1:A:59:THR:HB	1:A:61:PRO:HD3	0.59	1.74	13	2
1:A:113:GLN:O	1:A:114:TYR:CG	0.59	2.56	4	3
1:A:51:ASP:O	1:A:54:LYS:HG2	0.59	1.97	18	6
1:A:114:TYR:N	1:A:114:TYR:CD1	0.58	2.71	17	4
1:A:60:LEU:N	1:A:61:PRO:HD3	0.58	2.13	10	3
1:A:78:ARG:O	1:A:88:ILE:HG22	0.58	1.98	14	1
1:A:24:LEU:O	1:A:147:ILE:HA	0.58	1.99	9	3
1:A:86:VAL:HA	1:A:114:TYR:CE2	0.58	2.33	5	3
1:A:126:GLU:O	1:A:127:GLU:C	0.58	2.41	2	3
1:A:132:VAL:N	1:A:155:TYR:CE2	0.58	2.72	4	16
1:A:49:ALA:O	1:A:53:CYS:HB3	0.58	1.97	3	4
1:A:35:HIS:HB2	1:A:117:TYR:CD1	0.58	2.33	13	5
1:A:72:ILE:HD13	1:A:126:GLU:O	0.58	1.98	4	6
1:A:30:PHE:O	1:A:31:ALA:C	0.58	2.40	12	1
1:A:70:LEU:O	1:A:91:ILE:HG21	0.58	1.98	19	4
1:A:86:VAL:O	1:A:106:ILE:HG23	0.58	1.98	11	3
1:A:48:GLU:O	1:A:51:ASP:HB2	0.58	1.98	17	7

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:33:VAL:HG12	1:A:33:VAL:O	0.58	1.97	11	6
1:A:120:ASN:H	1:A:120:ASN:HD22	0.58	1.42	3	2
1:A:56:PHE:O	1:A:57:ASN:C	0.58	2.42	15	9
1:A:133:THR:N	1:A:147:ILE:HG13	0.58	2.10	4	2
1:A:135:LEU:HD12	1:A:145:ILE:HG21	0.58	1.73	18	9
1:A:36:VAL:CG2	1:A:37:GLU:N	0.58	2.66	8	8
1:A:26:ILE:HD11	1:A:28:CYS:HA	0.58	1.74	14	3
1:A:24:LEU:HD11	1:A:161:TYR:OH	0.58	1.98	9	3
1:A:61:PRO:HG3	1:A:117:TYR:O	0.58	1.98	12	1
1:A:155:TYR:CD1	1:A:155:TYR:N	0.58	2.71	12	6
1:A:27:THR:O	1:A:28:CYS:HB3	0.58	1.98	11	4
1:A:34:PHE:CZ	1:A:36:VAL:HG23	0.58	2.34	18	2
1:A:24:LEU:HD11	1:A:52:LEU:CD1	0.58	2.29	10	1
1:A:145:ILE:HD12	1:A:161:TYR:CZ	0.57	2.34	5	4
1:A:58:SER:HB2	1:A:118:CYS:HB3	0.57	1.76	6	1
1:A:79:TYR:N	1:A:88:ILE:HG12	0.57	2.13	3	1
1:A:42:TYR:C	1:A:113:GLN:HB2	0.57	2.19	13	1
1:A:42:TYR:O	1:A:114:TYR:N	0.57	2.33	13	1
1:A:67:GLU:CA	1:A:70:LEU:HD23	0.57	2.25	15	1
1:A:38:LYS:H	1:A:44:ILE:HG12	0.57	1.59	10	1
1:A:79:TYR:CD1	1:A:107:LEU:HB2	0.57	2.34	4	1
1:A:60:LEU:O	1:A:62:THR:N	0.57	2.38	20	2
1:A:134:ASP:O	1:A:157:GLN:NE2	0.57	2.38	7	2
1:A:87:VAL:CG2	1:A:104:VAL:HG23	0.57	2.29	16	1
1:A:29:ARG:HD3	1:A:120:ASN:HB3	0.57	1.75	11	1
1:A:86:VAL:CG2	1:A:107:LEU:HB2	0.57	2.29	15	4
1:A:70:LEU:O	1:A:91:ILE:HD11	0.57	1.99	7	1
1:A:62:THR:N	1:A:65:GLN:OE1	0.57	2.38	5	2
1:A:29:ARG:HA	1:A:33:VAL:C	0.57	2.20	6	8
1:A:37:GLU:HG3	1:A:115:ASP:HB3	0.57	1.77	2	3
1:A:58:SER:HB2	1:A:120:ASN:HB3	0.57	1.76	8	1
1:A:124:PRO:HD2	1:A:128:ASP:HB2	0.56	1.77	16	2
1:A:24:LEU:HD12	1:A:147:ILE:HG23	0.56	1.77	4	1
1:A:82:ILE:HG23	1:A:83:GLU:HG3	0.56	1.77	16	2
1:A:34:PHE:HB3	1:A:120:ASN:ND2	0.56	2.14	16	1
1:A:86:VAL:O	1:A:106:ILE:HG12	0.56	2.00	10	7
1:A:28:CYS:HB3	1:A:128:ASP:O	0.56	2.01	3	1
1:A:70:LEU:HB3	1:A:91:ILE:HD12	0.56	1.77	1	2
1:A:82:ILE:HB	1:A:87:VAL:HB	0.56	1.77	20	3
1:A:87:VAL:HG22	1:A:88:ILE:N	0.56	2.15	16	3
1:A:153:THR:HB	1:A:155:TYR:CE1	0.56	2.36	4	6

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:66:MET:HG3	1:A:82:ILE:HD11	0.56	1.76	1	4
1:A:56:PHE:CD2	1:A:120:ASN:HB3	0.56	2.35	13	5
1:A:147:ILE:HD13	1:A:147:ILE:N	0.56	2.14	4	2
1:A:28:CYS:SG	1:A:29:ARG:N	0.56	2.77	19	5
1:A:38:LYS:CB	1:A:44:ILE:HG13	0.56	2.31	4	1
1:A:36:VAL:CG2	1:A:52:LEU:HG	0.56	2.31	12	2
1:A:153:THR:HB	1:A:155:TYR:HE1	0.56	1.60	4	8
1:A:34:PHE:CE1	1:A:36:VAL:HB	0.56	2.35	19	8
1:A:65:GLN:HB3	1:A:119:PHE:CB	0.56	2.31	8	6
1:A:133:THR:OG1	1:A:157:GLN:HB3	0.56	2.00	3	1
1:A:82:ILE:HG13	1:A:83:GLU:N	0.56	2.14	5	7
1:A:52:LEU:HG	1:A:53:CYS:N	0.56	2.15	17	1
1:A:90:ARG:HH22	1:A:105:TYR:HB2	0.56	1.61	11	1
1:A:34:PHE:HE1	1:A:36:VAL:HB	0.56	1.60	19	1
1:A:59:THR:CB	1:A:61:PRO:HD2	0.56	2.31	5	2
1:A:65:GLN:HG2	1:A:119:PHE:CG	0.56	2.36	11	1
1:A:25:ASN:N	1:A:38:LYS:HB2	0.56	2.16	14	2
1:A:22:ILE:CD1	1:A:143:ILE:HG23	0.56	2.30	20	1
1:A:60:LEU:C	1:A:62:THR:H	0.56	2.03	20	2
1:A:107:LEU:HD13	1:A:114:TYR:CD2	0.56	2.36	8	1
1:A:70:LEU:HD12	1:A:74:PHE:HB3	0.56	1.78	12	1
1:A:132:VAL:HB	1:A:155:TYR:HE2	0.56	1.60	9	4
1:A:133:THR:HA	1:A:147:ILE:CD1	0.56	2.31	16	14
1:A:37:GLU:CG	1:A:115:ASP:HB3	0.56	2.30	9	4
1:A:29:ARG:O	1:A:128:ASP:O	0.56	2.23	15	5
1:A:119:PHE:CD1	1:A:119:PHE:C	0.56	2.79	18	3
1:A:65:GLN:HG3	1:A:119:PHE:CD1	0.56	2.35	3	1
1:A:87:VAL:HG22	1:A:88:ILE:H	0.56	1.61	3	4
1:A:86:VAL:HG13	1:A:114:TYR:CE2	0.56	2.36	5	4
1:A:33:VAL:O	1:A:33:VAL:HG12	0.55	1.99	16	7
1:A:55:ALA:CB	1:A:135:LEU:HB3	0.55	2.31	3	4
1:A:35:HIS:ND1	1:A:117:TYR:CZ	0.55	2.74	17	9
1:A:87:VAL:HG21	1:A:104:VAL:HG23	0.55	1.77	14	1
1:A:65:GLN:HB3	1:A:119:PHE:HD2	0.55	1.61	18	1
1:A:49:ALA:O	1:A:53:CYS:N	0.55	2.39	13	2
1:A:149:ASN:CB	1:A:153:THR:HG23	0.55	2.31	1	1
1:A:113:GLN:O	1:A:114:TYR:CD2	0.55	2.60	2	1
1:A:29:ARG:CG	1:A:34:PHE:HB3	0.55	2.23	19	5
1:A:42:TYR:C	1:A:44:ILE:H	0.55	2.03	13	1
1:A:52:LEU:O	1:A:52:LEU:HD12	0.55	2.01	11	1
1:A:24:LEU:CB	1:A:147:ILE:HA	0.55	2.32	2	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:55:ALA:HA	1:A:137:ASN:CB	0.55	2.32	17	4
1:A:43:SER:HB3	1:A:115:ASP:CB	0.55	2.31	19	3
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:CG	0.55	2.31	13	3
1:A:82:ILE:CG1	1:A:83:GLU:H	0.55	2.15	10	8
1:A:26:ILE:O	1:A:150:ARG:N	0.55	2.40	18	2
1:A:149:ASN:HB2	1:A:153:THR:HG23	0.55	1.78	17	1
1:A:26:ILE:HB	1:A:34:PHE:CE1	0.55	2.36	1	11
1:A:149:ASN:HB2	1:A:153:THR:OG1	0.55	2.01	3	9
1:A:21:GLN:C	1:A:22:ILE:HD12	0.55	2.22	10	2
1:A:42:TYR:C	1:A:44:ILE:N	0.55	2.60	13	1
1:A:49:ALA:HB2	1:A:116:THR:HG21	0.55	1.77	13	1
1:A:61:PRO:O	1:A:82:ILE:HG13	0.55	2.02	9	4
1:A:29:ARG:NE	1:A:120:ASN:HD22	0.55	1.99	19	1
1:A:153:THR:OG1	1:A:154:ARG:N	0.55	2.40	1	1
1:A:79:TYR:CB	1:A:107:LEU:HD22	0.55	2.32	20	1
1:A:90:ARG:NH1	1:A:98:ALA:HB3	0.55	2.17	11	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:123:ALA:HB2	0.55	2.16	19	2
1:A:43:SER:HA	1:A:113:GLN:HB3	0.55	1.77	14	2
1:A:82:ILE:CD1	1:A:87:VAL:HG11	0.55	2.29	5	1
1:A:120:ASN:H	1:A:120:ASN:ND2	0.54	1.99	3	1
1:A:85:HIS:HB2	1:A:106:ILE:HD11	0.54	1.80	18	2
1:A:61:PRO:HD3	1:A:117:TYR:O	0.54	2.02	2	5
1:A:75:GLU:HB2	1:A:90:ARG:HG2	0.54	1.78	2	1
1:A:28:CYS:SG	1:A:149:ASN:ND2	0.54	2.81	3	2
1:A:113:GLN:O	1:A:114:TYR:HB2	0.54	2.02	4	2
1:A:140:ASP:HB3	1:A:142:PRO:HD2	0.54	1.78	20	1
1:A:25:ASN:H	1:A:38:LYS:CB	0.54	2.15	9	1
1:A:30:PHE:C	1:A:32:GLY:N	0.54	2.61	4	5
1:A:84:GLY:O	1:A:85:HIS:CB	0.54	2.55	14	2
1:A:114:TYR:N	1:A:114:TYR:HD1	0.54	2.00	5	1
1:A:25:ASN:HB2	1:A:148:VAL:HB	0.54	1.77	17	1
1:A:26:ILE:O	1:A:149:ASN:HA	0.54	2.02	19	1
1:A:33:VAL:HG23	1:A:119:PHE:HD1	0.54	1.61	3	1
1:A:42:TYR:N	1:A:114:TYR:HA	0.54	2.17	16	3
1:A:56:PHE:HB3	1:A:135:LEU:CD1	0.54	2.32	20	2
1:A:42:TYR:O	1:A:113:GLN:O	0.54	2.26	8	1
1:A:60:LEU:HB3	1:A:83:GLU:HA	0.54	1.79	19	1
1:A:148:VAL:HG13	1:A:154:ARG:HG3	0.54	1.80	15	1
1:A:44:ILE:CG1	1:A:48:GLU:HB3	0.54	2.32	9	2
1:A:132:VAL:CG2	1:A:147:ILE:HG21	0.54	2.33	11	1
1:A:33:VAL:CG2	1:A:119:PHE:HB2	0.54	2.31	5	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:133:THR:HA	1:A:147:ILE:HD13	0.54	1.79	10	4
1:A:24:LEU:HD21	1:A:52:LEU:HD21	0.54	1.80	10	1
1:A:123:ALA:HB1	1:A:128:ASP:HB3	0.54	1.80	16	1
1:A:114:TYR:HD1	1:A:114:TYR:N	0.54	2.00	17	4
1:A:65:GLN:HB2	1:A:119:PHE:HD2	0.54	1.62	15	1
1:A:58:SER:OG	1:A:120:ASN:HB3	0.54	2.02	9	4
1:A:25:ASN:H	1:A:38:LYS:HB2	0.54	1.62	9	1
1:A:120:ASN:OD1	1:A:122:SER:HB3	0.54	2.03	19	2
1:A:114:TYR:CD1	1:A:114:TYR:N	0.54	2.75	11	4
1:A:49:ALA:CB	1:A:116:THR:HG21	0.54	2.32	13	6
1:A:38:LYS:N	1:A:44:ILE:HG12	0.54	2.17	10	1
1:A:36:VAL:HG22	1:A:52:LEU:CD1	0.54	2.33	17	1
1:A:46:ARG:O	1:A:50:ALA:HB3	0.54	2.03	17	1
1:A:148:VAL:HA	1:A:153:THR:O	0.53	2.03	7	5
1:A:22:ILE:HD13	1:A:143:ILE:CG2	0.53	2.31	20	2
1:A:124:PRO:HB3	1:A:125:PRO:HD2	0.53	1.80	9	1
1:A:69:ALA:C	1:A:74:PHE:HB3	0.53	2.23	3	1
1:A:61:PRO:C	1:A:63:MET:H	0.53	2.07	5	2
1:A:134:ASP:C	1:A:135:LEU:HD13	0.53	2.23	11	2
1:A:106:ILE:HG23	1:A:107:LEU:N	0.53	2.18	15	6
1:A:79:TYR:O	1:A:114:TYR:HB2	0.53	2.03	7	4
1:A:68:LYS:O	1:A:72:ILE:CG2	0.53	2.57	18	5
1:A:107:LEU:HD13	1:A:114:TYR:CE2	0.53	2.37	8	2
1:A:133:THR:OG1	1:A:155:TYR:HB3	0.53	2.03	10	1
1:A:86:VAL:HB	1:A:114:TYR:CE2	0.53	2.38	2	3
1:A:44:ILE:HD13	1:A:116:THR:HB	0.53	1.79	19	1
1:A:79:TYR:HB3	1:A:86:VAL:HG23	0.53	1.80	10	3
1:A:65:GLN:N	1:A:65:GLN:CD	0.53	2.62	3	2
1:A:28:CYS:O	1:A:34:PHE:CA	0.53	2.51	18	3
1:A:80:GLY:O	1:A:87:VAL:HG12	0.53	2.04	5	2
1:A:31:ALA:CB	1:A:72:ILE:HG21	0.53	2.32	8	1
1:A:42:TYR:HB3	1:A:113:GLN:HB3	0.53	1.78	7	1
1:A:33:VAL:HG23	1:A:119:PHE:HB2	0.53	1.78	19	4
1:A:25:ASN:HB2	1:A:38:LYS:HB2	0.53	1.79	14	1
1:A:36:VAL:HG23	1:A:52:LEU:HD21	0.53	1.81	2	3
1:A:53:CYS:SG	1:A:116:THR:CG2	0.53	2.97	19	1
1:A:34:PHE:HZ	1:A:52:LEU:HD21	0.53	1.64	15	1
1:A:135:LEU:N	1:A:136:PRO:HD2	0.53	2.19	7	2
1:A:56:PHE:HD2	1:A:120:ASN:ND2	0.53	2.01	9	1
1:A:117:TYR:O	1:A:118:CYS:SG	0.53	2.66	17	4
1:A:143:ILE:HG13	1:A:160:GLU:HG2	0.53	1.79	19	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:56:PHE:CZ	1:A:118:CYS:HB2	0.53	2.39	18	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:120:ASN:HD21	0.53	2.00	1	1
1:A:115:ASP:N	1:A:115:ASP:OD1	0.53	2.42	19	4
1:A:145:ILE:HG12	1:A:161:TYR:CZ	0.53	2.39	20	4
1:A:65:GLN:CD	1:A:65:GLN:N	0.53	2.61	9	1
1:A:144:THR:HA	1:A:157:GLN:O	0.53	2.03	11	3
1:A:135:LEU:CD2	1:A:135:LEU:N	0.53	2.70	5	2
1:A:27:THR:OG1	1:A:150:ARG:HG3	0.53	2.04	13	7
1:A:141:GLY:O	1:A:158:LYS:HG3	0.53	2.04	16	4
1:A:119:PHE:C	1:A:119:PHE:HD1	0.53	2.07	18	1
1:A:126:GLU:O	1:A:127:GLU:O	0.53	2.27	10	2
1:A:58:SER:CB	1:A:118:CYS:HB2	0.53	2.33	11	2
1:A:145:ILE:HG23	1:A:161:TYR:OH	0.53	2.03	13	7
1:A:26:ILE:HG23	1:A:147:ILE:HG22	0.52	1.81	11	4
1:A:62:THR:OG1	1:A:83:GLU:HB2	0.52	2.05	14	1
1:A:61:PRO:HA	1:A:65:GLN:OE1	0.52	2.04	6	2
1:A:27:THR:CG2	1:A:76:THR:HG22	0.52	2.35	9	4
1:A:42:TYR:O	1:A:114:TYR:O	0.52	2.27	13	1
1:A:113:GLN:C	1:A:114:TYR:CG	0.52	2.81	2	5
1:A:29:ARG:CG	1:A:34:PHE:CB	0.52	2.87	15	6
1:A:38:LYS:HB2	1:A:48:GLU:HG2	0.52	1.80	19	1
1:A:35:HIS:NE2	1:A:115:ASP:HB3	0.52	2.19	8	4
1:A:43:SER:HA	1:A:113:GLN:HG3	0.52	1.81	18	1
1:A:43:SER:HB2	1:A:114:TYR:HA	0.52	1.80	6	1
1:A:86:VAL:HG13	1:A:107:LEU:H	0.52	1.64	15	2
1:A:34:PHE:CG	1:A:56:PHE:CE2	0.52	2.97	16	9
1:A:120:ASN:CG	1:A:122:SER:HB3	0.52	2.24	11	2
1:A:160:GLU:C	1:A:161:TYR:CD1	0.52	2.83	17	4
1:A:120:ASN:ND2	1:A:123:ALA:N	0.52	2.57	7	3
1:A:65:GLN:HE21	1:A:119:PHE:HB2	0.52	1.60	15	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:52:LEU:HD12	0.52	2.33	18	1
1:A:59:THR:CB	1:A:61:PRO:HD3	0.52	2.34	13	1
1:A:67:GLU:HG2	1:A:70:LEU:HD21	0.52	1.82	13	1
1:A:30:PHE:CD1	1:A:74:PHE:CD1	0.52	2.97	9	2
1:A:49:ALA:O	1:A:50:ALA:C	0.52	2.48	13	6
1:A:124:PRO:CB	1:A:125:PRO:HD2	0.52	2.35	3	4
1:A:26:ILE:HG23	1:A:147:ILE:CG2	0.52	2.34	20	1
1:A:86:VAL:CG2	1:A:114:TYR:CD2	0.52	2.93	20	1
1:A:49:ALA:HB1	1:A:53:CYS:SG	0.52	2.45	13	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:29:ARG:HG3	0.52	2.19	11	1
1:A:65:GLN:HG3	1:A:119:PHE:CG	0.52	2.40	3	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:42:TYR:O	1:A:113:GLN:CB	0.52	2.56	4	2
1:A:62:THR:H	1:A:65:GLN:NE2	0.52	2.02	18	1
1:A:59:THR:O	1:A:119:PHE:HB3	0.52	2.05	10	1
1:A:29:ARG:HD3	1:A:120:ASN:OD1	0.52	2.05	1	2
1:A:24:LEU:HD23	1:A:145:ILE:HG23	0.52	1.82	8	1
1:A:38:LYS:HG3	1:A:48:GLU:HB3	0.52	1.80	8	1
1:A:62:THR:HG22	1:A:83:GLU:HG3	0.52	1.80	7	1
1:A:37:GLU:HG3	1:A:115:ASP:CB	0.51	2.35	3	2
1:A:30:PHE:HB2	1:A:74:PHE:HB2	0.51	1.83	10	4
1:A:79:TYR:HA	1:A:88:ILE:CG2	0.51	2.35	14	1
1:A:27:THR:HA	1:A:150:ARG:HG2	0.51	1.81	9	1
1:A:145:ILE:HD12	1:A:161:TYR:CD1	0.51	2.40	6	3
1:A:78:ARG:HG2	1:A:98:ALA:N	0.51	2.20	3	1
1:A:132:VAL:HG13	1:A:134:ASP:OD1	0.51	2.05	4	1
1:A:37:GLU:HA	1:A:44:ILE:HD12	0.51	1.82	4	2
1:A:61:PRO:C	1:A:63:MET:N	0.51	2.64	20	2
1:A:58:SER:OG	1:A:118:CYS:HB3	0.51	2.04	17	3
1:A:42:TYR:H	1:A:114:TYR:HA	0.51	1.65	16	2
1:A:24:LEU:HD22	1:A:24:LEU:N	0.51	2.20	5	2
1:A:86:VAL:HA	1:A:114:TYR:CZ	0.51	2.40	17	4
1:A:133:THR:HB	1:A:155:TYR:CB	0.51	2.35	4	6
1:A:24:LEU:HD23	1:A:145:ILE:HD13	0.51	1.81	8	1
1:A:132:VAL:CG1	1:A:133:THR:N	0.51	2.73	5	5
1:A:75:GLU:HG3	1:A:76:THR:N	0.51	2.20	19	2
1:A:37:GLU:HG2	1:A:37:GLU:O	0.51	2.04	10	1
1:A:24:LEU:HD23	1:A:52:LEU:CD1	0.51	2.31	9	2
1:A:29:ARG:HD3	1:A:128:ASP:O	0.51	2.05	13	2
1:A:145:ILE:N	1:A:157:GLN:O	0.51	2.43	3	5
1:A:29:ARG:CD	1:A:123:ALA:HB3	0.51	2.36	19	4
1:A:44:ILE:N	1:A:114:TYR:O	0.51	2.43	19	1
1:A:87:VAL:HG23	1:A:106:ILE:HG12	0.51	1.81	14	1
1:A:70:LEU:HD11	1:A:89:PRO:CB	0.51	2.35	14	1
1:A:70:LEU:HD12	1:A:74:PHE:O	0.51	2.06	4	1
1:A:63:MET:O	1:A:67:GLU:HG2	0.51	2.06	1	2
1:A:27:THR:HA	1:A:150:ARG:HB2	0.51	1.82	15	2
1:A:62:THR:CG2	1:A:82:ILE:HG12	0.51	2.33	14	1
1:A:145:ILE:HG12	1:A:161:TYR:OH	0.51	2.05	20	1
1:A:29:ARG:HD2	1:A:132:VAL:CG2	0.51	2.36	16	1
1:A:44:ILE:HG12	1:A:48:GLU:CB	0.50	2.35	16	2
1:A:150:ARG:O	1:A:151:ASP:CB	0.50	2.60	16	3
1:A:29:ARG:HE	1:A:123:ALA:CB	0.50	2.19	11	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:24:LEU:HD22	1:A:161:TYR:CE2	0.50	2.41	12	1
1:A:37:GLU:HG2	1:A:43:SER:HA	0.50	1.82	7	1
1:A:29:ARG:HE	1:A:123:ALA:HB2	0.50	1.65	11	1
1:A:88:ILE:HG12	1:A:105:TYR:HB3	0.50	1.82	14	1
1:A:29:ARG:HD3	1:A:120:ASN:ND2	0.50	2.21	1	1
1:A:131:SER:HA	1:A:155:TYR:CE1	0.50	2.41	9	1
1:A:35:HIS:NE2	1:A:115:ASP:HB2	0.50	2.21	13	3
1:A:65:GLN:HB3	1:A:119:PHE:CD2	0.50	2.42	18	4
1:A:37:GLU:HG2	1:A:44:ILE:CD1	0.50	2.36	12	1
1:A:135:LEU:N	1:A:135:LEU:CD1	0.50	2.74	17	1
1:A:87:VAL:HG12	1:A:106:ILE:CD1	0.50	2.36	17	1
1:A:120:ASN:HD22	1:A:120:ASN:H	0.50	1.50	6	2
1:A:55:ALA:HA	1:A:137:ASN:HB2	0.50	1.84	3	4
1:A:31:ALA:H	1:A:126:GLU:C	0.50	2.09	8	3
1:A:77:CYS:O	1:A:78:ARG:CB	0.50	2.60	3	1
1:A:78:ARG:O	1:A:88:ILE:HG12	0.50	2.07	4	3
1:A:24:LEU:HD23	1:A:146:THR:N	0.50	2.22	20	1
1:A:48:GLU:O	1:A:51:ASP:N	0.50	2.45	16	2
1:A:61:PRO:HB2	1:A:82:ILE:HA	0.50	1.83	12	1
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:HG3	0.50	2.07	11	1
1:A:71:SER:CA	1:A:91:ILE:HD13	0.50	2.37	1	3
1:A:86:VAL:CG1	1:A:114:TYR:CE2	0.50	2.94	12	3
1:A:55:ALA:CA	1:A:137:ASN:HB2	0.50	2.36	8	4
1:A:139:PHE:CD1	1:A:160:GLU:HB3	0.50	2.42	6	3
1:A:34:PHE:CZ	1:A:56:PHE:CE1	0.50	2.99	13	5
1:A:84:GLY:O	1:A:106:ILE:HD11	0.50	2.05	18	2
1:A:58:SER:HB3	1:A:120:ASN:HA	0.50	1.82	10	1
1:A:51:ASP:O	1:A:55:ALA:HB2	0.50	2.06	9	1
1:A:79:TYR:CE1	1:A:107:LEU:HB2	0.50	2.42	9	1
1:A:56:PHE:O	1:A:120:ASN:HB2	0.50	2.07	19	2
1:A:86:VAL:HB	1:A:114:TYR:CD2	0.50	2.42	16	4
1:A:132:VAL:H	1:A:155:TYR:HE2	0.50	1.49	14	2
1:A:44:ILE:O	1:A:113:GLN:HG2	0.49	2.07	6	1
1:A:75:GLU:HG2	1:A:76:THR:N	0.49	2.22	15	1
1:A:146:THR:OG1	1:A:156:VAL:HG23	0.49	2.06	1	1
1:A:61:PRO:HG2	1:A:82:ILE:C	0.49	2.27	1	1
1:A:142:PRO:HA	1:A:158:LYS:HG3	0.49	1.84	6	1
1:A:139:PHE:HD1	1:A:160:GLU:HB3	0.49	1.67	6	2
1:A:139:PHE:CE1	1:A:161:TYR:HA	0.49	2.42	4	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:145:ILE:HG23	0.49	2.37	9	1
1:A:161:TYR:HD1	1:A:161:TYR:N	0.49	2.05	4	4

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:29:ARG:HG3	1:A:29:ARG:HH11	0.49	1.67	1	1
1:A:29:ARG:HB3	1:A:29:ARG:NH1	0.49	2.20	9	1
1:A:55:ALA:CB	1:A:135:LEU:HD13	0.49	2.37	16	1
1:A:37:GLU:HG2	1:A:43:SER:O	0.49	2.07	7	1
1:A:77:CYS:O	1:A:78:ARG:HB2	0.49	2.06	3	1
1:A:90:ARG:HB3	1:A:103:GLY:H	0.49	1.67	1	1
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:CB	0.49	2.59	16	9
1:A:29:ARG:NH1	1:A:132:VAL:HG23	0.49	2.23	10	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:120:ASN:ND2	0.49	2.61	1	1
1:A:36:VAL:HG11	1:A:53:CYS:HB2	0.49	1.85	3	2
1:A:70:LEU:C	1:A:91:ILE:HD13	0.49	2.28	4	3
1:A:120:ASN:ND2	1:A:123:ALA:HB2	0.49	2.21	14	1
1:A:148:VAL:HG22	1:A:154:ARG:HG2	0.49	1.83	15	2
1:A:62:THR:O	1:A:65:GLN:N	0.49	2.46	14	1
1:A:29:ARG:NH1	1:A:132:VAL:HG22	0.49	2.23	16	3
1:A:26:ILE:HG12	1:A:149:ASN:ND2	0.49	2.22	11	7
1:A:66:MET:HG3	1:A:82:ILE:CD1	0.49	2.38	19	1
1:A:74:PHE:CZ	1:A:117:TYR:CE2	0.49	3.01	1	8
1:A:29:ARG:HD3	1:A:120:ASN:HD21	0.49	1.68	1	1
1:A:82:ILE:HB	1:A:87:VAL:HG22	0.49	1.85	8	1
1:A:37:GLU:HG2	1:A:43:SER:CA	0.49	2.38	7	1
1:A:79:TYR:CZ	1:A:107:LEU:HB2	0.49	2.43	2	2
1:A:133:THR:HG23	1:A:133:THR:O	0.49	2.07	18	7
1:A:36:VAL:HG13	1:A:116:THR:CG2	0.49	2.38	4	5
1:A:61:PRO:O	1:A:82:ILE:HD12	0.48	2.08	2	1
1:A:48:GLU:O	1:A:49:ALA:C	0.48	2.51	9	3
1:A:86:VAL:HG13	1:A:114:TYR:CZ	0.48	2.42	17	4
1:A:56:PHE:O	1:A:120:ASN:CG	0.48	2.51	11	1
1:A:124:PRO:O	1:A:126:GLU:N	0.48	2.46	1	2
1:A:143:ILE:HD11	1:A:162:ARG:HG2	0.48	1.84	18	1
1:A:22:ILE:CD1	1:A:143:ILE:HG13	0.48	2.38	10	1
1:A:124:PRO:HD2	1:A:127:GLU:HG2	0.48	1.83	20	1
1:A:86:VAL:CG1	1:A:107:LEU:HB2	0.48	2.38	13	1
1:A:102:THR:HG23	1:A:103:GLY:N	0.48	2.23	11	1
1:A:81:PHE:CB	1:A:116:THR:OG1	0.48	2.61	12	3
1:A:74:PHE:CZ	1:A:117:TYR:HE2	0.48	2.26	9	5
1:A:55:ALA:O	1:A:137:ASN:CB	0.48	2.61	5	4
1:A:90:ARG:NH2	1:A:105:TYR:HB2	0.48	2.24	15	2
1:A:36:VAL:CB	1:A:52:LEU:HD22	0.48	2.38	16	6
1:A:44:ILE:O	1:A:113:GLN:CB	0.48	2.60	10	2
1:A:82:ILE:CG2	1:A:83:GLU:N	0.48	2.73	1	7

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:62:THR:OG1	1:A:83:GLU:HG3	0.48	2.08	18	1
1:A:50:ALA:O	1:A:54:LYS:HG2	0.48	2.08	20	1
1:A:70:LEU:HD12	1:A:91:ILE:H	0.48	1.67	9	1
1:A:66:MET:O	1:A:70:LEU:N	0.48	2.46	7	4
1:A:63:MET:O	1:A:67:GLU:HG3	0.48	2.09	9	7
1:A:34:PHE:HB3	1:A:56:PHE:CE2	0.48	2.44	16	2
1:A:149:ASN:ND2	1:A:155:TYR:OH	0.48	2.46	1	6
1:A:29:ARG:CZ	1:A:122:SER:HB3	0.48	2.38	15	1
1:A:67:GLU:HA	1:A:70:LEU:CG	0.48	2.38	13	2
1:A:130:THR:O	1:A:132:VAL:N	0.48	2.45	13	3
1:A:25:ASN:CB	1:A:148:VAL:HB	0.48	2.38	11	3
1:A:81:PHE:HA	1:A:114:TYR:CZ	0.48	2.44	11	1
1:A:31:ALA:CA	1:A:126:GLU:C	0.48	2.80	19	2
1:A:132:VAL:HG12	1:A:155:TYR:CE2	0.48	2.41	3	1
1:A:146:THR:OG1	1:A:156:VAL:HG22	0.48	2.09	4	1
1:A:44:ILE:N	1:A:113:GLN:HB2	0.48	2.23	17	1
1:A:66:MET:CG	1:A:67:GLU:N	0.48	2.77	6	1
1:A:53:CYS:SG	1:A:54:LYS:N	0.48	2.86	3	2
1:A:33:VAL:CG2	1:A:65:GLN:HB2	0.48	2.33	18	2
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:O	0.48	2.31	11	2
1:A:25:ASN:HB3	1:A:37:GLU:HB2	0.48	1.85	1	1
1:A:56:PHE:CD2	1:A:120:ASN:ND2	0.48	2.82	9	1
1:A:35:HIS:C	1:A:35:HIS:HD2	0.48	2.12	7	2
1:A:133:THR:O	1:A:157:GLN:HG3	0.48	2.08	13	1
1:A:29:ARG:HD2	1:A:123:ALA:HB2	0.48	1.86	12	1
1:A:29:ARG:HD3	1:A:123:ALA:HB2	0.48	1.84	12	1
1:A:62:THR:O	1:A:66:MET:HB3	0.48	2.09	6	1
1:A:79:TYR:HA	1:A:88:ILE:HG12	0.48	1.84	12	2
1:A:29:ARG:NH1	1:A:128:ASP:HB3	0.48	2.23	17	2
1:A:69:ALA:HA	1:A:72:ILE:CG1	0.48	2.39	4	4
1:A:67:GLU:HA	1:A:70:LEU:HD22	0.48	1.84	10	1
1:A:49:ALA:O	1:A:52:LEU:N	0.48	2.46	12	1
1:A:44:ILE:HD13	1:A:49:ALA:CB	0.47	2.38	6	1
1:A:82:ILE:HB	1:A:87:VAL:CG1	0.47	2.39	11	4
1:A:135:LEU:HD13	1:A:135:LEU:H	0.47	1.67	4	1
1:A:24:LEU:HD13	1:A:146:THR:N	0.47	2.24	1	1
1:A:86:VAL:HG13	1:A:106:ILE:HD13	0.47	1.85	19	2
1:A:27:THR:HA	1:A:150:ARG:CG	0.47	2.40	17	6
1:A:134:ASP:HB2	1:A:136:PRO:CD	0.47	2.34	4	1
1:A:24:LEU:HD13	1:A:161:TYR:OH	0.47	2.09	10	2
1:A:32:GLY:O	1:A:120:ASN:N	0.47	2.47	10	1

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:58:SER:OG	1:A:118:CYS:HB2	0.47	2.08	7	3
1:A:35:HIS:HB2	1:A:117:TYR:CD2	0.47	2.45	8	2
1:A:161:TYR:N	1:A:161:TYR:HD1	0.47	2.08	1	3
1:A:62:THR:O	1:A:66:MET:CB	0.47	2.62	20	2
1:A:29:ARG:CZ	1:A:123:ALA:CB	0.47	2.92	9	1
1:A:74:PHE:CZ	1:A:117:TYR:CE1	0.47	3.02	13	2
1:A:86:VAL:O	1:A:106:ILE:CD1	0.47	2.62	11	1
1:A:24:LEU:HD21	1:A:161:TYR:CE2	0.47	2.44	18	3
1:A:130:THR:O	1:A:131:SER:C	0.47	2.52	19	2
1:A:26:ILE:N	1:A:148:VAL:O	0.47	2.47	16	3
1:A:86:VAL:HB	1:A:114:TYR:CD1	0.47	2.44	18	2
1:A:90:ARG:HG3	1:A:102:THR:C	0.47	2.29	18	1
1:A:25:ASN:O	1:A:37:GLU:CG	0.47	2.62	11	2
1:A:86:VAL:O	1:A:106:ILE:CA	0.47	2.59	20	1
1:A:143:ILE:O	1:A:158:LYS:HA	0.47	2.10	5	2
1:A:139:PHE:CE2	1:A:160:GLU:HB3	0.47	2.44	4	5
1:A:60:LEU:HD13	1:A:117:TYR:O	0.47	2.10	10	1
1:A:140:ASP:O	1:A:159:GLY:C	0.47	2.53	20	1
1:A:85:HIS:CB	1:A:106:ILE:HD11	0.47	2.39	13	4
1:A:52:LEU:C	1:A:54:LYS:N	0.47	2.67	7	4
1:A:30:PHE:CD1	1:A:74:PHE:HD1	0.47	2.28	3	4
1:A:134:ASP:HB3	1:A:136:PRO:CD	0.47	2.39	10	7
1:A:146:THR:OG1	1:A:156:VAL:HG13	0.47	2.10	15	2
1:A:22:ILE:HG12	1:A:162:ARG:NE	0.47	2.24	1	1
1:A:90:ARG:O	1:A:91:ILE:C	0.47	2.52	7	2
1:A:35:HIS:NE2	1:A:115:ASP:CB	0.47	2.77	6	4
1:A:37:GLU:CB	1:A:43:SER:O	0.47	2.57	6	1
1:A:82:ILE:C	1:A:84:GLY:H	0.47	2.11	12	3
1:A:133:THR:CB	1:A:155:TYR:HB2	0.47	2.39	17	6
1:A:34:PHE:CZ	1:A:52:LEU:HD21	0.47	2.45	15	1
1:A:32:GLY:O	1:A:120:ASN:O	0.47	2.32	18	1
1:A:35:HIS:HD2	1:A:35:HIS:C	0.47	2.09	10	2
1:A:82:ILE:CG1	1:A:83:GLU:N	0.47	2.78	10	1
1:A:70:LEU:CB	1:A:91:ILE:HD12	0.47	2.40	1	1
1:A:27:THR:HG22	1:A:28:CYS:N	0.47	2.25	13	2
1:A:36:VAL:HG23	1:A:37:GLU:N	0.47	2.24	8	2
1:A:157:GLN:CG	1:A:158:LYS:N	0.47	2.75	17	1
1:A:75:GLU:C	1:A:77:CYS:H	0.47	2.14	8	1
1:A:35:HIS:CE1	1:A:76:THR:HG21	0.47	2.43	13	1
1:A:49:ALA:HB1	1:A:116:THR:CB	0.47	2.39	12	2
1:A:24:LEU:N	1:A:24:LEU:CD1	0.47	2.78	1	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:62:THR:HG21	1:A:117:TYR:HB3	0.47	1.86	5	1
1:A:36:VAL:CG2	1:A:52:LEU:CD1	0.47	2.93	17	1
1:A:120:ASN:HD21	1:A:122:SER:CB	0.47	2.20	19	1
1:A:90:ARG:CZ	1:A:101:ASN:HA	0.47	2.40	3	1
1:A:145:ILE:HD12	1:A:161:TYR:CE2	0.47	2.45	5	1
1:A:59:THR:C	1:A:61:PRO:HD2	0.47	2.30	5	1
1:A:74:PHE:CE2	1:A:117:TYR:CE2	0.47	3.02	12	1
1:A:23:ASP:HA	1:A:146:THR:HG22	0.47	1.87	18	2
1:A:90:ARG:HH21	1:A:105:TYR:HB2	0.47	1.70	3	1
1:A:147:ILE:HB	1:A:155:TYR:CE2	0.47	2.45	15	3
1:A:55:ALA:O	1:A:135:LEU:HA	0.47	2.10	14	2
1:A:143:ILE:CG1	1:A:162:ARG:HG2	0.47	2.39	10	1
1:A:26:ILE:CG2	1:A:147:ILE:HG22	0.47	2.39	11	3
1:A:38:LYS:HB2	1:A:44:ILE:HD11	0.47	1.85	11	1
1:A:55:ALA:C	1:A:135:LEU:HA	0.46	2.30	17	2
1:A:55:ALA:O	1:A:137:ASN:N	0.46	2.48	16	5
1:A:143:ILE:O	1:A:143:ILE:HG22	0.46	2.10	10	2
1:A:133:THR:N	1:A:155:TYR:CD2	0.46	2.83	20	1
1:A:79:TYR:CD1	1:A:107:LEU:HD12	0.46	2.45	8	1
1:A:65:GLN:CB	1:A:119:PHE:HB2	0.46	2.38	12	3
1:A:27:THR:OG1	1:A:76:THR:HG22	0.46	2.10	6	4
1:A:120:ASN:HD22	1:A:121:ALA:N	0.46	2.08	15	1
1:A:42:TYR:HB3	1:A:114:TYR:CD1	0.46	2.45	10	1
1:A:74:PHE:CD1	1:A:74:PHE:C	0.46	2.88	8	1
1:A:82:ILE:C	1:A:84:GLY:N	0.46	2.68	19	11
1:A:79:TYR:CE1	1:A:107:LEU:HG	0.46	2.45	15	2
1:A:72:ILE:HD11	1:A:74:PHE:HB3	0.46	1.86	14	1
1:A:147:ILE:HB	1:A:155:TYR:CD2	0.46	2.46	12	1
1:A:56:PHE:HB3	1:A:134:ASP:O	0.46	2.11	6	1
1:A:69:ALA:HB1	1:A:74:PHE:CD1	0.46	2.45	6	3
1:A:120:ASN:OD1	1:A:122:SER:HB2	0.46	2.10	10	2
1:A:66:MET:O	1:A:70:LEU:HD23	0.46	2.09	9	1
1:A:148:VAL:HG22	1:A:154:ARG:HB3	0.46	1.87	16	1
1:A:132:VAL:O	1:A:135:LEU:HD13	0.46	2.10	8	1
1:A:145:ILE:HB	1:A:157:GLN:HG3	0.46	1.87	4	1
1:A:106:ILE:CG2	1:A:107:LEU:N	0.46	2.79	5	5
1:A:33:VAL:HG23	1:A:119:PHE:CD1	0.46	2.46	3	1
1:A:22:ILE:HD12	1:A:161:TYR:CE1	0.46	2.45	15	2
1:A:31:ALA:CA	1:A:126:GLU:O	0.46	2.64	4	2
1:A:135:LEU:HD12	1:A:145:ILE:CG2	0.46	2.39	7	2
1:A:131:SER:C	1:A:133:THR:H	0.46	2.12	11	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:LEU:HB3	1:A:91:ILE:HA	0.46	1.86	16	1
1:A:147:ILE:HG13	1:A:155:TYR:CD2	0.46	2.46	11	1
1:A:90:ARG:NE	1:A:101:ASN:HA	0.46	2.25	3	1
1:A:79:TYR:HB3	1:A:114:TYR:HD2	0.46	1.71	3	2
1:A:76:THR:H	1:A:89:PRO:HG3	0.46	1.70	16	2
1:A:45:SER:CB	1:A:113:GLN:HG3	0.46	2.34	4	1
1:A:37:GLU:CA	1:A:44:ILE:HD12	0.46	2.39	4	1
1:A:26:ILE:HA	1:A:35:HIS:O	0.46	2.10	8	2
1:A:124:PRO:HB2	1:A:125:PRO:CD	0.46	2.40	1	1
1:A:25:ASN:N	1:A:37:GLU:O	0.46	2.49	17	2
1:A:46:ARG:O	1:A:47:THR:C	0.46	2.52	12	2
1:A:117:TYR:C	1:A:118:CYS:SG	0.46	2.94	7	4
1:A:24:LEU:HD21	1:A:146:THR:N	0.46	2.25	4	1
1:A:29:ARG:HG2	1:A:29:ARG:NH1	0.46	2.26	10	1
1:A:134:ASP:O	1:A:135:LEU:HB2	0.46	2.11	17	1
1:A:80:GLY:O	1:A:87:VAL:O	0.46	2.34	13	1
1:A:26:ILE:HG21	1:A:34:PHE:CE1	0.46	2.46	6	1
1:A:30:PHE:C	1:A:127:GLU:HA	0.46	2.31	15	1
1:A:28:CYS:CB	1:A:129:CYS:HA	0.46	2.40	20	1
1:A:52:LEU:O	1:A:53:CYS:C	0.45	2.54	16	8
1:A:78:ARG:O	1:A:89:PRO:HD2	0.45	2.11	3	1
1:A:36:VAL:HG21	1:A:52:LEU:CD2	0.45	2.30	18	2
1:A:88:ILE:HG21	1:A:98:ALA:CB	0.45	2.42	18	1
1:A:124:PRO:HD2	1:A:127:GLU:CG	0.45	2.41	10	2
1:A:30:PHE:N	1:A:33:VAL:O	0.45	2.48	1	1
1:A:26:ILE:HD11	1:A:149:ASN:HD21	0.45	1.70	9	1
1:A:120:ASN:OD1	1:A:122:SER:N	0.45	2.48	17	1
1:A:89:PRO:HA	1:A:103:GLY:O	0.45	2.11	13	1
1:A:125:PRO:C	1:A:126:GLU:CG	0.45	2.85	2	1
1:A:135:LEU:C	1:A:137:ASN:H	0.45	2.15	17	4
1:A:33:VAL:CG1	1:A:33:VAL:O	0.45	2.63	11	2
1:A:52:LEU:O	1:A:52:LEU:HD23	0.45	2.12	18	1
1:A:65:GLN:O	1:A:69:ALA:HB3	0.45	2.11	18	1
1:A:60:LEU:C	1:A:62:THR:N	0.45	2.69	20	1
1:A:74:PHE:CZ	1:A:117:TYR:HE1	0.45	2.29	16	2
1:A:31:ALA:HB2	1:A:72:ILE:CG1	0.45	2.41	10	1
1:A:55:ALA:CB	1:A:135:LEU:HG	0.45	2.41	8	1
1:A:124:PRO:HD2	1:A:128:ASP:CB	0.45	2.41	16	2
1:A:120:ASN:ND2	1:A:122:SER:N	0.45	2.64	18	1
1:A:61:PRO:CB	1:A:64:ALA:HB3	0.45	2.39	18	1
1:A:53:CYS:HA	1:A:56:PHE:HE1	0.45	1.70	17	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:82:ILE:O	1:A:84:GLY:N	0.45	2.50	19	5
1:A:132:VAL:HB	1:A:155:TYR:CE2	0.45	2.46	9	1
1:A:86:VAL:HG11	1:A:114:TYR:CZ	0.45	2.47	8	1
1:A:24:LEU:HD21	1:A:145:ILE:CD1	0.45	2.41	8	1
1:A:29:ARG:HG2	1:A:33:VAL:C	0.45	2.32	19	1
1:A:42:TYR:HD1	1:A:114:TYR:HA	0.45	1.71	19	1
1:A:134:ASP:C	1:A:136:PRO:CD	0.45	2.84	10	4
1:A:139:PHE:O	1:A:160:GLU:HB2	0.45	2.12	15	5
1:A:33:VAL:CG2	1:A:65:GLN:HE21	0.45	2.24	15	1
1:A:76:THR:OG1	1:A:117:TYR:OH	0.45	2.33	17	3
1:A:133:THR:O	1:A:133:THR:HG23	0.45	2.12	4	3
1:A:30:PHE:CD1	1:A:30:PHE:N	0.45	2.84	4	2
1:A:70:LEU:HD21	1:A:89:PRO:HB3	0.45	1.89	9	2
1:A:135:LEU:O	1:A:137:ASN:N	0.45	2.50	16	1
1:A:143:ILE:HG22	1:A:145:ILE:CG1	0.45	2.41	14	1
1:A:21:GLN:HA	1:A:144:THR:H	0.45	1.72	1	1
1:A:24:LEU:CD1	1:A:24:LEU:N	0.45	2.79	9	1
1:A:62:THR:HA	1:A:83:GLU:CG	0.45	2.41	17	1
1:A:26:ILE:CG2	1:A:34:PHE:CE1	0.45	3.00	17	3
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:HG13	0.45	2.11	6	4
1:A:79:TYR:HB3	1:A:86:VAL:HG12	0.45	1.87	4	1
1:A:24:LEU:O	1:A:148:VAL:CG2	0.45	2.64	8	1
1:A:65:GLN:CG	1:A:119:PHE:HB2	0.45	2.42	7	1
1:A:62:THR:N	1:A:65:GLN:HG2	0.45	2.27	15	1
1:A:149:ASN:O	1:A:150:ARG:C	0.45	2.56	1	1
1:A:24:LEU:HD22	1:A:147:ILE:CD1	0.45	2.41	1	1
1:A:70:LEU:HD23	1:A:91:ILE:H	0.45	1.72	6	1
1:A:46:ARG:O	1:A:50:ALA:N	0.45	2.49	12	2
1:A:52:LEU:HA	1:A:55:ALA:HB2	0.44	1.89	11	2
1:A:141:GLY:O	1:A:159:GLY:O	0.44	2.36	16	9
1:A:120:ASN:HD21	1:A:123:ALA:N	0.44	2.10	19	1
1:A:24:LEU:N	1:A:24:LEU:HD22	0.44	2.27	15	3
1:A:25:ASN:HB2	1:A:38:LYS:CG	0.44	2.42	14	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:52:LEU:HD11	0.44	2.42	10	1
1:A:61:PRO:HB3	1:A:117:TYR:HB2	0.44	1.89	1	1
1:A:86:VAL:HG11	1:A:107:LEU:HB2	0.44	1.89	13	1
1:A:28:CYS:SG	1:A:128:ASP:O	0.44	2.75	13	1
1:A:120:ASN:HD22	1:A:123:ALA:HB2	0.44	1.71	7	1
1:A:30:PHE:O	1:A:31:ALA:HB3	0.44	2.12	2	1
1:A:44:ILE:CG2	1:A:115:ASP:HA	0.44	2.41	6	1
1:A:25:ASN:HA	1:A:148:VAL:O	0.44	2.12	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:78:ARG:O	1:A:80:GLY:N	0.44	2.51	14	2
1:A:24:LEU:N	1:A:24:LEU:CD2	0.44	2.77	4	1
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:HG22	0.44	2.12	5	2
1:A:143:ILE:HB	1:A:160:GLU:HA	0.44	1.89	20	1
1:A:124:PRO:HG2	1:A:128:ASP:CB	0.44	2.42	17	1
1:A:82:ILE:HD13	1:A:87:VAL:CG2	0.44	2.42	13	1
1:A:79:TYR:CE2	1:A:107:LEU:HB2	0.44	2.47	2	2
1:A:149:ASN:N	1:A:149:ASN:HD22	0.44	2.11	6	1
1:A:58:SER:HB3	1:A:118:CYS:CB	0.44	2.42	15	1
1:A:90:ARG:HE	1:A:102:THR:HA	0.44	1.72	15	1
1:A:120:ASN:HD21	1:A:123:ALA:H	0.44	1.55	18	1
1:A:62:THR:CG2	1:A:83:GLU:HB2	0.44	2.41	18	1
1:A:145:ILE:HB	1:A:157:GLN:HB3	0.44	1.88	10	1
1:A:146:THR:HG23	1:A:155:TYR:O	0.44	2.13	16	1
1:A:24:LEU:HD21	1:A:145:ILE:CG2	0.44	2.41	1	1
1:A:35:HIS:ND1	1:A:117:TYR:CE1	0.44	2.86	16	1
1:A:65:GLN:HG3	1:A:119:PHE:CB	0.44	2.43	7	1
1:A:124:PRO:HG2	1:A:128:ASP:CG	0.44	2.33	2	1
1:A:27:THR:CB	1:A:76:THR:HG22	0.44	2.43	1	1
1:A:35:HIS:CD2	1:A:37:GLU:HG3	0.44	2.47	9	1
1:A:34:PHE:HD1	1:A:35:HIS:N	0.44	2.10	11	5
1:A:75:GLU:C	1:A:76:THR:HG23	0.44	2.33	8	1
1:A:62:THR:HG23	1:A:83:GLU:OE2	0.44	2.13	8	1
1:A:81:PHE:CB	1:A:116:THR:HA	0.44	2.43	13	1
1:A:82:ILE:HB	1:A:87:VAL:CG2	0.44	2.43	10	6
1:A:158:LYS:O	1:A:158:LYS:HG2	0.44	2.11	6	2
1:A:104:VAL:HG13	1:A:104:VAL:O	0.44	2.11	10	4
1:A:42:TYR:HB3	1:A:114:TYR:HD1	0.44	1.72	10	2
1:A:24:LEU:HD22	1:A:52:LEU:CD1	0.44	2.35	18	1
1:A:34:PHE:CD2	1:A:56:PHE:CE1	0.44	3.06	17	1
1:A:42:TYR:HB2	1:A:113:GLN:CG	0.44	2.40	13	1
1:A:52:LEU:CD1	1:A:52:LEU:C	0.44	2.86	13	2
1:A:24:LEU:HG	1:A:52:LEU:CD1	0.44	2.38	19	1
1:A:33:VAL:HA	1:A:119:PHE:HA	0.44	1.90	19	1
1:A:61:PRO:HG2	1:A:82:ILE:CA	0.44	2.43	19	1
1:A:38:LYS:HB2	1:A:44:ILE:CD1	0.44	2.43	11	2
1:A:60:LEU:HB2	1:A:83:GLU:HA	0.44	1.88	15	1
1:A:42:TYR:CA	1:A:114:TYR:HA	0.44	2.42	14	4
1:A:25:ASN:HB2	1:A:38:LYS:CB	0.44	2.43	14	1
1:A:29:ARG:HB3	1:A:123:ALA:CB	0.44	2.43	4	1
1:A:24:LEU:HD11	1:A:161:TYR:CE2	0.44	2.48	18	2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:29:ARG:HG2	1:A:29:ARG:HH11	0.44	1.72	10	1
1:A:107:LEU:HD12	1:A:114:TYR:CD2	0.44	2.48	13	1
1:A:85:HIS:HB3	1:A:106:ILE:CD1	0.44	2.42	12	1
1:A:24:LEU:CD1	1:A:161:TYR:OH	0.44	2.66	7	1
1:A:33:VAL:HG23	1:A:119:PHE:HD2	0.44	1.72	2	6
1:A:30:PHE:CD2	1:A:74:PHE:HB2	0.44	2.48	19	1
1:A:29:ARG:HD3	1:A:32:GLY:O	0.44	2.13	19	1
1:A:24:LEU:HD13	1:A:52:LEU:HD12	0.44	1.89	18	1
1:A:143:ILE:HG12	1:A:160:GLU:HG3	0.44	1.89	20	1
1:A:44:ILE:HD12	1:A:115:ASP:HA	0.44	1.89	8	1
1:A:125:PRO:O	1:A:126:GLU:HB3	0.44	2.13	3	1
1:A:120:ASN:ND2	1:A:122:SER:HB2	0.44	2.27	15	1
1:A:24:LEU:N	1:A:146:THR:O	0.44	2.50	14	1
1:A:65:GLN:HG3	1:A:119:PHE:HB2	0.44	1.87	7	1
1:A:57:ASN:ND2	1:A:122:SER:HB2	0.43	2.28	19	1
1:A:28:CYS:SG	1:A:149:ASN:OD1	0.43	2.76	15	2
1:A:33:VAL:HG21	1:A:65:GLN:CB	0.43	2.36	18	1
1:A:44:ILE:HD12	1:A:114:TYR:O	0.43	2.13	8	2
1:A:34:PHE:CD2	1:A:132:VAL:HG11	0.43	2.48	8	1
1:A:113:GLN:C	1:A:114:TYR:CD1	0.43	2.92	12	1
1:A:72:ILE:HD12	1:A:72:ILE:O	0.43	2.13	3	3
1:A:88:ILE:CG1	1:A:105:TYR:HB3	0.43	2.43	14	1
1:A:36:VAL:C	1:A:37:GLU:HG3	0.43	2.33	18	1
1:A:66:MET:SD	1:A:82:ILE:HD12	0.43	2.53	20	1
1:A:82:ILE:HD13	1:A:87:VAL:CG1	0.43	2.43	20	1
1:A:133:THR:CA	1:A:147:ILE:HD11	0.43	2.39	16	1
1:A:133:THR:CA	1:A:147:ILE:HG13	0.43	2.35	12	3
1:A:76:THR:CB	1:A:117:TYR:OH	0.43	2.66	14	1
1:A:25:ASN:HD22	1:A:148:VAL:HB	0.43	1.73	17	1
1:A:44:ILE:CB	1:A:114:TYR:O	0.43	2.65	10	1
1:A:54:LYS:O	1:A:55:ALA:C	0.43	2.57	9	2
1:A:53:CYS:HB2	1:A:118:CYS:HB2	0.43	1.60	12	2
1:A:77:CYS:H	1:A:89:PRO:CG	0.43	2.26	16	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:145:ILE:CD1	0.43	2.96	8	1
1:A:26:ILE:CA	1:A:35:HIS:O	0.43	2.66	8	1
1:A:67:GLU:HG2	1:A:70:LEU:CD2	0.43	2.43	13	1
1:A:104:VAL:HG22	1:A:104:VAL:O	0.43	2.12	3	3
1:A:24:LEU:HD22	1:A:52:LEU:HD11	0.43	1.90	14	1
1:A:62:THR:H	1:A:65:GLN:CD	0.43	2.17	18	1
1:A:34:PHE:CE2	1:A:132:VAL:HG21	0.43	2.48	10	1
1:A:86:VAL:HB	1:A:114:TYR:CE1	0.43	2.49	1	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:59:THR:HB	1:A:61:PRO:CD	0.43	2.39	5	1
1:A:88:ILE:HG22	1:A:105:TYR:HB3	0.43	1.90	5	2
1:A:35:HIS:HB2	1:A:117:TYR:CE2	0.43	2.49	12	1
1:A:35:HIS:NE2	1:A:115:ASP:CG	0.43	2.72	6	1
1:A:77:CYS:O	1:A:78:ARG:HD3	0.43	2.13	3	1
1:A:148:VAL:HG22	1:A:154:ARG:CG	0.43	2.44	15	1
1:A:149:ASN:HB3	1:A:153:THR:HG23	0.43	1.88	20	2
1:A:27:THR:CA	1:A:150:ARG:H	0.43	2.26	18	1
1:A:72:ILE:CD1	1:A:127:GLU:HG2	0.43	2.44	1	1
1:A:87:VAL:HG13	1:A:88:ILE:H	0.43	1.71	20	1
1:A:88:ILE:CB	1:A:105:TYR:HB3	0.43	2.33	16	1
1:A:70:LEU:HB3	1:A:91:ILE:CG1	0.43	2.44	2	1
1:A:43:SER:O	1:A:44:ILE:CB	0.43	2.60	19	1
1:A:62:THR:O	1:A:64:ALA:N	0.43	2.51	14	1
1:A:62:THR:O	1:A:63:MET:C	0.43	2.56	14	1
1:A:69:ALA:O	1:A:74:PHE:CD1	0.43	2.72	14	1
1:A:53:CYS:O	1:A:56:PHE:CE1	0.43	2.71	17	1
1:A:25:ASN:N	1:A:38:LYS:CB	0.43	2.82	16	1
1:A:24:LEU:CD1	1:A:38:LYS:HA	0.43	2.28	8	1
1:A:79:TYR:CE2	1:A:107:LEU:HG	0.43	2.49	13	1
1:A:25:ASN:N	1:A:25:ASN:OD1	0.43	2.52	11	1
1:A:33:VAL:HG22	1:A:119:PHE:HB2	0.43	1.90	2	1
1:A:149:ASN:C	1:A:151:ASP:N	0.43	2.72	18	2
1:A:60:LEU:HD12	1:A:82:ILE:HD12	0.43	1.89	10	1
1:A:29:ARG:HG3	1:A:120:ASN:HD21	0.43	1.74	9	1
1:A:52:LEU:O	1:A:54:LYS:N	0.43	2.51	9	3
1:A:78:ARG:O	1:A:88:ILE:HG21	0.43	2.14	13	1
1:A:48:GLU:HG2	1:A:162:ARG:HE	0.43	1.72	2	1
1:A:52:LEU:HA	1:A:55:ALA:CB	0.43	2.44	6	1
1:A:123:ALA:HB1	1:A:128:ASP:CB	0.43	2.44	19	1
1:A:57:ASN:HB3	1:A:137:ASN:ND2	0.43	2.28	14	2
1:A:21:GLN:CG	1:A:144:THR:HB	0.43	2.43	20	1
1:A:43:SER:CA	1:A:113:GLN:HB3	0.43	2.44	16	1
1:A:89:PRO:O	1:A:90:ARG:HB2	0.43	2.14	17	4
1:A:62:THR:O	1:A:66:MET:HG2	0.43	2.14	13	1
1:A:81:PHE:HB2	1:A:116:THR:HA	0.42	1.90	4	4
1:A:24:LEU:HD21	1:A:161:TYR:HE2	0.42	1.74	19	1
1:A:65:GLN:CB	1:A:119:PHE:CD2	0.42	3.02	15	1
1:A:76:THR:OG1	1:A:89:PRO:HG3	0.42	2.14	14	1
1:A:56:PHE:O	1:A:120:ASN:OD1	0.42	2.36	18	1
1:A:87:VAL:HG11	1:A:104:VAL:HG23	0.42	1.91	1	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:57:ASN:HD22	1:A:137:ASN:ND2	0.42	2.12	20	2
1:A:77:CYS:H	1:A:89:PRO:HG2	0.42	1.74	16	1
1:A:86:VAL:CG1	1:A:107:LEU:HB3	0.42	2.45	6	1
1:A:56:PHE:HD2	1:A:120:ASN:OD1	0.42	1.97	15	1
1:A:63:MET:O	1:A:67:GLU:N	0.42	2.52	13	1
1:A:25:ASN:OD1	1:A:25:ASN:N	0.42	2.52	12	1
1:A:22:ILE:HG23	1:A:38:LYS:HE3	0.42	1.90	7	1
1:A:70:LEU:HD22	1:A:91:ILE:N	0.42	2.30	11	1
1:A:78:ARG:HB3	1:A:115:ASP:OD2	0.42	2.14	2	1
1:A:86:VAL:HB	1:A:114:TYR:CZ	0.42	2.48	3	1
1:A:141:GLY:HA3	1:A:160:GLU:CG	0.42	2.44	5	1
1:A:28:CYS:HA	1:A:149:ASN:OD1	0.42	2.15	12	1
1:A:56:PHE:CD2	1:A:120:ASN:CB	0.42	3.02	13	2
1:A:141:GLY:HA3	1:A:160:GLU:HG2	0.42	1.92	3	1
1:A:85:HIS:CG	1:A:106:ILE:HD11	0.42	2.50	4	1
1:A:74:PHE:C	1:A:91:ILE:HD11	0.42	2.35	18	1
1:A:140:ASP:CB	1:A:142:PRO:HD2	0.42	2.43	20	1
1:A:135:LEU:N	1:A:135:LEU:HD13	0.42	2.30	17	1
1:A:34:PHE:CE2	1:A:56:PHE:CD1	0.42	3.08	17	1
1:A:61:PRO:HA	1:A:65:GLN:HG2	0.42	1.90	7	1
1:A:61:PRO:CG	1:A:117:TYR:HB2	0.42	2.43	19	1
1:A:107:LEU:HD13	1:A:114:TYR:HD2	0.42	1.74	15	1
1:A:78:ARG:C	1:A:88:ILE:HG21	0.42	2.35	13	1
1:A:65:GLN:HG3	1:A:119:PHE:CD2	0.42	2.49	7	1
1:A:29:ARG:HG2	1:A:34:PHE:N	0.42	2.29	11	1
1:A:44:ILE:CG2	1:A:45:SER:N	0.42	2.81	6	1
1:A:49:ALA:O	1:A:51:ASP:N	0.42	2.52	6	1
1:A:145:ILE:HG22	1:A:145:ILE:O	0.42	2.14	20	2
1:A:58:SER:HB3	1:A:120:ASN:N	0.42	2.30	14	1
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:HG12	0.42	2.14	18	1
1:A:81:PHE:N	1:A:116:THR:HA	0.42	2.29	10	1
1:A:30:PHE:N	1:A:30:PHE:CD1	0.42	2.88	20	1
1:A:23:ASP:O	1:A:38:LYS:HG2	0.42	2.15	5	1
1:A:23:ASP:O	1:A:38:LYS:HG3	0.42	2.15	17	1
1:A:34:PHE:HE2	1:A:132:VAL:HG11	0.42	1.71	8	1
1:A:79:TYR:CG	1:A:107:LEU:HD12	0.42	2.50	8	1
1:A:81:PHE:CD1	1:A:114:TYR:OH	0.42	2.66	12	1
1:A:90:ARG:CZ	1:A:98:ALA:HB3	0.42	2.44	12	1
1:A:56:PHE:HA	1:A:136:PRO:HD2	0.42	1.92	2	1
1:A:44:ILE:HG22	1:A:115:ASP:HA	0.42	1.91	6	1
1:A:62:THR:O	1:A:66:MET:N	0.42	2.50	20	3

*Continued on next page...*



*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:ILE:CB	1:A:35:HIS:O	0.42	2.64	20	3
1:A:59:THR:CB	1:A:65:GLN:HE22	0.42	2.27	5	1
1:A:70:LEU:HB3	1:A:91:ILE:CD1	0.42	2.44	17	1
1:A:120:ASN:OD1	1:A:122:SER:CB	0.42	2.67	18	1
1:A:133:THR:CB	1:A:155:TYR:HB3	0.42	2.43	10	1
1:A:31:ALA:H	1:A:127:GLU:N	0.42	2.13	2	1
1:A:31:ALA:HA	1:A:126:GLU:H	0.42	1.73	19	1
1:A:70:LEU:C	1:A:72:ILE:H	0.42	2.18	18	2
1:A:143:ILE:HD12	1:A:160:GLU:HG2	0.42	1.92	4	1
1:A:52:LEU:HD23	1:A:52:LEU:C	0.42	2.35	18	1
1:A:38:LYS:H	1:A:44:ILE:CG1	0.42	2.27	10	1
1:A:90:ARG:HG3	1:A:90:ARG:O	0.42	2.13	16	1
1:A:65:GLN:HE21	1:A:119:PHE:CB	0.42	2.26	13	1
1:A:133:THR:HB	1:A:155:TYR:CD2	0.42	2.50	7	1
1:A:70:LEU:C	1:A:72:ILE:N	0.42	2.72	18	2
1:A:24:LEU:CD2	1:A:52:LEU:HD21	0.42	2.44	10	1
1:A:143:ILE:HD11	1:A:162:ARG:NE	0.42	2.30	10	1
1:A:28:CYS:O	1:A:34:PHE:HB2	0.42	2.15	12	1
1:A:132:VAL:HG23	1:A:147:ILE:HG21	0.42	1.91	11	1
1:A:43:SER:HB3	1:A:115:ASP:CG	0.41	2.34	6	1
1:A:44:ILE:O	1:A:114:TYR:O	0.41	2.38	10	2
1:A:66:MET:O	1:A:70:LEU:HD12	0.41	2.15	1	1
1:A:50:ALA:O	1:A:54:LYS:CB	0.41	2.66	9	1
1:A:70:LEU:HD12	1:A:71:SER:N	0.41	2.30	13	1
1:A:139:PHE:CZ	1:A:161:TYR:HA	0.41	2.50	2	1
1:A:149:ASN:C	1:A:151:ASP:H	0.41	2.19	6	3
1:A:139:PHE:CD1	1:A:160:GLU:O	0.41	2.73	6	1
1:A:87:VAL:HG11	1:A:104:VAL:HG12	0.41	1.91	19	1
1:A:33:VAL:CG2	1:A:65:GLN:NE2	0.41	2.83	15	1
1:A:44:ILE:CG2	1:A:114:TYR:O	0.41	2.68	14	2
1:A:149:ASN:HA	1:A:149:ASN:HD22	0.41	1.53	20	1
1:A:35:HIS:NE2	1:A:37:GLU:CG	0.41	2.82	9	1
1:A:29:ARG:HH11	1:A:132:VAL:HG22	0.41	1.75	5	1
1:A:148:VAL:HG22	1:A:154:ARG:CB	0.41	2.44	16	1
1:A:79:TYR:CZ	1:A:107:LEU:HG	0.41	2.50	13	1
1:A:56:PHE:CE2	1:A:120:ASN:CB	0.41	3.03	4	1
1:A:62:THR:CG2	1:A:118:CYS:HA	0.41	2.46	20	1
1:A:125:PRO:O	1:A:126:GLU:HB2	0.41	2.13	20	1
1:A:24:LEU:HD13	1:A:146:THR:O	0.41	2.15	9	1
1:A:87:VAL:CG2	1:A:88:ILE:N	0.41	2.83	16	1
1:A:28:CYS:O	1:A:34:PHE:CB	0.41	2.68	12	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:ALA:HA	1:A:67:GLU:CG	0.41	2.46	11	1
1:A:134:ASP:C	1:A:135:LEU:HD22	0.41	2.36	4	1
1:A:24:LEU:CD1	1:A:145:ILE:CG2	0.41	2.96	18	1
1:A:90:ARG:HA	1:A:90:ARG:HE	0.41	1.76	9	1
1:A:119:PHE:C	1:A:119:PHE:CD1	0.41	2.94	5	1
1:A:26:ILE:HD12	1:A:34:PHE:CD1	0.41	2.50	11	1
1:A:22:ILE:HD12	1:A:161:TYR:HE1	0.41	1.76	15	1
1:A:69:ALA:C	1:A:72:ILE:HG13	0.41	2.35	15	1
1:A:22:ILE:HG21	1:A:38:LYS:NZ	0.41	2.30	1	1
1:A:47:THR:HG22	1:A:48:GLU:N	0.41	2.30	13	1
1:A:58:SER:HB2	1:A:118:CYS:HB2	0.41	1.92	11	1
1:A:34:PHE:CZ	1:A:52:LEU:CD2	0.41	3.03	15	1
1:A:44:ILE:C	1:A:113:GLN:HB3	0.41	2.36	4	1
1:A:80:GLY:N	1:A:87:VAL:O	0.41	2.53	18	1
1:A:37:GLU:CB	1:A:115:ASP:HB3	0.41	2.44	10	1
1:A:57:ASN:HB3	1:A:137:ASN:OD1	0.41	2.16	20	1
1:A:43:SER:HA	1:A:113:GLN:HG2	0.41	1.92	9	1
1:A:56:PHE:CE2	1:A:120:ASN:HB2	0.41	2.50	11	1
1:A:26:ILE:HD13	1:A:132:VAL:HG21	0.41	1.92	11	1
1:A:67:GLU:HA	1:A:70:LEU:HD12	0.41	1.93	11	1
1:A:42:TYR:CD1	1:A:114:TYR:HA	0.41	2.50	19	1
1:A:24:LEU:HD23	1:A:146:THR:O	0.41	2.15	15	1
1:A:143:ILE:CD1	1:A:160:GLU:HG2	0.41	2.46	4	1
1:A:58:SER:HA	1:A:120:ASN:HA	0.41	1.92	1	1
1:A:106:ILE:HG22	1:A:107:LEU:N	0.41	2.30	17	2
1:A:43:SER:HB2	1:A:114:TYR:CA	0.41	2.46	6	1
1:A:143:ILE:HG21	1:A:161:TYR:CE1	0.41	2.50	20	1
1:A:145:ILE:CD1	1:A:159:GLY:HA3	0.41	2.45	20	1
1:A:87:VAL:HG23	1:A:104:VAL:HG23	0.41	1.92	16	1
1:A:65:GLN:H	1:A:65:GLN:CD	0.41	2.19	7	1
1:A:24:LEU:CD2	1:A:52:LEU:HD22	0.41	2.46	2	1
1:A:52:LEU:O	1:A:55:ALA:CB	0.41	2.68	2	1
1:A:26:ILE:HD13	1:A:34:PHE:CE1	0.41	2.51	6	1
1:A:81:PHE:CA	1:A:114:TYR:OH	0.41	2.67	3	1
1:A:88:ILE:HD13	1:A:98:ALA:HB2	0.41	1.92	3	1
1:A:120:ASN:HD22	1:A:120:ASN:C	0.41	2.19	15	1
1:A:30:PHE:CD1	1:A:74:PHE:HD2	0.41	2.34	15	1
1:A:45:SER:HB3	1:A:113:GLN:CG	0.41	2.46	10	1
1:A:103:GLY:O	1:A:104:VAL:C	0.41	2.60	17	2
1:A:59:THR:O	1:A:60:LEU:C	0.41	2.59	1	1
1:A:25:ASN:CG	1:A:148:VAL:HB	0.41	2.36	20	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:LEU:CD2	1:A:90:ARG:H	0.41	2.28	16	1
1:A:30:PHE:CD2	1:A:73:GLY:O	0.41	2.74	16	1
1:A:60:LEU:HD23	1:A:61:PRO:HD2	0.41	1.93	16	1
1:A:132:VAL:HG12	1:A:147:ILE:HG21	0.41	1.93	7	1
1:A:70:LEU:C	1:A:91:ILE:HD11	0.41	2.37	2	1
1:A:120:ASN:ND2	1:A:120:ASN:C	0.41	2.74	15	1
1:A:50:ALA:O	1:A:53:CYS:HB2	0.41	2.16	20	1
1:A:133:THR:OG1	1:A:157:GLN:HB2	0.41	2.16	16	1
1:A:29:ARG:HA	1:A:34:PHE:HB2	0.41	1.92	12	1
1:A:131:SER:C	1:A:133:THR:N	0.41	2.75	11	1
1:A:147:ILE:HG13	1:A:155:TYR:HD2	0.41	1.76	11	1
1:A:36:VAL:CG2	1:A:52:LEU:HD21	0.40	2.47	2	2
1:A:34:PHE:CZ	1:A:52:LEU:HD11	0.40	2.50	6	1
1:A:86:VAL:HG23	1:A:114:TYR:CE2	0.40	2.51	3	1
1:A:29:ARG:HH11	1:A:29:ARG:HB3	0.40	1.76	15	1
1:A:147:ILE:CD1	1:A:147:ILE:N	0.40	2.78	4	1
1:A:69:ALA:HB1	1:A:74:PHE:CD2	0.40	2.52	18	1
1:A:87:VAL:HG22	1:A:104:VAL:C	0.40	2.36	20	1
1:A:36:VAL:CG2	1:A:52:LEU:HD11	0.40	2.38	17	1
1:A:46:ARG:O	1:A:50:ALA:CB	0.40	2.69	17	1
1:A:58:SER:HB2	1:A:120:ASN:CA	0.40	2.45	13	2
1:A:61:PRO:CG	1:A:65:GLN:HE22	0.40	2.28	13	1
1:A:86:VAL:HG11	1:A:107:LEU:CD2	0.40	2.46	7	1
1:A:35:HIS:HB2	1:A:117:TYR:CE1	0.40	2.51	4	1
1:A:69:ALA:O	1:A:74:PHE:CB	0.40	2.69	12	2
1:A:37:GLU:O	1:A:38:LYS:CB	0.40	2.69	9	1
1:A:90:ARG:HD3	1:A:104:VAL:H	0.40	1.76	16	1
1:A:61:PRO:HG3	1:A:81:PHE:O	0.40	2.16	8	1
1:A:86:VAL:HG22	1:A:86:VAL:O	0.40	2.17	3	1
1:A:67:GLU:O	1:A:70:LEU:HB2	0.40	2.17	10	1
1:A:24:LEU:HD21	1:A:145:ILE:CG1	0.40	2.44	5	1
1:A:135:LEU:HD11	1:A:147:ILE:HD12	0.40	1.91	7	1
1:A:53:CYS:O	1:A:58:SER:CB	0.40	2.69	2	1
1:A:36:VAL:HG11	1:A:53:CYS:CB	0.40	2.47	3	1
1:A:78:ARG:O	1:A:79:TYR:C	0.40	2.59	3	1
1:A:145:ILE:HG22	1:A:147:ILE:CD1	0.40	2.46	4	1
1:A:145:ILE:HD12	1:A:161:TYR:CG	0.40	2.51	17	1
1:A:26:ILE:CG2	1:A:34:PHE:CZ	0.40	3.02	17	1
1:A:80:GLY:C	1:A:114:TYR:CE2	0.40	2.94	17	1
1:A:88:ILE:O	1:A:89:PRO:C	0.40	2.60	16	1
1:A:58:SER:HB2	1:A:120:ASN:CB	0.40	2.44	8	1

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:LEU:N	1:A:135:LEU:CD2	0.40	2.76	7	1
1:A:70:LEU:HB3	1:A:91:ILE:HD11	0.40	1.93	2	1
1:A:72:ILE:C	1:A:72:ILE:HD12	0.40	2.37	2	1
1:A:25:ASN:N	1:A:148:VAL:HG23	0.40	2.31	4	1
1:A:74:PHE:CE2	1:A:117:TYR:HE2	0.40	2.35	10	1
1:A:32:GLY:HA2	1:A:123:ALA:O	0.40	2.17	9	1
1:A:90:ARG:CD	1:A:103:GLY:HA2	0.40	2.43	16	1
1:A:88:ILE:O	1:A:88:ILE:HG22	0.40	2.15	8	1
1:A:26:ILE:HD13	1:A:132:VAL:HG11	0.40	1.94	12	1
1:A:63:MET:O	1:A:66:MET:HE2	0.40	2.16	7	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	128/159 (81%)	82±4 (64±3%)	30±4 (23±3%)	16±3 (12±2%)	1	7
All	All	2560/3180 (81%)	1644 (64%)	601 (23%)	315 (12%)	1	7

All 57 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	28	CYS	20
1	A	133	THR	19
1	A	57	ASN	16
1	A	90	ARG	15
1	A	84	GLY	14
1	A	126	GLU	13
1	A	131	SER	12
1	A	161	TYR	12
1	A	91	ILE	11
1	A	132	VAL	10
1	A	82	ILE	10
1	A	134	ASP	10

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	138	ALA	9
1	A	98	ALA	9
1	A	89	PRO	8
1	A	114	TYR	8
1	A	49	ALA	7
1	A	113	GLN	6
1	A	62	THR	5
1	A	42	TYR	5
1	A	127	GLU	5
1	A	61	PRO	5
1	A	130	THR	5
1	A	43	SER	4
1	A	136	PRO	4
1	A	135	LEU	4
1	A	102	THR	4
1	A	83	GLU	4
1	A	100	ASN	4
1	A	103	GLY	4
1	A	128	ASP	3
1	A	48	GLU	3
1	A	31	ALA	3
1	A	144	THR	3
1	A	38	LYS	3
1	A	99	ALA	3
1	A	44	ILE	3
1	A	124	PRO	2
1	A	104	VAL	2
1	A	143	ILE	2
1	A	47	THR	2
1	A	150	ARG	2
1	A	30	PHE	2
1	A	86	VAL	2
1	A	122	SER	2
1	A	101	ASN	2
1	A	85	HIS	2
1	A	79	TYR	2
1	A	125	PRO	2
1	A	50	ALA	1
1	A	107	LEU	1
1	A	51	ASP	1
1	A	75	GLU	1
1	A	63	MET	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	78	ARG	1
1	A	45	SER	1
1	A	71	SER	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	109/138 (79%)	58±5 (53±4%)	51±5 (47±4%)	<b>0</b> <b>2</b>
All	All	2180/2760 (79%)	1159 (53%)	1021 (47%)	<b>0</b> <b>2</b>

All 98 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	36	VAL	20
1	A	34	PHE	20
1	A	161	TYR	20
1	A	81	PHE	20
1	A	139	PHE	20
1	A	155	TYR	19
1	A	147	ILE	19
1	A	107	LEU	18
1	A	114	TYR	17
1	A	115	ASP	17
1	A	75	GLU	17
1	A	21	GLN	17
1	A	29	ARG	17
1	A	153	THR	16
1	A	26	ILE	16
1	A	25	ASN	16
1	A	106	ILE	16
1	A	77	CYS	16
1	A	85	HIS	15
1	A	35	HIS	15
1	A	66	MET	15
1	A	68	LYS	15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	51	ASP	14
1	A	58	SER	14
1	A	160	GLU	14
1	A	151	ASP	13
1	A	135	LEU	13
1	A	62	THR	13
1	A	157	GLN	13
1	A	47	THR	13
1	A	44	ILE	13
1	A	126	GLU	13
1	A	45	SER	13
1	A	52	LEU	12
1	A	127	GLU	12
1	A	137	ASN	12
1	A	70	LEU	12
1	A	118	CYS	12
1	A	83	GLU	12
1	A	154	ARG	12
1	A	60	LEU	12
1	A	38	LYS	12
1	A	128	ASP	11
1	A	23	ASP	11
1	A	27	THR	11
1	A	149	ASN	11
1	A	63	MET	11
1	A	33	VAL	11
1	A	88	ILE	11
1	A	22	ILE	11
1	A	158	LYS	11
1	A	132	VAL	10
1	A	162	ARG	10
1	A	140	ASP	10
1	A	53	CYS	10
1	A	129	CYS	10
1	A	90	ARG	10
1	A	54	LYS	10
1	A	65	GLN	9
1	A	134	ASP	9
1	A	120	ASN	9
1	A	24	LEU	8
1	A	57	ASN	8
1	A	150	ARG	8

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	116	THR	8
1	A	113	GLN	8
1	A	102	THR	8
1	A	86	VAL	8
1	A	82	ILE	8
1	A	78	ARG	8
1	A	71	SER	7
1	A	133	THR	7
1	A	145	ILE	6
1	A	104	VAL	6
1	A	43	SER	6
1	A	74	PHE	6
1	A	72	ILE	5
1	A	37	GLU	5
1	A	42	TYR	5
1	A	48	GLU	5
1	A	122	SER	5
1	A	101	ASN	5
1	A	130	THR	5
1	A	46	ARG	4
1	A	59	THR	4
1	A	156	VAL	4
1	A	30	PHE	4
1	A	67	GLU	4
1	A	100	ASN	3
1	A	131	SER	3
1	A	76	THR	3
1	A	28	CYS	3
1	A	146	THR	3
1	A	91	ILE	3
1	A	56	PHE	2
1	A	144	THR	2
1	A	148	VAL	2
1	A	119	PHE	1

### 6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

## 6.4 Non-standard residues in protein, DNA, RNA chains ⓘ

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](#)

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

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 66% for the well-defined parts and 66% for the entire structure.

### 7.1 Chemical shift list 1

File name: BMRB entry 6093

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

#### 7.1.1 Bookkeeping

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	1432
Number of shifts mapped to atoms	1432
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	2

#### 7.1.2 Chemical shift referencing

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	158	$-0.24 \pm 0.15$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	147	$0.07 \pm 0.19$	None needed ( $< 0.5$ ppm)
$^{13}\text{C}'$	0	—	—
$^{15}\text{N}$	148	$0.07 \pm 0.35$	None needed ( $< 0.5$ ppm)

#### 7.1.3 Completeness of resonance assignments

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 66%, i.e. 1026 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1543. 14 out of 14 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	497/633 (79%)	247/252 (98%)	128/258 (50%)	122/123 (99%)
Sidechain	519/775 (67%)	290/452 (64%)	218/287 (76%)	11/36 (31%)

*Continued on next page...*

Continued from previous page...

	<b>Total</b>	<b><sup>1</sup>H</b>	<b><sup>13</sup>C</b>	<b><sup>15</sup>N</b>
Aromatic	10/135 (7%)	10/71 (14%)	0/60 (0%)	0/4 (0%)
Overall	1026/1543 (66%)	547/775 (71%)	346/605 (57%)	133/163 (82%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 66%, i.e. 1245 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1874. 15 out of 15 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	<b>Total</b>	<b><sup>1</sup>H</b>	<b><sup>13</sup>C</b>	<b><sup>15</sup>N</b>
Backbone	605/775 (78%)	299/308 (97%)	158/318 (50%)	148/149 (99%)
Sidechain	629/948 (66%)	352/554 (64%)	261/350 (75%)	16/44 (36%)
Aromatic	11/151 (7%)	11/79 (14%)	0/66 (0%)	0/6 (0%)
Overall	1245/1874 (66%)	662/941 (70%)	419/734 (57%)	164/199 (82%)

#### 7.1.4 Statistically unusual chemical shifts ⓘ

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.

Mol	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	127	GLU	HG2	0.98	3.33 – 1.23	-6.2
1	A	118	CYS	HB2	0.61	5.20 – 0.70	-5.2

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

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition.

Random coil index (RCI) for chain A:

