



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 5, 2026 – 09:48 PM UTC

PDB ID : 1D1D / pdb_00001d1d
Title : NMR SOLUTION STRUCTURE OF THE CAPSID PROTEIN FROM ROUS SARCOMA VIRUS
Authors : Campos-Olivas, R.; Newman, J.L.; Summers, M.F.
Deposited on : 1999-09-15

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

We welcome your comments at validation@mail.wwpdb.org

A user guide is available at

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

with specific help available everywhere you see the ⓘ symbol.

The types of validation reports are described at

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

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

MolProbity	:	4-5-2 with Phenix2.0
Percentile statistics	:	20250101.v01 (using entries in the PDB archive January 1st 2025)
wwPDB-RCI	:	v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV	:	Wang et al. (2010)
wwPDB-ShiftChecker	:	v1.2
Ideal geometry (proteins)	:	Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA)	:	Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP)	:	2.49

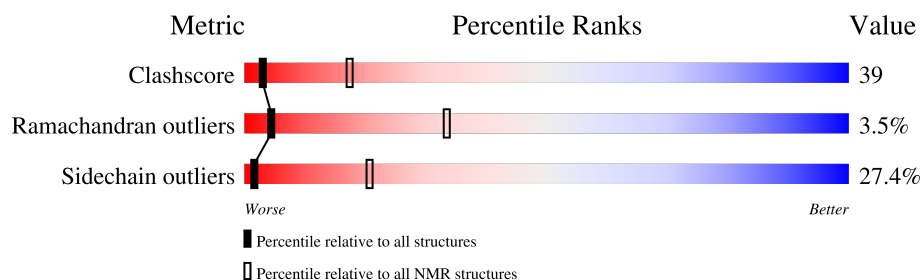
1 Overall quality at a glance

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	229148	14424
Ramachandran outliers	224038	12848
Sidechain outliers	223484	12823

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	262	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 8 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 7 as representative.

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:15-A:93, A:100-A:145 (125)	0.83	8
2	A:152-A:226 (75)	0.48	19

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 1 single-model cluster was found.

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

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 3395 atoms, of which 1721 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called PROTEIN (CAPSID PROTEIN).

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	220	Total	C	H	N	O	S	0
			3395	1058	1721	303	307	6	

There are 21 discrepancies between the modelled and reference sequences:

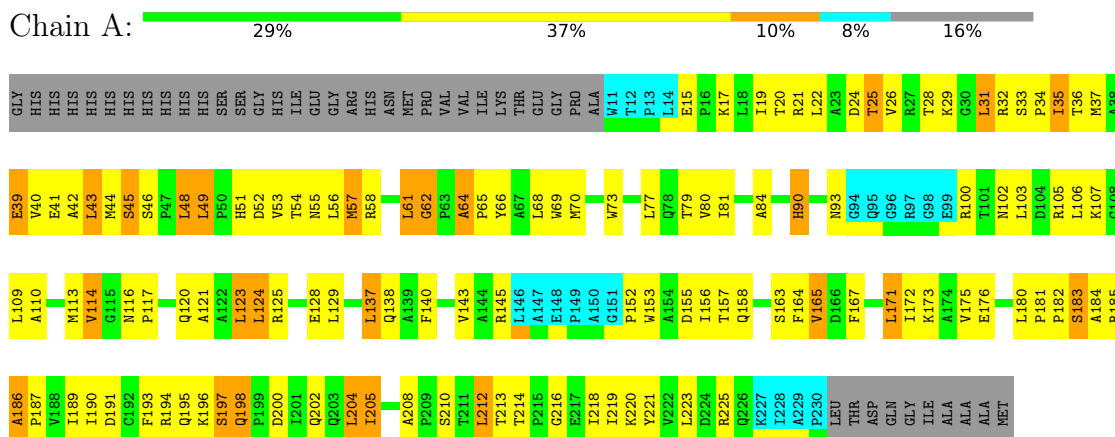
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	-22	GLY	-	expression tag	UNP O92954
A	-21	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-20	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-19	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-18	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-17	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-16	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-15	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-14	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-13	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-12	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-11	SER	-	expression tag	UNP O92954
A	-10	SER	-	expression tag	UNP O92954
A	-9	GLY	-	expression tag	UNP O92954
A	-8	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-7	ILE	-	expression tag	UNP O92954
A	-6	GLU	-	expression tag	UNP O92954
A	-5	GLY	-	expression tag	UNP O92954
A	-4	ARG	-	expression tag	UNP O92954
A	-3	HIS	-	expression tag	UNP O92954
A	-2	ASN	-	expression tag	UNP O92954

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

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

• Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)

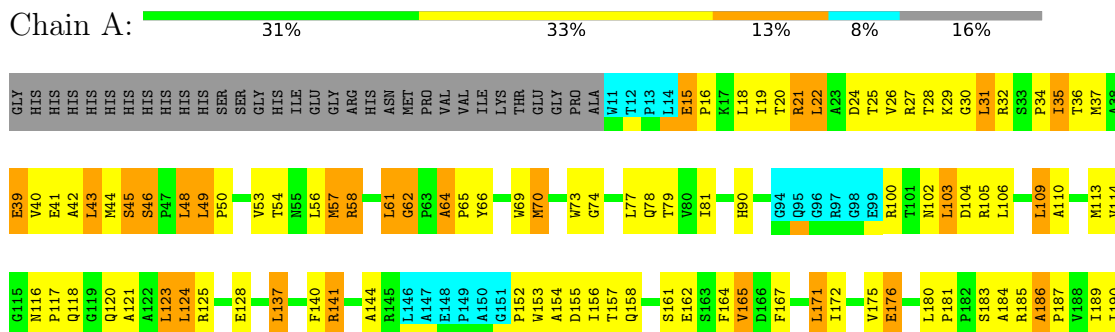


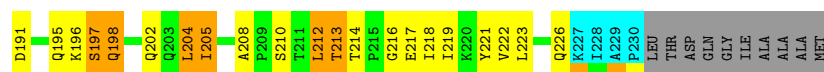
4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

• Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)

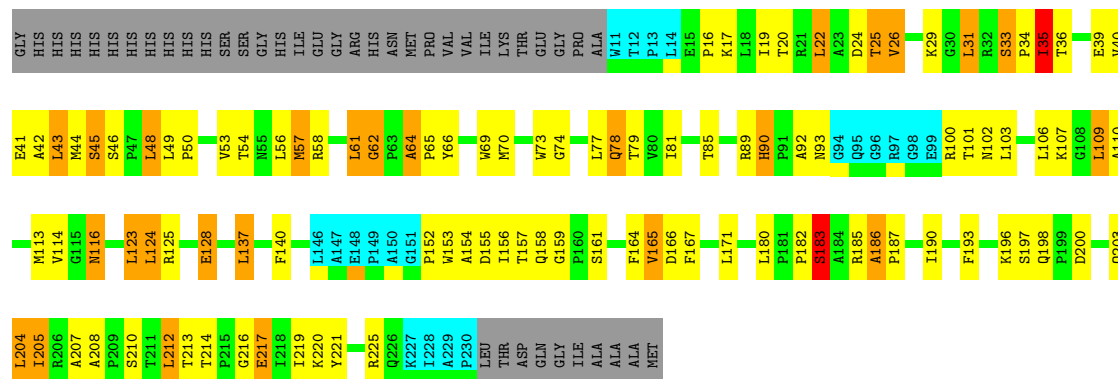




4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)

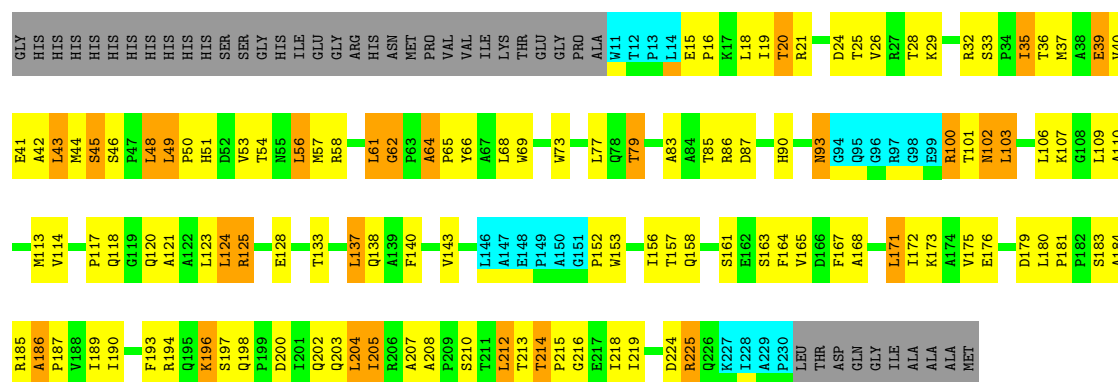
Chain A: 36% 30% 10% 8% 16%



4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)

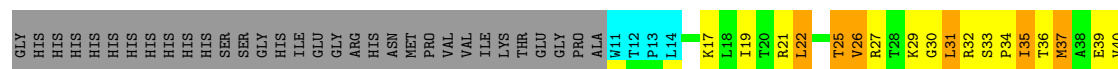
Chain A: 31% 35% 10% 8% 16%

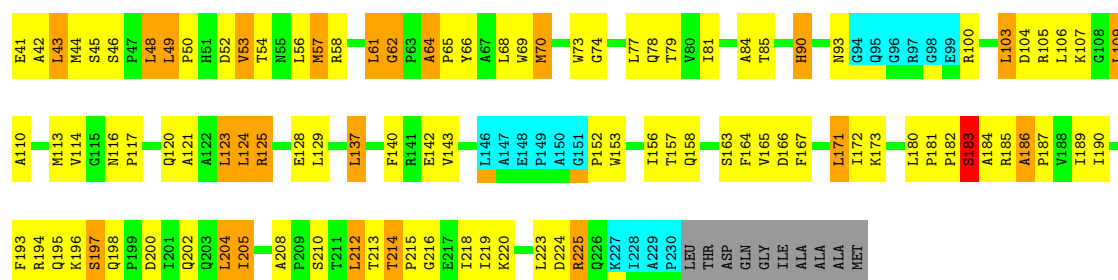


4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)

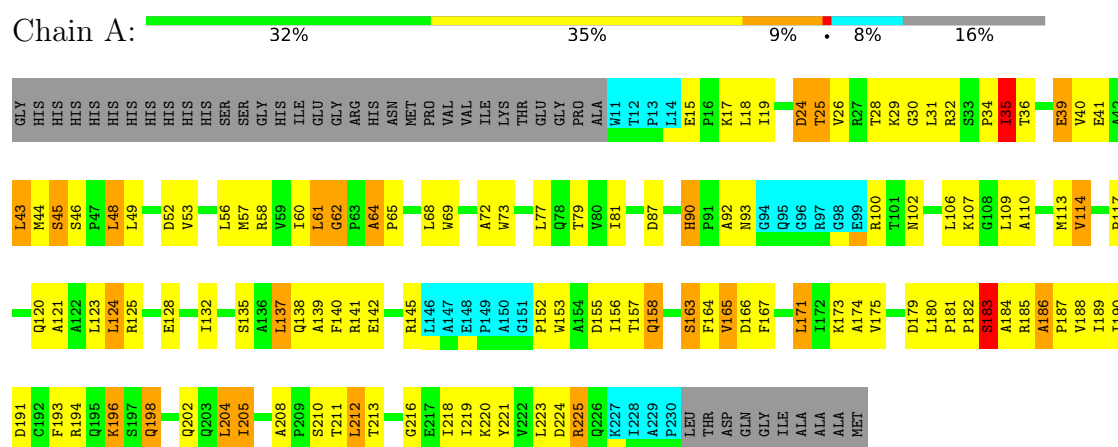
Chain A: 31% 34% 11% 8% 16%





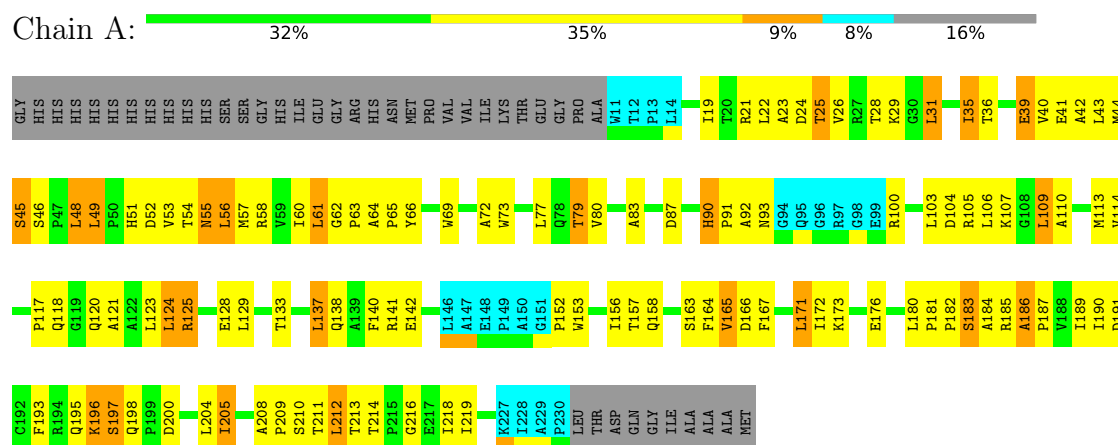
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)



4.2.6 Score per residue for model 6

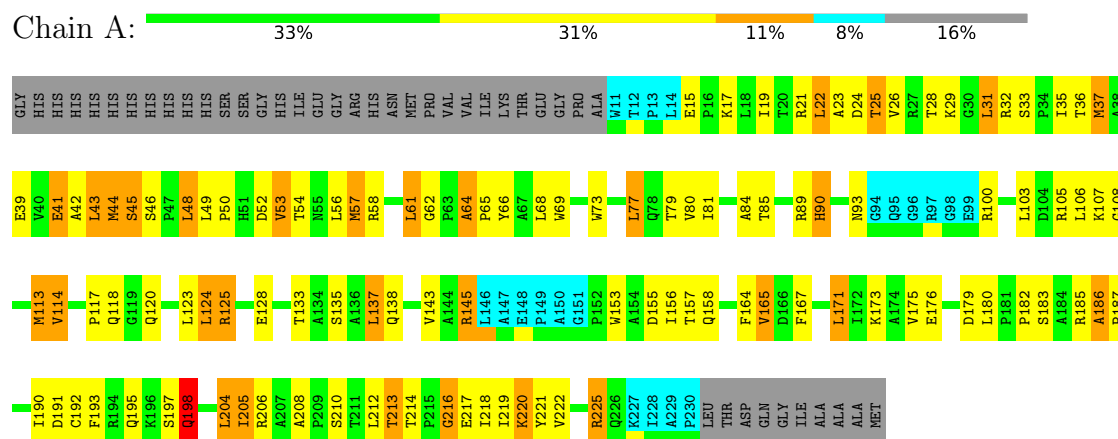
- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)





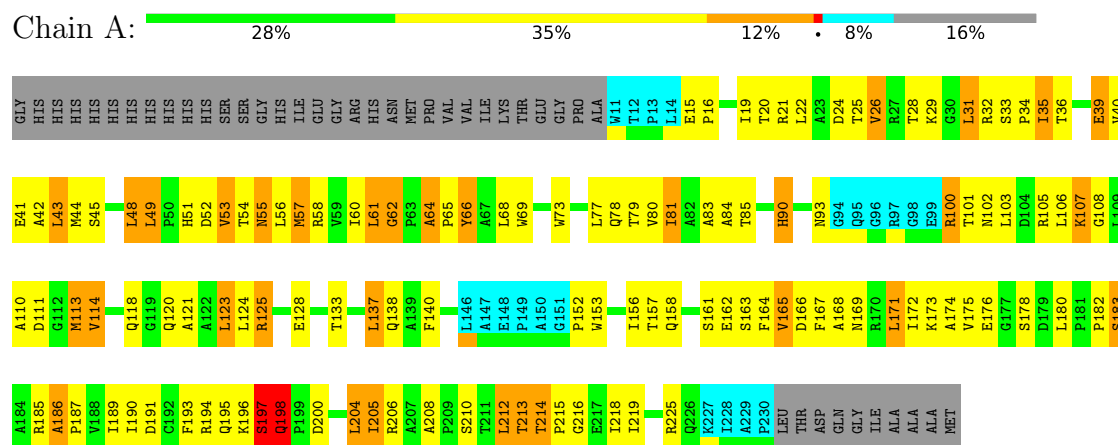
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)



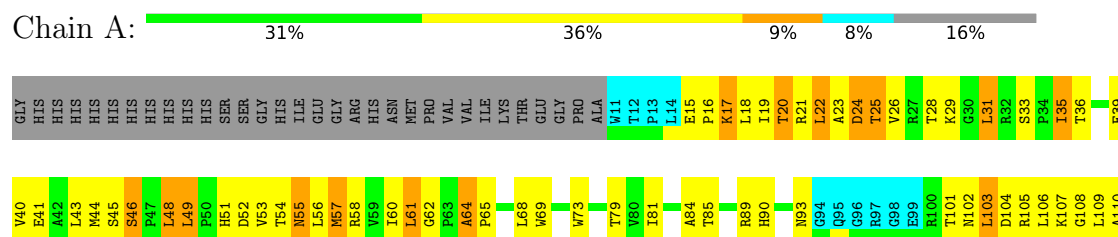
4.2.16 Score per residue for model 16

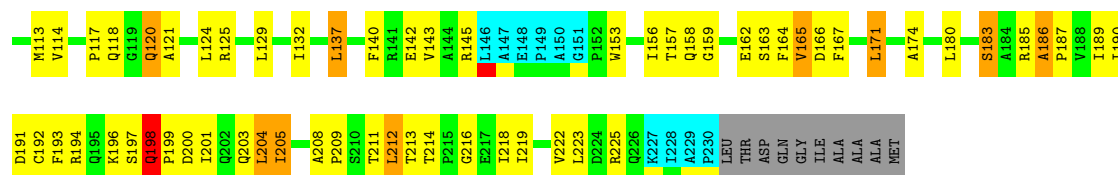
- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)



4.2.17 Score per residue for model 17

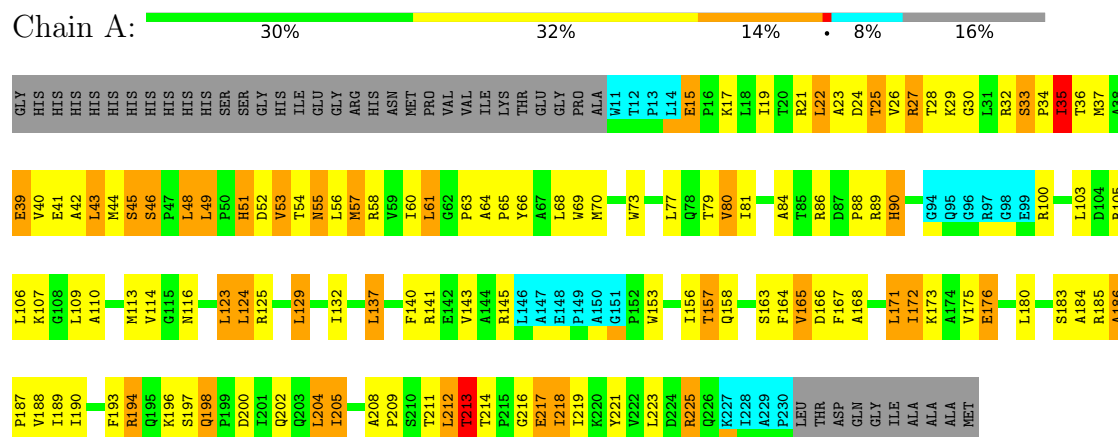
- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)





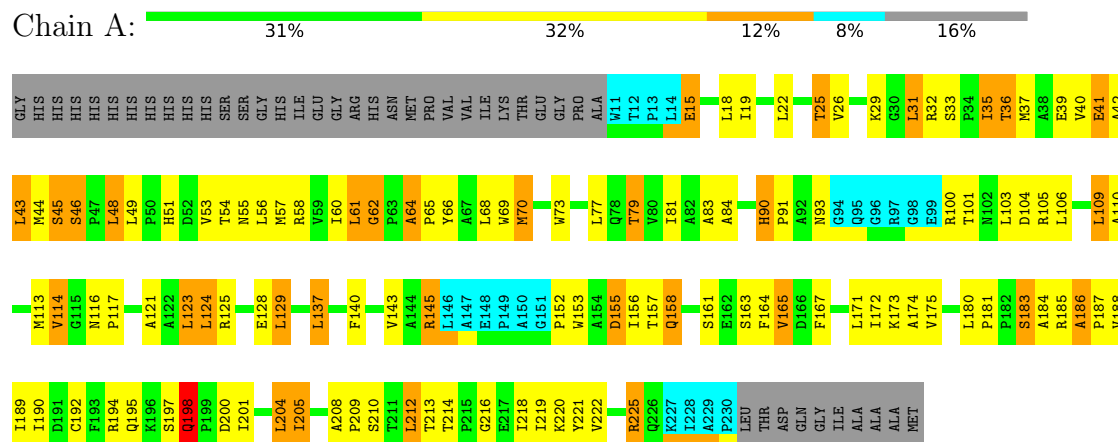
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)



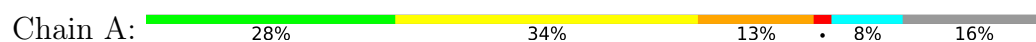
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)



4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: PROTEIN (CAPSID PROTEIN)



GLY		A42																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																														
-----	--	-----	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *TORSION ANGLE DYNAMICS SIMULATED ANNEALING*.

Of the 20 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *target function*.

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

Software name	Classification	Version
DYANA	refinement	1.5
XwinNMR	structure solution	2.5
NMRPipe	structure solution	1999
NMRView	structure solution	3.0
TALOS	structure solution	1999.019.15.47

No chemical shift data was provided.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	0.67±0.00	0±0/1562 (0.0± 0.0%)	1.18±0.01	1±0/2132 (0.0± 0.0%)
All	All	0.67	0/31240 (0.0%)	1.18	21/42640 (0.0%)

There are no bond-length outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	64	ALA	O-C-N	6.20	124.55	120.27	11	18
1	A	116	ASN	O-C-N	5.43	124.53	121.27	18	2
1	A	186	ALA	O-C-N	5.19	124.48	120.38	9	1

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts [i](#)

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	1530	1577	1575	121±10
All	All	30600	31540	31500	2415

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 39.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:43:LEU:CD1	1:A:56:LEU:HD21	0.95	1.90	11	16
1:A:44:MET:HE1	1:A:57:MET:HE1	0.95	1.38	16	4
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:HE2	0.93	1.37	3	1
1:A:57:MET:O	1:A:61:LEU:HD12	0.92	1.65	3	5
1:A:66:TYR:OH	1:A:70:MET:HE1	0.91	1.65	4	2
1:A:113:MET:SD	1:A:124:LEU:HD21	0.91	2.05	15	6
1:A:44:MET:SD	1:A:48:LEU:HD21	0.90	2.05	13	1
1:A:81:ILE:HD13	1:A:103:LEU:HD12	0.90	1.41	13	3
1:A:108:GLY:O	1:A:114:VAL:HG13	0.89	1.68	16	4
1:A:123:LEU:HD23	1:A:123:LEU:O	0.88	1.68	20	6
1:A:165:VAL:HG23	1:A:219:ILE:HG21	0.88	1.42	13	13
1:A:222:VAL:HG12	1:A:226:GLN:OE1	0.87	1.69	13	1
1:A:167:PHE:CE2	1:A:171:LEU:HD12	0.87	2.05	8	12
1:A:190:ILE:HD11	1:A:214:THR:C	0.87	1.95	13	16
1:A:165:VAL:CG2	1:A:223:LEU:HD11	0.86	2.00	18	11
1:A:26:VAL:HG13	1:A:36:THR:OG1	0.86	1.71	10	5
1:A:105:ARG:O	1:A:113:MET:HE1	0.86	1.71	15	2
1:A:113:MET:HE1	1:A:124:LEU:HD21	0.86	1.47	3	2
1:A:24:ASP:O	1:A:28:THR:HG23	0.86	1.69	1	13
1:A:113:MET:SD	1:A:123:LEU:HD13	0.85	2.11	11	2
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:SD	0.84	2.13	8	12
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:HD23	0.84	1.98	14	5
1:A:120:GLN:OE1	1:A:123:LEU:HD22	0.83	1.73	14	1
1:A:211:THR:HG23	1:A:212:LEU:HD23	0.83	1.51	20	2
1:A:43:LEU:HD13	1:A:56:LEU:HD11	0.82	1.49	9	4
1:A:44:MET:HE3	1:A:57:MET:HE1	0.82	1.51	15	1
1:A:211:THR:HG23	1:A:212:LEU:CD2	0.82	2.05	20	2
1:A:49:LEU:O	1:A:53:VAL:HG23	0.82	1.73	17	15
1:A:165:VAL:HG21	1:A:223:LEU:HD11	0.82	1.51	18	7
1:A:156:ILE:HG22	1:A:167:PHE:CE1	0.81	2.09	14	18
1:A:36:THR:HG21	1:A:140:PHE:CE1	0.81	2.10	10	4
1:A:19:ILE:CD1	1:A:56:LEU:HD12	0.81	2.04	9	1
1:A:44:MET:HE1	1:A:57:MET:HE3	0.81	1.53	20	5
1:A:64:ALA:HB3	1:A:65:PRO:HD3	0.81	1.51	12	20
1:A:44:MET:CE	1:A:57:MET:HE1	0.80	2.06	15	6
1:A:212:LEU:O	1:A:213:THR:HG23	0.80	1.75	18	18
1:A:204:LEU:HD21	1:A:225:ARG:HG3	0.80	1.54	13	2
1:A:43:LEU:HD11	1:A:56:LEU:HD21	0.80	1.53	10	17
1:A:157:THR:HG21	1:A:196:LYS:HE2	0.80	1.54	5	1
1:A:26:VAL:CG1	1:A:36:THR:HG23	0.79	2.07	12	13
1:A:69:TRP:CH2	1:A:73:TRP:CE3	0.79	2.71	11	16
1:A:165:VAL:HG22	1:A:219:ILE:CG2	0.79	2.08	10	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:167:PHE:CZ	1:A:171:LEU:HD12	0.79	2.12	19	9
1:A:49:LEU:HD21	1:A:121:ALA:HB2	0.78	1.55	12	11
1:A:186:ALA:HB3	1:A:187:PRO:HD3	0.78	1.55	9	20
1:A:110:ALA:CB	1:A:113:MET:HE3	0.78	2.09	9	4
1:A:37:MET:HE1	1:A:140:PHE:CD1	0.78	2.14	9	3
1:A:81:ILE:HG13	1:A:101:THR:HG23	0.78	1.54	19	7
1:A:69:TRP:CZ3	1:A:73:TRP:CE3	0.77	2.72	11	14
1:A:165:VAL:HG23	1:A:219:ILE:CG2	0.77	2.09	19	13
1:A:153:TRP:CH2	1:A:180:LEU:HD11	0.77	2.15	2	19
1:A:164:PHE:CE2	1:A:219:ILE:HG23	0.76	2.15	6	17
1:A:214:THR:HG23	1:A:215:PRO:HD2	0.76	1.57	13	2
1:A:113:MET:SD	1:A:123:LEU:HD22	0.76	2.21	5	1
1:A:44:MET:HG2	1:A:133:THR:HG23	0.76	1.58	20	1
1:A:48:LEU:HD13	1:A:53:VAL:CG2	0.76	2.11	15	10
1:A:66:TYR:CZ	1:A:70:MET:HE1	0.76	2.15	4	5
1:A:123:LEU:HD23	1:A:124:LEU:N	0.75	1.96	14	1
1:A:175:VAL:HG12	1:A:185:ARG:HG3	0.75	1.57	18	1
1:A:69:TRP:CH2	1:A:73:TRP:CD2	0.75	2.75	17	16
1:A:26:VAL:HG13	1:A:36:THR:HG23	0.75	1.57	3	12
1:A:113:MET:CE	1:A:124:LEU:HD21	0.75	2.12	16	9
1:A:44:MET:HE1	1:A:57:MET:CE	0.74	2.11	16	4
1:A:61:LEU:HD23	1:A:140:PHE:CE1	0.73	2.18	6	1
1:A:153:TRP:CZ3	1:A:180:LEU:HD11	0.73	2.17	2	14
1:A:172:ILE:CD1	1:A:189:ILE:HG21	0.73	2.13	18	2
1:A:22:LEU:HD21	1:A:39:GLU:OE1	0.73	1.81	4	1
1:A:156:ILE:HG22	1:A:167:PHE:CZ	0.72	2.19	4	11
1:A:68:LEU:HB3	1:A:143:VAL:HG22	0.72	1.59	20	12
1:A:204:LEU:HD21	1:A:225:ARG:CB	0.72	2.14	5	13
1:A:48:LEU:HD13	1:A:53:VAL:HG23	0.72	1.60	15	15
1:A:77:LEU:CD2	1:A:106:LEU:HD13	0.72	2.15	6	18
1:A:92:ALA:HB1	1:A:101:THR:CG2	0.71	2.15	11	1
1:A:175:VAL:HG13	1:A:180:LEU:HD12	0.71	1.62	3	10
1:A:109:LEU:HA	1:A:114:VAL:HG22	0.71	1.63	1	10
1:A:19:ILE:HG21	1:A:56:LEU:HD12	0.71	1.63	11	3
1:A:113:MET:CE	1:A:124:LEU:HD11	0.70	2.16	2	1
1:A:204:LEU:HD11	1:A:225:ARG:HB3	0.70	1.63	15	10
1:A:189:ILE:CG2	1:A:193:PHE:CZ	0.70	2.75	16	2
1:A:204:LEU:CD2	1:A:221:TYR:CE2	0.70	2.74	15	3
1:A:204:LEU:HD23	1:A:221:TYR:CE2	0.70	2.22	15	2
1:A:157:THR:HG22	1:A:196:LYS:HD2	0.69	1.63	10	1
1:A:29:LYS:CB	1:A:35:ILE:HG21	0.69	2.17	10	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:THR:O	1:A:40:VAL:HG23	0.69	1.87	4	16
1:A:44:MET:SD	1:A:133:THR:HG23	0.69	2.27	15	3
1:A:110:ALA:CB	1:A:113:MET:HE2	0.69	2.15	3	1
1:A:204:LEU:HD21	1:A:225:ARG:CG	0.69	2.18	16	7
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:HE3	0.69	1.64	9	2
1:A:19:ILE:HD13	1:A:56:LEU:CD1	0.69	2.17	11	3
1:A:26:VAL:HG12	1:A:31:LEU:HD22	0.68	1.65	1	1
1:A:190:ILE:HD11	1:A:214:THR:CA	0.68	2.19	16	7
1:A:15:GLU:CD	1:A:18:LEU:HD12	0.67	2.15	1	3
1:A:204:LEU:HD23	1:A:221:TYR:CZ	0.67	2.25	10	7
1:A:204:LEU:HD22	1:A:221:TYR:CE2	0.66	2.25	12	2
1:A:157:THR:C	1:A:167:PHE:CE2	0.66	2.74	18	2
1:A:165:VAL:HG22	1:A:219:ILE:HG21	0.66	1.65	4	5
1:A:157:THR:C	1:A:167:PHE:CE1	0.66	2.74	16	17
1:A:158:GLN:N	1:A:167:PHE:CZ	0.66	2.64	7	15
1:A:157:THR:C	1:A:167:PHE:CZ	0.66	2.74	10	12
1:A:37:MET:SD	1:A:137:LEU:HD23	0.66	2.30	15	3
1:A:190:ILE:HD11	1:A:214:THR:O	0.66	1.90	10	6
1:A:36:THR:CG2	1:A:140:PHE:CZ	0.66	2.79	10	5
1:A:189:ILE:HG22	1:A:193:PHE:CZ	0.66	2.26	20	6
1:A:66:TYR:OH	1:A:70:MET:HE3	0.66	1.91	10	1
1:A:54:THR:HG22	1:A:70:MET:HE1	0.65	1.68	9	1
1:A:190:ILE:HD11	1:A:214:THR:N	0.65	2.07	16	9
1:A:184:ALA:O	1:A:188:VAL:HG23	0.65	1.90	9	3
1:A:153:TRP:HA	1:A:156:ILE:HD12	0.65	1.69	19	8
1:A:113:MET:HE3	1:A:124:LEU:HD11	0.65	1.67	2	1
1:A:15:GLU:CG	1:A:18:LEU:HD12	0.65	2.21	1	2
1:A:153:TRP:CZ3	1:A:180:LEU:CD1	0.65	2.80	18	10
1:A:77:LEU:HD22	1:A:106:LEU:HD13	0.65	1.69	14	6
1:A:37:MET:HE3	1:A:141:ARG:HG3	0.65	1.67	1	2
1:A:26:VAL:HG11	1:A:36:THR:HG23	0.64	1.69	12	5
1:A:22:LEU:HD23	1:A:39:GLU:CD	0.64	2.17	15	3
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:CE	0.64	2.18	3	1
1:A:57:MET:SD	1:A:61:LEU:HD11	0.64	2.32	3	3
1:A:31:LEU:HD21	1:A:140:PHE:CZ	0.64	2.27	4	2
1:A:61:LEU:HD11	1:A:65:PRO:HB2	0.64	1.69	4	1
1:A:209:PRO:HD2	1:A:212:LEU:HD11	0.64	1.70	12	5
1:A:120:GLN:HG2	1:A:124:LEU:HD21	0.63	1.69	7	1
1:A:61:LEU:HD22	1:A:140:PHE:CE1	0.63	2.29	19	3
1:A:110:ALA:HB1	1:A:113:MET:HE3	0.63	1.70	10	1
1:A:81:ILE:HG13	1:A:103:LEU:HD13	0.63	1.68	4	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:43:LEU:HD12	1:A:56:LEU:HD21	0.63	1.70	11	2
1:A:26:VAL:HG12	1:A:31:LEU:HD12	0.63	1.70	10	2
1:A:15:GLU:HG3	1:A:18:LEU:HD12	0.63	1.70	1	1
1:A:185:ARG:O	1:A:189:ILE:HD12	0.62	1.93	9	1
1:A:49:LEU:HD11	1:A:121:ALA:HB2	0.62	1.70	17	1
1:A:113:MET:HE3	1:A:124:LEU:CD2	0.62	2.24	7	3
1:A:37:MET:HE2	1:A:141:ARG:HG3	0.62	1.70	10	1
1:A:81:ILE:CG1	1:A:103:LEU:HD13	0.62	2.25	4	1
1:A:153:TRP:CH2	1:A:180:LEU:HD21	0.62	2.30	5	13
1:A:31:LEU:HD13	1:A:140:PHE:CE1	0.62	2.30	2	1
1:A:31:LEU:HD13	1:A:31:LEU:O	0.62	1.94	8	2
1:A:69:TRP:HZ3	1:A:70:MET:HE2	0.62	1.55	2	1
1:A:186:ALA:HB1	1:A:214:THR:OG1	0.61	1.95	16	1
1:A:26:VAL:HG12	1:A:31:LEU:CD2	0.61	2.25	17	1
1:A:184:ALA:O	1:A:188:VAL:CG2	0.61	2.47	9	3
1:A:129:LEU:HA	1:A:132:ILE:HD12	0.61	1.73	18	4
1:A:197:SER:O	1:A:198:GLN:O	0.61	2.19	8	9
1:A:31:LEU:HD23	1:A:31:LEU:N	0.60	2.10	15	2
1:A:113:MET:CE	1:A:123:LEU:HD13	0.60	2.26	1	1
1:A:156:ILE:CD1	1:A:174:ALA:CB	0.60	2.78	9	9
1:A:49:LEU:HD13	1:A:120:GLN:CD	0.60	2.20	20	1
1:A:208:ALA:HB2	1:A:221:TYR:CE2	0.60	2.30	15	1
1:A:54:THR:HB	1:A:70:MET:HE1	0.60	1.73	13	1
1:A:19:ILE:HD13	1:A:56:LEU:HD12	0.60	1.71	9	4
1:A:92:ALA:HB1	1:A:101:THR:HG23	0.60	1.74	11	1
1:A:113:MET:HE2	1:A:123:LEU:HB3	0.60	1.72	12	1
1:A:36:THR:CG2	1:A:140:PHE:CE1	0.60	2.84	10	3
1:A:157:THR:O	1:A:167:PHE:CE1	0.60	2.55	17	9
1:A:41:GLU:HG3	1:A:137:LEU:HD22	0.59	1.74	15	4
1:A:109:LEU:HD12	1:A:114:VAL:HG11	0.59	1.71	5	1
1:A:168:ALA:O	1:A:172:ILE:HD12	0.59	1.96	14	4
1:A:113:MET:HG3	1:A:123:LEU:HD13	0.59	1.74	5	5
1:A:26:VAL:HG13	1:A:36:THR:CG2	0.59	2.27	7	4
1:A:31:LEU:CD1	1:A:61:LEU:HD23	0.59	2.27	17	1
1:A:212:LEU:HD12	1:A:212:LEU:O	0.59	1.97	12	1
1:A:61:LEU:CD2	1:A:140:PHE:CE1	0.59	2.86	6	1
1:A:124:LEU:O	1:A:125:ARG:CG	0.59	2.51	13	1
1:A:156:ILE:HG22	1:A:167:PHE:CE2	0.59	2.32	18	1
1:A:204:LEU:HD13	1:A:222:VAL:HG13	0.59	1.74	12	4
1:A:77:LEU:HD22	1:A:106:LEU:CD1	0.59	2.28	6	5
1:A:165:VAL:HG23	1:A:223:LEU:HD11	0.59	1.74	12	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:ALA:HB1	1:A:93:ASN:OD1	0.58	1.97	15	2
1:A:69:TRP:CZ3	1:A:70:MET:HE2	0.58	2.33	2	1
1:A:113:MET:HE3	1:A:124:LEU:HD21	0.58	1.75	5	3
1:A:172:ILE:N	1:A:172:ILE:HD13	0.58	2.12	12	2
1:A:77:LEU:HB3	1:A:103:LEU:HD11	0.58	1.73	3	7
1:A:158:GLN:CG	1:A:167:PHE:CD2	0.58	2.86	19	1
1:A:26:VAL:HG22	1:A:36:THR:HA	0.58	1.73	9	6
1:A:48:LEU:CD1	1:A:53:VAL:HG23	0.58	2.28	16	3
1:A:19:ILE:HD11	1:A:56:LEU:HD12	0.58	1.75	9	1
1:A:110:ALA:O	1:A:114:VAL:HG23	0.58	1.98	4	5
1:A:49:LEU:N	1:A:49:LEU:HD23	0.58	2.14	18	3
1:A:60:ILE:HG22	1:A:61:LEU:HD23	0.58	1.75	20	1
1:A:55:ASN:O	1:A:59:VAL:HG23	0.58	1.98	13	3
1:A:204:LEU:CD2	1:A:221:TYR:CZ	0.58	2.86	19	4
1:A:106:LEU:HD22	1:A:132:ILE:CG1	0.57	2.29	5	4
1:A:175:VAL:HG21	1:A:189:ILE:HG13	0.57	1.77	16	7
1:A:181:PRO:HD2	1:A:184:ALA:HB3	0.57	1.75	1	11
1:A:190:ILE:CD1	1:A:213:THR:C	0.57	2.77	11	18
1:A:61:LEU:HD23	1:A:61:LEU:N	0.57	2.15	9	7
1:A:66:TYR:CE1	1:A:70:MET:SD	0.57	2.98	9	2
1:A:185:ARG:O	1:A:186:ALA:HB2	0.57	2.00	14	18
1:A:120:GLN:O	1:A:124:LEU:HD12	0.57	1.98	5	1
1:A:43:LEU:CD1	1:A:56:LEU:HD11	0.57	2.27	9	1
1:A:43:LEU:CD1	1:A:56:LEU:CD2	0.57	2.83	3	10
1:A:29:LYS:HB3	1:A:35:ILE:HG21	0.57	1.75	10	8
1:A:36:THR:HG21	1:A:140:PHE:CZ	0.56	2.34	10	3
1:A:78:GLN:HA	1:A:103:LEU:HD13	0.56	1.76	16	1
1:A:77:LEU:CD2	1:A:106:LEU:CD1	0.56	2.83	19	3
1:A:198:GLN:CD	1:A:198:GLN:N	0.56	2.64	1	1
1:A:53:VAL:HG12	1:A:69:TRP:CH2	0.56	2.35	5	7
1:A:66:TYR:CZ	1:A:70:MET:SD	0.56	2.99	13	4
1:A:153:TRP:CH2	1:A:180:LEU:CD1	0.56	2.89	2	13
1:A:31:LEU:CD2	1:A:140:PHE:CZ	0.56	2.89	7	2
1:A:204:LEU:HD21	1:A:225:ARG:HG2	0.56	1.77	16	2
1:A:223:LEU:HD23	1:A:226:GLN:OE1	0.55	2.01	13	1
1:A:25:THR:HG22	1:A:39:GLU:CD	0.55	2.27	2	5
1:A:41:GLU:HG3	1:A:137:LEU:HD21	0.55	1.78	5	2
1:A:22:LEU:HD21	1:A:39:GLU:HG3	0.55	1.79	6	2
1:A:57:MET:SD	1:A:69:TRP:CZ2	0.55	2.99	9	2
1:A:190:ILE:HG23	1:A:218:ILE:HG21	0.55	1.78	15	2
1:A:31:LEU:HD21	1:A:140:PHE:CE1	0.55	2.36	4	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:ALA:HB2	1:A:90:HIS:CB	0.55	2.31	19	4
1:A:164:PHE:O	1:A:168:ALA:HB2	0.55	2.01	18	2
1:A:201:ILE:HD12	1:A:222:VAL:HG11	0.55	1.76	19	1
1:A:50:PRO:O	1:A:54:THR:HG23	0.55	2.02	15	7
1:A:57:MET:O	1:A:61:LEU:N	0.55	2.38	6	6
1:A:78:GLN:HG2	1:A:103:LEU:HD22	0.55	1.79	16	1
1:A:31:LEU:HD11	1:A:140:PHE:HE1	0.55	1.61	6	1
1:A:175:VAL:HG11	1:A:185:ARG:HB3	0.54	1.78	9	1
1:A:39:GLU:O	1:A:42:ALA:HB3	0.54	2.01	16	15
1:A:205:ILE:O	1:A:208:ALA:HB3	0.54	2.03	1	18
1:A:209:PRO:HG2	1:A:212:LEU:HD11	0.54	1.77	19	1
1:A:153:TRP:CH2	1:A:180:LEU:CG	0.54	2.90	18	10
1:A:113:MET:HE2	1:A:123:LEU:HD22	0.54	1.80	10	1
1:A:113:MET:CG	1:A:123:LEU:HD13	0.54	2.32	3	3
1:A:61:LEU:HD12	1:A:66:TYR:HA	0.54	1.78	16	1
1:A:212:LEU:O	1:A:213:THR:CG2	0.54	2.55	18	16
1:A:190:ILE:CD1	1:A:214:THR:N	0.54	2.70	16	5
1:A:31:LEU:HD11	1:A:140:PHE:CE1	0.54	2.38	6	1
1:A:15:GLU:OE2	1:A:18:LEU:CD1	0.54	2.55	19	2
1:A:48:LEU:HD22	1:A:52:ASP:OD1	0.54	2.03	16	1
1:A:62:GLY:C	1:A:65:PRO:HD2	0.54	2.28	15	14
1:A:209:PRO:HB2	1:A:211:THR:HG22	0.54	1.80	18	4
1:A:57:MET:HE2	1:A:140:PHE:HD2	0.54	1.62	9	2
1:A:215:PRO:O	1:A:219:ILE:CG1	0.54	2.56	10	1
1:A:212:LEU:CD1	1:A:218:ILE:HD13	0.54	2.32	12	1
1:A:72:ALA:HB2	1:A:142:GLU:OE1	0.54	2.03	5	1
1:A:40:VAL:HG21	1:A:140:PHE:CE2	0.54	2.38	7	1
1:A:113:MET:CE	1:A:124:LEU:CD2	0.54	2.86	7	1
1:A:57:MET:SD	1:A:69:TRP:CE2	0.54	3.01	9	2
1:A:175:VAL:HG13	1:A:180:LEU:CD1	0.54	2.33	12	6
1:A:156:ILE:HD11	1:A:174:ALA:CB	0.54	2.33	9	6
1:A:156:ILE:CG2	1:A:167:PHE:CE1	0.54	2.91	10	2
1:A:81:ILE:CD1	1:A:101:THR:CG2	0.54	2.86	11	1
1:A:113:MET:HE3	1:A:123:LEU:HD13	0.54	1.78	1	1
1:A:120:GLN:CD	1:A:124:LEU:HD11	0.54	2.28	17	1
1:A:49:LEU:HD11	1:A:120:GLN:OE1	0.53	2.02	4	1
1:A:22:LEU:HD13	1:A:43:LEU:HD22	0.53	1.80	8	1
1:A:44:MET:SD	1:A:137:LEU:HD11	0.53	2.43	6	8
1:A:19:ILE:HG23	1:A:56:LEU:CD1	0.53	2.33	19	8
1:A:79:THR:O	1:A:83:ALA:HB2	0.53	2.03	12	6
1:A:44:MET:HE3	1:A:56:LEU:CD2	0.53	2.33	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:113:MET:HE3	1:A:124:LEU:HD22	0.53	1.80	20	1
1:A:48:LEU:CD1	1:A:53:VAL:CG2	0.53	2.85	15	11
1:A:214:THR:HG22	1:A:215:PRO:HD2	0.53	1.79	4	1
1:A:55:ASN:C	1:A:55:ASN:ND2	0.53	2.67	11	3
1:A:185:ARG:O	1:A:189:ILE:CD1	0.53	2.57	9	1
1:A:204:LEU:HD11	1:A:225:ARG:CB	0.53	2.33	13	1
1:A:29:LYS:CG	1:A:35:ILE:HG21	0.53	2.33	3	7
1:A:190:ILE:HD13	1:A:218:ILE:HG12	0.53	1.81	1	6
1:A:102:ASN:N	1:A:102:ASN:ND2	0.53	2.56	3	1
1:A:44:MET:SD	1:A:137:LEU:CD1	0.53	2.97	6	17
1:A:109:LEU:HD12	1:A:114:VAL:HG13	0.53	1.81	3	2
1:A:165:VAL:CG2	1:A:219:ILE:CG2	0.53	2.86	10	1
1:A:168:ALA:CB	1:A:193:PHE:CZ	0.53	2.92	13	3
1:A:22:LEU:HD21	1:A:39:GLU:CG	0.53	2.33	18	2
1:A:123:LEU:HD23	1:A:123:LEU:C	0.53	2.28	20	3
1:A:185:ARG:O	1:A:189:ILE:CG1	0.53	2.57	9	1
1:A:22:LEU:O	1:A:22:LEU:HD13	0.53	2.04	16	1
1:A:157:THR:O	1:A:167:PHE:CE2	0.53	2.62	18	1
1:A:211:THR:CG2	1:A:212:LEU:CD2	0.53	2.86	20	1
1:A:19:ILE:CG2	1:A:56:LEU:CD1	0.52	2.87	14	3
1:A:22:LEU:HD13	1:A:43:LEU:CD2	0.52	2.34	8	3
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:HB2	0.52	1.81	10	1
1:A:25:THR:O	1:A:29:LYS:CG	0.52	2.58	16	16
1:A:153:TRP:CH2	1:A:180:LEU:HG	0.52	2.40	9	5
1:A:167:PHE:CE2	1:A:171:LEU:CD1	0.52	2.89	8	1
1:A:109:LEU:CA	1:A:114:VAL:HG22	0.52	2.32	1	2
1:A:54:THR:CG2	1:A:73:TRP:CZ3	0.52	2.92	9	1
1:A:90:HIS:CB	1:A:93:ASN:OD1	0.52	2.58	12	2
1:A:182:PRO:O	1:A:183:SER:CB	0.52	2.57	9	13
1:A:79:THR:O	1:A:83:ALA:CB	0.52	2.58	12	6
1:A:44:MET:SD	1:A:137:LEU:HD12	0.52	2.45	7	3
1:A:68:LEU:HD12	1:A:68:LEU:N	0.52	2.20	16	4
1:A:171:LEU:HD11	1:A:192:CYS:HB3	0.52	1.82	15	5
1:A:40:VAL:HG22	1:A:60:ILE:HD13	0.52	1.82	19	1
1:A:55:ASN:CG	1:A:56:LEU:N	0.52	2.68	6	6
1:A:55:ASN:ND2	1:A:55:ASN:C	0.52	2.68	17	6
1:A:158:GLN:HG3	1:A:167:PHE:CD2	0.52	2.40	19	1
1:A:92:ALA:CB	1:A:101:THR:CG2	0.51	2.89	11	1
1:A:57:MET:O	1:A:61:LEU:CD2	0.51	2.58	19	2
1:A:64:ALA:HB3	1:A:65:PRO:CD	0.51	2.32	10	17
1:A:64:ALA:N	1:A:65:PRO:CD	0.51	2.73	6	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:101:THR:C	1:A:102:ASN:ND2	0.51	2.69	3	1
1:A:22:LEU:CD2	1:A:39:GLU:CD	0.51	2.83	7	3
1:A:44:MET:SD	1:A:133:THR:CG2	0.51	2.99	15	3
1:A:40:VAL:CG1	1:A:44:MET:SD	0.51	2.99	14	12
1:A:26:VAL:CG1	1:A:31:LEU:HD22	0.51	2.35	2	2
1:A:54:THR:CG2	1:A:70:MET:HE1	0.51	2.36	9	2
1:A:194:ARG:CD	1:A:194:ARG:O	0.51	2.58	12	1
1:A:44:MET:O	1:A:45:SER:C	0.51	2.53	5	20
1:A:156:ILE:HD11	1:A:174:ALA:HB2	0.51	1.83	7	2
1:A:80:VAL:HG22	1:A:90:HIS:HE1	0.51	1.65	16	1
1:A:57:MET:O	1:A:61:LEU:HD23	0.51	2.05	1	2
1:A:36:THR:O	1:A:40:VAL:CG2	0.51	2.59	10	5
1:A:34:PRO:O	1:A:35:ILE:CG1	0.51	2.59	5	5
1:A:25:THR:CG2	1:A:39:GLU:OE2	0.51	2.59	2	2
1:A:57:MET:O	1:A:61:LEU:CB	0.51	2.58	6	3
1:A:60:ILE:HB	1:A:61:LEU:HD23	0.51	1.83	11	2
1:A:80:VAL:HG13	1:A:90:HIS:NE2	0.51	2.20	20	1
1:A:34:PRO:O	1:A:35:ILE:CB	0.51	2.58	5	6
1:A:164:PHE:C	1:A:164:PHE:CD1	0.51	2.89	3	1
1:A:54:THR:CG2	1:A:70:MET:CE	0.51	2.89	19	1
1:A:158:GLN:HB2	1:A:167:PHE:CE2	0.50	2.42	10	12
1:A:63:PRO:O	1:A:66:TYR:CB	0.50	2.59	6	2
1:A:201:ILE:CD1	1:A:222:VAL:HG11	0.50	2.36	19	2
1:A:40:VAL:HG12	1:A:137:LEU:CD1	0.50	2.36	7	1
1:A:200:ASP:CG	1:A:201:ILE:N	0.50	2.68	11	1
1:A:120:GLN:NE2	1:A:120:GLN:C	0.50	2.69	14	1
1:A:125:ARG:CD	1:A:128:GLU:OE1	0.50	2.59	16	1
1:A:61:LEU:HD22	1:A:140:PHE:CE2	0.50	2.40	1	1
1:A:31:LEU:HD13	1:A:140:PHE:CZ	0.50	2.41	2	1
1:A:158:GLN:HB2	1:A:167:PHE:CD2	0.50	2.42	16	2
1:A:84:ALA:HB2	1:A:90:HIS:HD2	0.50	1.65	20	1
1:A:29:LYS:O	1:A:33:SER:CB	0.50	2.59	7	6
1:A:15:GLU:O	1:A:19:ILE:CG1	0.50	2.59	18	3
1:A:184:ALA:HB1	1:A:188:VAL:HG21	0.50	1.84	18	1
1:A:76:GLN:O	1:A:79:THR:HG22	0.50	2.06	12	1
1:A:90:HIS:O	1:A:93:ASN:CG	0.50	2.55	11	9
1:A:106:LEU:HD21	1:A:128:GLU:HG2	0.50	1.84	19	1
1:A:44:MET:C	1:A:46:SER:N	0.50	2.70	10	16
1:A:172:ILE:CG2	1:A:176:GLU:OE2	0.50	2.60	6	2
1:A:109:LEU:O	1:A:109:LEU:CD1	0.50	2.60	20	3
1:A:58:ARG:HB2	1:A:66:TYR:CE1	0.50	2.42	3	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:60:ILE:HG21	1:A:140:PHE:HE2	0.50	1.67	5	1
1:A:196:LYS:O	1:A:197:SER:C	0.50	2.53	1	9
1:A:66:TYR:CZ	1:A:70:MET:CE	0.50	2.94	4	1
1:A:31:LEU:CD2	1:A:140:PHE:CE1	0.50	2.94	7	1
1:A:57:MET:SD	1:A:61:LEU:HD21	0.50	2.46	19	2
1:A:221:TYR:C	1:A:221:TYR:CD1	0.50	2.90	19	2
1:A:41:GLU:O	1:A:45:SER:N	0.49	2.44	16	18
1:A:19:ILE:CG2	1:A:56:LEU:HD12	0.49	2.37	14	3
1:A:22:LEU:HD21	1:A:39:GLU:HG2	0.49	1.83	11	1
1:A:61:LEU:HD11	1:A:65:PRO:C	0.49	2.32	16	1
1:A:15:GLU:O	1:A:19:ILE:HD12	0.49	2.07	18	1
1:A:202:GLN:HG3	1:A:203:GLN:N	0.49	2.21	20	1
1:A:158:GLN:CD	1:A:158:GLN:C	0.49	2.80	11	2
1:A:186:ALA:CA	1:A:215:PRO:HD3	0.49	2.36	16	1
1:A:32:ARG:CZ	1:A:144:ALA:O	0.49	2.59	1	1
1:A:22:LEU:HD13	1:A:43:LEU:HD23	0.49	1.83	2	1
1:A:81:ILE:HD11	1:A:106:LEU:HD12	0.49	1.84	10	4
1:A:106:LEU:HD22	1:A:132:ILE:HG12	0.49	1.85	5	1
1:A:153:TRP:CH2	1:A:180:LEU:CD2	0.49	2.95	5	5
1:A:66:TYR:OH	1:A:70:MET:CE	0.49	2.60	12	2
1:A:110:ALA:CB	1:A:113:MET:SD	0.49	3.00	10	4
1:A:187:PRO:O	1:A:191:ASP:CB	0.49	2.60	1	3
1:A:60:ILE:HG21	1:A:140:PHE:CE2	0.49	2.42	5	2
1:A:120:GLN:O	1:A:124:LEU:CD1	0.49	2.59	5	1
1:A:203:GLN:O	1:A:207:ALA:CB	0.49	2.60	8	1
1:A:186:ALA:HB3	1:A:187:PRO:CD	0.49	2.33	18	10
1:A:165:VAL:HG23	1:A:219:ILE:HG22	0.49	1.85	5	1
1:A:168:ALA:HB1	1:A:193:PHE:CZ	0.49	2.41	13	2
1:A:180:LEU:HD11	1:A:188:VAL:HG11	0.49	1.84	9	1
1:A:92:ALA:HB1	1:A:101:THR:HG21	0.49	1.82	11	1
1:A:57:MET:C	1:A:61:LEU:HD12	0.49	2.32	14	2
1:A:24:ASP:O	1:A:27:ARG:CG	0.49	2.60	18	1
1:A:168:ALA:O	1:A:172:ILE:CD1	0.49	2.60	14	3
1:A:110:ALA:HB2	1:A:113:MET:HE3	0.49	1.83	16	1
1:A:21:ARG:CG	1:A:22:LEU:N	0.49	2.75	1	2
1:A:153:TRP:HB2	1:A:171:LEU:HD21	0.49	1.85	4	4
1:A:54:THR:HG22	1:A:69:TRP:CH2	0.49	2.43	16	1
1:A:109:LEU:C	1:A:114:VAL:CG2	0.49	2.86	1	1
1:A:80:VAL:HG12	1:A:81:ILE:HD12	0.49	1.83	12	1
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:CD2	0.49	2.73	14	6
1:A:29:LYS:CB	1:A:35:ILE:CG2	0.49	2.91	6	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:171:LEU:C	1:A:171:LEU:HD23	0.49	2.32	9	1
1:A:109:LEU:O	1:A:114:VAL:CG2	0.49	2.61	3	3
1:A:93:ASN:OD1	1:A:93:ASN:C	0.49	2.55	11	10
1:A:69:TRP:HZ3	1:A:70:MET:HE3	0.49	1.68	13	1
1:A:158:GLN:OE1	1:A:167:PHE:CG	0.48	2.66	1	1
1:A:198:GLN:O	1:A:202:GLN:CB	0.48	2.61	3	3
1:A:84:ALA:HB1	1:A:93:ASN:HB3	0.48	1.85	12	1
1:A:25:THR:HG22	1:A:39:GLU:OE1	0.48	2.08	2	3
1:A:165:VAL:CG1	1:A:166:ASP:N	0.48	2.76	9	6
1:A:61:LEU:CD1	1:A:65:PRO:C	0.48	2.86	4	2
1:A:157:THR:HG22	1:A:196:LYS:HD3	0.48	1.84	6	1
1:A:193:PHE:O	1:A:197:SER:CB	0.48	2.60	6	2
1:A:69:TRP:O	1:A:73:TRP:N	0.48	2.47	11	9
1:A:180:LEU:CD1	1:A:188:VAL:HG11	0.48	2.37	9	1
1:A:49:LEU:HD23	1:A:129:LEU:CD2	0.48	2.39	19	2
1:A:22:LEU:HD12	1:A:43:LEU:CD2	0.48	2.37	16	1
1:A:31:LEU:HD21	1:A:61:LEU:HD22	0.48	1.83	20	1
1:A:116:ASN:O	1:A:120:GLN:CB	0.48	2.62	12	6
1:A:211:THR:CG2	1:A:211:THR:O	0.48	2.62	12	1
1:A:34:PRO:C	1:A:36:THR:N	0.48	2.71	9	5
1:A:25:THR:O	1:A:29:LYS:N	0.48	2.46	18	13
1:A:53:VAL:CG1	1:A:69:TRP:CZ2	0.48	2.96	20	6
1:A:49:LEU:CD1	1:A:117:PRO:CB	0.48	2.91	7	1
1:A:93:ASN:O	1:A:93:ASN:OD1	0.48	2.32	7	3
1:A:102:ASN:N	1:A:102:ASN:HD22	0.48	2.05	3	1
1:A:77:LEU:HD21	1:A:106:LEU:HD13	0.48	1.85	9	1
1:A:157:THR:HG23	1:A:196:LYS:HD2	0.48	1.86	11	1
1:A:205:ILE:O	1:A:208:ALA:CB	0.48	2.62	17	7
1:A:44:MET:HB3	1:A:133:THR:HG22	0.48	1.85	16	3
1:A:48:LEU:HD12	1:A:48:LEU:H	0.48	1.69	8	1
1:A:189:ILE:HD12	1:A:215:PRO:HG3	0.48	1.84	3	2
1:A:212:LEU:HD13	1:A:218:ILE:HD12	0.48	1.86	3	3
1:A:22:LEU:HD22	1:A:43:LEU:HD23	0.48	1.86	20	1
1:A:158:GLN:HG2	1:A:167:PHE:CD2	0.48	2.44	9	2
1:A:213:THR:O	1:A:213:THR:OG1	0.48	2.30	11	1
1:A:158:GLN:HG2	1:A:167:PHE:CD1	0.47	2.44	12	1
1:A:25:THR:HG22	1:A:39:GLU:OE2	0.47	2.09	2	1
1:A:193:PHE:CD1	1:A:193:PHE:N	0.47	2.81	17	4
1:A:44:MET:O	1:A:46:SER:N	0.47	2.48	6	15
1:A:53:VAL:CG1	1:A:69:TRP:CH2	0.47	2.98	5	1
1:A:49:LEU:CD1	1:A:117:PRO:CA	0.47	2.91	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:16:PRO:O	1:A:20:THR:N	0.47	2.46	2	6
1:A:57:MET:HG2	1:A:69:TRP:CE2	0.47	2.44	9	8
1:A:57:MET:SD	1:A:69:TRP:NE1	0.47	2.87	16	7
1:A:197:SER:C	1:A:198:GLN:HG2	0.47	2.33	8	1
1:A:171:LEU:HD23	1:A:171:LEU:O	0.47	2.10	9	1
1:A:120:GLN:CG	1:A:124:LEU:HD11	0.47	2.39	1	5
1:A:152:PRO:HD2	1:A:153:TRP:CE3	0.47	2.45	3	6
1:A:49:LEU:N	1:A:52:ASP:OD2	0.47	2.47	15	2
1:A:120:GLN:NE2	1:A:124:LEU:HD11	0.47	2.25	4	1
1:A:153:TRP:CZ3	1:A:180:LEU:HG	0.47	2.44	9	3
1:A:164:PHE:CE2	1:A:222:VAL:HG11	0.47	2.45	15	1
1:A:172:ILE:HD11	1:A:189:ILE:HG21	0.47	1.86	18	1
1:A:194:ARG:HB3	1:A:205:ILE:HG21	0.47	1.86	18	6
1:A:66:TYR:C	1:A:66:TYR:CD1	0.47	2.93	19	1
1:A:53:VAL:HG12	1:A:69:TRP:CZ2	0.47	2.44	7	2
1:A:218:ILE:CD1	1:A:218:ILE:N	0.47	2.78	8	1
1:A:112:GLY:O	1:A:116:ASN:CG	0.47	2.58	14	1
1:A:113:MET:HG2	1:A:123:LEU:HD13	0.47	1.86	3	1
1:A:214:THR:CG2	1:A:215:PRO:HD2	0.47	2.36	13	2
1:A:22:LEU:CD2	1:A:39:GLU:OE1	0.47	2.58	4	1
1:A:49:LEU:CD1	1:A:120:GLN:OE1	0.47	2.63	4	1
1:A:51:HIS:O	1:A:54:THR:OG1	0.47	2.31	16	9
1:A:186:ALA:N	1:A:187:PRO:CD	0.46	2.79	16	18
1:A:57:MET:HG2	1:A:69:TRP:CD1	0.46	2.44	4	4
1:A:61:LEU:HD23	1:A:140:PHE:CD1	0.46	2.44	6	1
1:A:197:SER:O	1:A:198:GLN:C	0.46	2.57	19	6
1:A:18:LEU:O	1:A:21:ARG:CG	0.46	2.64	3	1
1:A:68:LEU:C	1:A:143:VAL:HG21	0.46	2.35	7	1
1:A:123:LEU:CD2	1:A:123:LEU:O	0.46	2.63	18	3
1:A:124:LEU:O	1:A:125:ARG:CB	0.46	2.63	13	1
1:A:68:LEU:N	1:A:68:LEU:CD1	0.46	2.79	16	1
1:A:91:PRO:O	1:A:125:ARG:NH2	0.46	2.48	19	1
1:A:171:LEU:HD11	1:A:192:CYS:CB	0.46	2.41	9	1
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:CB	0.46	2.40	10	1
1:A:26:VAL:HG12	1:A:31:LEU:CD1	0.46	2.40	11	1
1:A:209:PRO:HD3	1:A:221:TYR:CE1	0.46	2.45	12	1
1:A:61:LEU:HB2	1:A:140:PHE:CE2	0.46	2.46	16	1
1:A:90:HIS:O	1:A:93:ASN:ND2	0.46	2.49	5	6
1:A:204:LEU:HD21	1:A:225:ARG:HB2	0.46	1.88	10	1
1:A:164:PHE:O	1:A:168:ALA:CB	0.46	2.63	18	1
1:A:157:THR:HG23	1:A:196:LYS:HG2	0.46	1.86	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:152:PRO:HG2	1:A:153:TRP:CE3	0.46	2.46	1	5
1:A:49:LEU:HD21	1:A:121:ALA:CB	0.46	2.41	16	3
1:A:194:ARG:O	1:A:202:GLN:NE2	0.46	2.49	7	3
1:A:212:LEU:CB	1:A:218:ILE:CD1	0.46	2.93	18	1
1:A:34:PRO:O	1:A:37:MET:N	0.46	2.49	9	3
1:A:215:PRO:C	1:A:219:ILE:HD12	0.46	2.36	16	1
1:A:23:ALA:HB2	1:A:60:ILE:HG12	0.46	1.88	18	2
1:A:184:ALA:C	1:A:187:PRO:HD2	0.46	2.35	9	1
1:A:106:LEU:HD21	1:A:128:GLU:HB2	0.46	1.86	16	1
1:A:44:MET:O	1:A:46:SER:O	0.46	2.34	15	6
1:A:68:LEU:CB	1:A:143:VAL:HG22	0.46	2.38	20	2
1:A:84:ALA:HA	1:A:90:HIS:CD2	0.46	2.46	15	4
1:A:57:MET:HG3	1:A:69:TRP:CZ2	0.46	2.46	14	3
1:A:83:ALA:HB3	1:A:90:HIS:NE2	0.46	2.25	16	2
1:A:191:ASP:O	1:A:195:GLN:N	0.46	2.49	9	5
1:A:22:LEU:HD23	1:A:39:GLU:HG2	0.46	1.87	13	1
1:A:124:LEU:O	1:A:124:LEU:HD12	0.46	2.10	14	1
1:A:57:MET:CG	1:A:69:TRP:CE2	0.46	2.99	9	1
1:A:76:GLN:OE1	1:A:138:GLN:CB	0.46	2.64	9	2
1:A:158:GLN:CD	1:A:159:GLY:N	0.46	2.74	9	3
1:A:113:MET:O	1:A:120:GLN:NE2	0.46	2.49	20	2
1:A:60:ILE:CG2	1:A:61:LEU:HD23	0.46	2.41	20	1
1:A:66:TYR:CE1	1:A:70:MET:HE1	0.45	2.46	7	1
1:A:83:ALA:HB3	1:A:90:HIS:CD2	0.45	2.46	8	3
1:A:158:GLN:OE1	1:A:159:GLY:N	0.45	2.49	9	1
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:CG	0.45	2.41	16	2
1:A:184:ALA:HB1	1:A:188:VAL:CG2	0.45	2.41	18	1
1:A:158:GLN:NE2	1:A:159:GLY:O	0.45	2.50	9	3
1:A:81:ILE:CD1	1:A:101:THR:HG22	0.45	2.40	11	1
1:A:222:VAL:C	1:A:226:GLN:OE1	0.45	2.59	13	1
1:A:77:LEU:C	1:A:103:LEU:HD11	0.45	2.36	14	1
1:A:158:GLN:HB3	1:A:167:PHE:CD2	0.45	2.45	14	1
1:A:31:LEU:N	1:A:31:LEU:CD2	0.45	2.79	15	1
1:A:74:GLY:O	1:A:78:GLN:NE2	0.45	2.49	4	4
1:A:164:PHE:CD1	1:A:164:PHE:C	0.45	2.95	20	8
1:A:214:THR:OG1	1:A:217:GLU:CD	0.45	2.60	2	3
1:A:52:ASP:OD1	1:A:53:VAL:N	0.45	2.49	4	3
1:A:106:LEU:HD21	1:A:128:GLU:OE1	0.45	2.11	6	1
1:A:158:GLN:OE1	1:A:158:GLN:C	0.45	2.60	8	1
1:A:78:GLN:HG3	1:A:103:LEU:HD21	0.45	1.88	12	1
1:A:194:ARG:C	1:A:202:GLN:OE1	0.45	2.60	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:37:MET:HE1	1:A:140:PHE:CD2	0.45	2.46	7	1
1:A:164:PHE:CE2	1:A:222:VAL:CG1	0.45	3.00	17	2
1:A:217:GLU:N	1:A:217:GLU:OE1	0.45	2.50	18	1
1:A:209:PRO:CG	1:A:212:LEU:HD11	0.45	2.41	19	1
1:A:124:LEU:O	1:A:125:ARG:C	0.45	2.59	6	5
1:A:81:ILE:CG1	1:A:103:LEU:CD1	0.45	2.94	10	1
1:A:223:LEU:HD23	1:A:226:GLN:NE2	0.45	2.26	12	1
1:A:203:GLN:O	1:A:203:GLN:NE2	0.45	2.49	7	3
1:A:20:THR:O	1:A:24:ASP:CG	0.45	2.60	12	1
1:A:190:ILE:HD12	1:A:213:THR:C	0.45	2.36	13	1
1:A:168:ALA:O	1:A:172:ILE:CG1	0.45	2.65	14	2
1:A:52:ASP:OD1	1:A:52:ASP:C	0.45	2.59	15	1
1:A:26:VAL:O	1:A:30:GLY:N	0.45	2.49	4	7
1:A:113:MET:SD	1:A:123:LEU:CD1	0.45	3.03	1	1
1:A:191:ASP:OD1	1:A:191:ASP:C	0.45	2.60	17	2
1:A:72:ALA:HB2	1:A:142:GLU:OE2	0.45	2.12	6	1
1:A:109:LEU:O	1:A:109:LEU:HD12	0.45	2.11	11	1
1:A:212:LEU:HB2	1:A:218:ILE:CD1	0.45	2.42	17	3
1:A:216:GLY:O	1:A:220:LYS:CB	0.45	2.65	15	1
1:A:152:PRO:O	1:A:155:ASP:CG	0.45	2.60	20	1
1:A:66:TYR:CD1	1:A:66:TYR:C	0.45	2.95	2	1
1:A:40:VAL:CG1	1:A:137:LEU:HD21	0.45	2.42	6	1
1:A:194:ARG:CA	1:A:202:GLN:OE1	0.45	2.64	13	1
1:A:189:ILE:HG23	1:A:193:PHE:CZ	0.45	2.44	16	1
1:A:83:ALA:CB	1:A:90:HIS:CD2	0.45	2.99	19	1
1:A:54:THR:HG22	1:A:70:MET:CE	0.45	2.40	9	2
1:A:93:ASN:O	1:A:125:ARG:NH1	0.45	2.50	11	1
1:A:72:ALA:CB	1:A:142:GLU:OE2	0.44	2.65	6	1
1:A:91:PRO:O	1:A:125:ARG:NH1	0.44	2.50	6	1
1:A:57:MET:HE2	1:A:140:PHE:CD2	0.44	2.46	10	2
1:A:57:MET:HG3	1:A:61:LEU:HD21	0.44	1.89	9	1
1:A:155:ASP:OD1	1:A:155:ASP:C	0.44	2.60	20	2
1:A:209:PRO:O	1:A:211:THR:N	0.44	2.49	17	1
1:A:88:PRO:O	1:A:89:ARG:CG	0.44	2.65	18	1
1:A:202:GLN:OE1	1:A:202:GLN:C	0.44	2.59	20	1
1:A:208:ALA:HA	1:A:221:TYR:CE2	0.44	2.47	7	2
1:A:108:GLY:HA2	1:A:113:MET:HE2	0.44	1.89	8	1
1:A:57:MET:HG2	1:A:69:TRP:CZ2	0.44	2.48	18	1
1:A:49:LEU:HD12	1:A:117:PRO:CB	0.44	2.43	7	1
1:A:113:MET:SD	1:A:124:LEU:CD2	0.44	3.05	19	2
1:A:205:ILE:HG13	1:A:222:VAL:HG21	0.44	1.89	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:81:ILE:CG1	1:A:101:THR:HG23	0.44	2.42	14	1
1:A:157:THR:HG23	1:A:196:LYS:HD3	0.44	1.90	4	1
1:A:92:ALA:HB1	1:A:128:GLU:OE1	0.44	2.12	6	1
1:A:171:LEU:O	1:A:175:VAL:HG23	0.44	2.13	12	2
1:A:172:ILE:HG22	1:A:176:GLU:OE1	0.44	2.13	3	1
1:A:61:LEU:CD1	1:A:65:PRO:O	0.44	2.65	6	1
1:A:15:GLU:CB	1:A:18:LEU:HD12	0.44	2.42	8	1
1:A:121:ALA:O	1:A:124:LEU:O	0.44	2.36	19	2
1:A:26:VAL:HG22	1:A:36:THR:HG23	0.44	1.89	20	1
1:A:80:VAL:HG13	1:A:90:HIS:CE1	0.44	2.47	6	1
1:A:176:GLU:OE1	1:A:185:ARG:NH2	0.44	2.50	11	1
1:A:69:TRP:NE1	1:A:139:ALA:HB3	0.44	2.27	5	1
1:A:140:PHE:CD1	1:A:140:PHE:C	0.44	2.94	6	2
1:A:220:LYS:CD	1:A:220:LYS:C	0.44	2.91	11	1
1:A:201:ILE:CD1	1:A:222:VAL:CG1	0.44	2.95	19	2
1:A:61:LEU:HD23	1:A:140:PHE:CE2	0.44	2.47	18	1
1:A:61:LEU:HD12	1:A:65:PRO:O	0.44	2.12	13	2
1:A:217:GLU:O	1:A:221:TYR:CB	0.44	2.66	11	1
1:A:58:ARG:O	1:A:61:LEU:O	0.44	2.36	13	18
1:A:16:PRO:O	1:A:20:THR:CB	0.44	2.66	2	2
1:A:158:GLN:OE1	1:A:167:PHE:CD2	0.44	2.71	20	2
1:A:25:THR:O	1:A:29:LYS:CB	0.43	2.66	2	6
1:A:152:PRO:O	1:A:155:ASP:N	0.43	2.50	9	7
1:A:158:GLN:N	1:A:167:PHE:CE1	0.43	2.86	7	2
1:A:158:GLN:HA	1:A:167:PHE:CE1	0.43	2.47	7	1
1:A:219:ILE:N	1:A:219:ILE:HD13	0.43	2.28	10	1
1:A:80:VAL:O	1:A:84:ALA:CB	0.43	2.66	11	1
1:A:209:PRO:HD2	1:A:212:LEU:CD1	0.43	2.43	17	1
1:A:113:MET:SD	1:A:124:LEU:HD23	0.43	2.53	19	1
1:A:27:ARG:HG3	1:A:28:THR:HG23	0.43	1.89	18	1
1:A:209:PRO:CD	1:A:212:LEU:HD11	0.43	2.43	19	1
1:A:44:MET:CG	1:A:133:THR:HG23	0.43	2.38	20	1
1:A:81:ILE:CG1	1:A:103:LEU:HD12	0.43	2.42	9	3
1:A:156:ILE:HG22	1:A:167:PHE:HE1	0.43	1.63	2	1
1:A:34:PRO:O	1:A:35:ILE:C	0.43	2.61	8	3
1:A:17:LYS:CG	1:A:18:LEU:N	0.43	2.81	17	3
1:A:159:GLY:N	1:A:162:GLU:OE2	0.43	2.51	17	1
1:A:60:ILE:C	1:A:61:LEU:HD23	0.43	2.38	20	1
1:A:217:GLU:OE1	1:A:217:GLU:N	0.43	2.50	20	1
1:A:57:MET:HG3	1:A:69:TRP:CE2	0.43	2.49	20	6
1:A:172:ILE:HG22	1:A:176:GLU:CD	0.43	2.38	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:158:GLN:CD	1:A:198:GLN:OE1	0.43	2.62	19	1
1:A:21:ARG:HG2	1:A:22:LEU:N	0.43	2.27	1	1
1:A:40:VAL:HG12	1:A:137:LEU:HD21	0.43	1.90	11	3
1:A:193:PHE:O	1:A:197:SER:OG	0.43	2.37	18	3
1:A:52:ASP:O	1:A:55:ASN:OD1	0.43	2.37	7	7
1:A:194:ARG:HB3	1:A:205:ILE:CG2	0.43	2.43	20	4
1:A:212:LEU:CB	1:A:217:GLU:OE1	0.43	2.66	10	1
1:A:187:PRO:O	1:A:191:ASP:N	0.43	2.49	11	1
1:A:165:VAL:O	1:A:169:ASN:ND2	0.43	2.51	16	2
1:A:49:LEU:HD13	1:A:120:GLN:OE1	0.43	2.13	15	1
1:A:175:VAL:HG12	1:A:185:ARG:CG	0.43	2.37	18	1
1:A:203:GLN:OE1	1:A:206:ARG:NH1	0.43	2.50	20	1
1:A:196:LYS:O	1:A:197:SER:O	0.43	2.36	7	7
1:A:58:ARG:HB2	1:A:66:TYR:CZ	0.43	2.49	6	1
1:A:132:ILE:O	1:A:136:ALA:HB2	0.43	2.13	14	1
1:A:29:LYS:HB3	1:A:35:ILE:CG2	0.43	2.44	16	5
1:A:184:ALA:O	1:A:188:VAL:CB	0.43	2.67	9	1
1:A:125:ARG:O	1:A:128:GLU:CD	0.43	2.61	15	1
1:A:125:ARG:O	1:A:128:GLU:OE2	0.43	2.37	15	1
1:A:84:ALA:HB2	1:A:90:HIS:HB2	0.43	1.91	19	1
1:A:202:GLN:OE1	1:A:202:GLN:O	0.43	2.37	20	1
1:A:61:LEU:O	1:A:62:GLY:O	0.43	2.37	13	8
1:A:203:GLN:NE2	1:A:207:ALA:HB2	0.43	2.29	3	2
1:A:193:PHE:HB3	1:A:205:ILE:HD13	0.43	1.90	4	2
1:A:65:PRO:HA	1:A:68:LEU:HD13	0.43	1.91	5	1
1:A:90:HIS:O	1:A:93:ASN:OD1	0.43	2.37	8	2
1:A:81:ILE:HG12	1:A:103:LEU:CD1	0.43	2.44	10	1
1:A:22:LEU:CD1	1:A:43:LEU:CD2	0.43	2.97	16	1
1:A:48:LEU:HD12	1:A:48:LEU:N	0.43	2.28	8	1
1:A:112:GLY:O	1:A:116:ASN:O	0.43	2.36	14	1
1:A:115:GLY:C	1:A:116:ASN:OD1	0.43	2.62	20	1
1:A:158:GLN:NE2	1:A:158:GLN:HA	0.42	2.30	2	1
1:A:171:LEU:HD21	1:A:192:CYS:SG	0.42	2.54	12	1
1:A:158:GLN:HB3	1:A:167:PHE:CG	0.42	2.49	14	1
1:A:185:ARG:O	1:A:186:ALA:CB	0.42	2.66	14	1
1:A:66:TYR:CE2	1:A:70:MET:HE1	0.42	2.49	20	1
1:A:133:THR:O	1:A:137:LEU:HD12	0.42	2.14	16	2
1:A:175:VAL:CG1	1:A:185:ARG:HG2	0.42	2.45	9	1
1:A:40:VAL:HG12	1:A:44:MET:SD	0.42	2.54	5	2
1:A:172:ILE:HG12	1:A:189:ILE:HD13	0.42	1.91	19	2
1:A:109:LEU:C	1:A:114:VAL:HG22	0.42	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:93:ASN:OD1	1:A:93:ASN:O	0.42	2.37	13	1
1:A:197:SER:C	1:A:198:GLN:O	0.42	2.61	8	1
1:A:169:ASN:HA	1:A:172:ILE:HG12	0.42	1.90	12	1
1:A:44:MET:CE	1:A:57:MET:HE3	0.42	2.45	14	1
1:A:125:ARG:O	1:A:128:GLU:OE1	0.42	2.37	15	1
1:A:158:GLN:OE1	1:A:159:GLY:O	0.42	2.38	2	2
1:A:113:MET:CG	1:A:120:GLN:HA	0.42	2.44	5	1
1:A:202:GLN:O	1:A:202:GLN:NE2	0.42	2.52	5	1
1:A:120:GLN:HG3	1:A:124:LEU:HD11	0.42	1.91	6	1
1:A:48:LEU:CD1	1:A:133:THR:OG1	0.42	2.68	7	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:65:PRO:HD3	0.42	2.35	10	4
1:A:157:THR:HG22	1:A:196:LYS:HG3	0.42	1.91	9	1
1:A:29:LYS:CD	1:A:35:ILE:HG21	0.42	2.44	4	2
1:A:104:ASP:HA	1:A:107:LYS:CG	0.42	2.45	6	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:65:PRO:CD	0.42	2.97	13	3
1:A:31:LEU:HD21	1:A:140:PHE:HZ	0.42	1.75	16	1
1:A:81:ILE:HG13	1:A:103:LEU:CD1	0.42	2.45	18	1
1:A:19:ILE:HG23	1:A:56:LEU:HD13	0.42	1.92	19	1
1:A:41:GLU:HG3	1:A:137:LEU:CD2	0.42	2.45	3	3
1:A:44:MET:HB3	1:A:133:THR:CG2	0.42	2.45	7	1
1:A:203:GLN:O	1:A:207:ALA:HB3	0.42	2.15	8	1
1:A:106:LEU:CD2	1:A:128:GLU:HG3	0.42	2.45	10	1
1:A:208:ALA:HA	1:A:221:TYR:CZ	0.42	2.50	10	2
1:A:57:MET:HG3	1:A:61:LEU:CD1	0.42	2.45	15	1
1:A:80:VAL:O	1:A:84:ALA:HB2	0.42	2.15	11	1
1:A:193:PHE:N	1:A:193:PHE:CD1	0.42	2.85	20	3
1:A:132:ILE:O	1:A:136:ALA:CB	0.42	2.67	14	1
1:A:198:GLN:N	1:A:198:GLN:OE1	0.42	2.53	1	1
1:A:197:SER:O	1:A:201:ILE:HB	0.42	2.14	8	1
1:A:113:MET:HA	1:A:120:GLN:CB	0.42	2.45	16	2
1:A:25:THR:CG2	1:A:39:GLU:OE1	0.42	2.68	17	1
1:A:163:SER:O	1:A:167:PHE:CB	0.41	2.68	5	1
1:A:201:ILE:O	1:A:205:ILE:HD12	0.41	2.15	8	1
1:A:212:LEU:C	1:A:213:THR:HG23	0.41	2.40	5	4
1:A:213:THR:HA	1:A:218:ILE:HD11	0.41	1.92	11	1
1:A:78:GLN:HG3	1:A:103:LEU:CD2	0.41	2.45	12	1
1:A:80:VAL:HG11	1:A:106:LEU:HD11	0.41	1.92	18	1
1:A:204:LEU:HD23	1:A:221:TYR:OH	0.41	2.14	19	1
1:A:17:LYS:HG3	1:A:18:LEU:N	0.41	2.30	20	1
1:A:117:PRO:O	1:A:120:GLN:CG	0.41	2.68	5	1
1:A:189:ILE:O	1:A:193:PHE:CD1	0.41	2.72	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:19:ILE:O	1:A:23:ALA:CB	0.41	2.69	15	2
1:A:57:MET:HG3	1:A:61:LEU:HD11	0.41	1.91	15	1
1:A:113:MET:SD	1:A:120:GLN:CG	0.41	3.08	15	2
1:A:62:GLY:O	1:A:66:TYR:CB	0.41	2.68	16	1
1:A:26:VAL:HG23	1:A:39:GLU:OE1	0.41	2.15	2	1
1:A:35:ILE:HG23	1:A:39:GLU:OE2	0.41	2.15	2	1
1:A:93:ASN:OD1	1:A:100:ARG:N	0.41	2.52	3	1
1:A:184:ALA:O	1:A:188:VAL:HB	0.41	2.15	9	1
1:A:199:PRO:O	1:A:203:GLN:N	0.41	2.45	17	3
1:A:22:LEU:HD13	1:A:22:LEU:C	0.41	2.40	16	1
1:A:34:PRO:C	1:A:36:THR:H	0.41	2.23	20	1
1:A:25:THR:CG2	1:A:39:GLU:CD	0.41	2.93	7	2
1:A:36:THR:HG22	1:A:140:PHE:CE2	0.41	2.51	6	1
1:A:32:ARG:CG	1:A:144:ALA:O	0.41	2.68	9	1
1:A:44:MET:HG2	1:A:133:THR:CG2	0.41	2.46	16	1
1:A:110:ALA:HB3	1:A:113:MET:HG3	0.41	1.91	16	1
1:A:70:MET:HE1	1:A:73:TRP:CZ3	0.41	2.50	2	1
1:A:22:LEU:CD2	1:A:39:GLU:CG	0.41	2.98	6	1
1:A:197:SER:OG	1:A:201:ILE:HG22	0.41	2.15	8	1
1:A:73:TRP:CD1	1:A:135:SER:HG	0.41	2.34	5	1
1:A:36:THR:CG2	1:A:140:PHE:CE2	0.41	3.03	6	1
1:A:195:GLN:O	1:A:195:GLN:NE2	0.41	2.53	6	1
1:A:84:ALA:CB	1:A:90:HIS:HB2	0.41	2.45	13	2
1:A:84:ALA:O	1:A:87:ASP:O	0.41	2.37	20	3
1:A:220:LYS:O	1:A:224:ASP:CG	0.41	2.64	13	1
1:A:141:ARG:CD	1:A:141:ARG:C	0.41	2.93	14	1
1:A:176:GLU:OE1	1:A:176:GLU:C	0.41	2.64	18	1
1:A:34:PRO:O	1:A:35:ILE:HB	0.41	2.15	20	1
1:A:199:PRO:O	1:A:203:GLN:CB	0.41	2.69	10	1
1:A:212:LEU:HD13	1:A:218:ILE:HD13	0.41	1.93	12	1
1:A:81:ILE:CD1	1:A:103:LEU:HD12	0.41	2.45	14	1
1:A:125:ARG:CB	1:A:126:PRO:CD	0.41	2.99	14	1
1:A:141:ARG:O	1:A:141:ARG:HG2	0.41	2.15	14	1
1:A:80:VAL:HA	1:A:90:HIS:CE1	0.41	2.50	16	1
1:A:209:PRO:HD2	1:A:212:LEU:HD12	0.41	1.93	20	2
1:A:158:GLN:CD	1:A:167:PHE:CD2	0.41	2.99	20	1
1:A:70:MET:HE1	1:A:73:TRP:HZ3	0.41	1.75	2	1
1:A:124:LEU:O	1:A:125:ARG:O	0.41	2.39	6	2
1:A:186:ALA:CB	1:A:187:PRO:HD3	0.41	2.41	8	1
1:A:213:THR:HA	1:A:218:ILE:CD1	0.41	2.46	11	1
1:A:194:ARG:HG2	1:A:205:ILE:CG2	0.41	2.46	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:212:LEU:CD1	1:A:218:ILE:CD1	0.41	2.98	12	1
1:A:103:LEU:O	1:A:107:LYS:CD	0.41	2.69	16	1
1:A:26:VAL:CG1	1:A:31:LEU:CD2	0.41	2.99	17	1
1:A:60:ILE:HG22	1:A:61:LEU:CD2	0.41	2.45	20	1
1:A:120:GLN:HG3	1:A:121:ALA:N	0.41	2.31	20	1
1:A:172:ILE:CG1	1:A:189:ILE:HG21	0.41	2.46	20	1
1:A:34:PRO:O	1:A:36:THR:N	0.41	2.54	4	2
1:A:92:ALA:O	1:A:128:GLU:CG	0.41	2.68	5	1
1:A:157:THR:CG2	1:A:196:LYS:HG2	0.41	2.46	5	1
1:A:152:PRO:C	1:A:154:ALA:N	0.40	2.78	2	1
1:A:77:LEU:HD23	1:A:77:LEU:HA	0.40	1.81	3	1
1:A:61:LEU:N	1:A:61:LEU:CD2	0.40	2.83	9	1
1:A:62:GLY:O	1:A:66:TYR:HB2	0.40	2.16	15	1
1:A:23:ALA:CB	1:A:60:ILE:HG12	0.40	2.45	17	1
1:A:172:ILE:HG22	1:A:176:GLU:OE2	0.40	2.16	1	1
1:A:74:GLY:O	1:A:78:GLN:OE1	0.40	2.40	2	1
1:A:92:ALA:O	1:A:128:GLU:CD	0.40	2.64	2	1
1:A:113:MET:HE3	1:A:124:LEU:CD1	0.40	2.44	2	1
1:A:113:MET:HG2	1:A:123:LEU:HD12	0.40	1.92	4	1
1:A:179:ASP:OD1	1:A:179:ASP:C	0.40	2.65	5	1
1:A:182:PRO:HA	1:A:185:ARG:NH2	0.40	2.32	9	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:143:VAL:HG13	0.40	1.94	11	1
1:A:81:ILE:HD12	1:A:101:THR:CG2	0.40	2.46	11	1
1:A:194:ARG:O	1:A:202:GLN:OE1	0.40	2.40	13	1
1:A:108:GLY:CA	1:A:120:GLN:OE1	0.40	2.70	17	1
1:A:15:GLU:O	1:A:19:ILE:CD1	0.40	2.69	18	1
1:A:68:LEU:N	1:A:68:LEU:HD12	0.40	2.31	18	1
1:A:175:VAL:HG12	1:A:185:ARG:HG2	0.40	1.93	7	1
1:A:54:THR:C	1:A:66:TYR:HH	0.40	2.22	8	1
1:A:19:ILE:HG22	1:A:59:VAL:HG11	0.40	1.92	9	1
1:A:87:ASP:O	1:A:87:ASP:OD1	0.40	2.40	12	1
1:A:84:ALA:CB	1:A:90:HIS:CB	0.40	2.99	13	1
1:A:208:ALA:CB	1:A:221:TYR:CE2	0.40	3.02	15	1
1:A:40:VAL:HG12	1:A:137:LEU:HD11	0.40	1.91	7	1
1:A:179:ASP:O	1:A:179:ASP:CG	0.40	2.65	12	1
1:A:66:TYR:CE2	1:A:70:MET:SD	0.40	3.15	13	1
1:A:188:VAL:O	1:A:192:CYS:SG	0.40	2.79	19	1
1:A:82:ALA:O	1:A:86:ARG:CG	0.40	2.70	12	1
1:A:78:GLN:HG2	1:A:103:LEU:CD2	0.40	2.46	16	1
1:A:49:LEU:CD1	1:A:121:ALA:HB2	0.40	2.44	17	1
1:A:69:TRP:N	1:A:143:VAL:HG21	0.40	2.31	18	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	200/262 (76%)	184±2 (92±1%)	9±2 (4±1%)	7±1 (3±1%)	4	33
All	All	4000/5240 (76%)	3690 (92%)	171 (4%)	139 (3%)	4	33

All 14 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	186	ALA	19
1	A	216	GLY	19
1	A	183	SER	18
1	A	45	SER	14
1	A	117	PRO	13
1	A	62	GLY	12
1	A	198	GLN	12
1	A	100	ARG	10
1	A	197	SER	9
1	A	35	ILE	7
1	A	196	LYS	2
1	A	213	THR	2
1	A	127	GLY	1
1	A	30	GLY	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	164/210 (78%)	119±5 (73±3%)	45±5 (27±3%)	1	21
All	All	3280/4200 (78%)	2382 (73%)	898 (27%)	1	21

All 106 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	35	ILE	20
1	A	43	LEU	20
1	A	48	LEU	20
1	A	61	LEU	20
1	A	79	THR	20
1	A	90	HIS	20
1	A	137	LEU	20
1	A	204	LEU	20
1	A	165	VAL	18
1	A	205	ILE	18
1	A	212	LEU	18
1	A	31	LEU	17
1	A	210	SER	17
1	A	25	THR	16
1	A	124	LEU	15
1	A	171	LEU	15
1	A	107	LYS	15
1	A	15	GLU	14
1	A	22	LEU	14
1	A	125	ARG	14
1	A	163	SER	14
1	A	39	GLU	13
1	A	49	LEU	13
1	A	198	GLN	13
1	A	114	VAL	13
1	A	173	LYS	13
1	A	46	SER	12
1	A	57	MET	12
1	A	123	LEU	12
1	A	33	SER	12
1	A	183	SER	12
1	A	196	LYS	12
1	A	225	ARG	12
1	A	32	ARG	12
1	A	70	MET	11
1	A	109	LEU	11
1	A	220	LYS	11
1	A	37	MET	11
1	A	21	ARG	10
1	A	102	ASN	10
1	A	85	THR	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	200	ASP	10
1	A	129	LEU	10
1	A	55	ASN	10
1	A	161	SER	9
1	A	17	LYS	9
1	A	138	GLN	9
1	A	105	ARG	8
1	A	176	GLU	8
1	A	24	ASP	8
1	A	100	ARG	8
1	A	103	LEU	7
1	A	128	GLU	7
1	A	213	THR	7
1	A	145	ARG	7
1	A	141	ARG	6
1	A	195	GLN	6
1	A	87	ASP	6
1	A	218	ILE	6
1	A	194	ARG	6
1	A	197	SER	6
1	A	80	VAL	6
1	A	27	ARG	5
1	A	104	ASP	5
1	A	118	GLN	5
1	A	155	ASP	5
1	A	162	GLU	5
1	A	224	ASP	5
1	A	53	VAL	5
1	A	158	GLN	5
1	A	41	GLU	5
1	A	202	GLN	4
1	A	217	GLU	4
1	A	26	VAL	4
1	A	89	ARG	4
1	A	51	HIS	4
1	A	120	GLN	4
1	A	214	THR	4
1	A	166	ASP	4
1	A	52	ASP	4
1	A	211	THR	4
1	A	142	GLU	4
1	A	113	MET	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	20	THR	3
1	A	86	ARG	3
1	A	93	ASN	3
1	A	179	ASP	3
1	A	111	ASP	3
1	A	191	ASP	3
1	A	206	ARG	3
1	A	44	MET	3
1	A	81	ILE	3
1	A	58	ARG	2
1	A	116	ASN	2
1	A	56	LEU	2
1	A	135	SER	2
1	A	172	ILE	2
1	A	78	GLN	1
1	A	71	ASP	1
1	A	133	THR	1
1	A	77	LEU	1
1	A	60	ILE	1
1	A	66	TYR	1
1	A	178	SER	1
1	A	157	THR	1
1	A	36	THR	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 ⓘ

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry ⓘ

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

No chemical shift data were provided