



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 5, 2026 – 08:00 PM UTC

PDB ID : 1DC2 / pdb_00001dc2
Title : SOLUTION NMR STRUCTURE OF TUMOR SUPPRESSOR P16INK4A,
20 STRUCTURES
Authors : Byeon, I.-J.L.; Li, J.; Yuan, C.; Tsai, M.-D.
Deposited on : 1999-11-04

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

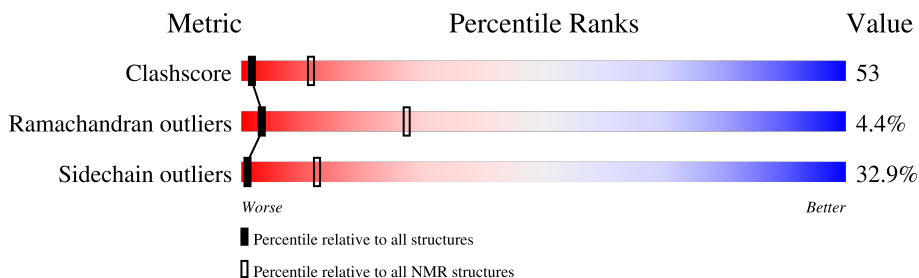
1 Overall quality at a glance

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	156	

2 Ensemble composition and analysis i

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

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:14-A:108, A:113-A:134 (117)	0.63	20

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 1 clusters. No single-model clusters were found.

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

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2301 atoms, of which 1141 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A).

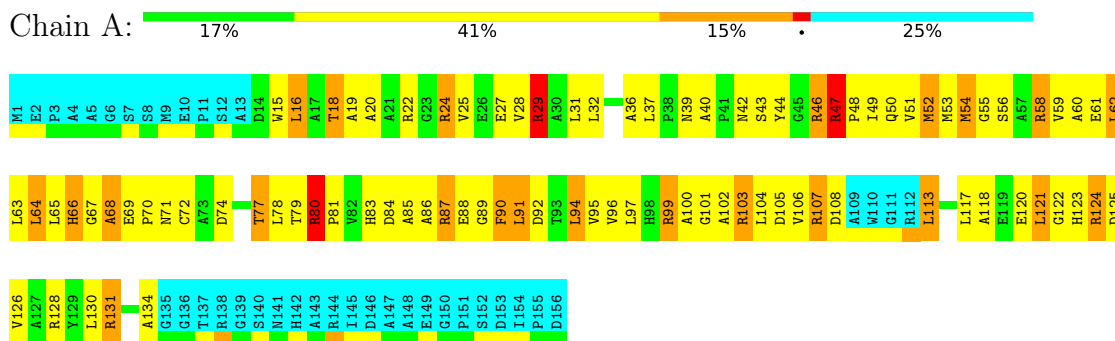
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	156	2301	710	1141	224	220	6	0

4 Residue-property plots [i](#)

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

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

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)

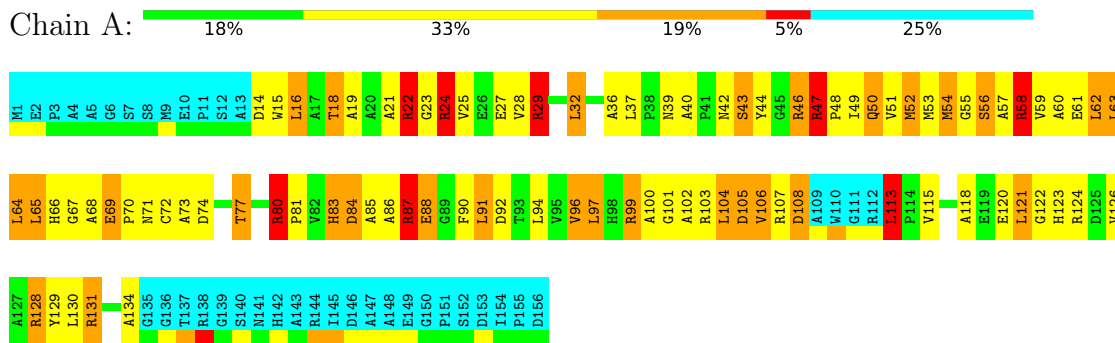


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

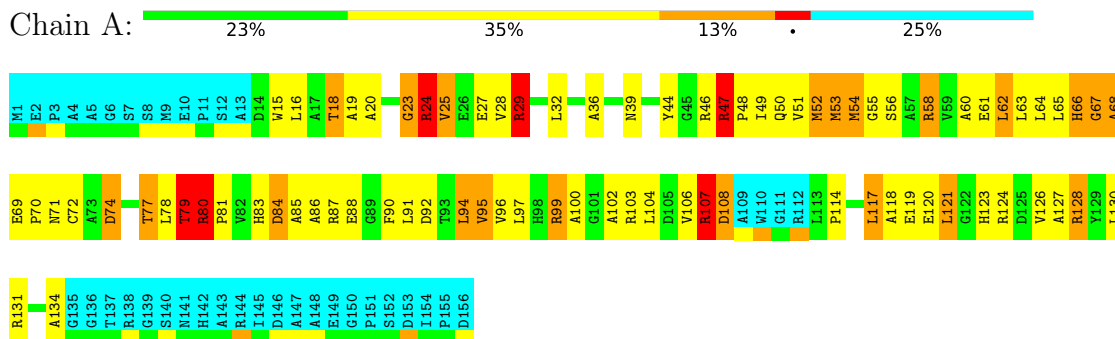
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



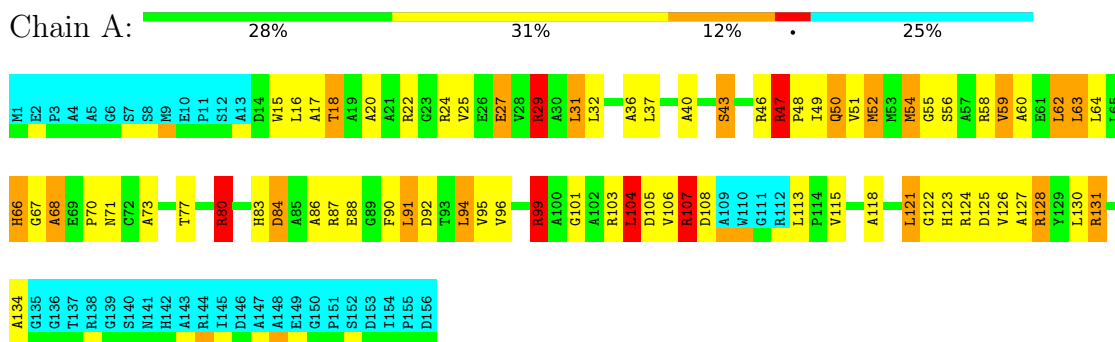
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



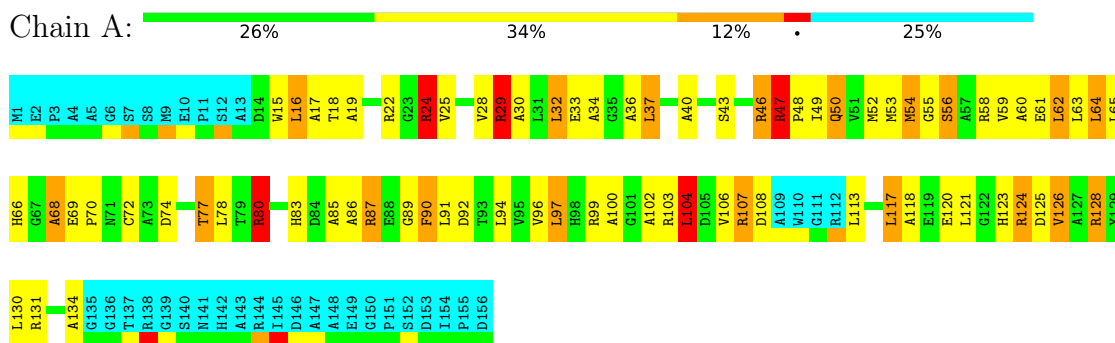
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



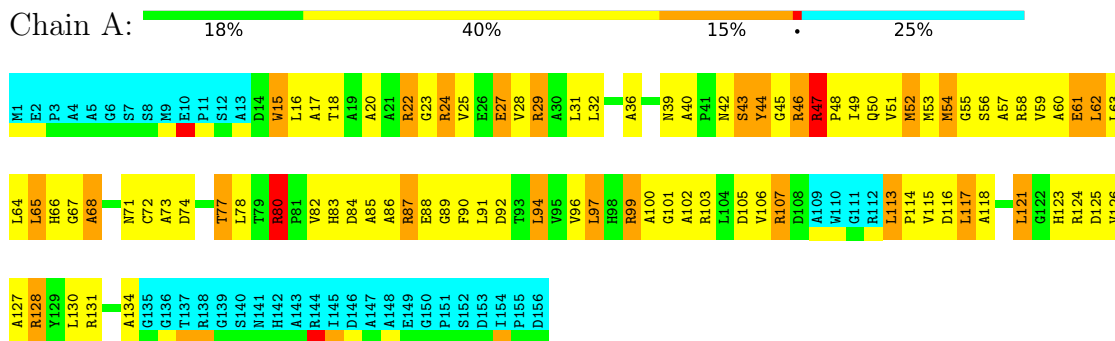
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



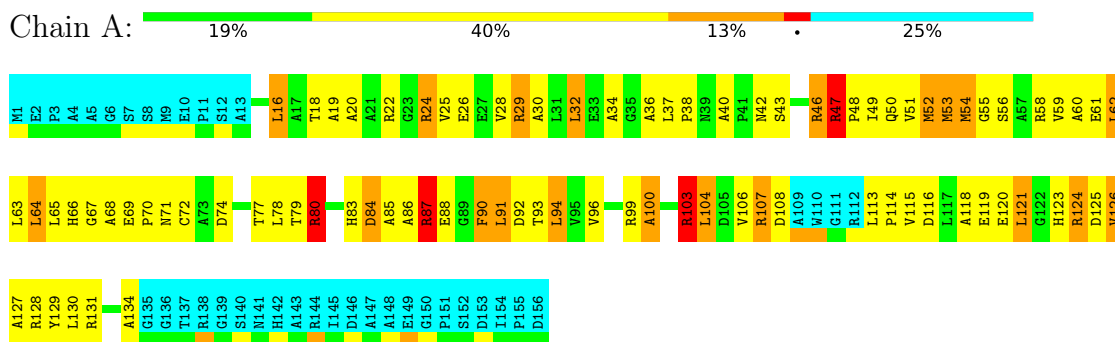
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



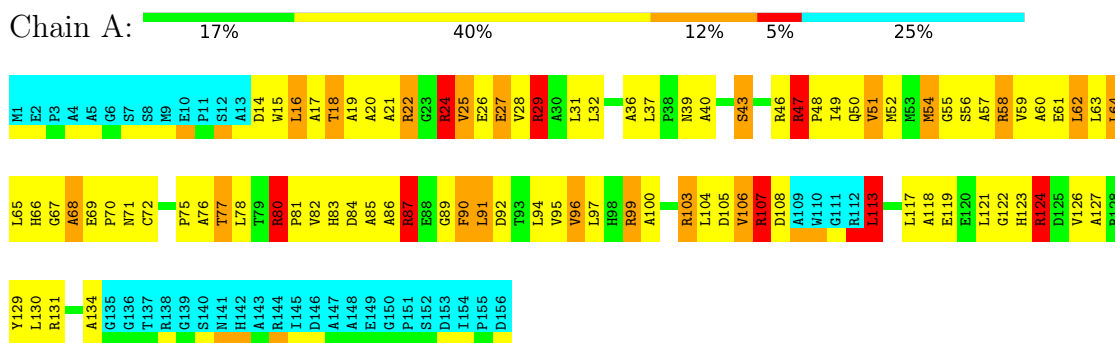
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



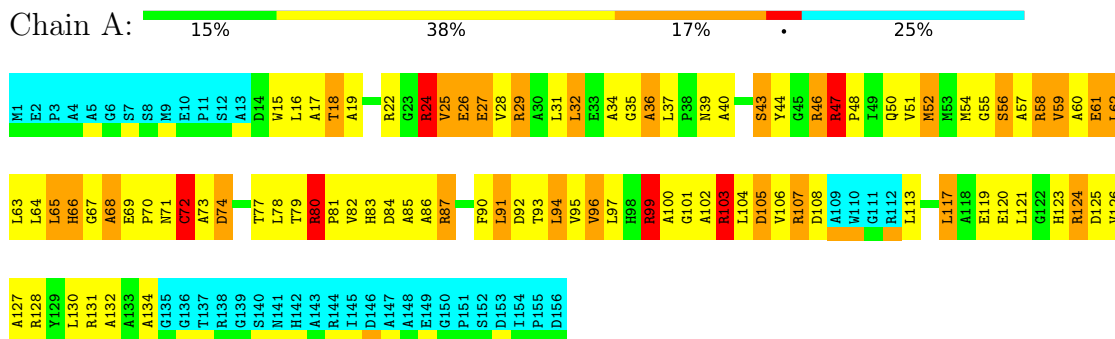
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



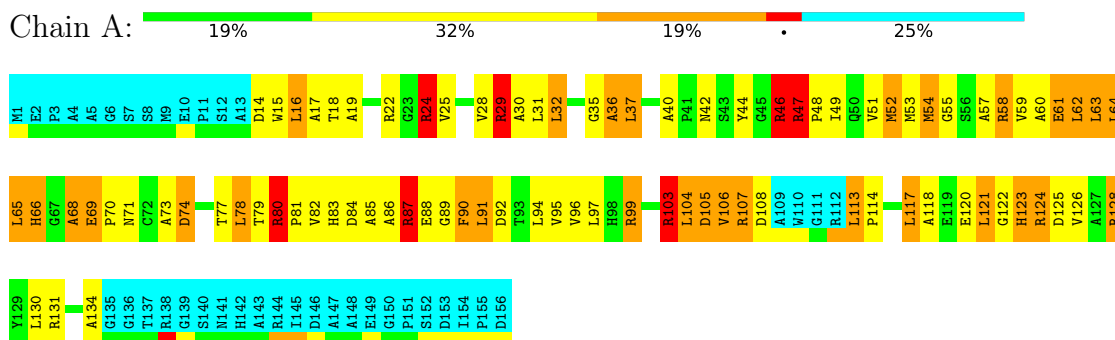
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



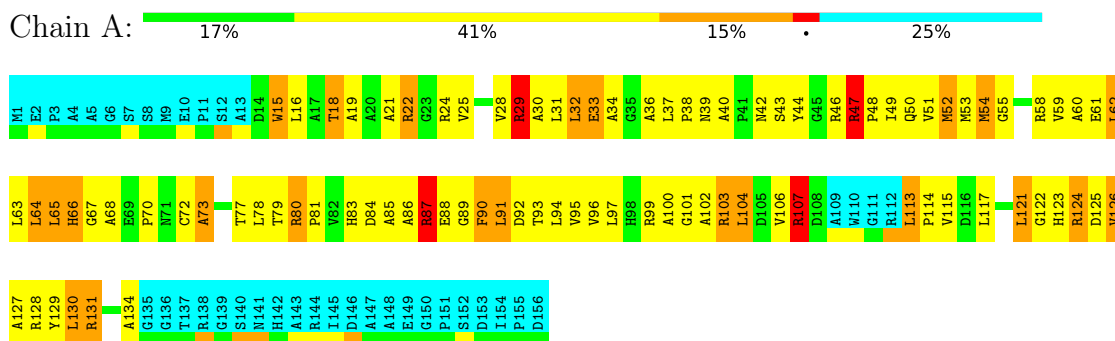
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



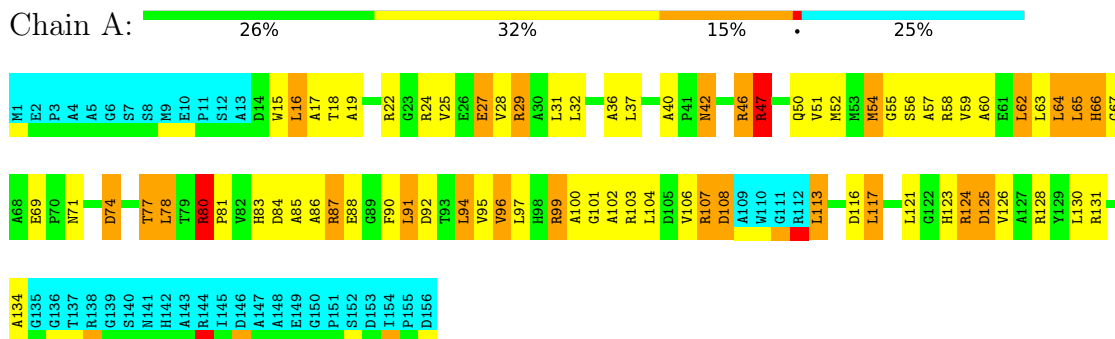
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



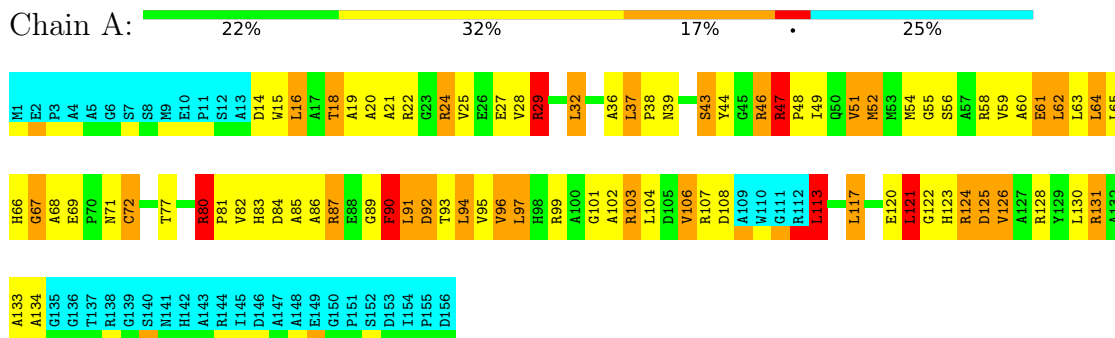
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



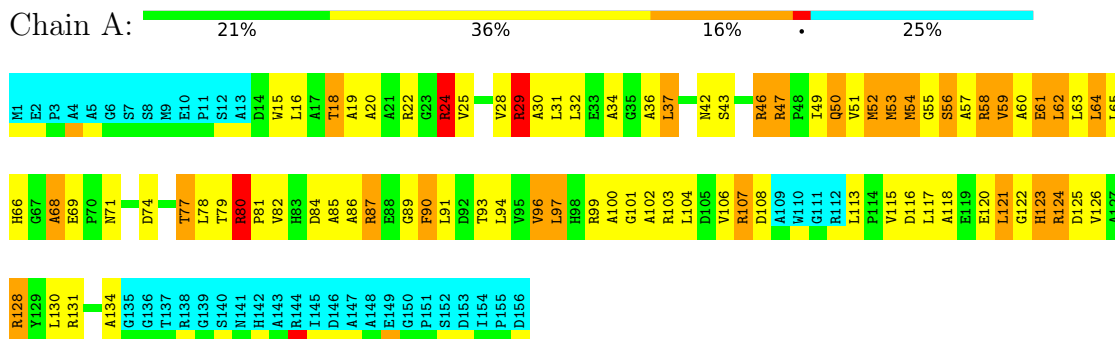
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



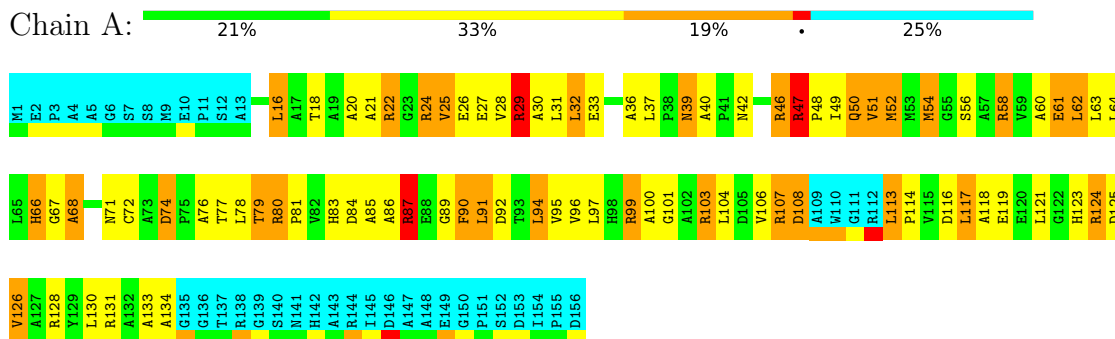
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



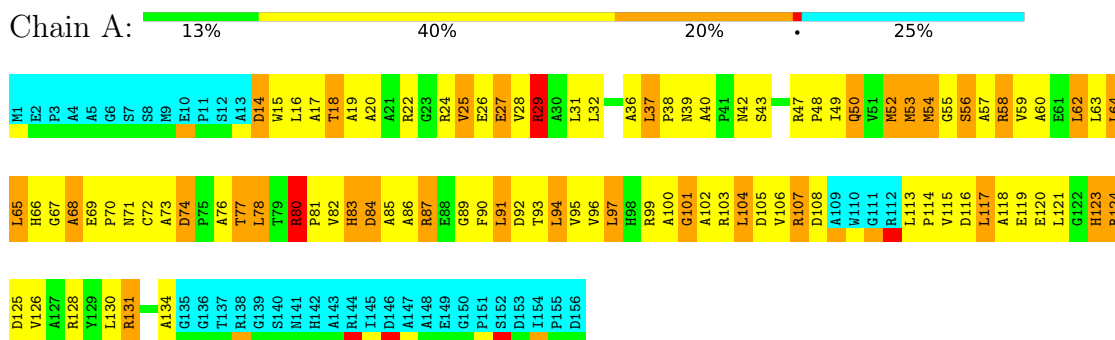
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



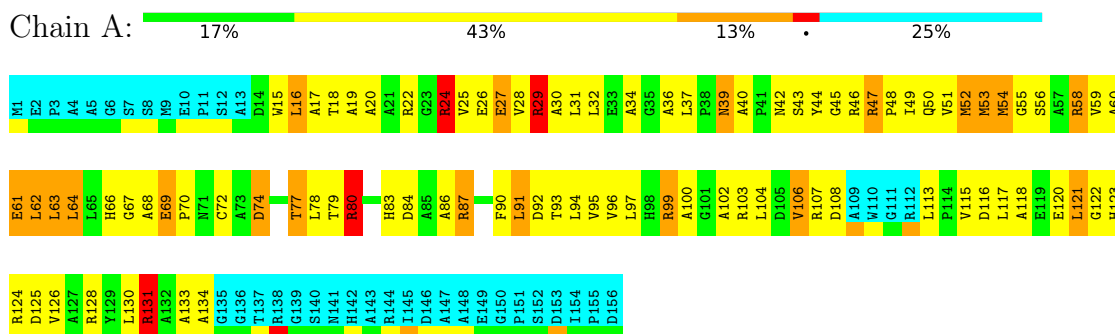
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



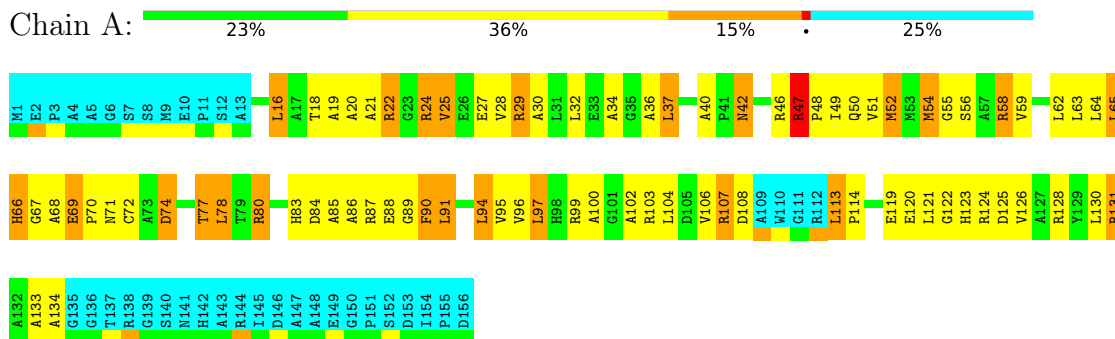
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



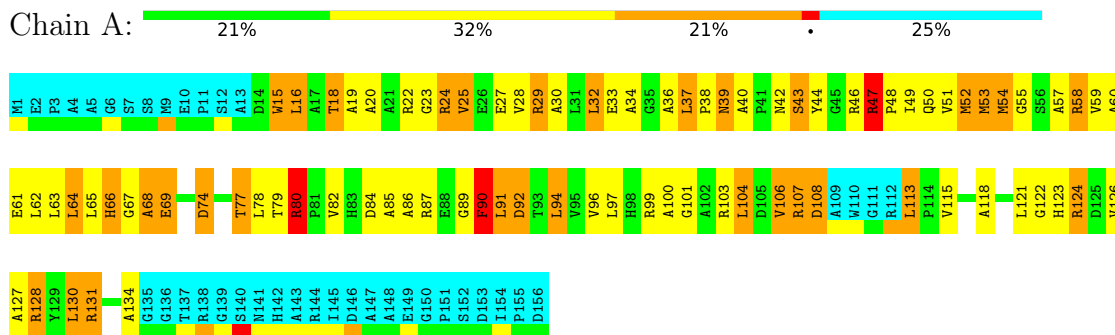
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



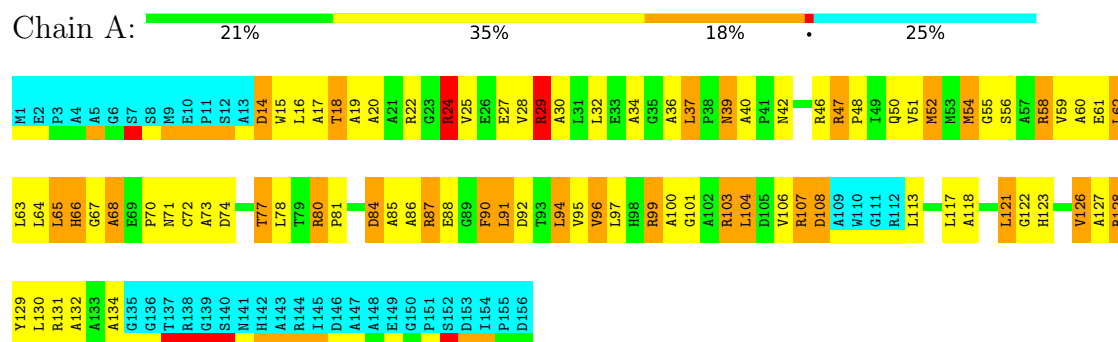
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



4.2.20 Score per residue for model 20 (medoid)

- Molecule 1: CYCLIN-DEPENDENT KINASE 4 INHIBITOR A (P16INK4A)



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *simulated annealing*.

Of the 60 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *THE CLOSEST TO MEAN STRUCTURE WHICH SHOWS GOOD AGREEMENT WITH THE EXPERIMENTAL RESTRAINTS*.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	structure solution	3.85
X-PLOR	refinement	3.85

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	1.50±0.01	0±0/903 (0.0± 0.0%)	1.52±0.02	3±2/1230 (0.2± 0.1%)
All	All	1.50	2/18060 (0.0%)	1.52	54/24600 (0.2%)

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

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0.0±0.0	13.3±0.7
All	All	0	267

All unique bond outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	113	LEU	N-CA	5.07	1.50	1.45	19	2

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	51	VAL	N-CA-CB	-7.59	103.86	112.21	16	9
1	A	53	MET	N-CA-CB	-7.41	105.72	114.17	15	2
1	A	113	LEU	N-CA-CB	-7.10	104.59	111.27	12	3
1	A	106	VAL	N-CA-CB	-6.71	104.69	112.34	7	3
1	A	25	VAL	N-CA-CB	-5.95	104.37	110.62	7	8
1	A	105	ASP	N-CA-CB	-5.79	104.84	111.79	9	2
1	A	104	LEU	N-CA-CB	-5.65	105.01	111.79	4	2
1	A	96	VAL	N-CA-CB	-5.53	104.82	110.62	13	8
1	A	66	HIS	N-CA-CB	-5.50	101.83	110.46	9	2
1	A	73	ALA	N-CA-CB	-5.46	103.94	109.51	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	59	VAL	N-CA-CB	-5.28	105.07	110.62	8	2
1	A	95	VAL	N-CA-CB	-5.27	104.66	110.51	2	2
1	A	100	ALA	N-CA-CB	-5.25	103.66	111.43	6	1
1	A	90	PHE	CA-CB-CG	-5.19	108.61	113.80	7	5
1	A	83	HIS	CA-CB-CG	-5.12	108.68	113.80	1	2
1	A	123	HIS	CA-CB-CG	-5.09	108.71	113.80	9	2

There are no chirality outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	29	ARG	Sidechain	20
1	A	58	ARG	Sidechain	20
1	A	103	ARG	Sidechain	20
1	A	131	ARG	Sidechain	20
1	A	22	ARG	Sidechain	19
1	A	24	ARG	Sidechain	19
1	A	47	ARG	Sidechain	19
1	A	80	ARG	Sidechain	19
1	A	87	ARG	Sidechain	19
1	A	124	ARG	Sidechain	19
1	A	128	ARG	Sidechain	19
1	A	107	ARG	Sidechain	19
1	A	46	ARG	Sidechain	18
1	A	99	ARG	Sidechain	17

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	887	894	894	94±15
All	All	17740	17880	17880	1883

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 53.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:HD23	1:A:62:LEU:HD22	1.12	1.20	18	3
1:A:52:MET:HE3	1:A:54:MET:HE3	0.99	1.32	2	15
1:A:28:VAL:HG12	1:A:62:LEU:HD23	0.99	1.32	9	3
1:A:16:LEU:HD11	1:A:63:LEU:HD21	0.97	1.35	9	3
1:A:25:VAL:HG22	1:A:59:VAL:HG23	0.96	1.34	8	9
1:A:86:ALA:HB1	1:A:118:ALA:HB2	0.95	1.34	5	8
1:A:104:LEU:HD21	1:A:130:LEU:HD23	0.91	1.41	16	1
1:A:25:VAL:HG22	1:A:59:VAL:HG22	0.90	1.43	13	6
1:A:16:LEU:HB3	1:A:63:LEU:HD21	0.89	1.45	8	1
1:A:16:LEU:HD13	1:A:63:LEU:HD21	0.89	1.41	20	3
1:A:52:MET:HE2	1:A:60:ALA:HB2	0.88	1.44	12	9
1:A:64:LEU:HD11	1:A:100:ALA:HB3	0.87	1.46	19	7
1:A:32:LEU:HD22	1:A:66:HIS:CG	0.86	2.05	12	12
1:A:29:ARG:CA	1:A:62:LEU:HD11	0.86	2.01	7	11
1:A:29:ARG:HA	1:A:62:LEU:HD22	0.86	1.47	9	3
1:A:29:ARG:HA	1:A:62:LEU:HD11	0.86	1.48	13	10
1:A:16:LEU:HD23	1:A:36:ALA:HB1	0.85	1.48	20	4
1:A:28:VAL:HG12	1:A:32:LEU:HD12	0.85	1.47	5	9
1:A:32:LEU:HD22	1:A:66:HIS:CB	0.84	2.02	2	8
1:A:32:LEU:HD23	1:A:62:LEU:CD2	0.84	2.01	17	2
1:A:16:LEU:HD21	1:A:63:LEU:HD21	0.84	1.48	18	2
1:A:104:LEU:HD22	1:A:133:ALA:HB3	0.83	1.48	16	2
1:A:32:LEU:HA	1:A:36:ALA:HB3	0.83	1.49	14	19
1:A:64:LEU:HD23	1:A:96:VAL:HG12	0.83	1.48	14	1
1:A:28:VAL:HG12	1:A:62:LEU:HD13	0.82	1.52	16	12
1:A:24:ARG:O	1:A:28:VAL:HG23	0.81	1.76	19	8
1:A:94:LEU:HD21	1:A:130:LEU:CD2	0.81	2.06	12	6
1:A:52:MET:HE2	1:A:54:MET:CE	0.80	2.07	11	3
1:A:37:LEU:HB3	1:A:40:ALA:HB2	0.80	1.54	8	10
1:A:16:LEU:HD21	1:A:36:ALA:CB	0.80	2.05	8	3
1:A:59:VAL:HG12	1:A:63:LEU:HD11	0.80	1.51	16	1
1:A:32:LEU:HD13	1:A:62:LEU:HD22	0.79	1.51	16	5
1:A:86:ALA:CB	1:A:126:VAL:HG11	0.79	2.07	8	3
1:A:80:ARG:CD	1:A:106:VAL:HG11	0.79	2.06	2	8
1:A:64:LEU:HD22	1:A:96:VAL:CG1	0.79	2.08	1	11
1:A:16:LEU:HB2	1:A:63:LEU:HD21	0.79	1.53	19	2
1:A:92:ASP:O	1:A:96:VAL:HG23	0.78	1.79	12	16
1:A:80:ARG:CG	1:A:106:VAL:HG11	0.78	2.09	18	12
1:A:86:ALA:HB2	1:A:130:LEU:HD11	0.78	1.55	12	16
1:A:25:VAL:HG22	1:A:59:VAL:CG2	0.77	2.09	8	12
1:A:94:LEU:HD21	1:A:130:LEU:HG	0.77	1.56	14	11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:37:LEU:HB2	1:A:40:ALA:HB2	0.77	1.56	14	2
1:A:130:LEU:O	1:A:134:ALA:HB3	0.77	1.80	2	12
1:A:25:VAL:HG12	1:A:29:ARG:CG	0.76	2.11	11	2
1:A:64:LEU:HD21	1:A:100:ALA:HB2	0.75	1.56	17	9
1:A:80:ARG:HG3	1:A:106:VAL:HG11	0.75	1.59	8	10
1:A:64:LEU:HD22	1:A:96:VAL:HG13	0.75	1.58	18	8
1:A:63:LEU:HB3	1:A:68:ALA:HB2	0.74	1.57	5	16
1:A:52:MET:HE3	1:A:54:MET:CE	0.74	2.12	14	7
1:A:32:LEU:HB2	1:A:62:LEU:HD21	0.74	1.57	19	3
1:A:64:LEU:HD21	1:A:100:ALA:CB	0.74	2.12	17	10
1:A:54:MET:HE2	1:A:84:ASP:HB3	0.74	1.60	19	13
1:A:117:LEU:HD23	1:A:118:ALA:N	0.73	1.98	18	1
1:A:64:LEU:HD13	1:A:96:VAL:HG12	0.73	1.57	8	11
1:A:32:LEU:HB3	1:A:62:LEU:HD11	0.73	1.60	4	3
1:A:64:LEU:HD22	1:A:96:VAL:HG12	0.73	1.59	10	8
1:A:89:GLY:HA2	1:A:126:VAL:HG21	0.73	1.60	15	8
1:A:52:MET:HB3	1:A:54:MET:HE2	0.73	1.60	12	1
1:A:59:VAL:O	1:A:63:LEU:HD12	0.72	1.84	16	2
1:A:94:LEU:CD2	1:A:130:LEU:HD21	0.72	2.15	1	4
1:A:48:PRO:HB2	1:A:63:LEU:HD22	0.72	1.60	19	8
1:A:97:LEU:C	1:A:102:ALA:HB2	0.72	2.10	1	3
1:A:16:LEU:HD11	1:A:63:LEU:CD2	0.72	2.12	9	5
1:A:85:ALA:HB1	1:A:94:LEU:CD1	0.72	2.15	15	4
1:A:21:ALA:HB2	1:A:51:VAL:HG22	0.71	1.60	18	5
1:A:86:ALA:HA	1:A:126:VAL:HG11	0.71	1.62	6	20
1:A:91:LEU:HD11	1:A:129:TYR:CG	0.71	2.19	10	1
1:A:16:LEU:HD23	1:A:37:LEU:O	0.71	1.83	18	2
1:A:65:LEU:C	1:A:65:LEU:HD12	0.71	2.10	12	8
1:A:32:LEU:CD2	1:A:62:LEU:HD22	0.71	2.10	17	3
1:A:52:MET:CG	1:A:54:MET:HE2	0.71	2.15	8	1
1:A:28:VAL:CG1	1:A:62:LEU:HD13	0.71	2.15	1	5
1:A:86:ALA:HB2	1:A:126:VAL:HG11	0.71	1.61	8	2
1:A:94:LEU:HD21	1:A:130:LEU:CB	0.71	2.14	10	1
1:A:29:ARG:N	1:A:62:LEU:HD11	0.70	1.99	1	10
1:A:82:VAL:HG21	1:A:104:LEU:HA	0.70	1.61	8	3
1:A:25:VAL:CG2	1:A:59:VAL:HG22	0.70	2.15	13	2
1:A:104:LEU:HD23	1:A:134:ALA:HB2	0.70	1.62	19	2
1:A:16:LEU:CD2	1:A:36:ALA:HB1	0.70	2.17	20	5
1:A:82:VAL:HG13	1:A:104:LEU:HD23	0.70	1.63	13	2
1:A:94:LEU:HD21	1:A:130:LEU:CG	0.69	2.17	12	7
1:A:28:VAL:HG12	1:A:62:LEU:CD1	0.69	2.17	14	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:115:VAL:HB	1:A:130:LEU:HD11	0.69	1.65	10	1
1:A:104:LEU:HD23	1:A:130:LEU:HD23	0.69	1.65	6	2
1:A:73:ALA:HB2	1:A:80:ARG:HG2	0.69	1.65	5	3
1:A:97:LEU:HD23	1:A:102:ALA:HB1	0.69	1.64	18	4
1:A:86:ALA:CA	1:A:126:VAL:HG11	0.68	2.18	16	19
1:A:94:LEU:HD13	1:A:126:VAL:HG13	0.68	1.66	15	5
1:A:28:VAL:HG12	1:A:62:LEU:CD2	0.68	2.14	9	3
1:A:49:ILE:O	1:A:54:MET:HE1	0.68	1.89	5	8
1:A:52:MET:HE2	1:A:54:MET:HE3	0.68	1.65	11	1
1:A:118:ALA:HB1	1:A:123:HIS:HB2	0.68	1.64	13	4
1:A:29:ARG:CA	1:A:62:LEU:HD22	0.67	2.19	9	2
1:A:57:ALA:HB2	1:A:90:PHE:CE1	0.67	2.23	8	5
1:A:19:ALA:HB1	1:A:24:ARG:HB3	0.67	1.66	7	4
1:A:73:ALA:HB1	1:A:79:THR:O	0.67	1.89	10	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:LEU:HD12	0.67	1.89	7	5
1:A:19:ALA:HB3	1:A:28:VAL:HG22	0.67	1.66	19	14
1:A:85:ALA:HB3	1:A:94:LEU:HD13	0.67	1.66	10	5
1:A:20:ALA:HB1	1:A:59:VAL:HG11	0.67	1.66	6	4
1:A:32:LEU:CD1	1:A:62:LEU:HD22	0.66	2.20	7	5
1:A:16:LEU:HD11	1:A:36:ALA:HB1	0.66	1.67	10	4
1:A:94:LEU:HD21	1:A:130:LEU:HB2	0.66	1.65	10	1
1:A:97:LEU:O	1:A:102:ALA:HB2	0.66	1.90	1	5
1:A:86:ALA:HB2	1:A:130:LEU:CD1	0.66	2.20	5	4
1:A:49:ILE:CG1	1:A:63:LEU:HD22	0.66	2.21	9	1
1:A:32:LEU:HD12	1:A:66:HIS:ND1	0.66	2.06	1	2
1:A:16:LEU:HB2	1:A:36:ALA:HB1	0.66	1.66	18	2
1:A:80:ARG:HD3	1:A:106:VAL:HG21	0.65	1.68	14	5
1:A:32:LEU:HD13	1:A:62:LEU:HG	0.65	1.67	4	6
1:A:20:ALA:CB	1:A:59:VAL:HG11	0.65	2.21	6	4
1:A:80:ARG:HD3	1:A:106:VAL:HG11	0.65	1.68	1	4
1:A:20:ALA:HB1	1:A:52:MET:CB	0.65	2.21	2	7
1:A:94:LEU:HD22	1:A:126:VAL:HG13	0.65	1.67	7	8
1:A:52:MET:HE1	1:A:60:ALA:HB2	0.65	1.68	11	2
1:A:21:ALA:HB2	1:A:51:VAL:O	0.65	1.91	18	7
1:A:104:LEU:HD13	1:A:133:ALA:HB1	0.64	1.69	14	2
1:A:37:LEU:CB	1:A:40:ALA:HB2	0.64	2.21	1	7
1:A:113:LEU:HB2	1:A:115:VAL:HG12	0.64	1.69	15	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:62:LEU:HD22	0.64	1.69	8	2
1:A:61:GLU:O	1:A:65:LEU:HD23	0.64	1.91	19	4
1:A:85:ALA:CB	1:A:94:LEU:HD13	0.64	2.22	7	7
1:A:90:PHE:O	1:A:94:LEU:HD12	0.64	1.92	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:80:ARG:CB	1:A:106:VAL:HG11	0.64	2.21	18	10
1:A:25:VAL:HG12	1:A:29:ARG:HG3	0.64	1.68	11	1
1:A:82:VAL:HG11	1:A:104:LEU:HG	0.64	1.70	19	2
1:A:28:VAL:HA	1:A:31:LEU:HD12	0.64	1.69	13	2
1:A:97:LEU:HD23	1:A:102:ALA:CB	0.63	2.24	4	1
1:A:51:VAL:O	1:A:51:VAL:HG22	0.63	1.93	5	4
1:A:130:LEU:O	1:A:134:ALA:N	0.63	2.31	20	11
1:A:87:ARG:O	1:A:121:LEU:HD22	0.63	1.93	14	2
1:A:23:GLY:HA3	1:A:53:MET:HE2	0.62	1.69	2	4
1:A:47:ARG:CB	1:A:48:PRO:CD	0.62	2.77	7	12
1:A:16:LEU:O	1:A:16:LEU:HD12	0.62	1.93	9	2
1:A:17:ALA:HB2	1:A:42:ASN:ND2	0.62	2.09	9	2
1:A:52:MET:HG2	1:A:54:MET:HE2	0.62	1.70	8	1
1:A:14:ASP:O	1:A:17:ALA:N	0.62	2.32	20	1
1:A:64:LEU:HD21	1:A:100:ALA:HB3	0.62	1.70	20	5
1:A:27:GLU:OE1	1:A:31:LEU:HD11	0.62	1.95	8	1
1:A:82:VAL:HG21	1:A:103:ARG:O	0.62	1.94	7	1
1:A:94:LEU:CD1	1:A:126:VAL:HG13	0.62	2.24	11	5
1:A:32:LEU:HD22	1:A:63:LEU:HD22	0.62	1.70	17	1
1:A:103:ARG:O	1:A:104:LEU:HD12	0.62	1.93	9	1
1:A:115:VAL:HA	1:A:130:LEU:HD21	0.62	1.71	10	1
1:A:16:LEU:HD21	1:A:63:LEU:CD2	0.62	2.23	18	1
1:A:32:LEU:CG	1:A:62:LEU:HD22	0.61	2.25	8	3
1:A:28:VAL:CG1	1:A:32:LEU:HD12	0.61	2.23	16	3
1:A:75:PRO:O	1:A:76:ALA:HB3	0.61	1.94	7	1
1:A:32:LEU:HD13	1:A:62:LEU:CD1	0.61	2.25	11	6
1:A:91:LEU:HD11	1:A:125:ASP:O	0.61	1.96	11	8
1:A:32:LEU:HD12	1:A:62:LEU:HD13	0.61	1.71	16	6
1:A:86:ALA:O	1:A:123:HIS:ND1	0.61	2.34	16	3
1:A:91:LEU:HD11	1:A:125:ASP:C	0.61	2.21	18	1
1:A:16:LEU:HD22	1:A:37:LEU:O	0.60	1.95	4	4
1:A:37:LEU:HD23	1:A:40:ALA:CA	0.60	2.27	7	1
1:A:47:ARG:HB3	1:A:48:PRO:CD	0.60	2.27	17	11
1:A:78:LEU:HD13	1:A:107:ARG:O	0.60	1.96	5	1
1:A:94:LEU:HD21	1:A:130:LEU:HD21	0.59	1.74	12	4
1:A:16:LEU:HD13	1:A:63:LEU:HD11	0.59	1.73	14	1
1:A:86:ALA:CB	1:A:118:ALA:HB2	0.59	2.21	5	1
1:A:91:LEU:CD2	1:A:126:VAL:HG22	0.59	2.27	8	1
1:A:48:PRO:O	1:A:50:GLN:N	0.59	2.36	10	7
1:A:15:TRP:HA	1:A:18:THR:OG1	0.59	1.97	4	13
1:A:32:LEU:HD11	1:A:63:LEU:CD2	0.59	2.27	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:65:LEU:O	1:A:65:LEU:HD12	0.59	1.98	8	3
1:A:65:LEU:HD11	1:A:66:HIS:CD2	0.59	2.33	1	1
1:A:80:ARG:CD	1:A:106:VAL:HG21	0.59	2.26	2	4
1:A:16:LEU:HD12	1:A:17:ALA:N	0.59	2.12	3	1
1:A:115:VAL:HG23	1:A:127:ALA:O	0.59	1.98	5	2
1:A:97:LEU:O	1:A:102:ALA:HB3	0.59	1.97	4	1
1:A:94:LEU:HD22	1:A:126:VAL:CG1	0.59	2.28	7	8
1:A:86:ALA:O	1:A:123:HIS:CD2	0.58	2.57	12	15
1:A:23:GLY:HA3	1:A:53:MET:HE3	0.58	1.74	19	1
1:A:16:LEU:HD21	1:A:36:ALA:HB1	0.58	1.75	15	5
1:A:16:LEU:CB	1:A:63:LEU:HD21	0.58	2.27	8	1
1:A:47:ARG:CB	1:A:48:PRO:HD2	0.58	2.27	7	13
1:A:118:ALA:CB	1:A:127:ALA:HB2	0.58	2.28	19	5
1:A:32:LEU:CB	1:A:62:LEU:HD11	0.58	2.28	4	4
1:A:90:PHE:CD1	1:A:90:PHE:N	0.57	2.71	18	1
1:A:85:ALA:HB1	1:A:94:LEU:HD12	0.57	1.75	11	2
1:A:80:ARG:HD2	1:A:106:VAL:HG11	0.57	1.75	2	2
1:A:32:LEU:CD2	1:A:66:HIS:CG	0.57	2.87	9	2
1:A:44:TYR:CD1	1:A:44:TYR:N	0.57	2.70	5	2
1:A:91:LEU:HD22	1:A:126:VAL:HG22	0.57	1.76	8	2
1:A:19:ALA:CB	1:A:28:VAL:HG22	0.57	2.29	19	5
1:A:47:ARG:HB3	1:A:48:PRO:HD2	0.57	1.75	20	12
1:A:126:VAL:C	1:A:130:LEU:HD23	0.57	2.25	10	1
1:A:117:LEU:HD23	1:A:117:LEU:C	0.57	2.24	18	1
1:A:54:MET:O	1:A:90:PHE:CD2	0.57	2.58	13	5
1:A:104:LEU:O	1:A:134:ALA:CB	0.57	2.53	14	4
1:A:91:LEU:HD11	1:A:129:TYR:CD2	0.56	2.34	10	1
1:A:30:ALA:O	1:A:34:ALA:HB2	0.56	2.00	17	8
1:A:130:LEU:HD12	1:A:130:LEU:C	0.56	2.25	19	1
1:A:52:MET:CE	1:A:54:MET:HE3	0.56	2.20	2	3
1:A:80:ARG:HB2	1:A:106:VAL:HG11	0.56	1.75	11	10
1:A:86:ALA:O	1:A:123:HIS:CG	0.56	2.58	9	5
1:A:85:ALA:HA	1:A:90:PHE:CZ	0.56	2.35	18	1
1:A:127:ALA:O	1:A:131:ARG:CB	0.56	2.54	19	2
1:A:37:LEU:HD13	1:A:38:PRO:HD2	0.56	1.76	6	2
1:A:126:VAL:O	1:A:130:LEU:HD23	0.56	2.01	10	1
1:A:17:ALA:HB3	1:A:42:ASN:ND2	0.56	2.15	5	1
1:A:32:LEU:HD22	1:A:66:HIS:HB3	0.55	1.77	2	2
1:A:16:LEU:HD12	1:A:37:LEU:O	0.55	2.01	8	2
1:A:16:LEU:HD13	1:A:63:LEU:CD2	0.55	2.31	6	1
1:A:54:MET:HE3	1:A:84:ASP:HB3	0.55	1.78	12	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:28:VAL:HG12	1:A:62:LEU:HD21	0.55	1.79	12	2
1:A:91:LEU:O	1:A:95:VAL:HG23	0.55	2.00	10	2
1:A:32:LEU:HD11	1:A:63:LEU:HD23	0.55	1.78	5	1
1:A:32:LEU:HD22	1:A:66:HIS:ND1	0.55	2.17	9	3
1:A:71:ASN:O	1:A:80:ARG:NE	0.55	2.39	6	6
1:A:52:MET:CE	1:A:60:ALA:HB2	0.55	2.32	20	6
1:A:104:LEU:HD22	1:A:133:ALA:CB	0.55	2.27	16	1
1:A:14:ASP:O	1:A:18:THR:N	0.55	2.39	20	1
1:A:47:ARG:O	1:A:51:VAL:HG12	0.55	2.01	18	2
1:A:32:LEU:HD13	1:A:62:LEU:CG	0.55	2.32	4	6
1:A:85:ALA:HB3	1:A:94:LEU:CD1	0.55	2.30	10	9
1:A:52:MET:HE2	1:A:54:MET:HE1	0.54	1.79	7	3
1:A:104:LEU:O	1:A:134:ALA:HA	0.54	2.03	1	2
1:A:117:LEU:O	1:A:121:LEU:HD12	0.54	2.02	5	2
1:A:126:VAL:HG12	1:A:130:LEU:CD1	0.54	2.32	8	2
1:A:61:GLU:OE2	1:A:96:VAL:HG13	0.54	2.02	16	1
1:A:48:PRO:HB2	1:A:63:LEU:HD13	0.54	1.79	10	1
1:A:123:HIS:N	1:A:123:HIS:CD2	0.54	2.74	13	1
1:A:118:ALA:HB3	1:A:127:ALA:HB2	0.54	1.80	19	1
1:A:16:LEU:HD11	1:A:63:LEU:HD23	0.53	1.79	16	1
1:A:85:ALA:HB2	1:A:93:THR:CG2	0.53	2.33	8	1
1:A:49:ILE:O	1:A:52:MET:CG	0.53	2.56	14	7
1:A:64:LEU:CD1	1:A:100:ALA:HB3	0.53	2.34	8	2
1:A:19:ALA:HB1	1:A:27:GLU:HB3	0.53	1.80	15	1
1:A:82:VAL:CG1	1:A:114:PRO:HG3	0.53	2.33	15	1
1:A:104:LEU:HD23	1:A:104:LEU:O	0.53	2.03	16	1
1:A:16:LEU:O	1:A:20:ALA:HB2	0.53	2.04	20	1
1:A:106:VAL:HG22	1:A:107:ARG:H	0.53	1.64	6	14
1:A:59:VAL:C	1:A:63:LEU:HD12	0.53	2.28	16	1
1:A:83:HIS:N	1:A:83:HIS:ND1	0.53	2.57	10	10
1:A:85:ALA:CB	1:A:94:LEU:CD1	0.53	2.87	14	7
1:A:82:VAL:CG1	1:A:104:LEU:HD23	0.53	2.33	15	1
1:A:83:HIS:O	1:A:87:ARG:CB	0.52	2.58	1	6
1:A:56:SER:O	1:A:59:VAL:HG23	0.52	2.04	13	1
1:A:46:ARG:O	1:A:50:GLN:CB	0.52	2.58	1	2
1:A:23:GLY:CA	1:A:53:MET:HE2	0.52	2.33	2	2
1:A:16:LEU:HD11	1:A:36:ALA:CB	0.52	2.35	10	1
1:A:64:LEU:HD11	1:A:100:ALA:CB	0.52	2.35	6	1
1:A:65:LEU:C	1:A:65:LEU:CD1	0.52	2.81	15	4
1:A:117:LEU:HD22	1:A:121:LEU:HD11	0.52	1.82	9	1
1:A:89:GLY:CA	1:A:126:VAL:HG21	0.52	2.34	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:71:ASN:OD1	1:A:103:ARG:N	0.52	2.39	6	1
1:A:32:LEU:CD1	1:A:63:LEU:HD22	0.52	2.35	14	1
1:A:32:LEU:HD12	1:A:66:HIS:CE1	0.52	2.40	6	2
1:A:54:MET:CE	1:A:84:ASP:HB3	0.52	2.35	20	8
1:A:15:TRP:CE3	1:A:31:LEU:HD21	0.52	2.40	13	1
1:A:14:ASP:O	1:A:15:TRP:C	0.52	2.53	20	1
1:A:15:TRP:N	1:A:15:TRP:CD1	0.51	2.77	12	3
1:A:70:PRO:C	1:A:81:PRO:HG3	0.51	2.30	9	1
1:A:90:PHE:O	1:A:94:LEU:CD1	0.51	2.58	19	3
1:A:118:ALA:HB1	1:A:127:ALA:HB2	0.51	1.82	2	1
1:A:106:VAL:HG22	1:A:107:ARG:N	0.51	2.20	7	5
1:A:17:ALA:HB2	1:A:42:ASN:HD21	0.51	1.65	9	1
1:A:19:ALA:HB1	1:A:24:ARG:CB	0.51	2.35	7	2
1:A:115:VAL:CB	1:A:130:LEU:HD11	0.51	2.35	10	1
1:A:32:LEU:CD1	1:A:66:HIS:CG	0.51	2.93	19	3
1:A:55:GLY:C	1:A:90:PHE:CE2	0.51	2.89	1	14
1:A:62:LEU:O	1:A:66:HIS:HB2	0.51	2.05	20	8
1:A:60:ALA:O	1:A:64:LEU:CB	0.51	2.58	15	11
1:A:106:VAL:O	1:A:113:LEU:CD2	0.51	2.58	15	2
1:A:49:ILE:HG13	1:A:63:LEU:HD22	0.51	1.81	9	1
1:A:93:THR:O	1:A:97:LEU:HD12	0.51	2.04	18	3
1:A:29:ARG:NH1	1:A:58:ARG:O	0.51	2.43	14	1
1:A:42:ASN:N	1:A:42:ASN:OD1	0.51	2.43	14	1
1:A:29:ARG:HA	1:A:62:LEU:CD1	0.51	2.35	8	4
1:A:29:ARG:N	1:A:62:LEU:CD1	0.51	2.73	7	5
1:A:43:SER:C	1:A:44:TYR:CG	0.51	2.89	5	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:66:HIS:CD2	0.51	2.41	18	1
1:A:104:LEU:O	1:A:134:ALA:HB2	0.51	2.05	8	2
1:A:32:LEU:CD1	1:A:66:HIS:ND1	0.51	2.73	1	4
1:A:125:ASP:N	1:A:125:ASP:OD1	0.51	2.44	6	1
1:A:115:VAL:HG21	1:A:131:ARG:CG	0.51	2.36	16	1
1:A:55:GLY:HA2	1:A:90:PHE:CE2	0.51	2.41	9	3
1:A:82:VAL:HG12	1:A:114:PRO:CB	0.51	2.36	5	1
1:A:52:MET:O	1:A:53:MET:CB	0.51	2.58	15	4
1:A:49:ILE:O	1:A:52:MET:HG2	0.51	2.06	17	10
1:A:83:HIS:O	1:A:87:ARG:N	0.51	2.44	15	2
1:A:55:GLY:O	1:A:90:PHE:CE1	0.51	2.63	19	1
1:A:91:LEU:HD21	1:A:129:TYR:CB	0.51	2.36	20	1
1:A:49:ILE:CD1	1:A:68:ALA:CB	0.50	2.89	2	3
1:A:21:ALA:CA	1:A:51:VAL:O	0.50	2.59	14	1
1:A:80:ARG:CG	1:A:81:PRO:HD2	0.50	2.36	7	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:97:LEU:C	1:A:102:ALA:CB	0.50	2.84	15	7
1:A:80:ARG:HD2	1:A:106:VAL:HG21	0.50	1.83	11	1
1:A:25:VAL:CG1	1:A:29:ARG:NE	0.50	2.75	14	1
1:A:64:LEU:CG	1:A:100:ALA:HB3	0.50	2.37	14	3
1:A:71:ASN:O	1:A:80:ARG:NH1	0.50	2.44	17	3
1:A:64:LEU:HD21	1:A:97:LEU:HA	0.50	1.82	9	1
1:A:65:LEU:CD1	1:A:65:LEU:C	0.50	2.85	9	1
1:A:78:LEU:HD22	1:A:80:ARG:NH1	0.50	2.21	13	1
1:A:129:TYR:C	1:A:129:TYR:CD1	0.50	2.89	7	2
1:A:49:ILE:HG12	1:A:63:LEU:HD22	0.50	1.82	9	2
1:A:113:LEU:O	1:A:117:LEU:HD12	0.50	2.06	8	1
1:A:37:LEU:HG	1:A:40:ALA:HB2	0.50	1.84	4	2
1:A:64:LEU:CD2	1:A:100:ALA:HB3	0.50	2.36	4	3
1:A:25:VAL:HG12	1:A:29:ARG:HG2	0.50	1.82	5	1
1:A:64:LEU:HD11	1:A:97:LEU:HD23	0.50	1.84	9	1
1:A:104:LEU:HD21	1:A:130:LEU:CD2	0.50	2.27	16	1
1:A:16:LEU:HB3	1:A:36:ALA:HB1	0.50	1.83	1	1
1:A:74:ASP:O	1:A:78:LEU:N	0.50	2.45	4	10
1:A:71:ASN:N	1:A:71:ASN:OD1	0.49	2.45	2	1
1:A:104:LEU:HD13	1:A:133:ALA:CB	0.49	2.35	14	1
1:A:16:LEU:HD12	1:A:16:LEU:C	0.49	2.32	9	4
1:A:16:LEU:CD2	1:A:37:LEU:O	0.49	2.60	12	3
1:A:28:VAL:HG12	1:A:62:LEU:HD12	0.49	1.84	14	1
1:A:83:HIS:O	1:A:87:ARG:HB2	0.49	2.06	9	3
1:A:70:PRO:HA	1:A:81:PRO:HG3	0.49	1.84	9	3
1:A:117:LEU:CD2	1:A:121:LEU:HD11	0.49	2.36	9	1
1:A:42:ASN:ND2	1:A:51:VAL:HG11	0.49	2.23	11	1
1:A:86:ALA:O	1:A:89:GLY:N	0.49	2.46	14	1
1:A:32:LEU:C	1:A:66:HIS:CE1	0.49	2.91	16	1
1:A:80:ARG:HG3	1:A:106:VAL:HG21	0.49	1.84	18	1
1:A:91:LEU:O	1:A:92:ASP:C	0.49	2.54	18	6
1:A:32:LEU:CD1	1:A:62:LEU:HG	0.49	2.38	15	4
1:A:28:VAL:C	1:A:62:LEU:CD2	0.49	2.86	4	2
1:A:21:ALA:CB	1:A:51:VAL:O	0.49	2.61	14	5
1:A:28:VAL:C	1:A:62:LEU:CD1	0.49	2.85	14	2
1:A:113:LEU:CG	1:A:114:PRO:HD2	0.49	2.38	9	5
1:A:63:LEU:O	1:A:68:ALA:N	0.49	2.46	15	3
1:A:70:PRO:HA	1:A:81:PRO:CG	0.49	2.38	2	2
1:A:104:LEU:CD2	1:A:130:LEU:HD23	0.49	2.38	4	2
1:A:16:LEU:HD12	1:A:28:VAL:HG13	0.49	1.84	11	1
1:A:16:LEU:CD1	1:A:63:LEU:HD21	0.49	2.27	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:46:ARG:O	1:A:47:ARG:O	0.48	2.31	1	2
1:A:80:ARG:NH1	1:A:106:VAL:HG21	0.48	2.23	1	2
1:A:130:LEU:O	1:A:134:ALA:CB	0.48	2.60	8	8
1:A:91:LEU:CD2	1:A:126:VAL:HA	0.48	2.38	14	2
1:A:86:ALA:HA	1:A:126:VAL:HG21	0.48	1.85	8	1
1:A:24:ARG:O	1:A:25:VAL:C	0.48	2.56	9	1
1:A:32:LEU:HB2	1:A:62:LEU:HD11	0.48	1.84	11	3
1:A:50:GLN:NE2	1:A:79:THR:O	0.48	2.46	14	4
1:A:62:LEU:CD1	1:A:66:HIS:CE1	0.48	2.97	9	1
1:A:117:LEU:C	1:A:117:LEU:HD12	0.48	2.33	10	1
1:A:25:VAL:HG12	1:A:29:ARG:HD3	0.48	1.85	12	3
1:A:32:LEU:CD1	1:A:62:LEU:HD11	0.48	2.38	11	2
1:A:68:ALA:C	1:A:70:PRO:CD	0.48	2.86	9	4
1:A:16:LEU:C	1:A:16:LEU:HD12	0.48	2.33	12	2
1:A:20:ALA:HA	1:A:59:VAL:HG11	0.48	1.85	12	1
1:A:123:HIS:CD2	1:A:123:HIS:N	0.48	2.82	16	2
1:A:94:LEU:HD23	1:A:129:TYR:HD2	0.48	1.67	10	2
1:A:64:LEU:CD2	1:A:64:LEU:C	0.48	2.87	12	1
1:A:94:LEU:CD2	1:A:130:LEU:HG	0.48	2.38	12	2
1:A:62:LEU:HD12	1:A:66:HIS:ND1	0.48	2.23	4	2
1:A:54:MET:HE2	1:A:84:ASP:CB	0.48	2.38	14	4
1:A:87:ARG:O	1:A:123:HIS:NE2	0.48	2.46	9	1
1:A:100:ALA:O	1:A:101:GLY:C	0.48	2.55	15	1
1:A:95:VAL:O	1:A:99:ARG:CB	0.48	2.61	9	5
1:A:17:ALA:CB	1:A:42:ASN:ND2	0.48	2.77	15	2
1:A:86:ALA:HB2	1:A:130:LEU:HD22	0.48	1.84	19	1
1:A:119:GLU:N	1:A:127:ALA:HB2	0.48	2.24	6	1
1:A:18:THR:CG2	1:A:19:ALA:N	0.48	2.76	16	3
1:A:94:LEU:HA	1:A:97:LEU:HD12	0.48	1.85	9	1
1:A:61:GLU:O	1:A:65:LEU:HB3	0.48	2.09	8	4
1:A:55:GLY:C	1:A:90:PHE:CE1	0.48	2.92	19	2
1:A:82:VAL:CG1	1:A:114:PRO:CG	0.48	2.91	15	1
1:A:32:LEU:HD11	1:A:66:HIS:CG	0.48	2.44	19	1
1:A:17:ALA:HB2	1:A:48:PRO:HA	0.48	1.84	4	1
1:A:55:GLY:HA2	1:A:90:PHE:CE1	0.48	2.44	7	2
1:A:114:PRO:HG2	1:A:130:LEU:HD22	0.47	1.86	2	1
1:A:17:ALA:CB	1:A:42:ASN:OD1	0.47	2.62	16	1
1:A:14:ASP:O	1:A:18:THR:OG1	0.47	2.32	20	3
1:A:124:ARG:HA	1:A:127:ALA:HB3	0.47	1.84	10	2
1:A:74:ASP:O	1:A:78:LEU:HA	0.47	2.09	8	5
1:A:65:LEU:HD12	1:A:65:LEU:O	0.47	2.08	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:LEU:O	1:A:67:GLY:N	0.47	2.46	14	5
1:A:15:TRP:O	1:A:19:ALA:CB	0.47	2.62	20	1
1:A:86:ALA:HB2	1:A:126:VAL:CG1	0.47	2.37	8	2
1:A:121:LEU:HB3	1:A:123:HIS:NE2	0.47	2.24	15	3
1:A:42:ASN:ND2	1:A:51:VAL:HG21	0.47	2.25	11	2
1:A:117:LEU:HD12	1:A:121:LEU:HD13	0.47	1.86	2	1
1:A:16:LEU:HD23	1:A:40:ALA:HB3	0.47	1.87	4	1
1:A:47:ARG:NH1	1:A:73:ALA:O	0.47	2.47	8	1
1:A:15:TRP:HB3	1:A:31:LEU:HD13	0.47	1.86	10	1
1:A:84:ASP:N	1:A:84:ASP:OD1	0.47	2.48	11	1
1:A:115:VAL:HG23	1:A:130:LEU:CB	0.47	2.39	1	1
1:A:52:MET:CE	1:A:54:MET:CE	0.47	2.93	7	2
1:A:18:THR:HG23	1:A:19:ALA:N	0.47	2.25	9	2
1:A:90:PHE:CD1	1:A:93:THR:OG1	0.47	2.66	16	2
1:A:32:LEU:CA	1:A:36:ALA:HB3	0.47	2.32	14	3
1:A:16:LEU:HD11	1:A:63:LEU:CG	0.47	2.40	7	2
1:A:71:ASN:HA	1:A:80:ARG:NH2	0.47	2.25	8	1
1:A:71:ASN:O	1:A:72:CYS:C	0.46	2.58	12	4
1:A:77:THR:O	1:A:108:ASP:HA	0.46	2.10	2	5
1:A:77:THR:O	1:A:78:LEU:C	0.46	2.56	15	5
1:A:55:GLY:C	1:A:90:PHE:CZ	0.46	2.93	4	1
1:A:65:LEU:HD12	1:A:65:LEU:C	0.46	2.34	20	2
1:A:15:TRP:HA	1:A:18:THR:CG2	0.46	2.40	16	2
1:A:30:ALA:O	1:A:34:ALA:CB	0.46	2.64	16	3
1:A:77:THR:O	1:A:77:THR:HG23	0.46	2.09	12	1
1:A:77:THR:O	1:A:108:ASP:CA	0.46	2.63	16	2
1:A:117:LEU:CD1	1:A:121:LEU:CD1	0.46	2.93	2	1
1:A:47:ARG:HD2	1:A:50:GLN:NE2	0.46	2.25	6	1
1:A:80:ARG:HG3	1:A:81:PRO:HD2	0.46	1.87	7	3
1:A:89:GLY:HA2	1:A:123:HIS:CG	0.46	2.45	19	1
1:A:54:MET:HB3	1:A:88:GLU:CB	0.46	2.40	9	2
1:A:115:VAL:HG23	1:A:130:LEU:HB3	0.46	1.86	1	1
1:A:57:ALA:HB2	1:A:92:ASP:HB3	0.46	1.86	11	1
1:A:48:PRO:O	1:A:63:LEU:HD13	0.46	2.10	12	1
1:A:29:ARG:O	1:A:33:GLU:HB2	0.46	2.10	10	1
1:A:19:ALA:HB3	1:A:28:VAL:CG2	0.46	2.40	12	2
1:A:32:LEU:HD22	1:A:66:HIS:HB2	0.46	1.85	2	2
1:A:68:ALA:C	1:A:70:PRO:HD3	0.46	2.35	9	7
1:A:57:ALA:HB2	1:A:90:PHE:HE2	0.46	1.71	7	1
1:A:54:MET:HE3	1:A:84:ASP:CB	0.46	2.40	12	2
1:A:28:VAL:O	1:A:29:ARG:C	0.46	2.57	14	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:VAL:O	1:A:51:VAL:CG2	0.46	2.64	5	1
1:A:90:PHE:HD1	1:A:93:THR:HG1	0.46	1.53	6	1
1:A:28:VAL:C	1:A:62:LEU:HD21	0.46	2.36	11	4
1:A:52:MET:HE3	1:A:54:MET:HE2	0.46	1.88	12	1
1:A:85:ALA:HB1	1:A:94:LEU:HD13	0.46	1.88	18	2
1:A:107:ARG:HG3	1:A:113:LEU:HD21	0.46	1.86	6	1
1:A:63:LEU:HD22	1:A:63:LEU:N	0.46	2.25	17	1
1:A:95:VAL:O	1:A:99:ARG:N	0.46	2.49	16	3
1:A:87:ARG:O	1:A:87:ARG:NH2	0.45	2.49	1	1
1:A:94:LEU:CD2	1:A:130:LEU:CD2	0.45	2.92	1	1
1:A:43:SER:C	1:A:44:TYR:CD1	0.45	2.94	8	2
1:A:54:MET:SD	1:A:84:ASP:HB3	0.45	2.52	9	2
1:A:94:LEU:CD2	1:A:130:LEU:CB	0.45	2.92	10	1
1:A:54:MET:SD	1:A:85:ALA:N	0.45	2.89	12	1
1:A:107:ARG:O	1:A:108:ASP:C	0.45	2.59	19	1
1:A:32:LEU:CD1	1:A:62:LEU:CD1	0.45	2.95	2	2
1:A:15:TRP:CD1	1:A:27:GLU:OE1	0.45	2.68	5	1
1:A:54:MET:O	1:A:90:PHE:CG	0.45	2.69	14	1
1:A:89:GLY:HA3	1:A:123:HIS:CE1	0.45	2.46	14	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:36:ALA:O	0.45	2.12	9	1
1:A:121:LEU:CB	1:A:123:HIS:NE2	0.45	2.80	11	1
1:A:32:LEU:CD2	1:A:62:LEU:C	0.45	2.90	17	1
1:A:78:LEU:O	1:A:80:ARG:N	0.45	2.50	19	1
1:A:56:SER:HB3	1:A:59:VAL:HG23	0.45	1.87	1	1
1:A:69:GLU:N	1:A:70:PRO:CD	0.45	2.78	9	5
1:A:89:GLY:HA3	1:A:123:HIS:ND1	0.45	2.27	15	5
1:A:75:PRO:O	1:A:76:ALA:CB	0.45	2.62	7	1
1:A:73:ALA:CB	1:A:79:THR:O	0.45	2.62	10	1
1:A:30:ALA:O	1:A:34:ALA:N	0.45	2.50	16	1
1:A:73:ALA:HB2	1:A:80:ARG:HA	0.45	1.89	9	3
1:A:63:LEU:C	1:A:68:ALA:HB2	0.45	2.37	20	2
1:A:53:MET:O	1:A:54:MET:C	0.45	2.60	6	2
1:A:80:ARG:HB2	1:A:106:VAL:CG1	0.45	2.41	8	1
1:A:23:GLY:CA	1:A:53:MET:HE3	0.45	2.42	19	1
1:A:130:LEU:HD12	1:A:130:LEU:O	0.45	2.12	19	1
1:A:71:ASN:OD1	1:A:103:ARG:HB2	0.45	2.11	20	1
1:A:86:ALA:O	1:A:87:ARG:C	0.45	2.60	14	6
1:A:15:TRP:O	1:A:31:LEU:HD13	0.45	2.10	9	1
1:A:43:SER:O	1:A:44:TYR:CB	0.45	2.64	12	1
1:A:78:LEU:HD12	1:A:107:ARG:O	0.45	2.12	13	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:LEU:HG	0.45	2.10	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:TRP:HA	1:A:18:THR:HG22	0.45	1.89	16	1
1:A:55:GLY:HA2	1:A:90:PHE:CG	0.45	2.46	18	1
1:A:86:ALA:HB1	1:A:118:ALA:CB	0.45	2.42	15	2
1:A:49:ILE:O	1:A:50:GLN:C	0.45	2.58	15	4
1:A:37:LEU:HD23	1:A:40:ALA:HA	0.45	1.89	7	1
1:A:123:HIS:O	1:A:126:VAL:N	0.45	2.50	9	2
1:A:61:GLU:O	1:A:62:LEU:C	0.45	2.57	14	2
1:A:84:ASP:O	1:A:87:ARG:HB3	0.45	2.12	15	2
1:A:27:GLU:OE1	1:A:31:LEU:CD1	0.45	2.64	8	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:LEU:HB2	0.45	2.12	18	2
1:A:90:PHE:HE2	1:A:93:THR:HG1	0.45	1.49	18	1
1:A:25:VAL:HG12	1:A:29:ARG:CD	0.45	2.42	2	1
1:A:49:ILE:HD11	1:A:68:ALA:CB	0.45	2.43	2	1
1:A:60:ALA:O	1:A:64:LEU:HB3	0.45	2.11	8	1
1:A:63:LEU:CB	1:A:68:ALA:HB2	0.45	2.41	8	1
1:A:77:THR:O	1:A:108:ASP:C	0.45	2.60	8	1
1:A:45:GLY:O	1:A:47:ARG:NH2	0.45	2.50	16	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:66:HIS:ND1	0.45	2.27	17	1
1:A:32:LEU:HD12	1:A:66:HIS:CD2	0.45	2.46	19	1
1:A:62:LEU:HG	1:A:63:LEU:N	0.44	2.27	2	1
1:A:25:VAL:O	1:A:26:GLU:C	0.44	2.61	8	3
1:A:16:LEU:HD11	1:A:63:LEU:HG	0.44	1.89	11	1
1:A:91:LEU:CD1	1:A:125:ASP:O	0.44	2.63	11	2
1:A:38:PRO:HB2	1:A:67:GLY:C	0.44	2.37	12	1
1:A:25:VAL:HG13	1:A:29:ARG:NE	0.44	2.28	14	1
1:A:117:LEU:HD23	1:A:121:LEU:HD13	0.44	1.88	14	1
1:A:20:ALA:HB1	1:A:52:MET:HB3	0.44	1.88	2	1
1:A:61:GLU:O	1:A:65:LEU:CD2	0.44	2.65	6	1
1:A:115:VAL:HA	1:A:130:LEU:HD13	0.44	1.90	6	1
1:A:32:LEU:HD21	1:A:63:LEU:HA	0.44	1.89	8	1
1:A:35:GLY:O	1:A:36:ALA:C	0.44	2.60	8	3
1:A:28:VAL:CG1	1:A:62:LEU:HD23	0.44	2.38	4	1
1:A:115:VAL:CG1	1:A:116:ASP:N	0.44	2.81	6	2
1:A:87:ARG:O	1:A:123:HIS:CE1	0.44	2.70	16	1
1:A:55:GLY:HA2	1:A:90:PHE:CD2	0.44	2.47	1	1
1:A:71:ASN:OD1	1:A:102:ALA:HA	0.44	2.13	8	1
1:A:81:PRO:HA	1:A:84:ASP:OD2	0.44	2.12	9	1
1:A:78:LEU:CB	1:A:107:ARG:O	0.44	2.65	15	1
1:A:94:LEU:CD1	1:A:126:VAL:CG1	0.44	2.95	15	1
1:A:130:LEU:C	1:A:130:LEU:CD1	0.44	2.90	19	1
1:A:125:ASP:OD2	1:A:126:VAL:HG23	0.44	2.13	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:77:THR:OG1	1:A:79:THR:OG1	0.44	2.33	8	1
1:A:64:LEU:CD2	1:A:96:VAL:HG12	0.44	2.33	14	1
1:A:52:MET:HG3	1:A:54:MET:SD	0.44	2.52	20	2
1:A:62:LEU:O	1:A:65:LEU:HB3	0.44	2.12	9	1
1:A:63:LEU:N	1:A:63:LEU:CD2	0.44	2.80	17	1
1:A:59:VAL:O	1:A:60:ALA:C	0.44	2.60	16	5
1:A:102:ALA:O	1:A:104:LEU:CD1	0.44	2.66	8	1
1:A:16:LEU:HD13	1:A:32:LEU:HG	0.44	1.88	16	1
1:A:16:LEU:CD1	1:A:28:VAL:HG13	0.44	2.43	18	1
1:A:118:ALA:HA	1:A:123:HIS:ND1	0.44	2.27	13	1
1:A:39:ASN:ND2	1:A:67:GLY:O	0.44	2.51	16	4
1:A:61:GLU:O	1:A:65:LEU:CB	0.44	2.66	4	2
1:A:70:PRO:O	1:A:81:PRO:HG3	0.44	2.13	15	1
1:A:83:HIS:ND1	1:A:83:HIS:N	0.43	2.66	1	2
1:A:87:ARG:HD3	1:A:117:LEU:HD12	0.43	1.90	11	1
1:A:80:ARG:HD3	1:A:106:VAL:CG1	0.43	2.40	1	2
1:A:35:GLY:O	1:A:37:LEU:N	0.43	2.51	9	1
1:A:39:ASN:O	1:A:40:ALA:C	0.43	2.61	14	2
1:A:105:ASP:HB2	1:A:134:ALA:HA	0.43	1.90	8	1
1:A:65:LEU:HD13	1:A:65:LEU:O	0.43	2.13	9	1
1:A:121:LEU:HB2	1:A:123:HIS:CD2	0.43	2.47	11	3
1:A:79:THR:HA	1:A:108:ASP:OD1	0.43	2.13	13	1
1:A:32:LEU:CD2	1:A:66:HIS:HB3	0.43	2.43	2	1
1:A:64:LEU:HD12	1:A:70:PRO:HG3	0.43	1.89	10	1
1:A:91:LEU:CD1	1:A:129:TYR:CD2	0.43	3.00	10	1
1:A:80:ARG:HD3	1:A:106:VAL:CB	0.43	2.43	12	1
1:A:32:LEU:CD1	1:A:66:HIS:CD2	0.43	3.01	19	1
1:A:83:HIS:CD2	1:A:108:ASP:CG	0.43	2.96	1	1
1:A:28:VAL:O	1:A:62:LEU:CD2	0.43	2.66	9	1
1:A:53:MET:O	1:A:53:MET:HG2	0.43	2.12	9	1
1:A:64:LEU:CD2	1:A:96:VAL:O	0.43	2.66	14	1
1:A:108:ASP:CG	1:A:108:ASP:O	0.43	2.61	15	1
1:A:123:HIS:O	1:A:124:ARG:C	0.43	2.62	9	7
1:A:49:ILE:O	1:A:52:MET:HB2	0.43	2.14	9	2
1:A:96:VAL:O	1:A:97:LEU:C	0.43	2.61	13	1
1:A:54:MET:HA	1:A:90:PHE:CZ	0.43	2.49	18	1
1:A:29:ARG:N	1:A:62:LEU:CD2	0.43	2.82	2	2
1:A:32:LEU:CD1	1:A:62:LEU:CG	0.43	2.97	2	2
1:A:106:VAL:O	1:A:113:LEU:HD23	0.43	2.14	3	1
1:A:108:ASP:OD1	1:A:108:ASP:C	0.43	2.60	6	1
1:A:52:MET:HG3	1:A:54:MET:HE2	0.43	1.90	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:VAL:HG22	1:A:51:VAL:O	0.43	2.14	14	2
1:A:64:LEU:HD13	1:A:96:VAL:CG1	0.43	2.38	9	1
1:A:94:LEU:O	1:A:95:VAL:C	0.43	2.62	9	3
1:A:89:GLY:CA	1:A:123:HIS:ND1	0.43	2.82	19	1
1:A:31:LEU:O	1:A:34:ALA:HB3	0.43	2.14	8	1
1:A:124:ARG:O	1:A:125:ASP:C	0.43	2.60	8	1
1:A:54:MET:SD	1:A:84:ASP:CG	0.43	3.01	14	1
1:A:115:VAL:HG21	1:A:131:ARG:HG2	0.43	1.91	16	1
1:A:56:SER:O	1:A:57:ALA:C	0.43	2.61	8	3
1:A:65:LEU:C	1:A:65:LEU:HD13	0.43	2.37	9	1
1:A:32:LEU:HD11	1:A:63:LEU:HG	0.43	1.90	13	2
1:A:90:PHE:CD2	1:A:93:THR:HB	0.43	2.49	18	1
1:A:48:PRO:HG2	1:A:68:ALA:HB1	0.42	1.91	4	1
1:A:62:LEU:O	1:A:66:HIS:ND1	0.42	2.51	5	1
1:A:102:ALA:O	1:A:104:LEU:HD12	0.42	2.13	8	1
1:A:51:VAL:O	1:A:51:VAL:HG13	0.42	2.14	10	1
1:A:28:VAL:C	1:A:62:LEU:HD12	0.42	2.39	14	1
1:A:43:SER:O	1:A:43:SER:OG	0.42	2.37	3	1
1:A:64:LEU:O	1:A:64:LEU:HD23	0.42	2.14	3	1
1:A:32:LEU:HB3	1:A:66:HIS:CE1	0.42	2.48	5	1
1:A:61:GLU:O	1:A:65:LEU:CG	0.42	2.67	6	1
1:A:49:ILE:CG1	1:A:63:LEU:HB3	0.42	2.43	12	1
1:A:32:LEU:HB2	1:A:62:LEU:HD13	0.42	1.91	14	1
1:A:57:ALA:CB	1:A:92:ASP:HB3	0.42	2.44	19	1
1:A:39:ASN:HA	1:A:69:GLU:OE2	0.42	2.13	1	1
1:A:106:VAL:HG13	1:A:107:ARG:N	0.42	2.29	1	1
1:A:48:PRO:O	1:A:49:ILE:HB	0.42	2.14	7	2
1:A:62:LEU:CD2	1:A:66:HIS:CE1	0.42	3.03	5	1
1:A:61:GLU:C	1:A:65:LEU:HD23	0.42	2.39	6	1
1:A:25:VAL:CG2	1:A:59:VAL:CG2	0.42	2.96	7	1
1:A:42:ASN:O	1:A:43:SER:C	0.42	2.62	19	1
1:A:15:TRP:O	1:A:16:LEU:C	0.42	2.62	1	1
1:A:39:ASN:ND2	1:A:69:GLU:OE1	0.42	2.53	16	1
1:A:59:VAL:HG12	1:A:63:LEU:CD1	0.42	2.35	16	1
1:A:80:ARG:HG3	1:A:81:PRO:CD	0.42	2.44	7	1
1:A:44:TYR:HB3	1:A:46:ARG:CD	0.42	2.44	10	1
1:A:32:LEU:HD13	1:A:62:LEU:HD11	0.42	1.91	11	2
1:A:28:VAL:O	1:A:62:LEU:CD1	0.42	2.67	14	1
1:A:29:ARG:CD	1:A:62:LEU:HG	0.42	2.44	16	1
1:A:22:ARG:O	1:A:23:GLY:C	0.42	2.63	1	1
1:A:46:ARG:O	1:A:50:GLN:HB3	0.42	2.15	4	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:125:ASP:OD1	1:A:125:ASP:N	0.42	2.53	5	1
1:A:62:LEU:O	1:A:66:HIS:CD2	0.42	2.73	6	1
1:A:30:ALA:O	1:A:31:LEU:C	0.42	2.62	9	2
1:A:16:LEU:CD1	1:A:63:LEU:HD11	0.42	2.43	14	1
1:A:60:ALA:O	1:A:64:LEU:HB2	0.42	2.15	4	3
1:A:68:ALA:O	1:A:70:PRO:HD3	0.42	2.15	6	1
1:A:50:GLN:CG	1:A:81:PRO:HB3	0.42	2.45	7	1
1:A:32:LEU:CB	1:A:62:LEU:HD21	0.42	2.39	9	1
1:A:86:ALA:CB	1:A:130:LEU:HD11	0.42	2.38	12	2
1:A:29:ARG:NH2	1:A:58:ARG:CD	0.42	2.83	14	1
1:A:124:ARG:HG3	1:A:125:ASP:N	0.42	2.29	15	1
1:A:50:GLN:OE1	1:A:84:ASP:OD2	0.42	2.38	16	1
1:A:97:LEU:HD12	1:A:97:LEU:N	0.42	2.29	2	1
1:A:57:ALA:CB	1:A:92:ASP:CG	0.42	2.93	9	1
1:A:105:ASP:OD2	1:A:134:ALA:O	0.42	2.37	9	1
1:A:71:ASN:OD1	1:A:103:ARG:CB	0.42	2.68	14	1
1:A:16:LEU:HD12	1:A:48:PRO:HB3	0.42	1.92	17	1
1:A:56:SER:N	1:A:90:PHE:CE2	0.42	2.88	4	1
1:A:89:GLY:N	1:A:123:HIS:CE1	0.42	2.87	4	1
1:A:52:MET:C	1:A:54:MET:H	0.42	2.22	17	3
1:A:91:LEU:CD2	1:A:126:VAL:CG2	0.42	2.97	8	1
1:A:70:PRO:CA	1:A:81:PRO:HG3	0.42	2.45	9	1
1:A:106:VAL:CG2	1:A:107:ARG:N	0.42	2.83	19	2
1:A:87:ARG:HA	1:A:117:LEU:HD21	0.42	1.91	15	1
1:A:54:MET:CA	1:A:90:PHE:CZ	0.42	3.03	18	1
1:A:20:ALA:C	1:A:52:MET:HA	0.42	2.40	19	1
1:A:32:LEU:CB	1:A:62:LEU:CD2	0.41	2.98	1	1
1:A:46:ARG:O	1:A:47:ARG:C	0.41	2.63	4	1
1:A:85:ALA:HB2	1:A:93:THR:HG22	0.41	1.91	8	1
1:A:126:VAL:O	1:A:127:ALA:C	0.41	2.60	8	1
1:A:84:ASP:O	1:A:87:ARG:HB2	0.41	2.15	16	1
1:A:60:ALA:O	1:A:61:GLU:C	0.41	2.62	7	2
1:A:31:LEU:O	1:A:34:ALA:N	0.41	2.52	8	1
1:A:65:LEU:HG	1:A:66:HIS:N	0.41	2.30	15	1
1:A:49:ILE:HG13	1:A:68:ALA:HB1	0.41	1.92	1	3
1:A:57:ALA:O	1:A:58:ARG:C	0.41	2.62	15	2
1:A:62:LEU:CD2	1:A:66:HIS:CD2	0.41	3.04	3	1
1:A:70:PRO:HB2	1:A:102:ALA:HB2	0.41	1.92	4	1
1:A:95:VAL:O	1:A:99:ARG:HB2	0.41	2.15	8	4
1:A:62:LEU:HD12	1:A:62:LEU:O	0.41	2.14	9	1
1:A:49:ILE:C	1:A:51:VAL:N	0.41	2.78	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:28:VAL:CG1	1:A:62:LEU:HD21	0.41	2.44	12	1
1:A:38:PRO:HB2	1:A:67:GLY:O	0.41	2.16	15	1
1:A:126:VAL:O	1:A:130:LEU:HG	0.41	2.15	20	1
1:A:70:PRO:HB2	1:A:102:ALA:CB	0.41	2.46	2	1
1:A:61:GLU:HA	1:A:96:VAL:HG11	0.41	1.91	7	1
1:A:15:TRP:CB	1:A:31:LEU:HD22	0.41	2.46	8	1
1:A:94:LEU:HD23	1:A:129:TYR:CD2	0.41	2.50	10	1
1:A:50:GLN:OE1	1:A:81:PRO:N	0.41	2.52	13	1
1:A:71:ASN:HA	1:A:80:ARG:NH1	0.41	2.30	15	1
1:A:47:ARG:HB3	1:A:69:GLU:HB2	0.41	1.91	19	1
1:A:78:LEU:HB3	1:A:107:ARG:O	0.41	2.16	7	1
1:A:93:THR:O	1:A:94:LEU:C	0.41	2.63	15	2
1:A:121:LEU:HD12	1:A:121:LEU:N	0.41	2.31	14	1
1:A:91:LEU:HD12	1:A:125:ASP:HB3	0.41	1.91	15	1
1:A:19:ALA:CB	1:A:28:VAL:CG2	0.41	2.99	2	1
1:A:47:ARG:HG2	1:A:69:GLU:CG	0.41	2.45	2	1
1:A:97:LEU:N	1:A:97:LEU:CD1	0.41	2.83	2	1
1:A:54:MET:CG	1:A:84:ASP:HB3	0.41	2.46	6	1
1:A:47:ARG:CG	1:A:48:PRO:HD2	0.41	2.45	10	1
1:A:54:MET:C	1:A:90:PHE:CZ	0.41	2.99	18	1
1:A:115:VAL:HG21	1:A:131:ARG:CA	0.41	2.46	18	1
1:A:83:HIS:CD2	1:A:108:ASP:OD1	0.41	2.73	2	1
1:A:71:ASN:O	1:A:80:ARG:NH2	0.41	2.54	5	1
1:A:27:GLU:C	1:A:31:LEU:HD12	0.41	2.40	8	1
1:A:16:LEU:HG	1:A:17:ALA:N	0.41	2.31	11	1
1:A:108:ASP:OD1	1:A:108:ASP:N	0.41	2.51	12	1
1:A:31:LEU:O	1:A:32:LEU:C	0.41	2.64	16	1
1:A:97:LEU:C	1:A:102:ALA:HB3	0.41	2.40	16	1
1:A:91:LEU:HD21	1:A:129:TYR:CG	0.41	2.50	20	1
1:A:28:VAL:HB	1:A:62:LEU:CD1	0.41	2.46	1	1
1:A:50:GLN:HG2	1:A:81:PRO:HA	0.41	1.91	1	1
1:A:58:ARG:O	1:A:61:GLU:CB	0.41	2.69	9	1
1:A:49:ILE:HG13	1:A:68:ALA:CB	0.41	2.46	12	1
1:A:117:LEU:HD23	1:A:121:LEU:CD1	0.41	2.46	12	2
1:A:85:ALA:CB	1:A:94:LEU:HG	0.41	2.45	1	1
1:A:29:ARG:O	1:A:62:LEU:CD1	0.41	2.69	3	1
1:A:124:ARG:O	1:A:128:ARG:CB	0.41	2.69	4	1
1:A:25:VAL:O	1:A:29:ARG:HG2	0.41	2.16	16	3
1:A:16:LEU:CD1	1:A:37:LEU:O	0.41	2.68	8	1
1:A:64:LEU:HG	1:A:100:ALA:CB	0.41	2.45	14	1
1:A:83:HIS:CE1	1:A:114:PRO:HB3	0.41	2.51	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:130:LEU:O	1:A:131:ARG:C	0.41	2.64	15	1
1:A:115:VAL:CA	1:A:130:LEU:HD11	0.41	2.45	19	1
1:A:42:ASN:OD1	1:A:43:SER:N	0.41	2.54	1	1
1:A:113:LEU:HB3	1:A:114:PRO:HD2	0.41	1.93	6	1
1:A:91:LEU:HD21	1:A:125:ASP:C	0.41	2.41	10	1
1:A:47:ARG:CG	1:A:69:GLU:HB2	0.41	2.46	11	1
1:A:17:ALA:O	1:A:18:THR:C	0.40	2.63	8	1
1:A:25:VAL:CG1	1:A:29:ARG:HD3	0.40	2.46	12	1
1:A:77:THR:O	1:A:79:THR:N	0.40	2.49	13	1
1:A:64:LEU:HD21	1:A:96:VAL:O	0.40	2.16	14	1
1:A:94:LEU:HD11	1:A:126:VAL:HG13	0.40	1.92	16	1
1:A:78:LEU:CD2	1:A:80:ARG:NH1	0.40	2.85	10	1
1:A:87:ARG:HA	1:A:117:LEU:HD13	0.40	1.93	10	1
1:A:70:PRO:O	1:A:81:PRO:HG2	0.40	2.15	1	1
1:A:17:ALA:O	1:A:20:ALA:HB3	0.40	2.16	7	1
1:A:54:MET:CG	1:A:84:ASP:O	0.40	2.70	7	1
1:A:44:TYR:O	1:A:46:ARG:HG2	0.40	2.17	9	1
1:A:28:VAL:HG12	1:A:32:LEU:CD1	0.40	2.38	12	1
1:A:25:VAL:HG21	1:A:58:ARG:HB2	0.40	1.92	17	1
1:A:91:LEU:C	1:A:93:THR:N	0.40	2.80	18	1
1:A:80:ARG:CD	1:A:106:VAL:CG1	0.40	2.92	2	1
1:A:45:GLY:O	1:A:74:ASP:CG	0.40	2.65	5	1
1:A:83:HIS:O	1:A:87:ARG:CG	0.40	2.69	8	1
1:A:90:PHE:CD2	1:A:93:THR:CB	0.40	3.04	18	1
1:A:25:VAL:CG2	1:A:59:VAL:HG23	0.40	2.44	7	1
1:A:103:ARG:C	1:A:104:LEU:HG	0.40	2.41	7	1
1:A:64:LEU:O	1:A:67:GLY:N	0.40	2.55	8	1
1:A:91:LEU:HD21	1:A:125:ASP:O	0.40	2.17	10	2

6.3 Torsion angles [i](#)

6.3.1 Protein backbone [i](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	117/156 (75%)	86±3 (74±3%)	25±3 (22±3%)	5±2 (4±1%)	3	27

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
All	All	2340/3120 (75%)	1729 (74%)	508 (22%)	103 (4%)	3	27

All 22 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	68	ALA	13
1	A	101	GLY	12
1	A	121	LEU	12
1	A	122	GLY	12
1	A	47	ARG	10
1	A	67	GLY	8
1	A	105	ASP	5
1	A	72	CYS	5
1	A	43	SER	4
1	A	79	THR	3
1	A	14	ASP	2
1	A	36	ALA	2
1	A	103	ARG	2
1	A	71	ASN	2
1	A	42	ASN	2
1	A	53	MET	2
1	A	76	ALA	2
1	A	23	GLY	1
1	A	73	ALA	1
1	A	78	LEU	1
1	A	54	MET	1
1	A	38	PRO	1

6.3.2 Protein sidechains [i](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	87/113 (77%)	58±4 (67±4%)	29±4 (33±4%)	1	12
All	All	1740/2260 (77%)	1168 (67%)	572 (33%)	1	12

All 69 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	91	LEU	20
1	A	54	MET	18
1	A	52	MET	17
1	A	56	SER	17
1	A	62	LEU	17
1	A	80	ARG	16
1	A	18	THR	14
1	A	24	ARG	14
1	A	29	ARG	14
1	A	113	LEU	14
1	A	27	GLU	13
1	A	64	LEU	13
1	A	77	THR	13
1	A	117	LEU	13
1	A	16	LEU	12
1	A	47	ARG	12
1	A	97	LEU	12
1	A	121	LEU	12
1	A	94	LEU	12
1	A	74	ASP	11
1	A	104	LEU	11
1	A	120	GLU	11
1	A	43	SER	10
1	A	65	LEU	10
1	A	69	GLU	10
1	A	88	GLU	10
1	A	39	ASN	10
1	A	32	LEU	9
1	A	50	GLN	9
1	A	58	ARG	9
1	A	61	GLU	9
1	A	128	ARG	9
1	A	66	HIS	9
1	A	46	ARG	9
1	A	87	ARG	8
1	A	72	CYS	8
1	A	37	LEU	8
1	A	90	PHE	8
1	A	22	ARG	7
1	A	119	GLU	7
1	A	84	ASP	6
1	A	99	ARG	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	108	ASP	6
1	A	131	ARG	6
1	A	53	MET	6
1	A	126	VAL	6
1	A	107	ARG	5
1	A	116	ASP	5
1	A	44	TYR	4
1	A	63	LEU	4
1	A	79	THR	4
1	A	33	GLU	4
1	A	125	ASP	4
1	A	103	ARG	4
1	A	26	GLU	4
1	A	14	ASP	4
1	A	42	ASN	4
1	A	106	VAL	3
1	A	15	TRP	3
1	A	124	ARG	3
1	A	78	LEU	3
1	A	105	ASP	2
1	A	31	LEU	2
1	A	71	ASN	2
1	A	130	LEU	2
1	A	92	ASP	2
1	A	59	VAL	1
1	A	123	HIS	1
1	A	93	THR	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no oligosaccharides 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

No chemical shift data were provided