



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 17, 2026 – 11:59 PM UTC

PDB ID : 1EQ1 / pdb_00001eq1
Title : NMR STRUCTURE OF AN EXCHANGEABLE APOLIPOPROTEIN-MAN
DUCA SEXTA APOLIPOPHORIN-III
Authors : Wang, J.; Sykes, B.D.; Ryan, R.O.
Deposited on : 2000-03-31

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

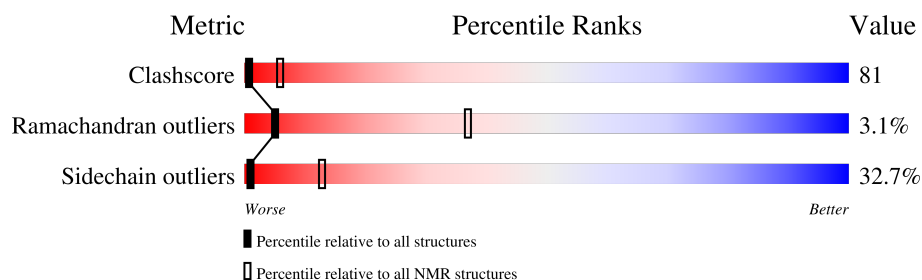
1 Overall quality at a glance

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	166	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 25 models. Model 21 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 2 as representative, based on the following criterion: *closest to the average, fewest violations*.

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:10-A:35, A:39-A:128, A:135-A:165 (147)	0.84	21

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	1, 2, 5, 7, 10, 11, 15, 19, 21, 25
2	4, 12, 17, 22, 23, 24
3	3, 9, 13, 14, 16, 20
4	6, 8
Single-model clusters	18

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2566 atoms, of which 1273 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called APOLIPOPHORIN-III.

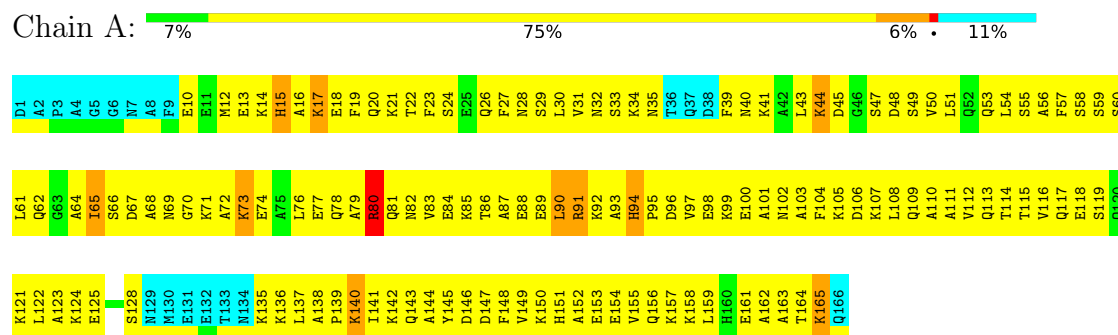
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	166	Total	C	H	N	O	S	0
			2566	795	1273	228	268	2	

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: APOLIPOPHORIN-III

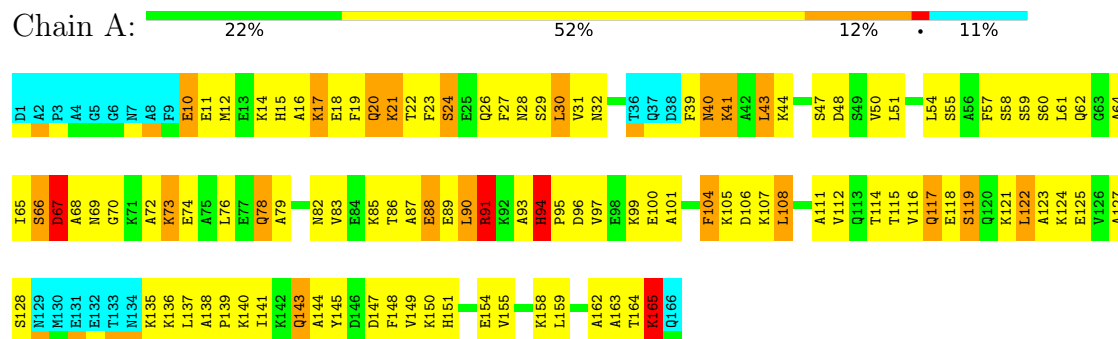


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

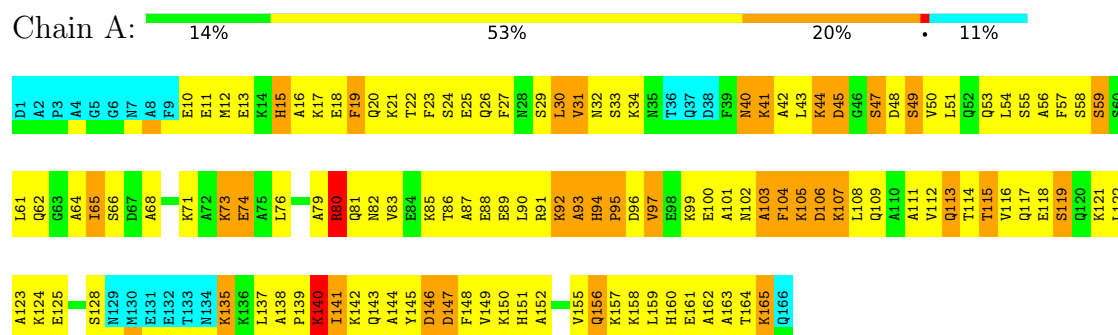
4.2.1 Score per residue for model 1

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.2 Score per residue for model 2

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



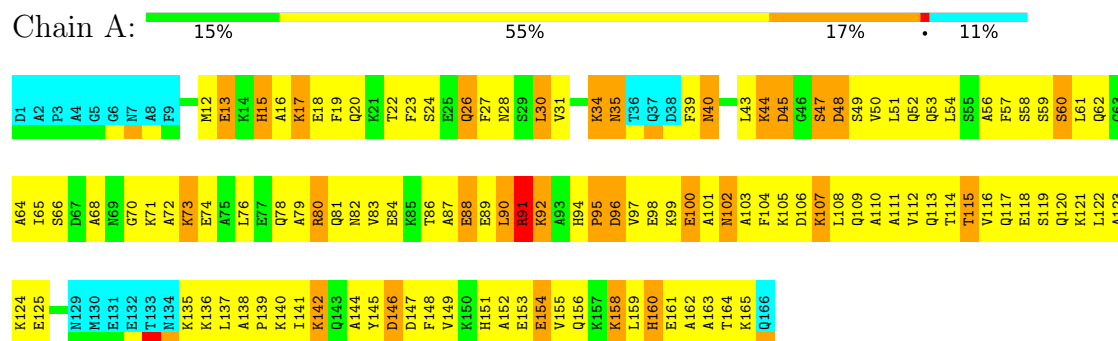
4.2.3 Score per residue for model 3

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



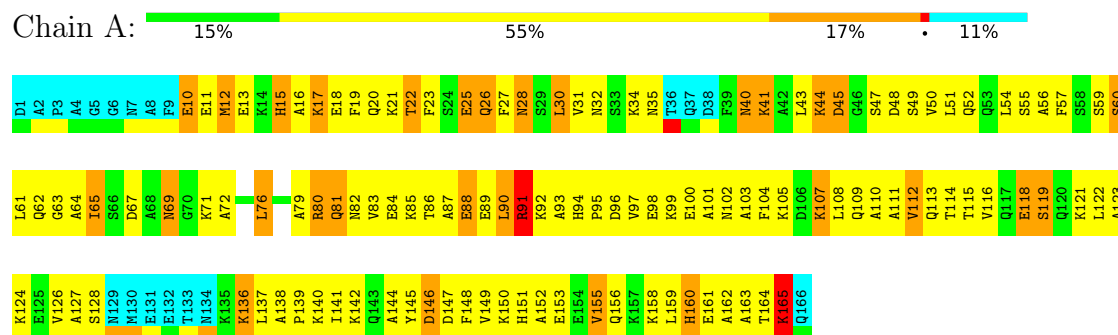
4.2.4 Score per residue for model 4

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



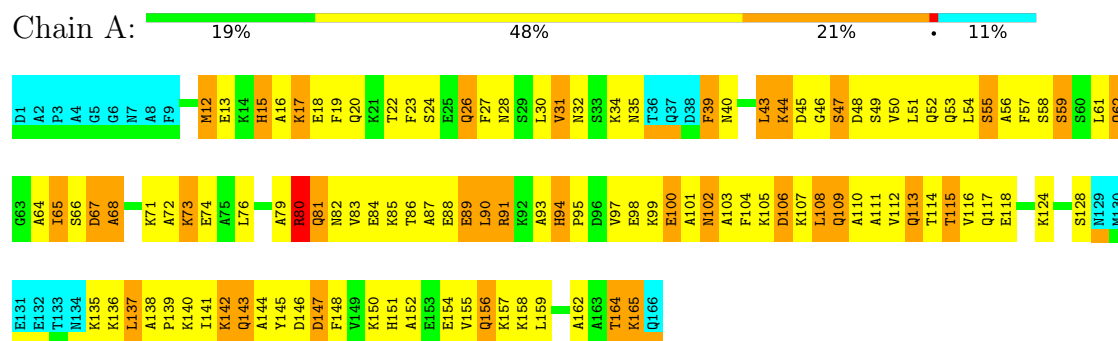
4.2.5 Score per residue for model 5

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



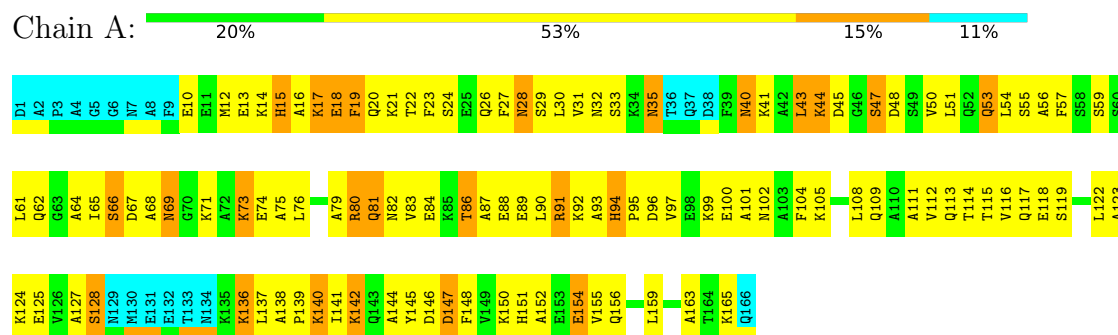
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.7 Score per residue for model 7

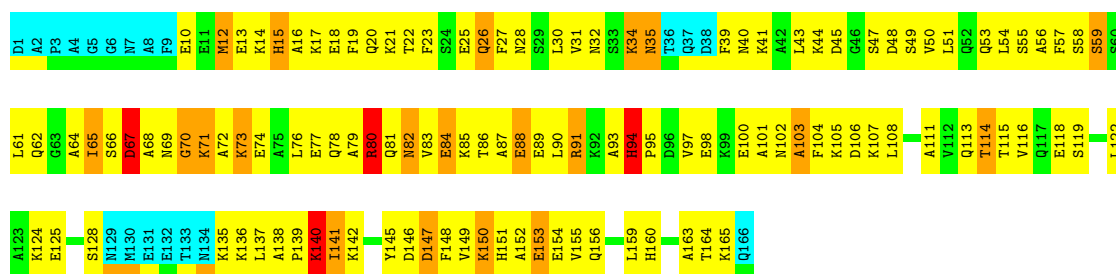
- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.8 Score per residue for model 8

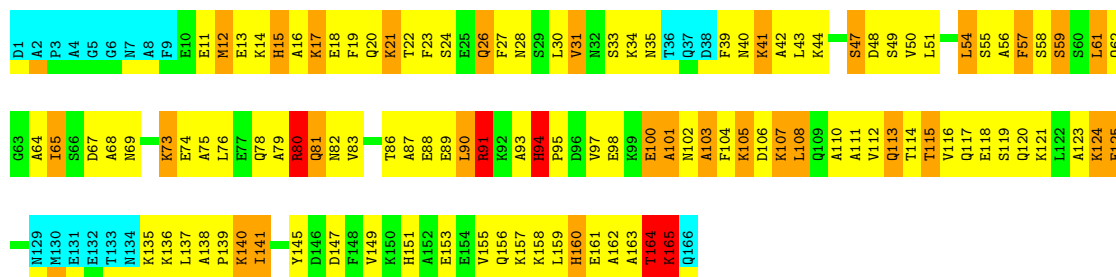
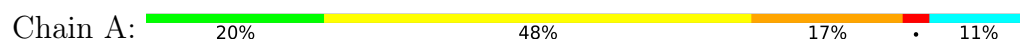
- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III





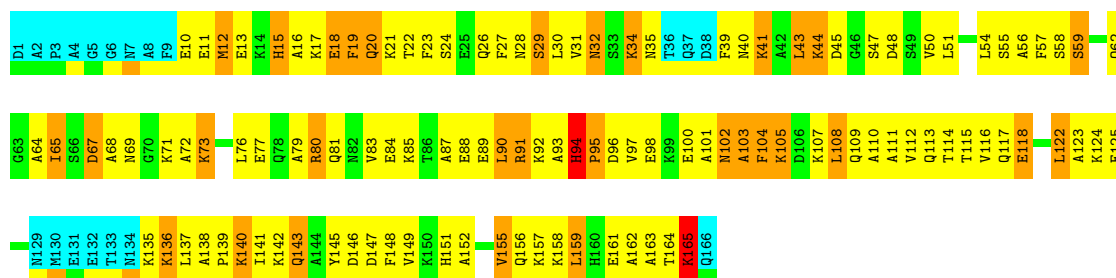
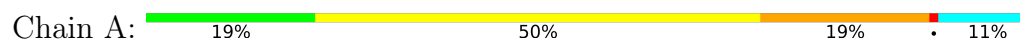
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



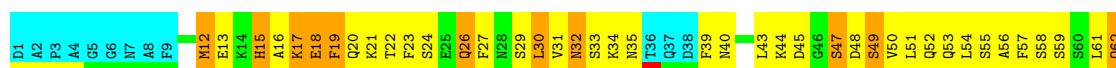
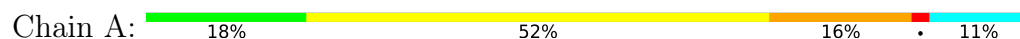
4.2.10 Score per residue for model 10

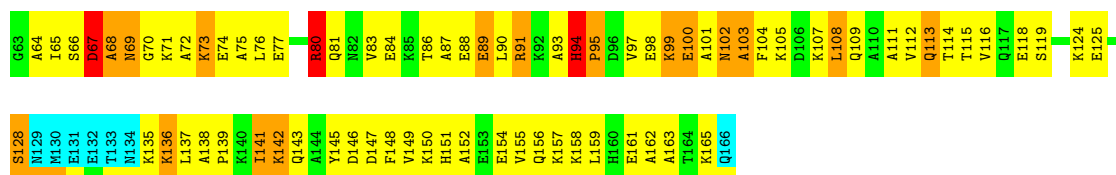
- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.11 Score per residue for model 11

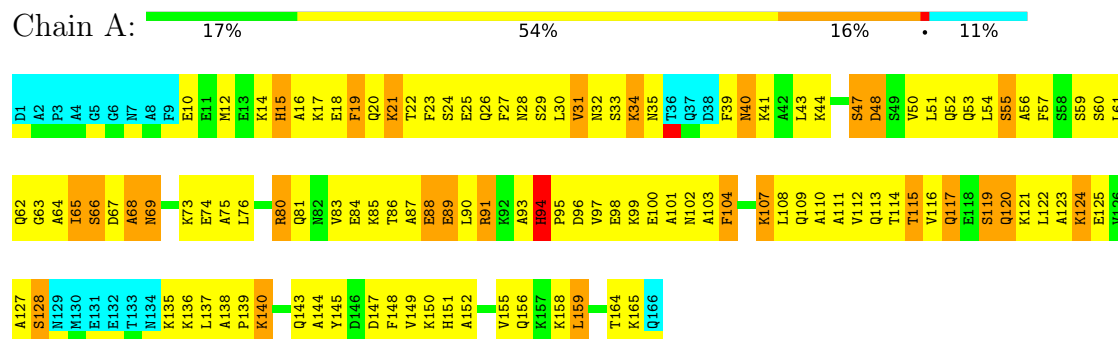
- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III





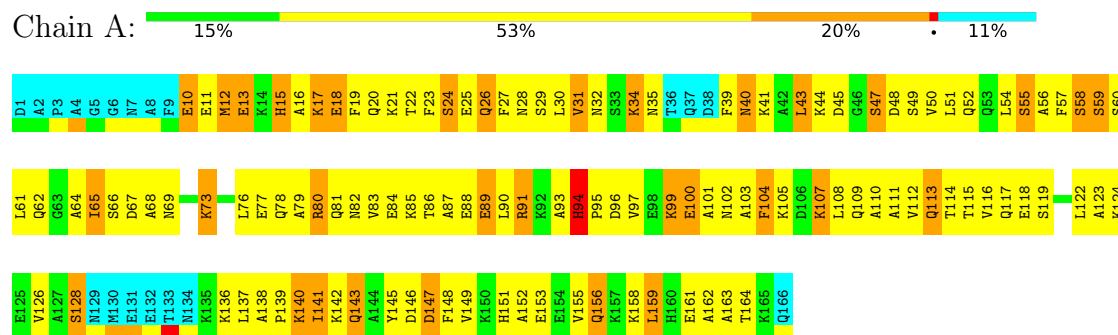
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



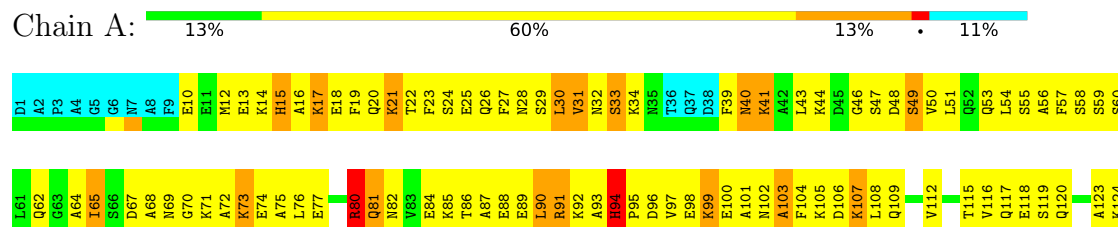
4.2.13 Score per residue for model 13

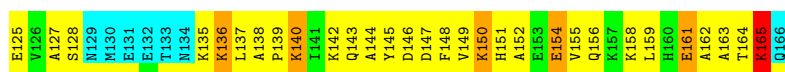
- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.14 Score per residue for model 14

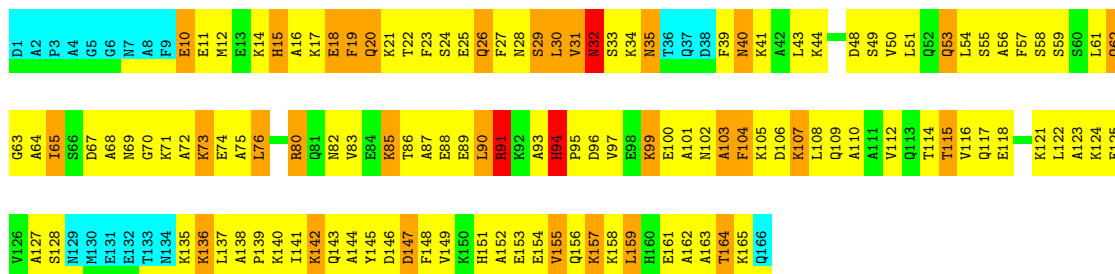
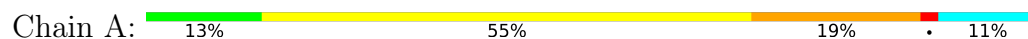
- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III





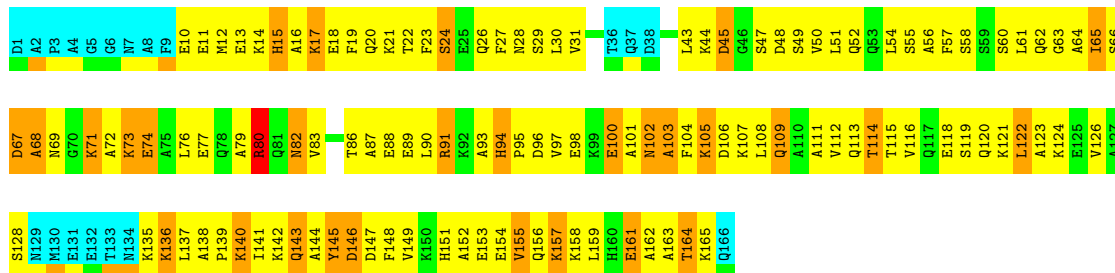
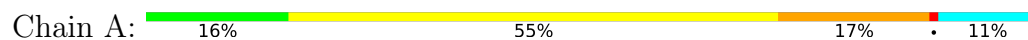
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



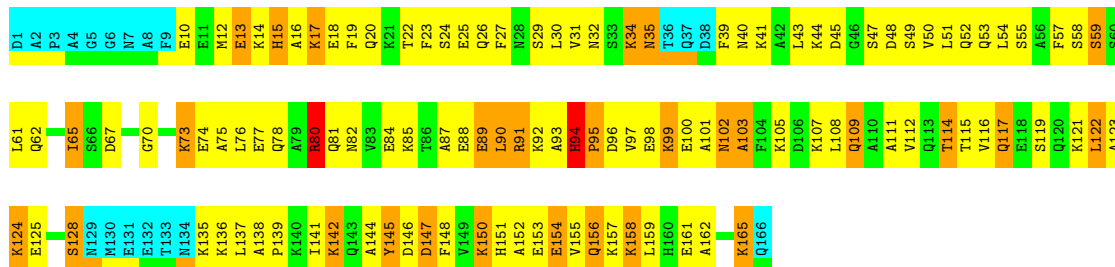
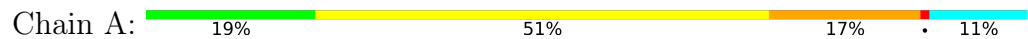
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



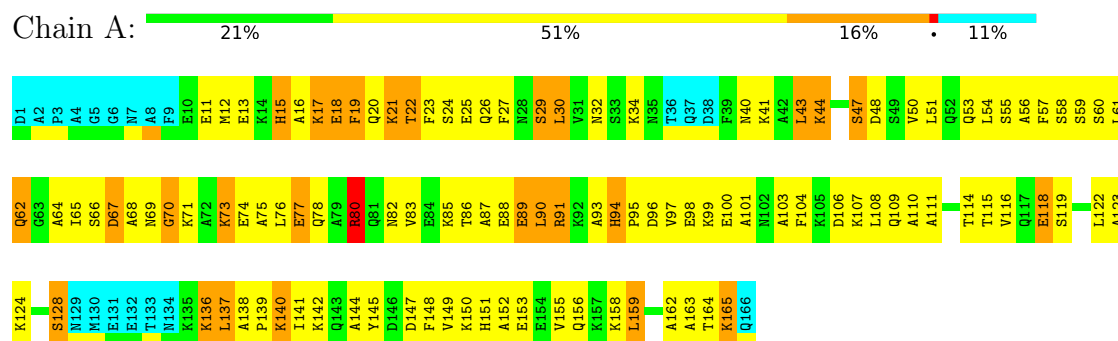
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



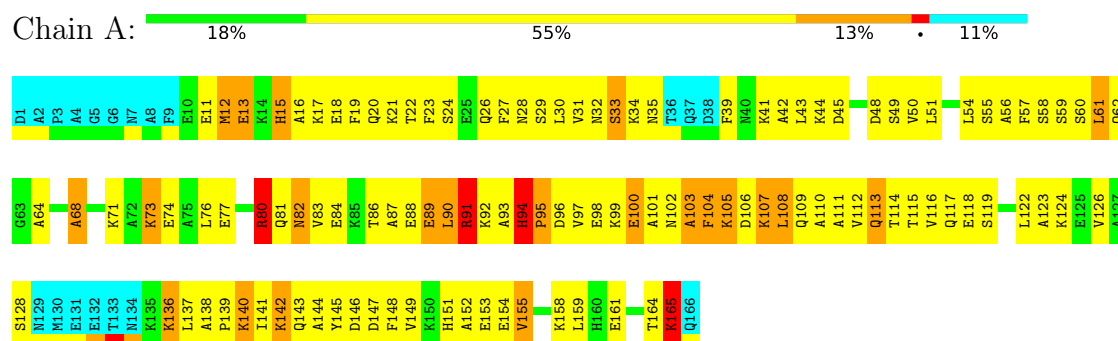
4.2.18 Score per residue for model 18

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.19 Score per residue for model 19

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



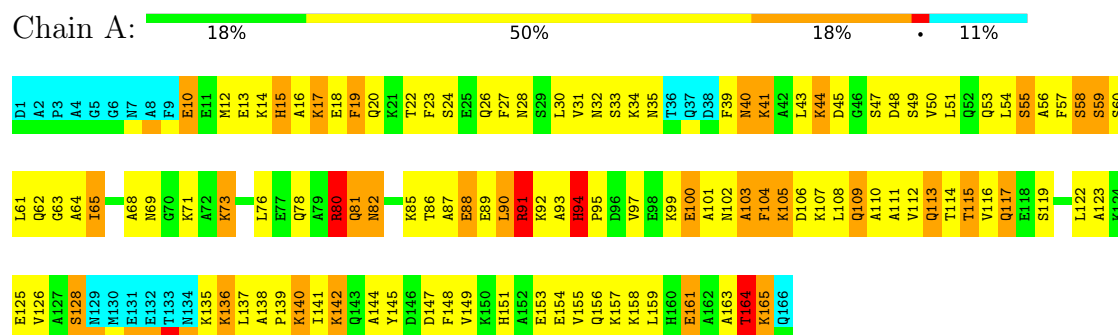
4.2.20 Score per residue for model 20

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.21 Score per residue for model 21 (medoid)

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.22 Score per residue for model 22

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



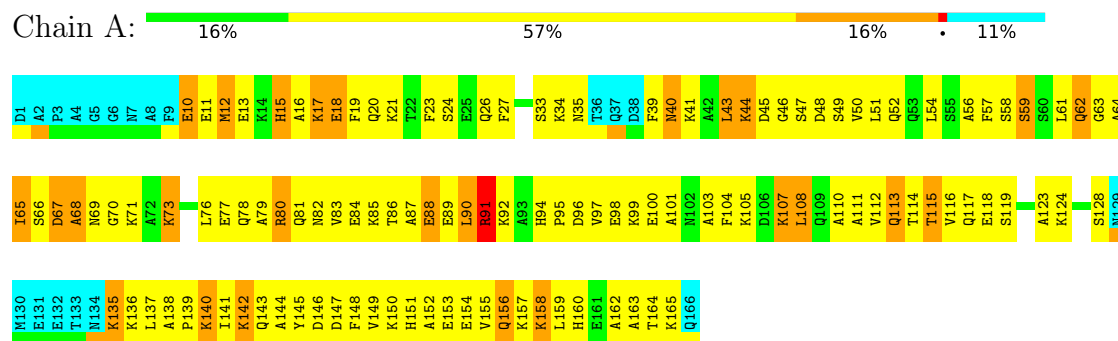
4.2.23 Score per residue for model 23

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



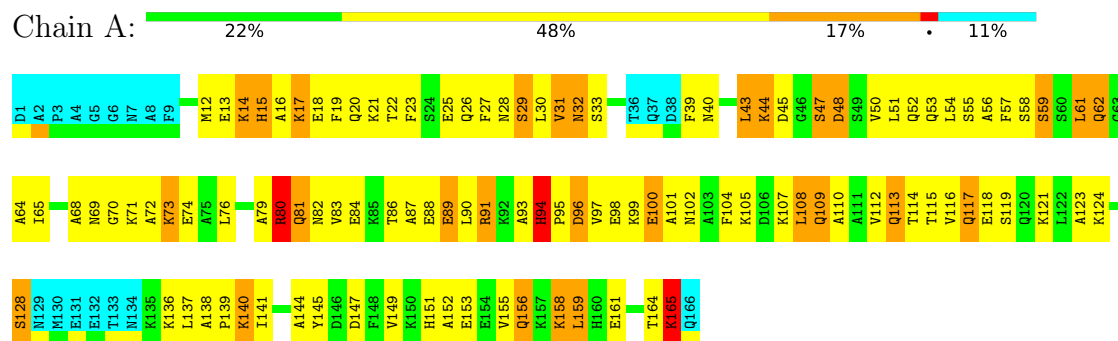
4.2.24 Score per residue for model 24

• Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



4.2.25 Score per residue for model 25

- Molecule 1: APOLIPOPHORIN-III



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 40 calculated structures, 25 were deposited, based on the following criterion: *structures with acceptable covalent geometry, structures with favorable non-bond energy, structures with the least restraint violations, structures with the lowest energy, target function*.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	structure solution	3.1
X-PLOR	refinement	3.1

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	1.43±0.00	0±0/1167 (0.0± 0.0%)	1.22±0.01	0±0/1560 (0.0± 0.0%)
All	All	1.43	0/29175 (0.0%)	1.22	2/39000 (0.0%)

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	1.9±0.3
All	All	0	48

There are no bond-length outliers.

All unique angle outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	68	ALA	CB-CA-C	-5.30	109.48	115.79	6	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	91	ARG	Sidechain	24
1	A	80	ARG	Sidechain	24

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	1153	1157	1157	186±14
All	All	28825	28925	28925	4651

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 81.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LEU:HD11	1:A:137:LEU:HD21	1.14	1.18	14	12
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:HG13	1.11	1.20	19	4
1:A:54:LEU:HD11	1:A:87:ALA:HB2	1.07	1.21	24	21
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:HD13	1.06	1.28	10	1
1:A:43:LEU:HD22	1:A:104:PHE:CE2	1.03	1.88	3	1
1:A:19:PHE:CE2	1:A:149:VAL:HG23	1.02	1.89	4	3
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD22	1.02	1.11	9	1
1:A:54:LEU:HD21	1:A:87:ALA:HB1	0.98	1.32	18	19
1:A:61:LEU:HD13	1:A:62:GLN:N	0.98	1.72	19	2
1:A:54:LEU:HD11	1:A:87:ALA:CB	0.98	1.88	20	22
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:HG22	0.98	1.34	15	3
1:A:57:PHE:CE2	1:A:144:ALA:HB1	0.97	1.94	4	7
1:A:51:LEU:HD12	1:A:52:GLN:N	0.97	1.73	4	2
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:HG13	0.96	1.96	13	1
1:A:54:LEU:HD23	1:A:55:SER:N	0.96	1.75	9	2
1:A:83:VAL:HG12	1:A:118:GLU:OE1	0.95	1.61	15	1
1:A:27:PHE:CZ	1:A:108:LEU:HD22	0.94	1.97	22	2
1:A:44:LYS:NZ	1:A:97:VAL:HG11	0.94	1.77	23	1
1:A:113:GLN:O	1:A:116:VAL:HG22	0.93	1.64	10	3
1:A:97:VAL:HG12	1:A:104:PHE:CB	0.93	1.94	5	1
1:A:19:PHE:O	1:A:22:THR:HG22	0.93	1.64	22	24
1:A:51:LEU:HD13	1:A:87:ALA:O	0.92	1.63	9	4
1:A:43:LEU:HD22	1:A:43:LEU:O	0.92	1.61	18	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:44:LYS:N	0.92	1.80	18	1
1:A:61:LEU:HD21	1:A:122:LEU:CD1	0.91	1.96	4	2
1:A:113:GLN:O	1:A:116:VAL:HG12	0.90	1.66	9	7
1:A:50:VAL:O	1:A:54:LEU:HD12	0.90	1.65	21	1
1:A:17:LYS:HA	1:A:116:VAL:HG21	0.89	1.44	20	1
1:A:47:SER:CB	1:A:108:LEU:HD12	0.89	1.97	1	2
1:A:23:PHE:CE2	1:A:112:VAL:HG21	0.88	2.02	16	4
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:HD23	0.88	1.42	3	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD23	0.88	1.46	21	14
1:A:97:VAL:HG12	1:A:104:PHE:CD2	0.87	2.05	9	3
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:CD2	0.87	1.99	2	13
1:A:97:VAL:HG22	1:A:104:PHE:CD2	0.87	2.04	7	5
1:A:47:SER:HB3	1:A:108:LEU:HD12	0.87	1.44	1	1
1:A:50:VAL:CG1	1:A:108:LEU:HD11	0.87	2.00	23	6
1:A:86:THR:O	1:A:111:ALA:HB1	0.87	1.67	20	11
1:A:60:SER:HB2	1:A:144:ALA:HB2	0.87	1.45	16	1
1:A:44:LYS:HD2	1:A:97:VAL:HG21	0.87	1.47	3	2
1:A:79:ALA:HB1	1:A:122:LEU:HD12	0.86	1.41	16	1
1:A:110:ALA:O	1:A:114:THR:HG23	0.86	1.70	23	14
1:A:47:SER:OG	1:A:108:LEU:HD13	0.86	1.70	11	4
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:HD23	0.86	1.71	5	5
1:A:30:LEU:CD1	1:A:162:ALA:HB3	0.86	2.00	23	2
1:A:23:PHE:CD1	1:A:155:VAL:HG13	0.86	2.05	13	1
1:A:51:LEU:HD22	1:A:87:ALA:O	0.85	1.71	21	9
1:A:60:SER:CB	1:A:144:ALA:HB2	0.85	2.01	16	1
1:A:61:LEU:O	1:A:61:LEU:HD22	0.85	1.68	19	1
1:A:138:ALA:HB3	1:A:139:PRO:HD3	0.84	1.49	16	25
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:CD2	0.84	2.00	9	1
1:A:40:ASN:ND2	1:A:43:LEU:HD22	0.84	1.86	10	4
1:A:28:ASN:O	1:A:31:VAL:HG12	0.83	1.72	20	7
1:A:76:LEU:HD23	1:A:122:LEU:HD11	0.83	1.50	19	2
1:A:10:GLU:CB	1:A:123:ALA:HB1	0.83	2.01	24	2
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:HG13	0.83	2.09	13	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:159:LEU:HD11	0.83	2.09	16	4
1:A:28:ASN:O	1:A:31:VAL:HG22	0.82	1.73	14	6
1:A:44:LYS:HD3	1:A:97:VAL:HG21	0.82	1.50	9	2
1:A:64:ALA:CB	1:A:137:LEU:HD12	0.82	2.04	16	1
1:A:29:SER:OG	1:A:163:ALA:HB2	0.82	1.74	15	1
1:A:68:ALA:HB3	1:A:73:LYS:HB3	0.82	1.49	18	17
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:CG2	0.82	2.05	11	7
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:HG23	0.81	2.10	3	4
1:A:119:SER:O	1:A:123:ALA:HB2	0.81	1.75	21	14
1:A:50:VAL:CG2	1:A:155:VAL:HG22	0.81	2.04	14	3
1:A:30:LEU:HD12	1:A:162:ALA:HB3	0.81	1.51	18	2
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:CB	0.80	2.06	25	4
1:A:54:LEU:HD12	1:A:55:SER:N	0.80	1.91	13	5
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HG	0.80	1.53	1	2
1:A:57:PHE:CD2	1:A:144:ALA:HB1	0.80	2.11	4	2
1:A:83:VAL:CG1	1:A:115:THR:HG23	0.80	2.05	4	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:47:SER:O	1:A:50:VAL:HG12	0.80	1.77	2	14
1:A:43:LEU:HD11	1:A:105:LYS:HB3	0.80	1.54	10	7
1:A:22:THR:HG23	1:A:156:GLN:OE1	0.80	1.76	9	2
1:A:155:VAL:HG22	1:A:159:LEU:CD1	0.80	2.06	17	4
1:A:61:LEU:C	1:A:61:LEU:HD22	0.79	2.01	25	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:CG1	0.79	2.06	8	3
1:A:97:VAL:HG13	1:A:104:PHE:HB2	0.79	1.51	23	4
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:HG23	0.79	2.13	14	3
1:A:27:PHE:HA	1:A:159:LEU:HD22	0.79	1.52	12	3
1:A:54:LEU:HD21	1:A:87:ALA:CB	0.79	2.07	17	18
1:A:83:VAL:HG13	1:A:115:THR:HG23	0.79	1.52	2	4
1:A:19:PHE:CB	1:A:149:VAL:HG12	0.79	2.08	18	3
1:A:19:PHE:CB	1:A:149:VAL:HG22	0.78	2.08	19	3
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ILE:HG23	0.78	1.78	21	3
1:A:19:PHE:HB2	1:A:149:VAL:HG12	0.78	1.55	18	3
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:HD12	0.78	1.79	20	4
1:A:19:PHE:HB2	1:A:149:VAL:HG22	0.78	1.55	19	2
1:A:97:VAL:HG13	1:A:104:PHE:HB3	0.78	1.55	19	2
1:A:61:LEU:O	1:A:65:ILE:HD12	0.78	1.78	18	2
1:A:30:LEU:HD21	1:A:43:LEU:HD11	0.77	1.56	19	2
1:A:79:ALA:CB	1:A:122:LEU:HD12	0.77	2.10	16	2
1:A:19:PHE:CE2	1:A:149:VAL:HG13	0.77	2.15	9	2
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:CD1	0.77	2.09	10	2
1:A:50:VAL:HG22	1:A:54:LEU:HD23	0.76	1.55	16	3
1:A:76:LEU:HD11	1:A:137:LEU:CD2	0.76	2.10	1	12
1:A:64:ALA:HB3	1:A:76:LEU:HD12	0.76	1.56	5	1
1:A:10:GLU:HB2	1:A:123:ALA:HB1	0.76	1.56	15	2
1:A:156:GLN:HA	1:A:159:LEU:HD12	0.76	1.57	16	4
1:A:43:LEU:HD13	1:A:43:LEU:C	0.76	2.06	18	1
1:A:43:LEU:HD22	1:A:43:LEU:C	0.76	2.05	18	1
1:A:30:LEU:HD23	1:A:30:LEU:O	0.76	1.81	7	8
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:HG13	0.75	2.16	9	2
1:A:155:VAL:HG22	1:A:159:LEU:HD11	0.75	1.56	17	3
1:A:61:LEU:HD11	1:A:80:ARG:HB2	0.75	1.58	9	4
1:A:27:PHE:CE1	1:A:159:LEU:HD11	0.75	2.16	20	1
1:A:97:VAL:HG13	1:A:104:PHE:CB	0.75	2.12	19	4
1:A:148:PHE:O	1:A:152:ALA:HB2	0.75	1.82	22	11
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:HG	0.74	1.57	2	1
1:A:108:LEU:HD13	1:A:108:LEU:C	0.74	2.07	15	14
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:CE	0.74	2.11	18	2
1:A:44:LYS:HE3	1:A:90:LEU:HD12	0.74	1.59	18	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:61:LEU:HD22	1:A:61:LEU:C	0.74	2.07	19	1
1:A:30:LEU:HD23	1:A:159:LEU:HD13	0.74	1.57	1	1
1:A:76:LEU:HD21	1:A:122:LEU:HD21	0.74	1.59	12	1
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:HG12	0.74	2.17	12	1
1:A:64:ALA:HB1	1:A:137:LEU:HD13	0.74	1.56	12	1
1:A:64:ALA:HB1	1:A:137:LEU:HD12	0.74	1.59	16	1
1:A:13:GLU:HG3	1:A:123:ALA:HB2	0.74	1.60	10	1
1:A:97:VAL:HG12	1:A:104:PHE:HB2	0.74	1.58	5	1
1:A:51:LEU:HD13	1:A:91:ARG:HB2	0.73	1.58	22	2
1:A:23:PHE:CZ	1:A:155:VAL:HG11	0.73	2.18	15	3
1:A:47:SER:CB	1:A:108:LEU:HD13	0.73	2.13	11	7
1:A:97:VAL:HG22	1:A:104:PHE:CB	0.73	2.14	14	3
1:A:51:LEU:HD12	1:A:91:ARG:HB2	0.73	1.59	9	10
1:A:65:ILE:HD11	1:A:76:LEU:HB3	0.73	1.59	1	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:HB	0.73	1.58	6	5
1:A:93:ALA:O	1:A:97:VAL:HG23	0.73	1.84	6	2
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:HG23	0.73	2.18	14	4
1:A:76:LEU:HD21	1:A:137:LEU:HD21	0.72	1.61	5	2
1:A:122:LEU:O	1:A:122:LEU:HD23	0.72	1.85	12	3
1:A:65:ILE:C	1:A:65:ILE:HD13	0.72	2.09	9	13
1:A:44:LYS:CD	1:A:97:VAL:HG21	0.72	2.13	9	5
1:A:50:VAL:HG11	1:A:155:VAL:CG1	0.72	2.14	1	2
1:A:31:VAL:HG23	1:A:31:VAL:O	0.72	1.85	6	6
1:A:27:PHE:CE2	1:A:108:LEU:HD12	0.72	2.20	5	2
1:A:54:LEU:HD12	1:A:54:LEU:C	0.72	2.10	4	6
1:A:17:LYS:HB2	1:A:116:VAL:HG13	0.71	1.63	22	2
1:A:97:VAL:HG22	1:A:104:PHE:HB3	0.71	1.61	12	3
1:A:137:LEU:HD12	1:A:137:LEU:N	0.71	2.01	11	7
1:A:108:LEU:HD13	1:A:108:LEU:O	0.71	1.85	13	6
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:CD2	0.71	2.15	21	6
1:A:76:LEU:CD2	1:A:122:LEU:HD21	0.71	2.16	12	1
1:A:22:THR:HG23	1:A:23:PHE:CE1	0.71	2.21	17	5
1:A:61:LEU:HD13	1:A:61:LEU:C	0.71	2.07	19	1
1:A:30:LEU:HD11	1:A:162:ALA:HB3	0.71	1.63	23	1
1:A:30:LEU:CD2	1:A:159:LEU:HD13	0.70	2.16	1	2
1:A:61:LEU:HD22	1:A:61:LEU:O	0.70	1.86	25	1
1:A:76:LEU:HD12	1:A:76:LEU:O	0.70	1.86	25	2
1:A:43:LEU:HD23	1:A:105:LYS:HB3	0.70	1.62	19	4
1:A:76:LEU:C	1:A:76:LEU:HD12	0.70	2.11	15	1
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:HE3	0.70	1.61	18	2
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:CG	0.70	2.17	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:155:VAL:O	1:A:159:LEU:HD13	0.70	1.84	25	3
1:A:17:LYS:CA	1:A:116:VAL:HG21	0.70	2.17	20	1
1:A:65:ILE:HD13	1:A:65:ILE:O	0.70	1.87	24	10
1:A:50:VAL:HG12	1:A:54:LEU:HD23	0.69	1.62	3	2
1:A:57:PHE:CZ	1:A:83:VAL:HG21	0.69	2.22	9	2
1:A:31:VAL:O	1:A:31:VAL:HG13	0.69	1.86	20	2
1:A:108:LEU:O	1:A:112:VAL:HG23	0.69	1.88	24	5
1:A:54:LEU:C	1:A:54:LEU:HD12	0.69	2.11	20	14
1:A:83:VAL:HG13	1:A:115:THR:CG2	0.69	2.17	12	2
1:A:65:ILE:C	1:A:65:ILE:HD12	0.69	2.12	11	2
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD11	0.69	1.64	25	3
1:A:27:PHE:CZ	1:A:155:VAL:HG21	0.69	2.23	9	8
1:A:40:ASN:OD1	1:A:97:VAL:HG12	0.69	1.88	15	2
1:A:44:LYS:HZ2	1:A:97:VAL:HG11	0.69	1.47	23	1
1:A:22:THR:HG23	1:A:23:PHE:CD1	0.69	2.22	17	6
1:A:23:PHE:CZ	1:A:27:PHE:CZ	0.69	2.81	15	2
1:A:57:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CZ	0.68	2.81	18	6
1:A:76:LEU:CD1	1:A:137:LEU:HD21	0.68	2.10	14	5
1:A:43:LEU:HD11	1:A:105:LYS:CB	0.68	2.18	13	7
1:A:57:PHE:CD2	1:A:148:PHE:CZ	0.68	2.81	7	1
1:A:122:LEU:C	1:A:122:LEU:HD12	0.68	2.13	18	4
1:A:15:HIS:CD2	1:A:145:TYR:CE1	0.68	2.81	1	1
1:A:20:GLN:CG	1:A:116:VAL:HG21	0.68	2.18	7	2
1:A:83:VAL:HG13	1:A:115:THR:HG22	0.68	1.64	8	2
1:A:30:LEU:HD21	1:A:34:LYS:CE	0.68	2.19	13	1
1:A:44:LYS:HE2	1:A:97:VAL:HG11	0.68	1.64	6	1
1:A:141:ILE:HG23	1:A:145:TYR:CE2	0.68	2.24	10	2
1:A:64:ALA:HB1	1:A:137:LEU:CD1	0.68	2.19	16	2
1:A:30:LEU:HD12	1:A:162:ALA:CB	0.68	2.19	18	2
1:A:44:LYS:CG	1:A:97:VAL:HG21	0.68	2.19	9	4
1:A:57:PHE:CE1	1:A:144:ALA:HB1	0.68	2.23	23	3
1:A:13:GLU:CG	1:A:123:ALA:HB2	0.68	2.18	10	1
1:A:141:ILE:C	1:A:141:ILE:HD12	0.68	2.14	17	1
1:A:23:PHE:CE2	1:A:112:VAL:HG22	0.67	2.24	20	1
1:A:65:ILE:HG22	1:A:76:LEU:CB	0.67	2.19	3	3
1:A:44:LYS:NZ	1:A:93:ALA:HB3	0.67	2.04	17	1
1:A:30:LEU:HD23	1:A:159:LEU:CD1	0.67	2.19	1	1
1:A:43:LEU:HD22	1:A:104:PHE:CZ	0.67	2.23	3	1
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:HG2	0.67	1.65	7	7
1:A:79:ALA:CB	1:A:122:LEU:HD23	0.67	2.20	10	1
1:A:15:HIS:CE1	1:A:148:PHE:CE2	0.67	2.83	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD12	0.67	1.64	11	4
1:A:57:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CE1	0.67	2.83	16	3
1:A:23:PHE:CE2	1:A:27:PHE:CZ	0.67	2.83	13	1
1:A:76:LEU:HD21	1:A:137:LEU:CD2	0.66	2.20	17	3
1:A:48:ASP:HA	1:A:51:LEU:HD21	0.66	1.65	22	1
1:A:44:LYS:HE2	1:A:97:VAL:HG21	0.66	1.67	20	1
1:A:50:VAL:O	1:A:54:LEU:HD23	0.66	1.90	24	6
1:A:20:GLN:CD	1:A:116:VAL:HG23	0.66	2.15	3	1
1:A:137:LEU:HD22	1:A:137:LEU:N	0.66	2.05	12	3
1:A:79:ALA:O	1:A:83:VAL:HG22	0.66	1.89	9	5
1:A:61:LEU:HD22	1:A:80:ARG:HD3	0.66	1.67	3	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:159:LEU:HD21	0.66	2.25	22	1
1:A:23:PHE:HE1	1:A:159:LEU:HD11	0.66	1.51	3	3
1:A:122:LEU:C	1:A:122:LEU:HD23	0.66	2.15	5	4
1:A:17:LYS:HA	1:A:116:VAL:HG11	0.66	1.67	19	1
1:A:83:VAL:HG12	1:A:118:GLU:CG	0.65	2.21	9	2
1:A:20:GLN:HG3	1:A:116:VAL:HG21	0.65	1.66	7	2
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:HG22	0.65	2.26	9	1
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:CG	0.65	2.21	25	2
1:A:19:PHE:HB3	1:A:149:VAL:HG13	0.65	1.68	19	3
1:A:76:LEU:HD11	1:A:137:LEU:HD23	0.65	1.66	1	2
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:HD23	0.65	2.15	22	3
1:A:20:GLN:HB2	1:A:112:VAL:HG22	0.65	1.68	12	1
1:A:102:ASN:O	1:A:103:ALA:HB2	0.65	1.92	16	11
1:A:54:LEU:HD11	1:A:87:ALA:HB3	0.65	1.68	14	12
1:A:57:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CE2	0.65	2.85	7	4
1:A:54:LEU:HD23	1:A:54:LEU:C	0.65	2.16	9	1
1:A:23:PHE:CD2	1:A:112:VAL:HG21	0.65	2.27	15	2
1:A:50:VAL:HG22	1:A:154:GLU:HB3	0.64	1.66	11	2
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:HG22	0.64	2.27	9	2
1:A:164:THR:O	1:A:164:THR:HG23	0.64	1.92	10	4
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:HG13	0.64	2.22	22	4
1:A:61:LEU:HD23	1:A:76:LEU:HD22	0.64	1.67	2	2
1:A:107:LYS:O	1:A:111:ALA:HB2	0.64	1.92	2	2
1:A:65:ILE:HG21	1:A:77:GLU:N	0.64	2.08	16	2
1:A:27:PHE:CE2	1:A:109:GLN:CG	0.64	2.81	15	5
1:A:44:LYS:HZ1	1:A:97:VAL:HG11	0.64	1.51	23	1
1:A:20:GLN:HG3	1:A:116:VAL:HG12	0.64	1.70	4	1
1:A:145:TYR:O	1:A:149:VAL:HG12	0.64	1.91	14	1
1:A:76:LEU:HD11	1:A:137:LEU:CG	0.64	2.22	24	3
1:A:83:VAL:HG22	1:A:118:GLU:CG	0.64	2.22	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:HIS:HB2	1:A:97:VAL:HG11	0.64	1.69	2	1
1:A:108:LEU:HD13	1:A:109:GLN:N	0.64	2.08	10	5
1:A:137:LEU:N	1:A:137:LEU:HD12	0.64	2.08	15	1
1:A:40:ASN:OD1	1:A:101:ALA:HB1	0.64	1.93	25	4
1:A:54:LEU:CB	1:A:151:HIS:CG	0.63	2.81	19	6
1:A:40:ASN:HD21	1:A:43:LEU:HD22	0.63	1.50	10	1
1:A:16:ALA:HB1	1:A:148:PHE:CD2	0.63	2.28	24	2
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD21	0.63	1.70	9	2
1:A:145:TYR:CD1	1:A:146:ASP:N	0.63	2.67	14	9
1:A:50:VAL:CG2	1:A:155:VAL:HG13	0.63	2.13	19	3
1:A:27:PHE:CA	1:A:159:LEU:HD13	0.63	2.23	23	2
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:CG	0.63	2.81	25	2
1:A:30:LEU:CD2	1:A:162:ALA:HB3	0.63	2.23	1	1
1:A:64:ALA:HB1	1:A:137:LEU:HG	0.63	1.70	11	5
1:A:148:PHE:CD1	1:A:149:VAL:N	0.63	2.67	4	1
1:A:50:VAL:CB	1:A:155:VAL:HG22	0.63	2.23	16	1
1:A:31:VAL:HG12	1:A:31:VAL:O	0.63	1.93	2	1
1:A:106:ASP:O	1:A:110:ALA:HB3	0.63	1.94	9	2
1:A:90:LEU:HD22	1:A:107:LYS:C	0.63	2.18	9	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:155:VAL:CG1	0.63	2.81	15	2
1:A:83:VAL:HG22	1:A:118:GLU:OE1	0.63	1.92	6	2
1:A:23:PHE:CG	1:A:24:SER:N	0.63	2.67	22	3
1:A:12:MET:CB	1:A:145:TYR:CD2	0.63	2.81	15	1
1:A:57:PHE:CD1	1:A:58:SER:N	0.63	2.67	20	7
1:A:23:PHE:CE2	1:A:112:VAL:CG2	0.63	2.81	20	2
1:A:23:PHE:CD1	1:A:24:SER:N	0.63	2.67	4	11
1:A:58:SER:OG	1:A:83:VAL:HG23	0.63	1.93	16	2
1:A:30:LEU:HD21	1:A:162:ALA:HB3	0.63	1.69	1	1
1:A:15:HIS:NE2	1:A:145:TYR:CD1	0.63	2.67	1	2
1:A:39:PHE:CE2	1:A:40:ASN:ND2	0.63	2.67	1	2
1:A:151:HIS:CD2	1:A:152:ALA:N	0.62	2.67	6	3
1:A:48:ASP:CB	1:A:94:HIS:CE1	0.62	2.82	25	1
1:A:51:LEU:HD12	1:A:51:LEU:C	0.62	2.19	4	1
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:CG1	0.62	2.82	12	2
1:A:57:PHE:CZ	1:A:144:ALA:HB1	0.62	2.28	15	2
1:A:44:LYS:CE	1:A:90:LEU:HD12	0.62	2.24	24	2
1:A:19:PHE:CE1	1:A:149:VAL:CG2	0.62	2.82	24	1
1:A:152:ALA:O	1:A:155:VAL:HG12	0.62	1.95	18	6
1:A:51:LEU:HD11	1:A:90:LEU:HD11	0.62	1.71	7	5
1:A:51:LEU:CD2	1:A:108:LEU:HD23	0.62	2.23	13	5
1:A:145:TYR:CG	1:A:146:ASP:N	0.62	2.66	14	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:104:PHE:CD1	1:A:105:LYS:N	0.62	2.67	20	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:112:VAL:HG23	0.62	2.30	2	1
1:A:82:ASN:O	1:A:86:THR:HG23	0.62	1.95	16	2
1:A:57:PHE:C	1:A:57:PHE:CD1	0.62	2.77	22	13
1:A:23:PHE:CE1	1:A:112:VAL:CG2	0.62	2.83	2	3
1:A:108:LEU:HD11	1:A:155:VAL:HG11	0.62	1.71	5	2
1:A:44:LYS:CE	1:A:94:HIS:CD2	0.62	2.83	4	1
1:A:97:VAL:HG12	1:A:104:PHE:HB3	0.62	1.70	5	1
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:CD1	0.62	2.25	25	7
1:A:43:LEU:HD22	1:A:43:LEU:N	0.62	2.10	20	1
1:A:138:ALA:HB3	1:A:139:PRO:CD	0.62	2.25	14	25
1:A:61:LEU:N	1:A:61:LEU:HD12	0.61	2.10	18	4
1:A:122:LEU:O	1:A:126:VAL:HG12	0.61	1.95	13	2
1:A:40:ASN:HD21	1:A:97:VAL:HG12	0.61	1.53	6	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:159:LEU:CD1	0.61	2.83	20	1
1:A:136:LYS:HG3	1:A:137:LEU:HD12	0.61	1.71	25	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:108:LEU:HD12	0.61	2.31	8	1
1:A:54:LEU:CB	1:A:151:HIS:CD2	0.61	2.83	20	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:27:PHE:C	0.61	2.78	23	1
1:A:17:LYS:CG	1:A:116:VAL:HG21	0.61	2.26	11	8
1:A:27:PHE:C	1:A:27:PHE:CD1	0.61	2.77	14	6
1:A:43:LEU:HD23	1:A:44:LYS:N	0.61	2.11	22	4
1:A:72:ALA:HB1	1:A:125:GLU:OE1	0.61	1.94	10	1
1:A:50:VAL:HB	1:A:155:VAL:HG22	0.61	1.72	10	2
1:A:19:PHE:CE1	1:A:149:VAL:HG23	0.61	2.31	24	2
1:A:47:SER:O	1:A:108:LEU:HD11	0.61	1.95	11	3
1:A:15:HIS:CD2	1:A:145:TYR:CD1	0.61	2.88	1	1
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:HG22	0.61	2.30	2	2
1:A:61:LEU:N	1:A:61:LEU:HD22	0.61	2.11	17	3
1:A:50:VAL:CB	1:A:155:VAL:HG13	0.61	2.25	1	2
1:A:148:PHE:CD1	1:A:148:PHE:C	0.61	2.78	4	1
1:A:50:VAL:HG11	1:A:108:LEU:HD11	0.60	1.73	1	2
1:A:16:ALA:HB1	1:A:148:PHE:HB2	0.60	1.73	19	1
1:A:23:PHE:CD1	1:A:23:PHE:C	0.60	2.78	4	13
1:A:44:LYS:CD	1:A:97:VAL:HG11	0.60	2.26	1	1
1:A:47:SER:CA	1:A:108:LEU:HD12	0.60	2.26	24	2
1:A:43:LEU:HD12	1:A:43:LEU:N	0.60	2.11	9	2
1:A:145:TYR:C	1:A:145:TYR:CD1	0.60	2.79	19	8
1:A:94:HIS:N	1:A:95:PRO:CD	0.60	2.64	24	25
1:A:79:ALA:O	1:A:83:VAL:HG13	0.60	1.96	1	2
1:A:64:ALA:HB1	1:A:137:LEU:CB	0.60	2.25	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:LEU:H	1:A:122:LEU:HD13	0.60	1.57	16	1
1:A:61:LEU:HD11	1:A:144:ALA:HB2	0.60	1.73	2	2
1:A:65:ILE:HG22	1:A:76:LEU:HB2	0.60	1.72	16	4
1:A:30:LEU:HD11	1:A:162:ALA:CB	0.60	2.26	23	3
1:A:47:SER:OG	1:A:108:LEU:HD22	0.60	1.96	4	1
1:A:54:LEU:O	1:A:57:PHE:CD2	0.60	2.55	1	6
1:A:65:ILE:HD11	1:A:76:LEU:CB	0.60	2.26	1	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:108:LEU:HD22	0.60	2.30	22	2
1:A:10:GLU:HB3	1:A:123:ALA:HB1	0.60	1.72	24	1
1:A:76:LEU:HD21	1:A:122:LEU:CD2	0.60	2.26	12	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:51:LEU:HD12	0.59	1.97	11	4
1:A:108:LEU:HD23	1:A:112:VAL:HG23	0.59	1.73	25	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:159:LEU:HD21	0.59	2.32	22	4
1:A:44:LYS:CG	1:A:97:VAL:CG2	0.59	2.81	9	1
1:A:23:PHE:CG	1:A:155:VAL:HG11	0.59	2.32	12	1
1:A:19:PHE:CE2	1:A:149:VAL:CG1	0.59	2.86	2	1
1:A:151:HIS:CD2	1:A:151:HIS:C	0.59	2.80	14	3
1:A:122:LEU:HD12	1:A:123:ALA:N	0.59	2.12	13	4
1:A:65:ILE:HD13	1:A:77:GLU:OE2	0.59	1.97	23	1
1:A:145:TYR:CD1	1:A:145:TYR:C	0.59	2.81	11	7
1:A:61:LEU:HD21	1:A:122:LEU:HD13	0.59	1.74	4	1
1:A:122:LEU:HD23	1:A:122:LEU:O	0.59	1.97	15	3
1:A:57:PHE:CD1	1:A:147:ASP:CG	0.59	2.81	14	1
1:A:137:LEU:H	1:A:137:LEU:HD13	0.59	1.58	3	1
1:A:20:GLN:O	1:A:23:PHE:CE2	0.59	2.56	20	9
1:A:24:SER:O	1:A:27:PHE:CE2	0.59	2.56	12	7
1:A:76:LEU:CD2	1:A:122:LEU:HD11	0.59	2.27	19	2
1:A:20:GLN:HG2	1:A:116:VAL:HG21	0.59	1.74	15	1
1:A:64:ALA:HB1	1:A:137:LEU:HB3	0.59	1.74	3	1
1:A:57:PHE:CD1	1:A:57:PHE:C	0.59	2.81	25	5
1:A:145:TYR:O	1:A:148:PHE:CD2	0.59	2.56	4	1
1:A:64:ALA:HB3	1:A:76:LEU:CD1	0.59	2.27	5	1
1:A:23:PHE:CE2	1:A:152:ALA:CB	0.59	2.85	17	1
1:A:54:LEU:CD2	1:A:87:ALA:CB	0.58	2.81	22	9
1:A:47:SER:OG	1:A:108:LEU:HD12	0.58	1.98	24	2
1:A:100:GLU:CD	1:A:104:PHE:CE1	0.58	2.81	7	1
1:A:76:LEU:CD2	1:A:122:LEU:CD2	0.58	2.81	12	1
1:A:142:LYS:O	1:A:145:TYR:CD2	0.58	2.56	17	6
1:A:57:PHE:CE1	1:A:83:VAL:HG21	0.58	2.33	10	2
1:A:83:VAL:HG22	1:A:118:GLU:CB	0.58	2.29	4	2
1:A:20:GLN:O	1:A:23:PHE:CD2	0.58	2.56	22	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:30:LEU:HD21	1:A:162:ALA:CB	0.58	2.28	1	1
1:A:61:LEU:HD21	1:A:80:ARG:HB2	0.58	1.76	25	1
1:A:122:LEU:C	1:A:122:LEU:CD2	0.58	2.77	16	2
1:A:54:LEU:CB	1:A:151:HIS:ND1	0.58	2.67	6	1
1:A:104:PHE:CD1	1:A:107:LYS:CE	0.58	2.86	10	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:155:VAL:HG22	0.58	2.34	13	1
1:A:137:LEU:CD2	1:A:137:LEU:C	0.58	2.76	3	1
1:A:19:PHE:O	1:A:23:PHE:CE2	0.58	2.57	17	7
1:A:122:LEU:HD13	1:A:122:LEU:O	0.58	1.98	10	1
1:A:23:PHE:CD1	1:A:155:VAL:CG1	0.58	2.85	13	1
1:A:73:LYS:CD	1:A:74:GLU:N	0.58	2.67	2	7
1:A:12:MET:CB	1:A:145:TYR:CZ	0.58	2.86	4	1
1:A:151:HIS:ND1	1:A:152:ALA:N	0.58	2.52	19	5
1:A:27:PHE:CZ	1:A:155:VAL:CB	0.58	2.86	5	2
1:A:97:VAL:CG1	1:A:104:PHE:CB	0.58	2.82	20	2
1:A:90:LEU:HD22	1:A:107:LYS:HG3	0.58	1.75	17	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:109:GLN:CD	0.58	2.82	3	1
1:A:40:ASN:ND2	1:A:97:VAL:HG12	0.58	2.13	17	2
1:A:13:GLU:OE2	1:A:145:TYR:CZ	0.58	2.57	10	1
1:A:147:ASP:O	1:A:151:HIS:CD2	0.57	2.57	5	11
1:A:53:GLN:O	1:A:151:HIS:CE1	0.57	2.57	2	3
1:A:19:PHE:CB	1:A:149:VAL:CG2	0.57	2.81	8	2
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ILE:HG22	0.57	1.99	9	2
1:A:19:PHE:CB	1:A:149:VAL:CG1	0.57	2.81	18	1
1:A:119:SER:OG	1:A:148:PHE:CE2	0.57	2.57	18	1
1:A:57:PHE:CG	1:A:147:ASP:OD2	0.57	2.56	21	1
1:A:17:LYS:CG	1:A:116:VAL:CG2	0.57	2.82	6	5
1:A:48:ASP:OD2	1:A:94:HIS:CE1	0.57	2.57	20	5
1:A:43:LEU:CD1	1:A:43:LEU:N	0.57	2.67	11	6
1:A:27:PHE:CD2	1:A:109:GLN:CG	0.57	2.86	23	3
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:HD11	0.57	1.76	9	1
1:A:57:PHE:CE2	1:A:147:ASP:O	0.57	2.57	14	1
1:A:44:LYS:HZ3	1:A:93:ALA:HB3	0.57	1.59	17	1
1:A:83:VAL:HG22	1:A:118:GLU:OE2	0.57	1.99	25	1
1:A:61:LEU:CB	1:A:80:ARG:NE	0.57	2.67	2	1
1:A:140:LYS:CE	1:A:141:ILE:N	0.57	2.67	2	2
1:A:39:PHE:CG	1:A:39:PHE:O	0.57	2.57	17	1
1:A:61:LEU:N	1:A:61:LEU:CD1	0.57	2.68	6	3
1:A:93:ALA:HB1	1:A:96:ASP:HB2	0.57	1.76	5	1
1:A:142:LYS:O	1:A:145:TYR:CE2	0.57	2.57	24	6
1:A:61:LEU:N	1:A:61:LEU:CD2	0.57	2.67	13	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:100:GLU:CD	1:A:104:PHE:CE2	0.57	2.82	16	1
1:A:94:HIS:CD2	1:A:94:HIS:C	0.57	2.83	9	2
1:A:23:PHE:CD1	1:A:23:PHE:O	0.57	2.57	14	2
1:A:50:VAL:HG22	1:A:155:VAL:HG22	0.57	1.74	14	1
1:A:91:ARG:O	1:A:94:HIS:CD2	0.57	2.57	22	1
1:A:100:GLU:OE2	1:A:104:PHE:CE1	0.57	2.57	23	5
1:A:65:ILE:HD12	1:A:65:ILE:H	0.57	1.60	1	1
1:A:26:GLN:CG	1:A:156:GLN:CG	0.57	2.83	13	4
1:A:65:ILE:HG23	1:A:73:LYS:HB2	0.57	1.76	1	1
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:CG	0.57	2.29	13	4
1:A:92:LYS:O	1:A:93:ALA:HB2	0.57	1.99	23	2
1:A:141:ILE:O	1:A:145:TYR:CD2	0.57	2.57	20	5
1:A:23:PHE:CE1	1:A:155:VAL:CG1	0.57	2.87	14	2
1:A:15:HIS:CE1	1:A:145:TYR:CD1	0.57	2.93	18	4
1:A:137:LEU:N	1:A:137:LEU:CD1	0.57	2.67	21	8
1:A:100:GLU:OE1	1:A:104:PHE:CE1	0.57	2.57	11	3
1:A:97:VAL:HG23	1:A:104:PHE:HB2	0.57	1.75	25	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:109:GLN:OE1	0.57	2.57	17	2
1:A:57:PHE:CB	1:A:147:ASP:CB	0.57	2.83	3	5
1:A:76:LEU:CD2	1:A:122:LEU:CG	0.57	2.82	12	1
1:A:34:LYS:O	1:A:39:PHE:CG	0.56	2.58	12	1
1:A:99:LYS:CD	1:A:100:GLU:N	0.56	2.68	15	2
1:A:65:ILE:HG21	1:A:77:GLU:CA	0.56	2.30	16	1
1:A:23:PHE:CD1	1:A:155:VAL:CG2	0.56	2.88	3	1
1:A:18:GLU:OE2	1:A:19:PHE:CD1	0.56	2.58	12	1
1:A:44:LYS:O	1:A:48:ASP:CB	0.56	2.54	20	19
1:A:61:LEU:CD2	1:A:122:LEU:HD11	0.56	2.30	2	1
1:A:138:ALA:HA	1:A:141:ILE:HD12	0.56	1.75	6	2
1:A:83:VAL:HG12	1:A:118:GLU:HG3	0.56	1.77	9	2
1:A:109:GLN:O	1:A:112:VAL:HG12	0.56	2.00	14	3
1:A:23:PHE:CE1	1:A:112:VAL:HG23	0.56	2.35	2	3
1:A:13:GLU:OE2	1:A:145:TYR:CE2	0.56	2.58	10	1
1:A:57:PHE:CZ	1:A:148:PHE:CE1	0.56	2.93	13	2
1:A:65:ILE:HG23	1:A:73:LYS:O	0.56	1.99	18	1
1:A:62:GLN:CB	1:A:80:ARG:NH1	0.56	2.69	20	1
1:A:40:ASN:HA	1:A:43:LEU:HD22	0.56	1.78	4	1
1:A:151:HIS:CG	1:A:152:ALA:N	0.56	2.74	19	3
1:A:57:PHE:CE1	1:A:61:LEU:HD23	0.56	2.35	5	1
1:A:54:LEU:HD22	1:A:87:ALA:CB	0.56	2.31	22	2
1:A:57:PHE:HE1	1:A:144:ALA:HB1	0.56	1.61	18	2
1:A:44:LYS:CG	1:A:97:VAL:HG11	0.56	2.30	1	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:12:MET:HB3	1:A:145:TYR:CZ	0.56	2.36	4	2
1:A:50:VAL:CG1	1:A:155:VAL:CG1	0.56	2.84	1	2
1:A:57:PHE:CE1	1:A:61:LEU:CD2	0.56	2.89	5	1
1:A:100:GLU:OE2	1:A:104:PHE:CZ	0.56	2.58	7	1
1:A:141:ILE:CG2	1:A:142:LYS:N	0.56	2.67	11	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:155:VAL:HG11	0.56	2.36	14	1
1:A:27:PHE:CD2	1:A:109:GLN:HG3	0.56	2.36	23	6
1:A:57:PHE:CE1	1:A:144:ALA:CB	0.56	2.89	23	3
1:A:54:LEU:HB2	1:A:151:HIS:CD2	0.56	2.36	20	2
1:A:90:LEU:C	1:A:90:LEU:HD12	0.56	2.25	25	1
1:A:108:LEU:CD2	1:A:112:VAL:CG2	0.56	2.83	1	2
1:A:34:LYS:CD	1:A:39:PHE:CD2	0.56	2.88	6	1
1:A:19:PHE:O	1:A:23:PHE:CD2	0.56	2.59	18	2
1:A:27:PHE:CD1	1:A:159:LEU:HD11	0.56	2.36	24	2
1:A:94:HIS:N	1:A:95:PRO:HD2	0.56	2.16	24	23
1:A:138:ALA:N	1:A:139:PRO:CD	0.56	2.69	18	25
1:A:54:LEU:HB3	1:A:151:HIS:CG	0.56	2.36	12	7
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ILE:HD12	0.56	2.01	10	3
1:A:144:ALA:O	1:A:148:PHE:CD2	0.56	2.59	14	1
1:A:12:MET:HB3	1:A:145:TYR:CD2	0.55	2.36	15	4
1:A:97:VAL:HG12	1:A:104:PHE:CG	0.55	2.36	10	1
1:A:147:ASP:CG	1:A:151:HIS:HE2	0.55	2.08	2	1
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:CG2	0.55	2.89	23	3
1:A:19:PHE:CZ	1:A:149:VAL:HG23	0.55	2.36	4	2
1:A:22:THR:CG2	1:A:23:PHE:CE1	0.55	2.89	8	2
1:A:76:LEU:HD23	1:A:122:LEU:HG	0.55	1.76	12	1
1:A:27:PHE:HA	1:A:159:LEU:HD13	0.55	1.78	23	2
1:A:39:PHE:CZ	1:A:162:ALA:O	0.55	2.60	17	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:137:LEU:CD1	0.55	2.81	16	2
1:A:76:LEU:HD13	1:A:140:LYS:HE2	0.55	1.79	18	1
1:A:39:PHE:CD2	1:A:40:ASN:ND2	0.55	2.75	25	1
1:A:50:VAL:HG13	1:A:108:LEU:HD11	0.55	1.76	23	2
1:A:23:PHE:CZ	1:A:112:VAL:HG22	0.55	2.37	20	1
1:A:54:LEU:C	1:A:54:LEU:HD23	0.55	2.26	22	1
1:A:100:GLU:OE2	1:A:104:PHE:CD1	0.55	2.60	23	4
1:A:54:LEU:CD1	1:A:55:SER:N	0.55	2.68	13	3
1:A:30:LEU:HB2	1:A:159:LEU:HD22	0.55	1.79	4	1
1:A:12:MET:HG3	1:A:145:TYR:CD2	0.55	2.37	11	1
1:A:61:LEU:HD13	1:A:80:ARG:HD3	0.55	1.78	3	1
1:A:148:PHE:CG	1:A:149:VAL:N	0.55	2.74	4	1
1:A:50:VAL:HG11	1:A:155:VAL:HG13	0.55	1.79	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LEU:CD1	1:A:137:LEU:HD12	0.55	2.32	18	1
1:A:155:VAL:HG13	1:A:156:GLN:N	0.55	2.16	21	7
1:A:40:ASN:CG	1:A:101:ALA:HB1	0.55	2.27	7	7
1:A:27:PHE:CE2	1:A:109:GLN:HG3	0.55	2.37	14	3
1:A:75:ALA:HB3	1:A:125:GLU:OE2	0.55	2.01	20	1
1:A:43:LEU:HD23	1:A:43:LEU:C	0.55	2.27	22	2
1:A:61:LEU:HD23	1:A:76:LEU:HG	0.55	1.78	25	1
1:A:164:THR:C	1:A:165:LYS:CD	0.55	2.80	1	2
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:CD1	0.55	2.81	14	14
1:A:44:LYS:HE3	1:A:94:HIS:CD2	0.55	2.37	4	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:90:LEU:HD12	0.55	2.02	4	1
1:A:17:LYS:HA	1:A:116:VAL:HG23	0.55	1.79	6	2
1:A:90:LEU:HD22	1:A:108:LEU:N	0.55	2.17	13	4
1:A:115:THR:HG22	1:A:148:PHE:CE1	0.54	2.37	2	2
1:A:57:PHE:CZ	1:A:83:VAL:CG2	0.54	2.90	10	3
1:A:61:LEU:HD11	1:A:80:ARG:CB	0.54	2.31	19	2
1:A:57:PHE:CZ	1:A:148:PHE:CZ	0.54	2.96	15	4
1:A:79:ALA:O	1:A:83:VAL:HG23	0.54	2.02	8	6
1:A:54:LEU:HB3	1:A:151:HIS:CD2	0.54	2.38	17	1
1:A:61:LEU:HD12	1:A:61:LEU:C	0.54	2.26	24	1
1:A:54:LEU:CD1	1:A:87:ALA:CB	0.54	2.82	14	16
1:A:20:GLN:OE1	1:A:112:VAL:HG12	0.54	2.03	9	2
1:A:39:PHE:CD1	1:A:39:PHE:O	0.54	2.60	11	2
1:A:47:SER:C	1:A:108:LEU:CD1	0.54	2.81	11	3
1:A:83:VAL:HG22	1:A:118:GLU:CD	0.54	2.27	25	2
1:A:17:LYS:CA	1:A:116:VAL:HG11	0.54	2.32	18	1
1:A:27:PHE:CG	1:A:109:GLN:CD	0.54	2.85	3	1
1:A:13:GLU:CD	1:A:119:SER:CB	0.54	2.81	11	1
1:A:61:LEU:CD1	1:A:140:LYS:NZ	0.54	2.70	13	1
1:A:23:PHE:CD1	1:A:155:VAL:HG23	0.54	2.38	3	1
1:A:49:SER:O	1:A:52:GLN:CG	0.54	2.55	22	2
1:A:140:LYS:CD	1:A:141:ILE:N	0.54	2.71	8	1
1:A:93:ALA:O	1:A:94:HIS:CB	0.54	2.55	7	16
1:A:140:LYS:C	1:A:140:LYS:CD	0.54	2.80	7	3
1:A:39:PHE:N	1:A:39:PHE:CD1	0.54	2.76	8	1
1:A:57:PHE:CD1	1:A:83:VAL:HG21	0.54	2.38	15	1
1:A:12:MET:HB2	1:A:145:TYR:CE2	0.54	2.38	12	1
1:A:151:HIS:O	1:A:155:VAL:HG23	0.54	2.02	14	1
1:A:26:GLN:CD	1:A:156:GLN:CG	0.54	2.81	4	8
1:A:44:LYS:NZ	1:A:97:VAL:HG21	0.54	2.18	17	1
1:A:15:HIS:O	1:A:18:GLU:CG	0.54	2.56	5	23

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:20:GLN:CD	1:A:116:VAL:CG2	0.54	2.81	7	2
1:A:90:LEU:HD12	1:A:90:LEU:C	0.54	2.27	7	4
1:A:53:GLN:C	1:A:151:HIS:CD2	0.54	2.86	11	1
1:A:104:PHE:O	1:A:107:LYS:CD	0.54	2.56	14	1
1:A:136:LYS:HG2	1:A:137:LEU:HD22	0.54	1.79	16	1
1:A:31:VAL:O	1:A:31:VAL:CG1	0.54	2.56	20	1
1:A:17:LYS:O	1:A:20:GLN:CG	0.53	2.56	18	5
1:A:50:VAL:HG13	1:A:51:LEU:HD23	0.53	1.80	1	4
1:A:73:LYS:CD	1:A:73:LYS:C	0.53	2.81	11	10
1:A:23:PHE:CZ	1:A:153:GLU:HB3	0.53	2.38	8	2
1:A:23:PHE:CE1	1:A:159:LEU:CD1	0.53	2.91	12	1
1:A:43:LEU:C	1:A:43:LEU:CD1	0.53	2.77	18	1
1:A:61:LEU:C	1:A:61:LEU:CD2	0.53	2.77	19	2
1:A:20:GLN:HA	1:A:23:PHE:CE2	0.53	2.39	4	7
1:A:61:LEU:CD1	1:A:61:LEU:N	0.53	2.71	4	2
1:A:57:PHE:CE1	1:A:148:PHE:CZ	0.53	2.97	11	1
1:A:12:MET:O	1:A:15:HIS:ND1	0.53	2.42	5	21
1:A:17:LYS:CG	1:A:18:GLU:N	0.53	2.71	19	7
1:A:40:ASN:CG	1:A:101:ALA:CB	0.53	2.81	17	6
1:A:141:ILE:CG1	1:A:145:TYR:CE2	0.53	2.92	9	1
1:A:155:VAL:HG22	1:A:159:LEU:HD13	0.53	1.79	18	2
1:A:23:PHE:CZ	1:A:112:VAL:HG21	0.53	2.37	16	1
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:CG	0.53	2.34	25	1
1:A:138:ALA:N	1:A:139:PRO:HD2	0.53	2.19	18	25
1:A:147:ASP:CG	1:A:151:HIS:NE2	0.53	2.67	5	2
1:A:23:PHE:CD2	1:A:152:ALA:C	0.53	2.87	8	2
1:A:57:PHE:CG	1:A:58:SER:N	0.53	2.76	9	3
1:A:17:LYS:HB2	1:A:116:VAL:HG11	0.53	1.79	18	3
1:A:48:ASP:OD2	1:A:94:HIS:CD2	0.53	2.62	15	2
1:A:58:SER:O	1:A:61:LEU:CD1	0.53	2.56	25	2
1:A:164:THR:O	1:A:165:LYS:CG	0.53	2.57	23	4
1:A:65:ILE:C	1:A:65:ILE:CD1	0.53	2.80	17	14
1:A:47:SER:O	1:A:108:LEU:CD1	0.53	2.57	12	6
1:A:47:SER:OG	1:A:108:LEU:CB	0.53	2.57	9	2
1:A:74:GLU:CD	1:A:75:ALA:N	0.53	2.67	14	2
1:A:57:PHE:CD1	1:A:147:ASP:OD2	0.53	2.62	21	1
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:CG	0.53	2.57	19	15
1:A:27:PHE:CZ	1:A:155:VAL:HB	0.53	2.38	5	2
1:A:117:GLN:O	1:A:120:GLN:CG	0.53	2.57	22	2
1:A:112:VAL:CG1	1:A:113:GLN:N	0.53	2.71	13	2
1:A:112:VAL:HG13	1:A:113:GLN:N	0.53	2.18	20	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:65:ILE:O	1:A:65:ILE:CD1	0.53	2.56	6	8
1:A:30:LEU:C	1:A:30:LEU:CD2	0.53	2.81	3	5
1:A:147:ASP:O	1:A:151:HIS:CG	0.53	2.61	5	2
1:A:97:VAL:HG22	1:A:104:PHE:HD2	0.53	1.64	6	1
1:A:114:THR:O	1:A:117:GLN:CG	0.53	2.57	17	4
1:A:97:VAL:HG22	1:A:104:PHE:HB2	0.53	1.81	14	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:91:ARG:CG	0.53	2.57	23	2
1:A:148:PHE:O	1:A:152:ALA:CB	0.53	2.57	17	15
1:A:50:VAL:HG12	1:A:108:LEU:HD11	0.53	1.79	4	1
1:A:84:GLU:O	1:A:88:GLU:CG	0.53	2.57	12	6
1:A:26:GLN:HG3	1:A:156:GLN:CG	0.53	2.34	13	2
1:A:61:LEU:HG	1:A:122:LEU:HD11	0.53	1.79	17	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:91:ARG:CB	0.53	2.57	23	1
1:A:70:GLY:O	1:A:73:LYS:CD	0.53	2.57	17	2
1:A:58:SER:O	1:A:80:ARG:CG	0.53	2.57	2	10
1:A:61:LEU:HD21	1:A:122:LEU:HD11	0.53	1.81	2	2
1:A:83:VAL:CG2	1:A:118:GLU:OE1	0.53	2.57	6	2
1:A:30:LEU:HD23	1:A:30:LEU:C	0.53	2.27	12	6
1:A:43:LEU:N	1:A:43:LEU:CD1	0.53	2.71	9	2
1:A:57:PHE:CE2	1:A:144:ALA:CB	0.53	2.82	4	2
1:A:19:PHE:O	1:A:22:THR:CG2	0.53	2.57	5	7
1:A:44:LYS:O	1:A:48:ASP:N	0.53	2.42	16	5
1:A:65:ILE:CG2	1:A:76:LEU:CB	0.53	2.87	7	2
1:A:119:SER:O	1:A:122:LEU:CD2	0.53	2.57	16	1
1:A:122:LEU:HD22	1:A:123:ALA:N	0.53	2.19	16	1
1:A:102:ASN:O	1:A:103:ALA:CB	0.53	2.57	16	8
1:A:94:HIS:ND1	1:A:94:HIS:C	0.53	2.67	4	1
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:HG11	0.53	2.35	5	2
1:A:119:SER:O	1:A:123:ALA:CB	0.53	2.57	13	6
1:A:81:GLN:CG	1:A:82:ASN:N	0.53	2.71	13	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:155:VAL:HG21	0.53	2.39	25	2
1:A:113:GLN:O	1:A:116:VAL:CG1	0.52	2.57	2	5
1:A:40:ASN:OD1	1:A:101:ALA:CB	0.52	2.57	11	5
1:A:19:PHE:HB3	1:A:149:VAL:HG22	0.52	1.81	8	2
1:A:27:PHE:CE1	1:A:155:VAL:HG11	0.52	2.40	11	1
1:A:43:LEU:O	1:A:47:SER:CB	0.52	2.57	12	4
1:A:26:GLN:OE1	1:A:156:GLN:CG	0.52	2.57	12	2
1:A:61:LEU:HD11	1:A:80:ARG:CG	0.52	2.33	19	1
1:A:85:LYS:O	1:A:89:GLU:N	0.52	2.43	1	14
1:A:90:LEU:CD2	1:A:108:LEU:CA	0.52	2.87	13	6
1:A:136:LYS:O	1:A:140:LYS:CD	0.52	2.57	6	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:33:SER:O	1:A:34:LYS:CB	0.52	2.57	12	1
1:A:91:ARG:O	1:A:94:HIS:NE2	0.52	2.42	22	1
1:A:86:THR:O	1:A:111:ALA:CB	0.52	2.57	23	1
1:A:54:LEU:HA	1:A:151:HIS:CD2	0.52	2.39	11	13
1:A:97:VAL:O	1:A:101:ALA:CA	0.52	2.57	25	6
1:A:108:LEU:CD2	1:A:112:VAL:HG23	0.52	2.34	1	1
1:A:43:LEU:N	1:A:43:LEU:HD12	0.52	2.19	11	6
1:A:82:ASN:OD1	1:A:83:VAL:N	0.52	2.43	7	1
1:A:148:PHE:O	1:A:152:ALA:N	0.52	2.42	7	2
1:A:30:LEU:HD13	1:A:159:LEU:HD23	0.52	1.80	14	2
1:A:57:PHE:CD1	1:A:57:PHE:N	0.52	2.76	14	1
1:A:13:GLU:CG	1:A:119:SER:OG	0.52	2.57	25	2
1:A:65:ILE:HD13	1:A:77:GLU:HG2	0.52	1.80	16	1
1:A:76:LEU:CD1	1:A:137:LEU:CD2	0.52	2.88	1	2
1:A:106:ASP:O	1:A:110:ALA:CB	0.52	2.57	9	2
1:A:54:LEU:CD2	1:A:87:ALA:HB1	0.52	2.21	18	4
1:A:65:ILE:HD12	1:A:65:ILE:C	0.52	2.28	23	2
1:A:83:VAL:CG2	1:A:118:GLU:OE2	0.52	2.58	25	1
1:A:137:LEU:O	1:A:140:LYS:CE	0.52	2.57	25	1
1:A:80:ARG:N	1:A:80:ARG:NH2	0.52	2.57	2	1
1:A:80:ARG:CD	1:A:80:ARG:C	0.52	2.83	6	3
1:A:108:LEU:HD22	1:A:108:LEU:O	0.52	2.04	6	3
1:A:50:VAL:O	1:A:54:LEU:CD2	0.52	2.57	14	2
1:A:83:VAL:HG12	1:A:118:GLU:CD	0.52	2.28	15	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:HG3	0.52	2.40	18	2
1:A:76:LEU:HD23	1:A:122:LEU:CD1	0.52	2.32	19	1
1:A:30:LEU:O	1:A:32:ASN:N	0.52	2.43	6	12
1:A:58:SER:OG	1:A:80:ARG:CG	0.52	2.58	2	2
1:A:94:HIS:O	1:A:97:VAL:CG2	0.52	2.57	22	4
1:A:61:LEU:HD11	1:A:122:LEU:HD11	0.52	1.80	5	1
1:A:97:VAL:O	1:A:101:ALA:N	0.52	2.43	15	8
1:A:31:VAL:O	1:A:31:VAL:CG2	0.52	2.57	6	2
1:A:48:ASP:CG	1:A:94:HIS:NE2	0.52	2.67	18	2
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ILE:CD1	0.52	2.57	10	3
1:A:35:ASN:ND2	1:A:35:ASN:N	0.52	2.56	7	1
1:A:51:LEU:HD11	1:A:108:LEU:CD2	0.52	2.35	9	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:109:GLN:HG2	0.52	2.39	17	3
1:A:47:SER:HA	1:A:108:LEU:HD12	0.52	1.82	24	1
1:A:83:VAL:CA	1:A:118:GLU:OE2	0.52	2.58	25	1
1:A:29:SER:O	1:A:163:ALA:CB	0.52	2.57	1	1
1:A:61:LEU:CD2	1:A:122:LEU:CD1	0.52	2.81	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:95:PRO:O	1:A:99:LYS:N	0.52	2.43	4	5
1:A:48:ASP:OD1	1:A:91:ARG:CD	0.52	2.57	11	2
1:A:28:ASN:O	1:A:31:VAL:CG1	0.52	2.57	16	3
1:A:147:ASP:O	1:A:151:HIS:ND1	0.52	2.43	17	1
1:A:44:LYS:HD2	1:A:94:HIS:CG	0.52	2.39	23	1
1:A:54:LEU:CD1	1:A:87:ALA:HB2	0.52	2.32	5	17
1:A:64:ALA:O	1:A:68:ALA:HB2	0.52	2.05	10	2
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:CE	0.52	2.57	15	4
1:A:27:PHE:CG	1:A:109:GLN:HG2	0.52	2.40	10	5
1:A:23:PHE:O	1:A:27:PHE:CD1	0.52	2.63	5	2
1:A:65:ILE:HD12	1:A:66:SER:N	0.52	2.20	7	2
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:HB	0.52	2.40	10	2
1:A:27:PHE:CD2	1:A:109:GLN:HG2	0.52	2.39	10	3
1:A:20:GLN:OE1	1:A:152:ALA:CB	0.52	2.58	23	2
1:A:61:LEU:CD1	1:A:76:LEU:O	0.52	2.57	22	1
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:CG	0.52	2.57	22	1
1:A:93:ALA:O	1:A:94:HIS:ND1	0.52	2.43	3	3
1:A:79:ALA:CB	1:A:118:GLU:OE1	0.52	2.57	5	1
1:A:82:ASN:CB	1:A:118:GLU:OE2	0.52	2.59	5	1
1:A:27:PHE:CZ	1:A:109:GLN:HG3	0.52	2.40	12	2
1:A:26:GLN:O	1:A:26:GLN:NE2	0.52	2.43	13	1
1:A:118:GLU:O	1:A:121:LYS:N	0.52	2.43	16	2
1:A:48:ASP:OD2	1:A:94:HIS:NE2	0.51	2.43	1	2
1:A:19:PHE:CZ	1:A:149:VAL:HG13	0.51	2.40	2	2
1:A:161:GLU:O	1:A:165:LYS:N	0.51	2.43	14	11
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:HA	0.51	2.40	23	4
1:A:34:LYS:O	1:A:35:ASN:CB	0.51	2.57	11	4
1:A:30:LEU:O	1:A:30:LEU:HD23	0.51	2.05	15	2
1:A:18:GLU:O	1:A:21:LYS:CG	0.51	2.58	18	2
1:A:57:PHE:CD2	1:A:148:PHE:CE1	0.51	2.98	24	2
1:A:83:VAL:N	1:A:118:GLU:OE2	0.51	2.43	25	1
1:A:96:ASP:CB	1:A:100:GLU:OE2	0.51	2.58	25	1
1:A:79:ALA:O	1:A:83:VAL:CG2	0.51	2.57	9	3
1:A:23:PHE:CZ	1:A:112:VAL:CG2	0.51	2.93	2	2
1:A:76:LEU:O	1:A:80:ARG:NE	0.51	2.43	2	1
1:A:155:VAL:CG1	1:A:156:GLN:N	0.51	2.73	21	7
1:A:57:PHE:CD1	1:A:57:PHE:O	0.51	2.64	5	5
1:A:47:SER:CA	1:A:108:LEU:HD13	0.51	2.35	11	5
1:A:50:VAL:HG22	1:A:154:GLU:HB2	0.51	1.82	19	2
1:A:57:PHE:CG	1:A:147:ASP:HB3	0.51	2.41	14	1
1:A:42:ALA:HB2	1:A:165:LYS:NZ	0.51	2.20	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:50:VAL:HG13	1:A:51:LEU:N	0.51	2.20	22	1
1:A:58:SER:OG	1:A:80:ARG:CD	0.51	2.58	4	2
1:A:148:PHE:HA	1:A:151:HIS:CD2	0.51	2.40	18	2
1:A:97:VAL:CG1	1:A:104:PHE:HB2	0.51	2.36	20	2
1:A:46:GLY:O	1:A:50:VAL:HG23	0.51	2.05	24	2
1:A:79:ALA:HB2	1:A:122:LEU:HD23	0.51	1.82	10	1
1:A:146:ASP:OD1	1:A:147:ASP:N	0.51	2.43	13	1
1:A:23:PHE:O	1:A:26:GLN:N	0.51	2.43	3	2
1:A:61:LEU:O	1:A:64:ALA:N	0.51	2.43	16	9
1:A:20:GLN:CG	1:A:116:VAL:HG12	0.51	2.34	4	1
1:A:97:VAL:HG23	1:A:98:GLU:N	0.51	2.20	10	6
1:A:17:LYS:HB3	1:A:116:VAL:HG13	0.51	1.83	17	2
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:CG2	0.51	2.93	13	3
1:A:29:SER:O	1:A:163:ALA:HB2	0.51	2.04	18	2
1:A:50:VAL:HB	1:A:155:VAL:HG13	0.51	1.81	1	1
1:A:44:LYS:CE	1:A:97:VAL:HG21	0.51	2.35	17	3
1:A:23:PHE:CZ	1:A:155:VAL:CG2	0.51	2.94	13	1
1:A:95:PRO:O	1:A:99:LYS:CB	0.51	2.58	20	2
1:A:53:GLN:NE2	1:A:154:GLU:OE2	0.51	2.43	23	1
1:A:16:ALA:HB1	1:A:148:PHE:HD2	0.51	1.64	24	1
1:A:105:LYS:CG	1:A:106:ASP:N	0.51	2.74	3	3
1:A:76:LEU:O	1:A:80:ARG:NH2	0.51	2.43	2	1
1:A:29:SER:O	1:A:32:ASN:ND2	0.51	2.43	3	2
1:A:118:GLU:CD	1:A:119:SER:N	0.51	2.69	11	1
1:A:83:VAL:CA	1:A:118:GLU:OE1	0.51	2.59	2	2
1:A:59:SER:OG	1:A:62:GLN:NE2	0.51	2.43	9	1
1:A:104:PHE:CD2	1:A:107:LYS:HD2	0.51	2.41	9	2
1:A:30:LEU:CD2	1:A:34:LYS:CE	0.51	2.88	13	1
1:A:157:LYS:CD	1:A:157:LYS:C	0.51	2.83	15	1
1:A:23:PHE:CD2	1:A:152:ALA:CB	0.51	2.94	18	2
1:A:94:HIS:CB	1:A:95:PRO:HD3	0.51	2.36	17	15
1:A:45:ASP:O	1:A:49:SER:CB	0.51	2.59	5	8
1:A:13:GLU:N	1:A:13:GLU:CD	0.51	2.66	10	1
1:A:137:LEU:HD12	1:A:137:LEU:H	0.51	1.66	10	1
1:A:23:PHE:CD2	1:A:112:VAL:HG11	0.51	2.40	16	1
1:A:48:ASP:CG	1:A:94:HIS:CE1	0.51	2.89	1	3
1:A:108:LEU:O	1:A:108:LEU:HD23	0.51	2.06	1	1
1:A:40:ASN:OD1	1:A:97:VAL:HG23	0.51	2.06	2	1
1:A:34:LYS:O	1:A:35:ASN:C	0.51	2.54	3	2
1:A:56:ALA:O	1:A:59:SER:N	0.51	2.43	18	14
1:A:47:SER:O	1:A:50:VAL:CG1	0.51	2.59	7	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:PHE:CE2	1:A:109:GLN:HG2	0.51	2.41	10	2
1:A:43:LEU:C	1:A:43:LEU:HD23	0.51	2.31	10	1
1:A:69:ASN:OD1	1:A:70:GLY:N	0.51	2.44	18	5
1:A:147:ASP:OD2	1:A:151:HIS:NE2	0.51	2.44	3	4
1:A:26:GLN:O	1:A:29:SER:N	0.51	2.43	14	7
1:A:54:LEU:CD2	1:A:87:ALA:HB2	0.51	2.36	22	1
1:A:40:ASN:O	1:A:43:LEU:N	0.50	2.45	5	11
1:A:114:THR:O	1:A:117:GLN:N	0.50	2.43	25	4
1:A:83:VAL:N	1:A:118:GLU:OE1	0.50	2.45	2	1
1:A:94:HIS:N	1:A:95:PRO:HD3	0.50	2.21	2	2
1:A:151:HIS:ND1	1:A:151:HIS:C	0.50	2.69	20	5
1:A:27:PHE:CZ	1:A:155:VAL:HG11	0.50	2.41	19	3
1:A:34:LYS:O	1:A:34:LYS:NZ	0.50	2.43	8	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:HG23	0.50	1.83	9	3
1:A:48:ASP:CB	1:A:94:HIS:NE2	0.50	2.74	10	2
1:A:12:MET:SD	1:A:145:TYR:CD2	0.50	3.04	13	1
1:A:51:LEU:HD12	1:A:91:ARG:CB	0.50	2.35	13	2
1:A:122:LEU:HD22	1:A:122:LEU:N	0.50	2.20	16	1
1:A:80:ARG:NH2	1:A:84:GLU:OE1	0.50	2.44	17	1
1:A:35:ASN:OD1	1:A:35:ASN:N	0.50	2.44	23	1
1:A:20:GLN:CA	1:A:23:PHE:CE2	0.50	2.95	4	5
1:A:61:LEU:HB2	1:A:80:ARG:NE	0.50	2.21	2	1
1:A:140:LYS:HE2	1:A:141:ILE:N	0.50	2.22	2	2
1:A:13:GLU:HG3	1:A:119:SER:CB	0.50	2.37	24	9
1:A:137:LEU:O	1:A:140:LYS:CG	0.50	2.60	5	2
1:A:30:LEU:CD1	1:A:162:ALA:CB	0.50	2.89	17	2
1:A:24:SER:HA	1:A:27:PHE:CD1	0.50	2.42	19	1
1:A:61:LEU:C	1:A:61:LEU:CD1	0.50	2.78	19	2
1:A:50:VAL:HB	1:A:108:LEU:HD11	0.50	1.82	24	1
1:A:57:PHE:HB3	1:A:147:ASP:CB	0.50	2.36	22	6
1:A:27:PHE:CE2	1:A:109:GLN:HA	0.50	2.41	6	3
1:A:57:PHE:CE1	1:A:144:ALA:HA	0.50	2.41	5	1
1:A:164:THR:O	1:A:165:LYS:CB	0.50	2.59	5	2
1:A:54:LEU:HB3	1:A:151:HIS:ND1	0.50	2.22	6	4
1:A:146:ASP:O	1:A:150:LYS:CG	0.50	2.59	6	2
1:A:66:SER:O	1:A:67:ASP:CB	0.50	2.58	11	1
1:A:147:ASP:CB	1:A:151:HIS:NE2	0.50	2.74	16	1
1:A:17:LYS:HG2	1:A:116:VAL:HG21	0.50	1.82	11	3
1:A:17:LYS:O	1:A:20:GLN:N	0.50	2.45	22	7
1:A:12:MET:HE2	1:A:145:TYR:CD2	0.50	2.42	21	1
1:A:100:GLU:O	1:A:101:ALA:C	0.50	2.55	9	24

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:80:ARG:CZ	1:A:80:ARG:CA	0.50	2.89	2	1
1:A:96:ASP:O	1:A:100:GLU:N	0.50	2.42	2	2
1:A:147:ASP:OD1	1:A:151:HIS:NE2	0.50	2.45	25	4
1:A:40:ASN:ND2	1:A:97:VAL:C	0.50	2.70	9	1
1:A:97:VAL:CG2	1:A:98:GLU:N	0.50	2.75	24	2
1:A:12:MET:CG	1:A:145:TYR:CD2	0.50	2.94	11	1
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:CD2	0.50	2.57	11	1
1:A:17:LYS:HG3	1:A:18:GLU:N	0.50	2.22	19	7
1:A:67:ASP:CB	1:A:136:LYS:CD	0.50	2.89	9	1
1:A:20:GLN:NE2	1:A:112:VAL:HG22	0.50	2.22	14	1
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:HG22	0.50	2.37	17	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:112:VAL:CG1	0.50	2.94	20	1
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:HA	0.50	2.42	1	2
1:A:34:LYS:O	1:A:35:ASN:ND2	0.50	2.44	3	1
1:A:47:SER:C	1:A:108:LEU:HD13	0.50	2.32	4	2
1:A:58:SER:OG	1:A:80:ARG:NE	0.50	2.45	4	1
1:A:57:PHE:CB	1:A:147:ASP:OD2	0.50	2.60	13	1
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:HG21	0.50	2.41	23	1
1:A:61:LEU:HD23	1:A:76:LEU:CG	0.50	2.37	25	1
1:A:34:LYS:C	1:A:35:ASN:CG	0.50	2.79	3	3
1:A:44:LYS:HB3	1:A:94:HIS:CD2	0.50	2.42	3	4
1:A:12:MET:HB3	1:A:145:TYR:CE2	0.50	2.42	4	1
1:A:19:PHE:CE1	1:A:149:VAL:HB	0.50	2.42	12	1
1:A:122:LEU:HD12	1:A:122:LEU:C	0.50	2.32	13	1
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:HB	0.50	2.42	20	5
1:A:99:LYS:HD2	1:A:100:GLU:N	0.50	2.22	20	2
1:A:78:GLN:O	1:A:82:ASN:N	0.50	2.43	17	1
1:A:155:VAL:O	1:A:159:LEU:HD23	0.50	2.06	9	2
1:A:164:THR:O	1:A:165:LYS:C	0.50	2.55	23	8
1:A:27:PHE:CG	1:A:109:GLN:CG	0.50	2.95	17	3
1:A:102:ASN:O	1:A:105:LYS:NZ	0.50	2.43	3	1
1:A:110:ALA:O	1:A:114:THR:CG2	0.50	2.60	22	5
1:A:40:ASN:OD1	1:A:101:ALA:CA	0.50	2.60	25	3
1:A:83:VAL:O	1:A:86:THR:HG22	0.50	2.07	11	2
1:A:97:VAL:HG22	1:A:104:PHE:CG	0.50	2.41	23	1
1:A:61:LEU:HB2	1:A:76:LEU:HD11	0.50	1.83	25	1
1:A:34:LYS:HD2	1:A:39:PHE:CE2	0.49	2.41	6	1
1:A:10:GLU:O	1:A:14:LYS:CB	0.49	2.60	7	2
1:A:23:PHE:CE2	1:A:112:VAL:CG1	0.49	2.95	22	3
1:A:51:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD12	0.49	1.83	7	2
1:A:13:GLU:CG	1:A:119:SER:CB	0.49	2.90	19	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:PHE:CE1	1:A:159:LEU:HG	0.49	2.42	1	1
1:A:57:PHE:HB2	1:A:147:ASP:CB	0.49	2.37	3	2
1:A:101:ALA:HA	1:A:104:PHE:CD1	0.49	2.42	3	1
1:A:148:PHE:CE1	1:A:149:VAL:HB	0.49	2.42	4	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:153:GLU:HB2	0.49	2.43	19	3
1:A:81:GLN:O	1:A:84:GLU:N	0.49	2.45	7	3
1:A:23:PHE:CE1	1:A:155:VAL:HB	0.49	2.41	16	2
1:A:156:GLN:OE1	1:A:157:LYS:N	0.49	2.44	10	2
1:A:65:ILE:CG2	1:A:76:LEU:HB3	0.49	2.38	11	2
1:A:30:LEU:HB2	1:A:159:LEU:HD23	0.49	1.84	15	1
1:A:57:PHE:CD2	1:A:83:VAL:HG21	0.49	2.42	18	1
1:A:61:LEU:HD23	1:A:76:LEU:CD1	0.49	2.37	25	1
1:A:54:LEU:HA	1:A:151:HIS:CG	0.49	2.42	7	9
1:A:97:VAL:HG23	1:A:98:GLU:H	0.49	1.67	3	4
1:A:145:TYR:O	1:A:146:ASP:C	0.49	2.55	4	3
1:A:27:PHE:CD2	1:A:159:LEU:HD11	0.49	2.42	5	1
1:A:104:PHE:O	1:A:105:LYS:C	0.49	2.56	14	5
1:A:142:LYS:HA	1:A:145:TYR:CE2	0.49	2.42	8	5
1:A:119:SER:OG	1:A:148:PHE:CZ	0.49	2.64	17	3
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:O	0.49	2.06	23	1
1:A:23:PHE:HB2	1:A:155:VAL:HG11	0.49	1.83	20	2
1:A:27:PHE:CZ	1:A:155:VAL:CG2	0.49	2.95	5	3
1:A:27:PHE:CZ	1:A:109:GLN:HA	0.49	2.42	13	2
1:A:28:ASN:O	1:A:31:VAL:CG2	0.49	2.61	9	3
1:A:30:LEU:HD21	1:A:34:LYS:HE2	0.49	1.84	13	2
1:A:54:LEU:C	1:A:54:LEU:CD2	0.49	2.82	9	1
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HB2	0.49	1.84	13	2
1:A:47:SER:CB	1:A:108:LEU:CD1	0.49	2.91	25	2
1:A:147:ASP:OD1	1:A:148:PHE:N	0.49	2.45	21	1
1:A:105:LYS:O	1:A:109:GLN:NE2	0.49	2.44	23	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:140:LYS:HD3	0.49	2.38	25	1
1:A:105:LYS:HG3	1:A:106:ASP:N	0.49	2.22	3	2
1:A:65:ILE:O	1:A:66:SER:C	0.49	2.55	8	9
1:A:104:PHE:CZ	1:A:107:LYS:HD3	0.49	2.43	4	1
1:A:23:PHE:CD1	1:A:153:GLU:HA	0.49	2.42	17	6
1:A:34:LYS:CG	1:A:34:LYS:O	0.49	2.57	13	1
1:A:57:PHE:O	1:A:60:SER:N	0.49	2.43	22	3
1:A:122:LEU:CD2	1:A:123:ALA:N	0.49	2.76	16	1
1:A:76:LEU:CD2	1:A:137:LEU:HD21	0.49	2.36	17	1
1:A:33:SER:OG	1:A:34:LYS:N	0.49	2.44	20	1
1:A:12:MET:CE	1:A:145:TYR:CD2	0.49	2.95	21	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:31:VAL:HG11	1:A:105:LYS:HD2	0.49	1.85	23	1
1:A:23:PHE:HB2	1:A:155:VAL:HG23	0.49	1.83	1	1
1:A:57:PHE:CA	1:A:147:ASP:OD2	0.49	2.60	2	1
1:A:30:LEU:HG	1:A:162:ALA:HB3	0.49	1.83	16	2
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:CD1	0.49	2.36	11	2
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:CD	0.49	2.37	13	2
1:A:85:LYS:O	1:A:89:GLU:CB	0.49	2.61	15	2
1:A:50:VAL:CG1	1:A:155:VAL:HG13	0.49	2.37	5	2
1:A:150:LYS:HG3	1:A:151:HIS:N	0.49	2.22	1	1
1:A:16:ALA:HA	1:A:148:PHE:CD1	0.49	2.42	4	1
1:A:147:ASP:HB3	1:A:151:HIS:CD2	0.49	2.42	5	2
1:A:156:GLN:CD	1:A:156:GLN:C	0.49	2.81	21	6
1:A:122:LEU:C	1:A:122:LEU:CD1	0.49	2.84	18	3
1:A:10:GLU:HG2	1:A:123:ALA:HB1	0.49	1.85	23	1
1:A:135:LYS:O	1:A:139:PRO:CD	0.49	2.61	24	3
1:A:73:LYS:HD2	1:A:74:GLU:N	0.49	2.22	18	4
1:A:100:GLU:CD	1:A:104:PHE:CD2	0.49	2.91	16	1
1:A:23:PHE:CE2	1:A:152:ALA:HB3	0.49	2.42	17	2
1:A:39:PHE:CD1	1:A:40:ASN:N	0.49	2.81	21	1
1:A:161:GLU:O	1:A:165:LYS:CA	0.49	2.61	22	1
1:A:90:LEU:HD13	1:A:107:LYS:HD2	0.49	1.85	24	1
1:A:13:GLU:CD	1:A:13:GLU:C	0.49	2.81	20	5
1:A:20:GLN:NE2	1:A:148:PHE:CD2	0.49	2.81	8	1
1:A:156:GLN:CA	1:A:159:LEU:HD12	0.49	2.34	16	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:90:LEU:CD1	0.48	2.61	25	2
1:A:90:LEU:HD22	1:A:108:LEU:CA	0.48	2.38	4	5
1:A:64:ALA:CB	1:A:76:LEU:CD1	0.48	2.90	5	1
1:A:12:MET:HB3	1:A:145:TYR:CG	0.48	2.43	15	3
1:A:57:PHE:CE2	1:A:144:ALA:O	0.48	2.66	16	3
1:A:140:LYS:HD2	1:A:141:ILE:N	0.48	2.23	8	2
1:A:12:MET:O	1:A:13:GLU:C	0.48	2.56	17	7
1:A:57:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CD2	0.48	3.01	12	1
1:A:95:PRO:O	1:A:99:LYS:CD	0.48	2.61	14	2
1:A:12:MET:SD	1:A:12:MET:N	0.48	2.86	20	3
1:A:88:GLU:O	1:A:89:GLU:C	0.48	2.56	4	24
1:A:80:ARG:CZ	1:A:80:ARG:CB	0.48	2.89	2	1
1:A:112:VAL:O	1:A:115:THR:N	0.48	2.43	7	5
1:A:35:ASN:HA	1:A:39:PHE:CD1	0.48	2.43	9	3
1:A:32:ASN:HD22	1:A:163:ALA:HB1	0.48	1.67	8	1
1:A:141:ILE:O	1:A:145:TYR:CE2	0.48	2.65	8	2
1:A:149:VAL:O	1:A:149:VAL:HG22	0.48	2.07	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:99:LYS:CD	1:A:99:LYS:C	0.48	2.86	15	2
1:A:136:LYS:CG	1:A:137:LEU:HD12	0.48	2.37	25	2
1:A:20:GLN:HA	1:A:23:PHE:CD2	0.48	2.44	17	2
1:A:70:GLY:O	1:A:73:LYS:NZ	0.48	2.44	17	1
1:A:16:ALA:HB1	1:A:148:PHE:CB	0.48	2.38	19	1
1:A:16:ALA:HA	1:A:149:VAL:HG12	0.48	1.84	20	1
1:A:56:ALA:O	1:A:57:PHE:C	0.48	2.56	19	18
1:A:108:LEU:O	1:A:111:ALA:N	0.48	2.45	4	4
1:A:27:PHE:HZ	1:A:155:VAL:HG21	0.48	1.67	9	1
1:A:142:LYS:O	1:A:146:ASP:N	0.48	2.44	10	1
1:A:109:GLN:CD	1:A:109:GLN:C	0.48	2.81	12	2
1:A:91:ARG:O	1:A:91:ARG:NE	0.48	2.45	23	3
1:A:79:ALA:O	1:A:83:VAL:CG1	0.48	2.62	1	2
1:A:23:PHE:HB2	1:A:155:VAL:CG1	0.48	2.38	4	9
1:A:95:PRO:O	1:A:96:ASP:C	0.48	2.56	4	5
1:A:74:GLU:CG	1:A:75:ALA:N	0.48	2.76	18	6
1:A:43:LEU:C	1:A:43:LEU:CD2	0.48	2.76	18	3
1:A:155:VAL:HG12	1:A:159:LEU:HD23	0.48	1.85	10	1
1:A:104:PHE:O	1:A:107:LYS:CG	0.48	2.61	24	2
1:A:71:LYS:O	1:A:74:GLU:N	0.48	2.43	16	1
1:A:54:LEU:HD22	1:A:87:ALA:HB1	0.48	1.84	22	1
1:A:81:GLN:O	1:A:82:ASN:C	0.48	2.56	7	14
1:A:103:ALA:O	1:A:104:PHE:C	0.48	2.56	3	2
1:A:67:ASP:N	1:A:67:ASP:OD1	0.48	2.47	6	1
1:A:44:LYS:O	1:A:48:ASP:CG	0.48	2.56	9	1
1:A:35:ASN:OD1	1:A:40:ASN:ND2	0.48	2.47	13	2
1:A:23:PHE:CD1	1:A:159:LEU:HD11	0.48	2.43	16	1
1:A:141:ILE:C	1:A:141:ILE:CD1	0.48	2.84	17	1
1:A:62:GLN:HB3	1:A:80:ARG:NH1	0.48	2.23	20	1
1:A:147:ASP:OD1	1:A:147:ASP:C	0.48	2.57	21	1
1:A:86:THR:HG21	1:A:114:THR:OG1	0.48	2.08	22	1
1:A:15:HIS:ND1	1:A:16:ALA:N	0.48	2.62	21	25
1:A:17:LYS:HB2	1:A:116:VAL:CG1	0.48	2.38	17	6
1:A:108:LEU:O	1:A:109:GLN:C	0.48	2.57	20	7
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:HD22	0.48	2.33	10	3
1:A:54:LEU:HA	1:A:57:PHE:CD2	0.48	2.43	14	1
1:A:40:ASN:O	1:A:41:LYS:C	0.48	2.57	7	11
1:A:12:MET:HG2	1:A:145:TYR:CD2	0.48	2.44	3	2
1:A:44:LYS:HD2	1:A:48:ASP:CB	0.48	2.39	4	1
1:A:10:GLU:O	1:A:14:LYS:N	0.48	2.44	16	1
1:A:61:LEU:O	1:A:65:ILE:CD1	0.48	2.57	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:148:PHE:O	1:A:152:ALA:HB3	0.48	2.09	19	2
1:A:144:ALA:O	1:A:147:ASP:OD2	0.48	2.32	21	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:105:LYS:CD	0.48	2.38	22	1
1:A:95:PRO:HA	1:A:98:GLU:CG	0.48	2.38	24	1
1:A:73:LYS:N	1:A:73:LYS:HD3	0.48	2.23	1	1
1:A:54:LEU:O	1:A:55:SER:C	0.48	2.57	16	19
1:A:96:ASP:O	1:A:100:GLU:CG	0.48	2.62	19	6
1:A:17:LYS:O	1:A:18:GLU:C	0.48	2.57	22	7
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:CG2	0.48	2.90	3	3
1:A:34:LYS:O	1:A:35:ASN:CG	0.48	2.57	6	1
1:A:27:PHE:CG	1:A:159:LEU:HD21	0.48	2.43	8	2
1:A:124:LYS:O	1:A:125:GLU:C	0.48	2.57	12	2
1:A:44:LYS:HE2	1:A:97:VAL:CG2	0.48	2.39	15	1
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:CD	0.48	2.57	17	6
1:A:44:LYS:HG3	1:A:94:HIS:CG	0.48	2.44	2	1
1:A:61:LEU:HB2	1:A:80:ARG:CZ	0.48	2.38	2	1
1:A:79:ALA:HB3	1:A:80:ARG:NH2	0.48	2.24	2	1
1:A:83:VAL:CG1	1:A:115:THR:CG2	0.48	2.88	4	1
1:A:62:GLN:HG3	1:A:63:GLY:N	0.48	2.24	16	5
1:A:19:PHE:HB2	1:A:149:VAL:CG2	0.48	2.37	8	2
1:A:23:PHE:CD1	1:A:155:VAL:HB	0.48	2.44	16	3
1:A:155:VAL:O	1:A:156:GLN:C	0.48	2.57	16	2
1:A:20:GLN:OE1	1:A:20:GLN:CA	0.48	2.61	14	1
1:A:141:ILE:HD12	1:A:141:ILE:O	0.48	2.08	17	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:112:VAL:HG11	0.48	2.43	20	1
1:A:96:ASP:N	1:A:96:ASP:OD1	0.48	2.46	22	2
1:A:144:ALA:O	1:A:145:TYR:C	0.48	2.57	12	3
1:A:23:PHE:CZ	1:A:112:VAL:HB	0.48	2.43	24	4
1:A:14:LYS:CD	1:A:14:LYS:C	0.48	2.87	7	1
1:A:79:ALA:C	1:A:82:ASN:OD1	0.48	2.57	7	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:109:GLN:HG2	0.48	2.44	17	3
1:A:90:LEU:HD21	1:A:108:LEU:HD23	0.48	1.84	18	2
1:A:91:ARG:O	1:A:91:ARG:NH1	0.48	2.47	11	1
1:A:76:LEU:CD2	1:A:122:LEU:HG	0.48	2.37	12	1
1:A:12:MET:SD	1:A:145:TYR:CE2	0.48	3.07	13	1
1:A:90:LEU:HB2	1:A:107:LYS:CE	0.48	2.39	17	4
1:A:136:LYS:HG2	1:A:137:LEU:HD12	0.48	1.84	19	2
1:A:141:ILE:HG23	1:A:145:TYR:HE2	0.48	1.68	15	1
1:A:108:LEU:HD23	1:A:109:GLN:N	0.48	2.24	22	1
1:A:12:MET:HG3	1:A:145:TYR:CG	0.48	2.44	23	1
1:A:44:LYS:HB3	1:A:94:HIS:CE1	0.48	2.43	23	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:HG21	0.48	2.39	25	1
1:A:26:GLN:O	1:A:27:PHE:C	0.47	2.57	19	19
1:A:73:LYS:HD2	1:A:74:GLU:CG	0.47	2.39	19	2
1:A:149:VAL:O	1:A:150:LYS:C	0.47	2.57	5	2
1:A:90:LEU:O	1:A:93:ALA:N	0.47	2.44	6	1
1:A:148:PHE:HA	1:A:151:HIS:CE1	0.47	2.43	6	1
1:A:30:LEU:CD2	1:A:34:LYS:HE2	0.47	2.38	13	2
1:A:48:ASP:HB2	1:A:94:HIS:NE2	0.47	2.23	10	1
1:A:23:PHE:CG	1:A:155:VAL:CG1	0.47	2.97	13	2
1:A:84:GLU:O	1:A:88:GLU:CD	0.47	2.57	13	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:27:PHE:CE2	0.47	3.01	15	1
1:A:33:SER:O	1:A:34:LYS:C	0.47	2.57	15	2
1:A:57:PHE:CE2	1:A:148:PHE:CD1	0.47	3.02	16	1
1:A:76:LEU:CD1	1:A:137:LEU:HG	0.47	2.40	1	1
1:A:90:LEU:CD2	1:A:108:LEU:HA	0.47	2.39	3	10
1:A:96:ASP:O	1:A:100:GLU:CD	0.47	2.57	14	3
1:A:108:LEU:CD2	1:A:108:LEU:C	0.47	2.87	1	1
1:A:162:ALA:O	1:A:163:ALA:C	0.47	2.57	16	10
1:A:40:ASN:HB3	1:A:104:PHE:CE2	0.47	2.44	3	1
1:A:44:LYS:CE	1:A:94:HIS:HA	0.47	2.39	17	2
1:A:53:GLN:CB	1:A:154:GLU:OE1	0.47	2.62	20	1
1:A:19:PHE:CZ	1:A:149:VAL:HB	0.47	2.45	12	2
1:A:30:LEU:O	1:A:31:VAL:C	0.47	2.57	7	8
1:A:94:HIS:N	1:A:94:HIS:CD2	0.47	2.83	2	1
1:A:81:GLN:HG3	1:A:82:ASN:N	0.47	2.24	13	2
1:A:47:SER:HB2	1:A:108:LEU:HD13	0.47	1.84	20	1
1:A:114:THR:O	1:A:115:THR:C	0.47	2.58	1	4
1:A:138:ALA:CB	1:A:139:PRO:CD	0.47	2.92	21	22
1:A:150:LYS:CG	1:A:151:HIS:N	0.47	2.77	1	1
1:A:61:LEU:O	1:A:62:GLN:C	0.47	2.57	21	10
1:A:12:MET:CB	1:A:145:TYR:CE2	0.47	2.97	12	2
1:A:94:HIS:O	1:A:98:GLU:CD	0.47	2.57	4	1
1:A:141:ILE:O	1:A:142:LYS:C	0.47	2.57	16	2
1:A:44:LYS:HG3	1:A:97:VAL:CG2	0.47	2.39	10	2
1:A:143:GLN:C	1:A:146:ASP:OD1	0.47	2.58	13	1
1:A:57:PHE:CD2	1:A:151:HIS:CE1	0.47	3.02	17	1
1:A:142:LYS:HG3	1:A:143:GLN:N	0.47	2.23	19	2
1:A:97:VAL:HB	1:A:104:PHE:CD2	0.47	2.45	1	1
1:A:51:LEU:CD1	1:A:87:ALA:O	0.47	2.57	2	1
1:A:94:HIS:O	1:A:97:VAL:CG1	0.47	2.62	2	1
1:A:140:LYS:N	1:A:140:LYS:CD	0.47	2.73	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:23:PHE:CZ	1:A:155:VAL:HG21	0.47	2.45	13	1
1:A:76:LEU:C	1:A:76:LEU:CD1	0.47	2.80	15	1
1:A:20:GLN:NE2	1:A:112:VAL:O	0.47	2.48	17	1
1:A:127:ALA:O	1:A:128:SER:C	0.47	2.57	14	7
1:A:158:LYS:O	1:A:159:LEU:C	0.47	2.58	22	8
1:A:82:ASN:C	1:A:118:GLU:OE1	0.47	2.57	2	1
1:A:61:LEU:HD12	1:A:61:LEU:H	0.47	1.69	3	1
1:A:24:SER:O	1:A:27:PHE:CD2	0.47	2.67	23	3
1:A:23:PHE:CE1	1:A:155:VAL:HG13	0.47	2.43	13	1
1:A:20:GLN:OE1	1:A:152:ALA:HB2	0.47	2.09	14	1
1:A:77:GLU:O	1:A:77:GLU:CD	0.47	2.58	16	1
1:A:13:GLU:CG	1:A:119:SER:HB3	0.47	2.40	22	3
1:A:31:VAL:O	1:A:32:ASN:CB	0.47	2.63	25	2
1:A:34:LYS:HE2	1:A:39:PHE:CZ	0.47	2.44	20	1
1:A:44:LYS:O	1:A:48:ASP:HB2	0.47	2.10	12	10
1:A:64:ALA:CB	1:A:137:LEU:HB3	0.47	2.40	3	1
1:A:80:ARG:O	1:A:83:VAL:HG22	0.47	2.09	13	2
1:A:96:ASP:HB3	1:A:104:PHE:CE2	0.47	2.44	4	2
1:A:116:VAL:O	1:A:117:GLN:C	0.47	2.57	7	2
1:A:106:ASP:N	1:A:106:ASP:OD1	0.47	2.48	8	3
1:A:111:ALA:C	1:A:114:THR:OG1	0.47	2.57	17	2
1:A:155:VAL:HG22	1:A:159:LEU:HD23	0.47	1.86	9	1
1:A:13:GLU:CD	1:A:119:SER:HB2	0.47	2.35	11	1
1:A:51:LEU:HD12	1:A:91:ARG:HB3	0.47	1.87	13	1
1:A:62:GLN:OE1	1:A:63:GLY:N	0.47	2.47	15	1
1:A:147:ASP:OD1	1:A:151:HIS:CE1	0.47	2.67	16	1
1:A:82:ASN:O	1:A:86:THR:OG1	0.47	2.33	22	1
1:A:93:ALA:C	1:A:96:ASP:OD1	0.47	2.57	22	1
1:A:109:GLN:N	1:A:109:GLN:OE1	0.47	2.47	23	1
1:A:111:ALA:O	1:A:114:THR:OG1	0.47	2.33	12	12
1:A:141:ILE:HG13	1:A:142:LYS:N	0.47	2.25	4	3
1:A:65:ILE:CG2	1:A:76:LEU:HB2	0.47	2.39	7	1
1:A:40:ASN:HA	1:A:43:LEU:HD13	0.47	1.87	9	1
1:A:76:LEU:HD13	1:A:122:LEU:HD21	0.47	1.86	10	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:CB	0.47	2.97	17	2
1:A:54:LEU:HA	1:A:151:HIS:CB	0.47	2.39	18	4
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:CD2	0.47	2.86	22	1
1:A:43:LEU:CD1	1:A:105:LYS:HB3	0.47	2.40	24	1
1:A:144:ALA:HB1	1:A:148:PHE:CE2	0.47	2.45	1	1
1:A:68:ALA:CB	1:A:73:LYS:HB3	0.47	2.39	15	8
1:A:26:GLN:HG2	1:A:156:GLN:CG	0.47	2.40	23	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:29:SER:O	1:A:32:ASN:OD1	0.47	2.33	3	1
1:A:32:ASN:OD1	1:A:32:ASN:C	0.47	2.57	3	1
1:A:17:LYS:CD	1:A:17:LYS:C	0.47	2.88	5	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:48:ASP:OD2	0.47	2.43	8	1
1:A:18:GLU:HG3	1:A:19:PHE:N	0.47	2.25	17	13
1:A:164:THR:O	1:A:165:LYS:O	0.47	2.33	14	3
1:A:50:VAL:CG2	1:A:155:VAL:HB	0.47	2.39	25	6
1:A:104:PHE:CD2	1:A:107:LYS:HE3	0.47	2.45	5	1
1:A:98:GLU:O	1:A:99:LYS:C	0.47	2.57	6	1
1:A:27:PHE:CZ	1:A:109:GLN:HG2	0.47	2.45	10	1
1:A:74:GLU:HG3	1:A:75:ALA:N	0.47	2.24	11	3
1:A:135:LYS:O	1:A:139:PRO:HD3	0.47	2.10	11	2
1:A:137:LEU:HD22	1:A:137:LEU:H	0.47	1.69	12	1
1:A:112:VAL:O	1:A:115:THR:OG1	0.47	2.33	22	5
1:A:12:MET:CE	1:A:145:TYR:CG	0.47	2.98	21	1
1:A:47:SER:HA	1:A:108:LEU:HD13	0.47	1.86	23	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:137:LEU:CB	0.46	2.93	3	1
1:A:16:ALA:HA	1:A:148:PHE:CE1	0.46	2.45	4	1
1:A:26:GLN:CD	1:A:156:GLN:HG2	0.46	2.35	4	5
1:A:18:GLU:OE2	1:A:19:PHE:CD2	0.46	2.68	13	2
1:A:35:ASN:O	1:A:35:ASN:ND2	0.46	2.47	8	1
1:A:97:VAL:CG1	1:A:104:PHE:CD2	0.46	2.92	9	1
1:A:26:GLN:CG	1:A:156:GLN:HG3	0.46	2.41	10	2
1:A:53:GLN:HG3	1:A:151:HIS:CB	0.46	2.40	17	1
1:A:17:LYS:O	1:A:20:GLN:HG2	0.46	2.10	18	1
1:A:27:PHE:HA	1:A:30:LEU:HD23	0.46	1.86	20	1
1:A:82:ASN:C	1:A:118:GLU:OE2	0.46	2.58	25	2
1:A:17:LYS:O	1:A:20:GLN:HG3	0.46	2.11	20	5
1:A:51:LEU:HD23	1:A:51:LEU:N	0.46	2.25	19	5
1:A:73:LYS:N	1:A:73:LYS:CD	0.46	2.78	1	2
1:A:12:MET:HB3	1:A:145:TYR:CE1	0.46	2.45	3	1
1:A:43:LEU:O	1:A:47:SER:N	0.46	2.43	20	3
1:A:17:LYS:HB2	1:A:116:VAL:HG21	0.46	1.87	5	1
1:A:60:SER:OG	1:A:140:LYS:O	0.46	2.34	5	1
1:A:65:ILE:CG1	1:A:73:LYS:O	0.46	2.63	9	1
1:A:141:ILE:HG13	1:A:145:TYR:CE2	0.46	2.44	9	1
1:A:158:LYS:N	1:A:158:LYS:CE	0.46	2.78	10	1
1:A:104:PHE:CD1	1:A:107:LYS:HD2	0.46	2.45	21	2
1:A:61:LEU:CD2	1:A:76:LEU:HD22	0.46	2.40	18	1
1:A:30:LEU:HD11	1:A:43:LEU:HG	0.46	1.85	19	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:105:LYS:HD3	0.46	1.87	22	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:108:LEU:HD23	1:A:112:VAL:CG2	0.46	2.40	25	1
1:A:51:LEU:O	1:A:55:SER:CB	0.46	2.62	1	1
1:A:47:SER:CB	1:A:108:LEU:HG	0.46	2.40	9	3
1:A:27:PHE:CE2	1:A:108:LEU:CD1	0.46	2.95	5	1
1:A:156:GLN:C	1:A:156:GLN:OE1	0.46	2.58	5	1
1:A:26:GLN:HB2	1:A:156:GLN:CG	0.46	2.40	7	1
1:A:86:THR:OG1	1:A:114:THR:OG1	0.46	2.33	11	3
1:A:137:LEU:N	1:A:137:LEU:CD2	0.46	2.76	12	2
1:A:46:GLY:O	1:A:49:SER:OG	0.46	2.33	14	1
1:A:62:GLN:OE1	1:A:80:ARG:NH1	0.46	2.49	16	1
1:A:23:PHE:CD2	1:A:152:ALA:HB1	0.46	2.45	18	4
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:CB	0.46	2.64	22	1
1:A:34:LYS:HB3	1:A:39:PHE:CG	0.46	2.46	3	1
1:A:20:GLN:OE1	1:A:112:VAL:O	0.46	2.34	16	3
1:A:104:PHE:CD2	1:A:107:LYS:CE	0.46	2.99	5	1
1:A:56:ALA:HB3	1:A:147:ASP:OD2	0.46	2.10	12	2
1:A:152:ALA:O	1:A:155:VAL:HG22	0.46	2.10	8	1
1:A:22:THR:C	1:A:156:GLN:OE1	0.46	2.58	9	1
1:A:30:LEU:CD1	1:A:159:LEU:CD1	0.46	2.88	10	1
1:A:90:LEU:CD2	1:A:108:LEU:CB	0.46	2.93	12	2
1:A:51:LEU:CD1	1:A:91:ARG:HB3	0.46	2.40	13	1
1:A:22:THR:CG2	1:A:23:PHE:N	0.46	2.79	14	5
1:A:153:GLU:O	1:A:153:GLU:CG	0.46	2.64	5	3
1:A:108:LEU:HD21	1:A:112:VAL:HG21	0.46	1.88	7	1
1:A:44:LYS:O	1:A:48:ASP:HB3	0.46	2.11	21	7
1:A:35:ASN:HA	1:A:39:PHE:CE1	0.46	2.45	9	3
1:A:118:GLU:O	1:A:119:SER:C	0.46	2.58	16	3
1:A:23:PHE:HE2	1:A:112:VAL:HG21	0.46	1.67	15	1
1:A:83:VAL:HG12	1:A:118:GLU:CB	0.46	2.41	1	2
1:A:61:LEU:HD13	1:A:80:ARG:CD	0.46	2.41	3	1
1:A:26:GLN:CD	1:A:156:GLN:HG3	0.46	2.35	21	7
1:A:90:LEU:O	1:A:91:ARG:C	0.46	2.59	10	5
1:A:145:TYR:O	1:A:148:PHE:N	0.46	2.49	10	2
1:A:136:LYS:O	1:A:140:LYS:HD3	0.46	2.11	21	3
1:A:150:LYS:O	1:A:154:GLU:OE2	0.46	2.34	8	1
1:A:29:SER:O	1:A:30:LEU:C	0.46	2.57	16	2
1:A:117:GLN:O	1:A:120:GLN:HG3	0.46	2.11	12	1
1:A:84:GLU:OE2	1:A:88:GLU:OE1	0.46	2.33	13	1
1:A:34:LYS:HG2	1:A:39:PHE:CD2	0.46	2.46	17	2
1:A:26:GLN:O	1:A:26:GLN:OE1	0.46	2.34	15	1
1:A:27:PHE:CB	1:A:159:LEU:HD13	0.46	2.41	23	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:140:LYS:HE3	1:A:141:ILE:N	0.46	2.25	23	2
1:A:12:MET:O	1:A:15:HIS:CE1	0.46	2.69	1	1
1:A:30:LEU:CD2	1:A:159:LEU:CD1	0.46	2.90	1	1
1:A:32:ASN:O	1:A:163:ALA:O	0.46	2.34	21	4
1:A:15:HIS:O	1:A:18:GLU:HG3	0.46	2.11	2	13
1:A:57:PHE:O	1:A:60:SER:OG	0.46	2.33	4	1
1:A:70:GLY:O	1:A:71:LYS:C	0.46	2.57	8	2
1:A:69:ASN:OD1	1:A:69:ASN:C	0.46	2.59	5	2
1:A:114:THR:O	1:A:117:GLN:HG3	0.46	2.11	13	4
1:A:48:ASP:O	1:A:48:ASP:OD1	0.46	2.33	7	1
1:A:93:ALA:HB1	1:A:96:ASP:OD1	0.46	2.10	7	1
1:A:122:LEU:O	1:A:122:LEU:CD1	0.46	2.64	10	1
1:A:44:LYS:HE2	1:A:44:LYS:N	0.46	2.26	23	2
1:A:86:THR:OG1	1:A:111:ALA:O	0.46	2.33	11	1
1:A:71:LYS:O	1:A:72:ALA:C	0.46	2.58	16	1
1:A:91:ARG:O	1:A:91:ARG:CD	0.46	2.64	23	1
1:A:40:ASN:HB3	1:A:97:VAL:HG22	0.46	1.87	25	1
1:A:15:HIS:O	1:A:18:GLU:HG2	0.46	2.11	25	8
1:A:67:ASP:CB	1:A:136:LYS:HD2	0.46	2.41	9	1
1:A:67:ASP:O	1:A:68:ALA:O	0.46	2.34	11	2
1:A:44:LYS:HZ2	1:A:90:LEU:HD12	0.46	1.70	15	1
1:A:60:SER:OG	1:A:144:ALA:N	0.46	2.49	16	1
1:A:59:SER:O	1:A:60:SER:C	0.46	2.59	22	1
1:A:164:THR:O	1:A:165:LYS:HG2	0.46	2.11	8	4
1:A:138:ALA:CB	1:A:139:PRO:HD3	0.46	2.36	2	5
1:A:100:GLU:O	1:A:102:ASN:N	0.46	2.49	9	16
1:A:103:ALA:O	1:A:106:ASP:OD1	0.46	2.34	15	2
1:A:55:SER:CB	1:A:84:GLU:HG3	0.46	2.40	13	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:90:LEU:O	0.46	2.48	24	2
1:A:75:ALA:HB3	1:A:125:GLU:OE1	0.46	2.10	23	1
1:A:28:ASN:O	1:A:28:ASN:OD1	0.46	2.34	25	1
1:A:47:SER:OG	1:A:108:LEU:CD1	0.46	2.57	25	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:27:PHE:HB3	0.46	2.46	3	1
1:A:23:PHE:O	1:A:24:SER:C	0.46	2.59	3	2
1:A:51:LEU:HD11	1:A:90:LEU:CD1	0.46	2.41	25	4
1:A:17:LYS:HB2	1:A:116:VAL:CG2	0.46	2.41	17	5
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:HG3	0.46	2.11	24	9
1:A:159:LEU:O	1:A:162:ALA:N	0.46	2.49	5	3
1:A:76:LEU:CD1	1:A:137:LEU:HD23	0.46	2.41	10	1
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:CB	0.46	2.41	13	1
1:A:68:ALA:O	1:A:69:ASN:CG	0.46	2.59	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:55:SER:O	1:A:58:SER:OG	0.45	2.33	1	2
1:A:13:GLU:OE2	1:A:116:VAL:O	0.45	2.33	2	1
1:A:92:LYS:O	1:A:94:HIS:N	0.45	2.49	4	1
1:A:20:GLN:HG3	1:A:116:VAL:CG2	0.45	2.39	7	1
1:A:20:GLN:CD	1:A:116:VAL:HG21	0.45	2.35	7	2
1:A:58:SER:O	1:A:80:ARG:HG2	0.45	2.11	23	5
1:A:19:PHE:CD1	1:A:149:VAL:HB	0.45	2.46	18	2
1:A:142:LYS:HA	1:A:145:TYR:CD2	0.45	2.46	11	2
1:A:34:LYS:HB2	1:A:39:PHE:CD1	0.45	2.45	13	1
1:A:147:ASP:HB3	1:A:151:HIS:NE2	0.45	2.26	16	1
1:A:154:GLU:O	1:A:154:GLU:OE1	0.45	2.34	17	1
1:A:27:PHE:HA	1:A:159:LEU:CD2	0.45	2.42	18	1
1:A:30:LEU:HD22	1:A:159:LEU:HD13	0.45	1.86	20	1
1:A:43:LEU:CD1	1:A:105:LYS:CD	0.45	2.94	22	1
1:A:23:PHE:HB2	1:A:155:VAL:CG2	0.45	2.41	1	1
1:A:13:GLU:HA	1:A:13:GLU:OE1	0.45	2.10	2	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:112:VAL:HG21	0.45	2.45	2	2
1:A:44:LYS:HD2	1:A:94:HIS:CB	0.45	2.41	2	1
1:A:49:SER:O	1:A:52:GLN:HG2	0.45	2.11	22	2
1:A:65:ILE:HG21	1:A:76:LEU:HB3	0.45	1.89	4	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:159:LEU:HD11	0.45	2.46	5	1
1:A:79:ALA:HB1	1:A:122:LEU:CD2	0.45	2.42	13	1
1:A:147:ASP:O	1:A:148:PHE:C	0.45	2.59	18	3
1:A:44:LYS:CE	1:A:94:HIS:N	0.45	2.79	17	1
1:A:97:VAL:CG1	1:A:98:GLU:N	0.45	2.79	18	1
1:A:27:PHE:CE1	1:A:159:LEU:CD1	0.45	2.96	20	1
1:A:30:LEU:HB2	1:A:162:ALA:HB3	0.45	1.88	20	1
1:A:92:LYS:O	1:A:93:ALA:CB	0.45	2.64	23	1
1:A:90:LEU:HD13	1:A:107:LYS:HG3	0.45	1.88	24	1
1:A:137:LEU:O	1:A:138:ALA:C	0.45	2.57	18	2
1:A:76:LEU:HD11	1:A:140:LYS:NZ	0.45	2.27	5	1
1:A:48:ASP:N	1:A:48:ASP:OD1	0.45	2.48	9	1
1:A:61:LEU:HD13	1:A:140:LYS:CE	0.45	2.41	13	1
1:A:143:GLN:O	1:A:146:ASP:OD1	0.45	2.33	13	1
1:A:58:SER:O	1:A:61:LEU:HD12	0.45	2.10	19	1
1:A:98:GLU:O	1:A:98:GLU:OE2	0.45	2.34	20	1
1:A:107:LYS:NZ	1:A:107:LYS:CB	0.45	2.80	22	1
1:A:93:ALA:O	1:A:94:HIS:CG	0.45	2.69	3	1
1:A:137:LEU:O	1:A:140:LYS:HG3	0.45	2.11	5	3
1:A:164:THR:HG23	1:A:165:LYS:N	0.45	2.26	5	1
1:A:43:LEU:HD23	1:A:105:LYS:HG2	0.45	1.88	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:50:VAL:O	1:A:51:LEU:C	0.45	2.58	15	1
1:A:136:LYS:HG2	1:A:137:LEU:CD1	0.45	2.41	15	2
1:A:156:GLN:C	1:A:156:GLN:CD	0.45	2.84	16	1
1:A:54:LEU:C	1:A:54:LEU:CD1	0.45	2.81	20	12
1:A:96:ASP:OD1	1:A:96:ASP:N	0.45	2.50	1	1
1:A:164:THR:O	1:A:165:LYS:CD	0.45	2.65	1	2
1:A:90:LEU:CD2	1:A:108:LEU:HB2	0.45	2.41	4	6
1:A:53:GLN:OE1	1:A:154:GLU:OE1	0.45	2.34	4	2
1:A:145:TYR:O	1:A:147:ASP:N	0.45	2.49	4	1
1:A:75:ALA:HB1	1:A:125:GLU:CD	0.45	2.36	7	1
1:A:12:MET:O	1:A:15:HIS:N	0.45	2.45	9	2
1:A:51:LEU:CD1	1:A:90:LEU:HG	0.45	2.42	10	2
1:A:111:ALA:C	1:A:114:THR:HG1	0.45	2.17	17	1
1:A:26:GLN:NE2	1:A:156:GLN:HG3	0.45	2.27	21	1
1:A:61:LEU:HB3	1:A:80:ARG:NE	0.45	2.25	2	1
1:A:96:ASP:O	1:A:97:VAL:C	0.45	2.57	2	3
1:A:51:LEU:C	1:A:51:LEU:CD1	0.45	2.89	4	1
1:A:40:ASN:ND2	1:A:98:GLU:HA	0.45	2.27	11	1
1:A:27:PHE:CA	1:A:159:LEU:HD22	0.45	2.33	12	1
1:A:57:PHE:CZ	1:A:148:PHE:CE2	0.45	3.05	12	2
1:A:19:PHE:O	1:A:20:GLN:C	0.45	2.57	14	1
1:A:151:HIS:ND1	1:A:151:HIS:N	0.45	2.64	16	1
1:A:142:LYS:CD	1:A:142:LYS:C	0.45	2.88	21	1
1:A:19:PHE:CE2	1:A:149:VAL:HB	0.45	2.47	1	1
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:HE2	0.45	2.12	15	2
1:A:78:GLN:O	1:A:82:ASN:CG	0.45	2.60	20	3
1:A:68:ALA:O	1:A:69:ASN:OD1	0.45	2.35	8	1
1:A:102:ASN:OD1	1:A:104:PHE:CD1	0.45	2.70	9	1
1:A:13:GLU:OE1	1:A:119:SER:CB	0.45	2.65	11	1
1:A:54:LEU:CA	1:A:151:HIS:CD2	0.45	3.00	11	1
1:A:57:PHE:O	1:A:58:SER:C	0.45	2.59	22	5
1:A:23:PHE:CE2	1:A:152:ALA:HB1	0.45	2.45	17	1
1:A:97:VAL:HG13	1:A:98:GLU:N	0.45	2.27	18	1
1:A:69:ASN:OD1	1:A:69:ASN:N	0.45	2.50	21	1
1:A:13:GLU:OE1	1:A:13:GLU:CA	0.45	2.63	2	2
1:A:54:LEU:O	1:A:56:ALA:N	0.45	2.49	3	5
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:HB2	0.45	1.88	15	2
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:CG	0.45	2.64	5	1
1:A:12:MET:HA	1:A:12:MET:HE2	0.45	1.88	6	1
1:A:19:PHE:HB3	1:A:149:VAL:CG1	0.45	2.41	8	1
1:A:22:THR:CG2	1:A:23:PHE:CD1	0.45	2.98	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:50:VAL:HB	1:A:155:VAL:CG2	0.45	2.41	10	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:HB3	0.45	2.47	17	1
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:NE2	0.45	2.50	17	1
1:A:43:LEU:HD22	1:A:43:LEU:H	0.45	1.69	20	1
1:A:105:LYS:O	1:A:106:ASP:C	0.45	2.57	2	1
1:A:65:ILE:O	1:A:67:ASP:N	0.45	2.50	6	4
1:A:142:LYS:O	1:A:143:GLN:C	0.45	2.57	15	3
1:A:65:ILE:HG13	1:A:73:LYS:O	0.45	2.12	9	1
1:A:105:LYS:O	1:A:109:GLN:OE1	0.45	2.34	10	1
1:A:40:ASN:OD1	1:A:101:ALA:HB2	0.45	2.12	11	1
1:A:140:LYS:HE3	1:A:140:LYS:C	0.45	2.37	13	1
1:A:47:SER:OG	1:A:48:ASP:N	0.45	2.50	17	2
1:A:19:PHE:CE2	1:A:149:VAL:CG2	0.45	3.00	22	1
1:A:158:LYS:O	1:A:161:GLU:N	0.45	2.49	22	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:90:LEU:HD12	0.45	2.27	24	1
1:A:122:LEU:O	1:A:126:VAL:HG22	0.45	2.11	5	1
1:A:18:GLU:O	1:A:21:LYS:HG2	0.45	2.12	16	2
1:A:64:ALA:CB	1:A:140:LYS:CE	0.45	2.94	8	2
1:A:86:THR:HG23	1:A:87:ALA:N	0.45	2.27	12	3
1:A:54:LEU:HA	1:A:151:HIS:ND1	0.45	2.27	17	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:140:LYS:HE2	0.45	2.42	18	1
1:A:75:ALA:CB	1:A:125:GLU:OE2	0.45	2.65	20	1
1:A:109:GLN:HA	1:A:112:VAL:CG1	0.45	2.42	20	1
1:A:12:MET:HE3	1:A:145:TYR:CG	0.45	2.47	21	1
1:A:96:ASP:CG	1:A:100:GLU:OE2	0.45	2.60	25	1
1:A:40:ASN:OD1	1:A:97:VAL:O	0.44	2.34	5	3
1:A:26:GLN:OE1	1:A:156:GLN:HG2	0.44	2.12	12	4
1:A:155:VAL:C	1:A:159:LEU:HD12	0.44	2.37	12	2
1:A:94:HIS:HB3	1:A:95:PRO:HD3	0.44	1.90	13	4
1:A:57:PHE:CE1	1:A:148:PHE:CE1	0.44	3.05	8	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:140:LYS:HE3	0.44	2.42	8	1
1:A:120:GLN:HG3	1:A:121:LYS:N	0.44	2.27	12	2
1:A:95:PRO:O	1:A:99:LYS:HD3	0.44	2.12	14	1
1:A:104:PHE:O	1:A:106:ASP:N	0.44	2.51	14	3
1:A:44:LYS:HE2	1:A:94:HIS:N	0.44	2.28	17	1
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:HB3	0.44	2.12	25	1
1:A:15:HIS:C	1:A:18:GLU:HG2	0.44	2.37	3	8
1:A:27:PHE:CB	1:A:109:GLN:HG2	0.44	2.42	3	1
1:A:136:LYS:O	1:A:139:PRO:HD2	0.44	2.12	18	6
1:A:141:ILE:CG1	1:A:142:LYS:N	0.44	2.80	21	3
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ILE:CG1	0.44	2.65	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:153:GLU:O	1:A:153:GLU:HG3	0.44	2.12	15	2
1:A:85:LYS:O	1:A:86:THR:C	0.44	2.59	14	1
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:HD21	0.44	1.87	21	1
1:A:26:GLN:NE2	1:A:26:GLN:HA	0.44	2.27	24	1
1:A:30:LEU:HD12	1:A:159:LEU:HA	0.44	1.87	25	1
1:A:80:ARG:HA	1:A:80:ARG:NH1	0.44	2.27	2	1
1:A:24:SER:HA	1:A:27:PHE:CE2	0.44	2.47	14	5
1:A:73:LYS:C	1:A:73:LYS:HD3	0.44	2.37	3	3
1:A:54:LEU:O	1:A:57:PHE:N	0.44	2.46	9	1
1:A:57:PHE:CZ	1:A:83:VAL:HG11	0.44	2.47	20	1
1:A:47:SER:HA	1:A:108:LEU:CD1	0.44	2.42	24	1
1:A:45:ASP:O	1:A:49:SER:OG	0.44	2.33	2	7
1:A:96:ASP:O	1:A:100:GLU:HG3	0.44	2.13	4	2
1:A:29:SER:O	1:A:32:ASN:CG	0.44	2.60	3	1
1:A:12:MET:HB2	1:A:145:TYR:CZ	0.44	2.48	4	1
1:A:112:VAL:O	1:A:113:GLN:C	0.44	2.59	22	5
1:A:41:LYS:HG2	1:A:42:ALA:N	0.44	2.26	9	1
1:A:41:LYS:HA	1:A:98:GLU:CG	0.44	2.42	12	1
1:A:30:LEU:HD22	1:A:105:LYS:HD2	0.44	1.88	16	1
1:A:27:PHE:O	1:A:30:LEU:N	0.44	2.45	19	1
1:A:73:LYS:HG2	1:A:74:GLU:N	0.44	2.27	1	2
1:A:45:ASP:O	1:A:49:SER:HB2	0.44	2.12	5	10
1:A:23:PHE:CE1	1:A:155:VAL:CG2	0.44	3.01	13	2
1:A:159:LEU:O	1:A:160:HIS:C	0.44	2.58	20	4
1:A:30:LEU:HG	1:A:162:ALA:CB	0.44	2.42	16	4
1:A:26:GLN:NE2	1:A:160:HIS:N	0.44	2.64	9	1
1:A:30:LEU:HB2	1:A:159:LEU:HD12	0.44	1.88	10	2
1:A:12:MET:HB2	1:A:145:TYR:CD2	0.44	2.48	15	2
1:A:67:ASP:OD1	1:A:68:ALA:N	0.44	2.50	16	1
1:A:27:PHE:HZ	1:A:155:VAL:HG11	0.44	1.72	19	1
1:A:52:GLN:HG3	1:A:53:GLN:N	0.44	2.26	22	1
1:A:51:LEU:CD1	1:A:91:ARG:HB2	0.44	2.43	5	9
1:A:59:SER:OG	1:A:62:GLN:OE1	0.44	2.33	1	1
1:A:137:LEU:HD22	1:A:138:ALA:N	0.44	2.28	3	1
1:A:15:HIS:ND1	1:A:15:HIS:C	0.44	2.76	24	8
1:A:15:HIS:NE2	1:A:148:PHE:CE2	0.44	2.85	4	1
1:A:145:TYR:C	1:A:147:ASP:N	0.44	2.74	4	2
1:A:104:PHE:C	1:A:106:ASP:N	0.44	2.76	19	5
1:A:116:VAL:O	1:A:119:SER:N	0.44	2.51	7	1
1:A:24:SER:HA	1:A:27:PHE:CD2	0.44	2.48	14	4
1:A:27:PHE:CB	1:A:159:LEU:HG	0.44	2.42	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:GLN:HG3	1:A:156:GLN:HG2	0.44	1.90	13	2
1:A:43:LEU:HD11	1:A:105:LYS:HB2	0.44	1.87	13	1
1:A:96:ASP:O	1:A:100:GLU:HG2	0.44	2.13	18	5
1:A:114:THR:O	1:A:117:GLN:HG2	0.44	2.12	17	1
1:A:137:LEU:CB	1:A:140:LYS:HE3	0.44	2.43	19	1
1:A:44:LYS:HA	1:A:44:LYS:CE	0.44	2.41	20	1
1:A:53:GLN:HB3	1:A:154:GLU:OE1	0.44	2.13	20	1
1:A:58:SER:CB	1:A:80:ARG:HG2	0.44	2.43	21	1
1:A:84:GLU:O	1:A:88:GLU:HG2	0.44	2.12	6	3
1:A:44:LYS:HG2	1:A:97:VAL:HG11	0.44	1.89	7	1
1:A:12:MET:O	1:A:14:LYS:N	0.44	2.51	9	3
1:A:94:HIS:O	1:A:97:VAL:HG23	0.44	2.13	11	1
1:A:26:GLN:CG	1:A:156:GLN:HG2	0.44	2.42	13	2
1:A:19:PHE:C	1:A:21:LYS:N	0.44	2.75	14	1
1:A:57:PHE:CD1	1:A:147:ASP:OD1	0.44	2.71	14	1
1:A:61:LEU:HG	1:A:140:LYS:CE	0.44	2.42	15	1
1:A:77:GLU:CD	1:A:77:GLU:C	0.44	2.86	16	1
1:A:23:PHE:CD1	1:A:23:PHE:N	0.44	2.83	17	2
1:A:83:VAL:HA	1:A:86:THR:CG2	0.44	2.43	20	2
1:A:113:GLN:OE1	1:A:117:GLN:OE1	0.44	2.35	19	1
1:A:23:PHE:O	1:A:27:PHE:CD2	0.44	2.71	20	1
1:A:142:LYS:HD3	1:A:143:GLN:N	0.44	2.28	24	1
1:A:20:GLN:HG3	1:A:21:LYS:N	0.44	2.28	1	3
1:A:65:ILE:HD12	1:A:65:ILE:N	0.44	2.26	1	1
1:A:100:GLU:C	1:A:102:ASN:N	0.44	2.76	15	18
1:A:39:PHE:O	1:A:43:LEU:CD1	0.44	2.65	4	1
1:A:76:LEU:HD22	1:A:140:LYS:NZ	0.44	2.28	4	1
1:A:12:MET:C	1:A:14:LYS:N	0.44	2.75	25	3
1:A:31:VAL:O	1:A:33:SER:N	0.44	2.51	9	1
1:A:26:GLN:C	1:A:28:ASN:N	0.44	2.75	13	3
1:A:47:SER:HB3	1:A:108:LEU:CB	0.44	2.43	14	1
1:A:68:ALA:HB3	1:A:73:LYS:CB	0.44	2.42	15	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:97:VAL:CG2	0.44	2.81	17	1
1:A:27:PHE:O	1:A:28:ASN:C	0.44	2.61	19	1
1:A:61:LEU:HD11	1:A:80:ARG:HG3	0.44	1.90	19	1
1:A:137:LEU:CA	1:A:140:LYS:HE3	0.44	2.42	19	1
1:A:43:LEU:N	1:A:43:LEU:CD2	0.44	2.81	20	1
1:A:40:ASN:CB	1:A:101:ALA:HB2	0.44	2.43	23	1
1:A:12:MET:HB3	1:A:145:TYR:CB	0.44	2.43	24	1
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:HG2	0.44	2.12	3	9
1:A:142:LYS:CG	1:A:143:GLN:N	0.44	2.81	10	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:136:LYS:O	1:A:140:LYS:HD2	0.44	2.13	12	1
1:A:62:GLN:OE1	1:A:62:GLN:C	0.44	2.61	15	1
1:A:65:ILE:CG2	1:A:77:GLU:N	0.44	2.81	16	1
1:A:27:PHE:CE2	1:A:108:LEU:CD2	0.44	2.99	22	1
1:A:94:HIS:CB	1:A:95:PRO:CD	0.43	2.96	14	15
1:A:54:LEU:C	1:A:56:ALA:N	0.43	2.75	10	14
1:A:151:HIS:O	1:A:152:ALA:C	0.43	2.61	16	3
1:A:17:LYS:CG	1:A:116:VAL:HG11	0.43	2.42	15	2
1:A:20:GLN:NE2	1:A:148:PHE:CG	0.43	2.86	8	1
1:A:27:PHE:N	1:A:159:LEU:HD23	0.43	2.28	18	2
1:A:149:VAL:O	1:A:153:GLU:N	0.43	2.43	8	1
1:A:23:PHE:N	1:A:156:GLN:OE1	0.43	2.51	9	1
1:A:58:SER:CA	1:A:80:ARG:HG2	0.43	2.43	21	2
1:A:69:ASN:ND2	1:A:69:ASN:N	0.43	2.66	11	1
1:A:88:GLU:O	1:A:91:ARG:HG3	0.43	2.13	13	1
1:A:97:VAL:CG2	1:A:107:LYS:HE2	0.43	2.43	14	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:93:ALA:O	0.43	2.48	18	1
1:A:41:LYS:HA	1:A:44:LYS:CD	0.43	2.43	21	1
1:A:28:ASN:OD1	1:A:28:ASN:C	0.43	2.61	25	1
1:A:76:LEU:O	1:A:76:LEU:CD1	0.43	2.62	25	1
1:A:90:LEU:HD12	1:A:90:LEU:O	0.43	2.13	2	1
1:A:43:LEU:O	1:A:47:SER:HB2	0.43	2.12	11	2
1:A:164:THR:O	1:A:164:THR:CG2	0.43	2.63	10	2
1:A:26:GLN:OE1	1:A:156:GLN:HG3	0.43	2.13	11	2
1:A:67:ASP:CB	1:A:136:LYS:HD3	0.43	2.42	12	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:90:LEU:CD1	0.43	2.81	14	1
1:A:73:LYS:HA	1:A:76:LEU:CD2	0.43	2.43	15	1
1:A:54:LEU:HD21	1:A:87:ALA:HB2	0.43	1.86	17	1
1:A:137:LEU:HD23	1:A:138:ALA:N	0.43	2.28	18	1
1:A:13:GLU:HG3	1:A:119:SER:OG	0.43	2.13	25	2
1:A:31:VAL:C	1:A:32:ASN:OD1	0.43	2.61	25	1
1:A:70:GLY:O	1:A:73:LYS:HD2	0.43	2.14	1	1
1:A:48:ASP:HA	1:A:51:LEU:CD2	0.43	2.43	4	2
1:A:164:THR:C	1:A:165:LYS:HG2	0.43	2.38	8	2
1:A:139:PRO:O	1:A:143:GLN:HB2	0.43	2.14	15	1
1:A:67:ASP:O	1:A:68:ALA:C	0.43	2.59	24	2
1:A:140:LYS:N	1:A:140:LYS:HD2	0.43	2.27	16	1
1:A:18:GLU:O	1:A:21:LYS:HG3	0.43	2.11	18	1
1:A:61:LEU:CD1	1:A:140:LYS:HE3	0.43	2.43	20	1
1:A:51:LEU:HB2	1:A:87:ALA:O	0.43	2.13	22	1
1:A:94:HIS:HB2	1:A:97:VAL:CG1	0.43	2.42	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:HIS:O	1:A:98:GLU:OE1	0.43	2.37	4	1
1:A:62:GLN:HA	1:A:65:ILE:CG2	0.43	2.44	13	5
1:A:17:LYS:HG3	1:A:116:VAL:CG2	0.43	2.43	6	1
1:A:163:ALA:O	1:A:164:THR:CB	0.43	2.66	9	1
1:A:100:GLU:OE2	1:A:102:ASN:N	0.43	2.50	16	1
1:A:54:LEU:HB2	1:A:151:HIS:NE2	0.43	2.28	20	1
1:A:139:PRO:O	1:A:140:LYS:HD2	0.43	2.13	3	1
1:A:44:LYS:HE3	1:A:90:LEU:CD1	0.43	2.43	5	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:153:GLU:CB	0.43	3.01	8	2
1:A:32:ASN:O	1:A:33:SER:C	0.43	2.60	14	1
1:A:48:ASP:CG	1:A:91:ARG:HD2	0.43	2.38	16	1
1:A:40:ASN:CB	1:A:101:ALA:CB	0.43	2.97	17	1
1:A:16:ALA:HA	1:A:149:VAL:CG1	0.43	2.44	20	1
1:A:32:ASN:O	1:A:163:ALA:C	0.43	2.61	21	1
1:A:41:LYS:O	1:A:44:LYS:HG3	0.43	2.13	22	1
1:A:44:LYS:HZ3	1:A:91:ARG:HA	0.43	1.72	24	1
1:A:84:GLU:O	1:A:88:GLU:HG3	0.43	2.13	25	1
1:A:47:SER:CA	1:A:108:LEU:CD1	0.43	2.96	20	2
1:A:78:GLN:O	1:A:82:ASN:HB2	0.43	2.13	17	2
1:A:62:GLN:HA	1:A:65:ILE:CG1	0.43	2.42	4	1
1:A:40:ASN:ND2	1:A:97:VAL:HG23	0.43	2.28	9	1
1:A:40:ASN:CG	1:A:101:ALA:HB2	0.43	2.39	11	1
1:A:86:THR:OG1	1:A:114:THR:CB	0.43	2.66	15	1
1:A:65:ILE:CG2	1:A:76:LEU:C	0.43	2.92	16	1
1:A:115:THR:O	1:A:116:VAL:C	0.43	2.59	22	1
1:A:90:LEU:HD22	1:A:108:LEU:HB2	0.43	1.90	22	2
1:A:35:ASN:CG	1:A:35:ASN:O	0.43	2.61	5	1
1:A:56:ALA:C	1:A:58:SER:N	0.43	2.76	6	2
1:A:30:LEU:HB2	1:A:159:LEU:CD1	0.43	2.43	9	1
1:A:118:GLU:C	1:A:120:GLN:N	0.43	2.76	9	3
1:A:39:PHE:O	1:A:39:PHE:CG	0.43	2.71	11	1
1:A:51:LEU:HD11	1:A:90:LEU:CG	0.43	2.43	25	2
1:A:144:ALA:O	1:A:147:ASP:N	0.43	2.50	17	2
1:A:12:MET:SD	1:A:15:HIS:CE1	0.43	3.11	15	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:CA	0.43	3.02	17	2
1:A:13:GLU:C	1:A:13:GLU:OE1	0.43	2.61	19	1
1:A:50:VAL:HG22	1:A:154:GLU:CB	0.43	2.44	19	1
1:A:142:LYS:O	1:A:146:ASP:HB2	0.43	2.14	20	1
1:A:53:GLN:HB3	1:A:151:HIS:ND1	0.43	2.29	21	1
1:A:23:PHE:CE2	1:A:155:VAL:HG21	0.43	2.49	3	1
1:A:65:ILE:C	1:A:67:ASP:N	0.43	2.76	16	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:HE3	0.43	2.14	7	2
1:A:22:THR:O	1:A:26:GLN:HG2	0.43	2.13	10	2
1:A:76:LEU:HD22	1:A:122:LEU:HD11	0.43	1.89	12	1
1:A:65:ILE:HG21	1:A:77:GLU:HA	0.43	1.88	16	1
1:A:35:ASN:OD1	1:A:35:ASN:C	0.43	2.62	17	1
1:A:21:LYS:HG3	1:A:22:THR:N	0.43	2.28	18	1
1:A:125:GLU:CD	1:A:125:GLU:C	0.43	2.87	3	1
1:A:51:LEU:N	1:A:51:LEU:HD23	0.43	2.29	25	4
1:A:54:LEU:N	1:A:151:HIS:CD2	0.43	2.87	11	1
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:HG3	0.43	2.14	18	1
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:N	0.43	2.43	22	1
1:A:90:LEU:HB2	1:A:107:LYS:CD	0.43	2.44	22	1
1:A:105:LYS:C	1:A:107:LYS:N	0.43	2.76	2	1
1:A:148:PHE:HA	1:A:151:HIS:NE2	0.43	2.29	4	6
1:A:57:PHE:CD2	1:A:144:ALA:O	0.43	2.71	24	3
1:A:141:ILE:O	1:A:144:ALA:HB3	0.43	2.14	7	1
1:A:142:LYS:O	1:A:146:ASP:HB3	0.43	2.14	7	1
1:A:57:PHE:CE2	1:A:144:ALA:C	0.43	2.97	12	1
1:A:30:LEU:CD1	1:A:159:LEU:HD23	0.43	2.44	17	1
1:A:103:ALA:O	1:A:106:ASP:N	0.43	2.51	20	1
1:A:49:SER:O	1:A:52:GLN:HG3	0.43	2.14	22	1
1:A:42:ALA:O	1:A:43:LEU:C	0.43	2.62	23	1
1:A:44:LYS:CE	1:A:90:LEU:CD1	0.43	2.95	24	1
1:A:90:LEU:C	1:A:90:LEU:CD1	0.43	2.92	25	1
1:A:96:ASP:HB2	1:A:104:PHE:CZ	0.42	2.49	1	1
1:A:83:VAL:HA	1:A:118:GLU:OE1	0.42	2.13	2	2
1:A:70:GLY:C	1:A:72:ALA:N	0.42	2.77	4	2
1:A:117:GLN:HG3	1:A:118:GLU:N	0.42	2.29	6	1
1:A:45:ASP:OD1	1:A:45:ASP:C	0.42	2.58	8	1
1:A:58:SER:HB2	1:A:80:ARG:O	0.42	2.14	24	6
1:A:29:SER:C	1:A:31:VAL:N	0.42	2.77	10	1
1:A:86:THR:CG2	1:A:87:ALA:N	0.42	2.82	25	2
1:A:57:PHE:HB3	1:A:147:ASP:CG	0.42	2.38	13	1
1:A:90:LEU:HB2	1:A:107:LYS:NZ	0.42	2.28	14	1
1:A:23:PHE:CE2	1:A:27:PHE:CE2	0.42	3.06	15	1
1:A:151:HIS:O	1:A:154:GLU:HB3	0.42	2.14	24	3
1:A:153:GLU:CD	1:A:153:GLU:C	0.42	2.87	16	1
1:A:62:GLN:HA	1:A:65:ILE:CD1	0.42	2.44	18	1
1:A:65:ILE:HA	1:A:73:LYS:CB	0.42	2.44	18	1
1:A:27:PHE:CZ	1:A:155:VAL:CG1	0.42	3.02	19	1
1:A:57:PHE:CD2	1:A:148:PHE:CD1	0.42	3.07	24	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:HIS:HE2	1:A:145:TYR:C	0.42	2.21	1	1
1:A:20:GLN:OE1	1:A:116:VAL:HG23	0.42	2.14	3	1
1:A:101:ALA:HA	1:A:104:PHE:CE1	0.42	2.48	3	1
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:CD	0.42	2.67	7	1
1:A:142:LYS:O	1:A:145:TYR:CZ	0.42	2.72	8	1
1:A:61:LEU:HD21	1:A:80:ARG:HA	0.42	1.89	9	1
1:A:62:GLN:OE1	1:A:63:GLY:CA	0.42	2.67	15	1
1:A:113:GLN:C	1:A:116:VAL:HG12	0.42	2.38	16	1
1:A:13:GLU:HB3	1:A:119:SER:OG	0.42	2.13	20	1
1:A:19:PHE:CB	1:A:149:VAL:HB	0.42	2.43	25	1
1:A:83:VAL:HA	1:A:118:GLU:OE2	0.42	2.14	25	1
1:A:44:LYS:HE3	1:A:97:VAL:CG1	0.42	2.44	1	1
1:A:62:GLN:O	1:A:66:SER:N	0.42	2.43	1	1
1:A:76:LEU:HD11	1:A:137:LEU:HG	0.42	1.90	2	2
1:A:27:PHE:HB2	1:A:109:GLN:NE2	0.42	2.29	3	1
1:A:95:PRO:HA	1:A:98:GLU:OE1	0.42	2.15	4	1
1:A:82:ASN:OD1	1:A:83:VAL:HG13	0.42	2.15	7	1
1:A:67:ASP:HB3	1:A:136:LYS:CD	0.42	2.45	9	1
1:A:69:ASN:ND2	1:A:136:LYS:HE2	0.42	2.30	11	1
1:A:69:ASN:CG	1:A:136:LYS:CE	0.42	2.92	12	1
1:A:80:ARG:HD3	1:A:81:GLN:N	0.42	2.29	17	1
1:A:137:LEU:C	1:A:139:PRO:HD2	0.42	2.39	18	1
1:A:90:LEU:HD13	1:A:107:LYS:CD	0.42	2.43	24	1
1:A:30:LEU:C	1:A:32:ASN:N	0.42	2.76	10	5
1:A:60:SER:HB3	1:A:143:GLN:CG	0.42	2.44	1	1
1:A:154:GLU:OE1	1:A:154:GLU:C	0.42	2.63	1	1
1:A:62:GLN:HB3	1:A:80:ARG:NE	0.42	2.29	4	1
1:A:155:VAL:O	1:A:159:LEU:HG	0.42	2.15	5	3
1:A:111:ALA:HA	1:A:114:THR:OG1	0.42	2.15	17	3
1:A:104:PHE:O	1:A:107:LYS:HG2	0.42	2.15	22	4
1:A:122:LEU:HD22	1:A:145:TYR:OH	0.42	2.14	15	1
1:A:137:LEU:HD23	1:A:137:LEU:N	0.42	2.30	18	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:24:SER:OG	0.42	2.69	22	1
1:A:95:PRO:HA	1:A:98:GLU:HG2	0.42	1.92	24	1
1:A:97:VAL:O	1:A:101:ALA:HA	0.42	2.14	1	3
1:A:161:GLU:O	1:A:162:ALA:C	0.42	2.61	14	2
1:A:48:ASP:CG	1:A:51:LEU:HD21	0.42	2.39	4	1
1:A:53:GLN:CD	1:A:154:GLU:OE1	0.42	2.63	4	2
1:A:155:VAL:O	1:A:159:LEU:CG	0.42	2.68	5	2
1:A:13:GLU:CG	1:A:119:SER:HB2	0.42	2.45	7	2
1:A:68:ALA:N	1:A:136:LYS:HD2	0.42	2.29	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:55:SER:OG	1:A:84:GLU:CG	0.42	2.67	13	1
1:A:61:LEU:HA	1:A:140:LYS:CG	0.42	2.44	13	1
1:A:19:PHE:CD2	1:A:149:VAL:CA	0.42	3.02	15	1
1:A:136:LYS:CG	1:A:137:LEU:HD22	0.42	2.44	16	1
1:A:33:SER:CB	1:A:164:THR:HA	0.42	2.44	20	1
1:A:108:LEU:HD23	1:A:112:VAL:HB	0.42	1.91	20	1
1:A:44:LYS:HD3	1:A:48:ASP:OD1	0.42	2.15	25	1
1:A:20:GLN:CD	1:A:21:LYS:HD2	0.42	2.40	1	1
1:A:34:LYS:HB3	1:A:39:PHE:CD2	0.42	2.49	3	1
1:A:158:LYS:N	1:A:158:LYS:CD	0.42	2.81	3	1
1:A:90:LEU:HG	1:A:91:ARG:N	0.42	2.28	10	1
1:A:58:SER:OG	1:A:84:GLU:OE1	0.42	2.37	11	1
1:A:150:LYS:NZ	1:A:154:GLU:OE1	0.42	2.49	14	1
1:A:104:PHE:O	1:A:107:LYS:HD2	0.42	2.15	22	4
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:CG2	0.42	2.98	21	2
1:A:58:SER:HB2	1:A:83:VAL:CG2	0.42	2.44	22	1
1:A:44:LYS:CD	1:A:94:HIS:CG	0.42	3.03	23	1
1:A:119:SER:HB3	1:A:148:PHE:CE2	0.42	2.50	8	1
1:A:90:LEU:CB	1:A:107:LYS:HG3	0.42	2.44	10	2
1:A:104:PHE:CD1	1:A:107:LYS:HE2	0.42	2.49	10	1
1:A:157:LYS:C	1:A:158:LYS:HE2	0.42	2.40	10	1
1:A:44:LYS:HD3	1:A:97:VAL:CG1	0.42	2.44	14	1
1:A:84:GLU:OE2	1:A:88:GLU:OE2	0.42	2.37	19	1
1:A:61:LEU:CD2	1:A:140:LYS:HE3	0.42	2.44	20	1
1:A:98:GLU:O	1:A:98:GLU:CD	0.42	2.62	20	1
1:A:50:VAL:HG21	1:A:155:VAL:CA	0.42	2.43	25	1
1:A:61:LEU:CD1	1:A:61:LEU:H	0.42	2.28	25	1
1:A:61:LEU:HB2	1:A:80:ARG:NH1	0.42	2.29	2	1
1:A:23:PHE:CG	1:A:155:VAL:CG2	0.42	3.02	3	1
1:A:20:GLN:HG2	1:A:152:ALA:CB	0.42	2.45	5	1
1:A:29:SER:OG	1:A:163:ALA:CB	0.42	2.68	7	1
1:A:54:LEU:HD23	1:A:55:SER:CA	0.42	2.42	9	1
1:A:140:LYS:C	1:A:140:LYS:HD2	0.42	2.39	18	3
1:A:20:GLN:NE2	1:A:112:VAL:HG13	0.42	2.30	10	1
1:A:67:ASP:HB2	1:A:136:LYS:CD	0.42	2.45	12	1
1:A:53:GLN:OE1	1:A:154:GLU:HB2	0.42	2.14	15	1
1:A:61:LEU:C	1:A:63:GLY:N	0.42	2.78	24	3
1:A:95:PRO:O	1:A:98:GLU:CG	0.42	2.68	17	1
1:A:13:GLU:HG3	1:A:119:SER:HB3	0.42	1.90	19	1
1:A:58:SER:HB2	1:A:83:VAL:HG23	0.42	1.91	22	1
1:A:48:ASP:HA	1:A:51:LEU:CD1	0.42	2.44	21	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:58:SER:CA	1:A:80:ARG:HG3	0.42	2.44	2	1
1:A:34:LYS:HD2	1:A:39:PHE:CD2	0.42	2.49	6	1
1:A:150:LYS:O	1:A:153:GLU:HG3	0.42	2.15	8	2
1:A:44:LYS:HE2	1:A:90:LEU:CD1	0.42	2.45	13	1
1:A:44:LYS:HD3	1:A:97:VAL:CB	0.42	2.44	19	1
1:A:137:LEU:C	1:A:140:LYS:CG	0.42	2.93	23	1
1:A:158:LYS:O	1:A:162:ALA:N	0.42	2.53	1	1
1:A:61:LEU:O	1:A:65:ILE:HG23	0.42	2.14	4	1
1:A:68:ALA:HA	1:A:136:LYS:CE	0.42	2.45	25	2
1:A:74:GLU:OE1	1:A:74:GLU:C	0.42	2.62	8	1
1:A:163:ALA:O	1:A:164:THR:HB	0.42	2.14	9	1
1:A:58:SER:O	1:A:80:ARG:HG3	0.42	2.13	11	2
1:A:140:LYS:CE	1:A:140:LYS:C	0.42	2.93	13	1
1:A:44:LYS:NZ	1:A:90:LEU:HD13	0.42	2.30	14	1
1:A:71:LYS:C	1:A:73:LYS:N	0.42	2.76	16	1
1:A:43:LEU:CD2	1:A:97:VAL:HG21	0.41	2.45	25	2
1:A:44:LYS:N	1:A:44:LYS:HE2	0.41	2.30	2	1
1:A:27:PHE:N	1:A:159:LEU:HD13	0.41	2.29	3	2
1:A:164:THR:O	1:A:164:THR:OG1	0.41	2.37	9	1
1:A:57:PHE:CE1	1:A:147:ASP:OD1	0.41	2.73	14	1
1:A:82:ASN:HB3	1:A:118:GLU:OE1	0.41	2.15	14	1
1:A:44:LYS:CE	1:A:97:VAL:CG2	0.41	2.97	17	1
1:A:13:GLU:HG3	1:A:119:SER:HB2	0.41	1.91	18	2
1:A:93:ALA:O	1:A:94:HIS:HB2	0.41	2.15	10	9
1:A:139:PRO:C	1:A:140:LYS:HD3	0.41	2.40	3	1
1:A:17:LYS:HG2	1:A:113:GLN:OE1	0.41	2.15	5	1
1:A:164:THR:CG2	1:A:165:LYS:N	0.41	2.83	5	1
1:A:54:LEU:HB2	1:A:151:HIS:CG	0.41	2.50	9	1
1:A:80:ARG:O	1:A:84:GLU:HB2	0.41	2.15	10	1
1:A:90:LEU:CB	1:A:107:LYS:NZ	0.41	2.84	10	1
1:A:104:PHE:HB3	1:A:107:LYS:CD	0.41	2.45	14	1
1:A:12:MET:HE3	1:A:141:ILE:CG2	0.41	2.45	16	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:109:GLN:CG	0.41	3.03	17	1
1:A:64:ALA:HB2	1:A:140:LYS:HE2	0.41	1.88	18	1
1:A:77:GLU:O	1:A:77:GLU:OE1	0.41	2.38	18	1
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:HB	0.41	2.44	19	1
1:A:41:LYS:HG3	1:A:42:ALA:N	0.41	2.29	19	1
1:A:51:LEU:CB	1:A:87:ALA:O	0.41	2.68	22	1
1:A:34:LYS:HD2	1:A:39:PHE:CD1	0.41	2.50	24	1
1:A:30:LEU:HD22	1:A:30:LEU:HA	0.41	1.75	1	1
1:A:40:ASN:OD1	1:A:101:ALA:HA	0.41	2.14	7	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:GLU:O	1:A:26:GLN:C	0.41	2.59	18	2
1:A:43:LEU:CD2	1:A:105:LYS:HG2	0.41	2.45	9	1
1:A:51:LEU:HD11	1:A:108:LEU:HD21	0.41	1.92	9	1
1:A:112:VAL:C	1:A:114:THR:N	0.41	2.77	22	2
1:A:13:GLU:HG2	1:A:119:SER:CB	0.41	2.45	11	1
1:A:80:ARG:CD	1:A:81:GLN:N	0.41	2.83	12	1
1:A:80:ARG:HD2	1:A:81:GLN:N	0.41	2.30	12	2
1:A:162:ALA:O	1:A:164:THR:N	0.41	2.54	16	2
1:A:65:ILE:HB	1:A:76:LEU:HD11	0.41	1.90	15	1
1:A:44:LYS:HD3	1:A:97:VAL:CG2	0.41	2.45	19	1
1:A:115:THR:O	1:A:148:PHE:CE2	0.41	2.73	20	1
1:A:76:LEU:HD21	1:A:137:LEU:HD23	0.41	1.91	21	1
1:A:59:SER:HG	1:A:62:GLN:CD	0.41	2.24	1	1
1:A:72:ALA:O	1:A:76:LEU:CD1	0.41	2.65	4	2
1:A:30:LEU:HD22	1:A:43:LEU:HD12	0.41	1.92	6	1
1:A:59:SER:O	1:A:62:GLN:OE1	0.41	2.38	8	1
1:A:90:LEU:HD22	1:A:107:LYS:HB3	0.41	1.91	9	1
1:A:19:PHE:CG	1:A:149:VAL:CG1	0.41	2.94	13	1
1:A:53:GLN:OE1	1:A:154:GLU:CB	0.41	2.68	15	1
1:A:90:LEU:HB2	1:A:107:LYS:HE3	0.41	1.92	15	1
1:A:65:ILE:HG21	1:A:76:LEU:C	0.41	2.39	16	1
1:A:30:LEU:HG	1:A:31:VAL:N	0.41	2.30	20	1
1:A:61:LEU:CB	1:A:80:ARG:HB2	0.41	2.45	20	1
1:A:108:LEU:O	1:A:112:VAL:HG12	0.41	2.15	20	1
1:A:30:LEU:HD21	1:A:43:LEU:CD1	0.41	2.44	21	1
1:A:85:LYS:O	1:A:89:GLU:HB2	0.41	2.16	15	4
1:A:145:TYR:CE1	1:A:146:ASP:OD2	0.41	2.74	5	1
1:A:79:ALA:HA	1:A:82:ASN:OD1	0.41	2.14	7	1
1:A:47:SER:OG	1:A:108:LEU:HG	0.41	2.15	9	1
1:A:102:ASN:CG	1:A:103:ALA:N	0.41	2.78	9	1
1:A:16:ALA:O	1:A:17:LYS:C	0.41	2.62	11	1
1:A:141:ILE:HG23	1:A:142:LYS:N	0.41	2.31	11	1
1:A:33:SER:O	1:A:34:LYS:HB2	0.41	2.15	12	1
1:A:34:LYS:O	1:A:39:PHE:HB2	0.41	2.15	12	1
1:A:109:GLN:OE1	1:A:110:ALA:N	0.41	2.53	12	1
1:A:26:GLN:OE1	1:A:29:SER:HB2	0.41	2.16	13	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:159:LEU:CD2	0.41	3.04	22	2
1:A:155:VAL:CG2	1:A:159:LEU:HD11	0.41	2.36	17	1
1:A:140:LYS:HG3	1:A:141:ILE:N	0.41	2.31	5	1
1:A:65:ILE:O	1:A:65:ILE:CG1	0.41	2.68	8	2
1:A:21:LYS:HD2	1:A:21:LYS:C	0.41	2.41	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:88:GLU:O	1:A:91:ARG:N	0.41	2.53	12	1
1:A:140:LYS:CE	1:A:141:ILE:CA	0.41	2.99	13	1
1:A:20:GLN:HB3	1:A:116:VAL:HG21	0.41	1.91	15	1
1:A:61:LEU:HG	1:A:140:LYS:CG	0.41	2.46	15	1
1:A:142:LYS:O	1:A:145:TYR:N	0.41	2.53	16	1
1:A:43:LEU:O	1:A:47:SER:HB3	0.41	2.16	20	1
1:A:47:SER:HB2	1:A:108:LEU:CD1	0.41	2.45	20	1
1:A:57:PHE:CB	1:A:147:ASP:HB2	0.41	2.45	22	1
1:A:20:GLN:OE1	1:A:152:ALA:HB1	0.41	2.16	23	1
1:A:64:ALA:CB	1:A:140:LYS:HG2	0.41	2.44	24	1
1:A:12:MET:HG2	1:A:145:TYR:CG	0.41	2.50	3	1
1:A:103:ALA:C	1:A:105:LYS:N	0.41	2.78	3	1
1:A:162:ALA:C	1:A:164:THR:N	0.41	2.76	3	3
1:A:23:PHE:CB	1:A:155:VAL:CG1	0.41	2.99	4	1
1:A:93:ALA:O	1:A:97:VAL:CG2	0.41	2.64	6	1
1:A:140:LYS:CD	1:A:140:LYS:C	0.41	2.94	8	1
1:A:122:LEU:CD1	1:A:122:LEU:C	0.41	2.93	10	1
1:A:65:ILE:HG21	1:A:77:GLU:HG3	0.41	1.93	11	1
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:CG1	0.41	2.98	15	1
1:A:122:LEU:HD23	1:A:122:LEU:C	0.41	2.41	15	1
1:A:43:LEU:HD13	1:A:44:LYS:CA	0.41	2.44	18	1
1:A:91:ARG:HD3	1:A:91:ARG:C	0.41	2.41	23	1
1:A:108:LEU:HD23	1:A:108:LEU:C	0.41	2.39	1	1
1:A:144:ALA:O	1:A:148:PHE:N	0.41	2.54	1	1
1:A:58:SER:O	1:A:80:ARG:HD3	0.41	2.16	2	1
1:A:146:ASP:OD1	1:A:146:ASP:O	0.41	2.39	7	1
1:A:65:ILE:HG12	1:A:77:GLU:CG	0.41	2.45	11	1
1:A:51:LEU:HD11	1:A:90:LEU:HG	0.41	1.93	12	1
1:A:104:PHE:CD2	1:A:107:LYS:CD	0.41	3.04	13	1
1:A:10:GLU:OE1	1:A:124:LYS:HE2	0.41	2.16	17	1
1:A:51:LEU:CD2	1:A:108:LEU:CD2	0.41	2.97	18	1
1:A:17:LYS:HA	1:A:116:VAL:CG1	0.41	2.42	19	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:91:ARG:HB2	0.41	2.15	23	1
1:A:44:LYS:HD3	1:A:97:VAL:HG11	0.41	1.93	1	1
1:A:32:ASN:OD1	1:A:162:ALA:O	0.41	2.38	2	1
1:A:40:ASN:HB3	1:A:104:PHE:CZ	0.41	2.50	3	1
1:A:83:VAL:HG22	1:A:118:GLU:HG3	0.41	1.93	4	1
1:A:97:VAL:HG23	1:A:98:GLU:CD	0.41	2.41	4	1
1:A:27:PHE:CZ	1:A:108:LEU:CD1	0.41	3.03	5	2
1:A:119:SER:HB2	1:A:148:PHE:CZ	0.41	2.51	5	1
1:A:18:GLU:HG2	1:A:19:PHE:N	0.41	2.31	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ILE:HG13	0.41	2.16	10	2
1:A:57:PHE:CG	1:A:148:PHE:CZ	0.41	3.08	7	1
1:A:119:SER:HA	1:A:122:LEU:CD2	0.41	2.46	7	1
1:A:141:ILE:O	1:A:141:ILE:CG1	0.41	2.68	8	1
1:A:154:GLU:O	1:A:155:VAL:C	0.41	2.62	8	1
1:A:24:SER:O	1:A:28:ASN:ND2	0.41	2.52	10	1
1:A:65:ILE:HG21	1:A:77:GLU:CG	0.41	2.46	11	1
1:A:70:GLY:O	1:A:73:LYS:HG3	0.41	2.16	11	2
1:A:84:GLU:HG2	1:A:88:GLU:OE1	0.41	2.16	11	1
1:A:26:GLN:NE2	1:A:26:GLN:C	0.41	2.79	13	1
1:A:88:GLU:CA	1:A:91:ARG:HG2	0.41	2.46	13	1
1:A:70:GLY:O	1:A:71:LYS:HB2	0.41	2.14	14	1
1:A:50:VAL:O	1:A:53:GLN:N	0.41	2.53	15	1
1:A:61:LEU:CG	1:A:122:LEU:HD11	0.41	2.46	17	1
1:A:95:PRO:O	1:A:98:GLU:HG2	0.41	2.16	17	1
1:A:146:ASP:O	1:A:150:LYS:HB2	0.41	2.14	17	1
1:A:23:PHE:CZ	1:A:112:VAL:HG13	0.41	2.50	20	1
1:A:27:PHE:HA	1:A:30:LEU:CD2	0.41	2.46	20	1
1:A:58:SER:OG	1:A:80:ARG:HG3	0.41	2.15	20	1
1:A:93:ALA:HB1	1:A:96:ASP:CB	0.41	2.46	20	1
1:A:61:LEU:O	1:A:63:GLY:N	0.41	2.54	21	1
1:A:47:SER:O	1:A:108:LEU:HD12	0.41	2.15	22	1
1:A:126:VAL:O	1:A:126:VAL:HG22	0.41	2.16	22	1
1:A:149:VAL:O	1:A:153:GLU:HB2	0.41	2.16	25	1
1:A:57:PHE:CB	1:A:147:ASP:HB3	0.41	2.45	3	1
1:A:48:ASP:OD1	1:A:91:ARG:HD3	0.41	2.15	11	1
1:A:34:LYS:O	1:A:34:LYS:CD	0.41	2.69	13	1
1:A:136:LYS:CG	1:A:137:LEU:CD1	0.41	2.98	15	1
1:A:80:ARG:CZ	1:A:84:GLU:OE1	0.41	2.68	17	1
1:A:23:PHE:CE1	1:A:153:GLU:CD	0.41	2.99	18	1
1:A:26:GLN:C	1:A:159:LEU:HD23	0.41	2.40	18	1
1:A:83:VAL:HA	1:A:86:THR:HG22	0.41	1.92	20	1
1:A:91:ARG:CD	1:A:91:ARG:C	0.41	2.94	23	1
1:A:59:SER:OG	1:A:62:GLN:CD	0.40	2.64	1	1
1:A:114:THR:C	1:A:116:VAL:N	0.40	2.76	1	1
1:A:61:LEU:HB2	1:A:80:ARG:CD	0.40	2.46	2	1
1:A:44:LYS:HE3	1:A:48:ASP:OD2	0.40	2.16	9	1
1:A:90:LEU:C	1:A:92:LYS:N	0.40	2.77	10	1
1:A:69:ASN:OD1	1:A:136:LYS:NZ	0.40	2.55	14	1
1:A:30:LEU:HB2	1:A:159:LEU:CD2	0.40	2.47	15	1
1:A:17:LYS:CB	1:A:116:VAL:HG23	0.40	2.46	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:82:ASN:HB3	1:A:118:GLU:OE2	0.40	2.16	20	1
1:A:54:LEU:CD2	1:A:54:LEU:C	0.40	2.90	22	1
1:A:93:ALA:CA	1:A:96:ASP:OD1	0.40	2.68	22	1
1:A:112:VAL:HG13	1:A:113:GLN:H	0.40	1.75	23	1
1:A:83:VAL:C	1:A:86:THR:HG22	0.40	2.40	1	1
1:A:40:ASN:C	1:A:42:ALA:N	0.40	2.76	2	1
1:A:105:LYS:O	1:A:107:LYS:N	0.40	2.54	2	1
1:A:58:SER:OG	1:A:80:ARG:HG2	0.40	2.15	4	2
1:A:67:ASP:HB2	1:A:136:LYS:HD2	0.40	1.93	9	1
1:A:71:LYS:O	1:A:74:GLU:HG2	0.40	2.16	11	1
1:A:41:LYS:HA	1:A:98:GLU:HG2	0.40	1.93	12	1
1:A:40:ASN:ND2	1:A:97:VAL:O	0.40	2.53	17	1
1:A:32:ASN:O	1:A:32:ASN:CG	0.40	2.63	22	1
1:A:74:GLU:HA	1:A:74:GLU:OE1	0.40	2.17	7	1
1:A:116:VAL:O	1:A:119:SER:OG	0.40	2.35	7	1
1:A:30:LEU:O	1:A:33:SER:OG	0.40	2.35	9	1
1:A:51:LEU:CD2	1:A:108:LEU:HD21	0.40	2.44	9	1
1:A:44:LYS:HG3	1:A:97:VAL:HG21	0.40	1.92	10	1
1:A:67:ASP:HB2	1:A:136:LYS:HD3	0.40	1.93	12	1
1:A:145:TYR:CZ	1:A:146:ASP:CG	0.40	2.99	17	1
1:A:27:PHE:C	1:A:29:SER:N	0.40	2.77	19	1
1:A:27:PHE:O	1:A:30:LEU:CD2	0.40	2.70	20	1
1:A:95:PRO:HA	1:A:98:GLU:OE2	0.40	2.16	23	1
1:A:27:PHE:CD1	1:A:159:LEU:HG	0.40	2.50	1	1
1:A:114:THR:O	1:A:116:VAL:N	0.40	2.55	1	1
1:A:122:LEU:HD22	1:A:141:ILE:HD12	0.40	1.92	1	1
1:A:79:ALA:C	1:A:80:ARG:NH2	0.40	2.79	2	1
1:A:13:GLU:OE1	1:A:120:GLN:OE1	0.40	2.39	3	1
1:A:17:LYS:N	1:A:116:VAL:HG11	0.40	2.31	3	1
1:A:15:HIS:HA	1:A:18:GLU:CD	0.40	2.41	4	1
1:A:30:LEU:CD2	1:A:162:ALA:HB1	0.40	2.46	5	1
1:A:44:LYS:CE	1:A:97:VAL:HG11	0.40	2.43	6	1
1:A:56:ALA:O	1:A:58:SER:N	0.40	2.54	6	1
1:A:23:PHE:HB2	1:A:155:VAL:HG13	0.40	1.92	7	1
1:A:32:ASN:O	1:A:33:SER:OG	0.40	2.36	12	1
1:A:26:GLN:O	1:A:28:ASN:N	0.40	2.54	13	1
1:A:147:ASP:O	1:A:150:LYS:HB2	0.40	2.16	14	1
1:A:82:ASN:HB3	1:A:118:GLU:CD	0.40	2.42	18	1
1:A:57:PHE:CD1	1:A:144:ALA:O	0.40	2.74	19	1
1:A:141:ILE:O	1:A:141:ILE:HG13	0.40	2.16	20	1
1:A:147:ASP:HB2	1:A:151:HIS:NE2	0.40	2.30	21	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:GLN:HG2	1:A:151:HIS:CD2	0.40	2.52	22	1
1:A:72:ALA:O	1:A:73:LYS:C	0.40	2.62	1	1
1:A:13:GLU:OE1	1:A:119:SER:HB2	0.40	2.16	2	1
1:A:58:SER:O	1:A:80:ARG:HB3	0.40	2.16	3	1
1:A:104:PHE:CD1	1:A:104:PHE:N	0.40	2.89	3	1
1:A:39:PHE:O	1:A:43:LEU:HD11	0.40	2.16	4	1
1:A:10:GLU:HA	1:A:123:ALA:HB1	0.40	1.93	5	1
1:A:67:ASP:O	1:A:136:LYS:HG2	0.40	2.16	5	1
1:A:116:VAL:HA	1:A:148:PHE:CZ	0.40	2.52	5	1
1:A:13:GLU:OE2	1:A:14:LYS:N	0.40	2.54	8	1
1:A:104:PHE:CE2	1:A:107:LYS:HD3	0.40	2.51	12	1
1:A:48:ASP:O	1:A:51:LEU:HG	0.40	2.17	14	1
1:A:97:VAL:HG21	1:A:107:LYS:HE2	0.40	1.92	14	1
1:A:149:VAL:O	1:A:149:VAL:CG2	0.40	2.69	14	1
1:A:76:LEU:HD23	1:A:76:LEU:HA	0.40	1.77	18	1
1:A:98:GLU:CD	1:A:98:GLU:C	0.40	2.89	20	1
1:A:109:GLN:CA	1:A:112:VAL:HG12	0.40	2.46	20	1
1:A:95:PRO:C	1:A:98:GLU:HG2	0.40	2.41	25	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	147/166 (89%)	129±2 (88±2%)	13±3 (9±2%)	5±1 (3±1%)	5	37
All	All	3675/4150 (89%)	3237 (88%)	323 (9%)	115 (3%)	5	37

All 18 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	103	ALA	19
1	A	94	HIS	16
1	A	31	VAL	13
1	A	165	LYS	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	95	PRO	7
1	A	35	ASN	7
1	A	68	ALA	7
1	A	67	ASP	6
1	A	32	ASN	6
1	A	164	THR	6
1	A	140	LYS	5
1	A	69	ASN	3
1	A	93	ALA	2
1	A	34	LYS	2
1	A	70	GLY	2
1	A	33	SER	2
1	A	135	LYS	1
1	A	101	ALA	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	123/137 (90%)	83±5 (67±4%)	40±5 (33±4%)	1	13
All	All	3075/3425 (90%)	2068 (67%)	1007 (33%)	1	13

All 112 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	73	LYS	24
1	A	124	LYS	24
1	A	15	HIS	24
1	A	94	HIS	19
1	A	21	LYS	18
1	A	90	LEU	18
1	A	107	LYS	18
1	A	17	LYS	17
1	A	99	LYS	17
1	A	158	LYS	17
1	A	136	LYS	17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	135	LYS	16
1	A	80	ARG	16
1	A	115	THR	16
1	A	165	LYS	15
1	A	45	ASP	15
1	A	65	ILE	15
1	A	71	LYS	15
1	A	140	LYS	15
1	A	142	LYS	15
1	A	40	ASN	13
1	A	91	ARG	13
1	A	34	LYS	13
1	A	44	LYS	13
1	A	12	MET	13
1	A	49	SER	12
1	A	59	SER	12
1	A	92	LYS	12
1	A	105	LYS	12
1	A	113	GLN	12
1	A	81	GLN	12
1	A	100	GLU	12
1	A	10	GLU	11
1	A	30	LEU	11
1	A	41	LYS	11
1	A	47	SER	11
1	A	157	LYS	11
1	A	117	GLN	10
1	A	125	GLU	10
1	A	147	ASP	10
1	A	89	GLU	10
1	A	128	SER	10
1	A	11	GLU	9
1	A	43	LEU	9
1	A	78	GLN	9
1	A	121	LYS	9
1	A	143	GLN	9
1	A	19	PHE	9
1	A	25	GLU	9
1	A	150	LYS	9
1	A	26	GLN	9
1	A	52	GLN	9
1	A	53	GLN	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	77	GLU	9
1	A	67	ASP	8
1	A	104	PHE	8
1	A	108	LEU	8
1	A	29	SER	8
1	A	141	ILE	8
1	A	96	ASP	8
1	A	153	GLU	8
1	A	102	ASN	8
1	A	118	GLU	8
1	A	161	GLU	8
1	A	62	GLN	8
1	A	109	GLN	8
1	A	14	LYS	7
1	A	88	GLU	7
1	A	33	SER	7
1	A	146	ASP	7
1	A	156	GLN	7
1	A	160	HIS	7
1	A	154	GLU	7
1	A	18	GLU	7
1	A	66	SER	6
1	A	98	GLU	6
1	A	155	VAL	6
1	A	13	GLU	6
1	A	60	SER	6
1	A	28	ASN	6
1	A	82	ASN	6
1	A	159	LEU	6
1	A	24	SER	5
1	A	74	GLU	5
1	A	86	THR	5
1	A	61	LEU	5
1	A	32	ASN	5
1	A	20	GLN	4
1	A	119	SER	4
1	A	122	LEU	4
1	A	106	ASP	4
1	A	120	GLN	4
1	A	55	SER	4
1	A	164	THR	4
1	A	69	ASN	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	31	VAL	3
1	A	35	ASN	3
1	A	137	LEU	3
1	A	48	ASP	3
1	A	84	GLU	3
1	A	114	THR	3
1	A	58	SER	3
1	A	22	THR	2
1	A	76	LEU	2
1	A	54	LEU	2
1	A	57	PHE	2
1	A	85	LYS	2
1	A	145	TYR	2
1	A	97	VAL	1
1	A	112	VAL	1
1	A	39	PHE	1
1	A	23	PHE	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates ⓘ

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry ⓘ

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers ⓘ

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues ⓘ

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided