



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 19, 2026 – 08:24 PM UTC

PDB ID : 2KS9 / pdb_00002ks9
Title : Solution conformation of substance P in water complexed with NK1R
Authors : Gayen, A.; Mukhopadhyay, C.
Deposited on : 2009-12-31

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

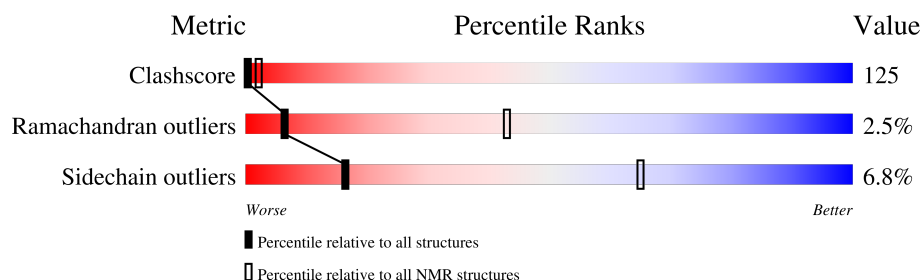
1 Overall quality at a glance

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	364	
2	B	11	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 5 models. Model 1 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:2-A:361 (360)	0.00	1
2	A:362-A:364, B:365-B:374 (13)	1.91	2

Ill-defined regions of proteins are excluded from the global statistics.

Ligands and non-protein polymers are included in the analysis.

The models can be grouped into 1 clusters. No single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	1, 2, 3, 4, 5

3 Entry composition [i](#)

There are 2 unique types of molecules in this entry. The entry contains 6061 atoms, of which 3038 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Substance-P receptor.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	363	Total	C	H	N	O	S	0
			5867	1940	2939	464	501	23	

- Molecule 2 is a protein called Substance P.

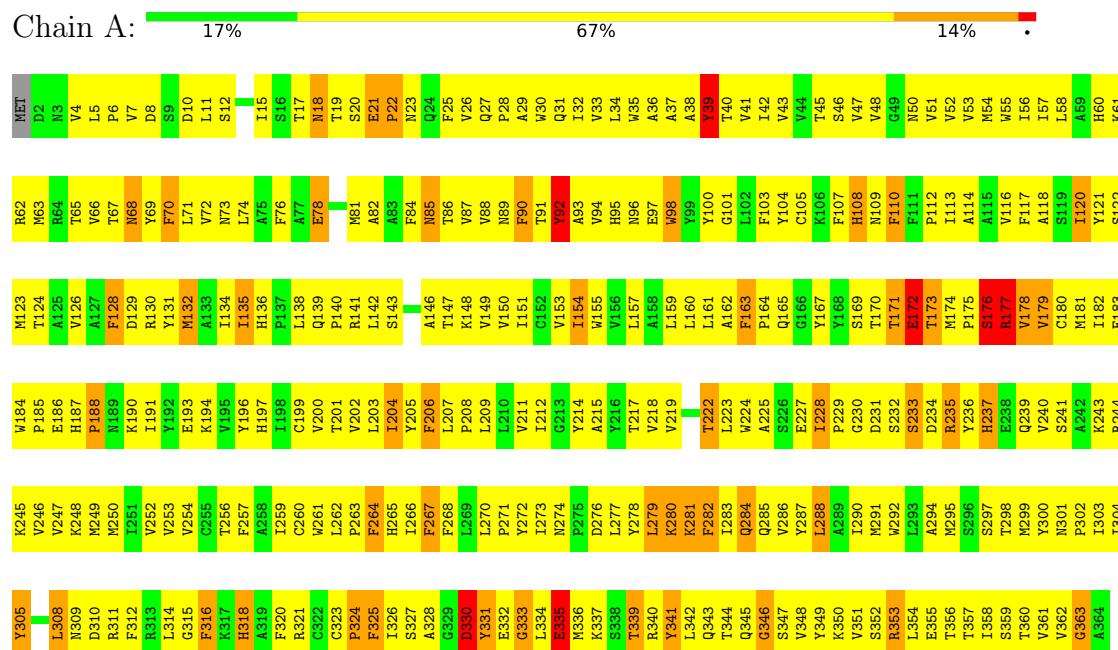
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
2	B	11	Total	C	H	N	O	S	0
			194	63	99	17	14	1	

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

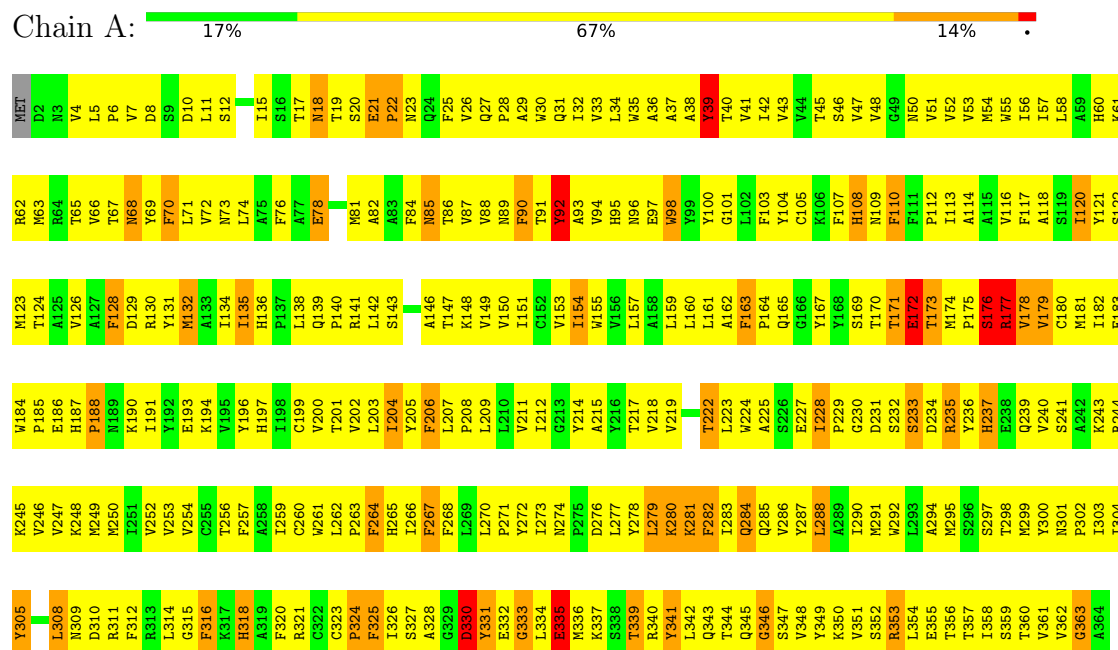
These plots are provided for all protein, RNA, DNA and oligosaccharide chains in the entry. The first graphic is the same as shown in the summary in section 1 of this report. The second graphic shows the sequence where residues are colour-coded according to the number of geometric quality criteria for 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: Substance-P receptor



4.2.1 Score per residue for model 1 (medoid)

- Molecule 1: Substance-P receptor

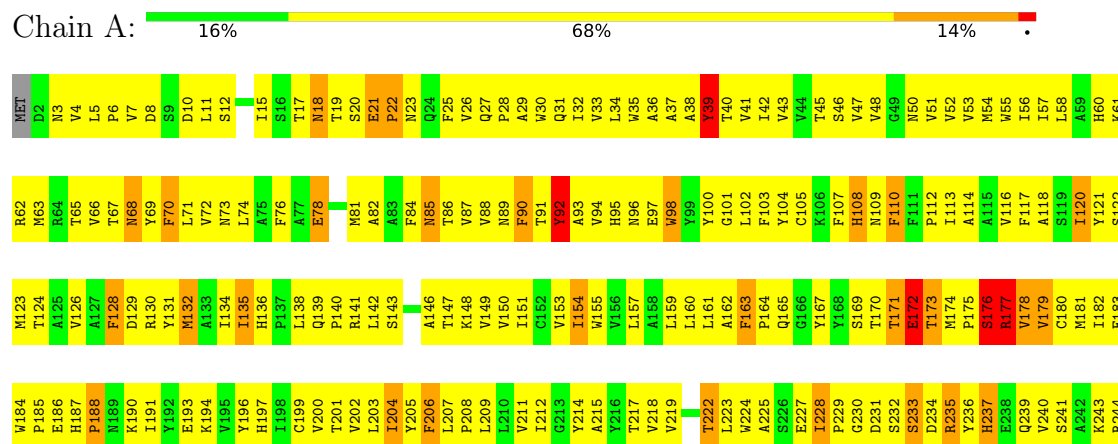


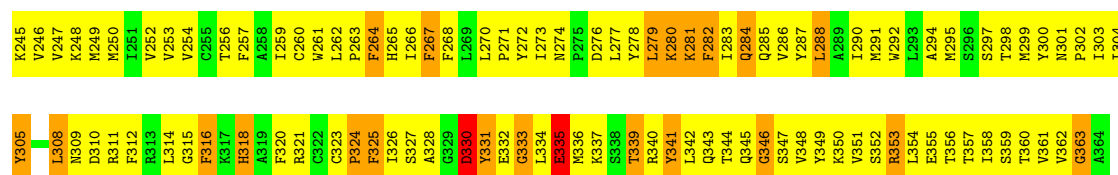
- Molecule 2: Substance P



4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Substance-P receptor



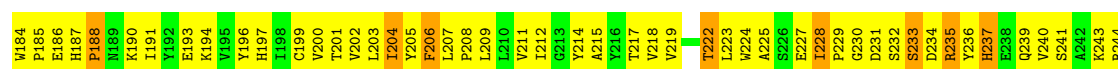
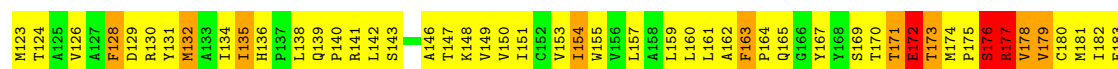
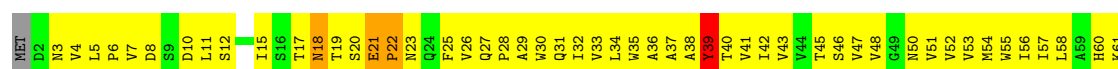


• Molecule 2: Substance P



4.2.3 Score per residue for model 3

• Molecule 1: Substance-P receptor



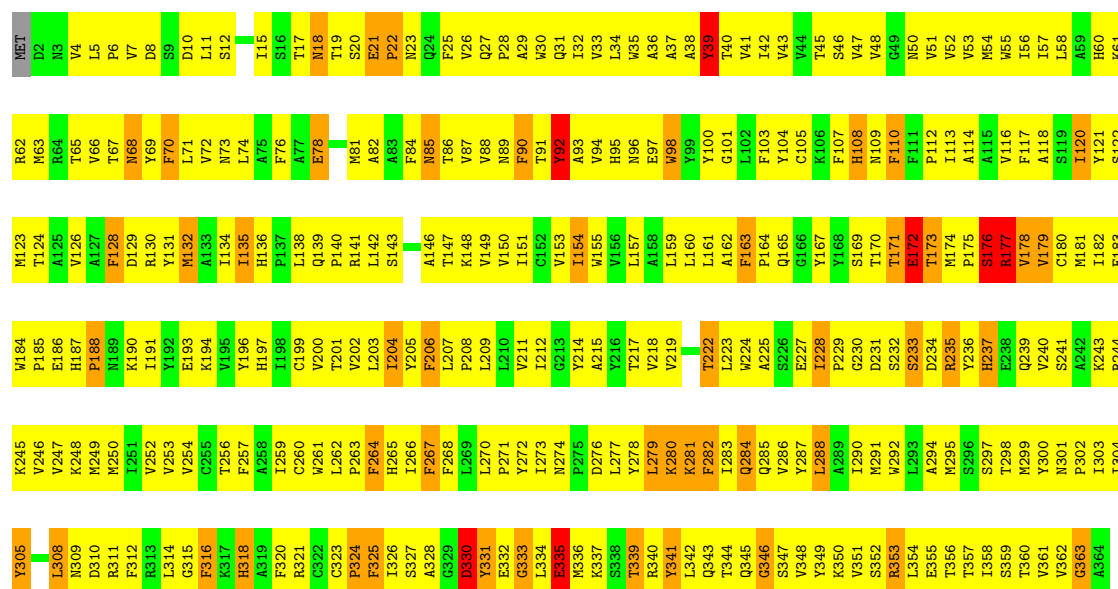
• Molecule 2: Substance P



4.2.4 Score per residue for model 4

• Molecule 1: Substance-P receptor





• Molecule 2: Substance P

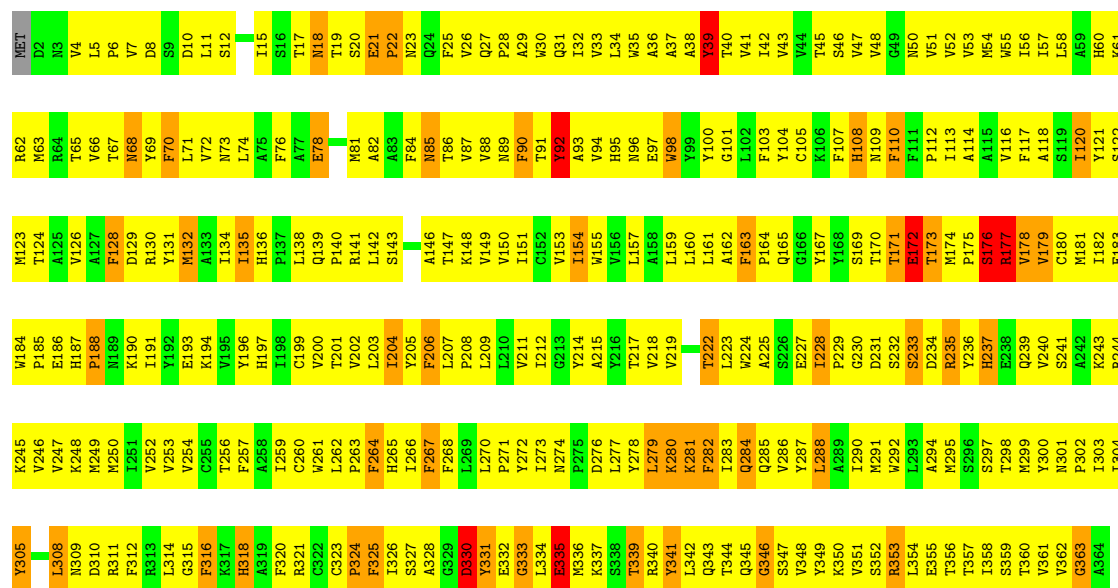
Chain B: 18% 55% 18% 9%



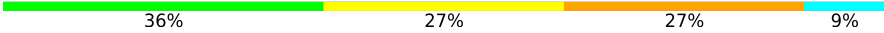
4.2.5 Score per residue for model 5

• Molecule 1: Substance-P receptor

Chain A: 17% 67% 14%



• Molecule 2: Substance P

Chain B:  36% 27% 27% 9%



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 20 calculated structures, 5 were deposited, based on the following criterion: *structures with the lowest energy*.

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

Software name	Classification	Version
XPLOR-NIH	structure solution	2.17.0
AutoDock	structure solution	4.0
XPLOR-NIH	geometry optimization	2.17.0
AutoDock	geometry optimization	4.0
AutoDock	refinement	4.0

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	5±0/3018 (0.2± 0.0%)	1.77±0.00	63±2/4127 (1.5± 0.0%)
2	B	0.69±0.00	0±0/90 (0.0± 0.0%)	1.08±0.00	0±0/121 (0.0± 0.0%)
All	All	1.42	26/15540 (0.2%)	1.75	315/21240 (1.5%)

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	2.0±0.0
All	All	0	10

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	177	ARG	CA-C	-7.89	1.42	1.52	2	5
1	A	171	THR	C-N	6.94	1.43	1.33	3	5
1	A	12	SER	C-N	-6.26	1.28	1.33	1	5
1	A	178	VAL	N-CA	-6.08	1.38	1.46	4	5
1	A	177	ARG	N-CA	-5.37	1.39	1.45	1	5
1	A	171	THR	CA-C	5.01	1.59	1.52	4	1

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	177	ARG	N-CA-C	13.65	132.03	110.32	4	5
1	A	335	GLU	N-CA-C	-12.29	97.96	111.36	4	5
1	A	22	PRO	N-CA-C	11.60	128.94	113.98	2	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	163	PHE	CA-CB-CG	-11.39	102.41	113.80	3	5
1	A	176	SER	CA-C-N	-9.60	105.66	122.07	2	5
1	A	176	SER	C-N-CA	-9.60	105.66	122.07	2	5
1	A	280	LYS	N-CA-C	-9.54	100.88	111.28	1	5
1	A	178	VAL	N-CA-CB	9.49	126.89	111.23	4	5
1	A	267	PHE	CA-CB-CG	-8.62	105.18	113.80	4	5
1	A	264	PHE	CA-CB-CG	-8.47	105.33	113.80	5	5
1	A	108	HIS	CA-CB-CG	-7.39	106.41	113.80	3	5
1	A	176	SER	N-CA-C	-7.34	104.77	113.21	2	5
1	A	70	PHE	CA-CB-CG	-7.32	106.48	113.80	4	5
1	A	320	PHE	CA-CB-CG	-7.23	106.57	113.80	5	5
1	A	11	LEU	N-CA-C	-7.00	103.58	111.07	3	5
1	A	90	PHE	CA-CB-CG	-6.93	106.87	113.80	2	5
1	A	179	VAL	N-CA-C	-6.90	98.24	108.45	4	5
1	A	167	TYR	N-CA-C	-6.87	101.47	110.53	3	5
1	A	50	ASN	CA-CB-CG	-6.62	105.98	112.60	5	5
1	A	103	PHE	CA-CB-CG	-6.55	107.25	113.80	5	5
1	A	177	ARG	CA-C-O	6.36	128.99	121.36	2	5
1	A	206	PHE	CA-CB-CG	-6.34	107.46	113.80	4	5
1	A	76	PHE	CA-CB-CG	-6.33	107.47	113.80	2	5
1	A	305	TYR	CB-CA-C	-6.28	101.03	110.88	4	5
1	A	325	PHE	CA-CB-CG	-6.27	107.53	113.80	4	5
1	A	110	PHE	CA-CB-CG	-6.13	107.67	113.80	4	5
1	A	98	TRP	CB-CG-CD2	-6.10	118.26	126.80	5	5
1	A	346	GLY	CA-C-N	-6.08	112.32	122.17	2	5
1	A	346	GLY	C-N-CA	-6.08	112.32	122.17	2	5
1	A	172	GLU	N-CA-C	5.82	123.19	110.80	3	5
1	A	363	GLY	N-CA-C	-5.76	106.02	114.90	3	5
1	A	176	SER	CB-CA-C	-5.74	100.56	110.72	4	5
1	A	308	LEU	CA-C-N	-5.74	112.69	122.33	2	5
1	A	308	LEU	C-N-CA	-5.74	112.69	122.33	2	5
1	A	282	PHE	CA-CB-CG	-5.71	108.09	113.80	2	5
1	A	18	ASN	CA-CB-CG	-5.69	106.91	112.60	2	5
1	A	316	PHE	CB-CA-C	-5.62	102.06	110.88	5	5
1	A	68	ASN	CA-CB-CG	-5.56	107.04	112.60	2	5
1	A	128	PHE	CA-CB-CG	-5.47	108.33	113.80	4	5
1	A	190	LYS	CA-C-N	5.43	129.20	120.30	1	5
1	A	190	LYS	C-N-CA	5.43	129.20	120.30	1	5
1	A	98	TRP	CB-CG-CD1	5.32	134.88	126.90	4	5
1	A	84	PHE	CA-CB-CG	-5.32	108.48	113.80	4	5
1	A	330	ASP	CA-CB-CG	-5.26	107.34	112.60	2	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	173	THR	CA-C-N	5.24	130.30	121.92	3	5
1	A	173	THR	C-N-CA	5.24	130.30	121.92	3	5
1	A	282	PHE	CA-C-N	-5.23	116.00	123.17	1	5
1	A	282	PHE	C-N-CA	-5.23	116.00	123.17	1	5
1	A	171	THR	CA-C-O	-5.20	115.58	121.25	4	5
1	A	21	GLU	CA-C-N	5.20	124.92	119.82	5	5
1	A	21	GLU	C-N-CA	5.20	124.92	119.82	5	5
1	A	39	TYR	CA-CB-CG	-5.19	104.56	113.90	3	5
1	A	107	PHE	CA-CB-CG	-5.17	108.63	113.80	5	5
1	A	331	TYR	CA-CB-CG	-5.15	104.63	113.90	2	5
1	A	333	GLY	CA-C-N	-5.11	114.89	122.41	3	5
1	A	333	GLY	C-N-CA	-5.11	114.89	122.41	3	5
1	A	356	THR	N-CA-C	-5.08	105.63	111.07	2	5
1	A	357	THR	CA-C-N	-5.07	116.29	122.93	2	5
1	A	357	THR	C-N-CA	-5.07	116.29	122.93	2	5
1	A	92	TYR	CB-CA-C	-5.07	102.93	110.88	4	5
1	A	318	HIS	CB-CA-C	-5.05	102.40	110.79	5	5
1	A	325	PHE	CA-C-N	-5.05	112.89	121.97	5	3
1	A	325	PHE	C-N-CA	-5.05	112.89	121.97	5	3
1	A	12	SER	N-CA-C	-5.03	103.62	110.36	4	2
1	A	171	THR	N-CA-C	5.01	114.94	107.88	1	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	176	SER	Peptide	5
1	A	177	ARG	Peptide	5

6.2 Too-close contacts ⓘ

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	2928	2939	2937	751±2
2	B	86	90	87	5±2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
All	All	15070	15145	15120	3763

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 125.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:MET:HE2	1:A:123:MET:HA	1.04	1.30	1	5
1:A:334:LEU:HD22	1:A:337:LYS:HA	1.02	1.26	3	5
1:A:17:THR:HG23	1:A:20:SER:H	1.00	1.17	1	5
1:A:161:LEU:HD13	1:A:200:VAL:HG13	0.99	1.27	4	5
1:A:161:LEU:HD12	1:A:204:ILE:HB	0.98	1.31	5	5
1:A:188:PRO:HB2	1:A:191:ILE:HD12	0.97	1.32	5	5
1:A:132:MET:HA	1:A:132:MET:HE2	0.97	1.37	5	5
1:A:336:MET:HE2	1:A:351:VAL:HB	0.97	1.34	3	5
1:A:62:ARG:HG3	1:A:336:MET:HA	0.95	1.37	5	5
1:A:170:THR:HG22	1:A:193:GLU:HA	0.95	1.35	5	5
1:A:92:TYR:CD1	1:A:178:VAL:HB	0.94	1.97	3	5
1:A:182:ILE:HD11	1:A:196:TYR:CD2	0.93	1.99	5	5
1:A:335:GLU:HG3	1:A:340:ARG:HA	0.92	1.42	2	5
1:A:121:TYR:HB2	1:A:154:ILE:HD11	0.92	1.41	5	5
1:A:175:PRO:HB2	1:A:284:GLN:HA	0.92	1.39	1	5
1:A:92:TYR:CG	1:A:178:VAL:HB	0.90	2.01	2	5
1:A:278:TYR:HA	1:A:282:PHE:HB2	0.89	1.44	1	5
1:A:278:TYR:HA	1:A:282:PHE:CB	0.89	1.98	1	5
1:A:56:ILE:HD12	1:A:316:PHE:HA	0.89	1.44	2	5
1:A:253:VAL:HG22	1:A:304:ILE:CD1	0.88	1.98	2	5
1:A:63:MET:HG3	1:A:341:TYR:CE2	0.88	2.03	2	5
1:A:174:MET:HB3	1:A:175:PRO:HD2	0.87	1.44	5	5
1:A:249:MET:HE1	1:A:305:TYR:CD1	0.86	2.05	1	5
1:A:182:ILE:HG22	1:A:184:TRP:CZ3	0.86	2.06	1	5
1:A:354:LEU:CD1	1:A:355:GLU:HG2	0.86	2.00	5	5
1:A:85:ASN:HB3	1:A:112:PRO:HG3	0.85	1.48	3	5
1:A:184:TRP:CD1	1:A:185:PRO:HD3	0.85	2.06	3	5
1:A:312:PHE:HB3	1:A:316:PHE:CE2	0.84	2.07	4	5
1:A:334:LEU:HD22	1:A:337:LYS:CA	0.84	2.02	1	5
1:A:63:MET:HG3	1:A:341:TYR:HE2	0.83	1.30	5	5
1:A:62:ARG:CG	1:A:336:MET:HA	0.83	2.04	2	5
1:A:253:VAL:HG22	1:A:304:ILE:HD12	0.83	1.48	3	5
1:A:228:ILE:HD13	1:A:229:PRO:N	0.82	1.89	4	5
1:A:165:GLN:HE21	1:A:182:ILE:HG13	0.82	1.35	5	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:39:TYR:CE2	1:A:89:ASN:HB2	0.82	2.10	3	5
1:A:57:ILE:HD11	1:A:72:VAL:HG12	0.82	1.52	3	5
1:A:63:MET:HE1	1:A:312:PHE:CE1	0.82	2.10	1	5
1:A:134:ILE:CD1	1:A:219:VAL:HG13	0.82	2.05	2	5
1:A:60:HIS:HB3	1:A:341:TYR:CD2	0.81	2.09	1	5
1:A:71:LEU:HD23	1:A:305:TYR:CE1	0.81	2.10	2	5
1:A:117:PHE:CE1	1:A:204:ILE:HG21	0.81	2.10	1	5
1:A:182:ILE:HG21	1:A:268:PHE:CZ	0.81	2.10	3	5
1:A:161:LEU:CD1	1:A:204:ILE:HB	0.81	2.06	1	5
1:A:249:MET:HE1	1:A:305:TYR:CE1	0.81	2.11	1	5
1:A:354:LEU:HD13	1:A:355:GLU:N	0.81	1.91	5	5
1:A:170:THR:CG2	1:A:193:GLU:HA	0.80	2.04	5	5
1:A:235:ARG:HG3	1:A:244:ARG:NH1	0.80	1.92	1	5
1:A:7:VAL:HG13	1:A:282:PHE:CE2	0.80	2.11	5	5
1:A:43:VAL:HG22	1:A:86:THR:HG21	0.80	1.51	1	5
1:A:336:MET:HB2	1:A:341:TYR:HB3	0.80	1.52	3	5
1:A:246:VAL:CG1	1:A:250:MET:HE3	0.80	2.05	5	5
1:A:335:GLU:CG	1:A:340:ARG:HA	0.80	2.05	5	5
1:A:151:ILE:O	1:A:154:ILE:HG22	0.80	1.77	4	5
1:A:39:TYR:CE2	1:A:86:THR:HA	0.80	2.12	1	5
1:A:113:ILE:HG13	1:A:117:PHE:CE2	0.79	2.12	4	5
1:A:85:ASN:CB	1:A:112:PRO:HG3	0.79	2.07	1	5
1:A:69:TYR:O	1:A:72:VAL:HG22	0.79	1.78	4	5
1:A:188:PRO:CB	1:A:191:ILE:HD12	0.79	2.07	1	5
1:A:223:LEU:HD22	1:A:244:ARG:NE	0.79	1.93	1	5
1:A:66:VAL:HG22	1:A:70:PHE:CE2	0.79	2.12	3	5
1:A:10:ASP:HB3	1:A:15:ILE:HD13	0.78	1.55	3	5
1:A:175:PRO:HD3	1:A:287:TYR:HB3	0.78	1.54	4	5
1:A:27:GLN:HB2	1:A:31:GLN:OE1	0.78	1.79	3	5
1:A:161:LEU:HD12	1:A:204:ILE:CB	0.78	2.09	1	5
1:A:71:LEU:HD23	1:A:305:TYR:HE1	0.78	1.38	4	5
1:A:142:LEU:HD13	1:A:143:SER:N	0.78	1.93	5	5
1:A:200:VAL:O	1:A:204:ILE:HG22	0.77	1.79	5	5
1:A:74:LEU:HD21	1:A:123:MET:CE	0.77	2.09	1	5
1:A:124:THR:HG22	1:A:212:ILE:CG1	0.77	2.08	5	5
1:A:139:GLN:HE22	1:A:360:THR:HA	0.77	1.39	1	5
1:A:278:TYR:HB2	1:A:282:PHE:H	0.77	1.40	1	5
1:A:231:ASP:O	1:A:235:ARG:HB2	0.77	1.80	5	5
1:A:336:MET:HE2	1:A:351:VAL:CB	0.77	2.09	5	5
1:A:10:ASP:HB3	1:A:15:ILE:CD1	0.77	2.09	5	5
1:A:214:TYR:O	1:A:217:THR:HG22	0.77	1.78	2	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:335:GLU:HG2	1:A:339:THR:O	0.77	1.79	2	5
1:A:124:THR:HG22	1:A:212:ILE:HG13	0.77	1.55	5	5
1:A:342:LEU:HG	1:A:343:GLN:H	0.77	1.40	3	5
1:A:188:PRO:HD2	1:A:193:GLU:CB	0.76	2.10	1	5
1:A:26:VAL:HG12	1:A:284:GLN:OE1	0.76	1.79	5	5
1:A:334:LEU:CD2	1:A:337:LYS:HA	0.76	2.09	1	5
1:A:182:ILE:HD11	1:A:196:TYR:HD2	0.76	1.35	3	5
1:A:28:PRO:HG2	1:A:31:GLN:HG3	0.76	1.57	3	5
1:A:139:GLN:NE2	1:A:360:THR:HA	0.76	1.96	5	5
1:A:264:PHE:CA	1:A:290:ILE:HG21	0.76	2.10	2	5
1:A:264:PHE:N	1:A:290:ILE:HG21	0.76	1.96	2	5
1:A:276:ASP:O	1:A:277:LEU:HD23	0.76	1.81	1	5
1:A:20:SER:HA	2:B:374:LEU:HD13	0.76	1.56	5	1
1:A:161:LEU:CD1	1:A:200:VAL:HG13	0.76	2.11	1	5
1:A:48:VAL:O	1:A:52:VAL:HG23	0.75	1.81	4	5
1:A:207:LEU:HB3	1:A:208:PRO:HD3	0.75	1.56	5	5
1:A:315:GLY:HA3	1:A:341:TYR:OH	0.75	1.81	3	5
1:A:88:VAL:HG21	1:A:108:HIS:NE2	0.75	1.97	4	5
1:A:340:ARG:HB2	1:A:346:GLY:HA3	0.75	1.56	3	5
1:A:5:LEU:HB2	1:A:6:PRO:HD3	0.75	1.56	2	5
1:A:27:GLN:HB3	1:A:284:GLN:OE1	0.74	1.82	1	5
1:A:19:THR:HG23	1:A:101:GLY:HA2	0.74	1.58	1	5
1:A:336:MET:HB2	1:A:341:TYR:CB	0.74	2.11	1	5
1:A:63:MET:HE1	1:A:312:PHE:CZ	0.74	2.17	4	5
1:A:17:THR:HG23	1:A:20:SER:N	0.74	1.96	5	5
1:A:110:PHE:O	1:A:113:ILE:HG22	0.74	1.81	2	5
1:A:88:VAL:HG21	1:A:108:HIS:CD2	0.74	2.18	1	5
1:A:284:GLN:HE21	1:A:285:GLN:HG2	0.74	1.42	1	5
1:A:56:ILE:HG21	1:A:316:PHE:CE1	0.74	2.18	1	5
1:A:100:TYR:HB3	1:A:104:TYR:CD2	0.74	2.18	4	5
1:A:70:PHE:CZ	1:A:147:THR:HG23	0.73	2.18	5	5
1:A:261:TRP:CH2	1:A:294:ALA:HB1	0.73	2.18	3	5
1:A:134:ILE:HG21	1:A:222:THR:CB	0.73	2.13	1	5
1:A:336:MET:CE	1:A:351:VAL:HB	0.73	2.12	1	5
1:A:187:HIS:HA	1:A:193:GLU:OE1	0.73	1.84	2	5
1:A:204:ILE:HD13	1:A:204:ILE:O	0.73	1.84	5	5
1:A:311:ARG:HA	1:A:331:TYR:CD1	0.73	2.18	1	5
1:A:336:MET:SD	1:A:347:SER:HA	0.73	2.24	2	5
1:A:4:VAL:HG11	1:A:15:ILE:HD13	0.73	1.59	5	5
1:A:197:HIS:CE1	1:A:272:TYR:HB2	0.73	2.18	5	5
1:A:318:HIS:NE2	1:A:326:ILE:HG21	0.72	1.99	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:235:ARG:HG2	1:A:241:SER:CB	0.72	2.14	2	5
1:A:20:SER:HA	2:B:374:LEU:CD1	0.72	2.14	5	1
1:A:270:LEU:O	1:A:273:ILE:HG13	0.72	1.84	2	5
1:A:215:ALA:O	1:A:218:VAL:HG12	0.72	1.84	2	5
1:A:233:SER:O	1:A:235:ARG:HD2	0.72	1.84	5	5
1:A:165:GLN:HA	1:A:169:SER:HB2	0.72	1.62	3	5
1:A:22:PRO:O	1:A:96:ASN:HB3	0.72	1.85	1	5
1:A:62:ARG:HG3	1:A:336:MET:CA	0.72	2.14	1	5
1:A:126:VAL:HA	1:A:129:ASP:OD2	0.72	1.85	1	5
1:A:174:MET:HB3	1:A:175:PRO:CD	0.72	2.14	1	5
1:A:175:PRO:HB2	1:A:284:GLN:CA	0.72	2.14	1	5
1:A:175:PRO:HG3	1:A:288:LEU:N	0.72	2.00	1	5
1:A:30:TRP:CZ3	1:A:34:LEU:HB2	0.71	2.20	1	5
1:A:98:TRP:HA	1:A:98:TRP:CE3	0.71	2.20	3	5
1:A:81:MET:SD	1:A:298:THR:HB	0.71	2.26	4	5
1:A:174:MET:HE3	1:A:174:MET:N	0.71	1.99	1	5
1:A:249:MET:O	1:A:252:VAL:HG12	0.71	1.85	3	5
1:A:123:MET:HA	1:A:123:MET:CE	0.71	2.14	1	5
1:A:175:PRO:CD	1:A:287:TYR:HB3	0.71	2.16	2	5
1:A:154:ILE:HD13	1:A:154:ILE:O	0.71	1.86	3	5
1:A:98:TRP:CE3	1:A:178:VAL:HG11	0.70	2.21	1	5
1:A:224:TRP:CD1	1:A:225:ALA:H	0.70	2.04	1	5
1:A:4:VAL:HG23	1:A:6:PRO:CD	0.70	2.16	4	5
1:A:37:ALA:O	1:A:40:THR:HG22	0.70	1.86	5	5
1:A:54:MET:O	1:A:58:LEU:HD13	0.70	1.85	5	5
1:A:273:ILE:HD12	1:A:274:ASN:N	0.70	2.01	5	5
1:A:102:LEU:CD1	2:B:374:LEU:HG	0.70	2.15	3	1
1:A:311:ARG:HA	1:A:331:TYR:HD1	0.70	1.47	2	5
1:A:98:TRP:CZ2	1:A:105:CYS:HA	0.70	2.22	4	5
1:A:113:ILE:HG13	1:A:117:PHE:CZ	0.69	2.22	3	5
1:A:314:LEU:HB3	1:A:326:ILE:HD11	0.69	1.64	5	5
1:A:336:MET:CB	1:A:341:TYR:HB3	0.69	2.18	3	5
1:A:201:THR:HG22	1:A:206:PHE:CD1	0.69	2.22	1	5
1:A:43:VAL:HG22	1:A:86:THR:CG2	0.69	2.18	2	5
1:A:100:TYR:HB3	1:A:104:TYR:CG	0.69	2.23	1	5
1:A:297:SER:HA	1:A:300:TYR:CD2	0.69	2.22	5	5
1:A:171:THR:O	1:A:183:GLU:HB2	0.69	1.88	1	5
1:A:244:ARG:O	1:A:247:VAL:HG12	0.69	1.88	1	5
1:A:337:LYS:HB3	1:A:351:VAL:HG21	0.68	1.65	5	5
1:A:170:THR:HA	1:A:191:ILE:HG21	0.68	1.63	1	5
1:A:30:TRP:O	1:A:33:VAL:HG22	0.68	1.88	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:139:GLN:HB3	1:A:140:PRO:HD3	0.68	1.64	2	5
1:A:176:SER:OG	1:A:284:GLN:HG3	0.68	1.89	1	5
1:A:5:LEU:HD11	2:B:367:LYS:HG3	0.68	1.65	5	1
1:A:56:ILE:HD12	1:A:316:PHE:CA	0.68	2.18	2	5
1:A:4:VAL:HG23	1:A:6:PRO:HD2	0.68	1.66	1	5
1:A:4:VAL:HG22	1:A:8:ASP:O	0.68	1.88	5	5
1:A:18:ASN:O	1:A:97:GLU:HB3	0.68	1.89	1	5
1:A:295:MET:O	1:A:298:THR:HG22	0.68	1.89	1	5
1:A:342:LEU:HG	1:A:343:GLN:N	0.67	2.03	3	5
1:A:280:LYS:O	1:A:281:LYS:HD3	0.67	1.89	4	5
1:A:67:THR:HG21	1:A:250:MET:CE	0.67	2.19	1	5
1:A:196:TYR:O	1:A:200:VAL:HG23	0.67	1.88	2	5
1:A:132:MET:HA	1:A:135:ILE:CD1	0.67	2.20	2	5
1:A:301:ASN:CG	1:A:302:PRO:HD3	0.67	2.14	2	5
1:A:36:ALA:CB	1:A:94:VAL:HG13	0.67	2.20	1	5
1:A:67:THR:HG22	1:A:71:LEU:HD13	0.67	1.66	1	5
1:A:280:LYS:HG2	1:A:281:LYS:HE2	0.67	1.66	1	5
1:A:353:ARG:H	1:A:353:ARG:HD3	0.67	1.47	3	5
1:A:45:THR:HG21	1:A:299:MET:SD	0.67	2.30	1	5
1:A:57:ILE:HD11	1:A:72:VAL:CG1	0.67	2.19	1	5
1:A:173:THR:HG22	1:A:180:CYS:SG	0.67	2.29	4	5
1:A:297:SER:HB3	1:A:300:TYR:CE2	0.67	2.24	1	5
1:A:136:HIS:ND1	1:A:141:ARG:HD2	0.67	2.04	3	5
1:A:161:LEU:HD13	1:A:200:VAL:CG1	0.66	2.14	4	5
1:A:228:ILE:HG22	1:A:235:ARG:HD2	0.66	1.67	3	5
1:A:110:PHE:HZ	1:A:159:LEU:CD1	0.66	2.04	4	5
1:A:342:LEU:HD22	1:A:345:GLN:CD	0.66	2.16	1	5
1:A:228:ILE:HG23	1:A:230:GLY:O	0.66	1.91	4	5
1:A:315:GLY:HA2	1:A:318:HIS:ND1	0.66	2.06	5	5
1:A:174:MET:O	1:A:177:ARG:HB2	0.66	1.91	2	5
1:A:174:MET:C	1:A:177:ARG:HB2	0.66	2.16	1	5
1:A:249:MET:O	1:A:253:VAL:HG23	0.66	1.89	3	5
1:A:181:MET:HE2	1:A:264:PHE:CE2	0.66	2.25	1	5
1:A:174:MET:HB2	1:A:179:VAL:CG1	0.66	2.21	1	5
1:A:342:LEU:HB3	1:A:344:THR:O	0.66	1.91	1	5
1:A:18:ASN:HB3	1:A:97:GLU:OE1	0.66	1.91	3	5
1:A:228:ILE:HG22	1:A:235:ARG:CD	0.66	2.21	2	5
1:A:48:VAL:O	1:A:51:VAL:HG12	0.65	1.91	1	5
1:A:131:TYR:HD2	1:A:132:MET:HE3	0.65	1.50	3	5
1:A:131:TYR:CD2	1:A:132:MET:HE3	0.65	2.26	5	5
1:A:135:ILE:HD11	1:A:136:HIS:CD2	0.65	2.26	5	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:323:CYS:HB2	1:A:325:PHE:CD1	0.65	2.26	2	5
1:A:62:ARG:HB3	1:A:341:TYR:CD2	0.65	2.27	5	5
1:A:66:VAL:HG22	1:A:70:PHE:HE2	0.65	1.51	4	5
1:A:149:VAL:O	1:A:153:VAL:HG23	0.65	1.90	1	5
1:A:263:PRO:O	1:A:266:ILE:HG22	0.65	1.91	2	5
1:A:342:LEU:H	1:A:347:SER:HB2	0.65	1.52	1	5
1:A:4:VAL:C	2:B:366:PRO:HB3	0.65	2.17	3	1
1:A:4:VAL:HG23	1:A:6:PRO:N	0.65	2.06	2	5
1:A:175:PRO:CG	1:A:287:TYR:HB3	0.65	2.21	5	5
1:A:174:MET:HB2	1:A:179:VAL:HG13	0.65	1.68	3	5
1:A:98:TRP:NE1	1:A:105:CYS:HB2	0.65	2.06	5	5
1:A:358:ILE:HG22	1:A:360:THR:O	0.65	1.91	1	5
1:A:169:SER:C	1:A:191:ILE:HG23	0.65	2.17	3	5
1:A:256:THR:O	1:A:259:ILE:HG22	0.65	1.92	3	5
1:A:38:ALA:O	1:A:42:ILE:HG13	0.65	1.91	1	5
1:A:267:PHE:O	1:A:271:PRO:HD2	0.65	1.92	1	5
1:A:132:MET:O	1:A:135:ILE:HD13	0.64	1.92	1	5
1:A:174:MET:CE	1:A:181:MET:HB2	0.64	2.23	2	5
1:A:175:PRO:CB	1:A:284:GLN:HA	0.64	2.19	3	5
1:A:74:LEU:HD21	1:A:123:MET:HE3	0.64	1.68	2	5
1:A:228:ILE:HG21	1:A:232:SER:O	0.64	1.92	5	5
1:A:30:TRP:CH2	1:A:34:LEU:HD22	0.64	2.27	5	5
1:A:199:CYS:O	1:A:203:LEU:HD13	0.64	1.92	4	5
1:A:314:LEU:HG	1:A:330:ASP:C	0.64	2.18	1	5
1:A:337:LYS:HB3	1:A:351:VAL:CG2	0.64	2.22	5	5
1:A:4:VAL:HG11	1:A:10:ASP:HB3	0.64	1.68	1	5
1:A:300:TYR:O	1:A:303:ILE:HG12	0.64	1.93	2	5
1:A:29:ALA:O	1:A:32:ILE:HB	0.64	1.93	1	5
1:A:173:THR:C	1:A:174:MET:HE3	0.64	2.18	1	5
1:A:176:SER:OG	1:A:288:LEU:HD12	0.64	1.93	3	5
1:A:340:ARG:CB	1:A:346:GLY:HA3	0.64	2.23	4	5
1:A:81:MET:HA	1:A:85:ASN:OD1	0.64	1.92	5	5
1:A:120:ILE:HD13	1:A:120:ILE:O	0.64	1.93	3	5
1:A:278:TYR:CB	1:A:282:PHE:H	0.64	2.04	5	5
1:A:3:ASN:ND2	2:B:366:PRO:HG3	0.64	2.08	2	2
1:A:177:ARG:O	1:A:178:VAL:HG23	0.64	1.93	5	5
1:A:28:PRO:HG2	1:A:31:GLN:CG	0.63	2.23	4	5
1:A:39:TYR:HE2	1:A:89:ASN:HB2	0.63	1.50	3	5
1:A:7:VAL:HG13	1:A:282:PHE:CD2	0.63	2.28	1	5
1:A:32:ILE:HG23	1:A:93:ALA:O	0.63	1.93	1	5
1:A:5:LEU:HD11	2:B:367:LYS:HB3	0.63	1.68	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:246:VAL:HG12	1:A:250:MET:HE3	0.63	1.70	1	5
1:A:52:VAL:HG12	1:A:316:PHE:CE1	0.63	2.29	5	5
1:A:184:TRP:HZ3	1:A:268:PHE:CE2	0.63	2.11	3	5
1:A:130:ARG:HD2	1:A:250:MET:SD	0.63	2.34	4	5
1:A:98:TRP:HA	1:A:98:TRP:HE3	0.63	1.54	3	5
1:A:4:VAL:CG1	1:A:15:ILE:HD13	0.62	2.24	5	5
1:A:228:ILE:HG21	1:A:233:SER:HB2	0.62	1.69	1	5
1:A:240:VAL:HG12	1:A:244:ARG:NH1	0.62	2.09	5	5
1:A:262:LEU:HB3	1:A:263:PRO:HD3	0.62	1.70	3	5
1:A:235:ARG:HG2	1:A:241:SER:HB3	0.62	1.71	1	5
1:A:98:TRP:CZ3	1:A:178:VAL:HG11	0.62	2.28	3	5
1:A:110:PHE:HZ	1:A:159:LEU:HD13	0.62	1.54	1	5
1:A:239:GLN:O	1:A:243:LYS:HG2	0.62	1.95	4	5
1:A:304:ILE:O	1:A:308:LEU:HD23	0.62	1.95	1	5
1:A:354:LEU:HD13	1:A:355:GLU:HG2	0.62	1.71	2	5
1:A:81:MET:HG3	1:A:85:ASN:OD1	0.62	1.95	2	5
1:A:138:LEU:HD13	1:A:140:PRO:N	0.62	2.09	5	5
1:A:170:THR:HG22	1:A:193:GLU:CA	0.61	2.19	1	5
1:A:234:ASP:HB2	1:A:235:ARG:NH1	0.61	2.10	3	5
1:A:39:TYR:HD1	1:A:42:ILE:HD12	0.61	1.55	3	5
1:A:283:ILE:HG13	1:A:284:GLN:H	0.61	1.54	5	5
1:A:91:THR:HG22	1:A:95:HIS:HD2	0.61	1.54	4	5
1:A:70:PHE:CD1	1:A:151:ILE:HD11	0.61	2.31	5	5
1:A:281:LYS:HE3	1:A:281:LYS:N	0.61	2.11	1	5
1:A:155:TRP:O	1:A:159:LEU:HD23	0.61	1.95	2	5
1:A:188:PRO:O	1:A:191:ILE:HB	0.60	1.96	5	5
1:A:318:HIS:HE2	1:A:326:ILE:HG21	0.60	1.55	1	5
1:A:278:TYR:HB2	1:A:282:PHE:N	0.60	2.10	3	5
1:A:284:GLN:HG2	1:A:285:GLN:N	0.60	2.07	2	5
1:A:117:PHE:HD1	1:A:204:ILE:HD12	0.60	1.56	5	5
1:A:182:ILE:HD11	1:A:196:TYR:CE2	0.60	2.31	2	5
1:A:209:LEU:O	1:A:209:LEU:HD23	0.60	1.96	2	5
1:A:139:GLN:CD	1:A:360:THR:HA	0.60	2.21	1	5
1:A:32:ILE:HG12	1:A:96:ASN:OD1	0.60	1.96	1	5
1:A:132:MET:HE2	1:A:135:ILE:HD11	0.60	1.73	1	5
1:A:342:LEU:O	1:A:347:SER:HB3	0.60	1.96	1	5
1:A:66:VAL:HG23	1:A:147:THR:OG1	0.60	1.96	5	5
1:A:66:VAL:HA	1:A:69:TYR:HD2	0.60	1.57	1	5
1:A:71:LEU:CD2	1:A:305:TYR:HE1	0.60	2.09	4	5
1:A:132:MET:HA	1:A:132:MET:CE	0.60	2.23	5	5
1:A:134:ILE:HG21	1:A:222:THR:HB	0.60	1.74	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:228:ILE:HD13	1:A:229:PRO:CD	0.60	2.26	1	5
1:A:283:ILE:HG13	1:A:284:GLN:N	0.59	2.11	2	5
1:A:38:ALA:O	1:A:41:VAL:HG22	0.59	1.97	4	5
1:A:336:MET:HE1	1:A:348:VAL:O	0.59	1.98	2	5
1:A:175:PRO:HG2	1:A:288:LEU:HB2	0.59	1.75	3	5
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:287:TYR:HE1	0.59	2.16	1	5
1:A:309:ASN:OD1	1:A:312:PHE:HB2	0.59	1.98	2	5
1:A:261:TRP:CZ2	1:A:294:ALA:HB1	0.59	2.33	2	5
1:A:301:ASN:O	1:A:304:ILE:HG12	0.59	1.98	4	5
1:A:181:MET:HB3	1:A:184:TRP:CH2	0.59	2.33	1	5
1:A:100:TYR:HB3	1:A:104:TYR:CB	0.59	2.28	1	5
1:A:283:ILE:HG23	1:A:285:GLN:N	0.58	2.13	1	5
1:A:165:GLN:NE2	1:A:182:ILE:HG13	0.58	2.10	1	5
1:A:297:SER:HB3	1:A:300:TYR:HE2	0.58	1.56	1	5
1:A:117:PHE:CD1	1:A:204:ILE:HG13	0.58	2.33	5	5
1:A:157:LEU:HA	1:A:160:LEU:HD23	0.58	1.75	1	5
1:A:263:PRO:O	1:A:267:PHE:HD1	0.58	1.81	1	5
1:A:63:MET:HE1	1:A:312:PHE:CD1	0.58	2.34	1	5
1:A:139:GLN:OE1	1:A:360:THR:HA	0.58	1.97	2	5
1:A:102:LEU:HD11	2:B:374:LEU:HD13	0.58	1.76	2	1
1:A:91:THR:HG22	1:A:95:HIS:CD2	0.58	2.33	4	5
1:A:120:ILE:HD12	1:A:208:PRO:HB2	0.58	1.74	5	5
1:A:280:LYS:HB3	1:A:281:LYS:HE3	0.58	1.74	2	5
1:A:336:MET:CA	1:A:341:TYR:HB3	0.58	2.28	4	5
1:A:336:MET:HG2	1:A:337:LYS:N	0.58	2.14	1	5
1:A:60:HIS:HB3	1:A:341:TYR:CE2	0.58	2.34	1	5
1:A:92:TYR:CG	1:A:178:VAL:CB	0.58	2.83	4	5
1:A:56:ILE:HG23	1:A:57:ILE:N	0.58	2.14	3	5
1:A:54:MET:HG3	1:A:55:TRP:N	0.57	2.14	1	5
1:A:92:TYR:HE2	1:A:177:ARG:CZ	0.57	2.11	1	5
1:A:100:TYR:CB	1:A:104:TYR:HB2	0.57	2.29	2	5
1:A:204:ILE:O	1:A:208:PRO:HG2	0.57	1.98	1	5
1:A:228:ILE:CD1	1:A:230:GLY:H	0.57	2.12	5	5
1:A:315:GLY:HA3	1:A:341:TYR:CZ	0.57	2.33	1	5
1:A:98:TRP:HZ2	1:A:104:TYR:C	0.57	2.07	1	5
1:A:116:VAL:HG22	1:A:261:TRP:CZ2	0.57	2.34	5	5
1:A:184:TRP:CG	1:A:287:TYR:HH	0.57	2.17	5	5
1:A:273:ILE:HD12	1:A:274:ASN:HB2	0.57	1.75	4	5
1:A:36:ALA:HB1	1:A:90:PHE:CE1	0.57	2.34	5	5
1:A:102:LEU:HD11	2:B:374:LEU:CD1	0.57	2.30	2	1
1:A:170:THR:HA	1:A:191:ILE:CG2	0.56	2.30	3	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:ALA:HB2	1:A:94:VAL:HG13	0.56	1.76	3	5
1:A:121:TYR:HB3	1:A:154:ILE:HG12	0.56	1.75	1	5
1:A:121:TYR:CB	1:A:154:ILE:HD11	0.56	2.25	3	5
1:A:174:MET:HE3	1:A:174:MET:CA	0.56	2.29	4	5
1:A:223:LEU:HD22	1:A:244:ARG:CZ	0.56	2.29	5	5
1:A:274:ASN:OD1	1:A:277:LEU:HD12	0.56	2.00	5	5
1:A:314:LEU:O	1:A:326:ILE:HD12	0.56	1.99	5	5
1:A:342:LEU:H	1:A:347:SER:CB	0.56	2.14	4	5
1:A:67:THR:HG22	1:A:71:LEU:CD1	0.56	2.31	1	5
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:287:TYR:CE1	0.56	2.93	5	5
1:A:270:LEU:HD13	1:A:279:LEU:HD21	0.56	1.76	1	5
1:A:340:ARG:HB2	1:A:346:GLY:CA	0.56	2.31	5	5
1:A:32:ILE:HG21	1:A:96:ASN:OD1	0.56	2.01	1	5
1:A:132:MET:HE2	1:A:132:MET:CA	0.56	2.23	5	5
1:A:280:LYS:CG	1:A:281:LYS:HE2	0.56	2.30	5	5
1:A:56:ILE:HD12	1:A:316:PHE:CD1	0.56	2.35	1	5
1:A:224:TRP:CG	1:A:225:ALA:H	0.56	2.19	2	5
1:A:265:HIS:O	1:A:268:PHE:HB3	0.56	2.00	1	5
1:A:62:ARG:HD2	1:A:335:GLU:O	0.56	2.01	3	5
1:A:146:ALA:O	1:A:150:VAL:HG23	0.56	2.01	2	5
1:A:169:SER:O	1:A:191:ILE:HG23	0.56	2.01	4	5
1:A:188:PRO:HD2	1:A:193:GLU:HB2	0.56	1.75	3	5
1:A:237:HIS:HB3	1:A:239:GLN:CD	0.56	2.26	1	5
1:A:273:ILE:HD12	1:A:274:ASN:CB	0.56	2.31	1	5
1:A:134:ILE:HG21	1:A:222:THR:OG1	0.55	2.01	2	5
1:A:264:PHE:HB2	1:A:290:ILE:HG22	0.55	1.76	1	5
1:A:121:TYR:HB3	1:A:154:ILE:CG1	0.55	2.32	1	5
1:A:184:TRP:CZ3	1:A:268:PHE:CE2	0.55	2.94	3	5
1:A:336:MET:HB2	1:A:341:TYR:CA	0.55	2.31	5	5
1:A:4:VAL:HG11	1:A:10:ASP:CB	0.55	2.32	4	5
1:A:131:TYR:CD1	1:A:218:VAL:HG11	0.55	2.36	3	5
1:A:82:ALA:O	1:A:86:THR:HG22	0.55	2.02	1	5
1:A:207:LEU:C	1:A:207:LEU:HD13	0.55	2.26	1	5
1:A:35:TRP:CD1	1:A:288:LEU:HD21	0.55	2.37	1	5
1:A:39:TYR:CD1	1:A:292:TRP:CZ3	0.55	2.94	1	5
1:A:184:TRP:CH2	1:A:264:PHE:CZ	0.55	2.95	1	5
1:A:194:LYS:HE3	1:A:272:TYR:OH	0.55	2.02	5	5
1:A:39:TYR:CG	1:A:292:TRP:CZ3	0.54	2.94	1	5
1:A:174:MET:HE1	1:A:181:MET:N	0.54	2.17	1	5
1:A:174:MET:CB	1:A:179:VAL:HG13	0.54	2.32	5	5
1:A:310:ASP:O	1:A:314:LEU:HD23	0.54	2.02	5	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:274:ASN:ND2	1:A:277:LEU:HD12	0.54	2.17	2	5
1:A:256:THR:HG21	1:A:300:TYR:CE1	0.54	2.37	5	5
1:A:121:TYR:HE1	1:A:204:ILE:CD1	0.54	2.15	3	5
1:A:43:VAL:O	1:A:47:VAL:HG23	0.54	2.02	5	5
1:A:62:ARG:CB	1:A:336:MET:HA	0.54	2.31	1	5
1:A:31:GLN:O	1:A:35:TRP:HE3	0.54	1.86	1	5
1:A:170:THR:HB	1:A:183:GLU:HB3	0.54	1.79	3	5
1:A:184:TRP:CE2	1:A:287:TYR:CE1	0.54	2.95	4	5
1:A:261:TRP:CZ3	1:A:294:ALA:HB1	0.54	2.37	1	5
1:A:311:ARG:HB2	1:A:331:TYR:CE1	0.54	2.38	2	5
1:A:138:LEU:HD13	1:A:138:LEU:C	0.54	2.28	5	5
1:A:174:MET:HE1	1:A:181:MET:H	0.54	1.63	3	5
1:A:175:PRO:HG3	1:A:287:TYR:HB3	0.54	1.79	5	5
1:A:201:THR:HG22	1:A:206:PHE:CE1	0.54	2.38	2	5
1:A:98:TRP:CZ2	1:A:105:CYS:CA	0.54	2.91	5	5
1:A:96:ASN:O	1:A:97:GLU:HG2	0.53	2.02	5	5
1:A:354:LEU:O	1:A:355:GLU:HB2	0.53	2.03	5	5
1:A:228:ILE:H	1:A:235:ARG:HD3	0.53	1.63	2	5
1:A:362:VAL:HG12	1:A:363:GLY:N	0.53	2.18	1	5
1:A:138:LEU:CD1	1:A:141:ARG:H	0.53	2.16	5	5
1:A:142:LEU:HD13	1:A:142:LEU:C	0.53	2.28	1	5
1:A:184:TRP:CH2	1:A:264:PHE:HZ	0.53	2.22	1	5
1:A:208:PRO:O	1:A:211:VAL:HG12	0.53	2.01	3	5
1:A:45:THR:HG23	1:A:46:SER:N	0.53	2.19	1	5
1:A:301:ASN:OD1	1:A:302:PRO:HD3	0.53	2.03	2	5
1:A:67:THR:HG21	1:A:250:MET:HE2	0.53	1.80	5	5
1:A:184:TRP:CZ3	1:A:268:PHE:CD2	0.53	2.96	5	5
1:A:121:TYR:HB2	1:A:154:ILE:CD1	0.53	2.26	5	5
1:A:130:ARG:NH1	1:A:250:MET:HE1	0.53	2.19	4	5
1:A:314:LEU:CB	1:A:326:ILE:HD11	0.53	2.34	3	5
1:A:4:VAL:HA	2:B:367:LYS:HE2	0.53	1.80	1	1
1:A:344:THR:HG23	1:A:345:GLN:N	0.53	2.17	5	5
1:A:22:PRO:HB3	1:A:96:ASN:HB2	0.53	1.80	1	5
1:A:98:TRP:CE3	1:A:178:VAL:CG1	0.53	2.92	2	5
1:A:5:LEU:HD11	2:B:367:LYS:CB	0.52	2.34	4	1
1:A:315:GLY:HA3	1:A:341:TYR:CE1	0.52	2.39	4	5
1:A:81:MET:CG	1:A:85:ASN:HD21	0.52	2.18	2	5
1:A:131:TYR:CE1	1:A:218:VAL:HG21	0.52	2.39	1	5
1:A:174:MET:CG	1:A:179:VAL:HG13	0.52	2.35	2	5
1:A:228:ILE:HD12	1:A:230:GLY:H	0.52	1.63	5	5
1:A:274:ASN:HD21	1:A:277:LEU:CD1	0.52	2.18	2	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:354:LEU:HD13	1:A:354:LEU:C	0.52	2.30	1	5
1:A:120:ILE:HD13	1:A:212:ILE:HD11	0.52	1.81	2	5
1:A:331:TYR:HD2	1:A:333:GLY:C	0.52	2.12	1	5
1:A:351:VAL:HG22	1:A:352:SER:N	0.52	2.19	1	5
1:A:361:VAL:HG23	1:A:361:VAL:O	0.52	2.04	1	5
1:A:10:ASP:CG	2:B:365:ARG:HH21	0.52	2.11	4	1
1:A:60:HIS:CB	1:A:341:TYR:CE2	0.52	2.92	1	5
1:A:121:TYR:HE1	1:A:204:ILE:HG12	0.52	1.64	5	5
1:A:131:TYR:O	1:A:135:ILE:HD12	0.52	2.04	2	5
1:A:56:ILE:CD1	1:A:316:PHE:HA	0.52	2.30	2	5
1:A:92:TYR:CD2	1:A:93:ALA:N	0.52	2.78	1	5
1:A:108:HIS:O	1:A:112:PRO:HD2	0.52	2.05	2	5
1:A:5:LEU:CD1	2:B:367:LYS:HB3	0.52	2.35	4	1
1:A:5:LEU:CB	1:A:6:PRO:HD3	0.52	2.33	4	5
1:A:182:ILE:HG22	1:A:184:TRP:CE3	0.52	2.40	1	5
1:A:17:THR:HG22	1:A:20:SER:HB2	0.52	1.82	2	5
1:A:331:TYR:HD2	1:A:333:GLY:CA	0.52	2.17	1	5
1:A:194:LYS:HG3	1:A:272:TYR:CE1	0.51	2.40	1	5
1:A:201:THR:HG22	1:A:206:PHE:HD1	0.51	1.64	2	5
1:A:67:THR:O	1:A:71:LEU:HD13	0.51	2.03	1	5
1:A:61:LYS:HB3	1:A:347:SER:OG	0.51	2.05	4	5
1:A:236:TYR:CE2	1:A:237:HIS:CD2	0.51	2.99	5	5
1:A:237:HIS:HB3	1:A:239:GLN:OE1	0.51	2.06	5	5
1:A:264:PHE:HB2	1:A:290:ILE:CG2	0.51	2.34	3	5
1:A:339:THR:HG22	1:A:340:ARG:N	0.51	2.20	1	5
1:A:39:TYR:O	1:A:43:VAL:HG23	0.51	2.05	1	5
1:A:117:PHE:CD1	1:A:204:ILE:CD1	0.51	2.93	1	5
1:A:188:PRO:HD2	1:A:193:GLU:HB3	0.51	1.79	5	5
1:A:92:TYR:HE2	1:A:177:ARG:NH1	0.51	2.04	2	5
1:A:311:ARG:CA	1:A:331:TYR:CD1	0.51	2.94	4	5
1:A:30:TRP:CZ3	1:A:34:LEU:HD22	0.51	2.41	5	5
1:A:131:TYR:CD1	1:A:218:VAL:CG1	0.51	2.94	3	5
1:A:134:ILE:HD13	1:A:219:VAL:HG13	0.51	1.81	1	5
1:A:141:ARG:HG3	1:A:141:ARG:O	0.51	2.06	5	5
1:A:18:ASN:ND2	1:A:23:ASN:HD21	0.51	2.04	1	5
1:A:66:VAL:HG13	1:A:67:THR:N	0.51	2.21	5	5
1:A:178:VAL:HG12	1:A:178:VAL:O	0.51	2.06	3	5
1:A:201:THR:CG2	1:A:206:PHE:CE1	0.51	2.94	1	5
1:A:303:ILE:HG13	1:A:304:ILE:N	0.51	2.21	2	5
1:A:34:LEU:HD23	1:A:35:TRP:CZ3	0.51	2.41	1	5
1:A:39:TYR:CD1	1:A:42:ILE:HD12	0.51	2.39	5	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:124:THR:HA	1:A:212:ILE:HG12	0.51	1.81	5	5
1:A:181:MET:CB	1:A:184:TRP:CH2	0.51	2.94	1	5
1:A:25:PHE:CE1	1:A:26:VAL:HG22	0.50	2.41	1	5
1:A:35:TRP:NE1	1:A:288:LEU:HD21	0.50	2.20	4	5
1:A:98:TRP:CZ3	1:A:178:VAL:CG1	0.50	2.93	2	5
1:A:117:PHE:CD1	1:A:204:ILE:CG1	0.50	2.94	4	5
1:A:181:MET:HE2	1:A:264:PHE:HE2	0.50	1.65	1	5
1:A:32:ILE:HG22	1:A:33:VAL:N	0.50	2.20	3	5
1:A:204:ILE:HG23	1:A:205:TYR:N	0.50	2.22	5	5
1:A:211:VAL:HG13	1:A:212:ILE:N	0.50	2.21	1	5
1:A:331:TYR:CD2	1:A:333:GLY:CA	0.50	2.95	5	5
1:A:25:PHE:CE1	1:A:26:VAL:CG2	0.50	2.95	1	5
1:A:92:TYR:CE1	1:A:97:GLU:HA	0.50	2.41	4	5
1:A:132:MET:HA	1:A:135:ILE:HD11	0.50	1.82	2	5
1:A:177:ARG:HB3	1:A:179:VAL:H	0.50	1.66	1	5
1:A:240:VAL:HG12	1:A:244:ARG:HH12	0.50	1.67	5	5
1:A:323:CYS:HB2	1:A:325:PHE:CE1	0.50	2.41	1	5
1:A:131:TYR:CD2	1:A:132:MET:CE	0.50	2.95	1	5
1:A:92:TYR:CD1	1:A:97:GLU:CA	0.50	2.95	4	5
1:A:117:PHE:CD1	1:A:204:ILE:HD12	0.50	2.41	4	5
1:A:121:TYR:CE1	1:A:204:ILE:CD1	0.50	2.94	1	5
1:A:134:ILE:CG2	1:A:222:THR:HB	0.50	2.37	1	5
1:A:261:TRP:CZ3	1:A:294:ALA:CB	0.50	2.95	5	5
1:A:56:ILE:CD1	1:A:316:PHE:CD1	0.50	2.95	1	5
1:A:66:VAL:HA	1:A:69:TYR:CD2	0.50	2.40	1	5
1:A:314:LEU:HB3	1:A:326:ILE:CD1	0.50	2.36	5	5
1:A:110:PHE:CZ	1:A:159:LEU:HD13	0.50	2.39	4	5
1:A:135:ILE:HD13	1:A:136:HIS:H	0.50	1.67	1	5
1:A:286:VAL:O	1:A:290:ILE:HD13	0.50	2.06	5	5
1:A:256:THR:CG2	1:A:300:TYR:CE1	0.50	2.94	5	5
1:A:297:SER:HA	1:A:300:TYR:HD2	0.50	1.65	1	5
1:A:227:GLU:HG3	1:A:244:ARG:HB2	0.49	1.83	5	5
1:A:290:ILE:HD12	1:A:290:ILE:N	0.49	2.22	1	5
1:A:274:ASN:CG	1:A:277:LEU:HD12	0.49	2.33	1	5
1:A:116:VAL:CG2	1:A:261:TRP:CH2	0.49	2.95	4	5
1:A:92:TYR:CE2	1:A:177:ARG:CZ	0.49	2.95	5	5
1:A:98:TRP:HE1	1:A:105:CYS:N	0.49	2.03	3	5
1:A:139:GLN:HE22	1:A:360:THR:CA	0.49	2.17	1	5
1:A:239:GLN:HG2	1:A:240:VAL:N	0.49	2.23	2	5
1:A:182:ILE:CG2	1:A:184:TRP:CE3	0.49	2.96	2	5
1:A:335:GLU:CD	1:A:335:GLU:H	0.49	2.14	2	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
2:B:370:GLN:NE2	2:B:370:GLN:HA	0.49	2.11	5	1
1:A:28:PRO:HG2	1:A:31:GLN:CD	0.49	2.32	4	5
1:A:274:ASN:HD21	1:A:277:LEU:HD12	0.49	1.68	2	5
1:A:297:SER:CA	1:A:300:TYR:CD2	0.49	2.95	5	5
1:A:113:ILE:CG1	1:A:117:PHE:CZ	0.49	2.94	5	5
1:A:184:TRP:CD1	1:A:287:TYR:HH	0.49	2.25	5	5
1:A:315:GLY:CA	1:A:341:TYR:CE1	0.48	2.95	2	5
1:A:102:LEU:CD1	2:B:374:LEU:HD13	0.48	2.37	2	1
1:A:98:TRP:CZ2	1:A:105:CYS:N	0.48	2.81	5	5
1:A:45:THR:OG1	1:A:299:MET:HE3	0.48	2.07	5	5
1:A:165:GLN:NE2	1:A:182:ILE:HA	0.48	2.23	1	5
1:A:280:LYS:HG2	1:A:281:LYS:CE	0.48	2.38	1	5
1:A:318:HIS:CD2	1:A:326:ILE:HG21	0.48	2.42	4	5
1:A:331:TYR:O	1:A:332:GLU:HG2	0.48	2.07	5	5
1:A:121:TYR:HE1	1:A:204:ILE:CG1	0.48	2.21	1	5
1:A:264:PHE:HA	1:A:290:ILE:HG21	0.48	1.81	1	5
1:A:284:GLN:HE21	1:A:285:GLN:CG	0.48	2.18	5	5
1:A:186:GLU:C	1:A:188:PRO:HD3	0.48	2.33	1	5
1:A:331:TYR:HB3	1:A:335:GLU:OE1	0.48	2.07	1	5
1:A:336:MET:HE2	1:A:351:VAL:CG2	0.48	2.38	1	5
1:A:7:VAL:HG13	1:A:282:PHE:HE2	0.48	1.65	2	5
1:A:28:PRO:HD2	1:A:31:GLN:OE1	0.48	2.08	3	5
1:A:288:LEU:C	1:A:288:LEU:HD23	0.48	2.33	2	5
1:A:297:SER:CB	1:A:300:TYR:CE2	0.48	2.96	5	5
1:A:300:TYR:CD1	1:A:301:ASN:N	0.48	2.82	5	5
1:A:100:TYR:CB	1:A:104:TYR:CB	0.48	2.92	1	5
1:A:274:ASN:OD1	1:A:277:LEU:HB2	0.48	2.09	1	5
1:A:266:ILE:HG23	1:A:267:PHE:N	0.47	2.24	1	5
1:A:40:THR:HG23	1:A:41:VAL:N	0.47	2.24	2	5
1:A:41:VAL:HG23	1:A:42:ILE:N	0.47	2.24	2	5
1:A:63:MET:CE	1:A:312:PHE:CZ	0.47	2.94	2	5
1:A:204:ILE:HD13	1:A:204:ILE:C	0.47	2.34	1	5
1:A:15:ILE:O	1:A:15:ILE:HG13	0.47	2.10	1	5
1:A:35:TRP:NE1	1:A:288:LEU:CD2	0.47	2.78	1	5
1:A:92:TYR:HD1	1:A:97:GLU:C	0.47	2.16	1	5
1:A:98:TRP:NE1	1:A:105:CYS:CB	0.47	2.78	1	5
1:A:176:SER:HB2	1:A:177:ARG:HE	0.47	1.69	1	5
1:A:177:ARG:CG	1:A:179:VAL:HG12	0.47	2.40	3	5
1:A:53:VAL:O	1:A:56:ILE:HG22	0.47	2.08	5	5
1:A:288:LEU:HD23	1:A:288:LEU:O	0.47	2.09	2	5
1:A:321:ARG:HD2	1:A:325:PHE:CB	0.47	2.40	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:334:LEU:HA	1:A:336:MET:O	0.47	2.09	4	5
1:A:353:ARG:HD3	1:A:353:ARG:N	0.47	2.23	1	5
1:A:253:VAL:HG22	1:A:304:ILE:HD11	0.47	1.85	2	2
1:A:174:MET:SD	1:A:181:MET:HB2	0.47	2.50	1	5
1:A:326:ILE:HG23	1:A:326:ILE:O	0.47	2.09	5	5
1:A:344:THR:O	1:A:345:GLN:HB2	0.47	2.09	3	5
1:A:4:VAL:CG2	1:A:6:PRO:HD2	0.47	2.37	4	5
1:A:56:ILE:CG2	1:A:316:PHE:CE1	0.47	2.95	3	5
1:A:92:TYR:CE1	1:A:96:ASN:C	0.47	2.93	1	5
1:A:121:TYR:CE1	1:A:204:ILE:HG12	0.47	2.44	5	5
1:A:128:PHE:CE2	1:A:132:MET:SD	0.47	3.07	1	5
1:A:280:LYS:HB3	1:A:281:LYS:CE	0.47	2.39	2	5
1:A:318:HIS:CE1	1:A:326:ILE:HD13	0.47	2.45	1	5
1:A:351:VAL:CG1	1:A:362:VAL:HG11	0.47	2.40	4	5
1:A:74:LEU:HD21	1:A:123:MET:HE1	0.47	1.86	2	5
1:A:92:TYR:CB	1:A:178:VAL:CG1	0.47	2.93	4	5
1:A:5:LEU:HD12	1:A:5:LEU:N	0.47	2.25	1	5
1:A:224:TRP:CG	1:A:225:ALA:N	0.47	2.83	5	5
1:A:138:LEU:HD12	1:A:141:ARG:H	0.47	1.69	1	5
1:A:259:ILE:HG23	1:A:260:CYS:N	0.47	2.25	1	5
1:A:312:PHE:HB3	1:A:316:PHE:HE2	0.47	1.66	3	5
1:A:39:TYR:CD2	1:A:89:ASN:HB2	0.46	2.45	4	5
1:A:261:TRP:CH2	1:A:294:ALA:CB	0.46	2.95	1	5
1:A:280:LYS:C	1:A:281:LYS:HD3	0.46	2.34	4	5
1:A:3:ASN:HD22	2:B:366:PRO:HG3	0.46	1.69	2	1
1:A:197:HIS:CE1	1:A:268:PHE:CD1	0.46	3.03	5	5
1:A:270:LEU:HB2	1:A:271:PRO:CD	0.46	2.40	3	5
1:A:132:MET:HE2	1:A:135:ILE:CD1	0.46	2.40	1	5
1:A:19:THR:HG21	2:B:374:LEU:HD11	0.46	1.87	3	1
1:A:57:ILE:CD1	1:A:72:VAL:CG1	0.46	2.93	3	5
1:A:113:ILE:CG1	1:A:117:PHE:CE2	0.46	2.94	5	5
1:A:234:ASP:HB2	1:A:235:ARG:CZ	0.46	2.40	3	5
1:A:109:ASN:ND2	1:A:181:MET:HA	0.46	2.26	2	5
1:A:39:TYR:CE2	1:A:89:ASN:CB	0.46	2.94	5	5
1:A:57:ILE:CD1	1:A:72:VAL:HG12	0.46	2.36	1	1
1:A:235:ARG:CG	1:A:241:SER:HB3	0.46	2.41	5	5
1:A:318:HIS:CD2	1:A:326:ILE:CG2	0.46	2.99	5	5
1:A:117:PHE:HD1	1:A:204:ILE:CD1	0.46	2.24	5	4
1:A:321:ARG:HD2	1:A:325:PHE:HB3	0.46	1.86	3	5
1:A:70:PHE:CE1	1:A:147:THR:HG23	0.45	2.46	1	5
1:A:121:TYR:CB	1:A:154:ILE:CG1	0.45	2.94	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:300:TYR:CD1	1:A:300:TYR:C	0.45	2.94	2	5
1:A:27:GLN:HG3	1:A:32:ILE:CD1	0.45	2.41	1	5
1:A:247:VAL:HG13	1:A:248:LYS:N	0.45	2.25	4	5
1:A:253:VAL:O	1:A:256:THR:HG22	0.45	2.11	4	5
1:A:274:ASN:HD21	1:A:277:LEU:CG	0.45	2.24	5	5
1:A:88:VAL:HG11	1:A:108:HIS:CG	0.45	2.46	1	5
1:A:118:ALA:HA	1:A:154:ILE:CD1	0.45	2.41	3	5
1:A:234:ASP:CB	1:A:235:ARG:CZ	0.45	2.95	4	5
1:A:331:TYR:CD2	1:A:333:GLY:C	0.45	2.94	5	5
1:A:5:LEU:HB2	1:A:6:PRO:CD	0.45	2.38	4	2
1:A:100:TYR:HB3	1:A:104:TYR:HB2	0.45	1.83	5	5
1:A:182:ILE:CG2	1:A:268:PHE:CZ	0.45	2.94	4	5
1:A:310:ASP:CG	1:A:331:TYR:CE1	0.45	2.95	1	5
1:A:336:MET:HB3	1:A:339:THR:O	0.45	2.12	1	5
1:A:92:TYR:CE2	1:A:93:ALA:HA	0.45	2.46	3	5
1:A:283:ILE:HG23	1:A:285:GLN:H	0.45	1.70	5	5
1:A:18:ASN:HA	1:A:97:GLU:HG3	0.45	1.88	3	5
1:A:98:TRP:CZ2	1:A:104:TYR:C	0.45	2.94	5	5
1:A:339:THR:HG22	1:A:340:ARG:H	0.45	1.70	1	5
1:A:60:HIS:CE1	1:A:342:LEU:HD13	0.45	2.47	1	5
1:A:110:PHE:CE1	1:A:162:ALA:CB	0.45	3.00	2	5
1:A:194:LYS:HG3	1:A:272:TYR:OH	0.45	2.12	1	5
1:A:335:GLU:O	1:A:341:TYR:CG	0.45	2.70	5	5
1:A:17:THR:CG2	1:A:20:SER:CB	0.45	2.95	5	5
1:A:351:VAL:CG1	1:A:362:VAL:CG1	0.45	2.95	1	5
1:A:62:ARG:HB2	1:A:336:MET:HG3	0.44	1.89	1	5
1:A:63:MET:HE1	1:A:312:PHE:CE2	0.44	2.45	2	5
1:A:30:TRP:C	1:A:30:TRP:CD2	0.44	2.94	5	5
1:A:92:TYR:CD1	1:A:97:GLU:N	0.44	2.85	2	5
1:A:177:ARG:NH1	1:A:292:TRP:HE1	0.44	2.11	1	5
1:A:52:VAL:HG12	1:A:316:PHE:CD1	0.44	2.48	1	5
1:A:120:ILE:CD1	1:A:212:ILE:CD1	0.44	2.95	1	5
1:A:122:SER:O	1:A:126:VAL:HG23	0.44	2.12	1	5
1:A:323:CYS:HB2	1:A:325:PHE:HD1	0.44	1.69	2	5
1:A:228:ILE:HD13	1:A:229:PRO:HD2	0.44	1.90	3	5
1:A:279:LEU:CD1	1:A:280:LYS:N	0.44	2.81	5	5
1:A:297:SER:CA	1:A:300:TYR:CE2	0.44	3.00	3	5
1:A:98:TRP:HE1	1:A:105:CYS:HB2	0.44	1.73	2	5
1:A:174:MET:CB	1:A:175:PRO:CD	0.44	2.94	5	5
1:A:236:TYR:CD2	1:A:237:HIS:HD2	0.44	2.30	1	5
1:A:95:HIS:O	1:A:96:ASN:HB2	0.44	2.12	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:98:TRP:CH2	1:A:108:HIS:ND1	0.44	2.85	1	5
1:A:98:TRP:HE1	1:A:105:CYS:CB	0.44	2.26	2	5
1:A:174:MET:SD	1:A:181:MET:CB	0.44	3.06	5	5
1:A:175:PRO:HG3	1:A:287:TYR:CB	0.44	2.42	4	5
1:A:174:MET:CB	1:A:179:VAL:CG1	0.44	2.93	5	5
1:A:177:ARG:CD	1:A:179:VAL:HG12	0.44	2.43	5	5
1:A:283:ILE:CG1	1:A:284:GLN:N	0.44	2.81	1	5
1:A:98:TRP:NE1	1:A:105:CYS:N	0.43	2.66	1	5
1:A:135:ILE:CD1	1:A:136:HIS:CD2	0.43	2.99	5	5
1:A:161:LEU:HD12	1:A:204:ILE:CG2	0.43	2.42	5	5
1:A:326:ILE:O	1:A:326:ILE:HG12	0.43	2.13	5	5
1:A:172:GLU:HG3	1:A:183:GLU:OE1	0.43	2.13	1	5
1:A:204:ILE:CG2	1:A:205:TYR:N	0.43	2.82	5	5
1:A:256:THR:HG23	1:A:257:PHE:N	0.43	2.28	1	5
1:A:63:MET:HB3	1:A:68:ASN:ND2	0.43	2.28	5	5
1:A:72:VAL:CG2	1:A:73:ASN:N	0.43	2.81	1	5
1:A:147:THR:O	1:A:151:ILE:HG12	0.43	2.13	1	5
1:A:4:VAL:CB	1:A:15:ILE:HD13	0.43	2.43	5	5
1:A:62:ARG:CB	1:A:341:TYR:CB	0.43	2.97	1	5
1:A:174:MET:HG2	1:A:291:MET:SD	0.43	2.53	5	5
1:A:339:THR:CG2	1:A:340:ARG:N	0.43	2.81	1	5
1:A:121:TYR:CB	1:A:154:ILE:CD1	0.43	2.95	1	5
1:A:174:MET:CB	1:A:177:ARG:HG3	0.43	2.43	1	5
1:A:323:CYS:HB3	1:A:324:PRO:HD2	0.43	1.90	5	5
1:A:349:TYR:CD1	1:A:349:TYR:C	0.43	2.97	5	5
1:A:331:TYR:HB2	1:A:335:GLU:HA	0.43	1.88	2	5
1:A:135:ILE:CG1	1:A:136:HIS:N	0.43	2.82	3	5
1:A:154:ILE:CG2	1:A:155:TRP:N	0.43	2.82	1	5
1:A:174:MET:SD	1:A:181:MET:CG	0.43	3.07	1	5
1:A:184:TRP:CG	1:A:185:PRO:HD3	0.43	2.48	2	5
1:A:270:LEU:HB2	1:A:271:PRO:HD3	0.43	1.90	4	5
1:A:63:MET:C	1:A:68:ASN:HD22	0.43	2.21	5	5
1:A:92:TYR:CE1	1:A:97:GLU:N	0.43	2.87	1	5
1:A:130:ARG:CD	1:A:250:MET:SD	0.43	3.07	2	5
1:A:182:ILE:CD1	1:A:196:TYR:CE2	0.43	3.02	5	5
1:A:342:LEU:CG	1:A:343:GLN:N	0.43	2.79	1	5
1:A:10:ASP:HB3	1:A:15:ILE:CG1	0.43	2.43	1	5
1:A:45:THR:CG2	1:A:46:SER:N	0.43	2.82	1	5
1:A:123:MET:HE2	1:A:123:MET:CA	0.43	2.22	3	5
1:A:179:VAL:CG2	1:A:291:MET:SD	0.43	3.07	1	5
1:A:241:SER:HA	1:A:244:ARG:HH11	0.43	1.74	1	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:309:ASN:OD1	1:A:312:PHE:HD1	0.43	1.97	2	5
1:A:318:HIS:CE1	1:A:326:ILE:CD1	0.43	3.02	3	5
1:A:30:TRP:C	1:A:30:TRP:CE3	0.43	2.97	1	5
1:A:56:ILE:HG13	1:A:60:HIS:CD2	0.43	2.49	2	5
1:A:66:VAL:CG1	1:A:67:THR:N	0.43	2.82	3	5
1:A:130:ARG:CG	1:A:250:MET:SD	0.43	3.07	5	5
1:A:154:ILE:HD13	1:A:154:ILE:C	0.43	2.37	1	5
1:A:207:LEU:CB	1:A:208:PRO:HD3	0.43	2.36	5	5
1:A:211:VAL:CG1	1:A:212:ILE:N	0.43	2.82	3	5
1:A:288:LEU:C	1:A:288:LEU:CD2	0.43	2.92	2	5
1:A:21:GLU:HB3	1:A:22:PRO:HD2	0.42	1.90	5	5
1:A:60:HIS:CE1	1:A:342:LEU:CD1	0.42	3.02	3	5
1:A:7:VAL:O	1:A:7:VAL:HG12	0.42	2.13	1	5
1:A:40:THR:CG2	1:A:41:VAL:N	0.42	2.82	1	5
1:A:250:MET:O	1:A:254:VAL:HG23	0.42	2.15	2	5
1:A:335:GLU:O	1:A:341:TYR:CD1	0.42	2.72	5	5
1:A:113:ILE:CG2	1:A:114:ALA:N	0.42	2.82	1	5
1:A:132:MET:CE	1:A:132:MET:CA	0.42	2.95	5	5
1:A:170:THR:O	1:A:171:THR:HG23	0.42	2.15	2	5
1:A:266:ILE:CG2	1:A:267:PHE:N	0.42	2.82	2	5
1:A:331:TYR:CD2	1:A:334:LEU:N	0.42	2.87	5	5
1:A:102:LEU:HG	2:B:374:LEU:HG	0.42	1.91	3	1
1:A:92:TYR:CE2	1:A:177:ARG:NH1	0.42	2.86	5	5
1:A:98:TRP:NE1	1:A:105:CYS:CA	0.42	2.83	1	5
1:A:126:VAL:CG1	1:A:250:MET:SD	0.42	3.07	2	5
1:A:302:PRO:HA	1:A:305:TYR:HD2	0.42	1.75	2	5
1:A:341:TYR:CD1	1:A:341:TYR:O	0.42	2.72	3	5
1:A:54:MET:CG	1:A:55:TRP:N	0.42	2.83	3	5
1:A:98:TRP:CA	1:A:178:VAL:HG21	0.42	2.44	5	5
1:A:327:SER:O	1:A:328:ALA:HB3	0.42	2.14	2	5
1:A:61:LYS:NZ	1:A:350:LYS:H	0.42	2.13	2	5
1:A:98:TRP:CB	1:A:178:VAL:HG21	0.42	2.44	5	5
1:A:160:LEU:O	1:A:164:PRO:HG2	0.42	2.14	5	5
1:A:197:HIS:NE2	1:A:272:TYR:HB2	0.42	2.29	1	5
1:A:274:ASN:HD21	1:A:277:LEU:HG	0.42	1.74	3	5
1:A:362:VAL:CG1	1:A:363:GLY:N	0.42	2.82	3	5
1:A:51:VAL:CG1	1:A:52:VAL:N	0.42	2.83	5	5
1:A:69:TYR:HB2	1:A:147:THR:HG21	0.42	1.90	5	5
1:A:197:HIS:NE2	1:A:272:TYR:CB	0.42	2.83	1	5
1:A:201:THR:CG2	1:A:206:PHE:HE1	0.42	2.26	1	5
1:A:4:VAL:CG1	1:A:10:ASP:N	0.42	2.83	3	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:120:ILE:CG2	1:A:121:TYR:N	0.42	2.82	2	5
1:A:174:MET:SD	1:A:181:MET:HG2	0.42	2.55	1	5
1:A:236:TYR:O	1:A:240:VAL:HG21	0.42	2.14	5	5
2:B:365:ARG:N	2:B:366:PRO:CD	0.42	2.83	1	5
1:A:217:THR:CG2	1:A:218:VAL:N	0.42	2.83	2	5
1:A:51:VAL:HG13	1:A:52:VAL:N	0.42	2.29	1	5
1:A:116:VAL:HG21	1:A:261:TRP:CH2	0.42	2.50	1	5
1:A:181:MET:CG	1:A:291:MET:SD	0.42	3.07	4	5
1:A:223:LEU:HD22	1:A:244:ARG:HE	0.42	1.68	1	5
1:A:259:ILE:CG2	1:A:260:CYS:N	0.42	2.82	1	5
1:A:102:LEU:HD12	2:B:374:LEU:HG	0.42	1.88	3	1
1:A:10:ASP:OD2	2:B:367:LYS:NZ	0.41	2.53	1	1
1:A:41:VAL:CG2	1:A:42:ILE:N	0.41	2.83	2	5
1:A:51:VAL:O	1:A:54:MET:HG2	0.41	2.15	5	5
1:A:153:VAL:O	1:A:157:LEU:HD13	0.41	2.15	1	5
1:A:274:ASN:CG	1:A:277:LEU:HB2	0.41	2.39	1	5
1:A:56:ILE:CG2	1:A:57:ILE:N	0.41	2.82	5	5
1:A:60:HIS:NE2	1:A:342:LEU:CD1	0.41	2.83	4	5
1:A:86:THR:CG2	1:A:87:VAL:N	0.41	2.81	5	5
1:A:181:MET:HG2	1:A:291:MET:SD	0.41	2.55	1	5
1:A:202:VAL:HA	1:A:206:PHE:HB2	0.41	1.91	3	5
1:A:219:VAL:O	1:A:219:VAL:HG12	0.41	2.15	2	5
1:A:336:MET:HE3	1:A:347:SER:OG	0.41	2.15	5	5
1:A:98:TRP:HB2	1:A:178:VAL:HG21	0.41	1.91	5	5
1:A:174:MET:HB3	1:A:177:ARG:HG3	0.41	1.93	5	5
1:A:236:TYR:O	1:A:237:HIS:HB2	0.41	2.15	4	5
1:A:257:PHE:CE1	1:A:261:TRP:CD1	0.41	3.09	2	5
1:A:102:LEU:CG	2:B:374:LEU:HG	0.41	2.45	3	1
1:A:67:THR:CG2	1:A:250:MET:CE	0.41	2.94	5	5
1:A:98:TRP:HB2	1:A:178:VAL:CG2	0.41	2.45	1	5
1:A:120:ILE:CD1	1:A:212:ILE:HD11	0.41	2.45	1	5
1:A:131:TYR:CE1	1:A:218:VAL:CG2	0.41	3.03	1	5
1:A:273:ILE:CD1	1:A:274:ASN:N	0.41	2.81	5	5
1:A:297:SER:O	1:A:300:TYR:CD2	0.41	2.73	1	5
1:A:355:GLU:HG3	1:A:359:SER:OG	0.41	2.15	1	5
1:A:92:TYR:CD1	1:A:92:TYR:O	0.41	2.74	2	5
1:A:132:MET:CA	1:A:135:ILE:CD1	0.41	2.95	1	5
1:A:196:TYR:CE2	1:A:200:VAL:HG21	0.41	2.51	3	5
1:A:245:LYS:O	1:A:248:LYS:HG2	0.41	2.14	3	5
1:A:39:TYR:CE2	1:A:86:THR:CA	0.41	2.95	1	5
1:A:72:VAL:HG23	1:A:73:ASN:N	0.41	2.30	5	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:203:LEU:HD12	1:A:203:LEU:N	0.41	2.30	4	5
1:A:205:TYR:CD1	1:A:265:HIS:NE2	0.41	2.88	1	5
1:A:351:VAL:CG2	1:A:352:SER:N	0.41	2.84	2	5
1:A:113:ILE:HG23	1:A:162:ALA:CB	0.41	2.45	3	5
1:A:174:MET:SD	1:A:179:VAL:HG13	0.41	2.55	2	5
1:A:174:MET:SD	1:A:181:MET:N	0.41	2.93	5	5
1:A:209:LEU:C	1:A:209:LEU:CD2	0.41	2.94	3	5
1:A:224:TRP:CD1	1:A:225:ALA:N	0.41	2.82	5	5
1:A:78:GLU:HG3	1:A:298:THR:HA	0.41	1.92	3	5
1:A:98:TRP:NE1	1:A:101:GLY:O	0.41	2.54	5	5
1:A:98:TRP:HE1	1:A:105:CYS:H	0.41	1.59	5	5
1:A:174:MET:HE2	1:A:181:MET:HB2	0.41	1.93	5	5
1:A:207:LEU:HD13	1:A:207:LEU:O	0.41	2.16	1	5
1:A:227:GLU:HA	1:A:235:ARG:CZ	0.41	2.46	1	5
1:A:247:VAL:CG1	1:A:248:LYS:N	0.41	2.83	4	5
1:A:264:PHE:CA	1:A:290:ILE:CG2	0.41	2.93	5	5
1:A:309:ASN:OD1	1:A:312:PHE:CD1	0.41	2.74	4	5
1:A:312:PHE:O	1:A:316:PHE:CD2	0.41	2.73	1	5
1:A:326:ILE:HG23	1:A:330:ASP:OD1	0.41	2.16	5	5
1:A:68:ASN:O	1:A:72:VAL:HG13	0.41	2.16	1	5
1:A:124:THR:HG22	1:A:212:ILE:CD1	0.41	2.46	1	5
1:A:208:PRO:O	1:A:212:ILE:HG13	0.41	2.15	3	5
1:A:235:ARG:CG	1:A:241:SER:CB	0.41	2.95	1	4
1:A:297:SER:CB	1:A:300:TYR:HE2	0.41	2.27	2	5
1:A:65:THR:O	1:A:69:TYR:CD2	0.40	2.74	1	5
1:A:67:THR:CG2	1:A:250:MET:HE2	0.40	2.46	3	5
1:A:163:PHE:O	1:A:163:PHE:CD1	0.40	2.74	1	5
1:A:204:ILE:CD1	1:A:204:ILE:C	0.40	2.95	1	5
1:A:339:THR:CG2	1:A:340:ARG:H	0.40	2.28	1	4
1:A:21:GLU:HB3	1:A:22:PRO:CD	0.40	2.46	3	5
1:A:98:TRP:HZ2	1:A:105:CYS:N	0.40	2.14	1	5
1:A:174:MET:SD	1:A:291:MET:SD	0.40	3.19	1	5
1:A:207:LEU:HB3	1:A:208:PRO:CD	0.40	2.38	1	4
1:A:252:VAL:HG13	1:A:253:VAL:N	0.40	2.31	1	5
1:A:349:TYR:CD1	1:A:349:TYR:O	0.40	2.75	1	5
1:A:175:PRO:C	1:A:177:ARG:N	0.40	2.78	5	3
1:A:56:ILE:CD1	1:A:316:PHE:CA	0.40	2.95	5	2
1:A:241:SER:HA	1:A:244:ARG:NH1	0.40	2.31	3	4
1:A:92:TYR:HD1	1:A:97:GLU:CA	0.40	2.29	5	2
1:A:92:TYR:CD2	1:A:93:ALA:HA	0.40	2.52	3	3
1:A:92:TYR:HB2	1:A:178:VAL:CG1	0.40	2.47	4	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:354:LEU:HD12	1:A:355:GLU:HG2	0.40	1.84	2	3
1:A:98:TRP:CE3	1:A:98:TRP:CA	0.40	2.95	3	1
1:A:177:ARG:NH1	1:A:292:TRP:NE1	0.40	2.70	5	2
1:A:218:VAL:HG13	1:A:219:VAL:N	0.40	2.30	1	1
1:A:354:LEU:CD1	1:A:354:LEU:C	0.40	2.95	1	3
1:A:98:TRP:CE2	1:A:105:CYS:HA	0.40	2.51	4	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	361/364 (99%)	324±0 (90±0%)	28±0 (8±0%)	9±0 (3±0%)	6	43
2	B	9/11 (82%)	9±0 (100±0%)	0±0 (0±0%)	0±0 (0±0%)	100	100
All	All	1850/1875 (99%)	1665 (90%)	139 (8%)	46 (2%)	6	43

All 10 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	172	GLU	5
1	A	188	PRO	5
1	A	222	THR	5
1	A	233	SER	5
1	A	237	HIS	5
1	A	279	LEU	5
1	A	324	PRO	5
1	A	330	ASP	5
1	A	339	THR	5
1	A	327	SER	1

6.3.2 Protein sidechains ⓘ

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

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	322/323 (100%)	304±0 (94±0%)	18±0 (6±0%)	21	70
2	B	9/10 (90%)	5±1 (51±17%)	4±1 (49±17%)	0	1
All	All	1655/1665 (99%)	1543 (93%)	112 (7%)	16	65

All 25 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	39	TYR	5
1	A	78	GLU	5
1	A	85	ASN	5
1	A	92	TYR	5
1	A	120	ILE	5
1	A	132	MET	5
1	A	135	ILE	5
1	A	148	LYS	5
1	A	154	ILE	5
1	A	204	ILE	5
1	A	228	ILE	5
1	A	235	ARG	5
1	A	281	LYS	5
1	A	284	GLN	5
1	A	288	LEU	5
1	A	335	GLU	5
1	A	341	TYR	5
1	A	353	ARG	5
2	B	369	GLN	5
2	B	367	LYS	4
2	B	365	ARG	4
2	B	370	GLN	3
2	B	374	LEU	3
2	B	372	PHE	2
2	B	371	PHE	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided