



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 25, 2026 – 07:58 PM UTC

PDB ID : 1L6N / pdb_00001l6n
Title : STRUCTURE OF THE N-TERMINAL 283-RESIDUE FRAGMENT OF
THE HIV-1 GAG POLYPROTEIN
Authors : Tang, C.; Ndassa, Y.; Summers, M.F.
Deposited on : 2002-03-11

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

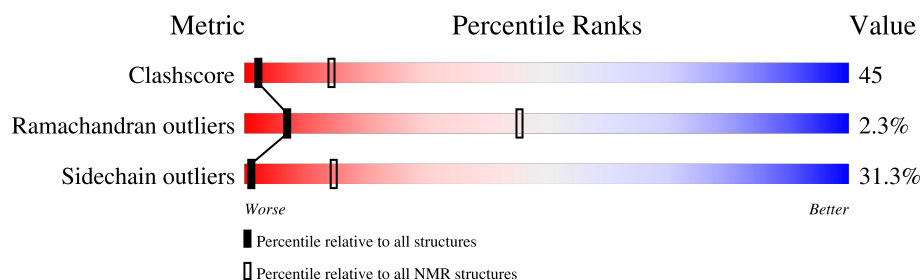
1 Overall quality at a glance

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	289	22% 42% 8% 27%

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 20 models. Model 2 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest energy*.

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

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:7-A:20, A:29-A:105 (91)	0.36	17
2	A:147-A:215, A:230-A:279 (119)	0.73	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 5 clusters and 1 single-model cluster was found.

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

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 4541 atoms, of which 2276 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Gag Polyprotein.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	288	Total	C	H	N	O	S	0
			4541	1418	2276	414	423	10	

There are 6 discrepancies between the modelled and reference sequences:

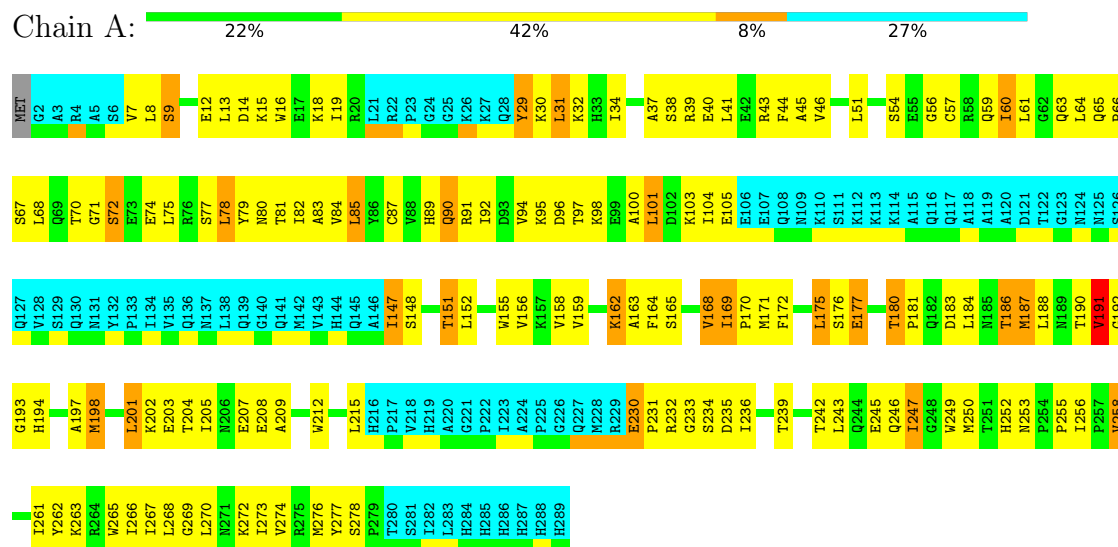
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	284	HIS	-	expression tag	UNP Q72497
A	285	HIS	-	expression tag	UNP Q72497
A	286	HIS	-	expression tag	UNP Q72497
A	287	HIS	-	expression tag	UNP Q72497
A	288	HIS	-	expression tag	UNP Q72497
A	289	HIS	-	expression tag	UNP Q72497

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: Gag Polyprotein

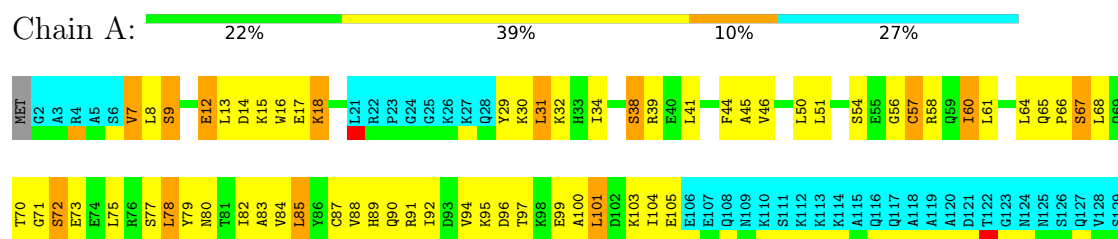


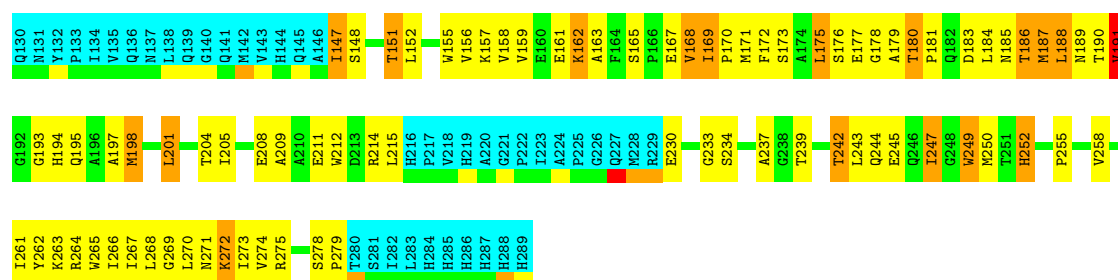
4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

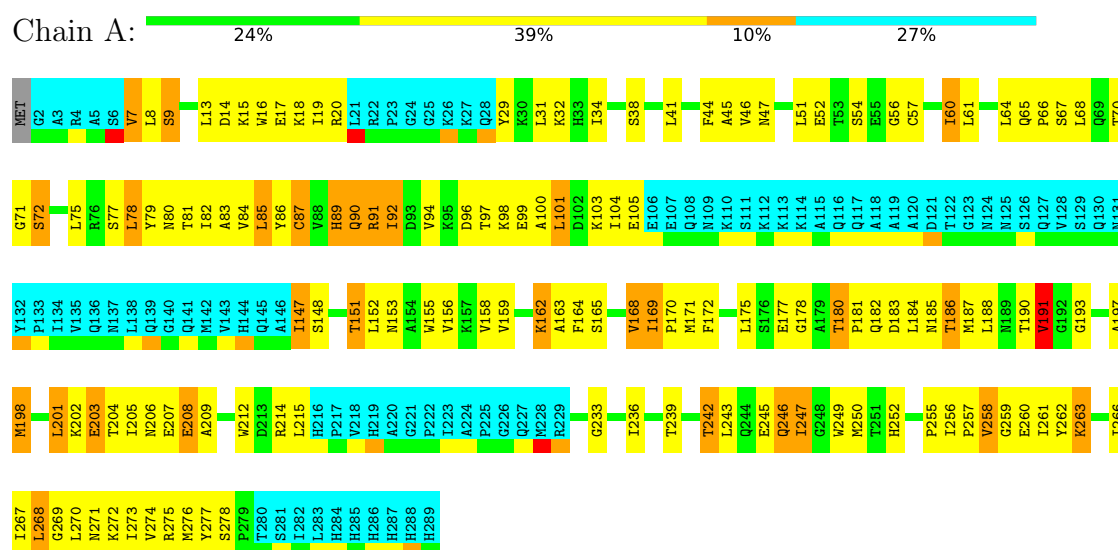
- Molecule 1: Gag Polyprotein





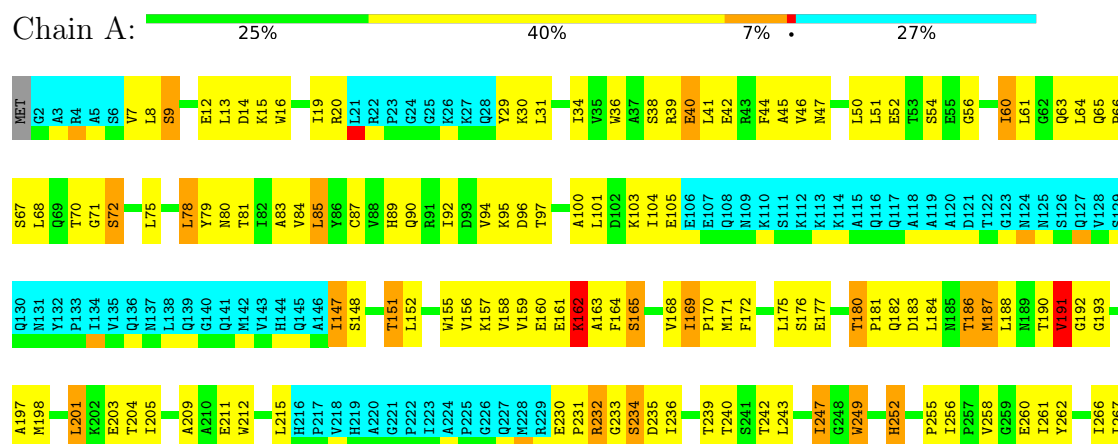
4.2.2 Score per residue for model 2 (medoid)

- Molecule 1: Gag Polyprotein



4.2.3 Score per residue for model 3

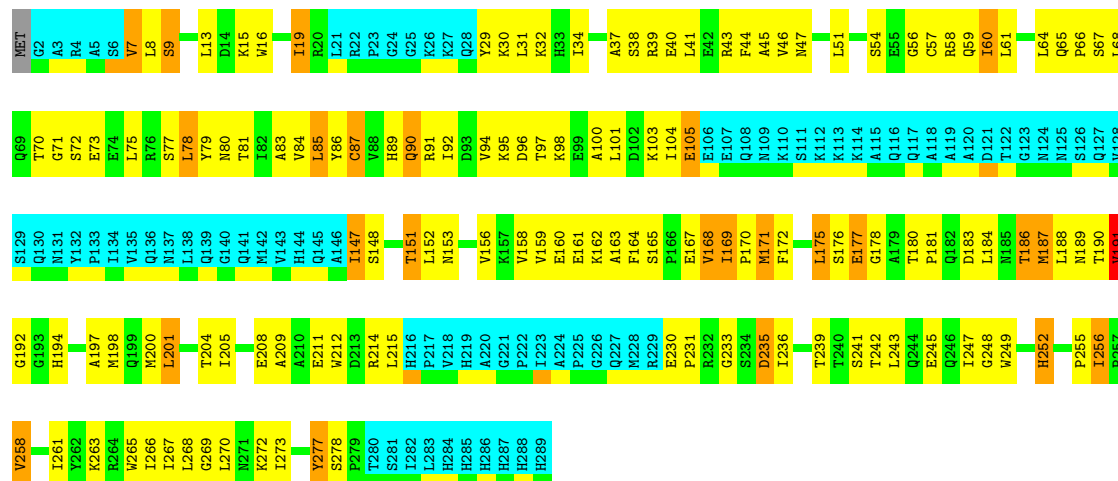
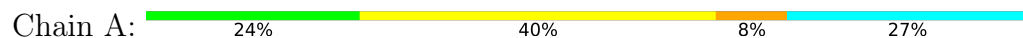
- Molecule 1: Gag Polyprotein





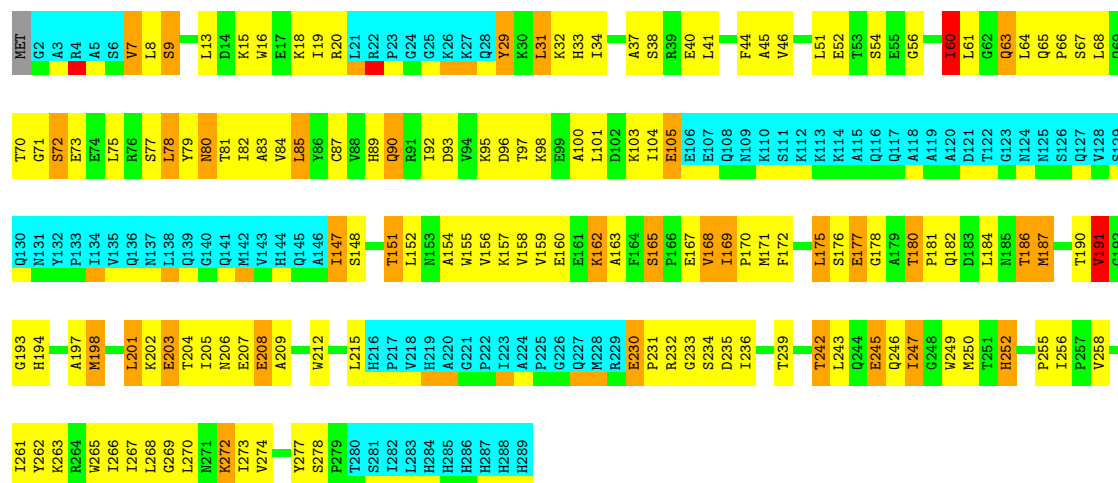
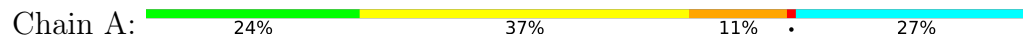
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Gag Polyprotein



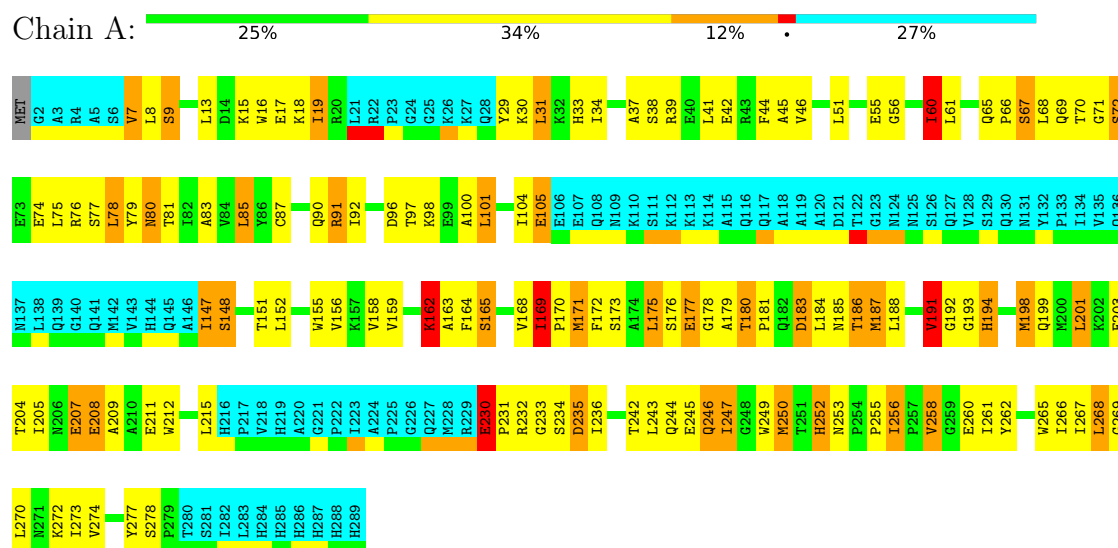
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Gag Polyprotein



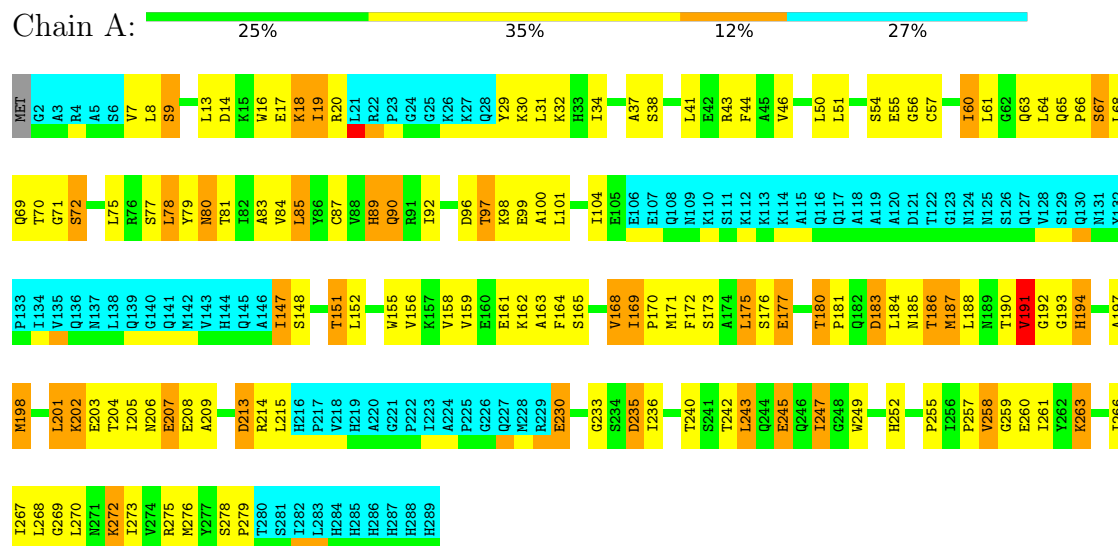
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Gag Polyprotein



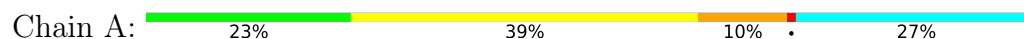
4.2.7 Score per residue for model 7

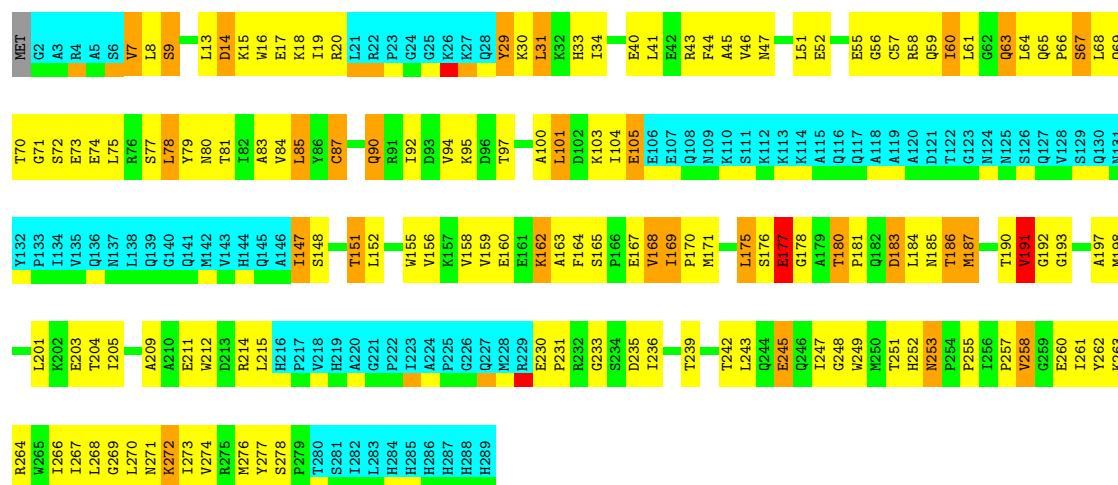
- Molecule 1: Gag Polyprotein



4.2.8 Score per residue for model 8

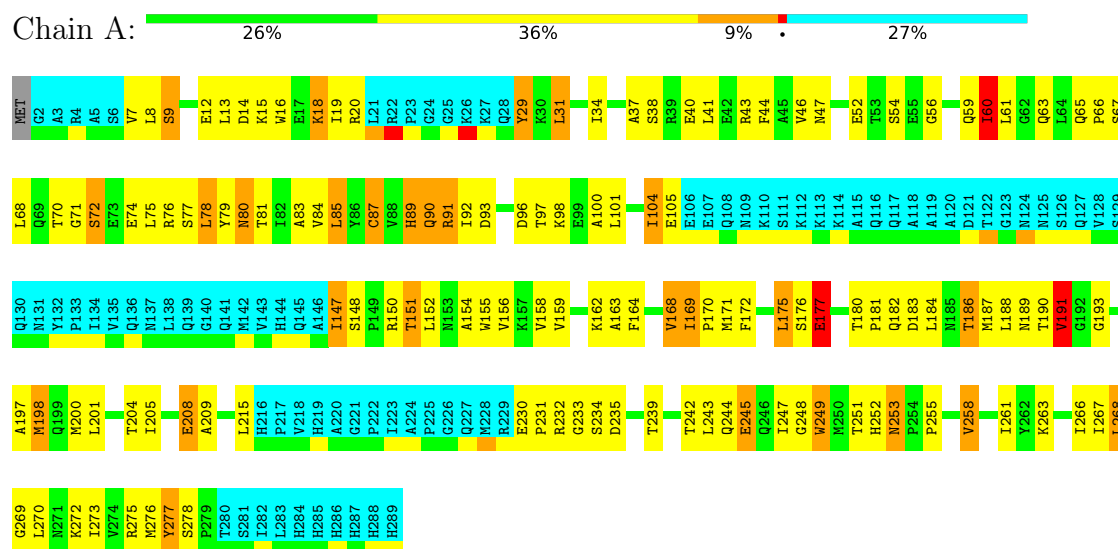
- Molecule 1: Gag Polyprotein





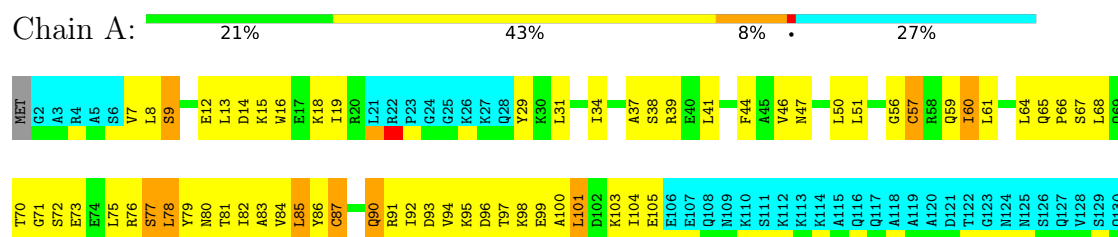
4.2.9 Score per residue for model 9

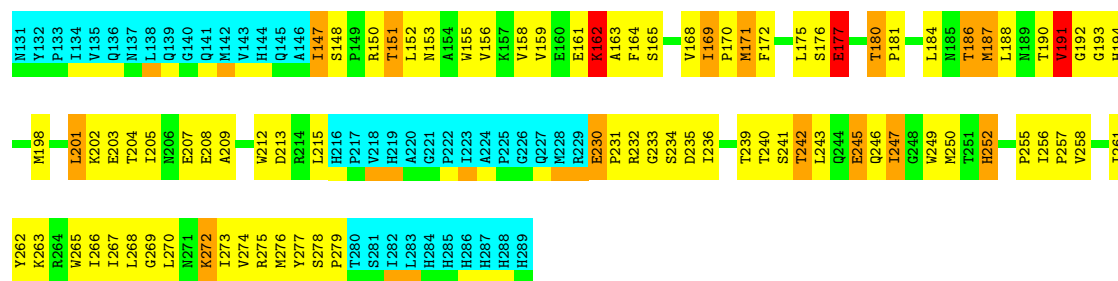
- Molecule 1: Gag Polyprotein



4.2.10 Score per residue for model 10

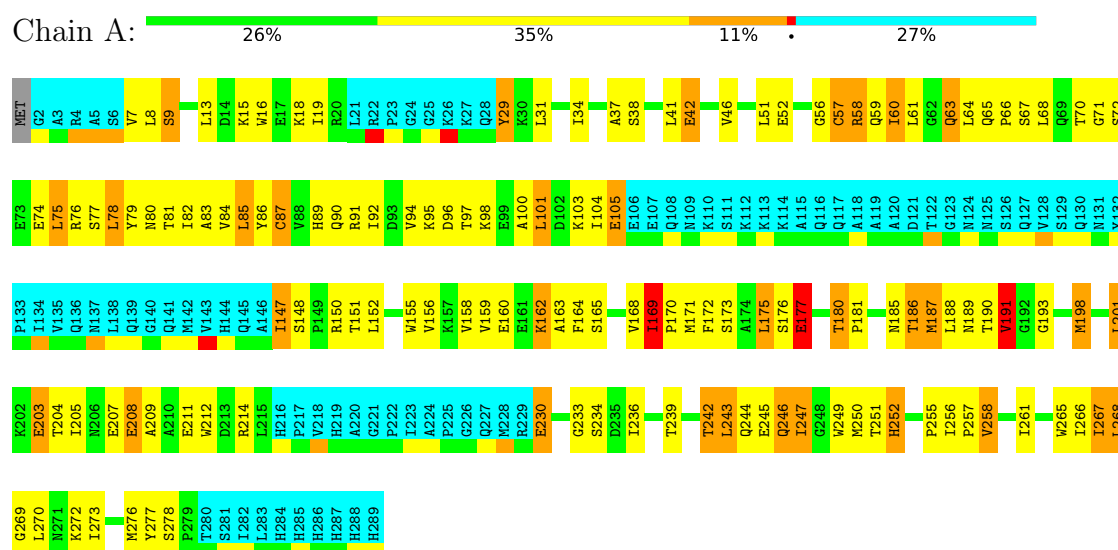
- Molecule 1: Gag Polyprotein





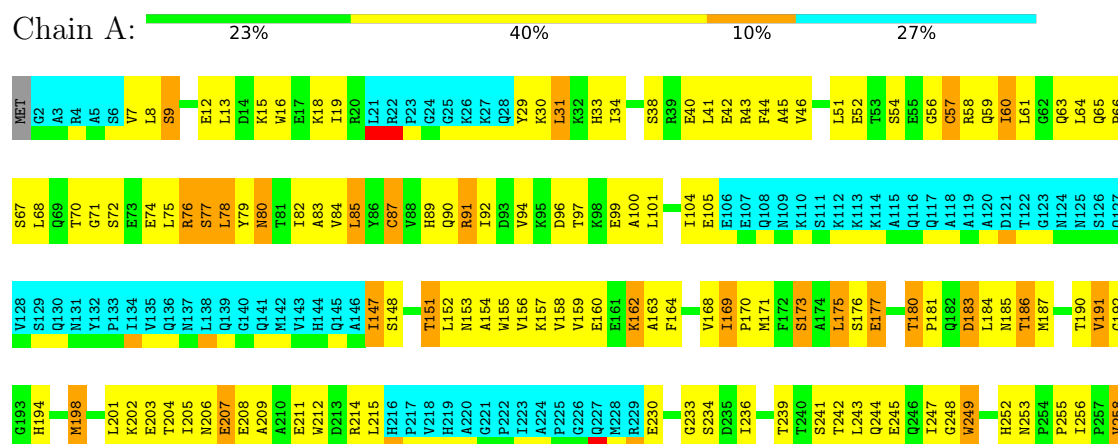
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Gag Polyprotein



4.2.12 Score per residue for model 12

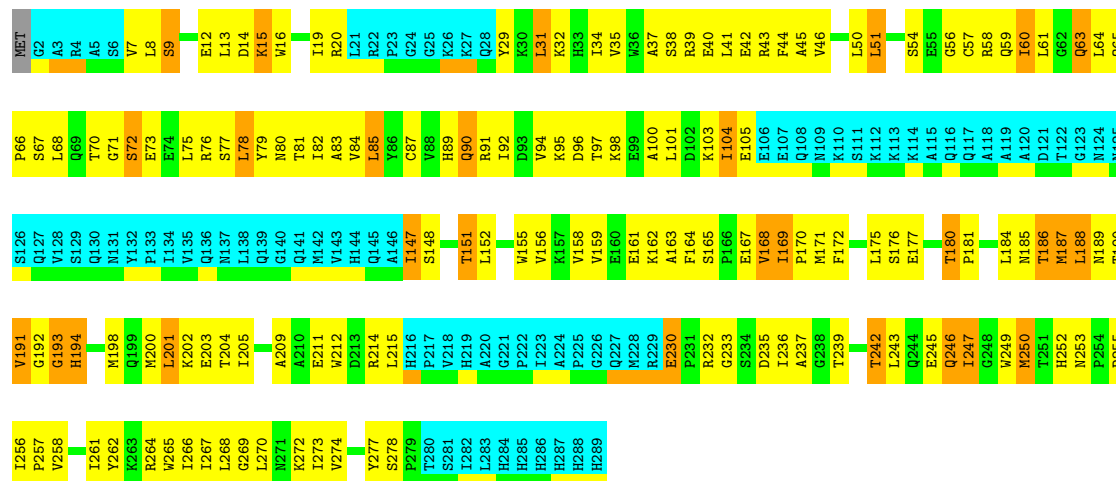
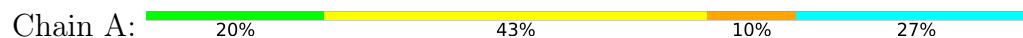
- Molecule 1: Gag Polyprotein





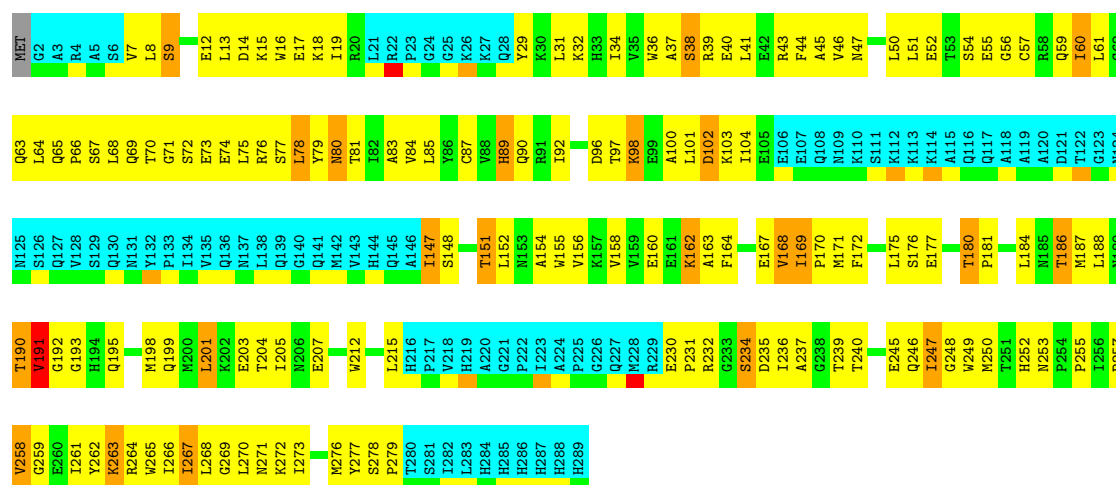
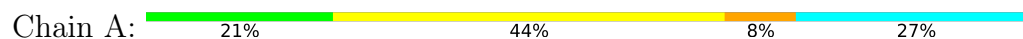
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Gag Polyprotein



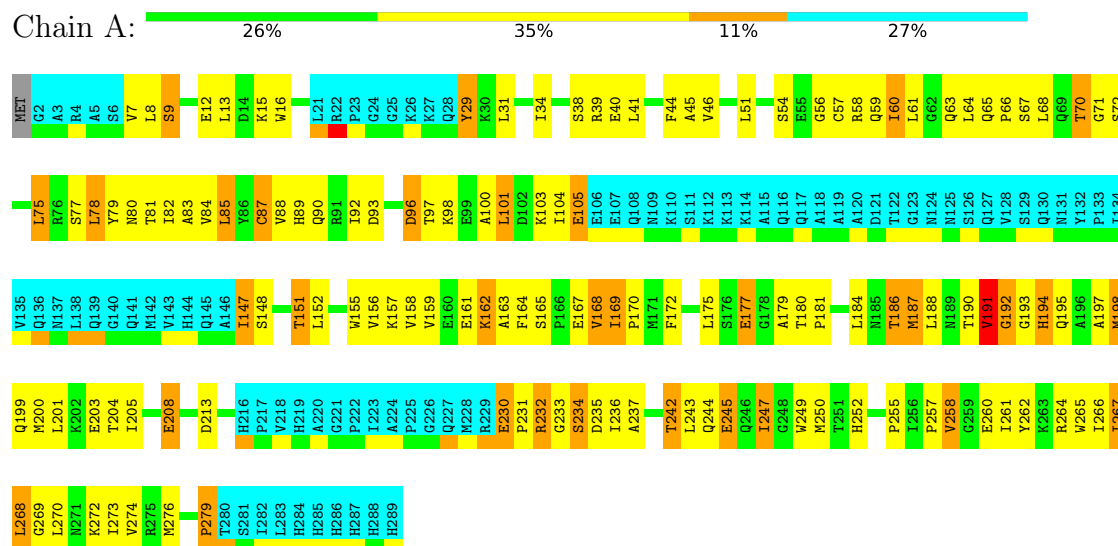
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Gag Polyprotein



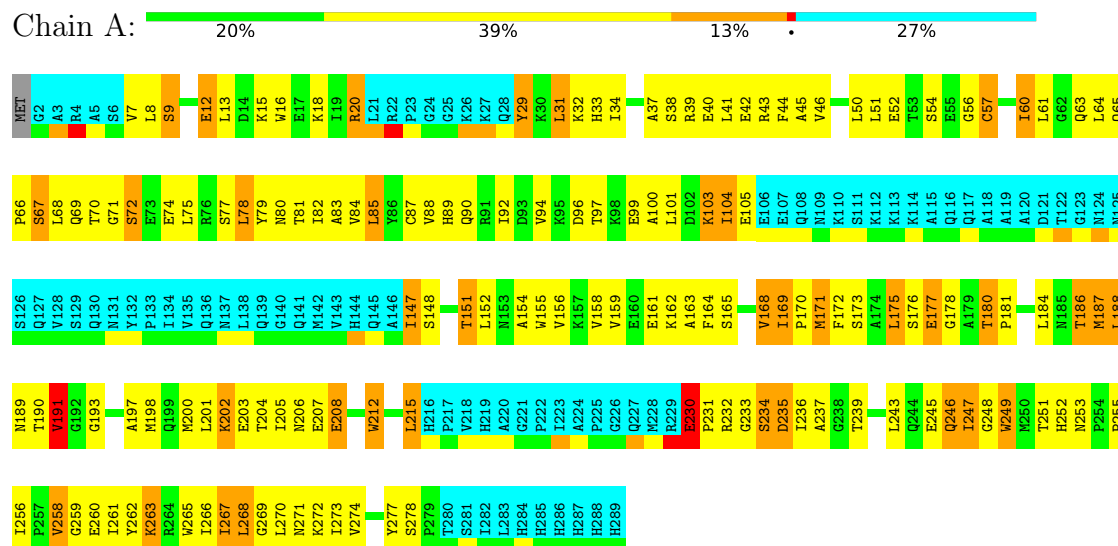
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Gag Polyprotein



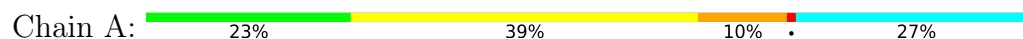
4.2.16 Score per residue for model 16

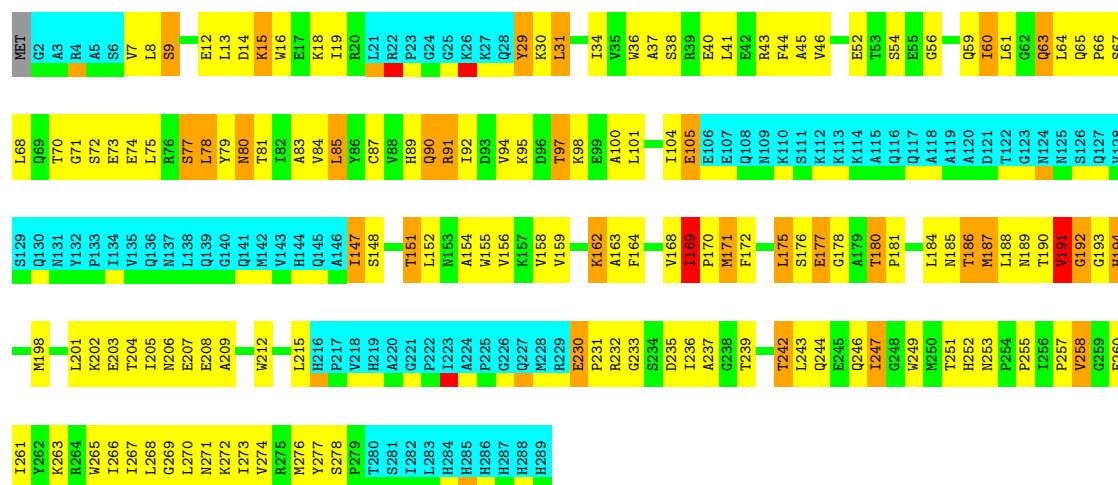
- Molecule 1: Gag Polyprotein



4.2.17 Score per residue for model 17

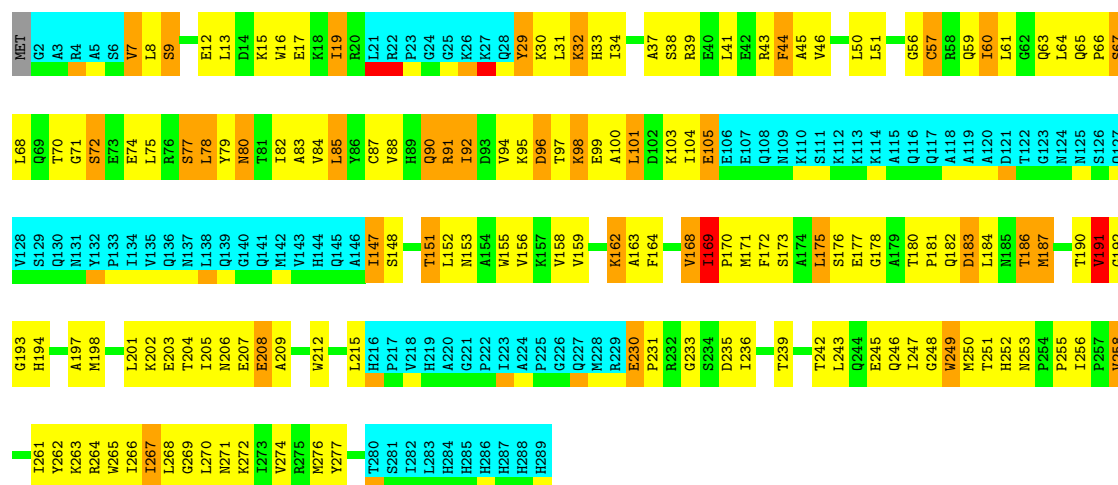
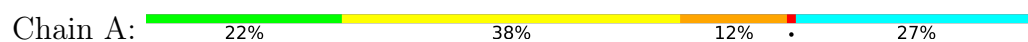
- Molecule 1: Gag Polyprotein





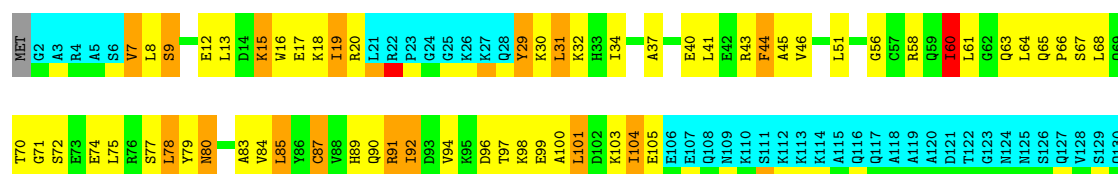
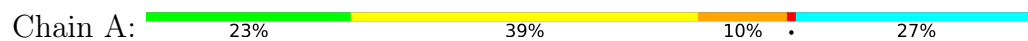
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: Gag Polyprotein



4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Gag Polyprotein

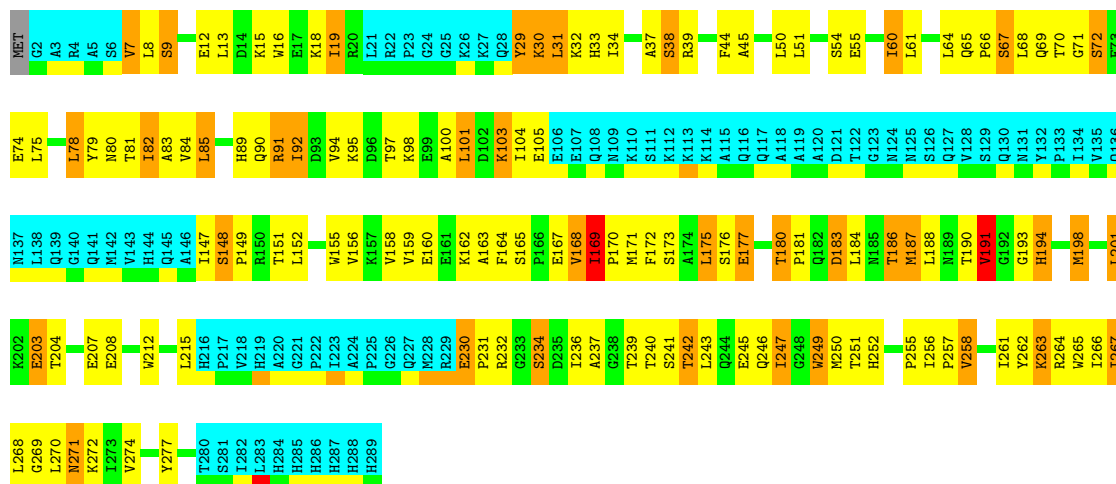




4.2.20 Score per residue for model 20

• Molecule 1: Gag Polyprotein

Chain A: 25% 34% 13% 27%



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 100 calculated structures, 20 were deposited, based on the following criterion: *target function*.

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

Software name	Classification	Version
DYANA	structure solution	1.5
DYANA	refinement	1.5

No chemical shift data was provided.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	0.68±0.00	0±0/1702 (0.0± 0.0%)	1.18±0.01	1±0/2310 (0.0± 0.0%)
All	All	0.68	0/34040 (0.0%)	1.19	22/46200 (0.0%)

There are no bond-length outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	169	ILE	O-C-N	6.51	124.59	120.42	19	20
1	A	256	ILE	O-C-N	5.13	124.60	121.37	18	2

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts [i](#)

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	1667	1684	1680	152±10
All	All	33340	33680	33600	3031

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 45.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:7:VAL:HG11	1:A:34:ILE:HG21	1.04	1.28	12	20
1:A:83:ALA:HB1	1:A:104:ILE:HD13	1.03	1.31	3	18
1:A:191:VAL:HG11	1:A:198:MET:HE3	1.00	1.31	13	7
1:A:83:ALA:HB1	1:A:104:ILE:CD1	0.98	1.87	13	20
1:A:147:ILE:HD12	1:A:183:ASP:OD1	0.93	1.64	1	6
1:A:162:LYS:O	1:A:168:VAL:HG21	0.92	1.64	3	7
1:A:37:ALA:HB2	1:A:81:THR:HG21	0.91	1.42	20	8
1:A:152:LEU:HD21	1:A:186:THR:HG22	0.90	1.39	16	20
1:A:266:ILE:HG22	1:A:270:LEU:HD11	0.89	1.44	14	20
1:A:151:THR:OG1	1:A:175:LEU:HD22	0.89	1.68	20	1
1:A:68:LEU:HD11	1:A:79:TYR:CG	0.89	2.03	3	20
1:A:152:LEU:O	1:A:156:VAL:HG23	0.89	1.68	12	20
1:A:179:ALA:HB1	1:A:183:ASP:OD2	0.87	1.68	6	3
1:A:270:LEU:O	1:A:274:VAL:HG23	0.87	1.69	10	10
1:A:191:VAL:HG11	1:A:198:MET:HE2	0.87	1.45	5	8
1:A:266:ILE:HG22	1:A:270:LEU:CD1	0.87	1.99	8	20
1:A:7:VAL:HG11	1:A:34:ILE:CG2	0.86	1.99	5	20
1:A:19:ILE:HD13	1:A:84:VAL:CG1	0.86	1.99	8	5
1:A:19:ILE:HD13	1:A:84:VAL:HG13	0.86	1.48	8	6
1:A:234:SER:O	1:A:239:THR:HG22	0.85	1.69	3	5
1:A:41:LEU:O	1:A:46:VAL:HG12	0.85	1.70	7	19
1:A:15:LYS:O	1:A:19:ILE:HD12	0.85	1.70	13	4
1:A:212:TRP:CE3	1:A:215:LEU:HD11	0.85	2.07	3	11
1:A:201:LEU:HD13	1:A:273:ILE:HD11	0.85	1.49	5	5
1:A:168:VAL:HG22	1:A:172:PHE:CE1	0.85	2.06	14	2
1:A:172:PHE:CZ	1:A:266:ILE:HG21	0.85	2.07	5	9
1:A:16:TRP:CE3	1:A:85:LEU:HD12	0.85	2.07	8	18
1:A:64:LEU:HD22	1:A:82:ILE:HD11	0.83	1.49	20	1
1:A:159:VAL:HG13	1:A:163:ALA:HB2	0.82	1.50	6	5
1:A:90:GLN:CG	1:A:92:ILE:HD11	0.82	2.04	16	1
1:A:176:SER:OG	1:A:184:LEU:HD21	0.82	1.74	14	10
1:A:180:THR:HG21	1:A:247:ILE:HD11	0.81	1.51	6	20
1:A:152:LEU:HD11	1:A:186:THR:CG2	0.81	2.06	16	17
1:A:191:VAL:HG21	1:A:198:MET:CE	0.80	2.06	15	2
1:A:71:GLY:CA	1:A:75:LEU:HD13	0.80	2.06	9	18
1:A:16:TRP:CZ2	1:A:29:TYR:CD1	0.80	2.69	9	17
1:A:231:PRO:CG	1:A:256:ILE:HG21	0.80	2.06	20	3
1:A:209:ALA:HB1	1:A:233:GLY:C	0.79	2.03	5	13
1:A:100:ALA:O	1:A:104:ILE:HG23	0.79	1.76	15	18
1:A:16:TRP:CH2	1:A:81:THR:HG23	0.78	2.13	3	8
1:A:80:ASN:OD1	1:A:101:LEU:HD13	0.78	1.79	16	8
1:A:205:ILE:HD11	1:A:266:ILE:HA	0.77	1.56	19	17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:191:VAL:HG11	1:A:198:MET:CE	0.77	2.08	5	9
1:A:12:GLU:OE1	1:A:88:VAL:HG12	0.77	1.80	18	2
1:A:249:TRP:CZ3	1:A:256:ILE:HG21	0.77	2.14	4	2
1:A:80:ASN:CG	1:A:97:THR:HG22	0.77	2.05	20	9
1:A:158:VAL:HG21	1:A:171:MET:HE2	0.76	1.57	16	3
1:A:61:LEU:HD11	1:A:79:TYR:CE1	0.76	2.16	4	11
1:A:148:SER:O	1:A:151:THR:HG22	0.76	1.81	20	2
1:A:236:ILE:HG12	1:A:258:VAL:HG22	0.76	1.58	8	8
1:A:71:GLY:HA3	1:A:75:LEU:HD13	0.75	1.57	9	8
1:A:163:ALA:O	1:A:168:VAL:HG11	0.75	1.81	3	6
1:A:270:LEU:HA	1:A:273:ILE:HD12	0.74	1.60	13	9
1:A:158:VAL:HG11	1:A:171:MET:SD	0.73	2.23	17	4
1:A:261:ILE:CG2	1:A:265:TRP:CZ2	0.73	2.72	17	13
1:A:159:VAL:O	1:A:163:ALA:HB2	0.73	1.83	9	8
1:A:155:TRP:CD1	1:A:187:MET:HE2	0.73	2.18	13	2
1:A:68:LEU:HD11	1:A:79:TYR:CD2	0.73	2.18	10	20
1:A:57:CYS:SG	1:A:82:ILE:HG23	0.73	2.23	2	7
1:A:164:PHE:CE2	1:A:277:TYR:CD2	0.73	2.77	11	1
1:A:258:VAL:HA	1:A:261:ILE:HD12	0.73	1.58	12	5
1:A:16:TRP:CE3	1:A:85:LEU:HD22	0.73	2.18	1	1
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:85:LEU:HD22	0.73	2.18	1	2
1:A:158:VAL:HG21	1:A:171:MET:HE1	0.73	1.61	19	5
1:A:249:TRP:CZ3	1:A:252:HIS:CE1	0.73	2.77	10	3
1:A:71:GLY:HA2	1:A:75:LEU:HD13	0.72	1.60	13	15
1:A:257:PRO:O	1:A:261:ILE:HD12	0.72	1.84	2	9
1:A:249:TRP:CE2	1:A:256:ILE:HD13	0.72	2.19	4	2
1:A:83:ALA:HB1	1:A:104:ILE:HD12	0.72	1.60	19	3
1:A:176:SER:HB2	1:A:184:LEU:HD21	0.72	1.62	8	5
1:A:231:PRO:HG3	1:A:256:ILE:HD13	0.72	1.61	10	3
1:A:152:LEU:HD11	1:A:186:THR:HG23	0.71	1.59	18	13
1:A:155:TRP:CD2	1:A:187:MET:HE2	0.71	2.20	5	4
1:A:212:TRP:CZ3	1:A:215:LEU:HD11	0.71	2.20	19	6
1:A:188:LEU:HD22	1:A:198:MET:HE1	0.70	1.62	4	4
1:A:266:ILE:CG2	1:A:270:LEU:HD11	0.70	2.16	12	18
1:A:201:LEU:HB2	1:A:273:ILE:HD11	0.70	1.61	19	8
1:A:16:TRP:CH2	1:A:29:TYR:CD2	0.70	2.79	20	5
1:A:97:THR:O	1:A:101:LEU:HD23	0.70	1.87	3	2
1:A:201:LEU:HD13	1:A:273:ILE:CD1	0.70	2.17	17	3
1:A:191:VAL:HG13	1:A:192:GLY:N	0.70	2.00	17	5
1:A:246:GLN:HG3	1:A:258:VAL:HG11	0.70	1.64	5	2
1:A:80:ASN:OD1	1:A:101:LEU:HD21	0.69	1.86	3	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:152:LEU:HD11	1:A:186:THR:HG21	0.69	1.64	13	5
1:A:152:LEU:HD21	1:A:186:THR:CG2	0.69	2.18	2	20
1:A:201:LEU:HD12	1:A:269:GLY:HA3	0.69	1.64	17	10
1:A:248:GLY:HA2	1:A:251:THR:HG22	0.69	1.65	9	1
1:A:8:LEU:HD21	1:A:85:LEU:HD11	0.69	1.64	1	1
1:A:173:SER:HB3	1:A:267:ILE:HD11	0.68	1.65	20	2
1:A:193:GLY:O	1:A:197:ALA:HB3	0.68	1.87	5	8
1:A:8:LEU:HD21	1:A:85:LEU:HD12	0.68	1.66	20	1
1:A:16:TRP:CH2	1:A:29:TYR:CE1	0.68	2.81	9	6
1:A:50:LEU:HD12	1:A:60:ILE:HD11	0.68	1.64	3	6
1:A:60:ILE:HG21	1:A:82:ILE:HD13	0.68	1.66	5	5
1:A:67:SER:HA	1:A:70:THR:HG22	0.67	1.66	9	20
1:A:16:TRP:CZ2	1:A:29:TYR:CG	0.67	2.82	20	16
1:A:249:TRP:NE1	1:A:256:ILE:HD13	0.67	2.05	4	1
1:A:75:LEU:HD23	1:A:75:LEU:O	0.67	1.88	9	8
1:A:164:PHE:CZ	1:A:277:TYR:CD2	0.67	2.83	10	1
1:A:38:SER:HA	1:A:41:LEU:HD12	0.67	1.66	10	6
1:A:151:THR:OG1	1:A:175:LEU:HD21	0.66	1.90	4	11
1:A:51:LEU:HD11	1:A:85:LEU:HD22	0.66	1.66	11	8
1:A:162:LYS:O	1:A:163:ALA:HB3	0.66	1.91	7	12
1:A:176:SER:CB	1:A:184:LEU:HD21	0.66	2.21	3	6
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:85:LEU:HD12	0.65	2.25	7	14
1:A:80:ASN:OD1	1:A:80:ASN:C	0.65	2.39	10	8
1:A:243:LEU:C	1:A:243:LEU:HD13	0.65	2.16	10	3
1:A:180:THR:O	1:A:184:LEU:HD12	0.65	1.91	9	8
1:A:169:ILE:N	1:A:170:PRO:CD	0.65	2.59	15	20
1:A:243:LEU:CD1	1:A:247:ILE:HD13	0.65	2.22	6	9
1:A:56:GLY:O	1:A:60:ILE:HD12	0.65	1.91	13	18
1:A:168:VAL:HG13	1:A:172:PHE:CE1	0.65	2.27	11	1
1:A:215:LEU:C	1:A:215:LEU:HD12	0.64	2.17	16	16
1:A:239:THR:HG23	1:A:240:THR:HG23	0.64	1.69	3	2
1:A:231:PRO:HB3	1:A:256:ILE:HG21	0.64	1.68	5	1
1:A:78:LEU:C	1:A:78:LEU:HD13	0.64	2.18	12	16
1:A:172:PHE:CE2	1:A:187:MET:HE2	0.64	2.28	4	1
1:A:92:ILE:HG22	1:A:94:VAL:HG13	0.64	1.67	2	4
1:A:180:THR:HG22	1:A:250:MET:HE1	0.64	1.69	10	1
1:A:13:LEU:CD1	1:A:31:LEU:HD11	0.63	2.23	11	6
1:A:16:TRP:CE3	1:A:85:LEU:CD1	0.63	2.82	5	5
1:A:159:VAL:HG11	1:A:192:GLY:N	0.63	2.09	17	7
1:A:75:LEU:C	1:A:75:LEU:HD13	0.63	2.19	15	2
1:A:7:VAL:CG1	1:A:34:ILE:HG21	0.63	2.18	12	15

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:90:GLN:CB	1:A:92:ILE:HD11	0.63	2.22	1	9
1:A:13:LEU:HD21	1:A:31:LEU:HD21	0.63	1.69	18	6
1:A:191:VAL:HG21	1:A:198:MET:HE1	0.63	1.70	15	1
1:A:41:LEU:HD22	1:A:60:ILE:HG12	0.63	1.70	11	9
1:A:197:ALA:HA	1:A:200:MET:HE3	0.63	1.70	15	1
1:A:8:LEU:CD1	1:A:16:TRP:CB	0.62	2.77	10	20
1:A:243:LEU:HD21	1:A:247:ILE:CD1	0.62	2.25	3	7
1:A:78:LEU:HD22	1:A:78:LEU:O	0.62	1.95	6	16
1:A:236:ILE:CG1	1:A:258:VAL:HG22	0.62	2.25	11	7
1:A:68:LEU:HD21	1:A:79:TYR:CB	0.62	2.24	15	17
1:A:80:ASN:HD22	1:A:97:THR:HG21	0.62	1.55	9	1
1:A:261:ILE:HG22	1:A:265:TRP:CZ2	0.62	2.30	20	13
1:A:231:PRO:HG3	1:A:256:ILE:HG21	0.62	1.71	20	1
1:A:84:VAL:HG22	1:A:100:ALA:CB	0.61	2.25	20	11
1:A:180:THR:CB	1:A:181:PRO:CD	0.61	2.78	20	20
1:A:16:TRP:CH2	1:A:29:TYR:CD1	0.61	2.88	13	5
1:A:236:ILE:HD13	1:A:261:ILE:HG21	0.61	1.72	19	6
1:A:249:TRP:CZ2	1:A:256:ILE:HD13	0.61	2.29	3	1
1:A:16:TRP:CH2	1:A:29:TYR:CE2	0.61	2.88	20	7
1:A:65:GLN:N	1:A:66:PRO:CD	0.61	2.63	7	20
1:A:155:TRP:CZ2	1:A:187:MET:O	0.61	2.53	13	3
1:A:263:LYS:HE3	1:A:267:ILE:HD13	0.61	1.72	20	1
1:A:209:ALA:HB1	1:A:233:GLY:CA	0.61	2.25	13	7
1:A:154:ALA:O	1:A:158:VAL:HG23	0.61	1.95	14	6
1:A:155:TRP:CD1	1:A:187:MET:SD	0.61	2.93	11	2
1:A:19:ILE:CG1	1:A:94:VAL:HG23	0.61	2.25	18	2
1:A:90:GLN:CG	1:A:92:ILE:CD1	0.61	2.78	20	1
1:A:191:VAL:HG11	1:A:198:MET:SD	0.61	2.36	15	3
1:A:155:TRP:CZ2	1:A:191:VAL:HG23	0.61	2.30	20	1
1:A:175:LEU:HB3	1:A:187:MET:HE1	0.60	1.73	18	1
1:A:37:ALA:HB2	1:A:81:THR:CG2	0.60	2.23	20	1
1:A:147:ILE:HG21	1:A:186:THR:HG21	0.60	1.73	6	5
1:A:155:TRP:CE2	1:A:159:VAL:CG2	0.60	2.84	8	6
1:A:172:PHE:CE2	1:A:187:MET:SD	0.60	2.95	13	4
1:A:158:VAL:CG2	1:A:171:MET:HE2	0.60	2.25	16	2
1:A:172:PHE:CD2	1:A:187:MET:SD	0.60	2.95	19	1
1:A:78:LEU:HD13	1:A:79:TYR:N	0.60	2.12	18	10
1:A:60:ILE:HG22	1:A:61:LEU:N	0.60	2.11	2	18
1:A:155:TRP:CZ2	1:A:159:VAL:CG2	0.60	2.85	15	4
1:A:163:ALA:C	1:A:164:PHE:CG	0.60	2.80	7	1
1:A:155:TRP:CH2	1:A:187:MET:O	0.60	2.54	19	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:LEU:HD12	1:A:57:CYS:SG	0.59	2.37	14	6
1:A:188:LEU:HG	1:A:198:MET:HE1	0.59	1.74	13	2
1:A:147:ILE:CG2	1:A:186:THR:HG21	0.59	2.27	14	7
1:A:16:TRP:HH2	1:A:81:THR:HG23	0.59	1.53	16	7
1:A:83:ALA:CB	1:A:104:ILE:CD1	0.59	2.81	3	16
1:A:243:LEU:CD2	1:A:247:ILE:CD1	0.59	2.81	6	10
1:A:201:LEU:HD13	1:A:269:GLY:HA3	0.59	1.75	20	7
1:A:243:LEU:HD13	1:A:247:ILE:CG1	0.59	2.28	4	6
1:A:164:PHE:O	1:A:274:VAL:HG22	0.59	1.97	20	1
1:A:201:LEU:HD13	1:A:273:ILE:HD12	0.58	1.73	16	2
1:A:159:VAL:HG13	1:A:163:ALA:CB	0.58	2.28	6	5
1:A:68:LEU:HD23	1:A:75:LEU:CD1	0.58	2.28	11	2
1:A:38:SER:CB	1:A:51:LEU:HD23	0.58	2.28	1	1
1:A:181:PRO:HA	1:A:262:TYR:CE2	0.58	2.34	15	8
1:A:79:TYR:CD1	1:A:79:TYR:C	0.58	2.82	1	20
1:A:16:TRP:CH2	1:A:29:TYR:CZ	0.58	2.91	3	5
1:A:19:ILE:HD11	1:A:94:VAL:CG2	0.58	2.29	18	3
1:A:243:LEU:HD13	1:A:247:ILE:HG12	0.58	1.76	8	6
1:A:80:ASN:ND2	1:A:80:ASN:C	0.58	2.62	6	1
1:A:249:TRP:CD1	1:A:256:ILE:HD13	0.57	2.34	6	4
1:A:169:ILE:HD11	1:A:270:LEU:C	0.57	2.23	18	9
1:A:68:LEU:CD1	1:A:79:TYR:CD2	0.57	2.88	7	20
1:A:80:ASN:OD1	1:A:81:THR:N	0.57	2.37	9	2
1:A:155:TRP:CE2	1:A:187:MET:CG	0.57	2.87	19	2
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:85:LEU:CD1	0.57	2.88	14	11
1:A:80:ASN:OD1	1:A:97:THR:HG22	0.57	2.00	5	1
1:A:252:HIS:CG	1:A:253:ASN:N	0.56	2.72	17	9
1:A:87:CYS:SG	1:A:92:ILE:HG21	0.56	2.39	2	1
1:A:152:LEU:HD21	1:A:186:THR:HG23	0.56	1.76	2	4
1:A:155:TRP:CE2	1:A:159:VAL:HG23	0.56	2.35	15	4
1:A:155:TRP:CD1	1:A:187:MET:CG	0.56	2.89	12	7
1:A:246:GLN:CD	1:A:258:VAL:CG1	0.56	2.78	17	2
1:A:164:PHE:CG	1:A:164:PHE:O	0.56	2.58	2	4
1:A:163:ALA:O	1:A:164:PHE:CD1	0.56	2.59	7	1
1:A:235:ASP:HA	1:A:240:THR:HG22	0.56	1.77	7	1
1:A:169:ILE:CD1	1:A:270:LEU:CB	0.56	2.84	4	13
1:A:155:TRP:CG	1:A:187:MET:HE3	0.56	2.36	2	1
1:A:38:SER:OG	1:A:51:LEU:HD23	0.56	2.01	1	2
1:A:242:THR:CG2	1:A:243:LEU:N	0.56	2.68	13	7
1:A:16:TRP:O	1:A:19:ILE:CG1	0.56	2.53	7	6
1:A:172:PHE:CE2	1:A:188:LEU:HD21	0.56	2.36	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:247:ILE:HG13	1:A:250:MET:HE2	0.56	1.76	13	1
1:A:188:LEU:HD11	1:A:266:ILE:HG12	0.56	1.78	15	1
1:A:249:TRP:CH2	1:A:256:ILE:HG21	0.56	2.36	4	1
1:A:13:LEU:HD11	1:A:31:LEU:HD13	0.55	1.77	5	7
1:A:234:SER:O	1:A:237:ALA:HB3	0.55	2.00	16	5
1:A:159:VAL:CG1	1:A:192:GLY:C	0.55	2.79	15	2
1:A:147:ILE:HG12	1:A:151:THR:HG21	0.55	1.78	3	14
1:A:165:SER:O	1:A:168:VAL:HG12	0.55	2.01	1	9
1:A:165:SER:N	1:A:274:VAL:HG22	0.55	2.16	1	4
1:A:242:THR:HG23	1:A:243:LEU:N	0.55	2.17	13	7
1:A:155:TRP:CZ3	1:A:158:VAL:HG11	0.55	2.37	9	1
1:A:208:GLU:CD	1:A:268:LEU:HD13	0.55	2.26	12	2
1:A:51:LEU:HD11	1:A:85:LEU:CD2	0.55	2.31	12	6
1:A:277:TYR:CG	1:A:277:TYR:O	0.55	2.59	11	5
1:A:163:ALA:HB1	1:A:164:PHE:CE2	0.55	2.35	7	1
1:A:155:TRP:CG	1:A:187:MET:SD	0.55	3.00	17	3
1:A:163:ALA:HB1	1:A:193:GLY:HA2	0.55	1.76	11	1
1:A:44:PHE:O	1:A:45:ALA:HB3	0.55	2.02	20	16
1:A:197:ALA:HB1	1:A:273:ILE:CG2	0.55	2.32	1	3
1:A:181:PRO:HA	1:A:262:TYR:CD2	0.55	2.37	15	6
1:A:261:ILE:O	1:A:265:TRP:CD1	0.55	2.60	4	4
1:A:78:LEU:HD13	1:A:78:LEU:C	0.55	2.27	18	1
1:A:84:VAL:HG22	1:A:100:ALA:HB2	0.55	1.78	12	11
1:A:209:ALA:HB1	1:A:233:GLY:HA3	0.55	1.77	13	8
1:A:188:LEU:HD22	1:A:198:MET:CE	0.55	2.32	9	4
1:A:19:ILE:HD11	1:A:94:VAL:HG23	0.55	1.79	3	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:75:LEU:HD11	0.55	1.79	11	1
1:A:159:VAL:CG1	1:A:163:ALA:HB2	0.55	2.31	6	2
1:A:8:LEU:HD21	1:A:85:LEU:CD1	0.55	2.30	1	2
1:A:100:ALA:O	1:A:104:ILE:N	0.54	2.36	16	20
1:A:80:ASN:CG	1:A:97:THR:CG2	0.54	2.79	13	9
1:A:90:GLN:O	1:A:91:ARG:CB	0.54	2.54	20	5
1:A:147:ILE:HG12	1:A:151:THR:CG2	0.54	2.32	6	1
1:A:13:LEU:CD1	1:A:31:LEU:HD13	0.54	2.32	12	9
1:A:236:ILE:HD13	1:A:261:ILE:CG2	0.54	2.33	19	2
1:A:164:PHE:C	1:A:274:VAL:HG22	0.54	2.27	20	1
1:A:155:TRP:CE2	1:A:187:MET:SD	0.54	3.01	11	2
1:A:236:ILE:HG12	1:A:258:VAL:HG23	0.54	1.79	2	1
1:A:172:PHE:CZ	1:A:188:LEU:HD21	0.54	2.37	3	1
1:A:155:TRP:CZ3	1:A:187:MET:SD	0.54	3.00	20	1
1:A:83:ALA:CB	1:A:104:ILE:HD13	0.54	2.21	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:262:TYR:CD1	1:A:265:TRP:CE3	0.54	2.96	15	1
1:A:164:PHE:CE2	1:A:197:ALA:HB3	0.54	2.38	19	1
1:A:249:TRP:CE3	1:A:256:ILE:HG21	0.54	2.38	4	1
1:A:169:ILE:N	1:A:170:PRO:HD2	0.53	2.18	15	20
1:A:94:VAL:HG12	1:A:103:LYS:HG2	0.53	1.80	20	1
1:A:235:ASP:CG	1:A:240:THR:CG2	0.53	2.81	7	1
1:A:162:LYS:O	1:A:163:ALA:CB	0.53	2.57	7	12
1:A:152:LEU:O	1:A:156:VAL:CG2	0.53	2.56	13	8
1:A:162:LYS:O	1:A:163:ALA:C	0.53	2.50	18	8
1:A:243:LEU:HD22	1:A:247:ILE:HD12	0.53	1.80	20	7
1:A:193:GLY:O	1:A:194:HIS:CB	0.53	2.56	20	7
1:A:243:LEU:HD11	1:A:247:ILE:CD1	0.53	2.34	13	1
1:A:172:PHE:CE2	1:A:267:ILE:HD12	0.53	2.39	15	2
1:A:168:VAL:HG22	1:A:172:PHE:CZ	0.53	2.38	20	1
1:A:147:ILE:HG21	1:A:186:THR:CG2	0.53	2.33	6	1
1:A:165:SER:N	1:A:168:VAL:CG1	0.53	2.72	6	1
1:A:38:SER:HA	1:A:51:LEU:HD23	0.53	1.81	13	1
1:A:155:TRP:CD1	1:A:187:MET:HG2	0.53	2.39	12	9
1:A:243:LEU:HD11	1:A:247:ILE:HD13	0.53	1.80	3	3
1:A:60:ILE:CG2	1:A:82:ILE:HD13	0.53	2.33	15	4
1:A:230:GLU:O	1:A:230:GLU:CG	0.53	2.57	12	1
1:A:232:ARG:O	1:A:236:ILE:HD12	0.53	2.04	14	1
1:A:101:LEU:HD12	1:A:104:ILE:HD11	0.53	1.79	19	2
1:A:212:TRP:CE3	1:A:215:LEU:HD21	0.53	2.39	20	1
1:A:90:GLN:CB	1:A:92:ILE:CD1	0.53	2.86	17	16
1:A:155:TRP:CZ2	1:A:159:VAL:HG22	0.53	2.39	1	3
1:A:80:ASN:OD1	1:A:101:LEU:CD2	0.52	2.57	4	2
1:A:155:TRP:CH2	1:A:172:PHE:CD2	0.52	2.97	14	1
1:A:208:GLU:OE1	1:A:268:LEU:HD22	0.52	2.04	2	4
1:A:8:LEU:HD11	1:A:85:LEU:HD11	0.52	1.80	20	1
1:A:180:THR:CB	1:A:181:PRO:HD2	0.52	2.34	20	17
1:A:180:THR:HG21	1:A:247:ILE:CD1	0.52	2.33	9	4
1:A:75:LEU:HD23	1:A:75:LEU:C	0.52	2.30	12	6
1:A:41:LEU:HD11	1:A:51:LEU:HD13	0.52	1.80	14	1
1:A:162:LYS:O	1:A:168:VAL:CG2	0.52	2.58	15	4
1:A:188:LEU:HD21	1:A:201:LEU:HD21	0.52	1.81	11	2
1:A:257:PRO:C	1:A:261:ILE:HD12	0.52	2.29	2	1
1:A:246:GLN:CG	1:A:258:VAL:HG11	0.52	2.34	5	2
1:A:180:THR:CG2	1:A:247:ILE:HD11	0.52	2.33	8	3
1:A:90:GLN:HG3	1:A:92:ILE:HD11	0.52	1.80	16	1
1:A:51:LEU:CD1	1:A:85:LEU:CD2	0.52	2.88	19	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:202:LYS:O	1:A:206:ASN:CB	0.52	2.58	2	6
1:A:243:LEU:CD1	1:A:247:ILE:HD12	0.52	2.34	13	1
1:A:188:LEU:O	1:A:191:VAL:HG12	0.52	2.04	9	4
1:A:155:TRP:CZ2	1:A:187:MET:HG2	0.52	2.39	19	2
1:A:193:GLY:C	1:A:194:HIS:CG	0.52	2.87	17	1
1:A:233:GLY:HA2	1:A:236:ILE:HD12	0.52	1.81	18	1
1:A:9:SER:O	1:A:13:LEU:CB	0.52	2.58	18	20
1:A:96:ASP:OD2	1:A:98:LYS:CB	0.52	2.58	2	5
1:A:169:ILE:HG13	1:A:274:VAL:HG21	0.52	1.80	6	1
1:A:247:ILE:HA	1:A:250:MET:HE2	0.52	1.79	13	1
1:A:68:LEU:HD11	1:A:79:TYR:CD1	0.52	2.39	15	1
1:A:67:SER:O	1:A:71:GLY:N	0.52	2.43	20	20
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLU:CB	0.52	2.58	16	11
1:A:190:THR:HG23	1:A:191:VAL:N	0.52	2.20	17	2
1:A:201:LEU:HD11	1:A:269:GLY:C	0.52	2.30	2	3
1:A:41:LEU:C	1:A:46:VAL:HG12	0.51	2.30	8	8
1:A:258:VAL:CG1	1:A:259:GLY:N	0.51	2.72	14	3
1:A:164:PHE:O	1:A:164:PHE:CD2	0.51	2.63	2	3
1:A:151:THR:CB	1:A:175:LEU:HD22	0.51	2.35	20	1
1:A:171:MET:HE1	1:A:175:LEU:CD1	0.51	2.36	5	1
1:A:147:ILE:CD1	1:A:151:THR:HG21	0.51	2.35	3	11
1:A:156:VAL:HG22	1:A:190:THR:O	0.51	2.06	7	1
1:A:242:THR:O	1:A:246:GLN:CG	0.51	2.59	20	1
1:A:164:PHE:CD2	1:A:277:TYR:HB3	0.51	2.40	17	2
1:A:147:ILE:CG1	1:A:151:THR:HG21	0.51	2.35	3	3
1:A:61:LEU:HD21	1:A:104:ILE:HD12	0.51	1.83	9	1
1:A:231:PRO:CB	1:A:256:ILE:HG21	0.51	2.36	16	2
1:A:277:TYR:O	1:A:277:TYR:CD1	0.51	2.63	11	3
1:A:68:LEU:HD21	1:A:79:TYR:HB3	0.51	1.83	15	1
1:A:87:CYS:SG	1:A:104:ILE:HG22	0.51	2.45	15	1
1:A:269:GLY:O	1:A:272:LYS:N	0.51	2.43	18	18
1:A:231:PRO:HD2	1:A:249:TRP:CZ2	0.51	2.41	3	2
1:A:172:PHE:C	1:A:172:PHE:CD1	0.51	2.88	19	3
1:A:78:LEU:O	1:A:78:LEU:HD22	0.51	2.06	15	1
1:A:251:THR:HG22	1:A:251:THR:O	0.51	2.06	8	6
1:A:19:ILE:CD1	1:A:94:VAL:CG2	0.51	2.89	20	1
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLU:CG	0.51	2.59	17	9
1:A:18:LYS:O	1:A:18:LYS:CG	0.51	2.59	8	3
1:A:231:PRO:HD2	1:A:249:TRP:CH2	0.51	2.41	4	2
1:A:164:PHE:CD1	1:A:277:TYR:CE2	0.51	2.99	18	1
1:A:164:PHE:CE2	1:A:197:ALA:CB	0.51	2.94	19	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:61:LEU:HD11	1:A:79:TYR:CZ	0.51	2.40	4	8
1:A:257:PRO:O	1:A:261:ILE:CG1	0.51	2.59	20	8
1:A:243:LEU:HD13	1:A:247:ILE:HD13	0.51	1.82	17	1
1:A:180:THR:HB	1:A:250:MET:HE1	0.50	1.83	6	1
1:A:68:LEU:HD21	1:A:79:TYR:HB2	0.50	1.83	11	11
1:A:87:CYS:SG	1:A:94:VAL:CG1	0.50	3.00	1	4
1:A:87:CYS:SG	1:A:94:VAL:CG2	0.50	2.99	10	4
1:A:155:TRP:O	1:A:158:VAL:N	0.50	2.44	19	17
1:A:236:ILE:HA	1:A:258:VAL:HG22	0.50	1.82	7	3
1:A:236:ILE:CG1	1:A:258:VAL:CG2	0.50	2.89	14	3
1:A:155:TRP:CE2	1:A:187:MET:HG3	0.50	2.41	13	2
1:A:169:ILE:HD13	1:A:270:LEU:HB3	0.50	1.84	15	1
1:A:171:MET:SD	1:A:171:MET:C	0.50	2.94	17	2
1:A:85:LEU:O	1:A:89:HIS:CG	0.50	2.64	19	1
1:A:158:VAL:HG21	1:A:171:MET:CE	0.50	2.34	19	2
1:A:236:ILE:HG22	1:A:265:TRP:CH2	0.50	2.41	15	1
1:A:203:GLU:O	1:A:207:GLU:CB	0.50	2.60	10	9
1:A:77:SER:O	1:A:80:ASN:ND2	0.50	2.44	12	7
1:A:40:GLU:OE2	1:A:43:ARG:CZ	0.50	2.60	16	1
1:A:65:GLN:N	1:A:66:PRO:HD2	0.50	2.22	3	20
1:A:236:ILE:CD1	1:A:261:ILE:HG21	0.50	2.37	19	5
1:A:156:VAL:CG2	1:A:190:THR:OG1	0.50	2.60	12	5
1:A:164:PHE:CD2	1:A:277:TYR:CB	0.50	2.95	17	1
1:A:30:LYS:HG2	1:A:33:HIS:CD2	0.50	2.42	20	1
1:A:90:GLN:CB	1:A:92:ILE:HD12	0.50	2.36	18	2
1:A:80:ASN:OD1	1:A:97:THR:CG2	0.50	2.59	5	4
1:A:164:PHE:CD1	1:A:277:TYR:CD2	0.50	2.99	18	1
1:A:252:HIS:O	1:A:255:PRO:N	0.50	2.45	17	20
1:A:257:PRO:O	1:A:261:ILE:CD1	0.50	2.60	20	3
1:A:247:ILE:HA	1:A:250:MET:HE3	0.50	1.83	1	4
1:A:155:TRP:HE1	1:A:191:VAL:HG23	0.50	1.65	5	2
1:A:187:MET:SD	1:A:187:MET:C	0.50	2.95	9	1
1:A:16:TRP:CH2	1:A:29:TYR:CG	0.50	3.00	20	1
1:A:86:TYR:O	1:A:89:HIS:CD2	0.49	2.64	2	1
1:A:61:LEU:CD1	1:A:79:TYR:CZ	0.49	2.95	4	1
1:A:90:GLN:HB3	1:A:92:ILE:HD11	0.49	1.84	16	4
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:85:LEU:HD13	0.49	2.42	9	3
1:A:80:ASN:OD1	1:A:101:LEU:CD1	0.49	2.60	15	5
1:A:57:CYS:SG	1:A:82:ILE:CG2	0.49	3.00	13	1
1:A:64:LEU:HD23	1:A:79:TYR:HB2	0.49	1.84	20	1
1:A:149:PRO:HA	1:A:152:LEU:HD12	0.49	1.84	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:183:ASP:OD1	1:A:183:ASP:C	0.49	2.55	1	11
1:A:16:TRP:HA	1:A:19:ILE:HD12	0.49	1.84	8	1
1:A:40:GLU:O	1:A:44:PHE:CD1	0.49	2.66	9	1
1:A:201:LEU:CD1	1:A:273:ILE:HD11	0.49	2.33	7	3
1:A:16:TRP:CZ2	1:A:29:TYR:HB3	0.49	2.43	14	1
1:A:90:GLN:O	1:A:91:ARG:HG2	0.49	2.06	17	1
1:A:16:TRP:CE3	1:A:84:VAL:HG12	0.49	2.42	16	11
1:A:190:THR:O	1:A:191:VAL:O	0.49	2.30	17	12
1:A:208:GLU:O	1:A:212:TRP:CB	0.49	2.59	5	1
1:A:201:LEU:HD12	1:A:269:GLY:CA	0.49	2.36	17	1
1:A:12:GLU:OE2	1:A:88:VAL:HG12	0.49	2.07	1	1
1:A:14:ASP:O	1:A:18:LYS:CG	0.49	2.59	1	2
1:A:201:LEU:HD11	1:A:266:ILE:HA	0.49	1.85	1	9
1:A:261:ILE:CG2	1:A:265:TRP:CE2	0.49	2.95	17	4
1:A:164:PHE:CE1	1:A:277:TYR:CE2	0.49	3.01	18	1
1:A:151:THR:OG1	1:A:175:LEU:CD2	0.49	2.60	6	11
1:A:203:GLU:O	1:A:207:GLU:CG	0.49	2.61	5	3
1:A:46:VAL:HG22	1:A:50:LEU:HD12	0.49	1.85	14	3
1:A:234:SER:C	1:A:239:THR:HG22	0.49	2.31	3	4
1:A:80:ASN:HB2	1:A:97:THR:HG21	0.49	1.84	9	1
1:A:12:GLU:OE2	1:A:89:HIS:CD2	0.49	2.66	16	1
1:A:54:SER:HA	1:A:89:HIS:CD2	0.49	2.43	15	2
1:A:208:GLU:HG3	1:A:268:LEU:HD13	0.49	1.82	15	2
1:A:187:MET:O	1:A:190:THR:HG22	0.48	2.08	9	5
1:A:263:LYS:HA	1:A:266:ILE:HD12	0.48	1.83	2	2
1:A:152:LEU:CD2	1:A:186:THR:HG22	0.48	2.27	16	1
1:A:87:CYS:SG	1:A:94:VAL:HG11	0.48	2.49	4	4
1:A:13:LEU:HD11	1:A:31:LEU:HD11	0.48	1.84	11	1
1:A:155:TRP:CD1	1:A:187:MET:HG3	0.48	2.43	17	1
1:A:54:SER:CB	1:A:89:HIS:CG	0.48	2.97	3	3
1:A:13:LEU:CD2	1:A:31:LEU:HD11	0.48	2.38	10	2
1:A:185:ASN:O	1:A:189:ASN:CB	0.48	2.62	11	4
1:A:191:VAL:HG21	1:A:198:MET:SD	0.48	2.47	15	1
1:A:232:ARG:O	1:A:233:GLY:C	0.48	2.57	16	3
1:A:164:PHE:CE2	1:A:277:TYR:HB3	0.48	2.42	17	2
1:A:64:LEU:CD2	1:A:82:ILE:HD11	0.48	2.31	20	1
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:84:VAL:HG12	0.48	2.43	4	5
1:A:252:HIS:O	1:A:255:PRO:CA	0.48	2.62	17	20
1:A:75:LEU:HD22	1:A:75:LEU:O	0.48	2.08	11	1
1:A:191:VAL:HG22	1:A:192:GLY:H	0.48	1.68	12	2
1:A:213:ASP:OD1	1:A:232:ARG:CG	0.48	2.61	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:155:TRP:CH2	1:A:172:PHE:CE2	0.48	3.01	14	1
1:A:56:GLY:O	1:A:60:ILE:CD1	0.48	2.62	4	18
1:A:169:ILE:HD13	1:A:270:LEU:HB2	0.48	1.85	3	1
1:A:243:LEU:CD2	1:A:247:ILE:HD12	0.48	2.38	3	2
1:A:243:LEU:C	1:A:243:LEU:CD1	0.48	2.87	10	1
1:A:168:VAL:HG22	1:A:172:PHE:HE1	0.48	1.62	14	1
1:A:188:LEU:HD11	1:A:266:ILE:CG1	0.48	2.38	15	1
1:A:155:TRP:CH2	1:A:172:PHE:CE1	0.48	3.01	7	1
1:A:159:VAL:HG11	1:A:192:GLY:CA	0.48	2.38	17	2
1:A:14:ASP:O	1:A:18:LYS:CB	0.48	2.62	2	4
1:A:180:THR:HA	1:A:250:MET:HE1	0.48	1.85	15	2
1:A:243:LEU:HD11	1:A:247:ILE:HD12	0.48	1.86	13	1
1:A:270:LEU:CA	1:A:273:ILE:HD12	0.48	2.36	13	1
1:A:155:TRP:CD1	1:A:159:VAL:HG23	0.48	2.44	20	1
1:A:249:TRP:CH2	1:A:252:HIS:CE1	0.47	3.02	10	1
1:A:215:LEU:C	1:A:215:LEU:CD1	0.47	2.87	16	6
1:A:147:ILE:CG1	1:A:151:THR:CG2	0.47	2.92	6	1
1:A:180:THR:O	1:A:184:LEU:CG	0.47	2.63	10	4
1:A:180:THR:O	1:A:184:LEU:CD1	0.47	2.62	9	2
1:A:246:GLN:O	1:A:249:TRP:N	0.47	2.47	20	3
1:A:90:GLN:O	1:A:91:ARG:CG	0.47	2.62	17	1
1:A:231:PRO:O	1:A:232:ARG:CZ	0.47	2.62	19	1
1:A:164:PHE:CD2	1:A:164:PHE:O	0.47	2.67	8	2
1:A:155:TRP:HZ2	1:A:191:VAL:HG23	0.47	1.70	11	3
1:A:231:PRO:CB	1:A:235:ASP:CB	0.47	2.92	14	3
1:A:64:LEU:HD21	1:A:78:LEU:CD1	0.47	2.39	3	7
1:A:37:ALA:HA	1:A:78:LEU:HD23	0.47	1.86	10	6
1:A:235:ASP:OD1	1:A:241:SER:CB	0.47	2.63	19	2
1:A:190:THR:O	1:A:191:VAL:C	0.47	2.57	17	2
1:A:243:LEU:HD22	1:A:247:ILE:CD1	0.47	2.39	17	2
1:A:152:LEU:HD22	1:A:190:THR:CG2	0.47	2.38	5	1
1:A:85:LEU:O	1:A:89:HIS:CD2	0.47	2.68	11	1
1:A:191:VAL:CG2	1:A:198:MET:CE	0.47	2.88	15	1
1:A:77:SER:O	1:A:80:ASN:OD1	0.47	2.32	9	2
1:A:87:CYS:SG	1:A:94:VAL:HG21	0.47	2.49	16	4
1:A:155:TRP:NE1	1:A:159:VAL:HG23	0.47	2.25	19	2
1:A:191:VAL:CG1	1:A:192:GLY:N	0.47	2.71	17	1
1:A:32:LYS:HD2	1:A:33:HIS:CD2	0.47	2.44	18	1
1:A:155:TRP:CZ2	1:A:191:VAL:CG2	0.47	2.97	20	1
1:A:8:LEU:CD1	1:A:16:TRP:HB2	0.47	2.40	9	13
1:A:54:SER:HB2	1:A:89:HIS:CD2	0.47	2.45	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:158:VAL:HG11	1:A:171:MET:HG2	0.47	1.87	2	2
1:A:169:ILE:HD11	1:A:270:LEU:CB	0.47	2.40	6	2
1:A:19:ILE:CD1	1:A:84:VAL:CG1	0.47	2.86	8	1
1:A:155:TRP:CE3	1:A:187:MET:HG2	0.47	2.45	11	1
1:A:263:LYS:CE	1:A:267:ILE:HD13	0.47	2.40	20	1
1:A:262:TYR:HA	1:A:265:TRP:CE3	0.47	2.45	20	6
1:A:19:ILE:CD1	1:A:94:VAL:HG23	0.47	2.39	20	2
1:A:164:PHE:O	1:A:164:PHE:CD1	0.47	2.67	14	3
1:A:245:GLU:HG2	1:A:249:TRP:CZ3	0.47	2.44	9	1
1:A:13:LEU:HD12	1:A:13:LEU:O	0.47	2.09	18	2
1:A:233:GLY:HA2	1:A:265:TRP:CH2	0.47	2.44	17	2
1:A:181:PRO:O	1:A:185:ASN:CB	0.47	2.63	19	3
1:A:243:LEU:CD1	1:A:247:ILE:CG1	0.47	2.92	19	4
1:A:147:ILE:HG13	1:A:151:THR:HG21	0.47	1.85	6	1
1:A:55:GLU:O	1:A:58:ARG:CG	0.47	2.63	8	1
1:A:158:VAL:HG12	1:A:168:VAL:CG2	0.47	2.40	9	1
1:A:41:LEU:HD11	1:A:51:LEU:HD22	0.47	1.86	13	1
1:A:232:ARG:O	1:A:235:ASP:N	0.47	2.48	16	4
1:A:237:ALA:HA	1:A:262:TYR:CE2	0.47	2.45	13	1
1:A:231:PRO:HG3	1:A:249:TRP:CZ2	0.47	2.45	9	1
1:A:193:GLY:O	1:A:197:ALA:CB	0.46	2.63	9	3
1:A:176:SER:O	1:A:177:GLU:C	0.46	2.58	18	7
1:A:83:ALA:O	1:A:104:ILE:HG21	0.46	2.09	10	1
1:A:34:ILE:O	1:A:37:ALA:HB3	0.46	2.09	13	1
1:A:147:ILE:CG1	1:A:183:ASP:OD2	0.46	2.63	8	4
1:A:256:ILE:HG23	1:A:257:PRO:HD2	0.46	1.87	11	1
1:A:270:LEU:O	1:A:274:VAL:CG2	0.46	2.62	20	2
1:A:232:ARG:NH2	1:A:240:THR:HG21	0.46	2.25	20	1
1:A:64:LEU:HD23	1:A:79:TYR:CD2	0.46	2.45	17	12
1:A:36:TRP:CE2	1:A:40:GLU:OE1	0.46	2.68	3	1
1:A:248:GLY:O	1:A:252:HIS:N	0.46	2.48	8	8
1:A:71:GLY:HA3	1:A:75:LEU:HD12	0.46	1.87	15	2
1:A:19:ILE:CG1	1:A:94:VAL:CG2	0.46	2.93	13	2
1:A:90:GLN:O	1:A:91:ARG:NE	0.46	2.49	17	1
1:A:68:LEU:HD22	1:A:76:ARG:HA	0.46	1.87	12	3
1:A:155:TRP:CZ3	1:A:172:PHE:CG	0.46	3.04	14	1
1:A:78:LEU:HD22	1:A:78:LEU:C	0.46	2.35	14	8
1:A:147:ILE:HD12	1:A:183:ASP:OD2	0.46	2.10	8	4
1:A:173:SER:HB2	1:A:267:ILE:HD11	0.46	1.86	11	1
1:A:233:GLY:HA2	1:A:265:TRP:CZ3	0.46	2.45	17	1
1:A:83:ALA:HB1	1:A:104:ILE:HD11	0.46	1.81	13	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:VAL:O	1:A:88:VAL:HG23	0.46	2.10	16	1
1:A:54:SER:HA	1:A:89:HIS:CE1	0.46	2.46	17	1
1:A:155:TRP:NE1	1:A:172:PHE:CZ	0.46	2.84	20	1
1:A:87:CYS:O	1:A:91:ARG:N	0.46	2.48	19	7
1:A:90:GLN:HB2	1:A:92:ILE:HD11	0.46	1.85	1	3
1:A:177:GLU:O	1:A:178:GLY:C	0.46	2.59	19	10
1:A:266:ILE:HG22	1:A:270:LEU:HD12	0.46	1.83	8	3
1:A:51:LEU:HD13	1:A:82:ILE:HG22	0.46	1.87	20	1
1:A:90:GLN:HB3	1:A:92:ILE:CD1	0.46	2.41	17	12
1:A:159:VAL:O	1:A:163:ALA:CB	0.46	2.62	13	2
1:A:97:THR:O	1:A:101:LEU:CD2	0.46	2.64	17	2
1:A:249:TRP:CH2	1:A:256:ILE:HD13	0.46	2.46	3	1
1:A:164:PHE:CD1	1:A:277:TYR:HB3	0.46	2.45	4	1
1:A:100:ALA:O	1:A:104:ILE:CG2	0.46	2.58	15	8
1:A:80:ASN:ND2	1:A:97:THR:CG2	0.46	2.79	3	1
1:A:58:ARG:HG3	1:A:86:TYR:CE1	0.46	2.46	4	1
1:A:29:TYR:CE2	1:A:84:VAL:HG11	0.46	2.46	12	2
1:A:65:GLN:CD	1:A:65:GLN:C	0.46	2.84	2	13
1:A:236:ILE:HG23	1:A:258:VAL:HG22	0.46	1.88	2	2
1:A:176:SER:CB	1:A:184:LEU:CD2	0.46	2.94	3	1
1:A:83:ALA:CB	1:A:104:ILE:HD12	0.45	2.38	13	2
1:A:92:ILE:HG21	1:A:103:LYS:HB3	0.45	1.87	16	1
1:A:29:TYR:OH	1:A:80:ASN:ND2	0.45	2.50	18	3
1:A:39:ARG:O	1:A:42:GLU:CG	0.45	2.64	13	2
1:A:246:GLN:C	1:A:250:MET:SD	0.45	2.99	13	1
1:A:8:LEU:CD1	1:A:16:TRP:HB3	0.45	2.41	16	5
1:A:171:MET:HE1	1:A:175:LEU:HD12	0.45	1.87	5	1
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLU:CD	0.45	2.60	15	3
1:A:202:LYS:O	1:A:206:ASN:CG	0.45	2.60	18	2
1:A:71:GLY:O	1:A:72:SER:HB3	0.45	2.12	16	10
1:A:155:TRP:CH2	1:A:172:PHE:HB2	0.45	2.46	18	2
1:A:158:VAL:HG11	1:A:171:MET:HE2	0.45	1.88	11	1
1:A:164:PHE:CE2	1:A:193:GLY:HA3	0.45	2.45	13	2
1:A:269:GLY:C	1:A:271:ASN:N	0.45	2.71	20	3
1:A:155:TRP:CE2	1:A:187:MET:HG2	0.45	2.46	19	2
1:A:54:SER:HB3	1:A:89:HIS:CG	0.45	2.47	2	5
1:A:208:GLU:HG2	1:A:265:TRP:CD1	0.45	2.46	6	2
1:A:155:TRP:NE1	1:A:159:VAL:CG2	0.45	2.80	19	2
1:A:184:LEU:HD11	1:A:263:LYS:HB2	0.45	1.87	14	1
1:A:208:GLU:CG	1:A:268:LEU:HD13	0.45	2.42	15	1
1:A:260:GLU:HA	1:A:263:LYS:CG	0.45	2.42	16	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:54:SER:HB2	1:A:89:HIS:CG	0.45	2.47	1	6
1:A:231:PRO:CD	1:A:249:TRP:CZ2	0.45	3.00	4	2
1:A:242:THR:O	1:A:246:GLN:NE2	0.45	2.49	11	1
1:A:235:ASP:O	1:A:246:GLN:NE2	0.45	2.50	18	1
1:A:148:SER:O	1:A:151:THR:CG2	0.45	2.61	20	1
1:A:44:PHE:O	1:A:44:PHE:CD1	0.45	2.70	3	2
1:A:164:PHE:CD1	1:A:164:PHE:O	0.45	2.70	4	1
1:A:155:TRP:CD2	1:A:187:MET:HG2	0.45	2.47	11	1
1:A:155:TRP:CD2	1:A:187:MET:SD	0.45	3.10	11	1
1:A:190:THR:CG2	1:A:191:VAL:N	0.45	2.80	17	2
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:85:LEU:CD2	0.45	2.99	20	1
1:A:235:ASP:CG	1:A:240:THR:OG1	0.45	2.60	3	1
1:A:80:ASN:ND2	1:A:97:THR:HG21	0.45	2.26	9	1
1:A:185:ASN:O	1:A:189:ASN:CG	0.45	2.60	17	1
1:A:181:PRO:O	1:A:185:ASN:CG	0.45	2.60	1	2
1:A:155:TRP:CD2	1:A:187:MET:HE3	0.45	2.47	2	1
1:A:182:GLN:O	1:A:185:ASN:N	0.45	2.50	2	1
1:A:60:ILE:O	1:A:61:LEU:C	0.45	2.60	11	13
1:A:169:ILE:CD1	1:A:270:LEU:HB2	0.45	2.42	12	4
1:A:159:VAL:O	1:A:163:ALA:N	0.45	2.49	15	3
1:A:96:ASP:OD2	1:A:98:LYS:N	0.45	2.50	18	1
1:A:173:SER:O	1:A:177:GLU:N	0.44	2.50	1	1
1:A:89:HIS:CE1	1:A:90:GLN:HG2	0.44	2.47	2	1
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:29:TYR:CE2	0.44	3.05	3	1
1:A:243:LEU:HD13	1:A:247:ILE:HG13	0.44	1.88	4	1
1:A:200:MET:C	1:A:200:MET:SD	0.44	3.00	13	1
1:A:90:GLN:O	1:A:91:ARG:CD	0.44	2.65	17	1
1:A:209:ALA:HB2	1:A:233:GLY:HA3	0.44	1.88	17	1
1:A:205:ILE:HD11	1:A:266:ILE:CA	0.44	2.37	19	1
1:A:87:CYS:HA	1:A:92:ILE:HD13	0.44	1.89	2	2
1:A:180:THR:HB	1:A:181:PRO:CD	0.44	2.43	18	5
1:A:187:MET:HG3	1:A:188:LEU:N	0.44	2.27	9	1
1:A:152:LEU:HD22	1:A:190:THR:HB	0.44	1.87	12	1
1:A:188:LEU:O	1:A:191:VAL:CG1	0.44	2.65	14	1
1:A:90:GLN:HG2	1:A:92:ILE:CD1	0.44	2.42	20	1
1:A:155:TRP:NE1	1:A:191:VAL:HG23	0.44	2.27	5	1
1:A:246:GLN:O	1:A:247:ILE:C	0.44	2.60	5	4
1:A:19:ILE:HG13	1:A:94:VAL:HG23	0.44	1.88	17	1
1:A:169:ILE:CD1	1:A:270:LEU:HB3	0.44	2.43	1	9
1:A:80:ASN:CG	1:A:97:THR:HG21	0.44	2.37	17	3
1:A:172:PHE:CZ	1:A:187:MET:SD	0.44	3.11	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:236:ILE:CG2	1:A:265:TRP:CH2	0.44	3.01	15	1
1:A:161:GLU:O	1:A:161:GLU:CD	0.44	2.60	16	1
1:A:97:THR:O	1:A:101:LEU:HD22	0.44	2.13	17	1
1:A:193:GLY:O	1:A:194:HIS:CG	0.44	2.71	17	1
1:A:44:PHE:CD1	1:A:44:PHE:O	0.44	2.70	10	1
1:A:16:TRP:CE2	1:A:29:TYR:HB3	0.44	2.48	3	11
1:A:50:LEU:CD1	1:A:60:ILE:HD11	0.44	2.39	3	1
1:A:185:ASN:OD1	1:A:185:ASN:C	0.44	2.60	19	2
1:A:249:TRP:CE3	1:A:256:ILE:CG2	0.44	3.01	4	1
1:A:181:PRO:HB3	1:A:262:TYR:CD2	0.44	2.48	14	1
1:A:84:VAL:CG2	1:A:97:THR:HA	0.44	2.42	20	12
1:A:197:ALA:HB1	1:A:273:ILE:HG21	0.44	1.89	19	2
1:A:16:TRP:CZ3	1:A:84:VAL:CG1	0.44	3.01	4	2
1:A:60:ILE:O	1:A:63:GLN:N	0.44	2.50	8	7
1:A:203:GLU:O	1:A:207:GLU:CD	0.44	2.60	6	1
1:A:155:TRP:NE1	1:A:187:MET:SD	0.44	2.90	11	1
1:A:188:LEU:HD11	1:A:266:ILE:CD1	0.44	2.43	15	1
1:A:155:TRP:CD2	1:A:187:MET:HG3	0.44	2.48	19	2
1:A:171:MET:HG3	1:A:172:PHE:N	0.44	2.27	17	1
1:A:29:TYR:HH	1:A:80:ASN:CG	0.44	2.21	18	1
1:A:169:ILE:CG1	1:A:274:VAL:HG21	0.43	2.43	6	1
1:A:75:LEU:C	1:A:75:LEU:CD1	0.43	2.91	15	2
1:A:208:GLU:OE1	1:A:268:LEU:HD13	0.43	2.13	12	1
1:A:236:ILE:HG12	1:A:258:VAL:CG2	0.43	2.42	14	3
1:A:233:GLY:O	1:A:237:ALA:CB	0.43	2.66	17	1
1:A:90:GLN:HB2	1:A:92:ILE:CD1	0.43	2.43	17	6
1:A:213:ASP:OD1	1:A:213:ASP:C	0.43	2.60	7	1
1:A:243:LEU:CD1	1:A:247:ILE:HG13	0.43	2.43	4	1
1:A:249:TRP:CZ3	1:A:256:ILE:CG2	0.43	2.97	4	1
1:A:155:TRP:CZ3	1:A:158:VAL:CG1	0.43	3.01	9	1
1:A:236:ILE:O	1:A:246:GLN:NE2	0.43	2.51	5	2
1:A:96:ASP:OD1	1:A:97:THR:N	0.43	2.51	15	1
1:A:190:THR:C	1:A:191:VAL:O	0.43	2.62	13	17
1:A:172:PHE:HE2	1:A:267:ILE:HD12	0.43	1.72	16	2
1:A:155:TRP:CG	1:A:187:MET:HE2	0.43	2.48	19	1
1:A:87:CYS:SG	1:A:92:ILE:CG2	0.43	3.06	2	1
1:A:60:ILE:HG21	1:A:82:ILE:CD1	0.43	2.41	5	1
1:A:67:SER:CA	1:A:70:THR:HG22	0.43	2.43	18	10
1:A:183:ASP:CG	1:A:184:LEU:N	0.43	2.77	6	1
1:A:232:ARG:CG	1:A:235:ASP:OD1	0.43	2.67	3	2
1:A:65:GLN:OE1	1:A:65:GLN:C	0.43	2.62	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:243:LEU:C	1:A:245:GLU:N	0.43	2.76	19	2
1:A:197:ALA:O	1:A:200:MET:CG	0.43	2.66	15	1
1:A:90:GLN:C	1:A:91:ARG:CD	0.43	2.92	17	1
1:A:151:THR:CB	1:A:175:LEU:CD2	0.43	2.97	20	1
1:A:71:GLY:O	1:A:72:SER:CB	0.43	2.66	13	6
1:A:147:ILE:HD12	1:A:183:ASP:CG	0.43	2.38	9	2
1:A:205:ILE:HG23	1:A:265:TRP:HE3	0.43	1.74	14	1
1:A:41:LEU:HB3	1:A:46:VAL:HG13	0.43	1.91	9	4
1:A:65:GLN:C	1:A:65:GLN:CD	0.43	2.87	6	1
1:A:211:GLU:CD	1:A:212:TRP:N	0.43	2.77	11	1
1:A:169:ILE:HD11	1:A:271:ASN:HA	0.43	1.91	17	1
1:A:158:VAL:HG13	1:A:162:LYS:HD3	0.43	1.91	19	1
1:A:64:LEU:HD22	1:A:82:ILE:CD1	0.43	2.34	20	1
1:A:211:GLU:CD	1:A:211:GLU:C	0.42	2.86	11	1
1:A:87:CYS:HB2	1:A:92:ILE:CG1	0.42	2.44	16	1
1:A:168:VAL:HG13	1:A:172:PHE:CE2	0.42	2.49	20	1
1:A:179:ALA:CB	1:A:183:ASP:OD2	0.42	2.64	1	2
1:A:173:SER:OG	1:A:267:ILE:HD11	0.42	2.14	12	1
1:A:162:LYS:O	1:A:168:VAL:CB	0.42	2.67	8	2
1:A:65:GLN:O	1:A:68:LEU:HB2	0.42	2.14	15	1
1:A:180:THR:HB	1:A:181:PRO:HD2	0.42	1.92	4	3
1:A:207:GLU:CG	1:A:211:GLU:OE2	0.42	2.68	12	1
1:A:209:ALA:CB	1:A:233:GLY:HA3	0.42	2.44	19	2
1:A:235:ASP:CG	1:A:241:SER:CB	0.42	2.92	19	1
1:A:208:GLU:HB3	1:A:265:TRP:CD1	0.42	2.49	5	1
1:A:16:TRP:C	1:A:18:LYS:N	0.42	2.75	7	1
1:A:172:PHE:CD1	1:A:172:PHE:C	0.42	2.96	17	1
1:A:248:GLY:O	1:A:252:HIS:CD2	0.42	2.73	4	1
1:A:84:VAL:CG2	1:A:100:ALA:CB	0.42	2.98	12	2
1:A:179:ALA:HB3	1:A:184:LEU:HD21	0.42	1.91	15	1
1:A:259:GLY:O	1:A:263:LYS:CG	0.42	2.68	16	1
1:A:155:TRP:CZ3	1:A:187:MET:O	0.42	2.73	20	1
1:A:66:PRO:HA	1:A:69:GLN:NE2	0.42	2.29	8	1
1:A:269:GLY:O	1:A:270:LEU:C	0.42	2.62	18	7
1:A:261:ILE:HG22	1:A:265:TRP:CE2	0.42	2.50	18	1
1:A:191:VAL:HG11	1:A:198:MET:HE1	0.42	1.89	19	1
1:A:64:LEU:CD2	1:A:79:TYR:HA	0.42	2.45	10	7
1:A:87:CYS:HA	1:A:92:ILE:HD12	0.42	1.91	8	2
1:A:158:VAL:HG11	1:A:171:MET:CG	0.42	2.45	2	1
1:A:257:PRO:O	1:A:261:ILE:N	0.42	2.52	8	1
1:A:242:THR:O	1:A:246:GLN:CD	0.42	2.62	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:152:LEU:CD1	1:A:186:THR:HG23	0.42	2.45	7	1
1:A:34:ILE:CD1	1:A:85:LEU:HD11	0.42	2.45	12	3
1:A:29:TYR:OH	1:A:80:ASN:OD1	0.42	2.38	12	1
1:A:65:GLN:C	1:A:65:GLN:OE1	0.41	2.63	2	3
1:A:180:THR:CB	1:A:250:MET:HE1	0.41	2.45	5	1
1:A:169:ILE:CD1	1:A:270:LEU:C	0.41	2.92	7	1
1:A:169:ILE:HD13	1:A:270:LEU:CB	0.41	2.45	15	1
1:A:233:GLY:HA2	1:A:265:TRP:CZ2	0.41	2.50	15	1
1:A:44:PHE:O	1:A:45:ALA:CB	0.41	2.68	20	1
1:A:164:PHE:CE2	1:A:277:TYR:CG	0.41	3.08	9	1
1:A:155:TRP:CE3	1:A:187:MET:HE2	0.41	2.50	12	1
1:A:40:GLU:OE2	1:A:44:PHE:CD2	0.41	2.73	17	1
1:A:78:LEU:C	1:A:78:LEU:CD1	0.41	2.90	12	1
1:A:19:ILE:HG12	1:A:94:VAL:CG2	0.41	2.46	13	1
1:A:169:ILE:HG23	1:A:267:ILE:HG13	0.41	1.92	14	1
1:A:90:GLN:HB2	1:A:92:ILE:HD12	0.41	1.93	19	1
1:A:172:PHE:CZ	1:A:266:ILE:CG2	0.41	2.94	5	1
1:A:169:ILE:HD11	1:A:270:LEU:O	0.41	2.16	7	1
1:A:180:THR:CB	1:A:243:LEU:HD21	0.41	2.46	4	2
1:A:30:LYS:HE2	1:A:33:HIS:CE1	0.41	2.50	12	1
1:A:8:LEU:HD13	1:A:16:TRP:CB	0.41	2.46	15	1
1:A:165:SER:N	1:A:168:VAL:HG12	0.41	2.29	6	1
1:A:249:TRP:HD1	1:A:256:ILE:HD13	0.41	1.73	6	1
1:A:36:TRP:CZ2	1:A:40:GLU:OE2	0.41	2.73	14	1
1:A:12:GLU:OE2	1:A:88:VAL:O	0.41	2.39	15	1
1:A:37:ALA:CB	1:A:81:THR:CG2	0.41	2.98	20	1
1:A:262:TYR:C	1:A:262:TYR:CD1	0.41	2.99	20	1
1:A:100:ALA:O	1:A:104:ILE:HG12	0.41	2.16	13	1
1:A:236:ILE:CG1	1:A:258:VAL:HG23	0.41	2.45	14	1
1:A:91:ARG:HG2	1:A:91:ARG:O	0.41	2.16	17	1
1:A:60:ILE:CG2	1:A:61:LEU:N	0.41	2.79	2	2
1:A:242:THR:O	1:A:246:GLN:OE1	0.41	2.39	2	1
1:A:155:TRP:CZ3	1:A:187:MET:HE2	0.41	2.51	7	1
1:A:172:PHE:CE1	1:A:187:MET:HE2	0.41	2.51	7	1
1:A:155:TRP:CH2	1:A:190:THR:HG22	0.41	2.51	13	1
1:A:242:THR:HG23	1:A:243:LEU:H	0.41	1.76	20	2
1:A:102:ASP:OD1	1:A:102:ASP:C	0.41	2.63	14	1
1:A:90:GLN:C	1:A:91:ARG:HD3	0.41	2.40	17	1
1:A:155:TRP:O	1:A:159:VAL:HG23	0.41	2.16	7	1
1:A:247:ILE:HG13	1:A:250:MET:HE3	0.41	1.91	10	1
1:A:168:VAL:O	1:A:172:PHE:CD1	0.41	2.74	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:242:THR:CG2	1:A:244:GLN:HG3	0.41	2.46	17	1
1:A:87:CYS:HA	1:A:92:ILE:CD1	0.40	2.46	3	1
1:A:176:SER:OG	1:A:184:LEU:CD2	0.40	2.63	3	1
1:A:177:GLU:O	1:A:177:GLU:CD	0.40	2.65	8	1
1:A:29:TYR:OH	1:A:80:ASN:CG	0.40	2.64	9	1
1:A:99:GLU:O	1:A:103:LYS:CD	0.40	2.69	10	1
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLU:OE2	0.40	2.39	11	2
1:A:191:VAL:HG13	1:A:193:GLY:N	0.40	2.31	14	1
1:A:232:ARG:C	1:A:236:ILE:HD12	0.40	2.41	14	1
1:A:68:LEU:HD23	1:A:68:LEU:HA	0.40	1.81	18	1
1:A:77:SER:O	1:A:80:ASN:CG	0.40	2.64	10	1
1:A:84:VAL:HA	1:A:100:ALA:HB1	0.40	1.93	10	1
1:A:58:ARG:HG3	1:A:86:TYR:CZ	0.40	2.51	11	1
1:A:40:GLU:O	1:A:44:PHE:CD2	0.40	2.74	19	1
1:A:100:ALA:O	1:A:104:ILE:CG1	0.40	2.69	19	1
1:A:38:SER:O	1:A:42:GLU:CD	0.40	2.65	11	1
1:A:194:HIS:O	1:A:198:MET:SD	0.40	2.80	12	1
1:A:232:ARG:CZ	1:A:234:SER:CB	0.40	2.99	16	1
1:A:182:GLN:O	1:A:183:ASP:C	0.40	2.65	2	1
1:A:231:PRO:HB2	1:A:235:ASP:CB	0.40	2.46	6	1
1:A:13:LEU:CD1	1:A:31:LEU:CD1	0.40	3.00	7	1
1:A:243:LEU:HD22	1:A:243:LEU:O	0.40	2.17	7	1
1:A:189:ASN:OD1	1:A:189:ASN:O	0.40	2.40	9	1
1:A:168:VAL:CG1	1:A:172:PHE:CE1	0.40	3.03	11	1
1:A:205:ILE:HD11	1:A:266:ILE:HG12	0.40	1.93	12	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	210/289 (73%)	185±2 (88±1%)	20±2 (10±1%)	5±1 (2±1%)	7	45
All	All	4200/5780 (73%)	3704 (88%)	400 (10%)	96 (2%)	7	45

All 12 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	72	SER	20
1	A	191	VAL	20
1	A	177	GLU	14
1	A	7	VAL	9
1	A	194	HIS	6
1	A	230	GLU	5
1	A	193	GLY	4
1	A	162	LYS	4
1	A	60	ILE	4
1	A	279	PRO	4
1	A	192	GLY	3
1	A	93	ASP	3

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	183/246 (74%)	126±4 (69±2%)	57±4 (31±2%)	1	15
All	All	3660/4920 (74%)	2514 (69%)	1146 (31%)	1	15

All 133 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	9	SER	20
1	A	60	ILE	20
1	A	78	LEU	20
1	A	147	ILE	20
1	A	148	SER	20
1	A	175	LEU	20
1	A	186	THR	20
1	A	204	THR	20
1	A	267	ILE	20
1	A	268	LEU	20
1	A	85	LEU	19
1	A	15	LYS	18
1	A	151	THR	17
1	A	191	VAL	17

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	242	THR	17
1	A	258	VAL	17
1	A	168	VAL	16
1	A	180	THR	16
1	A	187	MET	16
1	A	278	SER	16
1	A	87	CYS	16
1	A	263	LYS	15
1	A	103	LYS	14
1	A	171	MET	14
1	A	208	GLU	14
1	A	247	ILE	14
1	A	77	SER	13
1	A	96	ASP	13
1	A	162	LYS	13
1	A	31	LEU	12
1	A	101	LEU	12
1	A	198	MET	12
1	A	201	LEU	12
1	A	239	THR	12
1	A	276	MET	12
1	A	63	GLN	12
1	A	98	LYS	12
1	A	12	GLU	11
1	A	18	LYS	11
1	A	32	LYS	11
1	A	38	SER	11
1	A	95	LYS	11
1	A	230	GLU	11
1	A	59	GLN	11
1	A	74	GLU	11
1	A	30	LYS	10
1	A	52	GLU	10
1	A	90	GLN	10
1	A	43	ARG	10
1	A	105	GLU	10
1	A	29	TYR	10
1	A	177	GLU	10
1	A	39	ARG	9
1	A	167	GLU	9
1	A	245	GLU	9
1	A	91	ARG	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	234	SER	9
1	A	80	ASN	9
1	A	73	GLU	8
1	A	214	ARG	8
1	A	249	TRP	8
1	A	264	ARG	8
1	A	203	GLU	8
1	A	160	GLU	8
1	A	235	ASP	8
1	A	57	CYS	7
1	A	67	SER	7
1	A	99	GLU	7
1	A	161	GLU	7
1	A	194	HIS	7
1	A	252	HIS	7
1	A	272	LYS	7
1	A	20	ARG	7
1	A	47	ASN	7
1	A	260	GLU	7
1	A	40	GLU	7
1	A	165	SER	7
1	A	232	ARG	7
1	A	17	GLU	6
1	A	58	ARG	6
1	A	157	LYS	6
1	A	188	LEU	6
1	A	211	GLU	6
1	A	244	GLN	6
1	A	271	ASN	6
1	A	246	GLN	6
1	A	19	ILE	6
1	A	277	TYR	6
1	A	169	ILE	6
1	A	183	ASP	6
1	A	275	ARG	5
1	A	153	ASN	5
1	A	14	ASP	5
1	A	182	GLN	5
1	A	69	GLN	5
1	A	76	ARG	5
1	A	89	HIS	4
1	A	92	ILE	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	42	GLU	4
1	A	200	MET	4
1	A	55	GLU	4
1	A	97	THR	4
1	A	173	SER	4
1	A	199	GLN	4
1	A	202	LYS	4
1	A	104	ILE	4
1	A	150	ARG	4
1	A	189	ASN	3
1	A	195	GLN	3
1	A	215	LEU	3
1	A	33	HIS	3
1	A	185	ASN	3
1	A	207	GLU	3
1	A	250	MET	3
1	A	253	ASN	3
1	A	44	PHE	3
1	A	241	SER	3
1	A	213	ASP	2
1	A	243	LEU	2
1	A	75	LEU	2
1	A	212	TRP	2
1	A	176	SER	1
1	A	256	ILE	1
1	A	93	ASP	1
1	A	164	PHE	1
1	A	35	VAL	1
1	A	51	LEU	1
1	A	102	ASP	1
1	A	190	THR	1
1	A	240	THR	1
1	A	70	THR	1
1	A	36	TRP	1
1	A	82	ILE	1

6.3.3 RNA ⓘ

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