



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 5, 2026 – 01:58 AM UTC

PDB ID : 2LCK / pdb_00002lck
BMRB ID : 17614
Title : Structure of the mitochondrial uncoupling protein 2 determined by NMR molecular fragment replacement
Authors : Berardi, M.J.; Chou, J.J.; Membrane Protein Structures by Solution NMR (MPSbyNMR)
Deposited on : 2011-04-29

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

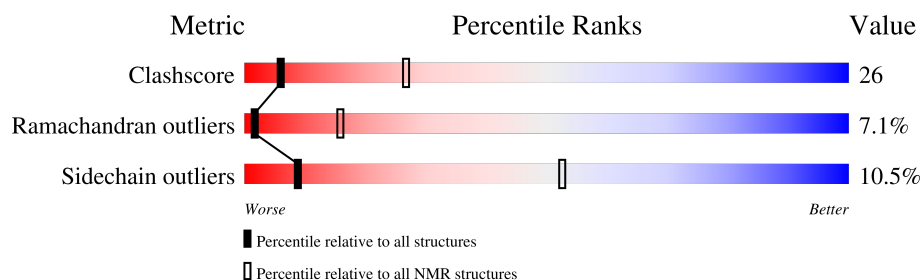
1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:

SOLUTION NMR

The overall completeness of chemical shifts assignment is 30%.

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	303	

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 15 models. Model 12 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:14-A:152, A:156-A:209, A:213-A:238, A:259-A:309 (270)	1.36	12

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 3 clusters and 1 single-model cluster was found.

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

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 4559 atoms, of which 2300 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Mitochondrial uncoupling protein 2.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	297	Total	C	H	N	O	S	0
			4559	1432	2300	404	409	14	

There are 7 discrepancies between the modelled and reference sequences:

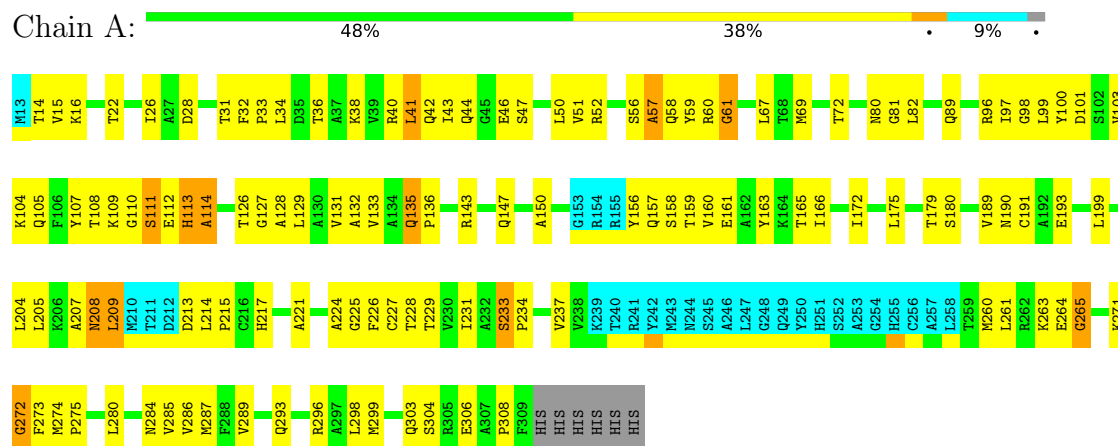
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	13	MET	-	initiating methionine	UNP P70406
A	310	HIS	-	expression tag	UNP P70406
A	311	HIS	-	expression tag	UNP P70406
A	312	HIS	-	expression tag	UNP P70406
A	313	HIS	-	expression tag	UNP P70406
A	314	HIS	-	expression tag	UNP P70406
A	315	HIS	-	expression tag	UNP P70406

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: Mitochondrial uncoupling protein 2

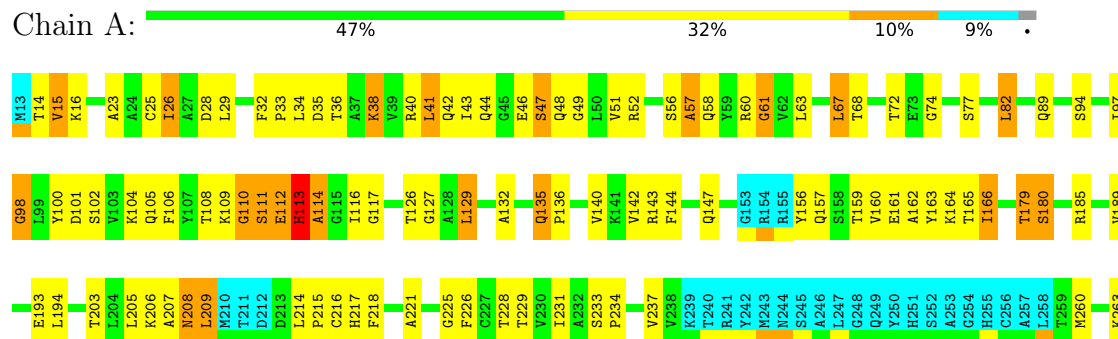


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

4.2.1 Score per residue for model 1

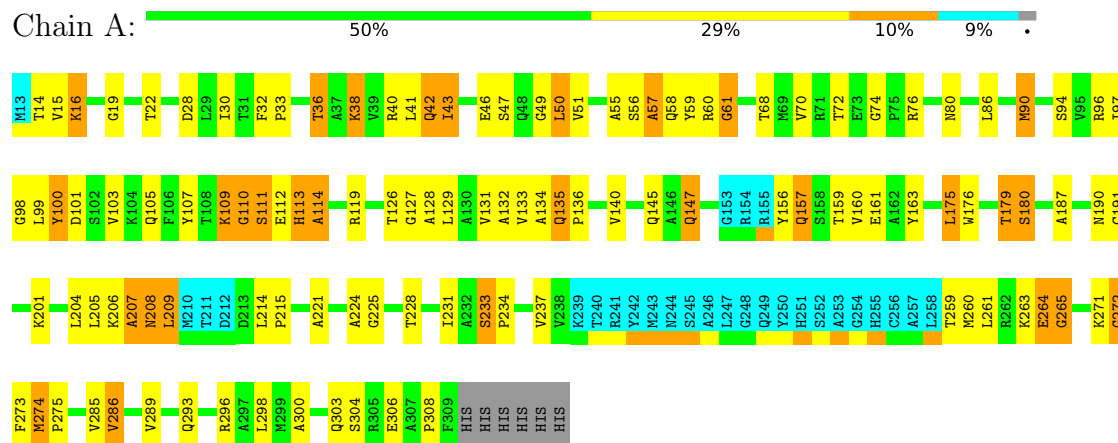
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2





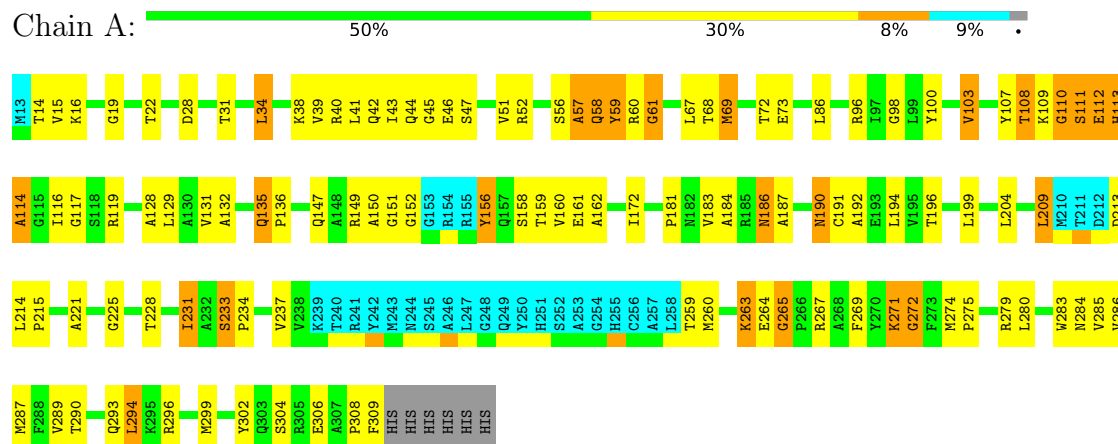
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



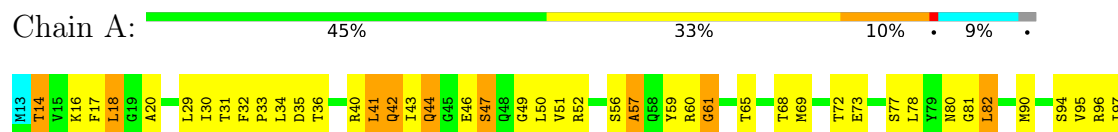
4.2.3 Score per residue for model 3

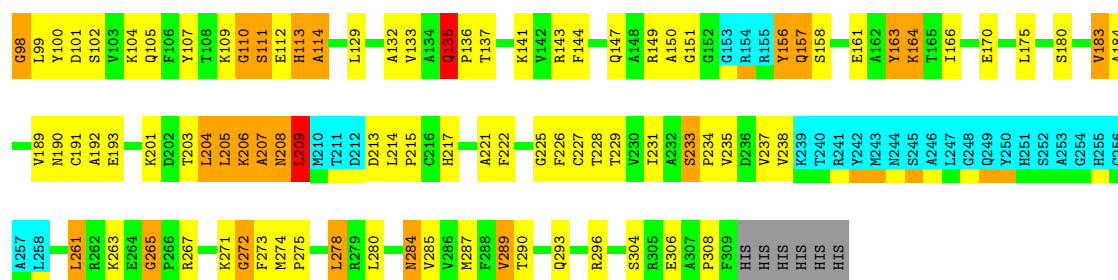
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



4.2.4 Score per residue for model 4

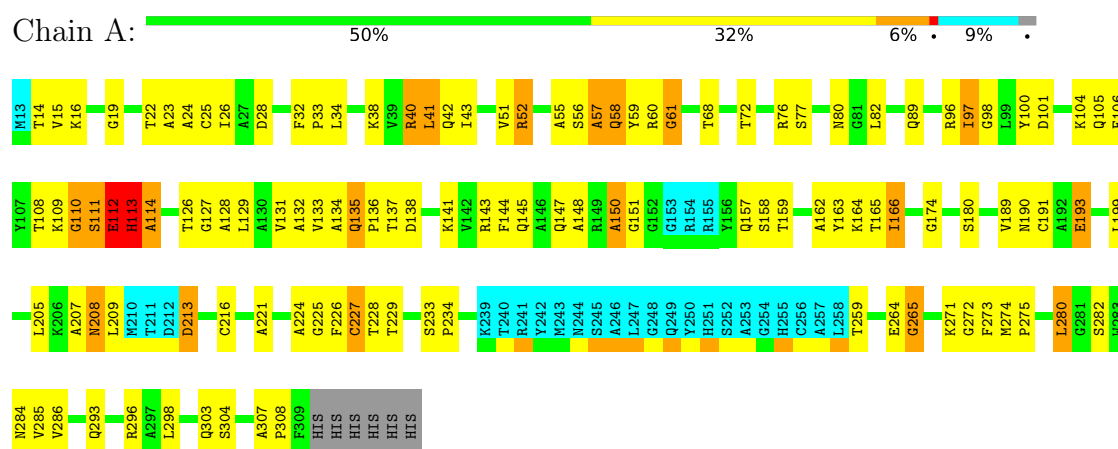
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2





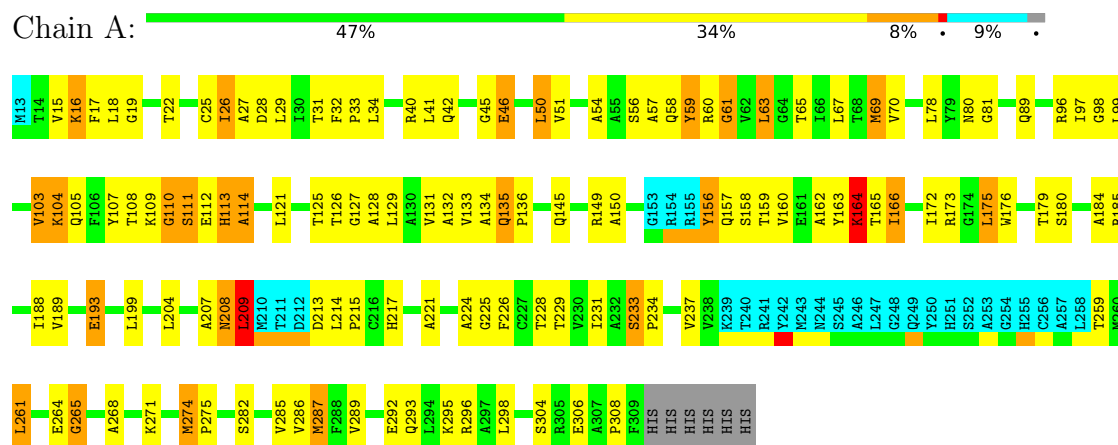
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



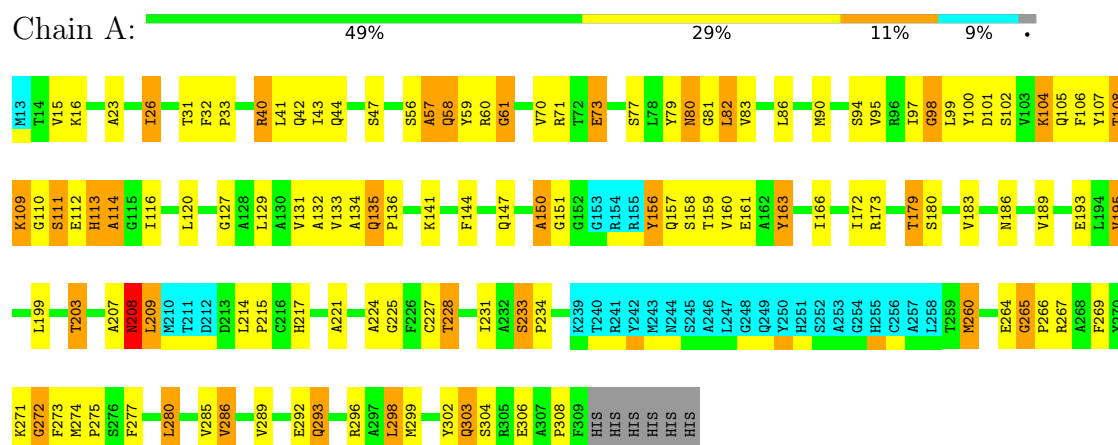
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



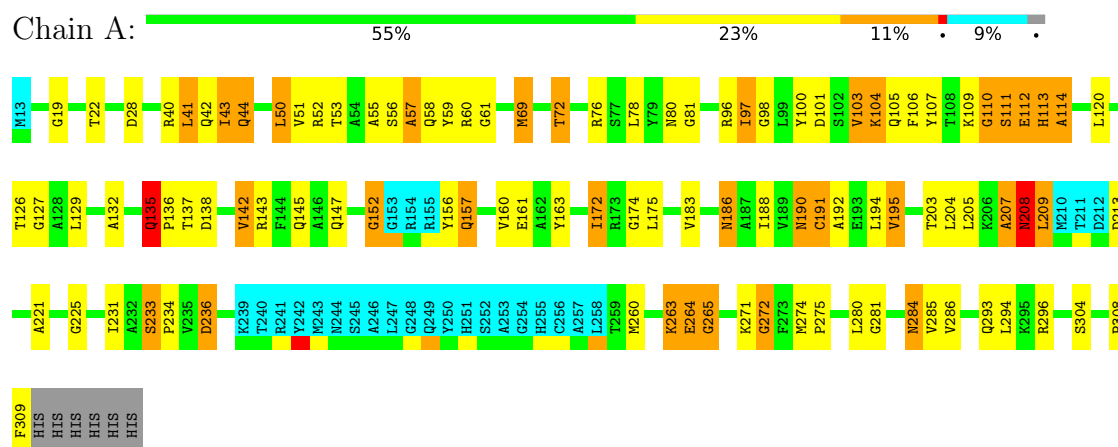
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



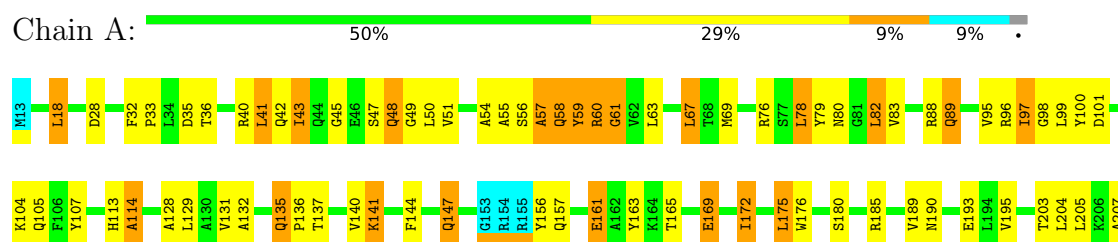
4.2.8 Score per residue for model 8

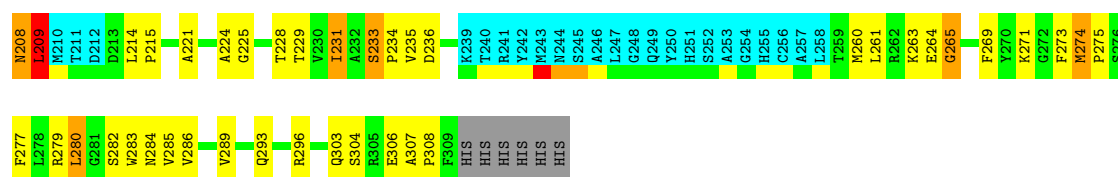
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



4.2.9 Score per residue for model 9

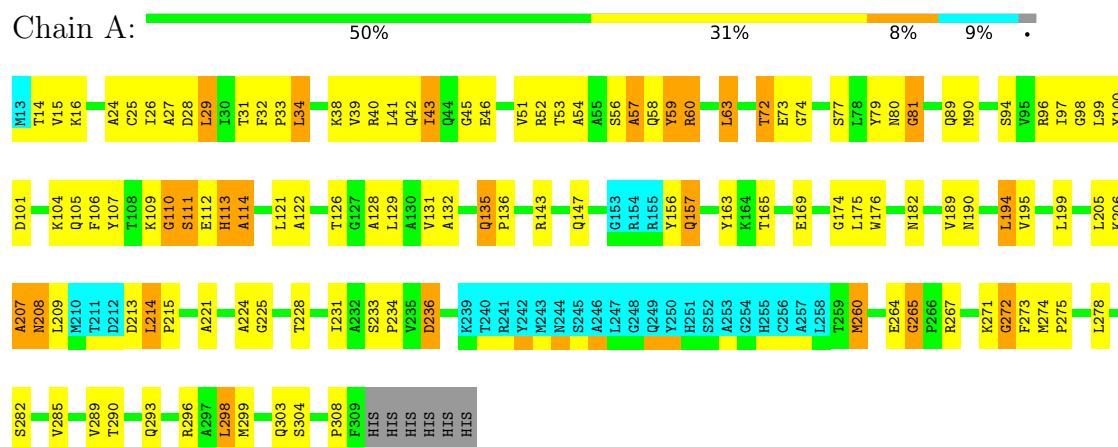
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2





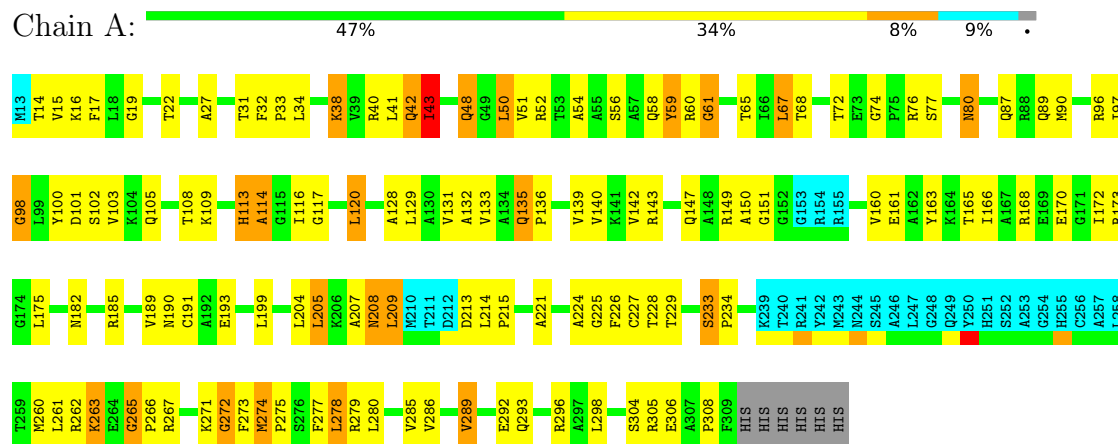
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



4.2.11 Score per residue for model 11

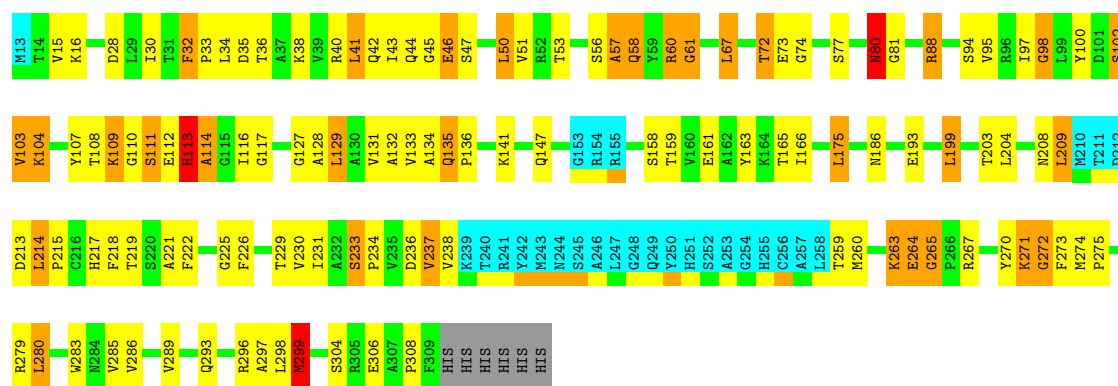
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



4.2.12 Score per residue for model 12 (medoid)

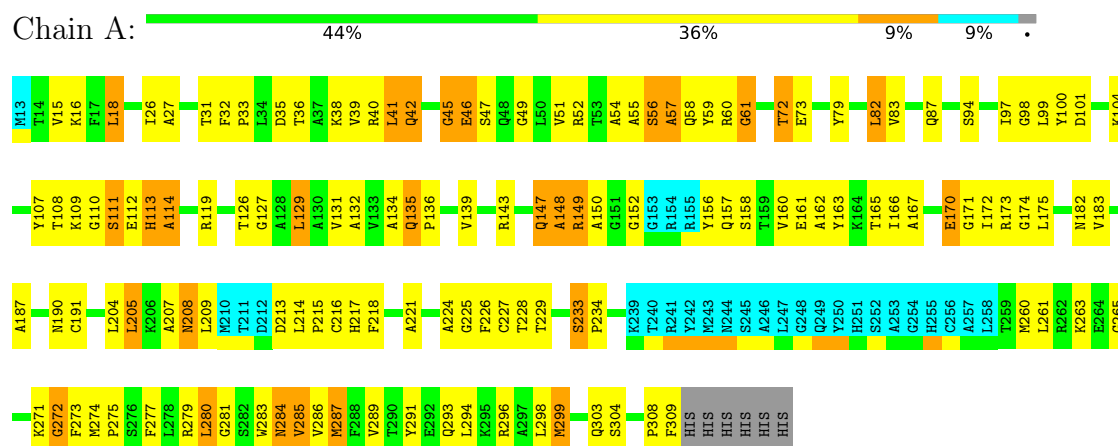
- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2





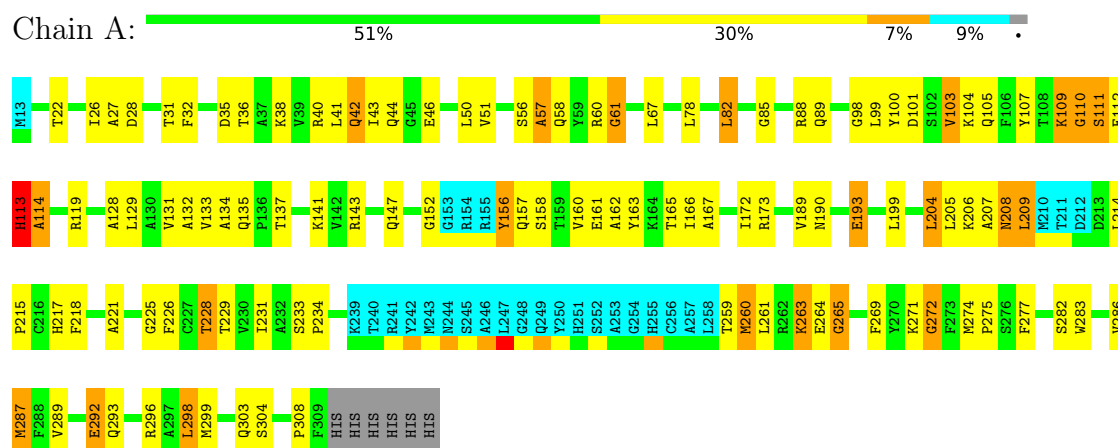
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



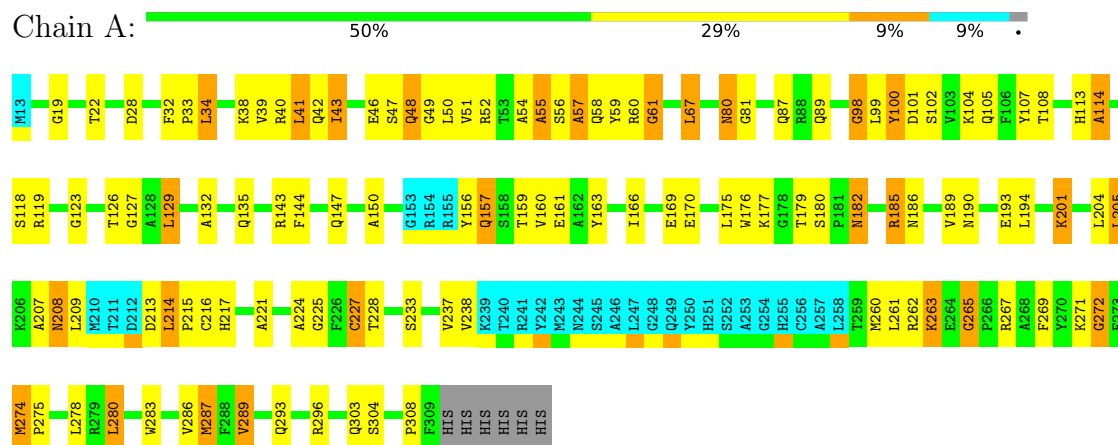
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



4.2.15 Score per residue for model 15

● Molecule 1: Mitochondrial uncoupling protein 2



5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *RDC-based Molecular Fragment Replacement, simulated annealing*.

Of the 30 calculated structures, 15 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
X-PLOR NIH	structure solution	2.26
X-PLOR NIH	refinement	2.26
In house python script	refinement	

The following table shows chemical shift validation statistics as aggregates over all chemical shift files. Detailed validation can be found in section 7 of this report.

Chemical shift file(s)	working_cs.cif
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1180
Number of shifts mapped to atoms	1180
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	30%

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	0.71±0.01	0±0/2086 (0.0± 0.0%)	1.17±0.01	1±1/2825 (0.0± 0.0%)
All	All	0.71	0/31290 (0.0%)	1.17	16/42375 (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	164	LYS	N-CA-C	6.51	118.17	111.14	6	3
1	A	80	ASN	N-CA-C	-6.08	106.53	112.97	12	2
1	A	165	THR	N-CA-C	5.90	117.38	111.07	6	3
1	A	102	SER	N-CA-C	5.49	117.07	111.14	12	2
1	A	81	GLY	N-CA-C	-5.29	108.39	114.69	7	2
1	A	88	ARG	N-CA-C	-5.24	105.46	111.07	12	2
1	A	175	LEU	N-CA-C	5.08	117.72	111.82	9	1
1	A	118	SER	N-CA-C	-5.02	105.81	111.28	15	1

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts [i](#)

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	2049	2097	2097	110±10
All	All	30735	31455	31455	1644

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 26.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:101:ASP:OD1	1:A:105:GLN:NE2	1.16	1.78	8	7
1:A:101:ASP:OD2	1:A:105:GLN:NE2	1.16	1.75	14	5
1:A:101:ASP:OD1	1:A:105:GLN:CD	1.13	1.90	8	2
1:A:101:ASP:CG	1:A:105:GLN:NE2	1.07	2.11	8	5
1:A:82:LEU:HD13	1:A:83:VAL:N	0.90	1.81	13	3
1:A:205:LEU:HD22	1:A:205:LEU:O	0.88	1.69	15	1
1:A:208:ASN:ND2	1:A:209:LEU:H	0.82	1.72	7	1
1:A:206:LYS:O	1:A:208:ASN:N	0.82	2.13	14	1
1:A:224:ALA:O	1:A:228:THR:HG23	0.80	1.76	5	7
1:A:34:LEU:H	1:A:34:LEU:HD13	0.80	1.34	10	1
1:A:82:LEU:HD13	1:A:83:VAL:H	0.79	1.37	13	3
1:A:101:ASP:OD2	1:A:105:GLN:CD	0.77	2.26	9	4
1:A:205:LEU:C	1:A:205:LEU:HD13	0.75	2.06	15	1
1:A:82:LEU:HD22	1:A:82:LEU:C	0.75	2.07	13	3
1:A:280:LEU:HD12	1:A:280:LEU:O	0.74	1.82	7	4
1:A:34:LEU:HD13	1:A:34:LEU:N	0.73	1.99	10	1
1:A:18:LEU:HD12	1:A:18:LEU:O	0.72	1.83	9	1
1:A:298:LEU:HD22	1:A:299:MET:N	0.72	1.99	14	1
1:A:18:LEU:HD12	1:A:18:LEU:C	0.70	2.11	4	2
1:A:282:SER:O	1:A:285:VAL:HG22	0.70	1.85	9	3
1:A:111:SER:O	1:A:112:GLU:O	0.70	2.09	8	1
1:A:108:THR:C	1:A:110:GLY:H	0.70	1.93	7	3
1:A:135:GLN:H	1:A:136:PRO:CD	0.70	2.00	5	8
1:A:15:VAL:HG22	1:A:16:LYS:H	0.68	1.47	5	5
1:A:286:VAL:O	1:A:289:VAL:HG12	0.67	1.89	7	4
1:A:204:LEU:O	1:A:209:LEU:HD23	0.67	1.90	4	1
1:A:175:LEU:HD23	1:A:175:LEU:O	0.66	1.89	10	1
1:A:50:LEU:C	1:A:50:LEU:HD22	0.66	2.15	12	1
1:A:82:LEU:C	1:A:82:LEU:HD12	0.66	2.16	14	2
1:A:209:LEU:H	1:A:209:LEU:HD13	0.66	1.50	3	1
1:A:280:LEU:C	1:A:280:LEU:HD12	0.66	2.16	9	2
1:A:129:LEU:O	1:A:132:ALA:HB3	0.65	1.90	8	15
1:A:43:ILE:HG23	1:A:44:GLN:H	0.65	1.52	4	1
1:A:15:VAL:HG22	1:A:16:LYS:N	0.64	2.07	5	6
1:A:286:VAL:O	1:A:289:VAL:HG22	0.64	1.92	1	3
1:A:166:ILE:H	1:A:166:ILE:HD13	0.64	1.52	5	2
1:A:280:LEU:HD12	1:A:280:LEU:C	0.64	2.17	5	2
1:A:298:LEU:H	1:A:298:LEU:HD12	0.64	1.53	7	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:108:THR:O	1:A:110:GLY:N	0.64	2.30	13	3
1:A:25:CYS:SG	1:A:26:ILE:N	0.64	2.71	5	3
1:A:99:LEU:C	1:A:99:LEU:HD12	0.64	2.18	7	1
1:A:199:LEU:HD22	1:A:199:LEU:N	0.64	2.08	7	4
1:A:30:ILE:HD12	1:A:30:ILE:N	0.64	2.07	2	1
1:A:166:ILE:HD13	1:A:166:ILE:N	0.64	2.07	5	2
1:A:31:THR:O	1:A:34:LEU:HD21	0.64	1.93	10	1
1:A:120:LEU:HD12	1:A:120:LEU:C	0.63	2.17	11	1
1:A:79:TYR:O	1:A:82:LEU:HD12	0.63	1.93	9	3
1:A:50:LEU:HD22	1:A:51:VAL:N	0.63	2.09	12	1
1:A:166:ILE:N	1:A:166:ILE:HD13	0.63	2.08	1	1
1:A:172:ILE:HD12	1:A:172:ILE:N	0.63	2.06	3	1
1:A:166:ILE:HD13	1:A:166:ILE:H	0.63	1.54	1	1
1:A:217:HIS:NE2	1:A:218:PHE:CD2	0.63	2.67	14	2
1:A:43:ILE:HD12	1:A:43:ILE:N	0.63	2.08	7	1
1:A:103:VAL:HG12	1:A:107:TYR:CE2	0.63	2.29	12	1
1:A:231:ILE:HD12	1:A:231:ILE:C	0.63	2.19	9	1
1:A:67:LEU:HD12	1:A:67:LEU:C	0.63	2.19	12	1
1:A:103:VAL:HG22	1:A:107:TYR:CE2	0.62	2.29	6	3
1:A:112:GLU:O	1:A:113:HIS:CG	0.62	2.53	3	3
1:A:112:GLU:O	1:A:114:ALA:N	0.62	2.32	7	5
1:A:217:HIS:CE1	1:A:218:PHE:CE2	0.62	2.88	1	1
1:A:107:TYR:CZ	1:A:190:ASN:ND2	0.62	2.67	4	2
1:A:147:GLN:NE2	1:A:157:GLN:NE2	0.62	2.47	5	2
1:A:43:ILE:HG23	1:A:44:GLN:N	0.62	2.10	4	1
1:A:77:SER:O	1:A:80:ASN:ND2	0.62	2.33	12	3
1:A:207:ALA:O	1:A:208:ASN:CG	0.62	2.43	2	7
1:A:88:ARG:NE	1:A:141:LYS:NZ	0.62	2.48	12	1
1:A:209:LEU:O	1:A:209:LEU:HD23	0.61	1.95	8	1
1:A:209:LEU:C	1:A:209:LEU:HD22	0.61	2.20	3	1
1:A:144:PHE:CD1	1:A:147:GLN:NE2	0.61	2.68	4	2
1:A:204:LEU:O	1:A:208:ASN:O	0.61	2.18	8	1
1:A:56:SER:O	1:A:57:ALA:HB3	0.61	1.96	10	14
1:A:221:ALA:O	1:A:225:GLY:N	0.60	2.34	1	15
1:A:207:ALA:C	1:A:208:ASN:HD22	0.60	2.04	7	1
1:A:217:HIS:NE2	1:A:218:PHE:CE2	0.60	2.69	1	1
1:A:260:MET:SD	1:A:261:LEU:N	0.60	2.74	14	4
1:A:113:HIS:O	1:A:114:ALA:HB2	0.60	1.97	13	15
1:A:116:ILE:N	1:A:116:ILE:HD12	0.60	2.10	7	1
1:A:201:LYS:O	1:A:205:LEU:HD12	0.60	1.96	15	1
1:A:100:TYR:CD1	1:A:101:ASP:N	0.60	2.70	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:260:MET:O	1:A:264:GLU:N	0.59	2.35	7	2
1:A:158:SER:H	1:A:161:GLU:CG	0.59	2.10	3	4
1:A:199:LEU:HD22	1:A:199:LEU:H	0.59	1.56	7	4
1:A:274:MET:SD	1:A:275:PRO:N	0.59	2.75	1	1
1:A:86:LEU:HD23	1:A:86:LEU:O	0.59	1.97	7	1
1:A:26:ILE:HD12	1:A:27:ALA:N	0.59	2.13	14	2
1:A:191:CYS:SG	1:A:192:ALA:N	0.59	2.75	4	2
1:A:274:MET:N	1:A:275:PRO:CD	0.59	2.66	6	13
1:A:135:GLN:N	1:A:136:PRO:CD	0.59	2.66	5	11
1:A:88:ARG:HE	1:A:89:GLN:HE22	0.59	1.41	9	1
1:A:54:ALA:O	1:A:55:ALA:HB2	0.58	1.98	15	1
1:A:43:ILE:H	1:A:43:ILE:HD13	0.58	1.59	15	1
1:A:109:LYS:O	1:A:110:GLY:C	0.58	2.47	4	8
1:A:40:ARG:NH2	1:A:58:GLN:NE2	0.58	2.51	5	2
1:A:209:LEU:H	1:A:209:LEU:CD1	0.58	2.12	3	1
1:A:108:THR:O	1:A:108:THR:HG22	0.57	1.99	1	1
1:A:280:LEU:HD23	1:A:280:LEU:O	0.57	1.99	1	2
1:A:94:SER:O	1:A:97:ILE:HG22	0.57	1.99	10	7
1:A:101:ASP:OD1	1:A:105:GLN:OE1	0.57	2.21	8	1
1:A:231:ILE:O	1:A:234:PRO:HD2	0.57	2.00	1	9
1:A:208:ASN:OD1	1:A:209:LEU:N	0.57	2.37	2	2
1:A:209:LEU:HD22	1:A:209:LEU:O	0.57	1.99	3	1
1:A:147:GLN:NE2	1:A:157:GLN:HE21	0.57	1.98	5	1
1:A:23:ALA:O	1:A:26:ILE:HD13	0.57	1.99	7	2
1:A:42:GLN:O	1:A:44:GLN:N	0.57	2.38	8	1
1:A:96:ARG:NH2	1:A:100:TYR:CE2	0.57	2.72	8	3
1:A:280:LEU:HD12	1:A:281:GLY:N	0.57	2.14	8	1
1:A:99:LEU:HD22	1:A:99:LEU:N	0.57	2.15	13	2
1:A:170:GLU:CD	1:A:170:GLU:C	0.57	2.73	13	1
1:A:217:HIS:CD2	1:A:218:PHE:N	0.57	2.73	1	2
1:A:59:TYR:O	1:A:59:TYR:CD2	0.56	2.58	10	1
1:A:107:TYR:CE2	1:A:190:ASN:ND2	0.56	2.73	9	1
1:A:172:ILE:HD13	1:A:172:ILE:H	0.56	1.59	8	1
1:A:67:LEU:HD23	1:A:67:LEU:O	0.56	1.99	14	2
1:A:208:ASN:CG	1:A:209:LEU:H	0.56	2.08	13	3
1:A:166:ILE:H	1:A:166:ILE:CD1	0.56	2.13	5	3
1:A:186:ASN:ND2	1:A:187:ALA:N	0.56	2.53	3	1
1:A:106:PHE:CE2	1:A:126:THR:HG21	0.56	2.36	10	1
1:A:38:LYS:NZ	1:A:279:ARG:NH2	0.56	2.53	13	1
1:A:99:LEU:HD12	1:A:99:LEU:N	0.56	2.15	4	4
1:A:34:LEU:HD13	1:A:282:SER:OG	0.56	2.01	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:46:GLU:H	1:A:46:GLU:CD	0.55	2.08	3	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:58:GLN:HE22	0.55	1.99	5	1
1:A:80:ASN:C	1:A:80:ASN:HD22	0.55	2.09	12	1
1:A:90:MET:SD	1:A:90:MET:N	0.55	2.79	2	1
1:A:283:TRP:O	1:A:286:VAL:HG22	0.55	2.00	15	5
1:A:207:ALA:O	1:A:208:ASN:ND2	0.55	2.38	7	2
1:A:34:LEU:H	1:A:34:LEU:CD1	0.55	2.08	10	1
1:A:127:GLY:CA	1:A:186:ASN:HD21	0.55	2.14	12	1
1:A:206:LYS:O	1:A:207:ALA:CB	0.55	2.55	10	2
1:A:110:GLY:O	1:A:111:SER:CB	0.55	2.55	14	8
1:A:298:LEU:HD22	1:A:298:LEU:N	0.55	2.16	2	2
1:A:205:LEU:O	1:A:205:LEU:CD2	0.55	2.49	15	1
1:A:208:ASN:O	1:A:209:LEU:C	0.55	2.49	11	2
1:A:217:HIS:CE1	1:A:218:PHE:CD2	0.55	2.95	14	2
1:A:207:ALA:O	1:A:208:ASN:O	0.55	2.24	11	2
1:A:35:ASP:OD1	1:A:36:THR:N	0.55	2.40	9	6
1:A:264:GLU:H	1:A:264:GLU:CD	0.55	2.09	12	1
1:A:58:GLN:N	1:A:58:GLN:CD	0.55	2.65	13	1
1:A:205:LEU:C	1:A:205:LEU:CD1	0.55	2.79	15	1
1:A:27:ALA:O	1:A:31:THR:HG23	0.54	2.01	11	3
1:A:80:ASN:ND2	1:A:80:ASN:C	0.54	2.63	12	1
1:A:101:ASP:O	1:A:105:GLN:HG3	0.54	2.01	11	6
1:A:112:GLU:C	1:A:114:ALA:H	0.54	2.10	13	2
1:A:208:ASN:ND2	1:A:208:ASN:N	0.54	2.55	8	1
1:A:111:SER:OG	1:A:119:ARG:NH2	0.54	2.40	13	1
1:A:99:LEU:N	1:A:99:LEU:CD2	0.54	2.71	13	2
1:A:175:LEU:CD1	1:A:175:LEU:N	0.54	2.70	13	2
1:A:147:GLN:HE22	1:A:157:GLN:HE21	0.54	1.43	5	1
1:A:112:GLU:C	1:A:114:ALA:N	0.54	2.65	7	2
1:A:298:LEU:N	1:A:298:LEU:CD1	0.54	2.71	14	2
1:A:80:ASN:ND2	1:A:80:ASN:O	0.54	2.41	7	2
1:A:48:GLN:HE21	1:A:50:LEU:N	0.54	2.00	11	1
1:A:50:LEU:HD23	1:A:50:LEU:O	0.54	2.03	14	2
1:A:48:GLN:NE2	1:A:48:GLN:C	0.54	2.66	11	1
1:A:88:ARG:NE	1:A:141:LYS:HZ3	0.54	2.01	12	1
1:A:207:ALA:O	1:A:208:ASN:CB	0.54	2.55	4	9
1:A:161:GLU:CD	1:A:162:ALA:N	0.54	2.66	3	3
1:A:186:ASN:ND2	1:A:186:ASN:C	0.54	2.65	3	1
1:A:186:ASN:C	1:A:186:ASN:ND2	0.54	2.65	8	2
1:A:113:HIS:O	1:A:113:HIS:CG	0.54	2.60	13	5
1:A:112:GLU:OE1	1:A:112:GLU:N	0.54	2.41	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:308:PRO:O	1:A:309:PHE:C	0.54	2.50	13	1
1:A:143:ARG:NH2	1:A:174:GLY:O	0.54	2.41	8	3
1:A:282:SER:O	1:A:285:VAL:HG12	0.54	2.02	6	1
1:A:108:THR:C	1:A:110:GLY:N	0.54	2.64	13	3
1:A:208:ASN:ND2	1:A:209:LEU:N	0.54	2.52	7	1
1:A:148:ALA:O	1:A:150:ALA:N	0.54	2.41	13	1
1:A:17:PHE:CE2	1:A:96:ARG:NH1	0.54	2.76	11	1
1:A:34:LEU:HD13	1:A:279:ARG:HH21	0.54	1.63	11	1
1:A:298:LEU:HD22	1:A:298:LEU:C	0.54	2.28	14	1
1:A:302:TYR:CD2	1:A:306:GLU:OE2	0.53	2.61	3	2
1:A:170:GLU:N	1:A:170:GLU:CD	0.53	2.66	11	1
1:A:163:TYR:CE2	1:A:175:LEU:HD13	0.53	2.38	15	1
1:A:56:SER:O	1:A:57:ALA:CB	0.53	2.57	7	14
1:A:162:ALA:O	1:A:166:ILE:HD12	0.53	2.03	5	3
1:A:189:VAL:O	1:A:193:GLU:N	0.53	2.41	7	7
1:A:34:LEU:O	1:A:34:LEU:HD23	0.53	2.04	3	2
1:A:144:PHE:CE1	1:A:147:GLN:NE2	0.53	2.77	7	1
1:A:112:GLU:C	1:A:113:HIS:CG	0.53	2.85	5	4
1:A:86:LEU:O	1:A:90:MET:SD	0.53	2.66	2	1
1:A:14:THR:HA	1:A:18:LEU:HD21	0.53	1.79	4	1
1:A:103:VAL:O	1:A:107:TYR:CD2	0.53	2.60	8	3
1:A:209:LEU:C	1:A:209:LEU:HD23	0.53	2.28	13	2
1:A:48:GLN:NE2	1:A:48:GLN:O	0.53	2.40	11	1
1:A:107:TYR:OH	1:A:190:ASN:ND2	0.53	2.41	4	3
1:A:284:ASN:OD1	1:A:285:VAL:N	0.53	2.42	13	1
1:A:207:ALA:C	1:A:208:ASN:ND2	0.53	2.67	7	2
1:A:120:LEU:HD21	1:A:194:LEU:HD22	0.53	1.81	8	1
1:A:298:LEU:HD13	1:A:298:LEU:H	0.53	1.62	14	1
1:A:227:CYS:SG	1:A:228:THR:N	0.53	2.82	4	6
1:A:28:ASP:CG	1:A:89:GLN:NE2	0.53	2.67	5	2
1:A:163:TYR:CZ	1:A:175:LEU:HD11	0.53	2.39	12	1
1:A:50:LEU:HD22	1:A:50:LEU:N	0.53	2.18	15	1
1:A:143:ARG:NH2	1:A:170:GLU:OE1	0.53	2.42	15	1
1:A:149:ARG:O	1:A:151:GLY:N	0.53	2.42	11	2
1:A:132:ALA:O	1:A:135:GLN:NE2	0.53	2.41	4	1
1:A:303:GLN:OE1	1:A:303:GLN:N	0.53	2.42	5	2
1:A:40:ARG:NH2	1:A:59:TYR:O	0.53	2.41	6	1
1:A:135:GLN:OE1	1:A:182:ASN:ND2	0.53	2.42	11	1
1:A:40:ARG:O	1:A:42:GLN:N	0.53	2.40	14	15
1:A:216:CYS:SG	1:A:217:HIS:N	0.53	2.82	13	3
1:A:190:ASN:ND2	1:A:190:ASN:C	0.53	2.66	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:298:LEU:HD12	1:A:298:LEU:N	0.53	2.19	13	2
1:A:161:GLU:OE2	1:A:162:ALA:N	0.53	2.42	14	2
1:A:298:LEU:N	1:A:298:LEU:CD2	0.53	2.71	11	2
1:A:204:LEU:O	1:A:205:LEU:HD22	0.53	2.04	13	3
1:A:236:ASP:OD2	1:A:283:TRP:CE3	0.53	2.62	9	1
1:A:299:MET:SD	1:A:299:MET:O	0.53	2.67	12	2
1:A:36:THR:O	1:A:40:ARG:NH1	0.53	2.42	13	1
1:A:163:TYR:C	1:A:163:TYR:CD1	0.53	2.85	7	10
1:A:302:TYR:CD2	1:A:306:GLU:OE1	0.53	2.62	1	1
1:A:302:TYR:CE2	1:A:306:GLU:OE2	0.53	2.62	3	2
1:A:236:ASP:OD2	1:A:283:TRP:CZ2	0.53	2.62	12	1
1:A:185:ARG:HH21	1:A:189:VAL:CG1	0.53	2.15	15	1
1:A:40:ARG:O	1:A:42:GLN:NE2	0.52	2.42	4	1
1:A:101:ASP:OD1	1:A:102:SER:N	0.52	2.42	11	2
1:A:133:VAL:C	1:A:135:GLN:HE22	0.52	2.12	4	1
1:A:131:VAL:O	1:A:135:GLN:NE2	0.52	2.42	5	1
1:A:190:ASN:OD1	1:A:191:CYS:N	0.52	2.41	11	3
1:A:28:ASP:OD1	1:A:89:GLN:NE2	0.52	2.42	6	1
1:A:80:ASN:ND2	1:A:156:TYR:OH	0.52	2.42	6	1
1:A:169:GLU:N	1:A:169:GLU:OE1	0.52	2.42	9	1
1:A:204:LEU:CD2	1:A:217:HIS:CD2	0.52	2.92	12	1
1:A:217:HIS:CD2	1:A:217:HIS:O	0.52	2.62	12	1
1:A:176:TRP:CG	1:A:179:THR:HG1	0.52	2.22	6	1
1:A:50:LEU:N	1:A:50:LEU:CD2	0.52	2.72	15	2
1:A:135:GLN:N	1:A:136:PRO:HD2	0.52	2.19	4	4
1:A:217:HIS:O	1:A:217:HIS:ND1	0.52	2.42	6	3
1:A:99:LEU:HD12	1:A:100:TYR:N	0.52	2.19	7	1
1:A:78:LEU:O	1:A:78:LEU:HD23	0.52	2.04	9	1
1:A:107:TYR:CZ	1:A:190:ASN:CG	0.52	2.87	9	1
1:A:161:GLU:OE1	1:A:161:GLU:N	0.52	2.42	12	1
1:A:159:THR:HG23	1:A:160:VAL:N	0.52	2.19	1	5
1:A:100:TYR:O	1:A:104:LYS:CG	0.52	2.57	15	5
1:A:40:ARG:NH2	1:A:42:GLN:OE1	0.52	2.43	9	1
1:A:204:LEU:O	1:A:209:LEU:HD22	0.52	2.05	9	1
1:A:72:THR:CG2	1:A:73:GLU:N	0.52	2.73	12	3
1:A:100:TYR:O	1:A:104:LYS:CD	0.52	2.57	12	1
1:A:147:GLN:NE2	1:A:149:ARG:O	0.52	2.42	13	1
1:A:143:ARG:NH2	1:A:170:GLU:OE2	0.52	2.43	15	1
1:A:143:ARG:NH2	1:A:175:LEU:O	0.52	2.42	11	1
1:A:217:HIS:CD2	1:A:217:HIS:C	0.52	2.87	14	3
1:A:284:ASN:ND2	1:A:284:ASN:C	0.52	2.68	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:172:ILE:H	1:A:172:ILE:CD1	0.52	2.17	9	2
1:A:28:ASP:OD1	1:A:88:ARG:NH2	0.52	2.43	9	1
1:A:48:GLN:O	1:A:48:GLN:NE2	0.52	2.42	9	1
1:A:306:GLU:CD	1:A:307:ALA:N	0.52	2.67	9	1
1:A:44:GLN:NE2	1:A:58:GLN:OE1	0.52	2.42	12	1
1:A:201:LYS:O	1:A:205:LEU:O	0.52	2.27	2	2
1:A:224:ALA:O	1:A:227:CYS:SG	0.52	2.68	11	4
1:A:28:ASP:O	1:A:32:PHE:N	0.52	2.42	2	4
1:A:119:ARG:HE	1:A:194:LEU:CD2	0.52	2.17	3	1
1:A:134:ALA:O	1:A:135:GLN:CB	0.52	2.57	13	1
1:A:298:LEU:H	1:A:298:LEU:CD1	0.52	2.13	7	3
1:A:156:TYR:CD2	1:A:156:TYR:O	0.52	2.63	10	2
1:A:73:GLU:OE1	1:A:73:GLU:N	0.52	2.42	3	1
1:A:193:GLU:N	1:A:193:GLU:OE1	0.52	2.42	5	2
1:A:199:LEU:N	1:A:199:LEU:CD2	0.52	2.73	5	6
1:A:131:VAL:HG11	1:A:183:VAL:HG22	0.52	1.82	13	2
1:A:260:MET:O	1:A:264:GLU:O	0.52	2.28	10	4
1:A:82:LEU:O	1:A:82:LEU:HD13	0.51	2.05	4	1
1:A:104:LYS:CB	1:A:104:LYS:NZ	0.51	2.73	6	1
1:A:156:TYR:CE2	1:A:157:GLN:O	0.51	2.63	13	2
1:A:264:GLU:OE2	1:A:265:GLY:N	0.51	2.42	3	1
1:A:137:THR:O	1:A:141:LYS:NZ	0.51	2.43	4	1
1:A:28:ASP:OD2	1:A:88:ARG:NH2	0.51	2.42	9	1
1:A:42:GLN:OE1	1:A:44:GLN:N	0.51	2.43	14	1
1:A:172:ILE:HD12	1:A:173:ARG:N	0.51	2.20	14	1
1:A:67:LEU:O	1:A:67:LEU:HD13	0.51	2.06	9	4
1:A:69:MET:O	1:A:72:THR:OG1	0.51	2.28	3	2
1:A:166:ILE:CD1	1:A:166:ILE:N	0.51	2.73	7	1
1:A:28:ASP:CG	1:A:89:GLN:HE22	0.51	2.13	10	1
1:A:73:GLU:H	1:A:73:GLU:CD	0.51	2.13	7	1
1:A:110:GLY:O	1:A:111:SER:O	0.51	2.28	8	3
1:A:82:LEU:C	1:A:82:LEU:CD2	0.51	2.80	13	2
1:A:106:PHE:CE2	1:A:122:ALA:HB1	0.51	2.40	10	1
1:A:274:MET:SD	1:A:275:PRO:CD	0.51	2.99	1	1
1:A:99:LEU:N	1:A:99:LEU:CD1	0.51	2.74	4	4
1:A:172:ILE:H	1:A:172:ILE:HD13	0.51	1.63	9	1
1:A:165:THR:HG23	1:A:166:ILE:N	0.51	2.21	14	4
1:A:160:VAL:HG13	1:A:161:GLU:N	0.51	2.20	15	5
1:A:260:MET:C	1:A:260:MET:SD	0.51	2.94	1	4
1:A:15:VAL:HG12	1:A:16:LYS:N	0.51	2.21	13	4
1:A:31:THR:O	1:A:31:THR:HG22	0.51	2.06	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:112:GLU:N	1:A:112:GLU:CD	0.51	2.69	12	1
1:A:58:GLN:C	1:A:59:TYR:CD1	0.51	2.89	13	1
1:A:187:ALA:O	1:A:191:CYS:SG	0.51	2.69	13	2
1:A:204:LEU:CD2	1:A:217:HIS:CE1	0.51	2.94	6	2
1:A:199:LEU:H	1:A:199:LEU:CD2	0.51	2.18	10	4
1:A:32:PHE:N	1:A:33:PRO:CD	0.51	2.74	12	8
1:A:172:ILE:N	1:A:172:ILE:CD1	0.51	2.74	3	1
1:A:43:ILE:N	1:A:43:ILE:CD1	0.51	2.74	7	1
1:A:147:GLN:O	1:A:147:GLN:NE2	0.51	2.44	14	1
1:A:112:GLU:O	1:A:113:HIS:C	0.51	2.54	4	4
1:A:298:LEU:CD2	1:A:299:MET:N	0.51	2.74	14	1
1:A:82:LEU:C	1:A:82:LEU:CD1	0.51	2.84	1	2
1:A:77:SER:O	1:A:80:ASN:OD1	0.51	2.29	5	3
1:A:287:MET:SD	1:A:287:MET:C	0.51	2.93	6	4
1:A:69:MET:SD	1:A:69:MET:C	0.50	2.94	4	3
1:A:208:ASN:O	1:A:209:LEU:CB	0.50	2.58	6	1
1:A:233:SER:O	1:A:237:VAL:HG13	0.50	2.06	15	1
1:A:98:GLY:O	1:A:101:ASP:OD1	0.50	2.29	11	3
1:A:50:LEU:HD13	1:A:50:LEU:O	0.50	2.06	6	4
1:A:63:LEU:O	1:A:63:LEU:HD13	0.50	2.06	6	2
1:A:46:GLU:O	1:A:48:GLN:N	0.50	2.44	15	2
1:A:15:VAL:CG2	1:A:16:LYS:H	0.50	2.19	5	2
1:A:28:ASP:OD1	1:A:29:LEU:N	0.50	2.45	1	1
1:A:47:SER:C	1:A:49:GLY:H	0.50	2.14	1	3
1:A:68:THR:O	1:A:72:THR:HG23	0.50	2.06	3	1
1:A:112:GLU:O	1:A:113:HIS:CD2	0.50	2.64	3	1
1:A:190:ASN:ND2	1:A:191:CYS:N	0.50	2.60	3	1
1:A:18:LEU:N	1:A:18:LEU:CD2	0.50	2.74	6	1
1:A:113:HIS:O	1:A:113:HIS:ND1	0.50	2.44	11	1
1:A:156:TYR:CD2	1:A:157:GLN:O	0.50	2.65	15	2
1:A:265:GLY:C	1:A:267:ARG:H	0.50	2.15	11	7
1:A:43:ILE:C	1:A:44:GLN:NE2	0.50	2.69	8	1
1:A:265:GLY:O	1:A:267:ARG:N	0.50	2.45	11	2
1:A:30:ILE:O	1:A:30:ILE:HG22	0.50	2.07	2	1
1:A:46:GLU:CD	1:A:46:GLU:N	0.50	2.69	3	3
1:A:116:ILE:HD12	1:A:119:ARG:HH21	0.50	1.65	3	1
1:A:96:ARG:O	1:A:96:ARG:CG	0.50	2.60	10	3
1:A:127:GLY:C	1:A:186:ASN:HD21	0.50	2.15	15	1
1:A:38:LYS:CB	1:A:38:LYS:NZ	0.50	2.74	1	3
1:A:264:GLU:O	1:A:265:GLY:O	0.50	2.30	1	9
1:A:67:LEU:HD12	1:A:67:LEU:O	0.50	2.06	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:101:ASP:N	1:A:101:ASP:OD1	0.50	2.44	13	1
1:A:143:ARG:HH21	1:A:170:GLU:CD	0.50	2.15	15	1
1:A:274:MET:N	1:A:275:PRO:HD2	0.50	2.22	8	4
1:A:113:HIS:N	1:A:113:HIS:ND1	0.50	2.54	12	1
1:A:47:SER:C	1:A:49:GLY:N	0.50	2.70	1	5
1:A:94:SER:O	1:A:97:ILE:CG2	0.50	2.60	4	7
1:A:162:ALA:O	1:A:166:ILE:CD1	0.50	2.60	5	3
1:A:293:GLN:O	1:A:296:ARG:O	0.50	2.30	6	15
1:A:51:VAL:HG23	1:A:52:ARG:N	0.50	2.22	5	3
1:A:209:LEU:CD1	1:A:209:LEU:N	0.50	2.75	3	1
1:A:40:ARG:CZ	1:A:58:GLN:NE2	0.49	2.75	5	1
1:A:103:VAL:HG22	1:A:107:TYR:CZ	0.49	2.42	6	1
1:A:201:LYS:O	1:A:205:LEU:CD1	0.49	2.60	15	1
1:A:158:SER:N	1:A:161:GLU:OE2	0.49	2.45	4	1
1:A:121:LEU:O	1:A:121:LEU:HD23	0.49	2.07	10	2
1:A:90:MET:C	1:A:90:MET:SD	0.49	2.95	7	2
1:A:172:ILE:HG23	1:A:173:ARG:N	0.49	2.22	11	3
1:A:172:ILE:O	1:A:176:TRP:CD1	0.49	2.65	9	1
1:A:59:TYR:O	1:A:59:TYR:CG	0.49	2.64	10	1
1:A:233:SER:O	1:A:236:ASP:CG	0.49	2.56	10	1
1:A:40:ARG:NH1	1:A:44:GLN:HE21	0.49	2.05	1	1
1:A:135:GLN:H	1:A:136:PRO:HD2	0.49	1.67	3	9
1:A:214:LEU:O	1:A:217:HIS:ND1	0.49	2.45	1	2
1:A:133:VAL:CG1	1:A:134:ALA:N	0.49	2.76	14	5
1:A:69:MET:SD	1:A:69:MET:O	0.49	2.70	6	2
1:A:135:GLN:HE22	1:A:182:ASN:CG	0.49	2.15	10	1
1:A:170:GLU:OE2	1:A:174:GLY:N	0.49	2.42	13	1
1:A:112:GLU:O	1:A:113:HIS:CB	0.49	2.60	5	5
1:A:214:LEU:N	1:A:215:PRO:CD	0.49	2.76	13	11
1:A:111:SER:O	1:A:112:GLU:CB	0.49	2.57	3	2
1:A:308:PRO:O	1:A:309:PHE:CG	0.49	2.65	3	2
1:A:23:ALA:HB2	1:A:293:GLN:NE2	0.49	2.23	5	1
1:A:213:ASP:OD1	1:A:216:CYS:SG	0.49	2.71	5	1
1:A:172:ILE:HD13	1:A:172:ILE:N	0.49	2.23	9	2
1:A:38:LYS:NZ	1:A:279:ARG:HH22	0.49	2.04	13	1
1:A:163:TYR:CZ	1:A:175:LEU:HD23	0.49	2.43	13	2
1:A:100:TYR:CZ	1:A:104:LYS:NZ	0.49	2.80	13	1
1:A:107:TYR:O	1:A:119:ARG:NH2	0.49	2.46	13	1
1:A:299:MET:SD	1:A:299:MET:C	0.49	2.95	13	1
1:A:280:LEU:C	1:A:280:LEU:CD1	0.49	2.84	9	4
1:A:184:ALA:O	1:A:188:ILE:HD13	0.49	2.08	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:194:LEU:O	1:A:194:LEU:HD13	0.49	2.08	10	1
1:A:233:SER:N	1:A:234:PRO:CD	0.49	2.76	9	12
1:A:160:VAL:HG23	1:A:161:GLU:N	0.49	2.23	11	3
1:A:40:ARG:NH2	1:A:65:THR:OG1	0.49	2.46	6	1
1:A:103:VAL:O	1:A:107:TYR:CE2	0.49	2.66	8	1
1:A:63:LEU:N	1:A:63:LEU:CD2	0.49	2.76	9	1
1:A:144:PHE:CD2	1:A:147:GLN:OE1	0.49	2.66	15	1
1:A:60:ARG:O	1:A:61:GLY:C	0.49	2.56	12	13
1:A:157:GLN:N	1:A:157:GLN:CD	0.49	2.70	6	2
1:A:163:TYR:CE2	1:A:175:LEU:HD11	0.49	2.43	6	1
1:A:208:ASN:N	1:A:208:ASN:HD22	0.49	2.03	8	1
1:A:51:VAL:HG13	1:A:52:ARG:N	0.49	2.23	11	6
1:A:80:ASN:OD1	1:A:80:ASN:C	0.49	2.56	4	2
1:A:213:ASP:CG	1:A:216:CYS:SG	0.48	2.95	13	1
1:A:113:HIS:O	1:A:114:ALA:CB	0.48	2.61	5	15
1:A:176:TRP:CG	1:A:179:THR:OG1	0.48	2.66	6	1
1:A:106:PHE:O	1:A:109:LYS:NZ	0.48	2.46	7	1
1:A:161:GLU:CD	1:A:161:GLU:C	0.48	2.81	9	3
1:A:209:LEU:O	1:A:209:LEU:HG	0.48	2.08	14	1
1:A:201:LYS:O	1:A:205:LEU:CG	0.48	2.61	15	1
1:A:40:ARG:C	1:A:42:GLN:H	0.48	2.17	8	15
1:A:274:MET:SD	1:A:274:MET:C	0.48	2.97	1	1
1:A:135:GLN:N	1:A:135:GLN:CD	0.48	2.72	4	1
1:A:116:ILE:HD12	1:A:116:ILE:H	0.48	1.67	7	1
1:A:209:LEU:O	1:A:209:LEU:CG	0.48	2.61	14	1
1:A:43:ILE:HG22	1:A:43:ILE:O	0.48	2.09	1	1
1:A:298:LEU:CD1	1:A:298:LEU:H	0.48	2.21	14	1
1:A:15:VAL:CG2	1:A:16:LYS:N	0.48	2.76	1	6
1:A:101:ASP:OD1	1:A:101:ASP:N	0.48	2.46	1	2
1:A:158:SER:N	1:A:161:GLU:CD	0.48	2.71	4	1
1:A:100:TYR:O	1:A:104:LYS:CE	0.48	2.61	7	1
1:A:222:PHE:CZ	1:A:226:PHE:CE1	0.48	3.02	12	1
1:A:18:LEU:O	1:A:18:LEU:HD13	0.48	2.09	13	1
1:A:80:ASN:O	1:A:80:ASN:CG	0.48	2.56	15	2
1:A:175:LEU:N	1:A:175:LEU:HD12	0.48	2.23	13	2
1:A:129:LEU:O	1:A:129:LEU:HD13	0.48	2.09	12	3
1:A:166:ILE:N	1:A:166:ILE:HD12	0.48	2.23	7	1
1:A:100:TYR:O	1:A:104:LYS:HB2	0.48	2.09	1	4
1:A:271:LYS:O	1:A:272:GLY:O	0.48	2.31	12	10
1:A:100:TYR:CG	1:A:101:ASP:N	0.48	2.81	2	1
1:A:135:GLN:N	1:A:135:GLN:NE2	0.48	2.62	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:193:GLU:OE1	1:A:193:GLU:CA	0.48	2.62	5	2
1:A:147:GLN:NE2	1:A:157:GLN:HE22	0.48	2.07	10	1
1:A:42:GLN:HE22	1:A:44:GLN:C	0.48	2.17	14	1
1:A:18:LEU:N	1:A:18:LEU:HD22	0.48	2.24	6	1
1:A:149:ARG:O	1:A:150:ALA:HB3	0.48	2.09	6	1
1:A:59:TYR:O	1:A:60:ARG:O	0.48	2.32	10	1
1:A:161:GLU:N	1:A:161:GLU:CD	0.48	2.72	12	1
1:A:42:GLN:CG	1:A:43:ILE:N	0.48	2.76	15	1
1:A:42:GLN:HE22	1:A:44:GLN:CA	0.48	2.22	14	1
1:A:302:TYR:CE2	1:A:306:GLU:CD	0.47	2.92	1	1
1:A:18:LEU:C	1:A:18:LEU:CD1	0.47	2.83	9	2
1:A:127:GLY:C	1:A:186:ASN:ND2	0.47	2.72	12	1
1:A:129:LEU:HD13	1:A:129:LEU:O	0.47	2.09	15	1
1:A:166:ILE:N	1:A:166:ILE:CD1	0.47	2.76	6	3
1:A:97:ILE:O	1:A:97:ILE:HD13	0.47	2.09	5	3
1:A:44:GLN:O	1:A:51:VAL:CG2	0.47	2.62	12	1
1:A:208:ASN:O	1:A:209:LEU:O	0.47	2.32	1	2
1:A:88:ARG:NE	1:A:89:GLN:HE22	0.47	2.07	9	1
1:A:298:LEU:C	1:A:298:LEU:HD12	0.47	2.35	10	1
1:A:50:LEU:C	1:A:50:LEU:CD2	0.47	2.87	12	1
1:A:78:LEU:HD12	1:A:78:LEU:N	0.47	2.25	8	2
1:A:14:THR:O	1:A:298:LEU:HD13	0.47	2.09	5	1
1:A:42:GLN:O	1:A:43:ILE:C	0.47	2.57	8	3
1:A:54:ALA:O	1:A:55:ALA:CB	0.47	2.63	15	1
1:A:109:LYS:O	1:A:111:SER:N	0.47	2.42	3	2
1:A:271:LYS:CG	1:A:272:GLY:N	0.47	2.77	4	1
1:A:170:GLU:OE2	1:A:171:GLY:O	0.47	2.33	13	1
1:A:30:ILE:N	1:A:30:ILE:CD1	0.47	2.76	2	1
1:A:110:GLY:O	1:A:111:SER:OG	0.47	2.33	10	5
1:A:260:MET:SD	1:A:260:MET:C	0.47	2.98	2	2
1:A:199:LEU:N	1:A:199:LEU:HD12	0.47	2.25	3	1
1:A:40:ARG:CZ	1:A:65:THR:OG1	0.47	2.62	6	1
1:A:99:LEU:C	1:A:99:LEU:CD1	0.47	2.87	7	1
1:A:116:ILE:N	1:A:116:ILE:CD1	0.47	2.77	7	1
1:A:43:ILE:O	1:A:43:ILE:HG23	0.47	2.10	10	2
1:A:58:GLN:O	1:A:60:ARG:N	0.47	2.47	10	1
1:A:107:TYR:CZ	1:A:190:ASN:OD1	0.47	2.68	2	2
1:A:147:GLN:OE1	1:A:147:GLN:C	0.47	2.58	2	1
1:A:34:LEU:CD1	1:A:282:SER:OG	0.47	2.63	1	1
1:A:68:THR:O	1:A:72:THR:OG1	0.47	2.32	1	5
1:A:175:LEU:O	1:A:175:LEU:HD13	0.47	2.09	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:147:GLN:CG	1:A:147:GLN:O	0.47	2.63	3	1
1:A:172:ILE:CG2	1:A:173:ARG:N	0.47	2.78	11	2
1:A:44:GLN:NE2	1:A:58:GLN:CD	0.47	2.73	12	1
1:A:100:TYR:O	1:A:104:LYS:CB	0.47	2.63	8	2
1:A:176:TRP:CE2	1:A:180:SER:OG	0.47	2.62	2	1
1:A:128:ALA:O	1:A:131:VAL:HG22	0.47	2.09	9	3
1:A:76:ARG:O	1:A:80:ASN:OD1	0.47	2.32	5	2
1:A:73:GLU:CD	1:A:73:GLU:N	0.47	2.73	7	1
1:A:28:ASP:CG	1:A:88:ARG:NH2	0.47	2.73	9	1
1:A:147:GLN:HE21	1:A:157:GLN:HE22	0.47	1.52	10	1
1:A:189:VAL:HG23	1:A:190:ASN:N	0.47	2.25	15	2
1:A:208:ASN:CG	1:A:209:LEU:N	0.46	2.73	2	3
1:A:277:PHE:O	1:A:280:LEU:CD1	0.46	2.63	13	1
1:A:208:ASN:N	1:A:208:ASN:OD1	0.46	2.47	14	1
1:A:179:THR:CG2	1:A:180:SER:N	0.46	2.78	1	3
1:A:209:LEU:O	1:A:209:LEU:CD2	0.46	2.63	8	1
1:A:45:GLY:C	1:A:47:SER:H	0.46	2.17	9	1
1:A:274:MET:O	1:A:278:LEU:HD13	0.46	2.09	10	1
1:A:262:ARG:O	1:A:263:LYS:O	0.46	2.33	11	2
1:A:213:ASP:O	1:A:216:CYS:SG	0.46	2.69	13	2
1:A:42:GLN:C	1:A:44:GLN:H	0.46	2.18	1	1
1:A:119:ARG:HE	1:A:194:LEU:HD22	0.46	1.70	3	1
1:A:109:LYS:C	1:A:111:SER:H	0.46	2.17	3	1
1:A:43:ILE:CG2	1:A:44:GLN:N	0.46	2.78	4	1
1:A:144:PHE:CD1	1:A:144:PHE:C	0.46	2.93	5	1
1:A:199:LEU:N	1:A:199:LEU:HD22	0.46	2.24	6	1
1:A:160:VAL:CG1	1:A:161:GLU:N	0.46	2.78	7	3
1:A:287:MET:SD	1:A:291:TYR:CE1	0.46	3.09	13	1
1:A:204:LEU:HD12	1:A:209:LEU:CD1	0.46	2.40	8	1
1:A:147:GLN:C	1:A:147:GLN:CD	0.46	2.84	9	5
1:A:77:SER:C	1:A:80:ASN:OD1	0.46	2.59	5	1
1:A:131:VAL:O	1:A:134:ALA:O	0.46	2.33	6	3
1:A:236:ASP:OD2	1:A:283:TRP:CD2	0.46	2.68	9	1
1:A:277:PHE:C	1:A:277:PHE:CD1	0.46	2.94	9	2
1:A:28:ASP:CB	1:A:89:GLN:OE1	0.46	2.64	15	1
1:A:42:GLN:C	1:A:44:GLN:N	0.46	2.74	8	2
1:A:76:ARG:O	1:A:80:ASN:CG	0.46	2.59	8	1
1:A:208:ASN:C	1:A:208:ASN:ND2	0.46	2.73	10	1
1:A:147:GLN:OE1	1:A:147:GLN:O	0.46	2.33	13	1
1:A:160:VAL:CG2	1:A:161:GLU:N	0.46	2.79	8	1
1:A:143:ARG:NH2	1:A:170:GLU:CD	0.46	2.73	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:208:ASN:OD1	1:A:208:ASN:C	0.46	2.59	2	2
1:A:185:ARG:NH2	1:A:189:VAL:CG1	0.46	2.78	15	1
1:A:140:VAL:O	1:A:144:PHE:N	0.46	2.48	1	2
1:A:214:LEU:N	1:A:215:PRO:HD2	0.46	2.26	1	2
1:A:260:MET:O	1:A:263:LYS:O	0.46	2.34	9	3
1:A:265:GLY:C	1:A:267:ARG:N	0.46	2.74	11	4
1:A:143:ARG:HH21	1:A:166:ILE:CG2	0.46	2.24	4	1
1:A:104:LYS:CB	1:A:104:LYS:HZ3	0.46	2.24	6	1
1:A:176:TRP:O	1:A:176:TRP:CD1	0.46	2.69	6	1
1:A:199:LEU:O	1:A:203:THR:OG1	0.46	2.33	7	1
1:A:38:LYS:CB	1:A:279:ARG:NH2	0.46	2.79	12	1
1:A:287:MET:SD	1:A:291:TYR:CD1	0.46	3.09	13	1
1:A:231:ILE:CD1	1:A:231:ILE:N	0.45	2.79	6	2
1:A:32:PHE:CD1	1:A:32:PHE:C	0.45	2.93	9	2
1:A:278:LEU:HD13	1:A:278:LEU:O	0.45	2.11	4	2
1:A:142:VAL:CG1	1:A:143:ARG:N	0.45	2.79	1	2
1:A:304:SER:O	1:A:308:PRO:CD	0.45	2.65	13	15
1:A:225:GLY:O	1:A:228:THR:OG1	0.45	2.33	9	5
1:A:40:ARG:NH1	1:A:58:GLN:NE2	0.45	2.64	11	1
1:A:58:GLN:O	1:A:59:TYR:CG	0.45	2.69	13	1
1:A:82:LEU:HD12	1:A:82:LEU:O	0.45	2.11	1	2
1:A:176:TRP:CD2	1:A:179:THR:OG1	0.45	2.66	6	1
1:A:193:GLU:CD	1:A:193:GLU:O	0.45	2.60	9	1
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:HD22	0.45	2.26	10	1
1:A:120:LEU:C	1:A:120:LEU:CD1	0.45	2.85	11	1
1:A:127:GLY:CA	1:A:186:ASN:ND2	0.45	2.79	12	1
1:A:126:THR:HG23	1:A:127:GLY:N	0.45	2.27	6	7
1:A:183:VAL:O	1:A:186:ASN:OD1	0.45	2.34	8	2
1:A:163:TYR:CG	1:A:164:LYS:N	0.45	2.84	4	1
1:A:233:SER:O	1:A:236:ASP:OD2	0.45	2.35	8	1
1:A:27:ALA:O	1:A:31:THR:OG1	0.45	2.30	10	1
1:A:226:PHE:O	1:A:229:THR:OG1	0.45	2.35	4	7
1:A:302:TYR:CE2	1:A:306:GLU:OE1	0.45	2.69	1	1
1:A:264:GLU:CD	1:A:265:GLY:N	0.45	2.74	3	1
1:A:298:LEU:O	1:A:299:MET:C	0.45	2.59	7	1
1:A:161:GLU:OE2	1:A:165:THR:OG1	0.45	2.35	9	1
1:A:231:ILE:C	1:A:231:ILE:CD1	0.45	2.87	9	1
1:A:111:SER:O	1:A:112:GLU:HB2	0.45	2.11	1	1
1:A:236:ASP:OD1	1:A:236:ASP:C	0.45	2.59	8	1
1:A:205:LEU:HD13	1:A:208:ASN:OD1	0.45	2.12	11	1
1:A:156:TYR:O	1:A:157:GLN:O	0.45	2.34	4	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:116:ILE:HD12	1:A:119:ARG:NH2	0.45	2.26	3	1
1:A:261:LEU:O	1:A:261:LEU:HD13	0.45	2.12	6	2
1:A:189:VAL:O	1:A:193:GLU:CD	0.45	2.60	5	2
1:A:116:ILE:HG23	1:A:117:GLY:N	0.45	2.26	3	4
1:A:125:THR:HG23	1:A:126:THR:N	0.45	2.26	6	1
1:A:120:LEU:HD23	1:A:120:LEU:O	0.45	2.12	7	1
1:A:44:GLN:N	1:A:44:GLN:CD	0.45	2.74	8	1
1:A:131:VAL:O	1:A:135:GLN:CD	0.45	2.60	12	2
1:A:38:LYS:CG	1:A:39:VAL:N	0.45	2.80	3	4
1:A:190:ASN:OD1	1:A:190:ASN:C	0.45	2.60	8	3
1:A:280:LEU:CD1	1:A:284:ASN:OD1	0.45	2.65	5	1
1:A:116:ILE:H	1:A:116:ILE:CD1	0.45	2.24	7	1
1:A:147:GLN:O	1:A:147:GLN:CG	0.45	2.64	12	5
1:A:193:GLU:CD	1:A:193:GLU:C	0.45	2.84	9	3
1:A:63:LEU:N	1:A:63:LEU:HD22	0.45	2.26	9	2
1:A:70:VAL:O	1:A:74:GLY:C	0.45	2.60	2	1
1:A:56:SER:OG	1:A:57:ALA:N	0.45	2.49	10	2
1:A:58:GLN:O	1:A:59:TYR:O	0.45	2.35	3	2
1:A:96:ARG:O	1:A:100:TYR:CD1	0.44	2.70	2	1
1:A:188:ILE:O	1:A:191:CYS:SG	0.44	2.69	8	1
1:A:31:THR:HA	1:A:34:LEU:HD11	0.44	1.89	10	1
1:A:99:LEU:O	1:A:103:VAL:CG2	0.44	2.65	14	1
1:A:284:ASN:C	1:A:284:ASN:HD22	0.44	2.20	1	1
1:A:294:LEU:O	1:A:294:LEU:HD13	0.44	2.12	3	1
1:A:46:GLU:O	1:A:47:SER:CB	0.44	2.64	4	1
1:A:163:TYR:CD1	1:A:163:TYR:C	0.44	2.95	15	2
1:A:24:ALA:O	1:A:28:ASP:OD2	0.44	2.36	5	1
1:A:233:SER:N	1:A:234:PRO:HD2	0.44	2.27	14	2
1:A:78:LEU:CD1	1:A:78:LEU:N	0.44	2.80	6	1
1:A:157:GLN:NE2	1:A:157:GLN:H	0.44	2.10	6	1
1:A:142:VAL:CG2	1:A:143:ARG:N	0.44	2.80	8	1
1:A:32:PHE:N	1:A:33:PRO:HD2	0.44	2.27	15	4
1:A:137:THR:HG23	1:A:138:ASP:N	0.44	2.26	5	2
1:A:213:ASP:N	1:A:213:ASP:OD1	0.44	2.42	13	1
1:A:32:PHE:O	1:A:35:ASP:OD1	0.44	2.36	9	3
1:A:113:HIS:N	1:A:113:HIS:CD2	0.44	2.85	1	1
1:A:126:THR:CG2	1:A:127:GLY:N	0.44	2.80	13	7
1:A:45:GLY:C	1:A:47:SER:N	0.44	2.75	3	1
1:A:116:ILE:CG2	1:A:117:GLY:N	0.44	2.80	12	2
1:A:16:LYS:N	1:A:16:LYS:CD	0.44	2.80	13	2
1:A:158:SER:OG	1:A:159:THR:N	0.44	2.50	5	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:264:GLU:O	1:A:265:GLY:C	0.44	2.60	7	6
1:A:268:ALA:O	1:A:271:LYS:O	0.44	2.34	6	1
1:A:169:GLU:CD	1:A:169:GLU:H	0.44	2.19	9	1
1:A:165:THR:CG2	1:A:166:ILE:N	0.44	2.80	11	4
1:A:19:GLY:O	1:A:22:THR:OG1	0.44	2.35	5	7
1:A:128:ALA:O	1:A:131:VAL:HG12	0.44	2.13	2	2
1:A:133:VAL:HG13	1:A:134:ALA:N	0.44	2.26	5	5
1:A:43:ILE:CG2	1:A:44:GLN:H	0.44	2.23	4	1
1:A:141:LYS:O	1:A:145:GLN:OE1	0.44	2.36	5	1
1:A:89:GLN:N	1:A:89:GLN:CD	0.44	2.76	9	1
1:A:120:LEU:HD12	1:A:120:LEU:O	0.44	2.12	11	1
1:A:109:LYS:CB	1:A:109:LYS:NZ	0.44	2.81	14	1
1:A:208:ASN:O	1:A:208:ASN:OD1	0.44	2.36	1	1
1:A:145:GLN:CD	1:A:145:GLN:C	0.44	2.86	6	3
1:A:59:TYR:O	1:A:60:ARG:C	0.44	2.61	8	5
1:A:58:GLN:CG	1:A:58:GLN:O	0.44	2.65	8	1
1:A:231:ILE:HD12	1:A:231:ILE:O	0.44	2.12	9	1
1:A:80:ASN:HD22	1:A:80:ASN:C	0.44	2.19	11	1
1:A:263:LYS:O	1:A:264:GLU:C	0.44	2.61	8	4
1:A:195:VAL:O	1:A:199:LEU:CD2	0.44	2.65	10	2
1:A:74:GLY:O	1:A:77:SER:OG	0.44	2.36	11	1
1:A:30:ILE:O	1:A:34:LEU:HD13	0.44	2.12	12	1
1:A:103:VAL:HG12	1:A:107:TYR:CZ	0.44	2.48	12	1
1:A:82:LEU:HD22	1:A:82:LEU:O	0.44	2.13	13	1
1:A:159:THR:CG2	1:A:160:VAL:N	0.44	2.80	6	3
1:A:237:VAL:CG1	1:A:238:VAL:N	0.44	2.81	4	2
1:A:16:LYS:CB	1:A:16:LYS:NZ	0.44	2.81	6	1
1:A:78:LEU:N	1:A:78:LEU:HD12	0.44	2.27	6	1
1:A:141:LYS:NZ	1:A:141:LYS:CB	0.44	2.80	9	1
1:A:298:LEU:C	1:A:298:LEU:CD1	0.44	2.91	10	1
1:A:298:LEU:N	1:A:298:LEU:HD13	0.44	2.26	14	1
1:A:182:ASN:ND2	1:A:182:ASN:C	0.44	2.75	15	1
1:A:203:THR:HG22	1:A:204:LEU:HD23	0.44	1.89	8	1
1:A:281:GLY:O	1:A:284:ASN:OD1	0.44	2.36	13	2
1:A:185:ARG:HH12	1:A:235:VAL:CG1	0.44	2.25	9	1
1:A:306:GLU:CD	1:A:306:GLU:C	0.43	2.86	2	5
1:A:73:GLU:CD	1:A:73:GLU:C	0.43	2.86	4	1
1:A:156:TYR:O	1:A:156:TYR:CG	0.43	2.71	4	2
1:A:289:VAL:O	1:A:293:GLN:OE1	0.43	2.36	4	1
1:A:303:GLN:N	1:A:303:GLN:CD	0.43	2.76	7	2
1:A:127:GLY:O	1:A:186:ASN:OD1	0.43	2.36	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:298:LEU:O	1:A:299:MET:CB	0.43	2.66	12	1
1:A:158:SER:H	1:A:161:GLU:CD	0.43	2.20	3	1
1:A:25:CYS:SG	1:A:26:ILE:HG23	0.43	2.53	10	1
1:A:289:VAL:O	1:A:292:GLU:CG	0.43	2.67	11	1
1:A:201:LYS:O	1:A:205:LEU:HG	0.43	2.13	15	1
1:A:58:GLN:O	1:A:59:TYR:C	0.43	2.61	6	5
1:A:110:GLY:O	1:A:111:SER:C	0.43	2.62	3	2
1:A:16:LYS:CD	1:A:16:LYS:N	0.43	2.81	4	1
1:A:40:ARG:HH22	1:A:58:GLN:HE22	0.43	1.56	5	1
1:A:277:PHE:CD1	1:A:277:PHE:C	0.43	2.97	7	2
1:A:41:LEU:C	1:A:43:ILE:H	0.43	2.20	8	1
1:A:76:ARG:O	1:A:80:ASN:ND2	0.43	2.51	8	1
1:A:78:LEU:N	1:A:78:LEU:CD1	0.43	2.81	8	2
1:A:209:LEU:O	1:A:209:LEU:CD1	0.43	2.66	9	1
1:A:204:LEU:HD21	1:A:217:HIS:CD2	0.43	2.47	12	1
1:A:259:THR:CG2	1:A:260:MET:N	0.43	2.80	12	1
1:A:292:GLU:CD	1:A:292:GLU:C	0.43	2.85	14	3
1:A:186:ASN:C	1:A:186:ASN:HD22	0.43	2.20	7	2
1:A:42:GLN:CD	1:A:42:GLN:C	0.43	2.86	14	2
1:A:51:VAL:O	1:A:54:ALA:O	0.43	2.36	6	3
1:A:213:ASP:O	1:A:213:ASP:OD1	0.43	2.36	8	2
1:A:207:ALA:C	1:A:208:ASN:CG	0.43	2.85	9	2
1:A:303:GLN:O	1:A:306:GLU:OE2	0.43	2.35	9	1
1:A:109:LYS:O	1:A:111:SER:OG	0.43	2.36	5	1
1:A:87:GLN:O	1:A:87:GLN:OE1	0.43	2.37	13	1
1:A:309:PHE:C	1:A:309:PHE:CD1	0.43	2.96	13	1
1:A:32:PHE:O	1:A:35:ASP:CG	0.43	2.62	14	1
1:A:204:LEU:HD22	1:A:209:LEU:CD1	0.43	2.44	14	1
1:A:28:ASP:CG	1:A:89:GLN:OE1	0.43	2.62	15	1
1:A:119:ARG:HH12	1:A:201:LYS:NZ	0.43	2.10	2	1
1:A:264:GLU:OE1	1:A:265:GLY:O	0.43	2.37	3	1
1:A:141:LYS:O	1:A:145:GLN:CD	0.43	2.61	5	1
1:A:45:GLY:C	1:A:46:GLU:CD	0.43	2.86	10	2
1:A:280:LEU:O	1:A:284:ASN:CG	0.43	2.62	3	2
1:A:143:ARG:NH1	1:A:175:LEU:CD1	0.43	2.82	4	1
1:A:145:GLN:CD	1:A:145:GLN:O	0.43	2.62	6	1
1:A:98:GLY:O	1:A:102:SER:OG	0.43	2.37	7	3
1:A:175:LEU:N	1:A:175:LEU:CD2	0.43	2.82	11	1
1:A:107:TYR:OH	1:A:190:ASN:OD1	0.43	2.37	2	1
1:A:300:ALA:CB	1:A:303:GLN:OE1	0.43	2.67	2	1
1:A:158:SER:CB	1:A:161:GLU:OE2	0.43	2.66	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:161:GLU:CD	1:A:161:GLU:O	0.43	2.62	9	1
1:A:113:HIS:ND1	1:A:113:HIS:C	0.43	2.75	11	1
1:A:32:PHE:O	1:A:35:ASP:OD2	0.43	2.35	12	2
1:A:44:GLN:CD	1:A:58:GLN:OE1	0.43	2.62	12	1
1:A:270:TYR:O	1:A:271:LYS:O	0.43	2.36	12	1
1:A:299:MET:SD	1:A:299:MET:N	0.43	2.92	13	1
1:A:208:ASN:O	1:A:208:ASN:CG	0.43	2.62	5	1
1:A:45:GLY:O	1:A:46:GLU:O	0.43	2.36	13	2
1:A:298:LEU:HD23	1:A:304:SER:OG	0.43	2.14	6	1
1:A:85:GLY:O	1:A:89:GLN:OE1	0.43	2.37	14	1
1:A:109:LYS:CD	1:A:119:ARG:HH22	0.43	2.27	14	1
1:A:209:LEU:HD13	1:A:209:LEU:N	0.43	2.22	3	1
1:A:203:THR:HG23	1:A:203:THR:O	0.43	2.13	4	1
1:A:128:ALA:O	1:A:131:VAL:CG2	0.43	2.67	11	4
1:A:58:GLN:O	1:A:58:GLN:CD	0.43	2.62	7	1
1:A:263:LYS:O	1:A:265:GLY:N	0.43	2.51	8	1
1:A:135:GLN:OE1	1:A:182:ASN:CB	0.43	2.67	13	1
1:A:42:GLN:O	1:A:43:ILE:O	0.42	2.36	2	1
1:A:76:ARG:O	1:A:80:ASN:CB	0.42	2.67	2	2
1:A:43:ILE:H	1:A:43:ILE:CD1	0.42	2.22	15	1
1:A:209:LEU:C	1:A:209:LEU:CD2	0.42	2.91	13	3
1:A:158:SER:O	1:A:161:GLU:OE2	0.42	2.37	3	1
1:A:20:ALA:CB	1:A:96:ARG:NH2	0.42	2.83	4	1
1:A:28:ASP:OD2	1:A:89:GLN:CD	0.42	2.62	5	1
1:A:150:ALA:C	1:A:157:GLN:OE1	0.42	2.62	7	1
1:A:28:ASP:CG	1:A:88:ARG:HH21	0.42	2.22	9	1
1:A:95:VAL:CG2	1:A:99:LEU:HD12	0.42	2.43	9	1
1:A:44:GLN:O	1:A:44:GLN:CD	0.42	2.62	14	1
1:A:38:LYS:O	1:A:41:LEU:CD1	0.42	2.67	15	1
1:A:87:GLN:OE1	1:A:87:GLN:C	0.42	2.62	15	1
1:A:303:GLN:OE1	1:A:303:GLN:O	0.42	2.36	15	1
1:A:28:ASP:OD1	1:A:28:ASP:O	0.42	2.37	8	2
1:A:78:LEU:N	1:A:78:LEU:CD2	0.42	2.82	4	1
1:A:280:LEU:CD1	1:A:284:ASN:ND2	0.42	2.82	9	1
1:A:31:THR:O	1:A:31:THR:CG2	0.42	2.68	10	1
1:A:79:TYR:C	1:A:81:GLY:H	0.42	2.21	10	1
1:A:179:THR:O	1:A:182:ASN:OD1	0.42	2.38	15	1
1:A:217:HIS:NE2	1:A:218:PHE:CZ	0.42	2.86	1	1
1:A:80:ASN:ND2	1:A:156:TYR:CZ	0.42	2.87	6	1
1:A:306:GLU:CD	1:A:306:GLU:O	0.42	2.63	6	2
1:A:58:GLN:OE1	1:A:59:TYR:O	0.42	2.36	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:59:TYR:C	1:A:61:GLY:N	0.42	2.75	8	1
1:A:218:PHE:CE1	1:A:294:LEU:HD12	0.42	2.50	13	1
1:A:161:GLU:OE2	1:A:162:ALA:CA	0.42	2.67	14	1
1:A:74:GLY:O	1:A:77:SER:CB	0.42	2.68	1	4
1:A:222:PHE:CD1	1:A:222:PHE:C	0.42	2.97	4	1
1:A:189:VAL:O	1:A:193:GLU:OE1	0.42	2.38	6	1
1:A:165:THR:O	1:A:169:GLU:CD	0.42	2.63	9	1
1:A:40:ARG:NH2	1:A:44:GLN:OE1	0.42	2.52	12	1
1:A:87:GLN:O	1:A:87:GLN:CD	0.42	2.62	13	1
1:A:44:GLN:C	1:A:44:GLN:CD	0.42	2.88	14	1
1:A:183:VAL:CG1	1:A:184:ALA:N	0.42	2.83	4	2
1:A:208:ASN:OD1	1:A:208:ASN:N	0.42	2.48	11	1
1:A:260:MET:CG	1:A:261:LEU:N	0.42	2.83	13	1
1:A:46:GLU:O	1:A:47:SER:C	0.42	2.62	1	1
1:A:145:GLN:O	1:A:145:GLN:CD	0.42	2.63	2	1
1:A:28:ASP:OD1	1:A:28:ASP:C	0.42	2.62	3	1
1:A:190:ASN:CG	1:A:191:CYS:N	0.42	2.77	5	2
1:A:89:GLN:C	1:A:89:GLN:CD	0.42	2.88	11	1
1:A:199:LEU:HD12	1:A:199:LEU:C	0.42	2.40	12	1
1:A:40:ARG:C	1:A:42:GLN:N	0.42	2.78	14	7
1:A:80:ASN:OD1	1:A:80:ASN:N	0.42	2.53	5	1
1:A:148:ALA:C	1:A:150:ALA:H	0.42	2.23	5	1
1:A:209:LEU:C	1:A:209:LEU:HD13	0.42	2.40	7	1
1:A:87:GLN:CD	1:A:87:GLN:C	0.42	2.88	11	1
1:A:166:ILE:O	1:A:170:GLU:OE1	0.42	2.37	11	1
1:A:58:GLN:C	1:A:59:TYR:CG	0.42	2.97	13	1
1:A:147:GLN:O	1:A:147:GLN:CD	0.42	2.63	14	1
1:A:303:GLN:CD	1:A:303:GLN:C	0.42	2.88	14	2
1:A:189:VAL:O	1:A:193:GLU:CB	0.42	2.68	15	1
1:A:51:VAL:CG2	1:A:52:ARG:N	0.42	2.83	5	1
1:A:172:ILE:CG1	1:A:173:ARG:N	0.42	2.82	6	1
1:A:231:ILE:N	1:A:231:ILE:HD12	0.41	2.30	6	2
1:A:141:LYS:O	1:A:145:GLN:NE2	0.41	2.53	5	1
1:A:209:LEU:C	1:A:209:LEU:CD1	0.41	2.92	7	1
1:A:297:ALA:O	1:A:298:LEU:C	0.41	2.63	12	1
1:A:56:SER:O	1:A:58:GLN:OE1	0.41	2.37	13	1
1:A:35:ASP:HA	1:A:38:LYS:HZ3	0.41	1.74	14	1
1:A:107:TYR:O	1:A:119:ARG:NE	0.41	2.54	15	1
1:A:128:ALA:O	1:A:131:VAL:CG1	0.41	2.69	14	2
1:A:51:VAL:CG1	1:A:52:ARG:N	0.41	2.82	10	1
1:A:107:TYR:CZ	1:A:123:GLY:CA	0.41	3.02	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:156:TYR:O	1:A:156:TYR:CD1	0.41	2.73	1	1
1:A:136:PRO:O	1:A:140:VAL:HG23	0.41	2.15	2	1
1:A:207:ALA:O	1:A:208:ASN:OD1	0.41	2.37	10	1
1:A:46:GLU:OE1	1:A:51:VAL:CG1	0.41	2.69	14	1
1:A:271:LYS:O	1:A:272:GLY:C	0.41	2.61	15	2
1:A:147:GLN:CD	1:A:147:GLN:O	0.41	2.63	9	1
1:A:35:ASP:OD1	1:A:36:THR:HG23	0.41	2.15	14	1
1:A:40:ARG:NH1	1:A:58:GLN:OE1	0.41	2.51	15	1
1:A:264:GLU:CD	1:A:264:GLU:C	0.41	2.88	3	1
1:A:112:GLU:O	1:A:113:HIS:ND1	0.41	2.53	5	1
1:A:97:ILE:O	1:A:97:ILE:HG22	0.41	2.15	6	1
1:A:70:VAL:CG1	1:A:71:ARG:N	0.41	2.83	7	1
1:A:51:VAL:O	1:A:54:ALA:C	0.41	2.63	9	1
1:A:169:GLU:CD	1:A:169:GLU:C	0.41	2.88	15	1
1:A:237:VAL:HG23	1:A:238:VAL:N	0.41	2.30	15	1
1:A:25:CYS:SG	1:A:89:GLN:OE1	0.41	2.72	1	1
1:A:307:ALA:HB3	1:A:308:PRO:HD3	0.41	1.93	5	2
1:A:213:ASP:O	1:A:213:ASP:OD2	0.41	2.38	4	1
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:CD2	0.41	2.83	6	1
1:A:86:LEU:N	1:A:86:LEU:CD2	0.41	2.84	3	1
1:A:95:VAL:C	1:A:97:ILE:H	0.41	2.22	4	3
1:A:104:LYS:HG3	1:A:105:GLN:N	0.41	2.31	6	1
1:A:260:MET:CE	1:A:269:PHE:CE2	0.41	3.04	7	1
1:A:27:ALA:O	1:A:31:THR:CG2	0.41	2.69	11	1
1:A:270:TYR:C	1:A:271:LYS:O	0.41	2.64	12	1
1:A:137:THR:CG2	1:A:141:LYS:NZ	0.41	2.84	14	1
1:A:44:GLN:C	1:A:46:GLU:N	0.41	2.77	1	1
1:A:108:THR:O	1:A:109:LYS:C	0.41	2.62	3	2
1:A:163:TYR:CD1	1:A:163:TYR:O	0.41	2.74	7	1
1:A:163:TYR:CE2	1:A:175:LEU:HD23	0.41	2.51	9	1
1:A:286:VAL:O	1:A:289:VAL:CG2	0.41	2.69	9	1
1:A:24:ALA:O	1:A:89:GLN:OE1	0.41	2.39	10	1
1:A:82:LEU:CD1	1:A:83:VAL:N	0.41	2.71	13	1
1:A:135:GLN:OE1	1:A:182:ASN:CG	0.41	2.63	13	1
1:A:287:MET:O	1:A:290:THR:OG1	0.41	2.38	3	1
1:A:284:ASN:ND2	1:A:285:VAL:N	0.41	2.67	4	1
1:A:169:GLU:N	1:A:169:GLU:CD	0.41	2.78	10	1
1:A:208:ASN:CG	1:A:208:ASN:O	0.41	2.64	10	1
1:A:264:GLU:C	1:A:265:GLY:O	0.40	2.64	1	1
1:A:16:LYS:CG	1:A:17:PHE:N	0.40	2.83	6	1
1:A:176:TRP:N	1:A:176:TRP:CD1	0.40	2.87	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:50:LEU:HD13	1:A:51:VAL:H	0.40	1.76	12	1
1:A:166:ILE:CG1	1:A:167:ALA:N	0.40	2.84	13	1
1:A:205:LEU:CD2	1:A:205:LEU:O	0.40	2.69	5	1
1:A:186:ASN:ND2	1:A:186:ASN:O	0.40	2.53	7	1
1:A:165:THR:O	1:A:169:GLU:OE1	0.40	2.39	10	1
1:A:147:GLN:C	1:A:147:GLN:OE1	0.40	2.64	11	1
1:A:166:ILE:HG23	1:A:167:ALA:N	0.40	2.31	14	1
1:A:217:HIS:CG	1:A:218:PHE:N	0.40	2.88	14	1
1:A:176:TRP:O	1:A:177:LYS:C	0.40	2.64	15	1
1:A:214:LEU:O	1:A:217:HIS:CE1	0.40	2.74	1	1
1:A:46:GLU:H	1:A:51:VAL:CG2	0.40	2.29	2	1
1:A:29:LEU:HD23	1:A:29:LEU:O	0.40	2.16	4	1
1:A:166:ILE:CG1	1:A:170:GLU:CD	0.40	2.94	4	1
1:A:217:HIS:ND1	1:A:217:HIS:C	0.40	2.78	4	1
1:A:164:LYS:NZ	1:A:164:LYS:CB	0.40	2.84	6	1
1:A:88:ARG:HE	1:A:89:GLN:NE2	0.40	2.11	9	1
1:A:29:LEU:O	1:A:29:LEU:HD13	0.40	2.17	10	1
1:A:31:THR:O	1:A:34:LEU:CD2	0.40	2.67	10	1
1:A:33:PRO:O	1:A:36:THR:CG2	0.40	2.69	2	1
1:A:192:ALA:O	1:A:196:THR:HG23	0.40	2.16	3	1
1:A:104:LYS:HZ3	1:A:104:LYS:HB3	0.40	1.75	6	1
1:A:156:TYR:O	1:A:156:TYR:CD2	0.40	2.75	8	1
1:A:228:THR:O	1:A:231:ILE:HG22	0.40	2.15	14	1
1:A:78:LEU:N	1:A:78:LEU:HD22	0.40	2.31	4	1
1:A:194:LEU:HG	1:A:195:VAL:N	0.40	2.30	8	1
1:A:47:SER:O	1:A:48:GLN:C	0.40	2.64	9	1
1:A:139:VAL:HG23	1:A:140:VAL:N	0.40	2.32	11	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	269/303 (89%)	234±3 (87±1%)	16±2 (6±1%)	19±2 (7±1%)	2	16
All	All	4035/4545 (89%)	3514 (87%)	233 (6%)	288 (7%)	2	16

All 47 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	41	LEU	15
1	A	98	GLY	15
1	A	114	ALA	15
1	A	135	GLN	15
1	A	265	GLY	15
1	A	57	ALA	13
1	A	61	GLY	13
1	A	272	GLY	13
1	A	111	SER	12
1	A	113	HIS	11
1	A	208	ASN	11
1	A	209	LEU	11
1	A	273	PHE	10
1	A	110	GLY	9
1	A	43	ILE	9
1	A	58	GLN	7
1	A	157	GLN	6
1	A	55	ALA	6
1	A	150	ALA	6
1	A	263	LYS	6
1	A	207	ALA	5
1	A	59	TYR	5
1	A	156	TYR	5
1	A	81	GLY	5
1	A	47	SER	4
1	A	112	GLU	4
1	A	44	GLN	4
1	A	14	THR	3
1	A	299	MET	3
1	A	151	GLY	3
1	A	109	LYS	3
1	A	42	GLN	3
1	A	264	GLU	2
1	A	271	LYS	2
1	A	149	ARG	2
1	A	213	ASP	2
1	A	46	GLU	2
1	A	266	PRO	2
1	A	60	ARG	2
1	A	56	SER	2
1	A	15	VAL	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	152	GLY	1
1	A	45	GLY	1
1	A	54	ALA	1
1	A	148	ALA	1
1	A	48	GLN	1
1	A	49	GLY	1

6.3.2 Protein sidechains ⓘ

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

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	212/239 (89%)	190±5 (90±2%)	22±5 (10±2%)	9	52
All	All	3180/3585 (89%)	2847 (90%)	333 (10%)	9	52

All 122 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	233	SER	10
1	A	280	LEU	9
1	A	285	VAL	9
1	A	205	LEU	8
1	A	82	LEU	7
1	A	180	SER	7
1	A	103	VAL	7
1	A	41	LEU	6
1	A	67	LEU	6
1	A	113	HIS	6
1	A	286	VAL	6
1	A	287	MET	6
1	A	289	VAL	6
1	A	50	LEU	5
1	A	274	MET	5
1	A	108	THR	5
1	A	209	LEU	5
1	A	38	LYS	4
1	A	129	LEU	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	166	ILE	4
1	A	203	THR	4
1	A	228	THR	4
1	A	284	ASN	4
1	A	298	LEU	4
1	A	175	LEU	4
1	A	204	LEU	4
1	A	34	LEU	4
1	A	260	MET	4
1	A	97	ILE	4
1	A	193	GLU	4
1	A	104	LYS	4
1	A	208	ASN	4
1	A	72	THR	4
1	A	26	ILE	3
1	A	106	PHE	3
1	A	179	THR	3
1	A	194	LEU	3
1	A	206	LYS	3
1	A	292	GLU	3
1	A	90	MET	3
1	A	100	TYR	3
1	A	147	GLN	3
1	A	31	THR	3
1	A	69	MET	3
1	A	190	ASN	3
1	A	18	LEU	3
1	A	261	LEU	3
1	A	278	LEU	3
1	A	80	ASN	3
1	A	195	VAL	3
1	A	53	THR	3
1	A	214	LEU	3
1	A	14	THR	2
1	A	185	ARG	2
1	A	237	VAL	2
1	A	16	LYS	2
1	A	42	GLN	2
1	A	109	LYS	2
1	A	186	ASN	2
1	A	231	ILE	2
1	A	294	LEU	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	65	THR	2
1	A	135	GLN	2
1	A	163	TYR	2
1	A	164	LYS	2
1	A	290	THR	2
1	A	40	ARG	2
1	A	227	CYS	2
1	A	271	LYS	2
1	A	29	LEU	2
1	A	63	LEU	2
1	A	133	VAL	2
1	A	141	LYS	2
1	A	172	ILE	2
1	A	236	ASP	2
1	A	263	LYS	2
1	A	48	GLN	2
1	A	229	THR	2
1	A	43	ILE	2
1	A	299	MET	2
1	A	143	ARG	2
1	A	36	THR	1
1	A	17	PHE	1
1	A	30	ILE	1
1	A	47	SER	1
1	A	183	VAL	1
1	A	235	VAL	1
1	A	52	ARG	1
1	A	112	GLU	1
1	A	70	VAL	1
1	A	96	ARG	1
1	A	295	LYS	1
1	A	73	GLU	1
1	A	107	TYR	1
1	A	293	GLN	1
1	A	303	GLN	1
1	A	142	VAL	1
1	A	191	CYS	1
1	A	78	LEU	1
1	A	89	GLN	1
1	A	137	THR	1
1	A	161	GLU	1
1	A	169	GLU	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	279	ARG	1
1	A	120	LEU	1
1	A	168	ARG	1
1	A	305	ARG	1
1	A	32	PHE	1
1	A	46	GLU	1
1	A	60	ARG	1
1	A	199	LEU	1
1	A	218	PHE	1
1	A	219	THR	1
1	A	230	VAL	1
1	A	264	GLU	1
1	A	139	VAL	1
1	A	170	GLU	1
1	A	22	THR	1
1	A	282	SER	1
1	A	99	LEU	1
1	A	182	ASN	1
1	A	201	LYS	1

6.3.3 RNA ⓘ

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates ⓘ

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry ⓘ

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers ⓘ

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues ⓘ

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 30% for the well-defined parts and 30% for the entire structure.

7.1 Chemical shift list 1

File name: working_cs.cif

Chemical shift list name: *assigned_chem_shift_list_1*

7.1.1 Bookkeeping

The following table shows the results of parsing the chemical shift list and reports the number of nuclei with statistically unusual chemical shifts.

Total number of shifts	1180
Number of shifts mapped to atoms	1180
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	1

7.1.2 Chemical shift referencing

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	241	-0.39 ± 0.10	None needed (< 0.5 ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	215	0.10 ± 0.07	None needed (< 0.5 ppm)
$^{13}\text{C}'$	239	0.01 ± 0.06	None needed (< 0.5 ppm)
^{15}N	236	0.35 ± 0.15	None needed (< 0.5 ppm)

7.1.3 Completeness of resonance assignments

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 30%, i.e. 1095 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 3636. 0 out of 50 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	^1H	^{13}C	^{15}N
Backbone	894/1357 (66%)	230/556 (41%)	445/540 (82%)	219/261 (84%)
Sidechain	201/2021 (10%)	0/1330 (0%)	201/606 (33%)	0/85 (0%)

Continued on next page...

Continued from previous page...

	Total	¹H	¹³C	¹⁵N
Aromatic	0/258 (0%)	0/125 (0%)	0/129 (0%)	0/4 (0%)
Overall	1095/3636 (30%)	230/2011 (11%)	646/1275 (51%)	219/350 (63%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 30%, i.e. 1180 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 3995. 0 out of 52 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	¹H	¹³C	¹⁵N
Backbone	965/1495 (65%)	249/613 (41%)	480/594 (81%)	236/288 (82%)
Sidechain	215/2210 (10%)	0/1453 (0%)	215/660 (33%)	0/97 (0%)
Aromatic	0/290 (0%)	0/141 (0%)	0/143 (0%)	0/6 (0%)
Overall	1180/3995 (30%)	249/2207 (11%)	695/1397 (50%)	236/391 (60%)

7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [i](#)

The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	184	ALA	CB	28.23	10.19 – 27.75	5.3

7.1.5 Random Coil Index (RCI) plots [i](#)

The image below reports *random coil index* values for the protein chains in the structure. The height of each bar gives a probability of a given residue to be disordered, as predicted from the available chemical shifts and the amino acid sequence. A value above 0.2 is an indication of significant predicted disorder. The colour of the bar shows whether the residue is in the well-defined core (black) or in the ill-defined residue ranges (cyan), as described in section 2 on ensemble composition. If well-defined core and ill-defined regions are not identified then it is shown as gray bars.

Random coil index (RCI) for chain A:

