



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 8, 2026 – 02:35 AM UTC

PDB ID : 1LS4 / pdb_00001ls4
Title : NMR structure of apolipophorin-III from Locusta migratoria
Authors : Fan, D.; Wang, J.
Deposited on : 2002-05-16

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

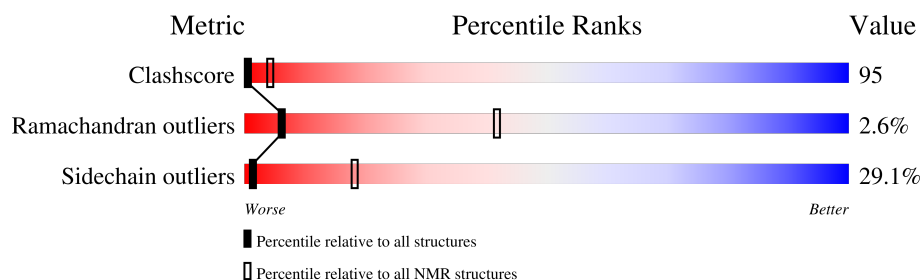
1 Overall quality at a glance

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	180	9% 66% 10% 7% 9%

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 21 models. Model 5 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *minimized average structure*.

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:9-A:160 (152)	0.89	5

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

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

The models can be grouped into 4 clusters and 2 single-model clusters were found.

Cluster number	Models
1	4, 5, 13, 14, 16, 17, 18, 20, 21
2	6, 8, 12, 15, 19
3	1, 7, 10
4	2, 9
Single-model clusters	3; 11

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2443 atoms, of which 1205 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Apolipophorin-III.

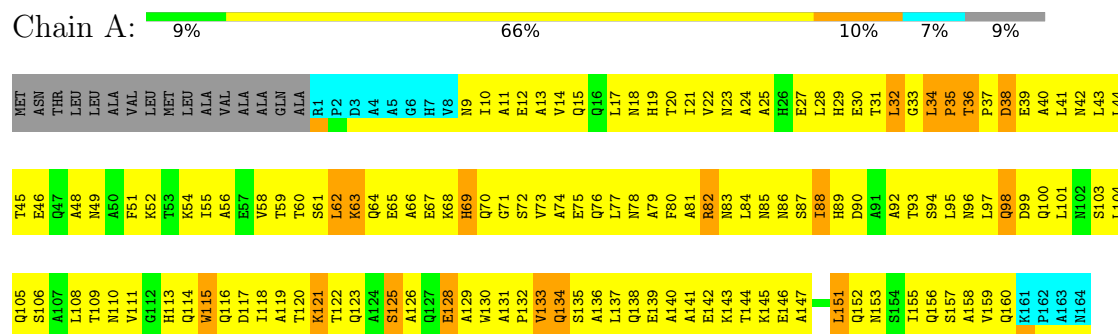
Mol	Chain	Residues	Atoms					Trace
1	A	164	Total	C	H	N	O	0
			2443	756	1205	227	255	

4 Residue-property plots

4.1 Average score per residue in the NMR ensemble

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

- Molecule 1: Apolipophorin-III

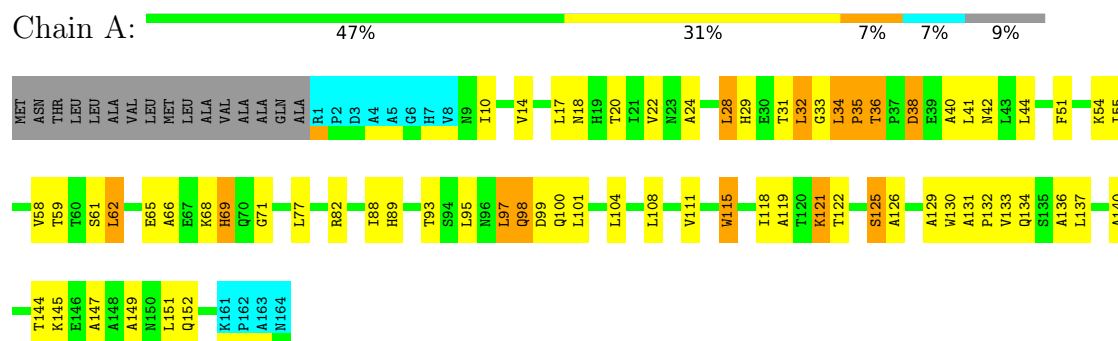


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

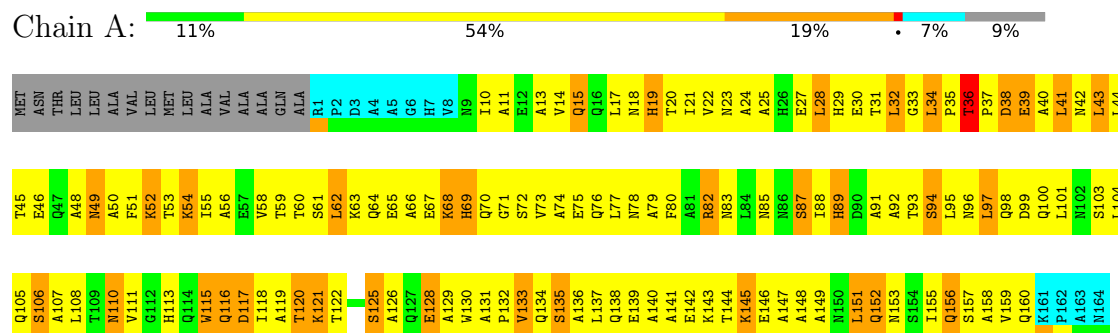
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Apolipophorin-III



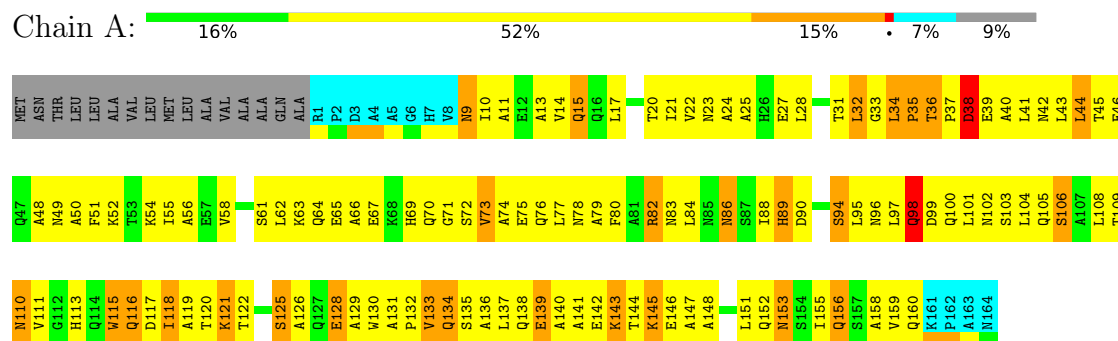
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Apolipoprotein-III



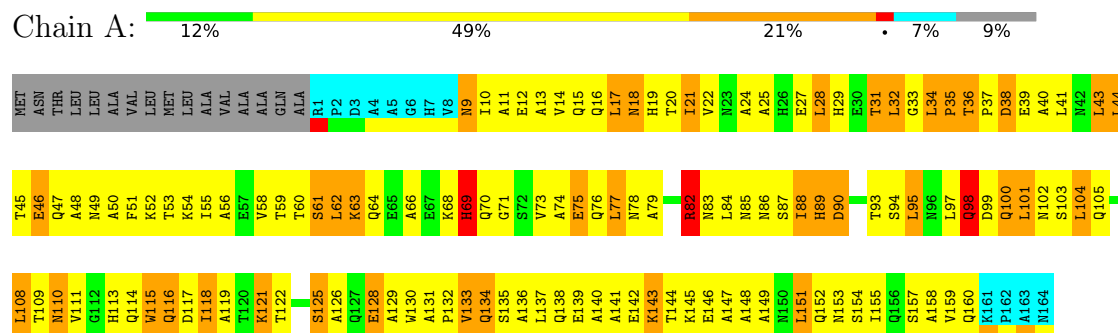
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Apolipoprotein-III



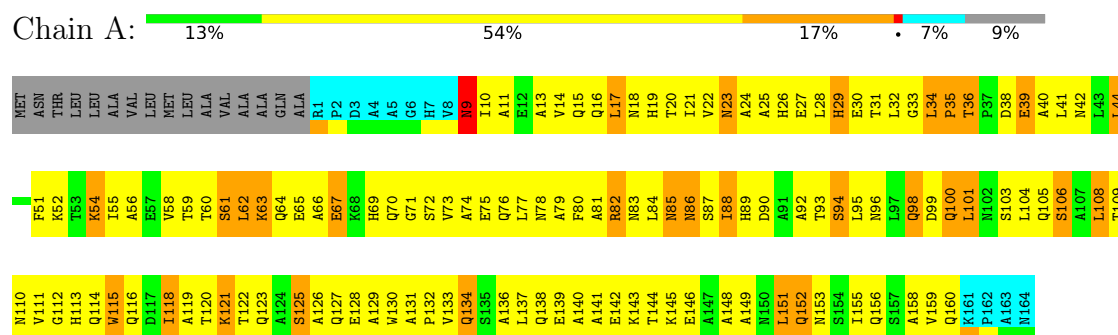
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Apolipoprotein-III



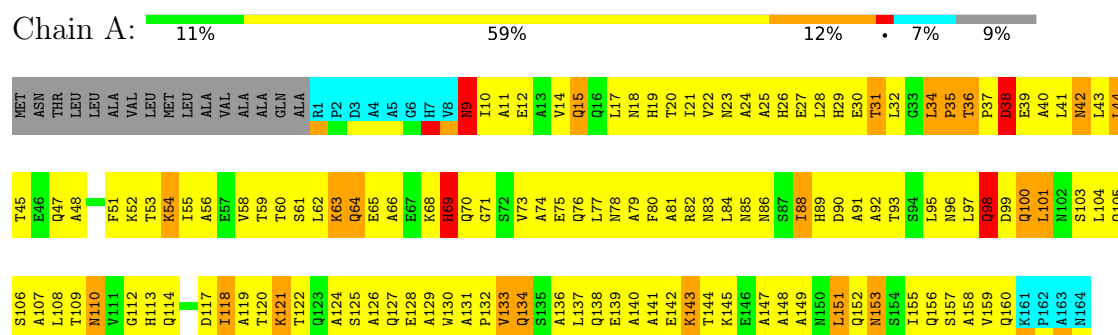
4.2.5 Score per residue for model 5 (medoid)

- Molecule 1: Apolipoprotein III



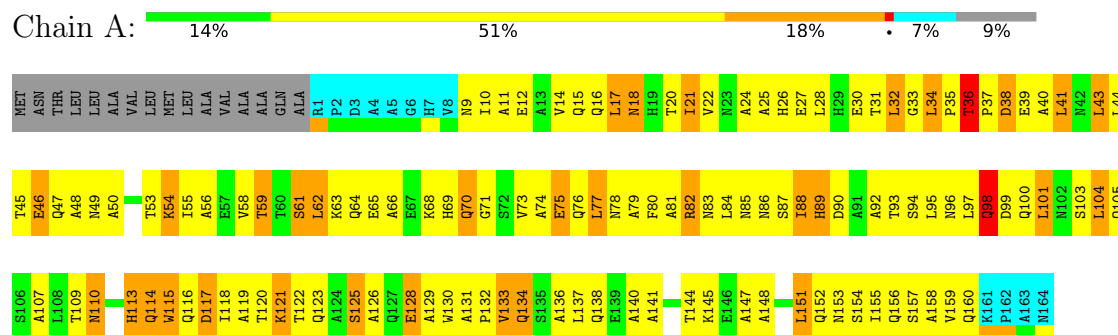
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Apolipoprotein III



4.2.7 Score per residue for model 7

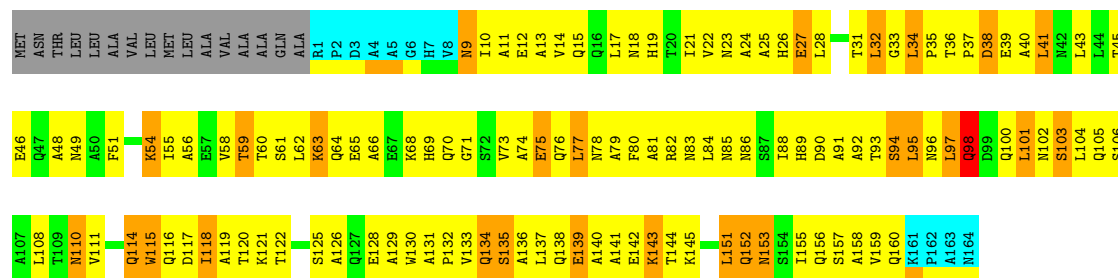
- Molecule 1: Apolipoprotein III



4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Apolipoprotein III

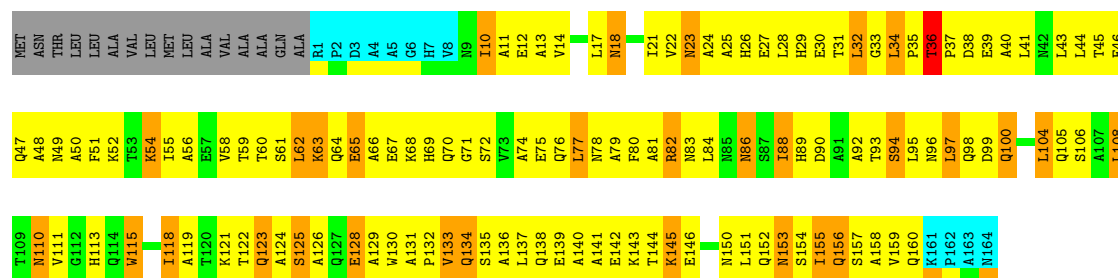
Chain A: 16% 53% 15% 7% 9%



4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Apolipoprotein III

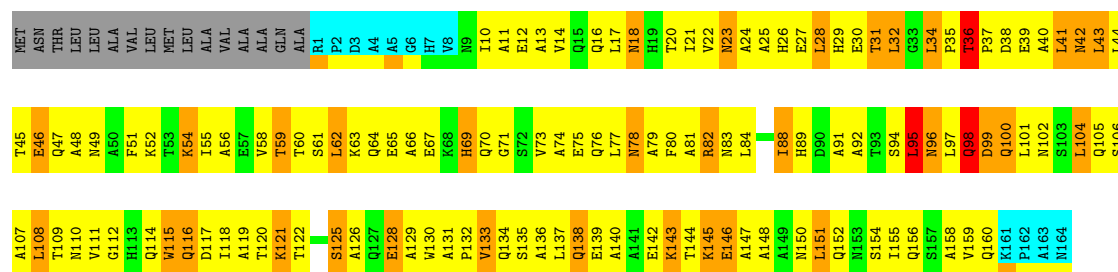
Chain A: 14% 53% 17% 7% 9%



4.2.13 Score per residue for model 13

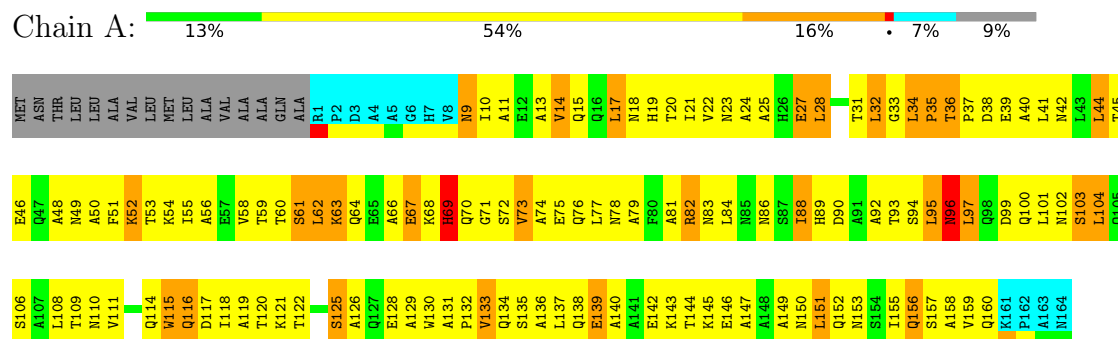
- Molecule 1: Apolipoprotein III

Chain A: 13% 52% 18% 7% 9%



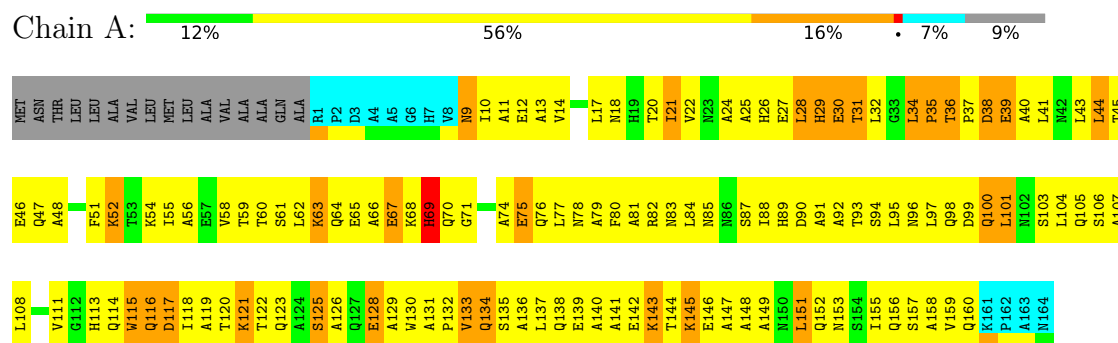
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: Apolipoprotein III



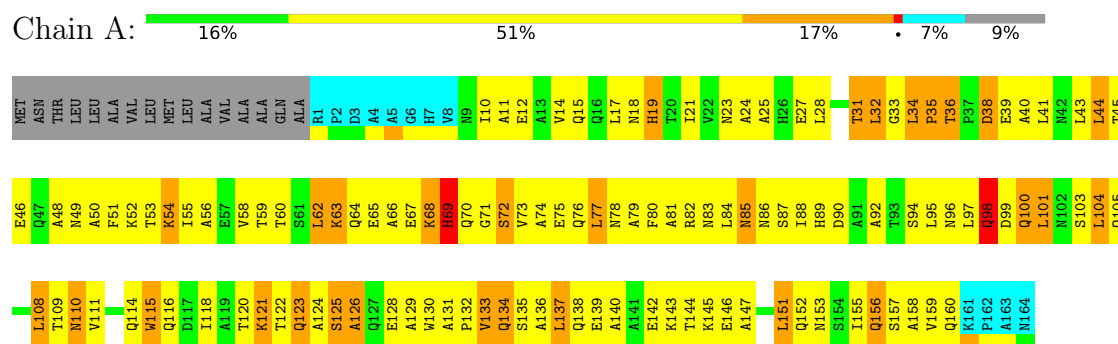
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: Apolipoprotein III



4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Apolipoprotein III



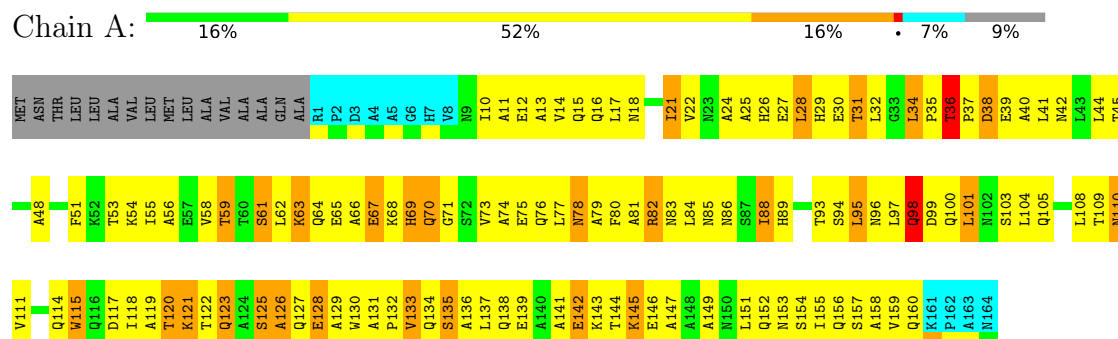
4.2.20 Score per residue for model 20

• Molecule 1: Apolipoprotein-III



4.2.21 Score per residue for model 21

• Molecule 1: Apolipoprotein-III



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 50 calculated structures, 21 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
X-PLOR	structure solution	3.851
X-PLOR	refinement	3.851

No chemical shift data was provided.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

There are no covalent bond-length or bond-angle outliers.

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

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0.0±0.0	0.9±0.3
All	All	0	19

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

All unique planar outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	82	ARG	Sidechain	19

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	1152	1121	1121	216±36
All	All	24192	23541	23541	4528

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 95.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:HD23	1:A:40:ALA:HB3	1.08	1.25	17	5
1:A:62:LEU:HD23	1:A:77:LEU:HD21	1.06	1.16	13	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:HD22	1:A:101:LEU:HD22	1.02	1.25	16	2
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:CD	1.01	1.86	3	2
1:A:31:THR:CG2	1:A:155:ILE:HG23	1.01	1.85	15	14
1:A:51:PHE:CE2	1:A:108:LEU:HD12	1.00	1.92	13	6
1:A:31:THR:HG22	1:A:155:ILE:HG23	0.99	1.34	20	2
1:A:41:LEU:HD12	1:A:95:LEU:CD1	0.98	1.87	19	1
1:A:34:LEU:HD22	1:A:158:ALA:O	0.96	1.61	5	10
1:A:32:LEU:HD11	1:A:101:LEU:CD2	0.96	1.88	15	1
1:A:104:LEU:HD23	1:A:105:GLN:N	0.95	1.75	13	1
1:A:44:LEU:HD12	1:A:104:LEU:HD23	0.95	1.39	18	1
1:A:41:LEU:HD11	1:A:97:LEU:HD23	0.95	1.30	8	2
1:A:62:LEU:HD22	1:A:115:TRP:CH2	0.95	1.96	8	4
1:A:32:LEU:HD13	1:A:33:GLY:N	0.94	1.76	2	5
1:A:66:ALA:HB1	1:A:73:VAL:HG23	0.94	1.38	3	1
1:A:133:VAL:CG2	1:A:137:LEU:HD22	0.94	1.92	19	2
1:A:32:LEU:HD22	1:A:32:LEU:O	0.94	1.63	4	5
1:A:98:GLN:O	1:A:101:LEU:HD12	0.94	1.62	7	1
1:A:62:LEU:HD23	1:A:136:ALA:CB	0.93	1.92	9	2
1:A:32:LEU:HD11	1:A:101:LEU:HD22	0.93	1.38	15	3
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:HG11	0.92	1.38	1	2
1:A:10:ILE:HG21	1:A:137:LEU:HD23	0.92	1.42	2	5
1:A:29:HIS:O	1:A:32:LEU:HD12	0.92	1.64	6	3
1:A:41:LEU:HD12	1:A:42:ASN:N	0.92	1.79	20	6
1:A:51:PHE:CZ	1:A:55:ILE:HD11	0.92	1.99	4	2
1:A:55:ILE:O	1:A:59:THR:HG22	0.92	1.63	11	10
1:A:41:LEU:CD2	1:A:97:LEU:HD12	0.91	1.96	2	1
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:HD12	0.91	1.65	7	3
1:A:151:LEU:O	1:A:155:ILE:HD12	0.91	1.65	2	10
1:A:48:ALA:CB	1:A:104:LEU:HD21	0.90	1.96	16	7
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HD13	0.90	1.38	8	1
1:A:125:SER:HB2	1:A:129:ALA:HB2	0.90	1.44	6	5
1:A:32:LEU:HD23	1:A:40:ALA:CB	0.89	1.97	17	4
1:A:41:LEU:HD12	1:A:95:LEU:HD13	0.89	1.44	19	1
1:A:118:ILE:HD13	1:A:137:LEU:HD11	0.88	1.46	1	1
1:A:62:LEU:HD11	1:A:115:TRP:CH2	0.88	2.03	3	3
1:A:44:LEU:HD12	1:A:104:LEU:CD2	0.88	1.99	18	1
1:A:51:PHE:CD2	1:A:108:LEU:HD12	0.87	2.04	4	2
1:A:133:VAL:CG1	1:A:137:LEU:HD22	0.87	1.99	5	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:155:ILE:HG23	0.87	1.43	10	9
1:A:131:ALA:HB3	1:A:132:PRO:HD3	0.86	1.47	20	21
1:A:66:ALA:HB1	1:A:71:GLY:CA	0.86	2.00	13	14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:HD22	0.86	1.44	19	2
1:A:66:ALA:HB1	1:A:71:GLY:N	0.86	1.85	19	9
1:A:21:ILE:HG23	1:A:108:LEU:CD2	0.85	2.02	13	2
1:A:65:GLU:HG3	1:A:136:ALA:HB2	0.85	1.45	7	3
1:A:77:LEU:HD11	1:A:118:ILE:HD12	0.85	1.47	10	2
1:A:62:LEU:HD21	1:A:77:LEU:HD21	0.84	1.46	15	3
1:A:38:ASP:HA	1:A:97:LEU:HD22	0.84	1.48	8	1
1:A:54:LYS:HG2	1:A:147:ALA:HB2	0.84	1.49	21	7
1:A:34:LEU:O	1:A:34:LEU:HD22	0.84	1.73	7	1
1:A:121:LYS:HD2	1:A:129:ALA:HB1	0.84	1.48	7	12
1:A:54:LYS:O	1:A:58:VAL:HG23	0.84	1.71	18	10
1:A:58:VAL:HG11	1:A:144:THR:HB	0.83	1.49	12	12
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:CD1	0.83	2.03	21	4
1:A:66:ALA:HB1	1:A:71:GLY:HA2	0.83	1.51	17	8
1:A:32:LEU:HD21	1:A:100:GLN:NE2	0.83	1.87	17	2
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HD11	0.83	1.50	3	3
1:A:95:LEU:HD22	1:A:100:GLN:NE2	0.83	1.89	19	1
1:A:119:ALA:O	1:A:122:THR:HG22	0.82	1.73	21	12
1:A:125:SER:HB3	1:A:129:ALA:HB2	0.82	1.48	21	16
1:A:34:LEU:HD23	1:A:158:ALA:HB1	0.82	1.49	9	6
1:A:32:LEU:C	1:A:32:LEU:HD22	0.82	2.00	2	1
1:A:32:LEU:HD22	1:A:101:LEU:HD21	0.81	1.49	14	1
1:A:21:ILE:HB	1:A:108:LEU:HD21	0.81	1.51	18	2
1:A:38:ASP:OD1	1:A:97:LEU:HD21	0.81	1.74	14	1
1:A:48:ALA:HB1	1:A:104:LEU:HD21	0.81	1.53	16	7
1:A:156:GLN:O	1:A:159:VAL:HG12	0.81	1.76	19	9
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:HD2	0.81	1.52	3	1
1:A:62:LEU:HD12	1:A:136:ALA:HB1	0.81	1.53	21	7
1:A:35:PRO:O	1:A:36:THR:HG23	0.80	1.76	15	8
1:A:133:VAL:CG2	1:A:137:LEU:HD13	0.80	2.07	11	2
1:A:155:ILE:O	1:A:159:VAL:HG23	0.80	1.77	16	7
1:A:96:ASN:C	1:A:97:LEU:HD12	0.80	2.00	3	2
1:A:44:LEU:HD12	1:A:101:LEU:HD12	0.80	1.51	8	1
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:HG22	0.79	1.77	18	7
1:A:62:LEU:CD2	1:A:77:LEU:HD21	0.79	2.05	13	8
1:A:32:LEU:HD22	1:A:101:LEU:HD13	0.79	1.52	9	2
1:A:77:LEU:HD13	1:A:118:ILE:CD1	0.79	2.07	20	1
1:A:133:VAL:HG12	1:A:137:LEU:HD22	0.79	1.52	5	1
1:A:108:LEU:O	1:A:111:VAL:HG12	0.79	1.76	11	6
1:A:118:ILE:CG2	1:A:137:LEU:HD21	0.79	2.08	13	2
1:A:84:LEU:HD11	1:A:115:TRP:CZ2	0.79	2.13	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:HD13	1:A:32:LEU:C	0.78	2.03	7	4
1:A:66:ALA:HB1	1:A:73:VAL:CG2	0.78	2.08	3	1
1:A:29:HIS:HA	1:A:32:LEU:HD23	0.78	1.54	5	4
1:A:65:GLU:HG2	1:A:136:ALA:HB2	0.78	1.54	16	1
1:A:21:ILE:HG23	1:A:108:LEU:HG	0.78	1.54	3	3
1:A:62:LEU:HD23	1:A:136:ALA:HB1	0.78	1.55	9	4
1:A:17:LEU:HD11	1:A:144:THR:CG2	0.78	2.08	17	2
1:A:77:LEU:HD12	1:A:118:ILE:HD13	0.78	1.54	13	2
1:A:20:THR:HG21	1:A:145:LYS:CE	0.78	2.09	4	3
1:A:77:LEU:HD12	1:A:118:ILE:CD1	0.77	2.09	17	4
1:A:27:GLU:O	1:A:31:THR:HG23	0.77	1.80	20	2
1:A:31:THR:HG21	1:A:155:ILE:CG2	0.77	2.08	10	5
1:A:125:SER:CB	1:A:129:ALA:HB2	0.77	2.10	19	18
1:A:21:ILE:HD12	1:A:22:VAL:N	0.77	1.95	17	9
1:A:47:GLN:HB3	1:A:151:LEU:HD11	0.77	1.57	18	1
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:HD23	0.76	1.78	15	5
1:A:32:LEU:CD2	1:A:101:LEU:HD22	0.76	2.10	18	2
1:A:100:GLN:O	1:A:104:LEU:HD23	0.76	1.80	6	7
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:HD13	0.76	2.06	5	1
1:A:48:ALA:CB	1:A:92:ALA:HB2	0.76	2.11	18	4
1:A:51:PHE:CZ	1:A:108:LEU:HD12	0.76	2.15	3	5
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:HD23	0.76	1.96	6	2
1:A:151:LEU:HD23	1:A:155:ILE:CD1	0.76	2.11	6	5
1:A:34:LEU:HD13	1:A:35:PRO:N	0.76	1.95	7	1
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:HG13	0.76	1.80	8	3
1:A:59:THR:HB	1:A:84:LEU:HD11	0.75	1.56	20	2
1:A:152:GLN:HA	1:A:155:ILE:HD12	0.75	1.58	4	2
1:A:10:ILE:CD1	1:A:119:ALA:HB1	0.75	2.11	12	1
1:A:129:ALA:O	1:A:133:VAL:HG13	0.75	1.81	10	9
1:A:118:ILE:HG21	1:A:137:LEU:HD11	0.75	1.58	20	2
1:A:151:LEU:HD23	1:A:155:ILE:HD11	0.75	1.59	8	5
1:A:87:SER:O	1:A:91:ALA:HB2	0.75	1.82	2	2
1:A:11:ALA:N	1:A:119:ALA:HB1	0.74	1.97	13	6
1:A:105:GLN:O	1:A:109:THR:HG22	0.74	1.82	5	4
1:A:145:LYS:NZ	1:A:149:ALA:HB2	0.74	1.98	17	3
1:A:44:LEU:HD12	1:A:101:LEU:CD1	0.74	2.12	8	1
1:A:55:ILE:HG21	1:A:111:VAL:HG21	0.74	1.60	16	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:44:LEU:HD21	0.74	2.12	17	1
1:A:32:LEU:HD13	1:A:33:GLY:H	0.74	1.38	2	1
1:A:92:ALA:O	1:A:95:LEU:HD11	0.74	1.82	5	2
1:A:41:LEU:HD13	1:A:95:LEU:CD2	0.74	2.12	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:59:THR:CG2	1:A:84:LEU:HD12	0.74	2.13	16	1
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:CG1	0.74	2.12	1	5
1:A:28:LEU:HD23	1:A:29:HIS:N	0.74	1.98	2	3
1:A:52:LYS:CE	1:A:92:ALA:HB2	0.73	2.12	17	1
1:A:11:ALA:HA	1:A:119:ALA:HB1	0.73	1.56	11	3
1:A:118:ILE:HD13	1:A:118:ILE:C	0.73	2.08	8	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:HD12	0.73	1.61	5	1
1:A:21:ILE:HG22	1:A:108:LEU:HD23	0.73	1.58	10	1
1:A:28:LEU:O	1:A:44:LEU:HD11	0.73	1.84	4	1
1:A:47:GLN:HB3	1:A:151:LEU:HD12	0.73	1.59	7	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:THR:HG22	0.73	1.84	7	2
1:A:34:LEU:CD1	1:A:158:ALA:HB1	0.73	2.13	7	1
1:A:34:LEU:HD13	1:A:159:VAL:HA	0.73	1.60	14	2
1:A:10:ILE:C	1:A:10:ILE:HD13	0.73	2.09	12	1
1:A:84:LEU:HD13	1:A:111:VAL:HG22	0.72	1.59	16	1
1:A:108:LEU:O	1:A:111:VAL:HG22	0.72	1.84	21	11
1:A:84:LEU:HD11	1:A:115:TRP:CZ3	0.72	2.19	11	3
1:A:11:ALA:O	1:A:14:VAL:HG12	0.72	1.85	9	5
1:A:35:PRO:C	1:A:36:THR:HG23	0.72	2.09	9	1
1:A:58:VAL:HG12	1:A:140:ALA:HB1	0.72	1.60	18	2
1:A:71:GLY:HA2	1:A:74:ALA:HB3	0.72	1.60	10	19
1:A:21:ILE:HG23	1:A:108:LEU:HD23	0.72	1.61	9	4
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:CG	0.72	2.14	17	1
1:A:41:LEU:HD23	1:A:97:LEU:HD12	0.72	1.59	2	1
1:A:59:THR:HB	1:A:84:LEU:HD12	0.72	1.61	12	2
1:A:52:LYS:HE3	1:A:92:ALA:HB2	0.72	1.58	17	1
1:A:32:LEU:C	1:A:32:LEU:HD12	0.72	2.10	8	6
1:A:32:LEU:HD22	1:A:32:LEU:C	0.72	2.10	4	4
1:A:62:LEU:HA	1:A:136:ALA:HB1	0.72	1.62	7	8
1:A:20:THR:HG21	1:A:145:LYS:NZ	0.72	1.99	4	2
1:A:41:LEU:HD12	1:A:41:LEU:C	0.72	2.10	17	7
1:A:10:ILE:CG2	1:A:137:LEU:HD23	0.71	2.13	2	6
1:A:28:LEU:CD1	1:A:155:ILE:HD13	0.71	2.14	21	1
1:A:77:LEU:C	1:A:77:LEU:HD23	0.71	2.09	9	5
1:A:34:LEU:HD22	1:A:34:LEU:C	0.71	2.11	7	1
1:A:38:ASP:HB2	1:A:97:LEU:HD11	0.71	1.62	6	1
1:A:17:LEU:HD23	1:A:18:ASN:N	0.71	2.01	11	4
1:A:21:ILE:HG22	1:A:108:LEU:CD2	0.71	2.15	10	1
1:A:10:ILE:HG23	1:A:137:LEU:HD23	0.70	1.63	5	1
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HD12	0.70	1.63	21	1
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:HD23	0.70	2.11	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:CG	0.70	2.16	21	3
1:A:59:THR:HG23	1:A:84:LEU:HD12	0.70	1.62	7	2
1:A:62:LEU:HD23	1:A:136:ALA:HB3	0.70	1.60	9	1
1:A:28:LEU:O	1:A:32:LEU:HD12	0.70	1.86	13	1
1:A:17:LEU:HD21	1:A:144:THR:HG23	0.70	1.63	17	1
1:A:24:ALA:O	1:A:28:LEU:HD12	0.70	1.87	1	6
1:A:10:ILE:HD12	1:A:10:ILE:N	0.70	2.02	14	9
1:A:130:TRP:HA	1:A:133:VAL:HG22	0.70	1.64	9	14
1:A:21:ILE:CD1	1:A:22:VAL:HG13	0.70	2.16	4	2
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HD22	0.70	1.62	15	1
1:A:36:THR:HG22	1:A:37:PRO:HD2	0.69	1.64	7	6
1:A:11:ALA:CA	1:A:119:ALA:HB1	0.69	2.17	4	5
1:A:34:LEU:CD2	1:A:158:ALA:HB1	0.69	2.16	3	4
1:A:32:LEU:HB2	1:A:101:LEU:HD21	0.69	1.65	4	3
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:HD3	0.69	1.60	3	2
1:A:10:ILE:O	1:A:14:VAL:HG12	0.69	1.87	1	1
1:A:31:THR:CB	1:A:155:ILE:HG23	0.69	2.17	7	2
1:A:77:LEU:HD12	1:A:77:LEU:C	0.69	2.11	18	1
1:A:125:SER:O	1:A:126:ALA:HB2	0.69	1.87	21	1
1:A:17:LEU:HD23	1:A:17:LEU:C	0.69	2.13	20	6
1:A:28:LEU:HD23	1:A:29:HIS:H	0.69	1.47	2	3
1:A:32:LEU:C	1:A:32:LEU:HD23	0.69	2.13	12	2
1:A:32:LEU:HA	1:A:40:ALA:HB2	0.69	1.63	8	4
1:A:101:LEU:HD13	1:A:101:LEU:N	0.69	2.01	8	1
1:A:32:LEU:HD21	1:A:100:GLN:HE22	0.69	1.46	17	1
1:A:17:LEU:HD13	1:A:18:ASN:N	0.69	2.01	5	1
1:A:77:LEU:CD1	1:A:118:ILE:HD12	0.69	2.18	10	4
1:A:77:LEU:CD1	1:A:118:ILE:HD13	0.69	2.18	20	4
1:A:35:PRO:C	1:A:36:THR:HG22	0.69	2.12	10	1
1:A:51:PHE:CZ	1:A:108:LEU:HD13	0.69	2.22	11	1
1:A:32:LEU:O	1:A:40:ALA:HB2	0.68	1.87	16	3
1:A:48:ALA:HB2	1:A:104:LEU:HD21	0.68	1.64	18	5
1:A:21:ILE:HB	1:A:108:LEU:HD23	0.68	1.63	5	2
1:A:28:LEU:HD12	1:A:44:LEU:CD1	0.68	2.18	14	1
1:A:95:LEU:HD22	1:A:100:GLN:HE22	0.68	1.45	19	1
1:A:51:PHE:CE1	1:A:108:LEU:HD12	0.68	2.23	6	1
1:A:34:LEU:HD13	1:A:34:LEU:C	0.68	2.12	7	1
1:A:62:LEU:HD12	1:A:136:ALA:CB	0.68	2.18	21	4
1:A:118:ILE:HG21	1:A:137:LEU:HD21	0.68	1.65	13	1
1:A:17:LEU:HD12	1:A:145:LYS:HB3	0.68	1.65	18	1
1:A:48:ALA:HB3	1:A:92:ALA:HB2	0.68	1.64	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:56:ALA:HB2	1:A:88:ILE:CD1	0.68	2.19	16	5
1:A:104:LEU:HD23	1:A:104:LEU:C	0.68	2.13	13	1
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:HG12	0.67	1.89	17	4
1:A:125:SER:O	1:A:126:ALA:HB3	0.67	1.89	19	20
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:HB3	0.67	1.66	20	3
1:A:28:LEU:HD11	1:A:151:LEU:HD23	0.67	1.65	18	1
1:A:62:LEU:HD11	1:A:137:LEU:CD1	0.67	2.19	2	2
1:A:95:LEU:O	1:A:95:LEU:HD12	0.67	1.89	16	4
1:A:118:ILE:HD12	1:A:121:LYS:HE2	0.67	1.66	18	1
1:A:32:LEU:CD2	1:A:40:ALA:HB3	0.67	2.17	6	4
1:A:62:LEU:HD23	1:A:81:ALA:HB2	0.67	1.66	21	1
1:A:140:ALA:O	1:A:144:THR:HG22	0.67	1.90	7	18
1:A:62:LEU:HD23	1:A:77:LEU:CD2	0.67	2.12	4	3
1:A:48:ALA:HB1	1:A:104:LEU:HD11	0.67	1.65	4	2
1:A:130:TRP:HA	1:A:133:VAL:HG12	0.67	1.66	11	3
1:A:21:ILE:CD1	1:A:22:VAL:HG23	0.66	2.20	10	3
1:A:48:ALA:CB	1:A:104:LEU:HD11	0.66	2.19	4	4
1:A:121:LYS:CD	1:A:129:ALA:HB1	0.66	2.19	7	9
1:A:101:LEU:C	1:A:101:LEU:HD12	0.66	2.15	17	2
1:A:17:LEU:HD21	1:A:21:ILE:HG13	0.66	1.67	19	1
1:A:122:THR:HA	1:A:129:ALA:HB1	0.66	1.65	12	2
1:A:55:ILE:CG2	1:A:84:LEU:HD13	0.66	2.19	20	1
1:A:35:PRO:HG2	1:A:40:ALA:HB2	0.66	1.66	4	13
1:A:24:ALA:HB2	1:A:152:GLN:HB2	0.66	1.68	6	7
1:A:48:ALA:HB1	1:A:92:ALA:HB2	0.66	1.67	9	8
1:A:32:LEU:HB3	1:A:101:LEU:HD22	0.66	1.67	5	1
1:A:38:ASP:CG	1:A:97:LEU:HD23	0.66	2.16	19	1
1:A:17:LEU:HD11	1:A:144:THR:HG23	0.66	1.67	1	4
1:A:70:GLN:O	1:A:74:ALA:HB3	0.66	1.91	3	1
1:A:21:ILE:HD13	1:A:148:ALA:CB	0.65	2.22	13	2
1:A:58:VAL:HG13	1:A:143:LYS:HD3	0.65	1.66	11	3
1:A:21:ILE:CG2	1:A:108:LEU:HD23	0.65	2.21	10	2
1:A:41:LEU:HD13	1:A:95:LEU:HD11	0.65	1.66	10	2
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:HD13	0.65	1.67	11	2
1:A:21:ILE:HG23	1:A:108:LEU:HD21	0.65	1.69	13	1
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:CG2	0.65	2.22	4	2
1:A:51:PHE:HB2	1:A:151:LEU:HD12	0.64	1.68	12	2
1:A:17:LEU:HD21	1:A:21:ILE:CG1	0.64	2.22	19	2
1:A:98:GLN:HA	1:A:101:LEU:HD12	0.64	1.69	2	1
1:A:34:LEU:HD11	1:A:159:VAL:HA	0.64	1.68	20	1
1:A:20:THR:HG21	1:A:145:LYS:HZ3	0.64	1.50	4	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:PHE:CZ	1:A:108:LEU:CD1	0.64	2.81	8	6
1:A:130:TRP:CE3	1:A:131:ALA:N	0.64	2.66	10	20
1:A:48:ALA:HA	1:A:104:LEU:HD11	0.64	1.67	16	1
1:A:74:ALA:HB1	1:A:78:ASN:OD1	0.64	1.93	5	4
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:CD2	0.64	2.21	19	3
1:A:61:SER:OG	1:A:140:ALA:HB2	0.63	1.91	7	2
1:A:62:LEU:HB3	1:A:77:LEU:HD21	0.63	1.69	3	1
1:A:51:PHE:CZ	1:A:55:ILE:CG1	0.63	2.81	3	13
1:A:62:LEU:HD11	1:A:137:LEU:CD2	0.63	2.22	4	3
1:A:133:VAL:HB	1:A:137:LEU:HD22	0.63	1.70	14	5
1:A:41:LEU:HD11	1:A:97:LEU:CD2	0.63	2.16	8	2
1:A:84:LEU:CD1	1:A:115:TRP:CZ2	0.63	2.81	14	1
1:A:97:LEU:HD12	1:A:97:LEU:N	0.63	2.08	3	1
1:A:77:LEU:HD13	1:A:118:ILE:HD11	0.63	1.68	20	1
1:A:34:LEU:HD23	1:A:35:PRO:CD	0.63	2.24	2	4
1:A:17:LEU:HD12	1:A:145:LYS:CA	0.63	2.23	3	3
1:A:28:LEU:CD2	1:A:44:LEU:HD11	0.63	2.23	3	2
1:A:126:ALA:O	1:A:130:TRP:CD1	0.62	2.52	10	21
1:A:62:LEU:HD13	1:A:115:TRP:CZ2	0.62	2.29	4	5
1:A:32:LEU:CB	1:A:101:LEU:HD21	0.62	2.24	2	2
1:A:62:LEU:HD11	1:A:137:LEU:HD23	0.62	1.71	4	2
1:A:10:ILE:HG21	1:A:137:LEU:CD1	0.62	2.24	10	3
1:A:118:ILE:HG13	1:A:133:VAL:HG21	0.62	1.70	20	2
1:A:17:LEU:HD12	1:A:145:LYS:HA	0.62	1.70	3	2
1:A:51:PHE:CE1	1:A:108:LEU:CD1	0.62	2.81	12	2
1:A:10:ILE:HD13	1:A:11:ALA:N	0.62	2.10	12	1
1:A:38:ASP:OD2	1:A:97:LEU:HD11	0.62	1.92	12	1
1:A:84:LEU:N	1:A:84:LEU:HD12	0.62	2.09	13	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:108:LEU:CD1	0.62	2.81	3	5
1:A:54:LYS:HD2	1:A:147:ALA:HB2	0.62	1.70	14	2
1:A:51:PHE:CD2	1:A:108:LEU:CD1	0.62	2.81	4	1
1:A:44:LEU:CD1	1:A:101:LEU:HD12	0.62	2.25	8	1
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:CD2	0.62	2.25	17	2
1:A:27:GLU:CB	1:A:155:ILE:HG21	0.61	2.24	7	10
1:A:126:ALA:C	1:A:130:TRP:CD1	0.61	2.77	10	1
1:A:41:LEU:HD13	1:A:95:LEU:CD1	0.61	2.25	10	1
1:A:36:THR:N	1:A:37:PRO:CD	0.61	2.63	11	1
1:A:43:LEU:HD11	1:A:158:ALA:CB	0.61	2.25	12	4
1:A:44:LEU:HD13	1:A:101:LEU:HD23	0.61	1.71	5	2
1:A:81:ALA:O	1:A:84:LEU:HD21	0.61	1.96	5	1
1:A:69:HIS:O	1:A:73:VAL:HG22	0.61	1.96	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HD21	0.61	1.70	17	2
1:A:21:ILE:HG23	1:A:108:LEU:CG	0.60	2.26	3	1
1:A:65:GLU:CG	1:A:136:ALA:HB2	0.60	2.24	7	3
1:A:51:PHE:CZ	1:A:55:ILE:CD1	0.60	2.81	4	2
1:A:41:LEU:HD21	1:A:97:LEU:HA	0.60	1.74	21	2
1:A:17:LEU:HD11	1:A:144:THR:HG21	0.60	1.74	17	1
1:A:84:LEU:C	1:A:84:LEU:HD12	0.60	2.22	20	1
1:A:85:ASN:HD22	1:A:88:ILE:HD11	0.60	1.57	10	2
1:A:69:HIS:CD2	1:A:69:HIS:N	0.60	2.68	7	1
1:A:41:LEU:HD13	1:A:95:LEU:HD21	0.60	1.73	11	1
1:A:125:SER:O	1:A:126:ALA:CB	0.59	2.49	21	20
1:A:10:ILE:HD11	1:A:119:ALA:CB	0.59	2.26	12	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:44:LEU:HD21	0.59	1.73	1	1
1:A:55:ILE:HG21	1:A:88:ILE:HG21	0.59	1.74	4	1
1:A:34:LEU:HD22	1:A:158:ALA:C	0.59	2.21	3	4
1:A:62:LEU:HD21	1:A:137:LEU:CD1	0.59	2.26	14	1
1:A:131:ALA:HB3	1:A:132:PRO:CD	0.59	2.24	20	21
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:HG	0.59	1.73	21	3
1:A:10:ILE:CG2	1:A:137:LEU:HD13	0.59	2.28	8	1
1:A:43:LEU:HD23	1:A:44:LEU:N	0.59	2.11	14	2
1:A:63:LYS:HD3	1:A:81:ALA:HB3	0.59	1.73	15	1
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:CD1	0.59	2.27	21	3
1:A:34:LEU:HD12	1:A:158:ALA:HB1	0.59	1.72	7	1
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:HD21	0.59	1.98	2	2
1:A:27:GLU:HB3	1:A:155:ILE:HG21	0.59	1.75	7	6
1:A:41:LEU:HD11	1:A:97:LEU:HA	0.59	1.73	18	2
1:A:10:ILE:N	1:A:10:ILE:CD1	0.59	2.66	17	8
1:A:130:TRP:CE3	1:A:131:ALA:HA	0.59	2.33	8	21
1:A:32:LEU:HD13	1:A:40:ALA:CB	0.59	2.27	10	1
1:A:94:SER:O	1:A:95:LEU:HD12	0.59	1.98	13	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:44:LEU:HD22	0.59	2.28	15	1
1:A:62:LEU:HD11	1:A:115:TRP:HH2	0.59	1.50	3	1
1:A:44:LEU:CD1	1:A:101:LEU:HD21	0.59	2.28	15	1
1:A:145:LYS:HZ2	1:A:149:ALA:HB2	0.59	1.56	17	1
1:A:68:LYS:C	1:A:69:HIS:CD2	0.59	2.81	2	3
1:A:128:GLU:O	1:A:132:PRO:CD	0.59	2.51	5	20
1:A:77:LEU:CD1	1:A:118:ILE:CD1	0.58	2.81	10	8
1:A:10:ILE:CG2	1:A:137:LEU:CD2	0.58	2.81	5	1
1:A:77:LEU:HD11	1:A:118:ILE:CD1	0.58	2.28	12	2
1:A:41:LEU:HD12	1:A:97:LEU:HD13	0.58	1.74	13	1
1:A:126:ALA:CA	1:A:130:TRP:CD1	0.58	2.86	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:38:ASP:OD1	1:A:97:LEU:HD11	0.58	1.98	1	1
1:A:51:PHE:CE1	1:A:55:ILE:CG1	0.58	2.86	12	4
1:A:80:PHE:CD1	1:A:80:PHE:C	0.58	2.80	6	1
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:HG3	0.58	1.74	12	1
1:A:84:LEU:HD23	1:A:84:LEU:N	0.58	2.13	5	1
1:A:84:LEU:N	1:A:84:LEU:CD2	0.58	2.66	19	6
1:A:10:ILE:CG2	1:A:137:LEU:CD1	0.58	2.81	6	2
1:A:68:LYS:O	1:A:69:HIS:CD2	0.58	2.57	17	9
1:A:44:LEU:HD13	1:A:101:LEU:CD2	0.58	2.29	15	2
1:A:68:LYS:O	1:A:69:HIS:CB	0.58	2.52	7	4
1:A:36:THR:HG22	1:A:37:PRO:CD	0.58	2.29	13	6
1:A:118:ILE:CD1	1:A:133:VAL:CG2	0.58	2.81	11	2
1:A:51:PHE:C	1:A:51:PHE:CD1	0.58	2.82	15	9
1:A:59:THR:CB	1:A:84:LEU:HD12	0.58	2.28	12	1
1:A:32:LEU:C	1:A:32:LEU:HD13	0.58	2.23	1	1
1:A:51:PHE:HB2	1:A:151:LEU:HD13	0.58	1.75	18	2
1:A:10:ILE:CD1	1:A:119:ALA:CB	0.58	2.81	12	1
1:A:44:LEU:CD1	1:A:101:LEU:CD2	0.58	2.82	15	1
1:A:17:LEU:HD12	1:A:17:LEU:H	0.58	1.59	8	2
1:A:10:ILE:HG21	1:A:137:LEU:CD2	0.57	2.27	19	6
1:A:68:LYS:C	1:A:69:HIS:CG	0.57	2.81	9	4
1:A:31:THR:CG2	1:A:155:ILE:CG2	0.57	2.81	18	6
1:A:55:ILE:CG2	1:A:84:LEU:CD1	0.57	2.82	20	1
1:A:28:LEU:CD1	1:A:155:ILE:CD1	0.57	2.82	21	1
1:A:34:LEU:N	1:A:35:PRO:CD	0.57	2.67	13	14
1:A:77:LEU:O	1:A:80:PHE:CD2	0.57	2.57	6	1
1:A:17:LEU:CD1	1:A:144:THR:CG2	0.57	2.83	20	5
1:A:10:ILE:HG22	1:A:119:ALA:HB2	0.57	1.74	8	5
1:A:133:VAL:HG13	1:A:137:LEU:HD13	0.57	1.75	5	1
1:A:118:ILE:CG2	1:A:137:LEU:HD11	0.57	2.30	18	2
1:A:52:LYS:CE	1:A:92:ALA:HB3	0.57	2.29	2	1
1:A:134:GLN:NE2	1:A:135:SER:CB	0.57	2.67	21	4
1:A:58:VAL:HG13	1:A:143:LYS:CD	0.57	2.30	13	4
1:A:58:VAL:HG21	1:A:143:LYS:HB2	0.57	1.75	15	1
1:A:93:THR:C	1:A:95:LEU:HD12	0.57	2.24	5	1
1:A:80:PHE:CD2	1:A:114:GLN:OE1	0.57	2.58	19	2
1:A:77:LEU:HD12	1:A:118:ILE:HD11	0.57	1.76	17	2
1:A:17:LEU:CD2	1:A:21:ILE:CG1	0.57	2.83	19	1
1:A:28:LEU:HD22	1:A:44:LEU:HD11	0.57	1.76	20	1
1:A:34:LEU:CB	1:A:35:PRO:HD3	0.57	2.28	20	15
1:A:48:ALA:HB1	1:A:92:ALA:CB	0.57	2.30	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:133:VAL:O	1:A:137:LEU:N	0.57	2.38	14	18
1:A:21:ILE:HD12	1:A:22:VAL:HG13	0.57	1.76	4	2
1:A:101:LEU:HD22	1:A:101:LEU:H	0.57	1.58	8	1
1:A:41:LEU:HB2	1:A:95:LEU:HD21	0.57	1.76	11	1
1:A:62:LEU:CD1	1:A:136:ALA:HB1	0.57	2.29	15	3
1:A:32:LEU:HD21	1:A:101:LEU:HD21	0.57	1.77	6	1
1:A:14:VAL:HG11	1:A:116:GLN:OE1	0.57	2.00	16	2
1:A:92:ALA:HB1	1:A:100:GLN:OE1	0.57	1.99	19	1
1:A:34:LEU:HD23	1:A:35:PRO:N	0.56	2.15	2	4
1:A:20:THR:HG21	1:A:145:LYS:HE2	0.56	1.77	4	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:44:LEU:HD21	0.56	2.30	1	1
1:A:17:LEU:HD23	1:A:21:ILE:HG23	0.56	1.77	4	1
1:A:10:ILE:HG22	1:A:119:ALA:CB	0.56	2.30	8	4
1:A:18:ASN:HA	1:A:21:ILE:HD11	0.56	1.76	8	1
1:A:25:ALA:O	1:A:29:HIS:CE1	0.56	2.58	9	1
1:A:32:LEU:C	1:A:32:LEU:CD1	0.56	2.77	11	10
1:A:56:ALA:O	1:A:59:THR:HG22	0.56	2.00	2	3
1:A:91:ALA:HB1	1:A:107:ALA:CB	0.56	2.31	2	2
1:A:63:LYS:CB	1:A:78:ASN:ND2	0.56	2.68	12	2
1:A:51:PHE:CB	1:A:151:LEU:HD12	0.56	2.31	12	1
1:A:24:ALA:HB1	1:A:28:LEU:CD1	0.56	2.30	21	1
1:A:32:LEU:HD23	1:A:33:GLY:N	0.56	2.15	12	2
1:A:15:GLN:O	1:A:19:HIS:CE1	0.56	2.59	19	2
1:A:31:THR:O	1:A:35:PRO:CD	0.56	2.54	4	11
1:A:115:TRP:O	1:A:118:ILE:HG22	0.56	1.99	21	7
1:A:51:PHE:CZ	1:A:55:ILE:HG12	0.56	2.36	12	5
1:A:10:ILE:HD12	1:A:11:ALA:H	0.56	1.60	10	1
1:A:41:LEU:CD1	1:A:95:LEU:HD21	0.56	2.30	11	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:40:ALA:HB1	0.56	1.78	14	1
1:A:96:ASN:O	1:A:97:LEU:CB	0.56	2.53	14	7
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:CG	0.56	2.54	3	11
1:A:118:ILE:HG23	1:A:119:ALA:N	0.56	2.16	17	10
1:A:17:LEU:CD1	1:A:144:THR:HG23	0.56	2.31	20	8
1:A:54:LYS:CG	1:A:147:ALA:HB2	0.56	2.30	18	2
1:A:58:VAL:HG13	1:A:143:LYS:HG3	0.56	1.77	13	2
1:A:32:LEU:HD22	1:A:101:LEU:CD2	0.56	2.30	14	1
1:A:81:ALA:O	1:A:84:LEU:CD2	0.56	2.54	5	1
1:A:31:THR:HA	1:A:159:VAL:HG22	0.56	1.77	11	1
1:A:51:PHE:CZ	1:A:55:ILE:HG13	0.55	2.36	19	9
1:A:32:LEU:HA	1:A:40:ALA:HB1	0.55	1.78	3	2
1:A:133:VAL:HG21	1:A:137:LEU:HD22	0.55	1.71	19	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:LEU:N	1:A:84:LEU:CD1	0.55	2.69	13	1
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:CB	0.55	2.31	21	4
1:A:19:HIS:ND1	1:A:19:HIS:N	0.55	2.53	19	2
1:A:76:GLN:CG	1:A:77:LEU:N	0.55	2.70	19	18
1:A:62:LEU:HD13	1:A:115:TRP:CH2	0.55	2.36	19	5
1:A:32:LEU:CD2	1:A:40:ALA:CB	0.55	2.81	17	1
1:A:17:LEU:HD23	1:A:21:ILE:CG2	0.55	2.32	4	1
1:A:77:LEU:HD11	1:A:118:ILE:HD13	0.55	1.79	7	1
1:A:126:ALA:HB1	1:A:130:TRP:CD1	0.55	2.37	10	1
1:A:21:ILE:HG21	1:A:109:THR:HA	0.55	1.78	13	2
1:A:144:THR:HG23	1:A:145:LYS:N	0.55	2.16	10	16
1:A:32:LEU:CD1	1:A:101:LEU:HD22	0.55	2.31	13	2
1:A:59:THR:HG23	1:A:60:THR:N	0.55	2.17	19	7
1:A:127:GLN:O	1:A:131:ALA:HB2	0.55	2.02	10	1
1:A:41:LEU:HD12	1:A:95:LEU:HD12	0.55	1.73	19	1
1:A:66:ALA:CB	1:A:73:VAL:CG2	0.55	2.83	3	1
1:A:129:ALA:O	1:A:133:VAL:HG23	0.55	2.02	5	1
1:A:41:LEU:CD1	1:A:97:LEU:HD23	0.55	2.19	8	2
1:A:45:THR:HG23	1:A:46:GLU:N	0.55	2.16	3	1
1:A:32:LEU:HD11	1:A:101:LEU:HD21	0.55	1.75	15	1
1:A:10:ILE:HD13	1:A:119:ALA:CB	0.55	2.32	10	1
1:A:94:SER:O	1:A:96:ASN:N	0.55	2.41	19	5
1:A:51:PHE:CD2	1:A:151:LEU:HD12	0.55	2.36	6	1
1:A:101:LEU:HD12	1:A:101:LEU:H	0.55	1.62	14	1
1:A:31:THR:HB	1:A:155:ILE:HG23	0.54	1.76	7	2
1:A:69:HIS:CG	1:A:70:GLN:N	0.54	2.76	5	2
1:A:10:ILE:O	1:A:14:VAL:HG22	0.54	2.02	17	1
1:A:144:THR:CG2	1:A:145:LYS:N	0.54	2.69	18	17
1:A:28:LEU:HD11	1:A:151:LEU:CD2	0.54	2.32	18	1
1:A:48:ALA:HB3	1:A:92:ALA:CB	0.54	2.32	18	1
1:A:25:ALA:O	1:A:28:LEU:CD2	0.54	2.56	4	5
1:A:29:HIS:C	1:A:29:HIS:CD2	0.54	2.84	2	2
1:A:25:ALA:CA	1:A:28:LEU:HD12	0.54	2.31	5	1
1:A:133:VAL:CG1	1:A:134:GLN:N	0.54	2.70	21	4
1:A:21:ILE:HD12	1:A:22:VAL:HG23	0.54	1.79	10	2
1:A:62:LEU:CD2	1:A:136:ALA:HB1	0.54	2.32	9	1
1:A:43:LEU:HD23	1:A:43:LEU:C	0.54	2.28	14	2
1:A:118:ILE:HG23	1:A:137:LEU:HD21	0.54	1.78	2	2
1:A:63:LYS:CE	1:A:82:ARG:CG	0.54	2.86	18	2
1:A:28:LEU:CD1	1:A:104:LEU:HD22	0.54	2.33	13	1
1:A:58:VAL:HG13	1:A:59:THR:N	0.54	2.17	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:55:ILE:CG2	1:A:88:ILE:HG21	0.54	2.32	4	1
1:A:62:LEU:HD21	1:A:137:LEU:HD23	0.54	1.79	9	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:159:VAL:CG2	0.54	2.85	4	2
1:A:35:PRO:C	1:A:36:THR:CG2	0.54	2.80	9	2
1:A:120:THR:O	1:A:123:GLN:CG	0.54	2.55	19	1
1:A:37:PRO:O	1:A:38:ASP:CB	0.54	2.56	11	4
1:A:118:ILE:CD1	1:A:133:VAL:HG21	0.54	2.33	4	1
1:A:68:LYS:O	1:A:69:HIS:CG	0.54	2.61	7	4
1:A:134:GLN:CD	1:A:135:SER:N	0.54	2.66	18	13
1:A:134:GLN:O	1:A:138:GLN:CB	0.54	2.56	14	17
1:A:51:PHE:CE1	1:A:55:ILE:HG13	0.54	2.38	6	10
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:HD11	0.54	1.79	21	2
1:A:36:THR:N	1:A:37:PRO:HD2	0.54	2.18	11	1
1:A:131:ALA:N	1:A:132:PRO:CD	0.53	2.71	10	19
1:A:59:THR:O	1:A:62:LEU:HD12	0.53	2.03	5	1
1:A:63:LYS:CB	1:A:78:ASN:CG	0.53	2.81	6	1
1:A:138:GLN:C	1:A:138:GLN:NE2	0.53	2.66	12	3
1:A:86:ASN:ND2	1:A:86:ASN:N	0.53	2.55	12	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:44:LEU:CD1	0.53	2.85	21	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:55:ILE:HG13	0.53	2.37	20	2
1:A:86:ASN:N	1:A:86:ASN:ND2	0.53	2.55	14	2
1:A:44:LEU:HG	1:A:101:LEU:HD23	0.53	1.79	21	1
1:A:45:THR:CG2	1:A:46:GLU:N	0.53	2.71	3	1
1:A:59:THR:HG21	1:A:81:ALA:O	0.53	2.03	7	2
1:A:32:LEU:HD23	1:A:101:LEU:HD21	0.53	1.81	10	1
1:A:56:ALA:HB2	1:A:88:ILE:HD11	0.53	1.80	16	3
1:A:70:GLN:O	1:A:74:ALA:CB	0.53	2.55	3	1
1:A:58:VAL:CG1	1:A:59:THR:N	0.53	2.70	15	1
1:A:69:HIS:CE1	1:A:70:GLN:HG3	0.53	2.38	5	1
1:A:36:THR:CG2	1:A:38:ASP:OD1	0.53	2.57	6	1
1:A:125:SER:HG	1:A:128:GLU:CD	0.53	2.12	15	1
1:A:96:ASN:N	1:A:96:ASN:ND2	0.53	2.57	17	1
1:A:60:THR:O	1:A:64:GLN:CB	0.53	2.57	11	6
1:A:29:HIS:NE2	1:A:105:GLN:CD	0.53	2.67	9	1
1:A:34:LEU:CD2	1:A:158:ALA:O	0.53	2.57	11	5
1:A:131:ALA:N	1:A:132:PRO:HD2	0.53	2.19	10	19
1:A:70:GLN:O	1:A:74:ALA:N	0.53	2.41	3	1
1:A:142:GLU:CD	1:A:143:LYS:N	0.53	2.67	6	4
1:A:29:HIS:O	1:A:32:LEU:CD2	0.53	2.57	8	4
1:A:125:SER:OG	1:A:128:GLU:CG	0.53	2.57	16	13
1:A:91:ALA:CB	1:A:107:ALA:CB	0.53	2.86	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:64:GLN:O	1:A:67:GLU:CG	0.53	2.57	21	6
1:A:77:LEU:CD1	1:A:118:ILE:HD11	0.53	2.34	9	2
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:CD2	0.53	2.57	2	5
1:A:140:ALA:O	1:A:144:THR:CG2	0.53	2.57	4	12
1:A:47:GLN:CD	1:A:48:ALA:N	0.53	2.67	4	1
1:A:86:ASN:CG	1:A:87:SER:N	0.53	2.67	4	5
1:A:28:LEU:C	1:A:28:LEU:HD12	0.53	2.28	6	1
1:A:47:GLN:CB	1:A:151:LEU:HD12	0.53	2.33	7	1
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:CG2	0.53	2.57	15	2
1:A:41:LEU:O	1:A:45:THR:CB	0.53	2.57	6	7
1:A:141:ALA:O	1:A:145:LYS:CB	0.53	2.57	7	10
1:A:69:HIS:O	1:A:73:VAL:CG2	0.53	2.57	3	1
1:A:97:LEU:O	1:A:98:GLN:CB	0.53	2.57	8	11
1:A:83:ASN:O	1:A:86:ASN:ND2	0.53	2.42	5	11
1:A:36:THR:OG1	1:A:39:GLU:CB	0.53	2.57	5	1
1:A:60:THR:HG22	1:A:64:GLN:HB2	0.53	1.80	5	3
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:CD2	0.53	2.67	8	2
1:A:98:GLN:O	1:A:101:LEU:CD2	0.53	2.57	20	2
1:A:62:LEU:CD2	1:A:77:LEU:HD11	0.52	2.34	2	2
1:A:11:ALA:O	1:A:14:VAL:CG1	0.52	2.57	8	5
1:A:46:GLU:O	1:A:49:ASN:ND2	0.52	2.42	17	9
1:A:61:SER:O	1:A:65:GLU:CG	0.52	2.57	18	2
1:A:62:LEU:O	1:A:65:GLU:CG	0.52	2.57	6	4
1:A:12:GLU:O	1:A:15:GLN:CG	0.52	2.57	7	2
1:A:70:GLN:OE1	1:A:132:PRO:CB	0.52	2.57	13	2
1:A:32:LEU:CD1	1:A:40:ALA:HB3	0.52	2.34	10	1
1:A:35:PRO:O	1:A:40:ALA:N	0.52	2.43	11	2
1:A:142:GLU:O	1:A:146:GLU:CB	0.52	2.57	21	4
1:A:142:GLU:OE2	1:A:143:LYS:CD	0.52	2.57	14	1
1:A:59:THR:HG21	1:A:84:LEU:HD12	0.52	1.80	16	1
1:A:20:THR:HG22	1:A:148:ALA:HB1	0.52	1.82	7	7
1:A:91:ALA:O	1:A:104:LEU:HD22	0.52	2.05	11	2
1:A:122:THR:O	1:A:126:ALA:N	0.52	2.42	20	16
1:A:142:GLU:CG	1:A:143:LYS:N	0.52	2.72	4	9
1:A:153:ASN:O	1:A:157:SER:CB	0.52	2.57	6	8
1:A:133:VAL:O	1:A:137:LEU:CB	0.52	2.56	16	3
1:A:151:LEU:CD2	1:A:155:ILE:HD11	0.52	2.34	21	4
1:A:44:LEU:CD2	1:A:101:LEU:HD23	0.52	2.34	9	1
1:A:28:LEU:O	1:A:44:LEU:HD21	0.52	2.03	2	1
1:A:136:ALA:O	1:A:140:ALA:CB	0.52	2.57	13	7
1:A:79:ALA:O	1:A:83:ASN:ND2	0.52	2.42	21	13

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:130:TRP:O	1:A:134:GLN:NE2	0.52	2.43	10	2
1:A:36:THR:CB	1:A:37:PRO:CD	0.52	2.87	13	5
1:A:97:LEU:C	1:A:98:GLN:CG	0.52	2.82	10	1
1:A:130:TRP:CE3	1:A:131:ALA:CA	0.52	2.92	10	20
1:A:35:PRO:O	1:A:40:ALA:CA	0.52	2.57	11	1
1:A:32:LEU:HD11	1:A:44:LEU:HD21	0.52	1.80	13	1
1:A:59:THR:HG23	1:A:84:LEU:HD22	0.52	1.81	13	1
1:A:27:GLU:HB2	1:A:155:ILE:HG21	0.52	1.81	15	1
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:CD1	0.52	2.57	21	2
1:A:98:GLN:HA	1:A:101:LEU:HD21	0.52	1.81	19	1
1:A:92:ALA:O	1:A:95:LEU:CD1	0.52	2.57	5	1
1:A:157:SER:O	1:A:160:GLN:NE2	0.52	2.43	14	1
1:A:85:ASN:O	1:A:88:ILE:CG1	0.52	2.58	15	2
1:A:120:THR:CG2	1:A:123:GLN:NE2	0.52	2.73	18	1
1:A:61:SER:CB	1:A:139:GLU:OE2	0.52	2.57	20	1
1:A:122:THR:O	1:A:126:ALA:CA	0.52	2.58	7	16
1:A:105:GLN:O	1:A:109:THR:CG2	0.52	2.58	21	4
1:A:84:LEU:N	1:A:84:LEU:HD22	0.52	2.19	19	5
1:A:94:SER:OG	1:A:95:LEU:N	0.52	2.43	17	2
1:A:108:LEU:O	1:A:111:VAL:CG2	0.52	2.57	20	2
1:A:56:ALA:O	1:A:59:THR:CG2	0.52	2.57	9	4
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:CD	0.52	2.58	2	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:108:LEU:HG	0.52	2.40	4	1
1:A:126:ALA:O	1:A:130:TRP:NE1	0.52	2.43	12	4
1:A:65:GLU:O	1:A:70:GLN:CG	0.52	2.57	7	2
1:A:55:ILE:CD1	1:A:144:THR:OG1	0.52	2.58	8	3
1:A:63:LYS:CG	1:A:78:ASN:OD1	0.52	2.58	9	1
1:A:143:LYS:CG	1:A:144:THR:N	0.52	2.72	11	4
1:A:26:HIS:O	1:A:29:HIS:ND1	0.52	2.43	12	1
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:CG	0.52	2.58	21	3
1:A:22:VAL:HG23	1:A:23:ASN:N	0.52	2.19	2	2
1:A:51:PHE:CE2	1:A:55:ILE:CG1	0.52	2.93	20	2
1:A:91:ALA:O	1:A:104:LEU:CD2	0.52	2.58	11	2
1:A:49:ASN:OD1	1:A:50:ALA:N	0.52	2.43	3	9
1:A:24:ALA:O	1:A:28:LEU:CD1	0.52	2.57	16	4
1:A:108:LEU:O	1:A:111:VAL:CG1	0.52	2.57	17	2
1:A:21:ILE:HD12	1:A:108:LEU:CD2	0.52	2.35	12	1
1:A:97:LEU:C	1:A:100:GLN:NE2	0.52	2.68	14	1
1:A:34:LEU:CB	1:A:35:PRO:CD	0.52	2.88	11	14
1:A:49:ASN:OD1	1:A:49:ASN:C	0.52	2.53	3	8
1:A:44:LEU:HD22	1:A:101:LEU:HD23	0.52	1.80	9	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:66:ALA:O	1:A:71:GLY:N	0.52	2.43	12	7
1:A:59:THR:CG2	1:A:81:ALA:O	0.52	2.58	13	2
1:A:141:ALA:O	1:A:145:LYS:CG	0.52	2.57	21	1
1:A:135:SER:O	1:A:139:GLU:CG	0.52	2.59	13	4
1:A:74:ALA:O	1:A:78:ASN:ND2	0.52	2.43	3	1
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:HG13	0.52	1.81	5	1
1:A:105:GLN:O	1:A:109:THR:CB	0.52	2.57	20	6
1:A:96:ASN:ND2	1:A:99:ASP:OD1	0.52	2.43	8	4
1:A:49:ASN:C	1:A:49:ASN:OD1	0.52	2.53	17	1
1:A:133:VAL:CG2	1:A:137:LEU:HD11	0.52	2.35	21	1
1:A:89:HIS:O	1:A:93:THR:HG21	0.51	2.05	21	8
1:A:136:ALA:O	1:A:140:ALA:N	0.51	2.43	11	6
1:A:67:GLU:OE2	1:A:68:LYS:N	0.51	2.44	10	1
1:A:108:LEU:C	1:A:108:LEU:CD2	0.51	2.81	18	1
1:A:66:ALA:O	1:A:70:GLN:N	0.51	2.43	3	1
1:A:31:THR:HG22	1:A:159:VAL:HG22	0.51	1.82	4	1
1:A:35:PRO:O	1:A:36:THR:CG2	0.51	2.57	15	5
1:A:20:THR:OG1	1:A:145:LYS:NZ	0.51	2.43	9	4
1:A:95:LEU:O	1:A:99:ASP:N	0.51	2.44	5	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:101:LEU:HD21	0.51	1.80	7	1
1:A:51:PHE:CE1	1:A:55:ILE:HG12	0.51	2.40	21	2
1:A:100:GLN:OE1	1:A:101:LEU:N	0.51	2.43	17	1
1:A:25:ALA:O	1:A:105:GLN:NE2	0.51	2.44	21	2
1:A:151:LEU:HD21	1:A:155:ILE:HD11	0.51	1.83	21	1
1:A:47:GLN:O	1:A:51:PHE:CB	0.51	2.58	6	1
1:A:34:LEU:CD1	1:A:34:LEU:C	0.51	2.82	7	1
1:A:45:THR:O	1:A:49:ASN:ND2	0.51	2.44	16	3
1:A:28:LEU:HD12	1:A:44:LEU:HD13	0.51	1.82	14	1
1:A:99:ASP:OD1	1:A:99:ASP:N	0.51	2.44	17	1
1:A:65:GLU:CD	1:A:136:ALA:HB2	0.51	2.30	1	1
1:A:34:LEU:N	1:A:35:PRO:HD2	0.51	2.21	7	13
1:A:19:HIS:O	1:A:19:HIS:ND1	0.51	2.44	14	3
1:A:32:LEU:O	1:A:40:ALA:CB	0.51	2.59	14	1
1:A:91:ALA:O	1:A:103:SER:CB	0.51	2.58	16	2
1:A:84:LEU:HD21	1:A:114:GLN:OE1	0.51	2.06	16	1
1:A:44:LEU:HD13	1:A:100:GLN:OE1	0.51	2.04	17	1
1:A:21:ILE:HD11	1:A:22:VAL:HG13	0.51	1.82	4	1
1:A:10:ILE:CD1	1:A:10:ILE:C	0.51	2.78	12	1
1:A:55:ILE:HB	1:A:88:ILE:HG21	0.51	1.82	13	2
1:A:84:LEU:HD22	1:A:111:VAL:HG12	0.51	1.81	14	1
1:A:45:THR:OG1	1:A:100:GLN:NE2	0.51	2.44	18	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:34:LEU:HB3	1:A:35:PRO:HD3	0.51	1.83	13	18
1:A:90:ASP:OD1	1:A:90:ASP:N	0.51	2.44	3	2
1:A:10:ILE:HD13	1:A:119:ALA:HB1	0.51	1.82	10	1
1:A:76:GLN:HG3	1:A:77:LEU:N	0.51	2.21	18	19
1:A:32:LEU:CB	1:A:101:LEU:HD22	0.51	2.35	5	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:155:ILE:O	0.51	2.58	21	3
1:A:77:LEU:C	1:A:77:LEU:CD2	0.51	2.81	13	3
1:A:58:VAL:HG13	1:A:143:LYS:CG	0.51	2.36	13	2
1:A:96:ASN:HB3	1:A:99:ASP:CB	0.51	2.36	20	2
1:A:28:LEU:HD11	1:A:155:ILE:CD1	0.51	2.34	21	2
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:CG	0.51	2.59	2	1
1:A:62:LEU:HD21	1:A:77:LEU:HD11	0.51	1.83	13	3
1:A:138:GLN:O	1:A:138:GLN:NE2	0.51	2.43	13	11
1:A:110:ASN:ND2	1:A:110:ASN:O	0.51	2.44	5	2
1:A:58:VAL:CG1	1:A:140:ALA:HB1	0.51	2.35	18	3
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:HG21	0.51	1.82	4	1
1:A:31:THR:HG23	1:A:32:LEU:N	0.51	2.20	11	4
1:A:97:LEU:N	1:A:100:GLN:OE1	0.51	2.43	12	1
1:A:47:GLN:O	1:A:151:LEU:HD11	0.51	2.05	13	1
1:A:28:LEU:O	1:A:31:THR:HG22	0.51	2.06	3	4
1:A:20:THR:OG1	1:A:145:LYS:CE	0.51	2.58	5	3
1:A:64:GLN:O	1:A:64:GLN:NE2	0.51	2.44	11	1
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ALA:CB	0.51	2.59	15	2
1:A:44:LEU:CB	1:A:100:GLN:OE1	0.51	2.60	13	2
1:A:134:GLN:NE2	1:A:135:SER:OG	0.51	2.44	14	5
1:A:21:ILE:CB	1:A:108:LEU:HD21	0.51	2.36	16	1
1:A:160:GLN:CD	1:A:160:GLN:N	0.51	2.66	18	1
1:A:17:LEU:CD2	1:A:21:ILE:HG12	0.51	2.36	19	1
1:A:32:LEU:CB	1:A:101:LEU:CD2	0.50	2.90	2	1
1:A:65:GLU:OE1	1:A:136:ALA:N	0.50	2.44	3	1
1:A:43:LEU:HD11	1:A:158:ALA:HB2	0.50	1.81	12	2
1:A:48:ALA:CA	1:A:104:LEU:HD11	0.50	2.35	16	1
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:CD2	0.50	2.83	11	3
1:A:41:LEU:N	1:A:41:LEU:CD2	0.50	2.74	19	2
1:A:77:LEU:HD12	1:A:118:ILE:HD12	0.50	1.83	4	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:108:LEU:HD11	0.50	2.42	5	1
1:A:96:ASN:ND2	1:A:99:ASP:CG	0.50	2.69	8	2
1:A:94:SER:OG	1:A:99:ASP:CB	0.50	2.59	7	1
1:A:63:LYS:CE	1:A:82:ARG:HG3	0.50	2.36	18	2
1:A:120:THR:O	1:A:123:GLN:N	0.50	2.43	21	1
1:A:74:ALA:O	1:A:78:ASN:CB	0.50	2.59	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:HG23	0.50	2.07	5	1
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:CE	0.50	2.58	13	3
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:CG1	0.50	2.59	15	4
1:A:36:THR:CB	1:A:37:PRO:HD2	0.50	2.37	13	4
1:A:62:LEU:HD21	1:A:137:LEU:CD2	0.50	2.36	20	2
1:A:94:SER:O	1:A:95:LEU:CB	0.50	2.56	17	2
1:A:28:LEU:HG	1:A:44:LEU:HD22	0.50	1.82	1	2
1:A:141:ALA:HA	1:A:144:THR:HG22	0.50	1.83	2	11
1:A:41:LEU:C	1:A:41:LEU:CD1	0.50	2.81	17	2
1:A:29:HIS:NE2	1:A:105:GLN:NE2	0.50	2.59	9	1
1:A:17:LEU:HD13	1:A:145:LYS:HB3	0.50	1.82	21	1
1:A:134:GLN:NE2	1:A:135:SER:N	0.50	2.58	21	1
1:A:32:LEU:C	1:A:32:LEU:CD2	0.50	2.81	12	4
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:NE2	0.50	2.45	15	4
1:A:28:LEU:O	1:A:31:THR:CG2	0.50	2.60	3	1
1:A:34:LEU:HD23	1:A:158:ALA:CB	0.50	2.32	11	2
1:A:104:LEU:C	1:A:104:LEU:CD2	0.50	2.81	13	1
1:A:69:HIS:CE1	1:A:70:GLN:OE1	0.50	2.64	21	1
1:A:49:ASN:C	1:A:49:ASN:ND2	0.50	2.70	2	1
1:A:63:LYS:O	1:A:66:ALA:N	0.50	2.45	4	14
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:HG2	0.50	2.07	3	9
1:A:69:HIS:CD2	1:A:70:GLN:NE2	0.50	2.80	10	1
1:A:10:ILE:HG12	1:A:14:VAL:HG23	0.50	1.84	12	1
1:A:36:THR:CG2	1:A:37:PRO:HD2	0.50	2.36	8	5
1:A:130:TRP:CZ3	1:A:131:ALA:HA	0.50	2.42	17	20
1:A:153:ASN:O	1:A:157:SER:N	0.50	2.45	2	3
1:A:138:GLN:NE2	1:A:138:GLN:HA	0.50	2.21	21	4
1:A:96:ASN:O	1:A:96:ASN:ND2	0.50	2.45	14	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:THR:N	0.50	2.43	18	3
1:A:21:ILE:CB	1:A:108:LEU:HD23	0.50	2.37	10	1
1:A:26:HIS:O	1:A:29:HIS:CE1	0.50	2.65	12	1
1:A:131:ALA:O	1:A:134:GLN:HG3	0.49	2.07	2	4
1:A:47:GLN:NE2	1:A:154:SER:OG	0.49	2.45	16	2
1:A:32:LEU:HD22	1:A:101:LEU:HD11	0.49	1.83	14	1
1:A:118:ILE:CG1	1:A:133:VAL:CG2	0.49	2.89	20	2
1:A:115:TRP:HA	1:A:115:TRP:CE3	0.49	2.41	2	13
1:A:82:ARG:O	1:A:86:ASN:OD1	0.49	2.31	5	1
1:A:130:TRP:O	1:A:134:GLN:N	0.49	2.41	5	1
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:HG12	0.49	1.83	6	2
1:A:103:SER:O	1:A:107:ALA:CB	0.49	2.60	7	1
1:A:96:ASN:O	1:A:96:ASN:CG	0.49	2.56	14	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:65:GLU:OE2	1:A:66:ALA:N	0.49	2.45	16	1
1:A:128:GLU:O	1:A:132:PRO:HD3	0.49	2.08	11	17
1:A:66:ALA:HB1	1:A:70:GLN:C	0.49	2.32	6	7
1:A:118:ILE:C	1:A:118:ILE:CD1	0.49	2.81	8	1
1:A:96:ASN:O	1:A:97:LEU:C	0.49	2.55	19	3
1:A:91:ALA:HB2	1:A:107:ALA:CB	0.49	2.38	13	1
1:A:24:ALA:C	1:A:28:LEU:CD1	0.49	2.85	21	1
1:A:29:HIS:CD2	1:A:101:LEU:HD22	0.49	2.42	1	1
1:A:38:ASP:CG	1:A:97:LEU:HD11	0.49	2.32	1	1
1:A:34:LEU:HD23	1:A:35:PRO:HD3	0.49	1.85	4	4
1:A:35:PRO:C	1:A:36:THR:OG1	0.49	2.55	7	6
1:A:35:PRO:CG	1:A:40:ALA:HA	0.49	2.37	13	5
1:A:32:LEU:CD2	1:A:101:LEU:HD21	0.49	2.31	14	2
1:A:45:THR:HG23	1:A:49:ASN:ND2	0.49	2.22	11	2
1:A:20:THR:CG2	1:A:145:LYS:CE	0.49	2.90	17	1
1:A:100:GLN:CD	1:A:101:LEU:N	0.49	2.70	17	1
1:A:105:GLN:HG3	1:A:106:SER:N	0.49	2.23	13	8
1:A:130:TRP:O	1:A:131:ALA:C	0.49	2.55	5	20
1:A:11:ALA:HB1	1:A:116:GLN:OE1	0.49	2.06	3	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:159:VAL:HG22	0.49	2.37	4	2
1:A:95:LEU:O	1:A:95:LEU:CD1	0.49	2.57	16	3
1:A:61:SER:OG	1:A:143:LYS:CD	0.49	2.61	13	1
1:A:122:THR:HA	1:A:129:ALA:CB	0.49	2.37	12	20
1:A:31:THR:HG23	1:A:155:ILE:HG23	0.49	1.76	15	2
1:A:74:ALA:O	1:A:75:GLU:C	0.49	2.56	16	19
1:A:89:HIS:O	1:A:93:THR:CG2	0.49	2.61	5	2
1:A:18:ASN:HD22	1:A:22:VAL:HG13	0.49	1.66	15	1
1:A:130:TRP:CA	1:A:133:VAL:HG22	0.49	2.38	12	14
1:A:32:LEU:HD13	1:A:101:LEU:HD22	0.49	1.83	13	2
1:A:10:ILE:HG23	1:A:137:LEU:HD13	0.49	1.84	8	1
1:A:84:LEU:HD21	1:A:114:GLN:CB	0.49	2.38	11	1
1:A:118:ILE:HD13	1:A:133:VAL:CG2	0.49	2.37	11	1
1:A:96:ASN:CB	1:A:99:ASP:OD2	0.49	2.61	19	1
1:A:120:THR:O	1:A:121:LYS:C	0.49	2.56	19	13
1:A:84:LEU:O	1:A:88:ILE:CG1	0.49	2.60	4	5
1:A:63:LYS:CD	1:A:64:GLN:N	0.49	2.74	8	3
1:A:152:GLN:O	1:A:156:GLN:N	0.49	2.45	17	4
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:HE2	0.49	1.85	9	1
1:A:62:LEU:CD1	1:A:115:TRP:CH2	0.49	2.96	14	4
1:A:44:LEU:N	1:A:44:LEU:HD22	0.49	2.23	21	1
1:A:134:GLN:CD	1:A:134:GLN:C	0.49	2.81	11	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:HD23	1:A:44:LEU:CD1	0.49	2.37	10	1
1:A:95:LEU:O	1:A:95:LEU:CG	0.48	2.59	16	3
1:A:133:VAL:CG1	1:A:137:LEU:HD13	0.48	2.38	5	1
1:A:63:LYS:HD2	1:A:64:GLN:N	0.48	2.23	8	3
1:A:138:GLN:C	1:A:138:GLN:CD	0.48	2.81	12	1
1:A:96:ASN:C	1:A:97:LEU:CD1	0.48	2.81	3	1
1:A:80:PHE:CG	1:A:114:GLN:OE1	0.48	2.66	7	1
1:A:61:SER:HG	1:A:139:GLU:CD	0.48	2.16	9	1
1:A:52:LYS:HD3	1:A:92:ALA:HB3	0.48	1.84	13	1
1:A:101:LEU:C	1:A:101:LEU:CD1	0.48	2.84	17	1
1:A:131:ALA:O	1:A:134:GLN:CG	0.48	2.61	13	3
1:A:64:GLN:NE2	1:A:64:GLN:C	0.48	2.71	11	1
1:A:32:LEU:HB3	1:A:101:LEU:CD2	0.48	2.39	2	5
1:A:40:ALA:O	1:A:41:LEU:C	0.48	2.56	20	18
1:A:142:GLU:HG3	1:A:143:LYS:N	0.48	2.24	4	6
1:A:65:GLU:CD	1:A:136:ALA:N	0.48	2.71	3	1
1:A:97:LEU:O	1:A:98:GLN:CG	0.48	2.62	3	3
1:A:28:LEU:CD2	1:A:44:LEU:HD13	0.48	2.27	8	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:108:LEU:HD13	0.48	2.43	11	1
1:A:104:LEU:HD23	1:A:105:GLN:CA	0.48	2.38	13	1
1:A:128:GLU:O	1:A:132:PRO:HD2	0.48	2.07	20	5
1:A:20:THR:HG21	1:A:145:LYS:HE3	0.48	1.85	9	2
1:A:37:PRO:C	1:A:38:ASP:CG	0.48	2.81	17	3
1:A:63:LYS:HE3	1:A:82:ARG:CG	0.48	2.38	9	1
1:A:31:THR:HG23	1:A:159:VAL:HB	0.48	1.85	10	1
1:A:133:VAL:CG2	1:A:137:LEU:CD2	0.48	2.81	19	2
1:A:104:LEU:CD2	1:A:105:GLN:N	0.48	2.66	13	1
1:A:71:GLY:O	1:A:75:GLU:CD	0.48	2.57	3	1
1:A:63:LYS:CE	1:A:78:ASN:OD1	0.48	2.61	7	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:32:LEU:N	0.48	2.76	11	3
1:A:145:LYS:C	1:A:145:LYS:CD	0.48	2.87	13	1
1:A:63:LYS:HD2	1:A:81:ALA:HB3	0.48	1.86	19	1
1:A:134:GLN:NE2	1:A:134:GLN:CA	0.48	2.77	10	4
1:A:83:ASN:O	1:A:84:LEU:C	0.48	2.57	10	7
1:A:133:VAL:O	1:A:137:LEU:HB2	0.48	2.09	16	3
1:A:48:ALA:O	1:A:52:LYS:CE	0.48	2.62	17	1
1:A:38:ASP:OD2	1:A:97:LEU:CD2	0.48	2.62	19	1
1:A:27:GLU:HB3	1:A:155:ILE:CG2	0.48	2.38	4	9
1:A:66:ALA:CB	1:A:71:GLY:HA2	0.48	2.37	13	5
1:A:38:ASP:C	1:A:38:ASP:OD1	0.48	2.57	19	2
1:A:101:LEU:O	1:A:102:ASN:C	0.48	2.57	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:118:ILE:HD13	1:A:118:ILE:O	0.48	2.09	8	1
1:A:79:ALA:O	1:A:83:ASN:CG	0.48	2.57	12	14
1:A:61:SER:OG	1:A:139:GLU:CD	0.48	2.57	17	3
1:A:114:GLN:O	1:A:117:ASP:CG	0.48	2.57	7	1
1:A:116:GLN:O	1:A:116:GLN:NE2	0.48	2.47	10	1
1:A:142:GLU:C	1:A:142:GLU:OE1	0.48	2.57	14	2
1:A:84:LEU:HD11	1:A:115:TRP:CH2	0.48	2.43	18	1
1:A:10:ILE:O	1:A:11:ALA:C	0.48	2.57	18	18
1:A:32:LEU:CD1	1:A:33:GLY:N	0.48	2.66	2	1
1:A:35:PRO:O	1:A:36:THR:O	0.48	2.32	13	5
1:A:110:ASN:ND2	1:A:110:ASN:C	0.48	2.72	21	5
1:A:131:ALA:O	1:A:134:GLN:NE2	0.48	2.45	17	4
1:A:11:ALA:HA	1:A:119:ALA:CB	0.48	2.39	4	2
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:HD22	0.48	1.84	4	2
1:A:118:ILE:HD11	1:A:133:VAL:HG23	0.48	1.85	4	1
1:A:125:SER:OG	1:A:128:GLU:CD	0.48	2.57	15	6
1:A:10:ILE:CG2	1:A:119:ALA:CB	0.48	2.92	8	2
1:A:134:GLN:C	1:A:134:GLN:CD	0.48	2.81	8	1
1:A:133:VAL:HG23	1:A:137:LEU:HD13	0.48	1.81	11	1
1:A:98:GLN:N	1:A:100:GLN:OE1	0.48	2.47	12	1
1:A:17:LEU:HD12	1:A:144:THR:CG2	0.48	2.39	20	1
1:A:51:PHE:CZ	1:A:108:LEU:HD11	0.47	2.44	1	1
1:A:74:ALA:C	1:A:78:ASN:OD1	0.47	2.57	18	5
1:A:105:GLN:CG	1:A:106:SER:N	0.47	2.77	2	4
1:A:41:LEU:O	1:A:45:THR:HG22	0.47	2.09	3	1
1:A:74:ALA:O	1:A:78:ASN:CG	0.47	2.57	3	1
1:A:94:SER:O	1:A:95:LEU:C	0.47	2.57	12	3
1:A:110:ASN:C	1:A:110:ASN:ND2	0.47	2.72	16	8
1:A:118:ILE:O	1:A:119:ALA:C	0.47	2.55	3	6
1:A:121:LYS:O	1:A:122:THR:C	0.47	2.57	19	9
1:A:17:LEU:O	1:A:18:ASN:C	0.47	2.57	5	11
1:A:63:LYS:HB2	1:A:78:ASN:ND2	0.47	2.24	5	3
1:A:65:GLU:CD	1:A:139:GLU:OE2	0.47	2.57	18	4
1:A:21:ILE:CD1	1:A:22:VAL:N	0.47	2.74	16	6
1:A:32:LEU:CG	1:A:101:LEU:HD21	0.47	2.39	10	2
1:A:121:LYS:CD	1:A:129:ALA:CB	0.47	2.91	7	1
1:A:67:GLU:OE2	1:A:67:GLU:C	0.47	2.57	10	1
1:A:111:VAL:O	1:A:115:TRP:CD1	0.47	2.67	14	1
1:A:59:THR:CB	1:A:84:LEU:HD11	0.47	2.33	20	1
1:A:70:GLN:O	1:A:71:GLY:C	0.47	2.57	20	20
1:A:91:ALA:HB1	1:A:107:ALA:HB2	0.47	1.86	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:46:GLU:HA	1:A:49:ASN:ND2	0.47	2.24	16	8
1:A:126:ALA:O	1:A:127:GLN:C	0.47	2.56	10	1
1:A:44:LEU:CB	1:A:100:GLN:HG2	0.47	2.39	16	1
1:A:17:LEU:HD12	1:A:144:THR:HG23	0.47	1.86	20	1
1:A:122:THR:O	1:A:126:ALA:HA	0.47	2.10	5	17
1:A:137:LEU:O	1:A:141:ALA:N	0.47	2.43	12	8
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:CD	0.47	2.57	8	1
1:A:21:ILE:CG2	1:A:108:LEU:HG	0.47	2.39	11	2
1:A:38:ASP:O	1:A:39:GLU:C	0.47	2.57	11	5
1:A:43:LEU:CD1	1:A:158:ALA:HB2	0.47	2.38	11	1
1:A:61:SER:O	1:A:139:GLU:CD	0.47	2.57	14	1
1:A:28:LEU:HG	1:A:44:LEU:HD11	0.47	1.87	18	1
1:A:77:LEU:O	1:A:78:ASN:C	0.47	2.57	18	19
1:A:125:SER:HB3	1:A:129:ALA:CB	0.47	2.38	9	14
1:A:63:LYS:HB3	1:A:78:ASN:ND2	0.47	2.22	12	2
1:A:96:ASN:OD1	1:A:99:ASP:CG	0.47	2.58	7	1
1:A:29:HIS:NE2	1:A:30:GLU:OE2	0.47	2.45	12	1
1:A:47:GLN:CB	1:A:151:LEU:HD11	0.47	2.37	18	1
1:A:77:LEU:C	1:A:77:LEU:CD1	0.47	2.81	18	1
1:A:80:PHE:CE1	1:A:117:ASP:CG	0.47	2.92	21	1
1:A:130:TRP:CE3	1:A:130:TRP:C	0.47	2.93	7	20
1:A:55:ILE:O	1:A:56:ALA:C	0.47	2.58	9	20
1:A:77:LEU:O	1:A:80:PHE:N	0.47	2.47	13	9
1:A:133:VAL:O	1:A:134:GLN:C	0.47	2.58	14	12
1:A:36:THR:OG1	1:A:37:PRO:HD2	0.47	2.09	6	4
1:A:130:TRP:HA	1:A:133:VAL:CG2	0.47	2.39	10	11
1:A:122:THR:O	1:A:126:ALA:HB2	0.47	2.08	10	1
1:A:135:SER:O	1:A:139:GLU:CD	0.47	2.57	13	1
1:A:37:PRO:O	1:A:38:ASP:CG	0.47	2.58	20	4
1:A:69:HIS:O	1:A:70:GLN:C	0.47	2.57	9	19
1:A:134:GLN:O	1:A:138:GLN:HB3	0.47	2.10	13	19
1:A:28:LEU:HA	1:A:31:THR:HG22	0.47	1.85	16	2
1:A:34:LEU:C	1:A:34:LEU:CD2	0.47	2.81	7	1
1:A:54:LYS:HG2	1:A:147:ALA:CB	0.47	2.40	8	3
1:A:52:LYS:NZ	1:A:92:ALA:HB2	0.47	2.24	17	1
1:A:121:LYS:NZ	1:A:129:ALA:O	0.47	2.46	19	1
1:A:65:GLU:CD	1:A:70:GLN:OE1	0.47	2.57	20	1
1:A:13:ALA:O	1:A:14:VAL:C	0.47	2.58	18	14
1:A:103:SER:O	1:A:107:ALA:N	0.47	2.43	7	3
1:A:74:ALA:O	1:A:78:ASN:N	0.47	2.43	6	3
1:A:32:LEU:HB2	1:A:101:LEU:CD2	0.47	2.40	7	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:73:VAL:HG12	1:A:76:GLN:NE2	0.47	2.24	17	3
1:A:52:LYS:O	1:A:88:ILE:HD13	0.47	2.10	8	3
1:A:97:LEU:O	1:A:98:GLN:CD	0.47	2.58	16	2
1:A:130:TRP:CA	1:A:133:VAL:HG12	0.47	2.39	11	1
1:A:133:VAL:CG2	1:A:137:LEU:CD1	0.47	2.89	11	1
1:A:82:ARG:O	1:A:85:ASN:N	0.47	2.48	21	3
1:A:65:GLU:CD	1:A:139:GLU:OE1	0.47	2.58	15	1
1:A:137:LEU:N	1:A:137:LEU:CD1	0.47	2.78	15	1
1:A:67:GLU:OE1	1:A:67:GLU:O	0.47	2.33	17	1
1:A:67:GLU:C	1:A:67:GLU:OE1	0.47	2.57	18	1
1:A:120:THR:O	1:A:123:GLN:HG3	0.47	2.09	19	1
1:A:44:LEU:N	1:A:44:LEU:CD2	0.47	2.77	21	1
1:A:65:GLU:O	1:A:70:GLN:NE2	0.47	2.43	21	1
1:A:31:THR:O	1:A:35:PRO:HD2	0.47	2.10	18	18
1:A:63:LYS:O	1:A:64:GLN:C	0.47	2.58	3	16
1:A:82:ARG:O	1:A:83:ASN:C	0.47	2.58	17	10
1:A:131:ALA:CB	1:A:132:PRO:CD	0.47	2.93	4	15
1:A:140:ALA:O	1:A:144:THR:CB	0.47	2.63	3	3
1:A:27:GLU:O	1:A:31:THR:OG1	0.47	2.33	13	7
1:A:63:LYS:HB2	1:A:78:ASN:CG	0.47	2.35	6	1
1:A:24:ALA:O	1:A:28:LEU:HD13	0.47	2.09	7	1
1:A:54:LYS:HG3	1:A:147:ALA:HB2	0.47	1.86	7	1
1:A:122:THR:O	1:A:123:GLN:C	0.47	2.57	21	2
1:A:156:GLN:O	1:A:159:VAL:CG1	0.47	2.57	19	2
1:A:118:ILE:CG2	1:A:119:ALA:N	0.47	2.78	17	3
1:A:96:ASN:OD1	1:A:96:ASN:C	0.47	2.58	16	2
1:A:122:THR:HA	1:A:129:ALA:HB3	0.47	1.86	16	2
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLN:CD	0.47	2.58	19	1
1:A:24:ALA:C	1:A:28:LEU:HD12	0.47	2.35	21	1
1:A:25:ALA:O	1:A:28:LEU:HD23	0.47	2.10	2	3
1:A:31:THR:O	1:A:32:LEU:C	0.47	2.57	6	16
1:A:88:ILE:O	1:A:89:HIS:C	0.47	2.58	13	15
1:A:99:ASP:O	1:A:100:GLN:C	0.47	2.58	19	10
1:A:109:THR:O	1:A:112:GLY:N	0.47	2.48	5	3
1:A:28:LEU:C	1:A:31:THR:OG1	0.47	2.58	6	1
1:A:61:SER:OG	1:A:139:GLU:OE1	0.47	2.33	20	2
1:A:51:PHE:CZ	1:A:108:LEU:HA	0.47	2.45	13	1
1:A:45:THR:HG22	1:A:49:ASN:ND2	0.47	2.25	15	1
1:A:55:ILE:HD12	1:A:111:VAL:HG11	0.47	1.85	20	1
1:A:145:LYS:HZ1	1:A:149:ALA:HB2	0.47	1.69	1	1
1:A:35:PRO:HG2	1:A:40:ALA:CA	0.47	2.40	16	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:116:GLN:O	1:A:120:THR:OG1	0.47	2.33	8	12
1:A:24:ALA:HB1	1:A:151:LEU:HD23	0.47	1.87	4	1
1:A:64:GLN:O	1:A:67:GLU:CD	0.47	2.57	9	1
1:A:10:ILE:HD12	1:A:11:ALA:N	0.47	2.24	10	1
1:A:41:LEU:CB	1:A:95:LEU:CD2	0.47	2.92	11	1
1:A:104:LEU:O	1:A:108:LEU:N	0.47	2.43	11	1
1:A:115:TRP:O	1:A:118:ILE:CG2	0.47	2.63	15	1
1:A:32:LEU:HD23	1:A:101:LEU:HD22	0.47	1.83	18	1
1:A:77:LEU:HD12	1:A:78:ASN:N	0.47	2.25	18	1
1:A:23:ASN:O	1:A:27:GLU:CD	0.47	2.58	20	1
1:A:94:SER:CB	1:A:99:ASP:HB3	0.46	2.40	3	3
1:A:113:HIS:O	1:A:117:ASP:OD1	0.46	2.33	7	2
1:A:59:THR:OG1	1:A:81:ALA:O	0.46	2.33	12	8
1:A:21:ILE:HD11	1:A:22:VAL:HG23	0.46	1.85	10	2
1:A:62:LEU:HD11	1:A:137:LEU:HD21	0.46	1.87	7	2
1:A:32:LEU:HD23	1:A:40:ALA:HB1	0.46	1.86	13	1
1:A:116:GLN:OE1	1:A:120:THR:OG1	0.46	2.34	19	1
1:A:93:THR:O	1:A:94:SER:C	0.46	2.58	2	2
1:A:83:ASN:O	1:A:86:ASN:N	0.46	2.48	6	2
1:A:55:ILE:O	1:A:59:THR:OG1	0.46	2.34	8	3
1:A:65:GLU:OE2	1:A:139:GLU:CD	0.46	2.58	8	1
1:A:41:LEU:HD13	1:A:95:LEU:HD23	0.46	1.85	11	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:133:VAL:HG23	0.46	2.39	11	1
1:A:146:GLU:O	1:A:150:ASN:ND2	0.46	2.48	13	1
1:A:160:GLN:CD	1:A:160:GLN:C	0.46	2.82	14	1
1:A:52:LYS:HE2	1:A:92:ALA:HB3	0.46	1.87	15	2
1:A:58:VAL:O	1:A:59:THR:C	0.46	2.58	9	17
1:A:74:ALA:O	1:A:78:ASN:OD1	0.46	2.34	20	6
1:A:117:ASP:O	1:A:118:ILE:C	0.46	2.59	15	9
1:A:66:ALA:O	1:A:67:GLU:C	0.46	2.56	3	2
1:A:143:LYS:HG3	1:A:144:THR:N	0.46	2.25	13	4
1:A:156:GLN:NE2	1:A:156:GLN:HA	0.46	2.26	7	1
1:A:110:ASN:ND2	1:A:114:GLN:HG3	0.46	2.25	10	2
1:A:64:GLN:OE1	1:A:67:GLU:OE1	0.46	2.34	13	1
1:A:14:VAL:O	1:A:15:GLN:C	0.46	2.59	6	13
1:A:15:GLN:HG2	1:A:19:HIS:CE1	0.46	2.45	2	1
1:A:39:GLU:O	1:A:40:ALA:C	0.46	2.57	13	20
1:A:27:GLU:O	1:A:28:LEU:C	0.46	2.59	15	14
1:A:34:LEU:HG	1:A:35:PRO:N	0.46	2.25	17	10
1:A:61:SER:CB	1:A:139:GLU:CD	0.46	2.88	3	3
1:A:103:SER:O	1:A:104:LEU:C	0.46	2.59	9	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:121:LYS:O	1:A:124:ALA:N	0.46	2.48	6	5
1:A:44:LEU:O	1:A:48:ALA:CB	0.46	2.63	7	2
1:A:58:VAL:O	1:A:61:SER:N	0.46	2.47	9	7
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:OE1	0.46	2.33	8	1
1:A:12:GLU:OE1	1:A:12:GLU:N	0.46	2.48	20	1
1:A:20:THR:O	1:A:21:ILE:C	0.46	2.59	4	7
1:A:45:THR:O	1:A:46:GLU:C	0.46	2.58	16	13
1:A:65:GLU:OE2	1:A:135:SER:C	0.46	2.59	3	1
1:A:121:LYS:HG3	1:A:122:THR:N	0.46	2.25	5	5
1:A:19:HIS:O	1:A:22:VAL:CG2	0.46	2.64	4	1
1:A:31:THR:O	1:A:35:PRO:HD3	0.46	2.11	13	3
1:A:74:ALA:CB	1:A:78:ASN:OD1	0.46	2.63	5	2
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:HG3	0.46	2.10	10	1
1:A:94:SER:HB3	1:A:99:ASP:CB	0.46	2.41	16	1
1:A:97:LEU:C	1:A:97:LEU:HD12	0.46	2.35	17	1
1:A:24:ALA:O	1:A:25:ALA:C	0.46	2.59	3	16
1:A:68:LYS:CB	1:A:69:HIS:CD2	0.46	2.99	2	2
1:A:93:THR:O	1:A:94:SER:O	0.46	2.34	2	2
1:A:152:GLN:O	1:A:153:ASN:C	0.46	2.58	18	14
1:A:17:LEU:HD12	1:A:145:LYS:CB	0.46	2.39	18	3
1:A:66:ALA:O	1:A:69:HIS:N	0.46	2.49	3	1
1:A:10:ILE:O	1:A:13:ALA:N	0.46	2.49	17	4
1:A:63:LYS:CD	1:A:78:ASN:OD1	0.46	2.64	7	2
1:A:44:LEU:HB3	1:A:100:GLN:CG	0.46	2.41	16	1
1:A:96:ASN:CB	1:A:99:ASP:HB3	0.46	2.41	20	1
1:A:118:ILE:HG13	1:A:133:VAL:CG2	0.46	2.39	20	1
1:A:65:GLU:OE1	1:A:70:GLN:OE1	0.46	2.34	2	1
1:A:138:GLN:NE2	1:A:138:GLN:C	0.46	2.74	5	7
1:A:32:LEU:HA	1:A:40:ALA:CB	0.46	2.41	21	6
1:A:143:LYS:HB2	1:A:143:LYS:NZ	0.46	2.26	3	1
1:A:54:LYS:O	1:A:55:ILE:C	0.46	2.58	21	2
1:A:82:ARG:HG3	1:A:83:ASN:N	0.46	2.26	4	1
1:A:30:GLU:O	1:A:31:THR:C	0.46	2.59	20	5
1:A:44:LEU:O	1:A:48:ALA:N	0.46	2.44	16	1
1:A:19:HIS:O	1:A:23:ASN:CG	0.46	2.59	19	1
1:A:63:LYS:CD	1:A:81:ALA:HB3	0.46	2.40	19	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:104:LEU:HB3	0.46	2.41	3	1
1:A:20:THR:CG2	1:A:145:LYS:HE2	0.46	2.41	4	2
1:A:18:ASN:O	1:A:19:HIS:C	0.46	2.59	9	4
1:A:10:ILE:HG21	1:A:137:LEU:HD12	0.46	1.88	10	1
1:A:156:GLN:OE1	1:A:160:GLN:OE1	0.46	2.34	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:62:LEU:HD13	1:A:115:TRP:HZ2	0.46	1.69	4	1
1:A:28:LEU:HD21	1:A:155:ILE:HD11	0.46	1.86	5	1
1:A:14:VAL:O	1:A:17:LEU:N	0.46	2.48	6	1
1:A:105:GLN:O	1:A:109:THR:OG1	0.46	2.34	13	4
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:HE2	0.46	2.11	13	2
1:A:68:LYS:HB2	1:A:70:GLN:NE2	0.46	2.26	7	1
1:A:119:ALA:O	1:A:122:THR:CG2	0.46	2.61	8	2
1:A:120:THR:HG22	1:A:123:GLN:NE2	0.46	2.26	18	1
1:A:41:LEU:O	1:A:45:THR:OG1	0.46	2.34	2	9
1:A:43:LEU:O	1:A:44:LEU:C	0.46	2.59	7	4
1:A:62:LEU:HG	1:A:136:ALA:CB	0.46	2.41	2	1
1:A:53:THR:O	1:A:54:LYS:C	0.46	2.59	6	9
1:A:86:ASN:O	1:A:87:SER:C	0.46	2.59	19	3
1:A:23:ASN:O	1:A:27:GLU:OE1	0.46	2.34	20	1
1:A:55:ILE:HG21	1:A:88:ILE:CG2	0.45	2.39	4	1
1:A:10:ILE:CG2	1:A:119:ALA:HB2	0.45	2.40	8	1
1:A:126:ALA:C	1:A:130:TRP:NE1	0.45	2.74	10	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:101:LEU:HD22	0.45	1.87	11	1
1:A:51:PHE:CE1	1:A:108:LEU:HD11	0.45	2.45	12	1
1:A:51:PHE:CB	1:A:151:LEU:CD1	0.45	2.94	12	1
1:A:61:SER:OG	1:A:143:LYS:CE	0.45	2.64	13	1
1:A:80:PHE:O	1:A:84:LEU:HD13	0.45	2.12	13	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:CD2	0.45	2.40	14	1
1:A:48:ALA:HB2	1:A:104:LEU:HG	0.45	1.87	19	1
1:A:65:GLU:OE1	1:A:132:PRO:O	0.45	2.34	20	1
1:A:52:LYS:CD	1:A:88:ILE:O	0.45	2.64	2	1
1:A:45:THR:OG1	1:A:100:GLN:OE1	0.45	2.34	4	1
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:N	0.45	2.50	4	3
1:A:118:ILE:HG23	1:A:119:ALA:H	0.45	1.72	4	2
1:A:84:LEU:HD23	1:A:84:LEU:H	0.45	1.70	5	1
1:A:26:HIS:O	1:A:27:GLU:C	0.45	2.60	9	2
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:CE	0.45	2.41	11	1
1:A:51:PHE:HB2	1:A:151:LEU:CD1	0.45	2.42	19	3
1:A:25:ALA:O	1:A:105:GLN:OE1	0.45	2.34	16	1
1:A:69:HIS:O	1:A:72:SER:OG	0.45	2.33	16	3
1:A:83:ASN:HA	1:A:86:ASN:ND2	0.45	2.27	19	3
1:A:28:LEU:HA	1:A:31:THR:CG2	0.45	2.42	2	4
1:A:60:THR:O	1:A:64:GLN:N	0.45	2.43	13	8
1:A:21:ILE:CD1	1:A:148:ALA:HB2	0.45	2.41	3	1
1:A:72:SER:O	1:A:75:GLU:HG2	0.45	2.12	3	1
1:A:84:LEU:HG	1:A:85:ASN:N	0.45	2.26	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:63:LYS:HA	1:A:78:ASN:ND2	0.45	2.26	6	1
1:A:72:SER:OG	1:A:73:VAL:N	0.45	2.47	10	1
1:A:130:TRP:HA	1:A:133:VAL:CG1	0.45	2.41	19	3
1:A:59:THR:CG2	1:A:84:LEU:HB2	0.45	2.41	13	1
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLN:CG	0.45	2.64	19	2
1:A:84:LEU:HD12	1:A:85:ASN:N	0.45	2.26	20	1
1:A:60:THR:O	1:A:61:SER:C	0.45	2.60	4	2
1:A:33:GLY:O	1:A:34:LEU:C	0.45	2.58	3	8
1:A:35:PRO:HG2	1:A:40:ALA:CB	0.45	2.41	19	9
1:A:109:THR:O	1:A:110:ASN:C	0.45	2.59	13	7
1:A:66:ALA:CB	1:A:71:GLY:CA	0.45	2.93	10	2
1:A:64:GLN:OE1	1:A:67:GLU:CD	0.45	2.60	13	1
1:A:60:THR:HG23	1:A:63:LYS:HZ2	0.45	1.72	16	1
1:A:65:GLU:OE2	1:A:66:ALA:CA	0.45	2.65	16	1
1:A:96:ASN:CB	1:A:99:ASP:CG	0.45	2.89	19	1
1:A:68:LYS:HB2	1:A:69:HIS:CD2	0.45	2.46	2	1
1:A:85:ASN:O	1:A:88:ILE:HG13	0.45	2.11	19	5
1:A:28:LEU:CA	1:A:31:THR:HG22	0.45	2.41	7	2
1:A:94:SER:OG	1:A:99:ASP:OD2	0.45	2.34	7	1
1:A:63:LYS:HG2	1:A:78:ASN:OD1	0.45	2.11	9	1
1:A:58:VAL:CG1	1:A:143:LYS:HG3	0.45	2.42	16	2
1:A:134:GLN:OE1	1:A:135:SER:OG	0.45	2.33	14	2
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:CG	0.45	2.64	15	1
1:A:93:THR:O	1:A:94:SER:OG	0.45	2.33	17	1
1:A:94:SER:O	1:A:95:LEU:HB3	0.45	2.12	17	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:121:LYS:HE2	0.45	2.39	18	1
1:A:17:LEU:CD1	1:A:145:LYS:HB3	0.45	2.40	21	1
1:A:141:ALA:HA	1:A:144:THR:CG2	0.45	2.42	9	5
1:A:110:ASN:O	1:A:111:VAL:C	0.45	2.59	8	4
1:A:67:GLU:OE2	1:A:68:LYS:CA	0.45	2.65	10	1
1:A:86:ASN:OD1	1:A:87:SER:N	0.45	2.50	10	1
1:A:35:PRO:O	1:A:40:ALA:HB2	0.45	2.12	11	1
1:A:10:ILE:HD11	1:A:119:ALA:HB1	0.45	1.80	12	1
1:A:44:LEU:HB2	1:A:100:GLN:OE1	0.45	2.12	13	1
1:A:60:THR:O	1:A:64:GLN:HB2	0.45	2.12	16	2
1:A:24:ALA:O	1:A:28:LEU:CD2	0.45	2.65	14	1
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:HG3	0.45	2.11	21	3
1:A:159:VAL:CG1	1:A:160:GLN:N	0.45	2.80	2	8
1:A:82:ARG:CG	1:A:83:ASN:N	0.45	2.79	3	2
1:A:38:ASP:HA	1:A:97:LEU:HD13	0.45	1.89	4	1
1:A:125:SER:OG	1:A:128:GLU:HG3	0.45	2.12	5	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:LEU:HD21	1:A:114:GLN:NE2	0.45	2.26	6	1
1:A:114:GLN:O	1:A:117:ASP:OD2	0.45	2.33	7	1
1:A:32:LEU:CD1	1:A:40:ALA:CB	0.45	2.93	10	1
1:A:24:ALA:C	1:A:28:LEU:HD13	0.45	2.37	18	2
1:A:29:HIS:NE2	1:A:30:GLU:HG2	0.45	2.26	12	1
1:A:23:ASN:O	1:A:27:GLU:OE2	0.45	2.34	20	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:29:HIS:N	0.45	2.76	2	3
1:A:66:ALA:HA	1:A:71:GLY:CA	0.45	2.42	4	3
1:A:61:SER:O	1:A:65:GLU:HG3	0.45	2.12	18	4
1:A:28:LEU:O	1:A:31:THR:OG1	0.45	2.33	6	2
1:A:13:ALA:O	1:A:16:GLN:N	0.45	2.48	9	2
1:A:64:GLN:O	1:A:67:GLU:HG2	0.45	2.12	21	4
1:A:110:ASN:ND2	1:A:114:GLN:CG	0.45	2.80	20	2
1:A:70:GLN:HA	1:A:70:GLN:NE2	0.45	2.26	16	1
1:A:12:GLU:O	1:A:15:GLN:CB	0.45	2.65	19	1
1:A:22:VAL:O	1:A:23:ASN:C	0.45	2.59	3	3
1:A:125:SER:OG	1:A:128:GLU:HG2	0.45	2.12	2	4
1:A:101:LEU:HD12	1:A:102:ASN:N	0.45	2.27	17	2
1:A:47:GLN:O	1:A:51:PHE:HB3	0.45	2.12	6	1
1:A:126:ALA:O	1:A:130:TRP:CG	0.45	2.70	10	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:159:VAL:HG23	0.45	2.42	17	1
1:A:41:LEU:HD22	1:A:97:LEU:HD23	0.45	1.88	21	1
1:A:34:LEU:CD2	1:A:35:PRO:HD3	0.45	2.42	4	4
1:A:31:THR:OG1	1:A:155:ILE:HG23	0.45	2.12	13	2
1:A:98:GLN:HA	1:A:101:LEU:CD1	0.45	2.42	7	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:104:LEU:HG	0.45	2.41	8	1
1:A:41:LEU:CD2	1:A:94:SER:HB2	0.45	2.42	13	1
1:A:58:VAL:CG2	1:A:143:LYS:HB2	0.45	2.42	15	1
1:A:62:LEU:CB	1:A:77:LEU:HD21	0.44	2.39	3	1
1:A:48:ALA:HB1	1:A:104:LEU:CD1	0.44	2.38	4	1
1:A:48:ALA:HB1	1:A:104:LEU:CD2	0.44	2.40	4	1
1:A:115:TRP:CE3	1:A:115:TRP:CA	0.44	3.01	18	8
1:A:62:LEU:O	1:A:65:GLU:HG3	0.44	2.11	6	4
1:A:32:LEU:O	1:A:33:GLY:C	0.44	2.60	11	2
1:A:65:GLU:OE2	1:A:139:GLU:OE1	0.44	2.35	19	3
1:A:23:ASN:ND2	1:A:152:GLN:OE1	0.44	2.49	13	1
1:A:135:SER:O	1:A:139:GLU:OE1	0.44	2.34	18	2
1:A:43:LEU:O	1:A:47:GLN:OE1	0.44	2.34	14	1
1:A:89:HIS:O	1:A:90:ASP:OD1	0.44	2.34	17	1
1:A:69:HIS:CE1	1:A:70:GLN:CD	0.44	2.95	21	1
1:A:142:GLU:HA	1:A:145:LYS:CG	0.44	2.43	21	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:37:PRO:O	1:A:97:LEU:HD21	0.44	2.11	4	1
1:A:84:LEU:O	1:A:88:ILE:HG12	0.44	2.13	10	9
1:A:44:LEU:O	1:A:45:THR:C	0.44	2.59	14	7
1:A:63:LYS:HE3	1:A:82:ARG:HG3	0.44	1.89	9	1
1:A:32:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HD11	0.44	1.88	10	1
1:A:80:PHE:O	1:A:114:GLN:OE1	0.44	2.33	14	1
1:A:12:GLU:O	1:A:15:GLN:HB3	0.44	2.12	19	4
1:A:47:GLN:NE2	1:A:48:ALA:HB2	0.44	2.26	4	1
1:A:73:VAL:CG1	1:A:76:GLN:NE2	0.44	2.80	4	1
1:A:44:LEU:CD1	1:A:101:LEU:HD23	0.44	2.42	5	1
1:A:59:THR:HG23	1:A:60:THR:H	0.44	1.71	12	2
1:A:61:SER:OG	1:A:139:GLU:OE2	0.44	2.34	6	2
1:A:32:LEU:HG	1:A:101:LEU:HD11	0.44	1.88	10	1
1:A:21:ILE:O	1:A:22:VAL:C	0.44	2.59	15	2
1:A:91:ALA:O	1:A:103:SER:OG	0.44	2.36	15	1
1:A:64:GLN:HA	1:A:64:GLN:NE2	0.44	2.28	17	1
1:A:96:ASN:HB3	1:A:99:ASP:CG	0.44	2.37	19	1
1:A:138:GLN:NE2	1:A:138:GLN:CA	0.44	2.80	21	1
1:A:62:LEU:HA	1:A:136:ALA:CB	0.44	2.43	9	3
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:HD2	0.44	2.12	2	1
1:A:17:LEU:CD1	1:A:18:ASN:N	0.44	2.78	5	1
1:A:18:ASN:HA	1:A:21:ILE:CG1	0.44	2.43	7	4
1:A:42:ASN:O	1:A:43:LEU:C	0.44	2.61	8	2
1:A:32:LEU:HD22	1:A:40:ALA:HB1	0.44	1.90	10	1
1:A:95:LEU:HD23	1:A:100:GLN:HB3	0.44	1.89	12	1
1:A:52:LYS:HB3	1:A:91:ALA:CB	0.44	2.42	18	1
1:A:32:LEU:HG	1:A:40:ALA:CB	0.44	2.42	3	2
1:A:89:HIS:C	1:A:90:ASP:OD1	0.44	2.60	7	2
1:A:70:GLN:OE1	1:A:132:PRO:HB3	0.44	2.11	8	2
1:A:41:LEU:HD13	1:A:95:LEU:CG	0.44	2.43	10	1
1:A:84:LEU:HD21	1:A:114:GLN:HB3	0.44	1.89	11	1
1:A:93:THR:O	1:A:95:LEU:N	0.44	2.48	17	1
1:A:28:LEU:CG	1:A:44:LEU:HD11	0.44	2.43	18	1
1:A:151:LEU:O	1:A:152:GLN:C	0.44	2.59	18	1
1:A:51:PHE:O	1:A:52:LYS:C	0.44	2.59	4	3
1:A:29:HIS:O	1:A:32:LEU:HD23	0.44	2.12	8	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:HD21	0.44	1.89	14	1
1:A:21:ILE:HA	1:A:148:ALA:HB1	0.44	1.90	18	1
1:A:92:ALA:CB	1:A:100:GLN:OE1	0.44	2.65	19	1
1:A:41:LEU:HD21	1:A:97:LEU:CA	0.44	2.41	21	1
1:A:133:VAL:CG2	1:A:134:GLN:N	0.44	2.81	17	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:147:ALA:O	1:A:151:LEU:HB2	0.44	2.13	21	2
1:A:62:LEU:HD11	1:A:115:TRP:CZ2	0.44	2.47	5	1
1:A:41:LEU:CD2	1:A:97:LEU:HG	0.44	2.43	9	1
1:A:122:THR:O	1:A:129:ALA:HB3	0.44	2.12	12	1
1:A:159:VAL:HG13	1:A:160:GLN:N	0.44	2.27	2	7
1:A:141:ALA:CA	1:A:144:THR:HG22	0.44	2.43	3	6
1:A:141:ALA:O	1:A:145:LYS:HB3	0.44	2.13	5	4
1:A:36:THR:HG23	1:A:38:ASP:OD2	0.44	2.12	6	1
1:A:41:LEU:HA	1:A:44:LEU:CG	0.44	2.43	6	1
1:A:52:LYS:CG	1:A:88:ILE:HB	0.44	2.43	17	4
1:A:28:LEU:HD12	1:A:44:LEU:HD11	0.44	1.88	14	1
1:A:17:LEU:CD2	1:A:144:THR:HG23	0.44	2.43	15	2
1:A:130:TRP:HB2	1:A:134:GLN:NE2	0.44	2.28	7	2
1:A:131:ALA:CB	1:A:132:PRO:HD3	0.44	2.38	3	2
1:A:41:LEU:O	1:A:45:THR:HB	0.44	2.13	10	5
1:A:138:GLN:NE2	1:A:142:GLU:OE1	0.44	2.51	10	2
1:A:133:VAL:HB	1:A:137:LEU:CD2	0.44	2.43	15	1
1:A:115:TRP:CE2	1:A:137:LEU:HD11	0.44	2.47	16	1
1:A:59:THR:CG2	1:A:60:THR:N	0.44	2.80	19	1
1:A:117:ASP:O	1:A:120:THR:N	0.43	2.51	20	3
1:A:156:GLN:OE1	1:A:160:GLN:NE2	0.43	2.50	3	1
1:A:157:SER:HA	1:A:160:GLN:NE2	0.43	2.28	17	6
1:A:69:HIS:NE2	1:A:70:GLN:HG3	0.43	2.28	5	1
1:A:133:VAL:HB	1:A:137:LEU:CD1	0.43	2.43	9	2
1:A:126:ALA:CB	1:A:130:TRP:CD1	0.43	3.01	10	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:155:ILE:CD1	0.43	2.96	12	1
1:A:38:ASP:HB3	1:A:97:LEU:HD11	0.43	1.88	14	2
1:A:123:GLN:O	1:A:124:ALA:C	0.43	2.59	12	1
1:A:28:LEU:HD23	1:A:44:LEU:HG	0.43	1.89	17	1
1:A:145:LYS:HG3	1:A:146:GLU:N	0.43	2.28	21	2
1:A:147:ALA:O	1:A:151:LEU:CB	0.43	2.66	21	2
1:A:38:ASP:O	1:A:41:LEU:HG	0.43	2.13	2	3
1:A:41:LEU:CD1	1:A:42:ASN:N	0.43	2.71	5	1
1:A:36:THR:CG2	1:A:38:ASP:CG	0.43	2.91	6	1
1:A:59:THR:O	1:A:60:THR:C	0.43	2.60	8	2
1:A:65:GLU:CG	1:A:139:GLU:OE2	0.43	2.66	8	1
1:A:58:VAL:O	1:A:61:SER:OG	0.43	2.34	14	3
1:A:95:LEU:HB2	1:A:99:ASP:CB	0.43	2.43	13	1
1:A:44:LEU:HB3	1:A:100:GLN:HG2	0.43	1.89	16	1
1:A:24:ALA:HB2	1:A:152:GLN:HB3	0.43	1.91	21	1
1:A:73:VAL:O	1:A:74:ALA:C	0.43	2.61	8	14

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:149:ALA:O	1:A:153:ASN:OD1	0.43	2.36	2	2
1:A:37:PRO:O	1:A:38:ASP:HB2	0.43	2.12	11	3
1:A:78:ASN:O	1:A:82:ARG:CG	0.43	2.67	3	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:HD23	0.43	1.90	6	1
1:A:74:ALA:O	1:A:77:LEU:N	0.43	2.51	6	2
1:A:95:LEU:HG	1:A:100:GLN:NE2	0.43	2.28	11	1
1:A:32:LEU:HD21	1:A:37:PRO:HA	0.43	1.89	12	1
1:A:157:SER:HA	1:A:160:GLN:CG	0.43	2.43	14	1
1:A:138:GLN:OE1	1:A:142:GLU:HG3	0.43	2.14	21	1
1:A:41:LEU:N	1:A:41:LEU:HD22	0.43	2.27	3	2
1:A:139:GLU:O	1:A:143:LYS:HG2	0.43	2.14	3	1
1:A:20:THR:O	1:A:23:ASN:N	0.43	2.52	5	1
1:A:31:THR:O	1:A:34:LEU:N	0.43	2.51	5	4
1:A:23:ASN:OD1	1:A:23:ASN:C	0.43	2.61	11	3
1:A:54:LYS:HG3	1:A:147:ALA:CB	0.43	2.43	13	2
1:A:27:GLU:OE1	1:A:156:GLN:CA	0.43	2.66	8	1
1:A:94:SER:C	1:A:96:ASN:N	0.43	2.76	12	1
1:A:134:GLN:O	1:A:138:GLN:HB2	0.43	2.13	12	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:HD13	0.43	1.90	17	1
1:A:72:SER:O	1:A:75:GLU:CD	0.43	2.62	17	1
1:A:92:ALA:HA	1:A:100:GLN:NE2	0.43	2.29	19	1
1:A:12:GLU:OE1	1:A:12:GLU:CA	0.43	2.65	20	1
1:A:11:ALA:C	1:A:14:VAL:HG12	0.43	2.38	21	1
1:A:105:GLN:O	1:A:109:THR:HB	0.43	2.13	20	8
1:A:24:ALA:O	1:A:27:GLU:N	0.43	2.52	7	3
1:A:38:ASP:HA	1:A:97:LEU:CD1	0.43	2.44	4	2
1:A:83:ASN:O	1:A:87:SER:OG	0.43	2.33	5	1
1:A:21:ILE:HG22	1:A:108:LEU:HG	0.43	1.90	8	1
1:A:156:GLN:C	1:A:159:VAL:HG12	0.43	2.38	12	1
1:A:39:GLU:O	1:A:42:ASN:N	0.43	2.47	13	1
1:A:61:SER:OG	1:A:143:LYS:HD2	0.43	2.13	13	1
1:A:133:VAL:CB	1:A:137:LEU:HD22	0.43	2.43	15	1
1:A:44:LEU:HB3	1:A:100:GLN:OE1	0.43	2.14	17	1
1:A:153:ASN:O	1:A:157:SER:HB2	0.43	2.14	7	5
1:A:128:GLU:O	1:A:129:ALA:C	0.43	2.61	16	16
1:A:18:ASN:ND2	1:A:112:GLY:HA3	0.43	2.28	6	1
1:A:31:THR:O	1:A:34:LEU:HG	0.43	2.14	6	1
1:A:59:THR:HG23	1:A:84:LEU:CD1	0.43	2.37	7	1
1:A:62:LEU:CG	1:A:136:ALA:HB1	0.43	2.43	15	2
1:A:64:GLN:O	1:A:67:GLU:HG3	0.43	2.14	12	1
1:A:142:GLU:OE2	1:A:143:LYS:HD3	0.43	2.12	14	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:130:TRP:O	1:A:134:GLN:HG3	0.43	2.14	2	4
1:A:156:GLN:HA	1:A:159:VAL:HG12	0.43	1.90	3	1
1:A:15:GLN:HG3	1:A:16:GLN:N	0.43	2.28	7	1
1:A:28:LEU:O	1:A:32:LEU:HB2	0.43	2.13	7	1
1:A:152:GLN:O	1:A:156:GLN:CB	0.43	2.66	8	1
1:A:36:THR:HB	1:A:37:PRO:HD2	0.43	1.89	9	2
1:A:38:ASP:OD1	1:A:41:LEU:HD21	0.43	2.13	11	1
1:A:48:ALA:CB	1:A:104:LEU:CD2	0.43	2.86	16	1
1:A:65:GLU:OE2	1:A:70:GLN:NE2	0.43	2.48	20	1
1:A:96:ASN:HB3	1:A:99:ASP:HB3	0.43	1.90	20	1
1:A:17:LEU:CD1	1:A:145:LYS:HB2	0.43	2.43	4	1
1:A:51:PHE:CE2	1:A:108:LEU:CG	0.43	3.01	4	1
1:A:17:LEU:O	1:A:20:THR:N	0.43	2.52	18	4
1:A:65:GLU:C	1:A:65:GLU:OE1	0.43	2.62	6	1
1:A:35:PRO:HB2	1:A:40:ALA:N	0.43	2.28	8	3
1:A:138:GLN:NE2	1:A:138:GLN:O	0.43	2.51	11	1
1:A:156:GLN:O	1:A:160:GLN:HG3	0.43	2.13	14	2
1:A:96:ASN:CB	1:A:99:ASP:CB	0.43	2.96	20	1
1:A:127:GLN:O	1:A:130:TRP:CE2	0.43	2.72	21	1
1:A:149:ALA:O	1:A:152:GLN:HG3	0.43	2.13	21	1
1:A:41:LEU:HA	1:A:44:LEU:HD21	0.43	1.91	6	1
1:A:68:LYS:O	1:A:69:HIS:HB2	0.43	2.14	9	2
1:A:44:LEU:CD2	1:A:101:LEU:HB3	0.43	2.44	13	1
1:A:65:GLU:OE2	1:A:139:GLU:OE2	0.43	2.37	18	1
1:A:32:LEU:C	1:A:35:PRO:HD2	0.43	2.38	13	5
1:A:140:ALA:O	1:A:144:THR:HB	0.43	2.13	3	4
1:A:133:VAL:CG1	1:A:137:LEU:CD2	0.43	2.87	5	1
1:A:64:GLN:NE2	1:A:64:GLN:HA	0.43	2.28	13	1
1:A:70:GLN:OE1	1:A:132:PRO:CA	0.43	2.67	13	1
1:A:45:THR:O	1:A:49:ASN:CG	0.43	2.61	14	1
1:A:63:LYS:HD2	1:A:81:ALA:CB	0.43	2.44	18	1
1:A:149:ALA:O	1:A:152:GLN:CG	0.43	2.67	21	1
1:A:24:ALA:HB1	1:A:151:LEU:CD2	0.42	2.43	4	1
1:A:47:GLN:CD	1:A:154:SER:CB	0.42	2.92	16	1
1:A:118:ILE:CG1	1:A:133:VAL:HG21	0.42	2.44	21	1
1:A:138:GLN:OE1	1:A:142:GLU:CG	0.42	2.66	21	1
1:A:38:ASP:CG	1:A:97:LEU:HD21	0.42	2.39	1	1
1:A:62:LEU:HD21	1:A:137:LEU:HD21	0.42	1.91	1	1
1:A:28:LEU:HA	1:A:31:THR:OG1	0.42	2.15	6	1
1:A:35:PRO:O	1:A:36:THR:HB	0.42	2.14	6	1
1:A:48:ALA:CB	1:A:92:ALA:CB	0.42	2.97	13	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:80:PHE:O	1:A:84:LEU:CD1	0.42	2.67	13	1
1:A:9:ASN:O	1:A:13:ALA:HB2	0.42	2.14	14	1
1:A:61:SER:HB3	1:A:139:GLU:CD	0.42	2.39	20	1
1:A:61:SER:HB2	1:A:139:GLU:CD	0.42	2.40	17	2
1:A:90:ASP:HA	1:A:93:THR:CG2	0.42	2.44	15	7
1:A:25:ALA:HB2	1:A:108:LEU:CD2	0.42	2.45	6	1
1:A:99:ASP:O	1:A:103:SER:N	0.42	2.43	16	2
1:A:21:ILE:HG22	1:A:108:LEU:CG	0.42	2.45	8	1
1:A:36:THR:CG2	1:A:37:PRO:CD	0.42	2.98	8	2
1:A:18:ASN:ND2	1:A:22:VAL:HG13	0.42	2.28	15	1
1:A:22:VAL:CG2	1:A:23:ASN:N	0.42	2.82	2	1
1:A:71:GLY:CA	1:A:74:ALA:HB3	0.42	2.40	10	2
1:A:110:ASN:O	1:A:113:HIS:N	0.42	2.52	9	2
1:A:58:VAL:HG13	1:A:143:LYS:HB2	0.42	1.91	14	1
1:A:142:GLU:C	1:A:142:GLU:CD	0.42	2.86	14	2
1:A:79:ALA:HA	1:A:82:ARG:CD	0.42	2.45	17	1
1:A:100:GLN:O	1:A:104:LEU:HD13	0.42	2.13	18	1
1:A:66:ALA:HA	1:A:71:GLY:N	0.42	2.30	2	3
1:A:36:THR:O	1:A:40:ALA:HB2	0.42	2.14	5	1
1:A:44:LEU:CD2	1:A:101:LEU:HA	0.42	2.44	5	1
1:A:36:THR:HG23	1:A:37:PRO:HD2	0.42	1.91	6	1
1:A:37:PRO:O	1:A:38:ASP:HB3	0.42	2.15	6	1
1:A:35:PRO:C	1:A:36:THR:HG1	0.42	2.21	7	1
1:A:13:ALA:O	1:A:17:LEU:HD12	0.42	2.14	8	1
1:A:21:ILE:HB	1:A:108:LEU:CD2	0.42	2.43	16	1
1:A:44:LEU:HG	1:A:101:LEU:CD2	0.42	2.44	21	1
1:A:34:LEU:CD1	1:A:159:VAL:HA	0.42	2.45	13	2
1:A:116:GLN:HA	1:A:116:GLN:NE2	0.42	2.30	4	1
1:A:44:LEU:CD1	1:A:100:GLN:HG2	0.42	2.44	6	1
1:A:62:LEU:CD1	1:A:137:LEU:CD2	0.42	2.98	7	1
1:A:17:LEU:CD2	1:A:145:LYS:HB2	0.42	2.45	15	2
1:A:41:LEU:CB	1:A:95:LEU:HD21	0.42	2.44	11	1
1:A:43:LEU:CD1	1:A:158:ALA:CB	0.42	2.98	14	2
1:A:96:ASN:O	1:A:97:LEU:HB2	0.42	2.14	12	4
1:A:134:GLN:CD	1:A:135:SER:HG	0.42	2.20	14	1
1:A:96:ASN:ND2	1:A:99:ASP:OD2	0.42	2.53	16	1
1:A:52:LYS:HZ2	1:A:92:ALA:N	0.42	2.12	17	1
1:A:95:LEU:C	1:A:97:LEU:N	0.42	2.76	20	2
1:A:15:GLN:CG	1:A:19:HIS:CE1	0.42	3.02	2	1
1:A:38:ASP:HA	1:A:41:LEU:HD21	0.42	1.92	2	1
1:A:53:THR:HG23	1:A:54:LYS:N	0.42	2.29	2	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:41:LEU:CD1	1:A:97:LEU:HA	0.42	2.44	3	1
1:A:38:ASP:CB	1:A:97:LEU:HD11	0.42	2.40	6	1
1:A:58:VAL:HA	1:A:143:LYS:CD	0.42	2.45	6	1
1:A:60:THR:O	1:A:64:GLN:HB3	0.42	2.15	8	1
1:A:97:LEU:HD12	1:A:97:LEU:O	0.42	2.15	12	1
1:A:17:LEU:O	1:A:21:ILE:HG13	0.42	2.15	16	1
1:A:67:GLU:HA	1:A:70:GLN:NE2	0.42	2.30	3	1
1:A:17:LEU:HD22	1:A:144:THR:HG21	0.42	1.92	6	1
1:A:58:VAL:HG22	1:A:143:LYS:CG	0.42	2.45	6	1
1:A:32:LEU:O	1:A:36:THR:N	0.42	2.53	8	1
1:A:34:LEU:CG	1:A:35:PRO:HD3	0.42	2.44	12	5
1:A:77:LEU:HD11	1:A:118:ILE:HD11	0.42	1.87	9	1
1:A:44:LEU:CD2	1:A:104:LEU:HG	0.42	2.44	17	1
1:A:56:ALA:O	1:A:59:THR:HG23	0.42	2.14	20	1
1:A:50:ALA:O	1:A:53:THR:HG22	0.42	2.15	2	1
1:A:135:SER:O	1:A:139:GLU:HG2	0.42	2.14	11	7
1:A:139:GLU:HG3	1:A:140:ALA:N	0.42	2.29	3	2
1:A:71:GLY:HA2	1:A:74:ALA:CB	0.42	2.44	19	5
1:A:84:LEU:CD2	1:A:114:GLN:NE2	0.42	2.83	6	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:159:VAL:HB	0.42	2.45	10	1
1:A:34:LEU:C	1:A:34:LEU:HD12	0.42	2.40	10	4
1:A:32:LEU:HG	1:A:44:LEU:CD1	0.42	2.45	13	1
1:A:18:ASN:HA	1:A:21:ILE:HD12	0.42	1.92	15	1
1:A:52:LYS:CD	1:A:88:ILE:HB	0.42	2.44	18	1
1:A:28:LEU:CG	1:A:155:ILE:HD13	0.42	2.44	21	1
1:A:28:LEU:CG	1:A:44:LEU:HD22	0.42	2.45	1	1
1:A:93:THR:O	1:A:95:LEU:HD23	0.42	2.14	1	1
1:A:36:THR:OG1	1:A:39:GLU:HB3	0.42	2.15	5	1
1:A:64:GLN:NE2	1:A:67:GLU:HG3	0.42	2.29	5	1
1:A:37:PRO:O	1:A:38:ASP:OD2	0.42	2.38	6	1
1:A:38:ASP:HB2	1:A:97:LEU:CD1	0.42	2.41	6	1
1:A:117:ASP:N	1:A:117:ASP:OD1	0.42	2.52	6	1
1:A:12:GLU:O	1:A:15:GLN:HG2	0.42	2.13	7	1
1:A:18:ASN:O	1:A:22:VAL:HB	0.42	2.15	7	1
1:A:28:LEU:O	1:A:32:LEU:CB	0.42	2.68	7	1
1:A:96:ASN:CG	1:A:99:ASP:CG	0.42	2.87	7	1
1:A:31:THR:CG2	1:A:43:LEU:HD23	0.42	2.44	8	1
1:A:98:GLN:O	1:A:101:LEU:HG	0.42	2.15	20	3
1:A:94:SER:CB	1:A:100:GLN:HB3	0.42	2.45	17	1
1:A:41:LEU:CD1	1:A:100:GLN:CB	0.42	2.98	19	1
1:A:31:THR:HB	1:A:43:LEU:HD22	0.42	1.91	20	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:136:ALA:O	1:A:139:GLU:HG2	0.41	2.15	5	5
1:A:94:SER:O	1:A:95:LEU:HB2	0.41	2.15	19	2
1:A:37:PRO:C	1:A:38:ASP:OD2	0.41	2.63	6	1
1:A:65:GLU:OE1	1:A:70:GLN:NE2	0.41	2.52	6	1
1:A:80:PHE:HA	1:A:83:ASN:ND2	0.41	2.30	9	2
1:A:32:LEU:O	1:A:32:LEU:CD2	0.41	2.56	11	1
1:A:101:LEU:HG	1:A:102:ASN:N	0.41	2.30	11	1
1:A:65:GLU:CD	1:A:139:GLU:CD	0.41	2.88	15	1
1:A:60:THR:HG23	1:A:63:LYS:NZ	0.41	2.30	16	1
1:A:52:LYS:HB2	1:A:88:ILE:CB	0.41	2.44	18	1
1:A:35:PRO:O	1:A:39:GLU:HB2	0.41	2.15	2	1
1:A:78:ASN:O	1:A:82:ARG:CB	0.41	2.69	3	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:133:VAL:HG13	0.41	2.45	5	1
1:A:148:ALA:O	1:A:149:ALA:C	0.41	2.62	6	1
1:A:79:ALA:O	1:A:82:ARG:HG2	0.41	2.15	16	3
1:A:28:LEU:O	1:A:29:HIS:C	0.41	2.63	10	1
1:A:116:GLN:NE2	1:A:116:GLN:C	0.41	2.79	10	1
1:A:96:ASN:N	1:A:96:ASN:OD1	0.41	2.52	12	1
1:A:96:ASN:O	1:A:97:LEU:HB3	0.41	2.15	16	2
1:A:65:GLU:O	1:A:68:LYS:CD	0.41	2.68	19	1
1:A:94:SER:CB	1:A:100:GLN:HB2	0.41	2.45	2	1
1:A:48:ALA:CB	1:A:104:LEU:CD1	0.41	2.96	4	1
1:A:101:LEU:O	1:A:104:LEU:N	0.41	2.53	8	1
1:A:142:GLU:O	1:A:146:GLU:HB2	0.41	2.15	8	4
1:A:12:GLU:O	1:A:15:GLN:HG3	0.41	2.15	9	1
1:A:95:LEU:HA	1:A:100:GLN:CG	0.41	2.45	14	1
1:A:62:LEU:HD23	1:A:63:LYS:N	0.41	2.31	19	1
1:A:25:ALA:HA	1:A:28:LEU:CD1	0.41	2.46	20	1
1:A:39:GLU:O	1:A:42:ASN:OD1	0.41	2.38	14	2
1:A:58:VAL:CG2	1:A:143:LYS:HD2	0.41	2.37	3	1
1:A:18:ASN:HA	1:A:21:ILE:CD1	0.41	2.44	8	1
1:A:32:LEU:HD12	1:A:33:GLY:N	0.41	2.28	8	1
1:A:67:GLU:OE2	1:A:68:LYS:HA	0.41	2.15	10	1
1:A:140:ALA:HA	1:A:143:LYS:CD	0.41	2.45	11	2
1:A:18:ASN:ND2	1:A:22:VAL:CG1	0.41	2.84	15	1
1:A:101:LEU:HD11	1:A:102:ASN:ND2	0.41	2.31	17	1
1:A:153:ASN:O	1:A:157:SER:HB3	0.41	2.14	18	1
1:A:56:ALA:HA	1:A:59:THR:CG2	0.41	2.45	20	1
1:A:24:ALA:CB	1:A:152:GLN:HB3	0.41	2.45	21	1
1:A:97:LEU:O	1:A:98:GLN:HB2	0.41	2.15	6	4
1:A:34:LEU:HB2	1:A:35:PRO:HD3	0.41	1.92	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:20:THR:CG2	1:A:145:LYS:HE3	0.41	2.45	9	1
1:A:102:ASN:O	1:A:105:GLN:HG2	0.41	2.16	13	1
1:A:159:VAL:HB	1:A:160:GLN:NE2	0.41	2.31	18	1
1:A:28:LEU:HD12	1:A:105:GLN:HG2	0.41	1.91	19	1
1:A:62:LEU:HG	1:A:136:ALA:HB1	0.41	1.93	19	1
1:A:118:ILE:CD1	1:A:133:VAL:HG11	0.41	2.28	1	1
1:A:58:VAL:HA	1:A:143:LYS:CE	0.41	2.45	3	1
1:A:94:SER:HB3	1:A:99:ASP:HB3	0.41	1.92	7	3
1:A:32:LEU:HD21	1:A:101:LEU:CD2	0.41	2.43	6	1
1:A:63:LYS:HG2	1:A:78:ASN:ND2	0.41	2.31	7	2
1:A:29:HIS:O	1:A:32:LEU:HG	0.41	2.15	8	4
1:A:142:GLU:OE1	1:A:142:GLU:C	0.41	2.64	11	1
1:A:157:SER:O	1:A:160:GLN:HG2	0.41	2.15	11	1
1:A:38:ASP:HB3	1:A:97:LEU:CD1	0.41	2.45	12	1
1:A:17:LEU:CD1	1:A:144:THR:HG21	0.41	2.42	17	1
1:A:19:HIS:ND1	1:A:19:HIS:C	0.41	2.78	17	1
1:A:61:SER:HB2	1:A:139:GLU:OE1	0.41	2.16	17	1
1:A:150:ASN:ND2	1:A:150:ASN:C	0.41	2.78	17	1
1:A:52:LYS:HD2	1:A:52:LYS:C	0.41	2.41	18	1
1:A:28:LEU:N	1:A:155:ILE:HG21	0.41	2.30	2	1
1:A:47:GLN:OE1	1:A:151:LEU:CG	0.41	2.68	4	1
1:A:133:VAL:HG12	1:A:134:GLN:N	0.41	2.30	4	1
1:A:17:LEU:C	1:A:17:LEU:HD22	0.41	2.40	5	1
1:A:63:LYS:HD2	1:A:78:ASN:OD1	0.41	2.16	7	1
1:A:63:LYS:HE3	1:A:78:ASN:OD1	0.41	2.16	7	1
1:A:96:ASN:C	1:A:97:LEU:HG	0.41	2.40	8	1
1:A:41:LEU:HB2	1:A:95:LEU:CD2	0.41	2.42	11	1
1:A:38:ASP:OD1	1:A:38:ASP:N	0.41	2.54	12	1
1:A:31:THR:HG23	1:A:159:VAL:CG2	0.41	2.46	13	1
1:A:43:LEU:HD21	1:A:158:ALA:CB	0.41	2.45	13	1
1:A:45:THR:CG2	1:A:49:ASN:ND2	0.41	2.84	13	1
1:A:54:LYS:O	1:A:58:VAL:CG2	0.41	2.65	16	1
1:A:27:GLU:HG2	1:A:155:ILE:HG22	0.41	1.92	17	1
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLN:HG3	0.41	2.15	19	1
1:A:56:ALA:C	1:A:59:THR:HG22	0.41	2.41	15	2
1:A:17:LEU:CD1	1:A:145:LYS:HA	0.41	2.42	3	1
1:A:42:ASN:HA	1:A:45:THR:HG22	0.41	1.92	3	1
1:A:51:PHE:CD1	1:A:51:PHE:C	0.41	2.98	19	2
1:A:45:THR:O	1:A:49:ASN:N	0.41	2.44	4	1
1:A:59:THR:OG1	1:A:84:LEU:HD21	0.41	2.16	5	1
1:A:48:ALA:O	1:A:52:LYS:N	0.41	2.43	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:22:VAL:HG13	1:A:23:ASN:N	0.41	2.31	12	1
1:A:61:SER:OG	1:A:143:LYS:HE3	0.41	2.16	13	1
1:A:125:SER:OG	1:A:128:GLU:OE2	0.41	2.39	13	1
1:A:31:THR:HG21	1:A:155:ILE:HG12	0.41	1.92	20	1
1:A:133:VAL:HG22	1:A:137:LEU:HD23	0.41	1.89	20	1
1:A:121:LYS:NZ	1:A:133:VAL:CG1	0.41	2.84	2	1
1:A:74:ALA:O	1:A:78:ASN:HB2	0.41	2.15	3	1
1:A:93:THR:C	1:A:95:LEU:CD1	0.41	2.92	5	1
1:A:25:ALA:O	1:A:28:LEU:HG	0.41	2.15	6	1
1:A:133:VAL:O	1:A:137:LEU:HG	0.41	2.16	7	2
1:A:79:ALA:O	1:A:83:ASN:N	0.41	2.43	10	2
1:A:41:LEU:HA	1:A:100:GLN:NE2	0.41	2.31	17	2
1:A:138:GLN:O	1:A:142:GLU:HG2	0.41	2.16	11	1
1:A:35:PRO:C	1:A:36:THR:O	0.41	2.64	13	1
1:A:101:LEU:O	1:A:105:GLN:HG2	0.41	2.16	13	1
1:A:96:ASN:O	1:A:98:GLN:N	0.41	2.54	19	1
1:A:101:LEU:H	1:A:101:LEU:HD23	0.41	1.76	19	1
1:A:18:ASN:O	1:A:21:ILE:N	0.41	2.54	20	1
1:A:32:LEU:HB3	1:A:101:LEU:HD21	0.41	1.93	21	1
1:A:27:GLU:O	1:A:31:THR:CG2	0.41	2.64	7	1
1:A:35:PRO:O	1:A:36:THR:HG22	0.41	2.15	10	1
1:A:102:ASN:HA	1:A:105:GLN:NE2	0.41	2.31	13	1
1:A:38:ASP:CB	1:A:97:LEU:HD21	0.41	2.46	14	1
1:A:41:LEU:HB2	1:A:100:GLN:OE1	0.41	2.15	14	1
1:A:55:ILE:HB	1:A:88:ILE:HD13	0.41	1.93	20	1
1:A:67:GLU:C	1:A:68:LYS:HG3	0.40	2.41	2	1
1:A:48:ALA:O	1:A:52:LYS:HB2	0.40	2.16	3	1
1:A:65:GLU:OE2	1:A:135:SER:HB3	0.40	2.16	3	1
1:A:61:SER:O	1:A:139:GLU:OE2	0.40	2.39	4	2
1:A:118:ILE:O	1:A:121:LYS:HB3	0.40	2.16	11	2
1:A:96:ASN:OD1	1:A:99:ASP:N	0.40	2.43	10	2
1:A:29:HIS:HA	1:A:101:LEU:HD23	0.40	1.92	14	1
1:A:85:ASN:O	1:A:88:ILE:HG12	0.40	2.15	15	1
1:A:35:PRO:HG2	1:A:40:ALA:HA	0.40	1.94	16	1
1:A:30:GLU:C	1:A:30:GLU:OE1	0.40	2.64	18	1
1:A:61:SER:CB	1:A:139:GLU:HG3	0.40	2.46	2	1
1:A:141:ALA:O	1:A:145:LYS:HB2	0.40	2.15	2	1
1:A:73:VAL:O	1:A:76:GLN:HG2	0.40	2.16	3	1
1:A:36:THR:HG23	1:A:37:PRO:CD	0.40	2.46	6	1
1:A:118:ILE:HD12	1:A:137:LEU:HD11	0.40	1.92	8	1
1:A:62:LEU:O	1:A:63:LYS:C	0.40	2.64	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:LEU:HD11	1:A:44:LEU:CD1	0.40	2.46	17	1
1:A:30:GLU:OE1	1:A:30:GLU:O	0.40	2.39	18	1
1:A:55:ILE:O	1:A:59:THR:N	0.40	2.47	18	1
1:A:96:ASN:C	1:A:98:GLN:N	0.40	2.78	19	1
1:A:65:GLU:CD	1:A:136:ALA:CA	0.40	2.94	3	1
1:A:72:SER:O	1:A:75:GLU:CG	0.40	2.70	3	1
1:A:78:ASN:O	1:A:82:ARG:HG2	0.40	2.16	3	1
1:A:81:ALA:O	1:A:82:ARG:C	0.40	2.65	7	1
1:A:94:SER:CB	1:A:99:ASP:CB	0.40	2.99	7	1
1:A:111:VAL:HG13	1:A:112:GLY:N	0.40	2.32	13	1
1:A:83:ASN:HB2	1:A:114:GLN:OE1	0.40	2.17	14	1
1:A:14:VAL:CG1	1:A:116:GLN:OE1	0.40	2.69	16	1
1:A:97:LEU:O	1:A:97:LEU:HG	0.40	2.17	16	1
1:A:63:LYS:CE	1:A:82:ARG:HG2	0.40	2.46	18	1
1:A:104:LEU:N	1:A:104:LEU:CD1	0.40	2.84	18	1
1:A:41:LEU:HD23	1:A:97:LEU:CD1	0.40	2.47	1	1
1:A:27:GLU:C	1:A:155:ILE:HG21	0.40	2.42	2	1
1:A:65:GLU:HB3	1:A:70:GLN:NE2	0.40	2.31	2	1
1:A:117:ASP:OD1	1:A:117:ASP:N	0.40	2.54	3	1
1:A:52:LYS:HG3	1:A:88:ILE:HD12	0.40	1.93	5	1
1:A:31:THR:HG23	1:A:155:ILE:CG2	0.40	2.46	6	1
1:A:36:THR:HG23	1:A:37:PRO:N	0.40	2.31	6	1
1:A:97:LEU:O	1:A:98:GLN:HG3	0.40	2.17	11	1
1:A:134:GLN:CD	1:A:135:SER:OG	0.40	2.64	14	1
1:A:150:ASN:O	1:A:153:ASN:HB3	0.40	2.15	15	1
1:A:20:THR:CG2	1:A:149:ALA:N	0.40	2.84	18	1
1:A:142:GLU:O	1:A:145:LYS:HG3	0.40	2.16	18	1
1:A:21:ILE:HD12	1:A:108:LEU:HD23	0.40	1.92	19	1
1:A:48:ALA:CB	1:A:104:LEU:HG	0.40	2.46	19	1
1:A:138:GLN:O	1:A:142:GLU:HG3	0.40	2.16	21	1
1:A:80:PHE:CE2	1:A:117:ASP:HB3	0.40	2.50	3	1
1:A:102:ASN:OD1	1:A:102:ASN:C	0.40	2.65	4	1
1:A:20:THR:OG1	1:A:145:LYS:HE2	0.40	2.15	5	1
1:A:28:LEU:CD2	1:A:155:ILE:HD11	0.40	2.45	5	1
1:A:78:ASN:O	1:A:79:ALA:C	0.40	2.62	6	1
1:A:19:HIS:O	1:A:23:ASN:HB2	0.40	2.17	8	1
1:A:32:LEU:CA	1:A:40:ALA:HB2	0.40	2.42	8	1
1:A:34:LEU:HG	1:A:35:PRO:HD3	0.40	1.91	8	1
1:A:20:THR:OG1	1:A:145:LYS:HE3	0.40	2.16	9	1
1:A:10:ILE:HD13	1:A:119:ALA:CA	0.40	2.47	10	1
1:A:96:ASN:OD1	1:A:99:ASP:CB	0.40	2.70	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:22:VAL:CG1	1:A:23:ASN:N	0.40	2.84	12	1
1:A:65:GLU:HG3	1:A:66:ALA:N	0.40	2.31	12	1

6.3 Torsion angles [i](#)

6.3.1 Protein backbone [i](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	152/180 (84%)	125±4 (82±3%)	23±4 (15±3%)	4±1 (3±1%)	6	42
All	All	3192/3780 (84%)	2628 (82%)	481 (15%)	83 (3%)	6	42

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	98	GLN	16
1	A	38	ASP	15
1	A	69	HIS	14
1	A	35	PRO	12
1	A	36	THR	8
1	A	9	ASN	7
1	A	97	LEU	3
1	A	94	SER	2
1	A	96	ASN	2
1	A	126	ALA	2
1	A	95	LEU	1
1	A	125	SER	1

6.3.2 Protein sidechains [i](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	122/141 (87%)	84±12 (69±10%)	35±7 (28±6%)	1	19
All	All	2500/2961 (84%)	1772 (71%)	728 (29%)	1	18

All 98 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	34	LEU	20
1	A	36	THR	19
1	A	115	TRP	19
1	A	133	VAL	18
1	A	125	SER	17
1	A	134	GLN	17
1	A	98	GLN	16
1	A	121	LYS	16
1	A	151	LEU	15
1	A	61	SER	14
1	A	62	LEU	13
1	A	88	ILE	13
1	A	156	GLN	13
1	A	95	LEU	12
1	A	110	ASN	12
1	A	128	GLU	12
1	A	63	LYS	12
1	A	100	GLN	12
1	A	32	LEU	11
1	A	54	LYS	11
1	A	113	HIS	11
1	A	145	LYS	11
1	A	101	LEU	11
1	A	104	LEU	11
1	A	114	GLN	11
1	A	28	LEU	10
1	A	43	LEU	10
1	A	90	ASP	10
1	A	123	GLN	10
1	A	116	GLN	9
1	A	117	ASP	9
1	A	135	SER	9
1	A	44	LEU	9
1	A	94	SER	9
1	A	118	ILE	9
1	A	143	LYS	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	31	THR	9
1	A	12	GLU	9
1	A	39	GLU	8
1	A	72	SER	8
1	A	146	GLU	8
1	A	9	ASN	8
1	A	108	LEU	8
1	A	26	HIS	8
1	A	59	THR	8
1	A	99	ASP	7
1	A	15	GLN	7
1	A	46	GLU	7
1	A	68	LYS	7
1	A	69	HIS	7
1	A	30	GLU	6
1	A	106	SER	6
1	A	21	ILE	6
1	A	77	LEU	6
1	A	85	ASN	6
1	A	154	SER	6
1	A	52	LYS	5
1	A	89	HIS	5
1	A	153	ASN	5
1	A	16	GLN	5
1	A	18	ASN	5
1	A	75	GLU	5
1	A	23	ASN	5
1	A	67	GLU	5
1	A	97	LEU	4
1	A	41	LEU	4
1	A	42	ASN	4
1	A	152	GLN	4
1	A	86	ASN	4
1	A	139	GLU	4
1	A	17	LEU	4
1	A	29	HIS	4
1	A	127	GLN	4
1	A	70	GLN	4
1	A	103	SER	4
1	A	87	SER	3
1	A	120	THR	3
1	A	38	ASP	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	73	VAL	3
1	A	64	GLN	3
1	A	155	ILE	3
1	A	157	SER	3
1	A	138	GLN	3
1	A	19	HIS	2
1	A	49	ASN	2
1	A	93	THR	2
1	A	150	ASN	2
1	A	10	ILE	2
1	A	27	GLU	2
1	A	65	GLU	2
1	A	78	ASN	2
1	A	96	ASN	2
1	A	137	LEU	2
1	A	82	ARG	1
1	A	76	GLN	1
1	A	57	GLU	1
1	A	14	VAL	1
1	A	142	GLU	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 [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