



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 28, 2026 – 01:14 AM UTC

PDB ID : 1R4T / pdb_00001r4t
Title : Solution structure of exoenzyme S
Authors : Langdon, G.M.; Leitner, D.; Labudde, D.; Kuhne, R.; Schmieder, P.; Aktories, K.; Oschkinat, H.O.; Schmidt, G.
Deposited on : 2003-10-08

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

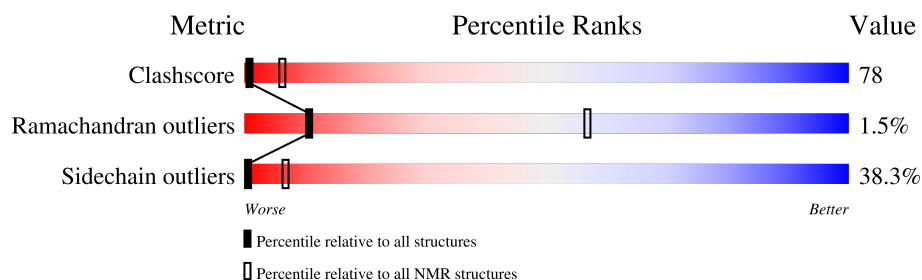
1 Overall quality at a glance

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	153	22% 44% 10% •• 20%

2 Ensemble composition and analysis

This entry contains 23 models. Model 23 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *fewest violations, 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:111-A:229 (119)	0.50	23

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 5 single-model clusters were found.

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

3 Entry composition

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 1826 atoms, of which 924 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called exoenzyme S.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	122	Total	C	H	N	O	S	0
			1826	549	924	170	181	2	

There are 14 discrepancies between the modelled and reference sequences:

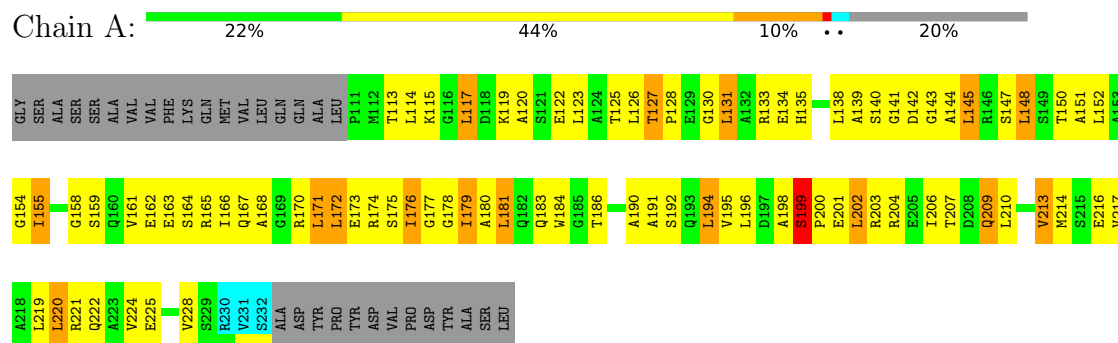
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	93	GLY	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	94	SER	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	95	ALA	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	235	TYR	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	236	PRO	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	237	TYR	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	238	ASP	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	239	VAL	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	240	PRO	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	241	ASP	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	242	TYR	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	243	ALA	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	244	SER	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1
A	245	LEU	-	cloning artifact	UNP Q93SQ1

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: exoenzyme S

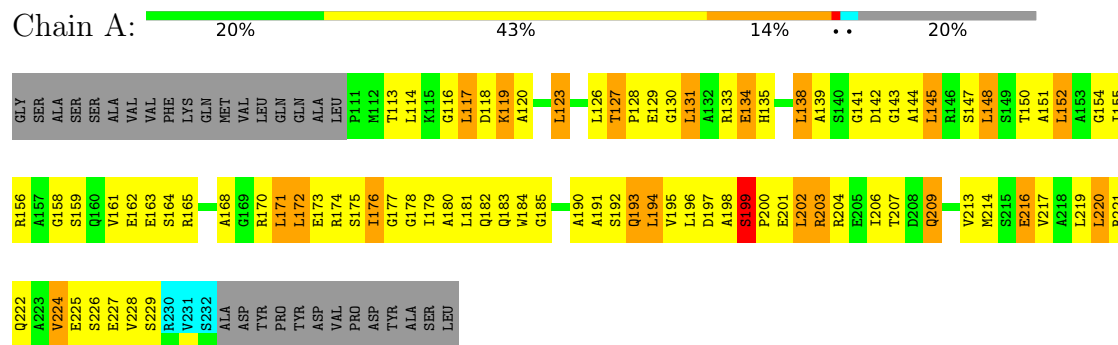


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

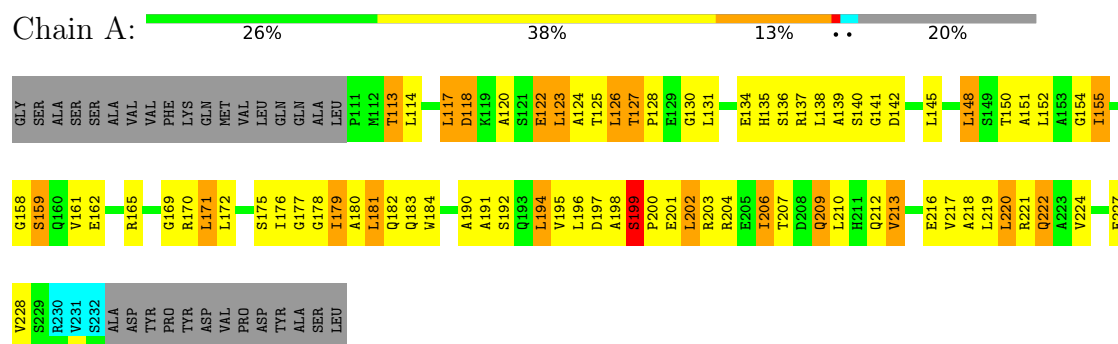
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: exoenzyme S



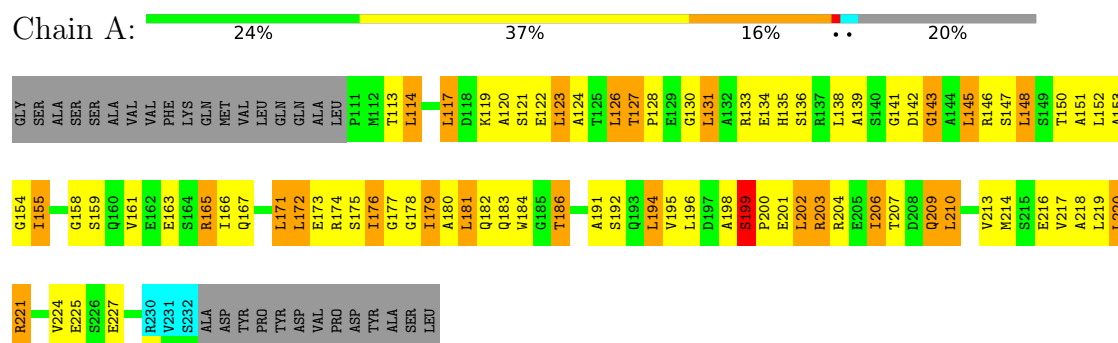
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: exoenzyme S



4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: exoenzyme S



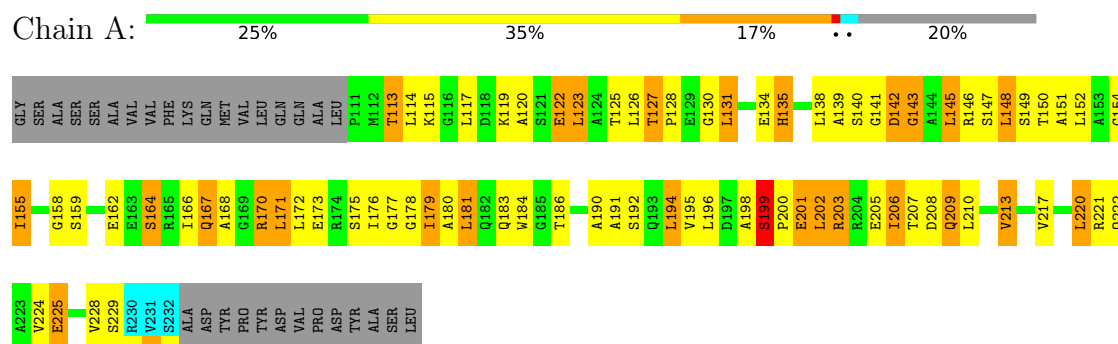
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: exoenzyme S



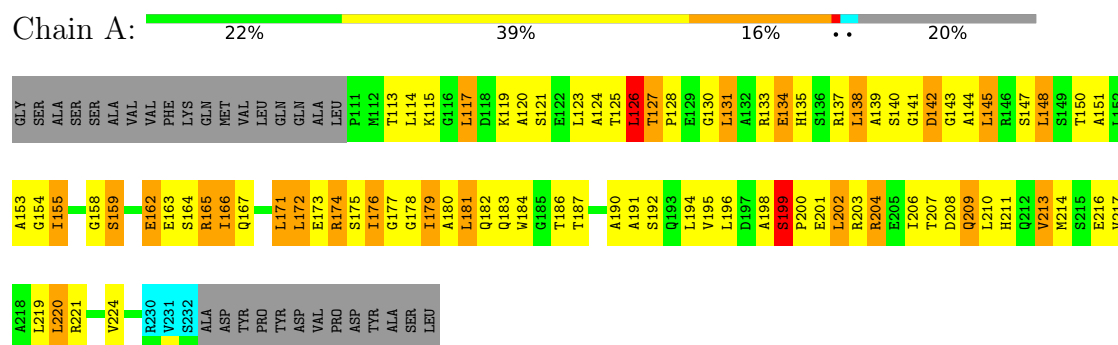
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: exoenzyme S



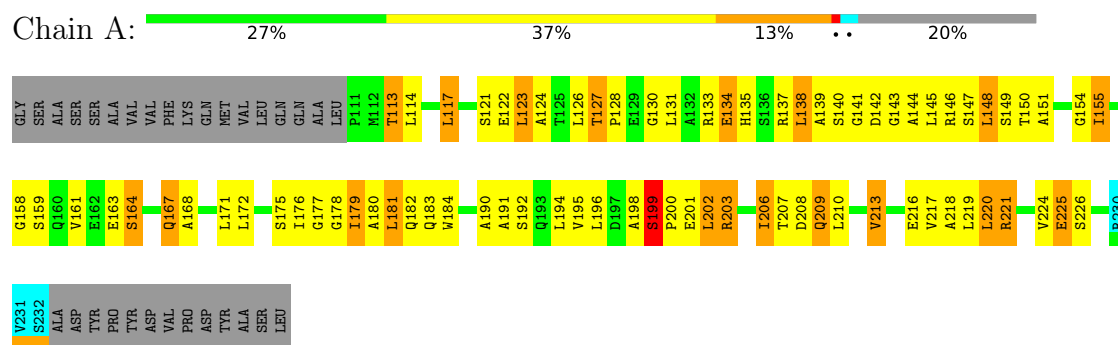
4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: exoenzyme S



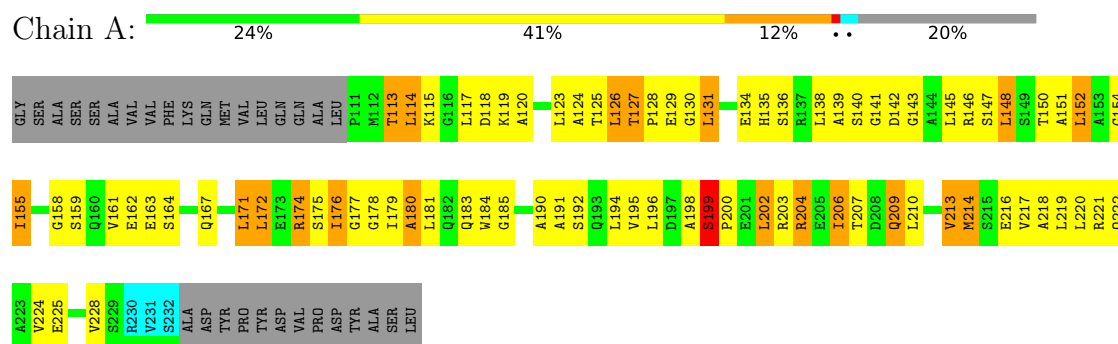
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: exoenzyme S



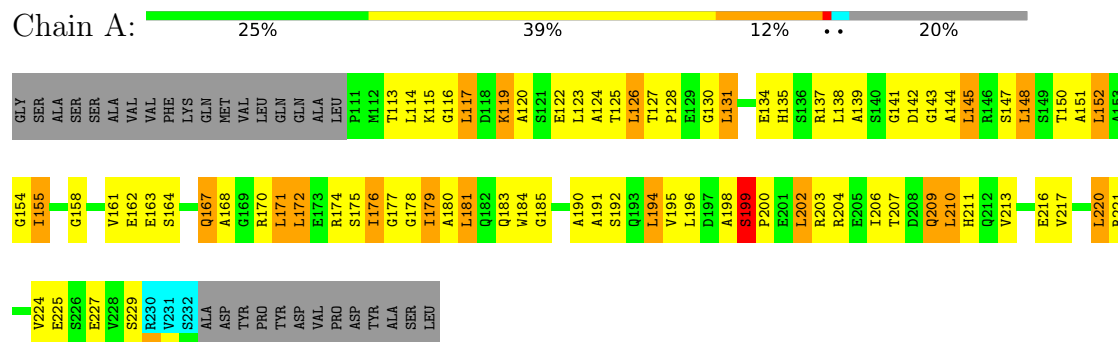
4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: exoenzyme S



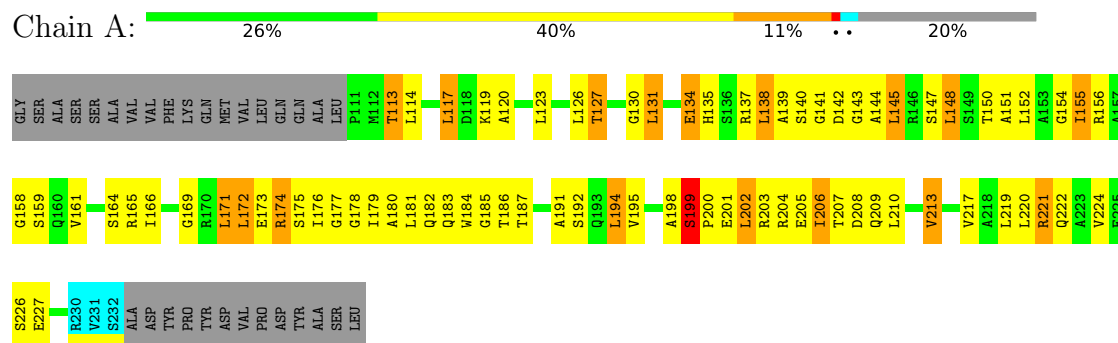
4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: exoenzyme S



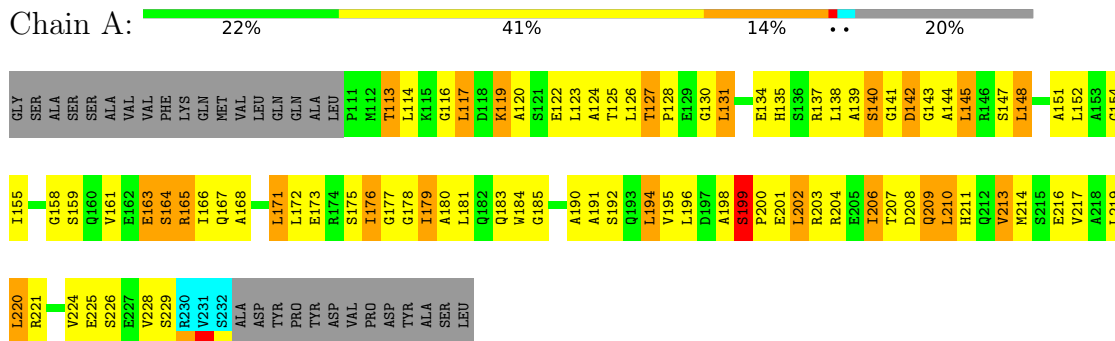
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: exoenzyme S



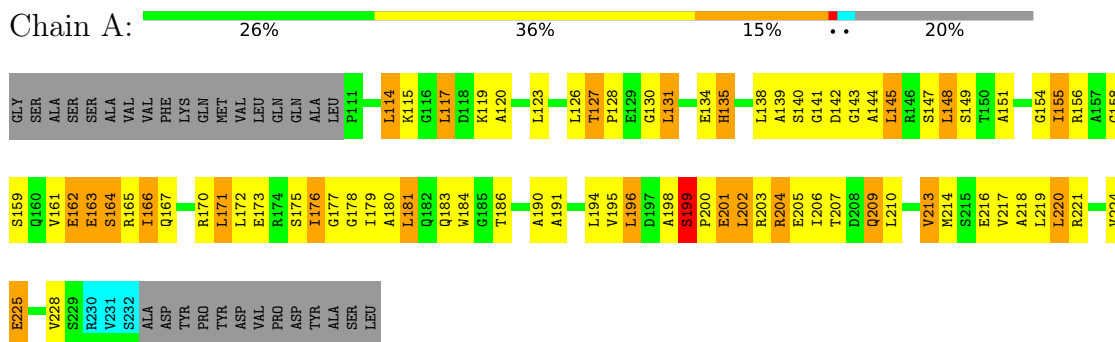
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: exoenzyme S



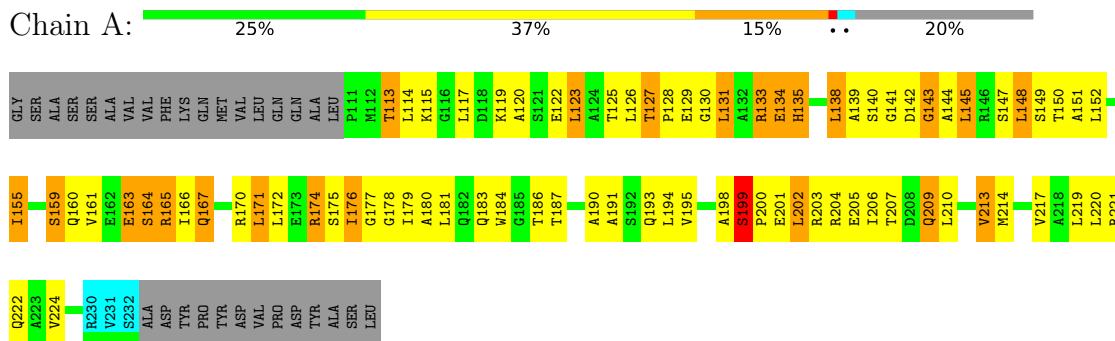
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: exoenzyme S



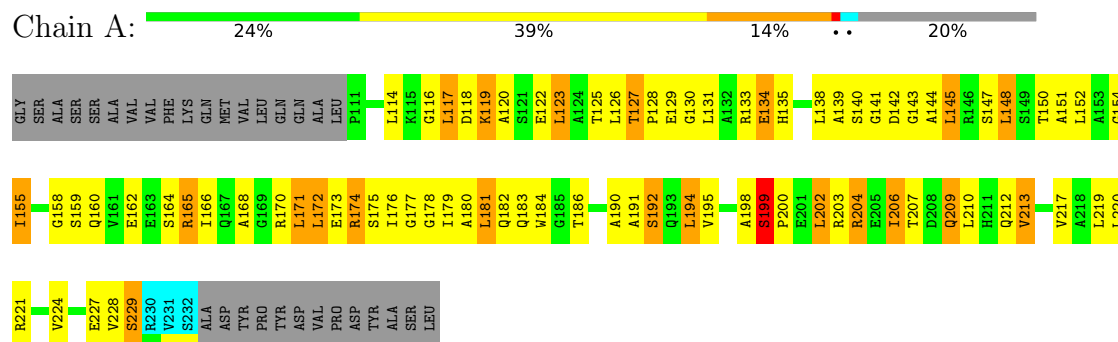
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: exoenzyme S



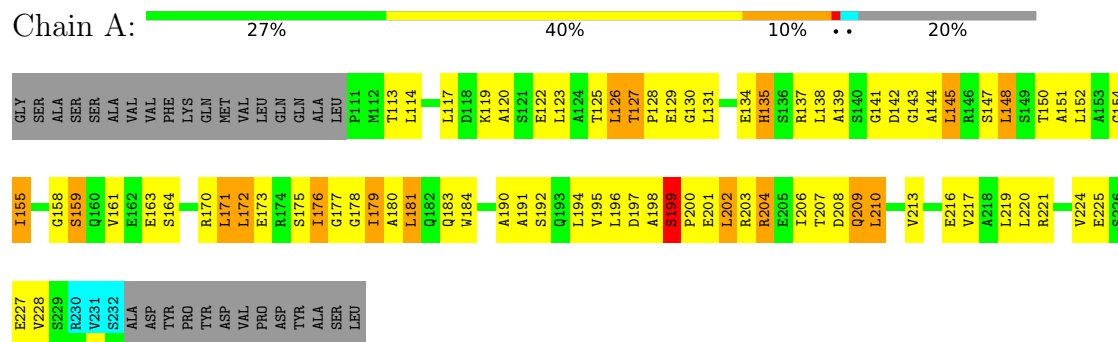
4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: exoenzyme S



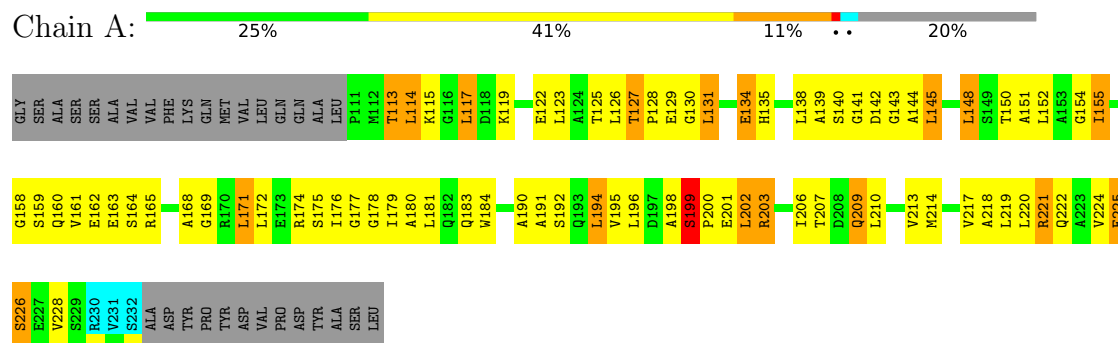
4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: exoenzyme S



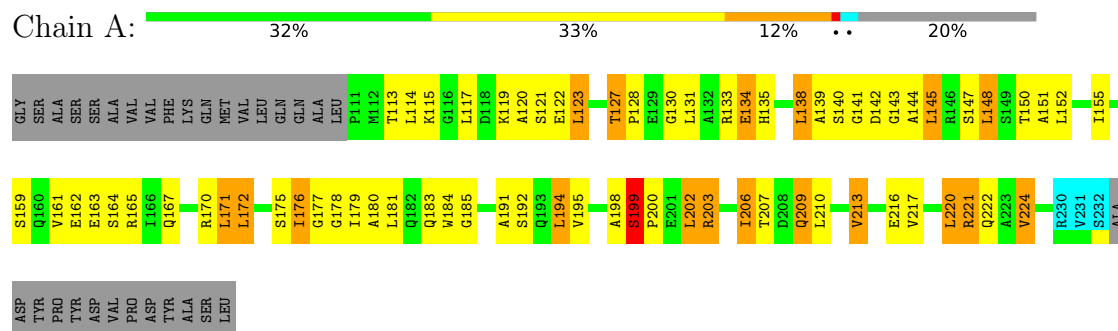
4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: exoenzyme S



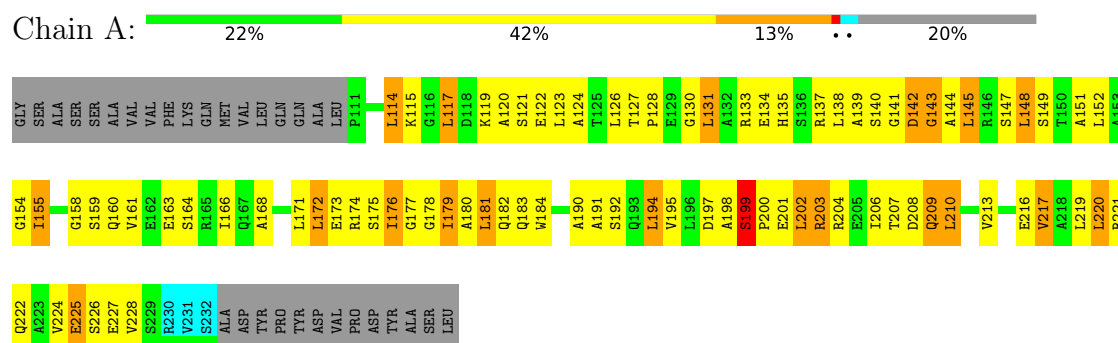
4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: exoenzyme S



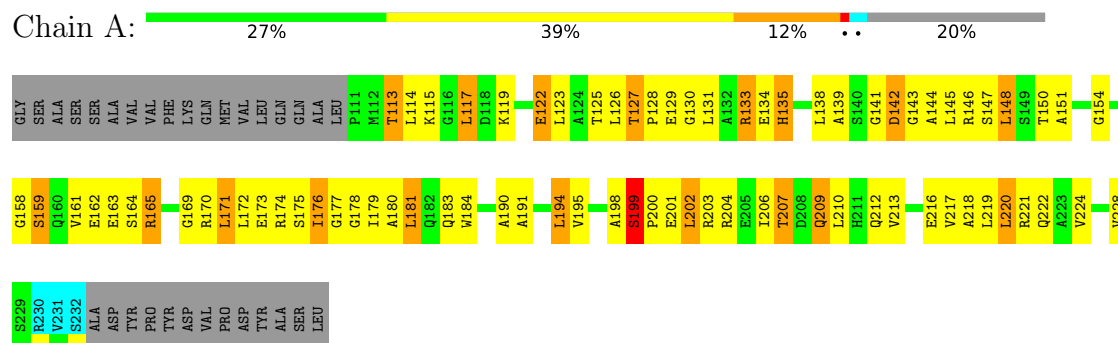
4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: exoenzyme S



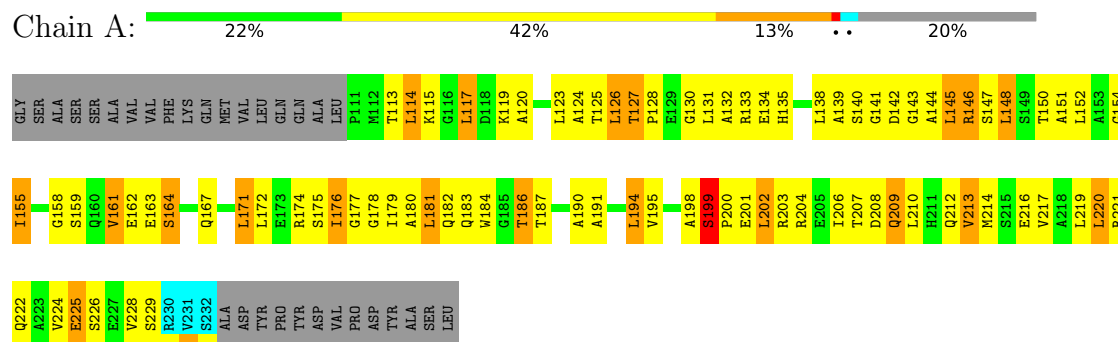
4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: exoenzyme S



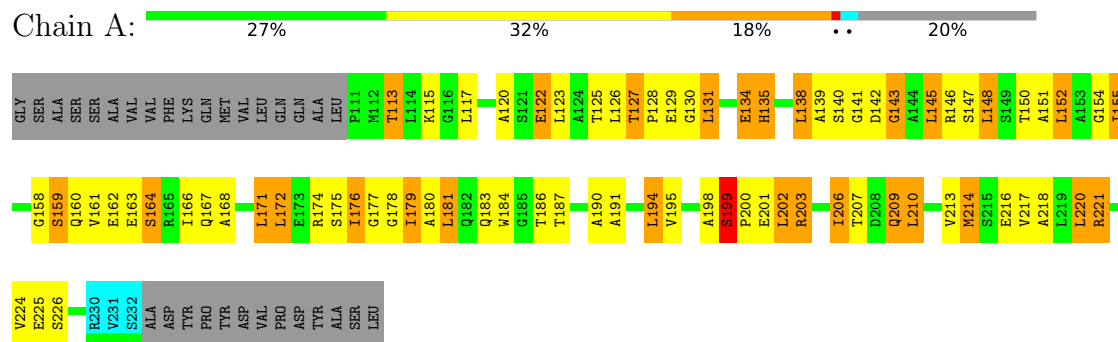
4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: exoenzyme S



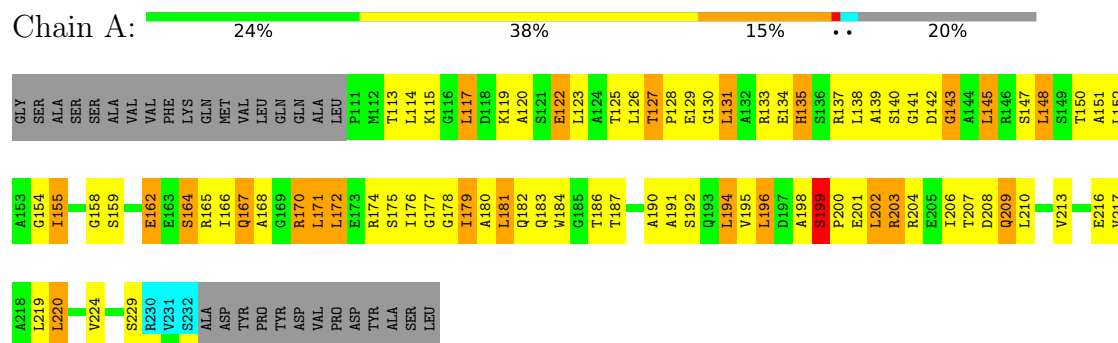
4.2.21 Score per residue for model 21

- Molecule 1: exoenzyme S



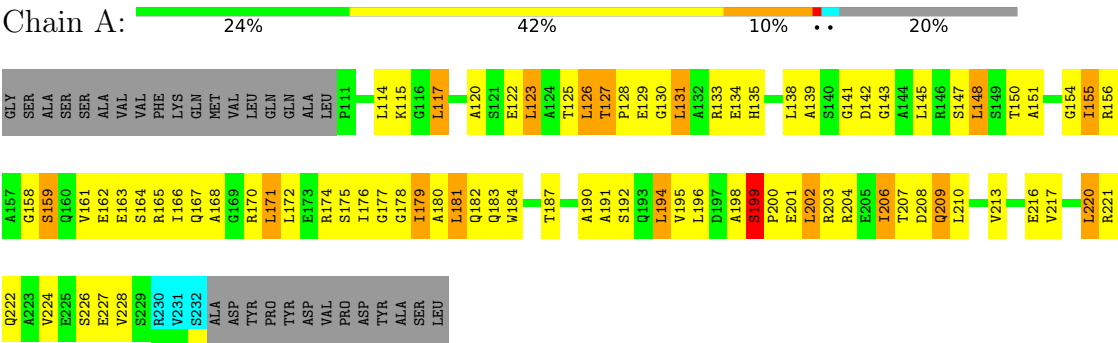
4.2.22 Score per residue for model 22

- Molecule 1: exoenzyme S



4.2.23 Score per residue for model 23 (medoid)

● Molecule 1: exoenzyme S



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 71 calculated structures, 23 were deposited, based on the following criterion: *structures with acceptable covalent geometry, structures with favorable non-bond energy*.

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

Software name	Classification	Version
DYANA	structure solution	1.6
Amber	refinement	7

No chemical shift data was provided.

6 Model quality

6.1 Standard geometry

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	878	897	897	138±8
All	All	20194	20631	20631	3174

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 78.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:171:LEU:HD11	1:A:181:LEU:HD13	1.10	1.17	7	10
1:A:117:LEU:HD21	1:A:152:LEU:HD22	1.02	1.22	1	1
1:A:202:LEU:HD13	1:A:206:ILE:CG1	1.02	1.84	2	11
1:A:171:LEU:HD11	1:A:213:VAL:HG22	1.01	1.29	14	9
1:A:126:LEU:HD23	1:A:131:LEU:HD12	1.00	1.28	2	4
1:A:123:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HD12	1.00	1.29	9	1
1:A:131:LEU:HD22	1:A:195:VAL:HG21	1.00	1.28	20	5
1:A:117:LEU:HD11	1:A:152:LEU:HD22	0.98	1.35	21	1
1:A:171:LEU:HD12	1:A:181:LEU:HD13	0.97	1.34	19	16
1:A:176:ILE:HG23	1:A:209:GLN:NE2	0.97	1.75	3	18
1:A:171:LEU:CD1	1:A:181:LEU:HD13	0.96	1.90	22	21
1:A:179:ILE:HG22	1:A:184:TRP:NE1	0.96	1.75	3	4
1:A:220:LEU:O	1:A:224:VAL:HG23	0.95	1.61	22	22
1:A:130:GLY:O	1:A:134:GLU:N	0.94	2.01	23	23

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:198:ALA:HB3	1:A:202:LEU:HD22	0.93	1.39	22	6
1:A:117:LEU:HD21	1:A:152:LEU:CD2	0.93	1.92	21	1
1:A:131:LEU:HD22	1:A:202:LEU:HD21	0.93	1.37	15	1
1:A:123:LEU:CD1	1:A:145:LEU:HD12	0.93	1.93	17	4
1:A:179:ILE:HG21	1:A:191:ALA:N	0.92	1.80	12	11
1:A:131:LEU:HD23	1:A:195:VAL:HG21	0.92	1.37	5	4
1:A:176:ILE:HG23	1:A:209:GLN:CD	0.92	1.90	2	11
1:A:126:LEU:CD2	1:A:131:LEU:HD12	0.92	1.94	2	4
1:A:155:ILE:CD1	1:A:224:VAL:HG21	0.91	1.95	5	2
1:A:213:VAL:O	1:A:217:VAL:HG23	0.91	1.66	22	12
1:A:179:ILE:HG21	1:A:191:ALA:HB2	0.91	1.42	6	14
1:A:171:LEU:HD11	1:A:213:VAL:HG13	0.91	1.36	1	3
1:A:120:ALA:HB1	1:A:214:MET:HE1	0.90	1.43	8	2
1:A:171:LEU:HD11	1:A:213:VAL:CG2	0.90	1.96	10	7
1:A:171:LEU:HD12	1:A:181:LEU:HD22	0.90	1.41	10	14
1:A:171:LEU:HD22	1:A:216:GLU:OE1	0.88	1.68	7	1
1:A:117:LEU:HD22	1:A:151:ALA:HB1	0.88	1.45	16	15
1:A:123:LEU:HD12	1:A:210:LEU:CD1	0.88	1.97	10	5
1:A:113:THR:HG23	1:A:151:ALA:HA	0.88	1.45	17	1
1:A:138:LEU:HD13	1:A:144:ALA:HB3	0.87	1.45	6	3
1:A:224:VAL:O	1:A:228:VAL:HG23	0.87	1.69	12	10
1:A:202:LEU:HD13	1:A:206:ILE:HG13	0.87	1.45	4	9
1:A:198:ALA:O	1:A:202:LEU:HD22	0.87	1.69	14	5
1:A:145:LEU:HD23	1:A:148:LEU:HD23	0.86	1.45	22	16
1:A:171:LEU:HD22	1:A:213:VAL:HG13	0.86	1.46	18	1
1:A:117:LEU:HD21	1:A:152:LEU:HD23	0.86	1.47	21	2
1:A:184:TRP:CH2	1:A:206:ILE:CD1	0.85	2.58	3	4
1:A:202:LEU:HD13	1:A:206:ILE:HG12	0.85	1.48	23	3
1:A:159:SER:OG	1:A:224:VAL:HG13	0.84	1.70	6	8
1:A:145:LEU:HD13	1:A:184:TRP:O	0.84	1.72	23	17
1:A:176:ILE:HB	1:A:184:TRP:CD1	0.84	2.06	8	23
1:A:131:LEU:HD23	1:A:195:VAL:CG2	0.84	2.01	5	4
1:A:117:LEU:HD22	1:A:217:VAL:HG11	0.83	1.49	5	2
1:A:134:GLU:O	1:A:138:LEU:N	0.83	2.10	10	23
1:A:220:LEU:HD12	1:A:221:ARG:N	0.83	1.88	16	3
1:A:117:LEU:HG	1:A:151:ALA:HB3	0.83	1.45	17	6
1:A:131:LEU:HD13	1:A:195:VAL:CG2	0.83	2.03	16	5
1:A:184:TRP:CH2	1:A:206:ILE:HD12	0.82	2.09	6	14
1:A:179:ILE:HD11	1:A:194:LEU:HD13	0.82	1.52	19	4
1:A:206:ILE:HG23	1:A:209:GLN:NE2	0.82	1.90	21	4
1:A:195:VAL:HA	1:A:202:LEU:HD23	0.81	1.52	11	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:203:ARG:O	1:A:207:THR:OG1	0.81	1.98	22	23
1:A:123:LEU:CD2	1:A:145:LEU:HD12	0.81	2.04	9	2
1:A:123:LEU:CD1	1:A:138:LEU:HD23	0.81	2.04	11	1
1:A:179:ILE:HD13	1:A:194:LEU:HD13	0.81	1.50	5	9
1:A:117:LEU:HD22	1:A:151:ALA:CB	0.81	2.05	14	17
1:A:120:ALA:HB1	1:A:214:MET:CE	0.81	2.05	12	2
1:A:198:ALA:HB3	1:A:202:LEU:HD23	0.81	1.50	10	5
1:A:123:LEU:HD21	1:A:148:LEU:HD22	0.80	1.53	2	2
1:A:167:GLN:HB3	1:A:220:LEU:HD22	0.80	1.54	3	4
1:A:131:LEU:HD22	1:A:195:VAL:CG2	0.79	2.07	20	3
1:A:131:LEU:CD2	1:A:195:VAL:HG21	0.79	2.07	19	4
1:A:209:GLN:CD	1:A:209:GLN:C	0.78	2.51	16	11
1:A:195:VAL:HG23	1:A:202:LEU:HD21	0.78	1.53	14	1
1:A:127:THR:HG23	1:A:128:PRO:HD2	0.78	1.56	8	5
1:A:155:ILE:HD13	1:A:224:VAL:HG21	0.78	1.54	5	2
1:A:123:LEU:CD1	1:A:148:LEU:HD22	0.78	2.09	9	3
1:A:171:LEU:HD11	1:A:181:LEU:CD1	0.77	2.06	7	1
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:206:ILE:HD12	0.77	2.14	20	12
1:A:131:LEU:HD21	1:A:195:VAL:HG23	0.77	1.56	11	2
1:A:195:VAL:HA	1:A:202:LEU:HD13	0.77	1.56	1	5
1:A:123:LEU:HD12	1:A:124:ALA:N	0.77	1.95	2	1
1:A:194:LEU:HD23	1:A:202:LEU:HD11	0.77	1.55	23	5
1:A:176:ILE:O	1:A:184:TRP:NE1	0.77	2.18	1	23
1:A:179:ILE:HD13	1:A:194:LEU:HD22	0.76	1.56	22	5
1:A:203:ARG:O	1:A:207:THR:CB	0.76	2.34	1	22
1:A:131:LEU:HD13	1:A:195:VAL:HG23	0.76	1.56	16	5
1:A:203:ARG:O	1:A:207:THR:HG23	0.76	1.80	19	1
1:A:184:TRP:CZ3	1:A:206:ILE:HG21	0.76	2.16	10	11
1:A:171:LEU:HD13	1:A:217:VAL:HG23	0.76	1.56	18	1
1:A:202:LEU:O	1:A:206:ILE:CG1	0.76	2.33	17	23
1:A:131:LEU:O	1:A:135:HIS:HB2	0.76	1.80	18	22
1:A:179:ILE:CD1	1:A:194:LEU:HD13	0.76	2.10	18	9
1:A:177:GLY:HA3	1:A:206:ILE:HD13	0.75	1.55	17	9
1:A:130:GLY:O	1:A:134:GLU:CB	0.75	2.35	13	19
1:A:180:ALA:HB3	1:A:183:GLN:HG2	0.75	1.59	19	14
1:A:176:ILE:HD11	1:A:213:VAL:CG2	0.75	2.12	22	4
1:A:155:ILE:HG21	1:A:220:LEU:HD12	0.75	1.58	22	3
1:A:179:ILE:HG12	1:A:194:LEU:HD22	0.75	1.57	13	5
1:A:179:ILE:HG22	1:A:183:GLN:HB2	0.74	1.57	1	11
1:A:179:ILE:CG2	1:A:191:ALA:HB2	0.74	2.12	18	13
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:206:ILE:CD1	0.74	2.70	14	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:179:ILE:HG21	1:A:191:ALA:CB	0.74	2.13	6	12
1:A:152:LEU:HD21	1:A:220:LEU:HD12	0.74	1.60	9	1
1:A:176:ILE:HG12	1:A:181:LEU:HD12	0.73	1.57	3	10
1:A:123:LEU:HB3	1:A:210:LEU:HD13	0.73	1.60	5	14
1:A:138:LEU:HG	1:A:144:ALA:HB3	0.73	1.59	13	9
1:A:145:LEU:HD23	1:A:148:LEU:CD2	0.73	2.12	22	12
1:A:126:LEU:HD21	1:A:131:LEU:HD12	0.73	1.60	11	1
1:A:134:GLU:O	1:A:138:LEU:HB2	0.72	1.84	19	23
1:A:123:LEU:CD2	1:A:148:LEU:HD22	0.72	2.14	2	2
1:A:127:THR:HG22	1:A:130:GLY:H	0.72	1.45	6	5
1:A:145:LEU:HD22	1:A:184:TRP:O	0.72	1.85	4	16
1:A:126:LEU:HD11	1:A:131:LEU:HA	0.72	1.60	11	4
1:A:206:ILE:HD13	1:A:206:ILE:N	0.72	2.00	10	1
1:A:180:ALA:HB3	1:A:183:GLN:CG	0.72	2.14	7	17
1:A:131:LEU:HD23	1:A:203:ARG:HB2	0.72	1.61	10	1
1:A:123:LEU:HD11	1:A:145:LEU:HD12	0.71	1.61	10	4
1:A:126:LEU:HD21	1:A:131:LEU:HD23	0.71	1.61	16	1
1:A:161:VAL:HG23	1:A:227:GLU:CD	0.71	2.10	18	4
1:A:117:LEU:CD2	1:A:152:LEU:HD22	0.71	2.11	1	1
1:A:155:ILE:HG21	1:A:220:LEU:CD1	0.71	2.15	7	6
1:A:130:GLY:O	1:A:134:GLU:HB2	0.71	1.86	5	15
1:A:145:LEU:HD22	1:A:184:TRP:C	0.71	2.11	21	12
1:A:155:ILE:HG12	1:A:224:VAL:HG11	0.71	1.63	17	18
1:A:202:LEU:O	1:A:206:ILE:N	0.70	2.22	5	22
1:A:161:VAL:HG23	1:A:227:GLU:OE2	0.70	1.86	18	2
1:A:123:LEU:HD12	1:A:210:LEU:HD13	0.70	1.64	20	5
1:A:164:SER:OG	1:A:224:VAL:HG22	0.70	1.87	20	11
1:A:155:ILE:HG13	1:A:224:VAL:HG11	0.70	1.61	9	1
1:A:134:GLU:HG3	1:A:138:LEU:HD13	0.70	1.63	13	1
1:A:176:ILE:CG2	1:A:209:GLN:NE2	0.69	2.55	23	14
1:A:180:ALA:HB3	1:A:183:GLN:HG3	0.69	1.64	13	8
1:A:206:ILE:HG23	1:A:209:GLN:HE22	0.69	1.46	9	8
1:A:148:LEU:HD12	1:A:152:LEU:HD12	0.69	1.63	4	5
1:A:202:LEU:O	1:A:206:ILE:HG12	0.69	1.88	16	17
1:A:114:LEU:HD21	1:A:225:GLU:HB2	0.69	1.65	12	4
1:A:113:THR:HG23	1:A:151:ALA:CA	0.69	2.17	17	1
1:A:123:LEU:HD21	1:A:145:LEU:HA	0.69	1.64	11	1
1:A:217:VAL:HG12	1:A:221:ARG:HD2	0.69	1.65	20	3
1:A:117:LEU:CD1	1:A:152:LEU:HD22	0.69	2.16	21	1
1:A:127:THR:HG23	1:A:128:PRO:CD	0.68	2.17	8	5
1:A:176:ILE:HD11	1:A:213:VAL:HG21	0.68	1.63	12	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:155:ILE:HG12	1:A:224:VAL:HG21	0.68	1.63	9	18
1:A:217:VAL:HG12	1:A:221:ARG:CD	0.68	2.19	8	5
1:A:123:LEU:HD13	1:A:145:LEU:HD12	0.68	1.65	17	1
1:A:159:SER:OG	1:A:224:VAL:HG22	0.68	1.89	2	5
1:A:171:LEU:HD12	1:A:181:LEU:CD1	0.68	2.18	19	9
1:A:113:THR:O	1:A:151:ALA:HB1	0.68	1.88	15	4
1:A:171:LEU:O	1:A:181:LEU:HD22	0.68	1.89	23	6
1:A:123:LEU:HD21	1:A:145:LEU:HG	0.68	1.65	19	2
1:A:145:LEU:HD23	1:A:184:TRP:C	0.67	2.14	11	2
1:A:209:GLN:HG2	1:A:210:LEU:N	0.67	2.04	9	5
1:A:131:LEU:HD22	1:A:131:LEU:O	0.67	1.89	12	1
1:A:198:ALA:CB	1:A:202:LEU:HD23	0.67	2.20	9	4
1:A:172:LEU:CD1	1:A:181:LEU:HD23	0.67	2.20	10	3
1:A:177:GLY:HA3	1:A:206:ILE:CD1	0.67	2.19	13	15
1:A:123:LEU:HD11	1:A:138:LEU:HD23	0.67	1.66	11	1
1:A:117:LEU:HD11	1:A:152:LEU:HG	0.67	1.66	13	5
1:A:220:LEU:HD12	1:A:220:LEU:C	0.67	2.14	21	1
1:A:179:ILE:HG23	1:A:183:GLN:HB2	0.67	1.66	9	12
1:A:161:VAL:HG23	1:A:227:GLU:OE1	0.67	1.89	15	5
1:A:131:LEU:HD21	1:A:195:VAL:CG2	0.67	2.19	11	2
1:A:117:LEU:O	1:A:120:ALA:HB3	0.67	1.89	8	14
1:A:199:SER:CB	1:A:200:PRO:HD3	0.67	2.20	6	23
1:A:206:ILE:N	1:A:206:ILE:HD13	0.67	2.05	5	6
1:A:123:LEU:HD12	1:A:123:LEU:C	0.66	2.15	2	1
1:A:202:LEU:CD1	1:A:206:ILE:HD11	0.66	2.21	16	3
1:A:203:ARG:O	1:A:207:THR:CG2	0.66	2.42	19	1
1:A:131:LEU:HD12	1:A:203:ARG:HA	0.66	1.65	8	7
1:A:171:LEU:HD12	1:A:181:LEU:CD2	0.66	2.19	10	6
1:A:195:VAL:HA	1:A:202:LEU:HD12	0.65	1.67	4	3
1:A:117:LEU:HD22	1:A:151:ALA:C	0.65	2.16	11	7
1:A:113:THR:HG23	1:A:151:ALA:O	0.65	1.91	19	14
1:A:117:LEU:HD23	1:A:148:LEU:HB2	0.65	1.68	5	3
1:A:152:LEU:HD22	1:A:168:ALA:CB	0.65	2.21	22	1
1:A:184:TRP:CD2	1:A:191:ALA:HB1	0.65	2.25	16	11
1:A:203:ARG:O	1:A:207:THR:N	0.65	2.27	10	12
1:A:135:HIS:O	1:A:139:ALA:HB3	0.65	1.91	4	11
1:A:171:LEU:HD22	1:A:174:ARG:NH1	0.65	2.07	10	1
1:A:126:LEU:O	1:A:207:THR:HG21	0.65	1.92	22	1
1:A:120:ALA:HA	1:A:123:LEU:HD22	0.65	1.67	5	1
1:A:177:GLY:CA	1:A:206:ILE:HD12	0.65	2.22	2	7
1:A:126:LEU:HD21	1:A:131:LEU:HG	0.65	1.69	21	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:LEU:HD12	1:A:126:LEU:HD22	0.65	1.69	3	4
1:A:218:ALA:HA	1:A:221:ARG:CG	0.65	2.22	4	5
1:A:120:ALA:HA	1:A:123:LEU:HD23	0.64	1.70	1	1
1:A:209:GLN:O	1:A:213:VAL:HG23	0.64	1.91	18	2
1:A:199:SER:O	1:A:203:ARG:CG	0.64	2.45	8	6
1:A:177:GLY:O	1:A:194:LEU:HD21	0.64	1.92	5	13
1:A:134:GLU:OE1	1:A:138:LEU:HD11	0.64	1.92	21	2
1:A:191:ALA:O	1:A:195:VAL:HG12	0.64	1.92	10	1
1:A:199:SER:O	1:A:203:ARG:CB	0.64	2.46	10	16
1:A:127:THR:HG22	1:A:128:PRO:CD	0.64	2.23	12	8
1:A:165:ARG:CD	1:A:165:ARG:C	0.64	2.71	11	3
1:A:168:ALA:O	1:A:172:LEU:HD22	0.64	1.91	9	1
1:A:206:ILE:N	1:A:206:ILE:CD1	0.64	2.60	10	2
1:A:123:LEU:CD1	1:A:126:LEU:HD22	0.64	2.23	13	3
1:A:177:GLY:O	1:A:194:LEU:HD23	0.63	1.93	22	4
1:A:131:LEU:O	1:A:135:HIS:CD2	0.63	2.51	5	8
1:A:171:LEU:HD11	1:A:216:GLU:HB3	0.63	1.71	18	1
1:A:202:LEU:O	1:A:206:ILE:CB	0.63	2.46	1	21
1:A:179:ILE:HD12	1:A:190:ALA:CB	0.63	2.24	8	4
1:A:152:LEU:HD11	1:A:220:LEU:HD21	0.63	1.70	21	1
1:A:134:GLU:HB3	1:A:138:LEU:HD22	0.63	1.70	22	9
1:A:145:LEU:HG	1:A:184:TRP:O	0.63	1.94	8	6
1:A:198:ALA:HB3	1:A:202:LEU:CD2	0.63	2.20	22	7
1:A:134:GLU:CD	1:A:138:LEU:HD11	0.63	2.19	17	2
1:A:117:LEU:HD23	1:A:155:ILE:HD12	0.62	1.71	2	2
1:A:123:LEU:CD2	1:A:138:LEU:HD13	0.62	2.25	4	1
1:A:155:ILE:CG1	1:A:224:VAL:HG11	0.62	2.24	9	8
1:A:195:VAL:HG23	1:A:202:LEU:CD2	0.62	2.23	14	1
1:A:172:LEU:HD12	1:A:181:LEU:HD23	0.62	1.70	1	5
1:A:145:LEU:HD23	1:A:184:TRP:O	0.62	1.93	9	2
1:A:176:ILE:HD13	1:A:181:LEU:HB2	0.62	1.71	10	5
1:A:119:LYS:HG2	1:A:144:ALA:HB2	0.62	1.69	17	9
1:A:131:LEU:CD1	1:A:195:VAL:HG23	0.62	2.23	16	1
1:A:198:ALA:HB3	1:A:202:LEU:CG	0.62	2.23	9	5
1:A:152:LEU:HD21	1:A:220:LEU:HD11	0.62	1.72	5	3
1:A:179:ILE:HG22	1:A:183:GLN:CB	0.62	2.25	1	8
1:A:123:LEU:CD1	1:A:210:LEU:HD22	0.62	2.25	14	1
1:A:171:LEU:CD2	1:A:213:VAL:HG13	0.62	2.21	18	1
1:A:176:ILE:CD1	1:A:176:ILE:N	0.61	2.62	21	7
1:A:117:LEU:HD12	1:A:217:VAL:HG11	0.61	1.71	7	3
1:A:126:LEU:HD21	1:A:131:LEU:CD1	0.61	2.25	11	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:123:LEU:HD13	1:A:210:LEU:HD22	0.61	1.72	14	1
1:A:131:LEU:O	1:A:135:HIS:CB	0.61	2.47	20	23
1:A:176:ILE:CG1	1:A:181:LEU:HD12	0.61	2.26	6	6
1:A:120:ALA:HB1	1:A:214:MET:HE3	0.61	1.72	12	1
1:A:159:SER:CB	1:A:164:SER:CB	0.61	2.77	20	14
1:A:131:LEU:CD2	1:A:195:VAL:HG23	0.61	2.26	2	2
1:A:152:LEU:HD22	1:A:168:ALA:HB1	0.61	1.71	22	1
1:A:202:LEU:HD12	1:A:206:ILE:HG13	0.61	1.71	18	4
1:A:130:GLY:CA	1:A:134:GLU:HB2	0.61	2.25	9	10
1:A:131:LEU:HD22	1:A:131:LEU:C	0.61	2.20	12	1
1:A:152:LEU:HD11	1:A:220:LEU:CD2	0.61	2.26	21	1
1:A:117:LEU:HD22	1:A:151:ALA:HB3	0.61	1.71	9	6
1:A:179:ILE:HG22	1:A:184:TRP:CD1	0.61	2.30	3	4
1:A:123:LEU:HD22	1:A:145:LEU:HG	0.61	1.71	15	3
1:A:176:ILE:HG13	1:A:213:VAL:HG21	0.60	1.71	1	5
1:A:143:GLY:O	1:A:147:SER:N	0.60	2.30	10	19
1:A:176:ILE:O	1:A:179:ILE:N	0.60	2.27	14	23
1:A:131:LEU:O	1:A:135:HIS:CG	0.60	2.54	4	6
1:A:148:LEU:HD11	1:A:181:LEU:HD21	0.60	1.71	12	3
1:A:117:LEU:CD2	1:A:152:LEU:CD2	0.60	2.76	21	1
1:A:176:ILE:HG13	1:A:209:GLN:NE2	0.60	2.11	4	7
1:A:126:LEU:HD11	1:A:131:LEU:CA	0.60	2.27	11	3
1:A:120:ALA:CB	1:A:214:MET:HE1	0.60	2.24	8	2
1:A:202:LEU:O	1:A:206:ILE:HB	0.59	1.97	15	13
1:A:155:ILE:O	1:A:159:SER:N	0.59	2.35	17	13
1:A:131:LEU:HD13	1:A:202:LEU:HD21	0.59	1.73	18	3
1:A:171:LEU:CD1	1:A:217:VAL:HG23	0.59	2.27	18	1
1:A:220:LEU:HD13	1:A:224:VAL:CG2	0.59	2.27	22	2
1:A:199:SER:O	1:A:203:ARG:HB3	0.59	1.96	22	13
1:A:179:ILE:HG12	1:A:190:ALA:HB3	0.59	1.74	9	7
1:A:176:ILE:HG13	1:A:181:LEU:HD12	0.59	1.75	5	5
1:A:135:HIS:O	1:A:139:ALA:HB2	0.59	1.98	10	1
1:A:179:ILE:CG1	1:A:194:LEU:HD22	0.59	2.26	17	3
1:A:196:LEU:HD13	1:A:196:LEU:O	0.59	1.97	22	2
1:A:127:THR:CG2	1:A:128:PRO:HD2	0.59	2.28	8	6
1:A:162:GLU:O	1:A:165:ARG:HG3	0.59	1.98	6	1
1:A:131:LEU:O	1:A:131:LEU:HD23	0.59	1.98	14	3
1:A:135:HIS:O	1:A:139:ALA:CB	0.59	2.51	17	23
1:A:203:ARG:CD	1:A:203:ARG:C	0.59	2.76	22	3
1:A:176:ILE:CG2	1:A:209:GLN:CD	0.59	2.75	7	4
1:A:123:LEU:HD13	1:A:148:LEU:HD22	0.59	1.75	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:127:THR:O	1:A:131:LEU:HB2	0.58	1.98	6	20
1:A:152:LEU:HD22	1:A:168:ALA:HA	0.58	1.76	14	4
1:A:176:ILE:CG1	1:A:209:GLN:NE2	0.58	2.66	14	5
1:A:127:THR:OG1	1:A:128:PRO:CD	0.58	2.51	20	4
1:A:131:LEU:CD2	1:A:195:VAL:CG2	0.58	2.82	19	6
1:A:184:TRP:CE3	1:A:191:ALA:HB1	0.58	2.33	14	7
1:A:217:VAL:HA	1:A:220:LEU:HD21	0.58	1.76	4	4
1:A:117:LEU:HD21	1:A:152:LEU:HG	0.58	1.74	15	3
1:A:177:GLY:O	1:A:194:LEU:CD2	0.58	2.52	15	21
1:A:199:SER:HB3	1:A:200:PRO:HD3	0.58	1.75	18	3
1:A:203:ARG:O	1:A:207:THR:HB	0.58	1.99	15	14
1:A:130:GLY:O	1:A:134:GLU:CG	0.58	2.51	10	1
1:A:130:GLY:C	1:A:134:GLU:HB2	0.57	2.24	20	6
1:A:176:ILE:N	1:A:179:ILE:O	0.57	2.34	22	22
1:A:117:LEU:CD1	1:A:217:VAL:HG11	0.57	2.29	23	1
1:A:145:LEU:CD1	1:A:184:TRP:O	0.57	2.50	4	16
1:A:148:LEU:HD12	1:A:152:LEU:CD1	0.57	2.29	4	4
1:A:184:TRP:CH2	1:A:206:ILE:HG21	0.57	2.34	5	3
1:A:123:LEU:HD22	1:A:145:LEU:CD1	0.57	2.20	9	1
1:A:123:LEU:HD21	1:A:145:LEU:CG	0.57	2.28	19	1
1:A:127:THR:CB	1:A:128:PRO:CD	0.57	2.82	19	15
1:A:139:ALA:O	1:A:140:SER:CB	0.57	2.52	4	2
1:A:124:ALA:HB1	1:A:211:HIS:CD2	0.57	2.35	9	3
1:A:122:GLU:HA	1:A:125:THR:HG22	0.57	1.75	16	1
1:A:171:LEU:HD22	1:A:216:GLU:CD	0.57	2.25	7	1
1:A:123:LEU:HD21	1:A:144:ALA:C	0.57	2.25	1	1
1:A:183:GLN:C	1:A:185:GLY:H	0.57	2.08	11	6
1:A:193:GLN:CD	1:A:193:GLN:C	0.57	2.72	1	1
1:A:202:LEU:O	1:A:206:ILE:HG13	0.57	2.00	3	2
1:A:123:LEU:CG	1:A:145:LEU:HD12	0.57	2.29	11	1
1:A:199:SER:CB	1:A:200:PRO:CD	0.57	2.83	6	23
1:A:198:ALA:HB3	1:A:202:LEU:HB2	0.57	1.75	4	14
1:A:134:GLU:O	1:A:138:LEU:CB	0.56	2.53	1	13
1:A:145:LEU:CD2	1:A:184:TRP:O	0.56	2.52	9	11
1:A:209:GLN:CD	1:A:209:GLN:O	0.56	2.48	10	5
1:A:131:LEU:HD13	1:A:203:ARG:HA	0.56	1.75	19	4
1:A:152:LEU:HD13	1:A:172:LEU:HD13	0.56	1.76	17	2
1:A:145:LEU:CD2	1:A:184:TRP:C	0.56	2.78	1	3
1:A:199:SER:O	1:A:202:LEU:HD23	0.56	2.00	18	4
1:A:217:VAL:HA	1:A:220:LEU:CD2	0.56	2.30	4	7
1:A:131:LEU:C	1:A:131:LEU:CD2	0.56	2.78	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:134:GLU:HG2	1:A:138:LEU:HD13	0.56	1.77	18	4
1:A:177:GLY:CA	1:A:206:ILE:HD13	0.56	2.30	11	2
1:A:120:ALA:HB2	1:A:148:LEU:HB2	0.56	1.78	15	12
1:A:179:ILE:HD13	1:A:194:LEU:CD1	0.56	2.29	18	3
1:A:217:VAL:O	1:A:221:ARG:CG	0.56	2.54	4	4
1:A:164:SER:HA	1:A:220:LEU:HD21	0.56	1.77	22	5
1:A:167:GLN:HB3	1:A:220:LEU:HD23	0.56	1.77	22	2
1:A:181:LEU:HD12	1:A:181:LEU:O	0.56	1.99	18	1
1:A:127:THR:O	1:A:131:LEU:CB	0.56	2.53	17	6
1:A:184:TRP:CH2	1:A:206:ILE:HG13	0.56	2.36	10	6
1:A:179:ILE:HG21	1:A:191:ALA:CA	0.56	2.29	12	18
1:A:204:ARG:O	1:A:207:THR:OG1	0.56	2.24	19	1
1:A:217:VAL:HG13	1:A:221:ARG:NH1	0.56	2.16	9	1
1:A:134:GLU:HB3	1:A:138:LEU:HD13	0.56	1.78	12	2
1:A:154:GLY:O	1:A:158:GLY:N	0.56	2.39	11	20
1:A:123:LEU:HB2	1:A:210:LEU:HD13	0.56	1.76	2	1
1:A:220:LEU:HD23	1:A:220:LEU:N	0.56	2.15	20	1
1:A:127:THR:OG1	1:A:128:PRO:HD2	0.56	2.00	20	4
1:A:123:LEU:HD21	1:A:145:LEU:CD2	0.56	2.31	19	1
1:A:130:GLY:O	1:A:134:GLU:CA	0.55	2.55	6	18
1:A:198:ALA:CB	1:A:202:LEU:HB2	0.55	2.32	8	15
1:A:177:GLY:CA	1:A:209:GLN:OE1	0.55	2.54	19	6
1:A:148:LEU:C	1:A:148:LEU:HD12	0.55	2.26	3	1
1:A:120:ALA:CB	1:A:214:MET:CE	0.55	2.83	12	1
1:A:123:LEU:N	1:A:123:LEU:CD1	0.55	2.68	5	2
1:A:123:LEU:HD11	1:A:148:LEU:HD22	0.55	1.78	6	1
1:A:141:GLY:O	1:A:142:ASP:CB	0.55	2.53	1	21
1:A:134:GLU:CG	1:A:138:LEU:HG	0.55	2.32	4	6
1:A:127:THR:HG22	1:A:128:PRO:HD3	0.55	1.78	12	5
1:A:225:GLU:HA	1:A:228:VAL:HG22	0.55	1.77	1	2
1:A:199:SER:HA	1:A:202:LEU:HD22	0.55	1.79	18	3
1:A:152:LEU:HD11	1:A:217:VAL:HG22	0.55	1.77	3	1
1:A:176:ILE:HG22	1:A:184:TRP:CD1	0.55	2.37	3	3
1:A:202:LEU:CG	1:A:206:ILE:HG13	0.55	2.32	18	3
1:A:127:THR:HG22	1:A:130:GLY:N	0.55	2.16	8	2
1:A:161:VAL:HG12	1:A:163:GLU:H	0.54	1.62	17	10
1:A:194:LEU:O	1:A:202:LEU:CD2	0.54	2.54	11	5
1:A:195:VAL:O	1:A:198:ALA:O	0.54	2.26	4	22
1:A:225:GLU:CD	1:A:225:GLU:C	0.54	2.75	7	1
1:A:179:ILE:CG2	1:A:183:GLN:HB2	0.54	2.32	11	12
1:A:117:LEU:HD23	1:A:148:LEU:CB	0.54	2.32	15	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:152:LEU:CD2	1:A:220:LEU:CD1	0.54	2.86	18	3
1:A:176:ILE:CD1	1:A:213:VAL:CG2	0.54	2.86	7	5
1:A:123:LEU:HG	1:A:145:LEU:HD12	0.54	1.78	11	1
1:A:176:ILE:HD12	1:A:176:ILE:N	0.54	2.18	14	1
1:A:148:LEU:O	1:A:152:LEU:HD23	0.54	2.01	21	1
1:A:179:ILE:HD12	1:A:190:ALA:HB3	0.54	1.80	14	3
1:A:126:LEU:HD13	1:A:134:GLU:OE2	0.54	2.03	10	1
1:A:126:LEU:HD21	1:A:131:LEU:CG	0.54	2.32	12	1
1:A:202:LEU:CD1	1:A:206:ILE:HG13	0.54	2.33	18	3
1:A:206:ILE:HA	1:A:209:GLN:CD	0.54	2.28	18	3
1:A:177:GLY:N	1:A:209:GLN:OE1	0.53	2.40	1	10
1:A:123:LEU:CD1	1:A:148:LEU:CD2	0.53	2.83	9	2
1:A:131:LEU:HD21	1:A:202:LEU:HD11	0.53	1.79	15	1
1:A:117:LEU:HD11	1:A:152:LEU:CD2	0.53	2.34	1	1
1:A:159:SER:HG	1:A:224:VAL:HG13	0.53	1.61	1	3
1:A:200:PRO:O	1:A:204:ARG:CG	0.53	2.57	2	5
1:A:123:LEU:HD23	1:A:138:LEU:HD13	0.53	1.79	4	1
1:A:126:LEU:HD23	1:A:210:LEU:CD1	0.53	2.34	6	1
1:A:179:ILE:O	1:A:180:ALA:C	0.53	2.49	8	19
1:A:131:LEU:O	1:A:131:LEU:CD2	0.53	2.56	12	1
1:A:192:SER:O	1:A:195:VAL:CG1	0.53	2.57	18	11
1:A:126:LEU:HD23	1:A:210:LEU:HD12	0.53	1.80	6	1
1:A:174:ARG:HD2	1:A:176:ILE:HD11	0.53	1.79	16	1
1:A:152:LEU:CD1	1:A:220:LEU:HD21	0.53	2.32	21	1
1:A:113:THR:CG2	1:A:151:ALA:O	0.53	2.56	13	12
1:A:168:ALA:HB2	1:A:220:LEU:HD11	0.53	1.80	7	1
1:A:138:LEU:CG	1:A:144:ALA:HB3	0.53	2.33	10	1
1:A:168:ALA:HA	1:A:220:LEU:HD22	0.53	1.79	18	1
1:A:176:ILE:CD1	1:A:213:VAL:HG21	0.53	2.33	7	4
1:A:155:ILE:CG1	1:A:224:VAL:HG21	0.53	2.34	4	5
1:A:165:ARG:HG3	1:A:166:ILE:N	0.53	2.18	11	4
1:A:202:LEU:HD12	1:A:206:ILE:HG12	0.53	1.79	10	1
1:A:161:VAL:CG2	1:A:227:GLU:OE1	0.53	2.57	15	1
1:A:122:GLU:O	1:A:125:THR:HG22	0.53	2.04	19	10
1:A:177:GLY:CA	1:A:206:ILE:CD1	0.53	2.87	10	5
1:A:126:LEU:HD12	1:A:127:THR:H	0.53	1.64	10	3
1:A:127:THR:HG22	1:A:128:PRO:HD2	0.53	1.80	23	4
1:A:206:ILE:O	1:A:209:GLN:NE2	0.52	2.41	3	4
1:A:195:VAL:CA	1:A:202:LEU:HD12	0.52	2.35	4	3
1:A:167:GLN:CB	1:A:220:LEU:HD23	0.52	2.33	7	2
1:A:179:ILE:HG23	1:A:190:ALA:HB3	0.52	1.81	12	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:119:LYS:CG	1:A:144:ALA:HB2	0.52	2.35	6	2
1:A:164:SER:OG	1:A:224:VAL:CG2	0.52	2.57	12	3
1:A:192:SER:O	1:A:195:VAL:HG12	0.52	2.04	14	11
1:A:147:SER:O	1:A:151:ALA:CB	0.52	2.57	10	7
1:A:145:LEU:CG	1:A:184:TRP:O	0.52	2.58	9	6
1:A:123:LEU:CD2	1:A:148:LEU:CD2	0.52	2.87	2	1
1:A:225:GLU:O	1:A:229:SER:CB	0.52	2.58	1	3
1:A:152:LEU:CD2	1:A:220:LEU:HD11	0.52	2.35	18	2
1:A:177:GLY:HA3	1:A:206:ILE:HD12	0.52	1.82	2	5
1:A:143:GLY:O	1:A:147:SER:CB	0.52	2.58	21	6
1:A:176:ILE:CG2	1:A:184:TRP:CD1	0.52	2.93	3	8
1:A:198:ALA:CB	1:A:202:LEU:HB3	0.52	2.34	18	5
1:A:155:ILE:O	1:A:159:SER:CB	0.52	2.58	22	6
1:A:203:ARG:C	1:A:203:ARG:HD2	0.52	2.29	9	6
1:A:142:ASP:O	1:A:143:GLY:C	0.51	2.53	21	21
1:A:117:LEU:HD12	1:A:217:VAL:CG1	0.51	2.35	3	2
1:A:218:ALA:HB1	1:A:222:GLN:NE2	0.51	2.21	8	1
1:A:159:SER:OG	1:A:224:VAL:CG1	0.51	2.56	2	7
1:A:195:VAL:HG23	1:A:202:LEU:HD11	0.51	1.82	18	1
1:A:202:LEU:HD13	1:A:206:ILE:HD11	0.51	1.82	10	4
1:A:126:LEU:HD23	1:A:131:LEU:CD1	0.51	2.29	5	1
1:A:216:GLU:O	1:A:220:LEU:CD2	0.51	2.58	1	1
1:A:179:ILE:HD12	1:A:190:ALA:HB1	0.51	1.83	13	4
1:A:131:LEU:O	1:A:135:HIS:HB3	0.51	2.06	15	13
1:A:117:LEU:CG	1:A:151:ALA:HB3	0.51	2.27	17	1
1:A:131:LEU:HD12	1:A:203:ARG:CA	0.51	2.33	8	2
1:A:162:GLU:O	1:A:165:ARG:CG	0.51	2.59	22	5
1:A:126:LEU:O	1:A:207:THR:CG2	0.51	2.59	22	1
1:A:127:THR:HG23	1:A:128:PRO:N	0.51	2.21	8	4
1:A:131:LEU:HD13	1:A:195:VAL:HG21	0.50	1.81	9	2
1:A:123:LEU:HD12	1:A:138:LEU:HD23	0.50	1.79	11	1
1:A:119:LYS:HG3	1:A:144:ALA:HB2	0.50	1.84	19	1
1:A:129:GLU:O	1:A:133:ARG:CD	0.50	2.59	19	1
1:A:122:GLU:O	1:A:125:THR:CG2	0.50	2.59	11	1
1:A:123:LEU:CD2	1:A:138:LEU:HD23	0.50	2.36	22	1
1:A:177:GLY:HA2	1:A:206:ILE:HD12	0.50	1.84	10	5
1:A:117:LEU:HD23	1:A:155:ILE:CD1	0.50	2.36	2	3
1:A:176:ILE:HG22	1:A:184:TRP:NE1	0.50	2.22	22	7
1:A:113:THR:HG21	1:A:155:ILE:HG13	0.50	1.82	7	3
1:A:126:LEU:HD11	1:A:131:LEU:HB2	0.50	1.83	10	1
1:A:152:LEU:HD23	1:A:168:ALA:CB	0.50	2.36	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:167:GLN:CD	1:A:220:LEU:HD23	0.50	2.32	23	2
1:A:171:LEU:CD1	1:A:181:LEU:CD1	0.50	2.89	8	2
1:A:123:LEU:HD11	1:A:145:LEU:HA	0.50	1.82	17	2
1:A:171:LEU:O	1:A:181:LEU:HD23	0.50	2.07	18	1
1:A:179:ILE:HD13	1:A:194:LEU:CD2	0.50	2.33	22	1
1:A:152:LEU:HD11	1:A:220:LEU:CD1	0.50	2.36	1	1
1:A:152:LEU:CD2	1:A:168:ALA:HA	0.50	2.37	4	1
1:A:126:LEU:HD21	1:A:131:LEU:CD2	0.50	2.35	16	1
1:A:123:LEU:CD1	1:A:145:LEU:CD1	0.50	2.82	17	1
1:A:117:LEU:CD2	1:A:151:ALA:C	0.49	2.84	11	3
1:A:179:ILE:CG2	1:A:183:GLN:CB	0.49	2.90	1	3
1:A:179:ILE:HG12	1:A:190:ALA:CB	0.49	2.37	6	10
1:A:179:ILE:CG1	1:A:194:LEU:HD13	0.49	2.37	19	1
1:A:179:ILE:HG21	1:A:191:ALA:H	0.49	1.66	12	2
1:A:203:ARG:O	1:A:203:ARG:CD	0.49	2.60	22	1
1:A:209:GLN:NE2	1:A:210:LEU:HD23	0.49	2.21	14	3
1:A:202:LEU:HG	1:A:206:ILE:HD11	0.49	1.85	11	1
1:A:123:LEU:CD2	1:A:123:LEU:N	0.49	2.75	17	1
1:A:176:ILE:HD12	1:A:209:GLN:NE2	0.49	2.23	17	6
1:A:128:PRO:HA	1:A:203:ARG:CG	0.49	2.37	12	2
1:A:202:LEU:CD1	1:A:206:ILE:CD1	0.49	2.91	16	1
1:A:145:LEU:HD21	1:A:184:TRP:C	0.49	2.32	17	4
1:A:124:ALA:HB1	1:A:211:HIS:HD2	0.49	1.66	6	1
1:A:117:LEU:O	1:A:120:ALA:CB	0.49	2.60	8	3
1:A:203:ARG:HG3	1:A:204:ARG:N	0.49	2.23	18	5
1:A:206:ILE:HA	1:A:209:GLN:OE1	0.49	2.08	3	2
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:CD1	0.49	2.86	2	1
1:A:202:LEU:CD1	1:A:206:ILE:CG1	0.49	2.90	16	2
1:A:218:ALA:O	1:A:222:GLN:CG	0.49	2.61	19	2
1:A:213:VAL:O	1:A:216:GLU:CG	0.49	2.60	7	1
1:A:145:LEU:HA	1:A:148:LEU:HD23	0.49	1.85	21	2
1:A:120:ALA:O	1:A:123:LEU:HG	0.49	2.06	2	1
1:A:155:ILE:CG2	1:A:224:VAL:HG21	0.49	2.38	4	3
1:A:203:ARG:CZ	1:A:204:ARG:CG	0.49	2.91	8	1
1:A:176:ILE:HG13	1:A:209:GLN:CD	0.49	2.33	10	2
1:A:216:GLU:O	1:A:220:LEU:HD23	0.48	2.08	1	1
1:A:176:ILE:HG23	1:A:209:GLN:HE21	0.48	1.68	4	2
1:A:202:LEU:HD13	1:A:206:ILE:CD1	0.48	2.38	10	4
1:A:167:GLN:HG2	1:A:220:LEU:HD23	0.48	1.85	11	1
1:A:127:THR:CB	1:A:128:PRO:HD2	0.48	2.38	19	5
1:A:145:LEU:O	1:A:148:LEU:HD23	0.48	2.07	15	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:217:VAL:O	1:A:221:ARG:N	0.48	2.44	17	1
1:A:117:LEU:N	1:A:151:ALA:CB	0.48	2.76	11	4
1:A:165:ARG:CG	1:A:166:ILE:N	0.48	2.75	3	1
1:A:176:ILE:C	1:A:178:GLY:N	0.48	2.71	23	23
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:206:ILE:HD11	0.48	2.40	14	1
1:A:171:LEU:HD12	1:A:220:LEU:HD21	0.48	1.84	18	1
1:A:131:LEU:HD13	1:A:202:LEU:CD2	0.48	2.38	18	3
1:A:165:ARG:O	1:A:169:GLY:N	0.48	2.40	16	5
1:A:134:GLU:HG2	1:A:138:LEU:HD22	0.48	1.86	2	1
1:A:214:MET:O	1:A:218:ALA:N	0.48	2.47	4	2
1:A:176:ILE:N	1:A:176:ILE:CD1	0.48	2.77	14	2
1:A:179:ILE:CG1	1:A:190:ALA:HB3	0.48	2.39	6	2
1:A:203:ARG:CZ	1:A:204:ARG:HG2	0.48	2.38	8	3
1:A:176:ILE:CB	1:A:184:TRP:CD1	0.48	2.95	17	4
1:A:134:GLU:O	1:A:138:LEU:HD13	0.47	2.09	3	7
1:A:130:GLY:HA2	1:A:134:GLU:CG	0.47	2.39	20	1
1:A:156:ARG:NH1	1:A:165:ARG:O	0.47	2.47	1	1
1:A:217:VAL:O	1:A:221:ARG:HB2	0.47	2.09	17	2
1:A:123:LEU:CB	1:A:210:LEU:HD13	0.47	2.37	3	1
1:A:152:LEU:HD21	1:A:220:LEU:CD1	0.47	2.38	5	2
1:A:178:GLY:O	1:A:179:ILE:HD13	0.47	2.10	1	2
1:A:152:LEU:HD12	1:A:168:ALA:HA	0.47	1.86	21	1
1:A:147:SER:O	1:A:151:ALA:N	0.47	2.40	22	6
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:206:ILE:HD13	0.47	2.44	3	1
1:A:176:ILE:HD12	1:A:209:GLN:CD	0.47	2.35	6	2
1:A:167:GLN:HB3	1:A:220:LEU:CD2	0.47	2.39	22	3
1:A:127:THR:CG2	1:A:128:PRO:CD	0.47	2.92	12	4
1:A:210:LEU:O	1:A:214:MET:CG	0.47	2.62	8	1
1:A:206:ILE:O	1:A:210:LEU:N	0.47	2.45	14	1
1:A:152:LEU:CD1	1:A:168:ALA:HA	0.47	2.39	21	1
1:A:176:ILE:HD12	1:A:209:GLN:HG3	0.47	1.86	22	1
1:A:218:ALA:O	1:A:222:GLN:CD	0.47	2.58	2	2
1:A:165:ARG:HG2	1:A:166:ILE:N	0.47	2.25	3	1
1:A:155:ILE:HD11	1:A:221:ARG:HE	0.47	1.69	17	1
1:A:155:ILE:HG21	1:A:220:LEU:HD11	0.47	1.83	7	1
1:A:131:LEU:HD12	1:A:135:HIS:HB2	0.47	1.86	10	1
1:A:123:LEU:C	1:A:123:LEU:HD12	0.47	2.35	14	1
1:A:134:GLU:OE1	1:A:138:LEU:CD1	0.47	2.62	17	2
1:A:171:LEU:CD1	1:A:181:LEU:HD22	0.46	2.37	1	2
1:A:127:THR:C	1:A:203:ARG:HG3	0.46	2.35	23	7
1:A:128:PRO:N	1:A:203:ARG:HG3	0.46	2.26	9	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:201:GLU:O	1:A:205:GLU:CD	0.46	2.58	12	1
1:A:134:GLU:CD	1:A:138:LEU:CD2	0.46	2.89	15	1
1:A:181:LEU:C	1:A:183:GLN:N	0.46	2.71	23	21
1:A:131:LEU:O	1:A:131:LEU:HD12	0.46	2.10	10	1
1:A:137:ARG:C	1:A:139:ALA:H	0.46	2.17	10	1
1:A:174:ARG:O	1:A:181:LEU:N	0.46	2.47	8	10
1:A:120:ALA:O	1:A:214:MET:SD	0.46	2.72	8	1
1:A:200:PRO:HA	1:A:203:ARG:CG	0.46	2.41	20	5
1:A:184:TRP:CZ2	1:A:206:ILE:HG13	0.46	2.45	10	1
1:A:120:ALA:C	1:A:214:MET:SD	0.46	2.99	4	2
1:A:194:LEU:HG	1:A:202:LEU:HD21	0.46	1.87	11	2
1:A:160:GLN:C	1:A:227:GLU:OE1	0.46	2.59	18	1
1:A:170:ARG:NH1	1:A:174:ARG:NH1	0.46	2.64	4	1
1:A:131:LEU:HD12	1:A:203:ARG:HB2	0.46	1.86	16	1
1:A:160:GLN:CB	1:A:227:GLU:OE1	0.46	2.63	18	1
1:A:176:ILE:N	1:A:176:ILE:HD12	0.46	2.24	4	4
1:A:155:ILE:HD13	1:A:220:LEU:HD11	0.46	1.88	21	1
1:A:160:GLN:CB	1:A:227:GLU:CD	0.46	2.89	18	1
1:A:225:GLU:O	1:A:229:SER:N	0.46	2.48	9	2
1:A:113:THR:HG21	1:A:154:GLY:HA3	0.46	1.88	6	1
1:A:160:GLN:CA	1:A:227:GLU:OE1	0.46	2.64	18	1
1:A:146:ARG:NH1	1:A:186:THR:OG1	0.46	2.50	5	3
1:A:148:LEU:HD21	1:A:181:LEU:HD11	0.46	1.86	18	1
1:A:217:VAL:CG1	1:A:221:ARG:HD3	0.45	2.41	18	4
1:A:126:LEU:CD1	1:A:134:GLU:OE1	0.45	2.64	15	2
1:A:123:LEU:N	1:A:123:LEU:HD13	0.45	2.26	5	1
1:A:202:LEU:CD1	1:A:206:ILE:HG12	0.45	2.41	10	1
1:A:167:GLN:CB	1:A:220:LEU:HD22	0.45	2.41	20	1
1:A:120:ALA:CB	1:A:148:LEU:CB	0.45	2.94	21	1
1:A:176:ILE:CD1	1:A:209:GLN:NE2	0.45	2.79	17	4
1:A:152:LEU:HB3	1:A:172:LEU:HD21	0.45	1.89	9	1
1:A:161:VAL:O	1:A:161:VAL:CG1	0.45	2.63	20	1
1:A:116:GLY:C	1:A:151:ALA:HB2	0.45	2.36	14	4
1:A:183:GLN:C	1:A:185:GLY:N	0.45	2.75	9	6
1:A:131:LEU:HD23	1:A:195:VAL:HG23	0.45	1.81	2	1
1:A:190:ALA:O	1:A:194:LEU:N	0.45	2.45	5	2
1:A:218:ALA:O	1:A:222:GLN:CB	0.45	2.64	16	1
1:A:155:ILE:HD11	1:A:221:ARG:HH21	0.45	1.71	17	1
1:A:114:LEU:HD21	1:A:225:GLU:HG3	0.45	1.88	18	1
1:A:117:LEU:HD11	1:A:152:LEU:CG	0.45	2.41	5	2
1:A:119:LYS:CG	1:A:144:ALA:CB	0.45	2.95	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:171:LEU:O	1:A:171:LEU:HD12	0.45	2.11	23	1
1:A:120:ALA:HB3	1:A:214:MET:HE1	0.45	1.88	1	1
1:A:121:SER:O	1:A:124:ALA:HB3	0.45	2.12	3	3
1:A:217:VAL:O	1:A:221:ARG:HG2	0.45	2.10	12	2
1:A:171:LEU:HD12	1:A:171:LEU:O	0.45	2.11	7	1
1:A:126:LEU:O	1:A:203:ARG:NH2	0.45	2.48	10	1
1:A:152:LEU:CD1	1:A:181:LEU:HD21	0.45	2.41	10	2
1:A:128:PRO:HB3	1:A:203:ARG:NE	0.45	2.27	19	1
1:A:124:ALA:HB2	1:A:214:MET:HG2	0.45	1.88	20	1
1:A:179:ILE:HG12	1:A:194:LEU:HD23	0.45	1.89	1	1
1:A:217:VAL:O	1:A:220:LEU:HG	0.45	2.11	15	5
1:A:209:GLN:O	1:A:209:GLN:OE1	0.45	2.34	10	2
1:A:159:SER:CB	1:A:164:SER:HB3	0.45	2.41	20	2
1:A:225:GLU:HG3	1:A:226:SER:N	0.45	2.26	7	1
1:A:203:ARG:HG2	1:A:207:THR:OG1	0.45	2.12	10	1
1:A:134:GLU:CG	1:A:138:LEU:HD13	0.45	2.38	13	1
1:A:123:LEU:HD21	1:A:138:LEU:HD23	0.45	1.87	22	1
1:A:178:GLY:O	1:A:179:ILE:HD12	0.45	2.12	5	1
1:A:179:ILE:O	1:A:184:TRP:CD1	0.45	2.70	8	1
1:A:209:GLN:C	1:A:209:GLN:NE2	0.45	2.75	4	1
1:A:203:ARG:NE	1:A:204:ARG:CG	0.45	2.80	8	2
1:A:127:THR:O	1:A:203:ARG:HG3	0.45	2.12	16	1
1:A:170:ARG:O	1:A:174:ARG:N	0.45	2.50	23	2
1:A:196:LEU:HD13	1:A:196:LEU:C	0.45	2.36	22	1
1:A:171:LEU:HD11	1:A:213:VAL:CG1	0.44	2.25	1	1
1:A:161:VAL:N	1:A:227:GLU:OE1	0.44	2.50	9	1
1:A:137:ARG:C	1:A:139:ALA:N	0.44	2.75	10	1
1:A:168:ALA:CA	1:A:220:LEU:HD22	0.44	2.42	18	1
1:A:141:GLY:C	1:A:143:GLY:N	0.44	2.71	11	2
1:A:152:LEU:HD23	1:A:168:ALA:HB1	0.44	1.87	4	1
1:A:155:ILE:HG21	1:A:220:LEU:HD13	0.44	1.86	7	1
1:A:177:GLY:HA2	1:A:209:GLN:OE1	0.44	2.12	9	2
1:A:128:PRO:HB3	1:A:203:ARG:CD	0.44	2.42	20	4
1:A:198:ALA:HB3	1:A:202:LEU:CB	0.44	2.43	4	3
1:A:131:LEU:HD13	1:A:203:ARG:CA	0.44	2.40	13	1
1:A:152:LEU:CD1	1:A:172:LEU:HD13	0.44	2.42	22	1
1:A:203:ARG:O	1:A:203:ARG:NE	0.44	2.50	22	1
1:A:140:SER:OG	1:A:141:GLY:N	0.44	2.50	14	2
1:A:123:LEU:HD12	1:A:210:LEU:HD12	0.44	1.86	10	1
1:A:186:THR:HG22	1:A:187:THR:N	0.44	2.27	21	2
1:A:176:ILE:O	1:A:179:ILE:O	0.44	2.35	2	5

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:156:ARG:HD3	1:A:172:LEU:HD23	0.44	1.89	10	1
1:A:120:ALA:HB2	1:A:148:LEU:CB	0.44	2.43	21	2
1:A:123:LEU:CD1	1:A:210:LEU:HD13	0.44	2.38	23	2
1:A:176:ILE:N	1:A:176:ILE:HD13	0.44	2.28	8	3
1:A:134:GLU:HG3	1:A:135:HIS:N	0.44	2.28	10	1
1:A:176:ILE:HG12	1:A:181:LEU:CD1	0.44	2.43	11	1
1:A:152:LEU:HD12	1:A:168:ALA:CA	0.44	2.43	21	1
1:A:171:LEU:CD1	1:A:171:LEU:O	0.44	2.65	3	1
1:A:119:LYS:NZ	1:A:142:ASP:O	0.44	2.51	11	1
1:A:203:ARG:HH21	1:A:207:THR:HG21	0.44	1.73	10	1
1:A:206:ILE:O	1:A:209:GLN:HG3	0.44	2.12	14	2
1:A:131:LEU:CD2	1:A:202:LEU:HD21	0.44	2.26	15	1
1:A:131:LEU:CD1	1:A:203:ARG:HA	0.44	2.42	13	2
1:A:128:PRO:HA	1:A:203:ARG:CB	0.44	2.43	12	1
1:A:176:ILE:CG1	1:A:213:VAL:HG21	0.43	2.43	1	1
1:A:217:VAL:O	1:A:221:ARG:HG3	0.43	2.13	15	10
1:A:159:SER:HB2	1:A:164:SER:CB	0.43	2.43	7	5
1:A:179:ILE:HG22	1:A:184:TRP:CE2	0.43	2.45	3	1
1:A:148:LEU:HG	1:A:149:SER:N	0.43	2.27	13	3
1:A:201:GLU:O	1:A:205:GLU:CG	0.43	2.67	12	1
1:A:199:SER:HA	1:A:202:LEU:CD2	0.43	2.44	18	1
1:A:167:GLN:CB	1:A:220:LEU:CD2	0.43	2.97	7	2
1:A:198:ALA:C	1:A:202:LEU:HB2	0.43	2.39	20	3
1:A:218:ALA:HA	1:A:221:ARG:CD	0.43	2.43	3	2
1:A:148:LEU:CD1	1:A:152:LEU:HD12	0.43	2.41	4	2
1:A:134:GLU:HG2	1:A:138:LEU:CD2	0.43	2.43	17	2
1:A:193:GLN:HG3	1:A:194:LEU:N	0.43	2.28	1	1
1:A:179:ILE:CG1	1:A:190:ALA:CB	0.43	2.96	6	1
1:A:203:ARG:HD2	1:A:204:ARG:N	0.43	2.29	8	2
1:A:119:LYS:CD	1:A:144:ALA:HB2	0.43	2.44	10	1
1:A:118:ASP:OD1	1:A:221:ARG:NH1	0.43	2.51	2	1
1:A:134:GLU:HG2	1:A:138:LEU:CD1	0.43	2.44	5	2
1:A:117:LEU:HB2	1:A:221:ARG:CD	0.43	2.44	10	1
1:A:194:LEU:CD2	1:A:202:LEU:HD11	0.43	2.43	12	1
1:A:131:LEU:CD1	1:A:195:VAL:CG2	0.43	2.87	16	1
1:A:225:GLU:CG	1:A:226:SER:N	0.43	2.82	16	1
1:A:134:GLU:CD	1:A:138:LEU:CD1	0.43	2.91	17	1
1:A:128:PRO:HB3	1:A:203:ARG:CG	0.43	2.44	18	1
1:A:160:GLN:C	1:A:161:VAL:CG2	0.43	2.91	13	1
1:A:155:ILE:HG23	1:A:224:VAL:HG21	0.43	1.90	16	1
1:A:162:GLU:O	1:A:165:ARG:HG2	0.43	2.13	22	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:177:GLY:HA2	1:A:206:ILE:CD1	0.43	2.44	5	2
1:A:130:GLY:HA3	1:A:134:GLU:CG	0.43	2.44	3	1
1:A:202:LEU:HG	1:A:206:ILE:CD1	0.43	2.43	11	2
1:A:159:SER:CB	1:A:164:SER:OG	0.43	2.67	6	1
1:A:210:LEU:HD23	1:A:210:LEU:HA	0.43	1.77	16	3
1:A:123:LEU:CD2	1:A:145:LEU:HG	0.43	2.40	19	3
1:A:122:GLU:O	1:A:125:THR:OG1	0.43	2.35	23	1
1:A:134:GLU:CD	1:A:138:LEU:HD22	0.43	2.39	10	1
1:A:114:LEU:CD2	1:A:225:GLU:HB3	0.42	2.44	7	1
1:A:117:LEU:CD2	1:A:151:ALA:HB1	0.42	2.34	7	1
1:A:159:SER:CB	1:A:164:SER:HB2	0.42	2.45	18	4
1:A:203:ARG:HD3	1:A:204:ARG:N	0.42	2.29	14	1
1:A:179:ILE:CD1	1:A:194:LEU:CD1	0.42	2.93	18	1
1:A:123:LEU:CD1	1:A:145:LEU:HG	0.42	2.44	21	1
1:A:159:SER:OG	1:A:224:VAL:CG2	0.42	2.63	2	1
1:A:162:GLU:O	1:A:166:ILE:HB	0.42	2.13	6	1
1:A:138:LEU:N	1:A:138:LEU:HD23	0.42	2.28	1	1
1:A:146:ARG:HA	1:A:185:GLY:O	0.42	2.14	8	1
1:A:199:SER:O	1:A:203:ARG:HB2	0.42	2.15	10	2
1:A:134:GLU:OE2	1:A:138:LEU:CD2	0.42	2.68	10	1
1:A:125:THR:O	1:A:126:LEU:C	0.42	2.62	9	1
1:A:117:LEU:HG	1:A:217:VAL:CG1	0.42	2.45	10	2
1:A:130:GLY:O	1:A:134:GLU:HB3	0.42	2.14	10	1
1:A:164:SER:OG	1:A:220:LEU:HD13	0.42	2.15	12	1
1:A:148:LEU:CD1	1:A:152:LEU:CD1	0.42	2.98	4	2
1:A:218:ALA:C	1:A:221:ARG:HG3	0.42	2.39	4	1
1:A:160:GLN:N	1:A:227:GLU:OE1	0.42	2.49	14	1
1:A:114:LEU:HD21	1:A:225:GLU:CB	0.42	2.44	16	1
1:A:177:GLY:H	1:A:209:GLN:CD	0.42	2.22	18	1
1:A:120:ALA:CB	1:A:148:LEU:HB2	0.42	2.45	21	1
1:A:218:ALA:HA	1:A:221:ARG:HG2	0.42	1.90	4	1
1:A:126:LEU:HD23	1:A:207:THR:OG1	0.42	2.14	9	1
1:A:155:ILE:HD13	1:A:220:LEU:HD12	0.42	1.92	11	1
1:A:119:LYS:O	1:A:144:ALA:HB1	0.42	2.14	14	1
1:A:156:ARG:HG2	1:A:168:ALA:HB3	0.42	1.91	23	1
1:A:126:LEU:HD11	1:A:131:LEU:CB	0.42	2.44	10	1
1:A:129:GLU:O	1:A:133:ARG:HB2	0.42	2.15	13	1
1:A:206:ILE:HG23	1:A:209:GLN:OE1	0.42	2.15	19	1
1:A:125:THR:O	1:A:126:LEU:O	0.42	2.37	20	5
1:A:218:ALA:O	1:A:222:GLN:OE1	0.42	2.38	2	1
1:A:181:LEU:HD11	1:A:213:VAL:HG11	0.42	1.91	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:127:THR:CG2	1:A:130:GLY:H	0.42	2.22	20	2
1:A:126:LEU:HD11	1:A:131:LEU:HG	0.42	1.91	9	1
1:A:161:VAL:CG2	1:A:227:GLU:CD	0.42	2.93	9	1
1:A:131:LEU:HA	1:A:134:GLU:CG	0.42	2.44	10	1
1:A:123:LEU:HD12	1:A:148:LEU:HD22	0.42	1.91	16	1
1:A:131:LEU:CG	1:A:195:VAL:HG21	0.42	2.45	17	1
1:A:130:GLY:C	1:A:132:ALA:N	0.42	2.76	20	1
1:A:166:ILE:O	1:A:170:ARG:CG	0.42	2.68	5	1
1:A:121:SER:HA	1:A:214:MET:HE3	0.42	1.91	6	1
1:A:145:LEU:O	1:A:148:LEU:CD2	0.42	2.67	15	1
1:A:171:LEU:O	1:A:181:LEU:HB3	0.42	2.15	16	1
1:A:204:ARG:O	1:A:208:ASP:CG	0.42	2.63	22	1
1:A:130:GLY:CA	1:A:134:GLU:HG2	0.41	2.45	3	1
1:A:224:VAL:O	1:A:228:VAL:HG13	0.41	2.15	5	1
1:A:128:PRO:HB3	1:A:203:ARG:CB	0.41	2.45	18	2
1:A:214:MET:SD	1:A:214:MET:O	0.41	2.78	13	4
1:A:200:PRO:HA	1:A:203:ARG:HG2	0.41	1.91	11	1
1:A:117:LEU:CD1	1:A:217:VAL:CG1	0.41	2.98	23	1
1:A:154:GLY:O	1:A:158:GLY:HA3	0.41	2.15	1	2
1:A:201:GLU:O	1:A:205:GLU:OE1	0.41	2.38	10	3
1:A:128:PRO:HG3	1:A:203:ARG:CZ	0.41	2.44	8	1
1:A:220:LEU:HD13	1:A:224:VAL:HG23	0.41	1.92	22	1
1:A:225:GLU:O	1:A:229:SER:OG	0.41	2.39	9	2
1:A:200:PRO:O	1:A:203:ARG:HG3	0.41	2.16	6	1
1:A:134:GLU:HA	1:A:137:ARG:CG	0.41	2.45	7	1
1:A:156:ARG:O	1:A:165:ARG:NE	0.41	2.54	10	1
1:A:172:LEU:HD13	1:A:181:LEU:HD23	0.41	1.91	10	1
1:A:128:PRO:CA	1:A:203:ARG:HD3	0.41	2.45	12	2
1:A:176:ILE:O	1:A:178:GLY:N	0.41	2.53	14	1
1:A:128:PRO:HA	1:A:203:ARG:HG3	0.41	1.92	16	1
1:A:152:LEU:HD21	1:A:217:VAL:HG22	0.41	1.92	18	1
1:A:152:LEU:HD12	1:A:168:ALA:CB	0.41	2.46	1	1
1:A:156:ARG:O	1:A:165:ARG:CZ	0.41	2.68	10	1
1:A:152:LEU:CD1	1:A:220:LEU:CD2	0.41	2.97	21	1
1:A:181:LEU:CD1	1:A:213:VAL:HG11	0.41	2.46	1	2
1:A:145:LEU:HB3	1:A:184:TRP:O	0.41	2.15	3	2
1:A:184:TRP:CH2	1:A:206:ILE:HD13	0.41	2.49	3	1
1:A:195:VAL:HA	1:A:202:LEU:CD1	0.41	2.45	14	1
1:A:192:SER:C	1:A:195:VAL:HG12	0.41	2.39	18	1
1:A:206:ILE:CG2	1:A:209:GLN:NE2	0.41	2.77	21	1
1:A:117:LEU:HD13	1:A:117:LEU:HA	0.41	1.74	1	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:135:HIS:O	1:A:139:ALA:N	0.41	2.53	7	1
1:A:176:ILE:HG23	1:A:209:GLN:CG	0.41	2.45	7	2
1:A:153:ALA:N	1:A:172:LEU:HD21	0.41	2.30	6	2
1:A:134:GLU:CD	1:A:138:LEU:HD21	0.41	2.40	15	1
1:A:181:LEU:HD12	1:A:181:LEU:C	0.41	2.40	18	1
1:A:154:GLY:O	1:A:158:GLY:CA	0.41	2.69	21	2
1:A:159:SER:OG	1:A:164:SER:CB	0.41	2.68	20	1
1:A:171:LEU:C	1:A:181:LEU:HD22	0.41	2.39	23	1
1:A:171:LEU:CD1	1:A:171:LEU:C	0.41	2.94	3	1
1:A:201:GLU:O	1:A:205:GLU:OE2	0.41	2.38	4	1
1:A:199:SER:HB2	1:A:200:PRO:HD3	0.41	1.90	6	3
1:A:161:VAL:CG1	1:A:163:GLU:HB2	0.41	2.46	7	1
1:A:146:ARG:CG	1:A:185:GLY:O	0.41	2.68	8	1
1:A:152:LEU:C	1:A:172:LEU:HD21	0.41	2.40	9	1
1:A:163:GLU:O	1:A:167:GLN:CD	0.41	2.64	13	1
1:A:128:PRO:CA	1:A:203:ARG:HD2	0.41	2.46	16	1
1:A:152:LEU:HB3	1:A:172:LEU:CD2	0.41	2.46	21	1
1:A:203:ARG:O	1:A:203:ARG:HD2	0.41	2.16	22	1
1:A:152:LEU:HD12	1:A:168:ALA:HB1	0.41	1.92	1	1
1:A:125:THR:C	1:A:126:LEU:O	0.41	2.63	2	3
1:A:114:LEU:CD2	1:A:225:GLU:HG3	0.41	2.45	3	1
1:A:117:LEU:HB3	1:A:221:ARG:CD	0.41	2.46	12	1
1:A:123:LEU:HD22	1:A:148:LEU:HD22	0.41	1.89	14	1
1:A:149:SER:HA	1:A:172:LEU:HD11	0.41	1.93	18	1
1:A:198:ALA:CB	1:A:202:LEU:HD22	0.41	2.28	22	1
1:A:120:ALA:HA	1:A:123:LEU:CD2	0.40	2.45	3	1
1:A:165:ARG:HD2	1:A:166:ILE:N	0.40	2.31	6	1
1:A:131:LEU:HD23	1:A:135:HIS:HB2	0.40	1.93	9	1
1:A:202:LEU:HD22	1:A:202:LEU:HA	0.40	1.76	20	2
1:A:165:ARG:CD	1:A:166:ILE:N	0.40	2.84	6	1
1:A:140:SER:O	1:A:146:ARG:CD	0.40	2.69	7	1
1:A:126:LEU:HG	1:A:127:THR:N	0.40	2.31	9	1
1:A:156:ARG:O	1:A:165:ARG:NH2	0.40	2.54	10	1
1:A:171:LEU:CD1	1:A:213:VAL:HG22	0.40	2.37	10	1
1:A:181:LEU:CD1	1:A:213:VAL:HG21	0.40	2.46	11	1
1:A:179:ILE:HB	1:A:184:TRP:NE1	0.40	2.31	14	1
1:A:128:PRO:N	1:A:203:ARG:HD3	0.40	2.31	19	1
1:A:138:LEU:N	1:A:138:LEU:CD1	0.40	2.85	22	1
1:A:221:ARG:CZ	1:A:221:ARG:CB	0.40	3.00	23	1
1:A:114:LEU:O	1:A:118:ASP:OD2	0.40	2.40	8	1
1:A:126:LEU:CD2	1:A:131:LEU:HG	0.40	2.47	12	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:162:GLU:O	1:A:166:ILE:HD12	0.40	2.15	12	1
1:A:177:GLY:N	1:A:209:GLN:CD	0.40	2.80	18	1
1:A:209:GLN:NE2	1:A:210:LEU:HG	0.40	2.31	19	1
1:A:186:THR:CG2	1:A:187:THR:N	0.40	2.85	21	1
1:A:179:ILE:CD1	1:A:194:LEU:HD22	0.40	2.37	22	1
1:A:124:ALA:HB2	1:A:214:MET:SD	0.40	2.57	8	1
1:A:217:VAL:CG1	1:A:221:ARG:HD2	0.40	2.43	8	1
1:A:179:ILE:HG23	1:A:183:GLN:CB	0.40	2.44	9	1
1:A:134:GLU:HB3	1:A:138:LEU:CD2	0.40	2.47	12	1
1:A:156:ARG:CG	1:A:165:ARG:HG3	0.40	2.47	12	1
1:A:161:VAL:CG1	1:A:163:GLU:HG3	0.40	2.47	12	1
1:A:203:ARG:NE	1:A:204:ARG:HG2	0.40	2.32	20	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	118/153 (77%)	106±1 (90±1%)	10±2 (8±1%)	2±1 (1±1%)	11	57
All	All	2714/3519 (77%)	2448 (90%)	226 (8%)	40 (1%)	11	57

All 5 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	199	SER	23
1	A	126	LEU	8
1	A	143	GLY	6
1	A	140	SER	2
1	A	180	ALA	1

6.3.2 Protein sidechains ⓘ

In the following table, the Percentiles column shows the percent sidechain outliers of the chain as a percentile score with respect to all PDB entries followed by that with respect to all NMR

entries. The Analysed column shows the number of residues for which the sidechain conformation was analysed and the total number of residues.

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles	
1	A	92/120 (77%)	57±3 (62±4%)	35±3 (38±4%)	0	7
All	All	2116/2760 (77%)	1306 (62%)	810 (38%)	0	7

All 77 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	148	LEU	23
1	A	172	LEU	23
1	A	175	SER	23
1	A	199	SER	23
1	A	202	LEU	23
1	A	114	LEU	21
1	A	171	LEU	21
1	A	209	GLN	21
1	A	127	THR	20
1	A	150	THR	20
1	A	219	LEU	18
1	A	155	ILE	18
1	A	117	LEU	17
1	A	145	LEU	17
1	A	194	LEU	17
1	A	201	GLU	16
1	A	220	LEU	16
1	A	181	LEU	16
1	A	131	LEU	15
1	A	216	GLU	15
1	A	115	LYS	15
1	A	176	ILE	14
1	A	196	LEU	14
1	A	213	VAL	14
1	A	162	GLU	13
1	A	113	THR	12
1	A	133	ARG	12
1	A	173	GLU	12
1	A	140	SER	12
1	A	179	ILE	12
1	A	170	ARG	11
1	A	182	GLN	11
1	A	122	GLU	11

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	206	ILE	11
1	A	164	SER	11
1	A	225	GLU	11
1	A	119	LYS	10
1	A	134	GLU	10
1	A	203	ARG	10
1	A	208	ASP	10
1	A	123	LEU	9
1	A	129	GLU	9
1	A	222	GLN	9
1	A	163	GLU	9
1	A	167	GLN	9
1	A	135	HIS	8
1	A	166	ILE	8
1	A	204	ARG	8
1	A	138	LEU	7
1	A	226	SER	7
1	A	137	ARG	7
1	A	159	SER	7
1	A	186	THR	7
1	A	210	LEU	7
1	A	221	ARG	7
1	A	174	ARG	6
1	A	165	ARG	6
1	A	142	ASP	6
1	A	192	SER	6
1	A	152	LEU	5
1	A	212	GLN	5
1	A	229	SER	5
1	A	187	THR	5
1	A	118	ASP	4
1	A	197	ASP	4
1	A	146	ARG	4
1	A	136	SER	3
1	A	193	GLN	2
1	A	224	VAL	2
1	A	214	MET	2
1	A	160	GLN	2
1	A	126	LEU	1
1	A	149	SER	1
1	A	121	SER	1
1	A	217	VAL	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	207	THR	1
1	A	161	VAL	1

6.3.3 RNA [i](#)

There are no RNA molecules in this entry.

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

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

6.5 Carbohydrates [i](#)

There are no oligosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [i](#)

There are no ligands in this entry.

6.7 Other polymers [i](#)

There are no such molecules in this entry.

6.8 Polymer linkage issues [i](#)

There are no chain breaks in this entry.

7 Chemical shift validation

No chemical shift data were provided