



Full wwPDB NMR Structure Validation Report ⓘ

Mar 9, 2026 – 07:54 PM UTC

PDB ID : 1WM4 / pdb_00001wm4
Title : Solution structure of mouse coactosin, an actin filament binding protein
Authors : Hellman, M.; Paavilainen, V.O.; Naumanen, P.; Lappalainen, P.; Annila, A.;
Permi, P.
Deposited on : 2004-07-03

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

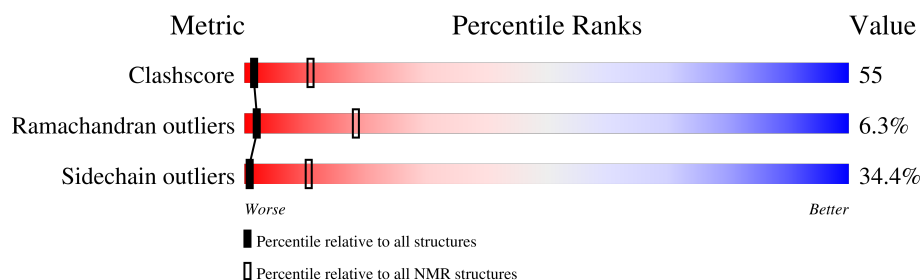
1 Overall quality at a glance

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	142	15% 57% 11% 18%

2 Ensemble composition and analysis ⓘ

This entry contains 15 models. Model 6 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*.

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:3-A:18, A:23-A:66, A:74-A:130 (117)	0.75	6

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 1 single-model cluster was found.

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

3 Entry composition [i](#)

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2223 atoms, of which 1100 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Coactosin-like protein.

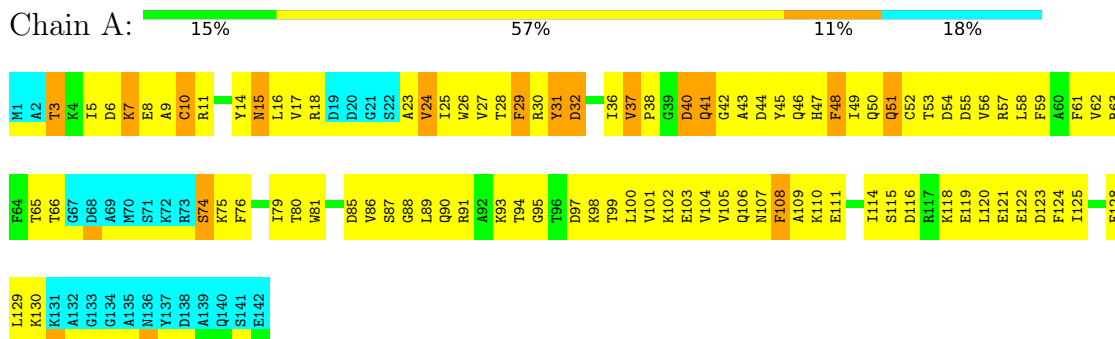
Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
1	A	142	Total	C	H	N	O	S	0
			2223	705	1100	194	220	4	

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: Coactosin-like protein

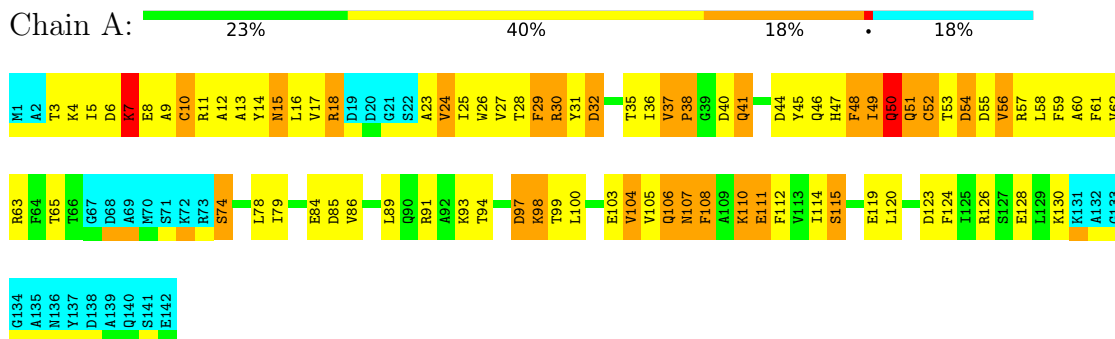


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

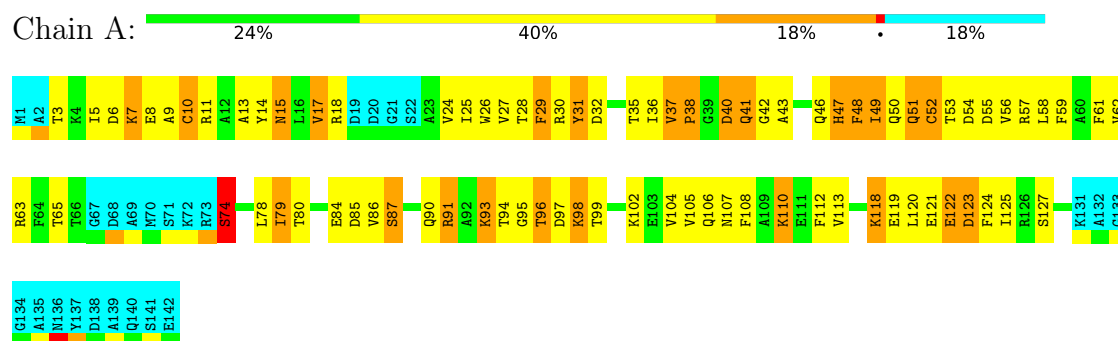
4.2.1 Score per residue for model 1

- Molecule 1: Coactosin-like protein



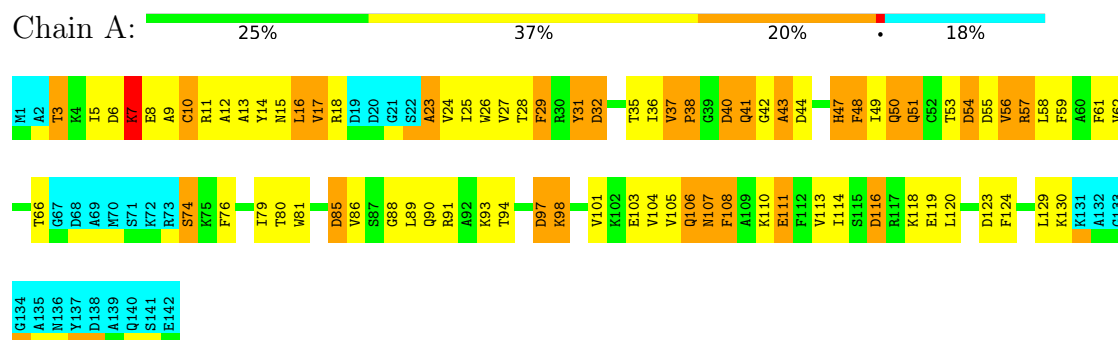
4.2.2 Score per residue for model 2

- Molecule 1: Coactosin-like protein



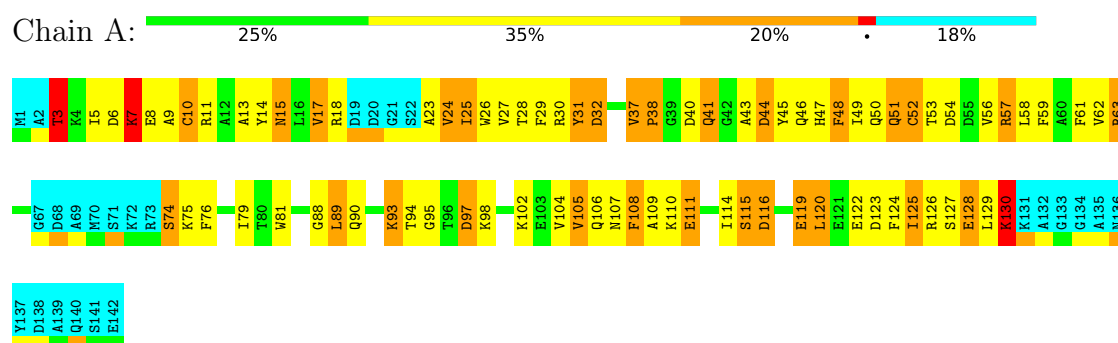
4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Coactosin-like protein



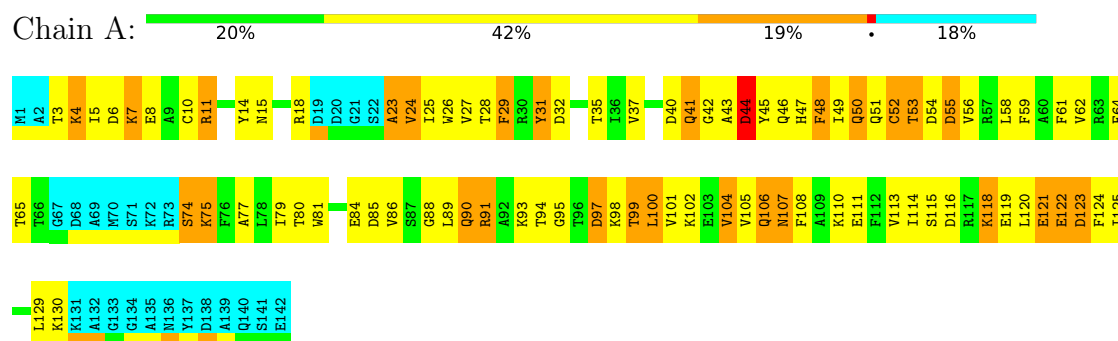
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Coactosin-like protein



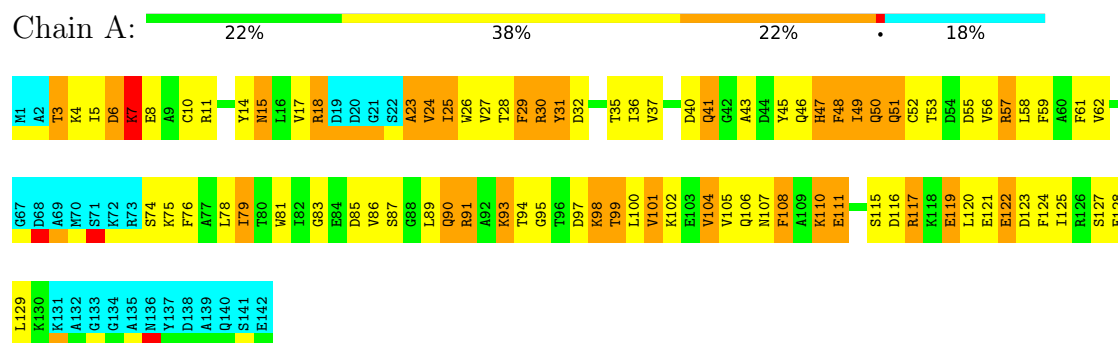
4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Coactosin-like protein



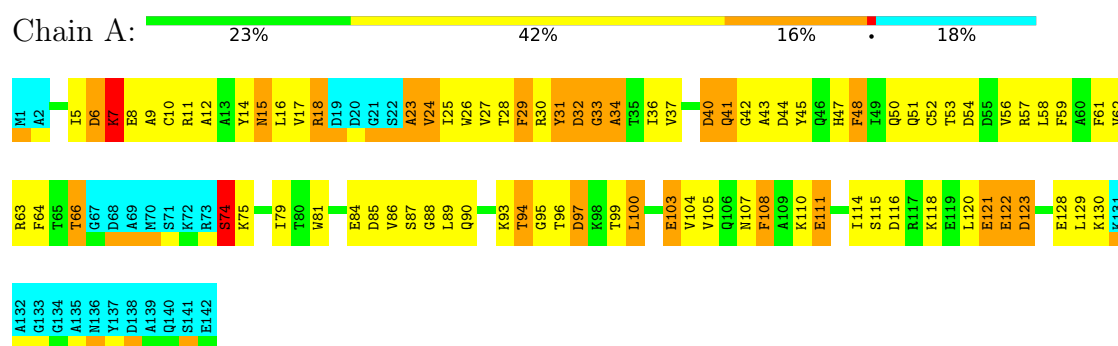
4.2.6 Score per residue for model 6 (medoid)

- Molecule 1: Coactosin-like protein



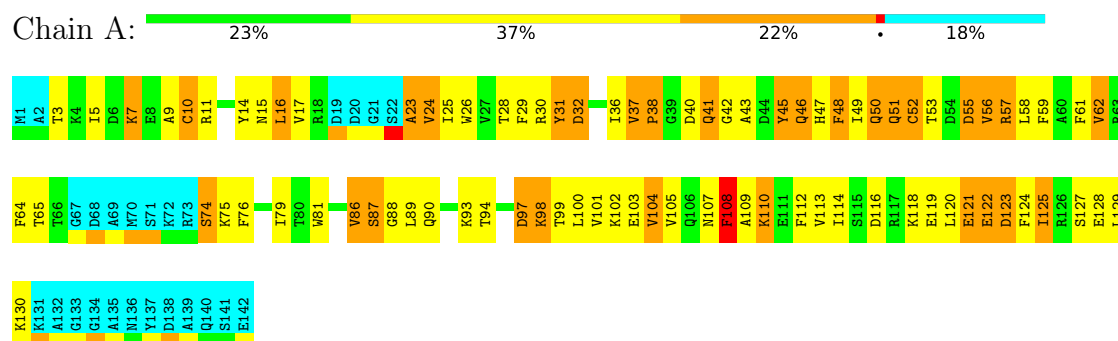
4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Coactosin-like protein



4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Coactosin-like protein



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Coactosin-like protein



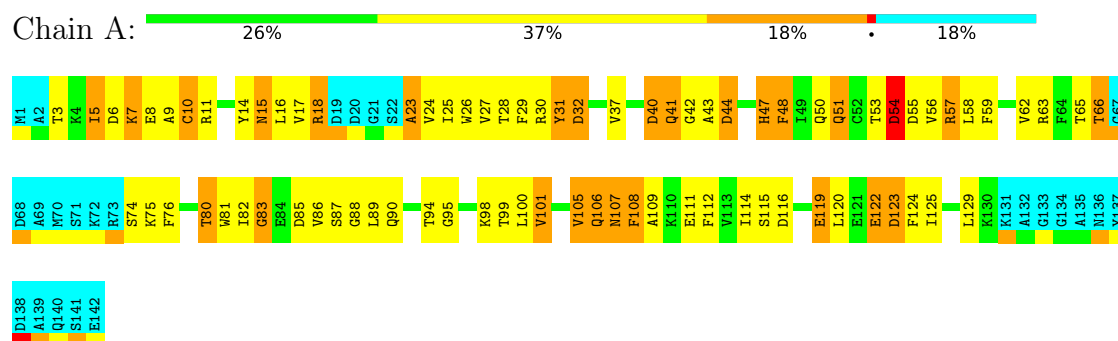
4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Coactosin-like protein



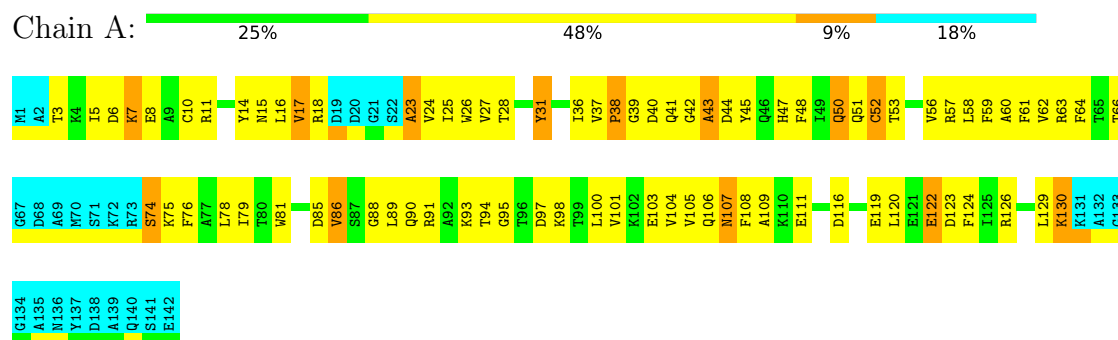
4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Coactosin-like protein



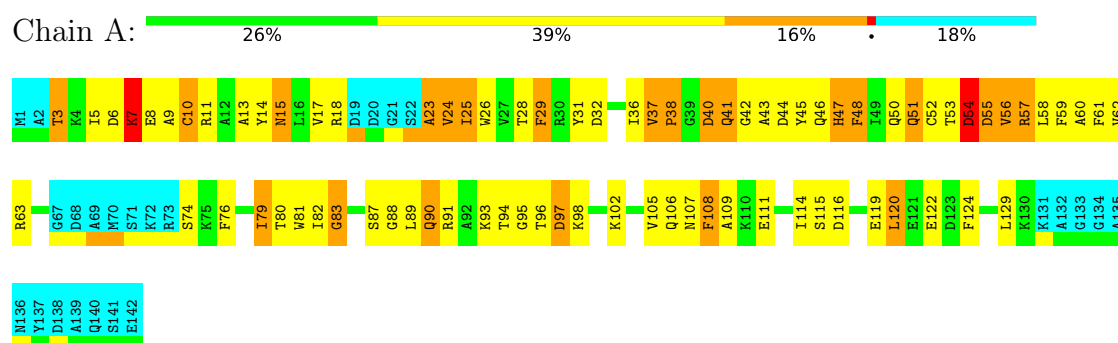
4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Coactosin-like protein



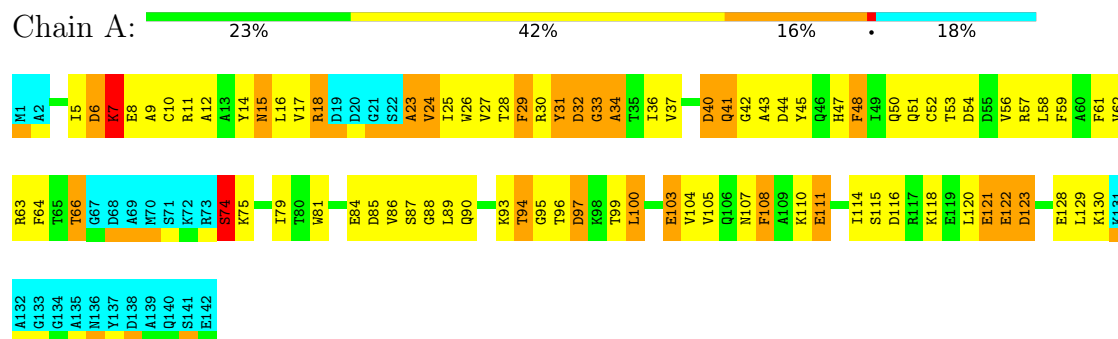
4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Coactosin-like protein



4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Coactosin-like protein



5 Refinement protocol and experimental data overview

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

Of the 100 calculated structures, 15 were deposited, based on the following criterion: *structures with the lowest energy*.

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

Software name	Classification	Version
CYANA	structure solution	2.0.26
XPLOR-NIH	structure solution	2.0.4
XPLOR-NIH	refinement	2.0.4

No chemical shift data was provided.

6 Model quality [i](#)

6.1 Standard geometry [i](#)

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

Mol	Chain	Bond lengths		Bond angles	
		RMSZ	#Z>5	RMSZ	#Z>5
1	A	1.44±0.01	0±0/966 (0.0± 0.0%)	1.22±0.02	1±1/1305 (0.1± 0.1%)
All	All	1.44	0/14490 (0.0%)	1.22	17/19575 (0.1%)

There are no bond-length outliers.

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

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(°)	Ideal(°)	Models	
								Worst	Total
1	A	43	ALA	N-CA-C	-5.98	106.63	114.04	7	10
1	A	87	SER	CA-C-O	5.76	121.28	117.94	8	1
1	A	50	GLN	N-CA-C	-5.36	106.77	113.15	1	4
1	A	87	SER	CB-CA-C	-5.28	109.47	117.07	8	1
1	A	108	PHE	CA-CB-CG	-5.08	108.72	113.80	8	1

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

6.2 Too-close contacts [i](#)

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

Mol	Chain	Non-H	H(model)	H(added)	Clashes
1	A	948	944	941	104±10
All	All	14220	14160	14143	1559

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 55.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:5:ILE:CD1	1:A:101:VAL:HG13	1.54	1.23	15	1
1:A:5:ILE:HD11	1:A:101:VAL:CG1	1.51	1.32	15	1
1:A:116:ASP:OD1	1:A:119:GLU:CD	1.21	1.83	3	1
1:A:32:ASP:OD1	1:A:35:THR:O	1.18	1.57	15	2
1:A:122:GLU:HB2	1:A:126:ARG:HH22	1.07	1.02	12	1
1:A:116:ASP:OD1	1:A:119:GLU:OE2	0.99	1.80	3	1
1:A:130:LYS:HA	1:A:130:LYS:HZ2	0.95	1.21	12	1
1:A:119:GLU:OE1	1:A:124:PHE:CE1	0.91	2.23	13	2
1:A:122:GLU:HB2	1:A:126:ARG:NH2	0.90	1.81	12	1
1:A:80:THR:HG21	1:A:98:LYS:NZ	0.88	1.81	2	1
1:A:5:ILE:CD1	1:A:101:VAL:CG1	0.84	2.17	15	1
1:A:78:LEU:O	1:A:79:ILE:HD12	0.84	1.72	2	2
1:A:32:ASP:OD1	1:A:37:VAL:HG13	0.84	1.72	15	1
1:A:102:LYS:HE2	1:A:111:GLU:HG2	0.84	1.50	4	1
1:A:13:ALA:O	1:A:17:VAL:HG23	0.83	1.72	13	3
1:A:116:ASP:CG	1:A:119:GLU:OE2	0.83	2.21	3	1
1:A:32:ASP:OD1	1:A:37:VAL:N	0.83	2.10	15	1
1:A:5:ILE:HD12	1:A:101:VAL:HG13	0.82	1.49	15	1
1:A:31:TYR:OH	1:A:94:THR:HG23	0.81	1.75	12	7
1:A:25:ILE:HG23	1:A:26:TRP:CD1	0.81	2.10	3	12
1:A:113:VAL:O	1:A:114:ILE:HD13	0.81	1.75	10	3
1:A:121:GLU:CD	1:A:121:GLU:C	0.81	2.43	8	1
1:A:3:THR:HG21	1:A:97:ASP:OD1	0.80	1.76	3	6
1:A:32:ASP:O	1:A:34:ALA:N	0.79	2.16	7	2
1:A:60:ALA:O	1:A:78:LEU:HD12	0.79	1.77	9	1
1:A:16:LEU:C	1:A:16:LEU:HD13	0.79	2.03	3	1
1:A:105:VAL:O	1:A:105:VAL:HG13	0.76	1.81	13	7
1:A:102:LYS:O	1:A:105:VAL:HG12	0.75	1.81	13	4
1:A:58:LEU:C	1:A:58:LEU:HD12	0.75	2.07	2	13
1:A:24:VAL:HG22	1:A:24:VAL:O	0.73	1.83	7	3
1:A:41:GLN:HE21	1:A:41:GLN:H	0.73	1.24	6	8
1:A:116:ASP:OD1	1:A:119:GLU:CG	0.73	2.35	3	1
1:A:123:ASP:OD1	1:A:123:ASP:N	0.73	2.21	5	1
1:A:24:VAL:HG12	1:A:24:VAL:O	0.73	1.82	9	2
1:A:36:ILE:HD12	1:A:36:ILE:N	0.73	1.98	8	5
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:HG12	0.73	1.84	3	6
1:A:63:ARG:CZ	1:A:74:SER:HB2	0.73	2.13	7	2
1:A:32:ASP:CG	1:A:37:VAL:H	0.72	1.92	15	1
1:A:86:VAL:HG12	1:A:87:SER:H	0.72	1.45	9	1
1:A:24:VAL:O	1:A:24:VAL:HG23	0.71	1.83	5	4
1:A:25:ILE:HG22	1:A:42:GLY:O	0.71	1.85	12	12

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:57:ARG:CZ	1:A:86:VAL:HG11	0.71	2.15	12	1
1:A:102:LYS:HD3	1:A:111:GLU:OE2	0.71	1.85	5	1
1:A:32:ASP:CG	1:A:37:VAL:HG13	0.71	2.10	15	1
1:A:14:TYR:CZ	1:A:61:PHE:CE1	0.70	2.79	3	2
1:A:14:TYR:CE1	1:A:61:PHE:CZ	0.70	2.80	3	2
1:A:26:TRP:CH2	1:A:41:GLN:O	0.69	2.45	7	14
1:A:113:VAL:HG13	1:A:113:VAL:O	0.69	1.84	8	1
1:A:15:ASN:ND2	1:A:15:ASN:N	0.69	2.41	7	10
1:A:15:ASN:ND2	1:A:107:ASN:ND2	0.69	2.40	3	7
1:A:61:PHE:CZ	1:A:76:PHE:CD1	0.69	2.80	3	2
1:A:104:VAL:HG22	1:A:104:VAL:O	0.69	1.86	9	4
1:A:14:TYR:CE1	1:A:61:PHE:CE1	0.69	2.80	3	1
1:A:102:LYS:CD	1:A:111:GLU:OE2	0.69	2.40	5	1
1:A:49:ILE:HD12	1:A:49:ILE:H	0.69	1.48	6	1
1:A:49:ILE:HD12	1:A:49:ILE:N	0.69	2.02	6	1
1:A:58:LEU:HD22	1:A:58:LEU:C	0.69	2.13	9	1
1:A:7:LYS:CD	1:A:104:VAL:HG21	0.69	2.17	15	2
1:A:90:GLN:NE2	1:A:91:ARG:N	0.69	2.41	5	1
1:A:10:CYS:SG	1:A:14:TYR:CE1	0.69	2.86	15	1
1:A:130:LYS:HA	1:A:130:LYS:NZ	0.68	2.02	12	1
1:A:31:TYR:CD2	1:A:90:GLN:NE2	0.68	2.61	4	1
1:A:130:LYS:HZ2	1:A:130:LYS:CA	0.68	2.00	12	1
1:A:15:ASN:ND2	1:A:15:ASN:H	0.68	1.87	6	7
1:A:57:ARG:NE	1:A:86:VAL:HG11	0.68	2.03	10	2
1:A:122:GLU:OE1	1:A:123:ASP:N	0.68	2.20	2	3
1:A:48:PHE:C	1:A:48:PHE:CD1	0.67	2.72	12	15
1:A:121:GLU:OE2	1:A:124:PHE:N	0.67	2.27	8	1
1:A:3:THR:HG21	1:A:97:ASP:CG	0.67	2.13	3	1
1:A:80:THR:HG21	1:A:98:LYS:HZ1	0.67	1.47	2	1
1:A:110:LYS:HE2	1:A:112:PHE:CE1	0.67	2.25	8	1
1:A:14:TYR:CZ	1:A:61:PHE:CG	0.67	2.82	6	4
1:A:119:GLU:OE1	1:A:124:PHE:CD1	0.67	2.48	13	2
1:A:31:TYR:OH	1:A:97:ASP:OD1	0.66	2.13	15	2
1:A:14:TYR:CD1	1:A:61:PHE:CD1	0.66	2.83	12	1
1:A:15:ASN:HD22	1:A:107:ASN:ND2	0.66	1.89	2	7
1:A:5:ILE:CD1	1:A:101:VAL:HG22	0.66	2.20	11	1
1:A:29:PHE:N	1:A:29:PHE:CD1	0.66	2.64	6	3
1:A:16:LEU:HD13	1:A:17:VAL:N	0.66	2.05	3	1
1:A:10:CYS:SG	1:A:29:PHE:CE1	0.65	2.88	3	7
1:A:24:VAL:HG13	1:A:24:VAL:O	0.65	1.91	3	2
1:A:10:CYS:SG	1:A:11:ARG:N	0.65	2.69	4	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:15:ASN:ND2	1:A:107:ASN:HD22	0.65	1.89	8	4
1:A:14:TYR:CE2	1:A:61:PHE:CE1	0.65	2.85	10	2
1:A:41:GLN:O	1:A:41:GLN:NE2	0.65	2.30	7	8
1:A:15:ASN:HD22	1:A:107:ASN:HD22	0.65	1.35	7	5
1:A:7:LYS:H	1:A:7:LYS:CD	0.65	2.03	8	5
1:A:10:CYS:SG	1:A:29:PHE:CE2	0.65	2.88	13	1
1:A:120:LEU:HD23	1:A:125:ILE:HD11	0.65	1.69	6	2
1:A:14:TYR:CZ	1:A:61:PHE:CD1	0.64	2.86	6	2
1:A:7:LYS:CD	1:A:7:LYS:N	0.64	2.61	8	5
1:A:116:ASP:OD2	1:A:119:GLU:OE2	0.64	2.15	3	2
1:A:110:LYS:NZ	1:A:112:PHE:CZ	0.64	2.65	2	1
1:A:118:LYS:HE2	1:A:121:GLU:OE2	0.64	1.92	2	1
1:A:5:ILE:HD11	1:A:101:VAL:HG12	0.64	1.60	15	1
1:A:64:PHE:O	1:A:74:SER:OG	0.63	2.12	7	2
1:A:121:GLU:N	1:A:121:GLU:OE1	0.63	2.31	8	1
1:A:24:VAL:HG21	1:A:27:VAL:CG1	0.63	2.22	2	2
1:A:41:GLN:H	1:A:41:GLN:CD	0.63	2.01	9	3
1:A:14:TYR:CE1	1:A:61:PHE:CD1	0.63	2.87	12	1
1:A:57:ARG:HH12	1:A:91:ARG:N	0.63	1.90	1	2
1:A:41:GLN:NE2	1:A:41:GLN:O	0.62	2.32	15	7
1:A:17:VAL:HG11	1:A:25:ILE:O	0.62	1.93	6	1
1:A:59:PHE:CD1	1:A:59:PHE:N	0.62	2.67	11	10
1:A:57:ARG:NE	1:A:57:ARG:H	0.62	1.91	8	2
1:A:106:GLN:O	1:A:108:PHE:N	0.62	2.32	6	6
1:A:108:PHE:C	1:A:108:PHE:CD1	0.62	2.77	15	9
1:A:126:ARG:CZ	1:A:126:ARG:HB2	0.62	2.25	12	1
1:A:81:TRP:C	1:A:82:ILE:HD13	0.62	2.20	9	1
1:A:26:TRP:CZ3	1:A:41:GLN:O	0.61	2.53	9	3
1:A:41:GLN:CD	1:A:41:GLN:N	0.61	2.57	7	6
1:A:41:GLN:H	1:A:41:GLN:NE2	0.61	1.93	6	5
1:A:41:GLN:NE2	1:A:51:GLN:OE1	0.61	2.32	13	5
1:A:122:GLU:N	1:A:122:GLU:CD	0.61	2.58	2	1
1:A:41:GLN:NE2	1:A:47:HIS:CE1	0.61	2.68	10	1
1:A:78:LEU:C	1:A:79:ILE:HD12	0.61	2.20	1	2
1:A:121:GLU:CG	1:A:124:PHE:H	0.61	2.08	8	1
1:A:26:TRP:CZ3	1:A:28:THR:HG23	0.61	2.31	7	8
1:A:31:TYR:HH	1:A:97:ASP:CG	0.61	2.04	15	2
1:A:41:GLN:NE2	1:A:41:GLN:C	0.61	2.59	4	11
1:A:119:GLU:O	1:A:124:PHE:CD2	0.61	2.54	10	8
1:A:116:ASP:N	1:A:119:GLU:OE2	0.61	2.34	4	1
1:A:43:ALA:O	1:A:44:ASP:CB	0.61	2.48	11	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:45:TYR:C	1:A:45:TYR:CD1	0.61	2.79	12	1
1:A:16:LEU:HD22	1:A:16:LEU:O	0.60	1.95	3	1
1:A:119:GLU:O	1:A:124:PHE:CD1	0.60	2.55	6	4
1:A:51:GLN:O	1:A:53:THR:N	0.60	2.34	7	3
1:A:119:GLU:O	1:A:124:PHE:CG	0.60	2.55	4	1
1:A:90:GLN:CD	1:A:90:GLN:N	0.60	2.59	6	4
1:A:111:GLU:H	1:A:111:GLU:CD	0.60	2.03	9	1
1:A:40:ASP:CG	1:A:51:GLN:NE2	0.60	2.60	3	11
1:A:40:ASP:CG	1:A:41:GLN:N	0.60	2.60	5	2
1:A:81:TRP:CH2	1:A:115:SER:O	0.60	2.55	11	1
1:A:23:ALA:O	1:A:25:ILE:N	0.60	2.35	13	3
1:A:80:THR:N	1:A:112:PHE:O	0.60	2.35	11	1
1:A:108:PHE:CD1	1:A:108:PHE:O	0.59	2.55	10	8
1:A:122:GLU:CD	1:A:122:GLU:H	0.59	2.03	11	2
1:A:56:VAL:O	1:A:81:TRP:CD1	0.59	2.55	7	11
1:A:102:LYS:HE2	1:A:111:GLU:CG	0.59	2.26	4	1
1:A:49:ILE:H	1:A:49:ILE:CD1	0.59	2.03	6	1
1:A:16:LEU:O	1:A:18:ARG:N	0.59	2.35	3	4
1:A:40:ASP:CG	1:A:51:GLN:HE22	0.59	2.06	8	5
1:A:50:GLN:C	1:A:50:GLN:NE2	0.59	2.60	3	1
1:A:114:ILE:HG21	1:A:120:LEU:CD2	0.59	2.27	3	1
1:A:113:VAL:C	1:A:114:ILE:HD13	0.59	2.21	10	1
1:A:112:PHE:CD1	1:A:128:GLU:CD	0.59	2.81	1	1
1:A:6:ASP:O	1:A:8:GLU:N	0.59	2.35	1	13
1:A:23:ALA:O	1:A:24:VAL:C	0.59	2.46	5	6
1:A:41:GLN:HE22	1:A:47:HIS:CE1	0.59	2.14	1	4
1:A:57:ARG:CD	1:A:57:ARG:N	0.59	2.65	9	6
1:A:10:CYS:SG	1:A:29:PHE:CZ	0.59	2.93	6	4
1:A:30:ARG:HH11	1:A:30:ARG:CG	0.59	2.11	1	2
1:A:107:ASN:N	1:A:107:ASN:OD1	0.59	2.35	1	1
1:A:111:GLU:OE1	1:A:112:PHE:N	0.59	2.36	1	1
1:A:119:GLU:OE2	1:A:124:PHE:CE1	0.59	2.56	9	2
1:A:97:ASP:OD1	1:A:98:LYS:N	0.59	2.36	8	1
1:A:41:GLN:CD	1:A:41:GLN:H	0.59	2.05	11	3
1:A:15:ASN:O	1:A:18:ARG:NE	0.59	2.36	7	2
1:A:120:LEU:N	1:A:121:GLU:OE2	0.59	2.36	7	2
1:A:5:ILE:HD11	1:A:101:VAL:HG13	0.59	0.60	15	1
1:A:41:GLN:HE21	1:A:41:GLN:N	0.59	1.93	6	4
1:A:57:ARG:NH1	1:A:91:ARG:N	0.59	2.50	1	2
1:A:31:TYR:CD2	1:A:90:GLN:OE1	0.59	2.56	3	3
1:A:11:ARG:O	1:A:15:ASN:ND2	0.59	2.36	4	7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:122:GLU:H	1:A:122:GLU:CD	0.59	2.04	7	2
1:A:126:ARG:CZ	1:A:126:ARG:CB	0.59	2.78	12	1
1:A:15:ASN:CG	1:A:107:ASN:ND2	0.58	2.60	1	2
1:A:119:GLU:OE2	1:A:124:PHE:CZ	0.58	2.56	1	3
1:A:15:ASN:ND2	1:A:107:ASN:CG	0.58	2.61	2	1
1:A:80:THR:HG21	1:A:98:LYS:HZ2	0.58	1.57	2	1
1:A:18:ARG:CG	1:A:18:ARG:HH11	0.58	2.11	6	1
1:A:36:ILE:N	1:A:36:ILE:CD1	0.58	2.66	9	4
1:A:31:TYR:CG	1:A:90:GLN:OE1	0.58	2.56	10	3
1:A:91:ARG:CG	1:A:91:ARG:HH11	0.58	2.11	5	2
1:A:106:GLN:C	1:A:108:PHE:H	0.58	2.05	11	6
1:A:7:LYS:HD3	1:A:104:VAL:HG21	0.58	1.74	15	2
1:A:44:ASP:OD1	1:A:47:HIS:N	0.58	2.36	5	1
1:A:119:GLU:CD	1:A:124:PHE:CE2	0.58	2.81	5	1
1:A:116:ASP:OD1	1:A:117:ARG:N	0.58	2.36	6	1
1:A:57:ARG:CG	1:A:57:ARG:HH11	0.58	2.11	9	2
1:A:58:LEU:C	1:A:58:LEU:CD2	0.58	2.76	9	1
1:A:90:GLN:H	1:A:90:GLN:CD	0.58	2.06	13	1
1:A:26:TRP:CE3	1:A:28:THR:HG23	0.58	2.33	6	11
1:A:53:THR:O	1:A:55:ASP:N	0.58	2.36	11	5
1:A:63:ARG:NE	1:A:74:SER:OG	0.58	2.36	4	3
1:A:50:GLN:O	1:A:50:GLN:NE2	0.58	2.37	1	7
1:A:76:PHE:O	1:A:109:ALA:N	0.58	2.36	8	8
1:A:17:VAL:O	1:A:63:ARG:NH2	0.58	2.36	11	1
1:A:40:ASP:OD1	1:A:41:GLN:N	0.58	2.36	12	1
1:A:54:ASP:O	1:A:84:GLU:N	0.58	2.36	15	2
1:A:52:CYS:O	1:A:81:TRP:CZ2	0.58	2.56	9	5
1:A:57:ARG:NH2	1:A:83:GLY:O	0.58	2.36	15	1
1:A:31:TYR:CZ	1:A:94:THR:OG1	0.58	2.55	2	4
1:A:54:ASP:OD1	1:A:55:ASP:N	0.58	2.37	5	1
1:A:65:THR:O	1:A:75:LYS:NZ	0.58	2.36	11	1
1:A:130:LYS:NZ	1:A:130:LYS:CA	0.58	2.66	12	1
1:A:75:LYS:NZ	1:A:129:LEU:O	0.58	2.36	8	1
1:A:48:PHE:CE1	1:A:120:LEU:HD22	0.58	2.34	12	1
1:A:52:CYS:SG	1:A:58:LEU:HD11	0.58	2.37	4	1
1:A:90:GLN:CD	1:A:91:ARG:N	0.58	2.61	5	1
1:A:119:GLU:OE2	1:A:124:PHE:CE2	0.58	2.56	5	1
1:A:55:ASP:O	1:A:57:ARG:NH2	0.58	2.37	11	2
1:A:30:ARG:CG	1:A:30:ARG:NH1	0.58	2.67	1	2
1:A:119:GLU:N	1:A:119:GLU:OE1	0.58	2.37	2	1
1:A:75:LYS:HD3	1:A:129:LEU:HD13	0.58	1.76	7	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:90:GLN:N	1:A:90:GLN:OE1	0.58	2.37	9	1
1:A:48:PHE:O	1:A:52:CYS:SG	0.58	2.62	13	3
1:A:75:LYS:NZ	1:A:109:ALA:HB3	0.58	2.14	12	1
1:A:16:LEU:C	1:A:18:ARG:H	0.57	2.07	3	7
1:A:119:GLU:CD	1:A:124:PHE:CZ	0.57	2.82	13	2
1:A:32:ASP:OD1	1:A:32:ASP:N	0.57	2.36	1	1
1:A:86:VAL:HG12	1:A:87:SER:N	0.57	2.14	9	4
1:A:45:TYR:CZ	1:A:48:PHE:CE2	0.57	2.92	6	1
1:A:97:ASP:N	1:A:97:ASP:OD1	0.57	2.37	1	2
1:A:51:GLN:O	1:A:52:CYS:SG	0.57	2.62	4	2
1:A:15:ASN:OD1	1:A:18:ARG:NH2	0.57	2.36	5	2
1:A:17:VAL:HG12	1:A:24:VAL:O	0.57	2.00	4	1
1:A:102:LYS:NZ	1:A:111:GLU:OE2	0.57	2.36	5	1
1:A:46:GLN:O	1:A:49:ILE:CD1	0.57	2.53	6	1
1:A:10:CYS:O	1:A:14:TYR:N	0.57	2.35	12	9
1:A:52:CYS:SG	1:A:52:CYS:O	0.57	2.63	10	1
1:A:26:TRP:CH2	1:A:41:GLN:C	0.57	2.82	6	4
1:A:63:ARG:NE	1:A:74:SER:CB	0.57	2.67	7	4
1:A:124:PHE:CD1	1:A:124:PHE:C	0.57	2.83	6	3
1:A:25:ILE:HG22	1:A:42:GLY:C	0.57	2.25	7	9
1:A:7:LYS:NZ	1:A:104:VAL:H	0.57	1.96	12	1
1:A:26:TRP:CZ2	1:A:48:PHE:CB	0.57	2.88	9	1
1:A:45:TYR:HH	1:A:64:PHE:HE1	0.56	1.43	9	1
1:A:63:ARG:NE	1:A:74:SER:HB2	0.56	2.15	7	2
1:A:122:GLU:CD	1:A:122:GLU:N	0.56	2.62	11	3
1:A:41:GLN:C	1:A:41:GLN:HE21	0.56	2.08	9	1
1:A:97:ASP:OD1	1:A:97:ASP:N	0.56	2.36	5	2
1:A:123:ASP:OD1	1:A:124:PHE:N	0.56	2.38	8	2
1:A:112:PHE:CE1	1:A:128:GLU:CD	0.56	2.83	1	1
1:A:121:GLU:N	1:A:121:GLU:CD	0.56	2.61	7	2
1:A:58:LEU:C	1:A:58:LEU:CD1	0.56	2.79	10	12
1:A:91:ARG:CG	1:A:91:ARG:NH1	0.56	2.67	5	2
1:A:32:ASP:O	1:A:33:GLY:C	0.56	2.48	7	2
1:A:63:ARG:NH2	1:A:74:SER:OG	0.56	2.36	12	1
1:A:108:PHE:CD1	1:A:108:PHE:C	0.56	2.81	4	4
1:A:106:GLN:N	1:A:106:GLN:OE1	0.56	2.39	3	1
1:A:40:ASP:OD2	1:A:51:GLN:NE2	0.56	2.36	6	1
1:A:75:LYS:CD	1:A:129:LEU:HD13	0.56	2.31	7	2
1:A:45:TYR:OH	1:A:64:PHE:HE1	0.56	1.83	9	1
1:A:40:ASP:CG	1:A:41:GLN:H	0.56	2.09	5	2
1:A:101:VAL:HG13	1:A:102:LYS:N	0.56	2.14	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:36:ILE:HD13	1:A:97:ASP:OD2	0.56	2.01	6	1
1:A:121:GLU:OE2	1:A:121:GLU:N	0.56	2.39	7	2
1:A:53:THR:O	1:A:81:TRP:NE1	0.56	2.36	12	6
1:A:53:THR:C	1:A:55:ASP:H	0.55	2.09	15	9
1:A:93:LYS:O	1:A:95:GLY:N	0.55	2.39	7	2
1:A:15:ASN:N	1:A:15:ASN:HD22	0.55	2.00	1	1
1:A:15:ASN:CG	1:A:107:ASN:HD22	0.55	2.08	3	1
1:A:75:LYS:NZ	1:A:129:LEU:HD22	0.55	2.16	12	1
1:A:24:VAL:O	1:A:24:VAL:CG2	0.55	2.55	13	7
1:A:57:ARG:CG	1:A:57:ARG:NH1	0.55	2.67	9	2
1:A:3:THR:OG1	1:A:93:LYS:NZ	0.55	2.39	2	2
1:A:116:ASP:OD1	1:A:116:ASP:N	0.55	2.39	3	1
1:A:100:LEU:O	1:A:104:VAL:HG12	0.55	2.02	7	2
1:A:121:GLU:CD	1:A:124:PHE:N	0.55	2.64	8	1
1:A:24:VAL:CG2	1:A:26:TRP:O	0.55	2.54	10	2
1:A:53:THR:C	1:A:55:ASP:N	0.55	2.63	11	8
1:A:6:ASP:C	1:A:8:GLU:N	0.55	2.64	6	12
1:A:121:GLU:OE2	1:A:125:ILE:N	0.55	2.35	8	1
1:A:119:GLU:OE1	1:A:124:PHE:CZ	0.55	2.59	13	3
1:A:18:ARG:CG	1:A:18:ARG:NH1	0.55	2.67	6	1
1:A:124:PHE:C	1:A:124:PHE:CD1	0.55	2.84	12	1
1:A:54:ASP:N	1:A:54:ASP:OD1	0.55	2.39	4	2
1:A:8:GLU:N	1:A:8:GLU:OE1	0.55	2.40	10	2
1:A:63:ARG:CZ	1:A:74:SER:OG	0.55	2.55	4	2
1:A:47:HIS:O	1:A:50:GLN:N	0.55	2.36	2	1
1:A:118:LYS:CE	1:A:121:GLU:OE2	0.55	2.55	2	1
1:A:57:ARG:HG2	1:A:86:VAL:HG21	0.55	1.79	3	1
1:A:94:THR:O	1:A:98:LYS:CG	0.55	2.55	8	4
1:A:48:PHE:CE1	1:A:120:LEU:HD13	0.55	2.37	4	3
1:A:13:ALA:O	1:A:17:VAL:HG13	0.54	2.02	15	3
1:A:31:TYR:OH	1:A:94:THR:CG2	0.54	2.55	10	5
1:A:16:LEU:C	1:A:18:ARG:N	0.54	2.63	3	7
1:A:41:GLN:NE2	1:A:41:GLN:N	0.54	2.54	6	4
1:A:17:VAL:CG1	1:A:24:VAL:O	0.54	2.55	7	5
1:A:14:TYR:CZ	1:A:61:PHE:CB	0.54	2.90	2	2
1:A:36:ILE:CD1	1:A:97:ASP:OD2	0.54	2.56	6	3
1:A:58:LEU:O	1:A:81:TRP:N	0.54	2.35	11	5
1:A:111:GLU:CD	1:A:111:GLU:N	0.54	2.66	9	1
1:A:14:TYR:OH	1:A:108:PHE:CB	0.54	2.56	10	2
1:A:58:LEU:HD12	1:A:58:LEU:O	0.54	2.02	1	9
1:A:56:VAL:HG23	1:A:57:ARG:NH2	0.54	2.18	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:ILE:N	1:A:42:GLY:O	0.54	2.40	9	3
1:A:111:GLU:N	1:A:111:GLU:OE1	0.54	2.36	9	1
1:A:112:PHE:CE2	1:A:128:GLU:CD	0.54	2.86	8	1
1:A:17:VAL:O	1:A:17:VAL:HG22	0.54	2.03	11	1
1:A:41:GLN:OE1	1:A:47:HIS:CE1	0.54	2.61	8	1
1:A:28:THR:O	1:A:39:GLY:N	0.54	2.39	10	2
1:A:105:VAL:O	1:A:105:VAL:CG1	0.54	2.56	10	6
1:A:31:TYR:CB	1:A:90:GLN:OE1	0.54	2.56	10	1
1:A:110:LYS:CB	1:A:110:LYS:NZ	0.53	2.71	6	3
1:A:14:TYR:CE2	1:A:61:PHE:CD1	0.53	2.96	6	1
1:A:127:SER:O	1:A:130:LYS:N	0.53	2.40	8	1
1:A:75:LYS:CD	1:A:129:LEU:HD22	0.53	2.33	9	1
1:A:16:LEU:C	1:A:16:LEU:CD1	0.53	2.76	3	1
1:A:47:HIS:O	1:A:51:GLN:CG	0.53	2.56	6	3
1:A:87:SER:OG	1:A:88:GLY:N	0.53	2.40	13	2
1:A:7:LYS:NZ	1:A:101:VAL:HG13	0.53	2.17	9	1
1:A:28:THR:HG22	1:A:59:PHE:O	0.53	2.04	5	12
1:A:52:CYS:O	1:A:53:THR:HG23	0.53	2.02	8	2
1:A:77:ALA:HB1	1:A:110:LYS:O	0.53	2.03	9	1
1:A:57:ARG:CD	1:A:57:ARG:H	0.53	2.17	3	4
1:A:77:ALA:CB	1:A:110:LYS:O	0.53	2.56	9	1
1:A:63:ARG:HE	1:A:74:SER:CB	0.53	2.16	12	1
1:A:48:PHE:CG	1:A:49:ILE:N	0.53	2.77	9	3
1:A:102:LYS:CE	1:A:111:GLU:OE2	0.53	2.56	5	1
1:A:89:LEU:O	1:A:93:LYS:CG	0.53	2.56	8	1
1:A:101:VAL:CG1	1:A:102:LYS:N	0.53	2.72	8	2
1:A:121:GLU:CD	1:A:121:GLU:O	0.53	2.52	8	1
1:A:17:VAL:HG12	1:A:17:VAL:O	0.53	2.02	1	2
1:A:31:TYR:CE2	1:A:94:THR:OG1	0.53	2.61	10	2
1:A:118:LYS:O	1:A:121:GLU:CG	0.53	2.56	5	3
1:A:121:GLU:OE2	1:A:122:GLU:C	0.53	2.51	8	1
1:A:24:VAL:O	1:A:24:VAL:HG22	0.52	2.04	4	1
1:A:26:TRP:CZ2	1:A:41:GLN:O	0.52	2.62	7	3
1:A:84:GLU:O	1:A:86:VAL:N	0.52	2.41	5	1
1:A:90:GLN:CD	1:A:90:GLN:C	0.52	2.77	5	1
1:A:41:GLN:C	1:A:41:GLN:CD	0.52	2.77	6	6
1:A:116:ASP:O	1:A:119:GLU:OE1	0.52	2.27	4	1
1:A:41:GLN:NE2	1:A:41:GLN:H	0.52	2.02	7	3
1:A:126:ARG:HB2	1:A:126:ARG:NH1	0.52	2.19	12	1
1:A:41:GLN:CD	1:A:41:GLN:C	0.52	2.77	3	5
1:A:36:ILE:CD1	1:A:97:ASP:OD1	0.52	2.56	12	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:13:ALA:O	1:A:17:VAL:CG2	0.52	2.56	1	1
1:A:116:ASP:CB	1:A:119:GLU:OE2	0.52	2.58	4	1
1:A:60:ALA:HB3	1:A:79:ILE:HB	0.52	1.81	12	1
1:A:114:ILE:HG23	1:A:119:GLU:HB3	0.52	1.82	8	3
1:A:51:GLN:C	1:A:52:CYS:SG	0.52	2.93	13	1
1:A:7:LYS:HD2	1:A:104:VAL:HG11	0.52	1.80	1	1
1:A:47:HIS:NE2	1:A:50:GLN:OE1	0.52	2.42	4	1
1:A:64:PHE:O	1:A:75:LYS:N	0.52	2.36	5	1
1:A:6:ASP:CG	1:A:7:LYS:N	0.52	2.67	15	1
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:CG1	0.52	2.57	3	3
1:A:61:PHE:CD2	1:A:61:PHE:O	0.52	2.63	13	7
1:A:112:PHE:CD1	1:A:128:GLU:OE2	0.52	2.63	1	1
1:A:11:ARG:CB	1:A:11:ARG:CZ	0.52	2.86	5	1
1:A:75:LYS:CE	1:A:129:LEU:HD22	0.52	2.35	12	1
1:A:110:LYS:CG	1:A:111:GLU:N	0.51	2.73	3	2
1:A:119:GLU:OE1	1:A:119:GLU:C	0.51	2.53	4	1
1:A:119:GLU:OE1	1:A:124:PHE:CE2	0.51	2.64	5	1
1:A:100:LEU:N	1:A:100:LEU:HD12	0.51	2.20	11	2
1:A:93:LYS:C	1:A:95:GLY:N	0.51	2.67	7	2
1:A:75:LYS:HD2	1:A:129:LEU:HD22	0.51	1.82	9	2
1:A:85:ASP:O	1:A:86:VAL:O	0.51	2.29	15	1
1:A:18:ARG:O	1:A:18:ARG:CG	0.51	2.59	4	1
1:A:4:LYS:CB	1:A:35:THR:HG23	0.51	2.35	6	1
1:A:126:ARG:CD	1:A:130:LYS:HZ1	0.51	2.18	1	1
1:A:54:ASP:OD1	1:A:54:ASP:N	0.51	2.42	13	1
1:A:31:TYR:OH	1:A:93:LYS:C	0.51	2.54	15	3
1:A:105:VAL:CG1	1:A:105:VAL:O	0.51	2.58	9	1
1:A:106:GLN:N	1:A:106:GLN:CD	0.51	2.69	10	2
1:A:113:VAL:O	1:A:113:VAL:CG1	0.51	2.56	8	1
1:A:48:PHE:O	1:A:52:CYS:N	0.51	2.44	6	2
1:A:122:GLU:N	1:A:122:GLU:OE2	0.51	2.43	11	1
1:A:51:GLN:O	1:A:52:CYS:CB	0.51	2.58	4	1
1:A:8:GLU:H	1:A:8:GLU:CD	0.51	2.14	12	1
1:A:50:GLN:CD	1:A:50:GLN:C	0.51	2.79	9	5
1:A:110:LYS:HE2	1:A:112:PHE:HE1	0.51	1.66	8	1
1:A:45:TYR:CE2	1:A:48:PHE:CE2	0.51	2.99	10	1
1:A:46:GLN:CD	1:A:46:GLN:N	0.51	2.69	13	1
1:A:50:GLN:CD	1:A:50:GLN:O	0.50	2.54	8	2
1:A:43:ALA:O	1:A:44:ASP:CG	0.50	2.54	9	1
1:A:59:PHE:HB3	1:A:78:LEU:HD11	0.50	1.82	9	1
1:A:14:TYR:CE2	1:A:107:ASN:OD1	0.50	2.64	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:90:GLN:O	1:A:94:THR:N	0.50	2.43	7	5
1:A:62:VAL:O	1:A:64:PHE:CE1	0.50	2.64	8	1
1:A:49:ILE:C	1:A:51:GLN:N	0.50	2.69	8	1
1:A:121:GLU:CD	1:A:124:PHE:HB3	0.50	2.32	8	1
1:A:7:LYS:HZ3	1:A:104:VAL:N	0.50	2.04	12	1
1:A:106:GLN:C	1:A:107:ASN:OD1	0.50	2.55	1	2
1:A:50:GLN:C	1:A:50:GLN:HE21	0.50	2.14	5	2
1:A:79:ILE:CG2	1:A:114:ILE:HD12	0.50	2.36	7	2
1:A:105:VAL:HG12	1:A:105:VAL:O	0.50	2.06	12	1
1:A:32:ASP:OD2	1:A:37:VAL:O	0.50	2.29	15	1
1:A:56:VAL:HG13	1:A:57:ARG:N	0.50	2.22	12	2
1:A:62:VAL:O	1:A:64:PHE:CE2	0.50	2.64	12	1
1:A:14:TYR:OH	1:A:107:ASN:C	0.50	2.55	1	1
1:A:24:VAL:O	1:A:25:ILE:C	0.50	2.55	12	11
1:A:30:ARG:O	1:A:31:TYR:C	0.50	2.54	15	5
1:A:100:LEU:O	1:A:101:VAL:C	0.50	2.53	9	4
1:A:50:GLN:O	1:A:53:THR:HG23	0.50	2.07	7	2
1:A:32:ASP:CG	1:A:37:VAL:N	0.50	2.66	15	1
1:A:94:THR:O	1:A:95:GLY:C	0.50	2.54	2	8
1:A:121:GLU:O	1:A:122:GLU:C	0.50	2.53	6	2
1:A:75:LYS:HZ3	1:A:129:LEU:CD2	0.50	2.20	12	1
1:A:24:VAL:O	1:A:24:VAL:CG1	0.50	2.60	3	3
1:A:52:CYS:O	1:A:81:TRP:CE2	0.50	2.65	5	1
1:A:15:ASN:O	1:A:16:LEU:C	0.50	2.55	12	1
1:A:40:ASP:CG	1:A:51:GLN:OE1	0.50	2.55	4	5
1:A:29:PHE:CD1	1:A:29:PHE:N	0.50	2.80	15	3
1:A:11:ARG:O	1:A:15:ASN:CG	0.50	2.55	13	3
1:A:119:GLU:N	1:A:119:GLU:CD	0.49	2.70	2	2
1:A:116:ASP:CA	1:A:119:GLU:OE2	0.49	2.60	4	1
1:A:40:ASP:OD2	1:A:41:GLN:N	0.49	2.45	5	1
1:A:85:ASP:O	1:A:86:VAL:C	0.49	2.55	10	2
1:A:14:TYR:OH	1:A:107:ASN:N	0.49	2.45	1	1
1:A:118:LYS:O	1:A:121:GLU:CD	0.49	2.55	7	3
1:A:45:TYR:CZ	1:A:48:PHE:CD2	0.49	3.00	6	1
1:A:127:SER:O	1:A:128:GLU:C	0.49	2.54	8	1
1:A:75:LYS:NZ	1:A:129:LEU:CD2	0.49	2.76	12	1
1:A:6:ASP:O	1:A:7:LYS:C	0.49	2.54	13	11
1:A:57:ARG:HH12	1:A:91:ARG:CA	0.49	2.20	1	1
1:A:110:LYS:HZ3	1:A:110:LYS:HB2	0.49	1.67	1	1
1:A:40:ASP:OD1	1:A:51:GLN:CD	0.49	2.55	5	3
1:A:17:VAL:O	1:A:17:VAL:CG1	0.49	2.59	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:47:HIS:O	1:A:48:PHE:C	0.49	2.55	1	5
1:A:106:GLN:O	1:A:107:ASN:OD1	0.49	2.31	2	2
1:A:90:GLN:NE2	1:A:91:ARG:H	0.49	2.03	5	1
1:A:48:PHE:CZ	1:A:120:LEU:HD13	0.49	2.43	6	1
1:A:93:LYS:O	1:A:97:ASP:CG	0.49	2.56	5	3
1:A:26:TRP:CB	1:A:61:PHE:O	0.49	2.61	10	2
1:A:107:ASN:O	1:A:107:ASN:CG	0.49	2.56	12	1
1:A:115:SER:C	1:A:116:ASP:CG	0.49	2.80	4	1
1:A:90:GLN:CD	1:A:94:THR:OG1	0.49	2.56	11	1
1:A:7:LYS:HZ3	1:A:104:VAL:CA	0.49	2.20	12	1
1:A:77:ALA:HB2	1:A:129:LEU:HD21	0.49	1.84	5	1
1:A:95:GLY:O	1:A:99:THR:OG1	0.49	2.31	6	3
1:A:46:GLN:NE2	1:A:46:GLN:N	0.49	2.61	8	1
1:A:40:ASP:OD2	1:A:51:GLN:OE1	0.49	2.31	12	1
1:A:111:GLU:OE1	1:A:111:GLU:C	0.49	2.56	1	3
1:A:114:ILE:CG2	1:A:115:SER:N	0.49	2.75	1	2
1:A:41:GLN:O	1:A:51:GLN:OE1	0.49	2.31	13	2
1:A:80:THR:OG1	1:A:112:PHE:O	0.49	2.31	11	1
1:A:126:ARG:CD	1:A:130:LYS:NZ	0.49	2.76	1	1
1:A:119:GLU:H	1:A:119:GLU:CD	0.49	2.12	4	1
1:A:57:ARG:O	1:A:57:ARG:NE	0.49	2.36	6	1
1:A:97:ASP:O	1:A:100:LEU:N	0.49	2.46	12	1
1:A:40:ASP:CG	1:A:51:GLN:CD	0.49	2.81	7	6
1:A:97:ASP:O	1:A:98:LYS:C	0.49	2.55	12	2
1:A:57:ARG:N	1:A:57:ARG:NE	0.48	2.60	3	1
1:A:106:GLN:C	1:A:108:PHE:N	0.48	2.71	10	6
1:A:6:ASP:CG	1:A:36:ILE:O	0.48	2.56	6	1
1:A:45:TYR:CZ	1:A:64:PHE:HE1	0.48	2.26	9	1
1:A:101:VAL:C	1:A:103:GLU:H	0.48	2.15	12	2
1:A:104:VAL:O	1:A:105:VAL:C	0.48	2.55	4	2
1:A:44:ASP:OD1	1:A:44:ASP:C	0.48	2.56	5	2
1:A:108:PHE:CE2	1:A:110:LYS:C	0.48	2.91	6	1
1:A:116:ASP:OD2	1:A:119:GLU:OE1	0.48	2.31	6	1
1:A:11:ARG:O	1:A:15:ASN:OD1	0.48	2.31	12	1
1:A:55:ASP:O	1:A:55:ASP:OD1	0.48	2.31	2	1
1:A:84:GLU:C	1:A:86:VAL:H	0.48	2.15	5	1
1:A:90:GLN:O	1:A:94:THR:OG1	0.48	2.30	15	1
1:A:15:ASN:HD22	1:A:107:ASN:CG	0.48	2.15	2	1
1:A:57:ARG:HH11	1:A:90:GLN:CB	0.48	2.22	2	1
1:A:15:ASN:ND2	1:A:107:ASN:HD21	0.48	2.07	3	1
1:A:115:SER:O	1:A:116:ASP:OD1	0.48	2.31	4	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:116:ASP:O	1:A:119:GLU:CD	0.48	2.56	4	1
1:A:9:ALA:O	1:A:10:CYS:C	0.48	2.57	1	11
1:A:47:HIS:O	1:A:51:GLN:N	0.48	2.45	4	2
1:A:118:LYS:C	1:A:121:GLU:OE2	0.48	2.56	7	2
1:A:57:ARG:CD	1:A:86:VAL:HG11	0.48	2.39	10	1
1:A:10:CYS:SG	1:A:14:TYR:CZ	0.48	3.06	15	1
1:A:6:ASP:OD2	1:A:36:ILE:O	0.48	2.31	6	3
1:A:10:CYS:O	1:A:11:ARG:C	0.48	2.56	1	15
1:A:30:ARG:O	1:A:32:ASP:OD1	0.48	2.31	1	1
1:A:14:TYR:O	1:A:17:VAL:HG22	0.48	2.09	12	4
1:A:49:ILE:C	1:A:51:GLN:H	0.48	2.14	8	2
1:A:58:LEU:N	1:A:58:LEU:HD13	0.48	2.24	9	1
1:A:111:GLU:O	1:A:111:GLU:OE2	0.48	2.31	9	1
1:A:40:ASP:CB	1:A:51:GLN:HE22	0.48	2.21	10	2
1:A:40:ASP:OD1	1:A:41:GLN:O	0.48	2.31	12	1
1:A:48:PHE:CD1	1:A:120:LEU:HD23	0.48	2.44	13	1
1:A:6:ASP:C	1:A:8:GLU:H	0.48	2.17	6	5
1:A:11:ARG:O	1:A:12:ALA:C	0.48	2.55	1	2
1:A:40:ASP:OD1	1:A:51:GLN:OE1	0.48	2.31	13	7
1:A:6:ASP:O	1:A:6:ASP:OD2	0.48	2.31	9	1
1:A:45:TYR:CE1	1:A:64:PHE:CE1	0.48	3.02	9	1
1:A:45:TYR:O	1:A:46:GLN:C	0.48	2.56	1	5
1:A:46:GLN:HA	1:A:49:ILE:HD11	0.47	1.85	6	1
1:A:111:GLU:OE1	1:A:111:GLU:O	0.47	2.31	3	1
1:A:17:VAL:HG12	1:A:24:VAL:HG13	0.47	1.85	4	1
1:A:55:ASP:O	1:A:55:ASP:CG	0.47	2.57	2	1
1:A:51:GLN:O	1:A:53:THR:HG23	0.47	2.09	5	1
1:A:121:GLU:CD	1:A:125:ILE:H	0.47	2.16	8	1
1:A:102:LYS:O	1:A:103:GLU:C	0.47	2.55	9	1
1:A:14:TYR:CZ	1:A:107:ASN:O	0.47	2.67	10	1
1:A:37:VAL:O	1:A:38:PRO:C	0.47	2.58	13	10
1:A:102:LYS:CE	1:A:111:GLU:OE1	0.47	2.63	4	1
1:A:7:LYS:HD3	1:A:104:VAL:HG11	0.47	1.84	5	1
1:A:13:ALA:CB	1:A:27:VAL:HG11	0.47	2.39	3	1
1:A:11:ARG:CD	1:A:106:GLN:NE2	0.47	2.77	4	1
1:A:57:ARG:NE	1:A:57:ARG:N	0.47	2.61	8	1
1:A:60:ALA:N	1:A:79:ILE:O	0.47	2.43	12	2
1:A:48:PHE:CD1	1:A:48:PHE:O	0.47	2.67	2	4
1:A:97:ASP:OD1	1:A:97:ASP:C	0.47	2.56	4	1
1:A:75:LYS:HG2	1:A:129:LEU:HD22	0.47	1.86	15	2
1:A:123:ASP:CG	1:A:124:PHE:N	0.47	2.71	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:88:GLY:O	1:A:91:ARG:CB	0.47	2.62	9	3
1:A:41:GLN:NE2	1:A:47:HIS:ND1	0.47	2.63	11	1
1:A:48:PHE:CD1	1:A:120:LEU:HD13	0.47	2.45	1	1
1:A:57:ARG:NH1	1:A:90:GLN:C	0.47	2.72	2	1
1:A:14:TYR:OH	1:A:78:LEU:HD12	0.47	2.08	6	1
1:A:66:THR:O	1:A:66:THR:OG1	0.47	2.33	7	3
1:A:58:LEU:HD22	1:A:58:LEU:O	0.47	2.09	9	1
1:A:52:CYS:O	1:A:53:THR:CG2	0.47	2.63	8	2
1:A:14:TYR:CE2	1:A:61:PHE:CG	0.47	3.03	2	1
1:A:7:LYS:HZ3	1:A:104:VAL:H	0.47	1.49	12	1
1:A:119:GLU:CD	1:A:124:PHE:CE1	0.46	2.92	13	2
1:A:53:THR:O	1:A:56:VAL:HG12	0.46	2.10	4	1
1:A:116:ASP:O	1:A:119:GLU:OE2	0.46	2.33	4	1
1:A:26:TRP:CE2	1:A:42:GLY:CA	0.46	2.98	7	2
1:A:82:ILE:O	1:A:83:GLY:C	0.46	2.58	11	3
1:A:114:ILE:HG22	1:A:115:SER:N	0.46	2.23	1	3
1:A:89:LEU:O	1:A:90:GLN:C	0.46	2.57	9	2
1:A:55:ASP:CG	1:A:55:ASP:O	0.46	2.58	10	1
1:A:44:ASP:OD1	1:A:46:GLN:N	0.46	2.49	5	1
1:A:116:ASP:O	1:A:117:ARG:C	0.46	2.59	10	1
1:A:60:ALA:O	1:A:79:ILE:N	0.46	2.45	13	1
1:A:93:LYS:O	1:A:94:THR:C	0.46	2.59	6	10
1:A:7:LYS:CB	1:A:104:VAL:HG11	0.46	2.40	8	1
1:A:31:TYR:OH	1:A:97:ASP:CG	0.46	2.56	15	2
1:A:7:LYS:HD2	1:A:104:VAL:HG21	0.46	1.85	15	1
1:A:126:ARG:HD3	1:A:130:LYS:NZ	0.46	2.26	1	1
1:A:90:GLN:O	1:A:91:ARG:C	0.46	2.58	15	4
1:A:30:ARG:O	1:A:32:ASP:N	0.46	2.49	11	6
1:A:114:ILE:HG21	1:A:120:LEU:HG	0.46	1.87	9	1
1:A:51:GLN:O	1:A:52:CYS:C	0.46	2.55	2	1
1:A:26:TRP:O	1:A:42:GLY:N	0.46	2.48	9	1
1:A:104:VAL:O	1:A:106:GLN:OE1	0.46	2.34	15	1
1:A:46:GLN:N	1:A:46:GLN:CD	0.46	2.74	8	1
1:A:121:GLU:OE2	1:A:123:ASP:C	0.46	2.59	8	1
1:A:43:ALA:O	1:A:44:ASP:OD1	0.46	2.33	3	2
1:A:79:ILE:CG2	1:A:114:ILE:CG1	0.46	2.93	5	1
1:A:111:GLU:CD	1:A:111:GLU:O	0.46	2.59	9	1
1:A:61:PHE:CD2	1:A:78:LEU:CD1	0.45	3.00	1	1
1:A:5:ILE:HD11	1:A:101:VAL:HG22	0.45	1.86	11	1
1:A:15:ASN:O	1:A:18:ARG:N	0.45	2.42	12	1
1:A:5:ILE:HD12	1:A:36:ILE:HG21	0.45	1.87	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:49:ILE:N	1:A:49:ILE:CD1	0.45	2.67	6	1
1:A:90:GLN:CD	1:A:90:GLN:H	0.45	2.19	6	1
1:A:26:TRP:CZ2	1:A:48:PHE:CA	0.45	3.00	9	1
1:A:26:TRP:CE2	1:A:48:PHE:CB	0.45	2.99	9	1
1:A:61:PHE:CD2	1:A:78:LEU:HD13	0.45	2.47	1	1
1:A:50:GLN:O	1:A:50:GLN:CD	0.45	2.59	4	1
1:A:65:THR:HG22	1:A:66:THR:N	0.45	2.27	9	1
1:A:122:GLU:O	1:A:126:ARG:N	0.45	2.49	9	1
1:A:6:ASP:O	1:A:6:ASP:CG	0.45	2.56	9	1
1:A:101:VAL:O	1:A:102:LYS:C	0.45	2.56	6	1
1:A:44:ASP:C	1:A:46:GLN:N	0.45	2.75	9	1
1:A:31:TYR:CD1	1:A:90:GLN:NE2	0.45	2.83	11	2
1:A:11:ARG:NH1	1:A:11:ARG:CG	0.45	2.79	5	1
1:A:44:ASP:OD1	1:A:44:ASP:N	0.45	2.50	12	1
1:A:5:ILE:O	1:A:5:ILE:HG23	0.45	2.11	3	2
1:A:114:ILE:HG23	1:A:119:GLU:OE2	0.45	2.12	11	1
1:A:31:TYR:OH	1:A:94:THR:OG1	0.45	2.30	7	2
1:A:45:TYR:CE1	1:A:64:PHE:HE1	0.45	2.28	9	1
1:A:100:LEU:O	1:A:103:GLU:N	0.45	2.48	12	1
1:A:100:LEU:O	1:A:103:GLU:CB	0.45	2.65	12	1
1:A:32:ASP:OD1	1:A:36:ILE:CA	0.45	2.65	15	1
1:A:103:GLU:O	1:A:103:GLU:CD	0.45	2.60	7	2
1:A:108:PHE:CG	1:A:109:ALA:N	0.45	2.85	13	1
1:A:122:GLU:CD	1:A:123:ASP:H	0.45	2.15	2	1
1:A:8:GLU:CD	1:A:8:GLU:N	0.45	2.75	12	1
1:A:64:PHE:CE2	1:A:77:ALA:HB3	0.44	2.47	5	1
1:A:82:ILE:HD13	1:A:82:ILE:N	0.44	2.27	9	1
1:A:7:LYS:CE	1:A:104:VAL:O	0.44	2.64	10	1
1:A:6:ASP:OD1	1:A:7:LYS:N	0.44	2.51	15	1
1:A:55:ASP:OD1	1:A:85:ASP:HB3	0.44	2.12	3	1
1:A:93:LYS:C	1:A:95:GLY:H	0.44	2.20	7	2
1:A:126:ARG:NH1	1:A:126:ARG:CG	0.44	2.78	12	1
1:A:35:THR:C	1:A:36:ILE:HD12	0.44	2.37	3	2
1:A:65:THR:O	1:A:65:THR:HG23	0.44	2.12	2	1
1:A:36:ILE:O	1:A:36:ILE:HG22	0.44	2.12	3	3
1:A:130:LYS:N	1:A:130:LYS:CD	0.44	2.80	3	1
1:A:24:VAL:CG2	1:A:27:VAL:CG1	0.44	2.96	7	3
1:A:123:ASP:O	1:A:124:PHE:C	0.44	2.60	8	2
1:A:7:LYS:O	1:A:8:GLU:C	0.44	2.60	10	3
1:A:26:TRP:CE3	1:A:26:TRP:O	0.44	2.70	3	1
1:A:79:ILE:HG21	1:A:120:LEU:HD21	0.44	1.90	6	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:CG2	0.44	2.65	7	3
1:A:128:GLU:OE1	1:A:128:GLU:CA	0.44	2.62	10	1
1:A:88:GLY:O	1:A:91:ARG:N	0.44	2.50	13	1
1:A:119:GLU:CD	1:A:119:GLU:N	0.44	2.76	4	1
1:A:88:GLY:O	1:A:89:LEU:C	0.44	2.60	8	11
1:A:125:ILE:CG2	1:A:129:LEU:HD12	0.44	2.43	10	1
1:A:10:CYS:O	1:A:13:ALA:N	0.44	2.50	13	1
1:A:50:GLN:CD	1:A:51:GLN:N	0.44	2.76	3	1
1:A:14:TYR:CE1	1:A:61:PHE:CG	0.44	3.06	6	1
1:A:119:GLU:OE1	1:A:119:GLU:CA	0.43	2.64	4	1
1:A:128:GLU:OE1	1:A:128:GLU:N	0.43	2.51	10	1
1:A:122:GLU:OE1	1:A:123:ASP:OD2	0.43	2.36	7	2
1:A:116:ASP:O	1:A:119:GLU:N	0.43	2.36	10	1
1:A:91:ARG:CD	1:A:91:ARG:C	0.43	2.90	2	2
1:A:86:VAL:CG2	1:A:90:GLN:NE2	0.43	2.80	8	1
1:A:7:LYS:HZ3	1:A:104:VAL:C	0.43	2.22	12	1
1:A:57:ARG:CG	1:A:90:GLN:OE1	0.43	2.66	15	1
1:A:102:LYS:CD	1:A:111:GLU:OE1	0.43	2.65	4	1
1:A:86:VAL:CG1	1:A:87:SER:H	0.43	2.16	9	1
1:A:13:ALA:O	1:A:14:TYR:C	0.43	2.62	15	4
1:A:53:THR:OG1	1:A:56:VAL:CG1	0.43	2.67	1	1
1:A:61:PHE:CE2	1:A:78:LEU:HD12	0.43	2.49	12	1
1:A:89:LEU:CD2	1:A:93:LYS:HZ1	0.43	2.27	13	1
1:A:122:GLU:CG	1:A:123:ASP:N	0.43	2.81	2	1
1:A:31:TYR:OH	1:A:94:THR:CB	0.43	2.67	7	3
1:A:17:VAL:O	1:A:17:VAL:CG2	0.43	2.66	11	1
1:A:82:ILE:O	1:A:115:SER:OG	0.43	2.31	11	1
1:A:46:GLN:HE21	1:A:46:GLN:N	0.43	2.11	2	1
1:A:122:GLU:OE1	1:A:122:GLU:N	0.43	2.51	2	1
1:A:119:GLU:OE1	1:A:120:LEU:N	0.43	2.51	4	1
1:A:83:GLY:O	1:A:86:VAL:HG23	0.43	2.14	6	1
1:A:79:ILE:HG23	1:A:114:ILE:HD11	0.43	1.91	5	1
1:A:4:LYS:HB2	1:A:35:THR:HG23	0.43	1.90	6	1
1:A:56:VAL:O	1:A:81:TRP:NE1	0.43	2.51	11	3
1:A:98:LYS:O	1:A:99:THR:C	0.43	2.61	2	1
1:A:53:THR:O	1:A:54:ASP:C	0.43	2.62	11	1
1:A:30:ARG:O	1:A:32:ASP:OD2	0.42	2.37	15	1
1:A:7:LYS:HZ3	1:A:8:GLU:N	0.42	2.12	1	1
1:A:47:HIS:O	1:A:49:ILE:N	0.42	2.51	1	1
1:A:110:LYS:CE	1:A:112:PHE:CZ	0.42	3.02	2	1
1:A:50:GLN:CG	1:A:51:GLN:N	0.42	2.82	3	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:84:GLU:C	1:A:86:VAL:N	0.42	2.76	5	1
1:A:129:LEU:C	1:A:130:LYS:HZ3	0.42	2.22	12	1
1:A:114:ILE:HG22	1:A:116:ASP:H	0.42	1.74	13	1
1:A:47:HIS:C	1:A:49:ILE:N	0.42	2.74	1	2
1:A:102:LYS:O	1:A:104:VAL:N	0.42	2.52	9	1
1:A:40:ASP:CB	1:A:51:GLN:NE2	0.42	2.82	10	1
1:A:45:TYR:CG	1:A:46:GLN:N	0.42	2.86	4	1
1:A:124:PHE:CZ	1:A:128:GLU:OE2	0.42	2.73	4	1
1:A:119:GLU:O	1:A:124:PHE:CE1	0.42	2.72	5	1
1:A:57:ARG:NE	1:A:86:VAL:CG1	0.42	2.79	10	1
1:A:7:LYS:CB	1:A:7:LYS:NZ	0.42	2.82	11	1
1:A:13:ALA:O	1:A:17:VAL:N	0.42	2.52	13	1
1:A:57:ARG:NH1	1:A:91:ARG:CA	0.42	2.83	1	1
1:A:101:VAL:C	1:A:103:GLU:N	0.42	2.75	12	2
1:A:130:LYS:NZ	1:A:130:LYS:N	0.42	2.68	12	1
1:A:8:GLU:O	1:A:12:ALA:CB	0.42	2.67	7	2
1:A:46:GLN:NE2	1:A:46:GLN:CA	0.42	2.82	8	1
1:A:86:VAL:HG21	1:A:90:GLN:NE2	0.42	2.29	8	1
1:A:26:TRP:O	1:A:26:TRP:CE3	0.42	2.73	10	2
1:A:55:ASP:C	1:A:56:VAL:CG1	0.42	2.93	15	1
1:A:96:THR:O	1:A:97:ASP:C	0.42	2.60	2	1
1:A:121:GLU:O	1:A:124:PHE:N	0.42	2.42	6	1
1:A:121:GLU:OE2	1:A:123:ASP:N	0.42	2.52	8	1
1:A:80:THR:HG22	1:A:82:ILE:HD11	0.42	1.91	9	1
1:A:110:LYS:NZ	1:A:112:PHE:CE2	0.42	2.88	2	1
1:A:99:THR:O	1:A:100:LEU:C	0.42	2.62	10	1
1:A:54:ASP:OD1	1:A:55:ASP:OD2	0.42	2.38	1	1
1:A:110:LYS:HZ3	1:A:110:LYS:CB	0.42	2.28	1	1
1:A:79:ILE:HG23	1:A:114:ILE:HG12	0.42	1.92	8	1
1:A:7:LYS:CD	1:A:8:GLU:N	0.41	2.83	13	2
1:A:116:ASP:O	1:A:118:LYS:N	0.41	2.53	10	1
1:A:82:ILE:O	1:A:115:SER:CB	0.41	2.68	11	1
1:A:14:TYR:OH	1:A:107:ASN:O	0.41	2.28	12	1
1:A:126:ARG:NE	1:A:130:LYS:HZ1	0.41	2.13	1	1
1:A:45:TYR:OH	1:A:48:PHE:CE2	0.41	2.73	6	1
1:A:90:GLN:C	1:A:94:THR:HG1	0.41	2.23	15	1
1:A:16:LEU:C	1:A:16:LEU:HD22	0.41	2.40	3	1
1:A:126:ARG:CG	1:A:126:ARG:HH11	0.41	2.27	12	1
1:A:45:TYR:C	1:A:47:HIS:N	0.41	2.76	5	1
1:A:3:THR:CG2	1:A:97:ASP:OD2	0.41	2.67	9	1
1:A:89:LEU:C	1:A:91:ARG:N	0.41	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:105:VAL:CG1	1:A:108:PHE:CE1	0.41	3.03	4	1
1:A:25:ILE:HD13	1:A:44:ASP:C	0.41	2.40	4	1
1:A:102:LYS:CE	1:A:111:GLU:CD	0.41	2.93	4	1
1:A:57:ARG:HE	1:A:57:ARG:C	0.41	2.19	6	1
1:A:128:GLU:CG	1:A:129:LEU:N	0.41	2.83	15	1
1:A:13:ALA:HB3	1:A:27:VAL:HG21	0.41	1.91	1	1
1:A:79:ILE:HD11	1:A:125:ILE:CD1	0.41	2.45	4	1
1:A:4:LYS:HB3	1:A:35:THR:HG23	0.41	1.91	5	1
1:A:28:THR:HB	1:A:58:LEU:HD13	0.41	1.92	13	2
1:A:32:ASP:OD1	1:A:36:ILE:C	0.41	2.63	15	1
1:A:58:LEU:C	1:A:59:PHE:CD1	0.41	2.99	15	1
1:A:104:VAL:O	1:A:104:VAL:HG13	0.41	2.16	15	1
1:A:129:LEU:O	1:A:130:LYS:C	0.41	2.64	5	2
1:A:31:TYR:OH	1:A:93:LYS:O	0.41	2.39	8	1
1:A:45:TYR:OH	1:A:120:LEU:O	0.41	2.33	13	1
1:A:105:VAL:O	1:A:105:VAL:HG12	0.41	2.14	3	1
1:A:90:GLN:O	1:A:94:THR:CB	0.41	2.69	9	1
1:A:24:VAL:CG2	1:A:27:VAL:HG13	0.41	2.46	12	1
1:A:43:ALA:C	1:A:44:ASP:OD1	0.41	2.64	12	1
1:A:105:VAL:HG12	1:A:108:PHE:CD1	0.41	2.50	12	1
1:A:63:ARG:NH1	1:A:63:ARG:CG	0.41	2.83	4	1
1:A:50:GLN:O	1:A:50:GLN:OE1	0.41	2.38	7	2
1:A:64:PHE:CD1	1:A:64:PHE:N	0.41	2.89	8	1
1:A:100:LEU:HD12	1:A:100:LEU:H	0.41	1.76	11	1
1:A:6:ASP:C	1:A:6:ASP:OD1	0.40	2.63	2	1
1:A:61:PHE:O	1:A:61:PHE:CD2	0.40	2.74	4	1
1:A:124:PHE:O	1:A:128:GLU:CG	0.40	2.69	6	1
1:A:57:ARG:NH1	1:A:86:VAL:HG22	0.40	2.31	9	1
1:A:45:TYR:O	1:A:47:HIS:N	0.40	2.55	1	1
1:A:45:TYR:O	1:A:48:PHE:N	0.40	2.54	4	1
1:A:56:VAL:CG2	1:A:57:ARG:N	0.40	2.83	4	1
1:A:50:GLN:O	1:A:50:GLN:CG	0.40	2.68	5	1
1:A:45:TYR:OH	1:A:64:PHE:CE1	0.40	2.68	9	1
1:A:116:ASP:C	1:A:118:LYS:N	0.40	2.75	10	1
1:A:103:GLU:C	1:A:105:VAL:H	0.40	2.24	15	1
1:A:115:SER:C	1:A:116:ASP:OD1	0.40	2.65	4	1
1:A:120:LEU:O	1:A:120:LEU:HD23	0.40	2.17	11	1
1:A:122:GLU:OE1	1:A:123:ASP:OD1	0.40	2.39	11	1
1:A:10:CYS:O	1:A:14:TYR:CD1	0.40	2.74	4	1

6.3 Torsion angles

6.3.1 Protein backbone

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

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles	
1	A	117/142 (82%)	93±4 (80±3%)	17±3 (14±3%)	7±2 (6±1%)	2	18
All	All	1755/2130 (82%)	1396 (80%)	249 (14%)	110 (6%)	2	18

All 23 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	31	TYR	12
1	A	7	LYS	10
1	A	38	PRO	10
1	A	23	ALA	10
1	A	74	SER	8
1	A	24	VAL	7
1	A	54	ASP	6
1	A	107	ASN	6
1	A	104	VAL	5
1	A	3	THR	5
1	A	52	CYS	5
1	A	86	VAL	4
1	A	44	ASP	3
1	A	85	ASP	3
1	A	17	VAL	2
1	A	101	VAL	2
1	A	33	GLY	2
1	A	34	ALA	2
1	A	94	THR	2
1	A	39	GLY	2
1	A	83	GLY	2
1	A	130	LYS	1
1	A	106	GLN	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	95/117 (81%)	63±9 (67±9%)	33±8 (35±9%)	1	10
All	All	1446/1755 (82%)	948 (66%)	498 (34%)	1	10

All 85 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	29	PHE	14
1	A	37	VAL	14
1	A	41	GLN	14
1	A	48	PHE	14
1	A	62	VAL	14
1	A	32	ASP	13
1	A	7	LYS	12
1	A	111	GLU	12
1	A	123	ASP	12
1	A	74	SER	12
1	A	122	GLU	12
1	A	15	ASN	11
1	A	51	GLN	11
1	A	98	LYS	11
1	A	10	CYS	10
1	A	108	PHE	10
1	A	5	ILE	9
1	A	99	THR	9
1	A	110	LYS	9
1	A	40	ASP	9
1	A	47	HIS	9
1	A	57	ARG	9
1	A	116	ASP	9
1	A	49	ILE	8
1	A	56	VAL	8
1	A	97	ASP	8
1	A	115	SER	8
1	A	54	ASP	7
1	A	85	ASP	7

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	106	GLN	7
1	A	3	THR	7
1	A	130	LYS	7
1	A	18	ARG	6
1	A	44	ASP	6
1	A	103	GLU	6
1	A	125	ILE	6
1	A	127	SER	6
1	A	80	THR	6
1	A	30	ARG	5
1	A	65	THR	5
1	A	93	LYS	5
1	A	120	LEU	5
1	A	66	THR	5
1	A	105	VAL	5
1	A	128	GLU	5
1	A	50	GLN	4
1	A	86	VAL	4
1	A	100	LEU	4
1	A	79	ILE	4
1	A	96	THR	4
1	A	118	LYS	4
1	A	90	GLN	4
1	A	121	GLU	4
1	A	4	LYS	3
1	A	52	CYS	3
1	A	8	GLU	3
1	A	17	VAL	3
1	A	84	GLU	3
1	A	87	SER	3
1	A	91	ARG	3
1	A	25	ILE	3
1	A	27	VAL	3
1	A	75	LYS	3
1	A	119	GLU	3
1	A	55	ASP	3
1	A	6	ASP	3
1	A	24	VAL	3
1	A	45	TYR	3
1	A	89	LEU	2
1	A	113	VAL	2
1	A	16	LEU	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	101	VAL	2
1	A	63	ARG	2
1	A	11	ARG	2
1	A	31	TYR	2
1	A	107	ASN	1
1	A	35	THR	1
1	A	36	ILE	1
1	A	102	LYS	1
1	A	53	THR	1
1	A	117	ARG	1
1	A	46	GLN	1
1	A	28	THR	1
1	A	58	LEU	1
1	A	82	ILE	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