



Full wwPDB NMR Structure Validation Report i

Feb 19, 2022 – 01:51 PM EST

PDB ID : 1ROE
Title : NMR STUDY OF 2FE-2S FERREDOXIN OF SYNECHOCOCCUS ELONGATUS
Authors : Roesch, P.; Baumann, B.; Sticht, H.; Sutter, M.; Haehnel, W.
Deposited on : 1995-11-24

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 i symbol.

The following versions of software and data (see [references](#) ①) were used in the production of this report:

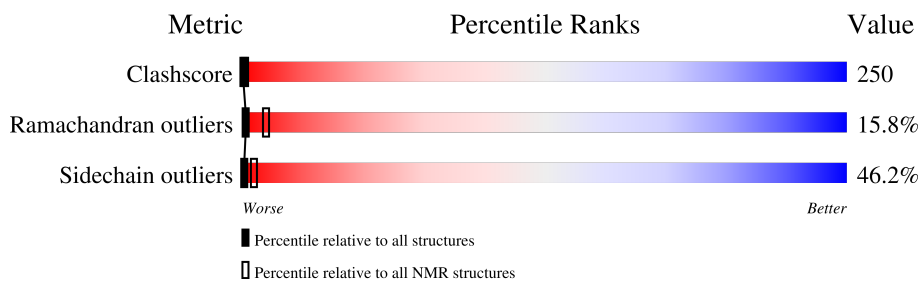
MolProbity	:	4.02b-467
Mogul	:	1.8.5 (274361), CSD as541be (2020)
Percentile statistics	:	20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)
RCI	:	v_1n_11_5_13_A (Berjanski et al., 2005)
PANAV	:	Wang et al. (2010)
ShiftChecker	:	2.26
Ideal geometry (proteins)	:	Engh & Huber (2001)
Ideal geometry (DNA, RNA)	:	Parkinson et al. (1996)
Validation Pipeline (wwPDB-VP)	:	2.26

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	158937	12864
Ramachandran outliers	154571	11451
Sidechain outliers	154315	11428

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	97	5%	42%	43%	6%	.

2 Ensemble composition and analysis i

This entry contains 10 models. Model 6 is the overall representative, medoid model (most similar to other models).

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:1-A:60, A:64-A:97 (94)	0.46	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 3 clusters and 1 single-model cluster was found.

Cluster number	Models
1	2, 6, 7, 8
2	3, 4, 9
3	5, 10
Single-model clusters	1

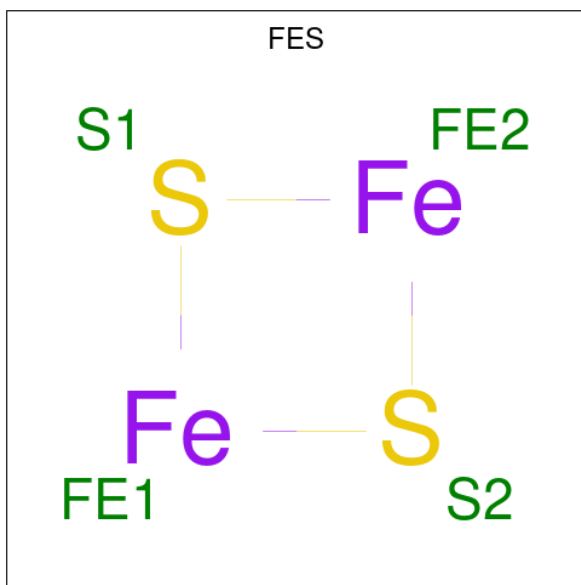
3 Entry composition [\(i\)](#)

There are 2 unique types of molecules in this entry. The entry contains 1458 atoms, of which 705 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called FERREDOXIN.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	97	1454	463	705	116	165	5	0

- Molecule 2 is FE2/S2 (INORGANIC) CLUSTER (three-letter code: FES) (formula: Fe₂S₂).



Mol	Chain	Residues	Atoms		
			Total	Fe	S
2	A	1	4	2	2

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: FERREDOXIN

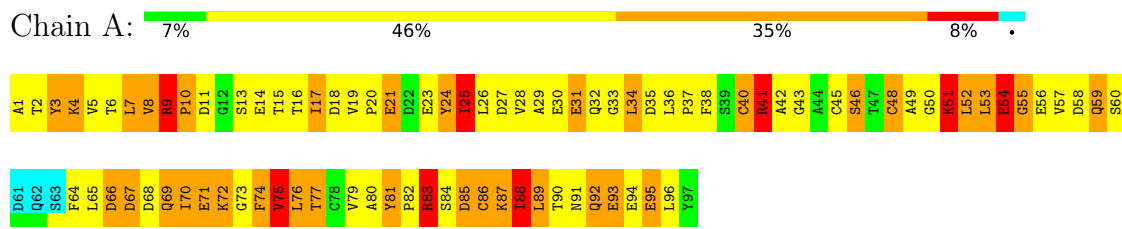


4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

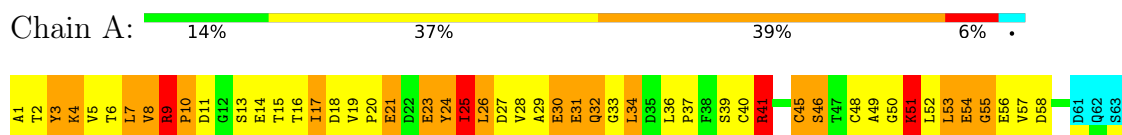
4.2.1 Score per residue for model 1

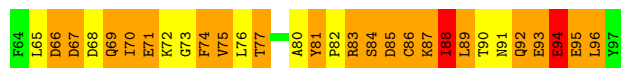
- Molecule 1: FERREDOXIN



4.2.2 Score per residue for model 2

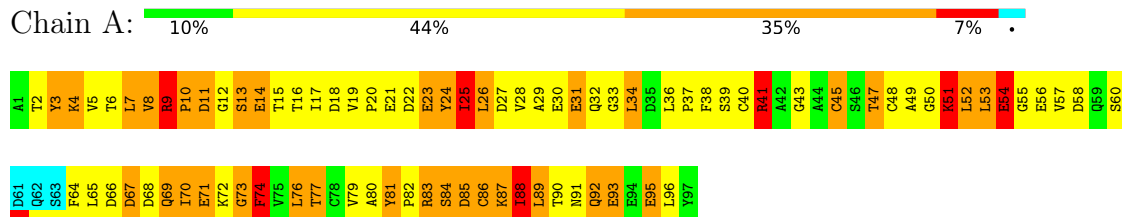
- Molecule 1: FERREDOXIN





4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: FERREDOXIN



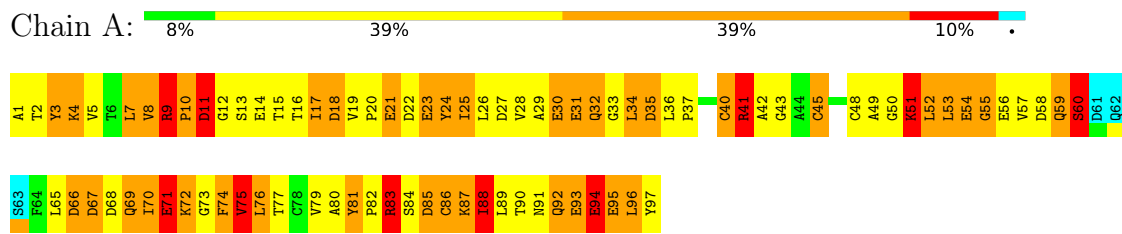
4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: FERREDOXIN



4.2.5 Score per residue for model 5

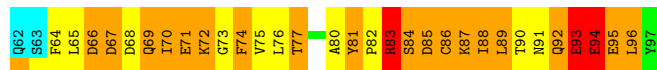
- Molecule 1: FERREDOXIN



4.2.6 Score per residue for model 6 (medoid)

- Molecule 1: FERREDOXIN





4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: FERREDOXIN

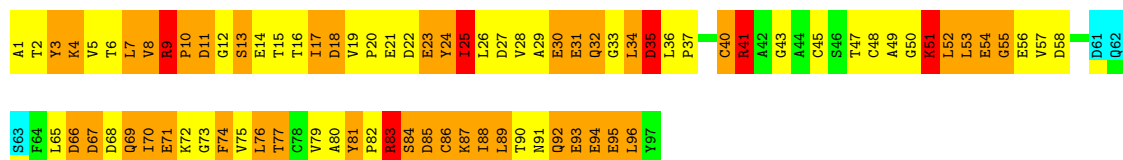
Chain A: . 38% 7% •



4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: FERREDOXIN

Chain A: 10% 39% 47% 6% •



4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: FERREDOXIN

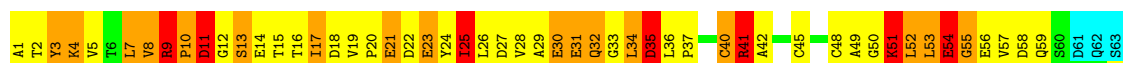
Chain A: 8% 40% 41% 7% •



4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: FERREDOXIN

Chain A: 10% 39% 37% 10% •



P64	L65
D66	D67
D68	D69
Q69	I70
E71	K72
G73	F74
V75	L76
T77	C78
T79	A80
Y81	P82
R83	S84
D85	C86
K87	I88
L89	L89
T90	N91
Q92	E93
E94	E95
E96	Y97

5 Refinement protocol and experimental data overview i

Of the ? calculated structures, 10 were deposited, based on the following criterion: ?.

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

Software name	Classification	Version
X-PLOR	refinement	

No chemical shift data was provided.

6 Model quality i

6.1 Standard geometry i

Bond lengths and bond angles in the following residue types are not validated in this section: FES

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	1.18±0.01	1±0/736 (0.1± 0.1%)	1.12±0.01	1±1/998 (0.1± 0.1%)
All	All	1.18	6/7360 (0.1%)	1.12	12/9980 (0.1%)

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

Mol	Chain	Chirality	Planarity
1	A	0.0±0.0	3.0±0.0
All	All	0	30

All unique bond outliers are listed below.

Mol	Chain	Res	Type	Atoms	Z	Observed(Å)	Ideal(Å)	Models	
								Worst	Total
1	A	88	ILE	N-CA	5.10	1.56	1.46	1	6

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	74	PHE	CB-CG-CD2	-6.51	116.24	120.80	4	3
1	A	74	PHE	CB-CG-CD1	5.89	124.92	120.80	4	1
1	A	3	TYR	CB-CG-CD1	-5.36	117.78	121.00	9	8

There are no chirality outliers.

All unique planar outliers are listed below. They are sorted by the frequency of occurrence in the ensemble.

Mol	Chain	Res	Type	Group	Models (Total)
1	A	9	ARG	Sidechain	10
1	A	41	ARG	Sidechain	10
1	A	83	ARG	Sidechain	10

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	726	688	688	355±13
2	A	4	0	0	2±1
All	All	7300	6880	6880	3548

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 250.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:8:VAL:HG23	1:A:89:LEU:HD12	1.10	1.19	1	10
1:A:52:LEU:HD23	1:A:86:CYS:HB3	1.08	1.21	10	8
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:CG1	1.04	1.81	5	9
1:A:25:ILE:CD1	1:A:77:THR:HG22	1.04	1.83	4	4
1:A:57:VAL:HG21	1:A:80:ALA:HB1	1.01	1.25	10	9
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:HB	0.99	1.35	6	8
1:A:8:VAL:HG22	1:A:88:ILE:O	0.98	1.59	1	10
1:A:8:VAL:CG2	1:A:89:LEU:HD12	0.97	1.89	10	10
1:A:57:VAL:CG2	1:A:80:ALA:HB1	0.97	1.88	10	10
1:A:25:ILE:HD13	1:A:57:VAL:HG11	0.97	1.37	4	9
1:A:53:LEU:HD22	1:A:87:LYS:HG3	0.97	1.35	8	3
1:A:53:LEU:HD22	1:A:87:LYS:CG	0.96	1.91	2	4
1:A:88:ILE:HG22	1:A:89:LEU:N	0.96	1.75	1	8
1:A:74:PHE:HA	1:A:96:LEU:HD21	0.96	1.34	7	10
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:CB	0.95	1.92	9	10
1:A:52:LEU:HD13	1:A:54:GLU:N	0.94	1.77	10	8
1:A:52:LEU:HD23	1:A:86:CYS:CB	0.94	1.91	10	8
1:A:25:ILE:HG22	1:A:28:VAL:HG11	0.94	1.36	1	10
1:A:1:ALA:HB3	1:A:21:GLU:CD	0.93	1.84	2	7
1:A:64:PHE:CE1	1:A:65:LEU:HD13	0.93	1.97	7	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:75:VAL:C	1:A:76:LEU:HD13	0.93	1.83	10	1
1:A:17:ILE:HG22	1:A:31:GLU:CD	0.92	1.84	10	10
1:A:88:ILE:HG23	1:A:89:LEU:N	0.90	1.79	10	2
1:A:17:ILE:HD13	1:A:32:GLN:NE2	0.90	1.81	3	10
1:A:51:LYS:C	1:A:88:ILE:HG21	0.90	1.87	5	2
1:A:56:GLU:O	1:A:82:PRO:HA	0.89	1.65	4	10
1:A:28:VAL:O	1:A:32:GLN:CB	0.89	2.21	5	10
1:A:8:VAL:O	1:A:90:THR:HG23	0.88	1.67	10	2
1:A:51:LYS:HG2	1:A:90:THR:HG22	0.88	1.46	4	1
1:A:25:ILE:CD1	1:A:57:VAL:HG11	0.88	1.97	4	9
1:A:74:PHE:C	1:A:96:LEU:HD11	0.87	1.89	3	10
1:A:8:VAL:HG23	1:A:89:LEU:CD1	0.87	2.00	4	9
1:A:69:GLN:OE1	1:A:70:ILE:HD12	0.87	1.70	7	3
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:HD23	0.87	1.85	7	10
1:A:28:VAL:HG23	1:A:32:GLN:CB	0.86	2.00	4	10
1:A:2:THR:HG23	1:A:19:VAL:O	0.86	1.70	10	10
1:A:69:GLN:NE2	1:A:96:LEU:HD23	0.86	1.86	10	6
1:A:9:ARG:HB2	1:A:10:PRO:HD3	0.84	1.47	5	10
1:A:56:GLU:HG3	1:A:57:VAL:HG13	0.84	1.47	1	4
1:A:25:ILE:HG12	1:A:57:VAL:HG11	0.83	1.49	1	1
1:A:76:LEU:HD13	2:A:98:FES:S2	0.83	2.13	5	1
1:A:53:LEU:HG	1:A:54:GLU:N	0.83	1.86	6	10
1:A:1:ALA:HB3	1:A:21:GLU:OE1	0.83	1.73	7	5
1:A:51:LYS:O	1:A:88:ILE:HG21	0.82	1.73	10	2
1:A:49:ALA:HB3	1:A:93:GLU:OE2	0.82	1.74	5	5
1:A:72:LYS:C	1:A:95:GLU:HB3	0.82	1.95	4	3
1:A:25:ILE:HD13	1:A:57:VAL:CG1	0.81	2.04	6	9
1:A:25:ILE:HG22	1:A:28:VAL:CG1	0.81	2.06	1	8
1:A:74:PHE:CD1	1:A:74:PHE:N	0.81	2.47	1	10
1:A:25:ILE:HD11	1:A:80:ALA:HB3	0.80	1.53	10	3
1:A:17:ILE:HD11	1:A:51:LYS:NZ	0.80	1.92	2	2
1:A:34:LEU:HD12	1:A:77:THR:HG21	0.79	1.52	10	2
1:A:52:LEU:HD12	1:A:54:GLU:N	0.79	1.92	2	2
1:A:50:GLY:CA	1:A:93:GLU:HB3	0.79	2.06	9	8
1:A:57:VAL:HG21	1:A:80:ALA:CB	0.79	2.07	10	10
1:A:25:ILE:O	1:A:28:VAL:HG22	0.78	1.78	9	10
1:A:88:ILE:CG2	1:A:89:LEU:N	0.78	2.46	9	10
1:A:25:ILE:HD12	1:A:77:THR:HG23	0.78	1.55	10	3
1:A:5:VAL:HG21	1:A:7:LEU:HD21	0.78	1.56	7	10
1:A:76:LEU:HD13	1:A:76:LEU:N	0.77	1.94	10	1
1:A:51:LYS:O	1:A:88:ILE:CG2	0.77	2.32	10	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:57:VAL:HG12	1:A:82:PRO:N	0.77	1.94	1	1
1:A:52:LEU:CD2	1:A:56:GLU:CB	0.76	2.64	2	2
1:A:52:LEU:HD22	1:A:86:CYS:HB3	0.76	1.57	4	2
1:A:73:GLY:C	1:A:74:PHE:HD1	0.76	1.83	9	3
1:A:52:LEU:CD1	1:A:52:LEU:C	0.76	2.54	1	8
1:A:57:VAL:CB	1:A:80:ALA:HB1	0.75	2.10	8	9
1:A:53:LEU:N	1:A:88:ILE:HG12	0.75	1.96	10	8
1:A:32:GLN:OE1	1:A:90:THR:HG21	0.75	1.81	4	4
1:A:7:LEU:HD22	1:A:51:LYS:NZ	0.74	1.97	7	3
1:A:74:PHE:O	1:A:96:LEU:HD11	0.74	1.80	3	6
1:A:7:LEU:HB3	1:A:88:ILE:C	0.74	2.02	7	10
1:A:52:LEU:CD2	1:A:86:CYS:HB3	0.74	2.10	10	8
1:A:52:LEU:CD1	1:A:54:GLU:N	0.74	2.51	2	4
1:A:26:LEU:HD21	1:A:35:ASP:OD2	0.73	1.82	4	1
1:A:1:ALA:HB3	1:A:21:GLU:OE2	0.73	1.84	9	5
1:A:7:LEU:CD2	1:A:88:ILE:HG22	0.73	2.14	10	2
1:A:52:LEU:HD23	1:A:86:CYS:CA	0.73	2.14	1	8
1:A:53:LEU:HA	1:A:71:GLU:O	0.73	1.84	10	9
1:A:19:VAL:HG11	1:A:82:PRO:HB2	0.73	1.61	9	8
1:A:87:LYS:CG	1:A:87:LYS:O	0.72	2.36	8	4
1:A:65:LEU:HD23	1:A:65:LEU:N	0.72	1.99	4	1
1:A:87:LYS:O	1:A:87:LYS:HG3	0.72	1.84	1	6
1:A:45:CYS:O	1:A:75:VAL:HG22	0.72	1.84	1	1
1:A:24:TYR:CD1	1:A:26:LEU:HD23	0.72	2.20	9	2
1:A:69:GLN:HE21	1:A:96:LEU:HD23	0.72	1.44	10	5
1:A:72:LYS:C	1:A:95:GLU:HB2	0.72	2.04	8	7
1:A:5:VAL:CG2	1:A:7:LEU:HD21	0.71	2.15	7	7
1:A:25:ILE:HD12	1:A:77:THR:HG22	0.71	1.61	8	4
1:A:52:LEU:CA	1:A:88:ILE:HB	0.71	2.14	2	7
1:A:9:ARG:O	1:A:89:LEU:HD21	0.71	1.86	4	8
1:A:3:TYR:CE2	1:A:84:SER:N	0.71	2.59	4	10
1:A:49:ALA:HB3	1:A:93:GLU:CD	0.71	2.06	1	2
1:A:87:LYS:O	1:A:87:LYS:CG	0.71	2.39	7	5
1:A:53:LEU:N	1:A:88:ILE:HG13	0.71	2.01	8	6
1:A:23:GLU:O	1:A:82:PRO:HD2	0.71	1.85	6	1
1:A:23:GLU:O	1:A:24:TYR:CG	0.70	2.45	10	2
1:A:17:ILE:HD11	1:A:51:LYS:CE	0.70	2.17	2	1
1:A:52:LEU:HD21	1:A:55:GLY:N	0.70	2.01	1	8
1:A:64:PHE:CZ	1:A:65:LEU:HD13	0.70	2.22	7	1
1:A:25:ILE:HD11	1:A:77:THR:HG22	0.70	1.61	4	2
1:A:67:ASP:O	1:A:71:GLU:CB	0.70	2.40	3	8

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:27:ASP:O	1:A:31:GLU:CG	0.70	2.40	1	10
1:A:35:ASP:C	1:A:36:LEU:HD12	0.70	2.07	7	2
1:A:75:VAL:HG22	1:A:76:LEU:N	0.69	2.02	7	2
1:A:26:LEU:HA	1:A:29:ALA:HB2	0.69	1.62	9	10
1:A:26:LEU:C	1:A:26:LEU:HD12	0.69	2.08	1	2
1:A:53:LEU:N	1:A:88:ILE:CG1	0.69	2.56	6	7
1:A:87:LYS:HG3	1:A:87:LYS:O	0.69	1.87	6	4
1:A:75:VAL:C	1:A:76:LEU:HD23	0.69	2.08	5	1
1:A:73:GLY:C	1:A:74:PHE:CD1	0.69	2.66	3	10
1:A:52:LEU:C	1:A:88:ILE:CG1	0.69	2.61	2	6
1:A:73:GLY:HA3	1:A:93:GLU:HA	0.69	1.63	1	6
1:A:52:LEU:CD2	1:A:56:GLU:HB2	0.69	2.17	2	2
1:A:72:LYS:N	1:A:95:GLU:HG3	0.69	2.03	2	4
1:A:9:ARG:O	1:A:89:LEU:HD11	0.68	1.88	4	8
1:A:52:LEU:HD13	1:A:53:LEU:C	0.68	2.09	5	8
1:A:89:LEU:HD23	1:A:92:GLN:NE2	0.68	2.04	1	10
1:A:70:ILE:O	1:A:74:PHE:CE1	0.68	2.47	1	10
1:A:19:VAL:HG11	1:A:82:PRO:HG2	0.67	1.67	3	9
1:A:5:VAL:HG11	1:A:86:CYS:SG	0.67	2.29	5	10
1:A:3:TYR:CE2	1:A:83:ARG:C	0.67	2.68	4	10
1:A:92:GLN:O	1:A:92:GLN:NE2	0.67	2.28	2	6
1:A:7:LEU:HD22	1:A:51:LYS:HZ1	0.67	1.49	9	2
1:A:24:TYR:CD2	1:A:26:LEU:HD12	0.67	2.24	7	1
1:A:73:GLY:N	1:A:95:GLU:HB2	0.67	2.05	1	10
1:A:7:LEU:CB	1:A:88:ILE:C	0.67	2.63	2	10
1:A:72:LYS:HB2	1:A:95:GLU:CG	0.67	2.20	1	5
1:A:52:LEU:C	1:A:88:ILE:HG13	0.66	2.11	8	8
1:A:9:ARG:C	1:A:89:LEU:HD11	0.66	2.10	4	8
1:A:73:GLY:O	1:A:96:LEU:HG	0.66	1.91	9	9
1:A:51:LYS:CG	1:A:90:THR:HG22	0.66	2.20	4	1
1:A:8:VAL:CB	1:A:13:SER:O	0.66	2.44	2	10
1:A:88:ILE:HG22	1:A:89:LEU:H	0.66	1.51	9	8
1:A:5:VAL:O	1:A:16:THR:HA	0.65	1.91	7	10
1:A:72:LYS:O	1:A:93:GLU:HA	0.65	1.91	10	5
1:A:55:GLY:HA3	1:A:85:ASP:O	0.65	1.90	4	10
1:A:52:LEU:O	1:A:72:LYS:HA	0.65	1.91	8	5
1:A:51:LYS:HB2	1:A:74:PHE:CE2	0.65	2.27	6	8
1:A:73:GLY:CA	1:A:95:GLU:HB2	0.65	2.22	4	4
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:HG13	0.65	1.64	5	2
1:A:52:LEU:C	1:A:52:LEU:HD12	0.65	2.12	3	8
1:A:45:CYS:O	2:A:98:FES:S2	0.65	2.55	10	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:70:ILE:CG1	1:A:74:PHE:HB3	0.65	2.22	4	7
1:A:87:LYS:O	1:A:88:ILE:HG12	0.64	1.92	8	8
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:CB	0.64	2.45	4	3
1:A:17:ILE:HG22	1:A:31:GLU:CG	0.64	2.22	10	5
1:A:21:GLU:O	1:A:81:TYR:OH	0.64	2.15	7	10
1:A:5:VAL:HG22	1:A:17:ILE:HG12	0.64	1.66	2	9
1:A:51:LYS:HA	1:A:89:LEU:O	0.64	1.92	4	4
1:A:57:VAL:HB	1:A:80:ALA:HB1	0.64	1.69	2	8
1:A:50:GLY:O	1:A:51:LYS:CG	0.64	2.45	7	9
1:A:51:LYS:HZ2	1:A:56:GLU:CG	0.64	2.06	10	2
1:A:25:ILE:CG1	1:A:57:VAL:HG11	0.64	2.22	1	1
1:A:65:LEU:HD12	1:A:65:LEU:N	0.64	2.08	1	1
1:A:92:GLN:NE2	1:A:92:GLN:O	0.64	2.31	1	4
1:A:89:LEU:HD23	1:A:92:GLN:HB3	0.64	1.70	5	2
1:A:65:LEU:HD23	1:A:65:LEU:H	0.64	1.50	4	1
1:A:53:LEU:CD2	1:A:87:LYS:CG	0.63	2.76	4	5
1:A:28:VAL:O	1:A:32:GLN:HB2	0.63	1.93	2	10
1:A:51:LYS:CB	1:A:74:PHE:CE2	0.63	2.81	8	2
1:A:9:ARG:O	1:A:89:LEU:CG	0.63	2.46	2	10
1:A:72:LYS:HB2	1:A:95:GLU:HG3	0.63	1.71	8	5
1:A:73:GLY:N	1:A:95:GLU:CB	0.63	2.62	3	3
1:A:3:TYR:CZ	1:A:83:ARG:C	0.62	2.73	9	10
1:A:9:ARG:O	1:A:91:ASN:CB	0.62	2.47	10	6
1:A:76:LEU:HG	2:A:98:FES:S2	0.62	2.34	10	1
1:A:50:GLY:O	1:A:51:LYS:CB	0.62	2.46	10	10
1:A:53:LEU:CD1	1:A:54:GLU:CG	0.62	2.77	1	5
1:A:23:GLU:N	1:A:23:GLU:CD	0.62	2.53	9	1
1:A:8:VAL:O	1:A:89:LEU:HA	0.62	1.95	6	8
1:A:24:TYR:CD1	1:A:26:LEU:CD2	0.62	2.82	1	2
1:A:67:ASP:O	1:A:71:GLU:CA	0.62	2.47	5	10
1:A:26:LEU:HA	1:A:29:ALA:CB	0.62	2.24	9	10
1:A:43:GLY:CA	1:A:76:LEU:HD23	0.62	2.23	3	2
1:A:24:TYR:C	1:A:82:PRO:CD	0.62	2.68	6	10
1:A:53:LEU:HD23	1:A:87:LYS:HG3	0.62	1.70	9	7
1:A:5:VAL:HG21	1:A:51:LYS:HZ1	0.62	1.55	3	1
1:A:72:LYS:C	1:A:95:GLU:CB	0.62	2.67	4	4
1:A:73:GLY:HA3	1:A:93:GLU:CA	0.62	2.25	7	7
1:A:5:VAL:CG1	1:A:17:ILE:HG13	0.62	2.24	10	9
1:A:34:LEU:N	1:A:34:LEU:CD2	0.62	2.58	4	8
1:A:76:LEU:N	1:A:76:LEU:HD23	0.62	2.09	9	2
1:A:76:LEU:HD12	1:A:79:VAL:CG2	0.62	2.25	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:5:VAL:CG1	1:A:86:CYS:SG	0.62	2.88	1	10
1:A:24:TYR:CA	1:A:82:PRO:CD	0.61	2.78	10	9
1:A:75:VAL:N	1:A:96:LEU:HD11	0.61	2.09	4	2
1:A:7:LEU:CD2	1:A:51:LYS:O	0.61	2.48	4	2
1:A:52:LEU:HD22	1:A:56:GLU:HB2	0.61	1.71	2	2
1:A:73:GLY:O	1:A:96:LEU:CD2	0.61	2.48	9	3
1:A:9:ARG:O	1:A:89:LEU:HG	0.61	1.95	10	2
1:A:87:LYS:O	1:A:88:ILE:CG1	0.61	2.48	8	8
1:A:56:GLU:HA	1:A:86:CYS:SG	0.61	2.35	4	10
1:A:7:LEU:CB	1:A:88:ILE:O	0.61	2.49	10	2
1:A:52:LEU:CA	1:A:88:ILE:CG1	0.61	2.73	5	9
1:A:72:LYS:O	1:A:95:GLU:C	0.61	2.39	4	3
1:A:51:LYS:O	1:A:88:ILE:HG13	0.61	1.96	10	2
1:A:9:ARG:O	1:A:91:ASN:HB2	0.61	1.95	2	7
1:A:81:TYR:CE1	1:A:82:PRO:O	0.61	2.54	1	7
1:A:36:LEU:N	1:A:37:PRO:CD	0.61	2.63	5	8
1:A:75:VAL:N	1:A:96:LEU:CD1	0.61	2.64	1	1
1:A:51:LYS:HB3	1:A:74:PHE:CE2	0.61	2.31	5	3
1:A:76:LEU:HD12	1:A:79:VAL:HB	0.61	1.72	9	2
1:A:8:VAL:HB	1:A:13:SER:O	0.61	1.96	5	10
1:A:72:LYS:CB	1:A:95:GLU:CG	0.61	2.78	1	1
1:A:28:VAL:HG23	1:A:32:GLN:HB2	0.60	1.73	4	10
1:A:45:CYS:C	1:A:75:VAL:HG22	0.60	2.17	1	1
1:A:72:LYS:N	1:A:95:GLU:CG	0.60	2.64	5	2
1:A:51:LYS:N	1:A:89:LEU:O	0.60	2.34	2	3
1:A:73:GLY:CA	1:A:93:GLU:HA	0.60	2.25	1	4
1:A:7:LEU:C	1:A:8:VAL:HG13	0.60	2.17	8	10
1:A:52:LEU:HD23	1:A:86:CYS:HA	0.60	1.74	1	4
1:A:81:TYR:CE2	1:A:83:ARG:HB3	0.60	2.31	3	7
1:A:49:ALA:HB2	1:A:77:THR:OG1	0.60	1.96	4	1
1:A:28:VAL:O	1:A:32:GLN:HB3	0.60	1.97	3	10
1:A:72:LYS:HB2	1:A:95:GLU:HG2	0.60	1.74	10	2
1:A:55:GLY:O	1:A:85:ASP:O	0.60	2.19	5	10
1:A:72:LYS:CB	1:A:95:GLU:HG2	0.60	2.27	1	1
1:A:52:LEU:CD2	1:A:56:GLU:HB3	0.60	2.27	2	2
1:A:53:LEU:CG	1:A:54:GLU:N	0.60	2.64	6	3
1:A:76:LEU:HD23	1:A:79:VAL:HB	0.60	1.74	8	1
1:A:5:VAL:HG21	1:A:51:LYS:NZ	0.59	2.11	1	1
1:A:19:VAL:HG13	1:A:20:PRO:HD2	0.59	1.74	10	10
1:A:8:VAL:HG12	1:A:14:GLU:CG	0.59	2.27	9	2
1:A:50:GLY:O	1:A:51:LYS:HB2	0.59	1.95	4	6

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:73:GLY:HA3	1:A:95:GLU:HB2	0.59	1.74	4	3
1:A:52:LEU:HD13	1:A:53:LEU:N	0.59	2.12	5	8
1:A:23:GLU:O	1:A:81:TYR:CD2	0.59	2.55	6	1
1:A:67:ASP:O	1:A:71:GLU:HB3	0.59	1.96	4	3
1:A:51:LYS:CE	1:A:56:GLU:OE1	0.59	2.50	6	7
1:A:24:TYR:N	1:A:24:TYR:CD1	0.59	2.70	5	3
1:A:21:GLU:O	1:A:21:GLU:CG	0.59	2.49	8	7
1:A:89:LEU:CD2	1:A:92:GLN:HB3	0.59	2.28	10	9
1:A:3:TYR:OH	1:A:21:GLU:CB	0.59	2.50	1	1
1:A:5:VAL:O	1:A:16:THR:OG1	0.59	2.18	1	10
1:A:70:ILE:HG12	1:A:74:PHE:HB3	0.59	1.75	3	10
1:A:50:GLY:HA3	1:A:92:GLN:O	0.59	1.96	2	6
1:A:53:LEU:CD2	1:A:87:LYS:HG3	0.59	2.28	9	7
1:A:52:LEU:CD1	1:A:54:GLU:CA	0.59	2.81	4	2
1:A:28:VAL:HG23	1:A:32:GLN:CG	0.59	2.28	10	9
1:A:50:GLY:CA	1:A:92:GLN:O	0.59	2.51	3	6
1:A:51:LYS:CA	1:A:89:LEU:O	0.58	2.51	2	7
1:A:70:ILE:O	1:A:74:PHE:CD1	0.58	2.56	3	10
1:A:2:THR:CG2	1:A:3:TYR:N	0.58	2.66	9	3
1:A:17:ILE:HD11	1:A:51:LYS:CD	0.58	2.27	4	1
1:A:19:VAL:HG12	1:A:23:GLU:OE2	0.58	1.98	9	1
1:A:2:THR:HG23	1:A:19:VAL:C	0.58	2.19	3	7
1:A:53:LEU:CD1	1:A:54:GLU:HG3	0.58	2.27	9	4
1:A:24:TYR:CA	1:A:82:PRO:HD2	0.58	2.28	10	10
1:A:72:LYS:O	1:A:96:LEU:N	0.58	2.36	4	3
1:A:23:GLU:C	1:A:24:TYR:CG	0.58	2.76	1	6
1:A:25:ILE:CD1	1:A:77:THR:HG23	0.58	2.28	10	5
1:A:76:LEU:HB3	2:A:98:FES:S2	0.58	2.38	5	5
1:A:28:VAL:HG21	1:A:51:LYS:NZ	0.58	2.13	4	1
1:A:36:LEU:CB	1:A:37:PRO:CD	0.58	2.81	7	2
1:A:19:VAL:HG11	1:A:82:PRO:CG	0.58	2.28	1	7
1:A:87:LYS:O	1:A:87:LYS:CD	0.58	2.52	8	8
1:A:50:GLY:HA2	1:A:92:GLN:O	0.58	1.98	8	5
1:A:57:VAL:HA	1:A:81:TYR:O	0.58	1.99	1	10
1:A:7:LEU:HD23	1:A:51:LYS:O	0.58	1.99	4	2
1:A:35:ASP:O	1:A:36:LEU:HD12	0.58	1.97	9	2
1:A:7:LEU:CA	1:A:88:ILE:O	0.58	2.52	10	3
1:A:51:LYS:HB2	1:A:74:PHE:CZ	0.58	2.33	6	4
1:A:57:VAL:CG2	1:A:80:ALA:CB	0.58	2.81	4	1
1:A:65:LEU:N	1:A:65:LEU:CD2	0.58	2.67	4	1
1:A:49:ALA:HB3	1:A:93:GLU:CG	0.58	2.29	8	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:52:LEU:N	1:A:88:ILE:HG21	0.58	2.13	5	2
1:A:56:GLU:OE1	1:A:86:CYS:CB	0.58	2.51	6	2
1:A:28:VAL:HA	1:A:31:GLU:HG3	0.58	1.76	4	10
1:A:71:GLU:O	1:A:72:LYS:CD	0.58	2.52	5	4
1:A:58:ASP:N	1:A:81:TYR:O	0.57	2.37	9	9
1:A:28:VAL:O	1:A:32:GLN:N	0.57	2.37	1	10
1:A:52:LEU:O	1:A:71:GLU:O	0.57	2.22	2	7
1:A:52:LEU:C	1:A:88:ILE:HG12	0.57	2.20	10	3
1:A:26:LEU:HD23	1:A:29:ALA:HB2	0.57	1.75	7	1
1:A:23:GLU:CG	1:A:24:TYR:N	0.57	2.64	10	7
1:A:72:LYS:CA	1:A:95:GLU:HB3	0.57	2.29	3	3
1:A:17:ILE:HD11	1:A:51:LYS:HE2	0.57	1.76	6	3
1:A:9:ARG:O	1:A:89:LEU:CD2	0.57	2.53	2	8
1:A:75:VAL:HG13	1:A:76:LEU:HD12	0.57	1.76	4	1
1:A:22:ASP:N	1:A:23:GLU:OE2	0.57	2.38	9	1
1:A:93:GLU:C	1:A:95:GLU:H	0.57	2.03	3	10
1:A:19:VAL:HG13	1:A:23:GLU:CG	0.57	2.29	7	6
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:HA	0.57	2.00	10	3
1:A:70:ILE:HA	1:A:73:GLY:O	0.57	2.00	9	4
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:CA	0.57	2.53	3	5
1:A:43:GLY:HA2	1:A:76:LEU:HD13	0.57	1.77	6	1
1:A:52:LEU:HD21	1:A:56:GLU:N	0.57	2.15	3	6
1:A:70:ILE:HG12	1:A:74:PHE:CB	0.57	2.30	10	9
1:A:73:GLY:C	1:A:96:LEU:HG	0.57	2.20	9	3
1:A:53:LEU:HD12	1:A:54:GLU:HG2	0.57	1.75	7	5
1:A:8:VAL:HA	1:A:13:SER:O	0.57	2.00	9	4
1:A:50:GLY:N	1:A:93:GLU:CB	0.57	2.68	3	5
1:A:74:PHE:CA	1:A:96:LEU:HD21	0.57	2.29	3	5
1:A:33:GLY:O	1:A:36:LEU:HD11	0.56	1.99	8	6
1:A:33:GLY:C	1:A:34:LEU:HD23	0.56	2.20	4	10
1:A:76:LEU:HD23	1:A:79:VAL:HG21	0.56	1.76	10	1
1:A:26:LEU:HD12	1:A:27:ASP:N	0.56	2.15	1	1
1:A:28:VAL:CA	1:A:32:GLN:HB2	0.56	2.30	6	10
1:A:87:LYS:O	1:A:87:LYS:CE	0.56	2.54	2	7
1:A:89:LEU:CD2	1:A:92:GLN:NE2	0.56	2.69	1	8
1:A:52:LEU:HD21	1:A:56:GLU:HB3	0.56	1.78	2	2
1:A:9:ARG:HA	1:A:90:THR:H	0.56	1.60	10	2
1:A:71:GLU:N	1:A:95:GLU:OE1	0.56	2.38	8	1
1:A:2:THR:CG2	1:A:19:VAL:O	0.56	2.52	3	7
1:A:87:LYS:HE3	1:A:87:LYS:CA	0.56	2.30	8	1
1:A:9:ARG:O	1:A:89:LEU:CD1	0.56	2.54	8	9

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:24:TYR:CD1	1:A:24:TYR:N	0.56	2.74	9	2
1:A:69:GLN:NE2	1:A:96:LEU:CD2	0.56	2.67	10	3
1:A:75:VAL:O	2:A:98:FES:S2	0.56	2.64	1	1
1:A:74:PHE:C	1:A:96:LEU:CD1	0.56	2.74	8	7
1:A:34:LEU:O	1:A:36:LEU:N	0.56	2.39	5	5
1:A:20:PRO:HG2	1:A:23:GLU:OE1	0.56	2.01	9	1
1:A:32:GLN:OE1	1:A:90:THR:CG2	0.56	2.54	4	4
1:A:73:GLY:O	1:A:96:LEU:CG	0.56	2.53	9	8
1:A:43:GLY:HA2	1:A:76:LEU:HD23	0.56	1.78	3	2
1:A:76:LEU:HD12	1:A:79:VAL:CB	0.56	2.31	9	1
1:A:49:ALA:CB	1:A:74:PHE:O	0.56	2.53	2	5
1:A:21:GLU:CG	1:A:21:GLU:O	0.56	2.53	6	1
1:A:17:ILE:HG22	1:A:31:GLU:OE2	0.56	1.99	6	3
1:A:34:LEU:O	1:A:35:ASP:CB	0.56	2.53	7	2
1:A:17:ILE:CG2	1:A:31:GLU:HB2	0.55	2.30	3	10
1:A:28:VAL:C	1:A:32:GLN:HB2	0.55	2.21	6	10
1:A:66:ASP:N	1:A:69:GLN:HG2	0.55	2.16	4	10
1:A:76:LEU:CG	1:A:76:LEU:O	0.55	2.53	1	1
1:A:57:VAL:HA	1:A:82:PRO:HA	0.55	1.77	10	10
1:A:25:ILE:CD1	1:A:57:VAL:CG1	0.55	2.83	8	6
1:A:51:LYS:NZ	1:A:56:GLU:OE1	0.55	2.39	8	3
1:A:49:ALA:HB1	1:A:74:PHE:HB2	0.55	1.79	4	1
1:A:53:LEU:O	1:A:54:GLU:CG	0.55	2.54	9	2
1:A:49:ALA:CA	1:A:77:THR:OG1	0.55	2.54	4	2
1:A:74:PHE:HA	1:A:96:LEU:CG	0.55	2.32	1	1
1:A:50:GLY:N	1:A:93:GLU:HB3	0.55	2.15	3	5
1:A:75:VAL:HG13	1:A:96:LEU:HD22	0.55	1.79	2	1
1:A:52:LEU:CA	1:A:88:ILE:HG21	0.55	2.31	5	2
1:A:88:ILE:HD12	1:A:89:LEU:N	0.55	2.16	10	2
1:A:28:VAL:CB	1:A:32:GLN:HB2	0.55	2.31	6	10
1:A:56:GLU:CG	1:A:57:VAL:HG13	0.55	2.31	10	2
1:A:3:TYR:O	1:A:18:ASP:HA	0.55	2.01	1	10
1:A:27:ASP:O	1:A:31:GLU:HG3	0.55	2.01	1	10
1:A:67:ASP:O	1:A:71:GLU:N	0.55	2.40	6	10
1:A:36:LEU:CB	1:A:37:PRO:HD2	0.55	2.31	7	2
1:A:3:TYR:CE2	1:A:83:ARG:CA	0.55	2.89	9	9
1:A:59:GLN:O	1:A:60:SER:CB	0.55	2.53	1	2
1:A:17:ILE:HG22	1:A:31:GLU:OE1	0.55	2.01	4	2
1:A:3:TYR:CZ	1:A:21:GLU:HB3	0.55	2.36	1	1
1:A:53:LEU:CD1	1:A:54:GLU:HG2	0.55	2.32	7	4
1:A:55:GLY:O	1:A:84:SER:O	0.55	2.24	3	10

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:66:ASP:N	1:A:69:GLN:CG	0.55	2.70	4	8
1:A:68:ASP:O	1:A:71:GLU:CB	0.55	2.55	5	6
1:A:49:ALA:HB3	1:A:93:GLU:HG3	0.55	1.77	3	4
1:A:51:LYS:C	1:A:88:ILE:HB	0.55	2.22	4	1
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:HG12	0.55	1.74	5	3
1:A:21:GLU:N	1:A:23:GLU:OE2	0.55	2.40	9	1
1:A:68:ASP:O	1:A:95:GLU:OE1	0.55	2.25	8	3
1:A:69:GLN:O	1:A:96:LEU:HD23	0.55	2.01	4	1
1:A:5:VAL:HA	1:A:86:CYS:O	0.55	2.01	2	10
1:A:28:VAL:O	1:A:30:GLU:N	0.55	2.40	2	10
1:A:43:GLY:CA	1:A:76:LEU:CB	0.54	2.85	1	1
1:A:5:VAL:O	1:A:16:THR:CA	0.54	2.55	1	10
1:A:24:TYR:C	1:A:82:PRO:HD3	0.54	2.23	1	9
1:A:50:GLY:N	1:A:93:GLU:HB2	0.54	2.16	4	1
1:A:4:LYS:HA	1:A:17:ILE:O	0.54	2.02	1	10
1:A:75:VAL:HG12	1:A:96:LEU:CD1	0.54	2.31	1	1
1:A:93:GLU:C	1:A:95:GLU:N	0.54	2.61	3	10
1:A:72:LYS:CB	1:A:95:GLU:HG3	0.54	2.31	8	2
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:O	0.54	2.26	9	7
1:A:64:PHE:CD1	1:A:64:PHE:C	0.54	2.80	7	1
1:A:75:VAL:CG1	1:A:76:LEU:HD23	0.54	2.32	9	1
1:A:3:TYR:N	1:A:3:TYR:CD1	0.54	2.71	5	9
1:A:29:ALA:O	1:A:34:LEU:N	0.54	2.41	8	10
1:A:6:THR:O	1:A:87:LYS:HA	0.54	2.03	4	7
1:A:29:ALA:O	1:A:33:GLY:CA	0.54	2.56	9	10
1:A:34:LEU:O	1:A:36:LEU:CD2	0.54	2.55	8	7
1:A:73:GLY:CA	1:A:93:GLU:CA	0.54	2.86	8	4
1:A:52:LEU:HD12	1:A:53:LEU:C	0.54	2.23	2	2
1:A:7:LEU:HD23	1:A:88:ILE:HG22	0.54	1.80	5	2
1:A:72:LYS:N	1:A:95:GLU:HG2	0.54	2.18	10	2
1:A:70:ILE:HG23	1:A:74:PHE:CD1	0.54	2.38	8	1
1:A:76:LEU:HD23	1:A:79:VAL:CB	0.54	2.32	8	1
1:A:8:VAL:HG12	1:A:14:GLU:HG2	0.54	1.80	10	3
1:A:17:ILE:CG2	1:A:31:GLU:CD	0.54	2.75	8	8
1:A:17:ILE:CD1	1:A:32:GLN:NE2	0.54	2.67	3	2
1:A:50:GLY:N	1:A:93:GLU:CD	0.54	2.61	10	2
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:CG2	0.54	2.33	5	2
1:A:75:VAL:HG12	1:A:76:LEU:HD23	0.54	1.80	9	1
1:A:7:LEU:CD2	1:A:51:LYS:HE3	0.54	2.32	3	2
1:A:20:PRO:O	1:A:21:GLU:CG	0.54	2.56	1	1
1:A:5:VAL:CG2	1:A:7:LEU:CD2	0.54	2.86	9	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LEU:O	1:A:76:LEU:HG	0.54	2.03	1	1
1:A:70:ILE:HG13	1:A:96:LEU:HD21	0.53	1.79	1	1
1:A:40:CYS:SG	1:A:41:ARG:N	0.53	2.81	6	7
1:A:88:ILE:HG23	1:A:89:LEU:H	0.53	1.58	10	2
1:A:8:VAL:HG12	1:A:13:SER:O	0.53	2.02	7	7
1:A:50:GLY:O	1:A:51:LYS:HG2	0.53	2.03	1	2
1:A:48:CYS:O	1:A:77:THR:CB	0.53	2.56	2	6
1:A:74:PHE:O	1:A:96:LEU:CD1	0.53	2.57	2	4
1:A:50:GLY:CA	1:A:93:GLU:OE1	0.53	2.57	5	2
1:A:75:VAL:HG13	1:A:76:LEU:N	0.53	2.18	8	1
1:A:19:VAL:HG11	1:A:82:PRO:CB	0.53	2.33	1	6
1:A:33:GLY:O	1:A:36:LEU:CD1	0.53	2.56	10	5
1:A:69:GLN:NE2	1:A:70:ILE:N	0.53	2.56	9	3
1:A:67:ASP:O	1:A:71:GLU:HB2	0.53	2.03	5	5
1:A:2:THR:HG22	1:A:3:TYR:N	0.53	2.17	7	3
1:A:49:ALA:HA	1:A:77:THR:HG21	0.53	1.80	4	3
1:A:55:GLY:O	1:A:84:SER:C	0.53	2.47	2	2
1:A:73:GLY:HA3	1:A:93:GLU:O	0.53	2.03	3	7
1:A:83:ARG:CD	1:A:84:SER:OG	0.53	2.57	10	5
1:A:73:GLY:O	1:A:95:GLU:HB3	0.53	2.03	10	2
1:A:43:GLY:O	1:A:76:LEU:HD11	0.53	2.04	8	1
1:A:3:TYR:CD2	1:A:19:VAL:HB	0.53	2.39	5	10
1:A:53:LEU:C	1:A:54:GLU:CG	0.53	2.77	4	8
1:A:57:VAL:CA	1:A:81:TYR:O	0.53	2.57	1	2
1:A:93:GLU:O	1:A:95:GLU:N	0.53	2.41	8	10
1:A:9:ARG:CG	1:A:90:THR:OG1	0.53	2.57	5	2
1:A:69:GLN:O	1:A:95:GLU:CG	0.53	2.56	10	2
1:A:24:TYR:HA	1:A:82:PRO:HD2	0.53	1.80	3	10
1:A:36:LEU:N	1:A:37:PRO:HD2	0.53	2.18	1	8
1:A:9:ARG:O	1:A:91:ASN:N	0.53	2.41	5	2
1:A:28:VAL:O	1:A:29:ALA:C	0.53	2.47	5	10
1:A:23:GLU:O	1:A:82:PRO:CD	0.53	2.56	6	1
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:CG	0.53	2.57	8	7
1:A:7:LEU:O	1:A:8:VAL:CG1	0.53	2.57	4	8
1:A:50:GLY:HA2	1:A:93:GLU:HB3	0.53	1.81	1	3
1:A:53:LEU:CA	1:A:71:GLU:O	0.53	2.57	8	7
1:A:92:GLN:HG2	1:A:93:GLU:N	0.53	2.19	4	6
1:A:75:VAL:CB	1:A:76:LEU:HD23	0.53	2.33	9	1
1:A:87:LYS:O	1:A:88:ILE:CD1	0.53	2.57	8	6
1:A:49:ALA:CB	1:A:77:THR:OG1	0.53	2.56	4	1
1:A:10:PRO:C	1:A:89:LEU:HD11	0.53	2.24	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:51:LYS:HE2	1:A:56:GLU:OE1	0.53	2.04	5	3
1:A:49:ALA:CB	1:A:93:GLU:OE2	0.52	2.54	5	2
1:A:49:ALA:N	1:A:93:GLU:OE2	0.52	2.42	9	3
1:A:75:VAL:HG22	1:A:76:LEU:HG	0.52	1.79	4	1
1:A:43:GLY:HA3	1:A:76:LEU:CD1	0.52	2.34	8	1
1:A:40:CYS:O	1:A:41:ARG:C	0.52	2.46	1	4
1:A:53:LEU:O	1:A:54:GLU:HG2	0.52	2.04	3	5
1:A:51:LYS:HB3	1:A:74:PHE:CZ	0.52	2.38	8	1
1:A:76:LEU:CG	2:A:98:FES:S2	0.52	2.97	10	1
1:A:53:LEU:HD23	1:A:87:LYS:CG	0.52	2.33	4	5
1:A:8:VAL:CA	1:A:13:SER:O	0.52	2.57	9	4
1:A:76:LEU:O	1:A:80:ALA:N	0.52	2.42	7	4
1:A:23:GLU:N	1:A:81:TYR:CE2	0.52	2.78	6	1
1:A:4:LYS:O	1:A:85:ASP:CG	0.52	2.48	1	10
1:A:20:PRO:O	1:A:21:GLU:HG3	0.52	2.04	1	1
1:A:68:ASP:O	1:A:71:GLU:HB2	0.52	2.05	10	5
1:A:72:LYS:CD	1:A:95:GLU:HG3	0.52	2.34	2	1
1:A:75:VAL:HB	1:A:76:LEU:HD22	0.52	1.80	10	1
1:A:69:GLN:O	1:A:95:GLU:OE1	0.52	2.27	6	5
1:A:7:LEU:CD2	1:A:51:LYS:CE	0.52	2.88	3	3
1:A:29:ALA:HB1	1:A:35:ASP:HB2	0.52	1.80	9	2
1:A:38:PHE:CD1	1:A:38:PHE:N	0.52	2.78	7	1
1:A:3:TYR:CE2	1:A:21:GLU:HA	0.52	2.39	9	6
1:A:24:TYR:HA	1:A:82:PRO:CD	0.52	2.34	10	8
1:A:70:ILE:O	1:A:72:LYS:N	0.52	2.42	8	10
1:A:8:VAL:CG2	1:A:89:LEU:HA	0.52	2.34	5	2
1:A:43:GLY:CA	1:A:76:LEU:CD1	0.52	2.87	8	1
1:A:59:GLN:NE2	1:A:65:LEU:O	0.52	2.43	10	1
1:A:17:ILE:CG2	1:A:31:GLU:OE2	0.52	2.58	6	4
1:A:39:SER:HB2	2:A:98:FES:S1	0.52	2.44	7	2
1:A:70:ILE:C	1:A:72:LYS:N	0.52	2.61	4	3
1:A:76:LEU:HD12	1:A:76:LEU:H	0.52	1.64	3	1
1:A:92:GLN:NE2	1:A:92:GLN:C	0.52	2.63	4	6
1:A:9:ARG:CB	1:A:10:PRO:HD3	0.52	2.34	9	5
1:A:19:VAL:CG1	1:A:20:PRO:HD2	0.52	2.34	10	9
1:A:32:GLN:CB	1:A:34:LEU:HD21	0.52	2.35	2	10
1:A:39:SER:HB3	2:A:98:FES:S1	0.52	2.44	2	1
1:A:76:LEU:CD2	2:A:98:FES:S2	0.52	2.98	6	1
1:A:49:ALA:CB	1:A:93:GLU:HG3	0.52	2.36	8	1
1:A:32:GLN:HG3	1:A:90:THR:HG21	0.51	1.80	9	2
1:A:71:GLU:O	1:A:72:LYS:CG	0.51	2.58	10	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:LEU:HG	1:A:54:GLU:HG3	0.51	1.82	5	9
1:A:55:GLY:CA	1:A:85:ASP:O	0.51	2.58	4	6
1:A:56:GLU:CA	1:A:56:GLU:OE1	0.51	2.57	3	1
1:A:52:LEU:N	1:A:88:ILE:HB	0.51	2.20	4	1
1:A:7:LEU:HB3	1:A:88:ILE:H	0.51	1.65	9	10
1:A:28:VAL:HG23	1:A:32:GLN:HG2	0.51	1.83	5	9
1:A:7:LEU:O	1:A:8:VAL:HG13	0.51	2.05	2	6
1:A:8:VAL:CG1	1:A:13:SER:O	0.51	2.58	7	7
1:A:9:ARG:HB3	1:A:91:ASN:ND2	0.51	2.19	1	4
1:A:75:VAL:HG12	1:A:96:LEU:HD12	0.51	1.82	1	1
1:A:88:ILE:HG22	1:A:89:LEU:HB3	0.51	1.82	2	7
1:A:88:ILE:HG22	1:A:89:LEU:CB	0.51	2.36	2	6
1:A:53:LEU:HG	1:A:54:GLU:CG	0.51	2.35	6	6
1:A:30:GLU:CG	1:A:31:GLU:N	0.51	2.74	1	1
1:A:32:GLN:HB3	1:A:34:LEU:HD21	0.51	1.83	6	10
1:A:95:GLU:OE1	1:A:95:GLU:O	0.51	2.29	6	4
1:A:50:GLY:CA	1:A:93:GLU:CB	0.51	2.84	9	3
1:A:50:GLY:HA2	1:A:93:GLU:OE1	0.51	2.06	5	2
1:A:16:THR:HG23	1:A:16:THR:O	0.51	2.06	1	3
1:A:20:PRO:CG	1:A:23:GLU:CD	0.51	2.79	1	1
1:A:58:ASP:HB2	1:A:83:ARG:CD	0.51	2.36	1	1
1:A:52:LEU:CA	1:A:88:ILE:CB	0.51	2.83	5	4
1:A:89:LEU:HD23	1:A:92:GLN:HE21	0.51	1.65	4	7
1:A:28:VAL:O	1:A:32:GLN:CA	0.51	2.58	9	10
1:A:38:PHE:CG	1:A:38:PHE:O	0.51	2.61	1	1
1:A:72:LYS:O	1:A:73:GLY:O	0.51	2.28	4	3
1:A:75:VAL:HG13	1:A:76:LEU:H	0.51	1.66	4	3
1:A:51:LYS:NZ	1:A:51:LYS:HB3	0.51	2.21	8	1
1:A:1:ALA:CB	1:A:21:GLU:OE1	0.51	2.59	10	1
1:A:9:ARG:C	1:A:91:ASN:HB2	0.51	2.26	4	5
1:A:7:LEU:HD22	1:A:88:ILE:HG22	0.51	1.82	10	2
1:A:70:ILE:HG12	1:A:74:PHE:CG	0.50	2.41	1	6
1:A:7:LEU:HD21	1:A:51:LYS:NZ	0.50	2.20	2	1
1:A:68:ASP:CA	1:A:71:GLU:HB3	0.50	2.36	3	3
1:A:28:VAL:C	1:A:30:GLU:N	0.50	2.62	2	10
1:A:5:VAL:CG2	1:A:17:ILE:HG12	0.50	2.36	2	9
1:A:66:ASP:O	1:A:69:GLN:OE1	0.50	2.29	7	1
1:A:56:GLU:OE1	1:A:56:GLU:HA	0.50	2.06	3	1
1:A:68:ASP:O	1:A:71:GLU:HB3	0.50	2.06	9	3
1:A:51:LYS:O	1:A:88:ILE:HB	0.50	2.07	9	7
1:A:23:GLU:O	1:A:24:TYR:CD1	0.50	2.64	2	3

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:69:GLN:O	1:A:95:GLU:HB3	0.50	2.06	7	5
1:A:52:LEU:CD1	1:A:53:LEU:N	0.50	2.73	5	7
1:A:57:VAL:HG22	1:A:74:PHE:CD2	0.50	2.41	5	1
1:A:94:GLU:HA	1:A:97:TYR:CD1	0.50	2.42	7	2
1:A:50:GLY:N	1:A:93:GLU:OE1	0.50	2.44	8	1
1:A:51:LYS:HB3	1:A:51:LYS:HZ3	0.50	1.65	8	1
1:A:76:LEU:N	1:A:76:LEU:CD1	0.50	2.66	10	1
1:A:24:TYR:O	1:A:82:PRO:HG3	0.50	2.07	4	10
1:A:73:GLY:CA	1:A:93:GLU:HB2	0.50	2.36	10	6
1:A:23:GLU:N	1:A:81:TYR:HE2	0.50	2.04	6	1
1:A:28:VAL:CG2	1:A:32:GLN:HB2	0.50	2.37	8	9
1:A:7:LEU:HD21	1:A:51:LYS:HE3	0.50	1.84	3	1
1:A:40:CYS:C	1:A:41:ARG:CG	0.50	2.80	7	1
1:A:67:ASP:O	1:A:71:GLU:CG	0.50	2.59	8	1
1:A:20:PRO:HG2	1:A:23:GLU:CD	0.50	2.27	9	2
1:A:56:GLU:OE1	1:A:86:CYS:SG	0.50	2.70	5	7
1:A:7:LEU:HA	1:A:88:ILE:O	0.50	2.06	5	2
1:A:51:LYS:NZ	1:A:56:GLU:CB	0.50	2.75	10	1
1:A:51:LYS:NZ	1:A:56:GLU:OE2	0.50	2.44	3	1
1:A:13:SER:C	1:A:14:GLU:CG	0.50	2.81	7	5
1:A:32:GLN:CG	1:A:90:THR:HG21	0.50	2.37	6	1
1:A:72:LYS:HB3	1:A:95:GLU:HG2	0.49	1.84	1	1
1:A:36:LEU:HB3	1:A:37:PRO:HD2	0.49	1.84	7	2
1:A:17:ILE:HD11	1:A:51:LYS:HD3	0.49	1.82	4	2
1:A:54:GLU:CB	1:A:67:ASP:OD1	0.49	2.60	2	1
1:A:74:PHE:CA	1:A:96:LEU:HD11	0.49	2.36	5	4
1:A:24:TYR:CD1	1:A:26:LEU:HD21	0.49	2.42	1	1
1:A:57:VAL:HG12	1:A:82:PRO:CA	0.49	2.36	1	1
1:A:71:GLU:N	1:A:95:GLU:HG3	0.49	2.21	5	2
1:A:56:GLU:OE2	1:A:86:CYS:SG	0.49	2.69	10	2
1:A:20:PRO:CG	1:A:23:GLU:OE1	0.49	2.60	1	1
1:A:87:LYS:O	1:A:87:LYS:HD3	0.49	2.08	8	1
1:A:25:ILE:N	1:A:82:PRO:HD3	0.49	2.23	5	9
1:A:94:GLU:O	1:A:95:GLU:C	0.49	2.51	5	6
1:A:49:ALA:C	1:A:93:GLU:CB	0.49	2.80	4	1
1:A:32:GLN:HB3	1:A:34:LEU:CD2	0.49	2.38	6	10
1:A:52:LEU:CD2	1:A:86:CYS:HA	0.49	2.38	10	3
1:A:89:LEU:HG	1:A:90:THR:N	0.49	2.22	10	8
1:A:8:VAL:HG23	1:A:89:LEU:CB	0.49	2.37	2	3
1:A:49:ALA:C	1:A:93:GLU:HB3	0.49	2.28	4	1
1:A:57:VAL:CG2	1:A:74:PHE:CD2	0.49	2.95	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:94:GLU:HG2	1:A:97:TYR:CG	0.49	2.42	7	1
1:A:27:ASP:O	1:A:31:GLU:HG2	0.49	2.07	8	10
1:A:43:GLY:HA2	1:A:76:LEU:CB	0.49	2.37	1	1
1:A:88:ILE:CG2	1:A:89:LEU:H	0.49	2.19	5	5
1:A:7:LEU:CD2	1:A:51:LYS:NZ	0.49	2.76	9	2
1:A:76:LEU:N	1:A:76:LEU:CD2	0.49	2.75	9	1
1:A:7:LEU:C	1:A:8:VAL:CG1	0.49	2.81	10	10
1:A:23:GLU:C	1:A:24:TYR:CD1	0.49	2.86	1	1
1:A:7:LEU:HB3	1:A:88:ILE:N	0.49	2.22	10	10
1:A:46:SER:O	1:A:93:GLU:OE2	0.49	2.30	1	4
1:A:5:VAL:HB	1:A:86:CYS:CB	0.48	2.38	10	8
1:A:9:ARG:HB2	1:A:10:PRO:CD	0.48	2.30	10	10
1:A:17:ILE:HG22	1:A:31:GLU:CB	0.48	2.38	10	4
1:A:7:LEU:O	1:A:14:GLU:HA	0.48	2.09	3	9
1:A:41:ARG:CG	1:A:41:ARG:O	0.48	2.60	2	2
1:A:65:LEU:N	1:A:65:LEU:CD1	0.48	2.75	1	1
1:A:8:VAL:CG2	1:A:89:LEU:HB2	0.48	2.38	2	5
1:A:57:VAL:HB	1:A:80:ALA:CB	0.48	2.38	4	3
1:A:1:ALA:CB	1:A:21:GLU:OE2	0.48	2.60	9	1
1:A:48:CYS:SG	1:A:48:CYS:O	0.48	2.71	1	3
1:A:5:VAL:HG13	1:A:17:ILE:HG13	0.48	1.85	10	4
1:A:19:VAL:CG1	1:A:82:PRO:HG2	0.48	2.38	10	6
1:A:51:LYS:CE	1:A:56:GLU:CD	0.48	2.81	6	2
1:A:5:VAL:HB	1:A:86:CYS:C	0.48	2.28	2	10
1:A:51:LYS:CE	1:A:56:GLU:OE2	0.48	2.62	1	1
1:A:49:ALA:HB2	1:A:74:PHE:O	0.48	2.08	2	1
1:A:17:ILE:HD12	1:A:28:VAL:CG1	0.48	2.37	6	3
1:A:85:ASP:OD1	1:A:86:CYS:N	0.48	2.46	4	1
1:A:9:ARG:HA	1:A:90:THR:OG1	0.48	2.07	5	2
1:A:20:PRO:HG2	1:A:23:GLU:HB2	0.48	1.85	6	1
1:A:28:VAL:C	1:A:32:GLN:CB	0.48	2.82	2	10
1:A:65:LEU:CA	1:A:69:GLN:HG2	0.48	2.38	4	9
1:A:92:GLN:O	1:A:93:GLU:HB3	0.48	2.08	1	9
1:A:30:GLU:O	1:A:33:GLY:N	0.48	2.47	5	7
1:A:56:GLU:HG2	1:A:57:VAL:HG13	0.48	1.86	5	2
1:A:64:PHE:CD1	1:A:65:LEU:N	0.48	2.82	7	1
1:A:32:GLN:NE2	1:A:32:GLN:CA	0.48	2.74	10	2
1:A:76:LEU:HD23	1:A:79:VAL:CG1	0.48	2.39	8	1
1:A:9:ARG:O	1:A:91:ASN:HB3	0.48	2.08	4	1
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:HB2	0.48	2.09	4	1
1:A:95:GLU:O	1:A:95:GLU:CD	0.48	2.52	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:5:VAL:HG21	1:A:51:LYS:HZ2	0.48	1.66	1	1
1:A:25:ILE:CG2	1:A:56:GLU:OE2	0.48	2.62	1	1
1:A:52:LEU:HD12	1:A:74:PHE:CZ	0.48	2.43	5	2
1:A:51:LYS:HD3	1:A:56:GLU:CD	0.48	2.29	6	3
1:A:69:GLN:HA	1:A:95:GLU:OE1	0.48	2.07	10	1
1:A:73:GLY:HA2	1:A:93:GLU:HB2	0.48	1.85	8	3
1:A:49:ALA:CB	1:A:93:GLU:CG	0.48	2.91	8	1
1:A:73:GLY:O	1:A:96:LEU:HD21	0.48	2.08	9	1
1:A:74:PHE:HA	1:A:96:LEU:CD2	0.48	2.39	1	2
1:A:23:GLU:HG3	1:A:24:TYR:N	0.48	2.24	6	6
1:A:32:GLN:HB3	1:A:34:LEU:CG	0.47	2.39	9	10
1:A:9:ARG:C	1:A:89:LEU:CD1	0.47	2.81	3	6
1:A:76:LEU:HG	1:A:79:VAL:CG1	0.47	2.40	1	1
1:A:4:LYS:O	1:A:85:ASP:OD2	0.47	2.32	2	7
1:A:56:GLU:CA	1:A:86:CYS:SG	0.47	3.02	4	1
1:A:10:PRO:O	1:A:11:ASP:OD1	0.47	2.32	10	2
1:A:5:VAL:O	1:A:16:THR:CB	0.47	2.62	10	9
1:A:56:GLU:CD	1:A:86:CYS:SG	0.47	2.92	9	8
1:A:73:GLY:HA2	1:A:93:GLU:CB	0.47	2.38	8	1
1:A:29:ALA:HB3	1:A:30:GLU:OE2	0.47	2.09	2	1
1:A:52:LEU:HD22	1:A:56:GLU:CB	0.47	2.37	4	2
1:A:50:GLY:HA3	1:A:93:GLU:HB3	0.47	1.86	4	1
1:A:51:LYS:HG2	1:A:90:THR:CG2	0.47	2.32	4	1
1:A:32:GLN:CA	1:A:32:GLN:NE2	0.47	2.76	5	1
1:A:74:PHE:O	1:A:75:VAL:C	0.47	2.53	1	1
1:A:49:ALA:O	1:A:93:GLU:OE1	0.47	2.32	4	2
1:A:53:LEU:HD22	1:A:87:LYS:CB	0.47	2.40	2	2
1:A:69:GLN:C	1:A:96:LEU:HD23	0.47	2.30	4	1
1:A:5:VAL:HB	1:A:86:CYS:HB2	0.47	1.87	10	2
1:A:8:VAL:CG2	1:A:89:LEU:CD1	0.47	2.79	10	2
1:A:8:VAL:O	1:A:90:THR:CG2	0.47	2.58	5	2
1:A:52:LEU:HG	1:A:56:GLU:CB	0.47	2.39	5	1
1:A:51:LYS:CB	1:A:51:LYS:NZ	0.47	2.74	8	1
1:A:69:GLN:O	1:A:95:GLU:CD	0.47	2.53	8	1
1:A:20:PRO:HG2	1:A:23:GLU:CG	0.47	2.40	9	1
1:A:4:LYS:C	1:A:5:VAL:CG1	0.47	2.83	1	5
1:A:57:VAL:HB	1:A:81:TYR:N	0.47	2.25	1	1
1:A:24:TYR:C	1:A:82:PRO:CG	0.47	2.83	2	8
1:A:51:LYS:CA	1:A:51:LYS:HE2	0.47	2.39	10	2
1:A:20:PRO:HG2	1:A:23:GLU:CB	0.47	2.39	10	1
1:A:76:LEU:CB	1:A:78:CYS:SG	0.47	3.02	10	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:9:ARG:HA	1:A:89:LEU:HG	0.47	1.87	9	7
1:A:17:ILE:CD1	1:A:28:VAL:HB	0.47	2.39	1	4
1:A:43:GLY:CA	1:A:76:LEU:HB3	0.47	2.40	1	1
1:A:58:ASP:O	1:A:80:ALA:HA	0.47	2.09	1	1
1:A:66:ASP:O	1:A:69:GLN:HG3	0.47	2.10	2	9
1:A:71:GLU:HB3	1:A:72:LYS:CD	0.47	2.39	1	2
1:A:87:LYS:O	1:A:88:ILE:HD13	0.47	2.10	9	6
1:A:23:GLU:OE2	1:A:24:TYR:O	0.47	2.32	8	6
1:A:49:ALA:HB1	1:A:74:PHE:H	0.47	1.70	2	1
1:A:4:LYS:HD2	1:A:5:VAL:N	0.47	2.25	3	7
1:A:34:LEU:O	1:A:35:ASP:C	0.47	2.52	5	3
1:A:19:VAL:HG12	1:A:21:GLU:H	0.47	1.70	9	1
1:A:5:VAL:HB	1:A:86:CYS:CA	0.47	2.40	8	8
1:A:75:VAL:CG1	1:A:96:LEU:HD12	0.47	2.40	1	1
1:A:53:LEU:O	1:A:54:GLU:CB	0.47	2.62	8	4
1:A:35:ASP:O	1:A:36:LEU:O	0.47	2.33	7	2
1:A:53:LEU:C	1:A:54:GLU:HG2	0.47	2.30	10	6
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:HG2	0.47	2.09	8	2
1:A:27:ASP:O	1:A:27:ASP:OD1	0.47	2.33	6	1
1:A:32:GLN:HG3	1:A:90:THR:OG1	0.47	2.10	1	3
1:A:72:LYS:O	1:A:95:GLU:HG2	0.47	2.10	1	1
1:A:69:GLN:O	1:A:95:GLU:OE2	0.47	2.31	5	1
1:A:51:LYS:HZ1	1:A:90:THR:HG22	0.47	1.69	6	1
1:A:46:SER:O	1:A:93:GLU:OE1	0.47	2.33	7	1
1:A:8:VAL:O	1:A:9:ARG:HG2	0.46	2.10	6	6
1:A:64:PHE:O	1:A:66:ASP:OD1	0.46	2.33	1	1
1:A:52:LEU:CB	1:A:88:ILE:HB	0.46	2.40	5	2
1:A:73:GLY:HA3	1:A:93:GLU:CB	0.46	2.41	10	2
1:A:4:LYS:O	1:A:85:ASP:OD1	0.46	2.34	1	1
1:A:6:THR:O	1:A:88:ILE:N	0.46	2.48	1	8
1:A:76:LEU:HA	2:A:98:FES:S2	0.46	2.51	2	2
1:A:70:ILE:O	1:A:71:GLU:C	0.46	2.51	3	4
1:A:70:ILE:HG13	1:A:74:PHE:HA	0.46	1.87	9	2
1:A:22:ASP:HA	1:A:81:TYR:OH	0.46	2.10	6	1
1:A:68:ASP:HA	1:A:71:GLU:HB2	0.46	1.86	1	3
1:A:3:TYR:CZ	1:A:21:GLU:HA	0.46	2.45	9	5
1:A:83:ARG:HD3	1:A:84:SER:OG	0.46	2.11	4	4
1:A:5:VAL:HB	1:A:86:CYS:O	0.46	2.11	4	5
1:A:8:VAL:HG12	1:A:14:GLU:CB	0.46	2.41	8	2
1:A:76:LEU:N	1:A:76:LEU:HD22	0.46	2.25	10	1
1:A:50:GLY:O	1:A:51:LYS:HG3	0.46	2.09	2	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:53:LEU:C	1:A:54:GLU:HG3	0.46	2.30	4	2
1:A:76:LEU:HD22	2:A:98:FES:S2	0.46	2.51	6	1
1:A:19:VAL:CG1	1:A:23:GLU:OE2	0.46	2.63	9	1
1:A:71:GLU:O	1:A:72:LYS:HG3	0.46	2.11	6	7
1:A:68:ASP:O	1:A:95:GLU:CD	0.46	2.53	6	3
1:A:3:TYR:CD1	1:A:3:TYR:N	0.46	2.80	3	1
1:A:53:LEU:CG	1:A:54:GLU:HG3	0.46	2.41	9	2
1:A:46:SER:O	1:A:93:GLU:CG	0.46	2.64	9	1
1:A:46:SER:O	1:A:46:SER:OG	0.46	2.34	1	1
1:A:58:ASP:HB2	1:A:83:ARG:NE	0.46	2.25	1	1
1:A:23:GLU:CG	1:A:24:TYR:H	0.46	2.22	2	6
1:A:64:PHE:O	1:A:64:PHE:CG	0.46	2.68	3	1
1:A:34:LEU:O	1:A:35:ASP:HB3	0.46	2.10	7	2
1:A:28:VAL:CG2	1:A:32:GLN:CB	0.46	2.88	3	3
1:A:68:ASP:HA	1:A:71:GLU:HB3	0.46	1.86	3	3
1:A:53:LEU:HD12	1:A:54:GLU:CG	0.46	2.40	1	2
1:A:7:LEU:HB3	1:A:88:ILE:CA	0.46	2.40	5	7
1:A:52:LEU:HG	1:A:74:PHE:CZ	0.46	2.46	2	2
1:A:53:LEU:CD2	1:A:87:LYS:HG2	0.46	2.40	4	1
1:A:9:ARG:CB	1:A:90:THR:OG1	0.46	2.63	10	2
1:A:73:GLY:HA3	1:A:93:GLU:HB2	0.46	1.88	5	2
1:A:17:ILE:CD1	1:A:51:LYS:CE	0.46	2.92	2	1
1:A:23:GLU:O	1:A:24:TYR:CD2	0.46	2.69	10	1
1:A:92:GLN:C	1:A:93:GLU:OE1	0.46	2.55	10	1
1:A:24:TYR:O	1:A:82:PRO:CG	0.45	2.65	7	5
1:A:59:GLN:NE2	1:A:65:LEU:CD1	0.45	2.79	4	1
1:A:5:VAL:HG23	1:A:7:LEU:CD2	0.45	2.42	7	2
1:A:51:LYS:CE	1:A:51:LYS:CA	0.45	2.90	8	1
1:A:65:LEU:HD23	1:A:69:GLN:CD	0.45	2.31	9	1
1:A:3:TYR:CE1	1:A:84:SER:HA	0.45	2.46	1	2
1:A:49:ALA:HA	1:A:77:THR:OG1	0.45	2.12	2	4
1:A:3:TYR:OH	1:A:21:GLU:CG	0.45	2.64	3	1
1:A:56:GLU:O	1:A:82:PRO:CA	0.45	2.55	1	3
1:A:18:ASP:O	1:A:27:ASP:OD2	0.45	2.34	6	1
1:A:69:GLN:C	1:A:95:GLU:OE1	0.45	2.55	8	2
1:A:75:VAL:HB	1:A:76:LEU:HD23	0.45	1.87	9	1
1:A:48:CYS:O	1:A:77:THR:HB	0.45	2.11	8	10
1:A:73:GLY:C	1:A:93:GLU:O	0.45	2.55	1	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:89:LEU:HB2	0.45	1.88	2	1
1:A:26:LEU:HG	1:A:29:ALA:CB	0.45	2.42	3	1
1:A:95:GLU:O	1:A:95:GLU:OE2	0.45	2.34	5	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:26:LEU:HD12	1:A:26:LEU:O	0.45	2.11	9	1
1:A:55:GLY:O	1:A:86:CYS:SG	0.45	2.74	9	1
1:A:51:LYS:HZ2	1:A:56:GLU:CD	0.45	2.14	10	1
1:A:8:VAL:HG12	1:A:14:GLU:HB3	0.45	1.87	8	3
1:A:51:LYS:HD3	1:A:56:GLU:HG2	0.45	1.88	3	1
1:A:76:LEU:HD23	1:A:76:LEU:N	0.45	2.26	5	1
1:A:51:LYS:NZ	1:A:56:GLU:HB2	0.45	2.27	8	2
1:A:13:SER:O	1:A:14:GLU:CG	0.45	2.65	1	1
1:A:29:ALA:HA	1:A:34:LEU:HG	0.45	1.88	7	10
1:A:53:LEU:HD23	1:A:87:LYS:O	0.45	2.10	10	1
1:A:51:LYS:CD	1:A:56:GLU:OE2	0.45	2.65	1	1
1:A:68:ASP:CA	1:A:71:GLU:HB2	0.45	2.42	1	3
1:A:71:GLU:C	1:A:72:LYS:CD	0.45	2.85	1	1
1:A:43:GLY:HA3	1:A:76:LEU:HD11	0.45	1.87	8	1
1:A:32:GLN:HG3	1:A:90:THR:CB	0.45	2.42	9	4
1:A:46:SER:C	1:A:93:GLU:OE2	0.45	2.55	1	1
1:A:95:GLU:N	1:A:95:GLU:OE1	0.45	2.50	1	1
1:A:7:LEU:HD22	1:A:51:LYS:O	0.45	2.12	2	1
1:A:48:CYS:O	1:A:77:THR:OG1	0.45	2.34	2	3
1:A:79:VAL:HG12	1:A:79:VAL:O	0.45	2.12	3	2
1:A:51:LYS:HA	1:A:51:LYS:NZ	0.45	2.27	5	1
1:A:3:TYR:CG	1:A:84:SER:C	0.45	2.90	4	2
1:A:49:ALA:HA	1:A:77:THR:CG2	0.45	2.42	4	3
1:A:76:LEU:HD22	1:A:76:LEU:H	0.45	1.72	10	1
1:A:83:ARG:HD2	1:A:84:SER:OG	0.45	2.11	10	1
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:HG3	0.45	2.12	6	5
1:A:92:GLN:CG	1:A:95:GLU:OE1	0.45	2.65	3	1
1:A:49:ALA:CA	1:A:93:GLU:OE2	0.45	2.65	6	1
1:A:73:GLY:HA3	1:A:93:GLU:C	0.45	2.33	8	1
1:A:72:LYS:HD3	1:A:95:GLU:CG	0.44	2.41	2	1
1:A:51:LYS:CB	1:A:74:PHE:CZ	0.44	2.99	8	2
1:A:17:ILE:HD11	1:A:51:LYS:HZ2	0.44	1.70	1	1
1:A:20:PRO:HD2	1:A:23:GLU:CD	0.44	2.32	1	7
1:A:56:GLU:HB2	1:A:86:CYS:SG	0.44	2.52	2	2
1:A:72:LYS:HB3	1:A:95:GLU:O	0.44	2.11	9	2
1:A:52:LEU:HA	1:A:88:ILE:HG21	0.44	1.88	10	2
1:A:51:LYS:HD3	1:A:56:GLU:OE1	0.44	2.12	9	1
1:A:76:LEU:CD2	1:A:76:LEU:H	0.44	2.25	1	1
1:A:34:LEU:O	1:A:36:LEU:HG	0.44	2.12	4	6
1:A:6:THR:HB	1:A:87:LYS:NZ	0.44	2.27	8	1
1:A:4:LYS:HD2	1:A:17:ILE:O	0.44	2.12	1	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:32:GLN:OE1	1:A:90:THR:HB	0.44	2.12	1	3
1:A:75:VAL:CB	1:A:96:LEU:HD12	0.44	2.42	1	1
1:A:21:GLU:O	1:A:21:GLU:HG2	0.44	2.12	3	1
1:A:5:VAL:HG11	1:A:17:ILE:HG13	0.44	1.89	7	2
1:A:40:CYS:O	1:A:41:ARG:HG3	0.44	2.13	7	1
1:A:69:GLN:OE1	1:A:70:ILE:CD1	0.44	2.57	7	1
1:A:49:ALA:C	1:A:93:GLU:OE1	0.44	2.56	1	3
1:A:52:LEU:CD1	1:A:54:GLU:HA	0.44	2.41	4	2
1:A:52:LEU:HD13	1:A:54:GLU:CA	0.44	2.42	4	1
1:A:95:GLU:O	1:A:96:LEU:C	0.44	2.56	4	1
1:A:83:ARG:C	1:A:84:SER:OG	0.44	2.56	7	4
1:A:58:ASP:OD1	1:A:83:ARG:NH2	0.44	2.51	1	1
1:A:71:GLU:CG	1:A:72:LYS:HD2	0.44	2.42	2	2
1:A:21:GLU:C	1:A:81:TYR:OH	0.44	2.55	3	2
1:A:47:THR:C	1:A:93:GLU:OE2	0.44	2.56	3	2
1:A:53:LEU:C	1:A:71:GLU:O	0.44	2.56	4	4
1:A:16:THR:O	1:A:16:THR:HG23	0.44	2.12	8	4
1:A:64:PHE:CD1	1:A:65:LEU:HD13	0.44	2.43	7	1
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:CD	0.44	2.56	2	1
1:A:7:LEU:HD21	1:A:51:LYS:CE	0.44	2.41	3	1
1:A:51:LYS:HZ3	1:A:86:CYS:CB	0.44	2.25	3	1
1:A:2:THR:HA	1:A:19:VAL:O	0.44	2.12	8	5
1:A:25:ILE:HG23	1:A:57:VAL:HG12	0.44	1.90	5	1
1:A:72:LYS:H	1:A:95:GLU:CG	0.44	2.25	10	2
1:A:58:ASP:CB	1:A:83:ARG:NE	0.44	2.81	1	1
1:A:75:VAL:HA	1:A:93:GLU:HG3	0.44	1.90	1	1
1:A:51:LYS:HE3	1:A:56:GLU:OE1	0.44	2.13	2	1
1:A:92:GLN:HG2	1:A:95:GLU:OE1	0.44	2.12	3	1
1:A:52:LEU:N	1:A:74:PHE:CZ	0.44	2.86	5	2
1:A:59:GLN:O	1:A:60:SER:HB2	0.44	2.12	5	1
1:A:58:ASP:HB2	1:A:83:ARG:CG	0.44	2.43	7	3
1:A:51:LYS:O	1:A:51:LYS:HE2	0.44	2.11	8	1
1:A:70:ILE:HG12	1:A:74:PHE:HA	0.44	1.89	8	1
1:A:26:LEU:C	1:A:26:LEU:CD1	0.44	2.81	9	1
1:A:13:SER:O	1:A:14:GLU:HG2	0.44	2.12	1	4
1:A:94:GLU:O	1:A:96:LEU:N	0.44	2.50	2	1
1:A:51:LYS:HE2	1:A:56:GLU:CD	0.44	2.33	4	2
1:A:65:LEU:O	1:A:66:ASP:OD1	0.44	2.36	4	1
1:A:25:ILE:HG12	1:A:80:ALA:O	0.44	2.12	6	1
1:A:66:ASP:N	1:A:66:ASP:OD1	0.44	2.50	7	1
1:A:43:GLY:HA3	1:A:76:LEU:CG	0.44	2.42	8	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LEU:CD2	1:A:76:LEU:N	0.43	2.80	1	1
1:A:55:GLY:O	1:A:85:ASP:C	0.43	2.56	3	6
1:A:87:LYS:CD	1:A:87:LYS:C	0.43	2.87	6	3
1:A:9:ARG:C	1:A:91:ASN:CB	0.43	2.87	4	1
1:A:30:GLU:O	1:A:31:GLU:C	0.43	2.57	4	6
1:A:3:TYR:CE2	1:A:83:ARG:HA	0.43	2.48	9	3
1:A:49:ALA:HA	1:A:77:THR:CB	0.43	2.43	6	3
1:A:59:GLN:O	1:A:60:SER:C	0.43	2.56	7	1
1:A:76:LEU:CD1	1:A:79:VAL:HB	0.43	2.43	7	1
1:A:73:GLY:CA	1:A:93:GLU:O	0.43	2.67	4	1
1:A:94:GLU:HG2	1:A:97:TYR:CD2	0.43	2.48	7	1
1:A:8:VAL:HA	1:A:14:GLU:HA	0.43	1.91	9	7
1:A:27:ASP:O	1:A:30:GLU:HG2	0.43	2.13	1	1
1:A:30:GLU:CG	1:A:31:GLU:H	0.43	2.27	1	1
1:A:28:VAL:CG2	1:A:32:GLN:HG2	0.43	2.43	6	4
1:A:49:ALA:O	1:A:93:GLU:CD	0.43	2.56	3	2
1:A:3:TYR:CD2	1:A:84:SER:N	0.43	2.86	5	1
1:A:76:LEU:O	1:A:80:ALA:HB2	0.43	2.13	8	1
1:A:20:PRO:CD	1:A:23:GLU:CD	0.43	2.87	1	1
1:A:51:LYS:HG3	1:A:56:GLU:OE2	0.43	2.14	1	1
1:A:75:VAL:CG1	1:A:76:LEU:N	0.43	2.81	1	1
1:A:30:GLU:HG3	1:A:31:GLU:N	0.43	2.29	1	1
1:A:1:ALA:O	1:A:21:GLU:HB3	0.43	2.13	2	2
1:A:36:LEU:HB2	1:A:37:PRO:HD3	0.43	1.90	4	6
1:A:25:ILE:O	1:A:29:ALA:N	0.43	2.52	9	4
1:A:28:VAL:HG23	1:A:32:GLN:HB3	0.43	1.85	1	3
1:A:53:LEU:HD22	1:A:87:LYS:HG2	0.43	1.91	4	1
1:A:75:VAL:HB	1:A:96:LEU:CD1	0.43	2.44	4	1
1:A:53:LEU:O	1:A:71:GLU:C	0.43	2.57	5	1
1:A:87:LYS:O	1:A:87:LYS:HE3	0.43	2.14	1	5
1:A:53:LEU:HD12	1:A:54:GLU:HG3	0.43	1.90	4	1
1:A:57:VAL:CB	1:A:80:ALA:CB	0.43	2.96	4	1
1:A:43:GLY:HA2	1:A:76:LEU:CD1	0.43	2.43	5	2
1:A:52:LEU:H	1:A:74:PHE:HZ	0.43	1.55	10	2
1:A:53:LEU:CD2	1:A:87:LYS:CB	0.43	2.97	6	1
1:A:75:VAL:CG1	1:A:76:LEU:CD2	0.43	2.97	9	1
1:A:4:LYS:C	1:A:5:VAL:HG12	0.43	2.34	6	5
1:A:52:LEU:HD13	1:A:55:GLY:N	0.43	2.28	2	2
1:A:10:PRO:HA	1:A:91:ASN:HB3	0.43	1.89	5	2
1:A:52:LEU:HB2	1:A:88:ILE:HB	0.43	1.90	5	2
1:A:26:LEU:HG	1:A:29:ALA:HB2	0.43	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:32:GLN:CD	1:A:90:THR:HG21	0.43	2.32	6	1
1:A:6:THR:O	1:A:87:LYS:HE3	0.43	2.14	8	1
1:A:71:GLU:O	1:A:72:LYS:HD2	0.43	2.14	10	1
1:A:75:VAL:O	1:A:76:LEU:HD13	0.43	2.13	10	1
1:A:35:ASP:OD1	1:A:35:ASP:O	0.43	2.37	1	1
1:A:5:VAL:HG23	1:A:6:THR:N	0.43	2.29	2	1
1:A:9:ARG:CA	1:A:89:LEU:HG	0.43	2.44	4	1
1:A:49:ALA:CB	1:A:93:GLU:CD	0.43	2.85	8	1
1:A:32:GLN:HG3	1:A:90:THR:CG2	0.43	2.44	9	1
1:A:36:LEU:HB3	1:A:37:PRO:CD	0.43	2.44	9	1
1:A:18:ASP:OD1	1:A:18:ASP:C	0.42	2.58	5	2
1:A:46:SER:O	1:A:93:GLU:HG3	0.42	2.14	4	1
1:A:92:GLN:CG	1:A:93:GLU:N	0.42	2.82	4	1
1:A:69:GLN:HA	1:A:95:GLU:OE2	0.42	2.14	5	1
1:A:14:GLU:CD	1:A:14:GLU:O	0.42	2.57	8	1
1:A:73:GLY:CA	1:A:93:GLU:CB	0.42	2.97	8	1
1:A:3:TYR:O	1:A:18:ASP:HB2	0.42	2.13	1	1
1:A:69:GLN:O	1:A:96:LEU:HA	0.42	2.13	1	1
1:A:68:ASP:C	1:A:71:GLU:HB3	0.42	2.34	4	3
1:A:55:GLY:C	1:A:85:ASP:O	0.42	2.57	4	1
1:A:75:VAL:HG12	1:A:76:LEU:CD2	0.42	2.43	9	1
1:A:53:LEU:HD23	1:A:53:LEU:H	0.42	1.74	2	1
1:A:49:ALA:C	1:A:93:GLU:OE2	0.42	2.58	6	1
1:A:73:GLY:C	1:A:96:LEU:CG	0.42	2.86	9	1
1:A:83:ARG:O	1:A:84:SER:OG	0.42	2.32	4	2
1:A:52:LEU:CA	1:A:88:ILE:HG12	0.42	2.41	5	2
1:A:43:GLY:HA3	1:A:76:LEU:HG	0.42	1.90	8	1
1:A:51:LYS:HZ2	1:A:56:GLU:CB	0.42	2.26	10	1
1:A:20:PRO:HG2	1:A:23:GLU:HG2	0.42	1.90	2	3
1:A:46:SER:O	1:A:93:GLU:CD	0.42	2.57	4	1
1:A:72:LYS:HB3	1:A:95:GLU:HB3	0.42	1.92	4	1
1:A:52:LEU:CD2	1:A:74:PHE:CZ	0.42	3.03	4	1
1:A:74:PHE:N	1:A:96:LEU:HD11	0.42	2.29	9	1
1:A:71:GLU:CB	1:A:72:LYS:HD2	0.42	2.44	1	1
1:A:20:PRO:HD2	1:A:23:GLU:HG2	0.42	1.92	5	2
1:A:34:LEU:CD1	1:A:77:THR:HG21	0.42	2.37	10	1
1:A:13:SER:C	1:A:14:GLU:HG3	0.42	2.34	1	2
1:A:20:PRO:HD2	1:A:23:GLU:OE2	0.42	2.15	1	1
1:A:17:ILE:CG2	1:A:31:GLU:CB	0.42	2.98	3	1
1:A:40:CYS:O	1:A:42:ALA:N	0.42	2.53	4	2
1:A:52:LEU:HG	1:A:56:GLU:HB2	0.42	1.91	5	2

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:25:ILE:CA	1:A:28:VAL:HG13	0.42	2.45	3	1
1:A:95:GLU:C	1:A:97:TYR:N	0.42	2.72	4	1
1:A:71:GLU:C	1:A:72:LYS:HD3	0.42	2.35	5	2
1:A:23:GLU:OE2	1:A:27:ASP:HB2	0.41	2.15	1	1
1:A:83:ARG:HD2	1:A:83:ARG:O	0.41	2.15	2	2
1:A:22:ASP:HA	1:A:81:TYR:CE1	0.41	2.49	9	1
1:A:20:PRO:O	1:A:21:GLU:HB3	0.41	2.13	5	6
1:A:56:GLU:OE1	1:A:82:PRO:HB3	0.41	2.15	3	1
1:A:54:GLU:HA	1:A:71:GLU:HA	0.41	1.92	4	1
1:A:58:ASP:HB2	1:A:83:ARG:HG2	0.41	1.92	6	2
1:A:74:PHE:HA	1:A:96:LEU:HG	0.41	1.91	1	1
1:A:29:ALA:O	1:A:33:GLY:HA2	0.41	2.15	2	1
1:A:25:ILE:CD1	1:A:77:THR:OG1	0.41	2.69	3	1
1:A:95:GLU:O	1:A:97:TYR:N	0.41	2.53	4	1
1:A:88:ILE:CG1	1:A:89:LEU:H	0.41	2.28	10	1
1:A:3:TYR:CZ	1:A:21:GLU:CB	0.41	3.03	1	1
1:A:5:VAL:HG13	1:A:17:ILE:O	0.41	2.15	1	1
1:A:57:VAL:HG12	1:A:82:PRO:CD	0.41	2.45	1	1
1:A:51:LYS:HD3	1:A:56:GLU:OE2	0.41	2.15	3	1
1:A:68:ASP:O	1:A:95:GLU:OE2	0.41	2.38	6	1
1:A:40:CYS:C	1:A:41:ARG:HG2	0.41	2.35	7	1
1:A:46:SER:CA	1:A:93:GLU:OE2	0.41	2.69	1	1
1:A:48:CYS:O	1:A:77:THR:CG2	0.41	2.69	1	1
1:A:27:ASP:OD1	1:A:27:ASP:C	0.41	2.58	6	1
1:A:51:LYS:CD	1:A:56:GLU:OE1	0.41	2.69	10	1
1:A:56:GLU:CB	1:A:86:CYS:SG	0.41	3.09	2	2
1:A:70:ILE:CG1	1:A:74:PHE:CB	0.41	2.98	4	1
1:A:8:VAL:C	1:A:9:ARG:CG	0.41	2.88	1	1
1:A:42:ALA:O	1:A:43:GLY:C	0.41	2.59	7	2
1:A:5:VAL:CA	1:A:86:CYS:O	0.41	2.67	2	2
1:A:65:LEU:O	1:A:65:LEU:HG	0.41	2.14	4	1
1:A:74:PHE:O	1:A:75:VAL:O	0.41	2.39	10	1
1:A:16:THR:O	1:A:16:THR:CG2	0.41	2.69	1	2
1:A:38:PHE:CE1	1:A:41:ARG:HD2	0.41	2.51	1	1
1:A:43:GLY:HA3	1:A:76:LEU:CB	0.41	2.46	1	1
1:A:58:ASP:OD1	1:A:83:ARG:CZ	0.41	2.68	1	1
1:A:10:PRO:CD	1:A:13:SER:OG	0.41	2.69	2	1
1:A:3:TYR:OH	1:A:21:GLU:HG3	0.41	2.15	3	1
1:A:52:LEU:CA	1:A:88:ILE:CG2	0.41	2.96	5	1
1:A:27:ASP:OD1	1:A:31:GLU:OE2	0.41	2.39	6	1
1:A:32:GLN:HB3	1:A:34:LEU:HG	0.41	1.92	9	1

Continued on next page...

Continued from previous page...

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:76:LEU:HB3	1:A:78:CYS:SG	0.41	2.56	10	1
1:A:65:LEU:HB3	1:A:69:GLN:OE1	0.41	2.16	1	1
1:A:65:LEU:HB2	1:A:69:GLN:CG	0.41	2.45	4	1
1:A:48:CYS:SG	1:A:76:LEU:HB3	0.41	2.56	5	1
1:A:25:ILE:HG22	1:A:56:GLU:OE2	0.40	2.15	5	1
1:A:20:PRO:O	1:A:21:GLU:CB	0.40	2.69	2	1
1:A:36:LEU:H	1:A:37:PRO:CD	0.40	2.29	2	1
1:A:52:LEU:HD21	1:A:55:GLY:C	0.40	2.36	3	1
1:A:8:VAL:HG23	1:A:89:LEU:HA	0.40	1.93	5	1
1:A:52:LEU:HD12	1:A:52:LEU:O	0.40	2.16	7	1
1:A:69:GLN:O	1:A:95:GLU:O	0.40	2.39	1	1
1:A:59:GLN:NE2	1:A:65:LEU:HD11	0.40	2.31	4	1
1:A:51:LYS:NZ	1:A:90:THR:HG22	0.40	2.32	6	1
1:A:3:TYR:OH	1:A:21:GLU:HB3	0.40	2.15	1	1
1:A:52:LEU:HB2	1:A:87:LYS:H	0.40	1.76	2	1
1:A:87:LYS:C	1:A:88:ILE:HG12	0.40	2.37	8	1
1:A:4:LYS:HE2	1:A:16:THR:OG1	0.40	2.16	1	1
1:A:47:THR:HA	1:A:93:GLU:OE2	0.40	2.16	4	1
1:A:9:ARG:CB	1:A:10:PRO:CD	0.40	2.99	5	1
1:A:25:ILE:CG1	1:A:77:THR:HG23	0.40	2.47	5	1
1:A:92:GLN:C	1:A:92:GLN:CD	0.40	2.79	5	1
1:A:72:LYS:CA	1:A:95:GLU:HG3	0.40	2.47	8	1
1:A:24:TYR:C	1:A:82:PRO:HG3	0.40	2.37	9	1
1:A:76:LEU:HB2	1:A:79:VAL:CG2	0.40	2.46	10	1

6.3 Torsion angles (i)

6.3.1 Protein backbone (i)

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

Mol	Chain	Analysed	Favoured	Allowed	Outliers	Percentiles
1	A	92/97 (95%)	55±2 (60±2%)	23±2 (25±3%)	14±2 (16±2%)	0 4
All	All	920/970 (95%)	549 (60%)	226 (25%)	145 (16%)	0 4

All 26 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	8	VAL	10
1	A	9	ARG	10
1	A	10	PRO	10
1	A	51	LYS	10
1	A	88	ILE	10
1	A	93	GLU	10
1	A	54	GLU	9
1	A	25	ILE	7
1	A	55	GLY	7
1	A	71	GLU	7
1	A	94	GLU	7
1	A	75	VAL	6
1	A	23	GLU	6
1	A	11	ASP	6
1	A	12	GLY	6
1	A	35	ASP	5
1	A	42	ALA	4
1	A	73	GLY	3
1	A	66	ASP	2
1	A	60	SER	2
1	A	36	LEU	2
1	A	37	PRO	2
1	A	21	GLU	1
1	A	41	ARG	1
1	A	49	ALA	1
1	A	79	VAL	1

6.3.2 Protein sidechains [\(i\)](#)

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

Mol	Chain	Analysed	Rotameric	Outliers	Percentiles
1	A	82/85 (96%)	44±3 (54±4%)	38±3 (46±4%)	0 2
All	All	820/850 (96%)	441 (54%)	379 (46%)	0 2

All 61 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	4	LYS	10
1	A	7	LEU	10
1	A	11	ASP	10
1	A	15	THR	10
1	A	25	ILE	10
1	A	31	GLU	10
1	A	34	LEU	10
1	A	51	LYS	10
1	A	53	LEU	10
1	A	67	ASP	10
1	A	69	GLN	10
1	A	70	ILE	10
1	A	74	PHE	10
1	A	81	TYR	10
1	A	86	CYS	10
1	A	87	LYS	10
1	A	92	GLN	10
1	A	17	ILE	9
1	A	85	ASP	9
1	A	24	TYR	8
1	A	52	LEU	8
1	A	77	THR	8
1	A	32	GLN	8
1	A	41	ARG	7
1	A	76	LEU	7
1	A	89	LEU	7
1	A	95	GLU	7
1	A	30	GLU	7
1	A	45	CYS	7
1	A	84	SER	7
1	A	96	LEU	7
1	A	22	ASP	7
1	A	54	GLU	6
1	A	83	ARG	6
1	A	40	CYS	5
1	A	59	GLN	5
1	A	72	LYS	5
1	A	75	VAL	5
1	A	21	GLU	5
1	A	13	SER	5
1	A	46	SER	4
1	A	66	ASP	4
1	A	71	GLU	4

Continued on next page...

Continued from previous page...

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	18	ASP	4
1	A	48	CYS	3
1	A	26	LEU	3
1	A	94	GLU	3
1	A	38	PHE	3
1	A	47	THR	3
1	A	93	GLU	3
1	A	35	ASP	3
1	A	64	PHE	3
1	A	65	LEU	3
1	A	60	SER	2
1	A	88	ILE	2
1	A	36	LEU	2
1	A	9	ARG	1
1	A	14	GLU	1
1	A	90	THR	1
1	A	23	GLU	1
1	A	79	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 monosaccharides in this entry.

6.6 Ligand geometry [\(i\)](#)

1 ligand is modelled in this entry.

In the following table, the Counts columns list the number of bonds for which Mogul statistics could be retrieved, the number of bonds that are observed in the model and the number of bonds that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond length is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond length with $|Z| > 2$ is

considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond lengths.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond lengths		
					Counts	RMSZ	#Z>2
2	FES	A	98	1	0,4,4	0.00±0.00	-

In the following table, the Counts columns list the number of angles for which Mogul statistics could be retrieved, the number of angles that are observed in the model and the number of angles that are defined in the chemical component dictionary. The Link column lists molecule types, if any, to which the group is linked. The Z score for a bond angle is the number of standard deviations the observed value is removed from the expected value. A bond angle with $|Z| > 2$ is considered an outlier worth inspection. RMSZ is the average root-mean-square of all Z scores of the bond angles.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Bond angles		
					Counts	RMSZ	#Z>2
2	FES	A	98	1	-	-	-

In the following table, the Chirals column lists the number of chiral outliers, the number of chiral centers analysed, the number of these observed in the model and the number defined in the chemical component dictionary. Similar counts are reported in the Torsion and Rings columns. '-' means no outliers of that kind were identified.

Mol	Type	Chain	Res	Link	Chirals	Torsions	Rings
2	FES	A	98	1	-	-	0±0,1,1,1

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no torsion outliers.

There are no ring outliers.

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 [\(i\)](#)

No chemical shift data were provided