



# Full wwPDB NMR Structure Validation Report i

Jun 3, 2023 – 05:10 PM EDT

PDB ID : 2MOX  
BMRB ID : 19955  
Title : solution structure of tandem SH3 domain of Sorbin and SH3 domain-containing protein 1  
Authors : Zhao, D.; Wang, C.; Zhang, J.; Wu, J.; Shi, Y.; Zhang, Z.; Gong, Q.  
Deposited on : 2014-05-07

This is a Full wwPDB NMR Structure Validation Report for a publicly released PDB entry.

We welcome your comments at [validation@mail.wwpdb.org](mailto: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 types of validation reports are described at  
<http://www.wwpdb.org/validation/2017/FAQs#types>.

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

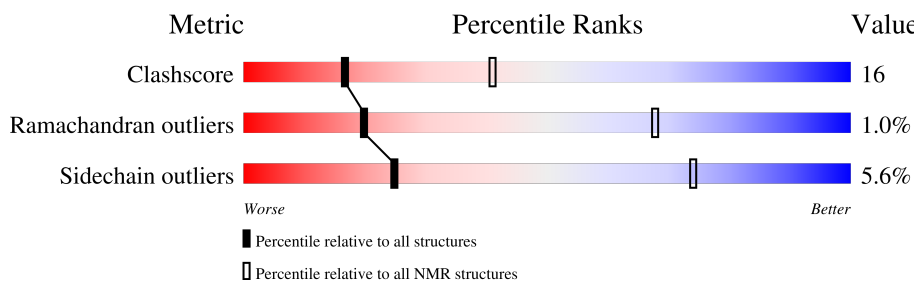
MolProbitiy : 4.02b-467  
Percentile statistics : 20191225.v01 (using entries in the PDB archive December 25th 2019)  
wwPDB-RCI : v\_1n\_11\_5\_13\_A (Berjanski et al., 2005)  
PANAV : Wang et al. (2010)  
wwPDB-ShiftChecker : v1.2  
BMRB Restraints Analysis : v1.2  
Ideal geometry (proteins) : Engh & Huber (2001)  
Ideal geometry (DNA, RNA) : Parkinson et al. (1996)  
Validation Pipeline (wwPDB-VP) : 2.33

# 1 Overall quality at a glance

The following experimental techniques were used to determine the structure:  
*SOLUTION NMR*

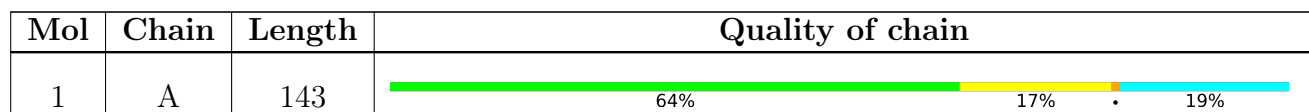
The overall completeness of chemical shifts assignment is 80%.

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  $\geq 3$ , 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  $\leq 5\%$



## 2 Ensemble composition and analysis [\(i\)](#)

This entry contains 20 models. Model 2 is the overall representative, medoid model (most similar to other models). The authors have identified model 1 as representative, based on the following criterion: *lowest energy*.

The following residues are included in the computation of the global validation metrics.

Well-defined (core) protein residues			
Well-defined core	Residue range (total)	Backbone RMSD (Å)	Medoid model
1	A:795-A:851 (57)	0.54	1
2	A:870-A:928 (59)	0.56	2

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 5 clusters and 3 single-model clusters were found.

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

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

There is only 1 type of molecule in this entry. The entry contains 2359 atoms, of which 1182 are hydrogens and 0 are deuteriums.

- Molecule 1 is a protein called Sorbin and SH3 domain-containing protein 1.

Mol	Chain	Residues	Atoms						Trace
			Total	C	H	N	O	S	
1	A	143	2359	756	1182	206	212	3	0

There are 3 discrepancies between the modelled and reference sequences:

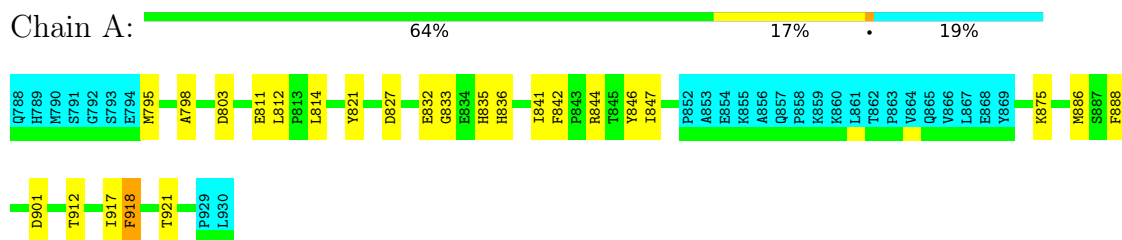
Chain	Residue	Modelled	Actual	Comment	Reference
A	788	GLN	-	expression tag	UNP Q9BX66
A	789	HIS	-	expression tag	UNP Q9BX66
A	790	MET	-	expression tag	UNP Q9BX66

## 4 Residue-property plots [\(i\)](#)

### 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: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1

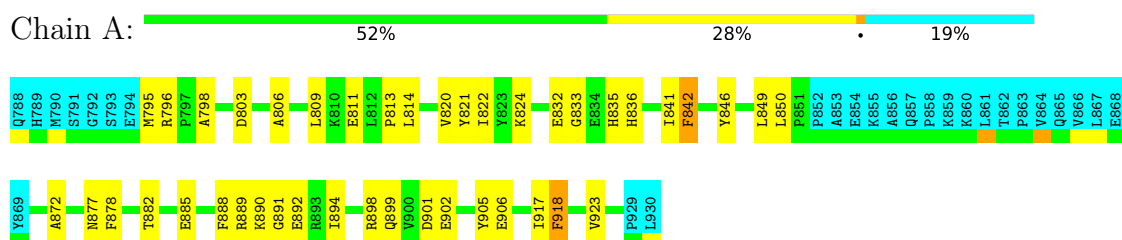


### 4.2 Scores per residue for each member of the ensemble

Colouring as in section 4.1 above.

#### 4.2.1 Score per residue for model 1

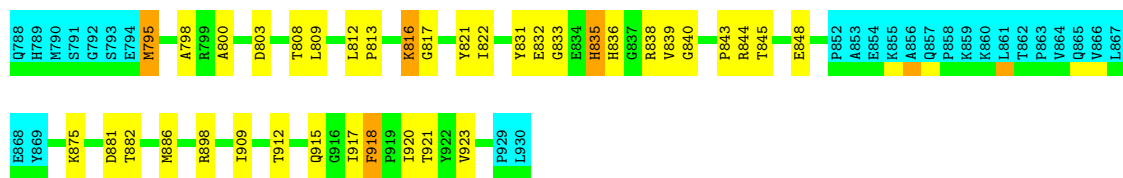
- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



#### 4.2.2 Score per residue for model 2 (medoid)

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1





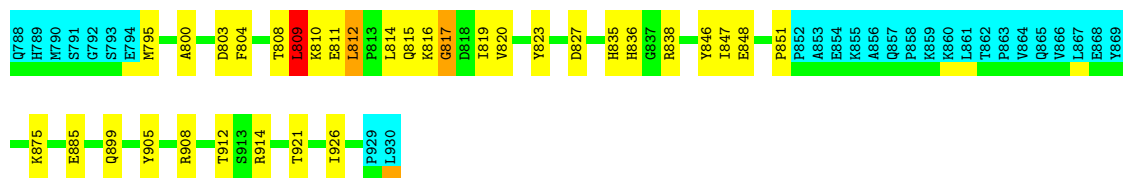
#### 4.2.3 Score per residue for model 3

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1

Chain A:

This bar chart shows the distribution of validation scores for Chain A of model 3. The residues are color-coded by score: green (high), yellow (moderate), and orange (low). The distribution is as follows:

Score Range	Percentage
High (Green)	58%
Moderate (Yellow)	21%
Low (Orange)	19%
..	2%



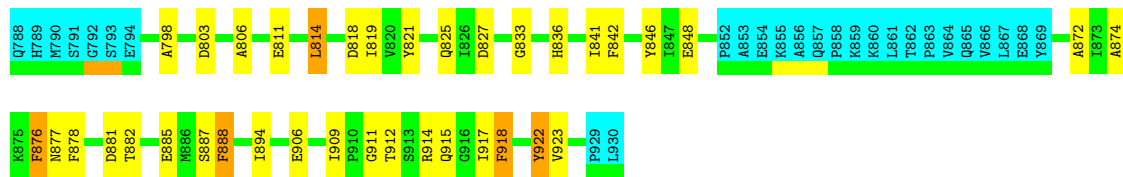
#### 4.2.4 Score per residue for model 4

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1

Chain A:

This bar chart shows the distribution of validation scores for Chain A of model 4. The residues are color-coded by score: green (high), yellow (moderate), and orange (low). The distribution is as follows:

Score Range	Percentage
High (Green)	55%
Moderate (Yellow)	22%
Low (Orange)	19%
..	1%



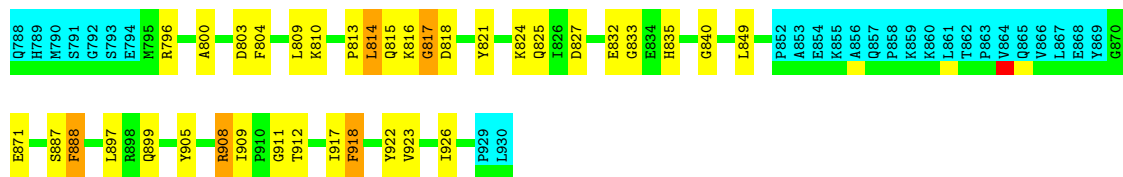
#### 4.2.5 Score per residue for model 5

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1

Chain A:

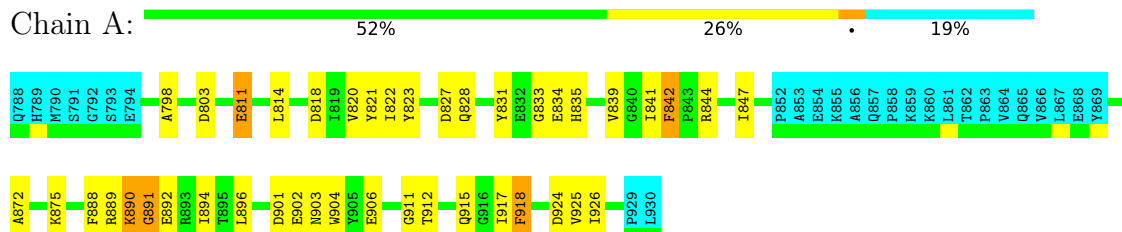
This bar chart shows the distribution of validation scores for Chain A of model 5. The residues are color-coded by score: green (high), yellow (moderate), and orange (low). The distribution is as follows:

Score Range	Percentage
High (Green)	56%
Moderate (Yellow)	22%
Low (Orange)	19%
..	1%



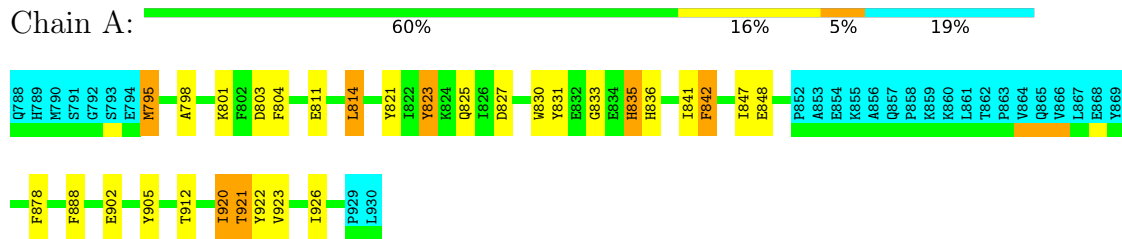
#### 4.2.6 Score per residue for model 6

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



#### 4.2.7 Score per residue for model 7

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



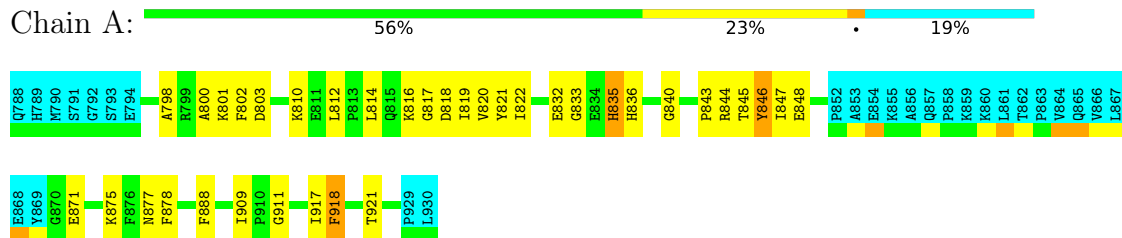
#### 4.2.8 Score per residue for model 8

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



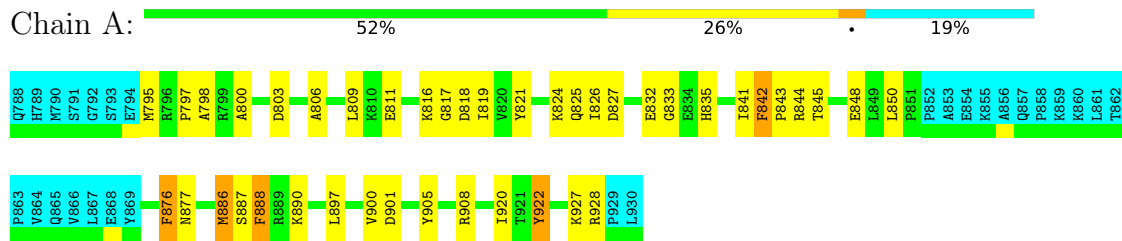
#### 4.2.9 Score per residue for model 9

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



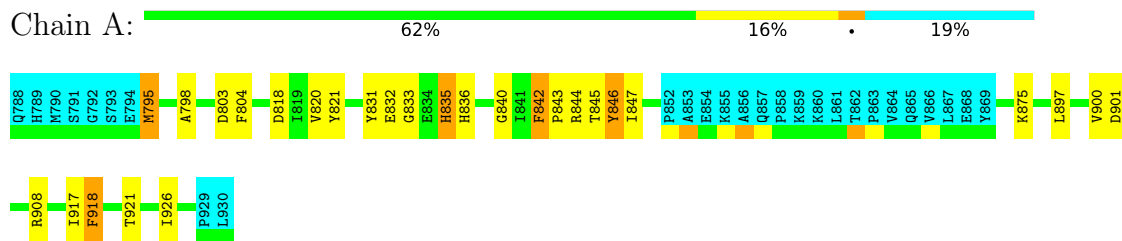
#### 4.2.10 Score per residue for model 10

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



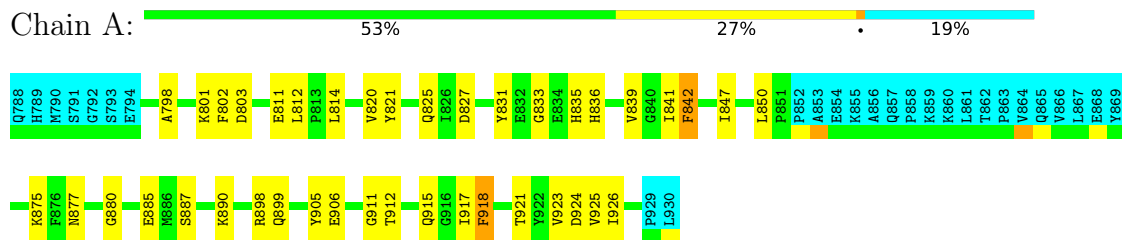
#### 4.2.11 Score per residue for model 11

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



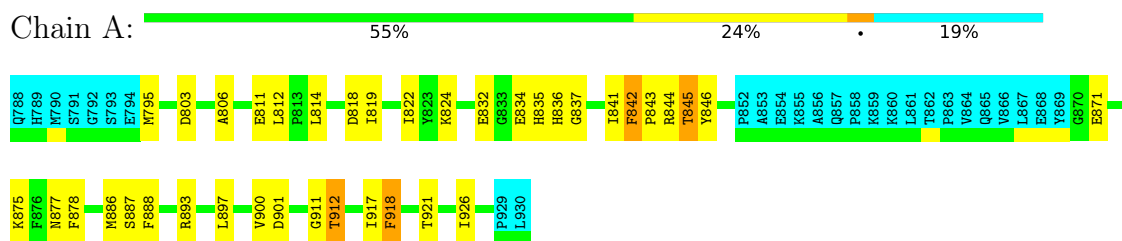
#### 4.2.12 Score per residue for model 12

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



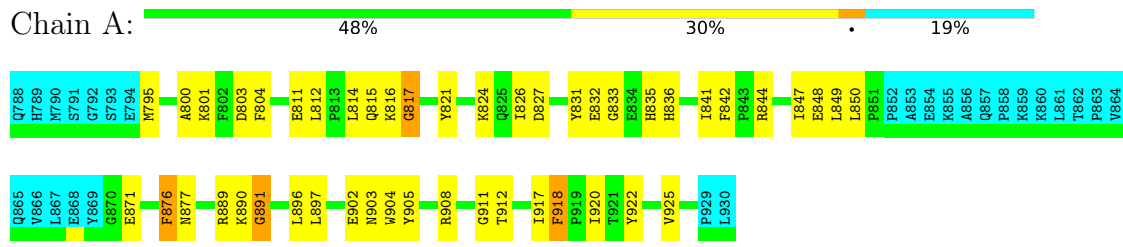
#### 4.2.13 Score per residue for model 13

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



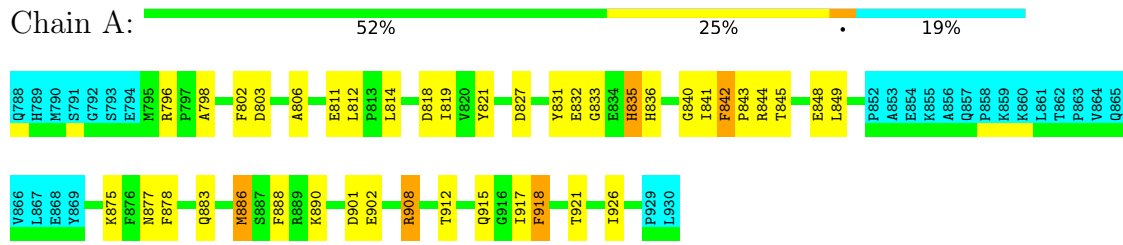
#### 4.2.14 Score per residue for model 14

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



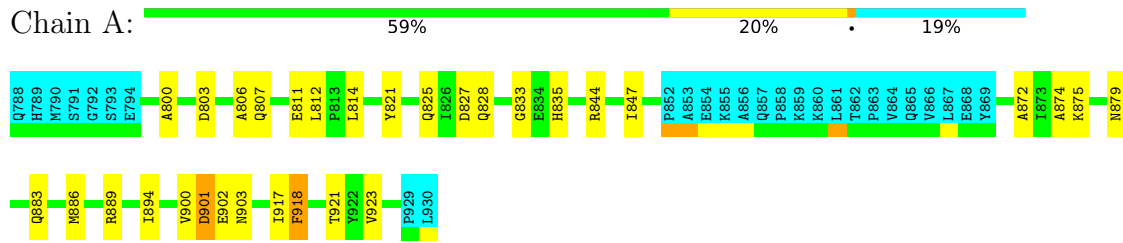
#### 4.2.15 Score per residue for model 15

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



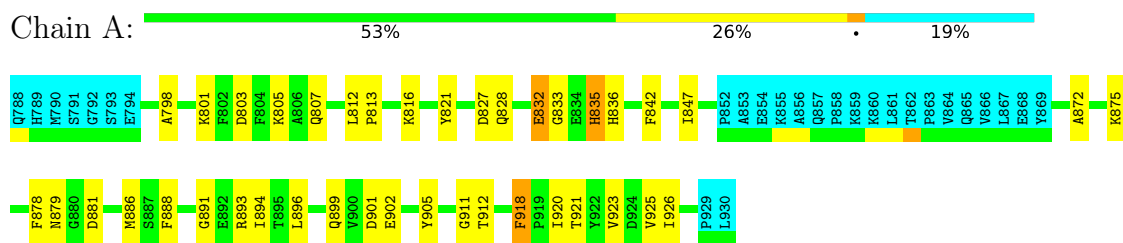
#### 4.2.16 Score per residue for model 16

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



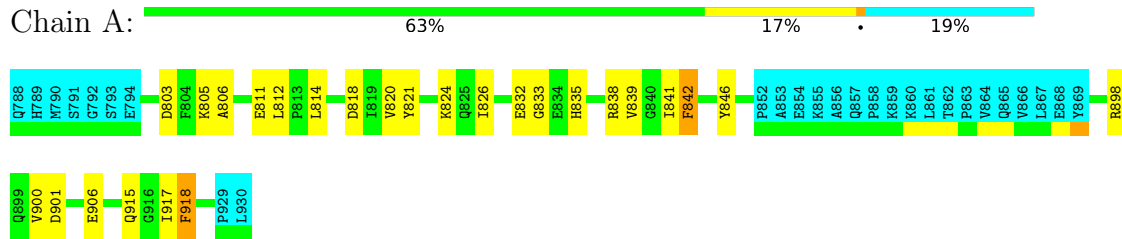
#### 4.2.17 Score per residue for model 17

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



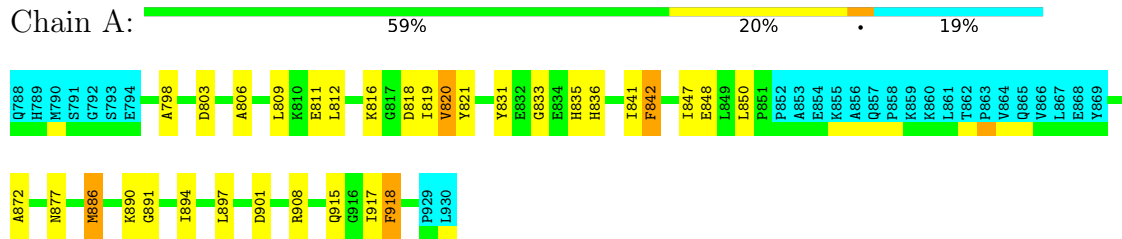
#### 4.2.18 Score per residue for model 18

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



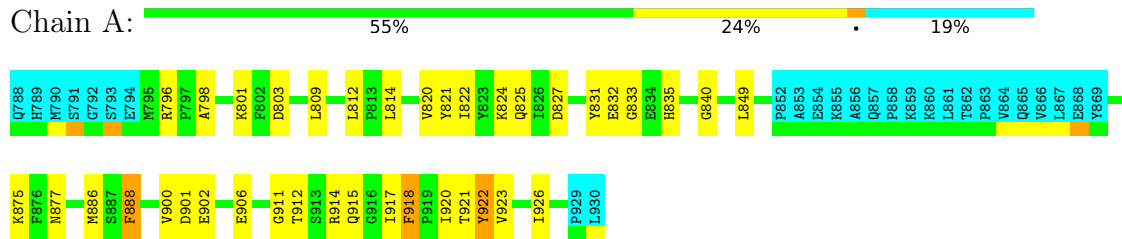
#### 4.2.19 Score per residue for model 19

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



#### 4.2.20 Score per residue for model 20

- Molecule 1: Sorbin and SH3 domain-containing protein 1



## 5 Refinement protocol and experimental data overview

The models were refined using the following method: *na*.

Of the 1000 calculated structures, 20 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
CNS	structure solution	
X-PLOR NIH	refinement	
CNS	refinement	

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

Chemical shift file(s)	working_cs.cif
Number of chemical shift lists	1
Total number of shifts	1653
Number of shifts mapped to atoms	1653
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Assignment completeness (well-defined parts)	80%

## 6 Model quality [\(i\)](#)

### 6.1 Standard geometry [\(i\)](#)

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

There are no bond-length outliers.

There are no bond-angle outliers.

There are no chirality outliers.

There are no planarity outliers.

### 6.2 Too-close contacts [\(i\)](#)

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	966	964	962	30±5
All	All	19320	19280	19240	603

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 16.

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

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:814:LEU:HD13	1:A:846:TYR:OH	0.82	1.75	9	2
1:A:897:LEU:HD21	1:A:908:ARG:NH1	0.77	1.93	11	1
1:A:812:LEU:HD23	1:A:840:GLY:N	0.74	1.97	20	2
1:A:811:GLU:OE2	1:A:841:ILE:HD11	0.74	1.83	18	1
1:A:812:LEU:O	1:A:812:LEU:HD12	0.71	1.85	2	2
1:A:812:LEU:HD23	1:A:812:LEU:H	0.71	1.44	9	2
1:A:842:PHE:CD1	1:A:842:PHE:N	0.71	2.57	11	7
1:A:796:ARG:CZ	1:A:849:LEU:HD21	0.71	2.15	5	2
1:A:798:ALA:HB1	1:A:847:ILE:HD13	0.70	1.62	19	2
1:A:881:ASP:OD1	1:A:882:THR:HG23	0.68	1.88	2	1
1:A:922:TYR:CD1	1:A:922:TYR:O	0.67	2.46	20	3
1:A:814:LEU:HD11	1:A:820:VAL:HG11	0.67	1.66	3	2
1:A:900:VAL:HG12	1:A:901:ASP:OD2	0.67	1.90	10	1
1:A:831:TYR:CZ	1:A:847:ILE:HD13	0.66	2.26	7	4

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:920:ILE:O	1:A:923:VAL:HG22	0.65	1.91	7	1
1:A:831:TYR:CZ	1:A:842:PHE:CD1	0.65	2.85	6	2
1:A:814:LEU:HD13	1:A:842:PHE:CE2	0.64	2.27	12	1
1:A:814:LEU:HD22	1:A:842:PHE:CD1	0.64	2.27	14	1
1:A:878:PHE:CD2	1:A:888:PHE:CE1	0.63	2.87	13	2
1:A:813:PRO:O	1:A:814:LEU:HD12	0.63	1.93	1	1
1:A:926:ILE:HD12	1:A:926:ILE:N	0.63	2.09	20	8
1:A:897:LEU:HD11	1:A:908:ARG:HE	0.63	1.54	10	2
1:A:903:ASN:ND2	1:A:904:TRP:NE1	0.62	2.46	6	1
1:A:888:PHE:N	1:A:888:PHE:CD1	0.62	2.65	10	4
1:A:918:PHE:CD1	1:A:918:PHE:N	0.62	2.63	17	1
1:A:811:GLU:C	1:A:812:LEU:HD12	0.62	2.15	12	2
1:A:877:ASN:ND2	1:A:890:LYS:H	0.61	1.93	1	3
1:A:886:MET:SD	1:A:909:ILE:HD13	0.61	2.36	2	1
1:A:814:LEU:HD13	1:A:842:PHE:CE1	0.61	2.29	14	1
1:A:814:LEU:HD21	1:A:820:VAL:HG11	0.61	1.73	1	2
1:A:886:MET:SD	1:A:888:PHE:CD2	0.61	2.94	10	1
1:A:846:TYR:CE2	1:A:847:ILE:HG23	0.61	2.29	9	2
1:A:814:LEU:HD23	1:A:842:PHE:CE1	0.60	2.31	4	1
1:A:814:LEU:HD23	1:A:842:PHE:CE2	0.60	2.31	7	1
1:A:798:ALA:HB3	1:A:820:VAL:HG23	0.60	1.73	20	6
1:A:886:MET:SD	1:A:887:SER:N	0.60	2.75	10	1
1:A:922:TYR:CD2	1:A:923:VAL:HG13	0.60	2.32	20	2
1:A:846:TYR:CD1	1:A:846:TYR:O	0.59	2.55	8	2
1:A:809:LEU:N	1:A:809:LEU:HD12	0.59	2.12	10	3
1:A:812:LEU:HD23	1:A:812:LEU:O	0.59	1.97	3	1
1:A:795:MET:SD	1:A:795:MET:N	0.59	2.75	2	3
1:A:922:TYR:O	1:A:922:TYR:CG	0.59	2.55	10	3
1:A:812:LEU:HD22	1:A:839:VAL:O	0.58	1.98	12	1
1:A:888:PHE:CE1	1:A:922:TYR:OH	0.58	2.56	20	3
1:A:825:GLN:HE21	1:A:827:ASP:N	0.58	1.97	20	3
1:A:902:GLU:O	1:A:920:ILE:HD12	0.58	1.98	7	3
1:A:798:ALA:HB1	1:A:848:GLU:O	0.58	1.97	15	7
1:A:847:ILE:C	1:A:847:ILE:HD12	0.58	2.19	19	1
1:A:905:TYR:OH	1:A:923:VAL:HG11	0.57	1.98	1	3
1:A:814:LEU:HD11	1:A:820:VAL:CG1	0.57	2.29	3	1
1:A:878:PHE:CD2	1:A:888:PHE:CE2	0.57	2.92	15	2
1:A:876:PHE:CE1	1:A:922:TYR:CD1	0.57	2.93	14	1
1:A:922:TYR:CE2	1:A:923:VAL:HG13	0.56	2.35	4	2
1:A:876:PHE:CE2	1:A:877:ASN:O	0.56	2.58	4	2
1:A:804:PHE:CE2	1:A:811:GLU:OE2	0.56	2.59	7	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:822:ILE:HG23	1:A:832:GLU:O	0.56	2.01	2	4
1:A:832:GLU:OE2	1:A:833:GLY:N	0.56	2.39	15	3
1:A:806:ALA:HB1	1:A:811:GLU:O	0.56	2.01	19	8
1:A:847:ILE:HD12	1:A:848:GLU:N	0.55	2.16	19	1
1:A:897:LEU:HD11	1:A:908:ARG:NE	0.55	2.16	14	2
1:A:906:GLU:OE2	1:A:915:GLN:NE2	0.55	2.40	6	4
1:A:825:GLN:HE21	1:A:827:ASP:CA	0.55	2.15	5	3
1:A:836:HIS:O	1:A:836:HIS:CG	0.55	2.60	7	3
1:A:838:ARG:NH1	1:A:839:VAL:O	0.54	2.40	2	1
1:A:831:TYR:CD1	1:A:842:PHE:O	0.54	2.60	12	3
1:A:831:TYR:CE2	1:A:842:PHE:CD1	0.54	2.95	6	2
1:A:818:ASP:OD2	1:A:835:HIS:NE2	0.54	2.40	5	2
1:A:825:GLN:NE2	1:A:830:TRP:O	0.54	2.41	7	1
1:A:878:PHE:CB	1:A:888:PHE:CZ	0.54	2.90	17	3
1:A:831:TYR:OH	1:A:844:ARG:NH1	0.54	2.41	14	1
1:A:898:ARG:NH2	1:A:906:GLU:OE1	0.54	2.41	1	2
1:A:796:ARG:NH1	1:A:849:LEU:HD21	0.54	2.18	5	2
1:A:818:ASP:OD1	1:A:835:HIS:NE2	0.54	2.40	18	1
1:A:926:ILE:N	1:A:926:ILE:CD1	0.54	2.71	7	6
1:A:818:ASP:OD2	1:A:835:HIS:CD2	0.54	2.61	9	2
1:A:917:ILE:O	1:A:918:PHE:CD1	0.53	2.61	15	6
1:A:800:ALA:HB3	1:A:815:GLN:O	0.53	2.03	14	3
1:A:818:ASP:OD1	1:A:819:ILE:N	0.53	2.41	9	6
1:A:835:HIS:O	1:A:835:HIS:CG	0.53	2.61	14	9
1:A:877:ASN:HD22	1:A:890:LYS:H	0.53	1.46	15	2
1:A:899:GLN:NE2	1:A:901:ASP:O	0.53	2.41	1	1
1:A:881:ASP:OD1	1:A:882:THR:N	0.53	2.42	4	1
1:A:818:ASP:OD2	1:A:835:HIS:CE1	0.53	2.61	6	2
1:A:871:GLU:OE2	1:A:893:ARG:NE	0.53	2.41	13	1
1:A:890:LYS:O	1:A:890:LYS:CG	0.53	2.57	19	1
1:A:899:GLN:NE2	1:A:920:ILE:HD11	0.53	2.19	17	1
1:A:812:LEU:HD12	1:A:812:LEU:C	0.53	2.24	20	2
1:A:899:GLN:OE1	1:A:905:TYR:CD2	0.53	2.61	3	1
1:A:848:GLU:OE1	1:A:851:PRO:N	0.53	2.42	3	1
1:A:836:HIS:O	1:A:836:HIS:ND1	0.53	2.42	19	11
1:A:835:HIS:O	1:A:835:HIS:ND1	0.53	2.42	17	5
1:A:820:VAL:HG12	1:A:835:HIS:HB2	0.53	1.80	6	4
1:A:827:ASP:OD1	1:A:828:GLN:NE2	0.53	2.42	6	1
1:A:796:ARG:HB2	1:A:849:LEU:HD11	0.53	1.81	20	1
1:A:831:TYR:CE2	1:A:842:PHE:CE1	0.53	2.97	6	2
1:A:812:LEU:CD2	1:A:812:LEU:N	0.53	2.71	14	3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:803:ASP:OD2	1:A:805:LYS:NZ	0.52	2.41	18	1
1:A:846:TYR:CD2	1:A:847:ILE:HG23	0.52	2.40	9	2
1:A:801:LYS:O	1:A:802:PHE:CD1	0.52	2.62	9	1
1:A:908:ARG:NH2	1:A:912:THR:OG1	0.52	2.42	3	1
1:A:800:ALA:O	1:A:817:GLY:N	0.52	2.41	9	6
1:A:828:GLN:O	1:A:844:ARG:NE	0.52	2.42	6	1
1:A:898:ARG:NH1	1:A:906:GLU:OE2	0.52	2.42	18	1
1:A:917:ILE:C	1:A:918:PHE:CD1	0.52	2.83	20	7
1:A:876:PHE:CE1	1:A:877:ASN:O	0.52	2.62	10	1
1:A:891:GLY:O	1:A:893:ARG:NH1	0.52	2.42	17	1
1:A:909:ILE:HG22	1:A:911:GLY:H	0.52	1.64	9	1
1:A:875:LYS:NZ	1:A:921:THR:O	0.52	2.42	9	5
1:A:824:LYS:NZ	1:A:832:GLU:OE1	0.52	2.42	20	2
1:A:886:MET:SD	1:A:887:SER:O	0.51	2.69	13	3
1:A:813:PRO:O	1:A:835:HIS:NE2	0.51	2.44	2	1
1:A:901:ASP:OD1	1:A:902:GLU:N	0.51	2.44	8	1
1:A:875:LYS:CE	1:A:921:THR:O	0.51	2.59	20	7
1:A:872:ALA:O	1:A:894:ILE:N	0.51	2.43	6	6
1:A:812:LEU:HD23	1:A:812:LEU:N	0.51	2.17	9	2
1:A:888:PHE:CD1	1:A:922:TYR:OH	0.51	2.64	10	1
1:A:920:ILE:O	1:A:922:TYR:N	0.50	2.44	7	1
1:A:917:ILE:C	1:A:918:PHE:CD2	0.50	2.85	9	9
1:A:909:ILE:CD1	1:A:914:ARG:NH2	0.50	2.74	4	1
1:A:800:ALA:CB	1:A:814:LEU:HD12	0.50	2.36	5	1
1:A:813:PRO:O	1:A:835:HIS:CE1	0.50	2.64	17	3
1:A:801:LYS:NZ	1:A:848:GLU:OE2	0.50	2.43	14	1
1:A:911:GLY:C	1:A:912:THR:HG23	0.50	2.28	12	5
1:A:804:PHE:N	1:A:814:LEU:O	0.50	2.43	3	2
1:A:897:LEU:HD11	1:A:908:ARG:HG2	0.50	1.82	5	1
1:A:903:ASN:ND2	1:A:904:TRP:CD1	0.50	2.80	6	1
1:A:897:LEU:HD21	1:A:908:ARG:HH12	0.50	1.63	11	1
1:A:825:GLN:NE2	1:A:827:ASP:CA	0.49	2.75	10	1
1:A:816:LYS:CB	1:A:816:LYS:NZ	0.49	2.75	2	1
1:A:835:HIS:O	1:A:835:HIS:CD2	0.49	2.65	7	2
1:A:883:GLN:O	1:A:886:MET:SD	0.49	2.71	15	1
1:A:886:MET:CE	1:A:887:SER:O	0.49	2.61	8	1
1:A:896:LEU:HD11	1:A:925:VAL:HG13	0.49	1.85	6	2
1:A:812:LEU:H	1:A:812:LEU:CD2	0.49	2.17	9	1
1:A:825:GLN:HE21	1:A:827:ASP:C	0.49	2.10	16	2
1:A:922:TYR:CE2	1:A:923:VAL:CG1	0.49	2.96	20	2
1:A:899:GLN:CD	1:A:905:TYR:CZ	0.49	2.85	3	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:886:MET:SD	1:A:915:GLN:O	0.49	2.71	15	2
1:A:808:THR:HG22	1:A:809:LEU:N	0.49	2.22	2	1
1:A:875:LYS:O	1:A:890:LYS:NZ	0.49	2.42	12	2
1:A:810:LYS:O	1:A:840:GLY:CA	0.49	2.61	9	2
1:A:831:TYR:CZ	1:A:847:ILE:CD1	0.49	2.95	6	1
1:A:804:PHE:CZ	1:A:811:GLU:OE2	0.49	2.66	7	1
1:A:846:TYR:CE2	1:A:847:ILE:CG2	0.49	2.96	8	2
1:A:825:GLN:NE2	1:A:826:ILE:C	0.48	2.66	10	1
1:A:824:LYS:NZ	1:A:832:GLU:OE2	0.48	2.45	5	3
1:A:900:VAL:O	1:A:901:ASP:CB	0.48	2.60	16	1
1:A:828:GLN:O	1:A:844:ARG:CZ	0.48	2.61	8	1
1:A:834:GLU:OE2	1:A:837:GLY:N	0.48	2.43	13	1
1:A:871:GLU:OE2	1:A:893:ARG:CZ	0.48	2.61	13	1
1:A:801:LYS:CE	1:A:848:GLU:OE2	0.48	2.61	14	1
1:A:814:LEU:HD13	1:A:842:PHE:CD2	0.48	2.42	12	1
1:A:828:GLN:O	1:A:844:ARG:NH1	0.48	2.46	8	1
1:A:841:ILE:C	1:A:842:PHE:CG	0.48	2.86	15	7
1:A:896:LEU:CD1	1:A:925:VAL:HG13	0.48	2.38	6	2
1:A:818:ASP:OD2	1:A:835:HIS:ND1	0.48	2.47	6	1
1:A:901:ASP:O	1:A:902:GLU:CB	0.48	2.62	16	1
1:A:801:LYS:O	1:A:816:LYS:NZ	0.48	2.42	17	1
1:A:809:LEU:N	1:A:809:LEU:CD1	0.48	2.77	1	3
1:A:843:PRO:C	1:A:845:THR:H	0.48	2.12	13	2
1:A:827:ASP:O	1:A:844:ARG:NH2	0.48	2.47	15	1
1:A:899:GLN:OE1	1:A:905:TYR:CE2	0.48	2.67	3	1
1:A:841:ILE:C	1:A:842:PHE:CD2	0.47	2.88	1	2
1:A:903:ASN:ND2	1:A:904:TRP:HE1	0.47	2.06	6	1
1:A:898:ARG:NH2	1:A:906:GLU:CD	0.47	2.67	18	1
1:A:800:ALA:HA	1:A:847:ILE:HG22	0.47	1.85	16	2
1:A:831:TYR:OH	1:A:847:ILE:HG21	0.47	2.09	6	1
1:A:917:ILE:O	1:A:918:PHE:CD2	0.47	2.66	12	2
1:A:917:ILE:C	1:A:918:PHE:CG	0.47	2.88	13	7
1:A:883:GLN:O	1:A:886:MET:CE	0.47	2.62	16	1
1:A:821:TYR:O	1:A:833:GLY:CA	0.47	2.63	11	18
1:A:832:GLU:OE1	1:A:840:GLY:O	0.47	2.33	11	3
1:A:874:ALA:HA	1:A:923:VAL:HG12	0.47	1.87	4	2
1:A:880:GLY:N	1:A:887:SER:OG	0.47	2.43	12	1
1:A:825:GLN:NE2	1:A:827:ASP:C	0.47	2.68	16	1
1:A:901:ASP:CG	1:A:902:GLU:N	0.47	2.67	17	2
1:A:836:HIS:O	1:A:836:HIS:CD2	0.47	2.67	7	1
1:A:903:ASN:C	1:A:904:TRP:CD1	0.47	2.88	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:909:ILE:O	1:A:911:GLY:N	0.47	2.48	5	2
1:A:815:GLN:O	1:A:817:GLY:N	0.47	2.46	5	1
1:A:808:THR:O	1:A:810:LYS:N	0.47	2.48	3	1
1:A:813:PRO:O	1:A:814:LEU:HD22	0.47	2.10	5	1
1:A:833:GLY:O	1:A:839:VAL:HG23	0.47	2.10	18	1
1:A:920:ILE:O	1:A:923:VAL:N	0.46	2.43	7	1
1:A:876:PHE:O	1:A:877:ASN:C	0.46	2.53	10	1
1:A:811:GLU:CD	1:A:841:ILE:HD11	0.46	2.30	18	1
1:A:925:VAL:C	1:A:926:ILE:HD12	0.46	2.30	12	1
1:A:803:ASP:OD1	1:A:814:LEU:O	0.46	2.34	13	4
1:A:905:TYR:CE1	1:A:918:PHE:O	0.46	2.68	5	1
1:A:849:LEU:C	1:A:849:LEU:HD23	0.46	2.31	15	2
1:A:818:ASP:OD1	1:A:835:HIS:CD2	0.46	2.68	18	1
1:A:911:GLY:O	1:A:912:THR:CB	0.46	2.63	13	1
1:A:798:ALA:CB	1:A:848:GLU:O	0.46	2.63	10	4
1:A:798:ALA:HB3	1:A:820:VAL:CG2	0.46	2.40	6	2
1:A:811:GLU:OE2	1:A:841:ILE:CG1	0.46	2.63	6	1
1:A:906:GLU:HA	1:A:917:ILE:HG22	0.46	1.88	6	1
1:A:804:PHE:CE1	1:A:843:PRO:CD	0.46	2.99	11	1
1:A:841:ILE:O	1:A:842:PHE:CD1	0.46	2.69	14	3
1:A:824:LYS:NZ	1:A:832:GLU:CD	0.46	2.68	8	1
1:A:841:ILE:C	1:A:842:PHE:CD1	0.46	2.88	18	3
1:A:825:GLN:CG	1:A:827:ASP:O	0.46	2.64	12	3
1:A:823:TYR:CD1	1:A:823:TYR:O	0.46	2.68	7	2
1:A:814:LEU:HD21	1:A:820:VAL:CG1	0.46	2.40	20	2
1:A:843:PRO:O	1:A:845:THR:N	0.45	2.49	13	3
1:A:885:GLU:O	1:A:914:ARG:NH2	0.45	2.49	3	1
1:A:808:THR:O	1:A:811:GLU:N	0.45	2.49	3	1
1:A:818:ASP:CG	1:A:835:HIS:CE1	0.45	2.90	6	1
1:A:924:ASP:OD1	1:A:925:VAL:N	0.45	2.50	6	2
1:A:905:TYR:CE2	1:A:918:PHE:CE1	0.45	3.05	17	1
1:A:816:LYS:CG	1:A:816:LYS:O	0.45	2.64	10	2
1:A:849:LEU:HD23	1:A:850:LEU:N	0.45	2.25	14	1
1:A:832:GLU:O	1:A:832:GLU:OE1	0.45	2.34	17	1
1:A:905:TYR:CZ	1:A:918:PHE:CD1	0.45	3.05	17	1
1:A:878:PHE:O	1:A:888:PHE:O	0.45	2.35	7	2
1:A:900:VAL:O	1:A:901:ASP:OD1	0.45	2.35	18	4
1:A:795:MET:SD	1:A:822:ILE:O	0.45	2.74	13	1
1:A:814:LEU:HD12	1:A:842:PHE:CD2	0.45	2.47	15	1
1:A:816:LYS:O	1:A:816:LYS:CG	0.45	2.64	9	1
1:A:812:LEU:N	1:A:812:LEU:HD22	0.45	2.26	14	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:803:ASP:O	1:A:803:ASP:OD1	0.45	2.35	2	11
1:A:801:LYS:O	1:A:816:LYS:CD	0.45	2.65	8	1
1:A:832:GLU:CD	1:A:833:GLY:N	0.45	2.70	15	2
1:A:831:TYR:CE1	1:A:842:PHE:O	0.45	2.70	15	2
1:A:876:PHE:O	1:A:876:PHE:CG	0.45	2.69	10	1
1:A:879:ASN:OD1	1:A:879:ASN:O	0.45	2.35	16	2
1:A:878:PHE:CB	1:A:888:PHE:CE2	0.44	3.00	7	1
1:A:877:ASN:OD1	1:A:878:PHE:N	0.44	2.50	13	1
1:A:911:GLY:O	1:A:912:THR:OG1	0.44	2.35	5	4
1:A:889:ARG:O	1:A:891:GLY:N	0.44	2.48	14	2
1:A:804:PHE:CE1	1:A:811:GLU:CD	0.44	2.90	14	1
1:A:812:LEU:N	1:A:812:LEU:CD2	0.44	2.79	9	4
1:A:871:GLU:OE2	1:A:893:ARG:NH2	0.44	2.51	13	1
1:A:886:MET:SD	1:A:886:MET:C	0.44	2.96	10	2
1:A:805:LYS:O	1:A:807:GLN:NE2	0.44	2.49	17	1
1:A:825:GLN:OE1	1:A:825:GLN:O	0.44	2.35	16	1
1:A:901:ASP:OD1	1:A:902:GLU:OE1	0.44	2.36	15	2
1:A:877:ASN:O	1:A:877:ASN:OD1	0.44	2.36	20	4
1:A:835:HIS:CE1	1:A:838:ARG:NH2	0.44	2.86	18	1
1:A:885:GLU:OE1	1:A:917:ILE:O	0.43	2.35	1	3
1:A:889:ARG:CB	1:A:892:GLU:OE1	0.43	2.66	1	1
1:A:822:ILE:HD13	1:A:822:ILE:N	0.43	2.27	6	1
1:A:888:PHE:CB	1:A:892:GLU:OE1	0.43	2.66	6	1
1:A:909:ILE:HG22	1:A:911:GLY:N	0.43	2.28	9	1
1:A:825:GLN:NE2	1:A:827:ASP:N	0.43	2.65	10	1
1:A:801:LYS:NZ	1:A:802:PHE:CE2	0.43	2.79	12	1
1:A:881:ASP:O	1:A:881:ASP:OD1	0.43	2.36	8	2
1:A:797:PRO:O	1:A:850:LEU:N	0.43	2.49	10	1
1:A:807:GLN:N	1:A:811:GLU:OE2	0.43	2.48	16	1
1:A:835:HIS:CE1	1:A:838:ARG:CZ	0.43	3.01	18	1
1:A:878:PHE:CB	1:A:888:PHE:CE1	0.43	3.01	9	3
1:A:819:ILE:O	1:A:835:HIS:ND1	0.43	2.51	3	1
1:A:850:LEU:C	1:A:850:LEU:HD23	0.43	2.33	12	1
1:A:827:ASP:OD1	1:A:828:GLN:OE1	0.43	2.36	17	2
1:A:909:ILE:C	1:A:911:GLY:N	0.43	2.72	5	1
1:A:844:ARG:C	1:A:846:TYR:H	0.43	2.17	11	1
1:A:795:MET:C	1:A:795:MET:SD	0.43	2.97	11	1
1:A:882:THR:O	1:A:885:GLU:O	0.43	2.37	1	1
1:A:906:GLU:CD	1:A:915:GLN:NE2	0.43	2.72	12	1
1:A:844:ARG:O	1:A:847:ILE:O	0.43	2.36	14	1
1:A:843:PRO:C	1:A:845:THR:N	0.43	2.71	13	5

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:848:GLU:OE1	1:A:851:PRO:CA	0.43	2.66	3	1
1:A:800:ALA:HB2	1:A:814:LEU:HD12	0.43	1.90	5	1
1:A:900:VAL:O	1:A:901:ASP:CG	0.43	2.57	16	1
1:A:887:SER:C	1:A:888:PHE:CG	0.42	2.90	4	2
1:A:846:TYR:CZ	1:A:847:ILE:CG2	0.42	3.02	8	1
1:A:900:VAL:O	1:A:901:ASP:OD2	0.42	2.38	16	1
1:A:848:GLU:OE1	1:A:848:GLU:O	0.42	2.37	3	1
1:A:822:ILE:HG21	1:A:831:TYR:CD2	0.42	2.49	20	1
1:A:889:ARG:O	1:A:892:GLU:OE1	0.42	2.37	1	1
1:A:808:THR:O	1:A:809:LEU:C	0.42	2.58	3	1
1:A:847:ILE:C	1:A:847:ILE:CD1	0.42	2.87	19	1
1:A:826:ILE:O	1:A:827:ASP:OD1	0.42	2.37	14	1
1:A:878:PHE:CG	1:A:888:PHE:CZ	0.42	3.07	7	1
1:A:798:ALA:CB	1:A:847:ILE:HD12	0.42	2.45	8	1
1:A:909:ILE:CG2	1:A:911:GLY:H	0.42	2.27	9	1
1:A:889:ARG:N	1:A:889:ARG:CD	0.42	2.83	16	1
1:A:897:LEU:HD11	1:A:908:ARG:HD2	0.42	1.92	19	1
1:A:823:TYR:O	1:A:823:TYR:CD1	0.42	2.73	3	1
1:A:871:GLU:N	1:A:871:GLU:OE1	0.42	2.53	5	1
1:A:922:TYR:CE1	1:A:923:VAL:HG23	0.42	2.50	5	1
1:A:920:ILE:O	1:A:923:VAL:O	0.41	2.38	2	1
1:A:809:LEU:CD1	1:A:838:ARG:HH21	0.41	2.28	3	1
1:A:811:GLU:C	1:A:812:LEU:HD22	0.41	2.36	18	1
1:A:892:GLU:N	1:A:892:GLU:CD	0.41	2.74	1	1
1:A:903:ASN:O	1:A:904:TRP:CD1	0.41	2.73	14	1
1:A:926:ILE:N	1:A:926:ILE:HD12	0.41	2.30	13	1
1:A:889:ARG:C	1:A:892:GLU:OE1	0.41	2.59	1	1
1:A:831:TYR:CE1	1:A:844:ARG:NE	0.41	2.88	2	1
1:A:796:ARG:HE	1:A:849:LEU:HD21	0.41	1.76	15	1
1:A:899:GLN:CD	1:A:905:TYR:CE2	0.41	2.94	3	1
1:A:876:PHE:CD1	1:A:876:PHE:C	0.41	2.89	10	1
1:A:886:MET:SD	1:A:888:PHE:CE2	0.41	3.14	10	1
1:A:831:TYR:CD2	1:A:831:TYR:C	0.41	2.94	15	2
1:A:908:ARG:C	1:A:908:ARG:CD	0.41	2.89	15	1
1:A:798:ALA:CB	1:A:847:ILE:HD13	0.41	2.39	19	1
1:A:920:ILE:O	1:A:921:THR:C	0.41	2.58	7	1
1:A:878:PHE:CD1	1:A:878:PHE:C	0.40	2.95	4	1
1:A:821:TYR:O	1:A:834:GLU:N	0.40	2.53	6	1
1:A:807:GLN:H	1:A:811:GLU:CD	0.40	2.19	16	1
1:A:826:ILE:HD11	1:A:832:GLU:OE1	0.40	2.15	18	1
1:A:833:GLY:O	1:A:839:VAL:HG13	0.40	2.16	6	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Atom-1	Atom-2	Clash(Å)	Distance(Å)	Models	
				Worst	Total
1:A:926:ILE:HD12	1:A:926:ILE:H	0.40	1.77	17	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	116/143 (81%)	111±1 (96±1%)	4±1 (3±1%)	1±1 (1±1%)	20 68
All	All	2320/2860 (81%)	2220 (96%)	77 (3%)	23 (1%)	20 68

All 11 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	891	GLY	4
1	A	816	LYS	3
1	A	817	GLY	3
1	A	844	ARG	3
1	A	901	ASP	3
1	A	890	LYS	2
1	A	809	LEU	1
1	A	920	ILE	1
1	A	921	THR	1
1	A	845	THR	1
1	A	903	ASN	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	101/125 (81%)	95±2 (94±2%)	6±2 (6±2%)	25 74
All	All	2020/2500 (81%)	1907 (94%)	113 (6%)	25 74

All 37 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	918	PHE	17
1	A	842	PHE	10
1	A	846	TYR	8
1	A	835	HIS	7
1	A	814	LEU	5
1	A	886	MET	5
1	A	795	MET	4
1	A	912	THR	4
1	A	888	PHE	4
1	A	824	LYS	3
1	A	809	LEU	3
1	A	876	PHE	3
1	A	922	TYR	3
1	A	905	TYR	3
1	A	803	ASP	3
1	A	850	LEU	2
1	A	816	LYS	2
1	A	898	ARG	2
1	A	827	ASP	2
1	A	899	GLN	2
1	A	908	ARG	2
1	A	801	LYS	2
1	A	820	VAL	2
1	A	844	ARG	2
1	A	915	GLN	1
1	A	812	LEU	1
1	A	804	PHE	1
1	A	811	GLU	1
1	A	823	TYR	1
1	A	808	THR	1
1	A	831	TYR	1
1	A	920	ILE	1
1	A	928	ARG	1
1	A	845	THR	1
1	A	802	PHE	1
1	A	832	GLU	1

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Mol	Chain	Res	Type	Models (Total)
1	A	914	ARG	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 [\(i\)](#)

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 (i)

The completeness of assignment taking into account all chemical shift lists is 80% for the well-defined parts and 80% for the entire structure.

### 7.1 Chemical shift list 1

File name: working\_cs.cif

Chemical shift list name: *assigned\_chem\_shift\_list\_1*

#### 7.1.1 Bookkeeping (i)

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

Total number of shifts	1653
Number of shifts mapped to atoms	1653
Number of unparsed shifts	0
Number of shifts with mapping errors	0
Number of shifts with mapping warnings	0
Number of shift outliers (ShiftChecker)	2

#### 7.1.2 Chemical shift referencing (i)

The following table shows the suggested chemical shift referencing corrections.

Nucleus	# values	Correction $\pm$ precision, ppm	Suggested action
$^{13}\text{C}_\alpha$	139	$0.23 \pm 0.15$	None needed (< 0.5 ppm)
$^{13}\text{C}_\beta$	128	$-0.26 \pm 0.19$	None needed (< 0.5 ppm)
$^{13}\text{C}'$	138	$0.37 \pm 0.12$	None needed (< 0.5 ppm)
$^{15}\text{N}$	130	$-0.13 \pm 0.47$	None needed (< 0.5 ppm)

#### 7.1.3 Completeness of resonance assignments (i)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the well-defined regions of the structure. The overall completeness is 80%, i.e. 1360 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 1692. 0 out of 13 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	$^1\text{H}$	$^{13}\text{C}$	$^{15}\text{N}$
Backbone	572/578 (99%)	233/236 (99%)	229/232 (99%)	110/110 (100%)
Sidechain	719/950 (76%)	499/611 (82%)	220/290 (76%)	0/49 (0%)

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

	Total	<sup>1</sup> H	<sup>13</sup> C	<sup>15</sup> N
Aromatic	69/164 (42%)	67/79 (85%)	0/79 (0%)	2/6 (33%)
Overall	1360/1692 (80%)	799/926 (86%)	449/601 (75%)	112/165 (68%)

The following table shows the completeness of the chemical shift assignments for the full structure. The overall completeness is 80%, i.e. 1652 atoms were assigned a chemical shift out of a possible 2058. 0 out of 18 assigned methyl groups (LEU and VAL) were assigned stereospecifically.

	Total	<sup>1</sup> H	<sup>13</sup> C	<sup>15</sup> N
Backbone	685/706 (97%)	278/287 (97%)	277/286 (97%)	130/133 (98%)
Sidechain	898/1171 (77%)	624/755 (83%)	274/361 (76%)	0/55 (0%)
Aromatic	69/181 (38%)	67/87 (77%)	0/86 (0%)	2/8 (25%)
Overall	1652/2058 (80%)	969/1129 (86%)	551/733 (75%)	132/196 (67%)

#### 7.1.4 Statistically unusual chemical shifts [\(i\)](#)

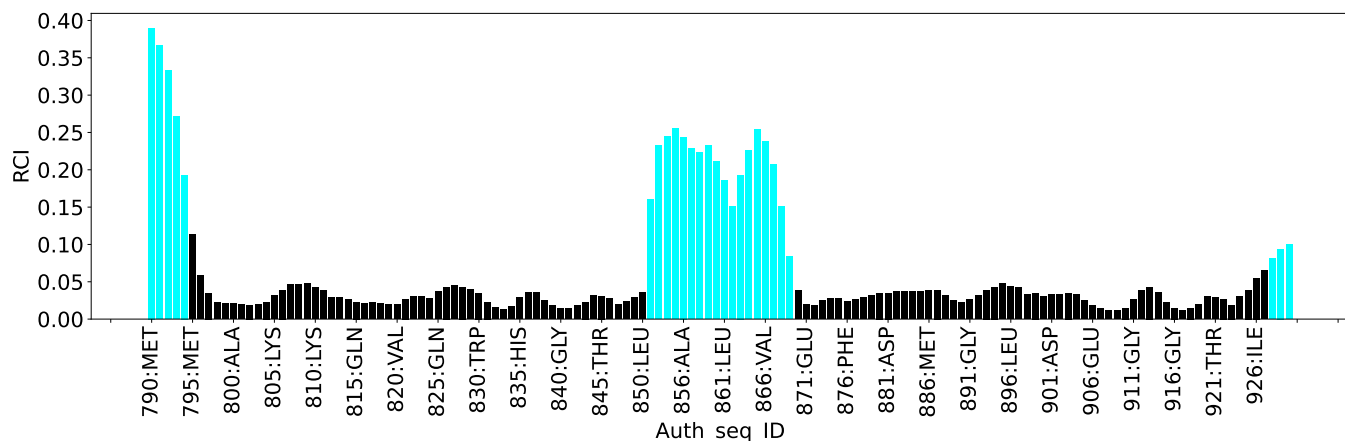
The following table lists the statistically unusual chemical shifts. These are statistical measures, and large deviations from the mean do not necessarily imply incorrect assignments. Molecules containing paramagnetic centres or hemes are expected to give rise to anomalous chemical shifts.

List Id	Chain	Res	Type	Atom	Shift, ppm	Expected range, ppm	Z-score
1	A	910	PRO	CA	52.80	55.85 – 70.84	-7.0
1	A	878	PHE	HB3	0.97	1.03 – 4.85	-5.2

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

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

Random coil index (RCI) for chain A:



## 8 NMR restraints analysis (i)

### 8.1 Conformationally restricting restraints (i)

The following table provides the summary of experimentally observed NMR restraints in different categories. Restraints are classified into different categories based on the sequence separation of the atoms involved.

Description	Value
Total distance restraints	1918
Intra-residue ( $ i-j =0$ )	712
Sequential ( $ i-j =1$ )	456
Medium range ( $ i-j >1$ and $ i-j <5$ )	121
Long range ( $ i-j \geq 5$ )	581
Inter-chain	0
Hydrogen bond restraints	48
Disulfide bond restraints	0
Total dihedral-angle restraints	0
Number of unmapped restraints	0
Number of restraints per residue	13.4
Number of long range restraints per residue <sup>1</sup>	4.3

<sup>1</sup>Long range hydrogen bonds and disulfide bonds are counted as long range restraints while calculating the number of long range restraints per residue

### 8.2 Residual restraint violations (i)

This section provides the overview of the restraint violations analysis. The violations are binned as small, medium and large violations based on its absolute value. Average number of violations per model is calculated by dividing the total number of violations in each bin by the size of the ensemble.

#### 8.2.1 Average number of distance violations per model (i)

Distance violations less than 0.1 Å are not included in the calculation.

Bins (Å)	Average number of violations per model	Max (Å)
0.1-0.2 (Small)	32.5	0.2
0.2-0.5 (Medium)	16.4	0.45
>0.5 (Large)	None	None

### 8.2.2 Average number of dihedral-angle violations per model [\(i\)](#)

Dihedral-angle violations less than 1° are not included in the calculation. There are no dihedral-angle violations

## 9 Distance violation analysis (i)

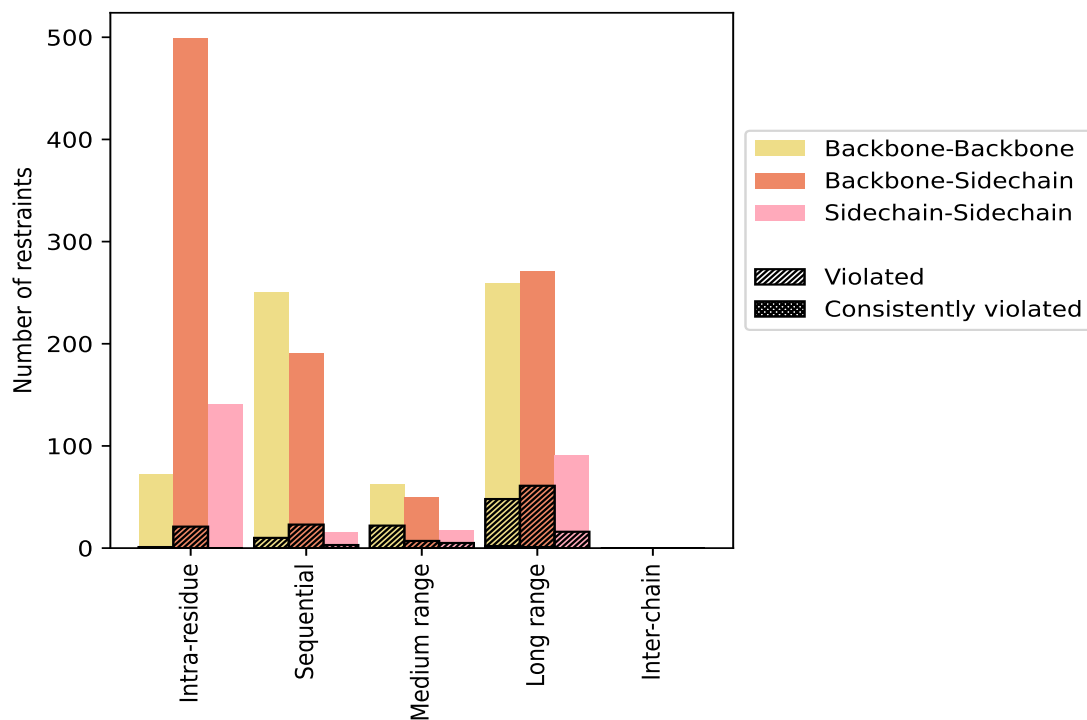
### 9.1 Summary of distance violations (i)

The following table shows the summary of distance violations in different restraint categories based on the sequence separation of the atoms involved. Each category is further sub-divided into three sub-categories based on the atoms involved. Violations less than 0.1 Å are not included in the statistics.

Restraints type	Count	% <sup>1</sup>	Violated <sup>3</sup>			Consistently Violated <sup>4</sup>		
			Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>	Count	% <sup>2</sup>	% <sup>1</sup>
Intra-residue ( $ i-j =0$ )	712	37.1	22	3.1	1.1	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	72	3.8	1	1.4	0.1	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	499	26.0	21	4.2	1.1	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	141	7.4	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sequential ( $ i-j =1$ )	456	23.8	36	7.9	1.9	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	250	13.0	10	4.0	0.5	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	191	10.0	23	12.0	1.2	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	15	0.8	3	20.0	0.2	0	0.0	0.0
Medium range ( $ i-j >1 \text{ & }  i-j <5$ )	121	6.3	30	24.8	1.6	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	54	2.8	18	33.3	0.9	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	50	2.6	7	14.0	0.4	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	17	0.9	5	29.4	0.3	0	0.0	0.0
Long range ( $ i-j \geq 5$ )	581	30.3	119	20.5	6.2	3	0.5	0.2
Backbone-Backbone	219	11.4	42	19.2	2.2	2	0.9	0.1
Backbone-Sidechain	271	14.1	61	22.5	3.2	1	0.4	0.1
Sidechain-Sidechain	91	4.7	16	17.6	0.8	0	0.0	0.0
Inter-chain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Backbone	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Backbone-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Sidechain-Sidechain	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Hydrogen bond	48	2.5	10	20.8	0.5	0	0.0	0.0
Disulfide bond	0	0.0	0	0.0	0.0	0	0.0	0.0
Total	1918	100.0	217	11.3	11.3	3	0.2	0.2
Backbone-Backbone	643	33.5	81	12.6	4.2	2	0.3	0.1
Backbone-Sidechain	1011	52.7	112	11.1	5.8	1	0.1	0.1
Sidechain-Sidechain	264	13.8	24	9.1	1.3	0	0.0	0.0

<sup>1</sup> percentage calculated with respect to the total number of distance restraints, <sup>2</sup> percentage calculated with respect to the number of restraints in a particular restraint category, <sup>3</sup> violated in at least one model, <sup>4</sup> violated in all the models

### 9.1.1 Bar chart : Distribution of distance restraints and violations [\(i\)](#)



Violated and consistently violated restraints are shown using different hatch patterns in their respective categories. The hydrogen bonds and disulfied bonds are counted in their appropriate category on the x-axis

## 9.2 Distance violation statistics for each model [\(i\)](#)

The following table provides the distance violation statistics for each model in the ensemble. Violations less than 0.1 Å are not included in the statistics.

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD <sup>6</sup> (Å)	Median (Å)
	IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total				
1	2	10	8	30	0	50	0.19	0.37	0.06	0.18
2	4	11	8	29	0	52	0.18	0.35	0.06	0.18
3	5	7	7	40	0	59	0.2	0.45	0.08	0.18
4	4	9	9	34	0	56	0.19	0.4	0.07	0.17
5	3	8	7	36	0	54	0.19	0.37	0.07	0.18
6	2	10	12	35	0	59	0.18	0.43	0.07	0.15
7	0	8	11	21	0	40	0.18	0.34	0.06	0.18
8	2	7	7	33	0	49	0.2	0.42	0.08	0.18
9	3	7	8	27	0	45	0.18	0.42	0.07	0.17
10	3	11	8	29	0	51	0.19	0.4	0.08	0.15
11	3	5	7	25	0	40	0.19	0.44	0.08	0.17

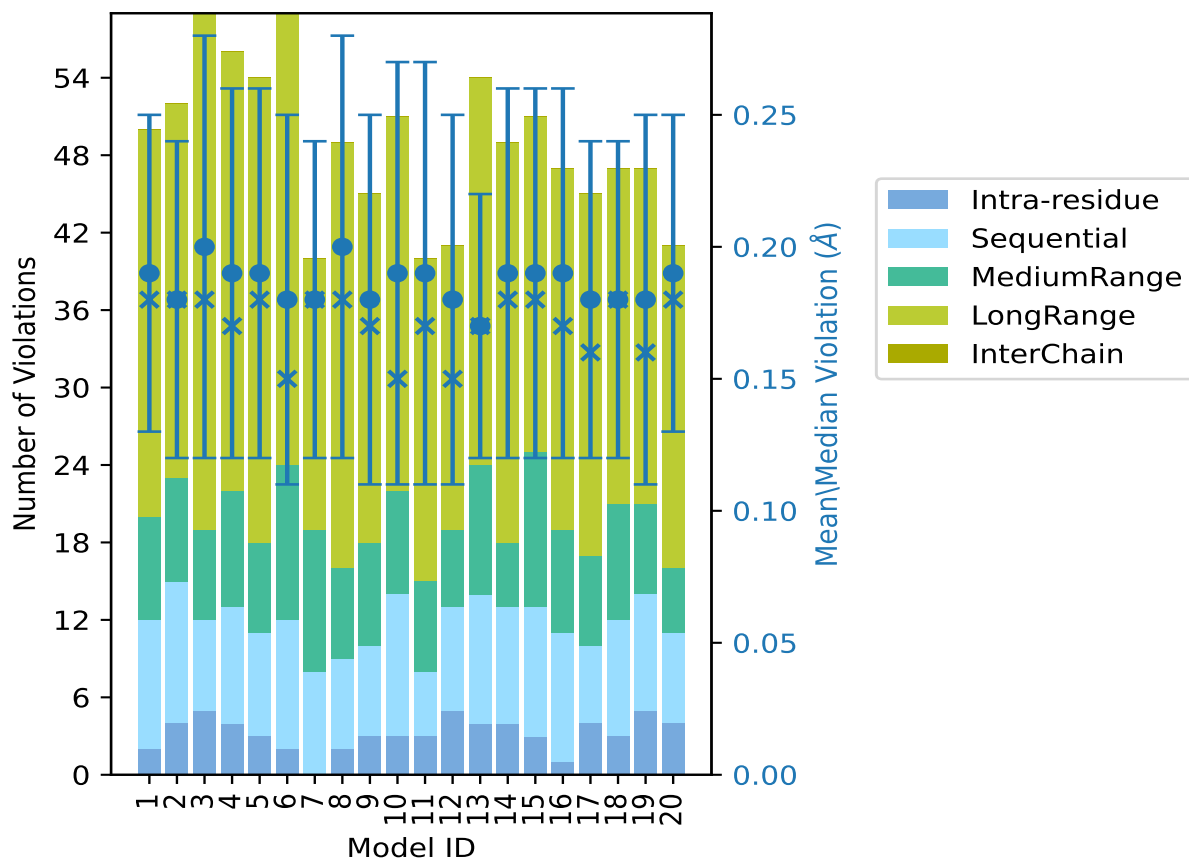
Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Model ID	Number of violations						Mean (Å)	Max (Å)	SD <sup>6</sup> (Å)	Median (Å)
	IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total				
12	5	8	6	22	0	41	0.18	0.4	0.07	0.15
13	4	10	10	30	0	54	0.17	0.35	0.05	0.17
14	4	9	5	31	0	49	0.19	0.38	0.07	0.18
15	3	10	12	26	0	51	0.19	0.42	0.07	0.18
16	1	10	8	28	0	47	0.19	0.42	0.07	0.17
17	4	6	7	28	0	45	0.18	0.38	0.06	0.16
18	3	9	9	26	0	47	0.18	0.36	0.06	0.18
19	5	9	7	26	0	47	0.18	0.34	0.07	0.16
20	4	7	5	25	0	41	0.19	0.31	0.06	0.18

<sup>1</sup>Intra-residue restraints, <sup>2</sup>Sequential restraints, <sup>3</sup>Medium range restraints, <sup>4</sup>Long range restraints,  
<sup>5</sup>Inter-chain restraints, <sup>6</sup>Standard deviation

### 9.2.1 Bar graph : Distance Violation statistics for each model [\(i\)](#)



The mean(dot),median(x) and the standard deviation are shown in blue with respect to the y axis on the right

### 9.3 Distance violation statistics for the ensemble [\(i\)](#)

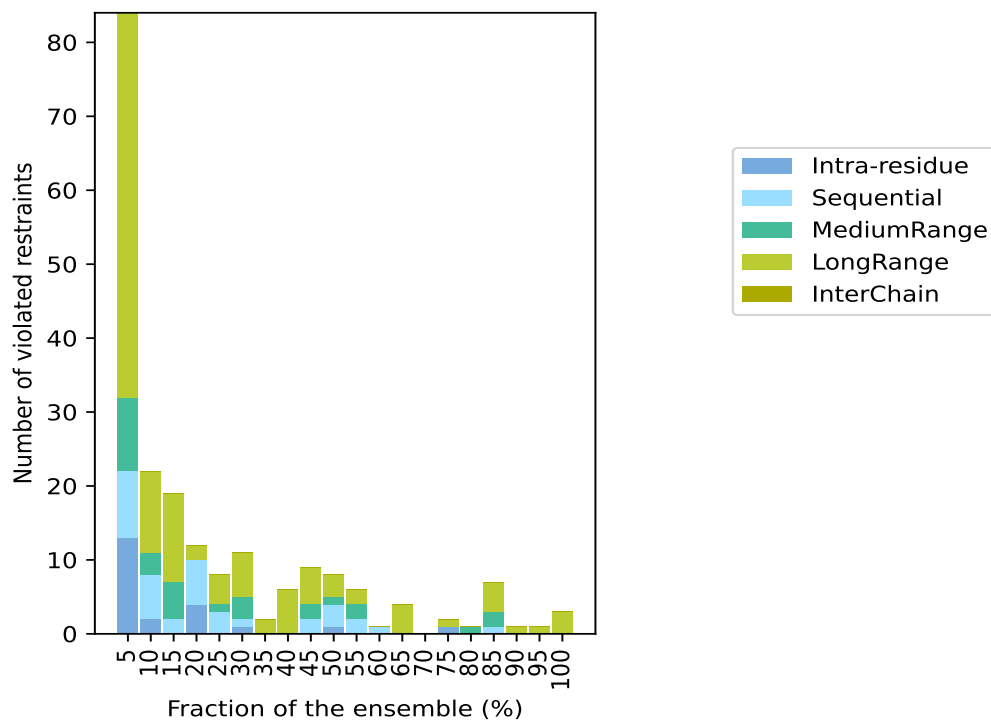
Violation analysis may find that some restraints are violated in few models and some are violated in most of models. The following table provides this information as number of violated restraints for a given fraction of the ensemble. In total, 1663(IR:690, SQ:420, MR:91, LR:462, IC:0) restraints are not violated in the ensemble.

IR <sup>1</sup>	SQ <sup>2</sup>	MR <sup>3</sup>	LR <sup>4</sup>	IC <sup>5</sup>	Total	Fraction of the ensemble	
						Count <sup>6</sup>	%
13	9	10	52	0	84	1	5.0
2	6	3	11	0	22	2	10.0
0	2	5	12	0	19	3	15.0
4	6	0	2	0	12	4	20.0
0	3	1	4	0	8	5	25.0
1	1	3	6	0	11	6	30.0
0	0	0	2	0	2	7	35.0
0	0	0	6	0	6	8	40.0
0	2	2	5	0	9	9	45.0
1	3	1	3	0	8	10	50.0
0	2	2	2	0	6	11	55.0
0	1	0	0	0	1	12	60.0
0	0	0	4	0	4	13	65.0
0	0	0	0	0	0	14	70.0
1	0	0	1	0	2	15	75.0
0	0	1	0	0	1	16	80.0
0	1	2	4	0	7	17	85.0
0	0	0	1	0	1	18	90.0
0	0	0	1	0	1	19	95.0
0	0	0	3	0	3	20	100.0

<sup>1</sup>Intra-residue restraints, <sup>2</sup>Sequential restraints, <sup>3</sup>Medium range restraints, <sup>4</sup>Long range restraints,

<sup>5</sup>Inter-chain restraints, <sup>6</sup> Number of models with violations

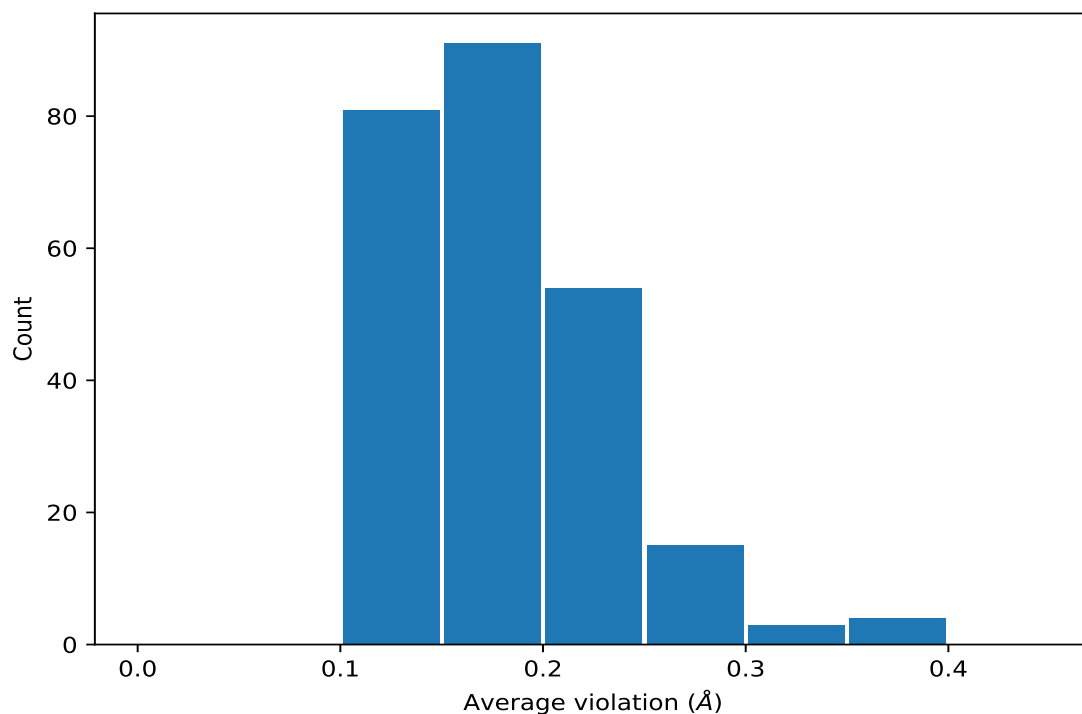
### 9.3.1 Bar graph : Distance violation statistics for the ensemble [\(i\)](#)



## 9.4 Most violated distance restraints in the ensemble [\(i\)](#)

### 9.4.1 Histogram : Distribution of mean distance violations [\(i\)](#)

The following histogram shows the distribution of the average value of the violation. The average is calculated for each restraint that is violated in more than one model over all the violated models in the ensemble



#### 9.4.2 Table: Most violated distance restraints [\(i\)](#)

The following table provides the mean and the standard deviation of the violation for each restraint sorted by number of violated models and the mean value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint. Rows with same key represent combinatorial or ambiguous restraints and are counted as a single restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	20	0.34	0.05	0.34
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	20	0.28	0.05	0.27
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	20	0.25	0.05	0.25
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	19	0.2	0.05	0.2
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	18	0.17	0.05	0.16
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	17	0.25	0.06	0.24
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	17	0.25	0.06	0.24
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	17	0.25	0.03	0.25
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	17	0.21	0.06	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	17	0.21	0.06	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	17	0.21	0.06	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	17	0.21	0.06	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	17	0.21	0.06	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	17	0.21	0.06	0.2
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	17	0.2	0.06	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	17	0.2	0.06	0.19

Continued on next page...

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	17	0.2	0.06	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	17	0.2	0.06	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	17	0.2	0.06	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	17	0.2	0.06	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	17	0.2	0.06	0.19
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	17	0.19	0.03	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	17	0.19	0.03	0.18
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	17	0.18	0.07	0.15
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	17	0.18	0.07	0.15
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	16	0.22	0.03	0.22
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	15	0.18	0.05	0.19
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	15	0.11	0.01	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	15	0.11	0.01	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	13	0.18	0.05	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	13	0.18	0.05	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	13	0.18	0.05	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	13	0.18	0.05	0.18
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	13	0.17	0.08	0.15
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	13	0.17	0.06	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	13	0.17	0.06	0.17
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	13	0.16	0.05	0.14
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	12	0.22	0.05	0.21
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	11	0.39	0.02	0.38
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	11	0.39	0.02	0.38
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	11	0.39	0.02	0.38
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	11	0.29	0.06	0.28
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	11	0.29	0.06	0.28
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	11	0.16	0.04	0.15
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	11	0.16	0.03	0.15
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	11	0.16	0.03	0.15
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	11	0.16	0.03	0.15
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	11	0.14	0.03	0.13
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	11	0.14	0.03	0.13
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	10	0.23	0.02	0.22
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	10	0.23	0.02	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	10	0.22	0.06	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	10	0.22	0.06	0.22
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	10	0.19	0.05	0.19
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	10	0.19	0.05	0.19
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	10	0.17	0.05	0.17
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	10	0.17	0.04	0.17
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	10	0.17	0.04	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	10	0.16	0.05	0.14
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	10	0.16	0.02	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	10	0.16	0.02	0.16
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	10	0.13	0.02	0.12
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	9	0.23	0.04	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	9	0.23	0.04	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	9	0.23	0.04	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	9	0.23	0.04	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	9	0.23	0.04	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	9	0.23	0.04	0.24
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	9	0.19	0.08	0.13
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	9	0.19	0.05	0.21
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	9	0.18	0.06	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	9	0.18	0.06	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	9	0.18	0.06	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	9	0.18	0.06	0.15
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	9	0.17	0.04	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	9	0.17	0.04	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	9	0.17	0.04	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	9	0.17	0.04	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	9	0.17	0.04	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	9	0.17	0.04	0.18
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	9	0.16	0.04	0.15
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	9	0.16	0.04	0.15
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	9	0.16	0.07	0.13
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	9	0.15	0.03	0.17
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	9	0.15	0.03	0.13
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	9	0.15	0.03	0.13
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	8	0.21	0.04	0.22
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	8	0.21	0.04	0.22
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	8	0.19	0.05	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	8	0.19	0.05	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	8	0.19	0.05	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	8	0.19	0.05	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	8	0.19	0.05	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	8	0.19	0.05	0.19
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	8	0.18	0.03	0.17
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	8	0.18	0.03	0.17
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	8	0.18	0.03	0.17
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	8	0.18	0.03	0.17
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	8	0.18	0.03	0.17
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	8	0.18	0.03	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	8	0.16	0.04	0.15
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	8	0.16	0.04	0.15
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	8	0.15	0.03	0.15
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	8	0.14	0.05	0.12
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	7	0.15	0.02	0.15
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	7	0.15	0.02	0.15
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	7	0.15	0.05	0.13
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	6	0.24	0.04	0.24
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	6	0.24	0.04	0.24
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	6	0.24	0.07	0.23
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	6	0.24	0.07	0.23
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	6	0.2	0.07	0.18
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	6	0.2	0.07	0.18
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	6	0.18	0.06	0.18
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	6	0.18	0.06	0.18
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	6	0.17	0.04	0.17
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	6	0.17	0.04	0.17
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	6	0.16	0.05	0.14
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	6	0.16	0.05	0.14
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	6	0.15	0.02	0.16
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	6	0.14	0.03	0.12
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	6	0.14	0.03	0.12
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	6	0.14	0.03	0.12
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	6	0.14	0.02	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	6	0.13	0.02	0.13
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	6	0.13	0.02	0.13
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	6	0.13	0.02	0.13
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	6	0.13	0.02	0.13
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	6	0.13	0.02	0.13
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	6	0.13	0.02	0.13
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	6	0.13	0.01	0.13
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG2	5	0.31	0.05	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG3	5	0.31	0.05	0.3
(1,867)	1:A:793:SER:H	1:A:792:GLY:H	5	0.26	0.08	0.29
(1,1585)	1:A:831:TYR:H	1:A:844:ARG:HB2	5	0.22	0.08	0.21
(1,1102)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HB2	5	0.15	0.02	0.16
(1,1781)	1:A:906:GLU:H	1:A:900:VAL:HA	5	0.14	0.02	0.14
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB2	5	0.13	0.02	0.14
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB3	5	0.13	0.02	0.14
(1,1517)	1:A:806:ALA:H	1:A:804:PHE:HA	5	0.12	0.01	0.13
(1,1622)	1:A:840:GLY:H	1:A:834:GLU:HA	5	0.12	0.01	0.12
(1,1806)	1:A:911:GLY:H	1:A:910:PRO:HA	4	0.36	0.01	0.36

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG2	4	0.26	0.0	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG3	4	0.26	0.0	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG2	1:A:828:GLN:HA	4	0.26	0.0	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG3	1:A:828:GLN:HA	4	0.26	0.0	0.26
(1,514)	1:A:874:ALA:HA	1:A:923:VAL:HB	4	0.25	0.04	0.26
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG2	4	0.19	0.05	0.2
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG3	4	0.19	0.05	0.2
(1,818)	1:A:923:VAL:HA	1:A:923:VAL:HB	4	0.18	0.0	0.18
(1,821)	1:A:923:VAL:HB	1:A:923:VAL:HA	4	0.18	0.0	0.18
(1,264)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HA	4	0.16	0.03	0.15
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG2	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG3	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG2	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG3	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG2	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG3	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG2	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG3	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG2	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG3	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG2	4	0.16	0.02	0.16
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG3	4	0.16	0.02	0.16
(2,46)	1:A:876:PHE:N	1:A:922:TYR:O	4	0.14	0.03	0.14
(1,1344)	1:A:891:GLY:H	1:A:892:GLU:H	4	0.14	0.03	0.13
(1,1346)	1:A:892:GLU:H	1:A:891:GLY:H	4	0.14	0.03	0.13
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB2	4	0.12	0.01	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB3	4	0.12	0.01	0.11
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG2	3	0.22	0.08	0.21
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG3	3	0.22	0.08	0.21
(1,988)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:H	3	0.19	0.02	0.2
(1,990)	1:A:818:ASP:H	1:A:817:GLY:H	3	0.19	0.02	0.2
(1,1550)	1:A:817:GLY:H	1:A:801:LYS:HA	3	0.17	0.03	0.16
(1,1767)	1:A:901:ASP:H	1:A:899:GLN:HG3	3	0.17	0.03	0.16
(1,1601)	1:A:833:GLY:H	1:A:842:PHE:H	3	0.15	0.02	0.15
(1,480)	1:A:872:ALA:HB1	1:A:923:VAL:HB	3	0.15	0.02	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB2	1:A:923:VAL:HB	3	0.15	0.02	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB3	1:A:923:VAL:HB	3	0.15	0.02	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB1	3	0.15	0.02	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB2	3	0.15	0.02	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB3	3	0.15	0.02	0.13
(2,21)	1:A:922:TYR:H	1:A:919:PRO:O	3	0.15	0.03	0.16
(1,1547)	1:A:816:LYS:H	1:A:818:ASP:H	3	0.14	0.02	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE1	3	0.14	0.0	0.14
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE2	3	0.14	0.0	0.14
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG11	3	0.14	0.03	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG12	3	0.14	0.03	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG13	3	0.14	0.03	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG21	3	0.14	0.03	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG22	3	0.14	0.03	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG23	3	0.14	0.03	0.13
(1,352)	1:A:843:PRO:HA	1:A:830:TRP:HA	3	0.14	0.02	0.13
(1,1798)	1:A:909:ILE:H	1:A:912:THR:H	3	0.14	0.01	0.13
(1,1812)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:H	3	0.14	0.01	0.13
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB2	3	0.13	0.02	0.12
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB3	3	0.13	0.02	0.12
(1,632)	1:A:890:LYS:HA	1:A:875:LYS:HA	3	0.12	0.01	0.12
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD1	3	0.12	0.0	0.12
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD2	3	0.12	0.0	0.12
(2,37)	1:A:917:ILE:H	1:A:884:VAL:O	3	0.12	0.01	0.11
(1,1513)	1:A:804:PHE:H	1:A:814:LEU:HG	3	0.11	0.0	0.11
(1,1728)	1:A:886:MET:H	1:A:917:ILE:H	3	0.11	0.0	0.11
(1,1284)	1:A:882:THR:H	1:A:881:ASP:HB2	2	0.29	0.04	0.29
(1,1284)	1:A:882:THR:H	1:A:881:ASP:HB3	2	0.29	0.04	0.29
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD11	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD12	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD13	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD21	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD22	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD23	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD11	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD12	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD13	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD21	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD22	2	0.23	0.03	0.23
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD23	2	0.23	0.03	0.23
(1,1561)	1:A:823:TYR:H	1:A:832:GLU:H	2	0.23	0.0	0.23
(1,198)	1:A:822:ILE:HA	1:A:822:ILE:HG12	2	0.21	0.01	0.21
(1,198)	1:A:822:ILE:HA	1:A:822:ILE:HG13	2	0.21	0.01	0.21
(1,1693)	1:A:878:PHE:H	1:A:888:PHE:HE1	2	0.21	0.03	0.21
(1,1693)	1:A:878:PHE:H	1:A:888:PHE:HE2	2	0.21	0.03	0.21
(1,1523)	1:A:807:GLN:H	1:A:811:GLU:HA	2	0.18	0.01	0.18
(1,214)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HB2	2	0.17	0.03	0.17
(1,214)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HB3	2	0.17	0.03	0.17
(1,1493)	1:A:801:LYS:H	1:A:847:ILE:HA	2	0.17	0.02	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

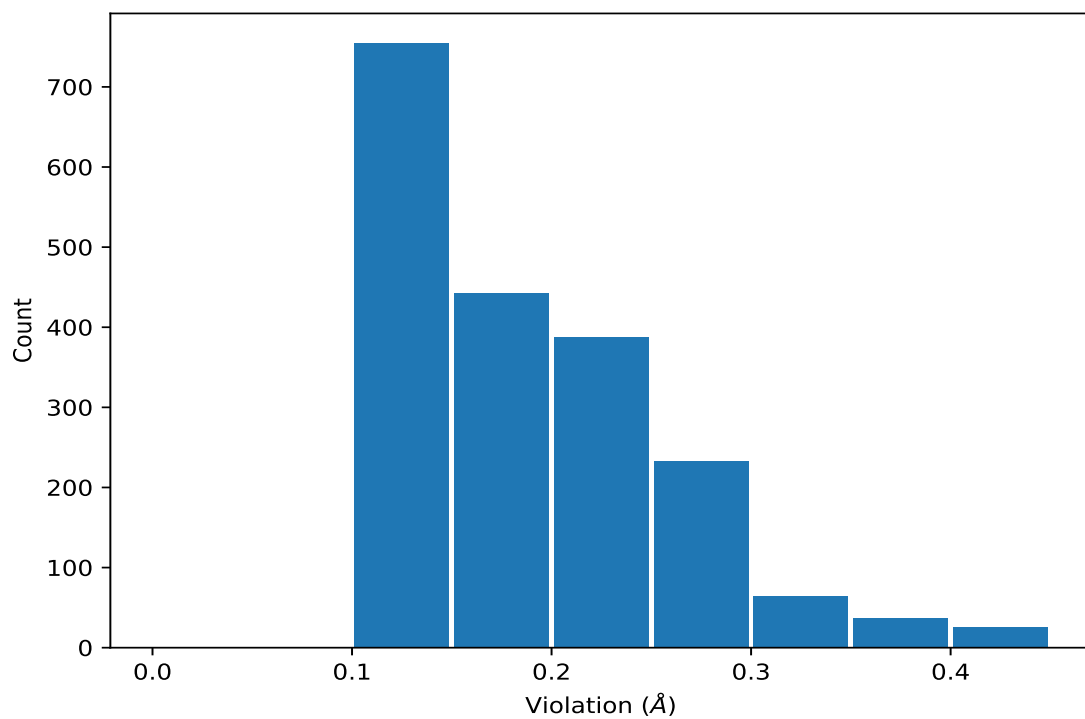
Key	Atom-1	Atom-2	Models <sup>1</sup>	Mean (Å)	SD <sup>1</sup> (Å)	Median (Å)
(1,1741)	1:A:891:GLY:H	1:A:874:ALA:HA	2	0.16	0.02	0.16
(1,1070)	1:A:830:TRP:H	1:A:830:TRP:HD1	2	0.16	0.03	0.16
(1,373)	1:A:846:TYR:HA	1:A:801:LYS:HB2	2	0.16	0.01	0.16
(1,373)	1:A:846:TYR:HA	1:A:801:LYS:HB3	2	0.16	0.01	0.16
(1,1529)	1:A:811:GLU:H	1:A:806:ALA:HA	2	0.16	0.02	0.16
(1,997)	1:A:820:VAL:H	1:A:819:ILE:HB	2	0.15	0.02	0.15
(2,47)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:O	2	0.15	0.02	0.15
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG21	2	0.15	0.03	0.15
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG22	2	0.15	0.03	0.15
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG23	2	0.15	0.03	0.15
(1,1066)	1:A:830:TRP:H	1:A:829:ASN:HA	2	0.15	0.03	0.15
(1,979)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HG2	2	0.14	0.01	0.14
(1,979)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HG3	2	0.14	0.01	0.14
(1,1706)	1:A:880:GLY:H	1:A:878:PHE:HZ	2	0.14	0.02	0.14
(1,1835)	1:A:916:GLY:H	1:A:906:GLU:HA	2	0.12	0.02	0.12
(1,978)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HB2	2	0.12	0.01	0.12
(1,978)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HB3	2	0.12	0.01	0.12
(1,1299)	1:A:884:VAL:H	1:A:883:GLN:HB2	2	0.12	0.01	0.12
(1,1299)	1:A:884:VAL:H	1:A:883:GLN:HB3	2	0.12	0.01	0.12
(1,1699)	1:A:879:ASN:H	1:A:922:TYR:HD1	2	0.12	0.0	0.12
(1,1699)	1:A:879:ASN:H	1:A:922:TYR:HD2	2	0.12	0.0	0.12
(1,1661)	1:A:871:GLU:H	1:A:927:LYS:H	2	0.11	0.0	0.11

<sup>1</sup>Number of violated models, <sup>2</sup>Standard deviation

## 9.5 All violated distance restraints [\(i\)](#)

### 9.5.1 Histogram : Distribution of distance violations [\(i\)](#)

The following histogram shows the distribution of the absolute value of the violation for all violated restraints in the ensemble.



### 9.5.2 Table : All distance violations [\(i\)](#)

The following table lists the absolute value of the violation for each restraint in the ensemble sorted by its value. The Key (restraint list ID, restraint ID) is the unique identifier for a given restraint. Rows with same key represent combinatorial or ambiguous restraints and are counted as a single restraint.

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	3	0.45
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	3	0.45
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	11	0.44
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	6	0.43
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	11	0.42
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	11	0.42
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	11	0.42
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	15	0.42
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	15	0.42
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	15	0.42
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	16	0.42
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	8	0.42
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	9	0.42
(1,215)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HA	8	0.41
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	4	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	4	0.4

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	4	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	10	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	10	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	10	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	16	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	16	0.4
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	16	0.4
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	12	0.4
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG2	10	0.4
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG3	10	0.4
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	4	0.38
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	4	0.38
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	17	0.38
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	17	0.38
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	17	0.38
(1,1806)	1:A:911:GLY:H	1:A:910:PRO:HA	4	0.38
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	14	0.38
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	3	0.38
(1,867)	1:A:793:SER:H	1:A:792:GLY:H	10	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	1	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	1	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	1	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	5	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	5	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	5	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	6	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	6	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	6	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	8	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	8	0.37
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	8	0.37
(1,1806)	1:A:911:GLY:H	1:A:910:PRO:HA	9	0.37
(1,1585)	1:A:831:TYR:H	1:A:844:ARG:HB2	3	0.37
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	3	0.37
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	5	0.37
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	5	0.37
(1,36)	1:A:799:ARG:HD2	1:A:819:ILE:HD11	8	0.36
(1,36)	1:A:799:ARG:HD2	1:A:819:ILE:HD12	8	0.36
(1,36)	1:A:799:ARG:HD2	1:A:819:ILE:HD13	8	0.36
(1,36)	1:A:799:ARG:HD3	1:A:819:ILE:HD11	8	0.36
(1,36)	1:A:799:ARG:HD3	1:A:819:ILE:HD12	8	0.36
(1,36)	1:A:799:ARG:HD3	1:A:819:ILE:HD13	8	0.36

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	18	0.36
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	18	0.36
(1,1806)	1:A:911:GLY:H	1:A:910:PRO:HA	5	0.36
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	4	0.36
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	17	0.36
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	14	0.35
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	14	0.35
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	14	0.35
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	14	0.35
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	14	0.35
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	14	0.35
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	2	0.35
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	10	0.35
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	13	0.35
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	3	0.35
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	3	0.35
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	3	0.35
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	3	0.35
(1,498)	1:A:873:ILE:HD11	1:A:893:ARG:HA	19	0.34
(1,498)	1:A:873:ILE:HD12	1:A:893:ARG:HA	19	0.34
(1,498)	1:A:873:ILE:HD13	1:A:893:ARG:HA	19	0.34
(1,1806)	1:A:911:GLY:H	1:A:910:PRO:HA	8	0.34
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	7	0.34
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	15	0.34
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	3	0.33
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	15	0.33
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	16	0.33
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	19	0.33
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	9	0.33
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	7	0.33
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	7	0.33
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	10	0.32
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	10	0.32
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	10	0.32
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	10	0.32
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	10	0.32
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	10	0.32
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	12	0.32
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG2	3	0.32
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG3	3	0.32
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	14	0.32
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	14	0.32

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1284)	1:A:882:THR:H	1:A:881:ASP:HB2	2	0.32
(1,1284)	1:A:882:THR:H	1:A:881:ASP:HB3	2	0.32
(1,867)	1:A:793:SER:H	1:A:792:GLY:H	2	0.31
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	20	0.31
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	20	0.31
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	20	0.31
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	20	0.31
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	20	0.31
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	20	0.31
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	15	0.31
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	15	0.31
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	15	0.31
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	15	0.31
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	15	0.31
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	15	0.31
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	6	0.31
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	6	0.31
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	3	0.31
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	3	0.31
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	3	0.31
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	3	0.31
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	4	0.31
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	20	0.31
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	14	0.31
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	14	0.31
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	19	0.31
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	19	0.31
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	18	0.3
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	18	0.3
(1,397)	1:A:849:LEU:HA	1:A:849:LEU:HG	9	0.3
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	5	0.3
(1,1739)	1:A:890:LYS:H	1:A:877:ASN:H	1	0.3
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	1	0.3
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	18	0.3
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	12	0.3
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	14	0.3
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	11	0.3
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	16	0.3
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	14	0.3
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	14	0.3
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	12	0.3
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	12	0.3

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	8	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG2	1	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG3	1	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG2	5	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG3	5	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG2	12	0.3
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG3	12	0.3
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	15	0.3
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	15	0.3
(1,867)	1:A:793:SER:H	1:A:792:GLY:H	6	0.29
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	14	0.29
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	14	0.29
(1,514)	1:A:874:ALA:HA	1:A:923:VAL:HB	2	0.29
(1,1662)	1:A:871:GLU:H	1:A:927:LYS:HB2	11	0.29
(1,1662)	1:A:871:GLU:H	1:A:927:LYS:HB3	11	0.29
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	14	0.29
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	4	0.29
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	9	0.29
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	2	0.29
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	5	0.29
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	13	0.29
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	5	0.29
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	5	0.29
(1,1349)	1:A:892:GLU:H	1:A:892:GLU:HG2	2	0.29
(1,1349)	1:A:892:GLU:H	1:A:892:GLU:HG3	2	0.29
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	16	0.29
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	16	0.29
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	5	0.28
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	5	0.28
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	5	0.28
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	5	0.28
(1,528)	1:A:875:LYS:HA	1:A:890:LYS:HG2	19	0.28
(1,528)	1:A:875:LYS:HA	1:A:890:LYS:HG3	19	0.28
(1,514)	1:A:874:ALA:HA	1:A:923:VAL:HB	15	0.28
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	3	0.28
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	13	0.28
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	13	0.28
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	13	0.28
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	13	0.28
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	13	0.28
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	13	0.28
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	9	0.28

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	9	0.28
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	14	0.28
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	5	0.28
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	6	0.28
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	8	0.28
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	8	0.28
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	16	0.28
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	19	0.28
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	8	0.28
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	16	0.28
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	1	0.28
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	14	0.28
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	10	0.28
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	10	0.28
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	18	0.28
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	18	0.28
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	10	0.27
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	10	0.27
(1,774)	1:A:917:ILE:HA	1:A:906:GLU:HG2	8	0.27
(1,774)	1:A:917:ILE:HA	1:A:906:GLU:HG3	8	0.27
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	19	0.27
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	8	0.27
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	8	0.27
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	14	0.27
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	14	0.27
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	10	0.27
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	11	0.27
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	11	0.27
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	11	0.27
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	11	0.27
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	11	0.27
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	11	0.27
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	14	0.27
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	14	0.27
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	14	0.27
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	14	0.27
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	14	0.27
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	14	0.27
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	7	0.27
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	4	0.27
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	7	0.27
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	8	0.27

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	5	0.27
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	15	0.27
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	17	0.27
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	20	0.27
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	20	0.27
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	16	0.27
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	16	0.27
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	1	0.27
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	1	0.27
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	20	0.27
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	20	0.27
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	5	0.26
(1,634)	1:A:890:LYS:HA	1:A:890:LYS:HG2	19	0.26
(1,634)	1:A:890:LYS:HA	1:A:890:LYS:HG3	19	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	4	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	4	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	4	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	4	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	4	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	4	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	12	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	12	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	12	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	12	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	12	0.26
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	12	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	4	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	4	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	4	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	4	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	4	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	4	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	6	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	6	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	6	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	6	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	6	0.26
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	6	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG2	1:A:828:GLN:HA	3	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG3	1:A:828:GLN:HA	3	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG2	1:A:828:GLN:HA	12	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG3	1:A:828:GLN:HA	12	0.26

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,258)	1:A:828:GLN:HG2	1:A:828:GLN:HA	20	0.26
(1,258)	1:A:828:GLN:HG3	1:A:828:GLN:HA	20	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG2	3	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG3	3	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG2	12	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG3	12	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG2	20	0.26
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG3	20	0.26
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	5	0.26
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	2	0.26
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	15	0.26
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	12	0.26
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	3	0.26
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	1	0.26
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	6	0.26
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	13	0.26
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	18	0.26
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	4	0.26
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	10	0.26
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	19	0.26
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	10	0.26
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	10	0.26
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	17	0.26
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	17	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD11	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD12	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD13	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD21	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD22	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD23	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD11	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD12	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD13	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD21	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD22	13	0.26
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD23	13	0.26
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	9	0.26
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	9	0.26
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	6	0.26
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	6	0.26
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG2	18	0.25
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG3	18	0.25

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	20	0.25
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	20	0.25
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	20	0.25
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	20	0.25
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	14	0.25
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	2	0.25
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	2	0.25
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	2	0.25
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	2	0.25
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	2	0.25
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	2	0.25
(1,258)	1:A:828:GLN:HG2	1:A:828:GLN:HA	19	0.25
(1,258)	1:A:828:GLN:HG3	1:A:828:GLN:HA	19	0.25
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG2	19	0.25
(1,255)	1:A:828:GLN:HA	1:A:828:GLN:HG3	19	0.25
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	10	0.25
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	10	0.25
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	10	0.25
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	10	0.25
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	5	0.25
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	1	0.25
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	1	0.25
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	1	0.25
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	1	0.25
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	1	0.25
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	1	0.25
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	10	0.25
(1,1592)	1:A:833:GLY:H	1:A:822:ILE:HA	3	0.25
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	1	0.25
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	1	0.25
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	1	0.25
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	16	0.25
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	20	0.25
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	10	0.25
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	15	0.25
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	18	0.25
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	10	0.25
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	10	0.25
(1,1284)	1:A:882:THR:H	1:A:881:ASP:HB2	15	0.25
(1,1284)	1:A:882:THR:H	1:A:881:ASP:HB3	15	0.25
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG2	14	0.25
(1,1160)	1:A:849:LEU:H	1:A:848:GLU:HG3	14	0.25

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	1	0.25
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	1	0.25
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	4	0.25
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	4	0.25
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	17	0.25
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	17	0.25
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	13	0.25
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	13	0.25
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	6	0.24
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	6	0.24
(1,59)	1:A:802:PHE:HA	1:A:816:LYS:HE2	8	0.24
(1,59)	1:A:802:PHE:HA	1:A:816:LYS:HE3	8	0.24
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	17	0.24
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	17	0.24
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	17	0.24
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	17	0.24
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	20	0.24
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	20	0.24
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	20	0.24
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	20	0.24
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	20	0.24
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	20	0.24
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	1	0.24
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	1	0.24
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	16	0.24
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	2	0.24
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	2	0.24
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	2	0.24
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	2	0.24
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	2	0.24
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	2	0.24
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	15	0.24
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	15	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	10	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	10	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	10	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	10	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	10	0.24
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	10	0.24
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	2	0.24
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	3	0.24
(1,1693)	1:A:878:PHE:H	1:A:888:PHE:HE1	10	0.24

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1693)	1:A:878:PHE:H	1:A:888:PHE:HE2	10	0.24
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	3	0.24
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	8	0.24
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	13	0.24
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	8	0.24
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	13	0.24
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	2	0.24
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	6	0.24
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	8	0.24
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	17	0.24
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	1	0.24
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	9	0.24
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	10	0.24
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	18	0.24
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	15	0.24
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	12	0.24
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	7	0.24
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	7	0.24
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	11	0.24
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	20	0.24
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	2	0.24
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	2	0.24
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	5	0.24
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	5	0.24
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	2	0.24
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	2	0.24
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	20	0.24
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	20	0.24
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	18	0.23
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	18	0.23
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	18	0.23
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	18	0.23
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	18	0.23
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	18	0.23
(1,514)	1:A:874:ALA:HA	1:A:923:VAL:HB	13	0.23
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	17	0.23
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	17	0.23
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	17	0.23
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	17	0.23
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	17	0.23
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	17	0.23
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	11	0.23

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	11	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	7	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	7	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	7	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	7	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	7	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	7	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	15	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	15	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	15	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	15	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	15	0.23
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	15	0.23
(1,313)	1:A:838:ARG:HA	1:A:838:ARG:HG2	18	0.23
(1,313)	1:A:838:ARG:HA	1:A:838:ARG:HG3	18	0.23
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	13	0.23
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	13	0.23
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	13	0.23
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	13	0.23
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	13	0.23
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	13	0.23
(1,182)	1:A:820:VAL:HG11	1:A:818:ASP:HB3	5	0.23
(1,182)	1:A:820:VAL:HG12	1:A:818:ASP:HB3	5	0.23
(1,182)	1:A:820:VAL:HG13	1:A:818:ASP:HB3	5	0.23
(1,182)	1:A:820:VAL:HG21	1:A:818:ASP:HB3	5	0.23
(1,182)	1:A:820:VAL:HG22	1:A:818:ASP:HB3	5	0.23
(1,182)	1:A:820:VAL:HG23	1:A:818:ASP:HB3	5	0.23
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	18	0.23
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	5	0.23
(1,1657)	1:A:870:GLY:H	1:A:929:PRO:HB2	13	0.23
(1,1657)	1:A:870:GLY:H	1:A:929:PRO:HB3	13	0.23
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	15	0.23
(1,1585)	1:A:831:TYR:H	1:A:844:ARG:HB2	6	0.23
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	11	0.23
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	15	0.23
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	4	0.23
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	4	0.23
(1,1561)	1:A:823:TYR:H	1:A:832:GLU:H	1	0.23
(1,1561)	1:A:823:TYR:H	1:A:832:GLU:H	20	0.23
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	20	0.23
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	19	0.23
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	6	0.23

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	2	0.23
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	2	0.23
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	11	0.23
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	11	0.23
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	15	0.23
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	15	0.23
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	5	0.23
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	5	0.23
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	12	0.23
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	12	0.23
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	20	0.23
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	20	0.23
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	8	0.23
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	8	0.23
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	1	0.23
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	1	0.23
(2,41)	1:A:923:VAL:H	1:A:920:ILE:O	7	0.22
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	8	0.22
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	8	0.22
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG2	19	0.22
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG3	19	0.22
(1,811)	1:A:922:TYR:HA	1:A:876:PHE:HB2	4	0.22
(1,811)	1:A:922:TYR:HA	1:A:876:PHE:HB3	4	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	6	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	6	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	10	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	10	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	11	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	11	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	17	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	17	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	18	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	18	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	19	0.22
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	19	0.22
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	9	0.22
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	9	0.22
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	9	0.22
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	9	0.22
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	6	0.22
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	6	0.22
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	6	0.22

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	6	0.22
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	6	0.22
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	6	0.22
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	17	0.22
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	17	0.22
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	20	0.22
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	20	0.22
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	20	0.22
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	20	0.22
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	20	0.22
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	20	0.22
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	2	0.22
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	2	0.22
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	18	0.22
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	18	0.22
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	18	0.22
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	18	0.22
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	18	0.22
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	18	0.22
(1,198)	1:A:822:ILE:HA	1:A:822:ILE:HG12	6	0.22
(1,198)	1:A:822:ILE:HA	1:A:822:ILE:HG13	6	0.22
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	3	0.22
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	9	0.22
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	16	0.22
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	1	0.22
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	18	0.22
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	5	0.22
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	5	0.22
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	9	0.22
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	9	0.22
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	6	0.22
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	11	0.22
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	13	0.22
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	5	0.22
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	8	0.22
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	17	0.22
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	20	0.22
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	6	0.22
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	6	0.22
(1,1177)	1:A:855:LYS:H	1:A:855:LYS:HG2	3	0.22
(1,1177)	1:A:855:LYS:H	1:A:855:LYS:HG3	3	0.22
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	8	0.22

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	8	0.22
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	10	0.22
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	10	0.22
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	15	0.22
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	15	0.22
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	20	0.22
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	20	0.22
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	17	0.21
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	17	0.21
(1,753)	1:A:909:ILE:HB	1:A:913:SER:HB2	18	0.21
(1,753)	1:A:909:ILE:HB	1:A:913:SER:HB3	18	0.21
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	1	0.21
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	1	0.21
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	7	0.21
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	7	0.21
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	8	0.21
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	20	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	1	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	1	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	1	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	1	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	1	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	1	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	19	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	19	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	19	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	19	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	19	0.21
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	19	0.21
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	20	0.21
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	20	0.21
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	20	0.21
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	20	0.21
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	20	0.21
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	20	0.21
(1,264)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HA	2	0.21
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	2	0.21
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	2	0.21
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	2	0.21
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	2	0.21
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	2	0.21
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	2	0.21

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1767)	1:A:901:ASP:H	1:A:899:GLN:HG3	3	0.21
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	11	0.21
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	6	0.21
(1,1709)	1:A:881:ASP:H	1:A:885:GLU:HB2	17	0.21
(1,1709)	1:A:881:ASP:H	1:A:885:GLU:HB3	17	0.21
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	6	0.21
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	6	0.21
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	6	0.21
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	6	0.21
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	6	0.21
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	6	0.21
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	4	0.21
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	4	0.21
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	13	0.21
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	16	0.21
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	15	0.21
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	17	0.21
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	18	0.21
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	17	0.21
(1,1585)	1:A:831:TYR:H	1:A:844:ARG:HB2	4	0.21
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	3	0.21
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	3	0.21
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	17	0.21
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	17	0.21
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	17	0.21
(1,1550)	1:A:817:GLY:H	1:A:801:LYS:HA	14	0.21
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG2	5	0.21
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG3	5	0.21
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	7	0.21
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	4	0.21
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	1	0.21
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	6	0.21
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	16	0.21
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	3	0.21
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	3	0.21
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	1	0.21
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	1	0.21
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	11	0.21
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	7	0.21
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	7	0.21
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	8	0.21
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	8	0.21

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	17	0.21
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	17	0.21
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	19	0.21
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	19	0.21
(1,990)	1:A:818:ASP:H	1:A:817:GLY:H	3	0.2
(1,990)	1:A:818:ASP:H	1:A:817:GLY:H	5	0.2
(1,988)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:H	3	0.2
(1,988)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:H	5	0.2
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	3	0.2
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	3	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	7	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	7	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	7	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	15	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	15	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	15	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	16	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	16	0.2
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	16	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	4	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	4	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	4	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	4	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	19	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	19	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	19	0.2
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	19	0.2
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	10	0.2
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	10	0.2
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	10	0.2
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	10	0.2
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	10	0.2
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	10	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	3	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	3	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	3	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	3	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	3	0.2
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	3	0.2
(1,514)	1:A:874:ALA:HA	1:A:923:VAL:HB	5	0.2
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	11	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	7	0.2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	7	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	7	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	7	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	7	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	7	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	8	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	8	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	8	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	8	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	8	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	8	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	12	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	12	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	12	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	12	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	12	0.2
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	12	0.2
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	4	0.2
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	4	0.2
(1,214)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HB2	3	0.2
(1,214)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HB3	3	0.2
(1,198)	1:A:822:ILE:HA	1:A:822:ILE:HG12	11	0.2
(1,198)	1:A:822:ILE:HA	1:A:822:ILE:HG13	11	0.2
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	8	0.2
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	7	0.2
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	16	0.2
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	7	0.2
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	9	0.2
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	10	0.2
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	4	0.2
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	13	0.2
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	13	0.2
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	1	0.2
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	4	0.2
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	18	0.2
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	18	0.2
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	19	0.2
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	14	0.2
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	13	0.2
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	13	0.2
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	9	0.2
(1,1376)	1:A:898:ARG:H	1:A:897:LEU:HB2	16	0.2

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1376)	1:A:898:ARG:H	1:A:897:LEU:HB3	16	0.2
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	7	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD11	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD12	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD13	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD21	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD22	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB2	1:A:812:LEU:HD23	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD11	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD12	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD13	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD21	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD22	18	0.2
(1,113)	1:A:814:LEU:HB3	1:A:812:LEU:HD23	18	0.2
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	1	0.2
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	1	0.2
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	9	0.2
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	9	0.2
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	7	0.19
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	7	0.19
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	4	0.19
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	4	0.19
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	4	0.19
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	4	0.19
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	4	0.19
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	4	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	1	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	1	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	1	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	1	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	1	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	1	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	13	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	13	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	13	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	13	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	13	0.19
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	13	0.19
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	11	0.19
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	11	0.19
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	15	0.19
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	15	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	6	0.19
(1,371)	1:A:845:THR:HA	1:A:845:THR:HB	14	0.19
(1,368)	1:A:845:THR:HB	1:A:845:THR:HA	14	0.19
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	3	0.19
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	3	0.19
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	13	0.19
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	13	0.19
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	20	0.19
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	20	0.19
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	11	0.19
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	11	0.19
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG11	15	0.19
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG12	15	0.19
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG13	15	0.19
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG21	15	0.19
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG22	15	0.19
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG23	15	0.19
(1,1793)	1:A:908:ARG:H	1:A:897:LEU:HG	16	0.19
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	6	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	11	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	11	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	11	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	11	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	11	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	11	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	13	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	13	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	13	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	13	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	13	0.19
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	13	0.19
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	18	0.19
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	18	0.19
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	19	0.19
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	19	0.19
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	15	0.19
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	16	0.19
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	7	0.19
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	2	0.19
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	14	0.19
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	7	0.19
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	7	0.19

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	2	0.19
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	14	0.19
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	14	0.19
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	16	0.19
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	19	0.19
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	9	0.19
(1,1523)	1:A:807:GLN:H	1:A:811:GLU:HA	14	0.19
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	2	0.19
(1,1493)	1:A:801:LYS:H	1:A:847:ILE:HA	5	0.19
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	4	0.19
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	4	0.19
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	7	0.19
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	7	0.19
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	14	0.19
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	18	0.19
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	18	0.19
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	15	0.19
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	16	0.19
(1,1070)	1:A:830:TRP:H	1:A:830:TRP:HD1	4	0.19
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	13	0.19
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	13	0.19
(2,46)	1:A:876:PHE:N	1:A:922:TYR:O	20	0.18
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG2	12	0.18
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG3	12	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG11	1:A:918:PHE:HE1	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG11	1:A:918:PHE:HE2	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG12	1:A:918:PHE:HE1	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG12	1:A:918:PHE:HE2	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG13	1:A:918:PHE:HE1	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG13	1:A:918:PHE:HE2	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG21	1:A:918:PHE:HE1	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG21	1:A:918:PHE:HE2	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG22	1:A:918:PHE:HE1	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG22	1:A:918:PHE:HE2	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG23	1:A:918:PHE:HE1	5	0.18
(1,831)	1:A:923:VAL:HG23	1:A:918:PHE:HE2	5	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG11	1:A:905:TYR:HE1	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG11	1:A:905:TYR:HE2	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG12	1:A:905:TYR:HE1	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG12	1:A:905:TYR:HE2	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG13	1:A:905:TYR:HE1	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG13	1:A:905:TYR:HE2	3	0.18

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,829)	1:A:923:VAL:HG21	1:A:905:TYR:HE1	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG21	1:A:905:TYR:HE2	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG22	1:A:905:TYR:HE1	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG22	1:A:905:TYR:HE2	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG23	1:A:905:TYR:HE1	3	0.18
(1,829)	1:A:923:VAL:HG23	1:A:905:TYR:HE2	3	0.18
(1,821)	1:A:923:VAL:HB	1:A:923:VAL:HA	2	0.18
(1,821)	1:A:923:VAL:HB	1:A:923:VAL:HA	5	0.18
(1,821)	1:A:923:VAL:HB	1:A:923:VAL:HA	13	0.18
(1,821)	1:A:923:VAL:HB	1:A:923:VAL:HA	15	0.18
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB1	2	0.18
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB2	2	0.18
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB3	2	0.18
(1,818)	1:A:923:VAL:HA	1:A:923:VAL:HB	2	0.18
(1,818)	1:A:923:VAL:HA	1:A:923:VAL:HB	5	0.18
(1,818)	1:A:923:VAL:HA	1:A:923:VAL:HB	13	0.18
(1,818)	1:A:923:VAL:HA	1:A:923:VAL:HB	15	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG2	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG3	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG2	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG3	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG2	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG3	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG2	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG3	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG2	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG3	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG2	16	0.18
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG3	16	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	15	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	15	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	15	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	15	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	18	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	18	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	18	0.18
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	18	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	9	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	9	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	9	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	9	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	9	0.18

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	9	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	13	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	13	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	13	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	13	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	13	0.18
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	13	0.18
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	13	0.18
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	13	0.18
(1,480)	1:A:872:ALA:HB1	1:A:923:VAL:HB	2	0.18
(1,480)	1:A:872:ALA:HB2	1:A:923:VAL:HB	2	0.18
(1,480)	1:A:872:ALA:HB3	1:A:923:VAL:HB	2	0.18
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	7	0.18
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	7	0.18
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	12	0.18
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	12	0.18
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	3	0.18
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	3	0.18
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	3	0.18
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	3	0.18
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	3	0.18
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	3	0.18
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	1	0.18
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	1	0.18
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	1	0.18
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	1	0.18
(1,177)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB2	4	0.18
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	8	0.18
(1,1741)	1:A:891:GLY:H	1:A:874:ALA:HA	1	0.18
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	12	0.18
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	12	0.18
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	12	0.18
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	12	0.18
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	12	0.18
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	12	0.18
(1,1693)	1:A:878:PHE:H	1:A:888:PHE:HE1	4	0.18
(1,1693)	1:A:878:PHE:H	1:A:888:PHE:HE2	4	0.18
(1,1690)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HD2	2	0.18
(1,1690)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HD3	2	0.18
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	2	0.18
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	2	0.18
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	18	0.18

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	18	0.18
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	19	0.18
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	19	0.18
(1,1648)	1:A:848:GLU:H	1:A:801:LYS:HB2	6	0.18
(1,1648)	1:A:848:GLU:H	1:A:801:LYS:HB3	6	0.18
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	1	0.18
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	9	0.18
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	1	0.18
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	10	0.18
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	13	0.18
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	18	0.18
(1,1582)	1:A:830:TRP:H	1:A:827:ASP:HA	3	0.18
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	19	0.18
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	19	0.18
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	9	0.18
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	10	0.18
(1,1578)	1:A:827:ASP:H	1:A:829:ASN:H	14	0.18
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	6	0.18
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	17	0.18
(1,1529)	1:A:811:GLU:H	1:A:806:ALA:HA	4	0.18
(1,1503)	1:A:802:PHE:H	1:A:847:ILE:HB	8	0.18
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG2	9	0.18
(1,1497)	1:A:802:PHE:H	1:A:816:LYS:HG3	9	0.18
(1,1346)	1:A:892:GLU:H	1:A:891:GLY:H	14	0.18
(1,1344)	1:A:891:GLY:H	1:A:892:GLU:H	14	0.18
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG2	11	0.18
(1,1104)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HG3	11	0.18
(1,1077)	1:A:832:GLU:H	1:A:831:TYR:HB2	1	0.18
(1,1077)	1:A:832:GLU:H	1:A:831:TYR:HB3	1	0.18
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	10	0.18
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	10	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	12	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	12	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	15	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	15	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	16	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	16	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	18	0.18
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	18	0.18
(1,1033)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HG2	17	0.18
(1,1033)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HG3	17	0.18
(2,47)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:O	4	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(2,21)	1:A:922:TYR:H	1:A:919:PRO:O	7	0.17
(1,997)	1:A:820:VAL:H	1:A:819:ILE:HB	13	0.17
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	3	0.17
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	3	0.17
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	3	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	3	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	3	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	9	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	9	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	15	0.17
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	15	0.17
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	12	0.17
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	12	0.17
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG21	2	0.17
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG22	2	0.17
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG23	2	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG2	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG3	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG2	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG3	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG2	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG3	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG2	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG3	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG2	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG3	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG2	18	0.17
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG3	18	0.17
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	11	0.17
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	11	0.17
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	18	0.17
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	18	0.17
(1,544)	1:A:876:PHE:HB2	1:A:922:TYR:HE1	4	0.17
(1,544)	1:A:876:PHE:HB2	1:A:922:TYR:HE2	4	0.17
(1,544)	1:A:876:PHE:HB3	1:A:922:TYR:HE1	4	0.17
(1,544)	1:A:876:PHE:HB3	1:A:922:TYR:HE2	4	0.17
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	16	0.17
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	16	0.17
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	16	0.17
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	16	0.17
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	16	0.17
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	16	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	12	0.17
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	12	0.17
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	4	0.17
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	13	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	5	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	5	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	5	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	5	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	5	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	5	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	6	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	6	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	6	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	6	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	6	0.17
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	6	0.17
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	13	0.17
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	13	0.17
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	2	0.17
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	2	0.17
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	2	0.17
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	2	0.17
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	3	0.17
(1,1781)	1:A:906:GLU:H	1:A:900:VAL:HA	16	0.17
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	9	0.17
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	9	0.17
(1,1640)	1:A:847:ILE:H	1:A:801:LYS:HE2	19	0.17
(1,1640)	1:A:847:ILE:H	1:A:801:LYS:HE3	19	0.17
(1,1625)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:HG2	16	0.17
(1,1625)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:HG3	16	0.17
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	8	0.17
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	12	0.17
(1,1601)	1:A:833:GLY:H	1:A:842:PHE:H	8	0.17
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	20	0.17
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	18	0.17
(1,1585)	1:A:831:TYR:H	1:A:844:ARG:HB2	16	0.17
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	15	0.17
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	15	0.17
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	16	0.17
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	16	0.17
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	6	0.17
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	9	0.17

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1551)	1:A:817:GLY:H	1:A:815:GLN:HA	11	0.17
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	20	0.17
(1,1523)	1:A:807:GLN:H	1:A:811:GLU:HA	16	0.17
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	1	0.17
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	16	0.17
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	1	0.17
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	1	0.17
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	4	0.17
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	4	0.17
(1,1102)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HB2	2	0.17
(1,1102)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HB2	9	0.17
(1,1066)	1:A:830:TRP:H	1:A:829:ASN:HA	3	0.17
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	4	0.17
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	4	0.17
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	7	0.17
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	7	0.17
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	11	0.17
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	11	0.17
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB2	2	0.17
(1,1032)	1:A:825:GLN:H	1:A:824:LYS:HB3	2	0.17
(1,1030)	1:A:824:LYS:H	1:A:824:LYS:HE2	20	0.17
(1,1030)	1:A:824:LYS:H	1:A:824:LYS:HE3	20	0.17
(2,46)	1:A:876:PHE:N	1:A:922:TYR:O	1	0.16
(2,21)	1:A:922:TYR:H	1:A:919:PRO:O	5	0.16
(1,990)	1:A:818:ASP:H	1:A:817:GLY:H	14	0.16
(1,988)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:H	14	0.16
(1,867)	1:A:793:SER:H	1:A:792:GLY:H	13	0.16
(1,867)	1:A:793:SER:H	1:A:792:GLY:H	15	0.16
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	9	0.16
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	9	0.16
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	9	0.16
(1,738)	1:A:908:ARG:HA	1:A:915:GLN:HB2	6	0.16
(1,738)	1:A:908:ARG:HA	1:A:915:GLN:HB3	6	0.16
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	8	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	2	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	2	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	6	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	6	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	19	0.16
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	19	0.16
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	1	0.16
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	1	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	1	0.16
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	1	0.16
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	15	0.16
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	15	0.16
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	15	0.16
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	15	0.16
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	15	0.16
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	9	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	9	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	9	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	9	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	9	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	9	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	15	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	17	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	17	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	17	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	17	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	17	0.16
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	17	0.16
(1,491)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HB2	17	0.16
(1,491)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HB3	17	0.16
(1,477)	1:A:872:ALA:HA	1:A:926:ILE:HB	17	0.16
(1,445)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HA	2	0.16
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB2	11	0.16
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB3	11	0.16
(1,391)	1:A:848:GLU:HG2	1:A:801:LYS:HG2	19	0.16
(1,391)	1:A:848:GLU:HG2	1:A:801:LYS:HG3	19	0.16
(1,391)	1:A:848:GLU:HG3	1:A:801:LYS:HG2	19	0.16
(1,391)	1:A:848:GLU:HG3	1:A:801:LYS:HG3	19	0.16
(1,373)	1:A:846:TYR:HA	1:A:801:LYS:HB2	3	0.16
(1,373)	1:A:846:TYR:HA	1:A:801:LYS:HB3	3	0.16
(1,352)	1:A:843:PRO:HA	1:A:830:TRP:HA	3	0.16
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	11	0.16
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	11	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	4	0.16

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	4	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	4	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	4	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	4	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	4	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	5	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	5	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	5	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	5	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	5	0.16
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	5	0.16
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	4	0.16
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	4	0.16
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	4	0.16
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	4	0.16
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	4	0.16
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	4	0.16
(1,1781)	1:A:906:GLU:H	1:A:900:VAL:HA	3	0.16
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	3	0.16
(1,1767)	1:A:901:ASP:H	1:A:899:GLN:HG3	4	0.16
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	4	0.16
(1,1706)	1:A:880:GLY:H	1:A:878:PHE:HZ	6	0.16
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	7	0.16
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	15	0.16
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	12	0.16
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	3	0.16
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	8	0.16
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	8	0.16
(1,1550)	1:A:817:GLY:H	1:A:801:LYS:HA	3	0.16
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	11	0.16
(1,1547)	1:A:816:LYS:H	1:A:818:ASP:H	5	0.16
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	13	0.16
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	8	0.16
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	10	0.16
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	20	0.16
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB2	3	0.16
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB3	3	0.16
(1,1102)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HB2	14	0.16
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	5	0.16
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	5	0.16
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	1	0.15
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	10	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,979)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HG2	7	0.15
(1,979)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HG3	7	0.15
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	10	0.15
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	10	0.15
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	10	0.15
(1,707)	1:A:903:ASN:HA	1:A:920:ILE:HD11	7	0.15
(1,707)	1:A:903:ASN:HA	1:A:920:ILE:HD12	7	0.15
(1,707)	1:A:903:ASN:HA	1:A:920:ILE:HD13	7	0.15
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD2	14	0.15
(1,675)	1:A:898:ARG:HA	1:A:898:ARG:HD3	14	0.15
(1,609)	1:A:886:MET:HG2	1:A:886:MET:HA	12	0.15
(1,609)	1:A:886:MET:HG3	1:A:886:MET:HA	12	0.15
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	5	0.15
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	5	0.15
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	13	0.15
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	13	0.15
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	14	0.15
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	14	0.15
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	14	0.15
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	14	0.15
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	14	0.15
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	14	0.15
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	4	0.15
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	4	0.15
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	10	0.15
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	10	0.15
(1,38)	1:A:800:ALA:HA	1:A:847:ILE:HA	8	0.15
(1,376)	1:A:847:ILE:HA	1:A:800:ALA:HA	8	0.15
(1,373)	1:A:846:TYR:HA	1:A:801:LYS:HB2	5	0.15
(1,373)	1:A:846:TYR:HA	1:A:801:LYS:HB3	5	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	4	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	4	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	4	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	4	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	4	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	4	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	9	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	9	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	9	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	9	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	9	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	9	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	16	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	16	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	16	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	16	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	16	0.15
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	16	0.15
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	8	0.15
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	8	0.15
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	15	0.15
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	15	0.15
(1,264)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HA	15	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	13	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	13	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	13	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	13	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	16	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	16	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	16	0.15
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	16	0.15
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	13	0.15
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	13	0.15
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	13	0.15
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	13	0.15
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	13	0.15
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	13	0.15
(1,1849)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HE1	5	0.15
(1,1849)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HE2	5	0.15
(1,1812)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:H	18	0.15
(1,1798)	1:A:909:ILE:H	1:A:912:THR:H	18	0.15
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	5	0.15
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	14	0.15
(1,1741)	1:A:891:GLY:H	1:A:874:ALA:HA	6	0.15
(1,1678)	1:A:874:ALA:H	1:A:894:ILE:HD11	13	0.15
(1,1678)	1:A:874:ALA:H	1:A:894:ILE:HD12	13	0.15
(1,1678)	1:A:874:ALA:H	1:A:894:ILE:HD13	13	0.15
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	9	0.15
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	9	0.15
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	9	0.15
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	10	0.15
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	16	0.15
(1,1601)	1:A:833:GLY:H	1:A:842:PHE:H	9	0.15
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE1	17	0.15

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE2	17	0.15
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	3	0.15
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	10	0.15
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	5	0.15
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	11	0.15
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	2	0.15
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	2	0.15
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA2	19	0.15
(1,1562)	1:A:823:TYR:H	1:A:833:GLY:HA3	19	0.15
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	12	0.15
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	20	0.15
(1,1550)	1:A:817:GLY:H	1:A:801:LYS:HA	5	0.15
(1,1547)	1:A:816:LYS:H	1:A:818:ASP:H	14	0.15
(1,1505)	1:A:803:ASP:H	1:A:815:GLN:HA	12	0.15
(1,1493)	1:A:801:LYS:H	1:A:847:ILE:HA	14	0.15
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE1	18	0.15
(1,1492)	1:A:801:LYS:H	1:A:846:TYR:HE2	18	0.15
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	5	0.15
(1,1466)	1:A:796:ARG:H	1:A:822:ILE:HB	8	0.15
(1,1454)	1:A:920:ILE:H	1:A:920:ILE:HG12	10	0.15
(1,1454)	1:A:920:ILE:H	1:A:920:ILE:HG13	10	0.15
(1,1346)	1:A:892:GLU:H	1:A:891:GLY:H	6	0.15
(1,1344)	1:A:891:GLY:H	1:A:892:GLU:H	6	0.15
(1,1302)	1:A:884:VAL:H	1:A:884:VAL:HA	17	0.15
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	18	0.15
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	18	0.15
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB2	6	0.15
(1,1054)	1:A:828:GLN:H	1:A:827:ASP:HB3	6	0.15
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	6	0.14
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	16	0.14
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	4	0.14
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	4	0.14
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	17	0.14
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	17	0.14
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	17	0.14
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	18	0.14
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	18	0.14
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	18	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG2	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG3	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG2	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG3	19	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG2	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG3	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG2	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG3	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG2	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG3	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG2	19	0.14
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG3	19	0.14
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	1	0.14
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	1	0.14
(1,541)	1:A:876:PHE:HA	1:A:890:LYS:HG2	19	0.14
(1,541)	1:A:876:PHE:HA	1:A:890:LYS:HG3	19	0.14
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	12	0.14
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	12	0.14
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	12	0.14
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	12	0.14
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	12	0.14
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	12	0.14
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	14	0.14
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	14	0.14
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	3	0.14
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	3	0.14
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB2	8	0.14
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB3	8	0.14
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB2	20	0.14
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB3	20	0.14
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE1	10	0.14
(1,346)	1:A:841:ILE:HG21	1:A:804:PHE:HE2	10	0.14
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE1	10	0.14
(1,346)	1:A:841:ILE:HG22	1:A:804:PHE:HE2	10	0.14
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE1	10	0.14
(1,346)	1:A:841:ILE:HG23	1:A:804:PHE:HE2	10	0.14
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG11	18	0.14
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG12	18	0.14
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG13	18	0.14
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG21	18	0.14
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG22	18	0.14
(1,331)	1:A:840:GLY:HA3	1:A:839:VAL:HG23	18	0.14
(1,264)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HA	9	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	8	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	8	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	8	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	8	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	8	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	8	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE1	14	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB1	1:A:831:TYR:HE2	14	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE1	14	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB2	1:A:831:TYR:HE2	14	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE1	14	0.14
(1,24)	1:A:798:ALA:HB3	1:A:831:TYR:HE2	14	0.14
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	20	0.14
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	20	0.14
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	20	0.14
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	20	0.14
(1,214)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HB2	18	0.14
(1,214)	1:A:823:TYR:HA	1:A:795:MET:HB3	18	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	14	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	14	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	14	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	14	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	14	0.14
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	14	0.14
(1,1858)	1:A:924:ASP:H	1:A:876:PHE:H	20	0.14
(1,1835)	1:A:916:GLY:H	1:A:906:GLU:HA	6	0.14
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	15	0.14
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	17	0.14
(1,1781)	1:A:906:GLU:H	1:A:900:VAL:HA	8	0.14
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	15	0.14
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	20	0.14
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	20	0.14
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	20	0.14
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	20	0.14
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	20	0.14
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	20	0.14
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	12	0.14
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	6	0.14
(1,1652)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HB2	1	0.14
(1,1652)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HB3	1	0.14
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	12	0.14
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	4	0.14
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	20	0.14
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE1	2	0.14
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE2	2	0.14

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE1	9	0.14
(1,1595)	1:A:833:GLY:H	1:A:823:TYR:HE2	9	0.14
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	9	0.14
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	20	0.14
(1,1585)	1:A:831:TYR:H	1:A:844:ARG:HB2	17	0.14
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	2	0.14
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	3	0.14
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	13	0.14
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	15	0.14
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	4	0.14
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	15	0.14
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	3	0.14
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	9	0.14
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	10	0.14
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG2	19	0.14
(1,1479)	1:A:799:ARG:H	1:A:848:GLU:HG3	19	0.14
(1,1452)	1:A:920:ILE:H	1:A:920:ILE:HB	10	0.14
(1,136)	1:A:816:LYS:HA	1:A:800:ALA:HA	18	0.14
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	6	0.14
(1,1102)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HB2	13	0.14
(2,47)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:O	5	0.13
(2,37)	1:A:917:ILE:H	1:A:884:VAL:O	4	0.13
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	6	0.13
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	19	0.13
(1,997)	1:A:820:VAL:H	1:A:819:ILE:HB	9	0.13
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	4	0.13
(1,979)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HG2	12	0.13
(1,979)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HG3	12	0.13
(1,978)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HB2	9	0.13
(1,978)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HB3	9	0.13
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	13	0.13
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	13	0.13
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB2	9	0.13
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB3	9	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB1	13	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB2	13	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB3	13	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB1	15	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB2	15	0.13
(1,820)	1:A:923:VAL:HB	1:A:872:ALA:HB3	15	0.13
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	1	0.13
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	1	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	1	0.13
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	8	0.13
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	8	0.13
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	20	0.13
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	20	0.13
(1,732)	1:A:907:GLY:HA2	1:A:897:LEU:HB2	16	0.13
(1,732)	1:A:907:GLY:HA2	1:A:897:LEU:HB3	16	0.13
(1,732)	1:A:907:GLY:HA3	1:A:897:LEU:HB2	16	0.13
(1,732)	1:A:907:GLY:HA3	1:A:897:LEU:HB3	16	0.13
(1,663)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HB	13	0.13
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	2	0.13
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	5	0.13
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	11	0.13
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	20	0.13
(1,632)	1:A:890:LYS:HA	1:A:875:LYS:HA	4	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG2	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG11	1:A:883:GLN:HG3	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG2	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG12	1:A:883:GLN:HG3	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG2	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG13	1:A:883:GLN:HG3	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG2	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG21	1:A:883:GLN:HG3	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG2	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG22	1:A:883:GLN:HG3	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG2	11	0.13
(1,596)	1:A:884:VAL:HG23	1:A:883:GLN:HG3	11	0.13
(1,550)	1:A:877:ASN:HA	1:A:889:ARG:HG2	7	0.13
(1,550)	1:A:877:ASN:HA	1:A:889:ARG:HG3	7	0.13
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	16	0.13
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	16	0.13
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	16	0.13
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	16	0.13
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	7	0.13
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	7	0.13
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	7	0.13
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	7	0.13
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	7	0.13
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	7	0.13
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	19	0.13
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	19	0.13
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	19	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	19	0.13
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	19	0.13
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	19	0.13
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	5	0.13
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	5	0.13
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	14	0.13
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	14	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB1	1:A:923:VAL:HB	13	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB2	1:A:923:VAL:HB	13	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB3	1:A:923:VAL:HB	13	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB1	1:A:923:VAL:HB	15	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB2	1:A:923:VAL:HB	15	0.13
(1,480)	1:A:872:ALA:HB3	1:A:923:VAL:HB	15	0.13
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	16	0.13
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	16	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD11	1:A:796:ARG:HD2	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD11	1:A:796:ARG:HD3	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD12	1:A:796:ARG:HD2	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD12	1:A:796:ARG:HD3	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD13	1:A:796:ARG:HD2	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD13	1:A:796:ARG:HD3	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD21	1:A:796:ARG:HD2	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD21	1:A:796:ARG:HD3	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD22	1:A:796:ARG:HD2	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD22	1:A:796:ARG:HD3	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD23	1:A:796:ARG:HD2	3	0.13
(1,407)	1:A:849:LEU:HD23	1:A:796:ARG:HD3	3	0.13
(1,352)	1:A:843:PRO:HA	1:A:830:TRP:HA	7	0.13
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	19	0.13
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	19	0.13
(1,32)	1:A:799:ARG:HA	1:A:819:ILE:HG21	5	0.13
(1,32)	1:A:799:ARG:HA	1:A:819:ILE:HG22	5	0.13
(1,32)	1:A:799:ARG:HA	1:A:819:ILE:HG23	5	0.13
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	7	0.13
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	7	0.13
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	10	0.13
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	10	0.13
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	5	0.13
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	5	0.13
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	15	0.13
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	15	0.13
(1,264)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HA	16	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	6	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	6	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	6	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	6	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG2	18	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG2	1:A:832:GLU:HG3	18	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG2	18	0.13
(1,229)	1:A:824:LYS:HG3	1:A:832:GLU:HG3	18	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG11	1	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG12	1	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG13	1	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG21	1	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG22	1	0.13
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG23	1	0.13
(1,1812)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:H	6	0.13
(1,1812)	1:A:912:THR:H	1:A:909:ILE:H	13	0.13
(1,1798)	1:A:909:ILE:H	1:A:912:THR:H	6	0.13
(1,1798)	1:A:909:ILE:H	1:A:912:THR:H	13	0.13
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	1	0.13
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	19	0.13
(1,1781)	1:A:906:GLU:H	1:A:900:VAL:HA	6	0.13
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	6	0.13
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	9	0.13
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	12	0.13
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	15	0.13
(1,1767)	1:A:901:ASP:H	1:A:899:GLN:HG3	2	0.13
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	17	0.13
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	2	0.13
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	13	0.13
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	11	0.13
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	11	0.13
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	13	0.13
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	13	0.13
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	16	0.13
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	2	0.13
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	18	0.13
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	4	0.13
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	4	0.13
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	15	0.13
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	15	0.13
(1,1622)	1:A:840:GLY:H	1:A:834:GLU:HA	5	0.13
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	1	0.13

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	19	0.13
(1,1601)	1:A:833:GLY:H	1:A:842:PHE:H	6	0.13
(1,1599)	1:A:833:GLY:H	1:A:841:ILE:HB	3	0.13
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	2	0.13
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	6	0.13
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	16	0.13
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	3	0.13
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	19	0.13
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	6	0.13
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	6	0.13
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	17	0.13
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	17	0.13
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG2	14	0.13
(1,1549)	1:A:817:GLY:H	1:A:799:ARG:HG3	14	0.13
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	10	0.13
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	17	0.13
(1,1529)	1:A:811:GLU:H	1:A:806:ALA:HA	7	0.13
(1,1517)	1:A:806:ALA:H	1:A:804:PHE:HA	4	0.13
(1,1517)	1:A:806:ALA:H	1:A:804:PHE:HA	7	0.13
(1,1517)	1:A:806:ALA:H	1:A:804:PHE:HA	20	0.13
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	15	0.13
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	2	0.13
(1,1481)	1:A:799:ARG:H	1:A:850:LEU:H	5	0.13
(1,1467)	1:A:798:ALA:H	1:A:819:ILE:HG21	8	0.13
(1,1467)	1:A:798:ALA:H	1:A:819:ILE:HG22	8	0.13
(1,1467)	1:A:798:ALA:H	1:A:819:ILE:HG23	8	0.13
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	2	0.13
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	2	0.13
(1,1459)	1:A:795:MET:H	1:A:793:SER:HB2	12	0.13
(1,1459)	1:A:795:MET:H	1:A:793:SER:HB3	12	0.13
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	11	0.13
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	11	0.13
(1,1404)	1:A:902:GLU:H	1:A:903:ASN:HB2	16	0.13
(1,1404)	1:A:902:GLU:H	1:A:903:ASN:HB3	16	0.13
(1,1299)	1:A:884:VAL:H	1:A:883:GLN:HB2	10	0.13
(1,1299)	1:A:884:VAL:H	1:A:883:GLN:HB3	10	0.13
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	2	0.13
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	18	0.13
(1,1070)	1:A:830:TRP:H	1:A:830:TRP:HD1	3	0.13
(2,46)	1:A:876:PHE:N	1:A:922:TYR:O	6	0.12
(2,3)	1:A:875:LYS:H	1:A:922:TYR:O	10	0.12
(2,22)	1:A:922:TYR:N	1:A:919:PRO:O	5	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	16	0.12
(2,1)	1:A:874:ALA:H	1:A:892:GLU:O	6	0.12
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	7	0.12
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG2	9	0.12
(1,976)	1:A:815:GLN:H	1:A:815:GLN:HG3	9	0.12
(1,943)	1:A:808:THR:H	1:A:807:GLN:HB2	15	0.12
(1,943)	1:A:808:THR:H	1:A:807:GLN:HB3	15	0.12
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	12	0.12
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	12	0.12
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	18	0.12
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	18	0.12
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	19	0.12
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	19	0.12
(1,770)	1:A:916:GLY:HA2	1:A:884:VAL:HB	4	0.12
(1,770)	1:A:916:GLY:HA3	1:A:884:VAL:HB	4	0.12
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG21	9	0.12
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG22	9	0.12
(1,661)	1:A:894:ILE:HA	1:A:909:ILE:HG23	9	0.12
(1,632)	1:A:890:LYS:HA	1:A:875:LYS:HA	2	0.12
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	11	0.12
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	11	0.12
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	11	0.12
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	11	0.12
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	3	0.12
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	3	0.12
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE2	16	0.12
(1,50)	1:A:801:LYS:HA	1:A:816:LYS:HE3	16	0.12
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	18	0.12
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	18	0.12
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG2	15	0.12
(1,446)	1:A:864:VAL:HB	1:A:865:GLN:HG3	15	0.12
(1,352)	1:A:843:PRO:HA	1:A:830:TRP:HA	4	0.12
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	17	0.12
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	17	0.12
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	1	0.12
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	1	0.12
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	12	0.12
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	12	0.12
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	17	0.12
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	17	0.12
(1,276)	1:A:832:GLU:HA	1:A:841:ILE:HA	11	0.12
(1,270)	1:A:831:TYR:HB2	1:A:822:ILE:HG21	10	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,270)	1:A:831:TYR:HB2	1:A:822:ILE:HG22	10	0.12
(1,270)	1:A:831:TYR:HB2	1:A:822:ILE:HG23	10	0.12
(1,270)	1:A:831:TYR:HB3	1:A:822:ILE:HG21	10	0.12
(1,270)	1:A:831:TYR:HB3	1:A:822:ILE:HG22	10	0.12
(1,270)	1:A:831:TYR:HB3	1:A:822:ILE:HG23	10	0.12
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	14	0.12
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	14	0.12
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	18	0.12
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	18	0.12
(1,1868)	1:A:927:LYS:H	1:A:872:ALA:HA	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	1	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	2	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	2	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	2	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	2	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	2	0.12
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	2	0.12
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD1	10	0.12
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD2	10	0.12
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD1	14	0.12
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD2	14	0.12
(1,1817)	1:A:914:ARG:H	1:A:912:THR:H	11	0.12
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	5	0.12
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	6	0.12
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	9	0.12
(1,1781)	1:A:906:GLU:H	1:A:900:VAL:HA	15	0.12
(1,1768)	1:A:901:ASP:H	1:A:903:ASN:H	10	0.12
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	20	0.12
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	1	0.12
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	10	0.12
(1,1746)	1:A:892:GLU:H	1:A:890:LYS:HA	1	0.12
(1,1714)	1:A:882:THR:H	1:A:884:VAL:H	11	0.12
(1,1711)	1:A:881:ASP:H	1:A:882:THR:HA	10	0.12
(1,1699)	1:A:879:ASN:H	1:A:922:TYR:HD1	5	0.12
(1,1699)	1:A:879:ASN:H	1:A:922:TYR:HD2	5	0.12
(1,1699)	1:A:879:ASN:H	1:A:922:TYR:HD1	9	0.12
(1,1699)	1:A:879:ASN:H	1:A:922:TYR:HD2	9	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	11	0.12
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	17	0.12
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	19	0.12
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD2	10	0.12
(1,1653)	1:A:850:LEU:H	1:A:797:PRO:HD3	10	0.12
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	12	0.12
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	17	0.12
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	20	0.12
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	11	0.12
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	13	0.12
(1,1622)	1:A:840:GLY:H	1:A:834:GLU:HA	3	0.12
(1,1622)	1:A:840:GLY:H	1:A:834:GLU:HA	12	0.12
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	5	0.12
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	1	0.12
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	13	0.12
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	14	0.12
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	20	0.12
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	20	0.12
(1,1547)	1:A:816:LYS:H	1:A:818:ASP:H	3	0.12
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	2	0.12
(1,1535)	1:A:811:GLU:H	1:A:841:ILE:H	7	0.12
(1,1517)	1:A:806:ALA:H	1:A:804:PHE:HA	6	0.12
(1,1513)	1:A:804:PHE:H	1:A:814:LEU:HG	14	0.12
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	18	0.12
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	3	0.12
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	8	0.12
(1,1489)	1:A:801:LYS:H	1:A:799:ARG:H	19	0.12
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	10	0.12
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	10	0.12
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB2	4	0.12
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB3	4	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	4	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	4	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	8	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	8	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	9	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	9	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	15	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	15	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	16	0.12
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	16	0.12
(1,1315)	1:A:886:MET:H	1:A:885:GLU:HB2	4	0.12

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1315)	1:A:886:MET:H	1:A:885:GLU:HB3	4	0.12
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	11	0.12
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	17	0.12
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	19	0.12
(1,1135)	1:A:845:THR:H	1:A:845:THR:HG21	14	0.12
(1,1135)	1:A:845:THR:H	1:A:845:THR:HG22	14	0.12
(1,1135)	1:A:845:THR:H	1:A:845:THR:HG23	14	0.12
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	2	0.12
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	2	0.12
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	4	0.12
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	4	0.12
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB2	17	0.12
(1,1072)	1:A:831:TYR:H	1:A:830:TRP:HB3	17	0.12
(1,1066)	1:A:830:TRP:H	1:A:829:ASN:HA	12	0.12
(2,46)	1:A:876:PHE:N	1:A:922:TYR:O	10	0.11
(2,37)	1:A:917:ILE:H	1:A:884:VAL:O	10	0.11
(2,37)	1:A:917:ILE:H	1:A:884:VAL:O	20	0.11
(2,27)	1:A:906:GLU:H	1:A:898:ARG:O	16	0.11
(2,21)	1:A:922:TYR:H	1:A:919:PRO:O	15	0.11
(2,11)	1:A:894:ILE:H	1:A:872:ALA:O	4	0.11
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	2	0.11
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	12	0.11
(1,987)	1:A:817:GLY:H	1:A:818:ASP:HB3	19	0.11
(1,983)	1:A:817:GLY:H	1:A:816:LYS:HA	3	0.11
(1,978)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HB2	13	0.11
(1,978)	1:A:816:LYS:H	1:A:815:GLN:HB3	13	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB2	2	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB3	2	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB2	8	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB3	8	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB2	17	0.11
(1,967)	1:A:814:LEU:H	1:A:813:PRO:HB3	17	0.11
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG2	6	0.11
(1,963)	1:A:812:LEU:H	1:A:811:GLU:HG3	6	0.11
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	12	0.11
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	12	0.11
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	12	0.11
(1,799)	1:A:920:ILE:HD11	1:A:899:GLN:HB3	13	0.11
(1,799)	1:A:920:ILE:HD12	1:A:899:GLN:HB3	13	0.11
(1,799)	1:A:920:ILE:HD13	1:A:899:GLN:HB3	13	0.11
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE1	13	0.11
(1,794)	1:A:920:ILE:HB	1:A:905:TYR:HE2	13	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,697)	1:A:901:ASP:HA	1:A:902:GLU:HG2	18	0.11
(1,697)	1:A:901:ASP:HA	1:A:902:GLU:HG3	18	0.11
(1,635)	1:A:890:LYS:HA	1:A:876:PHE:HA	7	0.11
(1,632)	1:A:890:LYS:HA	1:A:875:LYS:HA	14	0.11
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB2	12	0.11
(1,595)	1:A:884:VAL:HB	1:A:885:GLU:HB3	12	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	3	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	3	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	3	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	3	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD1	6	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE2	1:A:922:TYR:HD2	6	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD1	6	0.11
(1,535)	1:A:875:LYS:HE3	1:A:922:TYR:HD2	6	0.11
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD1	6	0.11
(1,518)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HD2	6	0.11
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD1	6	0.11
(1,518)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HD2	6	0.11
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD1	6	0.11
(1,518)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HD2	6	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	7	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	7	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	7	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	7	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	7	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	7	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE1	8	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB1	1:A:878:PHE:HE2	8	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE1	8	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB2	1:A:878:PHE:HE2	8	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE1	8	0.11
(1,517)	1:A:874:ALA:HB3	1:A:878:PHE:HE2	8	0.11
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD2	6	0.11
(1,484)	1:A:873:ILE:HA	1:A:893:ARG:HD3	6	0.11
(1,482)	1:A:872:ALA:HB1	1:A:923:VAL:HA	17	0.11
(1,482)	1:A:872:ALA:HB2	1:A:923:VAL:HA	17	0.11
(1,482)	1:A:872:ALA:HB3	1:A:923:VAL:HA	17	0.11
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB2	3	0.11
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB3	3	0.11
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB2	17	0.11
(1,412)	1:A:850:LEU:HA	1:A:797:PRO:HB3	17	0.11
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB2	12	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,334)	1:A:841:ILE:HA	1:A:832:GLU:HB3	12	0.11
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	2	0.11
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	2	0.11
(1,297)	1:A:835:HIS:HB2	1:A:814:LEU:HA	19	0.11
(1,297)	1:A:835:HIS:HB3	1:A:814:LEU:HA	19	0.11
(1,292)	1:A:834:GLU:HA	1:A:839:VAL:HA	13	0.11
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG2	19	0.11
(1,265)	1:A:830:TRP:HA	1:A:844:ARG:HG3	19	0.11
(1,202)	1:A:822:ILE:HB	1:A:796:ARG:HB2	6	0.11
(1,202)	1:A:822:ILE:HB	1:A:796:ARG:HB3	6	0.11
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG11	19	0.11
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG12	19	0.11
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG13	19	0.11
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG21	19	0.11
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG22	19	0.11
(1,1870)	1:A:927:LYS:H	1:A:925:VAL:HG23	19	0.11
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG11	15	0.11
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG12	15	0.11
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG13	15	0.11
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG21	15	0.11
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG22	15	0.11
(1,1859)	1:A:925:VAL:H	1:A:923:VAL:HG23	15	0.11
(1,185)	1:A:820:VAL:HG11	1:A:835:HIS:HA	5	0.11
(1,185)	1:A:820:VAL:HG12	1:A:835:HIS:HA	5	0.11
(1,185)	1:A:820:VAL:HG13	1:A:835:HIS:HA	5	0.11
(1,185)	1:A:820:VAL:HG21	1:A:835:HIS:HA	5	0.11
(1,185)	1:A:820:VAL:HG22	1:A:835:HIS:HA	5	0.11
(1,185)	1:A:820:VAL:HG23	1:A:835:HIS:HA	5	0.11
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD1	7	0.11
(1,1848)	1:A:922:TYR:H	1:A:876:PHE:HD2	7	0.11
(1,1844)	1:A:920:ILE:H	1:A:905:TYR:H	5	0.11
(1,1835)	1:A:916:GLY:H	1:A:906:GLU:HA	14	0.11
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	12	0.11
(1,1785)	1:A:907:GLY:H	1:A:916:GLY:H	14	0.11
(1,1774)	1:A:905:TYR:H	1:A:920:ILE:H	5	0.11
(1,176)	1:A:820:VAL:HA	1:A:835:HIS:HB3	2	0.11
(1,1756)	1:A:898:ARG:H	1:A:905:TYR:HA	17	0.11
(1,1728)	1:A:886:MET:H	1:A:917:ILE:H	4	0.11
(1,1728)	1:A:886:MET:H	1:A:917:ILE:H	14	0.11
(1,1728)	1:A:886:MET:H	1:A:917:ILE:H	17	0.11
(1,1706)	1:A:880:GLY:H	1:A:878:PHE:HZ	1	0.11
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD11	8	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD12	8	0.11
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD13	8	0.11
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD21	8	0.11
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD22	8	0.11
(1,17)	1:A:797:PRO:HA	1:A:850:LEU:HD23	8	0.11
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	7	0.11
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	7	0.11
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG2	8	0.11
(1,1688)	1:A:877:ASN:H	1:A:890:LYS:HG3	8	0.11
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	4	0.11
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	7	0.11
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	9	0.11
(1,1670)	1:A:872:ALA:H	1:A:893:ARG:HA	20	0.11
(1,1661)	1:A:871:GLU:H	1:A:927:LYS:H	3	0.11
(1,1661)	1:A:871:GLU:H	1:A:927:LYS:H	7	0.11
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	8	0.11
(1,1656)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	10	0.11
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	8	0.11
(1,1642)	1:A:847:ILE:H	1:A:844:ARG:HA	16	0.11
(1,1641)	1:A:847:ILE:H	1:A:802:PHE:H	11	0.11
(1,1629)	1:A:842:PHE:H	1:A:831:TYR:H	13	0.11
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	1	0.11
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	6	0.11
(1,1626)	1:A:841:ILE:H	1:A:811:GLU:H	16	0.11
(1,1622)	1:A:840:GLY:H	1:A:834:GLU:HA	6	0.11
(1,1622)	1:A:840:GLY:H	1:A:834:GLU:HA	11	0.11
(1,1620)	1:A:838:ARG:H	1:A:835:HIS:H	13	0.11
(1,1613)	1:A:836:HIS:H	1:A:835:HIS:H	10	0.11
(1,1609)	1:A:835:HIS:H	1:A:838:ARG:H	13	0.11
(1,159)	1:A:819:ILE:HD11	1:A:799:ARG:HA	14	0.11
(1,159)	1:A:819:ILE:HD12	1:A:799:ARG:HA	14	0.11
(1,159)	1:A:819:ILE:HD13	1:A:799:ARG:HA	14	0.11
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	4	0.11
(1,1589)	1:A:832:GLU:H	1:A:826:ILE:HG13	6	0.11
(1,1588)	1:A:832:GLU:H	1:A:824:LYS:H	17	0.11
(1,1586)	1:A:832:GLU:H	1:A:822:ILE:HA	4	0.11
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB2	11	0.11
(1,1579)	1:A:827:ASP:H	1:A:830:TRP:HB3	11	0.11
(1,1556)	1:A:820:VAL:H	1:A:799:ARG:HA	3	0.11
(1,1548)	1:A:816:LYS:H	1:A:804:PHE:H	10	0.11
(1,1540)	1:A:814:LEU:H	1:A:804:PHE:H	17	0.11
(1,1517)	1:A:806:ALA:H	1:A:804:PHE:HA	9	0.11

*Continued on next page...*

*Continued from previous page...*

Key	Atom-1	Atom-2	Model ID	Violation (Å)
(1,1513)	1:A:804:PHE:H	1:A:814:LEU:HG	16	0.11
(1,1513)	1:A:804:PHE:H	1:A:814:LEU:HG	18	0.11
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	6	0.11
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	12	0.11
(1,1490)	1:A:801:LYS:H	1:A:814:LEU:HB3	19	0.11
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	3	0.11
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	3	0.11
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE1	9	0.11
(1,1463)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HE2	9	0.11
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB2	18	0.11
(1,1461)	1:A:796:ARG:H	1:A:821:TYR:HB3	18	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	1	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	1	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	2	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	2	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	5	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	5	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	12	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	12	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	13	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	13	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	17	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	17	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	18	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	18	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	19	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	19	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB2	20	0.11
(1,1421)	1:A:905:TYR:H	1:A:905:TYR:HB3	20	0.11
(1,1346)	1:A:892:GLU:H	1:A:891:GLY:H	1	0.11
(1,1346)	1:A:892:GLU:H	1:A:891:GLY:H	19	0.11
(1,1344)	1:A:891:GLY:H	1:A:892:GLU:H	1	0.11
(1,1344)	1:A:891:GLY:H	1:A:892:GLU:H	19	0.11
(1,1299)	1:A:884:VAL:H	1:A:883:GLN:HB2	14	0.11
(1,1299)	1:A:884:VAL:H	1:A:883:GLN:HB3	14	0.11
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	8	0.11
(1,1165)	1:A:850:LEU:H	1:A:848:GLU:H	10	0.11
(1,1102)	1:A:839:VAL:H	1:A:838:ARG:HB2	19	0.11

## 10 Dihedral-angle violation analysis [\(i\)](#)

No dihedral-angle restraints found