	Variance explained per factor - Broad																
	drespo		.00	0.02	0.00	0.00	0.00	0.03	0.00	0.00	-0.00	0.00	-0.00	0.06	0.02	0.00	0.00
	Наеш	methylation - 0	.00	0.00	80.0	80.0	-0.00	0.00	0.00	0.06	0.01	0.00	0.00	0.01	0.00	0.00	0.01
		proteomics - 0	00	0.01	0.00	0.00	0.00	0.02	0.00	0.00	0.01	0.08	0.00	0.00	0.00	0.05	0.00
		proteomics - 0	.00	0.01	0.00	0.00	0.00	0.02	0.00	0.00	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.03	0.00
	tra	anscriptomics - 0	.01	0.01	0.02	0.01	0.00	0.00	0.00	0.01	0.01	0.00	0.00	0.00	0.01	0.00	0.00
				ı	1	1	1	1	ı	1	ı	ı	1	1	1	1	1
		drespo - 0	.02	0.03	0.00	0.00	0.02	0.02	0.02	0.00	0.02	0.00	0.00	0.05	0.01	0.00	0.00
					_												
	Other	methylation - 0	.11	0.02		0.09	0.03	0.00	0.02	0.05	0.01	0.00	0.01	0.02	0.01	0.00	0.01
		proteomics - 0	.07	0.05	0.00	0.00	0.02	0.03	0.01	0.00	0.02	0.05	0.01	0.01	0.01	0.05	0.00
		proteomics	.01	0.00	0.00	0.00	0.02	0.00	0.01	0.00	0.02	0.00	0.01	0.01	0.01	0.00	0.00
	tra	anscriptomics - 0	.13	0.06	0.03	0.01	0.03	0.01	0.03	0.01	0.02	0.00	0.02	0.01	0.02	0.00	0.01
				-	1	1	-	1	ı	1	ı	1	1	1	1	1	1
	NProteinsSanger&CMRI		.02	0.03	0.14	-0.01	0.03	0.01	-0.03	-0.04	0.15	-0.03	-0.01	-0.01	0.02	0.11	-0.08
	NProteinsBroad		.04	0.07	-0.02	-0.01	0.04	0.05	-0.08	0.03	0.01	0.09	0.03	0.02	0.03	-0.01	0.05
F	RepsCorrelationS	anger&CMRI - 0	.15	0.11	-0.19	0.15	0.03	-0.02	-0.02	0.07	-0.02	0.02	-0.06	-0.12	-0.01	-0.03	0.05
	Global proteomics		.07	0.16	-0.03	0.04	0.09	-0.00	0.16	-0.06	-0.01	-0.06	0.01	-0.04	0.06	-0.08	0.03
	GExpProtCorrSanger&CMRI		.22	-0.01	0.21	-0.05	0.00	0.13	-0.07	-0.12	0.11	-0.11	-0.07	0.15	0.03	0.28	-0.04
	GExpProtCorrBroad		.23	-0.06	0.31	-0.02	-0.02	0.26	-0.18	0.11	-0.13	0.05	0.12	0.00	-0.18	0.47	-0.14
	SamplesOverlapCorr		.08	0.06	0.07	0.05	0.10	-0.03	-0.05	0.02	-0.01	0.37	-0.06	0.05	0.01	-0.20	-0.01
	Mean IC50		.13	-0.10	-0.06	0.04	-0.10	0.23	-0.08	-0.06	-0.17	-0.01	-0.01	-0.40	0.12	-0.01	-0.06
	Binary IC50		.09	0.14	0.14	-0.07	0.08	-0.21	0.04	0.09	0.18	0.05	0.06	0.32	-0.09	0.04	-0.04
	Global methylation		.10	0.13	0.51	-0.63	0.16	-0.08	0.03	0.38	0.06	-0.13	0.13	0.13	-0.12	0.02	-0.09
	MSI		.11	0.22	0.12	-0.18	0.04	-0.14	-0.13	0.13	0.05	-0.00	0.03	0.11	-0.07	-0.07	0.20
	MSS		.11	-0.22	-0.10	0.19	-0.04	0.14	0.13	-0.13	-0.04	0.01	-0.02	-0.11	0.06	0.08	-0.21
		Adherent0	.01	-0.18	-0.03	0.04	-0.03	0.04	0.01	-0.09	-0.05	0.04	0.03	-0.10	0.01	0.03	-0.08
Features T	Se	emi-Adherent - 0	.05	0.18	-0.02	0.03	0.03	-0.04	0.01	-0.01	0.04	-0.03	0.01	0.02	0.02	0.03	0.05
		Suspension - 0	.01	0.16	0.07	-0.03	0.11	0.03	0.01	-0.02	0.03	-0.06	-0.02	0.03	0.01	0.09	0.04
		Unknown0	.03	-0.03	-0.01	-0.05	-0.09	-0.05	-0.03	0.15	0.01	0.02	-0.02	0.09	-0.04	-0.14	0.03
	Haematopoietic and Lymphoid		.01	0.06	0.03	-0.02	0.12	0.01	0.02	-0.01	0.00	-0.03	-0.02	0.03	-0.01	-0.01	0.02
		ploidy - 0	.03	-0.12	0.06	0.10	-0.08	0.04	0.06	-0.01	-0.04	-0.10	-0.04	-0.14	0.11	-0.01	-0.15
	mutat	tional_burden - 0	.04	0.24	0.13	-0.13	0.06	-0.17	-0.01	0.21	0.21	-0.12	-0.04	0.03	-0.03	-0.03	0.20
	growth		.02	-0.02	0.22	-0.18	-0.00	-0.15	-0.12	0.03	0.34	0.03	0.10	0.36	0.08	-0.08	-0.03
	TP53_mut_wes			0.01	-0.18	0.11	-0.07	-0.15	0.14	-0.18	-0.14	-0.02	-0.02	-0.12	0.20	-0.11	-0.01
	CDH1_proteomics		.41	-0.12	0.06	-0.03	0.28	0.13	0.22	-0.06	-0.20	0.05	0.23	-0.08	0.02	-0.06	-0.14
	VIM_proteomics		.69	-0.30	0.11	0.06	-0.25	0.19	-0.24	-0.04	0.08	0.00	-0.00	-0.01	-0.02	0.27	0.06
	BCL2L1_proteomics			-0.31	0.16	0.01	-0.13	0.17	-0.11	-0.08	-0.19	0.07	0.00	-0.35	0.12	0.19	-0.10
	CDH1 transcriptomics		.75	0.14	-0.17	-0.07	0.24	-0.00	0.14	-0.02	-0.08	0.09	0.03	-0.14	0.02	-0.27	-0.04
	VIM transcriptomics		.74	-0.41	0.02	0.10	-0.30	0.09	-0.14	0.00	0.00	0.05	-0.03	-0.04	-0.01	0.20	0.07
	MCL1 transcriptomics			-0.27	0.04	-0.08	0.01	0.00	0.21	-0.09	0.10	0.00	-0.04	0.03	0.09	0.05	0.06
	BCL2L1 transcriptomics -		.42	-0.29	0.23	-0.10	-0.16	0.13	-0.22	-0.07	-0.10	0.15	0.00	-0.28	0.00	0.01	-0.15
	SLC5A1 methylation		.08	0.13	-0.49	-0.44	-0.06	-0.03	0.19	0.13	0.06	-0.05	0.06	-0.10	-0.11	-0.05	0.18
	SLU3A I	,	1	1			1	- 1	-	- 1	- 1	- 1	- 1	1	-	- 1	1
		F	-1	F2	F3	F4	F5	F6	F7	F8 actor	F9	F10	F11	⊦12	F13	<b>⊢14</b>	F15
										20101	_						