

Gabriel_Regueira_Huguet_PEC1

Gabriel Regueira Huguet

2025-03-27

Contents

Abstract	1
Objectius	1
Mètodes	1
Resultats	2
1- SELECCIONEM UN DATASET DE METABOLÒMICA:	2
2- CREAR UN OBJECTE <i>SUMMARIZEDEXPERIMENT</i>	2
3- ANÀLISIS EXPLORATORI:	3
Referències	14

Abstract

Objectius

Els objectius d'aquest informe són familiaritzar-se amb la ruta d'un anàlisi de dades metabolòmiques, desde la seva importació de dades crues fins al posterior anàlisi exploratori estadístic i interpretació dels resultats. Per a això, serà necessari un seguit de sub-objectius:

- Familiaritzar-se amb l'OOP S4 *SummarizedExperiment* i crear-ne un amb les dades que s'han triat.
- Aprendre a utilitzar el repositori github per fer control de versions git, acabant amb un repositori de Github contenint els materials necessaris per a clonar tota la informació de l'estudi.
- Indagar en les dades per trobar patrons mitjançant el llenguatge de programació R i familiaritzar-se amb els preprocessats de dades necessaris i mètodes que s'utilitzen per fer un anàlisi estadístic exploratori de dades metabolòmiques.

Mètodes

Per a fer aquesta PEC1 s'han utilitzat un conjunt de dades provinents d'un estudi sobre pacients amb càncer, que inclou concentracions de 63 metabòlits diferents en mostres d'orina expressades en μM . i informació

clínica sobre pacients amb *cachexia* i pacients control. Les dades es van importar en format *.csv* des del repositori de GitHub proporcionat per l'enunciat de la PEC1. Mitjançant el programa RStudio, es van importar les dades a través de l'url del mateix repositori i es va estructurar l'informació en un objecte de classe *SummarizedExperiment*, integrant la matriu de dades quantitatives i les metadades clíniques de cada pacient. L'anàlisi exploratori estadístic va incloure un estudi univariant (resums numèrics, boxplots i proves t) i un estudi multivariant mitjançant un anàlisi de components principals (PCA). Seguint amb la exploració de dades, es va realitzar un clustering jeràrquic i un heatmap per identificar patrons de similitud entre les mostres. Tots els anàlisis es van realitzar mitjançant el programa RStudio i el llenguatge de programació d'R.

Resultats

1- SELECCIONEM UN DATASET DE METABOLÒMICA:

La *cachexia* és un síndrome metabòlic complex, que es mostra habitual en pacients amb càncer. Aquest síndrome es caracteritza per una pèrdua de massa muscular i/o greixosa, inflamació sistèmica, alteracions hormonals i en el metabolisme enegètic. Aquesta pèrdua de massa muscular es tradueix a un catabolisme muscular accelerat, que provoca l'alliberament de aminoàcids com la valina, leucina, alanina, etc. Aquest síndrome provoca que el pacient es trobi en un estat de semi-fam metabòlica, que provoca que hi hagi una demanda energètica elevada i alguns metabòlits intermedis del metabolisme energètic s'acumulen (3-hydrpxybutyrate, pyroglutamate, glutamine).

```
#Importem directament les dades crues (raw) desde el repositori de github que proporciona l'enunciat:
url_github <- "https://raw.githubusercontent.com/nutrimetabolomics/metaboData/refs/heads/main/Datasets/P
human_cachexia_data <- read.csv(url_github, header = TRUE, sep = ",") #Separació per comes tal i com es
```

Observem un dataset on les files són les mostres (pacients) i les columnes són els metabòlits analitzats. També podem observar que hi ha una variable que separa els pacients en dos grups, pacients amb *cachexia* i pacients control.

2- CREAR UN OBJECTE *SUMMARIZEDEXPERIMENT*

Per a crear un objecte *SummarizedExperiment* necessito una matriu de dades quantitatives (amb les concentracions de metabòlits per pacient) i un *colData* amb informació de les mostres, que en aquest cas és el tipus de grup que pertany cada pacient (*Muscle.loss*: *cachexia/control*).

```
#Matriu de dades numèriques
assay_data1_ <- human_cachexia_data[, -(1:2)] #Eliminem les dues primeres columnes (mostres i grup)
rownames(assay_data1_) <- human_cachexia_data$Patient.ID #Assignem com a nom de fila els identificadors
assay_data1 <- as.matrix(assay_data1_)
View(assay_data1) #Observem que tenim el nom de les files assignats als identificadors dels pacients (P

#colData: Informació sobre les mostres (pacients): Muscle.loss
col_data1 <- data.frame(
  Patient.ID = human_cachexia_data$Patient.ID, #Agafem els pacients,
  Muscle.loss = human_cachexia_data$Muscle.loss #I el grup al que pertanyen
)
rownames(col_data1) <- human_cachexia_data$Patient.ID #Assignem coma nom de fila els indentificadors co
View(col_data1)
```

Abans de fer el *SummarizedExperiment*, necessitem tenir una matriu numèrica on les mostres estiguin com a columnes en comptes de com a files, de la mateixa manera els metabòlits com a files en comptes de com a columnes:

```
#Trasposem la matriu per tenir metabolits (files) x pacients (columnes)
assay_data1t <- t(assay_data1)
View(assay_data1t) #Automàticament ja canvia rownames per colnames quan trasposem la matriu
```

Ara ja tenim la matriu de dades numèriques llesta per a fer *SummarizedExperiment*

```
library(SummarizedExperiment)
```

```
cachexia_se <- SummarizedExperiment(
  assays = list(counts = assay_data1t), #Matriu de dades
  colData = col_data1 #Grup per pacient
)
cachexia_se
```

```
## class: SummarizedExperiment
## dim: 63 77
## metadata(0):
## assays(1): counts
## rownames(63): X1.6.Anhydro.beta.D.glucose X1.Methylnicotinamide ...
##      pi.Methylhistidine tau.Methylhistidine
## rowData names(0):
## colnames(77): PIF_178 PIF_087 ... NETL_003_V1 NETL_003_V2
## colData names(2): Patient.ID Muscle.loss
```

Una vegada creat el *SummarizedExperiment*, el guardarem en un arxiu en format .Rda com indica l'enunciat:

```
save(cachexia_se, file = "cachexia_se.rda") #Guardem l'arxiu al repositori
```

Diferències *ExpressionSet* i *SummarizedExperiment*:

ExpressionSet ha estat durant molt temps el format clàssic per analitzar dades de miarrays, només admet una única matriu de dades (*exprs*). És molt útil, però està pensat per un tipus específic de dades i no té tanta flexibilitat. En canvi l'objecte *SummarizedExperiment* és més potent, ja que és capaç de gestionar més tipus de dades (comptes, intensitats, etc) i pot contenir múltiples matrius (en *assays*) i és compatible amb dades més complexes, és l'OOP estàndard actual per a estudis RNA-seq, proteòmica i metabolòmica. Tots dos objectes són molt útils per organitzar les dades de manera integrada i sincronitzada, però *SummarizedExperiment* ho fa amb més flexibilitat i amb una estructura més moderna.

3- ANÀLISIS EXPLORATORI:

```
#S'ha fet un resum estadístic per a cada metabòlit (mínim, mitjana, màxim, etc), posem els 5 primers com
apply(assay(cachexia_se)[1:5, ], 1, summary) #Resum numèric dels metabòlits (5 primers)
```

```
##      X1.6.Anhydro.beta.D.glucose X1.Methylnicotinamide X2.Aminobutyrate
## Min.                4.7100                6.42000                1.28000
```

```
## 1st Qu.          28.7900          15.80000          5.26000
## Median           45.6000          36.60000         10.49000
## Mean            105.6304          71.57364         18.15974
## 3rd Qu.         141.1700          73.70000         19.49000
## Max.            685.4000        1032.77000        172.43000
##      X2.Hydroxyisobutyrate X2.Oxoglutarate
## Min.              4.85000          5.5300
## 1st Qu.           15.80000         22.4200
## Median            32.46000         55.1500
## Mean             37.25065        145.0871
## 3rd Qu.           54.60000         92.7600
## Max.             93.69000        2465.1300
```

```
dim(cachexia_se)
```

```
## [1] 63 77
```

```
#Comprovem que no hi hagi valors faltants (NA) en la matriu de dades
anyNA(assay(cachexia_se))
```

```
## [1] FALSE
```

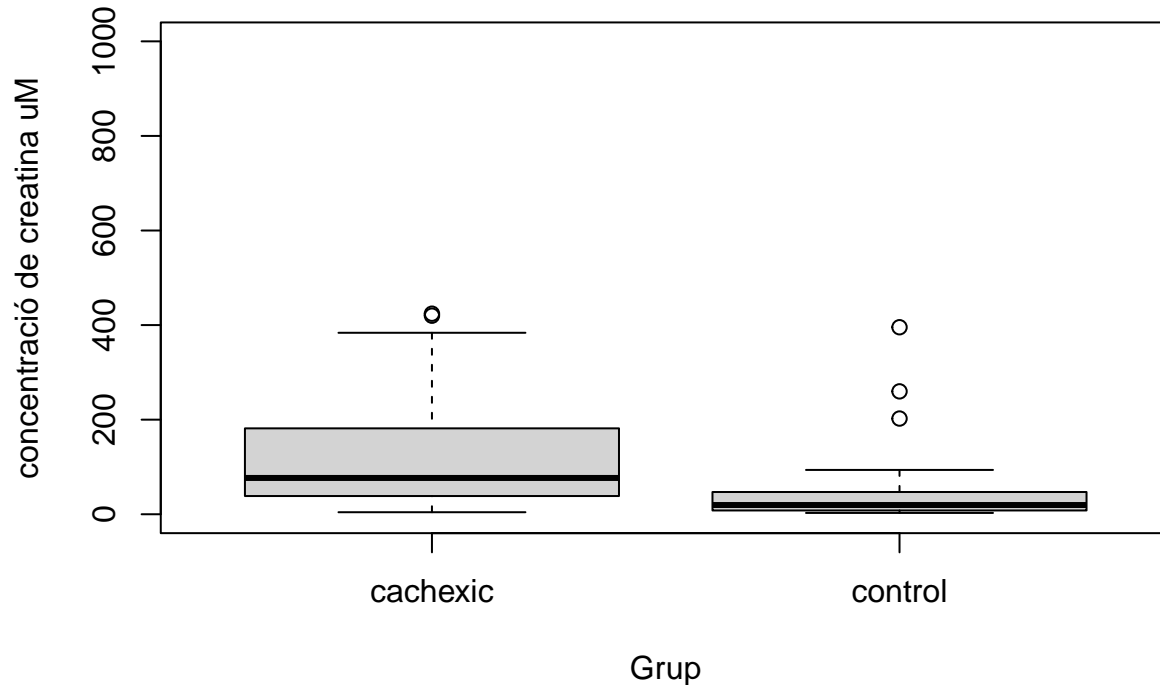
Podem observar de forma general que aquestes dades consten d'un OOP *SummarizedExperiment* on la matriu de dades està format per 77 pacients (columnes) els quals estan dividits pel grup "Muscle.Loss" i 63 metabòlits (files) que són les concentracions de diferents metabòlits analitzades en les mostres d'orina dels pacients.

Anàlisi univariant: Creatina

Hem realitzat apart un anàlisi del test *Shapiro-Wilk* per saber si les variables numèriques (metabòlits) segueixen una distribució normal. Resulta que cap d'elles segueix una distribució normal i, per tant, haurem de procedir amb l'anàlisi sense assumir normalitat.

```
creatina <- assay(cachexia_se)["Creatine", ] #Extraiem les concentracions del metabòlit creatina
muscle_loss <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #Extraiem el grup Muscle.loss
boxplot(creatina ~ muscle_loss,
        main = "Creatina segons Muscle.loss",
        xlab = "Grup",
        ylab = "concentració de creatina uM",
        ylim = c(0, 1000))
```

Creatina segons Muscle.loss



un test *Wilcoxon* per veure si les distribucions de creatina són diferents entre grups (*Muscle.loss*), sense assumir normalitat:

```
wilcox.test(creatina ~ muscle_loss)
```

```
## Warning in wilcox.test.default(x = DATA[[1L]], y = DATA[[2L]], ...): cannot
## compute exact p-value with ties
```

```
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: creatina by muscle_loss
## W = 1077, p-value = 0.0001042
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

Mitjançant aquest anàlisi bàsic podem observar que el metabòlit creatina mostra una diferència significativa en la concentració entre els grups *Muscle.loss*. Observem que la mitjana en el grup que tenen *cachexia* (pèrdua constant de massa muscular) és significativament superior a la del grup control. Aquests resultats poden indicar que la concentració de creatina en la orina podria estar relacionada amb l'estat de cachexia i, per tant, podria ser un potencial marcador per ajudar a diagnosticar aquesta malaltia. Això té certa coherència amb la fisiopatologia del síndrome, ja que la *cachexia* comporta un elevat catabolisme proteic i muscular que es pot traduir a un augment de les concentracions extracel·lulars de creatina i, per tant, un augment en la concentració de creatina en la orina dels pacients amb *cachexia*.

Boxplot múltiple: metabòlits més rellevants

Seguidament, seguirem amb l'anàlisi estadístic descriptiu mitjançant un boxplot múltiple. Com que no podem fer un boxplot dels 63 metabòlits, farem un t-test univariant per a cada metabòlit i seleccionarem els 4 metabòlits que tinguin p-valors més baixos (més significació).

```

metabolits <- assay(cachexia_se) #Assignem metabolits
group <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #Assignem group a la variables Muscle.loss
#Fem un test Wilcoxon per cada metabòlit i guardem els p-valors dels t-tests
p_valors <- apply(metabolits, 1, function(x) {
  suppressWarnings(
    tryCatch(wilcox.test(x ~ group)$p.value, error = function(e) NA) #Agafem els p_valors dels t-tests de
  )
})
#Ordenem els metabòlits segons els p-valors que hagin donat els t-tests
p_valors_ordenats <- sort(p_valors)
top_metabolits <- names(p_valors_ordenats) [1:4]
top_metabolits

```

```

## [1] "Quinolate"          "Glucose"             "Adipate"
## [4] "N.N.Dimethylglycine"

```

```

sum(p_valors < 0.05, na.rm = TRUE) #coompta quants són significatius

```

```

## [1] 55

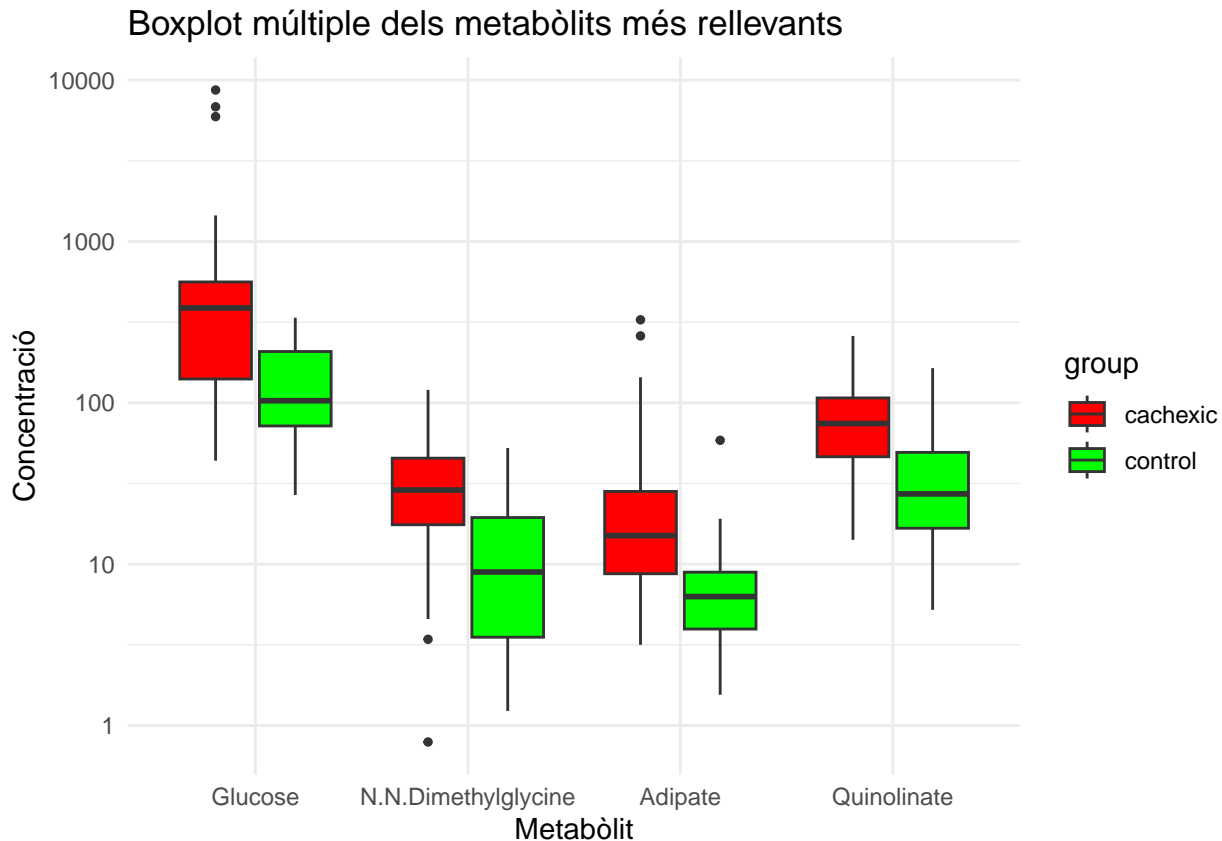
```

Aquests són els metabòlits que han donat més nivell de significació fent el test no paramètric de *Wilcoxon* segons la variable grup *Muscle.loss*. Per tant, haurien de ser els que tenen diferències més significatives de concentracions segons si els pacients tenen *cachexia* o no. També cal recalcar que, **dels 63 metabòlits de l'estudi, 55 metabòlits han donat diferències significatives amb el test de *Wilcoxon***. Donat que hi han concentracions molt diferents entre els metabòlits, apliquem una escala logarítmica per tal que millor la visualització del *Boxplot múltiple*.

```

library(reshape2)
library(ggplot2)
#Seleccióem els metabòlits que ens han sortit
top_metabolits <- c("Glucose", "N.N.Dimethylglycine", "Adipate", "Quinolate")
#Extraiem la matriu només amb els metabòlits seleccionats
top_data <- assay(cachexia_se)[top_metabolits, ]
#Preparem les dades per fer ggplot2 (passem les mostres a les files en comptes de les columnes i anyadiem)
top_data_prep <- as.data.frame(t(top_data))
top_data_prep$group <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #Anyadim la columna grup
#Format compatible amb boxplot
data_metabolits <- reshape2::melt(top_data_prep, id.vars = "group",
  variable.name = "metabòlit",
  value.name = "concentració")
#Amb les dades preparades, procedim a fer el boxplot múltiple
ggplot(data_metabolits, aes( x= metabòlit, y = concentració, fill = group)) +
  geom_boxplot(outlier.size = 1) +
  labs(title = "Boxplot múltiple dels metabòlits més rellevants",
    x = "Metabòlit",
    y = "Concentració") +
  scale_fill_manual(values = c("cachexic" = "red", control = "green")) + #Separem grups per color
  scale_y_log10() + #Apliquem escala logarítmica per fer comparables metabolits amb concentracions massives
  theme_minimal()

```



Aquest gràfic mostra les diferències de concentracions dels 4 metabòlits que presenten més diferències significatives segons la variable categòrica *Muscle.loss*. Tal i com s'observa en el gràfic, els 4 metabòlits tenen majors concentracions en els individus que presenten la malaltia *cachexia* que en els individus del grup control.

Anàlisi de Components Principals (PCA)

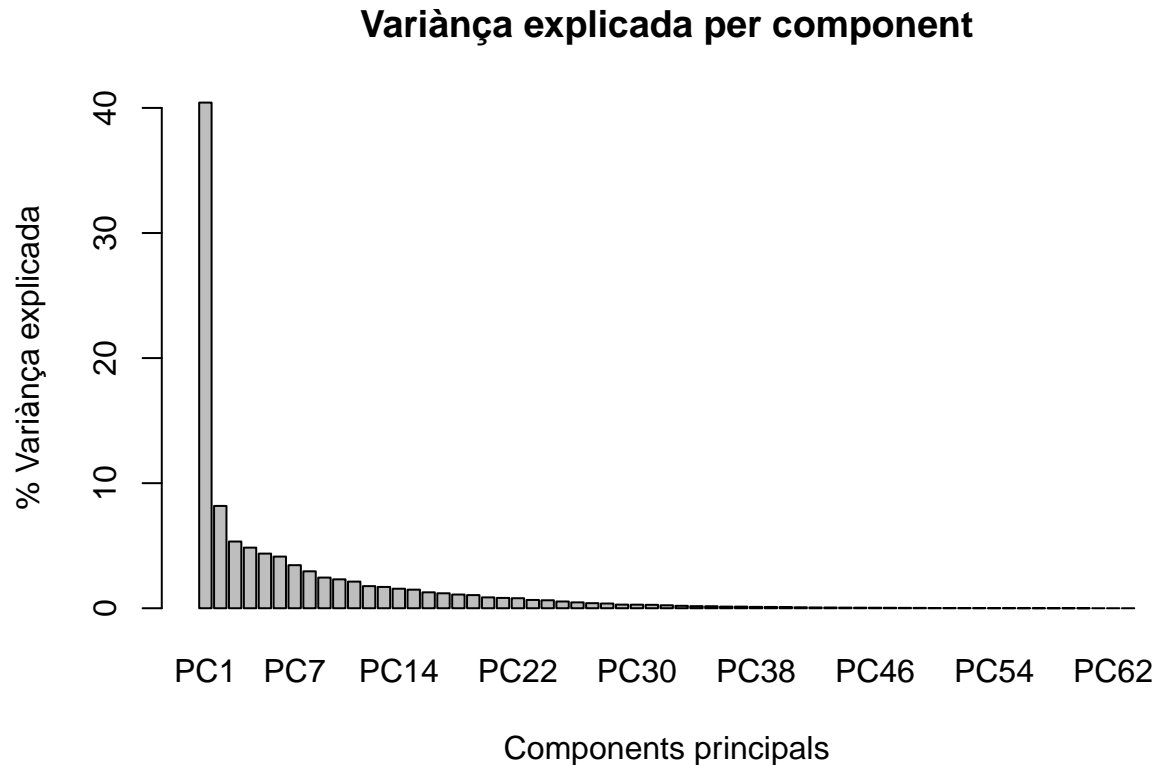
Mitjançant aquest tipus d'anàlisi, l'objectiu serà reduir la dimensió de les dades i visualitzar si les mostres s'agrupen segons "Muscle.Loss" (*cachexia/control*) basant-se en els seus perfils metabolòmics. Tenint en compte que les concentracions de metabòlits varien molt, és recomanable estandaritzar (escalar) les dades abans de fer la PCA, ja que sinó les variables amb majors rangs tindran més pes.

```
#Primerament, transposem la matriu de l'objecte per tenir les mostres com a files i els metabòlits com a columnes
t_data <- t(assay(cachexia_se))
#És recomanable escalar les variables quan estan a diferents escales, en el nostre cas algun metabòlit
pca_resultats <- prcomp(t_data, scale. = TRUE)
summary(pca_resultats)$importance[, 1:5] #Mostrem els 5 components principals més importants (dels 63PC)
```

```
##              PC1      PC2      PC3      PC4      PC5
## Standard deviation  5.04667  2.270128  1.833107  1.747276  1.659056
## Proportion of Variance 0.40427  0.081800  0.053340  0.048460  0.043690
## Cumulative Proportion 0.40427  0.486070  0.539410  0.587870  0.631560
```

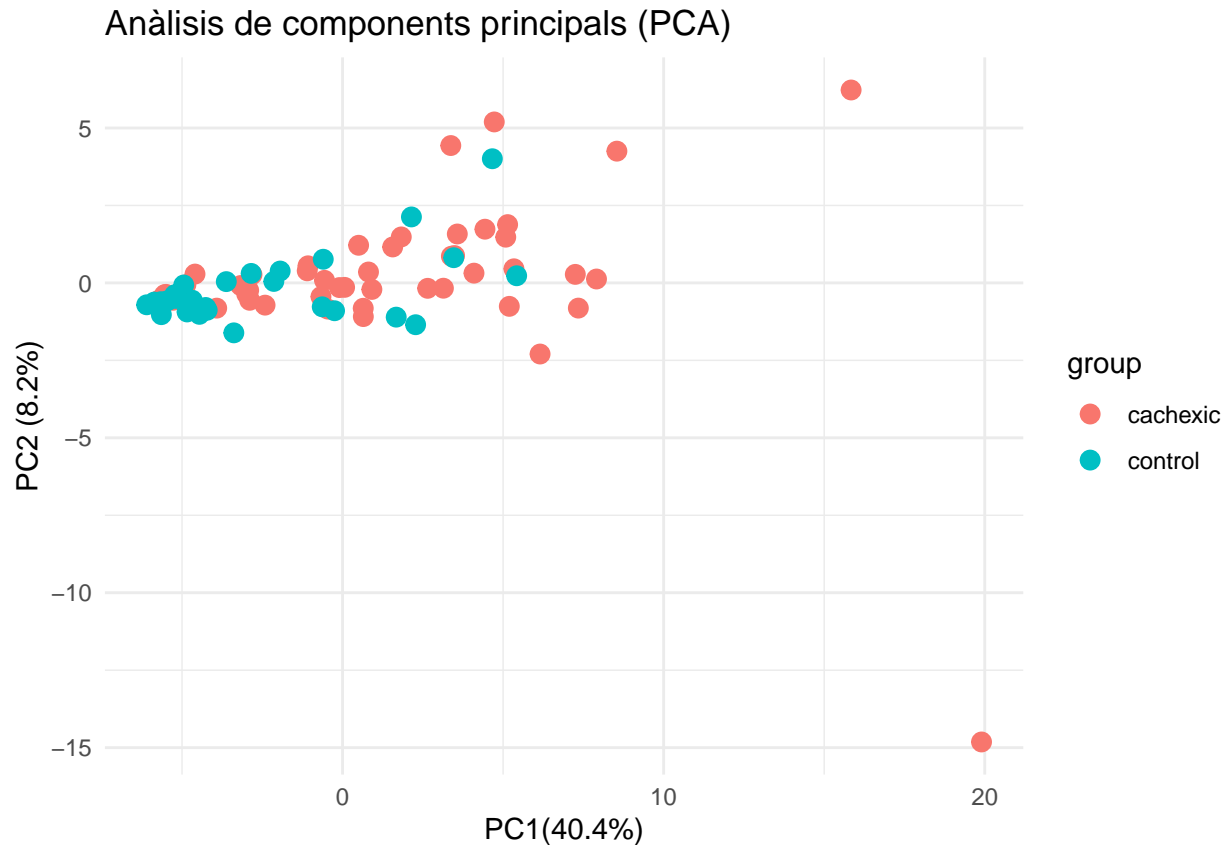
Observem en els resultats de l'anàlisi de components principals que els dos primers ja tenen una variabilitat del **48.61%**, que ja es considera bastant alta.

```
var_explicada <- summary(pca_resultats)$importance[2, ] * 100 #Seleccióem PC1 i PC2
barplot(var_explicada,
  main = "Variància explicada per component",
  xlab = "Components principals",
  ylab = "% Variància explicada",
)
```



Observem que a partir de el PC2 ja la resta explica cada cop menys la variància de les dades. Per tant, decidim quedar-nos amb els dos primers components principals i utilitzarem aquests per a obtenir una representació de les dades en una dimensió reduïda:

```
cach_control <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss
pca_d <- as.data.frame(pca_resultats$x) #Cada fila representa una mostra i cada columna un PCA
pca_d$group <- cach_control #Afegim la classe de cada mostra
library(ggplot2)
ggplot(pca_d, aes(x = PC1, y = PC2, color = group)) + #Separem per grup segons el color
geom_point(size = 3) +
labs(
  title = "Anàlisis de components principals (PCA)",
  x = paste0("PC1(", round(var_explicada[1], 1), "%)" ),
  y = paste0("PC2 (", round(var_explicada[2], 1), "%)" )
) + theme_minimal()
```

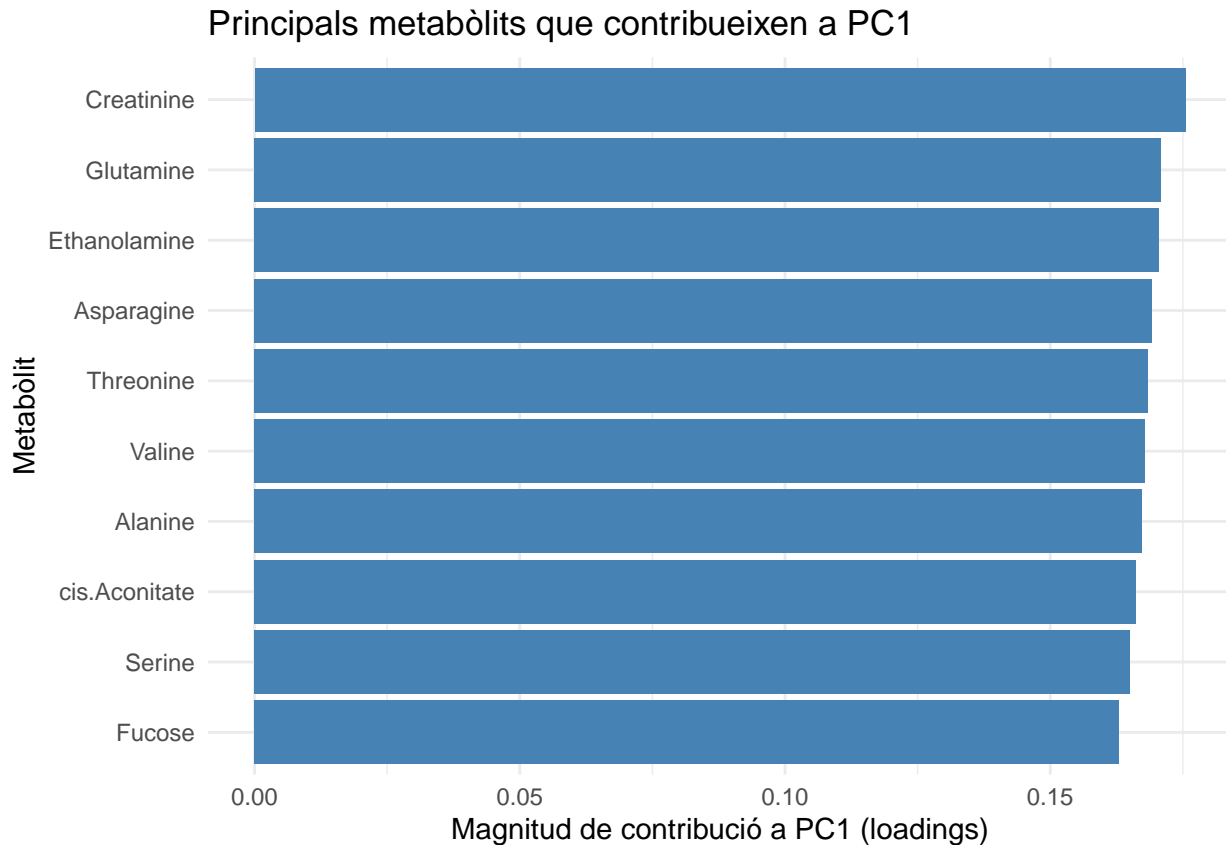



S'ha realitzat un anàlisi de components principals sobre la matriu de concentracions de metabòlits. Prèviament s'han centrat i escalat les dades per a evitar que les diferències d'escala entre les variables afectin l'anàlisi. Els dos primers components principals, com es pot observar, expliquen gairebé un 50% de la variància total (48.6%). Observem en el gràfic que les mostres del grup *cachexic* (vermells) tendeixen a situar-se en valors positius de PC1, mentre que les mostres *control* (blaus) es concentren en valors al voltant de zero. Això pot indicar que la variabilitat capturada per PC1 està relacionada amb les diferències entre els dos grups de *Muscle.loss*, tot i que hi ha molta superposició entre les mostres i no es pot veure una diferència clara.

La magnitud de la contribució de cada variable a les PC són els seus "loadings" en cada PC. Els autovectors (eigenvectors) associats a la matriu de covariància són els loadings, indiquen quina direcció prenen els nous components i quines variables (metabòlits) contribueixen més.

```
#creem un data frame amb els "loadings" (magnitud de contribució de cada metabòlit al component principal)
pca_resultats <- prcomp(t_data, scale. = TRUE)
loadings_pca <- as.data.frame(pca_resultats$rotation) #assignem els loadings
loadings_pca$metabolit <- rownames(loadings_pca)
```

```
top_PC1 <- loadings_pca[order(abs(loadings_pca$PC1), decreasing = TRUE), ][1:10, ] #Agafem els 10 metabòlits
#Grafic
ggplot(top_PC1, aes(x = reorder(metabolit, PC1), y = PC1)) +
  geom_col(fill = "steelblue") +
  coord_flip() + #Cambiem els eixos per a millor visualització
  labs(title = "Principals metabòlits que contribueixen a PC1",
       x = "Metabòlit",
       y = "Magnitud de contribució a PC1 (loadings)") +
  theme_minimal()
```



Aquest gràfic mostra els 10 metabòlits que més contribueixen a la variància capturada pel primer component principal (PC1). Com hem pogut observar prèviament, el PC1 és el component principal del qual la seva direcció recull la major part de la variabilitat de les dades, i els valors *loading* indicarien quina força té cada metabòlit en definir aquesta direcció. Podem observar com la majoria de metabòlits contribueixen de forma gairebé equitativa a la PC1, destaquem la *Creatine*, que és la que contribueix més. Això té coherència amb l'anàlisi anterior, on ja havíem vist que aquest metabòlit mostrava diferències significatives segons el grup (*cachexia/control*).

CLUSTERING JERÀRQUIC

El clustering jeràrquic és un potent recurs per a l'anàlisi exploratori de dades, proporcionant mètodes potents i flexibles per descobrir grups en les dades. Com s'ha mencionat anteriorment, els resultats del test no paramètric de *Wilcoxon* mostren que 55 dels 63 metabòlits de l'estudi presenten diferències significatives. Això suggereix que gairebé totes les variables de l'estudi contenen informació rellevant per a la classificació, per tant, es va optar per no filtrar i incloure tots els metabòlits a l'anàlisi de clustering jeràrquic.

```
dades_s <- scale(t_data) #Escalem la matriu abans de clusteritzar (mitjana = 0, sd = 1)
dist_mostres <- dist(dades_s, method = "euclidean") #Calculgem la matriu de distàncies (euclidean)
hc <- hclust(dist_mostres, method = "complete") #Mètode de distància escollit: "Complete link", màxim d
grups <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #grups per etiquetar segons Muscle.loss
#Gràfic del dendrograma
library(dendextend)
```

```
## Warning: package 'dendextend' was built under R version 4.4.3
```

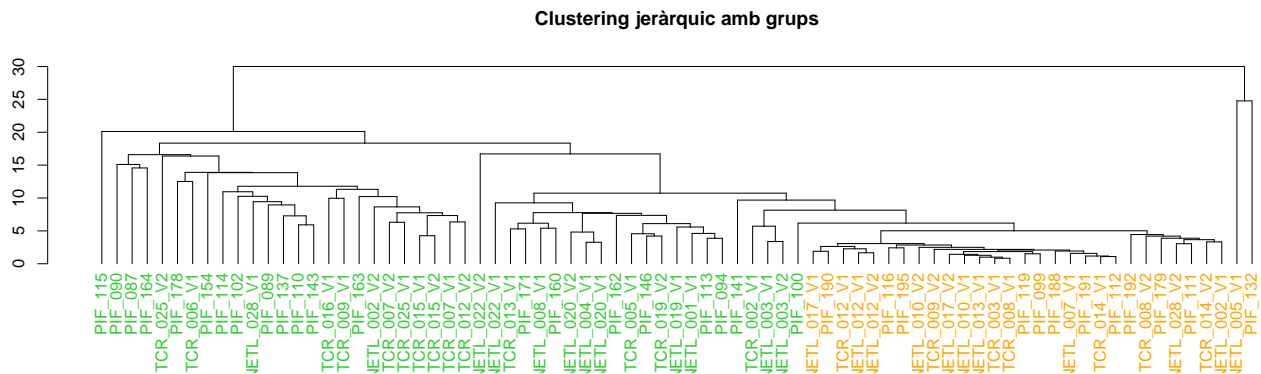
```
##
```

```
## -----
## Welcome to dendextend version 1.19.0
## Type citation('dendextend') for how to cite the package.
##
## Type browseVignettes(package = 'dendextend') for the package vignette.
## The github page is: https://github.com/talgalili/dendextend/
##
## Suggestions and bug-reports can be submitted at: https://github.com/talgalili/dendextend/issues
## You may ask questions at stackoverflow, use the r and dendextend tags:
##   https://stackoverflow.com/questions/tagged/dendextend
##
## To suppress this message use: suppressPackageStartupMessages(library(dendextend))
## -----

##
## Adjuntando el paquete: 'dendextend'

## The following object is masked from 'package:stats':
##
##   cutree

dend <- as.dendrogram(hc)
labels_colors(dend) <- ifelse(grups == "cachexia", "limegreen", "orange") #Dividim les mostres segons e
plot(dend,
     main = "Clustering jeràrquic amb grups",
     cex = 0.8)
```



Observem en el dendrograma que hi ha una separació visible entre els dos grups principals (*cachexia* i *control*), tot i que no està perfectament separada perquè algunes mostres *cachexia* (vermell) queden barrejades amb *control* (blau). Això pot indicar que pot haver efectes tècnics que desconexim i/o que només alguns metabòlits separen clarament els dos grups (no tots).

Heatmap

Un heatmap amb 63 variables (metabòlits) seria massa sorollós i difícil d'interpretar. Per tant, abans de fer el heatmap farem una selecció prèvia dels 10 metabòlits (variables) més significatius.

```
#Com ho hem fet anteriorment, ja tenim els p-valors ordenats dels metabòlits
p_valors_ordenats <- sort(p_valors)
top_metabolits_heatmap <- names(p_valors_ordenats)[1:10] #Seleccionem els 10 metabòlits més significati
top_metabolits_heatmap
```

```
## [1] "Quinolate"          "Glucose"          "Adipate"
## [4] "N.N.Dimethylglycine" "Valine"           "Leucine"
## [7] "X3.Hydroxyisovalerate" "Betaine"          "Creatine"
## [10] "myo.Inositol"
```

```
#extraim les dades només per als meta`bolits més significatius
mat <- metabolits[top_metabolits_heatmap, ] #10 files (metabòlits) x 77 mostres (pacients)
#Escalem pels metabòlits (mitjana 0, desviació 1)
mat_scaled <- t(scale(t(mat))) #trasposem, escalem i tornem a transposar després
```

El heatmap mostrarà les mostres (pacients) i els metabòlits, però no sap quin grup pertany cada mostra. Per tant, hem de fer que el mapa pugui caracteritzar les mostres segons el grup que pertany, li hem de donar la informació.

```
anotacions <- data.frame(Grup = grups) #Creem un petit dataframe amb la columna grup (cachexia/control)
rownames(anotacions) <- colnames(mat_scaled) #Així el heatmap sabrà que a columna és la mostra PIC_XXX
head(anotacions)
```

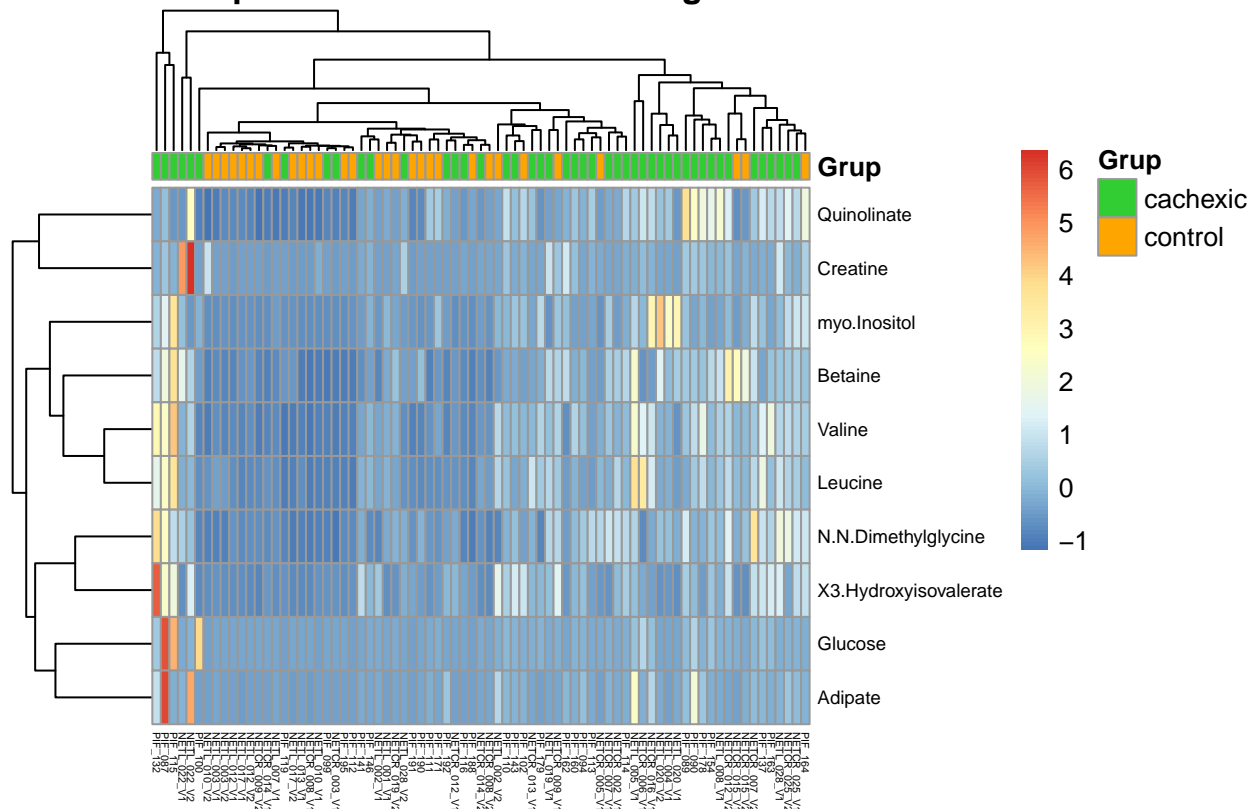
```
##              Grup
## PIF_178      cachexic
## PIF_087      cachexic
## PIF_090      cachexic
## NETL_005_V1  cachexic
## PIF_115      cachexic
## PIF_110      cachexic
```

```
library(pheatmap)
```

```
## Warning: package 'pheatmap' was built under R version 4.4.3
```

```
pheatmap(mat_scaled, #Matriu de dades de 10 metabòlits per 77 mostres (pacients)
  annotation_col = anotacions, #Afegeix una línia de colors a dalt del mapa indicant si la mostra
  annotation_colors = list(
    Grup = c(cachexic = "limegreen", control = "orange") #Definim el color per cada grup
  ),
  scale = "none", #None, ja hem escalat els valors manualment
  clustering_distance_rows = "euclidean", #Mètode per agrupar metabòlits
  clustering_distance_cols = "euclidean", #Mètode per agrupar mostres
  clustering_method = "complete", #clustering jeràrquic
  main = "Heatmap dels 10 metabòlits més significatius",
  fontsize_row = 7, #Tamany text dels metabòlits significatius
  fontsize_col = 4) #Tamany text de les mostres
```

Heatmap dels 10 metabòlits més significatius



Com que hem escalat la matriu de dades dels metabòlits, per cada fila de metabòlit la mitjana és 0 i la desviació estàndard és 1. D'aquesta manera la majoria de valors d'un metabòlit queden aprop del 0, però si hi ha algun valor molt alt comparat amb la mitjana, aquesta destacarà sobre la resta i mostrarà una coloració més llunyana del blau/blanc i s'aproparà al vermell. D'aquesta manera, amb el heatmap podem veure quins valors de metabòlits destaquen sobre la resta.

El dendrograma de dalt mostra com les mostres (pacients) s'agrupen segons la semblança dels seus perfils metabolòmics, d'aquesta manera veiem que les mostres de color verd que pertany al grup que té *cachexia* tendeixen a agrupar-se a la dreta, on es mostren valors dels metabòlits més elevats que les seves mitjanes. Mentre que les mostres de taronja que pertanyen als pacients control, tendeixen a agrupar-se a l'esquerra, amb perfils metabolòmics més propers a la mitjana (color blau). Tot i així, observem en l'extrem esquerre que s'acumulen 5 mostres *cachexia* amb uns metabòlits molt per sobre de la mitjana.

Com ja havíem vist en els anàlisis anteriors, aquest patró reforça la idea que els pacients amb *cachexia* semblen presentar perfils metabolòmics diferenciats, amb concentracions més elevades en diversos metabòlits rellevants. Si ens fixem, de forma general la majoria de mostres del grup control presenten metabòlits amb concentracions tirant més a la normalitat (color blau), mentre que les mostres *cachexia* observem que els seus metabòlits ja tenen alteracions en la coloració mostrant mitjanes de concentracions més elevades.

Els resultats observats al heatmap i la resta d'anàlisis són consistents amb la literatura científica sobre el síndrome *cachexia*. Ja que *cachexia* és un síndrome caracteritzat per una gran desregulació metabòlica, un augment de la degradació de proteïnes musculars i una activació de la gluconeogènesi i alteració de les vies energètiques (Evans et al., 2009; Argilés et al., 2014). Aquests processos catabòlics provoquen l'alliberament d'aminoàcids al torrent sanguini (valina, glutamina, leucina, alanina, etc) que podem veure reflectits en els pacients amb *cachexia* en el heatmap (majors concentracions, colors allunyats del blau). De la mateixa manera s'observa major presència d'intermedis com 3-hydroxybutyrate, pproducte de l'oxidació de lípids en contextos de dèficit energètic. A més, observem un augment de quilonate que podria reflectir a l'activació de la via del triptòfan associada a l'estrès inflamatori i oxidatiu, habitual en pacients amb *cachexia* (Faeron et al., 2011).

Per tant, podem concloure que els patrons observats en els resultats dels anàlisi no només tenen consistència estadística, sinó també una base fisiològica. Aquest conjunt d'evidències suggereix que el perfil metabolòmic pot ser una eina molt útil per a identificar pacients amb *cachexia* i pot oferir un punt de partida per a futurs anàlisis de diagnòstic.

Referències

<https://www.sthda.com/english/articles/31-principal-component-methods-in-r-practical-guide/117-hcpc-hierarchical-clustering-on-principal-components-essentials/>

<https://www.datanovia.com/en/blog/cluster-analysis-in-r-practical-guide/>

<https://aspteaching.github.io/AMVCasos/>

Evans WJ, Morley JE, Argilés J, Bales C, Baracos V, Guttridge D, Jatoi A, Kalantar-Zadeh K, Lochs H, Mantovani G, Marks D, Mitch WE, Muscaritoli M, Najand A, Ponikowski P, Rossi Fanelli F, Schambelan M, Schols A, Schuster M, Thomas D, Wolfe R, Anker SD. Cachexia: a new definition. Clin Nutr. 2008 Dec;27(6):793-9. doi: 10.1016/j.clnu.2008.06.013. Epub 2008 Aug 21. PMID: 18718696.

Fearon K, Strasser F, Anker SD, Bosaeus I, Bruera E, Fainsinger RL, Jatoi A, Loprinzi C, MacDonald N, Mantovani G, Davis M, Muscaritoli M, Ottery F, Radbruch L, Ravasco P, Walsh D, Wilcock A, Kaasa S, Baracos VE. Definition and classification of cancer cachexia: an international consensus. Lancet Oncol. 2011 May;12(5):489-95. doi: 10.1016/S1470-2045(10)70218-7. Epub 2011 Feb 4. PMID: 21296615.

Argilés JM, Busquets S, Stemmler B, López-Soriano FJ. Cancer cachexia: understanding the molecular basis. Nat Rev Cancer. 2014 Nov;14(11):754-62. doi: 10.1038/nrc3829. Epub 2014 Oct 9. PMID: 25291291.