Gabriel_Regueira_Huguet_PEC1

Gabriel Regueira Huguet

2025-03-27

Contents

#Abstract#

View(col data1)

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 musculari/o greixosa, inflamació sistèmica, alteracions hormonals i en el metabolisme enegètic. Aquesta pèrdua de massa muscular es tradueix a un catabolisme muscular accelerat, que proboca l'alliberament de aminoàcids com la valina, leucina, alanina, etc. Aquest síndrome proboca que el pacient es trobi en un estat de semi-fam metabòlica, que proboca 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/
human_cachexia_data <- read.csv(url_github, header = TRUE, sep = ",") #Separació per comes tai 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 (*cachexia/control*).

```
#Matriu de dades numèriques
assay_data1_ <- human_cachexia_data[, -(1:2)] #Eliminem les dues primeres columnes
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</pre>
```

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)</pre>
View(assay_data1t)
colnames (assay_data1t) #Automàticament ja cambia rownames per colnames quan trasposem la matriu
    [1] "PIF 178"
                        "PIF 087"
                                        "PIF 090"
                                                       "NETL 005 V1"
                                                                       "PIF 115"
##
    [6] "PIF_110"
                        "NETL_019_V1"
                                        "NETCR_014_V1"
                                                       "NETCR 014 V2"
                                                                       "PIF 154"
## [11] "NETL 022 V1"
                        "NETL 022 V2"
                                        "NETL 008 V1"
                                                       "PIF 146"
                                                                       "PIF 119"
## [16] "PIF_099"
                        "PIF_162"
                                        "PIF_160"
                                                       "PIF_113"
                                                                       "PIF_143"
## [21] "NETCR_007_V1"
                        "NETCR_007_V2"
                                       "PIF_137"
                                                       "PIF_100"
                                                                       "NETL_004_V1"
## [26] "PIF_094"
                        "PIF_132"
                                        "PIF_163"
                                                       "NETCR_003_V1"
                                                                       "NETL_028_V1"
## [31] "NETL_028_V2"
                                                                       "PIF 192"
                        "NETCR_013_V1" "NETL_020_V1"
                                                       "NETL_020_V2"
  [36] "NETCR_012_V1"
                        "NETCR_012_V2"
                                       "PIF_089"
                                                       "NETCR_002_V1"
                                                                       "PIF_179"
  [41] "PIF_114"
                        "NETCR_006_V1" "PIF_141"
                                                       "NETCR_025_V1"
                                                                       "NETCR_025_V2"
## [46] "NETCR_016_V1"
                       "PIF_116"
                                                       "PIF_164"
                                        "PIF_191"
                                                                       "NETL_013_V1"
## [51] "PIF_188"
                        "PIF_195"
                                        "NETCR_015_V1" "PIF_102"
                                                                       "NETL_010_V1"
## [56] "NETL_010_V2"
                        "NETL_001_V1"
                                        "NETCR_015_V2" "NETCR_005_V1" "PIF_111"
## [61] "PIF 171"
                        "NETCR 008 V1"
                                       "NETCR 008 V2" "NETL 017 V1"
                                                                       "NETL 017 V2"
## [66] "NETL_002_V1"
                        "NETL_002_V2"
                                        "PIF_190"
                                                       "NETCR_009_V1" "NETCR_009_V2"
  [71] "NETL 007 V1"
                        "PIF 112"
                                        "NETCR_019_V2" "NETL_012_V1"
                                                                       "NETL 012 V2"
## [76] "NETL_003_V1"
                        "NETL_003_V2"
```

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

library(SummarizedExperiment)

```
## Cargando paquete requerido: MatrixGenerics
## Cargando paquete requerido: matrixStats
##
## Adjuntando el paquete: 'MatrixGenerics'
## The following objects are masked from 'package:matrixStats':
##
##
       colAlls, colAnyNAs, colAnys, colAvgsPerRowSet, colCollapse,
##
       colCounts, colCummaxs, colCummins, colCumprods, colCumsums,
##
       colDiffs, colIQRDiffs, colIQRs, colLogSumExps, colMadDiffs,
       colMads, colMaxs, colMeans2, colMedians, colMins, colOrderStats,
##
##
       colProds, colQuantiles, colRanges, colRanks, colSdDiffs, colSds,
       colSums2, colTabulates, colVarDiffs, colVars, colWeightedMads,
##
##
       colWeightedMeans, colWeightedMedians, colWeightedSds,
##
       colWeightedVars, rowAlls, rowAnyNAs, rowAnys, rowAvgsPerColSet,
       rowCollapse, rowCounts, rowCummaxs, rowCummins, rowCumprods,
##
##
       rowCumsums, rowDiffs, rowIQRDiffs, rowIQRs, rowLogSumExps,
       rowMadDiffs, rowMads, rowMaxs, rowMeans2, rowMedians, rowMins,
##
##
       rowOrderStats, rowProds, rowQuantiles, rowRanges, rowRanks,
##
       rowSdDiffs, rowSds, rowSums2, rowTabulates, rowVarDiffs, rowVars,
##
       rowWeightedMads, rowWeightedMeans, rowWeightedMedians,
       rowWeightedSds, rowWeightedVars
##
```

```
## Cargando paquete requerido: GenomicRanges
## Cargando paquete requerido: stats4
## Cargando paquete requerido: BiocGenerics
##
## Adjuntando el paquete: 'BiocGenerics'
## The following objects are masked from 'package:stats':
##
##
       IQR, mad, sd, var, xtabs
## The following objects are masked from 'package:base':
##
##
       anyDuplicated, aperm, append, as.data.frame, basename, cbind,
##
       colnames, dirname, do.call, duplicated, eval, evalq, Filter, Find,
##
       get, grep, grepl, intersect, is.unsorted, lapply, Map, mapply,
##
       match, mget, order, paste, pmax, pmax.int, pmin, pmin.int,
##
       Position, rank, rbind, Reduce, rownames, sapply, saveRDS, setdiff,
       table, tapply, union, unique, unsplit, which.max, which.min
##
## Cargando paquete requerido: S4Vectors
##
## Adjuntando el paquete: 'S4Vectors'
## The following object is masked from 'package:utils':
##
##
       findMatches
##
  The following objects are masked from 'package:base':
##
##
       expand.grid, I, unname
## Cargando paquete requerido: IRanges
## Adjuntando el paquete: 'IRanges'
## The following object is masked from 'package:grDevices':
##
##
       windows
## Cargando paquete requerido: GenomeInfoDb
## Cargando paquete requerido: Biobase
```

```
## Welcome to Bioconductor
##
##
       Vignettes contain introductory material; view with
       'browseVignettes()'. To cite Bioconductor, see
##
       'citation("Biobase")', and for packages 'citation("pkgname")'.
##
##
## Adjuntando el paquete: 'Biobase'
## The following object is masked from 'package:MatrixGenerics':
##
##
       rowMedians
## The following objects are masked from 'package:matrixStats':
##
##
       anyMissing, rowMedians
cachexia_se <- SummarizedExperiment(</pre>
  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
```

$\ \, \text{Diferències} \,\, \textit{ExpressionSet} \,\, \text{i} \,\, \textit{SummarizedExperiment} \,\, : \,\,$

ExpressionSet ha estat durant molt temps el format clàssic per analitzar dades de miacroarrays, 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 primer 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
                                                                         10.49000
                                                       36.60000
## Mean
                               105.6304
                                                       71.57364
                                                                         18.15974
## 3rd Qu.
                               141.1700
                                                                         19.49000
                                                       73.70000
## Max.
                               685.4000
                                                     1032.77000
                                                                        172.43000
##
           X2. Hydroxyisobutyrate X2. Oxoglutarate
## Min.
                          4.85000
                                            5.5300
                         15.80000
## 1st Qu.
                                           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
```

En aquest cas, es pot deduïr que les variables són 63 concentracions de metabòlits analitzats en la orina de 77 individus. Totes les variables, doncs, són numèriques menys la variables grup de *Muscle.loss*, que es la que determina quin pacient té *cachexia* i quin pertany al grup *control*.

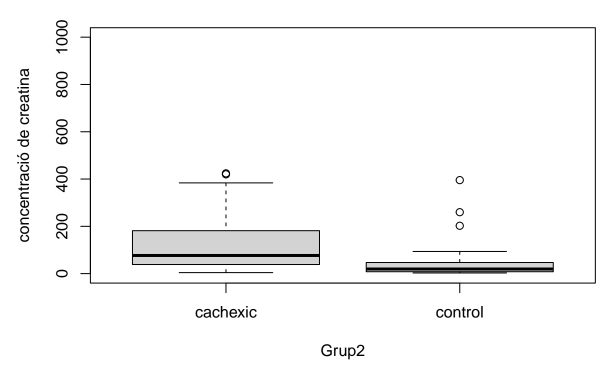
```
#Comprovem que no hi hagi valors faltants (NA) en la matriu de dades anyNA(assay(cachexia_se))
```

[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 estàn dividits pel grup "Muscle.Loss" i 63 metabòlits (files) que són les concentracions de diferents metabòlits analitzades en les mostres d'orina dels pacients.

Creatina

Creatina segons Muscle.loss



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

```
##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: creatina by muscle_loss
## t = 2.3988, df = 55.284, p-value = 0.01985
## alternative hypothesis: true difference in means between group cachexic and group control is not equ
## 95 percent confidence interval:
## 20.3217 226.4964
## sample estimates:
## mean in group cachexic mean in group control
## 174.91340 51.50433
```

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 (174.91) a la del grup control (51.50) amb un interval de confiança de [20.32 - 226.50]. 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 traduïr 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 metabòlits més rellevants

Seguidament, seguirem amb l'anàlisis 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).

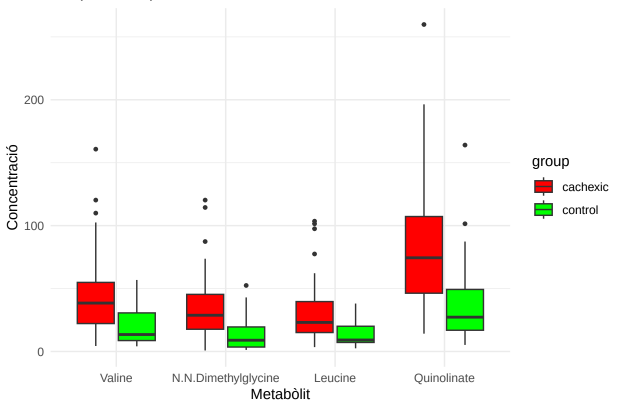
```
metabolits <- assay(cachexia_se) #Assignem metabolits
group <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #Assignem group a la variables Muscle.loss
#Fem un t-test per cada metabòlit i guardem els p-valors dels t-tests
p_valors <- apply(metabolits, 1, function(x) {
   tryCatch(t.test(x ~ group)$p.value, error = function(e) NA) #Agafem els p_valors dels t-tests de cada
})
#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</pre>
```

```
## [1] "Valine" "N.N.Dimethylglycine" "Leucine"
## [4] "Quinolinate"
```

Aquests són els metabòlits que han donat més nivell de significació fent el t-test 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.

```
library(reshape2)
library(ggplot2)
#Seleccionem els metabòlits que ens han sortit
top_metabolits <- c("Valine", "N.N.Dimethylglycine", "Leucine", "Quinolinate")
#Extraiem la matriu només amb els metabòlits seleccionats
top_data <- assay(cachexia_se)[top_metabolits, ]</pre>
#Preparem les dades per fer qqplot2 (passem les mostres a les files en comptes de les columnes i anyadi
top_data_prep <- as.data.frame(t(top_data))</pre>
top_data_prep$group <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #Anyadim la columna grup
#Format compatible amb bloxplot
data_metabolits <- reshape2::melt(top_data_prep, id.vars = "group",</pre>
                                   variable.name = "metabòlit",
                                   value.name = "concentració")
#Amb les dades preparades, procedim a fer el boxploit 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
  theme_minimal()
```





Aquest gràfic mostra les diferències de concentracions dels 4 metabòlits que presenten més diferències significatives segons la variables categórica *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.

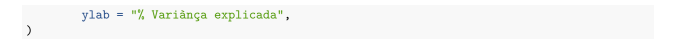
Pas 1: Anàlisi de Components Principals (PCA)

Mitjançant aquest tipus d'anàlisis, l'objectiu serà reduïr la dimensió de les dades i visualitzar si les mostres s'agrupen segons "Muscle.Loss" (cachexia/control) basant-se en els seus perfils metabolòmics:

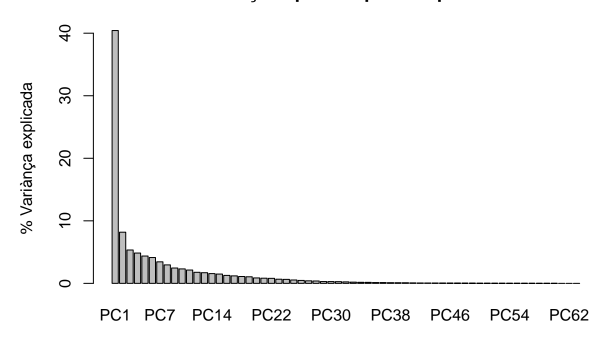
```
#Primerament, trasposem la matriu de l'objecte per tenir les mostres com a files i els metabòlits com a t_data <- t(assay(cachexia_se))
#És recomanable escalar les variables quan estàn a diferents escales , en el nostre cas algun metabòlit pca_resultats <- prcomp(t_data, scale. = TRUE)
summary(pca_resultats)$importance[, 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'anàlisis de components principals que els dos primers ja tenen una variabilitat del 48.61%, que ja es considera bastant alta per ser dades òmiques.



Variànça explicada per component



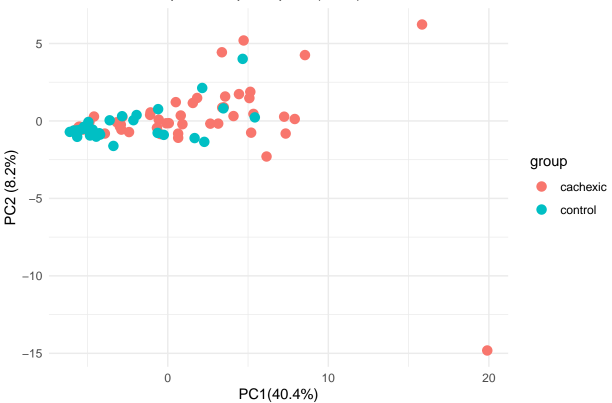
Components principals

 Ω

servem que a partir de el PC2 ja la resta explica cada cop menys la variànça 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:

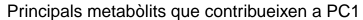
```
cach_control <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss
pca_d <- as.data.frame(pca_resultats$x) #Cada fila representa una mostra i cada columna un PCA
pca_d$group <- cach_control #Afegim la classe de cada mostra
library(ggplot2)
ggplot(pca_d, aes(x = PC1, y = PC2, color = group)) + #Separem per grup segons 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()</pre>
```

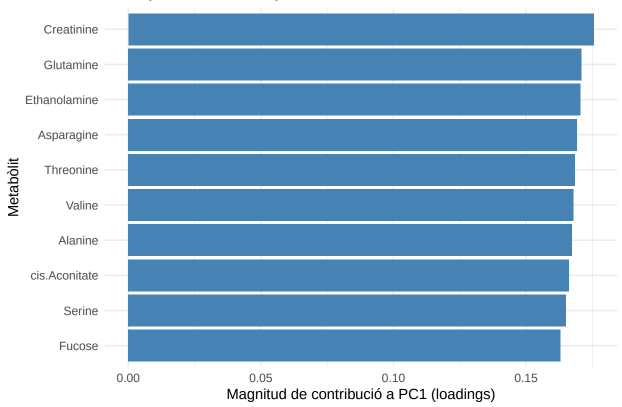




S'ha realitzar un anàlisi de components principals sobre la matriu de concentracions de metabòlits. Prèviament s'han centrat i escalat les dades per a evitar que les diferències d'escala entre les variables afectin l'anàlisi. Els dos primers components principals, com es pot observar, expliquen gairebé un 50% de la variànça total (48.6%). 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 covariànça 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 princip
pca_resultats <- prcomp(t_data, scale. = TRUE)
loadings_pca <- as.data.frame(pca_resultats$rotation) #assignem els loadings
loadings_pca$metabolit <- rownames(loadings_pca)</pre>
```





Aquest gràfic mostra els 10 metabòlits que més contribueixen a la variànça 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 oobservar 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 jeràquic és un potent recurs per a l'anàlisis exploratori de dades, porporcionant mètodes potents i flexibles per descubrir grups en les dades.

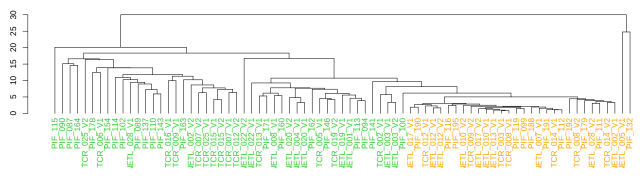
```
dades_s <- scale(t_data) #Matriu amb mostres com a files i metabòlits com a columnes (t) i escalada dist_mostres <- dist(dades_s, method = "euclidean") #Calculqem la matriu de distàncies (eucledian) hc <- hclust(dist_mostres, method = "complete") #Mètode de distància escollit: "Complete link", màxim d grups <- colData(cachexia_se)$Muscle.loss #grups per etiquetal segons Muscle.loss #Gràfic del dendograma library(dendextend)
```

```
##
##
-----
## Welcome to dendextend version 1.19.0
## Type citation('dendextend') for how to cite the package.
##
## Type browseVignettes(package = 'dendextend') for the package vignette.
```

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

```
## 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)</pre>
labels colors(dend) <- ifelse(grups == "cachexic", "limegreen", "orange") #Dividim les mostres segons e
plot (dend,
     main = "Clustering jeràrquic amb grups",
     cex = 0.8)
```

Clustering jeràrquic amb grups



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 desconeixem i/o que només alguns metabòlits separen clarament els dos grups (no tots).

Heatmap

[7]

[4] "Quinolinate"

[10] "Glutamine"

"X3.Hydroxybutyrate"

Un heatmapa amb 63 variables (meatbòlits) 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] "Valine" "N.N.Dimethylglycine" "Leucine"</pre>
```

"Pyroglutamate"
"Alanine"

"Dimethylamine"

"Creatinine"

```
#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</pre>
```

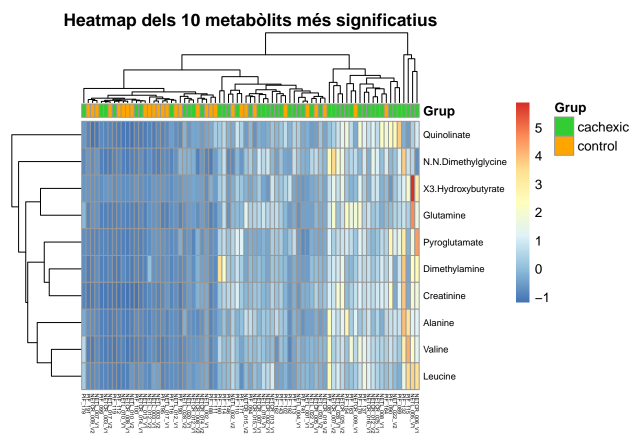
El heatmap mostratà les mostres (pacients) i els metabòlits, però no sap quin grup pertany cada mostra. Per tant, hem de fer que el mapa pugui caracteritzar les mostres segons el grup que pertany, li hem de donar la informació.

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 x columna és la mostra PIC_XXX
head(anotacions)

```
## 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 meatbòlits per 77 mostres (pacients)
    annotation_col = anotacions, #Afegeix una linea de colors a dalt del mapa indicant si la mostr
    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
```



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).

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.

Els resultats observats al heatmap i la resta d'anàlisis són consistents amb la literatura científica sobre el síndroma 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, pdoructe 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 concluïr 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/

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.