

Riguel F Contente

Doutorando em Oceanografia Biológica - IOUSP

Proposta principal

Mudanças alométricas relacionadas ao tamanho corpóreo podem afetar comparações de determinadas grandezas morfométricas entre populações. Leonart et al. 2000 desenvolveram uma metodologia de remover esse efeito alométrico, a qual consiste na seguinte normalização: $Z=Y(Tlo/Tl)^b$, onde Y =valor da variável (e.g. tamanho da mandíbula), Tl = comprimento máximo do exemplar (em peixes, por exemplo, comprimento total), Tlo =representa um valor de referência (e.g. média ou mediana do comprimento total) através do qual todos os indivíduos são reduzidos. De um modo geral, o método remove do modelo o efeito do coeficiente ' a ' ao qual se associa as informações de alometria. Pretendo realizar uma função que efetue essa normalização, produza gráficos de comparações de grandezas entre duas amostras (ex. boxplot, médias) e realize um teste de hipótese (teste-t ou anova) para avaliar possíveis diferenças significativas.

Referência

LLEONART J.; SALAT J.; TORRES G.J. Removing Allometric Effects of Body Size in Morphological Analysis Journal of Theoretical Biology, Volume 205, Number 1, 7 July 2000, pp. 85-93(9)

Comentários

Paulo

1. Faça como o Fulano: formate a página no padrão que indicamos, po favor!
2. Legal a proposta, e bem dimensionada. Apenas lembre que um teste t ou ANOVA tm várias premissas, e seria legal pelo indicar ao usuário se estas premissas parecem se cumprir com os dados.

Página de Ajuda

RemAllom

package:nenhum

R Documentation

Teste de alometria e comparação de grandezas morfométricas com remoção do efeito da alometria

Description:

Realiza teste-t para avaliar possíveis desvios do crescimento isométrico, realiza ANOVA para testar se há relação entre variável resposta e preditora,

remove potenciais efeitos de alometria através de uma normalização e, utilizando ANOVA, compara simultaneamente médias das estruturas morfométricas entre duas amostras/populações/espécies. Produz gráficos dos modelos alométricos e box-plots de comparação entre as amostras/populações/espécies. Exporta as matrizes com dados normalizados para cada população/espécie para uso em posteriores análises multivariadas.

Usage:

```
RemAllom<-
function(A,B,coef.A,coef.B,nomes,diag.allom=TRUE,TL0media=TRUE,diag.norm=TRUE,WT=TRUE)
```

Arguments:

A: data.frame ou matriz da pop/espécie A. Estruturas morfométricas nas colunas e indivíduos nas linhas

B: data.frame ou matriz da pop/espécie B. Mesmo formato

coef.A: vetor numérico contendo os coeficientes b esperados para cada variável em A

coef.B: vetor numérico contendo os coeficientes b esperados para cada variável em B

nomes: objeto contendo a denominação para cada amostra/população/espécie

diag.allom: lógico. Plotar gráficos diagnósticos para avaliação das premissas de regressão linear?

TL0media: lógico. Reduzir os valores pela média? Se FALSE, será pela mediana

diag.norm: lógico. Plotar gráficos exploratórios para avaliação de normalidade e homogeneidade das variâncias?

WT: lógico. Exportar em .txt matrizes com valores normalizados?

Details:

Através do test-t, testa-se a hipótese nula de que o coeficiente b do modelo alométrico log-transformado (\ln) é igual ao valor esperado de acordo com a dimensão da variável morfométrica em questão. Para comparação das variáveis entre duas populações/espécies, os dados são normalizados pela média ou mediana do comprimento do tamanho corpóreo, segundo a expressão: $Z=Y(Tlo/Tl)^b$, onde Y=valor da variável, Tl= comprimento corpóreo máximo do exemplar (ou outra medida de referência), Tlo= valor de referência, média ou mediana do comprimento total. O efeito da espécie/população sobre o tamanho médio de cada variável é posteriormente testado pela análise de variância.

Value:

Gráficos das regressões e box-plots de comparações serão gerados. Um data frame é gerado apresentando o resultado do teste-t para alometria e da análise de variância para avaliação de associação entre variável resposta e independente. Outro data frame exibe a tabela ANOVA de comparação entre pop/espécies. Dois arquivos .txt serão gerados no diretório de trabalho.

Warning:

Atente se os dados exibem distribuição normal, e se as variâncias das variáveis em comparação são homogêneas. Efetue os testes diagnósticos para explorar os dados.

O design da ANOVA é para amostras balanceadas, logo NAs (que serão automaticamente removidos) podem tornar a análise inválida a subsequentes interpretações.

Note que não há dimensão nos box-plot, pois Z é adimensional

Author(s):

Riguel Feltrin Contente

riguel@io.usp.br

References:

Slope of a regression line t-test - <http://en.wikipedia.org/wiki/T-test>

LLEONART J.; SALAT J.; TORRES G.J. Removing Allometric Effects of Body Size in Morphological Analysis. Journal of Theoretical Biology, Volume 205, Number 1, 7 July 2000, pp.

85-93(9)

Examples:

```
data(iris) ## Abrir "iris"
setosa=iris[iris$Species=="setosa",] ## Selecionar apenas os vetores com as
variáveis morfométricas da sépala e pétala da espécie 'setosa'
setosa<-setosa[,-5]
head(setosa)
virginical=iris[iris$Species=="virginica",] ## Selecionar apenas os vetores
com as variáveis morfométricas da sépala e pétala da espécie 'virginica'
virginica<-virginica[,-5]
head(virginica)
setosa.b<-c(1,1,1,1) ## Criar um vetor numérico com os coeficientes
esperados de acordo com a dimensão da variável
virginica.b<-c(1,1,1,1)
nomes<-c("Setosa","Virginica") ## Criar objeto com o nome das espécies
RemAllom=setosa,virginica,setosa.b,virginica.b,nomes,diag.allom=F,TL0media=T
,diag.norm=F,WT=T) ## Rodar a função na qual a normalização será efetuada
pela média da sépala
```

Código da Função

```

RemAllom<-
function(A,B,coef.A,coef.B,nomes,diag.allom=T,TL0media=T,diag.norm=T,WT=T)
{
##Matriz A
##Remoção das linhas com NA, transformação ln e calculo da media e mediana
x.1<-na.omit(A)
x<-log(x.1)
MM<- matrix(rep(NA,dim(x)[2]*2),nrow=2)
for(j in 1:dim(x)[2])
{
  MM[1,j]=mean(x[,j])
  MM[2,j]=median(x[,j])
}
##Remoção das linhas com NA e calculo da media e mediana
x.3<-na.omit(A)
MM2<- matrix(rep(NA,dim(x.3)[2]*2),nrow=2)
for(j in 1:dim(x.3)[2])
{
  MM2[1,j]=mean(x.3[,j])
  MM2[2,j]=median(x.3[,j])
}
mm=MM2
med=MM
##Teste de hipótese (test-t) para crescimento alométrico
Stat<- matrix(rep(NA,(dim(x)[2]*8)-8),nrow=8)
for(j in 2:dim(x)[2])
{
  som.q<-sum((x[,1]-med[1,j])^2)
  mod.l<-lm(x[,j]~x[,1],data=x)
  gl<-length(x[,1])-2
  test.coef<-((coef(mod.l)[2]-
  coef.A[j])*sqrt(gl))/(sqrt(sum(residuals(mod.l)^2)/som.q))
  p.1<-2*pt(test.coef,df=gl,lower.tail=F)
  Stat[1,c(j-1)]=round(test.coef,3)
  Stat[2,c(j-1)]=round(p.1,5)
  Stat[3,c(j-1)]=round(coef(mod.l)[2],3)
  Stat[4,c(j-1)]=coef.A[j]
  Stat[6,c(j-1)]<-round(summary(mod.l)$r.squared,3)
  Stat[7,c(j-1)]<-round(anova(mod.l)$"F value"[1],3)
  Stat[8,c(j-1)]<-round(anova(mod.l)$"Pr(>F)"[1],7)
  StatA<-data.frame(Stat)
}
for(i in 1:dim(StatA)[2])
{
  if(StatA[2,i]>=0.05)
}

```

```

    {StatA[5,i]=c("isom")}
  else{
    if(StatA[2,i]<0.05&StatA[3,i]>StatA[4,i])
      {StatA[5,i]=c("alom+"})
    else{
      if(StatA[2,i]<0.05&StatA[3,i]<StatA[4,i])
        {StatA[5,i]=c("alom-")}
    }}}
}

for(k in 1:dim(StatA)[2])
{
  if(StatA[2,k]>=0.05)
    {StatA[2,k]=c(">0.05")}
  else{
    if(StatA[2,k]<0.05&StatA[2,k]>0.0001)
      {StatA[2,k]=StatA[2,k]}
    else{
      if(StatA[2,k]<0.0001)
        {StatA[2,k]=c("<0.0001")}
    }}}
  if(StatA[8,k]>=0.05)
    {StatA[8,k]=c(">0.05")}
  else{
    if(StatA[8,k]<0.05&StatA[8,k]>0.0001)
      {StatA[8,k]=StatA[8,k]}
    else{
      if(StatA[8,k]<0.0001)
        {StatA[8,k]=c("<0.0001")}
    }}}
}

StatB<- matrix(rep(NA,(dim(x)[2]*5)-5),nrow=5)
for(j in 2:dim(x)[2])
{
  som.q<-sum((x[,1]-med[1,j])^2)
  mod.l<-lm(x[,j]~x[,1],data=x)
  gl<-length(x[,1])-2
  test.coef<-((coef(mod.l)[2]-
coef.A[j])*sqrt(gl))/(sqrt(sum(residuals(mod.l)^2)/som.q))
  p.1<-2*pt(test.coef,df=gl,lower.tail=F)
  StatB[1,c(j-1)]=round(test.coef,3)
  StatB[2,c(j-1)]=round(p.1,5)
  StatB[3,c(j-1)]=coef(mod.l)[2]
  StatB[4,c(j-1)]=coef.A[j]
}

##Gráficos diagnósticos para o Modelo Gaussiano
  if(diag.allom==T)
  {
    for(j in 2:dim(x)[2])
    {
      win.graph(width = 9, height = 9)
      par(mfrow=c(2,2))
    }
  }
}

```

```

        mlw<-lm(x[,j]~x[,1],data=x)
        plot(mlw,main=paste("ln",names(x[j])),nomes[1]))
    }
    par(mfrow=c(1,1))
}
##Regressões
g=1
for(i in 1:dim(x)[2])
{
    g=g+1
    if(g<=dim(x)[2]){
        x11()
        par(mfrow=c(2,2))
        par(tcl=0.3)
        par(mgp=c(1.8,0.5,0))
        mlw<-lm(x[,g]~x[,1],data=x)
        gra<-
plot(x[,g]~x[,1],data=x,main=nomes[1],ylab=paste("ln",names(x[g])),xlab=past
e("ln",names(x[1])))
        mtext(StatA[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
        abline(mlw,col=2)
        g=g+1
        if(g<=dim(x)[2]){
            mlw<-lm(x[,g]~x[,1],data=x)
            gra<-
plot(x[,g]~x[,1],data=x,main=nomes[1],ylab=paste("ln",names(x[g])),xlab=past
e("ln",names(x[1])))
        mtext(StatA[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
            abline(mlw,col=2)
            g = g+1
            if(g<=dim(x)[2]){
                mlw<-lm(x[,g]~x[,1],data=x)
                gra<-
plot(x[,g]~x[,1],data=x,main=nomes[1],ylab=paste("ln",names(x[g])),xlab=past
e("ln",names(x[1])))
        mtext(StatA[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
            abline(mlw,col=2)
            g = g+1
            if(g<=dim(x)[2]){
                mlw<-lm(x[,g]~x[,1],data=x)
                gra<-
plot(x[,g]~x[,1],data=x,main=nomes[1],ylab=paste("ln",names(x[g])),xlab=past
e("ln",names(x[1])))
        mtext(StatA[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
            abline(mlw,col=2)
        }}}}
}
##Dados normalizados pela média ou mediana
R.all<-
matrix(rep(NA,dim(x.3)[1]*dim(x.3)[2]),nrow=dim(x.3)[1],ncol=dim(x.3)[2])

```

```

for(l in 1:dim(x.3)[1])
{
  for(j in 2:dim(x.3)[2])
  {
    if(TL0media==T)
      {raz<-x.3[l,j]*((mm[1,1]/x.3[l,1])^StatB[3,j-1])
       R.all[l,j-1]<-raz}
    else{
      {raz<-x.3[l,j]*((mm[2,1]/x.3[l,1])^StatB[3,j-1])
       R.all[l,j-1]<-raz}}
  }
}
##Resultados - dados matriz A
nomes.0<-c(nomes[1],"","","","","","","","")
nomes.1<-c("-->TESTE-T","p/ avaliar","alometria","","",
"-->ANOVA","p/ avaliar","sig. regressão")
nomes.2<-c("t","Pr(>|t|)","b obs","b exp","cresc","r2","F","Pr(>F)")
StatC<-data.frame(nomes.0,nomes.1,nomes.2,Stata)
nomes.componentes<-c("sp/pop. ","testes","comp.")
nomes.col<-matrix(rep(NA,(dim(x)[2])-1),nrow=1)
for(j in 2:dim(x)[2])
{
  nomes.col[1,j-1]<-names(x[j])
}
MF<-R.all[,,-c(dim(R.all))]
colnames(MF)<-nomes.col
names(StatC)<-c(nomes.componentes,nomes.col)

##Teste de normalidade- dados matriz A
if(diag.norm==T)
{
  x11()
  par(tcl=0.3)
  par(mfrow=c(2,2),pty="s")
  devAskNewPage(TRUE)
  for(m in 1:dim(MF)[2])
  {
    qqnorm(MF[,m],main=paste(nomes[1],nomes.col[1,m]))
    qqline(MF[,m],col=2)
    hist(MF[,m],prob=T,main="",xlab=nomes.col[1,m])
    par(new=T)
  }
  curve(expr=dnorm(x,mean(MF[,m]),sd(MF[,m])),main="",col=2,ann=F,axes=F)
}
par(mfrow=c(1,1))
}
devAskNewPage(F)

##Matriz B
##Remoção das linhas com NA, transformação ln e calculo da media e mediana
y.1<-na.omit(B)
y<-log(y.1)
MMy<- matrix(rep(NA,dim(y)[2]*2),nrow=2)

```

```

for(j in 1:dim(y)[2])
{
  MMy[1,j]=mean(y[,j])
  MMy[2,j]=median(y[,j])
}
##Remoção das linhas com NA e calculo da media e mediana
y.3<-na.omit(B)
MM2y<- matrix(rep(NA,dim(y.3)[2]*2),nrow=2)
for(j in 1:dim(y.3)[2])
{
  MM2y[1,j]=mean(y.3[,j])
  MM2y[2,j]=median(y.3[,j])
}
##Teste de hipótese (test-t) para crescimento alométrico
mmy=MM2y
medy=MMy
Staty<- matrix(rep(NA,(dim(y)[2]*8)-8),nrow=8)
for(j in 2:dim(y)[2])
{
  som.qy<-sum((y[,1]-medy[1,j])^2)
  mod.ly<-lm(y[,j]~y[,1],data=y)
  gly<-length(y[,1])-2
  test.coefy<-((coef(mod.ly)[2]-
  coef.B[j])*sqrt(gly))/(sqrt(sum(residuals(mod.ly)^2)/som.qy))
  p.ly<-2*pt(test.coefy,df=gly,lower.tail=F)
  Staty[1,c(j-1)]=round(test.coefy,3)
  Staty[2,c(j-1)]=round(p.ly,5)
  Staty[3,c(j-1)]=round(coef(mod.ly)[2],3)
  Staty[4,c(j-1)]=coef.B[j]
  Staty[6,c(j-1)]<-round(summary(mod.ly)$r.squared,3)
  Staty[7,c(j-1)]<-round(anova(mod.ly)$"F value"[1],3)
  Staty[8,c(j-1)]<-round(anova(mod.ly)$"Pr(>F)"[1],7)
  StatAy<-data.frame(Staty)
}
for(i in 1:dim(StatAy)[2])
{
  if(StatAy[2,i]>=0.05)
    {StatAy[5,i]=c("isom")}
  else{
    if(StatAy[2,i]<0.05&StatAy[3,i]>StatAy[4,i])
      {StatAy[5,i]=c("alom+"})
    else{
      if(StatAy[2,i]<0.05&StatAy[3,i]<StatAy[4,i])
        {StatAy[5,i]=c("alom-")}
    }}}
}
for(k in 1:dim(StatAy)[2])
{
  if(StatAy[2,k]>=0.05)
    {StatAy[2,k]=c(">0.05")}
}

```

```

else{
    if(StatAy[2,k]<0.0499999&StatA[2,k]>0.0001)
        {StatAy[2,k]=StatAy[2,k]}
    else{
        if(StatAy[2,k]<0.0001)
            {StatAy[2,k]=c("<0.0001")}
    }}
if(StatAy[8,k]>=0.05)
    {StatAy[8,k]=c(">0.05")}
else{
    if(StatAy[8,k]<0.0499999&StatA[8,k]>0.0001)
        {StatAy[8,k]=StatAy[8,k]}
    else{
        if(StatAy[8,k]<0.0001)
            {StatAy[8,k]=c("<0.0001")}
    }}}
}

StatBy<- matrix(rep(NA,(dim(y)[2]*5)-5),nrow=5)
for(j in 2:dim(y)[2])
{
    som.qy<-sum((y[,1]-medy[1,j])^2)
    mod.ly<-lm(y[,j]~y[,1],data=y)
    gly<-length(y[,1])-2
    test.coefy<-((coef(mod.ly)[2]-
coef.B[j])*sqrt(gly))/(sqrt(sum(residuals(mod.ly)^2)/som.qy))
    p.ly<-2*pt(test.coefy,df=gly,lower.tail=F)
    StatBy[1,c(j-1)]=round(test.coefy,3)
    StatBy[2,c(j-1)]=round(p.ly,5)
    StatBy[3,c(j-1)]=coef(mod.ly)[2]
    StatBy[4,c(j-1)]=coef.B[j]
}
##Gráficos diagnósticos para o Modelo Gaussiano
if(diag.allom==T)
{
    for(j in 2:dim(y)[2])
    {
        win.graph(width=9,height=9)
        par(mfrow=c(2,2))
        mlwy<-lm(y[,j]~y[,1],data=y)
        plot(mlwy,main=paste("ln",names(x[j]),nomes[2]))
    }
    par(mfrow=c(1,1))
}
##Regressões
g=1
for(i in 1:dim(y)[2])
{
    g=g+1
    if(g<=dim(y)[2]){
        x11()
        par(mfrow=c(2,2))
}

```

```

par(tcl=0.3)
par(mgp=c(1.8,0.5,0))
mlwy<-lm(y[,g]~y[,1],data=y)
grayy<-
plot(y[,g]~y[,1],data=y,main=nomes[2],ylab=paste("ln",names(y[g])),xlab=paste("ln",names(y[1])))
mtext(StatAy[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
abline(mlwy,col=2)
g=g+1
if(g<=dim(y)[2]){
  mlwy<-lm(y[,g]~y[,1],data=y)
  grayy<-
plot(y[,g]~y[,1],data=y,main=nomes[2],ylab=paste("ln",names(y[g])),xlab=paste("ln",names(y[1])))
mtext(StatAy[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
abline(mlwy,col=2)
g = g+1
if(g<=dim(y)[2]){
  mlwy<-lm(y[,g]~y[,1],data=y)
  grayy<-
plot(y[,g]~y[,1],data=y,main=nomes[2],ylab=paste("ln",names(y[g])),xlab=paste("ln",names(y[1])))
mtext(StatAy[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
abline(mlwy,col=2)
g = g+1
if(g<=dim(y)[2]){
  mlwy<-lm(y[,g]~y[,1],data=y)
  grayy<-
plot(y[,g]~y[,1],data=y,main=nomes[2],ylab=paste("ln",names(y[g])),xlab=paste("ln",names(y[1])))
mtext(StatAy[5,g-1],side=3,cex=0.8,line=0.75,las=0,font=2,adj=0)
abline(mlwy,col=2)
}}}}
}
##Dados normalizados pela média ou mediana
R.ally<-
matrix(rep(NA,dim(y.3)[1]*dim(y.3)[2]),nrow=dim(y.3)[1],ncol=dim(y.3)[2])
for(l in 1:dim(y.3)[1])
{
  for(j in 2:dim(y.3)[2])
  {
    if(TL0media==T)
      {raxy<-y.3[l,j]*((mmy[1,1]/y.3[l,1])^StatBy[3,j-1])
       R.ally[l,j-1]<-raxy}
    else{
      {raxy<-y.3[l,j]*((mmy[2,1]/y.3[l,1])^StatBy[3,j-1])
       R.ally[l,j-1]<-raxy}}
  }
}
nomes.0y<-c(nomes[2], "", "", "", "", "", "", "", "")

```

```

nomes.1y<-c("-->TESTE-T","p/ avaliar","alometria","","","","-->ANOVA","p/
avaliar","sig. regressão")
nomes.2y<-c("t","Pr(>|t|)","b obs","b exp","cresc","r2","F","Pr(>F)")
StatCy<-data.frame(nomes.0y,nomes.1y,nomes.2y,StatAy)
nomes.componentesy<-c("sp/pop.","testes","comp.")
nomes.coly<-matrix(rep(NA,(dim(y)[2])-1),nrow=1)
for(j in 2:dim(y)[2])
{
  nomes.coly[1,j-1]<-names(y[j])
}
MFy<-R.ally[, -c(dim(R.ally))]
colnames(MFy)<-nomes.coly
names(StatCy)<-c(nomes.componentesy,nomes.coly)

##Teste de normalidade- dados matriz B
if(diag.norm==T)
{
  x11()
  par(tcl=0.3)
  par(mfrow=c(2,2),pty="s")
  devAskNewPage(TRUE)
  for(m in 1:dim(MFy)[2])
  {
    qqnorm(MFy[,m],main=paste(nomes[2],nomes.coly[1,m]))
    qqline(MFy[,m],col=2)
    hist(MFy[,m],prob=T,main="",xlab=nomes.coly[1,m])
    par(new=T)
  }
  curve(expr=dnorm(x,mean(MFy[,m]),sd(MFy[,m])),main="",col=2,ann=F,axes=F)
}
par(mfrow=c(1,1))
devAskNewPage(F)

##Geração dos dados normalizados e análises comparativas
##Geração do fator
MFA=matrix(rep(NA,(dim(MF)[2])*(dim(MF)[1]*2)),nrow=dim(MF)[1]*2,ncol=dim(MF)[2])
for(i in 1:dim(MF)[1])
{
  for(j in 1:dim(MF)[2])
  {
    MFA[i,j]=nomes[1]
  }
}
for(i in 1:dim(MFy)[1])
{
  for(j in 1:dim(MFy)[2])
  {
    MFA[i+dim(MF)[1],j]=nomes[2]
    as.factor(MFA)
    MFB<-MFA[,1]
  }
}
##Matriz p/ as análises
mtx=matrix(rep(NA,(dim(MF)[2])*(dim(MF)[1]*2)),nrow=dim(MF)[1]*2,ncol=dim(MF)

```

```
) [2])  
  for(i in 1:dim(MF)[1])  
  {  
    for(j in 1:dim(MF)[2])  
    {  
      mtx[i,j]=MF[i,j]  
    }  
    for(i in 1:dim(MFy)[1])  
    {  
      for(j in 1:dim(MFy)[2])  
      {  
        mtx[i+dim(MF)[1],j]=MFy[i,j]  
      }  
    }  
  ##Exportação das matrizes com dados normalizados  
  if(wT==T)  
  {write.table(MF,file="MFA.txt",row.names=T,col.names=T,sep=",")  
   write.table(MFy,file="MFB.txt",row.names=T,col.names=T,sep=",")  
  }  
##Box-plots  
g=0  
for(i in 1:dim(mtx)[2])  
{  
  g=g+1  
  if(g<=dim(mtx)[2])  
  {  
    x11()  
    par(mfrow=c(2,2))  
    par(tcl=0.3)  
    par(mgp=c(1.8,0.5,0))  
    boxplot(mtx[,g]~MFB,main=nomes.col[g],ylab=names(mtx[,g]))  
    g=g+1  
    if(g<=dim(mtx)[2])  
    {  
      boxplot(mtx[,g]~MFB,main=nomes.col[g],ylab=names(mtx[,g]))  
      g = g+1  
      if(g<=dim(mtx)[2])  
      {  
        boxplot(mtx[,g]~MFB,main=nomes.col[g],ylab=names(mtx[,g]))  
        g = g+1  
        if(g<=dim(mtx)[2])  
        {  
          boxplot(mtx[,g]~MFB,main=nomes.col[g],ylab=names(mtx[,g]))  
          g = g+1  
        }}}} }  
##ANOVA  
##SS Total  
media.geral=matrix(rep(NA,dim(MF)[2]),nrow=1)  
for(i in 1:dim(MF)[2])  
{  
  media.geral[1,i]=mean(c(MF[,i],MFy[,i]))  
}  
mtx1=matrix(rep(NA,(dim(MF)[2])*(dim(MF)[1]*2)),nrow=dim(MF)[1]*2,ncol=dim(MF)[2])
```

```

for(i in 1:dim(MF)[1])
{
  for(j in 1:dim(MF)[2])
  {
    mtx1[i,j]=(MF[i,j]-media.geral[1,j])^2
  }
}
for(i in 1:dim(MFy)[1])
{
  for(j in 1:dim(MFy)[2])
  {
    mtx1[i+dim(MF)[1],j]=(MFy[i,j]-media.geral[1,j])^2
  }
}
ss.total=(apply(mtx1,2,sum))

##Somatória Quadráticas Intra grupo
mediaA.q<-
matrix(rep(NA,(dim(MF)[1]*dim(MF)[2])),nrow=dim(MF)[1],ncol=dim(MF)[2])
for(i in 1:dim(MF)[1])
{
  for(j in 1:dim(MF)[2])
  {
    mediaA.q[i,j]<- (MF[i,j]-mean(c(MF[,j])))^2
  }
}
ss.mediaA.q=apply(mediaA.q,2,sum)
mediaB.q<-
matrix(rep(NA,(dim(MFy)[1]*dim(MFy)[2])),nrow=dim(MFy)[1],ncol=dim(MFy)[2])
for(i in 1:dim(MFy)[1])
{
  for(j in 1:dim(MFy)[2])
  {
    mediaB.q[i,j]<- (MFy[i,j]-mean(c(MFy[,j])))^2
  }
}
ss.mediaB.q=apply(mediaB.q,2,sum)
ss.intra=ss.mediaA.q+ss.mediaB.q
##Somatória Quadráticas Entre grupos
mediaA<-apply(MF,2,mean)
mediaB<-apply(MFy,2,mean)
ss.entre=dim(MF)[1]*((mediaA-media.geral)^2+(mediaB-media.geral)^2)
##Cálculo do F
GL1=1
GL2=(dim(mtx)[1]-2)
ms.entre=ss.entre/GL1
ms.intra=ss.intra/GL2
F.anova=ms.entre/ms.intra
format.pval(c(0.1, 0.001, 1e-27))
##Cálculo do P
pf.anova=matrix(rep(NA,dim(MF)[2]*1),ncol=dim(MF)[2],nrow=1)
for(i in 1:dim(MF)[2])
{
  pf.anova[1,i]=pf(F.anova[1,i],GL1,GL2,lower.tail=FALSE)
}

```

```
##Tabela ANOVA
PPato=round(c(pf.anova),3)
SSE=round(c(ms.entre),3)
MSI=round(c(ms.intra),3)
FI=round(c(F.anova),3)
SSI=round(c(ss.intra),3)
GL1m=rep(1,dim(MF)[2])
GL2m=rep(GL2,dim(MF)[2])
GL1.r=round(GL1m,1)
GL2.r=round(GL2m,1)
Tabela.ANOVA<-
matrix(c(SSE,SSI,GL1.r,GL2.r,SSE,MSI,FI,PPato),ncol=dim(MF)[2],nrow=8,byrow=T)
colnames(Tabela.ANOVA)=nomes.col
rownames(Tabela.ANOVA)=c("Sq.entre","Sq.res","gl1","gl2","Mq.entre","Mq.res",
,"F","Pr(>F)")
##Resultado
cat("\t\nResultado teste-t - avaliação de desvios do crescimento
isométrico \nResultado ANOVA - teste de associação entre as variáveis
resposta e independente \nTabela ANOVA\n")
return(StatC,StatCy,Tabela.ANOVA)
}
```

Arquivo da Função

[RemAllom.r](#)

From:
<http://ecor.ib.usp.br/> - ecoR

Permanent link:
http://ecor.ib.usp.br/doku.php?id=05_curso_antigo:alunos:trabalho_final:riguel

Last update: **2020/08/12 06:04**