2025/05/18 05:02 1/7 Antônio Ralph

Antônio Ralph



Mestrando em Epidemiologia, Faculdade de Saúde Pública, USP. O título de minha dissertação é: "Indicadores ecológicos de mosquitos (Diptera: Culicidae) em parques municipais da cidade de São Paulo", orientado pelo professor Dr. Mauro Toledo Marrelli.

exercícios

Minha proposta

Plano A

Minha Proposta é criar uma função que descreva e compare comunidades a partir dos dados amostrais, fornecendo a riqueza observada, estimativa da riqueza total (pode ser o Jackknife 1), índice de diversidade de Simpson (1-D) e similaridade entre as comunidades pelo índice qualitativo de Sorensen.. Os dados contendo as unidades amostrais nas linhas e as espécies nas colunas serão lançados no R. Cada comunidade será representada por um objeto e, obviamente, para que a função também forneça o índice de Sorensen será necessário a presença de, pelo menos, uma segunda comunidade. Os índices de riqueza e diversidade aparecerão nas linhas e as comunidades testadas nas colunas, abaixo uma matriz contendo os índices de similaridade. Estou trabalhando com comunidades de Culicideos (mosquitos) e estou analisando 10 áreas. Imagino que inúmeros pacotes do R contenham funções semelhantes para para o estudo de diversidade, mas ainda sim penso que seria interessante e desafiador (para alguém que esta começando a conhecer o R) construir a função proposta, obtendo com um único comando os indicadores de interesse.

Plano B

O segundo plano é obter uma função que com base nos dados amostrais me forneça um gráfico contendo uma curva de rarefação e seu intervalo de confiança de 95%, com uma lógica igual ao "Sobs Mao Tau" obtido no EstimateS. A curva será formada por pontos com seus respectivos intervalos de confiança, sendo o eixo x representado pelas amostras e o y pelo número de espécies. O último ponto plotado no gráfico será um estimador de riqueza total também contendo o intervalo de confiança.

Comentário - Anna

Oi, Antônio.

Se você acha que vai ser legal o exercício de montar essas funções, ele é factível. Você pode também fazer a sua proposta B junto!

Ale

Tem realmente pacotes e funções que realizam a tarefa que sugere. Isso não é um problema se vc. fizer a sua função a partir do zero. Faça a A e se tiver confortável e com tempo, inclua B! — *Alexandre Adalardo de Oliveira 2013/03/24 11:21*

Página de ajuda da função e script

indiv package:sem pacote R Documentation

###Fornece alguns indicadores de diversidade e exibe a curva de rarefação de espécies###

Description:

A função "indiv" fornece o número de indivíduos, riqueza obeservada, estimador Jackknife 1, índice de Simpson (1-D),

matriz de similaridade (índice qualitativo de Sorensen) e curva de rarefação. Tem como objetivo comparar assembléias

de um mesmo táxon coletados em diferentes locais com um mesmo esforço amostral, considera-se número de indíviduos.

Usage:

indiv(x,nsim=300,replace=F)

Arguments:

x: é um objeto do tipo lista (list) contendo matrizes com dados amostrais (amostragens nas linhas e espécies nas colunas)

nsim: número de simulações para cada rodada de reamostragem (default=300)

replace: reposição de indivíduos amostrados, se F=falso (não repõe, default), se T=verdadeiro (repõe)

Details:

o número de colunas (correspondentes às espécies) deve ser o mesmo e a posição das espécies deve corresponder entre as matrizes

para permitir a comparação da similaridade (exemplo: sp1 deve ser a mesma para matriz 1, matriz 2, matriz,3...mesmo que o valor

correspondente para esta espécie seja zero em alguma destas matrizes). Recomenda-se nomear cada elemento (matriz) da lista com

o um nome que defina cada assembléia para melhor visualização dos resultados.

Caso hajam valores faltantes (NA's), estes serão desconsiderados.

É possível analisar apenas uma assembléia desde que esta também esteja no formato "list"

http://ecor.ib.usp.br/ Printed on 2025/05/18 05:02

2025/05/18 05:02 3/7 Antônio Ralph

Value:

Indicadores de diversidade: contem o numero de indivíduos, espécies, jackknifel e índice de Simpson (1-D)

matriz de similaridade (ind. qual. Sorensen): matriz contendo o índice qualitativo de Sorensen para cada par de assembléia

curva de rarefação: curva formada com base em simulações dos dados amostrais contendo número de indivíduos coletados no eixo x e

número de espécies no eixo y, fornecendo um indicativo da suficiência amostral.

Warning:

Quanto maior o número de indivíduos coletados maior o tempo para processamento das simulações, pois aumenta-se o número de amostragens possíveis.

neste caso recomenda-se não se elevar o número de simulações (nsim) por amostragem.

Note:

#######

Author(s):

Antônio Ralph Medeiros de Sousa email: aralphms@usp.br

References:

MAGURRAN, Anne E. Measuring biological diversity. 2004. LEGENDRE, Pierre; LEGENDRE, Louis. Numerical ecology. Elsevier, 2012.

See Also:

####

Examples:

- > analise.div=list(ambiente1,ambiente2,ambiente3)
- > names(analise.div)=c("ambiente 1", "ambiente 2", "ambiente 3")
- > analise.div
- \$`ambiente 1`

```
sp 1 sp 2 sp 3 sp 4 sp 5 sp 6 sp 7 sp 8 sp 9 sp 10
                                                    5
am 1
               0
                      0
                            5
                                        0
                                              0
                                                          0
                                                                 0
                                  0
                            9
                                              9
am 2
         0
               0
                      0
                                        0
                                                    0
                                                          0
                                                                 0
                                  0
                                              2
                                                         12
am 3
                      0
                                  1
                                                                 0
am 4
         0
               0
                      0
                            0
                                  0
                                        0
                                              0
                                                          0
                                                                 0
am 5
         0
                      0
                            0
                                       11
                                             11
                                                          0
                                                                  0
```

\$`ambiente 2`

```
sp 1 sp 2 sp 3 sp 4 sp 5 sp 6 sp 7
                                                  sp 8 sp 9 sp 10
am 1
        11
               13
                     14
                           11
                                   0
                                         0
                                               0
                                                            0
                                                                   0
                                                      0
am 2
          0
                0
                      0
                           12
                                  13
                                         0
                                               0
                                                      0
                                                            0
                                                                  18
am 3
         0
                0
                      0
                           11
                                   0
                                         0
                                               0
                                                      0
                                                            0
                                                                   0
am 4
                0
                      1
                           14
                                   0
                                         1
                                               0
                                                      0
                                                            2
                                                                   0
        10
am 5
          0
                3
                      0
                             0
                                         3
                                               0
                                                     16
                                                            0
                                                                   0
$`ambiente 3`
      sp 1 sp 2 sp 3 sp 4 sp 5 sp 6 sp 7 sp 8 sp 9 sp 10
am 1
          0
                0
                      0
                             0
                                         0
                                               0
                                                      0
                                                           11
                                                                   0
                                   0
am 2
          0
                0
                      0
                                               0
                                                      0
                                                           13
                                                                   0
                             0
                                   0
                                         0
am 3
          8
                0
                     12
                             0
                                   1
                                         0
                                              11
                                                           14
                                                                  15
am 4
          0
                0
                      0
                           10
                                   0
                                        15
                                               0
                                                      0
                                                            9
                                                                  21
am 5
          0
                0
                      0
                           11
                                   4
                                         0
                                               0
                                                      0
                                                            0
                                                                   0
> indiv(analise.div,nsim=500,replace=F)
```

```
##########
Função Indicadores de diversidade
##########
indiv<-function(x,nsim=300,replace=F)</pre>
 individ=t(lapply(x,sum,na.rm=T))##somando o número de indivíduos em cada
matriz de dados
 rownames(individ)="Indivíduos"
 sobs<-function(z)#######função para calcular a riqueza em cada matriz
de dados
 {
   z1=apply(z,2,sum,na.rm=T)
   riqueza=length(z1[z1>0])
   return(riqueza)
 }
 rich<-t(lapply(x,sobs))###calculando a riqueza na lista de comunidades
 rownames(rich)<-"Riqueza observada"</pre>
 jackl<-function(z)###função para calcular o jackknife 1 em cada matriz de</pre>
dados
 {
   am.x=nrow(z)###calculando número de amostras###
   am.x2=nrow(z)-1
   bin.x=z
   bin.x[bin.x>1]=1###transformando em dados binários##
   sumbin.x=apply(bin.x,2,sum,na.rm=T)
   ap1=length(sumbin.x[sumbin.x==1])###somando número de espécies que
aparecem em apenas uma amostra
   rigobs=length(sumbin.x[sumbin.x>0])###rigueza observda
```

http://ecor.ib.usp.br/ Printed on 2025/05/18 05:02

```
jack=riqobs+(ap1*(am.x2/am.x))###calculando o Jackknife 1####
    return(jack)
  }
  jackkn1<-t(lapply(x,jack1))###calculando o jackknife nas comunidades</pre>
  rownames(jackkn1)<-"Jackknife1"</pre>
  simpson<-function(z)####função para calcular o índice de Simpson
  {
   tot.x=apply(z,2,sum,na.rm=T)
   tot.ger=sum(tot.x)
    simp=1-(sum((tot.x/tot.ger)^2))##calculando o índice de simpson
    return(simp)
  }
  ind.simp<-t(lapply(x,simpson))###calculando o índice de Simpson das
comunidades
  rownames(ind.simp)<-"Simpson (1-D)"</pre>
  cont.spp<-function(z)###função para transformar espécies em dados binários</pre>
   x1=apply(z,2,sum,na.rm=T)
   x1[x1>0]=1
    return(x1)
  }
  bin<-as.data.frame(lapply(x,cont.spp))###aplicando a função à lista de</pre>
transformando os resultados em um data.frame
  bin.sp<-as.matrix(bin)###transformando em uma matriz de dados binários
  num.col=ncol(bin.sp)
 m.similar=matrix(1,ncol=num.col,nrow=num.col)###matriz para abrigar os
dados de similaridade
  for(i in 1:num.col-1)###automatizando a verificação de co-ocorrência de
espécies entre as comunidades###
  {
    r=i+1
    for(r in r:num.col)
      co.ocor=sum(bin.sp[,i]>0 \& bin.sp[,r]>0)
      tot.sp=sum(bin.sp[,i])+sum(bin.sp[,r])
      m.similar[i,r]=(2*co.ocor)/tot.sp
      m.similar[r,i]=(2*co.ocor)/tot.sp
    }
   mat.similar=round(m.similar,digits=3)
    rownames(mat.similar)=names(x)
    colnames(mat.similar)=names(x)
  rar=function(z)###função para construir uma curva de rarefação para cada
assembléia amostrada###
  {
   w1=apply(z,2,sum,na.rm=T)###somando número de indivíduos de cada espécie
   w2=sum(w1)####somando total de indivíduos coletados
   w5=rep(1,w2)###criando um vetor que repet o número 1 tantas vezes quanto
for o total de indivídous
   w6=cumsum(w5)##fazendo a soma cumulativa deste vetor(com isto se diz
quantos indivíduos serão coletados a cada simulação)##
```

```
w7=dim(z)[2]##contando o número de colunas de espécies
       w8=c(1:w7)##criando um vetor que vai de 1 ao total de colunas
       w9 = as.vector(rep(w8[which(w1 > 0)], times = w1[which(w1 > 0)])
0)]))###criando um vetor que repita o número da espécie quantas vezes for o
número de indivíduos desta##
        resultw=rep(NA,times=length(w5))##criando um vetor para abrigar e
orientar os dados da simulação
       ag=rep(NA, times=length(w5))###idem
        resultsim<- matrix(NA, nrow=nsim, ncol=length(w5), byrow=T)###matriz de
Na's para guardar os dados das simulações
        for(i in 1:nsim)###automatizando o processo de aleatorização de
amostragens começando por 1 indiv. nsim vezes até o total de indiv. nsim
vezes
           for(r in 1:length(w6))
                for(k in 1:length(w6))
                {
                   ag[k]=w6[r]###informando quantos indivíduos serão retirados da
amostra a cada rodada de simulação
                resultw[r]=length(unique(sample(w9, size=aq,replace)))###somando o
número de espécies de cada amostra
           resultsim[i,]=resultw###guardando o resultado na matriz
       meddados=t(t(apply(resultsim,2,mean)))###obtendo a média de espécies
para cada valor simulado de tamanho de amostragem
       vardados=t(t(apply(resultsim,2,var)))###obtendo a variância
       guardaic=matrix(NA,length(meddados),2,byrow=T)###criando matriz para
guardar intervalos de confiança
       for(d in 1:length(meddados))###automatizando o processo de calculo do
intervalo de confiança
calcic=meddados[d,]+qt(c(0.025,0.975),df=length(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(resultsim[,d])-1)*sqrt(vardalength(r
dos[d,]/length(resultsim[,d]))###calculo do intervalo de confiança (95%)
           guardaic[d,]=calcic##guardando os valores de IC obtidos
       }
       w10=t(t(w6))##transpondo a soma cumulativa de indivíduos para coluna
       dadosrar=cbind(w10,meddados,guardaic)###reunindo número de indivíduos
amostrados, média e IC's
       colnames(dadosrar)=c("índivíduos", "media de espécies", "ic 95% inf", "ic
        rownames(dadosrar)=paste("am",c(1:length(dadosrar[,1])))
       dadosrare=as.matrix(dadosrar)
    individ2=max(as.numeric(individ))##obtendo o maior valor de indivíduos
amostrados
    rich2=max(as.numeric(rich))###obtendo o maior valor de espécies amostrado
    x11()
```

http://ecor.ib.usp.br/ Printed on 2025/05/18 05:02

```
plot(c(1,individ2),c(1,rich2),xlab="indivíduos amostrados",ylab="nº médio
de espécies", type="n", main="curva de rarefação")##plotando gráfico para
construção da curva de rarefação
    resultrare=lapply(x,rar)###aplicando a função rar para as comunidades da
lista
  for(l in 1:length(resultrare))##automatizando a criação da curva de
rarefação com média e IC's
  {
   tran=resultrare[[1]]
    tran1=as.numeric(tran[,1])###indivíduos
   tran2=as.numeric(tran[,2])###espécies
   tran3=as.numeric(tran[,3])###IC
   tran4=as.numeric(tran[,4])###IC
   tran5=max(tran1)
   tran6=max(tran2)
   lines(tran1,tran2,type="l")
   lines(tran1,tran3,col="red",type="l",lty=3)
   lines(tran1,tran4,col="red",type="l",lty=3)
   text(tran5,tran6,labels=names(resultrare[l]),pos=3)
  index=rbind(individ, rich, jackkn1, ind.simp)##juntando o resultado dos
indicadores
  tudo=list(index,mat.similar)###juntando os indicadores e a matriz de
similaridade em uma lista
  names(tudo)=c("indicadores das comunidades", "matriz de similaridade (ind.
qual. Sorensen)")
  return(tudo)###retornando no console todos os valores calculados exceto
curva de rarefação que será plotada em uma gráfico aberto automaticamente##
}
```

script_da_funcao_indiv.txt

```
From:
<a href="http://ecor.ib.usp.br/">http://ecor.ib.usp.br/</a> - ecoR

Permanent link:
<a href="http://ecor.ib.usp.br/doku.php?id=05_curso_antigo:r2013:alunos:trabalho_final:aralphms:start">http://ecor.ib.usp.br/doku.php?id=05_curso_antigo:r2013:alunos:trabalho_final:aralphms:start

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