Post-traitement des données démographiques et génotypiques simulées via SLiM et pyslim/msprime.

Delord, C.

Juin 2023

1. Objectifs:

Ce document de travail a été rédigé dans le cadre du projet POPSIZE (IRD UMR Marbec, CRPMEM de La Réunion, projet FEAMP Mesure 28).

Il détaille les commandes utilisées dans le logiciel R pour le post-traitement des données issues de simulations générées à l'aide du logiciel SLiM et des librairies Python *pyslim/msprime* dans le cadre du projet POPSIZE. Les scripts permettant de générer ces données simulées sont consultables via https://github.com/ChrystelleDelord/POPSIZE-Project-SLiM_Scripts). Pour plus d'informations ou en cas de question, ne pas hésiter à envoyer un e-mail à l'adresse suivante: chrys.delord@gmail.com.

Les commandes listées ci-dessous permettent d'accomplir les actions suivantes:

- Importer dans R le fichier .vcf global de référence, contenant l'information génétique de tous les individus à tous les loci simulés puis "échantillonnés" à l'aide du logiciel SLiM et des librairies Python *pyslim/msprime*.
- Importer également une partie des informations des autres fichiers de sorties de la simulation, et notamment <code>SLiM_samples.tsv</code> qui renferme les métadonnées relatives à tous les individus présents dans le fichier .vcf global.
- Procéder à des sous-échantillonnages d'individus et de loci parmi l'ensemble sauvegardé en fin de simulation. Dans le cas présent, on génère trois jeux de données contenant tous les individus et respectivement 30000 (i.e., tous les loci), puis 10000 et 1000 loci sous-échantillonnés au hasard. Puis, à partir de chacun de ces 3 jeux de données, on génère 4 sous-jeux de données contenant un nombre croissant d'individus préalablement sous-échantillonnés au hasard depuis le fichier
 SLiM samples.tsv.
- Convertir le format des 12 jeux de données ainsi obtenus au total. Ces jeux de données seront convertis en format genepop (fichiers d'extension .gen) pour être lisibles par le logiciel NeEstimator v2 Do et al. 2014, et en format PLINK (fichiers d'extension .bed et .map) pour être lisibles par le logiciel GONE Santiago et al. 2020. Un fichier définissant la population d'appartenance de chaque individu est également généré pour chacun des 4 sous-échantillonnages d'individus pour être lisible, en parallèle du fichier .vcf global, par le logiciel GADMA Noskova et al. 2020.
- Visualiser de manière préliminaire les informations liées aux différents sous-échantillonnages d'individus et notamment, la quantité de couples apparentés que l'on peut y retrouver (en lien avec les applications de type close-kin mark recapture).

2. Post-traitement et conversion de données génotypiques pour le test de différents logiciels d'estimation de la taille efficace:

Chargement des librairies et des données:

```
library(dartR)
library(CKMRpop)
library(psych)
library(tidyverse)

str1 = "5000"
str2 = "m005"
migrate = 0.05
```

```
# -- Métadonnées relatives aux individus échantillonnés durant la simulation:
sample_file <- file.path(getwd(), "SLiM_samples.tsv")
samples <- vroom::vroom(file = sample_file, delim = "\t", col_types = "cccccc") %
>%
    mutate(samp_years_list_post = str_split(syears_post, " *"), samp_years_list_pos
t = map(.x = samp_years_list_post,
    .f = function(x) as.integer(x)), sampling_pop = str_split(pop_post, " *"), samp
ling_pop = map(.x = sampling_pop,
    .f = function(x) as.integer(x))) %>% select(-syears_pre, -syears_post, -syears_d
ur, -pop_pre, -pop_post, -pop_dur) %>%
    extract(ID, into = c("sex", "born_year", "born_pop"), regex = "^([MF])([0-9]+)_
([0-9]+)", remove = FALSE, convert = TRUE)
samples <- samples %>% unnest(samp_years_list_post, sampling_pop)
```

```
## Warning: unnest() has a new interface. See ?unnest for details.
## Try `df %>% unnest(c(samp_years_list_post, sampling_pop))`, with `mutate()` if
needed
```

```
samples <- samples %>% mutate(samples, age_at_sampling = samp_years_list_post - bo
rn_year)

print("Notre jeu de données génotypique complet en format genlight:")
```

```
## [1] "Notre jeu de données génotypique complet en format genlight:"
```

```
show(dat)
```

```
/// GENLIGHT OBJECT ///////
##
##
   // 14,856 genotypes, 30,000 binary SNPs, size: 134.4 Mb
##
## 0 (0 %) missing data
##
  // Basic content
##
    @gen: list of 14856 SNPbin
##
     @ploidy: ploidy of each individual (range: 2-2)
##
##
   // Optional content
##
##
     @ind.names: 14856 individual labels
     @loc.names: 30000 locus labels
##
     @loc.all: 30000 alleles
##
     @chromosome: factor storing chromosomes of the SNPs
##
##
     Oposition: integer storing positions of the SNPs
##
     @pop: population of each individual (group size range: 14856-14856)
     @other: a list containing: loc.metrics loc.metrics.flags verbose history
ind.metrics
print ("Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage:"
## [1] "Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnag
e:"
table(samples$samp years list post)
##
        91 92 93 94 95 96 97 98
## 90
                                                 99 100
## 1534 1591 1546 1500 1480 1580 1560 1506 1540 1520 1591
print ("Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage e
t par sous-population:")
## [1] "Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage
et par sous-population:"
table(samples$sampling pop, samples$samp years list post)
##
##
       90 91 92 93 94 95 96 97 98 99 100
    1 768 767 780 754 711 802 761 775 774 753 806
    2 766 824 766 746 769 778 799 731 766 767 785
print ("Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage e
t par classe d'âge:")
## [1] "Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage
```

et par classe d'âge:"

```
table(samples$age_at_sampling, samples$samp_years_list_post)
```

```
##
##
     90 91 92 93 94 95 96 97 98 99 100
   1 548 546 560 509 473 580 547 525 530 521 579
##
   2 333 320 322 324 340 328 326 312 340 330 333
   3 218 230 224 220 211 224 236 211 220 227 235
##
   4 160 171 147 166 159 156 155 136 165 162 161
##
   5 83 118 112 97 122 106 116 120 88 98 103
##
   6 81 87 74 88 72 73 64 84 74 55 56
   7 48 53 45 44 48 54 55 54 58 51 51
##
##
   8 28 42 40 21 29 31 29 32 33 36 34
   9 22 16 17 19 12 11 17 17 17 24 21
##
   10 9 7 3 7 9 10 11 8 9 7 9
##
##
  11 3 1 1 2 2 4 3 6 3 3 6
   12 1 0 1 2 2 2 1 0 1 3 3
##
##
  13 0 0 0 1 1 0 0 1 2 3 0
   14 0 0 0 0 0 1 0 0 0
                                      0
##
```

Sous-échantillonnage successif des loci:

Notre objet dat contient 14856 individus et 30000 loci issus de SLiM et pyslim/msprime. A partir de dat , nous créons dat_L10000 qui contient 14856 individus et 10000 loci. A partir de dat_L10000 , nous créons dat_L1000 qui contient 14856 individus et 1000 loci.

Cette procédure permet par exemple de tester, avec les mêmes individus, l'influence du nombre de loci sur la qualité des estimations de taille efficace.

Sous-échantillonnage des individus:

Notre fichier .vcf de référence contient 14856 individus échantillonnés à des pas de temps variables, allant de 90 à 100, dans chacune des classes d'âge 1 à 15 et chacune des sous-populations. Afin de tester l'influence de stratégies d'échantillonnage réalistes sur la qualité des estimations de taille efficace, il va nous falloir procéder à des sous-échantillonnage afin de conserver uniquement l'information génotypique d'individus reflétant une véritable campagne d'échantillonnage sur le terrain. Par exemple, il est peu probable de pouvoir échantillonner des individus sur 11 pas de temps consécutifs dans la réalité.

Nous allons donc ici, à titre d'exemple, procéder à plusieurs sous-échantillonnages de taille croissante en nombre d'individus, mais focalisés sur le dernier pas de temps simulé dans SLiM: le pas de tamps 100, qui correspond au plus récent (=temps présent). Par contre, nous sous-échantillonnerons le même nombre d'individus dans chacune des deux sous-populations.

En outre, nous souhaitons que les mêmes individus soient sous-échantillonnés dans chacun jeu de données à 30000, 10000 et 1000 loci. Ceci permettra, in fine, de comparer l'influence du nombre de loci sur

la qualité des estimations de taille efficace sans intégrer de "bruit" lié à l'utilisation d'individus différents. Réciproquement, tous les individus seront génotypés sur les mêmes 30000, 10000 ou 1000 loci.

A l'aide de l'objet samples issu du fichier SLiM_samples.tsv, on collecte un nombre d'individus variant entre 0.5%, 2.0% et 5.0% de la taille efficace locale simulée dans le logiciel SLiM, dans chacune des souspopulations. Ici, ces tailles de sous-échantillonnages correspondent à 14, 55 et 139 individus par souspopulation, respectivement. On collecte également un sous-échantillon "typique" de 50 individus, là encore dans chacune des sous-populations.

```
# SOUS-ECHANTILLONNAGE DES INDIVIDUS:
# Chargement des valeurs de taille efficace démographique calculées durant la phas
e de simulation à l'aide du logiciel SLiM.
if(file.exists("SLiM demo table.tsv")) {
 SLiM demo <- read.table("SLiM demo table.tsv", sep ='\t', header = T)
 Ne demo = (harmonic.mean(SLiM demo$ne demo))/2
} else {
  Ne demo = round(0.559*strtoi(str1))
# On effectue 4 sous-échantillonnages au temps présent, avec un nombre variable
d'individus par sous-population:
Ssize 005percent <- round(0.005*Ne demo) # Une taille d'échantillon correspondant
à 0.5% de la taille efficace locale: 14 individus.
Ssize 02percent <- round(0.02*Ne demo) # Une taille d'échantillon correspondant à
 2.0% de la taille efficace locale: 55 individus.
Ssize O5percent <- round(0.05*Ne demo) # Une taille d'échantillon correspondant à
5.0% de la taille efficace locale: 139 individus.
Ssize typical <- 50 # Une taille d'échantillon "typique" de 50 individus.
# Sous-échantillonnage des noms (ID) d'un nombre d'individus par sous-population c
orrespondant à 0.5% de la taille efficace locale.
subsamp ID 005 <- samples %>% filter(samp years list post %in% c(100), sampling po
p %in% c(1,2)) %>%
 group by (samp years list post, sampling pop) \%% sample n(\mathbf{if}(n)) < Ssize 005perc
ent) n() else Ssize 005percent)
table(subsamp_ID_005$age_at_sampling, subsamp_ID_005$samp_years_list_post) # Nb
d'échantillons par classe d'âge.
table(subsamp_ID_005$sampling_pop, subsamp_ID_005$samp_years_list_post) # Nb d'éch
antillons par population.
subsamp ID 005 %>% group by(ID) %>% filter(n() > 1) %>% print(n = 20)
# Sous-échantillonnage des noms (ID) d'un nombre d'individus correspondant à 2.0%
de la taille efficace locale (par sous-population).
subsamp ID 02 <- samples \%>% filter(samp years list post \%in% c(100), sampling pop
%in% c(1,2)) %>%
 group by (samp years list post, sampling pop) \%% sample n(if(n() < Ssize 02perce
nt) n() else Ssize 02percent)
#table(subsamp ID 02$age at sampling, subsamp ID 02$samp years list post)
subsamp ID 02 %>% group by(ID) %>% filter(n() > 1) %>% print(n = 20)
# Sous-échantillonnage des noms (ID) d'un nombre d'individus correspondant à 5.0%
de la taille efficace locale (par sous-population).
subsamp ID 05 <- samples %>% filter(samp years list post %in% c(100), sampling pop
```

```
%in% c(1,2)) %>%
    group_by(samp_years_list_post, sampling_pop) %>% sample_n(if(n() < Ssize_05perce
nt) n() else Ssize_05percent)
#table(subsamp_ID_05$age_at_sampling, subsamp_ID_05$samp_years_list_post)
subsamp_ID_05 %>% group_by(ID) %>% filter(n() > 1) %>% print(n = 20)

# Sous-échantillonnage des noms (ID) de 50 individus.
subsamp_ID_typical <- samples %>% filter(samp_years_list_post %in% c(100), samplin
g_pop %in% c(1,2)) %>%
    group_by(samp_years_list_post, sampling_pop) %>% sample_n(if(n() < Ssize_typica
l) n() else Ssize_typical)
#table(subsamp_ID_typical$age_at_sampling, subsamp_ID_typical$samp_years_list_pos
t)
subsamp_ID_typical %>% group_by(ID) %>% filter(n() > 1) %>% print(n = 20)
```

Extraction des génotypes et informations des individus souséchantillonnés:

Nous avons à disposition d'une part, nos jeux de données génotypiques de 30000, 10000 ou 1000 loci pour l'ensemble des 14856 individus, d'autre part des listes (e.g., subsamp_ID_005) comportant les identifiants des individus que l'on souhaite extraire de chacun de ces jeux de données. Les lignes de commandes cidessous procèdent à plusieurs manipulations pour assurer une extraction correcte de ces échantillons et de leur information, notamment la population dans laquelle ils ont été échantillonnés.

```
# EXPORT D'UN FICHIER (strata file) CONTENANT LA POPULATION DANS LAQUELLE CHAQUE I
NDIVIDU A ETE SOUS-ECHANTILLONNE
# (à partir de l'identifiant unique de haque individu et des informations contenue
s dans l'objet 'samples')
stratat_005 <- as.data.frame(subsamp_ID_005 %>% ungroup() %>% select(ID, sampling_
pop))
names(stratat 005) <- c("sample", "pop")</pre>
write.table(stratat 005, paste0("pop file ", str1, " ", str2,".txt") ,sep="\t", ro
w.names=FALSE, quote=FALSE)
stratat 02 <- as.data.frame(subsamp ID 02 %>% ungroup() %>% select(ID, sampling po
names(stratat 02) <- c("sample", "pop")</pre>
write.table(stratat_02, paste0("pop_file_", str1, " ", str2, " s02.txt") ,sep="\t"
, row.names=FALSE, quote=FALSE)
stratat 05 <- as.data.frame(subsamp ID 05 %>% ungroup() %>% select(ID, sampling po
names(stratat 05) <- c("sample", "pop")</pre>
write.table(stratat_05, paste0("pop_file_", str1, " ", str2, " s05.txt") ,sep="\t"
, row.names=FALSE, quote=FALSE)
stratat typical <- as.data.frame(subsamp ID typical %>% ungroup() %>% select(ID, s
ampling pop))
names(stratat typical) <- c("sample", "pop")</pre>
write.table(stratat typical, paste0("pop_file_", str1, "_", str2, "_stypical.txt")
, sep="\t", row.names=FALSE, quote=FALSE)
```

On extrait à présent les groupes individus sous-échantillonnés de chacun des jeux de données dat (30000 loci), dat_L10000 (10000 loci) et dat_L1000 (1000 loci). Pour chacun d'entre eux, 4 nouveaux jeux de données sont ainsi générés.

Puis, à chacun des 12 jeux de données finaux, on réassigne l'information de population d'origine à chacun des individus qu'il contient, en vue des conversions de format de données à venir.

```
# EXTRACTION DEPUIS LE JEU DE DONNEES A 30000 LOCI:
ind.list 005 <- dat$ind.names[dat$ind.names %in% subsamp ID 005$ID] # On liste les
identifiants uniques des individus sous-échantillonnés.
dat s005 <- gl.keep.ind(dat, ind.list=ind.list 005, recalc = FALSE, mono.rm = FALS</pre>
E, verbose = NULL)
dat s005@other$ind.metrics$pop <- pop(dat s005)</pre>
dat s005$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 005$sample %in% dat s005$other$in
d.metrics$id, stratat 005$pop, dat s005$other$ind.metrics$pop)
# Mise à jour de l'information de population:
dat s005 <- gl.reassign.pop(dat s005, as.pop='pop', verbose=3)</pre>
popNames(dat s005)
# On répète le même processus pour les 11 jeux de données suivants.
ind.list 02 <- dat$ind.names[dat$ind.names %in% subsamp ID 02$ID]</pre>
dat_s02 <- gl.keep.ind(dat, ind.list=ind.list_02, recalc = FALSE, mono.rm = FALSE,</pre>
verbose = NULL)
dat_s02@other$ind.metrics$pop <- pop(dat_s02)</pre>
dat s02$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 02$sample %in% dat s02$other$ind.m
etrics$id, stratat 02$pop, dat s02$other$ind.metrics$pop)
dat_s02 <- gl.reassign.pop(dat_s02, as.pop='pop', verbose=3)</pre>
popNames(dat_s02)
ind.list 05 <- dat$ind.names[dat$ind.names %in% subsamp ID 05$ID]</pre>
dat s05 <- gl.keep.ind(dat, ind.list=ind.list 05, recalc = FALSE, mono.rm = FALSE,
verbose = NULL)
dat s05@other$ind.metrics$pop <- pop(dat s05)</pre>
 \texttt{dat s05} \$ \texttt{other} \$ \texttt{ind.metrics} \$ \texttt{pop} \gets \texttt{ifelse} (\texttt{stratat\_05} \$ \texttt{sample} \ \$ \texttt{in} \$ \ \texttt{dat\_s05} \$ \texttt{other} \$ \texttt{ind.m} 
etrics$id, stratat 05$pop, dat s05$other$ind.metrics$pop)
dat s05 <- gl.reassign.pop(dat s05, as.pop='pop', verbose=3)</pre>
popNames(dat s05)
ind.list typ <- dat$ind.names[dat$ind.names %in% subsamp ID typical$ID]
dat_styp <- gl.keep.ind(dat, ind.list=ind.list_typ, recalc = FALSE, mono.rm = FALS</pre>
E, verbose = NULL)
dat styp@other$ind.metrics$pop <- pop(dat styp)</pre>
dat styp$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat typical$sample %in% dat styp$othe
r$ind.metrics$id, stratat typical$pop, dat styp$other$ind.metrics$pop)
dat_styp <- gl.reassign.pop(dat_styp, as.pop='pop',verbose=3)</pre>
popNames(dat styp)
# EXTRACTION DEPUIS LE JEU DE DONNEES A 10000 LOCI:
ind.list 005 <- dat L10000$ind.names[dat L10000$ind.names %in% subsamp ID 005$ID]
dat L10000 s005 <- gl.keep.ind(dat L10000, ind.list=ind.list 005, recalc = FALSE,
```

```
mono.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L10000 s005@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L10000 s005)
dat L10000 s005$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 005$sample %in% dat L10000
s005$other$ind.metrics$id, stratat 005$pop, dat L10000 s005$other$ind.metrics$po
p)
dat L10000 s005 <- gl.reassign.pop(dat L10000 s005, as.pop='pop',verbose=3)
popNames(dat L10000 s005)
ind.list 02 <- dat L10000$ind.names[dat L10000$ind.names %in% subsamp ID 02$ID]
dat L10000 s02 <- gl.keep.ind(dat L10000, ind.list=ind.list 02, recalc = FALSE, mo
no.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L10000 s02@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L10000 s02)</pre>
dat L10000 s02$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 02$sample %in% dat L10000 s
02$other$ind.metrics$id, stratat 02$pop, dat L10000 s02$other$ind.metrics$pop)
dat L10000 s02 <- gl.reassign.pop(dat L10000 s02, as.pop='pop', verbose=3)
popNames(dat_L10000_s02)
ind.list 05 <- dat L10000$ind.names[dat L10000$ind.names %in% subsamp ID 05$ID]
dat L10000 s05 <- gl.keep.ind(dat L10000, ind.list=ind.list 05, recalc = FALSE, mo
no.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L10000 s05@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L10000 s05)</pre>
dat L10000 s05$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 05$sample %in% dat L10000 s
05$other$ind.metrics$id, stratat 05$pop, dat L10000 s05$other$ind.metrics$pop)
dat L10000 s05 <- gl.reassign.pop(dat L10000 s05, as.pop='pop',verbose=3)
popNames(dat L10000 s05)
ind.list typ <- dat L10000$ind.names[dat L10000$ind.names %in% subsamp ID typical
$ID] # lists individuals to keep.
dat_L10000_styp <- gl.keep.ind(dat_L10000, ind.list=ind.list_typ, recalc = FALSE,</pre>
mono.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L10000 styp@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L10000 styp)</pre>
dat L10000 styp$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat typical$sample %in% dat L1
0000_styp$other$ind.metrics$id, stratat_typical$pop, dat_L10000_styp$other$ind.met
dat L10000 styp <- gl.reassign.pop(dat L10000 styp, as.pop='pop',verbose=3)</pre>
popNames(dat L10000 styp)
# EXTRACTION DEPUIS LE JEU DE DONNEES A 1000 LOCI:
ind.list_005 <- dat_L1000$ind.names[dat_L1000$ind.names %in% subsamp_ID_005$ID]</pre>
dat L1000 s005 <- gl.keep.ind(dat L1000, ind.list=ind.list 005, recalc = FALSE, mo
no.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L1000 s005@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L1000 s005)</pre>
dat_L1000_s005$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat_005$sample %in% dat_L1000_s
005$other$ind.metrics$id, stratat 005$pop, dat L1000 s005$other$ind.metrics$pop)
dat L1000 s005 <- gl.reassign.pop(dat L1000 s005, as.pop='pop',verbose=3)</pre>
popNames(dat L1000 s005)
ind.list 02 <- dat L1000$ind.names[dat L1000$ind.names %in% subsamp ID 02$ID]</pre>
dat L1000 s02 <- gl.keep.ind(dat L1000, ind.list=ind.list 02, recalc = FALSE, mon
o.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L1000 s02@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L1000 s02)</pre>
dat L1000 s02$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 02$sample %in% dat L1000 s02
$other$ind.metrics$id, stratat 02$pop, dat L1000 s02$other$ind.metrics$pop)
dat L1000 s02 <- gl.reassign.pop(dat L1000 s02, as.pop='pop',verbose=3)</pre>
```

```
popNames(dat L1000 s02)
ind.list 05 <- dat L1000$ind.names[dat L1000$ind.names %in% subsamp ID 05$ID]
dat L1000 s05 <- gl.keep.ind(dat L1000, ind.list=ind.list 05, recalc = FALSE, mon
o.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat L1000 s05@other$ind.metrics$pop <- pop(dat L1000 s05)</pre>
dat L1000 s05$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat 05$sample %in% dat L1000 s05
$other$ind.metrics$id, stratat 05$pop, dat L1000 s05$other$ind.metrics$pop)
dat L1000 s05 <- gl.reassign.pop(dat L1000 s05, as.pop='pop',verbose=3)</pre>
popNames(dat L1000 s05)
ind.list typ <- dat L1000$ind.names[dat L1000$ind.names %in% subsamp ID typical$I
dat L1000 styp <- gl.keep.ind(dat L1000, ind.list=ind.list typ, recalc = FALSE, mo
no.rm = FALSE, verbose = NULL)
dat_L1000_styp@other$ind.metrics$pop <- pop(dat_L1000_styp)</pre>
dat L1000 styp$other$ind.metrics$pop <- ifelse(stratat typical$sample %in% dat L10
00 styp$other$ind.metrics$id, stratat typical$pop, dat L1000 styp$other$ind.metric
dat_L1000_styp <- gl.reassign.pop(dat_L1000_styp, as.pop='pop',verbose=3)</pre>
popNames(dat L1000 styp)
```

Conversion et export des données génotypiques de souséchantillons

On exporte les données génotypiques pour chacun des 12 jeux de données en différents formats:

```
# CONVERSION EN FORMAT GENEPOP (.GEN):
gl2genepop(dat s005, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L30000 s00
5.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat s02, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L30000 s02.
gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat s05, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L30000 s05.
gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat styp, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L30000 sty
p.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat L10000 s005, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L10
000_s005.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat_L10000_s02, outfile = paste0("gen_output_", str1, "_", str2, "_L100
00_s02.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat L10000 s05, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L100
00 s05.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat L10000 styp, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L10
000 styp.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat L1000 s005, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L100
0 s005.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat_L1000_s02, outfile = paste0("gen_output ", str1, " ", str2, " L1000
s02.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat_L1000_s05, outfile = paste0("gen_output_", str1, "_", str2, "_L1000
s05.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
gl2genepop(dat L1000 styp, outfile = paste0("gen output ", str1, " ", str2, " L100
0 styp.gen"), outpath = getwd(), verbose = NULL)
```

```
# CONVERSION EN FORMAT PLINK (.PED et .MAP):
# Ici, nous allons réintégrer à nos fichiers l'information de structure chromosomi
que. C'est la subdivision en 5 chromosomes recombinants qui avait été programmée d
ans le logiciel SLiM.
gen list <- c(dat L1000 s005, dat L1000 s02, dat L1000 s05, dat L1000 styp, dat L1
0000 s005, dat L10000 s02, dat L10000 s05, dat L10000 styp, dat s005, dat s02, dat
s05, dat styp)
names(gen list) <- c("dat L1000 s005", "dat L1000 s02", "dat L1000 s05", "dat L100
0 styp", "dat L10000 s005", "dat L10000 s02", "dat L10000 s05", "dat L10000 styp",
"dat_s005", "dat_s02", "dat_s05", "dat styp")
for (dat0 in names(gen list)) {
  dat <- gen list[[dat0]]</pre>
  dat$other$loc.metrics$position <- dat$position</pre>
  dat$other$loc.metrics$chromosome <- dat$chromosome</pre>
  dat$other$loc.metrics$chromosome <- ifelse(dat$other$loc.metrics$position %in% c
(1:400000000), 1, dat$other$loc.metrics$chromosome)
  dat$other$loc.metrics$chromosome <- ifelse(dat$other$loc.metrics$position %in% c
(400000001:800000000), 2, dat$other$loc.metrics$chromosome)
  dat$other$loc.metrics$chromosome <- ifelse(dat$other$loc.metrics$position %in% c
(800000001:1200000000), 3, dat$other$loc.metrics$chromosome)
  dat$other$loc.metrics$chromosome <- ifelse(dat$other$loc.metrics$position %in% c
(1200000001:1600000000), 4, dat$other$loc.metrics$chromosome)
  dat$other$loc.metrics$chromosome <- ifelse(dat$other$loc.metrics$position %in% c
(1600000001:200000000), 5, dat$other$loc.metrics$chromosome)
  dat$chromosome <- as.factor(dat$other$loc.metrics$chromosome)</pre>
  assign(paste0(dat0, "p1"), gl.keep.pop(dat, "1"))
  assign(paste0(dat0, "_p2"), gl.keep.pop(dat, "2"))
}
# Nous pouvons procéder à la conversion et à l'export de fichiers, pour chaque sou
s-échantillonnage et chaque sous-population (p1 et p2):
gl2plink(dat_s005_p1, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = pas
te0("ped_output_", str1, "_", str2, " L30000 s005 p1"), outpath = getwd(), chr for
mat = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unknown",
phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_s02_p1, plink_path = ".../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = past
e0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L30000_s02_p1"), outpath = getwd(), chr_forma
t = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unknown", p
hen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat s05 pl, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfile = past
e0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L30000_s05_p1"), outpath = getwd(), chr_forma
t = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unknown", p
hen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_styp_p1, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = pas
te0("ped output ", str1, " ", str2, " L30000 styp p1"), outpath = getwd(), chr for
mat = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unknown",
phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L10000 s005 p1, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfil
e = paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L10000_s005_p1"), outpath = getwd(),
chr format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "u
nknown", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L10000 s02 p1, plink path = ".../PLINK linux", bed file=FALSE, outfile
```

```
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L10000 s02 p1"), outpath = getwd(), chr
_format = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L10000_s05_p1, plink_path = "../PLINK_linux", bed file=FALSE, outfile
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L10000 s05 p1"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L10000 styp p1, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfil
e = paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L10000_styp_p1"), outpath = getwd(),
chr format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "u
nknown", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L1000_s005_p1, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L1000 s005 p1"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L1000_s02_p1, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile
= paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L1000_s02_p1"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L1000_s05_p1, plink_path = ".../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile
= paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L1000_s05_p1"), outpath = getwd(), chr
_format = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex_code = "unkno"
wn", phen_value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L1000_styp_p1, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L1000 styp p1"), outpath = getwd(), chr
_format = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex_code = "unkno
wn", phen_value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_s005_p2, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = pas
te0("ped output ", str1, " ", str2, " L30000 s005 p2"), outpath = getwd(), chr for
mat = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex_code = "unknown",
phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_s02_p2, plink_path = ".../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = past
e0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L30000_s02_p2"), outpath = getwd(), chr_forma
t = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unknown", p
hen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_s05_p2, plink_path = ".../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = past
e0("ped output ", str1, " ", str2, " L30000 s05 p2"), outpath = getwd(), chr forma
t = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex_code = "unknown", p
hen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_styp_p2, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile = pas
te0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L30000_styp_p2"), outpath = getwd(), chr_for
mat = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex_code = "unknown",
phen_value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L10000 s005 p2, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfil
e = paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L10000_s005_p2"), outpath = getwd(),
chr format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "u
nknown", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L10000_s02_p2, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L10000 s02 p2"), outpath = getwd(), chr
_format = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID_mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L10000 s05 p2, plink path = ".../PLINK linux", bed file=FALSE, outfile
= paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L10000_s05_p2"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen_value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L10000 styp p2, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfil
```

```
e = paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L10000 styp p2"), outpath = getwd(),
 chr_format = "character", pos_cM = "0", ID_dad = "0", ID mom = "0", sex code = "u
nknown", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L1000 s005 p2, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfile
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L1000 s005 p2"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L1000 s02 p2, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfile
= paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L1000 s02 p2"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat L1000 s05 p2, plink path = "../PLINK linux", bed file=FALSE, outfile
 = paste0("ped output ", str1, " ", str2, " L1000 s05 p2"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
gl2plink(dat_L1000_styp_p2, plink_path = "../PLINK_linux", bed_file=FALSE, outfile
= paste0("ped_output_", str1, "_", str2, "_L1000_styp_p2"), outpath = getwd(), chr
format = "character", pos cM = "0", ID dad = "0", ID mom = "0", sex code = "unkno
wn", phen value = "-9", verbose = NULL)
```

A présent, ces fichiers exportés peuvent être utilisés comme entrées pour les 3 logiciels NeEstimator, GONE et GADMA. Ces logiciels ne sont pas liés au logiciel R et le traitement des 12 jeux de données à 1000, 10000 ou 30000 et 14, 50, 55 ou 139 individus par sous-population s'effectue de manière indépendante. Ce traitement ne sera pas montré ici mais est explicité dans le rapport scientifique final du projet POPSIZE (cf. section OP.I.4).

Nous pouvons par contre poursuivre, ici, en ne nous occupant plus des informations génotypiques des individus mais uniquement à leurs informations démographiques et notamment, leurs relations d'apparentement, point central de la méthode de *close kin mark recapture* (CKMR, Bravington et al. 2016).

3. Quelques informations sur les relations d'apparentement entre individus simulés puis "échantillonnés" dans SLiM et *pyslim/msprime*:

Pour commencer, nous pouvons reprendre les mêmes individus que ceux qui ont été sous-échantillonnés depuis notre fichier .vcf de référence en vue du test de méthodes d'estimation de taille efficace. Il peut en effet être très intéressant, in fine, de comparer les méthodes génétiques d'estimation de taille efficace et d'abondance totale en utilisant les mêmes jeux de données simulés, tout comme nous pourrions être amenés à utiliser un seul et même jeu de données empirique dans le cadre d'applications réelles.

Les fonctions de la librairie R CKMRpop, à défaut de pouvoir simuler facilement la migration et un grand nombre de loci (cf., section I.3.1 du rapport scientifique final du projet POPSIZE), restent très utiles pour visualiser les données des individus échantillonnés. Consulter la vignette CKMRpop.

Nous commençons tout d'abord par récupérer l'information relative aux parents et grand-parents de chaque individu échantillonné dans SLiM, stockée dans le fichier de sortie <code>SLiM_ancestries.tsv</code>. Nous utilisons ensuite les fonctions <code>CKMRpop::relatives_from_ancestry_vectors</code> puis <code>CKMRpop::compile_related_pairs</code> qui vont nous permettre de regrouper l'ensemble des apparentements pour chaque échantillon (cousins, frères ou soeurs, oncles ou tantes, etc.)

```
print("Visualisation de nos tableaux de données d'individus échantillonnés:")
```

[1] "Visualisation de nos tableaux de données d'individus échantillonnés:"

samples

÷#		ID	sex	born_year	born_pop	samp_years_list~	sampling_pop	age_at_samplin
f = #		<chr></chr>	<chr></chr>	<int></int>	<int></int>	<int></int>	<int></int>	<int< td=""></int<>
÷ ‡#	1	F88_2~	F	88	2	90	1	
<u>:</u> #	2	F89_1~	F	89	1	90	1	
- : # -	3	F89_1~	F	89	1	90	1	
: :#	4	F88_1~	F	88	1	90	1	
:#	5	F86_2~	F	86	2	90	1	
#	6	M87_1~	М	87	1	90	1	
# 8	7	F87_1~	F	87	1	90	1	
#	8	F87_1~	F	87	1	90	1	
#	9	M88_1~	М	88	1	90	1	
#	10	M81_1~	М	81	1	90	1	

subsamp ID 005

```
## # A tibble: 28 x 7
## # Groups: samp_years_list_post, sampling_pop [2]
##
  ID sex born_year born_pop samp_years_list~ sampling_pop age_at_samplin
g
 <chr> <chr> <int> <int> <int> <int> <int>
##
>
             96 1
## 1 M96_1~ M
                           100
                                   1
4
##
 2 F96_1~ F 96 1
                           100 1
4
## 3 F96 1~ F 96 1 100 1
4
## 4 M99 2~ M
             99 2
                           100
                                   1
1
## 5 F99 1~ F 99 1
                           100
1
## 6 F94 1~ F
             94 1
                                   1
                           100
6
## 7 F97 1~ F 97 1
                           100
3
```

## 8 M98_1~ M	98	1	100	1	
## 9 F98_1~ F	98	1	100	1	
## 10 M98_1~ M	98	1	100	1	
## # with 18 more	e rows				

subsamp ID 02

```
## # A tibble: 110 x 7
## # Groups: samp years list post, sampling pop [2]
           sex born year born pop samp years list~ sampling pop age at samplin
##
g
    <chr> <chr> <int>
##
                           <int>
                                             <int>
                                                    <int> <int
>
   1 F93 1~ F
                        93
                                 1
                                               100
                                                             1
7
   2 M98 1~ M
                                                100
##
                        98
                                 1
                                                              1
2
   3 F95_1~ F
                        95
                                                100
##
                                 1
5
##
   4 F95 1~ F
                        95
                                                100
                                 1
                                                              1
5
##
   5 F99 2~ F
                        99
                                 2
                                               100
1
##
   6 F96 1~ F
                        96
                                 1
                                               100
   7 M98 1~ M
                                               100
##
                        98
                                 1
                                                              1
2
  8 M90 1~ M
                                               100
##
                        90
                                 1
                                                                            1
0
  9 M99 1~ M
##
                        99
                                                100
1
## 10 M98 1~ M
                                               100
               98
                                1
                                                              1
## # ... with 100 more rows
```

subsamp_ID_05

```
## # A tibble: 278 x 7
## # Groups: samp_years_list_post, sampling_pop [2]
    ID sex born_year born_pop samp_years_list~ sampling_pop age_at_samplin
g
##
     <chr> <chr> <int>
                                            <int>
                          <int>
                                                   <int>
                                                                      <int
>
   1 F98 1~ F
##
                       98
                                1
                                              100
                                                            1
2
  2 F98 1~ F
##
                       98
                                1
                                              100
                                                            1
2
##
  3 F96 1~ F
                       96
                                1
                                              100
                                                            1
4
##
   4 F96 1~ F
                       96
                                1
                                              100
```

## 5 F93_2~ F	93	2	100	1	
## 6 M99_1~ M	99	1	100	1	
## 7 M97_1~ M	97	1	100	1	
## 8 F98_1~ F	98	1	100	1	
## 9 M99_1~ M	99	1	100	1	
## 10 M93_1~ M	93	1	100	1	
## # with 268 more	e rows				

subsamp_ID_typical

```
## # A tibble: 100 x 7
## # Groups: samp years list post, sampling pop [2]
          sex born year born pop samp years list~ sampling pop age at samplin
g
    <chr> <chr> <int>
                            <int>
##
                                             <int>
                                                     <int>
                                                                          <int
>
  1 F99 1~ F
                        99
                                 1
##
                                                100
                                                               1
1
##
   2 M96 1~ M
                        96
                                 1
                                                100
4
##
   3 F99 2~ F
                        99
                                                100
1
   4 F98 1~ F
##
                        98
                                 1
                                                100
                                                               1
2
  5 F96 1~ F
##
                        96
                                 1
                                                100
4
  6 F99 1~ F
##
                        99
                                                100
1
##
  7 F99 2~ F
                        99
                                                100
                                 2
1
## 8 M98 1~ M
                        98
                                                100
                                 1
  9 F99 1~ F
                        99
                                 1
                                                100
##
                                                               1
1
## 10 M99 1~ M
                        99
                                 1
                                                100
## # ... with 90 more rows
```

```
# On importe les données concernant l'identité des parents et grands-parents de ch
aque individu échantillonné dans SLiM:
anc <- read_tsv("SLiM_ancestries.tsv", col_types = "cc") %>%
        arrange(ID) %>%
        mutate(ancestors = str_split(ancestors, ",")) %>%
        filter(!duplicated(ID)) # Du fait de l'échantillonnage avec remise effectué su
r plusieurs pas de temps successifs dans SLiM, certains individus ont pu être écha
ntillonnés plusieurs fois. Ici, nous retirons ces doublons.
# Fonction pour attribuer, à chaque échantillon, l'ensemble de ses apparentés (Eri
```

```
# (https://eriqande.github.io/CKMRpop/articles/using-other-simulation-programs.htm
1#simulating-with-slim-but-recording-ancestral-lineages-internally)
relatives from ancestry vectors <- function (A)
{
    tmp <- A %>% unnest(ancestors) %>% group by(ancestors) %>%
        summarise(descendants = list(unique(ID)))
    desc <- tmp$descendants</pre>
   names(desc) <- tmp$ancestors</pre>
    A \% mutate(relatives = map(.x = ancestors, function(x) sort(unique(unlist(de
sc[as.character(x)])))))
anc rel <- relatives from ancestry vectors(anc)</pre>
# full names <- samples$ID</pre>
\# names(full_names) <- str_match(full_names, "_([0-9]+)$")[,2]
# anc rel2 <- anc rel %>%
\# mutate(relatives = map(.x = relatives, .f = function(x) full names[as.charac
ter(x)]), ID = as.character(ID))
# (Les commandes désactivées ci-dessus sont utilisées par E. Anderson, mais se rév
èlent inutiles dans notre cas au vu du formattage de nos données.)
# Recberche des couples d'individus apparentés au sein de l'échantillon complet (s
amples) puis un de nos sous-échantillonnages (subsamp ID 005):
samples kin <- samples %>%
   left_join(anc_rel, by = c("ID" = "ID"))
crel from pedIDs <- compile related pairs(samples kin)</pre>
print ("Liste des couples d'individus apparentés pour l'échantillonnage complet de
 14856 individus des pas de temps 90 à 100:")
```

[1] "Liste des couples d'individus apparentés pour l'échantillonnage complet de 14856 individus des pas de temps 90 à 100:"

crel from pedIDs

```
## # A tibble: 319,959 x 25
  id 1 id 2 conn comp dom relat max hit dr hits upper member times encounter
##
   <chr> <chr> <dbl> <chr> <int> int> int>
                                                             <int
>
## 1 F78 ~ F90 ~ 1 GP
                                  1 <int>
9
## 2 F78_~ F91_~
                   1 PO
                                  1 <int>
                                                    1
                                                                 2
2
##
  3 F78 ~ F91 ~ 1 GP
                                  1 <int>
                                                   1
                                                                 1
9
## 4 F78_~ F92 ~ 1 GP
                                  1 <int>
                                                   1
                                                                1
9
## 5 F78 ~ F94 ~
                1 GP
                                  1 <int>
                                                   1
                                                                 1
9
## 6 F78 ~ F94 ~ 1 GP
                           1 <int>
## 7 F78 ~ F96 ~ 1 GP
                                  1 <int>
                                                   1
                                                                 1
9
```

```
8 F78 ~ F96 ~
                   1 GP
                                          1 <int>
9
  9 F78 ~ F96 ~
##
                     1 GP
                                          1 <int>
                                                               1
                                                                               1
## 10 F78 ~ F97 ~
                         1 GP
                                          1 <int>
## # ... with 319,949 more rows, and 17 more variables:
      primary shared ancestors <list>, psa tibs <list>, sex 1 <chr>, sex 2 <chr>,
      born year 1 <int>, born year 2 <int>, samp years list post 1 <int>,
      samp years list post 2 <int>, born pop 1 <int>, sampling pop 1 <int>,
####
     age at sampling 1 <int>, ancestors 1 <list>, born pop 2 <int>,
      sampling pop 2 <int>, age at sampling 2 <int>, ancestors 2 <list>,
## #
      anc_match_matrix <list>
####
```

crel_from_pedIDs %>% group_by(id_1, id_2) %>% mutate(dupe = n()>1) %>% filter(dupe =="TRUE") # On vérifie le nombre de doublons.

```
## # A tibble: 133,718 x 26
## # Groups: id 1, id 2 [58,899]
    id_1 id_2 conn_comp dom_relat max_hit dr_hits upper_member times encounter
##
    <chr> <chr> <dbl> <chr>
                                      <int> <list>
                                                                             <int
                                                           <int>
>
   1 F78 ~ M83 ~
                                           1 <int>
##
                        1 FC
                                                               NA
3
##
  2 F78 ~ M83 ~
                     1 FC
                                           1 <int>
                                                               NA
3
##
  3 F80 ~ F93 ~
                         1 GP
                                           1 <int>
5
  4 F80 ~ F93 ~
##
                         1 GP
                                          1 <int>
5
  5 F80 ~ F96 ~
##
                         1 GP
                                           1 <int>
                                                                1
                                                                                 2
  6 F80 ~ F96 ~
##
                         1 GP
                                           1 <int>
                                                                1
                                                                                 2
5
\#\# 7 F80 \sim M89 \sim
                                          2 <int>
                         1 A
                                                                1
                                                                                1
5
## 8 F80 ~ M89 ~
                         1 A
                                           2 <int>
##
  9 F80 ~ M91 ~
                         1 FC
                                           1 <int>
                                                               NA
3
## 10 F80 ~ M91 ~
                         1 FC
                                           1 <int>
                                                                                1
                                                               NA
3
## # ... with 133,708 more rows, and 18 more variables:
      primary shared ancestors <list>, psa tibs <list>, sex 1 <chr>, sex 2 <chr>,
## # born year 1 <int>, born year 2 <int>, samp years list post 1 <int>,
      samp years list post 2 <int>, born pop 1 <int>, sampling pop 1 <int>,
## #
####
      age at sampling 1 <int>, ancestors 1 <list>, born pop 2 <int>,
      sampling pop 2 <int>, age at sampling 2 <int>, ancestors 2 <list>,
      anc match matrix <list>, dupe <lgl>
## #
```

```
subsamp_ID_05_kin <- subsamp_ID_05 %>%
  left_join(anc_rel, by = c("ID" = "ID"))
crel_from_pedIDs_05 <- compile_related_pairs(subsamp_ID_05_kin)</pre>
```

print("Liste des couples d'individus apparentés pour un sous-échantillonnage de 13
9 individus par sous-population au pas de temps 100:")

[1] "Liste des couples d'individus apparentés pour un sous-échantillonnage de 1 39 individus par sous-population au pas de temps 100:"

crel from pedIDs

```
## # A tibble: 319,959 x 25
    id 1 id 2 conn comp dom relat max hit dr hits upper member times encounter
    <chr> <chr> <chr> <dbl> <chr> <int> <list>
                                                 <int>
##
                                                                       <int
>
##
  1 F78 ~ F90 ~
                      1 GP
                                        1 <int>
                                                                           1
9
## 2 F78 ~ F91 ~
                 1 PO
                                       1 <int>
2
## 3 F78 ~ F91 ~
                      1 GP
                                       1 <int>
                                                            1
                                                                           1
                   1 GP
  4 F78 ~ F92 ~
                                       1 <int>
                                                            1
9
                 1 GP
## 5 F78 ~ F94 ~
                                       1 <int>
                                                            1
                                                                           1
9
##
  6 F78 ~ F94 ~
                   1 GP
                                       1 <int>
                                                            1
                                                                           1
## 7 F78 ~ F96_~
                                       1 <int>
                 1 GP
9
## 8 F78 ~ F96 ~
                      1 GP
                                       1 <int>
                                                            1
                                                                           1
9
                  1 GP
## 9 F78 ~ F96 ~
                                       1 <int>
                                                                           1
## 10 F78 ~ F97 ~
                 1 GP
                                       1 <int>
                                                           1
                                                                           1
\#\# # ... with 319,949 more rows, and 17 more variables:
## # primary shared ancestors <list>, psa tibs <list>, sex 1 <chr>, sex 2 <chr>,
    born year 1 <int>, born year 2 <int>, samp years list post 1 <int>,
####
## # samp years list post 2 <int>, born pop 1 <int>, sampling pop 1 <int>,
## # age at sampling 1 <int>, ancestors 1 <list>, born pop 2 <int>,
## #
    sampling_pop_2 <int>, age_at_sampling_2 <int>, ancestors_2 <list>,
## # anc match matrix <list>
```

crel_from_pedIDs_05 %>% group_by(id_1, id_2) %>% mutate(dupe = n()>1) %>% filter(d
upe=="TRUE") # Zéro doublons puisque échantillonnage sur 1 seule année.

```
## # A tibble: 0 x 26
## # Groups: id_1, id_2 [0]
## # ... with 26 variables: id_1 <chr>, id_2 <chr>, conn_comp <dbl>,
## # dom_relat <chr>, max_hit <int>, dr_hits <list>, upper_member <int>,
## # times_encountered <int>, primary_shared_ancestors <list>, psa_tibs <list>,
## # sex_1 <chr>, sex_2 <chr>, born_year_1 <int>, born_year_2 <int>,
## # samp_years_list_post_1 <int>, samp_years_list_post_2 <int>,
## # born_pop_1 <int>, sampling_pop_1 <int>, age_at_sampling_1 <int>,
## # ancestors_1 <list>, born_pop_2 <int>, sampling_pop_2 <int>, ...
```

Comme nous pouvons le voir, nous obtenons de nombreux duos d'apparentés. Cela n'est pas surprenant car d'une part, CKMRpop peut répertorier de nombreuses catégories d'apparentement différentes sur la base des données généalogiques fournies par SLiM. D'autre part, notre simulation concernait une population de petite taille (abondance totale de ~17710 individus juvéniles et adultes). Les réseaux familiaux y sont donc denses. Lorsque les simulations seront étendues à de beaucoup plus larges populations, ces chiffres devraient diminuer au fur et à mesure que la proportion d'individus échantillonnés dans SLiM diminue.

Observons un peu les différentes catégories d'apparentement. CKMRpop en distingue plusieurs:

- Se: self (même individu)
- PO: parent-offspring (parent-enfant)
- Si: sibling (correspond à une catégorie "half-sibling" HSP si max_hit=1 (partage d'un parent), "full-sibling" FSP si max_hit=2 (partage de 2 parents)
- · GP: grand-parent
- A: avuncular (relation type oncle/tante-neveu/nièce)
- FC: first-cousin (cousins au premier degré).

A ce jour, les applications du CKMR s'intéressent aux relations de type HSP/FSP (Si) et POP (PO). Observons leur occurrence dans notre échantillonnage:

```
print("SOUS-ECHANTILLONNAGE DE 139 INDIVIDUS PAR SOUS-POPULATION:")
```

```
## [1] "SOUS-ECHANTILLONNAGE DE 139 INDIVIDUS PAR SOUS-POPULATION:"
```

```
nb_kin_types <- crel_from_pedIDs_05 %>% count(dom_relat, max_hit)
nb_clusters <- crel_from_pedIDs_05 %>% count(conn_comp) %>% arrange(desc(n))
print(paste("Nous avons ", nrow(nb_clusters), " groupes d'individus apparentés, do
nt ", length(which(nb_clusters$n>1)), " comprennent plus d'une paire (triades ou p
lus).", sep=""))
```

[1] "Nous avons 45 groupes d'individus apparentés, dont 15 comprennent plus d'u ne paire (triades ou plus)."

[1] "Nous avons NA paires POP, 19 HSP et 1 FSP, toutes classes d'âge et populat ions confondues."

```
print("ECHANTILLONNAGE COMPLET ISSU DE SLIM (en tenant compte des éventuels doublo
ns générant plusieurs couples apparentés identiques):")
```

[1] "ECHANTILLONNAGE COMPLET ISSU DE SLIM (en tenant compte des éventuels doubl ons générant plusieurs couples apparentés identiques):"

```
nb_kin_types <- crel_from_pedIDs %>% distinct(id_1, id_2, .keep_all = TRUE) %>% c
ount(dom_relat, max_hit)
nb_clusters <- crel_from_pedIDs %>% distinct(id_1, id_2, .keep_all = TRUE) %>% co
unt(conn_comp) %>% arrange(desc(n))
nb_kin_types
```

```
## # A tibble: 10 x 3
## dom relat max hit
##
   <chr> <int> <int>
              1 70460
## 1 A
## 2 A
               2 3804
## 3 A
                3 1
               1 118077
## 4 FC
## 5 FC
               2 6953
## 6 FC
               3 4
## 7 GP
               1 3404
               1 8816
## 8 PO
## 9 Si
               1 31775
## 10 Si
                2 1846
```

```
print(paste("Nous avons ", nrow(nb_clusters), " groupes d'individus apparentés, do
nt ", length(which(nb_clusters$n>1)), " comprennent plus d'une paire (triades ou p
lus).", sep=""))
```

```
\#\# [1] "Nous avons 1 groupes d'individus apparentés, dont 1 comprennent plus d'une paire (triades ou plus)."
```

```
\#\# [1] "Nous avons 8816 paires POP, 31775 HSP et 1846 FSP, toutes classes d'âge et populations confondues."
```

Avec notre sous-échantillonnage de 139 individus par sous-population issus du pas de temps 100, on constate une absence de couple POP, 19 couples d'individus HSP partageant 1 parent et 1 couple d'individus FSP partageant 2 parents. Les individus apparentés entre eux forment 45 groupes dont 15 impliquant plus de 2 individus (ce qui devrait être extrêmement rare sous hypothèse de "sparse-sampling" mais n'est pas surprenant ici, au vu de la petite taille de population simulée, et au vu du fait qu'on tient également compte d'autres catégories d'apparentement que POP, HSP ou FSP).

Avec notre échantillonnage complet de 14856 individus, nous trouvons de nombreux couples POP, HSP et FSP. Tous les échantillons appartiennent à un seul et même réseau familial car ils sont tous plus ou moins apparentés.

Nous pouvons à présent reprendre l'ensemble de notre échantillon de référence (14856 individus) et effectuer autant de sous-échantillonnages qu'on le souhaite. Par exemple, nous pouvons nous inspirer de l'Exemple 2 fourni dans le rapport final du projet POPSIZE, section I.2.2.2.

Imaginons que l'on recherche des couples d'individus apparentés de type POP dans un échantillonnage de nos populations telles que simulées dans SLiM. Nous allons supposer que cet échantillonnage provient du pas de temps 95, et que nous avons accès à des individus âgés de 1 an, et des individus âgés de 7 ans (ceci est bien entendu une simplification des conditions réelles d'échantillonnage sur le terrain.)

D'après les équations théoriques présentées en sections I.2.2.2 et OP.I.5, pour espérer observer 55 couples POP, il nous faudrait échantillonner par exemple 409 individus juvéniles d'âge 1 et 409 adultes d'âge 7. Dans notre cas cela s'avèrera impossible (cf., lignes de commandes ci-dessous) et au vu du nombre d'individus disponibles, notre espérance du nombre de couple POP sera de 9,35 (~9).

```
print("Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage e t par classe d'âge:")
```

```
\#\# [1] "Nombre d'individus collectés dans SLiM par pas de temps d'échantillonnage et par classe d'âge:"
```

```
table(samples$age_at_sampling, samples$samp_years_list_post)
```

```
##
##
      90 91 92 93 94 95 96 97 98 99 100
   1 548 546 560 509 473 580 547 525 530 521 579
##
##
   2 333 320 322 324 340 328 326 312 340 330 333
   3 218 230 224 220 211 224 236 211 220 227 235
##
  4 160 171 147 166 159 156 155 136 165 162 161
##
##
     83 118 112 97 122 106 116 120 88 98 103
  6 81 87 74 88 72 73 64 84 74 55 56
##
##
   7 48 53 45 44 48 54 55 54 58 51 51
##
   8 28 42 40 21 29 31 29 32 33 36 34
   9 22 16 17 19 12 11 17 17 17 24 21
##
            3 7
                  9 10 11
##
   10
         7
##
  11 3 1 1 2 2 4 3 6 3 3 6
   12 1 0 1 2 2 2 1 0 1 3 3
##
##
  13 0 0 0 1 1 0 0 1 2 3 0
##
  14 0 0 0 0 0 1 0 0 0
                                      0
```

On constate que nous avons 580 individus d'âge 1 et 54 individus d'âge 7 à dispo sition. Nous pourrions donc échantillonner 430 individus pour l'âge 1, mais pas po ur l'âge 7. Par défaut, nous allons échantillonner l'ensemble des individus dispon ibles dans les deux classes d'âge.

```
subsamp_1 <- samples %>% filter(samp_years_list_post %in% c(95), age_at_sampling %
in% c(1,7)) %>%
   group_by(samp_years_list_post, age_at_sampling) %>% sample_n(n())
print("Nombre d'individus sous-échantillonnés pour les classes d'âge 1 et 7 au pas
de temps 95:")
```

[1] "Nombre d'individus sous-échantillonnés pour les classes d'âge 1 et 7 au pas de temps 95:"

```
table(subsamp_1$age_at_sampling, subsamp_1$samp_years_list_post)
```

```
## 95
## 1 580
## 7 54
```

```
# Puis, on applique la même démarche que précédemment pour regrouper les individus
apparentés:
subsamp_1_kin <- subsamp_1 %>%
    left_join(anc_rel, by = c("ID" = "ID"))
crel_from_pedIDs <- compile_related_pairs(subsamp_1_kin)
print("Liste des couples d'individus apparentés pour l'échantillonnage de 580 indi
vidus d'âge 1 et 54 individus d'âge 7 au pas de temps 95:")</pre>
```

[1] "Liste des couples d'individus apparentés pour l'échantillonnage de 580 ind ividus d'âge 1 et 54 individus d'âge 7 au pas de temps 95:"

crel from pedIDs

```
## # A tibble: 674 x 25
    id 1 id 2 conn comp dom relat max hit dr hits upper member times encounter
##
     <chr> <chr>
                 <dbl> <chr> <int> <int> <
                                                       <int>
>
  1 F88_~ F94 ~
                       1 FC
                                        1 <int>
##
                                                            NA
5
##
  2 F88 ~ F94 ~
                        1 A
                                         1 <int>
                                                             1
  3 F88 ~ M94 ~
##
                 1 FC
                                        1 <int>
                                                            NA
5
## 4 F88 ~ M94 ~
                       1 FC
                                        1 <int>
                                                            NA
5
                   1 A
  5 F88 ~ M94 ~
                                        1 <int>
                                                             1
4
## 6 F88 \sim M94 \sim
                  1 FC
                                        1 <int>
                                                            NA
5
## 7 F88 \sim M94 \sim
                       1 A
                                         1 <int>
                                                             1
## 8 F88 ~ F94 ~
                  2 A
                                        1 <int>
2
## 9 F88 ~ F88 ~
                      3 FC
                                         1 <int>
                                                            NA
2
## 10 F88 ~ F94 ~
                        3 FC
                                                            NA
## # ... with 664 more rows, and 17 more variables:
      primary shared ancestors <list>, psa tibs <list>, sex 1 <chr>, sex 2 <chr>,
####
## # born year 1 <int>, born year 2 <int>, samp years list post 1 <int>,
    samp years list post 2 <int>, born pop 1 <int>, sampling pop 1 <int>,
####
## #
     age_at_sampling_1 <int>, ancestors_1 <list>, born_pop_2 <int>,
## # sampling pop 2 <int>, age at sampling 2 <int>, ancestors 2 <list>,
      anc match matrix <list>
###
```

```
nb_kin_types <- crel_from_pedIDs %>% distinct(id_1, id_2, .keep_all = TRUE) %>% c
ount(dom_relat, max_hit)
nb_clusters <- crel_from_pedIDs %>% distinct(id_1, id_2, .keep_all = TRUE) %>% co
unt(conn_comp) %>% arrange(desc(n))
print(paste("Nous avons ", nrow(nb_clusters), " groupes d'individus apparentés, do
nt ", length(which(nb_clusters$n>1)), " comprennent plus d'une paire (triades ou p
lus).", sep=""))
```

```
\#\# [1] "Nous avons 86 groupes d'individus apparentés, dont 44 comprennent plus d'u ne paire (triades ou plus)."
```

```
print(paste("Nous avons ", as.numeric(nb_kin_types[nb_kin_types$dom_relat=="PO",3
]), " apparentements de type POP dans notre sous-échantillon, toutes sous-populati
ons confondues.", sep=""))
```

```
\#\# [1] "Nous avons 12 apparentements de type POP dans notre sous-échantillon, tout es sous-populations confondues."
```

Les équations théoriques prévoyaient un nombre de paires apparentées POP de 9,35. Nous en observons 12. Si l'on réapplique cette opération sur chacun des pas de temps séparément (90 à 100), en intégrant à chaque fois de l'ensemble des individus disponibles dans les classes d'âge 1 et 7, nous obtenons un nombre de couples POP de 9, 9, 5, 8, 10, 12, 9, 6, 13, 13 et 12, respectivement. Ceci correspond à une moyenne de 9,64 et une variance de 7,25 (attention cependant puisque ces valeurs ne se basent que sur 11 observations, à ce stade.)

Ce petit exemple simple vise à fournir une illustration de la manière dont la librairie CKMRpop peut nous permettre d'analyser des données issues de notre procédure de simulation. A partir d'un jeu de données simulés, on peut ainsi faire varier les modalités de sous-échantillonnage (en les faisant varier par sous-population, par classes d'âges, etc.) afin d'observer leur influence sur le nombre de couples apparentés que l'on y retrouve.

A l'avenir, il sera utile d'appliquer ces démarches sur des jeux de données simulées de plus grande envergure.

Fin de document R Markdown.

Annexe: Configuration R

```
options(width = 100)
devtools::session_info()
```

```
## date 2023-07-06
## pandoc 2.7.2 @ C:/Program Files/RStudio/bin/pandoc/ (via rmarkdown)
##
## - Packages -----
_____
               * version date (UTC) lib source
## package
              * 1.7-19 2022-04-19 [1] CRAN (R 4.0.5)
## ade4
## adegenet
              * 2.1.3 2020-05-10 [1] CRAN (R 4.0.4)
                5.6-2 2022-03-02 [1] CRAN (R 4.0.5)
0.2.1 2019-03-21 [1] CRAN (R 4.0.4)
## ape
## assertthat
                          2021-12-13 [1] CRAN (R 4.0.5)
## backports
                1.4.1
                4.0.4 2020-08-04 [1] CRAN (R 4.0.4)
4.0.5 2020-08-30 [1] CRAN (R 4.0.4)
## bit
## bit64
                1.3-28 2021-05-03 [1] CRAN (R 4.0.5)
## boot
## broom
                0.8.0 2022-04-13 [1] CRAN (R 4.0.5)
## bslib
                0.3.1
                          2021-10-06 [1] CRAN (R 4.0.5)
                         2021-08-19 [1] CRAN (R 4.0.5)
   cachem
                1.0.6
                1.7.7 2020-06-19 [1] CRAN (R 4.0.4)
3.7.0 2021-04-20 [1] CRAN (R 4.0.5)
## calibrate
## callr
## cellranger
                1.1.0
                         2016-07-27 [1] CRAN (R 4.0.4)
## CKMRpop
             * 0.1.3
                          2021-07-17 [1] CRAN (R 4.0.5)
                 7.3-18 2021-01-24 [1] CRAN (R 4.0.4)
## class
                0.4-3 2020-04-07 [1] CRAN (R 4.0.4)
3.3.0 2022-04-25 [1] CRAN (R 4.0.4)
2.1.1 2021-02-14 [1] CRAN (R 4.0.4)
## classInt
## cli
## cluster
               2.1.1
                0.19-4 2020-09-30 [1] CRAN (R 4.0.4)
## coda
## codetools
                0.2-18 2020-11-04 [2] CRAN (R 4.0.4)
                2.0-3 2022-02-21 [1] CRAN (R 4.0.5)
0.0-8 2012-10-29 [1] CRAN (R 4.0.3)
## colorspace
##
  combinat
## crayon
                 1.5.1
                         2022-03-26 [1] CRAN (R 4.0.5)
## dartR
              * 2.0.4
                          2022-06-05 [1] CRAN (R 4.0.4)
## data.table 1.14.2 2021-09-27 [1] CRAN (R 4.0.5)
                1.1.2 2021-12-20 [1] CRAN (R 4.0.5)
2.1.1 2021-04-06 [1] CRAN (R 4.0.5)
## DBI
##
   dbplyr
## deldir
                0.2-10 2021-02-16 [1] CRAN (R 4.0.4)
                1.4.1
## desc
                          2022-03-06 [1] CRAN (R 4.0.5)
## devtools
                2.3.2
                         2020-09-18 [1] CRAN (R 4.0.4)
## digest
                0.6.29 2021-12-01 [1] CRAN (R 4.0.5)
                 1.3-5 2021-10-11 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  dismo
## doParallel
                1.0.17 2022-02-07 [1] CRAN (R 4.0.5)
                1.0-1
## dotCall64
                          2021-02-11 [1] CRAN (R 4.0.5)
              * 1.0.9
                         2022-04-28 [1] CRAN (R 4.0.4)
## dplyr
                1.7-4
## e1071
                         2020-10-14 [1] CRAN (R 4.0.4)
                0.3.2 2021-04-29 [1] CRAN (R 4.0.5)
0.15 2022-02-18 [1] CRAN (R 4.0.5)
## ellipsis
## evaluate
## expm
                0.999-6 2021-01-13 [1] CRAN (R 4.0.4)
## fansi
                1.0.3 2022-03-24 [1] CRAN (R 4.0.5)
                         2021-01-25 [1] CRAN (R 4.0.4)
## fastmap
                1.1.0
                 13.3
##
                         2021-10-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
   fields
## forcats
              * 0.5.1
                          2021-01-27 [1] CRAN (R 4.0.4)
                1.5.2
                          2022-02-02 [1] CRAN (R 4.0.5)
## foreach
## fs
                1.5.2 2021-12-08 [1] CRAN (R 4.0.5)
   gap 1.2.3-6 2022-05-13 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
  gap.datasets 0.0.5 2022-05-09 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
## gdata
                2.18.0.1 2022-05-10 [1] CRAN (R 4.0.4)
                1.3-6 2020-06-29 [1] CRAN (R 4.0.4)
## gdistance
                1.26.1 2020-12-22 [1] Bioconductor
   qdsfmt
```

```
0.1.2 2022-01-31 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   generics
   genetics
                 1.3.8.1.3 2021-03-01 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   GGally
                 2.1.2 2021-06-21 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   ggplot2
              * 3.3.6
                          2022-05-03 [1] CRAN (R 4.0.4)
                 1.6.2 2022-03-03 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   alue
##
   gmodels
                2.18.1.1 2022-05-17 [1] CRAN (R 4.0.4)
                 2.3 2017-09-09 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   gridExtra
                0.3.0 2019-03-25 [1] CRAN (R 4.0.4)
3.8.2 2020-03-31 [1] CRAN (R 4.0.3)
2.5.0 2022-04-15 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   gtable
##
   gtools
   haven
##
## hms
                 1.1.1
                          2021-09-26 [1] CRAN (R 4.0.5)
                 0.5.2
                           2021-08-25 [1] CRAN (R 4.0.5)
## htmltools
                 1.6.5 2022-01-05 [1] CRAN (R 4.0.5)
1.4.3 2022-05-04 [1] CRAN (R 4.0.4)
                1.6.5
## httpuv
## httr
                 1.2.11 2022-01-04 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  igraph
##
  iterators
                 1.0.14 2022-02-05 [1] CRAN (R 4.0.5)
                0.1.4 2021-04-26 [1] CRAN (R 4.0.5)
1.8.0 2022-02-22 [1] CRAN (R 4.0.5)
   iquerylib
##
  jsonlite
## KernSmooth
                2.23-18 2020-10-29 [1] CRAN (R 4.0.4)
                 1.39 2022-04-26 [1] CRAN (R 4.0.4)
## knitr
## later
                 1.3.0
                           2021-08-18 [1] CRAN (R 4.0.5)
   lattice
                 0.20-41 2020-04-02 [1] CRAN (R 4.0.4)
## LearnBayes
                2.15.1 2018-03-18 [1] CRAN (R 4.0.3)
                1.0.1 2021-09-24 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  lifecycle
##
  lubridate
                 1.8.0
                          2021-10-07 [1] CRAN (R 4.0.5)
## magrittr
                 2.0.3
                           2022-03-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
## maps
                 3.4.0
                           2021-09-25 [1] CRAN (R 4.0.5)
## MASS
                 7.3-53.1 2021-02-12 [1] CRAN (R 4.0.4)
## Matrix
                1.2-18 2019-11-27 [1] CRAN (R 4.0.3)
## memoise
                          2021-11-26 [1] CRAN (R 4.0.5)
                 2.0.1
## mgcv
                 1.8-34 2021-02-16 [1] CRAN (R 4.0.4)
                         2021-09-28 [1] CRAN (R 4.0.5)
## mime
                 0.12
## mmod
                 1.3.3
                          2017-04-06 [1] CRAN (R 4.0.4)
                          2020-09-01 [1] CRAN (R 4.0.3)
##
  mnormt
                 2.0.2
                0.1.8
## modelr
                          2020-05-19 [1] CRAN (R 4.0.4)
## munsell
                           2018-06-12 [1] CRAN (R 4.0.4)
                 0.5.0
## mvtnorm
                1.1-3
                           2021-10-08 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  nlme
                 3.1-152 2021-02-04 [1] CRAN (R 4.0.4)
   patchwork 1.1.1 2020-12-17 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
##
  pegas
                 1.1
                           2021-12-16 [1] CRAN (R 4.0.5)
                 0.9-7
                           2022-01-27 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  permute
   pillar
                 1.7.0
                          2022-02-01 [1] CRAN (R 4.0.5)
  pkabuild
                 1.3.1
                          2021-12-20 [1] CRAN (R 4.0.5)
                 2.0.3 2019-09-22 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   pkgconfig
##
  pkgload
                 1.2.4
                          2021-11-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
## plyr
                 1.8.7
                           2022-03-24 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   pnq
                 0.1-7
                          2013-12-03 [1] CRAN (R 4.0.3)
  PopGenReport 3.0.7 2022-05-27 [1] CRAN (R 4.0.4) prettyunits 1.1.1 2020-01-24 [1] CRAN (R 4.0.4) processx 3.5.0 2021-03-23 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
## processx
  promises
##
                 1.2.0.1 2021-02-11 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   ps
                 1.6.0 2021-02-28 [1] CRAN (R 4.0.4)
                         2022-05-10 [1] CRAN (R 4.0.4)
## psych
               * 2.2.5
   purrr * 0.3.4
                          2020-04-17 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
## R.methodsS3 1.8.1
                          2020-08-26 [1] CRAN (R 4.0.3)
                1.24.0 2020-08-26 [1] CRAN (R 4.0.3)
## R.00
## R.utils 2.11.0 2021-09-26 [1] CRAN (R 4.0.5)
```

```
##
   R6
                2.5.1
                          2021-08-19 [1] CRAN (R 4.0.5)
                         2022-01-22 [1] CRAN (R 4.0.5)
## raster
                3.5-15
## RColorBrewer 1.1-3 2022-04-03 [1] CRAN (R 4.0.5)
## Rcpp
                1.0.8.3 2022-03-17 [1] CRAN (R 4.0.5)
              * 2.1.2 2022-01-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   readr
##
  readxl
                1.4.0
                         2022-03-28 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  remotes
                2.4.2
                         2021-11-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
                        2021-08-05 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
                2.0.1
  reprex
##
  reshape
                0.8.9
                         2022-04-12 [1] CRAN (R 4.0.5)
                1.4.4
                        2020-04-09 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   reshape2
##
   rgdal
                1.5-32 2022-05-09 [1] CRAN (R 4.0.4)
  RgoogleMaps 1.4.5.3 2020-02-12 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
##
                1.0.2
                        2022-03-04 [1] CRAN (R 4.0.5)
   rlang
##
   rmarkdown
                2.14
                         2022-04-25 [1] CRAN (R 4.0.4)
                2.0.3
##
   rprojroot
                         2022-04-02 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  rstudioapi
                0.13
                         2020-11-12 [1] CRAN (R 4.0.4)
                1.0.2
##
   rvest
                          2021-10-16 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   sass
                0.4.1
                         2022-03-23 [1] CRAN (R 4.0.5)
                1.2.0 2022-04-13 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  scales
##
   seginr
                4.2-16 2022-05-19 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
  sessioninfo 1.2.2
                         2021-12-06 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
                0.9-7
                          2021-01-06 [1] CRAN (R 4.0.4)
                        2021-10-02 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   shiny
                1.7.1
               1.24.0
                         2020-10-28 [1] Bioconductor
##
   SNPRelate
##
                1.4-7 2022-04-20 [1] CRAN (R 4.0.5)
   sp
##
                2.8-0
                         2022-01-06 [1] CRAN (R 4.0.5)
  spam
##
   spData
                2.0.1
                          2021-10-14 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   spdep
                1.1-5
                         2020-06-29 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   StAMPP
                1.6.3
                        2021-08-08 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
                1.7.6
                         2021-11-29 [1] CRAN (R 4.0.5)
  stringi
##
               * 1.4.0
                         2019-02-10 [1] CRAN (R 4.0.4)
  stringr
                1.5-21 2022-02-17 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   terra
##
  testthat
                3.0.2 2021-02-14 [1] CRAN (R 4.0.4)
              * 3.1.7
                       2022-05-03 [1] CRAN (R 4.0.4)
  tibble
##
##
              * 1.2.0
                         2022-02-01 [1] CRAN (R 4.0.5)
  tidyr
                1.1.2
                         2022-02-21 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  tidyselect
  tidyverse * 1.3.1
##
                         2021-04-15 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   tmvnsim
              1.0-2
                         2016-12-15 [1] CRAN (R 4.0.3)
  tzdb
                       2022-03-28 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
                0.3.0
                0.7-0
##
  units
                         2021-02-25 [1] CRAN (R 4.0.4)
                         2021-02-10 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
  usethis
                2.0.1
##
  utf8
                1.2.2
                         2021-07-24 [1] CRAN (R 4.0.5)
  vctrs
                0.4.1
                         2022-04-13 [1] CRAN (R 4.0.5)
                2.6-2
                         2022-04-17 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   vegan
##
  viridis
                0.6.2
                         2021-10-13 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  viridisLite 0.4.0
                         2021-04-13 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  vroom
                1.5.7
                         2021-11-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  withr
                2.5.0
                         2022-03-03 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   xfun
                0.30
                          2022-03-02 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
   xml2
                1.3.3
                         2021-11-30 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
  xtable
                1.8-4
                          2019-04-21 [1] CRAN (R 4.0.4)
##
   yaml
                 2.3.5
                          2022-02-21 [1] CRAN (R 4.0.5)
##
##
   [1] C:/Users/Sidon/OneDrive/Documents/R/win-library/4.0
```

^{##} [2] C:/Program Files/R/R-4.0.4/library

##	