Mesures de la Biodiversité

Eric Marcon



Ce document est réalisé de façon dynamique et reproductible grâce à:

- LATEX, dans sa distribution Miktex (http://miktex.org/) et la classe memoir (http://www.ctan.org/pkg/memoir).
- R (http://www.r-project.org/) et RStudio (http://www.rstudio.com/)
- bookdown (http://bookdown.org/)

Son code source est sur GitHub: https://github.com/EricMarcon/MesuresBioDiv3/. Le texte mis à jour en continu peut être lu sur https://ericmarcon.github.io/MesuresBioDiv3/. Les versions d'étape sont déposées sur HAL: https://halagroparistech.archives-ouvertes.fr/cel-01205813/.

Contents

Co	onter	nts	iii
\mathbf{M}	otiva	ation	\mathbf{v}
Ca	alcul	s et données	vii
N	otati	ons	ix
Ι-	— N	lotions	1
1	Not	ions de Diversité	3
	1.1	Composantes	3
		Richesse	3
		Équitabilité	4
		Disparité	4
		Agrégation	5
	1.2	Niveaux de l'étude	5
		Diversité α , β et γ	5
		Décomposition	6
	1.3	Courbes d'accumulation	7
	1.4	Diversité asymptotique	8
	1.5	Couverture	8
		Formule des fréquences de Good-Turing	9
		Estimation du taux de couverture	10
		Complétude	12
	1.6	Le problème de l'espèce	13
2	Dis	tribution de l'abondance des espèces (SAD)	15
	2.1	La distribution en log-séries	16
	2.2	La distribution Broken Stick	17
	2.3	La distribution log-normale	17
	2.4	La distribution géométrique	18
	2.5	Synthèse	18
II	<u> </u>	Diversité neutre d'une communauté	23
3	Mes	sures classiques de la diversité α ou γ	25

iv Contents

	3.1	Richesse spécifique	26
		Techniques d'estimation non paramétrique	26
		Inférence du nombre d'espèces à partir de la SAD	39
		Inférence du nombre d'espèces à partir de	
		courbes d'accumulation	41
		Diversité générique	46
		Combien y a-t-il d'espèces différentes sur Terre?	47
	3.2	Indice de Simpson	48
		Définition	48
		Estimation	49
	3.3	Indice de Shannon	50
	0.0	Définition	50
		Estimation	52
	3.4	Indice de Hurlbert	58
		Définition	58
		Estimation	59
4	Ent	ropie	61
_	4.1	Définition de l'entropie	61
	4.2	Entropie relative	63
	4.3	L'appropriation de l'entropie par la biodiversité	65
	4.4	Entropie HCDT	67
	4.5	Logarithmes déformés	68
	4.6	Entropie et diversité	70
	4.7	Synthèse	71
	4.8	Profils de diversité	72
Bi	blios	vraphy	75

Motivation

Le terme biodiversity est attribué¹ à Walter Rosen, un membre du National Research Council américain, qui a commencé à contracter les termes biological diversity pendant la préparation d'un colloque dont les actes seront publiés sous le titre "Biodiversity". La question de la diversité biologique intéressait les écologues bien avant l'invention de la biodiversité, mais le néologisme a connu un succès fulgurant³ en même temps qu'il devenait une notion floue, dans lequel chacun peut placer ce qu'il souhaite y trouver, au point de lui retirer son caractère scientifique. ⁴ Une cause de ce glissement est que la biodiversité a été nommée pour attirer l'attention sur son érosion, en lien avec la biologie de la conservation. Cette érosion concernant potentiellement de nombreux aspects du monde vivant, la définition de la biodiversité fluctue selon les besoins: DeLong⁵ en recense 85 dans les dix premières années de littérature. Les indicateurs de la biodiversité peuvent englober bien d'autres choses que la diversité du vivant: le nombre d'espèces menacées (par exemple la liste rouge de l'IUCN), la taille des populations ou la surface des écosystèmes préservés, la dégradation des habitats, la menace pesant sur des espèces emblématiques... Une mesure rigoureuse et cohérente de la diversité peut pourtant être construite pour clarifier beaucoup (mais pas tous) des concepts qui constituent la biodiversité.

Dans l'introduction du premier chapitre des actes de ce qui était devenu le "Forum sur la Biodiversité", Wilson utilise le mot dans le sens étroit de nombres d'espèces. L'élargissement de la notion aux "systèmes naturels" et à l'opposé à la diversité génétique intraspécifique est venu du monde de la conservation. La déclaration de Michel Loreau, président du du comité scientifique de la conférence de Paris en 2005^7 en donne une définition aboutie:

La Terre abrite une extraordinaire diversité biologique, qui inclut non seulement les espèces qui habitent notre planète, mais aussi la diversité de leurs gènes, la multitude des interactions écologiques entre elles et avec leur environnement physique, et la variété des écosystèmes complexes

- ¹C. Meine et al. ""A Mission-Driven Discipline": The Growth of Conservation Biology." In: *Conservation Biology* 20.3 (2006), pp. 631–651. DOI: 10.1111/j.1523-1739.2006.
- ²E. O. Wilson and F. M. Peter, eds. *Biodiversity*. Washington, D.C.: The National Academies Press, 1988.
- ³P. Blandin. "La Diversité Du Vivant Avant (et Après) La Biodiversité : Repères Historiques et Épistémologiques." In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 31–68
- ⁴J. Delord. "La Biodiversité: Imposture Scientifique Ou Ruse Epistémologique?" In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 83–118. DOI: 10. 3917/edmat.delor.2014.01.0083.
- ⁵D. C. J. DeLong. "Defining Biodiversity." In: Wildlife Society Bulletin 24.4 (1996), pp. 738–749. JSTOR: 3783168.

- ⁶J. G. Speth et al. "Foreword." In: *Global Biodiversity Strategy*. Ed. by K. Courrier. Washington, D.C.: WRI, IUCN, UNEP, 1992, pp. v–vi.
- ⁷M. Loreau. "Discours de Clôture." In: Actes de La Conférence Internationale Biodiversité Science et Gouvernance. Ed. by R. Barbault and J.-P. Le Duc. Paris, France.: IRD Editions, 2005, pp. 254–256.

vi

qu'elles constituent. Cette biodiversité, qui est le produit de plus de 3 milliards d'années d'évolution, constitue un patrimoine naturel et une ressource vitale dont l'humanité dépend de multiples façons.

Aujourd'hui encore, le terme biodiversité concerne le plus souvent la richesse en espèces d'un écosystème. Pour simplifier la présentation, le niveau d'étude dans ce document sera en général celui des espèces. La prise en compte de la totalité des êtres vivants est généralement hors de portée. La mesure de diversité est alors limitée à un taxocène, c'est-à-dire un sous-ensemble des espèces d'une communauté reliées taxonomiquement: les papillons, les mammifères, les arbres (la délimitation du sous-ensemble n'est pas forcément strictement taxonomique)...

Un objet privilégié des études sur la biodiversité est, depuis le Forum, la forêt tropicale parce qu'elle est très diverse et un enjeu pour la conservation. La plupart des exemples concerneront ici les arbres de la forêt tropicale, qui ont l'avantage d'être clairement définis en tant qu'individus (donc simples à compter) et posent des problèmes méthodologiques considérables pour l'estimation de leur diversité à partir de données réelles.

On peut bien évidemment s'intéresser à d'autres niveaux et d'autres objets, par exemple la diversité génétique (en termes d'allèles différents pour certains gènes ou marqueurs) à l'intérieur d'une population, ou même la diversité des interactions entre espèces d'une communauté. On gardera toujours à l'esprit que la prise en compte de la diversité spécifique n'est pas la seule approche, les méthodes présentées ici s'appliquent à la mesure de la diversité en général, pas même nécessairement biologique.

L'objectif de ce document est de traiter la mesure de la biodiversité, pas son importance en tant que telle. On se référera par exemple à Chapin et al.¹⁰ pour une revue sur cette question, Cardinale et al.¹¹ pour les conséquences de l'érosion de la biodiversité sur les services écosystémiques ou Ceballos et al.¹² pour les propriétés autocatalytiques de la biodiversité.

La mesure de la diversité est un sujet important en tant que tel, ¹³ pour permettre de formaliser les concepts et de les appliquer à la réalité. La question est loin d'être épuisée, et fait toujours l'objet d'une recherche active et de controverses. ¹⁴

 8 autre concept flou, J. Hey. "The Mind of the Species Problem." In: Trends in Ecology & Evolution 16.7 (2001), pp. 326–329. DOI: 10.1016/80169-5347(01)02145-0.

⁹Z. Jizhong et al. "An Index of Ecosystem Diversity." In: *Ecologi*cal Modelling 59 (1991), pp. 151–163. DOI: 10.1016/0304-3800(91)90176-2.

¹⁰F. S. I. Chapin et al. "Consequences of Changing Biodiversity."
In: Nature 405.6783 (2000), pp. 234–242. DOI: 10.1038/35012241.

¹¹B. J. Cardinale et al. "Biodiversity Loss and Its Impact on Humanity." In: *Nature* 486.7401 (2012), pp. 59–67. DOI: 10.1038/nature11148.

¹²G. Ceballos et al. "Biological Annihilation via the Ongoing Sixth Mass Extinction Signaled by Vertebrate Population Losses and Declines." In: *Proceedings of the National Academy of Sciences* (2017), p. 201704949. DOI: 10.1073/pnas.1704949114.

 13 A. Purvis and A. Hector. "Getting the Measure of Biodiversity." In: Nature 405.6783 (2000), pp. 212–9. DOI: 10.1038/35012221.

¹⁴C. Ricotta. "Through the Jungle of Biological Diversity." In: Acta Biotheoretica 53.1 (2005), pp. 29–38. DOI: 10.1007/s10441-005-7001-6.

Calculs et données

La présentation des mesures de diversité est donnée avec un usage intensif du formalisme mathématique. La liste des notations est fournie ci-dessous, on s'y référera autant que nécessaire.

Les calculs sont réalisés dans R, 15 essentiellement avec le package divent, ¹⁶ qui succède au package entropart. ¹⁷ L'ensemble du code est disponible sur GitHub¹⁸ où se trouvent les mises à jour de ce document¹⁹.

Les données sont souvent celles de la parcelle 6 de la forêt de Paracou (figure 1 en Guyane française, ²⁰ d'une surface de 6.25 ha. Tous les arbres de plus de 10 cm de diamètre à hauteur de poitrine (DBH: Diameter at Breast Height) y ont été inventoriés en 2016. La position de chaque arbre, son espèce et sa surface terrière sont fournis.

D'autres exemples utilisent la parcelle forestière permanente de Barro Colorado Island, souvent abrégée BCI:²¹ 50 ha de forêt tropicale dont les arbres de plus de 1 cm de diamètre à hauteur de poitrine (DBH: Diameter at Breast Height) ont été inventoriés. Le jeu de données utilisé pour les exemples est une version réduite aux arbres de plus de 10 cm disponible dans le package vegan, ²² soient 21457 arbres dans 225 espèces.

Le code R pour réaliser la figure est le suivant:

```
library("divent")
paracou_6_wmppp %>%
autoplot(
 labelSize = expression(paste("Surface terrière (", cm^2, ")")),
 labelColor = "Espèce"
theme(legend.position = "bottom", legend.direction = "vertical", legend.margin=margin())
```

¹⁵R Core Team. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Comput-

$^{16}\mathbf{R} ext{-divent}.$

 $^{17}\mathrm{E.}$ Marcon and B. Hérault. "Entropart, an R Package to Measure and Partition Diversity." In: Journal of Statistical Software 67.8 (2015), pp. 1-26. DOI: 10.18637/jss.v067.i08.

¹⁸https://github.com/ EricMarcon/MesuresBioDiv3/

¹⁹https://ericmarcon.github.io/ MesuresBioDiv3/

 $^{20}\mathrm{S.}$ Gourlet-Fleury et al. Ecology & Management of a Neotropical Rainforest. Lessons Drawn from Paracou, a Long-Term Experimental Research Site in French Guiana. Paris: Elsevier, 2004.

 $^{21}\mathrm{R.}$ Condit et al. "Thirty Years of Forest Census at Barro Colorado and the Importance of Immigration in Maintaining Diversity." In: *PLoS ONE* 7.11 (2012), e49826. DOI: 10. 1371/journal.pone.0049826.

 $^{22}\mathrm{J}.$ Oksanen et al. "Vegan: Community Ecology Package." In: (2012). viii Contents

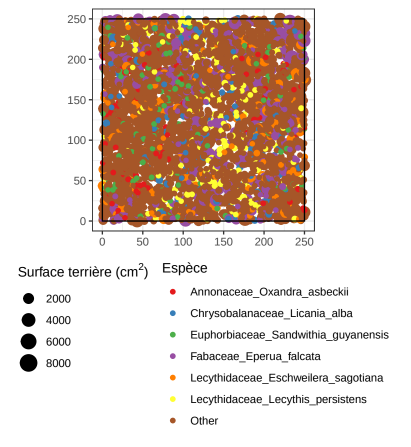


Figure 1: Carte de la parcelle 6 de Paracou. Les points représentent les arbres. Leur taille est proportionnelle à leur surface terrière. Seules les espèces les plus fréquentes sont identifiées sur la carte.

Notations

Les notations mathématiques peuvent différer de celles de la littérature citée pour l'homogénéité de ce document.

Les matrices sont notées en caractères gras et majuscules: ${\bf X}$. Les éléments de la matrice ${\bf X}$ sont notés $x_{i,j}$.

Les vecteurs sont notés en gras minuscule: **p**. Les nombres sont notés en minuscules, n, et les variables aléatoires en majuscules: N. Les valeurs maximales des énumérations font exception: elles sont notées en majuscules pour les distinguer des indices: $\sum_{s=1}^{S} p_s = 1$.

Le produit matriciel de \mathbf{X} et \mathbf{Y} est noté \mathbf{XY} . Dans les scripts \mathbf{R} , l'opérateur est %*%. Le produit de Hadamard (terme à terme) est noté $\mathbf{X} \circ \mathbf{Y}$ (opérateur * dans \mathbf{R}). De même \mathbf{X}^n indique la puissance n au sens du produit matriciel d'une matrice carrée (opérateur %^% du package expm), alors que $\mathbf{X}^{\circ n}$ est la matrice dont chaque terme est celui de \mathbf{X} à la puissance n (opérateur ^ de \mathbf{R}). La matrice transposée de \mathbf{X} est notée \mathbf{X}' .

Les notations sont les suivantes:

- $\mathbf{1}(\cdot)$: la fonction indicatrice, qui vaut 1 si la condition dans la parenthèse est vraie, 0 sinon.
- $\mathbf{1}_s$: le vecteur de longueur s composé uniquement de 1. $\mathbf{1}_s\mathbf{1}_s'=\mathbf{J}_s$ où \mathbf{J}_s est la matrice carré de taille s ne contenant que des 1
- A: l'aire d'étude, et, selon le contexte, sa surface.
- C: le taux de couverture de l'échantillon, c'est-à-dire la probabilité qu'un individu de la communauté appartienne à une des espèces échantillonnées. C^n est le taux de couverture correspondant à un échantillon de taille n.
- $^q\!D$: la diversité vraie (nombre de Hill pour les diversités α et γ), nombre équivalent de communautés pour la diversité β . $^q\!D_\alpha$ est la diversité α mesurée dans la communauté i. $^q\!\bar{D}\left(T\right)$ est la diversité phylogénétique.
- Δ : la matrice de dissimilarité dont les éléments sont $\delta_{s,t},$ la dissimilarité entre l'espèce s et l'espèce t.
- $\mathbb{E}(X)$: l'espérance de la variable aléatoire X.
- f_{ν} : le nombre d'espèces observées ν fois dans un échantillon

Contents

(qui peut être défini par sa surface ou son nombre d'individus). $f_{>0}$ est le nombre d'espèces observées au moins une fois. f_1 s'appelle le nombre de singletons et f_2 le nombre de doubletons.

 ${}^q\!H$: l'entropie de Tsallis (ou HCDT). ${}^q_i\!H_\alpha$ est l'entropie α mesurée dans la communauté i. Si nécessaire, le vecteur des probabilités servant au calcul est précisé sous la forme ${}^q\!H(\mathbf{p})$. ${}^q\!\bar{H}(T)$ est l'entropie phylogénétique.

I: le nombre de communautés qui constituent une partition de la méta-communauté dans le cadre de la décomposition de la diversité. Les communautés sont indexées par i.

 $I(p_s)$: l'information apportée par l'observation d'un évènement de probabilité p_s . $I(q_s,p_s)$ est le gain d'information apporté par l'expérience $(q_s$ est observé) par rapport aux probabilités p_s attendues.

 \mathbf{I}_s : la matrice identité de rang s: matrice carrée de taille $s \times s$ dont la diagonale ne comporte que des 1 et les autres éléments sont nuls.

N: le nombre (aléatoire) d'individus se trouvant dans l'aire d'étude. N_s est la même variable aléatoire, mais restreinte aux individus de l'espèce s.

n: le nombre d'individus échantillonnés. $n_{s,i}$ est le nombre d'individus de l'espèce s dans la communauté i. Les effectifs totaux sont n_{s+} (pour l'espèce $s),\, n_{+i}$ pour la communauté i et n le total général. S'il n'y a qu'une communauté, le nombre d'individus par espèce est n_s .

 p_s : la probabilité qu'un individu tiré au hasard appartienne à l'espèce s, autrement dit la probabilité de l'espèce s. Son estimateur le plus simple, \hat{p}_s est la fréquence observée. Selon le contexte, \hat{p}_s peut désigner un estimateur plus élaboré. $p_{s|i}$ est la même probabilité dans la communauté i. p_{ν} est la probabilité d'une espèce observées ν fois dans un échantillon.

 $\mathbf{p}=(p_1,p_2,\ldots,p_s,\ldots,p_S)$: le vecteur décrivant la distribution des probabilités $p_s,$ appelé simplexe en référence à sa représentation dans l'espace à S dimensions.

 π_{ν} : la probabilité qu'une espèce choisie au hasard soit représentée par ν individus, $\sum_{\nu=1}^n \pi_{\nu} = 1$. Si l'espèce est choisie explicitement, la probabilité est notée π_{n_s} .

 ${}^q\!R$: l'entropie de Rényi d'ordre q.

S: le nombre d'espèces d'une communauté, considéré comme une variable aléatoire, estimé par \hat{S} .

S(A) et S(n): le nombre d'espèces, considéré comme une fonction de la taille de l'échantillon.

 $t_{1-\alpha/2}^n$: le quantile d'une loi de Student à n degrés de liberté au seuil de risque α , classiquement 1,96 pour n grand et $\alpha = 5\%$.

Contents xi

 ${\bf Z}:$ la matrice de similarité entre espèces dont les éléments sont $z_{s,t},$ la similarité entre l'espèce s et l'espèce t.

- (\cdot) : la fonction gamma.
- (\cdot) : la fonction digamma.
- $\binom{n}{k}$: le nombre de combinaisons de k éléments parmi n:

$$\binom{n}{k} = \frac{n!}{k! (n-k)!}$$

.

Part I Notions

Chapter 1

Notions de Diversité

1.1 Composantes

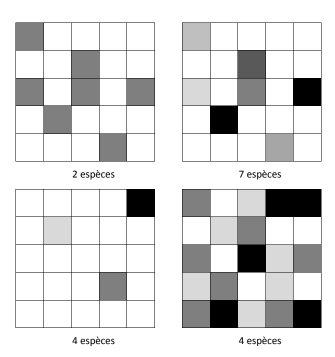


Figure 1.1: Importance de la richesse (en haut) et de l'équitabilité (en bas) pour la définition de la diversité. Ligne du haut: toutes choses égales par ailleurs, une communauté de 7 espèces semble plus diverse qu'une communauté de 2 espèces. Ligne du bas: à richesse égale, une communauté moins équitable (à gauche) semble moins diverse. Colonne de gauche: une communauté moins riche (en haut) peut sembler plus diverse si elle est plus équitable. Colonne de droite: idem pour la communauté du bas.

Une communauté comprenant beaucoup d'espèces mais avec une espèce dominante n'est pas perçue intuitivement comme plus diverse qu'une communauté avec moins d'espèces, mais dont les effectifs sont proches (figure 1.1, colonne de gauche). La prise en compte de deux composantes de la diversité, appelées richesse et équitabilité, est nécessaire.¹

Richesse

La richesse² est le nombre (ou une fonction croissante du nombre) de classes différentes présentes dans le système étudié, par exemple le nombre d'espèces d'arbres dans une forêt.

 $^1\mathrm{R.}$ H. Whittaker. "Dominance and Diversity in Land Plant Communities." In: Science 147.3655 (1965), pp. 250–260. DOI: $10.1126/\mathrm{science}$. 147.3655.250.

²terme introduit par R. P. Mcintosh. "An Index of Diversity and the Relation of Certain Concepts to Diversity." In: *Ecology* 48.3 (1967), pp. 392–404. DOI: 10.2307/1932674.

Un certain nombre d'hypothèses sont assumées plus ou moins explicitement:

- Les classes sont bien connues: compter le nombre d'espèces a peu de sens si la taxonomie n'est pas bien établie. C'est parfois une difficulté majeure quand on travaille sur les micro-organismes;
- Les classes sont équidistantes: la richesse augmente d'une unité quand on rajoute une espèce, que cette espèce soit proche des précédentes ou extrêmement originale.

L'indice de richesse le plus simple et le plus utilisé est tout simplement le nombre d'espèces S.

Équitabilité

La régularité de la distribution des espèces (équitabilité en Français, evenness ou equitability en anglais) est un élément important de la diversité. Une espèce représentée abondamment ou par un seul individu n'apporte pas la même contribution à l'écosystème. Sur la figure 1.1, la ligne du bas présente deux communautés de 4 espèces, mais celle de droite est beaucoup plus équitable de celle de gauche et semble intuitivement plus diverse. À nombre d'espèces égal, la présence d'espèces très dominantes entraîne mathématiquement la rareté de certaines autres: on comprend donc assez intuitivement que le maximum de diversité sera atteint quand les espèces auront une répartition très régulière.

Un indice d'équitabilité est indépendant du nombre d'espèces (donc de la richesse).

La plupart des mesures de diversité courantes, comme celle de Simpson ou de Shannon, évaluent à la fois la richesse et l'équitabilité.

Disparité

Les mesures classiques de la diversité, dites mesures de diversité neutre (species-neutral diversity) ou taxonomique ne prennent pas en compte une quelconque distance entre classes. Pourtant, deux espèces du même genre sont de toute évidence plus proches que deux espèces de familles différentes. Les mesures de diversité non neutres (chapitre ??) prennent en compte cette notion, qui nécessite quelques définitions supplémentaires.³

La mesure de la différence entre deux classes est souvent une distance, mais parfois une mesure qui n'a pas toutes les propriétés d'une distance: une dissimilarité. Les mesures de divergence⁴ sont construites à partir de la dissimilarité entre

- ³D. Mouillot et al. "Niche Overlap Estimates Based on Quantitative Functional Traits: A New Family of Non-Parametric Indices." In: *Oecologia* 145.3 (2005), pp. 345–353. DOI: 10.1007/s00442-005-0151-z; C. Ricotta. "A Semantic Taxonomy for Diversity Measures." In: *Acta Biotheoretica* 55.1 (2007), pp. 23–33. DOI: 10.1007/s10441-007-9008-7.
- ⁴S. Pavoine and M. B. Bonsall. "Measuring Biodiversity to Explain Community Assembly: A Unified Approach." In: *Biological Reviews* 86.4 (2011), pp. 792–812. DOI: 10.1111/j. 1469-185X.2010.00171.x.

les classes, avec ou sans pondération par la fréquence.

Si la divergence entre espèces est une distance évolutive comme l'âge du plus récent ancêtre commun, la diversité sera dite phylogénétique. Si c'est une distance fonctionnelle, définie par exemple dans l'espace des traits fonctionnels, la diversité sera dite fonctionnelle.

La disparité,⁵ divergence moyenne entre deux espèces (indépendamment des fréquences), ou de façon équivalente la longueur totale des branches d'un arbre phylogénétique, est la composante qui décrit à quel point les espèces sont différentes les unes des autres.

Les mesures de régularité décrivent la façon dont les espèces occupent l'espace des niches (régularité fonctionnelle) ou la régularité dans le temps et entre les clades des évènements de spéciation représentés par un arbre phylogénétique. Ce concept complète celui d'équitabilité dans les mesures classiques: la diversité augmente avec la richesse, la divergence entre espèces, et la régularité (qui se réduit à l'équitabilité quand toutes les espèces sont également divergentes entre elles).

Agrégation

À partir d'une large revue de la littérature dans plusieurs disciplines scientifiques s'intéressant à la diversité (au-delà de la biodiversité), Stirling⁶ estime que les trois composantes, qu'il nomme variété (richesse), équilibre (équitabilité) et disparité, recouvrent tous les aspects de la diversité.

Stirling définit la propriété d'agrégation comme la capacité d'une mesure de diversité à combiner explicitement les trois composantes précédentes. Cela ne signifie pas que les composantes contribuent indépendamment les unes des autres à la diversité.⁷

1.2 Niveaux de l'étude

La diversité est classiquement estimée à plusieurs niveaux emboîtés, nommés α , β et γ par Whittaker⁸ qui a nommé α la diversité locale qu'il mesurait avec l'indice α de Fisher (voir le chapitre ??) et a utilisé les lettres suivantes selon ses besoins.

Diversité α , β et γ

La diversité α est la diversité locale, mesurée à l'intérieur d'un système délimité. Plus précisément, il s'agit de la diversité dans un habitat uniforme de taille fixe.

De façon générale,⁹ la richesse spécifique diminue avec la latitude (la diversité est plus grande dans les zones tropicales, et au sein de celles-ci, quand on se rapproche de l'équateur),

⁵B. Runnegar. "Rates and Modes of Evolution in the Mollusca." In: *Rates of Evolution*. Ed. by M. Campbell and M. F. Day. London: Allen & Unwin, 1987, pp. 39–60.

⁶A. Stirling. "A General Framework for Analysing Diversity in Science, Technology and Society." In: *Journal of the Royal Society, Interface* 4.15 (2007), pp. 707–719. DOI: 10.1098/rsif.2007.0213.

 7 L. Jost. "The Relation between Evenness and Diversity." In: *Diversity* 2.2 (2010), pp. 207–232. DOI: 10. 3390/d2020207.

⁸R. H. Whittaker. "Vegetation of the Siskiyou Mountains, Oregon and California." In: *Ecological Mono*graphs 30.3 (1960), pp. 279–338. DOI: 10.2307/1943563. JSTOR: 1943563, page 320.

 $^9\mathrm{K.}$ J. Gaston. "Global Patterns in Biodiversity." In: Nature~405.6783 (2000), pp. 220–227. DOI: 10.1038/35012228.

Notions de Diversité

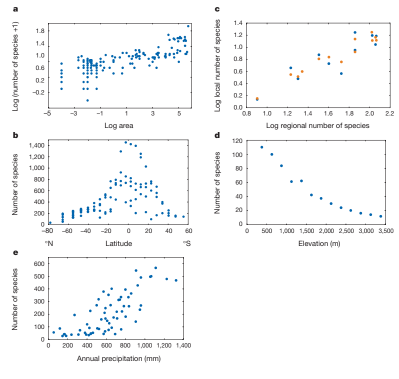


Figure 1.2: Patrons de biodiversité. (a) Le nombre d'espèces de vers de terre augmente en fonction de la surface échantillonnée, de 100 m² à plus de 500000 km² selon la relation d'Arrhenius). (b) Nombre d'espèces d'oiseaux en fonction de la latitude. (c) Relation entre la richesse régionale et la richesse locale. (d) Nombre d'espèces de chauves-souris en fonction de l'altitude dans une réserve au Pérou. (e) Nombre d'espèces de végétaux ligneux en fonction des précipitations en Afrique du Sud.

¹⁰Gaston, "Global Patterns in Biodiversity," see n. 9, p. 5, figure

¹¹A. Miraldo et al. "An Anthropocene Map of Genetic Diversity." In: Science 353.6307 (2016), pp. 1532–1535. DOI: 10.1126/science.aaf4381.

 $^{12}\mathrm{C}.$ E. Moreno and P. Rodríguez. "A Consistent Terminology for Quantifying Species Diversity?" In: Oecologia 163.2 (2010), pp. 279–82. DOI: $10.1007/\mathrm{s}00442-010-1591-7.$

¹³R. H. Whittaker. "Evolution of Species Diversity in Land Communities." In: *Evolutionary Biology* 10 (1977). Ed. by M. K. Hecht et al., pp. 1–67. voir figure 1.2.¹⁰ La tendance est la même pour la diversité génétique intraspécifique.¹¹ La richesse diminue avec l'altitude. Elle est généralement plus faible sur les îles, où elle décroît avec la distance au continent, source de migrations.

La diversité β mesure à quel point les systèmes locaux sont différents. Cette définition assez vague a fait l'objet de nombreux débats. 12

Enfin, la diversité γ est similaire à la diversité α , prise en compte sur l'ensemble du système étudié. Les diversités α et γ se mesurent donc de la même façon, mais à différentes échelles.

Décomposition

Whittaker ¹³ a proposé sans succès une normalisation des échelles d'évaluation de la biodiversité, en introduisant la diversité régionale ε (γ étant réservé au paysage et α à l'habitat) et la diversité δ entre les paysages. Seuls les trois niveaux originaux ont été conservés par la littérature, sans définition stricte des échelles d'observation.

La distinction entre les diversités α et β dépend de la finesse de la définition de l'habitat. La distinction de nombreux habitats diminue la diversité α au profit de la β . Il est donc important de définir une mesure qui ne dépende pas de ce découpage, donc une mesure cumulative (additive ou multiplicative) décrivant la diversité totale, décomposable en la

somme ou le produit convenablement pondérés de toutes les diversités α des habitats (diversité intra) et de la diversité β inter-habitat.

Nous appellerons $communaut\acute{e}$ le niveau de découpage concernant la diversité α et $m\acute{e}ta\text{-}communaut\acute{e}$ le niveau de regroupement pour l'estimation de la diversité γ .

1.3 Courbes d'accumulation

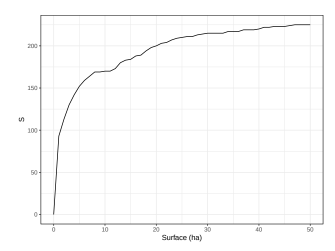


Figure 1.3: Courbe d'accumulation des espèces d'arbres du dispositif de Barro Colorado Island. Le nombre d'espèces est cumulé dans l'ordre des carrés d'un hectare du dispositif.

Evaluer la diversité d'une communauté nécessite en pratique de l'inventorier. Le nombre d'espèces découvertes en fonction de l'effort d'échantillonnage permet de tracer une courbe d'accumulation (SAC: Species Acumulation Curve). Une courbe de raréfaction (Rarefaction Curve) peut être calculée en réduisant par des outils statistiques l'effort d'échantillonnage réel pour obtenir une SAC théorique, libérée des aléas de l'ordre de prise en compte des données.

La figure 1.3 montre l'accumulation des espèces pour les données de BCI. Une SAC peut être tracée en fonction de la surface, du nombre d'individus ou du nombres de placettes d'échantillonnage, selon les besoins.

Code R pour réaliser la figure 1.3:

```
library("vegan")
data(BCI)
# Chaque parcelle (ligne) cumule ses abondances à la précédente
cumul <- apply(BCI, 2, cumsum)
# Le nombre d'espèces de chaque parcelle est cumulé
Richesse <- apply(cumul, 1, function(x) sum(x > 0))
ggplot(
   data.frame(
        A = 0:50,
        S = c(0, Richesse)
   )
) +
   geom_line(aes(x = A, y = S)) +
   labs(x = "Surface (ha)")
```

Notions de Diversité

Les courbes d'accumulation peuvent aussi concerner la diversité (voir le chapitre ??), mesurée au-delà du nombre d'espèces.

Plus généralement, une courbe aire-espèces (SAR: Species Area Relationship) représente le nombre d'espèces observées en fonction de la surface échantillonnée (figure ??). Il existe plusieurs façons de prendre en compte cette relation, ¹⁴ classables en deux grandes familles:¹⁵

- Dans une SAR au sens strict, chaque point représente une communauté. La question traitée est la relation entre le nombre d'espèces et la taille de chaque commu-
- Une courbe d'accumulation (SAC) ne représente que l'effet statistique de l'échantillonnage. Pour éviter toute confusion, le terme SAR ne doit pas être utilisé pour

nauté, en lien avec des processus écologiques;

décrire une SAC.

Diversité asymptotique

l'effort d'échantillonnage Augmenter peut permettre d'atteindre un stade où la diversité n'augmente plus: sa valeur est appelée diversité asymptotique. Dans des communautés très diverses comme les forêts tropicales, la diversité asymptotique ne peut en général pas être observée sur le terrain à cause de la variabilité de l'environnement: l'augmentation de la surface inventoriée amène à échantillonner dans des communautés différentes avant d'atteindre la diversité asymptotique de la communauté étudiée. La diversité asymptotique est donc celle d'une communauté théorique qui n'existe généralement pas. En d'autres termes, c'est la diversité d'une communauté dont l'inventaire disponible serait un échantillon représentatif.

Evaluer la diversité asymptotique nécessite d'utiliser des estimateurs de diversité, dont la précision dépend de l'exhaustivité de l'échantillonnage. La diversité peut aussi être estimée pour un effort donné: un hectare de forêt ou 5000 arbres par exemple, ou encore un taux de couverture choisi, qui décrit mieux la qualité de l'échantillonnage.

1.5Couverture

Le taux de couverture (sample coverage) de l'échantillon est la proportion des espèces découvertes,

$$C = \sum_{s=1}^{S} \mathbf{1} (n_s > 0) p_s, \tag{1.1}$$

¹⁴S. M. Scheiner. "Six Types of Species-Area Curves." Global Ecology and Biogeography 12.6 (2003), pp. 441–447. D 10.1046/j.1466-822X.2003.00061.x.

¹⁵J. Dengler. "Which Function Describes the Species-Area Relationship Best? A Review and Empirical Evaluation." In: Journal of Biogeography 36.4 (2009), pp. 728–744. DOI: 10.1111/j.1365-2699.2008.02038.x.

1.5. Couverture 9

où $\mathbf{1}(\cdot)$ est la fonction indicatrice. Son complément à 1 est appelé déficit de couverture (coverage deficit).

Le déficit de couverture est la probabilité qu'un individu tiré au hasard dans la communauté appartienne à une espèce absente de l'échantillon inventorié. C'est donc aussi la probabilité qu'un individu ajouté à l'inventaire lui ajoute une nouvelle espèce. La pente de la courbe d'accumulation donnant l'espérance du nombre d'espèces en fonction du nombre d'individus (courbe de raréfaction de la figure ??) est donc égale au déficit de couverture: 17

$$1 - \mathbb{E}\left[C\left(n\right)\right] = \mathbb{E}\left[S\left(n+1\right)\right] - \mathbb{E}\left[S\left(n\right)\right],\tag{1.2}$$

où C(n) est le taux de couverture d'un échantillon de taille n et S(n) le nombre d'espèces découvertes dans cet échantillon.

Le taux de couverture augmente avec l'effort d'échantillonnage. Plus il est élevé, meilleures seront les estimations de la diversité: la diversité asymptotique est obtenue quand il atteint 1. Les estimateurs de la diversité asymptotique développés plus loin reposent largement sur cette notion pour la correction du biais d'échantillonnage, 18 c'est-à-dire la sous-estimation systématique de la diversité due aux espèces non observées, qui est un des éléments du biais d'estimation.

Pour comparer la diversité non asymptotique de deux communautés avec le même effort d'échantillonnage, Chao and Jost¹⁹ montrent que le taux de couverture plutôt que la taille de l'échantillon doit être identique.

Formule des fréquences de Good-Turing

La relation fondamentale entre les fréquences des espèces dans un échantillon est due à Turing et a été publiée par Good. ²⁰ En absence de toute information sur la loi de distribution des espèces, en supposant seulement que les individus sont tirés indépendamment les uns des autres selon une loi multinomiale respectant ces probabilités, la formule de Good-Turing relie la probabilité attendue $\mathbb{E}(p_{\nu})$ d'une espèce représentée par ν individus au rapport entre les nombres d'espèces représentées $\nu+1$ fois et ν fois:

$$\mathbb{E}\left(p_{\nu}\right) \approx \frac{\left(\nu+1\right)}{n} \frac{\mathbb{E}\left(f_{\nu+1}\right)}{\mathbb{E}\left(f_{\nu}\right)}. \tag{1.3}$$

La variance de p_{ν} est connue:

$$\operatorname{Var}\left(p_{\nu}\right) \approx \mathbb{E}\left(p_{\nu}\right) \left[\mathbb{E}\left(p_{\nu+1}\right) - \mathbb{E}\left(p_{\nu}\right)\right]. \tag{1.4}$$

Elle est petite en comparaison de l'espérance.

¹⁶I. J. Good. "The Population Frequency of Species and the Estimation of Population Parameters." In: *Biometrika* 40.3/4 (1953), pp. 237– 264. DOI: 10.1093/biomet/40.3-4.237.

17A. Chao and L. Jost.
"Coverage-Based Rarefaction
and Extrapolation: Standardizing Samples by Completeness
Rather than Size." In: Ecology
93.12 (2012), pp. 2533–2547. DOI:
10.1890/11-1952.1.

¹⁸G. Dauby and O. J. Hardy. "Sampled-Based Estimation of Diversity Sensu Stricto by Transforming Hurlbert Diversities into Effective Number of Species." In: *Ecography* 35.7 (2012), pp. 661–672. DOI: 10.1111/j.1600-0587.2011.06860.x.

¹⁹Chao and Jost, see n. 17.

²⁰Good, see n. 16.

Le nombres d'espèces observées ν et $\nu+1$ fois varient selon l'échantillonnage. La relation de Good-Turing concerne leur espérance mais comme on ne dispose en général que d'un seul inventaire, les espérances $\mathbb{E}(f_{\nu})$ et $\mathbb{E}(f_{\nu+1})$ sont remplacées par les valeurs observées. De même, chacune des espèces observées ν fois a une probabilité différente: la relation ne permet pas de prédire précisément, pour un échantillon, les probabilités de chaque espèce.

Ces relations sont le fondement de plusieurs estimateurs de biodiversité présentés plus loin. Les singletons (f_1) : le nombre d'espèces observées une seule fois) et les doubletons (f_2) : le nombre d'espèces observées deux fois) ont une importance centrale. Pour $\nu=1$, on a par exemple $\alpha_1=2f_2/(nf_1)$: la fréquence d'une espèce typiquement représentée par un singleton est proportionnelle au rapport entre le nombre des doubletons et des singletons. Cet estimateur de probabilité est meilleur que l'estimateur naïf 1/n: en d'autres termes, la distribution des fréquences observées permet d'estimer les probabilités de façon non triviale.

La relation a été précisée²¹ en limitant les approximations dans les calculs. La seule approximation nécessaire est que les probabilités des espèces représentées le même nombre de fois ν varient peu et puissent être considérées toutes égales à $\mathbb{E}(p_{\nu})$, ce qui est acceptable puisque la variance de p_{ν} est petite. On peut alors estimer directement

$$\hat{p_{\nu}} = \frac{(\nu+1) f_{\nu+1}}{(n-\nu) f_{\nu} + (\nu+1) f_{\nu+1}}$$
(1.5)

en remplaçant les espérances par les valeurs observées.

Ce nouvel estimateur est à la base de l'estimateur de Chao amélioré et des estimateurs d'entropie de Chao et Jost (sections 3.3 et ??).

Estimation du taux de couverture

En posant $\nu=0$ dans l'équation (1.3), $\mathbb{E}(p_0) \times f_0 = \pi_0$, la probabilité totale des espèces non représentées, vaut approximativement f_1/n . C'est l'estimateur de Good ou Good-Turing, parfois appelé abusivement "formule de Turing":²²

$$\hat{C} = 1 - \frac{f_1}{n}. (1.6)$$

Cet estimateur est biaisé.²³ En réalité,

$$C = 1 - \frac{\mathbb{E}(f_1) - \pi_1}{n}. (1.7)$$

L'estimateur de Good néglige le terme π_1 , la somme des probabilités des espèces observées une fois. Ce terme peut être

²¹C.-H. Chiu et al. "An Improved Nonparametric Lower Bound of Species Richness via a Modified Good-Turing Frequency Formula." In: *Biometrics* 70.3 (2014), pp. 671–682. DOI: 10.1111/biom. 12200. PMID: 24945937, eq. 6 et 7a.

 $^{22}\mathrm{Z}.$ Zhang and H. Huang. "Turing's Formula Revisited." In: Journal of Quantitative Linguistics 14.2-3 (2007), pp. 222–241. DOI: 10.1080/09296170701514189.

 23 Ibid.

²⁴A. Chao et al. "A Generalized Good's Nonparametric Coverage Estimator." In: *Chinese Journal of Mathematics* 16 (1988), pp. 189–199. JSTOR: 43836340. 1.5. Couverture 11

estimé avec un biais plus petit. Chao et al.²⁴ puis Z. Zhang and Huang²⁵ proposent l'estimateur suivant, qui utilise toute l'information disponible et a le plus petit biais possible:

$$\hat{C} = 1 - \sum_{\nu=1}^{n} (-1)^{\nu+1} \binom{n}{\nu}^{-1} f_{\nu}. \tag{1.8}$$

Les termes de la somme décroissent très vite avec ν . En se limitant à $\nu = 1$, l'estimateur se réduit à celui de Good.

Esty,²⁶ complété par C.-H. Zhang and Z. Zhang,²⁷ a montré que l'estimateur était asymptotiquement normal et a calculé l'intervalle de confiance de \hat{C} :

$$C = \hat{C} \pm t_{1-\alpha/2}^n \frac{\sqrt{f_1 \left(1 - \frac{f_1}{n}\right) + 2f_2}}{n}.$$
 (1.9)

Où $t_{1-\alpha/2}^n$ est le quantile d'une loi de Student à n degrés de libertés au seuil de risque α , classiquement 1,96 pour n grand et $\alpha = 5\%$.

Un autre estimateur est utilisé dans le logiciel SPADE²⁸ et son portage sous R, le package *spadeR*.²⁹ Il est la base des estimateurs d'entropie de Chao et Jost (section ??). L'estimation de l'équation (1.7) donne la relation

$$\hat{C} = 1 - \frac{f_1 - \hat{\pi}_1}{n}. (1.10)$$

Or, $\hat{\pi}_1 = f_1 \hat{p}_1$. p_1 peut être estimé par la relation de Good-Turing (1.5), en remplaçant f_0 par l'estimateur Chao1 (3.5). Alors:

$$\hat{C} = 1 - \frac{f_1}{n}(1 - \hat{p}_1) = 1 - \frac{f_1}{n} \left[\frac{(n-1)\,f_1}{(n-1)\,f_1 + 2f_2} \right]. \tag{1.11}$$

Dans le package *divent*, la fonction **coverage** calcule les trois estimateurs (celui de Zhang et Huang par défaut):

```
library("divent")
BCI %>%
  colSums() %>%
  coverage()
```

Le taux de couverture de BCI est proche de 1 parce que l'inventaire couvre 50 ha. Il est moindre sur les 6.25 ha de la parcelle 6 de Paracou:

²⁶W. W. Esty. "A Normal Limit Law for a Nonparametric Estimator of the Coverage of a Random Sample." In: *The Annals of Statistics* 11.3 (1983), pp. 905–912. DOI: 10. 2307/2240652. JSTOR: 2240652.

²⁵Z. Zhang and Huang, see n. 22.

²⁷C.-H. Zhang and Z. Zhang. "Asymptotic Normality of a Nonparametric Estimator of Sample Coverage." In: *Annals of Statistics* 37 (5A 2009), pp. 2582–2595. DOI: 10.1214/08-aos658.

²⁸A. Chao and T.-J. Shen. Program SPADE: Species Prediction and Diversity Estimation. Program and User's Guide. CARE, 2010.

²⁹ A. Chao et al. "SpadeR: Species Prediction and Diversity Estimation with R." in: (2016).

Les estimateurs présentés ici supposent une population de taille infinie (de façon équivalente, les individus sont tirés avec remise). Le cas des populations de taille finie est traité par Chao and ${\rm Lin}^{30}$ et Hwang et al. 31

Complétude

La complétude de l'échantillonnage est la proportion du nombre d'espèces observées: $f_{>0}/S$. Elle compte simplement les espèces et ne doit pas être confondue avec la couverture qui somme leurs probabilités: le taux de complétude est toujours très inférieur au taux de couverture parce que les espèces non échantillonnées sont les plus rares.

La complétude du même échantillon d'arbres de forêt tropicale que dans l'exemple précédent peut être estimée en divisant le nombre d'espèces observées par le nombre d'espèces estimées (voir section 3.1). À BCI:

```
bci_abd <- colSums(BCI)</pre>
# Espèces observées
(obs <- div_richness(bci_abd, estimator = "naive"))</pre>
## # A tibble: 1 x 3
## estimator order diversity
            <dbl>
##
    <chr>
                         <int>
## 1 naive
                   0
                           225
# Richesse estimée
(est <- div_richness(bci_abd))</pre>
## # A tibble: 1 x 3
##
    estimator order diversity
##
    <chr>
                <dbl>
                          <dbl>
## 1 Jackknife 1
                             244
# Complétude
obs$diversity / est$diversity
## [1] 0.9221311
    À Paracou:
# Espèces observées
(obs <- div_richness(colSums(paracou_6_abd), estimator = "naive"))</pre>
```

³⁰A. Chao and C.-W. Lin. "Non-parametric Lower Bounds for Species Richness and Shared Species Richness under Sampling without Replacement." In: *Biometrics* 68.3 (2012), pp. 912–921. DOI: 10.1111/j.1541-0420.2011.01739.x.

 $^{31}\mbox{W.-H.}$ Hwang et al. "Good-Turing Frequency Estimation in a Finite Population." In: $Biometrical\ journal\ 57.2\ (2014),\ pp.\ 321-339.\ DOI: <math display="inline">10.1002/\mbox{bimj.}201300168.$

```
## # A tibble: 1 x 3
##
     estimator order diversity
##
     <chr>
               <dbl>
                          <int>
## 1 naive
                   0
                            335
# Richesse estimée
(est <- div_richness(colSums(paracou_6_abd)))</pre>
## # A tibble: 1 x 3
##
     estimator order diversity
##
     <chr>
                  <dbl>
                            <dbl>
## 1 Jackknife 2
                              473
# Complétude
obs$diversity / est$diversity
```

[1] 0.7082452

1.6 Le problème de l'espèce

Évaluer la richesse spécifique suppose que les espèces soient définies clairement, ce qui n'est de toute évidence pas le cas. ³² Le premier aspect du problème concerne la nature des espèces: réalité naturelle ou seulement représentation simplificatrice. Une analyse historique et philosophique en est faite par Richards. ³³ L'autre aspect, avec des conséquences pratiques plus immédiates, concerne leur délimitation. Mayden ³⁴ recense vingt-deux définitions différentes du concept d'espèce. Wilkins2011<empty citation> ³⁵ estime qu'il n'y a qu'un seul concept d'espèce mais sept définitions, c'est-à-dire sept façons de les identifier, et vingt-sept variations ou mélanges de ces définitions.

La définition historique est celle de morphoespèce, qui classe les espèces selon leurs formes, supposées d'abord immuables. La définition moderne la plus répandue est celle d'espèce biologique:³⁶ un "groupe de populations naturelles isolées reproductivement les unes des autres". 37 les populations d'une espèce sont isolées géographiquement, leur capacité à se reproduire ensemble est toute théorique (et rarement vérifiée expérimentalement). Des populations allopatriques n'ont pas de flux de gènes réels entre elles et peuvent être considérées comme des espèces distinctes selon la définition d'espèce phylogénétique: "le plus petit groupe identifiable d'individus avec un pattern commun d'ancêtres et de descendants". 38 C'est l'unité génétique détectée par la méthode du coalescent pour la délimitation des espèces.³⁹ Le nombre d'espèces phylogénétiques est bien supérieur au nombre d'espèces biologiques. Enfin, Van Valen⁴⁰ définit les espèces par la niche écologique qu'elles occupent (à partir de l'exemple des chênes blancs européens) plutôt que par les flux de gènes (permanents entre les espèces distinctes): $^{32}\mathrm{E.}$ Casetta. "Évaluer et Conserver La Biodiversité Face Au Problème Des Espèces." In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 139–154.

 $^{33}\mathrm{R.}$ A. Richards. The Species Problem. A Philosophical Analysis. Cambridge: Cambridge University Press, 2010.

³⁴R. L. Mayden. "A Hierarchy of Species Concepts: The Denouement in the Saga of the Species Problem." In: Species. The Units of Biodiversity. Ed. by M. F. Claridge et al. London: Chapman and Hall, 1997, pp. 381–424.

35 <empty citation>.

³⁶T. Dobzhansky. Genetics and the Origin of Species. New York: Columbia University Press, 1937.

³⁷E. Mayr. Systematics and the Origin of Species from the Viewpoint of a Zoologist. New York: Columbia University Press, 1942.

³⁸J. Cracraft. "Species Concepts and Speciation Analysis." In: *Cur*rent Ornithology Volume 1. Ed. by R. F. Johnston. Vol. 1. Current Ornithology. Springer US, 1983, pp. 159–187. DOI: 10.1007/978-1-4615-6781-3 6.

39 J. Sukumaran and L. L.
 Knowles. "Multispecies Coalescent
 Delimits Structure, Not Species."
 In: Proceedings of the National
 Academy of Sciences of the United
 States of America in press (2017).
 DOI: 10.1073/PNAS.1607921114.

 40 L. Van Valen. "Ecological Species, Multispecies, and Oaks." In: $Taxon\ 25.2/3\ (1976),\ pp.\ 233-239.$ DOI: 10.2307/1219444.

14 Notions de Diversité

⁴¹ensemble d'espèces voisines échangeant des gènes, J. Pernès, ed. Gestion Des Ressources Génétiques Des Plantes. Tome 2 : Manuel. Paris: Agence de Coopération culturelle et technique, 1984.

⁴²P. M. Agapow et al. "The Impact of Species Concept on Biodiversity Studies." In: *The Quarterly Review of Biology* 79.2 (2004), pp. 161–179. DOI: 10.1086/383542.

 $^{43}\mathrm{Hey},$ "The Mind of the Species Problem," see n. 8, p. vi.

⁴⁴A. Barberousse and S. Samadi. "La Taxonomie et Les Collections d'histoire Naturelle à l'heure de La Sixième Extinction." In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 155–182. la définition *écologique* d'espèce est proche du concept de complexe d'espèces. 41

Le choix de la définition modifie considérablement sur la quantification de la richesse. Des problèmes méthodologiques s'ajoutent aux problèmes conceptuels: la séparation ou le regroupement de plusieurs populations ou morphotypes en un nombre plus ou moins grand d'espèces est un choix qui reflète les connaissances du moment et peut évoluer. 44

L'impact du problème de l'espèce sur la mesure de la diversité reste sans solution à ce stade, si ce n'est d'utiliser les mêmes définitions si des communautés différentes doivent être comparées. L'approche phylogénétique (chapitre ??) permet de contourner le problème: si deux taxons très semblables apportent à peine plus de diversité qu'un seul taxon, le choix de les distinguer ou non n'est pas critique.

Chapter 2

Distribution de l'abondance des espèces (SAD)

La distribution de l'abondance des espèces (SAD: Species Abundance Distribution) est la loi statistique qui donne l'abondance attendue de chaque espèce d'une communauté. Les espèces ne sont pas identifiées individuellement, mais par le nombre d'individus leur appartenant.

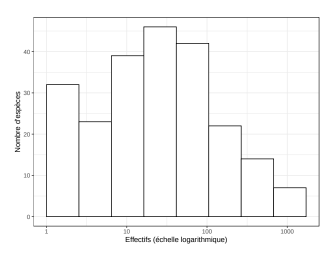


Figure 2.1: Histogramme des fréquences (diagramme de Preston) des arbres du dispositif de Barro Colorado Island. En abscisse: le nombre d'arbres de chaque espèce (en logarithme); en ordonnée: le nombre d'espèces.

Elle peut être représentée sous la forme d'un histogramme des fréquences (diagramme de Preston, figure 2.1) ou bien d'un diagramme rang-abondance (RAC: Rank Abundance Curve ou diagramme de Whittaker, figure 2.2). Le RAC est souvent utilisé pour reconnaître des distributions connues. Izsák and Pavoine ont étudié les propriétés des RAC pour les principales SAD.

Code de la figure 2.1:

```
BCI_abd <- sort(colSums(BCI), decreasing = TRUE)
ggplot(data.frame(BCI_abd), aes(BCI_abd)) +
  geom_histogram(
  bins = nclass.Sturges(log(BCI_abd)),
  color = "black",</pre>
```

 1 F. W. Preston. "The Commonness, and Rarity, of Species." In: Ecology 29.3 (1948), pp. 254–283. DOI: 10.2307/1930989.

²Whittaker, "Dominance and Diversity in Land Plant Communities," see n. 1, p. 3.

³ J. Izsák and S. Pavoine. "Links between the Species Abundance Distribution and the Shape of the Corresponding Rank Abundance Curve." In: *Ecological Indicators* 14.1 (2012), pp. 1–6. DOI: 10.1016/j.ecolind.2011. 06.030.

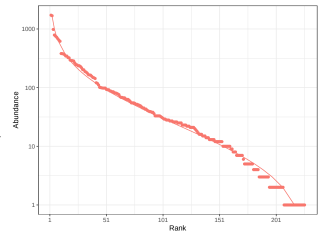


Figure 2.2: Diagramme rangabondance (diagramme de Whittaker) des arbres du dispositif de Barro Colorado Island. Les points sont les données: en abscisse: le rang de l'espèce, à partir de la plus abondante; en ordonnée: l'abondance de l'espèce. La courbe est l'ajustement d'une distribution log-normale.

```
fill = "white".
 boundary = 0
) +
scale_x_log10() +
labs(
 x = "Effectifs (échelle logarithmique)",
  y = "Nombre d'espèces"
```

Code de la figure 2.2:

```
library("divent")
BCI abd %>%
  as abundances() %>%
  autoplot(fit_rac = TRUE, distribution = "lnorm")
```

Les SAD sont traitées en détail par Magurran⁴ ou McGill et al.⁵ Les principales distributions, nécessaires à la compréhension de la suite sont présentées ici:

- La distribution en log-séries de Fisher et al.;⁶
- La distribution géométrique;⁷
- La distribution log-normale;⁸
- Le modèle Broken Stick.⁹

Formellement, la distribution des probabilités des espèces, notées p_s , est à établir.

⁷I. Motomura. "On the statistical treatment of communities.' In: Zoological Magazine 44 (1932), pp. 379-383; R. H. Whittaker. lution and Measurement of Species Diversity." In: Taxon 21.2/3 (1972), pp. 213-251. DOI: 10.2307/1218190.

⁴A. E. Magurran.

Abundance Distributions: beyond Single Prediction Theories

Press, 1988.

Framework."

2307/1411.

cal Diversity and Its Measurement. Princeton, NJ: Princeton University

to Integration within an Ecological

10.10 (2007), pp. 995–1015. DOI: 10. 1111/j.1461-0248.2007.01094.x.

and the Number of Individuals in a Random Sample of an Animal Popu-

lation." In: Journal of Animal Ecology 12 (1943), pp. 42–58. DOI: 10.

⁶R. A. Fisher et al. "The Relation between the Number of Species

In:

⁵B. J. McGill et al. "Species

Ecologi-

Moving

Ecology Letters

⁸Preston, "The Commonness, and Rarity, of Species," p. 15.

⁹R. H. MacArthur. "On the Relative Abundance of Bird Species." Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 43.3 (1957), pp. 293–295. DOI: 10.1073/pnas.43.3. 293. JSTOR: 89566.

La distribution en log-séries 2.1

Cette distribution est traitée en détail dans le chapitre ??.

Le nombre d'espèces est lié au nombre d'individus par la relation $\mathbb{E}(S^n) = \alpha \ln(1 + n/\alpha)$ où S^n indique le nombre d'espèces observées dans un échantillon de n individus. α est le paramètre qui fixe la pente de la partie linéaire de la relation, valide dès que $n \gg \alpha$, où le nombre d'espèces

 S^n augmente proportionnellement au logarithme du nombre d'individus $\ln(n)$.

La distribution a été obtenue à partir d'inventaires de communautés de papillons en Malaisie et en Angleterre. Le modèle est tombé en désuétude faute de confirmation empirique à l'échelle de la communauté, avant d'être remis en valeur par la théorie neutre 10 dans lequel la distribution de la $m\acute{e}ta-communaut\acute{e}$ est en log-séries.

¹⁰S. P. Hubbell. The Unified Neutral Theory of Biodiversity and Biogeography. Princeton University Press, 2001.

2.2 La distribution Broken Stick

Si les espèces se partagent les ressources ou l'espace des niches, représentées par un bâton, par un processus de cassure aléatoire et simultanée (précisément, les S-1 cassures du bâton sont distribuées uniformément sur sa longueur) et que leur abondance est proportionnelle à la quantité de ressources ou d'espace de niche obtenus, alors leur distribution suit le modèle Broken Stick de MacArthur. 11

Parmi les distributions classiques, c'est la plus équitable: la distribution uniforme des probabilités ($p_s=1/S$ pour tout s) n'est jamais approchée.

Elle est peu observée empiriquement.

2.3 La distribution log-normale

Dans une distribution log-normale, le logarithme des probabilités des espèces (notées p_s pour l'espèce s) suit une loi normale. L'écart-type σ de cette distribution règle l'équitabilité de la distribution. Son espérance est obtenue à partir du nombre d'espèces et de σ , pour que la somme des probabilités égale 1.

May 12 explique cette distribution par le théorème de la limite centrale: la variable aléatoire valant 1 si un individu est de l'espèce s et 0 sinon est le produit de nombreuses variables de loi inconnues valant 1 en cas de succès (germination d'une graine, survie à de nombreux évènements...). Le logarithme de ce produit est une somme de variables aléatoire dont la loi est forcément normale par application du théorème de la limite centrale.

La distribution est aussi le résultat d'un algorithme de bâton brisé ($broken\ stick$) hiérarchique:¹³

- Si les ressources (représentées par un bâton) sont partagées une première fois aléatoirement, selon une loi quelconque,
- Si chaque bâton obtenu est partagé à nouveau selon le même procédé, et que l'opération est répétée un assez grand nombre de fois,

¹²R. M. May. "Patterns of Species Abundance and Diversity."
 In: Ecology and Evolution of Communities. Ed. by M. L. Cody and J. M. Diamond. Harvard University Press, 1975, pp. 81–120.

¹¹MacArthur, see n. 9.

 ¹³ M. G. Bulmer. "On Fitting the Poisson Lognormal Distribution to Species-Abundance Data." In: Biometrics 30.1 (1974), pp. 101–110.
 DOI: 10.2307/1939021.

- Si l'abondance de chaque espèce est proportionnelle aux ressources dont elle dispose,
- Alors la distribution des espèces est log-normale.

Ce mécanisme décrit assez bien un mécanisme de partage successif des ressources, par exemple entre groupes d'espèces de plus en plus petits, correspondant à des niches écologiques de plus en plus étroites.

D'autres arguments existent dans la littérature. Par exemple, Engen and Lande 14 obtiennent une distribution normale à partir d'un modèle de dynamique des populations.

La distribution log-normale décrit assez bien (mais pas exactement) une communauté locale dans le cadre de la théorie neutre ¹⁵ comme le montre la figure 2.2. Le nombre d'espèces rares est un peu surestimé. La distribution exacte est donnée par Volkov et al. ¹⁶

2.4 La distribution géométrique

Si les espèces se partagent les ressources selon un algorithme broken stick séquentiel (comme dans la distribution log-normale) mais de proportion fixe 0 < k < 1, alors la distribution obtenue est géométrique. Les abondances successives sont proportionnelles à $k, k(1-k), k(1-k)^2, \ldots, k(1-k)^s, \ldots, k(1-k)^S$.

Ce modèle a été établi par Motomura 17 cité par May. 18 Ses propriétés ont été étudiées par Whittaker. 19

C'est la distribution qui traduit l'absence de relation entre la taille de l'échantillon et l'abondance des espèces:²⁰ la distribution du logarithme de ses probabilités est uniforme. En d'autre termes, l'ordre de grandeur de l'abondance d'une espèce est uniformément distribué.

La distribution est observée dans les communautés pionnières, ²¹ peu diverses, ou les communautés microbiennes. ²²

2.5 Synthèse

La figure 2.3 est inspirée de la figure très connue de Magurran. Elle montre bien une gradation en termes de décroissance de probabilité entre des distributions de même richesse: de la plus équitable (broken stick) à la plus inéquitable (géométrique). Elle doit être nuancée: la proportion k de la distribution géométrique fixe la pente de la droite qui la représente sur la figure. k = 10% sur la figure: une valeur plus faible diminuerait la pente. De même, l'écart-type de la distribution log-normale décrit sa dispersion. Une valeur supérieure augmenterait sa décroissance.

- ¹⁴S. Engen and R. Lande. "Population Dynamic Models Generating the Lognormal Species Abundance Distribution." In: *Mathematical Biosciences* 132.2 (1996), pp. 169–183. DOI: 10.1016/0025-5564(95)00054-2.
- ¹⁵Hubbell, The Unified Neutral Theory of Biodiversity and Biogeography, see n. 10, p. 17.
- ¹⁶I. Volkov et al. "Neutral Theory and Relative Species Abundance in Ecology." In: *Nature* 424.6952 (2003), pp. 1035–1037. DOI: 10.1038/nature01883.

- 17 Motomura, "On the statistical treatment of communities," see n. 7, p. 16.
- $^{18}\mathrm{May},$ "Patterns of Species Abundance and Diversity," see n. 12, p. 17.
- ¹⁹Whittaker, "Evolution and Measurement of Species Diversity," see n. 7, p. 16.
- $^{20}\mathrm{S}.$ Pueyo et al. "The Maximum Entropy Formalism and the Idiosyncratic Theory of Biodiversity." In: Ecology letters 10.11 (2007), pp. 1017–28. Doi: 10.1111/j.1461-0248.2007.01096.x.
 - ²¹Bazzaz1975.
- ²²B. Haegeman et al. "Robust Estimation of Microbial Diversity in Theory and in Practice." In: *The ISME journal* 7.6 (2013), pp. 1092– 101. DOI: 10.1038/ismej.2013.10.
- $^{23}{\rm Magurran},\ Ecological\ Diversity$ and Its Measurement, see n. 4, p. 16.

2.5. Synthèse

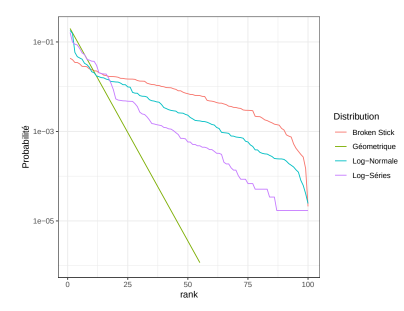


Figure 2.3: Diagramme rangfréquence des distributions de probabilité classiques. Toutes les distributions sont de 100 espèces. Les probabilités inférieures à 10^{-6} ne sont pas affichées. Les paramètres choisis sont $\alpha=11$ pour la distribution log-séries, k=0,2 pour la distribution géométrique et $\sigma=2$ pour la distribution log-normale.

Le code utilisé pour produire la figure 2.3 est le suivant:

```
library("divent")
# Tirage d'une communauté en log-séries
size <- 1E5
alpha <- 11
species_number <- -alpha * log(alpha / (size + alpha))</pre>
abd_lseries <- rlseries(species_number, size, alpha)</pre>
# Part des ressources accaparées dans la distribution géométrique
prob <- 0.2
# Calcul des probabilités de la distribution géométrique
prob\_geom \leftarrow prob / (1 - (1 - prob)^species\_number) * (1 - prob)^(0:(species\_number - 1))
# Dispersion de la loi lognormale
{\it \# Tirage \ de \ S \ valeurs \ dans \ une \ loi \ lognormale}
abd_lnorm <- rlnorm(species_number, meanlog = 0, sdlog = sd)
# Tirage des probabilités de la distribution broken stick
prob_bstick <- c(cuts <- sort(stats::runif(species_number - 1)), 1) - c(0, cuts)</pre>
# Graphique
tibble(
  rank = 1:species_number,
  `Log-Séries` = sort(abd_lseries / sum(abd_lseries), decreasing = TRUE),
  'Géometrique' = sort(prob_geom, decreasing = TRUE),
  `Log-Normale` = sort(abd_lnorm / sum(abd_lnorm), decreasing = TRUE),
  `Broken Stick` = sort(prob_bstick, decreasing = TRUE)) %>%
  pivot_longer(cols = -rank) %>%
  ggplot() +
    geom\_line(aes(x = rank, y = value, color = name)) +
    scale_y_log10(limits = c(1E-6, NA)) +
    labs(y = "Probabilité", color = "Distribution")
```

La simulation de ces quatre distributions peut être réalisée par la fonction rcommunity() du package divent, où l'argument distribution peut valoir "bstick", "lnorm", "geom" ou "lseries". La simulation des communautés autres que log-séries passe par le tirage des probabilités des espèces (le calcul est déterministe dans le cas de la distribution géométrique) puis le tirage d'un nombre d'individus dans une loi multinomiale respectant ces probabilités et l'effectif total.

La fonction fit_rac() permet d'inférer les paramètres d'une distribution à partir d'un vecteur d'abondance. La distribution correspondant au modèle estimé peut être affichée sur la figure Rang-Abondance (figure 2.1).

Le package sads fournit les fonctions classiques de R (densité de probabilité, cumulative, quantile, simulation) pour les distributions utiles en écologie, au-delà de celles présentées ici. La distribution de Volkov notamment peut être simulée. Les fonctions fitxxx() complètent la fonction fit_rac() de divent. Enfin, la fonction radfit() du package vegan ajuste aux données en même temps les distributions broken-stick (désignée par "Null"), géométrique ("Preemption") et lognormale, inclut les distributions de Zipf et de Mandelbrot non traitées ici, mais ignore les log-séries. Les vraisemblances des différents modèles sont comparées pour choisir celui qui s'ajuste le mieux.

Le code suivant montre comment ajuster une distribution log-normale aux données de BCI avec *divent* ou *sads*.

```
# divent
library("divent")
fit_divent_lnorm <- fit_rac(BCI_abd, distribution = "lnorm")</pre>
# Affichage des paramètres estimés
fit_divent_lnorm$parameters
## # A tibble: 1 x 2
##
       mu sigma
    <dbl> <dbl>
## 1 3.14 1.79
# sads
library("sads")
# Estimation. Les données sont tronquées: les espèces observées 0 fois ne sont pas comptées
fit_sads_lnorm <- fitlnorm(BCI_abd, trunc=0)</pre>
fit_sads_lnorm@fullcoef
## meanlog
              sdlog
## 3.142695 1.787195
#vegan
library("vegan")
fit_vegan_lnorm <- radfit(BCI_abd)</pre>
fit_vegan_lnorm
## RAD models, family poisson
## No. of species 225, total abundance 21457
##
##
                       par2
                                        Deviance AIC
## Null
                                        10261.14 11387.97
## Preemption 0.034063
                                         3788.38 4917.21
## Lognormal 3.3569 1.5738
                                          744.30 1875.13
              0.14679 -0.94912
                                         4335.50 5466.33
## Zipf
## Mandelbrot 17.014 -2.0064 15.048 988.02 2120.85
##
            BIC
## Null
             11387.97
## Preemption 4920.63
## Lognormal 1881.96
```

2.5. Synthèse 21

```
## Zipf 5473.16
## Mandelbrot 2131.10
```

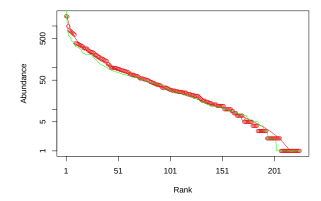
L'ajustement du modèle de Volkov peut être comparé à celui d'une distribution log-normale.

```
# Ajustement du modèle de Volkov
fit_volkov <- fitvolkov(BCI_abd)
fit_volkov@fullcoef

## theta m J
## 4.767129e+01 9.238201e-02 2.145700e+04</pre>
```

Graphiquement, l'ajustement est très proche mais la distribution de Volkov prévoit explicitement des effectifs égaux parce qu'entiers.

```
# Comparaison graphique des deux modèles. Log-normal en rouge.
plot(as_abundances(BCI_abd), fit_rac = TRUE, distribution="lnorm")
# Volkov en vert
lines(
    sort(
        rvolkov(
            length(BCI_abd),
            fit_volkov@fullcoef[1],
            fit_volkov@fullcoef[2],
            fit_volkov@fullcoef[3]
        ),
        decreasing=TRUE
    ),
    col="green"
)
```



Les vraisemblances sont proches.

```
# Comparaison des vraisemblances
fit_sads_lnorm@min
```

```
## [1] 1157.013
```

fit_volkov@min

[1] 1150.182

Les paramètres du modèle de communauté locale de la théorie neutre sont θ , le "nombre fondamental de la biodiversité" égal à deux fois le nombre d'espèces apparaissant par pas de temps dans la méta-communauté, m, le taux de migration, et J, la taille de la communauté locale (qui n'est pas à proprement parler un paramètre mais une statistique décrivant les données).

La différence entre les logarithmes de vraisemblance des deux modèles en faveur du modèle de Volkov, alors que le nombre de paramètres est le même. L'ajustement est donc meilleur mais la différence est petite et la complexité du modèle et des calculs pour l'estimer ne se justifient pas en général: le modèle de Volkov est très peu utilisé en pratique.

Part II Diversité neutre d'une communauté

Chapter 3

Mesures classiques de la diversité α ou γ

\L'essentiel

Les indices classiques de diversité sont ceux de Shannon et de Simpson, et la richesse spécifique. Ils peuvent être estimés à partir des données d'inventaire. L'estimation de la richesse est particulièrement difficile et fait l'objet d'une abondante littérature: les estimateurs non-paramétriques (Chao et Jackknife) sont les plus utilisés.

Les mesures classiques¹ considèrent que chaque classe d'objets est différente de toutes les autres, sans que certaines soient plus ou moins semblables. Dans ce chapitre, les classes seront des espèces. Les mesures sont qualifiées de neutres (species-neutral) au sens où elles ne prennent en compte aucune caractéristique propre des espèces. La diversité neutre est souvent appelée diversité taxonomique,² même si le terme peut prêter à confusion avec la diversité phylogénétique, quand la phylogénie se réduit à une taxonomie.³

Ce type de mesure n'a de sens qu'à l'intérieur d'un taxocène bien défini: sommer un nombre d'espèces d'insectes à un
nombre d'espèces de mammifères a peu d'intérêt. Ces méthodes ne sont donc pas forcément les plus adaptées à la conservation: à grande échelle, des indicateurs de biodiversité⁴ peuvent être plus pertinents. D'autre part, les communautés sont
considérées comme limitées, avec un nombre d'espèces fini:
la courbe d'accumulation des espèces atteint donc théoriquement une asymptote quand l'effort d'inventaire est suffisant.
Cette approche est opposée à celle, traitée dans les chapitres
?? et suivants, qui considère que la diversité augmente indéfiniment avec la surface,⁵ que ce soit par changement d'échelle
(élargir l'inventaire ajoute de nouvelles communautés) ou, plus

¹R. K. Peet. "The Measurement of Species Diversity." In: *Annual review of ecology and systematics* 5 (1974), pp. 285–307. DOI: 10.1146/annurev.es.05.110174.001441.

²V. Devictor et al. "Spatial Mismatch and Congruence between Taxonomic, Phylogenetic and Functional Diversity: The Need for Integrative Conservation Strategies in a Changing World." In: *Ecology letters* 13.8 (2010), pp. 1030–40. DOI: 10.1111/j.1461-0248.2010.01493.x. PMID: 20545736; J. C. Stegen and A. H. Hurlbert. "Inferring Ecological Processes from Taxonomic, Phylogenetic and Functional Trait -Diversity." In: *PloS one* 6.6 (2011), e20906. DOI: 10.1371/journal.pone.0020906.

³K. R. Clarke and R. M. Warwick. "A Further Biodiversity Index Applicable to Species Lists: Variation in Taxonomic Distinctness." In: Marine Ecology-Progress Series 216 (2001), pp. 265–278. DOI: 10.3354/meps216265; C. Ricotta and G. C. Avena. "An Information-Theoretical Measure of Taxonomic Diversity." In: Acta biotheoretica 25.51 (2003), pp. 35–41. DOI: 10.1023/A:1023000322071.

 $^4\mathrm{A}.$ Balmford et al. "Measuring the Changing State of Nature." In: Trends in Ecology & Evolution 18.7 (2003), pp. 326–330. DOI: 10.1016/ S0169-5347(03)00067-3.

⁵M. Williamson et al. "The Species-Area Relationship Does Not Have an Asymptote!" In: *Journal of Biogeography* 28.7 (2001), pp. 827–830. DOI: 10.1046/j.1365-2699.2001.

⁶Fisher et al., "The Relation between the Number of Species and the Number of Individuals in a Random Sample of an Animal Population," see n. 6, p. 16.

⁷D. Mouillot and A. Leprêtre. "A Comparison of Species Diversity Estimators." In: Researches on Population Ecology 41.2 (1999), pp. 203– 215. DOI: 10.1007/s101440050024.

⁸A. Chao. "Nonparametric Estimation of the Number of Classes in a Population." In: *Scandinavian Journal of Statistics* 11.4 (1984), pp. 265–

270. JSTOR: 4615964.

⁹K. P. Burnham and W. S. Overton. "Robust Estimation of Population Size When Capture Probabilities Vary among Animals." In: *Ecology* 60.5 (1979), pp. 927–936. DOI: 10.2307/1936861.

 $^{10}\mathrm{R.}$ B. O'Hara. "Species Richness Estimators: How Many Species Can Dance on the Head of a Pin?" In: Journal of Animal Ecology 74 (2005), pp. 375–386. DOI: $10.1111/\mathrm{j.1365-}2656.2005.00940.\mathrm{x.}$

¹¹Y. Basset et al. "Arthropod Diversity in a Tropical Forest." In: *Science* 338.6113 (2012), pp. 1481–1484. DOI: 10.1126/science.1226727.

théoriquement, parce que les communautés réelles sont considérées comme un tirage aléatoire parmi une infinités d'espèces. ⁶

Les mesures présentées ici sont les plus utilisées: richesse, indices de Shannon et de Simpson, et l'indice de Hurlbert. Elles sont sujettes à des biais d'estimation,⁷ notamment (mais pas seulement) à cause des espèces non échantillonnées.

Au chapitre suivant, l'entropie HCDT permettra d'unifier ces mesures et les nombres de Hill, et de leur donner un sens intuitif.

3.1 Richesse spécifique

La richesse est tout simplement le nombre d'espèces présentes dans le taxocène considéré. C'est la mesure conceptuellement la plus simple mais pratiquement la plus délicate dans des systèmes très riches comme les forêts tropicales: même avec des efforts d'inventaire considérables, il n'est en général pas possible de relever toutes les espèces rares, ce qui implique de recourir à des modèles mathématiques pour en estimer le nombre.

On ne fait pas de supposition sur la forme de la SAD (voir section 2) quand on utilise des méthodes d'estimation non paramétriques. Les estimateurs les plus connus sont ceux de Chao⁸ et le *jackknife*.⁹

Une alternative consiste à inférer à partir des données les paramètres d'une SAD choisie, et particulièrement le nombre total d'espèces. Cette approche est bien moins répandue parce qu'elle suppose le bon choix du modèle et est beaucoup plus intensive en calcul. Il n'existe pas de meilleur estimateur universel¹⁰ et il peut être efficace d'utiliser plusieurs méthodes d'estimation de façon concurrente sur les mêmes données.¹¹

Techniques d'estimation non paramétrique

Dans le cadre d'un échantillonnage de n individus, on observe $f_{>0}$ espèces différentes parmi les S existantes. Chaque individu a une probabilité p_s d'appartenir à l'espèce s.

On ne sait rien sur la loi des p_s . On sait seulement, comme les individus sont tirés indépendamment les uns des autres, que l'espérance du nombre n_s d'individus de l'espèce s observé dans l'échantillon est np_s . La probabilité de ne pas observer l'espèce est $(1-p_s)^n$.

Pour les espèces fréquentes, np_s est grand, et les espèces sont observées systématiquement. La difficulté est due aux espèces pour lesquelles np_s , l'espérance du nombre d'observations, est petit. La probabilité de les observer

est donnée par la loi binomiale: si np_s est proche de 0, la probabilité d'observer un individu est faible.

Les estimateurs non paramétriques cherchent à tirer le maximum d'information de la distribution des abondances n_s pour estimer le nombre d'espèces non observées. Une présentation détaillée du problème et des limites à sa résolution est fournie par Mao and Colwell¹² qui concluent notamment que les estimateurs ne peuvent fournir qu'une borne inférieure de l'intervalle des possibles valeurs du nombre réel d'espèces.

Chao1 et Chao2

Chao¹³ estime le nombre d'espèces non observées à partir de celles observées 1 ou 2 fois.

Dans un échantillon de taille n résultant d'un tirage indépendant des individus, la probabilité que l'espèce s soit observée ν fois est obtenue en écrivant la probabilité de tirer dans l'ordre ν fois l'espèce s puis $n-\nu$ fois une autre espèce, multiplié par le nombre de combinaisons possible pour prendre en compte l'ordre des tirages:

$$p_{s,\nu}(n) = \binom{n}{\nu} p_s^{\nu} \left(1 - p_s\right)^{n-\nu}. \tag{3.1}$$

L'espérance du nombre d'espèces observées ν fois, $\mathbb{E}(f_{\nu})$, est obtenue en sommant pour toutes les espèces la probabilité de les observer ν fois:

$$\mathbb{E}\left(f_{\nu}\right) = \binom{n}{\nu} \sum_{s} p_{s}^{\nu} \left(1 - p_{s}\right)^{n - \nu}. \tag{3.2}$$

Le carré de la norme du vecteur en S dimensions dont les coordonnées sont $(1-p_s)^{n/2}$ est

$$\sum_{s} (1 - p_s)^n,$$

c'est-à-dire $\mathbb{E}(f_0)$, l'espérance du nombre d'espèces non observées. Celui du vecteur de coordonnées $p_s(1-p_s)^{n/2-1}$ est

$$\sum_s p_s^2 (1-p_s)^{n-2} = \frac{2}{n(n-1)} \mathbb{E}(f_2).$$

Enfin, le produit scalaire des deux vecteurs vaut

$$\sum_s p_s (1-p_s)^{n-1} = \frac{1}{n}\mathbb{E}(f_1).$$

L'inégalité de Cauchy-Schwarz (le produit scalaire est inférieur au produit des normes des vecteurs) peut être appliquée

 $^{12}\mathrm{C.}$ X. Mao and R. K. Colwell. "Estimation of Species Richness: Mixture Models, the Role of Rare Species, and Inferential Challenges." In: Ecology 86.5 (2005), pp. 1143–1153. DOI: $10.1890\,/\,04-1078.$

¹³Chao, see n. 8.

aux deux vecteurs (tous les termes sont au carré):

$$\left[\sum_{s} (1 - p_s)^n \right] \left[\sum_{s} p_s^2 (1 - p_s)^{n-2} \right] \ge \left[\sum_{s} p_s (1 - p_s)^{n-1} \right]^2, \tag{3.3}$$

d'où

$$\mathbb{E}(f_0) \ge \frac{n-1}{n} \frac{\left[\mathbb{E}(f_1)\right]^2}{2\mathbb{E}(f_2)}.\tag{3.4}$$

L'estimateur est obtenu en remplaçant les espérances par les valeurs observées:

$$\hat{S}_{Chao1} = f_{>0} + \frac{(n-1)(f_1)^2}{2nf_2}, \tag{3.5}$$

où $f_{>0}$ est le nombre d'espèces différentes observé.

Il s'agit d'un estimateur minimum: l'espérance du nombre d'espèces est supérieure ou égale au nombre estimé.

Béguinot¹⁴ a montré que l'estimateur est sans biais si le nombre d'espèces non observées décroît exponentiellement avec la taille de l'échantillon:

$$f_0 = Se^{-kn}, (3.6)$$

où k est un réel strictement positif. Cette relation est cohérente avec un échantillonnage poissonien dans lequel la densité des individus est constante: voir le chapitre $\ref{eq:constante}$.

Si aucune espèce n'est observée deux fois, l'estimateur est remplacé par

$$\hat{S}_{Chao1} = f_{>0} + \frac{(n-1)f_1(f_1 - 1)}{2n}.$$
 (3.7)

Si n n'est pas trop petit, les approximations suivantes sont possibles:

$$\hat{S}_{Chao1} = f_{>0} + \frac{(f_1)^2}{2f_2}. (3.8)$$

Si aucune espèce n'est observée deux fois, l'estimateur est remplacé $^{15}~{\rm par}$

$$\hat{S}_{Chao1} = f_{>0} + f_1 (f_1 - 1)/2. \tag{3.9}$$

La variance de l'estimateur est connue, mais pas sa distribution:

$$\mathrm{Var}\left(\hat{S}_{Chao1}\right) = f_2 \left[\frac{1}{2} \left(\frac{f_1}{f_2} \right)^2 + \left(\frac{f_1}{f_2} \right)^3 + \frac{1}{4} \left(\frac{f_1}{f_2} \right)^4 \right]. \ \ (3.10)$$

¹⁴ J. Béguinot. "An Algebraic Derivation of Chao's Estimator of the Number of Species in a Community Highlights the Condition Allowing Chao to Deliver Centered Estimates." In: International Scholarly Research Notices 2014 (Article ID 847328 2014). DOI: 10.1155/2014/847328.

¹⁵A. Chao. "Species Richness Estimation." In: *Encyclopedia of Statistical Sciences*. Ed. by N. Balakrishnan et al. 2nd ed. New York: Wiley, 2004.

Si aucune espèce n'est observée deux fois:

$$\operatorname{Var}\left(\hat{S}_{Chao1}\right) = \frac{f_{1}\left(f_{1}-1\right)}{2} + \frac{f_{1}\left(2f_{1}-1\right)^{2}}{4} + \frac{\left(f_{1}\right)^{4}}{4f_{>0}}. \quad (3.11)$$

Chao¹⁶ donne une approximation de l'intervalle de confiance à 95% en assumant une distribution normale:

¹⁶A. Chao. "Estimating the Population Size for Capture-Recapture Data with Unequal Catchability." In: *Biometrics* 43.4 (1987), pp. 783–791. DOI: 10.2307/2531532.

$$f_{>0} + \frac{\hat{S}_{Chao1} - f_{>0}}{c} \le S \le f_{>0} + \left(\hat{S}_{Chao1} - f_{>0}\right)c, \quad (3.12)$$

οù

$$c = e^{t_{1-\alpha/2}^{n} \sqrt{\ln\left(1 + \frac{\operatorname{Var}(\hat{S}_{Chao1})}{(\hat{S}_{Chao1} - f_{>0})^{2}}\right)}}.$$
 (3.13)

Eren et al.¹⁷ calculent un intervalle de confiance qui est plus petit quand la valeur maximum théorique du nombre d'espèces est connue, ce qui est rarement le cas en écologie.

Chao¹⁸ propose un estimateur du nombre d'espèces appliqué aux données de présence-absence (un certain nombre de relevés contiennent seulement l'information de présence ou absence de chaque espèce), appelé Chao2. Il est identique à Chao1 mais n est le nombre de relevés, en général trop petit pour appliquer l'approximation de Chao1.

Chiu et al. 19 améliorent l'estimateur en reprenant la démarche originale de Chao mais en utilisant un estimateur plus précis du taux de couverture, (1.11) au lieu de (1.6):

¹⁸Chao, see n. 16.

¹⁹Chiu et al., "An Improved Nonparametric Lower Bound of Species Richness via a Modified Good-Turing Frequency Formula," see n. 21, p. 10.

$$\hat{S}_{iChao1} = \hat{S}_{Chao1} + \frac{f_3}{4f_4} \max \left(f_1 - \frac{f_2 f_3}{2f_4}; 0 \right). \tag{3.14}$$

Chao et al. 20 étendent l'applicabilité de l'estimateur Chao 2 à des données dans lesquelles les espèces sont notées uniquement comme singletons ou doubletons et plus, sans distinction entre doubletons et espèces plus fréquentes. Une relation entre le nombre de doubletons et les données disponibles est fournie; sa résolution numérique (le code R nécessaire est disponible avec l'article) permet d'estimer f_2 et de l'injecter dans l'estimateur Chao 2.

²⁰A. Chao et al. "Seen Once or More than Once: Applying Good-Turing Theory to Estimate Species Richness Using Only Unique Observations and a Species Lit." In: Methods in Ecology and Evolution 8.10 (2017), pp. 1221–1232. DOI: 10.1111/2041-210X.12768.

L'estimateur ACE

Chao and Lee²¹ développent l'estimateur ACE (Abundance-based coverage estimator) à travers l'estimation du taux de couverture C. L'estimateur ACE utilise toutes les valeurs de f_{ν} correspondant aux espèces rares: concrètement, la valeur

²¹A. Chao and S.-M. Lee. "Estimating the Number of Classes via Sample Coverage." In: Journal of the American Statistical Association 87.417 (1992), pp. 210–217. DOI: 10.1080/01621459.1992.10475194.

limite de ν notée κ est fixée arbitrairement, généralement à 10.

L'estimateur prend en compte le coefficient de variation de la distribution des fréquences (\hat{p}_s) : plus les probabilités sont hétérogènes, plus le nombre d'espèces non observées sera grand. Finalement:

$$\hat{S}_{ACE} = f_{>\kappa} + \frac{f_{\leq\kappa}}{\hat{C}_{rare}} + \frac{f_1}{\hat{C}_{rare}} \hat{\gamma}_{rare}.$$
 (3.15)

 $f_{>\kappa}$ est le nombre d'espèces dites abondantes, observées plus de κ fois, $f_{\leq\kappa}$ le nombre d'espèces dites rares, observées κ fois ou moins. \hat{C}_{rare} est le taux de couverture ne prenant en compte que les espèces rares.

L'estimateur du coefficient de variation au carré est

$$\hat{\gamma}_{rare}^{2} = \max \left(\frac{f_{\leq \kappa} \sum_{\nu=1}^{\kappa} \nu \left(\nu - 1\right) f_{\nu}}{\hat{C}_{rare} \left(\sum_{\nu=1}^{\kappa} \nu f_{\nu}\right) \left(\sum_{\nu=1}^{\kappa} \nu f_{\nu} - 1\right)} - 1; 0 \right). \tag{3.16}$$

Lorsque l'hétérogénéité est très forte, un autre estimateur est plus performant:

$$\tilde{\gamma}_{rare}^{2} = \max\left(\hat{\gamma}_{rare}^{2} \left(1 + \frac{\left(1 - \hat{C}_{rare}\right) \sum_{\nu=1}^{\kappa} \nu \left(\nu - 1\right) f_{\nu}}{\hat{C}_{rare}\left(\sum_{\nu=1}^{\kappa} \nu f_{\nu} - 1\right)}\right); 0\right). \tag{3.17}$$

Chao and Shen²² conseillent d'utiliser le deuxième estimateur dès que $\hat{\gamma}_{rare}^2$ dépasse 0,8. L'estimateur ACE donne normalement une valeur plus grande que Chao1. Si ce n'est pas le cas, la limite des espèces rares κ doit être augmentée.

L'estimateur jackknife

La méthode jackknife a pour objectif de réduire le biais d'un estimateur en considérant des jeux de données dans lesquels on a supprimé un certain nombre d'observations (ce nombre est l'ordre de la méthode). Burnham et Overton²³ ont utilisé cette technique pour obtenir des estimateurs du nombre d'espèces, appelés jackknife à l'ordre j, prenant en compte les valeurs de f_1 à f_j . Les estimateurs du premier et du deuxième ordre sont les plus utilisés en pratique:

$$\hat{S}_{J1} = f_{>0} + \frac{(n-1)f_1}{n},\tag{3.18}$$

$$\hat{S}_{J2} = f_{>0} + \frac{(2n-3)f_1}{n} - \frac{(n-2)^2 f_2}{n(n-1)}. \tag{3.19}$$

²²Chao and Shen, Program SPADE: Species Prediction and Diversity Estimation. Program and User's Guide. See n. 28, p. 11.

²³K. P. Burnham and W. S. Overton. "Estimation of the Size of a Closed Population When Capture Probabilities Vary among Animals."
In: Biometrika 65.3 (1978), pp. 625–633. DOI: 10.2307/2335915; Burnham and Overton, "Robust Estimation of Population Size When Capture Probabilities Vary among Animals," see n. 9, p. 26.

$$\hat{S}_{J3} = f_{>0} + \frac{\left(3n - 6\right)f_1}{n} - \frac{\left(3n^2 - 15n + 19\right)f_2}{n\left(n - 1\right)} + \frac{\left(n - 3\right)^3 f_3}{n\left(n - 1\right)\left(n - 2\right)}. \tag{3.20}$$

Augmenter l'ordre du jackknife diminue le biais mais augmente la variance de l'estimateur.

Chao²⁴ a montré que les estimateurs jackknife pouvaient être retrouvés par approximation de l'indice Chao1.

La variance du jackknife d'ordre 1 est²⁵

$$\operatorname{Var}(\hat{S}_{J1}) = \frac{n-1}{n} \left(\sum_{j=1}^{n} j^2 f_j - \frac{f_{>0}^2}{n} \right). \tag{3.21}$$

L'estimateur est construit à partir de l'hypothèse selon laquelle le nombre d'espèces non observées est de la forme

$$f_0(n) = \sum_{i=1}^{\infty} \frac{a_i}{n^i},$$

où la notation $f_0(n)$ est utilisée pour expliciter sa dépendance à l'effort d'échantillonnage.

Pour cette raison, Cormack²⁶ affirme qu'il n'a pas de support théorique solide. L'espérance du nombre d'espèces non observées est (eq. (3.2)) $\sum_s (1-p_s)^n$, qui décroît beaucoup plus rapidement que $\sum_i a_i/n^i$: l'hypothèse est bien fausse. En revanche, pour une gamme de n fixée (de la taille de l'inventaire à une taille suffisante pour approcher la richesse asymptotique par exemple), il est toujours possible d'écrire le nombre d'espèces non observées sous la forme d'une série de puissances négatives de n, comme dans l'illustration cidessous.

Une communauté log-normale, similaire à BCI (300 espèces, écart-type égal à 2) est simulée et un échantillon de 1000 individus est tiré.

```
# Ecart-type
sdlog <- 2
# Nombre d'espèces
S <- 300
# Tirage des probabilités log-normales
lnorm_abd <- rlnorm(S, 0, sdlog)
lnorm_prob <- lnorm_abd / sum(lnorm_abd)
# Taille de l'échantillon
n <- 1000
# Tirage d'un échantillon
library("divent")
abundances <- rcommunity(1, size = n, prob = lnorm_prob)</pre>
```

L'échantillon est présenté en figure 3.1.

Code de la figure 3.1:

²⁴Chao, "Nonparametric Estimation of the Number of Classes in a Population," see n. 8, p. 26.

²⁵J. F. Heltshe and N. E. Forrester. "Estimating Species Richness Using the Jackknife Procedure." In: *Biometrics* 39.1 (1983), pp. 1–11. DOI: 10.2307/2530802. JSTOR: 2530802.

²⁶R. M. Cormack. "Log-Linear Models for Capture-Recapture." In: *Biometrics* 45.2 (1989), pp. 395–413.
 DOI: 10.2307/2531485.



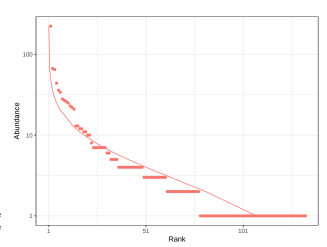


Figure 3.1: Echantillon de 1000 individus tiré dans une communauté log-normale.

Il est possible de vérifier que l'espérance du nombre d'espèces non observées correspond bien à la moyenne des observations.

```
# Espérance des espèces non vues
EO <- (1 - lnorm_prob)^n
(f0 <- sum(EO))

## [1] 169.7165

# Tirage de 1000 échantillons, nombre moyen d'espèces observées
(s_obs <- mean(colSums(rmultinom(1000, size = n, prob = lnorm_prob) > 0))))

## [1] 130.37

# Vérification: nombre d'espèces observées en moyenne et non observées
s_obs + f0

## [1] 300.0865

# Nombre total d'espèces dans la communauté
(S <- length(lnorm_prob))</pre>
## [1] 300
```

Le nombre d'espèces non observées peut être écrit sous la forme d'une série de puissances négatives de n, comme le prévoit le jackknife, entre deux valeurs de n fixées.

```
# Echantillonnage de 500 à 5000 individus
n_seq <- 500:5000
# Calcul du nombre d'espèces non observées
bias <- sapply(n_seq, function(n) sum((1 - lnorm_prob)^n))</pre>
```

Le nombre d'espèces non observées, qui est le biais de l'estimateur de la richesse, est présenté en figure 3.2.

La courbe peut être approchée par une série de puissances négatives de n dont quelques termes sont présentés sur la figure.

```
# Ordre 1
lm1 <- lm(bias ~ 0 + I(1 /n_seq))
# Ordre 2
lm2 <- lm(bias ~ 0 + I(1 / n_seq) + I(1 / n_seq^2))
# Ordre 4
lm4 <- lm(
  bias ~ 0 + I(1 / n_seq) + I(1 / n_seq^2) + I(1 / n_seq^3) + I(1 / n_seq^4)
)</pre>
```

Les termes a_i de la série de puissances négatives sont estimées par des modèles linéaires. A l'ordre 1, le modèle lm1 fournit une approximation grossière du nombre d'espèces non observées avec un seul terme $(f_0(n) \approx a_1/n)$. Le modèle s'appproche de plus en plus des données en augmentant le nombre de terme. Le modèle lm4 contient 4 termes a_1 à a_4 :

```
lm4$coefficients

## I(1/n_seq) I(1/n_seq^2) I(1/n_seq^3) I(1/n_seq^4)
## 5.663927e+05 -8.042330e+08 5.199467e+11 -1.184486e+14
```

A partir de 6 termes, les valeurs du biais d'estimation sont presque parfaitement estimées.

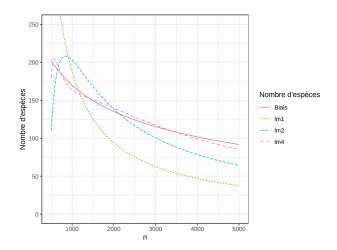


Figure 3.2: Nombre d'espèces non observées dans un échantillon de taille croissante et sa décomposition en séries de puissances négatives de n. Le nombre d'espèces non observées est représenté par la courbe continue. Les séries de puissances négatives d'ordre 1, 2 et 4, notées lm1 à lm4, sont représentées en pointillés. Les courbes d'ordre 6 et plus sont confondues avec la courbe noire.

Code de la figure 3.2:

```
tibble(
  n = n_seq,
  Biais = bias,
  lm1 = predict(lm1),
  lm2 = predict(lm2),
  lm4 = predict(lm4)
) %>%
  pivot_longer(cols = -n) %>%
  ggplot() +
```

```
geom_line(aes(x = n, y = value, color = name, lty = name)) +
coord_cartesian(ylim = c(0, 250)) +
labs(
    color = "Nombre d'espèces",
    lty = "Nombre d'espèces",
    y = "Nombre d'espèces"
)
```

L'ajustement est possible pour des valeurs de n différentes mais les coefficients a_i sont alors différents: la forme du biais n'est valide que pour une gamme de valeurs de n fixée.

Béguinot²⁷ apporte un autre argument important en faveur du jackknife. À condition que n soit suffisamment grand, l'estimateur du nombre d'espèces non observées est une fonction linéaire du nombre d'espèces observées ν fois: f_1 pour le jackknife 1, $2f_1-f_2$ pour le jackknife 2 et ainsi de suite pour les ordres suivants, contrairement à l'estimateur de Chao. Grâce à cette propriété, l'estimateur du jackknife est additif quand plusieurs groupes d'espèces disjoints sont pris en compte: l'estimation du nombre d'espèces de papillons et de scarabées inventoriées ensemble est égale à la somme des estimations des deux groupes inventoriés séparément. Ce n'est pas le cas pour l'estimateur de Chao.

L'estimateur du jackknife est très utilisé parce qu'il est efficace en pratique, notamment parce que son ordre peut être adapté aux données.

L'estimateur du bootstrap

L'estimateur du bootstrap²⁸ est

$$\hat{S}_b = f_{>0} + \sum_s (1 - p_s)^n. \tag{3.22}$$

Il est peu utilisé parce que le jackknife est plus performant. 29

Calcul

Ces estimateurs peuvent être calculés de façon relativement simple à l'aide du logiciel SPADE, dans sa version pour R.³⁰ Le guide de l'utilisateur présente quelques estimateurs supplémentaires et des directives pour choisir. Il est conseillé d'utiliser Chao1 pour une estimation minimale, et ACE pour une estimation moins biaisée de la richesse.

Les intervalles de confiance de chaque estimateur sont calculés par bootstrap: même quand la variance d'un estimateur est connue, sa loi ne l'est généralement pas, et le calcul analytique de l'intervalle de confiance n'est pas possible.

Les estimateurs et leurs intervalles de confiance peuvent également être calculés avec le package *vegan* qui dispose pour cela de deux fonctions: specpool et estimateR.

²⁷ J. Béguinot. "Basic Theoretical Arguments Advocating Jackknife-2 as Usually Being the Most Appropriate Nonparametric Estimator of Total Species Richness." In: Annual Research & Review in Biology 10.1 (2016), pp. 1–12. DOI: 10.9734 / ARRB/2016/25104.

²⁹R. K. Colwell and J. A. Coddington. "Estimating Terrestrial Biodiversity through Extrapolation." In: Philosophical Transactions of the Royal Society of London. Series B: Biological Sciences 345.1311 (1994), pp. 101–118. DOI: 10.1098/rstb.1994.0091.

 $^{30}\mathrm{Chao}$ et al., "SpadeR: Species Prediction and Diversity Estimation with R," see n. 29, p. 11.

specpool est basé sur les incidences des espèces dans un ensemble de sites d'observation et donne une estimation unique de la richesse selon les méthodes Chao2, jackknife (ordre 1 et 2) et bootstrap. L'écart-type de l'estimateur est également fourni par la fonction, sauf pour le jackknife d'ordre 2.

estimateR est basé sur les abondances des espèces et retourne un estimateur de la richesse spécifique par site et non global comme specpool.

Exemple

On utilise les données de Barro Colorado Island (BCI). La parcelle a été divisée en carrés de 1 ha. Le tableau d'entrée est un dataframe contenant, pour chaque espèce d'arbres ($DBH \ge 10$ cm), ses effectifs par carré.

On charge le tableau de données:

```
library("vegan")
data(BCI)
```

On utilise la fonction estimateR pour calculer la richesse des deux premiers carrés:

```
## 1 2

## S.obs 93.00000 84.000000

## S.chao1 117.473684 117.214286

## se.chao1 11.583785 15.918953

## S.ACE 122.848959 117.317307

## se.ACE 5.736054 5.571998
```

Le package $SPECIES^{31}$ permet de calculer les estimateurs jackknife d'ordre supérieur à 2 et surtout choisit l'ordre qui fournit le meilleur compromis entre biais et variance.

Comparaison des fonctions sur l'ensemble du dispositif BCI ($f_{>0}=225,\,f_1=19$):

```
specpool(BCI)
                   chao chao.se jack1 jack1.se
                                                    jack2
##
       Species
## All
           225 236.3732 6.54361 245.58 5.650522 247.8722
##
           boot boot.se n
## All 235.6862 3.468888 50
library("SPECIES")
# Distribution du nombre d'espèces (vecteur:
# noms = nombre d'individus
# valeurs = nombres d'espèces ayant ce nombre d'individus)
bci_abd <- colSums(BCI)</pre>
# Mise au format requis (matrice:
# colonne 1 = nombre d'individus
# colonne 2 = nombres d'espèces ayant ce nombre d'individus)
# par la fonction abd freq count dans divent
jackknife(as.matrix(abd_freq_count(bci_abd)))
```

³¹J.-P. Wang. "SPECIES: An R Package for Species Richness Estimation." In: *Journal of Statistical Software* 40.9 (2011), pp. 1–15. DOI: 10. 18637/jss.v040.109.

```
##
## Your specified order is larger than that determined by the test,
## Therefore the order from the test is used.
## $JackknifeOrder
## [1] 1
##
## $Nhat
## [1] 244
##
## $SE
## [1] 6.164414
##
## $CI
##
        lb ub
## [1,] 232 256
```

Comparaison avec la valeur de l'équation (3.18):

```
# Nombre d'espèces par effectif observé
bci_abd_freq_count <- tapply(bci_abd, bci_abd, length)
# Calcul direct de Jack1
sum(bci_abd_freq_count) +
  bci_abd_freq_count[1] * (sum(bci_abd) - 1) / sum(bci_abd)
## 1
## 243.9991</pre>
```

La valeur du jackknife 1 fournie par specpool est fausse. La fonction jackknife de SPECIES donne le bon résultat, avec un intervalle de confiance calculé en supposant que la distribution est normale (\pm 1,96 écart-type au seuil de 95%).

L'estimateur du bootstrap est calculable simplement:

```
# Effectif total
bci_n <- sum(bci_abd)
# Probabilités
bci_prob <- bci_abd / bci_n
# Estimateur du bootstrap
length(bci_prob) + sum((1 - bci_prob)^bci_n)</pre>
```

[1] 234.3517

Choix de l'estimateur

Des tests empiriques poussés ont été menés par Brose et al.³² pour permettre le choix du meilleur estimateur de la richesse en fonction de la complétude de l'échantillonnage $f_{>0}/S$. Les auteurs appellent cette proportion couverture (coverage). Le terme completeness a été proposé par Beck and Schwanghart³³ pour éviter la confusion avec le taux de couverture défini par Good (vu en section 1.5). La complétude est inférieure à la couverture: toutes les espèces ont le même poids alors que les espèces manquantes sont plus rares et pénalisent moins le taux de couverture.

Dans tous les cas, les estimateurs jackknife sont les meilleurs. L'arbre de décision est en figure 3.3.³⁴ Le choix

```
<sup>32</sup>U. Brose et al. "Estimating
Species Richness: Sensitivity to Sam-
ple Coverage and Insensitivity to Spa-
tial Patterns." In: Ecology 84.9
(2003), pp. 2364–2377. DOI: 10.1890/
02-0558.
```

³³ J. Beck and W. Schwanghart. "Comparing Measures of Species Diversity from Incomplete Inventories: An Update." In: *Methods in Ecology and Evolution* 1.1 (2010), pp. 38–44. DOI: 10.1111/j.2041-210X.2009.

³⁴Brose et al., see n. 32, fig. 6.

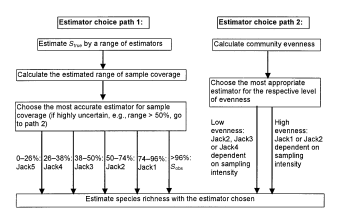


Figure 3.3: Arbre de décision du meilleur estimateur du nombre d'espèces.

dépend principalement de la complétude (coverage sur la figure). Une première estimation est nécessaire par plusieurs estimateurs. Si les résultats sont cohérents, choisir un estimateur jackknife d'ordre d'autant plus faible que la complétude est grande. Au-delà de 96%, le nombre d'espèces observé est plus performant parce que les jackknifes surestiment S. S'ils sont incohérents (intervalle des estimations supérieur à 50% de leur moyenne), le critère majeur est l'équitabilité (voir section ??). Si elle est faible (de l'ordre de 0,5 à 0,6), les estimateurs jackknife 2 à 4 sont performants, l'ordre diminuant avec l'intensité d'échantillonnage (forte: 10%, faible: 0,5% de la communauté). Pour une forte équitabilité (0,8 à 0,9), on préférera jackknife 1 ou 2.

Pour BCI, le nombre d'espèces estimé par jackknife 1 est 244. La complétude est 225/244 = 92%, dans le domaine de validité du jackknife 1 (74% à 96%) qui est donc le bon estimateur.

La parcelle 6 de Paracou nécessite l'estimateur jackknife 2:

[1] 0.7082452

Chiu et al., 35 à partir d'autres simulations, préfèrent l'utilisation de l'estimateur iChao1. Quand l'échantillonnage est suffisant, les estimateurs de Chao ont l'avantage de posséder une base théorique solide et de fournir une borne

³⁵Chiu et al., "An Improved Nonparametric Lower Bound of Species Richness via a Modified Good-Turing Frequency Formula," see n. 21, p. 10. ³⁶E. Marcon. "Practical Estimation of Diversity from Abundance Data." In: *HAL* 01212435 (version 2 2015)

37 J. Béguinot. "Extrapolation of the Species Accumulation Curve for Incomplete Species Samplings: A New Nonparametric Approach to Estimate the Degree of Sample Completeness and Decide When to Stop Sampling." In: Annual Research & Review in Biology 8.5 (2015), pp. 1–9. DOI: 10.9734/ARRB/2015/22351; Béguinot, "Basic Theoretical Arguments Advocating Jackknife-2 as Usually Being the Most Appropriate Nonparametric Estimator of Total Species Richness," see n. 27, p. 34.

Richness, 38 Brose et al., "Estimating Species Richness: Sensitivity to Sample Coverage and Insensitivity to Spatial Patterns," see n. 32, p. 36.

 $^{39}\,\rm{T.-J.}$ Shen et al. "Predicting the Number of New Species in a Further Taxonomic Sampling." In: Ecology 84.3 (2003), pp. 798–804. DOI: 10.1890/0012-9658(2003)084[0798:PTNONS]2.0.CO;2.

inférieure du nombre d'espèces possible. Dans ce cas, les estimations du jackknife d'ordre 1 sont cohérentes avec celles de Chao. En revanche, quand l'échantillonnage est insuffisant, l'estimateur jackknife d'ordre supérieur à 1 permet de réduire le biais d'estimation, au prix d'une variance accrue. ³⁶

Enfin, Beguinot³³ suggère d'utiliser en règle générale le jackknife 2 (mais ne traite pas les cas dans lesquels l'échantillonnage est trop faible pour justifier un ordre supérieur) tant que le nombre de singletons est supérieur à $2-\sqrt(2)\approx 0,6$ fois le nombre de doubletons. Le ratio des singletons sur les doubletons diminue quand l'échantillonnage approche de l'exhaustivité. Quand le seuil de 0,6 est dépassé, la valeur de l'estimateur de Chao devient supérieur au jackknife 2 et doit être utilisé. Ce seuil est cohérent avec les règles de Brose et al.³8

Prédiction de la richesse d'un nouvel échantillon

La prédiction du nombre d'espèces \hat{S}' découvert dans une nouvelle placette d'un habitat dans lequel on a déjà échantillonné est une question importante, par exemple pour évaluer le nombre d'espèces préservées dans le cadre d'une mise en réserve, ou évaluer le nombre d'espèces perdues en réduisant la surface d'une forêt.

Shen et al.³⁹ proposent un estimateur et le confrontent avec succès à des estimateurs antérieurs. On note $\hat{f}_0(n)$ l'estimateur du nombre d'espèces non observées dans le premier échantillon, et \hat{C} l'estimateur de son taux de couverture. L'estimateur du nombre d'espèces du nouvel échantillon de n' individus est

$$\hat{S}' = \hat{f}_0(n) \left[1 - \left(1 - \frac{1 - \hat{C}}{\hat{f}_0(n)} \right)^{n'} \right]. \tag{3.23}$$

 $\hat{f}_0(n)$ est obtenu par la différence entre les nombres d'espèces estimé et observé: $\hat{f}_0(n) = \hat{S} - f_{>0}(n)$.

Exemple de BCI, suite: combien de nouvelles espèces seront découvertes en échantillonnant plus?

```
# Taux de couverture
bci_abd %>%
  coverage %>%
  pull(coverage) %>%
  print ->
  bci_C
```

[1] 0.9991146

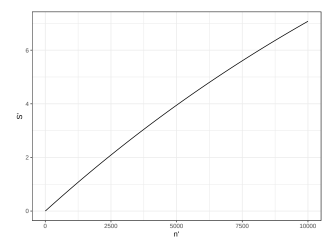


Figure 3.4: Nombre de nouvelles espèces découvertes en fonction de l'effort d'échantillonnage supplémentaire (données de BCI). Seulement 7 nouvelles espèces seront observées en échantillonnant 10000 arbres supplémentaires (environ 25 ha en plus des 50 ha de la parcelle qui contiennent 225 espèces).

Le taux de couverture de l'inventaire de BCI est très proche de 100%, donc peu de nouvelles espèces seront découvertes en augmentant l'effort d'échantillonnage. La courbe obtenue est en figure 3.4.

Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

```
# Nouvelles espèces en fonction du nombre de nouveaux individus
S_prime <- function(n_prime, f_0, C) {
  f_0 * (1 - (1 - (1 - C) / f_0)^n_prime)
}
# Graphique
tibble(x = 1:10000) %>%
  ggplot(aes(x)) +
  stat_function(
  fun = S_prime,
   args = list(f_0 = bci_f_0, C = bci_C)
) +
  labs(x = "n'", y = "S'")
```

La question de l'extrapolation de la richesse est traitée plus en détail dans les sections ?? et ??.

Inférence du nombre d'espèces à partir de la SAD

Distribution de Preston

Preston⁴⁰ fournit dès l'introduction de son modèle log-normal une technique d'estimation du nombre total d'espèces par la célèbre méthode des octaves. Elle est disponible dans le package *vegan*:

```
<sup>40</sup>Preston, "The Commonness, and Rarity, of Species," see n. 1, p. 15.
```

```
veiledspec(bci_abd)

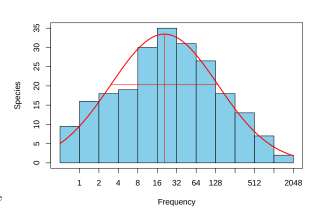
## Extrapolated Observed Veiled
## 235.40577 225.00000 10.40577
```

L'ajustement direct du modèle aux données, sans regroupement par octaves, ⁴¹ est également possible (figure 3.5):

```
bci_preston <- prestondistr(bci_abd)
veiledspec(bci_preston)

## Extrapolated Observed Veiled</pre>
```

5.931018



225.000000

Figure 3.5: Ajustement du modèle de Preston aux données de BCI.

Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

```
plot(bci_preston)
```

Maximum de vraisemblance d'une distribution de Fisher

Norris and Pollock⁴² supposent que la distribution des espèces suit le modèle de Fisher (voir chapitre $\ref{eq:constraint}$) et infèrent le nombre d'espèces par maximum de vraisemblance non paramétrique (ils ne cherchent pas à inférer les paramètres de la loi de probabilité de p_s mais seulement à ajuster au mieux le modèle de Poisson aux valeurs de \hat{p}_s observées).

Le calcul est possible avec la librairie SPECIES de R:

```
# Mise au format requis (matrice:
# colonne 1 = nombre d'individus
# colonne 2 = nombres d'espèces ayant ce nombre d'individus)
bci_abd_freq_count <- as.matrix(abd_freq_count(bci_abd))
# Regroupement de la queue de distribution: la longueur du vecteur est limitée à 25 pour ai
bci_abd_freq_count[25, 2] <- sum(
   bci_abd_freq_count[25:nrow(bci_abd_freq_count), 2]
)
bci_abd_freq_count <- bci_abd_freq_count[1:25, ]
unpmle(bci_abd_freq_count)</pre>
```

⁴¹M. Williamson and K. J. Gaston. "The Lognormal Distribution Is Not an Appropriate Null Hypothesis for the Species-Abundance Distribution." In: *Journal of Animal Ecology* 74.2001 (2005), pp. 409–422. DOI: 10.1111/j.1365-2656.2005.00936.x.

##

230.931018

⁴² J. L. Norris and K. H. Pollock.
"Non-Parametric MLE for Poisson Species Abundance Models Allowing for Heterogeneity between Species."
In: Environmental and Ecological Statistics 5.4 (1998), pp. 391–402.
DOI: 10.1023/A:1009659922745.

```
## Method: Unconditional NPMLE method by Norris and Pollock 1996, 1998,
## using algorithm by Wang and Lindsay 2005:
##
## MLE= 225
## Estimated Poisson mixture components:
## p= 5.815792
## pi= 1
## $Nhat
## [1] 225
```

Le problème de cette méthode d'estimation est qu'elle diverge fréquemment. Les calculs n'aboutissent pas si la queue de distribution n'est pas regroupée (il existe 108 valeurs différentes de n_s dans l'exemple de BCI: aucune des fonctions de SPECIES ne fonctionne en l'état).

Wang et al.⁴³ ont amélioré sa stabilité en pénalisant le calcul de la vraisemblance:

```
pnpmle(bci_abd_freq_count)
```

⁴³ J.-P. Wang et al. "Gene Capture Prediction and Overlap Estimation in EST Sequencing from One or Multiple Libraries." In: *BMC Bioinformatics* 6.1 (2005), p. 300. DOI: 10. 1186/1471-2105-6-300.

```
## Method: Penalized NPMLE method by Wang and Lindsay 2005.

## ## MLE= 243

## Estimated zero-truncated Poisson mixture components:

## p= 0.9034586 3.397217 10.59032

## pi= 0.2771489 0.3208605 0.4019907

## $Nhat

## [1] 243
```

Enfin, Wang⁴⁴ perfectionne la technique d'estimation en supposant que les p_s suivent une loi gamma et en estimant aussi ses paramètres. La souplesse de la loi gamma permet d'ajuster le modèle à des lois diverses et l'estimateur de Wang est très performant.

Il est disponible dans *SPECIES*: fonction pcg. Son défaut est qu'il nécessite un très long temps de calcul (plusieurs heures selon les données).

```
# Calcul long
pcg(bci_abd_freq_count)
```

Inférence du nombre d'espèces à partir de courbes d'accumulation

Cette approche consiste à extrapoler la courbe d'accumulation observée.

Le modèle le plus connu est celui de Michaelis-Menten⁴⁵ proposé par Clench. En fonction de l'effort d'échantillonnage n, évalué en temps (il s'agit de la collecte de papillons), le nombre d'espèces découvert augmente jusqu'à une asymptote égale au nombre d'espèces total:

 $^{^{44}\}mathrm{J.-P.}$ Wang. "Estimating Species Richness by a Poisson-compound Gamma Model." In: Biometrika~97.3~(2010),~pp.~727–740. DOI: 10.1093/biomet/asq026.

⁴⁵L. Michaelis and M. L. Menten.
"Die Kinetik Der Invertinwirkung."
In: Biochemische Zeitschrift
49 (1913), pp. 333–369. PMID: 21888353.

⁴⁶H. K. Clench. "How to Make Regional Lists of Butterflies: Some Thoughts." In: *Journal of the Lepidopterists' Society* 33.4 (1979), pp. 216–231.

$$S(n) = S\frac{n}{K+n}. (3.24)$$

 ${\cal K}$ est une constante, que Clench relie à la difficulté de collecte.

L'estimation empirique du modèle de Michaelis-Menten peut être faite avec R⁴⁷. Les 50 carrés de BCI sont utilisés pour fabriquer une courbe d'accumulation:

```
<sup>47</sup>Fiche TD de J.R. Lobry: http://pbil.univ-lyon1.fr/R/pdf/tdr47.pdf
```

```
# Cumul de l'inventaire

# Nombre d'arbres par espèce, cumulé par carré
bci_cumul_n_s <- apply(BCI, 2, cumsum)

# Nombre d'arbres cumulé par carré
bci_cumul_n <- cumsum(rowSums(BCI))

# Nombre total d'arbres
bci_n <- sum(BCI)

# Nombre d'espèces cumulées par carré
bci_cumul_S <- apply(bci_cumul_n_s, 1, function(x) sum(x>0))
```

Le modèle est ajusté par **nlsfit**. Des valeurs de départ doivent être fournies pour K et \hat{S} . K est la valeur de n correspondant à $\hat{S}^n = \hat{S}/2$. Une approximation suffisante est n/4. Pour \hat{S} , le nombre total d'espèces inventoriées est un bon choix. Le résultat se trouve en figure 3.7.

```
# Ajustement du modèle
(nlsfit <- nls(
 bci_cumul_S ~ S * bci_cumul_n / (K + bci_cumul_n),
  data = list(bci_cumul_n, bci_cumul_S),
 start = list(K = max(bci_cumul_n) / 4, S = max(bci_cumul_S))
))
## Nonlinear regression model
##
     model: bci_cumul_S ~ S * bci_cumul_n/(K + bci_cumul_n)
##
     data: list(bci_cumul_n, bci_cumul_S)
##
       K
              S
## 1251.0 232.8
## residual sum-of-squares: 3066
##
## Number of iterations to convergence: 6
## Achieved convergence tolerance: 7.861e-06
```

L'estimation précédente utilise la méthode des moindres carrés, qui suppose l'indépendance des résidus, hypothèses évidemment violée par une courbe d'accumulation. ⁴⁸ L'estimation par le maximum de vraisemblance est plus convenable. ⁴⁹ Elle utilise la totalité des points de la courbe d'accumulation. La courbe d'accumulation de BCI est présentée en figure ??. Ses données sont utilisées ici:

```
bci_sac <- specaccum(BCI, "random")
# Calculs intermédiaires
y_i <- bci_sac$richness
n <- length(y_i)
x_i <- y_i / (1:n)
x_bar <- mean(x_i)
y_bar <- mean(y_i)
S_yy <- sum((y_i - y_bar)^2)</pre>
```

⁴⁸Colwell and Coddington, "Estimating Terrestrial Biodiversity through Extrapolation," see n. 29,

 $^{49}\,\mathrm{J}.$ G. W. Raaijmakers. "Statistical Analysis of the Michaelis-Menten Equation." In: Biometrics 43.4 (1987), pp. 793–803. DOI: 10.2307/2531533.

```
S_xx <- sum((x_i - x_bar)^2)
S_xy <- sum((x_i - x_bar) * (y_i - y_bar))
# Estimations
(K_hat <- (x_bar * S_yy - y_bar * S_xy) / (y_bar * S_xx - x_bar * S_xy))
## [1] 1.704586

(S_hat <- y_bar + K_hat * x_bar)
## [1] 223.5082</pre>
```

L'estimation précédente repose sur une approximation numérique. Le paramètre K peut être estimé plus précisément par résolution numérique de l'équation exacte du maximum de vraisemblance:

```
# Equation que K_hat doit annuler
f <- function(K_hat) {
    S_xy +
        K_hat * S_xx -
        (S_yy + 2 * K_hat * S_xy + K_hat^2 * S_xx) * sum(x_i / (y_i + K_hat * x_i) / n)
}
# Résolution numérique, l'intervalle de recherche doit être fourni
solution <- uniroot(f, c(0, 1E+7))
(K_hat <- solution$root)

## [1] 1.7046

(S_hat <- y_bar + K_hat * x_bar)

## [1] 223.5084</pre>
```

Le nombre d'espèces estimé est 224, inférieur au nombre d'espèces observé.

Pour calculer l'intervalle de confiance, il est plus simple de passer par une transformation linéaire du modèle:⁵⁰

```
\left[\frac{1}{\hat{S}(n)}\right] = \frac{K}{\hat{S}} \left[\frac{1}{n}\right] + \frac{1}{\hat{S}} \tag{3.25}
```

Le nombre d'espèces est estimé par l'inverse de l'ordonnée à l'origine du modèle.

```
y <- 1 / bci_cumul_S
x <- 1 / bci_cumul_n
lm1 <- lm(y ~ x)
(S <- 1/lm1$coef[1])

## (Intercept)
## 217.002</pre>
```

On voit assez clairement que le modèle (figure 3.6) s'ajuste mal quand il est représenté sous cette forme. 51

Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

⁵⁰H. Lineweaver and D. Burk. "The Determination of Enzyme Dissociation Constants." In: *Journal of the American Chemical Society* 56.3 (1934), pp. 658–666. DOI: 10.1021/ja01318a036.

 $^{^{51}}$ Raaijmakers, see n. 49.

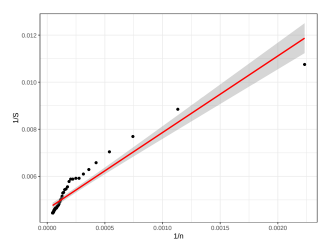


Figure 3.6: Ajustement du même modèle de Michaelis-Menten transformé selon Lineweaver et Burk.

```
tibble(x, y) %>%
ggplot(aes(x, y)) +
  geom_point() +
  stat_smooth(method = "lm", col = "red") +
  labs(x = "1/n", y="1/S")
```

Le nombre d'espèces estimé est inférieur au nombre observé, qui ne se trouve même pas dans l'intervalle de confiance à 95%. Le modèle de Michaelis-Menten ne convient pas.

Soberón M. and Llorente B.⁵² développent un cadre théorique plus vaste qui permet d'ajuster la courbe d'accumulation à plusieurs modèles. Ces modèles sont efficaces empiriquement mais manquent de support théorique pour justifier leur forme. Le modèle le plus simple est exponentiel négatif. Si la probabilité de trouver une nouvelle espèce est proportionnelle au nombre d'espèces non encore découvertes, la courbe d'accumulation suit la relation

$$S() = S(1 - e^{kn}).$$
 (3.26)

Les paramètres peuvent être estimés par la méthode des moindres carrés:

```
(nlsexp <- nls(
 bci_cumul_S ~ S * (1 - exp(k * bci_cumul_n)),
 data = list(bci_cumul_n, bci_cumul_S),
 start = list(S = max(bci_cumul_S), k = -1 / 1000)
## Nonlinear regression model
    model: bci_cumul_S ~ S * (1 - exp(k * bci_cumul_n))
##
     data: list(bci_cumul_n, bci_cumul_S)
##
           S
                      k
## 212.198081 -0.000494
##
   residual sum-of-squares: 10664
##
## Number of iterations to convergence: 13
## Achieved convergence tolerance: 8.047e-06
```

⁵² J. Soberón M. and J. Llorente B. "The Use of Species Accumulation Functions for the Prediction of Species Richness." In: *Conservation Biology* 7.3 (1993), pp. 480–488. DOI: 10.1046/j.1523-1739.1993.07030480. x.

⁵³L. R. Holdridge et al. Forest Environments in Tropical Life Zones. Oxford: Pergamon Press, 1971.

Ce modèle, proposé par Holdridge et al.,⁵³ sous-estime la richesse parce que la probabilité de découvrir une nouvelle espèce diminue plus vite que le nombre d'espèces restant à découvrir: les dernières espèces sont plus rares et donc plus difficiles à détecter.

Un modèle plus réaliste définit cette probabilité comme une fonction décroissante du nombre d'espèces manquantes. La fonction la plus simple est une exponentielle négative mais elle ne s'annule jamais et le nombre d'espèces n'a pas d'asymptote. Un paramètre supplémentaire pour obtenir l'asymptote est nécessaire et aboutir à la relation

$$f = \frac{1}{z} \ln \left[\frac{a}{c} - \frac{a-c}{c} e^{-czn} \right]. \tag{3.27}$$

Les paramètres à estimer sont z, a et c.

```
(nlslog <- nls(
 bci_cumul_S ~ 1 / z * log(a / c - (a - c) / c * exp(-c * z * bci_cumul_n)),
 data = list(bci_cumul_n, bci_cumul_S),
  start = list(z = .05, a = 1, c = .001)
## Nonlinear regression model
    model: bci_cumul_S ~ 1/z * log(a/c - (a - c)/c * exp(-c * z * bci_cumul_n))
##
##
     data: list(bci_cumul_n, bci_cumul_S)
##
         z
                  a
## 0.025139 0.755365 0.001114
##
   residual sum-of-squares: 446.1
##
## Number of iterations to convergence: 4
## Achieved convergence tolerance: 4.366e-06
# Nombre d'espèces
coefs <- coef(nlslog)</pre>
log(coefs["a"] / coefs["c"]) / coefs["z"]
## 259.3128
```

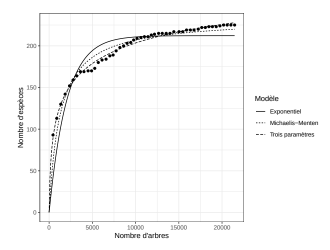


Figure 3.7: Ajustement des modèles de Michaelis-Menten et de de Soberón et Llorente (modèle exponentiel négatif et modèle à trois paramètres) aux données de BCI. Les points représentent le nombre d'espèces cumulées en fonction du nombre d'arbres. Le modèle exponentiel négatif (Holdridge) sousestime la richesse, plus que celui de Michaelis-Menten (Clench). Le modèle à trois paramètres s'ajuste mieux aux données, mais il surestime probablement la richesse.

L'estimation est cette fois supérieure à celle du jackknife (244 espèces).

La figure 3.7 présente les deux ajustements de modèle de Soberón et Llorente avec celui de Clench. L'estimation de la richesse par extrapolation est plus incertaine que par les méthodes non paramétriques. Elle est très peu utilisée.

Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

Diversité générique

La détermination des genres est plus facile et fiable que celle des espèces, le biais d'échantillonnage moins sensible (le nombre de singletons diminue rapidement en regroupant les données), et les coûts d'inventaire sont généralement largement réduits.⁵⁴ Le choix d'estimer la diversité de taxons de rang supérieur (genres ou même familles au lieu des espèces) est envisageable.⁵⁵

Empiriquement, la corrélation entre la richesse générique et la richesse spécifique (des angiospermes, des oiseaux et des mammifères) est bonne en forêt tropicale,⁵⁶ suffisante pour comparer les communautés, même si la prédiction de la richesse spécifique à partir de la richesse générique est très imprécise.

Cartozo et al.⁵⁷ ont montré que le nombre de taxons de niveau supérieur (genre par rapport aux espèces, ordres par rapport aux sous-ordres) est universellement proportionnel au nombre de taxons du niveau immédiatement inférieur à la puissance 0,61. Cette relation est validée à l'échelle mondiale pour les systèmes végétaux. La loi de puissance reste valide pour des assemblages aléatoires, c'est donc la conséquence de propriétés mathématiques,⁵⁸ mais la puissance de la relation est plus élevée (les communautés réelles sont plus agrégées du point de vue phylogénétique que sous l'hypothèse nulle d'un assemblage aléatoire) et varie entre les niveaux.

```
<sup>54</sup>A. Balmford et al. "Using Higher-Taxon Richness as a Surrogate for Species Richness: II. Local Applications." In: Proceedings of the Royal Society of London, Series B: Biological Sciences 263 (1996), pp. 1571–1575. DOI: 10.1098/rspb. 1996.0230.
```

⁵⁵P. H. Williams and K. J. Gaston. "Measuring More of Biodiversity: Can Higher-Taxon Richness Predict Wholesale Species Richness?" In: *Biological Conservation* 67 (1994), pp. 211–217. DOI: 10.1016/0006-3207(94)90612-2.

⁵⁶A. Balmford et al. "Using Higher-Taxon Richness as a Surrogate for Species Richness: I. Regional Tests." In: Proceedings of the Royal Society of London, Series B: Biological Sciences 263 (1996), pp. 1267–1274. DOI: 10.1098/rspb.1996.0186.

⁵⁷C. C. Cartozo et al. "Quantifying the Taxonomic Diversity in Real Species Communities." In: Journal of Physics A: Mathematical and Theoretical 41 (2008), p. 224012. DOI: 10.1088/1751-8113/41/22/224012.

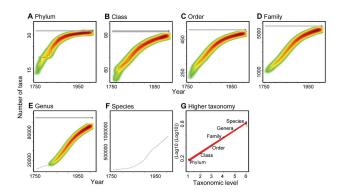
⁵⁸G. Caldarelli et al. "Scale-Free Networks from Varying Vertex Intrinsic Fitness." In: *Physical Review Letters* 89.25 (2002), p. 258702. DOI: 10. 1103/PhysRevLett.89.258702.

Combien y a-t-il d'espèces différentes sur Terre?

La question de l'estimation du nombre total d'espèces génère une abondante littérature. Mora et al.⁵⁹ en font une revue et proposent une méthode nouvelle.

Dans chaque règne, le nombre de taxons de niveaux supérieurs (phylums, classes, ordres, familles et même genres) est estimé par des modèles prolongeant jusqu'à leur asymptote les valeurs connues en fonction du temps. Cette méthode est applicable jusqu'au niveau du genre (figure ??, A à E). Le nombre de taxon de chaque niveau est lié à celui du niveau précédent, ce qui est représenté par la figure ??, G⁶⁰ sous la forme du relation linéaire entre le logarithme du logarithme du nombre de taxons et le rang (1 pour les phylums, 5 pour les genres). La droite est prolongée jusqu'au rang 6 pour obtenir le nombre d'espèces. Une façon alternative de décrire la méthode est de dire que le nombre de taxons du niveau n+1 est égal à celui du niveau n à la puissance k. La pente de la droite de la figure est $\ln k$. Aucune justification de ce résultat majeur n'est donnée par les auteurs, si ce n'est leur vérification empirique.

Le nombre total d'espèces estimé est 8,7 millions, tous règnes confondus, dans la fourchette des estimations précédentes (de 3 à 100 millions), et nécessitant près de 500 ans d'inventaires au rythme actuel des découvertes.⁶¹



En se limitant aux arbres, l'estimation se monte à 16000 espèces pour l'Amazonie,⁶² de l'ordre de 5000 pour l'Afrique et entre 40000 et 53000 pour l'ensemble des tropiques⁶³ (donc pour l'ensemble de la planète, le nombre d'espèces non-tropicales étant négligeable). Ces estimations sont obtenues par extrapolation du modèle en log-séries (chapitre ??) et sont sujettes au paradoxe de Fisher: les espèces représentées par un très petit nombre d'individu dans le modèle, notamment les singletons, sont les plus nombreuses. Une discussion approfondie est donnée par Hubbell:⁶⁴ les espèces récemment apparues au sens du modèle ne sont pas détectables avant plusieurs générations, créant un décalage

⁵⁹C. Mora et al. "How Many Species Are There on Earth and in the Ocean?" In: *PLoS Biology* 9.8 (2011), e1001127. DOI: 10.1371/ journal.pbio.1001127.

⁶⁰Ibid., figure 1.

⁶¹R. M. May. "Why Worry about How Many Species and Their Loss?" In: *PLoS Biology* 9.8 (2011), e1001130. DOI: 10.1371%2Fjournal.pbio.1001130.

⁶²H. ter Steege et al. "Hyperdominance in the Amazonian Tree Flora." In: *Science* 342.6156 (2013), p. 1243092. DOI: 10.1126/science. 1243092.

⁶³ J. W. F. Slik et al. "An Estimate of the Number of Tropical Tree Species." In: *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 112.24 (2015), pp. 7472–7477. DOI: 10.1073/pnas.1423147112.

⁶⁴S. P. Hubbell. "Estimating the Global Number of Tropical Tree Species, and Fisher's Paradox." In: *Proceedings of the National Academy of Sciences* 112.24 (2015), pp. 7343–7344. DOI: 10.1073/pnas. 1507730112.

⁶⁶ J. H. Connell. "Diversity in Tropical Rain Forests and Coral Reefs." In: *Science* 199.4335 (1978), pp. 1302–1310. DOI: 10.1126/science. 199.4335.1302.

⁶⁷E. H. Simpson. "Measurement of Diversity." In: *Nature* 163.4148 (1949), p. 688. DOI: 10.1038 / 163688a0.

⁶⁸T. D. Olszewski. "A Unified Mathematical Framework for the Measurement of Richness and Evenness within and among Multiple Communities." In: *Oikos* 104.2 (2004), pp. 377–387. DOI: 10.1111/j.0030-1299.2004.12519.x.

⁶⁹S. H. Hurlbert. "The Nonconcept of Species Diversity: A Critique and Alternative Parameters."
 In: Ecology 52.4 (1971), pp. 577–586.
 DOI: 10.2307/1934145.

⁷⁰R. S. Mendes et al. "A Unified Index to Measure Ecological Diversity and Species Rarity." In: *Ecography* 31.4 (2008), pp. 450–456. DOI: 10.1111/j.0906-7590.2008.05469.x.

entre le nombre d'espèces reconnues par la taxonomie et le modèle.

J. B. Wilson et al.⁶⁵ compilent les relevés du nombre d'espèces de plantes vasculaires en fonction de la surface et retiennent uniquement les plus riches à chaque échelle spatiale (du millimètre carré à l'hectare). Ces relevés sont tous situés en forêt tropicale ou en prairie tempérée gérée (les perturbations régulières et modérées y favorisent la diversité, conformément à la théorie de la perturbation intermédiaire⁶⁶). La relation entre le nombre d'espèces et la surface est celle d'Arrhenius. Son extrapolation à la surface terrestre donne environ 220000 espèces, comparables à l'estimation de 275000 espèces rapportée par Mora et al.

3.2 Indice de Simpson

Définition

On note p_s la probabilité qu'un individu tiré au hasard appartienne à l'espèce s. L'indice de Simpson, 67 ou Gini-Simpson, est

$$E = 1 - \sum_{s=1}^{S} p_s^2. (3.28)$$

Il peut être interprété comme la probabilité que deux individus tirés au hasard soient d'espèces différentes. Il est compris dans l'intervalle [0; 1[. Sa valeur diminue avec la régularité de la distribution: E=0 si une seule espèce a une probabilité de 1, E=1-1/S si les S espèces ont la même probabilité $p_s=1/S$. La valeur 1 est atteinte pour un nombre infini d'espèces, de probabilités nulles.

Deux autres formes de l'indice sont utilisées. Tout d'abord, la probabilité que deux individus soient de la même espèce, souvent appelée *indice de concentration de Simpson*, qui est celui défini dans l'article original de Simpson:

$$D = \sum_{s=1}^{S} p_s^2. (3.29)$$

L'indice de Simpson est parfois considéré comme une mesure d'équitabilité⁶⁸ mais il varie avec la richesse: cette approche est donc erronée. S. H. Hurlbert⁶⁹ l'a divisé par sa valeur maximale 1-1/S pour obtenir une mesure d'équitabilité valide généralisée plus tard par Mendes et al.,⁷⁰ voir section ??. Le nombre d'espèces doit être estimé par les méthodes présentées plus haut, pour ne pas dépendre de la taille de l'échantillon.

L'estimateur du maximum de vraisemblance de l'indice est

$$\hat{E} = 1 - \sum_{s=1}^{f_{>0}} \hat{p}_s^2. \tag{3.30}$$

Le calcul de l'indice de Simpson peut se faire avec la fonction diversity disponible dans le package *vegan* de R ou avec la fonction ent_simpson du package *divent*, qui peut traiter plusieurs sites en même temps:

```
paracou_6_abd %>%
  # Transformation des abondances en probabilités
as_probabilities() %>%
ent_simpson()

## # A tibble: 4 x 5
## site weight estimator order entropy
```

<dbl> ## <chr>> <dbl> <chr> <db1> ## 1 subplot_1 1.56 naive 0.975 ## 2 subplot_2 1.56 naive ## 3 subplot_3 1.56 naive 2 0.978 ## 4 subplot_4 1.56 naive

Un historique de la définition de l'indice, de Gini⁷¹ à Simpson, inspiré par Turing, est fourni par Ellerman.⁷²

Estimation

Définissons l'indicatrice $\mathbf{1}_{sh}$ valant 1 si l'individu h appartient à l'espèce s, 0 sinon. $\mathbf{1}_{sh}$ suit une loi de Bernoulli d'espérance p_s et de variance p_s $(1-p_s)$. E est la somme sur toutes les espèces de cette variance. Un estimateur non biaisé d'une variance à partir d'un échantillon est la somme des écarts quadratiques divisée par le nombre d'observation moins une. L'estimateur \hat{E} est légèrement biaisé parce qu'il est calculé à partir des \hat{p}_s , ce qui revient à diviser la somme des écarts par n, et non n-1. Un estimateur non biaisé est n

$$\tilde{E} = \left(\frac{n}{n-1}\right) \left(1 - \sum_{s=1}^{f_{>0}} \hat{p}_s^2\right).$$
 (3.31)

La correction par n/(n-1) tend rapidement vers 1 quand la taille de l'échantillon augmente: l'estimateur est très peu biaisé.

Le non-échantillonnage des espèces rares est pris en compte dans cette correction parce qu'elle considère que \tilde{E} est l'estimateur de variance d'un échantillon et non d'une population complètement connue. Il est négligeable: si p_s est petit, p_s^2 est négligeable dans la somme.

Simpson a fourni un estimateur non biaisé de D, à partir du calcul du nombre de paires d'individus tirés sans remise:

 $^{71}{\rm C.}$ Gini. Variabilitàe Mutabilità. Bologna: C. Cuppini, 1912.

⁷²D. Ellerman. "An Introduction to Logical Entropy and Its Relation to Shannon Entropy." In: *International Journal of Semantic Computing* 7.02 (2013), pp. 121–145. DOI: 10.1142/S1793351X13400059.

⁷³Good, "The Population Frequency of Species and the Estimation of Population Parameters," see n. 16, p. 9; R. Lande. "Statistics and Partitioning of Species Diversity, and Similarity among Multiple Communities." In: *Oikos* 76.1 (1996), pp. 5–13. DOI: 10.2307/3545743.

$$\tilde{D} = \frac{\sum_{s=1}^{S} n_s (n_s - 1)}{n (n - 1)}.$$
(3.32)

L'argumentation est totalement différente, mais le résultat est le même: $\tilde{E}=1-\tilde{D}.$

La fonction ent_simpson de divent accepte comme argument un vecteur d'abondances ou un dataframe contenant les données et propose par défaut la correction de Lande:

```
paracou_6_abd %>%
  ent_simpson()
```

```
## # A tibble: 4 x 5
              weight estimator order entropy
##
    site
     <chr>
                <dbl> <chr>
                                <dbl>
## 1 subplot_1
                1.56 Lande
                                   2
                                        0.976
## 2 subplot_2
                1.56 Lande
                                        0.978
## 3 subplot_3
                1.56 Lande
## 4 subplot_4
                1.56 Lande
```

3.3 Indice de Shannon

Définition

L'indice de Shannon,⁷⁴ aussi appelé indice de Shannon-Weaver ou Shannon-Wiener,⁷⁵ ou simplement *entropie* est dérivé de la théorie de l'information:

$$H = -\sum_{s=1}^{S} p_s \ln p_s. \tag{3.33}$$

Considérons une placette forestière contenant S espèces végétales différentes. La probabilité qu'une plante choisie au hasard appartienne à l'espèce s est notée p_s . On prélève n plantes, et on enregistre la liste ordonnée des espèces des n plantes. Si n est suffisamment grand, le nombre de plantes de l'espèce s est np_s . On note L le nombre de listes respectant ces conditions:

$$L = \frac{n!}{\prod_{i=1}^{S} (np_s)!}.$$
 (3.34)

Ce résultat est obtenu en calculant le nombre de positions possibles dans la liste pour les individus de la première espèce: $\binom{n}{np_1}$. Le nombre de positions pour la deuxième espèce est $\binom{n-np_1}{np_2}$. Pour la S-ième espèce, le nombre est $\binom{n-np_1-\cdots-np_{s-1}}{np_i}$. Les produits de combinaisons se simplifient pour donner l'équation (3.34).

⁷⁴C. E. Shannon. "A Mathematical Theory of Communication." In: The Bell System Technical Journal 27.3 (1948), pp. 379–423, 623–656.
DOI: 10.1002/j.1538-7305.1948.
tb01338.x; C. E. Shannon and W. Weaver. The Mathematical Theory of Communication. University of Illinois Press, 1963.

 $^{75}\mathrm{I}.$ F. Spellerberg and P. J. Feder. "A Tribute to Claude Shannon (1916–2001) and a Plea for More Rigorous Use of Species Richness, Species Diversity and the 'Shannon–Wiener' Index." In: Global Ecology and Biogeography 12.3 (2003), pp. 177–179. DOI: $10.1046\,/\,\mathrm{j}.1466$ – $822\times2003.00015.x.$

On peut maintenant écrire le logarithme de L:

$$\ln L = \ln n! - \sum_{s=1}^S \ln n p_s!.$$

On utilise l'approximation de Stirling,

$$ln n! \approx n ln n - n$$

pour obtenir après simplifications:

$$\ln L = -n \sum_{s=1}^{S} p_s \ln p_s. \tag{3.35}$$

 $H=(\ln L)/n$ est l'indice de Shannon. Ce résultat est connu sous le nom de formule de Brillouin. À l'origine, Shannon a utilisé un logarithme de base 2 pour que H soit le nombre moyen de questions binaires (réponse oui ou non) nécessaire pour identifier l'espèce d'une plante (un caractère utilisé dans une chaîne dans le contexte du travail de Shannon). Les logarithmes naturels, de base 2 ou 10 ont été utilisés par la suite. 77

La formule (3.35) est celle de l'indice de Theil, 78 présenté en détail par Conceição and Ferreira, 79 à l'origine utilisé pour mesurer les inégalités de revenu puis pour caractériser les structures spatiales en économie. L'indice est proportionnel au nombre de plantes choisies, on peut donc le diviser par n et on obtient l'indice de biodiversité de Shannon. Ces indices ont été définis en choisissant des lettres au hasard pour former des chaînes de caractères. Leur valeur est le nombre de chaînes de caractères différentes que l'on peut obtenir avec l'ensemble des lettres disponibles, c'est-à-dire la quantité d'information contenue dans l'ensemble des lettres. L'indice de Shannon donne une mesure de la biodiversité en tant que quantité d'information.

L'estimateur du maximum de vraisemblance de l'indice est

$$\hat{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \hat{p}_s \ln \hat{p}_s. \tag{3.36}$$

Le calcul de l'indice de Shannon peut se faire avec la fonction diversity disponible dans le package *vegan* de R ou avec la fonction ent_shannon de *divent*:

```
bci_abd %>%
  as_probabilities() %>%
  ent_shannon()
```

⁷⁶L. Brillouin. Science and Information Theory. 2nd ed. Oxford: Academic Press, 1962.

77E. C. Pielou. "The Measurement of Diversity in Different Types of Biological Collections." In: *Journal of Theoretical Biology* 13.C (1966), pp. 131–144. DOI: 10.1016/0022-5193(66)90013-0.

⁷⁸H. Theil. Economics and Information Theory. Chicago: Rand McNally & Company, 1967.

⁷⁹P. Conceição and P. Ferreira. The Young Person's Guide to the Theil Index: Suggesting Intuitive Interpretations and Exploring Analytical Applications. Austin, Texas, 2000, p. 54. ⁸⁰K. Hutcheson. "A Test for Comparing Diversities Based on the Shannon Formula." In: *Journal of Theoretical Biology* 29 (1970), pp. 151–154. DOI: 10.1016/0022-5193(70)90124-4.

⁸¹Bulmer, "On Fitting the Poisson Lognormal Distribution to Species-Abundance Data," see n. 13, p. 17. La distribution de l'estimateur est connue⁸⁰ mais elle est inutile en pratique à cause du biais d'estimation.

Bulmer⁸¹ établit une relation entre l'indice de Shannon et l'indice α de Fisher, à condition que la distribution de l'abondance des espèces soit log-normale:

$$\hat{H} = (\hat{\alpha} + 1) - (1). \tag{3.37}$$

 (\cdot) est la fonction digamma, et $\hat{\alpha}$ est l'estimateur de l'indice de Fisher $(\ref{eq:constraint})$:

digamma(fisher.alpha(colSums(BCI)) + 1) - digamma(1)

[1] 4.148322

La sous-estimation est assez sévère sur cet exemple.

Estimation

Basharin⁸² a montré que l'estimateur de l'indice de Shannon était biaisé parce que des espèces ne sont pas échantillonnées. Si S est le nombre d'espèces réel et n le nombre d'individus échantillonnés, le biais est

$$\mathbb{E}\left(\hat{H}\right) - H = -\frac{S-1}{2n} + O\left(n^{-2}\right). \tag{3.38}$$

 $O(n^{-2})$ est un terme négligeable. La valeur estimée à partir des données est donc trop faible, d'autant plus que le nombre d'espèces total est grand mais d'autant moins que l'échantillonnage est important. Comme le nombre d'espèces S n'est pas observable, le biais réel est inconnu.

L'estimateur de Miller-Madow⁸³ utilise l'information disponible, en sous-estimant le nombre d'espèces et donc l'entropie:

$$\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \hat{p}_s \ln \hat{p}_s + \frac{f_{>0} - 1}{2n}.$$
 (3.39)

Chao and Shen⁸⁴ établissent un estimateur moins biaisé à partir du taux de couverture de l'échantillonnage \hat{C} :

$$\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \frac{\hat{C}\hat{p}_s \ln(\hat{C}\hat{p}_s)}{1 - (1 - \hat{C}\hat{p}_s)^n}.$$
 (3.40)

Multiplier les fréquences observées par le taux de couverture permet d'obtenir un estimateur non biaisé des probabilités conditionnellement aux espèces non observées. 85

Le terme au dénominateur est la correction de Horvitz and Thompson: 86 chaque terme de la somme est divisé par la prob-

⁸²G. P. Basharin. "On a Statistical Estimate for the Entropy of a Sequence of Independent Random Variables." In: *Theory of Probability and its Applications* 4.3 (1959), pp. 333–336. DOI: 10.1137/1104033.

⁸³G. A. Miller. "Note on the Bias of Information Estimates." In: Information Theory in Psychology: Problems and Methods. Ed. by H. Quastler. Glencoe, Ill.: Free Press, 1955, pp. 95–100.

⁸⁴A. Chao and T.-J. Shen. "Non-parametric Estimation of Shannon's Index of Diversity When There Are Unseen Species in Sample." In: *Environmental and Ecological Statistics* 10.4 (2003), pp. 429–443. DOI: 10.1023/A:1026096204727.

⁸⁵ J. Ashbridge and I. B. J. Goudie. "Coverage-Adjusted Estimators for Mark-Recapture in Heterogeneous Populations." In: Communications in Statistics - Simulation and Computation 29.4 (2000), pp. 1215–1237. DOI: 10.1080/03610910008813661.

⁸⁶D. G. Horvitz and D. J. Thompson. "A Generalization of Sampling without Replacement from a Finite Universe." In: *Journal of the American Statistical Association* 47.260 (1952), pp. 663–685. DOI: 10.1080/01621459.1952.10483446.

abilité d'observer au moins une fois l'espèce correspondante. Il tend vers 1 quand la taille de l'échantillon augmente.

Beck and Schwanghart⁸⁷ montrent que la correction du biais est efficace, même à des niveaux de complétude de l'échantillonnage (voir section 3.1) très faibles. Vu et al.⁸⁸ étudient la vitesse de convergence de l'estimateur.

Z. Zhang⁸⁹ définit l'indice de Simpson généralisé:

$$\zeta_{u,v} = \sum_{s=1}^{S} p_s^u (1 - p_s)^v, \tag{3.41}$$

où $\zeta_{u,v}$ est la somme sur toutes les espèces de la probabilité de rencontrer u fois l'espèce dans un échantillon de taille u+v. L'indice de Shannon peut s'exprimer en fonction de $\zeta_{1,v}$:

$$H = \sum_{v=1}^{\infty} \frac{1}{v} \zeta_{1,v}.$$
 (3.42)

Les premiers termes de la somme, jusqu'à v=n-1 peuvent être estimés à partir des données, les suivants constituent le biais de l'estimateur, qui est calculé en pratique par

$$H_z = \sum_{v=1}^{n-1} \frac{1}{v} \left\{ \frac{n^{v+1} \left[n - (v+1) \right]!}{n!} \sum_{s=1}^{f_{>0}} p_s \prod_{j=0}^{v-1} \left(1 - \hat{p}_s - \frac{j}{n} \right) \right\}. \tag{3.43}$$

Z. Zhang⁹⁰ montre que le biais de l'estimateur H_z est asymptotiquement normal et calcule sa variance. Z. Zhang and Grabchak⁹¹ améliorent l'estimateur en le complétant par un estimateur de son biais, mais les calculs deviennent excessivement complexes. Vinck et al.⁹² appliquent la même démarche avec un estimateur bayésien du biais, utilisant un prior aussi plat que possible pour la valeur de l'entropie (et non un prior plat sur les probabilités, qui tire l'estimateur vers l'entropie maximale). Cet estimateur nécessite de connaître le nombre d'espèces, ce qui empêche son utilisation sur des données d'écologie.

Pielou⁹³ a développé une autre méthode de correction de biais lorsque de nombreux relevés de petite taille sont disponibles. $\ln L$ est calculé pour un relevé choisi aléatoirement puis les données du premier relevé sont ajoutées à celles d'un autre, puis un autre jusqu'à ce que $H=(\ln L)/n$ n'augmente plus: la diversité augmente dans un premier temps mais se stabilise quand l'effet des espèces ajoutées est compensé par celui de la diminution de l'équitabilité due aux espèces présentes dans tous les relevés. À partir de ce seuil, l'augmentation de $\ln L$ par individu ajouté est calculée pour chaque relevé supplémentaire. Son espérance, estimée par sa

⁸⁷Beck and Schwanghart, "Comparing Measures of Species Diversity from Incomplete Inventories: An Update," see n. 33, p. 36.

 $^{88}\mathrm{V}.$ Q. Vu et al. "Coverage-Adjusted Entropy Estimation." In: Statistics in Medicine 26.21 (2007), pp. 4039–4060. DOI: $10.1002/\sin$. 2942.

⁸⁹Z. Zhang. "Entropy Estimation in Turing's Perspective." In: Neural Computation 24.5 (2012), pp. 1368–1389. DOI: 10.1162/NECO_a_00266.

⁹⁰Z. Zhang. "Asymptotic Normality of an Entropy Estimator with Exponentially Decaying Bias." In: *IEEE Transactions on Information Theory* 59.1 (2013), pp. 504–508. DOI: 10.1109/TIT.2012.2217393.

⁹¹Z. Zhang and M. Grabchak. "Bias Adjustment for a Nonparametric Entropy Estimator." In: *Entropy* 15.6 (2013), pp. 1999–2011. DOI: 10.3390/e15061999.

⁹²M. Vinck et al. "Estimation of the Entropy Based on Its Polynomial Representation." In: *Physical Review E* 85.5 (2012). DOI: 10.1103/ PhysRevE.85.051139.

⁹³E. C. Pielou. "Species-Diversity and Pattern-Diversity in the Study of Ecological Succession." In: *Journal* of *Theoretical Biology* 10.2 (1966), pp. 370–383. DOI: 10.1016/0022-5193(66)90133-0. ⁹⁴A. Chao et al. "Entropy and the Species Accumulation Curve: A Novel Entropy Estimator via Discovery Rates of New Species." In: Methods in Ecology and Evolution 4.11 (2013), pp. 1091–1100. DOI: 10.1111/

⁹⁵Chao and Jost, "Coverage-Based Rarefaction and Extrapolation: Standardizing Samples by Completeness Rather than Size," see n. 17, p. 9.

2041-210x.12108.

⁹⁶ J. A. Bonachela et al. "Entropy Estimates of Small Data Sets." In: Journal of Physics A: Mathematical and Theoretical 41.202001 (2008), pp. 1–9. DOI: 10.1088/1751-8113/41/ 20/202001.

⁹⁷ J. L. W. V. Jensen. "Sur les fonctions convexes et les inégalités entre les valeurs moyennes." In: Acta Mathematica 30.1 (1906), pp. 175–193. DOI: 10.1007/bf02418571.

moyenne calculée en ajoutant tous les relevés disponibles, est \tilde{H}

Chao et al.⁹⁴ utilisent l'estimateur de la pente de la courbe de raréfaction, calculé précédemment⁹⁵ pour estimer la richesse spécifique, pour fournir un estimateur extrêmement performant:

$$\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \frac{n_s}{n} \left(\begin{array}{cc} (n) - & (n_s) \end{array} \right) \tag{3.44}$$

$$-\frac{s_{1}}{n}{{\left(1-A \right)}^{1-n}}\left(-\ln \left(A \right)-\sum_{r=1}^{n-1}\frac{1}{r}{{\left(1-A \right)}^{r}} \right),\quad \left(3.45 \right)$$

où (\cdot) est la fonction digamma et A vaut:

- $2s_2/[(n-1)s_1+2s_2]$ en présence de singletons et doubletons;
- $2/[(n-1)(s_1-1)+2]$ en présence de singletons seulement;
- 1 en absence de singletons et doubletons.

Enfin, la littérature de physique statistique s'est abondamment intéressée à cette question (Bonachela et al. 96 en font une revue). Le problème traité est la non-linéarité de l'indice de Shannon par rapport aux probabilités qui entraîne un biais d'estimation. La fonction logarithme fournit un exemple simple: l'espérance de $\ln(p_s)$ n'est pas le logarithme de l'espérance de p_s parce que la fonction ln est concave. Chaque estimateur \hat{p}_s fluctue autour de p_s mais vaut p_s en moyenne. À cause de la concavité, $\ln(\hat{p}_s)$ est en moyenne inférieur à $\ln(p_s)$: cette relation est connue sous le nom d'inégalité de Jensen. 97 L'indice de Shannon est concave (figure 3.8) donc son estimateur (3.33) est biaisé négativement, même sans prendre en considération les espèces non observées.

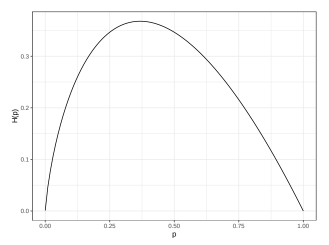


Figure 3.8: Courbe de $x \ln x$ entre 0 et 1.

Code de la figure 3.8:

```
tibble(x = c(0.0001, 1)) %>%
ggplot(aes(x)) +
   stat_function(fun = function(x) -x * log(x)) +
   labs(x = "p", y = "H(p)")
```

Le biais peut être évalué par simulation: 10000 tirages sont réalisés dans une loi normale d'espérance p_s choisie et d'écart-type 0.01. Le biais est la différence entre $-p_s \ln p_s$ (connu) et la moyenne des 1000 valeurs de $-\hat{p}_s \ln \hat{p}_s$ (la probabilité est estimée par sa réalisation à chaque tirage). La valeur du biais en fonction de p_s est en figure 3.9. Le biais de l'indice de Shannon est la somme des biais pour toutes les probabilités spécifiques de la communauté étudiée, et son calcul est toujours l'objet de recherches.

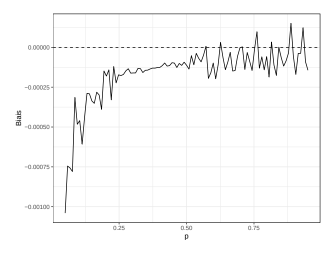


Figure 3.9: Biais de $\hat{p}_s \ln \hat{p}_s$ entre 0 et 1.

Code de la figure 3.9:

```
bias_p <- function (p) {
  p_s <-rnorm(10000, p, 0.01)
    p * log(p) - mean(p_s * log(p_s))
}

bias <- function (p_s) {
  # Applique bias_p à chaque valeur de p_s
  sapply(p_s, bias_p)
}

tibble(x = c(0.05, 0.95)) %>%
  ggplot(aes(x)) +
    stat_function(fun = bias) +
    geom_hline(yintercept = 0, lty = 2) +
    labs(x = "p", y = "Biais")
```

Grassberger⁹⁸ a fourni la correction de référence:

$$\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \frac{n_s}{n} \left(\ln{(n)} - (n_s) - \frac{{(-1)}^{n_s}}{n_s + 1} \right). \tag{3.46}$$

Grassberger⁹⁹ l'a perfectionnée:

 $^{98}\mathrm{P.}$ Grassberger. "Finite Sample Corrections to Entropy and Dimension Estimates." In: *Physics Letters A* 128.6-7 (1988), pp. 369–373. DOI: 10.1016/0375-9601(88)90193-4.

 $^{99}\,\mathrm{P.}$ Grassberger. "Entropy Estimates from Insufficient Samplings." In: arXiv~Physics~e-prints 0307138.v2 (2003).

$$\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \frac{n_s}{n} \left(\ (n) - \ (n_s) - (-1)^{n_s} \int_0^1 \frac{t^{n_s-1}}{1+t} \, dt \right). \ (3.47)$$

¹⁰⁰T. Schürmann. "Bias Analysis in Entropy Estimation." In: Journal of Physics A: Mathematical and General 37.27 (2004), pp. L295–L301. DOI: 10.1088/0305-4470/37/27/L02.

Enfin, Schürmann¹⁰⁰ l'a généralisée pour définir une famille de corrections dépendant d'un paramètre ξ :

$$\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \frac{n_s}{n} \left((n) - (n_s) - (-1)^{n_s} \int_0^{\frac{1}{\xi} - 1} \frac{t^{n_s - 1}}{1 + t} dt \right). \tag{3.48}$$

Le biais d'estimation diminue avec ξ mais l'erreur quadratique augmente. Schürmann suggère d'utiliser $\xi=e^{-1/2}$ comme meilleur compromis.

La fonction ent_shannon permet toutes ces corrections.

```
ent_shannon(colSums(BCI), estimator = "ChaoJost")
## # A tibble: 1 x 3
## estimator order entropy
    <chr> <dbl> <dbl>
## 1 ChaoJost
ent_shannon(colSums(BCI), estimator = "Grassberger")
## # A tibble: 1 x 3
   estimator order entropy
   <chr>
                <dbl> <dbl>
ent_shannon(colSums(BCI), estimator = "Grassberger2003")
## # A tibble: 1 x 3
## estimator order entropy
   <chr>
                   <dbl>
                           <dbl>
## 1 Grassberger2003
                    1
                            4.28
ent_shannon(colSums(BCI), estimator = "Schurmann")
## # A tibble: 1 x 3
## estimator order entropy
    <chr> <dbl>
## 1 Schurmann
ent_shannon(colSums(BCI), estimator = "ZhangHz")
## # A tibble: 1 x 3
##
    estimator order entropy
##
              <dbl>
                      <dbl>
    <chr>
```

4.27

```
<sup>101</sup> J. Hausser and K. Strimmer.
"Entropy Inference and the James-Stein Estimator, with Application
to Nonlinear Gene Association Net-
works." In: Journal of Ma-
chine Learning Research 10 (2009),
pp. 1469–1484.
```

¹⁰²W. James and C. Stein. "Estimation with Quadratic Loss." In: Proceedings of the Fourth Berkeley Symposium on Mathematical Statistics and Probability. Ed. by J. Neyman. Vol. 1. Berkeley, California: University of California Press, 1961, pp. 361–379.

1 ZhangHz

D'autres estimateurs peu utilisés en écologie sont disponibles dans le package entropy.¹⁰¹ La contraction de Stein¹⁰² consiste à estimer la distribution des probabilités d'occurrence des espèces par la pondération optimale entre un estimateur à faible biais et un estimateur à faible variance. L'estimateur \hat{p}_s est sans biais mais a une variance importante. L'estimateur 1/S, si S est connu, est de variance nulle mais est très biaisé. Comme le nombre d'espèces est en général inconnu, il doit être estimé par une méthode quelconque, mais de préférence le surestimant plutôt que le sous-estimant. L'estimateur de James-Stein ($shrinkage\ estimator$) optimal est

$$\tilde{p}_s = \hat{\lambda} \frac{1}{\hat{S}} + \left(1 - \hat{\lambda}\right) \hat{p}_s, \tag{3.49}$$

οù

$$\hat{\lambda} = \frac{1 - \sum_{s=1}^{f_{>0}} (\hat{p}_s)^2}{(n-1) \sum_{s=1}^{f_{>0}} \left(\frac{1}{\hat{S}} - \hat{p}_s\right)^2}.$$
 (3.50)

L'entropie est ensuite simplement estimée par l'estimateur plug-in: $\tilde{H} = -\sum_{s=1}^{f_{>0}} \tilde{p}_s \ln \tilde{p}_s$. Le calcul sous R est le suivant:

```
library("entropy")
entropy.shrink(colSums(BCI))
```

Estimating optimal shrinkage intensity lambda.freq (frequencies): 0.0021

```
## [1] 4.275689
## attr(,"lambda.freqs")
## [1] 0.002074043
```

Le principe même de l'estimation rapproche la distribution de l'équiprobabilité des espèces et donc augmente l'entropie. L'estimation précédente ignore les espèces non observées. Pour les inclure, le vecteur des abondance doit être allongé par autant de zéros que d'espèces estimées:

```
entropy.shrink(c(colSums(BCI), rep(0, bci_f_0)))
```

Estimating optimal shrinkage intensity lambda.freq (frequencies): 0.002

```
## [1] 4.276543
## attr(,"lambda.freqs")
## [1] 0.002041748
```

Les fréquences sont estimées par la fonction freqs.shrink. Leur utilisation dans l'estimateur plug-in donne le même résultat:

```
ent_shannon(freqs.shrink(c(colSums(BCI), rep(0, bci_f_0))))
```

Estimating optimal shrinkage intensity lambda.freq (frequencies): 0.002

Appliqué à des données de biodiversité aquatique, l'estimateur de James-Stein obtient de meilleurs résultats que celui de Chao et Shen¹⁰³ quand l'échantillonnage est réduit.

¹⁰³D. Liu et al. "Entropy of Hydrological Systems under Small Samples: Uncertainty and Variability." In: *Journal of Hydrology* 532 (2016), pp. 163–176. DOI: 10.1016/j.jhydrol. 2015.11.019.

¹⁰⁴S. H. Hurlbert, "The Nonconcept of Species Diversity: A Critique and Alternative Parameters," see n. 69, p. 48.

3.4 Indice de Hurlbert

Définition

L'indice de S. H. Hurlbert 104 est l'espérance du nombre d'espèces observées dans un échantillon de taille k choisie:

$$_{k}S = \sum_{s=1}^{S} \left[1 - \left(1 - p_{s} \right)^{k} \right].$$
 (3.51)

Chaque terme de la somme est la probabilité d'observer au moins une fois l'espèce correspondante.

L'augmentation de la valeur de k permet de donner plus d'importance aux espèces rares.

L'indice peut être converti en nombre équivalent d'espèces, 105 c'est-à-dire le nombre d'espèces équiprobables nécessaire pour obtenir la même diversité, notés $_kD$ à partir de la relation

$$_{k}S = _{k}D\left[1 - \left(1 - \frac{1}{_{k}D}\right)^{k}\right]. \tag{3.52}$$

L'équation doit être résolue pour obtenir $_kD$ à partir de la valeur de $_kS$ estimée, numériquement pour k>3.

Dans deux cas particuliers, les nombres équivalents d'espèces de Hurlbert sont identiques aux nombres de Hill: $_2D=^2\!D$ et $_\infty D=^0\!D$.

Pour les autres ordres entiers de diversité, il existe une correspondance parfaite entre les deux mesures: 106 la connaissance de l'une permet d'obtenir l'autre. Pour k > 1, on a^{107}

$$_{k}S = k + \sum_{q=2}^{k} {k \choose q} (-1)^{q+1} (^{q}D)^{1-q}.$$
 (3.53)

On a vu que ${}^{0}D$ égale ${}_{\infty}D$, donc ${}_{\infty}S={}^{0}D$ (3.52). Inversement, pour q>1:

$$({}^{q}D)^{1-q} = q + \sum_{k=2}^{q} {q \choose k} (-1)^{k+1} {}_{k}S.$$
 (3.54)

¹⁰⁵Dauby and Hardy, "Sampled-Based Estimation of Diversity Sensu Stricto by Transforming Hurlbert Diversities into Effective Number of Species," see n. 18, p. 9.

¹⁰⁶A. Chao et al. "Rarefaction and Extrapolation with Hill Numbers: A Framework for Sampling and Estimation in Species Diversity Studies." In: Ecological Monographs 84.1 (2014), pp. 45–67. DOI: 10.1890/13-0133.1, Annexe S2.

 $^{107}\mathrm{T}.$ Leinster and C. Cobbold. "Measuring Diversity: The Importance of Species Similarity." In: Ecology 93.3 (2012), pp. 477–489. DOI: 10. 1890/10-2402.1.

Pour q = 1, la relation est¹⁰⁸

$${}^{1}H = -1 + \sum_{k=2}^{\infty} \frac{{}_{k}S}{k(k-1)}.$$
 (3.55)

¹⁰⁸C. X. Mao. "Estimating Species Accumulation Curves and Diversity Indices." In: Statistica Sinica 17 (2007), pp. 761–774.

Estimation

##

<chr> <dbl>

1 Hurlbert

Hurlbert fournit un estimateur non biaisé de son indice (n est la taille de l'échantillon, n_s le nombre d'individus de l'espèce s):

$$_{k}\tilde{S} = \sum_{s=1}^{f_{>0}} \left[1 - \binom{n-n_s}{k} / \binom{n}{k} \right].$$
 (3.56)

Dauby and Hardy¹⁰⁹ montrent que cet estimateur est très peu sensible à la taille de l'échantillon, et obtient de meilleurs résultats sur ce point que les estimateurs de Chao et Shen pour l'indice de Shannon ou du nombre d'espèces. W. Smith and Grassle¹¹⁰ ont calculé sa variance.

Le calcul de la diversité de Hurlbert est possible dans divent:

```
<sup>109</sup>Dauby and Hardy, "Sampled-Based Estimation of Diversity Sensu Stricto by Transforming Hurlbert Diversities into Effective Number of Species," see n. 18, p. 9.
```

 $^{110}\mathrm{W}.$ Smith and J. F. Grassle. "Sampling Properties of a Family of Diversity Measures." In: Biometrics 33.2 (1977), pp. 283–292. DOI: 10. 2307/2529778. JSTOR: 2529778.

```
# Indice de Hurlbert (probabilités)
ent_hurlbert(as_probabilities(colSums(BCI)), k = 2)
## # A tibble: 1 x 5
  site weight estimator order entropy
##
    <chr>>
                   <dbl> <chr>
                                   <dbl>
                                           <dbl>
## 1 site_402217706
                     1 naive
# Estimateur sans biais (abondances)
ent_hurlbert(colSums(BCI), k = 2)
## # A tibble: 1 x 3
  estimator order entropy
    <chr>
            <dbl>
## 1 Hurlbert
# Nombre effectif d'espèces
div_hurlbert(colSums(BCI), k = 2)
## # A tibble: 1 x 3
  estimator order diversity
```

<db1>

38.1

Chapter 4

Entropie

\L'essentiel

L'entropie est la surprise moyenne apportée par l'observation des individus d'une communauté, d'autant plus grande qu'un individu appartient à une espèce plus rare. L'entropie HCDT permet d'unifier les indices classiques de diversité: son paramètre, appelé ordre, fixe l'importance donnée aux espèces rares. L'entropie d'ordre 0 est la richesse; celle d'ordre 1, l'indice de Shannon; celle d'ordre 2, celui de Simpson. L'entropie est la moyenne du logarithme déformé de la rareté des espèces, définie comme l'inverse de leur probabilité.

L'entropie va de pair avec la diversité au sens strict (Nombres de Hill): le nombre d'espèces équiprobables dont l'entropie est la même que celle de la communauté réelle. La diversité est l'exponentielle déformée de l'entropie. Les profils de diversité représentent la diversité en fonction de son ordre et permettent la comparaison de communautés.

L'estimation de la diversité est difficile pour des ordres inférieurs à 0,5 dans des taxocènes très divers comme les arbres des forêts tropicales.

L'entropie peut être entendue comme la surprise moyenne fournie par l'observation d'un échantillon. C'est intuitivement une bonne mesure de diversité. Ses propriétés mathématiques permettent d'unifier les mesures de diversité dans un cadre général.

4.1 Définition de l'entropie

Les textes fondateurs sont Davis² et surtout Theil³ en économétrie, et Shannon⁴ pour la mesure de la diversité. Une revue est fournie par Maasoumi.⁵

¹E. C. Pielou. *Ecological Diversity*. New York: Wiley, 1975.

²H. T. Davis. *The Theory of Econometrics*. Bloomington, Indiana: The Principia Press, 1941.

 3 Theil, Economics and Information Theory, see n. 78, p. 51.

⁴Shannon, "A Mathematical Theory of Communication," see n. 74, p. 50; Shannon and Weaver, The Mathematical Theory of Communication, see n. 74, p. 50.

⁵E. Maasoumi. "A Compendium to Information Theory in Economics and Econometrics." In: *Econometric Reviews* 12.2 (1993), pp. 137–181. DOI: 10.1080/07474939308800260.

Considérons une expérience dont les résultats possibles sont $\{r_1, r_2, \ldots, r_S\}$. La probabilité d'obtenir r_s est p_s , et $\mathbf{p} = (p_1, p_2, \ldots, p_S)$ est le vecteur composé des probabilités d'obtenir chaque résultat. Les probabilités sont connues a priori. Tout ce qui suit est vrai aussi pour des valeurs de r continues, dont on connaîtrait la densité de probabilité.

On considère maintenant un échantillon de valeurs de r. La présence de r_s dans l'échantillon est peu étonnante si p_s est grande: elle apporte peu d'information supplémentaire par rapport à la simple connaissance des probabilités. En revanche, si p_s est petite, la présence de r_s est surprenante. On définit donc une fonction d'information, $I(p_s)$, décroissante quand la probabilité augmente, de I(0)>0 (éventuellement $+\infty$) à I(1)=0, parce qu'observer un résultat certain n'apporte aucune information. Chaque valeur observée dans l'échantillon apporte une certaine quantité d'information, dont la somme est l'information de l'échantillon. Patil and Taillie appellent l'information "rareté".

La quantité d'information attendue de l'expérience est $\sum_{s=1}^S p_s I(p_s) = H(\mathbf{p})$. Si on choisit $I(p_s) = -\ln(p_s)$, $H(\mathbf{p})$ est l'indice de Shannon, mais bien d'autres formes de $I(p_s)$ sont possibles. $H(\mathbf{p})$ est appelée entropie. C'est une mesure de l'incertitude (de la volatilité) du résultat de l'expérience. Si le résultat est certain (une seule valeur p_S vaut 1), l'entropie est nulle. L'entropie est maximale quand les résultats sont équiprobables.

Si \mathbf{p} est la distribution des probabilité des espèces dans une communauté, Patil and Taillie⁷ montrent que:

- Si $I(p_s)=(1-p_s)/p_s$, alors $H({\bf p})$ est le nombre d'espèces S moins 1;
- Si $I(p_s) = -\ln(p_s)$, alors $H(\mathbf{p})$ est l'indice de Shannon;
- Si $I(p_s) = 1 p_s$, alors $H(\mathbf{p})$ est l'indice de Simpson.

Ces trois fonctions d'information sont représentées en figure ??.

Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

La contribution de chaque espèce à la valeur totale de l'entropie est représentée figure 4.1.

⁶G. P. Patil and C. Taillie. "Diversity as a Concept and Its Measurement." In: *Journal of the American Statistical Association* 77.379 (1982), pp. 548–561. DOI: 10.2307/2287709. JSTOR: 2287709.

⁷Ibid.

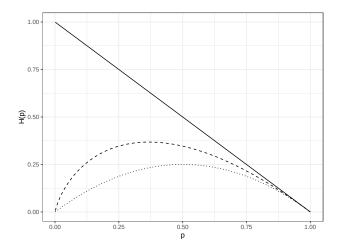


Figure 4.1: Valeur de $p_sI(p_s)$ dans le nombre d'espèces (trait plein), l'indice de Shannon (pointillés longs) et l'indice de Simpson (pointillés). Les espèces rares contribuent peu, sauf pour le nombre d'espèces.

Code R:

```
H0 <- function(p) 1 - p
H1 <- function(p) -p * log(p)
H2 <- function(p) p * (1 - p)
tibble(x = c(0.001, 1)) %>%
ggplot(aes(x)) +
    stat_function(fun = H0) +
    stat_function(fun = H1, lty = 2) +
    stat_function(fun = H2, lty = 3) +
    labs(x = "p", y = "H(p)")
```

4.2 Entropie relative

Considérons maintenant les probabilités q_s formant l'ensemble ${\bf q}$ obtenues par la réalisation de l'expérience. Elles sont différentes des probabilités p_s , par exemple parce que l'expérience ne s'est pas déroulée exactement comme prévu. On définit le gain d'information $I(q_s,p_s)$ comme la quantité d'information supplémentaire fournie par l'observation d'un résultat de l'expérience, connaissant les probabilités a priori. La quantité totale d'information fournie par l'expérience, $\sum_{s=1}^S q_s I(q_s,p_s) = H({\bf q},{\bf p})$, est souvent appelée entropie relative. Elle peut être vue comme une distance entre la distribution a priori et la distribution a posteriori. Il est possible que les distributions ${\bf p}$ et ${\bf q}$ soit identiques, que le gain d'information soit donc nul, mais les estimateurs empiriques n'étant pas exactement égaux entre eux, des tests de significativité de la valeur de $\hat{H}({\bf q},{\bf p})$ seront nécessaires.

Quelques formes possibles de $H(\mathbf{q}, \mathbf{p})$ sont:

• La divergence de Kullback-Leibler⁸ connue par les économistes comme l'indice de dissimilarité de Theil:⁹

$$T = \sum_{s=1}^{S} q_s \ln \frac{q_s}{p_s}; \tag{4.1}$$

⁸S. Kullback and R. A. Leibler. "On Information and Sufficiency." In: The Annals of Mathematical Statistics 22.1 (1951), pp. 79–86. JSTOR: 2236703.

 $^9 {\rm Theil}, \, Economics \, and \, Information \, Theory, \, see n. \, 78, \, p. \, 51.$

¹⁰Conceição and Ferreira, The Young Person's Guide to the Theil Index: Suggesting Intuitive Interpretations and Exploring Analytical Applications, see n. 79, p. 51. • Sa proche parente, appelée parfois deuxième mesure de Theil, 10 qui inverse simplement les rôles de p et q:

$$L = \sum_{s=1}^{S} p_s \ln \frac{p_s}{q_s}.$$
 (4.2)

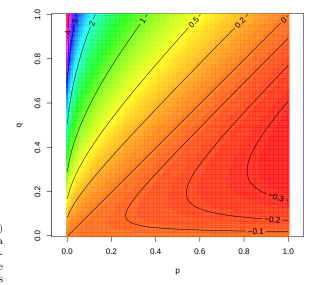


Figure 4.2: Valeur de $q \ln(q/p)$ en fonction de p et q. La divergence de Kullback-Leibler est la somme de cette valeur pour toutes les espèces

L'entropie relative est essentielle pour la définition de la diversité β présentée dans le chapitre ??. En se limitant à la diversité α , on peut remarquer que l'indice de Shannon est la divergence de Kullback-Leibler entre la distribution observée et l'équiprobabilité des espèces.¹¹

La contribution à la divergence de chaque couple (p_s,q_s) est représentées en figure 4.2. Elle est positive quand $q_s > p_s$ (la valeur observée est plus grande que la valeur attendue), et croît avec q_s pour p_s fixé. Elle tend vers l'infini quand $p_s \to 0$. Les valeurs les plus négatives ne sont pas obtenues pour les valeurs minimales de q parce que les évènements très rarement observés influent peu sur la quantité d'information totale. Le minimum $-e^{-1} \approx 0.37$ est atteint pour $p_s = 1$ et $q_s = e^{-1}$, la valeur qui annule la dérivée de $q \ln(q)$. En somme, la divergence de Kullback-Leibler est surtout influencée par les évènements beaucoup plus observés qu'attendus.

Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

```
p <- q <- seq(0.01, 1, .01)
KB <- function(p, q) q * log(q / p)
xyz <- outer(p, q, FUN = "KB")
library("sp")
image(
    xyz,
    col = rainbow(n = 100, alpha = 0.8),
    xlab = "p",</pre>
```

 $^{11}\mathrm{E}.$ Marcon et al. "The Decomposition of Shannon's Entropy and a Confidence Interval for Beta Diversity." In: Oikos 121.4 (2012), pp. 516–522. DOI: 10.1111/j.1600-0706.2011.19267.x.

```
ylab = "q",
   asp = 1
)
contour(
   xyz,
   levels = c(seq(-.3, 0, .1), c(.2, .5), seq(1, 4, 1)),
   labcex = 1,
   add = T
)
```

4.3 L'appropriation de l'entropie par la biodiversité

MacArthur 12 est le premier à avoir introduit la théorie de l'information en écologie. 13 MacArthur s'intéressait aux réseaux trophiques et cherchait à mesurer leur stabilité: l'indice de Shannon qui comptabilise le nombre de relations possibles lui paraissait une bonne façon de l'évaluer. Mais l'efficacité implique la spécialisation, ignorée dans H qui est une mesure neutre (toutes les espèces y jouent le même rôle). MacArthur a abandonné cette voie.

Les premiers travaux consistant à généraliser l'indice de Shannon sont dus à Rényi. 14 L'entropie d'ordre q de Rényi est

$${}^{q}R = \frac{1}{1 - q \ln \sum_{q=1}^{S} p_{s}^{q}}.$$
 (4.3)

Rényi pose également les axiomes pour une mesure d'entropie $R(\mathbf{p})$, où $\mathbf{p}=(p_1,p_2,\ldots,p_S)$:

- La symétrie: les espèces doivent être interchangeables, aucune n'a de rôle particulier et leur ordre est indifférent;
- La mesure doit être continue par rapport aux probabilités;
- La valeur maximale est atteinte si toutes les probabilités sont égales.

Il montre que ${}^{q}R$ respecte les 3 axiomes. Patil and Taillie 15 ont montré de plus que:

- L'introduction d'une espèce dans une communauté augmente sa diversité (conséquence de la décroissance de g(p_s));
- Le remplacement d'un individu d'une espèce fréquente par un individu d'une espèce plus rare augmente l'entropie à condition que $R(\mathbf{p})$ soit concave. Dans la littérature économique sur les inégalités, cette propriété est connue sous le nom de Pigou-Dalton. ¹⁶

¹²R. H. MacArthur. "Fluctuations of Animal Populations and a Measure of Community Stability." In: *Ecology* 36.3 (1955), pp. 533–536. DOI: doi:10.2307/1929601.

 $^{13}{\rm R.}$ E. Ulanowicz. "Information Theory in Ecology." In: Computers & Chemistry 25.4 (2001), pp. 393–399. DOI: 10.1016/80097--8485(01)00073-0.

¹⁴A. Rényi. "On Measures of Entropy and Information." In: 4th Berkeley Symposium on Mathematical Statistics and Probability. Ed. by J. Neyman. Vol. 1. Berkeley, USA: University of California Press, 1961, pp. 547–561.

¹⁵ Patil and Taillie, "Diversity as a Concept and Its Measurement," see n. 6, p. 62.

¹⁶H. Dalton. "The Measurement of the Inequality of Incomes."
In: The Economic Journal 30.119 (1920), pp. 348–361. DOI: 10.2307/2223525.

¹⁷M. O. Hill. "Diversity and Evenness: A Unifying Notation and Its Consequences." In: *Ecology* 54.2 (1973), pp. 427–432. DOI: 10.2307/1934352.

Entropie Entropie

Hill¹⁷ transforme l'entropie de Rényi en *nombres de Hill*, qui en sont simplement l'exponentielle:

$${}^{q}D = \left(\sum_{s=1}^{S} p_{s}^{q}\right)^{\frac{1}{1-q}}.$$
 (4.4)

Le souci de Hill était de rendre les indices de diversité intelligibles après l'article remarqué de S. H. Hurlbert ¹⁸ intitulé "le non-concept de diversité spécifique". Hurlbert reprochait à la littérature sur la diversité sa trop grande abstraction et son éloignement des réalités biologiques, notamment en fournissant des exemples dans lesquels l'ordre des communautés n'est pas le même selon l'indice de diversité choisi. Les nombres de Hill sont le nombre d'espèces équiprobables donnant la même valeur de diversité que la distribution observée. Ils sont des transformations simples des indices classiques:

- ⁰D est le nombre d'espèces;
- ${}^{1}D = e^{H}$, l'exponentielle de l'indice de Shannon;
- ${}^{2}D = 1/(1-E)$, l'inverse de l'indice de concentration de Simpson, connu sous le nom d'indice de Stoddart. ¹⁹

Ces résultats avaient déjà été obtenus avec une autre approche par MacArthur²⁰ et repris par Adelman²¹ dans la littérature économique.

Les nombres de Hill sont des "nombres effectifs" ou "nombres équivalents". Le concept a été défini rigoureusement par Gregorius,²² d'après Wright²³ (qui avait le premier défini la taille effective d'une population): étant donné une variable caractéristique (ici, l'entropie) fonction seulement d'une variable numérique (ici, le nombre d'espèces), dans un cas idéal (ici, l'équiprobabilité des espèces), le nombre effectif est la valeur de la variable numérique pour laquelle la variable caractéristique est celle du jeu de données.

Gregorius²⁴ montre que de nombreux autres indices de diversité sont acceptables dans le sens où ils vérifient les axiomes précédents et, de plus, que la diversité d'un assemblage de communautés est obligatoirement supérieure à la diversité moyenne de ces communautés (l'égalité n'étant possible que si les communautés sont toutes identiques). Cette dernière propriété sera traitée en détail dans la partie consacrée à la décomposition de la diversité. Ces indices doivent vérifier deux propriétés: leur fonction d'information doit être décroissante, et ils doivent être une fonction strictement concave de p_s . Parmi les possibilités, $I(p_s) = \cos{(p_s \pi/2)}$ est envisageable par exemple: le choix de la fonction d'information est virtuellement illimité, mais seules quelques unes seront interprétables clairement.

¹⁸S. H. Hurlbert, "The Nonconcept of Species Diversity: A Critique and Alternative Parameters," see n. 69, p. 48.

¹⁹ J. A. Stoddart. "A Genotypic Diversity Measure." In: *Journal* of *Heredity* 74 (1983), pp. 489–490. DOI: 10.1093/oxfordjournals.jhered. a109852.

²⁰R. H. MacArthur. "Patterns of Species Diversity." In: Biological Reviews 40.4 (1965), pp. 510–533. DOI: 10.1111/j.1469-185X.1965.tb00815.x.

²¹M. A. Adelman. "Comment on the "H" Concentration Measure as a Numbers-Equivalent." In: The Review of Economics and Statistics 51.1 (1969), pp. 99–101. DOI: 10. 2307/1926955.

 $^{22}{\rm H.-R.}$ Gregorius. "On the Concept of Effective Number." In: *Theoretical population biology* 40.2 (1991), pp. 269–83. DOI: $10.1016\,/\,0040\,-\,5809(91)90056\text{-L.}$ PMID: 1788824.

 23 S. Wright. "Evolution in Mendelian Populations." In: *Genetics* 16.2 (1931), pp. 97–159.

²⁴H.-R. Gregorius. "Partitioning of Diversity: The "within Communities" Component." In: Web Ecology 14 (2014), pp. 51–60. DOI: 10.5194/ we-14-51-2014. Un nombre équivalent d'espèces existe pour tous ces indices, il est toujours égal à l'inverse de l'image de l'indice par la réciproque de la fonction d'information:

$$D = \frac{1}{I^{-1} \left(\sum_{s=1}^{S} p_s I(p_s) \right)}.$$
 (4.5)

D'autres entropies ont été utilisées, avec plus ou moins de succès. Par exemple, Ricotta and Avena²⁵ proposent d'utiliser la fonction d'information $I(p_s) = -\ln(k_s)$ où k_s est la dissimilarité totale de l'espèce s avec les autres (par exemple, la somme des distances aux autres espèces dans un arbre phylogénétique, voir section ??), normalisée pour que $\sum_s k_s = 1$. Ainsi, les espèces les plus originales apportent peu d'information, ce qui n'est pas très intuitif. Les auteurs montrent que leur mesure est la somme de l'entropie de Shannon et de la divergence de Kullback-Leibler entre les probabilités et les dissimilarités des espèces. Ricotta and Szeidl²⁶ ont défini plus tard une entropie augmentant avec l'originalité de chaque espèce, présentée au chapitre ??.

4.4 Entropie HCDT

Tsallis²⁷ propose une classe de mesures appelée entropie généralisée, définie par Havrda and Charvát²⁸ pour la première fois et redécouverte plusieurs fois, notamment par Daróczy,²⁹ d'où son nom *entropie HCDT* (voir Mendes et al.,³⁰ page 451, pour un historique complet):

$${}^{q}H = \frac{1}{q-1} \left(1 - \sum_{s=1}^{S} p_{s}^{q} \right). \tag{4.6}$$

Tsallis a montré que les indices de Simpson et de Shannon étaient des cas particuliers d'entropie généralisée, retrouvant, sans faire le rapprochement, ³¹ la définition d'un indice de diversité de Patil and Taillie. ³²

Ces résultats ont été complétés par d'autres et repris en écologie par Keylock³³ et Jost.³⁴ Là encore:

- Le nombre d'espèces moins 1 est ${}^{0}H$;
- L'indice de Shannon est ¹H;
- L'indice de Gini-Simpson est ${}^{2}H$.

L'entropie HCDT est particulièrement attractive parce que sa relation avec la diversité au sens strict est simple, après introduction du formalisme adapté (les logarithmes déformés). Son biais d'estimation peut être corrigé globalement, et non 25 Ricotta and Avena, "An Information-Theoretical Measure of Taxonomic Diversity," see n. 3, p. 25.

²⁶C. Ricotta and L. Szeidl. "Towards a Unifying Approach to Diversity Measures: Bridging the Gap between the Shannon Entropy and Rao's Quadratic Index." In: *Theoretical Population Biology* 70.3 (2006), pp. 237–243. DOI: 10.1016/j.tpb.2006.06.003.

 $^{27}\mathrm{C}.$ Tsallis. "Possible Generalization of Boltzmann-Gibbs Statistics." In: Journal of Statistical Physics 52.1 (1988), pp. 479–487. DOI: $10.1007/\mathrm{BF01016429}.$

²⁸ J. Havrda and F. Charvát. "Quantification Method of Classification Processes. Concept of Structural Alpha-Entropy." In: *Kybernetika* 3.1 (1967), pp. 30–35.

²⁹Z. Daróczy. "Generalized Information Functions." In: *Information and Control* 16.1 (1970), pp. 36–51.
 DOI: 10.1016/s0019-9958(70)80040-7.

³⁰Mendes et al., "A Unified Index to Measure Ecological Diversity and Species Rarity," see n. 70, p. 48.

³¹C. Ricotta. "On Parametric Diversity Indices in Ecology: A Historical Note." In: Community Ecology 6.2 (2005), pp. 241–244. DOI: 10.1556/ComEc.6.2005.2.12.

 32 Patil and Taillie, "Diversity as a Concept and Its Measurement," see n. 6, p. 62.

³³C. J. Keylock. "Simpson Diversity and the Shannon-Wiener Index as Special Cases of a Generalized Entropy." In: *Oikos* 109.1 (2005), pp. 203–207. DOI: 10.1111/j.0030-1299.2005.13735.x.

³⁴L. Jost. "Entropy and Diversity." In: Oikos 113.2 (2006), pp. 363–375. DOI: 10.1111/j.2006. 0030-1299.14714.x; L. Jost. "Partitioning Diversity into Independent Alpha and Beta Components." In: Ecology 88.10 (2007), pp. 2427–2439. DOI: 10.1890/06-1736.1.

seulement pour les cas particuliers (nombre d'espèces, Shannon, Simpson). Enfin, sa décomposition sera présentée en détail dans le chapitre ??.

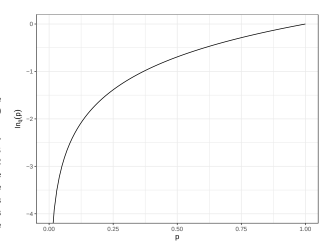
4.5 Logarithmes déformés

L'écriture de l'entropie HCDT est largement simplifiée en introduisant le formalisme des logarithmes déformés. 35 Le logarithme d'ordre q est défini par

$$\ln_q x = \frac{x^{1-q} - 1}{1 - q},\tag{4.7}$$

dont la forme est identique à la transformation de Box and Cox^{36} utilisée en statistiques pour normaliser une variable.

Le logarithme déformé converge vers le logarithme naturel quand $q \to 1$ (figure 4.3).



Le code R nécessaire pour réaliser la figure est:

```
ln0 <- function(p) lnq(p, 0)
ln2 <- function(p) lnq(p, 2)
lnm1 <- function(p) lnq(p, -1)
tibble(x = c(0, 1)) %>%
    ggplot(aes(x)) +
        stat_function(fun = log) +
        stat_function(fun = ln0, lty = 2, col = "red") +
        stat_function(fun = ln2, lty = 3, col = "blue") +
        stat_function(fun = lnm1, lty = 4, col = "green") +
        coord_cartesian(ylim = c(-4, 0)) +
        labs(x = "p", y = expression(ln[q](p)))
```

Sa fonction inverse est l'exponentielle d'ordre q:

$$e_q^x = [1 + (1 - q)x]^{\frac{1}{1 - q}}.$$
 (4.8)

Enfin, le logarithme déformé est subadditif:

$$\ln_{q}\left(xy\right) = \ln_{q}x + \ln_{q}y - \left(q-1\right)\left(\ln_{q}x\right)\left(\ln_{q}y\right). \tag{4.9}$$

 $^{35}\mathrm{C}.$ Tsallis. "What Are the Numbers That Experiments Provide?" In: Química Nova 17.6 (1994), pp. 468–471.

³⁶G. E. P. Box and D. R. Cox. "An Analysis of Transformations." In: *Journal of the Royal Statistical Society: Series B (Statistical Methodology)* 26.2 (1964), pp. 211–252. DOI: 10.1111/j.2517-6161.1964.tb00553.x. JSTOR: 2984418.

Figure 4.3: Valeur du logarithme d'ordre q de probabilités entre 0 et 1 pour différentes valeurs de q: q=0 (pointillés longs rouges), la courbe est une droite; q=1 (trait plein): logarithme naturel; q=2 (pointillés courts bleus): la courbe a la même forme que le logarithme naturel pour les valeurs positives de q; q=-1 (pointillés alternés verts): la courbe est convexe pour les valeurs négatives de q.

Ses propriétés sont les suivantes:

$$\ln_q \frac{1}{x} = -x^{q-1} \ln_q x; \tag{4.10}$$

$$ln_q(xy) = ln_q x + x^{1-q} ln_q y;$$
(4.11)

$$\ln_q\left(\frac{x}{y}\right) = \ln_q x - \left(\frac{x}{y}\right)^{1-q} \ln_q y; \tag{4.12}$$

et

$$e_q^{x+y} = e_q^x e_q^{\frac{y}{1+(1-q)x}}.$$
 (4.13)

Si q>1, $\lim_{x\to +\infty}(\ln_q x)=1/(q-1)$, donc e^x_q n'est pas définie pour x>1/(q-1).

La dérivée du logarithme déformé est, quel que soit q,

$$\ln_{a}'(x) = x^{-q}. (4.14)$$

Les dérivées première et seconde de l'exponentielle déformée sont, quel que soit q:

$$\exp_a'(x) = \left(e_a^x\right)^q; \tag{4.15}$$

$$\exp_q''(x) = (e_q^x)^{2q-1}$$
. (4.16)

Ces fonctions sont implémentées dans le package divent: $ln_q(x, q)$ et $exp_q(x, q)$.

L'entropie d'ordre q s'écrit

$${}^{q}\!H = \frac{1}{q-1} \left(1 - \sum_{s=1}^{S} p_s^q \right) = - \sum_{s} p_s^q \ln_q p_s = \sum_{s} p_s \ln_q \frac{1}{p_s}. \tag{4.17}$$

Ces trois formes sont équivalentes mais les deux dernières s'interprètent comme une généralisation de l'entropie de Shannon.³⁷ La dernière est la plus intéressante parce qu'elle permet de définir l'entropie en général comme la moyenne du logarithme de l'inverse des probabilités, que nous appellerons la rareté des espèces.

Le calcul de ${}^{q}H$ peut se faire avec la fonction ent_tsallis de la librairie divent:

³⁷E. Marcon et al. "Generalization of the Partitioning of Shannon Diversity." In: *Plos One* 9.3 (2014), e90289. DOI: 10.1371/journal.pone.

```
ent_tsallis(bci_prob, q= 1.5)
```

4.6 Entropie et diversité

On voit immédiatement que l'entropie de Tsallis est le logarithme d'ordre q du nombre de Hill correspondant, comme l'entropie de Rényi en est le logarithme naturel:

$${}^{q}H = \ln_{a} {}^{q}D; \tag{4.18}$$

$${}^{q}D = e_q^{qH}. (4.19)$$

L'entropie est utile pour les calculs: la correction des biais d'estimation notamment. Les nombres de Hill, ou nombres équivalents d'espèces ou nombres effectif d'espèces permettent une appréhension plus intuitive de la notion de biodiversité. En raison de leurs propriétés, notamment de décomposition (voir le chapitre ??), Jost³⁹ les appelle "vraie diversité". S. Hoffmann and A. Hoffmann⁴⁰ critiquent cette définition totalitaire et fournissent une revue historique plus lointaine sur les origines de ces mesures. Jost⁴¹ reconnaît qu'un autre terme aurait pu être choisi ("diversité neutre" ou "diversité mathématique" par exemple).

Dauby and Hardy⁴² écrivent "diversité au sens strict"; Gregorius⁴³ "diversité explicite".

Quoi qu'il en soit, les nombres de Hill respectent le principe de réplication (voir Chao et al., 44 section 3 pour une discussion et un historique): si I communautés de même taille, de même niveau de diversité D, mais sans espèces en commun sont regroupées dans une méta-communauté, la diversité de la méta-communauté doit être $I \times D$.

L'intérêt de ces approches est de fournir une définition paramétrique de la diversité, qui donne plus ou moins d'importance aux espèces rares:

- $^{-\infty}D = 1/\min(p_S)$ est l'inverse de la proportion de la communauté représentée par l'espèce la plus rare (toutes les autres espèces sont ignorées). Le biais d'estimation est incontrôlable: l'espèce la plus rare n'est pas dans l'échantillon tant que l'inventaire n'est pas exhaustif;
- ⁰D est le nombre d'espèces (alors que ⁰H est le nombre d'espèces moins 1). C'est la mesure classique qui donne le plus d'importance aux espèces rares: toutes les espèces ont la même importance, quel que soit leur effectif en termes d'individus. Il est bien adapté à une approche patrimoniale, celle du collectionneur qui considère que l'existence d'une espèce supplémentaire a un intérêt en soi, par exemple parce qu'elle peut contenir une molécule valorisable. Comme les espèces rares sont difficiles à échantillonner, le biais d'estimation est très

 $^{38}\,\mathrm{Jost},$ "Entropy and Diversity," see n. 34, p. 67.

³⁹ Jost, "Partitioning Diversity into Independent Alpha and Beta Components," see n. 34, p. 67.

⁴⁰S. Hoffmann and A. Hoffmann. "Is There a "True" Diversity?" In: *Ecological Economics* 65.2 (2008), pp. 213–215. DOI: 10.1016/j.ecolecon. 2008.01.009.

⁴¹L. Jost. "Mismeasuring Biological Diversity: Response to Hoffmann and Hoffmann (2008)." In: *Ecological Economics* 68 (2009), pp. 925–928. DOI: 10.1016/j.ecolecon.2008.10.015.

⁴²Dauby and Hardy, "Sampled-Based Estimation of Diversity Sensu Stricto by Transforming Hurlbert Diversities into Effective Number of Species," see n. 18, p. 9.

 $^{43}\mathrm{H.-R.}$ Gregorius. "Linking Diversity and Differentiation." In: $Diversity~2.3~(2010),~\mathrm{pp.}~370–394.~\mathrm{DOI:}~10.3390/\mathrm{d}2030370.$

⁴⁴A. Chao et al. "Phylogenetic Diversity Measures Based on Hill Numbers." In: *Philosophical Transactions of the Royal Society of London. Series B: Biological Sciences* 365.1558 (2010), pp. 3599–3609. DOI: 10.1098 / rstb.2010.0272Supplementary.

4.7. Synthèse 71

important, et sa résolution a généré une littérature en soi (section 3.1);

- ¹D est l'exponentielle de l'indice de Shannon donne la même importance à tous les individus. Il est adapté à une approche d'écologue, intéressé par les interactions possibles: le nombre de combinaisons d'espèces en est une approche satisfaisante. Le biais d'estimation est sensible;
- ²D est l'inverse de l'indice de concentration de Gini-Simpson donne moins d'importance aux espèces rares. Hill⁴⁵ l'appelle "le nombre d'espèces très abondantes". Il comptabilise les interactions possibles entre paires d'individus: les espèces rares interviennent dans peu de paires, et influent peu sur l'indice. En conséquence, le biais d'estimation est très petit; de plus, un estimateur non biaisé existe;
- ${}^{\infty}D = 1/d$ est l'inverse de l'indice de Berger-Parker⁴⁶ qui est la proportion de la communauté représentée par l'espèce la plus abondante: $d = \max(\mathbf{p})$. Toutes les autres espèces sont ignorées.

Le calcul de ${}^{q}D$ peut se faire avec la fonction div_hill de la librairie divent:

Les propriétés mathématiques de la diversité ne sont pas celles de l'entropie. L'entropie doit être une fonction concave des probabilités comme on l'a vu plus haut, mais pas la diversité (un exemple de confusion est fourni par Gadagkar,⁴⁷ qui reproche à 2D de ne pas être concave). L'entropie est une moyenne pondérée par les probabilités de la fonction d'information, c'est donc une fonction linéaire des probabilités, propriété importante pour définir l'entropie α (section ??) comme la moyenne des entropies de plusieurs communautés, ou l'entropie phylogénétique (chapitre ??) comme la moyenne de l'entropie sur les périodes d'un arbre. La diversité n'est pas une fonction linéaire des probabilités: la diversité moyenne n'est en général pas la moyenne des diversités.

4.7 Synthèse

L'inverse de la probabilité d'une espèce, $1/p_s$, définit sa rareté. L'entropie est la moyenne du logarithme de la rareté: ⁴⁵Hill, "Diversity and Evenness: A Unifying Notation and Its Consequences," see n. 17, p. 65.

⁴⁶W. H. Berger and F. L. Parker. "Diversity of Planktonic Foraminifera in Deep-Sea Sediments." In: *Science* 168.3937 (1970), pp. 1345–1347. DOI: 10.1126/science.168.3937.1345.

⁴⁷R. Gadagkar. "An Undesirable Property of Hill's Diversity Index N2." In: *Oecologia* 80 (1989), pp. 140–141. DOI: 10.1007/BF00789944.

$${}^{q}H = \frac{1}{q-1} \left(1 - \sum_{s=1}^{S} p_{s}^{q} \right) = \sum_{s} p_{s} \ln_{q} \frac{1}{p_{s}}.$$
 (4.20)

La diversité est son exponentielle:

$${}^{q}D = e_q^{qH}. (4.21)$$

4.8 Profils de diversité

suring Diversity: The Importance of Species Similarity," see n. 107, p. 58.

49 Hill, "Diversity and Evenness:

⁴⁸Leinster and Cobbold, "Mea-

A Unifying Notation and Its Consequences," see n. 17, p. 65.

 $^{50}\mathrm{Patil}$ and Taillie, "Diversity as a Concept and Its Measurement," see n. 6, p. 62.

⁵¹B. Tothmeresz. "Comparison of Different Methods for Diversity Ordering." In: *Journal of Vegetation Science* 6.2 (1995), pp. 283–290. DOI: 10.2307/3236223.

⁵²R. Kindt et al. "Tree Diversity in Western Kenya: Using Profiles to Characterise Richness and Evenness."
 In: Biodiversity and Conservation 15.4 (2006), pp. 1253-1270. DOI: 10.1007/s10531-005-0772-x.

 53 Tothmeresz, see n. 51.

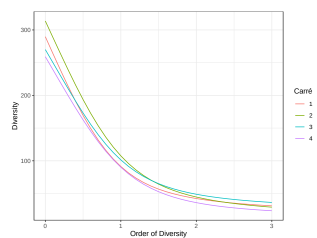
54R. Lande et al. "When Species Accumulation Curves Intersect: Implications for Ranking Diversity Using Small Samples." In: Oikos 89.3 (2000), pp. 601–605. DOI: 10.1034/j. 1600-07662004803200618 de diversité des quatre carrés de la parcelle 6 de Paracou. La correction du biais d'estimation est celle de Chao et Jost. Le carré 2 est plus divers que le carré 4, mais pas que les carrés 1 et 3, qui sont plus divers dans les grands ordres de diversité. Le profil de diversité est tracé ici jusqu'à l'ordre q = 3.

⁵⁵P. Pallmann et al. "Assessing Group Differences in Biodiversity by Simultaneously Testing a User-Defined Selection of Diversity Indices." In: Molecular Ecology Resources 12.6 (2012), pp. 1068–1078. DOI: 10.1111/1755-0998.12004.

⁵⁶C. Liu et al. "Unifying and Distinguishing Diversity Ordering Methods for Comparing Communities." In: *Population Ecology* 49.2 (2006), pp. 89–100. DOI: 10.1007/s10144-006-0026-0.

Leinster and Cobbold, ⁴⁸ après Hill, ⁴⁹ Patil and Taillie, ⁵⁰ Tothmeresz⁵¹ et Kindt et al., ⁵² recommandent de tracer des profils de diversité, c'est-à-dire la valeur de la diversité qD en fonction de l'ordre q (figure 4.4) pour comparer plusieurs communautés. Une communauté peut être déclarée plus diverse qu'une autre si son profil de diversité est au-dessus de l'autre pour toutes les valeurs de q. Si les courbes se croisent, il n'y a pas de relation d'ordre. ⁵³

Lande et al.⁵⁴ montrent que si la diversité de Simpson et la richesse de deux communautés n'ont pas le même ordre, alors les courbes d'accumulation du nombre d'espèces en fonction du nombre d'individus échantillonnés se croisent aussi.



Code R pour réaliser la figure 4.4:

```
paracou_6_abd %>%
  # Suppression de "subplot_" dans les noms des carrés
  mutate(site = str_replace(.$site, "subplot_", "")) %>%
  # Profil
  profile_hill(orders = seq(0, 3, .1), estimator = "ChaoJost") %>%
  autoplot() +
  labs(color = "Carré")
```

Pallmann et al. 55 ont développé un test statistique pour comparer la diversité de deux communautés pour plusieurs valeurs de q simultanément.

C. Liu et al.⁵⁶ nomment séparables des communautés dont les profils ne se croisent pas. Ils montrent que des communautés peuvent être séparables en selon un profil de diversité de qD sans l'être forcément selon un profil de diversité de Hurlbert (section 3.4), et inversement. Ils montrent que les communautés séparables selon un troisième type de profil, celui de la queue de distribution,⁵⁷ le sont dans tous les cas. Le profil de la queue de distribution est construit en classant les espèces de la plus fréquente à la plus rare et en traçant la probabilité qu'un individu appartienne à une espèce plus rare que l'espèce en abscisse (figure 4.5).

⁵⁷Patil and Taillie, "Diversity as a Concept and Its Measurement," see n. 6, p. 62.

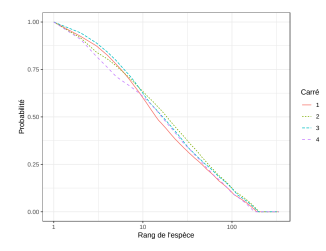


Figure 4.5: Profil de queue de distribution calculé pour les carrés de la parcelle 6 de Paracou. En abscisse: rang de l'espèce dans le classement de la plus fréquente à la plus rare; en ordonnée: probabilité qu'un individu de la communauté appartienne à une espèce plus rare. Les profils de queue de distribution se croisent d'autant plus tôt qu'ils se croisent pour de grands ordres de diversité dans la figure 4.4.

Code R:

```
paracou_6_abd %>%
 # Transformation en probabilités
 as_probabilities() \%>%
 # Elimination des colonnes de description
 as.matrix() %>%
  # Tri des espèces par ordre croissant de probabilité
 apply(MARGIN = 1, FUN = sort) %>%
  # Cumul des probabilités. Attention: apply a transposé la matrice
 apply(MARGIN = 2, FUN = cumsum) %>%
  # Classement par valeurs décroissantes
 apply(MARGIN = 2, FUN = rev) %>%
  # Création d'un tibble pour le graphique
 as_tibble() %>%
  # Nom des colonnes: 1 à 4
 rename_with(~ str_replace(., "V", "")) %>%
  # Ajout d'une colonne pour l'ordre
 mutate(rank = seq_len(nrow(.))) %>%
 # Création du graphique
 pivot_longer(cols = -rank) %>%
 ggplot() +
    geom_line(aes(x = rank, y = value, color = name, lty = name)) +
    scale_x_log10() +
   labs(
     x = "Rang de l'espèce",
     y = "Probabilité",
     color = "Carré",
     lty = "Carré"
```

Les coordonnées des points du profil sont définies par

$$y(x) = \sum_{s=x+1}^{S} p_{[s]}, \ x \in \{0, 1, \dots, S\}.$$
 (4.22)

 $p_{[s]}$ est la probabilité de l'espèce s; les espèces sont classées par probabilité décroissante.

Ce profil est exhaustif (toutes les espèces sont représentées) alors que les autres profils de diversité ne sont représentés que pour un intervalle restreint du paramètre et qu'un croisement de courbes peut se produire au-delà. En revanche, il ne prend pas en compte les espèces non observées.

Fattorini and Marcheselli⁵⁸ proposent un test pour comparer deux profils de queue de distribution à partir d'échantillonnages multiples (nécessaires pour évaluer la variance de chacune des probabilités) mais qui néglige les espèces non observées.

 $^{58}{\rm L}.$ Fattorini and M. Marcheselli. "Inference on Intrinsic Diversity Profiles of Biological Populations." In: Environmetrics 10.5 (1999), pp. 589–599. DOI: $10.1002/({\rm SICI})$ 1099 - 095X(199909 / 10) 10:5<589:: AID - ENV374>3.0.CO;2-0.

- Adelman, M. A. "Comment on the "H" Concentration Measure as a Numbers-Equivalent." In: *The Review of Economics and Statistics* 51.1 (1969), pp. 99–101. DOI: 10.2307/1926955 (cit. on p. 66).
- Agapow, P. M., O. R. P. Binindal-Emonds, K. A. Crandall, J. L. Gittleman, G. M. Mace, J. C. Marshall, and A. Purvis. "The Impact of Species Concept on Biodiversity Studies." In: *The Quaterly Review of Biology* 79.2 (2004), pp. 161–179. DOI: 10.1086/383542 (cit. on p. 14).
- Ashbridge, J. and I. B. J. Goudie. "Coverage-Adjusted Estimators for Mark-Recapture in Heterogeneous Populations." In: Communications in Statistics Simulation and Computation 29.4 (2000), pp. 1215–1237. DOI: 10.1080/03610910008813661 (cit. on p. 52).
- Balmford, A., M. J. B. Green, and M. G. Murray. "Using Higher-Taxon Richness as a Surrogate for Species Richness: I. Regional Tests." In: Proceedings of the Royal Society of London, Series B: Biological Sciences 263 (1996), pp. 1267–1274. DOI: 10.1098/rspb.1996.0186 (cit. on p. 46).
- Balmford, A., R. E. Green, and M. Jenkins. "Measuring the Changing State of Nature." In: *Trends in Ecology & Evolution* 18.7 (2003), pp. 326–330. DOI: 10.1016/S0169-5347(03)00067-3 (cit. on p. 25).
- Balmford, A., A. H. M. Jayasuriya, and M. J. B. Green. "Using Higher-Taxon Richness as a Surrogate for Species Richness: II. Local Applications." In: Proceedings of the Royal Society of London, Series B: Biological Sciences 263 (1996), pp. 1571–1575. DOI: 10.1098/rspb.1996.0230 (cit. on p. 46).
- Barberousse, A. and S. Samadi. "La Taxonomie et Les Collections d'histoire Naturelle à l'heure de La Sixième Extinction." In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 155–182 (cit. on p. 14).
- Basharin, G. P. "On a Statistical Estimate for the Entropy of a Sequence of Independent Random Variables." In: *Theory of Probability and its Applications* 4.3 (1959), pp. 333–336. DOI: 10.1137/1104033 (cit. on p. 52).
- Basset, Y., L. Cizek, P. Cuénoud, R. K. Didham, F. Guilhaumon, O. Missa, V. Novotny, F. Ødegaard, T. Roslin, J. Schmidl, A. K. Tishechkin, N. N. Winchester, D. W. Roubik, H.-P. Aberlenc, J. Bail, H. Barrios, J. R. Bridle, G. Castaño-Meneses, B. Corbara, G. Curletti, W. Duarte da Rocha, D. De Bakker, J. H. C. Delabie, A. Dejean, L. L. Fagan, A. Floren, R. L. Kitching, E. Medianero, S. E. Miller, E. Gama de Oliveira,

- J. Orivel, M. Pollet, M. Rapp, S. P. Ribeiro, Y. Roisin, J. B. Schmidt, L. Sørensen, and M. Leponce. "Arthropod Diversity in a Tropical Forest." In: *Science* 338.6113 (2012), pp. 1481–1484. DOI: 10.1126/science.1226727 (cit. on p. 26).
- Beck, J. and W. Schwanghart. "Comparing Measures of Species Diversity from Incomplete Inventories: An Update." In: *Methods in Ecology and Evolution* 1.1 (2010), pp. 38–44. DOI: 10.1111/j.2041-210X.2009.00003.x (cit. on pp. 36, 53).
- Béguinot, J. "An Algebraic Derivation of Chao's Estimator of the Number of Species in a Community Highlights the Condition Allowing Chao to Deliver Centered Estimates." In: *International Scholarly Research Notices* 2014 (Article ID 847328 2014). DOI: 10.1155/2014/847328 (cit. on p. 28).
- "Extrapolation of the Species Accumulation Curve for Incomplete Species Samplings: A New Nonparametric Approach to Estimate the Degree of Sample Completeness and Decide When to Stop Sampling." In: *Annual Research* & Review in Biology 8.5 (2015), pp. 1–9. DOI: 10.9734/ARRB/2015/22351 (cit. on p. 38).
- "Basic Theoretical Arguments Advocating Jackknife-2 as Usually Being the Most Appropriate Nonparametric Estimator of Total Species Richness." In: Annual Research & Review in Biology 10.1 (2016), pp. 1–12. DOI: 10.9734/ARRB/2016/25104 (cit. on pp. 34, 38).
- Berger, W. H. and F. L. Parker. "Diversity of Planktonic Foraminifera in Deep-Sea Sediments." In: Science 168.3937 (1970), pp. 1345–1347. DOI: 10.1126/science.168.3937.1345 (cit. on p. 71).
- Blandin, P. "La Diversité Du Vivant Avant (et Après) La Biodiversité : Repères Historiques et Épistémologiques." In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 31–68 (cit. on p. v).
- Bonachela, J. A., H. Hinrichsen, and M. A. Muñoz. "Entropy Estimates of Small Data Sets." In: Journal of Physics A: Mathematical and Theoretical 41.202001 (2008), pp. 1–9. DOI: 10.1088/1751-8113/41/20/202001 (cit. on p. 54).
- Box, G. E. P. and D. R. Cox. "An Analysis of Transformations." In: Journal of the Royal Statistical Society: Series B (Statistical Methodology) 26.2 (1964), pp. 211–252. DOI: 10.1111/j.2517-6161.1964.tb00553.x. JSTOR: 2984418 (cit. on p. 68).
- Brillouin, L. Science and Information Theory. 2nd ed. Oxford: Academic Press, 1962 (cit. on p. 51).

Brose, U., N. D. Martinez, and R. J. Williams. "Estimating Species Richness: Sensitivity to Sample Coverage and Insensitivity to Spatial Patterns." In: *Ecology* 84.9 (2003), pp. 2364–2377. DOI: 10. 1890/02-0558 (cit. on pp. 36, 38).

- Bulmer, M. G. "On Fitting the Poisson Lognormal Distribution to Species-Abundance Data." In: *Biometrics* 30.1 (1974), pp. 101–110. DOI: 10.2307/1939021 (cit. on pp. 17, 52).
- Burnham, K. P. and W. S. Overton. "Estimation of the Size of a Closed Population When Capture Probabilities Vary among Animals." In: *Biometrika* 65.3 (1978), pp. 625–633. DOI: 10.2307/2335915 (cit. on p. 30).
- "Robust Estimation of Population Size When Capture Probabilities Vary among Animals."
 In: Ecology 60.5 (1979), pp. 927–936. DOI: 10.2307/1936861 (cit. on pp. 26, 30).
- Caldarelli, G., A. Capocci, P. De Los Rios, and M. A. Muñoz. "Scale-Free Networks from Varying Vertex Intrinsic Fitness." In: *Physical Review Letters* 89.25 (2002), p. 258702. DOI: 10.1103/PhysRevLett.89.258702 (cit. on p. 46).
- Cardinale, B. J., J. E. Duffy, A. Gonzalez, D. U. Hooper, C. Perrings, P. Venail, A. Narwani, G. M. Mace, D. Tilman, D. A. Wardle, A. P. Kinzig, G. C. Daily, M. Loreau, J. B. Grace, A. Larigauderie, D. S. Srivastava, and S. Naeem. "Biodiversity Loss and Its Impact on Humanity." In: Nature 486.7401 (2012), pp. 59–67. DOI: 10.1038/nature11148 (cit. on p. vi).
- Cartozo, C. C., D. Garlaschelli, C. Ricotta, M. Barthélemy, and G. Caldarelli. "Quantifying the Taxonomic Diversity in Real Species Communities." In: Journal of Physics A: Mathematical and Theoretical 41 (2008), p. 224012. DOI: 10.1088/1751-8113/41/22/224012 (cit. on p. 46).
- Casetta, E. "Évaluer et Conserver La Biodiversité Face Au Problème Des Espèces." In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 139–154 (cit. on p. 13).
- Ceballos, G., P. R. Ehrlich, and R. Dirzo. "Biological Annihilation via the Ongoing Sixth Mass Extinction Signaled by Vertebrate Population Losses and Declines." In: *Proceedings of the National Academy of Sciences* (2017), p. 201704949. DOI: 10.1073/pnas.1704949114 (cit. on p. vi).
- Chao, A. "Nonparametric Estimation of the Number of Classes in a Population." In: Scandinavian Journal of Statistics 11.4 (1984), pp. 265–270. JSTOR: 4615964 (cit. on pp. 26, 27, 31).
- "Estimating the Population Size for Capture-Recapture Data with Unequal Catchability."
 In: Biometrics 43.4 (1987), pp. 783-791. DOI: 10.2307/2531532 (cit. on p. 29).
- "Species Richness Estimation." In: Encyclopedia of Statistical Sciences. Ed. by N. Balakrishnan, C. B. Read, and B. Vidakovic. 2nd ed. New York: Wiley, 2004 (cit. on p. 28).
- Chao, A., C.-H. Chiu, and L. Jost. "Phylogenetic Diversity Measures Based on Hill Numbers." In: *Philosophical Transactions of the Royal Society of London. Series B: Biological Sciences* 365.1558 (2010), pp. 3599–3609. DOI: 10.1098/rstb.2010.0272Supplementary (cit. on p. 70).

- Chao, A., R. K. Colwell, C.-H. Chiu, and D. Townsend. "Seen Once or More than Once: Applying Good-Turing Theory to Estimate Species Richness Using Only Unique Observations and a Species List." In: Methods in Ecology and Evolution 8.10 (2017), pp. 1221–1232. DOI: 10.1111/2041-210X.12768 (cit. on p. 29).
- Chao, A., N. J. Gotelli, T. C. Hsieh, E. L. Sander, K. H. Ma, R. K. Colwell, and A. M. Ellison. "Rarefaction and Extrapolation with Hill Numbers: A Framework for Sampling and Estimation in Species Diversity Studies." In: *Ecological Mono*graphs 84.1 (2014), pp. 45–67. DOI: 10.1890/13-0133.1 (cit. on p. 58).
- Chao, A. and L. Jost. "Coverage-Based Rarefaction and Extrapolation: Standardizing Samples by Completeness Rather than Size." In: *Ecology* 93.12 (2012), pp. 2533–2547. DOI: 10.1890/11-1952.1 (cit. on pp. 9, 54).
- Chao, A. and S.-M. Lee. "Estimating the Number of Classes via Sample Coverage." In:

 Journal of the American Statistical Association 87.417 (1992), pp. 210–217. DOI: 10.1080/01621459.1992.10475194 (cit. on p. 29).
- Chao, A., S.-M. Lee, and T.-C. Chen. "A Generalized Good's Nonparametric Coverage Estimator." In: *Chinese Journal of Mathematics* 16 (1988), pp. 189–199. JSTOR: 43836340 (cit. on pp. 10, 11).
- Chao, A. and C.-W. Lin. "Nonparametric Lower Bounds for Species Richness and Shared Species Richness under Sampling without Replacement." In: *Biometrics* 68.3 (2012), pp. 912–921. DOI: 10.1111/j.1541-0420.2011.01739.x (cit. on p. 12).
- Chao, A., K. H. Ma, T. C. Hsieh, and C.-H. Chiu. "SpadeR: Species Prediction and Diversity Estimation with R." In: (2016) (cit. on pp. 11, 34).
- Chao, A. and T.-J. Shen. "Nonparametric Estimation of Shannon's Index of Diversity When There Are Unseen Species in Sample." In: Environmental and Ecological Statistics 10.4 (2003), pp. 429–443. DOI: 10.1023 / A:1026096204727 (cit. on p. 52).
- Program SPADE: Species Prediction and Diversity Estimation. Program and User's Guide. CARE, 2010 (cit. on pp. 11, 30).
- Chao, A., Y.-T. Wang, and L. Jost. "Entropy and the Species Accumulation Curve: A Novel Entropy Estimator via Discovery Rates of New Species." In: *Methods in Ecology and Evolution* 4.11 (2013), pp. 1091–1100. DOI: 10.1111/2041-210x.12108 (cit. on p. 54).
- Chapin, F. S. I., E. S. Zavaleta, V. T. Eviner, R. L. Naylor, P. M. Vitousek, H. L. Reynolds, D. U. Hooper, S. Lavorel, O. E. Sala, S. E. Hobbie, M. C. Mack, and S. Díaz. "Consequences of Changing Biodiversity." In: *Nature* 405.6783 (2000), pp. 234–242. DOI: 10.1038/35012241 (cit. on p. vi).
- Chiu, C.-H., Y.-T. Wang, B. A. Walther, and A. Chao. "An Improved Nonparametric Lower Bound of Species Richness via a Modified Good-Turing Frequency Formula." In: Biometrics 70.3 (2014), pp. 671–682. DOI: 10.1111/biom.12200. PMID: 24945937 (cit. on pp. 10, 29, 37).
- Clarke, K. R. and R. M. Warwick. "A Further Biodiversity Index Applicable to Species Lists: Variation in Taxonomic Distinctness." In: Marine Ecology-Progress Series 216 (2001),

- pp. 265-278. doi: 10.3354/meps216265 (cit. on p. 25).
- Clench, H. K. "How to Make Regional Lists of Butterflies: Some Thoughts." In: *Journal of the Lepidopterists' Society* 33.4 (1979), pp. 216–231 (cit. on p. 41).
- Colwell, R. K. and J. A. Coddington. "Estimating Terrestrial Biodiversity through Extrapolation." In: *Philosophical Transactions of the Royal Society of London. Series B: Biological Sciences* 345.1311 (1994), pp. 101–118. DOI: 10.1098/rstb. 1994.0091 (cit. on pp. 34, 42).
- Conceição, P. and P. Ferreira. The Young Person's Guide to the Theil Index: Suggesting Intuitive Interpretations and Exploring Analytical Applications. Austin, Texas, 2000, p. 54 (cit. on pp. 51, 64).
- Condit, R., R. A. Chisholm, and S. P. Hubbell. "Thirty Years of Forest Census at Barro Colorado and the Importance of Immigration in Maintaining Diversity." In: *PLoS ONE* 7.11 (2012), e49826. DOI: 10.1371/journal.pone.0049826 (cit. on p. vii).
- Connell, J. H. "Diversity in Tropical Rain Forests and Coral Reefs." In: *Science* 199.4335 (1978), pp. 1302–1310. DOI: 10.1126/science.199.4335. 1302 (cit. on p. 48).
- Cormack, R. M. "Log-Linear Models for Capture-Recapture." In: *Biometrics* 45.2 (1989), pp. 395–413. DOI: 10.2307/2531485 (cit. on p. 31).
- Cracraft, J. "Species Concepts and Speciation Analysis." In: Current Ornithology Volume 1. Ed. by R. F. Johnston. Vol. 1. Current Ornithology. Springer US, 1983, pp. 159–187. DOI: 10.1007/978-1-4615-6781-3_6 (cit. on p. 13).
- Dalton, H. "The Measurement of the Inequality of Incomes." In: *The Economic Journal* 30.119 (1920), pp. 348–361. DOI: 10.2307 / 2223525 (cit. on p. 65).
- Daróczy, Z. "Generalized Information Functions." In: *Information and Control* 16.1 (1970), pp. 36–51.

 DOI: 10.1016/s0019-9958(70)80040-7 (cit. on p. 67).
- Dauby, G. and O. J. Hardy. "Sampled-Based Estimation of Diversity Sensu Stricto by Transforming Hurlbert Diversities into Effective Number of Species." In: *Ecography* 35.7 (2012), pp. 661–672. DOI: 10.1111/j.1600-0587.2011.06860.x (cit. on pp. 9, 58, 59, 70).
- Davis, H. T. The Theory of Econometrics. Bloomington, Indiana: The Principia Press, 1941 (cit. on p. 61).
- DeLong, D. C. J. "Defining Biodiversity." In: Wildlife Society Bulletin 24.4 (1996), pp. 738–749. JS-TOR: 3783168 (cit. on p. v).
- Delord, J. "La Biodiversité: Imposture Scientifique Ou Ruse Épistémologique?" In: La Biodiversité En Question. Enjeux Philosophiques, Éthiques et Scientifiques. Ed. by E. Casetta and J. Delord. Paris: Editions Matériologiques, 2014, pp. 83– 118. DOI: 10.3917/edmat.delor.2014.01.0083 (cit. on p. v).
- Dengler, J. "Which Function Describes the Species-Area Relationship Best? A Review and Empirical Evaluation." In: *Journal of Biogeography* 36.4 (2009), pp. 728–744. DOI: 10.1111/j.1365-2699. 2008.02038.x (cit. on p. 8).

- Devictor, V., D. Mouillot, C. Meynard, F. Jiguet, W. Thuiller, and N. Mouquet. "Spatial Mismatch and Congruence between Taxonomic, Phylogenetic and Functional Diversity: The Need for Integrative Conservation Strategies in a Changing World." In: *Ecology letters* 13.8 (2010), pp. 1030–40. DOI: 10.1111/j.1461-0248.2010.01493.x. PMID: 20545736 (cit. on p. 25).
- Dobzhansky, T. Genetics and the Origin of Species. New York: Columbia University Press, 1937 (cit. on p. 13).
- Ellerman, D. "An Introduction to Logical Entropy and Its Relation to Shannon Entropy." In: International Journal of Semantic Computing 7.02 (2013), pp. 121–145. DOI: 10.1142/S1793351X13400059 (cit. on p. 49).
- Engen, S. and R. Lande. "Population Dynamic Models Generating the Lognormal Species Abundance Distribution." In: *Mathematical Biosciences* 132.2 (1996), pp. 169–183. DOI: 10.1016/0025-5564(95)00054-2 (cit. on p. 18).
- Eren, M. I., A. Chao, W.-H. Hwang, and R. K. Colwell. "Estimating the Richness of a Population When the Maximum Number of Classes Is Fixed: A Nonparametric Solution to an Archaeological Problem." In: *Plos One* 7.5 (2012). DOI: 10.1371/journal.pone.0034179 (cit. on p. 29).
- Esty, W. W. "A Normal Limit Law for a Nonparametric Estimator of the Coverage of a Random Sample." In: *The Annals of Statistics* 11.3 (1983), pp. 905–912. DOI: 10.2307/2240652. JSTOR: 2240652 (cit. on p. 11).
- Fattorini, L. and M. Marcheselli. "Inference on Intrinsic Diversity Profiles of Biological Populations." In: *Environmetrics* 10.5 (1999), pp. 589–599. DOI: 10.1002/(SICI)1099-095X(199909/10) 10:5<589::AID-ENV374>3.0.CO;2-0 (cit. on p. 74).
- Fisher, R. A., A. S. Corbet, and C. B. Williams. "The Relation between the Number of Species and the Number of Individuals in a Random Sample of an Animal Population." In: *Journal of Animal Ecology* 12 (1943), pp. 42–58. DOI: 10.2307/1411 (cit. on pp. 16, 26).
 Gadagkar, R. "An Undesirable Property of Hill's
- Gadagkar, R. "An Undesirable Property of Hill's Diversity Index N2." In: Oecologia 80 (1989), pp. 140–141. DOI: 10.1007/BF00789944 (cit. on p. 71).
- Gaston, K. J. "Global Patterns in Biodiversity." In:

 Nature 405.6783 (2000), pp. 220–227. DOI: 10.

 1038/35012228 (cit. on pp. 5, 6).
- Gini, C. *Variabilità e Mutabilità*. Bologna: C. Cuppini, 1912 (cit. on p. 49).
- Good, I. J. "The Population Frequency of Species and the Estimation of Population Parameters." In: *Biometrika* 40.3/4 (1953), pp. 237–264. DOI: 10.1093/biomet/40.3-4.237 (cit. on pp. 9, 49).
- Gourlet-Fleury, S., J. M. Guehl, and O. Laroussinie.

 Ecology & Management of a Neotropical
 Rainforest. Lessons Drawn from Paracou, a
 Long-Term Experimental Research Site in
 French Guiana. Paris: Elsevier, 2004 (cit. on
 p. vii).
- Grassberger, P. "Finite Sample Corrections to Entropy and Dimension Estimates." In: *Physics Letters A* 128.6-7 (1988), pp. 369–373. DOI: 10.1016/0375-9601(88)90193-4 (cit. on p. 55).

Grassberger, P. "Entropy Estimates from Insufficient Samplings." In: arXiv Physics e-prints 0307138.v2 (2003) (cit. on p. 55).

- Gregorius, H.-R. "On the Concept of Effective Number." In: *Theoretical population biology* 40.2 (1991), pp. 269–83. DOI: 10.1016/0040-5809(91)90056-L. PMID: 1788824 (cit. on p. 66).
- "Linking Diversity and Differentiation." In: *Diversity* 2.3 (2010), pp. 370–394. DOI: 10.3390/d2030370 (cit. on p. 70).
- "Partitioning of Diversity: The "within Communities" Component." In: Web Ecology 14 (2014), pp. 51–60. DOI: 10.5194/we-14-51-2014 (cit. on p. 66).
- Haegeman, B., J. Hamelin, J. Moriarty, P. Neal, J. Dushoff, and J. S. Weitz. "Robust Estimation of Microbial Diversity in Theory and in Practice."
 In: The ISME journal 7.6 (2013), pp. 1092–101.
 DOI: 10.1038/ismej.2013.10 (cit. on p. 18).
- Hausser, J. and K. Strimmer. "Entropy Inference and the James-Stein Estimator, with Application to Nonlinear Gene Association Networks." In: Journal of Machine Learning Research 10 (2009), pp. 1469–1484 (cit. on p. 56).
- Havrda, J. and F. Charvát. "Quantification Method of Classification Processes. Concept of Structural Alpha-Entropy." In: Kybernetika 3.1 (1967), pp. 30–35 (cit. on p. 67).
- Heltshe, J. F. and N. E. Forrester. "Estimating Species Richness Using the Jackknife Procedure." In: *Biometrics* 39.1 (1983), pp. 1–11. DOI: 10.2307/2530802. JSTOR: 2530802 (cit. on p. 31).
- Hey, J. "The Mind of the Species Problem." In: *Trends in Ecology & Evolution* 16.7 (2001), pp. 326–329. DOI: 10.1016/S0169-5347(01)02145-0 (cit. on pp. vi, 14).
- Hill, M. O. "Diversity and Evenness: A Unifying Notation and Its Consequences." In: *Ecology* 54.2 (1973), pp. 427–432. DOI: 10.2307/1934352 (cit. on pp. 65, 66, 71, 72).
- Hoffmann, S. and A. Hoffmann. "Is There a "True" Diversity?" In: *Ecological Economics* 65.2 (2008), pp. 213–215. DOI: 10.1016/j.ecolecon.2008.01.009 (cit. on p. 70).
- Holdridge, L. R., W. C. Grenke, W. H. Hatheway, T. Liang, and J. A. Tosi. Forest Environments in Tropical Life Zones. Oxford: Pergamon Press, 1971 (cit. on pp. 44, 45).
- Horvitz, D. G. and D. J. Thompson. "A Generalization of Sampling without Replacement from a Finite Universe." In: Journal of the American Statistical Association 47.260 (1952), pp. 663–685. DOI: 10.1080/01621459.1952.10483446 (cit. on p. 52).
- Hubbell, S. P. "Estimating the Global Number of Tropical Tree Species, and Fisher's Paradox." In: *Proceedings of the National Academy of Sciences* 112.24 (2015), pp. 7343–7344. DOI: 10.1073/pnas. 1507730112 (cit. on p. 47).
- The Unified Neutral Theory of Biodiversity and Biogeography. Princeton University Press, 2001 (cit. on pp. 17, 18).
- Hurlbert, S. H. "The Nonconcept of Species Diversity: A Critique and Alternative Parameters." In: Ecology 52.4 (1971), pp. 577–586. DOI: 10.2307/1934145 (cit. on pp. 48, 58, 66).
- Hutcheson, K. "A Test for Comparing Diversities Based on the Shannon Formula." In: *Journal of*

- Theoretical Biology 29 (1970), pp. 151–154. DOI: 10.1016/0022-5193(70)90124-4 (cit. on p. 52).
- Hwang, W.-H., C.-W. Lin, and T.-J. Shen. "Good-Turing Frequency Estimation in a Finite Population." In: *Biometrical journal* 57.2 (2014), pp. 321–339. DOI: 10.1002 / bimj.201300168 (cit. on p. 12).
- Izsák, J. and S. Pavoine. "Links between the Species Abundance Distribution and the Shape of the Corresponding Rank Abundance Curve." In: *Ecological Indicators* 14.1 (2012), pp. 1–6. DOI: 10.1016/j.ecolind.2011.06.030 (cit. on p. 15).
- James, W. and C. Stein. "Estimation with Quadratic Loss." In: Proceedings of the Fourth Berkeley Symposium on Mathematical Statistics and Probability. Ed. by J. Neyman. Vol. 1. Berkeley, California: University of California Press, 1961, pp. 361–379 (cit. on p. 56).
- Jensen, J. L. W. V. "Sur les fonctions convexes et les inégalités entre les valeurs moyennes." In: *Acta Mathematica* 30.1 (1906), pp. 175–193. DOI: 10. 1007/bf02418571 (cit. on p. 54).
- Jizhong, Z., M. Shijun, and C. Changming. "An Index of Ecosystem Diversity." In: *Ecological Modelling* 59 (1991), pp. 151–163. DOI: 10.1016/0304-3800(91)90176-2 (cit. on p. vi).
- Jost, L. "Entropy and Diversity." In: *Oikos* 113.2 (2006), pp. 363–375. DOI: 10.1111/j.2006.0030-1299.14714.x (cit. on pp. 67, 70).
- "Partitioning Diversity into Independent Alpha and Beta Components." In: *Ecology* 88.10 (2007), pp. 2427–2439. DOI: 10.1890/06-1736.1 (cit. on pp. 67, 70).
- "Mismeasuring Biological Diversity: Response to Hoffmann and Hoffmann (2008)." In: *Ecological Economics* 68 (2009), pp. 925–928. DOI: 10.1016/j.ecolecon.2008.10.015 (cit. on p. 70).
- "The Relation between Evenness and Diversity."
 In: Diversity 2.2 (2010), pp. 207–232. DOI: 10. 3390/d2020207 (cit. on p. 5).
- Keylock, C. J. "Simpson Diversity and the Shannon-Wiener Index as Special Cases of a Generalized Entropy." In: *Oikos* 109.1 (2005), pp. 203–207. DOI: 10.1111/j.0030-1299.2005.13735.x (cit. on p. 67).
- Kindt, R., P. Van Damme, and A. J. Simons. "Tree Diversity in Western Kenya: Using Profiles to Characterise Richness and Evenness." In: Biodiversity and Conservation 15.4 (2006), pp. 1253– 1270. DOI: 10.1007/s10531-005-0772-x (cit. on p. 72).
- Kullback, S. and R. A. Leibler. "On Information and Sufficiency." In: The Annals of Mathematical Statistics 22.1 (1951), pp. 79–86. JSTOR: 2236703 (cit. on p. 63).
- Lande, R. "Statistics and Partitioning of Species Diversity, and Similarity among Multiple Communities." In: *Oikos* 76.1 (1996), pp. 5–13. DOI: 10. 2307/3545743 (cit. on p. 49).
- Lande, R., P. J. DeVries, and T. R. Walla. "When Species Accumulation Curves Intersect: Implications for Ranking Diversity Using Small Samples." In: *Oikos* 89.3 (2000), pp. 601–605. DOI: 10.1034/j.1600-0706.2000.890320.x (cit. on p. 72).
- Leinster, T. and C. Cobbold. "Measuring Diversity: The Importance of Species Similarity." In: *Ecology* 93.3 (2012), pp. 477–489. DOI: 10.1890/10-2402.1 (cit. on pp. 58, 72).

Lineweaver, H. and D. Burk. "The Determination of Enzyme Dissociation Constants." In: *Journal of the American Chemical Society* 56.3 (1934), pp. 658–666. DOI: 10.1021/ja01318a036 (cit. on p. 43).

- Liu, C., R. J. Whittaker, K. Ma, and J. R. Malcolm. "Unifying and Distinguishing Diversity Ordering Methods for Comparing Communities." In: *Population Ecology* 49.2 (2006), pp. 89–100. DOI: 10. 1007/s10144-006-0026-0 (cit. on pp. 72, 73).
- Liu, D., D. Wang, Y. Wang, J. Wu, V. P. Singh, X. Zeng, L. Wang, Y. Chen, X. Chen, L. Zhang, and S. Gu. "Entropy of Hydrological Systems under Small Samples: Uncertainty and Variability." In: Journal of Hydrology 532 (2016), pp. 163–176. DOI: 10.1016/j.jhydrol.2015.11.019 (cit. on p. 58).
- Loreau, M. "Discours de Clôture." In: Actes de La Conférence Internationale Biodiversité Science et Gouvernance. Ed. by R. Barbault and J.-P. Le Duc. Paris, France.: IRD Editions, 2005, pp. 254–256 (cit. on p. v).
- Maasoumi, E. "A Compendium to Information Theory in Economics and Econometrics." In: *Econometric Reviews* 12.2 (1993), pp. 137–181. DOI: 10.1080/07474939308800260 (cit. on p. 61).
- MacArthur, R. H. "Fluctuations of Animal Populations and a Measure of Community Stability." In: *Ecology* 36.3 (1955), pp. 533–536. DOI: doi: 10.2307/1929601 (cit. on p. 65).
- "On the Relative Abundance of Bird Species."
 In: Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 43.3 (1957), pp. 293–295. DOI: 10.1073/pnas.43.3.293.
 JSTOR: 89566 (cit. on pp. 16, 17).
- "Patterns of Species Diversity." In: Biological Reviews 40.4 (1965), pp. 510-533. DOI: 10.1111/j. 1469-185X.1965.tb00815.x (cit. on p. 66).
- Magurran, A. E. Ecological Diversity and Its Measurement. Princeton, NJ: Princeton University Press, 1988 (cit. on pp. 16, 18).
- Mao, C. X. "Estimating Species Accumulation Curves and Diversity Indices." In: *Statistica Sinica* 17 (2007), pp. 761–774 (cit. on p. 59).
- Mao, C. X. and R. K. Colwell. "Estimation of Species Richness: Mixture Models, the Role of Rare Species, and Inferential Challenges." In: Ecology 86.5 (2005), pp. 1143–1153. DOI: 10.1890/04-1078 (cit. on p. 27).
- Marcon, E. "Practical Estimation of Diversity from Abundance Data." In: *HAL* 01212435 (version 2 2015) (cit. on p. 38).
- Marcon, E. and B. Hérault. "Entropart, an R Package to Measure and Partition Diversity." In: *Journal of Statistical Software* 67.8 (2015), pp. 1–26. DOI: 10.18637/jss.v067.i08 (cit. on p. vii).
- Marcon, E., B. Hérault, C. Baraloto, and G. Lang. "The Decomposition of Shannon's Entropy and a Confidence Interval for *Beta* Diversity." In: *Oikos* 121.4 (2012), pp. 516–522. DOI: 10.1111/j.1600-0706.2011.19267.x (cit. on p. 64).
- Marcon, E., I. Scotti, B. Hérault, V. Rossi, and G. Lang. "Generalization of the Partitioning of Shannon Diversity." In: *Plos One* 9.3 (2014), e90289. DOI: 10.1371/journal.pone.0090289 (cit. on p. 69).
- May, R. M. "Patterns of Species Abundance and Diversity." In: Ecology and Evolution of Communities. Ed. by M. L. Cody and J. M. Diamond.

- Harvard University Press, 1975, pp. 81–120 (cit. on pp. 17, 18).
- "Why Worry about How Many Species and Their Loss?" In: PLoS Biology 9.8 (2011), e1001130.
 DOI: 10.1371% 2Fjournal.pbio.1001130 (cit. on p. 47).
- Mayden, R. L. "A Hierarchy of Species Concepts: The Denouement in the Saga of the Species Problem."
 In: Species. The Units of Biodiversity. Ed. by M. F. Claridge, H. A. Dawah, and M. R. Wilson. London: Chapman and Hall, 1997, pp. 381–424 (cit. on p. 13).
- Mayr, E. Systematics and the Origin of Species from the Viewpoint of a Zoologist. New York: Columbia University Press, 1942 (cit. on p. 13).
- McGill, B. J., R. S. Etienne, J. S. Gray, D. Alonso,
 M. J. Anderson, H. K. Benecha, M. Dornelas,
 B. J. Enquist, J. L. Green, F. He, A. H. Hurlbert, A. E. Magurran, P. A. Marquet, B. A. Maurer, A. Ostling, C. U. Soykan, K. I. Ugland, and
 E. P. White. "Species Abundance Distributions:
 Moving beyond Single Prediction Theories to Integration within an Ecological Framework." In:
 Ecology Letters 10.10 (2007), pp. 995–1015. DOI:
 10.1111/j.1461-0248.2007.01094.x (cit. on p. 16).
- Mcintosh, R. P. "An Index of Diversity and the Relation of Certain Concepts to Diversity." In: *Ecology* 48.3 (1967), pp. 392–404. DOI: 10.2307/1932674 (cit. on p. 3).
- Meine, C., M. Soulé, and R. F. Noss. ""A Mission-Driven Discipline": The Growth of Conservation Biology." In: Conservation Biology 20.3 (2006), pp. 631–651. DOI: 10.1111/j.1523-1739.2006. 00449.x (cit. on p. v).
- Mendes, R. S., L. R. Evangelista, S. M. Thomaz, A. A. Agostinho, and L. C. Gomes. "A Unified Index to Measure Ecological Diversity and Species Rarity." In: *Ecography* 31.4 (2008), pp. 450–456. DOI: 10.1111/j.0906-7590.2008.05469.x (cit. on pp. 48, 67).
- Michaelis, L. and M. L. Menten. "Die Kinetik Der Invertinwirkung." In: Biochemische Zeitschrift 49 (1913), pp. 333–369. PMID: 21888353 (cit. on p. 41).
- Miller, G. A. "Note on the Bias of Information Estimates." In: Information Theory in Psychology:
 Problems and Methods. Ed. by H. Quastler.
 Glencoe, Ill.: Free Press, 1955, pp. 95–100 (cit. on p. 52).
- Miraldo, A., S. Li, M. K. Borregaard, A. Florez-Rodriguez, S. Gopalakrishnan, M. Rizvanovic, Z. Wang, C. Rahbek, K. A. Marske, and D. Nogues-Bravo. "An Anthropocene Map of Genetic Diversity." In: Science 353.6307 (2016), pp. 1532–1535. DOI: 10.1126 / science.aaf4381 (cit. on p. 6).
- Mora, C., D. P. Tittensor, S. Adl, A. G. B. Simpson, and B. Worm. "How Many Species Are There on Earth and in the Ocean?" In: PLoS Biology 9.8 (2011), e1001127. DOI: 10.1371/journal.pbio. 1001127 (cit. on p. 47).
- Moreno, C. E. and P. Rodríguez. "A Consistent Terminology for Quantifying Species Diversity?" In: *Oecologia* 163.2 (2010), pp. 279–82. DOI: 10.1007/s00442-010-1591-7 (cit. on p. 6).
- Motomura, I. "On the statistical treatment of communities." In: Zoological Magazine 44 (1932), pp. 379–383 (cit. on pp. 16, 18).

Mouillot, D. and A. Leprêtre. "A Comparison of Species Diversity Estimators." In: Researches on Population Ecology 41.2 (1999), pp. 203–215. DOI: 10.1007/s101440050024 (cit. on p. 26).

- Mouillot, D., W. Stubbs, M. Faure, O. Dumay, J.-A. Tomasini, J. B. Wilson, and T. D. Chi. "Niche Overlap Estimates Based on Quantitative Functional Traits: A New Family of Non-Parametric Indices." In: Oecologia 145.3 (2005), pp. 345–353.

 DOI: 10.1007/s00442-005-0151-z (cit. on p. 4).
- Norris, J. L. and K. H. Pollock. "Non-Parametric MLE for Poisson Species Abundance Models Allowing for Heterogeneity between Species." In: *Environmental and Ecological Statistics* 5.4 (1998), pp. 391–402. DOI: 10.1023 / A: 1009659922745 (cit. on p. 40).
- O'Hara, R. B. "Species Richness Estimators: How Many Species Can Dance on the Head of a Pin?" In: *Journal of Animal Ecology* 74 (2005), pp. 375–386. DOI: 10.1111/j.1365-2656.2005.00940.x (cit. on p. 26).
- Oksanen, J., F. G. Blanchet, R. Kindt, P. Legendre, P. R. Minchin, R. B. O'Hara, G. L. Simpson, P. Solymos, M. H. H. Stevens, and H. Wagner. "Vegan: Community Ecology Package." In: (2012) (cit. on p. vii).
- Olszewski, T. D. "A Unified Mathematical Framework for the Measurement of Richness and Evenness within and among Multiple Communities."
 In: Oikos 104.2 (2004), pp. 377–387. DOI: 10.1111/j.0030-1299.2004.12519.x (cit. on p. 48).
- Pallmann, P., F. Schaarschmidt, L. A. Hothorn,
 C. Fischer, H. Nacke, K. U. Priesnitz, and
 N. J. Schork. "Assessing Group Differences in Biodiversity by Simultaneously Testing a User-Defined Selection of Diversity Indices."
 In: Molecular Ecology Resources 12.6 (2012),
 pp. 1068-1078. DOI: 10.1111/1755-0998.12004 (cit. on p. 72).
- Patil, G. P. and C. Taillie. "Diversity as a Concept and Its Measurement." In: Journal of the American Statistical Association 77.379 (1982), pp. 548–561. DOI: 10.2307/2287709. JSTOR: 2287709 (cit. on pp. 62, 65, 67, 72, 73).
 Pavoine, S. and M. B. Bonsall. "Measuring Biodiver-
- Pavoine, S. and M. B. Bonsall. "Measuring Biodiversity to Explain Community Assembly: A Unified Approach." In: Biological Reviews 86.4 (2011), pp. 792–812. DOI: 10.1111/j.1469-185X.2010.00171.x (cit. on p. 4).
- Peet, R. K. "The Measurement of Species Diversity." In: Annual review of ecology and systematics 5 (1974), pp. 285–307. DOI: 10.1146/annurev.es.05. 110174.001441 (cit. on p. 25).
- Pernès, J., ed. Gestion Des Ressources Génétiques Des Plantes. Tome 2 : Manuel. Paris: Agence de Coopération culturelle et technique, 1984 (cit. on p. 14).
- Pielou, E. C. "Species-Diversity and Pattern-Diversity in the Study of Ecological Succession." In: Journal of Theoretical Biology 10.2 (1966), pp. 370–383. DOI: 10.1016/0022-5193(66)90133-0 (cit. on p. 53).
- "The Measurement of Diversity in Different Types of Biological Collections." In: Journal of Theoretical Biology 13.C (1966), pp. 131–144. DOI: 10.1016/0022-5193(66)90013-0 (cit. on p. 51).
- Ecological Diversity. New York: Wiley, 1975 (cit. on p. 61).

Preston, F. W. "The Commonness, and Rarity, of Species." In: *Ecology* 29.3 (1948), pp. 254–283. DOI: 10.2307/1930989 (cit. on pp. 15, 16, 39).

- Pueyo, S., F. He, and T. Zillio. "The Maximum Entropy Formalism and the Idiosyncratic Theory of Biodiversity." In: *Ecology letters* 10.11 (2007), pp. 1017–28. DOI: 10.1111/j.1461-0248.2007.01096.x (cit. on p. 18).
- Purvis, A. and A. Hector. "Getting the Measure of Biodiversity." In: *Nature* 405.6783 (2000), pp. 212–9. DOI: 10.1038/35012221 (cit. on p. vi).
- R Core Team. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Computing, 2023 (cit. on p. vii).
- Raaijmakers, J. G. W. "Statistical Analysis of the Michaelis-Menten Equation." In: *Biometrics* 43.4 (1987), pp. 793–803. DOI: 10.2307/2531533 (cit. on pp. 42, 43).
- Rényi, A. "On Measures of Entropy and Information." In: 4th Berkeley Symposium on Mathematical Statistics and Probability. Ed. by J. Neyman. Vol. 1. Berkeley, USA: University of California Press, 1961, pp. 547–561 (cit. on p. 65).
- Richards, R. A. The Species Problem. A Philosophical Analysis. Cambridge: Cambridge University Press, 2010 (cit. on p. 13).
- Ricotta, C. "On Parametric Diversity Indices in Ecology: A Historical Note." In: Community Ecology 6.2 (2005), pp. 241–244. DOI: 10.1556/ComEc.6. 2005.2.12 (cit. on p. 67).
- "Through the Jungle of Biological Diversity." In: *Acta Biotheoretica* 53.1 (2005), pp. 29–38. DOI: 10.1007/s10441-005-7001-6 (cit. on p. vi).
- "A Semantic Taxonomy for Diversity Measures."
 In: Acta Biotheoretica 55.1 (2007), pp. 23–33.
 DOI: 10.1007/s10441-007-9008-7 (cit. on p. 4).
- Ricotta, C. and G. C. Avena. "An Information—Theoretical Measure of Taxonomic Diversity." In: *Acta biotheoretica* 25.51 (2003), pp. 35–41. DOI: 10.1023/A:1023000322071 (cit. on pp. 25, 67).
- Ricotta, C. and L. Szeidl. "Towards a Unifying Approach to Diversity Measures: Bridging the Gap between the Shannon Entropy and Rao's Quadratic Index." In: *Theoretical Population Biology* 70.3 (2006), pp. 237–243. DOI: 10.1016/j.tpb.2006.06.003 (cit. on p. 67).
- Runnegar, B. "Rates and Modes of Evolution in the Mollusca." In: Rates of Evolution. Ed. by M. Campbell and M. F. Day. London: Allen & Unwin, 1987, pp. 39–60 (cit. on p. 5).
- Scheiner, S. M. "Six Types of Species-Area Curves." In: *Global Ecology and Biogeography* 12.6 (2003), pp. 441–447. DOI: 10.1046/j.1466-822X.2003. 00061.x (cit. on p. 8).
- Schürmann, T. "Bias Analysis in Entropy Estimation." In: Journal of Physics A: Mathematical and General 37.27 (2004), pp. L295–L301. DOI: 10.1088/0305-4470/37/27/L02 (cit. on p. 56).
- Shannon, C. E. "A Mathematical Theory of Communication." In: *The Bell System Technical Journal* 27.3 (1948), pp. 379–423, 623–656. DOI: 10.1002/j.1538-7305.1948.tb01338.x (cit. on pp. 50, 61).
- Shannon, C. E. and W. Weaver. *The Mathematical Theory of Communication*. University of Illinois Press, 1963 (cit. on pp. 50, 61).
- Shen, T.-J., A. Chao, and C.-F. Lin. "Predicting the Number of New Species in a Further Taxonomic

- Sampling." In: *Ecology* 84.3 (2003), pp. 798–804. DOI: 10 . 1890 / 0012 9658(2003) 084[0798: PTNONS]2.0.CO;2 (cit. on p. 38).
- Simpson, E. H. "Measurement of Diversity." In: Nature 163.4148 (1949), p. 688. DOI: 10.1038/163688a0 (cit. on p. 48).
- Slik, J. W. F. et al. "An Estimate of the Number of Tropical Tree Species." In: Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 112.24 (2015), pp. 7472-7477. DOI: 10.1073/pnas.1423147112 (cit. on p. 47).
- Smith, E. P. and G. V. Belle. "Nonparametric Estimation of Species Richness." In: Biometrics 40.1 (1984), pp. 119–129. DOI: 10.1002/9780470015902.a0026329 (cit. on p. 34).
- Smith, W. and J. F. Grassle. "Sampling Properties of a Family of Diversity Measures." In: *Biometrics* 33.2 (1977), pp. 283–292. DOI: 10.2307/2529778. JSTOR: 2529778 (cit. on p. 59).
- Soberón M., J. and J. Llorente B. "The Use of Species Accumulation Functions for the Prediction of Species Richness." In: Conservation Biology 7.3 (1993), pp. 480–488. DOI: 10.1046/j.1523-1739.1993.07030480.x (cit. on p. 44).
- Spellerberg, I. F. and P. J. Feder. "A Tribute to Claude Shannon (1916–2001) and a Plea for More Rigorous Use of Species Richness, Species Diversity and the 'Shannon-Wiener' Index." In: Global Ecology and Biogeography 12.3 (2003), pp. 177–179. DOI: 10.1046/j.1466-822X.2003.00015.x (cit. on p. 50).
- Speth, J. G., M. W. Holdgate, and M. K. Tolba. "Foreword." In: Global Biodiversity Strategy. Ed. by K. Courrier. Washington, D.C.: WRI, IUCN, UNEP, 1992, pp. v-vi (cit. on p. v).
- Stegen, J. C. and A. H. Hurlbert. "Inferring Ecological Processes from Taxonomic, Phylogenetic and Functional Trait -Diversity." In: *PloS one* 6.6 (2011), e20906. DOI: 10.1371/journal.pone. 0020906 (cit. on p. 25).
- Stirling, A. "A General Framework for Analysing Diversity in Science, Technology and Society." In: *Journal of the Royal Society, Interface* 4.15 (2007), pp. 707–719. DOI: 10.1098/rsif.2007.0213 (cit. on p. 5).
- Stoddart, J. A. "A Genotypic Diversity Measure." In: Journal of Heredity 74 (1983), pp. 489–490. DOI: 10.1093/oxfordjournals.jhered.a109852 (cit. on p. 66).
- Sukumaran, J. and L. L. Knowles. "Multispecies Coalescent Delimits Structure, Not Species." In: Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America in press (2017). DOI: 10.1073/PNAS.1607921114 (cit. on p. 13).
- Ter Steege, H., N. C. A. Pitman, D. Sabatier, C. Baraloto, R. P. Salomão, J. E. Guevara, O. L. Phillips, C. V. Castilho, W. E. Magnusson, J.-F. Molino, A. Monteagudo, P. Núñez Vargas, J. C. Montero, T. R. Feldpausch, E. N. H. Coronado, T. J. Killeen, B. Mostacedo, R. Vasquez, R. L. Assis, J. Terborgh, F. Wittmann, A. C. S. Andrade, W. F. Laurance, S. G. W. Laurance, B. S. Marimon, B.-H. Marimon, I. C. Guimarães Vieira, I. L. Amaral, R. Brienen, H. Castellanos, D. Cárdenas López, J. F. Duivenvoorden, H. F. Mogollón, F. D. d. A. Matos, N. Dávila, R. García-Villacorta, P. R. Stevenson Diaz, F. Costa, T. Emilio, C. Levis, J. Schietti, P. Souza,

- A. Alonso, F. Dallmeier, A. J. D. Montoya, M. T. Fernandez Piedade, A. Araujo-Murakami, L. Arroyo, R. Gribel, P. V. A. Fine, C. A. Peres, M. Toledo, G. A. Aymard, T. Baker, C. Cerón, J. Engel, T. W. Henkel, P. Maas, P. Petronelli, J. Stropp, C. E. Zartman, D. Daly, D. Neill, M. Silveira, M. R. Paredes, J. Chave, D. d. A. Lima Filho, P. M. Jørgensen, A. Fuentes, J. Schöngart, F. Cornejo Valverde, A. Di Fiore, E. M. Jimenez, M. C. Peñuela-Mora, J. F. Phillips, G. Rivas, T. R. van Andel, P. von Hildebrand, B. Hoffman, E. L. Zent, Y. Malhi, A. Prieto, A. Rudas, A. R. Ruschell, N. Silva, V. Vos, S. Zent, A. A. Oliveira, A. C. Schutz, T. Gonzales, M. Trindade Nascimento, H. Ramirez-Angulo, R. Sierra, M. Tirado, M. N. Umaña Medina, G. van der Heijden, C. I. A. Vela, E. Vilanova Torre, C. Vriesendorp, O. Wang, K. R. Young, C. Baider, H. Balslev, C. Ferreira, I. Mesones, A. Torres-Lezama, L. E. Urrego Giraldo, R. Zagt, M. N. Alexiades, L. Hernandez, I. Huamantupa-Chuquimaco, W. Milliken, W. Palacios Cuenca, D. Pauletto, E. Valderrama Sandoval, L. Valenzuela Gamarra, K. G. Dexter, K. J. Feeley, G. Lopez-Gonzalez, and M. R. Silman. "Hyperdominance in the Amazonian Tree Flora." In: Science 342.6156 (2013), p. 1243092. doi: 10.1126/science.1243092 (cit. on p. 47).
- Theil, H. Economics and Information Theory. Chicago: Rand McNally & Company, 1967 (cit. on pp. 51, 61, 63).
- Tothmeresz, B. "Comparison of Different Methods for Diversity Ordering." In: *Journal of Vegetation Science* 6.2 (1995), pp. 283–290. DOI: 10.2307/3236223 (cit. on p. 72).
- Tsallis, C. "Possible Generalization of Boltzmann-Gibbs Statistics." In: *Journal of Statistical Physics* 52.1 (1988), pp. 479–487. DOI: 10.1007/BF01016429 (cit. on p. 67).
- "What Are the Numbers That Experiments Provide?" In: Química Nova 17.6 (1994), pp. 468–471 (cit. on p. 68).
- Ulanowicz, R. E. "Information Theory in Ecology." In: Computers & Chemistry 25.4 (2001), pp. 393—399. DOI: 10.1016/S0097-8485(01)00073-0 (cit. on p. 65).
- Van Valen, L. "Ecological Species, Multispecies, and Oaks." In: *Taxon* 25.2/3 (1976), pp. 233–239. DOI: 10.2307/1219444 (cit. on p. 13).
- Vinck, M., F. P. Battaglia, V. B. Balakirsky, A. J. H. Vinck, and C. M. A. Pennartz. "Estimation of the Entropy Based on Its Polynomial Representation." In: *Physical Review E* 85.5 (2012). DOI: 10.1103/PhysRevE.85.051139 (cit. on p. 53).
- Volkov, I., J. R. Banavar, S. P. Hubbell, and A. Maritan. "Neutral Theory and Relative Species Abundance in Ecology." In: Nature 424.6952 (2003), pp. 1035–1037. DOI: 10.1038/nature01883 (cit. on p. 18).
- Vu, V. Q., B. Yu, and R. E. Kass. "Coverage-Adjusted Entropy Estimation." In: *Statistics in Medicine* 26.21 (2007), pp. 4039–4060. DOI: 10.1002/sim. 2942 (cit. on p. 53).
- Wang, J.-P. "Estimating Species Richness by a Poisson-compound Gamma Model." In: Biometrika 97.3 (2010), pp. 727–740. DOI: 10.1093/biomet/asq026 (cit. on p. 41).

Wang, J.-P. "SPECIES: An R Package for Species Richness Estimation." In: *Journal of Statistical Software* 40.9 (2011), pp. 1–15. DOI: 10.18637/ jss.v040.i09 (cit. on p. 35).

- Wang, J.-P., B. Lindsay, L. Cui, P. K. Wall, J. Marion, J. Zhang, and C. DePamphilis. "Gene Capture Prediction and Overlap Estimation in EST Sequencing from One or Multiple Libraries." In: BMC Bioinformatics 6.1 (2005), p. 300. DOI: 10. 1186/1471-2105-6-300 (cit. on p. 41).
- Whittaker, R. H. "Vegetation of the Siskiyou Mountains, Oregon and California." In: *Ecological Monographs* 30.3 (1960), pp. 279–338. DOI: 10.2307 / 1943563. JSTOR: 1943563 (cit. on p. 5).
- "Dominance and Diversity in Land Plant Communities." In: Science 147.3655 (1965), pp. 250–260. DOI: 10.1126/science.147.3655.250 (cit. on pp. 3, 15).
- "Evolution and Measurement of Species Diversity." In: Taxon 21.2/3 (1972), pp. 213–251. DOI: 10.2307/1218190 (cit. on pp. 16, 18).
- "Evolution of Species Diversity in Land Communities." In: Evolutionary Biology 10 (1977). Ed. by M. K. Hecht, W. C. Steere, and B. Wallace, pp. 1–67 (cit. on p. 6).
- Williams, P. H. and K. J. Gaston. "Measuring More of Biodiversity: Can Higher-Taxon Richness Predict Wholesale Species Richness?" In: Biological Conservation 67 (1994), pp. 211–217. DOI: 10. 1016/0006-3207(94)90612-2 (cit. on p. 46).
- Williamson, M. and K. J. Gaston. "The Lognormal Distribution Is Not an Appropriate Null Hypothesis for the Species-Abundance Distribution." In: Journal of Animal Ecology 74.2001 (2005), pp. 409–422. DOI: 10.1111/j.1365-2656.2005.00936.x (cit. on p. 40).
- Williamson, M., K. J. Gaston, and W. M. Lonsdale. "The Species-Area Relationship Does Not Have an Asymptote!" In: *Journal of Biogeography* 28.7 (2001), pp. 827–830. DOI: 10.1046/j.1365-2699. 2001.00603.x (cit. on p. 25).
- Wilson, E. O. and F. M. Peter, eds. *Biodiversity*. Washington, D.C.: The National Academies Press, 1988 (cit. on p. v).
- Wilson, J. B., R. K. Peet, J. Dengler, and M. Pärtel. "Plant Species Richness: The World Records." In: *Journal of Vegetation Science* 23.4 (2012), pp. 796–802. DOI: 10.1111/j.1654-1103.2012.01400.x (cit. on p. 48).
- Wright, S. "Evolution in Mendelian Populations." In: Genetics 16.2 (1931), pp. 97–159 (cit. on p. 66).
- Zhang, C.-H. and Z. Zhang. "Asymptotic Normality of a Nonparametric Estimator of Sample Coverage." In: *Annals of Statistics* 37 (5A 2009), pp. 2582–2595. DOI: 10.1214/08-aos658 (cit. on p. 11).
- Zhang, Z. "Entropy Estimation in Turing's Perspective." In: Neural Computation 24.5 (2012), pp. 1368–1389. DOI: 10.1162/NECO_a_00266 (cit. on p. 53).
- "Asymptotic Normality of an Entropy Estimator with Exponentially Decaying Bias." In: *IEEE Transactions on Information Theory* 59.1 (2013), pp. 504–508. DOI: 10.1109/TIT.2012.2217393 (cit. on p. 53).
- Zhang, Z. and M. Grabchak. "Bias Adjustment for a Nonparametric Entropy Estimator." In: *En-*

tropy 15.6 (2013), pp. 1999–2011. DOI: 10.3390/ e15061999 (cit. on p. 53).

Zhang, Z. and H. Huang. "Turing's Formula Revisited." In: *Journal of Quantitative Linguistics* 14.2-3 (2007), pp. 222–241. DOI: 10.1080/09296170701514189 (cit. on pp. 10, 11).

Résumé La biodiversité peut être mesurée de nombreuses façons.

La dualité entropie-diversité fournit un cadre clair et rigoureux pour le faire. L'entropie est la surprise moyenne fournie par les individus d'une communauté. Le choix de la fonction d'information qui mesure cette surprise à partir des probabilités d'occurence des espèces (ou d'autres catégories) permet de définir les mesures de diversités neutres, fonctionnelles ou phylogénétique présentées ici. L'entropie est transformée en diversité au sens strict par une fonction croissante (l'exponentielle déformée), ce qui simplifie son interprétation en tant que nombre équivalent d'espèces.

L'entropie phylogénétique généralise les indices de diversité classique, intègre si nécessaire la distance entre espèces, peut être écomposée et corrigée des biais d'estimation. Sa transformation en diversité au sens strict permet d'interpréter les valeurs sous une forme unique : un nombre équivalent d'espèces et un nombre équivalent de communautés. La diversité de Leinster et Cobbold généralise à son tour la diversité phylogénétique et permet d'autres définitions de la distance entre espèces. Le paramétrage des mesures (l'ordre de la diversité) permet de donner plus ou moins d'importance aux espèces rares et de tracer des profils de diversité.

La construction de ce cadre méthodologique est présentée en détail ainsi que plusieurs approches différentes, qui constituent l'état de l'art de la mesure de la biodiversité.

