Escuela Nacional de Estudios Superiores Unidad León

CENTRO DE CIENCIAS MATEMÁTICAS

UGA-LANGEBIO CINVESTAV

Análisis estadístico de datos de Microbioma con R

Capítulo 7: Análisis exploratorio de datos de microbiomas

Equipo 4

Andrés Arredondo Cruz (andresabstract@gmail.com) Adriana Haydé Contreras Peruyero (haydeeperuyero@gmail.com) David Alberto García Estrada (david.garcia.e@cinvestav.mx)

Morelia

Septiembre de 2022

${\rm \acute{I}ndice}$

1.	Dat	os de Ratones y Humanos	3
	1.1.	Conjuto de datos de ratón $Vdr^{-/-}$	3
	1.2.	Conjuto de datos de fumadores de cigarro	3
2.	Aná	álisis exploratorio como resumen gráfico	3
	2.1.	Gráficos de riqueza	3
	2.2.	Gráfico de barras de abundancia	6
	2.3.	Gráfico de mapa de calor	9
	2.4.	Gráfico de redes	14
	2.5.	Gráfica de árbol filogenético	16
3.	Agr	rupamiento (Clústers)	20
	3.1.	Introducción a la agrupación, la distancia y la ordenación $\dots \dots \dots \dots \dots \dots$	20
	3.2.	Distancias y disimilitudes	21
		3.2.1. Distancias y disimilitudes entre datos	22
	3.3.	Agrupamiento (Clústers)	29
		3.3.1. Clustering aglomerativo de la liga sencilla	29
		3.3.2. Clustering aglomerativo de la liga completa	30
		3.3.3. Clustering aglomerativo de la liga promedio	31
		3.3.4. Agrupación de varianza mínima de Ward	32
		3.3.5. Mismos gráficos usando el paquete factoextra	35
4.	Ord	lenación	39
	4.1.	Ordenaciones NO restringidas	40
		4.1.1. Análisis de componentes principales (PCA)	40
		4.1.2. Análisis de coordenadas principales (PCoA)	50
		4.1.3. Escalamiento multidimensional no métrico (NMDS)	66
		4.1.4. Análisis de correspondencia (AC)	69
	4.2.	Ordenaciones restringidas	74
		4.2.1. Análisis de redundancia (RDA)	74
		4.2.2. Análisis de correspondencia restringido (CCA) $\ \ldots \ \ldots \ \ldots \ \ldots \ \ldots$	83
		4.2.3. Análisis restringido de coordenadas principales (CAP)	90
5 .	Res	umen y discusión	95
R	efere	ncias	96

1. Datos de Ratones y Humanos

1.1. Conjuto de datos de ratón $Vdr^{-/-}$

Los datos del microbioma intestinal murino (Jin et al.2015 se obtuvieron de muestras de heces fecales y cecales. Aquí, se utilizan las muestras fecales.

1.2. Conjuto de datos de fumadores de cigarro

El segundo conjunto de datos es de Charlson et al. (2010) y Chen (2012), que incluye estudios sobre el efecto del tabaquismo en el microbioma del tracto respiratorio superior. El conjunto de datos original contiene muestras de microbiomas de garganta y nariz, y de ambos lados del cuerpo. El conjunto de datos utilizado en este capítulo proviene del microbioma de la garganta del lado izquierdo del cuerpo. Contiene 60 sujetos (32 no fumadores y 28 fumadores). El conjunto de datos incluye tres datos: recuento de abundancia, árbol y metadatos. Es adecuado para ilustrar el diagrama de árbol y el análisis de ordenación restringida.

2. Análisis exploratorio como resumen gráfico

Podemos dividir los métodos de estudio de la composición de la comunidad de microbiomas en dos componentes principales: - Análisis de diversidades taxonómicas - Análisis multivariante de la composición del microbioma

El análisis multivariado incluye varias técnicas multivariadas, como el agrupamiento y la ordenación (sin restricciones y con restricciones) y las diferencias de prueba de hipótesis entre los grupos.

Usaremos el paquete de "Phyloseq" que es una herramienta bastante importante, almacena, analiza y muestra gráficamente datos complejos filogenéticos. Los datos de entrada usados en este paquete pueden ser OTUs o datos de abundancia de cuentas. Este paquete usa sistemas gráficos y avanzados (ggplot2) para facilitar gráficas de calidad de datos.

En este capítulo se exploran diferentes gráficos usuales: riqueza, barras de abundancia, mapas de calor, redes y árbol filogenético.

2.1. Gráficos de riqueza

Las diversidades alfa estimadas pueden resumirse mediante un gráfico utilizando la función plot_richness() del paquete phyloseq. Aunque su nombre sugiere trazar "riqueza", que normalmente se refiere a trazar el número total de especies/taxa/OTUs en una muestra o entorno, en realidad la función no sólo traza la riqueza, sino que también genera cifras de diversidades observadas y otras estimadas.

En primer lugar, debemos cargar los paquetes phyloseq y ggplot2, y el conjunto de datos de ratones Vdr-/-.

```
#Para instalar el paquete, usamos Bioconductor
#if (!require("BiocManager", quietly = TRUE))
#install.packages("BiocManager")
#BiocManager::install("phyloseq")
```

```
# IMPORTANTE
# Ajustamos path de trabajo según tu PC
# Mostramos directorio actual
getwd()
```

```
# Si es necesario, cambiar la ruta donde están los archivos almacenados.
# "." significa el directorio actual.
workingDir <- "."
setwd(workingDir)

# cargamos librerias
#library("phyloseq")
#library("ggplot2")
#library("igraph")
#library("vegan")
#library("GUniFrac")
#library("pbkrtest")
#library("BiodiversityR")</pre>
```

En la carpeta data se encuentra la base de datos a usar VdrFecalGenusCounts.csv.

```
# Mandamos llamar los datos originales
# Fila es el taxón y columna la condición
abund_table=read.csv(paste0(workingDir,"/data/VdrFecalGenusCounts.csv"), row.names=1,check.names=FALSE)
# Generamos la transpuesta, fila la condición, columna el taxón
abund_table<-t(abund_table)</pre>
```

El paso crítico cuando se utiliza el paquete phyloseq es construir un objeto phyloseq-class. El siguiente código R construye un objeto de clase phyloseq llamado physeq utilizando el comando phyloseq(). El objeto de clase phyloseq se construye a partir de sus componentes datos: - Tabla OTU. - Datos muestra. - Tabla de taxonomía. - Árbol filogenético.

Como objeto a nivel de experimento, deben proporcionarse dos o más objetos de datos componentes. El orden de los argumentos no importa.

Convertimos los datos al formato phyloseq.

```
# OTUs
OTU <- otu_table(as.matrix(abund_table), taxa_are_rows = FALSE)
# Sample
SAM <- sample_data(meta_table)
# Unimos en un objeto phyloseq
physeq <- merge_phyloseq(phyloseq(OTU),SAM)
physeq

## phyloseq-class experiment-level object
## otu_table() OTU Table: [ 248 taxa and 8 samples ]
## sample_data() Sample Data: [ 8 samples by 4 sample variables ]</pre>
```

Una vez que tenemos nuestro objeto phyloseq, podemos usar la función plot_richness() para construir graficar las diversidades alpha observadas y estimadas.



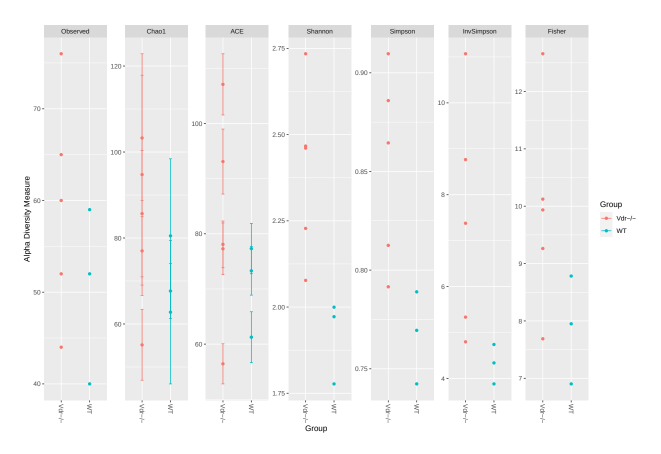


Figura 1: Gráficos de diversidad alpha con Vdr y grupos WT en muestras de heces.

Esta función también nos permite seleccionar solo algunas diversidades. El siguiente es un ejemplo usando solo dos diversidades, la de Chao $1\ y$ Shannon.

```
plot_richness(physeq, measures = c("Chao1", "Shannon"),x = "Group ", color = "Group ")
```

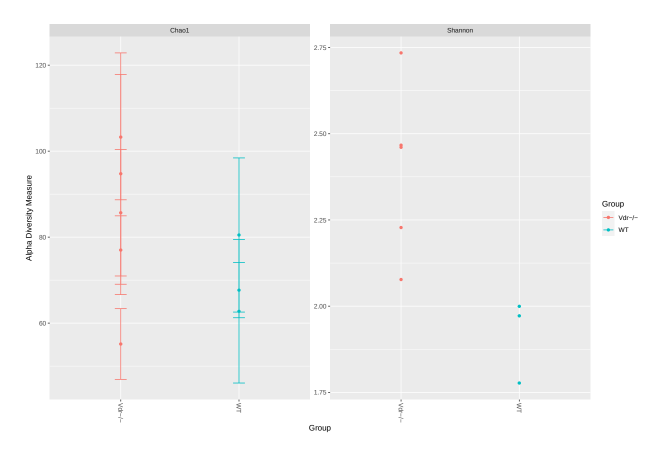


Figura 2: Gráficos de diversidad alpha seleccionando las diversidades de Chao y Shannon.

Se requiere el dato de entrada "physeq", que es de la clase "phyloseq", o alternativamente, un una tabla OTUs. El argumento opcional "x" es una variable que se asigna al eje horizontal; x puede ser una cadena de caracteres o un vector. El valor por defecto es "samples", que asignará el nombre de cada muestra a una posición horizontal distinta en el gráfico. En este caso, x = "Group" asignará la pertenencia a un grupo al eje x. El argumento color también es opcional. Especificará la variable de muestra que se asignará a diferentes colores. Al igual que el argumento x, puede ser una cadena de caracteres o un vector. En la estimación de la diversidad alfa, el ruido puede recortarse; sin embargo, dado que muchas estimaciones de riqueza e incluso la riqueza "observada" dependen en gran medida del número de individuos. Por lo tanto, si desea obtener resultados significativos, debe utilizar conjuntos de datos sin recortar (McMurdie y Holmes 2013).

2.2. Gráfico de barras de abundancia

El diagrama de barras por defecto, sin ningún parámetro, trazará con cada muestra individualmente en el eje x, y los valores de abundancia en el eje y. Los valores de abundancia para cada OTU/muestra se apilan en el orden de mayor a menor, separados por una fina línea horizontal.

```
theme_set(theme_bw())
# Gráfico de barras
plot_bar(physeq)
```

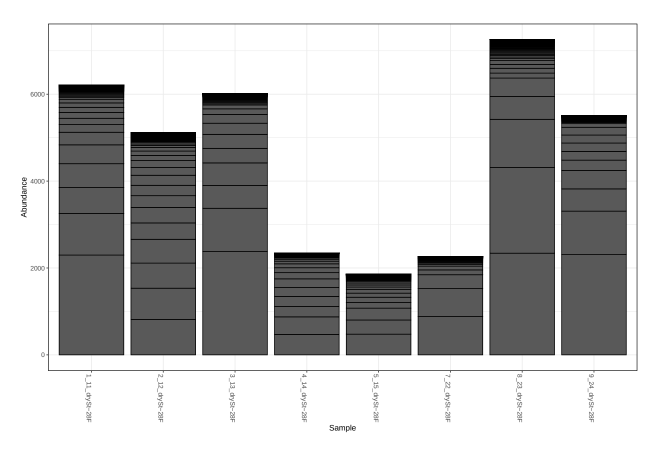


Figura 3: Gráfico de barras de abundancia por defecto.

Otros parámetros que se pueden proporcionar son fill y facet_grid. El parámetro fill es una cadena de caracteres que especifica cual variable muestral puede ser usada para mapearla a los colores con los cuales se llenan las barras.

plot_bar(physeq, fill="Group")

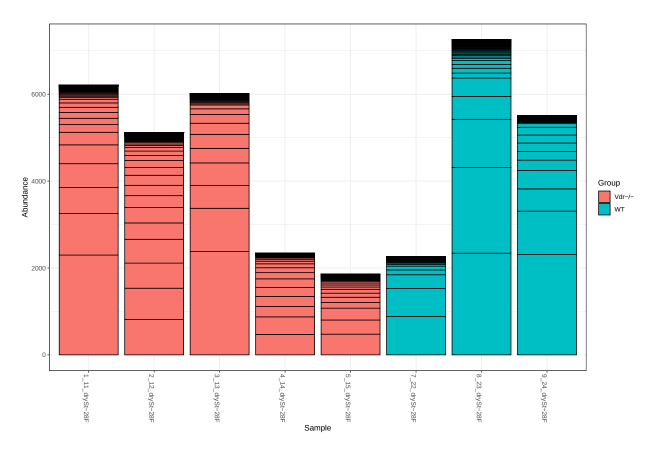


Figura 4: Gráfico de barras de abundancia indicando cual variable es mapeada al parámetro fill.

El parámetro facet_grid es una fórmula que especifica las facetas a mostrar en el gráfico. En el siguiente código, primero encontramos los 5 taxones con más abundancia y después los graficamos añadiendo también el parámetro de facet_grid.

```
# Nos da el nombre de los taxones top 5
TopNGenus <- names(sort(taxa_sums(physeq), TRUE)[1:5])
# Generamos un objeto phyloseq con solo los 5 taxa que escogimos
Top5Genus <- prune_taxa(TopNGenus, physeq)
# Graficamos
plot_bar(Top5Genus, fill="Group", facet_grid=~Group)</pre>
```

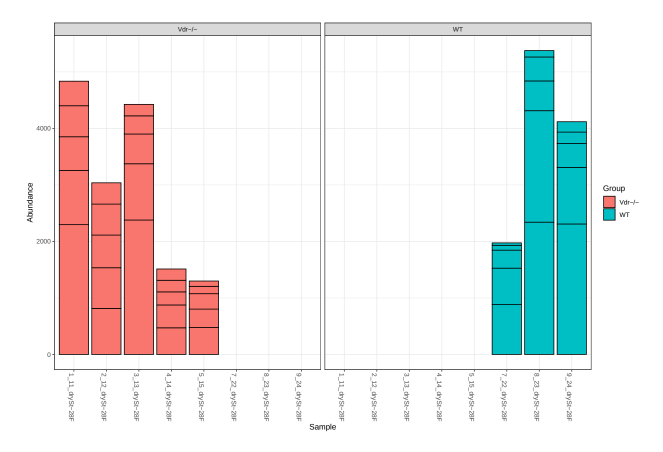


Figura 5: Gráfico de barras de abundancia de los 5 taxones con mayor abundacia.

Otra opción que podríamos especificar dentro del parámetro fill es Genus pero estos datos no cuentan con ese parámetro.

```
# plot_bar(Top5Genus, fill="Genus", facet_grid=~Group)
```

2.3. Gráfico de mapa de calor

El ordenamiento basado en la ordenación es mucho mejor que el cluster jerárquico para presentar los datos del microbioma. Aquí, nos centramos en ilustrar la función plot_heatmap() basada en los métodos de ordenación NMDS y PCA. A continuación se presenta un uso de la función plot_heatmap().

```
plot_heatmap(physeq_object, method = "NMDS", distance = "bray", sample.label = NULL,
taxa.label = NULL, low = "#000033", high = "#66CCFF", na.value = "black").
```

Se requiere el argumento de datos de entrada "physeq". Es un objeto de la clase phyloseq (otu_table). Tanto el método como los aumentos de distancia son opcionales. El método de ordenación es el que se utilizará para organizar el mapa de calor. El método de distancia ecológica es una cadena de caracteres para usar en la ordenación. Tanto "sample.label" como "taxa.label" son cadenas de caracteres y opcionales para usar para etiquetar el eje de la muestra (horizontal) y reetiquetar el eje de taxones/especies/OTU (vertical), respectivamente. Los aumentos bajos y altos son cadenas de caracteres y opcionales. Se utilizan para elegir las opciones de color compatibles con R. R entiende más de 600 colores. Puede escribir colors() en R para comprobar los nombres.

En los mapas de calor, los valores 0 son tratados como valores faltantes (NA) y se mapean al color negro. Por lo general, los valores más pequeños se representan por default con el color azul obscuro; mientras que los valores altos con los colores más claros. Para ejemplificar esto, vamos a usar primero solo los cinco taxones con mayor abundancia.

```
# Nos da el nombre de los taxones top 5
TopNGenus <- names(sort(taxa_sums(physeq), TRUE)[1:5])
# Generamos un objeto phyloseq con solo los 5 taxa que escogimos
Top5Genus <- prune_taxa(TopNGenus, physeq)
# Graficamos
plot_heatmap(Top5Genus)</pre>
```

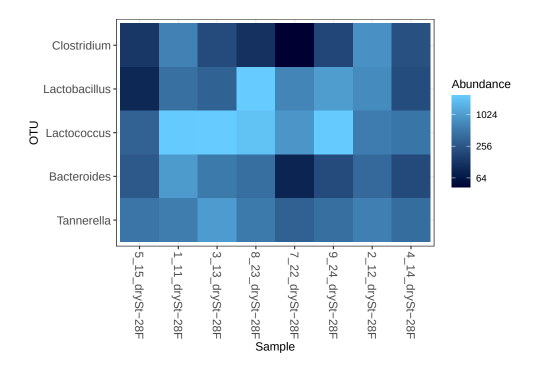


Figura 6: Mapa de calor de los 5 taxones con mayor abundancia.

Vamos a especificar otros parámetros como la distancia y métodos.

```
# Método NMDS y distancia de Bray-Curtis
p <- plot_heatmap(Top5Genus, "NMDS", "bray")
p</pre>
```

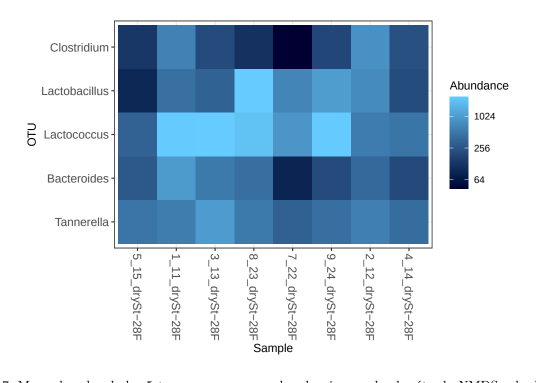


Figura 7: Mapa de calor de los 5 taxones con mayor abundancia usando el métrodo NMDS y la distancia Bray-Curtis.

Podemos especificar también los rangos de colores.

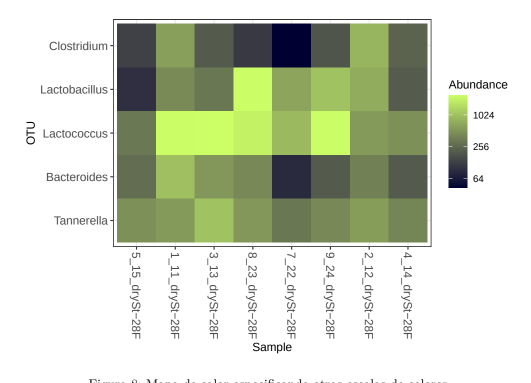


Figura 8: Mapa de calor especificando otras escalas de colores.

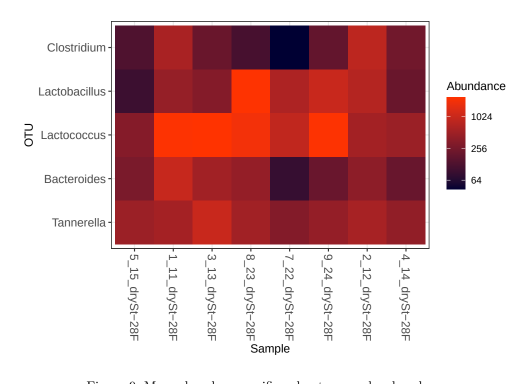


Figura 9: Mapa de calor especificando otras escalas de colores.



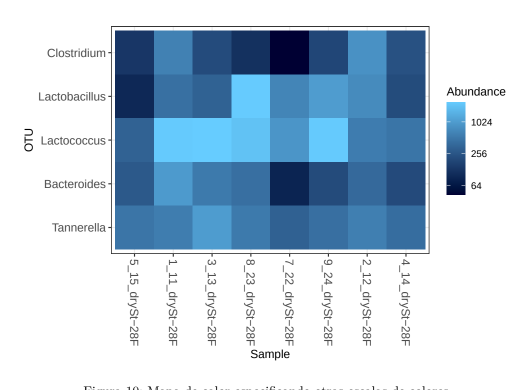


Figura 10: Mapa de calor especificando otras escalas de colores.

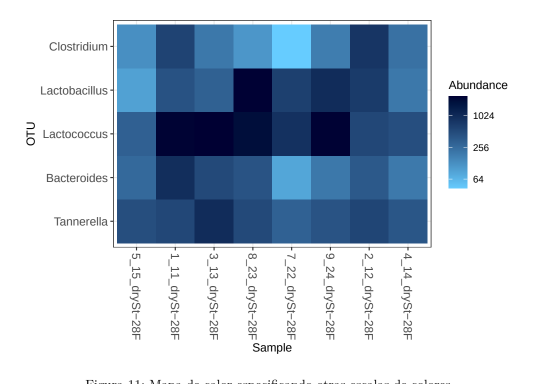


Figura 11: Mapa de calor especificando otras escalas de colores.

El siguiente mapa de calor es un ejemplo usando PCoA.

```
# Método de PCoA y distancia de Bray-Curtis
plot_heatmap(Top5Genus, "PCoA", "bray")
```

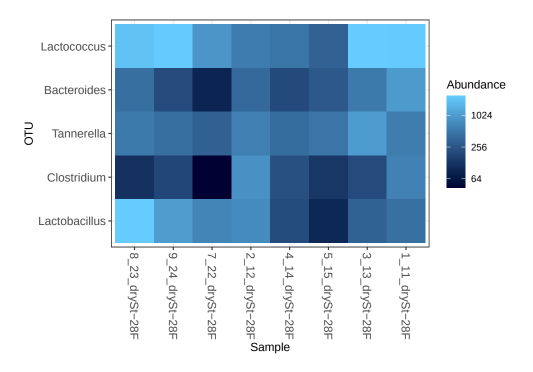


Figura 12: Mapa de calor usando PCoA.

2.4. Gráfico de redes

Hay dos funciones en el paquete phyloseq para trazar la red del microbioma usando "ggplot2": plot_network() y plot_net(). Si se utiliza la función plot_network(), su primer argumento debe ser un objeto igraph, y la red en sí debe representarse utilizando el paquete igraph. El objeto red (argumento g) puede ser creado usando la función make_network() a través del paquete phyloseq.

La función plot_net() es una revisión del rendimiento y de la interfaz de plot_network(), su primer/principal argumento es una instancia de la clase phyloseq. Los ejemplos de uso de plot_network() y plot_net() se dan a continuación:

- plot_network(g, physeq=NULL, type="samples", color="Group", shape="Group")
 - g es un objeto de clase igraph necesario creado por la función make_network(), o directamente por el paquete igraph.
 - El argumento opcional physeq es un objeto de clase phyloseq en el que se basa g.
 - La opción Type indica si el grafo representado en el argumento primario, g, es de muestras o de taxones/OTUs. Por defecto es "samples".
 - Las opciones *color* y *shape* son opcionales. Se utilizan para el mapeo de color y el mapeo de forma de los puntos.
- plot_net(physeq, distance = "bray", type = "samples", maxdist = 0.7, color = NULL, shape = NULL).
 - El argumento requerido physeq, es el objeto de clase phyloseq que se quiere representar como una red.
 - La opción de distancia es un método de distancia o una clase-distancia ya calculada. Por defecto es bray.
 - La opción maxdist significa el valor máximo de distancia entre dos vértices para conectar con una arista en el grafo. El valor por defecto es 0, 7.

Los siguientes códigos de R crean un grafo basado en igraph, basado en el método de distancia por defecto, Jaccard y una distancia máxima entre nodos conectados de 0,8. El "Group" se utiliza para los mapeos de color y forma para visualizar la estructura de las muestras de ratones Vdr-/- y WT.

```
set.seed(123)
library("igraph")
# Hacemos una gráfica a partir de el objeto phyloseq
ig <- make_network(physeq, max.dist=0.8)
# Graficamos
plot_network(ig, physeq, color="Group", shape="Group")</pre>
```

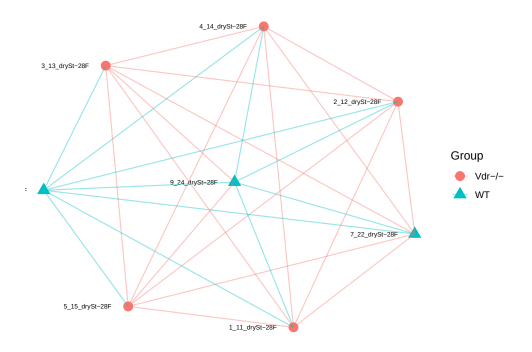


Figura 13: Gráfico usando plot network().

El gráfico anterior muestra una estructura interesante, con dos subgráficos que comprenden las muestras de los ratones Vdr-/- y WT respectivamente. Además, parece parece haber una correlación entre las muestras.

En comparación con la función $plot_network()$, la nueva función $plot_net()$ no requiere una llamada separada a la función $make_network()$, o un objeto igraph separado. Los códigos siguientes códigos crean una red basada en una distancia máxima entre los nodos conectados de 0, 5. Como estamos interesados en cómo la estructura de las muestras de ratones Vdr-/-yWT muestras, utilizamos el "Group" para el mapeo de color y el mapeo de forma de los puntos.

```
# Graficamos sin necesidad de hacer el objeto anterior
plot_net(physeq, maxdist = 0.5, color = "Group", shape="Group")
```

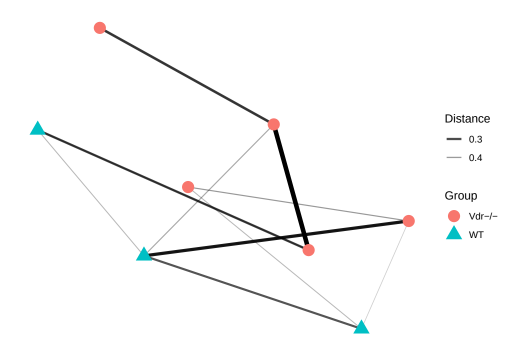


Figura 14: Gráfico de red creado con plot net().

2.5. Gráfica de árbol filogenético

La función plot_tree() del paquete phyloseq pretende facilitar la investigación gráfica del árbol filogenético, así como de los datos de la muestra. Para la secuenciación filogenética de muestras con gran riqueza, el árbol generado por esta función será difícil de leer e interpretar. Una "regla general" propuesta por los autores del paquete phyloseq es utilizar subconjuntos de datos con no más de 200 OTU por parcela. A continuación se muestra un uso de esta función:

plot_tree(physeq, method = "sampledodge", color = NULL, shape = NULL, ladderize =
FALSE)

Los datos de entrada "physeq" son necesarios. Los datos deben ser de la clase phyloseq y contener como mínimo un componente de árbol filogenético. Son estos datos los que se quieren trazar y anotar un árbol filogenético. La opción "method" es el nombre del método de anotación a utilizar. El método por defecto "sampledodge" el cual dibujará puntos junto a las hojas si se observaron individuos de ese taxón, y un punto separado para cada muestra. Los argumentos "color" y "forma" son opcionales. Proporcionan los nombres de las variables en physeq para mapear el color del punto, y mapear la forma del punto, respectivamente. La opción "ladderize" se utiliza para especificar si el árbol se ordena en forma de escalera o no, es decir reordenar los nodos de acuerdo con la profundidad de sus subárboles antes de trazarlos. Por defecto es FALSE, no se aplica la jerarquización. Cuando es TRUE o "right", se utiliza la se utiliza la jerarquización. Cuando se establece como "izquierda", se aplica la escalonación "izquierda". El conjunto de datos de los fumadores se utiliza para ilustrar el trazado del árbol filogenético. Los datos son del paquete GUniFrac (Charlson et al. 2010; Chen 2012). Primero vamos a cargar este paquete y hagamos que los datos estén disponibles para su uso.

```
library("GUniFrac")
data(throat.otu.tab)
```

```
data(throat.tree)
data(throat.meta)
```

Ahora, necesitamos construir nuestro objeto phyloseq.

```
# Convertimos los datos en un objeto phyloseq
# Tabla de OTUs
OTU <- otu_table(as.matrix(throat.otu.tab), taxa_are_rows = FALSE)
# Tabla de Sample
SAM <- sample_data(throat.meta)
# Árbol filogenético
TRE <- throat.tree
# Generación del objeto de phyloseq
physeq <- merge_phyloseq(phyloseq(OTU), SAM, TRE)</pre>
```

Verificamos cuantos taxones/OTUs tienen nuestros datos.

```
# Número de taxones
ntaxa(physeq)
```

```
## [1] 856
```

Y seleccionamos solo los primeros 50.

```
# Nos quedamos con los primeros 50
physeq <- prune_taxa(taxa_names(physeq)[1:50], physeq)</pre>
```

Ahora, graficamos usando como variable en el color el estado de fumador.

```
plot_tree(physeq, ladderize = "left", color = "SmokingStatus")
```

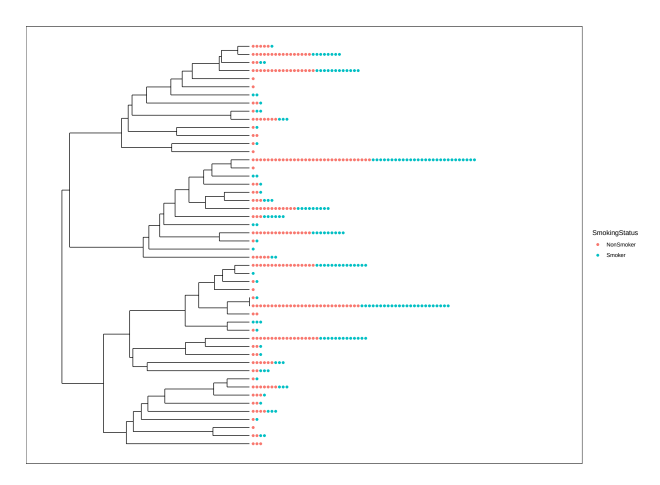


Figura 15: Árbol filogenético usando como color la variable SmokingStatus.

```
plot_tree(physeq, ladderize = "left", color = "SmokingStatus", shape = "SmokingStatus")
```

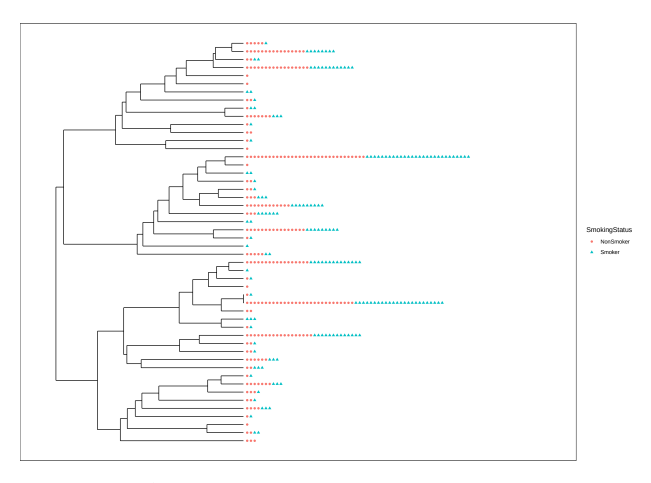


Figura 16: Árbol filogenético usando como color y forma la variable SmokingStatus.

Otro tipo de gráfico que se suele ocupar es al mapear los datos a coordenadas polares.

```
plot_tree(physeq, ladderize = "left", color = "SmokingStatus", shape = "SmokingStatus") +
  coord_polar(theta = "y")
```

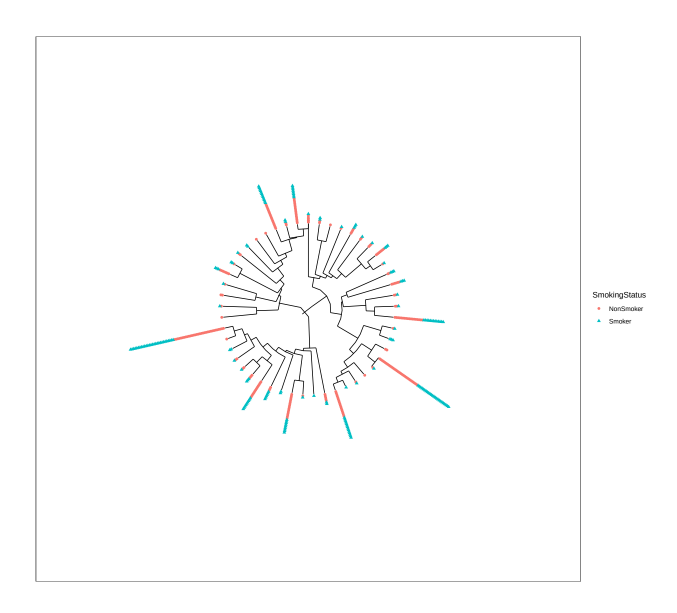


Figura 17: Árbol filogenético con coordenadas polares

3. Agrupamiento (Clústers)

3.1. Introducción a la agrupación, la distancia y la ordenación

La agrupación (o clasificación) y la ordenación son las dos clases principales de métodos multivariantes que suelen emplear los investigadores del microbioma y los ecologistas de comunidades. Hasta cierto punto, estos dos enfoques son complementarios. El objetivo de la agrupación es clasificar las muestras en clases (quizás jerárquicas) para reducir la complejidad (dimensionalidad) de los datos; puede reducir todas las muestras en una dimensión (eje x).

Sin embargo, los datos con dos o tres dimensiones son más interpretables que los con una dimensión porque la

mayoría de los datos comunitarios son continuos. Con la *ordenación* los datos comunitarios pueden reducirse a dos o tres dimensiones. Por lo tanto, la *ordenación* suele ser deseada por los investigadores del microbioma y los ecologistas de comunidades. Se han desarrollado muchos métodos multivariantes basados en la *ordenación* en el estudio del microbioma y la ecología. Cuando se realiza la *agrupación* y la *ordenación*, es necesario que un método de distancia proporcione una medida de distancia.

3.2. Distancias y disimilitudes

Antes de entrar al tema de análisis de clústers es importante introducir los conceptos de distancias y disimilitudes o similitudes.

Una medida de disimilitud o distancia entre dos sujetos muy distintos será grande y por el contrario, una medida de similitud entre ellos será pequeña.

Una distancia es una función $d: \mathcal{X} \times \mathcal{X} \to \mathbb{R}$ que cumple las siguientes propiedades (ver [3]):

- 1. Para cualesquiera $x, y \in \mathcal{X}$ se tiene que $d(x, y) \geq 0$.
- 2. Se cumple que d(x,y) = 0 si y sólo si x = y.
- 3. Para cualesquiera $x, y \in \mathcal{X}$ se cumple que d(x, y) = d(yx) (condición de simetría).
- 4. Para cualesquiera $x, y, z \in \mathcal{X}$ se cumple la desigualdad del triángulo:

$$d(x,y) \le d(x,z) + d(z,y).$$

Dos de las distancias más comunes en estadística para variables aleatorias multivariadas cuantitativas son la distancia euclidiana y la distancia de Mahalanobis:

1. Si $\bar{x}, \bar{y} \in \mathbb{R}^n$, entonces la distancia euclidiana d_E entre \bar{x} y \bar{y} está dada por

$$d_E(\bar{x}, \bar{y}) = \left[\left(\bar{x} - \bar{y} \right)' \cdot \left(\bar{x} - \bar{y} \right) \right]^{\frac{1}{2}}$$

2. Si $\bar{x}, \bar{y} \in \mathbb{R}^n$, entonces la distancia de Mahalanobis d_M entre \bar{x} y \bar{y} está dada por

$$d_E(\bar{x}, \bar{y}) = [(\bar{x} - \bar{y})' \Sigma^{-1} (\bar{x} - \bar{y})]^{\frac{1}{2}}$$

donde Σ^{-1} denota a la matriz inversa de la matriz de covarianzas de \bar{x} y $\bar{y}.$

Existen otras distancias, como la distancia de Gower que puede ser utilizada para estudiar variables aleatorias con entradas cuantitativas y/o cualitativas.

Informalmente, una **similitud** es una medida entre dos objetos de que tanto se parecen. Por lo cual entre más parecidos sean los dos objetos su medida de similitud será más grande. Usualmente toma valores positivos entre 0 y 1.

Formalmente, una similitud es una función $s: \mathcal{X} \times \mathcal{X} \to \mathbb{R}$ que tipicamente satisface las siguientes dos condiciones:

- 1. s(x,y) = 1 si y sólo si x = y. Además $0 \le s \le 1$.
- 2. s(x,y) = s(y,x) para todo x y y (condición de simetría).

Usualmente, la función de similitud satisface $s(x,y) \ge 0$ pero existen ejemplos de similitudes que no lo satisfacen, por ejemplo: el coeficiente de correlación y los productos escalares. Sin embargo, si la función de similitud no es positiva y está acotada siempre es posible transformarla en una función de similitud positiva añadiendo una constante, es decir, podemos escribir nuestra nueva función de similitud \tilde{s} como $\tilde{s}(x,y) = s(x,y) + c$, donde c es una constante positiva lo suficientemente grande (ver [3] y [6]).

A diferencia de una distancia o una disimilitud, no existe un análogo para la desigualdad del triángulo para la similitud.

Informalmente, una disimilitud entre dos objetos es una medida del grado en el cual dos objetos son diferentes. Como es de esperarse, una disimilitud debe ser baja si se consideran pares de objetos que son similares.

De manera precisa, una disimilitud es una función $d: \mathcal{X} \times \mathcal{X} \to \mathbb{R}$ que satisface las siguientes dos condiciones:

- 1. Para cualquier $x \in \mathcal{X}$ se tiene que d(x, x) = 0.
- 2. Para cualesquiera $x, y \in \mathcal{X}$ se cumple que $d(x, y) \geq 0$ (condición de no negatividad).

Es importante mencionar que, en la literatura de análisis de datos como data mining y algunos textos de estadística (ver [3] y [6]), a las disimilitudes también se les nombra distancias, lo cual es incorrecto en virtud de la definición dada en la primera pregunta. Lo que si ocurre es que toda distancia (o métrica) es una disimilitud, pero no toda disimilitud es una distancia.

En [6] se menciona que las disimilitudes usuales de acuerdo al tipo de dato que se esté trabajando son las siguientes:

■ Tipo nominal: La disimilitud más sencilla es

$$d(x,y) = \begin{cases} 0 & \text{si } x = y \\ 1 & \text{si } x \neq y \end{cases}$$

■ Tipo ordinal: La disimilitud más sencilla es

$$d(x,y) = \frac{|x-y|}{n-1}$$

donde suponemos que hay n datos, y a cada uno de ellos se les ha asignado un valor entero de 0 a n-1.

■ Tipo intervalo: La disimilitud más sencilla es

$$d(x,y) = ||x - y||$$

donde $\|\cdot\|$ denota la distancia euclidiana usual.

3.2.1. Distancias y disimilitudes entre datos

En el Cuadro 1 se muestra cómo se calculan distancias y disimilitudes entre individuos con datos numéricos, binarios, categóricos y mixtos.

Cuadro 1: Distancias y disimilitudes entre distintos tipos de datos

Nombre	Descripción	Tipo de datos	Fórmula y explicación
Distancia euclidiana	Es la distancia usual entre dos puntos en el espacio Euclidiano \mathcal{X} . Cumple las siguientes propiedades: 1. $d(X,Y) \geq 0$ para todo $X,Y \in \mathcal{X}$ y $d(X,Y) = 0$ si y sólo si $X = Y$ 2. $d(X,Y) = d(Y,X)$ para todo $X,Y \in \mathcal{X}$ (Simetría) 3. $d(X,Z) \leq d(X,Y) + d(Y,Z)$ para todo $X,Y,Z \in \mathcal{X}$ (Desigualdad del triángulo)	Numéricos	Sea \mathcal{X} el espacio euclidiano de dimensión n y sean $X,Y\in\mathcal{X}$ dos puntos en el espacio con coordenadas $X=(x_1,,x_n)$ y $Y=(y_1,,y_n)$. Entonces su distancia euclidiana esta dada por: $d(X,Y)=\sqrt{\sum_{i=1}^n(x_i-y_i)^2}$
Distancia de Minkowski	Es una generalización de la distancia euclidiana. Se llama así en honor al matemático Hermann Minkowski.	Numéricos	Sean $X,Y\in\mathcal{X}$ dos puntos en el espacio con coordenadas $X=(x_1,,x_n)$ y $Y=(y_1,,y_n)$ y sea p un entero. Entonces su distancia Minkowski esta dada por: $d(X,Y)=\left(\sum_{i=1}^n \ x_i-y_i\ ^p\right)^{\frac{1}{p}}$ Para $p\geq 1$ esta distancia es una métrica. Si $p<1$ no se satisface la desigualdad del triángulo y por lo tanto no es una métrica. Si $p=2$ es la distancia euclidiana y si $p=1$ es la distancia de Manhattan(o city block).

... continuación

Nombre	Descripción	Tipo de datos	Fórmula y explicación
Distancia City block	También se conoce como la distancia del taxista o distancia de Manhattan. Esta distancia no es única en el sentido de que hay más de un camino de distancia mínima para llegar de un punto a otro. Se le conoce como distancia del taxista o distancia de Manhattan porque hace referencia a la forma en que un automovil puede ir de un punto a otro en un diseño cuadricular de las calles de Manhattan. En la figura siguiente, podemos la distancia City block entre los puntos X, Y esta representada con los colores rojo, azul y verde, los tres caminos tienen la misma longitud, mientras que la distancia en morado es la distancia euclidiana en	Numéricos	Sean $X, Y \in \mathcal{X}$ dos puntos en el espacio con coordenadas $X = (x_1,, x_n)$ y $Y = (y_1,, y_n)$. Entonces su distancia city block esta dada por: $d_1(X,Y) = \parallel X - Y \parallel = \sum_{i=1}^n \mid x_i - y_i \mid$ En el caso de la figura, la distancia de city block (en color azul, rojo o verde) sería 15 si consideramos que cada cuadrito tiene longitud 1.
	tre los puntos. A		

continuación

simple matching (SMC) o coeficiente de trata de la razón de coincidencias resnúmero total de valores. Se ofrece una	Tipo de datos Binarios	Fórmula y explicación Consideremos A y B dos objetos con n atributos binarios, esto es, cada atributo vale 0 o 1 . El número total para cada combinación de atributos
simple matching (SMC) o coeficiente de trata de la razón de coincidencias resnúmero total de valores. Se ofrece una	Binarios	tos binarios, esto es, cada atributo vale 0 o 1. El número total para cada combinación de atributos
El coeficiente de concordancia simple, llamado coeficiente simple matching (SMC) o coeficiente de Rand se trata de la razón de coincidencias respecto al número total de valores. Se ofrece una ponderación igual a las coincidencias y a las no coincidencias. Toma valores entre 0 y 1. La disimilitud calculada vía simple matching o distancia simple matching, que mide la disimilitud entre las muestras, se calcula restando el SMC a 1.		 Denotamos M₁₁ al número total de atributos donde A y B tienen un valor de 1. Denotamos M₀₁ al número total de atributos donde A vale 0 y B vale 1. Denotamos M₁₀ al número total de atributos donde A vale 1 y B vale 0. Denotamos M₀₀ al número total de atributos donde A y B tienen un valor de 0.
		Entonces $M_{00} + M_{01} + M_{10} + M_{11} = n$. La distancia simple matching SMD entre A y B se define como SMD = $1 - \text{SMC}$, donde SMC es el coeficiente simple matching dado por $\text{SMC} = \frac{M_{00} + M_{11}}{M_{00} + M_{01} + M_{10} + M_{11}}.$

Nombre	Descripción	Tipo de datos	Fórmula y explicación
Nombre Disimilitud calculando el coeficiente de Jaccard	El coeficiente de Jaccard fue presentado como coefficient de communauté por Paul Jaccard en 1912 y posteriormente fue formulado de manera independiente por T. Tanimoto en 1958, y toma valores entre 0 y 1. Se trata de un índice en el que no se toman en cuenta las ausencias conjuntas. Se ofrece una ponderación igual a las coincidencias y a las no coincidencias. Se conoce también como razón de similaridad. La disimilitud de Jaccard (habitualmente conocida como distancia de Jaccard) se calcula restando el coeficiente de Jaccard a 1. La distancia de Jaccard suele usarse para calcular una matriz $n \times n$ para la agrupación y el escalamiento multidimensional de n conjuntos de muestras.	Tipo de datos Binarios	 Fórmula y explicación Consideremos A y B dos objetos con n atributos binarios, esto es, cada atributo vale 0 o 1. E número total para cada combinación de atributos para A y B se obtiene como sigue: ■ Denotamos M₁1 al número total de atributos donde A y B tienen un valor de 1. ■ Denotamos M₀1 al número total de atributos donde A vale 0 y B vale 1. ■ Denotamos M₁0 al número total de atributos donde A vale 1 y B vale 0. ■ Denotamos M₀0 al número total de atributos donde A y B tienen un valor de 0. Entonces M₀0 + M₀1 + M₁0 + M₁1 = n. La distancia de Jaccard dJ se define como dJ = M₀1 + M₁0 / M₀1 + M₁0 / M₁1. Se cumple que dJ = 1 - J donde J es el índice (a coeficiente) de Jaccard dado por J = M₁1 / M₀1 + M₁0 + M₁1. También, para fines del diseño, si A y B son conjuntos vacíos, entonces dJ = 0 (o equivalentemen

... continuación

continuación Nombro Descripción Tipo do detes	Fármula y cynligación
toman en cuenta las ausencias conjuntas y donde las coincidencias se ponderan doblemente en datos binarios. También se conoce como coeficiente de Dice, coeficiente de Sørensen o coeficiente de Sørensen—Dice (quienes los derivaron de manera independiente en 1948). Fue desarrollado en 1913 por Jan Czekanowski para establecer relaciones entre dialectos y lenguas, pero realmente se puede aplicar a cualquier comparación entre individuos calificados por múltiples atributos, por ejemplo, razas, especies de plantas o de animales, biocenosis, biotopos y hábitats, culturas, etc. La calificación puede ser cualitativa o cuantitativa y se basa en la comparación atributo por atributo de cada par de individuos de una colección. Este índice toma valores entre 0 y 1. La disimilitud asociada al coeficiente de Czekanowski se obtiene restando dicho índice a 1. Contrario a la distancia de Jaccard, esta disimilitud no cumple la desigualdad del triángulo y por ello no es una distancia verdadera.	 Fórmula y explicación Consideremos A y B dos objetos con n atributos binarios, esto es, cada atributo vale 0 o 1. El número total para cada combinación de atributos para A y B se obtiene como sigue: ■ Denotamos M₁1 al número total de atributos donde A y B tienen un valor de 1. ■ Denotamos M₀1 al número total de atributos donde A vale 0 y B vale 1. ■ Denotamos M₁0 al número total de atributos donde A vale 1 y B vale 0. ■ Denotamos M₀0 al número total de atributos donde A y B tienen un valor de 0. La disimilitud asociada al coeficiente de Czekanowski se calcula como dCz = 1 - 2M₁1/2M₁1 + M₁0 + M₀1 De manera equivalente, al considerar la formulación dada por Søren y Dice, la disimilitud anterior se puede formular como

${f Nombre}$	Descripción	Tipo de datos	Fórmula y explicación
Disimilitud de 1- coincidencias de Sneath	Medida de disimilitud propuesta en 1958 por Sneath y Sokal para variables binarias. Cumple las propiedades de simetría entre a y d (atributos en que las unidades coinciden), mientras que su rango está entre 0 y 1 .	Binarios	$d_{ij} = 1 - c_{ij}$ con $c_{ij} = \frac{a+d}{a+b+c+d}$
			donde a y d son los atributos en que las unidades coinciden mientras el denominador es la suma de todos los valores de la tabla de contingencia.
Distancia de Gower	El coeficiente de similitud de Gower propuesto por Gower en 1971 permite la manipulación simultánea de variables cuantitativas y cualitativas en una base de datos, mediante la aplicación de este coeficiente se logra hallar la similitud entre individuos a los cuales se les han medido una serie de características en común. Una similaridad alta, es decir cercana a 1, indicara gran homogeneidad entre los individuos; por el contrario, una similaridad cercana a cero indica que los individuos son diferentes.	Mixtos: variables cuantitativas y cualitativas	$d_{ij}^2 = 1 - s_{ij}$ donde $s_{ij} = \frac{\sum\limits_{h=1}^{p_1} \left(1 - \frac{ x_{ih} - x_{jh} }{G_h}\right) + a + \alpha}{p_1 + p_2 - d + p_3}$ con p_1 es el número de variables cuantitativas, a y d son el número de coincidencias en 1 (presencia de la característica) y el número de coincidencias en 0 (ausencia de la caracteristica) respectivamente para las p_2 variables binarias, α es el número de coincidencias para las p_3 variables cualitativas y G_h es el rango de la h -ésima variable cuantitativa.

3.3. Agrupamiento (Clústers)

Existen varias familias de métodos de agrupamiento disponibles en la literatura (Legendre y Legendre 2012): algoritmos secuenciales o algoritmos simultáneos, aglomerativos o divisivos, monotéticos o politéticos, métodos jerárquicos o métodos no jerárquicos, métodos probabilísticos frente a métodos no probabilísticos. Entre estas categorías, los métodos de agrupación jerárquica de Ward y de partición de k-means son los más comunes en los estudios sobre el microbioma.

Los métodos jerárquicos aglomerativos, dan origen a un gráfico llamado dendrogramas. Estos métodos son iterativos y en cada paso debe recalcularse la matriz de distancias, lo cual para bases de datos muy grandes suele consumir mucho tiempo de cómputo.

En este capítulo se ilustran varios métodos de clustering diferentes, incluyendo:

- Single linkage agglomerative clustering o método de la liga sencilla o del vecino más cercano.
- Complete linkage agglomerative clustering o método de la liga completa o del vecino más lejano.
- Average linkage agglomerative clustering o métdod de la liga promedio.
- Ward's minimum variance clustering o método Ward.

El conjunto de datos de ratones Vdr-/- con muestras fecales con el que se ha estado trabajando es el que se utilizará para ilustrar el análisis de conglomerados. Aquí, la distancia **Bray-Curtis** se utilizará para ilustrar la clasificación de las muestras. También se aplican otras distancias.

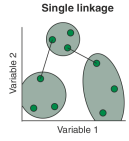
Cargamos el paquete vegan. Primero vamos a normalizar la tabla de abundancia utilizando la función decostand() y calcular las disimilitudes Bray-Curtis entre todos los pares de muestras utilizando la función vegdist() del paquete vegan.

```
library("vegan")
abund_table_norm <- decostand(abund_table, "normalize")
bc_dist <- vegdist(abund_table_norm , method = "bray")</pre>
```

3.3.1. Clustering aglomerativo de la liga sencilla

"Aglomerar" significa reunir en un clúster; la agrupación aglomerativa de la liga sencilla también se denomina clasificación de vecinos más cercanos. En cada paso, la agrupación combina dos muestras que contienen las distancias más cortas entre pares (o la mayor similitud), es decir, se toma la mínima de todas las posibles distancias entre los objetos que pertenecen a distintos conglomerados:

$$d_{AB} = \min_{i \in A, j \in B} (d_{ij}).$$



El resultado de la agrupación puede visualizarse como un *dendrograma*. El inconveniente del dendrograma resultante de un clustering de liga sencilla a menudo muestra el encadenamiento de las muestras. Los clústeres formados se ven forzados a unirse debido a que los elementos individuales están cerca unos de otros, mientras

que muchos elementos de cada clúster pueden estar muy alejados entre sí. Otro inconveniente relevante del clustering de la liga sencilla es que podría ser difícil de interpretar en términos de particiones de los datos. Es una desventaja real del clustering de la liga sencilla porque estamos interesados en las particiones de los datos. Este método se tiende a desempeñar bien cuando hay grupos de forma elongada, conocidos como tipo cadena.

```
cluster_single <- hclust (bc_dist, method = 'single')
plot(cluster_single)</pre>
```

Cluster Dendrogram

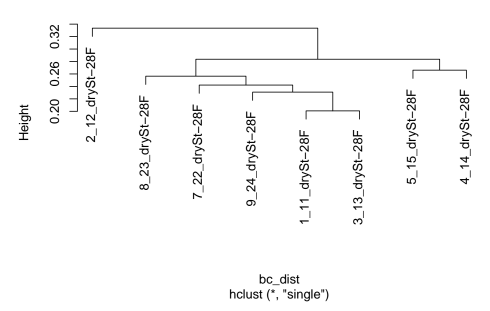
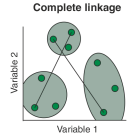


Figura 18: Cluster con el método single.

3.3.2. Clustering aglomerativo de la liga completa

El clustering de la liga completa también se conoce como clustering del vecino más lejano. Permite que que una muestra (o un grupo) se aglomere con otra muestra (o grupo) sólo a la distancia más lejana entre sí. Así, todos los miembros de ambos grupos están vinculados.

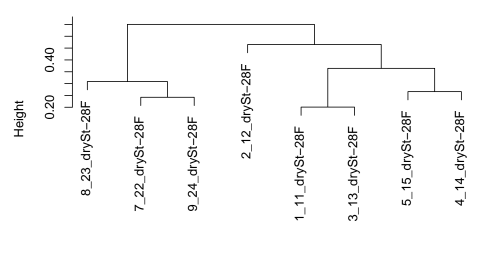
$$d_{AB} = \max_{i \in A, j \in B} (d_{ij}).$$



La agrupación de la liga completa evita el inconveniente de encadenar las muestras por el método de la liga simple. El encadenamiento completo tiende a encontrar muchos pequeños grupos separados. Este método se desempeña bien cuando los conglomerados son de forma circular.

```
cluster_complete <- hclust (bc_dist, method = 'complete')
plot(cluster_complete)</pre>
```

Cluster Dendrogram



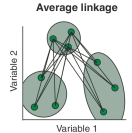
bc_dist hclust (*, "complete")

Figura 19: Cluster con el método complete.

3.3.3. Clustering aglomerativo de la liga promedio

La agrupación de liga promedio permite agrupar una muestra en un clúster en la media de las distancias entre esta muestra y todos los miembros del clúster. Los dos clusters se unen a la media de las distancias entre todos los miembros de un clúster y todos los miembros del otro.

$$d_{AB} = \frac{1}{n_A n_B} \sum_{i \in A} \sum_{j \in B} (d_{ij}).$$



El clúster resultante del dendrograma tiene un aspecto intermedio entre una agrupación de enlace simple y una completa.

Cluster Dendrogram

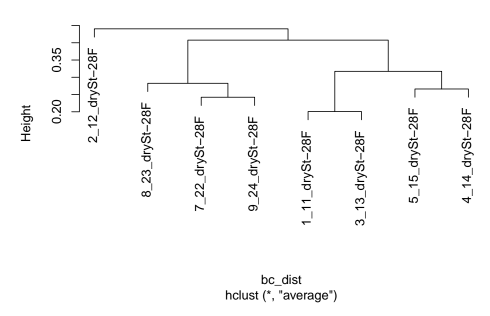
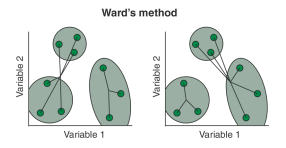


Figura 20: Cluster con el método average.

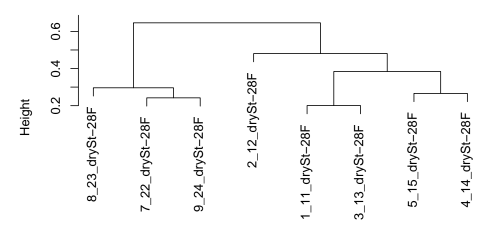
3.3.4. Agrupación de varianza mínima de Ward

La agrupación de varianza mínima de Ward (también conocida como agrupación de Ward) presentada originalmente por Ward (1963) se basa en el criterio del modelo lineal de mínimos cuadrados. Este método método minimiza las sumas de las distancias al cuadrado (es decir, el error al cuadrado de ANOVA) entre las muestras. Básicamente, considera el análisis de conglomerados como un análisis de la varianza, en lugar de utilizar métricas de distancia o medidas de asociación. Este método es más apropiado para las variables cuantitativas, y no variables binarias. El clustering de Ward se implementa mediante la búsqueda del par de clusters en cada paso que conduce al mínimo incremento de la varianza total dentro del cluster después de la fusión. Este incremento es una distancia cuadrada ponderada entre los centros de los clusters. Aunque las distancias iniciales de los clusters se definen como la distancia euclidiana al cuadrado entre puntos en el clustering de Ward, otros métodos de distancia pueden producir resultados significativos.



```
cluster_ward <- hclust (bc_dist, method = 'ward.D2')
plot(cluster_ward)</pre>
```

Cluster Dendrogram



bc_dist hclust (*, "ward.D2")

Figura 21: Cluster con el método Ward.

```
# Correrlo en consola para visualizarlo mejor
par (mfrow = c(2,2))
plot(cluster_single)
plot(cluster_complete)
plot(cluster_average)
plot(cluster_ward)
```

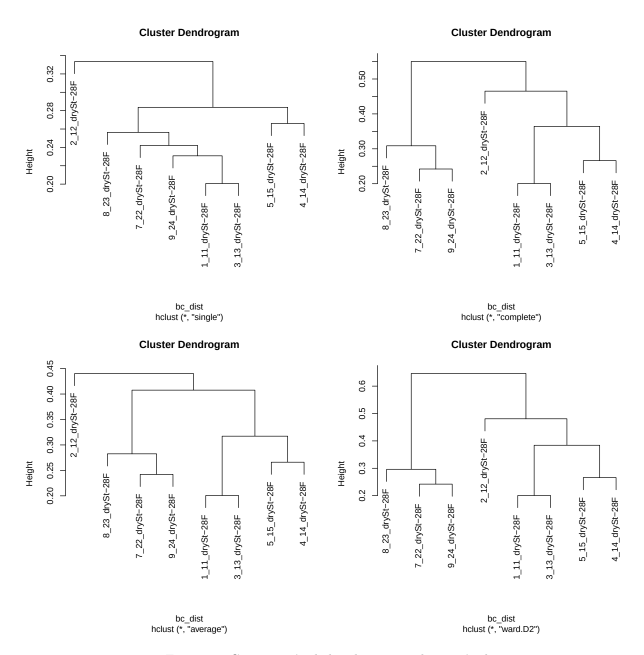


Figura 22: Comparación de los clusters con los 4 métodos.

```
par (mfrow = c(1,1))
```

La comparación entre estos cuatro dedrogramas muestra que la vinculación completa y Ward generan los mismos clusters de partición y tienen el mejor rendimiento en términos de partición de datos en la dirección de nuestro interés (las muestras 11, 12 13, 14 y 15 son de ratones Vdr-/-, y 22, 23 y 24 de ratones de tipo salvaje).

3.3.5. Mismos gráficos usando el paquete factoextra

```
library(factoextra)
fviz_dist(dist.obj = bc_dist, lab_size = 8)
```

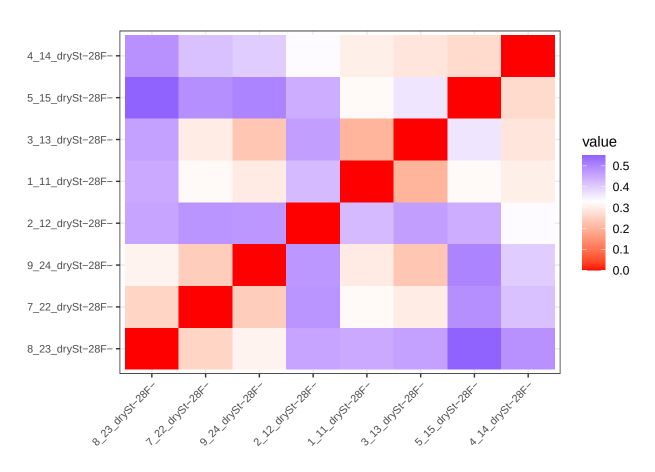


Figura 23: Heatmap de la matriz de distancias

```
set.seed(12345)
hc_single <- hclust(d=bc_dist, method = "single")
hc_average <- hclust(d=bc_dist, method = "average")
hc_complete <- hclust(d=bc_dist, method = "complete")
hc_ward <- hclust(d=bc_dist, method = "ward.D2")</pre>
```

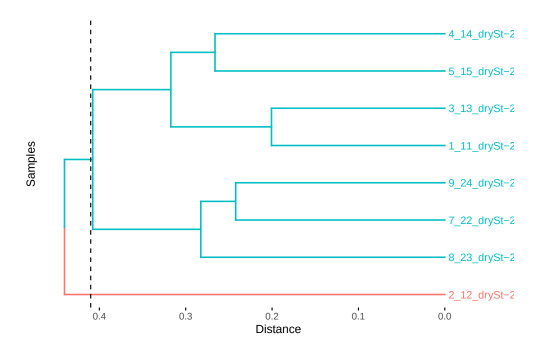


Figura 24: con el método del promedio.

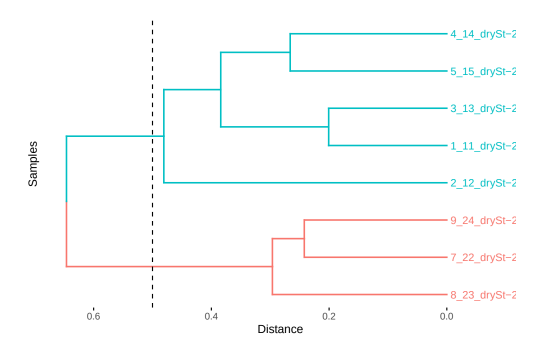


Figura 25: con el método Ward.

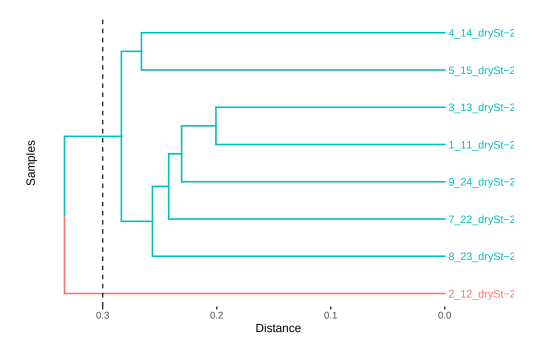


Figura 26: con el método de la liga más sencilla.

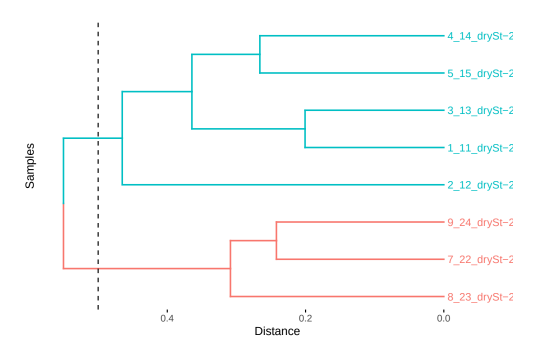


Figura 27: con el método de la liga completa.

4. Ordenación

El principal objetivo de la ordenación fue la "exploración" con la introducciónm de un análisis canonico de correspondencia (CCA), la ordenación ha ido más allá de meramente un análisis "exploratorio" y se ha convertido en una prueba de hipótesis.

La estructura de los datos de dos variables suele revelarse mediante un gráfico de dispersión de las muestras. Los datos multivariantes del microbioma son multidimensionales, generalmente tienen más de dos variables. El conjunto de datos del microbioma puede verse como una colección de muestras (sujetos) situadas en un espacio en el que cada variable o especie (o OTU/taxa) define una dimensión. Por lo tanto, hay tantas dimensiones como variables o especies (u OTU/taxa). Por ejemplo, en nuestro conjunto de datos fecales de ratón Vdr-/- hay 8 muestras y 248 géneros. Por tanto, la dimensión de los datos es 248. Para un conjunto de datos con n variables, el número de gráficos de dispersión que hay que dibujar sería n(n-1)/2. En nuestro caso, los 248 géneros necesitarán (248*247)/2=30628 gráficos de dispersión. Un número tan grande de gráficos de dispersión no es informativo para conocer la estructura de los datos; también es tedioso trabajar con ellos.

La ordenación trata principalmente de representar las relaciones entre las muestras y las especies (o OTUs/taxa) lo más fielmente posible en un espacio de baja dimensión (Gauch 1982a, b). Este objetivo es deseable, ya que los datos de la comunidad tienen múltiples dimensiones mezcladas con ruido, las dimensiones bajas pueden representar idealmente y de forma típica interpretaciones importantes e intuitivas de las relaciones especie (o OTUs/taxa)-ambiente. Para un conjunto de datos $n \times p$ que contiene n sujetos y p variables, la estructura de los datos puede revisarse como n sujetos (representados como un grupo de puntos) en el espacio p-dimensional.

El **objetivo principal** de la ordenación es representar múltiples muestras (sujetos) en un número reducido de ejes ortogonales (es decir, independientes), donde el número total de ejes es menor o igual al número de muestras (sujetos). La importancia de los ejes de ordenación disminuye por orden. El **primer eje** de una ordenación explica la mayor parte de la variación en el conjunto de datos, seguido por el segundo eje, luego el

tercero, y así sucesivamente. Los gráficos de ordenación son especialmente útiles para visualizar la similitud entre muestras (sujetos). Por ejemplo, en el contexto de la diversidad beta, las muestras que están más cerca en el espacio de ordenación tienen conjuntos de especies que son más similares entre sí que las muestras que están más alejadas en el espacio de ordenación.

Los métodos de ordenación incluyen ordenaciones restringidas y no restringidas, dependiendo de si los ejes de ordenación están limitados por factores ambientales (variables). Como su nombre indica, en la **ordenación restringida**, los ejes de ordenación están están restringidos por factores ambientales: las posiciones de las muestras en la ordenación están limitadas por las variables del entorno. En la **ordenación no restringida**, los ejes de ordenación ejes de ordenación no están limitados por factores ambientales. En otras palabras, la ordenación restringida utiliza directamente las variables ambientales en la construcción de la ordenación, mientras que en la ordenación no restringida los ejes no están limitados por factores ambientales; mientras que en la ordenación sin restricciones, las variables ambientales se introducen en los análisis post hoc.

Desde el punto de vista de la comprobación de hipótesis, el análisis de ordenación sin restricciones per se es un método principalmente descriptivo y no implica realmente la comprobación de hipótesis en datos multivariados. Aunque implica la formulación de hipótesis sobre la explicación de los ejes mediante variables ambientales, como la función envfit() del paquete vegan, la ordenación sin restricciones es sencilla. Analiza una matriz de datos; su objetivo es revelar la estructura principal de los datos en un gráfico a partir de un conjunto reducido de ejes ortogonales. Por el contrario, la ordenación restringida es una ordenación "impulsada por la hipótesis": un método de comprobación de hipótesis, que pone a prueba directamente la hipótesis sobre la influencia de los factores ambientales en la composición de las especies (o OTU/taxa).

La ordenación restringida está relacionada con los modelos lineales multivariantes, de esta manera con las variables "dependientes" (o la comunidad) en el lado izquierdo como respuestas, las "indenpendientes" (o restricciones) en el lado derecho como factores explicados. Así, la ordenación restringida no es simétrica.

En este apartado se tratan las ordenaciones no restringidas más comunes:

- Análisis de componentes principales (PCA).
- Análisis de coordenadas principales (PCoA).
- Escalamiento multidimensional no métrico (NMDS).
- Análisis de correspondencia (AC).

Y las ordenaciones restringidas:

- Análisis de redundancia redundancia (RDA).
- Análisis de correspondencia restringido (CCA).
- Análisis restringido de coordenadas principales (CAP)*.

4.1. Ordenaciones NO restringidas

4.1.1. Análisis de componentes principales (PCA)

En cuanto al paquete vegan, la variable ambiental en nuestro caso es la condición genética (Vdr-/- y WT). Queremos saber si la deficiencia del gen vdr interpreta la diversidad beta en la composición del género. Realizamos un PCA para explorar si los cambios en la composición de géneros de las comunidades (diversidades beta) son causados por el factor genético. Con el PCA, las muestras se trazan en base a las abundancias del género A en el eje 1 el género B en el eje 2, el género C en el eje 3, y así sucesivamente hasta que se trazan n muestras en un espacio de muy alta dimensión. Las n muestras crean (n-1) número de componentes principales (PC):

- PC1: es la primera línea recta que atraviesa el espacio creado por todas estas muestras.
- PC2: es la segunda línea, perpendicular a PC1.

y así la tercera PC3, hasta PC(n-1). La importancia de las PC disminuye por orden. **PC1** es la **PC** más importante y explica la mayor parte de las variaciones entre todas las muestras. La **PC2** explica la segunda mayor parte de las variaciones, y PC3 explica la tercera más, y así sucesivamente la (n-1) PC explica la menor cantidad de variaciones de las muestras. Varias funciones de R, como prcomp() en el paquete preinstalado de estadísticas, rda() en el paquete paquete vegan, pca() en el paquete labdsv pueden utilizarse para llevar a cabo el PCA.

En este caso, utilizamos la función rda(). Las dos funciones de extensión: evplot() (Borcard et al. 2011) y PCAsignificance() en el paquete BiodiversityR pueden mejorar los gráficos. La función evplot() proporciona métodos visuales para decidir la importancia de los ejes de ordenación mediante el uso de el criterio de Keiser-Guttman y el modelo de broken-stick. La función PCAsignificance() calcula el modelo de broken-stick para los ejes PCA. Cuando se utiliza la función rda() para realizar el PCA, al no especificar la matriz de datos ambientales (es decir, la variable de grupo), la función realiza un ordenación PCA. En el análisis de datos del microbioma, los recuentos de abundancia absoluta no son apropiados porque los valores grandes tendrán una influencia demasiado alta en el análisis. Por lo tanto, necesitamos estandarizar los datos de lectura de abundancia antes del análisis. En este caso, utilizamos la función decostand() con el método total para estandarizar la lectura.

```
# Llamamos a nuestra tabla
abund_table=read.csv(paste0(workingDir,"/data/VdrFecalGenusCounts.csv"),row.names=1,check.names=FALSE)
# Transpuesta de la tabla
abund_table<-t(abund_table)
#head(abund_table)
# Tabla de metadatos
meta_table <- data.frame(row.names=rownames(abund_table),</pre>
                         t(as.data.frame(strsplit(rownames(abund_table),"_"))))
# Agregamos el factor de grupo
meta_table$Group <- with(meta_table,ifelse(as.factor(X2) %in% c(11,12,13,14,15),
                                            c("Vdr-/-"), c("WT")))
# Estandarizamos la abundancia de los datos
stand abund table <- decostand(abund table, method = "total")
PCA <-rda(stand abund table)
PCA
## Call: rda(X = stand abund table)
##
##
                 Inertia Rank
## Total
                 0.04082
## Unconstrained 0.04082
## Inertia is variance
##
## Eigenvalues for unconstrained axes:
                 PC2
                          PC3
                                    PC4
                                             PC5
                                                      PC6
                                                                PC7
## 0.020288 0.012792 0.003712 0.001730 0.001425 0.000774 0.000098
```

Con el siguiente código podemos pedir los valores de los eigenvalores.

```
eig <- PCA$CA$eig
```

En lenguaje vegan, "Inertia" es el término general de "variación" en los datos. El total de variación de todo el conjunto de datos es de 0.0408196 en este caso, y el primer eje explica el 49.7017233 % de la variación total (0,02029/0,0408 = 0,4973). La variación total es la suma de las variaciones de cada género en la matriz analizada. Los siguientes códigos R comprueban la variación total:

```
# Variación total
sum(apply(stand_abund_table, 2, var))
```

[1] 0.04081957

Otra forma de obtener este análisis es llamando la función summary.

head(summary(PCA))

```
##
## Call:
## rda(X = stand_abund_table)
## Partitioning of variance:
##
                Inertia Proportion
                0.04082
## Total
## Unconstrained 0.04082
##
## Eigenvalues, and their contribution to the variance
##
## Importance of components:
##
                            PC1
                                    PC2
                                             PC3
                                                     PC4
                                                              PC5
                                                                        PC6
## Eigenvalue
                        0.02029 0.01279 0.003712 0.00173 0.001425 0.0007736
## Proportion Explained 0.49702 0.31338 0.090938 0.04239 0.034921 0.0189506
## Cumulative Proportion 0.49702 0.81039 0.901331 0.94372 0.978643 0.9975932
##
                              PC7
## Eigenvalue
                        9.824e-05
## Proportion Explained 2.407e-03
## Cumulative Proportion 1.000e+00
##
## Scaling 2 for species and site scores
## * Species are scaled proportional to eigenvalues
## * Sites are unscaled: weighted dispersion equal on all dimensions
## * General scaling constant of scores: 0.731125
##
##
## Species scores
##
                                              PC2
##
                                    PC1
                                                         PC3
                                                                    PC4
## Tannerella
                             -0.1460060 0.059004 -0.1581134 0.0263299
## Lactococcus
                              0.3347414 0.268815 0.0199084 -0.0094492
## Lactobacillus
                              0.2884642 -0.241439 -0.0576255 0.0148015
## Lactobacillus::Lactococcus 0.0047630 0.002077 -0.0002720 -0.0008367
## Parasutterella
                              0.0002188 - 0.001427 - 0.0000296 - 0.0008465
                             ## Helicobacter
## ....
                                    PC5
                                               PC6
##
## Tannerella
                             -0.0074351 -0.0108844
## Lactococcus
                              0.0133844 -0.0002257
## Lactobacillus
                              0.0420286 0.0006774
## Lactobacillus::Lactococcus 0.0037431 -0.0004606
## Parasutterella
                             -0.0009601 0.0001548
```

```
## Helicobacter
                             -0.0106939 -0.0092049
## ....
##
##
## Site scores (weighted sums of species scores)
##
                      PC1
                               PC2
##
                                         PC3
                                                 PC4
                                                          PC5
                                                                  PC6
## 5_15_drySt-28F -0.35858 0.04972 -0.443749 -0.2395 -0.12631 -0.21700
## 1_11_drySt-28F -0.01508 0.25950 0.308436 -0.4460 0.28194 0.14170
## 2_12_drySt-28F -0.28343 -0.36080 0.318538 0.1051 0.10647 -0.28342
## 3_13_drySt-28F 0.02043 0.37303 -0.007325
                                             0.1292 -0.26490
## 4_14_drySt-28F -0.24988 -0.01016 0.007908
                                             0.3703 0.03704
                                                              0.44259
## 7_22_drySt-28F 0.31464 -0.02094 -0.313787 0.1650 0.47544 -0.09180
## 8_23_drySt-28F 0.28787 -0.42150 -0.065406 -0.2454 -0.26694 0.26212
## 9_24_drySt-28F 0.28403 0.13115 0.195385 0.1613 -0.24274 -0.32924
```

```
Varianza total explicada
Call:
                                        del dataset
rda(X = stand_abund_table)
Partitioning of variance:
             Inertia Proportion
Total
             0.04082
                              1
                                                 Primer eigenvalor
Unconstrained 0.04082
                              1
Eigenvalues, and their contribution to the variance
Importance of components:
                         PC1
                                 PC2
                                          PC3
                                                  PC4
                     0.02029 0.01279 0.003712 0.00173 0.001425 0.0007736 9.824e-05
Proportion Explained 0.49702 0.31338 0.090938 0.04239 0.034921 0.0189506 2.407e-03
Cumulative Proportion 3/49702 0.81039 0.901331 0.94372 0.978643 0.9975932 1.000e+00
Scaling 2 for species and site scores
  Species are scaled proportional to eigenvalues
* Sites are unscaled: weighted dispersion equal on all dimensions
* General scaling constant of scores: 0.731125
Varianza explicada
                                      Varianza acumulada
del primer eje:
                                      de los primeros 2 ejes:
= eig1 / varianza total
                                      = (eig1 + eig2) / varianza total
```

También podemos obtener cuales variables (species) tienen la mayor correlación absoluta al primer y segundo eje:

```
head(sort(abs(PCA$CA$v[,1]),decreasing = TRUE))
##
     Lactococcus Lactobacillus
                                    Tannerella
                                                  {\tt Clostridium}
                                                                 Bacteroides
                      0.5596474
                                     0.2832653
                                                                   0.2046105
##
       0.6494296
                                                    0.2751724
##
     Allobaculum
       0.1487113
##
head(sort(abs(PCA$CA$v[,2]),decreasing = TRUE))
```

Akkermansia

Bacteroides

Allobaculum

##

Lactococcus Lactobacillus

```
## 0.6567934 0.5899062 0.3501612 0.1680896 0.1457728
## Tannerella
## 0.1441641
```

A continuación, vamos a dibujar los diagramas utilizando la función biplot(). La opción de visualización "species" es la etiqueta del paquete vegan para OTUs/taxa. Por defecto es "sites" (etiqueta para muestras).

```
biplot(PCA, display = 'species')
```

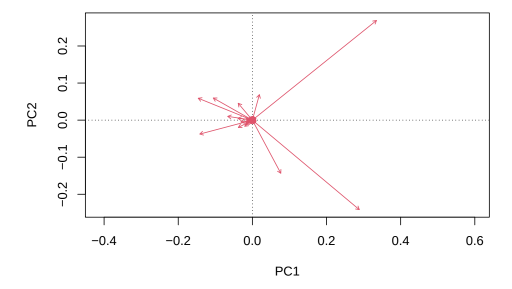


Figura 28: Biplot de las primeras dos componentes principales de los datos de materia fecal de ratones $\mathrm{Vdr-/-}$

Otros argumentos que uno puede incluir en el biplot son por ejemplo mostrar también los sites y agregar etiquetas a los datos, (Ver vegan pag. 37)

```
#Mismo biplot con etiquetas
biplot(PCA, display = c('sites','species'), type=c("text","points"))
```

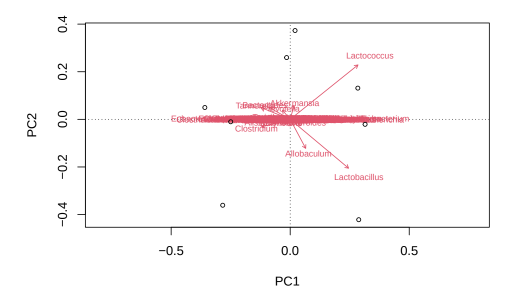


Figura 29: Biplot con etiquetas

Los diagramas anteriores trazados por biplot() sólo dibujan flechas para el género, lo que no es informativo. El diagrama más informativo es utilizar la función ordiplot() para dibujar tanto el género como las puntuaciones de la muestra como centroides, como se muestra a continuación:

```
ordiplot(PCA, display = "sites", type = "text")
```

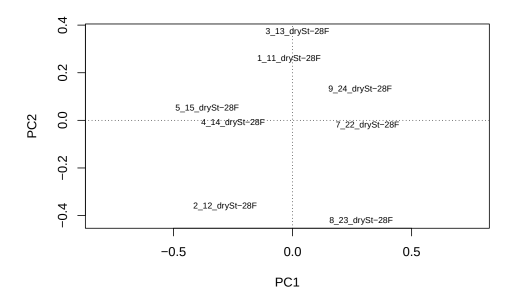


Figura 30: Ordiplot de las primeras dos componentes principales de los datos de materia fecal de ratones Vdr-/- con etiquetas

En los argumentos anteriores, type="text" o t añade etiquetas de texto a la figura (la configuración por defecto sólo añade puntos). Como alternativa, podemos utilizar la función cleanplot.pca() escrita por François Gillet & Daniel Borcard para intentar dibujar los resultados del PCA en dos diagramas y diferenciarlos por su escala. Esta función sirve para dibujar dos biplots (escalado 1 y escalado 2) a partir de un objeto de clase "rda" en PCA o RDA resultado de la función rda() de vegan. Primero ejecutamos la función cleanplot.pca() como se indica a continuación.

```
"cleanplot.pca" <- function(res.pca, ax1=1, ax2=2, point=FALSE,
                            ahead=0.07, cex=0.5)
{
  # A function to draw two biplots (scaling 1 and scaling 2) from an object
  # of class "rda" (PCA or RDA result from vegan's rda() function)
  # License: GPL-2
  # Authors: Francois Gillet & Daniel Borcard, 24 August 2012
  require("vegan")
  par(mfrow=c(1,2))
  p <- length(res.pca$CA$eig)</pre>
  # Scaling 1: "species" scores scaled to relative eigenvalues
  sit.sc1 <- scores(res.pca, display="wa", scaling=1, choices=c(1:p))
  spe.sc1 <- scores(res.pca, display="sp", scaling=1, choices=c(1:p))</pre>
  plot(res.pca, choices=c(ax1, ax2), display=c("wa", "sp"), type="n",
       main="PCA - scaling 1", scaling=1)
  if (point)
  {
```

```
points(sit.sc1[,ax1], sit.sc1[,ax2], pch=20)
    text(res.pca, display="wa", choices=c(ax1, ax2), cex=cex, pos=1, scaling=1)
  }
  else
    text(res.pca, display="wa", choices=c(ax1, ax2), cex=cex, scaling=1)
  text(res.pca, display="sp", choices=c(ax1, ax2), cex=cex, pos=1, col="blue", scaling=1)
  arrows(0, 0, spe.sc1[,ax1], spe.sc1[,ax2], length=ahead, angle=20, col="red")
  pcacircle(res.pca)
  # Scaling 2: site scores scaled to relative eigenvalues
  sit.sc2 <- scores(res.pca, display="wa", choices=c(1:p))</pre>
  spe.sc2 <- scores(res.pca, display="sp", choices=c(1:p))</pre>
  plot(res.pca, choices=c(ax1,ax2), display=c("wa","sp"), type="n",
       main="PCA - scaling 2")
  if (point) {
   points(sit.sc2[,ax1], sit.sc2[,ax2], pch=20)
    text(res.pca, display="wa", choices=c(ax1,ax2), cex=cex, pos=1)
  }
  else
  {
    text(res.pca, display="wa", choices=c(ax1, ax2), cex=cex)
 text(res.pca, display="sp", choices=c(ax1, ax2), cex=cex, pos=1, col="blue")
  arrows(0, 0, spe.sc2[,ax1], spe.sc2[,ax2], length=ahead, angle=20, col="red")
"pcacircle" <- function (pca)
{
 # Draws a circle of equilibrium contribution on a PCA plot
  # generated from a vegan analysis.
  # vegan uses special constants for its outputs, hence
  # the 'const' value below.
  eigenv <- pca$CA$eig
  p <- length(eigenv)</pre>
 n <- nrow(pca$CA$u)</pre>
 tot <- sum(eigenv)</pre>
  const <- ((n - 1) * tot)^0.25
 radius \leftarrow (2/p)^0.5
 radius <- radius * const
  symbols(0, 0, circles=radius, inches=FALSE, add=TRUE, fg=2)
```

cleanplot.pca(PCA)

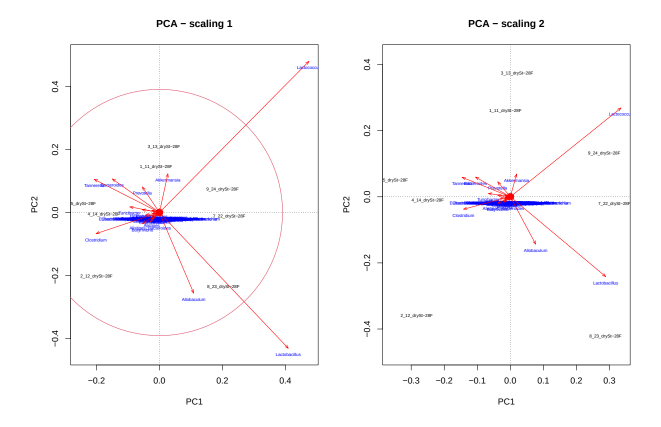


Figura 31: PCA plots de las primeras dos componentes principales de los datos de materia fecal de ratones Vdr-/- usando la función cleant.pca()

El "escalado" es la forma en que los resultados de la ordenación se proyectan en el espacio reducido para su visualización gráfica (Borcard et al. 2011). La función cleanplot.pca() genera dos escalas de PCA. El escalado PCA 1 en la figura de la izquierda es el biplot de distancia que se centra en las distancias entre las muestras. Si está interesado principalmente en interpretar las relaciones entre las muestras, elija el escalado 1. Las características esenciales de Scaling 1 son: Los vectores propios se escalan a la unidad de longitud y las distancias entre las muestras (sujetos) en el biplot son aproximaciones de sus distancias euclidianas en el espacio multidimensional. Sin embargo, los ángulos entre los vectores de las variables (bacterias en este caso) no tienen sentido. El círculo se llama círculo de contribución de equilibrio, que representa la contribución de equilibrio de las variables. Para una combinación dada de ejes, las variables con vectores más largos que el radio del círculo pueden ser interpretadas con confianza como las bacterias más importantes, mientras que las variables con vectores más cortos que el radio del círculo de contribución de equilibrio contribuyen poco a un espacio reducido dado.

El PCA 2 de la figura de la derecha es un biplot de correlación. Traza la correlación entre variables (bacterias en este caso). Si su interés principal se centra en las relaciones entre variables, elija el escalamiento 2. Las características esenciales del escalamiento 2 son: Cada vector propio se escala a la raíz cuadrada de su valor propio; la longitud del vector se aproxima a la desviación estándar de las variables (bacterias); los ángulos entre variables (bacterias en este caso) reflejan sus correlaciones: el coseno del ángulo aproxima la correlación entre las variables (bacterias); sin embargo, las distancias entre muestras (sujetos) en el biplot no son aproximaciones de sus distancias euclidianas en el espacio multidimensional.

4.1.1.1. Cálculo del PC1 El análisis de componentes principales tiene como objetivo reducir la dimensión y conservar en lo posible la estructura de estos, la cual no depende de los ejes utilizados para las

coordenadas. Dadas n observaciones de p variables, se analiza si es posible representar adecuadamente la información con un número menor de variables construidas como combinaciones lineales de las originales. El primer componente principal es la combinación lineal de las variables originales que tienen varianza máxima.

Supongamos que tenemos datos en un espacio de p variables en n elementos de una población en una matriz X de tamaño $n \times p$, donde las columnas son las variables y las filas los elementos. Vamos a suponer que hemos restado a cada variable su media, de tal forma que las variables de la matriz X tienen media cero y su matriz de covarianzas está dada por $\frac{1}{n}X'X$. Los valores del primer componente de los n individuos se representará por un vector F_1 que está dado por:

$$F_1 = Xa_1$$
.

Donde $a_1 = (a_{11}, a_{12}, ..., a_{1p})$. Como las variables originales se supuso tenian media cero, entonces también F_1 tendrá media nula y su varianza sera:

$$\frac{1}{n} \, \digamma_1' \, \digamma_1 = \frac{1}{n} \, a_1 X' X a_1 \, = \, a_1' S a_1.$$

donde S es la matriz de varianzas y covarianzas de las observaciones. Si se elige un a_1 que tenga una norma muy grande, entonces la varianza de F_1 podría resultad muy grande también. Entonces es necesario imponer condiciones sobre a_1 para acotar el tamaño de la varianza de F_1 y no hacerla muy grande de manera arbitraria. La condición que se impone es:

$$||a_1|| = a_1' \cdot a_1 = 1.$$

Esta restricción se introduce mediante el multiplicador de Lagrange:

$$M = a_1' S a_1 - \lambda (a_1' a_1 - 1).$$

Después, se maximizará esta expresión derivando con respecto a los componentes de a_1 e igualando a 0:

$$\frac{\partial M}{\partial a_1} = 2Sa_1 - 2\lambda a_1 = 0$$

cuva solución es:

$$Sa_1 = \lambda a_1$$

entonces a_1 es un vector propio de la matriz S y λ será su correspondiente valor propio.

Para determinar que valor propio de S es la solución de la ecuación anterior, multiplicamos por a_1 a la izquierda:

$$a_1'Sa_1 = \lambda a_1'a_1 = \lambda$$

entonces, λ es la varianza de \digamma_1 . Como esta es la cantidad que queríamos maximizar, entonces λ será el valor propio mayor de la matriz S y su vector asociado a_1 serán los coeficientes de cada variable de la primera componente.

4.1.2. Análisis de coordenadas principales (PCoA)

El PCoA también se denomina escalamiento multidimensional métrico. PCoA es una técnica de ordenación que permite al usuario elegir prácticamente cualquier métrica de distancia (por ejemplo, Jaccard, Bray-Curtis, Euclides, etc.). Al igual que PCA, PCoA utiliza los valores propios para medir la importancia de un conjunto de ejes ortogonales devueltos. La dimensionalidad de la matriz se reduce determinando cada vector propio y cada valor propio. Las coordenadas principales se obtienen escalando cada vector propio. El PCoA cuando se calcula sobre distancias euclidianas entre las muestras produce los mismos resultados que el PCA calculado sobre matriz de covarianza del mismo conjunto de datos (si se utiliza el escalado 1). Las funciones de R, incluyendo cmdscale() en el paquete vegan y pcoa() en el paquete ape pueden realizar el PCoA. Con vegan, los datos de entrada pueden ser calculados por la función vegdist() (por defecto es la disimilitud de Bray-Curtis), y el diagrama de ordenación puede ser dibujado con la función ordiplot(). El diagrama de ordenación también puede ser con la función biplot.pcoa() del paquete ape. En este caso, utilizamos la función cmdscale() y los mismos datos fecales de ratones Vdr-/- para realizar un PCoA. Esta función necesita una matriz de semejanza como datos de entrada. Primero, vamos a calcular la disimilitud de Bray-Curtis utilizando la función vegdist().

```
options(digits=4)
options(width=78, digits=4)
library("vegan")
bc_dist <-vegdist(abund_table, "bray")</pre>
```

Cuadro 2: Índices de disimilitud de Bray-Curtis

	5_15_	1_11_	2_12_	3_13_	4_14_	$7_22_$	8_23_	9_24_dry
5_15_drySt-28F	0.0000	0.5873	0.5293	0.5786	0.2765	0.4756	0.6487	0.5984
$1_11_drySt-28F$	0.5873	0.0000	0.3742	0.2041	0.4896	0.5208	0.4084	0.2921
2_12_drySt-28F	0.5293	0.3742	0.0000	0.4861	0.4114	0.4955	0.5119	0.4368
$3_13_{\text{drySt-28F}}$	0.5786	0.2041	0.4861	0.0000	0.4645	0.5436	0.4217	0.2362
4_14_drySt-28F	0.2765	0.4896	0.4114	0.4645	0.0000	0.4172	0.6220	0.5210
7_22_drySt-28F	0.4756	0.5208	0.4955	0.5436	0.4172	0.0000	0.5356	0.4359
8_23_drySt-28F	0.6487	0.4084	0.5119	0.4217	0.6220	0.5356	0.0000	0.3105
9_24_drySt-28F	0.5984	0.2921	0.4368	0.2362	0.5210	0.4359	0.3105	0.0000

A continuación, vamos a establecer explícitamente k=2 (los valores por defecto para el número de dimensiones a devolver) y eig = TRUE (que guarda los valores propios).

```
PCoA <- cmdscale(bc_dist, eig = TRUE, k = 2)
PCoA</pre>
```

```
## $points
##
                      [,1]
                                [,2]
## 5 15 drySt-28F 0.35060
                           0.007035
## 1 11 drySt-28F -0.17119
                            0.137244
## 2 12 drySt-28F 0.02928
                            0.115931
## 3_13_drySt-28F -0.17013
                            0.126964
## 4 14 drySt-28F
                  0.27190
                           0.088394
## 7 22 drySt-28F 0.13943 -0.258936
## 8 23 drySt-28F -0.25091 -0.157891
## 9_24_drySt-28F -0.19898 -0.058740
##
## $eig
```

```
## [1] 3.779e-01 1.517e-01 1.170e-01 8.855e-02 2.771e-02 2.167e-02
## [7] -2.515e-17 -4.493e-03
##
## $x
## NULL
##
## $ac
## [1] 0
##
## $GOF
## [1] 0.6713 0.6751
```

La función cmdscale() produce una lista de salida. Los primeros puntos de salida contienen las coordenadas de cada muestra en cada dimensión reducida. La segunda salida eig contiene los valores propios. Las últimas tres salidas pertenecen a otras opciones del análisis que no cubriremos aquí. El siguiente fragmento de códigos R se utiliza para examinar el porcentaje de variación en el conjunto de datos que se explica por los dos primeros ejes del PCoA.

```
explainedvar1 <- round(PCoA$eig[1] / sum(PCoA$eig), 2) * 100
explainedvar1

## [1] 48

explainedvar2 <- round(PCoA$eig[2] / sum(PCoA$eig), 2) * 100
explainedvar2

## [1] 19

sum_eig <- sum(explainedvar1, explainedvar2)
sum_eig</pre>
```

El primer eje explica el 48% de las variaciones de los datos, y el segundo el 19%. Por lo tanto, una gran cantidad de variaciones de los datos (un total del 67%) ha sido explicada por estos dos ejes.

[1] 67

Existen dos criterios para evaluar si los primeros ejes del PCoA captan o no una cantidad desproporcionadamente grande de la variación total explicada: (1) el criterio de Kaiser-Guttman y (2) el modelo broken-stick. El criterio de Kaiser-Guttman establece que "los valores propios asociados a los primeros ejes deben ser mayores que la media de todos los valores propios". Según el criterio del modelo broken-stick, los valores propios asociados a los primeros ejes se comparan con las expectativas del modelo broken-stick. El modelo de broken-stick supone que la suma total de los valores propios disminuye secuencialmente con los ejes PCoA ordenados. Evaluamos el rendimiento de PCoA utilizando estos dos criterios con los siguientes gráficos:

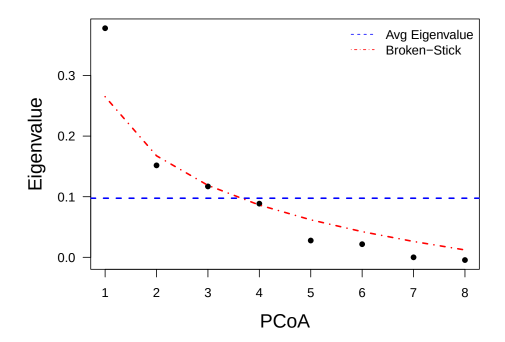


Figura 32: PCoA con el criterio de Kaiser-Guttman y el modelo de broken-stick

La figura anterior muestra que los valores propios asociados a los tres primeros ejes son mayores que la media de todos los valores propios y son mayores que las expectativas del el modelo Broken-Stick. Después de evaluar el resultado del PCoA, crearemos un de ordenación para los dos ejes del PCoA.

```
# Correr todo junto
# Define Plot Parameters
par(mar = c(5, 5, 1, 2) + 0.1)
# Initiate Plot
plot(PCoA$points[,1], PCoA$points[,2], ylim = c(-0.5, 0.5),
     xlab = paste("PCoA 1 (", explainedvar1, "%)", sep = ""),
     ylab = paste("PCoA 2 (", explainedvar2, "%)", sep = ""),
     pch = 5, cex = 1.0, type = "n", cex.lab = 1.0, cex.axis = 1.2, axes = FALSE)
# Add Axes
axis(side = 1, labels = T, lwd.ticks = 2, cex.axis = 1.2, las = 1)
axis(side = 2, labels = T, lwd.ticks = 2, cex.axis = 1.2, las = 1)
abline(h = 0, v = 0, lty = 3)
box(lwd = 2)
# Add Points & Labels
points(PCoA$points[ ,1], PCoA$points[ ,2],
      pch = 19, cex = 3, bg = "blue", col = "blue")
```

```
text(PCoA$points[ ,1], PCoA$points[ ,2],
    labels = row.names(PCoA$points))
```

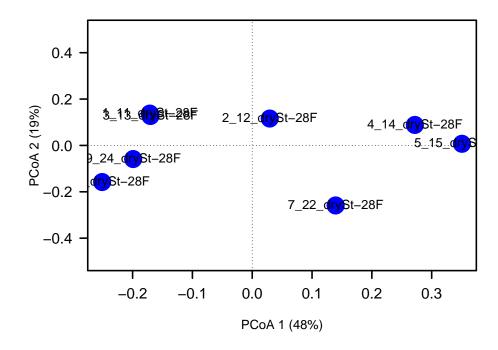


Figura 33: Ordination plot para los dos ejes de PCoA

Los gráficos de ordenación básicos nos permiten ver cómo se separan las muestras entre sí. En nuestro ejemplo, las muestras se separan a lo largo de los ejes PCoA debido a la variación en la abundancia de los diferentes géneros de ratones. Una pregunta lógica de seguimiento es preguntar qué géneros del conjunto de datos están impulsando la divergencia observada entre los puntos. ¿Podemos identificar y visualizar estos géneros influyentes en el PCoA? Podemos obtener esta información utilizando la función add.spec.scores() del paquete BiodiversityR. En primer lugar, la abundancia relativa se calcula como sigue:

```
# Correr todo junto
# Define Plot Parameters
par(mar = c(5, 5, 1, 2) + 0.1)
# Initiate Plot
plot(PCoA\$points[,1], PCoA\$points[,2], ylim = c(-0.5, 0.5),
     xlab = paste("PCoA 1 (", explainedvar1, "%)", sep = ""),
     ylab = paste("PCoA 2 (", explainedvar2, "%)", sep = ""),
     pch = 5, cex = 1.0, type = "n", cex.lab = 1.0, cex.axis = 1.2, axes = FALSE)
axis(side = 1, labels = T, lwd.ticks = 2, cex.axis = 1.2, las = 1)
axis(side = 2, labels = T, lwd.ticks = 2, cex.axis = 1.2, las = 1)
abline(h = 0, v = 0, lty = 3)
box(1wd = 2)
# Add Points & Labels
points(PCoA$points[ ,1], PCoA$points[ ,2],
       pch = 19, cex = 3, bg = "blue", col = "blue")
text(PCoA$points[ ,1], PCoA$points[ ,2],
     labels = row.names(PCoA$points))
```

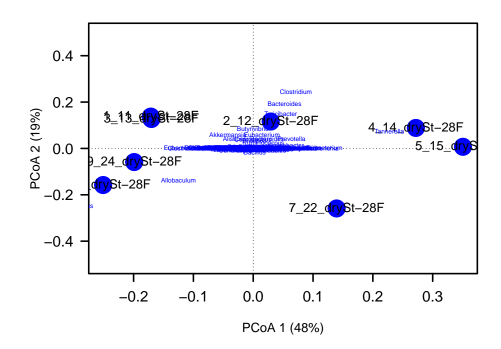


Figura 34: Ordination plot para los dos ejes de PCoA con influencia de genero

La función add.spec.scores() también puede utilizarse para determinar la correlación de cada taxón a lo largo de los ejes PCoA. Este es un enfoque más efectivamente cuantitativo de identificar los taxones influyentes. Además, para identificary obtener el taxón más importante, es necesario definir un coeficiente de correlación de corte, en este caso, vamos a tomar 0,7.

```
genus_corr <- add.spec.scores(PCoA, fecalREL, method = "cor.scores")$cproj
corrcut <- 0.7 # user defined cutoff
import_genus <- genus_corr[abs(genus_corr[, 1]) >= corrcut | abs(genus_corr[, 2]) >= corrcut, ]
```

Los 12 géneros importantes con correlación mayor o igual a 0,7 a lo largo de los ejes PCoA se imprimen a continuación:

Cuadro 3: Géneros más importantes con correlación mayor o igual a 0.7

	Dim1	Dim2
Tannerella	0.8205	0.1685
Lactobacillus	-0.3064	-0.8665
Helicobacter	0.7488	0.1176
Paraprevotella	0.7463	-0.0858
Bacillus	0.1980	-0.7727
Pedobacter Limibacter	-0.2461 -0.0824	0.8703 0.7036
Mycoplasma	0.7227	0.7030
Slackia	0.0977	-0.7577
Fluviicola	0.2425	-0.7107
Caldicellulosiruptor	0.2425	-0.7107
Anaerophaga	0.2425	-0.7107

Por último, utilizamos la función envfit() del paquete vegan para realizar una prueba de permutación para las abundancias generales a través de los ejes en estas correlaciones.

```
# Permutation Test for Species Abundances Across Axes
envfit(PCoA, fecalREL, perm = 999)
```

```
##
## ***VECTORS
##
##
                                                                    Dim1
                                                                           Dim2
## Tannerella
                                                                   0.951 0.308
## Lactococcus
                                                                  -0.769 -0.639
## Lactobacillus
                                                                  -0.219 -0.976
                                                                  -0.428 -0.904
## Lactobacillus::Lactococcus
## Parasutterella
                                                                  -0.754 - 0.657
## Helicobacter
                                                                   0.971 0.241
## Prevotella
                                                                   0.842 0.540
## Bacteroides
                                                                   0.262 0.965
## Barnesiella
                                                                   0.979 0.204
## Odoribacter
                                                                  -0.537 -0.843
## Eubacterium
                                                                   0.238 0.971
## Allobaculum
                                                                  -0.676 -0.737
## Roseburia
                                                                  -0.044 0.999
## Clostridium
                                                                   0.280 0.960
## Porphyromonas
                                                                   0.359 - 0.933
## Butyrivibrio
                                                                  -0.006 1.000
                                                                   0.557 0.830
## Ruminococcus
## Acholeplasma
                                                                   0.327 0.945
## Alistipes
                                                                   0.071 0.997
## Clostridium::Coprococcus
                                                                   0.000 0.000
## Eubacterium (Erysipelotrichaceae)::Eubacterium
                                                                  -0.820 0.573
```

##	Hydrogenoanaerobacterium	0.037 -0.999
	Paraprevotella	0.984 -0.179
	Blautia	-0.087 -0.996
	Adlercreutzia::Asaccharobacter	-0.140 0.990
	Coprococcus	-0.011 1.000
	Parabacteroides	0.978 0.211
	Eubacterium (Erysipelotrichaceae)	-0.770 -0.639
	Oscillibacter	0.273 0.962
	Acinetobacter	0.999 0.050
	Alkalitalea	-0.622 -0.783
	Sporobacter	0.000 0.000
	Oscillospira	0.481 0.876
	Blautia::Clostridium	0.107 -0.994
	Planctomyces	-0.474 0.881
	Akkermansia	-0.587 0.809
##	Ruminofilibacter	-0.538 -0.843
##	Pseudoflavonifractor	0.639 0.769
	Butyricimonas	0.293 -0.956
	Desulfovibrio	0.971 0.237
##	Anaerotruncus	-0.448 0.894
##	Alistipes::Bacteroides	0.009 1.000
	Turicibacter	0.293 0.956
##	Mucispirillum	0.999 0.050
	Lachnospira	0.494 0.869
##	Catabacter	0.000 0.000
##	Desulfosporosinus	0.000 0.000
##	Bacillus	0.160 -0.987
##	Sporanaerobacter	-0.585 -0.811
##	Streptomyces	-0.677 0.736
##	Butyrivibrio::Clostridium	0.922 -0.388
##	Candidatus Arthromitus	-0.185 -0.983
##	Enterorhabdus	0.366 0.931
##	Kurthia	0.000 0.000
##	Eggerthella	0.974 0.227
##	Actinocorallia	0.000 0.000
##	Caldanaerocella	0.999 0.050
	Dorea	0.391 -0.921
	Streptococcus	-0.370 0.929
	Adlercreutzia	-0.791 0.612
	Paraeggerthella	0.962 0.273
	Lachnobacterium	-0.538 -0.843
	TM7 (genus)	0.101 0.995
	Clostridium::Anaerostipes	0.999 0.050
	Erysipelothrix	-0.208 -0.978
	Formosa	0.000 0.000
	Rikenella	-0.521 -0.854
	Dysgonomonas Descriptions of anima	-0.456 0.890
	Desulfitobacterium Oribacterium	0.999 0.050
	Oribacterium	-0.474 0.881
	Syntrophococcus Puminococcus Clostridium	0.000 0.000
	Ruminococcus::Clostridium Rhodospirillum	-0.538 -0.843 0.999 0.050
	Rhodospirillum Pedobacter	-0.176 0.984
	Acetivibrio	0.996 -0.085
ππ	10001110110	0.000

		0.0070.070
	Clostridium::Eubacterium	-0.997 0.078
	Limibacter	-0.074 0.997
	Clostridium::Ruminococcus	0.000 0.000
	Coprobacillus	0.990 0.142
	Cytophaga	-0.403 -0.915
	Denitrobacterium	-0.382 -0.924
	Mycoplasma	0.894 0.448
##	Roseburia::Clostridium	-0.448 0.894
##	Sporobacterium	0.583 0.813
##	Eubacterium::Ruminococcus	0.000 0.000
##	Pseudobutyrivibrio	0.101 0.995
##	Robinsoniella	0.000 0.000
##	Brevibacterium	-0.192 0.981
##	Blautia::Ruminococcus	0.961 -0.278
##	Pseudomonas	-0.405 0.914
##	Clostridium::Roseburia	0.000 0.000
##	Desulfotomaculum	-0.991 0.134
##	Clostridium (Erysipelotrichaceae)	0.764 0.645
##	Olsenella	-0.714 0.700
##	Azospirillum	0.000 0.000
##	Oxobacter	0.000 0.000
##	Asaccharobacter::Adlercreutzia	0.000 0.000
##	Desulfocurvus	0.101 0.995
##	Anaerostipes	0.101 0.995
##	Clostridium::Ruminococcus::Desulfotomaculum::Escherichia	0.000 0.000
##	Halanaerobacter	-0.999 0.034
##	Slackia	0.081 -0.997
##	Anaplasma	0.000 0.000
##	Syntrophomonas	0.000 0.000
##	Clostridium::Blautia	0.000 0.000
##	Anaerosporobacter::Clostridium	0.000 0.000
##	Clostridium::Bacteroides	0.000 0.000
##	Blautia::Lactonifactor	0.000 0.000
##	Parabacteroides::Bacteroides	-0.474 0.881
##	Enterorhabdus::Adlercreutzia	0.000 0.000
##	Flavobacterium	-0.266 0.964
##	Clostridium::Desulfotomaculum	0.000 0.000
##	Parasporobacterium	0.999 0.050
##	Coprococcus::Clostridium	0.000 0.000
##	Fusobacterium	0.854 0.521
##	Ruminococcus::Escherichia	-0.448 0.894
##	Clostridium::Ruminococcus::Coprococcus	0.000 0.000
##	Lactonifactor	0.000 0.000
##	Haemophilus	0.309 0.951
##	Sporichthya	-0.849 0.529
	Cytophaga::Flavobacterium	-0.768 -0.640
	Clostridium::Dorea	0.000 0.000
##	Ruminococcus::Blautia	0.000 0.000
##	Frigoribacterium	-0.474 0.881
	Paenibacillus	-0.738 -0.675
##	Johnsonella	0.101 0.995
##	Pseudoflavonifractor::Clostridium	0.000 0.000
##	Adlercreutzia::Enterorhabdus::Asaccharobacter	0.000 0.000
##	Nocardiopsis	-0.474 0.881

шш	De dele et es e De es dem es e	0 000 0	000
	Pedobacter::Pseudomonas	0.000 0	
	Flexibacter Catabacter::Ruminococcus	-0.688 -0	
		0.000 0	
	Butyricimonas::Bacteroides	-0.474 0 -0.253 0	
	Staphylococcus Alkalitalea::Prevotella		
		0.000 0	
	Lachnospira::Anaerostipes	0.000 0	
	Flavobacterium::Cytophaga	-0.538 -0	
	Gelidibacter	0.817 0. -0.474 0.	
	Treponema Pentikastan		
	Pontibacter	0.000 0	
	Desulfuromonas	0.000 0	
	Butyricicoccus Clasteridian a Putaniniharia	0.000 0	
	Clostridium::Butyrivibrio	-0.448 0	
	Coprobacillus::Clostridium	0.000 0	
	Porphyromonas::Prevotella	0.000 0	
	Effluviibacter	-0.580 0	
	Caminicella	0.101 0	
	Prevotella::Bacteroides	0.000 0	
	Pseudoalteromonas	0.000 0	
	Butyrivibrio::Blautia	0.000 0	
	Lachnospira::Clostridium	-0.806 -0	
	Alicyclobacillus	0.000 0	
	Lachnospira::Robinsoniella	0.000 0	
	Subdoligranulum	0.000 0	
	Anaerofilum	0.000 0	
	Sporosarcina	0.000 0	
	Alkalitalea::Sphingobacterium	0.000 0	
	Kopriimonas		. 629
	Olivibacter	0.000 0	
	Lachnobacterium::Coprococcus	0.000 0	
	Fluviicola	0.211 -0	
	Peptococcus	0.000 0	
	Ruminococcus::Roseburia	0.000 0	
	Marinilabilia	0.000 0	
	Catonella	0.000 0	
	Sphingobium		. 995
	Olsenella::Streptomyces		.000
	Terasakiella		.000
	Roseospirillum	-0.152 -0	
	Clostridium::Ruminococcus::Blautia		.000
	Lachnospira::Roseburia		.000
	Thalassospira		.000
	Eubacterium::Clostridium		. 995
	Allobaculum::Eubacterium		.000
	Blautia::Lachnospira		.000
	Cryptobacterium		.000
	Atopobium		.000
	Eubacterium::Lachnospira		.000
	Bacteroides::Alistipes		.000
	Faecalibacterium		.981
	Lachnospira::Coprococcus		.000
	Microbacterium		.000
##	Zhangella::Stella	0.777 0	. 629

##	Paludibacter	0.000	0.000
##	Butyrivibrio::Ruminococcus	0.000	0.000
##	Bacteroides::Lactobacillus	0.000	0.000
##	Prevotella::Flavobacterium	-0.806	-0.593
##	Ruminococcus::Dorea	0.000	0.000
##	Slackia::Asaccharobacter::Adlercreutzia	0.000	0.000
##	Caldicellulosiruptor	0.211	-0.977
##	Kordia	0.000	0.000
##	Bacteroides::Lactobacillus::Lachnospira	-0.448	0.894
	Sphingobacterium	0.000	0.000
##	Anaeroplasma	-0.448	0.894
##	Atopostipes	0.000	0.000
##	Enterococcus	0.000	0.000
##	Insolitispirillum	0.000	0.000
##	Clostridium::Acetivibrio	0.000	0.000
##	Plantactinospora	0.000	0.000
##	Stappia	0.000	0.000
##	Anaplasma::Clostridium	0.000	0.000
##	Clostridium (Erysipelotrichaceae)::Clostridium	0.000	0.000
##	Algoriphagus	0.000	0.000
##	Dorea::Ruminococcus	0.000	0.000
##	Roseburia::Lachnospira	0.000	0.000
##	Rhizobium	0.000	0.000
##	Anaerofustis	0.000	0.000
##	Echinicola	0.000	0.000
	Anaerostipes::Clostridium	0.000	0.000
##	Lachnospira::Blautia	0.000	0.000
##	Aestuariimicrobium	0.000	0.000
	Gelidibacter::Flavobacterium	0.000	0.000
	Helicobacter::Flexispira	0.101	
	Eubacterium (Erysipelotrichaceae)::Paenibacillus::Eubacterium	0.000	0.000
	Pelospora	0.000	0.000
	Stella	0.000	0.000
	Methylobacterium	0.000	
	Rickettsia	-0.448	
	Porphyromonas::Flavobacterium	0.000	0.000
	Adlercreutzia::Enterorhabdus	0.000	0.000
	Ruminococcus::Escherichia::Parabacteroides	0.000	0.000
	Limibacter::Bacteroides Paraprevotella::Prevotella	0.000	0.000
	Janthinobacterium::Zoogloea::Duganella	0.000	
	Flavobacterium::Gelidibacter	0.000	
	Barnesiella::Bacteroides	0.000	
	Porphyromonas::Gelidibacter	0.000	
	Bacilloplasma	0.000	
	Natronincola	0.000	
	Lumbricincola	0.000	
	Desulfotomaculum::Clostridium	0.000	
	Roseburia::Ruminococcus	0.000	
	Bifidobacterium	0.000	
	Streptacidiphilus	0.000	
	Butyrivibrio::Pseudobutyrivibrio	0.101	
	Aeromicrobium	0.000	
##	Proteus	0.000	0.000

##	Sporobacterium::Clostridium	0.000	0.000
	Butyrivibrio::Roseburia	0.000	0.000
	Luteococcus	0.000	0.000
##	Clostridium::Blautia::Desulfotomaculum	0.103	0.995
##	Lachnospira::Ruminococcus	0.103	0.995
##	Ornithinimicrobium	0.000	0.000
##	Persicivirga	0.000	0.000
##	Lachnospira::Ruminococcus::Escherichia	0.000	0.000
##	Anaerophaga	0.21	1 -0.977
##	Dysgonomonas::Flavobacterium	0.000	0.000
##	Bizionia	0.103	1 0.995
##		r2 I	Pr(>r)
##	Tannerella	0.70	0.041 *
##	Lactococcus	0.40	0.264
	Lactobacillus	0.84	
##	Lactobacillus::Lactococcus	0.35	
	Parasutterella	0.17	
	Helicobacter	0.57	
	Prevotella	0.52	
	Bacteroides	0.44	
	Barnesiella	0.44	
	Odoribacter	0.39	
	Eubacterium	0.48	
	Allobaculum	0.41	
	Roseburia	0.15	
	Clostridium	0.58	
	Porphyromonas	0.63	
	Butyrivibrio	0.30	
	Ruminococcus	0.38	
	Acholeplasma	0.46	0.205
	Alistipes	0.23	
	Clostridium::Coprococcus	0.00	1.000
	Eubacterium (Erysipelotrichaceae)::Eubacterium	0.14	
	Hydrogenoanaerobacterium	0.14	
	Paraprevotella Blautia	0.56	
	Adlercreutzia::Asaccharobacter		0.939
		0.06 0.37	0.978
	Coprococcus	0.50	0.312
	Parabacteroides Eubacterium (Erysipelotrichaceae)	0.30	0.097 . 0.543
	Oscillibacter	0.25	0.356
	Acinetobacter	0.34	0.361
	Alkalitalea	0.35	0.282
	Sporobacter	0.00	1.000
	Oscillospira	0.17	0.588
	Blautia::Clostridium	0.17	0.803
	Planctomyces	0.00	0.752
	Akkermansia	0.15	0.648
	Ruminofilibacter	0.13	0.246
	Pseudoflavonifractor	0.37	0.240
	Butyricimonas	0.45	0.233
	Desulfovibrio	0.40	0.217
	Anaerotruncus	0.23	0.603
	Alistipes::Bacteroides	0.22	0.615
"		· ·	

##	Turicibacter	0.46	0.191
	Mucispirillum	0.37	
	Lachnospira	0.11	
	Catabacter	0.00	1.000
##	Desulfosporosinus	0.00	1.000
	Bacillus		0.054 .
##	Sporanaerobacter	0.22	0.629
	Streptomyces	0.10	0.868
	Butyrivibrio::Clostridium	0.39	0.242
	Candidatus Arthromitus	0.51	
	Enterorhabdus	0.15	
	Kurthia	0.00	1.000
	Eggerthella		0.268
##	Actinocorallia	0.00	1.000
##	Caldanaerocella	0.37	
	Dorea	0.17	0.621
##	Streptococcus	0.07	0.872
##	Adlercreutzia	0.30	0.443
##	Paraeggerthella	0.17	0.685
	Lachnobacterium	0.38	0.246
##	TM7 (genus)	0.10	1.000
##	Clostridium::Anaerostipes	0.37	0.361
##	Erysipelothrix	0.25	0.475
##	Formosa	0.00	1.000
##	Rikenella	0.12	0.703
##	Dysgonomonas	0.46	0.167
##	Desulfitobacterium	0.37	0.361
##	Oribacterium	0.21	0.752
##	Syntrophococcus	0.00	1.000
##	Ruminococcus::Clostridium	0.38	0.246
##	Rhodospirillum	0.37	0.361
##	Pedobacter	0.82	0.014 *
##	Acetivibrio	0.46	0.242
##	Clostridium::Eubacterium	0.05	0.918
##	Limibacter	0.50	0.197
##	Clostridium::Ruminococcus	0.00	1.000
	Coprobacillus	0.27	0.447
##	Cytophaga	0.47	0.206
##	Denitrobacterium	0.04	0.870
##	Mycoplasma	0.57	0.118
##	Roseburia::Clostridium	0.23	0.603
##	Sporobacterium	0.37	0.251
##	Eubacterium::Ruminococcus	0.00	1.000
##	Pseudobutyrivibrio	0.10	1.000
##	Robinsoniella	0.00	1.000
##	Brevibacterium	0.30	0.387
##	Blautia::Ruminococcus	0.26	0.526
##	Pseudomonas	0.58	0.108
##	Clostridium::Roseburia	0.00	1.000
##	Desulfotomaculum	0.21	0.605
##	Clostridium (Erysipelotrichaceae)	0.13	0.824
##	Olsenella	0.06	0.897
##	Azospirillum	0.00	1.000
##	Oxobacter	0.00	1.000

##	Asaccharobacter::Adlercreutzia	0.00	1.000
##	Desulfocurvus	0.10	1.000
##	Anaerostipes	0.10	1.000
##	Clostridium::Ruminococcus::Desulfotomaculum::Escherichia	0.00	1.000
##	Halanaerobacter	0.24	0.532
##	Slackia	0.58	0.101
##	Anaplasma	0.00	1.000
##	Syntrophomonas	0.00	1.000
##	Clostridium::Blautia	0.00	1.000
##	Anaerosporobacter::Clostridium	0.00	1.000
##	Clostridium::Bacteroides	0.00	1.000
##	Blautia::Lactonifactor	0.00	1.000
##	Parabacteroides::Bacteroides	0.21	0.752
##	Enterorhabdus::Adlercreutzia	0.00	1.000
##	Flavobacterium	0.43	0.233
##	Clostridium::Desulfotomaculum	0.00	1.000
	Parasporobacterium	0.37	0.361
	Coprococcus::Clostridium	0.00	
	Fusobacterium	0.36	
	Ruminococcus::Escherichia	0.23	
	Clostridium::Ruminococcus::Coprococcus	0.00	
	Lactonifactor	0.00	
	Haemophilus	0.06	
	Sporichthya	0.26	
	Cytophaga::Flavobacterium	0.38	
	Clostridium::Dorea	0.00	
	Ruminococcus::Blautia	0.00	
	Frigoribacterium	0.21	
	Paenibacillus	0.29	
	Johnsonella Desideflessesifus et anno Clastudium	0.10	
	Pseudoflavonifractor::Clostridium	0.00	
	Adlercreutzia::Enterorhabdus::Asaccharobacter	0.00	1.000 0.752
	Nocardiopsis Pedobacter::Pseudomonas	0.21	1.000
	Flexibacter	0.42	
	Catabacter::Ruminococcus	0.42	
	Butyricimonas::Bacteroides	0.00	0.752
	Staphylococcus	0.50	0.162
	Alkalitalea::Prevotella	0.00	1.000
	Lachnospira::Anaerostipes	0.00	1.000
	Flavobacterium::Cytophaga	0.38	0.246
	Gelidibacter	0.46	0.197
##	Treponema	0.21	0.752
	Pontibacter	0.00	1.000
	Desulfuromonas	0.00	1.000
	Butyricicoccus	0.00	1.000
	Clostridium::Butyrivibrio	0.23	0.603
##	Coprobacillus::Clostridium	0.00	1.000
##	Porphyromonas::Prevotella	0.00	1.000
	Effluviibacter	0.26	0.487
##	Caminicella	0.10	1.000
##	Prevotella::Bacteroides	0.00	1.000
##	Pseudoalteromonas	0.00	1.000
##	Butyrivibrio::Blautia	0.00	1.000

##	Lachnospira::Clostridium	0.15	0.884
	Alicyclobacillus	0.00	
	Lachnospira::Robinsoniella	0.00	
	Subdoligranulum	0.00	
	Anaerofilum	0.00	
	Sporosarcina	0.00	
	Alkalitalea::Sphingobacterium	0.00	
	Kopriimonas	0.28	
	Olivibacter	0.00	
	Lachnobacterium::Coprococcus	0.00	
	Fluviicola	0.56	
	Peptococcus	0.00	
	Ruminococcus::Roseburia	0.00	
	Marinilabilia	0.00	
	Catonella	0.00	
	Sphingobium	0.10	
	Olsenella::Streptomyces	0.00	
	Terasakiella	0.00	
##	Roseospirillum	0.14	
	Clostridium::Ruminococcus::Blautia	0.00	1.000
##	Lachnospira::Roseburia	0.00	1.000
	Thalassospira	0.00	1.000
##	Eubacterium::Clostridium	0.10	1.000
##	Allobaculum::Eubacterium	0.00	1.000
##	Blautia::Lachnospira	0.00	1.000
##	Cryptobacterium	0.00	1.000
##	Atopobium	0.00	1.000
##	Eubacterium::Lachnospira	0.00	1.000
##	Bacteroides::Alistipes	0.00	1.000
##	Faecalibacterium	0.30	0.387
##	Lachnospira::Coprococcus	0.00	1.000
	Microbacterium	0.00	1.000
	Zhangella::Stella	0.28	
	Paludibacter	0.00	
	Butyrivibrio::Ruminococcus	0.00	
	Bacteroides::Lactobacillus	0.00	1.000
	Prevotella::Flavobacterium	0.15	0.884
	Ruminococcus::Dorea	0.00	1.000
	Slackia::Asaccharobacter::Adlercreutzia	0.00	1.000
	Caldicellulosiruptor	0.56	
	Kordia	0.00	
	Bacteroides::Lactobacillus::Lachnospira	0.23	
	Sphingobacterium	0.00	
	Anaeroplasma	0.23	
	Atopostipes Enterococcus	0.00	
		0.00	
	Insolitispirillum Clostridium::Acetivibrio	0.00	
		0.00	
	Plantactinospora	0.00	
	Stappia Anaplasma::Clostridium	0.00	
	Clostridium (Erysipelotrichaceae)::Clostridium	0.00	
	Algoriphagus	0.00	1.000
	Dorea::Ruminococcus	0.00	1.000
<i>11</i> H	2020avam21100000ab	0.00	1.000

```
0.00 1.000
## Roseburia::Lachnospira
## Rhizobium
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Anaerofustis
## Echinicola
                                                                 0.00 1.000
## Anaerostipes::Clostridium
                                                                 0.00 1.000
## Lachnospira::Blautia
                                                                 0.00 1.000
## Aestuariimicrobium
                                                                 0.00 1.000
## Gelidibacter::Flavobacterium
                                                                 0.00 1.000
## Helicobacter::Flexispira
                                                                 0.10 1.000
## Eubacterium (Erysipelotrichaceae)::Paenibacillus::Eubacterium 0.00 1.000
## Pelospora
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Stella
## Methylobacterium
                                                                 0.00 1.000
## Rickettsia
                                                                 0.23 0.603
## Porphyromonas::Flavobacterium
                                                                 0.00 1.000
## Adlercreutzia::Enterorhabdus
                                                                 0.00 1.000
## Ruminococcus::Escherichia::Parabacteroides
                                                                 0.00 1.000
## Limibacter::Bacteroides
                                                                 0.00 1.000
## Paraprevotella::Prevotella
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Janthinobacterium::Zoogloea::Duganella
## Flavobacterium::Gelidibacter
                                                                 0.00 1.000
## Barnesiella::Bacteroides
                                                                 0.00 1.000
## Porphyromonas::Gelidibacter
                                                                 0.00 1.000
## Bacilloplasma
                                                                 0.00 1.000
## Natronincola
                                                                 0.00 1.000
## Lumbricincola
                                                                 0.00 1.000
## Desulfotomaculum::Clostridium
                                                                 0.00 1.000
## Roseburia::Ruminococcus
                                                                 0.00 1.000
## Bifidobacterium
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Streptacidiphilus
## Butyrivibrio::Pseudobutyrivibrio
                                                                 0.10 1.000
## Aeromicrobium
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Proteus
## Sporobacterium::Clostridium
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Butyrivibrio::Roseburia
## Luteococcus
                                                                 0.00 1.000
## Clostridium::Blautia::Desulfotomaculum
                                                                 0.10 1.000
## Lachnospira::Ruminococcus
                                                                 0.10 1.000
## Ornithinimicrobium
                                                                 0.00 1.000
                                                                 0.00 1.000
## Persicivirga
## Lachnospira::Ruminococcus::Escherichia
                                                                 0.00 1.000
## Anaerophaga
                                                                 0.56 0.122
## Dysgonomonas::Flavobacterium
                                                                 0.00 1.000
## Bizionia
                                                                 0.10 1.000
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
## Permutation: free
## Number of permutations: 999
```

Los géneros con un p-valor menor a 0,05 se muestran con el siguiente gráfico.

```
# Correr todo junto
# Define Plot Parameters
par(mar = c(5, 5, 1, 2) + 0.1)
```

```
# Initiate Plot
plot(PCoA$points[,1], PCoA$points[,2], ylim = c(-0.5, 0.5),
     xlab = paste("PCoA 1 (", explainedvar1, "%)", sep = ""),
     ylab = paste("PCoA 2 (", explainedvar2, "%)", sep = ""),
    pch = 5, cex = 1.0, type = "n", cex.lab = 1.0, cex.axis = 1.2, axes = FALSE)
# Add Axes
axis(side = 1, labels = T, lwd.ticks = 2, cex.axis = 1.2, las = 1)
axis(side = 2, labels = T, lwd.ticks = 2, cex.axis = 1.2, las = 1)
abline(h = 0, v = 0, lty = 3)
box(1wd = 2)
# Add Points & Labels
points(PCoA$points[ ,1], PCoA$points[ ,2],
       pch = 19, cex = 3, bg = "blue", col = "blue")
text(PCoA$points[ ,1], PCoA$points[ ,2],
     labels = row.names(PCoA$points))
fecalREL <- abund_table</pre>
for(i in 1:nrow(abund_table)){
 fecalREL[i, ] = abund_table[i, ] / sum(abund_table[i, ])
#install.packages("BiodiversityR")
library("pbkrtest")
library("BiodiversityR")
# Calculate and Add Species Scores
PCoA <- add.spec.scores(PCoA,fecalREL,method = "pcoa.scores",Rscale=TRUE,scaling=1, multi=1)
text(PCoA$cproj[ ,1], PCoA $cproj[ ,2],
     labels = row.names(PCoA$cproj),cex=0.5, col = "blue")
genus_corr <- add.spec.scores(PCoA, fecalREL, method = "cor.scores")$cproj</pre>
corrcut <- 0.7 # user defined cutoff</pre>
import_genus <- genus_corr[abs(genus_corr[, 1]) >= corrcut | abs(genus_corr[, 2]) >= corrcut, ]
# Código para los generos con un p-valor<0.05
fit <- envfit(PCoA, fecalREL, perm = 999)</pre>
plot(fit, p.max = 0.05, cex=0.5, col = "red")
```

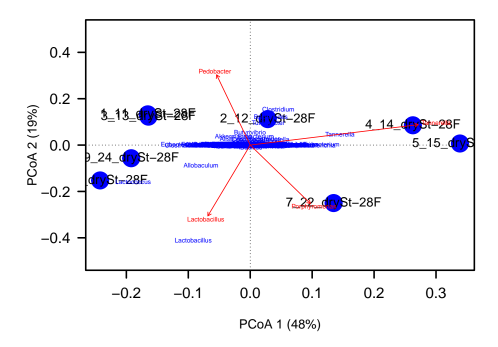


Figura 35: Ordination plot para los dos ejes de PCoA de influencia de genero con un p-valor < 0.05

4.1.3. Escalamiento multidimensional no métrico (NMDS)

El NMDS es la alternativa no métrica al análisis PCoA. El NMDS ha sido reconocido como un buen método de ordenación porque utiliza formas ecológicamente significativas para medir las disimilitudes de las comunidades y cualquier medida de distancia (disimilitudes) entre las muestras como entrada. Por ello, es el método recomendado en la ordenación de comunidades. El objetivo principal del análisis NMDS es proyectar la posición relativa de los puntos de la muestra en un espacio de ordenación de baja dimensión (dos o tres ejes).

La función metaMDS() del paquete vegan realiza el análisis NMDS. Para simplificar, el algoritmo del análisis NMDS se resume como sigue: en primer lugar, utiliza la función vegdist() para obtener las medidas de disimilitud adecuadas; a continuación, ejecuta NMDS varias veces con configuraciones iniciales aleatorias y compara los resultados mediante la función procrustes(), y se detiene tras encontrar dos veces una solución mínima similar. Por último, escala y rota la solución, y añade las puntuaciones de las especies (o OTUs/taxa) a la configuración como promedios ponderados utilizando la función wascores(). Una vez finalizado el algoritmo, la solución final se rota utilizando PCA para facilitar su interpretación.

En este caso, utilizamos el paquete vegan y los mismos datos fecales de ratones Vdr-/- para ilustrar análisis NMDS. En primer lugar, utilizamos la función vegdist() para obtener las medidas de disimilitud de Bray-Curtis (el método por defecto) utilizando la configuración por defecto de la función metaMDS(). Esta función transforma automáticamente los datos y comprueba la solidez de la solución. La doble estandarización de Wisconsin y la transformación sqrt se utilizaron conjuntamente en la llamada a la función metaMDS(). La llamada a la función produce un valor de tensión del 7,57%.

```
bc_nmds <- metaMDS(abund_table, dist = "bray")</pre>
```

- ## Square root transformation
- ## Wisconsin double standardization
- ## Run 0 stress 0.07574

```
## Run 1 stress 0.07574
## ... New best solution
## ... Procrustes: rmse 6.721e-07 max resid 1.058e-06
## ... Similar to previous best
## Run 2 stress 0.1192
## Run 3 stress 0.1284
## Run 4 stress 0.07574
## ... Procrustes: rmse 3.801e-07 max resid 6.028e-07
## ... Similar to previous best
## Run 5 stress 0.1758
## Run 6 stress 0.1162
## Run 7 stress 0.1192
## Run 8 stress 0.07574
## ... Procrustes: rmse 1.075e-06 max resid 1.813e-06
## ... Similar to previous best
## Run 9 stress 0.1284
## Run 10 stress 0.1284
## Run 11 stress 0.1899
## Run 12 stress 0.1393
## Run 13 stress 0.1562
## Run 14 stress 0.1801
## Run 15 stress 0.229
## Run 16 stress 0.1562
## Run 17 stress 0.1192
## Run 18 stress 0.1284
## Run 19 stress 0.1192
## Run 20 stress 0.1162
## *** Solution reached
bc_nmds
##
## Call:
## metaMDS(comm = abund_table, distance = "bray")
## global Multidimensional Scaling using monoMDS
##
             wisconsin(sqrt(abund_table))
## Data:
## Distance: bray
##
## Dimensions: 2
## Stress:
               0.07574
## Stress type 1, weak ties
```

En segundo lugar, utilizamos la función ordiplot() para dibujar los resultados del NMDS. La configuración por defecto sólo añade puntos a la figura, utilizamos type = 't' o type = 'text' para añadir etiquetas de texto en esta figura.

Two convergent solutions found after 20 tries
Scaling: centring, PC rotation, halfchange scaling

Species: expanded scores based on 'wisconsin(sqrt(abund_table))'

```
ordiplot (bc_nmds, type = 't')
```

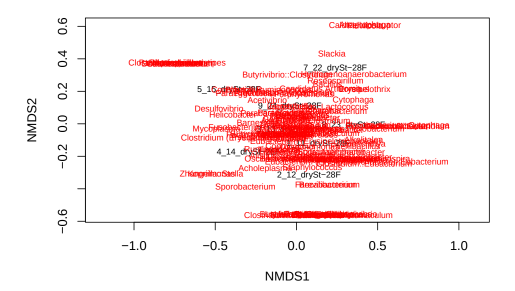


Figura 36: Ordiplot de dos ejes de NMDS con etiquetas

Para trazar las puntuaciones del sitio (muestra) como texto:

```
ordiplot(bc_nmds, display = "sites", type = "text")
```

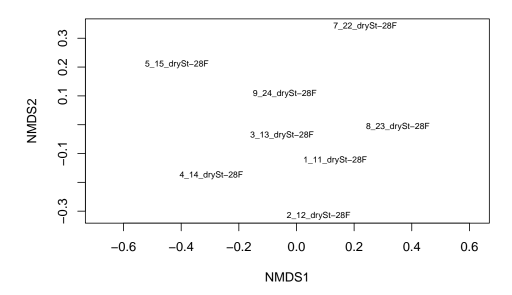


Figura 37: Ordiplot de dos ejes de NMDS con etiquetas de las muestras

Finalmente, la función stressplot() se utiliza para dibujar el gráfico de estrés de Shepards. La función stressplot() genera dos figuras: una traza las distancias de ordenación frente a la disimilitud observada (las disimilitudes de la comunidad elegida), junto con una línea de paso monótona para mostrar el ajuste; otra traza la bondad del ajuste para evaluar la bondad de la ordenación de NMDS2 frente a NMDS1 de muestras concretas. Primero, dividimos la ventana de trazado en dos paneles. La función plot() dibuja el diagrama de ordenación NMDS con los sitios (muestras). La función points() añade los puntos con un tamaño que refleja la bondad del ajuste (mayor = peor ajuste).

```
par (mfrow = c(1,2))
stressplot (bc_nmds)
plot (bc_nmds, display = 'sites', type = 't', main = 'Goodness of fit')
points (bc_nmds, display = 'sites', cex = goodness (bc_nmds)*300)
```

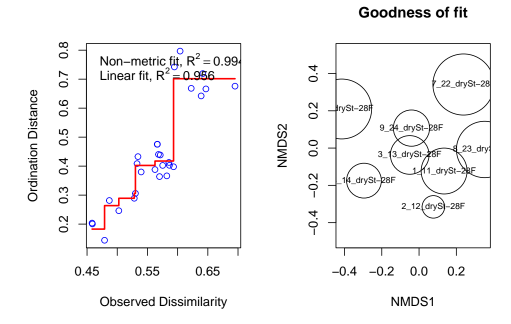


Figura 38: Gráfico del strés de Shepards y de la bondad de ajuste

El stressplot muestra la relación entre las distancias reales entre las muestras en solución de ordenación de dimensión m, y sus disimilitudes composicionales particulares expresadas por la medida de disimilitud de Bray-Curtis. Existen dos estadísticas de bondad de ajuste similares a la correlación; la correlación basada en la tensión $R^2 = 1 - S^2$ (ajuste no métrico = 0,994) y la correlación entre los valores ajustados y las distancias de ordenación, o entre la línea de paso y los puntos: " R^2 basado en el ajuste" (ajuste lineal = 0,956).

4.1.4. Análisis de correspondencia (AC)

CA es otro método de ordenación sin restricciones. Utiliza las distancias chi-cuadrado entre las muestras en el espacio multidimensional de todos los ejes de ordenación y da un alto peso a las especies raras (por ejemplo, especies de baja ocurrencia con muchos ceros). Al igual que PCA y PCoA, CA utiliza los valores propios para medir la importancia de los ejes ortogonales devueltos.

En el diagrama de ordenación del PCA, los taxones son vectores y las muestras son puntos, mientras que en el CA, los taxones y las muestras están representados por puntos. Al igual que PCA, CA tiene dos tipos

de escalas: Escalas 1 y 2. En el espacio de ordenación reducido, las distancias entre las muestras (Escala 1) se aproximan a su distancia chi-cuadrado. Por ejemplo, cualquier muestra cercana al punto que representa un taxón probablemente contiene una alta contribución a ese taxón. Las distancias entre taxones (Escala 2) también se aproximan a sus distancias chi-cuadrado. Por ejemplo, cualquier taxón cercano al punto que representa una muestra probablemente tenga una mayor frecuencia en esa muestra. La función cca() del paquete vegan puede utilizarse para realizar un análisis de correspondencia sin restricciones. Utilizamos la función cca() para realizar el CCA y la función evplot() para seleccionar ejes de ordenación importantes basados en el criterio de Kaiser-Guttman o modelo de broken-stick. La función evplot(), escrita por Borcard et al. (2011), se utiliza aquí para trazar los valores propios y los porcentajes de variación de un objeto de ordenación. Cuando se utiliza la función cca() (cca = análisis canónico compoente) para realizar CA sin restricciones, no se especifica la matriz ambiental ni la información de agrupación.

```
fecal_genus_cca=cca(abund_table)
fecal_genus_cca
```

```
## Call: cca(X = abund_table)
##
##
                 Inertia Rank
## Total
                    0.502
                    0.502
## Unconstrained
## Inertia is scaled Chi-square
## 122 species (variables) deleted due to missingness
##
## Eigenvalues for unconstrained axes:
      CA1
             CA2
                    CA3
                                           CA6
##
                            CA4
                                   CA5
                                                  CA7
## 0.2036 0.1256 0.0747 0.0374 0.0322 0.0200 0.0090
```

La heterogeneidad total de los datos (inercia) es de 0.502, y el primer eje capta 40.5638% de la variación total en la composición del género (0.2036 / 0.502 = 0.4056, donde 0.2036 es el valor propio del primer eje CA1, y 0.502 es la heterogeneidad total de los datos).

Los siguientes códigos de R se utilizan para trazar la ordenación y mostrar los nombres de las muestras en la figura:

```
plot(fecal_genus_cca, display="sites")
```

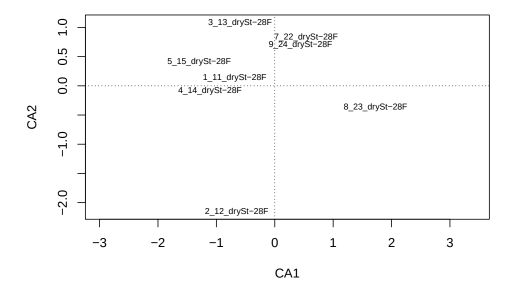


Figura 39: Plot de ordenación con muestras.

Si no quiere que el gráfico esté sobrecargado, utilice los siguientes códigos de R para sólo mostrar puntos en lugar de nombres de muestras en la figura:

```
plot(fecal_genus_cca, display="sites", type="p")
```

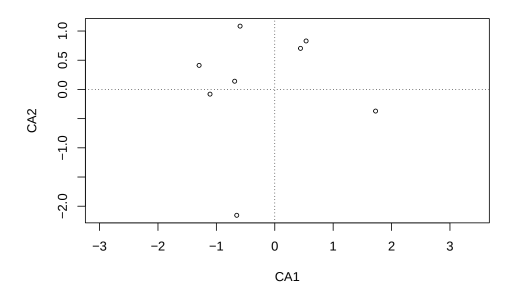


Figura 40: Plot de ordenación sin etiquetas de las muestras

El siguiente diagrama de ordenación revela el patrón de muestras y géneros en diagrama de ordenación:

ordiplot(fecal_genus_cca)

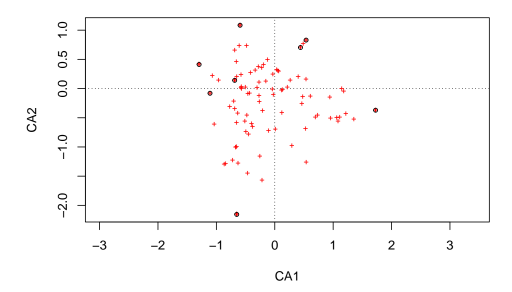


Figura 41: Plot de ordenación, muestra los patrones de las muestras y generos en el diagrama de ordenación. Los círculos representan las muestras y los signos + representan los géneros.

El siguiente análisis posterior a la CA utilizando la función evplot() es para ilustrar cómo decidir qué eje de CA debe utilizarse para la interpretación de los resultados. La sintaxis de la función función evplot() es evplot(ev), donde ev es un vector de valores propios. En primer lugar, ejecutamos la función.

```
evplot <- function(ev)</pre>
{# Broken stick model (MacArthur 1957)
  n <- length(ev)
  bsm <- data.frame(j=seq(1:n), p=0)</pre>
  bsm$p[1] \leftarrow 1/n
  for (i in 2:n) bsmp[i] \leftarrow bsmp[i-1] + (1/(n + 1 - i))
  bsm$p \leftarrow 100*bsm$p/n
  # Plot eigenvalues and% of variation for each axis
  op <- par(mfrow=c(2,1))
  barplot(ev, main="Eigenvalues", col="bisque", las=2)
  abline(h=mean(ev), col="red")
  legend("topright", "Average eigenvalue", lwd=1, col=2, bty="n")
  barplot(t(cbind(100*ev/sum(ev), bsm$p[n:1])), beside=TRUE,
          main="% variation", col=c("bisque",2), las=2)
  legend("topright", c("% eigenvalue", "Broken stick model"),
         pch=15, col=c("bisque",2), bty="n")
 par(op)
```

```
# Plot eigenvalues and% of variance for each axis
ev <- fecal_genus_cca$CA$eig
windows(title="CA eigenvalues")
evplot(ev)</pre>
```

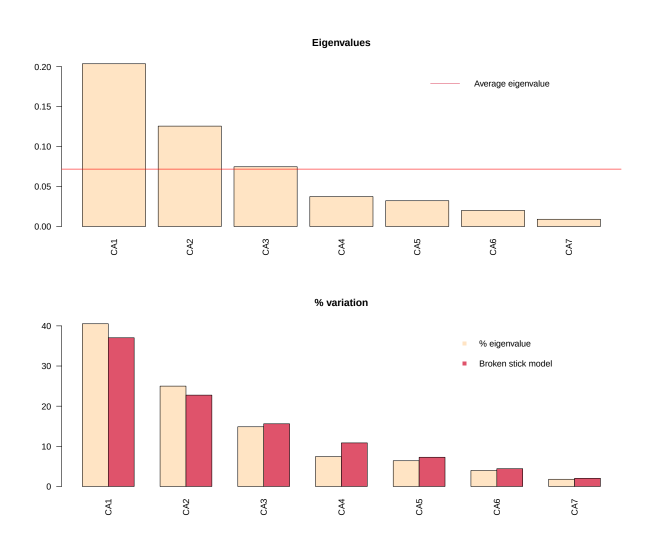


Figura 42: Eigenvalores y porcentajes de variación del criterio Keiser-Guttman y el modelo broken-stick

Como se presenta en la sección de PCoA, para evaluar si los primeros ejes de CA del análisis capturan una cantidad desproporcionadamente grande de la variación total explicada, dos vías adicionales de uso de gráficos son el criterio de Keiser-Guttman y **criterio de broken-stick. Según el criterio de Kaiser-Guttman, los valores propios asociados a los primeros ejes deben ser mayores que la media de todos los valores propios; con el modelo de broken-stick, los valores propios asociados a los primeros ejes se comparan con las expectativas. Tanto el criterio de Keiser-Guttman* como el modelo de broken-stick muestran que los tres primeros ejes son importantes.

4.2. Ordenaciones restringidas

Como contrapartida a los tres métodos básicos de ordenación, el paquete vegan cuenta con tres versiones de ordenación restringida:

- Análisis de redundancia (RDA, relacionado con el análisis de componentes principales)
- Análisis restringido de coordenadas principales (CAP, relacionado con el escalado métrico)
- Análisis restringido de correspondencia (CCA, relacionado con el análisis de correspondencia).

4.2.1. Análisis de redundancia (RDA)

El RDA en la función rda() se basa en las distancias euclidianas y combina la regresión múltiple con el PCA. Con RDA, cada eje canónico es una combinación lineal de todas las variables explicativas. El número de ejes canónicos corresponde al número de variables explicativas, o más exactamente al número de grados de libertades (Borcard et al. 2011).

Puede utilizar dos sintaxis diferentes para calcular una RDA mediante la función rda() de vegan: sintaxis matricial y sintaxis de fórmula. La sintaxis matricial es la más sencilla: basta con enumerar los nombres de los objetos separados por comas como se indica a continuación. RDA = rda(Y, X, W), donde Y es la matriz de respuesta (composición de taxones), X es la matriz explicativa (factores ambientales) y W es la matriz opcional de covariables.

La sintaxis de fórmula esta dada como:

```
RDA = rda(Y ~ var1 + factor A + var2 * var3 + condition(var4), data = XW)
```

donde Y es la matriz de respuesta (composición de taxones); y las variables del lado derecho de la fórmula son las variables explicatorias o restringidas. El objeto XW es un dataframe con las variables explicatorias o covariables.

La prueba de hipótesis no es el caso en PCA. Sin embargo, con dos conjuntos de datos Y y X, en RDA podemos probar una hipótesis nula de ausencia de relación lineal entre entre ellos. Utilizamos el conjunto de datos de fumadores para ilustrar el uso de RDA. Primero, cargue los datos del paquete GUniFrac y utilice la función select() del paquete dplyr para crear un subconjunto de variables explicativas.

```
library("GUniFrac")
data(throat.otu.tab)
data(throat.meta)

library("dplyr")
throat_meta <- select(throat.meta, SmokingStatus, Age, Sex, PackYears)</pre>
```

A efectos de RDA, transformamos los datos de los taxones utilizando la transformación de Hellinger:

```
library("vegan") # if you haven't use it up to now
abund_hell <- decostand (throat.otu.tab, 'hell')</pre>
```

La RDA se calcula con la función rda() si se suministra la matriz de variables ambientales (si no, se calculará el ACP)

```
rda_hell<- rda(abund_hell ~ ., throat_meta)
head(summary (rda_hell))</pre>
```

```
##
## Call:
## rda(formula = abund_hell ~ SmokingStatus + Age + Sex + PackYears,
                                                                           data = throat meta)
## Partitioning of variance:
                 Inertia Proportion
##
## Total
                  0.4627
                              1.000
## Constrained
                  0.0482
                              0.104
## Unconstrained 0.4145
                              0.896
##
## Eigenvalues, and their contribution to the variance
##
## Importance of components:
                                  RDA2
                                                           PC1
                                                                  PC2
                                                                         PC3
##
                           RDA1
                                           RDA3
                                                   RDA4
## Eigenvalue
                         0.0239 0.0133 0.00597 0.00504 0.0683 0.0595 0.0355
## Proportion Explained 0.0517 0.0287 0.01290 0.01089 0.1476 0.1285 0.0768
## Cumulative Proportion 0.0517 0.0805 0.09335 0.10424 0.2518 0.3803 0.4572
##
                           PC4
                                  PC5
                                          PC6
                                                 PC7
                                                        PC8
                                                               PC9
## Eigenvalue
                         0.024 0.0174 0.0156 0.0149 0.0122 0.0103 0.00965
## Proportion Explained 0.052 0.0376 0.0337 0.0322 0.0263 0.0223 0.02086
## Cumulative Proportion 0.509 0.5467 0.5804 0.6126 0.6390 0.6613 0.68212
                            PC11
                                    PC12
                                             PC13
                                                     PC14
## Eigenvalue
                         0.00924 0.00876 0.00775 0.00671 0.00648 0.00626 0.00597
## Proportion Explained 0.01998 0.01893 0.01674 0.01450 0.01399 0.01352 0.01291
## Cumulative Proportion 0.70210 0.72103 0.73777 0.75226 0.76626 0.77978 0.79269
                            PC18
                                    PC19
                                           PC20
                                                    PC21
                                                            PC22
## Eigenvalue
                         0.00549 0.00529 0.0050 0.00459 0.00435 0.00400 0.00372
## Proportion Explained 0.01187 0.01144 0.0108 0.00993 0.00939 0.00865 0.00804
## Cumulative Proportion 0.80455 0.81599 0.8268 0.83673 0.84612 0.85477 0.86281
##
                            PC25
                                    PC26
                                             PC27
                                                     PC28
                                                             PC29
                                                                     PC30
## Eigenvalue
                         0.00361 0.00357 0.00338 0.00323 0.00314 0.00307 0.00296
## Proportion Explained 0.00780 0.00771 0.00730 0.00698 0.00678 0.00663 0.00639
## Cumulative Proportion 0.87062 0.87832 0.88562 0.89260 0.89938 0.90601 0.91240
##
                            PC32
                                    PC33
                                             PC34
                                                     PC35
                                                             PC36
                                                                     PC37
## Eigenvalue
                         0.00285 0.00268 0.00249 0.00232 0.00225 0.00218 0.00213
## Proportion Explained 0.00617 0.00579 0.00537 0.00502 0.00486 0.00471 0.00460
## Cumulative Proportion 0.91857 0.92435 0.92973 0.93475 0.93961 0.94431 0.94891
##
                            PC39
                                    PC40
                                                     PC42
                                                             PC43
                                            PC41
## Eigenvalue
                         0.00198 0.00186 0.00176 0.00168 0.00163 0.00155 0.00151
## Proportion Explained 0.00427 0.00403 0.00380 0.00364 0.00353 0.00335 0.00327
## Cumulative Proportion 0.95319 0.95721 0.96101 0.96465 0.96818 0.97153 0.97480
##
                            PC46
                                    PC47
                                            PC48
                                                     PC49
                                                             PC50
                                                                     PC51
                                                                             PC52
                         0.00145 0.00139 0.00135 0.00123 0.00121 0.00117 0.00103
## Eigenvalue
## Proportion Explained 0.00313 0.00301 0.00292 0.00266 0.00261 0.00253 0.00222
## Cumulative Proportion 0.97793 0.98094 0.98386 0.98652 0.98913 0.99165 0.99387
                                     PC54
##
                            PC53
                                               PC55
                         0.00100 0.000943 0.000892
## Eigenvalue
## Proportion Explained 0.00216 0.002037 0.001927
## Cumulative Proportion 0.99604 0.998073 1.000000
## Accumulated constrained eigenvalues
## Importance of components:
##
                                  RDA2
                                          RDA3
                                                   RDA4
                           RDA1
## Eigenvalue
                         0.0239 0.0133 0.00597 0.00504
```

```
## Proportion Explained 0.4961 0.2757 0.12374 0.10446
## Cumulative Proportion 0.4961 0.7718 0.89554 1.00000
## Scaling 2 for species and site scores
## * Species are scaled proportional to eigenvalues
## * Sites are unscaled: weighted dispersion equal on all dimensions
## * General scaling constant of scores: 2.286
##
##
## Species scores
                               RDA3
                                        RDA4
                                                  PC1
##
            RDA1
                     RDA2
## 4695 0.001921 -0.011290 -0.007088 -0.002362 -0.000786 -0.000549
## 2983 0.002385 -0.001850 -0.004702 0.004402 0.000896 -0.003710
## 2554 0.001181 -0.005402 -0.004723 -0.001745 -0.005643 -0.004346
## 3315 -0.000150 -0.000566 -0.001440 -0.000609 -0.000684 -0.007786
## 879 -0.003149 -0.002243 0.000376 -0.002867 -0.000290 0.003117
## ....
##
##
## Site scores (weighted sums of species scores)
##
                RDA1
                        RDA2
                               RDA3
##
                                       RDA4
                                               PC1
## ESC 1.1 OPL
              -0.444 -0.4795 -0.1746 -0.3520 0.0816 -0.1354
## ESC 1.3 OPL
               0.601 -0.2263 -0.1055 -0.2759
                                            0.1837 -0.0773
## ESC_1.4_OPL
               0.657 0.1918 -0.1318 0.2111
                                            0.3182 0.1287
## ESC_1.5_OPL
               0.821 0.0243 -0.0463 0.5609
                                            0.4416 0.3979
## ESC_1.6_OPL
               ## ESC_1.10_OPL 0.117 0.5722 0.8475 -0.2146 -0.3048 0.3063
## ....
##
##
## Site constraints (linear combinations of constraining variables)
##
                 RDA1
                          RDA2
                                 RDA3
                                         RDA4
                                                 PC1
##
                                                         PC2
## ESC 1.1 OPL
              -0.3062 -0.22035 0.0309 -0.3282 0.0816 -0.1354
## ESC_1.3_OPL
               0.3242 0.05576 -0.1321 0.1074 0.1837 -0.0773
## ESC 1.4 OPL
               0.3073 0.06338 -0.1988
                                       0.1493
                                              0.3182 0.1287
               0.0932 -0.50693 -0.3499 0.0537 0.4416 0.3979
## ESC_1.5_OPL
## ESC_1.6_OPL
               0.3660 0.00406 0.1952 0.0548 0.3708 -0.0187
## ESC_1.10_OPL 0.4675 -0.10112 0.8899 -0.1050 -0.3048 0.3063
## ....
##
## Biplot scores for constraining variables
##
##
                                           RDA4 PC1 PC2
                      RDA1
                              RDA2
                                    RDA3
## SmokingStatusSmoker 0.906 -0.3399 -0.135 0.2110
                                                     0
                     0.228 -0.0442 0.748 0.6217
                                                     0
## SexMale
                     0.496 0.8360 0.103 0.2110
                                                     0
                                                 0
## PackYears
                     0.658 -0.1515  0.738  0.0222
##
##
```

```
## Centroids for factor constraints
##
                            RDA1
                                             RDA3
                                                     RDA4 PC1 PC2
##
                                    RDA2
## SmokingStatusNonSmoker -0.250
                                  0.0938
                                          0.0374 -0.0582
## SmokingStatusSmoker
                           0.286 -0.1072 -0.0427
## SexFemale
                          -0.199 -0.3362 -0.0413 -0.0848
                                                                0
## SexMale
                                 0.1810 0.0222 0.0457
```

Los cuatro ejes de ordenación restringidos (denominados RDA1 a RDA4) están relacionados con las 4 variables ambientales (SmokingStatus, Age, Sex, PackYears). Los ejes no restringidos se denominan ejes PC.

Las varianzas totales se dividen en varianza restringida y varianza no restringida. La varianza restringida se explica por los ejes restringidos (es decir, las variables ambientales); mientras que la varianza no restringida se explica por los ejes no restringidos (es decir, la varianza no explicada por factores ambientales). La varianza restringida es la cantidad de varianza que la matriz Y es explicada por las variables explicativas. Es un equivalente a un R2 sesgado y no ajustado en la regresión múltiple. La tabla de partición de la varianza muestra que el $4.8\,\%$ (0.0482) de la proporción de la varianza total es explicada por estos 4 factores ambientales.

La función coef () recupera los coeficientes canónicos (el equivalente a coeficientes de regresión) para cada variable explicativa en cada eje canónico.

coef(rda_hell)

```
## RDA1 RDA2 RDA3 RDA4
## SmokingStatusSmoker 0.177040 -0.120402 -0.187134 0.15184
## Age -0.004452 -0.002161 0.002997 0.01757
## SexMale 0.092005 0.267873 -0.027579 0.01856
## PackYears 0.005257 -0.000520 0.011633 -0.01596
```

Podemos utilizar la función RsquareAdj() para extraer el valor de \mathbb{R}^2 y el ajustado \mathbb{R}^2 de los resultados de la ordenación.

RsquareAdj(rda_hell)

```
## $r.squared
## [1] 0.1042
##
## $adj.r.squared
## [1] 0.03909
```

La función devuelve dos R^2 : uno es el R^2 ordinario (r.al cuadrado), otro es el R^2_{adj} ajustado. Tenga en cuenta que R^2_{adj} es siempre menor que el R^2 , y la diferencia aumenta con el aumento del número de variables explicativas. El R^2_{adj} puede ser negativo, lo que significa que las variables explicativas explican menos variación que el mismo número de variables generadas al azar.

Aplicamos el criterio de Kaiser-Guttman a los ejes residuales.

rda hell\$CA\$eig[rda hell\$CA\$eig > mean(rda hell\$CA\$eig)]

```
## PC1 PC2 PC3 PC4 PC5 PC6 PC7 PC8
## 0.068299 0.059456 0.035542 0.024040 0.017406 0.015601 0.014898 0.012182
## PC9 PC10 PC11 PC12 PC13
## 0.010314 0.009654 0.009245 0.008760 0.007745
```

A continuación, trazamos los resultados de la RDA. En función de la ordenación que le interese, puede elegir trazar el escalado tipo 1 o el escalado tipo 2. Para la *ordenación de las muestras*, el escalamiento 1 es la opción más adecuada. Para la *ordenación de los taxones*, entonces, el escalamiento 2 es el más apropiado.

El escalamiento de tipo 1 hace hincapié en las relaciones entre las muestras. Las características esenciales (Borcard et al. 2011; Legendre y Legendre 2012) son que las muestras actúan como los centroides de las variables de respuesta (columnas) y las distancias entre los puntos de las muestras indican sus distancias χ^2 . La interpretación se basa en que:

- Los puntos de muestra que están cerca unos de otros probablemente sean relativamente similares en cuanto a sus frecuencias relativas.
- 2) Las muestras cercanas a los centroides que representan estados de variables categóricas o cualitativas tienen más probabilidades de poseer el estado para esa especie/taxón.
- 3) Una proyección en ángulo recto de un punto de muestra sobre un vector que representa una variable cuantitativa cuantitativa se aproxima al valor de la variable realizada para esa muestra.

El escalamiento de tipo 2 hace hincapié en las relaciones entre las variables de respuesta. Las características esenciales son que las variables de respuesta (columnas) actúan como los centroides de las muestras y las distancias entre los puntos de las variables de respuesta indican sus distancias χ^2 . La interpretación se basa en que:

- 1) Los puntos de especies/taxones que están cerca unos de otros entre sí es probable que tengan frecuencias relativas similares a lo largo de las muestras.
- 2) Cuanto más cerca una variable de respuesta (una especie/taxón) al centroide que representa un estado de una categórica, es más probable que esa variable de respuesta tenga valores más altos en ese estado.
- 3) Una proyección en ángulo recto de un punto que representa una respuesta (una especie/taxón) sobre una flecha que representa una variable explicativa indica la posición del valor máximo (el óptimo) de la variable de respuesta a lo largo de esa variable explicativa.

En la ordenación restringida, se dispone de una fuente de datos adicional para el trazado: las variables explicativas (ambientales). Así, se dispone de tres datos diferentes para muestras, variables de respuesta y variables explicativas. Si se muestran todos los datos de las tres fuentes, se tiene un "triplot". Si muestra los datos de dos fuentes, tiene biplot. Los siguientes códigos de R generan un triplot de escala de tipo 2:

```
plot(rda_hell, display=c("sp", "lc", "cn"),main="Triplot RDA - scaling 2")
taxa_scores <- scores(rda_hell, choices=c(1,2), display="sp")
arrows(0, 0, taxa_scores[,1], taxa_scores[,2], length=0, lty=1, col="red")</pre>
```

Triplot RDA - scaling 2

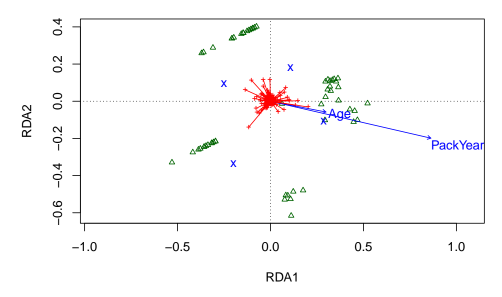


Figura 43: Triplot RDA con escalado tipo 2

En los códigos anteriores, "sp" representa las especies (display = "sp"), y "cn" las restricciones o las variables explicativas (display = gn"). Hay dos puntuaciones muestrales en el paquete vegan: sumas ponderadas de especies/taxa (display = "wa"), y puntuaciones muestrales ajustadas o "LC scores" (display = "lc"), es decir, combinaciones lineales de variables explicativas. Se puede elegir una de ellas para mostrarla en un gráfico. La segunda línea de código de R se utilizan para añadir flechas para mostrar especies/taxa. El argumento de la función scores() ghoices=c(1,2)" es los ejes a trazar. Los valores por defecto trazan los ejes 1 y 2. Por lo tanto, podemos omitir la opción ghoices=c(1,2)". En el gráfico 43, los triángulos huecos verdes representan muestras, las cruces azules representan los estados de una variable explicativa categórica (por ejemplo, hombre, mujer o fumador, no fumador), y las flechas azules para las variables explicativas cuantitativas (en este caso, PackYears y Edad) con puntas de flecha que indican su dirección de aumento, y las especies/taxas se muestran en rojo.

Para comprobar la importancia de la variación de los datos de la comunidad de fumadores explicada por las variables explicativas, podemos realizar una prueba de permutación de Monte Carlo mediante la función función anova.cca() del paquete vegan. Esta función puede probar la significancia del modelo global (por defecto), todos los ejes (by = .axis"), las variables explicativas individuales (by = "terms"), el primer eje restringido (first = TRUE), o la variación explicada por variables explicativas individuales después de eliminar la variación de todas las demás variables en el modelo (by = "margin"). Ilustramos su capacidad probando el modelo global, cada eje y cada variable explicativa, respectivamente.

Para asegurarnos de obtener el mismo resultado de la prueba de permutación cada vez que se ejecute, establecemos primero la misma semilla. Los siguientes códigos R prueban la significación del modelo global. El argumento "paso" especifica el número mínimo de permutaciones.

```
latex_options = c("hold_position", "striped"),
font_size = 9)
```

Cuadro 4: ANOVA global

	Df	Variance	F	Pr(>F)
Model	4	0.0482	1.6	0.004
Residual	55	0.4145	NA	NA

Podemos observar que el test global es estadísticamente significante. Ahora, vamos a ver el test en cada eje.

Cuadro 5: ANOVA test para todos los ejes

	Df	Variance	F	Pr(>F)
RDA1	1	0.0239	3.1754	0.013
RDA2	1	0.0133	1.7644	0.256
RDA3	1	0.0060	0.7920	0.942
RDA4	1	0.0050	0.6686	0.876
Residual	55	0.4145	NA	NA

Podemos observar que el primer y segundo eje son significantes. El siguiente código es el test de significancia para cada variable explicativa.

Cuadro 6: ANOVA test para variables explicativas

	Df	Variance	F	Pr(>F)
SmokingStatus	1	0.0215	2.8571	0.002
Age	1	0.0057	0.7512	0.773
Sex	1	0.0144	1.9171	0.019
PackYears	1	0.0066	0.8751	0.588
Residual	55	0.4145	NA	NA

Aquí podemos observar que tanto SmokingStatus como Sex son significativas.

Por último, utilizamos la selección directa para reducir el número de variables explicativas que entran en el análisis, mientras se optimiza la variación explicada por ellas.

Actualmente, hay tres funciones disponibles en RDA para la selección hacia adelante: ordistep(), ordiR2step(), y forward.sel().Las dos primeras funciones son del paquete vegan. La tercera, está disponible en el paquete adespatial. Estas funciones utilizan diferentes criterios para la selección de variables. La función ordistep() utiliza el criterio AIC y los p-valores de la prueba de permutación de Monte Carlo para la comparación de variables. La función ordiR2step() utiliza R_{adj}^2 . La función forward.sel() utiliza el nivel de significación preseleccionado de α como criterio de selección de variables.

Aunque la función forward.sel() tiene una lógica diferente para establecer los argumentos comparada con las otras dos funciones, básicamente los resultados devueltos son los mismos que ordiR2step(). Por lo tanto, sólo ilustramos las dos primeras funciones. El procedimiento ordistep() es aplicable con las funciones rda(), cca() o cmdscale(). El procedimiento ordiR2step() sólo puede aplicarse a rda() y capscale(), pero no para cca() porque cca() no devuelve R_{adi}^2 .

Los siguientes códigos de R utilizan la función ordistep() para ejecutar la selección hacia adelante. También se dispone de opciones para la selección por pasos y hacia atrás. Esta función permite el uso de factores.

```
##
## Start: abund_hell ~ 1
##
##
                   Df
                        AIC
                               F Pr(>F)
                    1 -46.1 2.83
                                 0.005 **
## + SmokingStatus
## + Sex
                    1 -45.3 2.01
## + PackYears
                    1 -45.1 1.80
                                  0.050 *
## + Age
                    1 -44.1 0.83 0.570
## ---
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Step: abund_hell ~ SmokingStatus
##
##
                    AIC
                           F Pr(>F)
                1 -46.0 1.87
                               0.04 *
## + Sex
## + PackYears
               1 -45.0 0.87
                               0.63
                1 - 44.9 0.74
                               0.78
## + Age
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Step: abund_hell ~ SmokingStatus + Sex
##
##
               Df
                    AIC
                           F Pr(>F)
               1 -45.0 0.85
## + PackYears
                               0.66
                1 -44.9 0.81
                               0.66
```

Este procedimiento elige las variables SmokingStatus y Sex. La siguiente selección utiliza la función ordiR2step(). La configuración por defecto de este procedimiento para incluir una nueva variable se basa en R^2_{adj} y su comparación con la del modelo global (con todas las variables). La selección se detendrá si la nueva variable no es significativa o el R^2_{adj} del modelo que incluye esta nueva variable superaría el R^2_{adj} del modelo global.

```
## Step: R2.adj= 0
## Call: abund_hell ~ 1
##
##
                   R2.adjusted
## <All variables>
                      0.039094
## + SmokingStatus
                      0.030093
                      0.016765
## + Sex
## + PackYears
                      0.013326
## <none>
                      0.000000
## + Age
                     -0.002834
##
##
                   Df
                      AIC
                               F Pr(>F)
## + SmokingStatus 1 -46.1 2.83 0.004 **
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Step: R2.adj = 0.03009
## Call: abund_hell ~ SmokingStatus
##
##
                   R2.adjusted
## + Sex
                       0.04449
                       0.03909
## <All variables>
## <none>
                       0.03009
## + PackYears
                       0.02786
## + Age
                       0.02574
```

La variable estado de fumador se selecciona mediante la selección de avance utilizando la función ordiR2step(). Después de ejecutar el procedimiento de selección hacia adelante, ajustamos el modelo final parsimonioso de RDA y probamos con el modelo global, cada eje y cada variable:

```
rda_final<- rda(abund_hell ~ SmokingStatus + Sex, data=throat_meta)
```

Cuadro 7: ANOVA test global

	Df	Variance	F	Pr(>F)
Model	2	0.0356	2.374	0.001
Residual	57	0.4271	NA	NA

Cuadro 8: ANOVA test para ejes

	Df	Variance	F	Pr(>F)
RDA1	1	0.0226	3.010	0.002
RDA2	1	0.0130	1.737	0.041
Residual	57	0.4271	NA	NA

Cuadro 9: ANOVA test para variables explicativas

	Df	Variance	F	Pr(>F)
SmokingStatus	1	0.0215	2.873	0.001
Sex	1	0.0140	1.874	0.024
Residual	57	0.4271	NA	NA

4.2.2. Análisis de correspondencia restringido (CCA)

El CCA también se conoce como análisis de correspondencia canónica. Desde su introducción en 1986, ha sido uno de los métodos de ordenación más populares en ecología de comunidades y aceptado por los investigadores del microbioma (ter Braak 1986). Al igual que el RDA se relaciona con el PCA, el CAP se relaciona con el PCA, y el CCA se relaciona con el CA. CCA comparte las propiedades básicas de CA y las combina en una ordenación restringida. CCA se realiza mediante la función cca(). Su algoritmo se basa en el de Legendre y Legendre (1998): preserva la distancia χ^2 entre muestras, y los taxones se representan como puntos en los tripplots (Borcard et al. 2011). La distancia χ^2 calculada se somete a una regresión lineal ponderada sobre las variables de restricción, y los valores ajustados se pasan al análisis de correspondencia realizado mediante la descomposición de valores singulares (svd). Por lo tanto, es una forma ponderada de RDA.

Al igual que RDA, hay dos tipos de sintaxis de CCA. Una es la sintaxis matricial simple (por defecto)

donde X = matriz de datos de la comunidad o marco de datos, se debe dar; Y = matriz o marco de datos de restricción, normalmente de variables ambientales (puede omitirse); si la matriz Y se suministra, se utiliza para llevar a cabo el CCA, si no se suministra, se calcula el AC. Z = matriz condicionante o marco de datos

(también puede omitirse). Si se suministra la matriz Z, el efecto se partirá de la matriz de la comunidad de la comunidad.

Otra es la sintaxis de la fórmula:

```
cca(formula, data, na.action = na.fail, subset = NULL)
```

donde, la fórmula es la fórmula típica del modelo: el lado izquierdo de la fórmula debe ser la matriz de datos de la comunidad (X); el lado derecho define el modelo de restricción: las variables de restricción pueden contener factores ordenados o desordenados, interacciones entre las variables y funciones de las variables; y las variables condicionantes pueden estar dadas dentro de una condición de función especial para las variables condicionantes (covariables) parcializadas antes del análisis. Así, los siguientes comandos son equivalentes: cca(X,Y,Z), cca(X,Y+condition(Z)), donde Y y Z se refieren a las restricciones y las condiciones respectivamente. Los datos son un marco de datos que contiene las variables del lado derecho de la fórmula del modelo. La función na.action() se utiliza para tratar los valores perdidos en las restricciones o condiciones. El valor por defecto (na.fail) es dejar de tener valores perdidos; na.omit es eliminar todas las filas con valores perdidos; na.exclude es mantener todas las observaciones pero dar NA para los resultados que no se pueden calcular. Sin embargo, los valores perdidos nunca se permiten en los datos de las comunidades dependientes. El subconjunto se utiliza para subconjuntos de filas de datos. En esta sección, utilizaremos los datos de los fumadores para realizar el CCA mediante la función cca() del paquete vegan. Hemos mencionado anteriormente que para realizar el CCA, la matriz de variables ambientales debe ser suministrada, y de lo contrario la función cca() calcula CA. Como recordamos, los datos de los fumadores tienen dos conjuntos de datos: throat.otu.tab (marco de datos de abundancia de la comunidad) y throat.meta (metadatos que incluyen dos variables binarias SmokingStatus y Sex, y dos variables continuas Age y PackYears). Para ejecutar un CCA, cargamos el paquete vegan y no transformamos los datos de abundancia de la comunidad por el método Hellinger como hicimos en RDA. De lo contrario, la distancia χ^2 no puede ser calculada y los resultados no pueden ser interpretados.

En el siguiente CCA, los datos de abundancia de fumadores están restringidos por cuatro variables ambientales ambientales en los datos de throat.meta, incluyendo SmokingStatus, Age, Sex, y PackYears.

```
smoker_cca <- cca(throat.otu.tab ~ ., throat_meta)
smoker_cca</pre>
```

```
## Call: cca(formula = throat.otu.tab ~ SmokingStatus + Age + Sex +
## PackYears, data = throat_meta)
##
##
                  Inertia Proportion Rank
                  4.9330
                              1.0000
## Total
## Constrained
                  0.3782
                              0.0767
                                        4
## Unconstrained 4.5548
                              0.9233
                                       55
##
  Inertia is scaled Chi-square
##
## Eigenvalues for constrained axes:
            CCA2
##
     CCA1
                   CCA3
                           CCA4
## 0.1517 0.0912 0.0781 0.0572
##
## Eigenvalues for unconstrained axes:
##
           CA2
                 CA3
                        CA4
                              CA5
                                    CA6
                                          CA7
## 0.457 0.358 0.325 0.299 0.237 0.187 0.165 0.160
   (Showing 8 of 55 unconstrained eigenvalues)
```

La primera sección después de la "Call:" da los coeficientes de contingencia media al cuadrado del análisis. En el CCA desempeñan el mismo papel que la varianza total en la RDA. Como la matriz de comunidad se

convierte en distancia χ^2 , las entradas son coeficientes de contingencia. La variación total antes de someter la matriz a regresión ponderada es de 4.933; ésta es la variación que podría explicarse. La variación en la matriz de la comunidad que se explica después de la regresión ponderada es 0.3782; esta es la variación que será explicada por los ejes en el CCA. La varianza de los residuos de la regresión es de 4.5548; se trata de la variación que no será explicada por los ejes en el CCA, que puede ser sometida a CA.

Aquí, observamos que el CCA no tiene mucho éxito porque sólo 0.0767 o 0,0767 (véase la columna Proporción y la fila Restringida) de la variación total de datos fue capturada en el CCA por las cuatro variables. La varianza explicada por ejes particulares puede encontrarse mediante la función summary():

head(summary(smoker_cca))

```
##
## Call:
  cca(formula = throat.otu.tab ~ SmokingStatus + Age + Sex + PackYears,
                                                                                data = throat_meta)
  Partitioning of scaled Chi-square:
##
##
                 Inertia Proportion
                   4.933
                              1.0000
## Total
## Constrained
                   0.378
                              0.0767
  Unconstrained
                   4.555
                              0.9233
##
##
  Eigenvalues, and their contribution to the scaled Chi-square
##
##
   Importance of components:
                                   CCA2
                                          CCA3
                                                 CCA4
                                                         CA1
                                                                 CA2
                                                                        CA3
##
                           CCA1
                                                                               CA4
## Eigenvalue
                         0.1517 0.0912 0.0781 0.0572 0.4567 0.3581 0.3247 0.2989
## Proportion Explained 0.0308 0.0185 0.0158 0.0116 0.0926 0.0726 0.0658 0.0606
  Cumulative Proportion 0.0308 0.0492 0.0651 0.0767 0.1692 0.2418 0.3076 0.3682
##
                                    CA6
                                           CA7
                                                  CA8
                                                          CA9
                                                                CA10
                                                                       CA11
                             CA5
## Eigenvalue
                         0.2373 0.1865 0.1653 0.1604 0.1280 0.1207 0.1189 0.1101
## Proportion Explained
                         0.0481 0.0378 0.0335 0.0325 0.0259 0.0245 0.0241 0.0223
   Cumulative Proportion 0.4163 0.4542 0.4877 0.5202 0.5461 0.5706 0.5947 0.6170
##
                                                                CA18
                                                                       CA19
                           CA13
                                   CA14
                                          CA15
                                                 CA16
                                                        CA17
## Eigenvalue
                         0.1097 0.0999 0.0904 0.0859 0.0831 0.0783 0.0726 0.0665
## Proportion Explained 0.0222 0.0203 0.0183 0.0174 0.0168 0.0159 0.0147 0.0135
  Cumulative Proportion 0.6392 0.6595 0.6778 0.6952 0.7120 0.7279 0.7426 0.7561
##
                           CA21
                                   CA22
                                          CA23
                                                 CA24
                                                        CA25
                                                                CA26
## Eigenvalue
                         0.0637 0.0612 0.0591 0.0555 0.0531 0.0499 0.04870
## Proportion Explained 0.0129 0.0124 0.0120 0.0113 0.0108 0.0101 0.00987
  Cumulative Proportion 0.7690 0.7814 0.7934 0.8047 0.8154 0.8256 0.83543
##
                             CA28
                                     CA29
                                             CA30
                                                     CA31
                                                              CA32
                                                                      CA33
                                                                              CA34
## Eigenvalue
                         0.04757 0.04608 0.04326 0.04260 0.04030 0.03908 0.03808
## Proportion Explained
                         0.00964 0.00934 0.00877 0.00864 0.00817 0.00792 0.00772
  Cumulative Proportion 0.84507 0.85441 0.86318 0.87182 0.87999 0.88791 0.89563
##
##
                             CA35
                                     CA36
                                            CA37
                                                   CA38
                                                            CA39
                                                                    CA40
## Eigenvalue
                         0.03580 0.03498 0.0340 0.0331 0.03105 0.03089 0.02951
  Proportion Explained
                         0.00726 0.00709 0.0069 0.0067 0.00629 0.00626 0.00598
  Cumulative Proportion 0.90289 0.90998 0.9169 0.9236 0.92987 0.93613 0.94211
##
                                     CA43
                                             CA44
                                                     CA45
                                                              CA46
## Eigenvalue
                         0.02793 0.02646 0.02574 0.02359 0.02256 0.02217 0.02092
                         0.00566 0.00536 0.00522 0.00478 0.00457 0.00449 0.00424
## Proportion Explained
  Cumulative Proportion 0.94778 0.95314 0.95836 0.96314 0.96771 0.97221 0.97645
##
                             CA49
                                    CA50
                                            CA51
                                                    CA52
                                                            CA53
                                                                     CA54
                                                                             CA55
```

```
## Eigenvalue
                        0.02013 0.0192 0.01798 0.01757 0.01556 0.01342 0.01228
## Proportion Explained 0.00408 0.0039 0.00365 0.00356 0.00316 0.00272 0.00249
## Cumulative Proportion 0.98053 0.9844 0.98807 0.99164 0.99479 0.99751 1.00000
##
## Accumulated constrained eigenvalues
## Importance of components:
##
                         CCA1
                                CCA2
                                       CCA3
## Eigenvalue
                        0.152 0.0912 0.0781 0.0572
## Proportion Explained 0.401 0.2411 0.2065 0.1512
## Cumulative Proportion 0.401 0.6422 0.8488 1.0000
## Scaling 2 for species and site scores
## * Species are scaled proportional to eigenvalues
## * Sites are unscaled: weighted dispersion equal on all dimensions
##
##
## Species scores
##
                        CCA3
##
          CCA1
                 CCA2
                                CCA4
                                         CA1
                                                 CA2
## 4695
        0.0116
                1.177
                       0.475 0.1308 0.0491 0.0182
## 2983 0.5220 0.510 1.025
                             1.2222 0.1317 0.6923
## 2554 0.0277 1.202 0.666 0.0181 -0.1559 1.0291
## 3315 -0.0679 0.382 0.474 -0.1129 -0.4215 3.1688
## 879 -1.1588 0.745 -0.160 -0.8216 -0.6967 -0.5789
## 1313 -0.0124 -1.048 -0.370 0.0333 -0.2758 3.2476
##
## Site scores (weighted averages of species scores)
##
##
                 CCA1
                          CCA2
                                CCA3
                                          CCA4
                                                   CA1
## ESC_1.1_OPL
               -2.510 2.1425 0.415 -2.318203 2.6670 -0.6690
## ESC_1.3_OPL
                1.309 -0.0894 -0.376 -0.176963 0.0602 -0.3029
## ESC_1.4_OPL
                1.445 -0.0145 -0.364 0.078627
                                                0.2178 -0.6817
## ESC 1.5 OPL
                1.538   0.4089   -0.589   0.896660   -0.4024   -1.2717
                2.579  0.8192  -2.732  0.254050  0.2062  -0.5353
## ESC 1.6 OPL
## ESC 1.10 OPL 0.385 -0.9651 -0.891 0.000538 -0.1476 -0.0726
## ....
##
##
## Site constraints (linear combinations of constraining variables)
##
                              CCA3
                 CCA1
                        CCA2
                                      CCA4
                                               CA1
                                                        CA2
## ESC_1.1_OPL -1.125 0.7768 -0.132 -0.961 2.6670 -0.6690
## ESC_1.3_OPL
                1.123 0.0630 0.341 0.414 0.0602 -0.3029
                1.067 0.0273 0.578 0.567
## ESC_1.4_OPL
                                            0.2178 - 0.6817
## ESC_1.5_OPL
               -0.029 1.8898 0.889 0.728 -0.4024 -1.2717
## ESC_1.6_OPL
               1.261 0.1173 -0.834 0.195 0.2062 -0.5353
## ESC_1.10_OPL 1.598 0.2708 -3.324 -0.438 -0.1476 -0.0726
## ....
##
##
## Biplot scores for constraining variables
##
```

```
##
                         CCA1
                                 CCA2
                                         CCA3
                                                CCA4 CA1 CA2
                                      0.0592 0.3183
## SmokingStatusSmoker 0.831
                               0.452
                                                            0
                        0.202 -0.178 -0.7739 0.5730
##
                                                            0
## SexMale
                                                            0
                        0.682 - 0.730
                                      0.0444 0.0112
                                                        0
##
  PackYears
                        0.615
                               0.163 -0.7705 0.0307
                                                            0
##
##
##
  Centroids for factor constraints
##
                                     CCA2
                                             CCA3
##
                             CCA1
                                                       CCA4 CA1 CA2
  SmokingStatusNonSmoker -0.746 -0.406 -0.0531 -0.28569
  SmokingStatusSmoker
                            0.926
                                   0.503
                                          0.0660
                                                   0.35459
                                                              0
                                                                  0
  SexFemale
                           -0.922
                                   0.985 -0.0599 -0.01516
                                                              0
                                                                  0
## SexMale
                            0.505 - 0.540
                                          0.0328
                                                   0.00831
                                                              0
                                                                  0
```

La varianza explicada por los cuatro primeros ejes restringidos (CCA1, CCA2, CCA3, CCA4): 3,07,1,85 1,58 y 1,16%, respectivamente. La varianza explicada por el primer eje no restringido (CCA1) es del 9,26%. La sección de "Valores propios restringidos acumulados" proporciona los valores propios asociados a la proyección. Como tenemos cuatro variables en nuestro marco de datos ambiental, hay cuatro valores propios limitados. Como se muestra aquí, el primer eje representa aproximadamente el 40% de la variación restringida, con el segundo eje el segundo eje con un 24%, el tercero con un 21% y el cuarto con un 15%.

A continuación, trazamos los resultados del CCA para el escalado de tipo 1 utilizando la función plot(). En el gráfico, queremos mostrar las restricciones lineales o "puntuaciones LC" (display = "lc") y los centroides de los niveles de las variables factoriales (display = çn").

```
plot(smoker_cca, scaling=1, display = c("lc","cn"), main="Biplot CCA - scaling 1")
```

Biplot CCA – scaling 1

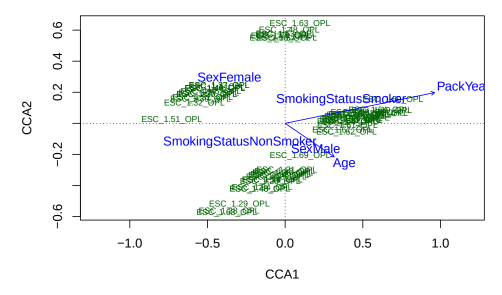


Figura 44: CCA biplot de la abundancia de la base smoker.
throat restringido por las variables SmokingStatus, Age, Sex, PackYear con escalado tipo 1

La escala de tipo 1 muestra cuatro grupos de muestras, con el grupo de fumadores vinculado a PackYears. En este análisis, el primer eje se asocia con el aumento de PackYears mientras que el segundo está asociado con la disminución de la Edad.

Al igual que en RDA, realizamos una prueba de permutación para el modelo global, cada eje y cada variable explicativa. Para asegurarse de obtener el mismo resultado de la prueba de permutación cada vez que se ejecute, establezca la misma semilla.

Cuadro 10: ANOVA test global: El resultado no es estadísticamente significativo

	Df	ChiSquare	F	Pr(>F)
Model	4	0.3782	1.142	0.14
Residual	55	4.5548	NA	NA

Como el resultado anterior no es estadísticamente significativo, entonces realizamos una prueba de significancia por cada eje.

Cuadro 11: ANOVA test por ejes: El primer eje es significativo

	Df	ChiSquare	F	Pr(>F)
CCA1	1	0.1517	1.8318	0.093
CCA2	1	0.0912	1.1009	0.824
CCA3	1	0.0781	0.9432	0.853
CCA4	1	0.0572	0.6906	0.941
Residual	55	4.5548	NA	NA

Ahora probamos la signifiancia de cada variable explicativa.

Cuadro 12: ANOVA test por variables explicativass: SmokingStatus es significativo con un p-value de 0.009

	Df	ChiSquare	F	Pr(>F)
SmokingStatus	1	0.1295	1.5639	0.008
Age	1	0.0737	0.8895	0.676
Sex	1	0.1049	1.2663	0.078
PackYears	1	0.0701	0.8468	0.700
Residual	55	4.5548	NA	NA

Por último, vamos a hacer una selección hacia delante utilizando la función ordistep() del paquete vegan. Como dijimos en RDA, la función ordistep() es aplicable con las funciones rda(), cca() o cmdscale(). La comparación de variables se basa en el criterio AIC y en los valores p de la prueba de permutación de Monte Carlo.

```
##
## Start: throat.otu.tab ~ 1
##
##
                   Df AIC
                             F Pr(>F)
## + SmokingStatus 1 539 1.56 0.025 *
## + Sex
                    1 539 1.44
## + PackYears
                    1 539 1.28
                                0.190
                    1 540 0.89
                                0.585
## + Age
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Step: throat.otu.tab ~ SmokingStatus
##
               Df AIC
                         F Pr(>F)
                             0.06 .
## + Sex
                1 540 1.28
## + PackYears 1 540 0.97
                             0.51
## + Age
                1 540 0.89
                             0.66
## ---
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' 1
## Call: cca(formula = throat.otu.tab ~ SmokingStatus, data =
## throat_meta)
##
##
                 Inertia Proportion Rank
## Total
                  4.9330
                             1.0000
## Constrained
                  0.1295
                             0.0263
                                       1
## Unconstrained 4.8035
                             0.9737
                                      58
## Inertia is scaled Chi-square
##
## Eigenvalues for constrained axes:
    CCA1
##
## 0.1295
##
## Eigenvalues for unconstrained axes:
##
    CA1
           CA2
                 CA3
                       CA4
                             CA5
                                   CA6
                                         CA7
                                               CA8
```

```
## 0.484 0.383 0.332 0.302 0.249 0.188 0.177 0.161 ## (Showing 8 of 58 unconstrained eigenvalues)
```

```
smoker_cca_final <- cca(throat.otu.tab ~ SmokingStatus, data=throat_meta)
anova.cca(smoker_cca_final, step=1000) %> %
kbl(booktabs = TRUE, align = "c",
    caption = "ANOVA test global") %> %
kable_styling(position = "center",
    latex_options = c("hold_position", "striped"),
    font_size = 9)
```

Cuadro 13: ANOVA test global

	Df	ChiSquare	F	Pr(>F)
Model	1	0.1295	1.564	0.004
Residual	58	4.8035	NA	NA

Cuadro 14: ANOVA test por variables explicativass

	Df	ChiSquare	F	Pr(>F)
SmokingStatus	1	0.1295	1.564	0.004
Residual	58	4.8035	NA	NA

La condición de fumador alcanza el mismo nivel de significación con un p-valorde 0,007. Sin embargo, el modelo de parsimonia ha dado sus frutos con un residuo mayor.

4.2.3. Análisis restringido de coordenadas principales (CAP)

CAP (también llamado análisis restringido de proximidades en el paquete vegan), es un método de ordenación similar a RDA. Es simplemente un análisis de redundancia de los resultados del análisis de coordenadas principales (o escalamiento multidimensional métrico) (Anderson y Willis 2003). CAP permite índices de disimilitud no euclidianos, como la distancia Manhattan o Bray-Curtis. Si se especifica la distancia euclidiana como método de ordenación, los resultados serán idénticos a los de RDA.

La función capscale() del paquete vegan se utiliza para implementar CAP. Necesita una matriz de disimilitud como conjunto de datos de entrada, que puede calcularse mediante las funciones vegdist(), dist(), o cualquier otro método que produzca matrices de similitud. Se necesitan dos pasos necesarios: primero, utilizar la función cmdscale() para ordenar la matriz de disimilitud, luego utilizar RDA para analizar estos resultados. A diferencia de RDA, en el que se pueden utilizar tanto la matriz como la la función capscale() sólo se puede llamar con la sintaxis de la fórmula. A continuación se muestra un uso de la función capscale().

```
capscale(formula, data, distance = "bray", dfun = vegdist)
```

donde, formula es una fórmula típica del modelo como se define en rda() y cca(). El lado izquierdo de la fórmula debe ser una matriz de datos de la comunidad (marco) o una matriz de disimilitud que puede estimarse con la función vegdist() o dist(). Si el lado izquierdo de la fórmula es una matriz de datos (datframe) en lugar de una matriz de disimilitud, entonces se debe proporcionar un índice de disimilitud (o distancia). El lado derecho de la fórmula define las restricciones. Las variables de restricción pueden ser variables continuas, factores, términos de interacción o una condición de término especial utilizada para definir las variables que se van a particionar. Los datos son un data frame que contiene las variables del lado derecho de la fórmula del modelo. La función dfun es la función de distancia o función de disimilitud utilizada.

El CAP básico se puede realizar con los siguientes códigos. Las variables de restricción incluyen dos variables binarias (SmokingStatus y Sex), y dos variables continuas (PackYears y Age). La condición de término especial (Age) se utiliza para particionar el efecto de la edad.

Total

##

##

Conditional

Constrained

Imaginary

Unconstrained 13.0648

CAP1 CAP2 CAP3 ## 0.731 0.376 0.155

14.0932

0.2084

1.2623

-0.4425

Species scores projected from 'throat.otu.tab'

2.278 1.994 1.144 0.925 0.749 0.615 0.534 0.473 ## (Showing 8 of 46 unconstrained eigenvalues)

Inertia is squared Bray distance

Eigenvalues for constrained axes:

Eigenvalues for unconstrained axes:
MDS1 MDS2 MDS3 MDS4 MDS5 MDS6

1.0000

0.0148

0.0896

0.9270

-0.0314

1

3

46

13

Los tres primeros ejes se denominan "CAP1", "CAP2" y "CAP3", y el siguiente es el MDS original. Podemos ver que las tres variables restringidas (SmokingStatus, Sex y PackYears) explican el 8,83 % de la variación total del conjunto de datos.

MDS7 MDS8

Cuadro 15: ANOVA test

	Df	SumOfSqs	F	Pr(>F)
Model	3	1.262	1.771	0.007
Residual	55	13.065	NA	NA

El modelo es estadísticamente significativo con un p-valor de 0.007, NA. La función plot(), genera la siguiente figura, pero no es informativa

plot(throat_cap)

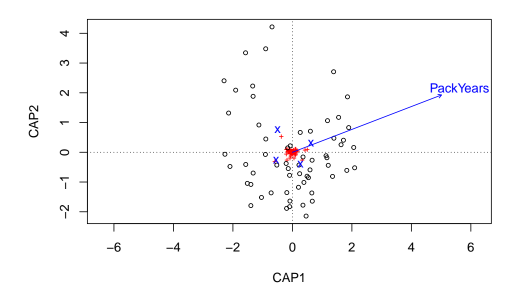


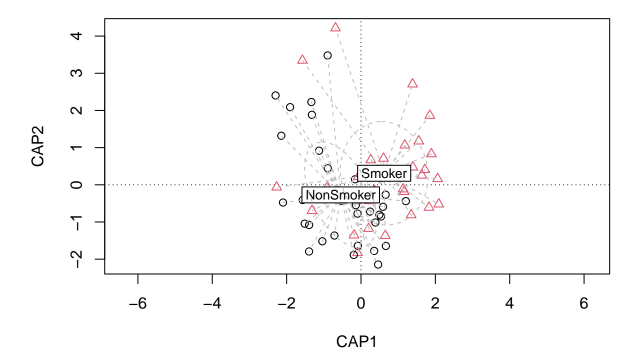
Figura 45: Plot básico de CAP en los datos de fumadores.

Como estamos interesados en las diferentes disimilitudes entre los fumadores y los no fumadores, vamos a extraer la información del grupo.

groups <- throat.meta\$SmokingStatus
groups</pre>

##	[1]	NonSmoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	NonSmoker
##	[8]	${\tt NonSmoker}$	${\tt NonSmoker}$	NonSmoker	Smoker	NonSmoker	${\tt NonSmoker}$	Smoker
##	[15]	${\tt NonSmoker}$	Smoker	Smoker	NonSmoker	NonSmoker	${\tt NonSmoker}$	NonSmoker
##	[22]	${\tt NonSmoker}$	NonSmoker					
##	[29]	${\tt NonSmoker}$	${\tt NonSmoker}$	NonSmoker	NonSmoker	NonSmoker	Smoker	NonSmoker
##	[36]	${\tt NonSmoker}$	${\tt NonSmoker}$	${\tt NonSmoker}$	${\tt NonSmoker}$	Smoker	${\tt NonSmoker}$	Smoker
##	[43]	${\tt NonSmoker}$	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker
##	[50]	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker	Smoker
##	[57]	Smoker	${\tt NonSmoker}$	Smoker	Smoker			
##	## Levels: NonSmoker Smoker							

En el siguiente grupo de códigos R, la función plot() genera un diagrama de ordenación CAP vacío; la función points() añade puntos al diagrama de ordenación (función de trazado de bajo nivel) creado por la función plot. La función ordispider() crea spiderplot conectando los miembros individuales del grupo con el centroide del grupo. La función ordiellipse() rodea las nubes de puntos dentro del grupo mediante una elipse como las envolventes.



Al igual que en RDA y CCA, vamos a realizar una prueba de permutación para el modelo global global, cada eje y cada variable explicativa. Para asegurarse de obtener el mismo resultado de la prueba de permutación cada vez que se ejecute, establezca la misma semilla.

Cuadro 16: ANOVA test global

	Df	SumOfSqs	F	Pr(>F)
Model	3	1.262	1.771	0.007
Residual	55	13.065	NA	NA

Observamos que el resultado es estadísticamente significativo con un p-valor de 0.007, NA. Entonces probamos significancia con cada eje.

Cuadro 17: ANOVA test por ejes

	Df	SumOfSqs	F	Pr(>F)
CAP1	1	0.7308	3.0763	0.014
CAP2	1	0.3764	1.5844	0.236
CAP3	1	0.1552	0.6535	0.871
Residual	55	13.0648	NA	NA

Hay significancia en el primer eje con un p-valor de 0.014 y es margialmente significativo en el segundo eje con un p-valor de 0.236. Ahora probamos con cada valiable explicativa.

Podemos ver que tanto ${\tt SmokingStatus}$ como ${\tt Sex}$ son significativos con $p{\tt -}{\tt valores}$ de 0.002 y 0.033 respectivamente.

Ahora, hagamos la selección hacia delante utilizando la función ordistep() del paquete vegan. Como dijimos en RDA y CCA, la función compara las variables basándose en el criterio AIC y los p-valores de la prueba de permutación de Monte Carlo.

Cuadro 18: ANOVA test por variables explicativas

	Df	SumOfSqs	F	Pr(>F)
SmokingStatus	1	0.6305	2.6544	0.002
Sex	1	0.4438	1.8683	0.033
PackYears	1	0.1880	0.7914	0.697
Residual	55	13.0648	NA	NA

```
##
## Start: throat.otu.tab ~ 1
##
                   Df AIC F Pr(>F)
## + SmokingStatus 1 712 2.05 0.06.
## + Sex
                    1 712 1.68
                                 0.09 .
## + PackYears 1 712 1.00
                                 0.26
## + Condition(Age) 1 713 0.00
## Signif. codes: 0 '*** 0.001 '** 0.01 '* 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
# Seleccionamos la variable de Smoking status, el modelo final es ajustado como sigue
cap_final<- capscale(throat.otu.tab ~ SmokingStatus, throat_meta, dist="bray")</pre>
set.seed(123)
anova_M <- anova(cap_final, step=1000)</pre>
p_valueM <- anova_M$`Pr(>F)`
anova_M %>%
  kbl(booktabs = TRUE, align = "c",
    caption = "ANOVA test") %>%
 kable_styling(position = "center",
               latex_options = c("hold_position", "striped"),
               font_size = 9)
```

Cuadro 19: ANOVA test

	Df	SumOfSqs	F	Pr(>F)
Model	1	0.6533	2.729	0.002
Residual	58	13.8823	NA	NA

El estatus de fumador alcanza la significación con un p-valor de 0.002, NA, pero el modelo de parsimonia ha dado sus frutos con un residuo mayor.

5. Resumen y discusión

Utilizamos conjuntos de datos de ratones y humanos para ilustrar el análisis exploratorio de los datos del microbioma. En primer lugar, utilizamos el paquete phyloseq para ilustrar los cinco gráficos, incluyendo la

riqueza, la barra de abundancia, el mapa de calor, la red y el árbol filogenético. A continuación, introdujimos varias familias de métodos de agrupación disponibles en los estudios de ecología y microbioma, y nos centramos en ilustrar cuatro métodos de agrupación (aglomerativo de enlace único, aglomerativo de enlace completo, aglomerativo de tinta media y aglomerativo de varianza mínima de Ward). También describimos brevemente la relación entre clustering, ordenación y medida de distancia. Por último, ilustramos las ordenaciones más comunes sin restricciones y con restricciones: PCA, PCoA, NMDS, CA, RDA, CCA y CAP. Las características de las ordenaciones no restringidas se consideran "exploratorias". Sin embargo, las capacidades de las ordenaciones restringidas van más allá del mero análisis exploratorio de datos, y se convierten también en pruebas de hipótesis. Hemos introducido las diferentes características de las ordenaciones no restringidas y restringidas.

Ilustramos el análisis exploratorio y la prueba de hipótesis (en términos de ordenaciones restringidas) de los datos del microbioma mediante el uso del paquete para analizar los datos del censo del microbioma phyloseq y los paquetes que comúnmente se utilizan en ecología, como el paquete vegan. Las funciones de extensión, es decir cleanplot.pca() y evplot() son atractivas y dos criterios para evaluar el rendimiento de las ordenaciones (el criterio de Kaiser-Guttman y el modelo broken-stick) son útiles para evaluar los análisis de ordenación.

Referencias

- [1] Greenacre, Michael, Correspondence Analysis and Related Methods: "Measures of distance and correlation between variables", Course of the Department of Statistics (Clave STA254), Stanford University, Fall 2008. Obtenido desde http://www.econ.upf.edu/~michael/stanford/ el 23 de enero de 2021.
- [2] Kruskal, J.B., Multidimensional scaling by optimizing goodness of fit to a nonmetrical hypothesis, Psychometrika, 29 (1964), 1–27.
- [3] Luxburg, Ulrike von, Statistical learning with similarity and dissimilarity functions, Tesis doctoral, Fakultät IV Elektrotechnik und Informatik der Technischen Universität Berlin, Berlin, 2004.
- [4] Mair, Patrick et al, Goodness-of-fit assessment in multidimentional scaling and unfolding, Multivariate Behavioural Research, **51** 6 (2016), 772–789.
- [5] Sneath, P. H., and Sokal, R. R., Numerical taxonomy. The principles and practice of numerical classification, W. H. Freeman and Company, "A series of books in biology. Biology series", 1973.
- [6] Tan, Pang-Ning et al, Introduction to data mining, Pearson, USA, 2014.
- [7] Yinglin Xia, Jun Sun, Ding-Geng Chen, Statistical Analysis of Microbiome Data with R, Springer, 2018.
- [8] Zhang, Yiqun et al, A unified entropy-based distance metric for ordinal and nominal attribute data clustering, IEEE Transactions on Neural Networks and Learning Systems, 31, 1 (2020), 39–52.