

# Avaliação da diversidade genética em 15 genótipos por meio de marcadores moleculares do tipo SSR (microssatélites) e RAPD

Adriana Gonela, Helio Junior e Pedro Duhatschek 2025-06-06

# Índice

Instalar pacotes
Carregar pacotes
1. Leitura dos dados RAPD
2. Separar identificadores e matriz binária
3. Calcular matriz de distância (Jaccard)
4. Agrupamento hierárquico (método UPGMA)
5. Dendrograma com rótulos dos indivíduos
5.1. Dendrograma com rótulos dos indivíduos coloridos
5.1. Dendrograma (agrupamento hierárquico)
6. Análise de Componentes Principais (PCA)
6.1. PCA (Análise de Componentes Principais) 6
7. Agrupamento com k-means (alternativa ao dendrograma)
8. Salvar gráficos
2. Leitura dos dados SSR
2. Visualização dos dados SSR
4. Calcular matriz de distância (Nei)
5. Dendrograma com rótulos dos indivíduos

Disciplina: DAG4497 – Biotecnologia Aplicada ao Melhoramento de Plantas, ministrada pela Profa. Dra. Adriana Gonela.

Elaborado por Helio de Souza Junior, com RStudio usando Rmarkdown e Quarto. Código disponível no GitHub.

#### Instalar pacotes

```
options(repos = c(CRAN = "https://cran.r-project.org"))
install.packages(c("readxl", "dplyr", "tidyverse", "adegenet", "vegan", "cluster", "factoextrantal")
```

## Carregar pacotes

```
library(readxl)
library(dplyr)
library(tidyverse)
library(adegenet)
library(ape)
library(vegan) # Para distância de Jaccard
library(cluster) # Para clustering
library(factoextra) # Para visualização do dendrograma
```

#### 1. Leitura dos dados RAPD

```
RAPD <- read_excel("C:/Git/EstDocenciaUEM/AULA - PRATICA/RAPD.xlsx", sheet = "RAPD")

dados1 <- RAPD |> rename(individuo = 1)
```

## 2. Separar identificadores e matriz binária

```
matriz_binaria <- dados1 |> select(-individuo)
nomes <- dados1$individuo</pre>
```

## 3. Calcular matriz de distância (Jaccard)

```
dist_jaccard <- vegdist(matriz_binaria, method = "jaccard")</pre>
```

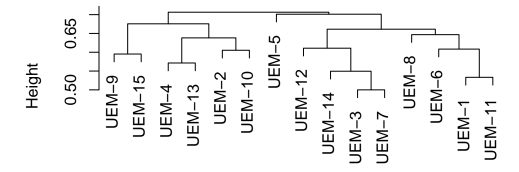
## 4. Agrupamento hierárquico (método UPGMA)

```
cluster <- hclust(dist_jaccard, method = "average")</pre>
```

## 5. Dendrograma com rótulos dos indivíduos

```
# Dendrograma (agrupamento hierárquico)
plot(cluster, labels = nomes, main = "Dendrograma (Jaccard + UPGMA)", xlab = "", sub = "")
```

# Dendrograma (Jaccard + UPGMA)

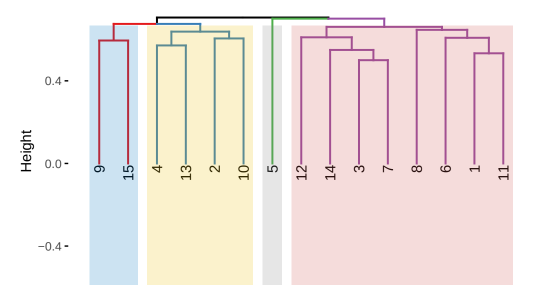


## 5.1. Dendrograma com rótulos dos indivíduos coloridos

```
fviz_dend(cluster,
    k = 4,  # Número de grupos (ajuste conforme necessário)
    k_colors = c("#E41A1C", "#377EB8", "#4DAF4A", "#984EA3"),  # Cores para os grupos
    label_cols = "black",
    rect = TRUE,
    rect_border = "jco",
    rect_fill = TRUE,
    main = "Dendrograma (Jaccard + UPGMA)",
    cex = 0.8)
```

Registered S3 method overwritten by 'dendextend':
method from
rev.hclust vegan

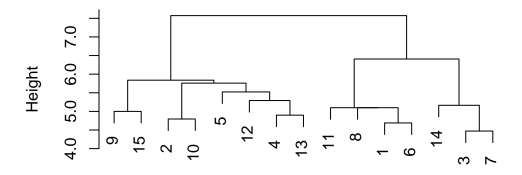
# Dendrograma (Jaccard + UPGMA)



## 5.1. Dendrograma (agrupamento hierárquico)

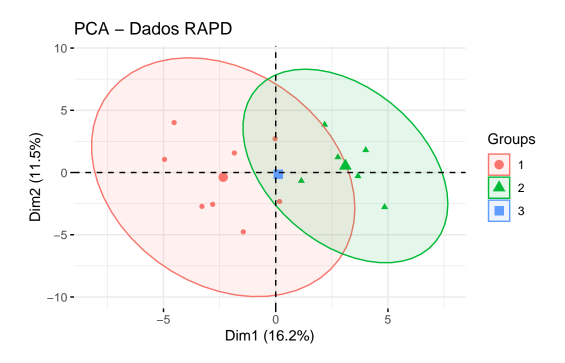
```
# Mostra similaridade entre indivíduos.
dist_mat <- dist(matriz_binaria)
hc <- hclust(dist_mat, method = "ward.D2")
plot(hc, main = "Dendrograma de similaridade RAPD", xlab = "", sub = "")</pre>
```

# Dendrograma de similaridade RAPD



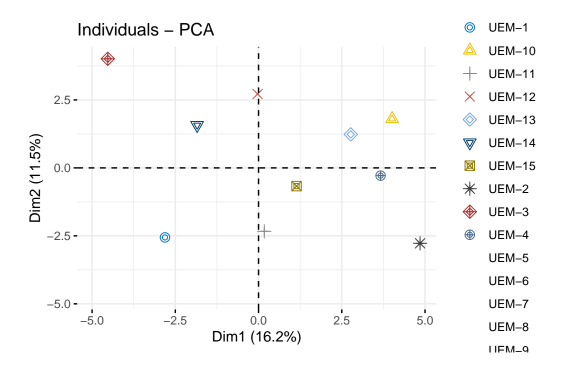
## 6. Análise de Componentes Principais (PCA)

Too few points to calculate an ellipse



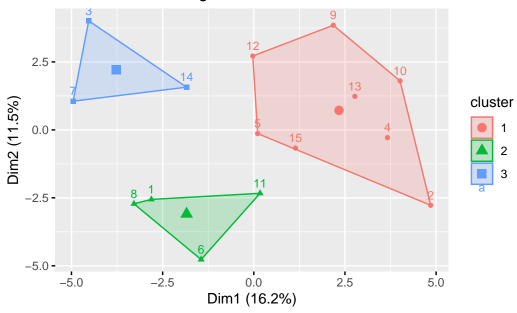
## 6.1. PCA (Análise de Componentes Principais)

```
# PCA (Análise de Componentes Principais)
# Para visualizar agrupamentos dos indivíduos.
pca <- prcomp(matriz_binaria, scale. = TRUE)
fviz_pca_ind(pca, geom = "point", habillage = dados1$individuo, palette = "jco")</pre>
```



## 7. Agrupamento com k-means (alternativa ao dendrograma)

# K-means clustering sobre dados RAPD



## 8. Salvar gráficos

```
ggsave("pca_rapd.png", width = 6, height = 5, dpi = 300)
```

## 2. Leitura dos dados SSR

New names:

\* `` -> `...1`

## 2. Visualização dos dados SSR

head(SSR)

```
# A tibble: 6 x 7
       SSR1 SSR2 SSR3 SSR4 SSR5 SSR6
 ...1
 <chr> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
1 UEM-1
         13
               15
                    13
                         16
                               11
2 UEM-2 45
               22
                         14
                               16
                                    11
                    15
3 UEM-3
         35
               44
                    25
                         25
                               26
                                    24
4 UEM-4
         25
               56
                    33
                         33
                               36 34
5 UEM-5 75
                         55
               36
                    44
                               54
                                    47
6 UEM-6
         25
               47
                    55
                         51
                               42
                                    46
```

```
# Converter para formato genind (pacote adegenet/poppr)
# Supondo que a primeira coluna é o nome da amostra
dados_genind <- df2genind(SSR[,-1], ploidy=2, sep="/", ind.names=SSR[[1]])</pre>
```

## 4. Calcular matriz de distância (Nei)

```
# Distância genética (ex: distância de Nei)
dist_matrix <- dist(dados_genind, method = "euclidean")</pre>
```

## 5. Dendrograma com rótulos dos indivíduos

```
hc <- hclust(dist_matrix, method = "ward.D2")
plot(hc, main="Dendrograma de similaridade SSR", xlab="", sub="", cex=0.8)</pre>
```

# Dendrograma de similaridade SSR

