# Je Análisis Multivariados en R Maestría en Ecología y Biodiversidad Javier Rodríguez-Barrios Invalid Date

## Tabla de contenidos

2	Resumen	4
3	Introducción	5
Ta	aller 1. Introducción a R y a Tidyverse	6
	R como calculadora	6
	Asignaciones	6
	R como calculadora	7
	Bases de datos (data.frames - cbind)	8
	Enlaces de operaiciones en R $\dots$	8
	Importar y exportar bases de datos (read y write)	8
	Complementos requeridos	8
	Base de datos del ejercicio	9
	Exportación	9
	Importación	9
	Importación desde internet	10
	Enlaces de importación y Exportación de datos	10
	Introductorio a Tidyverse	10
	Importar la base de datos (datos)	10
	Manipulación de los datos {.unnumbered} enlace	10
	Nueva base de datos con factor	11
	Filtrando elementos del dataframe (filter)	11
	Filtrando en orden descendente o ascendente (arrange)	12
	Combinación de filtrado y orden (filter + arrange)	12
	Generación de variables derivadas (arrange)	12
	Combinación de filtrado, nuevas variables y orden (filter $+$ mutate $+$ arrange) .	12
	Enlaces de operaiciones en Tidyverse	13
	Taller práctico para la casa	13
_		
la	aller 2.1 Operaciones matriciales	15
	1.1 producto matricial	15
<	Respuestas {.unnumbered}	15
X	1.2 Determinantes	16
,	Respuestas {.unnumbered}	16
	1.3 Matriz inversa	16

	Respuestas
	1.4 Matriz de varianza - covarianza
	Respuestas
	1.5 Covarianza generalizada (S)
	Respuestas
Aplic	cación de matrices en un Análisis de Componentes Principales - PCA
r	1. Matriz centrada (m.c) y matriz rotada (m.r)
	2. Cargar las librerías requeridas
	3. Vector de medias (v.m) y matriz centrada (m.c)
	4. Vectores própios (v.p)
	5. Matriz Rotada (m.r)
	6. figura (paquete - stats)
	7. figura
Anál	isis de Componentes principales - PCA en librería "vegan"
711161	1. Realización del PCA
	2. Figura del PCA
Oper	raciones matriciales - base $Caimanes$
Oper	2. Figura del PCA       2         raciones matriciales - base Caimanes       2         Procedimiento del PCA       2
	1. Cargar las librerías requeridas
	2. Cargar o importar la base de datos
	3. Hallar el vector de medias (v.m) y la matriz centrada (m.c)
	4. Vectores própios (v.p)
	5. Matriz Rotada (m.r.)
	6 figure (paguata stats)
	5. Matriz Rotada (m.r)
	1. Poplización del DCA
	2. Figura del PCA
	Z. Figura dei I CA
Taller 3	. Exploración Univariada y Multivariada 2
	edimiento de la exploración
	gar las librerías requeridas
_	gar o importar la base de datos
0	guras de elipses
	guras de Dispersión por pares de variables (pairs)
	istogramas
	ispersión X-Y
	4.1 Dispersión X-Y con <b>ggplot2</b>
	ajas y Bigotes
6. Co	
	guras con estadísticos (promedios, errores,)
1,11	7.1 Base de datos con múltiples factores
8 ns	arentesis Figuras de dispersión animadas
77. 1	er de entrenamiento
عالوا ا	or de entrenamiento

Taller 4.1 Análisis de Componentes Principales - PCA	59
Lirerías requeridas	59
Cargar la base de datos	60
Exploración Gráfica	60
1) PCA con el paquete stats (pca1)	
2) PCA con el paquete FactoMiner	66
3) PCA con el paquete vegan	69
Taller en casa	71
4) Análisis avanzado de PCA	72
5) PCA por tipos con la función "dudi.pca" del paquete ade4	74
Taller 4.2 Análisis de Componentes Principales - PCA	78
Lirerías requeridas	78
Cargar la base de datos	79
	79
1) Ajuste de las bases de datos fisique quimica (amb) y biológica (tax.hel)	80
2) PCA con paquete factoextra	82
2) PCA con paquete factoextra	82
2.2) Elipses por cada periodo climático	83
2.3) Escala de contribuciones de las observaciones y las variables	84
3) PCA con vegan	86
3.1) Insumos del análisis	86
3.2) Autovalores	86
3.3) Figura del PCA	86
3.4) PCA con vegan - biplot + orditorp	87
3.5) PCA con vegan + orditorp + envfit (ajuste ambiental)	88
4) PCA con paquete ggplot2	89
4.1 Coordenadas de los sitios y el factor "coord.sit"	90
4.2 Coordenadas de los taxones "coord.tax"	90
4.3 Coordenadas de las ambientales "coord.amb"	91
4.4 Figura con de elipses por concavidades - geom_mark_hull	91
4.5 Figura con vectores de especies y ambientales	92
Taller de entrenamiento	94
Taller 5.1 Análisis de Escalamiento Multidimensional no Métrico - NMDS	95
Referencias bibliográficas de apoyo	95
Procedimiento de la exploración	96
Cargar las librerías requeridas	96
Cargar o importar la base de datos	96
1) Ordenación de las localidades y las especies de malezas	96
2) Figuras del nmds con el paquete "vegan"	97
2.1 nMDS con solapamiento de taxones	97
2.2 Ordenación con el comando "orditorp"	98

3) NMDS con paquete ggplot2	99
3.1 Coordenadas de los sitios y el factor "coord.sit"	00
3.2 Coordenadas de los taxones "coord.tax"	00
3.3 Figura con de elipses	
Taller de entrenamiento	
	-
Taller 6.1 Análisis de Correspondencias Múltiples - MCA 10	03
Procedimiento de la exploración	03
Librerías requeridas	04
Cargar o importar la base de datos	04
1) Ajuste de la base de datos de <b>bagres</b>	04
1) Ajuste de la base de datos de <b>bagres</b>	05
2 I ) A juste de la ordenación definida nor los autovalores II	N8
2.2) Figuras generales del mca1	09
2.3) Figuras del mca con ponderaciones	12
3) Segunda ordenación de las variables cualitativas activas (mca2)	14
Taller de entrenamiento	
	10
Taller 7.1 Análisis de Redundancia - RDA 11	19
Procedimiento resumido de la ordenación con el RDA	19
Cargar las librerías requeridas	20
Funciones adicionales (Bordcard et al. 2018)	20
Cargar o importar la base de datos	20
Ajuste de las bases de datos biológica (tax.hel) y Ambiental (amb)	21
Doce pasos para el análisis de redundancia - RDA	
Paso 1. Ordenación de los taxones y las variables ambientales	
Paso 2. Coeficientes de las variables regresoras (ambientales), en el modelo lineal. 12	
Paso 3. R2 sin ajuste vs. R2 ajustado (Ezequiel 1930)	
Paso 4. Figura de Triplot	
Paso 5. Prueba global del RDA	
Paso 6. Factor de inflación de la varianza (VIF) del RDA	
Paso 7. Criterios de selección de variables ambientales (X)	
Paso 8. R2 ajustado	
Paso 9. RDA Parsimonioso (rda.par)	
Paso 10. Coeficientes del modelo lineal parsimonioso	
Paso 11. Dos Triplots del RDA parsimonioso (Scaling 1 y Scaling 2)	
Paso 12. RDA con paquete ggplot2	
Taller de entrenamiento	
Tanel de entrenamiento	14
Taller 8.1 Análisis de Clúster - CLA 14	43
Referencias bibliográficas de apoyo	
Cargar las librerías requeridas	
Cargar o importar la base de datos	

Exploración de los datos	145
Cuatro pasos para el análisis de clúster	
PASO 1. Distancia entre observaciones	
PASO 2. Elección del método de agrupación de mayor ajuste	
PASO 3. Número de grupos formados	
Paso 4. Variables de mayor contrinución a la clasificación	
Taller 9.1 Análisis Discriminante Lineal - LDA	171
	172
	$172 \\ 172$
	$172 \\ 172$
	$172 \\ 173$
Mana de Calor	$176 \\ 176$
Tres pasos para la realización del discriminante lineal - LDA	180
Paso 2. Análisis Discriminante Lineal de Fisher - LDA	183
	187
	101
	191
Referencias bibliográficas de apoyo	192
Cargar las librerías requeridas	192
Cargar o importar la base de datos	192
Cuatro pasos para la realización del MANOVA	
Paso 1. Pruebas de supuestos	
Paso 2. Análisis de Varinaza Multivariado - MANOVA	
Paso 3. Supuestos del MANOVA	
3.1. Supuesto de normalidad de los residuales del MANOVA	
3.2. Supuesto de independencia	
Paso 4. Prueba a postriori del MANOVA	202
Taller 11.1 Análisis de Varianza Multivariado No Paramétricos	205
	206
	$\frac{206}{206}$
Cargar o importar la base de datos	
Exploración de los datos	
Figura de <i>cajas</i> por cada variable morfométrica	
Figura del $lda$ para comparar a las especies de peces	
	$\frac{1}{210}$
	$\frac{1}{210}$
Paso 2. Prueba de hipótesis multivariada con el ANOSIM	
Permanova 2. Permutación multirespuesta - MRPP	
•	212

Paso 2. Prueba de hipótesis multivariada con el MRPP	213 214 214
Referencias	216
DE LE	
LER ROD'S	
ASE JANIE	
OE CLAS	
MATERIAL DE CLAS	
7	

MATERIAL DE CLASE. JAMER RODRICHEZ BARRIOS

## 2 Resumen

El siguiente manual es un compendio de temas vistos en el componente práctico del módulo de estadística multivariada de la Maestría en Ecología y Biodiversidad. Se fundamenta en cuatro grandes módulos:

- Introducción al RStudio y al algebra lineal aplicada a multivariados.
- Exloración y visualización gráfica de datos univariados y multivariados.
- Técnicas de ordenación multivariada (PCA, NMDS, MCA y RDA).
- Técnicas de clasificación multivariada (CLA, LDA)
- Pruebas de hipótesis (MANOVAS y PERMANOVAS).

Para un mejor entendimiento de este manual, se sugiere complementar la información con las referencias bibliográficas sugeridas en cada capitulo, especialmente el libro \*\*Análisis de datos ecológicos y ambientales - aplicaciones en el programa R" de Rodríguez-Barrios (2023) enlace

## WATERIAL DE CLASE. JAVIER RODRIGUEL BARRINGS

## RODRIGUELBARRIOS Taller 1. Introducción a R y a Tidyverse

## R como calculadora

```
## Operaciones aritméticas básicas
5 + 7
       ## Suma
5 - 3
      ## Resta
5*7 ## Multiplicación
5/3
      ## División
2^3
       ## Exponentes
## Logarítmos y exponenciales
x = 5/3
log2(x)
          ## Logarítmo en base 2 de x
log10(x) ## Logarítmo en base 10 de x
        ## Exponencial de x
exp(x)
## Funciones trigonométricas :
cos(x) ## Coseno de x
        ## Seno de x
sin(x)
tan(x) ## Tangente de x
```

## **Asignaciones**

```
## 2) Asignaciín de valores a objetos o a variables
sitios <- 2
                 ## Número de sitios = 2
sitios = 2
                   ## Otra forma
n.sitios <- "dos"
                   ## Número de sitios como un caracter
dos.sitios <- TRUE ## Objeto lógico
```

## **Algebra**

```
## Vectores
sitios <-c(2, 3, 2, 3)
                          ## Vector sitios
                          ## Imprimir el vector
sitios
sitios <- c("dos", "tres", "dos", "dos")
                                           ## Vector como caracter
sitios
                                           ## vector con elementos lógicos
abundancia <- c(TRUE, FALSE, TRUE, TRUE)
abundancia
## Vectores (continuación)
sitios <-c(2, 3, 2, 3)
                        ## Vector sitios
names(sitios) <- c("dos", "tres", "dos", "dos")</pre>
                                                  ## Nombres de los elementos
sitios \leftarrow c(dos= 2, tres= 3, dos= 2, dos= 2)
                                                     Otra forma
sitios
## Vectores (continuación)
sitios [1:3] ## Tres primeros elementos del vector sitios
sitios[c(1,4)]
                ## Primer y cuarto elemento del vector
sitios [-1]
                  ## Eliminar el primer elemento del vector
## Matrices
Matriz <- matrix(c(1:15),5,3, byrow= FALSE)</pre>
                                              ## 5,3: Número de filas y columnas
Matriz
## Matrices (continuación)
                  ## Transpuesta de la Matriz
t(Matriz)
                  ## Ver la segunda fila (coma a la derecha del dato)
Matriz[2,]
Matriz[,2]
                  ## Ver la segunda columna (coma a la izquierda del dato)
Matriz[2:4,]
                  ## Filas 2 a la 4
Matriz[c(2,4),]
                  ## Filas 2 y 4
Matriz[ ... ]
                 ## Valores de la fila 3 y de las columnas 1:3
                 ## Excluye a la 3a fila
Matriz[ ... ]
```

## Bases de datos (data.frames - cbind)

```
## Base de datos (datos)
datos <- data.frame(</pre>
                                             ## Sexo
## Valor de la variable

s
os
  "n" = 1:4,
  "indiv." = c("a", "b", "c", "d"),
  "sexo" = c("f","f","m","m"),
  "variable" = c(1.2, 3.4, 4.5, 5.6))
           ## Ver asinación del data.frame
datos
## Base de datos (continuación)
head(datos)
             ## Muestra las primeras filas
names(datos) ## Nombres de las columnas
str(datos) ## Estructura de la base de datos
              ## Transpuesta de la base de datos
t(datos)
```

## Enlaces de operaiciones en R

Diapositivas Intro a R

Diapositivas Operaciones en R

Trucos en R

RPubs-Intro

RPubs-Intermed

## Importar y exportar bases de datos (read y write)

## Complementos requeridos

```
## Librerías requeridas
library(tidyverse)
library(xtable) ## Importar y exportar
library(openxlsx) ## exportar "*.xlsx"
library(readxl) ## Importar y exportar
library(xlsx) ## Importar y exportar "*.xlsx"
```

## Base de datos del ejercicio

## Exportación

```
## Exportar bases de datos como "datos1"

write.csv2(datos, "datos1.csv") ## paquete "utils"

write_csv2(datos, "datos1.csv") ## paquete "readxl"

write.xlsx(datos, "datos1.xlsx") ## paquete "openxlsx" y "xlsx"
```

## **Importación**

```
## Importar bases de datos como "datos1"

datos1 <- read.csv2("datos1.csv", row.names = 1)  ## paquete "utils"
datos1 <- read.csv2(file.choose(), row.names = 1)  ## paquete "utils"

datos1 <- read_csv2("datos1.csv")  ## paquete "readxl"
datos1 <- read_csv2(file.choose())  ## paquete "readxl"

datos1 <- read_excel("datos1.xlsx")  ## paquete "readxl"
datos1 <- read_excel(file.choose())  ## paquete "readxl"

datos1 <- read.xlsx("datos1.xlsx")  ## paquete "readxl"
datos1 <- read.xlsx("datos1.xlsx")  ## paquete "openxlsx"
datos1 <- read.xlsx(file.choose())  ## paquete "openxlsx"</pre>
```

## Importación desde internet

```
## Importar archivo *.csv desde la web
datos2 <- read.csv2("https://javier-2712.github.io/Multivariados/Insectos.csv")
datos2 <- read_csv2("https://javier-2712.github.io/Multivariados/Insectos.csv")</pre>
```

## Enlaces de importación y Exportación de datos

```
Importación de datos1
Importación de datos2
Diapositivas
Resúmenes con psych
/page()
```

## Introductorio a Tidyverse

Importar la base de datos (datos)

```
datos1 <- read_excel(file.choose()) ## paquete "readxl"</pre>
```

## Manipulación de los datos {.unnumbered} enlace

- comando gather para visualizar bases de datos alargadas
- comando spread para visualizar bases de datos a lo ancho
- comando %>% tuberías o pippelines.

```
## Base de datos alargada (datos.l)
datos.l <- datos %>%
  gather(key= Columnas, value= Valores)
datos.l

## Excluir la columna periodo en formato alargado (-periodos)
datos.l <- datos %>%
```

```
gather(key= columnas, value= valores, -periodos)
datos.l
```

## Nueva base de datos con factor

## Filtrando elementos del dataframe (filter)

```
## Fitrado por sexos "f" y "m"
datos.f <- datos %>% filter(Sexo == "f")
datos.f ## Base de datos para mujeres

datos.h <- datos %>% filter(Sexo == "m")
datos.h ## Base de datos para hombres

## Fitrado por sexos y estudiantes "f" y "m"
datos.a <- datos %>% filter(Sexo == "f", Estudiante == "a")
datos.a ## Datos de la estudiante a

datos.a <- datos.f %>% filter(Estudiante == "a")
datos.a ## Datos de la estudiante a
```

## Filtrando en orden descendente o ascendente (arrange)

```
## Filtrando en orden descendente y ascendente
datos.des <- datos %>% arrange(desc(Variable1))
datos.des ## Variable asignada

datos.asc <- datos %>% arrange(Variable1)
datos.asc ## Variable asignada
```

## Combinación de filtrado y orden (filter + arrange)

```
## Filtrar mujeres en orden descendente.
datos.des.f <- datos %>%
  filter(Sexo == "f") %>%
  arrange(desc(Variable1))
datos.des.f ## Asignación
```

## Generación de variables derivadas (arrange)

```
## Insertar nuevas variables (mutate)
datos.3 <- datos %>%
  mutate(Variable3 = Variable1 * Variable2)
datos.3 ## Asignación
```

## Combinación de filtrado, nuevas variables y orden (filter + mutate + arrange)

```
## Combinación de funciones (filter, mutate, arrange)
datos.4 <- datos %>%
  filter (Sexo == "f") %>%
  mutate (Variable3 = Variable2 * 12) %>%
  arrange (desc(Variable3))
datos.4 ## Asignación

## Combinación de funciones (filter, mutate, arrange)
datos.4 <- datos %>%
  filter (Sexo == "f", Estudiante == "b") %>%
```

```
mutate (Variable3 = Variable2 * 12) %>%
 arrange (desc(Variable3))
                      AMIER RODRIGUEL BARRIOS
datos.4
```

## Enlaces de operaiciones en Tidyverse

```
Videos de Tidyverse
Introducción al Tidyverse
Introducción al Tidyverse
Introducción al Tidyverse
El Tidyverso y tidyr
Curso de Tidyverse
10 funciones de Tidyverse
Manipulación de datos
Estandarización de variables
Transformaciones de variables
```

## Taller práctico para la casa

- $1. \ \ Realizar los ejemplos del siguiente {\bf enlace}, utilizando las siguientes opciones de tidyverse:$
- Filter

/page()

- Arrange
- Mutate
- 3. Realizar los ejemplos del siguiente **enlace**, utilizando las siguientes opciones de tidyverse:
- Pipeline
- summarize
- group\_by
- mutate
- filter

- select
- joins
- 2. Realizar los ejemplos del siguiente enlace, utilizando las siguientes opciones de tidyverse:
- summarize
- group\_by
- mutate
- filter
- select
- , guientes ot 3. Realizar los ejemplos del siguiente **enlace**, utilizando las siguientes opciones de tidyverse:

## Taller 2.1 Operaciones matriciales

## Objetivo de la actividad:

Poner en práctica operaciones matriciales, para resolver un ejercicio de ordenación multivariada, denominado "Análisis de Componentes Principales - PCA", cuyo objetivo es relacionar a las observaciones de las matrices o de las bases de datos (filas de la matriz), de acuerdo a las variables definidas (columnas de la matriz). Finalmente se realizará la misma técnica con la librería vegan de R.

## 1.1 producto matricial

```
## A (2,1,1,3)
## B (1,4,2,5,0,3)
## Calcular: (1) B'.A' (2) (A.B)' (3) Demostrar que B'.A' = (A'.B')

## R./

A = matrix(c(2,1,1,3),2,2,byrow=TRUE) ## Matriz A

B = matrix(c(1,4,2,5,0,3),2,3,byrow=TRUE) ## Matriz B

A

B
```

## Respuestas {.unnumbered}

```
## (1) B'.A'
t(B)%*%t(A) ## %*% representa el producto matricial,
## "t" corresponde a la transpuesta de una matriz

## (2) (A.B)'
t(A%*%B)

## (3) B'.A' = (A.B)'
(t(B)%*%t(A)) == t(A%*%B) ## Demostración
```

## 1.2 Determinantes

```
JAVIER RODRIGUEL BARRIOS
## A (2,3,3,2)
## B (1,4,2,5,0,3)
## Cacular: Determinante de A y de B
#R./
A = matrix (c(2,3,3,2),2,2,byrow=TRUE)
B = matrix (c(1,4,2,5,0,3),3,3,byrow=TRUE)
Α
В
```

## Respuestas {.unnumbered}

```
## Determinantes
det(A)
det(B)
```

## 1.3 Matriz inversa

```
## A (5,2,2,2)
## Calcular inversa de A
## R./
A = matrix(c(5,2,2,2), 2,2,
Α
```

## Respuestas

```
## Matriz inversa (solve)
solve(A)
```

## 1.4 Matriz de varianza - covarianza

```
AVIIER RODRIGUEZ BARRIOS
## A (2,2,4,3,6,9), 3 x 2
## B (2:10), 5 x 2
## R./
A = matrix(c(2,2,4,3,6,9),3,2, byrow= T)
B = matrix(c(2:10), 5,2, byrow=T)
Α
В
```

## Respuestas

```
## Covarianzas de cada matriz (c/grupo)
cov.A = cov(A)
cov.B = cov(B)
cov.A
cov.B
```

## 1.5 Covarianza generalizada (S)

```
cov.g = (3*(cov.A) + 5*(cov.B))/8 ## cov.g corresponde a la covarianza generalizada
cov.g
```

## Respuestas

```
## Covarianza generalizada invertida (S-1)
cov.g.i = solve(cov.g) ## cov.g.i representa a la covarianza gralizada invertida
cov.g.i
round(cov.g.i,2)
                   ## round corresponde al redondeo de decimales
```

## Aplicación de matrices en un Análisis de Componentes Principales - PCA

## 1. Matriz centrada (m.c) y matriz rotada (m.r)

## Pasos:

- Cargar librerías requeridas
- Crear una matriz (o un dataframe)
- Hallar el vector de medias (v.m)
- Hallar la matriz centrada (m.c)
- Hallar la matriz de covarianzas de m.c (s.c)
- Hallar la matriz de autovectores o vectores propios (v.p)
- Hallar la matriz rotada de A (m.r)
- Graficar (stats y ggplot2)
- Comparar con el PCA realizado en el paquete vegan

## 2. Cargar las librerías requeridas

```
## Librerias requeridas
library(tidyverse)
library(xtable) ## Importar y exportar
library(openxlsx) ## exportar "*.xlsx"
library(readxl) ## Importar y exportar

library(ggplot2) ## gráfica en ggplot2
library(ggrepel) ## insertar rótulos a los puntos
library(vegan) ## para realizar el pca con vegan
```

## 3. Vector de medias (v.m) y matriz centrada (m.c)

```
A <- data.frame(Var1= c(1.2,3.4,4.5,5.6,1.2,3.4,4.5,5.6, 0.8,2.4,1.8,1.5,1.6,2.1,1.2,0.8),

Var2= c(2.4,6.8,9.0,11.2,2.4,6.8,9.0,11.2, 1.6,4.8,3.6,3.0,3.2,4.2,2.4,1.6),
```

```
Var3 = c(4.4,10.8,19.0,21.2,12.4,16.8,19.0,21.2,
                       11.6,14.8,13.6,13.0,13.2,14.2,12.4,11.6))
Α
                                                    SUEL BARRIOS
v.m <- colMeans(A)
                    ## Vector de medias
v.m
m.c \leftarrow t(t(A) - v.m) ## Centralización de datos = Matriz centrada
round(m.c , 2)
```

## 4. Vectores própios (v.p)

```
m.c <- t(t(A) - v.m) ## Matriz centrada
round(m.c , 2)
s.c <- var(m.c)
                       ## Covarianza de la matriz centrada
round(s.c , 2)
vv.p <- eigen(s.c)</pre>
                       ## Vectores y valores propios de m.centrada
round(vv.p, 2)
v.p <- vv.p$vectors</pre>
                        ## Matriz de vectores propios
round(v.p, 2)
```

## 5. Matriz Rotada (m.r)

```
## Matriz centrada (m.c)
m.c <- as.matrix(m.c)</pre>
round(m.c, 2)
m.r <- m.c %*% v.p
                         ## Matriz rotada (m.r)
round(m.r,
A <- data.frame (n= 1:16, A)  ## matriz\ A\ como\ dataframe
round(A, 2)
```

## 6. figura (paquete - stats)

```
x11()
plot(m.r[,1:2],
```

## 7. figura

```
m.r <- data.frame(m.r) ## matriz rotada como data.frame

x11()
ggplot(m.r, aes(x= X1 ,y= X2)) +
   geom_point() +
   geom_text_repel (aes (label -
    geom_hline(yintercer+
   geom_vline(**)</pre>
```

## Análisis de Componentes principales - PCA en librería "vegan"

Objetivo: Comparar los resultados del PCA anterior con los generados por un paquete o librería de R

## 1. Realización del PCA

```
library(vegan)
                        ## Librería requerida
                          ## Variables y observaciones (columnas y filas)
head(A[,2:4])
                          ## Realización del pca
       rda(A[,2:4])
```

## 2. Figura del PCA

```
x11()
biplot(pca) ## Figura del pca
```

## Operaciones matriciales - base Caimanes

## Objetivo de la actividad:

Poner en práctica operaciones matriciales, para resolver un ejercicio de ordenación multivariada, denominado "Análisis de Componentes Principales – PCA", cuyo objetivo es relacionar a las observaciones de las matrices o de las bases de datos (filas de la matriz), de acuerdo a las variables definidas (columnas de la matriz). Finalmente se realizará la misma técnica con la librería vegan de R. La base de datos a utilizar se presenta en dos formatos: caimanes.csv y caimanes.xlsx. Esta base cuenta con 3 variables morfométricas (columnas) y 17 individuos evaluados (filas).

## Procedimiento del PCA

- Cargar librerías requeridas
- Cargar la base datos (usar diferentes opciones para practicar)
- Hallar el vector de medias (v.m) y la matriz centrada (m.c)
- Hallar la matriz de covarianzas de m.c (s.c)
- Hallar la matriz de autovectores o vectores propios (v.p)
- Hallar la matriz rotada de A (m.r)
- Graficar (stats y ggplot2)
- Comparar con el PCA realizado en el paquete vegan

## 1. Cargar las librerías requeridas

```
## Librerías requeridas
library(tidyverse)
library(xtable) ## Importar y exportar
library(openxlsx) ## exportar "*.xlsx"
library(readxl) ## Importar y exportar
```

```
library(ggplot2) ## gráfica en ggplot2
library(ggrepel) ## insertar rótulos a los puntos
library(vegan) ## para realizar el pca con vegan
```

## 2. Cargar o importar la base de datos

str(datos)

```
#------
datos <- read_excel("caimanes.xlsx") ## paquete "readxl"
head(datos)

datos <- read_csv2("caimanes.csv") ## paquete "readxl"
head(datos)

datos <- read.csv2("caimanes.csv") ## paquete "utils"
head(datos)

• Ajustar la base de datos

## Resumir los rótulos de las columnas
colnames(datos) <- c("ID", "Sexo","LT","CD","CS") ## Rótulos de la base de datos
head(datos) ## Base de datos abreviada
```

## 3. Hallar el vector de medias (v.m) y la matriz centrada (m.c)

```
v.m <- colMeans(datos[,3:5]) ## Vector de medias
v.m

m.c <- t(t(datos[,3:5]) - v.m) ## Centralización de datos = Matriz centrada
round(m.c , 2)</pre>
```

## 4. Vectores própios (v.p)

```
s.c <- var(m.c)
                    ## Covarianza de la matriz centrada
                                                  GUEL BARRIOS
round(s.c , 2)
vv.p <- eigen(s.c)</pre>
                    ## Vectores y valores propios de m.centrada
round(vv.p, 2)
v.p <- vv.p$vectors ## Matriz de vectores propios</pre>
round(v.p , 2)
```

## 5. Matriz Rotada (m.r)

```
## Matriz centrada (m.c)
m.c <- as.matrix(m.c)</pre>
round(m.c, 2)
m.r <- m.c %*% v.p
                         ## Matriz rotada (m.1
round(m.r, 2)
A <- data.frame (n= 1:16, A) ## matriz A como dataframe
round(A, 2)
```

## 6. figura (paquete - stats)

```
x11()
plot(m.r[,1:2],
     xlab="PC1", ylab="PC2")
text(m.r,
                         ## Rótulos de los datos (caimanes)
     labels = row.names(datos),
     pos=3, cex=0.7)
abline(v=0, lty=2,col= "blue")
abline(h=0, lty=2,col= "blue")
```

## 7. figura

```
x11()
m.r <- data.frame(m.r)</pre>
                          ## matriz rotada como data.frame
ggplot(m.r, aes(x= X1 ,y= X2)) +
  geom_point() +
  geom_text_repel (aes (label = datos$ID)) +
  geom_hline(yintercept=0,linetype=2,size=1) +
  geom_vline(xintercept=0,linetype=2,size=1)
```

## Análisis de Componentes principales - PCA en librería "vegan"

Objetivo: Comparar los resultados del PCA anterior con los generados por un paquete o librería de R

## 1. Realización del PCA

```
## Comparar con el Análisis de Componentes Principales - pca
                                    ## Variables y observaciones (caimanes)
          head(datos[,3:5])
JA JA CLASE.
          pca <- rda(datos[,3:5])</pre>
                                    ## Realización del pca
```

## Taller 3. Exploración Univariada y Multivariada

## Objetivo de la actividad:

Poner en práctica el manejo de bases de datos y la visualización de datos uni, bi, tri y multivariados, para responder principalmente a dos tipos de objetivos:

- 1. **Relaciones** entre variables biológicas y de estas con las ambientales (ej. figuras de elipses, pares, dispersión y coplot).
- 2. **Diferencias** para el caso en el que contemos con variables agrupadoras (factores o v. cualitativas), orientado a evaluar las diferencias entre variables biológicas en gradientes espaciales o temporales (ej. entre grupos de sitios).

La base de datos a utilizar se presenta en dos formatos: **Insectos.csv** e **Insectos.xlsx**. Esta base cuenta con 2 variables ambientales y 6 biológicas, así como con un factor o variable agrupadora (cuencas), todo esto distribuido en las columnas. Además cuenta con y 20 localidades o quebradas (filas).

## Procedimiento de la exploración

- Cargar librerías requeridas
- Cargar la base Insectos (usar diferentes opciones para practicar)
- Explorar al **objetivo 1** (figuras de elipses, pares, dispersión y coplot).
- Explorar al **objetivo 2** (figuras de elipses, pares, dispersión y coplot).
- Realizar las opciones gráficas relacionadas a los objetivos.
- Realizar transformaciones de los datos, para mejorar la visualización de patrones.
- Practicar con leyendas y resultados de la visualización realizada.

## Cargar las librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(tidyverse)
library(xtable)
                     # Importar y exportar
library(openxlsx)
                    # exportar "*.xlsx"
library(readxl)
                     # Importar y exportar
library(stats)
                     # Para las figuras de pares
library(lattice)
                     # No se requiere instalar
                     # gráfica en ggplot2
library(ggplot2)
                     # insertar rótulos a los puntos
library(ggrepel)
                     # Fig. dispersión con coef. de pearson
require(SciViews)
                     # Figuras de cajas con múltiples variables
library(plotrix)
library(reshape)
                     # Figuras de cajas con múltiples variables
library(corrplot)
                    # Figuras de elipses
library(gridExtra)
                     # Para figuras estadísticas (varios factores)
library(grid)
                     # Para figuras estadísticas (varios factores)
```

Nota: ggcorrplot2 requiere instalarse de la siguiente manera, debido a que está en proceso de ajuste para las nuevas plataformas de R. ver\_enlace\_procedimiento

```
# Instalar "ggcorrplot2", solo por una vez
install.packages("remotes")
remotes::install_github("caijun/ggcorrplot2")
```

• Nota: gganimate requiere instalarse de la siguiente manera: ver\_enlace\_procedimiento

```
install.packages('gganimate')
devtools::install_github('thomasp85/gganimate')
```

## Cargar o importar la base de datos

```
#-----
datos <- read.csv2("Insectos.csv") # paquete "utils"
head(datos)

quebrada cuenca pH temp Efem Plec Tric Dipt Cole Ab
1 cuen1 6.8 17.4 26 4 9 30 3 72
```

```
2
         4 cuen1 7.3 16.8
                              17
                                     6
                                          9
                                              25
                                                    1 58
3
        11 cuen1 5.6 16.0
                                     3
                                         28
                                              24
                                                    3 67
4
                                     3
                                                    6 57
        13
           cuen1 6.3 17.8
                               2
                                         25
                                              21
5
        19
           cuen1 5.6 18.2
                               6
                                     4
                                         24
                                              12
                                                   13 59
                                     2
6
         3
            cuen2 6.3 17.0
                                         25
                                              10
                                                    1 45
```

## 1. Figuras de elipses

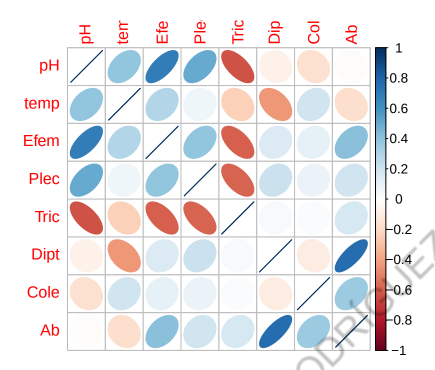
El Paquete **corrplot** es el que permite realizar las opciones gráficas de elipses a color, ingresar a este enlace:

## corrplot

Otro enlace a **corrplot**:

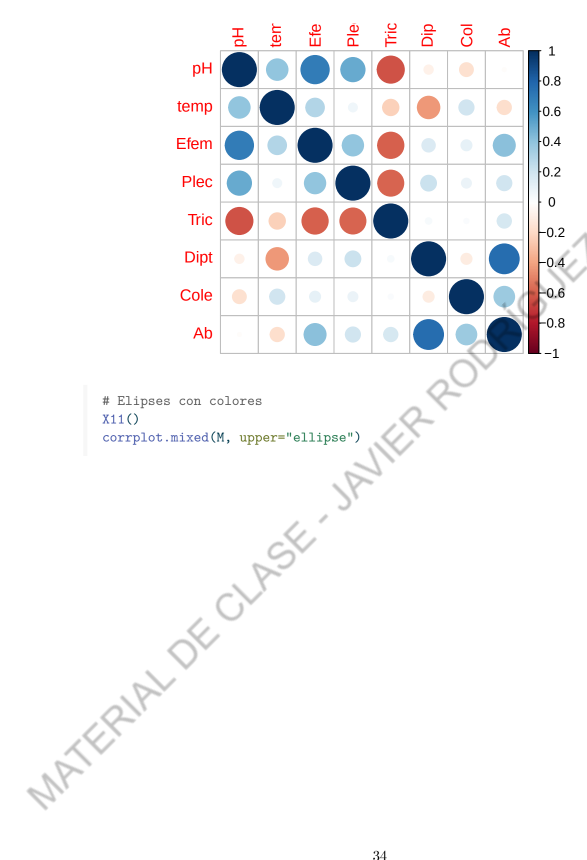
## corrplot

```
#---
           # 1. Elipses
           library(corrplot)
           # Elipses con colores
           M <- cor(datos[,3:10])</pre>
                                          # Matriz de Correlación (M)
            # Elipses con colores
           x11()
                                         # Panel gráfico adicional
.llips
            corrplot(M, method = "ellipse")
                                         # Figura de correlaciones con elipses
```

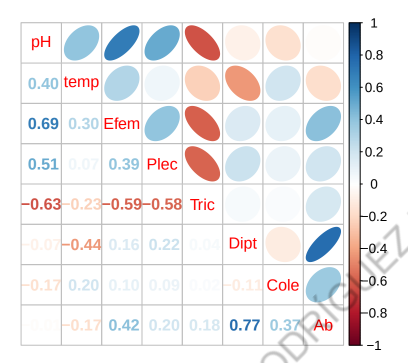


BARRIOS

```
# Elipses con colores
# F.
       X11()
                           # Figura de correlaciones con circulos
```



BARRIOS



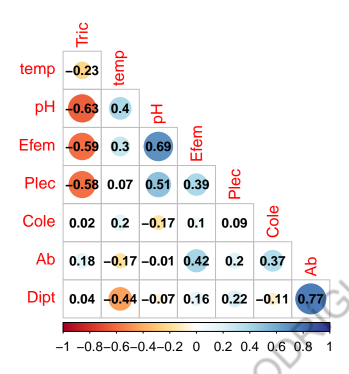
SARRIOS

```
# Figura de elipses con coeficientes de correlación
x11()
corrplot(M, method = "circle",
                                           # Correlaciones con circulos
         type = "lower", insig="blank",
                                           # Forma del panel
         order = "AOE", diag = FALSE,
                                           # Ordenar por nivel de correlación
         addCoef.col ="black",
                                           # Color de los coeficientes
         number.cex = 0.8,
                                           # Tamaño del texto
```

# Transparencia de los circulos

col = COL2("RdYlBu", 200))

, "RdY



## 3. Figuras de Dispersión por pares de variables (pairs)

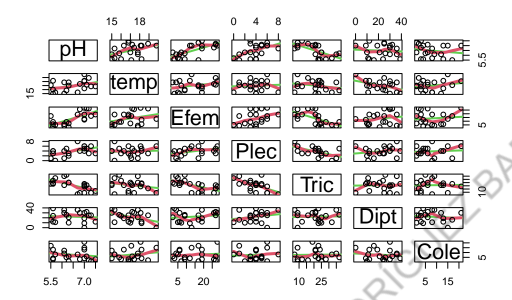
El Paquete **pairs** es el que permite realizar las opciones gráficas de dispersión por parejas de variables, ingresar a este enlace:

## pairs

Otro enlace a pairs:

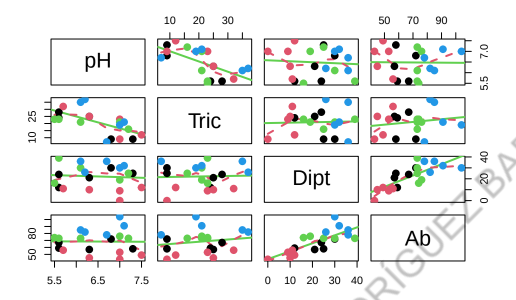
## pairs

```
# Figuras de pares
x11()
pairs ((datos[,c(3:9)]),panel=function(x,y)
{abline(lsfit(x,y)$coef,lwd=2,col=3)  # lwd = Ancho de la línea
  lines(lowess(x,y),lty=1,lwd=3,col=2)  # col= Color de la línea
  points(x,y,cex=1)})
```

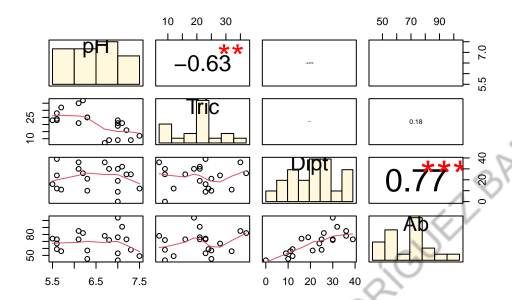


```
# Incluir el factor (cuenca)
           # **requiere a cuenca como factor
           datos$cuenca =as.factor(datos$cuenca)
           pairs ((datos[,c(3,7,8,10)]),panel=function(x,y)
           {abline(lsfit(x,y)$coef,lwd=2,col=3)
-2,1

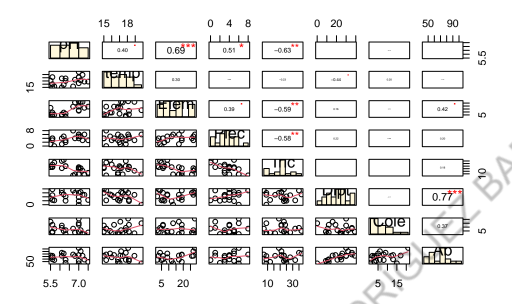
>s$cuenc
             lines(lowess(x,y),lty=2,lwd=2,col=2)
             points(x,y,col=datos$cuenca, cex=1.4,pch=19)})
```



```
# Correlaciones de Pearson
          library(SciViews)
          x11()
          pairs(datos[,c(3,7,8,10)], diag.panel = panel.hist,
d.
.1.cor
               upper.panel = panel.cor, lower.panel = panel.smooth)
```

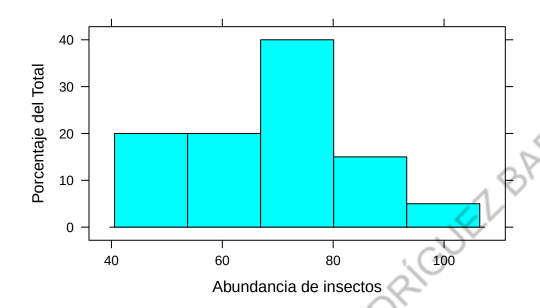


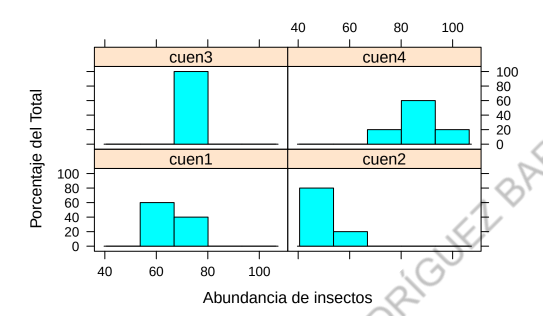
```
# Incluir histogramas
= pa
., lower.
          pairs(datos[, 3:10], diag.panel = panel.hist,
              upper.panel = panel.cor, lower.panel = panel.smooth)
```

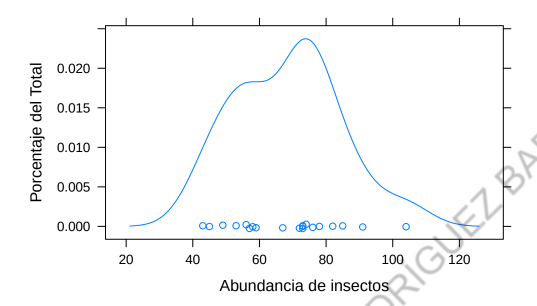


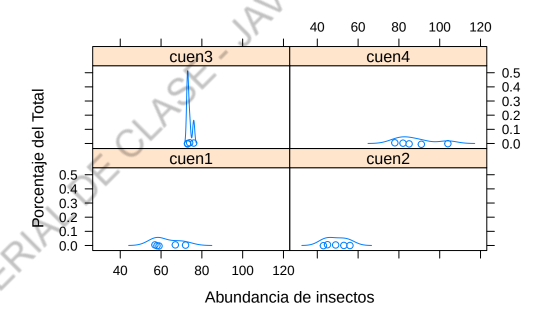
# 3. Histogramas

```
# Frecuencias de abundancias
ancia (
         histogram (~Ab,data=datos, ylab="Porcentaje del Total",
                  xlab="Abundancia de insectos")
```

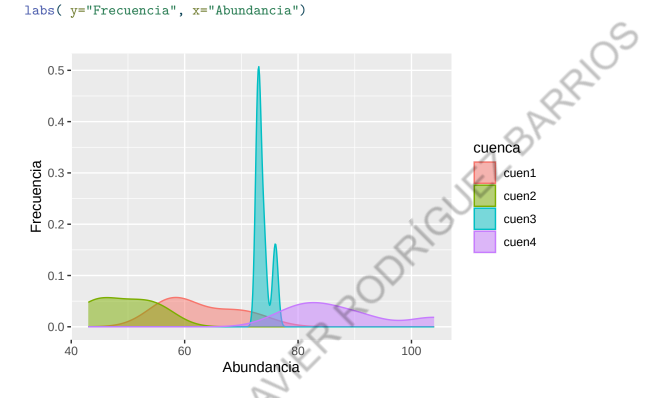




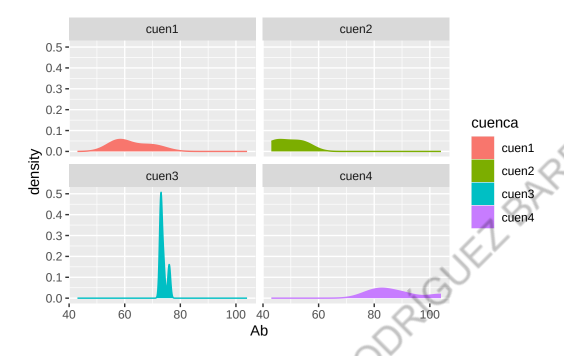




```
# Frecuencias de abundancias por densidad
ggplot(data = datos, aes(x = Ab, color = cuenca)) +
  geom_density(aes(fill = cuenca), alpha = 0.5) +
  labs( y="Frecuencia", x="Abundancia")
```



```
# Otra opción
ggplot(data = datos, aes(x = Ab, color = cuenca)) +
    geom_density(aes(fill = cuenca)) +
    facet_wrap(~ cuenca)
```

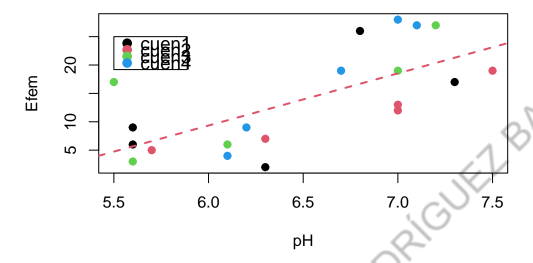


# 4. Dispersión X-Y

El Paquete lattice es uno de los que permite realizar las opciones gráficas de dispersión, ingresar a este enlace:

#### lattice

```
# Regresión lineal (esquema básico)
library(lattice)
datos$cuenca <- as.factor (datos$cuenca)</pre>
                                           # cuenca como factor
x11()
plot(Efem~pH,
                                       # Relación pH vs. Efem
     col=as.integer(cuenca),
                                       # Colores por tipo de cuencas
     data=datos, pch=19)
                                       # Base de datos
legend(5.5,25,
                                       # Coordenadas de la leyenda
       legend=levels(datos$cuenca),
                                       # Grupos de la leyenda
       pch=19,col=1:4,cex=1.2)
lines(abline(lm(datos$Efem~datos$pH), # regresión lineal
             lwd=2,col=2, lty=2))
```



# 4.1 Dispersión X-Y con ggplot2

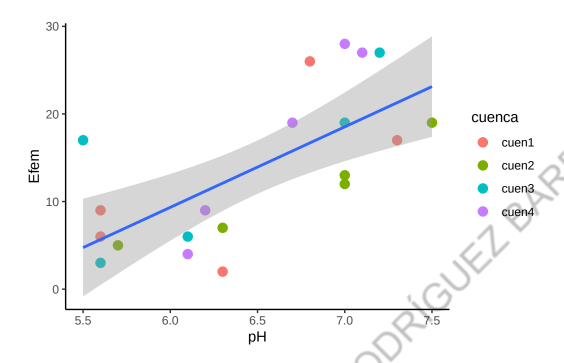
El Paquete  $\mathbf{ggplot2}$  es el que permite realizar las opciones gráficas de dispersión bivariados, ingresar a este enlace:

#### RPubs.

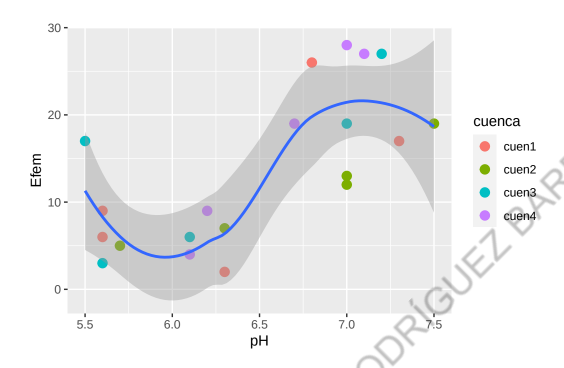
Otro enlace a **ggplot2**:

## ggplot2

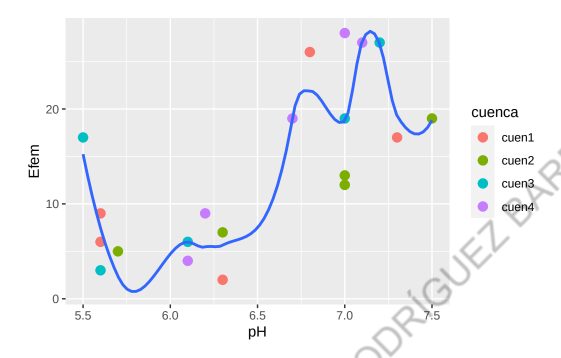
```
# Regresiones lineales (Esquema ggplot2)
ggplot(datos,aes(x = pH,y = Efem)) +
  geom_point(aes(color = cuenca), size = 3) +
  geom_smooth(method= "lm") +
  theme_classic()
```



```
# Regresiones suavizadas - Loess o Lowess (Esquema ggplot2)
ggplot(datos,aes(x = pH, y = Efem)) +
   geom_point(aes(color = cuenca), size = 3) +
   geom_smooth()
```



```
# Regresiones suavizadas (Loess)
          ggplot(datos, aes(x = pH, y = Efem)) +
a),
pan = 0.
            geom_point(aes(color = cuenca), size = 3) +
```



# 5. Cajas y Bigotes

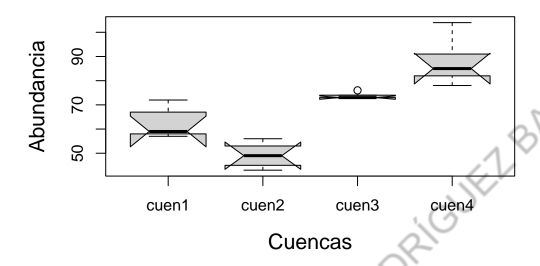
El Paquete lattice es uno de los que permite realizar las opciones gráficas de cajas, ingresar a este enlace:

# How to make a boxplot in R

El Paquete ggplot2 presenta opciones más estéticas y robustas para estas y muchas más figuras, ingresar a este enlace:

#### Enlace1

## Enlace2

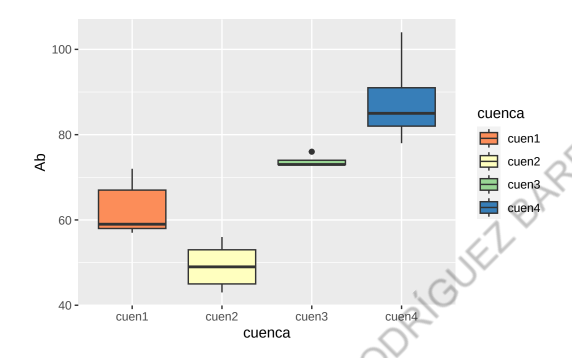


Enlaces de paletas de colores para la edición de las figuras:

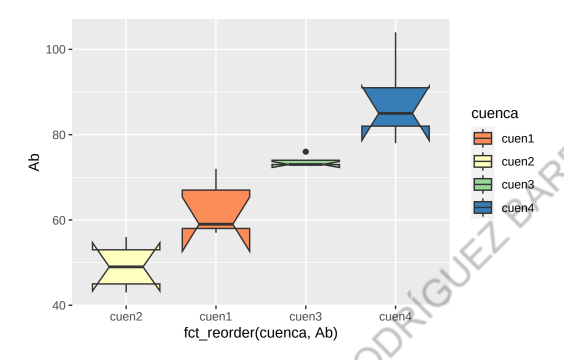
colorbrewer

coolors

```
# Buscar en google: colorbrewer2
ggplot(datos, aes(x=cuenca, y=Ab)) +
  geom_boxplot(aes(fill = cuenca)) +
  scale_fill_manual(values = c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594','#377eb8'))
```

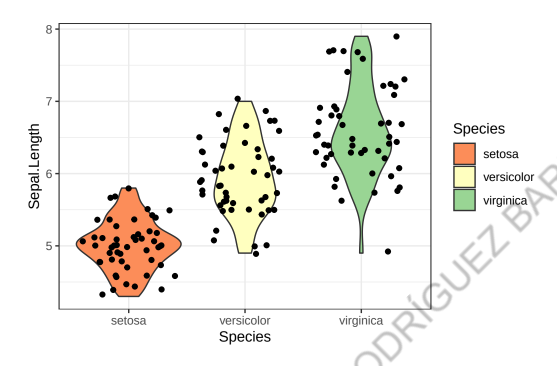


```
# Organización por nivel de magnitud
           ggplot(datos, aes(x = fct_reorder(cuenca, Ab),y=Ab)) +
c('#1 = c('#1
             geom_boxplot(notch = T, aes(fill = cuenca)) +
             scale_fill_manual(values = c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594','#377eb8'))
```



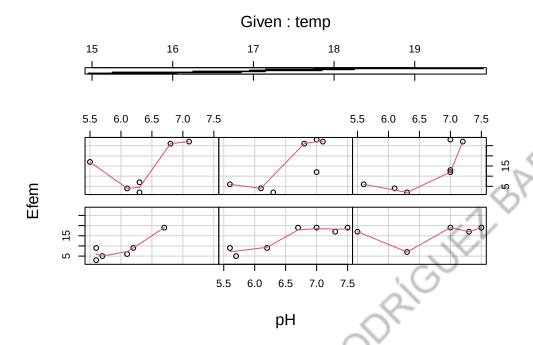
Paréntesis Base de datos de lirios (iris) para figura de violín

```
# violin: como histograma acostado
ggplot(iris, aes(x = Species, y = Sepal.Length)) +
    geom_violin(aes(fill = Species)) +
    geom_jitter() +
    scale_fill_manual(values = c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594')) +
    theme_bw()
```



# 6. Coplot

```
# Coplot con líneas de ajuste suavizado (loess)
          with(datos, {
           coplot(Efem~pH|temp,
nel.sn
                 panel = panel.smooth)})
```

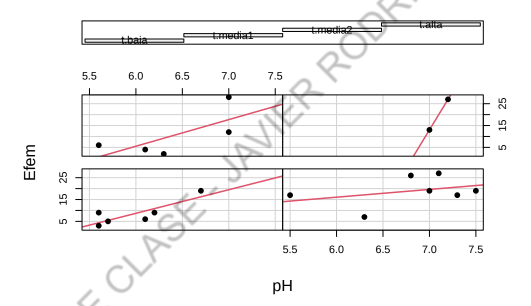


# Categorización de dos variables contínuas (pH y Temp)
summary(datos[,2:8])

```
Efem
  cuenca
                рΗ
                               temp
                                                                 Plec
                                 :15.00
                                                  : 2.00
                                                                   :0.00
cuen1:5
          Min.
                 :5.50
                          Min.
                                           Min.
                                                            Min.
cuen2:5
          1st Qu.:6.00
                          1st Qu.:15.95
                                           1st Qu.: 6.00
                                                            1st Qu.:3.00
          Median:6.50
                          Median :17.05
                                           Median :12.50
                                                            Median:4.00
cuen3:5
cuen4:5
          Mean
                  :6.48
                          Mean
                                 :16.99
                                           Mean
                                                  :13.75
                                                            Mean
                                                                   :3.85
                          3rd Qu.:17.88
          3rd Qu.:7.00
                                           3rd Qu.:19.00
                                                            3rd Qu.:5.00
                                  :19.80
          Max.
                  :7.50
                          Max.
                                           Max.
                                                  :28.00
                                                            Max.
                                                                   :8.00
     Tric
                      Dipt
Min.
       : 7.00
                Min.
                        : 0.00
1st Qu.:15.00
                 1st Qu.:12.00
Median :22.00
                Median :24.50
       :20.95
Mean
                Mean
                        :22.15
3rd Qu.:25.00
                 3rd Qu.:30.00
       :37.00
Max.
                Max.
                        :39.00
 clasetemp <- cut(datos$temp,seq(15,20,1.2),include.lowest=T,</pre>
                   labels = c("t.baja", "t.media1", "t.media2", "t.alta"))
```

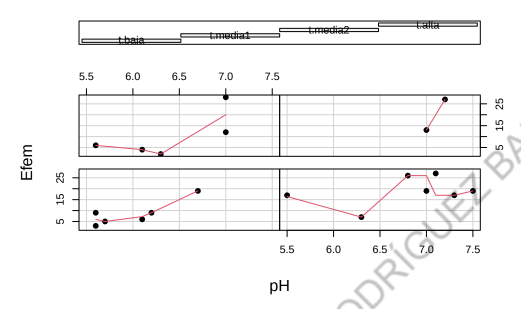
```
clasepH <- cut(datos$pH,seq(5,8,1),include.lowest=T,</pre>
               labels = c("pH.bajo", "pH.medio", "pH.alto"))
                                                   IGUEZ BARRIOS
# Función para el coplot
panel.lm = function(x, y, ...) {
  tmp<-lm(y~x,na.action=na.omit)</pre>
  abline(tmp, lwd = 1.5, col= 2)
  points(x,y, ...)
# Relación trivariada - Lineal
coplot(Efem~pH | clasetemp, pch=19,
       panel = panel.lm, data=datos)
```

# Given: clasetemp



```
coplot(Efem~pH | clasetemp, pch=19,
       panel = panel.smooth, data=datos)
```

## Given: clasetemp



# 7. Figuras con estadísticos (promedios, errores, ...)

El Paquete ggplot2 es uno de los que permite realizar las opciones gráficas de barras con estadísticos, ingresar a este enlace:

## Exploratory Data Analysis with ggplot

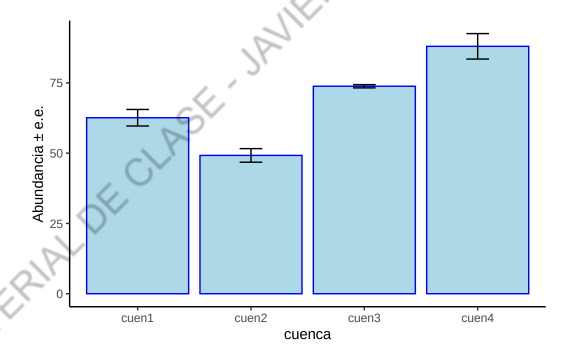
Existen otros enlaces en los que se puede encontrar información complementaria para figuras de barras, como los siguientes

## ggplot2 barplots

## **Stunning Bar Charts**

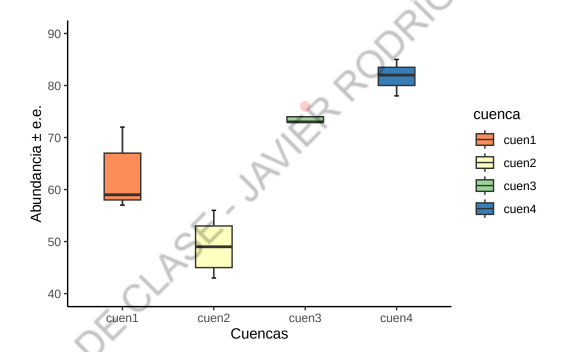
```
# A tibble: 4 x 6
  cuenca datos.m datos.de datos.var n.Ab datos.ee
  <fct>
           <dbl>
                     <dbl>
                                <dbl> <int>
                                                <dbl>
1 cuen1
            62.6
                      6.58
                                 43.3
                                          5
                                               2.94
2 cuen2
            49.2
                      5.40
                                 29.2
                                          5
                                               2.42
                                  1.7
3 cuen3
            73.8
                      1.30
                                          5
                                               0.583
                                                4.53
4 cuen4
            88
                     10.1
                                102.
                                          5
```

```
JEL BARRIOS
# Figura de promedios y errores estándar
DatosPlot<-
  ggplot(datos_resum, aes(cuenca, datos.m, dev.off())) +
 geom_bar(stat="identity", col="blue", fill="lightblue") +
  geom_errorbar(aes(ymin=datos.m-datos.ee,
                   ymax=datos.m+datos.ee), width=0.2)
# Imprimir la figura de promedios con errores estándar
print (DatosPlot +
      labs(y="Abundancia ± e.e.",
           x = "cuenca") +
       scale_fill_manual(values= c("#A1D5D5"))
       theme_classic())
```



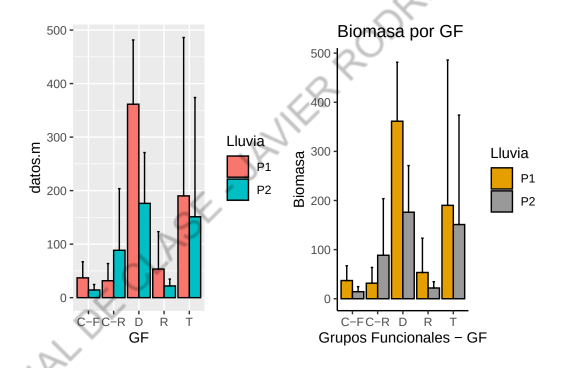
**Nota:** Para las figuras de **Cajas y Bigotes**, el comando stat\_boxplot(geom = "errorbar",...) permite realizar gráficas sin necesidad de extraer algunos estadísticos previamente.

```
# Opción de cajas y bigotes con errores estándar
ggplot(datos, aes(x=cuenca, y= Ab, fill= cuenca)) +
    stat_boxplot(geom = "errorbar",width = 0.05) +
    geom_boxplot(width = 0.4,
        notchwidth = 0.9, outlier.colour="red",
        outlier.fill="red",
        outlier.size=3, outlier.alpha = 0.2) +
    theme_classic() +
    scale_fill_manual(values=c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594','#377eb8')) +
    labs(x = "Cuencas", y = "Abundancia ± e.e.")+
    scale_y_continuous(limits = c(40,90))
```



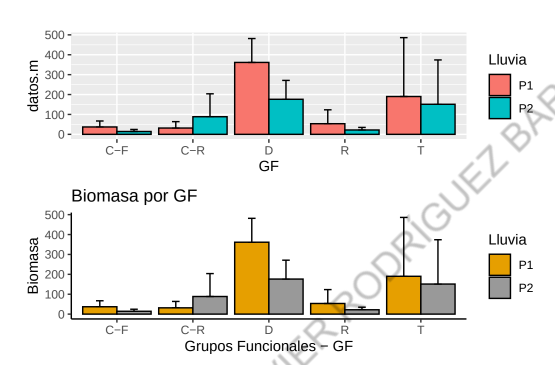
## 7.1 Base de datos con múltiples factores

```
# Base de datos multifactorial (insectos1)
                                                      JGUEL BARRIOS
  datos1<-read_csv2("Insectos2.csv")</pre>
                                         # Formato *xlsx
  head(datos1) # Encabezado
# A tibble: 6 x 6
     No Muestreo GF
                       Lluvia
                                 Ab Biom
  <dbl> <chr>
                 <chr> <chr> <dbl> <dbl>
      1 M1
                 C-F
                       Ρ1
                                 98 56.0
1
2
      2 M2
                 C-F
                       P1
                                198 52.7
3
      3 M3
                 C-F
                       P2
                                 45 11.4
4
      4 M4
                 C-F
                       P2
                                 51 25.3
5
      5 M5
                 C-F
                       P2
                                   3 0.36
6
      6 M6
                 C-F
                       P2
                                 69 23.6
  # Resumen estadístico "datos_resum"
  datos_resum <- datos1 %>%
                                    # Base de datos resumida
                                      # Factor o variable agrupadora
    group_by(Lluvia,GF) %>%
                                       # Media de cada grupo del factor
    summarise(datos.m = mean(Biom),
              datos.de = sd(Biom),
                                       # Desviacioes estándar de cada grupo
              datos.var = var(Biom),
                                       # Varianzas de cada grupo
              n.Biom = n(),
                                       # Tamaño de cada grupo
              datos.ee = sd(Biom)/sqrt(n()))
                                                # Error estándar de cada grupo
  datos_resum
# A tibble: 10 x 7
# Groups:
            Lluvia [2]
  Lluvia GF
                datos.m datos.de datos.var n.Biom datos.ee
                  <dbl>
   <chr>
          <chr>
                           <dbl>
                                      <dbl>
                                            <int>
                                                      <dbl>
          C-F
                   37.0
1 P1
                                                      17.3
                            30.0
                                       902.
                                                 3
2 P1
          C-R
                   31.7
                            32.1
                                                 3
                                                      18.5
                                      1029.
3 P1
                  361.
                                                 3
                           120.
                                     14411.
                                                      69.3
          D
4 P1
          R.
                   53.5
                            69.8
                                      4873.
                                                 3
                                                      40.3
5 P1
                  190.
                           296.
                                     87533.
                                                 3
                                                     171.
 6 P2
                                                 5
          C-F
                   14.4
                            10.2
                                       105.
                                                       4.58
 7 P2
          C-R
                   88.5
                           115.
                                     13273.
                                                 5
                                                      51.5
                                                      42.4
 8 P2
                  176.
                            94.9
                                      9010.
                                                 5
          D
 9 P2
          R
                   21.9
                            12.9
                                       165.
                                                 5
                                                      5.75
10 P2
          Т
                  151.
                           223.
                                     49655.
                                                 5
                                                      99.7
```



```
# Inserción de las figuras en columna (figuras p1 y p2)
f3 <- ggplotGrob(f1)
f4 <- ggplotGrob(f2)
g <- rbind(f3, f4, size="first")</pre>
```

```
g$widths <- unit.pmax(f3$widths, f4$widths)
grid.newpage()
grid.draw(g)</pre>
```



# 8. parentesis Figuras de dispersión animadas

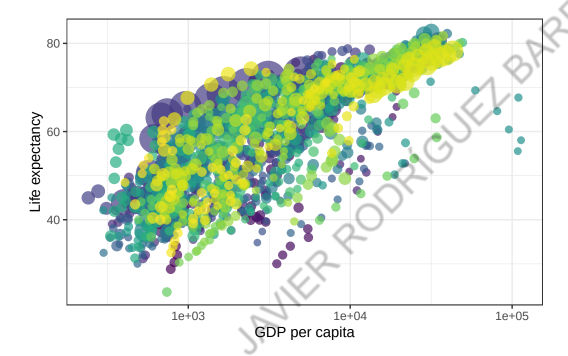
#### Enlace

```
library(ggplot2)
library(gganimate)
theme_set(theme_bw())  # Tema o fondo de la figura por default

# Demo
library(gapminder)

p <- ggplot(
    gapminder,
    aes(x = gdpPercap, y=lifeExp, size = pop, colour = country)
    ) +</pre>
```

```
geom_point(show.legend = FALSE, alpha = 0.7) +
scale_color_viridis_d() +
scale_size(range = c(2, 12)) +
scale_x_log10() +
labs(x = "GDP per capita", y = "Life expectancy")
p
```



```
p + transition_time(year) +
labs(title = "Year: {frame_time}")
```

## Taller de entrenamiento

**Objetivo:** Poner en práctica los conceptos vistos en el módulo de exploratorios multivariados, realizando las siguientes opciones gráficas en las bases de datos asignadas para los estdios de caso:

- 1. Figuras de elipses
- 2. Figuras de Dispersión por pares de variables (pairs)
- 3. Histogramas

- 4. Dispersión X-Y
- 5. Cajas y Bigotes
- MATERIAL DE CLASE. JAMER RODRIGUEL BARRAIOS

# Taller 4.1 Análisis de Componentes Principales - PCA

El siguiente ejemplo relaciona a 7 lugares en playas de de Santa Marta (observaciones) y en cada una de ellas se midieron 7 variables ambientales (descriptores). En este análisis de comonentes principales - PCA, se intenta saber cuál es la relación entre variables ambientales y cómo estas estructuran o caracterizan a las localidades estudiadas. La base de datos a trabajar es FQmarino.csv.

Ejercicio tomado de: Rodríguez-Barrios (2023) Enlace del libro

#### Enlace de los archivos del libro

- Sigatoka en cultivos de banano Aguirre et al. (2015). Análisis de componentes principales con el paquete "dudipca" y algunas técnicas multivariadas complementarias.
- Métodos de componentes principales en R STHDA
- Artículos Métodos de componentes principales STHDA
- PCA en factoextra datanovia
- Guía práctica sonre el PCA datanovia
- PCA para variables categóricas R-bloggers
- Capítulo PCA Libro Numerical Ecology with R Borcard et al. 2018

# Lirerías requeridas

```
# LIBRERÍAS REQUERIDAS
library(factoextra) # Para el PCA
library(rlang) #
library(FactoMineR) # Para el PCA
library(vegan) # Para el PCA
library(ade4) # Para el PCA
library(corrplot) # Figuras de elipses
library(ggplot2) # Figuras de dispersión
```

# Cargar la base de datos

```
# Lectura de la base de datos "FQmarino"
  datos <-read.csv2("FQmarino.csv",row.names=1) # file.choose()</pre>
  View(datos)
  str(datos)
'data.frame':
                7 obs. of 8 variables:
$ Sitio
                    "S1" "S1" "S1" "S1" ...
           : chr
$ pH
                   8.42 8.49 8.51 8.56 8.61 ...
             : num
$ Cond
                    38 38.1 37.8 37.3 37.3 ...
             : num
$ Turbidez : num
                   1.364 0.545 1.273 1.273 0.636 ...
$ Temp
             : num 29.5 29.5 29.6 29.3 29.3 ...
$ Salinidad : num 2.42 2.43 2.42 2.38 2.38 ...
$ CapaFotica: num 19.7 22.1 22.1 10.8 9 ...
$ Oxigeno
           : num 0.097 0.147 0.331 0.17 0.098 0.098 0.098
```

# **Exploración Gráfica**

```
# Elipses con colores
  M <- cor(datos[,2:8])</pre>
                                       Matriz de Correlación (M)
  round(head(M),2)
              pH Cond Turbidez Temp Salinidad CapaFotica Oxigeno
            1.00 -0.27
                           -0.04 -0.68
                                            0.37
                                                       -0.77
                                                               -0.38
рΗ
                 1.00
                            0.21 0.68
                                           -0.19
Cond
           -0.27
                                                        0.61
                                                                0.12
           -0.04 0.21
Turbidez
                            1.00 0.03
                                           -0.16
                                                        0.01
                                                                0.26
Temp
           -0.68 0.68
                            0.03 1.00
                                           -0.03
                                                        0.97
                                                                0.59
Salinidad
            0.37 - 0.19
                           -0.16 -0.03
                                            1.00
                                                        0.02
                                                               -0.15
CapaFotica -0.77 0.61
                            0.01 0.97
                                            0.02
                                                                0.56
                                                        1.00
```

La Figura 3.13 muestra la relación entre las variables, a partir de figuras de elipses.

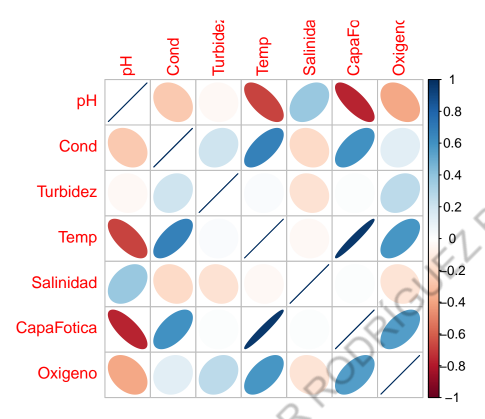


Figura 3.1: Relación de variables ambientales en las siete bahías estudiadas.

La Figura 3.14 muestra la relación entre las variables, a partir de figuras de elipses y coeficientes de correlación de Pearson.

```
X11()
corrplot.mixed(M, upper="ellipse") # Figura con coeficientes de correlación
```

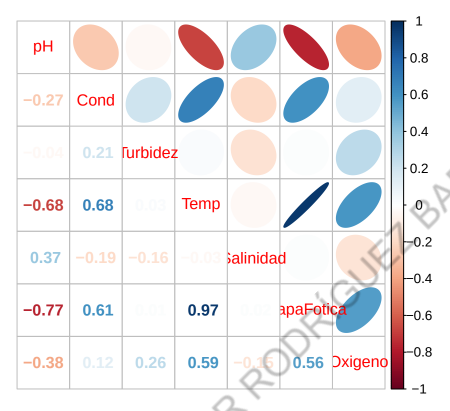


Figura 3.2: Relación de variables ambientales en las siete bahías estudiadas.

La Figura 3.15 otra forma de mostrar la relación entre las variables, a partir de figuras de elipses y coeficientes de correlación de Pearson.

```
x11()
corrplot(M, method = "circle",  # Correlaciones con circulos
    type = "lower", insig="blank",  # Forma del panel
    order = "AOE", diag = FALSE,  # Ordenar por nivel de correlación
    addCoef.col ="black",  # Color de los coeficientes
    number.cex = 0.8,  # Tamaño del texto
    col = COL2("RdYlBu", 200))  # Transparencia de los circulos
```

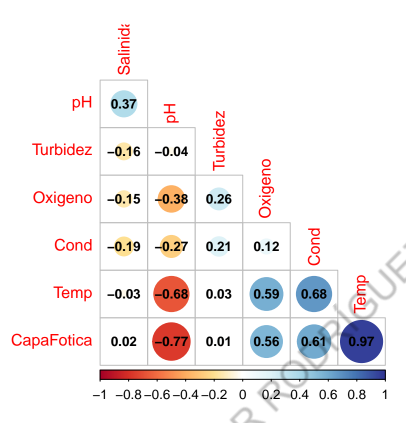


Figura 3.3: Relación de variables ambientales en las siete bahías estudiadas.

# 1) PCA con el paquete stats (pca1)

```
pca1 <- princomp(datos[,2:8],cor=TRUE)</pre>
```

1.1) Valores propios - autovalores para medir el ajuste del PCA

```
summary(pca1)
```

#### Importance of components:

```
Comp.1
                                                Comp.3
                                     Comp.2
                                                          Comp.4
                                                                      Comp.5
                       1.8454563 1.1063340 0.9919952 0.9474050 0.68078731
Standard deviation
Proportion of Variance 0.4865298 0.1748536 0.1405792 0.1282252 0.06621019
Cumulative Proportion
                       0.4865298 \ 0.6613834 \ 0.8019626 \ 0.9301878 \ 0.99639798
                             Comp.6 Comp.7
Standard deviation
                       0.158789715
                                         0
Proportion of Variance 0.003602025
                                         0
```

### 1.2) Insumos del pca (names)

```
names(pca1)
```

"call" [1] "sdev" "loadings" "center" "scale" "n.obs"

## 1.3) Valores propios - autovectores y escores

```
round(pca1$loadings,2)
                        # Autoectores (loadings)
```

#### Loadings:

```
Comp.1 Comp.2 Comp.3 Comp.4 Comp.5 Comp.6 Comp.7
                           0.42
                                  0.18
                                          0.61
                                                 0.20
                                                        0.45
Щq
            0.43
Cond
           -0.36
                           0.16
                                  0.74
                                          0.27
                                                -0.35
                                                        -0.32
Turbidez
                  -0.65
                           0.62
                                         -0.41
                                                 0.11
           -0.52
                    0.21
                                                 0.81
Temp
                                                       -0.10
Salinidad
            0.13
                    0.67
                           0.60
                                 -0.11
                                        -0.29
                                               -0.13
                                                       -0.26
CapaFotica -0.52
                    0.25
                                         -0.13
                                                -0.29
                                                        0.75
                                 -0.63
                                                -0.25
Oxigeno
           -0.35 -0.15
                                                       -0.22
```

Comp.1 Comp.2 Comp.3 Comp.4 Comp.5 Comp.6 Comp.7 SS loadings 1.003 1.006 1.010 0.992 1.003 0.994 1.002 0.143 0.144 0.144 0.142 0.143 Proportion Var 0.142 0.143 Cumulative Var 0.143 0.287 0.431 0.573 0.716 0.858 1.001

# Coordenadas de las localidades (Scores) round(pca1\$scores,2)

```
Comp.1 Comp.2 Comp.3 Comp.4 Comp.5 Comp.6 Comp.7
       -1.55 - 0.34
                       0.14
                                   -1.34
                                            0.11
                                                       0
BTag
                              0.85
               1.54
                     -0.97
PBet
       -1.80
                              0.67
                                     0.36
                                          -0.19
                                                       0
Mono
        -2.77
              -0.36
                      0.84
                            -1.20
                                     0.63
                                            0.11
                                                       0
Gran
        0.93
              -1.34 -0.27
                             -0.96 -0.41
                                           -0.27
                                                       0
PGran
        1.67
               0.05 - 1.70
                             -0.52
                                     0.16
                                            0.22
                                                       0
Rod
              -1.20
        1.19
                      0.58
                              1.53
                                     0.82
                                            0.01
                                                       0
Aero
        2.33
               1.64
                      1.38 -0.36 -0.22
                                            0.01
                                                       0
```

## 1.4) Contribución de los ejes del pca

La Figura 3.16 muestra la manera de graficar a la varinza que captura cada componente principal.

```
x11()
screeplot(pca1,ylab="Varianza",main="",
          cex.lab=1.5, col="lightblue")
```

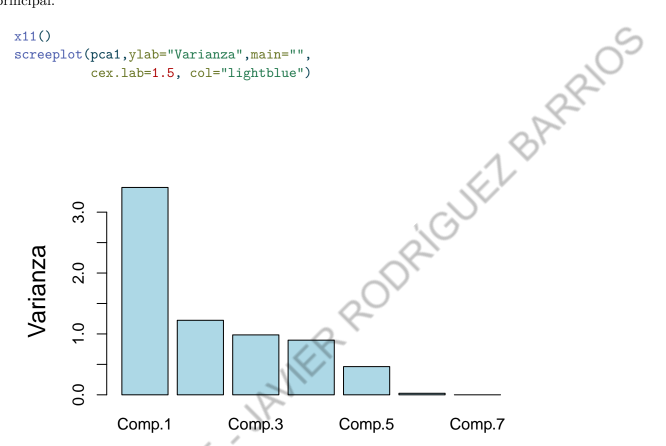


Figura 3.4: Varianza capturada o representada por cada componente principal.

# 1.5) Opciones de biplot, por combinaciones de ejes.

La Figura 3.17 muestra la ordenación de las locaidades y las variables ambientales en las 7 bahías evaluadas (gráfico de biplot).

```
biplot(pca1, choices = 1:2, cex=0.9)
abline(v=0,lty=2, col=4)
abline(h=0,lty=2, col=4)
```

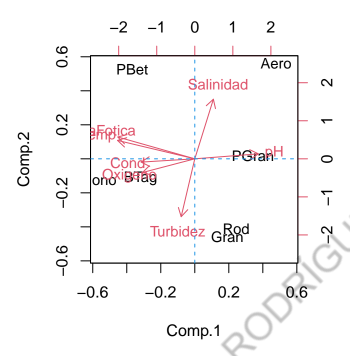


Figura 3.5: Figura del "Biplot" del análisis de componentes principales.

```
# Otras opciones de pca por combinaciones de ejes
biplot(pca1,choices = 2:3, cex=0.9)
biplot(pca1,choices = c(1,3), cex=0.9)
```

# 2) PCA con el paquete FactoMiner

## 2.1) Inserción de las variables al PCA

```
# Insertar las variables al PCA
names(datos)
```

```
[1] "Sitio" "pH" "Cond" "Turbidez" "Temp"
[6] "Salinidad" "CapaFotica" "Oxigeno"
```

#### 2.1) PCA con escalamiento de las variables (similar a la matriz de correlación)

```
# Realización del pca con la librería FactoMiner
pca2<-PCA(datos.PCA , scale.unit=TRUE, ncp=5, graph = FALSE)</pre>
```

## 2.2) Figura del PCA

La Figura 3.18 muestra la ordenación de las locaidades en las 7 bahías evaluadas (gráfico de biplot).

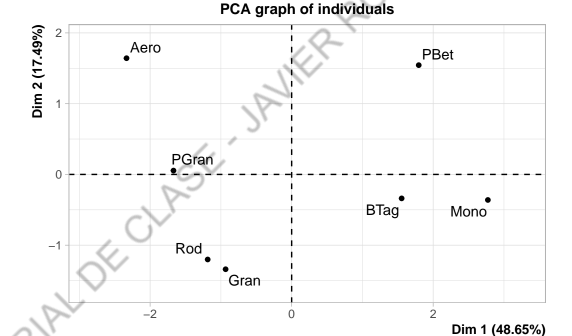


Figura 3.6: Figura del "Plot" del análisis de componentes principales.

#### 2.3) Circulo de contribuciones de las variables

La Figura 3.19 muestra el circulo de contribuciones para identificar a las variables con mayor aporte por cada componente principal del análisis.

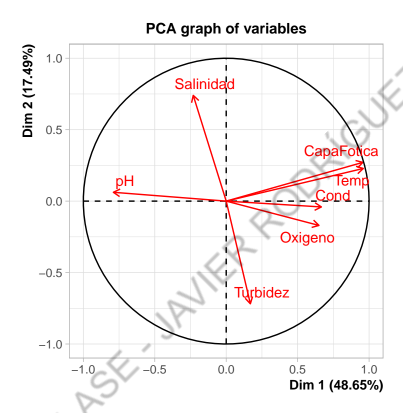


Figura 3.7: Figura del circuo de contribuciones del PCA.

### 2.4) Selección de variables a partir del PCA

```
# Variables con mayor aporte al PC1
dimdesc=dimdesc(pca2, axes=1:2)
round(dimdesc$Dim.1$quanti,4)
```

correlation p.value Temp 0.9594 0.0006

```
CapaFotica
               0.9564 0.0007
               -0.7899 0.0346
рΗ
```

## 3) PCA con el paquete vegan

```
RODRIGUELBARRIOS
# Realización del pca
pca3 <- rda(datos[,c(2:8)], scale = TRUE)</pre>
```

#### 3.1) Insumos del análisis

```
# Insumos del pca
summary(pca3)
```

#### Call:

rda(X = datos[, c(2:8)], scale = TRUE)

Partitioning of correlations:

Inertia Proportion

Total 7 1 7 Unconstrained 1

Eigenvalues, and their contribution to the correlations

Importance of components:

PC2 PC3 PC4 PC1 PC5 PC6 3.4057 1.2240 0.9841 0.8976 0.46347 0.025214 Eigenvalue Proportion Explained 0.4865 0.1749 0.1406 0.1282 0.06621 0.003602 Cumulative Proportion 0.4865 0.6614 0.8020 0.9302 0.99640 1.000000

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: 2.54573

Species scores

PC2 PC3 PC4 PC5  $0.7600 - 0.05946 - 0.39634 \ 0.16779 \ 0.39815 - 0.03017$ 

```
Cond
          -0.6409 0.03919 -0.15521 0.67510 0.17577 0.05298
          -0.1626  0.69132  -0.59117  0.02172  -0.26687  -0.01640
Turbidez
          -0.9231 -0.21981 -0.06696  0.04433  0.05922 -0.12436
Temp
                                                           JEL BARRIOS
Salinidad
          0.2220 -0.71203 -0.56910 -0.09845 -0.18854 0.02044
CapaFotica -0.9203 -0.26095 -0.03157 -0.01094 -0.08801 0.04456
          -0.6245   0.16367   -0.22590   -0.57864   0.34878   0.03860
Oxigeno
```

Site scores (weighted sums of species scores)

```
PC2
                          PC3
                                          PC5
         PC1
                                  PC4
                                                   PC6
BTag
     -0.8103 0.29431 -0.1336 0.8605 -1.8923 -0.68752
PBet
     -0.9363 -1.34295 0.9378 0.6784
                                      0.5141
                                              1.12733
     -1.4457 0.31382 -0.8173 -1.2159 0.8964 -0.64531
Mono
Gran
      0.4866 1.16512 0.2621 -0.9789 -0.5863
PGran 0.8705 -0.04719 1.6534 -0.5317 0.2280 -1.31394
      0.6186 1.04517 -0.5617 1.5570 1.1561 -0.05927
Rod
      1.2166 -1.42828 -1.3407 -0.3694 -0.3161 -0.03060
Aero
```

#### 3.2) Autovalores

```
# Ajuste del pca
  round((ev <- pca3$CA$eig),2)</pre>
PC1 PC2 PC3 PC4
                    PC5
                          PC6
3.41 1.22 0.98 0.90 0.46 0.03
```

#### 3.3) Figura del PCA

La Figura 3.20 muestra dos opciones de visualizar los resultados del pca "scaling 1" y "scaling 2".

```
# Panel con dos figuras del pca
x11(12,6)
par(mfrow=c(1,2))
biplot(pca3, scaling=1, main="PCA - scaling 1")
biplot(pca3, main="PCA - scaling 2")
```

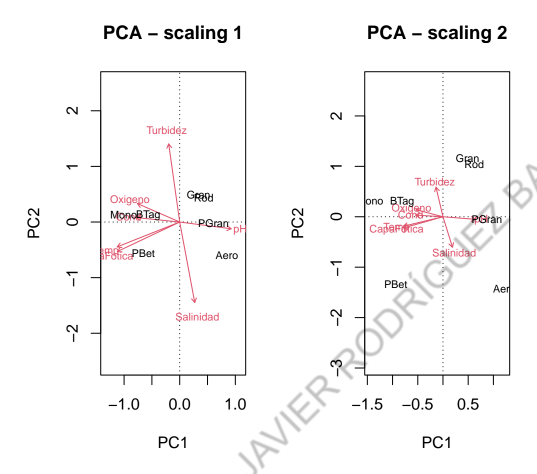


Figura 3.8: dos copciones de figuras del PCA - "scaling 1" y "scaling 2".

## Taller en casa

Realizar el cálculo del los siguientes insumos de la página 126 a 127, del libro Análisis de datos ecológicos y ambientales: Aplicaciones con el programa R el cual se encuentra en la biblioteca.

- Ajuste de los componentes principales.
- Figura de atovalores
  - a. Figura del modelo de Kaiser
  - b. Figura del modelo de Vara Quebrada

## 4) Análisis avanzado de PCA

#### 4.1) Combinación de clasificación y ordenación

Tomado de 5.3.2.6 Combining Clustering and Ordination Results del libro de Borcard et al. (2018), el cual se encuentra en la base de la Biblioteca de Unimagdalena.

4.1) Generación de grupos con la distancia euclídea y el agrupamiento de Ward

```
# Identificación de las variables cuantitativas
  str(datos)
'data.frame':
               7 obs. of 8 variables:
                   "S1" "S1" "S1" "S1"
$ Sitio
             : chr
$ pH
             : num
                   8.42 8.49 8.51 8.56 8.61 ...
$ Cond
                   38 38.1 37.8 37.3 37.3 ...
             : num
$ Turbidez : num
                   1.364 0.545 1.273 1.273 0.636
                   29.5 29.5 29.6 29.3 29.3 ...
$ Temp
            : num
$ Salinidad : num 2.42 2.43 2.42 2.38 2.38 ...
$ CapaFotica: num 19.7 22.1 22.1 10.8 9 ...
             : num 0.097 0.147 0.331 0.17 0.098 0.098 0.098
$ Oxigeno
  # Generación de grupos
  datos.w <- hclust(dist(scale(datos[,c(2:8)])), "ward.D")</pre>
```

4.2) Cortar la clasificación en 2 grupos

```
gr <- cutree(datos.w, k = 2)
grl <- levels(factor(gr))</pre>
```

4.3) Base de datos con el factor agrupador

```
datos.gr=data.frame(gr,datos)  # Dataframe con la variable agrupadora (gr)
datos.gr$gr=as.factor(datos.gr$gr)  # crear los grupos como factor
```

4.4) Extraer los escores de los sitios con el pca del paquete "vegan"

```
sit.sc1 <- scores(pca3, display = "wa", scaling = 1)</pre>
```

4.5) PCA con simbolos y colores por cada grupo

La Figura 3.21 muestra los dos grupos de bahías generados en el pca.

```
x11()
           pc4 <- plot(pca3, display = "wa", scaling = 1, type = "n",</pre>
                    main = "PCA correlation + clusters")
                                                               JUEZBARRIOS
           abline(v = 0, lty = "dotted")
           abline(h = 0, lty = "dotted")
           for (i in 1:length(grl)) {
             points(sit.sc1[gr == i, ],
                   pch = (14 + i),
                    cex = 2,
                    col = i + 1)
           }
           # Agregar los rótulos de los sitios
           text(sit.sc1, row.names(datos), cex = 0.7, pos = 3)
           # Adicionar el dendograma al pca generado (uniones entre puntos)
           ordicluster(pc4, datos.w, col = "dark grey")
           # Adicionar la leyenda de la figura (**Nota**: hacer clic en la figura)
           legend(locator(1),
                 paste("Grupo", c(1:length(grl)));
grl),
(grl)),
                 pch = 14 + c(1:length(grl)),
```

## **PCA** correlation + clusters

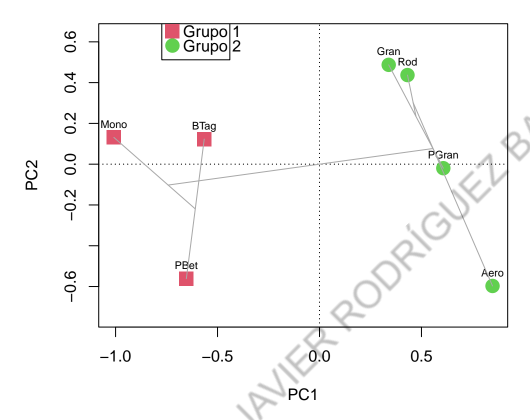


Figura 3.9: dos grupos de bahías generados en el PCA.

## 5) PCA por tipos con la función "dudi.pca" del paquete ade4

```
pca5 <- dudi.pca(datos[,c(2:8)],scannf=F,nf=2,scale=T)</pre>
```

#### 5.1) Figuras del pca por tipo de grupo

La Figura 3.22 muestra el agrupamiento por elipses en el pca.

```
s.class(pca5$li,datos.gr$gr, cpoi = 2)
```

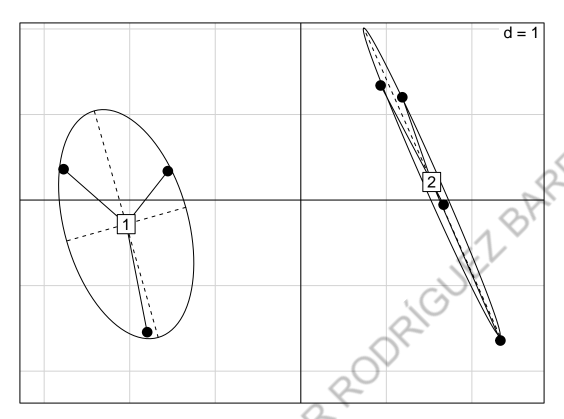


Figura 3.10: agrupamiento por elipses en el PCA.

La Figura 3.11 muestra el agrupamiento por líneas en el pca.

```
.os.gr$gr
        s.class(pca5$li,datos.gr$gr, cell = 0, cstar = 0.5)
```

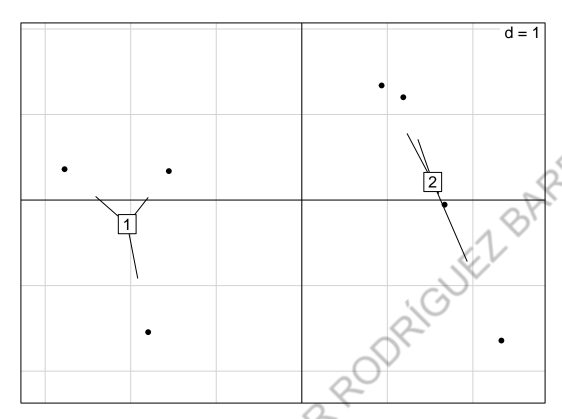


Figura 3.11: agrupamiento por líneas en el PCA.

La Figura 3.12 muestra el agrupamiento por triangulos en el pca.

```
coul <- c("red", "blue")</pre>
atos.g.
          s.chull(pca5$li,datos.gr$gr, cpoi = 1, col = coul)
```

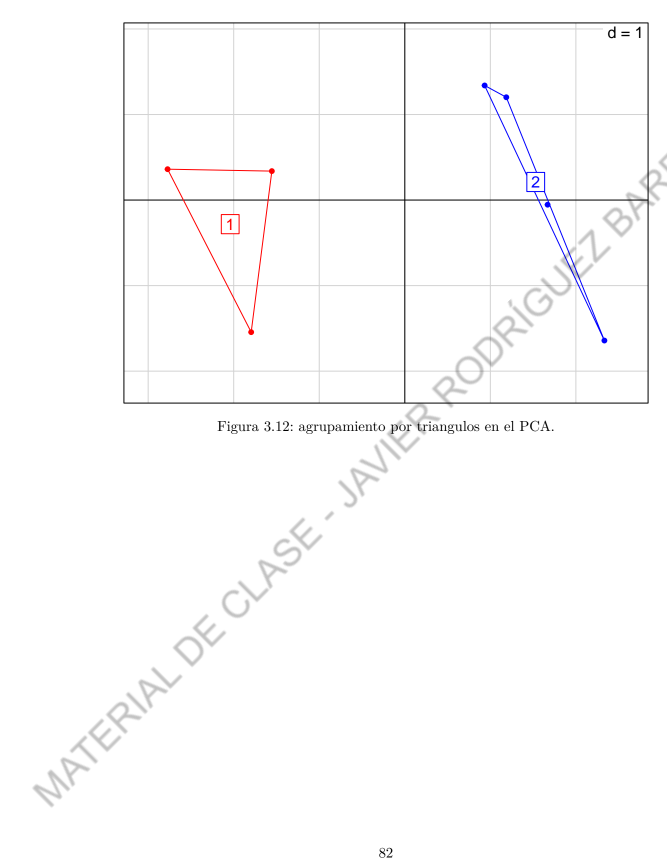


Figura 3.12: agrupamiento por triangulos en el PCA.

# Taller 4.2 Análisis de Componentes Principales - PCA

El siguiente ejemplo tiene en cuenta a la propuesta de Legendre & Gallagher (2001), en el cual se realiza una linealización de datos de abundancias de taxones, mediante la transformación de Hellinger, para poderlas ordenar en un PCA. Adicionalmente se incorporan las variables ambientales, con el objeto de analizar como estas caracterizan a las biológicas en gradientes espaciales y/o temporales. La base de datos que se utilizará es Tayrona.csv y el archivo de R es Tayrona.pca.r. Estos datos corresponden a un estudio realizado en el 2015, en el Parque Nacional Natural Tayrona (PNNT), valorando la fauna de invertebrados acuáticos y variables fisicoquímicas asociadas en diferentes quebradas de ese lugar. Estos datos hacen parte del trabajo realizado por Bruges Emilio (2022).

Ejercicio tomado de: Rodríguez-Barrios (2023) Enlace del libro

#### Enlace de los archivos del libro

Fuentes bibliográficas sobre el análisis de componentes principales:

- Métodos de componentes principales en R STHDA
- Artículos Métodos de componentes principales STHDA
- PCA en factoextra datanovia
- Guía práctica sonre el PCA datanovia
- PCA para variables categóricas R-bloggers
- Capítulo PCA Libro Numerical Ecology with R Borcard et al. 2018

## Lirerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(ggplot2)
library(reshape2)
library(ggrepel)
library(vegan)
```

```
library(factoextra)
library(ggsci)
library(ggforce)
library(concaveman)
```

## Cargar la base de datos

```
# Lectura de la base de datos "FQmarino"
datos <-read.csv2("Tayrona.csv",row.names=1) # file.choose()
View(datos)
# str(datos)

Matriz de correlaciones (M)
nb = datos[,c(2:12)]
ol = datos[,c(13:63)]
<- cor(amb, biol)
gura 3.13 muestra la relación entre lac-
(8, 6)
```

## **Exploración Gráfica**

La Figura 3.13 muestra la relación entre las variables, a partir de figuras de elipses.

```
x11(8, 6)
- "E CLAS
         corrplot(M, method = "ellipse", type = "upper")
```

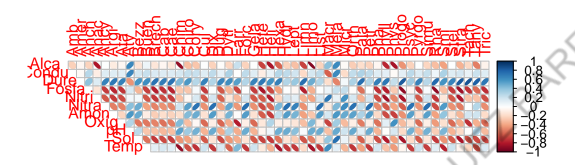


Figura 3.13: Relación de variables ambientales en las siete bahías estudiadas.

# 1) Ajuste de las bases de datos fisiqcoquimica (amb) y biológica (tax.hel)

```
datos$Epoca = as.factor (datos$Epoca)
                                            # Convertir Epoca a factor
  # Variables ambientales
  amb= log10(datos[,c(2:12)]+1)
  round(head(amb),1)
     Alca Condu Dure Fosfa Nitri Nitra Amon Oxíg pH Sol Temp
                 1.7
                       0.0
                              0.0
                                    0.2
                                           0 0.6 1.0 2.3
            2.8
                 1.7
                       0.1
                              0.1
                                    0.2
                                              0.8 1.0 2.4
                                                            1.4
      2.2
                       0.1
                                              0.8 1.0 2.6
            3.0
                 1.7
                              0.1
                                    0.5
                                                            1.4
Bo.s
      2.2
            2.9
                 1.7
                       0.1
                              0.1
                                    0.5
                                              0.7 1.0 2.5
                                                            1.4
ST.1
      2.2
                                                            1.4
                        0.2
                              0.1
                                              0.7 0.9 2.5
                 1.6
                                    0.3
Bo.1
      2.2
            2.4 1.7
                       0.1
                              0.1
                                    0.3
                                           0 0.6 1.0 2.6
                                                           1.4
```

```
# Siete primeros Taxones transformados con Hellinger
          tax.hel= decostand(datos[,c(13:63)], "hellinger")
           round(head(tax.hel[,1:7]),2)
              Amb Amer Anch Anac Ancy Argi Ata
        M.s 0.11 0.13 0.04 0.00 0.03 0.07 0.30
        ST.s 0.07 0.07 0.00 0.08 0.00 0.04 0.14
        Bo.s 0.04 0.06 0.00 0.00 0.00 0.00 0.06
        M.1 0.09 0.17 0.10 0.00 0.00 0.00 0.00
        ST.1 0.00 0.20 0.00 0.14 0.00 0.00 0.31
        Bo.1 0.00 0.32 0.00 0.00 0.00 0.00 0.10
           # Matriz de correlaciones con variables transformadas (M1)
          M1 <- cor(amb, tax.hel)
        La Figura 3.14 muestra la relación entre las variables, con las transformaciones realizadas.
           # Figuras de elipses con variables transformadas
,/pe = "\]
```

corrplot(M1, method = "ellipse", type = "upper")

x11(8, 6)

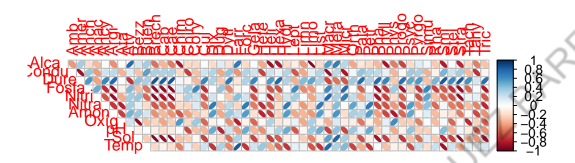


Figura 3.14: Relación de variables ambientales en las siete bahías estudiadas.

# 2) PCA con paquete factoextra

```
pca1 <- prcomp(amb,scale.=T)
summary(pca1)</pre>
```

#### Importance of components:

	PC1	PC2	PC3	PC4	PC5	PC6
Standard deviation	2.1415	1.8802	1.3296	0.90111	0.54661	1.977e-15
Proportion of Variance	0.4169	0.3214	0.1607	0.07382	0.02716	0.000e+00
Cumulative Proportion	0.4169	0.7383	0.8990	0.97284	1.00000	1.000e+00

## 2.1) Contribución eje 1

La Figura 3.15 muestra las contribuciones de cada variable ambiental al pca.

```
x11(5,5)
fviz_contrib(pca1,choice="var",axes=1)
```

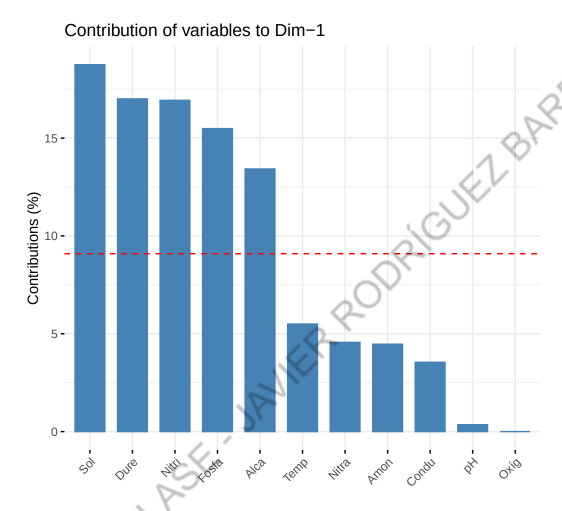


Figura 3.15: Contribuciones de las variables ambientales.

### 2.2) Elipses por cada periodo climático

La Figura 3.16 muestra la ordenación de las localidades por cada periodo climático.

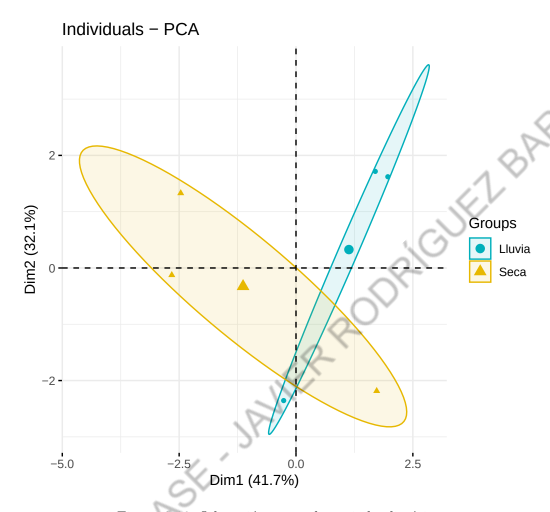


Figura 3.16: Odenación por cada periodo climático.

### 2.3) Escala de contribuciones de las observaciones y las variables

La Figura 3.17 muestra las contribuciones de cada variable ambiental al pca.

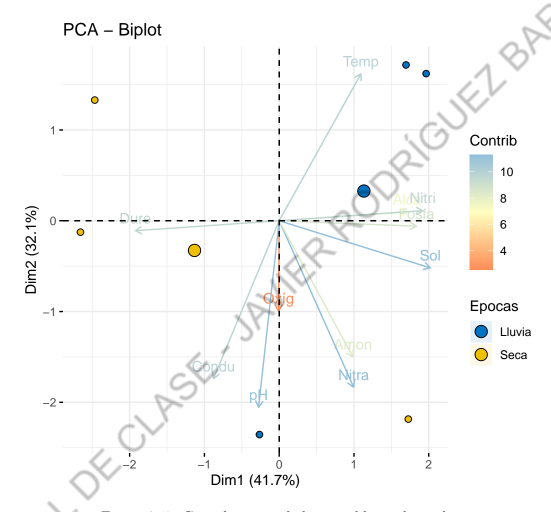


Figura 3.17: Contribuciones de las variables ambientales.

## 3) PCA con vegan

```
pca2 <- rda(tax.hel)</pre>
```

#### 3.1) Insumos del análisis

obtenido. \*Nota: No se ejecutará el siguiente comendo para poder resumir los insumos obtenidos del análisis.

```
# Insumos del pca
summary(pca2)
```

#### 3.2) Autovalores

```
# Ajuste del pca
  round((ev <- pca2$CA$eig),2)</pre>
PC1 PC2 PC3 PC4 PC5
0.22 0.12 0.09 0.06 0.03
```

#### 3.3) Figura del PCA

La Figura 3.18 muestra dos opciones de visualizar los resultados del pca "scaling 1" y "scaling 2".

```
# Panel con dos figuras del pca
x11(12,6)
par(mfrow=c(1,2))
biplot(pca2, scaling=1, main="PCA - scaling 1")
biplot(pca2, main="PCA - scaling 2")
```

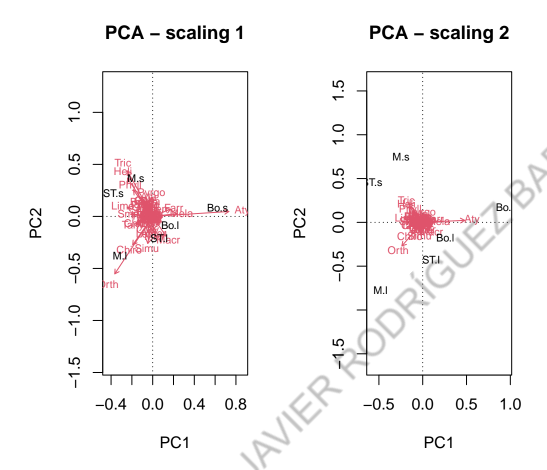


Figura 3.18: dos copciones de figuras del PCA - "scaling 1" y "scaling 2".

#### 3.4) PCA con vegan - biplot + orditorp

La Figura 3.19 muestra la ordenación de las localidades y los taxones con "scaling 2".

## PCA - Scaling 2

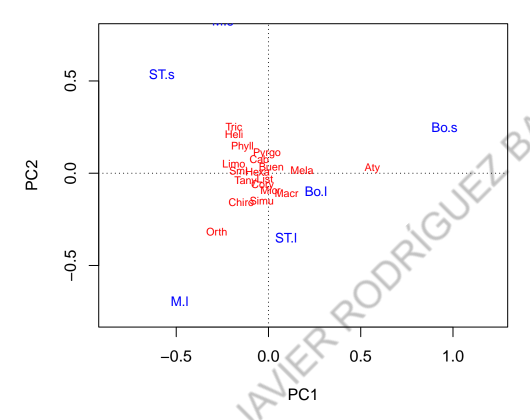


Figura 3.19: Ordenación de las localidades y los taxones, con scaling 2.

## 3.5) PCA con vegan + orditorp + envfit (ajuste ambiental)

La Figura 3.20 muestra la ordenación de las localidades, los taxones y las variables ambientales con "scaling 2".

```
cex = 0.6, col = "lightblue", lwd=1.5) # Opcional - puntos de muestreo
amb1 = envfit(pca2,amb) # Insertar variables ambientales en el pca
plot(amb1,col=3,cex=0.7)
```

## PCA - Scaling 2

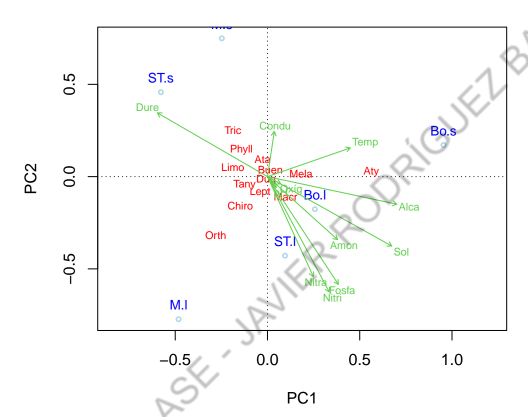


Figura 3.20: Ordenación de las localidades, los taxones y las variables ambientales

#----

## 4) PCA con paquete ggplot2

Realización p<a de los paquetes factoextra y ggbiplot Para gererar las coordenadas de los sitios y taxones

```
# Nuevamente el pca
pca3 <- prcomp(tax.hel)</pre>
```

#### 4.1 Coordenadas de los sitios y el factor "coord.sit"

```
coord.sit <- as.data.frame(pca3$x[,1:2])  # Coordenadas de los sitios
coord.sit$sitio <- rownames(coord.sit)  # Crear una columna con nombres de los sitios
coord.sit$grp <- datos$Epoca  # Adicionar columna de grupos por Epoca
head(coord.sit)  # vista resumida de las coordenadas de sitios

PC1  PC2 sitio  grp
M.s -0.20509987  0.4633949  M.s Seca</pre>
```

Seca

Seca

M.1 Lluvia

Bo.l Lluvia

### 4.2 Coordenadas de los taxones "coord.tax"

ST.1 0.07910077 -0.2650291 ST.1 Lluvia

ST.s -0.47947160 0.2828349 ST.s

Bo.s 0.79183051 0.1058759 Bo.s

M.1 -0.39969319 -0.4779970

Bo.1 0.21333338 -0.1090797

```
coord.tax <- as.data.frame(pca3$rotation[,1:2])  # Dos primeros ejes
coord.tax$especies <- rownames(coord.tax)  # Insertar columna con nombres de las es
head(coord.tax)</pre>
```

```
PC1 PC2 especies
Amb -0.050809593 0.05712214 Amb
Amer 0.005666684 -0.12845725 Amer
Anch -0.042528327 -0.04368374 Anch
Anac -0.024746853 -0.02282280 Anac
Ancy -0.006287099 0.02558412 Ancy
Argi -0.029886629 0.06956166 Argi
```

#### 4.3 Coordenadas de las ambientales "coord.amb"

```
amb1 = envfit(pca3,amb)
  coord.amb = as.data.frame(scores(amb1, "vectors"))
  coord.amb$amb <- rownames(coord.amb)</pre>
                                              # Insertar columna con nombres de las ambient
                                                      3UEL BARRIC
  head(coord.amb)
             PC1
                        PC2
                              amb
Alca
      0.84803475 -0.2427936 Alca
Condu 0.03410165 0.3025273 Condu
Dure -0.67034682 0.5206620 Dure
Fosfa 0.37835304 -0.7719269 Fosfa
Nitri 0.32400015 -0.8109169 Nitri
Nitra 0.23720481 -0.6939225 Nitra
```

#### 4.4 Figura con de elipses por concavidades - geom\_mark\_hull

La Figura 3.21 muestra la ordenación de las localidades, los taxones y los periodos climáticos.

```
x11(6,6)
ggplot() +
  # Sitios
  geom text repel(data = coord.sit,aes(PC1,PC2,label=row.names(coord.sit)),
                  size=4)+
                             # Muestra el cuadro de la figura
  geom_point(data = coord.sit,aes(PC1,PC2,colour=grp),size=4)+
  scale shape manual(values = c(21:25))+
  # Taxones *valores de cero para caracteres de las flechas (arrow)
  geom_segment(data = coord.tax,aes(x = 0, y = 0, xend = PC1, yend = PC2),
               arrow = arrow(angle=0,length = unit(0,"cm"),
                             type = "closed"),linetype=0, size=0,colour = "red")+
  geom_text_repel(data = coord.tax,aes(PC1,PC2,label=especies),colour = "red")+
  geom_mark_hull(data=coord.sit, aes(x=PC1,y=PC2,fill=grp,group=grp,
                                     colour=grp),alpha=0.30) +
  geom hline(yintercept=0,linetype=3,size=1) +
  geom_vline(xintercept=0,linetype=3,size=1)+
  guides(shape=guide_legend(title=NULL,color="black"),
         fill=guide_legend(title=NULL))+
  theme_bw()+theme(panel.grid=element_blank())
```

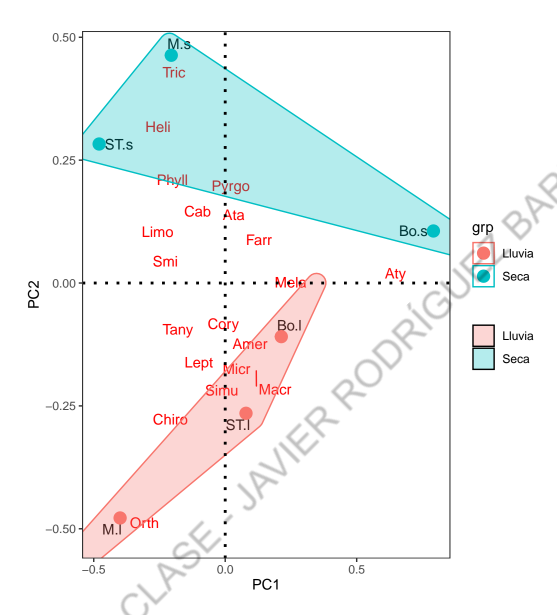


Figura 3.21: Ordenación de las localidades, los taxones y los periodos climáticos.

## 4.5 Figura con vectores de especies y ambientales

La Figura 3.22 muestra la ordenación de las localidades, los taxones, las variables ambientales y los periodos climáticos.

```
library(ggrepel)
            x11(6,6)
            ggplot() +
            # Sitios
              geom_text_repel(data = coord.sit,aes(PC1,PC2,label=row.names(coord.sit)),
                             size=4)+ # Muestra el cuadro de la figura
              geom_point(data = coord.sit,aes(PC1,PC2,colour=grp),size=4)+
              scale_shape_manual(values = c(21:25))+
            # especies
              geom_segment(data = coord.tax,aes(x = 0, y = 0, xend = PC1, yend =
                           arrow = arrow(angle=22.5,length = unit(0.25, "cm"),
                                        type = "closed"), linetype=1, size=0.6, colour = "red")+
              geom text repel(data = coord.tax,aes(PC1,PC2,label=especies),colour = "red")+
            # Ambiental
              geom_segment(data = coord.amb, aes(x = 0, y = 0, xend = PC1, yend = PC2),
                           arrow = arrow(angle=22.5,length = unit(0.25, "cm"),
                                        type = "closed"),linetype=1, size=0.6,colour = "blue")+
              geom_text_repel(data = coord.amb,aes(PC1,PC2,label=row.names(coord.amb)),colour = "#00ab
            # Factor
              geom_polygon(data=coord.sit,aes(x=PC1,y=PC2,fill=grp,group=grp),alpha=0.30) +
              geom_hline(yintercept=0,linetype=3,size=1) +
              geom_vline(xintercept=0,linetype=3,size=1)+
              guides(shape=guide_legend(title=NULL,color="black"),
.d(
.el.gri
                     fill=guide_legend(title=NULL))+
              theme_bw()+theme(panel.grid=element_blank())
```

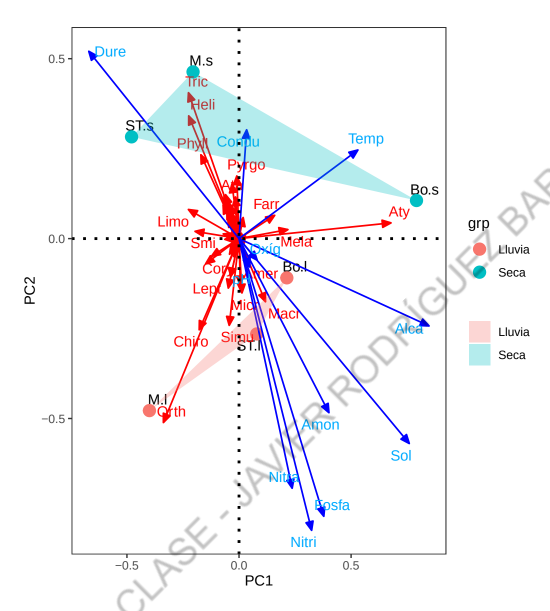


Figura 3.22: las localidades, los taxones, las variables ambientales y los periodos climáticos.

## Taller de entrenamiento

**Objetivo:** Poner en práctica los conceptos vistos en este taller, realizando las siguientes opciones realizando un PCA que integgre a las variables biológicas (taxones) y a las ambientalñes de la base seleccionada. Enviar los resultados al *Teams* del profesor.

# Taller 5.1 Análisis de Escalamiento Multidimensional no Métrico - NMDS

#### Objetivo de la actividad:

La siguiente base de datos, corresponde a una muestra de 50 especies de malezas asociadas a cultivos de banano en cuatro localidades del Departamento del Magdalena (Regiones Alta, Norte, Media y Baja), basado en la composición y abundancia de estas especies vegetales. Estos datos fueron tomados del estudio realizado por Quintero-Pertuz et al., 2020) y solo representan a una parte de los taxones registrados (en total fueron 202 especies). Se utilizará el siguiente archivo como base de datos: maezas.csv

Ejercicio tomado de: Rodríguez-Barrios (2023) Enlace del libro

Enlace de los archivos del libro

# Referencias bibliográficas de apoyo.

Perifiton de un río de Montaña - Osorio et al. 2014 Valoración del proceso sucesional de microalgas perifíticas el tramo medio del río Gaira - Santa Marta.

Invertebrados de un río de Montaña - Rodríguez-Barrios et al. 2011 Estudio de diferentes atributos comunitarios en invertebados acuáticos del río Gaira - Santa Marta.

Descomposición de Hojarásca en Ríos - Eyes et al. 2011 Trabajo realizado en el bosque de ribera del río Gaira - Santa Marta.

Nutrientes de la hojarásca - Fuentes y Rodríguez. 2011 Otro trabajo realizado en el bosque de ribera del río Gaira - Santa Marta.

Análisis de Volnerabilidad a Inundaciones - Noriega et al. 2011 Valoración de riesgo a inundaciones en la parte baja del río Gaira - Santa Marta.

## Procedimiento de la exploración

- Cargar librerías requeridas
- Cargar la base malezas.csv
- Correr el NMDS con una distancia binaria (Jaccard)
- ER RODRIGUEL BARRIOS • Realizar las opciones gráficas con las librerías "vegan" y "ggplot2".

## Cargar las librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library (ade4)
require(vegan)
library(analogue)
library(magrittr)
library(dplyr)
library(ggpubr)
library(vegan)
library(ggplot2)
library(ggrepel)
```

## Cargar o importar la base de datos

```
# Base de datos
datos<-read.csv2("malezas.csv",row.names=1)</pre>
```

## 1) Ordenación de las localidades y las especies de malezas.

Se prsenta un estrés de 0.13 (13%) con la distancia binaria de Jaccard.

```
1) Ordenación con el nmds
datos.nmds <- metaMDS(datos[,3:52],trace = FALSE,distance = "jaccard")</pre>
datos.nmds
```

```
Call:
metaMDS(comm = datos[, 3:52], distance = "jaccard", trace = FALSE)

global Multidimensional Scaling using monoMDS

Data: datos[, 3:52]
Distance: jaccard

Dimensions: 2

Stress: 0.1362424

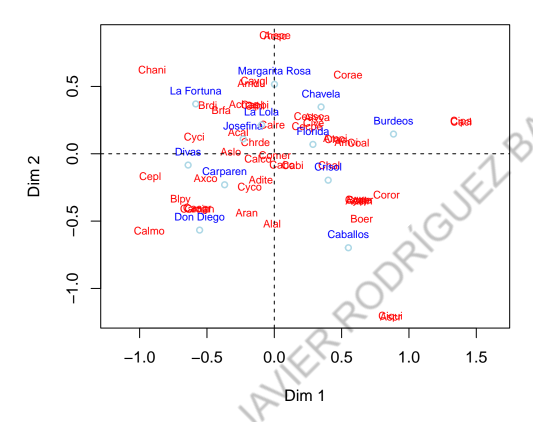
Stress type 1, weak ties
Best solution was repeated 2 times in 20 tries
The best solution was from try 18 (random start)

Scaling: centring, PC rotation, halfchange scaling
Species: expanded scores based on 'datos[, 3:52]'
```

## 2) Figuras del nmds con el paquete "vegan"

#### 2.1 nMDS con solapamiento de taxones

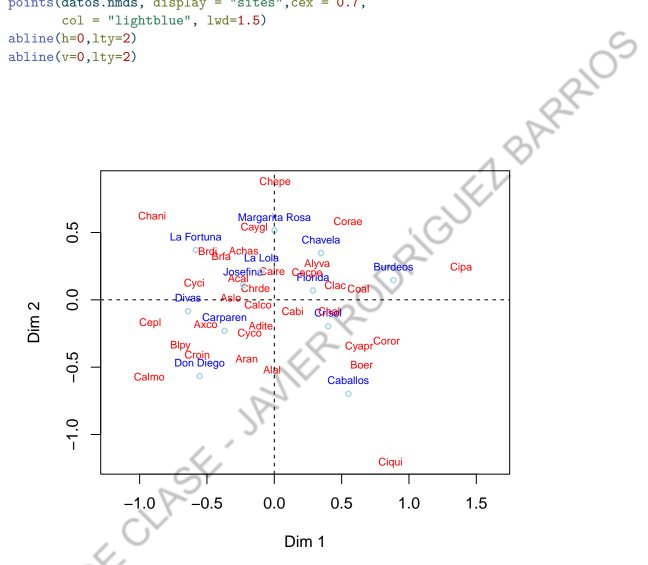
La figura muestra la ordenación de las especies de malezas con las localidades evaluadas. Muchas de las especies quedan solapadas enn la figura, en la siguiente figura se aplicará un comando para eliminar el solapamiento.



### 2.2 Ordenación con el comando "orditorp"

La figura elimina el solapamiento de las especies con el comando orditorp. Las especies de malezas son graficadas en rojo y las fincas en color azul.

```
shrink = FALSE, col = "red", type="n")
#
points(datos.nmds, display = "sites",cex = 0.7,
       col = "lightblue", lwd=1.5)
abline(h=0,lty=2)
abline(v=0,lty=2)
```



# 3) NMDS con paquete ggplot2

A continuación se utilizarán las coordenadas de las regiones, las fincas y las especies de malazas, para graficarlas con el paquete ggplot2, debido a que muestra unas imágenes más didácticas y compactas. El siguiente comando - names (datos.nmds), permite visualizar los insumos del escalamiento multidimensional realizado.

```
# Correr nuevamente el nMDS
names(datos.nmds)
```

```
[1] "nobj"
                                 "ndim"
                   "nfix"
                                                "ndis"
                                                              "ngrp"
 [6] "diss"
                                                              "istart"
                   "iidx"
                                 "jidx"
                                                "xinit"
[11] "isform"
                   "ities"
                                 "iregn"
                                                "iscal"
                                                              "maxits"
[16] "sratmx"
                   "strmin"
                                 "sfgrmn"
                                                "dist"
                                                              "dhat"
[21] "points"
                                 "grstress"
                                                              "icause"
                   "stress"
                                                "iters"
[26] "call"
                   "model"
                                                              "data"
                                 "distmethod" "distcall"
[31] "distance"
                   "converged"
                                 "tries"
                                                "bestry"
                                                              "engine"
[36] "species"
```

#### 3.1 Coordenadas de los sitios y el factor "coord.sit"

Con el siguiente comando - datos.nmds\$points, se extraen las coordenadas de los sitios y con el comando datos\$Región se obtienen la columna del factor región.

```
# 1) Coordenadas de los sitios y el factor (coord.sit)

coord.sit <- as.data.frame(datos.nmds$points)  # Coordenadas de los sitios

coord.sit$sitio <- rownames(coord.sit)  # Crear una columna con nombres de los sit

coord.sit$grp <- datos$Región  # Adicionar columna de grupos por región

head(coord.sit)  # vista resumida de las coordenadas de sti
```

```
MDS1 MDS2 sitio grp
ACa -0.368863805 -0.2302093 ACa Alta
ACr 0.400347080 -0.1960954 ACr Alta
ALa -0.583049688 0.3700380 ALa Alta
BBu 0.885283038 0.1463778 BBu Baja
BLa -0.094236884 0.2144674 BLa Baja
BMa 0.001416507 0.5159295 BMa Baja
```

#### 3.2 Coordenadas de los taxones "coord.tax"

Con el comando datos.nmds\$species, se extraen las coordenadas de las especies.

```
# 2) Coordenadasde las especies (coord.tax)
coord.tax <- as.data.frame(datos.nmds$species)  # Dos primeros ejes
coord.tax$especies <- rownames(coord.tax)  # Insertar columna con nombres de las especied(coord.tax)</pre>
```

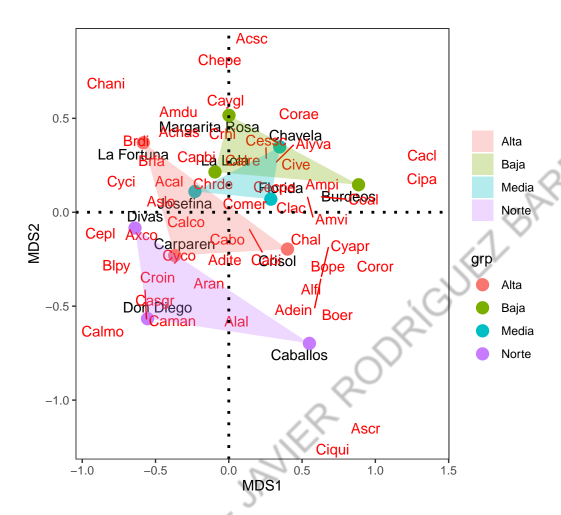
```
MDS1 MDS2 especies
Acal -0.267752570 0.1591883 Acal
Achas -0.226786330 0.3661173 Achas
Acsc 0.006707608 0.8749336 Acsc
Adein 0.629903044 -0.3486057 Adein
Adite -0.099401864 -0.1925400 Adite
Alal -0.016477728 -0.5190524 Alal
```

#### 3.3 Figura con de elipses

MATERIA

La siguiente figura presenta los comandos que se organizan por sitios, especies y el factor Región.

```
x11()
ggplot() +
# Sitios
  geom_text_repel(data = coord.sit,aes(MDS1,MDS2,label = as.character(datos$Finca)),
                  size=4)+ # Muestra el cuadro de la figura
  geom_point(data = coord.sit,aes(MDS1,MDS2,colour=grp),size=4)+
  scale_shape_manual(values = c(21:25))+
# Especies
  geom_segment(data = coord.tax, aes(x = 0, y = 0, xend = MDS1, yend = MDS2),
               arrow = arrow(angle=0,length = unit(0,"cm"),
                             type = "closed"),linetype=0, size=0,colour = "red")+
  geom text repel(data = coord.tax,aes(MDS1,MDS2,label=especies),colour = "red")+
#Factor
  geom polygon(data=coord.sit,aes(x=MDS1,y=MDS2,fill=grp,group=grp),alpha=0.30) +
  geom_hline(yintercept=0,linetype=3,size=1) +
  geom_vline(xintercept=0,linetype=3,size=1)+
  guides(shape=guide legend(title=NULL,color="black"),
         fill=guide_legend(title=NULL))+
  theme bw()+theme(panel.grid=element blank())
```



#### Taller de entrenamiento

 ${f Objetivo:}$  Poner en práctica los conceptos vistos en este taller, realizando las siguientes opciones realizando un NMDS con las variables biológicas del estudio de caso (taxones). Enviar los resultados al  ${\it Teams}$  del profesor.

# Taller 6.1 Análisis de Correspondencias Múltiples - MCA

#### Objetivo de la actividad:

El siguiente ejercicio analizará los datos de un proyecto de **SEPEC** (2021), basado en 100 registros tomados aleatoriamente de encuestas realizadas a pescadores y comercializadores de diferentes especies de bagres en Colombia.

El **objetivo** de este ejercicio consiste en valorar la relación entre las variables categóricas producto de las encuestas y la información relacionada a la comercialización de los bagres censados. Se utilizará el siguiente archivo como base de datos: **bagres.xlsx** 

Ejercicio tomado de: Rodríguez-Barrios (2023) Enlace del libro

Enlace de los archivos del libro

## Procedimiento de la exploración

Análisis de Correspondencia múltiple (MCA). A partir de la muestra de 100 registros de bagres y de variables cualitativas o categóricas obtenidas mediante las encuestas realizadas, se identifican los siguientes elementos de los datos seleccionados:

- Individuos activos: Filas de la base de datos (100 registros de bagres).
- Variables activas: Variables categóricas que se utilizarán en el primer mca, que corresponden a las categóricas que han sido encuestadas.
- Variables cuantitativas suplementarias (quanti.sup): Son las variables cuantitativas que presenta la base de datos de bagres (venta en kg y precio de venta de los bagres).
- Variables cualitativas suplementarias (quali.sup): corresponden a las que se requieran analizar por separado, en este caso serán los nombres vernaculares de los bagres. Las variables cuantitativas y cualitativas suplementarias serán evaluadas al final del ejercicio con un mca adicional.

Más detalles de este procedimiento se pueden revisaar en el siguiente enlace: MCA - Multiple Correspondence Analysis in R

## Librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(tidyverse)
library(xtable)  # Importar y exportar
library(openxlsx)  # exportar "*.xlsx"
library(readxl)  # Importar y exportar

library(FactoMineR)  # Para realizar el MCA
library(factoextra)  # Para realizar el MCA
library(dplyr)  # Para pasar variables a factor
```

## Cargar o importar la base de datos

```
# Base de datos
bagres <- read_excel("bagres.xlsx")  # paquete "readxl"
head(bagres)
str(bagres)
View(bagres)</pre>
```

## 1) Ajuste de la base de datos de bagres.

Para la realización del primer mca, que solo incluirá a las variables activas (excluye a las suplementarias), se escogerán solo las variables categóricas requeridas para este análisis (columnas 1, 9 a la 22).

```
# Base de variables activas
bagres <- read_excel("bagres.xlsx")  # paquete "readxl"
datos.activos = bagres[,c(1,9:22)]  # selección de columnas 1, 9 a 22
View(datos.activos)</pre>
```

Al analizar la estructura de la base datos activos, a excepción de las columnas 4 y 5 (variables cuantitativas o cuantitativas suplementarias) Venta.kg y Precio.venta, el resto son de tipología caracter (chr) y se deben pasar a factores, para que el MCA pueda ejecutarse de forma apropiada. Es importante aclarar que las columnas 1 a la 4 no corresponden a variables activas, pero serán tabuladas en el siguiente data.frame.

```
# Cambiar todas las variables cualitativas a factor
  datos.activos <- datos.activos %>%
                   mutate_all(factor)
                                         # Pasar a factores excepto variables 5 y 6
  print(head(datos.activos))
# A tibble: 6 x 15
        Import~1 Origen Destino Tipo.~2 Prove~3 Sit.c~4 Frec.~5 Trans~6 Conserv
 <fct> <fct>
                 <fct> <fct>
                                <fct>
                                        <fct>
                                                 <fct>
                                                         <fct>
                                                                 <fct>
                                                                       <fct>
1 1.Psdo Importa~ Orige~ Destin~ Tipo.p~ Provee~ Sitio.~ Frec.c~ Transf~ Conser~
2 2.Psdo Importa~ Orige~ Destin~ Tipo.p~ Provee~ Sitio.~ Frec.c~ Transf~ Conser~
3 3.Psdm Importa~ Orige~ Destin~ Tipo.p~ Provee~ Sitio.~ Frec.c~ Transf~ Conser~
4 4.Psdp Importa~ Orige~ Destin~ Tipo.p~ Provee~ Sitio.~ Frec.c~ Transf~ Conser~
5 5.Psdp Importa~ Orige~ Destin~ Tipo.p~ Provee~ Sitio.~ Frec.c~ Transf~ Conser~
6 6.Psdm Importa~ Orige~ Destin~ Tipo.p~ Provee~ Sitio.~ Frec.c~ Transf~ Conser~
# ... with 5 more variables: Empaque <fct>, Transporte <fct>,
   Cliente.prim. <fct>, Cliente.sec. <fct>, Cliente.ter. <fct>, and
   abbreviated variable names 1: Importado, 2: Tipo.prod, 3: Proveedor,
   4: Sit.comp, 5: Frec.compra, 6: Transform
  View(datos.activos)
```

## 2) Primera ordenación de las variables cualitativas activas (mca1)

Las variables consideradas para esta ordenación, son las cualitativas (tipo factor) que pueden ejercer un efecto en la comercialización de los bagres.

# 2) Ordenación de las variables acualitativas activas

```
# Las columnas 5 a 18 son las requeridas por el mca
  str(datos.activos)
tibble [100 x 15] (S3: tbl_df/tbl/data.frame)
                : Factor w/ 100 levels "1.Psdo",
"10.Psdo",...: 1 13 24 35 46 57 68 79 90 2 ...
$ Importado
                : Factor w/ 2 levels "Importado.F",..: 1 1 1 1 2 1 1 1 1 1 ...
                : Factor w/ 2 levels "Origen.i", "Origen.n": 2 2 2 2 1 2 2 2 2 ...
$ Origen
 $ Destino
                : Factor w/ 2 levels "Destino.c", "Destino.i": 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 ...
              : Factor w/ 1 level "Tipo.prod.p": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
 $ Tipo.prod
 $ Proveedor
                : Factor w/ 3 levels "Proveedor.i",..: 1 1 1 1 3 1 1 1 1 1 ...
 $ Sit.comp
                : Factor w/ 6 levels "Sit.comp.c", "Sit.comp.o", ...: 3 3 3 3 6 3 3 3 4 4 ...
```

```
$ Frec.compra : Factor w/ 3 levels "Frec.compra.d",..: 3 3 1 3 3 3 3 3 3 ...
 $ Transform
              : Factor w/ 3 levels "Transform.c",..: 2 2 2 1 2 1 2 1 1 1 ...
                : Factor w/ 2 levels "Conserv.c", "Conserv.sa": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
 $ Conserv
 $ Empaque
                : Factor w/ 3 levels "Empaque.b", "Empaque.cc", ...: 1 1 1 1 3 1 1 1 1 1 ...
                : Factor w/ 3 levels "Transporte.m",..: 3 3 2 3 3 3 3 2 3 3 ...
 $ Transporte
 \ Cliente.prim.: Factor w/ 3 levels "Cliente.prim.c",..: 1 3 1 1 3 1 1 1 1
 $ Cliente.sec. : Factor w/ 5 levels "Cliente.sec.c",..: 2 2 2 4 3 4 2 2 2 2
 $ Cliente.ter.: Factor w/ 5 levels "Cliente.ter.c",..: 3 4 3 3 3 4 3 3 3 ...
  View(datos.activos[,c(2:15)])
  mca1 <- MCA(datos.activos[,c(2:15)], graph = FALSE)</pre>
  summary(mca1)
Call:
MCA(X = datos.activos[, c(2:15)], graph = FALSE)
```

#### Eigenvalues

	Dim.1	Dim.2	Dim.3	Dim.4	Dim.5	Dim.6	Dim.7	
Variance	0.391	0.197	0.172	0.161	0.139	0.111	0.105	
% of var.	18.874	9.525	8.307	7.768	6.700	5.348	5.073	
Cumulative % of var.	18.874	28.399	36.706	44.474	51.174	56.522	61.596	
	Dim.8	Dim.9	Dim.10	Dim.11	Dim.12	Dim.13	Dim.14	
Variance	0.102	0.091	0.087	0.077	0.068	0.062	0.052	
% of var.	4.928	4.404	4.197	3.712	3.291	3.000	2.504	
Cumulative % of var.	66.523	70.928	75.125	78.837	82.128	85.128	87.632	
	Dim.15	Dim.16	Dim.17	Dim.18	Dim.19	Dim.20	Dim.21	
Variance	0.046	0.040	0.037	0.029	0.025	0.020	0.018	
% of var.	2.243	1.937	1.774	1.381	1.223	0.958	0.850	
Cumulative % of var.	89.875	91.812	93.585	94.966	96.189	97.147	97.997	
/,	Dim.22	Dim.23	Dim.24	Dim.25	Dim.26	Dim.27	Dim.28	
Variance	0.015	0.009	0.008	0.005	0.003	0.001	0.000	
% of var.	0.728	0.453	0.395	0.251	0.148	0.027	0.000	
Cumulative $\%$ of var.	98.726	99.179	99.574	99.825	99.973	100.000	100.000	
1 Dr	Dim.29							
Variance	0.000							
% of var.	0.000							
Cumulative % of var.	100.000							

Individuals (the 10 first)

```
Dim.1
                         ctr
                               cos2
                                       Dim.2
                                                ctr
                                                      cos2
                                                              Dim.3
                                                                       ctr
1
             | -0.171
                       0.075
                              0.086 | -0.077
                                              0.030
                                                     0.017 |
                                                              0.022
                                                                     0.003
2
             | -0.066
                       0.011
                                                                     0.407
                              0.004 | -0.427
                                              0.925
                                                     0.180 |
                                                              0.265
3
             | -0.024
                       0.002
                              0.000 | 0.116
                                              0.068
                                                     0.009 |
                                                              0.325
                                                                     0.614
             | -0.342
4
                       0.299
                              0.220 | -0.037
                                              0.007
                                                     0.003 | -0.305
                                                                     0.542
5
                1.905
                       9.283
                              0.692 | -0.242
                                              0.297
                                                     0.011 | -0.472
                                                                     1.293
                                                                     0.542
6
             | -0.342
                       0.299
                              0.220 | -0.037
                                              0.007
                                                     0.003 | -0.305
                              0.065 | -0.157
7
             -0.207
                       0.109
                                              0.124
                                                     0.037 |
                                                              0.200
                                                                     0.233
8
             | -0.300
                       0.230
                              0.090 | -0.046
                                              0.011
                                                     0.002 |
                                                              0.053
                                                                     0.016
9
             -0.310
                       0.245
                              0.111 |
                                       0.071
                                              0.025
                                                     0.006 | -0.250
                                                                     0.363
                                           250
10
             -0.310
                       0.245
                              0.111 |
                                       0.071
                                              0.025
                                                     0.006 | -0.250 0.363
               cos2
1
              0.001 |
2
              0.069 |
3
              0.073 |
4
              0.175 |
5
              0.042 |
              0.175 |
6
7
              0.061 |
8
              0.003 |
9
              0.072 |
10
              0.072 |
Categories (the 10 first)
                Dim.1
                         ctr
                               cos2 v.test
                                              Dim.2
                                                       ctr
                                                             cos2 v.test
                              0.770 -8.730 | -0.013
Importado.F
             | -0.241 0.984
                                                     0.005
                                                            0.002 -0.457 |
                3.198 13.079
                              0.770 8.730 |
                                                     0.071
Importado.v
                                              0.167
                                                            0.002 0.457 |
                3.198 13.079
                              0.770 8.730 |
                                              0.167
                                                     0.071
                                                            0.002 0.457 |
Origen.i
                       0.984 0.770 -8.730 | -0.013
Origen.n
             -0.241
                                                     0.005
                                                            0.002 -0.457 |
Destino.c
                0.126
                       0.012
                              0.001 0.255 |
                                              2.133
                                                     6.589
                                                            0.190 4.332 |
             I -0.005
                      0.000
                              0.001 -0.255 | -0.089
Destino.i
                                                     0.275
                                                            0.190 -4.332 |
Tipo.prod.p
                0.000 0.000
                                NaN
                                       NaN |
                                              0.000
                                                     0.000
                                                              {\tt NaN}
                                                                     NaN |
Proveedor.i
             | -0.250
                       1.018
                              0.506 -7.080 | -0.112
                                                     0.404
                                                            0.102 -3.170 |
Proveedor.o
             | -0.571
                       0.179
                              0.010 -0.999 |
                                              1.092
                                                     1.295
                                                            0.037 1.911 |
Proveedor.pa |
               2.997 13.129
                              0.781 8.794 |
                                              0.837
                                                     2.027
                                                            0.061 2.455 |
              Dim.3
                       ctr
                             cos2 v.test
Importado.F
              0.083 0.264
                            0.091 2.997 |
Importado.v
             -1.098 3.503
                            0.091 -2.997 |
Origen.i
             -1.098 3.503
                            0.091 -2.997 |
Origen.n
              0.083
                    0.264
                            0.091
                                   2.997
Destino.c
              1.601
                    4.255
                            0.107
                                   3.251 |
Destino.i
             -0.067
                     0.177
                            0.107 -3.251 |
Tipo.prod.p
              0.000
                    0.000
                              Inf
                                    -Inf |
```

```
Proveedor.i
              0.015
                     0.008
                            0.002 0.412 |
Proveedor.o -0.005
                            0.000 -0.009 |
                     0.000
Proveedor.pa -0.160
                     0.085
                            0.002 -0.470 |
Categorical variables (eta2)
               Dim.1 Dim.2 Dim.3
Importado
             | 0.770 0.002 0.091 |
Origen
             | 0.770 0.002 0.091 |
Destino
             | 0.001 0.190 0.107 |
Tipo.prod
             0.000 0.000 0.000 |
             | 0.784 0.103 0.002 |
Proveedor
             | 0.798 0.317 0.338 |
Sit.comp
            | 0.350 0.235 0.107 |
Frec.compra
             | 0.303 0.249 0.181 |
Transform
```

| 0.047 0.024 0.102 |

| 0.494 0.321 0.398 |

Conserv

Empaque

El anterior insumo es importante, porque define el orcentaje de varianza que capturan los 29 ejes canónicos - Eigenvalues y selecciona a las 10 variables de mayor relevancia para el análisis de ordenación - mca Categories (the 10 first) en los tres primeros ejes canónicos - Categorical variables (eta2).

#### 2.1) Ajuste de la ordenación definida por los autovalores

A continuación se calcula el componente tabular, para identificar la varianza que captira cada eje canónico o Dim.i, en donde i es cada uno de los ejes de la ordenación.

```
\# # Matriz de autovalores de los seis primeros ejes canónicos head(mca1\$eig)
```

```
eigenvalue percentage of variance cumulative percentage of variance
dim 1 0.3909689
                              18.874360
                                                                  18.87436
dim 2 0.1972939
                               9.524535
                                                                  28.39889
dim 3 0.1720808
                               8.307348
                                                                  36.70624
dim 4 0.1609039
                               7.767773
                                                                  44.47401
                                                                  51.17423
      0.1387903
                               6.700220
dim 5
dim 6 0.1107851
                               5.348244
                                                                  56.52248
```

En la Figura 3.62, se grafican los resultados de la tabla anterior.

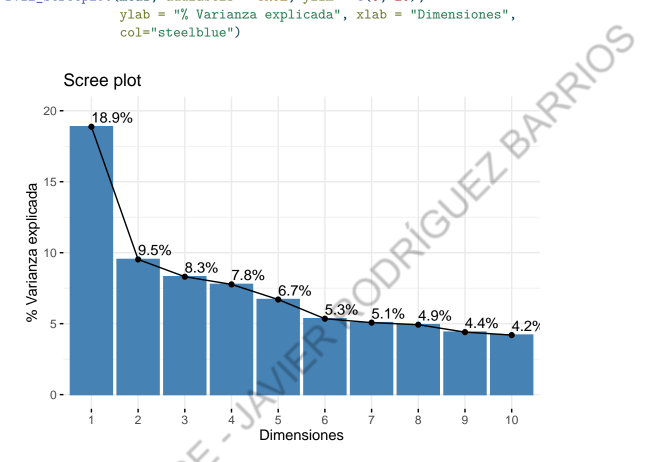


Figura 3.23: Varianza capturada por cada eje canónico

#### 2.2) Figuras generales del mca1

La Figura 3.63 muestra la relación de las 14 variables categoricas del análisis, el nivel de relación o cercanía es definido por la distancia chi cuadrado. fviz\_mca\_var representa a la grafica de variables, mca.cor muestra solo a las variables que más contribuyen a la ordenación, repel = TRUE permite visualizar los elementos sin solapamientos. ior.

```
# Figura de relación de las variables categóricas
x11()
fviz_mca_var(mca1, choice = "mca.cor", repel = TRUE,
```

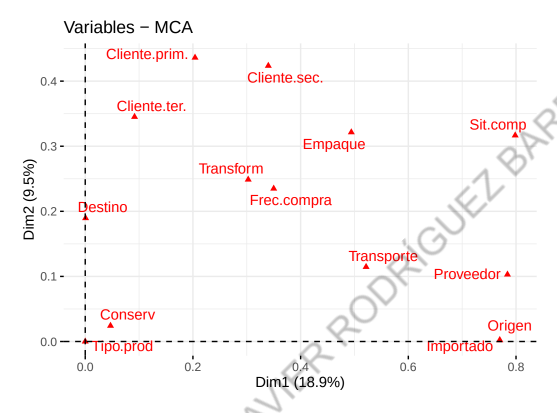


Figura 3.24: Ordenación de las variables que más contribuyen al análisis

La Figura 3.60 muestra el biplot integrado por los 100 registros de peces y las variables categóricas que los caracterizan. fviz\_mca\_biplot permite visualizar a las observaciones o filas de la base de datos (números en azul) y a las variables con mayor contribución al análisis (en rojo).

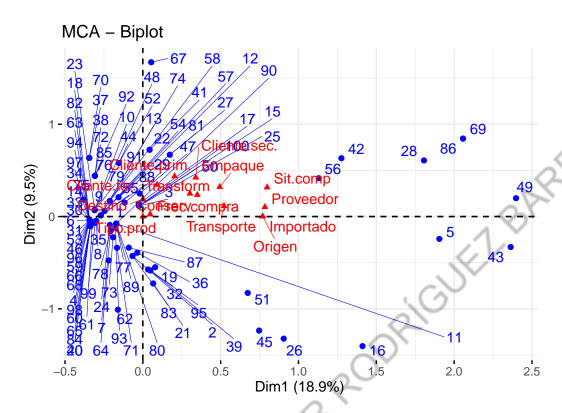


Figura 3.25: Ordenación de las variables que más contribuyen al análisis y de las observaciones (registros de peces)

La Figura 3.53 define a 100 registros de peces con todas las variables activas y sus categorías (no incluye al comando "mca.cor").

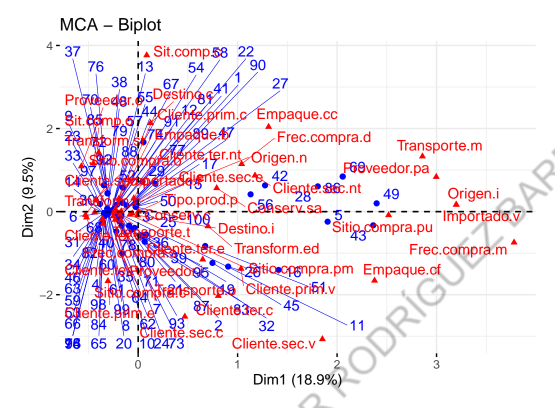


Figura 3.26: Ordenación de todas las variables activas y de las observaciones (registros de peces)

#### 2.3) Figuras del mca con ponderaciones

A continuación se visualiza la ordenación de las observaciones (100 registros de peces) y su nivel de importancia (observaciones en rojo son las más importantes). fviz\_mca\_ind, permite visualizar a los individuos u observaciones (Figura 3.54).

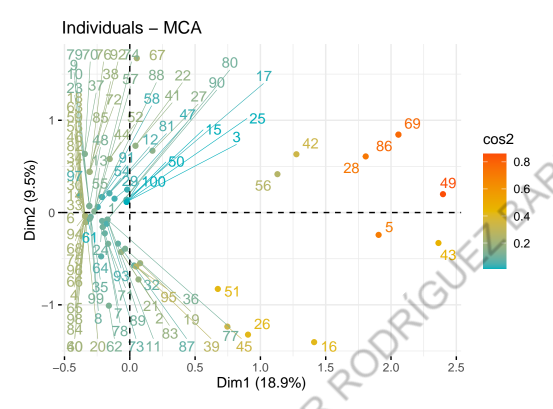


Figura 3.27: Ordenación de las observaciones (registros de peces) y su nivel de contribución al análisis.

En la Figura 3.55 se muestra la ordenación de las variables activas y su nivel de contribución (variables en rojo son las más importantes).

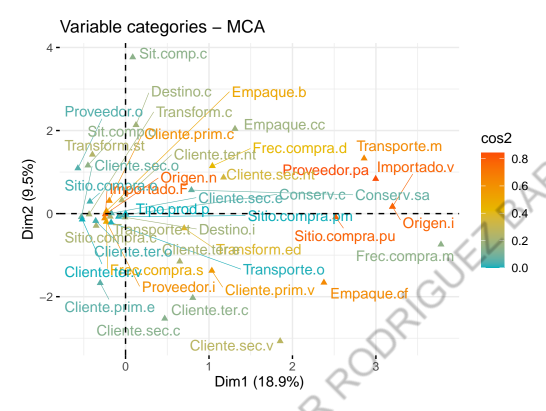


Figura 3.28: Ordenación de las variables activas y su nivel de contribución al análisis.

## 3) Segunda ordenación de las variables cualitativas activas (mca2).

A continuación se realiza un mca con dos elementos adicionales a a las variables activas ordenadas anteriormente:

- Variables cuantitativas suplementarias (quanti.sup), correspondientes a la venta en kilogramos y el precio de venta de los bagres.
- Variables cualitativas suplementarias (quali.sup), representadas por los nombres o tipos de bagres (columna: Nombre.vernacular)

Esto con el objetivo de visualizar aspectos asociados a la comercialización de los bagres (variables cuantitativas y tipos de bagres), en respuesta a las variables categóricas producto de las encuestas (variables activas).

Paso 1. Incluir los nombres de los bagres a la base "datos.activos" (datos.activos.2)

```
# Pasar nombres de los bagres a factor
  bagres <- read_excel("bagres.xlsx")</pre>
                                        # paquete "readxl"
  bagres$Nombre.vernacular = as.factor(bagres$Nombre.vernacular)
  # Crear data frame con los nombres de los bagres y variables cuantitativas.
  datos.activos.1 <- data.frame(bagres = bagres[,6],</pre>
                                 venta.kg = bagres[,7],
                                 Precio.venta = bagres[,8],
                                 datos.activos[,2:15])
  str(datos.activos.1)
'data.frame':
                100 obs. of 17 variables:
$ Nombre.vernacular: Factor w/ 4 levels "B.Ray.o.Tigr",..: 4 4 3 2 2 2 2 4 4 4 ...
                    : num 150 1000 150 50 2200 20 30 20 50 35 ...
$ Venta.kg
                    : num 18000 14000 16000 19000 13000 24000 24000 22000 22000 18000 ...
$ Precio.venta
                    : Factor w/ 2 levels "Importado.F",..: 1 1 1 1 2 1 1 1 1 1 ...
 $ Importado
 $ Origen
                    : Factor w/ 2 levels "Origen.i", "Origen.n": 2 2 2 2 1 2 2 2 2 ...
                    : Factor w/ 2 levels "Destino.c", "Destino.i": 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 ...
 $ Destino
 $ Tipo.prod
                    : Factor w/ 1 level "Tipo.prod.p": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
                    : Factor w/ 3 levels "Proveedor.i",..: 1 1 1 1 3 1 1 1 1 1 ...
 $ Proveedor
                    : Factor w/ 6 levels "Sit.comp.c", "Sit.comp.o", ...: 3 3 3 3 6 3 3 3 4 4 .
 $ Sit.comp
 $ Frec.compra
                    : Factor w/ 3 levels "Frec.compra.d",..: 3 3 1 3 3 3 3 3 3 ...
                    : Factor w/ 3 levels "Transform.c",..: 2 2 2 1 2 1 2 1 1 1 ...
 $ Transform
                    : Factor w/ 2 levels "Conserv.c", "Conserv.sa": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
 $ Conserv
 $ Empaque
                    : Factor w/ 3 levels "Empaque.b", "Empaque.cc", ..: 1 1 1 1 3 1 1 1 1 1 ...
                    : Factor w/ 3 levels "Transporte.m",..: 3 3 2 3 3 3 2 3 3 ...
 $ Transporte
 $ Cliente.prim.
                    : Factor w/ 3 levels "Cliente.prim.c",..: 1 3 1 1 3 1 1 1 1 1 ...
                    : Factor w/ 5 levels "Cliente.sec.c",..: 2 2 2 4 3 4 2 2 2 2 ...
 $ Cliente.sec.
 $ Cliente.ter.
                    : Factor w/ 5 levels "Cliente.ter.c",..: 3 4 3 3 3 3 4 3 3 3 ...
Paso 2. Nuevo mca, que incluye a las variables suplementarias (quali.sup y quanti.sup)
  # mca con nombres de los bagres (quali.sup) y variables cuantitativas (cuanti sub)
        <- MCA (datos.activos.1,
                quali.sup = 1,
                                           # Registros de peces (X)
```

# 2 y 3 son Variables cuantitativas

Paso 3. Gráfica de las variables cuantitativas suplementarias (quanti.sup) (Figura 3.56).

quanti.sup = 2:3,

graph=FALSE)

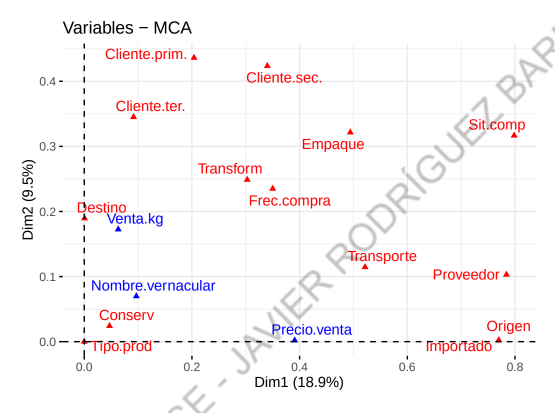


Figura 3.29: Ordenación de las variables activas y su nivel de contribución al análisis.

#### Paso 4. Grafica de las variables cualitativas suplementarias (quali.sup) (Figura 3.42)

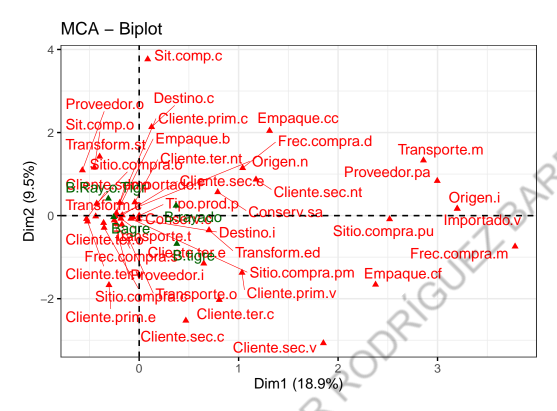


Figura 3.30: Ordenación de todas las variables activas que más contribuyen al análisis (rojo) y su relación co las variables cualitativas suplementarias (verde).

La Figura 3.43 muestra las elipses que representan a los intervalos de confianza de cada grupo de bagres, para medir el tipo de relación o de colapamiento entre estos, basado en las variables activas que los caracterizan.

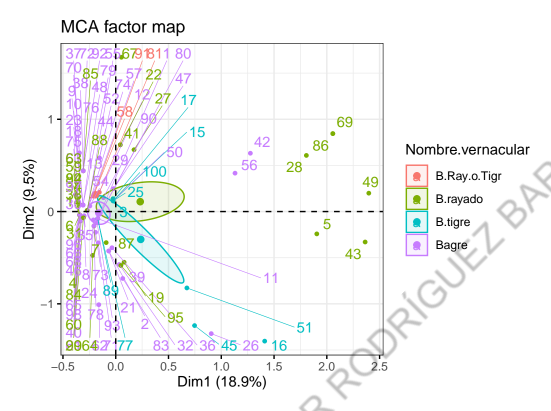


Figura 3.31: Relación entre las especies de bagres y con sus observaciones (registros de peces).

## Taller de entrenamiento

Objetivo: Poner en práctica los conceptos vistos en este taller, realizando las siguientes opciones realizando un MCA con las variables biológicas (taxones). Enviar los resultados al Teams del profesor.

## Taller 7.1 Análisis de Redundancia - RDA

#### Objetivo de la actividad:

La siguiente base de datos es tomada del trabajo de (Osorio, 2021), relacionado a un estudio sobre la composición de microalgas de la ciénaga Sevillano en el complejo lagunar de la Ciénaga Grande de Santa Marta (Colombia). La información contiene a 21 géneros de microalgas (matriz Y) y 10 variables ambientales (matriz X) medidas en 24 observaciones (localidades y campañas de muestreo). El propósito del ejercicio consiste en determinar la relación entre la composición de las microalgas y las variables fisicoquímicas de su ambiente, aplicando un análisis de redundancia (RDA) y un Análisis de Correspondencia Canónica (ACC), para finalmente comparar la aplicación de cada técnica. Se utilizará el siguiente archivo: Microalgas.csv

Ejercicio tomado de: Rodríguez-Barrios (2023) Enlace del libro

Enlace de los archivos del libro Revisar el capitulo de Análisis de Redundancia - RDA Numerical Ecology With R - Borcard et al. 2018 Capítulo de Análisis de Redundancia - RDA

# Procedimiento resumido de la ordenación con el RDA

- Cargar librerías y funciones requeridas
- Cargar la base Microalgas.csv
- Realizar los ajustes a las variables y factores
- Correr el RDA con todas las variables
- Correr el RDA con las variables ambientales seleccionadas
- Figuras de BIPLOT y TRIPLOT con librerías "vegan" y "ggplot2".

## Cargar las librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(ade4)
library(adegraphics)
library(adespatial)
library(cocorresp)
library(vegan)
library(MASS)
library(ellipse)
library(FactoMineR)
library(rrcov)
library(ggplot2)
library(reshape2)
library(ggrepel)
library(ggforce)
```

# JRIGUEL BARRIOS Funciones adicionales (Bordcard et al. 2018)

```
# Funciones a cargar
source("hcoplot.R")
source("triplot.rda.R")
source("plot.lda.R")
source("polyvars.R")
source("screestick.R")
```

## Cargar o importar la base de datos

Esta base de datos cuenta con una variable agrupadora o factor (Tributario), 10 variables ambientales y 21 taxones de microalgas.

```
# Base de datos
datos = read.csv2("Microalgas.csv",row.names=1)
```

## Ajuste de las bases de datos biológica (tax.hel) y Ambiental (amb)

A continuación se realizará un ajuste de la base de datos, primero convirtiendo a la columna Tributario como un factor, luego transformando a las variables ambientales amb con logaritmo en base 10 y finalmente ajustando a los taxones tax.hel con la transformación de Hellinger. Las abreviaturas en las filas T1.1, ..., T1.6, ... Representan el número del tributario (T1) y el numero de la visita realizada al lugar de muestreo (1).

```
# Ajuste de factores
  datos$Tributario = as.factor (datos$Tributario)
  # str(datos)
                   # Nueva estructura de la base de datos
  # Variables ambientales
  amb=(datos[,c(2:11)]+1)
  round(head(amb),2)
                                         pH Conductividad Caudal Vel Corriente
     Amonio Nitrito Nitrato Oxigeno
T1.1
       1.30
                1.84
                        1.90
                                 8.68
                                       9.10
                                                              1.51
                                                                             1.73
T1.2
       1.30
                1.78
                        1.83
                                 7.54
                                       8.45
                                                         77
                                                              2.59
                                                                             1.37
                                 6.62
                                       8.81
                                                              2.48
T1.3
       2.11
                2.18
                        4.43
                                                         77
                                                                             2.15
T1.4
                                 7.08 10.21
                                                         77
       2.02
                1.88
                        3.67
                                                              2.24
                                                                             2.33
                1.15
T1.5
       1.19
                        1.52
                                 6.10 10.24
                                                         77
                                                              2.32
                                                                             2.32
T1.6
                        1.90
                                 6.60 10.63
                                                         78
                                                              2.25
                                                                             2.29
       1.21
                1.47
     Luz Temp
T1.1 801 18.6
T1.2 401 19.3
T1.3 301 18.1
T1.4 101 19.6
T1.5 801 18.9
```

Los datos de abundancia de los taxones están en cifras decimales, debido a la transformación logarítmica que se les aplicó.

```
# Variables biológicas linealizadas - Taxones con Hellinger
tax.hel=decostand(datos[,c(12:32)], "hellinger")
round(head(tax.hel),2)
```

T1.6 201 18.8

```
Fragillaria Lyngbya Chamaepinnularia Achnantes Amphora Caloneis Closterium T1.1 0.00 0.62 0.10 0.00 0.15 0.00 0.23 T1.2 0.10 0.49 0.07 0.00 0.12 0.00 0.22
```

T1.3	0.34	0.16	}	0.20	0.00	0.00	0.00	0.18
T1.4	0.31	0.21		0.23	0.05	0.07	0.14	0.11
T1.5	0.28	0.14	:	0.22	0.08	0.10	0.12	0.09
T1.6	0.25	0.18	}	0.19	0.09	0.11	0.19	0.06
	Cocconeis C	Cymbella	Eolimna E	pithemia l	Eunotia F	rustulia	Girosigma	
T1.1	0.22	0	0.27	0.00	0.00	0.00	0.00	/
T1.2	0.30	0	0.33	0.00	0.17	0.17	0.00	,(
T1.3	0.33	0	0.32	0.00	0.09	0.11	0.00	2
T1.4	0.29	0	0.26	0.05	0.00	0.00	0.15	2
T1.5	0.44	0	0.29	0.07	0.10	0.00	0.16	Ch
T1.6	0.44	0	0.28	0.08	0.09	0.00	0.13	7
	${\tt Gomphonema}$	Melosira	Navicula	Nitzchia	Planothi	dium Suri	ilella Pinr	nularia
T1.1	0.00	0.51	0.00	0.24		0.15	0.10	0.25
T1.2	0.00	0.49	0.20	0.29		0.17	0.00	0.19
T1.3	0.09	0.50	0.11	0.37		0.32	0.00	0.22
T1.4	0.18	0.49	0.20	0.33		0.33	0.12	0.20
T1.5	0.20	0.43	0.20	0.25		0.35	0.19	0.12
T1.6	0.19	0.49	0.20	0.21		0.31	0.19	0.09

## Doce pasos para el análisis de redundancia - RDA.

#### Paso 1. Ordenación de los taxones y las variables ambientales.

En el siguiente analisis se relaciona a la matriz de datos biológicos (abundancia de taxones) con la matriz de datos ambientales. A continuación se determinan los insumos generales del análisis.

```
# 1. Realización del RDA
  tax.rda<-rda(tax.hel ~.,amb)</pre>
  tax.rda # Resultados resumidos
Call: rda(formula = tax.hel ~ Amonio + Nitrito + Nitrato + Oxigeno + pH
+ Conductividad + Caudal + Vel_Corriente + Luz + Temp, data = amb)
              Inertia Proportion Rank
Total
              0.14283
                          1.00000
Constrained
              0.07804
                          0.54640
                                    10
Unconstrained 0.06479
                          0.45360
                                    13
Inertia is variance
```

Eigenvalues for constrained axes:

RDA1 RDA2 RDA3 RDA4 RDA5 RDA6 RDA7 RDA8
0.028864 0.019400 0.009741 0.006291 0.004905 0.003407 0.002132 0.001938
RDA9 RDA10
0.000927 0.000440

Eigenvalues for unconstrained axes:

PC1 PC2 PC3 PC4 PC5 PC6 PC7 PC8
0.026487 0.015199 0.009607 0.004206 0.002286 0.002040 0.001779 0.001226
PC9 PC10 PC11 PC12 PC13
0.000826 0.000485 0.000303 0.000258 0.000088

Matriz 1. Partición de la varianza. La inercia restringida es la que define el ajuste (restringida) en la relación entre las dos matrices de variables. Para este caso es de 0.54 (54%). Más adelante se aplicará el R2 de Ezequiel (1930), para encontrar el ajuste sin restricción (ajuste final del RDA). A continuación se muestra el comando para presentar los resultados detallados del RDA.

Matriz 2. Importancia de los componentes. Muestra que se requiere de 10 ejes canónidos (RDA) para explicar el 54% de la varianza explicada por la inercia restringida. La inercia restante se explica por los ejes de los 12 componentes principales PC.

Matriz 3. Species scores, muestra las coordenadas de las especies en los ejes canónicos, de los cuales se graficarán los dos primeros.

Matriz 4. Site scores, Muestra las coordenadas de los sitios

Matriz 5. Site constraints, muestra a las coordenadas de los sitos en el espacio de los taxones.

Matriz 6. Biplot scores, muestra las coordenadas de las variables ambientales.

summary(tax.rda) # Resultados completos

#### Call:

rda(formula = tax.hel ~ Amonio + Nitrito + Nitrato + Oxigeno + pH + Conductividad + Cau

#### Partitioning of variance:

Inertia Proportion
Total 0.14283 1.0000
Constrained 0.07804 0.5464
Unconstrained 0.06479 0.4536

Eigenvalues, and their contribution to the variance

#### Importance of components:

RDA1 RDA2 RDA3 RDA4 RDA5 RDA6 Eigenvalue 0.02886 0.0194 0.009741 0.006291 0.004905 0.003407 Proportion Explained 0.20208 0.1358 0.068195 0.044042 0.034342 0.023850 Cumulative Proportion 0.20208 0.3379 0.406096 0.450138 0.484481 0.508331 RDA7 RDA8 RDA9 RDA10 PC1 Eigenvalue 0.002132 0.001938 0.0009267 0.0004403 0.02649 0.0152 Proportion Explained 0.014928 0.013566 0.0064878 0.0030829 0.18544 0.1064 Cumulative Proportion 0.523259 0.536825 0.5433124 0.5463953 0.73183 0.8382 PC3 PC4 PC5 PC6 PC7  $0.009607\ 0.004206\ 0.002286\ 0.00204\ 0.001779\ 0.001226$ Eigenvalue Proportion Explained 0.067262 0.029449 0.016001 0.01428 0.012454 0.008585 Cumulative Proportion 0.905501 0.934951 0.950952 0.96524 0.977690 0.986274 PC9 PC10 PC11 PC12 Eigenvalue 0.0008263 0.0004854 0.0003026 0.0002579 8.835e-05 Proportion Explained 0.0057854 0.0033982 0.0021184 0.0018053 6.186e-04 Cumulative Proportion 0.9920595 0.9954577 0.9975762 0.9993814 1.000e+00

## Accumulated constrained eigenvalues Importance of components:

RDA2 RDA3 RDA4 RDA5 RDA1 RDA6 0.02886 0.0194 0.009741 0.006291 0.004905 0.003407 Eigenvalue Proportion Explained 0.36984 0.2486 0.124809 0.080605 0.062853 0.043650 Cumulative Proportion 0.36984 0.6184 0.743228 0.823833 0.886685 0.930335 RDA8 RDA9 RDA7 RDA10 0.002132 0.001938 0.0009267 0.0004403 Eigenvalue Proportion Explained 0.027321 0.024828 0.0118739 0.0056423 Cumulative Proportion 0.957656 0.982484 0.9943577 1.0000000

#### 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: 1.346293

#### Species scores

	RDA1	RDA2	RDA3	RDA4	RDA5	RDA6
Fragillaria	0.13772	-0.142031	0.176943	0.0562043	-0.063697	0.0736817
Lyngbya	-0.45345	0.075392	0.055651	0.0747107	-0.007676	-0.0088353
Chamaepinnularia	0.11821	0.067633	0.002487	-0.0394544	-0.046828	-0.0453373
Achnantes	0 12193	-0 007016	-0 005199	-0 0579162	0 007942	0 0004642

Amphora	0.07641	-0.055694	-0.073152	0.0983283	0.009532	-0.0447069
Caloneis	0.10235	0.100918	0.010924	-0.0128037	-0.110912	-0.0484938
Closterium	-0.13921	-0.049866	-0.040879	-0.1396354	0.023961	-0.0356380
Cocconeis	0.08230	0.111537	-0.116166	-0.0253457	0.078588	0.0767795
Cymbella	0.05167	-0.055582	0.016607	-0.0439576	-0.006371	0.0316069
Eolimna	-0.04478	0.040748	0.035461	0.0316799	-0.075134	-0.0244236
Epithemia	0.07696	0.053827	0.045227	0.0438611	0.041962	-0.0432302
Eunotia	-0.05858	0.073250	-0.007121	-0.0114420	-0.009144	-0.0119924
Frustulia	0.02272	-0.199618	-0.124568	0.0131044	0.025406	-0.0360106
Girosigma	0.02634	0.128337	-0.026327	-0.0387420	-0.032438	0.0447555
Gomphonema	0.07341	0.161492	0.025849	0.0627397	0.022804	0.0060812
Melosira	-0.05697	0.080419	0.113156	-0.1522371	-0.010332	-0.0211294
Navicula	0.06661	0.024720	0.170748	0.0007566	0.147542	-0.0024464
Nitzchia	-0.01762	-0.146199	-0.006291	-0.0369694	-0.062184	0.0808324
Planothidium	0.19033	0.088406	0.005299	0.0107074	-0.019909	-0.0672288
Surilella	-0.01394	0.225111	-0.076448	0.0277918	-0.025008	0.0725367
Pinnularia	-0.07301	-0.071644	-0.012235	0.0131215	-0.014800	-0.0209236

	Pinnu	ılaria	-0.073	301 -0.0716	644 -0.012	2235 0.03	131215 -0.
							0/
	<b>~</b>	,					$\sim$
	Site	scores (	weighted s	sums of spe	ecies sco	res)	/
		RDA1	RDA2	RDA3	RDA4	RDA5	RDA6
	TT1 1	-1.07703		-0.336999		- Janes	
				-0.336999	. ~		
				0.057019			
		-0.21690		0.037019	East of		
		0.03167		-0.068462	<b>\</b>		
		-0.02467		-0.005402			
		0.16166		-0.238118			
	T1.8	0.10100		-0.180997			
			1	-0.767805			
				0.772156			
			/ .~	0.295607		-0.52442	
		-0.10695		0.088760		-0.62125	
			_ < /	0.362241		-0.47381	
	T2.6		0.34242	0.051480		-0.07649	
	T2.7			-0.097778		0.11343	
		0.34014		-0.109732			-0.44183
		3 7.		-0.685639		-0.34090	
	T3.2			0.588049			
ζ	T3.3			0.423720			
hq	T3.4			-0.026922			
	T3.5			-0.007015			
	10.0	0.20001	0.01021	0.007010	0.01200	0.24313	0.40401

```
T3.6 0.26294 -0.02789 -0.060279 -0.54987 0.29896 -0.27382
T3.7 0.27363 0.07944 -0.083931 -0.34491 0.49386 -0.54819
T3.8 0.23124 0.04670 -0.045299 -0.54391 0.99339 -0.47227
```

#### Site constraints (linear combinations of constraining variables)

```
RDA1
               RDA2
                        RDA3
                               RDA4
                                      RDA5
                                             RDA6
T1.2 -0.672062 -0.282194 -0.1487709 -0.10561 0.35054 -0.16350
T1.4 0.009029 0.394109 0.1840858 -0.36486 -0.01351 -0.26989
0.38849
0.08539
T1.7 -0.058104  0.306643 -0.2006076  0.20594  0.15177
                                          0.29384
T1.8 -0.160580 0.192429 -0.4894293 0.01713 0.14478 0.50417
T2.1 0.059599 -0.099508 -0.1636965 0.23651 -0.09396 0.42975
T2.2 -0.152474 -0.181670 0.7823215 0.65227 0.57180 0.22938
T2.3 -0.135133 0.072656 0.1381488 0.31328 -0.15771 -0.26812
T2.4 0.080845 0.150351 0.1744033 0.11732 -0.18811 -0.19088
T2.5 -0.031560 -0.016833 0.3379676 0.09039 -0.71895 -0.07707
T2.6 0.223424 0.286614 0.0244991 0.13025 0.03622 -0.30461
T2.7 0.162822 0.261848 -0.0774071 0.33031 -0.01031 -0.18129
T2.8 0.214704 0.144374 -0.1007849 0.12653 0.16237 -0.32115
T3.1 0.276688 -0.515338 -0.5875697 0.21567 0.03745 -0.21428
T3.2 -0.078309 -0.261042 0.0094046 0.01194 -0.09537 0.23117
T3.3 0.445486 -0.242713 0.3772510 -0.37955 0.05636 0.29527
T3.5 0.206039 -0.409549 -0.1202982 0.19481 -0.60608 0.19190
T3.6 0.512665 -0.044235 -0.0726911 -0.31755
                                  0.36432 0.26933
T3.7 0.092435 -0.008915 -0.0763885 -0.02302 0.01115 -0.43913
T3.8 0.201048 -0.091407 -0.0913406 -0.21175 0.38361 -0.35399
```

#### Biplot scores for constraining variables

```
RDA1
                   RDA2
                         RDA3
                               RDA4
                                      RDA5
                                            RDA6
          -0.05176 -0.12017 0.67080 0.2933 0.41466 0.27637
Amonio
Nitrito
          0.11287 -0.04070 0.34885 -0.4042 -0.26078 -0.02453
Nitrato
Oxigeno
          0.10513 -0.04085 -0.64672 0.1262 0.55134 -0.18159
          Conductividad -0.61873 0.43117 -0.22737 -0.3900 0.06681 0.25390
```

```
Caudal -0.32017 0.13247 -0.28194 -0.5026 0.08692 0.36194 

Vel_Corriente 0.03368 0.27010 -0.30589 -0.4551 -0.06465 0.51914 

Luz 0.30256 -0.52037 -0.35636 0.2878 -0.31339 -0.01181 

Temp -0.32332 0.77248 -0.07647 0.2202 0.25887 -0.12217
```

A continuación se muestra una manera de extraer algunos insumos por separado del anterior comando summary(tax.rda). Las coordenadas de los taxonesy de los sitios serán tenidas en cuenta más adelante, para las figuras de ggplot2.

```
# Matriz 3. Escores o coordenadas de los taxones
species.scores <- scores(tax.rda, display = "species")

# Escores o coordenadas de los sitios
site.scores <- scores(tax.rda, display = "sites")

# Escores de las variables restringidas
biplot.scores <- scores(tax.rda, display = "bp")</pre>
```

# Paso 2. Coeficientes de las variables regresoras (ambientales), en el modelo lineal.

Solo se mostrarán los tres primeros ejes canónicos [,1:3], para facilidad de su interpretación.

```
round(coef(tax.rda),2)[,1:3]
```

	RDA1	RDA2	RDA3
Amonio	0.01	-0.01	0.10
Nitrito	-0.18	-0.32	0.18
Nitrato	0.04	0.03	0.01
Oxigeno	0.03	-0.04	-0.11
pН	0.07	0.07	0.04
${\tt Conductividad}$	-0.02	0.01	-0.01
Caudal	0.10	-0.28	0.00
<pre>Vel_Corriente</pre>	0.37	0.21	0.02
Luz	0.00	0.00	0.00
Temp	0.06	0.14	0.01

Se puede pensar en un modelo lineal, que tiene en cuenta a los coeficientes descritos en el primer eje canónico:

Distribución de los taxones de microalgas (Matriz Y) = 0.01(Amonio) - 0.18(Nitrito) + ... + 0.06(Temp)

#### Paso 3. R2 sin ajuste vs. R2 ajustado (Ezequiel 1930)

La nueva inercia no sesgada (sin restricción) calculada con la formula de Ezequiel es de 0.19 o del 19%.

```
# R^2 sin ajuste (inercia restringida)
(R2 <- RsquareAdj(tax.rda)$r.squared)

[1] 0.5463953

# R^2 ajustado
(R2adj <- RsquareAdj(tax.rda)$adj.r.squared)

[1] 0.1974686</pre>
```

#### Paso 4. Figura de Triplot

A continuación, se realizará la gráfica del RDA (figura Triplot) (Figura 3.62), que relaciona a los tres elementos: taxones, variables ambientales y sitios de muestreo mediante dos tipos de escalamiento (Scalings 1 y 2).

#### Paso 5. Prueba global del RDA

Esta prueba obtiene un valor p = 0.04296 \*, por lo cual se valida que el modelo de regresión múltiple de este RDA presenta un ajuste apropiado ( a pesar de la poca inercia encontrada).

```
# Prueba global del RDA (dos opciones)
# Ho= no hay relación entre las variables X y las Y
```

```
Permutation test for rda under reduced model
Permutation: free
Number of permutations: 1000
Model: rda(formula = tax.hel ~ Amonio + Nitrito + Nitrato + Oxigeno + pH + Conductividad
                             F Pr(>F)
          Df Variance
Model
          10 0.078044 1.5659 0.04595 *
Residual 13 0.064790
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.'
A continuación se muestra que ninguno de los ejes canónicos prsenta significancia para la
ordenación de las variables y de las observaciones de este análisis (valor p > 0.05), sin embargo
se continuará con el procedimiento.
   # Prueba de los ejes canónicos
  anova(tax.rda, by = "axis", permutations = how(nperm = 1000))
Permutation test for rda under reduced model
Forward tests for axes
Permutation: free
Number of permutations: 1000
Model: rda(formula = tax.hel ~ Amonio + Nitrito + Nitrato + Oxigeno + pH + Conductividad + Conductividad + Conductividad + Conductividad + Conductividad + Conductividad
          Df Variance
                           F Pr(>F)
RDA1
           1 0.028864 5.7914 0.1389
RDA2
           1 0.019400 3.8926 0.3766
           1 0.009741 1.9544 0.9361
RDA3
           1 0.006291 1.2622 0.9970
RDA4
           1 0.004905 0.9842 0.9960
RDA5
RDA6
           1 0.003407 0.6835 1.0000
```

anova(tax.rda, permutations = how(nperm = 1000))

1 0.002132 0.4278 1.0000

1 0.001938 0.3888 0.9990

1 0.000927 0.1859 1.0000

1 0.000440 0.0884 0.9990

RDA7 RDA8

RDA9

RDA10

Residual 13 0.064790

#### Paso 6. Factor de inflación de la varianza (VIF) del RDA

```
# Factor de inflación
round(vif.cca(tax.rda), 2)
```

p	Oxigeno	Nitrato	Nitrito	Amonio
1.4	1.22	1.61	2.02	1.40
Tem	Luz	Vel_Corriente	Caudal	Conductividad
2.3	2.04	4.85	7.46	9.28

Los resultados están por debajo de un VIF de 10, por lo que todas las variables son importantes para el análisis.

### Paso 7. Criterios de selección de variables ambientales (X)

#### 7.1 Forward selection usando forward.sel()

El comando forward.selpermitirá definir a las variables ambientales con importancia para ser relacionadas con los taxones en el RDA. Para este caso define a la *Conductividad* y a la *Velocidad del la Corriente*.

```
# Factor de inflación
forward.sel(tax.hel, amb, adjR2thresh = R2adj)

Testing variable 1
Testing variable 2
Testing variable 3
Procedure stopped (adjR2thresh criteria) adjR2cum = 0.200960 with 3 variables (> 0.197469)

variables order R2 R2Cum AdjR2Cum F pvalue
```

 variables
 order
 R2
 R2Cum
 AdjR2Cum
 F pvalue

 1
 Conductividad
 6
 0.11614724
 0.1161472
 0.07597211
 2.891024
 0.013

 2
 Vel\_Corriente
 8
 0.09924816
 0.2153954
 0.14067115
 2.656384
 0.024

#### 7.2 Eliminación anticipada (Backward) usando "ordistep()" de vegan

El anterior resultado es validado por esta función ordistep, la cual luego de varias corridas, define a las mismas variables ambientales Conductividad y a la Velocidad del la Corriente, pero incluye a la Temperatura como las significativas para el análisis RDA. Para continuar el ejercicio, a continuación se realizará un nuevo RDA (RDA parsimonioso) con estas tres variables.

```
# 7.2 Eliminación anticipada (Backward) usando "ordistep()" de vegan
  step.backward <- ordistep(tax.rda,permutations = how(nperm = 499))</pre>
Start: tax.hel ~ Amonio + Nitrito + Nitrato + Oxigeno + pH + Conductividad +
                                                                                      Caudal + V
                Df
                        AIC
                                 F Pr(>F)
- Nitrato
                 1 -45.747 0.5267
                                    0.832
- Nitrito
                 1 -45.375 0.7380
                                    0.632
- Luz
                 1 -45.164 0.8591
                                    0.486
- Caudal
                 1 -45.084 0.9053
                                    0.466
- Amonio
                 1 -44.961 0.9770
                                    0.404
- pН
                 1 -44.738 1.1072
                                    0.322
                                    0.304
- Oxigeno
                 1 -44.667 1.1492
- Vel_Corriente
                 1 -44.412 1.3001
                                    0.262
                  1 -44.020 1.5356
                                    0.166
- Temp
- Conductividad
                 1 -43.286 1.9875
                                    0.086
                0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Signif. codes:
Step: tax.hel ~ Amonio + Nitrito + Oxigeno + pH + Conductividad + Caudal +
                                                                                    Vel_Corrient
                       AIC
                Df
                                 F Pr(>F)
                   -46.555 0.7127
- Nitrito
                                    0.626
- Caudal
                 1 -46.216 0.9222
                                    0.424
                  1 -45.915 1.1104
 pН
                                    0.398
- Amonio
                  1 -46.112 0.9867
                                    0.392
- Luz
                  1 -45.947 1.0903
                                    0.336
 Oxigeno
                  1 -45.753 1.2124
                                    0.264
 Temp
                  1 -45.284 1.5132
                                   0.176
 Vel Corriente
                 1 -44.698 1.8963
                                    0.104
  Conductividad
                 1 -43.786 2.5121
                                    0.042 *
```

0 '\*\*\*' 0.001 '\*\*' 0.01 '\*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

Signif. codes:

```
Step: tax.hel ~ Amonio + Oxigeno + pH + Conductividad + Caudal + Vel_Corriente +
                                                                                      Luz + '
               Df
                      AIC
                               F Pr(>F)
- Caudal
                 1 -47.100 0.9375 0.436
- Amonio
                 1 -46.967 1.0261 0.370
- Luz
                 1 -46.842 1.1100 0.334
- pH
                 1 -46.802 1.1365 0.258
                 1 -46.620 1.2591 0.210
- Oxigeno
- Vel_Corriente 1 -44.635 2.6618 0.052 .
                 1 -45.383 2.1193 0.046 *
- Temp
- Conductividad 1 -43.968 3.1590 0.018 *
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.'
Step: tax.hel ~ Amonio + Oxigeno + pH + Conductividad + Vel_Corriente +
                                                                            Luz + Temp
               Df
                      AIC
                               F Pr(>F)
                 1 -47.616 1.0204
                                   0.370
- Amonio
- Luz
                 1 -47.525 1.0854
                                  0.360
Hq -
                 1 -47.448 1.1398
                                   0.320
- Oxigeno
                 1 -47.387 1.1836
                                   0.298
                 1 -45.715 2.4235 0.020 *
- Temp
- Vel_Corriente 1 -44.448 3.4221 0.004 **
- Conductividad 1 -42.714 4.8773 0.002 **
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Step: tax.hel ~ Oxigeno + pH + Conductividad + Vel_Corriente + Luz +
                                                                          Temp
                      AIC
                               F Pr(>F)
- Luz
                 1 -48.000 1.1841 0.324
                 1 -47.803 1.3343 0.200
Hq -
- Oxigeno
                 1 -47.714 1.4020 0.192
                 1 -46.427 2.4162 0.040 *
- Vel_Corriente 1 -45.170 3.4595 0.006 **
- Conductividad 1 -43.486 4.9469 0.002 **
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Step: tax.hel ~ Oxigeno + pH + Conductividad + Vel_Corriente + Temp
               Df
                      AIC
                               F Pr(>F)
```

```
- Oxigeno
                1 -48.138 1.4525 0.204
- pH
                 1 -48.202 1.4002 0.196
- Temp
                 1 -46.244 3.0499 0.010 **
- Vel_Corriente 1 -45.949 3.3094 0.008 **
- Conductividad 1 -44.266 4.8576 0.002 **
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Step: tax.hel ~ pH + Conductividad + Vel_Corriente + Temp
               Df
                      AIC
                               F Pr(>F)
Hq -
                 1 -48.466 1.3708 0.172
- Vel_Corriente 1 -46.305 3.2899 0.012 *
                 1 -46.614 3.0048 0.008 **
- Temp
- Conductividad 1 -44.637 4.8945 0.004 **
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.
Step: tax.hel ~ Conductividad + Vel_Corriente + Temp
               Df
                      AIC
                               F Pr(>F)
                 1 -47.549 2.5845 0.018
- Temp
- Vel_Corriente 1 -46.730 3.3681
                                  0.006 *
- Conductividad 1 -45.444 4.6545
                                  0.002 **
                                  0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Signif. codes:
```

#### Paso 8. R2 ajustado

Al validar el ajuste del RDA con las dos variables seleccionadas, se obtiene un valor de 0.3 o 30% de ajuste.

```
# Se define un R^2: 0.3 (30% de relación)
RsquareAdj(step.backward)
```

\$r.squared [1] 0.3051824

\$adj.r.squared
[1] 0.2009598

#### Paso 9. RDA Parsimonioso (rda.par)

RDA Parsimonioso significa que se realizará un nuevo RDA con las dos variables ambientales seleccionadas.

```
# RDA resumido
  (rda.pars <- rda(tax.hel ~ Temp + Vel_Corriente + Conductividad, data = amb))</pre>
Call: rda(formula = tax.hel ~ Temp + Vel_Corriente + Conductividad,
data = amb)
              Inertia Proportion Rank
Total
              0.14283
                          1.00000
Constrained
              0.04359
                          0.30518
                                     3
                          0.69482
Unconstrained 0.09924
                                    20
Inertia is variance
Eigenvalues for constrained axes:
    RDA1
             RDA2
0.025917 0.013517 0.004157
Eigenvalues for unconstrained axes:
                                                              PC8
                                             PC6
                                                      PC7
    PC1
            PC2
                    PC3
                             PC4
                                     PC5
0.03482 0.01676 0.01396 0.00973 0.00677 0.00518 0.00252 0.00220
(Showing 8 of 20 unconstrained eigenvalues)
```

#### Paso 10. Coeficientes del modelo lineal parsimonioso

```
# RDA resumido round(coef(rda.pars),2)

RDA1 RDA2 RDA3
Temp 0.04 0.23 0.08
Vel_Corriente 0.47 0.36 -0.36
Conductividad -0.02 -0.01 0.00
```

#### Paso 11. Dos Triplots del RDA parsimonioso (Scaling 1 y Scaling 2)

```
dev.new(title = "RDA Parsimonioso scaling 1 y 2",
        width = 16, height = 8, noRStudioGD = TRUE)
par(mfrow = c(1, 2))
# Scaling 1
plot(rda.pars,scaling = 1,display = c("sp", "lc", "cn"),
     main = "Triplot RDA taxa.hel ~ amb - scaling 1")
spe.sc1 <- scores(rda.pars, choices = 1:2, scaling = 1, display = "sp")</pre>
arrows(0, 0, spe.sc1[, 1] * 0.92, spe.sc1[, 2] * 0.92,
       length = 0, lty = 1, col = "red")
# Scaling 2
plot(rda.pars,scaling = 2,display = c("sp", "lc", "cn"),
     main = "Triplot RDA taxa.hel ~ amb - scaling 2")
spe.sc1 <- scores(rda.pars, choices = 1:2, scaling = 2, display = "sp")</pre>
arrows(0, 0, spe.sc1[, 1] * 0.92, spe.sc1[, 2] * 0.92,
       length = 0, lty = 1, col = "red")
par(mfrow = c(1, 1))
```

#---

#### Paso 12. RDA con paquete ggplot2

Se realizará la figura del RDA con el paquete ggplot2, dada su mejor presentación, comparado a las figuras anteriores, realizadas con el paquete vegan. Los siguientes comandos sirven para identificar las coorddenadas de los sitios ("sites"), los taxones ("sp") y las variables ambientales ("vectors").

Total 0.14283 1.00000

Constrained 0.04359 0.30518 3

Unconstrained 0.09924 0.69482 20

Inertia is variance

```
Eigenvalues for constrained axes:
    RDA1
             RDA2
                       RDA3
0.025917 0.013517 0.004157
Eigenvalues for unconstrained axes:
            PC2
                     PC3
                             PC4
                                      PC5
                                              PC6
                                                       PC7
                                                               PC8
0.03482 0.01676 0.01396 0.00973 0.00677 0.00518 0.00252 0.00220
(Showing 8 of 20 unconstrained eigenvalues)
  names(summary(rda.pars))
                                # Insumos del RDA parsimonioso
 [1] "species"
                    "sites"
                                   "constraints" "biplot"
 [6] "tot.chi"
                                   "unconst.chi" "cont"
                                                                 "concont"
                    "constr.chi"
[11] "scaling"
                    "digits"
                                   "inertia"
                                                  "method'
12.1 Coordenadas de los sitios y el factor "coord.sit"
  # 1) Coordenadas de los sitios y el factor (coord.sit)
  coord.sit <- as.data.frame(scores(rda.pars,</pre>
                                      choices = 1:2, display = "sites"))
```

# Coordenadas de

# Crear una columna con nombres de los sitios

# vista resumida de las coordenadas de sitios

# Adicionar columna de grupos por Tributa

```
RDA1 RDA2 sitio grp
T1.1 -1.11971663 -0.30601405 T1.1 T1
T1.2 -0.85825274 -0.42028232 T1.2 T1
T1.3 -0.18370421 -0.36439466 T1.3 T1
T1.4 -0.12410643 0.08403049 T1.4 T1
T1.5 -0.02273675 0.46138698 T1.5 T1
T1.6 -0.10175889 0.47796564 T1.6 T1
```

coord.sit\$sitio <- rownames(coord.sit)</pre>

coord.sit\$grp <- datos\$Tributario</pre>

head(coord.sit)

#### 12.2 Coordenadas de los taxones "coord.tax"

```
# 2) Coordenadasde las especies (coord.tax)
coord.tax <- as.data.frame(scores(rda.pars,</pre>
                                    choices = 1:2, display = "sp"))
                                                                        # Dos primeros ejes
coord.tax$especies <- rownames(coord.tax)</pre>
                                                 # Insertar columna con nombres de las espe
head(coord.tax)
```

head(coord.tax	)			
	RDA1	RDA2	especies	
Fragillaria	0.18835404	-0.111108636	Fragillaria	2
Lyngbya	-0.41883579	0.006822599	Lyngbya	Δ V)'
${\tt Chamaepinnularia}$	0.09146325	0.064258294	Chamaepinnularia	
Achnantes	0.09957281	-0.021272988	Achnantes	/</td
Amphora	0.08594521	-0.039656846	Amphora	
Caloneis	0.07482072	0.043049919	Caloneis	5
12.3 Coordenadas	de las ambien	tales "coord.an	ıb"	

#### 12.3 Coordenadas de las ambientales "coord.amb"

```
# 3) Coordenadasde las especies (coord.tax)
amb1 <- envfit(tax.rda, amb) # Se pueden seleccionar variables con, p.max = 0.05</pre>
coord.amb = as.data.frame(scores(amb1, "vectors"))
coord.amb$amb <- rownames(coord.amb)</pre>
                                               # Insertar columna con nombres de las ambient
coord.amb = coord.amb[c(6,8,10),] # La 3 variables seleccionadas
head(coord.amb)
```

```
RDA2
                     RDA1
                                               amb
Conductividad -0.51073374 0.4101799 Conductividad
Vel_Corriente -0.00143185 0.2248100 Vel_Corriente
Temp
              -0.32050590 0.6553301
                                              Temp
```

#### 12.4 Figura del RDA con vectores de especies

```
x11()
ggplot()
  # Sitios
  geom_text_repel(data = coord.sit,aes(RDA1,RDA2,label=row.names(coord.sit)),
                  size=4)+ # Muestra el cuadro de la figura
  geom_point(data = coord.sit,aes(RDA1,RDA2,colour=grp),size=4)+
 scale_shape_manual(values = c(21:25))+
```

```
# Taxones
            geom_segment(data = coord.tax,aes(x = 0, y = 0, xend = RDA1, yend = RDA2),
                       arrow = arrow(angle=22.5,length = unit(0.25, "cm"),
                                   type = "closed"),linetype=1, size=0.6,colour = "red")+
r = ρ), alpha=0,
            geom text repel(data = coord.tax,aes(RDA1,RDA2,label=especies),colour = "red")+
            geom_polygon(data=coord.sit,aes(x=RDA1,y=RDA2,fill=grp,group=grp),alpha=0.30) +
```

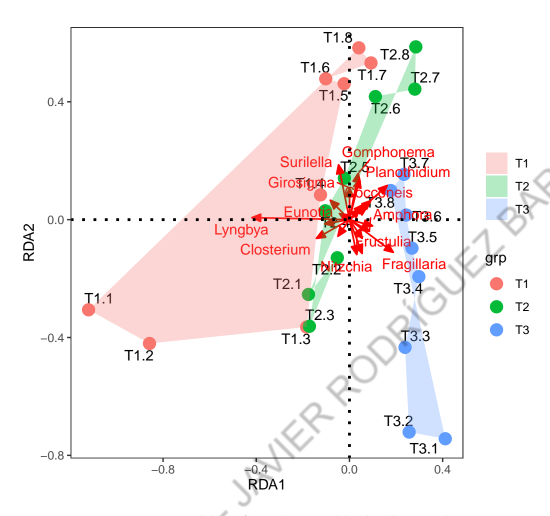


Figura 3.32: Figuras del RDA con las variables biológicas y los sitios

#### 12.5 Figura con vectores de especies (sin flechas)

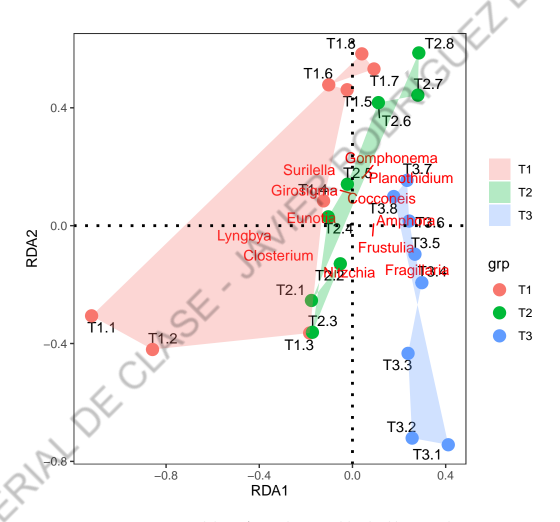


Figura 3.33: Figuras del RDA con las variables biológicas y los sitios

#### 12.6 Figura con vectores de especies y ambientales

```
x11()
           ggplot() +
             # Sitios
             geom_text_repel(data = coord.sit,aes(RDA1,RDA2,label=row.names(coord.sit))
                             size=4)+ # Muestra el cuadro de la figura
             geom_point(data = coord.sit,aes(RDA1,RDA2,colour=grp),size=4)+
             scale_shape_manual(values = c(21:25))+
             # especies
             geom_segment(data = coord.tax,aes(x = 0, y = 0, xend = RDA1, yend
                          arrow = arrow(angle=0,length = unit(0,"cm"),
                                        type = "closed"),linetype=0, size=0,colour = "red")+
             geom_text_repel(data = coord.tax,aes(RDA1,RDA2,label=especies),colour = "red")+
             # Ambiental
             geom_segment(data = coord.amb, aes(x = 0, y = 0, xend = RDA1, yend = RDA2),
                          arrow = arrow(angle=22.5,length = unit(0.25, "cm"),
                                        type = "closed"),linetype=1, size=0.6,colour = "blue")+
             geom_text_repel(data = coord.amb,aes(RDA1,RDA2,label=row.names(coord.amb)),colour = "#00
             # Factor
             geom_mark_ellipse(data=coord.sit, aes(x=RDA1,y=RDA2,fill=grp,group=grp),alpha=0.30) +
             geom_hline(yintercept=0,linetype=3,size=1) +
             geom_vline(xintercept=0,linetype=3,size=1)+
             guides(shape=guide_legend(title=NULL,color="black"),
                    fill=guide_legend(title=NULL))+
arel.g
             theme_bw()+theme(panel.grid=element_blank())
```

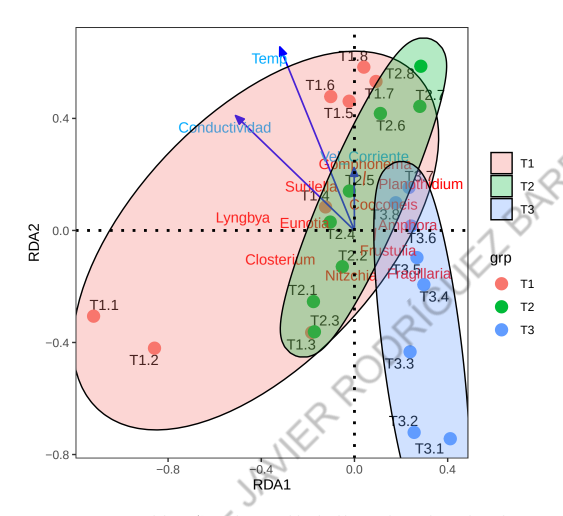


Figura 3.34: Figuras del RDA con las variables biológicas, las ambientales y los sitios

## Taller de entrenamiento

**Objetivo:** Poner en práctica los conceptos vistos en este taller, realizando las siguientes opciones realizando un RDA con las variables biológicas (taxones) y variables ambientales. Enviar los resultados al Teams del profesor. ### P

## Taller 8.1 Análisis de Clúster - CLA

#### Objetivo de la actividad:

Este ejercicio se realizará con la base de datos **FQmarino.csv**, que ya fue utilizada en el *Taller* 4.1 de *Componentes Pincipales*. Esta base contiene datos de siete variables fisicoquímicas, tomadas en siete bahías de Santa Marta.

El objetivo de este ejercicio consiste en la realización de un análisis de clúster, basado en cuatro pasos generales (distancia, método de agrupación, número de clúster y selección de variables clasificadoras), para realizar una clasificación de las bahías, basado en las variables que las caracterizan.

## Referencias bibliográficas de apoyo.

#### • Clúster Jerárquicos

Libro: Análisis de datos ecológicos y ambientales - Rodríguez-Barrios Javier 2023 Se detallan todos los procedimientos descritos en el presente ejercicio.

Microalgas de la CGSM - Vidal et al. (2018). Implementación de un cluster no jerárquico para valorar paleoambientes con microalgas de la Ciénaga Grande de Santa Marta.

Cluster Brinda información complementaria para los diferentes pasos que requiere un análisis de clúster.

Clustering y heatmaps Similar al anterior enlace, brinda información detallada sobre el análisis de clúster.

Análisis de conglomerados Otro enlace con información general sobre los clúster.

Clustering y heatmaps: aprendizaje no supervisado Aplicación de clúster en diferentes disciplinas.

Hierarchical Cluster Analysis Enlace en el que se encuentra información sobre cluster jerárquicos y técnicas detalladas para seleccionar el número de k - clúster o grupos formados.

Determining The Optimal Number Of Clusters Información relevante para el paso 3 de este ejercicio, relacionado a la definición de los k-clúster o el número de grupos formados.

#### • Clúster no Jerárquicos

K-means Cluster Analysis Brinda información sobre la construcción de clúster no jerárquicos.

#### • Otros

Introduction to dendextend El paquete dendextend brinda opciones para comparar y visualizar dendogramas. Esto complementa al paso 3 del presente ejercicio, relacionado a la definición de los k-clúster formados.

Hierarchical Clustering on Principal Components Articulación de los clúster en los análisis de componentes principales.

## Cargar las librerías requeridas

```
# Librerias requeridas
library(ellipse)
require(gclus)
require(SciViews)
require(ade4)
require(vegan)
library(corrplot)
library(ggplot2)
library(pheatmap)
library("gplots")
library(gridExtra)
library(factoextra)
```

## Cargar o importar la base de datos

```
# Base de datos
datos = read.csv2("FQmarino.csv",row.names=1)

colnames(datos) = c("Sitio","pH","Cond","Turb","Temp","Sali","CFot","Oxig")
```

## Exploración de los datos

Para este ejemplo se urtilizarán figuras que relacionan a dos o más variables. En casos en los que se tengan diferentes grupos definidos, se pueden incluir figuras de cajas que permitan visualizar diferencias entre dichos grupos definidos por algún factor.

```
# Elipses con colores
M <- cor(datos[,2:8])  # Matriz de Correlación (M)</pre>
```

La Figura 3.62 permite visualizar las relaciones lineales entre todas las parejas de variables, incluyendo a los coeficientes de correlación de Pearson.

```
x11()
           corrplot(M, method = "circle",
                                                   # Correlaciones con circulos
                                                   # Forma del panel
                   type = "lower", insig="blank",
                   order = "AOE", diag = FALSE,
                                                   # Ordenar por nivel de correlación
                   addCoef.col ="black",
                                                   # Color de los coeficientes
                   number.cex = 0.8,
                                                   # Tamaño del texto
MATERIAL DE CLASE. JAMIER
                   col = COL2("RdY1Bu", 200))
                                                   # Transparencia de los circulos
```

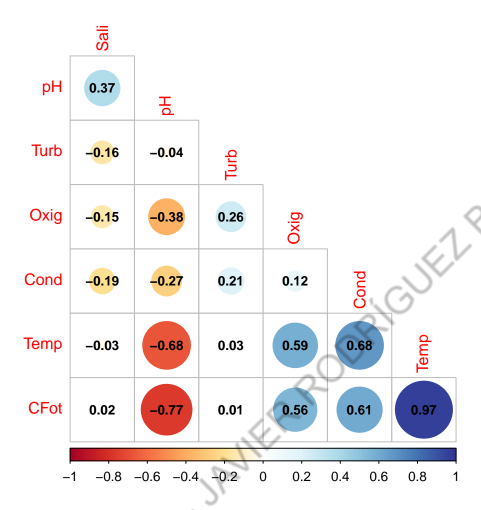


Figura 3.35: Correlaciones y coeficientes de correlación.

La Figura 3.63 es otra posigilidad para visualizar la relación entre las parejas de variables, pero además incluye páneles que visualizan la dispersión de los datos.

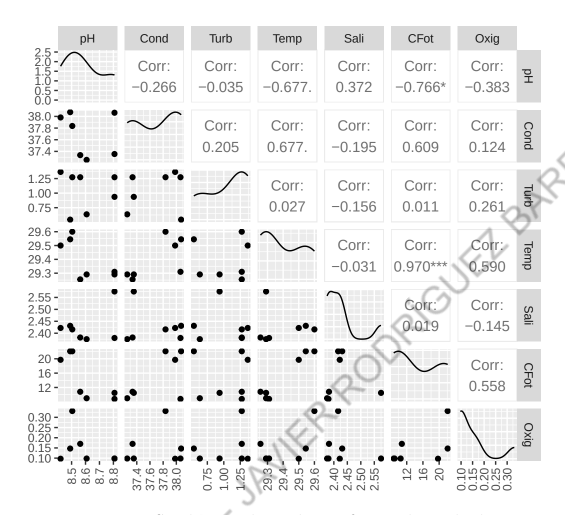


Figura 3.36: Correlaciones, dispersión y coeficientes de correlación.

La Figura 3.60 a diferencia de la anterior, clasifica a los grupos por colores y además incluye a sus coeficientes de correlación y el patrón de distribución de cada variable mediante histogramas de densidad.

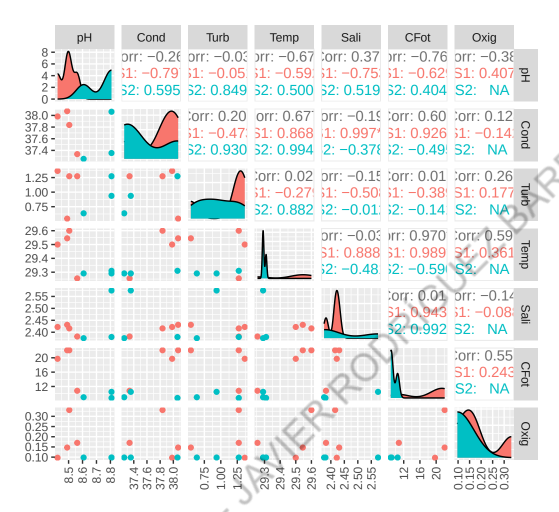


Figura 3.37: Correlaciones, dispersión y coeficientes de correlación, por cada grupo en comparación.

La Figura 3.53 permite visualizar a una de las relaciones relevantes, diferenciando por tipos de sitios (S1 y S2).

Given: Sitio

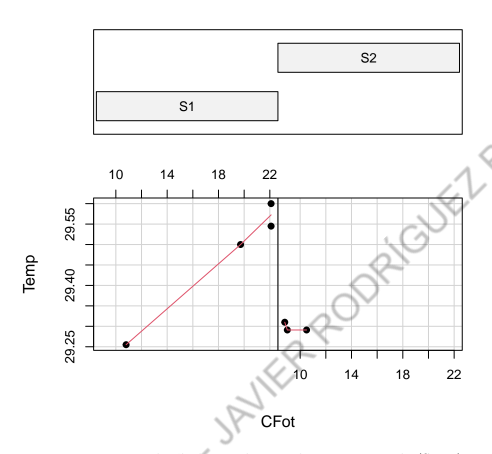


Figura 3.38: Relación bivariada en cada grupo asignado (Sitios).

La Figura 3.54 es otra forma de visualizar la relación anterior, pero con el paquete "ggplot2"

```
ggplot(datos, aes(x = CFot, y = Temp)) +
  geom_point() +
  geom_smooth(method = "lm", se = FALSE) +
  facet_wrap(~Sitio) +
  theme_bw() +
  theme(panel.grid=element_blank())
```

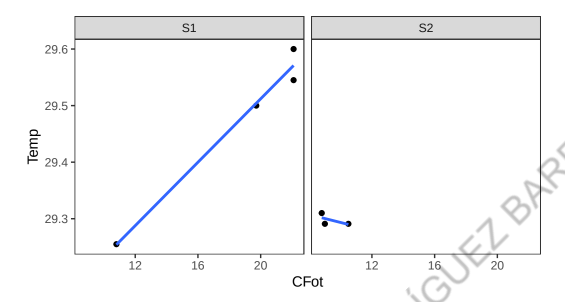


Figura 3.39: Relación bivariada en cada grupo asignado (Sitios).

Finalmente, la Figura 3.55 permite visualizar una relación más detallada entre dos variables seleccionadas y cuyos puntos caracterizan a cada uno de los sitios evaluados.

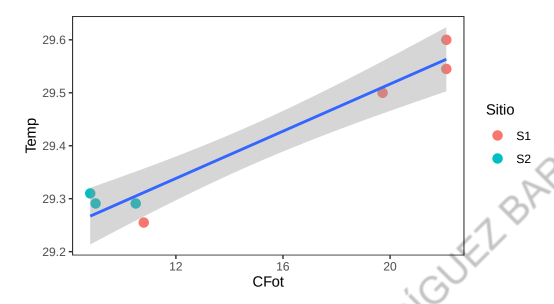


Figura 3.40: Relación bivariada en cada grupo asignado (Sitios).

## Cuatro pasos para el análisis de clúster

A continuación se presenta el paso a paso requerido para un análisis de cluster - cla. Cabe mencionar que es un proceso algo dispendioso en tiempo, pero que brinda la posibilidad de contar con los códigos elaborados para ajustarlos de forma eficiente a otras bases de datos que requieran a este tipo de procedimientos.

#### PASO 1. Distancia entre observaciones

Son muchas las distancias que pueden emplearse, pero cada una se ajusta al tipo de datos que se requieran trabajar. Para este caso se usará la distancia euclídea, debido a que se ajusta de manera apropiada a datos ambientales, incorporando además al comando scale, debido a que permite estandarizar a este tipo de variables que presentan escalas disímiles.

```
# Matriz de distancia
d.euclid <- dist(scale(datos[,c(2:8)]))
round(d.euclid,2)

BTag PBet Mono Gran PGran Rod
PBet 2.59
Mono 2.94 3.14</pre>
```

```
Gran 3.16 4.09 3.84

PGran 3.94 3.75 4.82 2.13

Rod 3.41 4.12 4.53 2.72 3.17

Aero 4.47 4.54 5.22 3.47 3.30 3.55
```

#### PASO 2. Elección del método de agrupación de mayor ajuste

Son siete las opciones de dendogramas, de las cuales solo una será la que mejor se ajusta a los datos trabajados. Para ello, primero se realizarán los dendogramas y posteriormente se escogerá l de mejor ajuste con la correlación cofenética.

#### 2.1 Siete métodos de agrupamiento

```
# Método 1. Vecino más cercano "Cl.single", función "hclust" y método "single"
Cl.single <- hclust(d.euclid,method="single")

# Método 2. Vecino más lejano "Cl.complete", función "complete"
Cl.complete<-hclust(d.euclid,method="complete")

# Método 3. UPGMA función "average" Unión Promedio no Ponderado
Cl.upgma<-hclust(d.euclid,method="average")

# Método 4. UPGMC función "mcquitty" Unión Promedio Ponderado
Cl.upgmc<-hclust(d.euclid,method="mcquitty")

# Método 5. WPGMA función "centroid"
Cl.wpgma<-hclust(d.euclid,method="centroid")

# Método 6. WPGMC función "median"
Cl.wpgmc<-hclust(d.euclid,method="median")

# Método 7. WARD, función "ward"
Cl.ward<-hclust(d.euclid,method="ward.D")</pre>
```

#### 2.2 Figuras de los dendogramas con los siete métodos de agrupamiento

A continuación se realizará un panel que contenga hasta 4 figuras de dendogramas (Figura 3.56 y Figura 3.42), lo cual permite resumir al número de gráficas generadas, el comando que se empleará para incluir a varias figuras en un mismo panel grafico es grid.arrange() del paquete gridextra.

```
x11()
cex = 0.7,
                                # tamaño del texto de las ramas
         ylab = "Distancia Euclídea", # Rotulo de la distancia
         main = "Vecino más Cercano - Single") # Rotulo de título
f2 <- fviz_dend(Cl.complete, k = 2,</pre>
                                        # k grupos (opcionales)
         cex = 0.7,
                                # tamaño del texto de las ramas
         ylab = "Distancia Euclídea", # Rotulo de la distancia
         main = "Vecino más Lejano - Complete") # Rotulo de título
                                       # k grupos (opcionales)
f3 <- fviz_dend(Cl.upgma, k = 2,
         cex = 0.7,
                                  # tamaño del texto de las ramas
         ylab = "Distancia Euclídea", # Rotulo de la distancia
         main = "Unión Promedio no Ponderado - upgmc") # Rotulo de título
f4 <- fviz dend(Cl.upgmc, k = 2
         cex = 0.7,
         ylab = "Distancia Euclidea",
         main = "Unión Promedio Ponderado - upgmc")
grid.arrange(f1,f2,f3,f4, ncol = 2)
```

MATERIAL

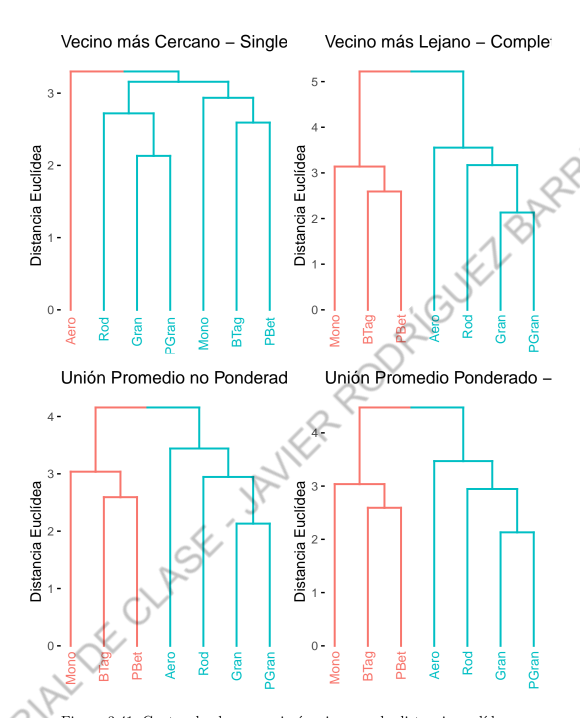


Figura 3.41: Cuatro dendogramas jerárquicos con la distancia euclídea.

```
MATERIAL DE CLASE. JAMER RODRIGUEZ BARRIOS
     x11()
```

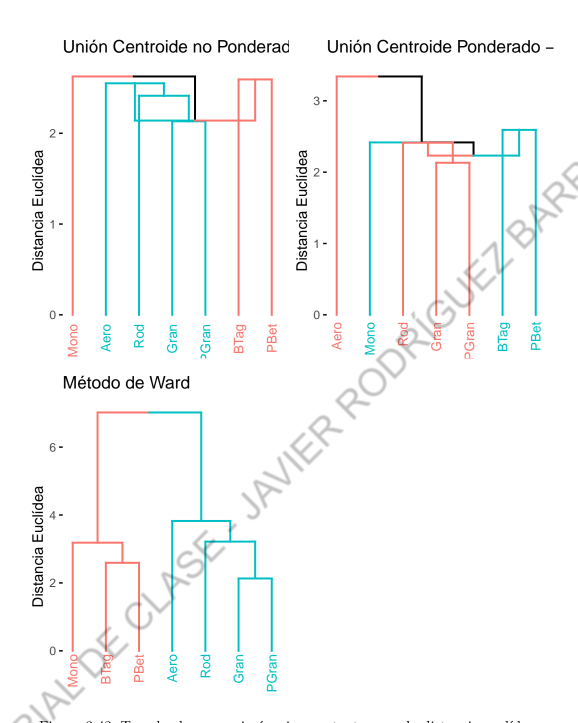


Figura 3.42: Tres dendogramas jerárquicos restantes, con la distancia euclídea.

#### 2.3 Selección del mejor método de agrupamiento - Correlación Cofenética

• 2.3.1 Cálculo de las correlaciones cofenéticas

El método que presente la mayor correlación cofenética será el seleccionado. Para este caso se escogerá el dendograma con el método upgma, el cuál presenta un cofenético de 0.8234.

```
# (1) Correlación cofenpetica para "single"
  cofenet1 <- cophenetic(Cl.single)</pre>
  simple = cor(d.euclid,cofenet1)
  simple
[1] 0.7358594
  # (2) Correlación cofenética para "complete"
  cofenet2<-cophenetic(Cl.complete)</pre>
  compl = cor(d.euclid,cofenet2)
  compl
[1] 0.8113013
  # (3) Correlación cofenética para
                                        "average"
  cofenet3<-cophenetic(Cl.upgma)</pre>
  upgma = cor(d.euclid,cofenet3)
  upgma
[1] 0.8233726
  # (4) CCorrelación cofenética para "mcquitty"
  cofenet4<-cophenetic(Cl.upgmc)</pre>
  upgmc = cor(d.euclid,cofenet4)
  upgmc
[1] 0.8209463
  # (5) Correlación cofenética para "centroid"
  cofenet5<-cophenetic(Cl.wpgma)</pre>
```

```
wpgma = cor(d.euclid,cofenet5)
wpgma

[1] 0.02444114

# (6) Correlación cofenética para "median"
cofenet6<-cophenetic(Cl.wpgmc)
wpgmc = cor(d.euclid,cofenet6)
wpgmc

[1] 0.3397504

# (7) Correlación cofenética para "ward"
cofenet7<-cophenetic(Cl.ward)
ward = cor(d.euclid,cofenet7)
ward</pre>
```

#### [1] 0.79712

• 2.3.2 Tabulación de las correlaciones cofenéticas

Los siguientes comandos permitirán organizar a los siete métodos de agrupamiento, de acuerdo a su nivel de correlación cofenética.

```
ward 7 0.797
simple 1 0.736
wpgmc 6 0.340
wpgma 5 0.024
```

Con este comando se puede exportar la tabla de cofenéticos como un archivo plano de csv.

```
# guardar tabla como csv
# write.csv2(cof_ordenado, "cofenet.csv")
```

• 2.3.3 Figuras de algunas correlaciones cofenéticas vs. matriz de distancia

A continuación se presenta una muestra de la relación entre las matrices de distancia cofenética y de distancia euclínea, que permitió seleccionar al mejor método de agrupamiento (Figura 3.43).

```
# convertir matricesde distancia a vectores
  d.euclid <- as.vector(d.euclid)</pre>
  d.cofenet1 <- as.vector(cofenet1)</pre>
  d.cofenet2 <- as.vector(cofenet2)</pre>
  d.cofenet3 <- as.vector(cofenet3)</pre>
  d.cofenet4 <- as.vector(cofenet4)</pre>
  # crear un data frame con los vectores y agregar una columna de etiquetas
  simple1 <- data.frame(d.euclid, d.cofenet1, d.cofenet2, d.cofenet3, d.cofenet4)</pre>
  head(simple1)
 d.euclid d.cofenet1 d.cofenet2 d.cofenet3 d.cofenet4
1 2.592758
             2.592758
                         2.592758
                                     2.592758
                                                 2.592758
2 2.935826
             2.935826
                         3.138967
                                     3.037397
                                                 3.037397
3 3.157893
             3.157893
                         5.222324
                                     4.157454
                                                 4.476721
             3.157893
4 3.936806
                         5.222324
                                     4.157454
                                                 4.476721
5 3.412345
             3.157893
                         5.222324
                                     4.157454
                                                 4.476721
             3.300609
6 4.469605
                         5.222324
                                     4.157454
                                                 4.476721
    Figuras correlaciones cofenéticas
  # (1) distancia cofenética para "unión simple"
  f1<-ggplot(simple1, aes(d.euclid,d.cofenet1))+
    geom_point(size=3, color="#4daf4a") +
```

```
geom_smooth(method="lm",se=FALSE,color="#377eb8") +
 geom_smooth(method="loess",se=FALSE,color = "#e41a1c",lty=2,size=1.3) +
 labs(title= "Unión Simple",
      subtitle= paste("Correlación cofenética",
                round(cor(d.euclid,cofenet1),4)),
      x="Distancia Euclidea",
      y="Distancia cofenética") +
 theme bw()
# (2) distancia cofenética para "unión completa"
f2<-ggplot(simple1, aes(d.euclid,d.cofenet2))+
 geom point(size=3, color="#4daf4a") +
 geom_smooth(method="lm",se=FALSE,color="#377eb8") +
 geom smooth(method="loess",se=FALSE,color ="#e41a1c",lty=2,size=1.3)
 labs(title= "Unión Completa",
       subtitle= paste("Correlación cofenética",
                 round(cor(d.euclid,cofenet2),4)),
      x="Distancia Euclidea",
      y="Distancia cofenética") +
 theme_bw()
# (3) distancia cofenética para "unión upgma"
f3<-ggplot(simple1, aes(d.euclid,d.cofenet3))+
 geom_point(size=3, color="#4daf4a") +
 geom_smooth(method="lm",se=FALSE,color="#377eb8") +
 geom_smooth(method="loess",se=FALSE,color ="#e41a1c",lty=2,size=1.3) +
 labs(title= "Unión promedio no ponderado - upgma",
       subtitle= paste("Correlación cofenética",
                round(cor(d.euclid,cofenet3),4)),
      x="Distancia Euclidea",
      y="Distancia cofenética") +
 theme_bw()
# (4) distancia cofenética para "unión upgmc"
f4<-ggplot(simple1, aes(d.euclid,d.cofenet4))+
 geom_point(size=3, color="#4daf4a") +
 geom_smooth(method="lm",se=FALSE,color="#377eb8") +
 geom_smooth(method="loess",se=FALSE,color ="#e41a1c",lty=2,size=1.3) +
 labs(title= "Unión promedio ponderado - upgmc",
       subtitle= paste("Correlación cofenética",
```

```
round(cor(d.euclid,cofenet4),4)),
x="Distancia Euclidea",
y="Distancia cofenética") +
theme_bw()
grid.arrange(f1,f2,f3,f4, ncol = 2)
```

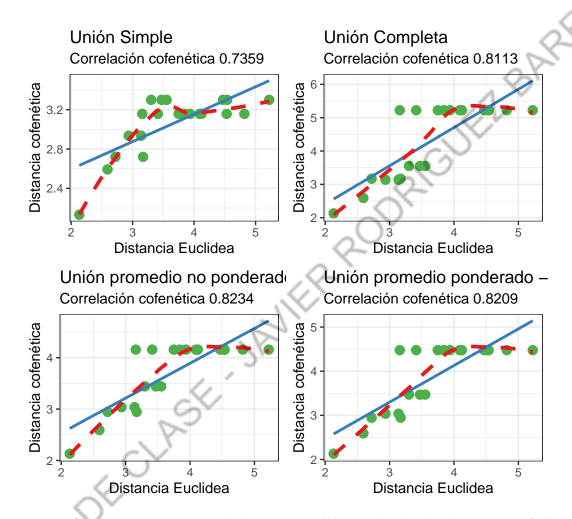


Figura 3.43: Cuatro regresiones entre la distancia euclídea empleada y las distancias cofenéticas de cada método de agrupamiento definido.

#### PASO 3. Número de grupos formados

La definición de los grupos formados, representan un insumo importante de información, debido a que permiten generar los k cluster en los que se agrupan las observaciones, basado en las

variables que las caracterizan. Este insumo es relevante además, como paso previo a otras técnicas que requieren los grupos definidos a priori, como los análisis discriminantes lineales (lda) o los análisis de varianza multivariados (manovas), de igual forma, a partir de los grupos se pueden responder hipótesis enfocadas en las variaciones que pueden presentar las variables a lo largo de gradientes discretos o en cluster.

#### Opción 1. Niveles de Fusión.

La figura de niveles de fusión es una de las más utilizadas para la generación de grupos o de cluster, debido a la sencillez del componente gráfico, en el cual se definen los cluster o grupos (eje Y), dependiendo del escalón de mayor amplitud o distancia horizontal (eje X). En la Figura 3.44 se observa que la mayor amplitud se presenta en 2 k cluster, por lo cual, el dendograma seleccionado en el paso anterior se puede clasificar en dos grupos de observaciones.

```
# Base de variables a relacionar (amb)
amb \leftarrow datos[,c(2:8)]
# Crear un data.frame con los datos de altura, k y número de cluster
f1 <- data.frame(h = Cl.upgma$height, k = nrow(amb):2, cluster = nrow(amb):2)
# Crear el gráfico de dispersión y agregar etiquetas de texto
ggplot(f1, aes(x = h, y = k, label = cluster)) +
 geom_point(color = "grey") +
 geom_text(color = "red", size = 3, vjust = -0.5) +
  geom_step(color = "grey", direction = "vh") +
# Personalizar el gráfico con títulos, etiquetas de ejes y paleta de colores
  ggtitle("Niveles de Fusión - Distancia Euclídea - UPGMA") +
 ylab("k (Número de Cluster)") +
 xlab("h (Altura del Nodo)") +
  scale color manual(values = c("grey", "red")) +
  theme(axis.title = element text(size = 16)) +
  theme classic()
```

#### Niveles de Fusión – Distancia Euclídea – UPGMA

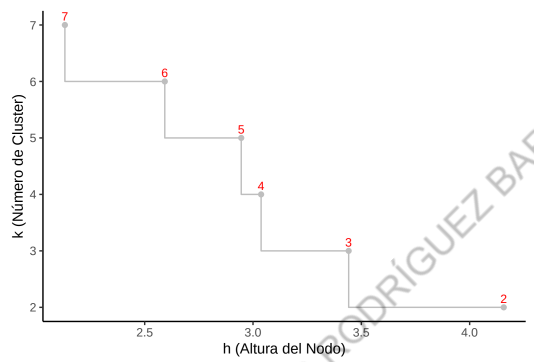


Figura 3.44: Cuatro regresiones entre la distancia euclídea empleada y las distancias cofenéticas de cada método de agrupamiento definido.

# Opción 2. Número optimo de clusters de acuerdo al Ancho de silueta. Índice de calidad de Rousseeuw

La amplitud de silueta es de las opciones más usadas para definir al número de k cluster o grupos del dendograma realizado. En este ejercicio también se define a dos grupos. En caso que los resultados de esta técnica sean diferentes a la anterior, se suele decidir por esta, debido a su mayor grado de precisión.

```
# 1. Crear un vector vacío (amb.vacio) con asw valores
amb.vacio <- numeric(nrow(amb))

# 2. Silueta "sil"
for(k in 2: (nrow(amb)-1)){
    sil <- silhouette(cutree(Cl.upgma, k=k), d.euclid)
    amb.vacio[k]<-summary(sil)$avg.width}</pre>
```

#### 3.1 Figura del dendograma jerárquico final

La Figura 3.45 muestra la manera en la que se organizan las observaciones en los dos grupos formados (ramas rojas y azules) devido a la naturaleza de las variables fisicoquímicas que las caracterizar.

## Unión Promedio no Ponderada (UPGMA)

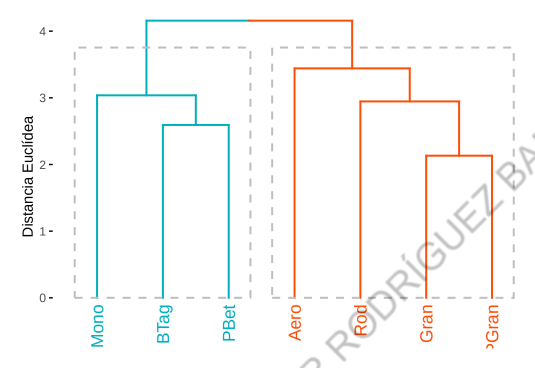


Figura 3.45: Dendograma jerárquico final con los dos grupos asignados.

Vale la pena mencionar que estos análisis son importantes cuando se cuenta con pocas observaciones (ramas del dendograma), en el caso contrario, es preferible utilizar dendogramas no jerarquicos como el k-meas, el cual fue descrito en uno de los complementos del PCA y se retoma a continuación.

#### 3.2 Figura del dendograma no jerárquico final

• Agrupamiento elegido en el paso 2 (upgma)

```
# Matriz de distancia
d.euclid <- dist(scale(datos[,c(2:8)]))

# Método 3. UPGMA función "average" Unión Promedio no Ponderado
Cl.upgma<-hclust(d.euclid,method="average")</pre>
```

• Generación de la variable agrupadora (gr)

```
# Variable agrupadora con k=2 clúster
grp <- cutree(Cl.upgma, k = 2)  # Grupos generados "grp"
grl <- levels(factor(grp))  # Rotulos de los grupos formados</pre>
```

Este es un paso opcional en caso que se requiera insertar la nueva variable agrupadora a la base de datos en revisión.

```
# Incluir la variable agrupadora en la base de datos
datos.1=data.frame(grp,datos)  # Nuevo dataframe con la variable agrupadora (gr)
head (datos.1)
```

```
grp Sitio
                  pH Cond Turb
                                    Temp Sali
             S1 8.421 37.982 1.364 29.500 2.422 19.72 0.097
BTag
PBet
             S1 8.490 38.073 0.545 29.545 2.431 22.10 0.147
             S1 8.505 37.836 1.273 29.600 2.416 22.10 0.331
Mono
Gran
             S1 8.562 37.336 1.273 29.255 2.382 10.80 0.170
             S2 8.608 37.255 0.636 29.291 2.375 9.00 0.098
PGran
        2
             S2 8.808 38.063 1.273 29.310 2.380 8.80 0.098
Rod
```

• Generación del clúster No Jerárquico (K-Means)

La Figura 3.46 es la forma no jerárquica de presentar los resultados del cluster definido por el método de agrupamiento upgma.

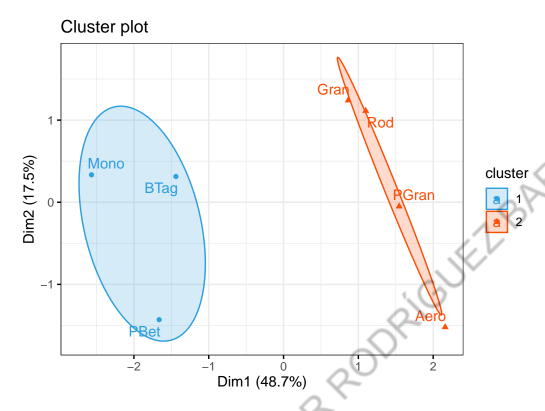


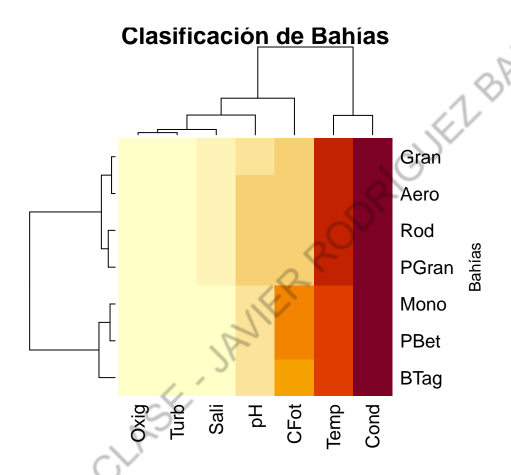
Figura 3.46: Dendograma no jerárquico final con los dos grupos asignados.

Una pregunta interesante que se podría resolver, sería valorar si las diferencias entre los dos grupos de observaciones formadas es estadísticamente significativa, para lo cual se debe aplicar un análisis de varianza multivariado (manova).

## Paso 4. Variables de mayor contrinución a la clasificación

A continuación se realizan diferentes opciones de **mapas de calor** (Figura 3.47, Figura 3.48), para identifiar a las variables con mayor relevancia en la clasificación realizada anteriormente en el dendograma seleccionado. Este paso es relevante cuando se quiere ponderar o seleccionar a las variables que aportan al análisis, resumiento de esta forma, la dimensionalidad del problema (número de variables).

```
amb1 <- as.matrix(amb)
# Opción 1. Mapa de calor con paquete "stats"
x11()</pre>
```



## Variables fisico-químicas

Figura 3.47: Mapa de calor que define en color rojo a las variables de mayor aporte a la clasificación realizada.

El siguiente mapa de calor (Figura 3.48) incorpora a la distancia euclídea utilizada y el método de agrupamiento seleccionado (upgma).

```
# Opción 2. Mapa de calor con paquete "stats"
           hclust.fq <- function(amb1) hclust(amb1, method="average") # Inserción de agrupación UPG
           x11()
                                                    ariables diferentes.
# Colores del mapa de calor
           heatmap.2(amb1,
                                       # Base de datos en formato matricial
                    margins=c(7,7),
                                     # Margenes de la figura
                                     # Estandariza variables diferentes.
                    scale = "row",
                    col = bluered(100),
                    xlab ="Variables fisico-químicas",
                    ylab= "Bahías",
                    main = "Clasificación de Bahías",
                    trace = "none",
                    density.info = "none",
JO UPGN
                                          # Se puede usar vegdist de "vegan"
                    distfun = dist,
                    hclustfun=hclust.fq)
                                          # Agrupamiento UPGMA
```

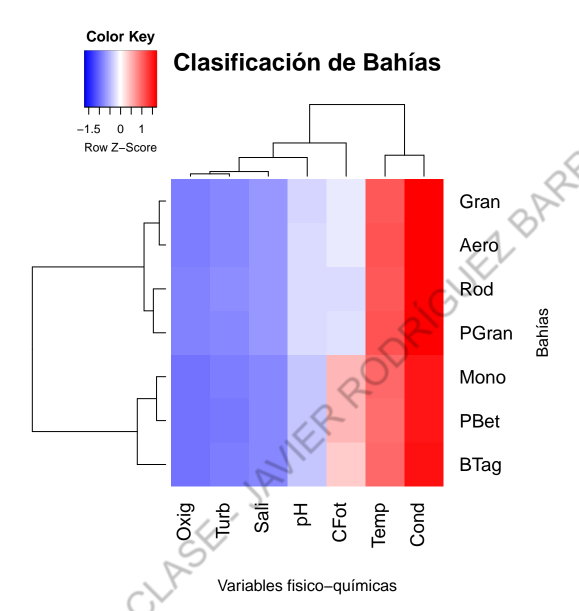


Figura 3.48: Mapa de calor que define en color rojo a las variables de mayor aporte a la clasificación realizada.

**Nota**: Es posible hacer mapas de calor cruzando a las variables con los grupos asignados. Este procedimiento se presentará en el ejercicio de análisis discriminante.

## Taller 9.1 Análisis Discriminante Lineal - LDA

#### Objetivo de la actividad:

La base de datos que se utilizará es la de medidas morfométricas de peces de un estudio realizado con peces de la india por **Gupta et al. (2018)** Articulo fuente en los que se validó la taxonomía de peces de la subfamilia Barbinae, utilizando 19 variables morfométricas y 19 variables meristicas, correspondientes a 5 Especie de la familia en mención.

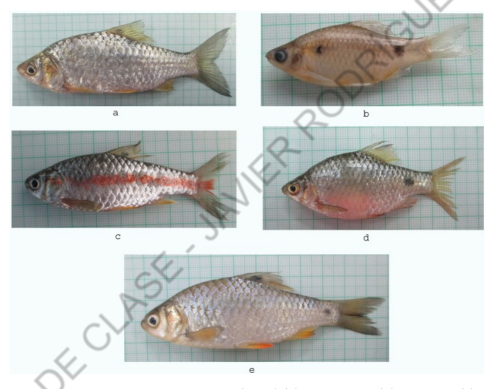


Figura 3.49: Imágen tomada de Gupta et al. (2018) (a) S . Sarana (b) P . ticto (c) P . sóforo , (d) P . conconio y (e) P . chola

El **objetivo** de este ejercicio consiste en identificar a las variables morfométricas que mejor discriminan a las Especie de peces y si dichas Especie se encuentran bien discriminadas en sus grupos taxonómicos asignados. De igual forma se construirá un modelo lineal en el que se puedan incluir nuevos individuos tomados de la misma muestra de peces y puedan ser discriminados de manera eficiente. La base de datos que se utilizará es **peces.csv**.

## Referencias bibliográficas de apoyo.

Libro: Análisis de datos ecológicos y ambientales - Rodríguez-Barrios Javier 2023 Ver el capítulo de discriminante lineal (lda) en donde se detallan los procedimientos descritos en el presente ejercicio.

Sigatoka en cultivos de banano - Aguirre et al. (2015). Análisis de discriminante canónico y algunas técnicas multivariadas complementarias.

Linear Discriminant Analysis in R Se brinda información sobre las generalidades de los lda y su aplicación en R.

Computing and visualizing LDA in R En este documento se brinda información sobre el análisis y la visualización gráfica del lda.

## Cargar las librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(tidyverse)
library(lattice)
library(corrplot)
library(ggplot2)
library(ggrepel)
library(reshape2)
library(ggforce)

library(ade4)
require(vegan)
library(car)
library(MASS)
library(candisc)
library(mvnormtest)
```

## Cargar o importar la base de datos

La presente base de datos se encuentra en formato plano de csv, presenta una columna Especie que agrupa a las 5 Especie de peces, otra columna Grupo, que asigna un número a cada especie y posteriormente a las 19 variables morfométricas y 10 variables meristicas, de las cuales se selecionarán las 19 morfométricas para este ejercicio M.1 a M.19.

```
# Base de datos
  peces<-read.csv2("peces.csv",row.names=1)</pre>
  names(peces)
 [1] "Especie" "Grupo"
                           "M.1"
                                      "M.2"
                                                 "M.3"
                                                            "M.4"
                                                                       "M.5"
                                                            "M.11"
                                                                       "M.12"
 [8] "M.6"
                "M.7"
                           "M.8"
                                      "M.9"
                                                 "M.10"
                                                                       "M.19"
[15] "M.13"
                "M.14"
                           "M.15"
                                      "M.16"
                                                 "M.17"
                                                            "M.18"
                                                            "M.25"
[22] "M.20"
                "M.21"
                           "M.22"
                                      "M.23"
                                                 "M.24"
                                                                       "M.26"
[29] "M.27"
                "M.28"
                           "M.29"
```

## Exploración de los datos

Para este ejemplo se urtilizarán figuras que relacionan parejas de variables y figuras de cajas que permitan visualizar diferencias entre las Especie de peces de acuerdo a su morfometría. \*Para facilidad del ejercicio se seleccionarán algunas variables morfométricas - peces1, debido a que son las que presentan mejores patrones lineales.

```
# Elipses con colores con variables morfométricas
peces1 <- peces[,c(3:9,15,17,20)]
M <- cor(peces1) # Matriz de Correlación (M)</pre>
```

La Figura 3.62 permite visualizar las relaciones lineales entre todas las parejas de variables, incluyendo a los coeficientes de correlación de Pearson.

```
x11()
corrplot(M, method = "circle",  # Correlaciones con circulos
    type = "lower", insig="blank",  # Forma del panel
    order = "AOE", diag = FALSE,  # Ordenar por nivel de correlación
    addCoef.col ="black",  # Color de los coeficientes
    number.cex = 0.6,  # Tamaño del texto
    col = COL2("RdYlBu", 200))  # Transparencia de los circulos
```

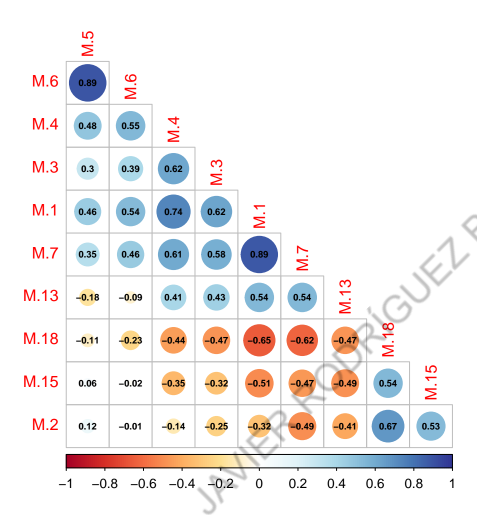


Figura 3.50: Correlaciones y coeficientes de correlación.

La Figura 3.63 a diferencia de la anterior, clasifica a los grupos por colores y además incluye a sus coeficientes de correlación y el patrón de distribución de cada variable mediante histogramas de densidad.

```
peces1 <- peces[,c(3:9,15,17,20)]
peces$Especie <- as.factor(peces$Especie)

x11()
pairs ((peces1),panel=function(x,y)
{abline(lsfit(x,y)$coef,lwd=2,col=3)
    lines(lowess(x,y),lty=2,lwd=2,col=2)
    points(x,y,col=peces$Especie, cex=1.4,pch=19,lwd=0.6)})</pre>
```

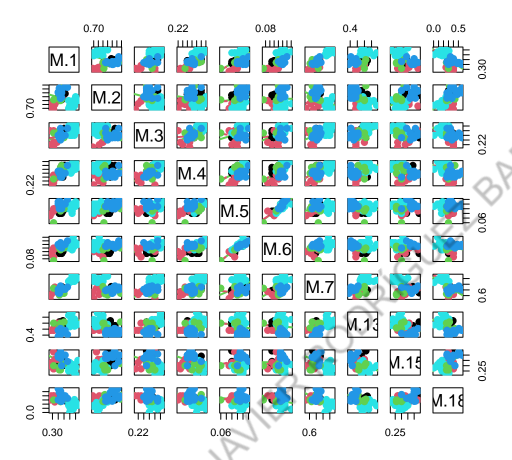


Figura 3.51: Relación entre parejas de variables, por cada grupo en comparación (colores).

La Figura 3.60 permite visualizar la resolución de cada variable para diferenciar o discriminar a las diferentes especies de peces. Esta figura sirve de insumo para descartar aquellas variables con poco potencial de discriminación de las especies.

```
# Figuras multivariadas de Cajas y bigotes
library(reshape)

x11()
ggplot(melt(peces[,c(1,3:9,15,17,20)]), aes(x=variable, y=value)) +
   geom_boxplot(aes(fill=Especie)) +
   scale_fill_manual(values = c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594','#377eb8','#33a02c')) +
   labs(x="",y="Morfometría") +
```

facet\_wrap(~ variable,scales="free") +
theme\_bw()

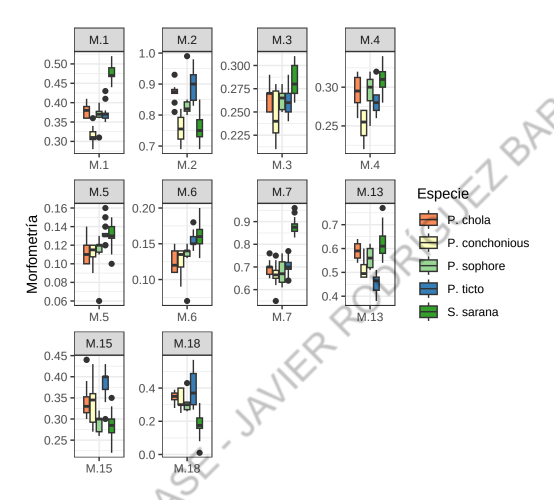


Figura 3.52: Variación en la morfometría de los peces, de acuerdo a cada una de las variables seleccionadas.

### Mapa de Calor

El siguiente mapa de calor también permite visualizar a la resolución de las variables morfométricas para diferenciar a las especies de peces, las cuales representan a los grupos en comparación. Con los siguientes comandos se calculará una tabla que resume a los **promedios** de las 10 variables morfométricas para cada especie evaluada.

```
# Extracción de los promedios de las variables para cada especie
library(tidyverse)
promedios <- peces %>%
    subset(select = c("Especie","M.1","M.2","M.3","M.4","M.5","M.6","M.7","M.13","M.15","M.1
    na.omit() %>%
    group_by(Especie) %>%
    summarize(across(everything(), mean))

promedios <- data.frame(promedios) # Guardar promedios como dataframe
# promedios</pre>
```

A continuación se combierte el dataframe a formato matricial - promedios2, para poder ser graficado en el mapa de calor.

Ahora se incluyen los nombres de las especies a la matriz promedios2.

```
# Asignar los valores de la primera columna de peces1 como nombres de fila en la matriz pe
rownames(promedios2) <- promedios[,1]</pre>
```

La Figura 3.53 permite visualizar a las variables que mejor discriminan a las especies de peces (variables de tonalidad rojiza).



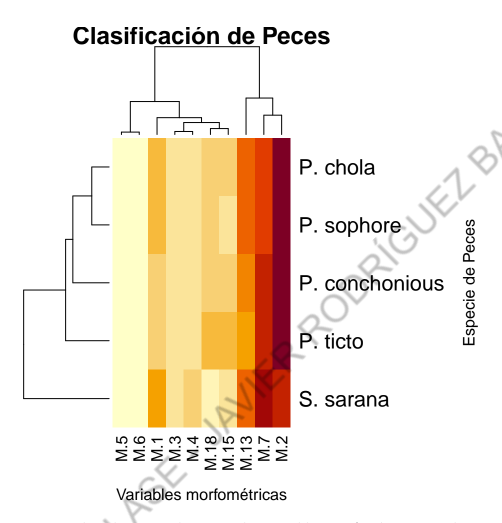


Figura 3.53: Mapa de calor que relaciona a las variables morfométricas y a las especies de peces.

La Figura 3.54 incorpora elementos adicionales como al método de agrupamiento upgma, asumiendo que puede ser el que mejor se ajusta a los datos de este ejercicio.

```
library("gplots")
          x11()
          heatmap.2(promedios2,
                                   # Base de datos en formato matricial
                                                                   ARRIOS
                   margins=c(5,12),
                                   # Margenes de la figura
                   scale = "row",
                                  # Estandariza variables diferentes.
                   col = bluered(100),
                                                 # Colores del mapa de calor
                   xlab ="Variables morfométricas",
                   ylab= "Especie de Peces",
¿dist de "ve
¿GMA
                   main = "Clasificación de Peces",
                   trace = "none",
                                        # Se puede usar vegdist de "vegan"
```

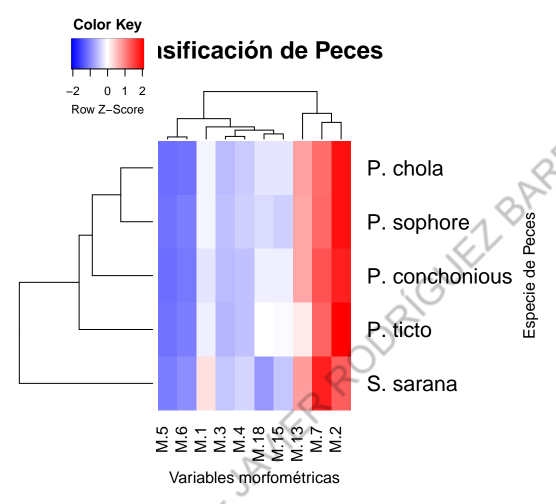


Figura 3.54: Mapa de calor que relaciona a las variables morfométricas y a las especies de peces.

# Tres pasos para la realización del discriminante lineal - LDA

### Paso 1. Pruebas de supuestos

Para que el análisis discriminante lineal sea considerado como un modelo lineal, debe cumplir con los supuestos de normalidad multivariada y de homogeneidad de covarianzas. Para el caso del presente ejercicio, dichos supuestos no alcanzan a cumplirse con los diagnosticos utilizados (valor p < 0.05), motivo por el cual, el lda de este ejercicio será tomado como una técnica de exploración moltivariada para saber que tan bien discriminados quedan los individuos de cada especie, basado en las 10 variables morfomètricas seleccionadas.

### 1.1 Supuesto de normalidad

El supuesto de normalidad multivariada será evaluado con el paquete mvnormtest, el cual utiliza el estadistico de Shapiro Wilks Multivariado. Para ello se realizarà esta prueba en cada uno de los grupos o especies en comparación.

```
# Diagnóstico de normalidad por cada tipo de Especie
library(mvnormtest)
```

Los siguientes generan los dataframes de cada especie con las 10 variables seleccionadas, convirtiendola ademàs en formato matricial.

```
# Dataframe por cada especie
# datos de P. chola.
P.chola
          <- peces %>%
             filter(Especie == "P. chola") %>%
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3"
# datos de P. conchonious.
P.concho <- peces %>%
             filter(Especie == "P. conchonious") %>%
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
# datos de P. sophore.
P.sophore <- peces %>%
             filter(Especie == "P. sophore") %>%
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
# datos de P. ticto
P.ticto
          <- peces %>%
             filter(Especie == "P. ticto") %>%
             subset(select = c("M.1","M.2","M.3","M.4","M.5","M.6","M.7","M.13","M.15","M.
# datos de P.
          <- peces %>%
S.sarana
             filter(Especie == "S. sarana") %>%
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
```

Vale la pena resaltar que los datos de las especies P. chola y P. sophore, son singulares, por lo cual no puede calcularse su supuesto de normalidad multivariada. Con el objeto de continuar en el ejercicio, las matrices que representan a las especies en menciòn, seràn desactivadas con #

```
# Prueba de normalidad para cada especie

# norm1 <- mshapiro.test(t(P.chola))  # Matriz singular
norm2 <- mshapiro.test(t(P.concho))
# norm3 <- mshapiro.test(t(P.sophore))  # Matriz singular
norm4 <- mshapiro.test(t(P.ticto))
norm5 <- mshapiro.test(t(S.sarana))</pre>
```

A continuación se resume el resultado de los tres diagnósticos de normalidad multivariada realizados. Vale la pena mencionar que ninguna especie cumple con dicho supuesto estadóstico (valores p < 0.05), aunque existe la posibilidad de probar con alguna transformación.

### 1.2 Supuesto de homogeneidad de covarianzas

La prueba de homogeneidad de covarianza o **esfericidad**, corresponde al segundo supuesto del análisis discriminante lineal, se utilizará la función **betadisper**, la cual es complementada por dos análisis de varianza, los cuales definirán si el supuesto logra ser cumplido.

```
# Pruebas de Homogeneidad de covarianzas paquete "vegan"
peces.d <- dist(peces[,c(3:9,15,17,20)])  # Matriz de distancias
peces.homoge <- betadisper(peces.d, peces$Especie)  # Permutest</pre>
```

Con la siguiente anova se obtiene un valor p de  $0.016^*$ , lo cual indica que no se cumple el supuesto de homogeneidad de covarianzas (valor p < 0.05).

```
Groups 4 0.019804 0.0049509 3.281 0.01638 *
Residuals 65 0.098082 0.0015090
---
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Con el permutest se obtiene un valor p de  $0.015^*$ , lo cual indica que tampoco se cumple el supuesto de homogeneidad de covarianzas (valor p < 0.05).

```
# 2) Prueba permutacional
permutest(peces.homoge) # Se cumple el supuesto de homogeneidad

Permutation test for homogeneity of multivariate dispersions

Permutation: free

Number of permutations: 999

Response: Distances

Df Sum Sq Mean Sq F N.Perm Pr(>F)

Groups 4 0.019804 0.0049509 3.281 999 0.016 *

Residuals 65 0.098082 0.0015090
```

### Paso 2. Análisis Discriminante Lineal de Fisher - LDA

A continuación, se realizará el lda, que permitirá generar definir al nivel de discriminación de cada grupo o especie de pez. Se presentan algunas opciones gráficas con el procedimiento general y con el análisis discriminate canónico (dca)

"M.16"

"M.23"

"M.17"

"M.24"

"M.18"

"M.25"

"M.5"

"M.12"

"M.19"

"M.26"

```
# Cálculo del LDA
names(peces)

[1] "Especie" "Grupo" "M.1" "M.2" "M.3" "M.4"
[8] "M.6" "M.7" "M.8" "M.9" "M.10" "M.11"
```

"M.15"

[22] "M.20" "M.21" "M.22" [29] "M.27" "M.28" "M.29"

"M.14"

Signif. codes:

[15] "M.13"

```
P. chola P. conchonious P. sophore P. ticto S. sarana 0.17 0.11 0.09 0.29 0.34
```

Pr<br/>babilidad de clasificar indv. de los cinco grupos: P. chola P. conchonious P. sophore P. ticto<br/> S. sarana 0.17 0.11 0.08 0.28 0.34

```
# Insumos del AD
# summary(dis)
```

A continuación se presentan los promedios de cada especie por cada variable morfométrica seleccionada para el análisis.

```
#Grupos de medias para las 4 variables
round(dis$means,2)
```

```
M.1 M.2 M.3 M.4 M.5 M.6 M.7 M.13 M.15 M.18
P. chola 0.38 0.87 0.27 0.30 0.11 0.12 0.69 0.59 0.35 0.35
P. conchonious 0.32 0.76 0.25 0.25 0.11 0.13 0.66 0.52 0.34 0.33
P. sophore 0.36 0.85 0.26 0.29 0.11 0.13 0.68 0.56 0.29 0.31
P. ticto 0.37 0.90 0.26 0.28 0.13 0.15 0.70 0.45 0.39 0.40
S. sarana 0.48 0.76 0.28 0.31 0.13 0.16 0.88 0.62 0.28 0.18
```

Los autovalores son los que permiten definir las coordenadas de las variables para cada función canónica (eje o dimensión del lda), para la grafica del discriminante, se utilizarán las funciones LD1 y LD2, como ejes x y y respectivamente (ver Figura 3.55).

```
# Autovalores estandarizados (pesos de las variables en cada eje)
round((Cs <- dis$scaling),2)</pre>
```

```
LD1 LD2 LD3 LD4
M.1 39.34 -16.59 26.35 21.80
M.2 -13.21 7.17 12.49 -11.29
```

<sup>&</sup>quot;Prior probabilities of groups" corresponde a la probabilidad de clasificación para cada grupo que dependerá del número de peces que lo conforman, aqueyas especies con mayor número de individuos censados, presentarán mayor probabilidad de discriminación.

```
М.З
      -6.94
             -6.34
                     13.47
                             -0.45
M.4
      18.73
              51.95
                     25.65
                             -9.48
M.5
     -17.12 -13.39 -35.00
                             44.46
     -13.94 -45.46
                     -9.77 -52.02
M.6
M.7
       6.98
              -9.75
                     -4.18
                             -5.66
M.13
      10.55
              12.26
                     -5.03
                              5.43
M.15
      -9.08
              -8.91
                      9.32
                             21.28
M.18
      -3.50
              -4.82
                      2.14
                              4.19
```

En el siguiente insumo se relacionan las coordenadas de las 6 primeras observaciones, las cuales también serán graficadas en la Figura 3.55.

```
# Coordenadas de las seis primeras observaciones en cada eje canónico
round(head(Fp <- predict(dis)$x),2)</pre>
```

```
LD1 LD2 LD3 LD4
1 -1.19 3.63 0.21 -0.41
2 -0.69 1.72 0.03 0.62
3 -2.64 3.04 1.36 3.00
4 -2.09 1.18 0.97 0.42
5 -1.45 2.47 1.56 -0.07
6 -1.31 2.95 2.77 -0.86
```

La siguiente tabla es conocida como **tabla de contingencia** la cual realiza una validación cruzada entre las especies (filas) y los grupos discriminados por el lda (columnas). De acuerdo a esta tabla solo *P. sophore* no discrimina a todos sus individuos en su grupo, debido a que hay dos peces que presentan una morfometría más similar a *P. chola*.

```
# Evaluación de desempeño del AD (método 1)
attach(peces)
group<-predict(dis,method="plug-in")$class
(tabla<-table(Especie,group))</pre>
```

### group

Especie	P. c	chola P.	conchonious	Р.	sophore :	P. ticto	S. sarana
P. chola		12	0		0	0	0
P. conchonious		0	8		0	0	0
P. sophore		2	0		4	0	0
P. ticto		0	0		0	20	0
S. sarana		0	0		0	0	24

La siguiente tabla realiza una validación en términos porcentuales, definiendo que en el caso de *P. sophore* el 64% de sus individuos discriminan correctamente en su especie. El resto de especies presentan una discriminación completa en su grupo.

```
# Porcentaje de clasificación correcta
round(diag(prop.table(tabla, 1)),2)*100
```

```
P. chola P. conchonious P. sophore P. ticto S. sarana 100 100 67 100 100
```

La siguiente validación realizada por el método de Jacknife, presenta menos resolución de discriminación que la anterior, por lo cual no será tenida en cuenta en este ejercicio.

### clases.jac

Espe	cie	Р.	chola P.	conchonious	з Р.	sophore	P. ticto	S.	sarana
Р.	chola		10		)	2	0		0
Р.	conchonious		0 🗸	/	7	0	1		0
Р.	sophore		4		)	2	0		0
Р.	ticto		0	(	)	0	20		0
S.	sarana	-	0	(	)	0	0		24

```
# Validación cruzada
round(diag(prop.table(tabla.jac, 1)),2)*100
```

```
P. chola P. conchonious P. sophore P. ticto S. sarana 83 88 33 100 100
```

### Paso 3. Visualización grafica del LDA

### 3.1 Gráfico de elipses.

A continuación se realizará el componente grafico del lda, el cual inicia con una figura que definirá unas elipses, las cuales relacionan a los individuos de cada especie y cuyo solapamiento definirá el nivel de relación entre estas.

```
# Escores o coordenadas de las observaciones en cada eje can?nico
Fp <- predict(dis)$x

# Grupos asignados por el AD
group<-predict(dis,method="plug-in")$class

# Coordenadas y grupos asignados
peces.coord=data.frame(Especie=group,Fp)</pre>
```

La Figura 3.55 demuestra que si bien de presenta una buena discriminación de las especies de peces, 4 de las 5 evaluadas presentan cierta relación, definida por el solapamiento de sus elipses.

# **Análisis discriminante**

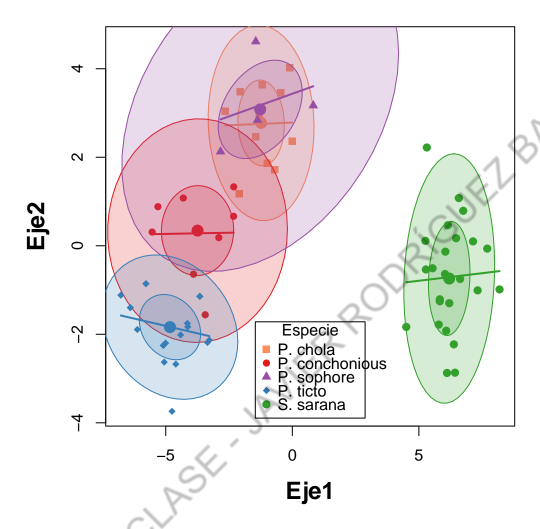


Figura 3.55: Mapa de calor que relaciona a las variables morfométricas y a las especies de peces.

### 3.2 Gráfico del discriminante canónico - cda

El siguiente análisis permite visualizar la influencia de cada variable morfométrica en la separación de los grupos de especies y selecciona a las variables que presentan más influencia en la discriminación de los peces.

```
attach(peces)
names(peces)
```

```
"M.2"
                                                 "M.3"
                                                             "M.4"
                                                                        "M.5"
 [1] "Especie" "Grupo"
                           "M.1"
                                                             "M.11"
 [8] "M.6"
                "M.7"
                                      "M.9"
                                                                        "M.12"
                           "M.8"
                                                 "M.10"
                                                                        "M.19"
[15] "M.13"
                "M.14"
                           "M.15"
                                      "M.16"
                                                 "M.17"
                                                             "M.18"
[22] "M.20"
                "M.21"
                                      "M.23"
                                                             "M.25"
                                                                        "M.26"
                           "M.22"
                                                 "M.24"
[29] "M.27"
                "M.28"
                           "M.29"
```

Lo primero que se realiza es el modelo lineal mod indicando las variables y los grupos a discriminar.

```
# Modelo Lineal multivariado con las variables morfom?tricas de peces
mod <- lm(cbind(M.1,M.2,M.3,M.4,M.5,M.6,M.7,M.13,M.15,M.18) ~ Especie,peces)
# Resumen del modelo multivariado
# summary(mod)</pre>
```

Posteriormente realiza el discriminante canónico can que permite realizar la discriminación de los grupos en los ejes canónicos.

```
# Análisis discriminante canónico - ADC
can <- candisc(mod, term="Especie",data=peces,ndim=1)</pre>
```

A continuación se presenta la Figura 3.56 que define a la discriminación de las especies con un solo eje canónico el cual explica el 81.8% de la variación de los datos. La orientación de los vectores (variables morfométricas), en relación a las cajas, indica su importancia para discriminar a cada especie o grupo en comparación.

```
x11()
plot(can,titles.1d = c("Puntuación canónica", "Estructura"))
```

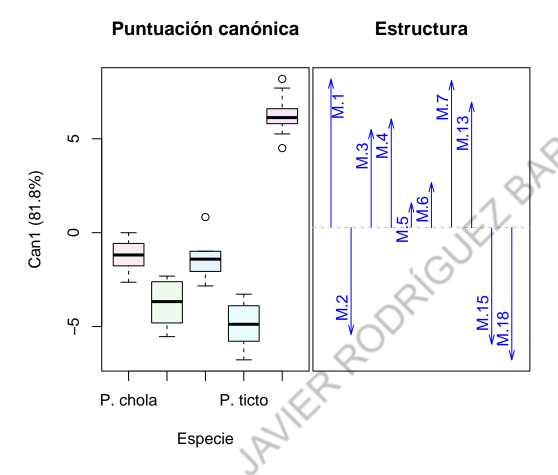


Figura 3.56: Mapa de calor que relaciona a las variables morfométricas y a las especies de peces.

En el siguiente enlace se puede obtener un caso aplicado con este tipo de análisis multivariados: Aguirre et al. (2015). Ver la figura 2 del manuscrito en mención.

# Taller 10.1 Análisis de Varianza Multivariado - MANOVA

### Objetivo de la actividad:

La base de datos que se utilizará es la de medidas morfométricas de peces de un estudio realizado con peces de la india por **Gupta et al. (2018)** Articulo fuente en los que se validó la taxonomía de peces de la subfamilia Barbinae, utilizando 19 variables morfométricas y 19 variables meristicas, correspondientes a 5 Especie de la familia en mención.

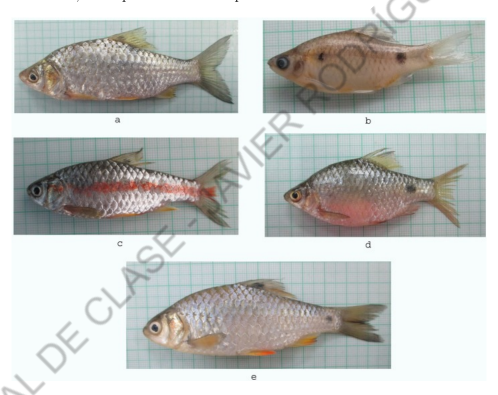


Figura 3.57: Imágen tomada de Gupta et al. (2018) (a) S . Sarana (b) P . ticto (c) P . sóforo , (d) P . conconio y (e) P . chola

El **objetivo** de este ejercicio consiste en comparar los promedios multivariados de las variables morfométricas que caracterizan a los peces de cada especie (grupos en comparación), para

conocer si los atributos morfométricos generan diferencias en cada grupo evaluado. La base de datos que se utilizará es **peces.csv**.

### Referencias bibliográficas de apoyo.

Libro: Análisis de datos ecológicos y ambientales - Rodríguez-Barrios Javier 2023 Ver el capítulo de MANOVA, en donde se detallan los procedimientos descritos en el presente ejercicio.

MANOVA (Multivariate Analysis of Variance) Este documento presenta información relevante sobre la fundamentación de los MANOVAs y su análisis en R

How to perform the MANOVA test in R Este documento brinda información sobre los supuestos del MANOVA y la forma de realizar esta prueba multivariada en R.

### Cargar las librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(tidyverse)
library(ggplot2)
library(reshape2)
library(ggforce)

library(vegan)  # Para el permutes en homogeneidad de covarianzas
library(mvnormtest)  # Prueba de normalidad "mshapiro.test"
source("funciones.r")  # Figuras de normalidad multivariada
library(ade4)
library(car)  # Para ejecutar el diagnóstico de independencia
library(MASS)
```

# Cargar o importar la base de datos

La presente base de datos se encuentra en formato plano de csv, presenta una columna Especie que agrupa a las 5 Especie de peces, otra columna Grupo, que asigna un número a cada especie y posteriormente a las 19 variables morfométricas y 10 variables meristicas, de las cuales se selecionarán las 19 morfométricas para este ejercicio M.1 a M.19.

```
# Base de datos
  peces<-read.csv2("peces.csv",row.names=1)</pre>
  names(peces)
 [1] "Especie" "Grupo"
                                      "M.2"
                                                 "M.3"
                                                            "M.4"
                                                                       "M.5"
                           "M.1"
                                      "M.9"
                                                                       "M.12"
 [8] "M.6"
                "M.7"
                           "M.8"
                                                 "M.10"
                                                            "M.11"
                                                                       "M.19"
[15] "M.13"
                "M.14"
                           "M.15"
                                      "M.16"
                                                 "M.17"
                                                            "M.18"
                                                            "M.25"
[22] "M.20"
                "M.21"
                           "M.22"
                                      "M.23"
                                                 "M.24"
                                                                       "M.26"
[29] "M.27"
                "M.28"
                           "M.29"
```

### Exploración de los datos

Para este ejemplo se urtilizarán figuras que relacionan parejas de variables y figuras de cajas que permitan visualizar diferencias entre las Especie de peces de acuerdo a su morfometría. \*Para facilidad del ejercicio se seleccionarán algunas variables morfométricas - peces1, debido a que son las que presentan mejores patrones lineales.

```
# Elipses con colores con variables morfométricas
peces1 <- peces[,c(3:9,15,17,20)]
M <- cor(peces1) # Matriz de Correlación (M)</pre>
```

La Figura 3.62 permite visualizar la resolución de cada variable para diferenciar o discriminar a las diferentes especies de peces. Esta figura sirve de insumo para descartar aquellas variables con poco potencial de discriminación de las especies.

```
# Figuras multivariadas de Cajas y bigotes
library(reshape)

x11()
ggplot(melt(peces[,c(1,3:9,15,17,20)]), aes(x=variable, y=value)) +
    geom_boxplot(aes(fill=Especie)) +
    scale_fill_manual(values = c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594','#377eb8','#33a02c')) +
    labs(x="",y="Morfometria") +
    facet_wrap(~ variable,scales="free") +
    theme_bw()
```

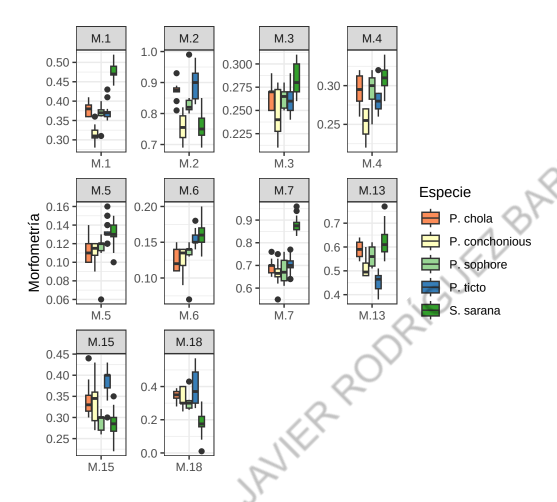


Figura 3.58: Variación en la morfometría de los peces, de acuerdo a cada una de las variables seleccionadas.

# Cuatro pasos para la realización del MANOVA

### Paso 1. Pruebas de supuestos

Para que el análisis de varianza multivariado - manova sea considerado como un modelo lineal, debe cumplir con los supuestos de normalidad multivariada, de homogeneidad de covarianzas y de independencia. Para el caso del presente ejercicio, los dos primeros supuestos no alcanzan a cumplirse con los diagnosticos utilizados (valor p < 0.05), motivo por el cual, el manova de este ejercicio será tomado como una técnica de exploración multivariada para evaluar las diferencias en las 5 especies, basado en las 10 variables morfomètricas seleccionadas. En el siguiente ejercicio se realizarán análisis de varianza no paramétricos pemanovas, que permiten

probar hipótesis sin el cumplimiento de la dos primeros supuestos, por lo cual serán los diseños multivariados más apropiados para esta base de datos.

### 1.1 Supuesto de normalidad

El supuesto de normalidad multivariada será evaluado con el paquete mvnormtest, el cual utiliza el estadistico de Shapiro Wilks Multivariado. Para ello se realizarà esta prueba en cada uno de los grupos o especies en comparación. NOTA: Este supuesto también será evaluado con los residuales del manova, posterior a su ejecución.

```
# Diagnóstico de normalidad por cada tipo de Especie
library(mvnormtest)
```

Los siguientes generan los dataframes de cada especie con las 10 variables seleccionadas, convirtiendola ademàs en formato matricial.

```
# Dataframe por cada especie
# datos de P. chola.
P.chola
         <- peces %>%
             filter(Especie == "P. chola")
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
# datos de P. conchonious.
P.concho <- peces %>%
             filter(Especie == "P. conchonious") %>%
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
# datos de P. sophore.
P.sophore <- peces %>%
             filter(Especie == "P. sophore") %>%
             subset(select = c("M.1","M.2","M.3","M.4","M.5","M.6","M.7","M.13","M.15","M.
# datos de P
P.ticto
          <- peces %>%
             filter(Especie == "P. ticto") %>%
             subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
  datos de P. ticto.
S.sarana
         <- peces %>%
             filter(Especie == "S. sarana") %>%
```

```
subset(select = c("M.1", "M.2", "M.3", "M.4", "M.5", "M.6", "M.7", "M.13", "M.15", "M.
```

Vale la pena resaltar que los datos de las especies P. chola y P. sophore, son singulares, por lo cual no puede calcularse su supuesto de normalidad multivariada. Con el objeto de continuar en el ejercicio, las matrices que representan a las especies en mención, serán desactivadas con #.

```
# Prueba de normalidad para cada especie
library(mvnormtest)

# norm1 <- mshapiro.test(t(P.chola))  # Matriz singular
norm2 <- mshapiro.test(t(P.concho))
# norm3 <- mshapiro.test(t(P.sophore))  # Matriz singular
norm4 <- mshapiro.test(t(P.ticto))
norm5 <- mshapiro.test(t(S.sarana))</pre>
```

A continuación se resume el resultado de los tres diagnósticos de normalidad multivariada realizados. Vale la pena mencionar que ninguna especie cumple con dicho supuesto estadóstico (valores p < 0.05), aunque existe la posibilidad de probar con alguna transformación.

### 1.2 Supuesto de homogeneidad de covarianzas

La prueba de homogeneidad de covarianza o **esfericidad**, corresponde al segundo supuesto del análisis discriminante lineal, se utilizará la función **betadisper**, la cual es complementada por dos análisis de varianza, los cuales definirán si el supuesto logra ser cumplido.

```
# Pruebas de Homogeneidad de covarianzas paquete "vegan"
library(vegan)

peces.d <- dist(peces[,c(3:9,15,17,20)])  # Matriz de distancias
peces.homoge <- betadisper(peces.d, peces$Especie)  # Permutest</pre>
```

Con la siguiente anova se obtiene un valor p de  $0.016^*$ , lo cual indica que no se cumple el supuesto de homogeneidad de covarianzas (valor p < 0.05).

```
# 1) Prueba con anova permutacional
anova(peces.homoge)
```

Analysis of Variance Table

```
Response: Distances

Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)

Groups 4 0.019804 0.0049509 3.281 0.01638 *

Residuals 65 0.098082 0.0015090

---

Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' '
```

Con el permutest se obtiene un valor p de  $0.015^*$ , lo cual indica que tampoco se cumple el supuesto de homogeneidad de covarianzas (valor p < 0.05).

```
# 2) Prueba permutacional permutest(peces.homoge) # Se cumple el supuesto de homogeneidad
```

### Paso 2. Análisis de Varinaza Multivariado - MANOVA

El manova, por ser un modelo lineal especial, requiere que se indiquen las variables continuas (variables Xi) y la variable cualitativa o categórica (variable Yi), que para este caso es la Especie.

```
# Manova (variables efecto: 10 morfológicas y la respuesta: Especie)
attach(peces)
peces.manova<-manova(cbind(M.1,M.2,M.3,M.4,M.5,M.6,M.7,M.13,M.15,M.18)~Especie)</pre>
```

A continuación se presentará la tabla del manova para las tres primeras variables morfométricas. Para visualizar todos los resultados de este insumo, es necesario colocar solo: summary.aov(peces.manova). Para este caso se observa que todas las variables efecto o morfológicas, tienen un efecto muy significativo (valor p «0.01) en la diferenciaciación de los 5 grupos o especies de peces.

```
# respuesta de la variable M.1
  summary.aov(peces.manova)$" Response M.1"
                 Sum Sq Mean Sq F value
             4 0.221052 0.055263 127.36 < 2.2e-16 ***
Especie
            65 0.028205 0.000434
Residuals
  # respuesta de la variable M.2
  summary.aov(peces.manova)$" Response M.2
                Sum Sq Mean Sq F value
                                           Pr(>F)
Especie
             4 0.28343 0.070857
                                  34.76 1.654e-15 ***
            65 0.13250 0.002038
Residuals
                               '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
  # respuesta de la variable M.3
  summary.aov(peces.manova)$" Response M.3"
                 Sum Sq
                           Mean Sq F value
                                              Pr(>F)
             4 0.010738 0.00268443 10.486 1.29e-06 ***
Residuals
            65 0.016641 0.00025601
                0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Signif. codes:
```

À continuación se presentan los cuatro tipos de MANOVAS, con la diferencia de que Hotelling puede utilizarse sin el cumplimiento del supuesto de normalidad multivariada (pero deben

cumplirse los otros supuestos como el de la homogeneidad y el de la independencia). Para este caso los 4 estadísticos muestran altas diferencias entre algunos de los grupos representados por las cinco especies, posiblemente por el efecto de P. sarana, que al ser de un género diferente, presenta marcadas diferencias morfológicas (ver Figura 3.60).

```
# Tipos de MANOVA para evaluar si hay diferencias en los promedios de cada Especie
  summary(peces.manova,test="Pillai")
          Df Pillai approx F num Df den Df
                                               Pr(>F)
           4 2.513
                      9.9711
Especie
                                  40
                                        236 < 2.2e-16 ***
Residuals 65
                0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.'
Signif. codes:
  summary(peces.manova,test="Wilks")
                 Wilks approx F num Df den Df
Especie
           4 0.0028912
                         19.667
                                     40 214.2 < 2.2e-16 ***
Residuals 65
Signif. codes:
                                   0.01 '*
  summary(peces.manova,test="Hotelling")
          Df Hotelling-Lawley approx F num Df den Df
                       29.052
                                39.584
                                            40
Especie
                                                  218 < 2.2e-16 ***
Residuals 65
                0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
Signif. codes:
  summary(peces.manova,test="Roy")
                Roy approx F num Df den Df
                                               Pr(>F)
Especie
           4 23.757
                      140.17
                                  10
                                         59 < 2.2e-16 ***
Residuals 65
```

0 '\*\*\*' 0.001 '\*\*' 0.01 '\*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

Signif. codes:

### Paso 3. Supuestos del MANOVA

SOn tres los supuestos que a continuación se probarán: (1) Normalidad en los residuales, (2) homogeneidad de las covarianzas y (3) Independiencia en los datos. Vale la pena resaltar la importancia del cumplimiento de la independiencia, debido a que presenta un efecto sobre diseños que requieran ser aleatorios. La homogeneidad fue diagnosticada al inicio de este ejercicio no se cumple.

### 3.1. Supuesto de normalidad de los residuales del MANOVA

A continuación se probará el supuesto de (1) normalidad en los residuales del manova, de forma numérica y gráfica. El estadístico de Shapiro Wilks Multivariado es el que se utiliza, demostrando que los residuales están muy alejados del patrón normal (valor p « 0.01 o p = 3.043e-07).

```
# 1) Prueba de multinormalidad de los residuales del manova (mshapiro.test)
library(mvnormtest)
x <- as.matrix(t(residuals(peces.manova)))
mshapiro.test(x)

Shapiro-Wilk normality test

data: Z
W = 0.83893, p-value = 3.043e-07

# No se cumple este supuesto</pre>
```

A continuación se hará uso del código fuente "funciones.r" el cual presenta los comandos requeridos para la figura que diagnostica la normalidad multivariada (Figura 3.63 qqplot).

```
# Figura de multinormalidad
# Funciones para la figura
source("funciones.r")
```

En la Figura 3.63 se observa que algunos residuales (puntos circulares) se alejan considerablemente del patrón de normalidad, definido por la recta roja.

```
# Grafica QQ-PLot para visualizar la normalidad
x <- as.matrix(residuals(peces.manova))
# centroide</pre>
```

### Normalidad multivariada

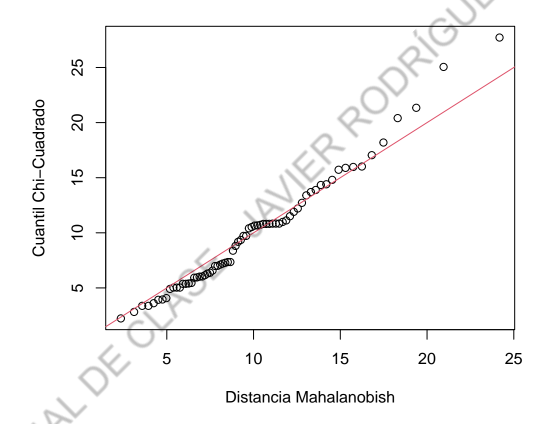


Figura 3.59: Figura q<br/>qplot entre los residuales observados (Distancia Mahalanobish) y los cu<br/>antiles chi cuadrado (estimados).

### 3.2. Supuesto de independencia

Se utilizará el estadístico Durbin Watson (DW) el cual demuestra que se cumple la independencia (valor p > 0.05).

```
# Prueba de Independencia - Estadistico Durbin Watson
attach(peces)
modelo<-lm(M.1+M.2+M.3+M.4+M.5+M.6+M.7+M.13+M.15+M.18~Especie)
durbinWatsonTest(modelo)

lag Autocorrelation D-W Statistic p-value
    1     0.08444408     1.80425     0.2
Alternative hypothesis: rho != 0</pre>
```

### Paso 4. Prueba a postriori del MANOVA

A continuación, se realizará una figura del análisis discriminante - *lda*, que permitirá generar definir al nivel de discriminación de cada grupo o especie de pez. Se presentan algunas opciones gráficas con el procedimiento general y con el análisis discriminate canónico (dca)

```
# Cálculo del LDA
  names (peces)
                           "M.1"
                                                "M.3"
 [1] "Especie" "Grupo"
                                                           "M.4"
                                                                      "M.5"
                "M.7"
                           "M.8"
                                      "M.9"
[8] "M.6"
                                                "M.10"
                                                           "M.11"
                                                                      "M.12"
                           "M.15"
                                                                      "M.19"
[15] "M.13"
                "M.14"
                                      "M.16"
                                                 "M.17"
                                                           "M.18"
                           "M.22"
                                      "M.23"
[22] "M.20"
                "M.21"
                                                "M.24"
                                                           "M.25"
                                                                      "M.26"
[29] "M.27"
                "M.28"
                           "M.29"
  dis<-lda (Especie ~ M.1+M.2+M.3+M.4+M.5+M.6+M.7+M.13+M.15+M.18,
            data = peces)
```

A continuación se realizará el componente grafico del lda, el cual inicia con una figura que definirá unas elipses, las cuales relacionan a los individuos de cada especie y cuyo solapamiento definirá el nivel de relación entre estas.

```
# Escores o coordenadas de las observaciones en cada eje can?nico
Fp <- predict(dis)$x</pre>
```

```
# Grupos asignados por el AD
group<-predict(dis,method="plug-in")$class
# Coordenadas y grupos asignados
peces.coord=data.frame(Especie=group,Fp)</pre>
```

La Figura 3.60 demuestra que si bien de presenta una buena discriminación de las especies de peces, 4 de las 5 evaluadas presentan cierta relación, definida por el solapamiento de sus elipses.

```
# Figura del LDA
          attach(peces)
          x11()
          scatterplot(LD2~LD1 | Especie, data=peces.coord,reg.line=FALSF
                     smooth=F, spread=F,span= 1,grid=F,
                     legend=list(coords="bottom"),
                     ellipse=T,font.lab=2, pch=c(15,16,17,18,19),
                     col=c('#fc8d59','#e41a1c','#984ea3','#377eb8','#33a02c'),
                     main="Análisis discriminante",
ex.la
./2")
                     font.main=2,cex.main=2,cex.lab=1.5,
```

# **Análisis discriminante**

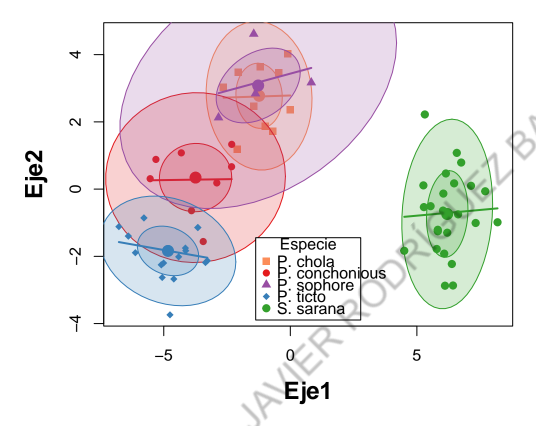


Figura 3.60: Mapa de calor que relaciona a las variables morfométricas y a las especies de peces.

# Taller 11.1 Análisis de Varianza Multivariado No Paramétricos

### Objetivo de la actividad:

La base de datos que se utilizará es la de medidas morfométricas de peces de un estudio realizado con peces de la india por **Gupta et al. (2018)** Articulo fuente en los que se validó la taxonomía de peces de la subfamilia Barbinae, utilizando 19 variables morfométricas y 19 variables meristicas, correspondientes a 5 Especie de la familia en mención.

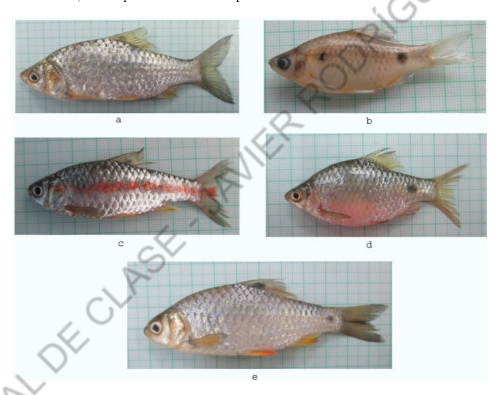


Figura 3.61: Imágen tomada de Gupta et al. (2018) (a) S . Sarana (b) P . ticto (c) P . sóforo , (d) P . conconio y (e) P . chola

El **objetivo** de este ejercicio consiste evaluar la variación morfométrica que se presenta en los peces de cada especie (grupos en comparación), para conocer si los atributos morfométricos

generan diferencias en cada grupo evaluado, basado en pruebas de varianza no paramétricos. La base de datos que se utilizará es **peces.csv**.

### Referencias bibliográficas de apoyo.

Libro: Análisis de datos ecológicos y ambientales - Rodríguez-Barrios Javier 2023 Ver el capítulo de MANOVA, en donde se detallan los procedimientos descritos en el presente ejercicio.

Perifiton de un río de Montaña - Osorio et al. 2014 Valoración del proceso sucesional de microalgas perifíticas el tramo medio del río Gaira - Santa Marta.

Invertebrados de un río de Montaña - Rodríguez-Barrios et al. 2011 Estudio de diferentes atributos comunitarios en invertebados acuáticos del río Gaira - Santa Marta.

Descomposición de Hojarásca en Ríos - Eyes et al. 2011 Trabajo realizado en el bosque de ribera del río Gaira - Santa Marta.

Nutrientes de la hojarásca - Fuentes y Rodríguez. 2011 Otro trabajo realizado en el bosque de ribera del río Gaira - Santa Marta.

### Cargar las librerías requeridas

```
# Librerías requeridas
library(tidyverse)

library(vegan)  # Para el permutes en homogeneidad de covarianzas
library(ade4)
library(car)  # Para ejecutar el diagnóstico de independencia
library(MASS)
```

# Cargar o importar la base de datos

La presente base de datos se encuentra en formato plano de csv, presenta una columna Especie que agrupa a las 5 Especie de peces, otra columna Grupo, que asigna un número a cada especie y posteriormente a las 19 variables morfométricas y 10 variables meristicas, de las cuales se selecionarán las 10 morfométricas para este ejercicio M.1 a M.7, M.13 a M.15 y M.18.

```
# Base de datos
  peces<-read.csv2("peces.csv",row.names=1)</pre>
  names (peces)
 [1] "Especie" "Grupo"
                           "M.1"
                                      "M.2"
                                                 "M.3"
                                                            "M.4"
                                                                        "M.5"
                                      "M.9"
                                                                        "M.12"
 [8] "M.6"
                "M.7"
                           "M.8"
                                                 "M.10"
                                                             "M.11"
                "M.14"
                                                                        "M.19"
[15] "M.13"
                           "M.15"
                                      "M.16"
                                                 "M.17"
                                                            "M.18"
                                                             "M.25"
                                                                        "M.26"
[22] "M.20"
                "M.21"
                           "M.22"
                                      "M.23"
                                                 "M.24"
                "M.28"
[29] "M.27"
                           "M.29"
```

### Exploración de los datos

### Figura de cajas por cada variable morfométrica

La Figura 3.62 permite visualizar la resolución de cada variable para diferenciar o discriminar a las diferentes especies de peces. Esta figura sirve de insumo para descartar aquellas variables con poco potencial de discriminación de las especies.

```
# Figuras multivariadas de Cajas y bigotes
library(reshape)

x11()
ggplot(melt(peces[,c(1,3:9,15,17,20)]), aes(x=variable, y=value)) +
    geom_boxplot(aes(fill=Especie)) +
    scale_fill_manual(values = c('#fc8d59','#ffffbf','#99d594','#377eb8','#33a02c')) +
    labs(x="",y="Morfometria") +
    facet_wrap(- variable,scales="free") +
    theme_bw()
```

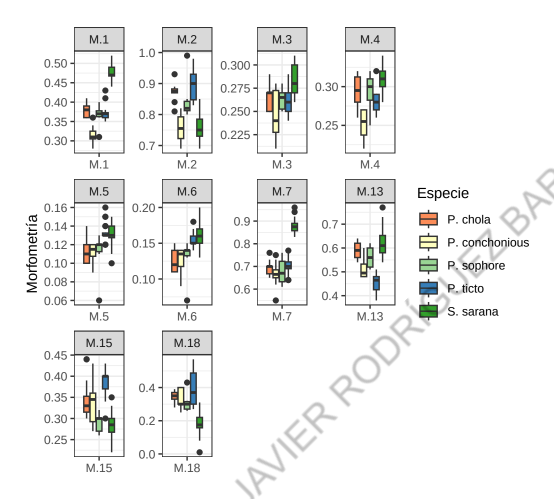


Figura 3.62: Variación en la morfometría de los peces, de acuerdo a cada una de las variables seleccionadas.

### Figura del Ida para comparar a las especies de peces

A continuación, se realizará una figura del análisis discriminante - *lda*, que permitirá generar definir al nivel de discriminación de cada grupo o especie de pez. Se presentan algunas opciones gráficas con el procedimiento general y con el análisis discriminate canónico (dca)

```
# Cálculo del LDA
 names(peces)
                                     "M.2"
   "Especie" "Grupo"
                          "M.1"
                                                "M.3"
                                                                      "M.5"
                                                           "M.4"
   "M.6"
                                                "M.10"
[8]
               "M.7"
                          "M.8"
                                     "M.9"
                                                           "M.11"
                                                                      "M.12"
```

```
[15] "M.13"
                "M.14"
                          "M.15"
                                     "M.16"
                                                "M.17"
                                                           "M.18"
                                                                     "M.19"
[22] "M.20"
                                                                     "M.26"
                "M.21"
                          "M.22"
                                     "M.23"
                                                "M.24"
                                                           "M.25"
[29] "M.27"
                "M.28"
                          "M.29"
  dis<-lda (Especie ~ M.1+M.2+M.3+M.4+M.5+M.6+M.7+M.13+M.15+M.18,
            data = peces)
```

A continuación se realizará el componente grafico del lda, el cual inicia con una figura que definirá unas elipses, las cuales relacionan a los individuos de cada especie y cuyo solapamiento definirá el nivel de relación entre estas.

```
# Escores o coordenadas de las observaciones en cada eje can?nico
Fp <- predict(dis)$x

# Grupos asignados por el AD
group<-predict(dis,method="plug-in")$class

# Coordenadas y grupos asignados
peces.coord=data.frame(Especie=group,Fp)</pre>
```

La Figura 3.63 demuestra que si bien de presenta una buena discriminación de las especies de peces, 4 de las 5 evaluadas presentan cierta relación, definida por el solapamiento de sus elipses.

# **Análisis discriminante**

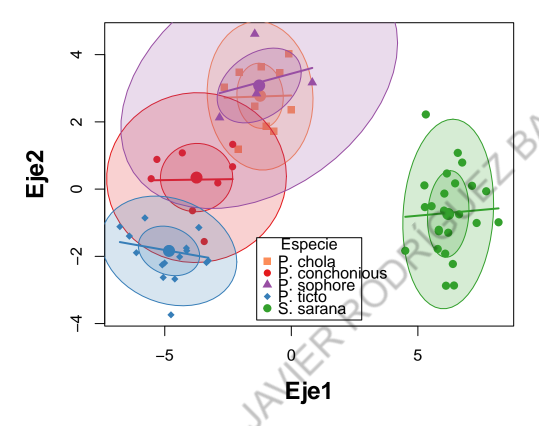


Figura 3.63: Mapa de calor que relaciona a las variables morfométricas y a las especies de peces.

# Permanova 1. Análisis de similitudes multivariadas - ANOSIM

### Paso 1. Distancia entre las observaciones

Se utilizará la distancia euclídea, debido a las relaciones lineales que existen entre las variables morfométricas.

```
# Distancia Euclidea con las 10 variables seleccionadas
peces.dist<-dist(peces[,c(3:9,15,17,20)],"euclid")
# round(peces.dist, 2)</pre>
```

### Paso 2. Prueba de hipótesis multivariada con el ANOSIM

- ANOSIM statistic = representa al estadístico de Clarc (R). Como R > 0 (= 0.82) indica que hay fuertes diferencias entre las especies de peces, basado en su morfometría.
- **Significance**: 0.0009, indica que las diferencias entre los grupos son altamente significativas (significancia de la permutación).
- Disimilarity ranks: Rangos de similitud entre y dentro de los grupos de Especies a diferentes percentiles (ver la siguiente figura que se muestra a continuación). De esta manera se reportan los resultados del estadístico MRPP: (R= 0.83, n= 70, p = 0.00099).

```
# ANOSIM
  peces.anosim <- anosim(peces.dist, peces$Especie, permutations=1000)</pre>
  summary(peces.anosim)
Call:
anosim(x = peces.dist, grouping = peces$Especie, permutations = 1000)
Dissimilarity: euclidean
ANOSIM statistic R: 0.8266
      Significance: 0.000999
Permutation: free
Number of permutations: 1000
Upper quantiles of permutations (null model):
   90%
          95% 97.5%
                         99%
0.0414 0.0566 0.0699 0.0855
Dissimilarity ranks between and within classes:
                    25%
                              50%
                                      75%
               0%
                                             100%
                                                     N
               67 979.50 1489.50 1955.25 2414.5 1840
Between
P. chola
                5 119.25
                           244.25
                                   415.00
                                           691.5
                                                    66
                           675.75
P. conchonious 13 410.50
                                   847.50
                                           960.0
                                                    28
P. sophore
               38 585.75
                           654.00
                                   824.25 1022.0
                                                    15
P. ticto
                5 219.50
                           536.25
                                   885.50 1651.5
                                                   190
```

La figura es una gráfica de cajas y bigotes con muescas que visualiza la comparación de medianas generadas por las 1000 permutaciones, para comparar a las cinco especies de peces,

522.50 1631.0

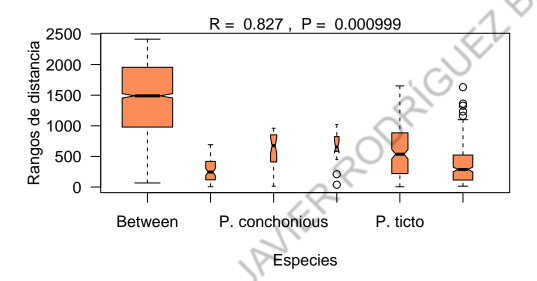
276

S. sarana

14 114.75

287.00

entre y dentro de los grupos formados priori. De acuerdo con esta figura, todos los grupos son diferentes entre sí (sus cinturas o muescas no se solapan horizontalmente con la de la primera caja).



# Permanova 2. Permutación multirespuesta - MRPP

### Paso 1. Distancia entre las observaciones

Se utilizará la distancia euclídea calculada para el anterior ANOSIM.

```
# Distancia Euclidea con las 10 variables seleccionadas
peces.dist<-dist(peces[,c(3:9,15,17,20)],"euclid")
# round(peces.dist, 2)</pre>
```

### Paso 2. Prueba de hipótesis multivariada con el MRPP

- Class means and counts: Corresponde al estadístico delta del MRPP (), evaluados para cada grupo o especie de pez, que muestra un nivel bajo de correlación intragrupo (Pearson tipo III de 0.16).
- Delta observado (0.16) < delta esperado por permutación (0.28), con lo que la diferenciación entre las cinco especies de peces es altamente significativo (p-valor: 0.0009). En este sentido se determina que las especies son diferentes en su morfología. De esta manera se reportan los resultados del estadístico MRPP: (MRPP= 0.16, n= 70, p = 0.00099).

```
# Prueba de hipótesis de diferencias en los grupos de Especies, mediante el MRPP
peces.mrpp <- mrpp(peces.dist, peces$Especie, permutations=1000)
peces.mrpp</pre>
```

```
Call:
mrpp(dat = peces.dist, grouping = peces$Especie, permutations = 1000)
Dissimilarity index: euclidean
Weights for groups: n
Class means and counts:
```

Chance corrected within-group agreement A: 0.4339
Based on observed delta 0.1569 and expected delta 0.2772

Significance of delta: 0.000999

Permutation: free

Number of permutations: 1000

# Permanova 3. PERMANOVA de un factor (Especies de peces)

Este es el análisis más similar al MANOVA o análisis de varianza multivariado, pero la construcción de la tabla del MANOVA la hace mediante permutaciones, comparando a la

matriz de distancias de los datos observados con otra matriz de distancia estimada por permutaciones.

### Paso 1. Distancia entre las observaciones

Se utilizará la distancia euclídea calculada para el anterior ANOSIM y el MRPP, pero transformando las variables con logaritmo base 10, para mejorar su linealización de los datos.

```
# Distancia Euclidea con las 10 variables seleccionadas
peces.dist1 <-dist (log10(peces[,c(3:9,15,17,20)+1]),"euclid")
# round(peces.dist, 2)</pre>
```

### Paso 2. Prueba de hipótesis multivariada con el PERMANOVA

Similar a las pruebas anteriores, este PERMANOVA permite probar que existen diferencias marcadas en la morfometría de los individuos que se agrupan en las cinco especies de peces (valor p < 0.05). De esta manera se reportan los resultados del estadístico MRPP: (Seudo F= 12.5, g.l= 4 v 65, p =  $0.00099^{***}$ ).

```
# PERMANOVA
  library(vegan)
  peces.dist1 <-dist (log10(peces[,c(3:9,15,17,20)+1]),"euclid")
  peces.permanova <- adonis2(peces.dist1 ~ peces$Especie, perm=1000)</pre>
  peces.permanova
Permutation test for adonis under reduced model
Terms added sequentially (first to last)
Permutation: free
Number of permutations: 1000
adonis2(formula = peces.dist1 ~ peces$Especie, permutations = 1000)
              Df SumOfSqs
                                R2
                                            Pr(>F)
peces$Especie
                   1.3784 0.43566 12.545 0.000999 ***
Residual
              65
                   1.7855 0.56434
Total
              69
                   3.1639 1.00000
Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

### Paso 3. Efecto de las variables morfométricas en la diferenciación de los grupos

Los resultados de este análisis, permiten definir, que con excepción de las variables M.13 y M.18, todas presentan un efecto significativo en la diferenciación de las especies de peces.

```
attach(peces)
          peces.permanova1<-adonis(peces.dist1 ~ M.1+M.2+M.3+M.4+M.5+M.6+M.7+M.13+M.15+M.
                                                              GUELBARR
                                   perm=1000)
          peces.permanova1$"aov.tab"
        Permutation: free
        Number of permutations: 1000
        Terms added sequentially (first to last)
                  Df SumsOfSqs MeanSqs F.Model
                                                   R2
                        0.5285 0.52852 28.666 0.16705 0.000999 ***
        M.1
                   1
                                        8.290 0.04831 0.000999 ***
        M.2
                        0.1529 0.15286
                   1
        М.З
                                        3.056 0.01781 0.020979 *
                   1
                        0.0563 0.05634
                        0.2165 0.21651 11.743 0.06843 0.000999 ***
        M.4
                   1
        M.5
                        0.7716 0.77162 41.851 0.24388 0.000999 ***
                   1
        M.6
                   1
                        0.0830 0.08303
                                        4.503 0.02624 0.004995 **
                                        3.493 0.02036 0.021978 *
        M.7
                        0.0644 0.06441
        M.13
                        0.0478 0.04776
                                        2.590 0.01510 0.051948 .
        M.15
                        0.1114 0.11142
                                        6.043 0.03521 0.000999 ***
        M.18
                        0.0437 0.04366
                                        2.368 0.01380 0.067932 .
        Residuals 59
                        1.0878 0.01844
                                              0.34382
                        3.1639
        Total
                                              1.00000
- C
```

0 '\*\*\*' 0.001 '\*\*' 0.01 '\*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1

# MATERIAL DE CLASE. JAMER RODRIGUEL BARRINGS