# Curso ecología de comunidades en R - clase final

# Stephanie Hereira Pacheco

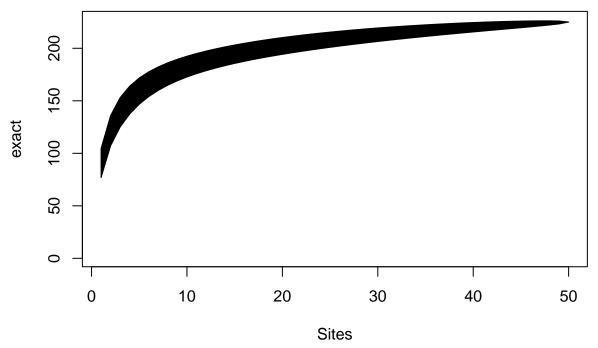
# Contents

Rarefacción Rango - Abundancia Beta diversidad Betapart(Baselga and Orme 2012) hillR(Li 2018) Otros paquetes Phyloseq	emas extras 1
Rango - Abundancia	Curvas de Acumulación de Especies
Beta diversidad	Rarefacción
Betapart(Baselga and Orme 2012) hillR(Li 2018) Otros paquetes Phyloseq	Rango - Abundancia
hillR(Li 2018)          Otros paquetes          Phyloseq	Beta diversidad
Otros paquetes	Betapart(Baselga and Orme 2012)
Phyloseq	hillR(Li 2018)
v .	Otros paquetes
	Phyloseq
REFERENCIAS	REFERENCIAS

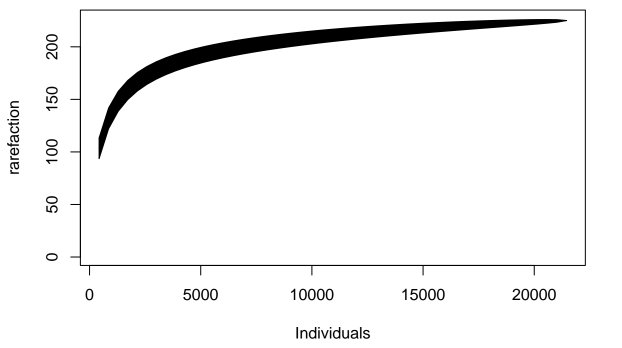
#### Temas extras

# Curvas de Acumulación de Especies

```
library(vegan)
data("BCI")
head(BCI)[1:4,1:4]
     Abarema.macradenia Vachellia.melanoceras Acalypha.diversifolia
## 1
## 2
                       0
                                              0
                                                                     0
                       0
                                              0
                                                                     0
## 3
     Acalypha.macrostachya
## 1
                          0
## 2
## 3
                          0
## 4
#por sitios
sac <- specaccum(BCI)</pre>
plot(sac, ci.type="polygon") #ver vegan para opciones
```



```
#por individuos
sac <- specaccum(BCI, method = "rarefaction")
plot(sac, xvar = "individual", ci.type="polygon")</pre>
```



# Rarefacción

```
Srar <- rarefy(BCI, min(rowSums(BCI)))
Srar</pre>
```

## 1 2 3 4 5 6 7 8 ## 84.33992 76.53165 79.11504 82.46571 86.90901 78.50953 76.34768 81.88136

```
##
           9
                   10
                             11
                                       12
                                                 13
                                                           14
                                                                     15
                                                                               16
## 83.26880 81.97148 81.50075 81.48412 87.18673 88.80562 83.52890 84.72147
##
         17
                    18
                             19
                                       20
                                                 21
                                                           22
                                                                     23
                                                                               24
   88.43415 88.42566 97.83931 91.17334 91.20346 83.07428 99.00000 89.65971
##
##
         25
                   26
                             27
                                       28
                                                 29
                                                           30
                                                                     31
                                                                               32
## 94.54577 84.63638 91.21729 80.95759 83.49520 84.88239
                                                              71.45357 79.73316
                   34
                                                 37
##
         33
                             35
                                       36
                                                           38
                                                                     39
## 77.77061 82.81408 61.13758 83.72634 80.99959 73.47929 77.07794 69.08328
##
         41
                   42
                             43
                                       44
                                                 45
                                                           46
                                                                     47
                                                                               48
## 94.57448 81.33035 79.70539 74.92263 72.17771 79.29154 91.46452 84.56954
         49
                   50
## 82.22717 84.19310
## attr(,"Subsample")
## [1] 340
#para un número establecido
Srar <- rarefy(BCI, 1000)</pre>
## Warning in rarefy(BCI, 1000): requested 'sample' was larger than smallest site
## maximum (340)
Srar
##
     1
         2
              3
                  4
                       5
                           6
                                7
                                    8
                                        9
                                            10
                                                11
                                                     12
                                                         13
                                                              14
                                                                  15
                                                                      16
                                                                           17
                                                                               18
                                                                                    19
                                                                                        20
             90
##
    93
        84
                 94 101
                          85
                              82
                                   88
                                       90
                                            94
                                                87
                                                    84
                                                         93
                                                              98
                                                                  93
                                                                      93
                                                                           93
                                                                               89 109 100
##
    21
        22
             23
                 24
                      25
                          26
                              27
                                   28
                                       29
                                            30
                                                31
                                                     32
                                                         33
                                                              34
                                                                  35
                                                                      36
                                                                           37
                                                                               38
                                                                                    39
                                                                                        40
##
    99
        91
             99
                 95 105
                          91
                              99
                                   85
                                       86
                                           97
                                                77
                                                    88
                                                             92
                                                                  83
                                                                      92
                                                                           88
                                                         86
                                                                               82
                                                                                   84
                                                                                        80
    41
        42
             43
                 44
                      45
                          46
                              47
                                   48
                                       49
                                            50
                                            93
## 102
        87
             86
                 81
                     81
                          86 102
                                   91
                                       91
## attr(,"Subsample")
## [1] 1000
```

#### Rango - Abundancia<sup>1</sup>

Los índices de diversidad son indicadores de la distribución de la abundancia (o proporción) de las especies. Podemos visualizar esta diversidad mediante las gráficas de abundancia vs rango.

```
#install.packages("BiodiversityR")
library(BiodiversityR)
#usando BiodiversityR
RkAb <- rankabundance(BCI)
head(RkAb) #especies ordenadas según su abundancia</pre>
```

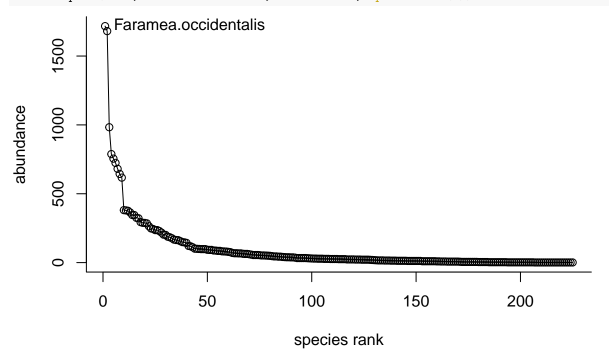
##		rank	abundance	proportion	plower	pupper	accumfreq
##	Faramea.occidentalis	1	1717	8.0	6.9	9.1	8.0
##	Trichilia.tuberculata	2	1681	7.8	6.8	8.9	15.8
##	Alseis.blackiana	3	983	4.6	3.7	5.5	20.4
##	Oenocarpus.mapora	4	788	3.7	3.1	4.2	24.1
##	Poulsenia.armata	5	755	3.5	2.5	4.6	27.6
##	Quararibea.asterolepis	6	724	3.4	2.9	3.9	31.0
##		logab	un rankfr	eq			
##	Faramea.occidentalis	3	.2 0	. 4			
##	Trichilia.tuberculata	3	.2 0	. 9			
##	Alseis.blackiana	3	.0 1	.3			
##	Oenocarpus.mapora	2	.9 1	.8			

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>https://rpubs.com/dsfernandez/468964

```
## Quararibea.asterolepis 2.9 2.7
#gráfica de rango-abundancia
rankabunplot(RkAb, scale='abundance', addit=FALSE, specnames=c(1))
```

2.2

2.9



#### Beta diversidad

## Poulsenia.armata

### Betapart(Baselga and Orme 2012)

Primero revisaremos el paquete **betapart** que introduce los conceptos y funciones para calcular diversidad beta teniendo en cuenta el recambio (turnover) y el anidamiento (nestedness) del artículo que revisamos previamente en el módulo anterior.

Para esto definiremos un set de ejemplo, y diremos que las tres primeras columnas pertenecen a un bosque no perturbado y las tres siguientes a un bosque no perturbado:

Los índices Jaccard y Sorensen no consideran la abundancia de especies (q=0), así que convertiremos nuestra data a tipo incidencia (presencia/ausencia):

```
presabs<-ifelse(comm>0,1,0)
```

Ahora, calcularemos el índice de Jaccard y sus particiones de recambio y anidamiento. En su lugar, podemos calcular el índice de Sorensen usando el argumento index.family="sorensen".

```
dist<-beta.pair(presabs, index.family="jaccard")</pre>
```

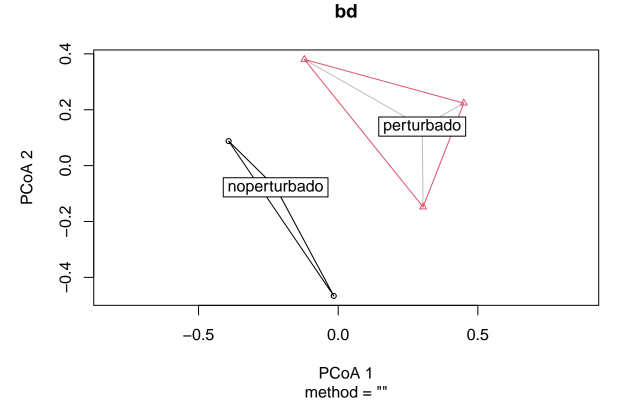
Vemos que el resultado es una lista de tres matrices:

Para obtener la partición del índice de recambio de Jaccard por pares entre comunidades, escriba: dist[[1]]. Para obtener la partición de anidamiento, escriba: dist[[2]]. Para obtener toda la diversidad beta: dist[[3]].

Si queremos comparar las diversidades beta de las comunidades agregadas por los tratamientos de "no perturbado" y "perturbado", podemos utilizar el análisis "betadisper" del paquete 'vegan':

```
library(vegan)
bd<-betadisper(dist[[3]],groups)</pre>
```

plot(bd)



El gráfico de dispersión beta indica que hay una diferencia en la composición de especies de los fragmentos de bosque perturbado y no perturbado. Con estas matrices de distancia luego también podemos aplicar las diversidad técnicas multivariadas que vimos en el capítulo pasado como perMANOVA, cluster y los diferentes métodos de ordeniación para corroborar estas diferencias en composición.

Si queremos obtener estos mismos resultados pero para todos los sitios, entonces usamos la función beta.multi():

```
dist.multi<-beta.multi(presabs,index.family ="jaccard" )</pre>
```

# hillR(Li 2018)

Como vimos anteriormente con el paquete hillR además de diversidad alpha podemos obtener diversidad beta esto en el marco de los números de Hill.

Utilizando la data de la vez pasada:

Ahora, utlizando la función hill\_taxa\_parti() nos da varios valores:

El output viene dado por los valores de:

beta: dependiendo de la q 1- valor(q=0 Jaccard/Sorensen, q=1 Horn y q=2 Morisita-Horn).

local similarity: traslape de especies similar a Sorensen (q=0)

region similarity: traslape de especies similar a Jaccard (q=0)

Ahora, si quisieramos tener las matrices como en el caso del paquete anterior sólo ponemos el argumento 'output=matrix':

#### Otros paquetes

Hay otros paquetes que podemos explorar que calculan indices similares, tales como:

adespacial (beta.div.comp): https://github.com/sdray/adespatial

hilldiv: https://github.com/sdray/adespatial

MetagenomeDiversity.R: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/1755-0998.12923

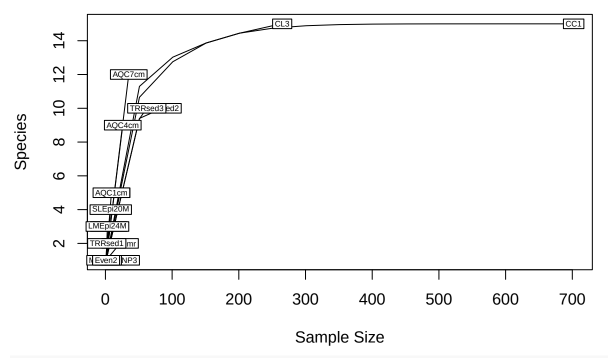
#### Phyloseq

```
library(tidyverse)
library(phyloseq)
data("GlobalPatterns")
gp.ch = subset_taxa(GlobalPatterns, Phylum == "Chlamydiae")
```

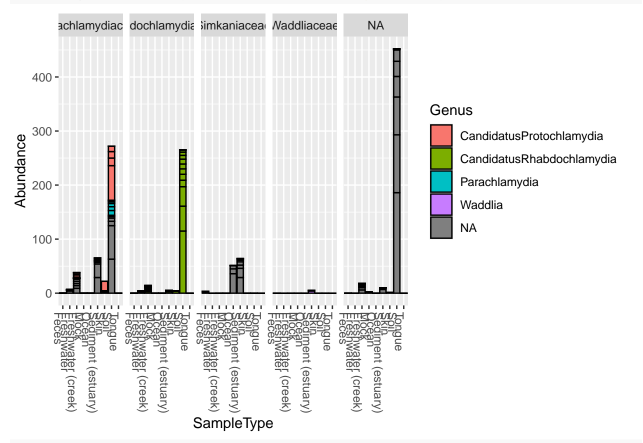
Hagamos una curva de especies vs tamaño de muestra:

```
rarecurve(t(otu_table(gp.ch)), step=50, cex=0.5)
```

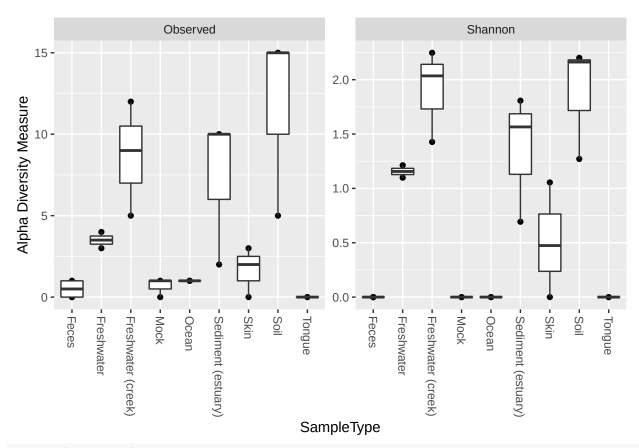
## empty rows removed



plot\_bar(gp.ch, "SampleType", fill="Genus", facet\_grid=~Family)

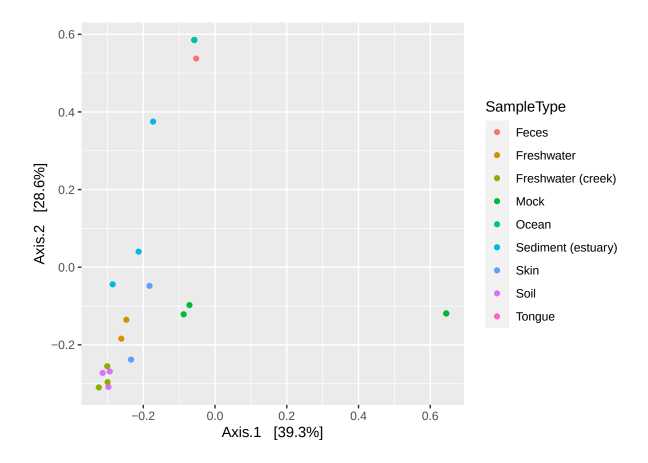


plot\_richness(gp.ch, x="SampleType", measures=c("Observed", "Shannon")) + geom\_boxplot()



# library(tidyverse) wunifrac\_dist = phyloseq::distance(gp.ch, method="unifrac", weighted=F) %>% replace\_na(0) ordination = ordinate(gp.ch, method="PCoA", distance=wunifrac\_dist)

plot\_ordination(gp.ch, ordination, color="SampleType") + theme(aspect.ratio=1)



#### REFERENCIAS

Baselga, Andrés, and C. David L. Orme. 2012. "Betapart : An R Package for the Study of Beta Diversity." Methods in Ecology and Evolution 3 (5): 808–12. https://doi.org/10.1111/j.2041-210x.2012.00224.x. Li, Daijiang. 2018. "hillR: Taxonomic, Functional, and Phylogenetic Diversity and Similarity Through Hill Numbers." Journal of Open Source Software 3 (31): 1041. https://doi.org/10.21105/joss.01041.