Züchtungslehre - Inverse Verwandtschaftsmatrix

Peter von Rohr

2016-10-28

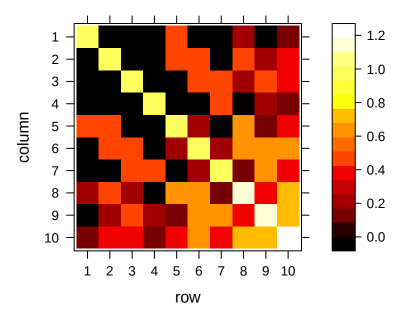
Verwandtschaftsmatrix

- Wichtig für BLUP Zuchtwertschätzung, da Covarianz bestimmt durch Verwandtschaft
- ▶ Tiere ohne phänotypische Leistungen bekommen über Covarianz auch geschätzte Zuchtwerte
- ► Covarianz-Matrix der Zuchtwerte a gegeben durch

$$var(a) = A * \sigma_a^2$$

wobei: a - Vektor der Zuchtwerte, A - Verwandtschaftsmatrix, σ_a^2 - genetisch additive Varianz

Graphische Darstellung der Verwandtschaftsmatrix



Zerlegung der Verwandtschaftsmatrix

$$A = L * D * L^T$$

wobei L eine linke untere Dreiecksmatrix ist und D einer Diagonalmatrix entspricht. Aufgrund dieser Zerlegung lässt sich die Inverse A^{-1} der Verwandtschaftsmatrix A sehr einfach berechnen.

- Grund für Zerlegung:
 - ▶ Lösungen von BLUP-Zuchtwertschätzung brauchen Inverse A⁻¹
 - ► Einfachere Invertierung der Faktoren als direkt

Zerlegung der der Zuchtwerte

ightharpoonup Zerlegung des Zuchtwertes a_i von Tier i mit Eltern s und d

$$a_i = \frac{1}{2} a_s + \frac{1}{2} a_d + m_i$$

wobei a_s und a_d Zuchtwerte der Eltern s und d und m_i "Mendelian Sampling"-Effekt

In Matrix-Vektor-Schreibweise

$$a = P * a + m$$

Rekursive Zerlegung bis Gründertiere

- Gründertiere = Tiere ohne bekannte Eltern
- Zerlegung der Eltern-Zuchtwerte

$$a_s = \frac{1}{2} \ a_{ss} + \frac{1}{2} \ a_{sd} + m_s$$

wobei ass und asd Zuchtwerte der Eltern von s sind.

► Analog kann der Zuchtwert für a_d zerlegt werden.

$$a_d = \frac{1}{2} \ a_{ds} + \frac{1}{2} \ a_{dd} + m_d$$

Einsetzen in Zerlegung von ai

$$a_i = rac{1}{4} \; a_{ss} + rac{1}{4} \; a_{sd} + rac{1}{4} \; a_{ds} + rac{1}{4} \; a_{dd} + rac{1}{2} \; m_s + rac{1}{2} \; m_d + m_i$$

Rekursive Zerlegung Endergebnis

$$a = L * m$$

wobei L eine rechte untere Dreiecksmatrix mit Einsen auf der Diagonalen.

- Die Offdiagonalelemente zeigen für jedes Tier den Pfad zu den verwandten Gründertieren der Population
- ► Tier *i* Nachkomme von *s* und *d*, Offdiagonalelemente der *i*-ten Zeile als Mittelwert zwischen Zeilen *s* und *d* berechnen.

Zerlegung der Varianz der Zuchtwerte

▶ Zerlegung der Varianz $var(a_i)$ des Zuchtwertes a_i

$$var(a_i) = \frac{1}{4} var(a_s) + \frac{1}{4} var(a_d) + \frac{1}{2} cov(a_s, a_d) + var(m_i)$$

wobei

$$var(a_i) = (1+F_i)\sigma_a^2$$

$$var(a_s) = (1+F_s)\sigma_a^2$$

$$var(a_d) = (1+F_d)\sigma_a^2$$

$$cov(a_s, a_d) = a_{sd}\sigma_a^2 = 2F_i\sigma_a^2$$

Varianz der Mendelian Sampling Effekte

▶ Beide Eltern bekannt

$$var(m_i) = \left[\frac{1}{2} - \frac{1}{4} (F_s + F_d)\right] \sigma_a^2$$

Ein Elternteil bekannt

$$var(m_i) = \left[\frac{3}{4} - \frac{1}{4} F_d\right] \sigma_a^2$$

unbekannte Eltern

$$var(m_i) = \sigma_a^2$$

Covarianz-Matrix der Zuchtwerte

Covarianz-Matrix var(a) der Zuchtwerte mit Gleichung a = L * m:

$$var(a) = var(L*m) = L*var(m)*L^T$$

wobei var(m) die Covarianz-Matrix der m-Effekte ist

- ▶ Da m_i unabhängig voneinander ist var(m) eine Diagonalmatrix
- ▶ Alle $var(m_i)$ (siehe vorherige Folie) von σ_a^2 abhängig

$$var(m) = D * \sigma_a^2$$

$$var(a) = L * D * L^T * \sigma_a^2 = A * \sigma_a^2$$

$$A = L * D * L^T$$



Inverse von A

Mit Matrix Algebra

$$A^{-1} = (L * D * L^{T})^{-1} = (L^{-1})^{T} * D^{-1} * L^{-1}$$

- ▶ D^{-1} : Diagonalmatrix mit Elementen $1/var(m_i)$
- ▶ L^{-1} : a = L * m und a = P * a + m beide nach m auflösen und gleichsetzen

$$m = L^{-1} * a$$

$$m = (I - P) * a$$

$$I^{-1} = I - P$$