

# Laboratorio 4 - Análisis de clasificación

1. Análisis de clasificación o Cluster analysis. Evaluación de los métodos de agrupación

1. Importe la matriz de datos “sedimentos”
2. ¿Cuáles son las dimensiones del objeto?
3. ¿Cuáles son las variables que allí aparecen y cuáles deberían incluirse en el análisis?
4. Seleccione sólo las variables que ambientalmente describan la muestra de sedimento, incluyendo contaminantes. Llame a esa selección “sed”.
5. Evalue las escalas de magnitud de las variables, así como sus promedios. ¿Qué función de R podría ser útil para esto?
6. Considerando la escala de magnitud de las variables, qué tipo de pretratamiento debe ser aplicado?
7. Aplique el pretratamiento (calcule el logaritmo) a las variables que no tengan distribución “simétrica”. Seguidamente resuelva el problema de las diferencias en unidades y escalas de las variables normalizando los datos (centrando en cero y valores reflejados en desviaciones estándar) usando la función decostand de vegan con el argumento method adecuado (lea las diferentes opciones de transformación). Elegida la adecuada, llame a la matriz resultante “sed.stand”
8. Aplique distancias Euclidianas a la matriz pretratada y llame a ese objeto “DE.sed”
9. Genere un dendrograma jerárquico con el método de agrupamiento simple (*single linkage*). Para esto será necesario aplicar la función hclust. Le sugerimoms leer la documentación en R sobre hclust del paquete stats. Por ahora le adelantamos que los argumentos necesario son la matriz de distancias y el método de vinculación, que en este caso será el simple. Llame al cluster “single.c” y grafíquelo. ¿Cuántos clusters (grupos) identifica. ¿Es capaz de reconocer algún patrón lógico? ¿Cuáles son los sitios que más se parecen?¿es este gráfico evidencia de contaminación alrededor de la plataforma petrolera?
10. Genere un nuevo dendrograma jerárquico, pero ahora con el método completo (*complete linkage*). Llame al cluster “comp.c” y grafíquelo. Responda: ¿cuántos grupos identifica? ¿hay algún patrón más lógico? ¿cambió la clasificación respecto al método anterior?
11. Genere un tercer dendrograma pero ahora con el método promedio (*average linkage*). Llame al cluster “ave.c” y grafíquelo. Responda: ¿cuántos grupos identifica? ¿hay algún patrón más lógico? ¿cambió la clasificación respecto a los dos métodos anteriores? Para tener una mejor perspectiva, puede proyectar los tres dendrogramas usando la función par con una fila y tres columnas, y llamando nuevamente a los tres dendrogramas. Es recomendable asignar un título a cada plot para poder hacer comparaciones efectivas.
12. Modifique la posición de las etiquetas agregando como atributo en cada plot “hang = -0.1”. ¿Prefiere esta salida o la anterior?
13. ¿Puede notar las diferencias que existen entre las clasificaciones? Una estrategia para medir cuán buena es la representación gráfica de un dendrograma es midiendo la correlación que existe entre la matriz de distancia o similitud original de la que se generó el análisis respecto a las distancias entre las muestras según los nodos del dendrograma. Este análisis se conoce como correlación cofenética. Use la función copheneticpara generar la matriz cofenética de cada dendrograma y luego correlacione cada uno de estos con “DE.sd” y la función cor o mantel. ¿cuál de los dendrogramas logró ser más fiel a las relaciones reales entre las muestras?
14. Hasta ahora, la identifiación de grupos es compeltamente arbitraria. Usaremos un método computacionalmente intensivo para “podar” el dendrograma. Esta función es la simprof del paquete clustsig. Copie en su cónsola ??simprof para obtener ayuda de cómo ejecutar simprof. Asigne un nombre al resultado simprof e dentifique cuántos grupos realmente distinguibles hay explorando ese objeto.

2. Métodos de interpretación: Heat Maps para variables biológicas

1. Importe la matriz de datos “macrofauna.cvs” y renómbrela “matriz.macrofauna”
2. Evalue el contenido de la matriz: unidades, escalas y dimensiones.
3. Genere una nueva matriz pero filtrando las primeras dos columnas. Llámelas “macrofauna”
4. Calcule descriptores univariados por cada sitio, use la riqueza de especies, la abundancia de individuos y el índice de diversidad de Simpson. Para ello genere un data.frame con las columnas como las variables, y filas como los sitios. Llame a la tabla generada “uni”. Trate de identificar patrones de variación en esto sestimadores según el sitio
5. Para usar una aproximación multivariada, aplique el índice de similitud Bray-Curtis luego de transformar las abundancias a raíz cuadrada. Llame a la matriz de abundancias transformadas “r.c” y a la matriz Bray-Curtis resultante “bray1”. Trate de identifcar un patrón de asociación entre las muestras viendo a “bray1”.
6. Genere un dendrograma jerárquico con el método de agrupamiento *average linkage* o UPGMA. Para esto será necesario aplicar la función hclust. Llame al cluster “cluster.bray” y conviértalo en dendrograma con nuevo nombre “dend.macro”. ¿Encuentra familar esa representacion? compárela con el dendrograma ave.c de las variables ambientales en un solo plot. Identifique un patrón respecto a grupos y muestras que lo conforman. ¿Hay correspondencia en ambos análisis?
7. Identifique la relación entre las matrices con la función Mantel. Esto nos dará una idea de cuán similares son las relaciones espaciales según sus descriptores. En teoría, si los contaminantes afectan el macrobentos, debe haber correlación entre las matrices. Ejecute la prueba Mantel usando el coeficiente de correlación Spearman y construya una hipótesis nula con 9999 permutaciones.

* ¿Cuán importante cree usted que es la similitud entre ambas matrices? Sirve esta aproximación para asociar matrices de igual dimensión?

1. Ahora apliquemos la prueba estadística simprof para podar el dendrograma del macrobentos usando un método cuantitativo. ¿Cuántos grupos estadísticamente significativos identifica el análisis jerárquico usando el método promedio?
2. Utilicemos ahora la función heatmap para apreciar la contribución de las especies a la estructuración de los grupos. Primero, como práctica, generemos un factor, con base en el grupo “distancia” en la matriz.macrofana.
3. Identifique cuáles son los niveles del factor distancia generado llamando a ese objeto distancia.
4. Lea en el menú de ayuda sobre la función heatmap. Esta función requiere definir varios argumentos, los más importantes son: la matriz con los valores de abundancia de especies y el dendrograma final. Básicamente, la función reordena las filas en la matriz de abundancias, y asigna un color a las abundancias, que aumenta según la intensidad. Las columnas las asocia con base en un dendrograma basado en correlaciones entre las especies. Luego genera un gráfico que facilita interpretar las especies que generan los grupos. Lo primero que debe hacer es convertir el dataframe “r.c” a una matriz de nombre “r.c.m”

Luego debe llamar a la función heatmap, incluyendo la matriz “r.c.m” y al dendrograma “dend.macro”

1. ¿Puede interpretar algo del HeatMap generado?
2. Mejoremos el heatmap incluyendo solo a las 10 especies que mejor contribuyen a diferenciar los grupos en las distancias 1 y 4. Para esto usaremos la herramienta SIMPER desarrollada por Clarke (1993), original del software PRIMER, pero incluida en la librearía Vegan. Esta rutina descompone las similitudes entres cada par de sitios y relativiza el peso de cada especie en contribuir a la disimilitud promedio entre dos grupos. Para más información:

Apliquemos “simper” a la matriz “r.c” usando el factor distancia. Para poder acceder al resultado, llamaremos a este “simper\_1v4” y al resumen de los resultados sum1v4

1. El objeto “sum1v4” es una lista, y como tal, podemos observar su elementos uno a uno. Identifiquemos las especies que mayor contribución a las diferencias entre los grupos 1 y 4 con el siguiente comando
2. Generemos un vector de nombre “sp” con los nombres de las 20 especies con mayor contribución a las diferencias entre la distancia 1 y 4 y usémoslo como subsetting en la matriz “r.c”, que simultáneamente podemos convertir de data.frame a matriz con el nombre “r.c.sub”
3. Genere un nuevo heatmap, pero usando la matriz de 20 especies. ¿Qué logra apreciar?
4. Trate de mejorar el heatmap pero ahora permitiendo que las filas se agrupen según la distancia a la que pertenecen. ¿cómo haría esto?
5. ¿Es posible reordenar las especies según su similitud? Ello se puede abordar usando el índice de Bray-Curtis luego de estandarizar las abundancias de las especies por sus totales y multiplicar por 100. Esto equivale a estimar el índice de asociación de Whittaker (1952), que es ideal para medir correlación entre especies cuyas abundancias están infladas por velores cero. Esto lo puede lograr con los siguientes códigos, los cuales debe analizar y describir.