# Onlinebeispiel 10.13. Populationsgrößenschätzung in R am Beispiel des baumbewohnenden Geckos *Gehyra variegata* aus dem Kinchega Nationalpark, Australien

Kapitel 10 aus Henle, K., A. Grimm-Seyfarth & B. Gruber: Erfassung und Analyse von Tierpopulationen. Ulmer Verlag

Annegret Grimm-Seyfarth

26.4.2025

Im Kinchega Nationalpark (Australien) befinden sich zwei räumlich getrennte, benachbarte Geckopopulationen, welche 2016 an sieben (Auwaldgebiet, RI) bzw. sechs (Feldstation, Station) Tagen in Folge mittels Fang-Markierung-Wiederfang untersucht wurden. Wir wissen, dass es keine konstante Fangwahrscheinlichkeit gibt (Onlinebeispiele 9.1, 9.2 und 10.5), sondern individuelle Heterogenität vorliegt (Henle 1990b, Grimm et al. 2014, Grimm-Seyfarth et al. 2018). Anhand des Studiendesigns – Fang am Ende der Reproduktionssaison (d. h., keine neuen Individuen durch Geburten), nur wenige Tage andauernde Primärperiode (d. h., keine Zu- und Abwanderungen sowie vernachlässigbare Mortalität erwartet) – gehen wir von einer geschlossenen Population aus. Während die Feldstation räumlich ohnehin geschlossen ist, was Zu- und Abwanderung in wenigen Tagen unwahrscheinlich macht, untersuchten wir in der Auwaldpopulation zusätzlich 19 umliegende Bäume, um wandernde Individuen zu entdecken. Dabei werden Individuen, die mindestens einmal im Kerngebiet erfasst werden, dem Kerngebiet hinzugeschlagen, während Individuen, die ausschließlich an den 19 umliegenden Bäumen entdeckt werden, nicht zur Population gerechnet werden. Somit können wir in unserem Design bereits sicherstellen, dass die Population geschlossen ist. Dieses Beispiel wurde bereits im Kapitel 9 des Buches, Onlinebeispiele 9.1 und 9.2 genutzt und auf Geschlossenheit geprüft. Weiterhin wurde die Populationsgröße bereits mittels des R-Pakes secr (Efford 2025) und verschiedenen Methoden berechnet. Daher verzichten wir auf eine Wiederholung der Berechnung mit diesem Paket. Hier zeigen wir die Populationsgrößenschätzung mittels der Pakete RMark (Laake 2013), Rcapture (Rivest & Baillargeon 2022) und CARE1 (Hsieh 2012).

```
# check.packages function: install and load multiple R packages.
# Function from: https://gist.github.com/smithdanielle/9913897
check.packages <- function(pkg) {
    new.pkg <- pkg[!(pkg %in% installed.packages()[, "Package"])]
    if (length(new.pkg))
        install.packages(new.pkg, dependencies = TRUE, type = "source")
        sapply(pkg, require, character.only = TRUE)
}
# benoetigte R pakete
pakete <- c("RMark", "Rcapture", "CARE1")
# Pruefe und installiere
check.packages(pakete)</pre>
```

```
## RMark Rcapture CARE1
## TRUE TRUE TRUE
```

Achtung, aktuell muss das Paket CARE1 direkt von der Website geladen werden, es ist nicht in CRAN verfügbar. Bitte hier die aktuellste Version downloaden: https://cran.r-project.org/src/contrib/Archive/CARE1/Dann muss das Paket aus dem Verzeichnis installiert werden.

Die Installation erfolgt am einfachsten ueber:

Weitere Informationen zur Nutzung der Pakete finden sich hier:

RMark: https://cran.r-project.org/package=RMark

Rcapture: https://cran.r-project.org/web/packages/Rcapture/Rcapture.pdf

CARE1: https://drive.google.com/file/d/1f7RoM8mkxa2HFmk0v1L\_zfYySOWkG-Gj/view

## Einlesen der Fangdaten

Wir laden zunächst die Fangdaten ein. In diesem Beispiel nutzen wir ausschließlich die Daten aus der Auwaldpopulation.

Bitte beachten, dass der Pfad zu den Beipsieldaten korrekt gesetz ist. Wenn die Daten in einem anderen Verzeichnis gespeichert sind, muss der Pfad angepasst werden.

```
UlmerBuch::beispiel.pfad() #setzt den Pfad zu den Beispieldaten aus dem Paket Ulmberbuch
```

```
## Der Pfad zu den Beispieldaten wurde gesetzt auf:
## C:/Users/grimm/AppData/Local/Programs/R/R-4.4.3/library/UlmerBuch/extdata
```

```
# Daten von Auwaldgebiet (RI) einlesen
ch.RI <- read.csv2("GV_RI_2016_capture_history2.csv", header = FALSE, row.names = NULL)
ch.RI <- as.matrix(ch.RI)</pre>
```

Schauen wir uns die daten einmal an:

```
head(ch.RI)
```

```
##
        V1 V2 V3 V4 V5 V6 V7
## [1,]
         0
            1
               0
                   0
                      0
## [2,]
               1
## [3,]
                   0
         1
            0
               0
                      0
                            Ω
## [4,]
         0
            0
               1
                   0
                      0
## [5,]
         1
            0
               0
                   1
                      0
                         0 1
## [6,]
```

Wir sehen für jede Fanggelegenheit 1 bis 7 die Fanggeschichte. Im Vergleich zu den Daten aus Onlinebeispiel 10.5 ist dies die ausführliche Schreibweise, bei der nicht nur angegeben wird, wie oft ein Individuum gefangen wurde, sondern auch wann im Laufe der Fanggelegenheiten.

```
dim(ch.RI)
```

```
## [1] 108 7
```

Es gibt 108 Individuen.

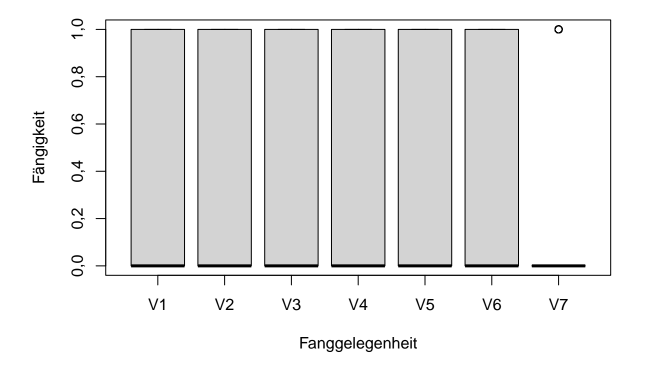
Schauen wir uns an, wie viele Individuen pro Fanggelegenheit gefangen wurden:

```
colSums(ch.RI)
```

```
## V1 V2 V3 V4 V5 V6 V7
## 29 31 32 31 34 33 20
```

Es wurden meist annähernd gleich viele Tiere gefangen, lediglich am letzten Fangtag sind es weniger. Schauen wir uns das grafisch an:

```
{boxplot(ch.RI, xlab = "Fanggelegenheit", ylab = "Fängigkeit", yaxt="n")
   axis(
side = 2,
at = seq(0,1,.2),
labels = format(seq(0,1,.2), decimal.mark = ",", nsmall = 1))
}
```



Wir sehen einen Boxplot der Fängigkeit (0 = nicht gefangen, 1 = gefangen) für alle Individuen je Fanggelegenheit. Generell scheint die Fängigkeit am letzten Tag geringer zu sein, da der Boxplot nur wenige Ausreißer mit einem Punkt auf der Höhe der 1 darstellt. Eventuell ist es besser, den letzten Tag dann wegzulassen. Wir prüfen dies später.

# Deskriptive Statistik

Mittels R-Paket Rcapture kann man sich sehr gut die deskriptive Statistik der Fangdaten anzeigen lassen:

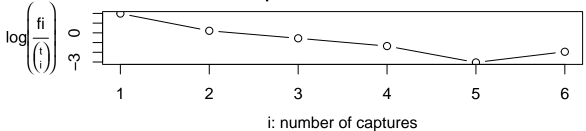
```
RI.desc <- descriptive(ch.RI)</pre>
RI.desc
##
## Number of captured units: 108
##
## Frequency statistics:
          fi
             ui
                 νi
## i = 1
         51
             29
                 10
                      29
## i = 2
         26
             24
                  9
                      31
## i = 3
         20
             19
                 10
                     32
## i = 4
           9
              9
                 14
                      31
## i = 5
           1 14 17
                      34
           1 10
                      33
## i = 6
                 28
## i = 7
           0
                 20
                      20
              3
## fi: number of units captured i times
## ui: number of units captured for the first time on occasion i
## vi: number of units captured for the last time on occasion i
## ni: number of units captured on occasion i
```

Wir sehen hier die Fangfrequenzen fi (vgl. Kapitel 10.2 des Buches), die jeweilige Anzahl erstgefangener Tiere ui, die jeweilige Anzahl letztgefangener Tiere vi, und die Gesamtzahl Tiere der Sekundärperiode ni. Stellen wir das grafisch dar (Achsenbeschriftungen werden automatisch erstellt und sind daher in Englisch):

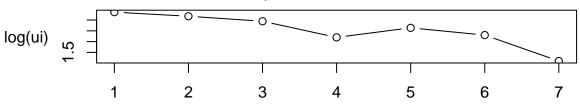
```
plot(RI.desc)
```

# **Exploratory Heterogeneity Graph**

#### fi: number of units captured i times



### ui: number of units captured for the first time on occasion i



i: capture occasion identification number

# Populationsgrößenschätzung in Rcapture

Starten wir mit den Populationsgrößenschätzungen mit dem R-Paket Rcapture. Hier gibt es folgende Möglichkeiten:

closedp/closedp.t-Funktionen: Anpassung verschiedener log-linearer Modelle für Abundanzschätzungen;

closedpCI-Funktionen: Anpassung eines angepassten log-linearen Modells und Berechnung eines Konfidenzintervalls für die Abundanzschätzung;

closedpMS.t: passt verschiedene hierarchische log-lineare Modelle für eine Modellselektion an;

closedp.bc: führt Verzerrungskorrekturen an den Abundanzschätzungen aus angepassten log-linearen Modellen durch;

closedp.Mtb: passt das Modell Mtb an, das von keiner anderen Funktion angepasst werden kann.

#### Modelle vergleichen

Beginnen wir von oben:

```
## Number of captured units: 108
##
## Abundance estimations and model fits:
##
                 abundance stderr deviance
                                            df
                                                     AIC
                                                             BIC infoFit
## MO
                     127.5
                               6.1
                                   113.988 125 233.683 239.047
                                                                      OK
## Mt
                     127.2
                                    107.849 119 239.544 261.001
                                                                      OK
## Mh Chao (LB)
                     149.4
                              15.2
                                    104.830 123 228.524 239.253
                                                                      OK
                     132.9
                              7.8
                                    110.415 124 232.110 240.156
                                                                      OK
## Mh Poisson2
## Mh Darroch
                     151.4
                              17.2
                                    107.780 124 229.475 237.521
                                                                      OK
## Mh Gamma3.5
                     176.8
                              35.3
                                    106.992 124 228.687 236.733
                                                                      OK
## Mth Chao (LB)
                     149.2
                              15.1
                                     98.437 117 234.132 260.953
                                                                      OK
## Mth Poisson2
                     132.7
                              7.8
                                    104.125 118 237.820 261.959
                                                                      OK
                     151.5
## Mth Darroch
                              17.2
                                    101.410 118 235.105 259.244
                                                                      OK
## Mth Gamma3.5
                     177.5
                              35.7
                                    100.612 118 234.307 258.446
                                                                      OK
## Mb
                     126.8
                               9.4
                                    113.980 124 235.675 243.721
                                                                      OK
## Mbh
                     124.9
                              18.2
                                    113.850 123 237.544 248.273
                                                                      OK
```

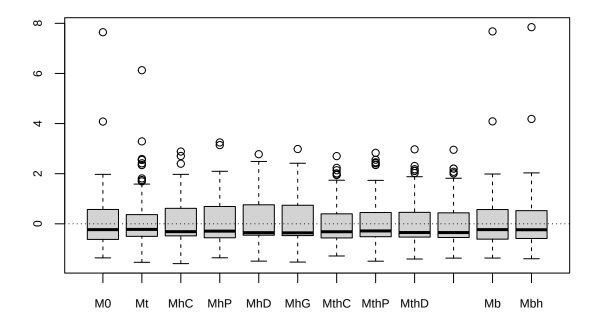
Folgende Modelle werden mittels AIC-Tabelle verglichen (für Abkürzungen empfehlen wir die Kapitel 9 und 10 des Buches): M0, Mt, Mh bzw. Mth Moment estimator (Chao 1987), verschiedene Mh/Mth Poisson- und Gammaverteilungen (beschrieben in Rivest and Baillargeon 2007), und Mh- bzw. Mth-Modelle von Darroch et al. (1993). Den niedrigsten AIC-Wert weist in diesem Beispiel das Modell Mh von Chao (1987) auf, dicht gefolgt von Mh von Darroch et al. (1993).

#### Grafisch darstellen

Die Funktionboxplot.closedp erzeugt Boxplots der Pearson-Residuen der angepassten log-linearen Modelle, die konvergiert haben.

boxplot(RI.closedp)

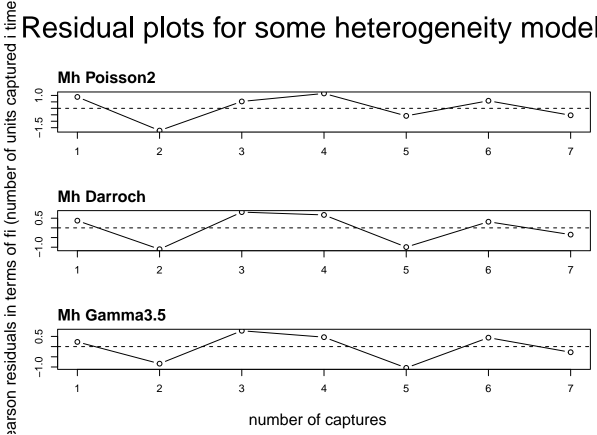
# **Boxplots of Pearson Residuals**



Die Funktion plot.closedp erzeugt Scatterplots der Pearson-Residuen in Form von fi (Fangfrequenzen) für die heterogenen Modelle Mh Poisson2, Mh Darroch und Mh Gamma3.5, sofern sie konvergieren. Achsenbeschriftungen werden automatisch erstellt und sind daher Englisch. Leider kann man sie nicht manuell ändern, daher sind sie oft schwierig zu lesen. Die y-Achse müsste beschriftet sein mit "Pearson residuals in terms of fi (number of units captured i times)".

plot(RI.closedp)

# Residual plots for some heterogeneity models



#### Konfidenzintervalle und Berechnungen des ausgewählten Modells

Wir wählen in jedem Fall ein Mh-Modell aus. Starten wir mit dem Moment Estimator.

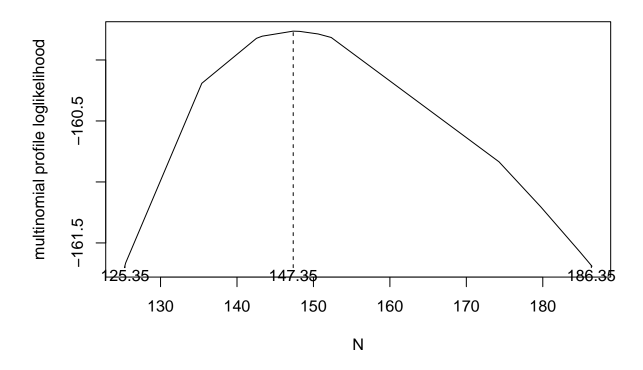
```
CI <- closedpCI.t(ch.RI, m = "Mh", h = "Chao")
CI
```

```
##
## Number of captured units: 108
##
## Poisson estimation and model fit:
##
                abundance stderr deviance
                                            df
                                                    AIC
                                                            BIC infoFit
##
  Mh Chao (LB)
                    149.4
                             15.2
                                    104.83 123 228.524 239.253
##
## Multinomial estimation, 95% profile likelihood confidence interval:
##
                abundance infCL supCL infoCI
## Mh Chao (LB)
                    147.4 125.3 186.3
```

Nun wissen wir, dass die Populationsgröße bei 147 Tieren liegt und mit 95 % zwischen 125 und 186 Individuen. Dieses Konfidenzintervall können wir uns noch grafisch anschauen (erneut automatische Beschriftungen, leider auch hier schwer zu lesende Zahlen):

```
plotCI(CI)
```

#### **Profile Likelihood Confidence Interval**



Vergleichen wir die Zahlen noch mit dem zweitbesten Modell von Darroch et al. (1993):

```
CI2 <- closedpCI.t(ch.RI, m = "Mh", h = "Darroch")
##
## Number of captured units: 108
## Poisson estimation and model fit:
              abundance stderr deviance df
                                                 AIC
                                                         BIC infoFit
##
## Mh Darroch
                  151.4
                          17.2
                                  107.78 124 229.475 237.521
##
## Multinomial estimation, 95% profile likelihood confidence interval:
              abundance infCL supCL infoCI
##
                  148.9 124.7 193.6
## Mh Darroch
```

Es werden nahezu identische Werte berechnet, das Konfidenzintervall ist lediglich etwas breiter.

# Populationsgrößenschätzungen in CARE1

Aus der Fanggeschichte muss zunächst eine für CARE1 nutzbare Importdatei kreiert werden. Dazu gibt es die Funktion as.record.

```
RI.CARE <- as.record(ch.RI)
head(RI.CARE)

## 0000001 0000010 0000011 0000100 0000110
## 3 9 1 8 2 4
```

Bei diesem Befehl werden alle möglichen Fanggeschichten erstellt und jeweils aufaddiert, wie oft diese spezielle Fanggeschichte vorkommt.

#### Modelle aufrufen

In CARE1 werden alle Modelle zur Populationsgrößenschätzung mit einem Befehl aufgerufen. Die Ausführung dauert einen Moment. Literatur, auf die hier im Output verwiesen wird, kann unter unter ?CARE1.print nachgeschaut werden.

```
CARE1.print(RI.CARE)
```

```
## (1) NUMBER OF IDENTIFIED CASES IN EACH LIST:
## n1 n2 n3 n4 n5 n6 n7
## 29 31 32 31 34 33 20
##
## (2) ESTIMATES BASED ON ANY PAIR OF SAMPLES:
##
        Petersen Chapman se cil ciu
## pa12
             128
                     119 30
                              81 206
## pa13
             133
                      123 31
                              84 213
             112
                      106 24
                              75 176
## pa14
## pa15
              99
                      94 18
                              71 147
## pa16
             137
                     126 32
                              86 220
## pa17
             145
                     125 41
                              76 251
## pa23
             124
                     116 27
                              82 194
                              74 163
## pa24
             107
                     101 21
                              86 207
## pa25
                      123 29
             132
## pa26
             114
                      108 23
                              78 174
## pa27
             103
                      95 24
                              65 169
## pa34
              90
                      87 15
                              67 132
              99
                      95 17
                              73 145
## pa35
             132
                      124 29
                              87 207
## pa36
                      98 25
## pa37
             107
                              67 175
             132
                     123 29
                              86 207
## pa45
## pa46
             102
                       98 19
                              73 153
## pa47
             124
                      111 32 72 209
## pa56
              94
                       91 15
                              71 135
                      104 27
                              71 186
## pa57
             113
## pa67
             132
                      118 34 76 223
##
##
## Note1: Refer to Seber(1982, pages 59 and 60) for Petersen estimator
          and Chapman estimators as well as s.e formula.
##
## Note2: A log-transformation is used is used to obtain the confidence
          interval so that the lower limit is always greater than the
##
##
          number of ascertained. Refer to Chao(1987, Biometrics, 43, 783-791)
```

```
##
          for the construction of the confidence interval.
##
##
   (3) SAMPLE COVERAGE APPROACH:
##
            Μ
                    D Chat est se cil ciu
##
  Nhat-0 108 100.714 0.761 132 7 122 152
          108 100.714 0.761 160 25 129 237
  Nhat-1 108 100.714 0.761 150 15 130 190
##
## Parameter estimates:
##
            u1
                 u2
                      u3
                           u4
                                u5
                                     u6
                                          u7
                                             r12 r13 r23 r14 r24 r34
  Nhat-0 0.22 0.23 0.24 0.23 0.26 0.25 0.15 0.03 0.00 0.07 0.18 0.24 0.47 0.34
          0.18\ 0.19\ 0.20\ 0.19\ 0.21\ 0.21\ 0.13\ 0.24\ 0.20\ 0.29\ 0.42\ 0.49\ 0.77\ 0.62
  Nhat-1 0.19 0.21 0.21 0.21 0.23 0.22 0.13 0.17 0.13 0.21 0.33 0.40 0.66 0.52
                           r16 r26 r36 r46 r56
##
               r35
                    r45
                                                      r17
                                                         r27
## Nhat-0 0.00 0.34 0.00 -0.03 0.16 0.00 0.29 0.42 -0.09 0.28 0.24 0.07 0.17 0.00
          0.21 0.61 0.21
                          0.17 0.40 0.21 0.56 0.71
                                                    0.10 0.54 0.50 0.29 0.41 0.21
  Nhat-1 0.14 0.52 0.14 0.10 0.32 0.14 0.47 0.60 0.03 0.45 0.41 0.21 0.32 0.14
##
##
## Definitions for the sample coverage approach:
## M: number of individuals ascertained in at least one list.
  D: the average of the number of invididuals listed in the combination
##
      of any two lists omitting the other one.
##
  C^: sample coverage estimate, see Equation (14) of Chao and Tsay(1998).
##
       est: population size estimate.
##
  se: estimated standard error of the population size estimation based on
       bootstrap replications.
##
  cil: 95% confidence interval lower limit(using a log-transformation).
##
   ciu: 95% confidence interval upper limit(using a log-transformation).
  Nhat: Population size estimate for sufficiently high sample coverage
##
         cases, see Equation (20) of Chao and Tsay (1998).
##
  Nhat-1: One-step population size estimate for low sample coverage cases;
##
           see Equation (2.21) of Chao et al. (1996). This estimator is
           suggested for use when the estimated se of Nhat is relatively large.
##
## u1,u2,u3: estimated mean probabilities depending on the estimate of N.
## r12,r13,r23 etc.: estimated coefficient of covariation(CCV) depending on the
##
                     estimate of N.
##
```

Der Output besteht aus drei Teilen. Der erste Teil der Ausgabe gibt die Anzahl der identifizierten Individuen in jeder der sieben Sekundärperioden (hier Listen genannt) an. Der zweite Teil enthält die Petersen- und Chapman-Schätzungen zusammen mit dem Standardfehler (se) und den Konfidenzintervallen (cil - unteres, ciu - oberes) für jedes Paar von Sekundärperioden. Diese Schätzungen können als vorläufige Analyse verwendet werden, um mögliche Abhängigkeiten zwischen Sekundärperioden zu erkennen.

Im dritten Teil werden die Sample Coverage Populationsgrößenschätzer (Chao et al. 2001, Chao and Tsay 1998) zusammen mit den zugehörigen Statistiken vorgestellt. Der geschätzte Stichprobenerfassungsgrad oder Überschneidungsanteil (Sample Coverage) beträgt  $C=76,1\,\%$  (Chat in der Ausgabe), was als hoch angesehen werden kann. Der Durchschnitt (über alle Listen) der sich überschneidenden Fälle ist D=100,71. Wenn man von der Unabhängigkeit der Stichproben ausgehen würde, ergäbe sich eine geschätzte Populationsgröße von N0=D/C=132 (Nhat-0 in der Ausgabe), mit einem Bootstrap Standardfehler (se) von 8 auf der Grundlage von 1000 Bootstrap-Replikationen. Die untere Grenze des 95 %-Konfidenzintervalls (cil) beträgt 121 und die obere Grenze (ciu) beträgt 153 Individuen. Achtung: Selbst bei gleichen Eingabedaten sind der Bootstrap-Schätzwert und das Konfidenzintervall bei wiederholten Durchläufen von CARE1 verschieden aufgrund von Variationen bei der Wiederholungsstichprobe in den Bootstrapverfahren. Da jedoch die Sample

Coverage hoch ist und auch der Koeffizient der Kovariation (*CCV*, dargestellt als r12, r13 etc.) häufig relativ hoch scheint, liegt wohl individuelle Heterogenität vor und der *N0*-Schätzer ist bedeutungslos. Beachten wir nun die Sample Coverage und nutzen entsprechend das Modell Nhat, bekommen wir eine Populationsgröße von 160 mit einem se von 23 und einem 95 %-Konfidenzintervall zwischen 130 und 228. Dies liegt nur unwesentlich höher als der Moment estimator und die Schätzung nach Darroch aus der obigen Berechnung, wobei sich alle Konfidenzintervalle überlappen und Schätzungen in den jeweils anderen Konfidenzintervallen enthalten sind.

Für weitere Analysen empfehlen wir die Literatur von Chao 2015 sowie Chao & Yang 2006 (die Desktop-Version von CARE - diese enthält neben den Sample-Coverage-Schätzern auch die Estimating Equations, siehe Kapitel 10 des Buches für weitere Informationen).

## Populationsgrößenschätzungen in RMark

Anders als in Rcapture und CARE1 werden in RMark nicht eine Reihe bekannter Schätzer gerechnet, sonder Schätzungen erfolgen über eine Parameter-Index-Matrix (PIM). Möchte man mit MARK die oben vorgestellten Modelle rechnen, würde man ebenfalls das Programm CAPTURE innerhalb von MARK aufrufen, andernfalls nutzt man auch in MARK das PIM-Design. Daher zeigen wir hier nur relativ einfache Anwendungen. Gute Anwendungsbeispiele findet man, neben dem MARK-Benutzerhandbuch, hier:

https://www.montana.edu/rotella/documents/502/lab07RMark.html

https://pdixon.stat.iastate.edu/stat534/RMark/Intro.pdf

#### Fanggeschichte einlesen

Leider funktioniert die Fanggeschichte nicht so, wie wir sie für Rcapture und CARE1 einlesen. Zum Einlesen gibt es zwei Varianten: (1) die .inp Datei einlesen, die auch für MARK genutzt wird, mittels convert.inp(), oder (2) die reine Fanggeschichte einlesen mittels import.chdata(). Wir nutzen hier exemplarisch die zweite Version. Wichtig ist hier, dass die erste Zeile als ch bezeichnet wird

```
ch.RI2 <- import.chdata("GV_RI_2016_capture_history.txt")
head(ch.RI2)</pre>
```

```
## ch
## 1 0100011
## 2 1111110
## 3 1000000
## 4 0010001
## 5 1001001
## 6 0001000
```

#### M0-Modell

Wir benötigen hier immer die Parameter \* p - Fangwahrscheinlichkeit (d. h. Wahrscheinlichkeit, ein noch nicht gefangenes Tier zu fangen) \* c - Wiederfangwahrscheinlichkeit (d. h. Wahrscheinlichkeit, ein bereits gefangenes Tier erneut zu fangen)

Ein einfaches Modell ohne Parameter (also ein M0-Modell) würde man wie folgt aufrufen:

```
f0 <- list(formula=~1)
m0 <- mark(ch.RI2, model="Closed", model.parameters=list(p=f0, c=f0))</pre>
```

```
##
## Output summary for Closed model
## Name : p(~1)c(~1)f0(~1)
##
## Npar :
           3
## -21nL: 67.5095
## AICc : 73.54142
##
## Beta
##
                   estimate
                                    se
                                             lcl
                                                        ucl
## p:(Intercept)
                  -1.120564 0.2150623 -1.542087 -0.6990423
                  -1.183170 0.1131677 -1.404978 -0.9613610
## c:(Intercept)
## f0:(Intercept) 2.826393 0.5164896 1.814074 3.8387128
##
##
##
   Real Parameter p
                      2
                                                     5
##
                                3
                                           4
                                                               6
            1
   0.2459066 0.2459066 0.2459066 0.2459066 0.2459066 0.2459066
##
##
##
##
  Real Parameter c
                                                     6
##
   0.2344828 0.2344828 0.2344828 0.2344828 0.2344828 0.2344828
##
##
##
##
  Real Parameter f0
##
   16.88445
```

mark() ruft eigentlich fünf Funktionen nacheinander auf, um die Daten zu verarbeiten, die Designmatrix zu erstellen, das Modell laufen zu lassen (durch Schreiben einer .inp-Datei auf der Festplatte und anschließendes Ausführen von MARK, das 3 Ausgabedateien erzeugt), dann das Sammeln und Organisieren dieser Ausgabe als R-Objekte. Der Output enthält Infos zum genutzten Modell, Anzahl Parameter und AICc, beta-Schätzungen (Link-Skala) und die rücktransformierten (backtransformed) Koeffizienten (als zeitspezifische Werte).

#### Daten für verschiedene Modelle vorbereiten

Wie wir es aus anderen RMark-Beispielen kennen (z. B. auch Onlinebeispiele 11.6, 11.10), können wir auch die Daten zuerst prozessieren, dann verschiedene Modelle in einem wrapper schreiben und schließlich alle ausführen und vergleichen lassen. Dabei könnte man auch Kovariablen einbeziehen, was wir hier aber nicht tun. Es könnte sich aber z. B. die Temperatur auf die Nachweiswahrscheinlichkeit auswirken.

```
# Daten prozessieren
RI.pr <- process.data(ch.RI2, begin.time = 1, model = "Closed")

# Standarddesign erstellen
RI.ddl <- make.design.data(RI.pr)

# Möchte man M(bh) Modelle rechnen, benötigt man zudem eine separate Zeitspalte
# 1. Fanggelegenheit 0, später 1
# das müssen wir für p und c anpassen
RI.ddl$p$t2 <- 0
```

```
RI.ddl pt2 = ifelse(RI.ddl pt3) = 0, 0, 1
RI.ddl$c$t2 <- 0
RI.ddl$c$t2 \leftarrow ifelse(RI.ddl$c$Time == 0, 0, 1)
# schauen wir die Daten an
RI.ddl
## $p
##
     par.index model.index group time Time c t2
## 1
             1
                          1
                                1
                                      1
                                           0 0
                          2
## 2
             2
                                1
                                      2
                                           1 0
                                                1
## 3
             3
                          3
                                     3
                                           2 0
                                1
                          4
                                           3 0
## 4
             4
                                1
                                     4
                          5
## 5
             5
                                1
                                     5
                                           4 0
## 6
             6
                          6
                                1
                                     6
                                           5 0 1
                          7
## 7
             7
                                     7
                                           6 0 1
##
     par.index model.index group time Time c t2
##
## 1
             1
                          8
                                1
                                           0 1
## 2
             2
                          9
                                      3
                                           1 1
                                1
                                                1
## 3
             3
                         10
                                1
                                           2 1
                                               1
                                      5
## 4
             4
                                1
                                           3 1
                         11
                                                1
             5
                         12
## 5
                                1
                                     6
                                           4 1 1
## 6
             6
                                1
                                     7
                                           5 1 1
                         13
##
## $f0
##
     par.index model.index group age time Age Time
## 1
             1
                         14
                                    0
                                          1
##
## $pimtypes
## $pimtypes$p
## $pimtypes$p$pim.type
## [1] "all"
##
##
## $pimtypes$c
## $pimtypes$c$pim.type
## [1] "all"
##
## $pimtypes$f0
## $pimtypes$f0$pim.type
## [1] "all"
```

#### Verschiedene Modelle erstellen

Hier richten wir die Strukturen für p und c ein. Wir verwenden die Optionen share = TRUE oder share = FALSE in jeder der Strukturen, um anzugeben, ob p und c dieselben Spalten der Designmatrix teilen sollen oder nicht. Obwohl dies nicht für alle der unten aufgeführten Strukturen notwendig ist, wird eine Kovariate c zu den Designmatritzen hinzugefügt, wobei c=0 ist für Zeilen, die zum Parameter p gehören, und c=1 für Zeilen, die zum Parameter c gehören. Das ist hilfreich, denn es gibt uns die Möglichkeit,

einige der additiven Strukturen zu erstellen, an denen wir interessiert sein könnten. Wir können dann die Kovariate c in Formelanweisungen verwenden, wenn wir das möchten. Aber wir müssen diese Kovariate nicht einbeziehen, wenn wir das nicht wollen (siehe z. B. die p.dot-Struktur). Hinweis: formula(=~time) gibt die Zeit als Faktor an. Die Zeit muss nicht im Datenframe enthalten sein. Jede Spalte der Erfassungshistorie wird als separate Zeit behandelt (Mt). formula(=~Time) [großgeschrieben] gibt die Zeit als Regression an:  $f(param) = b0 + b1 \cdot Time$  (Mt mit steigender Nachweiswahrscheinlichkeit).

```
# Funktion zum Ausführen einer Reihe von Modellen für phi und für p
run.RI <- function() {</pre>
  # verschiedene Modellformeln erstellen, Parameter definieren
  p.dot = list(formula = ~ 1, share = TRUE)
  p.time = list(formula = ~ time, share = TRUE)
  p.Time <- list(formula = ~ Time, share = TRUE)</pre>
  p.time.behav.add = list(formula = ~ time + c, share = TRUE)
  p.dot.behav = list(formula = ~ 1, share = FALSE)
  p.bh.2p = list(formula = ~ t2, share = FALSE)
  # Erstellen konkurrierender Modelle basierend auf den Strukturen für 'p' und 'c'
  RI.model.list = create.model.list("Closed")
  # HINWEIS: Wenn die Ausgabe für die einzelnen Modelle gezeigt werden soll,
  # entfernt man ', output=FALSE' nach 'ddl=caps.ddl'.
  RI.results = mark.wrapper(RI.model.list,
                              data = RI.pr,
                              ddl = RI.ddl,
                              output=FALSE)
  # Tabelle und Modellliste ausgeben
  return(RI.results)
```

#### Modelle laufen lassen

Hinweis: zum Überprüfen der einzelnen Modelle entfernt man oben im mark.wrapper den Befehl, output=FALSE. Wir lassen uns hier nur die Modellvergleichstabelle anzeigen.

```
RI.results <- run.RI()
```

Schauen wir uns die Modellvergleichstabelle an.

#### RI.results

```
AICc DeltaAICc
                                                     weight Deviance
##
                    model npar
## 2
           p(~1)c()f0(~1)
                            p(~Time)c()f0(~1)
                            3 72.78631 1.196139 0.255845317 117.8014
## 5
         p(~1)c(~1)f0(~1)
## 3
                            3 73.54142 1.951248 0.175391134 118.5565
## 1
        p(~t2)c(~1)f0(~1)
                            4 75.32030 3.730129 0.072065673 118.3141
## 4
        p(\text{-time})c()f0(\text{-}1)
                            8 77.61713 6.026955 0.022854886 112.4714
## 6 p(\sim time + c)c()f0(\sim 1)
                            9 79.58088 7.990710 0.008561604 112.3866
```

Eine umfassendere Version beinhaltet auch die einzelnen Parametereinstellungen aus dem PIM-Design sowie das Modell, wie wir es benannt haben:

#### model.table(RI.results)

```
##
                 c f0
                                        model npar
                                                         AICc DeltaAICc
                                                                               weight
              p
                              p(~1)c()f0(~1)
## 2
                                                               0.000000 0.465281385
                    ~1
                                                  2 71.59017
## 5
         ~Time
                           p(~Time)c()f0(~1)
                                                               1.196139 0.255845317
                   ~1
                                                  3 72.78631
                            p(~1)c(~1)f0(~1)
                                                               1.951248 0.175391134
## 3
             ~1 ~1 ~1
                                                  3 73.54142
            ~t2 ~1 ~1
                           p(~t2)c(~1)f0(~1)
                                                  4 75.32030
                                                               3.730129 0.072065673
## 1
                           p(\text{-time})c()f0(\text{-}1)
## 4
         ~time
                   ~1
                                                  8 77.61713
                                                               6.026955 0.022854886
                                                               7.990710 0.008561604
## 6 \sim time + c
                   ^{-1} p(^{-1} time + c)c()f0(^{-1})
                                                  9 79.58088
##
     Deviance
## 2 118.6213
## 5 117.8014
## 3 118.5565
## 1 118.3141
## 4 112.4714
## 6 112.3866
```

Hierbei ist das Modell mit konstanter Fängigkeit am besten, gefolgt von einem, bei dem sich die Fängigkeit linear verändert.

Auch eine Zusammenfassung der einzelnen Modelle können wir anschauen (Link-Skala):

#### summary(RI.results[[2]])

```
## Output summary for Closed model
## Name : p(~1)c()f0(~1)
##
## Npar :
          2
## -21nL:
          67.57424
## AICc: 71.59017
##
## Beta
##
                  estimate
                                  se
                                           lcl
## p:(Intercept) -1.170141 0.1009125 -1.367930 -0.9723524
## f0:(Intercept) 2.927100 0.3251139 2.289877 3.5643236
##
##
## Real Parameter p
##
                     2
                               3
                                                   5
   0.2368295 0.2368295 0.2368295 0.2368295 0.2368295 0.2368295
##
##
##
  Real Parameter c
##
##
##
   0.2368295 0.2368295 0.2368295 0.2368295 0.2368295
##
##
## Real Parameter f0
##
         1
##
   18.6734
```

#### summary(RI.results[['p.Time']])

```
## Output summary for Closed model
## Name : p(~Time)c()f0(~1)
##
## Npar :
          3
## -21nL:
           66.7544
## AICc : 72.78631
## Beta
                    estimate
                                                lcl
                                     se
                  -1.0807509 0.1409077 -1.3569300 -0.8045718
## p:(Intercept)
## p:Time
                  -0.0409687 0.0451870 -0.1295352 0.0475978
## f0:(Intercept) 2.9886306 0.3246001 2.3524145 3.6248468
##
##
##
  Real Parameter p
                       2
##
                                 3
                                                      5
    0.2533639 0.2456925 0.2381792 0.2308253 0.2236319 0.2165995 0.2097285
##
##
##
##
   Real Parameter c
##
            2
                      3
                                           5
                                                      6
    0.2533639\ 0.2456925\ 0.2381792\ 0.2308253\ 0.2236319\ 0.2165995
##
##
##
##
   Real Parameter f0
##
##
    19.85847
```

Auf die Populationsgröße kommt man schließlich folgendermaßen:

#### RI.results[['p.Time']]\$results\$derived

```
## $'N Population Size'
## estimate se lcl ucl
## 1 127.8585 6.446061 118.679 144.9284
```

In diesem Modell würde die Populationsgröße auf 128 geschätzt werden, mit einem 95 %-Konfidenzintervall von 119 bis 145 Individuen.

Schauen wir uns das M0 parallel an:

#### RI.results[['p.dot']]\$results\$derived

```
## $'N Population Size'
## estimate se lcl ucl
## 1 126.6734 6.070984 118.0324 142.7572
```

Wir erhalten ganz ähnliche Schätzungen, alle unterschätzen die von uns oben bereits bestimmte Populationsgröße, da sie die individuelle Heterogenität nicht beachten. Dafür kann man in RMark die Modelle von Pledger (2000) oder Huggins (1989, 1991) nutzen. Dies machen wir hier noch einmal mit einer wrapper Funktion und vergleichen nochmals mit dem M0- und Mt-Modell.

#### Individuelle Heterogenität hinzufügen

```
run.RI.het=function(){
  # Parameter und Modelle definieren
  p.dotshared=list(formula=~1,share=TRUE)
  p.timeshared=list(formula=~time,share=TRUE)
  p.time.c=list(formula=~time+c,share=TRUE)
  p.timemixtureshared=list(formula=~time+mixture,share=TRUE)
  p.mixture=list(formula=~mixture)
  # Ausgewählte Modelle laufen lassen
  # Standard Closed Modelle
  # konstant p=c
  RI.closed.m0 = mark(ch.RI2, model="Closed",
                      model.parameters=list(p=p.dotshared),delete=TRUE)
  # p konstant, c konstant, aber verschieden
  RI.closed.mOc = mark(ch.RI2, model="Closed",delete=TRUE)
  # zeitlich verschiedene p=c
  RI.closed.mt = mark(ch.RI2, model="Closed",
                      model.parameters=list(p=p.timeshared),delete=TRUE)
  # HetClosed Modelle (Mixtures)
  # 2 mixtures Mh2
  RI.closed.Mh2 = mark(ch.RI2, model="HetClosed",
                       model.parameters=list(p=p.mixture),delete=TRUE)
  # Mth2 - p zeitlich verschieden; 2 mixture (additiv)
  RI.closed.Mth2.additive = mark(ch.RI2, model="FullHet",
                                 model.parameters=list(p=p.timemixtureshared),
                                 adjust=TRUE,delete=TRUE)
  # Huggins Modelle
  # p=c zeitlich konstant
  RI.huggins.m0 = mark(ch.RI2, model="Huggins",
                       model.parameters=list(p=p.dotshared),delete=TRUE)
  # p konstant, c konstant, aber verschieden; Standardmodell für Huggins
  RI.huggins.m0.c = mark(ch.RI2,model="Huggins",delete=TRUE)
  # Huggins Mt
  RI.huggins.Mt = mark(ch.RI2, model="Huggins",
                       model.parameters=list(p=p.timeshared),
                       adjust=TRUE, delete=TRUE)
  # Huggins Modelle für individuelle Heterogenität
  # Mh2 - p verschieden für mixtures
  RI.huggins.Mh2 = mark(ch.RI2,model="HugHet",
                        model.parameters=list(p=p.mixture),delete=TRUE)
  # Huggins Mth2 - p zeitlich verschieden; mixture additiv
  RI.huggins.Mth2.additive = mark(ch.RI2,model="HugFullHet",
                                  model.parameters=list(p=p.timemixtureshared),
                                  adjust=TRUE,delete=TRUE)
  # Modelltabelle ausgeben
  return(collect.models() )
```

```
# Modelle aufrufen
RI.results.het = run.RI.het()
```

Schauen wir uns diese Ergebnisse an:

#### RI.results.het

```
##
                                   model npar
                                                   AICc DeltaAICc
                                                                         weight
                pi(~1)p(~mixture)f0(~1)
## 3
                                               68.58580
                                                           0.000000 0.729613874
                                            4
## 1
                         p(~1)c()f0(~1)
                                            2
                                               71.59017
                                                           3.004375 0.162443132
                                               73.54142
## 2
                       p(~1)c(~1)f0(~1)
                                                           4.955623 0.061234096
      pi(~1)p(~time + mixture)c()f0(~1)
## 5
                                           10
                                               74.45762
                                                           5.871823 0.038729598
## 4
                      p(~time)c()f0(~1)
                                            8
                                               77.61713
                                                           9.031330 0.007979299
## 8
                      pi(~1)p(~mixture)
                                            3 862.36209 793.776299 0.000000000
                                            1 866.80846 798.222659 0.000000000
## 6
                                p(~1)c()
            pi(~1)p(~time + mixture)c()
                                            9 868.21709 799.631291 0.000000000
## 10
## 7
                             p(~1)c(~1)
                                            2 868.81111 800.225310 0.000000000
## 9
                             p(~time)c()
                                            7 872.81402 804.228226 0.000000000
##
      Deviance
## 3
     111.5796
## 1
     118.6213
## 2
     118.5565
## 5
     105.2094
## 4
      112.4714
## 8
     907.3772
## 6
     915.8502
## 10 901.0228
      915.8422
## 7
## 9
      909.7113
```

Auch hier ist wieder ein klassisches Mh-Modell am besten. Schauen wir an, welches Modell das war (Anmerkung: model.table funktioniert nicht, wenn verschiedene Modelltypen aufgerufen werden):

#### names(RI.results.het)

```
[1] "RI.closed.m0"
                                    "RI.closed.mOc"
##
##
    [3] "RI.closed.Mh2"
                                    "RI.closed.mt"
##
    [5] "RI.closed.Mth2.additive"
                                     "RI.huggins.m0"
##
    [7]
       "RI.huggins.m0.c"
                                    "RI.huggins.Mh2"
    [9] "RI.huggins.Mt"
                                     "RI.huggins.Mth2.additive"
##
  [11] "model.table"
```

Das dritte Modell ist das Modell RI.closed.Mh2, also Pledgers Mixture Modell, es hat am besten abgeschnitten. Schauen wir uns die Populationsgrößenschätzung an:

#### RI.results.het[['RI.closed.Mh2']]\$results\$derived

```
## $'N Population Size'
## estimate se lcl ucl
## 1 205.3179 152.4339 118.9788 970.6389
```

Die geschätzte Populationsgröße liegt bei 205 und mit 95 %-Wahrscheinlichkeit zwischen 119 und 971 Individuen. Damit hat Pledgers gemischtes Modell erneut ein sehr breites Konfidenzintervall und neigt womöglich zu einer leichten Überschätzung der tatsächlichen Populationsgröße (vgl. Grimm et al. 2014). Übrigens: Pledgers gemischtes Modell haben wir im Onlinebeispiel 9.2 schon einmal mit dem R-Paket secr berechnet (als h2 bezeichnet), die geschätzte Populationsgröße ist hier identisch.

#### Literaturverzeichnis

- Chao, A. (1987): Estimating the population size for capture–recapture data with unequal catchability. Biometrics 43: 783—791.
- Chao, A. (2015): Capture-recapture for human populations. Wiley StatsRef: Statistics Reference Online, https://drive.google.com/file/d/1f7RoM8mkxa2HFmk0v1L\_zfYySOWkG-Gj/view.
- Chao, A., Tsay, P.K. (1998): A sample coverage approach to multiple-system estimation with application to census undercount. Journal of the American Statistical Association 93: 283—293.
- Chao, A., Yang, H.-C. (2006): User guide for program CARE-2. https://drive.google.com/file/d/1VyJfK4N3syYBk-WY411m84WKvnu2OuW4/view.
- Chao, A., Tsay, P.K., Lin, S.H., et al. (2001): The applications of capture-recapture models to epidemiological data. Statistics in Medicine 20: 3123—3157.
- Darroch, S.E., Fienberg, G., Glonek, B., Junker, B. (1993): A three sample multiple capture-recapture approach to the census population estimation with heterogeneous catchability. Journal of the American Statistical Association 88: 1137-–1148.
- Dorazio, R.M., Royle, J. A. (2003): Mixture models for estimating the size of a closed population when capture rates vary among individuals. Biometrics 59: 351-364.
- Efford, M.G. (2025): secr: Spatially explicit capture-recapture models. R package version 5.2.1. https://CRAN.R-project.org/package=secr
- Grimm, A., Gruber, B., Henle, K. (2014): Reliability of different mark-recapture methods for population size estimation tested against reference population sizes constructed from field data. Plos One 9: e98840.
- Grimm-Seyfarth, A., Mihoub, J.-B., Gruber, B., Henle, K. (2018): Some like it hot: from individual to population responses of an arboreal arid-zone gecko to local and distant climate. Ecological Monographs 88: 336—352.
- Henle, K. (1990): Population ecology and life history of the arboreal gecko *Gehyra variegata* in arid Australia. Herpetological Monographs 4: 30–60.
- Hsieh, T. (2012): CARE1: Statistical package for population size estimation in capture-recapture models. R package version 1.1.0, https://CRAN.R-project.org/package=CARE1.
- Huggins, R.M. (1989): On the statistical analysis of capture-recapture experiments. Biometrika 76: 133–140.
- Huggins, R.M. (1991): Some practical aspects of a conditional likelihood approach to capture experiments.— Biometrics 47: 725–732.
- Laake, J.L. (2013): RMark: An R interface for analysis of capture-recapture data with MARK. AFSC Processed Rep 2013-01, 25 Seiten. Alaska Fish. Sci. Cent., NOAA, Natl. Mar. Fish. Serv., Seattle WA, USA.
- Lee, S.-M., Chao, A. (1994): Estimating population size via sample coverage for closed capture-recapture models. Biometrics 50: 88—97.
- Otis, D.L., Burnham, K.P., White, G.C., Anderson, D.R. (1978): Statistical inference from capture data on closed animal populations. Wildlife Monographs 62: 1–135.

- Pledger, S. (2000): Unified maximum likelihood estimates for closed capture-recapture models using mixtures. Biometrics 56: 434—442.
- Rivest, L.P., Baillargeon, S. (2007): Applications and extensions of Chao's moment estimator for the size of a closed population. Biometrics 63(4): 999—1006.
- Rivest, L., Baillargeon, S. (2022): Rcapture: Loglinear Models for Capture-Recapture Experiments. R package version 1.4-4, https://CRAN.R-project.org/package=Rcapture.