# R编程与进化分析 内容与目标

张金龙

jinlongzhang01@gmail.com

2016年5月9日北京

# 目录

- ① 进化树之后要回答的问题
- ② 本领域主要学者
- ③ 掌握CRAN Task View上的工具
- 4 学习目标

## 进化树能帮我们回答哪些问题?

- 1. 分类单元之间的系统发育关系
- 2. 物种的形成速率受什么影响?如:类群的古老程度,类群的丰富度,类群所处的纬度,类群的特殊生境
- 3. 物种形成速率和灭绝速率在历史上发生过哪些变化?
- 4. 物种的进化历史越独特, 越应该受到保护吗?
- 5. 相近的物种有相似的性状吗?有相似的习性吗?

## 进化树能帮我们回答哪些问题?

- 6. 如果已知某一分支的性状,是否能够了解其祖先的性状?
- 7. 物种的适应性是如何进化的?
- 8. 已知物种的当前分布区,如何获得其祖先分布区?
- 9. 群落内物种的组成是随机的,还是由于对生境的偏好造成的?

## 系统发育比较分析的主要学者

- M. Donoghue, L. Harmon,
- A. Purvis, A. Rambaut
- D. Sluter, J. Weir
- R. E. Ricklefs
- J. J. Wiens
- R. A. Pyron
- J. Losos, W. Jetz J.L. Gittleman

## 系统发育比较分析的主要学者

- T. Garland, S. Blomberg
- D. Ackerly, Cam Webb
- J. Felsenstein
- D. Maddison & W. Maddison &
- N. Swenson, N. Kraft, Marc Cadotte
- R. Freckleton, M. Pagel, E. Paradis
- D. Radobsky, R. FitzJohn
- R. Ree, S. Smith

#### R CRAN Task Views 的内容 I

- 基于序列或者植物名录建立进化树 Phylogenetic Inference
- 进化树导入R Getting trees into R
- 进化树基本调整 Utility functions: eg. resolving/ladderize
- 进化树的基本操作 Tree Manipulation
- 进化树绘制 Tree Plotting and Visualization
- 祖先状态重建 Ancestral state reconstruction
- 物种分化分析 Diversification Analysis
- 分子钟 Divergence Times
- 进化树的模拟 Tree Simulations

#### R CRAN Task Views 的内容 II

- 性状进化 Trait evolution
- 性状模拟 Trait Simulations
- 群落系统发育 Community/Microbial Ecology
- 气候适应性进化 Phyloclimatic Modeling
- 重建祖先分布区 Phylogeography/Biogeography
- 物种与种群的界定与模拟 Species/Population Delimitation
- Taxonomy

#### 本课程能学到什么?

- 搭建开发平台: R程序包的维护, CRAN, R-forge, Github, Bioconductor, 版本控制 git
- R语言的基本用法,对象,编写函数
- 文本处理与大数据,正则表达式
- S3 与 S4, Rcpp与其他语言混合编程
- R编程的习惯
- 建立进化树,与分子钟校对
- 进化树读取以及基本操作: ape

### 本课程能学到什么?

- R绘图基础,以及绘制进化树 ape, ggplot2, ggtree
- ② 系统发育比较分析的基本原理
  - ▶ 极大似然分析
  - ▶ 贝叶斯推断
  - ▶ 优化方法
  - ▶ 随机化零模型
  - ▶ 模型选择
  - Bootstrap

#### 本课程能学到什么?

- 系统发育多样性与进化独特性
- 群落系统发育 Phylomatic, Phylocom, picante
- 分化速率与灭绝速率推断, diversitree, laser, geiger, MEDUSA