Description: Code R pour l'analyse des données d'échantillonage

Contents

1	l Accès rapide au	Accès rapide aux descriptions des fonctions R												
	1.1 Invertébrés													
	1.2 Poissons													
	1.3 LIT										•			
2	Survol													
	2.1 Réglages ini	iaux												
	2.2 Incorporatio	n de nouvelles versions des bases	s de données	S										
	2.3 Routine de l	ancement des sorties de base												
	2.4 Rajouter un	filtre sur les années												
	2.5 Rajouter un	filtre sur les espèces												
	2.6 Modifier les	requêtes lancées par défaut												
3	B Description des	Description des fonctions pour invertébrés, poissons et LIT												
	3.1 Invertébrés													
	3.2 Poissons													
	3.3 LIT													
4 Concepts utiles sous R														
5 Visualiser un tableau sous R										1				

Cliquez ici pour Premier Créez les dossiers dossier.R oui télécharger les dernières lancement et dossier.DB; migrez les versions du code du code? codes .r dans le dossier.R non Vous pouvez cliquez sur les Nouvelles Sauvegarder la nouvelle verliens en vert pour aller dioui données à sion du tableau en .csv et rectement à la section qui importer? mettez-la dans dossier.DB documente l'étape concernée. non Filtre sur oui Dans GS_MotherCode.r , modifiez années à la variable filtre.sur.annees rajouter? non Liste des groupes contenues oui dans un Filtre sur fichier? espèces à rajouter? non Dans GS_MotherCode.r, non avec filtre.sur.especes = TRUE, modifiez la valeur oui des variables taxoF.action, taxoF.utaxo, taxoF.nom Lancement des M_{anuel} routines Dans GS_MotherCode.r spécifiez: sorties.INV = FALSE sorties.poissons = FALSE sorties.INV = FALSE Dans GS_MotherCode.r Glissez le fichier , spécifiez: ${\tt GS_MotherCode.r}\ {
m dans}\ {
m R}$ sorties.INV = TRUE sorties.poissons = TRUE sorties.INV = TRUE Importez les espèces à Glissez le fichier filtrer avec la fonction GS_MotherCode.r dans R import.filtre.taxo() Lancez sous R les fonctions désirées, voir: Run.INV.densite() Run.INV.biodiv() Run.poissons.all() Run.LIT.all()

1 Accès rapide aux descriptions des fonctions R

1.1 Invertébrés

```
Indices de biodiversité: Shannon, Piélou et Margalef, richesse spécifique:
```

```
inv.biodiv(AS="pas de filtre",qunit="St",wC="all",save=FALSE)
inv.biodiv.geom(AS="A",save=FALSE)
inv.sprich.tbl(AS="A",grtax="Groupe",save=FALSE)
sprich.by.aggrtaxo(AS="A", grtax="Groupe", save=FALSE)
inv.RichSpecifique(AS="A", aj.impact=FALSE, aggr="St")

Densité moyenne sur divers facteurs (transect/station/géomorphologie), avec l'option de conserver les 10
espèces les plus abondantes seulement (tableaux et graphiques):
inv.dens.tbl(AS="A", grtax="G_Sp", smpl.unit="St", wZeroAll=FALSE, save=FALSE)
inv.dens.geom(AS="A", aj.impact=FALSE, spttcampagnes=FALSE, save=FALSE)
inv.graph.TS(AS="A", wtype="allsp", wff="Groupe", top10year="", save=TRUE)
inv.graph.TS.top10(AS="A", wff="Groupe", top10year="all", save=TRUE)
```

1.2 Poissons

```
Données brutes reformattées:
poissons.tableau.brut(save=FALSE)
BioDens.sp.poissons()

Densité, biomasse, richesse spécifique, etc. par catégorie d'espèce:
poissons.ts1(AS="A",save=FALSE)

Densité moyenne (par station, année, toutes stations, toutes années):
poissons.ts2(AS="A",save=FALSE)

Graphiques de séries temporelles biomasse, densité, etc.
poissons.p3(quel.graph="all",save=FALSE)
```

1.3 LIT

```
Données brutes reformattées, couvertures moyennes, etc.:
LIT.tableau.brut(save=FALSE, AS="pas de filtre")
LIT.resume(yy=2011, ff="Coraux_Gen", AS="A", save=FALSE)

Couverture moyenne par facteurs divers, différence de couvertures entre zones impactées et non-impactées:
LIT.ts1(AS="A")
LIT.ts2(AS="A")

Graphiques en barres des couvertures moyennes par substrat:
LIT.bp1(yy=2011, ff2="Coraux_Gen", AS="A")
```

2 Survol

2.1 Réglages initiaux

Pour lancer le code et produire tous les tableaux/graphiques, commencez par créer deux dossiers à l'emplacement de votre choix:

- 1. un dossier où les analyses R sont faites [dossier.R], et qui contiendra les fichiers R requis par les analyses
- 2. un dossier où les dernières versions des bases de données sont sauvegardées [dossier.DB] (ce dossier doit être synchronisé avec DropBox)

Une fois ces dossiers créés, placez dans le fichier dossier.R tous les fichiers .r contenus dans le dossier cw-ginger-soproner, disponible en format ZIP à l'adresse suivante: https://github.com/lauratboyer/cw-ginger-soproner/archive/master.zip. Ce site contient les dernières versions du code ainsi qu'une historique de toutes les modifications effectuées depuis Janvier 2013.

Ouvrez le fichier GS_MotherCode.r ¹ et définissez la valeur des objets dossier.R et dossier.DB en fonction de l'emplacement choisi pour ces dossiers. Pour voir un exemple du format accepté par R pour la définition de l'emplacement de dossiers, tapez dans la console R:

```
> getwd() # montre le working directory
```

Le symbole # dénote le début d'un commentaire non-exécuté par R.

Note: Lorsque non-existants, une fonction dans GS_MotherCode.r crée automatiquement les trois dossiers suivants dans le dossier.R: Tableaux, Graphiques and Data.

2.2 Incorporation de nouvelles versions des bases de données

Les fichiers sont lus par R en format .csv car c'est plus rapide et ne néccessite pas l'installation de librairies additionelles sous R. Pour sauvegarder les tableaux dans le format approprié:

- 1. ouvrir le tableau dans Excel, aller dans "Enregistrer sous..."
- 2. sélectionner dans le menu déroulant l'option CSV attention de sélectionner la *première* option et non CSV MAC. Si l'ordinateur est un MAC, utiliser l'option CSV DOS
- 3. utiliser les noms de fichiers définis au préalable (voir Tableau 1)
- 4. mettre la nouvelle version du tableau (en .csv) dans le fichier dossier.DB défini ci-haut (et ôter la vieille version)

Note 1: Pour s'assurer que la nouvelle version du tableau a bien été incluse lorsque les codes sont lancés, vérifiez que la date imprimée dans la console aprés "Tableaux importés:" correspond bien à la date de création du nouveau fichier pour le tableau .csv en question. Par exemple si une nouvelle version de Bioeco.csv est chargée, la date imprimée aura le format suivant:

```
[1] "Tableaux importés"
$bioeco
[1] "2013-08-01 01:00:00 PST"
si le fichier .csv avait initialement était crée le 1er août 2013 à 1 heure.
```

 $^{^{1}}$ Un fichier .r peut être modifié sous NotePad ou l'éditeur compris avec R. Si vous programmez plus souvent, TINN-R et R-Studio sont deux alternatives disponibles gratuitement. Ces logiciels permettent non seulement d'éditer sous R, mais aussi d'interagir plus facilement avec la console.

Tableau 1: Noms de fichiers à utiliser pour la sauvegarde des tableaux en format CSV

Données d'échantillonage invertébrésInvertebres.csvDonnées d'échantillonage poissonsPoissons.csvContexte biologie/écologie des poissonsBioeco.csvDonnées de couverture LITLIT.csvDonnées typologie LITTypo_LIT.csvVariables explicatives transectsFacteurs.csv

Périodes BACIP Periode_BACIP_Campagnes.csv

Note 2: Pour recharger et reformatter les tableaux manuellement (une fois que GS_MotherCode.r a été lançé), utilisez la fonction import.tableaux():

> import.tableaux()

2.3 Routine de lancement des sorties de base

Dans le fichier GS_MotherCode.r , s'assurez que les variables sont bien définies dans la première section. Notamment, les variables sorties.INV, sorties.LIT et sorties.POISSONS devraient avoir la valeur TRUE si vous voulez produire les sorties associées, ou FALSE dans le cas opposé. La variable filtre.sur.especes contrôle les espèces incluses dans l'analyse: lorsque sa valeur est FALSE toutes les espèces sont incluses (voir prochaine section).

Vérifiez aussi que l'objet tourner.tout (défini dans GS_MotherCode.r) a la valeur TRUE si vous voulez tout tourner immédiatement, ou FALSE si vous voulez charger les fonctions sous R et tourner certains aspects de l'analyse manuellement.

Ouvrez R², et chargez le fichier GS_MotherCode.r avec la commande source(). En début de session seulement, donnez l'emplacement complet de la fonction GS_MotherCode.r (donc remplacez ... par l'emplacement du dossier.R).

```
> source(".../GS_KNS_MotherCode.r")
```

Note: La première fois que vous lancerez le code, il vous faudra installer certaines librairies R (vous aurez comme message d'erreur: there is no package called ...).

Important!! Vous devez charger le fichier GS_MotherCode.r au moins une fois en début de session, car ce fichier installe toutes les fonctions nécéssaires à la production des sorties et défini plusieurs variables utilisées dans l'analyse.

2.4 Rajouter un filtre sur les années

Le filtre sur les années est contenu dans l'objet filtre.sur.annees défini dans GS_MotherCode.r. Pour modifier ce filtre, modifier la valeur de l'objet directement dans GS_MotherCode.r avant de lancer GS_MotherCode.r sous R. Alternativement vous pouvez définir la valeur de filtre.sur.annees directement dans la console pour faire des changements manuellement. Attention si GS_MotherCode.r est re-sourcé, la valeur de

²Une courte introduction aux concepts de bases de R peut se trouver dans les Sections 1 et 2 du document *SimpleR*, disponible à l'adresse suivante: cran.r-project.org/doc/contrib/Verzani-SimpleR.pdf (voir aussi les autres sections qui survolent plusieurs applications statistiques).

filtre.sur.annees présente dans le fichier prendra précédence. A tout moment vous pouvez tapez filtre.sur.annees dans la console pour voir sa valeur.

2.5 Rajouter un filtre sur les espèces

Le filtre sur espèces est défini par trois objets:

- 1. taxoF.incl spécifie si les noms donnés devraient être exclus ('exclure') ou inclus ('inclure') dans l'analyse.
- 2. taxoF.utaxo contient le niveau taxonomique à laquelle l'inclusion (ou l'exclusion) est faite, e.g. G_Sp, Genre, Famille, S_Groupe ou Groupe.
- 3. taxof.nom contient la liste des noms des membres du niveau taxof.utaxo sur laquelle l'action taxof.incl sera portée.

Vous avez plusieurs options pour appliquer un filtre taxonomique:

- Pour un lancement des codes complètement automatiques, mettez dans GS_MotherCode.r l'option filtre.sur.especes = TRUE et modifiez directement les valeurs des objets taxoF.incl, taxoF.utaxo et taxoF.nom. Ces valeurs peuvent aussi être modifiée manuellement dans la console R une fois que GS_MotherCode.r est lancé.
- Si vous avez une liste de noms à importer d'un fichier .csv, utilisez la fonction import.filtre.taxo() et spécifiez en argument niveau='...' pour le niveau taxonomique désiré et action='exclure' si cette action est désirée (par défaut la fonction spécifie taxoF.incl='inclure'.
- Finalement vous pouvez aussi utiliser la fonction def.filtre.especes() pour définir intéractivement sous R les valeurs du filtre, comme suit:

```
> def.filtre.especes.def("oui")
    Inclure ou exclure?
        Inclure

Unité taxonomique? (Groupe/Sous-Groupe/Famille/Genre/Espece)
        Grp2

Nom?
        Crustaces, Mollusques, Echinodermes
```

Pour voir la valeur des filtres présentement enregistrée, tapez voir.filtre.taxo() dans la console R.

2.6 Modifier les requêtes lancées par défaut

Le fichier GS_CodesInvertebres_Launch.r doit être édité pour modifier les requêtes lancées par défaut. Par exemple les arguments des fonctions spécifiées pourraient être changés selon les requêtes voulues.

3 Description des fonctions pour invertébrés, poissons et LIT

3.1 Invertébrés

```
inv.biodiv(AS="pas de filtre",qunit="St",wC="all",save=FALSE):
Inv_IndexBiodivPar + qunit + filtre station + filtre taxo
```

Tableau des indices de biodiversité (moyenne et écart type) et richesse spécifique (via inv.RichSpecifique()) par station (valeur par défaut, peut être changée en modifiant l'argument qunit). Le tableau produit est utilisé par d'autres fonctions, entre autres inv.biodiv.geom().

inv.biodiv.geom(AS="A",save=FALSE):

 $Inv_IndexBiodiv + g\'{e}omorphologie/impact + filtre\ station + filtre\ taxo$

Tableau résumé des moyennes (et ET) sur station par géomorphologie, et par géomorphologie/type d'impact.

inv.sprich.tbl(AS="A",grtax="Groupe",save=FALSE): $Inv_NumEspeceParGeomorph + groupe \ taxo + filtre \ taxio + filtre \ taxo$

Tableau du nombre d'espèces pour chacun des membres de l'aggrégation taxonomique spécifiée (grtax), proportion des espèces contenues dans chaque membre, et nombre total d'espèces observées par campagne/géomorphologie.

sprich.by.aggrtaxo(AS="A", grtax="Groupe", save=FALSE):

 $Inv_NumEspeceParAggrTaxon + groupe \ taxo + filtre \ station + filtre \ taxo$

Tableau de la richesse spécifique (nombre d'espèces) pour chaque membre du l'aggrégation taxonomique choisie (grtax). Par exemple si grtax = "S_Groupe", le tableau contiendra pour chaque station le nombre d'espèce pour chacun des sous-groupes taxonomiques observés sur les stations contenues dans le filtre.

inv.RichSpecifique(AS="A", aj.impact=FALSE, aggr="St"):

Non sauvegardé individuellement **Tableau** interne non sauvegardé mais utilisé en information complémentaire pour d'autres tableaux (inv.biodiv(), inv.biodiv.geom()). Richesse spécifique par niveau taxonomique (nombre de genres, familles, sous-groupes, groupes) par station ou transect, avec option d'ajouter la moyenne (ET) de la RS par géomorphologie (aggr="geom") et zone d'impact (aj.impact = TRUE).

inv.dens.tbl(AS="A", smpl.unit="St", grtax="G_Sp", wZeroAll=FALSE, save=FALSE):

 $Inv_DensitePar_ + smpl.unit + filtre\ station + groupe\ taxo + filtre\ taxo$

Tableau des densités moyennes (et SD) par station (ou transect, si smpl.unit = 'T') pour une une unité taxonomique donnée (grtax), avec l'option de rajouter dans le tableau final les densités nulles sur les stations/campagne non-occupées (wZeroAll).

```
inv.dens.geom(AS="A", aj.impact=FALSE, spttcampagnes=FALSE, save=FALSE): Inv\_DensityTS\_Geomorpho + (Impact) + unit\'e taxonomique + filtre stations + filtre taxonomique + type de top10
```

Tableaux des densités moyennes (et SD) par espèce, par sous-groupe et par groupe, pour chaque géomorphologie (et zone d'impact si aj.impact = TRUE)³. Les 10 espèces les plus abondantes durant la première, la dernière, et toutes les années de la série temporelle sont sélectionnées. Cette sélection est faite par groupe et par-sous groupe.

```
inv.graph.TS(AS="A", wtype="allsp", wff="Groupe", top10year="", save=TRUE): InvDensMoyTS_- + filtre\ stations + type\ calcul\ top10 + année\ top\ 10 + niveau\ taxonomique + géomorpho
```

Graphiques des séries temporelles de densité (et SD) par unité taxonomique (wff) (un graphique par géomorphologie), avec option d'utiliser toutes les espèces (wtype = 'allsp') ou les dix espèces les plus abondantes en 2006 ou sur toute la série temporelle (wtype = 'top10', top10year = 2006 ou wtype = 'top10', top10year = 'all').

 $^{^3}$ La densité moyenne est calculée en faisant la moyenne des densités totales des représentants du niveau taxonomique donné sur chacun des sites appartenant à la géomorphologie

```
inv.graph.TS.top10(AS="A", wff="Groupe", top10year="all", save=TRUE): \\ InvDensMoyTS\_ + filtre \ stations + top10 + top10year + niveau \ taxo + g\'{e}omorpho + nom \ membre
```

Graphiques des séries temporelles de densité (et SD) des 10 espèces les plus abondantes pour chaque membre de l'unité taxonomique (wff) (un graphique par géomorphologie et membre de l'unité taxonomique). L'option top10year contrôle la selection des dix espèces les plus abondantes (en 20XX, top10year = 20XX) ou sur toute la série temporelle (top10year = all).

3.2 Poissons

niveau taxo

poissons.tableau.brut(save=FALSE):

 $GS_Poissons_TableauDonneesBrutes_ + date + .csv$

Reformattage du **tableau** de données brutes initiales en incluant les valeurs de densité et de biomasse pour chaque observation.

BioDens.sp.poissons():

Tableau préparatoire (non sauvegardé) calculant les densités et biomasses par campagne, transect et espèce en se basant sur l'objet ds.calc produit par la fonction poissons.tableau.brut(). Le tableau produit par cette fonction (nommé BDtable dans l'environnement R) est utilisé par les fonctions TS1.poissons() et TS2.poissons().

```
poissons.ts1(AS="A",save=FALSE):
```

 $GS_Poissons_TS1_+ + filtre + date + .csv$

Tableau synthèse contenant la moyenne et l'écart type pour la densité, la biomasse, la richesse spécifique et la taille moyenne, calculés pour les catégories suivantes: toutes espèces confondues, commerciales, carnivores, herbivores, piscivores, planctonophages, sédentaires, territoriales, mobiles, très mobiles et ciblées (ou non) par la pêche en Nouvelle-Calédonie.

poissons.ts2(AS="A",save=FALSE):

 $GS_Poissons_TS2_ + filtre + date + .csv$

Tableau synthèse contenant pour chaque espèce la densité moyenne sur toutes les années, pour chaque année, sur toutes les stations et pour chaque station.

```
poissons.p3(quel.graph="all",save=FALSE):
```

GS_PoissonsST_ [valeur représentée].[catégorie de poissons] + date + .pdf

Cette fonction produit des **graphiques** représentant des séries temporelles de densité, biomasse ou richesse spécifique pour les catégories de poissons définies dans l'objet graph.key\$df.id. Par défaut le filtre annuel est appliqué. Cette fonction est seulement executée dans le code GS_CodePoissons_Launch.r si la valeur de l'objet graph.poissons est changée à TRUE.

3.3 LIT

```
LIT.tableau.brut(save=FALSE, AS="pas de filtre"):
```

 $GS_LIT_TableauBrut_ + filtre + date + .csv$

Tableau formatté des données de couverture brutes (une rangée par campagne/transect) – ce tableau est sauvegardé dans l'environnement R sous LITbrut et est utilisé par les autres fonctions LIT.

```
LIT.resume(yy=2011, ff="Coraux_Gen", AS="A", save=FALSE):
```

GS_LIT_Tableau1A_ + code catégorie de coraux + filtre + year + date + .csv

Tableau des couvertures moyennes (et SE) pour chaque géomorphologie selon l'année et la catégorie de substrat spécifiées (par défaut, 2011 et types de substrat généraux).

```
LIT.ts1(AS="A"):
```

Tableau 1: GS_LIT_SerieTempTable_ + filtre + _GeoMorphImpact_ + date + .csv

Tableau 2: $GS_LIT_SerieTempTable_ + filtre + _GeoMorphImpact_DiffCouv_ + date + .csv$

Figures: $GS_LIT_SerieTempTable_ + filtre + _GeoMorphImpact_ + type de coraux + géomorphologie + date + .pdf$

Deux tableaux sont produits. Le premier contient la moyenne (et SE) des couvertures pour chaque campagne, géomorphologie et zone d'impact, le deuxième contient la différence entre les couvertures par géomorphologie des zones impactées et non-impactées. Des graphiques sont également produits et comparent pour chaque géomorphologie et catégorie de substrat les tendances de couvertures moyennes par campagne entre les zones impactées et non-impactées.

```
LIT.ts2(AS="A"):
```

 $\label{thm:condition} {\it Tableau: GS_LIT_SerieTempTable_+filtre + _GeoMorphImpact_bySt_ + date + .csv}$

Figure: $GS_LIT_SerieTemp_ + filtre + _GeoMorphImpact_bySt_ + type de coraux + géomorphogie + catégorie d'impact + date + .pdf$

Tableau des couvertures moyennes (et SE) pour chaque type de substrat par station et campagne. Cette fonction produit aussi des **graphiques** comparant la couverture moyenne de chaque type de substrat entre les stations de la même géomorphologie et zone d'impact.

```
LIT.bp1(yy=2011, ff2="Coraux_Gen", AS="A"):
```

Nom de fichier: GS_LIT_Hist1_ + year + code catégorie de coraux + .pdf

Graphiques en barre comparant la couverture moyenne (et SE) à l'intérieur d'une catégorie de substrat et pour l'année spécifiée.

Note: les catégories de substrats sont définies dans l'objet coraux.fig, créé par la fonction prep.analyse().

4 Concepts utiles sous R

Fonctions

Le terme fonction sous R dénomme un objet contenant une ou plusieurs lignes de codes qui performent une tâche spécifiée par le programmeur (sous Excel on appellerait ça une macro). Une fonction est très utile lorsqu'on veut répéter les mêmes lignes de code en ne changeant qu'un seul aspect à chaque fois, ou lorsqu'on veut pouvoir lancer une analyse complexe en ne tapant qu'une seule commande. Par exemple si je veux faire le même graphique pour les Crustacés, Mollusques et Échinodermes, je pourrais taper les même ligne de codes 3 fois en changeant les termes 'Crustaces', Mollusques', etc., ou bien je pourrais écrire une fonction qui prend en argument le groupe (taxonomique). Par exemple:

```
> fonction.exemple <- function(x) x * 2
> fonction.exemple(4)
[1] 8
```

function() est une fonction de base R utilisée pour indiquer qu'on défini un objet de type "function", qu'il s'appelle "fonction.exemple", qu'il prend en argument "x" et qu'il multiplie cet argument par la valeur 2.

```
> fonction.exemple()
```

```
Error in x * 2 : 'x' is missing
```

Ici "x" n'a pas de valeur par défaut, donc R retourne un message d'erreur. Lorsqu'on définit une valeur par défaut pour x (e.g. x=3, voir ci-bas), lancer fonction.exemple() ne retourne plus de message d'erreur, mais bien la valeur 6.

```
> fonction.exemple <- function(x=3) x * 2
> fonction.exemple()
```

[1] 6

Pour voir les valeurs par défaut définies dans les fonctions, vérifiez si les arguments sont suivis par un =, ou pas. Si vous lancez une fonction et ne définissez pas un des arguments, R prendra la valeur définie par défaut ou donnera un message d'erreur (si absente). A faire attention, donc: lorsque vous lancez des fonctions manuellement il faut s'assurer que les valeurs définies correspondent bien à ce que vous voulez produire.

5 Visualiser un tableau sous R

De plus, pour visualiser un des tableaux produits directement sous R, il suffit de lancer la commande manuellement dans la console comme suit:

...

Pour voir les premières (ou dernières) 6 lignes du tableau, utiliser la commande head (ou tail):

... et pour voir le tableau au complet vous tapez le nom de l'objet dans la console.

Pour sélectionnez seulement les lignes où la station à la valeur ...

... et si vous vouliez seulement voir les colonnes ...

Les opérateurs logiques sous R sont: == est égal à != n'est pas égal à x & y les deux conditions doivent être respectées $x \mid y$ l'une ou l'autre des conditions doivent être respectées