## Dzień 4 - Modele nieliniowe, mieszane, GAM, GLM + miary niepodobieństwa - zadania

Marcin K. Dyderski, Patryk Czortek 4 kwietnia 2019

## Zadania do wykonania

1. Wczytaj zbiór danych z cechami sosen link: [https://github.com/mkdyderski/BSS/blob/BSS2019/datasety/sosny.csv]. Możesz również ściągnąć go do R za pomocą funkcji read.csv():

Używając funkcji nls() stwórz model nieliniowy biomasy części nadziemnej AB o postaci y=a\*x^b jako funkcji Hg używając formuł przedstawionych na wykładzie. Wykonaj wykres używając pakietu ggplot i dodając linię modelu za pomocą geom\_smooth(method='nls'....), pamiętaj o SE=FALSE.

2. Wczytaj zbiór danych dotyczący występowania gatunków wskaźnikowych starych lasów w Poznaniu. Możesz również ściągnąć go do R za pomocą funkcji read.csv():

W zbiorze danych mamy informacje o udziale procentowym terenów otwartych (agricultural, semi-natural & wetlans, kolumna ASW), lasów (Forests), terenów przemysłowych (Industrial), wód ('Water), zabudowy gęstej (Urban.dense) i rzadkiej (Urban.sparse), typ lasów w kwadracie (OLDFR, stare, nowe i brak lasów), liczbę gatunków wskaźnikowych starych lasów (AFIS) oraz obecność (0/1) pięciu wybranych gatunków.

- a. Używając zbioru danych afis wykonaj model dla liczby gatunków wskaźnikowych starych lasów (kolumna AFIS) w opraciu o trzy predyktory: Water, Urban.dense oraz OLDFR. Z uwagi na charakter danych skorzystaj z rozkładu Poisson używając funkcji glm(...., family=poisson)
- b. Wykonaj analogiczny model używając zamiast OLDFR kolumny Forests. Sprawdź który z modeli jest lepszy używając funkcji AIC()
- c. Przygotuj wykres na którym pokażesz zależność pomiędzy AFIS a Forests z linią regresji zakładającą rozkład Poissona w oparciu o geom\_smooth(method='glm',method.args=list(family='poisson')).
- 3. Korzystając ze zbioru danych afis przygotuj model występowania wybranego gatunku (np. Ficavern) używając jako predyktorów wybranych cech. Pamiętaj że występowanie gatunków w tym zbiorze danych jest wyrażone zerojedynkowo użyj glm(...., family = binomial(link='logit'))
- 4. Wczytaj zbiór danych hotspots link: [https://github.com/mkdyderski/BSS/blob/BSS2019/datasety/hotspots.csv]. Możesz również ściągnąć go do R za pomocą funkcji read.csv():

Stwórz model mieszany (funkcja lmer z pakietu lmerTest) bogactwa gatunkowego ptaków (kolumna birds) z efektami losowymi (continent) oraz stałymi (wybierz interesujące Cię kolumny;) i za pomocą funkcji r.squaredGLMM() z pakietu MuMIn sprawdź R2c i R2m.

5. Wczytaj zbiór danych survi link: [https://github.com/mkdyderski/BSS/blob/BSS2019/datasety/survi. csv]. Możesz również ściągnąć go do R za pomocą funkcji read.csv():

W zbiorze tym sprawdź wpływ pH na przeżywalność siewek (kolumna surv). Stwórz GLMM (funkcja glmer z pakietu lmerTest) z rozkładem dwumianowym używając family=binomial(link='logit') - jako efekt losowy sprawdź rok oraz blok - pomiń efekty związane z plotem.

6. Badano skład gatunkowy gatunków roślin runa na powierzchniach z: (i) usuniętym martwym świerkiem (litera "c" przy id powierzchni), (ii) nieusuniętym martwym świerkiem zabitym przez kornika drukarza (litera "d" przy id powierzchni) oraz (iii) drzewostanem nietkniętym przez gradację kornika (litera "f" przy id powierzchni). Dane zawarto w pliku dend.csv. link: [https://github.com/mkdyderski/BSS/blob/BSS2019/datasety/dend.csv]. Możesz również ściągnąć go do R za pomocą funkcji read.csv():

- a) Zaimportować dane do R
- b) Za pomocą funkcji vegdist() w bibliotece vegan stworzyć macierz niepodobieństwa Bray-Curtisa pomiędzy próbami. Przed stworzeniem macierzy należy przeprowadzić transpozycję kolumn z wierszami.
- c) Wyniki macierzy zobrazować za pomocą dendrogramów używając metody najbliższego i najdalszego sąsiada oraz metodą centroidów. Czy są obecne różnice? Która metoda okazuje się najlepsza do analizy powyższych danych?
- d) Dendrogram najlepiej obrazujący wyniki
- korzystając z biblioteki ape (jednocześnie pamiętając o konflikcie ape z vegan) zobrazować za pomocą różnych metod graficznych (triangle, unrooted, fan i radial)
- zmienić kolor, typ linii oraz kolor tekstu
- podzielić na trzy klasy
- e) Korzystając z funkcji beta.pair() (biblioteka betapart) stworzyć macierz niepodobieństwa Sorensena pomiędzy próbami. Przed stworzeniem macierzy należy dokonać transformacji danych do postaci binarnej (przy użyciu funkcji vegan::decostand()).
- f) Dane z macierzy zobrazować w postaci dendrogramu wybierajac najlepsza strategie
- g) Dla każdego typu powierzchni obliczyć średni wskaźnik różnorodności Shannona-Wienera i wskazać siedlisko o największej różnorodności gatunkowej. Dane id siedliska:

należy skleić kolumnami z obiektem zawierającym wskaźniki Shannona-Wienera policzone dla każdej powierzchni w następujący sposób:

```
szanon<-cbind(as.data.frame(Shannon.index), id)</pre>
```

Wtedy średni wskaźnik Shannona-Wienera dla każdego typu powierzchni można policzyć używając następującego kodu:

```
mean(szanon$Shannon.index[szanon$id=="typ_siedliska"])
```

albo korzystając z pakietu dplyr:

```
library(dplyr)
szanon%>%group_by(id)%>%summarise(m=mean(Shannon.index))
```

## Propozycje do pracy z własnym zbiorem danych

10. Przetestuj hipotezy o wpływie czynników na zmienną zależną używając odpowiednich modeli. Weź pod uwagę rozkłady i logikę badanych zmiennych - np. tempo wzrostu korzeni nie może być ujemne, a

- temperatura ciała poniżej pewnej wartości oznacza śmierć.
- 11. Sprawdź czy do modelu należy włączyć efekty losowe czasem może to przewrócić wnioskowanie do góry nogami, ale lepiej zinterpretować to teraz niż po uwagach recenzenta;) Zastanów się co może być modyfikowane przez czynniki losowe nachylenie krzywej (tempo odpowiedzi) czy też tylko jej położenie (intercept)?
- 12. Jeśli korzystasz z analizy wariancji zastanów się czy nie włączyć do niej efektów losowych spróbuj wrzucić w anova() obiekt typu lmer zamiast lm
- 13. Pracując na danych różnorodnościowych oblicz dla swoich danych wskaźniki różnorodności i porównaj ze swoimi wcześniejszymi obliczeniami (jeśli masz). Czy są jakieś różnice? Z czego mogą wynikać?
- 14. Czy można pogrupować obserwacje wg cech? Używając dendrogramów można np. sprawdzić czy obserwacje przyporządkowane do pewnych grup (jednostek fitosocjologicznych, lat, grup poletek, gatunków) grupują się wg tego klucza czy inaczej. Może się okazać, że np. fitosocjologia nie odzwierciedla rzeczywistości;)