



Česká verze stránek není od roku 2013 aktualizována. Aktuální verzi této stránky najdete v její anglické verzi [zde](#).

## Alfa a beta diverzita

Budete potřebovat následující data z údolí Vltavy:

```
vltava.spe <- read.delim  
( 'http://www.davidzeleny.net/anadat-r/data-download/vltava-spe.txt',  
  row.names = 1)  
vltava.env <- read.delim  
( 'http://www.davidzeleny.net/anadat-r/data-download/vltava-env.txt')
```

### Alfa diverzita

#### specnumber (library vegan)

Počet druhů ve snímku:

```
specnumber (vltava.spe)
```

Funkce je vlastně jen jednoduchý obal pro následující funkci:

```
rowSums (vltava.spe > 0)
```

Pokud chcete spočítat počty druhů v jednotlivých skupinách vzorků, můžete do funkce specnumber přidat argument groups (skupiny vezmeme z klasifikace fytoocenologických snímků do klastrů v proměnné vltava.env\$GROUP):

```
specnumber (vltava.spe, groups = vltava.env$G)
```

```
  1   2   3   4  
189 145 146 216
```

Průměrné počty druhů ve vzorcích patřících do jednotlivých klastrů spočteme takto<sup>1)</sup>:

```
tapply (specnumber (vltava.spe), vltava.env$G, FUN = mean)
```

```
  1         2         3         4  
34.20000 26.07692 28.15625 45.42105
```

## diversity (library vegan)

Výpočet Shannon-Wienerova indexu diverzity:

```
H <- diversity(vltava.spe, "shannon")
```

a z něj odvozená vyrovnanost (*Pielou's evenness, equitability*):

```
J <- H/log (specnumber (vltava.spe))
```

Výpočet Simpsonova indexu diverzity:

```
simp <- diversity(vltava.spe, "simpson")
```

## Beta diverzita

Whittakerova beta diverzita, vypočtená jako  $\beta = \gamma / \text{mean}(\alpha) - 1$ :

```
ncol(vltava.spe)/mean(specnumber(vltava.spe)) - 1
```

```
[1] 9.612284
```

Sørensenův index nepodobnosti pro jednotlivé páry vzorků:

```
beta <- vegdist (vltava.spe, binary = TRUE, method = 'bray')
mean (beta)
```

```
[1] 0.7527493
```

Bray-Curtisův index nepodobnosti je vlastně Sørensenův index počítaný na kvantitativních datech, proto když data převedeme do binární (presenčně-absenční) podoby argumentem `binary = TRUE`, počítáme Sørensenův index.

## betadiver (library vegan)

Funkce, která počítá 24 indexů betadiverzity, které jsou popsány v článku [Koleff et al. \(2003\)](#)<sup>2)</sup>. Náhled na označení jednotlivých indexů lze získat takto:

```
betadiver (help = T)
```

```
1 "w" = (b+c)/(2*a+b+c)
2 "-1" = (b+c)/(2*a+b+c)
3 "c" = (b+c)/2
4 "wb" = b+c
5 "r" = 2*b*c/((a+b+c)^2-2*b*c)
6 "I" = log(2*a+b+c)-2*a*log(2)/(2*a+b+c) -
```

```

((a+b)*log(a+b)+(a+c)*log(a+c))/(2*a+b+c)
7 "e" = exp(log(2*a+b+c)-2*a*log(2)/(2*a+b+c) -
((a+b)*log(a+b)+(a+c)*log(a+c))/(2*a+b+c)) - 1
8 "t" = (b+c)/(2*a+b+c)
9 "me" = (b+c)/(2*a+b+c)
10 "j" = a/(a+b+c)
11 "sor" = 2*a/(2*a+b+c)
12 "m" = (2*a+b+c)*(b+c)/(a+b+c)
13 "-2" = pmin(b,c)/(pmax(b,c)+a)
14 "co" = (a*c+a*b+2*b*c)/(2*(a+b)*(a+c))
15 "cc" = (b+c)/(a+b+c)
16 "g" = (b+c)/(a+b+c)
17 "-3" = pmin(b,c)/(a+b+c)
18 "l" = (b+c)/2
19 "19" = 2*(b*c+1)/((a+b+c)^2+(a+b+c))
20 "hk" = (b+c)/(2*a+b+c)
21 "rlb" = a/(a+c)
22 "sim" = pmin(b,c)/(pmin(b,c)+a)
23 "gl" = 2*abs(b-c)/(2*a+b+c)
24 "z" = (log(2)-log(2*a+b+c)+log(a+b+c))/log(2)

```

Pokud chci spočítat například Whittakera mezi páry jednotlivých vzorků<sup>3)</sup>:

```

beta <- betadiver (vltava.spe, 'w')
mean (beta)

[1] 0.7527493

```

Funkce `betadiver` vrací matici distancí (nepodobností), s výjimkou 10 "j" a 11 "sor", tedy Jaccardova a Sorensenova indexu podobnosti (nedá se s nimi počítat jako s distancemi!). Pro výpočet libovolného indexu diverzity můžete také použít funkci `designdist` (library `vegan`).

## Akumulační a rarefakční křivky

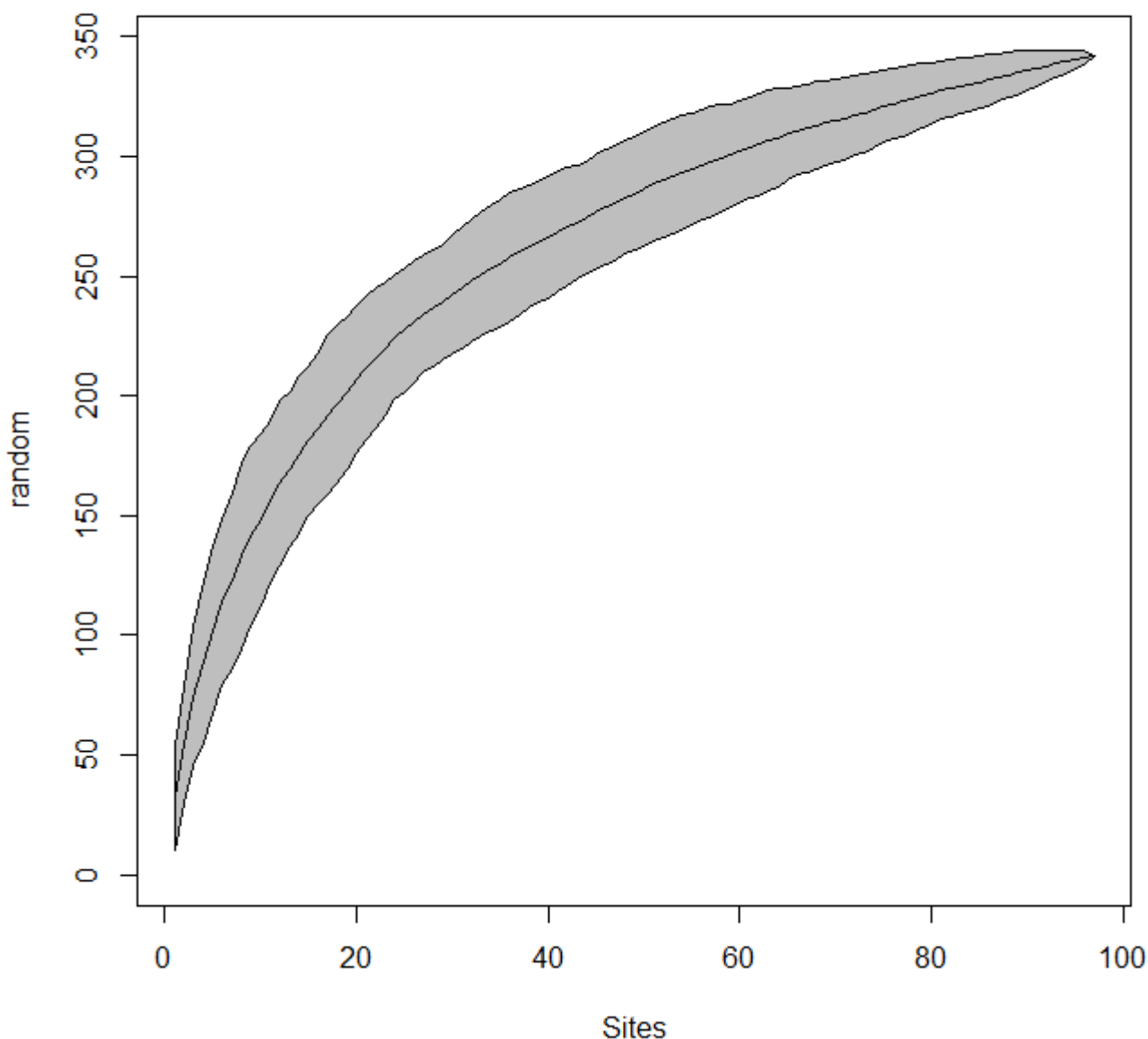
### `specaccum` (library `vegan`)

Akumulační křivka založená na plochách (případně na individuích)

```

spel <- specaccum (vltava.spe, method = 'random')
plot (spel, ci.typ = 'poly', ci.col = 'grey' )

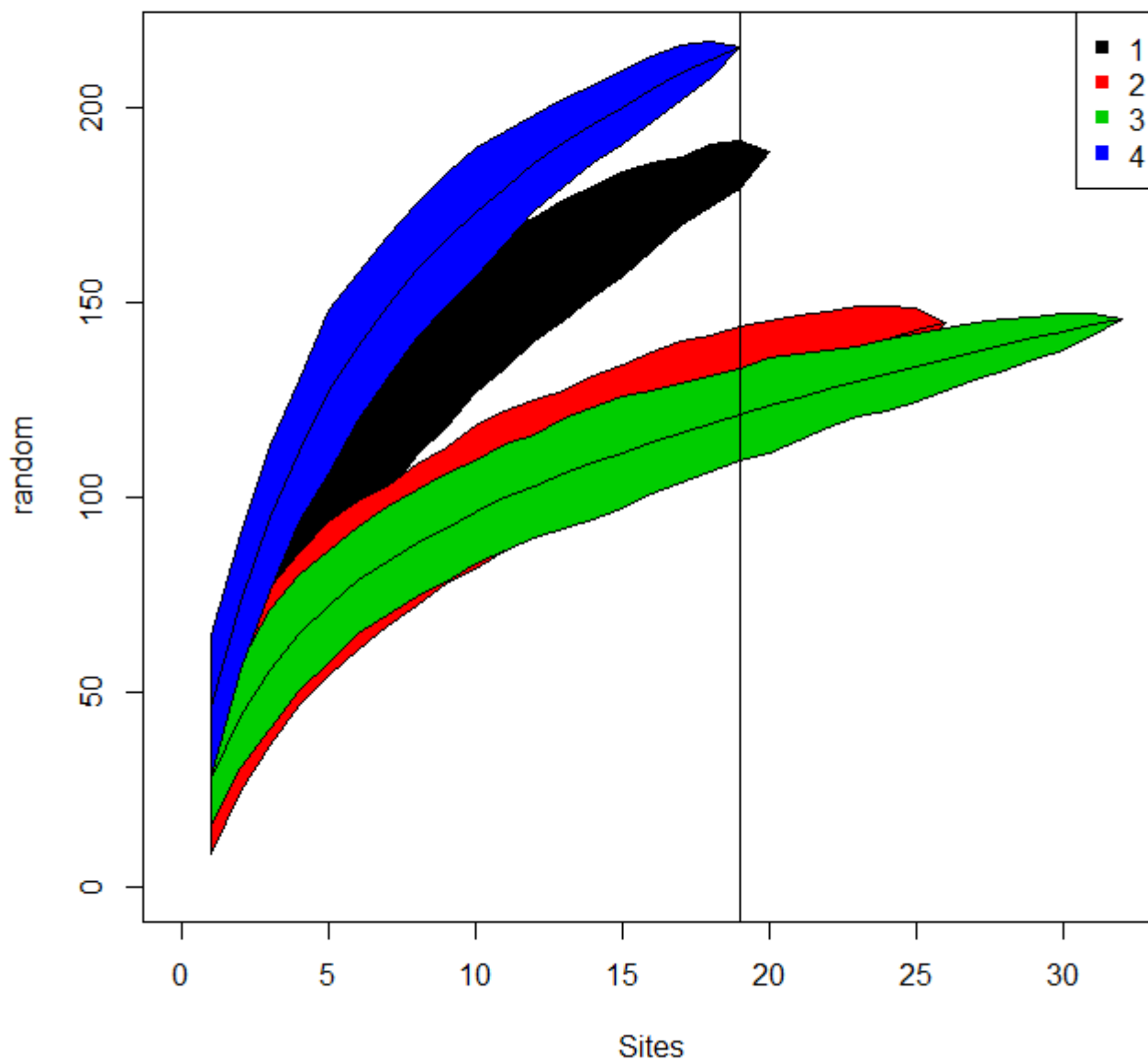
```



```
spe4 <- by (vltava.spe, vltava.env$GROUP, specaccum, method = 'random')
max.y <- max (unlist (lapply (spe4, FUN = function (x) max (x$richness))))
max.x <- max (unlist ((lapply (spe4, FUN = function (x) max (x$sites))))))
min.x <- min (unlist ((lapply (spe4, FUN = function (x) max (x$sites))))))

plot (spe4[[1]], xlim = c(0,max.x), ylim = c(0, max.y))
for (i in seq (1,4))
plot (spe4[[i]], add = T, ci.type = 'poly', ci.col = i)
abline (v = min.x)

legend ('topright', col = 1:4, legend = 1:4, pch = 15)
```



rarefy (library vegan)

## Cvičení 1

Pro data z údolí [Vltavy](#) nakreslete scatterplot vztahu počtu druhů a půdního pH (měřeného ve vodě).

[Řešení](#)

# Cvičení 2

Použijte data z [Gentryho lesních transektů](#) (seznamte se nejdříve s popisem dat, a pak zkopírujte skript pro import dat - získáte tak dva soubory, `gentry197` a `gentry.coord` - první je list s maticemi druhy x plochy z jednotlivých lokalit, druhý je datový rámec se souřadnicemi, nadmořskou výškou a srážkami).

Spočtete následující hodnoty:

1. gamma diverzitu jednotlivých lokalit (počty taxonů v rámci lokality);
2. průměrnou alfa diverzitu jednotlivých podploch v rámci lokalit (průměrné počty taxonů v rámci podploch každé lokality);
3. Whittakerovu beta diverzitu jednotlivých lokalit (1-průměrná.alfa/gamma);
4. gamma diverzitu jednotlivých lokalit nařazenou (rarifikovanou) na 43 jedinců (lokality s nejméně jedinci jich má právě 43, a počty druhů jsou mezi lokalitami s různým počtem jedinců nesrovnatelné).

Nakreslete následující obrázky:

1. gamma a alfa diverzitu vyneste proti zeměpisné šířce (proměnná Lat v souboru `gentry.coord`) do jednoho obrázku - hodnoty gamma diverzity zobrazte modře, hodnoty alfa diverzity červeně, a y-osu obrázku zlogaritmujte
2. v dalším obrázku vyneste závislost hodnot beta-diverzity na zeměpisné šířce
3. obrázky porovnejte s výsledky studie [Kraft et al. \(2011\)](#), která analyzovala stejný vztah na stejných datech - konkrétně s obrázky Fig. 1 A&C, a Fig. 2 B.

## Řešení

1)

Funkce `tapply` rozdělí hodnoty v první proměnné (počet druhů ve vzorcích) do skupin podle druhé proměnné, a na každou skupinu aplikuje funkci `mean`.

2)

Koleff, P., Gaston, K.J. and Lennon, J.J. (2003) Measuring beta diversity for presence-absence data. *Journal of Animal Ecology* 72, 367–382.

3)

Všimněte si, že Whittakerův index beta diverzity mezi páry vzorků vychází stejně jako Sorensenův index nepodobnosti vypočtený nahoře.

From:

<https://www.davidzeleny.net/anadat-r/> - **Analysis of community ecology data in R**

Permanent link:

[https://www.davidzeleny.net/anadat-r/doku.php/cs:alpha\\_beta\\_diversity](https://www.davidzeleny.net/anadat-r/doku.php/cs:alpha_beta_diversity)

Last update: **2017/10/11 20:36**