• K

# ANÁLISES EXPLORATÓRIAS DE DADOS

## Preparação dos dados e programa

As análises abaixo serão realizadas em ambiente R e para isso teremos que instalar alguns pacotes, abaixo estão todos os comandos necessários para a realização da atividade.

1) Crie um diretório (pasta), copie os arquivos de dados abaixo para esse diretório e faça a descompactação no mesmo diretório:

univar.zip

• autocorr.zip

2) Abra o R no seu computador e mude o diretório de trabalho para o diretório (*i.e.* a pasta) que você criou, usando o menu **Arquivo** > **mudar dir...**.

3) Instale os pacotes car e lattice.

Para isso, basta copiar e colar os comandos que estão nas caixas de cor cinza:

```
install.packages("car")
```

Espere finalizar todo o processo de instalação desse pacote para iniciar o próximo:

```
install.packages("lattice")
```

4) Agora carregue os pacotes:

```
library(car)
library(lattice)
library (graphics)
```

### ANALISANDO DADOS UNIVARIADOS

1) importe o conjunto de dados para o R

```
univar1<-read.csv("univar1.csv")</pre>
```

2) Use a função head para visualizar as 5 primeiras linhas do conjunto de dados

head(univar1)

3) Inspecione o resumo dos dados

summary(univar1)

#### **Conhecendo os dados:**

4) Se quiser, visualize o conjunto de dados como uma planilha convencional

edit(univar1)

#### Análises gráficas

```
par(mfrow = c(2,2)) ##Aqui estamos criando um layout para colocar os quatro
gráficos juntos
hist(univar1$COMPRIMENTO_BICO)
hist(univar1$BIOMASSA_AVE)
hist(univar1$BIOMASSA_INSETOS)
hist(univar1$TAMANHO_SEMENTES)
par(mfrow=c(1,1)) ## voltando ao padrão de apresentar apenas 1 gráfico por
página
```

```
#use o argumento breaks para determinar o número de classes
par(mfrow = c(2,2))
hist(univarl$COMPRIMENTO_BICO, breaks = 20)
hist(univarl$BIOMASSA_AVE, breaks = 20)
hist(univarl$BIOMASSA_INSETOS, breaks = 20)
hist(univarl$TAMANHO_SEMENTES, breaks = 20)
par(mfrow=c(1,1))
```

```
par(mfrow = c(2,2))
hist(univar1$COMPRIMENTO_BICO, breaks = 10)
hist(univar1$BIOMASSA_AVE, breaks = 10)
hist(univar1$BIOMASSA_INSETOS, breaks = 10)
hist(univar1$TAMANHO_SEMENTES, breaks = 10)
par(mfrow=c(1,1))
```

```
par(mfrow = c(2,2))
plot(density(univar1$COMPRIMENTO_BICO))
plot(density(univar1$BIOMASSA_AVE))
plot(density(univar1$BIOMASSA_INSETOS))
plot(density(univar1$TAMANHO_SEMENTES))
par(mfrow=c(1,1))
```

Podemos juntar esses dois gráficos em um só. Para isso, use o código abaixo:

```
par(mfrow = c(2,2))
hist(univar1$COMPRIMENTO_BICO, prob=T )
lines(density(univar1$COMPRIMENTO_BICO))
```

```
hist(univar1$BIOMASSA_AVE, prob=T)
lines(density(univar1$BIOMASSA_AVE))
```

hist(univar1\$BIOMASSA\_INSETOS, prob=T)
lines(density(univar1\$BIOMASSA INSETOS))

```
hist(univar1$TAMANH0_SEMENTES, prob=T)
lines(density(univar1$TAMANH0_SEMENTES))
par(mfrow=c(1,1))
```

Podemos também mostrar, na parte inferior do gráfico de densidade, o número de observações em cada faixa do gráfico. Para isso vamos usar a função *rug()* 

```
par(mfrow = c(2,2))
plot(density(univar1$COMPRIMENTO_BICO))
rug(univar1$COMPRIMENTO_BICO, side=1)
```

plot(density(univar1\$BIOMASSA\_AVE))
rug(univar1\$BIOMASSA\_AVE, side=1)

plot(density(univar1\$BIOMASSA\_INSETOS))
rug(univar1\$BIOMASSA\_INSETOS, side=1)

plot(density(univar1\$TAMANHO\_SEMENTES))
rug(univar1\$TAMANHO\_SEMENTES, side=1)

par(mfrow=c(1,1))

Todas essas informações nos auxiliam para identificarmos a quais distribuições teóricas nossos dados se ajustam.

(sort(univar1\$COMPRIMENTO\_BICO))

Mas temos uma função que faz isso por nós:

boxplot(univar1\$COMPRIMENTO\_BICO, range=0)

Vamos fazer um boxplot modificado com os nossos dados de COMPRIMENTO\_BICO

boxplot(univar1\$COMPRIMENTO\_BICO)

boxplot(univar1\$BIOMASSA\_INSETOS ~ univar1\$NIVEL\_DISTURBIO)

boxplot(univar1\$BIOMASSA\_INSETOS ~ univar1\$NIVEL\_DISTURBIO, notch=TRUE)

E agora, você está mais seguro(a) para afirmar se a biomassa de insetos

difere ou não entre os dois níveis de distúrbio?

#### CHECANDO O AJUSTE DOS DADOS A UMA DISTRIBUIÇÃO

Vamos então aplicar as funções abaixo aos nossos dados:

```
par(mfrow = c(2,2))
```

qqnorm(univar1\$COMPRIMENTO\_BICO)
qqline(univar1\$COMPRIMENTO\_BICO)

qqnorm(univar1\$BIOMASSA\_AVE)
qqline(univar1\$BIOMASSA\_AVE)

```
qqnorm(univar1$BIOMASSA_INSETOS)
qqline(univar1$BIOMASSA_INSETOS)
```

qqnorm(univar1\$TAMANH0\_SEMENTES)
qqline(univar1\$TAMANH0\_SEMENTES)

par(mfrow=c(1,1))

### AVALIANDO AUTOCORRELAÇÃO

Para essa parte do tutorial, importe o conjunto de dados "autocorr.csv" para o R e inspecione os dados:

```
autocorr<-read.csv("autocorr.csv")
head(autocorr)
summary(autocorr)</pre>
```

lag.plot(autocorr\$x1, do.lines = FALSE, diag=FALSE)

lag.plot(autocorr\$x2, do.lines = FALSE, diag=FALSE)

#### ANALISANDO DADOS BIVARIADOS

```
bivar<-read.csv("bivar.csv")
head(bivar)
summary (bivar)</pre>
```

```
plot(bivar$y.l ~ bivar$x.l)
```

plot(bivar\$y.l ~ bivar\$x.l)

×

```
2023/09/30 10:54
```

5/5

lines(lowess(bivar\$y.l ~ bivar\$x.l))

```
plot(bivar$y.n ~ bivar$x.n)
lines(lowess(bivar$y.n ~ bivar$x.n))
```

#grafico do pacote car
scatterplot (bivar\$y.l ~ bivar\$x.l)

```
scatterplot (bivar$y.n ~ bivar$x.n)
```

## Transformando os dados

```
scatterplot(univar1$COMPRIMENTO_BIC0 ~ univar1$BIOMASSA_AVE)
```

Como podemos observar pelos boxplots laterais, nesse caso, aparentemente são os dados da variável Y que parecem estar afetando a linearidade da relação. Então, vamos transformar os dados de Y pelo logaritmo natural e ver se o ajuste melhora.

scatterplot (log(univar1\$COMPRIMENTO\_BICO) ~ univar1\$BIOMASSA\_AVE)

From: http://labtrop.ib.usp.br/ - Laboratório de Ecologia de Florestas Tropicais

Permanent link: http://labtrop.ib.usp.br/doku.php?id=cursos:planeco:roteiro:05-descr

Last update: 2019/04/06 22:17