

Função compara.rep

Página de ajuda da função

compara.rep

package:unknown

R Documentation

Teste de associação de dois conjuntos de dados.

Description

Faz a correlação de dois conjuntos de dados e produz o boxplot e gráfico de dispersão dos dados.

Usage:

```
compara.rep(x,y=NULL,type="Dados",sob=0.75,metodo="pearson",pvalor=0.05,te=0.7)
```

Arguments:

x Um data frame em que as linhas são os nomes de cada observação (ex: gene1,gene2...,especie1,especie2...) e as colunas são as diferentes amostras (ex: replicata1, replicata2...).

y Com este argumento, a função aceita dados em tabelas separadas (as duas tabelas serão mescladas para realizar os cálculos).

type Texto para adicionar aos gráficos (o que são seus dados? expressão gênica, espécies....?).

sob Valor mínimo que se deseja da proporção de sobreposição.

método Método do teste de correlação: "pearson", "spearman" ou "kendall".

pvalor Valor mínimo que se deseja do p-valor do teste de correlação.

te Valor mínimo que se deseja do tamanho de efeito.

Details:

A função `compara.rep`, testa a associação de dois conjuntos de dados através do p-valor, do tamanho de efeito (calculados no teste de correlação) e a proporção em que os dados se sobrepõem (quanto o conjunto 1 está dentro do conjunto 2 e vice-versa). Além disso, gera o boxplot com a distribuição dos dados e um gráfico de dispersão.

Esta função teve como motivação testar réplicas (biológicas ou técnicas) em quaisquer tipos de dados numéricos, por isso, apresenta um teste embutido

que, de acordo com o padrão da função ou com os argumentos fornecidos pelo usuário, retorna se a replicata foi aprovada ou não.

Value:

A função `compara.rep` cria três arquivos de saída:

boxplots: todos os boxplots gerados pela função serão adicionados em um arquivo pdf

correlações: todos os gráficos de dispersão serão adicionados em um pdf.

Resultados: um arquivo de texto com os resultados gerados que também são retornados na tela.

Warning(s):

Se fornecido o argumento `y`, a coluna com o tipo de dado deve ter o mesmo nome do argumento `x`, caso contrario a função para e solta uma mensagem de erro.

Note(s):

Valores faltantes (NAs) serão sempre substituídos por 0.

Author(s): Gisele Antoniazzi Cardoso (para dúvidas e perguntas:
`gi_antoni@yahoo.com.br`)

Example(s):

##Exemplo para dados em apenas uma tabela

```
Dados <- seq(1:20)
a <- c(20,53,1000,35,1,2548,20000,546,12,47,80,54,75,0,5,695,1,1,25,88)
b <- c(25,55,1050,33,1,2541,12487,540,10,42,61,525,73,1,3,690,1,1,27,95)
c <- c(40,60,78,15,45,78,12,58,12,25,95,63,547,874,12,45,7,45,74,62)
d <- c(34,70,85,20,46,79,9,57,11,23,93,60,540,880,14,48,8,52,70,65)
x <- data.frame(Dados,a,b,c,d)
```

```
compara.rep(x)
```

##Adicione o argumento `y` para mesclar tabelas

```
Dados <- seq(1:20)
e <- sample(1:20)
f <- sample(1:20)
y <- data.frame(Dados,e,f)
```

```
compara.rep(x,y)
```

Código da função

```
compara.rep <-  
function(x,y=NULL,type="Dados",sob=0.75,metodo="pearson",pvalor=0.05,te=0.7)  
{ #funcao com seus respectivos argumentos (y= para dados em tabelas  
separadas,type= nome para dar titulo aos graficos,sob=threshold de  
sobreposicao dos dados,metodo=metodo para o teste de correlacao, pvalor=  
threshold do pvalor do teste de correlacao,te= threshold do tamanho de  
efeito da correlacao dos dados)  
#Testando o argumento y  
if(is.object(y)) { #a presenca do argumento y e opcional, portanto devemos  
testar se ele existe ou nao  
  if(colnames(x[1]) != colnames(y[1])) { #se y existir precisamos mesclar as  
duas tabelas e para isso as colunas contendo o tipo de dado devem ter mesmo  
nome  
    stop("O nome da coluna de seus dados deve ser o mesmo nas duas tabelas")  
  } #se as colunas tiverem nomes diferentes a funcao solta uma mensagem de erro  
  } else { #se os nomes forem iguais as tabelas sao mescladas  
    x <- merge(x,y,by =  
colnames(x[1]),incomparables=NA,all.x=TRUE,all.y=TRUE) #mescla as tabelas(se  
uma linha existir em uma tabela e na outra nao teremos a insercao de NAs)  
    x[is.na(x)] <- 0 #os NAs sao trocados por 0  
  }  
} else { #se o y nao existir, devemos tirar os NAs tambem  
  
  x[is.na(x)] <- 0 #os NAs sao trocados por 0  
}  
  
#Criando boxplots dos dados  
  
pdf("boxplots.pdf") #todos os boxplots gerados serao guardados em um mesmo  
arquivo pdf  
  
for (i in seq(2,ncol(x),2)) { #loop para criar boxplot pegando de duas em  
duas colunas sem repeticao (ex: 1-2,3-4,5-6,etc); i sempre sera as colunas  
pares (a coluna 1 equivale ao "nome" dos dados, por isso todos os loops  
comecarao pela coluna 2)  
  j <- i+1 #j sempre sera as colunas impares  
  boxplot(x[,i],x[,j],names=c(colnames(x[i]),colnames(x[j])),main=paste("Distr  
ibuicao dos dados de",colnames(x[i]),"e",colnames(x[j])),ylab=type) #cria os  
boxplots de duas em duas colunas, colocando sempre o nome das colunas no  
titulo  
}  
  
dev.off()  
  
#Sobreposicao dos dados
```

```
sob.1 <- rep(NA,(ncol(x)/2)) #objeto para guardar a proporcao de
sobreposicao dos dados do conjunto 1 em relacao ao 2 dentro de um loop
sob.2 <- rep(NA,(ncol(x)/2)) #objeto para guardar a proporcao de
sobreposicao dos dados do conjunto 2 em relacao ao 1 dentro de um loop

d <- 1 #primeira posição dos resultados que guardam os valores da proporcao
de sobreposicao (sob.1 e sob.2)

for (i in seq(2,ncol(x),2)) { #loop2 para pegar as colunas de dois em dois
sem repeticao (ex: 1-2,3-4,5-6,etc); i sempre sera as colunas pares
  a <- 0 #objeto para contar quantos numeros de um conjunto 1 estao entre
o valor minimo e maximo do conjunto 2
  b <- 0 #objeto para contar quantos numeros de um conjunto 2 estao entre
o valor minimo e maximo do conjunto 1
  j <- i+1 #j sempre será as colunas impares
  for(c in 1:nrow(x)) { #loop para fazer os testes de sobreposicao dos
dados (conjunto 1 esta dentro dos limites do 2 e vice-versa)
    if(x[c,i] >= min(x[,j]) & x[c,i] <= max(x[,j])) { #testa se um valor
do conjunto 1 esta entre min e o max do conjunto 2
      a <- a+1 #para cada numero dentro da condicao acima, e acrescimo
um ao valor do objeto a
    }
    if(x[c,j] >= min(x[,i]) & x[c,j] <= max(x[,i])) { #testa se um valor
do conjunto 2 esta entre min e o max do conjunto 1
      b <- b+1 #para cada numero dentro da condicao acima, e acrescimo
um ao valor do objeto b
    }
  }
  sob.1[d] <- round(a/nrow(x),2) #calcula da proporcao de sobreposicao do
conjunto 1 em relacao ao 2
  sob.2[d] <- round(b/nrow(x),2) #calcula da proporcao de sobreposicao do
conjunto 2 em relacao ao 1
  d <- d+1 #todas vez que acaba o loop, os resultados de sob.1 e sob.2 sao
guardados em uma nova posicao dentro do objeto
}
```

#Teste de correlacao dos dados

```
cor.pvalue<-rep(NA,(ncol(x)/2)) #objeto para guardar os p-valores da
correlacao dentro de um loop
cor.estimate <-rep(NA,(ncol(x)/2)) #objeto para guardar os valores de te da
correlacao dentro de um loop
```

```
k <- 1 #primeira posicao dos resultados de correlacao (p-valor e tamanho de
efeito) dentro dos objetos
```

```
for (i in seq(2,ncol(x),2)) { #loop para fazer os testes de correlacao de
duas em duas colunas sem repeticao (ex: 1-2,3-4,5-6,etc); i sempre sera as
colunas pares
```

```
j<- i+1 #j sempre sera as colunas impares
if(metodo == "spearman" & metodo == "kendall") { #se o metodo de spearman
ou kendall for usado usaremos o argumento exact=FALSE para evitar o aviso
"Cannot compute exact p-values with ties"
  cor.pvalue[k] <- cor.test(x[,i],x[,j],method=metodo,exact=FALSE)$p.value
#faz o teste de correlacao e guarda no objeto apenas os p-valores
  cor.estimate[k] <-
cor.test(x[,i],x[,j],method=metodo,exact=FALSE)$estimate #faz o teste de
correlacao e guarda no objeto apenas os valores de te
} else { #se o metodo for pearson, nao precisamos inserir o argumento
exact=FALSE
  cor.pvalue[k] <- cor.test(x[,i],x[,j],method=metodo)$p.value #faz o
teste de correlacao e guarda no objeto apenas os p-valores
  cor.estimate[k] <- cor.test(x[,i],x[,j],method=metodo)$estimate #faz o
teste de correlacao e guarda no objeto apenas os valores de te
}
k <- k+1 #todas vez que acaba o loop, os resultados de correlacao sao
guardados em uma nova posicao dentro do objeto
}

#Criando os graficos de dispersao com suas respectivas ablines

pdf("correlacoes.pdf") #todas os graficos de dispersao gerados serao
guardados em um mesmo arquivo pdf

k <- 1 #valor da primeira posicao dos resultados de correlacao a serem
testados dentro do loop

for (i in seq(2,ncol(x),2)) { #loop para fazer os graficos de dispersao e
desenhar as linhas de duas em duas colunas sem repeticao (ex:
1-2,3-4,5-6,etc); i sempre sera as colunas pares
  j<- i+1 #j sempre sera as colunas impares
plot(x[,i],x[,j],xlab=colnames(x[i]),ylab=colnames(x[j]),main=paste("Correla
cao de",colnames(x[i]),"e",colnames(x[j]))) #cria os graficos de dispersao
de duas em duas colunas
  if (cor.pvalue[k] <= pvalor & cor.estimate[k] >= te) {#teste para criar
a linha no grafico de dispersao de acordo com o default ou os argumentos do
usuario
    abline(lm(x[,i]~x[,j])) #desenha a linha no grafico de dispersao
caso o teste acima seja verdadeiro
  }
  k<- k+1 #todas vez que acaba o loop, o objeto é acrescido de valor para
testar uma nova posicao dos resultados de correlacao (p-valor e tamanho de
efeito)
}

dev.off()

#Seu resultado foi como o usuario desejava?
```

```
Resultado <- rep(NA,length(cor.pvalue)) #objeto para guardar o resultado
"aprovado" ou "revisar" dentro de um loop

for(i in 1:length(cor.pvalue)) { #loop para testar se o resultado foi
aprovado ou nao
  if(sob.1[i] >= sob & sob.2[i] >= sob) { #testa se a sobreposicao dos
dados esta dentro do default ou sugerido pelo usuario
    if(cor.pvalue[i] <= pvalor & cor.estimate[i] >= te) { #testa se o pvalor
e o tamanho de efeito dos dados estao dentro do default ou sugerido pelo
usuario
      Resultado[i] <- "APROVADO" #caso as condicoes acima seja verdadeiras
as replicatas serao aprovadas
    } else { #se o pvalor e o tamanho de efeito nao satisfazerem a
condicao a replicata e reprovada
      Resultado[i] <- "REVISAR" #caso UMA das condicoes acima seja
falsa, as replicatas serao reprovadas e precisam ser revidas pelo usuario
    }
  } else { #se o os valores de sobreposicao nao satisfazerem a condicao a
replicata e reprovada
    Resultado[i] <- "REVISAR" #caso o threshold de sobreposicao dos dados
seja falso, as replicatas serao reprovadas e precisam ser revidas pelo
usuario
  }
}

#Saida dos resultados de acordo com o metodo utilizado de correlacao

if(metodo == "pearson") { #se o metodo de pearson foi escolhido a coluna de
tamanho de efeito sera intitulada r2
  resultados <-
list(p.value=cor.pvalue,r2=cor.estimate,Sobreposicao1=sob.1,Sobreposicao2=sob.2) #criar uma lista com resultados para transforma-los em tabela
}

if(metodo == "spearman") { #se o metodo de spearman foi escolhido a coluna
de tamanho de efeito sera intitulada rho
  resultados <-
list(p.value=cor.pvalue,rho=cor.estimate,Sobreposicao1=sob.1,Sobreposicao2=sob.2) #criar uma lista com resultados para transforma-los em tabela
}

if(metodo == "kendall") { #se o metodo de kendall foi escolhido a coluna de
tamanho de efeito sera intitulada tau
  resultados <-
list(p.value=cor.pvalue,tau=cor.estimate,Sobreposicao1=sob.1,Sobreposicao2=sob.2) #criar uma lista com resultados para transforma-los em tabela
}
}
```

```
names <- rep(NA,length(cor.pvalue)) #objeto para guardar os nomes das linhas
da tabela dentro de um loop

k<- 1 #valor da primeira posicao dos nomes das linhas da tabela que sera
criada dentro do loop

for (i in seq(2,ncol(x),2)) { #loop para pegar o nome das colunas par a par
sem repeticao (ex: 1-2,3-4,5-6,etc); i sempre sera as colunas pares
  j<- i+1 #j sempre sera as colunas impares
  names[k] <- paste0(colnames(x[i]),"- ",colnames(x[j])) #coloca os nomes dos
pares testados no objeto
  k <- k+1 #todas vez que acaba o loop, o objeto é acrescido de valor para
guardar um novo nome em uma nova posicao de names
}

tabela <- data.frame(resultados,Resultado) #cria a tabela de resultados
row.names(tabela) <- names #coloca o nome das linhas da tabela

write.table(tabela,file="resultados.txt",sep="\t") #cria um arquivo com a
tabela dos resultados

#Imprimindo avisos e a tabela de resultados

print("100% completado!") #imprimi o primeiro aviso na tela
print("Resultados finais no arquivo: resultados.txt") #imprimi o segundo
aviso na tela

return(tabela) #Retorna a tabela de resultados na tela

}
```

From:

<http://ecor.ib.usp.br/> - ecoR

Permanent link:

http://ecor.ib.usp.br/doku.php?id=05_curso_antigo:r2015:alunos:trabalho_final:gi_antoni:trabalho_final



Last update: **2020/08/12 06:04**