BIO 4022. Manipulación de datos e investigación reproducible en R

Derek Corcoran 2018-08-11

Contents

\mathbf{R}	eque	rimientos	5
	0.1	Antes de comenzar	5
	0.2	Descripción del curso	5
	0.3	Objetivos del curso	6
	0.4	Contenidos	6
	0.5	Metodología	6
	0.6	Evaluación	7
	0.7	Libros de consulta	7
	0.8	Bibliografía	7
1	Tid	y Data y manipulación de datos	9
	1.1	Paquetes necesarios para este capítulo	9
	1.2	Tidy data	9
	1.3	dplyr	9
2	Inv	estigación reproducible	17
	2.1	Paquetes necesarios para este capítulo	17
	2.2	Investigación reproducible	17
	2.3	Guardando nuestro proyecto en github	18
	2.4	Reproducibilidad en R	22
	subt	titulo 1	24
3	El 7	Γ idyverso	27
	3.1	Paquetes necesarios para este capítulo	27
	3.2	El tidiverso	27
	3.3	tidyr	28
4	Vis	ualización de datos	33
	4.1	El esqueleto	33
	4.2	geom_algo	33
	4.3	Argumentos	36

4	Δ	CONTENT	S

5	Modelos en R	37
6	Loops (purrr) y bibliografía (rticles)	39
7	Presentaciones en R	41
8	Soluciones a problemas	43
	8.1 Capítulo 1	43
	8.2 Capítulo 2	43

Requerimientos

Para comenzar el trabajo se necesita la última versión de R y RStudio (R Core Team, 2018). También se requiere de los paquetes pacman, rmarkdown, tidyverse y tinytex. Si no se ha usado R o RStudio anteriormente, el siguiente video muestra cómo instalar ambos programas y los paquetes necesarios para este curso en el siguiente link.

El código para la instalación de esos paquetes es el siguiente:

```
install.packages("pacman", "rmarkdown", "tidyverse", "tinytex")
```

En caso de necesitar ayuda para la instalación, contactarse con el instructor del curso.

0.1 Antes de comenzar

Si nunca se ha trabajado con R antes de este curso, una buena herramienta es provista por el paquete Swirl (Kross et al., 2017). Para comenzar la práctica, realizar los primeros 7 modulos del programa R Programming: The basics of programming in R que incluye:

- Basic Building Blocks
- Workspace and Files
- Sequences of Numbers
- Vectors
- Missing Values
- Subsetting Vectors
- Matrices and Data Frames

El siguiente link muestra un video explicativo de cómo usar el paquete swirl Video

0.2 Descripción del curso

Este curso está enfocado en entregar principios básicos de investigación reproducible en R, con énfasis en la recopilación y/o lectura de datos de forma reproducible y automatizada. Para esto se trabajará con bases de datos complejas, las cuales deberán ser transformadas y organizadas para optimizar su análisis. Se generarán documentos reproducibles integrando en un documento: código, bibliografía, exploración y análisis de datos. Se culminará el curso con la generación de un manuscrito, una presentación y/o un documento interactivo reproducible.

6 CONTENTS

0.3 Objetivos del curso

Conocer y entender el concepto de investigación reproducible como una forma y filosofía de trabajo
que permite que las investigaciones sean más ordenadas y replicables, desde la toma de datos hasta la
escritura de resultados.

- 2. Conocer y aplicar el concepto de pipeline, el cual permite generar una modularidad desde la toma de datos hasta la escritura de resultados, donde la corrección independiente de un paso tiene un efecto cascada sobre el resultado final.
- 3. Aprender buenas prácticas de recolección y estandarización de bases de datos, con la finalidad de optimizar el análisis de datos y la revisión de éstas por pares.
- 4. Realizar análisis críticos de la naturaleza de los datos al realizar análisis exploratorios, que permitirán determinar la mejor forma de comprobar hipótesis asociadas a estas bases de datos.

0.4 Contenidos

- Capítulo 1 *Tidy Data*: En este capítulo se aprenderá a cómo optimizar una de base de datos, sobre la limpieza y transformación de bases de datos, qué es una base de datos *tidy* y cómo manipular estas bases de datos con el paquete *dplyr* (Wickham et al., 2018).
- Capítulo 2 *Investigación reproducible*: En este capítulo se trabajará en la confección de un documento que combine códigos de R y texto para generar documentos reproducibles utilizando el paquete *rmark-down* (Allaire et al., 2018). Además, se verá cómo al usar RStudio se pueden guardar los proyectos en un repositorio de github.
- Capítulo 3 *El tidyverso* y el concepto de pipeline:En este capítulo se aprenderá sobre la limpieza de datos complejos.
- Capítulo 4 Visualización de datos visualizar datos vs. visualizar modelos. Insertar gráficos con leyenda en un documento Rmd
- Capítulo 6 Loops. Generación de funciones propias en R y loops
- 6. Escritura de manuscritos en R, transformación de documentos Rmd en un manuscrito
- 7. Presentaciones en R y generar documentos interactivos. Transformación de datos en una presentación o en una Shiny app. Realizar una presentación o aplicación en R.

0.5 Metodología

Todas las clases estarán divididas en dos partes: I. Clases expositivas de principios y herramientas, donde se presentarán los principios de investigación reproducible y tidy data, junto con las herramientas actuales más utilizadas, y II. Clases prácticas donde cada estudiante trabajará con datos propios para desarrollar un documento reproducible. Los estudiantes que no cuenten con datos propios podrán acceder a sets de datos para su trabajo o podrán simularlos, dependiendo del caso.

Además, se deberán generar informes y presentaciones siguiendo los principios de investigación reproducible, en base al trabajo con sus datos. Se realizará un informe final, en el cual se espera un trabajo que compile los conociminetos adquiridos durante el curso.

0.6. EVALUACIÓN 7

0.6 Evaluación

• Evaluación 1: Informe exploratorio de base de datos 25%

• Evaluación 2: Presentación 25%

• Evaluación 3: Informe final 50%

0.7 Libros de consulta

Los principios de este curso están explicados en los siguientes libros gratuitos.

• Gandrud, Christopher. Reproducible Research with R and R Studio. CRC Press, 2013. Available for free in the following link

• Stodden, Victoria, Friedrich Leisch, and Roger D. Peng, eds. Implementing reproducible research. CRC Press, 2014. Available for free in the following link

0.8 Bibliografía

8 CONTENTS

Tidy Data y manipulación de datos

1.1 Paquetes necesarios para este capítulo

Para este capitulo necesitas tener instalado el paquete tidyverse

En este capítulo se explicará qué es una base de datos tidy (Wickham et al., 2014) y se aprenderá a usar funciones del paquete dplyr (Wickham et al., 2018) para manipular datos.

Dado que este libro es un apoyo para el curso BIO4022, esta clase del curso puede también ser seguida en este link. El video de la clase se encuentra disponible en este link.

1.2 Tidy data

Una base de datos tidy es una base de datos en la cuál (modificado de (Leek, 2015)):

- Cada vararible que se medida debe estar en una columna.
- Cada observación distinta de esa variable debe estar en una fila diferente.

En general, la forma en que representaríamos una base de datos tidy en R es usando un data frame.

1.3 dplyr

El paquete dplyr es definido por sus autores como una gramática para la manipulación de datos. De este modo sus funciones son conocidas como verbos. Un resumen útil de muchas de estas funciones se encuentra en este link.

Este paquete tiene un gran número de verbos y sería difícil ver todos en una clase, en este capítulo nos enfocaremos en sus funciones más utilizadas, las cuales son:

- group_by (agrupa datos)
- summarize (resume datos agrupados)
- mutate (genera variables nuevas)
- %>% (pipeline)
- filter (encuentra filas con ciertas condiciones)
- select junto a starts_with, ends_with o contains

Sepal.Length	Sepal.Width	Petal.Length	Petal.Width	Species
5.8	4.0	1.2	0.2	setosa
4.7	3.2	1.6	0.2	setosa
5.1	3.8	1.9	0.4	setosa
5.2	2.7	3.9	1.4	versicolor
6.4	2.9	4.3	1.3	versicolor
5.5	2.5	4.0	1.3	versicolor
6.5	3.0	5.8	2.2	virginica
6.0	2.2	5.0	1.5	virginica
6.1	2.6	5.6	1.4	virginica
5.9	3.0	5.1	1.8	virginica

Table 1.1: una tabla con 10 filas de la base de datos iris.

Table 1.2: Resumen del promedio y desviación estándar del largo de pétalo de las flores del generi Iris.

Mean.Petal.Length	SD.Petal.Length
3.758	1.765298

1.3.1 summarize

La función summarize toma los datos de un data frame y los resume. Para usar esta función, el primer argumento que tomaríamos sería un data frame, se continúa del nombre que queremos darle a una variable resumen, seguida del signo = y luego la fórmula a aplicar a una o mas columnas. COmo un ejemplo se utilizará la base de datos iris (Anderson, 1935) que viene en R y de las cual podemos ver parte de sus datos en la tabla 1.1

Si quisieramos resumir esa tabla y generar un par de variables que fueran la media y la desviación estándar del largo del pétalo, lo haríamos con el siguiente código:

```
library(tidyverse)
Summary.Petal <- summarize(iris, Mean.Petal.Length = mean(Petal.Length),
    SD.Petal.Length = sd(Petal.Length))</pre>
```

El resultado se puedde ver en la tabla 1.2, en el cuál se obtienen los promedios y desviaciones estándar de los largos de los pétalos. Es importante notar que al usar summarize, todas las otras variables desapareceran de la tabla.

1.3.2 group_by

La función <code>group_by</code> por si sola no genera cambios visibles en las bases de datos. Sin embargo, al ser utilizada en conjunto con <code>summarize</code> permite resumir una variable agrupada (usualmente) basada en una o más variables categóricas.

Se puede ver que para el ejemplo con el caso de las plantas del género *Iris*, el resumen que se obtiene en el caso de la tabla 1.2 no es tan útil considerando que tenemos tres especies presentes. Si se quiere ver el promedio del largo del pétalo por especie, se debe ocupar la función group_by de la siguiente forma:

1.3. DPLYR 11

Table 1.3: Resumen del promedio y desviación estándar del largo de pétalo de las flores del generi Iris.

Species	Mean.Petal.Length	SD.Petal.Length
setosa versicolor virginica	1.462 4.260 5.552	$\begin{array}{c} 0.1736640 \\ 0.4699110 \\ 0.5518947 \end{array}$

Table 1.4: Millas por galón promedio en vehiculos automáticos (am = 0) y manuales (am = 1), con los distintos tipos de cilindros

cyl	am	Eficiencia
4	0	22.90000
4	1	28.07500
6	0	19.12500
6	1	20.56667
8	0	15.05000
8	1	15.40000

Esto dá como resultado la tabla 1.3, con la cuál se puede ver que *Iris setosa* tiene pétalos mucho más cortos que las otras dos especies del mismo género.

1.3.2.1 group_by en más de una variable

Se puede usar la función group_by en más de una variable, y esto generaría un resumen anidado. Como ejemplo se usará la base de datos mtcars presente en R (Henderson and Velleman, 1981). Esta base de datos presenta una variable llamada mpg (miles per gallon) y una medida de eficiencia de combustible. Se resumirá la información en base a la variable am (que se refiere al tipo de transmisión, donde 0 es automático y 1 es manual) y al número de cilindros del motor. Para eso se utilizará el siguiente código:

```
Grouped <- group_by(mtcars, cyl, am)
Eficiencia <- summarize(Grouped, Eficiencia = mean(mpg))</pre>
```

Como puede verse en la tabla 1.4, en todos los casos los autos con cambios manuales tienen mejor eficiencia de combustible. Se podría probar el cambiar el orden de las variables con las cuales agrupar y observar los distintos resultados que se pueden obtener.

1.3.3 mutate

Esta función tiene como objetivo crear variables nuevas basadas en otras variables. Es muy facil de usar, como argumento se usa el nombre de la variable nueva que se quiere crear y se realiza una operación con variables que ya estan ahí. Por ejemplo, si se continúa el trabajo con la base de datos *Iris*, al crear una nueva variable que sea la razón entre el largo del pétalo y el del sépalo, resulta lo siguiente:

Sepal.Length	Sepal.Width	Petal.Length	Petal.Width	Species	Petal.Sepal.Ratio
5.8	4.0	1.2	0.2	setosa	0.21
4.7	3.2	1.6	0.2	setosa	0.34
5.1	3.8	1.9	0.4	setosa	0.37
5.2	2.7	3.9	1.4	versicolor	0.75
6.4	2.9	4.3	1.3	versicolor	0.67
5.5	2.5	4.0	1.3	versicolor	0.73
6.5	3.0	5.8	2.2	virginica	0.89
6.0	2.2	5.0	1.5	virginica	0.83
6.1	2.6	5.6	1.4	virginica	0.92
5.9	3.0	5.1	1.8	virginica	0.86

Table 1.5: Tabla con diez de las observaciones de la nueva base de datos con la variable nueva creada con mutate

```
DF <- mutate(iris, Petal.Sepal.Ratio = Petal.Length/Sepal.Length)</pre>
```

El resultado de esta operación es la tabla 1.5. Siempre la variable que se acaba de crear aparecerá al final del data frame.

1.3.4 Pipeline (% > %)

El pipeline es un simbolo operatorio %>% que sirve para realizar varias operaciones de forma secuencial sin recurrir a parentesis anidados o a sobrescribir muúltiples bases de datos.

Para ver como funciona esto como un vector, supongamos que se tiene una variable a la cual se quiere primero obtener su logaritmo, luego su raíz cuadrada y finalmente su promedio con dos cifras significativas. Para realizar esto se debe seguir lo siguiente:

```
x <- c(1, 4, 6, 8)
y <- round(mean(sqrt(log(x))), 2)
```

Si se utiliza pipeline, el código sería mucho más ordenado. En ese caso, se partiría por el objeto a procesar y luego cada una de las funciones con sus argumentos si es necesario:

```
x <- c(1, 4, 6, 8)
y <- x %>% log() %>% sqrt() %>% mean() %>% round(2)
```

```
## [1] 0.99
```

El código con pipeline es mucho más fácil de interpretar a primera vista ya que se lee de izquierda a derecha y no de adentro hacia afuera. EL uso de pipeli se hace aun más importante cuando se usa con un *Data frame*, como se ve en el siguiente ejemplo:

1.3.4.1 El pipeline en data frames

POr ejemplo se quiere resumir la variable recien creada de la razón entre el sépalo y el petalo. Para hacer esto, si se partiera desde la base de datos original, tomaría varias líneas de código y la creación de múltiples bases de datos intermedias

1.3. DPLYR 13

Table 1.6: Razón pétalo sépalo promedio para las tres especies de Iris

Species	MEAN	SD
setosa versicolor virginica	0.2927557 0.7177285 0.8437495	$\begin{array}{c} 0.0347958 \\ 0.0536255 \\ 0.0438064 \end{array}$

Table 1.7: Símbolos lógicos de R y su significado

simbolo	significado	simbolo_cont	significado_cont
>	Mayor que	!=	distinto a
<	Menor que	%in $%$	dentro del grupo
==	Igual a	is.na	es NA
>=	mayor o igual a	!is.na	no es NA
<=	menor o igual a	&	o, y

Otra opción es usar paréntesis anidados, lo que se traduce en el siguiente código:

```
Summary.Byspecies <- summarize(group_by(mutate(iris, Petal.Sepal.Ratio = Petal.Length/Sepal.Length),
Species), MEAN = mean(Petal.Sepal.Ratio), SD = sd(Petal.Sepal.Ratio))
```

Esto se simplifica mucho más al usar el pipeline, lo cual permite partir en un *Data Frame* y luego usar el pipeline. Esto permite obtener el mismo resultado que en las operaciones anteriores con el siguiente código:

```
Summary.Byspecies <- iris %>% mutate(Petal.Sepal.Ratio = Petal.Length/Sepal.Length) %>%
    group_by(Species) %>% summarize(MEAN = mean(Petal.Sepal.Ratio),
    SD = sd(Petal.Sepal.Ratio))
```

Estos tres códigos son correctos (tabla 1.6), pero definitivamente el uso del pipeline da el código más conciso y fácil de interpretar sin pasos intermedios.

1.3.5 filter

Esta función permite seleccionar filas que cumplen con ciertas condiciones, como tener un valor mayor a un umbral o pertenecer a cierta clase Los símbolos más típicos a usar en este caso son los que se ven en la tabla 1.7.

Por ejemplo si se quiere estudiar las características florales de las plantas del género *Iris*, pero no tomar en cuenta a la especie *Iris versicolor* se deberá usar el siguiente código:

```
data("iris")
DF <- iris %>% filter(Species != "versicolor") %>% group_by(Species) %>%
    summarise_all(mean)
```

Table 1.8: Resumen de la media de todas las características florales de las especies Iris setosa e Iris virginica

Species	Sepal.Length	Sepal.Width	Petal.Length	Petal.Width
setosa virginica	5.006 6.588	3.428 2.974	1.462 5.552	0.246 2.026

Table 1.9: Número de plantas de cada especie con un largo de pétalo mayor a 4 y un largo de sépalo mayor a 5 centímetros

Species	N
versicolor	39
virginica	49

De esta forma se obtiene como resultado la tabla 1.8. En este caso se introduce la función summarize_all de summarize, la cual aplica la función que se le da como argumento a todas las variables de la base de datos.

Por otro lado si se quiere estudiar cuántas plantas de cada especie tienen un largo de pétalo mayor a 4 y un largo de sépalo mayor a 5 se deberá usar el siguiente código:

```
DF <- iris %>% filter(Petal.Length >= 4 & Sepal.Length >= 5) %>%
    group_by(Species) %>% summarise(N = n())
```

En la tabla 1.9 se ve que con este filtro desaparecen de la base de datos todas las plantas de *Iris setosa* y que todas menos una planta de *Iris virginica* tienen ambas características.

1.3.6 select

Esta función permite seleccionar las variables a utilizar dado que en muchos casos nos encontraremos con bases de datos con demasiadas variables y por lo tanto, se querrá reducirlas para solo trabajar en una tabla con las variables necesarias.

Con select hay varias formas de trabajar, por un lado se puede escribir las variables que se utilizarán, o restar las que no. En ese sentido estos cuatro códigos dan exactamente el mismo resultado. Esto se puede ver en la tabla 1.10

```
iris %>% group_by(Species) %>% select(Petal.Length, Petal.Width) %>%
   summarize_all(mean)
```

```
iris %>% group_by(Species) %>% select(-Sepal.Length, -Sepal.Width) %>%
    summarize_all(mean)
```

```
iris %>% group_by(Species) %>% select(contains("Petal")) %>%
    summarize_all(mean)
```

```
iris %>% group_by(Species) %>% select(-contains("Sepal")) %>%
    summarize_all(mean)
```

1.3. DPLYR 15

Table 1.10: Promedio de largo de pétalo y ancho de pétalo para las especies del genero Iris

Species	Petal.Length	Petal.Width
setosa	1.462	0.246
versicolor	4.260	1.326
virginica	5.552	2.026

1.3.7 Ejercicios

1.3.7.1 Ejercicio 1

Usando la base de datos **storms** del paquete *dplyr*, calcular la velocidad promedio y diámetro promedio (hu_diameter) de las tormentas que han sido declaradas huracanes para cada año.

1.3.7.2 Ejercicio 2

La base de datos mpg del paquete ggplot2 tiene datos de eficiencia vehicular en millas por galón en ciudad (cty) en varios vehículos. Obtener los datos de vehículos del año 2004 en adelante que sean compactos y transformar la eficiencia Km/litro (1 milla = 1.609 km; 1 galón = 3.78541 litros)

Las soluciones a estos ejercicios se encuentran en el capítulo 8

Investigación reproducible

2.1 Paquetes necesarios para este capítulo

Para este capitulo necesitas tener instalado los paquetes rmarkdown, knitr y stargazer

En este capítulo explicaremos que es la investigación reproducible, y como aplicarla usando github, y los paquetes rmarkdown (Allaire et al., 2018) y knitr (Xie, 2015). Además aprenderemos a usar tablas usando knitr (Xie, 2015) y stargazer (Hlavac, 2018)

Recuerda que este libro es un apoyo para el curso BIO4022, puedes seguir la clase de este curso en este link, y en cuanto el video de la clase este disponible encontrarás un link aca.

2.2 Investigación reproducible

La investigación reproducible no es lo mismo que la investigación replicable. La replicabilidad implica que experimentos o estudios llevados a cabo en condiciones similares nos llevarán a conclusiones similares, mientras que la investigación reproducible implica que desde los mismos datos, y/o el mismo código.

En la figura 2.1 vemos el continuo de replicabilidad (Peng, 2011). En este continuo tenemos el ejemplo de no reproducibilidad como una publicación sin código. Pasando de menos a más reproducible por la publicación y el código que genero los resultados y gráficos; seguido por la publicación, el código y los datos que generan los resultados y gráficos; y por último código, datos y texto entrelazados de forma tal que al correr el código obtenemos exactamente la mismma publicación que leimos.

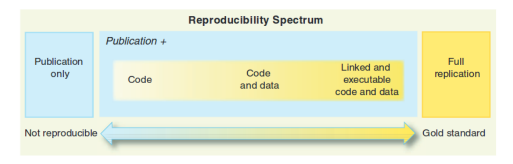


Figure 2.1: Continuo de reproducibilidad (extraido de Peng 2011)

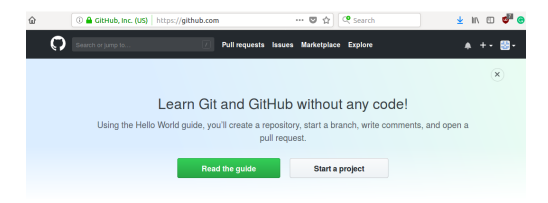


Figure 2.2: Para empezar un projecto en github, debes presionar Start a project en tu página de inicio

Esto tiene muchas ventajas, incluyendo el que es más fácil aplicar exactamente los mismos metodos a otra base de datos, basta poner la nueva base de datos en el formato que tenía el autor de la primera publicación y podremos comparar los resultados.

Además en un momento en que la ciencia está basada cada vez más en bases de datos, se puede poner en el código la recolección y/o muestreo de datos.

2.3 Guardando nuestro proyecto en github

2.3.1 Que es github?

Github es una suerte de dropbox o google drive pensado para la investigación reproducible, en github cada proyecto es un *repositorio*. La mayoría de los investigadores que trabajan en investigación reproducible dejan todo su trabajo documentado en sus repositorios, lo cual permite interactuar con otros autores.

2.3.2 creando un proyecto de github en RStudio

Para crear un proyecto en github presionamos **start a project** en la pagina inicial de nuestra cuenta como vemos en la figura 2.2

Luego crea un nombre unico, y sin cambiar nada más presiona **create repository** en el botón verde como vemos en la figura 2.3.

Esto te llevará a una página donde te aparecera una url de tu nuevo repositorio como en la figura 2.4

Para incorporar tu proyecto en tu repositorio, lo primero que debes hacer es generar un proyecto en RStudio, para esto debes ir en el menú superior de Rstudio a $File > New\ Project > Git$ como se ve en las figuras 2.5 y 2.5.

Luego, seleccionar la ubicación del proyecto nuevo y pegar el url que aparece en la figura 2.4 en el espacio que dice **Repository URL:** como muestra en la figura 2.7.

Cuando tu proyecto de R ya este siguiendo los cambios en github, te aparecera una pestaña git dentro de la ventana superior derecha de tu sesión de RStudio, tal como vemos en la figura 2.8

2.3.3 Los tres principales pasos de un repositorio

Github es todo un mundo, con muchas funciones, hay expertos en el uso de github, pero en este curso, nos enfocaremos en los 3 pasos principales de un repositorio, Add, commit y push. Para entender bien que

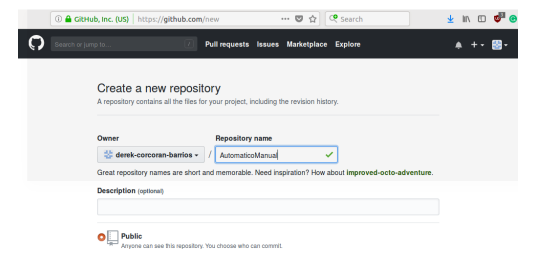


Figure 2.3: Crea el nombre de tu repositorio y apreta el boton create repository



Figure 2.4: El contenido del cuadro en el cual dice ssh es la url de tu repisitorio

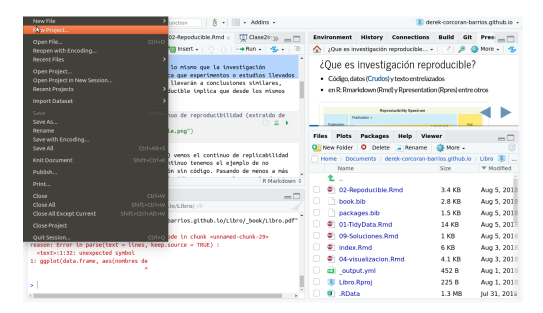


Figure 2.5: Menú para crear un proyecto nuevo

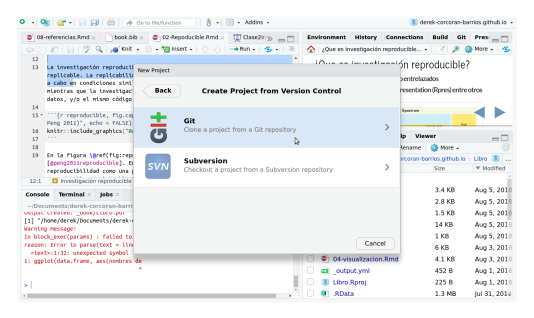


Figure 2.6: Seleccionar git dentro de las opciones



Figure 2.7: Pegar el url del repositorio en el cuadro de dialogo Repository URL:

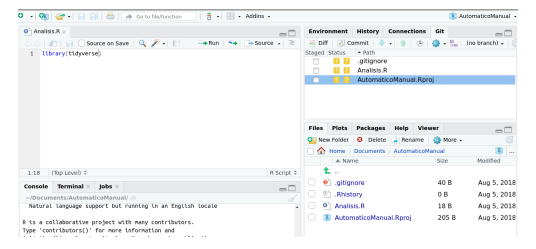


Figure 2.8: Al incluir tu repositorio en tu sesión de Rstudio, aparecera la pestaña git en la ventana superior derecha

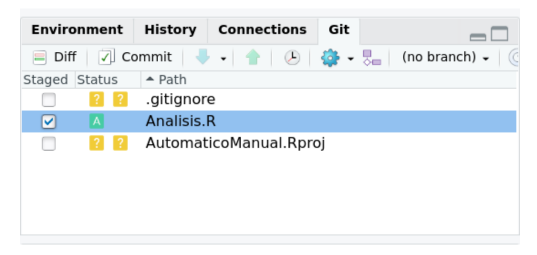


Figure 2.9: Al incluir tu repositorio en tu sesión de Rstudio, aparecera la pestaña git en la ventana superior derecha

significan cada uno de estos pasos tenemos que entender que existen dos repositorios en todo momento. Uno local (en tu computador) u otro remoto (en github.com). Los dos primeros pasos Add y commit, solo generan cambios en tu repositorio local. Mientras que push, salva los cambios al repositorio remoto.

2.3.3.1 git add

Esta función, es la que agrega archivos a tu repositorio local. Solo estos archivos serán guardados en github. Github tienen un límite de tamaño de repositorio de 1 GB y de archivos de 100 MB, ya que si bién te dan repositorios ilimitados, el espacio de cada uno no lo es, en particular en cuanto a bases de datos. Para adicionar un archivo a tu repositorio tan solo debes selecionar los archivos en la pestaña git. Al hacer eso una letra A verde aparecera en vez de los dos signos de interrogación amarillos, como vemos en la figura 2.9. En este caso solo adicionamos al repositorio el archivo Analisis.r pero no el resto.

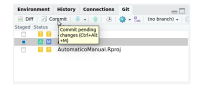


Figure 2.10: Para guardar los cambios en tu repositorio apretar commit en la pestaña git de la ventana superior derecha

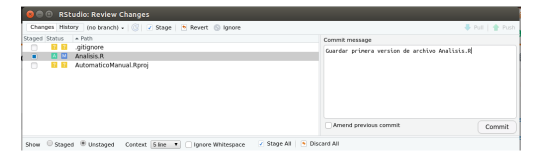


Figure 2.11: Escribir un mensaje que recuerde los cambios que hiciste en la ventana emergente

2.3.3.2 git commit

Cuando ocupas el comando *commit* estas guardando los cambios de los archivos que adicionaste, en tu repositorio local. Para hacer esto en Rstudio, en la misma pestaña de git, debes presionar el botón commit como vemos en la figura 2.10.

Al presionar Commit, se abrira una ventana emergente, donde deberás escribir un mensaje que describa lo que guardaras. Una vez echo eso presiona commit nuevamente en la ventana emergente como aparece en la figura 2.11.

2.3.3.3 git push

Finalmente push te permitirá guardar los cambios en tu repositorio remoto, lo cual asegura tus datos en la nube, y además lo hace disponible a otros investigadores. Luego de apretar commit en la ventana emergente (figura 2.11), podemos presionar push en la flecha verde de la ventana emergente como se ve el a figura 2.12. Luego se nos pedira nuestro nombre de usuario y contraseña, y ya podemos revisar que nuestro repositorio esta online entrando a nuestra sesión de github.

2.4 Reproducibilidad en R

Existen varios paquetes que permiten que hagamos investigación reproducible en R, pero sin duda los más relevantes son rmarkdown y knitr. Ambos paquetes funcionana en conjunto cuando generamos un archivo Rmd (Rmarkdown), en el cual ocupamos al mismo tiempo texto, código de R y otros elementos para generar un documento word, pdf, página web, presentación y/o aplicación web (fig 2.13).

2.4.1 Creando un Rmarkdown

Para crear un archivo R
markdown, simplemente ve a el menu File > New file > Rmarkdown y con es
o habrás creado un nuevo archivo Rmd, veremos en momentos algunos de los elementos más típicos de un arc
chivo Rmarkdown.

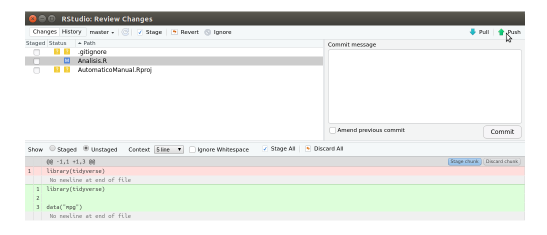


Figure 2.12: Para guardar en el repositorio remoto apretar push en la ventana emergente



Figure 2.13: El objetivo de R
markdown es el unir código de r con texto y datos para generar un documento reproducible

2.4.1.1 Markdown

El markdown es la parte del archivo en que simplemente escribimos texto, aunque tiene algunos detalles para el formato como generar texto en negrita, cursiva, títulos y subtitulos.

Para hacer que un texto este en **negrita**, deben ponerlo entre dos asteriscos **negrita**, para que un texto aparezca en *cursiva* debe estar entre asteriscos *cursiva*, otros ejemplos son los titulos de distintos niveles, los cuales se denotan con distintos números de #, así los siguientes 4 títulos o subtitulos:

subtitulo 1

subtítulo 2

subtítulo 3

2.4.1.1.1 subtítulo 4

se vería de la siguiente manera en el código

```
## subtitulo 1
### subtitulo 2
#### subtitulo 3
##### subtitulo 4
```

2.4.1.2 Chunks

Los chunks son una de las partes más importantes del un Rmarkdown. En estos es donde se agrega el código de R (u otros lenguajes de programación). Lo cual permíte que el producto de nuestro código no sea solo un escrito con resultados pegados, sino que efectivamente generados en el mismo documento que nuestro escrito, la forma más fácil de agregar un chunk es apretando el botón de insert chunk en Rstudio, este boton se encuentra en la ventana superior izquierda de nuestra sesión de RStudio, tal como se muestra en la figura 2.14

Al apretar este código aparecera un espacio, uno podría agregar un código como el que aparece a continuación, y vemos a continuación los resultados.

```
```{r}
library(tidyverse)
iris %>% group_by(Species) %>% summarize(Petal.Length = mean(Petal.length))
```
```

```
## # A tibble: 3 x 2
## Species Petal.Length
## <fct> <dbl>
## 1 setosa 1.46
## 2 versicolor 4.26
## 3 virginica 5.55
```

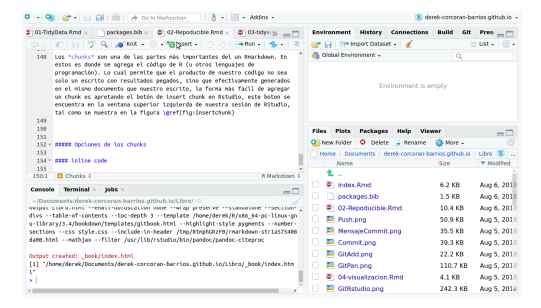


Figure 2.14: Al apretar el botón insert chunk, aparecera un espacio en el cuál insertar código

2.4.1.2.1 Opciones de los chunks

Existen muchas opciones para los chunks, una documentación completa podemos encontrarle en el siguiente link, pero acá mostraremos los más comunes:

- echo = T o F muestro o no codigo
- message = T o F muestra mensajes de paquetes
- warning = T o F muestra advertencias
- eval = T o F evaluar o no el código
- cache = T o F guarda o no el resultado

2.4.1.3 inline code

Los inline codes son utiles para agregar algún valor en el texto, como por ejemplo el valor de p, o la media. Para usarlo, se debe poner un backtick, r, el código en cuestion y otro backtick como se ve a continuación `r R_código`. No podemos poner cualquier cosa en un inline code, ya que sólo puede generar vectores, lo cuál muchas veces requiere de mucha creatividad para lograr lo que queremos. Por ejemplo si quisieramos poner el promedio del largo del sépalo de la base da dato iris en un inline code pondríamos `r mean(iris\$Sepal.Length)`, lo cual resultaría en 5.8433333. Como en un texto se vería extraño un número con 7 cifras significativas, querríamos usar ademas la función round, para que tenga 2 cifras significativas, para eso ponemos el siguiente inline code `r round(mean(iris\$Sepal.Length),2)` que da como resultado 5.84. Esto se puede complejizar más aún, si queremos trabajar con una tabla resumen, por ejemplo si quisieramos listar el promedio del tamaño de sépalo usariamos summarize de dplyr, pero esto nos daría como resultado un data.frame, el cual no aparece si intentamos hacer un inline code. Partamos por ver como se vería el código donde obtuvieramos la media del tamaño del sépalo.

```
iris %>% group_by(Species) %>% summarize(Mean = mean(Sepal.Length))
```

El resultado de ese código lo veríamos 2.1

Para sacar de este data frame el vector de la média podríamos subsetearlo con el signo \$, entonces si queremos sacar como vector la columna *Mean*, del data frame que creamos haríamos lo siguiente `r (iris %>%

Table 2.1: Resumen del promedio del largo de sépalo de las flores del genero Iris.

| Species | Mean |
|------------|-------|
| setosa | 5.006 |
| versicolor | 5.936 |
| virginica | 6.588 |

Table 2.2: Promedio por especie de todas las variables de la base de datos iris.

| Species | Sepal.Length | Sepal.Width | Petal.Length | Petal.Width |
|------------|--------------|-------------|--------------|-------------|
| setosa | 5.006 | 3.428 | 1.462 | 0.246 |
| versicolor | 5.936 | 2.770 | 4.260 | 1.326 |
| virginica | 6.588 | 2.974 | 5.552 | 2.026 |

group_by(Species) %>% summarize(Mean = mean(Sepal.Length)))\$Mean`, lo cual daría como resultado 5.006, 5.936, 6.588.

2.4.2 Ejercicios

2.4.2.1 Ejercicio 1

Usando la base de datos *iris* crea un inline code que diga cuál es la media del largo del pétalo de la especie *Iris virginica*

La solución a este ejercicio se encuentra en el capítulo 8

2.4.2.2 Tablas en Rmarkdown

la función más típica para generar tablas en un archivo rmd es kable del paquete knitr, que en su forma más simple se incluye un dataframe adentro y obtenemos una tabla, además de esto, podemos agregar algunos parametros como caption, que nos permite poner un título a la tabla o row.names, que si se pone como se ve en el código (FALSE) no mostrará en la tabla los nombres de las filas, tal como se ve en la tabla 2.2.

```
DF <- iris %>% group_by(Species) %>% summarize_all(mean)
kable(DF, caption = "Promedio por especie de todas las variables de la base de datos iris.",
    row.names = FALSE)
```

El Tidyverso

3.1 Paquetes necesarios para este capítulo

Para este capitulo necesitas tener instalado el paquete tidyverse

En este capítulo se explicará qué es el paquete *tidyverse* (Wickham, 2017) y cuales son sus componentes, ya demás veremos las funciones del paquet *tidyr* (Wickham and Henry, 2018), con sus dos funciones gather y spread.

Dado que este libro es un apoyo para el curso BIO4022, esta clase del curso puede también ser seguida en este link. El video de la clase se encontrará disponible en este link.

3.2 El tidiverso

El tidiverso se refiere al paquete tidiverse, el cual es una colección de paquetes coehrentes, que tienen una gramática, filosofía y estructura similar. Todos se basan el la idea de tidy data propuesta por Hadley Wickham (Wickham et al., 2014). Los paquetes que forman parte del tidyverso son:

- readr (ya la estamos usando)
- dplyr (Clase anterior)
- tidyr (Hoy)
- ggplot2 (Próxima clase)
- purrr (En clase sobre loops)
- forcats (Para variables categóricas)
- stringr (Para carácteres, Palabras)

3.2.1 readr

El paquete readr (Wickham et al., 2017) tiene como función el leer y exportar archivos. En general nosotros usaremos archivos del tipo csv. Para este tipo de archivos, readr tiene la función read_csv. Para exportar un archivo ocupamos la función write_csv. Ambas funciones son 10 veces más rápidas que las versiones de r base. Para más información sobre este revisar su página oficial.

3.2.2 dplyr

Este paquete sirve para modificar variables, los detalles de este paquete los vemos en el capítulo 1. Los cinco verbos principales que tiene son mutate para generar nuevas variables, que vienen de variables ya existentes, select para seleccionar variables basadas en su nombre, filter para seleccionar filas de acuerdo a si cumplen o no con condiciones en una o mas variables, summarize para resumir las variables, y arrange para reordenar las filas de acuerdo a alguna variable. Para más información sobre este paquete revisar su página oficial.

3.2.3 tidyr

Con solo dos funciones, gather y spread, el paquete tidyr (Wickham and Henry, 2018), tiene como finalidad el tomar bases de datos no tidy, y transformalas en tidy. Para esto, gather transforma tablas anchas en largas y spread transforma tablas anchas en larga. En este capítulo explicaremos en más detalle estos dos verbos. Para más información sobre este paquete revisar su página oficial.

3.2.4 ggplot2

Una vez que una base de datos está en formato tidy, podemos usar ggplot2 (Wickham, 2016) para visualizar estos datos, categóricos, continuos e incluso espaciales en conjunto con el pagquete sf. Este paquete es el más antiguo del tidyverse, y por ello posee una gramática un poco diferente. Hablaremos mas de este paquete en el capítulo 4. Por ahora si quieres aprender más sobre ggplot2 puedes ver su página oficial

3.2.5 purrrr

Purrr (Henry and Wickham, 2018) permite formular loops de una forma mas sencilla e intuitiva que los for loops. Utilizando sus funciones map, map2, walk y reduce podemos realizar loops dentro de la gramática del tidiverse, trabajaremos en este paquete en el capítulo 6. Como siempre puedes encontras más información en su página oficial

3.2.6 forcats

Trabajar con factores, es una de las labores mas complejas en R, es por eso que se creó el paquete forcats (Wickham, 2018a). Si bién no hay un capítulo en este libro en el cuál trabajemos exclusivamente con este paquete, usaremos al menos una funcion en el capítulo 4

3.2.7 stringr

El modificar variables de texto para hacer que las variables tengan sentido humano es algo muy importante, para este tipo de modificaciónes utilizamos el paquete *stringr* (Wickham, 2018b). En este capítulo para algunos ejercicios introduciremos algunas funcionalidades de este paquete. para mas información revisar su página oficial.

3.3 tidyr

Este paquete como ya fue explicado en la sección anterior, solo posee dos funciones, gather y spread, las cuales sirven para pasar de tablas anchas a largas y viceversa, pero ¿qué significa que una tabla sea larga o ancha?

Tomemos por ejemplo la tabla 3.1 vemos a la izquerda una tabla ancha y a la izquerda una tabla larga.

3.3. TIDYR 29

| Petal.Length | Petal.Width | Species | Species | flower_att | measurement |
|-------------------|-------------------|-----------------------------------|--|--|--|
| 1.4
4.7
6.0 | 0.2
1.4
2.5 | setosa
versicolor
virginica | setosa
versicolor
virginica
setosa
versicolor
virginica | Petal.Length Petal.Length Petal.Length Petal.Width Petal.Width Petal.Width | 1.4
4.7
6.0
0.2
1.4
2.5 |

Table 3.1: Tabla ancha y larga.

Table 3.2: Cuantos organismos se detectaron de cada especie en 3 días.

| dia | Lobo | Liebre | Zorro |
|-----------|------|--------|-------|
| Lunes | 2 | 20 | 4 |
| Martes | 1 | 25 | 4 |
| Miercoles | 3 | 30 | 4 |

3.3.1 gather

Esta funcion nos permite pasar de una tabla ancha a una larga. En muchos casos esto es necesario para generar una base de datos tidy, y en otras ocaciones es importante para generación de gráficos que necesitamos tal como veremos en el capítulo 4. En esta función partimos con un data frame, y luego tenemos 3 argumentos, en el primero key, ponemos el nombre de la variable que va a llevar como observaciones los nombres de las columnas; luego en el argumento value, ponemos el nombre de la columna que llevará los valores de cada columna al transformarse en una columna larga; Por último hay un último argumento (sin nombre), en el cual ponemos las columas que queremos que sean "alargadas", o, con un signo negativo, las que no queremos que sean parte de esta transformación. Todo esto quedará mas claro en el siguiente ejemplo.

3.3.1.1 Ejemplo de los censos

Supongamos que un estudiante de biología va a realizar un censo en un parque nacional por tres días y genera la siguiente tabla (el código a continuación es el que permite generar el data frame obervado en la tabla 3.2)

Claramente esta base de datos no es tidy, ya que deberíamos tener una columna para a variable día, otra para especie y por último una para la abundancia de cada especie en cadad día, antes de mostrar como realizaríamos esto con gather, veamos sus efectos para entenderlo mejor. La forma más básica de usar esta función sería el solo darle un nombre a la columna key (que tendrá el nombre de las columnas) y otro a value, que tendría el valor de las celdas. Veamos que ocurre si hacermos eso en el siguiente codigo y tabla 3.3.

```
library(tidyverse)
DF_largo <- df_cuentas %>% gather(key = Columnas, value = Valores)
```

Como vemos en la tabla 3.3, en la columna llamada *Columnas*, tenemos solo los nombres de las columnas de la tabla 3.2, y en la columna *Valores*, tenemos los valores encontrados en la tabla 3.2, sin embargo, para

| Columnas | Valores |
|----------|-----------|
| dia | Lunes |
| dia | Martes |
| dia | Miercoles |
| Lobo | 2 |
| Lobo | 1 |
| Lobo | 3 |
| Liebre | 20 |
| Liebre | 25 |
| Liebre | 30 |
| Zorro | 4 |
| Zorro | 4 |
| Zorro | 4 |

Table 3.3: Cuantos organismos se detectaron de cada especie en 3 días.

Table 3.4: Cuantos organismos se detectaron de cada especie en 3 días.

| dia | Columnas | Valores |
|-----------|----------|---------|
| Lunes | Lobo | 2 |
| Martes | Lobo | 1 |
| Miercoles | Lobo | 3 |
| Lunes | Liebre | 20 |
| Martes | Liebre | 25 |
| Miercoles | Liebre | 30 |
| Lunes | Zorro | 4 |
| Martes | Zorro | 4 |
| Miercoles | Zorro | 4 |

tener las tres columnas que desearíamos tener (día, especie y abundancia), necesitamos que la variable día no participe de este "alargamiento", para esto lo que haríamos sería los siguiente:

Al agregar **-día** como tercer argumento quitamos esa variable del día en el "alargamiento", en ese caso obtenemos la tabla 3.4, ahora solo nos falta arreglar los nombres.

Para cambiar los nombres de las columnas que nos faltan, solo cambiamos los valores de los argumentos key y value como se vé a continuación y en la tabla 3.5.

3.3. TIDYR 31

Table 3.5: Cuantos organismos se detectaron de cada especie en 3 días.

| dia | Especie | Abundancia |
|-----------|---------|------------|
| Lunes | Lobo | 2 |
| Martes | Lobo | 1 |
| Miercoles | Lobo | 3 |
| Lunes | Liebre | 20 |
| Martes | Liebre | 25 |
| Miercoles | Liebre | 30 |
| Lunes | Zorro | 4 |
| Martes | Zorro | 4 |
| Miercoles | Zorro | 4 |

Visualización de datos

En este capítulo aprenderemos a usar el paquete ggplot2 (Wickham, 2016), parte del paquete tidyverse (Wickham, 2017).

4.1 El esqueleto

El esqueleto de una visualización usando gaplot2 es la siguiente

```
ggplot(data.frame, aes(nombres_de_columna)) + geom_algo(argumentos,
    aes(columnas)) + theme_algo()
```

Como ejemplo para discutir usaremos el siguiente código que genera la figura 4.1:

```
library(tidyverse)
data("diamonds")
ggplot(diamonds, aes(x = carat, y=price)) + geom_point(aes(color = cut)) + theme_classic()
```

En este caso general, lo primero que ponemos después de ggplot es el data.frame desde el cuál graficaremos algo, en el ejemplo de la figura 4.1 usamos la base de datos diamonds del paquete ggplot2 (Wickham, 2016). Luego dentro de aes ponemos las columnas que graficaremos como x y/o y, en nuestro ejemplo dentro de aes ponemos como eje x los kilates de los diamantes (caret) y como y el precio de los mismos (price). La necesidad de poner aes en ggplot2 (algo que no había sido necesario cuando usamos dplyr o tidyr) es que ggplot2 es el paquete mas antiguo del tidyverse.

4.2 geom_algo

Luego de especificar una base de datos, esto viene seguido de un <code>geom_algo</code>, esto nos indicará que tipo de gráfico usaremos, estos pueden ser combinados como veremos en ejemplos futuros

4.2.1 Una variable categórica una continua

Primero veremos algunos de los geom que podemos utilizar con una variable categórica y una continua

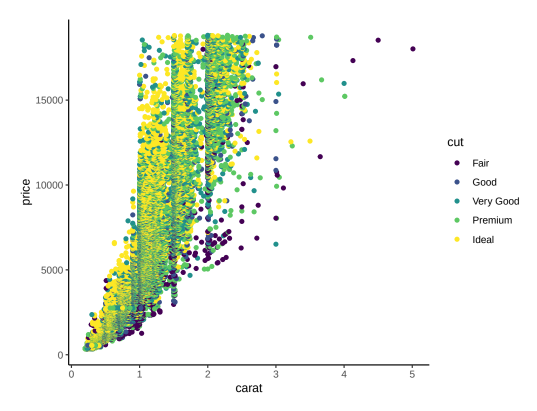


Figure 4.1: Gráfico en el cual gráficamos los quilates de diamantes versus su precio, con el corte del diamante representado por el color

4.2.1.1 geom_boxplot

En la figura 4.2, generado a partir del código a continuacón con la base de datos iris presente en R (Anderson, 1935).

```
data("iris")
ggplot(iris, aes(x = Species, y = Sepal.Length)) + geom_boxplot()
```

Los boxplots muestran una linea gruesa central (la mediana), una caja, que delimita el primer y tercer cuartil, y los bigotes, los cuales se extienden hasta los valores extremos. A menos que estos esten por sobre 1.5 veces la distance entre el primer y tercer cuartil, en cuyo caso se consideran outlyers, y estos son representados por puntos. En la figura 4.2, solo *Iris virginica* presenta un outlayer en cuanto a las medidas del largo del sepalo.

Los boxplots, como todos los gráficos pueden ser personalizados usando otros argumentos, los cuales son detallados en la sección 4.3, pero en los ejemplos que mostraremos en esta sección los iremos introduciendo de a poco. Si quisieramos por ejemplo que el color de las cajas del *boxplot* fuera deacuerdo a la especie, cambiamos el llenado (fill) de la caja, como vemos en el siguiente ejemplo y figura 4.3

```
ggplot(iris, aes(x = Species, y = Sepal.Length)) + geom_boxplot(aes(fill = Species))
```

Dos cosas a notar en este ejemplo, por un lado la leyenda se genera de forma automática, y por otro lado, vemos que es necesario poner *Species* dentro de aes, esto es debido a que Species es una columna y como se explicó al principio de este capítulo, todas las columnas deben ser incuidas dentro de la función aes para poder ser referenciadas.

4.2. GEOM_ALGO 35

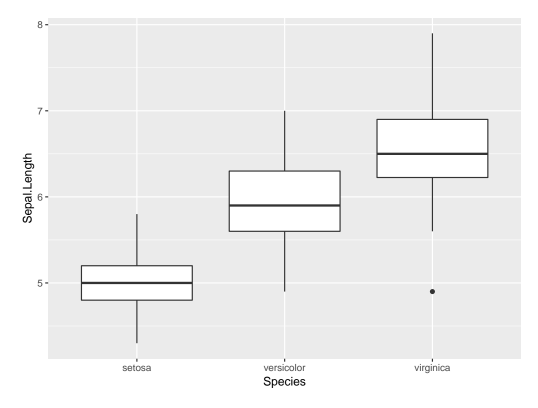


Figure 4.2: Boxplot que representa los largos del sépalo de tres especies del género Iris

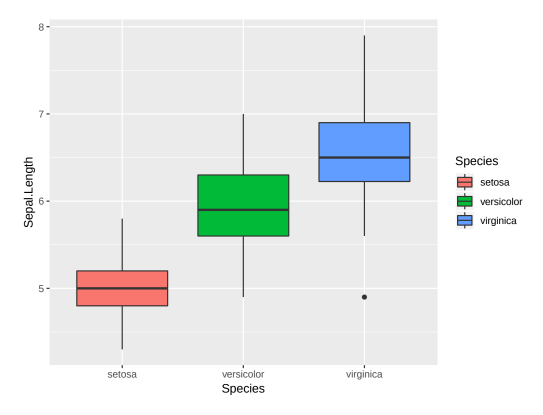


Figure 4.3: Boxplot que representa los largos del sépalo de tres especies del género Iris, en este caso el color de la caja representa la especie

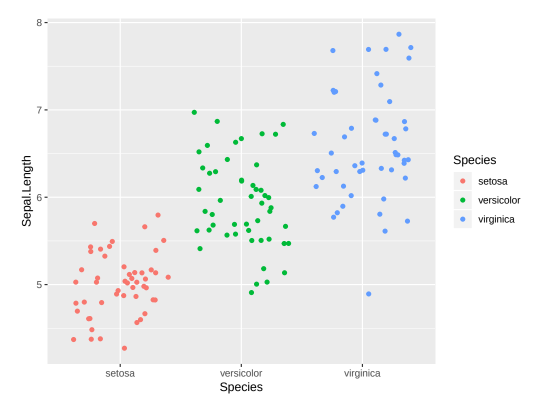


Figure 4.4: Boxplot que representa los largos del sépalo de tres especies del género Iris, en este caso el color de la caja representa la especie

$4.2.1.2 \quad {\tt geom_jitter}$

```
ggplot(iris, aes(x = Species, y = Sepal.Length)) + geom_jitter(aes(color = Species))
```

4.3 Argumentos

Modelos en R

We have finished a nice book.

Loops (purrr) y bibliografía (rticles)

Presentaciones en R

Soluciones a problemas

Todos los problemas en programación tienen más de una forma de llegar a ellos, es por esto que las soluciones acá mostradas deben tomarse solo como una referencia, y revisar si el resultado final de tu código (aunque sea distinto de este), sea igual al que presentamos.

8.1 Capítulo 1

8.1.1 Ejercicio 1

Algunas posibles soluciones:

```
storms %>% filter(status == "hurricane") %>% select(year, wind,
   hu_diameter) %>% group_by(year) %>% summarize_all(mean)

storms %>% filter(status == "hurricane" & !is.na(hu_diameter)) %>%
   select(year, wind, hu_diameter) %>% group_by(year) %>% summarize_all(mean)

storms %>% filter(status == "hurricane") %>% select(year, wind,
   hu_diameter) %>% group_by(year) %>% summarize_all(funs(mean),
   na.rm = TRUE)
```

8.1.2 Ejercicio 2

Una de las soluciones posibles:

```
Solution <- mpg %>% filter(year > 2004 & class == "compact") %>%
    mutate(kpl = (cty * 1.609)/3.78541)
```

8.2 Capítulo 2

8.2.1 Ejercicio 1

Una posible solución a este problema sería:

```
`r mean((iris %>% filter(Species == "virginica"))$Petal.Length)`
```

Bibliography

- Allaire, J., Xie, Y., McPherson, J., Luraschi, J., Ushey, K., Atkins, A., Wickham, H., Cheng, J., and Chang, W. (2018). rmarkdown: Dynamic Documents for R. R package version 1.10.
- Anderson, E. (1935). The irises of the gaspe peninsula. Bulletin of the American Iris society, 59:2–5.
- Henderson, H. V. and Velleman, P. F. (1981). Building multiple regression models interactively. *Biometrics*, pages 391–411.
- Henry, L. and Wickham, H. (2018). purr: Functional Programming Tools. R package version 0.2.5.
- Hlavac, M. (2018). stargazer: Well-Formatted Regression and Summary Statistics Tables. Central European Labour Studies Institute (CELSI), Bratislava, Slovakia. R package version 5.2.2.
- Kross, S., Carchedi, N., Bauer, B., and Grdina, G. (2017). swirl: Learn R, in R. R package version 2.4.3.
- Leek, J. (2015). The elements of data analytic style. J. Leek.—Amazon Digital Services, Inc.
- Peng, R. D. (2011). Reproducible research in computational science. Science, 334(6060):1226–1227.
- R Core Team (2018). R: A Language and Environment for Statistical Computing. R Foundation for Statistical Computing, Vienna, Austria.
- Wickham, H. (2016). ggplot2: Elegant Graphics for Data Analysis. Springer-Verlag New York.
- Wickham, H. (2017). tidyverse: Easily Install and Load the 'Tidyverse'. R package version 1.2.1.
- Wickham, H. (2018a). forcats: Tools for Working with Categorical Variables (Factors). R package version 0.3.0.
- Wickham, H. (2018b). stringr: Simple, Consistent Wrappers for Common String Operations. R package version 1.3.1.
- Wickham, H. et al. (2014). Tidy data. Journal of Statistical Software, 59(10):1–23.
- Wickham, H., François, R., Henry, L., and Müller, K. (2018). dplyr: A Grammar of Data Manipulation. R package version 0.7.6.
- Wickham, H. and Henry, L. (2018). tidyr: Easily Tidy Data with 'spread()' and 'gather()' Functions. R package version 0.8.1.
- Wickham, H., Hester, J., and Francois, R. (2017). readr: Read Rectangular Text Data. R package version 1.1.1.
- Xie, Y. (2015). Dynamic Documents with R and knitr. Chapman and Hall/CRC, Boca Raton, Florida, 2nd edition. ISBN 978-1498716963.