Matemáticas y Estadística Farmacia

Alirio Cruz

Irene García

2024-09-03

Tabla de contenidos

Pı	Presentación 4								
1	Introducción al Análisis de Datos								
	1.1	La esta	adística y el método científico	5					
	1.2		n básica de datos	6					
	1.3								
	1.4		ol de versiones con Git / GitHub	9					
		1.4.1	Git / GitHub con R	11					
		1.4.2	Conectar RStudio y GitHub	13					
		1.4.3	Conectar proyectos de RStudio con repositorios de GitHub	13					
		1.4.4	Flujo de trabajo general	14					
	1.5	Los da	tos y sus tipos	15					
	1.6		ca 1:	19					
	1.7		ática limpia y coherente con Tidyverse	20					
		1.7.1	La librería Tidyverse	20					
		1.7.2	El operador de tuberías (pipe) %>%	24					
		1.7.3	Data frames avanzados tibbels	26					
		1.7.4	Lectura de datos de texto rectangulares readr	30					
		1.7.5	Ordenando datos tidyr	33					
		1.7.6	Manejo de NAs	37					
		1.7.7	Manipulación de datos dplyr	38					
		1.7.8	Visualización de datos ggplot2	56					
		1.7.9	Gramática básica de ggplot2	56					
		1.7.10	Más elementos de la gramática	57					
		1.7.11	Visualizando una variable cualitativa con ggplot2	59					
			Cruzando dos variables cualitativas con ggplot2	60					
			Visualizando una variable cuantitativa con ggplot2	62					
			Cruzando una variable cuantitativa con una cualitativa	62					
			Ejemplos integrando las herramientas de tidyverse	65					
			Extensiones de ggplot	67					
			Recursos adicionales	68					
	1.8		ca 2	68					
2	Inst	alación	de Software	70					
_			Cáma instalar D	70					

Referen	icias		80
	2.1.4	Practica 1	79
		Funciones polinomicas	
	2.1.2	Funciones exponenciales	74
	2.1.1	Funciones lineales	73
2.1	Maten	náticas básicas	73
	2.0.2	Instalación de Jamovi	1/2

Presentación

Esto es una edición en línea de los apuntes de Análisis de Datos.

El enfoque es teórico-práctico para el grado de Matemática de la UIB y se puede emplear como un curso previo en una asignatura de Análisis de Datos en grados de informática.

La estructura de algunos capítulos será similar a la del libro An Introduction to Applied Multivariate Analysis with R de Everitt P. Horton (véase Horton 2011)

1 Introducción al Análisis de Datos

1.1 La estadística y el método científico

- La ciencia avanza definiendo teorías que intentan explicar el mundo.
- La comunidad científica elabora teorías/hipótesis que intentan explicar hechos que ocurren. Una hipótesis es científica si existe alguna manera de comprobar su veracidad.
- Podemos diseñar experimentos para comprobar si se cumplen las afirmaciones de la teoría.
- Como la naturaleza tiene un comportamiento con "incertidumbre", es decir, que si
 repetimos el experimento se obtienen resultados similares pero no idénticos, la estadística
 permite analizar estos resultados y ver si las desviaciones de la teoría son razonables o
 no.
- Se ha definido estadística de muchas maneras. La que más nos gusta, y que está relaciona con la situación que acabamos de explicar, es que:

La **estadística** es la ciencia que permite adquirir conocimiento generalizable a partir de datos.

- La estadística ayuda en todas las fases del método científico:
 - Planteamiento del problema: Diseño de experimentos y encuestas, determinación del tamaño de la muestra y métodos de muestreo adecuados para garantizar que los datos recopilados sean representativos de la población objetivo.
 - Recopilación de datos: Proporciona herramientas para recopilar y organizar datos relevantes sobre el problema.
 - Análisis de datos: Aplicación de técnicas descriptivas (Análisis explorartorio de datos), así como técnicas inferenciales (contrastes de hipótesis, ajustes de modelos, etc) para sacar conclusiones sobre la población en función de la muestra recopilada.
 - Interpretación de resultados: Ayuda a los científicos a determinar si los resultados son estadísticamente significativos y si las conclusiones se pueden generalizar a la población más amplia.

- Comunicación de hallazgos: La estadística se usa para comunicar los resultados de manera efectiva a través de gráficos, tablas y tests estadísticos. Esto es esencial para que otros investigadores puedan comprender y evaluar los resultados.
- Reproducibilidad: Proporciona métodos estadísticos claros y transparentes, se permite que otros repitan los experimentos y análisis para verificar la validez de los hallazgos.
- Toma de decisiones: En muchos campos científicos, los resultados estadísticos se utilizan para tomar decisiones importantes. Por ejemplo, en la medicina, la estadística se usa para evaluar la eficacia de tratamientos y tomar decisiones sobre su uso en la práctica clínica.
- Cuando alguien realiza un nuevo descubrimiento lo envía a una revisión por pares de la comunidad científica. Para que estos acepten el descubrimiento y pase a formar parte del conocimiento científico debes poner a disposición:
 - Los datos brutos (raw data) junto con el modelo de datos.
 - El código parametrizado y con las líneas más importantes comentadas.
 - La documentación (artículo/ reporte) donde se interpretan y presentan los resultados más relevantes.

En resumen, la estadística es una herramienta esencial que ayuda a garantizar que la investigación científica sea rigurosa, confiable y basada en evidencia sólida.

1.2 Gestión básica de datos

- En estadística, siempre se empieza obteniendo unos **datos** sobre un grupo (relativamente pequeño) de individuos de una población. Bueno, en realidad, no se empieza obteniendo los datos, sino planificando cuidadosamente cómo se van a obtener, pero todo forma parte de la "obtención" de los datos.
- Se **generaliza la información** que se ha obtenido sobre este grupo de personas al total de la población.
- Y no se trata de trucos de magia adivinatoria, sino de una **ciencia** cuya metodología ha sido validada por medio de demostraciones matemáticas o, en el peor de los casos, mediante simulaciones numéricas (el equivalente en matemáticas de los experimentos en las otras ciencias).

Así pues, la situación de partida a la hora de aplicar técnicas estadísticas es que disponemos de un conjunto de datos que describen algunas características de un grupo de individuos. El análisis estadístico de estos datos puede ser entonces de dos tipos básicos:

- Análisis exploratorio de datos, cuando nuestro objetivo sea simplemente resumir, representar y explicar los datos concretos de los que disponemos. La estadística descriptiva es el conjunto de técnicas que se usan con este fin.
- Análisis inferencial, si nuestro objetivo es deducir (inferir), a partir de estos datos, información significativa sobre el total de la población de interés. Las técnicas que se usan en este caso forman la estadística inferencial.



Ambos tipos de análisis están relacionados. Por un lado, porque es conveniente (obligatorio, en nuestra opinión) empezar cualquier análisis inferencial dando un vistazo a los datos que se usarán.

Por otro, porque muchas técnicas descriptivas permiten estimar propiedades de la población de la que se ha extraído la muestra. Por citar un ejemplo, la media aritmética de las alturas de un grupo de individuos nos da un valor más o menos representativo de sus alturas, pero también sirve para estimar la altura media de los individuos de la población total.

La estadística inferencial entra en juego cuando se quiere obtener información sobre una población y no se puede acceder a todos sus integrantes. Si por ejemplo queremos conocer la altura media de los estudiantes matriculados en esta asignatura de la UIB en este curso, en principio no necesitamos para nada la estadística inferencial. Sois pocos, os mediríamos a

todos y calcularíamos la media. En todo caso, usaríamos técnicas de estadística descriptiva para arropar este valor representando la distribución de vuestras alturas de manera adecuada.

Pero si quisiéramos conocer la altura media de los mallorquines entre 18 y 25 años, sería muy complicado medirlos a todos. Entonces, lo que haríamos sería tomar una muestra representativa de esta población, medirlos y a partir de sus alturas estimar dicha altura media. Naturalmente, lo más seguro es que de esta manera no obtuviéramos el valor exacto de la altura media de los mallorquines de 18 años, nos tendríamos que conformar con obtener una aproximación dentro de un cierto margen de error y determinar la probabilidad de acertar con nuestra estimación y este margen de error. La estadística inferencial es la que nos permite acotar el error que podamos haber cometido y calcular la probabilidad de cometerlo, incluyendo la metodología que tendríamos que haber usado para tomar la muestra en primer lugar.

1.3 R/ RStudio - Posit / RMarkdowm - Quarto

Todas las técnicas que usaremos en la asignatura pueden ser implementadas y/o desarrolladas en software libre como Python y R. Ambos se consideran lenguajes de programación esenciales para la ciencia de datos. Lo ideal sería dominar ambos para tener una base de programación completa, pero:

- R es un lenguaje específico utilizado para el análisis de datos y la estadística.
- R es muy adecuado para un sub-campo del aprendizaje automático conocido como aprendizaje estadístico. Cualquier persona con una formación formal en estadística debería reconocer la sintaxis y la construcción de R.
- Al igual que Python, R cuenta con una sólida comunidad, estructurada alrededor de la "Comprehensive R Archive Network", o CRAN, pero no ofrece un desarrollo de software de propósito general como Python.
- Cada día salen nuevos paquetes que extienden las funcionalidades de R y cubren casi todas las necesidades computacionales y estadísticas de un científico. Para que os hagáis una idea, en el momento de revisar estas notas (septiembre de 2023) el número de paquetes en el repositorio de la CRAN acaba de superar los 19800.
- El acceso a R se proporciona a través de RStudio, entorno que presenta una ventana de visualización, un explorador de archivos, un visor de datos y un editor. Este entorno suele ser menos intimidante que el shell de R. Además, cuenta con ayuda integrada, resaltado de sintaxis y completado contextual por tabulaciones; todas estas herramientas facilitan el trabajo.
- RStudio tiene un nuevo nombre desde julio de 2022: **Posit**. Posit es una palabra que significa proponer una idea para su discusión, proviene de la aspiración científica de construir niveles cada vez mayores de conocimiento y comprensión de experimentos que generan

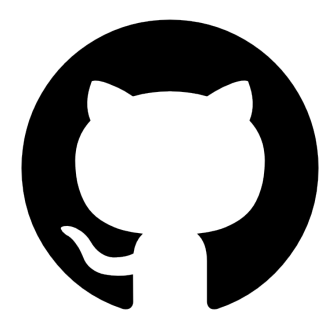


- Posit tiene como misión la creación de software libre y de código abierto para la ciencia de datos, la investigación científica y la comunicación técnica. Han incluido algunas herramientas para Python a través de **Quarto**.
- Quarto está pensado como un cuaderno de laboratorio moderno donde predomina R pero que soporta código Python (reticulate), SQL, Julia, entre otros; pensado para experimentos que requieren multilenguaje.
- Posit Cloud permite acceder al potente conjunto de herramientas de ciencia de datos de Posit directamente desde su navegador. Esto favorecerá el trabajo en equipo. Podéis revisar la siguiente Guía para crearos una cuenta.

1.4 Control de versiones con Git / GitHub

- En esta asignatura la forma de llegar a un resultado de análisis de datos es tan importante como el propio resultado. Además, uno de los objetivos es exponeros al uso de herramientas de software para la ciencia de datos moderna.
- La idea de reproducibilidad lleva implícita la colaboración. El código que se produce es parte de la documentación del proceso y es fundamental compartirlo (aunque sólo sea con uno mismo).
- Lo anterior se logra mejor con un sistema de control de versiones distribuido como **Git**. Mantener un registro sobre los proyectos, es lo que permite rastrear y gestionar cambios en el código a lo largo del tiempo. Se puede decir que nos permite guardar el progreso de nuestro código de tal forma que, si en algún momento cometemos algún error irreversible en una versión posterior, siempre podremos recuperar una versión anterior en la que todo funcionaba correctamente y retomar el proyecto desde ese punto.

• Git permite la colaboración, pero carece de características sociales y herramientas específicas para la colaboración en equipo. **GitHub** proporciona herramientas para la revisión de código, la gestión de problemas y la colaboración en proyectos.



- GitHub es un servicio en la nube donde se pueden subir repositorios propios y compartir el código con otras personas de tal forma que sea accesible desde Internet.
- Un repositorio funciona como una carpeta virtual. En él se encuentran todos los archivos de un proyecto y el historial de revisiones de cada uno, permitiendo restablecer una versión del código en caso de error en su ejecución.
- Podemos ver proyectos de otras usuarios, valorarlos, proponer mejoras en el código, GitHub es una de las aplicaciones que mejora la gestión de proyectos y el acceso a recursos compartidos.
- En octubre del 2021 se estrenó **GitHub Copilot**, una herramienta de inteligencia artificial en la nube desarrollada conjuntamente entre GitHub y OpenAI. Su objetivo es sugerir y autocompletar el código escrito en entornos de desarrollo integrados (IDE).
 - En esta clase, utilizaremos GitHub como sistema de gestión del aprendizaje para distribuir y recopilar las entregas como repositorios.
- Crearemos en GitHub un repositorio por estudiante/equipo para cada entrega. Utilizaremos un sencillo flujo de trabajo centralizado que sólo requiere realizar acciones simples como push, pull, add, rm, commit, status y clone.

1.4.1 Git / GitHub con R

Veamos cómo configurar todo. Gran parte de lo que está aquí proviene del libro Happy Git and GitHub for the useR de Jenny Bryan y del artículo de David Keyes puedes ver sus vídeos en caso de que, la breve explicación que presentamos abajo, no sea suficiente para ti.

• Instalar Git: El primer paso es instalar Git, en el Capítulo 6 del libro explican el proceso para los usuarios de Mac, Windows y Linux. Nosotros ya lo tenemos instalado, así que mostramos cómo verificar si tienes Git instalado y su versión usando el terminal en RStudio.

En el terminal de RStudio:

```
which git # ruta donde está instalado el Git
git --version # version
```

• Configurar Git (Editar gitconfig file): El siguiente paso es configurar Git. Esto se trata en el Capítulo 7 del libro, aunque mostramos lo que creemos es un proceso un poco más fácil. Específicamente, sugerimos usar la función edit_git_config() del paquete usethis, que abrirá su archivo gitconfig. Agrega tu nombre y correo electrónico y cierra esto.

En la consola de RStudio:

```
library(usethis)
usethis::edit_git_config()
# Modificar en el fichero ".gitconfig" los apartados: "name" y "email"
# y guardar el fichero
```

• Inicializar un repositorio Git: Ahora que has instalado y configurado Git, puedes usarlo localmente. La función use_git() agregará un repositorio Git (a menudo denominado "repositorio") a un proyecto RStudio existente. Aquí crearemos un nuevo proyecto y luego inicializaremos un repositorio de Git.

En RStudio: * Crear un proyecto nuevo

- Seleccionar "Nuevo Directorio"
- Proyecto
 - Activar: "Create a git repository"

En la consola de RStudio:

```
library(usethis)
usethis::use_git()
# Elegir siempre la opción: 1
# Y ante la ventana, seleccionar: "Save"
```

Y visitar la pestaña: "Git" en RStudio.

• Ver historial de confirmación: Ahora que tu proyecto de RStudio tiene un repositorio Git asociado, verás una pestaña adicional en la parte superior derecha: la pestaña Git. Desde aquí, puedes ver todo el historial de cambios en tu código a lo largo del tiempo (¡todavía no muchos!).

En RStudio:

Visitar la pestaña: "Git" de RStudio Pulsar el icono del reloj para ver el historial de "Commit" realizados para ver el "Initial Commit".

• Hacer una confirmación (commit) y ver más historia: Git no realiza un seguimiento automático de los cambios de la manera en que lo hace una herramienta como Google Docs. En su lugar, tienes que decirle a Git: Hice cambios y quiero que mantengas un registro de ellos. Decirle a Git esto se llama hacer una confirmación (commit) y puedes hacerlo desde RStudio.

Cada commit tiene un mensaje de confirmación, lo que es útil porque, cuando miras tu historial de código, ves lo que hiciste en cada momento (es decir, en cada commit). RStudio tiene una herramienta integrada para ver su historial de código. Puedes hacer clic en cualquier commit para ver qué cambió, en relación con el commit anterior. Las líneas que se agregaron en verde; y las que se eliminaron en rojo.

En RStudio:

- Crear un fichero de script R: "test.R" y guardarlo.
- Visita la pestaña "Git" de RStudio y pulsa sobre el botón de "commit" para confirmar la creación del fichero: "test.R".
- En el panel del commit añada un texto que lo defina.
- Haz varios cambios en el fichero "test.R" y en cada uno de ellos haz de nuevo un "commit".
- Revisa luego la historia de los cambios que se han producido en el historial (pulsar el icono del reloj).
- Observa los nuevos cambios resaltados en color verde. Frente a los valores antiguos que aparecerán en color rojo.

1.4.2 Conectar RStudio y GitHub

El proceso hasta ahora nos ha permitido usar Git localmente. Pero, ¿qué pasa si queremos conectarnos a GitHub? ¿Cómo lo hacemos?

La mejor manera de conectar RStudio y GitHub es usando tu nombre de usuario y un token de acceso personal (PAT). Para generar un token de acceso personal, usa la función create_github_token() de usethis. Esto te llevará a la página correspondiente en el sitio web de GitHub, donde le darás un nombre a tu token y lo copiarás (¡no lo pierdas porque nunca volverá a aparecer!).

En la consola de RStudio:

```
library(usethis)
usethis::create_github_token()
```

- Pulsa sobre el enlace que aparece en la salida en la consola.
- Se abrirá una página web de Github en la que tendrás que pulsar el botón "Generate token".
- Copia el token que aparece en Github (lo utilizarás en el siguiente paso).
- Ahora que has creado un token de acceso personal, debes almacenarlo para que RStudio pueda acceder a él y sepa conectarse a tu cuenta de GitHub. La función gitcreds_set() del paquete gitcreds te ayudará aquí. Ingresará tu nombre de usuario de GitHub y el token de acceso personal como contraseña (NO tu contraseña de GitHub). Una vez que hayas hecho todo esto, ¡habrás conectado RStudio a GitHub!.

En la consola de RStudio:

```
library(gitcreds)
gitcreds::gitcreds_set()
# Ante la pregunta: "Enter password or token"
# introduce el token copiado en el paso anterior
```

1.4.3 Conectar proyectos de RStudio con repositorios de GitHub

Ahora que hemos conectado RStudio y GitHub, discutamos cómo hacer que los dos funcionen juntos. La idea básica es que configures los proyectos que creas en RStudio con repositorios GitHub asociados. Cada proyecto de RStudio vive en un solo repositorio de GitHub.

¿Cómo conectamos un proyecto de RStudio a un repositorio de GitHub? Happy Git and GitHub for the useR propone tres estrategias. Demostraremos la forma más sencilla

crear un repositorio en GitHub primero. Cree el repositorio y, a continuación, cuando inicie un nuevo proyecto en RStudio, utilice la opción de control de versiones, introduzca la URL de su repositorio y listo.

GitHub primero

Crea el repositorio en GitHub y, a continuación, cuando inicies un nuevo proyecto en RStudio, utiliza la opción de control de versiones, introduce la URL de tu repositorio y listo.

Para bajar un repositorio creado en Github a un proyecto local en RStudio, tendréis que realizar los siguientes pasos:

- Crear un nuevo repositorio en nuestra cuenta de Github (o utilizar uno ya existente): pulsar el botón "Create repository".
- Copiar al portapapeles la primera dirección que aparece (pulsando el botón de la derecha). Coincide con la dirección url que aparece en la barra del navegador.
- En RStudio seleccionamos crear "New project", elegimos "Version Control" y luego seleccionamos "Git".
- Introducimos en el primer cuadro de texto la url copiada anteriormente. Pulsamos "Create Project".
- A continuación podrás consultarse la pestaña "Git" y ver la información asociada al repositorio descargado.

1.4.4 Flujo de trabajo general

Ahora que hemos conectado RStudio y GitHub, podemos compartir nuestro trabajo entre los dos.

Push (Subir a Github)

"Push" significa enviar cualquier cambio en tu código de RStudio a GitHub. Para hacer esto, primero tenemos que hacer un commit. Después de confirmar, ahora tenemos un botón (la flecha hacia arriba) en RStudio que podemos usar para enviar nuestro código a GitHub.

En RStudio:

- Creamos un nuevo fichero de script R o un fichero Rmd y lo guardamos.
- Pulsamos en la pestaña "Git" sobre el botón de "commit". Marcamos todos los ficheros sobre los checks de "Staged", rellenamos la descripción del commit y pulsamos sobre el botón de "commit".
- Después de hacer el commit, pulsamos sobre el botón "Push" para subir los cambios a Github.

• A continuación puedes comprobar en la página de Github del repositorio que se han actualizado los últimos ficheros considerados en el último commit.

Pull (Descargar desde Github)

Lo opuesto a "empujar" Push" es bajar ("Pull"). Utilizando el botón de flecha hacia abajo, RStudio va al repositorio de GitHub, toma el código más reciente y lo lleva a su editor local.

Hacer "Push" regularmente es extremadamente importante si estás colaborando, aunque si eres el único que trabaja en un proyecto de RStudio y un repositorio GitHub asociado, sabes que tu código local coincide con lo que está en GitHub, por lo que es menos importante.

En la página de Github de nuestro repositorio:

- Editamos uno de los ficheros de nuestro repositorio pulsando sobre el icono de un lápiz (a la derecha). Realizamos alguna modificación sobre el fichero (o ficheros).
- Pulsamos en la parte inferior de la página en el botón de "Commit changes" (rellenando los comentarios que creamos oportunos sobre el commit que se está realizando). Se puede navegar por la página de Github para consultar todos los commits realizados (y mucha más información).

Volvemos a RStudio:

- En la pestaña "Git" pulsamos sobre el botón de la flecha que apunta hacia abajo (verde) para realizar un "Pull" o descarga de los cambios en Github a nuestro proyecto local en RStudio.
- Después de eso puedes comprobare que los ficheros locales de nuestro proyecto se han actualizado con los cambios que se han producido en el repositorio.

¡Lo lograste!

¡Ahora está todo configurado para usar Git y GitHub con RStudio!

1.5 Los datos y sus tipos

En vuestro curso de Estadística estudiasteis algunas técnicas básicas de estadística descriptiva. Estas técnicas consisten en una serie de valores y gráficos que nos permiten resumir y explorar un conjunto de datos, con el objetivo final de entenderlos o describirlos lo mejor posible.

Los datos de los que disponemos suelen ser multidimensionales, en el sentido de que observamos varias características (variables) de una serie de individuos. Almacenamos estos datos en tablas de datos como la que presentamos abajo, donde cada columna corresponde a una variable y cada fila son los datos de un individuo concreto. Así, en esta tabla, cada fila representa un niño y cada columna recoge una de las características que hemos anotado: su

nombre, su altura (en cm), su número de hermanos, el color de sus cabellos, el número semanal de refrescos que suele tomar, y su grado de satisfacción con un juego para móvil (entre 0 y 5).

Tabla 1.1: Una pequeña tabla de datos sobre niños

	Nombre	Altura	Hermanos	Cabello	Refrescos semanales	Satisfacción App
1	Marta	135	2	rubio	2-3	4
2	Laura	132	1	negro	2-3	4
3	Xavier	138	0	negro	0-1	3
4	Joan	141	3	castaño	4-5	2
5	Maria	134	2	rojo	0-1	3
6	Maria	136	1	castaño	6 o más	5

Precaución

En este curso vamos a "sobrecargar" el término **variable**, en el sentido de que tendrá dos significados diferentes que esperamos que podáis distinguir según el contexto:

- Por un lado, llamaremos **variable** a una característica que puede tomar diferentes valores sobre diferentes individuos; cuando tenga este sentido, a veces le añadiremos el adjetivo **poblacional**. Por ejemplo, la altura de las personas (de todo el mundo, de un país, de una ciudad...) es una variable poblacional.
- Por otro lado, también llamaremos una **variable** a un vector formado por los valores de una variable poblacional sobre los sujetos de una muestra. Por ejemplo, las alturas de los niños recogidas en la tabla forman una variable en este sentido.

Los tipos básicos de datos que consideramos en este curso son los siguientes:

• Datos cualitativos. Son los que expresan una cualidad del individuo, como por ejemplo el sexo cromosómico (macho, hembra), el género de una persona (hombre, mujer, lesbiana, gay, bisexual, transexual, intersexual, asexual), tipos de cáncer (de mama, de colon, de próstata...)... Si solo pueden tomar dos valores ("Sí" o "No", "Macho" o "Hembra"...) los llamamos binarios o dicotómicos y si pueden tomar más de dos valores, politómicos o multicotómicos, dependiendo de lo que queramos complicar los adjetivos. A los posibles valores que puede tomar un tipo de datos cualitativo se los suele llamar niveles.

Los datos cualitativos pueden ser iguales o distintos, y no admiten ningún otro tipo de comparación.

• Datos **ordinales**. Son datos similares a los cualitativos, en el sentido de que expresan una cualidad del individuo, pero con la diferencia de que se pueden ordenar de manera

natural. Por ejemplo, los niveles de gravedad de una enfermedad (sano, leve, grave, muy grave, ...) o las calificaciones en un examen (suspenso, aprobado, notable, sobresaliente) son datos ordinales. En cambio, no se pueden ordenar de manera significativa los sexos o los tipos de cáncer de los individuos: por eso son datos cualitativos y no ordinales.

También se suele llamar a los posibles valores que puede tomar un tipo de datos ordinal sus **niveles**.

- Datos **cuantitativos**. Son datos que se refieren a medidas que sean números genuinos, con los que tenga sentido operar, tales como edades, longitudes, pesos, tiempos, números de individuos, etc. Distinguimos dos tipos:
 - Discretos: Pueden tomar solo valores que avanzan a saltos y que podemos identificar con números naturales: número de hermanos, número de ingresos en un día en un hospital...
 - Continuos: Podrían tomar cualquier valor real dentro de un intervalo si se pudieran medir con precisión infinita: altura, temperatura, tiempo...

```
En la tabla anterior:

* La variable "Nombre" es cualitativa.

* La variable "Altura" es cuantitativa continua.

* La variable "Hermanos" es cuantitativa discreta.

* La variable "Cabello" es cualitativa.

* La variable "Refrescos semanales" es ordinal.

* La variable "Satisfacción App" también es ordinal.
```

Dos puntos relevantes a tener en cuenta y que justifican algunas clasificaciones que puede que encontréis dudosas en el ejemplo anterior:

- No todo número es un dato cuantitativo. Solo los consideramos cuantitativos cuando son números genuinos, "de verdad". Por ejemplo, si pedimos a un paciente que califique su dolor con un número natural de 0 a 10, no es un dato cuantitativo, sino ordinal:
 - No es una medida precisa del dolor; no son números "de verdad", sino abreviaturas de "Nada", "Un poquito",..., "Matadme".
 - Tener dolor 6 no significa "tener el doble de dolor" que tener dolor 3 (si lo significara, ¿cuál sería el valor correspondiente "al doble de dolor" que 7?). En cambio, una persona con 6 hermanos sí que tiene el doble de hermanos que si tuviera 3.
 - No tiene sentido sumarlos u operarlos en general. Por ejemplo, si yo tengo dolor de nivel 6 y tú tienes dolor de nivel 5, entre los dos no tenemos dolor de nivel 11. En cambio, si yo tengo 6 hermanos y tú 5, entre los dos sí que tenemos 11 hermanos.

Este es justamente el caso de la variable "Satisfacción App" de la tabla anterior. Pese a que sus valores son números, el único contenido real que tienen es su orden: a la María que toma muchos refrescos le ha gustado la app bastante más que a la María que apenas toma refrescos.

• La distinción discreto-continuo es puramente teórica. En realidad, todo dato es discreto porque no podemos medir nada con precisión infinita, pero las herramientas matemáticas "continuas" (derivadas, integrales, etc.) son mucho más potentes que las discretas, por lo que siempre que tenga sentido, es conveniente considerar una variable como continua.

Observad, por ejemplo, la diferencia entre la altura, pongamos que medida en cm y redondeada a unidades como en la tabla anterior, y el número de hermanos. Ambos se presentan como números naturales, pero los números de hermanos no admiten mayor precisión, mientras que las alturas las podríamos medir, con los aparatos adecuados, en mm, en µm, en nm.... Como además las herramientas para tratar datos continuos son mucho más potentes, vamos a considerar las alturas como datos continuos, mientras que los números de hermanos no hay más remedio que tratarlos como discretos.

En concreto, es conveniente considerar en la práctica como datos continuos aquellos que dan lugar a números naturales muy grandes, como por ejemplo los números de glóbulos rojos en un litro de sangre, de bases nucléicas en un genoma, o de personas de un país. La diferencia entre diez millones, diez millones uno, diez millones dos... puede considerarse como continua: de hecho, si tomamos el millón como unidad, la diferencia está en la séptima cifra decimal.

Nota

Hemos dicho que la variable "Cabello" es cualitativa. En principio, el color de los cabellos no tiene ningún orden "natural". Pero si en un estudio definimos un orden claro para esta variable (por ejemplo, por la longitud de onda correspondiente) y este orden es relevante en nuestro estudio, habrá que considerarla una variable ordinal.

i Nota

La variable "Refrescos semanales" es de un tipo de datos ordinales muy concreto que a veces se califican de **cuantitativos agrupados**: sus niveles se obtienen agrupando en intervalos los posibles valores de una variable cuantitativa (en este caso, la variable discreta que mide el número preciso de refrescos semanales).

El análisis, tanto descriptivo como inferencial, de un conjunto de datos es diferente según su tipo.

Así, para datos cualitativos sólo tiene interés estudiar y representar las frecuencias con que aparecen sus diferentes valores, mientras que el análisis de datos cuantitativos suele involucrar el cálculo de medidas estadísticas, como la media o la desviación típica, que expresen numéricamente sus propiedades.

Os dejamos el material Aprender R1 para que repaséis los capítulos 10 al 14 correspondientes a la parte de Estadística descriptiva.

1.6 *Práctica 1*:

- Formad grupos de 3 integrantes.
- Trabajaréis con los datos pingüinos, leed la documentación y seguid las siguientes instrucciones:
 - Cread un repositorio en Github para vuestro grupo con un nombre que sea fácilmente identificable para los profesores de la asignatura, por ejemplo, "Entrega_1_AD".
 - Cread un proyecto nuevo en RStudio conectado al repositorio que habéis creado en el paso anterior. Agregad un documento de quarto donde trabajaréis.
 - Instalad y cargad en RStudio la librería palmerpenguins, así como el conjunto de datos penguins

```
#install.packages("palmerpenguins",dep=TRUE)
library("palmerpenguins")
print(penguins, width = 50)
```

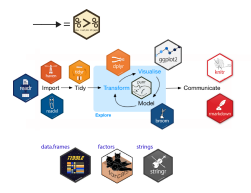
```
# A tibble: 344 x 8
  species island
                     bill_length_mm bill_depth_mm
   <fct>
           <fct>
                              <dbl>
                                            <dbl>
                               39.1
                                              18.7
1 Adelie Torgersen
2 Adelie Torgersen
                               39.5
                                             17.4
3 Adelie Torgersen
                               40.3
                                              18
4 Adelie Torgersen
                               NA
                                             NA
5 Adelie Torgersen
                               36.7
                                              19.3
6 Adelie Torgersen
                               39.3
                                              20.6
7 Adelie Torgersen
                               38.9
                                              17.8
8 Adelie Torgersen
                               39.2
                                              19.6
                               34.1
9 Adelie
          Torgersen
                                              18.1
10 Adelie Torgersen
                               42
                                             20.2
# i 334 more rows
```

[#] i 4 more variables: flipper_length_mm <int>,

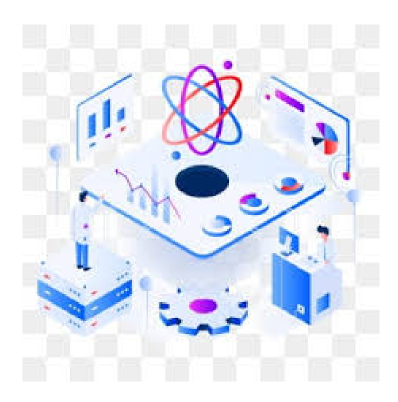
- # body_mass_g <int>, sex <fct>, year <int>
 - Con lo que sabéis de R base, realizad un análisis exploratorio de datos y redactad un reporte con los hallazgos más importantes. No olvidéis agregar en el reporte el URL de vuestro repositorio de GitHub.
 - Entregad el reporte en la tarea de Aula Digital disponible. Revisad la fecha en que cierra la tarea.

1.7 Gramática limpia y coherente con Tidyverse

1.7.1 La librería Tidyverse



- Tidyverse es una colección de paquetes/librerías de R para ciencia de datos que comparten una filosofía de diseño, gramática y estructuras similar. En la página Tidverse.org podéis encontrar una descripción detallada de cada una de las librerías, un Blog con artículos de interés para la ciencia de datos, ayuda y recursos de aprendizaje.
- Todos estos paquetes están pensados para:
 - Tener una tecnología con la que puedan convivir diferentes tipos de profesionales (como por ejemplo: informáticos, economistas, matemáticos, gestores) compartiendo el mismo flujo de datos.
 - Facilitar el análisis y modelización de datos



- Hadley Wickham, su creador, es el director de los científicos de datos de RStudio (actual Posit) y profesor adjunto de estadística en la Universidad de Auckland, la Universidad de Stanford y la Universidad de Rice.
- Las librerías de tidyverse han venido a sustituir R base por su eficiencia y facilidad de programación para no informáticos. Casi todas las consultas a páginas técnicas de R son o incluyen código de tidyverse.

• Paquetes del core de tidyverse:

- ggplot2: Permite crear gráficos de forma declarativa. Le introducimos los datos, le decimos cómo asignar variables a la estética, qué tipo de gráfico utilizar, y ggplot2 nos devolverá un gráfico más "elegante" y fácil de editar que los de R base.
- dplyr: Gramática de manipulación de datos, un conjunto coherente de acciones que resuelven los retos más comunes como juntar datos y transformarlos.
- tidyr: Conjunto de funciones que ayudan a obtener datos ordenados. Los datos ordenados son datos con una forma consistente: en resumen, cada variable va en una columna, y cada fila es una unidad muestral.
- readr: Proporciona una forma rápida y amigable de leer datos rectangulares (como csv, tsv).

- purrr: Mejora el conjunto de herramientas de programación funcional (PF) de R proporcionando un conjunto completo y coherente de herramientas para trabajar con funciones y vectores. Una vez dominados los conceptos básicos, purrr permite sustituir muchos bucles for por código más fácil de escribir y más expresivo.
- tibble: Un formato más moderno que el data frame, manteniendo lo que en el tiempo ha demostrado ser eficaz, y desechando lo que no.
- stringr: Conjunto cohesivo de funciones diseñadas para hacer el trabajo con cadenas de texto lo más fácil posible.
- forcats: Conjunto de herramientas útiles que resuelven problemas comunes con factores. R utiliza factores para manejar variables categóricas, variables que tienen un conjunto fijo y conocido de posibles valores.
- purr: programación funcional (pipes)

Hay muchos otros paquetes que se integran sin problemas, por ejemplo, lubridate (para manejar datos tomados en el tiempo), stringr (texto), forcats (factores), etc.

• Para instalar y cargar tidyverse

```
#install.packages("tidyverse")
library(tidyverse)
```

```
-- Attaching core tidyverse packages ---
                                                           ---- tidyverse 2.0.0 --
v dplyr
            1.1.4
                      v readr
                                   2.1.5
v forcats
            1.0.0
                                   1.5.1
                      v stringr
                      v tibble
v ggplot2
            3.5.1
                                   3.2.1
v lubridate 1.9.3
                      v tidyr
                                   1.3.1
v purrr
            1.0.2
-- Conflicts ----- tidyverse_conflicts() --
x dplyr::filter()
                      masks stats::filter()
x dplyr::group_rows() masks kableExtra::group_rows()
x dplyr::lag()
                      masks stats::lag()
i Use the conflicted package (<a href="http://conflicted.r-lib.org/">http://conflicted.r-lib.org/</a>) to force all conflicts to become
```

Se puede ver la versión del paquete tidyverse y la de los paquetes base.

Cuidado: algunas funciones de R se sobrescriben por sus equivalentes de tidyverse. En ocasiones es preferible indicar explícitamente el nombre de la función que deseamos utilizar, por ejemplo: dplyr::group_by para distinguir de plyr::group_by (dplyr es una evolución del paquete plyr).

1.7.1.1 ¿Qué significa tidy data?

- Decimos que unos datos están bien estructurados o son "tidy data" si se cumplen los siguientes principios:
 - Cada variable forma una columna.
 - Cada observación forma una fila.
 - Cada tipo de unidad de observación forma una tabla.
- Algunas formas de violar los principios de los datos ordenados son:
 - Las cabeceras de las columnas son valores, no nombres de variables.
 - Se almacenan múltiples variables en una columna.
 - Las variables se almacenan tanto en filas como en columnas.
 - Se almacenan múltiples tipos de unidades de observación en la misma tabla.
 - Una misma unidad de observación se almacena en varias tablas.

Veamos ejemplos de datos "No tidy" creados a partir del conjunto de datos con el que venimos trabajando de los pingüinos.

Ejemplo 1:

#	A tibble:	3 x 4		
	species	Biscoe	${\tt Dream}$	Torgersen
	<fct></fct>	<int></int>	<int></int>	<int></int>
1	Adelie	44	56	52
2	${\tt Chinstrap}$	NA	68	NA
3	Gentoo	124	NA	NA

Ejemplo 2:

#	A tibble: 5 x 3	3	
	col	island	year
	<chr></chr>	<fct></fct>	<int></int>
1	Gentoo_NA	Biscoe	2007
2	Adelie_male	Torgersen	2007
3	Gentoo_female	Biscoe	2008
4	Chinstrap_male	Dream	2008
5	Adelie_male	Torgersen	2009

Ejemplo 3:

```
# A tibble: 3 x 4
  term
                     bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm
  <chr>
                              <dbl>
                                             <dbl>
                                                                <dbl>
                                            -0.235
1 bill_length_mm
                                                                0.656
                             NA
2 bill_depth_mm
                                                               -0.584
                             -0.235
                                            NA
3 flipper_length_mm
                              0.656
                                            -0.584
                                                               NA
```

Ejemplo 4:

```
# A tibble: 6 x 6
 species
            island sex
                           model
                                                mpg
                                                      cyl
  <fct>
            <fct>
                    <fct>
                           <chr>
                                              <dbl> <dbl>
1 Chinstrap Dream female <NA>
                                               NA
                                                       NA
2 Gentoo
            Biscoe female <NA>
                                                       NA
                                               NA
            Biscoe male
3 Gentoo
                           <NA>
                                               NA
                                                       NA
                                                        8
4 <NA>
            <NA>
                    <NA>
                           Merc 450SLC
                                               15.2
5 <NA>
                           Dodge Challenger
                                               15.5
                                                         8
            < NA >
                    < NA >
6 <NA>
            <NA>
                    <NA>
                           Pontiac Firebird
                                               19.2
                                                         8
```

• Si tenemos datos provenientes de distintas fuentes, seguramente tendremos que limpiarlos y juntarlos en un único tibble.

1.7.2 El operador de tuberías (pipe) %>%

• Los pipes básicos pasan un valor, atributo u objeto (LHS: Left Hand Side) a la siguiente llamada de función (RHS: Right Hand Side) como **primer** argumento

```
x %>% f # equivalente a: f(x)
x %>% f(y) # equivalente a: f(x, y)
x %>% f %>% g %>% h # equivalente a: h(g(f(x)))
```

• Los pipes también se usan con marcadores de posición; en este caso, reenvian un valor u objeto (LHS) a la siguiente llamada de función (RHS) como **cualquier** argumento.

```
x %>% f(.) # equivalente a: x %>% f
x %>% f(y, .) # equivalente a: f(y, x)
x %>% f(y, z = .) # equivalente a: f(y, z = x)
x %>% f(y = nrow(.),
        z = ncol(.)) # equivalente a: f(x, y = nrow(x), z = ncol(x))
```

• Una secuencia de código que comienza con el marcador de posición (.) devuelve una función que puede utilizarse para aplicar posteriormente la tubería a valores concretos.

```
f <- . %>% \cos %>% \sin # equivalente a: f <- function(.) \sin(\cos(.))
```

```
f(20) # equivalente a: la tubería 20 %>% cos %>% sin
```

- Para saber más sobre %>%, haced vignette("magrittr") en la consola de R.
- Se puede obtener %>% en Rstudio desktop utilizando el atajo de teclado: Ctrl-Shift-M.
- Ejemplo: ¿Cuál es la masa corporal media, en gramos, de los pingüinos estudiados durante el año 2007?

```
# Sin pipes
mean(subset(penguins, year == 2007)$body_mass_g, na.rm = T)
```

[1] 4124.541

```
# Con pipes (tidyverse)
resultado <- penguins %>%
subset(year == 2007) %>%
   .$body_mass_g %>%
mean(na.rm = T)
```

La respuesta a la pregunta formulada sería: "La masa corporal media, en gramos, de los pingüinos estudiados durante el año 2007 es 4125 gramos".

- Ventajas de usar pipes:
 - El estilo secuencial de las tuberías mejora la lectura del código en comparación con las funciones anidadas.
 - Hace innecesario almacenar los resultados intermedios.
 - Es muy fácil añadir o eliminar pasos (empalmes de tuberías) individuales en el "pipeline".
- Las versiones recientes de R también tienen un operador de tuberías nativo (|>).

```
mtcars |> head(2) # es lo mismo que head(mtcars, 2)
```

```
mtcars |> subset(cyl == 4) |> nrow()
```

[1] 11

1.7.3 Data frames avanzados tibbels

EL paquete tibble proporciona un objeto de tipo data frame mejorado: tbl_df. Un tibble se puede crear de cuatro maneras diferentes.

a. A partir de vectores columna:

```
tibble(
  x = c("a", "b"),
  y = c(1, 2),
  z = c(T, F)
)
```

b. Escribiendo en texto por columnas:

```
tribble(
    ~x, ~y, ~z,
    "a", 1, T,
    "b", 2, F
)
```

c. Creando un tibble a partir de otro objeto de las clases matrix o data.frame:

```
data.frame(
    x = c("a", "b"),
    y = c(1, 2),
    z = c(T, F)
) %>%
as_tibble
```

d. Creando un tibble a partir de vectores con nombre:

```
c(x = "a", y = "b", z = 1) %>%
enframe(name = "x", value = "y")
```

```
# A tibble: 3 x 2
   x   y
   <chr> <chr>
1 x   a
2 y   b
3 z   1
```

• Diferencias entre tibble y data.frame

- Un tibble nunca cambia el tipo de entrada. Ya no hay que preocuparse de que los caracteres se conviertan automáticamente en cadenas.
- Un tibble puede tener columnas que son listas.
- Un tibble puede tener nombres de variables no estándar. Pueden empezar por un número o contener espacios. Para utilizarlo se refiere a estos en un backtick, por ejemplo, peso en Kg.
- Sólo recicla vectores de longitud 1.
- No tiene como atributo nombres de filas row.names.
- Por defecto, tibble() imprime sólo las diez primeras filas, todas las columnas que caben en la pantalla, y las clases de las columnas

penguins

```
# A tibble: 344 x 8
   species island
                     bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
   <fct>
                               <dbl>
                                              <dbl>
           <fct>
                                                                 <int>
                                                                             <int>
 1 Adelie
           Torgersen
                                39.1
                                               18.7
                                                                   181
                                                                              3750
2 Adelie
           Torgersen
                                39.5
                                               17.4
                                                                              3800
                                                                   186
3 Adelie Torgersen
                                40.3
                                               18
                                                                   195
                                                                              3250
4 Adelie Torgersen
                                               NA
                                                                    NA
                                                                                NA
                                NA
5 Adelie Torgersen
                                36.7
                                               19.3
                                                                   193
                                                                              3450
6 Adelie Torgersen
                                39.3
                                               20.6
                                                                   190
                                                                              3650
7 Adelie Torgersen
                                38.9
                                               17.8
                                                                   181
                                                                              3625
8 Adelie Torgersen
                                39.2
                                               19.6
                                                                   195
                                                                              4675
9 Adelie
           Torgersen
                                34.1
                                               18.1
                                                                   193
                                                                              3475
10 Adelie Torgersen
                                42
                                               20.2
                                                                   190
                                                                              4250
# i 334 more rows
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

data.frame(penguins) recordad que esto imprime todo el data frame

• glimpse nos da la versión transpuesta de print()

penguins %>% glimpse

```
Rows: 344
Columns: 8
$ species
                    <fct> Adelie, Adelie, Adelie, Adelie, Adelie, Adelie, Adel-
$ island
                    <fct> Torgersen, Torgersen, Torgersen, Torgersen, Torgerse~
                    <dbl> 39.1, 39.5, 40.3, NA, 36.7, 39.3, 38.9, 39.2, 34.1, ~
$ bill_length_mm
                    <dbl> 18.7, 17.4, 18.0, NA, 19.3, 20.6, 17.8, 19.6, 18.1, ~
$ bill_depth_mm
$ flipper_length_mm <int> 181, 186, 195, NA, 193, 190, 181, 195, 193, 190, 186~
                    <int> 3750, 3800, 3250, NA, 3450, 3650, 3625, 4675, 3475, ~
$ body_mass_g
$ sex
                    <fct> male, female, female, NA, female, male, female, male~
                    <int> 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007
$ year
```

• El subconjunto de un tibble ([]) siempre devuelve otro tibble y nunca un vector (en contraste con los objetos de un data.frame).

```
data.frame(penguins) %>% .[, "species"] %>% class
```

[1] "factor"

penguins[, "species"] %>% class

```
[1] "tbl_df" "tbl" "data.frame"
```

• El subconjunto de un data frame busca el nombre de la variable más parecida

names(data.frame(penguins))

```
[1] "species" "island" "bill_length_mm"
[4] "bill_depth_mm" "flipper_length_mm" "body_mass_g"
[7] "sex" "year"
```

```
head(data.frame(penguins)$spec)
```

[1] Adelie Adelie Adelie Adelie Adelie Levels: Adelie Chinstrap Gentoo

• tibble no permite la coincidencia parcial, es decir, siempre se debe proporcionar el nombre completo de la columna.

head(penguins\$spec)

```
Warning: Unknown or uninitialised column: `spec`.
```

NULL

head(penguins\$species)

[1] Adelie Adelie Adelie Adelie Adelie Levels: Adelie Chinstrap Gentoo

• Las tibbles dan mejores mensajes Warnings y Errors para solucionar problemas.

1.7.4 Lectura de datos de texto rectangulares readr

El paquete **readr** proporciona funciones de lectura y escritura para múltiples formatos de archivo:

- read_delim(): archivos delimitados en general
- read_csv(): archivos separados por comas
- read_csv2(): archivos separados por punto y coma. En la mayoría de los países europeos,
 Microsoft Excel utiliza; como delimitador común
- read_tsv(): archivos separados por tabulaciones
- read_fwf(): archivos de ancho fijo
- read_table(): archivos separados por espacios en blanco
- read_log(): archivos de registro web
- Convenientemente, las funciones write_*() funcionan de forma análoga.
- Se utiliza el paquete readxl para archivos de Excel,
- El paquete haven para archivos de Stata, SAS y SPSS,
- El paquete googlesheets4 para Google Sheets
- El paquete rvest para archivos HTML. Esta es la librería de referencia en el contexto de la extracción de datos de la web con R

Para ilustrar el paquete readr, hemos creado previamente un archivo csv que contiene los datos de los pingüinos, utilizando write_csv(penguins, archivo = "datos/penguins.csv").

```
data <- read_csv(file = "./datos/penguins.csv")

Rows: 344 Columns: 9
-- Column specification ------
Delimiter: ","
chr (3): species, island, sex
dbl (6): rowid, bill_length_mm, bill_depth_mm, flipper_length_mm, body_mass_...

i Use `spec()` to retrieve the full column specification for this data.
i Specify the column types or set `show_col_types = FALSE` to quiet this message.

data <- read_csv(file = "./datos/penguins.csv", col_select = c(species, island))</pre>
```

```
Rows: 344 Columns: 2
-- Column specification ------
Delimiter: ","
chr (2): species, island
i Use `spec()` to retrieve the full column specification for this data.
i Specify the column types or set `show_col_types = FALSE` to quiet this message.
data <- read_csv(file = "./datos/penguins.csv",</pre>
               col names = paste("Var", 1:8, sep = " "))
Rows: 345 Columns: 9
-- Column specification ------
Delimiter: ","
chr (9): Var_1, Var_2, Var_3, Var_4, Var_5, Var_6, Var_7, Var_8, X9
i Use `spec()` to retrieve the full column specification for this data.
i Specify the column types or set `show_col_types = FALSE` to quiet this message.
data <- read_csv(file = "./datos/penguins.csv", skip = 5)</pre>
Rows: 339 Columns: 9
-- Column specification ------
Delimiter: ","
chr (3): Adelie, Torgersen, female
dbl (6): 5, 36.7, 19.3, 193, 3450, 2007
i Use `spec()` to retrieve the full column specification for this data.
i Specify the column types or set `show_col_types = FALSE` to quiet this message.
```

- Observa que la salida de cualquier función read_*() es un objeto tibble.
- readr imprime las especificaciones de las columnas después de la importación.
- Por defecto, readr intenta inferir el tipo de columna (por ejemplo, int, dbl, chr, fct, date, lgl) a partir de las primeras 1.000 filas y analiza las columnas en consecuencia.
- Una buena práctica es especificar de forma explícita el formato de las columnas.

```
read_csv(
    archivo = "./datos/penguins.csv",
    col_types = cols(
        species = col_character(),
        año = col_datetime(formato = "%Y"),
        isla = col_skip())
)
```

• Analizar sólo las primeras 1.000 filas es eficiente, pero puede llevar a conjeturas erróneas:

```
read_csv(file = "./datos/penguins.csv", guess_max = 2000)
```

- Encuentra más información y funciones de readr en la hoja de trucos.
- A veces puedes tener problemas al leer datos de texto (tipo carácter): los signos especiales como ö, ä o ü pueden ser codificados de forma extraña como símbolos. En esos casos debes controlar la codificación los datos en la función read_csv (por ejemplo, UTF-8)
- Supongamos que deseamos dejar de utilizar los archivos .xlsx y .csv ya que no son capaces de almacenar de forma fiable los metadatos (por ejemplo, los tipos de datos).
- Las funciones write_rds() y read_rds() proporcionan una buena alternativa para serializar tus objetos de R (por ejemplo, tibbles, modelos) y almacenarlos como archivos .rds.
- Más info sobre archivos rds

```
penguins %>%
  write_rds(file = "./datos/penguins.rds")
```

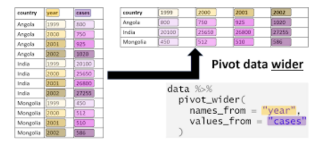
```
penguins <- read_rds(file = "./datos/penguins.rds")</pre>
```

Nota que:

- write_rds() solo puede utilizarse para guardar un objeto a la vez,
- un archivo .rds cargado debe ser almacenado en una nueva variable, es decir, darle un nuevo nombre,
- read_rds() ¡conserva los tipos de datos!

1.7.5 Ordenando datos tidyr

• Podemos cambiar el formato de una tabla de datos con las funciones: pivot_longer() y pivot_wider() tal como se muestra en la siguiente figura.



• Ejemplo: Tomamos la tabla de datos no tidy del Ejemplo 1 de estas notas y tratamos de estructurarla correctamente. La tabla la hemos llamado ejemplo1 y os la presentamos a continuación:

```
# A tibble: 3 x 4
  species
            Biscoe Dream Torgersen
  <fct>
                               <int>
              <int> <int>
1 Adelie
                 44
                        56
                                   52
2 Chinstrap
                 NA
                        68
                                  NA
3 Gentoo
                124
                                  NA
                       NA
```

Vamos a aplicar la función pivot_longer para hacerla tidy:

```
nueva <- ejemplo1 %>%
  pivot_longer(
    cols = c(Biscoe, Dream, Torgersen),
    names_to = "Isla", values_to = "Frecuencia"
)
nueva
```

```
# A tibble: 9 x 3
 species
            Isla
                       Frecuencia
  <fct>
            <chr>
                            <int>
1 Adelie
            Biscoe
                                44
2 Adelie
            Dream
                                56
3 Adelie
            Torgersen
                                52
4 Chinstrap Biscoe
                                NA
```

```
5 Chinstrap Dream 68
6 Chinstrap Torgersen NA
7 Gentoo Biscoe 124
8 Gentoo Dream NA
9 Gentoo Torgersen NA
```

- La función pivot_wider() invierte el efecto de pivot_longer(). Lo dejamos como Ejercicio
- Puedes encontrar más información acerca de pivot_*() en tidyr.
- Otra cosa que podemos hacer con tidyr es "agrupar" datos de manera que cada grupo se convierte en una sola fila en un data frame. La función nest() genera datos anidados en un data frame con una fila por species y year.

```
# A tibble: 9 x 3
  species
            year nested_data
            <int> <list>
  <fct>
1 Adelie
             2007 <tibble [50 x 6]>
2 Adelie
             2008 <tibble [50 x 6]>
             2009 <tibble [52 x 6]>
3 Adelie
             2007 <tibble [34 x 6]>
4 Gentoo
             2008 <tibble [46 x 6]>
5 Gentoo
             2009 <tibble [44 x 6]>
6 Gentoo
7 Chinstrap 2007 <tibble [26 x 6]>
8 Chinstrap 2008 <tibble [18 x 6]>
9 Chinstrap 2009 <tibble [24 x 6]>
```

- Los datos anidados nested_penguins contienen tibbles con seis columnas cada uno y un número de observaciones que pueden ser distintos.
- Los datos anidados son útiles si queremos aplicar funciones a cada subgrupo de datos (por ejemplo, comparar estadísticos por especie).
- Para deshacer las estructuras de datos anidados se puede usar la función tidyr::unnest().

nested_penguins %>% unnest(cols = c(nested_data))

```
# A tibble: 344 x 8
   species year island
                            bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm
   <fct>
           <int> <fct>
                                      <dbl>
                                                    <dbl>
                                                                       <int>
            2007 Torgersen
                                       39.1
                                                     18.7
 1 Adelie
                                                                          181
2 Adelie
            2007 Torgersen
                                       39.5
                                                     17.4
                                                                         186
3 Adelie
            2007 Torgersen
                                       40.3
                                                     18
                                                                         195
4 Adelie
            2007 Torgersen
                                                     NA
                                                                          NA
                                      NA
5 Adelie
            2007 Torgersen
                                       36.7
                                                     19.3
                                                                         193
                                                                         190
6 Adelie
            2007 Torgersen
                                       39.3
                                                     20.6
7 Adelie
            2007 Torgersen
                                       38.9
                                                     17.8
                                                                         181
8 Adelie
            2007 Torgersen
                                       39.2
                                                     19.6
                                                                         195
9 Adelie
            2007 Torgersen
                                       34.1
                                                     18.1
                                                                         193
10 Adelie
            2007 Torgersen
                                       42
                                                     20.2
                                                                         190
# i 334 more rows
```

- # i 2 more variables: body_mass_g <int>, sex <fct>
 - Ejemplo: Dividir y combinar múltiples columnas en una sola.

```
# A tibble: 344 x 7
   specie_sex island bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
   <chr>
               <fct>
                                 <dbl>
                                                <dbl>
                                                                   <int>
                                                                                <int>
1 Adelie_male Torge~
                                  39.1
                                                 18.7
                                                                                 3750
                                                                     181
2 Adelie_fem~ Torge~
                                  39.5
                                                 17.4
                                                                     186
                                                                                 3800
3 Adelie_fem~ Torge~
                                  40.3
                                                 18
                                                                     195
                                                                                 3250
4 Adelie NA
               Torge~
                                 NA
                                                 NA
                                                                      NA
                                                                                   NA
5 Adelie_fem~ Torge~
                                  36.7
                                                 19.3
                                                                     193
                                                                                 3450
6 Adelie male Torge~
                                  39.3
                                                 20.6
                                                                     190
                                                                                 3650
7 Adelie_fem~ Torge~
                                  38.9
                                                 17.8
                                                                     181
                                                                                 3625
8 Adelie male Torge~
                                  39.2
                                                 19.6
                                                                     195
                                                                                 4675
9 Adelie NA
                                  34.1
                                                 18.1
               Torge~
                                                                     193
                                                                                 3475
10 Adelie_NA
               Torge~
                                  42
                                                 20.2
                                                                     190
                                                                                 4250
# i 334 more rows
```

- # i 1 more variable: year <int>
 - Ejemplo: Separar una sola columna, que contiene varios valores, en varias columnas.

penguins %>% separate(bill_length_mm, sep = 2, into = c("cm", "mm"))

```
# A tibble: 344 x 9
   species island cm
                                bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g sex
                          mm
   <fct>
           <fct>
                   <chr> <chr>
                                         <dbl>
                                                                        <int> <fct>
                                                           <int>
 1 Adelie
                          ".1"
           Torger~ 39
                                         18.7
                                                                         3750 male
                                                             181
2 Adelie
           Torger~ 39
                          ".5"
                                         17.4
                                                             186
                                                                         3800 fema~
3 Adelie
           Torger~ 40
                          ".3"
                                         18
                                                                         3250 fema~
                                                             195
4 Adelie
           Torger~ <NA>
                          <NA>
                                         NA
                                                              NA
                                                                           NA <NA>
                          ".7"
5 Adelie
           Torger~ 36
                                         19.3
                                                             193
                                                                         3450 fema~
6 Adelie
           Torger~ 39
                          ".3"
                                         20.6
                                                             190
                                                                         3650 male
7 Adelie
           Torger~ 38
                          ".9"
                                         17.8
                                                             181
                                                                         3625 fema~
8 Adelie
           Torger~ 39
                          ".2"
                                         19.6
                                                             195
                                                                         4675 male
                          ".1"
                                                                         3475 <NA>
9 Adelie Torger~ 34
                                         18.1
                                                             193
                          11 11
10 Adelie
           Torger~ 42
                                         20.2
                                                             190
                                                                         4250 <NA>
# i 334 more rows
```

i 1 more variable: year <int>

• Ejemplo: Separar una sola columna, que contiene varios valores, en varias filas.

```
penguins %>% separate_rows(island, sep = "s", convert = T)
```

A tibble: 564 x 8 species island bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g <fct> <chr> <dbl> <dbl> <int> <int> 1 Adelie 39.1 18.7 3750 Torger 181 2 Adelie 39.1 18.7 181 3750 en 3 Adelie Torger 39.5 17.4 186 3800 4 Adelie en 39.5 17.4 186 3800 5 Adelie 40.3 18 195 3250 Torger 6 Adelie 40.3 18 195 3250 en 7 Adelie Torger NANA NANA8 Adelie en NΑ NΑ NANA9 Adelie Torger 36.7 19.3 193 3450 10 Adelie en 36.7 19.3 3450 193 # i 554 more rows

i 2 more variables: sex <fct>, year <int>

1.7.6 Manejo de NAs

Supongamos que tenemos una tibble que llamamos incompl_penguins y queremos hacer explícitos los valores perdidos porque la tabla luce de la siguiente forma:

```
# A tibble: 4 x 3
 species
             year measurement
  <chr>
            <dbl>
                         <dbl>
1 Adelie
             2007
                          41.6
2 Adelie
             2008
                          46.5
3 Gentoo
             2008
                          73.4
4 Chinstrap 2007
                          NA
```

Para hacer explícitos los NAs, ejecutamos las siguientes instrucciones:

```
incompl_penguins %>%
  complete(species, year, fill = list(measurement = NA))
```

```
# A tibble: 6 x 3
 species
             year measurement
  <chr>
            <dbl>
                         <dbl>
1 Adelie
             2007
                          41.6
2 Adelie
             2008
                          46.5
3 Chinstrap 2007
                          NA
4 Chinstrap 2008
                          NA
5 Gentoo
             2007
                          NA
6 Gentoo
             2008
                          73.4
```

Si, por el contrario, queremos hacer implícitos los valores perdidos, ejecutamos la instrucción:

```
incompl_penguins %>%
drop_na(measurement)
```

• Para reemplazar los valores faltantes por la entrada siguiente:

```
incompl_penguins %>%
  fill(measurement, .direction = "down")
```

```
# A tibble: 4 x 3
 species
             year measurement
 <chr>
            <dbl>
                         <dbl>
1 Adelie
             2007
                          41.6
2 Adelie
             2008
                          46.5
3 Gentoo
             2008
                          73.4
4 Chinstrap 2007
                          73.4
```

• Reemplazar los valores que faltan por un valor predefinido.

```
incompl_penguins %>%
  replace_na(replace = list(measurement = mean(.$measurement, na.rm = T)))
```

```
# A tibble: 4 x 3
             year measurement
 species
  <chr>
            <dbl>
                         <dbl>
1 Adelie
             2007
                          41.6
                          46.5
2 Adelie
             2008
3 Gentoo
             2008
                          73.4
4 Chinstrap 2007
                          53.8
```

- Más información en la Hoja de trucos de tidyr.
- Recordad: Los argumentos de una función precedidos por un punto en el tidyverse pueden deberse a dos razones:
 - La función es todavía una versión no acabada, es decir, los desarrolladores aún piensan en la mejor manera de implementar y nombrar la función.
 - La función se aplica regularmente dentro de otra función para no confundir los argumentos de la función interna y la externa.

1.7.7 Manipulación de datos dplyr

dplyr proporciona un conjunto de funciones para manipular objetos tibbles. Las funciones están representadas por "acciones" que reflejan las operaciones subyacentes y siempre dan como resultado un tibble nuevo o modificado.

1.7.7.1 Operaciones por filas

- filter() selecciona las filas que cumplen uno o varios criterios lógicos
- slice() selecciona las filas en función de su ubicación en los datos
- arrange() cambia el orden de las filas

Ejemplo: Seleccionar un data frame con los pingüinos de la especie "Adelie".

```
penguins %>%
  filter(species == "Adelie")
```

```
# A tibble: 152 x 8
   species island
                      bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
   <fct>
           <fct>
                               <dbl>
                                              <dbl>
                                                                 <int>
                                                                              <int>
 1 Adelie Torgersen
                                39.1
                                               18.7
                                                                   181
                                                                               3750
2 Adelie Torgersen
                                39.5
                                               17.4
                                                                   186
                                                                               3800
3 Adelie
           Torgersen
                                40.3
                                               18
                                                                   195
                                                                               3250
4 Adelie
                                                                    NA
           Torgersen
                                NA
                                               NA
                                                                                 NA
5 Adelie
           Torgersen
                                36.7
                                               19.3
                                                                   193
                                                                               3450
6 Adelie
                                39.3
                                               20.6
                                                                   190
                                                                               3650
           Torgersen
                                38.9
7 Adelie
           Torgersen
                                               17.8
                                                                   181
                                                                               3625
8 Adelie
                                39.2
                                               19.6
                                                                   195
                                                                               4675
           Torgersen
9 Adelie
           Torgersen
                                34.1
                                               18.1
                                                                   193
                                                                               3475
10 Adelie
           Torgersen
                                42
                                               20.2
                                                                   190
                                                                               4250
# i 142 more rows
```

i 2 more variables: sex <fct>, year <int>

Ejemplo: Encontrar los pingüinos con NAs en la variable bill_length_mm.

```
penguins %>%
  filter(is.na(bill_length_mm) == T)
```

```
# A tibble: 2 x 8
  species island
                    bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
                              <dbl>
                                             <dbl>
          <fct>
                                                                <int>
                                                                            <int>
1 Adelie Torgersen
                                 NA
                                                NA
                                                                   NA
                                                                               NA
2 Gentoo Biscoe
                                 NA
                                                                               NA
                                                NA
                                                                   NA
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

Ejemplo: Seleccionar los pingüinos observados antes del año 2008 o después del año 2008 y que tienen masa corporal entre 3800 y 4000 gramos.

```
penguins %>%
  filter(between(body_mass_g, 3800, 4000) & (year < 2008 | year > 2008))
```

A tibble: 28 x 8 species island bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g <fct> <fct> <dbl> <dbl> <int> <int> 1 Adelie Torgersen 39.5 17.4 186 3800 38.6 21.2 2 Adelie Torgersen 191 3800 Biscoe 3 Adelie 35.9 19.2 189 3800 4 Adelie Biscoe 38.2 18.1 185 3950 5 Adelie Biscoe 38.8 17.2 180 3800 6 Adelie Biscoe 35.3 18.9 187 3800 7 Adelie Biscoe 40.5 18.9 180 3950 8 Adelie Dream 37.2 18.1 178 3900 9 Adelie Dream 40.9 18.9 184 3900 10 Adelie Dream 38.8 20 190 3950 # i 18 more rows # i 2 more variables: sex <fct>, year <int>

" I Z more variables. Box (100), your (1110)

Ejemplo: Seleccionar los pingüinos de acuerdo a su ubicación.

```
penguins %>%
slice(23:27)
```

```
# A tibble: 5 x 8
  species island bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
          <fct>
                           <dbl>
                                         <dbl>
                                                            <int>
                                                                         <int>
1 Adelie Biscoe
                            35.9
                                          19.2
                                                              189
                                                                          3800
2 Adelie Biscoe
                            38.2
                                          18.1
                                                              185
                                                                          3950
3 Adelie Biscoe
                            38.8
                                          17.2
                                                              180
                                                                          3800
4 Adelie Biscoe
                            35.3
                                          18.9
                                                              187
                                                                          3800
5 Adelie Biscoe
                            40.6
                                          18.6
                                                              183
                                                                          3550
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

Ejemplo: Seleccionar los 5 primeros pingüinos

```
penguins %>%
slice_head(n = 5)
```

```
# A tibble: 5 x 8
 species island
                    bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
          <fct>
                                            <dbl>
                              <dbl>
                                                               <int>
                                                                           <int>
1 Adelie Torgersen
                               39.1
                                             18.7
                                                                 181
                                                                            3750
2 Adelie Torgersen
                               39.5
                                             17.4
                                                                 186
                                                                            3800
3 Adelie Torgersen
                               40.3
                                             18
                                                                 195
                                                                            3250
4 Adelie Torgersen
                               NA
                                             NA
                                                                  NA
                                                                              NA
5 Adelie Torgersen
                               36.7
                                             19.3
                                                                 193
                                                                            3450
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

```
# alternativamente:
#slice_head(frac = 0.05)
```

Ejemplo: Seleccionar una muestra aleatoria de n pingüinos

```
penguins %>%
slice_sample(n = 5)
```

```
# A tibble: 5 x 8
                       bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  species
            island
  <fct>
            <fct>
                                <dbl>
                                               <dbl>
                                                                  <int>
                                                                               <int>
                                 52.8
                                                20
                                                                    205
1 Chinstrap Dream
                                                                                4550
                                                20.5
2 Adelie
            Torgersen
                                 37.3
                                                                    199
                                                                                3775
3 Chinstrap Dream
                                 43.2
                                                16.6
                                                                    187
                                                                                2900
4 Gentoo
            Biscoe
                                 47.5
                                                14.2
                                                                    209
                                                                                4600
                                 52.2
                                                                    228
5 Gentoo
            Biscoe
                                                17.1
                                                                                5400
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

• Ejemplo: Seleccionar los n pingüinos con el pico más grande.

```
penguins %>%
slice_max(bill_length_mm, n = 5)
```

2	${\tt Chinstrap}$	Dream	58	17.8	181	3700
3	Gentoo	Biscoe	55.9	17	228	5600
4	${\tt Chinstrap}$	Dream	55.8	19.8	207	4000
5	Gentoo	Biscoe	55.1	16	230	5850
#	i 2 more v	variables: sex <fo< td=""><td>ct> vear <int></int></td><td>•</td><td></td><td></td></fo<>	ct> vear <int></int>	•		

Ejemplo: Seleccionar los cinco pingüinos con menor masa corporal.

```
penguins %>%
  arrange(body_mass_g) %>%
  slice_head(n = 5)  # equivalentente a: slice_min(body_mass_g, n = 3)
```

```
# A tibble: 5 x 8
 species
            island bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
            <fct>
                              <dbl>
                                             <dbl>
                                                                <int>
                                                                             <int>
1 Chinstrap Dream
                               46.9
                                             16.6
                                                                  192
                                                                              2700
                               36.5
2 Adelie
            Biscoe
                                             16.6
                                                                  181
                                                                              2850
3 Adelie
            Biscoe
                               36.4
                                             17.1
                                                                  184
                                                                              2850
4 Adelie
            Biscoe
                               34.5
                                             18.1
                                                                  187
                                                                              2900
5 Adelie
            Dream
                               33.1
                                             16.1
                                                                  178
                                                                              2900
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

1.7.7.2 Operaciones por columnas

- select() selecciona determinadas columnas
- rename() cambia los nombres de las columnas
- relocate() cambia el orden de las columnas
- mutate() transforma los valores de las columnas y/o crea nuevas columnas

Ejemplo: Selección por número de la(s) columna(s)

```
penguins %>%
select(1:3) %>%
glimpse
```

Ejemplo: Selección por nombre de la(s) columna(s)

```
penguins %>%
  select(species, island, bill_length_mm) %>%
  glimpse
```

Ejemplo: Seleccionar todas las columnas

```
penguins %>%
  select(everything()) %>%
  glimpse
```

```
Rows: 344
Columns: 8
 $ species
                                                                                         <fct> Adelie, 
                                                                                         <fct> Torgersen, Torgersen, Torgersen, Torgersen, Torgerse~
 $ island
 $ bill_length_mm
                                                                                         <dbl> 39.1, 39.5, 40.3, NA, 36.7, 39.3, 38.9, 39.2, 34.1, ~
                                                                                         <dbl> 18.7, 17.4, 18.0, NA, 19.3, 20.6, 17.8, 19.6, 18.1, ~
 $ bill_depth_mm
 $ flipper_length_mm <int> 181, 186, 195, NA, 193, 190, 181, 195, 193, 190, 186~
 $ body_mass_g
                                                                                         <int> 3750, 3800, 3250, NA, 3450, 3650, 3625, 4675, 3475, ~
                                                                                         <fct> male, female, female, NA, female, male, female, male~
 $ sex
 $ year
                                                                                         <int> 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007
```

```
# select(last_col())
```

Ejemplo: Seleccionar las columnas cuyos nombres empiezan por un patrón específico

```
penguins %>%
  select(starts_with("bill")) %>%
  glimpse
```

```
Rows: 344
Columns: 2
$ bill_length_mm <dbl> 39.1, 39.5, 40.3, NA, 36.7, 39.3, 38.9, 39.2, 34.1, 42.~
$ bill_depth_mm <dbl> 18.7, 17.4, 18.0, NA, 19.3, 20.6, 17.8, 19.6, 18.1, 20.~
```

```
# ends_with()
penguins %>%
  select(contains("e") & contains("a")) %>%
  glimpse
Rows: 344
Columns: 1
$ year <int> 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, ~
Ejemplo: Seleccionar columnas en base a una expresión regular (regex)
penguins %>%
  select(matches("_\\w*_mm$")) %>%
  glimpse
Rows: 344
Columns: 3
                    <dbl> 39.1, 39.5, 40.3, NA, 36.7, 39.3, 38.9, 39.2, 34.1, ~
$ bill_length_mm
$ bill_depth_mm
                    <dbl> 18.7, 17.4, 18.0, NA, 19.3, 20.6, 17.8, 19.6, 18.1, ~
$ flipper_length_mm <int> 181, 186, 195, NA, 193, 190, 181, 195, 193, 190, 186~
penguins %>%
  select(where(is.numeric)) %>%
  glimpse
Rows: 344
Columns: 5
                    <dbl> 39.1, 39.5, 40.3, NA, 36.7, 39.3, 38.9, 39.2, 34.1, ~
$ bill_length_mm
$ bill_depth_mm
                    <dbl> 18.7, 17.4, 18.0, NA, 19.3, 20.6, 17.8, 19.6, 18.1, ~
$ flipper_length_mm <int> 181, 186, 195, NA, 193, 190, 181, 195, 193, 190, 186~
                    <int> 3750, 3800, 3250, NA, 3450, 3650, 3625, 4675, 3475, ~
$ body_mass_g
$ year
                     <int> 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007
  • Ejercicio: ¿Qué columnas devuelven las siguientes consultas?
```

```
penguins %>%
  select(ends_with("mm"))
```

```
penguins %>%
select(-contains("mm"))
```

```
penguins %>%
  select(where(~ is.numeric(.))) %>% # select(where(is.numeric))
  select(where(~ mean(., na.rm = T) > 1000))
```

Ejemplo: Cambiar el nombre de la columna body_mass_g a bm y sex a gender.

```
penguins %>% rename(bm = body_mass_g, gender = sex) %>%
  colnames()
```

```
[1] "species" "island" "bill_length_mm"
```

[4] "bill_depth_mm" "flipper_length_mm" "bm"

[7] "gender" "year"

Ejemplo: Cambiar los nombres de las columnas que incluyen "mm" a mayúsculas.

```
penguins %>% rename_with(.fn = toupper, .cols = contains("mm")) %>%
  colnames()
```

```
[1] "species" "island" "BILL_LENGTH_MM"
[4] "BILL_DEPTH_MM" "FLIPPER_LENGTH_MM" "body_mass_g"
[7] "sex" "year"
```

Ejemplo: Cambiar el orden de las columnas en la tibble de acuerdo al siguiente esquema:

- 1. colocar "especie" después de "masa corporal".
- 2. colocar "sexo" antes de "especie".
- 3. colocar "isla" al final

```
penguins %>%
  relocate(species, .after = body_mass_g) %>%
  relocate(sex, .before = species) %>%
  relocate(island, .after = last_col()) %>%
  colnames()
```

```
[1] "bill_length_mm" "bill_depth_mm" "flipper_length_mm"
[4] "body_mass_g" "sex" "species"
```

[7] "year" "island"

Ejemplo: Crear una nueva variable bm_kg que ponga body_mass_g en kilogramos.

```
penguins %>%
  mutate(bm_kg = body_mass_g/1000, .keep = "all", .after = island) %>%
  slice_head(n = 5)
```

```
# A tibble: 5 x 9
  species island
                    bm_kg bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm
                                   <dbl>
  <fct>
          <fct>
                    <dbl>
                                                  <dbl>
                                                                    <int>
1 Adelie Torgersen 3.75
                                    39.1
                                                   18.7
                                                                       181
2 Adelie Torgersen
                     3.8
                                    39.5
                                                   17.4
                                                                       186
3 Adelie Torgersen 3.25
                                    40.3
                                                   18
                                                                       195
4 Adelie Torgersen NA
                                    NA
                                                                       NA
                                                   NA
5 Adelie Torgersen 3.45
                                    36.7
                                                   19.3
                                                                       193
# i 3 more variables: body_mass_g <int>, sex <fct>, year <int>
```

- Usamos .keep para especificar las columnas que se mantendrán después de la manipulación.
- Usamos .before/.after para especificar la posición de la nueva columna.
- Para anular una columna dada simplemente utiliza el mismo nombre de columna.
- Para mantener únicamente la nueva columna utiliza dplyr::transmute().

Ejemplo: Codificación de una variable categórica con "C" niveles de factor en "C-1" binarias o dummies.

```
penguins %>%
  mutate(
    sex_binary = case_when(
        sex == "male" ~ 1,
        sex == "female" ~ 0),
    .keep = "all", .after = island
) %>%
  slice_head(n = 3)
```

```
# A tibble: 3 x 9
  species island
                    sex_binary bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm
  <fct>
          <fct>
                          <dbl>
                                         <dbl>
                                                        <dbl>
                                                                           <int>
1 Adelie Torgersen
                              1
                                          39.1
                                                         18.7
                                                                             181
2 Adelie Torgersen
                              0
                                          39.5
                                                         17.4
                                                                             186
3 Adelie Torgersen
                              0
                                          40.3
                                                                             195
                                                         18
# i 3 more variables: body_mass_g <int>, sex <fct>, year <int>
```

Ejemplo:

case_when: - Versión vectorizada de if_else

- Fórmulas de dos lados: El LHS comprueba la condición, el RHS especifica el valor de sustitución
- Para los casos no coincidentes, la función devuelve NA
- Utiliza el LHS TRUE para capturar todos los casos no especificados explícitamente de antemano.

Ejemplo: Transformar las variables de medidas a metros

```
penguins %>%
  mutate(
    across(contains("mm"), ~ ./1000),
    .keep = "all"
) %>%
  slice_head(n = 3)
```

```
# A tibble: 3 x 8
 species island
                    bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
          <fct>
                              <dbl>
                                            <dbl>
                                                               <dbl>
                                                                           <int>
1 Adelie Torgersen
                             0.0391
                                           0.0187
                                                               0.181
                                                                             3750
2 Adelie Torgersen
                             0.0395
                                           0.0174
                                                               0.186
                                                                             3800
3 Adelie Torgersen
                             0.0403
                                                               0.195
                                                                             3250
                                           0.018
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

Ejemplo:

across:

- Aplicar la misma transformación en varias columnas
- Te permite utilizar la semántica que conoces de la función select().
- No requiere que se especifique explícitamente un nombre de columna, ya que sólo transforma las columnas existentes

Ejemplo: Definir species, island y sex como variables categóricas, es decir factores, usando across().

```
penguins %>%
  mutate(
    across(where(is.character), as.factor),
    .keep = "all"
  ) %>%
  slice_head(n = 3)
```

```
# A tibble: 3 x 8
  species island
                     bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
          <fct>
                              <dbl>
                                             <dbl>
                                                                <int>
                                                                             <int>
1 Adelie
          Torgersen
                               39.1
                                              18.7
                                                                  181
                                                                              3750
2 Adelie
         Torgersen
                               39.5
                                              17.4
                                                                  186
                                                                              3800
3 Adelie Torgersen
                               40.3
                                              18
                                                                  195
                                                                              3250
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

1.7.7.3 Operaciones sobre datos agrupados

- group_by() divide los datos en función de una o varias columnas
- summarise() reduce un grupo de datos en una sola fila

Ejemplo: Partición de los datos por tipo de especie del pingüino

```
penguins %>% group_by(species)
```

```
# A tibble: 344 x 8
# Groups:
            species [3]
                     bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
   species island
   <fct>
           <fct>
                               <dbl>
                                              <dbl>
                                                                 <int>
                                                                             <int>
 1 Adelie
                                39.1
           Torgersen
                                               18.7
                                                                   181
                                                                              3750
2 Adelie Torgersen
                                39.5
                                               17.4
                                                                   186
                                                                              3800
3 Adelie Torgersen
                                40.3
                                               18
                                                                   195
                                                                              3250
4 Adelie Torgersen
                                NΑ
                                               NΑ
                                                                    NA
                                                                                NA
5 Adelie Torgersen
                                36.7
                                               19.3
                                                                   193
                                                                              3450
                                39.3
                                               20.6
6 Adelie
           Torgersen
                                                                   190
                                                                              3650
7 Adelie
           Torgersen
                                38.9
                                               17.8
                                                                   181
                                                                              3625
8 Adelie
                                39.2
                                                                              4675
           Torgersen
                                               19.6
                                                                   195
9 Adelie
           Torgersen
                                34.1
                                               18.1
                                                                   193
                                                                              3475
10 Adelie
           Torgersen
                                42
                                               20.2
                                                                   190
                                                                              4250
# i 334 more rows
```

[#] i 2 more variables: sex <fct>, year <int>

Utiliza group_keys(), group_indices() y group_vars() para acceder a las claves de agrupación, los índices de grupo por fila y las variables de agrupación.

• group_by() cambia la representación del tibble y lo transforma en un data frame agrupado (grouped_df). Esto nos permite operar en los subgrupos individualmente usando summarise().

Ejemplo:

```
penguins %>% group_by(species) %>%
  summarise(count = n(), .groups = "drop")
# A tibble: 3 x 2
  species
            count
  <fct>
            <int>
1 Adelie
              152
2 Chinstrap
               68
3 Gentoo
              124
penguins %>% group_by(species, sex) %>% summarise(count = n(), .groups = "drop")
# A tibble: 8 x 3
  species
            sex
                   count
  <fct>
            <fct>
                   <int>
1 Adelie
            female
                      73
2 Adelie
            male
                      73
3 Adelie
            <NA>
                       6
4 Chinstrap female
                      34
5 Chinstrap male
                      34
6 Gentoo
            female
                      58
7 Gentoo
                      61
            male
8 Gentoo
            <NA>
                       5
penguins %>%
  group_by(species) %>%
  summarise(
    across(contains("mm"), ~ mean(., na.rm = T), .names = "{.col}_media"),
    .groups = "drop"
  )
```

```
# A tibble: 3 x 4
            bill_length_mm_media bill_depth_mm_media flipper_length_mm_media
  <fct>
                            <dbl>
                                                  <dbl>
                                                                            <dbl>
1 Adelie
                             38.8
                                                   18.3
                                                                             190.
2 Chinstrap
                             48.8
                                                   18.4
                                                                             196.
3 Gentoo
                             47.5
                                                   15.0
                                                                             217.
```

Utilizar group_by(), seguido de summarise() y ungroup() refleja el paradigma dividir-aplicar-combinar del análisis de datos: Dividir los datos en particiones, aplicar alguna función a los datos y luego combinar los resultados.

• .add = T permite añadir nuevas variables de agrupación (si no, se anula la primera)

```
penguins %>%
  group_by(species) %>%
  group_by(year, .add = T)
                              # equivalente a: group_by(species, year)
# A tibble: 344 x 8
# Groups:
            species, year [9]
                      bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
   species island
   <fct>
           <fct>
                               <dbl>
                                              <dbl>
                                                                 <int>
                                                                             <int>
 1 Adelie Torgersen
                                39.1
                                               18.7
                                                                   181
                                                                              3750
 2 Adelie Torgersen
                                39.5
                                               17.4
                                                                   186
                                                                              3800
 3 Adelie Torgersen
                                40.3
                                               18
                                                                   195
                                                                              3250
 4 Adelie Torgersen
                                NΑ
                                               NΑ
                                                                   NA
                                                                                NA
 5 Adelie Torgersen
                                36.7
                                               19.3
                                                                   193
                                                                              3450
 6 Adelie
                                39.3
                                               20.6
           Torgersen
                                                                   190
                                                                              3650
 7 Adelie
           Torgersen
                                38.9
                                                                              3625
                                               17.8
                                                                   181
 8 Adelie
           Torgersen
                                39.2
                                               19.6
                                                                   195
                                                                              4675
 9 Adelie
           Torgersen
                                34.1
                                               18.1
                                                                   193
                                                                              3475
10 Adelie
           Torgersen
                                42
                                               20.2
                                                                   190
                                                                              4250
# i 334 more rows
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

```
penguins %>%
  group_by(species) %>%
  summarise(
    across(
        contains("mm"),
        list(media = ~ mean(., na.rm = T), sd = ~ sd(., na.rm = T)),
        .names = "{.col}_{.fn}"
    ),
```

```
.groups = "drop"
# A tibble: 3 x 7
            bill_length_mm_media bill_length_mm_sd bill_depth_mm_media
  species
  <fct>
                            <dbl>
                                               <dbl>
                                                                    <dbl>
1 Adelie
                                                2.66
                                                                     18.3
                             38.8
2 Chinstrap
                             48.8
                                                3.34
                                                                     18.4
                             47.5
3 Gentoo
                                                3.08
                                                                     15.0
# i 3 more variables: bill_depth_mm_sd <dbl>, flipper_length_mm_media <dbl>,
```

Ejemplo: Las funciones de resumen, por ejemplo, mean() o sd() operan en particiones de los datos en lugar de en los datos completos

flipper_length_mm_sd <dbl>

```
penguins %>%
  group_by(species) %>%
  mutate(stand_bm = (body_mass_g - mean(body_mass_g, na.rm = T))
      /sd(body_mass_g, na.rm = T)) %>%
  glimpse
```

```
Rows: 344
Columns: 9
Groups: species [3]
$ species
                    <fct> Adelie, Adelie, Adelie, Adelie, Adelie, Adelie, Adel-
$ island
                    <fct> Torgersen, Torgersen, Torgersen, Torgersen, Torgerse~
$ bill_length_mm
                    <dbl> 39.1, 39.5, 40.3, NA, 36.7, 39.3, 38.9, 39.2, 34.1, ~
                    <dbl> 18.7, 17.4, 18.0, NA, 19.3, 20.6, 17.8, 19.6, 18.1, ~
$ bill_depth_mm
$ flipper_length_mm <int> 181, 186, 195, NA, 193, 190, 181, 195, 193, 190, 186~
                    <int> 3750, 3800, 3250, NA, 3450, 3650, 3625, 4675, 3475, ~
$ body mass g
$ sex
                    <fct> male, female, female, NA, female, male, female, male~
$ year
                    <int> 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007, 2007
                    <dbl> 0.107591350, 0.216626878, -0.982763938, NA, -0.54662~
$ stand_bm
```

Ejemplo: Calcular franjas para la masa corporal de acuerdo a la cantidad de desviaciones estándar de la media. Agrupar los datos según estos intervalos.

```
penguins %>%
  group_by(species, bm_bin = cut(body_mass_g, breaks = bm_breaks)) %>%
  summarise(count = n(), .groups = "drop")
```

```
# A tibble: 12 x 3
   species
             bm bin
                                  count
   <fct>
             <fct>
                                   <int>
1 Adelie
             (2.6e+03,3.4e+03]
                                      39
2 Adelie
             (3.4e+03,4.2e+03]
                                      87
3 Adelie
             (4.2e+03,5e+03]
                                      25
4 Adelie
             <NA>
                                       1
5 Chinstrap (2.6e+03,3.4e+03]
                                      11
6 Chinstrap (3.4e+03,4.2e+03]
                                      50
7 Chinstrap (4.2e+03,5e+03]
                                      7
8 Gentoo
             (3.4e+03,4.2e+03]
                                      6
9 Gentoo
             (4.2e+03,5e+03]
                                      56
10 Gentoo
             (5e+03,5.81e+03]
                                      52
11 Gentoo
             (5.81e+03,6.61e+03]
                                      9
12 Gentoo
             <NA>
                                       1
```

Ejemplo: Filtrar en las particiones en lugar de en la totalidad de los datos

```
penguins %>%
  group_by(species, island) %>%
  filter(flipper_length_mm == max(flipper_length_mm, na.rm = T))
```

```
# A tibble: 5 x 8
# Groups:
            species, island [5]
 species
            island
                      bill_length_mm bill_depth_mm flipper_length_mm body_mass_g
  <fct>
            <fct>
                                <dbl>
                                               <dbl>
                                                                  <int>
                                                                               <int>
                                                                    208
1 Adelie
            Dream
                                 40.8
                                                18.9
                                                                               4300
2 Adelie
            Biscoe
                                 41
                                                20
                                                                    203
                                                                               4725
3 Adelie
            Torgersen
                                 44.1
                                                                    210
                                                                               4000
                                                18
                                 54.3
                                                15.7
4 Gentoo
            Biscoe
                                                                    231
                                                                               5650
5 Chinstrap Dream
                                 49
                                                                    212
                                                                               4300
                                                19.6
# i 2 more variables: sex <fct>, year <int>
```

Ejemplo: Utilizar group_by() seguido de nest() para producir un data frame anidado

```
penguins %>%
  group_by(species, year) %>%
  tidyr::nest()
```

```
# A tibble: 9 x 3
           species, year [9]
# Groups:
 species
           year data
 <fct>
           <int> <list>
1 Adelie
            2007 <tibble [50 x 6]>
           2008 <tibble [50 x 6]>
2 Adelie
3 Adelie
           2009 <tibble [52 x 6]>
4 Gentoo
            2007 <tibble [34 x 6]>
            2008 <tibble [46 x 6]>
5 Gentoo
            2009 <tibble [44 x 6]>
6 Gentoo
7 Chinstrap 2007 <tibble [26 x 6]>
8 Chinstrap 2008 <tibble [18 x 6]>
9 Chinstrap 2009 <tibble [24 x 6]>
```

Puedes encontrar más información de group_by() ejecutando vignette("grouping").

1.7.7.4 Otras operaciones con dlpyr

• distinct() selecciona sólo filas únicas

```
penguins %>%
  distinct(species, island)
```

```
# A tibble: 5 x 2
  species island
  <fct>      <fct>
1 Adelie Torgersen
2 Adelie Biscoe
3 Adelie Dream
4 Gentoo Biscoe
5 Chinstrap Dream
```

• pull() extrae columnas individuales como vectores

```
penguins %>%
  pull(year) # equivalente a: penguins$year
```

• if_else() sentencia if-else vectorizada.

```
# A tibble: 344 x 4
  species island
                    body_mass_g penguin_size
  <fct>
          <fct>
                          <int> <chr>
1 Adelie Torgersen
                           3750 grande
2 Adelie Torgersen
                            3800 grande
3 Adelie Torgersen
                            3250 pequeño
                             NA <NA>
4 Adelie Torgersen
5 Adelie Torgersen
                            3450 pequeño
6 Adelie Torgersen
                            3650 grande
7 Adelie Torgersen
                            3625 grande
8 Adelie Torgersen
                            4675 grande
9 Adelie Torgersen
                            3475 pequeño
10 Adelie Torgersen
                            4250 grande
# i 334 more rows
```

• lag() desplaza los valores de las columnas n posiciones hacia adelante

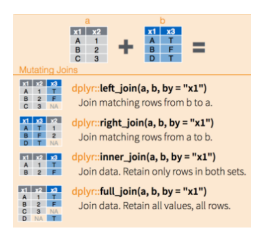
```
penguins %>% select(species, body_mass_g) %>%
  mutate(lagged_bm = lag(body_mass_g, n = 1))
```

```
# A tibble: 344 x 3
   species body_mass_g lagged_bm
   <fct>
                 <int>
                            <int>
1 Adelie
                  3750
                               NA
2 Adelie
                  3800
                             3750
3 Adelie
                  3250
                             3800
4 Adelie
                             3250
                    NA
5 Adelie
                  3450
                               NA
6 Adelie
                  3650
                             3450
7 Adelie
                  3625
                             3650
8 Adelie
                  4675
                             3625
```

9 Adelie 3475 4675 10 Adelie 4250 3475

i 334 more rows

• Combinar diferentes data frames haciendo coincidir las filas en función de la "key"



Nota

• En el enlace de Tidydatatutor puedes escribir código R y Tidyverse en tu navegador y ver cómo cambia el data frame en cada paso del pipeline que has escrito.

Aquí os dejamos el enlace para visualizar las instrucciones más utilizadas de tidyverse con el ejemplo de los pingüinos:

- arrange()
- filter()
- mutate()
- select()
- group_by() %>% slice()
- group_by() %>% summarize()

1.7.8 Visualización de datos ggplot2

ggplot2 es un sistema para crear gráficos de forma declarativa, basado en The Grammar of Graphics. Permite producir "gráficos modernos para el análisis de datos".

La sintaxis de ggplot2 ayuda a pensar los gráficos de una manera nueva y más general que R base, por ejemplo, facilita el agregar las leyendas, los ejes, los colores, en comparación con R base.

En R gallery, R charts y en ggplot2 extensions puedes encontrar muchos ejemplos de gráficos con los códigos que os servirán de inspiración.

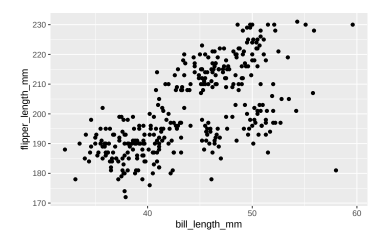
1.7.9 Gramática básica de ggplot2

Un ggplot necesita al menos tres cosas que hay que especificar:

- Datos: Normalmente un tibble del que se seleccionan las variables a visualizar. Siempre empezamos con ggplot(data = df) que le dice a {ggplot2} que vamos a trabajar con los datos df.
- Estética: Propiedades visuales que deseamos tenga nuestro gráfico. Por ejemplo, si deseamos visualizar la relación entre dos variables de df: var1 en el eje x y var2 en el eje y, debemos especificar: aes(x = var1, y = var2).
- Geometría: Forma geométrica que deseamos utilizar para representar los datos: puntos, líneas continuas, curvas, entre otras. Se especifica con geom_*(). Por ejemplo, geom_point() para hacer un diagrama de puntos.

Ejemplo:

```
penguins %>%
  ggplot(aes(x=bill_length_mm, y = flipper_length_mm)) +
  geom_point(na.rm = TRUE)
```

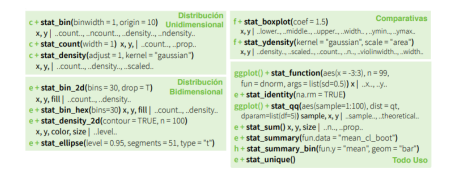


1.7.10 Más elementos de la gramática ...

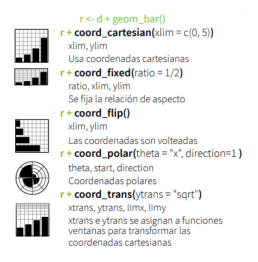
• Escalas: Permiten asignar los valores que hay en los datos a los valores visuales de una estética (anulando los valores por defecto de esa estética). La sintáxis es scale_*(). Existen escalas para asignar valores de manera discreta, continua o manual. También escalas de localización, para color, relleno; tamaño y figuras.



• Resúmenes: Permiten construir nuevas variables de resumen para hacer un gráfico. Por ejemplo: conteo, cuantiles, proporciones, curvas ajustadas. Se especifica con stat_*().



• **Sistema de coordenadas**: Permite especificar cómo deseamos las coordenadas del gráfico. La sintaxis es **coord_***.



 Facetas: Dividen un gráfico en múltiples subgráficos de acuerdo a una o varias variables discretas. La sintaxis es facet_*.



• Ajustes de las posiciones: Permite indicar qué hacer con geometrías (geoms) que ocuparían la misma posición en el gráfico.



• **Tema**: Valores visuales generales de un gráfico, como el fondo, las cuadrículas, los ejes, el tipo de letra predeterminado, los tamaños y los colores.



"Can you make sure it's a 90 day supply? I always get a 90 day supply, make sure it's 90 days!"

"Yes, I see you always get 90 days, so it's only been 30 days so it's too early for a refill"



"No I'm actually out, I only get 30 days at a time"

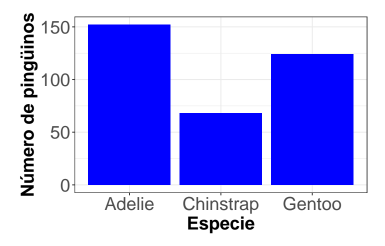
> PHARMACY MEME

Hay muchas cosas más, puedes descargar la hoja de trucos de ggplot2 en castellano.

1.7.11 Visualizando una variable cualitativa con ggplot2

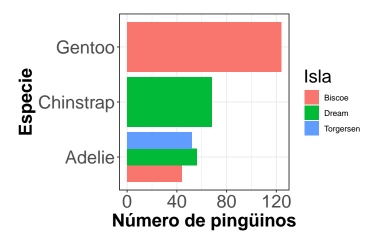
Vamos a visualizar una variable cualitativa, con un tema que no es el que trae por defecto ggplot con fondo gris.

```
penguins %>%
   ggplot(aes(x = species)) +
   geom_bar(fill="blue") +
   labs(x="Especie", y="Número de pingüinos") +
   theme_bw() +
   theme(axis.text = element_text(size=20),
        axis.title = element_text(size=20, face = "bold"))
```

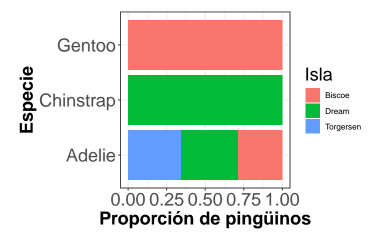


1.7.12 Cruzando dos variables cualitativas con ggplot2

Para observar la distribución conjunta de dos variables cualitativas podemos emplear un gráfico de barras. Las siguientes instrucciones nos ayudan a visualizar la relación entre las variables species e island del conjunto de datos de los pingüinos.

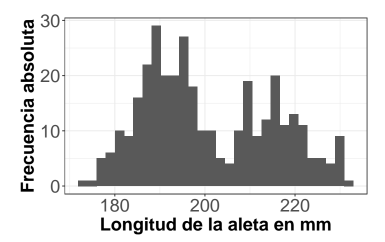


Si deseamos que cada barra represente el 100% de la categoría, se indica en el argumento de geom_bar.

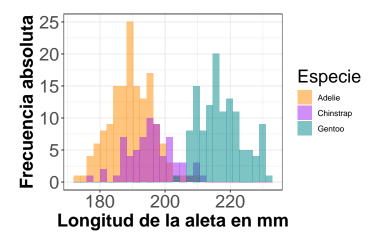


1.7.13 Visualizando una variable cuantitativa con ggplot2

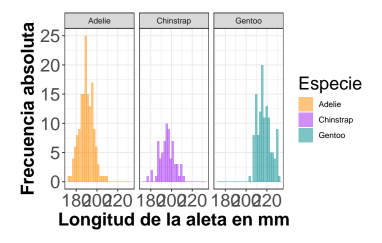
```
penguins %>%
   ggplot(aes(x = flipper_length_mm)) +
   geom_histogram(na.rm = TRUE) +
    labs(x="Longitud de la aleta en mm",
        y="Frecuencia absoluta") +
   theme_bw() +
   theme(axis.text = element_text(size=20),
        axis.title = element_text(size=20, face = "bold"))
```



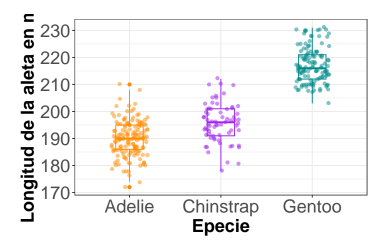
1.7.14 Cruzando una variable cuantitativa con una cualitativa



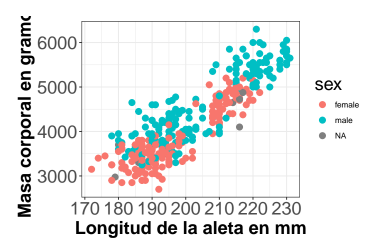
Para que el gráfico sea más claro, se los puede separar con facetas: facet_grid(.~species) justo después de la capa geom_histogram.



- La capa facet_grid admite dos variables como argumento, separadas por ~, las categorías de la primera definen las filas y las de la segunda, las columnas. Si solo se usa una, se ubica un punto en el lugar de la otra.
- Otra forma muy conveniente de cruzar una variable cuantitativa con otra cualitativa es usando boxplots.



1.7.14.1 Cruzando dos variables cuantitativas



1.7.14.2 Códigos de color html

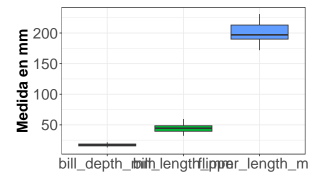
- Para utilizar colores personalizados, puedes consultar los códigos de color HTML (también llamados códigos hexadecimales, por ejemplo, #ff0000 para el rojo) en lugar de especificar los colores por su nombre predefinido en R.
- La familia de funciones scale_colour_*() permite ajustar los valores de la estética color (por ejemplo, scale_colour_brewer() selecciona una paleta del famoso proyecto ColorBrewer).

1.7.15 Ejemplos integrando las herramientas de tidyverse

• Ejemplo 1:

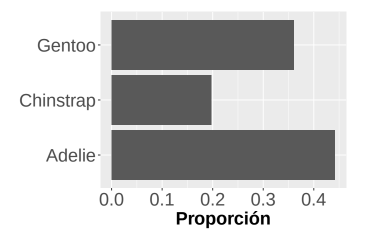
```
penguins_long <- penguins %>%
  tidyr::pivot_longer(
    cols = contains("mm"),
    names_to = "var", values_to = "val") %>%
  tidyr::drop_na()

penguins_long %>%
  ggplot(aes(x = var, y = val, fill=var)) +
  geom_boxplot() +
  theme_bw() +
  theme(legend.position="none") +
  labs(x="", y="Medida en mm") +
  theme(axis.text = element_text(size=20),
  axis.title = element_text(size=20, face = "bold"),
  legend.title = element_text(size=20))
```



• Ejemplo 2:

```
penguins %>%
  dplyr::count(species) %>%
  dplyr::mutate(prop = n / sum(n)) %>%
  ggplot() + geom_col(aes(x = prop, y = species)) +
  labs(x="Proporción", y="") +
  theme(axis.text = element_text(size=20),
  axis.title = element_text(size=20, face = "bold"),
  legend.title = element_text(size=20))
```

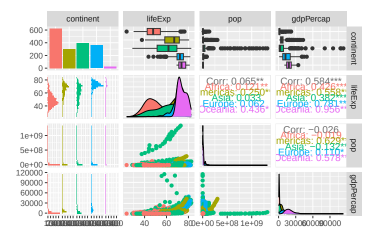


1.7.16 Extensiones de ggplot

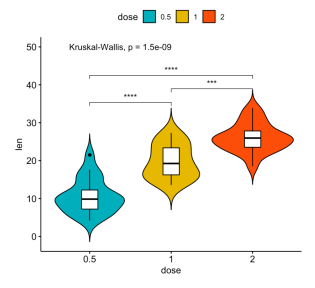
Hay muchas extensiones de ggplot, algunos ejemplos son:

• GGally

```
library(GGally)
library(gapminder)
gapminder %>% select(-country,-year) %>%
ggpairs(aes(color=continent))
```



• ggpubr proporciona algunas funciones fáciles de usar para crear y personalizar gráficos útiles para una publicación.



- Puedes ver más ejemplos en 'ggplot2' Based Publication Ready Plots.
- En la cuenta de gitHub de Allison Horst puedes encontrar otros ejemplos de gráficos con los datos de los pingüinos.

1.7.17 Recursos adicionales

- ggplot2: Elegant Graphics for Data Analysis por Hadley Wickham, disponible en acceso abierto.
- Fundamentals of Data Visualization por Claus O. Wilke sobre la visualización de datos en general pero utilizando ggplot2. Puedes encontrar los códigos en su perfil de GitHub.
- Cookbook for R por Winston Chang con recetas para producir gráficos en R.
- Galería 50 mejores visualizaciones de ggplot2.
- A ggplot2 Tutorial for Beautiful Plotting in R

1.8 Práctica 2

La base de datos mpg (ya precargada en tidyverse) contiene datos de vehículos y sus rendimientos tanto en ciudad como en carretera. La descripción de las variables es la siguiente:

- manufacturer: nombre del fabricante.
- model: nombre del modelo.

- displ: desplazamiento del motor, en litros.
- year: año de fabricación.
- cyl: número de cilindros.
- trans: tipo de transmisión (manual o automática)
- drv: tipo de tracción, con f = tracción delantera, r = tracción trasera, 4 = tracción en cuatro ruedas.
- cty: rendimiento en ciudad, en millas por galón.
- hwy: rendimiento en carretera, en millas por galón.
- f1: tipo de combustible, con e = etanol, d = diesel, r = regular, p = premium, c = CNG (gas natural).
- class: tipo de vehículo.
- 1. Dibujad un gráfico que permita visualizar el número de vehículos de cada fabricante del conjunto de datos.
- 2. Dibujad un gráfico para mostrar el rendimiento medio en ciudad para cada clase.
- 3. Construid un gráfico para mostrar el rendimiento medio en ciudad para cada clase y tipo de tracción simultáneamente.
- 4. Utilizad un gráfico para mostrar la relación entre el tamaño del motor y el rendimiento en carretera, para cada clase de vehículo. ¿Qué podéis observar?
- 5. Comparad la distribución del rendimiento en ciudad para distintos tipos de tracción.

2 Instalación de Software

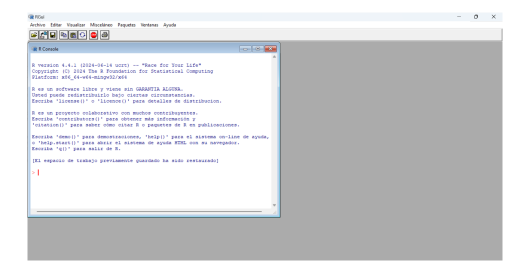
2.0.1 Cómo instalar R

Instalar R es muy sencillo; pero es conveniente que dispongáis de su versión más reciente y que regularmente lo pongáis al día. Los pasos a realizar en Windows o Mac OS X para instalar su última versión son los siguientes:

- Si sois usuarios de Windows, acceded a la página web de la *CRAN* y pulsad sobre el enlace *Download R for Windows*. A continuación, entrad en el enlace *base*, descargad R y seguid las instrucciones de instalación del documento *Installation and other instructions* que encontraréis en esa misma página.
- Si sois usuarios de Mac OS X, acceded a la página web de la *CRAN* y pulsad sobre el enlace *Download R for Mac OS X*. A continuación, descargad el fichero .pkg correspondiente y, una vez descargado, abridlo y seguid las instrucciones del Asistente de Instalación.
- Si trabajáis con Ubuntu o Debian, para instalar la última versión de R basta que ejecutéis en una terminal, estando conectados a Internet, la siguiente instrucción:

sudo aptitude install r-base

Cuando instaláis R para Windows o Mac OS X, con él también se os instala una interfaz gráfica que se abrirá al abrir la aplicación y en la que podréis trabajar.

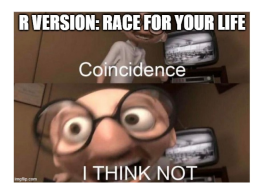


La instalación para Linux no lleva una interfaz por defecto, así que sus usuarios tienen que trabajar con R en la terminal (ejecutando R para iniciar una sesión) o instalar aparte una interfaz. Independientemente de todas estas posibilidades, en este curso usaremos RStudio como interfaz gráfica de usuario de R para todos los sistemas operativos.

Nota

R version 4.4.1 (2024-06-14 ucrt) – "Race for Your Life" Copyright (C) 2024 The R Foundation for Statistical Computing Platform: x86_64-w64-mingw32/x64 R es un software libre y viene sin GARANTIA ALGUNA. Usted puede redistribuirlo bajo ciertas circunstancias. Escriba 'license()' o 'licence()' para detalles de distribucion. R es un proyecto colaborativo con muchos contribuyentes. Escriba 'contributors()' para obtener más información y 'citation()' para saber cómo citar R o paquetes de R en publicaciones.

Escriba 'demo()' para demostraciones, 'help()' para el sistema on-line de ayuda, o 'help.start()' para abrir el sistema de ayuda HTML con su navegador. Escriba 'q()' para salir de R.



Para que nuestra interfaz con R sea agradable, podemos usar varias aplicaciones disponibles, como Rstudio, Visual Studio Code o Jamovi. Por facilidad usaremos Jamovi

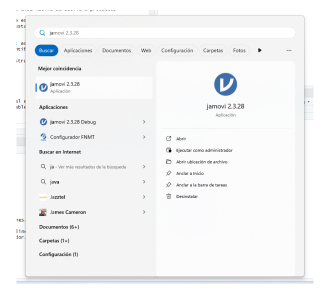
2.0.2 Instalación de Jamovi

Según la pagina de Jamovi, y en una traducción al castellano usando Google translate obtenemos:

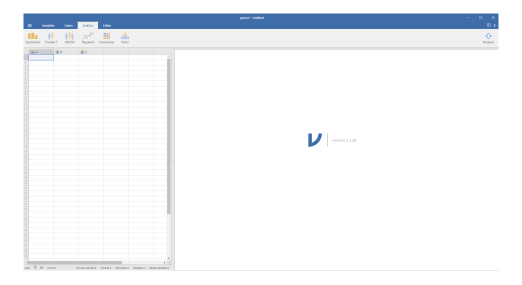
- Estadísticas simplificadas: Jamovi es una nueva hoja de cálculo estadística de "tercera generación". Diseñada desde cero para que sea fácil de usar, Jamovi es una alternativa atractiva a productos estadísticos costosos como SPSS y SAS.
- Integración con R: Jamovi está construido sobre el lenguaje estadístico R, lo que le brinda acceso a lo mejor que la comunidad estadística tiene para ofrecer. ¿Le gustaría el código R para sus análisis? Jamovi también puede proporcionárselo.
- Gratuito y abierto: Jamovi siempre será gratuito y abierto: ese es uno de nuestros valores fundamentales, porque Jamovi está hecho por la comunidad científica, para la comunidad científica.

Adicional a esto, instalaremos el software, siguiendo las instrucciones que aparecen en el botón Download and install jamovi onto your computer

Luego de la instalación debe aparecer en su busqueda de windows.



Y nos aparecerá esta interfaz para trabajar.



2.1 Matemáticas básicas

2.1.1 Funciones lineales

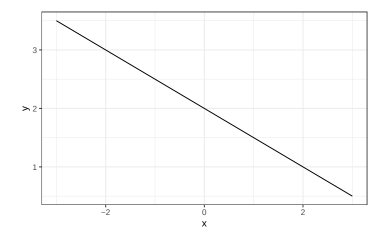
En geometría analítica y álgebra elemental, una función lineal es una función polinómica de primer grado, es decir, una función de una variable (normalmente esta variable se denota con x, que puede ser escrita como la suma de términos de la forma

$$f(x) = mx + b$$

donde m determina la pendiente o inclinación de la recta, y la constante b determina el punto de corte de la recta con el eje vertical y.

En Farmacia es útil observar la relación entre dosis y respuesta:

```
library(tidyverse)
x = seq(-3,3)
y = 2-0.5*x
datos = data.frame(x, y)
datos %>% ggplot(aes(x=x, y=y))+
  geom_line()+theme_bw()
```



2.1.2 Funciones exponenciales

Una función exponencial es una función matemática de la forma

$$f(x) = a \cdot b^x$$

,

donde:

- a es una constante que representa el valor inicial.
- b es la base de la función exponencial.
- x es la variable independiente.

Estas funciones son comunes en situaciones de crecimiento o decrecimiento rápido, como el crecimiento poblacional, la desintegración radiactiva, y el interés compuesto.

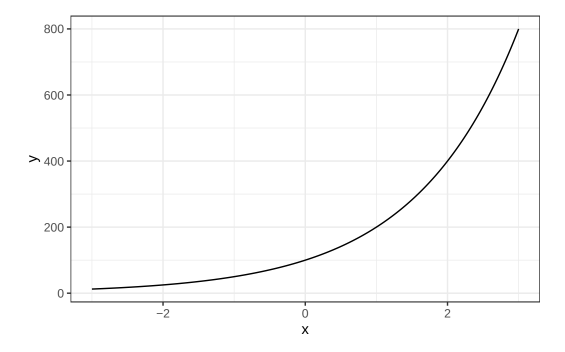
Consideremos una población de bacterias que se duplica cada hora. Si inicialmente hay 100 bacterias, podemos modelar el crecimiento de la población con la función exponencial:

$$P(t) = 100 \cdot 2^t$$

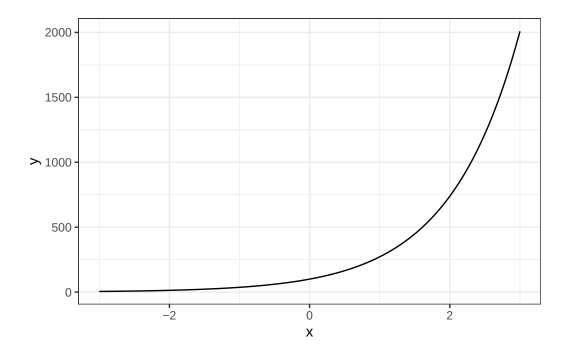
Aquí:

- P(t) es la población de bacterias en el tiempo t (en horas).
- 100 es el valor inicial (a).
- 2 es la base (b), ya que la población se duplica cada hora.

```
x = seq(-3,3, 0.01)
y = 100*2^x
datos = data.frame(x, y)
datos %>% ggplot(aes(x=x, y=y))+
  geom_line()+theme_bw()
```



```
x = seq(-3,3, 0.01)
y = 100*exp(x)
datos = data.frame(x, y)
datos %>% ggplot(aes(x=x, y=y))+
  geom_line()+theme_bw()
```



Nota

Es muy importante reconocer el número \$e \$ 2.7182818 como la base más usada para tranajar con funciones exponenciales. Esto se debe a la propiedad siguiente:

$$y=ab^x=e^{ln(ab^x)}=e^{xlnb+a}=e^ae^{xlnb}=\tilde{a}e^{\tilde{b}x}$$

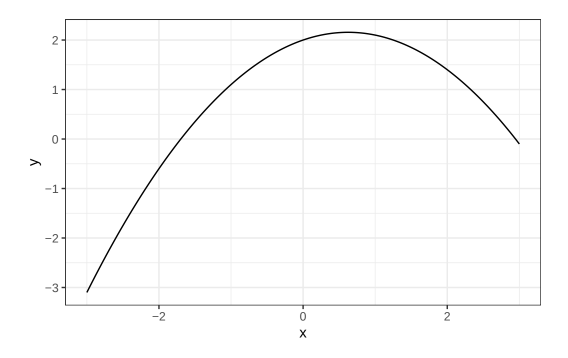
2.1.3 Funciones polinomicas

Una función polinomial de grado 2, también conocida como función cuadrática, tiene la forma $f(x) = ax^2 + bx + c$, donde:

- a, b y c son constantes reales.
- a es distinto de 0.

La gráfica de una función cuadrática es una parábola que puede abrirse hacia arriba (si a es positivo) o hacia abajo (si a es negativo).

```
x = seq(-3,3, 0.01)
y = 2+0.5*x-0.4*x^2
datos = data.frame(x, y)
datos %>% ggplot(aes(x=x, y=y))+
  geom_line()+theme_bw()
```



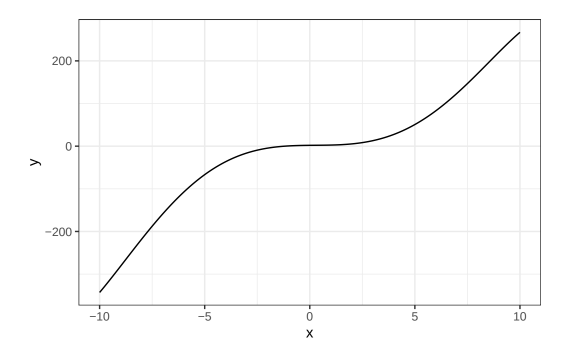
```
x = seq(-10,10, 0.01)

y = 2+0.5*x-0.4*x^2 +0.5*x^3-0.002*x^5

datos = data.frame(x, y)

datos %>% ggplot(aes(x=x, y=y))+

geom_line()+theme_bw()
```

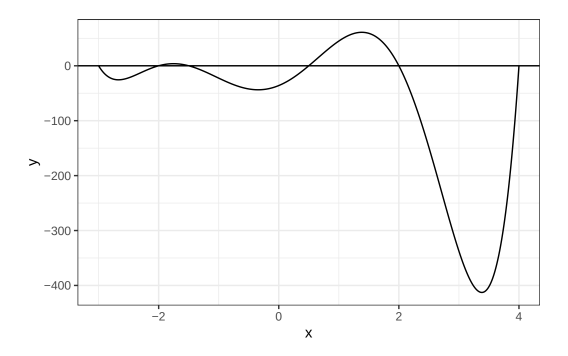


i Nota

Para recordar factorización, ¿qué sucede si graficamos la siguiente función?

$$y = (x-2)(x+1.5)(x-0.5)(x+3)(x+2)(x-4) \\$$

```
x = seq(-3,4, 0.01)
y = (x-2)*(x+1.5)*(x-0.5)*(x+3)*(x+2)*(x-4)
datos = data.frame(x, y)
datos %>% ggplot(aes(x=x, y=y))+
  geom_line()+theme_bw()+
  geom_hline(yintercept = 0)
```



2.1.4 Practica 1

Vamos a descargar los datos que aparecen en el enlace. Para ellos abrimos el enlace y con click derecho -> Guardar como y seguimos las instrucciones.

Referencias

Horton, Everitt P. 2011. An Introduction to Applied Multivariate Analysis with R.