Einführung in die Datenanalyse mit R (700104)

Kursskript



Dr. Johannes Signer Abteilung Wildtierwissenschaften Büsgenweg 3 37077 Göttingen

jsigner@uni-goettingen.de



Dr. Kai Husmann Abteilung Forstökonomie und nachhaltige Landnutzungsplanung Büsgenweg 1 $$37077\ G\"{o}ttingen$

kai.husmann@uni-goettingen.de



Fakultät für Forstwissenschaften und Waldökologie Georg-August-Universität Göttingen



10

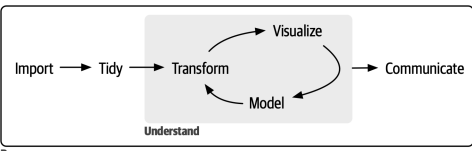
Wintersemester 2023/2024

13	Dieses Werk ist lizenziert unter einer Creative Commons Namensnennung - Nicht-kommerziell - Weitergabe
14	unter gleichen Bedingungen 4.0 International Lizenz.
15	Zitiervorschlag: Signer, J. und Husmann, K. (2023) Skript zur Vorlesung Einführung in die Datenanalyse mit R, Georg-
16 17	August-Universität Göttingen.
18	Letzte Aktualisierung: 9. November 2023
	Einführung in die Datenanalyse mit R (WS 2023/2024)

19 Vorwort und Danksagung

20

- 21 Lernziel des Kurses ist die Einführung in die Arbeit, Visualisierung und Analyse von (forstlichen) Datensätzen
- 22 mit dem Statistikprogramm R. Der Schwerpunkt liegt dabei auf der Datenverarbeitung. Statistische Methoden
- ²³ werden nur an wenigen Stellen exemplarisch angewendet. Ein typisches Data Science Projekt besteht laut
- Wickham et al. (https://r4ds.hadley.nz/) aus 4 Stufen.



Program

- $_{26}$ Wir werden uns in diesem Kurs insbesondere mit den ersten beiden Stufen Import und Tidy beschäftigen und
- uns im Schritt Understand nur mit sehr einfachen Models befassen.
- Weitere Materialien als dieses Kursskript und die Übungsaufgaben (StudIP) werden nicht benötigt. Die
- 29 gelöste Übungsaufgaben dieses Skriptes werden Ihnen über StudIP zugänglich gemacht. Dort werden auch
- 30 ggf. Ankündigungen bekanntgegeben. Um die Credits für den Kurs zu erhalten, müssen Sie am Ende des
- 31 Kurses eine mündliche Prüfung ablegen. Für die Prüfung werden Sie zwei zufällig gezogene Prüfungsfragen
- aus dem Dokument "Übungen: Einführung in die Datenanalyse mit R"bearbeiten und vortellen. Nach einer
- 33 15-minütigen Vorbereitungszeit beträgt die Prüfungszeit weitere 15 Minuten. In der Prüfungszeit präsentieren
- 34 Sie zunächst Ihre Lösung und beantworten anschließend vertiefende Fragen zu Ihrer Lösung und daraufhin
- ³⁵ auch zum gesamten Lehrinhalt des Kurses.
- 36 Dieses Vorlesungsskript ist ein R Markdown-Dokument, das mit R und RStudio erstellt wurde. Das Dokument
- besteht aus Fließtext, R Code und den entsprechenden Code-Ergebnissen. Die grau hinterlegten Codepassagen
- 38 sind kurze R-Skripte. Falls das Skript eine Konsolenausgabe erzeugt, ist diese direkt mit "##"markiert (diese
- Begriffe werden in Kapitel 1.2 näher erläutert).
- Dank für Anmerkungen gilt Markus Benesch, Sofie Biberacher und Josephine Trisl. Teile des Unterkapitels
- 41 zu Schleifen und Kontrollstrukturen sind an das R Skript des Kurses Computergestützte Datananalyse von
- 42 Robert Nuske, Nikolas von Lüpke und Joachim Saborowski angelehnt. Des Weiteren wurden Beispiele aus
- dem frei Verfügbaren Dokument R for Data Science (https://r4ds.hadley.nz/intro.html) entnommen.

44 Inhaltsverzeichnis

45	1	Ru	nd RStudio	3
46		1.1	Installation von R und R Studio	3
47		1.2	Erste Schritte in R	3
48		1.3	Gute Praxis bei der Programmierung	5
49	2	Var	ablen, Funktionen und Datentypen	7
50		2.1	Variablen beim Programmieren	7
51		2.2	Datentypen	8
52		2.3	Funktionen	9
53		2.4	Datenstrukturen	10
54		2.5	Funktionen	11
	0	3 7 1		
55	3			ا 2
56		3.1		13
57		3.2		15
58		3.3	•	16
59		3.4	S .	17
60		3.5		19
61		3.6	Der %in%-Operator	20
62	4	Fak	toren (factors)	22
63	5	Spe	zielle Einträge	24
64		5.1	NA	24
65		5.2	NULL	25
66		5.3	Inf	25
67	6	data	frames oder Tabellen	27
68		6.1	Wichtige Funktionen zum Arbeiten mit data.frames	28
69		6.2	Zugreifen auf Elemente eines data.frame	28
70	7	Sch	reiben und lesen von Daten	32
71		7.1	Textdateien	32
	0	Eng	ollon von Abbildungen	
72	8			34
73		8.1		34
74				38
75		0.0		39
76		8.2		40
77		8.3	•	13
78		8.4		45
79			•	52
80			8.4.2 Plots kombinieren	53

81		8.4.3 Speichern von plots	6
82	9	Mit Daten arbeiten 5	7
83		9.1 dplyr eine Einführung	7
84		9.2 Arbeiten mit gruppierten Daten	0
85		9.3 pipes oder %>%	1
86		9.4 Joins	2
87		9.5 'long' and 'wide' Datenformate	4
88		9.6 Auswählen von Variablen	5
89		9.7 Einzelne Beobachtungen abfragen (slice())	7
90		9.8 Spalten trennen	0
91	10	Arbeiten mit Text 72	2
92		10.1 Arbeiten mit Text	2
93		10.2 Finden von Textmustern	3
	11	Aubuitan mit Wit	c
94	11	Arbeiten mit Zeit	
95		11.1 Arbeiten mit Zeitintervallen	
96		11.2 Formatieren von Zeit	8
97	12	Aufgaben Wiederholen (for-Schleifen)	0
98		12.1 Schleifen	0
99		12.1.1 Wiederholen von Befehlen mit for()	0
100		12.1.2 Wiederholen von Befehlen mit while() 8	3
101		12.2 Bedingte Ausführung von Codeblöcken	3
102	13	(\mathbf{R}) markdown	5
103		13.1 Markdown Grundlagen	5
104		13.2 R und Markdown	6
105	14	Räumliche Daten in R	Q
105	1.4	14.1 Was sind räumliche Daten	
107		14.2 Koordinatenbezugssystem	
107		14.3 Vektordaten in R	
100		14.4 Arbeiten mit Vektordaten	
110		14.5 Rasterdaten in R	
110			_
111	15	FAQs (Oft gefragtes) 9	7
112		15.1 Arbeiten mit Daten	7
113		15.1.1 Einlesen von Exceldateien	7
114	16	Zusätzliche Aufgaben 98	8
115		16.1 Arbeiten mit Daten	0
116	17	Literatur 10:	2

1 R und RStudio

1.1 Installation von R und RStudio

- 119 Als ersten Schritt müssen Sie R und RStudio installieren. Dabei ist wichtig zu unterscheiden, dass R und
- RStudio zwei unterschiedliche Programme sind. R ist die eigentliche Programmiersprache mit der wir arbeiten.
- RStudio hingegen ist eine sogenannte Entwicklungsumgebung ¹, die das Arbeiten mit R vereinfachen soll.
- 122 Sie können also mit R arbeiten ohne RStudio (was unüblich ist), aber nicht mit RStudio ohne R.
- 123 Gehen Sie für die Installation von R, auf die Website https://cloud.r-project.org/ und laden Sie die für ihren
- Computer passende R-Version herunter und folgen Sie den Installationsanweisungen. In Linux können Sie R
- über die Kommandozeile installieren.
- Für die Installation von RStudio gehen Sie zu der Website https://posit.co/download/rstudio-desktop/#downl
- oad und laden die richtige Version für Ihr Betriebssystem herunter und folgen Sie den Installationsanweisungen.

8 1.2 Erste Schritte in R.

RStudio bietet eine Vielzahl von Funktionen, die uns das Arbeiten mit R erleichtern können. Öffnen Sie RStudio. Sie erhalten eine leere Entwicklungsumgebung. Als erstes bietet es sich an, ein neues Skript zu erstellen. Gehen Sie dafür auf das Menü: File New File R Script oder klicken Sie die Tastenkombination Strg + Umschalt + N (Strg)+ Ω + N).

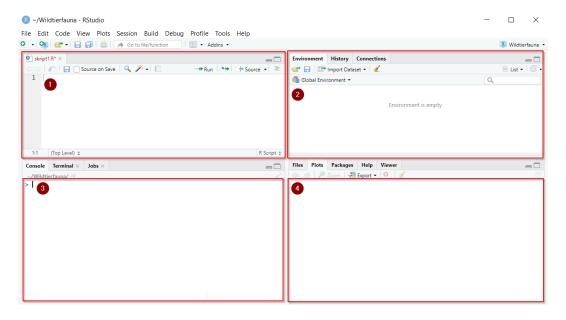


Abbildung 1: RStudio Panes.

- RStudio besteht nun aus vier sogenannten **Panes** oder Ausschnitten (siehe auch Abbildung 1). Die Ausschnitte sind wie folgt gegliedert:
 - 1. Hier werden Skripte anzeigt, d.h., hier wird meist R Code geschrieben und dokumentiert. Der Code wird

¹Oder auch IDE (=Integrated Development Environment) genannt.

1.2 Erste Schritte in R 1 R UND RSTUDIO

beim Schreiben noch nicht ausgeführt (siehe Punkt 3), dennoch sollten Sie Code immer so schreiben, dass er Zeile für Zeile abgeschickt werden kann. Sie sollten nie Code schreiben, bei dem Sie zwischen den Zeilen hin und her springen müssen.

- 2. Der zweite Ausschnitt erteilt Auskunft über den Workspace. Im Workspace werden alle verfügbaren Objekte angezeigt.
- 3. Die eigentliche R-Konsole wird in Ausschnitt 3 dargestellt. Hier wird in der Regel wenig Code eingegeben. Der normale Workflow ist vom Skript Code an die Konsole zu schicken. Erst durch das Abschicken in die Konsole wird der Code (bzw. die Teile des Codes, die Sie abschicken) ausgeführt.
- 4. Der vierte Ausschnitt enthält mehrere Reiter. Der Reiter Files zeigt den Verzeichnisbaum an. Im Reiter Plots werden Plots angezeigt, wenn diese im Code aufgerufen werden. Hilfeseiten zu Funktionen werden im Reiter Help angezeigt.

Einfache Rechenoperationen können auch direkt in der R-Konsole durchgeführt werden. Prinzipiell könnten
Sie alle Operationen direkt in die Konsole tippen. Der Nachteil und der Grund, warum dies keine gute Praxis
ist, ist, dass der Code zwar ausgeführt jedoch nicht gespeichert wird. Code der nicht als Skript gespeichert
wird, ist also nicht dokumentiert. Tippen Sie die folgenden Operationen in die Konsole.

```
10 + 5
```

136

138

139

141

142

144

145

151 ## [1] 15

20 - 10

152 ## [1] 10

10 * 3

153 ## [1] 30

100 / 19

154 **##** [1] 5.263158

Sie sehen Ihren Code in rot und das Ergebnis dieser Operation in weiß darunter. Die Zahl in [] gibt die Dimension des Ergebnisses an. Hier also [1] für eine Angabe. Dieses Skript wurde in R Markdown geschrieben (siehe Vorwort). R Markdown verbindet Text und Code. Die Ergebnisse des Codes werden unter dem grau hinterlegten *Codechunk* dargestellt. Darstellung und Farbe des Codes und der Ergebnisse sind jedoch nicht immer exakt so wie sie es in der R Konsole wären.

Weitere häufig verwendete Operationen sind ^ für eine beliebige Potenz, z.B. $2^3 = 2^3 = 8$. Analog dazu gibt es die Funktion sqrt() zum berechnen von Wurzeln und viele weitere Funktionen. Wenn Sie einen code abschicken, der nicht funktioniertm bekommen Sie statt des Ergebnisses eine Fehlermeldung, welche bestenfalls einen Hinweis zur Korrektur enthält.

Meist verwenden wir jedoch **Skripte**, um den R-Code zu schreiben und ihn dann an die Konsole "zu schicken".

Dies hat den Vorteil, dass alle Schritte nachvollziehbar bleiben und Analysen beliebig oft wiederholt werden können. Nach der Ausführung bleibt der Code erhalten und Sie dokumentieren Ihre Berechnungen automatisch mit. Stellen Sie sich den Code im R-Skript wie ein Kochbuch vor. Wenn wir R-Code in einem R-Skript geschrieben haben gibt es mehrere Möglichkeiten diesen Code abzuschicken/ auszuführen. Wir können eine Zeile abschicken, indem wir entweder auf *Run* klicken (Abbildung 2) oder die Tastenkombination *Strg* +

Enter (Strg +) tippen. Mehrere Zeilen abzuschicken und nacheinander ausführen zu lassen ist möglich, indem diese Zeilen markiert werden bevor Sie Run klicken oder die Tastenkombination tippen. Ein Klick auf Source bzw. die Tastenkombination Strg + Umschalt + Enter (Strg + 1).

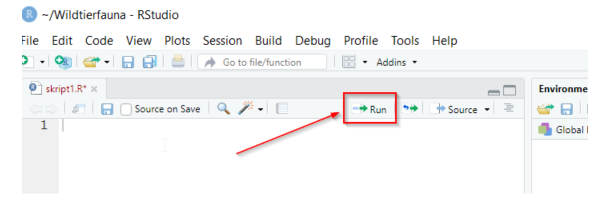


Abbildung 2: Zeilenweises Ausführen von Code in RStudio.

Wenn Sie die Codezeile abgeschickt haben, sehen Sie diese Zeile in der Konsole und direkt darunter das
Ergebnis sowie die Dimensionalität des Ergebnisses, also genauso als hätten Sie den Code direkt in die Konsole
getippt. Die Konsole erkennt, wenn Sie einen unvollständigen Code abschicken. In der Konsole sehen Sie in
diesem Fall kein Ergebnis, sondern ein + unter der abgeschickten Zeile. Sie können nun eine weitere Zeile zur
vervollständigung abschicken oder in der Konsole Escape (Esc.) drücken, um abzubrechen.

1.3 Gute Praxis bei der Programmierung

Es gibt eine gute Praxis, wie der Stil der Codes sein sollte. Die sog. Style Guides sind eine Art generelle
Vereinbarung wie guter Code aussehen sollte. Style Guides sind selbstverständlich optional und wer viel
programmiert, wird mit der Zeit evtl. einen eigenen Stil entwickeln. Dennoch bieten Style Guides gerade
am Anfang der Karriere eine gute Orientierungshilfe und erleichtern vor allem das Arbeiten im Team. Der
wichtigste und umfangreichste Style Guide ist https://style.tidyverse.org/index.html. Wir empfehlen, die
Kapitel Welcome, Files und Syntax zu lesen, bevor Sie mit dem Programmieren beginnen.

Vielleicht die wichtigste Praxis beim Programmieren ist das Kommentieren. Kommentare sind ein wichtiger
Bestandteil der Skripte in R und allen Skript- und Programmiersprachen. Ein Kommentar ist Text in einem
R-Skript, der der Dokumentation dient und von der R Konsole ignoriert wird. Sämtliche Zeilen, die mit
dem Zeichen # beginnen, werden nicht ausgeführt, wenn Sie an die Konsole gesendet werden. Seien Sie nicht
sparsam mit Kommentaren, sondern benutzen Sie sie um Ihren Code zu strukturieren, ihre Berechnungen zu
für sich selbst und andere zu erläutern und, um Ergebnisse zu beschreiben oder zu interpretieren.

```
# sqrt(a)
# Berechnen der Quadratwurzel
sqrt(81)
```

91 ## [1] 9

Sie können Kommentare auch verwenden, um Code, den sie später vielleicht wieder aktivieren wollen, auszukommentieren. Im vorherigen Codeblock wurde der Funktionsaufruf sgrt (a) auskommentiert. Die Zeile # Berechnen der Quadratwurzel wird bei der Ausführung ebenfalls ignoriert. Es empfiehlt sich, komplexere
 Abläufe zu kommentieren, damit andere im Team verstehen, warum und wie etwas gemacht wurde. Ganz
 besonders gilt das jedoch für einen selbst. Oft sind in der Zukunft Zusammenhänge nicht mehr so klar, wie
 sie beim Schreiben des Codes waren.

198

Aufgabe 1: Ausführen von Quellcodes

- Öffnen Sie RStudio, erstellen Sie ein neues Skript und speichern Sie dieses unter dem Namen skript1.R ab.
- Tippen oder kopieren Sie folgenden Code in das Skript:

```
# Einfache Rechenoperationen
1 + 3
2^7
# Einfache Funktion
sqrt(20)
```

²⁰³ Führen Sie nun alle Zeilen aus.

²⁰⁴ 2 Variablen, Funktionen und Datentypen

205 2.1 Variablen beim Programmieren

Ergebnisse aus Berechnungen (wie oben angeführt), aber auch z.B. aus deutlich komplexeren Operationen, werden in Variablen abgespeichert. Man kann sich eine Variable wie eine Hülle (oder bildlich gesprochen wie eine Schachtel) vorstellen, in die man etwas hinein legen kann und darauf zu einem späteren Zeitpunkt wieder zugreifen kann. Z.B. weist der folgende Ausdruck der Variable alter den Wert 102 zu.

```
alter <- 102
```

Variablen können Objekte in R speichern. Ein Objekt, im einfachsten Fall ein einzelner Wert, kann mit der
Anweisung <- einer Variablen zugewiesen werden. Der nachfolgende Code weist der Variable a den Wert 10
zu.

```
a <- 10
a
```

```
213 ## [1] 10
```

- Man kann mit = oder <- einer Variable einen Wert zuweisen. Der Unterschied ist in den meisten Fällen vernachlässigbar, es wird aber allgemein empfohlen <- (= ist schlechter Stil) zu verwenden.
- ²¹⁶ Wir können beliebige Variablen erstellen, z.B.

```
abc <- 10
name <- "Johannes"
```

- Variablennamen dürfen nicht mit einer Zahl beginnen und müssen aus einem Wort bestehen. Die Variablen erscheinen nach der Definition im *Environment* in Pane.
- a_123 <- 10 ist ok
 - 123_a <- 10 erzeugt einen Fehler
- Vorsicht: Groß- und Kleinschreibung muss beachtet werden

```
name <- "Johannes"
name
```

- ₂₂₂ ## [1] "Johannes"
- Das Aufrufen der Variable Das Aufrufen der Variable

Name

- führt zu einem Fehler.
- Wir können dann mit den Werten, die in Variablen gespeichert sind, ganz normale Rechenoperationen durchführen.

```
a <- 10
b <- 5
a + b
```

```
## [1] 15
       a
   ## [1] 0.5
   a^b
   ## [1] 1e+05
   Das Ergebnis kann natürlich wieder in einer neuen Variable gespeichert werden.
230
   ergebnis <- a + b
   ergebnis
   ## [1] 15
   ergebnis2 <- ergebnis * 2
   ergebnis2
   ## [1] 30
232
   Mit der Funktion rm() können Variablen, können nicht mehr benötigte Variablen, wieder gelöscht werden.
   var1 <- "irgendwas"</pre>
   exists("var1") # TRUE. also ja, eine Variable mit diesem Namen existiert
   ## [1] TRUE
   rm(var1)
   exists("var1") # FALSE, also nein, eine Variable mit diesem Namen existiert nicht.
   ## [1] FALSE
```

236 2.2 Datentypen

Es wurde bereits erwähnt, dass Variablen als Objekte gespeichert werden. Objekte sind Datenstrukturen, die Objekte wie z. B. Messwerte aus der Realität abbilden. Wenn Sie beispielsweise eine Fotofalle in einem Wald ausbringen, dann hat diese Fotofalle einen Namen (z.B. Kamera1) und nach einiger Zeit im Wald wurden hoffentlich auch einige Fotos aufgenommen. Wir nehmen einmal an, dass nach drei Wochen 132 Fotos von Rehen gemacht wurden.

Wir können jetzt sowohl den Namen der Fotofalle, als auch die Anzahl Fotos die aufgenommen wurden, in
 zwei Variablen abspeichern.

```
kamera_name <- "Kamera_1"
anzahl_rehe <- 132</pre>
```

In den zwei vorherigen Zeilen Code haben wir zwei Objekte (im Sinne von R) erstellt. Das erste Objekt heißt kamera_name und das zweite Objekt heißt anzahl_rehe. Auffällig ist, dass beide Objekte unterschiedliche Datentypen haben. kamera_name ist vom Typ character (also Text). Das zweite Objekt, anzahl_rehe, ist vom Typ numeric (also eine Zahl, wir unterscheiden hier nicht weiter²). Zusätzlich zu diesen zwei Typen

²Für Interessierte, man unterscheidet weiter zwischen Ganzzahlen (int) und Gleitkommazahlen (double) unterscheiden.

character und numeric), gibt es noch einen weiteren wichtigen Typ: nämlich das logische Wahr oder Falsch (in R: TRUE und FALSE). Zurückkommend auf das Beispiel mit den Fotofallen, könnte eine mögliche Fragestellung sein, ob auf einem der Fotos ein Fuchs gesehen wurde oder nicht. Dazu würden wir eine neue Variable fuchs gesehen anlegen und diese auf TRUE setzen, da ein Fuchs gesehen wurde.

```
fuchs gesehen <- TRUE
```

Wenn Sie sich nicht sicher, um welchen Typen es sich handelt, können sie ihn mit str abfragen.

```
typeof (fuchs_gesehen)
```

```
253 ## [1] "logical"
```

254 2.3 Funktionen

Ein zweiter wesentlicher Bestandteil beim Arbeiten mit R sind Funktionen. Während eine Variable etwas speichert, tut eine Funktion etwas. Beispielsweise zieht die Funktion sqrt() die Quadratwurzel aus einer Zahl. sqrt(a)

```
257 ## [1] 3.162278
```

Funktionen sind in R in der Regel daran zu erkennen, dass sie immer mit dem Funktionsnamen, gefolgt von runden Klammern (()), aufgerufen werden. Im vorherigen Beispiel wurde die Funkion mit dem Namen sqrt() aufgerufen. Das Objekt a haben wir bereits vorhin definiert (zur Erinnerung a <- 10). Die Funktion sqrt() arbeitet jetzt mit dem Objekt a, das in diesem Zusammenhang auch Argument genannt wird.

Argumente von Funktionen haben Namen, diese müssen jedoch nicht angegeben werden, wenn die Reihenfolge der Argumente berücksichtigt wird. Im vorherigen Beispiel, haben wir einfach die Funktion sqrt(a) aufgerufen und keinen Argumentnamen angegeben. Aus den Hilfeseiten für die Funktion sqrt() (siehe auch nachfolgender Abschnitt) ist zu entnehmen, dass die Funktion sqrt() ein Argument mit dem Namen x hat. Das heißt, der vollständige Aufruf der Funktion x wäre.

```
sqrt(x = a)
```

267 ## [1] 3.162278

271

272

Um mehr über eine Funktion zu erfahren (z.B. die Bedeutung von Argumenten zu verstehen oder herauszufinden, was eine Funktion zurück gibt), können wir die Hilfeseiten konsultieren. Es gibt unterschiedliche Wege, um zu einer Hilfeseite zu gelangen.

- In die Konsole ?<Name der Funktion> tippen. Also, wenn wir Hilfe für die Funktion mean() möchten, könnten wir einfach ?mean in die Konsole tippen.
- 273 2. Analog zu 1), können wir mit der Funktion help die Hilfeseite für eine andere Funktion aufrufen (z.B. wenn wir wieder die Hilfe für die Funktion mean() lesen möchten, dann könnten wir auch help(mean) in die Konsole tippen).
- 3. In RStudio kann man auch auf das Help-Panel klicken und dann einfach eine Funktion suchen (siehe Abbildung 1).
- 4. Wenn der Cursor in RStudio auf einer Funktion ist, kann man mit der Taste F1 die dazugehörige Hilfeseite aufrufen.

280 2.4 Datenstrukturen

Verfolgen wir das Beispiel mit den Fotofallen etwas weiter. Es handelt sich um ein systematisches Monitoring.

D.h. es wurde nicht nur eine Fotofalle ausgebracht, sondern insgesamt 15 Stück. Dieser Umstand erfordert eine komplexere Datenstruktur. Nachfolgend sind die Anzahl Rehfotos für jede der 15 Fotofallen aufgeführt:

132, 79, 129, 91, 138, 144, 55, 103, 139, 105, 96, 146, 95, 118, 107.

Die Frage, die sich jetzt stellt, ist: Wie kann man diese Daten sinnvoll organisieren? Zusätzlich zur Anzahl der fotografierten Rehe soll jede Fotofalle eine eindeutige ID haben (Kamera_1, ..., Kamera_15) und wir wissen, dass jeweils 5 Fotofallen in drei unterschiedlichen Revieren aufgestellt waren (Fotofalle 1 bis 5 in Revier A, Fotofalle 6 bis 10 in Revier B und Fotofalle 11 bis 15 in Revier C).

Ein erster, wenn auch nicht wirklich sinnvoller, Ansatz könnte sein, dass wir für jede Fotofalle drei Objekte erstellen:

```
# 1. Kamera
name1 <- "Kamera_1"
anzahl_rehe1 <- 132
revier_1 <- "Revier A"

# 2. Kamera
name2 <- "Kamera_2"
anzahl_rehe2 <- 79
revier_2 <- "Revier A"

# usw.</pre>
```

Wenn wir so vorgehen würden, hätten wir 45 Objekte. Dieser Ansatz ist nicht sehr effizient und führt schnell zu einem unübersichtlichen Workspace³. Wir werden im Verlauf unterschiedliche Datenstrukturen kennenlernen.

Aufgabe 2: Variabeln

293

294

298

301

Verwenden Sie die folgenden Daten

```
a <- 2
b <- "100"
p <- FALSE
```

297 und berechnen sie:

- 10 * a
- a / 144 und speichern Sie das Ergebnis in einer neuen Variablen e zwischen.
- Was ist das Ergebnis von a + b?
 - Was ist das Ergebnis von a + p?

³Als *Workspace* werden alle Objekte bezeichnet, die in einer R-Session zur Verfügung stehen.

```
10 * a
e <- a / 144
a + b
a + p
```

2.5 Funktionen

³⁰³ Ein zweiter wesentlicher Bestandteil beim Arbeiten mit R sind Funktionen. Während eine Variable etwas ³⁰⁴ speichert tut eine Funktion etwas. Beispielsweise zieht die Funktion sqrt() die Quadratwurzel aus einer Zahl.

```
sqrt(a)
```

```
305 ## [1] 1.414214
```

Funktionen sind in R in der Regel daran zu erkennen, dass sie immer mit dem Funktionsnamen, gefolgt von runden Klammern (()), aufgerufen werden. Im vorherigen Beispiel wurde die Funkion mit dem Namen sqrt() aufgerufen. Das Objekt a haben wir bereits vorhin definiert (zur Erinnerung a <- 10). Die Funktion sqrt() arbeitet jetzt mit dem Objekt a, das in diesem Zusammenhang auch Argument genannt wird.

Argumente von Funktionen haben Namen, diese müssen jedoch nicht angegeben werden, wenn die Reihenfolge der Argumente berücksichtigt wird. Im vorherigen Beispiel, haben wir einfach die Funktion sqrt(a) aufgerufen und keinen Argumentnamen angegeben. Aus den Hilfeseiten für die Funktion sqrt() (siehe auch nachfolgender Abschnitt) ist zu entnehmen, dass die Funktion sqrt() ein Argument mit dem Namen x hat. Das heißt, der vollständige Aufruf der Funktion x wäre.

```
sqrt(x = a)
```

315 **##** [1] 1.414214

319

320

321

322

323

Um mehr über eine Funktion zu erfahren (z.B. die Bedeutung von Argumenten zu verstehen oder herauszufinden, was eine Funktion zurück gibt), können wir die Hilfeseiten konsultieren. Es gibt unterschiedliche Wege, um zu einer Hilfeseite zu gelangen.

- 1. In die Konsole ?<Name der Funktion> tippen. Also, wenn wir Hilfe für die Funktion mean() möchten, könnten wir einfach ?mean in die Konsole tippen.
- 2. Analog zu 1), können wir mit der Funktion help die Hilfeseite für eine andere Funktion aufrufen (z.B. wenn wir wieder die Hilfe für die Funktion mean() lesen möchten, dann könnten wir auch help(mean) in die Konsole tippen).
- 32. In RStudio kann man auch auf das Help-Panel klicken und dann einfach eine Funktion suchen (siehe Abbildung 1).
- 4. Wenn der Cursor in RStudio auf einer Funktion ist, kann man mit der Taste F1 die dazugehörige Hilfeseite aufrufen.

3 Vektoren

328

Die gute Nachricht zuerst, Sie haben bereits Vektoren erstellt in R (und dies wahrscheinlich nicht bewusst wahrgenommen). Wenn Sie nämlich eine Variable erstellen (z.B., a <- 10), wird ein Vektor der Länge eins erstellt, das heißt der Vektor enthält genau ein Element.

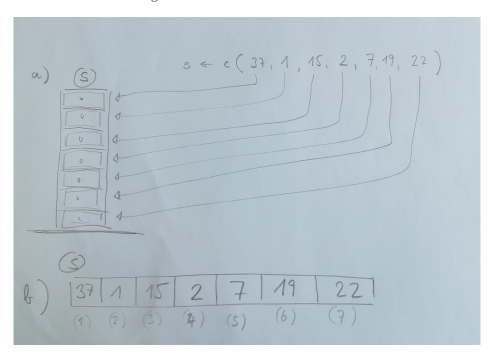


Abbildung 3: Schematische Darstellung eines Vektors in R.

Sie können sich Vektoren wie einen Schubladenschrank vorstellen (siehe auch Abbildung 3). Wichtig ist dabei,
dass man in jede Schublade immer nur ein Element vom gleichen Typ verstauen kann. Etwas allgemeiner
gesprochen heißt das, dass alle Elemente eines Vektors vom gleichen Datentyp sein müssen.

Es gibt zahlreiche Funktionen zum Erstellen von Vektoren (einige davon werden wir im weiteren Verlauf des Moduls kennenlernen). Die wohl wichtigste Funktion ist c(). Dabei steht c für *combine* oder *concatenate*.

Die Funktion c() fügt einzelne Elemente in einen Vektor zusammen (und zwar genau in der Reihenfolge wie diese Elemente an c() übergeben werden).

Gehen wir nochmals zurück zu Abbildung 3, da wird schematisch dargestellt wie ein Vektor s mit 7 Elementen (in diesem Fall Zahlen) erstellt werden kann.

```
s \leftarrow c(37, 1, 15, 2, 7, 19, 22)
```

Die Funktion c() ordnet jetzt bildlich gesprochen die Zahl 37 der ersten Schublade zu, die Zahl 1 der zweiten
Schublade und so weiter. Wenn Sie jetzt einfach s in die Konsole tippen, können Sie alle Elemente von s
sehen:

44 ## [1] 37 1 15 2 7 19 22

In Abbildung 3b wird der Vektor s nochmals systematisch dargestellt. Dabei sieht man, dass 37 an der ersten

- Position des Vektors gespeichert wird und 22 an der letzten Position des Vektors gespeichert wird.
- Die Grundrechenarten (+, -, /, *) und viele andere Funktionen funktionieren genau gleich mit Vektoren deren
- Länge > 1 ist. Sie werden elementweise durchgeführt. Wir können beispielsweise zu jedem Element von s 10
- 349 addieren

```
s + 10
```

350 ## [1] 47 11 25 12 17 29 32

oder s mit sich selbst multiplizieren.

s * s

```
352 ## [1] 1369 1 225 4 49 361 484
```

Neben der Funktion c() gibt es zahlreiche weitere Funktionen, um Vektoren zu erstellen. Sehr häufig braucht

man Vektoren von Zahlenfolgen, solche Vektoren können mit der Funktion seq erstellt werden. Im einfachsten

Fall benötigt seq() zwei Argumente: from und to⁴.

```
seq(from = 1, to = 10)
```

```
956 ## [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
```

Man kann dann auch noch die Schritte angeben, mit denen erhöht wird.

```
seq(from = 1, to = 10, by = 2)
```

```
358 ## [1] 1 3 5 7 9
```

359

Aufgabe 3: Vektoren erstellen

- Sie haben den BHD (Brusthöhendurchmesser) in cm von vier Bäumen gemessen: 13, 15.3, 23, 9
- Erstellen Sie einen Vektor mit dem Namen bhd in dem Sie die Werte speichern
- Transformieren sie die BHD-Werte in mm.
- Berechnen Sie die Fläche des BHD in cm^2 (nehmen Sie dafür an, dass ein Baum kreisrund ist).

3.1 Funktionen zum Arbeiten mit Vektoren

Die Funktionen head() und tail() geben die ersten bzw. letzten n Elemente eines Vektors zurück. n hat einen voreingestellten Wert von 6, dieser kann natürlich angepasst werden.

head(s)

```
369 ## [1] 37 1 15 2 7 19
```

```
head(s, n = 3)
```

370 ## [1] 37 1 15

⁴Weil solche Vektoren so häufig vorkommen gibt es hier eine Abkürzung. Man kann seq(from, to, by = 1) mit from:to abkürzen. Also 1:10 würde auch alle Zahlen von 1 bis 10 zurückgeben.

a < -1:4

rep(a, times = 2)

```
tail(s, n = 2)
   ## [1] 19 22
   Die Funktion length() gibt die Länge eines Vektors wieder.
372
   length(s)
   ## [1] 7
   Der Typ der Elemente eines Vektors kann mit der Funktion class abgefragt werden:
   class(s)
   ## [1] "numeric"
   Die eindeutigen Elemente eines Vektors können mit der Funktion unique() abgefragt werden.
   unique(s)
   ## [1] 37 1 15 2 7 19 22
377
   Mit der Funktion table kann die Häufigkeit verschiedener Elemente abgefragt werden.
   table(s)
   ## s
379
           2
              7 15 19 22 37
        1
380
           1 1 1 1 1 1
381
   Schlussendlich kann man mit der Funktion sort() und rev() die Position von Elementen in einem Vektor
382
   ändern. Die Funktion rev dreht die Elemente einmal um
383
   rev(s)
   ## [1] 22 19 7 2 15 1 37
   während sort() einen Vektor nach seinen Elementen sortiert<sup>5</sup>.
385
   sort(s)
   ## [1] 1 2 7 15 19 22 37
   Die Funktion rep() wiederholt einen Vektor.
   rep(s, times = 2)
      [1] 37 1 15 2 7 19 22 37 1 15 2 7 19 22
   Anstelle des Arguments times kann auch das Argument each verwendet werden. Der Unterschied liegt darin,
   dass times den gesamten Vektor times-Mal wiederholt und each jedes Element.
390
```

⁵Auch für sort() gibt es ein zusätzliches Argument, das es ermöglicht die Elemente in absteigender Reihenfolge zu sortieren. Schauen Sie sich dazu, und auch für weitere Funktionen, die Hilfeseiten an.

412

d.h. der Vektor wird nur permutiert.

```
## [1] 1 2 3 4 1 2 3 4
   rep(a, each = 2)
   ## [1] 1 1 2 2 3 3 4 4
392
393
    Aufgabe 4: Arbeiten mit Vektoren
394
   Es liegen jeweils zwei BHD-Messungen von vier Bäumen vor:
   bhd <- c(32, 33, 23, 21, 21, 27, 18, 12)
   Diese wurden immer abwechselnd mit zwei unterschiedlichen Messgeräten durchgeführt wurden.
397
   Erstellen Sie einen Vektor von der Länge 8 mit den Einträgen die immer abwechselnd G1 und G2 sind und für
398
   die zwei Geräte stehen.
399
   3.2
          Statistische Funktionen
400
   Zahlreiche statistische Funktionen können auf Vektoren angewendet werden, hier sind nur die wichtigsten
401
   aufgeführt: mean() berechnet den Mittelwert, median() berechnet den Median und sd() die Standardabwei-
402
   chung.
403
   mean(s)
   ## [1] 14.71429
   median(s)
   ## [1] 15
   sd(s)
   ## [1] 12.76341
   Eine weitere sehr häufig verwendete Funktion ist sample(). Mit sample() werden size Elemente zufällig
   aus einem Vektor, mit oder ohne Zurücklegen (mit Zurücklegen wird gezogen, wenn das Argument replace
408
   = TRUE gesetzt wird), gezogen.
409
   sample(s, size = 1) # 1 Element
   ## [1] 1
410
   sample(s, size = 3) # 2 Elemente
   ## [1] 15 7 22
411
```

Wenn size weg gelassen wird, dann bekommt man gleich viele Elemente zurück (wie der Vektor lang ist),

Beispiel Fotofallen 3.3 414

- Für den weiteren Verlauf wollen wir noch einmal zu dem Beispiel mit den Fotofallen zurückkommen. Wir 415
- können jetzt 3 Vektoren erstellen, jeweils einen für die ID, die Anzahl Rehfotos und das Revier. Dabei werden
- zwei weitere Funktionen eingeführt (paste und rep). 417
- Als erstes erstellen wir einen Vektor mit den Anzahlen Rehfotos. Das geht einfach mit c(): 418

```
anzahl_rehe <- c(132, 79, 129, 91, 138, 144, 55, 103, 139,
                 105, 96, 146, 95, 118, 1007)
```

- Als zweites erstellen wir einen Vektor mit den IDs. Zur Erinnerung, diese sollten die Werte Kamera_1 bis
- Kamera_15 haben. Ein erster Ansatz könnte sein, dass wir einfach 15 Fotofallen schreiben und dann die 420
- Zahlen 1 bis 15 dahinter. 421

```
ids <- c("Kamera_1", "Kamera_2", "Kamera_3", "Kamera_4", "Kamera_5",</pre>
         "Kamera_6", "Kamera_7", "Kamera_8", "Kamera_9", "Kamera_10",
         "Kamera_11", "Kamera_12", "Kamera_13", "Kamera_14", "Kamera_15"
)
```

- Dieser Ansatz ist unbefriedigend, da wir 15 mal das Wort "Kamera" tippen müssen. Wir können das Problem
- in zwei kleinere Probleme zerlegen: 1) 15 mal das Wort Kamera erstellen und die Zahlen 1 bis 15 erstellen, 2) 423
- die zwei Vektoren aus 1) "zusammenkleben".
- Ein Vektor kann mit der Funktion rep wiederholt werden, das heißt wir können ganz einfach 15 mal das
- Wort "Kamera" erstellen und speichern das Zwischenergebnis in einem Vektor v1.

```
v1 <- rep("Kamera", 15)
```

Im nächsten Schritt müssen wir die Zahlen 1 bis 15 erstellen, auch dieses Zwischenergebnis speichern wir in einem neuen Vektor v2.

```
v2 <- 1:15
```

- Jetzt müssen wir lediglich die Vektoren v1 und v2 "zusammenkleben". Dafür gibt es die Funktion paste, die 429
- zwei Vektoren elementweise verbindet, dabei wird das Argument sep als Trennzeichen verwendet. In unserem
- Fall wäre das also. 431

428

437

##

```
ids <- paste(v1, v2, sep = "_")
ids
```

```
##
        [1] "Kamera 1"
                         "Kamera 2"
                                      "Kamera 3"
                                                   "Kamera 4"
                                                                "Kamera 5"
432
        [7] "Kamera_7"
                         "Kamera 8"
                                                   "Kamera 10" "Kamera 11" "Kamera 12"
                                      "Kamera 9"
   ## [13] "Kamera_13" "Kamera_14" "Kamera_15"
434
```

[7] "Revier A" "Revier B" "Revier C" "Revier A" "Revier B" "Revier C"

Dann fehlt jetzt lediglich der Vektor mit den Revieren. Hier könnten wir erneut auf die Funktion rep 435 zurückgreifen. 436

```
rep(c("Revier A", "Revier B", "Revier C"), 5)
       "Revier A" "Revier B" "Revier C" "Revier A" "Revier B" "Revier C"
```

```
439 ## [13] "Revier A" "Revier B" "Revier C"
```

Das Ergebnis stimmt noch nicht ganz, da wir 5 mal Revier A usw. brauchen. Mit dem zusätzlichen Argument

each = 5 können wir genau zu diesem Ergebnis kommen.

```
reviere <- rep(c("Revier A", "Revier B", "Revier C"), each = 5)
reviere

442 ## [1] "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier B"

443 ## [7] "Revier B" "Revier B" "Revier B" "Revier C" "Revier C"

444 ## [13] "Revier C" "Revier C" "Revier C"
```

445

447

455

Aufgabe 5: Statistische Funktionen

- 1. Berechnen Sie den Mittelwert und Median für die Anzahl Fotos.
- 2. Erstellen Sie die folgende Ausgabe:
- 450 ## [1] "Die mittlere Anzahl von Rehfotos beträgt 171.8 Rehe pro Standort."

451 3.4 Arbeiten mit logischen Werten

- Weniger bekannt sind die sogenannte booleschen Rechenregeln, also das Rechnen mit wahr (TRUE) und falsch (FALSE). Dabei werden die folgenden Operationen am häufigsten verwendet.
- Gleichheit (==)
 - Ungleichheit (!=)
- Größer (>) und kleiner (<)
- Größer gleich (>=) und kleiner gleich (<=)
- Das Ergebnis von logischen Operatoren ist immer TRUE oder FALSE.
- Bei Vektoren kommt es immer zu einer elementweisen Anwendung. Wir können beispielsweise abfragen an
- welchen Fotofallenstandorten mehr als 100 Rehe fotografiert wurden oder

```
anzahl_rehe > 100

461 ## [1] TRUE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE
462 ## [13] FALSE TRUE TRUE
463 welche Fotofallenstandorte sich in Revier B befinden.

reviere == "Revier B"
```

```
## [1] FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE
## [13] FALSE FALSE FALSE
```

Des Weiteren können logische Ausdrücke miteinander verknüpft werden. Dies geschieht mit einem logischen Und (&) oder einem logischen Oder (|). Für das logische Und müssen beide Ausdrücke ein TRUE zurückgeben

```
um ein TRUE zu erhalten. Für ein logisches Oder reicht es, wenn einer der beiden Ausdrücke TRUE zurückgibt,
468
   um ein TRUE zu erhalten.
   Damit können wir nun z.B. die beiden vorherigen Abfragen verbinden. Die erste Abfrage ist: Hat eine Fotofalle
   mehr als 100 Rehe fotografiert und stand die Fotofalle in Revier B.
471
   anzahl rehe > 100 & reviere == "Revier B"
        [1] FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE
   ## [13] FALSE FALSE FALSE
473
   Das war jetzt eine Abfrage mit einem logischen Und. Würden wir ein logisches Oder verwenden, dann
474
   bekommen wir für alle Elemente ein TRUE, die entweder in Gebiet B stehen oder mehr als 100 Rehfotos
475
   aufgezeichnet haben.
   anzahl_rehe > 100 | reviere == "Revier B"
             TRUE FALSE
                           TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE
                                                                  TRUE TRUE FALSE
477
   ##
        Г17
   ## [13] FALSE
                    TRUE
                           TRUE
478
   Das Arbeiten mit logischen Werten kann fürs Erste etwas abstrakt erscheinen, aber wir werden im folgenden
479
   Abschnitt (Abschnitt 3.5) zahlreiche Anwendungsbeispiele dafür sehen.
   TRUE wird intern als 1 gespeichert und FALSE als 0. Es ist möglich mit TRUEs und FALSEs zu rechnen.
   TRUE + TRUE
   ## [1] 2
   FALSE + FALSE
   ## [1] 0
   TRUE + FALSE
   ## [1] 1
484
485
    Aufgabe 6: Arbeiten mit logischen Werten
486
    Überlegen Sie für jede Aufgabe erst was das richtige Ergebnis ist und Überprüfen Sie dieses dann mit R.
      1. TRUE | FALSE
489
      2. FALSE & TRUE
490
      3. (FALSE & TRUE) | TRUE
491
      4. (2 != 3) | FALSE
      5. FALSE + 10
493
      6. TRUE + 10
494
      7. TRUE + 10 == FALSE + 10
      8. sum(c(TRUE, TRUE, FALSE, FALSE))
496
```

⁴⁹⁷ 3.5 Zugreifen auf Elemente eines Vektors (=Untermengen)

Sehr oft wollen wir auf bestimmte Werte in einer Datenstruktur zugreifen. Beispielsweise könnte es uns interessieren, wieviele Rehe im Mittel auf allen Fotofallen aus Revier A gesehen wurden.

Bei Vektoren kann auf die einzelnen Elemente mit eckigen Klammern ([], diese werden auch Indizierungsklammern genannt) zugegriffen werden. Der Ausdruck anzahl_rehe[2] gibt die Anzahl an fotografierten
Rehen für die zweite Fotofalle zurück. Es gibt zwei Möglichkeiten, was in die eckigen Klammern geschrieben
werden kann: 1) die Positionen der Elemente die man zurückhaben möchte. Ist es mehr als ein Element, dann
muss man einfach einen Vektor mit den Positionen übergeben; 2) ein logischer Vektor von der gleichen Länge,

Abfragen des zweiten Elements in dem Vektor anzahl_rehe:

es werden alle Elemente zurückgegeben bei denen ein TRUE steht.

```
anzahl_rehe[2]
```

507 ## [1] 79

513

514

517

518

Abfragen aller Elemente aus anzahl_rehe, die aus dem Revier A stammen.

```
anzahl_rehe[c(1, 2, 3, 4, 5)]
```

509 ## [1] 132 79 129 91 138

```
# oder schneller
anzahl_rehe[1:5] # da `1:5` einen Vektor mit allen Zahlen von 1 bis 5 erstellt.
```

```
510 ## [1] 132 79 129 91 138
```

Hier ist nochmals hervorzuheben, dass innerhalb der eckigen Klammer mit dem Befehl c(1, 2, 3, 4, 5) bzw. 1:5 ein Vektor erstellt wird, der die Position der Elemente angibt, die zurückgegeben werden sollen.

Aufgabe 7: Zugreifen auf Vektorelemente

Erstellen Sie einen neuen Vektor bhd

```
bhd \leftarrow c(12, 32, 39, 41, 12, 30)
```

- Wählen Sie aus dem Vektor bhd nur das 2. und 3. Element aus.
- Wählen Sie aus dem Vektor bhd das letzte Element aus.
- Wählen Sie aus dem Vektor bhd das letzte Element aus, ohne die Zahl 6 zu schreiben.

Alternativ könnte das gleiche Ergebnis mit einem logischen Vektor erreicht werden. Für eine bessere Übersichtlichkeit wird erst ein Vektor sub erstellt, in dem die logischen Werte gespeichert werden:

```
523 ## [1] 132 79 129 91 138
```

Das Erstellen des sub-Vektors ist mühsam und wenig zielführend. Wenn wir auf die Erkenntnisse aus dem vorherigen Kapitel zurückgreifen, kann dies leicht automatisiert werden, indem wir einfach abfragen, welche

526 Elemente in Revier zu Revier A gehören.

```
sub <- reviere == "Revier A"
anzahl_rehe[sub]</pre>
```

```
527 ## [1] 132 79 129 91 138
```

Das kann nochmals vereinfacht werden, indem wir den Hilfsvektor **sub** einfach weglassen und den Ausdruck direkt in die eckigen Klammern ziehen.

```
anzahl_rehe[reviere == "Revier A"]
```

```
530 ## [1] 132 79 129 91 138
```

Wenn wir jetzt noch den Mittelwert der Anzahl fotografierten Rehe aus Revier A bilden möchten, erweitert sich der Ausdruck um einen Funktionsaufruf zur Funktion mean.

```
mean(anzahl_rehe[reviere == "Revier A"])
```

```
533 ## [1] 113.8
```

534

535 Aufgabe 8: logische Werte

Verwenden Sie nochmals den Vektor mit den Anzahl Rehen die an unterschiedlichen Fotofallenstandorten fotografiert wurden.

```
anzahl_rehe <- c(132, 79, 129, 91, 138, 144, 55, 103, 139, 105, 96, 146, 95, 118, 107)
```

- 1. Wählen Sie alle Standorte aus für die Aussage zu $90 \le x < 120$ zu trifft (wobei x für die Anzahl Fotos an einem Standort steht).
 - 2. Berechnen Sie die mittlere Anzahl Fotos für alle in 1) ausgewählten Standorte.

3.6 Der %in%-Operator

Häufig wollen wir mehrere Elemente aus einem Vektor auswählen, die in einem anderen Vektor enthalten sind. Als einfaches Beispiel nehmen wir zwei Vektoren:

```
arten <- c("FI", "BU")
messungen_arten <- c("FI", "BU", "EI", "EI", "EI", "BI", "FI", "BI", "EI")</pre>
```

Wenn wir aus dem Vektor messungen_arten alle FI auswählen wollen, können wir dies mit einem logischen == machen:

```
messungen_arten[messungen_arten == "FI"]
```

```
547 ## [1] "FI" "FI"
```

```
# oder
   messungen_arten[messungen_arten == arten[1]]
   ## [1] "FI" "FI"
   Etwas komplizierter wird es, wenn wir zwei oder mehr Elemente auswählen wollen. Dies geht auch mit
   logischen Operationen.
550
   messungen_arten[messungen_arten == arten[1] | messungen_arten == arten[2]]
   ## [1] "FI" "BU" "BU" "FI"
   Diese Herangehensweise wird aber für > 2 Elemente in arten sehr mühsam. Eine Alternative bietet der
552
   %in%-Operator. Dieser testet, ob Elemente eines Vektors in einem zweiten Vektors enthalten sind.
553
   messungen_arten %in% arten
   ## [1] TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE
554
   messungen_arten[messungen_arten %in% arten]
   ## [1] "FI" "BU" "BU" "FI"
555
556
    Aufgabe 9: Auswählen von Elementen in einem Vektor (%in%)
   Der Vector LETTERS ist in R vorhanden und enthält die Buchstaben von A bis Z.
   LETTERS
       [1] "A" "B" "C" "D" "E" "F" "G" "H" "I" "J" "K" "L" "M" "N" "O" "P" "Q" "R" "S"
560
   ## [20] "T" "U" "V" "W" "X" "Y" "Z"
561
   Wählen Sie aus LETTERS nur die Vokale aus.
```

563 4 Faktoren (factors)

R besitzt einen besonderen Datentyp – Faktoren (engl. factors) – zum speichern von diskreten Kovariaten (z.B. Baumart, Augenfarbe oder Automarke). Faktoren erlauben es Daten vom Typ character effizienter abzuspeichern. Dabei wird jeder eindeutiger Wert (=Level) mit einer Zahl codiert und dann werden nur diese Zahlen zusammen mit einer Tabelle zum Nachschauen der Werte gespeichert (siehe dazu auch McNamara and Horton 2018).

Mit der Funktion factor() kann ein Faktor erstellt werden. Im einfachsten Fall wird nur ein Vektor übergeben.

```
a <- c("FI", "BU", "FI", "EI", "FI", "FI")
factor(a)</pre>
```

```
## [1] FI BU FI EI EI FI FI
## Levels: BU EI FI
```

Ohne weitere Spezifikation werden die Werte *Levels* alphabetisch angeordnet (das kann später z.B. beim Erstellen von Abbildungen wichtig sein), dies kann jedoch durch die Verwendung des Arguments levels

gesteuert werden.

```
factor(a, levels = c("FI", "BU", "EI"))
```

```
575 ## [1] FI BU FI EI EI FI FI
576 ## Levels: FI BU EI
```

Es ist auch möglich die Beschriftung (= labels) der unterschiedlichen Levels anzugeben mit dem Argument labels.

579 ## [1] Fichte Buche Fichte Eiche Eiche Fichte Fichte

580 ## Levels: Fichte Buche Eiche

Mit der Funktion levels() können die unterschiedlichen Levels eines Faktors abgefragt bzw. gesetzt werden.

```
levels(af)
```

```
## [1] "Fichte" "Buche" "Eiche"

levels(af) <- c("Fi", "Bu", "Ei")

af
```

```
583 ## [1] Fi Bu Fi Ei Ei Fi Fi
584 ## Levels: Fi Bu Ei
```

Schlussendlich kann man mit der Funktion relevel() die Referenzkategorie eines Faktors (der erste Level)
angepasst werden. Das ist kann für lineare Modell wichtig sein.

```
af
```

587 ## [1] Fi Bu Fi Ei Ei Fi Fi

```
## Levels: Fi Bu Ei
   relevel(af, "Bu")
   ## [1] Fi Bu Fi Ei Ei Fi Fi
   ## Levels: Bu Fi Ei
   Mit der Funktion as.character() kann ein Faktor wieder als Variable vom Typ character dargestellt
   werden.
592
   as.character(af)
   ## [1] "Fi" "Bu" "Fi" "Ei" "Ei" "Fi" "Fi"
   Achtung mit der Funktion as.numeric() erhält man die interne Kodierung von Faktoren.
   af
   ## [1] Fi Bu Fi Ei Ei Fi Fi
   ## Levels: Fi Bu Ei
   as.numeric(af)
   ## [1] 1 2 1 3 3 1 1
   Fichte ist das erste Level des Faktors, deshalb erhalten alle Fichteneinträge den Wert 1. Bucheinträge erhalten
598
   den Wert 2 und 3 für Eichen.
599
600
    Aufgabe 10: Faktoren
601
   Verwenden Sie den Vektor staedte und erstellen Sie einen Vektor mit der Anordung der levels in umgekehrter
   alphabetischer Reihenfolge.
604
```

staedte <- c("Berlin", "Aachen", "Berlin", "Ulm", "Aachen",</pre>

```
"Berlin", "Berlin", "Aachen", "Ulm", "Ulm")
```

5 Spezielle Einträge

In vielen Fällen werden spezielle Einträge benötigt, bspw. bei

- fehlenden Einträge NA,
- leeren Einträgen NULL,
- undefinierten Einträgen NaN (Not a Number) oder
- unendlichen Zahlen (Inf).
- ⁶¹¹ Spezielle Einträge sind reservierte Namen. Sie können nicht überspeichert werden.

612 **5.1** NA

R verfügt über einen speziellen Wert für fehlende Einträge. Auch wenn in Vektoren eigentlich nur ein Datentyp
erlaubt ist, sind NA zwischen den anderen Einträgen erlaubt. Der Datentyp des Vektors wird durch NA
Einträge nicht verändert.

```
na1 <- c("foo", NA, "foo")
str(na1)</pre>
```

na2 <- c(3, 6, NA)
str(na2)

```
617 ## num [1:3] 3 6 NA
```

Der logische Opertator zum Test auf fehlende Wert ist is.na(). Dieser kann genauso wie die bereits bekannten logischen Operatoren bspw. zum Filtern verwendet werden. Die na.omit() Funktion entfernt NA aus dem Datensatz.

```
is.na(na1)
```

621 ## [1] FALSE TRUE FALSE

```
na.omit(na1)
```

```
622 ## [1] "foo" "foo"
623 ## attr(,"na.action")
624 ## [1] 2
625 ## attr(,"class")
626 ## [1] "omit"
```

Die bereits bekannten logischen Operationen ergeben NA, wenn Sie auf Daten angewendet werden, die NA enthalten. Berechnungen mit NA ergeben ebenfalls NA. Bei der angewandten Programmierung müssen sie also darauf achten, dass Ihre Daten frei von NA sind oder sie fangen die NA vorher ab.

```
142
```

630 ## [1] FALSE FALSE NA

erwartungsgemäß.

651

```
1 + NA
   ## [1] NA
631
   Viele R Funktionen haben eingebaute Methoden zum Umgang mit NA. Die Funktion mean() bspw. ergibt
632
   (wie die meisten Funktionen) standardmäßig NA wenn sie auf Vektoren mit Datenlücken angewendet wird, es
633
   sei denn man stellt innerhalb der Funktion ein, dass Datenlücken entfernt werden sollen.
   mean(na2)
   ## [1] NA
635
   mean(na2, na.rm = TRUE)
   ## [1] 4.5
          NULL
   5.2
   Im Gegensatz zu NA wird NULL für leere Einträge verwendet, und nicht für fehlende Einträge. Da in der
638
   Mathematik leere Einträge und fehlende Einträge unterschiedliche Informationen darstellen, können diese
639
   beiden Fälle unterschieden werden. Mit der Funktion is.null() kann man überprüfen, ob ein Element in
640
   einem Vektor NULL ist oder nicht.
   5.3
          Inf
   Die größtmögliche Zahl in R ist 1.7976931 * 10^308. Größere Zahlen werden als unendlich gespeichert.
   10^309
   ## [1] Inf
   2 * Inf
   ## [1] Inf
   1 + Inf
   ## [1] Inf
   3 / 0
   ## [1] Inf
   -3 / 0
   ## [1] -Inf
   3 / Inf
   ## [1] 0
   Infinity kann mit is.infinite und is.finite getestet werden. Relationäre Operatoren funktionieren
```

```
inf1 \leftarrow c(Inf, 0, 3, -Inf, 10)
   is.infinite(inf1)
   ## [1] TRUE FALSE FALSE TRUE FALSE
   is.finite(inf1)
                       TRUE FALSE
   ## [1] FALSE TRUE
   inf1 < 3
   ## [1] FALSE
                 TRUE FALSE TRUE FALSE
654
655
   Aufgabe 11: Vektoren mit spezeillen Einträgen
```

Verwenden Sie den Vektor

```
foo <- c(13563, -13156, -14319, 16981, 12921, 11979, 9568, 8833, -12968, 8133)
```

- Nehmen Sie jeden Eintrag hoch 75. Filtern Sie alle unendlichen Einträge aus dem Vektor. 659
- Wie viele Einträge sind unendlich negativ? 660
- Verwenden Sie den Vektor

```
foo <- c(4.3, 2.2, NULL, 2.4, NaN, 3.3, 3.1, NULL, 3.4, NA, Inf)
```

- Sind die folgenden Einträge richtig oder falsch? Überlegen Sie zunächst selbst bevor Sie die Aussagen in R testen. 663
- Die Länge des Vektors ist 9. 664
- is.na() ergibt 2 Mal TRUE. 665
- foo[9] + 4 / Inf ergibt NA
- Berechnen Sie den arithmetischen Mittelwert von foo.

6 data.frames oder Tabellen

Im vorherigen Teilabschnitt haben wir gesehen, wie mehrere Werte des gleichen Typs in einem Vektor zusammengefasst werden können. Abschließend wurde anhand des Fotofallenbeispiels gezeigt, wie Vektoren eingesetzt werden können. Wir erstellten drei Vektoren, die jeweils die Merkmalsausprägungen eines Merkmals aller Fotofallenstandorte speichern. In statistischer Sprache, sind die Fotofallen die Beobachtungen (oder auch Merkmalsträger genannt) und die Informationen zu den Fotofallen (also ID, Anzahl Rehe und das Revier) die Merkmale. Jeder beobachtete Wert (z.B. die 132 fotografierten Rehe von Kamera 1) ist dann eine Merkmalsausprägung.

Sie können sich ein data.frame wie eine Tabelle aus einem Tabellenkalkulationsprogramm vorstellen. Es gibt Zeilen in denen die Beobachtungen gespeichert sind und Spalten, die die Merkmale speichern. In unserem Fall gäbe es 15 Zeilen (eine Zeile für jede Fotofalle) und drei Spalten (jeweils eine Spalte für ID, Anzahl Rehe und Revier). Der Befehl zum Erstellen eines data.frames in R ist data.frame(). Für unser Beispiel wäre es:

```
monitoring <- data.frame(
   ID = ids,
   anzahl_rehe = anzahl_rehe,
   revier = reviere
)
monitoring</pre>
```

```
##
                  ID anzahl_rehe
                                      revier
680
   ## 1
           Kamera 1
                               132 Revier A
681
   ## 2
           Kamera 2
                                79 Revier A
682
   ## 3
           Kamera_3
                               129 Revier A
683
   ## 4
           Kamera_4
                                91 Revier A
684
   ## 5
           Kamera 5
                               138 Revier A
685
           Kamera_6
                               144 Revier B
   ## 6
686
   ## 7
           Kamera_7
                                55 Revier B
687
   ## 8
           Kamera 8
                               103 Revier B
688
   ## 9
           Kamera 9
                               139 Revier B
   ## 10 Kamera_10
                               105 Revier B
690
      11 Kamera 11
                                96 Revier C
691
   ## 12 Kamera 12
                               146 Revier C
692
   ## 13 Kamera 13
                                95 Revier C
693
   ## 14 Kamera 14
                               118 Revier C
694
   ## 15 Kamera_15
                               107 Revier C
```

Im vorhergehenden Codebeispiel wurde ein data.frame erstellt und in die Variable monitoring gespeichert.
Die Funktion data.frame() nimmt als Argumente beliebig viele Paare, die immer aus einem Namen und
einem Vektor mit dazugehörigen Werten bestehen. D.h., dass immer eine Spalte vom selben Typ sein muss,
es aber für jede Beobachtung (=Zeile) Merkmale von unterschiedlichen Typen geben kann.

6.1 Wichtige Funktionen zum Arbeiten mit data.frames

Wichtige Funktionen um das Arbeiten mit data.frames zu erleichtern sind wieder head() und tail(), um die ersten bzw. letzten n Zeilen eines data.frames anzuzeigen.

```
head(monitoring, n = 2)
   ##
                ID anzahl_rehe
                                  revier
   ## 1 Kamera 1
                            132 Revier A
704
   ## 2 Kamera_2
                             79 Revier A
705
   Oder für die letzten 2 Beobachtungen.
   tail(monitoring, 2)
   ##
                  ID anzahl_rehe
                                     revier
707
   ## 14 Kamera_14
                              118 Revier C
   ## 15 Kamera 15
                              107 Revier C
   Mit den Funktion nrow() und ncol() können die Anzahl Zeilen und die Anzahl Spalten abgefragt werden:
710
   nrow(monitoring)
   ## [1] 15
   ncol(monitoring)
   ## [1] 3
712
   Mit der Funktion str() (kurz für structure) kann schnell ein Überblick über sämtliche Variablen verschafft
713
   werden.
714
   str(monitoring)
   ##
       'data.frame':
                          15 obs. of 3 variables:
715
   ##
        $ ID
                      : chr
                              "Kamera_1" "Kamera_2" "Kamera_3" "Kamera_4" ...
        $ anzahl rehe: num
                              132 79 129 91 138 144 55 103 139 105 ...
717
                              "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier A" ...
        $ revier
                      : chr
718
```

Aufgabe 12: data.frame

719

Stellen Sie sich vor, Sie machen eine kleine Umfrage, in der Sie fünf Menschen nach ihrem Studienfach,
 Semester und Alter befragen. Erstellen Sie ein data.frame mit dem Namen umfrage1 für diese Informationen
 und fragen Sie entweder fünf Mitstudierende oder erfinden Sie die Daten einfach.

6.2 Zugreifen auf Elemente eines data.frame

Für data.frames gilt genau das gleiche Prinzip. Nur dass wir jetzt zwei Dimensionen berücksichtigen müssen:
nämlich die Zeilen und Spalten. Wir können immer noch mit eckigen Klammern ([]) auf Elemente innerhalb

eines data.frames zugreifen, müssen aber jetzt die Zeile(n) und die Spalte(n) angeben, die wir haben möchten.

Die Schreibweise ist immer [Zeile(n), Spalte(n)]. Für Zeilen und Spalten gelten genau die gleichen Regeln

vie für Vektoren. Wir können entweder einen Vektor mit den Positionen für die gewünschten Zeilen und

731 Spalten angeben oder einen logischen Vektor, der besagt welche Zeilen und Spalten wir zurückhaben möchten.

⁷³² Wenn wir z.B. die Anzahl Rehfotos von der vierten Fotofalle abfragen möchten, könnte man das so machen.

```
monitoring[4, 2]
```

```
733 ## [1] 91
```

Alternativ, kann man den Spaltennamen auch einfach Ausschreiben.

```
monitoring[4, "anzahl_rehe"]
```

```
735 ## [1] 91
```

Wenn wir die Anzahl fotografierter Rehe von den ersten fünf Fotofallen abfragen möchten, dann müssen wir für die Zeilen einen Vektor mit den Zahlen 1 bis 5 übergeben, für die Spalten ändert sich nichts.

```
monitoring[1:5, "anzahl_rehe"]
```

```
738 ## [1] 132 79 129 91 138
```

Wenn wir nun nicht nur die Anzahl fotografierter Rehe zurückhaben möchten, sondern auch noch das Revier für die ersten fünf Fotofallen, dann müssen wir für die Spalten lediglich das Revier hinzufügen.

```
monitoring[1:5, c("anzahl_rehe", "revier")]
```

```
##
          anzahl_rehe
                          revier
741
    ## 1
                   132 Revier A
742
    ## 2
                    79 Revier A
743
    ## 3
                   129 Revier A
744
    ## 4
                    91 Revier A
    ## 5
                   138 Revier A
746
```

Wenn wir alle Spalten und/oder Zeilen eines data.frames abfragen möchten, dann kann man diese Position einfach frei lassen. Eine Abfrage für die ersten fünf Spalten aller Fotofallen würde so aussehen.

monitoring[1:5,]

```
##
                ID anzahl_rehe
                                  revier
749
   ## 1 Kamera_1
                            132 Revier A
750
   ## 2 Kamera_2
                             79 Revier A
751
   ## 3 Kamera 3
                            129 Revier A
752
   ## 4 Kamera_4
                             91 Revier A
   ## 5 Kamera_5
                            138 Revier A
```

755

756

Aufgabe 13: Abfragen von Werten

Wir nehmen folgende Werte aus Übung 12 an:

```
umfrage1 <- data.frame(
   fach = c("Forst", "Bio", "Chemie", "Physik", "Forst"),
   semester = c(2, 3, 2, 1, 5),
   alter = c(21, 22, 21, 20, 23)
)</pre>
```

- Wählen Sie nur die ersten drei Zeilen aus und die erste und zweite Spalte aus.
- Wählen Sie alle Zeilen und die erste und dritte Spalte aus.
 - Wählen Sie alle Spalten und die erste, dritte und vierte Zeile aus.

762

759

760

761

- Mit dem \$-Zeichen kann bei data.frames direkt auf Spalten zugegriffen werden. Wenn wir z.B. für alle Fotofallen die Anzahl gesehener Rehe abfragen möchten, gibt es jetzt drei Möglichkeiten:
- 1. über das \$-Zeichen direkt die Spalten ansprechen.

```
monitoring $anzahl_rehe
```

- 766 ## [1] 132 79 129 91 138 144 55 103 139 105 96 146 95 118 107
 - 2. Einfach die Positionen für die Zeilen leer lassen und die Spalte abfragen.

```
monitoring[, "anzahl_rehe"]
```

- ₇₆₈ ## [1] 132 79 129 91 138 144 55 103 139 105 96 146 95 118 107
- 3. Alle Zeilen und die Spalte explizit angeben.

```
monitoring[1:nrow(monitoring), "anzahl_rehe"]
```

- 770 ## [1] 132 79 129 91 138 144 55 103 139 105 96 146 95 118 107
- Anmerkung zu 3), der Ausdruck 1:nrow(monitoring) ergibt einen Vektor mit den Zahlen 1 bis 15, da nrow(monitoring) = 15 ist. So eine Schreibweise ist zu empfehlen, wenn die Dimension des Vektors variabel ist.
- Schlussendlich kann man einen data.frame auch mit logischen Vektoren abfragen. Ein Beispiel wäre, wenn wir alle Fotofallen abfragen möchten, die mehr als 100 Rehfotos gemacht haben. Der erste Schritt wäre abzufragen, ob eine Fotofalle mehr als 100 Rehfotos gemacht hat.

```
monitoring$anzahl_rehe > 100
```

```
777 ## [1] TRUE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE
778 ## [13] FALSE TRUE TRUE
```

Das Ergebnis ist ein Vektor mit 15 Elementen. Hat eine Fotofalle mehr als 100 Rehfotos gemacht ist das entsprechende Element des Vektors TRUE ansonsten FALSE. In dem data.frame monitoring steht in jeder Zeile eine Beobachtung (also eine Fotofalle). Nun wollen wir genau diese Fotofallen haben, die mehr als 100 Rehfotos gemacht gemacht haben.

monitoring[monitoring\$anzahl_rehe > 100,]

```
##
                  ID anzahl rehe
                                     revier
783
   ## 1
           Kamera 1
                               132 Revier A
784
   ## 3
           Kamera_3
                               129 Revier A
785
   ## 5
           Kamera 5
                               138 Revier A
786
           Kamera_6
   ## 6
                               144 Revier B
   ## 8
           Kamera_8
                               103 Revier B
788
   ## 9
           Kamera_9
                               139 Revier B
789
   ## 10 Kamera_10
                               105 Revier B
   ## 12 Kamera_12
                               146 Revier C
791
   ## 14 Kamera_14
                               118 Revier C
792
   ## 15 Kamera_15
                               107 Revier C
793
```

Aufgabe 14: Abfragen von Werten 2

794

798

799

800

Verwenden Sie erneut den Datensatz aus Übung 13 und führen Sie folgende Abfragen durch:

- Alle Spalten für Studierende die Forstwissenschaften studieren.
- Alle Spalten für Studierende die Chemie oder Physik studieren.
- Die Spalte fach und semester für Studierende die 22 oder älter sind.

7 Schreiben und lesen von Daten

7.1 Textdateien

802

808

809

810

811

812

813

814

815

817

Bis jetzt haben wir Daten immer in R erstellt, dies ist eine eher unnatürliche Situation. In den meisten Fällen
bekommen Sie Daten von Dritten, Sensoren oder sonstigen Quellen. Diese Daten müssen dann in R eingelesen
werden. Daten liegen meist in einer tabellarischen Form und als Textdatei vor⁶.

Die Funktion read.table erlaubt es eine Textdatei in R einzulesen. Dabei sind fürs Erste drei Argumente wichtig:

- file: Der Pfad zur Datei die eingelesen werden soll. Dieser kann absolut oder relativ sein. Ein absoluter Pfad gibt den Ort der Datei, die gelesen werden soll, komplett an (auf einem Windows Rechner wäre das wahrscheinlich C:/Users/...). Im Gegensatz dazu gibt ein relativer Pfad den Ort an, an dem die Datei, die eingelesen werden soll, relativ zum aktuellen Arbeitsverzeichnis (auch working directory) von R an. Man kann das Arbeitsverzeichnis von R mit der Funktion setwd() setzen, es hat sich jedoch als sinnvoller erwiesen mit RStudio-Projekten zu arbeiten (mehr dazu im nächsten Abschnitt).
- header: Dieses Argument gibt an, ob die erste Zeile eine Kopfzeile mit den Spaltenüberschriften ist. Meist haben wir eine Kopfzeile, dann wäre header = TRUE richtig.
- sep: Das Trennzeichen zwischen verschiedenen Spalten. Es ist meist ein Leerzeichen (), Komma (,) oder Strichpunkt (;).

Die Datei fotofallen.csv finden Sie auf StudIP und kann einfach heruntergeladen werden. Die Datei kann mit dem folgenden Befehl in R eingelesen werden. Hier wurde die Datei in einem RStudio-Projekt in ein Verzeichnis data abgelegt.

```
dat <- read.table("data/fotofallen.csv", header = TRUE, sep = ",")
head(dat)</pre>
```

```
##
                ID anzahl_rehe
                                    revier
821
   ## 1 Kamera 1
                             132 Revier A
822
   ## 2 Kamera_2
                              79 Revier A
823
   ## 3 Kamera_3
                             129 Revier A
824
   ## 4 Kamera_4
                              91 Revier A
825
   ## 5 Kamera 5
                             138 Revier A
826
   ## 6 Kamera_6
                             144 Revier B
827
```

Es gibt viele Varianten der Funktion read.table(). Beispielsweise hat die Funktion read.csv() bereits die
Argumente sep = ',' und header = TRUE gesetzt. Die Funktion read.csv2() hat das Argument sep =
';' gesetzt. Siehe dazu auch die Hilfeseite von read.table(). Diese kann entweder mit ?read.table oder
help("read.table") aufgerufen werden.

Mit der Funktion write.table() kann ein data.frame auf die Festplatte geschrieben werden.

⁶Natürlich gibt es viele weitere Formate wie Daten vorliegen können, diese werden aber an dieser Stelle nicht weiter behandelt. Es sei lediglich auf das Paket readxl verwiesen, falls Sie Daten von MS Excel direkt in R einlesen möchten.

833

834

Aufgabe 15: Lesen und Schreiben von Datein

Lesen Sie die Datei kompliziert.txt ein. Schauen Sie die Hilfeseite an und vergewissern Sie sich, dass Sie wissen was die Argumente header, sep, dec und skip bewirken. Setzten die Argumente richtig, damit die Datei kompliziert.txt folgendes Ergebnis liefert.

8 Erstellen von Abbildungen

Abbildungen sind ein elemantarer Baustein statistischer Analysen und deshalb von Beginn an Teil von R. Es gibt unterschiedliche Systeme einen Plot zu erstellen. In diesem Krus werden wir kurz *Base Plots* vorstellen und dann das Zusatzpaket ggplot2 vorstellen.

843 8.1 Base Plot

Die wichtigsten Grafiken für die einfache Datendarstellung sind schnell verfügbar. Etwas komplexere oder spezielle Grafiken erfordern mehr Programmieraufwand (folgt teilweise noch). Stellen sie sich die einfache Grafik Schnittstelle als zweidimensionale Leinwand vor, auf die Sie durch Code Ebene für Ebene Grafikelemente zeichnen:

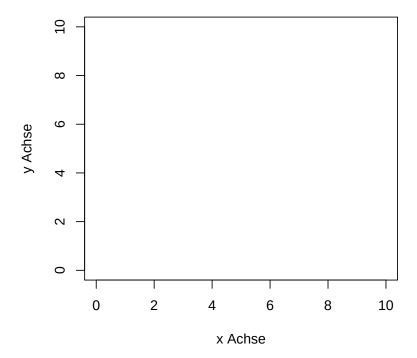
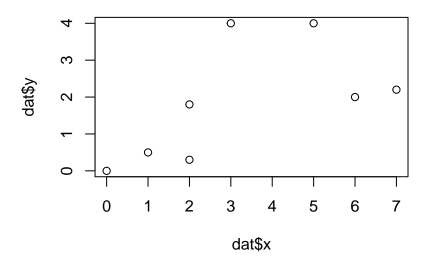


Abbildung 4: Beispiel einer leeren Grafikschnittstelle.

Hier drei einfache Bespiele für Abbildungen mit nur einer Ebene.

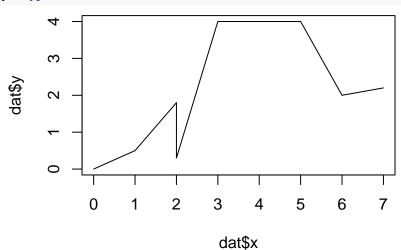
```
dat <- data.frame(
    x = c(0,    1,    2,    2,    3,    5,    6,    7),
    y = c(0,    0.5,    1.8,    0.3,    4,    4,    2,    2.2)
)
plot(dat$x, dat$y, type ="p")</pre>
```

852



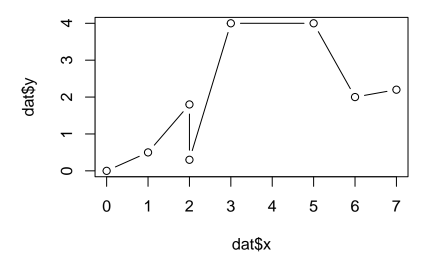
Mit dem Argument type kann die Art der Darstellung gesteuert werden. Der Standardwert ist type = "p" (für points). Wir können den selben Plot mit Linien (type = "1")

plot(dat\$x, dat\$y, type = "1")



oder mit Linien und Punkten (type = "b" für both)

plot(dat\$x, dat\$y, type = "b")



855 darstellen.

854

856

857

861

867

869

870

871

872

873

874

875

Aufgabe 16: Base Plot 1

Laden Sie den Datensatz bhd_1.txt und erstellen Sie eine Abbildung mit dem Alter jedes Baumes auf der x-Achse und dem BHD auf der y-Achse.

Sie können entweder eine Grafik mit einem Befehl erzeugen (High-Level) oder die einzelnen Ebenen nacheinander erzeugen (Low-Level). Sie können jeder Ebenen durch zusätzliche Befehle innerhalb des Funktionsaufrufs
Elemente hinzufügen und Einstellungen ändern. Die wichtigsten sind:

- type Diagrammtyp
- col Farbe
 - main Titel
 - sub Untertitel
 - pch Punktsymbol
 - lty Linientyp
 - 1wd Linienstärke
 - xlab bzw. ylab Achsenbeschriftungen
 - xlim, ylim Grenzen der Achsenanschnitte
 - axes Sollen die Achsen eingezeichnet werden? Oder leer gelassen werden, um sie nachträglich als low-lewel Ebene einzuzeichnen?
 - ann Achsenbeschriftung kann ganz weggelassen werden.

Sehen Sie sich die Hilfeseiten ?plot.default() oder ?par() an für weiter Informationen. Dort finden Sie auch eine vollständige Liste der Befehle. Einige Argumente können als Vektor übergeben werden. Hier z. B. die Farben und die Punktsymbole.

```
plot(1:20, 1:20, pch = c(1 : 20), col = c(1 : 20), ann = FALSE)
```

881

882

885

886

887

888

889

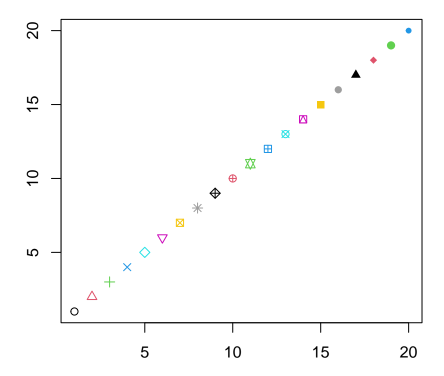
892

893

895

896

898



Aufgabe 17: Anpassen von Plots

Verwenden Sie den Datensatz aus Übung 16 und passen Sie die Abbildung wie folgt an:

- Beschriften Sie die x- und y-Achse sinnvoll.
- Fügen Sie eine Überschrift hinzu.
- Wählen Sie ein anderes Symbol.
- Stellen Sie die Symbole in rot dar.

Über Low-Level Funktionen können einer Grafik Schnittstelle nacheinander Elemente hinzugefügt werden.
 Die wichtigsten Funktionen sind

- points() Fügt Punkte ein
- lines() Fügt Linien ein
- text() Fügt Text ein
 - legend() Fügt eine Legende ein
 - abline() Fügt eine Gerade ein
- curve() Fügt eine mathematische Funktion ein
 - arrows() Fügt Pfeile ein
 - grid() Fügt Hilfslinien ein

Dabei ist der Aufbau zunächst grundsätzlich wie in Abbildung 5 dargestellt. Der Vorteil von Low-Level Funktionen ist, dass die einzelnen Level mehr Funktionen bieten als die High-Level Funktion und, dass Sie sich die Reihenfolge der Ebenen definieren können.

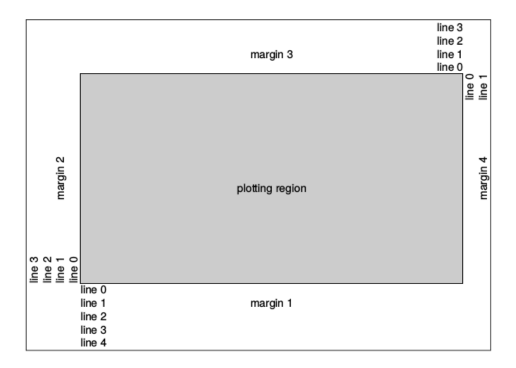


Abbildung 5: Grafikregionen eines base plots in R.

Mit diesem grundsätzlichen Aufbau sollten Sie bereits in der Lage sein auch komplexe Grafiken schnell zu gestalten. Wenn Sie mehrere Diagramme in einem Plot arrangieren möchten, können Sie mit dem par ()
Befehl ein Arrangement definieren. Sie haben dann zusätzlich zu den bereits bekannten Grafikregionen noch äußere Ränder (outer margins). Siehe Abbildung 6.

907 8.1.1 Mehrere Panels

Mit der Funktion par() kann auch eingestellt werden, dass ein Plot aus mehreren Subplots (= Panels)
besteht. Die Argumente mfrow und mfcol können par() übergeben werden und kontrollieren die Anzahl
Zeilen und Spalten für den Plot.

```
par(mfrow = c(1, 3))
```

Teilt den Plot in eine Zeile und drei Zeilen (= drei Plots nebeneinander).

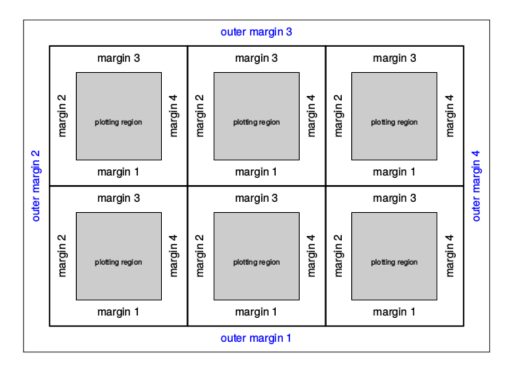
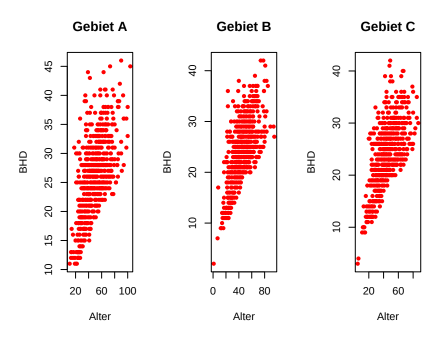


Abbildung 6: Schematischer Aufbau mehrere Diagramme in einem plot am Beispiel einer 3 x 2 Grafik.



Vergessen Sie nicht am Ende nochmals par (mfrow = c(1, 1)) zu setzten, damit wieder nur ein Plot angezeigt wird.

8.1.2 Speichern von Abbildungen

912

915

Wenn nicht anders angegeben, wird die Abbildung zunächst nur in der RStudio Grafik Schnittstelle abgebildet
 (rechts unten). Von dort aus kann die Abbildung exportiert werden. Es bietet sich jedoch an das Speichern der
 Abbildung direkt im Code zu programmieren. Mögliche Formate die Abbildung als Vektorgrafik zu speichern

Die Grafikschnittstelle ist dann Ihre "Leinwand". Mit dem Befehl dev.off() trennen Sie die Verbindung zur Schnittstelle wieder. Ihre "Leinwand" wird also wieder geschlossen. So lange die Schnittstelle geöffnet ist werden alle Low-Level Befehle an die Ausgabedatei gesendet. Hier am Beispiel einer PDF.

Achtung, wenn Sie die Funktion dev.off() nicht aufrufen, werden alle nachfolgenden Plots in die gleiche
 Datei geschrieben. Falls Sie nach einem Versuch einen Plot zu speichern plötzlich keine weiteren Plots mehr
 sehen, führen Sie einige Mal die Funktion dev.off() aus.

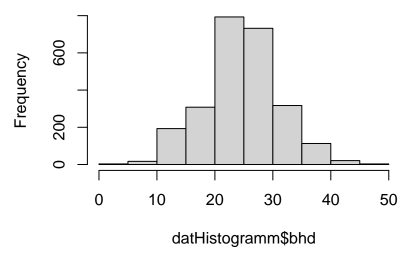
932 8.2 Histogramme

Neben den Streuungsdiagrammen (*Scatterplots*, oder auch einfach x-y Diagramm) sind *Histogramme* in der angewandten Datananalyse ein weiterer wichtiger Abbildungstyp. An Histogrammen wird die Häufigkeit von Beobachtungen nach Gruppen dargestellt. Sie sind deshalb so wichtig, weil man aus ihnen relevante Informationen über die Verteilung der Daten ablesen kann. So werden auf einen Blick der Zusammenhang von Beobachtungshäufigkeit und Streuung deutlich, sowie auch die Form der Verteilung und ihre Schiefe. Die Interpretation werden wir bei den Boxlots noch weiter vertiefen.

```
datHistogramm <- read.table("data/bhd_1.txt", header = TRUE)
# Über alle Baumarten
hist(datHistogramm$bhd)</pre>
```

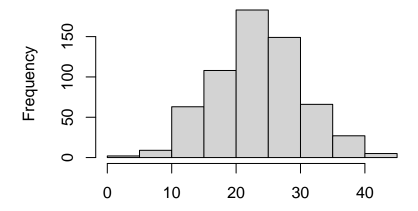
940

Histogram of datHistogramm\$bhd



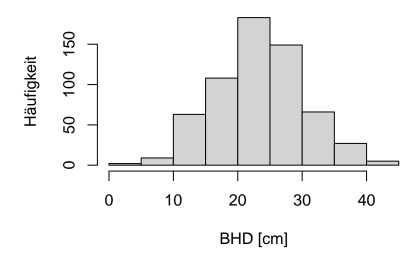
Nur für Eichen, Standardeinstellungen
hist(datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$art == "EI"])

ogram of datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$ar

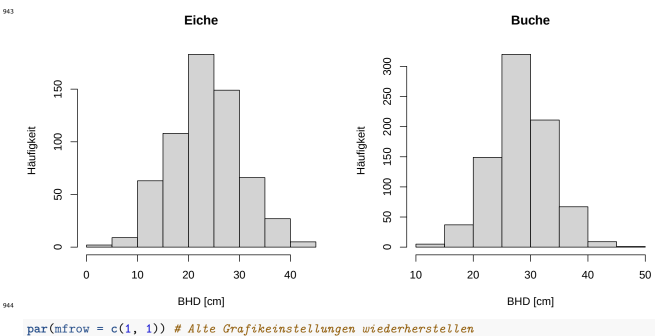


datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$art == "EI"]

Anzahl der Eichen



Eichen und Buchen im 2x1 Plot nebeneinander.



•

945 8.3 Boxplots

950

951

953

954

955

956

959

960

961

962

Oft möchte man die Verteilung einer stetigen Variablen in Abhängigkeit einer diskreten Variable beschreiben oder Visualisieren. Ein Beispiel dafür wäre die BHD-Verteilung für unterschiedliche Baumarten. Eine häufige Darstellungsform für solche Daten sind Boxplots.

949 Boxplots bestehen aus drei Komponenten:

- 1. Eine Box, die den Bereich zwischen 0.25 und 0.75 Percentil abdeckt, diese Distanz wird auch die IQR (Interquartile Rage), bezeichnet. Zusätzlich wird die Box durch den Median (als dicke horizontale Linie) unterteilt.
 - 2. Einzelne Punkte Ausreißer. Als Ausreißer werden Punkte bezeichnet, die > 1.5IQR vom unteren oder oberen Ende der Box entfernt sind.
 - 3. Eine senkrechte Linie von jeder Seite der Box bis zum letzen "Nicht-Ausreißer-Punkt". Diese Linie wird auch oft als Whisker bezeichnet.

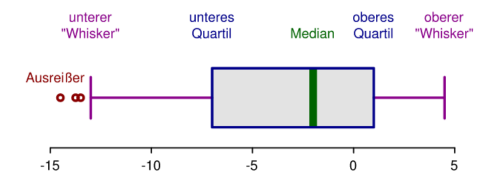


Abbildung 7: Schematische Darstellung eines Boxplots (Quelle: Von RobSeb - Eigenes Werk, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=14697172).

Mit R kann mit der Funktion boxplot() ein Boxplot erstellt werden. Diese Funktion kann in zwei unter schiedlichen Ausprägungen verwendet werden.

- 1. boxplot(x) erzeugt einen Boxplot für die Variable x.
- 2. boxplot(x ~ y) erzeugt einen oder mehrere Boxplots für x aber gruppiert nach y, dabei sollte y eine kategorische Variable sein. x und y können auch die Spaltennamen eines data.frames sein, dann muss das data.frame mit dem Argument data zusätzlich übergeben werden.

boxplot(iris\$Sepal.Length ~ iris\$Species)

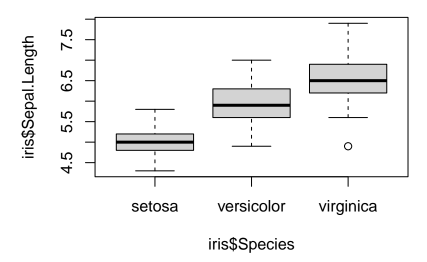
965

966

967

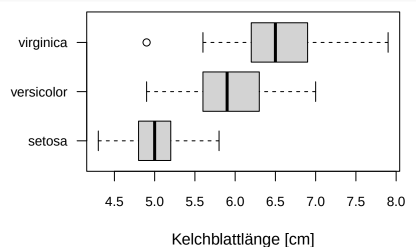
969

971



54 Etwas eleganter ist es wenn wir das Argument data verwenden und den Plot etwas anpassen.

```
boxplot(
    Sepal.Length ~ Species, data = iris, ylab = NULL, xlab = "Kelchblattlänge [cm]",
    horizontal = TRUE, las = 1, cex.axis = 0.8
)
```



Aufgabe 18: Boxplots

- Lesen Sie erneut den Datensatz daten/bhd_1.txt ein und speichern Sie diesen in die Variable (dat_bhd).
- Wie viele BHD-Messungen gibt es für jedes Gebiet?
- Erstellen Sie für jedes Gebiet einen Plot

Erstellen Sie einen Plot mit 3 Subplots, jeweils mit einem Boxplot für die ersten drei Studiengebiete, in dem der BHD für jede Baumart dargestellt wird.

974 8.4 ggplot2: Eine Alternative für Abbildungen

ggplot2 ist ein alternatives Plotting-System in R. Sie können mit ggplot2 also grundsätzlich Abbildungen 975 mit dem selben Inhalt erstellen wie mit Base Plots. Die Syntax und die optische Darstellung unterscheiden sich jedoch grundsätzlich. ggplot2 basiert auf den grammar of graphics von Leland Wilkinson. Die Idee 977 ist, alle nötigen Informationen der Abbildung miteinander zu verknüpfen. ggplot2 ist also diametral zu 978 Base Plots. Mit diesen gebündelten Informationen kann ggplot2 die Abbildung automatisch verschönern. So werden bspw. die Legenden automatisch erzeugt und auch die Formatierungen automatisch an die Datenlage 980 angepasst. ggplot2 nimmt der*dem Entwickler*in also Arbeit ab. Dadurch sind die Abbildungen schon ohne 981 viel Nacharbeit schick. Nachteil ist, dass der*dem Entwickler*in weniger Möglichkeiten zur Einstellung zur 982 Verfügung stehen und nuterspezifische Sonderwünsche somit schwerer umsetzbar sind. Sehen Sie sich das 983 Cheatsheet zu ggplot2 an. Es ist in RStudio unter Help Cheatsheets zu finden. 984

Bei ggplot2 sind Anweisungen zu den Daten und Anweisungen zur Darstellung voneinander getrennt. Die Daten werden in den Ästhetikbefehl übergeben und dort klassifiziert. Dann folgen die Darstellungsanweisungen.
Ähnlich wie bei Base Plots werden die Grafikelemente ebenenweise nacheinander programmiert, jedoch mit einem + verbunden. Und hier liegt der wesentliche Unterschied zu Base Plots. Durch die + werden die Ebenen zu einem Befehl verbunden und damit gleichzeitig erstellt.

Die Erweiterung wird zunächst geladen⁷. Falls nicht schon geschehen, muss sie vorher installiert werden.
 Wir laden außerdem den Datensatz iris. Der Datensatz ist in R fest integriert. Siehe ?iris für mehr
 Informationen.

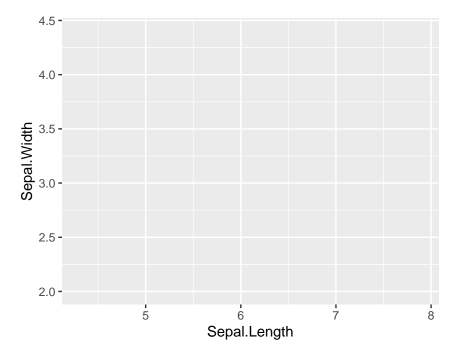
```
library(ggplot2)
head(iris)
```

```
##
         Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
993
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                  1.4
                                                                0.2
                                                                      setosa
    ## 2
                    4.9
                                  3.0
                                                  1.4
                                                                0.2
                                                                      setosa
995
    ## 3
                    4.7
                                  3.2
                                                  1.3
                                                                0.2
                                                                      setosa
996
    ## 4
                    4.6
                                  3.1
                                                  1.5
                                                                0.2
                                                                      setosa
997
    ## 5
                    5.0
                                  3.6
                                                  1.4
                                                                0.2
                                                                      setosa
998
    ## 6
                    5.4
                                  3.9
                                                  1.7
                                                                0.4
                                                                      setosa
999
```

Die Ästhetik wird bspw. folgendermaßen definiert.

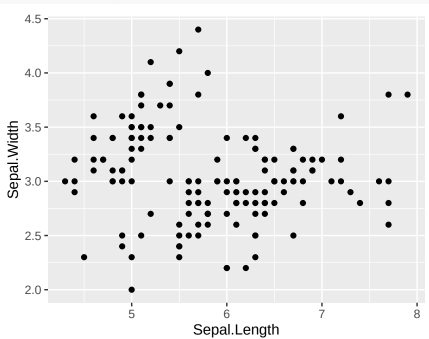
```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width))
```

⁷Wir haben bis jetzt immer nur mit base R gearbeitet. D.h. wir haben nur Funktionen verwendet, die R bereits zur Verfügung stellt. Eine der großen Stärken von R sind die Erweiterungen (oder auch Pakete genannt). ggplot2 ist so eine Erweiterung, die einmal mit install.packages("ggplot2") installiert werden muss. Danach muss man das Paket am Anfang jeder Session mit library(ggplot2) laden, damit die Funktionen aus dem Paket zur Verfügung stehen.



Dieser Befehl zeichnet noch keine Daten. Die Daten werden lediglich herangezogen, um einen leeren Plot für die Daten zu erstellen. In dem Beispiel wird die Variable Sepal. Length aus dem data. frame iris als x und Sepal. Width als y Variable definiert. Diese Informationen stehen den folgenden Layern nun zur Verfügung, sodass nach den + nur noch x und y verwendet werden müssen. Um bspw. einen Scatterplot zu erstellen wird ein geom_point() Layer hinzugefügt. x und y werden automatisch an geom_point übergeben. Weitere Einstellung sind in diesem Beispiel nicht notwendig, wären jedoch möglich. Siehe ?geom_point().





1010

Aufgabe 19: Abbildungen mit ggplot2

Verwenden Sie die Daten aus Aufgabe 16 und erstellen Sie einen Scatterplot mit ggplot2 wie in Aufgabe 16.

1013

1014

1015

1016

1017

1018

1019

Wir haben mit der Funktion geom_point() demm Plot eine Punktgeometrie hinzugefügt. Es gibt noch viele weitere Geometrien. Die wichtigsten sind:

- geom_line() für eine Linie.
- geom_histogram() um ein Histogramm zu erstellen.
- geom_boxplot() um einen Boxplot zu erstellen.
- geom_bar() um ein Säulendiagramm zu erstellen.

Welche Geometrie die richtige ist, richtet nach dem Typ der darzustellenden Variablen. Beispielsweise bietet sich geom_point() an, wenn man zwei kontinuierliche Variable darstellen möchte. Wenn man hingegen die Verteilung von einer kontinuirlichen Variable darstellen möchte, dann bietet sich ein Histogram (geom_histogram()) oder auch eine geschätzte Dichte (z.B. geom_density()) an.

1024

1025

1027

1028

Aufgabe 20: Abbildungen mit ggplot2

Verwenden Sie die den Iris Datensatz und erstellen Sie mit ggplot2 einen Plot der die Verteilung der Länge der Kelchblätter zeigt (Spalte Sepal.Length).

1029

1031

1033

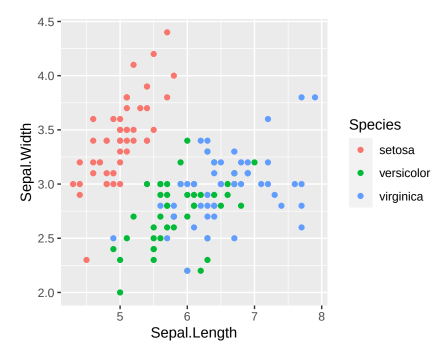
Eine der Stärken von ggplot2 ist, dass man den Wert unterschiedlicher Variable auf unterschiedlichen Komponenten des Plots abbilden kann. Wir haben bis jetzt ein bzw. zwei Variable auf der x- und y-Achse abgebildet. Wir können aber ein weitere Variablen verwenden um das Aussehen des Plots zu beeinflussen. Beispielsweise können wir die Farbe der Punkte (für geom_point()) mit dem Argument col beeinflussen.

```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width, col = Species)) +
  geom_point()
```

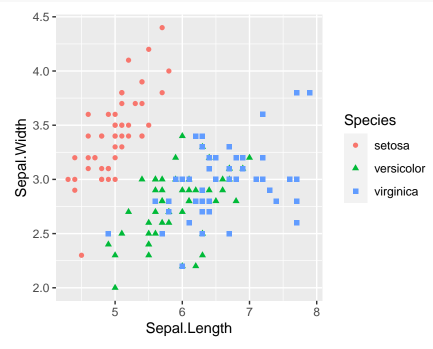
1035

1036

1037



Somit bekommt jede Irisart eine eigene Farbe⁸. Gleichermaßen können wir die Punktart (shape), die Punktgröße (size) etc. anpassen.



¹⁰³⁸ In dem Plot ist die Information zu der Art redundant (einmal als Farbe und einmal Symbolart).

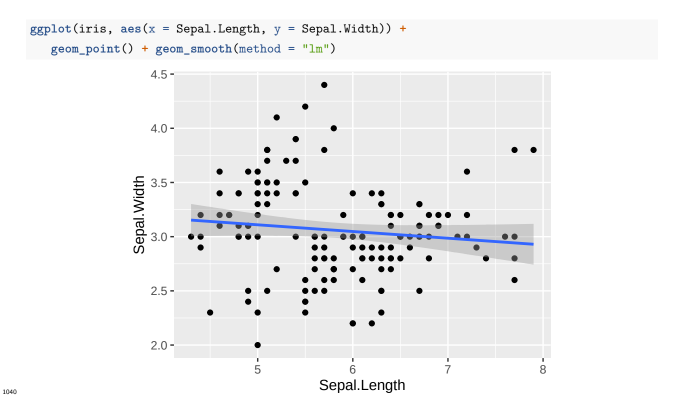
Ein weitere sehr nützliche Geometrie ist geom_smooth(), die es erlaubt eine Trendlinie hinzuzufügen.

 $^{^8\}mathrm{Nat}\ddot{\mathrm{u}}\mathrm{rlich}$ könnte man auch die Farbe anpassen.

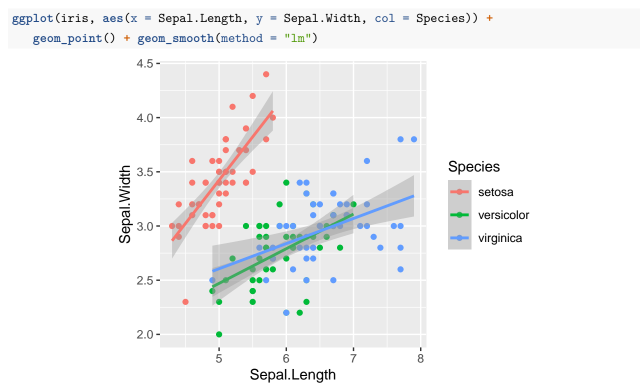
1042

1043

1044



Mit method = "lm" wird festgelegt, dass die Trendlinie gerade sein soll (es wird eine lineare Einfachregression angepasst). Wenn wird wieder eine gruppierende Variable einführen (z.B. die Beobachtungen nach Art auf die Farbe aufteilen), wir das von geom_smooth() berücksichtigt.



Aufgabe 21: Anpassen von Plots

1045

1046

1048

1049

1050

1051

1052

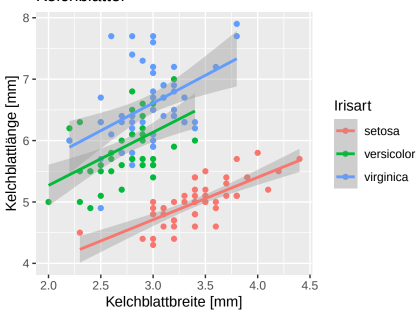
1055

Lesen Sie den Datensatz data/bhd_1.txt" ein und erstellen Sie einen Boxplot für die Verteilung des BHDs für jede Baumart. In einem zweiten Schritt verwenden Sie erst col = gebiet und dann fill = gebiet. Welchen Unterschied stellen Sie fest?

```
dat <- read.table("data/bhd_1.txt", header = TRUE)
head(dat)
ggplot(dat, aes(art, bhd, fill = gebiet )) + geom_boxplot()</pre>
```

Mit der Funktion labs() werden die Beschriftungen geändert.

Kelchblätter



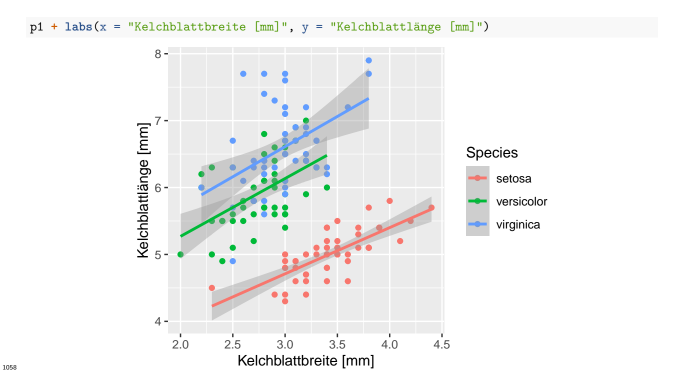
Statt einen langen Befehl zu tippen, kann ein ggplot() auch zwischengespeichert und wieder aufgerufen bzw. angepasst werden. Das ist vor allem sinnvoll, wenn mehrere Abbildungen auf dem selben Zwischenergebnis aufbauen sollen.

```
p1 <- ggplot(iris, aes(x = Sepal.Width, y = Sepal.Length, color = Species)) +
  geom_point() + geom_smooth(method = "lm")</pre>
```

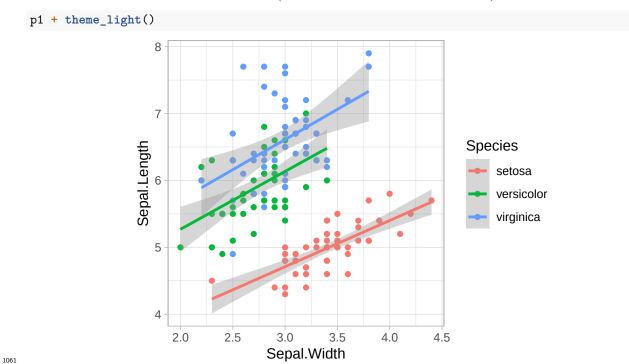
Wir können jetzt mit p1 weiter arbeiten und beispielsweise eine Beschriftung hinzufügen.

1060

1063



Oder auch den ganzen Plot anpassen. Dafür gibt es themes. Es gibt eine Reihe von vorgefertigten themes oder man kann diese auch selber erstellen (das ist aber nicht Teil dieses Kurses).



Weitere themes sind: theme_bw(), theme_linedraw() oder theme_dark(). Es gibt extra Pakete die viele zusätzliche weitere themes an bieten. Dazu gehört z.B. das Paket ggthemes.

8.4.1 Multipanel Abbildungen

1064

1065

1066

1067

1068

1069

1070

1071

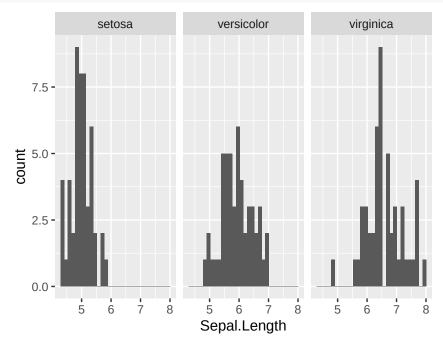
1072

1074

1076

Mit ggplot2 kann man einfach Abbildungen erstellen, die mehre Panels haben. Das bedeutet, dass eine oder mehrere weitere Variablen gibt, die einen Plot in mehrere Subplots teilt. Dafür gibt es zwei Funktion: facet_grid() und facet_wrap().

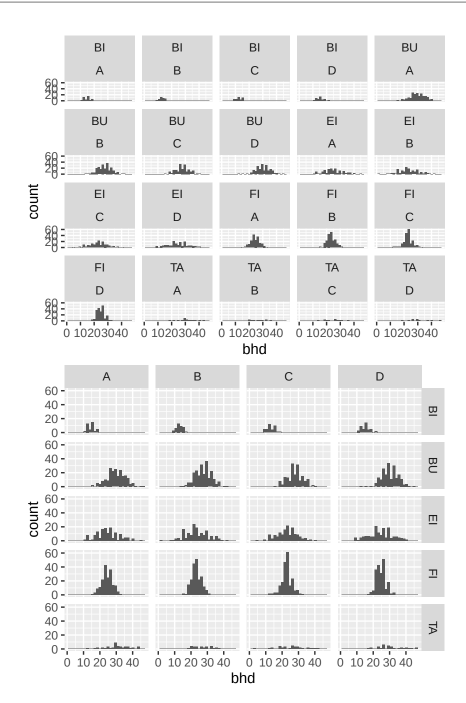
```
ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram() +
facet_grid(~ Species)
```



Die Funktion facet_grid() erzeugt einen *Grid*, während facet_wrap() für jedes Panel eine eigene Überschrift erzeugt.

Aufgabe 22: Multipanel Abbildungen

Lesen Sie erneut den Datensatz daten/bhd_1.txt ein und speichern Sie diesen in die Variable (dat_bhd). Erstellen Sie für jede Art und Gebiet ein Histogramm. Welche Unterschiede können Sie feststellen, wenn Sie facet_grid() oder facet_wrap() verwenden?



8.4.2 Plots kombinieren

1077

1078

1079

1080

1081

1082

1083

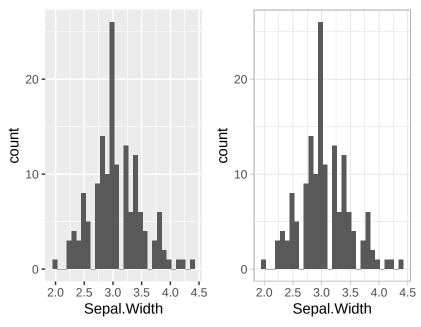
Es gibt Situationen in denen **unterschiedliche** Plots miteinander kombiniert werden müssen. Im vorherigen Abschnitt wurde dies immer anhand einer gruppierenden Kovariate gemacht. Aber es gibt auch Situationen, in denen das nicht möglich ist. Beispielsweise wenn ein Histogramm und ein Scatterplot vom gleichen Datensatz zusammengefasst werden sollen. Dafür bietet sich das Paket patchwork an⁹.

Als erstes können wir zwei (oder natürlich auch mehrere Plots) erstellen. Hier unterscheiden sich die Plots lediglich durch das Aussehen.

⁹Auch dieses Paket müssen Sie einmalig mit install.packages("patchwork") installieren.

```
p1 <- ggplot(iris, aes(Sepal.Width)) + geom_histogram()
p2 <- p1 + theme_light()</pre>
```

Dann müssen können wir diese Plots ebenfalls mit + zusammenfügen.

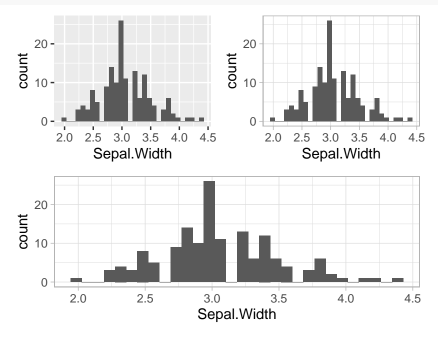


Natürlich können auch weitere Plots hinzugefügt werden (auch in unterschiedlichen Dimensionen):

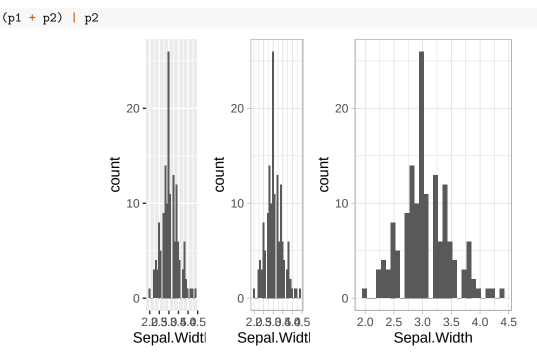
(p1 + p2) / p2

1087

1089



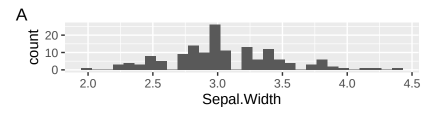
1090 Des weiteren können mit | auch Plots gegenüber gestellt werden.

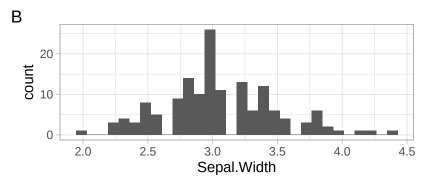


Weitere Optionen können mit plot_layout() und plot_annotation() angepasst werden. Mit plot_layout() kann die Anordnung der Plots bestimmt werden (z.B. über die Argument nrow und ncol), sowie deren relative Größe (über die Argumente widths und heigths). Mit der Funktion plot_annotation() können zusätzliche Beschriftungen hinzugefügt werden, wie beispielsweise eine Titel (Argument title) oder ein Buchstabe/Zahl für jedes Element (Argument tag_levels).

```
p1 + p2 +
    plot_layout(ncol = 1, heights = c(0.3, 0.7)) +
    plot_annotation(title = "Zwei Histogramme", tag_levels = "A")
```

Zwei Histogramme





1097

1091

1092

1093

1094

1095

1099 1100

1102

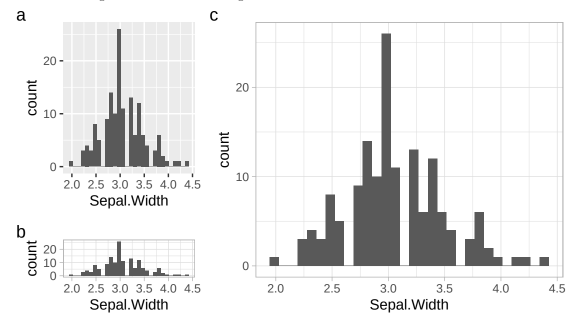
1103

1105

1106

Aufgabe 23: Mehrere Plots zusammefügen

Versuchen Sie die folgende Zusammenstellung der Plots nachzumachen:



8.4.3 Speichern von plots

Sie können mit ggsave() eine zwischen-gespeicherte Abbildung exportieren, indem Sie den Variablennamen übergeben. Wenn Sie keine Variable übergeben, wird automatisch die letzte Abbildung gespeichert. Das Dateiformat wird aus dem Dateinamen übernommen.

```
ggsave("letzteAbb.png")
ggsave(p1, "zwischengespeicherteAbb.png")
```

9 Mit Daten arbeiten 1107

dplyr eine Einführung 9.11108

dpylr ist ein eine Erweiterung von R (= Paket), die das Ziel hat den Umgang mit Daten einfacher und schneller zu machen. 1110

dplyr definiert 5 Verben, um mit Daten zu arbeiten. Diese sind: 1111

```
• filter
1112
```

1113

1122

- select
- arragne 1114
- mutate 1115
- summarise 1116

```
dat <- data.frame(id = 1:5,</pre>
                   plot = c(1, 1, 2, 2, 3),
                   bhd = c(50, 29, 13, 23, 25),
                   alter = c(10, 30, 31, 24, 25))
```

Damit die Funktionen aus dplyr verwendet werden können, müssen wir als erstes das Paket dplyr laden.

```
library(dplyr)
```

Sollte dies zu einer Fehlermeldung führen, dann müssen Sie das Paket dplyr erst installieren. Dafür müssen 1118 Sie einmalig install.packages("dplyr") installieren. 1119

dplyr stellt unterschiedliche Funktionen zum Arbeiten mit Daten zur Verfügung. Es gibt fünf Grundfunktionen 1120 für die am häufigsten vorkommenden Operationen. Mit der Funktion filter() können unterschiedliche Beobachtungen gefiltert werden:

```
filter(dat, bhd > 10)
```

```
id plot bhd alter
     ##
1123
            1
                   1
                       50
     ## 1
                               10
1124
     ## 2
            2
                   1
                       29
                               30
1125
     ## 3
                   2
                       13
                               31
1126
                   2
                       23
            4
                               24
     ## 4
1127
     ## 5
            5
                   3
                       25
                               25
```

Es können auch mehrere Spalten verwendet werden.

```
filter(dat, bhd > 10, bhd < 40)
```

```
id plot bhd alter
1130
            2
                   1
    ## 1
                      29
                              30
    ## 2
            3
                   2
                      13
                              31
1132
    ## 3
            4
                   2
                      23
                              24
1133
                   3
    ## 4
            5
                      25
                              25
```

Natürlich kann genau das gleiche Ergebnis mit dem 'normalen' R erreicht werden, dies wäre dann:

```
dat[dat$bhd > 10 & dat$bhd < 40, ]</pre>
    ##
          id plot bhd alter
1136
           2
                 1
    ## 2
                     29
                            30
           3
                 2
    ## 3
                     13
                            31
1138
    ## 4
           4
                 2
                     23
                            24
1139
    ## 5
          5
                 3
                     25
                            25
1140
    Eine weitere Funktion aus dem Paket dplyr ist select(). Damit können Spalten aus einem data.frame
    ausgewählt werden. Dabei können auch die Spaltennamen unbenannt werden.
1142
    select(dat, bhd)
    ##
          bhd
1143
           50
    ## 1
    ## 2
           29
1145
    ## 3
           13
1146
           23
    ## 4
          25
    ## 5
1148
    select(dat, bhd, id)
    ##
          bhd id
1149
    ## 1
           50
                1
                2
    ## 2
           29
1151
                3
    ## 3
           13
1152
    ## 4
           23
                4
    ## 5
           25
                5
1154
    select(dat, BHD = bhd, id)
    ##
          BHD id
1155
    ## 1
           50
                1
1156
    ## 2
           29
                2
1157
    ## 3
           13
                3
1158
                4
    ## 4
           23
1159
    ## 5
           25
                5
    Mit der Funktion arrange() können die Beobachtungen in einem data.frame sortiert werden.
1161
    arrange(dat, bhd)
    ##
          id plot bhd alter
1162
                 2
    ## 1
                     13
                            31
1163
           4
                 2
    ## 2
                     23
                            24
    ## 3
           5
                 3
                     25
                            25
1165
    ## 4
           2
                 1
                     29
                            30
1166
                 1
                     50
                            10
    ## 5
           1
```

Mit der Funktion desc() kann die Anordnung in absteigender Reihenfolge sortiert werden.

```
arrange(dat, desc(bhd))
    ##
          id plot bhd alter
1169
    ## 1
                 1
           1
                    50
                            10
1170
    ## 2
           2
                 1
                    29
                            30
1171
           5
                 3
    ## 3
                    25
                            25
1172
                 2
                    23
                            24
    ## 4
           4
    ## 5
           3
                 2
                    13
                            31
1174
    Mit der Funktion mutate() kann man eine neue Spalte hinzufügen.
1175
    mutate(dat, bhd_mm = bhd * 10, fl = pi * (bhd/2)^2)
          id plot bhd alter bhd_mm
    ##
                                               fl
1176
                 1
                                   500 1963.4954
    ## 1
                    50
                            10
1177
    ## 2
           2
                 1
                    29
                            30
                                   290
                                        660.5199
    ## 3
           3
                 2
                    13
                            31
                                   130
                                        132.7323
1179
                 2
                    23
                            24
    ## 4
           4
                                   230
                                        415.4756
1180
    ## 5
           5
                 3
                    25
                            25
                                   250
                                        490.8739
1181
    mutate(dat, mean_bhd = mean(bhd))
    ##
          id plot bhd alter mean_bhd
1182
    ## 1
                 1
                    50
                            10
                                      28
1183
           2
                                      28
    ## 2
                 1
                    29
                            30
1184
                           31
    ## 3
           3
                 2
                    13
                                      28
1185
    ## 4
           4
                 2
                    23
                            24
                                      28
1186
           5
                 3
                    25
                                      28
    ## 5
                            25
    Mit der Funktion summarise() können Spalten zusammengefasst werden.
    summarise(
       dat,
      mean_bhd = mean(bhd),
       mean_sd = sd(bhd)
    )
    ##
          mean_bhd mean_sd
1189
    ## 1
                 28 13.63818
1190
1191
    Aufgabe 24: Datenmanipulation mit dplyr
1192
1193
```

1. Laden Sie den Datensatz data/bhd_1.txt

2. Berechnen Sie folgende Werte für alle Einträge und speichern Sie die Ergebnisse in erg1

• mittlerer bhd

- maximales alter
- die Standardabweichung des BHDs
- die Anzahl Bäume mit einem BHD > 30

9.2 Arbeiten mit gruppierten Daten

Zusätzlich können mutate und summarise auch auf gruppierte Daten angewendet werden. Dafür müssen wir erst die Funktion group_by() aufrufen und als Argumente die Variablen übergeben, die die Gruppen definieren

```
definieren.
1203
    dat1 <- group_by(dat, plot)</pre>
    mutate(dat, bhd_m = mean(bhd)) # bhd über alle Bäume
          id plot bhd alter bhd_m
    ##
1204
    ## 1
           1
                  1
                     50
                            10
                                   28
    ## 2
           2
                 1
                     29
                            30
                                   28
1206
    ## 3
           3
                 2
                     13
                            31
                                   28
    ## 4
           4
                 2
                     23
                            24
                                   28
1208
    ## 5
                 3
                     25
                            25
                                   28
1209
    mutate(dat1, bhd m = mean(bhd)) # bhd pro Plot
    ## # A tibble: 5 x 5
1210
    ## # Groups:
                      plot [3]
1211
    ##
              id plot
                           bhd alter bhd_m
1212
    ##
          <int> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
1213
    ## 1
               1
                      1
                            50
                                   10
                                        39.5
1214
    ## 2
               2
                      1
                            29
                                   30
                                        39.5
1215
                      2
    ## 3
               3
                            13
                                   31
                                        18
1216
                      2
               4
    ## 4
                            23
                                   24
                                        18
1217
    ## 5
               5
                      3
                            25
                                   25
                                        25
1218
    summarise(dat, bhd_m = mean(bhd))
    ##
          bhd_m
1219
              28
1220
    ## 1
    summarise(dat1, bhd_m = mean(bhd))
    ## # A tibble: 3 x 2
1221
    ##
           plot bhd_m
1222
    ##
          <dbl> <dbl>
1223
                  39.5
    ## 1
               1
1224
    ## 2
               2
                   18
1225
    ## 3
               3
                   25
1226
```

```
1227
```

1231

1233

1234

Aufgabe 25: dplyr mit gruppierten Daten

- 1. Laden Sie den Datensatz data/bhd_1.txt
 - 2. Berechnen Sie für jede Baumart und Standort die folgenden Werte:
- mittlerer bhd
 - maximales alter
 - die Standardabweichung des BHDs
- die Anzahl Bäume mit einem BHD > 30
- 3. Ordnen Sie das Ergebnis nach Baumart und BHD.

1237 9.3 pipes oder %>%

1238 Mit Pipes (%%) kann man das Ergebnis einer Funktion einfach an eine nachfolgende Funktion weiterreichen.

```
a \leftarrow c(5, 3, 2, NA)
```

1239 Wir kennen bis jetzt:

```
mean(na.omit(a))
```

```
1240 ## [1] 3.333333
```

Mit *Pipes*, die durch das Symbol %>% dargestellt werden¹⁰, können wir das etwas vereinfachen und nacheinander schreiben:

```
na.omit(a) %>% mean
```

```
1243 ## [1] 3.333333
```

1244 Oder sogar

1246

1247

1250

1251

1252

1253

1254

```
a %>% na.omit %>% mean
```

1245 ## [1] 3.333333

Aufgabe 26: Pipes %>%

Wiederholen Sie die letzte Aufgabe, aber diesmal ohne Zwischenergebnisse zu speichern:

- 1. Laden Sie den Datensatz data/bhd_1.txt.
- 2. Berechnen Sie für jede Baumart und Standort die folgenden Werte:
 - mittlerer bhd
 - maximales alter
 - die Standardabweichung des BHDs

 $^{^{10}}$ In RStudio kann %>% mit der Tastenkombination Strg + Umschalt + m (Strg)+ $\hat{1}$ + m) eingefügt werden.

- die Anzahl Bäume mit einem BHD > 30
- 3. Ordnen Sie das Ergebnis nach Baumart und BHD.

1257 9.4 Joins

Eine weitere häufige Aufgabe beim Daten Management ist es Daten zusammenzuführen. Nehmen Sie an, dass wir folgende Aufnahmen gemacht haben

```
aufnahmen <- data.frame(
  id = 1:3,
  bhd = c(20, 31, 74)
)</pre>
```

und jeder Baum lediglich mit einer id versehen wurde. In einer zweiten Tabelle wurden dann weitere Daten zu Bäumen gespeichert (z.B. die Art, das Studiengebiet usw).

```
metadaten <- data.frame(
  id = 2:4,
  art = c("Ta", "Bu", "Bu"),
  gebiet = c("A", "B", "B")
)</pre>
```

- Ziel ist es jetzt die Bäume aus aufnahmen mit den Informationen aus den metadaten zu verbinden. Dazu dient id als Bindeglied (oft auch Schlüssel genannt).
- Dazu gibt es vier Möglichkeiten.

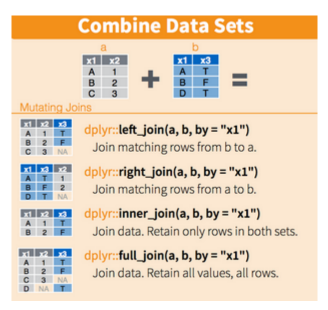


Abbildung 8: Joins (Quelle Rstudio)

Zur Durchführung gibt es in base R die Funktion merge(). Wir werden aber gleich die Funktionen aus dem
 Paket dplyr verwenden.

```
library(dplyr)
    left_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1267
    ## 1 1 20 <NA>
    ## 2 2 31
                   Ta
                           Α
1269
    ## 3 3 74
                           В
                   Bu
1270
    right_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1271
    ## 1 2 31
                 Ta
    ## 2 3 74
                 Bu
                          В
1273
    ## 3 4 NA Bu
                          В
1274
    inner_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
    ##
1275
    ## 1 2 31 Ta
    ## 2 3 74 Bu
                          В
1277
    full_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1278
    ## 1 1
            20 <NA>
1279
    ## 2 2 31
                   Ta
                           Α
1280
    ## 3 3 74
                   Bu
                           В
    ## 4 4 NA
                   Bu
                           В
1282
    by kann auch unterschiedliche Spalten in den beiden data.frames ansprechen:
    metadaten <- data.frame(</pre>
      baum_id = 2:4,
      art = c("Ta", "Bu", "Bu"),
      gebiet = c("A", "B", "B")
    )
    left_join(aufnahmen, metadaten, by = c("id" = "baum_id"))
         id bhd art gebiet
1284
    ## 1 1
             20 <NA>
                        <NA>
1285
    ## 2 2 31
                   Ta
                           Α
    ## 3 3 74
                   Bu
                           В
1287
1288
    Aufgabe 27: Verbinden von Daten
1289
```

• Lesen Sie die Datensätze daten/bhd_2.txt und daten/bhd_2_meta.txt ein.

1294

1298

1299

1300

1301

- Stellen Sie sicher, dass es für den bhd keine fehlenden Werte gibt (entfernen sie entsprechende Zeilen)
- Fügen Sie zu den Metadaten (gespeichert in bhd_2_meta) die Anzahl Bäume und den mittleren bhd hinzu pro Gebiet.

9.5 'long' and 'wide' Datenformate

Wickham (2014) propagiert das Prinzip von *tidy* Data. Nach diesem Prinzip sollten Daten wie folgt organisiert sein:

- Jede Zeile ist ein Merkmalsträger/Subjekt/Objekt (z.B. eine Person, ein Baum).
- Jede Spalte ist eine Variable (=Merkmal) die den Merkmalsträger beschreibt.
- Jede Zelle ist genau ein Wert (=Mermalausprägung), nämlich der Wert, der Variable für den Merkmalsträger.

Zum Beispiel enthalten Spaltennamen oft Informationen, die eigentlich in einer Variable gespeichert werden
 sollten. Folgendes Beispiel gibt die BHD Messung von 3 Bäumen in 3 Jahren wieder.

```
dat <- tibble(
  id = 1:3,
  bhd2015 = c(30, 31, 32),
  bhd2026 = c(31, 31, 33),
  bhd2017 = c(34, 32, 33)
)</pre>
```

Diese Daten sind jetzt im wide-Format gespeichert und nicht optimal, weil Information über die Daten (nämlich das Jahr der Aufnahme in den Spaltennamen gespeichert sind). Besser wäre eine Struktur mit nur drei Spalten: id, jahr und bhd. Um die Daten in so eine Struktur zu bringen, gibt es die Funktion pivot_longer() aus dem Paket tidyr.

```
library(tidyr)
dat1 <- pivot_longer(dat, cols = bhd2015:bhd2017)
dat1</pre>
```

```
## # A tibble: 9 x 3
1308
    ##
              id name
                            value
    ##
           <int> <chr>
                            <dbl>
1310
    ## 1
                1 bhd2015
                                30
1311
    ## 2
                1 bhd2026
                                31
1312
    ## 3
                1 bhd2017
                                34
1313
    ## 4
                2 bhd2015
                                31
1314
    ## 5
                2 bhd2026
                                31
1315
    ## 6
                2 bhd2017
                                32
1316
    ## 7
                3 bhd2015
                                32
1317
    ## 8
                3 bhd2026
                                33
1318
    ## 9
                3 bhd2017
                                33
1319
```

Wenn wir die Spalten für die Variable und den Wert sinnvoll benennen möchten, können wir das über die Argumente names_to und value_to machen.

1342

1343

1348

```
dat1 <- pivot_longer(dat, cols = bhd2015:bhd2017, names_to = "jahr", values_to = "bhd")
    dat1
    ## # A tibble: 9 x 3
1322
    ##
             id jahr
                            bhd
1323
          <int> <chr>
    ##
                          <dbl>
1324
    ## 1
              1 bhd2015
                             30
1325
              1 bhd2026
    ## 2
                             31
1326
    ## 3
              1 bhd2017
                             34
1327
              2 bhd2015
    ## 4
                             31
1328
              2 bhd2026
    ## 5
                             31
1329
    ## 6
              2 bhd2017
                             32
1330
    ## 7
              3 bhd2015
                             32
1331
              3 bhd2026
    ## 8
                              33
1332
    ## 9
              3 bhd2017
                              33
1333
    Analog zu der Funktion pivot_longer() gibt es auch die Funktion pivot_wider(), um vom Daten vom
1334
```

long-Format ins wide-Format zu transformieren.
pivot_wider(dat1, names_from = jahr, values_from = bhd)

```
## # A tibble: 3 x 4
1336
              id bhd2015 bhd2026 bhd2017
    ##
1337
    ##
           <int>
                     <dbl>
                               <dbl>
                                         <dbl>
1338
    ## 1
                1
                         30
                                   31
                                             34
1339
    ## 2
                2
                         31
                                   31
                                             32
1340
    ## 3
                3
                         32
                                   33
                                             33
1341
```

Aufgabe 28: Zeitliche Verlauf von BHDs

In der Datei bhd_3.csv befinden sich gemessene BHDs (in cm) von unterschiedlichen Bäumen zu unterschiedlichen Zeitpunkten. Erstellen Sie ein Liniendiagramm, das den zeitlichen (x-Achse) Verlauf der BHDs
(y-Achse) für die unterschiedlichen Bäume darstellt.

9.6 Auswählen von Variablen

Sobald die Datensätze etwas umfangreicher werden (d.h. es gibt mehrere Spalten in einem data.frame), können innerhalb vieler dplyr-Funktionen spezielle Funktionen verwendet werden, um Variablen auszuwählen.

Wenn die genaue Position der Spalten bekannt ist, kann man mit dem :-Operator und der Position Spalten auswählen:

```
iris %>% select(1:3) %>% head(3)
```

1353 ## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length

```
## 1
                    5.1
                                   3.5
                                                  1.4
1354
    ## 2
                    4.9
                                   3.0
                                                  1.4
    ## 3
                    4.7
                                   3.2
                                                  1.3
1356
    Diese Vorgehensweise kann gehährlich sein, da sich manchmal Spalten verschieben und sich somit die
1357
    Positionen ändern. Eist besser Spalten immer explizit anzusprechen.
1358
    iris %>% select(Sepal.Length, Sepal.Width, Petal.Length) %>% head(3)
    ##
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
1359
    ## 1
                    5.1
                                   3.5
1360
    ## 2
                    4.9
                                   3.0
                                                  1.4
1361
    ## 3
                    4.7
                                   3.2
                                                  1.3
1362
    select() erlaubt es, auch hier den :-Operator zu verwenden:
1363
    iris %>% select(Sepal.Length:Petal.Length) %>% head(3)
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
    ##
1364
    ## 1
                    5.1
                                   3.5
                                                  1.4
1365
    ## 2
                    4.9
                                   3.0
                                                  1.4
1366
    ## 3
                    4.7
                                   3.2
                                                  1.3
1367
    Es gibt auch einige spezielle Funktionen, um Spalten innerhalb eines select()-Aufrufs auszuführen:
1368
       • starts with(): Hier kann man ein Muster angeben, mit dem ein Text anfangen muss.
1369
       • ends_with(): Diese Funktion ist analog zu starts_with(), jetzt wird aber am Ende des Spaltennamens
1370
          nach dem Muster gesucht.
1371
       • contains(): Hier kann ein Muster übergeben werden, das irgendwo im Spaltennamen sein muss.
1372
       • everything(): Mit dieser Funktion werden alle Spalten ausgewählt.
1373
       • last_col(): Mit dieser Funktion wird nur die letzte Spalte ausgewählt (dass ist die Spalte, die ganz
1374
          rechts ist).
1375
    Sämtliche Auswahlen können mit - umgekehrt werden.
1376
    iris %>% select(starts_with("Sepal")) %>% head(3)
    ##
          Sepal.Length Sepal.Width
```

```
5.1
    ## 1
                                  3.5
1378
                                  3.0
    ## 2
                    4.9
1379
    ## 3
                    4.7
                                  3.2
1380
    iris %>% select(-starts_with("Sepal")) %>% head(3)
    ##
          Petal.Length Petal.Width Species
1381
    ## 1
                    1.4
                                  0.2
                                        setosa
1382
    ## 2
                    1.4
                                  0.2
                                        setosa
1383
    ## 3
                    1.3
                                  0.2
                                        setosa
```

select() bietet auch noch die Möglichkeit, Spalten namen zu ändern.

iris %>% select(sep_width = Sepal.Width) %>% head(3) ## sep_width 1386 ## 1 3.5 1387 ## 2 3.0 ## 3 3.2 1389 1390 Aufgabe 29: Auswählen von Spalten 1391 In der Datei messungen 1.csv sind Messungen von zwei Sensoren enthalten für die ersten vier Monate eines 1393 Jahres. Führen Sie folgende Abfragen durch: 1. Wählen Sie alle Messungen für Januar aus. 1395 2. Wählen Sie alle Messungen für Januar und März aus. 1396

9.7 Einzelne Beobachtungen abfragen (slice())

1397

1398 Mit dem Befehl slice() kann man einlzene Beobachtungen (= Zeilen) aus einem data.frame abfragen.

```
slice(iris, c(1, 9, 18))
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
    ##
1399
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                               0.2
                                                 1.4
                                                                     setosa
1400
    ## 2
                    4.4
                                  2.9
                                                 1.4
                                                               0.2
                                                                     setosa
1401
                    5.1
                                  3.5
                                                 1.4
                                                               0.3
    ## 3
                                                                    setosa
1402
```

Davon gibt es drei nützliche Varianten: 1) slice_head() und slice_tail(); 2) slice_max() und slice_min(); 3) slice_random().

slice_head() und slice_tail() sind analog zu head() und tail(), aber mit dem entscheidenden Unterschied, dass Gruppierungen berücksichtigt werden. Wenn keine Gruppierung in den Daten vorhanden ist, gibt
es keinen Unterschied.

```
iris \%% head(n = 2)
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1408
    ## 1
                    5.1
                                 3.5
                                                1.4
                                                             0.2
                                                                   setosa
1409
    ## 2
                    4.9
                                 3.0
                                                1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1410
    iris %>% slice_head(n = 2)
```

```
    1411
    ##
    Sepal.Length
    Sepal.Width
    Petal.Length
    Petal.Width
    Species

    1412
    ##
    1
    5.1
    3.5
    1.4
    0.2
    setosa

    1413
    ##
    2
    4.9
    3.0
    1.4
    0.2
    setosa
```

Sobald jedoch eine gruppierende Variable eingeführt wird, gibt slice_head() die ersten n Beobachtungen für jede Gruppe zurück und head() für den gesamten Datensatz.

```
# base head
    iris %>% group_by(Species) %>%
       head(n = 2)
    ## # A tibble: 2 x 5
1416
    ## # Groups:
                     Species [1]
1417
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1418
                  <dbl>
                                              <dbl>
                               <dbl>
                                                            <dbl> <fct>
    ##
1419
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1420
                                  3
    ## 2
                    4.9
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1421
    # dplyr slice_head
    iris %>% group_by(Species) %>%
        slice_head(n = 2)
    ## # A tibble: 6 x 5
1422
    ## # Groups:
                     Species [3]
    ##
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1424
                  <dbl>
                                              <dbl>
    ##
                               <dbl>
                                                            <dbl> <fct>
1425
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1426
    ## 2
                    4.9
                                  3
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1427
                    7
                                                4.7
    ## 3
                                 3.2
                                                              1.4 versicolor
1428
    ## 4
                    6.4
                                 3.2
                                                4.5
                                                              1.5 versicolor
1429
    ## 5
                    6.3
                                  3.3
                                                6
                                                              2.5 virginica
1430
                                                              1.9 virginica
    ## 6
                    5.8
                                  2.7
                                                5.1
1431
    slice_tail() funktioniert analog zu slice_head() mit dem einzigen Unterschied, dass nicht die ersten n
1432
    Zeilen zurück gegeben werden sondern die letzten <br/>n Zeilen.
1433
    slice_max() und slice_min() geben die Beobachtung mit dem maximalen bzw. minimalen Wert einer
1434
    Variable zurück. Auch hier werden Gruppen berücksichtigt.
1435
    iris %>% slice_max(Sepal.Length)
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
                                                                     Species
1436
    ## 1
                    7.9
                                  3.8
                                                6.4
                                                                2 virginica
1437
    Und mit Gruppen:
    iris %>% group_by(Species) %>%
        slice_max(Sepal.Length)
    ## # A tibble: 3 x 5
1439
    ## # Groups:
                     Species [3]
1440
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
    ##
                  <dbl>
                                <dbl>
                                                            <dbl> <fct>
    ##
                                              <dbl>
1442
    ## 1
                    5.8
                                  4
                                                1.2
                                                              0.2 setosa
1443
                    7
                                  3.2
                                                4.7
                                                              1.4 versicolor
    ## 2
```

```
1445 ## 3 7.9 3.8 6.4 2 virginica
```

slice_min() funktioniert genau gleich, nur dass die Beobachtung (=Zeile) mit dem kleinsten Wert einer Variable zurück gegeben wird.

Die Funktion slice_sample() erlaubt es zufällige Beobachtungen zu ziehen. Dabei kann über das Argument n die Anzahl an Beobachtungen angegeben werden oder über das Argument prop der Anteil an Beobachtungen.

```
slice_sample(iris, n = 5)
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
    ##
                                                                        Species
1450
    ## 1
                     6.5
                                   2.8
                                                  4.6
                                                                1.5 versicolor
1451
    ## 2
                     6.3
                                   3.3
                                                  4.7
                                                                1.6 versicolor
1452
    ## 3
                     7.2
                                   3.2
                                                  6.0
                                                                1.8
                                                                      virginica
1453
    ## 4
                     4.9
                                   3.6
                                                  1.4
                                                                0.1
                                                                         setosa
1454
    ## 5
                     6.0
                                   2.7
                                                  5.1
                                                                1.6 versicolor
1455
```

Das Ergebnis ist bei jedem von Ihnen anders, da es sich um eine zufällige Ziehung handelt. Wenn Sie diese Ergebnisse wiederholen möchte, können Sie über set.seed() die zufällige Ziehung reproduzierbar machen.

```
set.seed(123)
slice_sample(iris, n = 5)
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
1458
    ##
                                                                        Species
    ## 1
                     4.3
                                   3.0
                                                   1.1
                                                                 0.1
                                                                          setosa
1459
                     5.0
    ## 2
                                   3.3
                                                   1.4
                                                                 0.2
                                                                          setosa
1460
                     7.7
                                   3.8
                                                   6.7
                                                                 2.2 virginica
1461
    ## 3
    ## 4
                     4.4
                                   3.2
                                                   1.3
                                                                 0.2
1462
                                                                          setosa
    ## 5
                     5.9
                                   3.0
                                                   5.1
                                                                 1.8 virginica
1463
```

Wenn beispielsweise 5% der Beobachtungen gezogen werden sollen, kann dies so gemacht werden:

```
slice sample(iris, prop = 0.05)
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
    ##
                                                                        Species
1465
                     7.7
                                   3.8
                                                  6.7
    ## 1
                                                                2.2
                                                                     virginica
1466
    ## 2
                     5.5
                                   2.5
                                                  4.0
                                                                1.3 versicolor
1467
    ## 3
                     5.5
                                   2.6
                                                  4.4
                                                                1.2 versicolor
1468
                                   3.0
                                                  5.2
                                                                     virginica
    ## 4
                     6.5
                                                                2.0
1469
    ## 5
                     6.1
                                   3.0
                                                  4.6
                                                                1.4 versicolor
1470
                     6.3
                                   3.4
                                                  5.6
                                                                     virginica
    ## 6
                                                                2.4
1471
    ## 7
                     5.1
                                   2.5
                                                  3.0
                                                                1.1 versicolor
1472
```

slice_sample() berücksichtigt ebenfalls Gruppen. Mit den Argumenten replace und weight_by dann die
Zufallsziehung genauer spezifiziert werden. replace sagt, ob eine gezogenen Beobachtung wieder zurück gelegt
wird oder nicht. Mit dem Argument weight_by können optional gewichte für jede Beobachtung vergeben
werden.

1478

Aufgabe 30: Daten beschreiben

Verwenden Sie den Datensatz bhd_1.txt und finden Sie für jedes Gebiet und Art die Beobachtung mit kleinsten BHD.

9.8 Spalten trennen

Ein gut geplanter Datensatz besteht aus Beobachtungen (Zeilen), Variablen (Spalten) und in jeder Zelle ist immer ein *genau* ein Wert gespeichert. Leider gibt es oft Datensätze, bei denen mehr als ein Wert pro Zelle gespeichert wurde. Die Funktion seperate() kann helfen solche Daten zu trennen.

Wir verwenden einen erfunden Datensatz zu Beobachtungen von Tieren und einer geschätzten Distanz zu diesen Tieren.

```
dat <- tibble(
  id = 1:4,
  beobachtung = c("10m, Reh", "100m, Reh", "20m, Fuchs", "40,Reh"),
)</pre>
```

In der Spalte beobachtung sind zwei Informationen gespeichert: Die Distanz zur Beobachtung und die Art. Das ist ungünstig, weil wir so weder nach Tierart noch nach distanz filtern können. Mit der Funktion seperate(), können wir Beobachtungen einer Spalte in mehrere Spalten trennen. Dafür muss der Spaltennamen (Argument col), die neuen Sapltennamen (Argument into) und das Trennzeichen (Argument sep) angegeben werden.

```
separate(dat, col = beobachtung, into = c("Distanz", "Art"), sep = "," )
```

```
1492
    ## # A tibble: 4 x 3
    ##
              id Distanz Art
          <int> <chr>
    ##
                           <chr>
1494
    ## 1
               1 10m
                           " Reh"
1495
    ## 2
               2 100m
                           " Reh"
               3 20m
                            " Fuchs"
    ## 3
1497
                           "Reh"
    ## 4
               4 40
1498
```

Nach dem Aufruf von seperate() gibt es zwei neue Spalten (Distanz und Art), die die alte Spalte beobachtung ersetzen.

Aufgabe 31: Aufräumen

1501

1502

1505

1507

¹⁵⁰⁴ Verwenden Sie den folgenden Datensatz und bringen Sie ihn in eine Form, die sicherstellt dass

- jede Zelle genau einen Wert enthält.
- jede Zeile eine Beobachtung ist.
- die Spaltennamen aus einem ausschlagkräftigen Wort bestehen.

```
dat <- data.frame(
    standort = c("a1", "a2", "b1", "b2"),
    j2019 = c("3 x Fuchs", "4 x Reh", "1 x Fuchs", "2 x Reh"),
    j2020 = c("2 x Fuchs", "1 x Reh", "", "2 x Fuchs")
)</pre>
```

10 Arbeiten mit Text

Bis jetzt haben wir fast ausschließlich mit Zahlen oder Abbildungen gearbeitet. R bietet aber auch viele 1509 Werkzeuge, um mit Text zu arbeiten. Wir wollen hier ein paar Funktionen dafür vorstellen. Als erstes sollte 1510 nochmals klargestellt werden, was eigentlich ein Text ist. In R ist alles, das innerhalb von doppelten (") oder 1511 einfachen (') Anführungszeichen geschrieben ist, Text.

Anbei einige Beispiele:

1508

```
a <- "Das ist ein kurzer Satz."
b <- "Auch das ist 'moeglich'."
z <- "30"
```

Wichtig ist hier zu sehen, dass ${\bf z}$ nicht als Zahl sondern, als Text interpretiert wird.

```
## Error in z + 1: nicht-numerisches Argument für binären Operator
1515
```

Wenn man sicher ist, dass es sich bei einem Textobjekt um eine Zahl handelt, kann man dies mit der Funktion 1516 as.numeric() in eine Zahl umwandeln. 1517

```
as.numeric(z) + 1
```

```
## [1] 31
```

Aber mit a führt dies wieder zu einem NA-Wert, da a nicht in eine Zahl umgewandelt werden kann.

```
as.numeric(a) + 1
```

Warning: NAs durch Umwandlung erzeugt 1520

[1] NA 1521

Arbeiten mit Text 10.1 1522

Wir wollen erst einmal drei Funktionen besprechen, die es erlauben mit Text zu arbeiten. Die Funktion nchar()¹¹ gibt an wie viele Zeichen ein Text hat. Also z.B. 1524

```
nchar("Hallo")
```

[1] 5

[1] 2

[1] 20

1527

```
nchar("30")
```

nchar("Hallo und Guten Tag!")

Die Funktion paste() erlaubt es verschiedene Variablen mit Text zu verbinden. Wenn wir z. B. die Varia-

blen vorname <- Ëva" und name <- "Meier" haben und wir wollen eine neue Variable full_name <- Ëva 1529

¹¹char ist kurz für *character*.

1530 Meier" erzeugen, dann kann das mit der Funktion paste() gemacht werden.

```
vorname <- "Eva"
name <- "Meier"
full_name <- paste(vorname, name)
full_name</pre>
```

1531 ## [1] "Eva Meier"

Die Funktion paste() hat das Argument sep, das auf ein Leerzeichen () gesetzt ist, aber auch anders sein kann und das Trennzeichen definiert.

```
full_name <- paste(vorname, name, sep = ", ")
full_name</pre>
```

```
1534 ## [1] "Eva, Meier"
```

Die Funktion substr() erlaubt es am Anfang oder Ende eines Wortes etwas abzuschneiden. Dabei muss immer die Anfangs- (start) und Endposition (stop) angegeben werden.

```
substr("Hallo", start = 1, stop = 3)
```

```
1537 ## [1] "Hal"
```

```
substr("Hallo", start = 2, stop = 5)
```

```
1538 ## [1] "allo"
```

1539 1540

1543

1545

Aufgabe 32: Arbeiten mit Text 1

1542 Verwenden Sie den folgenden Vektor:

- 1. Aus wie vielen Buchstaben besteht jedes Wort?
- 2. Finden Sie das längste Wort.
 - 3. Wie viel Prozent der Wörter fangen mit einem S an?
- 4. Fügen Sie jedem Wort seine Position im Vektor hinzu. Beispielsweise soll aus Vogel "2. Vogel" werden usw.

10.2 Finden von Textmustern

Mit der Funktion grep() können Muster in einem Text gefunden werden. Wenn wir beispielsweise folgenden Vektor mit Textelementen haben.

```
txt <- c("Buesgenweg", "Friedlaender Weg", "Berliner Strasse")</pre>
```

Und wir wollen alle Straßennamen die ein weg haben abfragen, dann können wir folgenden Befehl ausführen:

```
grep("Weg", txt)
```

```
1552 ## [1] 2
```

1553 Im zweiten Element von txt kommen die Zeichen Weg vor. Beachte, in der Standardeinstellung wird zwischen

Groß- und Kleinschreibung unterschieden. Dies kann mit dem Argument ignore.case = TRUE angepasst

werden.

```
grep("Weg", txt, ignore.case = TRUE)
```

```
1556 ## [1] 1 2
```

1557 Mit der Funktion sub können Zeichen innerhalb einer Zeichenkette ersetzt werden.

So ersetzt der folgende Ausdruck ae mit ä.

```
sub("ae", "ä", "Friedlaender Weg")
```

```
1559 ## [1] "Friedländer Weg"
```

Wenn allerdings das zu ersetzende Zeichen mehr als einmal vorkommt und beide Instanzen ersetzt werden sollen braucht man die Funktion gsub.

```
txt <- "Friedlaender Weg und Reinhaeuser Landstrasse sind zwei Strassen in Goettingen."
sub("ae", "ä", txt)</pre>
```

1562 ## [1] "Friedländer Weg und Reinhaeuser Landstrasse sind zwei Strassen in Goettingen."

1563 Mit sub() wird nur das erste ae ersetzt, während gsub() alle ae mit einem ä ersetzt.

```
gsub("ae", "ä", txt)
```

1564 ## [1] "Friedländer Weg und Reinhäuser Landstrasse sind zwei Strassen in Goettingen."

Oft ist der genaue Ausdruck den man finden möchte jedoch Variable. Beispielsweise möchte man alle Wörter

mit einem Umlaut oder Zahlen finden möchte, kann man das oft abkürzen. Dafür gibt es reguläre Ausdrücke.

Wir werden hier nur ein paar beispielhafte Anwendungen besprechen.

Sowohl in den Funktionen grep() als auch (g)sub() kann mit anstatt dem Muster (immer das erste

Argument) aus ein regulärer Ausdruck angegeben werden. Mit [1-9] sind alle Zahlen von 1 bis 9 gemeint.

Das Ziel ist es jetzt alle Straßen zu finden, die auch einen Straßennummer haben:

```
txt <- c("Büsgenweg 1", "Berliner Strasse", "Kurze Strasse 13")
grep("[0-9]", txt)</pre>
```

```
1571 ## [1] 1 3
```

1566

Damit lässt sich auch das Problem mit groß- und kleingeschriebenen Wörtern lösen.

```
txt <- c("Buesgenweg", "Friedlaender Weg", "Berliner Strasse")
grep("[wW]eg", txt)</pre>
```

```
## [1] 1 2
1573
1574
    Aufgabe 33: Arbeiten mit Text 2
1575
1576
    Verwenden Sie den folgenden Vektor:
    txt <- c("Versicherung", "Methoden", "Fluss", "Rudel",</pre>
              "Baum", "Haus", "Foto", "Auffahrt", "Auto", "Handy", "Teller",
              "Kalender", "Aufbau")
       1. In wie vielen Wörtern kommt der Doppellaut au vor?
1578
       2. Ersetzen Sie in allen Wörtern alle au mit _ _.
1579
    grep("au", txt)
    ## [1] 5 6 13
1580
    gsub("au", "_ _", txt)
        [1] "Versicherung" "Methoden"
                                               "Fluss"
                                                                "Rudel"
                                                                                "B_ _m"
1581
        [6] "H_ _s"
                              "Foto"
                                               "Auffahrt"
                                                                "Auto"
                                                                                "Handy"
1582
    ## [11] "Teller"
                                               "Aufb_ _"
                              "Kalender"
```

11 Arbeiten mit Zeit

Für den Computer bzw. R ist ein Datum erst einmal nichts anderes als ein Text. Für uns ist es sofort klar,
dass der "13.2.2021" der 13. Februar 2021 ist, für den Computer nicht. Wir müssen R also irgendwie sagen,
dass die 13 der Tag ist, die 2 der Monat und 2021 das Jahr. Dass der Computer die einzelnen Komponenten
erkennt, nennt man parsen¹². Das Arbeiten mit Datum und Zeit kann kann anfangs sehr mühsam sein, aber
sobald man einige Grundfertigkeiten erworben hat, kann man viele Aufgaben deutlich schneller und effizienter
erledigen. Der erste Schritt ist immer ein Datum zu parsen. Wir verwenden dafür Funktionen aus dem Paket
lubridate. Als erstes müssen wir wieder Paket lubridate laden mit:

library(lubridate)

1592 lubridate bietet eine Vielzahl von Funktionen zum parsen von Datum und Zeit, die sich aus:

• y für Jahr,

1584

- m für Monat,
- d für Tag,
- h für Stunde,
- m für Minute und
- s für Sekunde

zusammen setzten. Alle Funktionen nehmen als erstes Argument ein Textstring. Wenn wir z.B. den String
2020-01-20 parsen wollen können wir das mit der Funktion ymd machen.

```
ymd("2020-01-20")
```

1601 **##** [1] "2020-01-20"

Dabei erkennt lubridate in der Regel die Trennzeichen:

```
ymd("2020.01.20")
```

1603 **##** [1] "2020-01-20"

ymd("2020/01/20")

1604 **##** [1] "2020-01-20"

ymd("2020 01 20")

1605 ## [1] "2020-01-20"

Wenn die die Anordnung der einzelnen Komponenten anders ist, gibt es einfach eine andere Funktion.

```
dmy("20.1.2020")
```

1607 ## [1] "2020-01-20"

1608 Jetzt stellt sich die Frage, was der Vorteil ist, wenn R ein Datum parst.

¹²to parse heißt zergliedern bzw. grammatikalisch bestimmen.

```
d \leftarrow dmy("20.1.2020")
    Wir können jetzt mit d arbeiten und einzelne Komponenten extrahieren.
    day(d)
    ## [1] 20
1610
    month(d)
    ## [1] 1
1611
    year(d)
    ## [1] 2020
1612
    Oder auch Zeiteinheiten hinzufügen oder abziehen.
1613
    d + days(10)
    ## [1] "2020-01-30"
    d - years(20)
    ## [1] "2000-01-20"
    d + hours(25)
    ## [1] "2020-01-21 01:00:00 UTC"
1616
1617
1618
```

Aufgabe 34: Arbeiten mit Datum und Zeit

- Parsen Sie folgende Zeitangaben 23.1.2020, 13.2.1992 20:55:23, Mar/3/97 und 10.7.2020 19:15 und speichern Sie diese in einen Vektor d.
- Extrahieren Sie nun aus jedem Element aus d das Jahr und die Stunde.
- Fügen zu jedem Element in d 10 Tage hinzu.

11.1 Arbeiten mit Zeitintervallen 1624

1620

1621

1622

1623

Mit zwei Zeitpunkten lassen sich Zeitintervalle (Periods) erstellen, dafür können wir die Funktion interval () 1625 aus dem Paket lubridate verwenden¹³.

```
anfang <- ymd("2020-03-18")
ende <- anfang + years(1)
int <- interval(anfang, ende)</pre>
```

Wir können jetzt mit int arbeiten und beispielsweise das Intervall verschieben,

¹³Alternativ zur Funktion interval() kann auch der %--%-Operator verwendet werden. Man könnte int auch so erstellen int <- anfang %--% ende.

```
int_shift(int, years(3))
    ## [1] 2023-03-18 UTC--2024-03-18 UTC
1628
    die Länge des Intervalls berechnen
1629
    int_length(int) # in Sekunden
    ## [1] 31536000
1630
    oder testen ob ein Datum innerhalb des Intervalls liegt.
1631
    ymd("2020-07-1") %within% int
    ## [1] TRUE
1632
    ymd("2021-07-1") %within% int
    ## [1] FALSE
1633
    "within" funktioniert genauso mit Vekotren oder mit mehren Intervallen. Wir könnten also zwei Intervalle
1634
    definieren (z.B. Ostern und Pfingsten).
1635
    ostern <- ymd("2021-04-02") %--% ymd("2021-04-05")
    pfingsten <- ymd("2021-05-22") %--% ymd("2021-05-24")
    Und Überprüfen welche Termine in eines der zwei Intervalle fallen.
    termine <- ymd("2021-03-29") + weeks(0:10)
    # Ostern
    termine %within% ostern
        [1] FALSE TRUE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE
1637
    # Pfingsten
    termine %within% pfingsten
        [1] FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE
1638
    11.2
            Formatieren von Zeit
1639
    Für die Ausgabe in Berichten oder Grafiken soll das Datum oft in einer speziellen Form dargestellt werden.
    Die Funktion format () bietet Möglichkeiten ein Datumsobjekt zurück in Text umzuwandeln.
1641
    Ein Beispiel wäre ymd("2021-2-10") als 10.2.21 auszugeben.
    d <- ymd("2021-2-21")
    format(d, "%d.%m.%y")
    ## [1] "21.02.21"
    Dabei handelt sich bei %d. %m. %y um Abkürzungen für die unterschiedlichen Komponenten eines Datumobjekts.
```

Siehe dazu die Hilfeseite von strptime (help(strptime)).

1645

1647

Aufgabe 35: Arbeiten mit Intervallen

Wie viele Einträge aus dem Vektor v1 befinden sich in einem Intervall, das zwischen dem 1.3.2021 und dem 5.3.2021 definiert ist.

```
v1 <- c(
   "2021-03-05", "2021-03-03", "2021-03-09", "2021-03-09", "2021-03-09",
   "2021-03-03", "2021-03-08", "2021-03-10", "2021-03-07", "2021-03-10"
)
```

12 Aufgaben Wiederholen (for-Schleifen)

Um einfache Programme zu schreiben, müssen Sie den Ablauf der Programmcodes kontrollieren können. 1652 Kontrollieren bedeutet in diesem Zusammenhang, dass Codeabschnitte nur unter definierten Bedingungen 1653 ablaufen. Sie programmieren also zwei Sachen. 1) den Code selbst und 29) die Bedingungen die erfüllt sein 1654 müssen, damit der Code ausgeführt wird. Diese Kontrollbedingungen ermöglichen es Ihnen generisch zu programmieren. Sie schreiben Ihren Code also nicht speziell maßgeschneidert für ein Problem, sondern so 1656 generell, dass er für mehrere Auswertungen funktioniert. Um dies zu gewährleisten müssen Sie bestimmte Si-1657 tuationen vorhersehen und abfangen. Hierbei helfen Ihnen Kontrollstrukturen (Control Flow). Grundsätzlich gibt es Control Flow Funktionen zur Wiederholung von Codeblöcken (Schleifen) und logische Bedingungen 1659 (bedingte Anweisung). 1660

12.1 Schleifen

1651

Bis jetzt wurden alle Skripte einfach der Reihe nach abgearbeitet und zwischendurch bestimmte Programmteile,
je nach Situation, selbstständig ausgeführt oder übersprungen. Mit einer Schleife kann man erreichen, dass
eine Gruppe von Befehlen (der sog. Schleifenrumpf) mehrfach abgearbeitet wird, zum Beispiel wenn bestimmte
Auswertungsschritte auf mehrere Datensätze oder Variablen angewendet oder Funktionen mit unterschiedlichen
Parametern oder Startwerten aufgerufen werden sollen. Weitere Anwendungsmöglichkeiten sind iterative
Algorithmen, in denen die Eingabewerte des aktuellen Iterationsschrittes von einem vorherigen abhängig sind.
Besonders in Simulationen kommen Schleifen häufig zum Einsatz, da große Anzahlen von Wiederholungen
benötigt werden.

Man unterscheidet zwischen zwei Arten von Schleifen: Bei den for()-Schleifen steht die Anzahl der Wiederholungen schon beim Eintritt in die Schleife fest, während die while()-Schleifen so lange ausgeführt werden,
bis eine Bedingung nicht mehr wahr ist. Mit der Funktion break wird eine Schleife abgebrochen und die
Programmausführung wird nach der Schleife fortgesetzt.

1674 Die wesentlichen Befehle sind

- for (i in X) {Code}
- 1676 Wiederhole den Code im "Schleifenrumpf" für jedes Element aus X.
- while (Bedingung) {Code}
- 1678 Wiederhole den Code im "Schleifenrumpf" so lange die logische Bedingung erfüllt ist.
- break()

1675

1680 Brich die Schleife ab.

1681 12.1.1 Wiederholen von Befehlen mit for().

Steht vor Beginn der Schleife fest wie viele Schleifendurchgänge benötigt werden, wenn zum Beispiel in einer Simulationen 99 Realisierungen erzeugt oder alle Elemente eines Vektors verarbeitet werden sollen, verwendet man eine for-Schleife. Die allgemeine Form der for-Schleife ist:

```
X <- c(1 : 3) # Einträge die im Schleifenrumpf abgearbeitet werden.
for(i in X){
# Schleifenrumpf
  print(i)
}</pre>
```

1685 ## [1] 1 1686 ## [1] 2 1687 ## [1] 3

Das i steht in diesem Beispiel für die Schleifen-Variable. Sie muss nicht i heißen, sondern kann jeden zulässigen Namen annehmen. Das X steht für einen existierenden Vektor oder eine existierende Liste bzw. einen Ausdruck, der ein solches Objekt liefert (der Objektname ist ebenfalls frei wählbar). for und in sind Schlüsselworte, sie müssen, ebenso wie die runden Klammern, vorhanden sein.

Im ersten Durchgang erhält die Schleifen-Variable i den ersten Wert von X und der Schleifenrumpf wird mit diesem Wert ausgeführt. Die Variable i nimmt nacheinander so lange die Werte von X an, bis ihr alle Elemente zugewiesen wurden.

Das folgende Beispiel wird zwar besser durch die entsprechende Vektoroperation gelöst, zeigt aber sehr deutlich die Arbeitsweise der for-Schleife.

```
zahlen <- c(2, 3, 5)

for(element in zahlen){
  print(element^2)
}</pre>
```

```
1697 ## [1] 4
1698 ## [1] 9
1699 ## [1] 25
```

1700

1701

1704

1705

1708

1709

1710

Aufgabe 36: Schleifen 1

Verwenden Sie den Vektor k <- c(1, 3, 9, 12, 15) und schreiben Sie folgende for-Schleifen:

- 1. Eine Schleife, die jedes Element aus k ausgibt.
- 2. Eine Schleife, die zu jedem Element aus k 10 addiert und den neuen Wert ausgibt.
- 3. Eine Schleife wie in 2), aber der neue Wert (k + 10) soll jetzt nicht mehr ausgegeben werden, sondern in k10 gespeichert werden. Stellen Sie sicher, dass k10 wieder von der Länge 5 ist.

Die Funktion for () ermöglicht es, einen Befehl beliebig oft zu wiederholen. Z.B. der folgende Ausdruck zieht 10-Mal eine Stichprobe der Größe 1 aus dem Vektor v. Beachten Sie, dass die Schleifen-Variable i selbst gar

nicht im Schleifenrumpf vorkommt. Das Ziel dieser Schleife ist nicht die Elemente des Vektors abzuarbeiten, sondern einfach nur den Ausdruck im Schleifenrumpf 10-Mal zu wiederholen.

```
v <- c(1, 4, 2, 3)
for (i in c(1 : 10)) {
  print(sample(v, 1))
}</pre>
```

```
## [1] 3
1713
    ## [1] 4
    ## [1] 2
1715
    ## [1] 4
1716
    ## [1] 1
1717
    ## [1] 4
1718
    ## [1] 2
1719
    ## [1] 3
1720
    ## [1] 4
1721
    ## [1] 1
1722
```

Auf gleiche Weise kann man auch über die Variablen eines Dataframes iterieren¹⁴. Das folgende Beispiel hat zum Ziel die Funktionsweise von Schleifen zu verdeutlichen. Schleifen haben in R jedoch den Nachteil, dass sie sehr langsam operieren. Wenn es geht, sollte man Alternativen verwenden. Die Funktionsweise wiederholender Auswertungen wird jedoch mit for-Schleifen deutlicher. Aus diesem Grunde werden wir uns in diesem Kurs auf Schleifen beschränken.

 $^{^{14}}$ Zur Info: Dieses Beispiel lässt sich schneller mittels der vektorwertigen Operation apply() lösen.

1737

1740

1741

1742

1743

1744

1761

Aufgabe 37: for-Schleife

1739 Lesen Sie den Datensatz bhd_1.txt ein und verwenden Sie eine for-Schleife.

- Ziehen Sie 500-Mal je 35 Beobachtungen für den BHD.
- Berechnen Sie jeweils den Mittelwert aus den 35 Werten.
- Speichern Sie die 500 Mittelwerte in einem neuen Vektor mittel.
- Wie ist die Verteilung dieser 500 Mittelwerte zu interpretieren?

12.1.2 Wiederholen von Befehlen mit while()

Die while-Schleifen finden Anwendung, wenn die Anzahl der zu durchlaufenden Wiederholungen vorher nicht bekannt ist, wie zum Beispiel bei Iterationsverfahren, die bis zu einer gewissen Genauigkeit durchlaufen werden sollen. Die while-Schleife besteht in R aus dem Schlüsselwort while() und einer Bedingung in runden Klammern.

```
while (Bedingung) {
    # Schleifenrumpf
}
```

Sie ist in der praktischen Programmierung nicht so relevant wie die for-Schleife. Sie sei deshalb hier nur kurz erwähnt. Die Abbruchbedingung wird jedes Mal geprüft bevor der Schleifenrumpf durchlaufen wird. Die Bedingung wird ausgewertet und wenn diese TRUE ist, wird der Schleifenrumpf ausgeführt und danach erneut die Bedingung überprüft. Ist die Bedingung nicht erfüllt, wird der Schleifenrumpf nicht durchgeführt und die Schleife beendet. Ist die Bedingung bereits vor Eintritt in die Schleife nicht erfüllt, wird die Schleife gar nicht erst durchlaufen.

Da while-Schleifen also so lange ausgeführt werden, bis die Bedingung nicht mehr erfüllt ist, kann eine Endlosschleife entstehen. Dies kann passieren, wenn man nicht sauber programmiert hat. Wenn innerhalb der Schleife nicht dafür gesorgt wird, dass die Bedingung irgendwann nicht mehr erfüllt wird, so läuft die Schleife immer weiter. Steckt R in einer Schleife fest und reagiert nicht mehr, kann der Befehl unter Linux mit Strg + C und unter Windows mit Esc abgebrochen werden. Alternativ können Sie auf das rote STOP Symbol über der Konsole klicken.

12.2 Bedingte Ausführung von Codeblöcken

Innerhalb eines Skripts ist es mitunter notwendig je nach aktueller Situation unterschiedlich fortzufahren.

Die Situation wird mit einem logischen Ausdruck, einer sogenannten Bedingung, geprüft. Je nachdem, ob
die Bedingung wahr (TRUE) oder falsch (FALSE) ist, werden unterschiedliche Programmteile ausgeführt, der
jeweils andere Teil bleibt unberücksichtigt. Danach wird in jedem Fall die Programmausführung, mit den
auf die bedingte Anweisungen folgenden Anweisung, fortgesetzt. In R kann dies mit dem if-else-Konstrukt
realisiert werden, welches aus den Schlüsselwörtern if () und else sowie der in runde Klammern gefassten
Bedingung besteht.

```
if(Bedingung){
# Anweisungen für Bedingung == TRUE
} else{
# Anweisungen für Bedingung == FALSE
}
```

Im folgenden Beispiel sollen die bisher abstrakt beschriebenen Vorgänge praktische Anwendung finden. In dem Beispiel wird zunächst durch zufälliges Ziehen einer Zahl aus dem Bereich eins bis sechs ein Würfelwurf simuliert. Anschließend wird der Würfelwurf mit einem if-Ausdruck kommentiert. Ist die Bedingung, es wurde eine Sechs gewürfelt, erfüllt, wird der Code innerhalb der geschweiften Klammern ausgeführt, ansonsten wird der Klammerinhalt ignoriert.

```
# Würfelwurf simulieren
x <- sample(1:6, 1)
# if-Konstrukt zur passgenauen Gratulation
if (x == 6) {
   print("Glückwunsch, eine Sechs!")
}</pre>
```

In den meisten Fällen ist es für R irrelevant, ob sich zwischen den verschiedenen Elementen Leerzeichen oder Zeilenumbrüche befinden. Bei dem else-Ausdruck dagegen wird ein Fehler erzeugt, wenn vor dem else nicht die geschweifte Endklammer der vorausgehenden if- Bedingung steht.

```
# Würfelwurf simulieren
x <- sample(1:6, 1)
# if-else-Konstrukt: Gratulation oder Ermutigung
if(x == 6){
   print("Glückwunsch, eine Sechs!")
} else{
   print("Beim nächsten Wurf klappt's bestimmt.")
}</pre>
```

7777 ## [1] "Beim nächsten Wurf klappt's bestimmt."

Aufgabe 38: Bedingte Programmierung

1775

1778

1779

1781

1782

- Wenn keine 6 gewürfelt wurde, lassen Sie zusätzlich ausgeben welche Zahl gewürfelt wurde.
- Wiederholen Sie den Würfelwurf 10 Mal.

13 (R)markdown

1784

13.1 Markdown Grundlagen

Die Idee von Markdown ist, einfach Text strukturieren zu können und das ganze ohne umfangreiche Programme zu erstellen. Im nächsten Abschnitt sehen wir dann, wie man Markdown und R-Code verbinden kann. Hier soll es jedoch erst einmal darum gehen, die einfachsten Bausteine von Markdown vorzustellen.

Am Anfang jedes Dokuments kommt eine Präambel. Diese fängt mit --- an und hört auch wieder mit --1789 auf. Innerhalb der Präambel können dann Metainformationen über das Dokument festgelegt werden, dies
1790 beinhaltet im einfachsten Fall: Titel, Autor und Datum. Das würde dann so aussehen:

```
1791 ---
1792 title: "Ein Titel"
1793 author: "Der, der es geschrieben hat"
1794 date: "März 2021"
1795 ---
```

Danach folgt strukturierter und formatierter Text. Verschiedene Hierachieebenen von Überschriften können mit der Anzahl an # festgelegt werden. So ist eine Überschrift erster Ordnung # Kapitel eine Überschrift zweiter Ordnung ## Unterkapitel usw.

Listen können erstellt werden, wenn man am Anfang jeder Zeile ein - oder 1. schreibt.

```
    1800 - Erster Eintrag
    1801 - Zweiter Eintrag
    1802 - Dritter Eintrag
```

1803 wird zu

1804

1805

1806

- Erster Eintrag
 - Zweiter Eintrag
 - Dritter Eintrag

Eine zentrale Idee von Markdown ist es Text einfach zu formatieren. Werden eine oder mehrere Wörter mit zwei Sternchen (**) eingefasst wird dieser Text fett dargestellt. Also aus **wichtig** wird wichtig. Das gleiche funktioniert auch mit kursiven Text, jedoch muss man hier noch ein Sternchen verwenden, also aus *kursiv* wird kursiv. Soll ein text fett und kursiv sein, kann man drei Sternchen verwenden. Aus ***sehr wichtig*** wird dann sehr wichtig.

Weitere Elemente wie Links oder Abbildungen können einfach eingebunden werden. Links werden mit [Link text] (url) in den Text integriert. Beispielsweise ist eine gute Idee bei stackoverflow bei Problemen nach einer Lösung zu suchen. Dieser Link wurde mit [stackoverflow] (www.stackoverflow.com) erstellt.

Für Abbildungen gibt es einen ganz ähnlichen Syntax. Mit ! [Das R Logo] (abb/r_logo.png) wird die Abbildung r_logo.png eingebunden mit der Beschriftung: "Das R Logo".



Abbildung 9: Das R Logo

Aufgabe 39: Arbeiten mit markdown

• Verwenden Sie das folgende Markdowndokument:

```
1821 ---
1822 title: "Dokument"
1823 author: "Ihr Name"
1824 date: "März 2021"
1825 ---
1826
1827 # Einleitung
```

1829 # Methoden

1832

1833

- 1. Kopieren Sie die Vorlage in ein Dokument, das test.md heißt.
- 2. Fügen Sie zwei Überschriften zweiter und dritter Ordnung hinzu.
 - 3. Fügen Sie einen kursiven Text hinzu.
 - 4. Fügen Sie einen Link zu einer Website hinzu.
- 5. Kompilieren Sie die Datei, indem Sie in Rstudio auf Preview drücken (Abbildung 10).

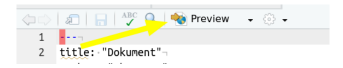


Abbildung 10: Kompilieren einer md-Datei.

13.2 R und Markdown

Markdown macht es bereits einfach Textdokumente und Dokumentationen zu verfassen, aber die wirkliche Stärke liegt in der Möglichkeit R und Markdown zu kombinieren. Man spricht dann von Rmarkdown. Ein weiteres Strukturelement, das wir noch nicht kennen gelernt haben, sind Code-Blöcke.

```
1839 1840 a <- 1:10
```

```
a[1]
1841
    erzeugt
    a <- 1:10
    a[1]
1845
    Momentan wird noch kein Code ausgeführt, sondern lediglich der Code, als Code dargestellt. Rmarkdown
1846
    bietet nun die Möglichkeit Code beim kompilieren<sup>15</sup> auszuführen. Dafür müssen wir nur einen Code-Block als
1847
    R-Code-Block kennzeichnen.
1848
     ```{R}
1849
 a <- 1:10
1850
 a[1]
1851
1852
 erzeugt
1853
 a <- 1:10
 a[1]
```

### 1854 ## [1] 1

1858

1859

1861

1862

Beachte, die Variable a wird beim kompilieren erzeugt und steht dann R zur Verfügung. R-Code-Blöcke werden auch als Code Chunks bezeichnet. Diese Chunks können sehr genau angesprochen und angepasst werden. Einige wichtige Argumente sind:

- echo: Gibt an, ob der Quelltext angezeigt werden soll oder nicht.
- result: Gibt an, ob die Ergebnisse gezeigt werden sollen oder nicht.
- eval: Diese Option gibt an ob der Chunk ausgeführt werden soll oder nicht.

### Aufgabe 40: Arbeiten mit Rmarkdown

Erstellen Sie eine neue Rmarkdown Datei mit dem Namen test1.Rmd. Erstellen Sie zwei Code-Chunks. Der erste soll nicht angezeigt werden und darin werden die Daten geladen (bhd\_1.txt). Im zweiten Chunk plotten
Sie das Alter der Bäume gegen den BHD. Was passiert mit dem Plot, wenn Sie die Datei kompilieren (drücken
Sie dazu auf den Knit-Knopf; Abbildung 11).



Abbildung 11: Kompilieren einer Rmd-Datei.

 $<sup>^{15}</sup>$ Unter kompilieren wird hier das Übersetzten eines Markdowndokuments in ein Ausgabeformat (z.B. pdf oder html) verstanden.

#### Räumliche Daten in R 14

#### 14.1 Was sind räumliche Daten

1869

Räumliche Daten sind Beobachtungen, wie wir sie schon oft gesehen haben, mit einem räumlichen Bezug. Der 1870 Unterschied zu nicht räumlichen Daten liegt darin, dass räumliche Daten eindeutig im Raum verortet werden 1871 können. Häufig werden sogenannte Geoinformationssysteme (GIS) zum Arbeitem mit räumlichen verwendet. 1872 R kann in vielerlei Hinsicht wie ein GIS eingesetzt werden und hier werden einige Grundfunktionalitäten 1873 dafür besprochen. Räumliche Daten werden in zwei unterschiedliche Datentypen unterteilt: Vektor- und 1874 Rasterdaten. Vektordaten modelieren einzelne Objekte (= Features). Rasterdaten modelieren eine Oberfläche. 1875 Vektordaten bestehen aus zwei Komponenten: 1) einer Geometrie, die die Form und Lage der Daten definiert 1876 und 2) Attributen, den tatsächlichen Daten. Räumliche Daten werden oft als Features bezeichnet. Ein Feature 1877 ist die räumliche Einheit einer Beobachtung. Je nach Art der räumlichen Daten können Features entweder 1878 Punkte (z.B. ein Baum), Linien (z.B. eine Straße) oder Polygone (z.B. ein See) sein. Auch können mehrere 1879 Geometrien zu einem Feature zusammengefasst werden. Ein Beispiel wäre eine Beobachtung für ein Land, 1880 das aber aus mehreren Polygonen bestehen kann (z.B. Festland und Inseln). Features können dann weitere 1881 Attribute (= Attributdaten) haben, z.B. eine ID, Name oder was auch immer man gemessen hat. 1882

Rasterdaten bestehen aus einer Oberfläche von gleichgroßen Kacheln (= Pixel), die ein Gebiet abdecken. Meist sind Pixel viereckig, aber das ist keine Voraussetzung. Dabei hat jedes Pixel einen Wert (das kann 1884 auch ein fehlender Wert sein). Typische Beispiele für Rasterdaten sind Landnutzung oder Seehöhen. 1885

In R kann sowohl mit Vektor- als auch mit Rasterdaten gearbeitet werden. Für Vektordaten bietet sich das 1886 Paket sf an und für Rasterdaten das Paket raster.

#### 14.2Koordinatenbezugssystem 1888

Eine der Herausforderungen für räumliche Daten ist die eindeutige Verortung im Raum. Dazu braucht man 1889 ein Koordiantenbezugssystem (KBS). Einem KBS liegt ein mathematisches Modell der Erde zugrunde. Die 1890 Details zu KBS werden schnell relativ kompliziert und wir beschränken uns hier lediglich darauf, wie KBS 1891 verwendet werden können. Dazu müssen wir zwei Fälle unterscheiden: 1) einem Datensatz ein KBS zuweisen 1892 und 2) Transformation des KBSs eines Datensatzes in ein anderes KBS. Die technischen Details werden in 1893 den folgend Abschnitten besprochen. Für beide Aufgaben müssen wir auf ein KBS verweisen können, ein 1894 einfacher Ansatz dafür sind die sogenannten EPSG-Codes<sup>16</sup>.

#### 14.3Vektordaten in R

1896

1901

Das Paket sf stellt Klassen zum Abbilden von Features zur verfügen, die dann in einem data.frame als 1897 Liste gespeichert werden können. In der Regel erstellen wir Features nicht individuell, sondern lesen diese aus 1898 externen Datenquellen (z.B. ESRI Shapefile) ein. Zum besseren Verständnis, erstellen wir es einmal manuell. 1899 Wir haben die Koordinaten für drei Städte (Göttingen, Hannover und Berlin) als geografische Koordinaten vorliegen (EPSG = 4326).

 $<sup>^{16}</sup>EPSG$  steht für European Petrol Survey Group

```
library(sf)
goe <- st_point(x = c(9.9158, 51.5413))
han <- st_point(x = c(9.7320, 52.3759))
ber <- st_point(x = c(13.405, 52.5200))</pre>
```

Daraus könne wir jetzt eine Geometriespalte für einen data.frame erstellen

```
geom <- st_sfc(list(goe, han, ber), crs = 4326)</pre>
```

Somit haben wir die Geometrie in der Variable geom gespeichert, aber noch keine dazugehörigen Attributdaten.

1904 Diese können wir jetzt in einem weiteren data.frame abspeichern.

```
attr <- data.frame(
 name = c("Goettingen", "Hannover", "Berlin"),
 bundesland = c("Niedersachsen", "Niedersachsen", "Berlin"),
 einwohner = c(119000, 532000, 3650000)
)</pre>
```

In einem letzten Schritt möchten wir jetzt die Geometrie (geom) und die Attributdaten (attr) zusammenführen.

```
staedte <- st_sf(attr, geom = geom)
staedte</pre>
```

```
Simple feature collection with 3 features and 3 fields
1907
 ## Geometry type: POINT
1908
 ## Dimension:
1909
 ## Bounding box:
 xmin: 9.732 ymin: 51.5413 xmax: 13.405 ymax: 52.52
1910
 ## Geodetic CRS:
 WGS 84
1911
 bundesland einwohner
 geom
 name
1912
 ## 1 Goettingen Niedersachsen
 119000 POINT (9.9158 51.5413)
1913
 ## 2
 Hannover Niedersachsen
 532000
 POINT (9.732 52.3759)
1914
 ## 3
 Berlin
 Berlin
 3650000
 POINT (13.405 52.52)
1915
```

Wir können nun mit staedte genau so arbeiten wie mit jedem anderen data.frame und die Geometrien werden immer 'berücksichtigt'. Zusätzlich kann man eine Reihe von geometrischen Operationen durchführen.

Wenn ein data.frame Punkten hat, kann man dies relative einfach mit der Funktion st\_as\_sf() "räumlich" machen. Für das vorherige Beispiel würden wir zuerst einen data.frame mit allen Informationen (zur Geometrie und zu den Attributen erstellen).

```
dat <- data.frame(
 name = c("Goettingen", "Hannover", "Berlin"),
 bundesland = c("Niedersachsen", "Niedersachsen", "Berlin"),
 einwohner = c(119000, 532000, 3650000),
 x = c(9.9158, 9.7320, 13.405),
 y = c(51.5413, 52.3759, 52.5200)
)</pre>
```

Dann kann man mit der Funktion st\_as\_sf() weiter arbeiten:

```
staedte1 <- st_as_sf(dat, coords = c("x", "y"), crs = 4326)
```

### 14.4 Arbeiten mit Vektordaten

```
Es gibt sehr viele Funktionen, um mit räumlichen Daten zu arbeiten, von denen wir hier einige vorstellen.
1923
 # Zeigt das KBS an
 st_crs(staedte)
 ## Coordinate Reference System:
1924
 ##
 User input: EPSG:4326
1925
 ##
 wkt:
 GEOGCRS["WGS 84",
 ##
1927
 ENSEMBLE["World Geodetic System 1984 ensemble",
 ##
1928
 ##
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (Transit)"],
1929
 ##
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (G730)"],
1930
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (G873)"],
 ##
1931
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1150)"],
 ##
1932
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1674)"],
 ##
1933
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1762)"],
 ##
1934
 ##
 MEMBER["World Geodetic System 1984 (G2139)"],
1935
 ##
 ELLIPSOID["WGS 84",6378137,298.257223563,
1936
 ##
 LENGTHUNIT["metre",1]],
1937
 ##
 ENSEMBLEACCURACY[2.0]],
1938
 ##
 PRIMEM["Greenwich",0,
1939
 ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
 ##
1940
 ##
 CS[ellipsoidal,2],
1941
 AXIS["geodetic latitude (Lat)", north,
 ##
1942
 ##
 ORDER[1],
 ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
 ##
1944
 AXIS["geodetic longitude (Lon)",east,
 ##
1945
 ##
 ORDER[2],
1946
 ##
 ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
1947
 ##
 USAGE [
1948
 SCOPE["Horizontal component of 3D system."],
 ##
 ##
 AREA["World."],
1950
 BBOX[-90,-180,90,180]],
 ##
1951
 ID["EPSG",4326]]
 ##
1952
 Wenn wir jetzt zu einem anderen KBS (z.B. EPSG:3035, ein europäisches projiziertes KBS) umrechnen
 möchten, können wir das mit
1954
 s2 <- st_transform(staedte, 3035)</pre>
 st_crs(s2)
```

```
Coordinate Reference System:
1955
 ##
 User input: EPSG:3035
 ##
 wkt:
1957
 ## PROJCRS["ETRS89-extended / LAEA Europe",
1958
 ##
 BASEGEOGCRS ["ETRS89",
 ##
 ENSEMBLE["European Terrestrial Reference System 1989 ensemble",
1960
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1989"],
 ##
1961
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1990"],
 ##
1962
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1991"],
1963
 ##
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1992"],
1964
 ##
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1993"],
 ##
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1994"],
1966
 ##
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1996"],
1967
 ##
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1997"],
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2000"].
1969
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2005"],
 ##
1970
 ##
 MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2014"],
1971
 ELLIPSOID["GRS 1980",6378137,298,257222101,
 ##
1972
 LENGTHUNIT["metre",1]],
 ##
1973
 ENSEMBLEACCURACY[0.1]],
 ##
1974
 ##
 PRIMEM["Greenwich",0,
1975
 ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
 ##
1976
 ID["EPSG",4258]].
 ##
1977
 ##
 CONVERSION["Europe Equal Area 2001",
1978
 METHOD["Lambert Azimuthal Equal Area",
 ##
1979
 ##
 ID["EPSG",9820]],
1980
 PARAMETER["Latitude of natural origin",52,
1981
 ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433],
 ##
1982
 ID["EPSG",8801]],
 ##
1983
 PARAMETER["Longitude of natural origin", 10,
 ##
1984
 ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433],
 ##
1985
 ID["EPSG",8802]],
 ##
1986
 PARAMETER["False easting", 4321000,
 ##
1987
 LENGTHUNIT["metre",1],
 ##
1988
 ID["EPSG",8806]],
 ##
1989
 PARAMETER["False northing", 3210000,
 ##
1990
 LENGTHUNIT["metre",1],
 ##
1991
 ##
 ID["EPSG",8807]]],
1992
 ##
 CS[Cartesian, 2],
1993
 AXIS["northing (Y)", north,
 ##
1994
 ##
 ORDER[1],
1995
 ##
 LENGTHUNIT["metre",1]],
1996
 AXIS["easting (X)",east,
 ##
```

```
##
 ORDER[2],
1998
 ##
 LENGTHUNIT["metre",1]],
 ##
 USAGE [
2000
 SCOPE["Statistical analysis."],
 ##
2001
 AREA["Europe - European Union (EU) countries and candidates. Europe - onshore and offshore:
 ##
 ##
 BBOX[24.6,-35.58,84.73,44.83]],
2003
 ID["EPSG",3035]]
 ##
2004
```

Die Funktion st\_buffer() erlaubt es Features zu puffern, mit st\_distance() kann die Distanz zwischen Features berechnet werden, mit st\_area() kann die Fläche eine Features zu berechnen.

Funktionen wie st\_intersection(), st\_union() und st\_difference() erlauben es geometrische Operationen zwischen unterschiedlichen Features zu berechnen. Für eine ausführliche Diskussion siehe auch hier: https://geocompr.robinlovelace.net/geometric-operations.html.

Normalerweise lesen wir Daten von externen Datenquellen (z.B. ESRI Shapefiles). Das geht mit der Funktion st\_read().

### 14.5 Rasterdaten in R

Für Rasterdaten gibt es das R-Paket raster. Auch hier wollen wir uns wieder auf einige Grundfunktionalitäten konzentrieren. Diese umfassen das Einlesen, Zuschneiden, Rechnen und Abfragen von Rastern.

2015 Mit der Funktion raster() kann ein Raster in R eingelesen werden.

```
library(raster)
dem <- raster(here::here("data/dem_3035.tif"))</pre>
```

dem steht für *Digital Elevation Model* und ist ein Raster mit den Seehöhen in Niedersachsen mit einer 500-m-Auflösung. Wir können diese mit der Funktion res()<sup>17</sup> abfragen.

```
res(dem)
```

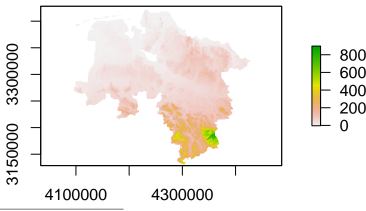
2012

```
18 ## [1] 500 500
```

Bzw. wir können den Raster auch plotten.

# plot(dem)

2020



 $<sup>^{17}</sup>$ kurz für resolution also Auflösung.

2028

2030

2031

2032

2033

2034

2035

Wenn wir den Raster dem auf ein Gebiet zuschneiden wollen (z.B. Göttingen), müssen wir drei Schritte durchführen. Als erstes müssen wir ein Shapefile für Göttingen einlesen.

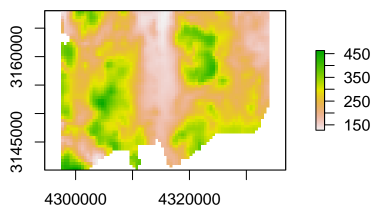
```
goe <- st_read(here::here("data/goettingen/stadt_goettingen.shp"))</pre>
```

Dann müssen wir sicher stellen, dass sowohl der Raster dem als auch das sf-Objekt goe im selben KBS sind.
Es bietet es sich in der Regel an, das KBS des Vektors zu transformieren. Mit der Funktion projectRaster()
kann das KBS eines Raster transformiert werden.

```
goe <- st_transform(goe, 3035)</pre>
```

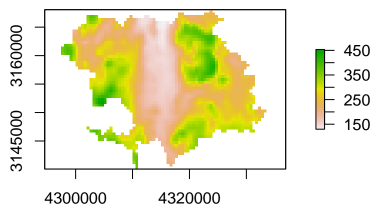
2026 Mit der Funktion corp() kann der Raster dem auf Göttingen zugeschnitten werden.

```
dem1 <- crop(dem, goe)
plot(dem1)</pre>
```



Der Raster hat jetzt die Größe einer Bounding-Box (BBX) von Göttingen (das ist ein Rechteck, das Göttingen umfasst). Mit der Funktion mask() kann der Raster auf die genauen Grenzen des Vektors goe angepasst werden.

```
dem2 <- mask(dem1, goe)
plot(dem2)</pre>
```



Wenn wir an bestimmten Punkten den Wert des Rasters abfragen wollen (z.B. an cities) von vorhin, dann gibt es dafür die Funktion extract. Dann müssen wir erst sicherstellen, dass staedte und dem gleichen KBS zu grunde liegt. Dafür transformieren wir einfach staedte in das KBS von dem. Mit der Funktion projection() erhalten wir das KBS des Rasters.

# s1 <- st\_transform(staedte, 3035)</pre>

Wenn wir das KBS eines Objektes nicht kennen, können wir auch einfach das KBS übergeben. Der folgende Code-Block macht genau das Gleiche mit dem Vorteil, dass wir keinen EPSG-Code angeben müssen.

2038 Dann können wir für jede Stadt die Seehöhe abfragen:

raster::extract(dem, s1)

NA ## [1] 149.18181 57.21486

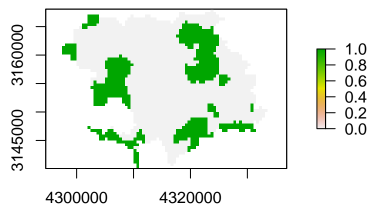
Mit raster::extract() rufen wir eindeutig die Funktion extract() aus dem Paket raster auf. Wir müssen das so machen, weil es im Paket dplyr auch eine Funktion extract() gibt, die wir hier nicht anwenden möchten, da sie einen Fehler verursachen würde.

<sup>2043</sup> Ein analoges Vorgehen ist auch für Linien und Polygone möglich.

Mit Rastern kann auch einfach gerechnet werden. Wir können z.B. die Seehöhe in Kilometern anstatt Metern
berechnen:

Auch logische Operationen sind möglich, wenn wir alle Rasterzellen mit einer Seehöhe von mehr als 300 m in Göttingen suchen, dann geht das so:

```
dem3 <- dem2 > 300
plot(dem3)
```



Wenn wir jetzt auf die Werter des Rasters dem zugreifen wollen, geht das mit eckigen Klammern.

head(dem3[])

### 2050 ## [1] NA NA NA NA NA NA

Das sind erst einmal viele NA-Werte für die ganzen Zellen, die außerhalb von Niedersachsen liegen. Aber wir können mit so einem Vektor ganz normal arbeiten und z.B. die Fläche des Landes Niedersachsen die eine Seehöhe von mehr als 500m Seehöhe hat ausrechnen.

```
h <- dem3[]
sum(h, na.rm = TRUE) / sum(!is.na(h))
[1] 0.265713
```

Aufgabe 41: Arbeiten mit Rastern

Verwenden Sie den Raster wald.tif, der auf einer 10 m Auflösung den Waldanteil jeder Rasterzelle angibt<sup>18</sup> 2058 Der EPSG-Code für das KBS von wald.tif ist 3035. Nehmen Sie an, dass wenn der Waldanteil in einer 2059 Raster größer als 50 % ist, dass die Rasterzelle als Wald klassifiziert werden kann. Wie viel Prozent des Göttinger Stadtgebietes sind Wald? Wie ändert sich dieser Wert, wenn sie 70 % anstatt 50 % als Schwellenwert 2061 für Wald annehmen? 2062

2063

2064

2067

2071

2055

2056 205

# Aufgabe 42: Studiendesign

Mit der Funktion st sample() können Sie innerhalb oder entlang eines Features zufällige Punkte legen. Das 2066 Argument n steuert die Anzahl Punkte und das Argument type wie die Punkte angeordnet werden. Für type sind für uns die Werte type = "random" (komplett zufällig), type = "regular" (regelmäßiger Grid) und 2068 type = "hexagonal" von Bedeutung (ein hexagonaler Grid, d.h. ein secheckiger Raster). Unglücklicherweise ist das Ergebnis von st sample() erst eine Geometrie. Um daraus ein vollständiges sf-Objekt zu machen 2070 und problemlos weiter arbeiten zu können, müssen Sie nocheinmal die Funktion st\_as\_sf() ausführen.

Stellen Sie sich vor, dass wir die tatsächliche Waldbedeckung des Göttinger Stadgebietes nicht kennen und wir 2072 eine Studie durchführen, um den Anteil des Göttinger Stadgebietes, der mit Wald bedeckt ist herauszufinden. 2073 Erstellen Sie dafür einige unterschiedliche Stichproben (diese können in der Anzahl und Anordnung variieren). 2074

Berechnen Sie für jedes Stichprobendesign den Anteil an Wald und ein dazugehöriges Konfidenzintervall 2075 (dieses können Sie mit der Formel  $\hat{p} \pm 1.96 \sqrt{\frac{\hat{p}(1-\hat{p})}{r}}$  berechnen, wobei  $\hat{p}$  der geschätzte Waldanteil ist und n 2076 die Stichprobengröße). Nehmen Sie an, dass eine Rasterzelle Wald ist, sobald > 50 % der Rasterzelle mit 2077

Wald bedeckt ist. 2078

2079

2080

# Aufgabe 43: Räumliche Daten

Verwenden Sie den folgenden Datensatz: 2082

```
set.seed(123)
df1 <- data.frame(</pre>
 x = runif(100, 0, 100),
```

<sup>&</sup>lt;sup>18</sup>Die können hier https://land.copernicus.eu/pan-european/high-resolution-layers/ für ganz Europa bezogen werden

2087

2088

2089

2090

2092

2093

2094

2097

2100 2101

2102

```
y = runif(100, 0, 100),
kronendurchmesser = runif(100, 1, 15),
art = sample(letters[1:4], 100, TRUE)
)
```

- 1. Erstellen Sie ein sf-Objekt aus df1.
- 2084 2. Puffern Sie jeden Baum mit seinem Kronendurchmesser.
- 3. Berechnen Sie die Kronenfläche jedes Baumes. Hinweis: Die Funktion st\_area() könnte dafür hilfreich sein.
  - 4. Welcher Baum hat die größte Kronenfläche?
  - 5. Finden Sie für jede Art, den Baum mit der größten Kronenfläche.

# Aufgabe 44: Arbeiten mit räumlichen Daten

- 1. Lesen Sie das ESRI Shapefile goettingen/stadt\_goettingen.shp ein.
- 2. Wie viele Features befinden sind in dem Shapefile?
- 3. Welches Koordinatenbezugssystem (KBS) hat das Shapefile?
- 4. Transformieren Sie das Shapefile in das KBS 3035.
- 5. Erstellen Sie eine neue Spalte A in der Sie die Fläche jeder Gemeinde/Stadt speichern.
- 6. Welche Gemeinde/Stadt (Spalte GEN) ist am größten?
- 7. Wählen Sie nun nur die Stadt Göttingen aus.

### Aufgabe 45: Arbeiten mit räumlichen Daten 2

- 1. Lesen Sie erneut das ESRI Shapefile goettingen/stadt\_goettingen.shp ein.
- 2. Lösen sie die Gemeindegrenzen auf (die Funktion st\_union() könnte hier nützlich sein).
- 3. Wie groß ist das resultierende Feature?

# 15 FAQs (Oft gefragtes)

# 15.1 Arbeiten mit Daten

# 2107 15.1.1 Einlesen von Exceldateien

- 2108 Mit der Funktion read\_excel() aus dem Paket readxl können Exceldateien direkt in R eingelesen werden.
- 2109 Ein Export als csv-Datei aus Excel ist nicht notwendig.

# 16 Zusätzliche Aufgaben

2111

2110

# Aufgabe 46: Standardisierung

Unter Standardisierung (oder auch z-Transformation) versteht man die Transformation einer Variable, so dass sie den Mittelwert 0 und die Varianz 1 hat. Die Formel für die Standardisierung ist

$$x_s = \frac{x - \mu_x}{\sigma_x}$$

wobei x die Variable ist,  $\mu_x$  ist der Mittelwert von x und  $\sigma_x$  ist die Standardabweichung von x.

2117 Standardisieren Sie folgenden Vektor:

$$h \leftarrow c(0, 2, 3, 1, 0, 8, 3.4, 9, 6.8, 2.1)$$

Und speichern Sie das Ergebnis in h\_s. Vergewissern Sie sich, dass die Standardisierung geklappt hat und berechnen Sie den Mittelwert und Standardabweichung von h\_s.

212

# Aufgabe 47: Arbeiten mit logischen Werten

Verwenden Sie nochmals den Vektor mit der Anzahl Rehe, die an unterschiedlichen Fotofallenstandorten fotografiert wurden.

Für wie viele Standort trifft die Aussage zu  $90 \le x < 120$ , wobei x für die Anzahl Fotos an einem Standort steht.

2127

2131

2133

# Aufgabe 48: Auswählen von Elementen in einem Vektor

Lesen Sie die Datei bhd\_1.txt ein. Und bearbeiten Sie folgende Aufgaben mit dieser Datei:

- Finden Sie den mittleren BHD aller Eichen.
- Wie viele Beobachtungen haben Sie für Eichen, Fichten und Buchen?
- Finden Sie alle Bäume, die 10, 20, 21, 23, 30, 37, 78, 79, 90, 91, 92 Jahre alt sind.

2135

# Aufgabe 49: Arbeiten mit Daten

Wang et al. (2019) haben in einer Fotofallenstudie das Verhalten und die Habitatselektion von Ozeloten im brasilianischen Amazonas untersucht. Ziel dieser Übung ist es mit dem Datensatz etwas vertraut zu werden, wir werden noch keine ökologischen Analysen durchführen. Mehr zu dem Datensatz erfahren Sie hier. Eine etwas angepasste Version des Datensatzes können Sie aus dem StudIP Ordner daten (die Datei heißt ozelote.zip) herunterladen. Speichern Sie die Datei in ihrem RStudio Projekt und entzippen Sie sie. Der Ordner enthält zwei Dateien, für diese Übung brauchen wir lediglich die Datei ozelote\_standorte.csv, die für jeden Fotofallen Standort einige Kovariaten angibt.

2144 Bearbeiten Sie folgende Aufgaben:

- 1. Lesen Sie die Datei ozelote\_standorte.csv in R und speichern Sie das Ergebnis in eine Variable standorte.
- 2. Wie viele Fotofallenstandorte gab es in der Studie?
- 3. Welcher Standort ist am Höchsten gelegen? Die Spalte seehoehe enthält die mittlere Seehöhe.
- 4. Finden Sie alle Standorte, die in unmittelbarer Nähe zu Flüssen sind. Eine Distanz von < 5 m kann als Schwellenwert angenommen werden. Die Spalte dist fluss gibt die Distanz zu Flüssen an.
- 5. Der Datensatz besteht aus verschiedenen Kameras, die jeweils für einen Zeitraum von 12 Tagen in einer Region aufgestellt wurden (Spalte Region). Erstellen Sie einen Plot, der den Zusammenhang zwischen der Region und Seehöhe darstellt.

2154

2156

2157

2158

2159

2160

2145

2146

2147

2148

2149

2150

2151

2152

2153

### Aufgabe 50: Base Plots

Erstellen Sie die folgende Beispielabbildung Schritt für Schritt selbst über Low-Level Funktionen. Die Rohdaten finden Sie in den Dateien abbBeispiel.R und ertragstafeldaten.csv.

- Die Wachstumskurve der Region 1 (blau) lautet  $41.45752(1-\exp(-0.02168x)^{1.61787}$
- Die Wachstumskurve der Region 2 (rot lautet)  $51.11203(1-\exp(-0.009129x)^{1.202401}$

wobei x das Baumalter in Jahren angegeben ist. Die 3 schwarzen Linien sind auf der Ertragstafel abgelesen.

Die Beschriftungen der 3 Ertragstafelkurven, sowie des Ausreißers, sind Zusatzaufgaben.

# 2163

2164

2166

2167

2168

2169

# Aufgabe 51: ggplot2 Aufgabe

- 1. Laden Sie den Datensatz daten/bhd\_1.txt
- 2. Erstellen Sie ein Streudiagramm. Bilden Sie dabei den BHD gegen das Alter ab, wobei dies als Subplot für jedes Affnahmegebiet dargestellt werden sollte.
- 3. Verwenden Sie für jede Baumart eine eigene Farbe.
- 4. Erstellen Sie für jede Baumart einen Boxplot des BHDs.

5. Teilen Sie die Boxplots aus 4) auf jeweils einen Subplot pro Aufnahmegebiet auf.

2172

2173

2175

2176

2179

2180

2181

2182

2183

2184

2185

2186

2187

2188

2189

2190

2191

2192

2171

# Aufgabe 52: Anwendungsbeispiel kontrollierter Programmabläufe

- Öffnen Sie ein neues, leeres R Skript.
- Laden Sie die Datei "stichprobe.csv" in eine Variable.

```
stpr <- read.csv("data/stichprobe.csv", fileEncoding = "UTF-8")</pre>
```

- Filtern Sie den Data Frame so, dass er nur noch die Baumart "Eiche" enthält. Speichern Sie den gefilterten Data Frame in einer NEUEN Variable ab.
  - Berechnen Sie die deskriptiven Statistiken mean(), sd(), median(), min() und max() des Kapitels "Deskriptive Statistik" für den BHD (des gefilterten Data Frames).
  - Erstellen Sie ein Histogramm des BHD (ebenfalls mit dem gefilterten Data Frame), zeichnen Sie den arithmetischen Mittelwert als horizontale Linie in das Histogramm ein.
    - Speichern Sie den R Code und kopieren Sie ihn in ein neues R Skript.
  - Erstellen Sie nun eine Schleife, die alle Statistiken und auch die Abbildung für jede Baumart berechnet. Lassen Sie die Statistiken mit print() in die Konsole ausgeben.
    - ZUSATZ: Exportieren Sie die Histogramme (bspw. als PDF). TIPP: Verwenden Sie paste() um sinnvolle Namen für die Dateien zu erstellen. Machen Sie sich selbst mit der Funktion vertraut.
      - ZUSATZ: Sie wollen Fehlermeldungen vermeiden. Deshalb programmieren Sie eine bedingte Ausführung, um die gesamten statistischen Berechnungen und auch die Abbildung. Führen Sie Ihren gesamten Code nur unter der Bedingung aus, dass die Baumart Ëi", "Bu", "Fi", "Kie" oder "Dou" ist. TIPP: Sie können den %in% Operator verwenden.

# 16.1 Arbeiten mit Daten

Verwenden Sie erneut die Datensätz von Wang et al. (2019) zu Ozeloten in Brasilien für die nachfolgenden Übungen.

2195

2197

2198

2199

2200

2202

2203

2204

### Aufgabe 53: Datenzusammenfassen

- 1. Laden Sie die Datei ozelote\_standorte.csv in R und speichern Sie das Ergebnis in eine Variable standorte.
- 2. Berechnen Sie die Anzahl an Fotofallen für jede Region. Welche Region weißt die meisten Fotofallen auf?
  - 3. In welcher Region ist die größte Variabilität der Seehöhe zu finden?
- 4. In welchen Region beträgt der Anteil an Fotofallen, die < 5m vom nächsten Fluss entfernt sind, mindestens 20%?

2206

2208

2209

2210

2211

2212

2213

2214

2215

# Aufgabe 54: Datenmanipulation 1

- 1. Laden Sie nun zusätzlich die Datei ozelote\_fanghistorien.csv und speichern Sie diese in die Variable (fh). In diesem data.frame gibt es für jede Session eine Spalte (V1 bis V10). Eine 1 bedeutet, dass mindestens ein Ozelot fotografiert wurde und eine 0 bedeutet, dass kein Ozelot in diesem Zeitraum fotografiert wurde. NA heißt, dass die Kamera nicht aktiv war.
- 2. Wählen Sie nur das 3. Fangereignis (das ist die Spalte V3).
- 3. Wie viele Kameras waren beim 3. Fangereignis aktiv?
- 4. Vergleichen Sie anhand einer Abbildung, ob sich die Distanz zum Fluss (Spalte dist\_fluss) zwischen Standorten mit Fotos (V3 == 1) und Standorten ohne Fotos (V3 == 0) unterscheidet.

2216

2217

2219

2221

2222

# Aufgabe 55: Datenmanipulation 2 (etwas knifflig)

- 1. Verwenden Sie erneut die Daten zu den Fotofallenstandorten und Fanghistorien der Ozelote.
- 2. Finden Sie alle Fotofallenstandorte an denen  $\geq 3$  Ozelote fotografiert wurden?
- 3. Gibt es einen Zusammenhang zwischen der Häufigkeit an Ozelotfotos (pro Fotofallenstandort) und der Distanz zum nächsten Fluss (Spalte dist\_fluss)? Eine Abbildung ist ausreichend.

# 17 Literatur

2223

- Ein guter Überblick über viele der angeschnittenen Themen gibt es in dem R for data science, das online frei zugänglich ist. Das on-line Buch [Hands-On Programming with R]{https://rstudio-education.github.io/hopr/index.html} ist eine nicht-Programmierer freundliche Einführung in R.
- McNamara, Amelia, and Nicholas J Horton. 2018. "Wrangling Categorical Data in r." *The American Statistician* 72 (1): 97–104.
- Wang, Bingxin, Daniel G. Rocha, Mark I. Abrahams, André P. Antunes, Hugo C. M. Costa, André Luis
  Sousa Gonçalves, Wilson Roberto Spironello, et al. 2019. "Habitat Use of the Ocelot (*Leopardus Pardalis*)
  in Brazilian Amazon." *Ecology and Evolution* 9 (9): 5049–62. https://doi.org/10.1002/ece3.5005.
- Wickham, Hadley. 2014. "Tidy Data." *Journal of Statistical Software* 59 (10). https://doi.org/10.18637/jss.v 059.i10.