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 $37077~{\rm G\"{o}ttingen}$

kai.husmann@uni-goettingen.de



Fakultät für Forstwissenschaften und Waldökologie Georg-August-Universität Göttingen



..

Dieses Werk ist lizenziert unter einer Creative Commons Namensnennung - Nicht-kommerziell - Weitergabe unter gleichen Bedingungen 4.0 International Lizenz.		
unter gielchen bedingungen 4.0 international Eizenz.		
	14	unter gleichen Bedingungen 4.0 International Eizenz.
¹⁵ Zitiervorschlag:	15	Zitiervorschlag:
Signer, J. und Husmann, K. (2021) Skript zur Vorlesung Einführung in die Datenanalyse mit R, Georg-	16	
August-Universität Göttingen.	17	
Latata Alatan liniannan na 19. Olatakan 2022		Lateta Aldera l'alianne en 12. Oldada en 2022
Letzte Aktualisierung: 12. Oktober 2023	18	Letzte Aktualisierung: 12. Oktober 2023
Einführung in die Datenanalyse mit R (WS 2023/2024) 2		Einführung in die Datenanalyse mit R (WS 2023/2024)

9 Vorwort und Danksagung

20

des Kurses.

- Lernziel des Kurses ist die Einführung in die Arbeit, Visualisierung und Analyse von (forstlichen) Datensätzen mit dem Statistikprogramm R. Der Schwerpunkt liegt dabei auf der Datenanalyse (Data Science). Statistische Methoden werden nur an wenigen Stellen exemplarisch angewendet. Statistische Grundlagen sind nicht Teil des Kurses. Weitere Materialien werden nicht benötigt. Gelöste Übungsaufgaben werden Ihnen über StudIP zugänglich gemacht. Dort werden auch ggf. Ankündigungen bekanntgegeben. Um die Credits für den Kurs zu erhalten, müssen Sie am Ende des Kurses eine mündliche Prüfung ablegen. Für die Prüfung werden Sie eine der 50 Prüfungsfragen aus diesem Skript zufällig ziehen und vorbereiten. Nach der 15-minütigen Vorbereitungszeit beträgt die Prüfungszeit weitere 15 Minuten. In der Prüfungszeit präsentieren Sie zunächst Ihre Lösung und beantworten anschließend vertiefende Fragen zu Ihrer Lösung und zum gesamten Lehrinhalt
- Dank für Anmerkungen gilt Markus Benesch, Sofie Biberacher und Josephine Trisl. Teile des Unterkapitels zu Schleifen und Kontrollstrukturen ist an das R Skript des Kurses Computergestützte Datananalyse von Robert Nuske, Nikolas von Lüpke und Joachim Saborowski angelehnt.

34 Inhaltsverzeichnis

35	1	Ru	nd RStudio	4
36		1.1	Installation von R und RStudio	4
37		1.2	Erste Schritte in R \dots	4
38		1.3	Kommentare	5
39	2	Var	iablen, Funktionen und Datentypen	7
40		2.1	Variablen beim Programmieren	7
41		2.2	Datentypen	8
42		2.3	Funktionen	9
43		2.4	Datenstrukturen	10
44		2.5	Funktionen	11
45	3	Vek	ctoren	13
46		3.1	Funktionen zum Arbeiten mit Vektoren	15
47		3.2	Statistische Funktionen	17
48		3.3	Beispiel Fotofallen	17
49		3.4	Arbeiten mit logischen Werten	19
50		3.5	Zugreifen auf Elemente eines Vektors (=Untermengen)	21
51		3.6	Der %in%-Operator	23
52	4	Fak	toren (factors)	25
53	5	\mathbf{Spe}	zielle Einträge	28
54		5.1	NA	28
55		5.2	NULL	29
56		5.3	Inf	29
57	6	data	a.frames oder Tabellen	32
58		6.1	Wichtige Funktionen zum Arbeiten mit data.frames	33
59		6.2	Zugreifen auf Elemente eines data.frame	34
60	7	Sch	reiben und lesen von Daten	37
61		7.1	Textdateien	37

62	8	Erst	tellen von Abbildungen	39
63		8.1	Base Plot	39
64			8.1.1 Mehrere Panels	44
65			8.1.2 Speichern von Abbildungen	45
66		8.2	Histogramme	46
67		8.3	Boxplots	48
68		8.4	ggplot2: Eine Alternative für Abbildungen	50
69			8.4.1 Multipanel Abbildungen	59
70			8.4.2 Plots kombinieren	60
71			8.4.3 Speichern von plots	64
72	9	Mit	Daten arbeiten	65
73		9.1	dplyr eine Einführung	65
74		9.2	Arbeiten mit gruppierten Daten	68
75		9.3	pipes oder %>%	70
76		9.4	Joins	71
77		9.5	'long' and 'wide' Datenformate	73
78		9.6	Auswählen von Variablen	75
79		9.7	Einzelne Beobachtungen abfragen (slice())	76
80		9.8	Spalten trennen	80
81	10	Arb	eiten mit Text	82
82		10.1	Arbeiten mit Text	82
83		10.2	Finden von Textmustern	84
84	11	Arb	eiten mit Zeit	87
85		11.1	Arbeiten mit Zeitintervallen	89
86		11.2	Formatieren von Zeit	90
87	12	Auf	gaben Wiederholen (for-Schleifen)	91
88		12.1	Schleifen	91
89			12.1.1 Wiederholen von Befehlen mit for()	92
90			12.1.2 Wiederholen von Befehlen mit while()	94
91		12.2	Bedingte Ausführung von Codeblöcken	95

92	13 (R)markdown	97
93	13.1 Markdown Grundlagen	97
94	13.2 R und Markdown	98
95	14 Räumliche Daten in R	100
96	14.1 Was sind räumliche Daten	100
97	14.2 Koordinatenbezugssystem	100
98	14.3 Vektordaten in R	101
99	14.4 Arbeiten mit Vektordaten	102
00	14.5 Rasterdaten in R	104
01	15 FAQs (Oft gefragtes)	111
02	15.1 Arbeiten mit Daten	111
03	15.1.1 Einlesen von Exceldateien	111
04	16 Zusätzliche Aufgaben	112
05	16.1 Arbeiten mit Daten	114
06	17 Literatur	116

$_{\scriptscriptstyle 7}$ 1 R und RS $_{ m tudio}$

1.1 Installation von R und RStudio

- 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.
- Wichtig ist, dass man kann mit R arbeiten ohne RStudio, aber man kann nicht mit RStudio arbeiten ohne R.
- 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.
- Für die Installation von RStudio, gehen Sie zu der Website (https://posit.co/download/rstudio-desktop/#download) und laden Sie wieder die richtige Version für Ihr Betriebssystem herunter und folgen Sie den Installationsanweisungen.

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) $+ \mathbb{N}$).

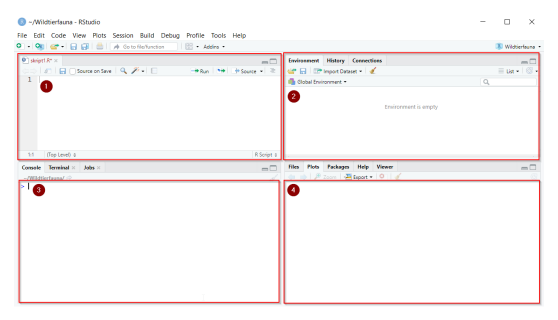


Abbildung 1: RStudio Panes.

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

1.3 Kommentare 1 R UND RSTUDIO

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.
- 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.
 - 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 lassen sich in der R-Konsole durchführen.

```
10 + 5

136 ## [1] 15

20 - 10

137 ## [1] 10

10 * 3

138 ## [1] 30

100 / 19
```

139 ## [1] 5.263158

130

131

132

133

134

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.

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. 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 auszuführen. Wir können entweder auf Run drücken (Abbildung 2) oder den Code mit der
Tastenkombination Strg + Enter (Strg)+ \longrightarrow) an die Konsole schicken.

148 1.3 Kommentare

Ein wichtiger Bestandteil für das Arbeiten mit Skripten in R sind Kommentare. 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 ignoriert.

1.3 Kommentare 1 R UND RSTUDIO

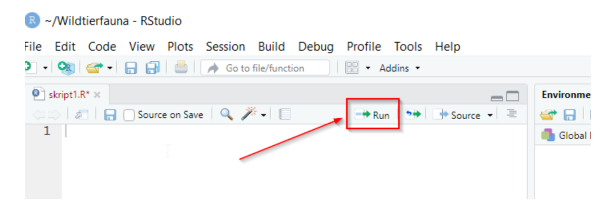


Abbildung 2: Ausführen von Code in RStudio..

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

```
152 ## [1] 9
```

Im vorherigen Codeblock wurde der Funktionsaufruf sqrt(a) auskommentiert. Die Zeile # Berechnen der Quadratwurzel wird bei der Ausführung ignoriert. Es empfiehlt sich, komplexere Abläufe zu kommentieren damit andere (z.B. Kommilitonen / Kommilitoninnen) 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.

159 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)
```

Führen Sie nun alle Zeilen aus.

¹⁶⁴ 2 Variablen, Funktionen und Datentypen

165 2.1 Variablen beim Programmieren

Ergebnisse aus Berechnungen (wie oben angeführt), aber auch 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
```

```
173 ## [1] 10
```

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

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

- 177 Variablennamen dürfen mit keiner Zahl beginnen und müssen aus einem Wort bestehen.
- a_123 <- 10 ist ok
- 123_a <- 10 erzeugt einen Fehler
- ¹⁸⁰ Vorsicht: Groß- und Kleinschreibung muss beachtet werden

```
name <- "Johannes"
name</pre>
```

- 181 ## [1] "Johannes"
- Das Aufrufen der Variable

Name

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

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

186 ## [1] 15

b / a

187 ## [1] 0.5

a^b

- 188 ## [1] 1e+05
- Das Ergebnis kann natürlich wieder in einer neuen Variable gespeichert werden.

```
ergebnis <- a + b
ergebnis
```

190 ## [1] 15

```
ergebnis2 <- ergebnis * 2
ergebnis2
```

- 191 ## [1] 30
- Mit der Funktion rm() können Variablen, können nicht mehr benötigte Variablen, wieder gelöscht werden.

193 2.2 Datentypen

- 194 Es wurde bereits erwähnt, dass Variablen als Objekte gespeichert werden. Objekte sind Datenstrukturen,
- die Objekte bzw. 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
- 197 hoffentlich auch einige Fotos aufgenommen. Wir nehmen einmal an, dass nach drei Wochen 132 Fotos von
- 198 Rehen gemacht wurden.
- Wir können jetzt sowohl den Namen der Fotofalle, als auch die Anzahl Fotos die aufgenommen wurden, in
- 200 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 einen unterschiedlichen Datentyp 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
(character und numeric) gibt es noch einen dritten 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 wieder eine neue
Variable fuchs_gesehen anlegen und diese auf TRUE setzen, da ein Fuchs gesehen wurde.

```
fuchs_gesehen <- TRUE
```

209 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)
```

Funktionen sind in R in der Regel daran zu erkennen, dass sie immer mit dem Funktionsnamen, gefolgt

```
213 ## [1] 3.162278
```

214

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)
```

223 ## [1] 3.162278

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.

²Für Interessierte, man kann natürlich zwischen Ganzzahlen (int) und Gleitkommazahlen (double) unterscheiden.

- 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.
- 22. 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.

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 sinvoller, 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 *Workspace*³. Wir werden im Verlauf unterschiedliche Datenstrukturen kennenlernen.

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

251

256

Aufgabe 2: Variabeln

Verwenden Sie die folgenden Daten

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

und berechnen sie: 254

```
• 10 * a
255
```

- a / 144 und speichern Sie das Ergebnis in einer neuen Variablen e zwischen.
- Was ist das Ergebnis von a + b? 257
 - Was ist das Ergebnis von a + p?

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

2.5 **Funktionen** 259

Ein zweiter wesentlicher Bestandteil beim Arbeiten mit R sind Funktionen. Während eine Variable etwas 260 speichert tut eine Funktion etwas. Beispielsweise zieht die Funktion sqrt() die Quadratwurzel aus einer 261 Zahl. 262

```
sqrt(a)
```

```
## [1] 1.414214
263
```

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 265 sqrt() aufgerufen. Das Objekt a haben wir bereits vorhin definiert (zur Erinnerung a <- 10). Die Funktion 266 sqrt() arbeitet jetzt mit dem Objekt a, das in diesem Zusammenhang auch Argument genannt wird. 267

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) 269 aufgerufen und keinen Argumentnamen angegeben. Aus den Hilfeseiten für die Funktion sqrt() (siehe auch 270 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)

73 **##** [1] 1.414214

- 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).
- 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.

3 Vektoren

298

Die gute Nachricht zuerst, Sie haben bereits Vektoren erstellt in R (und dies wahrscheinlich nicht bewusst 287 wahrgenommen). Wenn Sie nämlich eine Variable erstellen (z.B., a <- 10), wird ein Vektor der Länge eins 288 erstellt, das heißt der Vektor enthält genau ein Element. 289

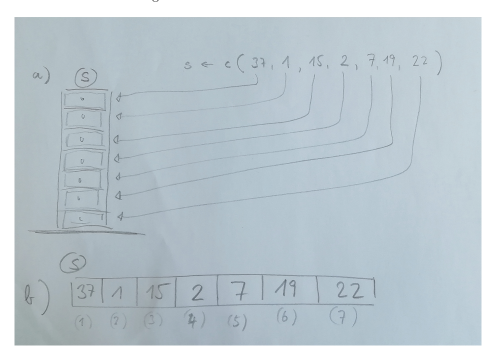


Abbildung 3: Schematische Darstellung eines Vektors in R.

- Sie können sich Vektoren wie einen Schubladenschrank vorstellen (siehe auch Abbildung 3). Wichtig ist dabei, 290 dass man in jede Schublade immer nur ein Element vom gleichen Typ verstauen kann. Etwas allgemeiner 291 gesprochen heißt das, dass alle Elemente eines Vektors vom gleichen Datentyp sein müssen. 292
- Es gibt zahlreiche Funktionen zum Erstellen von Vektoren (einige davon werden wir im weiteren Verlauf des 293
- Moduls kennenlernen). Die wohl wichtigste Funktion ist c(). Dabei steht c für combine oder concatenate. 294
- Die Funktion c() fügt einzelne Elemente in einen Vektor zusammen (und zwar genau in der Reihenfolge wie 295 diese Elemente an c() übergeben werden).
- Gehen wir nochmals zurück zu Abbildung 3, da wird schematisch dargestellt wie ein Vektor s mit 7 Elementen 297 (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 299 Schublade und so weiter. Wenn Sie jetzt einfach s in die Konsole tippen, können Sie alle Elemente von s 300 sehen: 301

```
## [1] 37 1 15 2 7 19 22
302
```

- 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 305
- deren Länge > 1 ist. Sie werden elementweise durchgeführt. Wir können beispielsweise zu jedem Element
- von s 10 addieren 307

```
s + 10
```

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

oder s mit sich selbst multiplizieren. 309

s * s

```
## [1] 1369
                          225
                                             361
                                                   484
                       1
                                        49
310
```

- Neben der Funktion c() gibt es zahlreiche weitere Funktionen, um Vektoren zu erstellen. Sehr häufig braucht 311
- man Vektoren von Zahlenfolgen, solche Vektoren können mit der Funktion seg erstellt werden. Im einfachsten 312
- Fall benötigt seq() zwei Argumente: from und to⁴. 313

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

Man kann dann auch noch die Schritte angeben, mit denen erhöht wird. 315

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

```
## [1] 1 3 5 7 9
316
```

317

322

323

Aufgabe 3: Vektoren erstellen

- Sie haben den BHD (Brusthöhendurchmesser) in cm von vier Bäumen gemessen: 13, 15.3, 23, 9 320
- Erstellen Sie einen Vektor mit dem Namen bhd in dem Sie die Werte speichern 321
 - 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).

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.

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)
```

327 **##** [1] 37 1 15 2 7 19

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

328 **##** [1] 37 1 15

```
tail(s, n = 2)
```

329 ## [1] 19 22

Die Funktion length() gibt die Länge eines Vektors wieder.

```
length(s)
```

331 ## [1] 7

332 Der Typ der Elemente eines Vektors kann mit der Funktion class abgefragt werden:

class(s)

333 ## [1] "numeric"

³³⁴ Die eindeutigen Elemente eines Vektors können mit der Funktion unique() abgefragt werden.

unique(s)

```
335 ## [1] 37 1 15 2 7 19 22
```

Mit der Funktion table kann die Häufigkeit verschiedener Elemente abgefragt werden.

table(s)

```
337 ## s
338 ## 1 2 7 15 19 22 37
339 ## 1 1 1 1 1 1 1
```

Schlussendlich kann man mit der Funktion sort() und rev() die Position von Elementen in einem Vektor ändern. Die Funktion rev dreht die Elemente einmal um

```
rev(s)
```

```
342 ## [1] 22 19 7 2 15 1 37
```

während sort() einen Vektor nach seinen Elementen sortiert⁵.

```
sort(s)
```

```
344 ## [1] 1 2 7 15 19 22 37
```

Die Funktion rep() wiederholt einen Vektor.

```
rep(s, times = 2)
```

```
346 ## [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.

```
a <- 1:4
rep(a, times = 2)</pre>
```

349 ## [1] 1 2 3 4 1 2 3 4

```
rep(a, each = 2)
```

351

352

350 ## [1] 1 1 2 2 3 3 4 4

Aufgabe 4: Arbeiten mit Vektoren

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.
- Erstellen Sie einen Vektor von der Länge 8 mit den Einträgen die immer abwechselnd G1 und G2 sind und für die zwei Geräte stehen.

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.

358 3.2 Statistische Funktionen

Zahlreiche statistische Funktionen können auf Vektoren angewendet werden, hier sind nur die wichtigsten aufgeführt: mean() berechnet den Mittelwert, median() berechnet den Median und sd() die Standardabweichung.

```
mean(s)
```

362 **##** [1] 14.71429

```
median(s)
```

363 ## [1] 15

sd(s)

```
364 ## [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
= TRUE gesetzt wird), gezogen.

```
sample(s, size = 1) # 1 Element
```

368 ## [1] 1

```
sample(s, size = 3) # 2 Elemente
```

```
<sub>369</sub> ## [1] 15 7 22
```

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

d.h. der Vektor wird nur permutiert.

3.2 3.3 Beispiel Fotofallen

- Für den weiteren Verlauf wollen wir noch einmal zu dem Beispiel mit den Fotofallen zurückkommen. Wir 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).
- Als erstes erstellen wir einen Vektor mit den Anzahlen Rehfotos. Das geht einfach mit c():

```
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
Zahlen 1 bis 15 dahinter.

- 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) 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 zwei Vektoren elementweise verbindet, dabei wird das Argument sep als Trennzeichen verwendet. In unserem Fall wäre das also.

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

```
## [1] "Kamera_1" "Kamera_2" "Kamera_3" "Kamera_4" "Kamera_5" "Kamera_6"
## [7] "Kamera_7" "Kamera_8" "Kamera_9" "Kamera_10" "Kamera_11" "Kamera_12"
## [13] "Kamera_13" "Kamera_14" "Kamera_15"
```

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

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

```
## [1] "Revier A" "Revier B" "Revier C" "Revier A" "Revier B" "Revier C"
## [7] "Revier A" "Revier B" "Revier C" "Revier A" "Revier B" "Revier C"
## [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

400 ## [1] "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier B"
401 ## [7] "Revier B" "Revier B" "Revier B" "Revier C" "Revier C"
402 ## [13] "Revier C" "Revier C" "Revier C"

403
```

${\it Aufgabe~5:~Statistische~Funktionen}$

- 1. Berechnen Sie den Mittelwert und Median für die Anzahl Fotos.
- 2. Erstellen Sie die folgende Ausgabe:
- 408 ## [1] "Die mittlere Anzahl von Rehfotos beträgt 171.8 Rehe pro Standort."

409 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 (==)

413

414

- 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

419 ## [1] TRUE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE
420 ## [13] FALSE TRUE TRUE
```

welche Fotofallenstandorte sich in Revier B befinden.

423

424

425

427

428

429

430

431

432

433

434

436

437

TRUE + FALSE

[1] 1

```
reviere == "Revier B"
    [1] FALSE FALSE FALSE FALSE
                                         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,
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.
anzahl_rehe > 100 & reviere == "Revier B"
    [1] FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE
## [13] FALSE FALSE FALSE
Das war jetzt eine Abfrage mit einem logischen Und. Würden wir ein logisches Oder verwenden, dann
bekommen wir für alle Elemente ein TRUE, die entweder in Gebiet B stehen oder mehr als 100 Rehfotos
aufgezeichnet haben.
anzahl_rehe > 100 | reviere == "Revier B"
##
    [1]
         TRUE FALSE
                       TRUE FALSE
                                   TRUE
                                         TRUE TRUE
                                                       TRUE
                                                             TRUE TRUE FALSE
## [13] FALSE
                TRUE
                       TRUE
Das Arbeiten mit logischen Werten kann fürs Erste etwas abstrakt erscheinen, aber wir werden im folgenden
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
```

Aufgabe 6: Arbeiten mit logischen Werten

446 Überlegen Sie für jede Aufgabe erst was das richtige Ergebnis ist und Überprüfen Sie dieses dann mit R.

```
1. TRUE | FALSE

2. FALSE & TRUE

3. (FALSE & TRUE) | TRUE

450

4. (2 != 3) | FALSE

451

5. FALSE + 10

452

6. TRUE + 10

453

7. TRUE + 10 == FALSE + 10

454

8. sum(c(TRUE, TRUE, FALSE, FALSE))
```

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, es werden alle Elemente zurückgegeben bei denen ein TRUE steht.

Abfragen des zweiten Elements in dem Vektor anzahl_rehe:

```
anzahl_rehe[2]
```

465 ## [1] 79

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

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

467 ## [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.
```

```
468 ## [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.

472

Aufgabe 7: Zugreifen auf Vektorelemente

474 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.

478

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:

- 481 **##** [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
- Elemente in Revier zu Revier A gehören.

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

- 485 ## [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"]
```

- 488 **##** [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"])
```

491 ## [1] 113.8

492

493

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.

500 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", "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"]
```

```
505 ## [1] "FI" "FI"
```

```
# oder
messungen_arten[messungen_arten == arten[1]]
```

```
<sub>506</sub> ## [1] "FI" "FI"
```

Etwas komplizierter wird es, wenn wir zwei oder mehr Elemente auswählen wollen. Dies geht auch mit logischen Operationen.

```
messungen_arten[messungen_arten == arten[1] | messungen_arten == arten[2]]
   ## [1] "FI" "BU" "BU" "FI"
509
   Diese Herangehensweise wird aber für > 2 Elemente in arten sehr mühsam. Eine Alternative bietet der
510
   %in%-Operator. Dieser testet, ob Elemente eines Vektors in einem zweiten Vektors enthalten sind.
   messungen_arten %in% arten
   ## [1]
            TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE
   messungen_arten[messungen_arten %in% arten]
   ## [1] "FI" "BU" "BU" "FI"
514
    Aufgabe 9: Auswählen von Elementen in einem Vektor (%in%)
515
   Der Vector LETTERS ist in R vorhanden und enthält die Buchstaben von A bis Z.
   LETTERS
                "B" "C" "D" "E" "F" "G" "H" "I" "J" "K" "L" "M" "N" "O" "P" "O" "R" "S"
           "T" "U" "V" "W" "X" "Y" "Z"
      [20]
519
   Wählen Sie aus LETTERS nur die Vokale aus.
```

521 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>
```

```
<sub>529</sub> ## [1] FI BU FI EI EI FI FI
<sub>530</sub> ## 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"))
```

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

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

```
## [1] Fichte Buche Fichte Eiche Eiche Fichte Fichte
## Levels: Fichte Buche Eiche
```

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

```
levels(af)
```

```
<sub>541</sub> ## [1] "Fichte" "Buche" "Eiche"
```

```
levels(af) <- c("Fi", "Bu", "Ei")</pre>
## [1] Fi Bu Fi Ei Ei Fi Fi
## 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
## [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.
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
```

den Wert 2 und 3 für Eichen.

560

Aufgabe 10: Faktoren

Verwenden Sie den Vektor staedte und erstellen Sie einen Vektor mit der Anordung der levels in umgekehrter alphabetischer Reihenfolge.

564 5 Spezielle Einträge

- 565 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).
- 570 Spezielle Einträge sind reservierte Namen. Sie können nicht überspeichert werden.

571 **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>
```

575 ## chr [1:3] "foo" NA "foo"

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

```
576 ## 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)
```

580 ## [1] FALSE TRUE FALSE

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

```
581 ## [1] "foo" "foo"

582 ## attr(,"na.action")

583 ## [1] 2

584 ## attr(,"class")

585 ## [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.

na2 < 3

589 ## [1] FALSE FALSE NA

1 + NA

590 ## [1] NA

Viele R Funktionen haben eingebaute Methoden zum Umgang mit NA. Die Funktion mean() bspw. ergibt (wie die meisten Funktionen) standardmäßig NA wenn sie auf Vektoren mit Datenlücken angewendet wird, es sei denn man stellt innerhalb der Funktion ein, dass Datenlücken entfernt werden sollen.

mean(na2)

594 ## [1] NA

mean(na2, na.rm = TRUE)

595 ## [1] 4.5

596 **5.2** NULL

Im Gegensatz zu NA wird NULL für leere Einträge verwendet, und nicht für fehlende Einträge. Da in der Mathematik leere Einträge und fehlende Einträge unterschiedliche Informationen darstellen, können diese beiden Fälle unterschieden werden. Mit der Funktion is.null() kann man überprüfen, ob ein Element in einem Vektor NULL ist oder nicht.

 $_{601}$ 5.3 Inf

602 Die größtmögliche Zahl in R ist 1.7976931 * 10^308. Größere Zahlen werden als unendlich gespeichert.

10^309

603 ## [1] Inf

2 * Inf

604 ## [1] Inf

Verwenden Sie den Vektor

```
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 er-
   wartungsgemäß.
   inf1 \leftarrow c(Inf, 0, 3, -Inf, 10)
   is.infinite(inf1)
   ## [1] TRUE FALSE FALSE TRUE FALSE
   is.finite(inf1)
   ## [1] FALSE TRUE TRUE FALSE
612
   inf1 < 3
   ## [1] FALSE TRUE FALSE TRUE FALSE
614
    Aufgabe 11: Vektoren mit spezeillen Einträgen
615
   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.
618
      • Wie viele Einträge sind unendlich negativ?
619
```

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

- $_{621}$ Sind die folgenden Einträge richtig oder falsch? Überlegen Sie zunächst selbst bevor Sie die Aussagen in R $_{622}$ testen.
- Die Länge des Vektors ist 9.
- is.na() ergibt 2 Mal TRUE.
- foo[9] + 4 / Inf ergibt NA
- Berechnen Sie den arithmetischen Mittelwert von foo.

6 data.frames oder Tabellen

627

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
640
   ## 1
           Kamera_1
                               132 Revier A
   ## 2
           Kamera 2
                                79 Revier A
642
   ## 3
           Kamera 3
                               129 Revier A
643
   ## 4
           Kamera_4
                                91 Revier A
   ## 5
           Kamera_5
                               138 Revier A
645
   ## 6
           Kamera_6
                               144 Revier B
646
   ## 7
           Kamera_7
                                55 Revier B
           Kamera_8
                               103 Revier B
   ## 8
648
   ## 9
           Kamera_9
                               139 Revier B
649
   ## 10 Kamera 10
                               105 Revier B
650
   ## 11 Kamera_11
                                96 Revier C
651
   ## 12 Kamera_12
                               146 Revier C
652
   ## 13 Kamera 13
                                95 Revier C
653
   ## 14 Kamera 14
                               118 Revier C
654
   ## 15 Kamera_15
                               107 Revier C
655
```

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)
```

```
663 ## ID anzahl_rehe revier
664 ## 1 Kamera_1 132 Revier A
665 ## 2 Kamera_2 79 Revier A
```

666 Oder für die letzten 2 Beobachtungen.

```
tail(monitoring, 2)
```

```
667 ## ID anzahl_rehe revier
668 ## 14 Kamera_14 118 Revier C
669 ## 15 Kamera_15 107 Revier C
```

670 Mit den Funktion nrow() und ncol() können die Anzahl Zeilen und die Anzahl Spalten abgefragt werden:

```
nrow(monitoring)
```

```
671 ## [1] 15
```

ncol(monitoring)

```
672 ## [1] 3
```

Mit der Funktion str() (kurz für *structure*) kann schnell ein Überblick über sämtliche Variablen verschafft werden.

str(monitoring)

```
## 'data.frame': 15 obs. of 3 variables:

676 ## $ ID : chr "Kamera_1" "Kamera_2" "Kamera_3" "Kamera_4" ...

677 ## $ anzahl_rehe: num 132 79 129 91 138 144 55 103 139 105 ...

678 ## $ revier : chr "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier A" ...
```

Aufgabe 12: data.frame

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 wie für Vektoren. Wir können entweder einen Vektor mit den Positionen für die gewünschten Zeilen
und Spalten angeben oder einen logischen Vektor, der besagt welche Zeilen und Spalten wir zurückhaben
möchten.

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

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

```
694 ## [1] 91
```

Alternativ, kann man den Spaltennamen auch einfach Ausschreiben.

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

```
696 ## [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"]
```

```
599 ## [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
702
    ## 1
                   132 Revier A
703
                    79 Revier A
    ## 2
    ## 3
                   129 Revier A
705
    ## 4
                    91 Revier A
706
    ## 5
                   138 Revier A
```

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
710
   ## 1 Kamera_1
                            132 Revier A
711
   ## 2 Kamera 2
                             79 Revier A
712
                            129 Revier A
   ## 3 Kamera_3
713
   ## 4 Kamera_4
                             91 Revier A
   ## 5 Kamera 5
                            138 Revier A
715
```

717 Aufgabe 13: Abfragen von Werten

716

722

723

726

728

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.

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
```

```
<sub>727</sub> ## [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"]
```

```
729 ## [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"]

731 ## [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
```

```
738 ## [1] TRUE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE
739 ## [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
744
   ## 1
           Kamera_1
                               132 Revier A
745
   ## 3
           Kamera 3
                               129 Revier A
           Kamera_5
   ## 5
                               138 Revier A
747
   ## 6
           Kamera 6
                               144 Revier B
748
   ## 8
           Kamera 8
                               103 Revier B
   ## 9
                               139 Revier B
           Kamera 9
750
   ## 10 Kamera_10
                               105 Revier B
751
   ## 12 Kamera_12
                               146 Revier C
752
   ## 14 Kamera_14
                               118 Revier C
753
   ## 15 Kamera_15
                               107 Revier C
754
```

Aufgabe 14: Abfragen von Werten 2

759

760

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

$_{763}$ 7.1 Textdateien

769

770

771

772

773

774

775

776

777

778

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
782
   ## 1 Kamera 1
                            132 Revier A
783
   ## 2 Kamera_2
                             79 Revier A
784
   ## 3 Kamera_3
                            129 Revier A
   ## 4 Kamera_4
                             91 Revier A
786
    ## 5 Kamera_5
                            138 Revier A
787
                            144 Revier B
   ## 6 Kamera_6
```

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 readx1 verwiesen, falls Sie Daten von MS Excel direkt in R einlesen möchten.

795

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.

804 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:

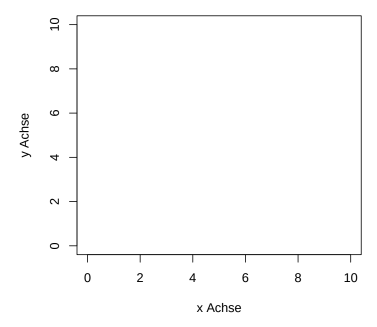
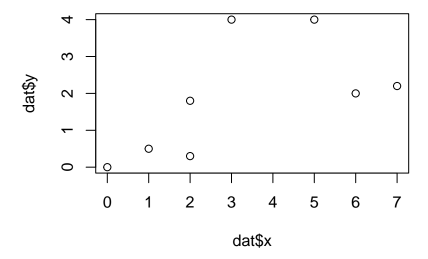


Abbildung 4: Beispiel einer leeren Grafikschnittstelle.

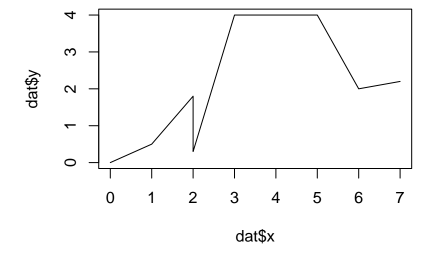
Hier drei einfache Bespiele für Abbildungen mit nur einer Ebene.

```
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>
```



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 = "l")

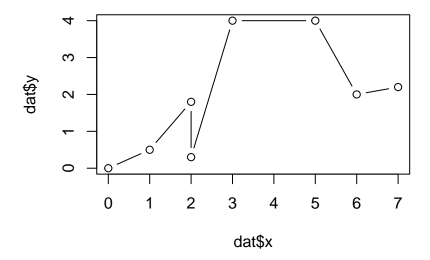
plot(dat\$x, dat\$y, type = "1")



813

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

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



816 darstellen.

815

817

818

822

826

827

830

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
- lwd Linienstärke

836

837

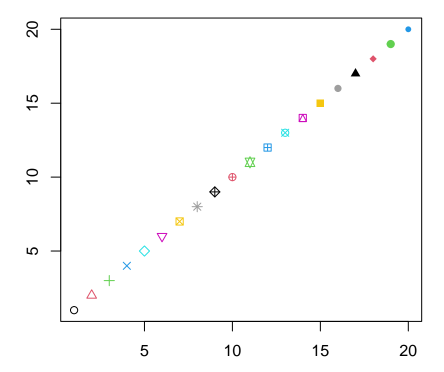
841

842

- 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)
```



Aufgabe 17: Anpassen von Plots

 $_{\mbox{\tiny 45}}$ Verwenden Sie den Datensatz aus Übung 16 und passen Sie die Abbildung wie folgt an:

849

850

853

857

- 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.

⁸⁵¹ Über Low-Level Funktionen können einer Grafik Schnittstelle nacheinander Elemente hinzugefügt werden.

⁸⁵² 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.

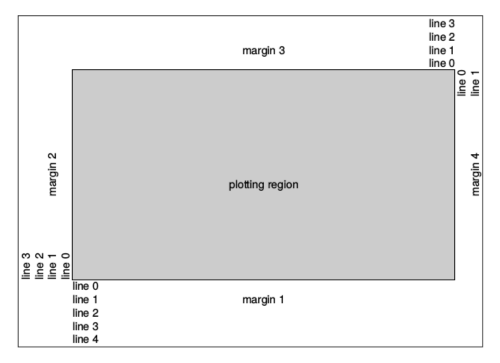


Abbildung 5: Grafikregionen eines base plots in R.

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.

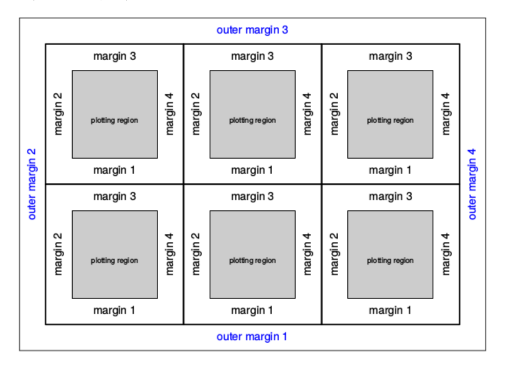


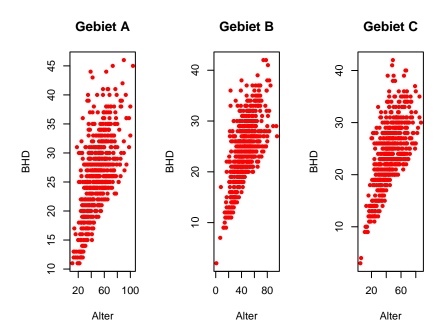
Abbildung 6: Schematischer Aufbau mehrere Diagramme in einem plot am Beispiel einer 3 x 2 Grafik.

8.1.1 Mehrere Panels

- 869 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).



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

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 sind

- pdf() oder
- postscript().

883 Beispiele für Rastergrafiken sind

• png(),

881

882

885

- bmp() oder
- jpeg().

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.

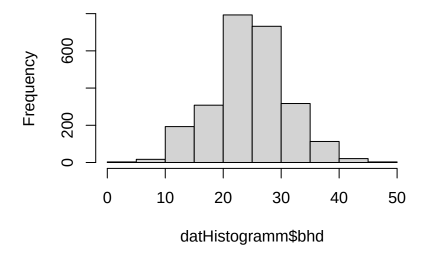
893 8.2 Histogramme

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>
```

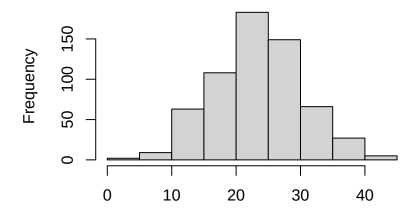
Histogram of datHistogramm\$bhd



900

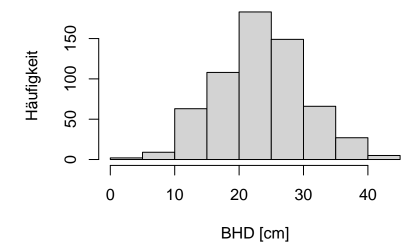
```
# Nur für Eichen, Standardeinstellungen
hist(datHistogramm$bhd[datHistogramm$art == "EI"])
```

ogram of datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$ar



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

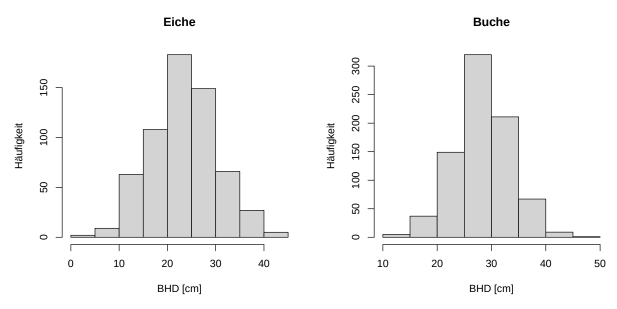
Anzahl der Eichen



901

Eichen und Buchen im 2x1 Plot nebeneinander.

904



905

911

912

913

914

915

par(mfrow = c(1, 1)) # Alte Grafikeinstellungen wiederherstellen

6 8.3 Boxplots

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.

910 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.

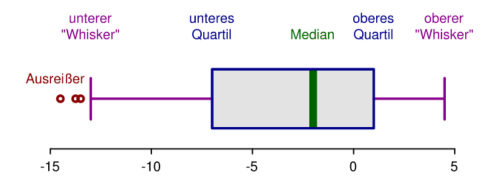
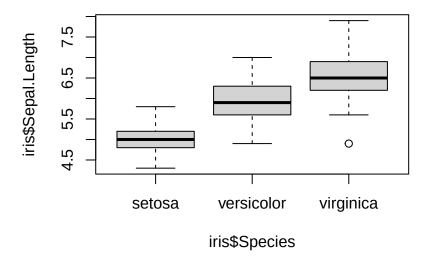


Abbildung 7: Schematische Darstellung eines Boxplots (Quelle: Von RobSeb - Eigenes Werk, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=14697172).

- 3. Eine senkrechte Linie von jeder Seite der Box bis zum letzen "Nicht-Ausreißer-Punkt". Diese Linie wird auch oft als Whisker bezeichnet.
- Mit R kann mit der Funktion boxplot() ein Boxplot erstellt werden. Diese Funktion kann in zwei unterschiedlichen 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)



916

917

920

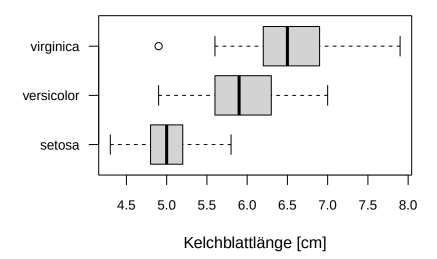
921

922

923

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

926

927

930

931

932

933

936

- 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.

8.4 ggplot2: Eine Alternative für Abbildungen

ggplot2 ist ein alternatives Plotting-System in R. Sie können mit ggplot2 also grundsätzlich Abbildungen 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 ist, alle nötigen Informationen der Abbildung miteinander zu verknüpfen. ggplot2 ist also diametral zu 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 angepasst. ggplot2 nimmt der*dem Entwickler*in also Arbeit ab. Dadurch sind die Abbildungen schon ohne viel Nacharbeit schick. Nachteil ist, dass der*dem Entwickler*in weniger Möglichkeiten zur Einstellung zur Verfügung stehen und nuterspezifische Sonderwünsche somit schwerer umsetzbar sind. Sehen Sie sich das Cheatsheet zu ggplot2 an. Es ist in RStudio unter Help Cheatsheets zu finden.

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.

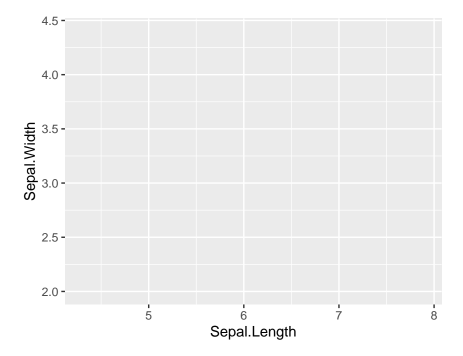
```
library(ggplot2)
head(iris)
```

```
##
         Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
955
   ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                 1.4
                                                               0.2
                                                                    setosa
   ## 2
                    4.9
                                  3.0
                                                 1.4
                                                               0.2
                                                                    setosa
957
   ## 3
                    4.7
                                  3.2
                                                 1.3
                                                               0.2
                                                                    setosa
958
   ## 4
                    4.6
                                  3.1
                                                 1.5
                                                               0.2
                                                                    setosa
                                                              0.2
   ## 5
                    5.0
                                  3.6
                                                 1.4
                                                                    setosa
960
   ## 6
                    5.4
                                  3.9
                                                               0.4
                                                                    setosa
                                                 1.7
961
```

Die Ästhetik wird bspw. folgendermaßen definiert.

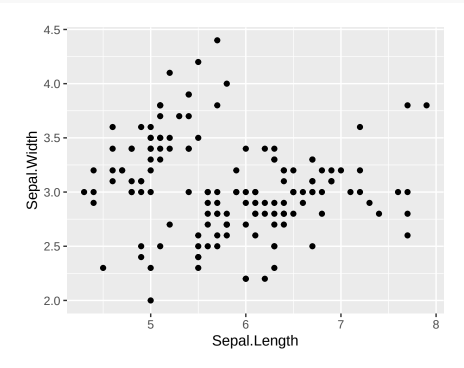
```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width))
```

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().





Aufgabe 19: Abbildungen mit ggplot2

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

975

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.

986

972

978

980

981

Aufgabe 20: Abbildungen mit ggplot2

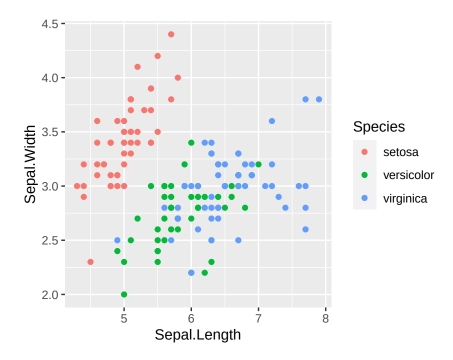
Verwenden Sie die den Iris Datensatz und erstellen Sie mit ggplot2 einen Plot der die Verteilung der Länge der Kelchblätter zeigt (Spalte Sepal.Length).

991

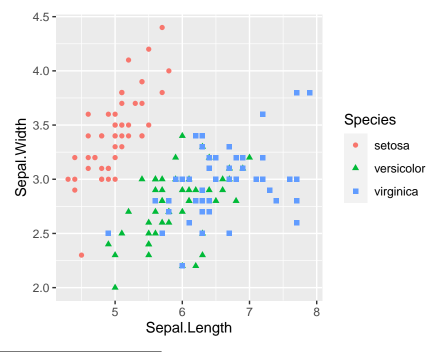
Eine der Stärken von ggplot2 ist, dass man den Wert unterschiedlicher Variable auf unterschiedlichen
Komponenten des Plots abbilden kann. Wir haben bis jetzt ein bzw. zwei Variable auf der x- und y-Achse
abgebildet. Wir können aber ein weitere Variablen verwenden um das Aussehen des Plots zu beeinflussen.
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()
```

999



997 Somit bekommt jede Irisart eine eigene Farbe⁸. Gleichermaßen können wir die Punktart (shape), die Punkt998 größe (size) etc. anpassen.

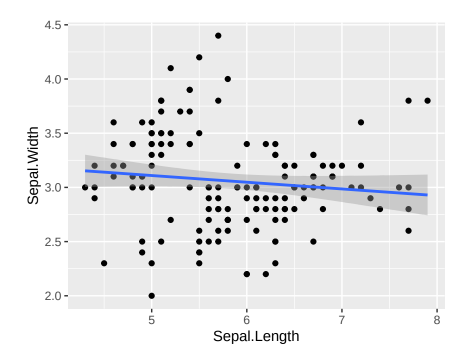


 $^{^8\}mathrm{Nat}\ddot{\mathrm{u}}\mathrm{rlich}$ könnte man auch die Farbe anpassen.

1000 In dem Plot ist die Information zu der Art redundant (einmal als Farbe und einmal Symbolart).

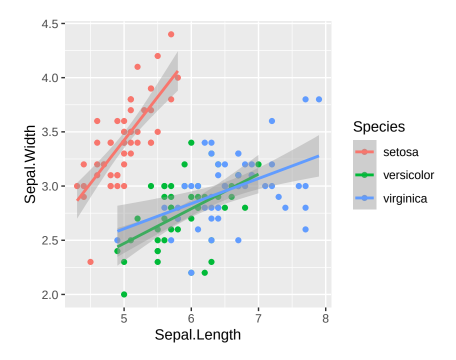
Ein weitere sehr nützliche Geometrie ist geom_smooth(), die es erlaubt eine Trendlinie hinzuzufügen.

```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width)) +
geom_point() + geom_smooth(method = "lm")
```



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.

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



Aufgabe 21: Anpassen von Plots

1007

1013

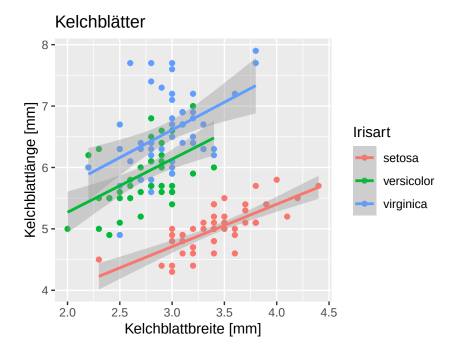
Lesen Sie den Datensatz data/bhd_1.txt" ein und erstellen Sie einen Boxplot für die Verteilung des BHDs für jede Baumart. In einem zweiten Schritt verwenden Sie erst col = gebiet und dann fill = gebiet.
Welchen Unterschied stellen Sie fest?

```
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.

1016

1017

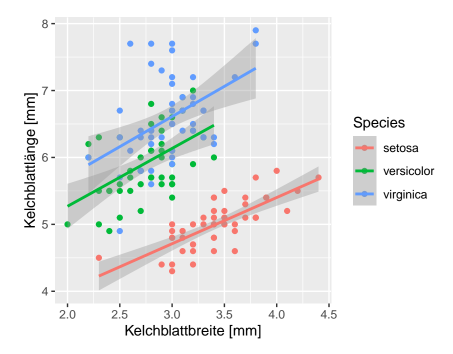


Statt einen langen Befehl zu tippen, kann ein ggplot() auch zwischengespeichert und wieder aufgerufen bzw. angepasst werden. Das ist vor allem sinnvoll, wenn mehrere Abbildungen auf dem selben Zwischenergebnis aufbauen sollen.

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

1019 Wir können jetzt mit p1 weiter arbeiten und beispielsweise eine Beschriftung hinzufügen.

```
p1 + labs(x = "Kelchblattbreite [mm]", y = "Kelchblattlänge [mm]")
```



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).

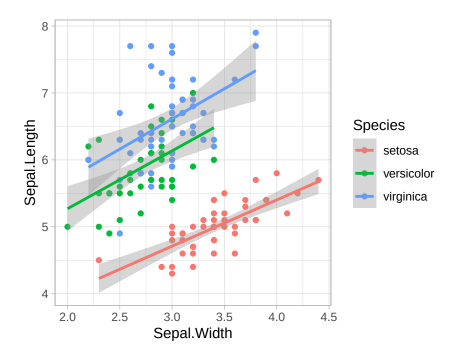
p1 + theme_light()

1020

1023

1024

1025



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

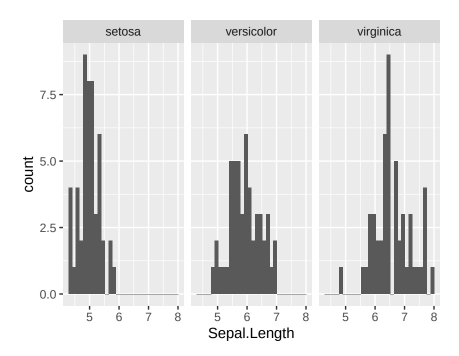
1026

1033

1034

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().

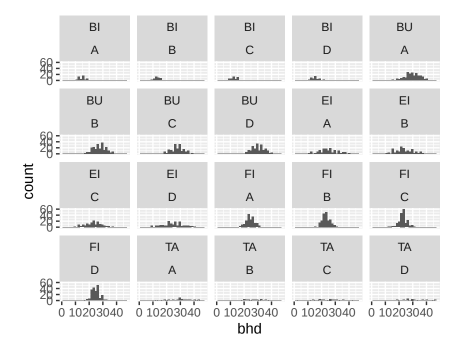
```
ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram() +
facet_grid(~ Species)
```



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?

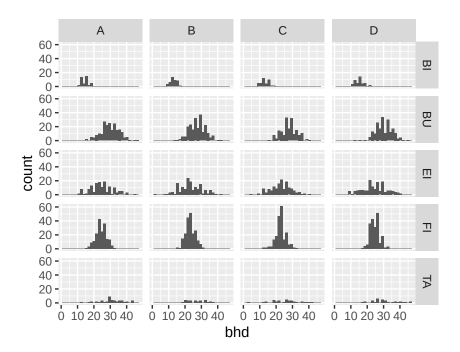


1041

1042

1043

1045



8.4.2 Plots kombinieren

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.

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

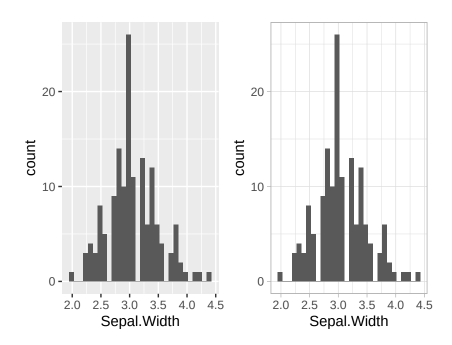
Als erstes können wir zwei (oder natürlich auch mehrere Plots) erstellen. Hier unterscheiden sich die Plots lediglich durch das Aussehen.

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

 $_{1048}~$ Dann müssen können wir diese Plots ebenfalls mit + zusammenfügen.

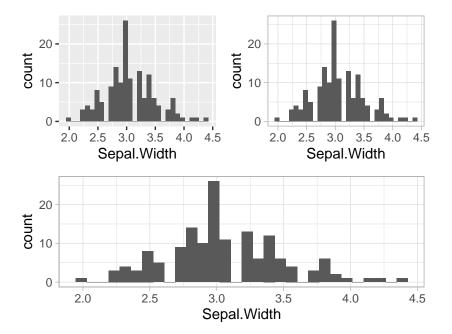
1049

```
library(patchwork)
p1 + p2
```



¹⁰⁵⁰ Natürlich können auch weitere Plots hinzugefügt werden (auch in unterschiedlichen Dimensionen):

```
(p1 + p2) / p2
```

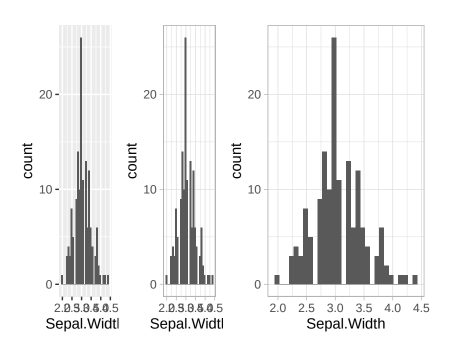


 $_{1052}~$ Des weiteren können mit \mid auch Plots gegenüber gestellt werden.

(p1 + p2) | p2

1051

1053

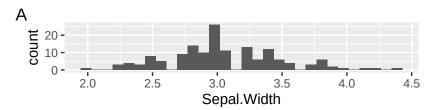


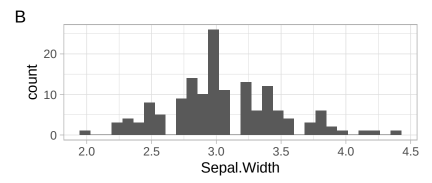
Weitere Optionen können mit plot_layout() und plot_annotation() angepasst werden. Mit plot_layout() kann die Anordnung der Plots bestimmt werden (z.B. über die Argument nrow und ncol), sowie deren relative Größe (über die Argumente widths und heigths). Mit der Funktion

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





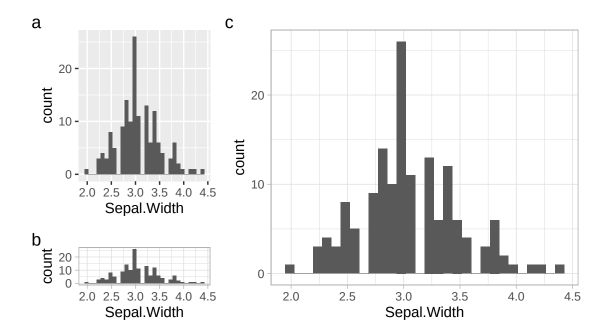
Aufgabe 23: Mehrere Plots zusammefügen

1059

1060

1062

Versuchen Sie die folgende Zusammenstellung der Plots nachzumachen:



8.4.3 Speichern von plots

1064

1065

1066

1067

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

o70 9.1 dplyr eine Einführung

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

1073 dplyr definiert 5 Verben, um mit Daten zu arbeiten. Diese sind:

```
• filter
```

- o select
- o arragne
- o mutate
- o summarise

```
dat <- data.frame(id = 1:5,

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
Sie einmalig install.packages("dplyr") installieren.

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

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

```
id plot bhd alter
1085
    ## 1
            1
                   1
                      50
                              10
    ## 2
            2
                   1
                      29
                              30
1087
    ## 3
            3
                  2
                      13
                              31
1088
            4
                  2
                      23
    ##
                              24
    ## 5
            5
                      25
                              25
1090
```

Es können auch mehrere Spalten verwendet werden.

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

```
id plot bhd alter
1092
    ##
    ## 1
           2
                  1
                     29
                            30
    ## 2
           3
                  2
                     13
                            31
1094
                  2
        3
           4
                     23
                            24
1095
    ## 4
           5
                 3
                     25
                            25
    Natürlich kann genau das gleiche Ergebnis mit dem 'normalen' R erreicht werden, dies wäre dann:
1097
    dat[dat$bhd > 10 & dat$bhd < 40, ]</pre>
          id plot bhd alter
    ##
           2
    ## 2
                 1
                     29
                            30
1099
           3
                 2
    ## 3
                     13
                            31
1100
                 2
                     23
    ## 4
           4
                            24
                 3
    ## 5
           5
                     25
                            25
1102
    Eine weitere Funktion aus dem Paket dplyr ist select(). Damit können Spalten aus einem data.frame
1103
    ausgewählt werden. Dabei können auch die Spaltennamen unbenannt werden.
1104
    select(dat, bhd)
    ##
          bhd
1105
            50
    ## 1
1106
    ## 2
            29
1107
    ## 3
           13
1108
    ## 4
            23
1109
    ## 5
           25
    select(dat, bhd, id)
    ##
          bhd id
1111
    ## 1
           50
                1
1112
    ## 2
            29
                2
1113
    ## 3
                3
            13
1114
    ## 4
            23
                4
1115
    ## 5
           25
                5
1116
    select(dat, BHD = bhd, id)
```

```
##
           BHD id
1117
     ## 1
            50
                 1
     ## 2
            29
                 2
1119
                 3
     ## 3
            13
1120
     ## 4
            23
                 4
    ## 5
            25
                 5
1122
```

1123 Mit der Funktion arrange() können die Beobachtungen in einem data.frame sortiert werden.

```
arrange(dat, bhd)
```

```
id plot bhd alter
1124
    ## 1
            3
                  2
                      13
                             31
    ## 2
                  2
                      23
                             24
1126
    ## 3
            5
                  3
                      25
                             25
1127
    ## 4
            2
                  1
                      29
                             30
1128
    ## 5
           1
                  1
                      50
                             10
1129
```

1130 Mit der Funktion desc() kann die Anordnung in absteigender Reihenfolge sortiert werden.

```
arrange(dat, desc(bhd))
```

```
##
           id plot bhd alter
     ## 1
            1
                  1
                      50
                             10
1132
     ## 2
            2
                  1
                      29
                             30
1133
     ## 3
            5
                  3
                      25
                             25
     ## 4
            4
                  2
                      23
                             24
1135
     ## 5
            3
                  2
                      13
                             31
1136
```

1137 Mit der Funktion mutate() kann man eine neue Spalte hinzufügen.

```
mutate(dat, bhd_mm = bhd * 10, fl = pi * (bhd/2)^2)
```

```
id plot bhd alter bhd_mm
                                              fl
    ##
1138
    ## 1
                    50
                           10
                                  500 1963.4954
1139
    ## 2
           2
                 1
                    29
                           30
                                  290
                                       660.5199
    ## 3
          3
                2
                    13
                           31
                                  130
                                       132.7323
1141
    ## 4
           4
                2
                    23
                           24
                                  230
                                       415.4756
1142
    ## 5
          5
                 3
                    25
                           25
                                  250
                                       490.8739
```

```
mutate(dat, mean_bhd = mean(bhd))
```

```
id plot bhd alter mean_bhd
    ##
1144
    ## 1
                  1
                      50
                             10
                                         28
    ## 2
            2
                  1
                      29
                             30
                                         28
1146
            3
                  2
    ## 3
                      13
                             31
                                         28
1147
                  2
                      23
                                         28
    ## 4
            4
                             24
    ## 5
           5
                  3
                      25
                             25
                                         28
1149
```

1150 Mit der Funktion summarise() können Spalten zusammengefasst werden.

```
summarise(
  dat,
  mean_bhd = mean(bhd),
  mean_sd = sd(bhd)
)
```

Aufgabe 24: Datenmanipulation mit dplyr

- 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

1153

1155

1157

1161

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

1162 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.

```
dat1 <- group_by(dat, plot)
mutate(dat, bhd_m = mean(bhd)) # bhd über alle Bäume</pre>
```

```
1166 ## id plot bhd alter bhd_m
1167 ## 1 1 1 50 10 28
1168 ## 2 2 1 29 30 28
```

```
## 3
           3
                     13
                            31
                                   28
1169
           4
                 2
                     23
                            24
                                   28
    ## 5
           5
                 3
                     25
                            25
                                   28
1171
    mutate(dat1, bhd_m = mean(bhd)) # bhd pro Plot
    ## # A tibble: 5 x 5
1172
    ## # Groups:
                      plot [3]
1173
                  plot
                           bhd alter bhd_m
              id
1174
          <int> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
1175
    ##
    ## 1
               1
                      1
                            50
                                   10
                                        39.5
1176
    ## 2
               2
                      1
                            29
                                   30
                                        39.5
1177
                      2
    ## 3
               3
                                        18
                            13
                                   31
                      2
    ## 4
               4
                            23
                                   24
                                        18
1179
    ## 5
               5
                      3
                            25
                                   25
                                        25
1180
    summarise(dat, bhd_m = mean(bhd))
    ##
          {\tt bhd\_m}
1181
    ## 1
              28
1182
    summarise(dat1, bhd_m = mean(bhd))
    ## # A tibble: 3 x 2
1183
    ##
           plot bhd_m
1184
    ##
          <dbl> <dbl>
1185
    ## 1
                  39.5
1186
               2
    ## 2
                  18
    ## 3
               3
                  25
1188
1189
     Aufgabe 25: dplyr mit gruppierten Daten
1190
       1. Laden Sie den Datensatz data/bhd_1.txt
1192
       2. Berechnen Sie für jede Baumart und Standort die folgenden Werte:
1193
       · mittlerer bhd
1194
       • maximales alter
1195
       • die Standardabweichung des BHDs
1196
       • die Anzahl Bäume mit einem BHD > 30
       3. Ordnen Sie das Ergebnis nach Baumart und BHD.
```

9.3 pipes oder %>%

1200 Mit Pipes (%>%) kann man das Ergebnis einer Funktion einfach an eine nachfolgende Funktion weiterreichen.

```
a <- c(5, 3, 2, NA)
```

1201 Wir kennen bis jetzt:

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

```
1202 ## [1] 3.333333
```

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

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

```
1205 ## [1] 3.333333
```

1206 Oder sogar

1208

1209

1213

1214

1215

1217

1218

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

1207 ## [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
 - die Anzahl Bäume mit einem BHD > 30
 - 3. Ordnen Sie das Ergebnis nach Baumart und BHD.

1219 **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).
- 1226 Dazu gibt es vier Möglichkeiten.

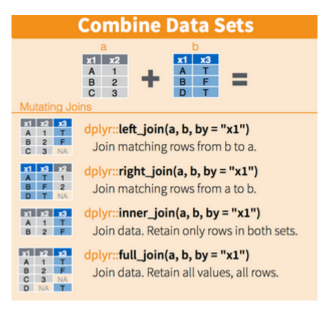


Abbildung 8: Joins (Quelle Rstudio)

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
   ##
1229
   ## 1 1 20 <NA>
                       <NA>
   ## 2 2 31
                  Ta
                          Α
1231
    ## 3 3 74
                  Bu
                          В
   right_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
   ##
1233
   ## 1 2 31
                         Α
                Ta
   ## 2 3 74
                         В
                 Bu
    ## 3 4 NA
    inner_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1237
    ## 1 2 31 Ta
1238
                         В
   ## 2 3 74 Bu
    full_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1240
   ## 1 1 20 <NA>
                       <NA>
    ## 2 2 31
                          Α
                  Ta
1242
    ## 3 3 74
                  Bu
                          В
    ## 4 4 NA
                  Bu
                          В
   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
   ## 1 1 20 <NA>
                       <NA>
1247
   ## 2 2 31
                  Ta
                          Α
   ## 3 3 74
                          В
                  Bu
```

1251

1254

1255

1256

1260

1261

1262

1263

Aufgabe 27: Verbinden von Daten

- Lesen Sie die Datensätze daten/bhd_2.txt und daten/bhd_2_meta.txt ein.
 - 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
1270
    ##
              id name
                           value
    ##
          <int> <chr>
                           <dbl>
1272
    ## 1
               1 bhd2015
                              30
1273
               1 bhd2026
    ## 2
                              31
```

```
## 3
               1 bhd2017
                                34
1275
    ## 4
               2 bhd2015
                               31
    ## 5
               2 bhd2026
                                31
1277
               2 bhd2017
    ## 6
                                32
1278
    ## 7
               3 bhd2015
                               32
    ## 8
               3 bhd2026
                                33
1280
    ## 9
               3 bhd2017
                                33
1281
```

9.5

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.

```
dat1 <- pivot_longer(dat, cols = bhd2015:bhd2017, names_to = "jahr", values_to = "bhd")
dat1</pre>
```

```
## # A tibble: 9 x 3
1284
    ##
              id jahr
                               bhd
1285
    ##
           <int> <chr>
                            <dbl>
1286
    ## 1
                1 bhd2015
                                30
1287
    ## 2
                1 bhd2026
                                31
1288
                1 bhd2017
    ## 3
                                34
    ## 4
                2 bhd2015
                                31
1290
    ## 5
                2 bhd2026
                                31
1291
                2 bhd2017
    ## 6
                                32
1292
                3 bhd2015
    ## 7
                                32
1293
    ## 8
                3 bhd2026
                                33
1294
    ## 9
                3 bhd2017
                                33
1295
```

Analog zu der Funktion pivot_longer() gibt es auch die Funktion pivot_wider(), um vom Daten vom long-Format ins wide-Format zu transformieren.

```
pivot_wider(dat1, names_from = jahr, values_from = bhd)
```

```
## # A tibble: 3 x 4
1298
    ##
               id bhd2015 bhd2026 bhd2017
1299
    ##
           <int>
                     <dbl>
                               <dbl>
                                          <dbl>
1300
                         30
                                   31
    ## 1
                1
                                             34
1301
                2
    ## 2
                         31
                                   31
                                             32
1302
    ## 3
                3
                         32
                                   33
                                             33
1303
```

1304

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

1309 (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 auszuwäh-

1313 len.

1332

1333

1334

1335

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

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

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
    ##
1316
    ## 1
                     5.1
                                   3.5
                                                   1.4
1317
    ## 2
                     4.9
                                   3.0
                                                   1.4
1318
                     4.7
    ## 3
                                   3.2
                                                   1.3
```

Diese Vorgehensweise kann gehährlich sein, da sich manchmal Spalten verschieben und sich somit die Positionen ändern. Eist besser Spalten immer explizit anzusprechen.

```
iris %>% select(Sepal.Length, Sepal.Width, Petal.Length) %>% head(3)
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
    ##
1322
    ## 1
                      5.1
                                    3.5
                                                    1.4
1323
    ## 2
                      4.9
                                    3.0
                                                    1.4
1324
                      4.7
                                    3.2
                                                    1.3
    ## 3
1325
```

select() erlaubt es, auch hier den :-Operator zu verwenden:

```
iris %>% select(Sepal.Length:Petal.Length) %>% head(3)
```

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
    ##
1327
    ## 1
                     5.1
                                    3.5
                                                   1.4
1328
    ## 2
                     4.9
                                    3.0
                                                   1.4
    ## 3
                     4.7
                                    3.2
                                                   1.3
1330
```

Es gibt auch einige spezielle Funktionen, um Spalten innerhalb eines select()-Aufrufs auszuführen:

- starts_with(): Hier kann man ein Muster angeben, mit dem ein Text anfangen muss.
- ends_with(): Diese Funktion ist analog zu starts_with(), jetzt wird aber am Ende des Spaltennamens nach dem Muster gesucht.
- contains(): Hier kann ein Muster übergeben werden, das irgendwo im Spaltennamen sein muss.

- everything(): Mit dieser Funktion werden alle Spalten ausgewählt.
- last_col(): Mit dieser Funktion wird nur die letzte Spalte ausgewählt (dass ist die Spalte, die ganz rechts ist).

1339 Sämtliche Auswahlen können mit - umgekehrt werden.

```
iris %>% select(starts_with("Sepal")) %>% head(3)
```

```
      1340
      ##
      Sepal.Length
      Sepal.Width

      1341
      ##
      1
      5.1
      3.5

      1342
      ##
      2
      4.9
      3.0

      1343
      ##
      3
      4.7
      3.2
```

```
iris %>% select(-starts_with("Sepal")) %>% head(3)
```

```
Petal.Length Petal.Width Species
    ##
1344
    ## 1
                     1.4
                                   0.2
                                        setosa
1345
    ## 2
                     1.4
                                   0.2
                                        setosa
    ## 3
                     1.3
                                   0.2
                                        setosa
1347
```

1348 select() bietet auch noch die Möglichkeit, Spalten namen zu ändern.

```
iris %>% select(sep_width = Sepal.Width) %>% head(3)
```

```
1349 ## sep_width
1350 ## 1 3.5
1351 ## 2 3.0
1352 ## 3 3.2
```

1353

1354

1358

1359

1360

Aufgabe 29: Auswählen von Spalten

In der Datei messungen_1.csv sind Messungen von zwei Sensoren enthalten für die ersten vier Monate eines Jahres. Führen Sie folgende Abfragen durch:

- 1. Wählen Sie alle Messungen für Januar aus.
- 2. Wählen Sie alle Messungen für Januar und März aus.

9.7 Einzelne Beobachtungen abfragen (slice())

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
1362
    ##
    ## 1
                    5.1
                                 3.5
                                               1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1363
                    4.4
    ## 2
                                 2.9
                                               1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1364
                    5.1
                                 3.5
                                               1.4
    ## 3
                                                             0.3 setosa
1365
    Davon gibt es drei nützliche Varianten: 1) slice head() und slice tail(); 2) slice max() und
1366
    slice_min(); 3) slice_random().
1367
    slice_head() und slice_tail() sind analog zu head() und tail(), aber mit dem entscheidenden Unter-
1368
    schied, dass Gruppierungen berücksichtigt werden. Wenn keine Gruppierung in den Daten vorhanden ist,
    gibt es keinen Unterschied.
1370
    iris \%% head(n = 2)
         Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
    ##
1371
    ## 1
                    5.1
                                 3.5
                                               1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1372
                                               1.4
                    4.9
                                                             0.2 setosa
    ## 2
                                 3.0
    iris %>% slice_head(n = 2)
         Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1374
    ## 1
                    5.1
                                 3.5
                                               1.4
                                                             0.2 setosa
    ## 2
                    4.9
                                 3.0
                                               1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1376
    Sobald jedoch eine gruppierende Variable eingeführt wird, gibt slice_head() die ersten n Beobachtungen
1377
    für jede Gruppe zurück und head() für den gesamten Datensatz.
    # base head
    iris %>% group_by(Species) %>%
       head(n = 2)
    ## # A tibble: 2 x 5
1379
                    Species [1]
    ## # Groups:
         Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1381
    ##
                 <dbl>
                               <dbl>
                                             <dbl>
                                                           <dbl> <fct>
    ## 1
                    5.1
                                 3.5
                                               1.4
                                                             0.2 setosa
1383
    ## 2
                    4.9
                                 3
                                               1.4
                                                             0.2 setosa
1384
    # dplyr slice_head
    iris %>% group_by(Species) %>%
       slice head(n = 2)
```

```
## # A tibble: 6 x 5
1385
       # Groups:
                     Species [3]
    ##
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1387
                  <dbl>
                                <dbl>
                                               <dbl>
                                                             <dbl> <fct>
    ##
1388
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                 1.4
                                                               0.2 setosa
    ## 2
                    4.9
                                  3
                                                 1.4
                                                               0.2 setosa
1390
                    7
                                                 4.7
                                                               1.4 versicolor
    ## 3
                                  3.2
1391
                    6.4
                                  3.2
                                                 4.5
                                                               1.5 versicolor
    ## 4
1392
    ## 5
                    6.3
                                  3.3
                                                 6
                                                               2.5 virginica
1393
    ## 6
                    5.8
                                  2.7
                                                 5.1
                                                               1.9 virginica
1394
```

slice_tail() funktioniert analog zu slice_head() mit dem einzigen Unterschied, dass nicht die ersten n
Zeilen zurück gegeben werden sondern die letzten n Zeilen.

slice_max() und slice_min() geben die Beobachtung mit dem maximalen bzw. minimalen Wert einer Variable zurück. Auch hier werden Gruppen berücksichtigt.

```
iris %>% slice_max(Sepal.Length)
```

```
## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
## 1 7.9 3.8 6.4 2 virginica
```

1401 Und mit Gruppen:

```
iris %>% group_by(Species) %>%
    slice_max(Sepal.Length)
```

```
## # A tibble: 3 x 5
                     Species [3]
    ## # Groups:
1403
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
    ##
1404
    ##
                  <dbl>
                                <dbl>
                                               <dbl>
                                                             <dbl> <fct>
1405
    ## 1
                    5.8
                                  4
                                                 1.2
                                                               0.2 setosa
1406
                    7
    ## 2
                                  3.2
                                                 4.7
                                                               1.4 versicolor
1407
    ## 3
                    7.9
                                  3.8
                                                 6.4
                                                                    virginica
1408
```

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
    ##
1414
    ## 1
                    6.5
                                  2.8
                                                 4.6
                                                               1.5 versicolor
    ## 2
                    6.3
                                  3.3
                                                 4.7
                                                               1.6 versicolor
1416
    ## 3
                    7.2
                                  3.2
                                                 6.0
                                                               1.8
                                                                     virginica
1417
                    4.9
                                                               0.1
    ## 4
                                  3.6
                                                 1.4
                                                                        setosa
    ## 5
                    6.0
                                  2.7
                                                 5.1
                                                               1.6 versicolor
1419
```

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
                                                                       Species
1422
    ## 1
                     4.3
                                   3.0
                                                  1.1
                                                                0.1
                                                                        setosa
                     5.0
                                   3.3
    ## 2
                                                  1.4
                                                                0.2
                                                                        setosa
1424
                     7.7
    ## 3
                                   3.8
                                                  6.7
                                                                2.2 virginica
1425
                                                                0.2
    ## 4
                     4.4
                                   3.2
                                                  1.3
                                                                        setosa
1427
    ## 5
                     5.9
                                   3.0
                                                  5.1
                                                                1.8 virginica
```

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
    ##
1429
    ## 1
                    7.7
                                  3.8
                                                 6.7
                                                               2.2
                                                                     virginica
1430
    ## 2
                    5.5
                                  2.5
                                                 4.0
                                                               1.3 versicolor
1431
                    5.5
                                  2.6
                                                 4.4
                                                               1.2 versicolor
    ## 3
1432
    ## 4
                    6.5
                                  3.0
                                                 5.2
                                                               2.0 virginica
1433
                                                               1.4 versicolor
    ## 5
                    6.1
                                  3.0
                                                 4.6
1434
                                                               2.4 virginica
    ## 6
                    6.3
                                  3.4
                                                 5.6
    ## 7
                    5.1
                                  2.5
                                                 3.0
                                                               1.1 versicolor
1436
```

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.

Aufgabe 30: Daten beschreiben

1441

1442 1443

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 = "," )
```

```
## # A tibble: 4 x 3
1457
              id Distanz Art
    ##
1458
    ##
           <int> <chr>
                            <chr>>
1459
    ## 1
                1 10m
                            " Reh"
1460
    ## 2
                2 100m
                            " Reh"
1461
    ## 3
                            " Fuchs"
                3 20m
1462
    ## 4
                4 40
                            "Reh"
1463
```

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

Aufgabe 31: Aufräumen

1466

1467

1470

1471

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>
```

$_{473}$ 10 Arbeiten mit Text

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

1478 Anbei einige Beispiele:

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

Wichtig ist hier zu sehen, dass z nicht als Zahl sondern, als Text interpretiert wird.

```
z + 1
```

1480 ## Error in z + 1: nicht-numerisches Argument für binären Operator

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

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

1483 ## [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
```

1485 ## Warning: NAs durch Umwandlung erzeugt

1486 ## [1] NA

10.1 Arbeiten mit Text

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.

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

1490 ## [1] 5

¹¹char ist kurz für *character*.

```
nchar("30")
    ## [1] 2
1491
    nchar("Hallo und Guten Tag!")
    ## [1] 20
1492
    Die Funktion paste() erlaubt es verschiedene Variablen mit Text zu verbinden. Wenn wir z. B. die Varia-
1493
    blen vorname <- Ëva" und name <- "Meier" haben und wir wollen eine neue Variable full_name <- Ëva
1494
    Meier" erzeugen, dann kann das mit der Funktion paste() gemacht werden.
1495
    vorname <- "Eva"
    name <- "Meier"
    full_name <- paste(vorname, name)</pre>
    full_name
    ## [1] "Eva Meier"
1496
    Die Funktion paste() hat das Argument sep, das auf ein Leerzeichen () gesetzt ist, aber auch anders sein
1497
    kann und das Trennzeichen definiert.
1498
    full_name <- paste(vorname, name, sep = ", ")</pre>
    full_name
    ## [1] "Eva, Meier"
1499
    Die Funktion substr() erlaubt es am Anfang oder Ende eines Wortes etwas abzuschneiden. Dabei muss
1500
    immer die Anfangs- (start) und Endposition (stop) angegeben werden.
    substr("Hallo", start = 1, stop = 3)
    ## [1] "Hal"
1502
    substr("Hallo", start = 2, stop = 5)
    ## [1] "allo"
1503
1504
    Aufgabe 32: Arbeiten mit Text 1
1505
1506
    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.

1513 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)
```

1517 ## [1] 2

1510

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)
```

1521 ## [1] 1 2

- 1522 Mit der Funktion sub können Zeichen innerhalb einer Zeichenkette ersetzt werden.
- So ersetzt der folgende Ausdruck ae mit ä.

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

1524 ## [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)
    ## [1] "Friedländer Weg und Reinhaeuser Landstrasse sind zwei Strassen in Goettingen."
1527
    Mit sub() wird nur das erste ae ersetzt, während gsub() alle ae mit einem ä ersetzt.
1528
    gsub("ae", "ä", txt)
    ## [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
1530
    mit einem Umlaut oder Zahlen finden möchte, kann man das oft abkürzen. Dafür gibt es reguläre Ausdrücke.
1531
    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 Argu-
1533
    ment) aus ein regulärer Ausdruck angegeben werden. Mit [1-9] sind alle Zahlen von 1 bis 9 gemeint.
1534
    Das Ziel ist es jetzt alle Straßen zu finden, die auch einen Straßennummer haben:
1535
    txt <- c("Büsgenweg 1", "Berliner Strasse", "Kurze Strasse 13")
    grep("[0-9]", txt)
    ## [1] 1 3
1536
    Damit lässt sich auch das Problem mit groß- und kleingeschriebenen Wörtern lösen.
1537
    txt <- c("Buesgenweg", "Friedlaender Weg", "Berliner Strasse")
    grep("[wW]eg", txt)
    ## [1] 1 2
1538
1539
    Aufgabe 33: Arbeiten mit Text 2
1540
    Verwenden Sie den folgenden Vektor:
```

```
txt <- c("Versicherung", "Methoden", "Fluss", "Rudel",</pre>
         "Baum", "Haus", "Foto", "Auffahrt", "Auto", "Handy", "Teller",
         "Kalender", "Aufbau")
```

- 1543 1. In wie vielen Wörtern kommt der Doppellaut au vor?
 - 2. Ersetzen Sie in allen Wörtern alle au mit _ _.

```
grep("au", txt)
    ## [1] 5 6 13
1545
    gsub("au", "_ _", txt)
        [1] "Versicherung" "Methoden"
                                            "Fluss"
                                                            "Rudel"
                                                                            "B_ _m"
    ##
       [6] "H_ _s"
                            "Foto"
                                            "Auffahrt"
                                                            "Auto"
                                                                            "Handy"
                                            "Aufb_ _"
    ## [11] "Teller"
                            "Kalender"
1548
```

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)

1557 lubridate bietet eine Vielzahl von Funktionen zum parsen von Datum und Zeit, die sich aus:

- y für Jahr,
- 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")
```

```
1566 ## [1] "2020-01-20"
```

Dabei erkennt lubridate in der Regel die Trennzeichen:

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

1568 **##** [1] "2020-01-20"

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

1569 **##** [1] "2020-01-20"

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

₅₇₀ ## Γ1] "2020-01-20"

 $^{^{12}}to\ parse$ heißt zergliedern bzw. grammatikalisch bestimmen.

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

```
dmy("20.1.2020")
    ## [1] "2020-01-20"
1572
    Jetzt stellt sich die Frage, was der Vorteil ist, wenn R ein Datum parst.
1573
    d \leftarrow dmy("20.1.2020")
    Wir können jetzt mit d arbeiten und einzelne Komponenten extrahieren.
    day(d)
    ## [1] 20
    month(d)
    ## [1] 1
1576
    year(d)
    ## [1] 2020
1577
    Oder auch Zeiteinheiten hinzufügen oder abziehen.
1578
    d + days(10)
       [1] "2020-01-30"
1579
    d - years(20)
    ## [1] "2000-01-20"
    d + hours(25)
    ## [1] "2020-01-21 01:00:00 UTC"
1581
    Aufgabe 34: Arbeiten mit Datum und Zeit
1583
1584
```

- 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.

1585

1586

1587

1589 11.1 Arbeiten mit Zeitintervallen

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

```
anfang <- ymd("2020-03-18")
ende <- anfang + years(1)

int <- interval(anfang, ende)</pre>
```

1592 Wir können jetzt mit int arbeiten und beispielsweise das Intervall verschieben,

```
int_shift(int, years(3))
```

```
1593 ## [1] 2023-03-18 UTC--2024-03-18 UTC
```

die Länge des Intervalls berechnen

```
int_length(int) # in Sekunden
```

```
1595 ## [1] 31536000
```

oder testen ob ein Datum innerhalb des Intervalls liegt.

```
ymd("2020-07-1") %within% int
```

1597 ## [1] TRUE

```
ymd("2021-07-1") %within% int
```

```
1598 ## [1] FALSE
```

¹⁵⁹⁹ %within% funktioniert genauso mit Vekotren oder mit mehren Intervallen. Wir könnten also zwei Intervalle definieren (z.B. Ostern und Pfingsten).

```
ostern <- ymd("2021-04-02") %--% ymd("2021-04-05")
pfingsten <- ymd("2021-05-22") %--% ymd("2021-05-24")
```

1601 Und Überprüfen welche Termine in eines der zwei Intervalle fallen.

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

```
termine <- ymd("2021-03-29") + weeks(0:10)

# Ostern
termine %within% ostern</pre>
```

1602 ## [1] FALSE TRUE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE

```
# Pfingsten
termine %within% pfingsten
```

1603 ## [1] FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE

₀₄ 11.2 Formatieren von Zeit

- 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.
- Ein Beispiel wäre ymd("2021-2-10") als 10.2.21 auszugeben.

```
d <- ymd("2021-2-21")
format(d, "%d.%m.%y")</pre>
```

```
1608 ## [1] "21.02.21"
```

1611

Dabei handelt sich bei %d.%m.%y um Abkürzungen für die unterschiedlichen Komponenten eines Datumobjekts. Siehe dazu die Hilfeseite von strptime (help(strptime)).

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. 1617 Kontrollieren bedeutet in diesem Zusammenhang, dass Codeabschnitte nur unter definierten Bedingungen 1618 ablaufen. Sie programmieren also zwei Sachen. 1) den Code selbst und 29) die Bedingungen die erfüllt sein 1619 müssen, damit der Code ausgeführt wird. Diese Kontrollbedingungen ermöglichen es Ihnen generisch zu 1620 programmieren. Sie schreiben Ihren Code also nicht speziell maßgeschneidert für ein Problem, sondern so ge-1621 nerell, dass er für mehrere Auswertungen funktioniert. Um dies zu gewährleisten müssen Sie bestimmte Situa-1622 tionen vorhersehen und abfangen. Hierbei helfen Ihnen Kontrollstrukturen (Control Flow). Grundsätzlich 1623 gibt es Control Flow Funktionen zur Wiederholung von Codeblöcken (Schleifen) und logische Bedingungen (bedingte Anweisung). 1625

1626 12.1 Schleifen

1616

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.

1639 Die wesentlichen Befehle sind

• for (i in X) {Code}

Wiederhole den Code im "Schleifenrumpf" für jedes Element aus X.

• while(Bedingung) {Code}

Wiederhole den Code im "Schleifenrumpf" so lange die logische Bedingung erfüllt ist.

1644 • break()

1642

Brich die Schleife ab.

6 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>
```

```
1650 ## [1] 1
1651 ## [1] 2
1652 ## [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>
```

```
1662 ## [1] 4
1663 ## [1] 9
1664 ## [1] 25
```

1665

1666

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.

1672

1673

1674

1677

- 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 1675 nicht im Schleifenrumpf vorkommt. Das Ziel dieser Schleife ist nicht die Elemente des Vektors abzuarbeiten, 1676 sondern einfach nur den Ausdruck im Schleifenrumpf 10-Mal zu wiederholen.

```
v \leftarrow c(1, 4, 2, 3)
for (i in c(1 : 10)) {
  print(sample(v, 1))
}
```

```
## [1] 3
1678
    ## [1] 4
    ## [1] 2
1680
    ## [1] 4
1681
    ## [1] 1
    ## [1] 4
1683
    ## [1] 2
1684
    ## [1] 3
    ## [1] 4
1686
    ## [1] 1
1687
```

1689

1690

1691

1692

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.

```
myLoopDf \leftarrow data.frame(a = c(2, 4, 7, 5),
                        b = c("Buche", "Eiche", "Eiche", "Buche"),
                         d = c(50, 60, 55, 80)
for (i in c(1:4)) {
  summeAd <- myLoopDf[i, "a"] + myLoopDf[i, "d"]</pre>
  print(myLoopDf$b[i])
  print(summeAd)
}
```

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

1706

1707

1708

```
## [1] "Buche"
1693
        [1] 52
        [1]
             "Eiche"
1695
        [1] 64
1696
    ##
        [1]
             "Eiche"
    ##
        [1] 62
1698
        [1]
             "Buche"
1699
    ## [1] 85
1700
1701
     Aufgabe 37: for-Schleife
1702
```

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?

1709 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>
```

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

1744 1745

1746

1747

Aufgabe 38: Bedingte Programmierung

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

13 (R)markdown

9 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 --
1754 auf. Innerhalb der Präambel können dann Metainformationen über das Dokument festgelegt werden, dies

1755 beinhaltet im einfachsten Fall: Titel, Autor und Datum. Das würde dann so aussehen:

```
1756 ---

1757 title: "Ein Titel"

1758 author: "Der, der es geschrieben hat"

1759 date: "März 2021"

1760 ---
```

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.

```
    1765 - Erster Eintrag
    1766 - Zweiter Eintrag
    1767 - Dritter Eintrag
```

wird zu

- 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

1783 1784

1797

1800

Aufgabe 39: Arbeiten mit markdown

1785 Verwenden Sie das folgende Markdowndokument:

```
1786 ---
1787 title: "Dokument"
1788 author: "Ihr Name"
1789 date: "März 2021"
1790 ---
1791
1792 # Einleitung
1793
1794 # Methoden
```

- 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.

```
"
1804
    a <- 1:10
    a[1]
1806
1807
    erzeugt
1808
    a <- 1:10
1809
    a[1]
1810
    Momentan wird noch kein Code ausgeführt, sondern lediglich der Code, als Code dargestellt. Rmarkdown
    bietet nun die Möglichkeit Code beim kompilieren<sup>15</sup> auszuführen. Dafür müssen wir nur einen Code-Block
1812
    als R-Code-Block kennzeichnen.
1813
     '''{R}
1814
    a <- 1:10
    a[1]
1816
1817
    erzeugt
1818
    a <- 1:10
    a[1]
```

1819 ## [1] 1

1825

1826

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).

 15 Unter kompilieren wird hier das Übersetzten eines Markdowndokuments in ein Ausgabeformat (z.B. pdf oder html) verstanden.



Abbildung 11: Kompilieren einer Rmd-Datei.

3 14 Räumliche Daten in R

14.1 Was sind räumliche Daten

1834

1853

Räumliche Daten sind Beobachtungen, wie wir sie schon oft gesehen haben, mit einem räumlichen Bezug. Der 1835 Unterschied zu nicht räumlichen Daten liegt darin, dass räumliche Daten eindeutig im Raum verortet werden 1836 können. Häufig werden sogenannte Geoinformationssysteme (GIS) zum Arbeitem mit räumlichen verwendet. 1837 R kann in vielerlei Hinsicht wie ein GIS eingesetzt werden und hier werden einige Grundfunktionalitäten 1838 dafür besprochen. Räumliche Daten werden in zwei unterschiedliche Datentypen unterteilt: Vektor- und Ras-1839 terdaten. Vektordaten modelieren einzelne Objekte (= Features). Rasterdaten modellieren eine Oberfläche. Vektordaten bestehen aus zwei Komponenten: 1) einer Geometrie, die die Form und Lage der Daten definiert und 2) Attributen, den tatsächlichen Daten. Räumliche Daten werden oft als Features bezeichnet. Ein Feature 1842 ist die räumliche Einheit einer Beobachtung. Je nach Art der räumlichen Daten können Features entweder 1843 Punkte (z.B. ein Baum), Linien (z.B. eine Straße) oder Polygone (z.B. ein See) sein. Auch können mehrere Geometrien zu einem Feature zusammengefasst werden. Ein Beispiel wäre eine Beobachtung für ein Land, 1845 das aber aus mehreren Polygonen bestehen kann (z.B. Festland und Inseln). Features können dann weitere 1846 Attribute (= Attributdaten) haben, z.B. eine ID, Name oder was auch immer man gemessen hat. 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 1849 auch ein fehlender Wert sein). Typische Beispiele für Rasterdaten sind Landnutzung oder Seehöhen. 1850 In R kann sowohl mit Vektor- als auch mit Rasterdaten gearbeitet werden. Für Vektordaten bietet sich das Paket sf an und für Rasterdaten das Paket raster. 1852

14.2 Koordinatenbezugssystem

Eine der Herausforderungen für räumliche Daten ist die eindeutige Verortung im Raum. Dazu braucht man ein Koordiantenbezugssystem (KBS). Einem KBS liegt ein mathematisches Modell der Erde zugrunde. Die Details zu KBS werden schnell relativ kompliziert und wir beschränken uns hier lediglich darauf, wie KBS verwendet werden können. Dazu müssen wir zwei Fälle unterscheiden: 1) einem Datensatz ein KBS zuweisen und 2) Transformation des KBSs eines Datensatzes in ein anderes KBS. Die technischen Details werden in den folgend Abschnitten besprochen. Für beide Aufgaben müssen wir auf ein KBS verweisen können, ein einfacher Ansatz dafür sind die sogenannten EPSG-Codes¹⁶.

 $^{^{16}}EPSG$ steht für European Petrol Survey Group

1861 14.3 Vektordaten in R

Das Paket sf stellt Klassen zum Abbilden von Features zur verfügen, die dann in einem data.frame als Liste gespeichert werden können. In der Regel erstellen wir Features nicht individuell, sondern lesen diese aus externen Datenquellen (z.B. ESRI Shapefile) ein. Zum besseren Verständnis, erstellen wir es einmal manuell.

Wir haben die Koordinaten für drei Städte (Göttingen, Hannover und Berlin) als geografische Koordinaten vorliegen (EPSG = 4326).

```
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. 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>
```

```
1872
    ## Simple feature collection with 3 features and 3 fields
    ## Geometry type: POINT
1873
    ## Dimension:
1874
    ## Bounding box:
                        xmin: 9.732 ymin: 51.5413 xmax: 13.405 ymax: 52.52
1875
    ## Geodetic CRS:
                        WGS 84
1876
                         bundesland einwohner
                                                                    geom
1877
    ## 1 Goettingen Niedersachsen
                                        119000 POINT (9.9158 51.5413)
1878
    ## 2
            Hannover Niedersachsen
                                        532000
                                                 POINT (9.732 52.3759)
1879
    ## 3
              Berlin
                             Berlin
                                       3650000
                                                  POINT (13.405 52.52)
1880
```

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.

```
# Zeigt das KBS an
st_crs(staedte)
```

```
Coordinate Reference System:
    ##
         User input: EPSG:4326
1890
    ##
         wkt:
1891
    ##
       GEOGCRS ["WGS 84",
1892
    ##
            ENSEMBLE["World Geodetic System 1984 ensemble",
1893
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (Transit)"],
    ##
1894
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G730)"],
1895
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G873)"],
1896
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1150)"],
1897
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1674)"],
1898
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1762)"],
    ##
1899
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G2139)"],
                ELLIPSOID["WGS 84",6378137,298.257223563,
    ##
1901
    ##
                    LENGTHUNIT ["metre", 1]],
1902
    ##
                ENSEMBLEACCURACY [2.0]],
1903
            PRIMEM["Greenwich",0,
    ##
1904
                ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
    ##
1905
    ##
            CS[ellipsoidal,2],
                AXIS["geodetic latitude (Lat)", north,
    ##
1907
    ##
                     ORDER[1],
1908
```

```
##
                    ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
1909
    ##
                AXIS["geodetic longitude (Lon)", east,
1910
    ##
                    ORDER[2],
1911
                    ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
    ##
1912
            USAGE[
    ##
1913
    ##
                SCOPE["Horizontal component of 3D system."],
1914
    ##
                AREA["World."],
1915
                BBOX[-90,-180,90,180]],
    ##
    ##
            ID["EPSG",4326]]
1917
    Wenn wir jetzt zu einem anderen KBS (z.B. EPSG:3035, ein europäisches projiziertes KBS) umrechnen
    möchten, können wir das mit
    s2 <- st transform(staedte, 3035)
    st_crs(s2)
       Coordinate Reference System:
    ##
1920
         User input: EPSG:3035
    ##
1921
    ##
         wkt:
1922
       PROJCRS["ETRS89-extended / LAEA Europe",
    ##
1923
    ##
            BASEGEOGCRS ["ETRS89",
1924
    ##
                ENSEMBLE["European Terrestrial Reference System 1989 ensemble",
1925
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1989"].
    ##
1926
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1990"],
1927
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1991"],
1928
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1992"],
    ##
1929
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1993"],
    ##
1930
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1994"],
    ##
1931
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1996"],
    ##
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1997"],
1933
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2000"],
    ##
1934
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2005"],
    ##
1935
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2014"],
    ##
1936
                    ELLIPSOID["GRS 1980",6378137,298.257222101,
    ##
1937
                         LENGTHUNIT["metre",1]],
    ##
    ##
                    ENSEMBLEACCURACY[0.1]],
1939
    ##
                PRIMEM["Greenwich",0,
1940
                    ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
    ##
1941
    ##
                ID["EPSG",4258]],
1942
    ##
            CONVERSION["Europe Equal Area 2001",
1943
                METHOD["Lambert Azimuthal Equal Area",
    ##
                    ID["EPSG",9820]],
    ##
1945
                PARAMETER["Latitude of natural origin",52,
    ##
1946
                    ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433],
    ##
```

```
##
                     ID["EPSG",8801]],
1948
    ##
                 PARAMETER["Longitude of natural origin",10,
    ##
                     ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433],
1950
                     ID["EPSG",8802]],
    ##
1951
                 PARAMETER["False easting", 4321000,
    ##
    ##
                     LENGTHUNIT["metre",1],
1953
                     ID["EPSG",8806]],
    ##
1954
    ##
                 PARAMETER["False northing", 3210000,
    ##
                     LENGTHUNIT ["metre", 1],
1956
    ##
                     ID["EPSG",8807]]],
1957
            CS[Cartesian, 2],
    ##
    ##
                 AXIS["northing (Y)", north,
1959
    ##
                     ORDER[1],
1960
    ##
                     LENGTHUNIT["metre",1]],
1961
    ##
                 AXIS["easting (X)",east,
1962
    ##
                     ORDER[2],
1963
                     LENGTHUNIT["metre",1]],
    ##
    ##
            USAGE[
1965
    ##
                 SCOPE["Statistical analysis."],
1966
    ##
                 AREA["Europe - European Union (EU) countries and candidates. Europe - onshore and offshore:
    ##
                 BBOX[24.6,-35.58,84.73,44.83]],
1968
    ##
            ID["EPSG",3035]]
1969
    Die Funktion st buffer() erlaubt es Features zu puffern, mit st distance() kann die Distanz zwischen
1970
    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 Opera-
1972
    tionen zwischen unterschiedlichen Features zu berechnen. Für eine ausführliche Diskussion siehe auch hier:
1973
    https://geocompr.robinlovelace.net/geometric-operations.html.
    Normalerweise lesen wir Daten von externen Datenquellen (z.B. ESRI Shapefiles). Das geht mit der Funktion
1975
    st_read().
1976
```

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.

1980 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()¹⁷ abfragen.

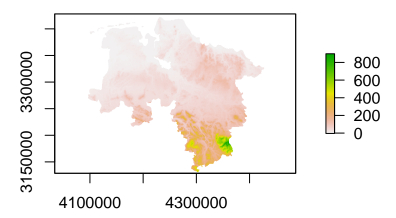
 $^{^{17}}$ kurz für resolution also Auflösung.

```
res(dem)
```

```
1983 ## [1] 500 500
```

1984 Bzw. wir können den Raster auch plotten.

```
plot(dem)
```



1985

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.

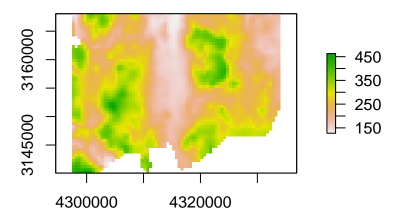
```
goe <- st_read(here::here("data/goettingen/stadt_goettingen.shp"))</pre>
```

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>
```

1991 Mit der Funktion corp() kann der Raster dem auf Göttingen zugeschnitten werden.

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

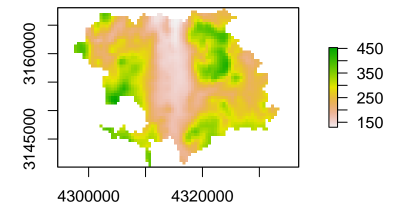


1993

1994

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>
```



1996

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.

```
s1 <- st_transform(staedte, projection(dem))</pre>
```

2003 Dann können wir für jede Stadt die Seehöhe abfragen:

```
raster::extract(dem, s1)
```

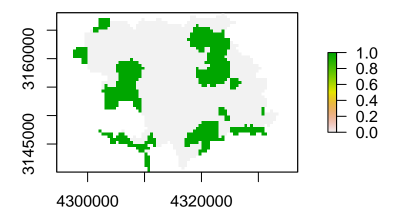
```
2004 ## [1] 149.18181 57.21486 NA
```

- 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
- 2007 möchten, da sie einen Fehler verursachen würde.
- 2008 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:

```
dem_km <- dem / 1e3
```

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 dem3 zugreifen wollen, geht das mit eckigen Klammern.

head(dem3[])

```
2015 ## [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))</pre>
```

o19 ## [1] 0.265713

2020

2021

Aufgabe 41: Arbeiten mit Rastern

Verwenden Sie den Raster wald.tif, der auf einer 10 m Auflösung den Waldanteil jeder Rasterzelle angibt ¹⁸.

Der EPSG-Code für das KBS von wald.tif ist 3035. Nehmen Sie an, dass wenn der Waldanteil in einer 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 für Wald annehmen?

 $^{^{18}}$ Die können hier https://land.copernicus.eu/pan-european/high-resolution-layers/ für ganz Europa bezogen werden

2029

Aufgabe 42: Studiendesign

Mit der Funktion st_sample() können Sie innerhalb oder entlang eines Features zufällige Punkte legen. Das
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
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
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 eine Studie durchführen, um den Anteil des Göttinger Stadgebietes, der mit Wald bedeckt ist herauszufinden. Erstellen Sie dafür einige unterschiedliche Stichproben (diese können in der Anzahl und Anordnung variieren).

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

2045

2049

2050

2053

2054

Aufgabe 43: Räumliche Daten

Verwenden Sie den folgenden Datensatz:

```
set.seed(123)
df1 <- data.frame(
    x = runif(100, 0, 100),
    y = runif(100, 0, 100),
    kronendurchmesser = runif(100, 1, 15),
    art = sample(letters[1:4], 100, TRUE)
)</pre>
```

- 1. Erstellen Sie ein sf-Objekt aus df1.
- 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.

2056

2061

2062

2063

2064

Aufgabe 44: Arbeiten mit räumlichen Daten

- 2058 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.

2065

2066

2070

Aufgabe 45: Arbeiten mit räumlichen Daten 2

- 1. Lesen Sie erneut das ESRI Shapefile goettingen/stadt_goettingen.shp ein.
- 2069 2. Lösen sie die Gemeindegrenzen auf (die Funktion st_union() könnte hier nützlich sein).
 - 3. Wie groß ist das resultierende Feature?

$_{2071}$ 15 FAQs (Oft gefragtes)

2072 15.1 Arbeiten mit Daten

2073 15.1.1 Einlesen von Exceldateien

- 2074 Mit der Funktion read_excel() aus dem Paket readxl können Exceldateien direkt in R eingelesen werden.
- ²⁰⁷⁵ Ein Export als csv-Datei aus Excel ist nicht notwendig.

16 Zusätzliche Aufgaben

2077

2078

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, μ_x ist der Mittelwert von x und σ_x ist die Standardabweichung von x.

2083 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.

2086

2087

Aufgabe 47: Arbeiten mit logischen Werten

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

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

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

209

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.

2101

Aufgabe 49: Arbeiten mit Daten

Wang et al. (2019) haben in einer Fotofallenstudie das Verhalten und die Habitatselektion von Ozeloten 2103 im brasilianischen Amazonas untersucht. Ziel dieser Übung ist es mit dem Datensatz etwas vertraut zu 2104 werden, wir werden noch keine ökologischen Analysen durchführen. Mehr zu dem Datensatz erfahren Sie 2105 hier. Eine etwas angepasste Version des Datensatzes können Sie aus dem StudIP Ordner daten (die Datei 2106 heißt ozelote.zip) herunterladen. Speichern Sie die Datei in ihrem RStudio Projekt und entzippen Sie sie. 2107 Der Ordner enthält zwei Dateien, für diese Übung brauchen wir lediglich die Datei ozelote_standorte.csv, 2108 die für jeden Fotofallen Standort einige Kovariaten angibt. 2109

Bearbeiten Sie folgende Aufgaben: 2110

- 1. Lesen Sie die Datei ozelote_standorte.csv in R und speichern Sie das Ergebnis in eine Variable standorte. 2112
 - 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 $< 5~\mathrm{m}$ 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.

2120

2121 2122

2125

2126

2129

2130 2131

2132

2111

2113

2114

2115

2116

2117

2118

2119

Aufgabe 50: Base Plots

Erstellen Sie die folgende Beispielabbildung Schritt für Schritt selbst über Low-Level Funktionen. Die Roh-2123 daten finden Sie in den Dateien abbBeispiel.R und ertragstafeldaten.csv. 212

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

wobei x das Baumalter in Jahren angegeben ist. Die 3 schwarzen Linien sind auf der Ertragstafel abgelesen. 2127 Die Beschriftungen der 3 Ertragstafelkurven, sowie des Ausreißers, sind Zusatzaufgaben. 2128

$Aufgabe\ 51:\ ggplot 2\ Aufgabe$

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.

2140

2141

2142

2135

2136

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.

2162

2166 2167

2168

2169

2170

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%?

2171

2172

2174

2175

2176

2177

2178

2179

2180

2181

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.

2182

2183 2184

2185

2186

2187

2188

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 ≥ 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.

2189 17 Literatur

- Ein guter Überblick über viele der angeschnittenen Themen gibt es in dem R for data science, das online frei zugänglich ist.
- 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.
- ²¹⁹⁷ Wickham, Hadley. 2014. "Tidy Data." *Journal of Statistical Software* 59 (10). https://doi.org/10.18637/jss. v059.i10.