# Einführung in die Datenanalyse mit R (700104)

Kursskript



Dr. Johannes Signer Abteilung Wildtierwissenschaften Büsgenweg 3 37077 Göttingen

jsigner@uni-goettingen.de



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

kai.husmann@uni-goettingen.de



Fakultät für Forstwissenschaften und Waldökologie Georg-August-Universität Göttingen



10

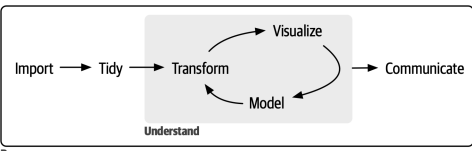
Wintersemester 2023/2024

13	Dieses Werk ist lizenziert unter einer Creative Commons Namensnennung - Nicht-kommerziell - Weitergabe
14	unter gleichen Bedingungen 4.0 International Lizenz.
	77.1.
15	Zitiervorschlag:  Signer I und Husmann K (2022) Skript zur Verlegung Einführung in die Detenanalise mit B. Coorg
16	Signer, J. und Husmann, K. (2023) Skript zur Vorlesung Einführung in die Datenanalyse mit R, Georg-August-Universität Göttingen.
17	Tagas om obias Govingen.
18	Letzte Aktualisierung: 13. November 2023
	Einführung in die Datenanalyse mit R (WS 2023/2024)

### 19 Vorwort und Danksagung

20

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



Program

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

# 44 Inhaltsverzeichnis

45	1	Ru	nd RStudio	3
46		1.1	Installation von R und R Studio	3
47		1.2	Erste Schritte in R	3
48		1.3	Gute Praxis bei der Programmierung	5
49	2	Var	ablen, Funktionen und Datentypen	7
50		2.1	Variablen beim Programmieren	7
51		2.2	Datentypen	8
52		2.3	Funktionen	9
53		2.4	Datenstrukturen	10
54		2.5	Funktionen	11
	0	<b>3</b> 7 1		
55	3			ا <b>2</b>
56		3.1		13
57		3.2		15
58		3.3	•	16
59		3.4	S .	17
60		3.5		19
61		3.6	Der %in%-Operator	20
62	4	Fak	toren (factors)	22
63	5	Spe	zielle Einträge	24
64		5.1	NA	24
65		5.2	NULL	25
66		5.3	Inf	25
67	6	data	frames oder Tabellen	27
68		6.1	Wichtige Funktionen zum Arbeiten mit data.frames	28
69		6.2	Zugreifen auf Elemente eines data.frame	28
70	7	Sch	reiben und lesen von Daten	32
71		7.1	Textdateien	32
	0	Eng	ollon von Abbildungen	
72	8			34
73		8.1		34
74				38
75		0.0		39
76		8.2		40
77		8.3	•	43
78		8.4		45
79			•	52
80			8.4.2 Plots kombinieren	53

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

# 1 R und RStudio

### 1.1 Installation von R und RStudio

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

### 8 1.2 Erste Schritte in R.

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

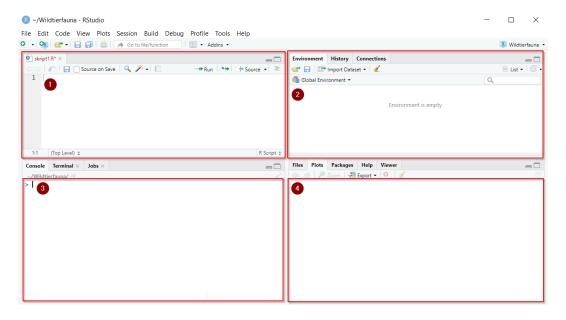


Abbildung 1: RStudio Panes.

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

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Oder auch IDE (=Integrated Development Environment) genannt.

1.2 Erste Schritte in R 1 R UND RSTUDIO

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

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

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

```
10 + 5
```

136

138

139

141

142

144

145

151 ## [1] 15

20 - 10

152 ## [1] 10

10 \* 3

153 ## [1] 30

100 / 19

154 **##** [1] 5.263158

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

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

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

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

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

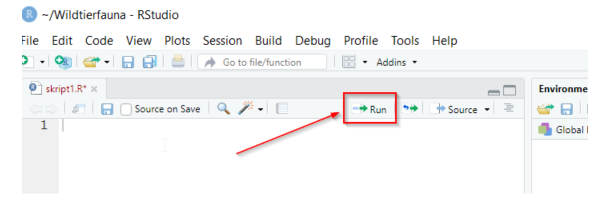


Abbildung 2: Zeilenweises Ausführen von Code in RStudio.

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

# 1.3 Gute Praxis bei der Programmierung

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

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

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

91 ## [1] 9

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

198

# Aufgabe 1: Ausführen von Quellcodes

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

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

<sup>203</sup> Führen Sie nun alle Zeilen aus.

# <sup>204</sup> 2 Variablen, Funktionen und Datentypen

# 205 2.1 Variablen beim Programmieren

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

```
alter <- 102
```

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

```
a <- 10
a
```

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

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

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

- Variablennamen dürfen nicht mit einer Zahl beginnen und müssen aus einem Wort bestehen. Die Variablen erscheinen nach der Definition im *Environment* in Pane.
- a\_123 <- 10 ist ok
  - 123\_a <- 10 erzeugt einen Fehler
- Vorsicht: Groß- und Kleinschreibung muss beachtet werden

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

- <sub>222</sub> ## [1] "Johannes"
- Das Aufrufen der Variable Das Aufrufen der Variable

Name

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

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

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

# 236 2.2 Datentypen

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

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

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

In den zwei vorherigen Zeilen Code haben wir zwei Objekte (im Sinne von R) erstellt. Das erste Objekt heißt kamera\_name und das zweite Objekt heißt anzahl\_rehe. Auffällig ist, dass beide Objekte unterschiedliche Datentypen haben. kamera\_name ist vom Typ character (also Text). Das zweite Objekt, anzahl\_rehe, ist vom Typ numeric (also eine Zahl, wir unterscheiden hier nicht weiter<sup>2</sup>). Zusätzlich zu diesen zwei Typen

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Für Interessierte, man unterscheidet weiter zwischen Ganzzahlen (int) und Gleitkommazahlen (double) unterscheiden.

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

```
fuchs gesehen <- TRUE
```

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

```
typeof (fuchs_gesehen)
```

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

### 254 2.3 Funktionen

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

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

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

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

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

### 267 ## [1] 3.162278

271

272

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

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

### 280 2.4 Datenstrukturen

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

D.h. es wurde nicht nur eine Fotofalle ausgebracht, sondern insgesamt 15 Stück. Dieser Umstand erfordert
eine komplexere Datenstruktur. Nachfolgend sind die Anzahl Rehfotos für jede der 15 Fotofallen aufgeführt:
132, 79, 129, 91, 138, 144, 55, 103, 139, 105, 96, 146, 95, 118, 107.

Die Frage, die sich jetzt stellt, ist: Wie kann man diese Daten sinnvoll organisieren? Zusätzlich zur Anzahl der fotografierten Rehe soll jede Fotofalle eine eindeutige ID haben (Kamera\_1, ..., Kamera\_15) und wir wissen, dass jeweils 5 Fotofallen in drei unterschiedlichen Revieren aufgestellt waren (Fotofalle 1 bis 5 in Revier A, Fotofalle 6 bis 10 in Revier B und Fotofalle 11 bis 15 in Revier C).

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

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

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

# usw.</pre>
```

Wenn wir so vorgehen würden, hätten wir 45 Objekte. Dieser Ansatz ist nicht sehr effizient und führt schnell zu einem unübersichtlichen Workspace<sup>3</sup>. Wir werden im Verlauf unterschiedliche Datenstrukturen kennenlernen.

### Aufgabe 2: Variabeln

293

294

298

301

Verwenden Sie die folgenden Daten

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

297 und berechnen sie:

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

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Als *Workspace* werden alle Objekte bezeichnet, die in einer R-Session zur Verfügung stehen.

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

#### 2.5 Funktionen

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

```
sqrt(a)
```

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

Funktionen sind in R in der Regel daran zu erkennen, dass sie immer mit dem Funktionsnamen, gefolgt von runden Klammern (()), aufgerufen werden. Im vorherigen Beispiel wurde die Funktion mit dem Namen sqrt() 307 aufgerufen. Das Objekt a haben wir bereits vorhin definiert (zur Erinnerung a <- 10). Die Funktion sqrt() 308 arbeitet jetzt mit dem Objekt a, das in diesem Zusammenhang auch Argument genannt wird. Grundsätzlich 309 erwarten Funktionen Argumente und geben Ergebnisse zurück. Dadurch vereinfachen Funktionen den Code, 310 da sie mehrere Berechnungen (also Code) durchführen, die sonst im Code stehen müssten. Ursprünglich wurde 311 R von Statistikern und Statistikerinnen entwickelt, die es leid waren, alle statistischen Befehle umständlich 312 selbst definieren zu müssen. Insofern war R von Anfang an eine spezielle Programmiersprache für Statistik. 313 Inzwischen hat R auch sehr viele Funktionen im Bereich der Datenverarbeitung, so dass man R heute für den 314 gesamten Bereich der Data Science einsetzen kann. 315

Argumente von Funktionen haben Namen, diese müssen jedoch nicht angegeben werden, wenn die Reihenfolge 316 der Argumente berücksichtigt wird. Im vorherigen Beispiel, haben wir einfach die Funktion sort (a) aufgerufen 317 und keinen Argumentnamen angegeben. Aus den Hilfeseiten für die Funktion sqrt() (siehe auch nachfolgender 318 Abschnitt) ist zu entnehmen, dass die Funktion sqrt() ein Argument mit dem Namen x hat. Das heißt, der vollständige Aufruf der Funktion x wäre. 320

```
sqrt(x = a) # Ist das selbe wie sqrt(a)
```

#### ## [1] 1.414214 321

326

327

328

329

330

331

Um mehr über eine Funktion zu erfahren (z.B. die Bedeutung von Argumenten zu verstehen oder herauszu-322 finden, was eine Funktion zurück gibt), können wir die Hilfeseiten konsultieren. In R ist jede Hilfeseite gleich 323 aufgebaut. Es gibt unterschiedliche Wege, um zu einer Hilfeseite zu gelangen. 324

- 1. In die Konsole ? Name der Funktion tippen. Also, wenn wir Hilfe für die Funktion mean() möchten, 325 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 332 Hilfeseite aufrufen. 333

# 334 3 Vektoren

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

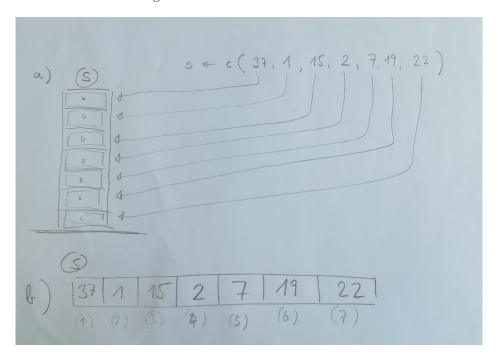


Abbildung 3: Schematische Darstellung eines Vektors in R.

- Sie können sich Vektoren wie einen Schubladenschrank vorstellen (siehe auch Abbildung 3). Wichtig ist dabei,
  dass man in jede Schublade immer nur ein Element vom gleichen Typ verstauen kann. Etwas allgemeiner
  gesprochen heißt das, dass alle Elemente eines Vektors vom gleichen Datentyp sein müssen.
- Es gibt zahlreiche Funktionen zum Erstellen von Vektoren (einige davon werden wir im weiteren Verlauf des Moduls kennenlernen). Die wohl wichtigste Funktion ist c(). Dabei steht c für combine oder concatenate.

  Die Funktion c() fügt einzelne Elemente in einen Vektor zusammen (und zwar genau in der Reihenfolge wie diese Elemente an c() übergeben werden).
- Gehen wir nochmals zurück zu Abbildung 3, da wird schematisch dargestellt wie ein Vektor s mit 7 Elementen (in diesem Fall Zahlen) erstellt werden kann.

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

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

<sub>150</sub> ## [1] 37 1 15 2 7 19 22

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

- Position des Vektors gespeichert wird und 22 an der letzten Position des Vektors gespeichert wird.
- <sup>353</sup> Die Grundrechenarten (+, -, /, \*) und viele andere Funktionen funktionieren genau gleich mit Vektoren deren
- Länge > 1 ist. Sie werden elementweise durchgeführt. Wir können beispielsweise zu jedem Element von s 10
- 355 addieren

```
s + 10
```

- 356 ## [1] 47 11 25 12 17 29 32
- oder s mit sich selbst multiplizieren.

s \* s

- 358 **##** [1] 1369 1 225 4 49 361 484
- Neben der Funktion c() gibt es zahlreiche weitere Funktionen, um Vektoren zu erstellen. Sehr häufig braucht
- man Vektoren von Zahlenfolgen, solche Vektoren können mit der Funktion seq erstellt werden. Im einfachsten
- Fall benötigt seq() zwei Argumente: from und to<sup>4</sup>.

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

- 362 ## [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
- Man kann dann auch noch die Schritte angeben, mit denen erhöht wird.

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

364 **##** [1] 1 3 5 7 9

365

371

# Aufgabe 3: Vektoren erstellen

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

### 2 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)

375 **##** [1] 37 1 15 2 7 19

head(s, n = 3)

376 ## [1] 37 1 15

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

a < -1:4

rep(a, times = 2)

```
tail(s, n = 2)
   ## [1] 19 22
   Die Funktion length() gibt die Länge eines Vektors wieder.
378
   length(s)
   ## [1] 7
   Der Typ der Elemente eines Vektors kann mit der Funktion class abgefragt werden:
   class(s)
   ## [1] "numeric"
381
   Die eindeutigen Elemente eines Vektors können mit der Funktion unique() abgefragt werden.
   unique(s)
   ## [1] 37 1 15 2 7 19 22
383
   Mit der Funktion table kann die Häufigkeit verschiedener Elemente abgefragt werden.
   table(s)
   ## s
385
           2
              7 15 19 22 37
        1
           1 1 1 1 1 1
387
   Schlussendlich kann man mit der Funktion sort() und rev() die Position von Elementen in einem Vektor
388
   ändern. Die Funktion rev dreht die Elemente einmal um
   rev(s)
   ## [1] 22 19 7 2 15 1 37
   während sort() einen Vektor nach seinen Elementen sortiert<sup>5</sup>.
391
   sort(s)
   ## [1] 1 2 7 15 19 22 37
   Die Funktion rep() wiederholt einen Vektor.
   rep(s, times = 2)
   ## [1] 37 1 15 2 7 19 22 37 1 15 2 7 19 22
   Anstelle des Arguments times kann auch das Argument each verwendet werden. Der Unterschied liegt darin,
   dass times den gesamten Vektor times-Mal wiederholt und each jedes Element.
```

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Auch 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.

418

d.h. der Vektor wird nur permutiert.

```
## [1] 1 2 3 4 1 2 3 4
   rep(a, each = 2)
   ## [1] 1 1 2 2 3 3 4 4
398
399
    Aufgabe 4: Arbeiten mit Vektoren
400
   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.
403
   Erstellen Sie einen Vektor von der Länge 8 mit den Einträgen die immer abwechselnd G1 und G2 sind und für
404
   die zwei Geräte stehen.
405
   3.2
          Statistische Funktionen
406
   Zahlreiche statistische Funktionen können auf Vektoren angewendet werden, hier sind nur die wichtigsten
407
   aufgeführt: mean() berechnet den Mittelwert, median() berechnet den Median und sd() die Standardabwei-
   chung.
409
   mean(s)
   ## [1] 14.71429
   median(s)
   ## [1] 15
   sd(s)
   ## [1] 12.76341
   Eine weitere sehr häufig verwendete Funktion ist sample(). Mit sample() werden size Elemente zufällig
   aus einem Vektor, mit oder ohne Zurücklegen (mit Zurücklegen wird gezogen, wenn das Argument replace
414
   = TRUE gesetzt wird), gezogen.
415
   sample(s, size = 1) # 1 Element
   ## [1] 1
416
   sample(s, size = 3) # 2 Elemente
   ## [1] 15 7 22
417
```

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

# 3.3 Beispiel Fotofallen

- 421 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).
- 424 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

<sup>427</sup> 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".
- 431 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
```

- $_{435}$  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
- 437 Fall wäre das also.

443

##

```
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"
```

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

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

```
rep(c("Revier A", "Revier B", "Revier C"), 5)
## [1] "Revier A" "Revier B" "Revier C" "Revier A" "Revier B" "Revier C"
```

```
## [13] "Revier A" "Revier B" "Revier C"
445
```

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
   ##
       [1] "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier B"
448
       [7] "Revier B" "Revier B" "Revier B" "Revier C" "Revier C"
449
     [13] "Revier C" "Revier C" "Revier C"
```

# Aufgabe 5: Statistische Funktionen

- 1. Berechnen Sie den Mittelwert und Median für die Anzahl Fotos. 454
- 2. Erstellen Sie die folgende Ausgabe: 455
- ## [1] "Die mittlere Anzahl von Rehfotos beträgt 171.8 Rehe pro Standort." 456

#### Arbeiten mit logischen Werten 3.4457

- Weniger bekannt sind die sogenannte booleschen Rechenregeln, also das Rechnen mit wahr (TRUE) und falsch 458 (FALSE). Dabei werden die folgenden Operationen am häufigsten verwendet. 459
- Gleichheit (==) 460

451

461

471

- Ungleichheit (!=)
- Größer (>) und kleiner (<) 462
- Größer gleich (>=) und kleiner gleich (<=) 463
- 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
                    TRUE FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE
   [1] TRUE FALSE
## [13] FALSE TRUE
                     TRUE
welche Fotofallenstandorte sich in Revier B befinden.
reviere == "Revier B"
```

- [1] FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE 470 ## [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,
474
   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.
477
   anzahl rehe > 100 & reviere == "Revier B"
        [1] FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE
   ## [13] FALSE FALSE FALSE
479
   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
481
   aufgezeichnet haben.
   anzahl_rehe > 100 | reviere == "Revier B"
             TRUE FALSE
                           TRUE FALSE TRUE
                                              TRUE TRUE TRUE
                                                                  TRUE TRUE FALSE
483
   ##
        Г17
   ## [13] FALSE
                    TRUE
                           TRUE
484
   Das Arbeiten mit logischen Werten kann fürs Erste etwas abstrakt erscheinen, aber wir werden im folgenden
485
   Abschnitt (Abschnitt 3.5) zahlreiche Anwendungsbeispiele dafür sehen.
   TRUE wird intern als 1 gespeichert und FALSE als 0. Es ist möglich mit TRUEs und FALSEs zu rechnen.
   TRUE + TRUE
   ## [1] 2
   FALSE + FALSE
   ## [1] 0
   TRUE + FALSE
   ## [1] 1
490
491
    Aufgabe 6: Arbeiten mit logischen Werten
492
    Überlegen Sie für jede Aufgabe erst was das richtige Ergebnis ist und Überprüfen Sie dieses dann mit R.
494
      1. TRUE | FALSE
495
      2. FALSE & TRUE
496
      3. (FALSE & TRUE) | TRUE
497
      4. (2 != 3) | FALSE
      5. FALSE + 10
499
      6. TRUE + 10
500
      7. TRUE + 10 == FALSE + 10
      8. sum(c(TRUE, TRUE, FALSE, FALSE))
502
```

# 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]
```

```
513 ## [1] 79
```

519

523

525

Abfragen aller Elemente aus anzahl\_rehe, die aus dem Revier A stammen.

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

515 ## [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.
```

```
516 ## [1] 132 79 129 91 138
```

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

### Aufgabe 7: Zugreifen auf Vektorelemente

Erstellen Sie einen neuen Vektor bhd

```
bhd <- c(12, 32, 39, 41, 12, 30)
```

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

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

```
529 ## [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

532 Elemente in Revier zu Revier A gehören.

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

```
533 ## [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"]
```

```
536 ## [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"])
```

```
539 ## [1] 113.8
```

535

540

### <sup>541</sup> 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)
```

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

# 3.6 Der %in%-Operator

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

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

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

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

```
553 ## [1] "FI" "FI"
```

```
# oder
   messungen_arten[messungen_arten == arten[1]]
   ## [1] "FI" "FI"
   Etwas komplizierter wird es, wenn wir zwei oder mehr Elemente auswählen wollen. Dies geht auch mit
   logischen Operationen.
556
   messungen_arten[messungen_arten == arten[1] | messungen_arten == arten[2]]
   ## [1] "FI" "BU" "BU" "FI"
   Diese Herangehensweise wird aber für > 2 Elemente in arten sehr mühsam. Eine Alternative bietet der
558
   %in%-Operator. Dieser testet, ob Elemente eines Vektors in einem zweiten Vektors enthalten sind.
559
   messungen_arten %in% arten
   ## [1] TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE
560
   messungen_arten[messungen_arten %in% arten]
   ## [1] "FI" "BU" "BU" "FI"
561
562
   Aufgabe 9: Auswählen von Elementen in einem Vektor (%in%)
   Der Vector LETTERS ist in R vorhanden und enthält die Buchstaben von A bis Z.
   LETTERS
       [1] "A" "B" "C" "D" "E" "F" "G" "H" "I" "J" "K" "L" "M" "N" "O" "P" "Q" "R" "S"
   ## [20] "T" "U" "V" "W" "X" "Y" "Z"
567
   Wählen Sie aus LETTERS nur die Vokale aus.
```

# 569 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).

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

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

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

 $_{578}$  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

580 gesteuert werden.

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

```
581 ## [1] FI BU FI EI EI FI FI
582 ## Levels: FI BU EI
```

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

584 labels.

585 ## [1] Fichte Buche Fichte Eiche Eiche Fichte Fichte

## Levels: Fichte Buche Eiche

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

```
levels(af)
```

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

```
levels(af) <- c("Fi", "Bu", "Ei")
af</pre>
```

```
<sub>589</sub> ## [1] Fi Bu Fi Ei Ei Fi Fi
<sub>590</sub> ## 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.

<sub>593</sub> ## [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
597
   werden.
598
   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
602
   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
604
   den Wert 2 und 3 für Eichen.
605
606
    Aufgabe 10: Faktoren
607
   Verwenden Sie den Vektor staedte und erstellen Sie einen Vektor mit der Anordung der levels in umgekehrter
   alphabetischer Reihenfolge.
610
```

staedte <- c("Berlin", "Aachen", "Berlin", "Vlm", "Aachen",

# 5 Spezielle Einträge

```
In vielen Fällen werden spezielle Einträge benötigt, bspw. bei
```

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

### 618 **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>
```

```
ma2 <- c(3, 6, NA)
str(na2)
```

623 ## 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)
```

627 ## [1] FALSE TRUE FALSE

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

```
## [1] "foo" "foo"
## attr(,"na.action")
## [1] 2
## attr(,"class")
## [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
```

```
636 ## [1] FALSE FALSE NA
```

erwartungsgemäß.

657

```
1 + NA
   ## [1] NA
637
   Viele R Funktionen haben eingebaute Methoden zum Umgang mit NA. Die Funktion mean() bspw. ergibt
638
   (wie die meisten Funktionen) standardmäßig NA wenn sie auf Vektoren mit Datenlücken angewendet wird, es
639
   sei denn man stellt innerhalb der Funktion ein, dass Datenlücken entfernt werden sollen.
   mean(na2)
   ## [1] NA
641
   mean(na2, na.rm = TRUE)
   ## [1] 4.5
          NULL
   5.2
   Im Gegensatz zu NA wird NULL für leere Einträge verwendet, und nicht für fehlende Einträge. Da in der
   Mathematik leere Einträge und fehlende Einträge unterschiedliche Informationen darstellen, können diese
645
   beiden Fälle unterschieden werden. Mit der Funktion is.null() kann man überprüfen, ob ein Element in
646
   einem Vektor NULL ist oder nicht.
   5.3
          Inf
   Die größtmögliche Zahl in R ist 1.7976931 * 10^308. Größere Zahlen werden als unendlich gespeichert.
   10^309
   ## [1] Inf
   2 * Inf
   ## [1] Inf
   1 + Inf
   ## [1] Inf
   3 / 0
   ## [1] Inf
   -3 / 0
   ## [1] -Inf
   3 / Inf
   ## [1] 0
   Infinity kann mit is.infinite und is.finite getestet werden. Relationäre Operatoren funktionieren
```

```
inf1 <- c(Inf, 0, 3, -Inf, 10)
is.infinite(inf1)

658 ## [1] TRUE FALSE FALSE TRUE FALSE
is.finite(inf1)

659 ## [1] FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE
inf1 < 3

660 ## [1] FALSE TRUE FALSE TRUE FALSE</pre>
```

Aufgabe 11: Vektoren mit spezeillen Einträgen

Verwenden Sie den Vektor

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

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

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

- Sind die folgenden Einträge richtig oder falsch? Überlegen Sie zunächst selbst bevor Sie die Aussagen in R testen.
- 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

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
686
   ## 1
           Kamera 1
                               132 Revier A
687
   ## 2
           Kamera 2
                                79 Revier A
688
   ## 3
           Kamera_3
                               129 Revier A
689
   ## 4
           Kamera_4
                                91 Revier A
   ## 5
           Kamera 5
                               138 Revier A
691
           Kamera_6
                               144 Revier B
   ## 6
692
   ## 7
           Kamera_7
                                55 Revier B
693
   ## 8
           Kamera 8
                               103 Revier B
694
   ## 9
           Kamera 9
                               139 Revier B
   ## 10 Kamera_10
                               105 Revier B
696
      11 Kamera 11
                                96 Revier C
697
   ## 12 Kamera 12
                               146 Revier C
698
   ## 13 Kamera 13
                                95 Revier C
699
   ## 14 Kamera 14
                               118 Revier C
700
   ## 15 Kamera_15
                               107 Revier C
701
```

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 6.1 Wichtige Funktionen zum Arbeiten mit data.frames

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

```
head(monitoring, n = 2)
    ##
                ID anzahl_rehe
                                   revier
    ## 1 Kamera_1
                            132 Revier A
710
    ## 2 Kamera_2
                             79 Revier A
711
    Oder für die letzten 2 Beobachtungen.
712
    tail(monitoring, 2)
    ##
                  ID anzahl_rehe
                                     revier
713
    ## 14 Kamera_14
                              118 Revier C
    ## 15 Kamera 15
                              107 Revier C
715
    Mit den Funktion nrow() und ncol() können die Anzahl Zeilen und die Anzahl Spalten abgefragt werden:
716
    nrow(monitoring)
    ## [1] 15
    ncol(monitoring)
    ## [1] 3
718
    Mit der Funktion str() (kurz für structure) kann schnell ein Überblick über sämtliche Variablen verschafft
719
    werden.
    str(monitoring)
    ##
       'data.frame':
                          15 obs. of 3 variables:
721
    ##
        $ ID
                       : chr
                               "Kamera_1" "Kamera_2" "Kamera_3" "Kamera_4" ...
        $ anzahl rehe: num
                              132 79 129 91 138 144 55 103 139 105 ...
723
                               "Revier A" "Revier A" "Revier A" "Revier A" ...
        $ revier
                       : chr
724
```

### Aufgabe 12: data.frame

725

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

# 6.2 Zugreifen auf Elemente eines data.frame

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

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

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

- vie für Vektoren. Wir können entweder einen Vektor mit den Positionen für die gewünschten Zeilen und
- 737 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]
```

```
739 ## [1] 91
```

Alternativ, kann man den Spaltennamen auch einfach Ausschreiben.

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

```
741 ## [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"]
```

```
744 ## [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
747
    ## 1
                    132 Revier A
748
    ## 2
                     79 Revier A
749
    ## 3
                   129 Revier A
750
    ## 4
                    91 Revier A
751
    ## 5
                   138 Revier A
752
```

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
755
   ## 1 Kamera_1
                            132 Revier A
   ## 2 Kamera_2
                             79 Revier A
757
   ## 3 Kamera 3
                            129 Revier A
758
   ## 4 Kamera_4
                             91 Revier A
   ## 5 Kamera_5
                            138 Revier A
```

761

762

765

767

771

772

### Aufgabe 13: Abfragen von Werten

Wir nehmen folgende Werte aus Übung 12 an:

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

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

768

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
```

2. Einfach die Positionen für die Zeilen leer lassen und die Spalte abfragen.

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

```
<sub>774</sub> ## [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"]
```

```
<sub>76</sub> ## [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
```

```
<sub>783</sub> ## [1] TRUE FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE
<sub>784</sub> ## [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
789
   ## 1
           Kamera 1
                              132 Revier A
790
   ## 3
           Kamera_3
                              129 Revier A
791
   ## 5
           Kamera 5
                              138 Revier A
792
           Kamera_6
   ## 6
                              144 Revier B
   ## 8
           Kamera_8
                              103 Revier B
794
   ## 9
           Kamera_9
                              139 Revier B
795
   ## 10 Kamera_10
                              105 Revier B
   ## 12 Kamera_12
                              146 Revier C
797
   ## 14 Kamera_14
                              118 Revier C
   ## 15 Kamera_15
                              107 Revier C
```

# Aufgabe 14: Abfragen von Werten 2

800

804

805

806

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

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

# 7 Schreiben und lesen von Daten

### 7.1 Textdateien

808

814

815

816

817

818

819

820

821

823

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 vor<sup>6</sup>.

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
827
   ## 1 Kamera 1
                             132 Revier A
828
   ## 2 Kamera_2
                              79 Revier A
829
   ## 3 Kamera_3
                             129 Revier A
830
   ## 4 Kamera_4
                              91 Revier A
831
   ## 5 Kamera 5
                             138 Revier A
832
   ## 6 Kamera_6
                             144 Revier B
833
```

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.

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

839

840

# 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.

#### 849 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:

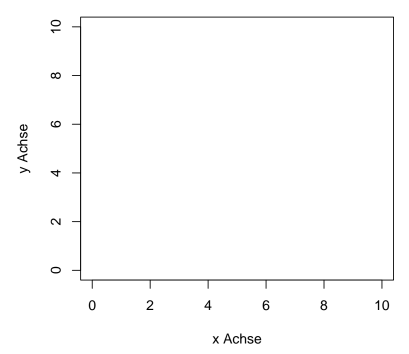
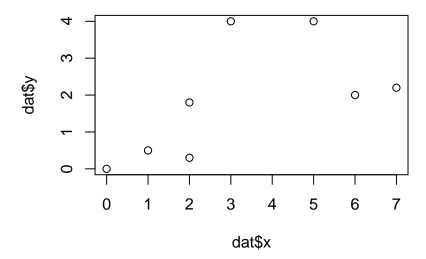


Abbildung 4: Beispiel einer leeren Grafikschnittstelle.

<sup>854</sup> 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>
```

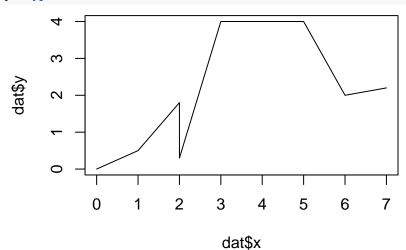
858



Mit dem Argument type kann die Art der Darstellung gesteuert werden. Der Standardwert ist type = "p"

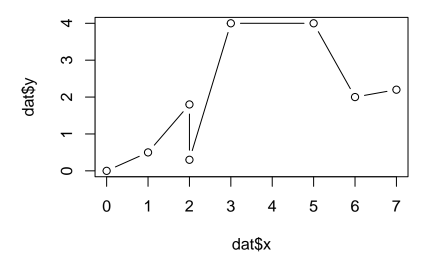
(für points). Wir können den selben Plot mit Linien (type = "1")

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



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

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



861 darstellen.

860

862

863

867

872

873

875

876

877

878

879

881

882

#### 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
    - 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)
```

887

891

892

893

894

895

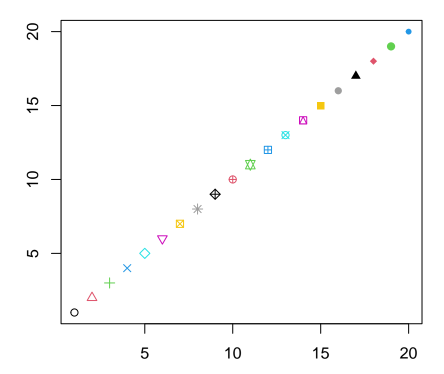
898

899

901

902

904



Aufgabe 17: Anpassen von Plots

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

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

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

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

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

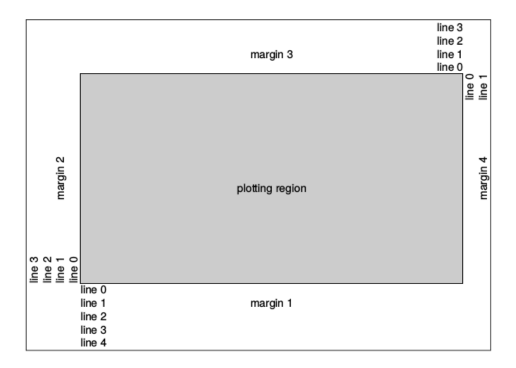


Abbildung 5: Grafikregionen eines base plots in R.

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

#### 913 8.1.1 Mehrere Panels

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

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

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

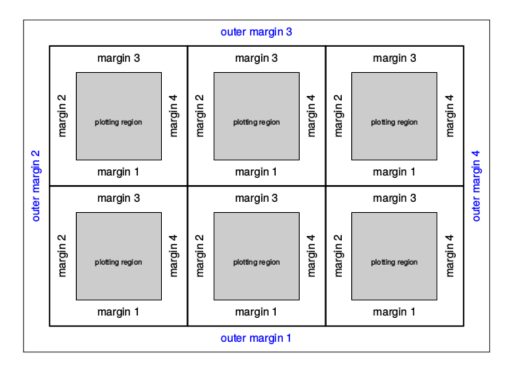
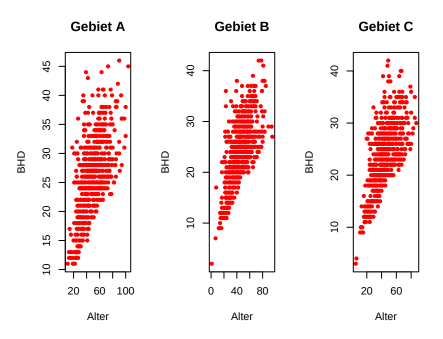


Abbildung 6: Schematischer Aufbau mehrere Diagramme in einem plot am Beispiel einer 3 x 2 Grafik.



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

## 8.1.2 Speichern von Abbildungen

918

921

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

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

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

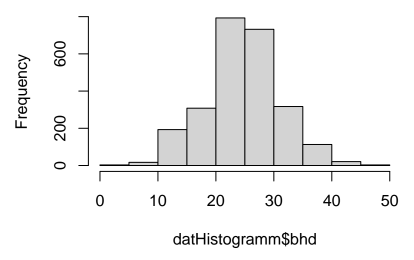
#### 938 8.2 Histogramme

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>
```

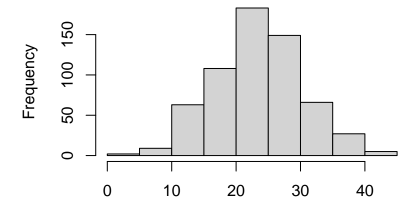
946

# Histogram of datHistogramm\$bhd



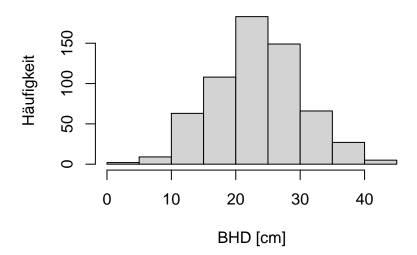
# Nur für Eichen, Standardeinstellungen
hist(datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$art == "EI"])

# ogram of datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$ar

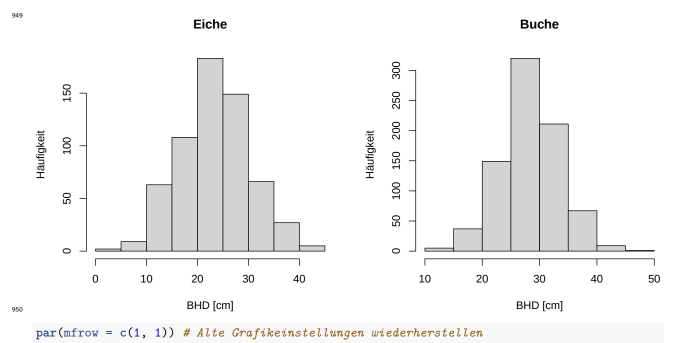


datHistogramm\$bhd[datHistogramm\$art == "EI"]

# **Anzahl der Eichen**



Eichen und Buchen im 2x1 Plot nebeneinander.



# 951 8.3 Boxplots

956

957

959

960

961

962

965

966

967

968

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.

955 Boxplots bestehen aus drei Komponenten:

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

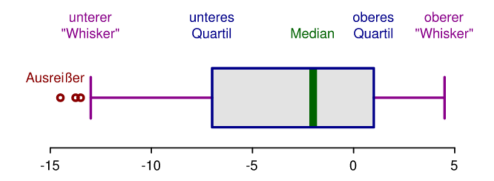


Abbildung 7: Schematische Darstellung eines Boxplots (Quelle: Von RobSeb - Eigenes Werk, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=14697172).

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

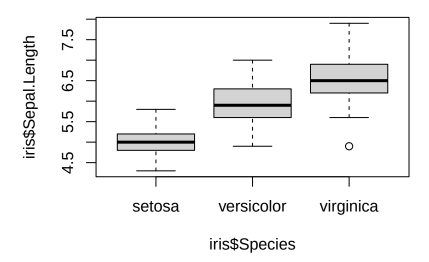
971

972

973

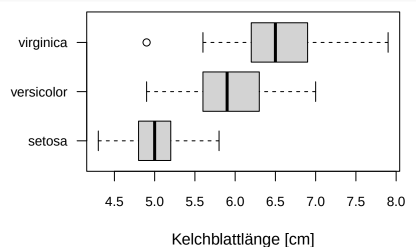
975

977



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

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



#### Aufgabe 18: Boxplots

- Lesen Sie erneut den Datensatz daten/bhd\_1.txt ein und speichern Sie diesen in die Variable (dat\_bhd).
- Wie viele BHD-Messungen gibt es für jedes Gebiet?
- Erstellen Sie für jedes Gebiet einen Plot

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

# 8.4 ggplot2: Eine Alternative für Abbildungen

ggplot2 ist ein alternatives Plotting-System in R. Sie können mit ggplot2 also grundsätzlich Abbildungen 981 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 983 ist, alle nötigen Informationen der Abbildung miteinander zu verknüpfen. ggplot2 ist also diametral zu 984 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 987 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 989 Cheatsheet zu ggplot2 an. Es ist in RStudio unter Help Cheatsheets zu finden. 990

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 geladen<sup>7</sup>. 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.

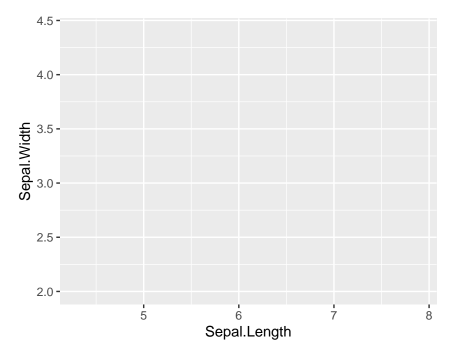
```
library(ggplot2)
head(iris)
```

```
##
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
999
    ## 1
                     5.1
                                   3.5
                                                   1.4
                                                                 0.2
                                                                       setosa
    ## 2
                     4.9
                                   3.0
                                                   1.4
                                                                 0.2
                                                                       setosa
1001
    ## 3
                     4.7
                                   3.2
                                                   1.3
                                                                 0.2
                                                                       setosa
1002
    ## 4
                     4.6
                                   3.1
                                                   1.5
                                                                 0.2
                                                                       setosa
1003
    ## 5
                     5.0
                                   3.6
                                                   1.4
                                                                 0.2
                                                                       setosa
1004
    ## 6
                     5.4
                                   3.9
                                                   1.7
                                                                 0.4
                                                                       setosa
1005
```

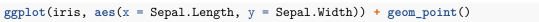
Die Ästhetik wird bspw. folgendermaßen definiert.

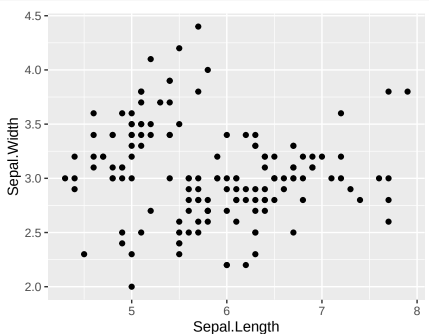
```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width))
```

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Wir 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

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

1019

1020

1021

1022

1023

1025

1016

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.

1030

1031 1032

1033

1034

## 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).

1035

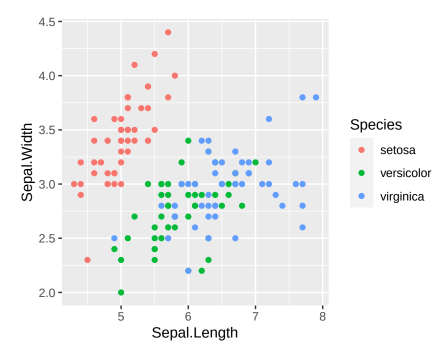
1037

1039

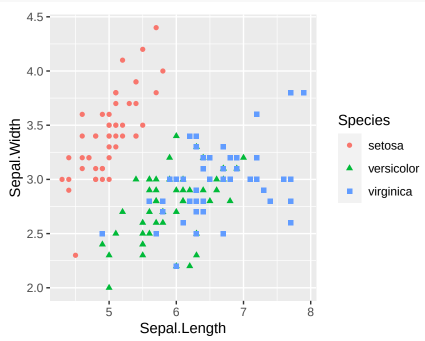
Eine der Stärken von ggplot2 ist, dass man den Wert unterschiedlicher Variable auf unterschiedlichen Komponenten des Plots abbilden kann. Wir haben bis jetzt ein bzw. zwei Variable auf der x- und y-Achse abgebildet. Wir können aber ein weitere Variablen verwenden um das Aussehen des Plots zu beeinflussen.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

1043



Somit bekommt jede Irisart eine eigene Farbe<sup>8</sup>. Gleichermaßen können wir die Punktart (shape), die Punktgröße (size) etc. anpassen.



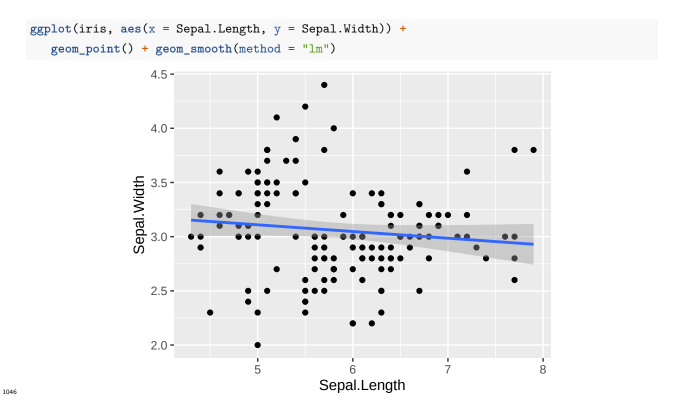
In dem Plot ist die Information zu der Art redundant (einmal als Farbe und einmal Symbolart).

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

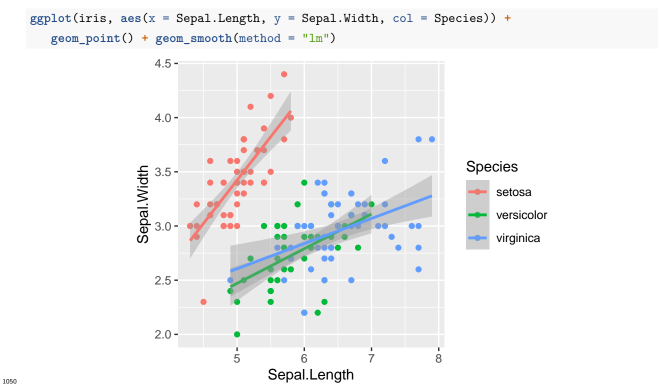
 $<sup>^8\</sup>mathrm{Nat}\ddot{\mathrm{u}}\mathrm{rlich}$ könnte man auch die Farbe anpassen.

1048

1049



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



#### Aufgabe 21: Anpassen von Plots

1051

1052

1054

1055

1056

1057

1058

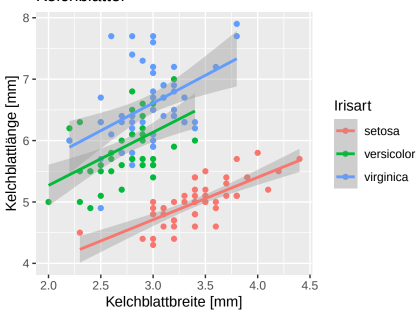
1061

Lesen Sie den Datensatz data/bhd\_1.txt" ein und erstellen Sie einen Boxplot für die Verteilung des BHDs für jede Baumart. In einem zweiten Schritt verwenden Sie erst col = gebiet und dann fill = gebiet. Welchen Unterschied stellen Sie fest?

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

Mit der Funktion labs() werden die Beschriftungen geändert.

#### Kelchblätter



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

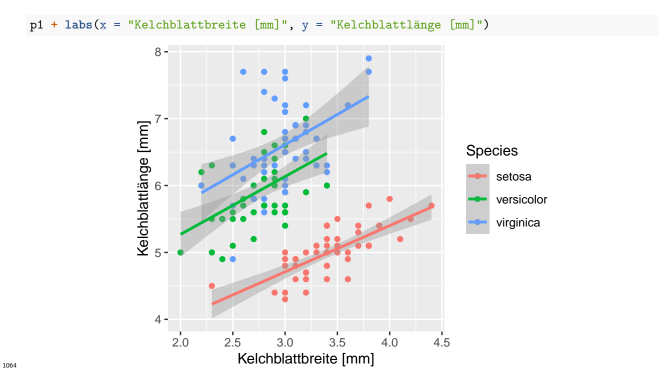
```
p1 <- ggplot(iris, aes(x = Sepal.Width, y = Sepal.Length, color = Species)) +
  geom_point() + geom_smooth(method = "lm")</pre>
```

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

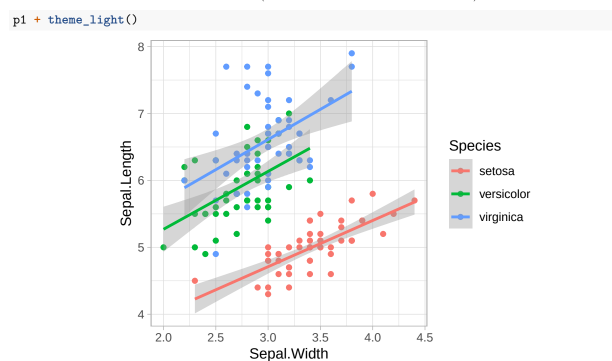
1066

1067

1069



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



Weitere themes sind: theme\_bw(), theme\_linedraw() oder theme\_dark(). Es gibt extra Pakete die viele zusätzliche weitere themes an bieten. Dazu gehört z.B. das Paket ggthemes.

#### 8.4.1 Multipanel Abbildungen

1070

1074

1075

1076

1077

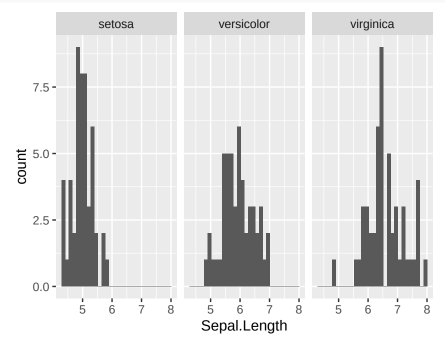
1078

1080

1082

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

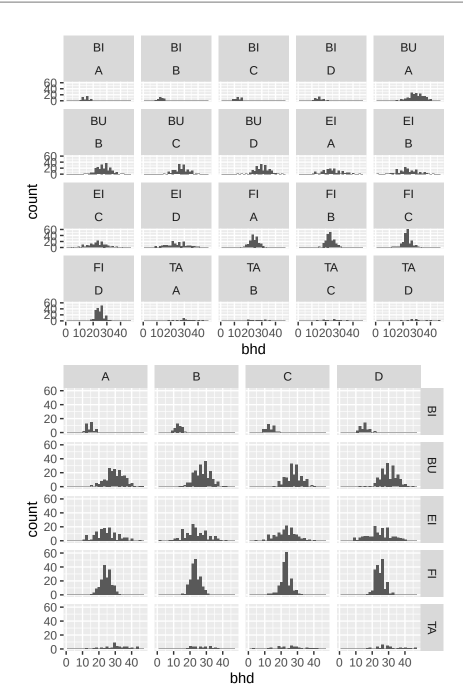
```
ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram() +
facet_grid(~ Species)
```



Die Funktion facet\_grid() erzeugt einen *Grid*, während facet\_wrap() für jedes Panel eine eigene Überschrift erzeugt.

## Aufgabe 22: Multipanel Abbildungen

Lesen Sie erneut den Datensatz daten/bhd\_1.txt ein und speichern Sie diesen in die Variable (dat\_bhd). Erstellen Sie für jede Art und Gebiet ein Histogramm. Welche Unterschiede können Sie feststellen, wenn Sie facet\_grid() oder facet\_wrap() verwenden?



#### 8.4.2 Plots kombinieren

1083

1084

1085

1086

1087

1088

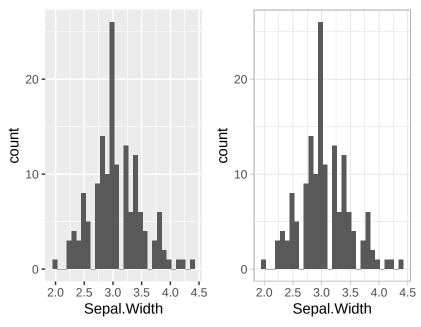
1089

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 an<sup>9</sup>.

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

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Auch dieses Paket müssen Sie einmalig mit install.packages("patchwork") installieren.

Dann müssen können wir diese Plots ebenfalls mit + zusammenfügen.

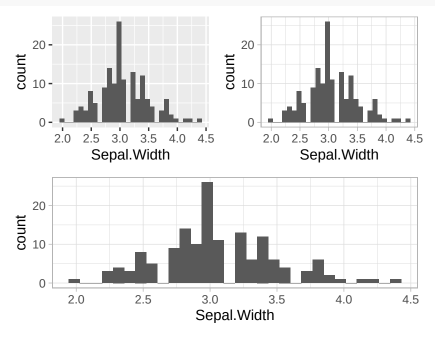


Natürlich können auch weitere Plots hinzugefügt werden (auch in unterschiedlichen Dimensionen):

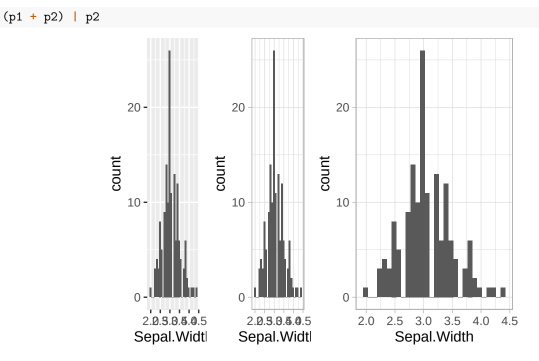
# (p1 + p2) / p2

1093

1095



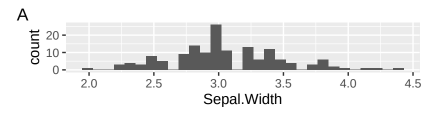
Des weiteren können mit | auch Plots gegenüber gestellt werden.

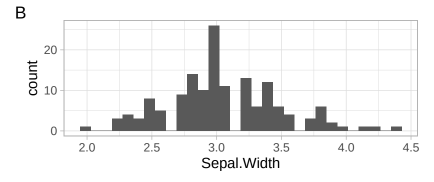


Weitere Optionen können mit plot\_layout() und plot\_annotation() angepasst werden. Mit plot\_layout() kann die Anordnung der Plots bestimmt werden (z.B. über die Argument nrow und ncol), sowie deren relative Größe (über die Argumente widths und heigths). Mit der Funktion plot\_annotation() können zusätzliche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

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

# Zwei Histogramme





1103

1097

1098

1099

1100

1101

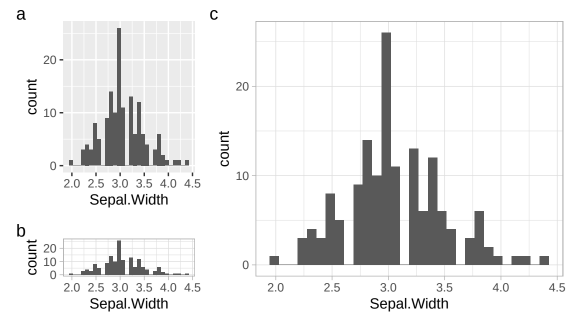
1105

1108

1109

#### Aufgabe 23: Mehrere Plots zusammefügen

Versuchen Sie die folgende Zusammenstellung der Plots nachzumachen:



#### 8.4.3 Speichern von plots

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

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

# 9 Mit Daten arbeiten

# 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.

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

```
1118 • filter
```

1119

- select
- arragne
- mutate
- summarise

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
     ##
1129
             1
                    1
                        50
     ## 1
                                10
1130
     ## 2
             2
                    1
                        29
                                30
1131
     ## 3
                    2
                        13
                                31
1132
                    2
                        23
             4
                                24
     ## 4
1133
     ## 5
            5
                    3
                        25
                                25
1134
```

1135 Es können auch mehrere Spalten verwendet werden.

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

```
id plot bhd alter
1136
            2
                   1
    ## 1
                      29
                              30
    ## 2
            3
                   2
                      13
                              31
1138
    ## 3
            4
                   2
                      23
                              24
1139
                   3
    ## 4
            5
                      25
                              25
```

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

```
dat[dat$bhd > 10 & dat$bhd < 40, ]</pre>
    ##
          id plot bhd alter
1142
           2
                  1
    ## 2
                     29
                            30
    ## 3
           3
                 2
                     13
                            31
1144
    ## 4
           4
                 2
                     23
                            24
1145
    ## 5
          5
                 3
                     25
                            25
1146
    Eine weitere Funktion aus dem Paket dplyr ist select(). Damit können Spalten aus einem data.frame
    ausgewählt werden. Dabei können auch die Spaltennamen unbenannt werden.
1148
    select(dat, bhd)
    ##
          bhd
1149
           50
    ## 1
1150
    ## 2
           29
1151
    ## 3
           13
1152
           23
    ## 4
1153
          25
    ## 5
1154
    select(dat, bhd, id)
    ##
          bhd id
1155
    ## 1
           50
                1
                2
    ## 2
           29
1157
                3
    ## 3
           13
1158
    ## 4
           23
                4
    ## 5
           25
                5
1160
    select(dat, BHD = bhd, id)
    ##
          BHD id
1161
    ## 1
           50
                1
1162
    ## 2
           29
                2
1163
    ## 3
           13
                3
1164
                4
    ## 4
           23
1165
    ## 5
           25
                5
    Mit der Funktion arrange() können die Beobachtungen in einem data.frame sortiert werden.
1167
    arrange(dat, bhd)
    ##
          id plot bhd alter
1168
                 2
    ## 1
                     13
                            31
1169
           4
                 2
    ## 2
                     23
                            24
    ## 3
           5
                 3
                     25
                            25
1171
    ## 4
           2
                 1
                     29
                            30
1172
                  1
                     50
                            10
    ## 5
           1
```

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

```
arrange(dat, desc(bhd))
    ##
          id plot bhd alter
1175
    ## 1
                 1
           1
                    50
                            10
    ## 2
           2
                 1
                    29
                           30
1177
           5
                 3
    ## 3
                    25
                           25
1178
                 2
                    23
                           24
    ## 4
           4
    ## 5
           3
                 2
                    13
                           31
1180
    Mit der Funktion mutate() kann man eine neue Spalte hinzufügen.
1181
    mutate(dat, bhd_mm = bhd * 10, fl = pi * (bhd/2)^2)
          id plot bhd alter bhd_mm
    ##
                                               fl
1182
                 1
                                   500 1963.4954
    ## 1
                    50
                            10
1183
    ## 2
           2
                 1
                    29
                           30
                                   290
                                        660.5199
    ## 3
           3
                 2
                    13
                           31
                                   130
                                        132.7323
1185
                 2
                    23
                           24
    ## 4
           4
                                   230
                                        415.4756
1186
    ## 5
           5
                 3
                    25
                           25
                                   250
                                        490.8739
1187
    mutate(dat, mean_bhd = mean(bhd))
    ##
          id plot bhd alter mean_bhd
1188
    ## 1
                 1
                    50
                           10
                                      28
1189
           2
                                      28
    ## 2
                 1
                    29
                           30
1190
                           31
    ## 3
           3
                 2
                    13
                                      28
1191
    ## 4
           4
                 2
                    23
                           24
                                      28
1192
           5
                 3
                    25
                                      28
    ## 5
                           25
    Mit der Funktion summarise() können Spalten zusammengefasst werden.
    summarise(
       dat,
      mean_bhd = mean(bhd),
       mean_sd = sd(bhd)
    )
    ##
          mean_bhd mean_sd
1195
    ## 1
                 28 13.63818
1197
    Aufgabe 24: Datenmanipulation mit dplyr
1198
1199
```

1. Laden Sie den Datensatz data/bhd\_1.txt

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

• mittlerer bhd

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

# 9.2 Arbeiten mit gruppierten Daten

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

```
definieren.
1209
    dat1 <- group_by(dat, plot)</pre>
    mutate(dat, bhd_m = mean(bhd)) # bhd über alle Bäume
          id plot bhd alter bhd_m
    ##
1210
    ## 1
           1
                  1
                     50
                            10
                                   28
1211
    ## 2
           2
                 1
                     29
                            30
                                   28
1212
    ## 3
           3
                 2
                     13
                            31
                                   28
    ## 4
           4
                 2
                     23
                            24
                                   28
1214
    ## 5
                 3
                     25
                            25
                                   28
1215
    mutate(dat1, bhd m = mean(bhd)) # bhd pro Plot
    ## # A tibble: 5 x 5
1216
    ## # Groups:
                      plot [3]
1217
    ##
              id plot
                           bhd alter bhd_m
1218
    ##
          <int> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
1219
    ## 1
               1
                      1
                            50
                                   10
                                        39.5
1220
    ## 2
               2
                      1
                            29
                                   30
                                        39.5
1221
                      2
    ## 3
               3
                            13
                                   31
                                        18
1222
                      2
               4
    ## 4
                            23
                                   24
                                        18
1223
    ## 5
               5
                      3
                            25
                                   25
                                        25
1224
    summarise(dat, bhd_m = mean(bhd))
    ##
          bhd_m
1225
              28
    ## 1
1226
    summarise(dat1, bhd_m = mean(bhd))
    ## # A tibble: 3 x 2
1227
    ##
           plot bhd_m
1228
    ##
          <dbl> <dbl>
1229
                  39.5
    ## 1
               1
    ## 2
               2
                   18
1231
    ## 3
               3
                   25
1232
```

```
1233
```

1240

#### Aufgabe 25: dplyr mit gruppierten Daten

- 1. Laden Sie den Datensatz data/bhd\_1.txt
- 2. Berechnen Sie für jede Baumart und Standort die folgenden Werte:
- mittlerer bhd
- maximales alter
  - die Standardabweichung des BHDs
- die Anzahl Bäume mit einem BHD > 30
- 3. Ordnen Sie das Ergebnis nach Baumart und BHD.

# 1243 9.3 pipes oder %>%

1244 Mit Pipes (%%) kann man das Ergebnis einer Funktion einfach an eine nachfolgende Funktion weiterreichen.

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

1245 Wir kennen bis jetzt:

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

```
1246 ## [1] 3.333333
```

Mit *Pipes*, die durch das Symbol %>% dargestellt werden<sup>10</sup>, können wir das etwas vereinfachen und nacheinander schreiben:

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

```
1249 ## [1] 3.333333
```

Oder sogar

1252

1253

1257

1258

1259

1260

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

1251 ## [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

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

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

## 1263 **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).
- 1270 Dazu gibt es vier Möglichkeiten.

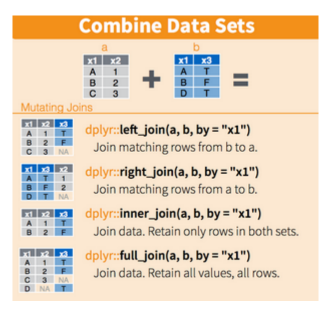


Abbildung 8: Joins (Quelle Rstudio)

 $_{1271}$  Zur Durchführung gibt es in base R die Funktion merge(). Wir werden aber gleich die Funktionen aus dem  $_{1272}$  Paket dplyr verwenden.

```
library(dplyr)
    left_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1273
    ## 1 1 20 <NA>
1274
    ## 2 2 31
                   Ta
                           Α
1275
    ## 3 3 74
                           В
                   Bu
1276
    right_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1277
    ## 1 2 31
                 Ta
    ## 2 3 74
                 Bu
                          В
1279
    ## 3 4 NA Bu
                          В
1280
    inner_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
    ##
1281
    ## 1 2 31 Ta
    ## 2 3 74 Bu
                          В
1283
    full_join(aufnahmen, metadaten, by = "id")
         id bhd art gebiet
1284
    ## 1 1
            20 <NA>
1285
    ## 2 2 31
                   Ta
                           Α
1286
    ## 3 3 74
                   Bu
                           В
    ## 4 4 NA
                   Bu
                           В
1288
    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
1290
    ## 1 1
             20 <NA>
                        <NA>
1291
    ## 2 2 31
                   Ta
                           Α
    ## 3 3 74
                   Bu
                           В
1293
1294
    Aufgabe 27: Verbinden von Daten
1295
```

• Lesen Sie die Datensätze daten/bhd\_2.txt und daten/bhd\_2\_meta.txt ein.

1300

1304

1305

1306

1307

- 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
1314
    ##
              id name
                            value
1315
    ##
           <int> <chr>
                            <dbl>
1316
    ## 1
                1 bhd2015
                                30
1317
    ## 2
                1 bhd2026
                                31
1318
    ## 3
                1 bhd2017
                                34
1319
    ## 4
                2 bhd2015
                                31
1320
    ## 5
                2 bhd2026
                                31
1321
    ## 6
                2 bhd2017
                                32
1322
    ## 7
                3 bhd2015
                                32
1323
    ## 8
                3 bhd2026
                                33
1324
    ## 9
                3 bhd2017
                                33
1325
```

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
    ## # A tibble: 9 x 3
1328
    ##
              id jahr
                              bhd
1329
          <int> <chr>
    ##
                            <dbl>
1330
    ## 1
               1 bhd2015
                               30
1331
               1 bhd2026
    ## 2
                               31
1332
    ## 3
               1 bhd2017
                               34
1333
               2 bhd2015
    ## 4
                               31
1334
               2 bhd2026
    ## 5
                               31
1335
    ## 6
               2 bhd2017
                               32
1336
    ## 7
               3 bhd2015
                               32
1337
               3 bhd2026
    ## 8
                                33
1338
    ## 9
               3 bhd2017
                                33
```

dat1 <- pivot\_longer(dat, cols = bhd2015:bhd2017, names\_to = "jahr", values\_to = "bhd")

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
1342
               id bhd2015 bhd2026 bhd2017
    ##
1343
    ##
           <int>
                     <dbl>
                               <dbl>
                                         <dbl>
1344
    ## 1
                1
                         30
                                   31
                                             34
1345
    ## 2
                2
                         31
                                   31
                                             32
1346
    ## 3
                3
                         32
                                   33
                                             33
1347
```

1348

1349

1354

# Aufgabe 28: Zeitliche Verlauf von BHDs

In der Datei bhd\_3.csv befinden sich gemessene BHDs (in cm) von unterschiedlichen Bäumen zu unterschiedlichen Zeitpunkten. Erstellen Sie ein Liniendiagramm, das den zeitlichen (x-Achse) Verlauf der BHDs
(y-Achse) für die unterschiedlichen Bäume darstellt.

#### 9.6 Auswählen von Variablen

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

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

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

1359 ## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length

```
## 1
                     5.1
                                   3.5
                                                  1.4
1360
    ## 2
                     4.9
                                   3.0
                                                  1.4
    ## 3
                     4.7
                                   3.2
                                                  1.3
1362
    Diese Vorgehensweise kann gehährlich sein, da sich manchmal Spalten verschieben und sich somit die
1363
    Positionen ändern. Eist besser Spalten immer explizit anzusprechen.
1364
    iris %>% select(Sepal.Length, Sepal.Width, Petal.Length) %>% head(3)
    ##
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
1365
    ## 1
                     5.1
                                   3.5
    ## 2
                     4.9
                                   3.0
                                                  1.4
1367
    ## 3
                     4.7
                                   3.2
                                                  1.3
1368
    select() erlaubt es, auch hier den :-Operator zu verwenden:
1369
    iris %>% select(Sepal.Length:Petal.Length) %>% head(3)
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
    ##
1370
    ## 1
                     5.1
                                   3.5
                                                  1.4
1371
    ## 2
                     4.9
                                   3.0
                                                  1.4
1372
    ## 3
                     4.7
                                   3.2
                                                  1.3
1373
    Es gibt auch einige spezielle Funktionen, um Spalten innerhalb eines select()-Aufrufs auszuführen:
1374
       • starts with(): Hier kann man ein Muster angeben, mit dem ein Text anfangen muss.
1375
       • ends_with(): Diese Funktion ist analog zu starts_with(), jetzt wird aber am Ende des Spaltennamens
1376
          nach dem Muster gesucht.
1377
       • contains(): Hier kann ein Muster übergeben werden, das irgendwo im Spaltennamen sein muss.
1378
       • everything(): Mit dieser Funktion werden alle Spalten ausgewählt.
1379
       • last_col(): Mit dieser Funktion wird nur die letzte Spalte ausgewählt (dass ist die Spalte, die ganz
1380
          rechts ist).
1381
    Sämtliche Auswahlen können mit - umgekehrt werden.
1382
    iris %>% select(starts_with("Sepal")) %>% head(3)
    ##
1383
```

```
Sepal.Length Sepal.Width
                    5.1
    ## 1
                                  3.5
1384
                                  3.0
    ## 2
                    4.9
1385
    ## 3
                    4.7
                                  3.2
1386
    iris %>% select(-starts_with("Sepal")) %>% head(3)
    ##
          Petal.Length Petal.Width Species
1387
    ## 1
                    1.4
                                  0.2
                                        setosa
1388
    ## 2
                    1.4
                                  0.2
                                        setosa
1389
```

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

0.2

setosa

1.3

## 3

# iris %>% select(sep\_width = Sepal.Width) %>% head(3) ## sep\_width 1392 ## 1 3.5 1393 ## 2 3.0 ## 3 3.2 1395 1396 Aufgabe 29: Auswählen von Spalten 1397 In der Datei messungen 1.csv sind Messungen von zwei Sensoren enthalten für die ersten vier Monate eines 1399 Jahres. Führen Sie folgende Abfragen durch: 1. Wählen Sie alle Messungen für Januar aus. 1401

# 2. Wählen Sie alle Messungen für Januar und März aus.

1403

# 9.7 Einzelne Beobachtungen abfragen (slice())

1404 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
    ##
1405
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                               0.2
                                                 1.4
                                                                     setosa
1406
    ## 2
                    4.4
                                  2.9
                                                 1.4
                                                               0.2
                                                                     setosa
1407
                    5.1
                                  3.5
                                                 1.4
                                                               0.3
    ## 3
                                                                    setosa
1408
```

Davon gibt es drei nützliche Varianten: 1) slice\_head() und slice\_tail(); 2) slice\_max() und slice\_min(); 3) slice\_random().

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

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

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1414
    ## 1
                    5.1
                                 3.5
                                                1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1415
    ## 2
                    4.9
                                 3.0
                                                1.4
                                                             0.2
                                                                  setosa
1416
    iris %>% slice_head(n = 2)
```

```
      1417
      ##
      Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species

      1418
      ##
      1
      5.1
      3.5
      1.4
      0.2
      setosa

      1419
      ##
      2
      4.9
      3.0
      1.4
      0.2
      setosa
```

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

```
# base head
    iris %>% group_by(Species) %>%
       head(n = 2)
    ## # A tibble: 2 x 5
1422
    ## # Groups:
                     Species [1]
1423
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1424
                  <dbl>
                                              <dbl>
                               <dbl>
                                                            <dbl> <fct>
    ##
1425
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1426
                                  3
    ## 2
                    4.9
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1427
    # dplyr slice_head
    iris %>% group_by(Species) %>%
        slice_head(n = 2)
    ## # A tibble: 6 x 5
1428
    ## # Groups:
                     Species [3]
    ##
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
1430
                  <dbl>
                                              <dbl>
    ##
                               <dbl>
                                                            <dbl> <fct>
1431
    ## 1
                    5.1
                                  3.5
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1432
    ## 2
                    4.9
                                  3
                                                1.4
                                                              0.2 setosa
1433
                    7
                                                4.7
    ## 3
                                 3.2
                                                              1.4 versicolor
1434
    ## 4
                    6.4
                                 3.2
                                                4.5
                                                              1.5 versicolor
1435
    ## 5
                    6.3
                                  3.3
                                                6
                                                              2.5 virginica
1436
                                                              1.9 virginica
    ## 6
                    5.8
                                  2.7
                                                5.1
1437
    slice_tail() funktioniert analog zu slice_head() mit dem einzigen Unterschied, dass nicht die ersten n
1438
    Zeilen zurück gegeben werden sondern die letzten <br/>n Zeilen.
1439
    slice_max() und slice_min() geben die Beobachtung mit dem maximalen bzw. minimalen Wert einer
1440
    Variable zurück. Auch hier werden Gruppen berücksichtigt.
1441
    iris %>% slice_max(Sepal.Length)
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
                                                                     Species
1442
    ## 1
                    7.9
                                  3.8
                                                6.4
                                                                2 virginica
1443
    Und mit Gruppen:
    iris %>% group_by(Species) %>%
        slice_max(Sepal.Length)
    ## # A tibble: 3 x 5
1445
    ## # Groups:
                     Species [3]
1446
          Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
    ##
                  <dbl>
                                <dbl>
                                                            <dbl> <fct>
    ##
                                              <dbl>
1448
    ## 1
                    5.8
                                  4
                                                1.2
                                                              0.2 setosa
1449
                    7
                                  3.2
                                                4.7
                                                              1.4 versicolor
    ## 2
```

```
1451 ## 3 7.9 3.8 6.4 2 virginica
```

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

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

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

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
    ##
                                                                        Species
1456
    ## 1
                     6.5
                                   2.8
                                                  4.6
                                                                1.5 versicolor
1457
    ## 2
                     6.3
                                   3.3
                                                  4.7
                                                                1.6 versicolor
1458
    ## 3
                     7.2
                                   3.2
                                                  6.0
                                                                1.8
                                                                      virginica
1459
    ## 4
                     4.9
                                   3.6
                                                  1.4
                                                                0.1
                                                                         setosa
1460
    ## 5
                     6.0
                                   2.7
                                                  5.1
                                                                1.6 versicolor
1461
```

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
1464
    ##
                                                                        Species
    ## 1
                     4.3
                                   3.0
                                                   1.1
                                                                 0.1
                                                                          setosa
1465
                     5.0
    ## 2
                                   3.3
                                                   1.4
                                                                 0.2
                                                                          setosa
1466
    ## 3
                     7.7
                                   3.8
                                                   6.7
                                                                 2.2 virginica
1467
    ## 4
                     4.4
                                   3.2
                                                   1.3
                                                                 0.2
1468
                                                                          setosa
    ## 5
                     5.9
                                   3.0
                                                   5.1
                                                                 1.8 virginica
1469
```

1470 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
1471
                    7.7
                                  3.8
                                                 6.7
    ## 1
                                                               2.2
                                                                    virginica
1472
    ## 2
                    5.5
                                  2.5
                                                 4.0
                                                               1.3 versicolor
1473
    ## 3
                    5.5
                                  2.6
                                                 4.4
                                                               1.2 versicolor
1474
                                  3.0
                                                 5.2
                                                                     virginica
    ## 4
                    6.5
                                                               2.0
1475
    ## 5
                    6.1
                                  3.0
                                                 4.6
                                                               1.4 versicolor
1476
                    6.3
                                  3.4
                                                 5.6
                                                                    virginica
    ## 6
                                                               2.4
1477
    ## 7
                    5.1
                                  2.5
                                                 3.0
                                                               1.1 versicolor
```

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.

1484

#### Aufgabe 30: Daten beschreiben

Verwenden Sie den Datensatz bhd\_1.txt und finden Sie für jedes Gebiet und Art die Beobachtung mit kleinsten BHD.

### 9.8 Spalten trennen

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

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

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

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

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

```
## # A tibble: 4 x 3
1498
    ##
              id Distanz Art
           <int> <chr>
    ##
                            <chr>>
1500
    ## 1
                1 10m
                            " Reh"
1501
    ## 2
                2 100m
                            " Reh"
1502
                3 20m
                            " Fuchs"
    ## 3
1503
                            "Reh"
    ## 4
                4 40
1504
```

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

#### Aufgabe 31: Aufräumen

1507

1508

1511

1513

1510 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>
```

### 1514 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.

1519 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
```

```
## 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
```

```
1524 ## [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
```

1526 ## Warning: NAs durch Umwandlung erzeugt

1527 ## [1] NA

#### 1528 10.1 Arbeiten mit Text

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

```
nchar("Hallo")
531 ## [1] 5
```

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

```
## [1] 2
nchar("Hallo und Guten Tag!")
```

```
1533 ## [1] 20
```

Die Funktion paste() erlaubt es verschiedene Variablen mit Text zu verbinden. Wenn wir z. B. die Variablen vorname <- Eva" und name <- "Meier" haben und wir wollen eine neue Variable full\_name <- Eva

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>char ist kurz für *character*.

1536 Meier" erzeugen, dann kann das mit der Funktion paste() gemacht werden.

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

1537 ## [1] "Eva Meier"

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

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

```
1540 ## [1] "Eva, Meier"
```

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

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

```
1543 ## [1] "Hal"
```

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

```
1544 ## [1] "allo"
```

1545 1546

1549

1551

#### Aufgabe 32: Arbeiten mit Text 1

1548 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.

### 4 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)
```

- 1558 ## [1] 2
- Im zweiten Element von txt kommen die Zeichen Weg vor. Beachte, in der Standardeinstellung wird zwischen
- Groβ- und Kleinschreibung unterschieden. Dies kann mit dem Argument ignore.case = TRUE angepasst
- werden.

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

- 1562 ## [1] 1 2
- 1563 Mit der Funktion sub können Zeichen innerhalb einer Zeichenkette ersetzt werden.
- So ersetzt der folgende Ausdruck ae mit ä.

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

- 1565 ## [1] "Friedländer Weg"
- Wenn allerdings das zu ersetzende Zeichen mehr als einmal vorkommt und beide Instanzen ersetzt werden sollen braucht man die Funktion gsub.

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

- 1568 ## [1] "Friedländer Weg und Reinhaeuser Landstrasse sind zwei Strassen in Goettingen."
- 1569 Mit sub() wird nur das erste ae ersetzt, während gsub() alle ae mit einem ä ersetzt.

```
gsub("ae", "ä", txt)
```

- 1570 ## [1] "Friedländer Weg und Reinhäuser Landstrasse sind zwei Strassen in Goettingen."
- 1571 Oft ist der genaue Ausdruck den man finden möchte jedoch Variable. Beispielsweise möchte man alle Wörter
- mit einem Umlaut oder Zahlen finden möchte, kann man das oft abkürzen. Dafür gibt es reguläre Ausdrücke.
- Wir werden hier nur ein paar beispielhafte Anwendungen besprechen.
- 1574 Sowohl in den Funktionen grep() als auch (g)sub() kann mit anstatt dem Muster (immer das erste
- Argument) aus ein regulärer Ausdruck angegeben werden. Mit [1-9] sind alle Zahlen von 1 bis 9 gemeint.
- Das Ziel ist es jetzt alle Straßen zu finden, die auch einen Straßennummer haben:

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

- 1577 ## [1] 1 3
- Damit lässt sich auch das Problem mit groß- und kleingeschriebenen Wörtern lösen.

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

```
## [1] 1 2
1579
1580
    Aufgabe 33: Arbeiten mit Text 2
1581
1582
    Verwenden Sie den folgenden Vektor:
    txt <- c("Versicherung", "Methoden", "Fluss", "Rudel",</pre>
              "Baum", "Haus", "Foto", "Auffahrt", "Auto", "Handy", "Teller",
              "Kalender", "Aufbau")
       1. In wie vielen Wörtern kommt der Doppellaut au vor?
1584
       2. Ersetzen Sie in allen Wörtern alle au mit _ _.
1585
    grep("au", txt)
    ## [1] 5 6 13
1586
    gsub("au", "_ _", txt)
         [1] "Versicherung" "Methoden"
                                               "Fluss"
                                                                "Rudel"
                                                                                 "B_ _m"
1587
         [6] "H_ _s"
                              "Foto"
                                               "Auffahrt"
                                                                "Auto"
                                                                                 "Handy"
1588
    ## [11] "Teller"
                                               "Aufb_ _"
                              "Kalender"
```

### 11 Arbeiten mit Zeit

Für den Computer bzw. R ist ein Datum erst einmal nichts anderes als ein Text. Für uns ist es sofort klar,
dass der "13.2.2021" der 13. Februar 2021 ist, für den Computer nicht. Wir müssen R also irgendwie sagen,
dass die 13 der Tag ist, die 2 der Monat und 2021 das Jahr. Dass der Computer die einzelnen Komponenten
erkennt, nennt man parsen<sup>12</sup>. 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)

1598 lubridate bietet eine Vielzahl von Funktionen zum parsen von Datum und Zeit, die sich aus:

• y für Jahr,

1590

- 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")
```

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

Dabei erkennt lubridate in der Regel die Trennzeichen:

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

1609 ## [1] "2020-01-20"

ymd("2020/01/20")

1610 **##** [1] "2020-01-20"

ymd("2020 01 20")

1611 ## [1] "2020-01-20"

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

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

1613 **##** [1] "2020-01-20"

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

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup>to parse heißt zergliedern bzw. grammatikalisch bestimmen.

```
d \leftarrow dmy("20.1.2020")
    Wir können jetzt mit d arbeiten und einzelne Komponenten extrahieren.
    day(d)
    ## [1] 20
1616
    month(d)
    ## [1] 1
1617
    year(d)
    ## [1] 2020
1618
    Oder auch Zeiteinheiten hinzufügen oder abziehen.
1619
    d + days(10)
    ## [1] "2020-01-30"
    d - years(20)
    ## [1] "2000-01-20"
    d + hours(25)
    ## [1] "2020-01-21 01:00:00 UTC"
1622
1623
    Aufgabe 34: Arbeiten mit Datum und Zeit
1624
```

1627

1628

1629

1630

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

#### 11.1 Arbeiten mit Zeitintervallen

Mit zwei Zeitpunkten lassen sich Zeitintervalle (Periods) erstellen, dafür können wir die Funktion interval () 1631 aus dem Paket lubridate verwenden<sup>13</sup>.

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

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

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

```
int_shift(int, years(3))
    ## [1] 2023-03-18 UTC--2024-03-18 UTC
1634
    die Länge des Intervalls berechnen
1635
    int_length(int) # in Sekunden
    ## [1] 31536000
1636
    oder testen ob ein Datum innerhalb des Intervalls liegt.
1637
    ymd("2020-07-1") %within% int
    ## [1] TRUE
1638
    ymd("2021-07-1") %within% int
    ## [1] FALSE
1639
    "within" funktioniert genauso mit Vekotren oder mit mehren Intervallen. Wir könnten also zwei Intervalle
1640
    definieren (z.B. Ostern und Pfingsten).
1641
    ostern <- ymd("2021-04-02") %--% ymd("2021-04-05")
    pfingsten <- ymd("2021-05-22") %--% ymd("2021-05-24")
    Und Überprüfen welche Termine in eines der zwei Intervalle fallen.
    termine <- ymd("2021-03-29") + weeks(0:10)
    # Ostern
    termine %within% ostern
        [1] FALSE TRUE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE
1643
    # Pfingsten
    termine %within% pfingsten
        [1] FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE
    11.2
            Formatieren von Zeit
1645
    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.
1647
    Ein Beispiel wäre ymd("2021-2-10") als 10.2.21 auszugeben.
    d <- ymd("2021-2-21")
    format(d, "%d.%m.%y")
    ## [1] "21.02.21"
    Dabei handelt sich bei %d. %m. %y um Abkürzungen für die unterschiedlichen Komponenten eines Datumobjekts.
```

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

1651

1653

### 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. 1658 Kontrollieren bedeutet in diesem Zusammenhang, dass Codeabschnitte nur unter definierten Bedingungen 1659 ablaufen. Sie programmieren also zwei Sachen. 1) den Code selbst und 29) die Bedingungen die erfüllt sein 1660 müssen, damit der Code ausgeführt wird. Diese Kontrollbedingungen ermöglichen es Ihnen generisch zu programmieren. Sie schreiben Ihren Code also nicht speziell maßgeschneidert für ein Problem, sondern so 1662 generell, dass er für mehrere Auswertungen funktioniert. Um dies zu gewährleisten müssen Sie bestimmte Si-1663 tuationen vorhersehen und abfangen. Hierbei helfen Ihnen Kontrollstrukturen (Control Flow). Grundsätzlich gibt es Control Flow Funktionen zur Wiederholung von Codeblöcken (Schleifen) und logische Bedingungen 1665 (bedingte Anweisung). 1666

#### 57 12.1 Schleifen

1657

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.

1680 Die wesentlichen Befehle sind

- for (i in X) {Code}
- $^{1682}$  Wiederhole den Code im "Schleifenrumpf" für jedes Element aus X.
- while (Bedingung) {Code}
- 1684 Wiederhole den Code im "Schleifenrumpf" so lange die logische Bedingung erfüllt ist.
- break()

1681

1686 Brich die Schleife ab.

#### 1687 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>
```

1691 ## [1] 1 1692 ## [1] 2 1693 ## [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>
```

1703 ## [1] 4 1704 ## [1] 9 1705 ## [1] 25

1706

1707

1710

1711

1714

#### Aufgabe 36: Schleifen 1

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

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

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

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

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

```
## [1] 3
1719
    ## [1] 4
    ## [1] 2
1721
    ## [1] 4
1722
    ## [1] 1
1723
    ## [1] 4
1724
    ## [1] 2
1725
    ## [1] 3
1726
    ## [1] 4
1727
    ## [1] 1
1728
```

Auf gleiche Weise kann man auch über die Variablen eines Dataframes iterieren<sup>14</sup>. 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.

```
1734 ## [1] "Buche"

1735 ## [1] 52

1736 ## [1] "Eiche"

1737 ## [1] 64

1738 ## [1] "Eiche"

1739 ## [1] 62

1740 ## [1] "Buche"

1741 ## [1] 85
```

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup>Zur Info: Dieses Beispiel lässt sich schneller mittels der vektorwertigen Operation apply() lösen.

1743

1746

1747

1748

1749

1750

1767

#### Aufgabe 37: for-Schleife

1745 Lesen Sie den Datensatz bhd\_1.txt ein und verwenden Sie eine for-Schleife.

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

#### 12.1.2 Wiederholen von Befehlen mit while()

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

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

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

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

#### 12.2 Bedingte Ausführung von Codeblöcken

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

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

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

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

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

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

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

1783 ## [1] "Beim nächsten Wurf klappt's bestimmt."

## Aufgabe 38: Bedingte Programmierung

1781

1784

1785

1787

1788

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

# 13 (R)markdown

#### 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 --
1795 auf. Innerhalb der Präambel können dann Metainformationen über das Dokument festgelegt werden, dies

1796 beinhaltet im einfachsten Fall: Titel, Autor und Datum. Das würde dann so aussehen:

```
1797 ---
1798 title: "Ein Titel"
1799 author: "Der, der es geschrieben hat"
1800 date: "März 2021"
1801 ---
```

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.

```
    Erster Eintrag
    Zweiter Eintrag
    Dritter Eintrag
```

1809 wird zu

1810

1811

1812

- Erster Eintrag
- Zweiter Eintrag
- Dritter Eintrag

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

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

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



Abbildung 9: Das R Logo

#### Aufgabe 39: Arbeiten mit markdown

6 Verwenden Sie das folgende Markdowndokument:

```
1827 ---
1828 title: "Dokument"
1829 author: "Ihr Name"
1830 date: "März 2021"
1831 ---
1832
1833 # Einleitung
```

#### 1835 # Methoden

1838

1840

- 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).

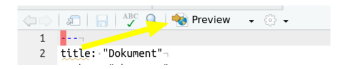


Abbildung 10: Kompilieren einer md-Datei.

### 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.

```
1845 a <- 1:10
```

```
a[1]
1847
    erzeugt
    a <- 1:10
1850
    a[1]
1851
    Momentan wird noch kein Code ausgeführt, sondern lediglich der Code, als Code dargestellt. Rmarkdown
1852
    bietet nun die Möglichkeit Code beim kompilieren<sup>15</sup> auszuführen. Dafür müssen wir nur einen Code-Block als
1853
    R-Code-Block kennzeichnen.
1854
     ```{R}
1855
    a <- 1:10
1856
    a[1]
1857
1858
    erzeugt
1859
    a <- 1:10
    a[1]
```

#### 1860 ## [1] 1

1864

1865

1867

1868

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

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

#### Aufgabe 40: Arbeiten mit Rmarkdown

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



Abbildung 11: Kompilieren einer Rmd-Datei.

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

### 14 Räumliche Daten in R

1874

1875

#### 14.1 Was sind räumliche Daten

Räumliche Daten sind Beobachtungen, wie wir sie schon oft gesehen haben, mit einem räumlichen Bezug. Der 1876 Unterschied zu nicht räumlichen Daten liegt darin, dass räumliche Daten eindeutig im Raum verortet werden 1877 können. Häufig werden sogenannte Geoinformationssysteme (GIS) zum Arbeitem mit räumlichen verwendet. 1878 R kann in vielerlei Hinsicht wie ein GIS eingesetzt werden und hier werden einige Grundfunktionalitäten dafür besprochen. Räumliche Daten werden in zwei unterschiedliche Datentypen unterteilt: Vektor- und 1880 Rasterdaten. Vektordaten modelieren einzelne Objekte (= Features). Rasterdaten modelieren eine Oberfläche. 1881 Vektordaten bestehen aus zwei Komponenten: 1) einer Geometrie, die die Form und Lage der Daten definiert 1882 und 2) Attributen, den tatsächlichen Daten. Räumliche Daten werden oft als Features bezeichnet. Ein Feature 1883 ist die räumliche Einheit einer Beobachtung. Je nach Art der räumlichen Daten können Features entweder 1884 Punkte (z.B. ein Baum), Linien (z.B. eine Straße) oder Polygone (z.B. ein See) sein. Auch können mehrere 1885 Geometrien zu einem Feature zusammengefasst werden. Ein Beispiel wäre eine Beobachtung für ein Land, 1886 das aber aus mehreren Polygonen bestehen kann (z.B. Festland und Inseln). Features können dann weitere 1887 Attribute (= Attributdaten) haben, z.B. eine ID, Name oder was auch immer man gemessen hat. 1888

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 auch ein fehlender Wert sein). Typische Beispiele für Rasterdaten sind Landnutzung oder Seehöhen.

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.

#### 1894 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-Codes<sup>16</sup>.

#### 14.3 Vektordaten in R

vorliegen (EPSG = 4326).

1902

1907

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

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

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

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

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

- Somit haben wir die Geometrie in der Variable geom gespeichert, aber noch keine dazugehörigen Attributdaten.
- Diese können wir jetzt in einem weiteren data.frame abspeichern.

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

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

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

```
## Simple feature collection with 3 features and 3 fields
1913
    ## Geometry type: POINT
1914
    ## Dimension:
1915
    ## Bounding box:
                       xmin: 9.732 ymin: 51.5413 xmax: 13.405 ymax: 52.52
1916
    ## Geodetic CRS:
                       WGS 84
1917
                         bundesland einwohner
  geom
                name
1918
    ## 1 Goettingen Niedersachsen
  119000 POINT (9.9158 51.5413)
1919
    ## 2
           Hannover Niedersachsen
  532000
  POINT (9.732 52.3759)
1920
    ## 3
              Berlin
                             Berlin
                                       3650000
  POINT (13.405 52.52)
1921
```

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 \leftarrow st_as_sf(dat, coords = c("x", "y"), crs = 4326)
```

#### Arbeiten mit Vektordaten 14.4

Es gibt sehr viele Funktionen, um mit räumlichen Daten zu arbeiten, von denen wir hier einige vorstellen.

```
1929
    # Zeigt das KBS an
    st_crs(staedte)
    ## Coordinate Reference System:
1930
    ##
          User input: EPSG:4326
1931
    ##
          wkt:
1932
       GEOGCRS["WGS 84",
    ##
1933
            ENSEMBLE["World Geodetic System 1984 ensemble",
    ##
1934
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (Transit)"],
1935
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G730)"],
1936
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G873)"],
    ##
1937
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1150)"],
    ##
1938
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1674)"],
    ##
1939
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G1762)"],
    ##
1940
    ##
                MEMBER["World Geodetic System 1984 (G2139)"],
1941
                ELLIPSOID["WGS 84",6378137,298.257223563,
    ##
1942
    ##
                     LENGTHUNIT["metre",1]],
1943
    ##
                ENSEMBLEACCURACY[2.0]],
1944
    ##
            PRIMEM["Greenwich",0,
1945
                ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
    ##
1946
    ##
            CS[ellipsoidal,2],
1947
                AXIS["geodetic latitude (Lat)", north,
    ##
1948
    ##
                     ORDER[1],
                     ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
    ##
1950
                AXIS["geodetic longitude (Lon)",east,
    ##
1951
    ##
                     ORDER[2],
1952
    ##
                     ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
1953
    ##
            USAGE[
1954
                SCOPE["Horizontal component of 3D system."],
    ##
1955
    ##
                AREA["World."],
1956
                BBOX[-90,-180,90,180]],
    ##
1957
            ID["EPSG",4326]]
    ##
1958
    Wenn wir jetzt zu einem anderen KBS (z.B. EPSG:3035, ein europäisches projiziertes KBS) umrechnen
    möchten, können wir das mit
1960
    s2 <- st_transform(staedte, 3035)</pre>
    st_crs(s2)
```

```
## Coordinate Reference System:
1961
    ##
         User input: EPSG:3035
    ##
         wkt:
1963
    ## PROJCRS["ETRS89-extended / LAEA Europe",
1964
    ##
            BASEGEOGCRS ["ETRS89",
    ##
                ENSEMBLE["European Terrestrial Reference System 1989 ensemble",
1966
                     MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1989"],
    ##
1967
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1990"],
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1991"],
1969
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1992"],
1970
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1993"],
1971
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1994"],
1972
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1996"],
    ##
1973
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 1997"],
1974
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2000"].
1975
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2005"],
    ##
1976
    ##
                    MEMBER["European Terrestrial Reference Frame 2014"],
1977
                    ELLIPSOID["GRS 1980".6378137.298.257222101.
    ##
1978
                         LENGTHUNIT["metre",1]],
    ##
1979
                    ENSEMBLEACCURACY[0.1]],
    ##
1980
                PRIMEM["Greenwich",0,
1981
                     ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433]],
    ##
1982
                ID["EPSG",4258]],
    ##
1983
    ##
            CONVERSION["Europe Equal Area 2001",
1984
                METHOD["Lambert Azimuthal Equal Area",
    ##
1985
    ##
                     ID["EPSG",9820]],
1986
                PARAMETER["Latitude of natural origin",52,
1987
                     ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433],
    ##
1988
                     ID["EPSG",8801]],
    ##
1989
                PARAMETER["Longitude of natural origin", 10,
    ##
1990
                     ANGLEUNIT["degree", 0.0174532925199433],
    ##
1991
                     ID["EPSG",8802]],
    ##
1992
                PARAMETER["False easting", 4321000,
    ##
1993
                    LENGTHUNIT["metre",1],
    ##
1994
                     ID["EPSG",8806]],
    ##
1995
                PARAMETER["False northing", 3210000,
    ##
1996
                    LENGTHUNIT["metre",1],
    ##
1997
    ##
                    ID["EPSG",8807]]],
1998
    ##
            CS[Cartesian, 2],
1999
                AXIS["northing (Y)", north,
    ##
2000
    ##
                     ORDER[1],
2001
    ##
                    LENGTHUNIT["metre",1]],
2002
                AXIS["easting (X)",east,
    ##
```

```
##
                     ORDER[2],
2004
    ##
                    LENGTHUNIT["metre",1]],
    ##
            USAGE [
2006
                SCOPE["Statistical analysis."],
    ##
2007
                AREA["Europe - European Union (EU) countries and candidates. Europe - onshore and offshore:
    ##
    ##
                BBOX[24.6,-35.58,84.73,44.83]],
2009
            ID["EPSG",3035]]
    ##
2010
```

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

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

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

#### 2018 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.

2021 Mit der Funktion raster() kann ein Raster in R eingelesen werden.

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

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

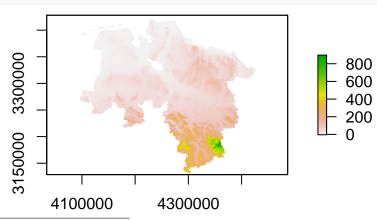
```
res(dem)
```

```
24 ## [1] 500 500
```

Bzw. wir können den Raster auch plotten.

#### plot(dem)

2026



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

2034

2036

2038

2039

2040

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.

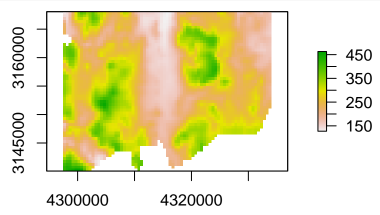
```
goe <- st_read(here::here("data/goettingen/stadt_goettingen.shp"))</pre>
```

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>
```

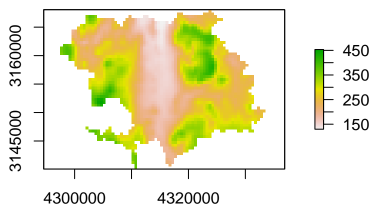
2032 Mit der Funktion corp() kann der Raster dem auf Göttingen zugeschnitten werden.

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



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

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



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

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

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

2044 Dann können wir für jede Stadt die Seehöhe abfragen:

raster::extract(dem, s1)

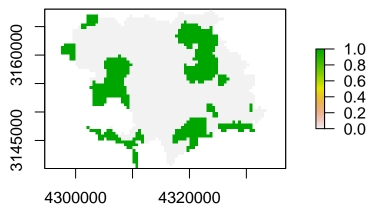
045 ## [1] 149.18181 57.21486 NA

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 möchten, da sie einen Fehler verursachen würde.

<sup>2049</sup> Ein analoges Vorgehen ist auch für Linien und Polygone möglich.

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

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



Wenn wir jetzt auf die Werter des Rasters dem3 zugreifen wollen, geht das mit eckigen Klammern.

head(dem3[])

2054

#### 2056 ## [1] NA NA NA NA NA NA

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

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

## [1] 0.265713

Aufgabe 41: Arbeiten mit Rastern
```

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

2068 für Wald annehmen?

2061

2062

2069

2071

#### 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.

2085

2086

#### Aufgabe 43: Räumliche Daten

<sup>2088</sup> Verwenden Sie den folgenden Datensatz:

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

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

2090

2093

2094

2095

2096

2098

2099

2100

2103

2105

2106 2107

2108

2109

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

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

#### Aufgabe 44: Arbeiten mit räumlichen Daten

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

#### Aufgabe 45: Arbeiten mit räumlichen Daten 2

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

# $_{2111}$ 15 FAQs (Oft gefragtes)

# 2112 15.1 Arbeiten mit Daten

### 2113 15.1.1 Einlesen von Exceldateien

- Mit der Funktion read\_excel() aus dem Paket readxl können Exceldateien direkt in R eingelesen werden.
- 2115 Ein Export als csv-Datei aus Excel ist nicht notwendig.

# 16 Zusätzliche Aufgaben

2117

2116

#### Aufgabe 46: Standardisierung

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

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

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

2123 Standardisieren Sie folgenden Vektor:

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

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

212

#### Aufgabe 47: Arbeiten mit logischen Werten

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

```
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.

2133

2134

2137

#### 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.

2141 2142

#### Aufgabe 49: Arbeiten mit Daten

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

2150 Bearbeiten Sie folgende Aufgaben:

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

2160

2161 2162

2163

2164

2165

2166

2151

2152

2153

2154

2155

2156

2157

2158

2159

#### Aufgabe 50: Base Plots

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

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

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

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

2169

2170

2172

2173

2174

2175

#### Aufgabe 51: ggplot2 Aufgabe

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

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

2178

2179

2181

2182

2185

2186

2187

2188

2189

2190

2191

2192

2193

2194

2195

2196

2197

2198

2177

#### 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.

2201

2202

2204

2205

2206

2208

2209

2210

#### 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%?

2212

2214

2215

2216

2217

2218

2219

2220

2221

#### 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.

2222

2223

2225

2227

2228

### Aufgabe 55: Datenmanipulation 2 (etwas knifflig)

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

# 17 Literatur

2229

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