Anzahl Resistenzen und einfache plots

18.03.2022

Es darf kein Verzeichnis NResistenzen_files/ geben, sonst werden nicht die neuen plots gespeichert!

Bibliotheken laden, Hilfsfunktion

MY Schicht Festlegen

```
Die letzte Zeile zählt!

Schicht <- "GT8000"  # Greater than 8000

Schicht <- "LE8000"  # Less than or Equal to 8000

Schicht <- "U"  # ungeschichtet
```

Resistenzen.Rmd erzeugte Resistenzen[Schicht].csv, dieses einlesen

```
Und evtl. ansehen
FileIn <- paste( "Resistenzen", Schicht, ".csv", sep="") # Fileout ist nur N davorgehängt
Resistenzen <- read.csv(FileIn)
# csv schreiben fügt vorne Index-Spalte an; diese entfernen :
Resistenzen[,1] <- NULL
if(debug){View(Resistenzen)}</pre>
```

Resistenzen pro Betrieb

Resistenzen pro Betrieb in neuer Tabelle "NResistenzen" zählen, Multirestenz dokumentieren und als NResistenzen.csv ausschreiben

```
ResRow <- nrow(Resistenzen)  # Zeilen Resistenzen : 4 pro Betrieb

NResRow <- ResRow/4  # Zeilen NResistenzen : 1 pro Betrieb

NAntib <- 15  # wir untersuchen 15 Antibiotika (wird von Resistenzen.Rmd so aus 2 Excel files eing

NResistenzen <- Resistenzen[0,]  # header wie "Resistenzen"

for(line in 1:NResRow){  # 1 bis 60, aber 30 fehlt
    i <- (line - 1)*4 + 1
    NResistenzen[line,] <- Resistenzen[(line - 1)*4 + 1,]  # WM. group etc. kopieren
    NResistenzen[line,2:(NAntib+1)] <- 0  # aber Antibiotika auf 0 setzen : hier später Resistenzen
}

for(col in 2:(NAntib+1)){
    NResistenzen[,col] <- as.numeric(NResistenzen[,col])  # muss immer noch in type double konvertieren
```

```
if(debug){View(NResistenzen)}
# für jedes Antibiotikum Resistenzen über die 4 Proben zählen, also mögliche Werte 0-4 :
for(i in 1:ResRow){
                                                 # Liniennummer (Betriebe in 4er Gruppen) für dataframe Resistenzen
  Log(paste("i=",i))
 line \leftarrow floor((i-1)/4)+1
                                                 # Liniennummer für dataframe NResistenzen
  for(j in 2:(NAntib+1)){
                                                      # Spaltennummer: Antibiotikum
    if(substr(Resistenzen[i,j],1,1)==">"){ # wenn Resistenz
      Log(paste(" NResistenzen[",line,j,"]=",NResistenzen[line,j],typeof(NResistenzen[line,j])))
      NResistenzen[line,j] <- NResistenzen[line,j] + 1 # gef. Resistenz zählen
} } }
                    <- rep(0,NResRow) # neue Spalte, zählt für jeden Betrieb Resistenzen über Antibiotika; erstma</p>
NResistenzen$NRes
NResistenzen $MultiR <- rep(F, NResRow) # neue Spalte, dokumentiert für jeden Betrieb Multiresistenz; erstmal False
                                     # 1 bis 60, aber 30 fehlt
for(line in 1:NResRow){
  for(col in 2:(NAntib+1)){
    if(NResistenzen[line,col] > 0){
      NResistenzen[line, "NRes"] <- NResistenzen[line, "NRes"] +1 # Resistenz zählen
   }
  if (NResistenzen[line, "NRes"] >= 3) { # Multiresistenz heisst mind. 3 Resistenzen
   NResistenzen[line,"MultiR"] <- T</pre>
  }
}
if(debug){View(NResistenzen)}
write.csv(NResistenzen, paste( "N", FileIn , sep="" ))
```

Numerische und Ordinale Unabhängige Variablen

```
graphisch2 <- function(gruppe, join, antibiotikum) {</pre>
  group <- Resistenzen[,gruppe ]</pre>
            <- Resistenzen[,antibiotikum ]</pre>
  antib
 X \leftarrow c()
  Y \leftarrow c()
  for(i in 1:ResRow){
                                                # Liniennummer für dataframe Resistenzen
                                              # [,na.rm=TRUE) hilft nicht weil's "NA" ist, nicht NA]
    x <- as.numeric(group[i])</pre>
    if(substr(antib[i],1,1) == ">"){ # wenn Resistenz
      pos <- match(x,X)</pre>
      if(is.na(pos)){
                      # faster: pre-allocate+assign,
        X \leftarrow c(X,x)
        Y \leftarrow c(Y,1) # in this way vector copied in every iteration
      } else {
        Y[pos] \leftarrow Y[pos] + 1
    }
  }
  df <- data.frame(X,Y)</pre>
  ylab <- paste(antibiotikum,"- Resistenzen")</pre>
  if( gruppe == "WM.group" ){xlab <- "Wastemilk-Gruppe"}</pre>
  if( gruppe == "OLS.group"){xlab <- "Other LiveStock-Gruppe"}</pre>
  if( gruppe == "IAC.group"){xlab <- "Ill Animals in Calving box-Gruppe"}</pre>
  if( gruppe == "HSC.group"){xlab <- "Husbandry System Calves-Gruppe"}</pre>
  ### Neue binäre hier dazufügen ###
```

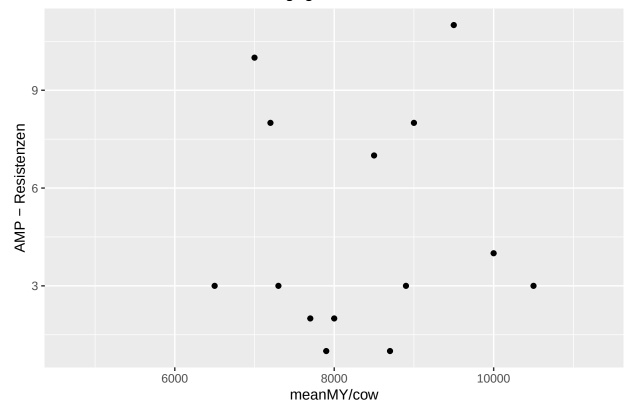
```
if( gruppe == "MY.group" ){xlab <- "meanMY/cow"}</pre>
  if( gruppe == "SCC.group"){xlab <- "mean SCC/11mo"}</pre>
  if( gruppe == "CBC.group"){xlab <- "calvingbox_clean"}</pre>
  if( gruppe == "DIA.group"){xlab <- "IN_diarrhea<30d"}</pre>
  min <- min(as.numeric(Resistenzen[,gruppe]), na.rm=T)</pre>
  max <- max(as.numeric(Resistenzen[,gruppe]), na.rm=T)</pre>
  puffer <- (max - min)/20
                         # links und rechts 5% freier Platz
 min <- min - puffer
 max <- max + puffer</pre>
  print( ggplot(df, aes(X, Y)) +
    geom_point() +
    xlim(min,max) +
    xlab(xlab) + ylab(ylab) +
    ggtitle(paste("Anzahl", ylab, join,xlab))
}
```

Plot Anzahl der Resistenzen für verschiedene Antibiotika, numerische Variablen

- MERO, AMI, TGC, TAZ COL, keine Resistenzen
- FOT , AZI nur eine (die AZI-CBC und AZI-IAC plots sind korrekterweise leer: Diese Resistenz hat NA für CBC und IAC)

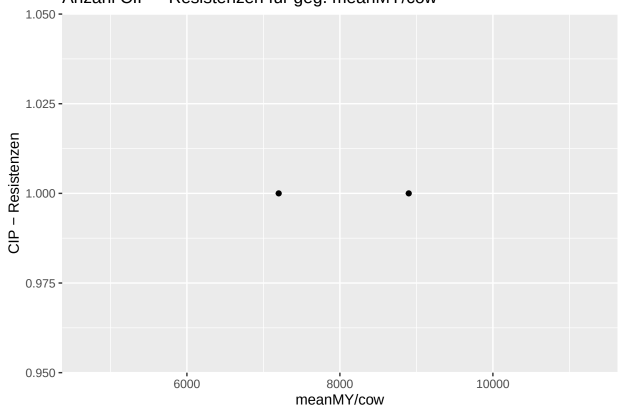
```
# NA warnings interessieren nicht
numerisch <- c("MY.group","SCC.group","CBC.group","DIA.group")  # untersuchte numerische Variablen
for( group in numerisch) {
   for( antib in c("AMP","CIP","AZI","GEN","FOT","CHL","NAL","TET","TMP","SMX") ){
     #graphisch2(group,"für geg. Wert von",antib)
     graphisch2(group,"für geg.",antib)
     print("")
   }
   print("-------")
}</pre>
```

Anzahl AMP - Resistenzen für geg. meanMY/cow

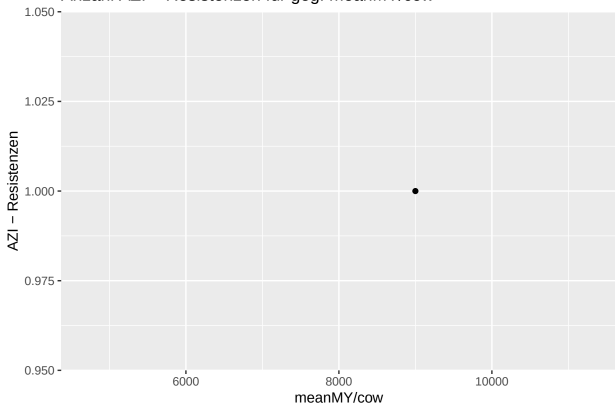


[1] ""



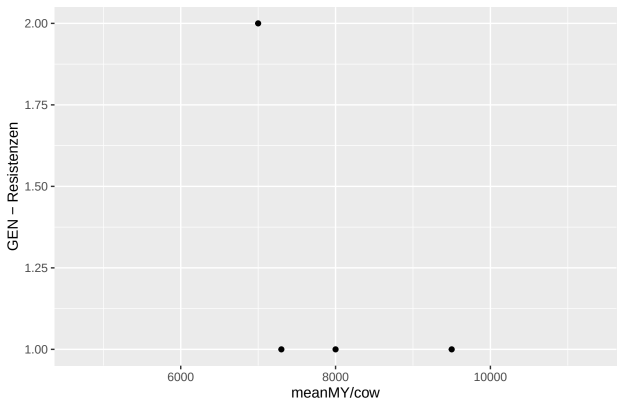


Anzahl AZI - Resistenzen für geg. meanMY/cow

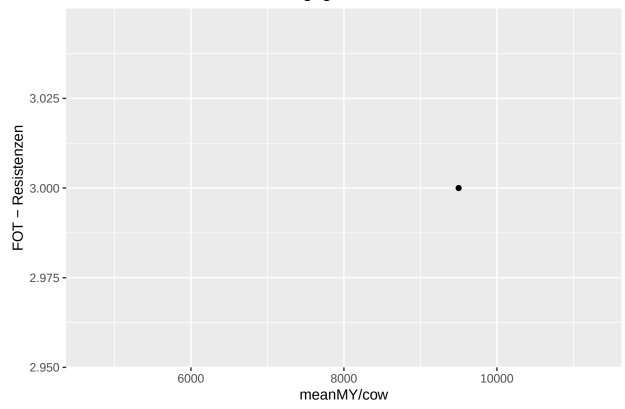


[1] ""

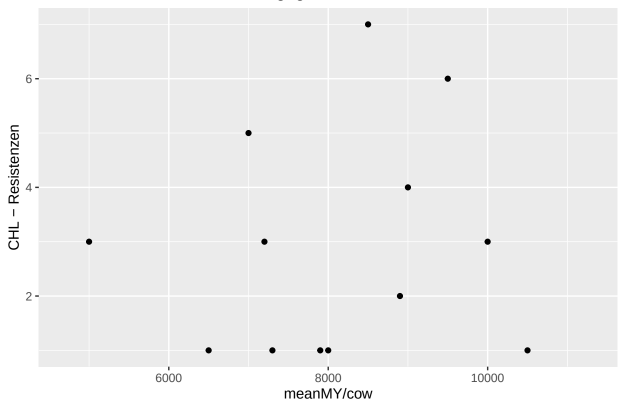
Anzahl GEN - Resistenzen für geg. meanMY/cow



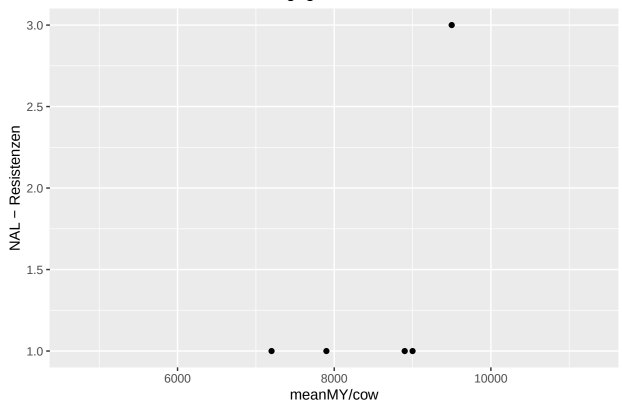
Anzahl FOT – Resistenzen für geg. meanMY/cow



Anzahl CHL - Resistenzen für geg. meanMY/cow

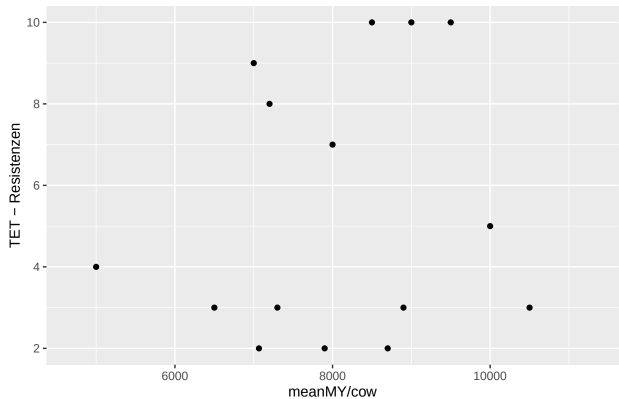


Anzahl NAL - Resistenzen für geg. meanMY/cow

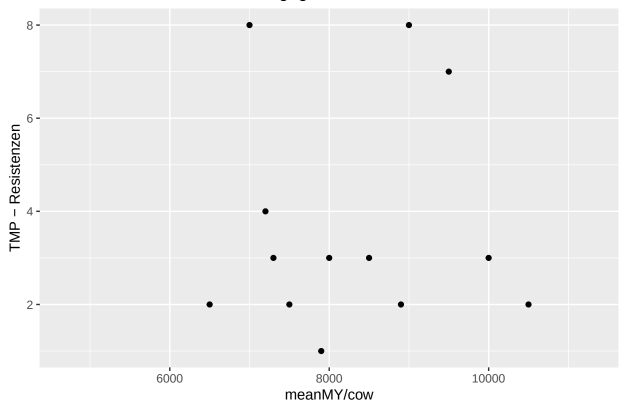


[1] ""

Anzahl TET – Resistenzen für geg. meanMY/cow

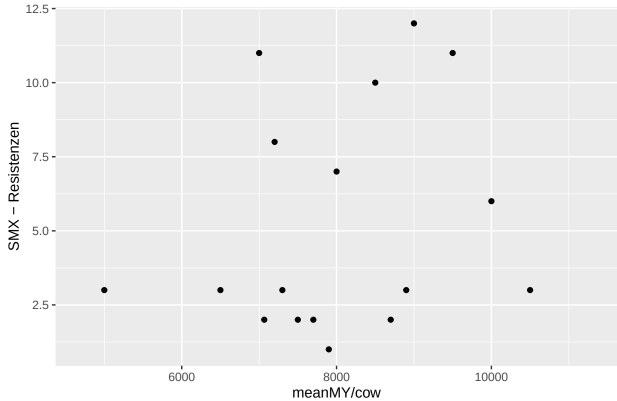


Anzahl TMP - Resistenzen für geg. meanMY/cow



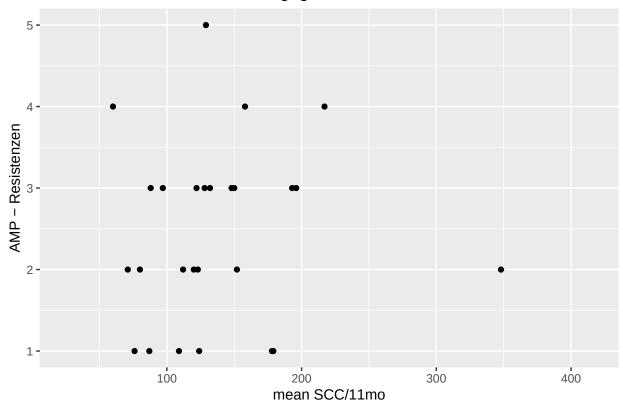
[1] ""



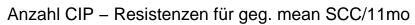


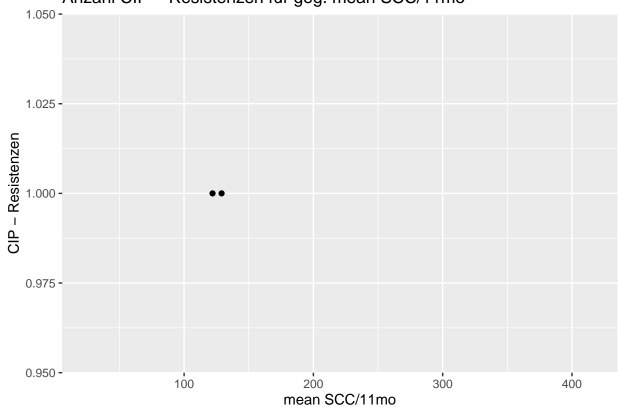
[1] "" ## [1] "-----

Anzahl AMP - Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

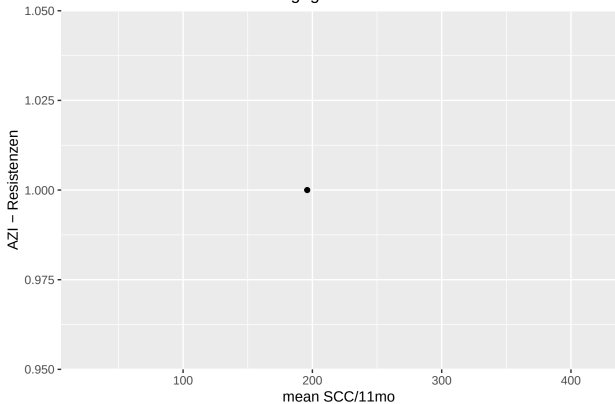


[1] ""



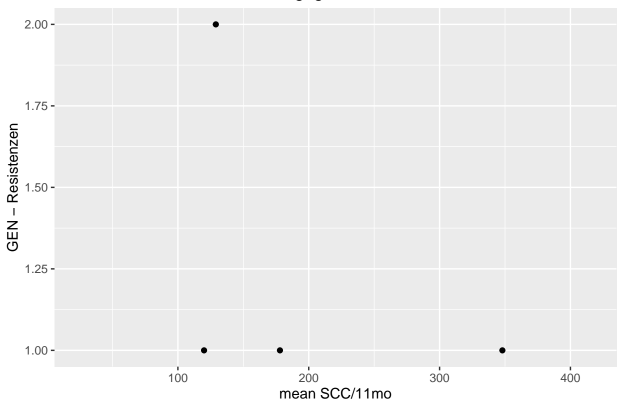


Anzahl AZI – Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

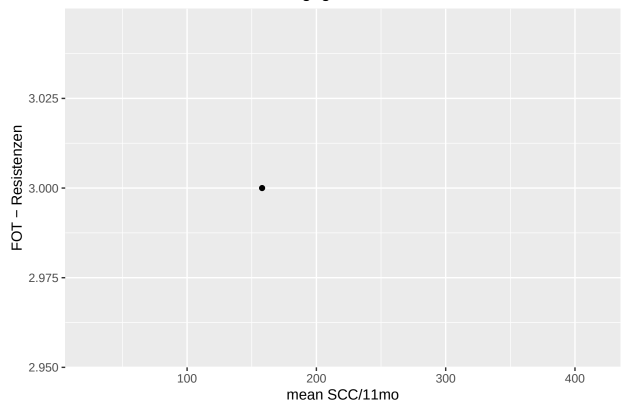


[1] ""

Anzahl GEN – Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

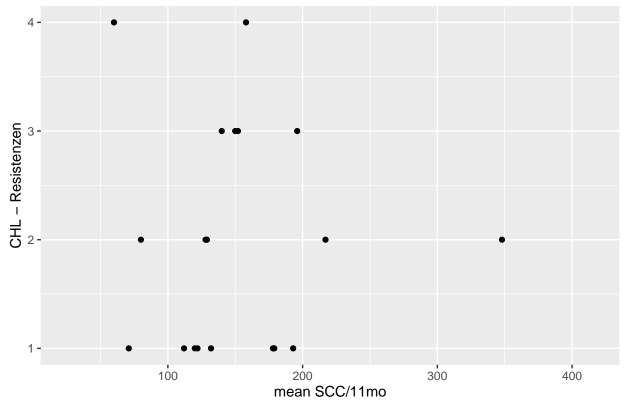


Anzahl FOT – Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

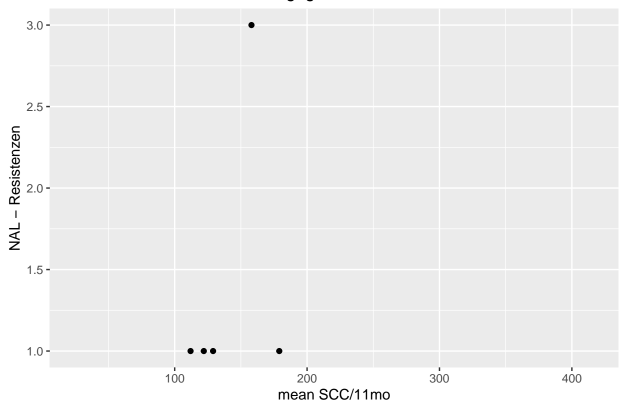


[1] ""

Anzahl CHL - Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

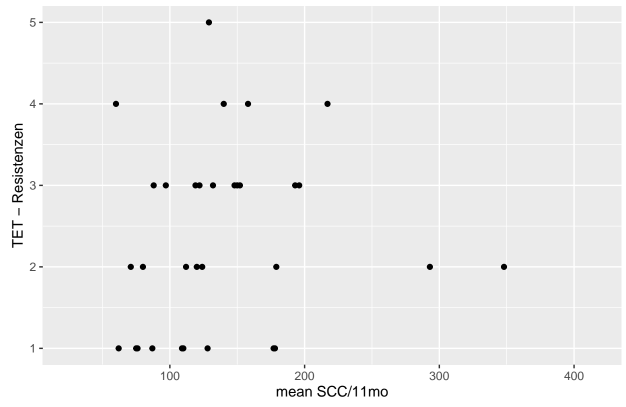


Anzahl NAL - Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

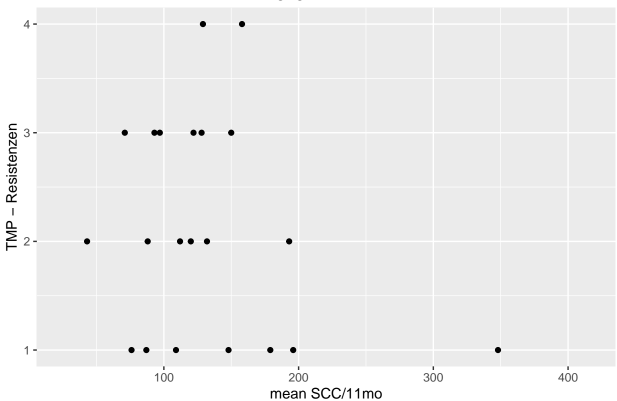


[1] ""

Anzahl TET – Resistenzen für geg. mean SCC/11mo

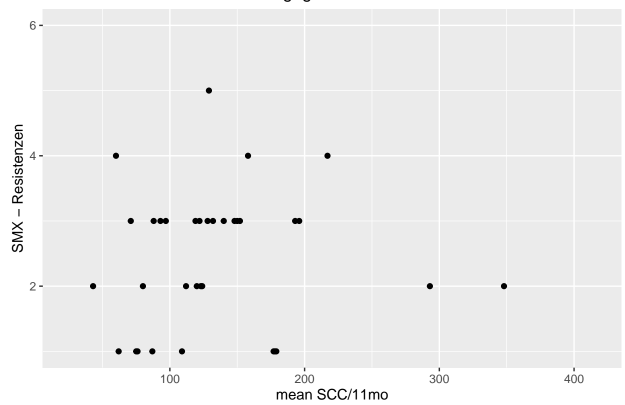


Anzahl TMP - Resistenzen für geg. mean SCC/11mo



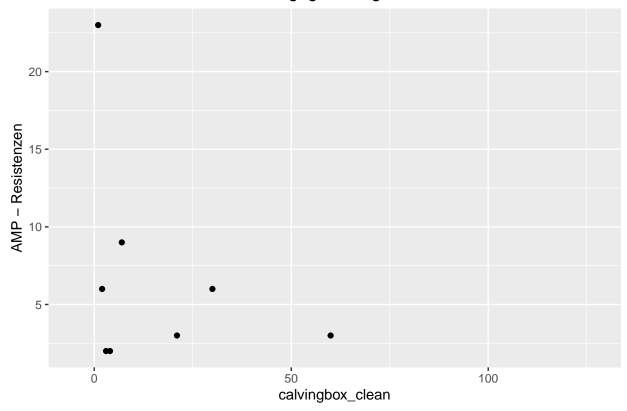
[1] ""

Anzahl SMX - Resistenzen für geg. mean SCC/11mo



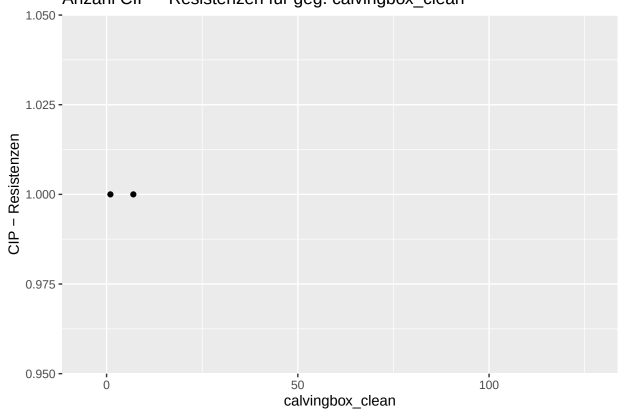
[1] "" ## [1] "-----

Anzahl AMP – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

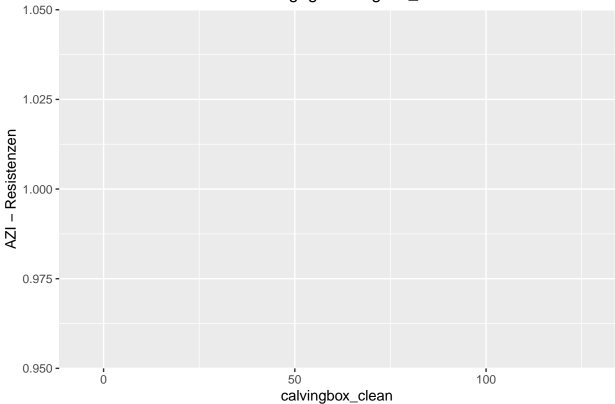


[1] ""

Anzahl CIP – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

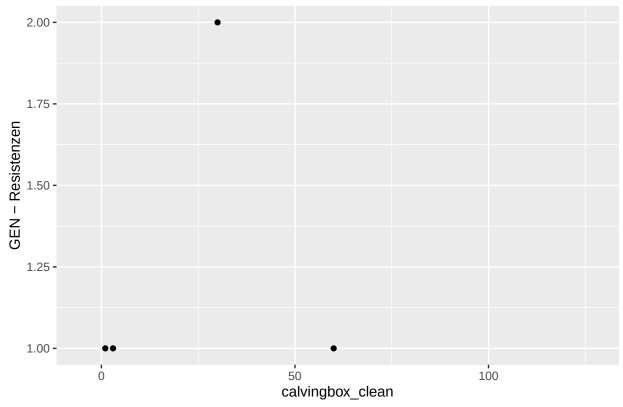


Anzahl AZI – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

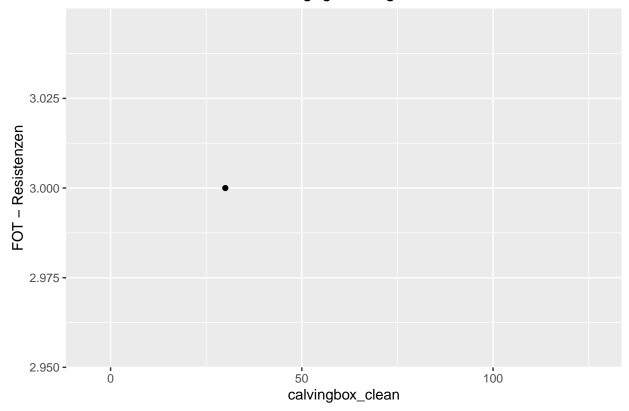


[1] ""

Anzahl GEN – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

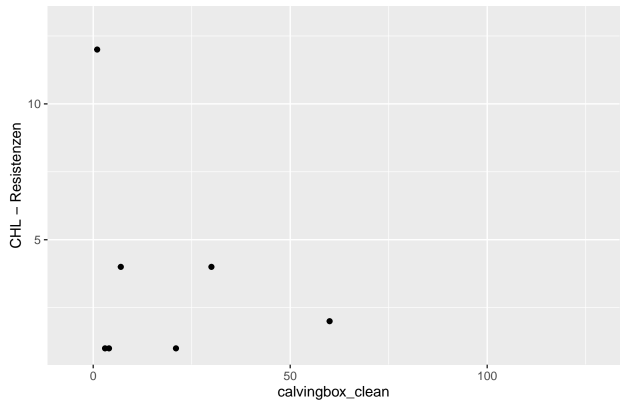


Anzahl FOT – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

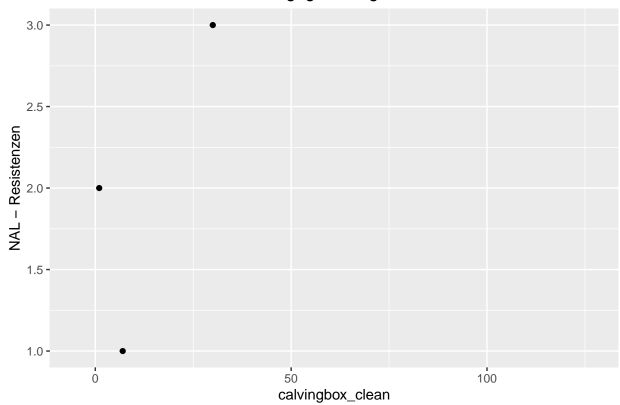


[1] ""

Anzahl CHL – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

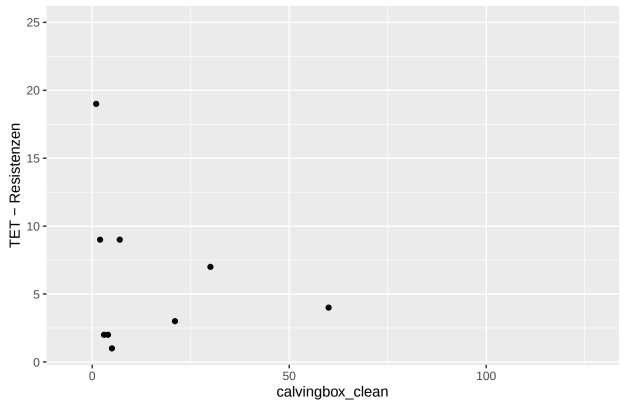


Anzahl NAL – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

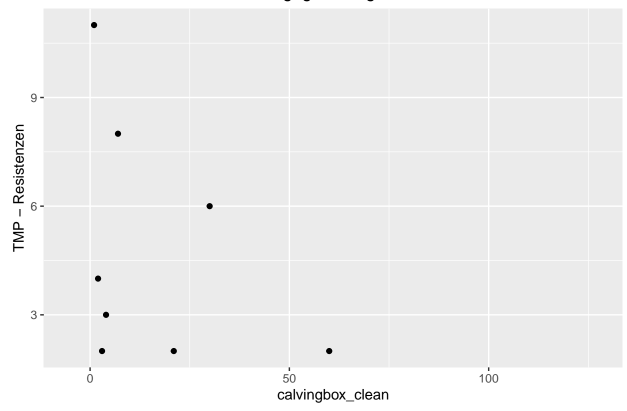


[1] ""

Anzahl TET – Resistenzen für geg. calvingbox_clean

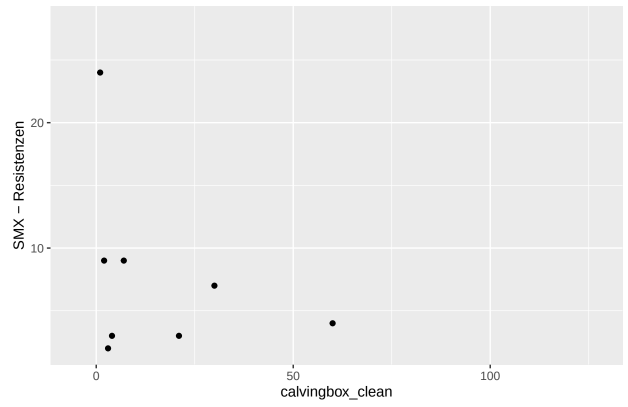


Anzahl TMP – Resistenzen für geg. calvingbox_clean



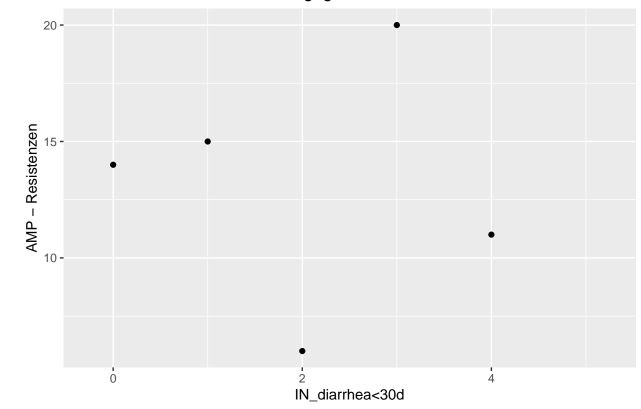
[1] ""

Anzahl SMX – Resistenzen für geg. calvingbox_clean



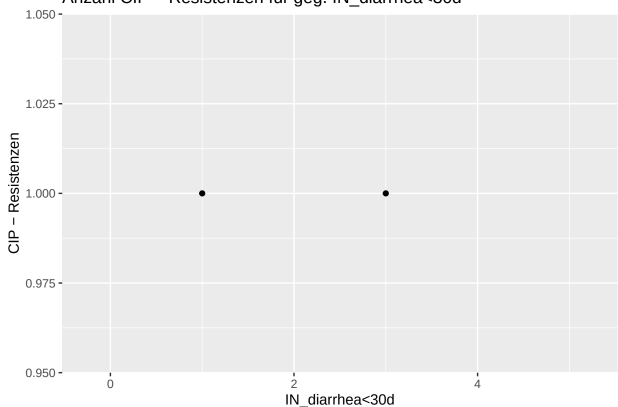
[1] "" ## [1] "-----

Anzahl AMP – Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

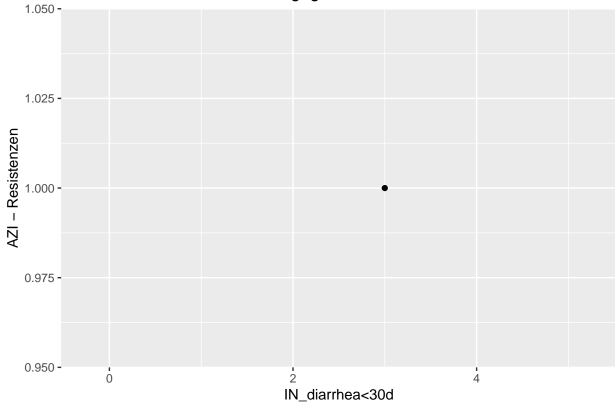


[1] ""

Anzahl CIP – Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

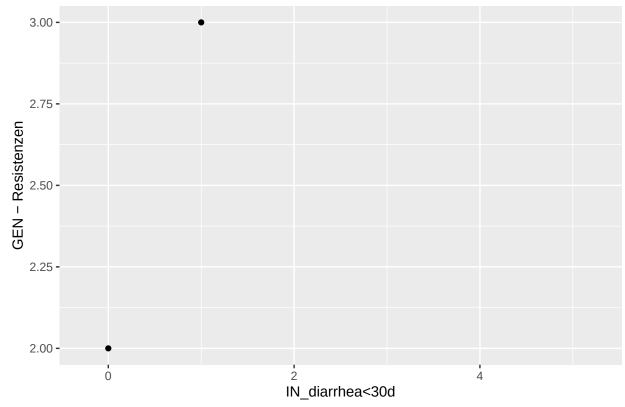


Anzahl AZI – Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

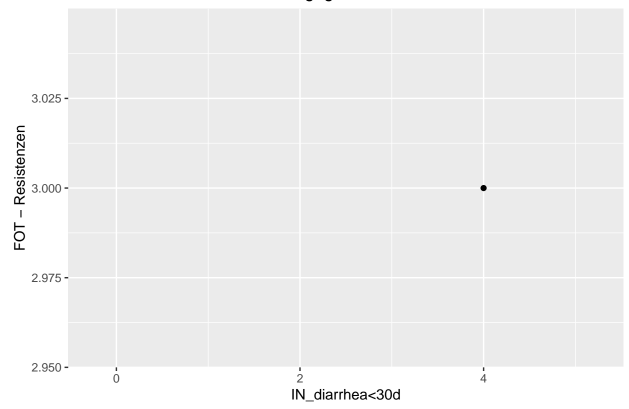


[1] ""

Anzahl GEN – Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

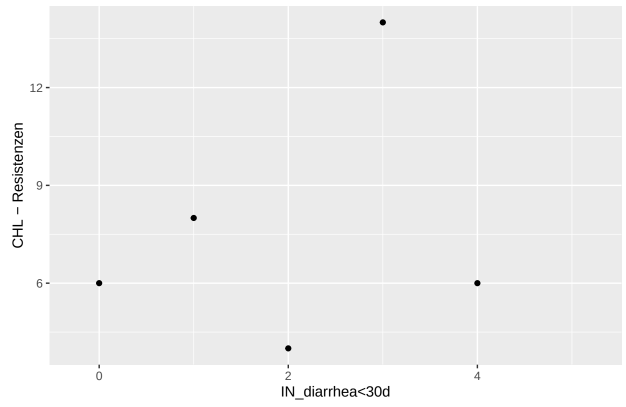


Anzahl FOT – Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

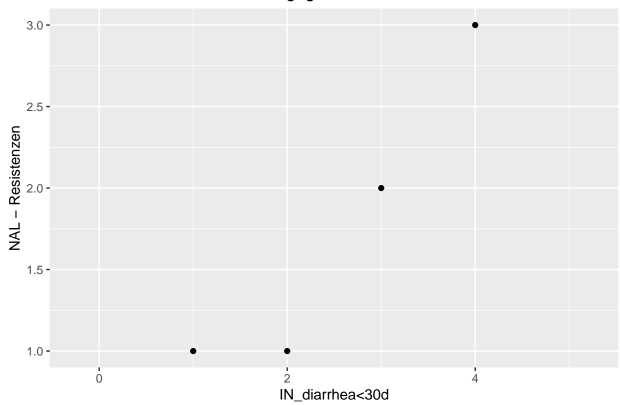


[1] ""

Anzahl CHL - Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

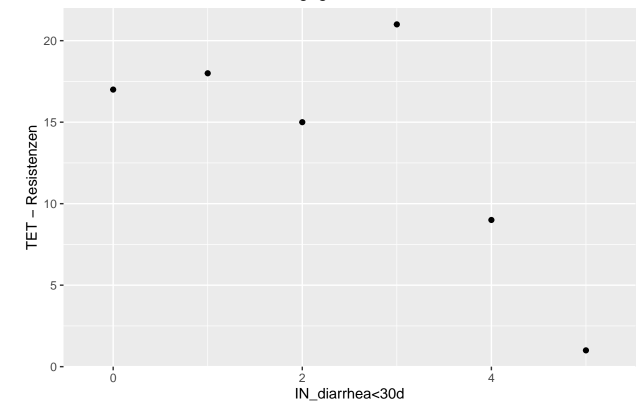


Anzahl NAL - Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

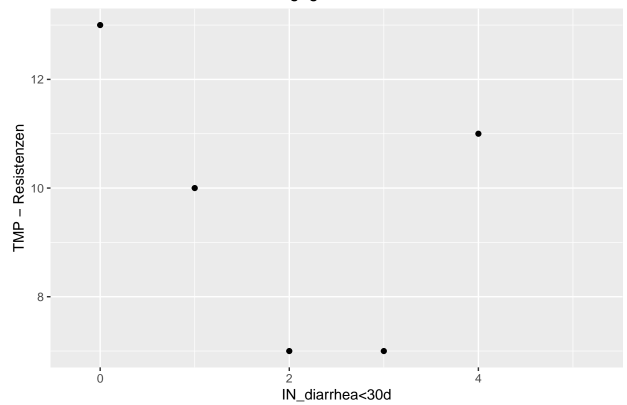


[1] ""

Anzahl TET – Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d

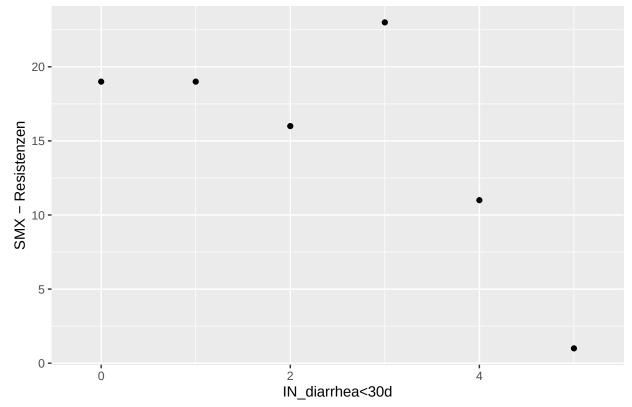


Anzahl TMP - Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d



[1] ""

Anzahl SMX - Resistenzen für geg. IN_diarrhea<30d



[1] "" ## [1] "-----"

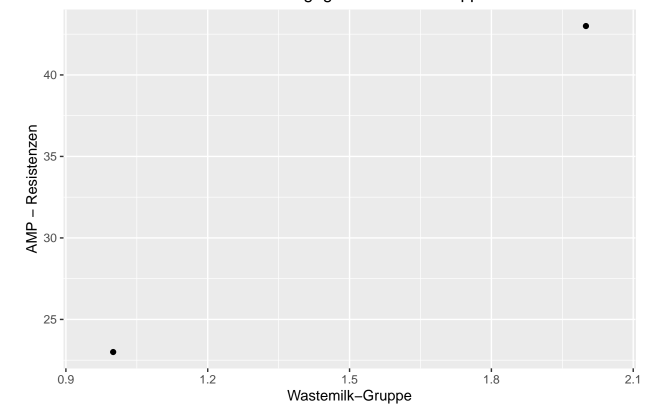
Ungeschichtet: Resistenzen scheinen tendenziell zu

- steigen mit MY.group
- fallen mit SCC.group, CBC.group
- ? mit DIA.group

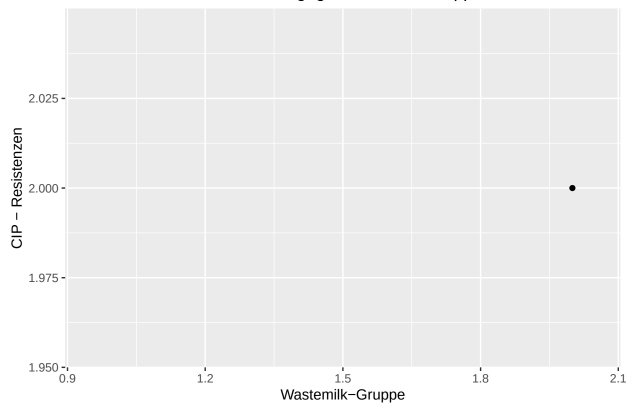
Binäre und Nominale Unabhängige Variablen

Anzahl Resistenzen

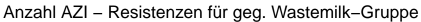
Anzahl AMP - Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

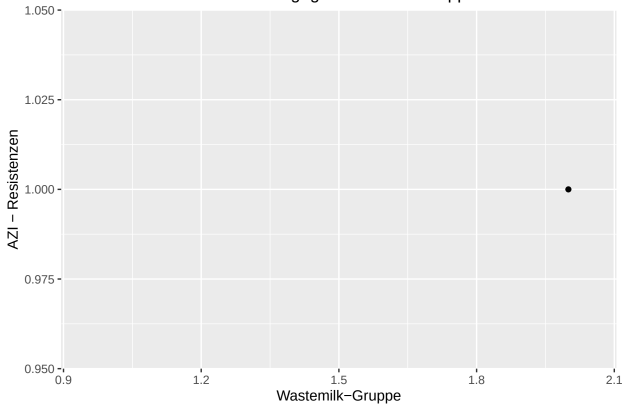


Anzahl CIP - Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

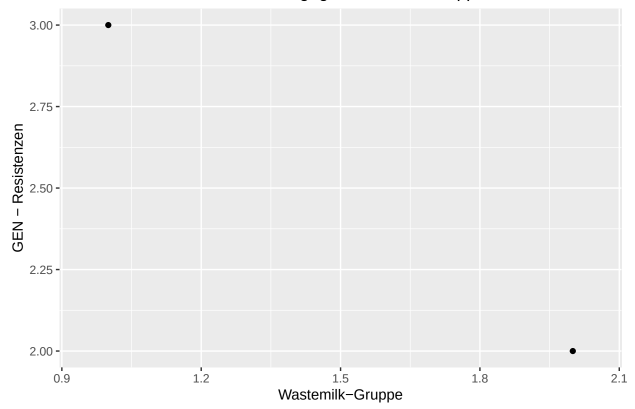


[1] ""



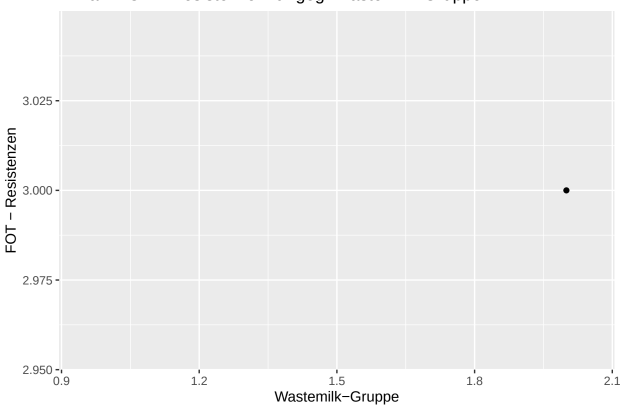


Anzahl GEN – Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

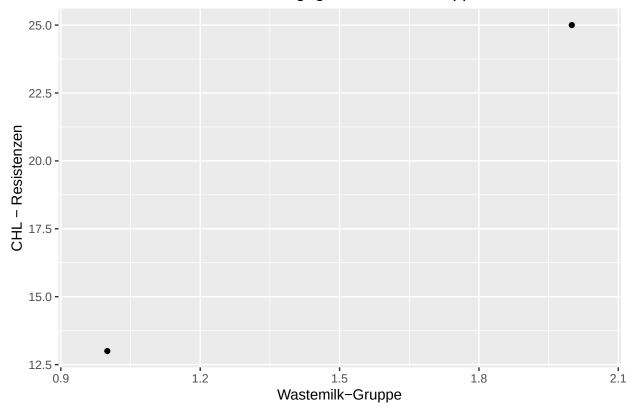


[1] ""

Anzahl FOT – Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

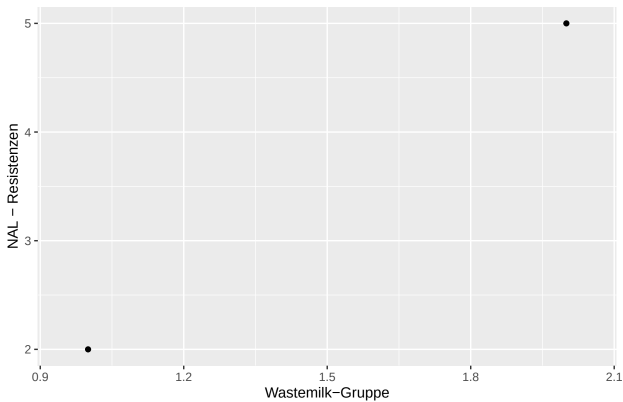


Anzahl CHL – Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

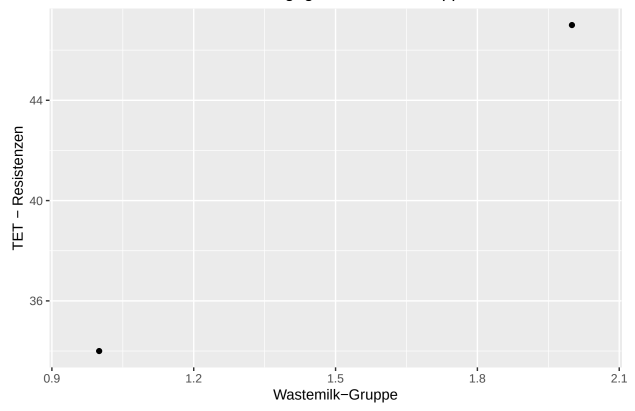


[1] ""

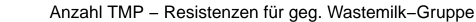
Anzahl NAL - Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

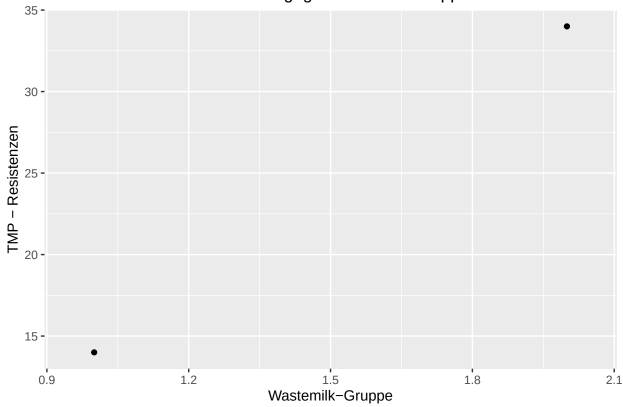


Anzahl TET – Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe

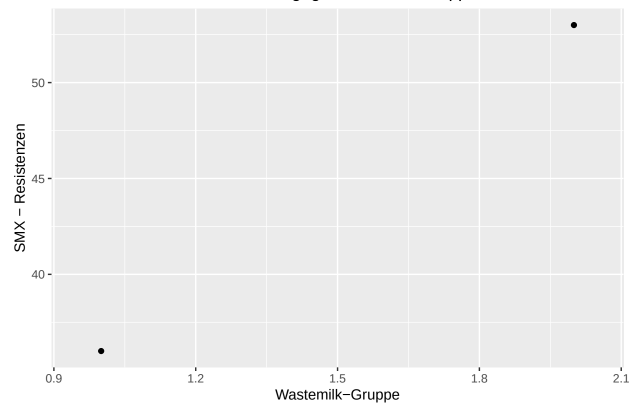


[1] ""



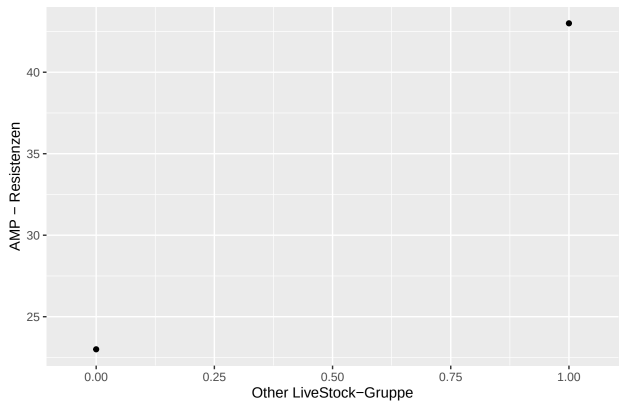


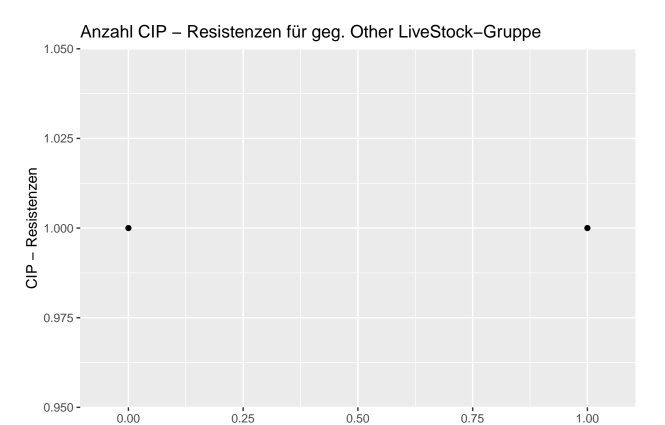
Anzahl SMX - Resistenzen für geg. Wastemilk-Gruppe



[1] "" ## [1] "------

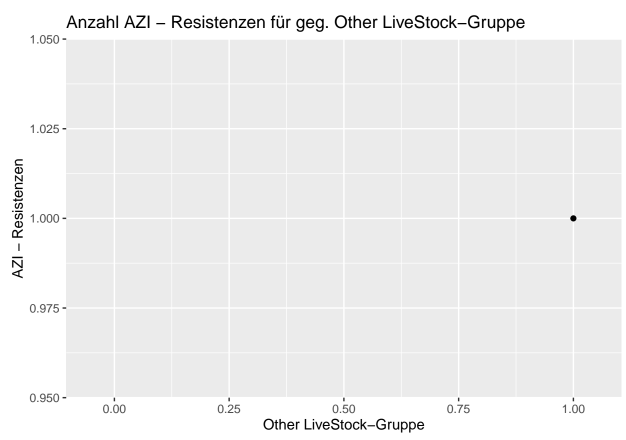
Anzahl AMP – Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe



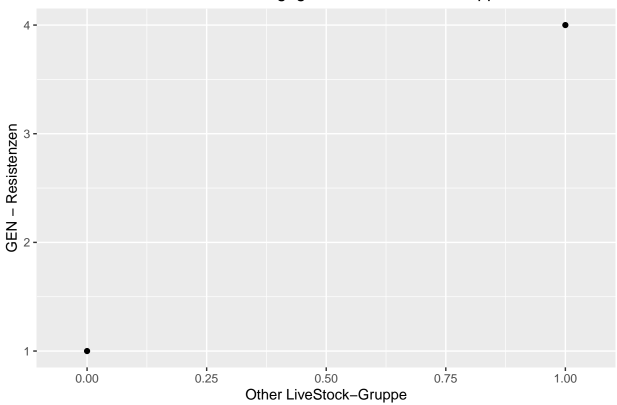


Other LiveStock-Gruppe



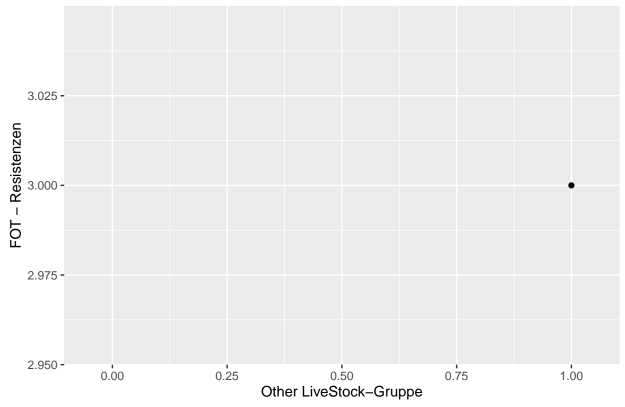


Anzahl GEN – Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

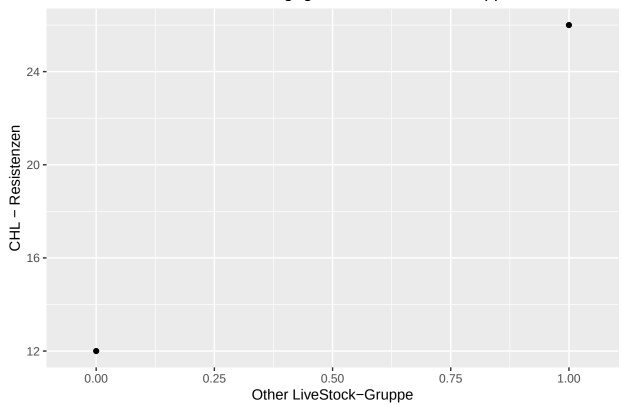


[1] ""

Anzahl FOT – Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

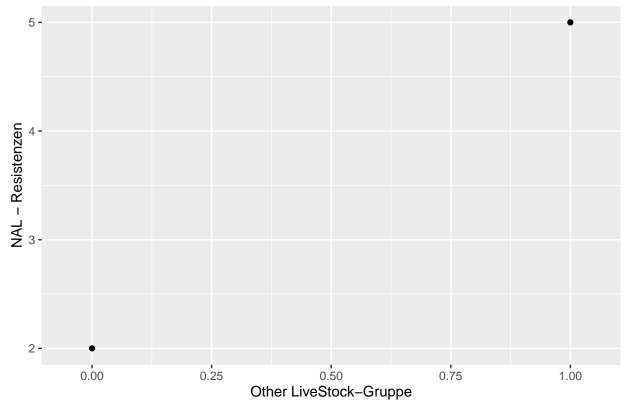


Anzahl CHL - Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

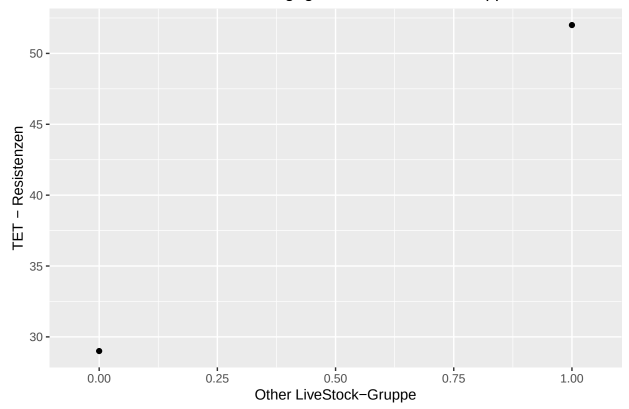


[1] ""

Anzahl NAL - Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

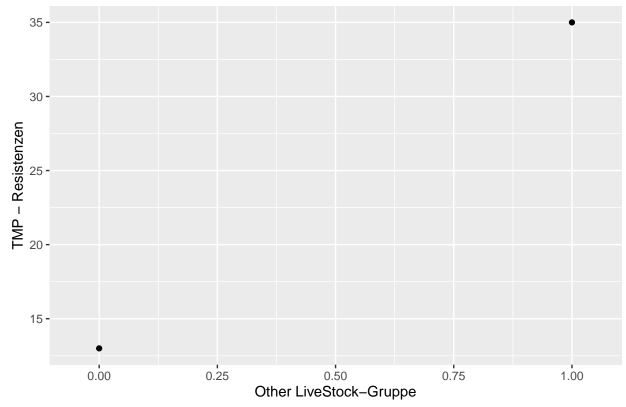


Anzahl TET – Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

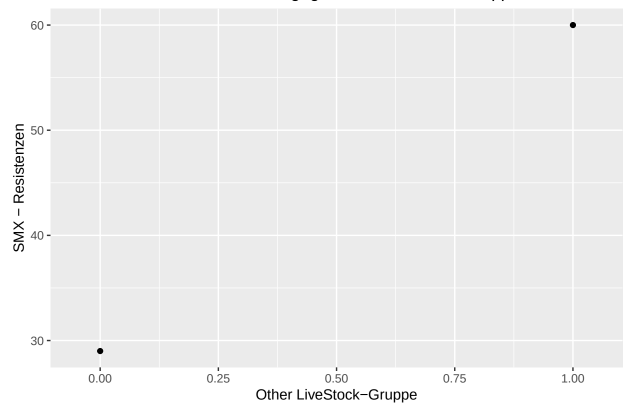


[1] ""

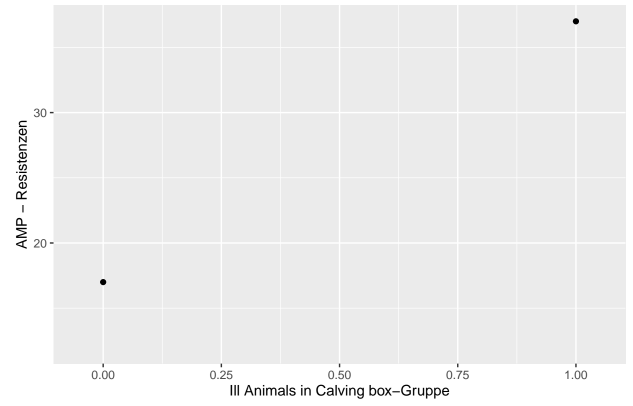
Anzahl TMP - Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

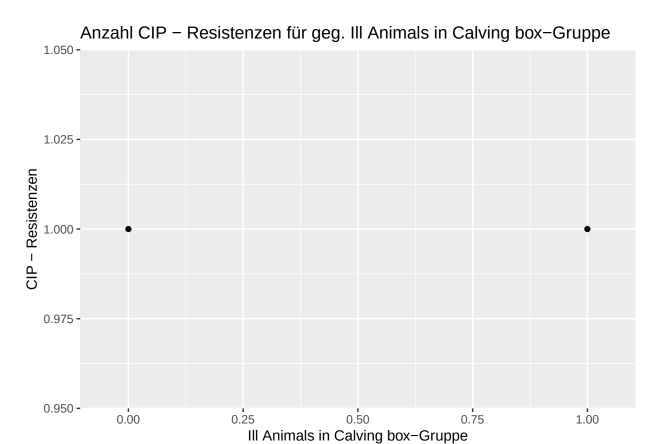


Anzahl SMX – Resistenzen für geg. Other LiveStock-Gruppe

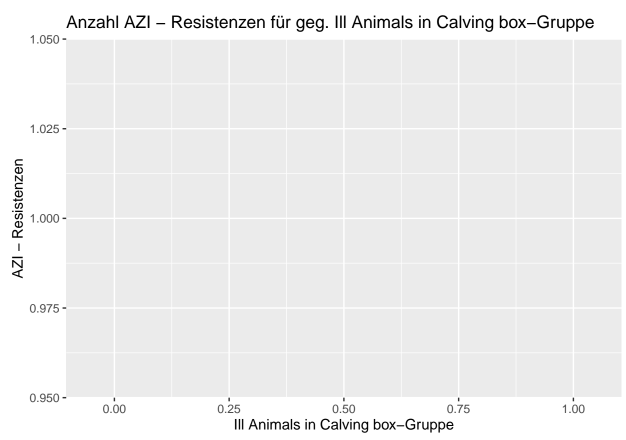


Anzahl AMP – Resistenzen für geg. III Animals in Calving box–Gruppe

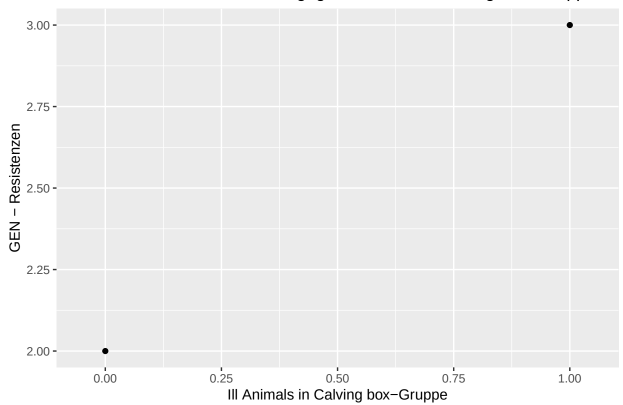






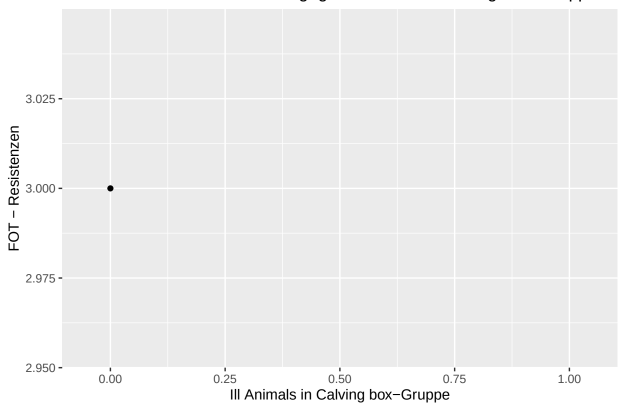


Anzahl GEN – Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe

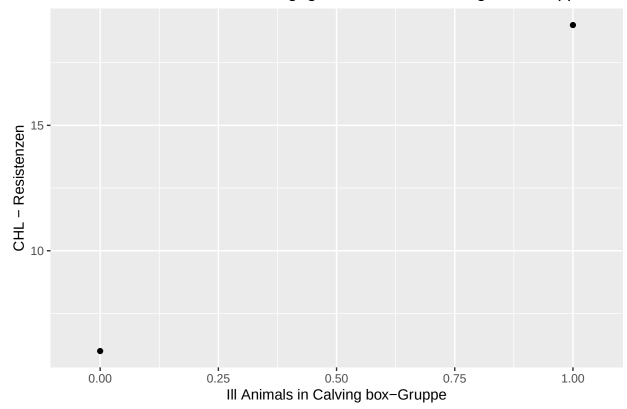


[1] ""

Anzahl FOT – Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe

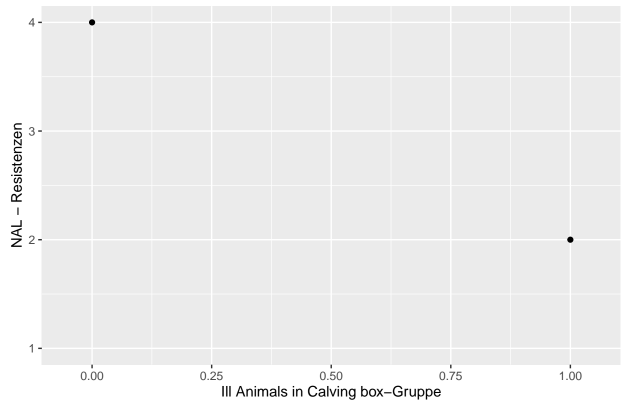


Anzahl CHL – Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe

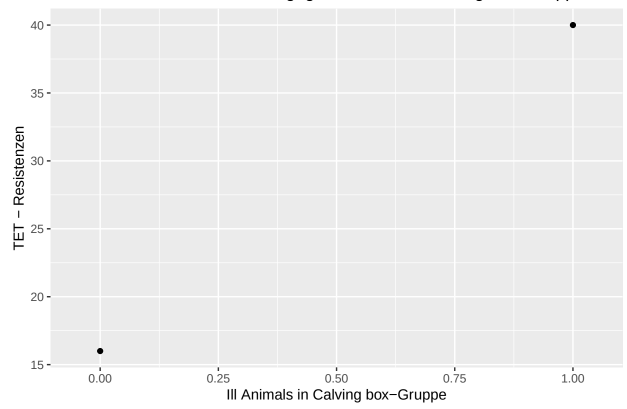


[1] ""

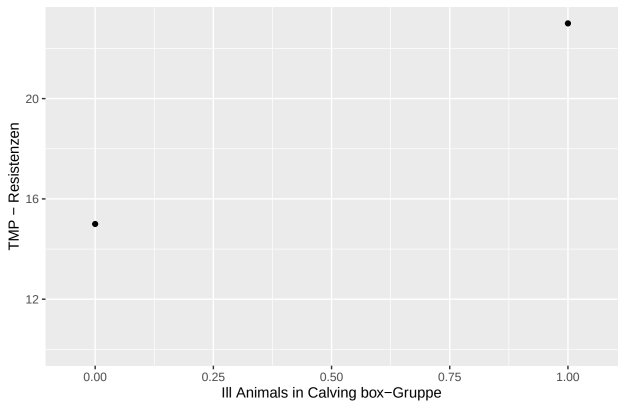
Anzahl NAL - Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe



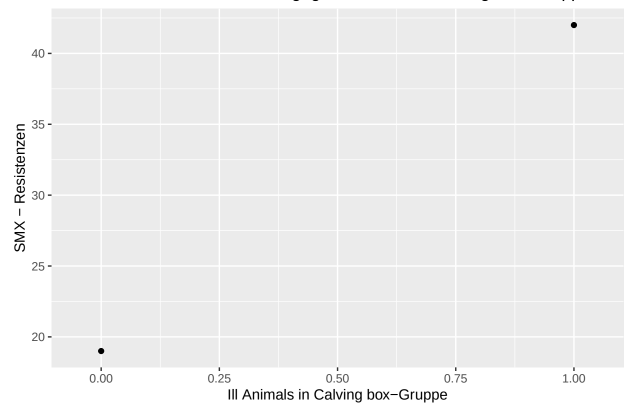
Anzahl TET – Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe



Anzahl TMP - Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe

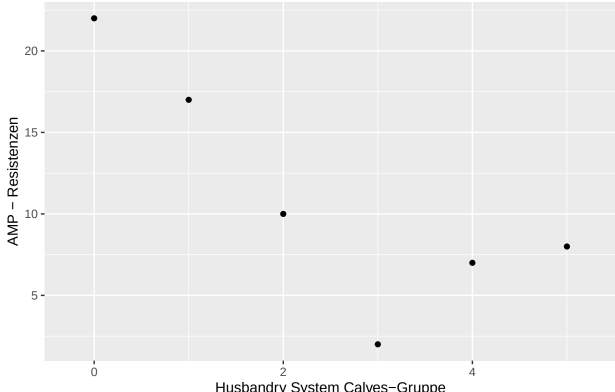


Anzahl SMX – Resistenzen für geg. III Animals in Calving box-Gruppe

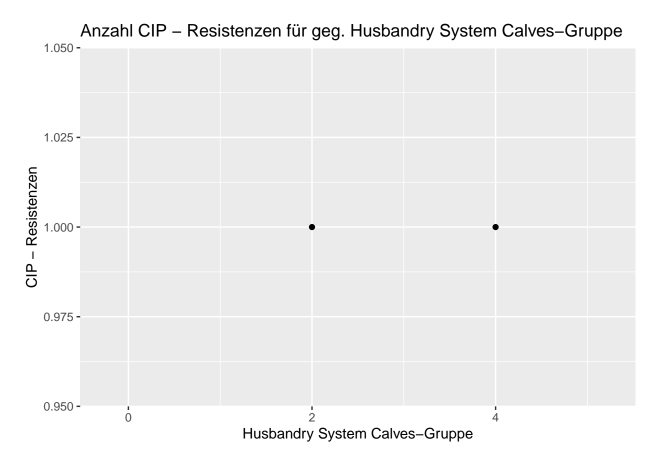


[1] "" ## [1]

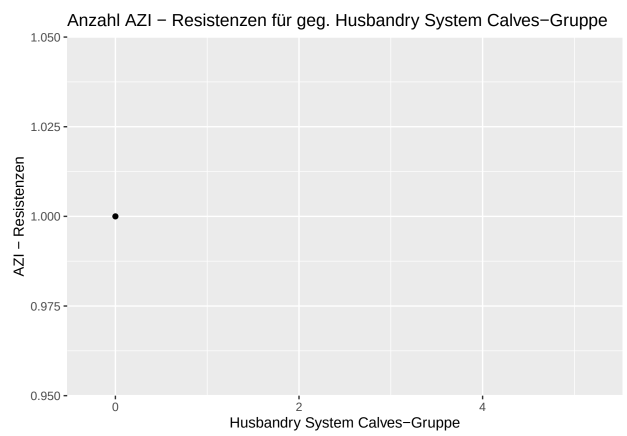
Anzahl AMP - Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe



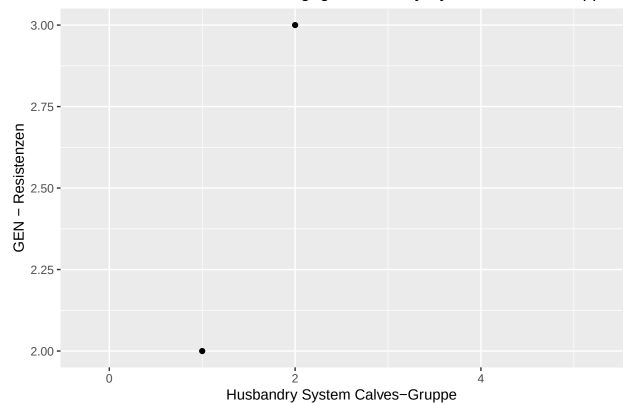
Husbandry System Calves-Gruppe





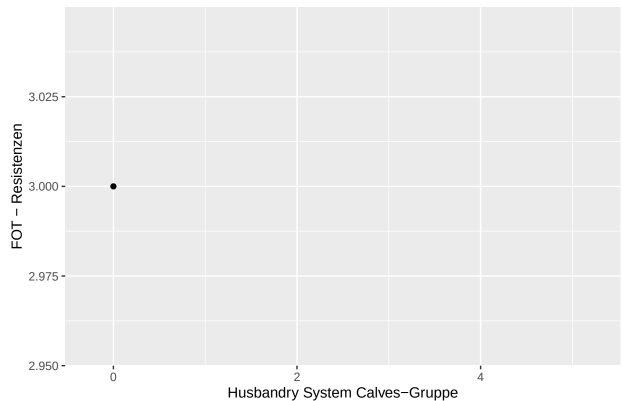


Anzahl GEN - Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe

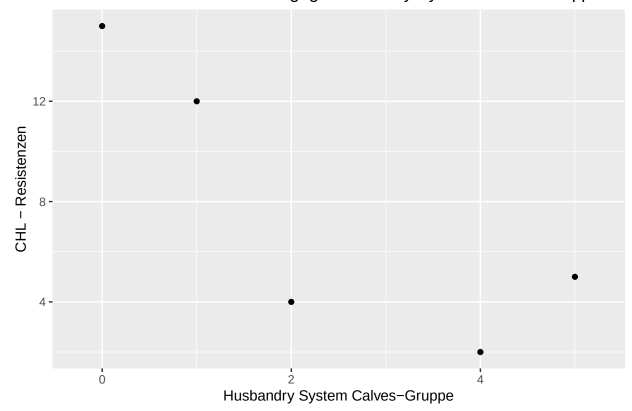


[1] ""

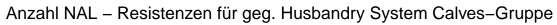
Anzahl FOT - Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe

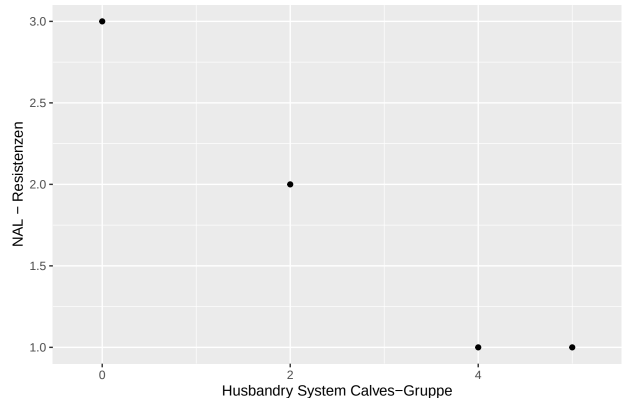


Anzahl CHL - Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe

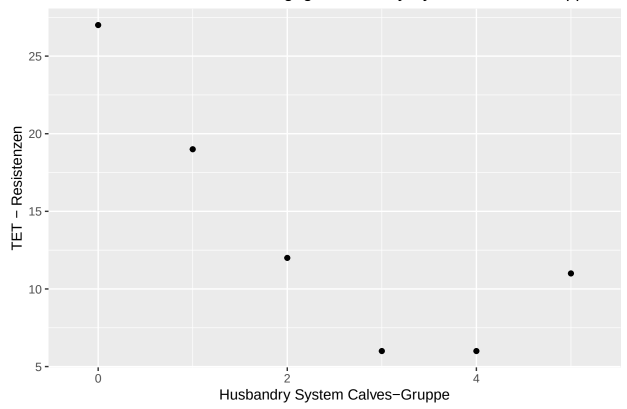


[1] ""



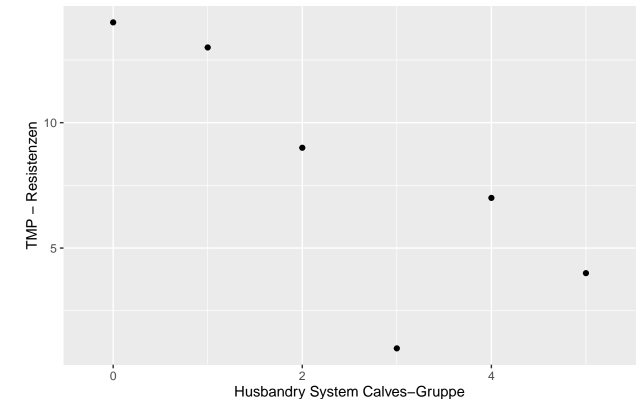


Anzahl TET – Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe

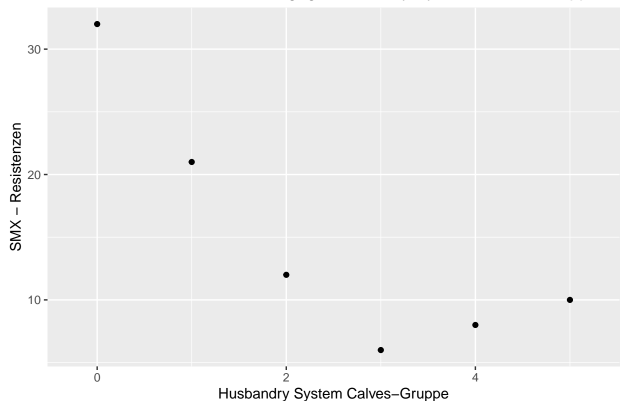


[1] ""

Anzahl TMP – Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe



Anzahl SMX - Resistenzen für geg. Husbandry System Calves-Gruppe





Ungeschichtet: Resistenzen scheinen zu

- steigen mit MY.group (das sahen wir schon aus den Verteilungen), OLS.group, tendenziell auch IAC.group
- fallen bis HSC.group = 3, dann wieder etwas zu steigen (die Steigung von $4 \mapsto 5$ scheint einleuchtend, da 5=0+2 und 4=1+2; man könnte $4 \leftrightarrow 5$ im plot vertauschen)
- jedenfalls sind die Trends klarer als aus den Verteilungen. Eine Regression sagt nochmal mehr