

Ciencia reproducible: qué, por qué, cómo

Reproducible science: what, why, how

Francisco Rodríguez-Sánchez¹, Antonio Jesús Pérez-Luque^{2*}, Ignasi Bartomeus^{1*}, Sara Varela^{3*}

(1) Departamento de Ecología Integrativa, Estación Biológica de Doñana (EBD-CSIC), Consejo Superior de Investigaciones Científicas, Avda. Américo Vespucio s/n, E-41092 Sevilla, España.

(2) Laboratorio de Ecología (iEcolab), Instituto Interuniversitario Sistema Tierra (CEAMA), Universidad de Granada, Avda. del Mediterráneo s/n, Granada 18006, España.

(3) Departamento de Ciencias de la Vida, Facultad de Biología, Ciencias Ambientales y Química, Universidad de Alcalá, Campus Universitario. Ctra. Madrid-Barcelona, Km. 33,600, 28805 Alcalá de Henares, Madrid, España.

(*) Estos autores contribuyeron de manera equivalente y el orden se determinó ejecutando en R: `sample(c("AJPL", "IB", "SV"))`.

Autor para correspondencia: F. Rodríguez-Sánchez [frrodriguez.work@gmail.com]

Resumen

Ciencia reproducible: qué, por qué, cómo. La inmensa mayoría de los estudios científicos no son reproducibles: resulta muy difícil, si no imposible, trazar todo el proceso de análisis y obtención de resultados a partir de un conjunto de datos – incluso tratándose de los mismos investigadores. La trazabilidad y reproducibilidad de los resultados son sin embargo condiciones inherentes a la ciencia de calidad, y un requisito cada vez más frecuente por parte de revistas y organismos financiadores de la investigación. Los estudios científicos reproducibles incluyen código informático capaz de recrear todos los resultados a partir de los datos originales. De esta manera el proceso de análisis queda perfectamente registrado, se reduce drásticamente el riesgo de errores, y se facilita la reutilización de código para otros análisis. Pero la ciencia reproducible no sólo acelera el progreso científico sino que también reporta múltiples beneficios para el investigador incluyendo ahorro de tiempo y esfuerzo, incremento de la calidad e impacto de las publicaciones. En este artículo explicamos en qué consiste la reproducibilidad, por qué es necesaria en ciencia, y cómo podemos hacer ciencia reproducible. Presentamos una serie de recomendaciones y herramientas para el manejo y análisis de datos, control de versiones de archivos, organización de ficheros y manejo de programas informáticos que nos permiten desarrollar flujos de trabajo reproducibles en el contexto actual de la ecología.

Abstract

Reproducible science: what, why, how. Most scientific papers are not reproducible: it is really hard, if not impossible, to understand how results are derived from data, and being able to regenerate them in the future (even by the same researchers). However, traceability and reproducibility of results are indispensable elements of high-quality science, and an increasing requirement of many journals and funding sources. Reproducible studies include code able to regenerate results from the original data. This practice not only provides a perfect record of the whole analysis but also reduces the probability of errors and facilitates code reuse, thus accelerating scientific progress. But doing reproducible science also brings many benefits to the individual researcher, including saving time and effort, improved collaborations, and higher quality and impact of final publications. In this article we introduce reproducible science, why it is important, and how we can improve the reproducibility of our work. We introduce principles and tools for data management, analysis, version control, and software management that help us achieve reproducible workflows in the context of ecology.

Palabras clave

análisis de datos; ciencia abierta; ecoinformática; ecología; programación; R; reproducibilidad

Keywords

data analysis; ecoinformatics; ecology; open science; programming; R; reproducibility

Introducción

¿Cuántas veces hemos querido visitar un análisis estadístico meses o años después y no hemos sido capaces, bien porque no recordamos cómo hacerlo o los datos no están fácilmente disponibles? ¿Cuánto tiempo perdemos en rehacer análisis estadísticos, figuras o tablas tras corregir un error en los datos, o siguiendo las recomendaciones de un revisor? ¿Cuánto tiempo invertimos intentando implementar un nuevo método de análisis a partir de la escueta descripción proporcionada en un artículo? ¿Cuántas veces hemos intentado recabar datos infructuosamente porque los autores han perdido los datos, su formato es ilegible hoy en día, o simplemente se niegan a compartirlos?

Todas estas escenas son desgraciadamente frecuentes en el día a día de los científicos, y evidencian un grave problema de reproducibilidad en ciencia (Peng, 2011). La inmensa mayoría de los artículos científicos no son reproducibles, esto es, resulta muy difícil o incluso imposible trazar claramente el proceso de obtención de los resultados y volver a obtenerlos (reproducirlos) ¡incluso tratándose del mismo equipo de autores! En este artículo discutimos por qué los resultados científicos deben ser reproducibles, presentamos las ventajas de adoptar un flujo de trabajo reproducible, e introducimos las principales herramientas para ello.

¿Qué es la ciencia reproducible?

*"A scientific article is advertising, not scholarship.
The actual scholarship is the full software environment, code and data,
that produced the result."
Claerbout y Karrenbach (1992)*

La ciencia se caracteriza por seguir unas pautas metodológicas que garantizan su validez epistemológica (Pigliucci y Boudry, 2013). La confrontación rigurosa de hipótesis con evidencias empíricas (observacionales o experimentales) y el escrutinio público de los resultados contribuyen a garantizar que las conclusiones sean ciertas. Es por ello que los artículos científicos tienen una sección de métodos explicando los pasos seguidos en la recolección y análisis de datos. Esta información resulta crucial para examinar la veracidad y robustez de las conclusiones del artículo, así como para permitir futuras repeticiones del estudio por otros autores. Sin embargo, en la mayoría de ocasiones la escueta descripción verbal que aparece en la sección de métodos resulta insuficiente para conocer todos los detalles del análisis (Ince et al., 2012, **Fig. 1**). Este problema resulta cada vez más acuciante con el aumento de la complejidad de los análisis estadísticos (Michener y Jones, 2012).

Un estudio científico es reproducible si el texto del artículo viene acompañado de código (texto interpretable por un ordenador) que permite recrear exactamente a partir de los datos originales todos los resultados y figuras incluidos en el artículo (Peng, 2011; Marwick, 2016). El concepto es por tanto diferente al de repetibilidad, que se refiere a la posibilidad de replicar el mismo estudio (con nuevos datos) a partir de la información proporcionada en el artículo. La reproducibilidad se relaciona principalmente con la transparencia, trazabilidad, y completitud del protocolo seguido para llegar a unos resultados concretos a partir de un conjunto de datos determinado. La reproducibilidad no es una cualidad binaria sino un gradiente que va desde trabajos totalmente irreproducibles (que sólo contienen el texto, tablas y figuras finales) a estudios perfectamente reproducibles donde la integración de texto, código y datos permite regenerar fácilmente el resultado final a partir de los datos originales (e.g. Goring et al., 2013; FitzJohn et al., 2014, **Fig. 1**).

¿Por qué es necesaria la reproducibilidad en ciencia?

*"Every analysis you do on a dataset will have to be redone
10–15 times before publication. Plan accordingly."*

[Trevor A. Branch](#)

La reproducibilidad es un pilar fundamental del método científico: los resultados deben estar basados en datos y evidencias perfectamente contrastables. De hecho, ningún estudio científico puede garantizar que sus resultados sean correctos, pero sí reproducibles (Peng, 2011). La reproducibilidad es por tanto una garantía de transparencia y calidad: los artículos reproducibles están mejor blindados frente a errores, y cuando los contienen son detectados y corregidos más fácilmente

(Check Hayden, 2015). Además, la reutilización de código pre-existente por parte de otros autores contribuye a acelerar el progreso científico. En los últimos años ha aumentado la presión por incrementar la reproducibilidad de los trabajos científicos, tras la creciente detección de errores graves en artículos que carecen de garantías de reproducibilidad (Anón, 2014b; a; Alberts et al., 2015). De hecho, el número de revistas y fuentes de financiación que requieren la publicación de datos y código no para de crecer (Stodden et al., 2013).

Pero la reproducibilidad no debería ser vista como una obligación impuesta externamente, sino como una oportunidad de mejorar nuestra manera de hacer ciencia y la contribución de nuestros trabajos al avance científico general. Hacer ciencia reproducible trae consigo múltiples ventajas para el investigador (ver **Tabla 1**), a pesar del esfuerzo inicial que implica siempre aprender nuevas técnicas de trabajo.

Para empezar, tener flujos de trabajo reproducibles evita muchos de los problemas planteados al comienzo de este artículo. Por ejemplo, tras corregir un error en los datos o introducir nuevas observaciones podemos volver a generar - sin ningún esfuerzo extra - todas las tablas, figuras y resultados de un trabajo. Esto no sólo ahorra tiempo sino que disminuye drásticamente los errores en el manuscrito final. Igualmente, la existencia de un código que documenta fielmente el proceso de análisis facilita además tanto la escritura del manuscrito como su interpretación por coautores, revisores y los lectores finales (Markowetz, 2015). Además, dicha transparencia le da un sello de calidad al trabajo y facilita su aceptación, incrementando su impacto posterior en términos de citas y reconocimiento (Piwowar et al., 2007; Vandewalle, 2012). Por ejemplo, la revista *Molecular Ecology* menciona en sus [instrucciones a los autores](#) que "los artículos con archivado de datos y código son más valiosos para investigaciones futuras, por lo que, a igualdad de condiciones, se les dará mayor prioridad para su publicación". La existencia de un código ordenado y bien estructurado permitirá además su reutilización en proyectos posteriores, ahorrando tiempo y esfuerzos al equipo de investigación (Garijo et al., 2013). Además, compartir públicamente el código con el que generamos unos resultados puede ayudarnos a identificar errores (idealmente antes de su publicación) y abrir nuevas líneas de colaboración (Hampton et al., 2015).

Cómo hacer ciencia reproducible

*"You can't reproduce if you don't understand where a number came from.
You can't reproduce what you don't remember. And trust me: you won't.
You can't reproduce what you've lost.
What if you need access to a file as it existed 1, 10, 100, or 1000 days ago?"*
Bond-Lamberty (2014)

Adoptar un flujo de trabajo reproducible (**Fig. 2**) requiere un esfuerzo inicial importante. Es necesario familiarizarse con diversas herramientas (bases de datos, programación, sistemas de control de versiones) lo cual lleva su tiempo. Recibir una formación adecuada y temprana (idealmente previa a

la realización del proyecto de máster o doctorado) facilita mucho las cosas. Dado que el interés por la ciencia reproducible es bastante reciente, en nuestro país la formación es aún escasa, aún más en el campo de la ecología. Pero existen cursos, libros y material de aprendizaje fácilmente disponibles (ver **Apéndice 1**).

La reproducibilidad no es una cualidad binaria sino un gradiente (**Fig. 1**) y conviene implementarla paso a paso en nuestra investigación para facilitar la transición. Un ejemplo extremo de irreproducibilidad sería aquel donde los datos son manipulados en una hoja de cálculo (e.g. Microsoft Excel, LibreOffice Calc), posteriormente analizados manualmente en programas estadísticos (como Statistica o SPSS), el manuscrito redactado en un procesador de texto (e.g. Microsoft Word, Google Docs), las figuras realizadas en un programa gráfico (e.g. SigmaPlot, Adobe Illustrator, Photoshop), y los valores de las tablas copiados a mano. Afortunadamente, cada vez es más frecuente que los análisis se hagan mediante código (mayoritariamente R o Python), lo cual representa un avance importante en cuanto a reproducibilidad. Sin embargo, dicho flujo de trabajo incluye todavía múltiples pasos manuales que rompen su dinamismo, no dejan registro de las operaciones realizadas, y abren la puerta a la introducción de errores (por ejemplo, al copiar manualmente múltiples valores a una tabla). En el otro extremo de este gradiente de reproducibilidad estarían los análisis puramente integrados donde el trabajo final puede ser reconstituido a partir de los datos originales con un solo comando o clic del ratón (**Fig. 1**).

A continuación presentamos los elementos más importantes de un flujo de trabajo reproducible (**Fig. 2**) e introducimos las principales herramientas disponibles para el manejo de datos, análisis de datos mediante código, control de versiones, la organización de los archivos, y el manejo de las dependencias de software externo. En el **Apéndice 1** hemos incluido un listado de recursos que profundizan más en cualquiera de estos aspectos.

Recolección y manejo de datos

El proceso de recolección y manejo de datos resulta crucial, ya que cualquier error en esta primera etapa se propagará hasta los resultados finales. Por tanto es muy importante garantizar la calidad de este proceso, que podría dividirse en cinco etapas (Michener y Jones, 2012):

Planificación

Una buena planificación es la mejor forma de asegurar la calidad de los datos, multiplicando su valor durante y después de finalizado el proyecto (Rüegg et al., 2014). Muchas instituciones (como la National Science Foundation de Estados Unidos) requieren la presentación de un 'data management plan' con cada proyecto (<http://www.nsf.gov/bio/biodmp.jsp>). Dicho plan debe incluir información detallada acerca de qué datos se van a obtener y cómo van a recogerse, almacenarse y compartirse (Michener y Jones, 2012; Michener, 2015) (por ejemplo véase https://www.dataone.org/sites/all/documents/DMP_Copepod_Formatted.pdf). Para ello, existen herramientas como DMPTool (<https://dmptool.org/>) muy útiles para elaborar esta planificación.

Recolección

El proceso de obtención de datos ecológicos varía enormemente según el tipo de estudio, desde la captura de organismos en el campo hasta descarga de imágenes de satélite. A pesar de esta heterogeneidad, un principio común a seguir es intentar conservar los datos brutos en su estado original de la mejor manera posible (por ejemplo, insectos capturados en un museo o una colección, fichas de campo en un archivo seguro, imágenes o capas GIS en un repositorio), con un identificador único. Esto nos permite establecer claramente qué conjunto de datos se ha utilizado para un análisis, así como revisar/reutilizar estos datos en el futuro. Igualmente, la metodología de obtención de datos debe quedar perfectamente registrada.

Descripción del conjunto de datos (metadatos)

Todo conjunto de datos debe ir acompañado de una descripción detallada de lo que representa cada variable, cómo y dónde se tomó, en qué unidades está medida, cuándo se tomaron los datos, quien los tomó, etc. Esta información, conocida como metadatos, resulta necesaria para una correcta interpretación de los datos (Michener et al., 1997), y además multiplica su utilidad favoreciendo la reutilización (Fegraus et al., 2005; Alonso y Valladares, 2006; Rüegg et al., 2014).

Aunque los metadatos pueden alojarse en un simple fichero de texto, es muy conveniente utilizar un sistema estándar pues facilita la validación, integración y síntesis de los datos de manera automatizada (Alonso y Valladares, 2006). Existen diferentes estándares de metadatos en función del propósito y la disciplina científica. En ecología existe el estándar llamado 'Ecological Metadata Language' (EML) (<http://knb.ecoinformatics.org/software/eml/>) que se utiliza por ejemplo en las redes de seguimiento ecológico a largo plazo (LTER, Long-Term Ecological Research; Vanderbilt et al. (2015)). Existen varias herramientas para crear o editar metadatos, como Morpho (<http://knb.ecoinformatics.org/morphoportal.jsp>), DEIMS (<https://data.lter-europe.net/deims/>, utilizado en la red LTER), o el paquete de R eml (<https://github.com/ropensci/EML/>).

Control de calidad

El control de calidad de los datos es un paso imprescindible pero frecuentemente obviado. Siempre se introducen errores, ya sea en la toma de datos en el campo o al introducirlos en un ordenador, y es importante detectarlos y depurarlos. La utilización de plantillas que restrinjan el tipo de datos introducido (e.g. fecha en un formato determinado, valores numéricos dentro de un rango determinado, especie a elegir de un listado predefinido) evita la introducción de muchos errores desde el principio. En cualquier caso, es conveniente realizar un control de calidad final comprobando que todos los datos se ajustan a unos valores adecuados o razonables. Este control de calidad puede hacerse de manera reproducible e iterativa mediante funciones de importación de datos que incluyen tests para comprobar la validez de los datos (e.g. ver <http://ropensci.org/blog/2015/06/03/baad>). Además, es importante seguir algunas normas básicas de

206 estructuración de la base de datos (Wickham, 2014) para facilitar su análisis posterior (e.g. ver
207 <http://kbroman.org/dataorg/> o <http://www.datacarpentry.org/spreadsheet-ecology-lesson/>).

208 **Preservación**

209 Finalmente, debemos buscar la forma de asegurar que nuestros datos seguirán estando disponibles
210 a largo plazo. Un estudio reciente (Vines et al., 2014) estimó que la disponibilidad de los datos se
211 reduce con el tiempo a una alarmante tasa anual del 17%. En muchos casos, la dificultad de acceso
212 a los datos se debe a su almacenamiento en formatos propietarios o dispositivos digitales obsoletos;
213 otras veces simplemente se extravían. Actualmente, la mejor manera de asegurar la persistencia de
214 los datos a largo plazo (White et al., 2013; Hart et al., 2016) es alojarlos en formato abierto (e.g. txt o
215 csv para datos tabulados, png para imágenes) en un repositorio oficial de los muchos que hay
216 disponibles (ver <http://www.re3data.org/>). Muchos de estos repositorios están orientados a la difusión
217 pública de los datos, pero otros permiten alojamiento privado (e.g. Figshare, KNB, Open Science
218 Framework). Estos repositorios otorgan un identificador único y persistente (DOI, Digital Object
219 Identifier) a los datos, facilitando su reutilización y citación. Existen múltiples programas que permiten
220 subir, actualizar y descargar datos fácilmente desde estos repositorios (e.g. ver
221 http://ropensci.org/packages/#data_publication). El alojamiento en la nube representa por tanto la
222 mejor opción para la conservación de los datos (Hart et al., 2016).

223 **Análisis de datos y documentos dinámicos**

224 Para que un estudio sea reproducible, todo el análisis debe realizarse mediante 'scripts' de código,
225 desde la manipulación de datos hasta la generación de tablas y figuras. Eso significa que debemos
226 evitar hacer ningún cambio directamente sobre los datos originales (e.g. en una hoja de cálculo como
227 Microsoft Excel): los datos originales son intocables, y cualquier modificación posterior debe
228 realizarse mediante código de manera que quede un registro de todos los cambios realizados.

229 La utilización de código trae consigo una serie de ventajas frente al análisis manual mediante clics.
230 En primer lugar, el análisis manual es totalmente irreproducible, a diferencia del código que es
231 interpretable tanto para humanos como computadoras. El código contiene un registro perfecto de
232 todos los pasos seguidos en el análisis, muy útil para compartir con colaboradores o reutilizar algún
233 tiempo después (siempre que podamos reproducir el entorno de computación, véase sección de
234 dependencias externas más abajo). Además, la utilización de código permite automatizar tareas,
235 ahorrando tiempo al investigador.

236 En ecología y otras muchas disciplinas científicas el lenguaje de programación dominante desde
237 hace años es R (www.r-project.org). R es un lenguaje gratuito, de código abierto, inicialmente dirigido
238 al análisis de datos y la visualización, pero cuyos usos no paran de crecer gracias a una comunidad
239 muy activa de usuarios-desarrolladores que contribuyen sus propios 'paquetes' con funciones (ver
240 https://cran.r-project.org/web/packages/available_packages_by_name.html). Además de R, existen

otros lenguajes de programación bastante extendidos como Python, C, C++, MATLAB, etc. (Bass y Nixon, 2008).

La aparición en el último lustro de herramientas para generar documentos dinámicos a partir de un conjunto de datos y código ([knitr](#) y [rmarkdown](#) en R, [IPython](#) para Python, [Jupyter](#) para múltiples lenguajes) ha supuesto una auténtica revolución en el campo de la ciencia reproducible. Estos programas integran texto y código de manera que es posible regenerar todas las tablas, figuras y resultados presentes en un artículo, libro o informe con un solo clic (**Fig. 3**). Ello nos libra por tanto de tener que volver a copiar manualmente todos los valores de una tabla o rehacer figuras con cada iteración del análisis. Por tanto, utilizar documentos dinámicos no sólo ahorra tiempo sino que también reduce la probabilidad de cometer errores: todos los resultados son perfectamente trazables a partir de los datos originales.

En el caso concreto de R, la integración de rmarkdown en Rstudio (www.rstudio.com) facilita la tarea de escribir artículos, tesis, páginas web e incluso presentaciones totalmente reproducibles (véase <http://rmarkdown.rstudio.com>). A modo de ejemplo, este artículo está escrito íntegramente en Rmarkdown (véase el código fuente aquí: <https://github.com/ecoinfAEET/Reproducibilidad>). Aquí (<https://github.com/Pakillo/rmdTemplates>) puede descargarse una plantilla para escribir artículos en Rmarkdown para la revista Ecosistemas (Rodríguez-Sánchez et al., 2016).

Control de versiones

*"Your closest collaborator is you 6 months ago,
and you don't respond to emails."
P. Wilson*

El control de versiones es otro de los nudos conflictivos a lo largo del desarrollo de un proyecto. El sistema más común -y problemático- de control de versiones consiste en guardar copias de los ficheros con distintos nombres (**Fig. 4**), en un intento de tener un archivo de todos los cambios aplicados al documento. Este sistema lleva a la acumulación desmesurada de archivos muy similares cuyas modificaciones no son fácilmente comparables, y dificulta reconstruir la historia del proyecto, volver atrás en caso de detectar errores, o colaborar con varios coautores haciendo modificaciones sobre el mismo documento. Herramientas como [Google Docs](#), [Dropbox](#), [Overleaf](#) o [Authorea](#) representan un gran avance al respecto, pero están más enfocadas a la escritura colaborativa de manuscritos que a la integración dinámica de datos, texto, y código ejecutable como en los documentos de Rmarkdown o IPython.

Los sistemas de control de versiones se encargan de monitorizar automáticamente los cambios realizados en cualquier fichero, registrando *quién* hizo *qué* cambio, *cuándo* y *por qué* (Blischak et al., 2016), de forma que es posible recuperar distintas versiones del fichero en todo momento. En el campo de la programación existen sistemas de control de versiones muy eficientes que recientemente se han incorporado como herramientas básicas de la ciencia reproducible (Ram, 2013). Git (<https://git-scm.com/>) es el sistema más utilizado hoy día, en conjunción con plataformas

de internet como GitHub (<https://github.com>), BitBucket (<https://bitbucket.org/>), o GitLab (<https://gitlab.com/>). Git facilita enormemente la tarea de archivar, reconstruir y navegar por la historia de un proyecto. La integración de git en plataformas como GitHub facilita además enormemente el desarrollo conjunto de análisis, código y texto entre todos los colaboradores de un proyecto. A modo de ejemplo, este artículo se escribió utilizando git para el control de versiones y GitHub para la colaboración y discusión entre los autores. El desarrollo completo del artículo (incluyendo quién hizo qué cambios, cuándo y por qué) está disponible públicamente en GitHub: <https://github.com/econinfAEET/Reproducibilidad/commits/master>.

Organización de ficheros

Mantener un sistema consistente de organizar todos los archivos relacionados con un proyecto es otro punto importante para garantizar su reproducibilidad (y hacer la vida del investigador más fácil). Cuando no se tiene ningún criterio los archivos se acumulan desordenadamente y resulta muy difícil manejar los distintos componentes del proyecto (datos, código, figuras, texto...). Esto no sólo dificulta la comprensión y reutilización en el futuro, sino que también favorece la aparición de errores incontrolados.

Hay muchas maneras de organizar un proyecto, y cada investigador elige la más conveniente en su caso. Pero sí existen algunos principios básicos (Noble, 2009, véase también enlaces en **Apéndice 1**): (i) todos los ficheros relacionados con el proyecto deben estar dentro del mismo directorio (e.g. un proyecto de Rstudio); (ii) existen subdirectorios independientes para los datos, código, figuras, resultados y manuscrito; (iii) los datos originales permanecen inalterados en un directorio aparte; (iv) los datos derivados se generan mediante 'scripts'; (v) las funciones se definen en ficheros independientes del código que ejecuta el análisis; (vi) en el directorio raíz hay un fichero README que describe el proyecto y sus componentes, y un 'script' maestro ('makefile') que ejecuta todos los análisis.

Convenientemente, todos estos principios son compatibles con la estructura de un paquete de R (**Fig. 5**). Un paquete de R no es más que una forma estándar de organizar el código que nos permite ser más eficientes a la hora de utilizarlo, compartirlo y editarlo (Varela, 2015). Todos los paquetes de R tienen una estructura estándar con una carpeta 'R' donde residen las funciones, una carpeta 'man' que contiene los ficheros de ayuda de esas funciones, un fichero de texto 'NAMESPACE' (generado automáticamente) que especifica las funciones contenidas en el paquete y si dependen de funciones contenidas en otros paquetes, y un fichero 'DESCRIPTION' con los metadatos del paquete: nombre, objetivos, autores, y sus dependencias de otros paquetes. Además pueden añadirse carpetas incluyendo archivos de datos, tests para las funciones, etc. (Wickham, 2015) por lo que la estructura, siendo estándar, mantiene su flexibilidad.

Crear un paquete de R es mucho más fácil de lo que puede parecer (ver **Apéndice 2**), y organizar un proyecto de investigación utilizando esa estructura estándar tiene muchas ventajas (cf. <https://github.com/ropensci/rrrpkg>), entre ellas: (i) el paquete provee una estructura de directorios

para mantener los archivos organizados; (ii) las funciones creadas para el análisis quedan documentadas, facilitando su reutilización posterior; (iii) las funciones pueden llevar tests asociados para comprobar que funcionan correctamente, incrementando la robustez del análisis; (iv) se describen explícitamente las dependencias de nuestro análisis en otros paquetes o programas externos, facilitando la reproducibilidad del proyecto.

Dependencias externas

Todo análisis reposa sobre plataformas, paquetes o programas que cambian a lo largo del tiempo. En consecuencia, es muy frecuente que un código deje de funcionar al introducirse cambios en alguno de los paquetes de los que depende el proyecto (Ooms, 2013). Igualmente, para poder reproducir un análisis en otro ordenador habrá que instalar primero todas los programas necesarios. Por estos motivos conviene documentar las dependencias externas de nuestro análisis (por ejemplo qué paquetes de R se utilizan, especificando la versión), y asegurarse de que dicho software estará disponible en el futuro.

Hay muchas maneras posibles de registrar las dependencias de nuestro proyecto. En R, una de las más sencillas es ejecutar la función `sessionInfo()` (o su equivalente `session_info` del paquete `devtools`) al finalizar el análisis. Este comando devuelve un listado estructurado de todos los paquetes utilizados, especificando su versión. Esta información puede ser procesada directamente por paquetes como `switchr` (Becker et al., 2015) para instalar todas las dependencias requeridas en cualquier otro ordenador. Otras opciones incluyen el uso de los paquetes `rctrack` (Liu y Pounds, 2014), `checkpoint` (Revolution Analytics, 2015) y `packrat` (Ushey et al., 2015). Mientras `rctrack` y `packrat` almacenan una copia local de todos los paquetes utilizados en un proyecto, `checkpoint` descarga los paquetes desde un servidor de internet cuando se ejecuta. Todos estos métodos son muy fáciles de utilizar y garantizan la reproducibilidad de nuestro proyecto en el futuro aunque cambien los paquetes o dependencias externas. Otras alternativas más avanzadas y versátiles incluyen `docker` (Boettiger, 2015) y `drat` (Eddelbuettel, 2015). En el **Apéndice 1** hemos incluido enlaces para iniciarse en el uso de todas ellas.

Conclusiones

La trazabilidad y reproducibilidad de los resultados científicos son cualidades inherentes a la ciencia de calidad. Hacer ciencia de manera reproducible no sólo es un requisito creciente en muchas revistas y fuentes de financiación sino que además aporta muchas ventajas para el investigador. A la larga, la ciencia reproducible ahorra tiempo y esfuerzo, reduce el riesgo de cometer errores y aumenta el impacto y utilidad de los trabajos en la comunidad científica.

Desarrollar estudios plenamente reproducibles requiere un esfuerzo inicial de aprendizaje. Creemos que aquí se aplica bien la máxima de que 'es importante aprender a nadar antes de estar hundiéndonos'. Invertir esfuerzo en adoptar flujos reproducibles puede parecer una pérdida de tiempo

al principio, pero en el futuro puede ahorrarnos muchos problemas. El tiempo invertido en aprender a utilizar herramientas como git o markdown se ve recompensado cuando podemos regenerar todo un manuscrito, tablas y figuras incluidas, con un solo clic. No solo ahorramos esfuerzo, sino que nos aseguramos de que los resultados están actualizados y libres de errores.

La transición hacia la reproducibilidad puede hacerse gradualmente. Un buen punto de partida es la utilización de código ('scripts') para todo el proceso de manejo y análisis de datos, así como producción de figuras. Este código debe ser capaz de generar los resultados finales a partir de los datos originales, y ambos pueden publicarse junto con el manuscrito para hacerlo más reproducible. Igualmente, podríamos empezar a utilizar repositorios de datos en la nube (e.g. Open Science Framework, Figshare) para almacenar, versionar y compartir nuestros datos. El siguiente paso podría ser estructurar nuestro código en un documento dinámico (Rmarkdown/IPython). Finalmente puede incorporarse un sistema de control de versiones (e.g. git/GitHub) para guardar un registro del desarrollo del proyecto y facilitar la colaboración con otros investigadores. Esperamos que este artículo anime a muchos investigadores a adoptar estas prácticas, y que las pautas y recursos aquí recogidos faciliten la transición hacia una ciencia más reproducible.

Agradecimientos

FRS está financiado por una ayuda de formación postdoctoral del Ministerio de Economía y Competitividad. SV tiene un contrato postdoctoral del programa propio de la Universidad de Alcalá. Los autores desean agradecer expresamente a todos los programadores, instituciones y empresas que hacen posible, muchas veces de manera altruista, la ciencia reproducible.

Referencias

Alberts, B., Cicerone, R.J., Fienberg, S.E., Kamb, A., McNutt, M., Nerem, R.M., Schekman, R. et al. 2015. Self-correction in science at work. *Science* 348: 1420-1422.

Alonso, B., Valladares, F. 2006. Bases de datos y metadatos en ecología: compartir para investigar en cambio global. *Ecosistemas* 15: 1-6.

Anón. 2014a. Code share. *Nature* 514: 536-536.

Anón. 2014b. Journals unite for reproducibility. *Nature* 515: 7-7.

Bass, B., Nixon, T. 2008. Computer languages. En Jorgensen, S., Fath, B. (eds.), *Encyclopedia of ecology*, pp. 720-731.

Becker, G., Barr, C., Gentleman, R., Lawrence, M. 2015. Enhancing reproducibility and collaboration via management of R package cohorts. *Arxiv*, <http://arxiv.org/abs/1501.02284v2>.

Blischak, J.D., Davenport, E.R., Wilson, G. 2016. A Quick Introduction to Version Control with Git and GitHub. *PLOS Computational Biology* 12: e1004668.

Boettiger, C. 2015. An introduction to Docker for reproducible research. *ACM SIGOPS Operating Systems Review* 49: 71-79.

Bond-Lamberty, B. 2014. Robust and reproducible research using R. http://rstudio-pubs-static.s3.amazonaws.com/14911_24ffedb113f74789b709cbd694dc255c.html#/

Check Hayden, E. 2015. Rule rewrite aims to clean up scientific software. *Nature* 520: 276-277.

Claerbout, J., Karrenbach, M. 1992. Electronic documents give reproducible research a new meaning. En *Proceedings of the 62nd annual international meeting of the society of exploration geophysics*, pp. 601-604.

Eddelbuettel, D. 2015. *drat: Drat R Archive Template*. <https://cran.r-project.org/package=drat>.

Fegraus, E.H., Andelman, S., Jones, M.B., Schildhauer, M. 2005. Maximizing the Value of Ecological Data with Structured Metadata: An Introduction to Ecological Metadata Language (EML) and Principles for Metadata Creation. *The Bulletin of the Ecological Society of America* 86: 158-168.

FitzJohn, R.G., Pennell, M.W., Zanne, A.E., Stevens, P.F., Tank, D.C., Cornwell, W.K. 2014. How much of the world is woody? *Journal of Ecology* 102: 1266-1272.

Garijo, D., Kinnings, S., Xie, L., Xie, L., Zhang, Y., Bourne, P.E., Gil, Y. 2013. Quantifying Reproducibility in Computational Biology: The Case of the Tuberculosis Drugome. *PLoS ONE* 8: e80278.

Goring, S., Lacourse, T., Pellatt, M.G., Mathewes, R.W. 2013. Pollen assemblage richness does not reflect regional plant species richness: a cautionary tale. *Journal of Ecology* 101: 1137-1145.

Hampton, S.E., Anderson, S.S., Bagby, S.C., Gries, C., Han, X., Hart, E.M., Jones, M.B. et al. 2015. The Tao of open science for ecology. *Ecosphere* 6: art120.

Hart, E., Barmby, P., LeBauer, D., Michonneau, F., Mount, S., Mulrooney, P., Poisot, T. et al. 2016. Ten simple rules for digital data storage. *PeerJ preprints* 4: e1448v2.

Ince, D.C., Hatton, L., Graham-Cumming, J. 2012. The case for open computer programs. *Nature* 482: 485-488.

Liu, Z., Pounds, S. 2014. An R package that automatically collects and archives details for reproducible computing. *BMC Bioinformatics* 15: 138.

Markowitz, F. 2015. Five selfish reasons to work reproducibly. *Genome Biol* 16: 274.

Marwick, B. 2016. Computational Reproducibility in Archaeological Research: Basic Principles and a Case Study of Their Implementation. *Journal of Archaeological Method and Theory*, en prensa.

413 Michener, W.K. 2015. Ten Simple Rules for Creating a Good Data Management Plan. *PLoS*
414 *Computational Biology* 11: 1-9.

415 Michener, W.K., Brunt, J.W., Helly, J.J., Kirchner, T.B., Stafford, S.G. 1997. Nongeospatial metadata
416 for the ecological sciences. *Ecological Applications* 7: 330-342.

417 Michener, W.K., Jones, M.B. 2012. Ecoinformatics: supporting ecology as a data-intensive science.
418 *Trends in Ecology and Evolution* 27: 85-93.

419 Noble, W.S. 2009. A Quick Guide to Organizing Computational Biology Projects. *PLoS Computational*
420 *Biology* 5: e1000424.

421 Ooms, J. 2013. Possible Directions for Improving Dependency Versioning in R. *The R journal* 5: 197-
422 206.

423 Peng, R.D. 2011. Reproducible Research in Computational Science. *Science* 334: 1226-1227.

424 Pigliucci, M., Boudry, M. 2013. *Philosophy of pseudoscience: reconsidering the demarcation problem*.
425 University of Chicago Press, Chicago, IL, USA.

426 Piwowar, H.A., Day, R.S., Fridsma, D.B. 2007. Sharing Detailed Research Data Is Associated with
427 Increased Citation Rate. *PLoS ONE* 2: e308.

428 Ram, K. 2013. Git can facilitate greater reproducibility and increased transparency in science. *Source*
429 *Code for Biology and Medicine* 8: 7.

430 Revolution Analytics. 2015. *checkpoint: Install Packages from Snapshots on the Checkpoint Server*
431 *for Reproducibility*. <https://cran.r-project.org/package=checkpoint>.

432 Rodríguez-Sánchez, F., Hollister, J.W., Boettiger, C. 2016. *rmdTemplates*.
433 <http://dx.doi.org/10.5281/zenodo.51346>.

434 Rüegg, J., Gries, C., Bond-Lamberty, B., Bowen, G.J., Felzer, B.S., McIntyre, N.E., Soranno, P.A.
435 et al. 2014. Completing the data life cycle: using information management in macrosystems
436 ecology research. *Frontiers in Ecology and the Environment* 12: 24-30.

437 Stodden, V., Guo, P., Ma, Z. 2013. Toward Reproducible Computational Research: An Empirical
438 Analysis of Data and Code Policy Adoption by Journals. *PLoS ONE* 8: e67111.

439 Ushey, K., McPherson, J., Cheng, J., Atkins, A., Allaire, J.J. 2015. *packrat: A Dependency*
440 *Management System for Projects and their R Package Dependencies*. [https://cran.r-](https://cran.r-project.org/package=packrat)
441 [project.org/package=packrat](https://cran.r-project.org/package=packrat).

442 Vanderbilt, K.L., Lin, C.-C., Lu, S.-S., Kassim, A.R., He, H., Guo, X., Gil, I.S. et al. 2015. Fostering
443 ecological data sharing: collaborations in the International Long Term Ecological Research
444 Network. *Ecosphere* 6: 1-18.

445 Vandewalle, P. 2012. Code Sharing Is Associated with Research Impact in Image Processing.
 446 *Computing in Science & Engineering* 14: 42-47.

447 Varela, S. 2015. «R packages. Organize, test, document, and share your code», de Hadley Wickham.
 448 *Ecosistemas* 24: 103.

449 Vines, T.H., Albert, A.Y., Andrew, R.L., Débarre, F., Bock, D.G., Franklin, M.T., Gilbert, K.J. et al.
 450 2014. The Availability of Research Data Declines Rapidly with Article Age. *Current Biology* 24:
 451 94-97.

452 White, E., Baldridge, E., Brym, Z., Locey, K., McGlinn, D., Supp, S. 2013. Nine simple ways to make it
 453 easier to (re)use your data. *Ideas in Ecology and Evolution* 6: 1-10.

454 Wickham, H. 2015. *R packages: organize, test, document, and share your code*. O'Reilly.

455 Wickham, H. 2014. Tidy Data. *Journal of Statistical Software* 59: 1-23.

456

457 **Tabla 1.** Ventajas para el investigador derivadas de la adopción de flujos de trabajo reproducibles.

458 **Table 1.** Personal benefits for researchers from developing reproducible workflows.

459

Beneficios de la ciencia reproducible para el investigador
La utilización de código permite la automatización: ejecución de tareas repetitivas sin esfuerzo
Muy fácil corregir y regenerar resultados, tablas y figuras
Reducción drástica del riesgo de errores
Los flujos de trabajo reproducibles facilitan la colaboración
Mayor facilidad para escribir artículos al tener registro exhaustivo de todo el proceso de análisis
La publicación del código ayuda a detectar errores antes de la publicación definitiva
La publicación del código facilita el proceso de revisión
La publicación del código facilita la comprensión del artículo y evita malinterpretaciones
La reproducibilidad es un sello de calidad y aumenta la probabilidad de aceptación (cuando no es simplemente requerida)
La reproducibilidad aumenta el impacto de las publicaciones (citas, reconocimiento, reutilización, coautorías)
Ahorro de tiempo y esfuerzo al reutilizar código en otros proyectos

460 **Tabla 2.** Criterios y recomendaciones para incrementar la reproducibilidad de nuestra investigación.

461 **Table 2.** Checklist of criteria and recommendations to increase the reproducibility of our research.

462

Criterios de reproducibilidad
Los datos originales están disponibles
Los datos han sido revisados y validados (preferiblemente de manera automática)
Existe un conjunto de metadatos explicando la estructura, formato y contenido de los datos
Los datos están almacenados en formato abierto (e.g. txt, csv)
Los datos se han subido a un repositorio en la nube
Todo el análisis y manejo de datos se hace mediante código ('scripts')
El código es inteligible y está bien documentado
El código genera las tablas y figuras finales
Todos los resultados del trabajo se actualizan dinámicamente (nunca manualmente)
Todos los archivos importantes (datos, código) están versionados (por ejemplo usando git)
Existe copia de seguridad de todos los archivos importantes en (cuasi) tiempo real
Todos los archivos relacionados con el proyecto están dentro del mismo directorio
Existen subdirectorios independientes para los datos, código, figuras, etc.
Los datos brutos están separados de los datos derivados
El código utiliza funciones que se definen en un fichero independiente
Se han escrito tests que comprueban que las funciones actúan correctamente
Existe un 'script' maestro que ejecuta todos los pasos del análisis ordenadamente
Existe un documento README que explica los objetivos y organización del proyecto
Existe un registro detallado de todas las dependencias de software externo (incluyendo la versión)
Es posible instalar todas esas dependencias en el futuro o en otro ordenador
Tanto el manuscrito como los datos y código son públicos
Se especifica el tipo de licencia que tienen los datos y el código

463 PIES DE FIGURA

464 **Figura 1.** La reproducibilidad no es una cualidad binaria sino un gradiente (Peng, 2011). Los artículos
465 científicos que sólo contienen el texto, resultados y figuras finales (por ejemplo en un único archivo
466 pdf) son los menos reproducibles: es imposible reconstruir detalladamente el proceso de análisis
467 desde los datos originales hasta los resultados finales. La publicación de los datos y/o el código
468 empleado para el análisis contribuyen a mejorar la reproducibilidad. Igualmente, la existencia de un
469 sistema de control de versiones (como git) permite reconstruir perfectamente la historia del
470 proyecto. Finalmente, en el extremo del gradiente de reproducibilidad se encuentran los documentos
471 dinámicos (por ejemplo, Rmarkdown o IPython) que integran perfectamente texto, datos y código
472 ejecutable.

473 **Figura 2.** Esquema de un flujo de trabajo reproducible. En primer lugar, los datos se recogen según
474 un protocolo bien diseñado, se documentan con metadatos (e.g. usando el estándar EML, 'Ecological
475 Metadata Language'), se someten a un control de calidad (idealmente de manera automática, esto
476 es, mediante funciones de código), y se almacenan en un repositorio de datos en la nube. Después
477 procederíamos al análisis, siempre utilizando 'scripts' para manipular los datos, y creando funciones
478 que pueden almacenarse en un paquete (para facilitar su documentación y posterior reutilización). El
479 análisis propiamente dicho se haría mediante documentos de Rmarkdown o IPython que integran
480 texto, código y resultados (tablas y figuras). Estos documentos pueden convertirse fácilmente en
481 presentaciones, páginas web, o artículos científicos plenamente reproducibles.

482 **Figura 3.** Los documentos dinámicos que integran texto, código y resultados (e.g. Rmarkdown,
483 IPython) son una herramienta revolucionaria para hacer ciencia reproducible. Por ejemplo, un archivo
484 Rmarkdown que contiene texto y código (a) puede ejecutarse y producir automáticamente
485 documentos integrados (b) en múltiples formatos incluyendo html, pdf, o Word. Los documentos
486 Rmarkdown permiten trazar todo el proceso desde los datos originales a los resultados, y son
487 plenamente reproducibles de manera que si hacemos cualquier cambio en los datos o el código, los
488 resultados se actualizan automáticamente.

489 **Figura 4.** Almacenar copias de archivos con distintos nombres (a) es un sistema de control de
490 versiones muy ineficiente. El número de archivos crecerá desmesuradamente, y no es fácil comparar
491 los cambios entre distintos archivos o reconstruir la historia del proyecto. Existen sistemas de control
492 de versiones muy eficientes (como git) que registran perfectamente quién hizo qué cambio, cuándo
493 y por qué (b). Cuando se sincronizan con plataformas en línea como GitHub (www.github.com),
494 resulta muy fácil trabajar conjuntamente en proyectos incluyendo manejo de datos, análisis y
495 redacción de artículos.

496 **Figura 5.** Organización de directorios y archivos en un proyecto siguiendo la estructura de un
497 paquete de R. Los datos brutos no deben modificarse y se encuentran separados de los datos
498 depurados, que se generan mediante 'scripts'. Las funciones se definen en ficheros independientes
499 (carpeta R), y van acompañadas de documentación (carpeta man) y tests (para comprobar que

500 funcionan adecuadamente). Los análisis se realizan mediante documentos Rmarkdown. Existe un
501 script maestro (makefile) que ejecuta el análisis (completo o por partes). Esta estructura es flexible
502 y puede modificarse según las preferencias del investigador (e.g. ver
503 <https://github.com/ropensci/rrrpkg>).

504 FIGURE LEGENDS

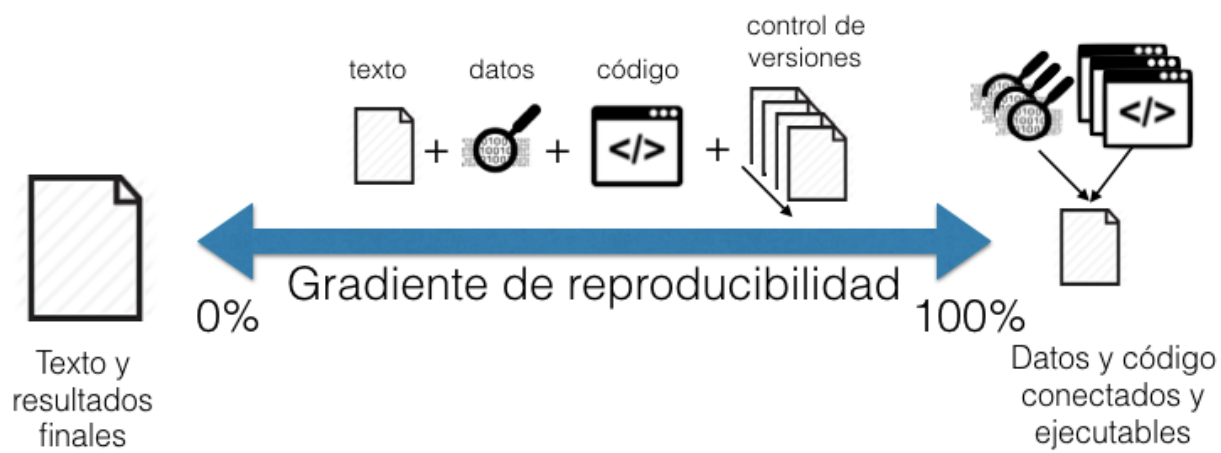
505 **Figure 1.** Reproducibility is not a binary quality but a gradient (Peng, 2011). Scientific articles that
506 contain only the final text, results and figures (e.g. in a single pdf document) are the least reproducible
507 - it is impossible to reconstruct the whole analytic process from data to results. Publication of the data
508 and/or code used for the analysis greatly improve reproducibility. Likewise, usage of a version control
509 system (like `git`) permits navigating through the complete history of the project. Finally, the most
510 reproducible studies are those using dynamic reports (e.g. Rmarkdown or IPython notebooks) that
511 integrate text, code and data in a fully executable environment.

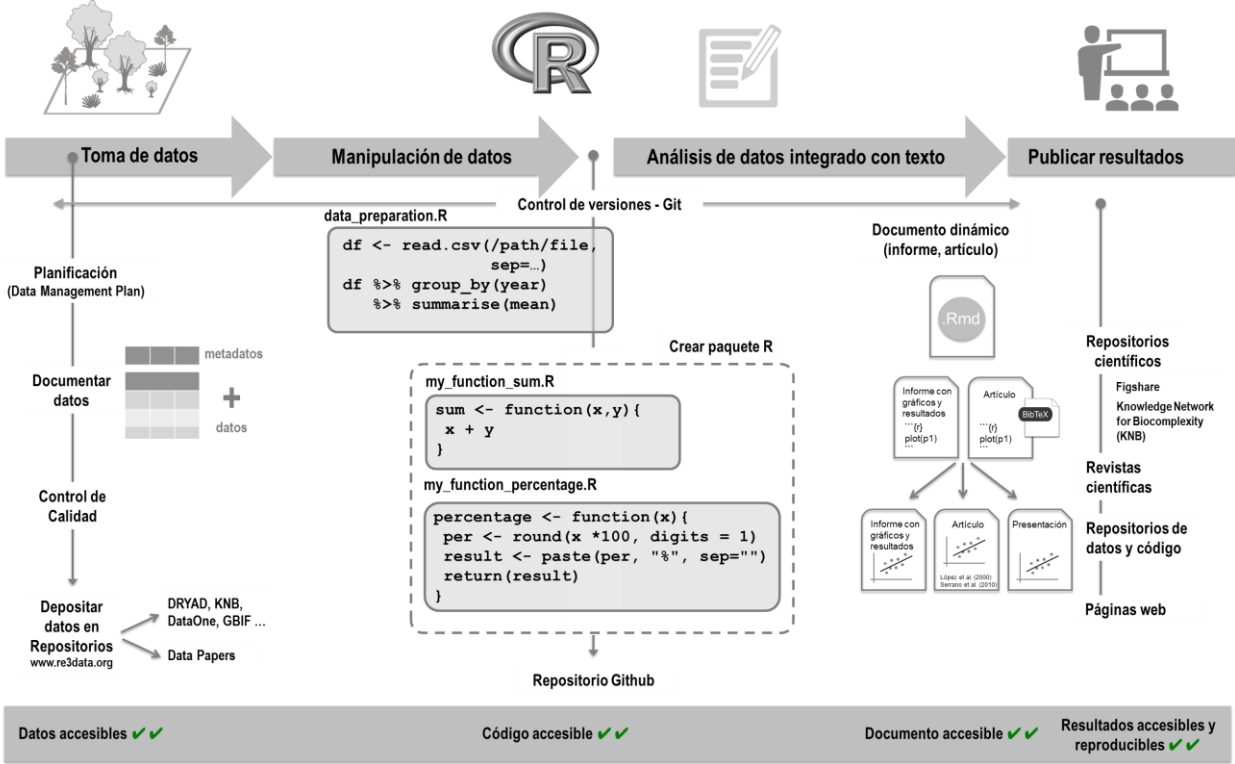
512 **Figure 2.** Sketch of a reproducible data analysis workflow. First, data are collected following a well-
513 designed plan, documented with metadata (e.g. using EML, the Ecological Metadata Language),
514 quality-controlled (ideally through automated functions), and stored in an online repository. For the
515 data analysis, we would always use scripts for data wrangling and preparation, as well as functions to
516 perform repeated tasks. These functions could be wrapped into a package to facilitate their share and
517 reuse. The actual analysis would be done using literate programming (e.g. Rmarkdown or IPython).
518 These documents integrate text, code and results (tables and figures) and are fully executable, so
519 they can be easily converted into presentations, web pages, or fully reproducible manuscripts.

520 **Figure 3.** Dynamic documents integrating text, code and results (e.g. Rmarkdown, IPython) are
521 revolutionary tools for reproducible science. For example, an Rmarkdown document (a) containing text
522 and code can be automatically converted into an integrated document with text, code and results (b)
523 in one of multiple formats including html, pdf, and Word. Rmarkdown documents are fully
524 reproducible: they permit tracing exactly how results are derived from data, and if we change anything
525 in the data or code, results will be updated automatically.

526 **Figure 4.** Storing file copies with distinct names (a) is a very inefficient system of version control. The
527 number of files will grow fast, and it is hard to compare changes between files, or navigate the history
528 of the project. In contrast, version control systems such as `git` are very efficient to record who did
529 what change, when, and why (b). When used in conjunction with online platforms like GitHub
530 (www.github.com), it is easy to work collaborately in research projects involving data management,
531 analysis, and manuscript writing.

532 **Figure 5.** Organisation of files and folders for a research project following the structure of an R
533 package. Raw data are separated from derived (clean) data, which are obtained through scripts.
534 Functions are defined as independent files (R folder), have documentation (man folder) and tests (to
535 check that they work correctly). Analyses are done in Rmarkdown. There is also a `makefile` that
536 executes all or parts of the analysis. This structure is flexible and highly customisable to follow
537 preferences of the researcher (e.g. see <https://github.com/ropensci/rrrpkg>).





a

Our results confirm that happiness is related to sunshine (slope = `r.coef(model)[2]`).

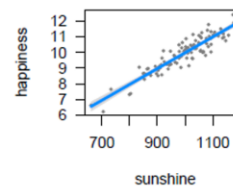
b

Climate influences individual well-being (Rehdanz and Maddison 2005). However, ...

We collected data on 100 individuals and fitted a linear model.

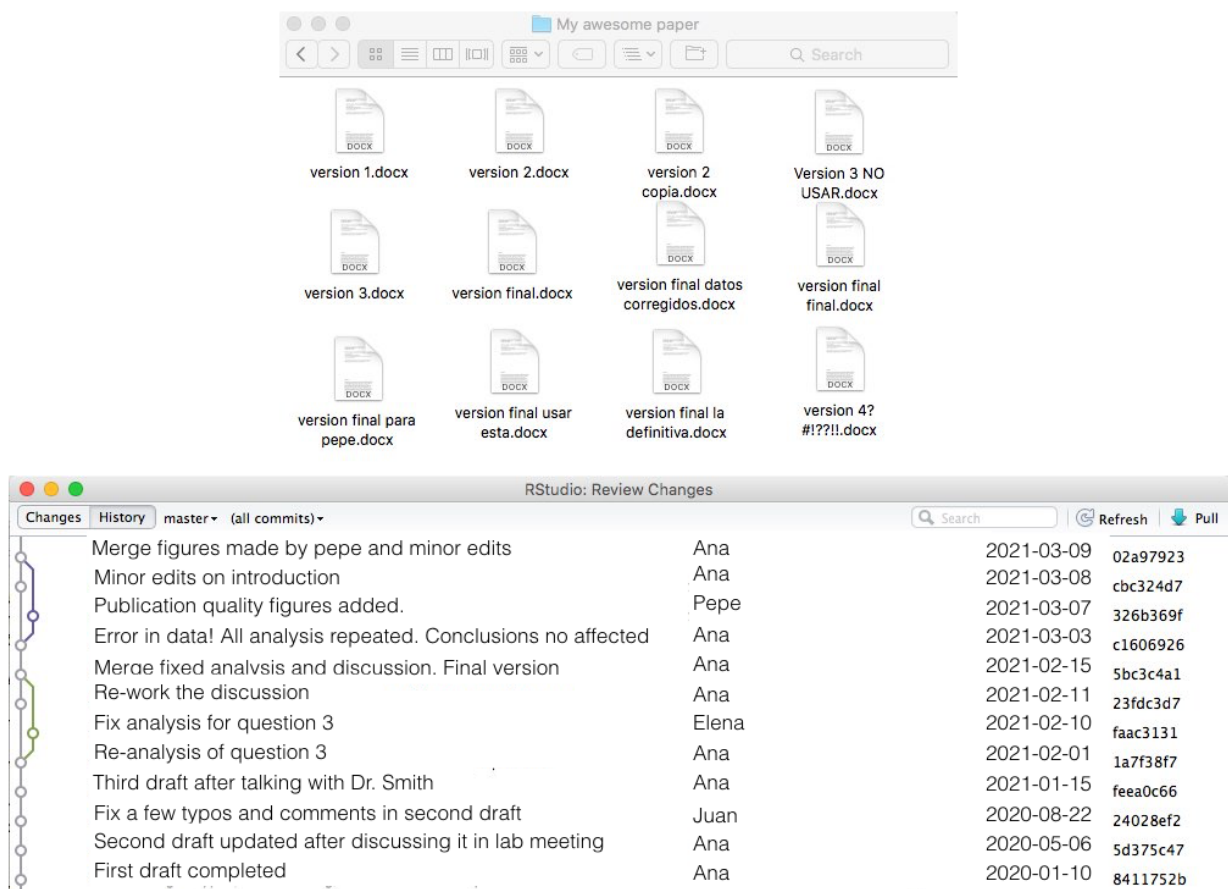
We found that...

	Estimate	Std. Error	t value	Pr(> t)
(Intercept)	-0.0986	0.4271	-0.23	0.8180
sunshine	0.0101	0.0004	23.75	0.0000



Our results confirm that happiness is related to sunshine (slope = 0.0100652).

Rehdanz, Katrin, and David Maddison. 2005. "Climate and Happiness." *Ecological Economics* 52 (1). Elsevier BV: 111–25. doi:10.1016/j.ecolecon.2004.06.015.



```
miproyecto
|- README           # información general
|- DESCRIPTION      # metadatos y dependencias del paquete
|- NAMESPACE        # generado automáticamente
|- makefile         # script maestro que ejecuta el análisis
|- data/            # datos depurados
|- data-raw/        # datos brutos
|- R/               # definición de funciones
|- man/            # documentación de las funciones
|- tests/          # tests de las funciones
|- analysis/        # ficheros Rmarkdown, figuras, etc.
```

Recursos sobre ciencia reproducible

Recursos generales sobre reproducibilidad

- Reproducible research in computational science
- Nature special: Challenges in irreproducible research
- Ten simple rules for reproducible computational research
- Best practices for scientific computing
- Good enough practices for scientific computing
- Initial steps toward reproducible research
- Tools for reproducible research
- The tao of open science for ecology
- Towards standard practices for sharing computer code and programs in neuroscience
- Reproducible research is still a challenge
- rOpenSci reproducibility guide
- Reproducible research course
- Report writing for data science in R
- Implementing reproducible research
- Reproducible Research with R and Rstudio
- Digital History Methods in R
- Doing reproducible science: from your hard-won data to a publishable manuscript without going mad

Manejo de datos

- A guide to data management in ecology and evolution (British Ecological Society)
- Ecoinformatics: supporting ecology as a data-intensive science
- Ten simple rules for the care and feeding of scientific data
- Ten simple rules for digital data storage
- Nine simple ways to make it easier to (re)use your data
- Ten simple rules for creating a good data management plan
- Data Management Planning Tool
- Ejemplo de data management plan
- Bad data guide
- Data Carpentry Spreadsheets for Ecology

- DataONE Best Practices
- Tidy data
- Spreadsheet help
- Data organization
- Repositorios de datos
- Open Science Framework
- Paquetes de rOpenSci para publicación de datos
- Paquete de R para interaccionar con Open Science Framework
- Ecological Metadata Language

Análisis de datos y documentos dinámicos

- knitr
- rmarkdown
- IPython
- Jupyter
- Interactive notebooks: sharing the code
- Dynamic documents with R and knitr
- Report writing for data science in R
- Implementing reproducible research
- Reproducible Research with R and Rstudio

Control de versiones (Git & GitHub)

- A Quick Introduction to Version Control with Git and GitHub
- Git can facilitate greater reproducibility and increased transparency in science
- Git and GitHub (Hadley Wickham)
- Working with RStudio, Git, GitHub (STAT 545)
- Version control with git (R. Fitzjohn)
- Version control with Git (Software Carpentry)
- A basic tutorial to version control using git (Jon Lefcheck)
- Push, Pull, Fork - GitHub for academics
- Git for beginners - the definitive practical guide (Stackoverflow)
- Git - the simple guide

- Code School Git intro
- GitHub tutorial (Karl Broman)
- Getting git right (Atlassian)
- Hello World (GitHub first steps)
- GitHub guides

Organización de proyectos y creación de paquetes

- A quick guide to organizing computational biology projects
- Reproducible Research Project Initialization
- Designing projects
- Rstudio projects
- Using R packages as research compendiums
- R packages (H. Wickham)
- R packages (K. Broman)
- Choose a license
- A minimal tutorial on make (K. Broman)
- remake

Manejo de dependencias

- retrack: An R package that automatically collects and archives details for reproducible computing
- checkpoint package
- packrat: reproducible package management for R
- Enhancing reproducibility and collaboration via management of R package cohorts
- An introduction to Docker for reproducible research
- R Docker tutorial
- drat: R repositories made easy

Para un listado actualizado, consultar <https://github.com/ecoinfAEET/Reproducibilidad>

Creación de paquetes de R

Estructura estándar de un paquete de R

De manera general un paquete de R es una carpeta que debe tener al menos 3 subcarpetas (`R`, `man` y `tests/testthat`) y dos archivos de texto (`DESCRIPTION` y `NAMESPACE`).

R

En esta carpeta se guardan los archivos `.R` definiendo las funciones. Cada función deberá llevar escrita su documentación inmediatamente encima de ella usando `roxygen2` (ver ejemplo). Además tendremos que crear un archivo `.R` llamado `myfirstpackage-package.R` donde expliquemos, de nuevo usando `roxygen2` qué hace y cómo funciona nuestro paquete (ejemplo).

man

En esta carpeta se guardarán los archivos `.Rd`, es decir, los archivos de ayuda que explican todos los detalles de la función. Estos archivos se abren cuando se usa la función `?` y además forman el manual oficial del paquete en pdf. Estos archivos no se deben escribir a mano sino que se crean automáticamente cuando se ejecuta el comando `roxygenize` (ejemplo).

tests/testthat

Además, debemos incorporar tests para cada función para comprobar que están funcionando bien y haciendo lo que realmente queremos. Los test son scripts de R que comprueban cada función (son archivos `.R`, ver <https://cran.r-project.org/web/packages/testthat/testthat.pdf>). Estos tests son fundamentales a la hora de mantener un paquete porque cuando los paquetes crecen y se hacen complejos las interdependencias entre funciones son menos evidentes, así que podríamos llegar a modificar una función sin darnos cuenta de que al hacerlo estamos rompiendo otra que depende de ella (y las razones pueden no ser evidentes a primera vista, e.g., cuestiones de formato de los datos) (ejemplo).

DESCRIPTION

Es un archivo de texto en el cual se especifica el nombre del paquete, su versión, los autores, emails, las dependencias que tiene, etc. (ejemplo).

NAMESPACE

Es un archivo de texto que se genera automáticamente al ejecutar el comando `roxygenize` en el cual se especifican los nombres de las funciones que estarán disponibles al cargar nuestro paquete, incluyendo funciones propias del paquete y funciones importadas de otros paquetes. Si nuestro paquete tiene una función con el mismo nombre que otro que se haya cargado antes, R genera un mensaje informando del problema (colisión de nombres). Para evitar colisiones de nombres se puede aplicar un prefijo de forma que los nombres de las funciones no coincidan con los de ninguna otra función que haya sido programada en R.

Crear el paquete

Finalmente, después de haber ejecutado el comando **roxygenize** para generar los manuales y el NAMESPACE, podemos crear nuestro paquete ejecutando:

```
R CMD build --resave-data myfirstpackage
```

Si nuestro paquete pasa el check `--as-cran` sin ningún problema podríamos incluso compartirlo en el repositorio CRAN de R.

```
R CMD check --as-cran myfirstpackage_0.1.tar.gz
```

Evidentemente hay muchos más elementos que pueden añadirse a un paquete. Aquí hay una guía muy completa y sencilla para crear paquetes.