R 与 tidyverse——数据分析入门

石天熠

2019-07-28

Contents

欢	印		5
1	1.1 1.2 1.3 1.4	RStudio 安装与基础操作 什么是 R 获取资源与帮助(重要!) RStudio 界面介绍,基本操作,和创建新项目 安装和使用 packages (包) 小测 {test-intro}	9 11 12 19 21
2	2.1 2.2 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7	向量的概念,操作和优越性 数据/对象类型 (Data/Object Types) 数学表达和运算 逻辑 判断和循环 (流程控制) 函数 列表 (list) array (数组) 和 matrix (矩阵) 简介	23 29 32 42 44 54 62 64 68
3	3.1 3.2 3.3	frame 和 tibble 查看 dataframe/tibble 并了解它们的结构	71 71 72 73 84
4	4.1 4.2 4.3	001	87 87 87 87
5	5.2 5.3 5.4 5.5	把 "untidy data" 整成 "tidy data"	89 89 89 89 92 93
6	与Py	vthon 的联合使用	95

4	CONTENTS
---	----------

Refere	nces													9	7
6.3	Beaker Notebook													6)5
6.2	在 Python 中使用 R: rpy													6)5
6.1	在 R 中使用 Python: reticulate													ç)5

欢迎

简介

本书为 R 和 tidyverse 的入门向教程。教学视频在 b 站(还没开播,从 6 月中旬一直跳票到 8 月初)。附加资源在R-Tutorial-Resources Github 仓库。

本书有 Gitbook 版本 (https://tianyishi2001.github.io/r-and-tidyverse-book/) 和通过 XeLaTeX 排版的 PDF 版本。

如果有写得不对的地方, 欢迎批判、指正。

Gitbook 版本使用说明

左上角的菜单可以选择收起/展开目录、搜索、和外观、字体调整。中文衬线体使用的是思源宋体。

如果你对某一段文字有修改意见,可以选择那段文字,并通过 Hypothesis 留言(选择 "annotate")。右上角可以展开显示公开的留言。首次使用需要注册。

如果你熟悉Bookdown和 Github, 可以在此提交 pull request.

为什么写本书

在下一个版本中, 我会写一个序言, 解释我写这本书的原因。

简而言之,是为了实现知识的自由化——我人生的大目标(前提是我还有钱恰饭)——而做的初步探索。这本书并不是 我理想中知识自由的世界的产物——事实上,像我写的这种自由获取的教程并不少见——但是我还是有必要亲自体验 一下写这类书时遇到的问题,和这类书的局限性。

总之,这本书只是我的一个实验品。相比于其他专业的 R 教程,可能并没有什么优势。但是,我会对读者负责。如果你对本书的内容有任何意见,我一定会作出回应。

本书的结构

Hadley Wickham 写 R for Data Science 的时候把绘图放在了第一章,随后再讲加减乘除和数据处理,他认为这样可以降低新人被劝退的概率。我虽然很喜欢他的书,但是我是一个比较保守的人,所以我把所有我认为是基础的内容放在了前面。

为了防止劝退,本书的内容分为基础部分和(相对)进阶部分;基础部分的段落中会有"可酌情跳过进阶部分"的提示,以帮助你流畅地看完基础部分。仅阅读基础部分即可学到最重要的知识;如学有余力可阅读进阶部分。

6 CONTENTS

在本书你不会学到:

- 1. 详细的统计学方法。我本身数学很差,教这个是要谢罪的。
- 2. **Python (NumPy/SciPy)**。在数据挖掘/数据分析领域,Python 和 R 一样是我们的好伙伴,而且它们经常被联合使用。但是本书作为 R 的入门教程,应当专注于 R。
- 3. SAS, SPSS, STATA 等软件。它们是资本主义的邪恶产物。

版权页

This work is licensed under a Creative Commons "Attribution-NonCommercial-NoDerivatives 4.0 International" license.



本作品采用知识共享署名-非商业性使用-禁止演绎 4.0 国际许可协议进行许可。

关于编写本书的技术信息

本书以 R Markdown 格式 (http://rmarkdown.rstudio.com/) 在 RStudio (http://www.rstudio.com/ide/) 中编写。

knitr (http://yihui.name/knitr/) 和 pandoc (https://pandoc.org/) 把 Rmd 文件编译成 html 和 tex,

XHATEX 将 tex 排版为 PDF; 这一系列操作是使用 bookdown (https://bookdown.org) 自动完成的。

本书的源码, Gitbook 和 PDF 版本的书保存在 https://github.com/TianyiShi2001/r-and-tidyverse-book/ , 其中 Gitbook 和 PDF 保存在/docs/目录下, 由 GitHub Pages 生成静态网页, 通过 https://TianyiShi2001.github.io/r-and-tidyverse-book/ 访问。

编写本书使用的 R packages, 和排版本书时 R 的 sessionInfo 显示如下:

```
utils::sessionInfo(c("tibble", "dplyr", "forcats", "ggplot2", "stringr", "tidyr", "readr", "purrr", '
#> R version 3.5.3 (2019-03-11)
#> Platform: x86_64-apple-darwin15.6.0 (64-bit)
#> Running under: macOS 10.15
#>
#> Matrix products: default
#> BLAS: /Library/Frameworks/R.framework/Versions/3.5/Resources/lib/libRblas.0.dylib
#> LAPACK: /Library/Frameworks/R.framework/Versions/3.5/Resources/lib/libRlapack.dylib
#>
#> locale:
#> [1] en_GB.UTF-8/en_GB.UTF-8/en_GB.UTF-8/C/en_GB.UTF-8/en_GB.UTF-8
#> attached base packages:
#> character(0)
#>
#> other attached packages:
#> [1] tibble_2.1.3
                                            forcats_0.4.0
                          dplyr_0.8.3
#> [4] ggplot2_3.2.0
                         stringr_1.4.0
                                            tidyr_0.8.3
#> [7] readr 1.3.1
                         purrr 0.3.2
                                            yaml 2.2.0
#> [10] lubridate 1.7.4 rmarkdown 1.13.6 knitr 1.23
                         doParallel_1.0.14 foreach_1.4.4
#> [13] bookdown_0.11
#>
```

CONTENTS 7

#>	loade	ed via a namespace	e (and not attache	ed):	
#>	[1]	tidyselect_0.2.5	xfun_0.8	haven_2.1.1	lattice_0.20-38
#>	[5]	vctrs_0.2.0	<pre>colorspace_1.4-1</pre>	generics_0.0.2	htmltools_0.3.6
#>	[9]	<pre>grDevices_3.5.3</pre>	utf8_1.1.4	rlang_0.4.0	pillar_1.4.2
#>	[13]	glue_1.3.1	withr_2.1.2	tidyverse_1.2.1	modelr_0.1.4
#>	[17]	readxl_1.3.1	munsell_0.5.0	gtable_0.3.0	cellranger_1.1.0
#>	[21]	rvest_0.3.4	${\tt codetools_0.2-16}$	evaluate_0.14	labeling_0.3
#>	[25]	parallel_3.5.3	fansi_0.4.0	broom_0.5.2	methods_3.5.3
#>	[29]	Rcpp_1.0.1	scales_1.0.0	backports_1.1.4	jsonlite_1.6
#>	[33]	png_0.1-7	stats_3.5.3	datasets_3.5.3	<pre>graphics_3.5.3</pre>
#>	[37]	hms_0.4.2	digest_0.6.20	stringi_1.4.3	grid_3.5.3
#>	[41]	cli_1.1.0	tools_3.5.3	magrittr_1.5	lazyeval_0.2.2
#>	[45]	zeallot_0.1.0	crayon_1.3.4	pkgconfig_2.0.2	ellipsis_0.2.0.1
#>	[49]	MASS_7.3-51.4	xml2_1.2.0	utils_3.5.3	assertthat_0.2.1
#>	[53]	base_3.5.3	httr_1.4.0	rstudioapi_0.10	iterators_1.0.10
#>	[57]	R6_2.4.0	nlme_3.1-140	compiler_3.5.3	

8 CONTENTS

Chapter 1

R 与 RStudio 安装与基础操作

本章内容速览

第1.1节:对 R 和 RStudio 进行概念和功能介绍,并介绍安装方式。

第1.2节:很重要的一节。介绍了常用的帮助和学习资源获取方式。

第1.3节: 带你快速熟悉 RStudio 界面和基本操作。

第1.4节:也很重要。介绍 packages(包)的概念和功能,并引导安装本书需要使用的 packages.

1.1 什么是 R

R (R Core Team 2019) 包含 R 语言和一个有着强大的统计分析及作图功能的软件系统,由新西兰奥克兰大学的 Ross Ihaka 和 Robert Gentleman 共同开发。R 语言虽然看起来只能做统计,实际上它麻雀虽小,五脏俱全,编程语言该有的特性它基本都有(甚至支持 OOP)。

不要看到编程就害怕。使用 R 不需要懂编程。R 语言最重要的特性之一就是,不懂编程的人可以轻松地用 R 自带的和和其他人编写的 packages,实现 99.9% 他们想要的功能(主要是数据分析);而懂编程的人可以轻松地使用编程,在 R 中实现他们想要的剩余的 0.1% 的功能。同时,R 的编程语言非常简单易学,尤其是对于编程 0 基础的 R 使用者。像 SAS,STATA 这些商业软件,只能实现你 95% 的需求,且剩下的 5% 很难解决。

安装了 R 之后,你可以在其自带的"R"软件中使用(也可以直接在命令行使用),但是那个软件对新手的友好度不如 RStudio. RStudio (RStudio Team 2015) 是广受欢迎的 R 语言 IDE(集成开发环境),它的一系列功能使得编辑,整理和管理 R 代码和项目方便很多。

了解更多 R 的优势, 请看第1.1.2节

1.1.1 安装 R 和 RStudio

1.1.1.1 安装 R

https://cran.r-project.org

前往CRAN、根据自己的操作系统(Linux、MacOS 或 Windows)选择下载安装 R. (Linux 用户亦可参考此处)

1.1.1.2 安装 RStudio

https://www.rstudio.com/products/rstudio/download/

前往RStudio 下载页,选择最左边免费的开源版本,然后选择对应自己的操作系统的版本,下载并安装。

1.1.2 为什么使用 \mathbf{R} , \mathbf{R} 与其他统计软件的比较¹

(这一小节不影响 R 的学习进度,可以直接跳过到下一章)

SAS, SPSS, Prism, R 和 Python 是数据分析和科研作图常用的软件。

SAS, SPSS 和 Prism 都是收费的,而且不便宜。比如 SAS 第一年需要10000 多美元,随后每年要缴纳几千美元的年费。

 $R \in GNU$ 计划的一部分,因此 R 是一个自由软件 (Libre software)。它不仅免费,还允许用户自由地学习,运行该软件;拷贝,分发,修改并改进该软件,以帮助其他人。你可以在GNU 官网了解更多。

R 比各种商业统计软件功能更强大。没错,免费的 ${f R}$ 比昂贵的商业软件功能更强大。所有 ${f SAS}$ 中的功能,都能在 ${f R}$ 中实现,而很多 ${f R}$ 中的功能无法在 ${f SAS}$ 中实现²。

R 有巨大的用户社群³,其中有很多热心的使用者/开发者在论坛上解答问题,或是编写免费获取的教程。SAS 等软件虽然有客户支持,但是如果你用的是盗版……

R(RStudio)非常稳定。闪退率极低,而且就算闪退了,也完全不会丢失上一次工作中的数据,可以无缝衔接上一次的工作。我经常会创建一两个实验用的 R script 文件,我不需要把它们命名并保存在我的工作目录,重启 RStudio 的时候仍然可以使用它们。总之,关闭 RStudio 的时候,你甚至可以什么都不用保存;关闭,重启,无忧无虑地继续工作。设置 Git 后体验更佳。

R 与其它编程语言/数据库之间有很好的接口。比如 dbplyr package 帮助你方便地把 R 和数据库(MySQL, MariaDB, Postgres 等等)连接起来, reticulate 可以让你在 R 中使用 Python.

Python (NumPy 和 SciPy) 是近几年兴起的数据分析处理方案。在数据分析的应用中,R 比 Python 历史更悠久,因此积攒了很多很棒的 packages (包)。一般来说,python 的强项是数据挖掘,而 R 的强项是数据分析,它们都是强大的工具。不用担心需要在二者之中做选择,因为 rpy, reticulate 等 packages 可以让你在 python 中使用 R,在 R 中使用 python,详情请见第6章。无论你是数据分析零基础,还是有 python 数据分析的经验,都能从本书中获益。

至于 Excel,它的定位原本就是办公(而不是学术)软件,数据分析的严谨性,大数据的处理能力,和功能的拓展非常局限。有五分之一的使用了 Excel 的遗传学论文,数据都出现了偏差(Ziemann, Eren, and El-Osta 2016)。对了,Excel 和 SPSS 和其它一些软件绘图的时候,坐标轴和/或图例中的文字竟然不能上下标!

我也不是说要严禁使用 Excel(或者其它可用的工具),而是要清楚各种工具的优势和局限,物尽其用。比如当需要从 PDF 文件中提取表格数据时,我会把它们复制到 Excel(因为兼容性强);我也会用 Excel 做一些数据的初步处理,比如删除数量不多的冗余的行和列,重命名变量名等。

虽然 R 是自由软件,但是我们要记得感激所有位 R 贡献智慧的奉献者。出于对知识劳动的尊重和,以及保持 R 的发展壮大,我呼吁有能力出资的使用者在 https://www.r-project.org/foundation/donations.html 对 <math>R 进行捐赠。

¹Gentleman, R. (2009). R Programming for Bioinformatics. Boca Raton, FL: CRC Press.

 $^{^2} https://thomaswdinsmore.com/2014/12/15/sas-versus-r-part-two/$

³https://blog.revolutionanalytics.com/2014/04/a-world-map-of-r-user-activity.html

1.2 获取资源与帮助(重要!)

这本书可以帮助你快速学会 R 和 tidyverse 的最常用和最重要的操作,但这仅仅是冰山一角。当你在做自己的研究的时候,会用到很多这本书中没有讲到的方法,因此学会获取资源和帮助是很重要的。以下列举几个常用的获取 R 的帮助的网站/方法:

1.2.1 核心/入门资源

1.2.1.1 论坛类(解答实际操作中的问题)

- 爆栈网 (StackOverflow)是著名计算机技术问答网站(如果你有其他的编程语言基础,一定对它不陌生)。查找问题的时候加上 [R],这样搜索结果就都是与 R 相关的了(为了进一步缩小搜索范围,可以加上其他的 tag,比如 [ggplot], [dplyr])。注意,提问和回答的时候话语尽量精简,不要在任何地方出现与问题无关的话(包括客套话如"谢谢"),了解更多请查看其新手向导。
- 由谢益辉大佬在 2006 年(竟然比爆栈网更早!)创建的"统计之都"论坛,是做的最好的一个面向 R 的中文论坛(但是客观地来说活跃度还是没爆栈网高)同样不要忘记读新手指引。

1.2.1.2 Reference 类 (查找特定的 function/package 的用法)

- 直接在 R console 中执行?+ 函数名称或者 package 名或者其它,比如?t.test,可以查看对应函数的帮助文档 (documentation) 有一些函数/packages/内容名需要加上引号,比如?"+",?"if"。有一个相似的方法,??+" 内容"可以根据你输入的内容搜索帮助文档,比如??"probability distrubution"。
- RDocumentation上有基础 R 语言和来自 CRAN, GitHub 和 Bioconductor 上的近 18000 个 packages 的所有的函数的说明和使用例。
- 有些 packages 会在官网或 github 仓库提供使用说明,比如tidyverse
- 有些 packages 会提供 vignettes,它们类似于使用指南,相比于函数的帮助文档更为详细且更易读。vignette() (无参数) 以查看全部可用 vignettes. 试试 vignette("Sweave")。

1.2.1.3 教程和书籍类(用来系统地学习)

- R for Data Science by Garrett Grolemund & Hadley Wickham. tidyverse 的作者写的一本书,较为详细地介绍了 tidyverse 的用法以及一些更高深的关于编程的内容。(练习题答案)
- R for Beginners by Emmanuel Paradis及其中文译本
- R 的官方 Manuals. 是一组严谨,全面但略微枯燥的文档,可能不太适合零基础的新手,但是对于精通 R 有很大的帮助。部分由丁国徽翻译成中文。
- RStudio Resources是 RStudio 的资源区,有关于 R 和 RStudio 的高质量教程,还可以下载很多方便实用 的 Cheat Sheet.
- R 的官方 FAQ(在左侧菜单栏中找到 "FAQ")
- 存储在 CRAN 上的中文 FAQ (注意这不是英文 FAQ 的翻译,而是一本独立的 R 入门教程)

1.2.1.4 速查表 (Cheat sheets) (用来贴墙上)

- R Reference Card 2.0 by Mayy Baggott & Tom Short以及其第一版的中文翻译
- RStudio Cheat Sheets包含了 RStudio IDE 和常用 packages 的 cheat sheets。2019 年版的合集在这里。

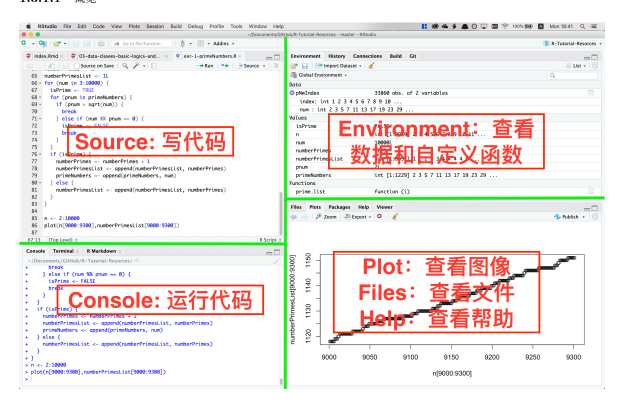
1.2.2 进阶资源

- The R Book by Michael J. Crawley
- Advanced R by Hadley Wickham及其练习题答案。
- CRC 的The R Series
- Springer 的 Use R! Series。
- Venables & Ripley (2002). S Programming.

1.3 RStudio 界面介绍,基本操作,和创建新项目

1.3.1 界面

1.3.1.1 概览



1.3.1.2 左下角: Console (控制台)

Console 是执行代码的地方。试试在里面输入 1 + 1 并按回车以执行。

1.3.1.3 左上角: **Source** (源)

Source 是写代码的地方。请看第1.3.3.3节。

这个位置也是用来查看文件和数据的地方。试试在 console 中执行 View(airquality) 或 library(help = "stats").

1.3.1.4 右上角: Environment (环境)

Environment 是一个列表,显示了所有当前工作环境中所有的对象,包括变量("values" 和 "data")和自定义的函数 (functions),并简要显示了它们对应的值。

History (历史) 和 Connections (连接) 不太常使用。

1.3.1.5 右下角: Plots (绘图), Help (帮助), Files (文件) 和 Packages (包)

Plots 是预览图像的区域。试试在 console 中执行 hist(rnorm(10000)).

Help 是查看帮助文档的区域。试试在 console 中执行?hist 或?norm.

Files 是查看文件的区域,默认显示工作目录 (working directory)。

Packages 是安装/查看/更新 packages (包) 的区域。详情请看第1.4章。

1.3.2 执行代码

1.3.2.1 计算和赋值

我本来不想在开篇就写一小节使用较多的术语的文字,但是 R 中计算和赋值的概念实在太重要了,我不得不把它放在这里。

几乎所有 \mathbf{R} 中的指令可以归为两种。计算 (evaluation) 或者赋值 (assignment).

没有 <-符号的为计算, 有 <-符号的为赋值。

大多数情况下,计算仅仅会产生效果(或是在 console 输出结果,或是在 plot 区产生图像,或是在工作目录新建一个 pdf 文件),赋值会且仅会改变一个对象(变量)的值(包括新建一个对象),并且不会产生其他的效果。 5

首先我们来做一个计算。

在 console 里输入 1 + 1, 并按回车以执行。你的 console 会显示:

> 1 + 1

Γ1 2

其中 2 是计算结果, [1] 是索引, 在第2.1.2节有解释。> 1 + 1 是 input, [1] 2 是 output.

还是用 1 + 1 举例, 在本书中, 对于 input 和 output 的展示格式是这样的:

1+1

#> [1] 2

注意 input 中的 > 被省略了,这意味着你可以很方便地直接把代码从本书复制到你的 console 并按回车执行(因为 console 本身自带了 >)。

再执行以下指令(在 RStudio 中, 可以用 Alt+- (Mac 是 option+-) 这个快捷键打出这个符号。):

x < -5*5+1

这是一个赋值指令。计算结果不会显示,但是你新建了一个名为 x 的变量(准确地说,是"对象"),值为 5*5+1 的计算结果,即 26. 你可以执行 x 来查看 x 的值:

⁴准确地说,赋值也是一种计算。赋值符号本身就是一个函数,你可以用"<-"(x,5)把5赋值给x。

 $^{^5}$ 有一些计算不支持赋值。当强行赋值的时候,会产生效果,但赋值的值为 NULL,比如 $x \leftarrow pdf()$ 会在工作目录新建一个 pdf,并新建了对象 x,但 x 的值为 NULL,有一些计算支持赋值,但是同时也会产生效果,比如 hist(rnorm(1000)) (以 list 的形式赋值)。

х

#> [1] 26

像一个小箭头的赋值符号(<-)的作用是 6 ,首先计算出其右边的指令(必须是一个计算指令;即同一条指令不可以出现两个<-符号),然后把计算结果的值作为一个拷贝赋予给左边的名字,这样就新建了一个对象(object)。每个对象有一个名称和一个值。 7 左右是很重要的;绝大多数其他的编程语言,虽然赋值符号是 =,但也是从右往左赋值,R 使用<-作为赋值符号更形象,避免新手写出像 5=x 之类的指令。当然,如果你喜欢,也可以在 R 中使用 =。 8

<-用于给任何对象赋值,包括常用的向量 (vector),列表 (list),数据框 (dataframe)和函数 (function)。

谨记,赋值符号只是把右边的计算结果作为一个拷贝赋予给左边,而不会做任何其它的事情⁹。变化的仅仅是左边的变量(对象),右边的计算中所用到的任何变量(对象)不会改变!

为什么强调是一个拷贝呢?举个例子,我们现在把 x 的值赋予给 y,不出所料,y 的值将为 26。那么要是我们在这之后重定义 x 为 40, y 的值是多少呢?

```
y <- x
x <- 40
v
```

#> [1] 26

还是 26(而不是 40)。赋值是一次性的,每次被赋值的对象都将成为独立自主的个体。对象 y 虽然在被赋值的时候需要用到对象 x,但是在那之后 y 和 x 半毛钱关系都没有了(除非再次赋值),所以 x 的变化不会影响 y,y 的变化也不会影响 x。

所有的变化, 只可能发生在赋值。

1.3.2.2 计算和函数

所有的计算都是通过函数实现的,包括当你输入 x 然后按回车时。 10 像 +, -这样的运算符也是函数(参见第2.6.1节)。

函数可以嵌套使用, 而且很常见。

```
prod(sqrt(sum(2, 3, 4)), 2, 5)
```

#> [1] 30

最"内部的"函数先运行,然后把计算结果作为它外面的函数的参数。这里,sum(2, 3, 4)得到 9, sqrt(9)得到 3, prod(3, 2, 5)得到 30.就像小学的时候学的括号运算规则一样。

更多关于函数的知识请参阅第2.6节。

 $^{^{6}}$ 其实你还可以把这个小箭头反过来,试试 5 $^{->}$ x . 但是不建议这么做。代码易读性会变差。

 $^{^{7}}$ 每个对象还可以有一些(可选的)attributes(属性)。

 $^{^8}$ 其实可以用 = 替代 <-作为赋值符号,但是更多的 R 用户还是采用传统的的 <-符号,而 = 则用于给函数的参数赋值。这种区分可以使代码可读性更强(更容易看出哪些语句是赋值,哪些是计算)。当然,如果你真的非常非常想用 = 符号,也是可以接受的。

⁹一个特例是 environment(环境)的赋值。初学者不需要知道。

 $^{^{10}}$ 查看 x 的值,我们只需要输入 x 然后按回车,然后我们在 console 看到了 x 的值。这其实也是用函数实现的。当一个指令不是赋值时,R 默 认会对整个指令使用 print() 函数。因此,2 + 4 等同于 print(2 + 4),x 等同于 print(x).当一个指令是赋值是,R 默认会对右边的整个指令使用 invisible() 函数,因此,y <- x 等同于 y <- invisible(x).

1.3.3 管理代码

1.3.3.1 创建 R Project

试着在 console 里输入(或者复制)以下代码并执行:

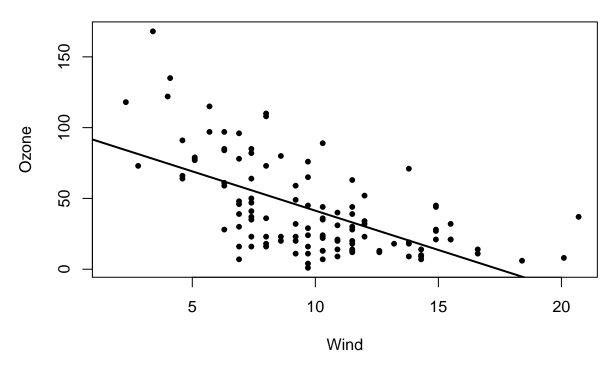
```
attach(airquality)
```

abline(model, lwd = 2)

```
#> The following objects are masked from airquality (pos = 3):
#>

#> Day, Month, Ozone, Solar.R, Temp, Wind
plot(Wind, Ozone, main = "Ozone and Wind in New York City", pch = 20)
model <- lm(Ozone ~ Wind, airquality)</pre>
```

Ozone and Wind in New York City



可以看到,在 plots 区,生成了一副漂亮的图。(先别在意每行代码具体的作用,在之后的章节我会一一讲述)

这时,把 RStudio 关掉,再重新启动,你会发现你的图没了。因此我们需要记录和管理代码。

初学者经常会在 console 里写代码,或者从别处复制代码,并执行。这对于一次性的计算(比如写统计学作业时用 R来算线性回归的参数)很方便,但是如果你想保存你的工作,你需要把它们记录在 R script 文件里。如果你的工作比较复杂,比如有一个 excel 表格作为数据源,然后在 R 中用不同的方法分析,导出图表,这时候你会希望这些文件都集中在一起。你可以使用 R Project 来管理它们。

- 1. 左上角 File > New Project
- 2. 点选 New Directory > New Project
- 3. 输入名称和目录并 Create Project

1.3.3.2 使用 R Project

在创建 R project 的文件夹中打开. Rproj 文件。或者, RStudio 启动的时候默认会使用上一次所使用的 R project. 随后, 你在 RStudio 中做的所有工作都会被保存到. Rproj 所在的这个文件夹(正规的说法是"工作目录"(working directory))。比如,在 console 中执行:

```
pdf("normalDistrubution.pdf")
curve(dnorm(x), -5, 5)
dev.off()
```

一个正态分布的图像便以 pdf 格式保存在了工作目录。你可以在系统的文件管理器中, 或是在 RStudio 右下角 File

1.3.3.3 写/保存/运行 R script

在 console 中运行代码, 代码得不到保存。代码需保存在 R script 文件(后缀为.R) 里。

Ctrl+Shift+N (Mac 是 command+shift+N) 以创建新 R script.

然后就可以写 R script. 合理使用换行可以使你的代码更易读。# 是注释符号。每行第一个 # 以及之后的内容不会被 执行。之前的例子, 可以写成这样:

读取数据

attach(airquality)

```
# 绘图
plot(Wind, Ozone, # x 轴和 y 轴
    main = "Ozone and Wind in New York City", # 标题
    pch = 20) # 使用实心圆点
model <- lm(Ozone ~ Wind, airquality) # 线性回归模型
abline(model, lwd = 2) # 回归线
```

点击你想执行的语句,按 Ctrl+Enter (command+return) 以执行那一"句"语句(比如上面的例子中,从 plot(Wind...到 pch = 20)有三行,但是它是一"句"),然后光标会跳至下一句开头。

Ctrl+Shift+Enter (command+shift+return) 以从头到尾执行所有代码。

通过 Ctrl(+Shift)+Enter 执行代码时,相关代码相当于是从 R script 中复制到了 console 并执行。 试试复制并执行以上代码吧。

Ctrl+S (command+S) 以保存 R script. 保存后会在工作目录找到你新保存的.R 文件。重新启动 RStudio 的时 候,便可以打开对应的 R script 文件以重复/继续之前的工作。

1.3.4 RStudio 的额外福利¹¹ {rstudio-fuli}

1.3.4.1 括号/引号自动补齐;换行自动缩进

在 RStudio 中,除非你故意,否则很难出现括号不完整的错误。当你打出一个左括号/引号 $((, [, \{, ", ", ")])$ 时,对应 的右括号/引号会自动补齐,同时光标移动到括号/引号的中间。

当你在括号中间换行时,右括号和光标会移动到正确的位置。举个例子,我打出下面这两段代码的时候不需要手动输入 任何空格或者 TAB 来实现正确的缩进:

¹¹一切福利都可以在设置中取消。

1.3.4.2 自动完成/建议提示/快速帮助 (autocomplete)

当你在 console 或者 source 区输入三个 12 或更多字母时, R 会提示以这三个字母开头的所有对象(不一定是 packages 里的函数,也可以自定义的向量,列表,函数等等)。

1 ord

order	{base}	<pre>order(, na.last = TRUE, decreasing = FALSE, method = c("auto", "shell", "radix"))</pre>
order_by	{dplyr}	order returns a permutation which rearranges its first argument into ascending or descending order, breaking ties by further arguments.
order.dendrogram	{stats}	sort.list is the same, using only one argument. See the examples for how to use these functions to sort data frames,
ordered {base}		etc. Press F1 for additional help

然后,你可以用键盘的"上","下"键去选择,然后按回车键完成(或者用鼠标点选)。如果对象是一个函数,会自动帮你补齐括号。

注意,当你选中一个函数时,右边会有一个黄色的方框,提示这个函数的参数名称和参数选项,以及一段简要说明。如果你这时想查看此函数的帮助文档,按 F1 即可。

通过 \$ 符号取子集的时候,R 会自动列举所有可用的子集(用于列表和数据框/tibble)。类似地,在 package 名后输入:: 准备调用函数时,R 会列举该 package 所有可用函数(见第1.4.3.2节)。



 $^{^{12}}$ 可以在设置中,自定义所需输入的最少字母和延迟。默认分别为 3 个字母和 250 毫秒。

1.3.5 一些实用的快捷键

1.3.5.1 快速插入标题

当一份 R script 文件写得很长的时候,用注释 + 横线作为小标题把整个文件分割成很多块可以增强易读性:

在 RStudio 中,可以通过 Ctrl (command) + shift + R 快速插入像上面 foo, bar 这样的小标题。更棒的是,在 source 栏左下角,可以根据小标题快速定位:



1.3.6 其他

1.3.6.1 "一句"的概念

一次计算(一个单句)执行且执行一个函数(不包括里面嵌套着的函数)。

当你通过函数名 + ("开启"一次运算时,从这里开始到这个函数所对应的反括号,即)之前的内容,即使再多,都只是这个函数的参数。

当你在 R script 里敲击 Ctrl+Enter 时,光标所在的位置的那一句指令将会被执行(无需在那一句的开头,可以在那一句之中的任何位置);如果那句命令不完整,会在 console 中用 + 提示(见下一小节)。

单句与单句之间必须换行,或者用分号(;)连接:

```
      sum(1, 9)

      sum(2, 3)

      # 和

      sum(1, 9); sum(2, 3)

      # 都是可以的,而
```

```
sum(1, 9) sum(2, 3)
# 不可以, 会出错
```

在同一行用分号分隔的几句代码会按顺序被一起执行,但是每个单句分别产生一个效果/分别返回一个结果。

```
sum(1, 9); mean(2, 3); x <- 5; x + 1
#> [1] 10
#> [1] 2
#> [1] 6
```

我们还可以使用大括号构建复合句。在大括号开头处执行代码,括号里的内容会按顺序执行,但是只会返回最后一步的 计算结果。

```
{
  sum(1, 9)
  mean(2, 3)
  x <- 5
  x + 1
}</pre>
```

#> [1] 6

复合句在自定义函数和流程控制中经常使用。

1.3.6.2 关于换行

Console 中每个命令开头的 > 叫做 prompt (命令提示符),当它出现在你所编辑的那一行的开头时,按下回车的时候那行的命令才会被执行。有时候它会消失,这时候按 esc 可以将其恢复。

prompt 消失的主要原因是你的代码没有写完, 比如括号不完整:

```
> 2+(3+4
```

这时你按回车, 它会显示:

```
> 2+(3+4
```

+ 号是在提示代码没写完整。这时你把括号补上再按回车:

```
> 2+(3+4
+ )
[1] 9
```

便可以完成计算。

1.4 安装和使用 packages (包)

1.4.1 Package 是什么, 为什么使用它们?

Package 是别人写好的在 R 中运行的程序(以及附带的数据和文档), 你可以免费安装和使用它们。

Packages 可以增加在基础 R 语言中没有的功能,可以精简你代码的语句,或是提升使用体验。比如有个叫做 tikzDevice 的 package 可以将 R 中的图表导出成 tikz 语法的矢量图,方便在 LaTeX 中使用。本书的编写和排版也是使用 R 中的一个叫做 bookdown 的 package 完成的.

这个课程主要是学习 tidyverse 这个 package,

1.4.2 如何安装 packages

首先我们安装 tidyverse (很重要,本书接下来的部分都要使用这个 package):

```
install.packages("tidyverse")
```

在 console 中运行以上代码,R 就会从CRAN中下载 tidyverse 并安装到你电脑上的默认位置。因此安装 packages 需要网络连接。

如果想安装多个 packages, 你可以一行一行地安装, 或是把多个 packages 的名字合成一列, 同时安装, 比如:

```
install.packages(c("nycflights13", "gapminder", "Lahman")
```

绝大多数的 packages 都能用这个方法安装,因为它们是被存储在 CRAN 上的。Bioconductor packages 请看第1.4.4.2节。

1.4.3 如何使用 packages

1.4.3.1 加载 packages

安装 packages 后,有两种方法使用它们。以 tidyverse 为例:

```
library('tidyverse')
```

或

```
require('tidyverse')
```

两者的效果很大程度上都是一样的,都可以用来读取单个 package。它们的不同,以及如何通过一行指令读取多个packages,请参看第1.4.4.1节。

每次重启 R 的时候,上一次使用的 packages 都会被清空,所以需要重新读取。因此我们要在 R script 里面记录此 script 需要使用的 packages(这个特性可以帮助你养成好习惯:当你把你的代码分享给别人的时候,要保证在别人的 电脑上也能正常运行,就必须要指明要使用哪些 packages). 13

1.4.3.2 使用 packages 里的内容

刚才加载 tidyverse 的时候,你也许注意到了这样一条提示:

```
Conflicts tidyverse_conflicts()
dplyr::filter() masks stats::filter()
dplyr::lag() masks stats::lag()
```

这是因为 R 本来自带了一个叫做 stats 的 package,有俩函数名曰 filter() 和 lag(),而 dplyr(tidyverse 的一部分) 也有同名的俩函数,把原来的覆盖了。所以它提示你,当你使用 filter() 和 lag() 时,使用的是 dplyr 的版本,而不是原来 stats 里的。

这不意味着 stats 里的这两个函数就不能用了。要使用他们,用这个格式就好了:

```
stats::filter()
```

 $^{^{13}}$ 另一个主要原因是,寻找对象时,R 需要搜索所有已加载的 packages,而且,packages 都被加载在 RAM 里,因此加载过多的 packages 会 使 R 显著变慢。(虽然有一些开挂的方法)

同样的道理也适用于其他的 packages. 你可以通过

```
dplyr::filter()
```

使用 dplyr 版本的 filter()。虽然这是个好习惯,但是很少人这么做(除非你是开发者)。Python 里每使用一次 NumPy 里的函数都要加上 np_ 的前缀,虽然严谨,但是麻烦。R 的一大便利之处就是使用 packages 里的内容时,不强制要求指定 packages 的名称。如果函数/对象名称有重叠,以 packages 的加载顺序决定优先度;最近(即最后)被加载的 package 里的函数/对象胜出,而其余的要通过 packageName::object 的形式调取。

1.4.3.3 更新和卸载 packages

更新: update.packages(); 卸载: remove.packages(); 两者皆可在 RStudio 右下角的 Packages 区进行操作。

1.4.4 其它

这小节是一些不重要的内容,因此可酌情跳到下一章 (第2章)。

1.4.4.1 library() 和 require 的区别;如何使用一行指令读取多个 packages

- 1. require()会返回一个逻辑值。如果 package 读取成功,会返回 TRUE,反之则返回 FALSE.
- 2. library() 如果读取试图读取不存在的 package, 会直接造成错误 (error), 而 require() 不会造成错误, 只会产生一个警告 (warning).

这意味着 require() 可以用来同时读取多个 packages:

```
lapply(c("dplyr", "ggplot2"), require, character.only = TRUE)
```

或者更精简一点,

```
lapply(c("dplyr", "ggplot2"), require, c = T)
```

1.4.4.2 安装 Bioconductor packages

Bioconductor是一系列用于生物信息学的 R packages. 截止 2019 年 7 月 2 日,共有 1741 个可用的 bioconductor packages. 它们没有被存储在 CRAN 上,因此需要用特殊的方法安装。首先,安装一系列 Bioconductor 的核心 packages (可能需要几分钟):

```
source("http://bioconductor.org/biocLite.R")
biocLite()
```

然后,通过 biocLite()函数安装其它 packages,比如:

```
biocLite("RforProteomics")
```

1.5 小测 {test-intro}

1.5.1 基础 {test-intro-basics}

(1) 计算。

z 等于多少? 为什么?

```
z <- {
    x <- 6
    y <- 7
    x + y
    x <- 10
    x - y
    x * y
}
```

下面两行代码的运算结果分别是什么? z 的值分别是什么?

```
z <- x <- 0; x + 1
z <- {x <- 0; x + 1}
```

1.5.2 进阶 {test-intro-advanced}

建议读完下一章再来做这些题。

(2) 计算。

```
rep(
    seq(10, 100, 10),
    rep(1:4, c(2, 1, 4, 3))
)

rep({
    x <- 5
    x <- x+5
    x
}, 3)

greet <- function(t) {
    print(if(t == 1) " 早上好" else if(t == 2) " 下午好" else if(t == 3) " 晚上好")
}

t = 1; greet(t)
t = 3; greet(t)
```

Chapter 2

向量,逻辑,循环和函数

本章内容速览

- 第2.1节介绍了 R 中向量的概念,使用方法和优越性。
 - 2.1.1: 向量的创建(赋值)和合并
 - 2.1.2: 向量的索引 (indexing) 和取子集 (subsetting)
 - 2.1.3: 生成有序数列(连续整数, 重复数/重复向量,
 - 2.1.4: 向量的其它操作
 - 2.1.5: 向量的优越性——向量化计算概念基础
- 第2.2节介绍了 R 中的数据/对象类型
 - -2.2.1: 如何查看数据/对象的类型; 最基础的 5 种(atomic vector 所存储的)数据类型; 其它常用数据/对象类型
 - 2.2.2: 数据类型详解; 更多的数据类型
- 第2.3节介绍了 R 中的数学规则
 - 2.3.1: 数的表达;整数,浮点数,科学计数法
 - 2.3.2: 基础的数学运算
 - 2.3.3: 基础的统计学计算,包括 t 分布, t 检验,卡方检验
- 第2.4节介绍了 R 中逻辑值 (TRUE, FALSE, NA) 的概念和玩法。
- 第2.6节介绍了 R 中的函数的定义和使用。
- 第2.7节介绍了 R 中列表 (list) 的性质和使用方法。
- 第2.8节介绍了 R 中矩阵 (matrix) 和数组 (array) 的性质和使用方法。

注意,R 中的变量名/自定义函数名不能以数字和特殊符号开头,中间只能使用"_"和"."作为特殊符号 1

2.1 向量的概念,操作和优越性

R 使用各种类型的向量 (vector) 来存储单一类型的数据。

2.1.1 创建向量(赋值)

单元素的向量, 可以直接像这样赋值:

 $^{^{1}}$ 如果一定要违反规则,可以使用转义符号\``, 比如可以 $^{``4}$ foo%b=a+r'<-50"

```
x <- 2
Х
#> [1] 2
```

要创建一个多元素的向量, 需要用到 c() (concatenate) 函数:

```
nums <-c(1,45,78)
cities <- c("Zürich", "上海", "Tehrān")
nums
```

#> [1] 1 45 78

cities

#> [1] "Zürich" "上海"

通过 length()函数,可以查看向量的长度。

length(nums)

#> [1] 3

如果无后续使用,没必要赋值一个变量; c(...) 的计算结果就是一个向量,并直接传给 `length()`函数 length(c("Guten Morgen"))

#> [1] 1

(每个被引号包围的一串字符,都只算做一个元素,因此长度为1;多元素的向量请看第2.1.1节)

还是通过 c() 函数, 可以把多个向量拼接成一个大向量:

```
cities_1 <- c("Zürich", "上海", "Tehrān")
cities_2 <- c("大阪", "Poznań", "Cairo")
cities <- c(cities_1, cities_2, c("Jyväskylä", "邯郸", "札幌 "))
cities
```

```
#> [1] "Zürich"
                "上海"
                          "Tehrān"
                                    "大阪"
                                               "Poznań"
                                                         "Cairo"
#> [7] "Jyväskylä" "邯郸"
                          "札幌"
```

2.1.2 索引/取子集/子集重新赋值 (indexing/subsetting)

索引 (index) 就是一个元素在向量中的位置。R 是从 1 开始索引的, 即索引为 1 的元素是第一个元素(因此用熟了 Python 和 C 可能会有些不适应)。在向量后方使用方括号进行取子集运算(即抓取索引为对应数字的元素)。

```
x <- c("one", "two", "three", "four", "five", "six", "seven", "eight", "nine")
x[3]
```

#> [1] "three"

可以在方括号中使用另一个向量抓取多个元素:

```
x[c(2,5,9)] # 第 2 个, 第 5 个, 第 9 个元素
```

```
#> [1] "two" "five" "nine"
```

我们可以重新赋值子集:

```
x[c(2,5,9)] <- c(" 二", " 五", " 九")
x
```

#> [1] "one" "二" "three" "four" "五" "six" "seven" "eight" "九" 经常,我们会抓取几个连续的元素。如果想知道方法,请继续往下看。

2.1.3 生成器

有时候我们需要其元素按一定规律排列的向量,这时,相对于一个个手动输入,有更方便的方法:

2.1.3.1 连续整数

1:10 # 从左边的数 (包含) 到右边的数 (包含), 即 1:10

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

这时, 你应该会有个大胆的想法:

x[3:6]

#> [1] "three" "four" "五" "six"

没错就是这么用的, 而且极为常用。

当元素比较多的时候:

```
y <- 7:103
y
```

```
#> [1]
      7
            9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22
                                                        23
         8
#> [18] 24 25 26 27 28 29 30 31 32 33 34 35 36 37 38 39 40
#> [35] 41 42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 52 53 54 55 56 57
#> [52] 58 59 60 61 62
                      63 64
                            65
                               66
                                  67
                                      68 69
                                            70 71
                                                  72 73
                                                        74
#> [69]
      75 76 77 78 79 80 81 82 83 84 85 86 87 88 89 90
      92 93 94 95 96 97 98 99 100 101 102 103
```

注意到了左边方括号中的数字了吗?它们正是所对应的那一行第一个元素的索引。

下面的内容可能有点偏,可以酌情从这里跳到第2.1.5节。

2.1.3.2 复读机 rep()

```
rep(6, 8) # 把 6 重复 8 遍; 或 rep(6, times = 8)
```

#> [1] 6 6 6 6 6 6 6 6

rep(c(0, 7, 6, 1), 4) # 把 (0, 7, 6, 1) 重复 4 遍

#> [1] 0 7 6 1 0 7 6 1 0 7 6 1 0 7 6 1

rep(c(0, 7, 6, 1), each = 4) # 把 0, 7, 6, 1 各重复 4 遍

#> [1] 0 0 0 0 7 7 7 7 6 6 6 6 1 1 1 1

rep(c(0, 7, 6, 1), c(1, 2, 3, 4)) # 把 0, 7, 6, 1 分别重复 1, 2, 3, 4 遍

#> [1] 0 7 7 6 6 6 1 1 1 1

想一想, rep(8:15, rep(1:5, rep(1:2, 2:3))) 的计算结果是什么?

2.1.3.3 等差数列: seq()

公差确定时:

seq(0, 15, 2.5) # 其实是 `seq(from = 0, to = 50, by = 5)`的简写

#> [1] 0.0 2.5 5.0 7.5 10.0 12.5 15.0

长度确定时:

seq(0, 50, length.out = 11) # 其实是 `seq(from = 0, to = 50, length.out = 11) `的简写

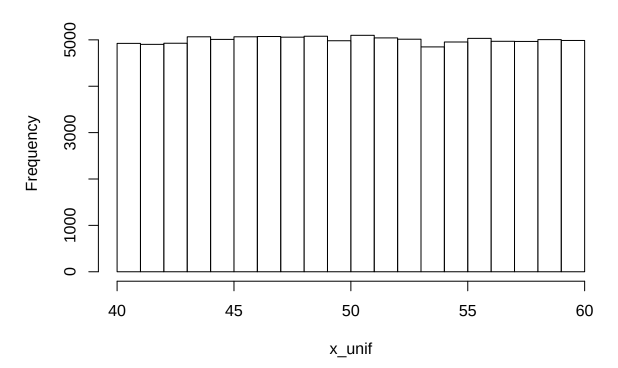
#> [1] 0 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50

2.1.3.4 随机数:

连续型均匀分布随机数用 runif(n, min, max), n 是数量, min 是最小值, max 是最大值。默认 min 为 0, max 为 1。

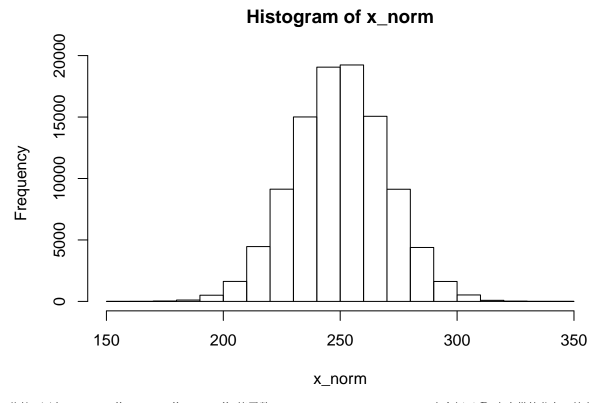
x_unif <- runif(100000, 40, 60) # 生成 100000 个 40 到 60 之间, 连续均匀分布的的随机数 hist(x_unif) # 画直方图

Histogram of x_unif



正态分布随机数用 rnorm(n, mean, sd), 三个参数分别为数量, 平均值, 标准差。默认 mean 为 0, sd 为 1。

x_norm <- rnorm(100000, 250, 20) # 按照平均值为 250, 标准差为 20 的正态分布的概率密度函数生成 100000 个随hist(x_norm) # 画直方图



此外,还有 rlnorm(),rpois(),rexp() 等函数。?stats::distributions 中介绍了 R 中自带的分布,其中大部分都有对应的随机数生成器。

2.1.4 向量的其他操作

2.1.4.1 创建长度为 0 的向量

使用循环的时候,经常需要初始化一个长度为 0 的向量(见第2.5节

有两种方法实现:

```
x <- vector("numeric")
# 或 `vector("integer")`, `vector("character")`等
class(x)
```

#> [1] "numeric"

或者:

```
x <- integer(0)
# 或 x <- integer()
# 或 `character(0)`, `numeric(0)`等
class(x)
```

#> [1] "integer"

其中后面这种方法亦可用于创建长度为 n 的向量, 把 0 替换成你想要的长度即可。

2.1.4.2 sort(), rank() 和 order()

```
x \leftarrow c(2, 5, 3, 6, 10, 9, 7, 8, 1, 4)
sort(x)
rank(x)
order(x)
rev(sort(x))
# 为方便同框展示,我用的代码是 list(x=x), `sort(x)` = sort(x), `rank(x)` = rank(x), `order(x)` = order(x)
#> $x
#> [1] -10 5 -89 999 84
#>
#> $`sort(x)`
#> [1] -89 -10 5 84 999
#>
#> $`rank(x)`
#> [1] 2 3 1 5 4
#>
#> $`order(x)`
#> [1] 3 1 2 5 4
#>
#> $`rev(sort(x))`
#> [1] 999 84 5 -10 -89
sort() 很好理解,就是把原向量的元素从小到大重新排列。如果要从小到大: rev(sort(x)).
rank() 是原向量各个元素的(从小到大的)排名。(-10 是第 2 名, 5 是第 3 名, -89 是第 1 名, 以此类推)
order() 是一个原向量索引的排序, 使得 x[order(x)] = sort(x), 即 x[order(x)] = x[c(3, 1, 2, 5,
4)] = c(-89, -10, 5, 84, 999) = sort(x)
至于文字向量, 英文按 a, b, c, d, e, ... 排列, 中文按笔画排列。
2.1.4.3 元素的命名
scores \leftarrow c(ochem = 79, math = 66, mcb = 64, blc = 75, bpc = 72)
scores
#> ochem math
              mcb blc bpc
#> 79
           66
               64
                    75
                           72
```

#> math bpc
#> TRUE TRUE

然后便可以额外地用名字抓取元素:

scores[c("math", "bpc")] == scores[c(2, 5)]

2.1.5 R 向量的优越性

R 中的向量(矩阵和数列也是)的各种计算默认都是逐元素 (elementwise) 的。比如:

```
x <- c(4, 9, 25)
y <- c(8, 6, 3)
x + y
```

#> [1] 12 15 28

x * y # 在 matlab 中这样乘是不行的,要用 `.*`,除法也是

#> [1] 32 54 75

sqrt(x)

#> [1] 2 3 5

拥有这种特性的计算也被称为向量化计算 (vectorized computation).

相比于常用的编程语言,向量化计算省去了 for 循环,计算效率得到极大的提升;相比于 matlab 的默认矩阵乘法,逐元素乘法在数据处理中更有用。

若想更多地了解向量化计算(比如如何把 for 循环需要 39 秒的运算压缩到 0.001 秒), 请看第2.5.4节。

2.2 数据/对象类型 (Data/Object Types)

2.2.1 基础的数据/对象类型

2.2.1.1 向量所存储的数据类型

向量所存储的的数据类型有 5 种:

类型	含义与说明	例子
numeric	浮点数向量	3, 0.5, sqrt(2), NaN, Inf
integer	整数向量	3L, 100L
character	字符向量;需被引号包围	"1", "\$", " 你好"
logical	逻辑向量	TRUE, FALSE, NA
complex	复数向量	3+5i, 1i, 1+0i

一个向量的所有元素必须属于同一种类型。如果尝试把不同类型的元素合并成一个向量,其中一些元素的类型会被强制转换 (coerced)。你可以试试 c(2, "a"), c(2+5i, 4), c(TRUE, 1+9i) 和 c(TRUE, 1+9i, "a"),但是实际操作的时候尽量不要这么做。

2.2.1.2 关于数据类型的简单操作

通过 class()函数,可以查看数据/对象的类型。

class(6) # 6 是一个 (浮点) 数, 应为 "numeric"

#> [1] "numeric"

通过 is.XXX() 函数,可以得到一个逻辑值,指明此数据/对象是否属于某个类型,TRUE 为是,FALSE 为否。比如:

is.numeric(6)

#> [1] TRUE

is.character("6")

#> [1] TRUE

通过 as.XXX() 函数,可以把数据/对象强行转换成另一种类型,比如:

as.integer(c(TRUE, FALSE))

#> [1] 1 0

as.character(c(23, 90))

#> [1] "23" "90"

2.2.1.3 NA, Inf, NaN 和 NULL

NA 为缺损值,意思是该元素所代表的数值丢失/不确定/不可用。举个例子,当我们统计学生的 200m 跑成绩时,有一些学生因为身体不适未能参与测试,这时他们的成绩应被记为 NA:

time_in_sec <- c(29.37, 28.66, 31.32, NA, 27.91, NA)

之前说过,一个向量中,所有的元素都是同一类型的。的确,这里的 NA 的类型是 numeric:

class(time_in_sec[4])

#> [1] "numeric"

同理, character 向量里的 NA, 类型也是 character, 其他类型也是一样的道理。如果只是单个的 NA, 它的类型 是 logical:

```
y <- c("a", "b", NA) class(y[3])
```

#> [1] "character"

class(NA)

#> [1] "logical"

Inf (无限) NaN (非数) 的概念, 以及作为 numeric 的 NA 的数学计算在第2.3.2.4小节讨论。

作为 logical 的 NA 的逻辑运算在第2.4小节讨论。

NULL 是 "无"。它几乎一无是处,因此在此不作更多讨论。学有余力者可以自己去了解。

2.2.1.4 其它的数据/对象类型

- Dataframe/tibble 是 R 中存储复杂(多变量)数据的规范格式,从第3.3.1.2章开始将一直占据我们话题的中心。
- 因子 (factor) 有很多向量的特性,尤其是能在 dataframe/tibble 中作为变量,但是它并不是向量;因子的详细内容在第5.4节。
- 函数 (function)。我们刚才用 c()来创建向量,它就是一个函数: class(c);函数的详细内容在第2.6节。
- list 类似于向量, 但是一个 list 可以包含不同类型的元素。性质和使用方法也和向量大相径庭。详细内容在第2.7节, 算是较为进阶的内容。

● 矩阵 (matrix) 和数组 (array) 可以算作是二维和多维的向量,同样只能存储一种类型的数据,详细内容在第2.8节,同样是较为进阶的内容。

2.2.2 数据类型(严谨版)

可以酌情跳到第2.3节。

本小节内容没完成,请跳到第2.3节。

2.2.2.1 class, type, mode 和 storage mode

其实 class 根本不是基础的数据类型。学过编程的应该猜到了,此 class 类似于 OOP 里的"类",是"高层"的类型。你可以随意篡改 class:

```
x <- c("Joe", "Lynne", "Pat")
class(x) # 本应为"character"
```

#> [1] "character"

```
class(x) <- c("high_school", "student") # 篡改
class(x) # 新 class</pre>
```

#> [1] "high_school" "student"

用 typeof(), mode(), storage.mode() 所获取到的三种属性是不可篡改的"底层"类型。

以下是五种 atomic vectors 用四种方式获取到的结果:

对象	例子	<pre>typeof()</pre>	mode()	storage.mode()	class()
浮点数	1, NaN, Inf	double	numeric	double	numeric
整数	1L	integer	numeric	integer	integer
复数	0+1i	complex	complex	complex	complex
字符串	"a"	character	character	character	character
逻辑值	TRUE	logical	logical	logical	logical

其中浮点数和整数的"类型"名称有一些出入。is.XX()系列有三个用于实数的函数:

- is.numeric() 用于判断对象是否是实数,即 1 和 1L 的判断结果都为 TRUE
- is.double() 用于判断对象是否是浮点数, 即 1 为 TRUE, 1L 为 FALSE
- is.integer() 用于判断对象是否是整数, 即 1 为 FALSE, 1L 为 TRUE

对于矩阵和数列,用 typeof(), mode(), storage.mode() 所得到的结果与对应的 atomic vectors 得到的结果一致²。而用 class() 会得到 matrix/array.

```
x <- matrix(c(TRUE, FALSE, FALSE, TRUE), ncol = 2)
typeof(x); class(x)</pre>
```

#> [1] "logical"

#> [1] "matrix"

以下是其它数据类型用四种方式获取到的结果:

 $^{^2}$ 矩阵和数列和 atomic vector 一样,都只能存储一种形式的数据;本质上,它们就是多维的向量。

对象	例子	typeof()	mode()	storage.mode()	class()
基础函数 ³ 闭包(包括自定义函数) 流程控制关键字 ⁴ 因子 (factor)	<pre>sum, ^ mean, function(x) 2*x if, while, break factor("a")</pre>	buitin closure special	function function function	function function function	function function function
列表 (list) 数据框 (dataframe)	list("a", 2) data.frame(x = 1)	list list	list list	list list	list data.frame

日期和时间是一种特殊的数据格式。它们被存储在向量中,可以拥有维度(即,可以做成矩阵和数列)。它们的属性展示如下:

对象	例子	typeof()	mode()	storage.mode()	class()
国际标准格式的日期 + 时间日期	as.POSIXct("2018-01-02 12:23:56") as.date("2018-01-02")	double double	numeric numeric		POSIXt date

2.3 数学表达和运算

2.3.1 数的表达

2.3.1.1 浮点数

除非指定作为整数(见下),在 R 中所有的数都被存储为双精度浮点数的格式 (double-precision floating-point format), 其 class 为 numeric。

class(3)

#> [1] "numeric"

这会导致一些有趣的现象,比如 $(\sqrt{3})^2 \neq 3$: (强迫症患者浑身难受)

sqrt(3)^2-3

#> [1] -4.44e-16

浮点数的计算比精确数的计算快很多。如果你是第一次接触浮点数,可能会觉得它不可靠,其实不然。在绝大多数情况下,牺牲的这一点点精度并不会影响计算结果(我们的结果所需要的有效数字一般不会超过 10 位;只有当两个非常,非常大且数值相近对数字相减才会出现较大的误差)。

2.3.1.2 科学计数法

在 R 中可以使用科学计数法 (AeB= $A \times 10^B$),比如:

3.1e5

#> [1] 310000

 $^{^3}$ 若是二元运算符,要用 typeof(`+`) 的形式。自定义的二元运算符和流程控制关键字同理。

⁴若是二元运算符,要用 typeof(`+`) 的形式。自定义的二元运算符和流程控制关键字同理。

2.3. 数学表达和运算 33

```
-1.2e-4+1.1e-5
```

#> [1] -0.000109

2.3.1.3 整数

整数的 class 为 integer。有两种常见的方法创建整数: 1) 在数后面加上 L;

class(2)

#> [1] "numeric"

class(2L)

#> [1] "integer"

2) 创建数列

1:10 # 公差为 1 的整数向量生成器,包含最小值和最大值

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

class(1:10)

#> [1] "integer"

seq(5,50,5) # 自定义公差,首项,末项和公差可以不为整数

#> [1] 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50

class(seq(5,50,5)) # 因此产生的是一个浮点数向量

#> [1] "numeric"

seq(5L,50L,5L) # 可以强制生成整数

#> [1] 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50

class(seq(5L,50L,5L)) # 是整数没错

#> [1] "integer"

整数最常见的用处是 indexing (索引)。

2.3.1.3.1 整数变成浮点数的情况

这一小段讲的比较细,请酌情直接跳到下一节(2.3.2)。

整数与整数之前的加,减,乘,求整数商,和求余数计算会得到整数,其他的运算都会得到浮点数,(阶乘(factorial)也是,即便现实中不管怎么阶乘都不可能得到非整数):

class(2L+1L)

#> [1] "integer"

class(2L-1L)

#> [1] "integer"

```
class(2L*3L)

#> [1] "integer"

class(17L%/%3L)

#> [1] "integer"

class(17L%%3L)

#> [1] "integer"

class(1000L/1L)

#> [1] "numeric"

class(3L^4L)

#> [1] "numeric"

class(sqrt(4L))

#> [1] "numeric"

class(log(exp(5L)))

#> [1] "numeric"
```

#> [1] "numeric"

class(factorial(5L))

整数与浮点数之间的运算,显然,全部都会产生浮点数结果,无需举例。

2.3.2 运算

2.3.2.1 二元运算符号

R 中常用的 binary operators (二元运算符) 有:

符号	描述
+	加
_	减
*	乘
/	除以
^ 或 **	乘幂
%/%	求整数商, 比如 7%%3=2
%%	求余数, 比如 7%%3=1

其中求余/求整数商最常见的两个用法是判定一个数的奇偶性,和时间,角度等单位的转换。(见本章小测)。

2.3.2.2 e^x 和 $\log_x y$

 $\exp(x)$ 便是运算 e^x 。如果想要 e = 2.71828... 这个数:

2.3. 数学表达和运算 35

```
exp(1)
```

#> [1] 2.72

log(x, base=y) 便是运算 $log_{,,x}$,可以简写成 log(x,y)(简写需要注意前后顺序,第2.6.2有解释)。

默认底数为 e:

log(exp(5))

#> [1] 5

有以 10 和 2 为底的快捷函数, log10() 和 log2()

log10(1000)

#> [1] 3

log2(128)

#> [1] 7

2.3.2.3 近似数(取整,取小数位,取有效数字)

取有效数字用 signif()函数;第一个参数是对象,第二个参数是保留的位数;若保留的位数未指定,默认为 6.

signif(12.3456789, 4)

#> [1] 12.3

当对象的有效数字小于你想保留的有效数字位数时,它不会让你乱来(下面 round() 函数也类似):

signif(12.3, 8)

#> [1] 12.3

保留小数位用 round() 函数。

round(12.3456789, 3) # 保留 3 个小数位

#> [1] 12.3

若不指定保留多少位, 默认为 0, 即四舍五入地取整:

round(13.5)

#> [1] 14

此外,还有三种取整函数: floor(), ceiling() 和 trunc()

floor(5.6) # = 5 # "地板"; 比 x 小的最近的整数 ceiling(5.4) # = 6 # "天花板"; 比 x 大的最近的整数 floor(-5.6) # = -6 # 不是-5, 因为-6 是比-5.6 小的最近的整数 ceiling(-5.4) # = -5 # 不是-6; 因为-5 是比 x 大的最近的整数 trunc(-5.6) # = -5 # 你可能需要这个; 它无视了小数点后面的位数

注意, 所有取整函数给出的的结果都并不是整数!

class(ceiling(7.4))

#> [1] "numeric"

虽然浮点数使用起来真没啥不方便的,但是如果你一定需要的话,可以用 as.integer() 函数把它转换成真·整数。

2.3.2.4 NA, Inf, NaN 相关

我不知道张三有几个苹果,我也不知道李四有几个苹果;你问我张三和李四共有几个苹果:

NA + NA

#> [1] NA

鬼才知道咧!

类似地, NA - NA, NA/NA, NA*NA, log(NA) 都等于 NA

NA^O 等于几? 别上当! R 的开发者们可没有忘记 $\forall x \in \mathbb{R} : \bigwedge^{\mathcal{V}} = \mathcal{V}$

Inf, 即 ∞ , 表示很大的数字(准确地说,大于等于 2^{1024} 即 1.797693×10^{308} 的数字)它还有个负值,-Inf. 以下 是几个结果为 Inf 的例子:

```
exp(1000) # = Inf; 这个很明显
1/0 # = Inf; O 被当作很小的数
0^(-1) # = 1/(0^1) = 1/0 = Inf
log(0) # = -Inf; O 又被当作很小的数
```

NaN 是"非数" (not a number). 运算结果为 NaN 的例子有:

```
0/0 # NaN
log(-1) # = NaN
0^(3+8i) # = NaN + NaNi
Inf-Inf; Inf/Inf # = NaN
-NaN # = NaN
```

Inf 和 NaN 的类型是 numeric (浮点数).

```
class(Inf); class(NaN)
```

- #> [1] "numeric"
- #> [1] "numeric"

is.na() 会判定 NaN 为真:

is.na(NaN)

#> [1] TRUE

2.3.2.5 R 中自带的常用数学函数概览

函数	描述
exp(x)	e^x
log(x,y)	$\log_y x$
log(x)	$\ln(x)$
sqrt(x)	\sqrt{x}
<pre>factorial(x)</pre>	$x! = x \times (x-1) \times (x-2) \dots \times 2 \times 1$
choose(n,k)	$\binom{n}{k} = \frac{n!}{k!(n-k)!}$ (二项式系数)
gamma(z)	$\Gamma(z) = \int_0^\infty x^{z-1} e^{-x} dx$ (伽马函数)

2.3. 数学表达和运算 37

函数	描述
lgamma(z)	$\ln(\Gamma(z))$
<pre>floor(x), ceiling(x), trunc(x),</pre>	取整;见上一小节。
<pre>round(x, digits = n)</pre>	四舍五入,保留 n 个小数位, n 默认为 0
signif(x,digits = n)	四舍五入,保留 n 个有效数字, n 默认为 6)
sin(x), cos(x), tan(x)	三角函数
asin(x), acos(x), atan(x)	反三角函数
sinh(x), cosh(x), tanh(x)	双曲函数
abs(x)	x (取绝对值)
$\operatorname{sum}(\ldots),\operatorname{prod}(\ldots)$	所有元素相加之和/相乘之积

2.3.3 简易的统计学计算

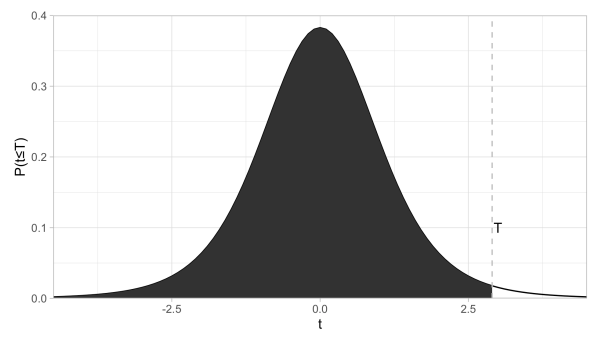
本节简要解释了 R 中的基础统计学函数,t 分布,t 检验和 χ^2 检验。统计学方法并不是本书的重点,因此可以酌情跳到下一节。

2.3.3.1 基础

中位数 median(); 平均数 mean(); 方差 var(); 标准差 sd().

2.3.3.2 t 分布

众所周知, t 分布长这样:



阴影面积为 P(t < T), 虚线对应的 t 为 T. qt() 可以把 P(tT) 的值转化成 T,pt() 则相反。

假设你需要算一个 confidence interval (置信区间), confidence level (置信等级) 为 95%, 即 $\alpha=0.05$, degrees of freedom(自由度) 为 12, 那么怎么算 t^* 呢?

```
qt(0.975, df = 12)
```

#> [1] 2.18

为什么是 0.975? 因为你要把 0.05 分到左右两边,所对应的 t^* 就等同于 t 分布中,P(tT)=0.975 时 T 的值。 再举一个例子,你在做 t 检验,双尾的,算出来 t=1.345,自由度是 15,那么 p 值怎么算呢?

```
p <- (1-(pt(2.2, df = 15)))*2
p
```

#> [1] 0.0439

其中 pt(2.2, df = 15) 算出阴影面积 (P(tT)) 的值), 1 减去它再乘以 2 就是对应的双尾 t 检验的 p 值。

2.3.3.3 z 分布

没有 z 分布专门的函数。可以直接用 t 分布代替,把 **df** 调到很大(比如 999999)就行了。比如我们试一下 95% 置信区间所对应的 z*:

```
qt(0.975,9999999)
```

#> [1] 1.96

(果然是 1.96)

2.3.3.4 t 检验

t 检验分为以下几种:

- One sample t test (单样本)
- paired t test (配对)
- Two sample... (双样本)
 - Unequal variance (Welch) t test (不等方差)
 - Equal variance t test (等方差)

在 R 中做 t 检验,很简单,以上这些 t 检验,都是用 t.test 这个函数去完成。

以单样本为例:

```
x \leftarrow c(2.23, 2.24, 2.34, 2.31, 2.35, 2.27, 2.29, 2.26, 2.25, 2.21, 2.29, 2.34, 2.32)
t.test(x, mu = 2.31)
```

```
#>
#> One Sample t-test
#>
#> data: x
#> t = -2, df = 10, p-value = 0.07
#> alternative hypothesis: true mean is not equal to 2.31
#> 95 percent confidence interval:
#> 2.26 2.31
#> sample estimates:
#> mean of x
#> 2.28
```

2.3. 数学表达和运算 39

可以看到 p = 0.06766。 R 的默认是双尾检验, 你也可以设置成单尾的: $x \leftarrow c(2.23, 2.24, 2.34, 2.31, 2.35, 2.27, 2.29, 2.26, 2.25, 2.21, 2.29, 2.34, 2.32)$ t.test(x, mu = 2.31, alternative = "less") # 检验是否 *less* than #> #> One Sample t-test #> #> data: x #> t = -2, df = 10, p-value = 0.03 #> alternative hypothesis: true mean is less than 2.31 #> 95 percent confidence interval: #> -Inf 2.31 #> sample estimates: #> mean of x #> 2.28 p 值瞬间减半。 双样本/配对: $x \leftarrow c(2.23, 2.24, 2.34, 2.31, 2.35, 2.27, 2.29, 2.26, 2.25, 2.21, 2.29, 2.34, 2.32)$ $y \leftarrow c(2.27, 2.29, 2.37, 2.38, 2.39, 2.25, 2.39, 2.16, 2.55, 2.81, 2.19, 2.44, 2.22)$ t.test(x, y) #> #> Welch Two Sample t-test #> #> data: x and y # t = -2, df = 10, p-value = 0.1 #> alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0 #> 95 percent confidence interval: #> -0.1846 0.0292 #> sample estimates: #> mean of x mean of y 2.28 2.36 R 的默认是 non-paired, unequal variance, 你可以通过增加 paired = TRUE, var.equal = TRUE 这两个参 数来改变它。 t.test(x, y, paired = TRUE) #> #> Paired t-test #> #> data: x and y #> t = -1, df = 10, p-value = 0.2 # alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0 #> 95 percent confidence interval: #> -0.1925 0.0372

#> sample estimates:
#> mean of the differences

#> -0.0777

2.3.3.5 χ^2 检验

 χ^2 检验有两种, goodness of fit test (适配度检验) 和 contigency table test/test of independence (列联表分析/独立性检验)。都是用 chisq.test() 函数去完成。

2.3.3.5.1 适配度检验

假设我们制造了一个有问题的骰子, 使 1 至 6 朝上的概率分别为:

```
expected_probs <-c(0.05, 0.1, 0.15, 0.2, 0.2, 0.3)
```

然后我们投掷了 100 次, 实际 1 至 6 朝上的次数分别为:

```
observed_vals <- c(6, 9, 14, 24, 18, 29)
```

通过 chisq.test(), 检验实际的 $1 \subseteq 6$ 朝上概率是否与预期有偏差:

chisq.test(observed_vals, p = expected_probs) # 参数 p 是指概率

#>

#> Chi-squared test for given probabilities

#>

#> data: observed_vals

X-squared = 1, df = 5, p-value = 0.9

p 值很大(远大于 0.05),因此结论是骰子各面朝上的概率符合预期。

如果不指定 p 参数, 默认为检测是否所有值相等(即骰子的所有面朝上的概率相等):

chisq.test(observed_vals)

#>

#> Chi-squared test for given probabilities

#>

#> data: observed_vals

#> X-squared = 20, df = 5, p-value = 3e-04

这时 p 值小于 0.05. 得出"骰子各面朝上的概率不等"的结论。

2.3.3.5.2 列联表分析/独立性检验

假设我们有一组不同年级的学生参加社团的人数数据:

(社团参与 <- matrix(c(28,36,40,40,32,33,38,29,36), nrow = 3, dimnames = list(c(" 一年级", " 二年级", "

#> 棒球 足球 网球

#> 一年级 28 40 38

#> 二年级 36 32 29

#> 三年级 40 33 36

我们想知道社团的参与,与所在年级是否是独立事件:

chisq.test(社团参与)

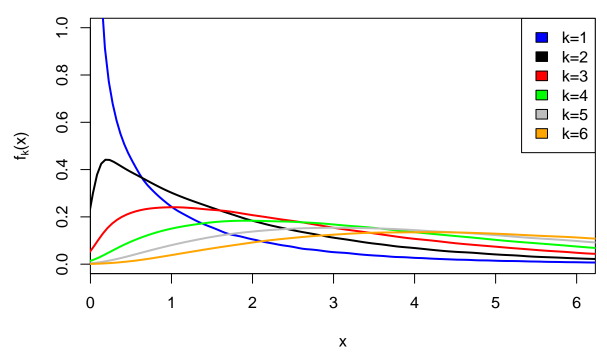
2.3. 数学表达和运算 41

p 值不小于 0.05, 无法拒绝 "社团的参与, 与所在年级是独立事件"的虚无假设。

彩蛋: 用 R 代码实现卡方分布的概率密度函数的图像:

```
# 其实还可以更精简,但是为了易读性不得不牺牲一点精简度。
Z \leftarrow matrix(rep(rnorm(1000000), 6), nrow = 6)^2
X <- Z^2
Q <- matrix(nrow = 6, ncol = 1000000)
for (i in (1+1):6) {
 Q[1,] = Z[1,]
 Q[i,] = Q[(i-1),] + Z[i,]
plot(NULL, xlim=c(0.23,6), ylim = c(0,1),
     main = expression(paste('X ~ ', chi^'2', '(k)')),
    xlab = "x",
    ylab= expression(f[k]*'(x)')
colors <- c('blue', 'black', 'red', 'green', 'gray', 'orange')</pre>
for (i in 1:6) {
 lines(density(Q[i,]),
       col=colors[i],
       lwd=2)
legend('topright',c('k=1','k=2','k=3','k=4','k=5','k=6'),
fill = colors)
```





2.3.3.5.3 其他

R 自带的检验还有 Box.test(), PP.test(), ansari.test(), bartlett.test(), wilcox.test 等共 31 种。查看帮助文件或利用网络资源以了解更多。

2.4 逻辑

2.4.1 逻辑值 {logical-values}

逻辑值有三个。TRUE, FALSE 和 NA.

class(c(TRUE,FALSE,NA))

#> [1] "logical"

TRUE 为真, FALSE 为假, NA 为未知(即真假难辨)。

2.4.2 关系运算符和简单的逻辑运算

R 中常用的关系运算符有:

符号	描述
==	equal to (等于)
! =	equal to(不等于)
<	less than (小于)

2.4. 逻辑 43

符号	描述
>	more than (大于)
<=	less than or equal to (小于等于)
>=	more than or equal to (大于等于)

这些关系运算符只能用于 (atomic) vectors, 不能用于其他类型的 R 对象; indentical() 函数可以用于所有类型的对象, 用来确认两者是否完全一致。

使用关系运算符进行计算, 会产生逻辑值作为结果。比如:

x <- 5

x!= 3 #x 等于 5, 所以 "x 不等于 3" 为真

#> [1] TRUE

有一些其他的运算符或函数也会返回逻辑值, 比如

7 %in% c(1,4,5,6,7)

#> [1] TRUE

顾名思义,这个运算符是用来检测一个元素是否在另一个向量中。其它类型的运算符,我在需要用到的时候再讲。 有很多种运算会以 NA 作为计算结果,在此不一一列举。最重要的一个是:

NA == NA

#> [1] NA

这看起来像是一个 bug, 然而仔细想想才发现这个设计很巧妙。假设你问我是否知道我的一些朋友写完了暑假作业。我说我不知道张三是否写完了,也不知道李四是否写完了。你再问我"张三和李四的作业完成情况是一样的吗"?鬼才知道咧!

这意味着不能直接使用 x == NA 来判断 x 是否是 NA, 而要用 is.na() 函数:

x <- NA is.na(x)

#> [1] TRUE

2.4.3 逻辑运算符

以下是最常用的三个逻辑运算符。

符号	描述					
&	AND (且)					
- 1	OR (或)					
!	反义符号					

2.4.3.1 反义符号(!)

! 使 TRUE FALSE 颠倒。一般,我们用小括号来包住一个逻辑运算,然后在它的前面加上一个! 来反转结果,比如 ! (3 < 4) # 这个例子很简单,反义符号意义不大。后面实操的时候才能领略到它的用处。

#> [1] FALSE

2.4.3.2 多个逻辑运算的组合(&(且)和 |(或))

& 和 | 可以把多个逻辑运算的结果合并成一个逻辑值。

& 判断是否两边运算结果都为 TRUE。如果是, 才会得到 TRUE (即一真和一假得到假)。

| 判断两边运算结果是否至少有一个 TRUE, 如果是, 就会得到 TRUE。

不用死记硬背! 其实就是"且"和"或"的逻辑。

用脑子想一下以下三条运算的结果, 然后复制代码到 R console 对答案。

```
1 == 1 & 1 == 2 & 3 == 3 # 即: "1 等于 1 且 1 等于 2 且 3 等于 3", 是真还是假?
FALSE | FALSE | TRUE # FALSE/TRUE 等价于一个运算结果
!(FALSE | TRUE) & TRUE # 注意反义符号
```

我们可以查看三个逻辑值所有两两通过 & 组和的计算结果(如果你不感兴趣,可以不关注方法。这里重点是结果):

```
vals <- c(TRUE, FALSE, NA)
names(vals) <- paste('[',as.character(vals),']',sep = '')
outer(vals, vals, "&")</pre>
```

```
#> [TRUE] [FALSE] [NA]
#> [TRUE] TRUE FALSE NA
#> [FALSE] FALSE FALSE FALSE
#> [NA] NA FALSE NA
```

可以看到, FALSE 与任何逻辑值组合, 结果都是 FALSE。这个好理解, 因为一旦一个是 FALSE, 那么不可能两边都是 TRUE. TRUE & NA 之所以为 NA (而不是 FALSE), 是因为 NA 的意思是 "不能确定真假", 即有可能真也有可能假。 因此 TRUE & NA 也无法辨真假。

再来看 | 的组合:

```
outer(vals, vals, "|")
```

可以看到, TRUE 与任何一个逻辑值组合, 都是 TRUE, 而 FALSE | NA 为 NA。原因一样(因为 NA 的不确定性)。

2.5 判断和循环(流程控制)

2.5.1 给有编程基础者的快速指南

如果没编程基础,没接触过判断和循环,请看第2.5.2小节。

如果学过其他编程语言,知道判断和循环的作用,只是需要知道在 R 中的表达,那么请看以下两个例子快速入门,然后跳至第2.6节:

```
m <- 1:100 # 产生一个 [1,2,3,...,99,100] 的整数向量。上面讲过。
n <- vector("numeric")
for (i in n) {
   if (i %% 2 == 0) {
      n <- append(n, i^2)
```

```
} else if (i == 51) {
   break
 }
}
n
#> numeric(0)
logi = TRUE
num <- 1
while (num <= 100) {
 if (logi) {
   num = num + 10 # R 不支持 num += 5 的简写
   print(num)
   logi = FALSE
 } else {
   num = num + 20
   print(num)
   logi = TRUE
 }
}
#> [1] 11
#> [1] 31
#> [1] 41
#> [1] 61
#> [1] 71
#> [1] 91
#> [1] 101
2.5.2 无编程基础者的快速指南
```

我认为, 举例子比纯粹的概念灌输更容易理解。

2.5.2.1 if, else if, else 语句("如果.....", "或者, 如果.....", "否则.....")

```
# 以下代码翻译成英语就是: If 1 + 1 = 2, print "hi". Else, print "bye".

# 或中文: 如果一加一等于二, 那么印出 "hi", 否则印出 "bye".

if (1 + 1 == 2) { # 1 + 1 == 2 的运算结果是 TRUE, 因此 "如果"成真 print("hi") # 所以会执行 `print("hi")`
} else { print("bye")}

#> [1] "hi"

# 代码第一行中的 FALSE 可以替换成任何计算结果为 FALSE 的运算,

# 比如 1 + 1 == 3; 小括号内的计算过程不重要,

# 但运算结果必须为 TRUE 或 FALSE (不可以是 NA)

if (FALSE) { print("hi")
```

```
} else { # 因为是 FALSE, 所以 `else`里的语句被执行
 print("bye")
#> [1] "bye"
if (FALSE) { # 第一个 `if`为 FALSE
 print("hi")
} else if (FALSE) { # 检查下一个 `else if`, 也是 FALSE
 print("yoo")
} else if (TRUE) { # 再检查下一个 `else if`, 这次是 TRUE
 print("hey") # 所以执行 `print("hey")`
} else {
 print("bye") # 而轮不到 else
}
#> [1] "hey"
2.5.2.2 for 循环
# 以下代码翻译成英文就是: for every element i in c(2, 4, 6, 8):
# assign i^2 to n, then print n
# 中文: 对 c(2, 4, 6, 8) 中的每一个元素 i:
# 创建一个 n 使得 n 等于 i 的平方,然后印出 n
for (i in c(2, 4, 6, 8)) { # i 可以是任何你想要的名字,比如 num
 n <- i^2 # 如果上一行是 for (num in ..., 这一行就要写成 n <- num^2
 print(n)
}
#> [1] 4
#> [1] 16
#> [1] 36
#> [1] 64
x <- vector(mode = "numeric") # 创建一个空的 numeric vector
for (m in 1:10) {
 if (m \% 2 == 0) {
   x \leftarrow append(x, m)
 }
}
#> [1] 2 4 6 8 10
M \leftarrow c(1, 2, 3, 4, 5)
N \leftarrow c(10, 100, 1000)
x <- vector("numeric")</pre>
for (m in M) {
 for (n in N) { # 在一个 for 循环中嵌入另一个 for 循环
x \leftarrow append(x, m*n)
```

实际操作中,要想尽办法避免 for 循环,尤其是以上这种双层(多层)嵌套的 for 循环!原因和方法请看第2.5.4节。

2.5.2.3 while 循环

```
x <- 1
while (x < 10) { # 当 x<10 的时候, 执行大括号内的语句
    print(x)
    x <- x + 3 # 一定要让 x 的值增加, 否则会进入无限循环
}
#> [1] 1
#> [1] 4
#> [1] 7
```

2.5.2.4 break 和 next

```
for (i in 1:10) {
 if (i == 3) {
   next # 当 i == 3 时,跳过它,继续(最近的) for 循环的下一个回合
 } else if (i == 6) {
  break # 当 i == 6 时, 结束 (最近的) for 循环
 print(i) # 只有当 if 和 else if 里的检验都为 FALSE 时, `print(i) `才会执行。
}
#> [1] 1
#> [1] 2
#> [1] 4
#> [1] 5
M \leftarrow c(1, 2, 3, 4, 5)
x <- vector("numeric")</pre>
for (m in M) {
 while (TRUE) { # 原本 while (TRUE) {} 将会是一个无限循环 (判定条件永远 TRUE)
   x \leftarrow append(x, 2*m)
   break # break 打破了最近的这个 while 循环, 而不影响 for 循环。
 }
}
```

#> [1] 2 4 6 8 10

2.5.3 严谨版

如果看懂了上一节中的例子,并且作为新手不太想深究,可以暂时跳过这一节,前往第2.6节。

这里很多内容还没完成,请前往第2.6节。

2.5.3.1 if, else, else if 语句

if else 语句长这样:

```
if (something is true) {
  do something
} else {
  do some other things
}
```

其中小括号内为测试的条件,其运算结果需为 TRUE 或 FALSE (不能是 NA!)。如果你还不熟悉关于逻辑值的计算,请看第2.4节。

- 若运算结果为 TRUE: 大括号内的语句将会被执行。(如果语句只有一行, 大括号可以省略)
- 如运算结果为 FALSE:
 - 如果后面没有 else 语句: 什么都不会发生。
 - 如果后面有 else 语句: else 后(大括号里)的语句将会被执行。

R 中没有专门的 elseif 语句, 但用 else 加上 if 能实现同样的效果。else if 可以添加在 if 语句之后, 顾名思义 ("或者如果"), 它的作用是, 如果前一个 if 测试的条件为 FALSE, 那么再新加一个测试条件。一整个 if/else/else if 代码块里可以包含多个 else if.

注意,不能直接用 x == NA 来判断 x 是否是 NA, 而要用 is.na(x). 否则会得到 NA 的结果。

2.5.3.2 ifelse() 函数

ifelse() 是 if/else 语句的向量化版本。假设我有一组长度:

```
1 <- c(1.21, 1.34, -1.45, 1.56, 1.22, 1.10, 1.78, -1.33, 1.71)
```

我们发现有两个值是负数。长度不可能是负数,因此这些测量结果是错误的,我们需要把它们替换成 NA. 这时可以用 ifelse() 函数:

```
1_1 <- ifelse(1 < 0, NA, 1)
1_1</pre>
```

#> [1] 1.21 1.34 NA 1.56 1.22 1.10 1.78 NA 1.71

- **2.5.3.3** for 循环
- 2.5.3.4 while 循环
- 2.5.3.5 repeat 循环
- 2.5.3.6 break 和 next

2.5.4 如何避免 for 循环——apply() 家族函数

R 中的循环效率是很低的,尤其是有多层嵌套。通过 system.time() 函数,看看你的电脑执行以下运算需要花多少秒: (system.time()) 函数在第2.6.6小节有介绍)

```
x <- vector("numeric")
system.time(
  for (l in 1:40) {
    for (m in 1:50) {
      for (n in 1:60) {
         x <- append(x, l*m*n)
      }
    }
}</pre>
```

我的 i5 处理器 (i5-8259U CPU @ 2.30GHz) 花了 39 秒左右才能算出来, 然而看起来计算量并不大:

$$x = (1 \times 1 \times 1, 1 \times 1 \times 2 \dots, 40 \times 50 \times 59, 40 \times 50 \times 60)$$

一共有 $40 \times 50 \times 60 = 120000$ 次计算. 一个原因是,无论你的 CPU 有多少核心,R 默认只会使用其中的一个进行计算。在第2.5.5.1节中介绍了开挂使用多核的方法。但是它治标不治本,解决 for 循环缓慢的终极方案是避免使用 for 循环,而使用向量化的方法进行计算 (vectorized computation)。在第2.1.5我介绍了简单的(二元)向量化计算。除了二元运算以外,很多时候,复杂的 for loop 也能用向量化计算实现。我们需要用到 apply() 家族的一系列函数: apply(), sapply(), lapply(), mapply(), tapply(), vapply(), rapply(), eapply(); 此外,像 Map(), rep(), seq() 等函数也会执行向量化的计算。

在学习它们的用法之前, 先来看一个直观的数据:

方法	(L, M, N) = (1:40, 1:50, 1:60)	(L, M, N) = (1:500, 1:600, 1:700)
普通(单核)for 循环	39 秒	等了一小时,无果,遂弃
开挂(四核)for 循环	12.304 秒; CPU 巨热	怕 CPU 炸,不敢试
<pre>sapply()</pre>	0.001 秒	2.719 秒
rep()	0.002 秒	2.825 秒
<pre>mapply()</pre>	0.004 秒	4.302 秒
rapply()	0.003 秒	2.094 秒
Map()	0.004 秒	3.106 秒

同样是运算上面那个 for 循环花了 39 秒的例子, 使用 sapply() 函数和 rep() 函数几乎是瞬间完成; 而把 (l, m, n) 增至 (1:500, 1:600, 1:700) 时 (计算量为 1750 倍),它们仍只需不到 3 秒,而 for 循环则是不可行的。

2.5.4.1 lapply()

lapply() (list apply) 至少需要两个参数,第一个是对象(可以是 vector 或者 list),第二个是函数。它的作用是把函数作用于对象中的每一个元素,并返回一个 list. 无论对象是 vector 还是 list,返回的都是一个 list.

有两类使用 lapply()的方法。第一种是使用匿名函数,这个很直观:

```
lapply(c(1, 2, 3), function(i) i^2*10)
#> [[1]]
#> [1] 10
#>
#> [[2]]
#> [1] 40
#>
#> [[3]]
#> [1] 90
另一种是使用有命名的函数。此时,第二个参数是函数名;随后,如果有需要,还可以加上这个函数需要的其它参数:
lapply(list(5, 6, 7), rnorm, 3, .1)
#> [[1]]
#> [1] 3.04 3.01 2.86 3.15 3.05
#>
#> [[2]]
#> [1] 2.91 3.00 2.87 3.16 2.91 2.99
#> [[3]]
#> [1] 3.01 2.96 3.12 2.67 3.08 2.94 3.04
默认 lapply()的对象的各元素作为函数的第一个参数。上面这个例子等同于:
list(rnorm(5, 3, .1), # \mathbb{P} rnorm(n = 5, mean = 3, sd = .1)
    rnorm(6, 3, .1),
    rnorm(7, 3, .1))
当第一个参数在后面被指定时,lapply()的对象的各元素所代表的参数按照排序顺延,比如:
lapply(list(5, 6, 7), rnorm, n = 3, .1)
#> [[1]]
#> [1] 5.14 5.10 4.98
#>
#> [[2]]
#> [1] 5.97 6.01 6.10
#>
#> [[3]]
#> [1] 6.88 6.96 6.98
等同于:
list(rnorm(n = 3, 5, .1),
    rnorm(n = 3, 6, .1),
    rnorm(n = 3, 7, .1))
```

但是这么做会降低易读性。当对象不是被作为函数的第一个参数时,最好使用匿名函数,使之更易读:

```
lapply(list(5, 6, 7), function(x) rnorm(3, x, .1))
```

2.5.4.2 sapply()

sapply() (simplified list apply) 的功能本质上和 lapply() 一样。sapply() 额外的一个特点是尽可能地化简 结果:

- 当结果只有一个 list 元素时, sapply() 返回一个 vector
- 当结果有多个 list 元素, 但每个 list 元素只包含一个 vector 且长度相等时, sapply() 会返回一个 matrix

试试以下计算:

```
lapply(c(1, 2, 3), function(i) i*10)
sapply(c(1, 2, 3), function(i) i*10)
lapply(list(c(1, 2), c(4, 6), c(7, 9)), function(i) i*10)
sapply(list(c(1, 2), c(4, 6), c(7, 9)), function(i) i*10)
lapply(list(1, 2, 3), function(i) i*c(1, 10, 100))
sapply(list(1, 2, 3), function(i) i*c(1, 10, 100))
lapply(list(c(1, 2), c(4, 6), c(7, 9)), function(i) i*10)
sapply(list(c(1, 2, 3), c(4, 6), c(7, 9)), function(i) i*10)
```

2.5.4.3 mapply() 和 Map()

lapply()和 sapply()本质上是把一个函数应用在一个向量/列表上,即这个向量/列表作为函数唯一的"自变量"。 Map()则可以使用多组自变量。这意味着,lapply()能做到的,Map都能做到;Map能做到的,lapply()不一定 做得到。

之前 lapply() 的例子 lapply(c(5, 6, 7), rnorm, n = 3, .1) 的 Map() 版本是这样的:

```
Map(rnorm, c(5, 6, 7), 3, .1)
#> [[1]]
#> [1] 3.09 3.06 2.77 3.11 3.03
#>
#> [[2]]
#> [1] 3.13 2.94 2.91 2.98 3.03 2.80
#>
#> [[3]]
#> [1] 3.06 2.96 2.88 3.15 3.13 2.98 2.96
多个自变量的计算也很自然:
Map(rnorm, c(2, 3, 4), c(1, 10, 100), c(.1, .5, 1))
#> [[1]]
#> [1] 0.991 0.909
#>
#> [[2]]
#> [1] 9.96 9.90 9.94
```

```
#> [[3]]

#> [1] 97.9 100.3 99.4 97.6

mapply() 是 Map() 的自动化简版本:

mapply(rnorm, 3, c(1, 10, 100), c(.1, .5, 1))

#> [,1] [,2] [,3]

#> [1,] 0.931 10.07 99.8

#> [2,] 0.953 11.03 100.4

#> [3,] 0.935 9.53 100.5

想一想,Map(rep, list(c(1,2), list(2,3)), 3) 的计算结果是什么?
```

2.5.5 foreach package: for 循环的进化版

foreach package 相对于 base R 中的 for 循环增加了一些特性,不过最实用的是支持多核并行运算:

2.5.5.1 使用多内核进行计算

首先需要安装和使用 doParallel, 然后才可以使用 foreach 中的%dopar 进行多核并行运算。

查看和设置内核数量:

```
library(doParallel)
getDoParWorkers() # 查看 R 当前使用的内核数量; 默认应为 1
```

#> [1] 4

detectCores() # 查看可用内核总数

#> [1] 8

```
registerDoParallel(4) # 设置内核数量
getDoParWorkers() # 再次检查内核数量
```

#> [1] 4

设置完之后就可以使用%dopar 进行多核并行运算了:

```
x <- foreach(l = 1:40, .combine = "c") %dopar% {
    foreach(m = 1:50, .combine = "c") %dopar% {
        foreach(n = 1:60, .combine = "c") %do% {
            l*m*n
            }
        }
}</pre>
```

相比单核 for 循环的 39 秒, 开挂(四核)的速度是 12 秒(计算量越大, 优势越明显)。

2.5.6 purrr package 中的 apply 家族函数替代品和进化产物

这一节需要使用 purrr, 它是 tidyverse 的一部分。所以我们首先要加载它:

```
library(tidyverse) # 或 library(purrr)
```

```
2.5.6.1 map(), map_dbl(), map_chr(), ...
```

map()的使用方法和 lapply()几乎一样。lapply(list(5, 6, 7), rnorm, 3, .1)用 map()转写就是map(list(5, 6, 7), rnorm, 3, .1)。map()(和下面介绍的其他函数)有一个绝招就是简写匿名函数。在第??apply-lapply)节讲过,lapply()的对象默认会被作为函数的第一个参数(map()也是如此)。当不想让它作为第一个参数的时候,要使用匿名函数以保证易读性:

```
lapply(list(5, 6, 7), function(x) rnorm(3, x, .1))
```

用 map() 的简写版本则是:

```
map(list(5, 6, 7), ~ rnorm(3, ., .1))
```

```
#> [[1]]
```

#> [1] 4.98 4.96 4.98

#>

#> [[2]]

#> [1] 5.90 5.97 5.98

#>

#> [[3]]

#> [1] 7.01 6.94 7.00

 $map_dbl()$, $map_chr()$ 函数可以把结果化简为一个向量,前提是每次的计算结果的长度都为 1 (即一个标量),比如这里,mean(x), mean(y), mean(z) 的结果都是一个标量,所以 map() 的结果可以化简为一个浮点数向量。

```
x = c(1, 2, 3); y = c(10, 20, 30); z = c(5, 60, 115)

map_dbl(list(x, y, z), mean)
```

#> [1] 2 20 60

2.5.6.2 map2() 和 'pmap() 系列

map2() 使用两个因变量。

```
map2(.x = c(1, 100, 10000), .y = c(.1, 1, 10), -rnorm(5, .x, .y))
```

```
#> [[1]]
```

#> [1] 0.951 0.959 1.038 1.046 1.085

#>

#> [[2]]

#> [1] 100.4 99.1 100.4 99.4 101.1

#>

#> [[3]]

#> [1] 9994 9993 10008 9990 9998

pmap() 使用多个因变量。与 Base R 的 Map() 不同,pmap() 的第一个参数是对象,第二个才是函数。你可以使用命名列表来指定使用的函数的参数:

```
pmap(list(mean = c(1, 100, 10000), sd = c(.1, 1, 10)), rnorm, n = 3)
```

```
#> [[1]]
```

#> [1] 1.021 0.924 0.827

```
#>
#> [[2]]
#> [1] 99.4 98.6 102.3
#>
#> [[3]]
#> [1] 9992 9981 9994
下一章会讲到,因为 dataframe/tibble 的本质是 list, 上面的操作也可以适用于 tibble:
args \leftarrow tibble(mean = c(1, 100, 10000),
              sd = c(.1, 1, 10))
pmap(args, rnorm, 3)
#> [[1]]
#> [1] 1.087 0.957 1.292
#>
#> [[2]]
#> [1] 100 101 100
#>
#> [[3]]
#> [1] 10016 10004 9998
2.5.6.3 \quad {\tt invoke\_map(), invoke\_map\_dbl(), \dots}
2.6
      函数
2.6.1 R 中的函数
不像很多其他语言的函数 (和方法) 有 value.func() 和 func value 等格式, R 中所有函数的通用格式是这样的:
function(argument1 = value1, argument2 = value2, ...)
比如
sample \leftarrow c(5.1, 5.2, 4.5, 5.3, 4.3, 5.5, 5.7)
# 根据传统,赋值变量时用 `<-`号,赋值函数参数时才用 `=`
t.test(x = sample, mu = 4.5)
#>
#>
   One Sample t-test
#>
#> data: sample
\#> t = 3, df = 6, p-value = 0.02
#> alternative hypothesis: true mean is not equal to 4.5
#> 95 percent confidence interval:
#> 4.61 5.56
#> sample estimates:
\#> mean of x
```

二元运算符和 [(取子集符号)看起来一点都不像函数,而实际上它们也是函数,因此也可以用通用的格式使用他们,只是需要加上引号或转义符号:

2.6. 函数

可自定义的二元运算符形式为%x%, 其中 x 为任何字符。(见第2.6.3.3节)

(英语中, "parameter" 或 "formal argument" 二词用于函数定义, "argument" 或 "actual argument" 二词用于调用函数 (Kernighan and Ritchie 1988),中文里分别是"形式参数"和"实际参数",但是多数场合简称"参数"。)

2.6.2 调用函数

根据通用格式 (function(argument1 = value1, argument2 = value2, ...)) 调用函数。对于二元运算符, a %x% b 等价于"x"(a, b).

从 "function(" 开始到此函数结尾的 ")" 中间为参数,参数用逗号隔开,空格和换行会被忽略,"#" 符号出现之处,那一行之后的内容都会被忽略。这意味着你可以(丧心病狂地)像这样调用一个函数。

```
sum (
#4
4 # 我怕不是
, # 疯了
6
```

#> [1] 10

它实际的好处是,当参数很长或是有嵌套的函数时,可以通过换行和空格使代码更易读,就像其它的编程语言一样。

函数的参数以 seq 函数为例,通过查看 documentation (在 console 执行?seq)可以查看它的所有的参数:

```
## Default S3 method:
seq(from = 1, to = 1, by = ((to - from)/(length.out - 1)),
    length.out = NULL, along.with = NULL, ...)
```

可以看到第一个参数是 from, 第二个是 to, 第三个是 by, 以此类推。因此我们执行 seq(0, 50, 10) 的时候, R 会自动理解成 seq(from = 0, to = 50, by = 10)。而想用指定长度的方法就必须要写清楚是 length.out 等于几。

length.out 本身也可以简写:

```
seq(0, 25, 1 = 11)
```

```
#> [1] 0.0 2.5 5.0 7.5 10.0 12.5 15.0 17.5 20.0 22.5 25.0
```

因为参数中只有 length.out 是以 l 开头的, l 会被理解为 length.out. 但是这个习惯并不好; 自己用用就算了, 与别人分享自己的工作时请尽量使用参数名的全称。

对于 seq(0, 50, 10), 亦可写成 seq(by = 10, 0, 50). 这是因为 by 参数先赋值, 0 和 50 是未命名的参数,所以按照剩余的参数的排列顺序来,即 from = 0, to = 50. 同理, seq(to = 50, 0, 10) 也是等价的。

2.6.3 创建函数

2.6.3.1 普通函数

```
函数名 <- function(参数 1, 参数 2, ...){
对参数 1 和参数 2
进行
—系列
—行或者多行
计算
return(计算结果)
}
```

在 R 中,函数是作为对象保存的,因此定义函数不需要一套另外的符号/语句,还是用赋值符号 <-,和 function() 函数

R 自带了计算样本标准差 (standard deviation, s) 的函数, sd(), 我们可以根据它写一个计算均值标准差 (即"标准误", standard error) ($SE=s_{\bar{x}}=\frac{s}{\sqrt{n}}$)

```
SE <- function(x) {
    s <- sd(x)
    n <- length(x)
    result <- s/sqrt(n)
    return(result)
}
# 随后, 你就可以使用自定义的函数了
SE(c(5,6,5,5,4,5,6,6,5,4,5,3,8))
```

#> [1] 0.337

这里其实可以做一些省略。很多时候,最后一"句"的计算结果(不是赋值计算)就是我们想 return 的结果。因此,这时 return 可以省略:

```
SE <- function(x) {
    s <- sd(x)
    n <- length(x)
    s/sqrt(n) # 注意不是 `result <- s/sqrt(n)`
}
SE(c(5,6,5,5,4,5,6,6,5,4,5,3,8))
```

#> [1] 0.337

很多时候, 函数内部有复杂流程控制, 这时使用 return() 可以很大地增强易读性:

这是随手写的一个没有意义的函数

```
myfunc <- function(i){
    k <- 8
    if (i>3) {
        j <- -i
        while(j < 20){
            k <- k + i + j
                 j <- j+5
        }
        return(k)
    } else {</pre>
```

2.6. 函数

```
if (i %% 2 == 0) {
    return(5)
    } else return(k*i)
}
myfunc(6)
```

#> [1] 83

本章剩余的内容,都是比较进阶的了。可以酌情从这里跳转至本章第2.9节。

2.6.3.2 匿名函数

函数不需要名字也可以执行。一般, 会与 apply 族函数联用(见第2.5.4节):

```
sapply(1:5, function(x) x^2)
```

```
#> [1] 1 4 9 16 25
```

或者用于

2.6.3.3 二元运算符

定义二元运算符的方式和定义普通函数的方法极其类似,只是参数必须要有且仅有两个(否则作为"二元"运算符就无意义了),且运算符名称需要用引号包围。

比如我们可以定义一个计算椭圆面积的函数

```
'%el%' <- function(x, y) pi*x*y
2 %el% 5
```

#> [1] 31.4

原则上,可自定义的二元运算符不一定要用%包围;+, -, :等符号的功能都可以被自定义,但是它们是 R 自带的,非常常用的函数,重定义它们只会带来麻烦。

2.6.3.4 闭包 (Closure)

函数里可以包含着另一个函数, 这就形成了一个闭包:

```
myfunc <- function(){
    a = 5
    function(){
        b = 10
        return(a*b)
    }
}
# 执行 myfunc() 的时候,默认结果为最后一句/一行,在这里应为内函数:
myfunc()
```

```
#> function(){
#> b = 10
```

```
#> return(a*b)
#> }
#> <environment: 0x7fa7543bbb78>
# 既然 `myfunc()` 的结果是一个函数, 那么在后面再加上一个括号就是执行内函数了; 内函数可以使用外函数中所定义的3myfunc()()
#> [1] 50
speak <- function(x){
    x()$speak
}
speak(cat)
```

#> NULL

利用闭包,可以使用 R 中的简易的函数实现伪·OOP(R 中的真·OOP 是有三种,S3,R6 和 S4),这是本章末的挑战题。

2.6.4 关于...

有时候,你想写的函数可能有数量不定的参数,或是有需要传递给另一个函数的"其他参数"(即本函数不需要的参数),这时候可以在函数定义时加入一个名为...的参数,然后用 list()来读取它们。list 是进阶内容,在第2.7节有说明。

比如我写一个很无聊的函数:

```
my_func <- function(arg1, arg2 = 100, ...){
    other_args <- list(...)
    print(arg1)
    print(other_args)
}

my_func("foo", cities = c(" 崇阳", "A ", " つがる"), nums = c(3,4,6))

#> [1] "foo"
#> [1] 100
#> $cities
#> [1] 100
#> $scities
#> [1] "崇阳" "A " "つがる"
#>
#> $nums
#> [1] 3 4 6
```

arg1 指定了是"foo"(通过简写),因此第一行印出"foo"; arg2 未指定,因此使用默认值 100,印在第二行。cities 和 nums 在形式参数中没有匹配,因此归为"…",作为 list 印在第三行及之后。

下面是一个(没有意义的)利用... 做一个对于向量和列表通用的函数 calc(),使 calc(data, pow = a, times = b, add = c) 返回与原数据 data 的结构相同,但各元素 x 变为 bx^a+c 的向量/列表(这和 OOP 有相似之 处):

```
calc_v <- function(v, pow = 1, times = 1, add = 0) {
  v ^ pow * times + add
}</pre>
```

2.6. 函数

```
calc_l <- function(L, pow = 1, times = 1, add = 0) {</pre>
 rapply(L, function(l) l ^ pow * times + add, how = "list")
calc <- function(data, ...) {</pre>
 if(is.list(data)) {
   calc_1(data, ...) # p calc_l(L = data, ...)
 } else if(is.vector(data)) {
   calc_v(data, ...) # p calc_v(v = data, ...)
 }
}
calc(c(1, 2, 3), pow = 2, add = 1)
#> [1] 2 5 10
calc(list(1, 2, list(10, 20)), pow = 2, times = 2)
#> [[1]]
#> [1] 2
#> [[2]]
#> [1] 8
#>
#> [[3]]
#> [[3]][[1]]
#> [1] 200
#>
#> [[3]][[2]]
#> [1] 800
pow, times 和 add 不是 calc 的参数,它们以...的形式被传递给 calc_1()和 calc_v().
在第??apply-sapply) 节讲到,sapply()的功能本质上和 lapply()一致,只是会化简结果。我们看一下 sapply()
函数的结构:
sapply
#> function (X, FUN, ..., simplify = TRUE, USE.NAMES = TRUE)
#> {
#>
      FUN <- match.fun(FUN)</pre>
      answer <- lapply(X = X, FUN = FUN, ...)</pre>
#>
      if (USE.NAMES && is.character(X) && is.null(names(answer)))
#>
#>
          names(answer) <- X</pre>
#>
      if (!isFALSE(simplify) && length(answer))
#>
          simplify2array(answer, higher = (simplify == "array"))
#>
      else answer
#> }
#> <bytecode: 0x7fa75366aa58>
#> <environment: namespace:base>
可以看到, answer <- lapply(X = X, FUN = FUN, ...) 这一行把 sapply() 里... 中的参数传递到了
lapply() 中,使用 lapply()得到未化解的结果 answer,随后仅需要写用来化简结果的代码,而不需要把与
```

lapply() 里的代码重写一遍。

2.6.5 赋值函数外的对象

函数内的赋值一般只在函数内有效, 比如:

```
x <- 5
fun1 <- function() {
    x <- 100
}
fun1()
x</pre>
```

#> [1] 5

使用 assign() 函数可以在函数内赋值任意 environment 中的对象, 其中最常见的是 Global environment 里的 (即等价于在 console 中直接赋值)。

```
x <- 5
fun1 <- function() {
  assign("x", 100, envir = .GlobalEnv)
}
fun1()
x</pre>
```

#> [1] 100

<<-可用于赋值"上一层"里的对象。当在"第一层"的函数里使用 <<-时, .GlobalEnv 里对应的对象就会受到影响,即和 assign("x", value, envir = .GlobalEnv)等效。

```
x <- 5
fun1 <- function() {
   x <<- 100
}
fun1()
x</pre>
```

#> [1] 100

在下面的例子中, fun2() 赋值了 fun1() 里的 n, 但.GlobalEnv 里的 n 不受影响。

```
n <- 1 # `GlobalEnv`里的 `n` = 1

fun1 <- function() {
    n <- 10 # `fun1()`里的 `n` = 10
    fun2 <- function() {
        n <- 50 # 赋值 `fun2()`里的 `n`
        n <<- 100 # 重赋值 `fun1()`里的 `n`为 100
    }
    fun2() # 运行 `fun2()`
    return(n) # 返回 `fun1()`里的 `n`
}

fun1() # 10 是否变为 100?</pre>
```

#> [1] 100

```
n # 是否仍然是 1?
```

2.6. 函数

#> [1] 1

利用这个性质, 我们可以使 apply() 族函数进行递归计算, 比如求累加和:

```
cum = 0
sapply(1:10, FUN = function(x){
  cum <<- cum + x
  cum
})</pre>
```

#> [1] 1 3 6 10 15 21 28 36 45 55

原则上,这已经不是一个向量化计算了,但是在这个例子中 sapply()仍然比 for 循环(见下)速度更快。

```
cum = 1
  for (i in 2:10000) {
    cum[i] <- cum[i-1] + i
  }
cum</pre>
```

2.6.6 测速

当你开始处理复杂,大量的数据时,或是向别人分享自己的代码时,代码执行的速度变得重要。

一段代码/一个函数经常有很多种写法,哪种效率更高呢? 实践是检验真理的唯一标准,R 提供了一个测速函数: system.time() 函数。

```
x <- vector('numeric')
system.time(
  for (i in 1:50){
    for (j in 1:100) {
        x <- append(x, i*j)
     }
}</pre>
```

```
#> user system elapsed
#> 0.042 0.010 0.053
```

其中第三个数字 (elapsed) 是执行 system.time() 括号内的语句实际消耗的时间。可以使用索引([3]) 抓取。

如果括号内的语句大于一句, 像这样:

```
system.time(
   1 + 1
   2 + 1
)
```

R 会报错。就像流程控制里学到的那样,需要用大括号包围多行/多句的语句,就像这样:

```
system.time({
    1 + 1
    2 + 1
})
```

2.7 列表 (list)

R 中的 list 是一种特殊的数据存储形式。使用 list() 函数来创建 lists.

尝试对 lists 和 vectors 使用 is.vector(), is.list(), is.atomic() 和 is.recursive() 函数, 你会发现 list 虽然也是 "vector", 但我们一般说的 "vector" 都是指只能存储一种数据类型的 atomic vector; 而 lists 是 recursive vector.

这意味着一个 list 能存储多种类型的数据,且可以包含子 list。list 中的每个元素可以是任何 $\mathbf R$ 中的对象 (object):除了常用的 (atomic) vector 和另外一个(子)list 以外,还可以有 dataframe/tibble 和函数:

```
y <- list(1, c("a", " あ"), list(1+3i, c(FALSE, NA, TRUE)),
          tibble(x = c(" 阿拉木图", " 什切青"), y = c(2, 3)),
          t.test)
У
#> [[1]]
#> [1] 1
#>
#> [[2]]
#> [1] "a" "あ"
#>
#> [[3]]
#> [[3]][[1]]
#> [1] 1+3i
#>
#> [[3]][[2]]
#> [1] FALSE
               NA TRUE
#>
#>
#> [[4]]
#> # A tibble: 2 x 2
#> x
#> <chr>
             <dbl>
#> 1 阿拉木图
                  2
#> 2 什切青
                  3
#>
#> [[5]]
\# function (x, \ldots)
#> UseMethod("t.test")
#> <bytecode: 0x7fa7552d4c20>
#> <environment: namespace:stats>
```

2.7.1 list 的索引/取子集

使用上面的例子:

y[2] # 使用单方括号,得到的是一个只有一个 list 元素的 list

```
#> [[1]]
#> [1] "a" "あ"
```

2.7. 列表 (LIST) 63

```
y[[2]] # 使用双方括号,得到的是一个 vector
#> [1] "a" "あ"
y[[3]][[2]] # 得到的也是一个 vector; 父 list 的索引在前, 子 list 的在后
#> [1] FALSE NA TRUE
y[[3]] # 这个位置包含两个子 list, 因此得到一个有两个 list 元素的 list
#> [[1]]
#> [1] 1+3i
#>
#> [[2]]
#> [1] FALSE
            NA TRUE
y[[3]][[2]][2] # 得到 vector 时,直接在后面用单方括号
#> [1] NA
list 里的元素可以有名字;被命名的元素可以通过 $ 符号抓取:
z \leftarrow list(c(1, 3), z2 = c(4, 5, 6), c("a", "b"))
z # `[[2]] `被 `$z2`所取代
#> [[1]]
#> [1] 1 3
#>
#> $z2
#> [1] 4 5 6
#>
#> [[3]]
#> [1] "a" "b"
z$z2 == z[[2]] # `z[[2]] `仍然是可用的,结果和 `z$z2`一样
#> [1] TRUE TRUE TRUE
2.7.2 合并与拆解
通过 c() 函数来合并多个列表。
c(list(1, 2), list(3, 4, list(5,6)))
# 将等同于 list(1, 2, 3, 4, list(5,6))
也许你想把需要"合并"的列表作为子列表放在另一个列表里;这也很简单,在本节一开始就讲了:
list(list(1, 2), list(3, 4))
#> [[1]]
#> [[1]][[1]]
#> [1] 1
#>
#> [[1]][[2]]
#> [1] 2
#>
```

```
#> [[2]] [[1]] 
#> [[2]] [[1]] 
#> [1] 3 
#> 
#> [[2]] [[2]] 
#> [1] 4
```

通过 unlist() 函数来拆解列表中的子列表。若参数 recursive 为 TRUE(默认值),将一直拆解至无子列表的列表,如果此最简列表的元素都属于五种 atomic vector 中的数据⁵,此列表还会被进一步化简成向量。若 recursive = FALSE, 最 "靠外"的一级列表(可能是多个)将会被拆解。

```
unlist(list(1, list(2, list(3, 4)), list(5, 6), 7, 8, 9))
# 将等同于 c(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9)
# 注意被化简成了向量

unlist(list(1, list(2, list("a", 4)), list(5, TRUE), 7L, 8, 9+0i))
# 将等同于 c("1", "2", "a", 4, 5, "TRUE", "7", 8, "9+0i")
# 化简成向量时,非字符元素被强制转换成字符了

unlist(list(1, list(2, list(t.test, 4)), list(5, TRUE), 7L, x, 9+0i))
# t.test 无法存储于向量中,因此最简结果为一个 list:
# list(1, 2, t.test, 4, 5, TRUE, 7L, x, 9+0i)

unlist(list(1, list(2, 3, list(4, 5)), list(6, 7), 8, 9), recursive = FALSE)
# 将等同于 list(1, 2, 3, list(4, 5), 6, 7, 8, 9)
```

因此, 当 A, B 为列表, unlist(list(A, B), recursive = FALSE) 等同于 c(A, B).

2.7.3 其他性质和操作

上面说到 unlist(list(A, B), recursive = FALSE) 等同于 c(A, B), 你可能很想用 == 验证一下。很不幸, 你会得到一条错误信息:

comparison of these types is not implemented

在第2.4.2节讲过, == 只能用于 atomic vectors; 对于列表(和其他对象)可以用 identical() 函数确认两者是否完全一致。

```
A <- list("a", 1, TRUE); B <- list(5+8i, NA, 4L)
C1 <- unlist(list(A, B), recursive = FALSE); C2 <- c(A, B)
identical(C1, C2)
```

#> [1] TRUE

2.8 array (数组) 和 matrix (矩阵) 简介

Vector 是一维的数据。Array 是多维的数据。Matrix 是二维的数据,因此 matrix 是 array 的一种特殊情况。

⁵dataframe 也是可以 unlist 成向量的,但是并不实用。(试试 unlist(list(data.frame(x = c(1,2), y = c(3,4)), 5, 6)))

Dataframe 不是 matrix (虽然都是方的). Matrix 是二维的,仅包含数字的 **array**. Dataframe 是一个二维的 **list**,不同列(即 list 元素)可以存储不同的数据类型。

我们可以用 dim() 来创建 arrays:

```
A <- 1:48 # 创建一个 (1,2,3,...24) 的 numeric vector dim(A) <- c(6,8) # 给 A assign 一个 6 乘 4 的 dimensions A
```

```
#>
     [,1] [,2] [,3] [,4] [,5] [,6] [,7] [,8]
#> [1,]
                     25
     1
          7
             13
                 19
                        31
                             37
                                43
#> [2,]
      2 8
             14
                  20
                     26 32
                             38
                                44
#> [3,]
      3 9
             15
                        33
                  21
                     27
                            39
                               45
     4 10 16
#> [4,]
                  22 28 34 40 46
#> [5,]
      5 11 17
                  23
                     29 35
                             41
                                47
      6
#> [6,]
          12 18
                 24
                     30
                        36
                             42
                                48
```

可以看到我们创建了一个二维的,array,因此它也是一个(4 行 6 列的)matrix。

is.array(A)

#> [1] TRUE

is.matrix(A)

#> [1] TRUE

注意 24 个数字排列的方式。第一个维度是行,所以先把 4 行排满,随后再使用下一个维度(列),使用第 2 列继续排 4 行,就像数字一样,(十进制中)先把个位从零数到 9,再使用第二个位数(十位),以此类推。下面三维和四维的例子可能会更清晰。

同时注意最左边和最上边的 [1,], [,3] 之类的标记。你应该猜出来了,这些是 index. 假设你要抓取第五行第三列的数值:

A[5,3]

#> [1] 17

或者第三行的全部数值:

A[3,]

#> [1] 3 9 15 21 27 33 39 45

或者第四列的全部数值:

A[,4]

#> [1] 19 20 21 22 23 24

接下来我们再看一个三维的例子(还是用 1-48):

```
dim(A) <- c(2,8,3)
A
```

```
#>
    [,1] [,2] [,3] [,4] [,5] [,6] [,7] [,8]
#> [1,] 17 19 21 23 25 27 29 31
#> [2,] 18 20
               22
                   24
                       26
                           28
                              30
#>
#> , , 3
#>
    [,1] [,2] [,3] [,4] [,5] [,6] [,7] [,8]
#> [1,] 33 35 37 39 41 43 45 47
#> [2,] 34 36 38
                       42
                          44 46
                                  48
                  40
```

它生成了三个二维的矩阵。在每个 2*8 的矩阵存储满 16 个元素后,第三个维度就要加一了。每个矩阵开头的,,x 正是第三个维度的值。同理,我们可以生成四维的 array:

```
dim(A) \leftarrow c(3,4,2,2)
A
#> , , 1, 1
    [,1] [,2] [,3] [,4]
#> [1,] 1 4 7 10
      2
           5
#> [2,]
               8
                   11
#> [3,] 3 6 9
                   12
#>
#> , , 2, 1
#>
    [,1] [,2] [,3] [,4]
#> [1,] 13 16 19 22
      14
          17
                  23
#> [2,]
                20
#> [3,] 15
          18 21
                   24
#>
#> , , 1, 2
#>
#> [,1] [,2] [,3] [,4]
#> [1,]
      25
          28 31 34
      26
          29
#> [2,]
               32
                   35
#> [3,] 27
          30 33
                   36
#>
#> , , 2, 2
#>
#> [,1] [,2] [,3] [,4]
#> [1,] 37 40 43 46
#> [2,]
       38 41
                44
                    47
#> [3,]
       39
          42
               45
                   48
```

观察每个矩阵开头的**,**,x,y. x 是第三个维度,y 是第四个维度。每个二位矩阵存满后,第三个维度(x)加一。x 达到上限后,第四个维度(y)再加一。

类似二维矩阵, 你可以通过 index 任意抓取数据, 比如:

```
A[,3,,] #每个矩阵第 3 列的数据,即所有第二个维度为 3 的数值
```

```
#> , , 1
#>
#>
[,1] [,2]
```

```
#> [1,]
            7
                19
#> [2,]
            8
                 20
#> [3,]
                21
#>
#> , , 2
#>
#>
         [,1] [,2]
#> [1,]
           31
#> [2,]
           32
                 44
#> [3,]
           33
                 45
```

2.8.1 给 matrices 和 arrays 命名

假设我们记录了 3 种药物 (chloroquine, artemisinin, doxycycline) 对 5 种疟原虫 (P. falciparum, P. malariae, P. ovale, P. vivax, P. knowlesi) 的疗效,其中每个药物对每种疟原虫做 6 次实验。为了记录数据,我们可以做 3 个 6*5 的矩阵: (这里只是举例子,用的是随机生成的数字)

```
dim(B) <- c(6, 5, 3) # 注意顺序
#> , , 1
#>
#>
          [,1] [,2] [,3]
                              [,4] [,5]
#> [1,] 0.0462 0.314 0.272 0.00782 0.721
#> [2,] 0.1186 0.748 0.293 0.86272 0.802
#> [3,] 0.8941 0.532 0.206 0.98171 0.366
#> [4,] 0.1220 0.782 0.884 0.10029 0.756
#> [5,] 0.7562 0.384 0.650 0.60423 0.307
#> [6,] 0.4366 0.509 0.423 0.74891 0.788
#>
#> , , 2
#>
#>
         [,1]
                [,2]
                       [,3] [,4] [,5]
#> [1,] 0.369 0.6823 0.0582 0.834 0.754
#> [2,] 0.929 0.2018 0.5129 0.748 0.603
#> [3,] 0.349 0.4093 0.2731 0.126 0.715
#> [4,] 0.724 0.4740 0.3424 0.141 0.805
#> [5,] 0.800 0.0371 0.1090 0.963 0.738
#> [6,] 0.191 0.7358 0.6292 0.764 0.329
#>
#> , , 3
#>
         [,1] [,2] [,3] [,4] [,5]
#> [1,] 0.680 0.181 0.176 0.504 0.512
#> [2,] 0.984 0.568 0.820 0.713 0.325
#> [3,] 0.196 0.881 0.897 0.774 0.435
#> [4,] 0.857 0.549 0.633 0.457 0.372
#> [5,] 0.178 0.558 0.238 0.690 0.377
```

B <- runif(90, 0, 1) # 从均匀分布中取 100 个 0 到 1 之间的数

然后我们用 dimnames() 来命名:

#> [6,] 0.405 0.514 0.650 0.658 0.097

```
dimnames(B) <- list(paste("trial.", 1:6), c('P. falciparum', 'P. malariae', 'P. ovale', 'P. vivax',</pre>
#> , , chloroquine
#>
#>
           P. falciparum P. malariae P. ovale P. vivax P. knowlesi
                 0.0462
                             0.314
                                     0.272 0.00782
                                                         0.721
#> trial. 1
                                      0.293 0.86272
#> trial. 2
                 0.1186
                             0.748
                                                         0.802
#> trial. 3
                 0.8941
                             0.532 0.206 0.98171
                                                         0.366
                            0.782 0.884 0.10029
#> trial. 4
                 0.1220
                                                         0.756
#> trial. 5
                 0.7562
                            0.384 0.650 0.60423
                                                         0.307
                         0.509 0.423 0.74891
#> trial. 6
                 0.4366
                                                         0.788
#>
#> , artemisinin
#>
#>
          P. falciparum P. malariae P. ovale P. vivax P. knowlesi
                 0.369
                            0.6823 0.0582 0.834
#> trial. 1
                                                         0.754
#> trial. 2
                  0.929
                            0.2018 0.5129 0.748
                                                         0.603
#> trial. 3
                  0.349
                            0.4093 0.2731
                                           0.126
                                                         0.715
#> trial. 4
                 0.724
                            0.4740 0.3424
                                            0.141
                                                         0.805
#> trial. 5
                 0.800
                            0.0371 0.1090 0.963
                                                         0.738
                            0.7358 0.6292 0.764
#> trial. 6
                  0.191
                                                         0.329
#>
#> , , doxycycline
#>
#>
           P. falciparum P. malariae P. ovale P. vivax P. knowlesi
#> trial. 1
                  0.680
                             0.181
                                     0.176
                                              0.504
                                                         0.512
#> trial. 2
                 0.984
                            0.568 0.820
                                            0.713
                                                         0.325
#> trial. 3
                0.196
                            0.881 0.897 0.774
                                                         0.435
#> trial. 4
                 0.857
                            0.549 0.633 0.457
                                                         0.372
                            0.558 0.238 0.690
#> trial. 5
                  0.178
                                                         0.377
                 0.405
#> trial. 6
                            0.514 0.650 0.658
                                                         0.097
清清楚楚, 一目了然。
```

2.9 小测

2.9.1 基础

(3) 转换年份到世纪。写一个名为 as.century() 的函数, 把存储着年份的向量, 比如 years <- c(2014, 1990, 1398, 1290, 1880, 2001), 转换成对应的世纪(注意, 19XX 年是 20 世纪)。

```
as.century(c(2014, 1990, 1398, 1290, 1880, 2001))
```

```
#> [1] 21 20 14 13 19 21
```

(4) 分割时间为时和分。写名为 hour(), minute() 的函数, 使得:

```
times <- c(0512, 0719, 2358, 0501)
hour(times)
```

```
#> [1] 5 7 23 5
```

2.9. 小测

minute(times)

#> [1] 12 19 58 1

- (5) 斐波那契数列。
 - 背景: 斐波那契数列是指 F = [1, 1, 2, 3, 5, 8, ...], 其中:
 - $-F_1=1, F_2=1$
 - 从 F_3 开始, $F_i = F_{i-2} + F_{i-1}$
 - (也有 $F_0 = 0, F_1 = 1$ 的说法,但是为了方便我们不用这个定义)
 - 题目: 创建一个函数名为 fibon() 的函数, 使得 fibon(i):
 - 当 $i \in \mathbb{Z}^+$ 时,返回向量 $[F_1, F_2, \ldots, F_i]$
 - 当 $i \notin \mathbb{Z}^+$ 时,返回"请输入一个正整数作为 `fibon()`的参数。"
 - 提示:
 - 虽然在 R 中整数用 1L, 2L 等表示,用户在被指示"输入整数"的时候很有可能输入的是 2 而不是 2L. 2 是否等于 2L?如果是,如何利用它检测输入的是否是整数?(2 和 2L 都要被判定为"是整数")
 - 斐波那契数列前两位是定义,从第三位开始才是计算得出的。
- (6) seq(0, 20, 5), seq(by = 5, 0, 20, 和 seq(by = 5, 0, y = 30, 20) 的结果分别是什么?为什么?(你可能需要参考第??abbr) 节和第??about-dot-dot-dot) 节)

2.9.2 进阶

(7) 质数表。创建一个 prime.list() 函数,使 prime.list(i) 得到 (2,3,5,7,11,...n),其中 i 为大于或 等于 3 的整数,n 为小于 i 的最大质数。

```
prime.list(100)
```

#> [1] 2 3 5 7 11 13 17 19 23 29 31 37 41 43 47 53 59 61 67 71 73 79 83 #> [24] 89 97

你能想到几种方法?哪一种更快?为什么?

2.9.3 挑战

(8) 使用且仅使用 function(), c(), list(), paste(), print() 函数, <-, \$, == 符号, 和 if, 实现这样的效果:

Pigeon(), Turtle(), Cat() 分别创建一只鸽子,一只乌龟和一只猫(即产生一个 list, 各自的元素展示如下):

```
Guoguo <- Pigeon("Guoguo")
Felix <- Cat("Felix", "TRUE")
Kazuya <- Turtle("Kazuya")
str(Guoguo)</pre>
```

```
#> List of 5
```

#> \$ speak

```
#> $ name : chr "Guoguo"
#> $ common_name : chr "pigeon"
#> $ binomial_name: chr "Columba livia"
```

#> \$ greet :function (time = "not_specified")

: chr "coo"

#> ..- attr(*, "srcref")= 'srcref' int [1:8] 6 12 12 3 12 3 6 12

#> ...- attr(*, "srcfile")=Classes 'srcfilecopy', 'srcfile' <environment: 0x7fa756baf650>

```
str(Kazuya)
#> List of 5
                 : chr "Kazuya"
#> $ name
#> $ common_name : chr "turtle"
#> $ binomial_name: chr "Trachemys scripta elegans"
#> $ speak
               : logi NA
#> $ greet
                 :function (time = "not_specified")
    ..- attr(*, "srcref")= 'srcref' int [1:8] 6 12 12 3 12 3 6 12
   ...- attr(*, "srcfile")=Classes 'srcfilecopy', 'srcfile' <environment: 0x7fa756baf650>
#>
str(Felix)
#> List of 6
#> $ name
                 : chr "Felix"
#> $ common_name : chr "cat"
#> $ binomial_name: chr "Felis catus"
#> $ speak
               : chr "meow"
#> $ greet
                 :function (time = "not_specified")
#> ..- attr(*, "srcref")= 'srcref' int [1:8] 6 12 12 3 12 3 6 12
#> ...- attr(*, "srcfile")=Classes 'srcfilecopy', 'srcfile' <environment: 0x7fa756baf650>
#> $ sterilized : chr "TRUE"
注意, 鸽子, 乌龟和猫都有名字 (name), 通称 (common_name), 学名 (binomial_name), 和打招呼函数 (greet());
此外, 乌龟没有叫声 speak(), 猫额外地有绝育 sterilized 信息。可以这样查看信息和使用打招呼函数:
Felix$binomial name
#> [1] "Felis catus"
Kazuya$greet("afternoon")
#> [1] "Good afternoon, I'm a turtle and my name is Kazuya"
其中 greet() 的参数如果是 morning, afternoon 或 evening, 则返回"Good < 时间段 > ...", 否则返
回"Hi ...".
此外, 另写两个仅对这些宠物使用的函数 binomial_name() 和 greet(), 使之能够这样使用:
binomial_name(Kazuya)
#> [1] "Trachemys scripta elegans"
greet(Guoguo)
#> [1] "Hi, I'm a pigeon and my name is Guoguo"
你可能需要的额外信息:
鸽子, 乌龟和猫的学名分别为 Columba livia, Trachemys scripta elegans, Felis catus.
paste() 函数把多个字符串拼接成一个, 其中参数 sep 指定连接符号, 默认为空格:
x <- "world"
paste("Hello", x, "Bye", x, sep = "---")
#> [1] "Hello---world---Bye---world"
```

Chapter 3

dataframe 和 tibble

3.0.1 本章内容速览

R 中的多变量数据的标准保存形式是 dataframe; tibble 是 dataframe 的进化版。

- 第3.1节介绍了 dataframe/tibble 的基本概念以及如何查看数据。
- 第3.2节介绍了 tibble 的创建——直接创建,从 dataframe 转换, 或是从外部导入。
- 第3.3介绍了数据转换,即对原有的数据做一些筛选和简单的计算处理。

3.1 查看 dataframe/tibble 并了解它们的结构

3.1.1 dataframe/tibble 的基本概念

dataframe 是 R 中存储复杂(多变量)数据的规范格式,它直观易操作。tibble 是 tidyverse 的一部分,它是 dataframe 的进化版,功能更强大,更易操作。

我们来看个例子:

首先加载 tidyverse:

require(tidyverse)

以后每次跟着本书使用 R 的时候,都要先加载 tidyverse,不再重复提醒了。

tidyverse 中自带一些范例数据, 比如我们输入:

шрg	3									
	m pg _{开头:指明行} A tibble: 234	数(234)和列数 × 11	(11)	第一	行黑字	: variable	(变量)			
	manufacturer	model	displ	year	cyl	trans	drv	cty	hwy fl	
	<chr></chr>	<chr></chr>	<db1></db1>	<int></int>	<int></int>	<chr></chr>	<chr></chr>	<int></int>	<int> <0</int>	chr> <chr></chr>
/1\	audi	a4	1.	第二行	- 灰字:	data type	(数据类	5型)	29 p	compact
2	audi	a4	٦. <mark>ه</mark>	<u> 1</u> 999	4	manual(m5) †	Z1	29 p	compact
3	audi	a4	2	<u>2</u> 008	4	manual(m6) f	20	31 p	compact
4	audi	a4	2	<u>2</u> 008	4	al 🚖	行是-	\/\m	ווחג חוס	compact
5	左侧数字:	observation	(观测	单位)	位次	ai 🛂		一八	观测,	compact compact
	audi	a4	3.1	<u>1</u> 999 <u>2</u> 008	6	m s	列走		变量!	compact
8	audi	a4 quattro	1.8	<u>1</u> 999	4	manual(m5) 4	18	26 p	compact
9	audi	a4 quattro	1.8	<u>1</u> 999	4	auto(15)	4	16	25 p	compact
10	audi	a4 quattro	2	<u>2</u> 008	4	manual(m6) 4	20	28 p	compact
#	with 224 mo	re rows								

这张图是重中之重。一个正确的 dataframe/tibble,每一行代表的是一个 observation (硬翻译的话是"观测单位",但是我觉得这个翻译不好),每一列代表的是一个 variable (变量),且同一个变量的数据类型必须一样。像这样的数据被称为"tidy data"("整齐的数据")。虽然看起来简单,直观,理所当然,但是现实中上人们经常会做出"不整齐"的数据。把不整齐的数据弄整齐是第??wrangle)章的重点。

3.1.2 查看更多数据

R 默认显示 tibble 的前 10 行。如果想看前 n 行或最后 n 行,可以分别使用 head() 和 tail() 函数,比如:

tail(mpg, 6) # `mpg`的最后 6 行

```
#> # A tibble: 6 x 11
#>
    manufacturer model displ year
                                                        hwy fl
                                   cyl trans drv
                                                   cty
                                                                 class
    <chr>
                <chr> <dbl> <int> <int> <chr> <int> <int> <int> <int> <chr>
#>
#> 1 volkswagen passat 1.8 1999
                                 4 auto~ f
                                                 18
                                                         29 p
                                                                 mids~
#> 2 volkswagen passat
                        2
                            2008
                                    4 auto~ f
                                                   19
                                                         28 p
                                                                 mids~
#> 3 volkswagen
                            2008
               passat
                        2
                                    4 manu~ f
                                                  21
                                                         29 p
                                                                 mids~
#> 4 volkswagen
                        2.8 1999
                                  6 auto~ f
               passat
                                                    16
                                                         26 p
                                                                 mids~
#> 5 volkswagen passat
                        2.8 1999
                                    6 manu~ f
                                                    18
                                                         26 p
                                                                 mids~
                        3.6 2008
#> 6 volkswagen passat
                                    6 auto~ f
                                                         26 p
                                                    17
                                                                 mids~
```

若要在 source 栏中从头到尾查看全部数据,可以使用 View 函数:

View(mpg)

3.2 创建 tibble

3.2.1 手动输入数据以创建 tibble

使用 tibble() 函数 1 ,按以下格式创建 tibble. 换行不是必须的,但是换行会看得更清楚。如果换行,不要忘记行末的逗号。

¹tribble() 函数亦可用来创建新 tibble. 与 tibble() 的区别是, tibble() 逐列写入数据, tribble() 逐行写入数据。查看帮助文档获取使用例。

```
my_tibble_1 <- tibble(</pre>
               nums = c(4, 5, 6),
               chars = c("hej", " 你好", " こんにちは"),
               cplxnums = c("4+8i", "3+5i", "3+4i")
my_tibble_1
#> # A tibble: 3 x 3
#>
   nums chars cplxnums
#> <dbl> <chr>
                    <chr>
#> 1 4 hej
                   4+8i
#> 2 5 你好
                   3+5i
#> 3
     6 こんにちは 3+4i
类似地,可以从现有的 vector 创建。注意,所有变量的长度必须一样。
x \leftarrow c(1, 4, 5)
y \leftarrow c(211, 23, 45)
z \leftarrow c(20,32)
my_tibble_2 \leftarrow tibble(v1 = x, v2 = y)
my_tibble_2
#> # A tibble: 3 x 2
#>
     v1 v2
#> <dbl> <dbl>
#> 2 4 23
#> 3
     5 45
而试图把 x 和 z 做成 tibble 就会报错:
my_tibble_3 \leftarrow tibble(w1 = x, w2 = z)
# Error: Tibble columns must have consistent lengths, only values of length one are recycled: * Lengths
```

3.2.2 把 dataframe 转换成一个 tibble

```
d1 <- as_tibble(d) # 其中 d 是一个 dataframe
```

3.2.3 从外部数据创建 **tibble**

参见第5.2.1节(数据的导入)

3.3 数据转换 (Data Transformation)

数据转换,简而言之,就是对原有数据的展示形式做一些改动,因而把最有意义的数值以易读的形式展示出来,或是为绘图做准备。

3.3.1 取子集(抓取行,列){tbl-subsetting}

本小节介绍了如何使用 dplyr package 提供的 select(), filter(), slice 取子集方法更详细的解释请看第3.4.1.2节。

3.3.1.1 抓取单列

抓取单列很简单,也很常用(比如我们只想从一个大的 tibble 中抓两个变量研究它们之间的关系)。有两个符号可以用于抓取列,\$(仅用于变量名称)与[[]](变量名称或索引)。还是以 mpg 为例,假设我们要抓取第 3 列 (displ):

##########################

通过变量名称抓取:

mpg[["displ"]]

或

mpg\$displ # 一般,在 RStudio 中此方法最方便,因为打出"\$"之后会自动提示变量名。

###########################

通过索引抓取:

mpg[[3]]

以上三种方法都应得到同样的结果(是一个 vector):

```
#> [1] 1.8 1.8 2.0 2.0 2.8 2.8 3.1 1.8 1.8 2.0 2.0 2.8 2.8 3.1 3.1 2.8 3.1 #> [18] 4.2 5.3 5.3
```

一般我们抓取单列是为了在 tibble 中新建一个与那一列相关的变量,或是建一个新 tibble,或是做统计学分析。以上三种情况(是绝大多数的情况)用 vector 进行操作很方便。

假设你在写一个复杂的函数,且需要保持数据的完整性和一致性,可以使用单方括号 [;这样得到的是一个 tibble (试 mpg[3])这个特性在第3.4.1.2节中有解释。

3.3.1.2 抓取多列并返回一个 tibble

有时候,一个 tibble 中含有很多冗余信息,我们可能想把感兴趣的几个变量抓出来做一个新 tibble. 这时 select() 函数最为方便。可以用变量名称或者索引来抓取。比如:

```
mpg_new <- select(mpg, 3:5, 8, 9)
# 等同于
mpg_new <- select(mpg, displ, year, cyl, cty, hwy)
mpg_new
```

```
#> # A tibble: 234 x 5
```

```
#>
    displ year cyl cty
                       hwy
#>
    <dbl> <int> <int> <int> <int>
#> 1 1.8 1999
             4
                   18
#> 2 1.8 1999
               4
                   21
                       29
#> 3 2
         2008
                   20
                       31
              4
#> 4
     2
         2008
               4
                   21
                       30
#> 5 2.8 1999
               6 16
                       26
#> 6 2.8 1999
              6 18
                       26
#> 7
     3.1 2008
              6 18
                       27
#> 8 1.8 1999
             4 18
                       26
```

```
#> 9 1.8 1999 4 16 25
#> 10 2 2008 4 20 28
#> # ... with 224 more rows
```

显然,使用变量名抓取列比使用索引更好。虽然打字较多,但是易读性比使用索引强太多了。在向其他人展示或者分享你的工作时,易读性尤为重要。

3.3.1.3 通过 filter(), 抓取满足某条件的行

通过 filter(),我们可以过滤出某个或多个变量满足某种条件的 observations. 如果你还不熟悉逻辑运算,请看第2.4节

假设我们只想看 mpg 中的奥迪品牌的, 排量大于等于 2 且小于 4 的车辆的数据:

mpg_1to6 <- slice(mpg, 21:26) # 抓取 mpg 的第 21 行至 26 行

```
mpg_audi_displ2to4 <- filter(mpg, manufacturer == "audi", displ >= 2.5 & displ < 4)
mpg_audi_displ2to4</pre>
```

```
#> # A tibble: 9 x 11
    manufacturer model displ year
                                  cyl trans drv
                                                  cty
                                                       hwy fl
                                                                class
           <chr> <dbl> <int> <int> <chr> <chr> <int> <int> <int> <chr>
#>
    <chr>
                                                        26 p
#> 1 audi
               a4
                       2.8 1999
                                    6 auto~ f
                                                  16
                                                                comp~
                       2.8 1999
#> 2 audi
              a4
                                    6 manu~ f
                                                  18
                                                        26 p
                                                                comp~
#> 3 audi
              a4
                       3.1 2008
                                    6 auto~ f
                                                  18
                                                        27 p
                                                                comp~
#> 4 audi
                       2.8 1999
                                    6 auto~ 4
              a4 qu~
                                                  15
                                                        25 p
                                                                comp~
#> 5 audi
               a4 qu~
                       2.8 1999
                                   6 manu~ 4
                                                   17
                                                        25 p
                                                                comp~
#> 6 audi
                       3.1 2008 6 auto~ 4
               a4 qu~
                                                  17
                                                        25 p
                                                                comp~
                                                        25 p
#> 7 audi
               a4 qu~
                       3.1 2008 6 manu~ 4
                                                 15
                                                                comp~
#> 8 audi
                       2.8 1999 6 auto~ 4
               a6 qu~
                                                  15
                                                        24 p
                                                                mids~
#> 9 audi
                       3.1 2008
                                    6 auto~ 4
                                                        25 p
               a6 qu~
                                                   17
                                                                mids~
```

3.3.1.4 用 slice(), 通过行数(索引) 抓取行。

```
mpg_1to6
#> # A tibble: 6 x 11
                                     cyl trans drv
#> manufacturer model displ year
                                                           hwy fl
                                                      cty
                                                                     class
                <chr> <dbl> <int> <chr> <chr> <int> <chr> <int> <chr> <int> <chr>
#>
    <chr>
#> 1 chevrolet c1500~
                         5.3 2008
                                                            20 r
                                      8 auto~ r
                                                       14
                                                                     suv
#> 2 chevrolet c1500~
                         5.7 1999
                                      8 auto~ r
                                                      13
                                                            17 r
                                                                     suv
#> 3 chevrolet
                c1500~
                         6
                              2008
                                      8 auto~ r
                                                      12
                                                            17 r
                                                                     suv
                         5.7 1999
#> 4 chevrolet
                                      8 manu~ r
                                                       16
                                                            26 p
                                                                     2sea~
                corve~
                         5.7 1999
                                                            23 p
#> 5 chevrolet
                 corve~
                                      8 auto~ r
                                                     15
                                                                     2sea~
#> 6 chevrolet
                         6.2 2008
                                      8 manu~ r
                                                       16
                                                             26 p
                 corve~
                                                                     2sea~
```

slice() 更实际的用途是随机选择个体:

```
mpg_random4 <- slice(mpg, sample(length(mpg[[1]]), 4)) # 随机四辆车 mpg_random4
```

```
#> # A tibble: 4 x 11
#> manufacturer model displ year cyl trans drv cty hwy fl class
```

#>	<chr></chr>	<chr></chr>	<dbl></dbl>	<int></int>	<int></int>	<chr></chr>	<chr></chr>	<int></int>	<int></int>	<chr></chr>	<chr></chr>
#> 1	ford	f150 ~	5.4	2008	8	auto~	4	13	17	r	pick~
#> 2	lincoln	navig~	5.4	1999	8	auto~	r	11	17	r	suv
#> 3	dodge	dakot~	3.7	2008	6	auto~	4	14	18	r	pick~
#> 4	toyota	toyot~	2.7	1999	4	auto~	4	16	20	r	pick~

3.3.2 用 mutate() 修改或新增变量

mutate() 函数用于新增一列数据(即新增一个变量)。

这里用R 自带的一组数据举例,因为它是以 dataframe 格式存储的,首先我们需要把它转换成 tibble.

```
women <- as_tibble(datasets::women)
women</pre>
```

```
#> # A tibble: 15 x 2
     height weight
      <dbl> <dbl>
#>
#>
  1
         58
#> 2
         59
               117
#>
   3
         60
               120
#> 4
         61
              123
#> 5
         62
              126
#> 6
         63
               129
#> 7
         64
              132
#> 8
         65
             135
#> 9
         66
              139
#> 10
         67
               142
#> 11
         68
              146
#> 12
         69
              150
#> 13
         70
               154
#> 14
         71
               159
#> 15
         72
               164
```

它展示了两个变量,身高和体重。根据这两个变量我们可以算出 BMI. 但是,首先,我们的单位正确吗?通过观察,身高的值在 64 左右,体重的值在 140 左右,显然不像是标准单位(千克和米)。这时,第一个寻求帮助的地方应该是帮助文档,通过?women 打开。帮助文档中写道:

- [,1] height numeric Height (in)
- [,2] weight numeric Weight (lbs)

原来分别是以英寸和磅做单位的。根据 1 m = 39.370 in, 1 kg = 2.204 lbs:

```
#>
     height weight height_in_m weight_in_kg
#>
      <dbl> <dbl>
                      <dbl>
                                    <dbl>
#> 1
        58
             115
                        1.47
                                     52.2
#> 2
                                     53.1
         59
              117
                        1.50
#> 3
         60
              120
                         1.52
                                     54.4
```

```
#> 4
         61
               123
                          1.55
                                       55.8
#> 5
         62
               126
                          1.57
                                       57.2
         63
#> 6
               129
                          1.60
                                       58.5
#> 7
         64
               132
                          1.63
                                       59.9
                                       61.3
#> 8
         65
               135
                          1.65
#> 9
         66
               139
                          1.68
                                       63.1
#> 10
         67
                          1.70
                                       64.4
               142
         68
               146
                                       66.2
#> 11
                          1.73
#> 12
                                       68.1
         69
               150
                          1.75
         70
                                       69.9
#> 13
               154
                          1.78
#> 14
         71
               159
                          1.80
                                       72.1
#> 15
         72
               164
                          1.83
                                       74.4
```

mutate() 的第一个参数是 dataframe/tibble 的名称,接下来的参数都是变量名和它们所对应的值;可以直接在计 算它们的值的表达式中使用 tibble 中原有的变量名, 如 height, weight。

当然你可以引用 tibble 外部的 vector 或者其它 tibble 的数据:

```
h <- women1$height in m
women2 <- mutate(women,</pre>
               height_in_m = h, # 引用外部 vector
                weight_in_kg = women1$weight_in_kg) # 引用 `women1`里的数据
identical(women2 ,women1) # 和 `women1`是相同的
#> [1] TRUE
mutate() 也可以用来重新赋值原有变量。假设我们根本不再需要以英寸和磅作为单位的数据,我们可以:
women3 <- mutate(women, height = height/39.37, weight = weight/2.204)</pre>
head(women3, 3)
#> # A tibble: 3 x 2
#>
    height weight
#>
     <dbl> <dbl>
#> 1
     1.47
           52.2
#> 2
      1.50
             53.1
#> 3
      1.52
             54.4
接下来我们可以愉快地算 BMI 了:
women_bmi_1 <- mutate(women3, BMI = weight/height^2)</pre>
head(women_bmi_1, 4)
#> # A tibble: 4 x 3
    height weight
                   BMI
#>
     <dbl> <dbl> <dbl>
#> 1
      1.47
             52.2 24.0
#> 2
      1.50
             53.1 23.6
#> 3
      1.52
             54.4 23.4
      1.55
           55.8 23.2
#> 4
如果你在创建新变量后,不想保留原有变量,可以用 transmute()函数:
```

#> # A tibble: 4 x 1

head(women_bmi_2, 4)

women_bmi_2 <- transmute(women3, BMI = weight/height^2)</pre>

```
#> BMI
#> <dbl>
#> 1 24.0
#> 2 23.6
#> 3 23.4
#> 4 23.2
```

这意味着 transmute()函数也可以用于重命名变量:

```
women_bmi_3 <- transmute(women_bmi_2, body_mass_index = BMI)
head(women_bmi_3, 3)</pre>
```

3.3.3 %>% 符号 (Pipe Operator)

通过上面学习的方法,我们来初步处理一个叫做 Aids2 的数据;首先,把它做成 tibble 并重命名为更简洁的 aids

```
aids <- as_tibble(MASS::Aids2)
aids</pre>
```

```
#> # A tibble: 2,843 x 7
#>
   state sex diag death status T.categ
                                       age
#>
    <fct> <fct> <int> <int> <fct> <fct> <int>
#> 1 NSW M
             10905 11081 D
                            hs
#> 2 NSW M
             11029 11096 D
                              hs
                                       53
#> 3 NSW M 9551 9983 D
                             hs
                                      42
#> 4 NSW M
              9577 9654 D
                              haem
                                      44
#> 5 NSW M 10015 10290 D
                              hs
                                       39
#> 6 NSW M
              9971 10344 D
                                       36
                              hs
                                       36
#> 7 NSW M 10746 11135 D
                             other
#> 8 NSW M
             10042 11069 D
                              hs
                                       31
#> 9 NSW M
              10464 10956 D
                              hs
                                       26
#> 10 NSW M
              10439 10873 D
                                       27
                              hsid
#> # ... with 2,833 more rows
```

你要如何知道,各个变量代表什么意思?假设我们只想知道这些艾滋病人从被确诊到死亡的时间,而对其他的变量都不感兴趣,我们要去如何裁剪和转换这个 tibble?

问题看起来很简单,你也许不假思索地就这么做了:

```
aids1 <- select(aids, diag, death)
aids2 <- mutate(aids1, span = death-diag)
aids2</pre>
#5 # A tibble: 2 843 x 3
```

```
#> # A tibble: 2,843 x 3
#> diag death span
#> <int> <int> <int>
#> 1 10905 11081 176
#> 2 11029 11096 67
```

```
#> 3 9551 9983 432

#> 4 9577 9654 77

#> 5 10015 10290 275

#> 6 9971 10344 373

#> 7 10746 11135 389

#> 8 10042 11069 1027

#> 9 10464 10956 492

#> 10 10439 10873 434

#> # ... with 2,833 more rows
```

错!

切记,不要自作主张地推测变量的含义!一定要看作者的说明(帮助文档)! 对于这个数据,在 R 中使用?Aids2 便可以查看帮助文档,但如果数据来源于其他地方,帮助文档放置的位置多种多样(虽然一般都作为 README 文件与数据共同打包下载),这时需要随机应变。

即使你猜对了 diag 和 death 是两个日期,你万万不会想到 death 并不一定是死亡日期。实际上,它是"死亡日期" 或"观察结束日期",而 status 变量指示的是观察结束时患者的生/死 ("A"/"D"). 所以我们实际上应该这么做:

```
aids1 <- filter(aids, status == "D") # 只关注在观察期间死亡的病人
aids2 <- select(aids1, diag, death) # 只关注确诊时间和死亡时间
aids_span1 <- mutate(aids2, span = death-diag) # 计算时间间隔
aids_span1
```

```
#> # A tibble: 1,761 x 3
#>
     diag death span
     <int> <int> <int>
#>
#> 1 10905 11081
                176
#> 2 11029 11096 67
#> 3 9551 9983 432
#> 4 9577 9654
                  77
#> 5 10015 10290 275
#> 6 9971 10344 373
#> 7 10746 11135 389
#> 8 10042 11069 1027
#> 9 10464 10956 492
#> 10 10439 10873 434
#> # ... with 1,751 more rows
```

这次我们得到了正确的数据,但是源代码非常繁琐:每进行一步操作,我们都要创建一个新的变量,然后再下一步中引用上一步创建的新变量。事实上,我们可以利用函数的嵌套把它化简:

```
aids_span2 <- mutate(
    select(
        filter(aids, status == "D"),
        diag, death
    ),
    span = death-diag
)
# 验证两种方法的结果一致
identical(aids_span1, aids_span2)</pre>
```

#> [1] TRUE

虽然字数减少了,但是这种表达产生了新的问题:它既难读又难写。难读是很明显的,你要从最内部读到最外部(而不是

从头读到尾),而且需要好的眼力才能把函数和参数对上号。至于难写,是因为逻辑和书写不一致:逻辑是先 filter() 再 select()最后 mutate(),而写的时候,需要不断往周围加括号,很难一气呵成。

使用%>% 可以极大地增强多步骤指令的易读性和易写性。上面的代码可以改写成这样(换行不是必须的):

```
aids_span3 <- aids %>%
filter(status == "D") %>%
select(diag, death) %>%
mutate(span = death-diag)
# 验证和方法二的结果一致 (即和方法一一致)
identical(aids_span2, aids_span3)
```

#> [1] TRUE

清清楚楚,一目了然。第一行是操作的对象 (aids),下面每一行是一次操作,与逻辑顺序一致,而且不需要每进行一次操作就赋值/重新引用新的数据,每个函数的第一个参数(dataframe/tibble 名称)被省略了。事实上,%>% 符号做的事情,本质上就是把它左边的运算结果作为右边函数的第一个参数,然后再根据使用者提供的其它参数计算右边的函数。

%>% 的名称是 "pipe operator", 和赋值符号 "<-" 一样有快捷键, 默认是 Ctrl(command)+shift+M, 不过可以在 Tools > Modify Keyboard Shortcut 中自定义 (在它的面板中搜索 pipe operator), 我喜欢设置成 Alt(option)+.。

3.3.4 group_by = summarise

这是两个经常被放在一起使用的,实用且强大的函数。这次我们用到的数据是 datasets::warpbreaks.

```
wb <- as_tibble(datasets::warpbreaks)
wb</pre>
```

```
#> # A tibble: 54 x 3
     breaks wool tension
#>
      <dbl> <fct> <fct>
#>
         26 A
                 L
#> 1
         30 A
#> 2
                 L
#> 3
         54 A
                 L
#> 4
         25 A
                 L
         70 A
#> 5
#> 6
         52 A
                 L
#> 7
         51 A
                 L
#> 8
         26 A
                 L
#> 9
         67 A
                 L
#> 10
         18 A
                 М
#> # ... with 44 more rows
```

通过查看帮助文档,得知这组数据是在描述羊毛类型(A 或 B)和张力(L, M, H, 即低,中,高)对每个织机的经纱断裂数量 (breaks) 的影响。首先通过 group_by 函数,我们把数据首先根据 wool 再根据 tension 分组。

```
wb_grouped <- group_by(wb, wool, tension)</pre>
```

这时,如果你查看 wb_grouped,你很难发现它与原来的 wb 的区别(除了第二行的 # Groups: wool, tension [6]);但是通过 summarise()函数,你可以根据分组计算相应的数据:

```
MEAN = mean(breaks))
wb_summary
```

```
#> # A tibble: 6 x 4
#> # Groups: wool [2]
#> wool tension n MEAN
#> < fct> <fct> <int> <dbl>
#> 1 A L 9 44.6
#> 2 A M 9 24
#> 3 A H 9 24.6
#> 4 B L 9 28.2
#> 5 B M 9 28.8
#> 6 B H
```

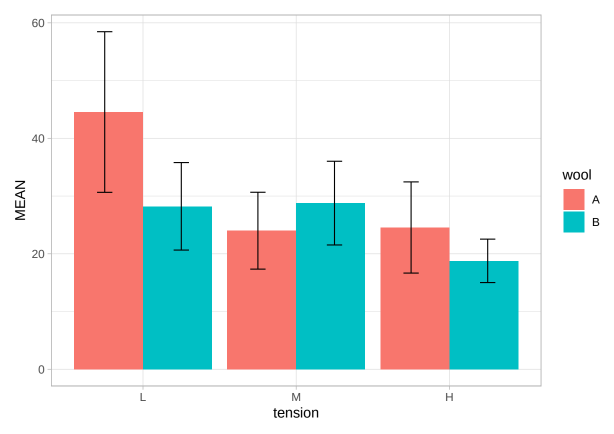
这里, 你要想象原来的 54 行 (54 个 observations) 被分成 6 组, 每组代表不同的 wool 和 tension 的组合。然后, 对于每组, 我们先用 n() 函数计算出每组的行数 (多少个 observations), 并把它赋值给 n; 再通过 mean(breaks) 计算每组数据的 breaks 变量的平均值, 并把它赋值给 MEAN; 最后, 对于每组, 我们都有了行数和平均值, 于是返回一个新的 tibble 反映这些数据。

类似地, 我们可以更进一步, 把 95 置信区间算出来:

注意,在 summarise()函数中创建的变量,如 n 和 MEAN,可以在赋值后面的变量时直接引用,比如 SE = sd(breaks)/sqrt(n)中引用了 n,upper = MEAN + t*SE 中引用了前面刚创建的 MEAN, t, SE.

根据这些数据,我们可以很方便地用 ggplot 绘一个柱状图 (在下一章详细讲):

```
ggplot(wb_summary, aes(tension, fill = wool))+
  geom_col(aes(y = MEAN), position = position_dodge())+
  geom_errorbar(aes(ymax = upper, ymin = lower), position = position_dodge((width=1)), width = 0.2, s
  theme_light()
```



再用我们的老朋友 mpg 举一个例子:

mpg

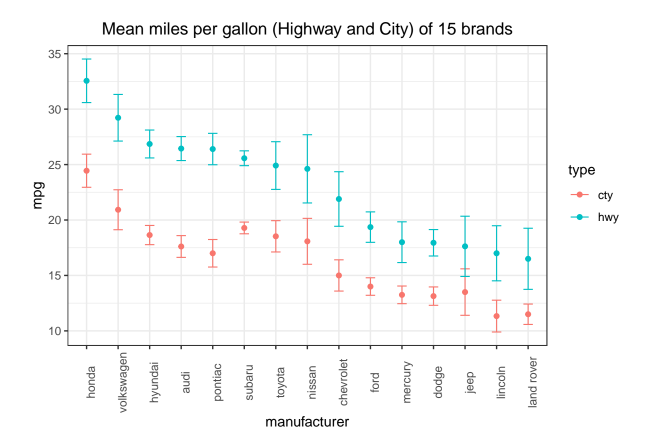
```
#> # A tibble: 234 x 11
#>
      manufacturer model displ year
                                        cyl trans drv
                                                           cty
                                                                 hwy fl
                                                                           class
#>
      <chr>
                   <chr> <dbl> <int> <int> <chr> <int> <int> <int> <chr>
    1 audi
                           1.8 1999
                                                                  29 p
#>
                   a4
                                          4 auto~ f
                                                            18
                                                                           comp~
#>
    2 audi
                   a4
                           1.8 1999
                                          4 manu~ f
                                                            21
                                                                  29 p
                                                                           comp~
                           2
                                 2008
#>
    3 audi
                   a4
                                          4 manu~ f
                                                            20
                                                                  31 p
                                                                           comp~
    4 audi
                   a4
                           2
                                 2008
                                          4 auto~ f
                                                            21
                                                                  30 p
                                                                           comp~
                           2.8 1999
                                                                  26 p
#>
    5 audi
                   a4
                                          6 auto~ f
                                                            16
                                                                           comp~
                                                                  26 p
#>
    6 audi
                   a4
                           2.8 1999
                                          6 manu~ f
                                                            18
                                                                           comp~
    7 audi
                           3.1 2008
                                          6 auto~ f
                                                            18
                                                                  27 p
#>
                   a4
                                                                           comp~
                                                                  26 p
#>
    8 audi
                   a4 q~
                           1.8 1999
                                          4 manu~ 4
                                                            18
                                                                           comp~
#>
  9 audi
                   a4 q~
                           1.8 1999
                                          4 auto~ 4
                                                            16
                                                                  25 p
                                                                           comp~
#> 10 audi
                   a4 q~
                                 2008
                                          4 manu~ 4
                                                            20
                           2
                                                                  28 p
                                                                           comp~
#> # ... with 224 more rows
```

你要如何根据 manufacturer 分组,查看每组中 cty 和 hwy 的平均值和标准误呢?自己尝试一下,然后对答案:

mpg_summary

#>	# 1	A tibble: 15	x 6				
#>		${\tt manufacturer}$	n	cty_mean	cty_SE	hwy_mean	hwy_SE
#>		<chr></chr>	<int></int>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>
#>	1	audi	18	17.6	0.465	26.4	0.513
#>	2	chevrolet	19	15	0.671	21.9	1.17
#>	3	dodge	37	13.1	0.409	17.9	0.588
#>	4	ford	25	14	0.383	19.4	0.666
#>	5	honda	9	24.4	0.648	32.6	0.852
#>	6	hyundai	14	18.6	0.401	26.9	0.582
#>	7	jeep	8	13.5	0.886	17.6	1.15
#>	8	land rover	4	11.5	0.289	16.5	0.866
#>	9	lincoln	3	11.3	0.333	17	0.577
#>	10	mercury	4	13.2	0.25	18	0.577
#>	11	nissan	13	18.1	0.950	24.6	1.41
#>	12	pontiac	5	17	0.447	26.4	0.510
#>	13	subaru	14	19.3	0.244	25.6	0.309
#>	14	toyota	34	18.5	0.694	24.9	1.06
#>	15	volkswagen	27	20.9	0.877	29.2	1.02

最终我们可以利用这些数据绘图(这将是下一章的练习):



3.4 其它

3.4.1 list 和 dataframe/tibble

3.4.1.1 Dataframe 和 tibble 的本质

聪明的你也许已经注意到了, dataframe/tibble抓取单列的方法和 list 的取子集2.7.1惊人地相似。事实上, dataframe 的本质正是 list, 而 tibble 也是 dataframe (只是进化了一些功能):

```
is.list(mpg)
```

#> [1] TRUE

class(mpg)

```
#> [1] "tbl_df" "tbl" "data.frame"
```

3.4.1.2 Dataframe/tibble 的取子集

Dataframe/tibble 既有 list 的特征,也有 matrix 的特征。

当使用一个参数取子集的时候,比如 mpg[[3]], mpg[["displ"]] 或 mpg\$displ, tibble 表现得像 list, 其中每一列是一个有命名的 list element;

当使用两个参数取子集的时候, 比如 mpg[3,4], mpg[3,], mpg[,4], tibble 表现得像 matrix

mpg[3,]

```
#> # A tibble: 1 x 11
#> manufacturer model displ year cyl trans drv cty hwy fl class
#> <chr> <chr> <chr> <chr> <chr> <chr> 1 audi
4 manuar f 20 31 p compr
```

3.4.2 Tidyverse tibble 相对于 Base R dataframe 的优势

你可以把 mpg 转换成 dataframe, 命名为 mpg1, 探索两者的区别。

```
mpg1 <- as.data.frame(mpg)</pre>
```

3.4.2.1 信息的显示

首先, 查看 print() 结果(直接输入 mpg1 或者 print(mpg1))

对于行数/列数较多的数据,dataframe 的显示结果很乱,而且信息量小。当行数较多时,你需要往上划才能看见变量名;当你的 console 比较窄或者变量名太多时,dataframe 会先显示一部分变量(列),再把剩余的变量(列)显示在后面。这时你需要往上划查看一部分变量,再往上划查看另一部分变量。

3.4. 其它

87	for	f150 pickup 4wd				4.6	1999	8	
88	for	f:	150 բ	pick	4.6	2008	8		
89	foi	f:	150 բ	pick	5.4	1999	8		
90	foi	⁻d	f:	150 p	pick	cup 4wd	5.4	2008	8
	trans	drv	cty	hwy	fl	class			
1	auto(15)	f	18	29	р	compact			
2	manual(m5)	f	21	29	р	compact			
3	manual(m6)	f	20	31	р	compact			
4	auto(av)	f	21	30	р	compact			

tibble 的显示结果一致性强, 信息量大。它永远只显示前 10 行, 因此不用往上划就能看到显示的所有信息。它指明了行数和列数, 变量的数据类型; 当变量较多时, 不会影响显示, 而是在末尾指明其余的变量名字和数据类型。

> mpg

A tibble: 234 x 11

	manufacturer	model	displ	year	cyl	trans	drv	cty
	<chr></chr>	<chr></chr>	<db1></db1>	<int></int>	<int></int>	<chr></chr>	<chr></chr>	<int></int>
1	audi	a4	1.8	<u>1</u> 999	4	auto	f	18
2	audi	a4	1.8	<u>1</u> 999	4	manu	f	21
3	audi	a4	2	<u>2</u> 008	4	manu	f	20
4	audi	a4	2	<u>2</u> 008	4	auto	f	21
5	audi	a4	2.8	<u>1</u> 999	6	auto	f	16
6	audi	a4	2.8	<u>1</u> 999	6	manu	f	18
7	audi	a4	3.1	<u>2</u> 008	6	auto	f	18
8	audi	a4 q	1.8	<u>1</u> 999	4	manu	4	18
9	audi	a4 q	1.8	<u>1</u> 999	4	auto	4	16
10	audi	a4 q	2	<u>2</u> 008	4	manu	4	20

... with 224 more rows, and 3 more variables: hwy < int>, # fl < chr>, class < chr>

3.4.2.2 tibble 不会自作主张地化简结果

Base R dataframe 自带的取子集函数在一些情况下不会化简结果,而在另一些情况下会自动化简结果²,这经常会造成意想不到而且很难察觉的错误,尤其对于开发者来说简直是噩梦 (Gentleman 2009, 33; Wickham 2019)。对tibble 取子集,永远会返回一个tibble;这样可以提高代码的一致性,降低发生错误的可能性。

请查看Advanced R了解更多。

²当选取单个数值或者单列数值的子集时,会返回一个 vector,而在其他情况下会返回一个 dataframe;试试 mpg1 <-as.data.frame(mpg); mpg1[2,3]; mpg1[3:5, 4]; mpg1[3, 4:6].

3.4.2.3 tibble 与其它 tidyverse 中的功能兼容性更强

很多 tidyverse 中的神器,如 group_by,只能在 tibble 上使用。

Chapter 4

使用 ggplot 绘图

若要了解更多,请阅读 ggplot 开发者本人所编写的 ggplot2: Elegand Graphics for Data Analysis(Wickham 2015)。

- 4.1 哲理
- 4.2 基础
- 4.2.1 基本语法
- 4.2.2 图像类型
- 4.3 进阶
- 4.3.1 逐层作图
- 4.3.2 尺寸, 轴, 和图例
- 4.3.3 位置
- **4.3.4** 背景/主题的修改
- **4.3.5** 与 ggplot 编程
- **4.4** 附: **Base R** 中的作图

Chapter 5

数据处理

- 5.1 把 "untidy data" 整成 "tidy data"
- 5.1.1 "untidy data" 的主要问题
- **5.1.2** 解决方案
- 5.2 数据的导入和导出
- 5.2.1 导入
- 5.2.1.1 csv
- **5.2.1.2** excel
- 5.2.1.3 其它
- 5.2.2 导出

5.3 字符串的处理

Base R 中有一些用于操作字符串的函数,但是因为各种原因它们很难用。因此我们使用一系列 stringr 中的函数 (stringr 是 tidyverse 的一部分)。stringr 的函数都以 str_ 开头。

5.3.1 基础

5.3.1.1 引号的使用

字符串可以用单引号和双引号包围。在双引号包围的环境下,可以很容易打出英澳常用的单引号和欧洲语言中的"撇";在单引号包围的环境下,可以很容易打出北美和中国常用的双引号。否则需要使用转义字符 (escape character), \. 以下是几个正确的例子。

```
"'The unexamined life is not worth living' —Socrates"
#> [1] "'The unexamined life is not worth living' —Socrates"
"La science n'a pas de patrie."
#> [1] "La science n'a pas de patrie."
" 老子曰: "知不知,尚矣;不知知,病矣。"
#> [1] "\"老子曰: "知不知,尚矣;不知知,病矣。\""
'l\'homme'
#> [1] "l'homme"
5.3.1.2 换行符和制表符
假设你想显示以下效果:
#> Guten
#>
#> Morgen.
即 "Guten" 后有两次换行,第三行开头有一个制表符 (TAB)
你需要的源代码是:
"Guten\n\n\tMorgen."
\n (newline) 为换行符, \t (tab) 为制表符。所有可用的通过\实现的符号请参见 help("'")(关于引号的帮助).
5.3.1.3 print() 和 writeLines()
print() 只显示源码, writeLines() 显示真实效果。
print(c("Guten\n\n\tMorgen.", "Guten\n\n\tTag"))
#> [1] "Guten\n\n\tMorgen." "Guten\n\n\tTag"
writeLines(c("Guten\n\n\tMorgen.", "Guten\n\n\tTag"))
#> Guten
#>
#> Morgen.
#> Guten
#>
#> Tag
索引和引号消失了,不同的元素之间有换行。
5.3.2 使用 str_sub() 取子集
A <- "D. rerio"
```

str_sub(A, 1, 5) # 第 1 到第 5 个字母。计入符号和空格。

5.3. 字符串的处理 91

```
#> [1] "D. re"
```

```
str_sub(A, 4, 4) # 抓取一个字母
```

#> [1] "r"

```
str_sub(A, -4, -2) # 倒数第 4 至倒数第 2
```

#> [1] "eri"

我们还可以通过索引修改某个位置的字符:

```
W <- "D. Rerio"
str_sub(W, 4, 4) <- str_to_lower(str_sub(W, 4, 4))
W</pre>
```

#> [1] "D. rerio"

和 str_to_lower() 相关的函数还有 str_to_upper(), str_to_title() 和 str_to_sentence(). 它们的作用都顾名思义。

5.3.3 使用 **str_c()** 进行字符串的合并

一个简单的例子:

```
str_c("a", "b", "c", sep = "")
```

#> [1] "abc"

其中参数 sep 是被合并的字符串之间的连接字符;它可以是任何字符,包括空格和无(比如上面的例子;用 sep = ""表示无连接字符)。

当需要合并的字符串保存在一个向量里时,用 collapse 而不是 sep:

```
str_c(c("a", "b", "c"), collapse = "[x@")
```

#> [1] "a[x@b[x@c"

str_c()可以执行向量化运算:

```
str_c("prefix", c("a", "b", "c"), "suffix", sep = "-")
```

#> [1] "prefix-a-suffix" "prefix-b-suffix" "prefix-c-suffix"

所以我们可以这么玩:

```
writeLines(混沌在各地的称呼)
#> 地区: 北京 称呼: 混沌
#> 地区: 湖北 称呼: 包面
#> 地区: 巴蜀 称呼: 抄手
#> 地区: 两广 称呼: 云吞
#> 地区: 闽台 称呼: 扁食
它还可以和 if 语句联用:
win <- 2
score <- str_c(</pre>
 " 张三",
 if (win == 1) "  贏\n" else " 输\n",
 " 李四",
 if (win == 2) " 赢" else " 输",
 sep = ""
)
writeLines(score)
#> 张三输
#> 李四赢
```

5.3.4 使用 **str_view()** 来查找特定的字符组合

5.3.5 str_detect()

suomi <- "Suomen kieli on uralilaisten kielten itämerensuomalaiseen ryhmään kuuluva kieli."

5.4 Factors

5.4.1 基础

有时候,我们的变量是以文字的形式呈现,但是它们不是单纯的文字,而是有大小的差别,或是能以一定顺序排列,比如十二个月份(Jan, Feb, ...),成绩的"优、良、中、差",衣服的尺寸 (XS, S, M, XL, ...).假设我们在做客户满意度调查,七位客户的反馈是

满意度 _v <- c(" 满意", " 非常满意", " 满意", " 不满意", " 满意", " 非常不满", " 不满意")

我们试图用 sort() 把七个反馈按满意度从小到大排列:

```
sort(满意度 _v)
```

```
#> [1] "不满意" "不满意" "满意" "满意" "满意" "非常不满" #> [7] "非常满意"
```

可见其排序并不是有意义的。(因为默认英语根据'abcde...' 排序,中文根据笔画排序)

我们可以把这个 vector 做成 factor, 并用参数 levels 规定排序顺序:

5.5. 日期和时间 93

按照惯例,小的值在前,大的在后;"非常不满"应为满意度最低的值。 满意度 _f <- factor(满意度 _v, levels = c(" 非常不满", " 不满意", " 满意", " 非常满意")) sort(满意度 _f)

#> [1] 非常不满 不满意 不满意 满意 满意 满意 非常满意

#> Levels: 非常不满 不满意 满意 非常满意

这样排序就是正确的了。

class(满意度 _f) # "factor" is.vector(满意度 _f) # FALSE

- 5.4.2 在绘图中的应用
- **5.4.3** 高端操作

5.5 日期和时间

日期和时间是一个很令人头疼的话题。不是所有的年都是365天,不是每天都是24小时,不是每分钟都是6000

R 自带的日期/时间方法不太好用,因此我们用一个叫做 lubridate 的 package.

```
install.packages("lubridate")
library("lubridate")
```

5.5.1 ISO 标准

日期/时间的 ISO 标准格式是这样的:

now()

#> [1] "2019-07-28 13:16:48 CST"

最后三个字母是时区。

- 5.5.2 创建日期/时间
- 5.5.2.1 现在的日期/时间

today()

#> [1] "2019-07-28"

now()

#> [1] "2019-07-28 13:16:48 CST"

 $^{^{1}}$ 闰年为 366 天; 夏令时开始时的那一天只有 23 小时, 结束时为 25 小时; 地球的自转速度在缓慢下降, 因此会有"闰秒"。

94 CHAPTER 5. 数据处理

5.5.2.2 通过字符串转换

date() 函数可以把 ISO 标准格式的日期,从字符串转换成日期的数据类型。

```
class("2001-02-01")
```

#> [1] "character"

```
date("2001-02-01"); class(date("2001-02-01"))
```

- **#>** [1] "2001-02-01"
- #> [1] "Date"

ymd(), mdy(), dmy() 这三个函数可以很智能地把各种格式的日期转换成 ISO 标准的日期。

```
X <- date("2001-02-01")
A <- ymd(010201)
B <- mdy("February the 1st, 2001")
C <- dmy("01/FEB/01")
# 验证 A, B, C 全部等于 X
sapply(list(A, B, C), identical, X)
```

#> [1] TRUE TRUE TRUE

如果想加上时间,使用有 _h, _hm, _hms 后缀的版本的函数:

```
dmy_h("01-Feb-2001 17")
```

#> [1] "2001-02-01 17:00:00 UTC"

```
ymd_hms(010201173245)
```

```
#> [1] "2001-02-01 17:32:45 UTC"
```

- 5.5.3 计算
- 5.5.4 在绘图中的应用

Chapter 6

与 Python 的联合使用

- 6.1 在 R 中使用 Python: reticulate
- 6.2 在 Python 中使用 R: rpy
- 6.3 Beaker Notebook

Inspired by Jupyter, Beaker Notebook allows you to switch from one language in one code block to another language in another code block in a streamlined way to pass shared objects (data)

References

Coghlan, Avril. 2016. "A Little Book of R for Biomedical Statistics."

Gentleman, Robert. 2009. R Programming for Bioinformatics. Book. Boca Raton, FL: CRC Press.

Kernighan, Brain W., and Ednnis M. Ritchie. 1988. The C Programming Language. 2nd ed. Prentice Hall.

R Core Team. 2019. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Computing. https://www.R-project.org/.

RStudio Team. 2015. RStudio: Integrated Development Environment for R. Boston, MA: RStudio, Inc. http://www.rstudio.com/.

Wickham, Hadley. 2015. Ggplot2: Elegant Graphics for Data Analysis. Use R! Springer.

——. 2019. Advanced R. 2nd ed. CRC Press.

Ziemann, Mark, Yotam Eren, and Assam El-Osta. 2016. "Gene Name Errors Are Widespread in the Scientific Literature." Journal Article. *Genome Biology* 17 (1): 177. https://doi.org/10.1186/s13059-016-1044-7.