Ejercicios y soluciones del workshop sobre dplyr y tidyr

Aitor Ameztegui Enero de 2017

Contents

Introducción	2
dplyr: transformando los data frames filter	4
select	5 6
mutate	6
summarise	7
Pipelines (%>%)	9
Grouped mutate/grouped filter	12
Do	15
Joins: trabajando con dos tablas Mutating joins	18 18 18
tidyr: cambiando la forma de los data framesgather & separate \dots spread & unite \dots	20 20 21
Otras funcionalidades interesantes de dplyr y tidyr Comunicación entre paquetes	22 22 23 25
Más información	26

Introducción

Este es un documento RMarkdown generado para mostrar los ejercicios y las soluciones del taller/seminario sobre los paquetes dplyr y tidyr realizado en Solsona el 24 de enero de 2017. El código y los datos necesarios para generar este documento se pueden encontrar en mi GitHub (https://github.com/ameztegui/dplyr_workshop). Para cualquier duda sobre los ejercicios, consultar con Aitor Ameztegui (ameztegui@gmail.com).

Los paquetes tidyr y dplyr son parte de un conjunto de paquetes que ha dado en llamarse tidyverse, creado por Hadley Wickham, científico jefe en RStudio. El tidyverse se creó para facilitar el análisis de datos. Consta de paquetes para importar y leer datos, para organizarlos y modificarlos, para el análisis y modelización y para la visualización de resultados. En este seminario nos centraremos en tidyr, pensado para la organización de datos, y dplyr, que se centra en su transformación. Para trabajar con ellos lo primero es instalarlos, si no lo están ya. Podemos instalar de manera conjunta todos los paquetes del tidyverse escribiendo install.packages("tidyverse"). Posteriormente, los cargamos mediante:

```
library(tidyverse)
```

Además deberemos cargar los datos que utilizaremos durante el seminario, que se pueden descargar de GitHub.

```
load("../data/mayores.Rdata")
mayores <- tbl_df(mayores)

load("../data/parcelas.Rdata")
parcelas <- tbl_df(parcelas)

load("../data/especies.Rdata")
especies <- tbl_df(especies)

load("../data/coordenadas.Rdata")
coordenadas <- tbl_df(coordenadas)</pre>
```

Mediante la función tbl_df convertimos los data frames 'normales' en tibbles. Un tibble no es más que un data frame que presenta algunas ventajas, como el hecho de que imprime en pantalla por defecto las 10 primeras líneas (en vez de todo el data frame) y proporciona información sobre las variables y su tipo. Por lo demás, podemos considerarlas como data frames normales, ya que se comportan como tales a todos los efectos.

En estos ejercicios utilizaremos cuatro data frames con información relativa al segundo y tercer inventario forestal nacional (IFN2 e IFN3) en Cataluña. Los data frames son:

- parcelas [11,858 x 15]: todas las parcelas del IFN3 en Catalunya, con información sobre fecha y hora de medición, textura y pH del suelo, FCC total y FCC arbolada, etc.
- mayores [111,756 x 12]: todos los pies mayores ((dbh > 7.5 cm) medidos tanto en IFN2 e IFN3. Contiene la parcela, especie, clase diamétrica (CD), diámetro en el IFN2

y el IFN3, altura...

- especies [14,778 x 15]: el número de individuos por hectárea en cada parcela, por especie y clase diamétrica.
- coordenadas [11,858 x 6]: coordenadas X e Y de las parcelas del IFN3.

Lo primero que debemos hacer es echar un vistazo a los datos, familiarizarnos con ellos y las variables que contienen. Para ello usaremos la función glimpse

```
glimpse(parcelas)
glimpse(mayores)
glimpse(especies)
glimpse(coordenadas)
```

dplyr: transformando los data frames

dplyr sirve para transformar nuestras tablas de datos de la forma que necesitemos para cada análisis: crear nuevas variables, seleccionar las que nos interesan, ejecutar filtros, etc. El paquete dplyr tiene cinco verbos básicos:

- filter selecciona filas en base a un criterio definido
- select seleccionar columnas en base a su nombre
- arrange ordenar el data frame en base a una o varias variables
- mutate crea nuevas variables
- summarise crear nuevas variables que resumen los valores de una variable (media, suma, etc)

Todos ellos tienen la misma estructura: el primer argumento de la función es el data frame al que se aplica, y el resto de argumentos especifica qué hacer con ese data frame, en función del verbo que estemos usando.

filter

La función filter selecciona las filas del data frame que cumplen un determinado criterio. El primer argumento es el data frame, y los posteriores son los criterios, que se pueden concatenar mediante comas.

Ejercicio 1

Para practicar la función filter probemos a encontrar las parcelas del IFN que:

• 1.1 Se encuentren en Barcelona (08) o Girona (17). Tenemos dos opciones

```
# Opción 1
filter (parcelas, Provincia =="08" | Provincia =="17")

# Opción 2
filter (parcelas, Provincia %in% c("08", "17"))
```

Veremos que ambas opciones producen exactamente el mismo resultado. En cambio, la siguiente opción no sería válida, ya que hay que especificar expresamente la variable en cada nueva condición.

```
filter(parcelas, Provincia =="08" | "17")
```

• 1.2 Parcelas que se acabaron de medir en enero de 2001

Para esto debemos encontrar las parcelas en las que la fecha de finalización sea posterior al 31 de diciembre de 2000 y anterior al 1 de febrero de 2001. Tenemos dos maneras de hacerlo:

la primera implica utilizar el operador & para indicar que queremos las parcelas que cumplen ambos criterios. La segunda opción sería simplemente encadenar los criterios mediante una coma, ya que filter asume que se deben cumplir todos ellos.

```
# Opción 1
filter (parcelas, FechaFin < "2001-02-01" & FechaFin > "2000-12-31")

# Opción 2
filter (parcelas, FechaFin < "2001-02-01", FechaFin > "2000-12-31")
```

• 1.3 Se tardó más de dos horas en medirlas (7200 seg)

```
filter(parcelas, (HoraFin - HoraIni) >7200)
```

Como vemos, podemos hacer operaciones dentro de las condiciones de filter. En este caso, queremos que la diferencia entre la hora de finalización y la de inicio sea menor de 7200 s (2 horas).

select

La función select nos permite seleccionar unas columnas determinadas en base a su nombre. Hay algunas funciones específicas, como starts_with o contains, que sólo funcionan dentro de select y que ayudan a identificar las columnas que nos interesen. Podemos consultar la lista de funciones especiales si escribimos help("select")

Ejercicio 2

Para practicar la función select probemos a encontrar cuatro maneras distintas de seleccionar las variables que marcan la fecha de inicio y fin de medición de las parcelas (FechaIni y FechaFin)

• Por ejemplo, podemos especificar expresamente las columnas que queremos seleccionar

```
select(parcelas, FechaIni, FechaFin)
```

• También podemos especificarlas como un rango, de manera que se seleccionan todas las columnas entre las dos indicadas

```
select(parcelas, FechaIni:FechaFin)
```

• O podemos seleccionar todas las columnas que contienen el texto 'fecha'. En este caso, seleccionaremos también la fecha de medición del pH, que en principio no nos interesa, pero podemos eliminarla:

```
select(parcelas, contains ("Fecha"), -FechaPh)
```

• Por último, también podríamos seleccionar las variables que empiezan por 'fecha' (en este caso también tendríamos que eliminar FechaPh):

```
select(parcelas, starts_with("Fecha"), -FechaPh)
```

arrange

arrange ordena la base de datos en base a una o más variables. El primer argumento será, como siempre, el data frame que queremos reordenar, y después especificamos las variables que determinan la ordenación. Si especificamos más de 1 variable, las sucesivas variables servirán para romper los empates de las anteriores. También podemos usar 'desc(x)' para ordenar en orden decreciente. Probemos con unos cuantos ejercicios:

Ejercicio 3

• Ej.3.1 Ordenar las parcelas por fecha y hora de medición

```
arrange(parcelas, FechaFin, HoraFin)
```

• Ej. 3.2 ¿Qué parcelas se empezaron a medir más tarde en el día?

```
arrange(parcelas,desc(HoraIni))
```

• Ej. 3.3 ¿Cuáles tardaron más en medirse?

```
arrange(parcelas, desc(HoraFin-HoraIni))
```

Vemos que, igual que con filter, también podemos ordenar un data frame en base al resultado de una operación aritmética.

mutate

mutate nos permite crear nuevas variables como combinación de las ya existentes. Simplemente tenemos que especificar el data frame e indicar el nuevo nombre de las variables a crear y su valor. Veamos unos ejemplos:

Ejercicio 4

Probemos a calcular dos nuevas variables

• 4.1 Una variable que calcule el crecimiento en cm en base al diámetro en el IFN2 y el IFN3.

```
mayores <- mutate (mayores, crec= DiamIf3 - DiamIf2)</pre>
```

• 4.2 Crear dos nuevas variables con el área basimétrica por hectárea que representa cada árbol, tanto en el IFN2 como en el IFN3. ¿De qué especie es el árbol que creció más rápido en AB?

Como vemos, tras calcular el área basimétrica podemos saber qué árbol creció más rápido combinando mutate con arrange.

summarise

En el caso de summarise, nos permite hacer cálculos con las variables del data frame, pero utiliza funciones de agregación (summary functions), que resumen las variables a un sólo valor. Funciones como sum, mean, max,IQR, etc. son ejemplos de funciones de agregación. Sin embargo, esta función por si misma no tiene normalmente mayor interés, ya que reduciría toda nuestra base de datos a un solo valor. Por ello se suele usar en conjunción con group_by, que clasifica el data frame en grupos en función de una variable categórica.

Para usar group_by basta con indicar el data frame y la variable por la que lo queremos agrupar. Para ser más eficiente, dplyr no crea una copia del data frame, sino que sólo crea una variable oculta que indexa los grupos, de manera que cuando le pedimos operaciones por grupo, sabe a qué grupo pertenece cada observación.

En el caso de nuestra base de datos de pies mayores, hay varios grupos que pueden tener interés:

```
# Por provincia
by_province <- group_by (mayores, Provincia)

# Por parcela
by_plot <- group_by (mayores, Codi)

# Por especie
by_species <- group_by (mayores, Especie)

#Por clase diamétrica
by_CD <- group_by (mayores, CD)

#Por parcela y especie
by_plot_species <- group_by (mayores, Codi, Especie)</pre>
```

Puedes ver, escribiendo por ejemplo glimpse(by_plot) que el data frame resultante no se diferencia en nada del original, aparentemente.

Ejercicio 5

Una vez hecho esto, ¿qué estadísticas podríamos calcular para caracterizar los valores de diámetro para cada parcela? Probemos a calcular la media, valor mínimo y máximo, el percentil 90 y el rango intercuartil para cada parcela. También computaremos el número de árboles medidos por parcela y el número de especies distintas, usando respectivamente las funciones n() y n_distinct(x). En este caso vemos que el valor resultante ya tiene menos filas, en concreto, una por parcela, y que sólo contiene las nuevas variables creadas.

```
summarise(by_plot,
    media = mean(DiamIf3),
    min = min (DiamIf3),
    max = max(DiamIf3),
    q90 = quantile(DiamIf3, 0.9),
    IQ = IQR(DiamIf3),
    n =n(),
    sps = n_distinct(Especie) )
```

```
## # A tibble: 7,713 <U+00D7> 8
##
        Codi
                media
                         min
                               max
                                       q90
                                               ΙQ
                                                      n
                                                           sps
                 <dbl> <dbl> <dbl>
                                     <dbl>
##
      <fctr>
                                            <dbl> <int>
                                                        <int>
## 1
      080001 26.25667 13.45 38.00 34.400
                                            4.150
                                                     15
                                                             1
      080002 35.16154 24.85 44.40 43.030 10.200
                                                     13
                                                             3
      080003 31.96429 14.25 51.00 46.080 12.225
                                                      7
                                                             2
## 3
      080004 24.27500 16.85 31.70 30.215
                                                      2
## 4
                                            7.425
                                                             1
## 5
      080005 28.36667 16.15 59.85 39.730 15.300
                                                     12
                                                             3
                                                             2
      080006 35.94565 14.00 55.90 52.310 17.900
                                                     23
## 6
      080007 30.76286 15.25 63.55 49.390 12.275
                                                             2
## 7
                                                     35
## 8
      080008 16.04545
                       9.00 21.45 17.750
                                                             1
                                            2.050
                                                     11
      080009 16.68750
                       9.00 35.95 24.000
                                                             2
                                            3.875
                                                     16
                                                             3
## 10 080010 31.55385 9.20 95.50 61.540 18.150
                                                     13
## # ... with 7,703 more rows
```

Pipelines (%>%)

A menudo, los verbos de dplyr se utilizan de manera conjunta, creando funciones anidadas. Sin embargo, estas funciones pueden ser complejas si encadenan numerosas órdenes, y al final se pueden hacer difíciles de entender. Por ejemplo, observa el siguiente código. ¿Eres capaz de saber lo que hace?

```
diam_medio_especie <- filter(
    summarise(
        group_by(
            filter(
            mayores,
            !is.na(DiamIf3)
        ),
      Codi, Especie
      ),
      diam = mean (DiamIf3),
      n = n()
      ),
      n > 5)
```

El código toma, de la base de datos 'mayores', aquellos pies con valor existente de diámetro (!is.na(DiamIf3)), después los agrupa por parcela y especie (group_by(Codi, Especie)), calcula para cada una de estas combinaciones el diámetro medio (diam = mean (DiamIf3)), y el número de pies por parcela (n = n()), y selecciona finalmente sólo aquellos casos en los que haya más de 5 pies (filter (n>5)).

Esta sintaxis, pese a no ser operaciones complejas, se hace complicada de entender, y se suele solucionar guardando cada paso como un data frame diferente, lo cual es una fuente importante de errores.

Sin embargo, es posible simplificar este código mediante el operador pipe (%>%) del paquete magrittr, que se carga directamente con tidyr y dplyr. Cuando usamos %>%, el resultado de la parte izquierda se pasa a la función de la derecha como primer argumento. En el contexto de dplyry tidyr, como el primer argumento es siempre un data frame, %>% hace que una función se aplique al data frame resultante de la función anterior. Así, podemos expresar filter (df, color == "blue"). Esto permite concatenar funciones de manera más lógica e inteligible, de forma que el operador %>% se leería como luego. Veamos como quedaría el ejemplo de más arriba.

```
diam_medio_especie <- mayores %>%  # toma el df 'mayores' y LUEGO
filter(!is.na(DiamIf3)) %>%  # elimina los valores NA y LUEGO
group_by(Codi, Especie) %>%  # agrupa por parc. y especie y LUEGO
summarise(diam=mean(DiamIf3), n = n()) %>%  # calcula media y n de pies y LUEGO
filter(n > 5)  # filtra aquellos con n> 5
```

Ejercicio 6

Veamos ahora algunos ejercicios. Usando este operador, probemos a crear pipelines para los siguientes enunciados:

• 6.1 ¿Qué parcelas tienen el mayor crecimiento medio?

Primero definimos el data frame con el que trabajaremos. LUEGO (%>%) creamos una nueva variable con el crecimiento de cada árbol, LUEGO agrupamos por parcela, LUEGO calculamos, para cada parcela, el crecimiento medio, y LUEGO ordenamos los resultados de este crecimiento en orden decreciente. El código quedaría de la siguiente manera:

```
mayores %>%
  mutate(crec=DiamIf3-DiamIf2) %>%
  group_by(Codi) %>%
  summarise(media=mean(crec), n=n()) %>%
  arrange(desc(media))
```

```
## # A tibble: 7,713 <U+00D7> 3
##
        Codi
                media
                          n
##
      <fctr>
                <dbl> <int>
      171089 23.06667
## 1
## 2
     170819 21.60000
                           1
## 3 172607 17.60000
                           6
## 4
     172216 17.38333
                           6
## 5
     172690 15.95294
                          17
## 6
    171682 15.41667
                           6
## 7
      083267 15.35000
                           1
## 8 431363 15.07500
                           4
## 9 171664 14.82000
                           5
## 10 171976 14.35000
                           1
## # ... with 7,703 more rows
```

• 6.2 ¿Cuál es la parcela con mayor número de especies?

El proceso a seguir es: primero, identificar el data frame (mayores), LUEGO agruparlos por parcela, LUEGO determinar el número de especies distintas por parcela y LUEGO ordenar de manera decreciente. Veamos:

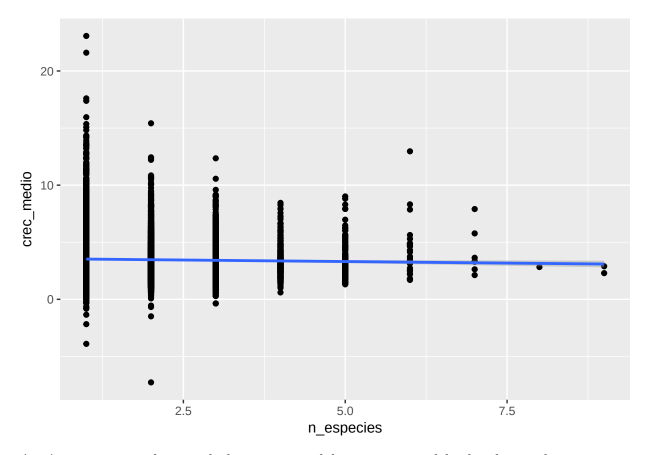
```
mayores %>%
   group_by(Codi) %>%
   summarise (n_especies=n_distinct(Especie)) %>%
   arrange(desc(n_especies))
```

```
## # A tibble: 7,713 <U+00D7> 2
## Codi n_especies
## <fctr> <int>
## 1 170195 9
```

```
## 2
     171036
                       9
## 3
     170218
                       8
## 4
     170121
                       7
                       7
## 5
     170596
## 6
     170635
                       7
                       7
## 7
      170799
                       7
## 8
     171398
                       7
## 9 171481
## 10 172650
## # ... with 7,703 more rows
```

• 6.3 ¿Hay relación entre ambas variables?

Primero, indicamos el data frame con el que trabajaremos, LUEGO agrupamos por parcela, LUEGO calculamos las nuevas variables. Para ver la relación entre ambas vamos a crear un gráfico con ggplot2, simplemente para mostrar cómo dplyr se comunica con este paquete. Como el objetivo de este workshop no es aprender a usar ggplot2, de momento no daremos más detalles. Para saber más sobre este paquete de visualización, podéis visitar esta web: http://ggplot2.org/.



Aquí estamos viendo una de las ventajas del tidyverse, el hecho de que los paquetes y funciones se entiendan entre si. De esta manera, acabamos de crear una figura sin necesidad de crear objetos y data frames intermedios, partiendo directamente del data frame original y encadenando ordenes de manera lógica e intuitiva.

Grouped mutate/grouped filter

La mayor parte de las veces que usmos group_by, lo haremos con las llamadas summary functions, es decir, funciones que toman n valores como input, y devuelven 1 valor como output. Ejemplos de summary functions son mean(), sd(), min(), sum(), etc.

Otras veces, sin embargo, necesitamos realizar operaciones por grupo, pero que el output sea por caso, es decir n inputs -> n outputs. Esto se puede hacer pefectamente usando mutate o filter en combinación con group_by.

Ejercicio 7

Teniendo esto que acabamos de ver en cuenta, probemos a:

• 7.1 Identificar los árboles que crezcan mucho más que la media en esa parcela

```
mayores %>%
  mutate(crec=DiamIf3-DiamIf2) %>%
  group_by(Codi) %>%
  mutate(des = (crec - mean(crec))/sd(crec)) %>%
  arrange(desc(des))
```

En el código anterior vemos que primero calculamos el crecimiento de cada árbol, y después de agrupar por parcela, calculamos una nueva variable, donde al crecimiento de cada árbol se le resta la media (de la parcela) y se divide por la sd (también de la parcela). De esta manera, hemos calculado el crecimiento estandarizado de cada arbol respecto a la parcela en la que se encuentra, y ahora es muy facil identificar aquellos que crecen sospechosamente más que lo normal para su parcela.

• 7.2 Identificar las parcelas donde una especie crece mucho más que la media de la especie

```
mayores %>%
  mutate(crec=DiamIf3-DiamIf2) %>%
  group_by(Especie) %>%
  mutate(crec_sp = mean(crec)) %>%
  group_by(Codi, Especie) %>%
  mutate(crec_sp_plot = mean(crec),
        inc = (crec_sp_plot /crec_sp))%>%
  arrange(desc(inc))
```

Del mismo modo que antes, primero calculamos el crecimento para cada árbol. Posteriormente, agrupamos por especie, de manera que podemos calcular la media de crecimiento para cada especie (crec_sp). Finalmente, volvemos a agrupar, esta vez por parcela y especie, para calcular el crecimiento medio de una especie en una parcela determinada (crec_sp_plot). Una vez tenemos esto, podemos ver el ratio entre crecimiento de la especie en la parcela y crecimiento de la especie en general, identificando aquellas parcelas donde la especie se desarrolla mejor.

Veamos un último ejemplo:

• 7.3 Selecciona las parcelas del IFN con masas puras de Pinus nigra (Especie = 025)

Nota: se considera una masa como pura si más del 80% del AB corresponde a una especie. Veamos como haríamos esto:

```
mayores %>%
    group_by(Codi,Especie) %>%
    summarise(BA_sp= sum(BAIf3)) %>%
    group_by(Codi) %>%
    mutate(BA_tot = sum(BA_sp),
        ratio= BA_sp/BA_tot) %>%
    filter(Especie=="025", ratio >0.8)
```

```
## Source: local data frame [648 x 5]
## Groups: Codi [648]
##
##
        Codi Especie
                         BA_sp
                                 BA_tot
                                            ratio
##
      <fctr>
              <fctr>
                         <dbl>
                                  <dbl>
                                             <dbl>
## 1
      080132
                 025 41.40347 49.86054 0.8303854
## 2
      080307
                 025 51.18947 54.83694 0.9334851
## 3
      080313
                 025 28.12767 34.98939 0.8038913
## 4
      080318
                 025 23.74466 26.56932 0.8936869
## 5
      080322
                 025 29.65729 32.28387 0.9186413
## 6
      080323
                      1.61285
                                1.61285 1.0000000
## 7
      080324
                 025 18.17476 19.65996 0.9244554
      080325
                 025 43.78209 44.60562 0.9815375
## 8
## 9
      080326
                                6.00887 1.0000000
                 025
                      6.00887
## 10 080328
                 025 62.09158 65.69065 0.9452118
## # ... with 638 more rows
```

En este caso, primero calculamos el AB por parcela y especie, usando para ello summarise. Después calculamos la suma de AB por parcela, pero en este caso usamos mutate, porque no queremos agregar los datos por parcela, sino calcularlos por parcela pero mantenerlos como estaban. Una vez tenemos los dos valores, podemos filtrar para seleccionar las parcelas donde haya Pinus nigra, y el porcentaje de área basimétrica sea mayor del 80%

Do

##

head(mayores, 5)

En ocasiones, ninguno de los verbos implementados en dplyr será suficiente, y necesitaremos implementar otras funciones, ya existentes o creadas expresamente por nosotros. Esto se puede conseguir con la función do. Esta función es mucho más lenta que los verbos implementados por defecto, pero permite aplicar cualquier tipo de función. Como la función que incluiremos en do no tiene porqué entender los pipelines (%>%), la función o verbo do requiere un pronombre (.) para indicar que la función se aplica al grupo definido antes. Así, de la misma forma que la función head nos da las primeras n lineas de un data frame

```
## # A tibble: 5 <U+00D7> 15
##
       Codi Provincia
                           Cla Subclase Especie Rumbo
                                                          Dist
                                                                  Fac
                                                                          CD DiamIf3
##
                 <chr> <fctr>
                                  <fctr>
                                           <fctr> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
     <fctr>
                                                                                <dbl>
## 1 080001
                     80
                              Α
                                        1
                                              022
                                                       7
                                                          8.30 31.83
                                                                                20.30
                                                                          20
## 2 080002
                                        1
                     80
                              Α
                                              476
                                                          9.10 31.83
                                                                                34.00
                                                      38
                                                                          35
## 3 080003
                     80
                              Α
                                        1
                                              021
                                                      25
                                                          7.00 31.83
                                                                          25
                                                                                24.80
## 4 080004
                              Α
                     80
                                        1
                                              021
                                                      28
                                                          8.89 31.83
                                                                          15
                                                                                16.85
## 5 080006
                     08
                                        1
                                              021
                                                      19 11.19 14.14
                                                                          35
                                                                                34.05
```

... with 5 more variables: DiamIf2 <dbl>, HeiIf3 <dbl>, crec <dbl>,
BAIf2 <dbl>, BAIf3 <dbl>

Podemos por ejemplo usar la función do para obtener las cinco primeras líneas de cada parcela, usándola junto con la función head:

```
mayores %>%
    group_by(Codi) %>%
    do(head(., 5))
```

```
## Source: local data frame [35,457 x 15] ## Groups: Codi [7,713]
```

##		Codi	Provincia	Cla	Subclase	Especie	Rumbo	Dist	Fac	CD
##		<fctr></fctr>	<chr></chr>	<fctr></fctr>	<fctr></fctr>	<fctr></fctr>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>	<dbl></dbl>
##	1	080001	08	Α	1	022	7	8.30	31.83	20
##	2	080001	08	Α	1	022	44	16.10	5.09	35
##	3	080001	08	Α	1	022	80	14.10	14.14	25
##	4	080001	08	Α	1	022	83	14.60	14.14	30
##	5	080001	08	Α	1	022	106	15.00	5.09	40
##	6	080002	08	Α	1	476	38	9.10	31.83	35
##	7	080002	08	Α	1	022	68	5.19	31.83	25
##	8	080002	08	Α	1	021	107	6.59	31.83	45
##	9	080002	08	Α	1	021	114	5.09	31.83	35
##	10	080002	08	Α	1	022	139	3.90	127.32	25
##	#	with	n 35,447 mo	re rows	s, and 6	more var	iables	Diam	[f3 <dbl< td=""><td>.>,</td></dbl<>	.>,

```
## # DiamIf2 <dbl>, HeiIf3 <dbl>, crec <dbl>, BAIf2 <dbl>, BAIf3 <dbl>
```

O incluso podemos usarlo para ajustar un modelo para cada grupo. En este caso, ajustaremos un modelo lineal por especie, relacionando altura y diámetro, pero podríamos usar cualquier función creada por nosotros.

```
models <- mayores %>%
 group_by(Especie) %>%
 do(mod=lm(HeiIf3 ~DiamIf3, data=.))
models
## Source: local data frame [91 x 2]
## Groups: <by row>
##
## # A tibble: 91 <U+00D7> 2
##
      Especie
                   mod
## *
       <fctr>
                st>
## 1
          004 <S3: lm>
## 2
          008 <S3: lm>
## 3
          012 <S3: lm>
          013 <S3: lm>
## 4
          014 <S3: lm>
## 5
## 6
          015 <S3: lm>
          016 <S3: lm>
## 7
## 8
          017 <S3: lm>
## 9
          019 <S3: lm>
## 10
          021 <S3: lm>
## # ... with 81 more rows
```

Vemos que la salida de datos crea una columna, llamada mod (el nombre lo hemos definido nosotros), que en realidad es una lista. Cada uno de los elementos de esa lista contiene la salida del modelo lineal ajustado a esa especie. Si queremos obtener, por ejemplo, los coeficientes del modelo lineal ajustado para el pino silvestre (codigo =="021"), bastará con hacer:

```
models$mod[models$Especie=="021"]
```

o bien podríamos hacer

filter(models, Especie =="021")\$mod

Joins: trabajando con dos tablas

A menudo la información con la que trabajaremos no está almacenada en una sola tabla, sino en varias. Las funciones *join* nos permiten trabajar con varios data frames, uniéndolos según varios criterios. En dplyr hay dos tipos de joins:

Mutating joins

Son los que añaden las columnas de un data frame al otro, en función de si comparten o no determinadas observaciones. Hay cuatro tipos.

- left_join(x, y) añade las columnas de y a aquellas observaciones de x que también estén en y. Las que no lo estén recibirán NA. Con esta función aseguramos no perder observaciones de la lista original.
- right_join(x, y) añade las columnas de x a aquellas observaciones de y que también estén en x. Las que no lo estén recibirán NA. Es equivalente a left_join, pero las columnas se ordenarán de manera diferente.
- full_join(x,y) incluye todas las observaciones en x e y. Si no coinciden, asigna NA.
- inner_join(x, y) incluye sólo las observaciones que coinciden en x e y (repite filas si se da el caso).

Filtering joins

El segundo tipo de joins son los **filtering joins**, que sólo afectan a las observaciones, no a las variables. Es decir, no añaden nuevas columnas, sino que conservan o eliminan las filas del data frame original en función de si coinciden o no con las filas de un segundo data frame. Hay dos tipos:

- $semi_join(x, y)$ mantiene las observaciones en x que coinciden con observaciones en y.
- anti_join(x, y) elimina las observaciones en x que coinciden con observaciones en y.

Podéis encontrar más información sobre los joins tecleando el siguiente código: vignette("two-table").

Ejercicio 8

Para probar a utilizar las funciones join, probemos a añadir la información geográfica (coordenadas X e Y) contenida en el data frame coordenadas al data frame de las parcelas.

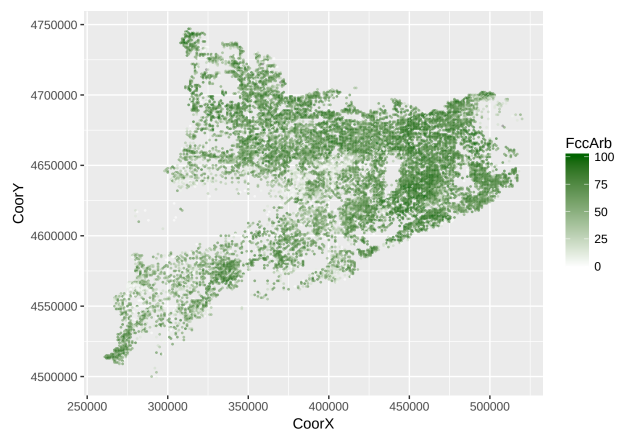
```
left_join(parcelas, coordenadas, "Codi")
```

En este caso, como queremos mantener todas las parcelas del data frame original, la función a usar sería left_join. En cualquier caso, como el número de observaciones coordenadasy en parcelases el mismo, la función inner_joindebería darnos el mismo resultado.

Ahora que tenemos las coordenadas añadidas, podemos representar en un mapa cualquier variable del data frame coor. En este caso, vamos a representar los valores de FCC arbolada (FccArb). Para ello necesitamos tener instalado el paquete "maps"

```
library(maps)
```

```
##
## Attaching package: 'maps'
## The following object is masked from 'package:purrr':
##
## map
left_join(parcelas,coordenadas, "Codi") %>%
ggplot( aes(CoorX, CoorY)) +
    geom_point(aes(color=FccArb), size=0.3, alpha=0.6) +
    scale_color_continuous(low= "white", high="dark green")
```



Una vez más, vemos que ni siquiera es necesario crear un nuevo data frame con la nueva información, sino que podemos encadenar las funciones y órdenes de dplyr y ggplot2, y el resultado se genera de forma casi instantánea.

tidyr: cambiando la forma de los data frames

El concepto del tidyverse está muy relacionado con el de datos organizados o tidy data. Según Hadley Wickham, podemos decir que nuestros datos están organizados (son tidy) cuando cumplen dos condiciones:

- Cada columna corresponde a una variable diferente
- Cada fila es una observación diferente

No siempre los datos están organizados de esta manera, ya que a veces interesa otro tipo de formato. Por ejemplo, si echamos un vistazo a la tabla especies veremos que los valores de número de individuos de las distintas clases diamétricas están en diferentes columnas. Este formato puede ser más conveniente para introducir los datos o para determinados tipos de análisis, pero en general el formato *tidy* facilita el procesado y análisis, sobre todo en lenguajes vectorizados como R.

View(especies)

El paquete tidyr permite cambiar la forma de organización de los datos, de manera que los dispongamos en el formato necesario para nuestro análisis. Tiene cuatro verbos (funciones) básicos:

- gather reúne variables que están en varias columnas y las convierte en dos variables: un factor (key) y una variable numérica (value).
- spread el inverso de gather, toma los niveles de un factor y una variable numérica y crea una nueva variable para cada nivel del factor.
- separate separa los valores de una columna en varias
- unite opuesto de separate, concatena los valores de varias columnas

gather & separate

La función gather transforma datos de formato ancho a formato largo. gather toma una serie de columnas y las transforma en dos variables: un factor (key) y un valor (value). El primer parámetro de gather es la base de datos, el segundo y tercero son el nombre que daremos a las variables key y value, y el resto son las variables a agrupar.

Ejercicio 9

Probemos a usar gather y separate para transformar el data frame especies en un formato tidy, donde cada columna sea una variable y cada fila, una observación.

Primero echemos un ojo a la base de datos que debemos transformar

glimpse(especies)

Para convertirlo a formato 'largo', especificaremos primero el data frame, después, el nuevo factor a crear (key), la nueva variable numérica (value), y por último las columnas a agregar. Para especificar esto último tenemos tres opciones equivalentes:

• (A) Especificar expresamente las variables que queremos reunir

• (B) Especificar el intervalo de variables que queremos reunir

```
gather(especies, CD, n, CD 10:CD 70)
```

• (C) Especificar las variables que NO queremos reunir (con -). El resto de variables se asume que forma parte del proceso de agrupamiento.

```
gather(especies,CD, n,-Codi, -Especie)
```

Si ejecutamos los tres comandos de arriba, vemos que las tres opciones producen el mismo resultado. Una vez convertido el data frame al nuevo formato, podemos dividir la nueva variable "CD" en dos nuevas variables, que llamaremos "Nombre" y "CD", usando separate. Si no especificamos dónde debe hacerse la separación, esta función la hace por defecto en el primer carácter no alfanumérico que encuentre.

```
especies_long <- gather(especies,CD, n,-Codi, -Especie)
especies_long<-separate(especies_long, col=CD, into = c("Nombre", "CD"))
especies_long</pre>
```

spread & unite

Al inverso que antes, si tenemos una base de datos en formato *largo*, podemos usar **spread** y **unite** para volver a transformarla a formato *ancho*. Es lo que haremos en el siguiente ejercicio, convirtiendo la base de datos de distribución diamétrica y especies a su formato original. Al igual que **gather**, **spread** pasa como primer argumento la base de datos. El segundo parámetro es el factor que usaremos para formar las nuevas columnas, mientras que el tercer parámetro es el nombre de la columna que contiene los valores. Podemos verlo con un ejemplo:

Ejercicio 10

Usaremos unite y spread para volver a transformar los datos de antes al formato original.

Primero crearemos una nueva variable, que servirá para crear las nuevas columnas:

```
especies_unite <- unite(especies_long, CD, Nombre, CD)
```

Ahora transformamos la base de datos, especificando la variable que conformará las nuevas columnas (CD) y la que contiene los valores (n)

```
spread(especies_unite, CD,n)
```

Otras funcionalidades interesantes de dplyr y tidyr

Comunicación entre paquetes

Además de todas las funciones y posibilidades que ya hemos visto, dplyr presenta otras ventajas dignas de mencionar. Por ejemplo, como ya hemos mencionado, están diseñados para comunicarse entre si, de manera que podemos concatenar funciones de dplyr y tidyr indistintamente, conectándolas con el operador %>%. Por ejemplo, si quisieramos saber cuál es la distribución diamétrica media de las especies de pino podríamos primero filtrar las especies que nos interesan, después transformar el data frame para ponerlo en formato tidy, agrupar los datos por especie y calcular el número de pies medio.

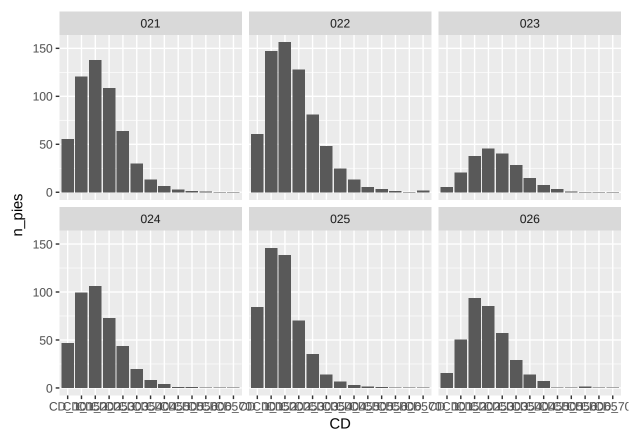
```
especies %>%
    filter(Especie %in% c("021", "022","023", "024", "025", "026")) %>%
    gather(CD, n, CD_10:CD_70) %>%
    group_by(Especie,CD) %>%
    summarise(n_pies=mean(n))
```

```
## Source: local data frame [78 x 3]
## Groups: Especie [?]
##
##
      Especie
                 CD
                         n pies
       <fctr> <chr>
##
                          <dbl>
## 1
          021 CD 10
                     55.409367
## 2
          021 CD_15 120.890058
## 3
          021 CD 20 138.019205
## 4
          021 CD 25 108.629969
## 5
          021 CD 30
                      63.725341
          021 CD 35
## 6
                      29.755332
          021 CD 40
## 7
                     13.175198
          021 CD 45
## 8
                       6.432053
## 9
          021 CD 50
                       2.997165
## 10
          021 CD 55
                       1.387929
## # ... with 68 more rows
```

Pero además de entenderse entre si, dplyry tidyr también se entienden con otros paquetes del tidyverse, como ggplot2 o broom, de manera que para generar un plot no necesitaríamos

crear ningun objeto intermedio, podríamos pasar directamente de los datos brutos a la figura final.

```
especies %>%
    filter(Especie %in% c("021", "022","023", "024", "025", "026")) %>%
    gather(CD, n, CD_10:CD_70) %>%
    group_by(Especie,CD) %>%
    summarise(n_pies=mean(n)) %>%
    ggplot(aes(x=CD, y=n_pies)) +
    geom_col() +
    facet_wrap(~Especie)
```



Secuencias funcionales

Otro aspecto interesante de dplyr es que permite guardar las secuencias de órdenes como un objeto, de manera que después ese objeto se puede aplicar a diferentes data frames, como si se tratara de una función. Para ello, debemos usar el pronombre .como data frame de la secuencia de órdenes a almacenar. Veamos un ejemplo.

```
crec_medio <- . %>%
    mutate(crec=DiamIf3-DiamIf2) %>%
    group_by(Codi) %>%
```

```
summarise(media=mean(crec), n=n())
```

Si imprimimos el objeto, vemos que tiene un formato functional sequence, y nos especifica las órdenes que ejecuta:

```
crec_medio
```

```
## Functional sequence with the following components:
##
## 1. mutate(., crec = DiamIf3 - DiamIf2)
## 2. group_by(., Codi)
## 3. summarise(., media = mean(crec), n = n())
##
## Use 'functions' to extract the individual functions.
```

Después podremos aplicar esta secuencia a un data frame...

```
mayores %>% crec_medio()
```

```
## # A tibble: 7,713 <U+00D7> 3
##
        Codi
                media
                          n
##
      <fctr>
                <dbl> <int>
## 1
      080001 3.326667
                         15
## 2 080002 3.634615
                         13
## 3 080003 5.928571
                          7
                          2
## 4 080004 6.550000
## 5 080005 2.083333
                         12
## 6 080006 2.278261
                         23
## 7 080007 2.447143
                         35
## 8 080008 1.786364
                         11
## 9 080009 1.856250
                         16
## 10 080010 3.326923
                         13
## # ... with 7,703 more rows
```

... o combinarlo con nuevas órdenes de dplyr o tidyr

```
mayores %>%
    filter(Provincia=="17") %>%
    crec_medio()
```

```
## # A tibble: 2,113 <U+00D7> 3
##
        Codi
                media
##
      <fctr>
                <dbl> <int>
## 1 170004 2.991026
                         39
## 2 170005 1.855357
                         28
## 3 170006 1.746774
                         31
## 4 170007 3.136207
                         29
## 5 170008 1.677778
                          9
```

```
## 6 170009 1.478571 28

## 7 170010 2.398077 26

## 8 170012 2.107143 21

## 9 170013 1.550000 34

## 10 170014 5.375000 8

## # ... with 2,103 more rows
```

Databases

En este tutorial hemos visto como trabajar con dplyr y tidyrusando datos almacenados en el ordenador. Sin embargo, dplyr también permite trabajar con bases de datos remotas, admitiendo los principales formatos y estándares: PostgreSQL, MySQL, SQLite, MonetDB, BigQuery, Oracle...

En realidad, usaremos los mismos verbos que hemos trabajado hasta ahora, y dplyr se encarga de transformar las órdenes en secuencias de SQL, de manera que no es necesario cambiar de lenguaje mientras analizamos los datos. Los detalles del trabajo con databases quedan fuera del ámbito de este seminario, pero se puede encontrar información detallada en el siguiente apartado.

Más información

Tanto el código como los datos necesarios para generar este documento y ejecutar los ejemplos se pueden encontrar en mi GitHub (https://github.com/ameztegui/dplyr_workshop). Puedes encontrar más información sobre estos paquetes y sus funciones en el libro R for data science de Hadley Wickham, o escribiendo el siguiente código.

```
# Sobre dplyr
vignette("introduction")

# Sobre tidyr
vignette("tidy-data")

# Sobre unir dos tablas mediante join
vignette("two-table")

# Sobre trabajo con databases
vignette("databases")
```