

# Explorando más en detalle el paquete biometrics Ejemplos

# 27 de octubre de 2025

Este documento extiende los ejemplos de distintas funciones del paquete biometrics (Salas-Eljatib et al., 2025) implementado en el software R (R Core Team, 2025) para uso interno.

# Índice

ı.	tree	estat	2
	1.1.	Para una variable aleatoria	2
	1.2.	Para dos variables aleatorias	3
	1.3.	Una estadística descriptiva completa	3
	1.4.	Sobre el uso de la variable diámetro del árbol	4
	1.5.	Sobre agregar la variable área basal del árbol	4
	1.6.	Agregando el diámetro y área basal al listado de variables	5
	1.7.	Segregado por un factor	6
	1.8.	Listado de árboles medidos en el tiempo	6
	1.9.	Segregado por niveles de un factor	7
	1.10	. Segregado por niveles de un factor y varias variables	8
2.	banl	xfit	9
3.	banl	kpred	12
	3.1.	Sobre esta función	12
	3.2.	Datos para ejemplos	12



## 1. treestat

## Sobre esta función

La función treestat tiene por objetivo calcular una serie de estadísticos descriptivos a nivel de árbol por unidad muestral (*i.e.*, parcela). Los estadísticos pueden ser realizados para **una** o **varias** variables aleatorias, que se especifican en la opción y. Además, los cálculos se pueden segregar por un factor, o variable categórica, que se especifica en la opción factvar.

Note que los estadísticos a calcular estan definidos en la función descetat() del paquete datana (Salas-Eljatib & Campos, 2025).

# Datos para ejemplos

Se empleará los datos de un listado de árboles disponibles en la dataframe eucaplot2 del paquete biometrics.

```
# Dataframe to be used

df <- biometrics::eucaplot2
datana::descstat(df[, c("dap","atot")])
df$parce <- 1
head(df)</pre>
```

```
dap
      atot
           15.000 15.000
n
           24.000 26.000
Minimum
Maximum
           37.500 35.000
           30.493 29.667
Mean
           29.500 30.000
Median
Std. Dev.
            3.800 3.039
CV(%)
           12.463 10.245
dap sanidad forma clase.copa atot parce
1 28.0
                                      27
              1
                     1
                                 2
                                             1
2 35.5
              1
                     1
                                     31
                                             1
                                 1
3 34.0
                     2
                                             1
              1
                                 1
                                     31
                     2
4 37.5
                                      35
                                             1
              1
                                 1
5 26.5
                     2
                                 2
                                      27
                                             1
              1
6 29.0
                                 2
              1
                     1
                                      26
                                             1
```

A continuación se detallan una serie de ejemplos con los potenciales usos de la función en cuestión.

#### 1.1. Para una variable aleatoria

Se emplea como variable aleatoria de interés a la altura total, la cual está almacenada en la columna atot. Un primer ejemplo sería entonces

```
## Using the function
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot")
```



```
parce t n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot
1 1 2025 15 26 35 29.667 30 3.039 10.245
```

#### 1.2. Para dos variables aleatorias

Se agrega dentro de las variables aleatorias para las cuales se calcularán los estadísticos descriptivos, a la variable dap, por lo tanto ahora, la opción y debe ser un vector con el nombre de las dos variables

```
# Now, for two random variables, instead of a single one
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = c("dap", "atot"))
```

```
t n.dap min.dap max.dap mean.dap median.dap sd.dap cv.dap n.atot min.atot
parce
      1 2025
                15
                         24
                               37.5
                                       30.493
                                                    29.5
                                                             3.8 12.463
                                                                             15
                                                                                      26
  max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot
        35
              29,667
                               30
                                     3.039 10.245
1
```

## 1.3. Una estadística descriptiva completa

Por defecto, los estadísticos a calcular son los definidos en la función descetat() del paquete datana, sin embargo, se pueden pasar las opciones que tiene dicha función desde la presente treestat(), al especificar la opción respectiva en esta última. Por ejemplo, la opción lógica full de la función descetat(), que por defecto es igual a FALSE, sin embargo, si se especifica lo contrario, mire el cambio.

```
## la opcion full de la funcion descstat()
datana::descstat(df[, c("dap","atot")], full=TRUE)
```

```
dap
      atot
                 15.000 15.000
n
                 24.000 26.000
Minimum
Maximum
                 37.500 35.000
Mean
                 30.493 29.667
Median
                 29.500 30.000
Std. Dev.
                  3.800 3.039
CV(%)
                 12.463 10.245
25th Percentile 28.000 27.000
75th Percentile 33.000 31.000
Interq. range
                  5.000 4.000
Skewness
                  0.274 0.410
Kurtosis
                 -1.054 -1.192
```

Un ejemplo de lo anterior, es aplicar la opción full de la función descstat() al aplicar la función treestat() a una variable aleatoria, *i.e.*, atot, lo que se logra mediante

```
## Using the function con opcion full
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", full=TRUE)
```



```
t n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot 25p.atot
parce
                 15
                           26
                                    35
                                          29.667
                                                                3.039 10.245
  75p.atot iqr.atot ske.atot kurt.atot
        31
                  4
                         0.41
                                 -1.192
1
```

Note el aumento en el número de columnas del output, lo que representa a una mayor cantidad de estadísticos calculados, en comparación con lo mostrado en §1.1.

#### 1.4. Sobre el uso de la variable diámetro del árbol

El diámetro a la altura del pecho (d), es una variable que se mide en todos los árboles dentro de una unidad muestral. Esta variable se puede agregar al listado de variables a las cuales aplicar la función, al especificar la en la opción d el nombre de la columna con la variable d y especificar que la opción want.add.d sea TRUE, como sigue

```
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", d = "dap", want.add.d = TRUE)
```

Message: The dbh was specified to be the column named: "dap", which will be used accordingly. Thus, diameter will be added to the list of random variables.

t n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot n.dap min.dap parce 15 1 2025 26 35 29.667 30 3.039 10.245 15 24 max.dap mean.dap median.dap sd.dap cv.dap 37.5 30.493 29.5 3.8 12.463

Note lo siguiente:

1

- Esta salida es equivalente a la dada en §1.2, con la salvedad que ahora, la variable "dap" se agrega al final del listado de variables.
- En la salida aparece un mensaje indicando que columna de los datos fue indicada como la de diámetro a la altura del pecho.

#### 1.5. Sobre agregar la variable área basal del árbol

El área basal de un árbol (g) es una variable que se calcula a partir del diámetro d. Por lo tanto, una vez que se conoce el diámetro es posible calcular g. En caso que se quiera agregar a la variable g, se debe especificar que la opción want.add.g sea TRUE, como sigue

```
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", d = "dap", want.add.g = TRUE)
```

Message: The dbh was specified to be the column named: "dap", which will be used accordingly. Thus, the basal area will be added to the list of random variables, and will be computed based on the provided diameter.



parce t n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot n.g min.g
1 1 2025 15 26 35 29.667 30 3.039 10.245 15 0.045
max.g mean.g median.g sd.g cv.g
1 0.11 0.074 0.068 0.019 25.07

Entonces los estadísticos son calculados primero para la variable (o vector de variables) especificada en la opción y, a la cual se le agrega (al final) la variable g. Note lo siguiente:

- El área basal solo se puede calcular en esta función, siempre y cuando, haya sido declarado en qué columna esta el diámetro a la altura del pecho (en la opción d).
- Por defecto, el idioma para los mensajes, así como para el output de la función descstat() es el Inglés.
   No obstante, si Ud. desea los resultados en Castellano, especifique que la opción eng sea FALSE.

```
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", d = "dap", want.add.g = TRUE, eng = \hookrightarrow FALSE)
```

Mensaje: El DAP fue especificado en la columna con nombre: "dap", la cual sera ocupada correspondientemente. Por lo tanto, el area basal (calculada a partir del DAP), sera agregada al listado de variables aleatorias.

-----

```
parce t n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot n.g min.g
1  1 2025  15  26  35  29.667  30  3.039  10.245  15 0.045
max.g mean.g median.g sd.g cv.g
1 0.11 0.074  0.068 0.019 25.07
```

#### 1.6. Agregando el diámetro y área basal al listado de variables

Aunque se conoce a la variable diámetro, lo cual fue especificado en la opción d, esta variable no se agregó a los calculos en §1.5, ya que por defecto la opción want.add.d es FALSE.

Dado lo anterior, si se especifica la columna del diámetro a la altura del pecho, se puede agregar tanto a dicha variable y al área basal, como dos nuevas variables (que se agregan al objeto y) a la función en cuestión, como sigue

-----

Message: The dbh was specified to be the column named: "dap", which will be used accordingly. Therefore, both diameter and basal area will be added to the list of random variables.

```
parce t n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot n.dap min.dap 1 2025 15 26 35 29.667 30 3.039 10.245 15 24
```



```
max.dap mean.dap median.dap sd.dap cv.dap n.g min.g max.g mean.g median.g sd.g cv.g 1 37.5 30.493 29.5 3.8 12.463 15 0.045 0.11 0.074 0.068 0.019 25.07
```

# 1.7. Segregado por un factor

Todo lo anterior, se puede realizar segregado por un factor, o variable categórica. Para ejemplificar esto, se utilizará al factor "clase de copa" (columna clase.copa), para una variable aleatoria, tal como en §1.1, mediante

```
# Do the same as before, but adding the computation by a factor
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", factvar = "clase.copa")
```

```
factor level n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot
parce
      1 2025 clase.copa
                                      8
                                               30
                                                         35
                                                               32.000
                                                                                 31
                                                                                      2.070
2
                              1
                                      7
      1 2025 clase.copa
                              2
                                                               27.000
                                                                                 27
3
                                               26
                                                         29
                                                                                      1.000
1
      1 2025
                    None
                            All
                                     15
                                               26
                                                         35
                                                               29.667
                                                                                 30
                                                                                      3.039
  cv.atot
    6.469
2
3
    3.704
   10.245
```

En la salida anterior, note lo siguiente:

- la columna factor guarda la variable categórica seleccionada, lo cual busca verificar que la función se esté aplicando correctamente según los requerimientos del usuario.
- la columna level, especifica cada nivel del factor empleado para los cálculos.
- la fila identificada como **None** para la columna **factor**, corresponde al resultado de aplicar la función sin considerar un factor para segregar los cálculos. Por lo tanto, estos resultados son equivalenes a los reportados en §1.1.

# 1.8. Listado de árboles medidos en el tiempo

Asuma ahora que la unidad muestral de los datos empleados, ha sido medida en dos ocasiones en el tiempo, tanto en el 2020 como en el 2025.

```
# Creando un set de datos con remediciones (ficticio)
df$time <- 2025
df$time[1:5] <- 2020
df
table(df$time)</pre>
```

dap sanidad forma clase.copa atot parce time

1	28.0	1	1	2	27	1 2020
2	35.5	1	1	1	31	1 2020
3	34.0	1	2	1	31	1 2020



5

10

4	37.5	1	2	1	35	1 2020				
5	26.5	1	2	2	27	1 2020				
6	29.0	1	1	2	26	1 2025				
7	24.0	1	1	2	27	1 2025				
8	30.0	1	1	1	30	1 2025				
9	29.5	1	2	2	27	1 2025				
10	32.0	1	2	1	33	1 2025				
11	29.4	1	1	2	26	1 2025				
12	28.0	1	2	2	29	1 2025				
13	31.5	1	2	1	35	1 2025				
14	27.0	1	2	1	31	1 2025				
15	35.5	2	2	1	30	1 2025				
202	2020 2025									

Entonces, los cálculos no sólo deben considerar al código de la parcela (columna parce), sino que además el año de medición, que se almacenó en la columna time.

```
## Using the function per measurement year
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", t = "time")
```

```
parce time n.atot min.atot max.atot mean.atot median.atot sd.atot cv.atot
                                             30.2
1
      1 2020
                  5
                           27
                                    35
                                                         31.0
                                                                3.347
                                                                        11.082
2
      1 2025
                 10
                           26
                                    35
                                             29.4
                                                         29.5
                                                                3.026
                                                                       10.292
```

# 1.9. Segregado por niveles de un factor

Se puede además, así como se mostró en §1.7, realizar lo anterior segregado por un factor, es decir, aplicar la función para cada año de medición y cada nivel del factor.

```
## Using the function per measurement year
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = "atot", t = "time", factvar = "clase.copa")
```

parce	time	factor le	vel n.atot	min.ato	t max.ato	t mean	.atot median.	atot sd.	atot
3	1 2020	clase.copa	1	3	31	35	32.333	31.0	2.309
5	1 2020	clase.copa	2	2	27	27	27.000	27.0	0.000
1	1 2020	None	All	5	27	35	30.200	31.0	3.347
4	1 2025	clase.copa	1	5	30	35	31.800	31.0	2.168
6	1 2025	clase.copa	2	5	26	29	27.000	27.0	1.225
2	1 2025	None	All	10	26	35	29.400	29.5	3.026

cv.atot

3 7.142

5 0.000

1 11.082

4 6.817



6 4.536 10.292

#### Segregado por niveles de un factor y varias variables 1.10.

De la misma manera que se vió en §1.2, se puede ahora también considerar agregar más variables aleatorias a lo anterior, como sigue

```
# Do the same as before, but adding the computation by a factor
treestat(data = df, plot.id = "parce", y = c("dap", "atot"), t = "time",
         factvar = "clase.copa", d = "dap", want.add.g = TRUE)
```

Message: The dbh was specified to be the column named: "dap", which will be used accordingly. Thus, the basal area will be added to the list of random variables, and will be computed based on the provided diameter.

\_\_\_\_\_

	parce	time	factor	level	n.dap	min.dap	max.dap	mean.	dap med	ian.dap	sd.dap	cv.dap
3	1	2020	clase.copa	1	3	34.0	37.5	35	.667	35.50	1.756	4.923
4	1	2020	clase.copa	2	2	26.5	28.0	27	. 250	27.25	1.061	3.892
1	1	2020	None	All	5	26.5	37.5	32	.300	34.00	4.804	14.872
5	1	2025	clase.copa	1	5	27.0	35.5	31	.200	31.50	3.094	9.918
6	1	2025	clase.copa	2	5	24.0	29.5	27	.980	29.00	2.303	8.229
2	1	2025	None	All	10	24.0	35.5	29	.590	29.45	3.081	10.412
	n.atot	t min.	.atot max.at	tot mea	an.atot	median	atot sd	.atot	cv.atot	n.g min	n.g max.	g mean.g
3	3	3	31	35	32.333		31.0	2.309	7.142	3 0.0	0.11	0.100
4	2	2	27	27	27.000		27.0	0.000	0.000	2 0.0	0.06	0.058
1		5	27	35	30.200		31.0	3.347	11.082	5 0.0	055 0.11	0.083
5		5	30	35	31.800		31.0	2.168	6.817	5 0.0	0.09	99 0.077
6		5	26	29	27.000		27.0	1.225	4.536	5 0.0	0.06	0.062
2	10	)	26	35	29.400		29.5	3.026	10.292	10 0.0	0.09	99 0.069

```
median.g sd.g
                   cv.g
3
     0.099 0.010 9.866
    0.058 0.005 7.779
4
    0.091 0.024 28.774
1
5
    0.078 0.015 19.739
```

0.066 0.010 15.607 6

2 0.068 0.014 20.803



#### 2. bankfit

## Sobre esta función

La función bankfit permite el ajuste de una lista de modelos para un set de datos. Por lo tanto la función necesita, al menos, de los siguientes inputs:

- 1. Datos para el ajuste, como un objeto dataframe de R.
- 2. Listado de funciones, como un objeto list de R.

Aunque la función bankfit es parte del paquete biometrics (Salas-Eljatib et al., 2025), para su uso, se debe emplear (o tener instalado) al paquete datana (Salas-Eljatib & Campos, 2025).

El listado de modelos a ingresar tiene la siguiente forma:

```
model.list <- list(</pre>
  ## modelo lineal, se ajustará con funcion lm()
 mod1 = list(expresion_del_modelo = log(y)~x,
              transformacion_var_respuesta = function(y) exp(y),
              tipo_del_ajuste = "lm",
              author_modelo = "Apellido N. 1990"),
  ## modelo no lineal, se ajustará con funcion nls()
 mod2 = list(expresion_del_modelo = y^taperpoly(x, n = 2),
              params = list(b0 = 1, b1 = 0, b2 = 0.5),
              transformacion_var_respuesta = function(y) sqrt(y),
              tipo_del_ajuste = "nls",
              author_modelo = "Apellido N. 1995"),
  ## modelo ya ajustado, sólo se usará para predicción
 mod3 = list(expresion_del_modelo = kozak69(hl = df$hl,
                                              href = df$href,
                                              paramod = c(b0 = 0.4246,
                                                          b1 = -2.3904,
                                                          b2 = 1.3973)),
              transformacion_var_respuesta = function(y, d, ...) y * d,
              tipo_del_ajuste = "fitted"))
```

La base de datos o dataframe debe tener las variables correspondientes para poder ajustar (siguiendo el ejemplo del bloque anterior, columnas x e y). En caso de no encontrarse alguna variable bankfit() no ajustará dicho modelo.

## Datos para ejemplos

Se empleará los datos de una muestra de árboles disponibles en la dataframe treevolruca2 del paquete biometrics.

```
library(biometrics)
library(datana)
```



```
df <- treevolruca2
datana::descstat(df[,c("dap","atot","vtot")])</pre>
```

```
atot
dap
              vtot
         382.000 382.000 382.000
n
          11.500
                  9.800
                          0.044
Minimum
         143.400 53.500 18.595
Maximum
          48.752 27.115
                           2.899
Mean
Median
          45.250 26.500
                           1.816
Std. Dev. 23.006
                   8.192
                           3.229
CV(%)
          47.190 30.211 111.381
```

En algunos casos, será necesario generar las columnas con los nombres utilizados en la nomenclatura del laboratorio, como sigue

```
df$d <- df$dap # para el dap
df$h <- df$atot # para la altura total
df$v <- df$vtot # para el volumen total</pre>
```

A continuación se muestra una lista de modelos de volumen, los que se ajustarán de forma lineal con la función lm().

Note que es necesario cargar, antes de usar la función bankfit(), la librería datana, que desde acá se llama internamente a la función modresults().



Para realizar el ajuste basta con llamar la función bankfit:

```
ajuste <- bankfit(models = model.list, data = df)
## vemos los contenidos de `ajuste'
lapply(ajuste, names)</pre>
```

```
$mod1
[1] "mod"
                        "data"
                                  "pred.f" "type"
              "summ"
$mod2
[1] "mod"
                                  "pred.f" "type"
              "summ"
                        "data"
$mod3
[1] "mod"
                                  "pred.f" "type"
              "summ"
                        "data"
$mod4
[1] "mod"
              "summ"
                        "data"
                                  "pred.f" "type"
$mod5
[1] "mod"
              "summ"
                        "data"
                                  "pred.f" "type"
```

Los resultados del ajuste del modelo mod1 se pueden verificar manipulando la salida como una lista

# ajuste\$mod1\$mod

```
Call:
```

```
lm(formula = models[[x]][["expr"]], data = data)
```

#### Coefficients:

```
(Intercept) I(d^2) I(d^2 * h^2) I(d6)
-1.342e+00 1.021e-04 3.168e-07 7.510e-02
```

Es posible guardar los resultados en un archivo .rdata, lo que es útil y necesario para **predecir** con otra función llamada bankpred.



# 3. bankpred

## 3.1. Sobre esta función

La función bankpred fue creada principalmente para los procesos de ajuste y validación de modelos, específicamente esta función toma una lista de modelos ya ajustados y (opcionalmente) una base de datos y realiza las respectivas predicciones por modelo.

El listado de modelos ajustados debe venir de la salida de la función bankfit, por ejemplo:

```
bankfit(models = lista_modelos, data = mis_datos, file = "ajustado.rdata")
```

Creará el archivo "ajustado.rdata" para ser usado posteriormente.

# 3.2. Datos para ejemplos

Se cargarán los modelos ajustados en el ejemplo de §2. Siempre es necesario indicar sobre qué datos se hará la predicción. En este caso usaremos los mismos datos de ajuste (biometrics::treevolruca2), indicándolos en la opción data:

```
df <- biometrics::treevolruca2
df$d <- df$dap
df$h <- df$atot
df$v <- df$vtot

pred1 <- bankpred(file = "./resources/fitted.rdata", data = df)
head(pred1)</pre>
```

```
y.hat y.pred model
1 12.8773454 12.8773454 mod1
2 0.6064593 0.6064593 mod1
3 1.3660116 1.3660116 mod1
4 -0.3537542 -0.3537542 mod1
5 0.9364930 0.9364930 mod1
6 4.8287693 4.8287693 mod1
```

Es posible usar datos distintos a los del ajuste (*i.e* validar) mediante la opción data. A continuación se usará el **ajuste** hecho con los datos de biometrics::treevolruca2 (§Datos para ejemplos) en la base de datos datana::idahohd2:

```
library(datana)
df <- idahohd2
df$d <- df$dap
df$h <- df$atot

pred2 <- bankpred(file = "./resources/fitted.rdata", data = df)
head(pred2)</pre>
```



y.hat	y.pred	d model	
1	NA	NA	mod1
1100	1448.1708	1.0502905	mod2
2	988.7129	2.3303023	mod2
3	1064.0640	2.5412005	mod2
4	1436.4513	0.9022234	mod2
5	1340.3514	1.0773294	mod2

Se puede ver que las predicciones con datos distintos no son completas, en este caso el modelo 1 no se pudo predecir puesto que la variable respuesta d6 no existe en la nueva base de datos. En tales casos la predicción quedará con un valor asignado de NA.



# Referencias

- R Core Team. (2025). R: A language and environment for statistical computing [http://www.R-project.org]. R Foundation for Statistical Computing. Vienna, Austria.
- Salas-Eljatib, C., & Campos, N. (2025). datana: Data and functions to accompany Análisis de datos con R [R package version 1.1.4]. https://doi.org/10.32614/CRAN.package.datana
- Salas-Eljatib, C., Campos, N., & Marivil, M. (2025). biometrics: Functions and datasets for forest biometrics and modelling [R package version 1.0.2]. https://doi.org/10.32614/CRAN.package.biometrics