

R pour les scientifiques : Mise en œuvre de projets et valorisation des résultats

François Rebaudo

2020-05-04

Table des matières

A۱	/ant-	oropos	5
1	Intro	oduction	7
	1.1	Pourquoi se former à R	7
	1.2	Ce livre	7
	1.3	Lectures complémentaires en français	8
I	Co	ncepts de base	9
2	Prei	miers pas	11
	2.1	Installation de R	11
	2.2	R comme calculatrice	11
	2.3	La notion d'objet	21
	2.4	Les scripts	23
	2.5	Conclusion	25
3	Cho	isir un environnement de développement	27
	3.1	Editeurs de texte et environnement de développement	27
	3.2	RStudio	28
	3.3	Notepad++ avec Npp2R	30
	3.4	Geany	32
	3.5	Autres solutions	35
	3.6	Conclusion	35

4	Les	types de données	37
	4.1	Le type numeric	37
	4.2	Le type character	40
	4.3	Le type factor	43
	4.4	Le type logical	44
	4.5	A propos de NA	45
	4.6	Conclusion	46
5	Les	conteneurs de données	47
	5.1	Le conteneur vector	48
	5.2	Le conteneur list	60
	5.3	Le conteneur data.frame	75
	5.4	Le conteneur matrix	81
	5.5	Le conteneur array	89
	5.6	Conclusion	92
6	Les	fonctions	93
	6.1	Qu'est-ce qu'une fonction	94
	6.2	Les fonctions les plus courantes	95
	6.3	Autres fonctions utiles	120
	6.4	Quelques exercices	126
	6.5	Ecrire une fonction	129
	6.6	Les packages	135
	6.7	Conclusion	136
7	Imp	orter et exporter des données	137
	7.1	Lire des données depuis un fichier	137
	7.2	Exporter ou charger des données pour R	144
	7.3	Exporter des données	145
	7.4	Conclusion	146
8	Algo	prithmique	147
	8.1	Tests logiques avec if	147
	8.2	Tests logiques avec switch	151
	8.3	La houcle for	152

TABLE DES MATIÈRES 5

	8.4	La boucle while	158
	8.5	La boucle repeat	160
	8.6	next et break	161
	8.7	Les boucles de la famille apply	163
	8.8	Conclusion	174
9	Ges	tion d'un projet avec R	175
	9.1	Gestion des fichiers et des répertoires de travail	175
	9.2	Gestion des versions de script	176
	9.3	Gestion de la documentation	177
	9.4	Communiquer avec rmarkdown	179
	9.5	Conclusion	179
II	Le	s graphiques	181
10	Gra	phiques simples	183
	10.1	plot	183
	10.2	hist	191
	10.3	barplot	192
	10.4	boxplot	198
	10.5	Autres graphiques	201
	10.6	Conclusion	201
11	La g	estion des couleurs	203
	11.1	colors()	204
	11.2	rgb()	206
	11.3	Palettes	207
	11.4	Conclusion	214
12	Les	packages graphiques	215
		les packages de palettes	215
		ggplot2 package	
		Les graphiques interactifs et dynamiques avec Plotly	
		Conclusion	227

6 TABLE DES MATIÈRES

13	Du graphique à la figure dans un article scientifique	229
	13.1 Inkscape	230
	13.2 The Gimp	231
	13.3 Table de référence	231
	13.4 Conclusion	231
Ш	Annexes	233
14	Manipuler des dates et des heures	235
15	Internet, manipuler des URLs	253

Avant-propos

Je remercie tous ceux qui ont participé à améliorer ce livre par leurs conseils, leurs suggestions de modifications et leurs corrections (par ordre alphabétique) : Camila Benavides Frias, Marc Girondot, Susi Loza Herrera, Emmanuel Paradis, Estefania Quenta Herrera, Batiste Régnier et Jean-Christophe Sandoz.

8 TABLE DES MATIÈRES

Chapitre 1

Introduction

Sommaire

1.1	Pourquoi se former à R	7
1.2	Ce livre	7
1.3	Lectures complémentaires en français	8

1.1 Pourquoi se former à R

Parce que R s'est imposé comme un outil incontournable pour l'analyse et la gestion des données scientifiques (et des données en général), et qu'il devient dans ce contexte indispensable d'en maîtriser à minima les bases. Le succès de R n'est pas un hasard : R est un logiciel que tout le monde peut se procurer librement assurant ainsi la *transparence* et la *reproductibilité* des résultats scientifiques (sous réserve de respecter quelques règles que ce livre abordera). R repose aussi sur une *communauté* très active avec plusieurs milliers de modules complémentaires (packages) pour effectuer les analyses statistiques les plus pointues. Il est disponible sur les principaux systèmes d'exploitation (Linux, OSX, Windows). Les codes R (ou scripts) sont -sauf cas exceptionnels- indépendant du système d'exploitation utilisé, assurant ainsi leur *portabilité*. R est aussi un outil qui s'adapte à tous les besoins, depuis de simples statistiques descriptives pour des petits jeux de données jusqu'à la gestion et l'analyse de gros de jeux de données (SIG, génomes, ...), que ce soit en local sur notre ordinateur, ou à distance sur des serveurs.

1.2 Ce livre

L'objectif de ce livre est de fournir aux scientifiques, aux étudiants et aux personnes souhaitant s'initier à R une base solide pour mettre en œuvre leurs propres projets scientifiques et conduire avec rigueur la valorisation de leurs résultats. Il existe de nombreux livres dédiés à R, mais aucun ne couvre les éléments de base de ce langage dans un objectif de rendre les résultats scientifiques publiables et reproductibles. Ainsi, tout au long de ce livre nous nous efforcerons d'avoir non seulement un code fonctionnel pour la machine, mais aussi un code lisible et réutilisable pour les humains.

Ce livre est né de la demande des étudiants des universités partenaires de l'Institut de Recherche pour le Développement en Amérique du Sud que j'ai eu la chance de rencontrer et de former à R. Sa première version est donc rédigée en espagnol (il existe peu de documents de qualité sur R en espagnol). J'ai entamé sa traduction en français courant 2018 et aujourd'hui les deux versions coévoluent avec des contenus qui peuvent varier. Le code source ayant servi à la réalisation de ce livre avec tous les codes R peut être consulté à l'adresse https://github.com/frareb/myRBook_FR pour la version française et https://github.com/frareb/myRBook_SP pour la version espagnole.

1.3 Lectures complémentaires en français

- R pour les débutants, Emmanuel Paradis (https://cran.r-project.org/doc/contrib/ Paradis-rdebuts_fr.pdf)
- Introduction à la programmation avec R, Vincent Goulet (https://cran.r-project.org/doc/contrib/Goulet_introduction_programmation_R.pdf)

Première partie

Concepts de base

Chapitre 2

Premiers pas

Sommaire

2.1	Installation de R
2.2	R comme calculatrice
	2.2.1 Les opérateurs arithmétiques
	2.2.2 Les opérateurs de comparaison
	2.2.3 Les opérateurs logiques
	2.2.4 Aide sur les opérateurs
2.3	La notion d'objet
2.4	Les scripts
	2.4.1 Créer un script et le documenter
	2.4.2 Exécuter un script
2.5	Conclusion

2.1 Installation de R

Le programme permettant l'installation du logiciel R peut être téléchargé depuis le site web de R: https://www.r-project.org/. Sur le site de R il faut au préalable choisir un miroir CRAN (serveur depuis lequel télécharger R; sauf cas particulier le plus proche de sa localisation géographique), puis télécharger le fichier base correspondant à son système d'exploitation. Les utilisateurs de Linux pourront préférer un sudo apt-get install r-base (ou équivalent).

Le logiciel R peut être téléchargé depuis de nombreux serveurs du CRAN (Comprehensive R Archive Network) à travers le monde. Ces serveurs s'appellent des miroirs. Le choix du miroir est manuel.

2.2 R comme calculatrice

Une fois le programme lancé, une fenêtre apparaît dont l'aspect peut varier en fonction de votre système d'exploitation (Figure 2.1). Cette fenêtre est dénommée la *console*. La première information que l'on peut trouver sur la console est la version de R utilisée. Il est recommandé de mettre à jour régulièrement

sa version de R afin de bénéficier des dernières fonctionnalités. Au moment d'écrire ce livre, la version disponible est la 4.0.0 dénommée "Arbor Day".

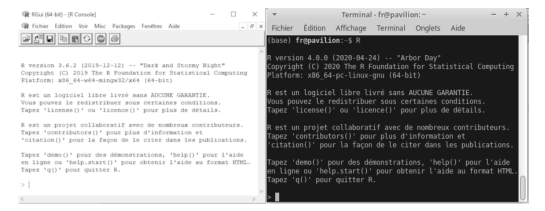


Figure 2.1 : Capture d'écran de la console R sous Windows et Linux Ubuntu.

La console correspond à l'interface où va être interprété le code, c'est à dire à l'endroit depuis lequel le code va être transformé en langage machine, puis exécuté par l'ordinateur. Le résultat de cette exécution sera retransmis dans la console sous une forme lisible par des humains. Cela correspond à l'écran d'affichage d'une calculatrice (Figure 2.2). C'est de cette manière que R va être utilisé dans la suite de cette section.

Tout au long de ce livre, les exemples de code R apparaîtront sur fond en gris. Ils peuvent être copiés et collés directement dans la console, bien qu'il soit préférable de reproduire soit même les exemples dans la console (ou plus tard dans les scripts). Le résultat de ce qui est envoyé dans la console apparaîtra également sur fond en gris avec ## devant le code afin de bien faire la distinction entre le code et le résultat du code.

				4
Calculatrice		-		RGui (64-bit) - [R Console] − □ ×
≡ Standard 🔊				R Fichier Edition Voir Misc Packages
= Sta	andard		3	Fenêtres Aide _ # ×
5 + 5			5 + 5	
			10	^
			10	R version 3.5.0 (2018-04-23) "Jo\$
				Copyright (C) 2018 The R FoundationS Platform: x86 64-w64-mingw32/x64 (68
MC M	R M+	M- I	MS M"	R est un logiciel libre livré sans S
				Vous pouvez le redistribuer sous ces
%	√	x ²	1/x	Tapez 'license()' ou 'licence()' po\$
				R est un projet collaboratif avec d\$
CE	C	⊗	÷	Tapez 'contributors()' pour plus d'S 'citation()' pour la facon de le cis
7	8	9	×	Tapez 'demo()' pour des démonstratis en ligne ou 'help.start()' pour obts
	-	-		Tapez 'q()' pour quitter R.
4	5	6	_	> 5 + 5
				[1] 10
1	2	3	+	>
'		3	'	
+	0			
Τ.	U	,		· ·

Figure 2.2 : Capture d'écran de la console R sous Windows avec la calculatrice Windows.

Table 2.1 : Opérateurs arithmétiques.

Label	Opérateur	Exemple	Résultat
Addition	+	5 + 5	10
Soustraction	-	5 - 5	0
Multiplication	*	5*5	25
Division	/	5/5	1
Puissance	^	5^5	3125
Modulo	%%	5 %% 5	0
Quotient Décimal	%/%	5 %/% 5	1

2.2.1 Les opérateurs arithmétiques

5 + 5

[1] 10

Si nous écrivons 5 + 5 dans la console puis la touche du clavier Entrée, le résultat apparaît précédé du chiffre [1] entre crochets. Ce chiffre correspond au numéro du résultat (dans notre cas, il n'y a qu'un seul résultat; nous reviendrons sur cet aspect plus tard). Nous pouvons également noter dans cet exemple l'utilisation d'espaces avant et après le signe +. Ces espaces ne sont pas nécessaires mais permettent au code d'être plus lisible par les humains (i.e., plus agréable à lire pour nous comme pour les personnes avec qui nous serons amenés à partager notre code). Les opérateurs arithmétiques disponibles sous R sont résumés dans la table 2.1.

Classiquement, les multiplications et les divisions sont prioritaires sur les additions et les soustractions. Au besoin nous pouvons utiliser des parenthèses.

5 + 5 * 2

[1] 15

(5 + 5) * 2

[1] 20

L'opérateur modulo correspond au reste de la division euclidienne. Il est souvent utilisé en informatique par exemple pour savoir si un nombre est pair ou impair (un nombre modulo 2 va renvoyer 1 si il est impair et 0 si il est pair).

451 %% 2

[1] 1

288 %% 2

[1] 0

(5 + 5 * 2) % 2

[1] 1

((5 + 5) * 2) %% 2

[1] 0

R intègre également certaines constantes comme pi (3.141593). Par ailleurs le signe infini est représenté par Inf.

рi

[1] 3.141593

 $pi * 5^2$

[1] 78.53982

1/0

[1] Inf

Le *style* du code est important car le code est destiné à être lisible par nous plus tard et par d'autres personnes de manière générale. Pour avoir un style lisible il est recommandé de mettre des espaces avant et après les opérateurs arithmétiques (bonnes pratiques de programmation).

Table 2.2 : Opérateurs de comparaison.

Label	Opérateur	Exemple	Résultat
plus petit que	<	5 < 5	FALSE
plus grand que	>	5 > 5	FALSE
plus petit ou égal à	<=	5 <= 5	TRUE
plus grand ou égal à	>=	5 >= 5	TRUE
égal à	==	5 == 5	TRUE
différent de	!=	5!= 5	FALSE

2.2.2 Les opérateurs de comparaison

R est cependant bien plus qu'une simple calculatrice puisqu'il permet un autre type d'opérateurs : les opérateurs de comparaison. Ils servent comme leur nom l'indique à *comparer* des valeurs entre elles (Table 2.2).

Par exemple si nous voulons savoir si un chiffre est plus grand qu'un autre, nous pouvons écrire :

5 > 3

[1] TRUE

R renvoie la valeur TRUE si la comparaison est vraie et FALSE si la comparaison est fausse.

5 > 3

[1] TRUE

2 < 1.5

[1] FALSE

2 <= 2

[1] TRUE

3.2 >= 1.5

[1] TRUE

Nous pouvons combiner les opérateurs arithmétiques avec les opérateurs de comparaison.

$$(5 + 8) > (3 * 45/2)$$

[1] FALSE

Dans la comparaison (5 + 8) > (3 * 45/2) les parenthèses ne sont pas nécessaires mais elles permettent au code d'être plus facile à lire.

Un opérateur de comparaison particulier est égal à. Nous verrons dans la section suivante que le signe = est réservé à un autre usage : il permet d'affecter une valeur à un objet. L'opérateur de comparaison égal à doit donc être différent, c'est pour cela que R utilise ==.

[1] FALSE

[1] TRUE

Un autre opérateur particulier est *différent de*. Il est utilisé avec *un point d'exclamation* suivi de *égal*, ! =. Cet opérateur permet d'obtenir la réponse inverse à ==.

[1] FALSE

[1] TRUE

$$(3 + 2) != 5$$

[1] FALSE

```
10/2 == 5
```

[1] TRUE

R utilise TRUE et FALSE qui sont aussi des valeurs qui peuvent être testées avec les opérateurs de comparaison. Mais R attribue également une valeur à TRUE et FALSE :

TRUE == TRUE

[1] TRUE

TRUE > FALSE

[1] TRUE

1 == TRUE

[1] TRUE

O == FALSE

[1] TRUE

TRUE + 1

[1] 2

FALSE + 1

[1] 1

```
(FALSE + 1) == TRUE
```

[1] TRUE

La valeur de TRUE est de 1 et la valeur de FALSE est de 0. Si cela peut paraître étrange à ce stade, nous verrons plus tard comment utiliser cette information et toutes les fonctionnalités qu'elle permet.

R est aussi un langage relativement permissif, cela veut dire qu'il admet une certaine flexibilité dans la manière de rédiger le code. Débattre du bien-fondé de cette flexibilité sort du cadre de ce livre mais nous pourrons trouver dans du code R sur Internet ou dans d'autres ouvrages le raccourcis T pour TRUE et F pour FALSE.

```
T == TRUE
```

[1] TRUE

```
F == FALSE
```

[1] TRUE

T == 1

[1] TRUE

F == (

[1] TRUE

(F + 1) == TRUE

[1] TRUE

Bien que cette façon de se référer à TRUE et FALSE par T et F soit assez répandue, dans ce livre nous utiliserons toujours TRUE et FALSE afin que le code soit plus facile à lire. Encore une fois l'objectif d'un code est de non seulement être fonctionnel mais aussi d'être facile à lire et à relire. De plus, il est possible bien que non recommandé- de créer une variable T et de lui affecter la valeur False (cf. la notion d'objet que nous verrons plus tard). L'utilisation de TRUE et FALSE permet d'éviter ce problème.

Table 2.3 : Opérateurs logiques.

Label	Operador	
n'est pas	!	
et	&	
ou	1	
ou exclusif	xor()	

print(T)

[1] TRUE

T <- FALSE
print(T)</pre>

[1] FALSE

2.2.3 Les opérateurs logiques

Il existe un dernier type d'opérateur, les opérateurs logiques. Ils sont utiles pour combiner des opérateurs de comparaison (Table 2.3).

!TRUE

[1] FALSE

!FALSE

[1] TRUE

((3 + 2) == 5) & ((3 + 3) == 5)

[1] FALSE

$$((3 + 2) == 5) & ((3 + 3) == 6)$$

[1] TRUE

[1] FALSE

$$(3 < 5) & (5 <= 5)$$

[1] TRUE

L'opérateur logique xor() correspond à un *ou exclusif*. C'est à dire que l'un des deux **arguments** de la **fonction** xor() doit être vrai, mais pas les deux. Nous reviendrons plus tard sur les **fonctions** et leurs **arguments**, mais retenons que l'on identifie une fonction par ses parenthèses qui contiennent des arguments séparés par des virgules.

$$xor((3 + 2) == 5, (3 + 3) == 6)$$

[1] FALSE

$$xor((3 + 2) == 5, (3 + 2) == 6)$$

[1] TRUE

$$xor((3 + 3) == 5, (3 + 2) == 6)$$

[1] FALSE

$$xor((3 + 3) == 5, (3 + 3) == 6)$$

[1] TRUE

Il est recommandé que les virgules (,) soient suivies par un espace afin que le code soit plus agréable à lire. Cela fait beaucoup de recommandations sur le style du code qui peuvent sembler à ce stade superflues. Néanmoins il est important d'adopter de bonnes pratiques de programmation dès le début de notre apprentissage de R (il est toujours plus facile de prendre de bonnes habitudes que de devoir corriger de mauvaises habitudes par la suite).

2.2.4 Aide sur les opérateurs

Le fichier d'aide en anglais sur les opérateurs arithmétiques peut être obtenu avec la commande ?'+'. Le fichier d'aide sur les opérateurs de comparaison peut être obtenu avec la commande ?'==' et celui sur les opérateurs logiques avec la commande ?'&'.

2.3 La notion d'objet

Un aspect important de la programmation avec R, mais aussi de la programmation en général est la notion d'objet. Dans les exemples utilisés jusqu'à présent, les résultats étaient affichés dans la console mais "perdus" pour l'utilisateur car pas stockés en mémoire. Les objets vont permettre de pallier ce problème. Comme indiqué sur la page web de wikipedia (https://fr.wikipedia.org/wiki/Objet_(informatique)), en informatique, un objet est un conteneur, c'est à dire quelque chose qui va contenir de l'information. L'information contenue dans un objet peut être très variée, mais pour le moment nous allons contenir dans un objet le chiffre 5. Pour ce faire (et pour pouvoir le réutiliser par la suite), il nous faut donner un nom à notre objet. Avec R le nom des objets ne doit pas comprendre de caractères spéciaux comme ^\$?|+()[]}{, ne doit pas commencer par un chiffre ni contenir d'espaces. Le nom de l'objet doit être représentatif de ce qu'il contient, tout en étant ni trop court ni trop long. Imaginons que notre chiffre 5 corresponde au nombre de répétitions d'une expérience. Nous voudrions lui donner un nom faisant référence à nombre et à répétition, que nous pourrions réduire à nbr et rep, respectivement. Il existe plusieurs possibilités qui sont toutes assez répandues sous R :

- la séparation au moyen du caractère tiret bas : nbr rep
- la séparation au moyen du caractère point : nbr.rep
- l'utilisation de lettres minuscules : nbrrep
- le style lowerCamelCase consistant en un premier mot en minuscules et des suivants avec une majuscule : nbrRep
- le style UpperCamelCase consistant à mettre une majuscule au début de chacun des mots : NbrRep

Toutes ces formes de nommer un objet sont équivalentes. De manière générale il faut éviter les noms trop longs comme leNombreDeRepetitions ou trop courts comme nR, et les noms ne permettant pas d'identifier le contenu comme maVariable ou monChiffre, mais aussi a ou b...

Il existe différentes façons de définir un nom pour les objets que nous allons créer avec R. Dans ce livre nous utilisons le style *lowerCamelCase*. L'important n'est pas le choix du style mais la consistance dans son choix. L'objectif est d'avoir un code fonctionnel mais également un code facile et agréable à lire pour soi et pour les autres.

Maintenant que nous avons choisi un nom pour notre objet, il faut le créer et faire comprendre à R que notre objet doit contenir le chiffre 5. Il existe trois façons de créer un objet sous R et de lui assigner un contenu :

- avec le signe <-
- avec le signe =
- avec le signe ->

```
nbrRep <- 5
nbrRep = 5
5 -> nbrRep
```

Dans ce livre nous utiliserons toujours la forme <- par souci de consistance et aussi parce que c'est la forme la plus répandue.

```
nbrRep <- 5
```

Nous venons de créer un objet nbrRep et de lui affecter la valeur 5. Cet objet est désormais disponible dans notre environnement de calcul et peut donc être utilisé. Voici quelques exemples :

```
nbrRep + 2
```

[1] 7

```
nbrRep * 5 - 45/56
```

[1] 24.19643

```
pi * nbrRep^2
```

```
## [1] 78.53982
```

La valeur associée à notre objet nbrRep peut être modifiée de la même manière que lors de sa création :

```
nbrRep <- 5
nbrRep + 2
```

[1] 7

```
nbrRep <- 10
nbrRep + 2
```

```
## [1] 12
```

2.4. LES SCRIPTS 25

```
nbrRep <- 5 * 2 + 7/3
nbrRep + 2
```

```
## [1] 14.33333
```

L'utilisation des objets prend tout son sens lorsque nous avons des opérations complexes à réaliser et rend le code plus agréable à lire et à comprendre.

```
(5 + 9^2 - 1/18) / (32 * 45/8 + 3)
```

[1] 0.4696418

```
terme01 <- 5 + 9^2 - 1/18
terme02 <- 32 * 45/8 + 3
terme01 / terme02
```

[1] 0.4696418

2.4 Les scripts

R est un langage de programmation souvent dénommé *langage de script*. Cela fait référence au fait que la plupart des utilisateurs vont écrire des petits bouts de code plutôt que des programmes entiers. R peut être utilisé comme une simple calculatrice, et dans ce cas il ne sera pas nécessaire de conserver un historique des opérations qui ont été réalisées. Mais si les opérations à réaliser sont longues et complexes, il peut devenir nécessaire de pouvoir sauvegarder ce qui a été fait à un moment donné pour pouvoir poursuivre plus tard. Le fichier dans lequel seront conservées les opérations constitue ce que l'on appelle communément le script. Un script est donc un fichier contenant une succession d'informations compréhensibles par R et qu'il est possible d'exécuter. Les scripts sont indispensables pour répéter les analyses (reproductibilité des résultats), pour échanger avec ses collègues, ou pour faire des analyses sur un serveur. Les scripts sont par ailleurs des documents qui trouvent de plus en plus leur place dans les annexes des articles scientifiques, assurant ainsi la transparence et la reproductibilité des résultats (et la réutilisation des méthodes).

2.4.1 Créer un script et le documenter

Pour ouvrir un nouveau script il suffit de créer un fichier texte vide qui sera édité par un éditeur de texte comme le *bloc note* sous Windows ou Mac OS, ou encore *Gedit* ou même *nano* sous Linux. Par convention ce fichier prend l'extension ".r" ou plus souvent ".R". C'est cette dernière convention qui sera utilisée dans ce livre. Depuis l'interface graphique de R il est possible de créer un nouveau script sous Mac OS et Windows via *fichier* puis *nouveau script* et *enregistrer sous*. Tout comme le nom des objets, le nom du script est important pour que nous puissions facilement identifier son contenu. Par exemple nous pourrions

créer un fichier formRConceptsBase. R contenant les objets que nous venons de créer et les calculs effectués. Mais même avec des noms de variables et un nom de fichier bien définis, il sera difficile de se rappeler le sens de ce fichier sans une documentation accompagnant le script. Pour documenter un script nous allons utiliser des *commentaires*. Les commentaires sont des éléments qui seront identifiés par R et qui ne seront pas exécutés. Pour spécifier à R que nous allons faire un commentaire, il faut utiliser le caractère octothorpe (croisillon; différent du caractère dièse) #. Les commentaires peuvent être insérés sur une nouvelle ligne ou en fin de ligne.

```
# création objet nombre de répétitions
nbrRep <- 5 # commentaire de fin de ligne
```

Les commentaires peuvent aussi être utilisés pour qu'une ligne ne soit plus exécutée.

```
nbrRep <- 5
# nbrRep + 5
```

Pour en revenir à la documentation du script, il est recommandé de commencer chacun de ses scripts par une brève description de son contenu, puis lorsque le script devient long, de le structurer en différentes parties pour faciliter sa lecture.

```
## [1] 78.53982
```

Pour aller plus loin sur le style de code, un guide de recommandations est disponible en ligne sur le site de tidyverse (en anglais; http://style.tidyverse.org/). Nous verrons que ce livre suit les principales recommandations de ce site, mais pas toutes car notre préoccupation principale est d'avoir un code lisible et reproductible.

2.5. CONCLUSION 27

2.4.2 Exécuter un script

Depuis que nous avons un script, nous ne travaillons plus directement dans la console. Or seule la console est capable d'interpréter le code R et de nous renvoyer les résultats que nous souhaitons obtenir. Pour l'instant la technique la plus simple consiste à copier-coller les lignes que nous souhaitons exécuter depuis notre script vers la console. A partir de maintenant nous n'allons plus utiliser les éditeurs de texte comme le bloc note mais des éditeurs spécialisés pour la confection de scripts R. C'est l'objet du chapitre suivant.

2.5 Conclusion

Félicitations, nous avons atteint la fin de ce premier chapitre sur les éléments de base de R. Nous savons :

- Installer R
- Utiliser R comme une calculatrice
- Créez des objets et les utiliser pour les calculs arithmétiques, les comparaisons et les tests logiques
- Choisir des noms pertinents pour les objets
- Créer de nouveaux scripts
- Choisir un nom pertinent pour les fichiers de script
- Exécuter le code d'un script
- Documenter les scripts avec des commentaires
- Utiliser un style de code pour le rendre agréable à lire et facile à comprendre

Chapitre 3

Choisir un environnement de développement

_				
So	m	m	21	rn
Ju	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		aı	16

3.1	Editeurs de texte et environnement de développement
3.2	RStudio
	3.2.1 Installer RStudio
	3.2.2 Un script avec RStudio
3.3	Notepad++ avec Npp2R
	3.3.1 Installer Notepad++ (pour Windows uniquement)
	3.3.2 Installer Npp2R
	3.3.3 Un script avec Notepad++
3.4	Geany
	3.4.1 Installer Geany
	3.4.2 Un script avec Geany
3.5	Autres solutions
3.6	Conclusion

3.1 Editeurs de texte et environnement de développement

Il existe de très nombreux éditeurs de texte, le chapitre précédent a permis d'en introduire quelques-uns parmi les plus simples comme le *bloc note* de Windows. Rapidement les limites de ces éditeurs ont rendu la tâche d'écrire un script fastidieuse. En effet, même en structurant son script avec des commentaires, il reste difficile de se repérer dans celui-ci. C'est là qu'interviennent les éditeurs de texte spécialisés qui vont permettre une écriture et une lecture agréable et simplifiée. L'éditeur de texte pour R le plus répandu est certainement *Rstudio*, mais il en existe bien d'autres. Faire une liste exhaustive de toutes les solutions disponibles sort du cadre de ce livre, ainsi nous nous focaliserons sur les trois solutions que j'utilise au quotidien que sont **Notepad++**, **Rstudio**, et **Geany**. Il est bon de noter que tous les éditeurs de texte sont compatibles entre eux : un script édité avec Geany pourra par exemple être modifié avec Notepad++ sans aucun problème, c'est même essentiel pour la reproductibilité des résultats.

3.2 RStudio



Figure 3.1: Logo RStudio.

3.2.1 Installer RStudio

Le programme pour installer Rstudio se retrouve dans la partie Products du site web de Rstudio (https://www.rstudio.com/). Nous allons installer RStudio pour un usage local (sur notre ordinateur), donc la version qui nous intéresse est Desktop. Nous allons utiliser la version Open Source qui est gratuite. Ensuite il nous suffit de sélectionner la version qui correspond à notre système d'exploitation, de télécharger le fichier correspondant et de l'exécuter pour lancer l'installation. Nous pouvons conserver les options par défaut tout au long de l'installation.

3.2.2 Un script avec RStudio

Nous pouvons alors ouvrir RStudio. Lors de la première ouverture, l'interface est divisée en deux avec à gauche la console R que nous avons vu au chapitre précédent (Figure 3.2). Pour ouvrir un nouveau script, nous allons dans le menu File, New File, R script. Par défaut ce fichier a comme nom Untitled1. Nous avons vu au chapitre précédent l'importance de donner un nom pertinent à nos scripts, c'est pourquoi nous allons le renommer selecEnvDev.R, dans le menu File, avec l'option Save As.... Nous avons pu noter que la partie gauche de RStudio est désormais séparée en deux, avec en bas de l'écran la console et en haut de l'écran le script.

Nous pouvons alors commencer l'écriture de notre script avec les commentaires décrivant ce que nous allons y trouver, et y ajouter un calcul simple. Une fois que nous avons recopié le code suivant, nous pouvons sauver notre script avec la commande CTRL + S ou en se rendant dans *File*, puis *Save*.

```
# ------
# Un script pour choisir son IDE
# créé le 27/06/2018
# modifié le 17/12/2019
# François Rebaudo
# ------

# [1] calcul simple
# ------

nbrRep <- 5
pi * nbrRep^2
```

Pour exécuter notre script, il suffit de sélectionner les lignes que nous souhaitons exécuter et d'utiliser la combinaison de touches CTRL + ENTER. R va transformer notre code en langage compréhensible pour

3.2. RSTUDIO 31

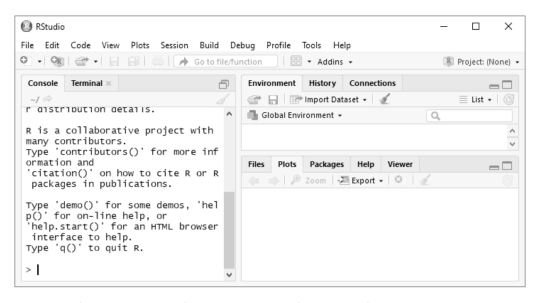


Figure 3.2 : Capture d'écran de RStudio sous Windows : fenêtre par défaut.

la machine (interprétation), puis l'exécuter. Le résultat de l'exécution est renvoyé sous forme lisible dans la console (Figure 3.3).

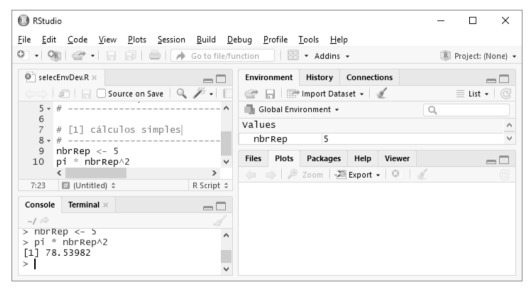


Figure 3.3 : Capture d'écran de RStudio sous Windows : exécuter un script avec CTRL + ENTER.

Nous pouvons voir que par défaut dans la partie du script les commentaires apparaissent en vert, les chiffres en bleu, et le reste du code en noir. Dans la partie de la console ce qui a été exécuté apparaît en bleu et les résultats de l'exécution en noir. Nous pouvons également noter que dans la partie du code chaque ligne comporte un numéro correspondant au numéro de ligne à gauche sur fond gris. Il s'agit de la coloration syntaxique par défaut avec *RStudio*. Cette coloration syntaxique peut être modifiée en se rendant dans le menu *Tools*, *Global Options...*, *Appearance*, puis en choisissant un autre thème dans la

liste Editor theme: Nous allons choisir le thème Cobalt, puis OK (Figure 3.4).

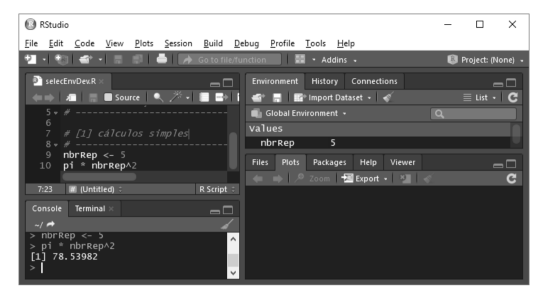


Figure 3.4 : Capture d'écran de RStudio sous Windows : changer les paramètres de coloration syntaxique.

Nous savons comment créer un nouveau script, le sauvegarder, exécuter son contenu, et changer l'apparence de RStudio. Nous verrons les nombreux autres avantages de *RStudio* tout au long de ce livre car c'est l'environnement de développement qui sera utilisé. Nous serons néanmoins particulièrement vigilants à ce que tous les scripts développés dans ce livre s'exécutent de la même façon quel que soit l'environnement de développement utilisé.

3.3 Notepad++ avec Npp2R



Figure 3.5: Logo Notepad++

3.3.1 Installer Notepad++ (pour Windows uniquement)

Le programme pour installer *Notepad++* se trouve dans l'onglet *Downloads* (https://notepad-plus-plus.org/download/). Vous pouvez choisir entre la version 32-bit et 64-bit (64-bit si vous ne savez pas quelle version choisir). *Notepad++* seul est suffisant pour écrire un script, mais il est encore

plus puissant avec *Notepad to R (Npp2R)* qui permet d'exécuter automatiquement nos script dans une console en local sur notre ordinateur ou à distance sur un serveur.

3.3.2 Installer Npp2R

Le programme pour installer *Npp2R* est hébergé sur le site de Sourceforge (https://sourceforge.net/projects/npptor/). *Npp2R* doit être installé après *R* et après *Notepad++*.

3.3.3 Un script avec Notepad++

Lors de la première ouverture Notepad++ affiche un fichier vide new 1 (Figure 3.6).

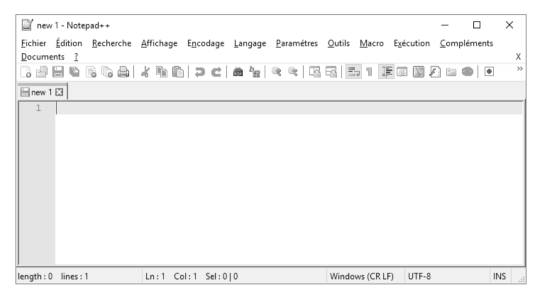


Figure 3.6 : Capture d'écran de Notepad++ sous Windows : fenêtre par défaut.

Puisque nous avons déjà créé un script pour le tester avec RStudio, nous allons l'ouvrir à présent avec *Notepad++*. Dans *Fichier*, sélectionnons *Ouvrir...* puis choisir le script *selecEnvDev.R* créé précédemment. Une fois le script ouvert, allons dans *Langage*, puis *R*, et encore une fois *R*. La coloration syntaxique apparaît (Figure 3.7).

L'exécution du script ne peut se faire que si *Npp2R* est en cours d'exécution. Pour se faire il est nécessaire de lancer le programme *Npp2R* depuis l'invite de Windows. Un icône devrait apparaître en bas de votre écran. L'exécution automatique du code depuis Notepad++ se fait en sélectionnant le code à exécuter puis en utilisant la commande F8. Si la commande ne fonctionne pas et que vous venez d'installer Notepad++, il est peut être nécessaire de redémarrer votre ordinateur. Si la commande fonctionne, une nouvelle fenêtre va s'ouvrir aavec une console renvoyant le résultat de l'exécution des lignes souhaitées (Figure 3.8.

Comme pour *RStudio*, la coloration syntaxique peut être modifiée depuis le menu *Paramètres*, et un nouveau thème peut être sélectionné (par exemple *Solarized* dans la Figure 3.9)

Par rapport aux autres éditeurs de texte, *Notepad++* a l'avantage d'être très léger et offre une vaste gamme d'options pour personnaliser l'écriture du code.

```
C:\Users\nous\Documents\Francois\TRAVAIL\GitHub\myRBook_FR\myFigures\selecEnvD...
                                                                          X
Fichier Édition Recherche Affichage Encodage Langage Paramètres Outils Macro Exécution
Modules d'extension Documents ?
                                                                            Χ

    selecEnvDev.R 
    ■
        # Un script pour choisir son IDE
        # créé le 27/06/2018
        # modifié le 17/12/2019
  5
       # François Rebaudo
  6
  8
       # [1] calcul simple
  9
      nbrRep <- 5
  11
       pi * nbrRep^2
  12
length: 348 lines: 1 Ln: 12 Col: 1 Sel: 0 | 0
                                             Windows (CR LF)
                                                         UTF-8
                                                                        INS
```

Figure 3.7 : Capture d'écran de Notepad++ sous Windows : exécuter un script avec F8.

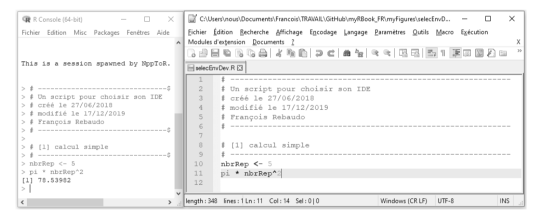


Figure 3.8 : Capture d'écran de Notepad++ sous Windows : la console avec F8.

3.4 Geany

3.4.1 Installer Geany

Le programme pour l'installation de *Geany* se trouve sous l'onglet *Downloads* dans le menu de gauche *Releases* de la page web (https://www.geany.org/). Ensuite il suffit de télécharger l'exécutable pour Windows ou le dmg pour Mac OSX. Les utilisateurs de Linux préfèreront un sudo apt-get install geany (*Geany* est installé par défaut sur la plupart des distributions de Linux).

3.4. GEANY 35

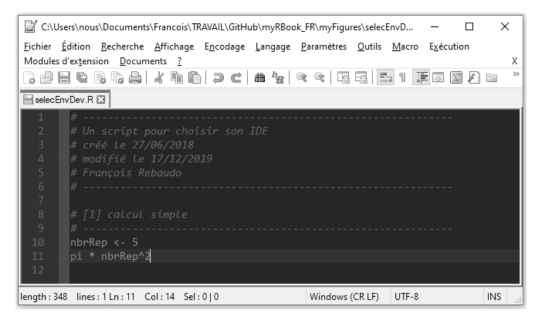


Figure 3.9: Capture d'écran de Notepad++ sous Windows : coloration syntaxique avec le thème Solarized.



Figure 3.10: Logo Geany

3.4.2 Un script avec Geany

Lors de la première ouverture, comme pour RStudio et Notepad++, un fichier vide est créé (Figure 3.11).

Nous pouvons ouvrir notre script avec Fichier, Ouvrir (Figure 3.12).

Pour exécuter notre script, la version de *Geany* pour Windows ne dispose pas d'un terminal intégré, ce qui rend son utilisation limitée sous ce système d'exploitation. L'exécution d'un script peut se faire en ouvrant R dans une fenêtre à part et en copiant et collant les lignes à exécuter. Sous Linux et Mac OSX, il suffit d'ouvrir R dans le terminal situé dans la partie basse de la fenêtre de *Geany* avec la commande R. Nous pouvons ensuite paramétrer *Geany* pour qu'une combinaison de touches permette d'exécuter le code sélectionné (par exemple CTRL + R). Pour cela il faut tout d'abord autoriser l'envoi de sélection vers le terminal (send_selection_unsafe=true) dans le fichier geany.conf puis choisir la commande d'envoi vers le terminal (dans *Edit*, *Preferences*, *Combinations*). Pour changer le thème de *Geany*, il existe une collection de thèmes accessibles sur GitHub (https://github.com/geany/geany-themes/). Le thème peut ensuite être changé via le menu *View*, *Change color theme*... (un exemple avec le thème *Solarized*, Figure 3.13).

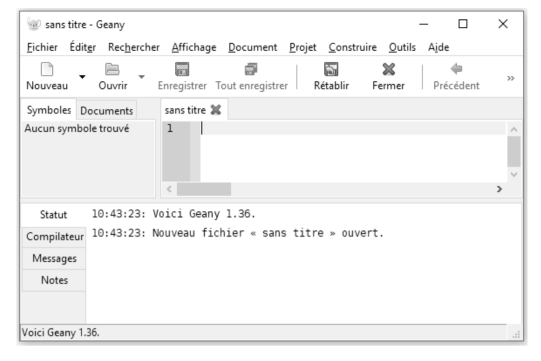


Figure 3.11 : Capture d'écran de Geany sous Windows : fenêtre par défaut.

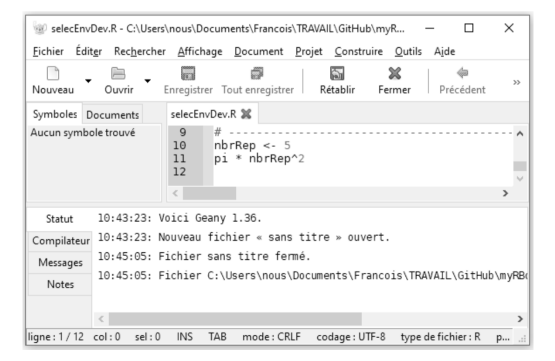


Figure 3.12 : Capture d'écran de Geany sous Windows : ouvrir un script.

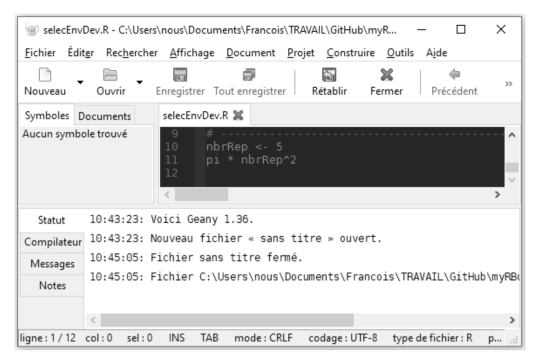


Figure 3.13 : Capture d'écran de Geany sous Windows : changer les paramètres de coloration syntaxique.

3.5 Autres solutions

Il existe beaucoup d'autres solutions, certaines spécialisées pour R comme Tinn-R (https://sourceforge.net/projects/tinn-r/), et d'autres plus généralistes pour la programmation comme Atom (https://atom.io/), Sublime Text (https://www.sublimetext.com/), Vim (https://www.vim.org/), Gedit (https://wiki.gnome.org/Apps/Gedit), GNU Emacs (https://www.gnu.org/software/emacs/), Jupyter (http://jupyter.org) ou encore Brackets (http://brackets.io/) et Eclipse (http://www.eclipse.org/).

3.6 Conclusion

Félicitations, nous sommes arrivés au bout de ce chapitre sur les environnements de développement pour utiliser R. Nous savons désormais :

- Installer RStudio, Geany ou Notepad++
- Reconnaître et choisir notre environnement préféré

A partir de maintenant nous allons pouvoir nous concentrer sur le langage de programmation dans un environnement facilitant le travail de lecture et d'écriture du code. C'est un grand pas en avant pour maîtriser R.

Chapitre 4

Les types de données

Sommaire

4.1	Le type numeric
4.2	Le type character 40
4.3	Le type factor
4.4	Le type logical
4.5	A propos de NA
4.6	Conclusion

Nous avons vu précédemment comment créer un objet. Un objet est comme une boîte dans laquelle nous allons *stocker* de l'information. Jusqu'à présent nous n'avons stocké que des nombres mais dans ce chapitre nous allons voir qu'il est possible de stocker d'autres informations et nous allons nous attarder sur les types les plus courants. Dans ce chapitre nous allons utiliser des **fonctions** sur lesquelles nous reviendrons plus tard.

4.1 Le type numeric

Le type numeric correspond à ce que nous avons fait jusqu'à présent, stocker des nombres. Il existe deux types de nombres avec R: les nombres entiers (*integers*), et les nombres à virgule (*double*). Par défaut R considère tous les nombres comme des nombres à virgule et attribue le type double. Pour vérifier le type de données nous allons utiliser la fonction typeof() qui prend comme argument un objet (ou directement l'information que nous souhaitons tester). Nous pouvons également utiliser la fonction is.double() qui va renvoyer TRUE si le nombre est au format double et FALSE dans le cas contraire. La fonction is.numeric() va quant à elle renvoyer TRUE si l'objet est au format numeric et FALSE dans le cas contraire.

```
nbrRep <- 5
typeof(nbrRep)
```

```
## [1] "double"
```

[1] 5

```
typeof (5.32)
## [1] "double"
is.numeric(5)
## [1] TRUE
is.double(5)
## [1] TRUE
Si nous voulons spécifier à R que nous allons travailler avec un nombre entier, alors il nous faut transformer
notre nombre à virgule en nombre entier avec la fonction as.integer(). Nous pouvons également
utiliser la fonction is.integer() qui va renvoyer TRUE si le nombre est au format integer et FALSE
dans le cas contraire.
nbrRep <- as.integer(5)</pre>
typeof(nbrRep)
## [1] "integer"
typeof (5.32)
## [1] "double"
typeof(as.integer(5.32))
## [1] "integer"
as.integer(5.32)
```

4.1. LE TYPE NUMERIC

sumIntDou <- as.integer(5) + 5.2</pre>

typeof(sumIntDou)

[1] "double"

41

```
as.integer(5.99)
## [1] 5
is.numeric(nbrRep)
## [1] TRUE
Nous voyons ici que transformer un nombre comme 5.99 au format integer va renvoyer uniquement
la partie entière, soit 5.
is.integer(5)
## [1] FALSE
is.numeric(5)
## [1] TRUE
is.integer(as.integer(5))
## [1] TRUE
is.numeric(as.integer(5))
## [1] TRUE
La somme d'un nombre entier et d'un nombre à virgule renvoie un nombre à virgule.
```

```
sumIntInt <- as.integer(5) + as.integer(5)
typeof(sumIntInt)</pre>
```

```
## [1] "integer"
```

Pour résumer, le type numeric contient deux sous-types, le type integer pour les nombres entiers et le type double pour les nombres à virgule. Par défaut R attribue le type double aux nombres. L'utilisateur n'a en général pas à se soucier de la différence entre integer et double, R le fait très bien à notre place.

Deux nombres particuliers doivent être considérés. Inf est un nombre de type double. Il désigne un nombre infini. Par exemple, 1/0 retourne Inf (et -1/0 retourne -Inf) et aucun nombre ne peut être plus grand que Inf. NaN est une valeur qui signifie Not a Number: par exemple 0/0 retourne NaN. Cela peut être testé par is.nan(0/0). Attention à ne pas confondre avec NA qui désigne une donnée absente (voir plus loin). R comporte cependant des limites, auxquelles nous pouvons accéder avec la variable .Machine. Nous pourrons noter par exemple que le plus grand nombre de type double est 1.797693e+308, et que les nombres supérieurs à cette valeur seront considérés comme Inf (10^500 renvoie Inf et -10^500 renvoie -Inf).

Attention, il y a un piège à l'utilisation de la fonction is.integer(). Elle ne nous dit pas si le nombre est un entier mais s'il est du type integer. En effet, nous pouvons très bien stocker un nombre entier dans une variable de type double.

Nous ne pouvons pas quitter cette section sans mentionner les fonctions ceiling(), floor(), trunc() ou round() qui retournent la partie entière d'un nombre mais le laisse au type double. Pour en savoir plus, nous pouvons utiliser l'aide de R avec ?round. Nous reviendrons sur ces fonctions plus tard.

```
roundDou <- round(5.2)
typeof(roundDou)</pre>
```

```
## [1] "double"
```

4.2 Le type character

Le type character correspond au texte. Pour spécifier à R que l'information contenue dans un objet est au format texte, il faut utiliser les guillemets doubles ("), ou simples ('). Nous noterons que les guillemets doubles ou simples sont droits, par opposition au signe apostrophe (') ou encore aux signes correspondant aux ouvertures et fermetures de guillemets (« », et " ").

```
myText <- "azerty"
myText2 <- 'azerty'
myText3 <- 'azerty uiop qsdfg hjklm'
typeof(myText3)</pre>
```

```
## [1] "character"
```

Les guillemets doubles ou simples sont utiles si l'on souhaite mettre des guillemets dans notre texte. Nous pouvons également *échapper* un caractère spécial comme un guillemet grâce au signe backslash \.

```
myText <- "a 'ze' 'rt' y"
myText2 <- 'a "zert" y'
myText3 <- 'azerty uiop qsdfg hjklm'
myText4 <- "qwerty \" azerty "
myText5 <- "qwerty \\ azerty "</pre>
```

Par défaut lorsque nous créons un objet, son contenu n'est pas renvoyé par la console. Sur Internet ou dans de nombreux ouvrages nous pouvons retrouver le nom de l'objet sur une ligne pour renvoyer son contenu :

```
myText <- "a 'ze' 'rt' y"
myText</pre>
```

```
## [1] "a 'ze' 'rt' y"
```

Dans ce livre nous n'utiliserons pas cette façon de faire et préfèrerons l'utilisation de la fonction print(), qui permet d'afficher dans la console le contenu d'un objet. Le résultat est le même mais le code est alors plus facile à lire et plus explicite sur ce qui est fait. D'autre part, nous verrons plus tard des cas où l'usage de print() sera indispensable au bon fonctionnement de nos scripts.

```
myText <- "a 'ze' 'rt' y"
print(myText)</pre>
```

```
## [1] "a 'ze' 'rt' y"
```

```
nbrRep <- 5
print(nbrRep)
```

[1] 5

```
print(myText2)
```

```
## [1] "a \"zert\" y"
```

[1] "character"

```
print(myText3)
## [1] "azerty uiop qsdfg hjklm"
print(myText4)
## [1] "qwerty \" azerty "
print(myText5)
## [1] "qwerty \\ azerty "
Nous pouvons également mettre des chiffres au format texte, mais il ne faut pas oublier de mettre des
guillemets pour spécifier le type character ou utiliser la fonction as.character(). Une opération
entre du texte et un nombre renvoie une erreur. Par exemple si l'on ajoute 10 à "5", R nous signale qu'un
argument de la fonction + n'est pas de type numeric et que donc l'opération n'est pas possible. Nous
ne pouvons pas non plus ajouter du texte à du texte, mais verrons plus tard comment concaténer deux
chaines de caractères.
myText <- "qwerty"
typeof(myText)
## [1] "character"
myText2 <- 5 # ceci n'est pas du texte
typeof(myText2)
## [1] "double"
myText3 <- "5"
typeof(myText3)
```

4.3. LE TYPE FACTOR 45

```
myText2 + 10
## [1] 15
```

```
## [1] "5"
```

as.character(5)

```
# myText3 + 10
# Error in myText3 + 10 : non-numeric argument to binary operator
# "a" + "b"
# Error in "a" + "b" : non-numeric argument to binary operator
```

Pour résumer, le type character permet la saisie de texte, nous pouvons le reconnaître grâce aux guillemets simples ou doubles.

4.3 Le type factor

[1] "integer"

Le type factor correspond aux facteurs. Les facteurs sont un choix parmi une liste finie de possibilités. Par exemple les pays sont des facteurs car il y a une liste finie de pays dans le monde à un temps donné. Un facteur peut être défini avec la fonction factor() ou transformé en utilisant la fonction as.factor(). Comme pour les autres types de donnée nous pouvons utiliser la fonction is.factor() pour vérifier le type de donnée. Pour avoir la liste de toutes les possibilités, il existe la fonction levels() (cette fonction prendra plus de sens quand nous aurons abordé les types de conteneur de l'information).

```
factor01 <- factor("aaa")
print(factor01)

## [1] aaa
## Levels: aaa

typeof(factor01)</pre>
```

```
is.factor(factor01)
```

[1] TRUE

```
levels(factor01)
```

```
## [1] "aaa"
```

Un facteur peut être transformé en texte avec la fonction as.character() mais également en nombre avec as.numeric(). Lors de la transformation en nombre chaque facteur prend la valeur de sa position dans la liste des possibilités. Dans notre cas il n'y a qu'une seule possibilité donc la fonction as.numeric() va renvoyer 1:

```
factor01 <- factor("aaa")
as.character(factor01)</pre>
```

[1] "aaa"

```
as.numeric(factor01)
```

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

Nous avons pu voir que factor n'est pas vraiment un type (typeof(factor01) renvoie integer). C'est en fait une classe (class(factor01) renvoie bien factor), mais à ce stade nous pouvons le considérer comme un type de données.

4.4 Le type logical

Le type logical correspond aux valeurs TRUE et FALSE (et NA) que nous avons déjà vu avec les opérateurs de comparaison.

```
aLogic <- TRUE
print(aLogic)</pre>
```

```
## [1] TRUE
```

4.5. A PROPOS DE NA

```
typeof(aLogic)
## [1] "logical"
is.logical(aLogic)
## [1] TRUE
aLogic + 1
## [1] 2
as.numeric(aLogic)
## [1] 1
as.character(aLogic)
## [1] "TRUE"
4.5 A propos de NA
La valeur NA peut être utilisée pour spécifier l'absence de données ou les données manquantes. Par
défaut NA est de type logical mais il peut être utilisé pour du texte, ou des nombres.
print(NA)
## [1] NA
```

```
## [1] "logical"
```

typeof(NA)

```
typeof(as.integer(NA))
## [1] "integer"
typeof(as.character(NA))
## [1] "character"
NA == TRUE
## [1] NA
NA == FALSE
## [1] NA
NA > 1
## [1] NA
NA + 1
## [1] NA
```

4.6 Conclusion

Félicitations, nous sommes arrivés au bout de ce chapitre sur les types de données. Nous savons désormais :

- Reconnaître et faire des objets dans les principaux types de données
- Transformer les types de données d'un type à un autre

Dans la plupart des cas c'est R qui va gérer à notre place les types de données, mais il est important de les connaître pour s'assurer du bon déroulement de nos analyses. Ce chapitre un peu fastidieux est la base pour aborder le prochain chapitre sur les conteneurs des données.

Chapitre 5

Les conteneurs de données

Sommaire

5.1	Le conteneur vector
	5.1.1 Créer un vector
	5.1.2 Opérations sur un vector
	5.1.3 Accéder aux valeurs d'un vector
	5.1.4 Nommer les éléments d'un vector
	5.1.5 Modifier les éléments d'un vector
5.2	Le conteneur list
	5.2.1 Créer une list
	5.2.2 Accéder aux valeurs d'une list 61
	5.2.3 Modification d'une list
5.3	Le conteneur data.frame
	5.3.1 Créer un data.frame
	5.3.2 Accéder aux valeurs d'un data.frame
	5.3.3 Modifier un data.frame
5.4	Le conteneur matrix 81
	5.4.1 Créer une matrix
	5.4.2 Manipuler et faire des opérations sur une matrix
	5.4.3 Accéder aux éléments d'une matrix
5.5	Le conteneur array
	5.5.1 Créer un array
	5.5.2 Manipuler un array
5.6	Conclusion

Jusqu'à présent nous avons fait des objets simples ne contenant qu'une seule valeur. Nous avons néanmoins pu voir qu'un objet avait différents attributs, comme sa valeur, mais aussi le type de donnée contenue. Maintenant nous allons voir qu'il existe différents types de conteneurs permettant de stocker plusieurs données.

5.1 Le conteneur vector

Dans R, un vector est une combinaison de données avec la particularité que toutes les données contenues dans un vector sont du même type. Nous pouvons donc stocker plusieurs numeric ou character dans un vector, mais pas les deux. Le conteneur vector est important car c'est l'élément de base de R.

5.1.1 Créer un vector

Pour créer un vector nous allons utiliser la fonction c() qui permet de combiner des éléments en un vector. Les éléments à combiner doivent être séparés par des virgules (avec un espace après chaque virgule afin de rester lisible).

```
miVecO1 <- c(1, 2, 3, 4) # un vecteur de 4 éléments
# de type numeric ; double
print(miVecO1)
```

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

```
typeof(miVec01)
```

```
## [1] "double"
```

```
is.vector(miVec01)
```

```
## [1] TRUE
```

La fonction is.vector() permet de vérifier le type de conteneur.

```
miVec02 <- c("a", "b", "c")
print(miVec02)
```

```
## [1] "a" "b" "c"
```

```
typeof (miVec02)
```

```
## [1] "character"
```

```
is.vector(miVec02)
## [1] TRUE
miVec03 <- c(TRUE, FALSE, FALSE, TRUE)
print(miVec03)
## [1] TRUE FALSE FALSE TRUE
typeof(miVec03)
## [1] "logical"
is.vector(miVec03)
## [1] TRUE
miVecNA \leftarrow c(1, NA, 3, NA, 5)
print(miVecNA)
## [1] 1 NA 3 NA 5
typeof(miVecNA)
## [1] "double"
is.vector(miVecNA)
## [1] TRUE
```

```
miVec04 <- c(1, "a")
print(miVec04)</pre>
```

```
## [1] "1" "a"
```

```
typeof(miVec04)
```

```
## [1] "character"
```

```
is.vector(miVec04)
```

```
## [1] TRUE
```

Si l'on combine différents types de données, par défaut R va chercher à transformer les éléments en un seul type. Si comme ici dans l'objet miVec04 nous avons des character et des numeric, R va transformer tous les éléments en character.

```
miVec05 <- c(factor("abc"), "def")
print(miVec05)</pre>
```

```
## [1] "1" "def"
```

```
typeof(miVec05)
```

```
## [1] "character"
```

lci nous combinons un élément de type factor et un élément de type character. Comme R n'accepte que des éléments de même type dans un vector, R transforme tous les éléments en type le plus simple (ici en character). Lors de la conversion de l'élément factor en character, R prend par défaut la valeur numérique associé à ce factor, c'est-à-dire 1. C'est pour cela que print (miVec05) renvoie un vector de deux éléments au format character, que sont "1" et "def". Pour transformer factor ("abc") en type character, nous utiliserons as .character (factor ("abc")) qui lui renvoie bien "abc".

```
miVec05b <- c(factor("abc"), factor("ghi"), "def")
print(miVec05b)</pre>
```

```
## [1] "1" "1" "def"
```

```
miVec05c <- c(factor(c("abc", "ghi")), "def")
print(miVec05c)</pre>
```

```
## [1] "1" "2" "def"
```

Nous pouvons voir ici la différence entre deux appels à factor pour un élément qui renvoie "1" et un appel à factor pour deux éléments qui renvoie "1" et "2" lors de la transformation en character par R.

```
miVec06 <- c(TRUE, "def")
print(miVec06)</pre>
```

[1] "TRUE" "def"

```
typeof(miVec06)
```

[1] "character"

```
miVec07 <- c(factor("abc"), 55)
print(miVec07)</pre>
```

[1] 1 55

```
typeof(miVec07)
```

```
## [1] "double"
```

Ici miVec07 est simplifié au format numérique.

```
miVec08 <- c(TRUE, 55)
print(miVec08)
```

```
## [1] 1 55
```

```
typeof(miVec08)
```

```
## [1] "double"
```

Dans ce dernier cas c'est le logical TRUE qui est transformé au format numérique.

Nous pouvons aussi combiner des objets existants au sein d'un vector.

```
miVec09 <- c(miVec02, "d", "e", "f")
print(miVec09)</pre>
```

```
## [1] "a" "b" "c" "d" "e" "f"
```

```
miVec10 <- c("aaa", "aa", miVec09, "d", "e", "f")
print(miVec10)
```

```
## [1] "aaa" "aa" "a" "b" "c" "d" "e" "f" "d" ## [10] "e" "f"
```

```
miVec11 <- c(789, miVec01, 564)
print(miVec11)
```

```
## [1] 789 1 2 3 4 564
```

5.1.2 Opérations sur un vector

Nous pouvons également effectuer des opérations sur un vector.

```
print(miVec01)
```

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

```
miVec01 + 1
```

```
## [1] 2 3 4 5
```

```
miVec01 - 1
```

[1] 0 1 2 3

miVec01 * 2

[1] 2 4 6 8

miVec01 /10

[1] 0.1 0.2 0.3 0.4

Les opérations d'un vector sur un autre sont possibles, mais il faut veiller à ce que le nombre d'éléments d'un vector soit le même que l'autre, sinon R va effectuer le calcul en repartant du début du vector le plus court (principe du *recyclage*). Voici un exemple pour illustrer ce que R fait :

```
miVec12 <- c(1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1)
print(miVec12)
```

[1] 1 1 1 1 1 1 1 1 1

```
miVec13 <- c(10, 20, 30)
print(miVec13)
```

[1] 10 20 30

```
miVec12 + miVec13 # vecteurs de tailles différentes :
```

[1] 11 21 31 11 21 31 11 21 31

```
miVec14 <- c(10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90)
print(miVec14)
```

[1] 10 20 30 40 50 60 70 80 90

```
miVec12 + miVec14 # les vecteurs sont de la même lonqueur
```

```
## [1] 11 21 31 41 51 61 71 81 91
```

```
miVec15 <- c(1, 1, 1, 1)
print(miVec15)
```

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

```
miVec15 + miVec13 # vecteurs de tailles dif. et non multiples
```

```
## Warning in miVec15 + miVec13: la taille d'un objet plus long
## n'est pas multiple de la taille d'un objet plus court
```

```
## [1] 11 21 31 11
```

Cela peut être utile d'effectuer des opérations avec des vector de tailles différentes, par exemple pour répéter des opérations :

```
miVec14 + c(10, 100)
```

```
## [1] 20 120 40 140 60 160 80 180 100
```

5.1.3 Accéder aux valeurs d'un vector

Il est souvent nécessaire de pouvoir accéder aux valeurs d'un vector, c'est à dire de récupérer une valeur ou un groupe de valeurs au sein d'un vector. Pour récupérer une valeur ou un groupe de valeurs dans un vector nous utilisons les crochets []. Entre les crochets, nous pouvons utiliser un numéro correspondant au numéro de l'élément dans le vector.

```
miVec20 <- c(10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90)
miVec21 <- c("a", "b", "c", "d", "e", "f", "g", "h", "i")
print(miVec20)
```

```
## [1] 10 20 30 40 50 60 70 80 90
```

```
print(miVec21)
```

```
## [1] "a" "b" "c" "d" "e" "f" "g" "h" "i"
```

```
print(miVec20[1])
```

[1] 10

```
print(miVec21[3])
```

```
## [1] "c"
```

Nous pouvons aussi utiliser la combinaison de différents éléments (l'élément entre crochets est lui-même un vector).

```
print(miVec20[c(1, 5, 9)])
```

[1] 10 50 90

```
print(miVec21[c(4, 3, 1)])
```

```
## [1] "d" "c" "a"
```

```
print(miVec21[c(4, 4, 3, 4, 3, 2, 5)])
```

```
## [1] "d" "d" "c" "d" "c" "b" "e"
```

Nous pouvons aussi sélectionner des éléments en utilisant un opérateur de comparaison ou un opérateur logique.

```
print(miVec20[miVec20 >= 50])
```

```
## [1] 50 60 70 80 90
```

```
print(miVec20[(miVec20 >= 50) & ((miVec20 < 80))])

## [1] 50 60 70

print(miVec20[miVec20 != 50])

## [1] 10 20 30 40 60 70 80 90</pre>
```

```
print(miVec20[miVec20 == 30])
```

[1] 30

```
print(miVec20[(miVec20 == 30) | (miVec20 == 50)])
```

[1] 30 50

```
print(miVec21[miVec21 == "a"])
```

```
## [1] "a"
```

Une autre fonctionnalité intéressante est de conditionner les éléments à sélectionner dans un vector en fonction d'un autre vector.

```
print(miVec21[miVec20 >= 50])
```

```
## [1] "e" "f" "g" "h" "i"
```

```
print(miVec21[(miVec20 >= 50) & ((miVec20 < 80))])</pre>
```

```
## [1] "e" "f" "g"
```

```
print(miVec21[miVec20 != 50])
## [1] "a" "b" "c" "d" "f" "g" "h" "i"
print(miVec21[miVec20 == 30])
## [1] "c"
print(miVec21[(miVec20 == 30) | (miVec20 == 50)])
## [1] "c" "e"
print(miVec21[(miVec20 == 30) | (miVec21 == "h")])
## [1] "c" "h"
Il est aussi possible d'exclure certains éléments plutôt que de les sélectionner.
print(miVec20[-1])
## [1] 20 30 40 50 60 70 80 90
print(miVec21[-5])
## [1] "a" "b" "c" "d" "f" "g" "h" "i"
print(miVec20[-c(1, 2, 5)])
## [1] 30 40 60 70 80 90
```

```
print(miVec21[-c(1, 2, 5)])
```

```
## [1] "c" "d" "f" "g" "h" "i"
```

Les éléments d'un vector peuvent aussi être sélectionnés sur la base d'un vector de type logical. Dans ce cas seuls les éléments avec une valeur TRUE seront sélectionnés.

```
miVec22 <- c(TRUE, TRUE, FALSE, TRUE,
  FALSE, TRUE, FALSE, TRUE)
print(miVec21[miVec22])</pre>
```

```
## [1] "a" "b" "d" "f" "h" "i"
```

5.1.4 Nommer les éléments d'un vector

Les éléments d'un vector peuvent être nommés pour pouvoir s'y référer par la suite et opérer une sélection. La fonction names () permet de récupérer les noms des éléments d'un vecteur.

```
miVec23 <- c(\underline{aaa} = 10, \underline{bbb} = 20, \underline{ccc} = 30, \underline{ddd} = 40, \underline{eee} = 50) print(miVec23)
```

```
## aaa bbb ccc ddd eee
## 10 20 30 40 50
```

```
print(miVec23["bbb"])
```

```
## bbb
## 20
```

```
print(miVec23[c("bbb", "ccc", "bbb")])
```

```
## bbb ccc bbb
## 20 30 20
```

```
names(miVec23)
```

```
## [1] "aaa" "bbb" "ccc" "ddd" "eee"
```

5.1.5 Modifier les éléments d'un vector

Pour modifier un vecteur, nous opérons de la même façon que pour modifier un objet simple, avec le signe <- et l'élément ou les éléments à modifier entre crochets.

```
print(miVec21)
## [1] "a" "b" "c" "d" "e" "f" "g" "h" "i"
miVec21[3] <- "zzz"
print(miVec21)
## [1] "a" "b" "zzz" "d" "e" "f"
                                         "g" "h" "i"
miVec21[(miVec20 >= 50) & ((miVec20 < 80))] <- "qwerty"
print(miVec21)
## [1] "a"
                                 "d"
                                         "qwerty" "qwerty"
                        "zzz"
## [7] "qwerty" "h"
                        "i"
print(miVec23)
## aaa bbb ccc ddd eee
## 10 20 30 40
                  50
```

```
miVec23["ccc"] <- miVec23["ccc"] + 100
print(miVec23)
```

```
## aaa bbb ccc ddd eee
## 10 20 130 40 50
```

Nous pouvons aussi changer les noms associés aux éléments d'un vector (car c'est un vector de type character).

```
print(miVec23)
```

```
## aaa bbb ccc ddd eee
## 10 20 130 40 50
```

```
names(miVec23)[2] <- "bb_bb"
print(miVec23)</pre>
```

```
## aaa bb_bb ccc ddd eee
## 10 20 130 40 50
```

Nous pouvons faire bien plus avec un vector et reviendrons sur leur manipulations et les opérations lors du chapitre sur les fonctions.

5.2 Le conteneur list

Le deuxième type de conteneur que nous allons introduire est le conteneur list, qui est également le deuxième conteneur après le type vector de par son importance dans la programmation avec R. Le conteneur de type list permet de stocker une liste d'éléments. Contrairement à ce que nous avons vu précédemment avec le type vector, les éléments du type list peuvent être différents (par exemple un vector de type numeric, puis un vector de type character). Les éléments du type list peuvent aussi être des conteneurs différents (par exemple un vector, puis une list). Nous pouvons d'une certaine manière assimiler le type list à un vector dont les éléments seraient des *objets*. Le type de conteneur list prendra tout son sens lorsque nous aurons étudié les **boucles** et les **fonctions** de la famille apply.

5.2.1 Créer une list

Pour créer une list nous allons utiliser la fonction list() qui prend comme argument des éléments (objets).

```
miList01 <- list()
print(miList01)</pre>
```

```
## list()
```

```
miList02 <- list(5, "qwerty", c(4, 5, 6), c("a", "b", "c"))
print(miList02)
```

```
## [[1]]
## [1] 5
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
## [[3]]
## [1] 4 5 6
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c"
miList03 <- list(5, "qwerty", list(c(4, 5, 6), c("a", "b", "c")))
print(miList03)
## [[1]]
## [1] 5
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [[3]][[1]]
## [1] 4 5 6
##
## [[3]][[2]]
## [1] "a" "b" "c"
La fonction is.list() permet de tester si nous avons bien créer un objet de type list.
is.list(miList02)
## [1] TRUE
typeof(miList02)
```

5.2.2 Accéder aux valeurs d'une list

[1] "list"

Les éléments du conteneur list sont identifiables grâce aux double crochets [[]].

```
print(miList02)
```

```
## [[1]]
## [1] 5
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 4 5 6
##
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c"
```

[1] "qwerty"

Dans l'objet miList02 de type list, il y a quatre éléments identifiables avec [[1]], [[2]], [[3]], et [[4]]. Chacun des éléments est de type vector de taille 1 et de type double pour le premier élément, de taille 1 et de type character pour le deuxième élément, de taille 3 et de type double pour le troisième élément, et de taille 3 et de type character pour le quatrième élément.

```
typeof(miList02)

## [1] "list"

print(miList02[[1]])

## [1] 5

typeof(miList02[[1]])

## [1] "double"

print(miList02[[2]])
```

```
typeof(miList02[[2]])
## [1] "character"
print(miList02[[3]])
## [1] 4 5 6
typeof(miList02[[3]])
## [1] "double"
print(miList02[[4]])
## [1] "a" "b" "c"
typeof(miList02[[4]])
```

```
## [1] "character"
```

L'accès au deuxième élément du vector situé en quatrième position de la liste se fait donc avec miList02[[4]][2]. Nous utilisons un double crochet pour le quatrième élément de la list, puis un simple crochet pour le deuxième élément du vector.

```
print(miList02[[4]][2])
```

```
## [1] "b"
```

Comme une list peut contenir elle-même une ou plusieurs list, nous pouvons accéder à l'information recherchée en combinant les doubles crochets. L'objet miList04 est une list de deux éléments, les list miList02 et miList03. L'objet miList03 contient lui-même une list comme élément en troisième position. Pour accéder au premier élément du vector en première position de l'élément en troisième position du deuxième élément de la list miList04, nous pouvons utiliser miList04[[2]][[3]][[1]][1]. Il n'y a pas de limite quant à la profondeur des list mais dans la pratique il n'y que rarement besoin de faire des list de list.

```
miList04 <- list(miList02, miList03)
print(miList04)</pre>
```

```
## [[1]]
## [[1]][[1]]
## [1] 5
##
## [[1]][[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[1]][[3]]
## [1] 4 5 6
##
## [[1]][[4]]
## [1] "a" "b" "c"
##
##
## [[2]]
## [[2]][[1]]
## [1] 5
##
## [[2]][[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[2]][[3]]
## [[2]][[3]][[1]]
## [1] 4 5 6
##
## [[2]][[3]][[2]]
## [1] "a" "b" "c"
```

```
print(miList04[[2]][[3]][[1]][1])
```

```
## [1] 4
```

Pour rendre concret l'exemple précédent, nous pouvons imaginer des espèces de foreurs de maïs (Sesamia nonagrioides et Ostrinia nubilalis), échantillonnées dans différents sites, avec différentes abondances à quatre dates. Ici nous allons donner des noms aux éléments des listes.

```
bddInsect <- list(Snonagrioides = list(site01 = c(12, 5, 8, 7),
site02 = c(5, 23, 4, 41), site03 = c(12, 0, 0, 0)), Onubilalis =
list(site01 = c(12, 1, 2, 3), site02 = c(0, 0, 0, 1), site03 =
c(1, 1, 2, 3)))
print(bddInsect)</pre>
```

```
## $Snonagrioides
## $Snonagrioides$site01
## [1] 12 5 8 7
##
## $Snonagrioides$site02
## [1] 5 23 4 41
##
## $Snonagrioides$site03
## [1] 12 0 0 0
##
##
## $Onubilalis
## $Onubilalis$site01
## [1] 12 1 2 3
##
## $0nubilalis$site02
## [1] 0 0 0 1
##
## $0nubilalis$site03
## [1] 1 1 2 3
```

La lecture d'une ligne de code longue comme celle de la création de l'objet bddInsect est difficile à lire car la profondeur des éléments ne peut se déduire que grâce aux parenthèses. C'est pourquoi nous allons réorganiser le code pour lui donner plus de lisibilité grâce à l'**indentation**. L'indentation consiste à mettre l'information à des niveaux différents de telle manière que nous puissions rapidement identifier les différents niveaux d'un code. L'indentation se fait au moyen de la touche de tabulation du clavier. Nous reviendrons sur l'indentation avec plus de précisions lors du chapitre sur les **boucles**. Nous retiendrons pour le moment que si une ligne de code est trop longue, nous gagnons en lisibilité en passant à la ligne et que R va lire l'ensemble comme une seule ligne de code.

Nous pouvons sélectionner les données d'abondance du deuxième site de la première espèce comme précédemment bddInsect[[1]][[2]], ou alternativement en utilisant les noms des éléments bddInsect\$Snonagrioides\$site02. Pour ce faire nous utilisons le signe \$, ou alors le nom des éléments avec des guillemets simples ou doubles bddInsect[['Snonagrioides']][['site02']].

```
print(bddInsect[[1]][[2]])
## [1] 5 23 4 41
print(bddInsect$Snonagrioides$site02)
## [1] 5 23 4 41
print(bddInsect[['Snonagrioides']][['site02']])
## [1]
       5 23 4 41
Comme pour les vecteurs nous pouvons récupérer les noms des éléments avec la fonction names ().
names(bddInsect)
## [1] "Snonagrioides" "Onubilalis"
names(bddInsect[[1]])
## [1] "site01" "site02" "site03"
Lorsque nous utilisons les doubles crochets [[]] ou le signe $, R renvoie le contenu de l'élément sélec-
tionné. Dans notre exemple les données d'abondance sont contenues sous la forme d'un vector, donc
R renvoie un élément de type vector. Si nous souhaitons sélectionner un élément d'une list mais en
conservant le format list, alors nous pouvons utiliser les crochets simples [].
print(bddInsect[[1]][[2]])
## [1] 5 23 4 41
typeof(bddInsect[[1]][[2]])
## [1] "double"
```

```
is.list(bddInsect[[1]][[2]])
## [1] FALSE
print(bddInsect[[1]][2])
## $site02
## [1] 5 23 4 41
typeof(bddInsect[[1]][2])
## [1] "list"
is.list(bddInsect[[1]][2])
## [1] TRUE
L'utilisation des crochets simples [] est utile lorsque nous souhaitons récupérer plusieurs élé-
ments d'une list. Par exemple pour sélectionner les abondances d'insectes des deux premiers
sites de la première espèce, nous utiliserons bddInsect[[1]][c(1, 2)] ou alternativement
bddInsect[[1]][c("site01", "site02")].
print(bddInsect[[1]][c(1, 2)])
## $site01
## [1] 12 5 8 7
##
## $site02
## [1] 5 23 4 41
print(bddInsect[[1]][c("site01", "site02")])
## $site01
## [1] 12 5 8 7
##
## $site02
## [1] 5 23 4 41
```

5.2.3 Modification d'une list

Une list peut être modifiée de la même façon que pour le conteneur vector, c'est à dire en se référant avec des crochets à l'élément que nous souhaitons modifier.

```
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 5
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 4 5 6
##
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c"
miList02[[1]] <- 12
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 12
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 4 5 6
##
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c"
miList02[[4]] \leftarrow c("d", "e", "f")
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 12
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
```

```
##
## [[3]]
## [1] 4 5 6
##
## [[4]]
## [1] "d" "e" "f"
miList02[[4]] <- c("a", "b", "c", miList02[[4]], "g", "h", "i")
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 12
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 4 5 6
##
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c" "d" "e" "f" "g" "h" "i"
miList02[[4]][5] <- "eee"
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 12
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 4 5 6
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c" "d" "eee" "f" "g" "h" "i"
miList02[[3]] \leftarrow miList02[[3]] * 10 - 1
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 12
```

\$0nubilalis\$site02

[1] 0 0 0 1

```
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 39 49 59
##
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c" "d" "eee" "f" "g"
                                               "h" "i"
miList02[[3]][2] <- miList02[[1]] * 100
print(miList02)
## [[1]]
## [1] 12
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1] 39 1200
                  59
##
## [[4]]
## [1] "a" "b" "c"
                      "d"
                              "eee" "f" "g"
                                               "h" "i"
print(bddInsect)
## $Snonagrioides
## $Snonagrioides$site01
## [1] 12 5 8 7
##
## $Snonagrioides$site02
## [1] 5 23 4 41
##
## $Snonagrioides$site03
## [1] 12 0 0 0
##
##
## $Onubilalis
## $0nubilalis$site01
## [1] 12 1 2 3
##
```

```
5.2. LE CONTENEUR LIST
                                                                             73
##
## $0nubilalis$site03
## [1] 1 1 2 3
bddInsect[['Snonagrioides']][['site02']] <- c(2, 4, 6, 8)
print(bddInsect)
## $Snonagrioides
## $Snonagrioides$site01
## [1] 12 5 8 7
## $Snonagrioides$site02
## [1] 2 4 6 8
##
## $Snonagrioides$site03
## [1] 12 0 0 0
##
##
## $Onubilalis
## $0nubilalis$site01
## [1] 12 1 2 3
##
## $0nubilalis$site02
## [1] 0 0 0 1
##
## $0nubilalis$site03
## [1] 1 1 2 3
Pour combiner deux list, il suffit d'utiliser la fonction c() que nous avions utilisée pour créer un vector.
```

```
miList0203 <- c(miList02, miList03)
print(miList0203)
```

```
## [[1]]
## [1] 12
##
## [[2]]
## [1] "qwerty"
##
## [[3]]
## [1]
        39 1200
                 59
##
## [[4]]
## [1] "a" "b"
                 "c"
                      "d"
                             "eee" "f"
                                        "g"
                                              "h"
##
```

[[2]]

##

[1] 4 5 6 7

```
## [[5]]
## [1] 5
##
## [[6]]
## [[6]]
## [[7]] [[1]]
## [[7]] [[1]]
## [1] 4 5 6
##
## [[7]] [[2]]
## [1] "a" "b" "c"
```

Un objet de type list peut être transformé en vector avec la fonction unlist() si le format des éléments de la list le permet (un vector ne peut contenir que des éléments du même type).

```
miList05 <- list("a", c("b", "c"), "d")
print(miList05)
## [[1]]
## [1] "a"
##
## [[2]]
## [1] "b" "c"
##
## [[3]]
## [1] "d"
miVec24 <- unlist(miList05)
print(miVec24)
## [1] "a" "b" "c" "d"
miList06 \leftarrow list(c(1, 2, 3), c(4, 5, 6, 7), 8, 9, c(10, 11))
print(miList06)
## [[1]]
## [1] 1 2 3
```

```
## [[3]]

## [1] 8

##

## [[4]]

## [1] 9

##

## [[5]]

## [1] 10 11
```

```
miVec25 <- unlist(miList06)
print(miVec25)</pre>
```

```
## [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11
```

Pour ajouter un élément à une list, nous pouvons utiliser la fonction c() ou alors les crochets doubles [[]].

print(miList05)

```
## [[1]]
## [1] "a"
##
## [[2]]
## [1] "b" "c"
##
## [[3]]
## [1] "d"
```

```
miList05 <- c(miList05, "e")
print(miList05)</pre>
```

```
## [[1]]
## [1] "a"
##
## [[2]]
## [1] "b" "c"
##
## [[3]]
## [1] "d"
##
## [[4]]
## [1] "e"
```

```
miList05[[5]] <- c("fgh", "ijk")
print(miList05)</pre>
```

```
## [[1]]
## [1] "a"
##
## [[2]]
## [1] "b" "c"
##
## [[3]]
## [1] "d"
##
## [[4]]
## [[4]]
## [1] "e"
##
## [[5]]
## [1] "fgh" "ijk"
```

Pour supprimer un élément à une list, une possibilité est d'attribuer la valeur NULL à l'élément à supprimer.

print(miList05)

```
## [[1]]
## [1] "a"
##
## [[2]]
## [1] "b" "c"
##
## [[3]]
## [1] "d"
##
## [[4]]
## [1] "e"
##
## [[5]]
## [1] "fgh" "ijk"
```

```
miList05[[2]] <- NULL
print(miList05)</pre>
```

```
## [[1]]
## [1] "a"
```

```
##
## [[2]]
## [1] "d"
##
## [[3]]
## [1] "e"
##
## [[4]]
## [1] "fgh" "ijk"
```

5.3 Le conteneur data frame

Le conteneur data. frame peut être assimilé à un tableau. Il s'agit en réalité d'un cas particulier de list où tous les éléments de la list ont la même longueur.

5.3.1 Créer un data, frame

Pour créer un data.frame nous allons utiliser la fonction data.frame () qui prend comme arguments les éléments du tableau que nous souhaitons créer. Les éléments sont de type vector et font tous la même taille. Nous pouvons donner un nom à chaque colonne (vector) de notre tableau (data.frame).

```
# création d'un data.frame
miDf01 <- data.frame(
    numbers = c(1, 2, 3, 4),
    logicals = c(TRUE, TRUE, FALSE, TRUE),
    characters = c("a", "b", "c", "d")
)
print(miDf01)</pre>
```

```
##
   numbers logicals characters
## 1
      1
            TRUE
                        a
       2
            TRUE
## 2
                        h
       3 FALSE
## 3
                        С
       4
## 4
           TRUE
                        d
```

```
# création des vecteurs, puis du data.frame
numbers <- c(1, 2, 3, 4)
logicals <- c(TRUE, TRUE, FALSE, TRUE)
characters <- c("a", "b", "c", "d")
miDf01 <- data.frame(numbers, logicals, characters)
print(miDf01)</pre>
```

```
##
    numbers logicals characters
## 1
         1
                TRUE
         2
                TRUE
## 2
                             b
## 3
         3
               FALSE
                              С
         4
                TRUE
                              d
## 4
```

5.3.2 Accéder aux valeurs d'un data.frame

L'accès aux différentes valeurs d'un data.frame peut se faire de la même façon que pour un conteneur de type list.

```
print(miDf01$numbers) # vector
## [1] 1 2 3 4
print(miDf01[[1]]) # vector
## [1] 1 2 3 4
print(miDf01[1]) # list
##
     numbers
## 1
          2
## 2
           3
## 3
## 4
          4
print(miDf01["numbers"]) # list
##
    numbers
## 1
           1
           2
## 2
           3
## 3
## 4
```

```
{\tt print(miDf01[["numbers"]])} \ \textit{\# vector}
```

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

Nous pouvons aussi utiliser une autre forme qui consiste à spécifier la (ou les) ligne suivie d'une virgule (et comme nous en avons pris l'habitude, d'un espace après la virgule), puis la (ou les) colonne entre crochets simples. Si l'information ligne ou colonne est omise, R affichera toutes les lignes ou toutes les colonnes. Là encore nous pouvons utiliser le numéro correspondant à un élément ou alors le nom de l'élément que nous souhaitons sélectionner.

```
myRow <- 2
myCol <- 1
print(miDf01[myRow, myCol])</pre>
```

[1] 2

```
print(miDf01[myRow, ])
```

```
## numbers logicals characters
## 2 2 TRUE b
```

```
print(miDf01[, myCol])
```

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

```
myCol <- "numbers"
print(miDf01[, myCol])</pre>
```

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

Il est possible de sélectionner plusieurs lignes ou plusieurs colonnes.

```
print(miDf01[, c(1, 2)])
```

```
## numbers logicals
## 1 1 TRUE
## 2 2 TRUE
## 3 3 FALSE
## 4 TRUE
```

```
print(miDf01[c(2, 1), ])
```

```
## numbers logicals characters ## 2 2 TRUE b ^{++} 1 1 TRUE a
```

Puisque chaque colonne est au format vector, nous pouvons également faire une sélection qui dépendra du contenu avec les opérateurs de comparaison et les opérateurs logiques.

```
miDfSub01 <- miDf01[miDf01$numbers > 2, ]
print(miDfSub01)
```

```
## numbers logicals characters ## 3 3 FALSE c ^{\rm c} d
```

```
miDfSub02 <- miDf01[(miDf01$logicals == TRUE) &
   (miDf01$numbers < 2), ]
print(miDfSub02)</pre>
```

```
miDfSub03 <- miDf01[(miDf01$numbers %% 2) == 0, ]
print(miDfSub03)</pre>
```

```
## numbers logicals characters
## 2 2 TRUE b
## 4 4 TRUE d
```

```
miDfSub04 <- miDf01[((miDf01$numbers %% 2) == 0) |
  (miDf01$logicals == TRUE), ]
print(miDfSub04)</pre>
```

```
## numbers logicals characters
## 1 1 TRUE a
## 2 2 TRUE b
## 4 4 TRUE d
```

5.3.3 Modifier un data.frame

Pour ajouter un élément à un data.frame, nous allons procéder comme pour un conteneur de type list. Il faudra veiller à ce que le nouvel élément soit de la même taille que les autres éléments de notre data.frame. Par défaut un nouvel élément dans un data.frame prend comme nom la lettre V suivie du numéro de la colonne. Nous pouvons changer les noms de colonne avec la fonction colnames(). Nous avons la possibilité de donner un nom aux lignes avec la fonction rownames()

```
newVec <- c(4, 5, 6, 7)
miDf01[[4]] <- newVec
print(miDf01)</pre>
```

```
print(colnames(miDf01))
```

```
## [1] "numbers" "logicals" "characters" "V4"
```

```
colnames(miDf01)[4] <- "newVec"
print(miDf01)</pre>
```

```
##
    numbers logicals characters newVec
## 1
          1
               TRUE
## 2
         2
               TRUF.
                                  5
                            b
## 3
         3 FALSE
                                  6
                            С
        4
              TRUE
                                  7
## 4
                            d
```

```
print(rownames(miDf01))
```

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

```
rownames(miDf01) <- c("row1", "row2", "row3", "row4")
print(miDf01)</pre>
```

```
numbers logicals characters newVec
##
## row1
               1
                     TRUE
## row2
               2
                     TRUE
                                     h
                                            5
## row3
               3
                    FALSE
                                            6
                                     С
                                            7
## row4
               4
                     TRUE
                                     d
```

Une autre façon de d'ajouter une colonne à un data.frame est d'utiliser le symbole \$ suivi du nom de la colonne à ajouter.

```
# création d'un vecor
newVec2 <- c(40, 50, 60, 70)
# ajout du vetor dans le data.frame
miDf01$newVec2 <- newVec2
# ou alors directement :
miDf01$newVec2 <- c(40, 50, 60, 70)
# affichage du data.frame
print(miDf01)</pre>
```

```
##
        numbers logicals characters newVec newVec2
## row1
               1
                     TRUE
                                             4
                                     a
## row2
               2
                     TRUE
                                     b
                                             5
                                                    50
## row3
               3
                    FALSE
                                     С
                                             6
                                                    60
               4
                     TRUE
                                     d
                                             7
                                                    70
## row4
```

Comme le type de conteneur data.frame est un cas particulier de list, la sélection et la modification se fait comme pour un conteneur de type list. Comme les éléments d'un data.frame sont de type vector, la sélection et la modification des éléments d'un data.frame se fait comme pour un conteneur de type vector.

```
miDf01$newVec2 <- miDf01$newVec2 * 2
print(miDf01)</pre>
```

```
numbers logicals characters newVec newVec2
##
## row1
               1
                      TRUE
                                     a
                                             4
                                                     80
               2
                      TRUE
                                             5
                                                    100
## row2
                                     b
               3
                    FALSE
                                             6
                                                    120
## row3
                                     С
## row4
               4
                      TRUE
                                     d
                                             7
                                                    140
```

```
miDf01$newVec2 + miDf01$newVec
```

```
## [1] 84 105 126 147
```

```
miDf01$newVec2[2] <- 0
print(miDf01)</pre>
```

```
##
       numbers logicals characters newVec newVec2
## row1
            1
                  TRUE
                                           80
## row2
            2
                 TRUE
                              b
                                     5
                                            0
## row3
            3 FALSE
                              С
                                     6
                                          120
                  TRUE
                                     7
## row4
            4
                              d
                                          140
```

Un vector peut être transformé en data.frame avec la fonction as.data.frame().

```
print(newVec2)
```

[1] 40 50 60 70

```
print(as.data.frame(newVec2))
```

```
## 1 newVec2
## 1 40
## 2 50
## 3 60
## 4 70
```

```
is.data.frame(newVec2)
```

```
## [1] FALSE
```

```
is.data.frame(as.data.frame(newVec2))
```

[1] TRUE

5.4 Le conteneur matrix

Le conteneur matrix peut être vu comme un vector à deux dimensions (lignes et colonnes). Il correspond à une matrice en mathématiques, et ne peut contenir qu'un seul type de données (logical, numeric, character, ...).

5.4.1 Créer une matrix

Pour créer une matrix nous allons tout d'abord créer un vector, puis spécifier le nombre souhaité de lignes et de colonnes dans la fonction matrix().

```
vecForMatrix <- c(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12)
miMat <- matrix(vecForMatrix, nrow = 3, ncol = 4)
print(miMat)</pre>
```

```
## [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,] 1 4 7 10
## [2,] 2 5 8 11
## [3,] 3 6 9 12
```

Il n'est pas nécessaire de spécifier le nombre de lignes nrow et le nombre de colonnes ncol. Si nous utilisons l'un ou l'autre de ces arguments, R va automatiquement calculer le nombre correspondant.

```
miMat <- matrix(vecForMatrix, nrow = 3)
print(miMat)</pre>
```

```
## [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,] 1 4 7 10
## [2,] 2 5 8 11
## [3,] 3 6 9 12
```

```
miMat <- matrix(vecForMatrix, ncol = 4)
print(miMat)</pre>
```

```
## [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,] 1 4 7 10
## [2,] 2 5 8 11
## [3,] 3 6 9 12
```

Nous observons que les différents éléments du vector initial sont renseignés par colonne. Si nous souhaitons renseigner la matrix par lignes alors il faut donner la valeur TRUE à l'argument byrow. Comme toujours nous pourrons consulter l'aide avec la fonction ? (?matrix) pour voir les différents arguments.

```
miMat <- matrix(vecForMatrix, nrow = 3, byrow = TRUE)
print(miMat)</pre>
```

```
[,1] [,2] [,3] [,4]
##
## [1,]
          1
                2
                     3
## [2,]
          5
               6
                    7
                         8
## [3,]
          9
               10
                    11
                         12
```

Nous pouvons également donner un nom aux lignes et aux colonnes de notre matrix lors de sa création avec l'argument dimnames qui prend comme valeur une list de deux éléments : le nom des lignes puis le nom des colonnes. Nous pouvons aussi changer le nom des lignes et des colonnes a posteriori avec les fonctions rownames () et colnames ().

```
miMat <- matrix(
   vecForMatrix,
   nrow = 3,
   byrow = TRUE,
   dimnames = list(c("r1", "r2", "r3"), c("c1", "c2", "c3", "c4"))
)
print(miMat)</pre>
```

```
## r1 1 2 3 4
## r2 5 6 7 8
## r3 9 10 11 12
```

```
colnames(miMat) <- c("col1", "col2", "col3", "col4")
rownames(miMat) <- c("row1", "row2", "row3")
print(miMat)</pre>
```

```
##
        col1 col2 col3 col4
## row1
           1
                2
                     3
                          4
## row2
           5
                6
                     7
                          8
## row3
           9
               10
                    11
                         12
```

Il est possible de créer une matrix à partir d'un data.frame avec la fonction as.matrix() sous réserve que le data.frame ne contienne que des éléments de même type (par exemple des éléments de type numeric).

```
vecForMat01 <- c(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12)
vecForMat02 <- vecForMat01 * 10
vecForMat03 <- vecForMat01 / 10
dfForMat <- data.frame(vecForMat01, vecForMat02, vecForMat03)
print(dfForMat)</pre>
```

##		${\tt vecForMat01}$	${\tt vecForMat02}$	${\tt vecForMat03}$
##	1	1	10	0.1
##	2	2	20	0.2
##	3	3	30	0.3
##	4	4	40	0.4
##	5	5	50	0.5
##	6	6	60	0.6
##	7	7	70	0.7
##	8	8	80	0.8
##	9	9	90	0.9
##	10	10	100	1.0
##	11	11	110	1.1
##	12	12	120	1.2

is.matrix(dfForMat)

[1] FALSE

as.matrix(dfForMat)

##		vecForMat01	vecForMat02	${\tt vecForMat03}$
##	[1,]	1	10	0.1
##	[2,]	2	20	0.2
##	[3,]	3	30	0.3
##	[4,]	4	40	0.4
##	[5,]	5	50	0.5
##	[6,]	6	60	0.6
##	[7,]	7	70	0.7
##	[8,]	8	80	0.8
##	[9,]	9	90	0.9
##	[10,]	10	100	1.0
##	[11,]	11	110	1.1
##	[12,]	12	120	1.2

is.matrix(as.matrix(dfForMat))

[1] TRUE

Nous pouvons aussi créer une matrix à partir d'un vector avec la fonction as.matrix() (matrice d'une seule colonne).

as.matrix(vecForMat01)

```
##
       [,1]
## [1,]
         1
## [2,]
         2
## [3,]
         3
## [4,] 4
## [5,] 5
## [6,] 6
       7
## [7,]
## [8,]
         8
         9
## [9,]
## [10,] 10
## [11,] 11
## [12,]
         12
```

5.4.2 Manipuler et faire des opérations sur une matrix

Toutes les opérations terme à terme sont possibles sur les matrix.

```
# opérations terme à terme
miMat01 <- matrix(vecForMat01, ncol = 3)
miVecOp <- c(1, 10, 100, 1000)
miMat01 * miVecOp</pre>
```

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 1 5 9
## [2,] 20 60 100
## [3,] 300 700 1100
## [4,] 4000 8000 12000
```

```
miMat01 + miVecOp
```

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 2 6 10
## [2,] 12 16 20
## [3,] 103 107 111
## [4,] 1004 1008 1012
```

```
miMat01 / miMat01
```

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

```
miMat01 - 10
```

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] -9 -5 -1
## [2,] -8 -4 0
## [3,] -7 -3 1
## [4,] -6 -2 2
```

Pour effectuer des opérations algébriques nous pouvons utiliser la fonction %*% (produit matriciel).

```
# opérations algébriques
miVecConf <- c(1, 10, 100)
miMat01 %*% miVecConf</pre>
```

```
## [,1]
## [1,] 951
## [2,] 1062
## [3,] 1173
## [4,] 1284
```

```
miMat02 <- matrix(c(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9), ncol = 3)
print(miMat02)
```

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 1 4 7
## [2,] 2 5 8
## [3,] 3 6 9
```

miMat02 %*% miMat02

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 30 66 102
## [2,] 36 81 126
## [3,] 42 96 150
```

La diagonale d'une matrix peut être obtenue avec la fonction diag(), et le déterminant d'une matrix avec la fonction det().

print(miMat02)

```
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 1 4 7
## [2,] 2 5 8
## [3,] 3 6 9
```

diag(miMat02)

```
## [1] 1 5 9
```

det(miMat02)

```
## [1] 0
```

Il est souvent utile de pouvoir transposer une matrix (colonnes en lignes ou lignes en colonnes). Pour cela il existe les fonctions aperm() ou t(). la fonction t() est plus générique et fonctionne aussi sur les data.frame.

aperm(miMat01)

```
## [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,] 1 2 3 4
## [2,] 5 6 7 8
## [3,] 9 10 11 12
```

t(miMat01)

```
## [,1] [,2] [,3] [,4]
## [1,] 1 2 3 4
## [2,] 5 6 7 8
## [3,] 9 10 11 12
```

[1] 10

5.4.3 Accéder aux éléments d'une matrix

Comme pour un data.frame, nous pouvons accéder aux éléments d'une matrice en spécifiant un numéro de ligne et un numéro de colonne entre crochets simples [], et séparés par une virgule. Si i est le numéro de ligne et j le numéro de colonne, alors miMat01[i, j] renvoie l'élément situé à la ligne i et à la colonne j.miMat01[i,] renvoie tous les éléments de la ligne i, et miMat01[, j] tous les éléments de la colonne j. Les sélections multiples sont possibles. Nous pouvons également accéder à un élément en fonction de sa position dans la matrice entre crochets simples [] en comptant par colonne puis par ligne. Dans notre exemple la valeur du dixième élément est 10.

```
i <- 2
j <- 1
print(miMat01[i, j])
## [1] 2
print(miMat01[i, ])
## [1] 2 6 10
print(miMat01[, j])
## [1] 1 2 3 4
print(miMat01[c(1, 2), c(2, 3)])
##
        [,1] [,2]
## [1,]
           5
## [2,]
           6
               10
print(miMat01[10])
```

5.5 Le conteneur array

Le conteneur de type array est une généralisation du conteneur de type matrix. Là où le type matrix a deux dimensions (les lignes et les colonnes), le type array a un nombre indéfini de dimensions. Nous pouvons connaître le nombre de dimensions d'un array (et donc d'une matrix) avec la fonction dim().

```
dim(miMat01)
## [1] 4 3
```

5.5.1 Créer un array

La création d'un array est similaire à celle d'une matrix avec une dimension supplémentaire.

```
miVecArr <- c(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9)
miArray <- array(miVecArr, dim = c(3, 3, 2))
print(miArray)
```

```
## , , 1
##
##
     [,1] [,2] [,3]
## [1,]
                4
                     7
           1
## [2,]
         2
                5
                     8
## [3,]
                6
                     9
##
## , , 2
##
##
        [,1] [,2] [,3]
## [1,]
                     7
           1
## [2,]
           2
                     8
                5
                     9
## [3,]
           3
                6
```

```
dim(miArray)
```

```
## [1] 3 3 2
```

```
is.array(miArray)
```

```
## [1] TRUE
```

```
miVecArr02 <- 10 * miVecArr
miArray02 <- array(c(miVecArr, miVecArr02), dim = c(3, 3, 2))
print(miArray02)</pre>
```

```
## , , 1
##
    [,1] [,2] [,3]
##
## [1,]
       1 4
       2
            5
## [2,]
                8
## [3,] 3 6 9
##
## , , 2
##
## [,1] [,2] [,3]
## [1,] 10 40
## [2,] 20
           50
               80
## [3,] 30 60
               90
```

dim(miArray02)

[1] 3 3 2

is.array(miArray02)

[1] TRUE

Nous pouvons donner des noms aux lignes et aux colonnes, mais aussi aux autres dimensions.

```
miArray02 <- array(
   c(miVecArr, miVecArr02),
   dim = c(3, 3, 2),
   dimnames = list(
    c("r1", "r2", "r3"),
    c("c1", "c2", "c3"),
    c("matrix1", "matrix2")
)
print(miArray02)</pre>
```

```
## , , matrix1 ##
```

```
## c1 c2 c3
## r1 1 4 7
## r2 2 5 8
## r3 3 6 9
##
## , , matrix2
##
## c1 c2 c3
## r1 10 40 70
## r2 20 50 80
## r3 30 60 90
```

i <- 2

5.5.2 Manipuler un array

matrix1 matrix2

2

20

##

La manipulation d'un array se fait de la même façon que pour une matrix. Pour accéder aux différents éléments d'un array, il suffit de spécifier la ligne i, la colonne j, et dans notre exemple, la matrix k.

```
j <- 1
k <- 1
print(miArray02[i, j, k])

## [1] 2

print(miArray02[, j, k])

## r1 r2 r3
## 1 2 3

print(miArray02[i, , k])

## c1 c2 c3
## 2 5 8

print(miArray02[i, j, ])</pre>
```

5.6 Conclusion

Félicitations! Nous connaissons à présent les principaux types d'objets que nous allons utiliser avec R. Un objet se caractérise par ses attributs :

- le type de conteneur (vector, data.frame, matrix, array)
- le type de contenu de chacun des éléments (numeric, logical, character, ...)
- la valeur de chacun des éléments (5, "qwerty", TRUE, ...)

Tous ces objets sont stockés temporairement dans l'environnement global de R (dans la RAM de notre ordinateur). Le prochain chapitre va traiter des fonctions, et mettra en lumière un des aspects qui rend R si puissant pour analyser et gérer nos données.

Chapitre 6

Les fonctions

S	0	m	ın	าล	ir	e

00	
6.1	Qu'est-ce qu'une fonction
6.2	Les fonctions les plus courantes
	6.2.1 L'accès à la documentation
	6.2.2 Visualiser les données
	6.2.3 Manipuler les données
	6.2.4 Fonctions mathématiques
	6.2.5 Statistiques descriptives
6.3	Autres fonctions utiles
	6.3.1 seq_along()
	6.3.2 :
	6.3.3 rep()
	6.3.4 seq()
	6.3.5 getwd()
	6.3.6 setwd()
	6.3.7 list.files()
	6.3.8 ls()
	6.3.9 rm()
6.4	Quelques exercices
	6.4.1 Séquences
	6.4.2 Statistiques descriptives
6.5	Ecrire une fonction
6.6	Les packages
	6.6.1 Installer un package
	6.6.2 Charger un package
	6.6.3 Portabilité du code
6.7	Conclusion

6.1 Qu'est-ce qu'une fonction

Avec ce chapitre nous allons avoir un premier aperçu de la puissance de R grâce aux fonctions. Une fonction est un ensemble de lignes de code permettant d'exécuter une tâche particulière. Nous avons vu de nombreuses fonctions lors des précédents chapitres, la plus simple étant la fonction + permettant d'ajouter deux nombres entre eux, ou d'autres plus complexes comme c() ou data.frame() permettant de créer un vector ou un data.frame. Dans tous les cas une fonction se reconnait grâce aux parenthèses qui la suive dans laquelle nous allons renseigner des **arguments**. Les arguments correspondent aux informations que nous souhaitons transmettre à notre fonction pour qu'elle exécute la tâche que nous souhaitons réaliser.

Pour les fonctions les plus simples comme +, les parenthèses ont été supprimées pour que le code soit plus facile à lire, mais il s'agit bien d'une fonction qui peut s'utiliser avec des parenthèses si nous utilisons le signe + entre guillemets. Les arguments sont les nombres que nous souhaitons ajouter.

5 + 2

[1] 7

'+'(5, 2)

[1] 7

Dans ce chapitre nous allons nous focaliser sur les fonctions les plus courantes de façon à ce que ce chapitre soit consultable comme un dictionnaire. Il ne s'agit donc pas de tout apprendre par cœur mais bien de savoir que ces fonctions existent et de pouvoir consulter ce chapitre plus tard comme référence. Avec le temps et la pratique nous finirons par les connaître par cœur! Il y a plus de 1000 fonctions à ce jour dans la version de base de R, et plus de 10000 packages complémentaires pouvant être installés, chacun contenant plusieurs dizaines de fonctions. Avant de nous lancer dans l'écriture d'une nouvelle fonction, il faudra toujours vérifier qu'elle n'existe pas déjà. Une bonne pratique pour un code durable est de privilégier les fonctions fournies de base avec R. R vient en effet avec une série de packages (Table 6.1). La liste à jour des packages fournis systématiquement avec R peut être consultée sur le site web de R dans la partie FAQ (https://cran.r-project.org/doc/FAQ/R-FAQ.html#Add_002don-packages-in-R).

Table 6.1: R et ses packages de base.

package	description	
	•	
base R functions (and datasets before R 2.0.0).		
compiler R byte code compiler (added in R 2.13.0).		
datasets	Base R datasets (added in R 2.0.0).	
grDevices	Graphics devices for base and grid graphics (added in R	
	2.0.0).	
graphics	R functions for base graphics.	
grid	A rewrite of the graphics layout capabilities, plus some	
	support for interaction.	

package	description		
methods	Formally defined methods and classes for R objects,		
	plus other programming tools, as described in the Green		
	Book.		
parallel	Support for parallel computation, including by forking		
	and by sockets, and random-number generation (added		
	in R 2.14.0).		
splines	Regression spline functions and classes.		
stats	R statistical functions.		
stats4	Statistical functions using S4 classes.		
tcltk	Interface and language bindings to Tcl/Tk GUI elements.		
tools	Tools for package development and administration.		
utils	R utility functions.		

Table 6.1: R et ses packages de base. (continued)

6.2 Les fonctions les plus courantes

Pour travailler avec les fonctions nous allons utiliser le jeu de données iris qui est inclus avec la version de base de R et qui correspond à la longueur et à la largeur des sépales et des pétales de différentes espèces d'iris. Le jeu de données est sous la forme d'un data frame de 5 colonnes et de 150 lignes. Pour plus d'information sur le jeu de données iris nous pouvons consulter la documentation de R avec la fonction help(iris) (ou ?iris). L'accès à la documentation est l'objet de la section ci-dessous.

6.2.1 L'accès à la documentation

6.2.1.1 help()

La fonction indispensable de R est celle permettant d'accéder à la documentation. Toutes les fonctions et tous les jeux de données de R possèdent une documentation. Nous pouvons accéder à la documentation avec la fonction help() ou en utilisant le raccourci ?.

help(matrix) # équivalent à ?matrix

La documentation est toujours structurée de la même manière. Tout d'abord nous avons le nom de la fonction recherchée (matrix), suivie entre accolades par le nom du package R dont la fonction dépend. Nous verrons comment installer des packages additionnels plus tard. Pour l'instant nous disposons de ceux fournis avec la version de base de R. Ici nous pouvons voir que la fonction matrix() dépend du package base (Table 6.1).

Ensuite nous pouvons voir le libellé de la fonction (Matrices), suivi des paragraphes Description, Usage, et Arguments. Parfois vient s'ajouter les paragraphes Details, Note, References, et See also. Le dernier paragraphe est Examples. La dernière ligne de la documentation permet de revenir à l'index du package dont dépend la fonction consultée.

Nous pouvons voir que le paragraphe Description indique ce que fait la fonction. Dans le cas de help(matrix), il y a trois fonctions qui sont présentées : matrix(), as.matrix(), et is.matrix().

```
# Description
# matrix creates a matrix from the given set of values.
# as.matrix attempts to turn its argument into a matrix.
# is.matrix tests if its argument is a (strict) matrix.
```

Le paragraphe Usage explique comment utiliser la fonction et quels sont les valeurs par défaut éventuelles pour chacun des paramètres.

```
# Usage
# matrix(data = NA, nrow = 1, ncol = 1, byrow = FALSE,
# dimnames = NULL)
```

La fonction matrix() peut prendre 5 arguments : data, nrow, ncol, byrow, et dimnames. Nous pouvons voir que par défaut une matrix sera composée d'une seule ligne et d'une seule colonne, et que les informations seront renseignées par colonne.

Le paragraphe Arguments détaille les valeurs et le type de conteneur de chacun des arguments de notre fonction. Par exemple nous pouvons voir que l'argument dimnames doit être de type list. C'est pourquoi nous avons utilisé ce format lors de la section sur les matrix.

```
# Arguments
# data
            an optional data vector (including a list or
            expression vector). Non-atomic classed R
#
            objects are coerced by as. vector and all
#
            attributes discarded.
# nrow
            the desired number of rows.
# ncol
            the desired number of columns.
            logical. If FALSE (the default) the matrix is
# byrow
#
            filled by columns, otherwise the matrix is
#
            filled by rows.
# dimnames A dimnames attribute for the matrix: NULL or
#
            a list of length 2 giving the row and column
#
            names respectively. An empty list is treated as
#
            NULL, and a list of length one as row names. The
#
            list can be named, and the list names will be
#
            used as names for the dimensions.
```

Le paragraphe Details apporte des éléments complémentaires sur la fonction. Le paragraphe Examples procure des exemples reproductibles dans la console.

```
## Example of setting row and column names
mdat <- matrix(
    c(1,2,3, 11,12,13),
    nrow = 2, ncol = 3, byrow = TRUE,
    dimnames = list(
        c("row1", "row2"),
        c("C.1", "C.2", "C.3")))
print(mdat)</pre>
```

```
## row1 1 2 3
## row2 11 12 13
```

Le nom des arguments n'est pas nécessaire pour qu'une fonction soit correctement interprétée par R. Néanmoins par soucis de clarté il est préférable d'utiliser le nom complet des arguments suivi du signe = pour que le code soit plus lisible.

```
# bon exemple
mdat <- matrix(
    c(1, 2, 3, 11, 12, 13),
    nrow = 2, ncol = 3,
    byrow = TRUE)
# mauvais exemple
mdat <- matrix(
    c(1, 2, 3, 11, 12, 13),
    nr = 2, nc = 3,
    byr = T)
# très mauvais exemple
mdat <- matrix(c(1,2,3,11,12,13),2,3,T)</pre>
```

Le résultat de ces trois exemples est identique pour R. Dans le premier cas le code est facile à lire et à comprendre. Nous avons utilisé le nom complet des arguments, des espaces après les virgules, et des sauts de lignes pour séparer les arguments et faire en sorte que chaque ligne ne soit pas trop longue. Il sera facilement compréhensible par d'autres personnes appelées à lire notre code. Le deuxième exemple fait appel à des noms d'arguments incomplets. Il reste fonctionnel, mais porte à confusion. R est un langage permissif. Dans ce cas il va lire le nom des arguments, et utiliser le nom qui s'en rapproche le plus. Dans le troisième exemple le code est là aussi fonctionnel. Néanmoins il est difficile à lire car il n'y a ni espace, ni nom des arguments, et la valeur TRUE est remplacée par T. C'est bien sûr le premier exemple qui doit être utilisé pour améliorer la lisibilité et la transparence des analyses.

6.2.1.2 help.search()

La fonction help.search() ou ?? permet de rechercher une expression dans l'ensemble de la documentation. Elle est utile lorsque l'on cherche une fonctionnalité sans connaître le nom de la fonction sous R.

```
help.search("average")
```

La fonction help.search() renvoie vers une page contenant la liste des pages où l'expression a été retrouvée sous la forme :

nom-du-package::nom-de-la-fonction.

6.2.2 Visualiser les données

6.2.2.1 str()

La fonction str() permet de visualiser la structure interne d'un objet, comme indiqué dans la documentation que nous pouvons consulter avec help(str).

```
str(iris)
```

```
## 'data.frame': 150 obs. of 5 variables:
## $ Sepal.Length: num 5.1 4.9 4.7 4.6 5 5.4 4.6 5 4.4 4.9
...
## $ Sepal.Width : num 3.5 3 3.2 3.1 3.6 3.9 3.4 3.4 2.9
3.1 ...
## $ Petal.Length: num 1.4 1.4 1.3 1.5 1.4 1.7 1.4 1.5 1.4
1.5 ...
## $ Petal.Width : num 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.4 0.3 0.2 0.2
0.1 ...
## $ Species : Factor w/ 3 levels "setosa", "versicolor",..:
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
```

La fonction str() renvoie le type d'objet (data.frame), le nombre d'observations (150), le nombre de variables (5), le nom de chacune des variables (Sepal.Length, Sepal.Width, Petal.Length, Petal.Width, et Species), le type de chacune des variables (num, Factor), et les premières valeurs de chacune des variables. C'est une fonction utile pour avoir un aperçu d'un jeu de données, mais aussi pour contrôler que les données sont du type voulu avant de procéder à des analyses statistiques.

6.2.2.2 head() et tail()

La fonction head() renvoie les premières valeurs d'un objet, et la fonction tail() les dernières valeurs d'un objet. Par défaut six valeurs sont retournées (l'argument n contrôle le nombre de valeurs à retourner).

```
head(iris)
```

```
## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
## 1 5.1 3.5 1.4 0.2 setosa
```

##	2	4.9	3.0	1.4	0.2	setosa
##	3	4.7	3.2	1.3	0.2	setosa
##	4	4.6	3.1	1.5	0.2	setosa
##	5	5.0	3.6	1.4	0.2	setosa
##	6	5.4	3.9	1.7	0.4	setosa

tail(iris)

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
## 145
                6.7
                             3.3
                                           5.7
                                                        2.5
## 146
                6.7
                             3.0
                                           5.2
                                                        2.3
                6.3
                             2.5
                                           5.0
                                                        1.9
## 147
                                           5.2
## 148
                6.5
                             3.0
                                                        2.0
## 149
                6.2
                             3.4
                                           5.4
                                                        2.3
## 150
                5.9
                             3.0
                                           5.1
                                                        1.8
##
         Species
## 145 virginica
## 146 virginica
## 147 virginica
## 148 virginica
## 149 virginica
## 150 virginica
```

head(iris, n = 2)

```
## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
## 1 5.1 3.5 1.4 0.2 setosa
## 2 4.9 3.0 1.4 0.2 setosa
```

6.2.2.3 names()

Nous avons déjà vu la fonction names() qui permet à la fois de connaître le nom des éléments d'un objet, mais aussi d'assigner des noms aux éléments d'un objet comme une matrix, une list ou un data.frame.

names(iris)

```
## [1] "Sepal.Length" "Sepal.Width" "Petal.Length"
## [4] "Petal.Width" "Species"
```

```
irisCopy <- iris
names(irisCopy) <- c("a", "b", "c", "d", "e")
names(irisCopy)</pre>
```

```
## [1] "a" "b" "c" "d" "e"
```

6.2.2.4 cat() et print()

La fonction cat() permet d'afficher le contenu d'un objet alors que la fonction print() retourne la valeur d'un objet (avec la possibilité d'effectuer des opérations comme avec l'argument digits qui va permettre de fixer le nombre de chiffres significatifs).

```
cat(names(iris))
```

Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species

```
print(names(iris))
```

```
## [1] "Sepal.Length" "Sepal.Width" "Petal.Length"
## [4] "Petal.Width" "Species"
```

```
cat(iris[1, 1])
```

5.1

```
print(iris[1, 1])
```

[1] 5.1

```
print(iris[1, 1], digits = 0)
```

```
## [1] 5
```

6.2.3 Manipuler les données

6.2.3.1 rank()

La fonction rank() renvoie pour un ensemble d'éléments le numéro de la position de chacun des éléments. En cas d'éléments de même valeur, l'argument ties.method permet de faire un choix sur le classement. Comme pour toutes les fonctions, les détails sont présents dans la documentation. Le recours à la documentation doit devenir un réflexe pour chaque nouvelle fonction utilisée.

```
vecManip <- c(10, 20, 30, 70, 60, 50, 40)
rank(vecManip)</pre>
```

[1] 1 2 3 7 6 5 4

```
vecManip2 <- c(10, 20, 30, 10, 50, 10, 40)
rank(vecManip2)</pre>
```

[1] 2 4 5 2 7 2 6

```
rank(vecManip2, ties.method = "first")
```

[1] 1 4 5 2 7 3 6

```
rank(vecManip2, ties.method = "min")
```

[1] 1 4 5 1 7 1 6

```
print(iris[, 1])
```

```
##
     [1] 5.1 4.9 4.7 4.6 5.0 5.4 4.6 5.0 4.4 4.9 5.4 4.8 4.8
    [14] 4.3 5.8 5.7 5.4 5.1 5.7 5.1 5.4 5.1 4.6 5.1 4.8 5.0
##
    [27] 5.0 5.2 5.2 4.7 4.8 5.4 5.2 5.5 4.9 5.0 5.5 4.9 4.4
##
    [40] 5.1 5.0 4.5 4.4 5.0 5.1 4.8 5.1 4.6 5.3 5.0 7.0 6.4
##
    [53] 6.9 5.5 6.5 5.7 6.3 4.9 6.6 5.2 5.0 5.9 6.0 6.1 5.6
    [66] 6.7 5.6 5.8 6.2 5.6 5.9 6.1 6.3 6.1 6.4 6.6 6.8 6.7
##
    [79] 6.0 5.7 5.5 5.5 5.8 6.0 5.4 6.0 6.7 6.3 5.6 5.5 5.5
    [92] 6.1 5.8 5.0 5.6 5.7 5.7 6.2 5.1 5.7 6.3 5.8 7.1 6.3
## [105] 6.5 7.6 4.9 7.3 6.7 7.2 6.5 6.4 6.8 5.7 5.8 6.4 6.5
## [118] 7.7 7.7 6.0 6.9 5.6 7.7 6.3 6.7 7.2 6.2 6.1 6.4 7.2
## [131] 7.4 7.9 6.4 6.3 6.1 7.7 6.3 6.4 6.0 6.9 6.7 6.9 5.8
## [144] 6.8 6.7 6.7 6.3 6.5 6.2 5.9
```

```
rank(iris[, 1], ties.method = "average")
```

```
##
     [1]
         37.0
               19.5
                     10.5
                            7.5
                                27.5 49.5
                                              7.5
                                                  27.5
                                                         3.0
##
    Γ107
         19.5
               49.5
                     14.0 14.0
                                  1.0
                                       77.0
                                             69.5
                                                  49.5
                                                         37.0
                                 7.5 37.0
##
    [19]
         69.5
               37.0
                     49.5 37.0
                                             14.0
                                                  27.5
                                                        27.5
                                49.5 43.5
##
    [28]
         43.5 43.5
                    10.5 14.0
                                             56.0
                                                  19.5
                                                        27.5
                                 27.5
    [37]
         56.0 19.5
                      3.0 37.0
                                        5.0
                                              3.0
                                                  27.5
                                                         37.0
##
##
    [46]
         14.0 37.0
                      7.5 46.0 27.5 138.0 112.0 135.5
                                                        56.0
##
    [55] 118.0
               69.5 104.0 19.5 121.5 43.5
                                             27.5 82.0
                                                        86.5
         92.5 62.5 126.5 62.5
                                77.0 97.5
##
    Γ641
                                             62.5 82.0
                                                        92.5
    [73] 104.0 92.5 112.0 121.5 132.0 126.5
                                             86.5 69.5
##
                                                        56.0
    [82]
         56.0 77.0 86.5 49.5
                                 86.5 126.5 104.0 62.5
##
                                                        56.0
                                             69.5 97.5
    Г917
         56.0 92.5
                     77.0 27.5 62.5 69.5
##
                                                        37.0
## [100]
         69.5 104.0 77.0 139.0 104.0 118.0 145.0
                                                  19.5 143.0
## [109] 126.5 141.0 118.0 112.0 132.0 69.5
                                            77.0 112.0 118.0
## [118] 147.5 147.5 86.5 135.5 62.5 147.5 104.0 126.5 141.0
        97.5 92.5 112.0 141.0 144.0 150.0 112.0 104.0 92.5
## [127]
## [136] 147.5 104.0 112.0 86.5 135.5 126.5 135.5 77.0 132.0
## [145] 126.5 126.5 104.0 118.0 97.5 82.0
```

```
# help(rank)
# ...
# Usage
# rank(x, na.last = TRUE,
# ties.method = c("average", "first", "last",
# "random", "max", "min"))
```

6.2.3.2 order()

La fonction order() retourne le numéro du réarrangement des éléments en fonction de leur position. Elle est très utile par exemple pour trier un data.frame en fonction d'une colonne.

```
print(vecManip2)
## [1] 10 20 30 10 50 10 40
```

```
## [1] 2 4 5 2 7 2 6
```

rank(vecManip2)

```
# il y a 3 éléments en première position : 1, 4 et 6 (10)
# qui vont prendre avec rank la valeur 2. Puis vient
# l'élément 2 (20) qui prend avec rank la valeur 4, ...
order(vecManip2)
```

[1] 1 4 6 2 3 7 5

```
# le premier élément est en position 1, le deuxième
# élément en position 4, le troisième en position 6,
# le quatrième en position 2, ...
print(iris[, 1])
```

```
##
     [1] 5.1 4.9 4.7 4.6 5.0 5.4 4.6 5.0 4.4 4.9 5.4 4.8 4.8
##
   [14] 4.3 5.8 5.7 5.4 5.1 5.7 5.1 5.4 5.1 4.6 5.1 4.8 5.0
    [27] 5.0 5.2 5.2 4.7 4.8 5.4 5.2 5.5 4.9 5.0 5.5 4.9 4.4
##
   [40] 5.1 5.0 4.5 4.4 5.0 5.1 4.8 5.1 4.6 5.3 5.0 7.0 6.4
##
   [53] 6.9 5.5 6.5 5.7 6.3 4.9 6.6 5.2 5.0 5.9 6.0 6.1 5.6
    [66] 6.7 5.6 5.8 6.2 5.6 5.9 6.1 6.3 6.1 6.4 6.6 6.8 6.7
##
   [79] 6.0 5.7 5.5 5.5 5.8 6.0 5.4 6.0 6.7 6.3 5.6 5.5 5.5
   [92] 6.1 5.8 5.0 5.6 5.7 5.7 6.2 5.1 5.7 6.3 5.8 7.1 6.3
## [105] 6.5 7.6 4.9 7.3 6.7 7.2 6.5 6.4 6.8 5.7 5.8 6.4 6.5
## [118] 7.7 7.7 6.0 6.9 5.6 7.7 6.3 6.7 7.2 6.2 6.1 6.4 7.2
## [131] 7.4 7.9 6.4 6.3 6.1 7.7 6.3 6.4 6.0 6.9 6.7 6.9 5.8
## [144] 6.8 6.7 6.7 6.3 6.5 6.2 5.9
```

rank(iris[, 1])

```
##
    [1]
        37.0 19.5 10.5 7.5 27.5 49.5
                                         7.5 27.5
                                                      3.0
##
   [10]
        19.5 49.5 14.0 14.0 1.0 77.0 69.5 49.5
                                                     37.0
                              7.5 37.0
##
   [19] 69.5 37.0 49.5 37.0
                                         14.0 27.5
                                                     27.5
##
   [28] 43.5 43.5 10.5 14.0 49.5 43.5
                                         56.0 19.5
                                                     27.5
##
   [37]
        56.0 19.5
                     3.0 37.0 27.5
                                     5.0
                                           3.0 27.5
                                                     37.0
##
   [46]
        14.0 37.0
                   7.5 46.0 27.5 138.0 112.0 135.5
                                                     56.0
##
   [55] 118.0 69.5 104.0 19.5 121.5 43.5 27.5 82.0
                                                     86.5
   Γ641
        92.5
              62.5 126.5 62.5 77.0 97.5 62.5 82.0
##
                                                     92.5
##
   [73] 104.0 92.5 112.0 121.5 132.0 126.5 86.5 69.5 56.0
   [82]
        56.0 77.0 86.5 49.5 86.5 126.5 104.0 62.5
##
                                                    56.0
##
   [91]
        56.0 92.5 77.0 27.5 62.5 69.5 69.5 97.5 37.0
## [100]
        69.5 104.0 77.0 139.0 104.0 118.0 145.0 19.5 143.0
## [109] 126.5 141.0 118.0 112.0 132.0 69.5 77.0 112.0 118.0
## [118] 147.5 147.5 86.5 135.5 62.5 147.5 104.0 126.5 141.0
## [127] 97.5 92.5 112.0 141.0 144.0 150.0 112.0 104.0 92.5
## [136] 147.5 104.0 112.0 86.5 135.5 126.5 135.5 77.0 132.0
## [145] 126.5 126.5 104.0 118.0 97.5 82.0
```

order(iris[, 1])

```
##
      [1]
           14
                 9
                    39
                         43
                             42
                                   4
                                       7
                                           23
                                                48
                                                     3
                                                         30
                                                             12
                                                                  13
##
                          2
    [14]
           25
               31
                    46
                             10
                                  35
                                       38
                                           58 107
                                                     5
                                                          8
                                                             26
                                                                  27
##
    [27]
           36
               41
                    44
                         50
                             61
                                  94
                                        1
                                           18
                                                20
                                                    22
                                                         24
                                                             40
                                                                  45
    [40]
           47
                99
                    28
                         29
                             33
                                      49
                                            6
                                                         21
                                                             32
                                                                  85
##
                                  60
                                                11
                                                    17
                             82
                                                    70
##
    Γ531
           34
                37
                    54
                         81
                                  90
                                       91
                                           65
                                                67
                                                         89
                                                             95 122
##
    [66]
                19
                         80
                             96
                                  97 100 114
                                                    68
                                                             93 102
           16
                    56
                                                15
                                                         83
##
    [79] 115 143
                    62
                         71 150
                                  63
                                      79
                                           84
                                                86 120 139
                                                             64
                                                                  72
##
    [92]
           74
                92 128 135
                             69
                                  98 127 149
                                                57
                                                    73
                                                         88 101 104
## [105] 124 134 137 147
                             52
                                  75 112 116 129 133 138
                                                             55 105
## [118] 111 117 148
                         59
                             76
                                  66
                                       78
                                           87 109 125 141 145 146
## [131]
                         53 121 140 142
           77 113 144
                                           51 103 110 126 130 108
## [144] 131 106 118 119 123 136 132
```

head(iris, n = 10)

```
##
      Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
## 1
                5.1
                                             1.4
                              3.5
                                                          0.2
                4.9
                              3.0
                                                          0.2
## 2
                                             1.4
## 3
                4.7
                              3.2
                                             1.3
                                                          0.2
## 4
                4.6
                              3.1
                                             1.5
                                                          0.2
                5.0
                              3.6
                                                          0.2
## 5
                                             1.4
## 6
                5.4
                              3.9
                                             1.7
                                                          0.4
## 7
                4.6
                              3.4
                                             1.4
                                                          0.3
                                                          0.2
## 8
                5.0
                              3.4
                                             1.5
                              2.9
                                                          0.2
## 9
                4.4
                                             1.4
## 10
                4.9
                              3.1
                                             1.5
                                                          0.1
##
      Species
## 1
       setosa
## 2
       setosa
## 3
       setosa
## 4
       setosa
## 5
       setosa
## 6
       setosa
## 7
       setosa
## 8
       setosa
## 9
       setosa
## 10
       setosa
```

```
# tri du data.frame iris en fonction de la colonne 1 : head(iris[order(iris[, 1]),], \underline{n} = 10)
```

##		Sepal.Length	Sepal.Width	Petal.Length	Petal.Width
##	14	4.3	3.0	1.1	0.1
##	9	4.4	2.9	1.4	0.2
##	39	4.4	3.0	1.3	0.2
##	43	4.4	3.2	1.3	0.2
##	42	4.5	2.3	1.3	0.3
##	4	4.6	3.1	1.5	0.2
##	7	4.6	3.4	1.4	0.3
##	23	4.6	3.6	1.0	0.2
##	48	4.6	3.2	1.4	0.2
##	3	4.7	3.2	1.3	0.2
##		Species			
##	14	setosa			
##	9	setosa			
##	39	setosa			
##	43	setosa			
##	42	setosa			
##	4	setosa			
##	7	setosa			
##	23	setosa			
##	48	setosa			

6.2.3.3 sort()

setosa

3

La fonction sort() permet de trier les éléments d'un objet. Elle ne permet pas de trier selon plusieurs variables comme c'est le cas avec order().

```
print(vecManip2)
```

```
## [1] 10 20 30 10 50 10 40
```

```
sort(vecManip2)
```

```
## [1] 10 10 10 20 30 40 50
```

```
print(iris[, 1])
```

```
## [1] 5.1 4.9 4.7 4.6 5.0 5.4 4.6 5.0 4.4 4.9 5.4 4.8 4.8 ## [14] 4.3 5.8 5.7 5.4 5.1 5.7 5.1 5.4 5.1 4.6 5.1 4.8 5.0 ## [27] 5.0 5.2 5.2 4.7 4.8 5.4 5.2 5.5 4.9 5.0 5.5 4.9 4.4 ## [40] 5.1 5.0 4.5 4.4 5.0 5.1 4.8 5.1 4.6 5.3 5.0 7.0 6.4
```

```
## [53] 6.9 5.5 6.5 5.7 6.3 4.9 6.6 5.2 5.0 5.9 6.0 6.1 5.6 ## [66] 6.7 5.6 5.8 6.2 5.6 5.9 6.1 6.3 6.1 6.4 6.6 6.8 6.7 ## [79] 6.0 5.7 5.5 5.5 5.8 6.0 5.4 6.0 6.7 6.3 5.6 5.5 5.5 ## [92] 6.1 5.8 5.0 5.6 5.7 5.7 6.2 5.1 5.7 6.3 5.8 7.1 6.3 ## [105] 6.5 7.6 4.9 7.3 6.7 7.2 6.5 6.4 6.8 5.7 5.8 6.4 6.5 ## [118] 7.7 7.7 6.0 6.9 5.6 7.7 6.3 6.4 6.0 6.9 6.7 6.9 5.8 ## [144] 6.8 6.7 6.7 6.3 6.5 6.2 5.9
```

sort(iris[, 1])

```
[1] 4.3 4.4 4.4 4.4 4.5 4.6 4.6 4.6 4.6 4.7 4.7 4.8 4.8
##
   [14] 4.8 4.8 4.8 4.9 4.9 4.9 4.9 4.9 4.9 5.0 5.0 5.0 5.0
##
##
   [27] 5.0 5.0 5.0 5.0 5.0 5.0 5.1 5.1 5.1 5.1 5.1 5.1 5.1
   [40] 5.1 5.1 5.2 5.2 5.2 5.2 5.3 5.4 5.4 5.4 5.4 5.4 5.4
##
##
   [66] 5.7 5.7 5.7 5.7 5.7 5.7 5.7 5.8 5.8 5.8 5.8 5.8
##
   [79] 5.8 5.8 5.9 5.9 5.9 6.0 6.0 6.0 6.0 6.0 6.1 6.1
##
   [92] 6.1 6.1 6.1 6.1 6.2 6.2 6.2 6.2 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3
##
## [105] 6.3 6.3 6.3 6.3 6.4 6.4 6.4 6.4 6.4 6.4 6.5 6.5
## [118] 6.5 6.5 6.5 6.6 6.6 6.7 6.7 6.7 6.7 6.7 6.7 6.7
## [131] 6.8 6.8 6.8 6.9 6.9 6.9 6.9 7.0 7.1 7.2 7.2 7.2 7.3
## [144] 7.4 7.6 7.7 7.7 7.7 7.7 7.9
```

6.2.3.4 append()

Cette fonction permet d'ajouter un élément à un vector à une position déterminée par l'argument after. Cette fonction est aussi plus rapide que son alternative consistant à utiliser la fonction c(). Cette différence sera importante pour les gros jeux de données.

```
print(vecManip2)
```

```
## [1] 10 20 30 10 50 10 40
```

```
append(vecManip2, 5)
```

```
## [1] 10 20 30 10 50 10 40 5
```

```
append(vecManip2, 5, \underline{after} = 2)
```

```
## [1] 10 20 5 30 10 50 10 40
```

6.2.3.5 cbind() et rbind()

Les fonctions cbind() et rbind() permettent de combiner des éléments par colonne ou par ligne.

cbind(vecManip2, vecManip2)

```
##
        vecManip2 vecManip2
## [1,]
                10
                           10
## [2,]
                20
                           20
## [3,]
                30
                           30
## [4,]
                10
                           10
## [5,]
                50
                           50
## [6,]
                10
                           10
## [7,]
                40
                           40
```

rbind(vecManip2, vecManip2)

```
[,1] [,2] [,3] [,4] [,5] [,6] [,7]
## vecManip2
                10
                     20
                          30
                                10
                                     50
                                           10
                                                40
## vecManip2
                     20
                          30
                                10
                                     50
                                           10
                                                40
                10
```

6.2.3.6 paste() et paste0()

Voilà deux fonctions que nous allons beaucoup utiliser par la suite. Les fonctions paste() et paste0() permettent de concaténer des chaines de caractère. La fonction paste0() est équivalente à paste() sans proposer de séparateur entre les éléments à concaténer. Elle est aussi plus rapide.

```
paste(1, "a")
```

```
## [1] "1 a"
```

```
pasteO(1, "a")
```

```
## [1] "1a"
```

```
paste(1, "a", <u>sep =</u> "_")
```

```
## [1] "1_a"
```

```
paste0("prefix_", vecManip2, "_suffix")
```

```
## [1] "prefix_10_suffix" "prefix_20_suffix" "prefix_30_suffix"
## [4] "prefix_10_suffix" "prefix_50_suffix" "prefix_10_suffix"
## [7] "prefix 40 suffix"
```

```
paste(vecManip2, rank(vecManip2), sep = "_")
```

```
## [1] "10_2" "20_4" "30_5" "10_2" "50_7" "10_2" "40_6"
```

6.2.3.7 rev()

La fonction rev() renvoie les éléments d'un objet dans l'ordre inverse.

print(vecManip2)

```
## [1] 10 20 30 10 50 10 40
```

rev(vecManip2)

```
## [1] 40 10 50 10 30 20 10
```

6.2.3.8 %in%

La fonction %in% peut être assimilée à un opérateur de comparaison. Cette fonction prend deux objets comme arguments et renvoie TRUE ou FALSE pour chacun des éléments du premier objet en fonction de leur présence ou absence dans le second objet. Pour accéder à la documentation de la fonction, il faut utiliser des guillemets help('%in%').

print(vecManip)

```
## [1] 10 20 30 70 60 50 40
```

print(vecManip2)

```
## [1] 10 20 30 10 50 10 40
```

```
vecManip %in% vecManip2
```

[1] TRUE TRUE TRUE FALSE FALSE TRUE TRUE

```
vecManip2 %in% vecManip
```

[1] TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE

6.2.4 Fonctions mathématiques

Nous avons déjà vu les fonctions +, -, *, /, ^, % et autres opérateurs arithmétiques. R possède également les fonctions mathématiques de base comme exponentielle $\exp()$, racine carrée $\operatorname{sqrt}()$, valeur absolue $\operatorname{abs}()$, sinus $\sin()$, cosinus $\cos()$, tangente $\tan()$, logarithme népérien $\log()$, logarithme décimal $\log(0)$, arc cosinus $\operatorname{acos}()$, arc sinus $\operatorname{asin}()$, et arc tangente $\operatorname{atan}()$.

```
print(vecManip2)
```

[1] 10 20 30 10 50 10 40

exp(vecManip2)

```
## [1] 2.202647e+04 4.851652e+08 1.068647e+13 2.202647e+04 ## [5] 5.184706e+21 2.202647e+04 2.353853e+17
```

sqrt(vecManip2)

```
## [1] 3.162278 4.472136 5.477226 3.162278 7.071068 3.162278 ## [7] 6.324555
```

abs(-vecManip2)

```
## [1] 10 20 30 10 50 10 40
```

sin(vecManip2) ## [1] -0.5440211 0.9129453 -0.9880316 -0.5440211 -0.2623749 ## [6] -0.5440211 0.7451132 cos(vecManip2) ## [1] -0.8390715 0.4080821 0.1542514 -0.8390715 0.9649660 ## [6] -0.8390715 -0.6669381 tan(vecManip2) ## [1] 0.6483608 2.2371609 -6.4053312 0.6483608 -0.2719006 ## [6] 0.6483608 -1.1172149 log(vecManip2) ## [1] 2.302585 2.995732 3.401197 2.302585 3.912023 2.302585 ## [7] 3.688879 log10(vecManip2) ## [1] 1.000000 1.301030 1.477121 1.000000 1.698970 1.000000 ## [7] 1.602060

```
acos(vecManip2/100)
```

```
## [1] 1.470629 1.369438 1.266104 1.470629 1.047198 1.470629
## [7] 1.159279
```

asin(vecManip2/100)

```
## [1] 0.1001674 0.2013579 0.3046927 0.1001674 0.5235988
## [6] 0.1001674 0.4115168
```

atan(vecManip2/100)

```
## [1] 0.09966865 0.19739556 0.29145679 0.09966865 0.46364761
## [6] 0.09966865 0.38050638
```

6.2.5 Statistiques descriptives

Nous pouvons également effectuer des statistiques descriptives très simplement à partir d'un jeu de données.

6.2.5.1 mean()

La fonction mean () renvoie la moyenne. Pour ignorer les valeurs manquantes NA, il faut donner la valeur TRUE à l'argument na.rm().

```
mean(iris[, 1])
```

[1] 5.843333

```
vecManip3 <- c(1, 5, 6, 8, NA, 45, NA, 14)
mean(vecManip3)</pre>
```

[1] NA

```
mean(vecManip3, na.rm = TRUE)
```

[1] 13.16667

6.2.5.2 sd()

La fonction sd() renvoie l'écart type.

```
sd(iris[, 1])
```

[1] 0.8280661

```
print(vecManip3)
## [1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14
sd(vecManip3)
## [1] NA
sd(vecManip3, na.rm = TRUE)
## [1] 16.16684
6.2.5.3 max() et min()
La fonction max() renvoie la valeur maximale et min() la valeur minimale.
max(iris[, 1])
## [1] 7.9
print(vecManip3)
## [1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14
max(vecManip3)
## [1] NA
max(vecManip3, na.rm = TRUE)
## [1] 45
```

```
min(iris[, 1])
```

[1] 4.3

min(vecManip3)

[1] NA

```
min(vecManip3, na.rm = TRUE)
```

[1] 1

6.2.5.4 quantile()

La fonction quantile () renvoie le quantile défini par l'argument probs.

```
quantile(iris[, 1])
```

```
## 0% 25% 50% 75% 100%
## 4.3 5.1 5.8 6.4 7.9
```

```
quantile(iris[, 1], probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1))
```

```
## 0% 25% 50% 75% 100%
## 4.3 5.1 5.8 6.4 7.9
```

```
quantile(iris[, 1], probs = c(0, 0.1, 0.5, 0.9, 1))
```

```
## 0% 10% 50% 90% 100%
## 4.3 4.8 5.8 6.9 7.9
```

6.2.5.5 summary()

La fonction summary () renvoie un résumé composé du minimum, premier quartile, médiane, moyenne, troisième quartile et maximum.

[1] 150

```
summary(iris[, 1])
##
      Min. 1st Qu. Median
                               Mean 3rd Qu.
                                                Max.
##
     4.300
             5.100
                      5.800
                               5.843
                                       6.400
                                                7.900
6.2.5.6 median()
La fonction median() renvoie la médiane.
median(iris[, 1])
## [1] 5.8
print(vecManip3)
## [1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14
median(vecManip3)
## [1] NA
median(vecManip3, na.rm = TRUE)
## [1] 7
6.2.5.7 length()
La fonction length() renvoie la taille d'un objet (nombre d'éléments).
length(iris[, 1])
```

```
print(vecManip3)
## [1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14
length(vecManip3)
## [1] 8
6.2.5.8 nrow() et ncol()
La fonction nrow() renvoie le nombre de lignes et la fonction nco1() le nombre de colonnes d'un objet.
nrow(iris)
## [1] 150
ncol(iris)
## [1] 5
6.2.5.9 round(), ceiling(), floor(), et trunc()
La fonction round () permet de sélectionner un certain nombre de décimales (0 par défaut)
round(5.56874258564)
```

```
## [1] 6
```

```
round(5.56874258564, digits = 2)
```

```
## [1] 5.57
```

La fonction ceiling() renvoie le plus petit nombre entier qui ne soit pas inférieur à la valeur renseignée.

```
ceiling(5.9999)
## [1] 6
ceiling(5.0001)
## [1] 6
La fonction floor() renvoie le plus grand nombre entier qui ne soit pas supérieur à la valeur renseignée.
floor(5.9999)
## [1] 5
floor(5.0001)
## [1] 5
La fonction trunc () renvoie la partie entière de la valeur renseignée.
trunc(5.9999)
## [1] 5
trunc(5.0001)
## [1] 5
6.2.5.10 rowSums() et colSums()
Les fonctions rowSums () et colSums () calculent la somme des lignes et des colonnes.
rowSums(iris[, c(1, 2, 3, 4)])
```

```
[1] 10.2 9.5 9.4 9.4 10.2 11.4 9.7 10.1 8.9 9.6 10.8
##
    [12] 10.0 9.3 8.5 11.2 12.0 11.0 10.3 11.5 10.7 10.7 10.7
##
    [23]
         9.4 10.6 10.3 9.8 10.4 10.4 10.2 9.7
                                                 9.7 10.7 10.9
##
    [34] 11.3 9.7 9.6 10.5 10.0 8.9 10.2 10.1 8.4 9.1 10.7
    [45] 11.2 9.5 10.7 9.4 10.7 9.9 16.3 15.6 16.4 13.1 15.4
##
    [56] 14.3 15.9 11.6 15.4 13.2 11.5 14.6 13.2 15.1 13.4 15.6
##
    [67] 14.6 13.6 14.4 13.1 15.7 14.2 15.2 14.8 14.9 15.4 15.8
    [78] 16.4 14.9 12.8 12.8 12.6 13.6 15.4 14.4 15.5 16.0 14.3
##
    [89] 14.0 13.3 13.7 15.1 13.6 11.6 13.8 14.1 14.1 14.7 11.7
## [100] 13.9 18.1 15.5 18.1 16.6 17.5 19.3 13.6 18.3 16.8 19.4
## [111] 16.8 16.3 17.4 15.2 16.1 17.2 16.8 20.4 19.5 14.7 18.1
## [122] 15.3 19.2 15.7 17.8 18.2 15.6 15.8 16.9 17.6 18.2 20.1
## [133] 17.0 15.7 15.7 19.1 17.7 16.8 15.6 17.5 17.8 17.4 15.5
## [144] 18.2 18.2 17.2 15.7 16.7 17.3 15.8
```

```
colSums(iris[, c(1, 2, 3, 4)])
```

```
## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width ## 876.5 458.6 563.7 179.9
```

6.2.5.11 rowMeans() et colMeans()

Les fonctions rowMeans() et colMeans() calculent la moyenne des lignes et des colonnes.

```
rowMeans(iris[, c(1, 2, 3, 4)])
```

```
[1] 2.550 2.375 2.350 2.350 2.550 2.850 2.425 2.525 2.225
    [10] 2.400 2.700 2.500 2.325 2.125 2.800 3.000 2.750 2.575
##
##
    [19] 2.875 2.675 2.675 2.675 2.350 2.650 2.575 2.450 2.600
    [28] 2.600 2.550 2.425 2.425 2.675 2.725 2.825 2.425 2.400
##
##
    [37] 2.625 2.500 2.225 2.550 2.525 2.100 2.275 2.675 2.800
##
    [46] 2.375 2.675 2.350 2.675 2.475 4.075 3.900 4.100 3.275
    [55] 3.850 3.575 3.975 2.900 3.850 3.300 2.875 3.650 3.300
##
    [64] 3.775 3.350 3.900 3.650 3.400 3.600 3.275 3.925 3.550
##
    [73] 3.800 3.700 3.725 3.850 3.950 4.100 3.725 3.200 3.200
    [82] 3.150 3.400 3.850 3.600 3.875 4.000 3.575 3.500 3.325
##
##
    [91] 3.425 3.775 3.400 2.900 3.450 3.525 3.525 3.675 2.925
## [100] 3.475 4.525 3.875 4.525 4.150 4.375 4.825 3.400 4.575
## [109] 4.200 4.850 4.200 4.075 4.350 3.800 4.025 4.300 4.200
## [118] 5.100 4.875 3.675 4.525 3.825 4.800 3.925 4.450 4.550
## [127] 3.900 3.950 4.225 4.400 4.550 5.025 4.250 3.925 3.925
## [136] 4.775 4.425 4.200 3.900 4.375 4.450 4.350 3.875 4.550
## [145] 4.550 4.300 3.925 4.175 4.325 3.950
```

```
colMeans(iris[, c(1, 2, 3, 4)])
```

```
## Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width ## 5.843333 3.057333 3.758000 1.199333
```

6.2.5.12 aggregate()

La fonction aggregate () permet de grouper les éléments d'un objet en fonction d'une valeur. L'argument by définit l'élément sur lequel est effectué le regroupement. Il doit être de type list.

```
aggregate(
  iris[, c(1, 2, 3, 4)],
  by = list(iris$Species),
    <u>FUN</u> = mean)
```

```
##
        Group.1 Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
## 1
                        5.006
                                    3.428
         setosa
                                                  1.462
## 2 versicolor
                        5.936
                                     2.770
                                                  4.260
                        6.588
                                     2.974
                                                  5.552
     virginica
     Petal.Width
## 1
           0.246
## 2
           1.326
## 3
           2.026
```

```
aggregate(
  iris[, c(1, 2)],
  by = list(iris$Species),
   FUN = summary)
```

```
##
        Group.1 Sepal.Length.Min. Sepal.Length.1st Qu.
## 1
         setosa
                             4.300
                                                    4.800
## 2 versicolor
                             4.900
                                                    5.600
## 3
     virginica
                             4.900
                                                    6.225
##
     Sepal.Length.Median Sepal.Length.Mean
                    5.000
## 1
                                       5.006
## 2
                    5.900
                                       5.936
## 3
                    6.500
                                       6.588
##
     Sepal.Length.3rd Qu. Sepal.Length.Max. Sepal.Width.Min.
## 1
                     5.200
                                        5.800
                                                          2.300
## 2
                     6.300
                                        7.000
                                                          2.000
## 3
                     6.900
                                        7.900
                                                          2.200
##
     Sepal.Width.1st Qu. Sepal.Width.Median Sepal.Width.Mean
## 1
                    3.200
                                        3.400
                                                          3.428
```

```
## 2
                   2.525
                                      2.800
                                                       2.770
                   2.800
                                                       2.974
## 3
                                      3.000
    Sepal.Width.3rd Qu. Sepal.Width.Max.
##
## 1
                   3.675
                                    4.400
## 2
                   3.000
                                    3.400
## 3
                                    3.800
                   3.175
```

6.2.5.13 range()

La fonction range () renvoie le minimum et le maximum.

```
range(iris[, 1])
```

[1] 4.3 7.9

```
print(vecManip3)
```

[1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14

```
range(vecManip3)
```

[1] NA NA

```
range(vecManip3, na.rm = TRUE)
```

[1] 1 45

6.2.5.14 unique()

La fonction unique() renvoie les valeurs uniques d'un objet (sans les doublons).

```
unique(iris[, 1])
```

```
## [1] 5.1 4.9 4.7 4.6 5.0 5.4 4.4 4.8 4.3 5.8 5.7 5.2 5.5 4.5
## [15] 5.3 7.0 6.4 6.9 6.5 6.3 6.6 5.9 6.0 6.1 5.6 6.7 6.2 6.8
## [29] 7.1 7.6 7.3 7.2 7.7 7.4 7.9
```

print(vecManip3)

```
## [1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14
```

unique(vecManip3)

[1] 1 5 6 8 NA 45 14

6.3 Autres fonctions utiles

Nous ne pouvons aborder toutes les fonctions utiles, ici nous ne ferons qu'aborder certaines fonctions. Tout au long de ce livre de nouvelles fonctions seront utilisées. Lorsqu'une nouvelle fonction est utilisée, notre réflexe doit être toujours le même : **consulter la documentation** avec la fonction help().

6.3.1 seq_along()

La fonction seq_along() permet de créer un vector de la taille de l'objet renseigné et prenant comme valeurs les chiffres de 1 à N (N correspondant aux nombres d'éléments de l'objet). Cette fonction nous servira beaucoup lors du chapitre sur les boucles.

print(vecManip3)

[1] 1 5 6 8 NA 45 NA 14

seq_along(vecManip3)

[1] 1 2 3 4 5 6 7 8

6.3.2

La fonction : permet de créer une séquence de a à b par pas de 1, avec a et b le début et la fin de la séquence souhaitée. Il a été difficile d'écrire les chapitres précédents sans y avoir recours tant cette fonction est utile.

5:10

[1] 5 6 7 8 9 10

head(iris[, c(1, 2, 3, 4)])

```
Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
## 1
            5.1
                       3.5
                                   1.4
                                             0.2
## 2
            4.9
                       3.0
                                  1.4
                                             0.2
           4.7
                       3.2
                                  1.3
                                             0.2
## 3
## 4
           4.6
                      3.1
                                  1.5
                                             0.2
## 5
           5.0
                      3.6
                                  1.4
                                             0.2
## 6
         5.4
                    3.9
                                  1.7
                                             0.4
```

head(iris[, 1:4]) # ;-)

```
##
    Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
## 1
             5.1
                        3.5
                                    1.4
## 2
             4.9
                        3.0
                                    1.4
                                               0.2
           4.7
                       3.2
                                   1.3
                                               0.2
## 3
           4.6
                                               0.2
## 4
                       3.1
                                   1.5
           5.0
                                               0.2
## 5
                       3.6
                                   1.4
## 6
           5.4
                       3.9
                                   1.7
                                               0.4
```

```
miVec01 <- c(1, 2, 3, 4)
miVec01 <- 1:4 # ;-)
-10:12
```

```
## [1] -10 -9 -8 -7 -6 -5 -4 -3 -2 -1 0 1 2 3
## [15] 4 5 6 7 8 9 10 11 12
```

5:-5

[1] 5 4 3 2 1 0 -1 -2 -3 -4 -5

```
paste("X", 1:10, sep = "_")
```

```
## [1] "X_1" "X_2" "X_3" "X_4" "X_5" "X_6" "X_7" "X_8" ## [9] "X_9" "X_10"
```

6.3.3 rep()

La fonction rep() permet de répéter des éléments.

```
miVec12 <- c(1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1)
miVec12 <- rep(1, <u>times = 9)</u> # ;-)
rep("Hola", <u>times = 3)</u>
```

[1] "Hola" "Hola" "Hola"

```
rep(1:3, \underline{time} = 3)
```

[1] 1 2 3 1 2 3 1 2 3

```
rep(1:3, <u>length.out =</u> 10)
```

[1] 1 2 3 1 2 3 1 2 3 1

```
rep(1:3, \underline{each} = 3)
```

[1] 1 1 1 2 2 2 3 3 3

6.3.4 seq()

La fonction seq () permet de créer une séquence personnalisée.

```
seq(\underline{from} = 0, \underline{to} = 1, \underline{by} = 0.2)
```

[1] 0.0 0.2 0.4 0.6 0.8 1.0

```
seq(\underline{from} = 20, \underline{to} = 10, \underline{length.out} = 10)
```

```
## [1] 20.00000 18.88889 17.77778 16.66667 15.55556 14.44444
## [7] 13.33333 12.22222 11.11111 10.00000
```

```
letters[seq(\underline{from} = 1, \underline{to} = 26, by = 2)]
```

```
## [1] "a" "c" "e" "g" "i" "k" "m" "o" "q" "s" "u" "w" "y"
```

$$rep(seq(\underline{from} = 1, \underline{to} = 2, by = 0.5), \underline{times} = 3)$$

```
## [1] 1.0 1.5 2.0 1.0 1.5 2.0 1.0 1.5 2.0
```

6.3.5 getwd()

La fonction getwd() définit le répertoire de travail. Cela correspond à l'endroit relatif à partir duquel R se positionne pour identifier les fichiers. Ce concept prendra son sens lorsque nous verrons comment importer et exporter des données.

getwd()

[1] "/home/fr/myRBook_FR"

6.3.6 setwd()

La fonction setwd() permet de définir un nouveau répertoire de travail.

```
oldWd <- getwd()
print(oldWd)</pre>
```

[1] "/home/fr/myRBook_FR"

```
setwd("..")
getwd()
```

[1] "/home/fr"

```
setwd(oldWd)
getwd()
```

[1] "/home/fr/myRBook_FR"

6.3.7 list.files()

La fonction list.files() permet de faire la liste de tous les fichiers présents dans le répertoire de travail.

```
list.files(pattern = "(html)$") # html
```

```
## [1] "google_analytics_FR.html"
```

```
list.files(pattern = "(pdf)$") # pdf
```

```
## [1] "officialFrontPage.pdf"
```

6.3.8 ls()

Tout comme la fonction list.files() permet de faire la liste de tous les fichiers présents dans le répertoire de travail, la fonction ls() permet de faire la liste de tous les objets présents dans l'environnement de travail de R.

ls()

```
##
    [1] "aLogic"
                        "bddInsect"
                                         "characters"
##
    [4] "dfForMat"
                        "factor01"
                                         "hook_output"
##
    [7] "i"
                        "irisCopy"
                                         "j"
## [10] "k"
                        "logicals"
                                         "mdat"
## [13] "miArray"
                         "miArray02"
                                         "miDf01"
## [16] "miDfSub01"
                        "miDfSub02"
                                         "miDfSub03"
## [19] "miDfSub04"
                        "miList01"
                                         "miList02"
## [22] "miList0203"
                        "miList03"
                                         "miList04"
## [25] "miList05"
                        "miList06"
                                         "miMat"
## [28] "miMat01"
                        "miMat02"
                                         "miVec01"
## [31] "miVec02"
                        "miVec03"
                                         "miVec04"
## [34] "miVec05"
                        "miVec05b"
                                         "miVec05c"
## [37] "miVec06"
                        "miVec07"
                                         "miVec08"
                        "miVec10"
                                         "miVec11"
## [40] "miVec09"
## [43] "miVec12"
                        "miVec13"
                                         "miVec14"
## [46] "miVec15"
                        "miVec20"
                                        "miVec21"
## [49] "miVec22"
                        "miVec23"
                                         "miVec24"
## [52] "miVec25"
                        "miVecArr"
                                         "miVecArr02"
## [55] "miVecConf"
                        "miVecNA"
                                         "miVecOp"
## [58] "myCol"
                        "myRow"
                                         "myText"
## [61] "myText2"
                        "myText3"
                                         "myText4"
```

```
## [64] "myText5"
                        "nbrRep"
                                        "newVec"
## [67] "newVec2"
                        "numbers"
                                        "oldWd"
## [70] "opAriDf"
                        "pkgCheck"
                                        "roundDou"
## [73] "sumIntDou"
                        "sumIntInt"
                                        "tabPkgDf"
## [76] "terme01"
                        "terme02"
                                        "vecForMat01"
## [79] "vecForMat02"
                        "vecForMat03"
                                        "vecForMatrix"
## [82] "vecManip"
                                        "vecManip3"
                        "vecManip2"
```

```
zzz <- "a new object"
ls()</pre>
```

```
[1] "aLogic"
                        "bddInsect"
                                        "characters"
##
    [4] "dfForMat"
                        "factor01"
                                        "hook_output"
    [7] "i"
                                        "j"
##
                        "irisCopy"
## [10] "k"
                        "logicals"
                                        "mdat"
## [13] "miArray"
                                        "miDf01"
                        "miArray02"
## [16] "miDfSub01"
                        "miDfSub02"
                                        "miDfSub03"
## [19] "miDfSub04"
                        "miList01"
                                        "miList02"
## [22] "miList0203"
                        "miList03"
                                        "miList04"
## [25] "miList05"
                        "miList06"
                                        "miMat"
## [28] "miMat01"
                        "miMat02"
                                        "miVec01"
## [31] "miVec02"
                        "miVec03"
                                        "miVec04"
## [34] "miVec05"
                        "miVec05b"
                                        "miVec05c"
## [37] "miVec06"
                        "miVec07"
                                        "miVec08"
## [40] "miVec09"
                        "miVec10"
                                        "miVec11"
## [43] "miVec12"
                        "miVec13"
                                        "miVec14"
## [46] "miVec15"
                        "miVec20"
                                        "miVec21"
## [49] "miVec22"
                        "miVec23"
                                        "miVec24"
## [52] "miVec25"
                        "miVecArr"
                                        "miVecArr02"
## [55] "miVecConf"
                        "miVecNA"
                                        "miVecOp"
## [58] "myCol"
                        "myRow"
                                        "myText"
## [61] "myText2"
                        "myText3"
                                        "myText4"
## [64] "myText5"
                                        "newVec"
                        "nbrRep"
                        "numbers"
## [67] "newVec2"
                                        "oldWd"
## [70] "opAriDf"
                        "pkgCheck"
                                        "roundDou"
## [73] "sumIntDou"
                        "sumIntInt"
                                        "tabPkgDf"
## [76] "terme01"
                        "terme02"
                                        "vecForMat01"
## [79] "vecForMat02"
                        "vecForMat03"
                                        "vecForMatrix"
## [82] "vecManip"
                        "vecManip2"
                                        "vecManip3"
## [85] "zzz"
```

6.3.9 rm()

La fonction rm() permet de supprimer un objet présent dans l'environnement de travail de R.

```
rm(zzz)
ls()
```

```
##
    [1] "aLogic"
                        "bddInsect"
                                         "characters"
    [4] "dfForMat"
                        "factor01"
                                        "hook output"
##
    [7] "i"
##
                        "irisCopy"
                                        "i"
## [10] "k"
                        "logicals"
                                         "mdat"
## [13] "miArray"
                        "miArray02"
                                        "miDf01"
                        "miDfSub02"
                                        "miDfSub03"
## [16] "miDfSub01"
## [19] "miDfSub04"
                         "miList01"
                                         "miList02"
## [22] "miList0203"
                        "miList03"
                                        "miList04"
## [25] "miList05"
                        "miList06"
                                        "miMat"
## [28] "miMat01"
                         "miMat02"
                                         "miVec01"
## [31] "miVec02"
                        "miVec03"
                                        "miVec04"
## [34] "miVec05"
                         "miVec05b"
                                         "miVec05c"
## [37] "miVec06"
                         "miVec07"
                                         "miVec08"
## [40] "miVec09"
                        "miVec10"
                                        "miVec11"
## [43] "miVec12"
                         "miVec13"
                                         "miVec14"
## [46] "miVec15"
                         "miVec20"
                                         "miVec21"
## [49] "miVec22"
                        "miVec23"
                                        "miVec24"
## [52] "miVec25"
                        "miVecArr"
                                        "miVecArr02"
                                        "miVecOp"
## [55] "miVecConf"
                         "miVecNA"
## [58] "myCol"
                        "myRow"
                                        "myText"
## [61] "myText2"
                         "myText3"
                                         "myText4"
## [64] "myText5"
                         "nbrRep"
                                         "newVec"
## [67] "newVec2"
                                         "oldWd"
                        "numbers"
## [70] "opAriDf"
                         "pkgCheck"
                                        "roundDou"
## [73] "sumIntDou"
                         "sumIntInt"
                                        "tabPkgDf"
## [76] "terme01"
                         "terme02"
                                         "vecForMat01"
## [79] "vecForMat02"
                        "vecForMat03"
                                        "vecForMatrix"
## [82] "vecManip"
                        "vecManip2"
                                        "vecManip3"
```

6.4 Quelques exercices

Voici quelques exercices pour se perfectionner dans l'usage des fonctions et en apprendre de nouvelles grâce à la documentation. Certains exercices sont difficiles, nous pourrons y revenir plus tard.

6.4.1 Séquences

6.4.1.1 Reproduisons les séquences suivantes :

```
-3 -4 -5 -6 -7 -8 -9 -10 -11
-3 -1 1 3 5 7 9 11
```

3.0 3.2 3.4 3.6 3.8 4.0

20 18 16 14 12 10 8 6

"a" "f" "k" "p" "u" "z"

"a" "a" "a" "a" "a" "f" "f" "f" "f" "f" "f" "k" "k" "k" "k" "k" "p" "p" "p" "p" "p" "u" "u" "u" "u" "u" "u" "z" "z" "z" "z" "z" "z"

6.4.1.2 Solutions possibles (car il y a toujours plusieurs solutions) :

-3:-11

$$seq(\underline{from} = -3, \underline{to} = 11, by = 2)$$

$$seq(\underline{from} = 3.0, \underline{to} = 4.0, by = 0.2)$$

[1] 3.0 3.2 3.4 3.6 3.8 4.0

letters[
$$seq(from = 1, to = 26, by = 5)$$
]

[1] "a" "f" "k" "p" "u" "z"

letters[rep(seq($\underline{\text{from}} = 1$, $\underline{\text{to}} = 26$, by = 5), $\underline{\text{each}} = 5$)]

6.4.2 Statistiques descriptives

Dans le jeu de données iris, combien de valeurs de largeur de sépales sont supérieures à 3? Entre 2.8 et 3.2?

Comment peut-on visualiser la distribution des données (fonction table())?

Quelles sont les 10 valeurs les plus petites?

Comment calculer un intervalle contenant 90% des valeurs?

Si la distribution des données était Normale, quelle serait la valeur théorique de cet intervalle de 90% (fonction qnorm())?

Solutions:

```
length(iris$Sepal.Width[iris$Sepal.Width > 3])
```

```
## [1] 67
```

```
length(iris$Sepal.Width[iris$Sepal.Width > 2.8 &
  iris$Sepal.Width < 3.2])</pre>
```

```
## [1] 47
```

```
table(iris$Sepal.Width)
```

```
##
     2 2.2 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 2.9
##
                                         3 3.1 3.2 3.3 3.4 3.5
             4
                 3
                     8
                         5
                             9 14
                                    10 26 11
                                                13
                                                     6 12
##
                     4 4.1 4.2 4.4
## 3.6 3.7 3.8 3.9
##
             6
                 2
                     1
```

```
table(round(iris$Sepal.Width))
```

```
## 2 3 4
## 19 106 25
```

```
irisSepWCopy <- iris$Sepal.Width
irisSepWCopy <- irisSepWCopy[order(irisSepWCopy)]
head(irisSepWCopy, n = 10)</pre>
```

```
## [1] 2.0 2.2 2.2 2.2 2.3 2.3 2.3 2.3 2.4 2.4
```

```
quantile(irisSepWCopy, \underline{probs} = c(0.05, 0.95))
```

```
## 5% 95%
## 2.345 3.800
```

```
qnorm(
    p = c(0.05, 0.95),
    mean = mean(irisSepWCopy),
    sd = sd(irisSepWCopy)
)
```

[1] 2.340397 3.774270

6.5 Ecrire une fonction

Lorsque nous reproduisons plusieurs fois les mêmes opérations, le code devient fastidieux à écrire, et plus difficile à maintenir car si nous devons effectuer une modification, il faudra la répéter chaque fois que nous l'avons utilisée. C'est un signe indiquant la nécessité de recourir à une **fonction**. Dans l'exemple qui suit, il est fastidieux de modifier le code si nous souhaitons ajouter +45 au lieu de +20 à chaque ligne.

```
35 + 20
```

[1] 55

```
758 + 20
```

```
## [1] 778
```

```
862 + 20
```

[1] 882

```
782 + 20
```

[1] 802

Comme pour les fonctions de base de R, nos fonctions vont avoir un **nom**, et des **arguments**. Comme pour les noms des objets et les noms des fichiers, il est important de bien choisir le nom de notre fonction (cf. section sur les objets). Pour créer une fonction nous allons utiliser la fonction function() qui prend comme arguments les arguments de notre fonction. La fonction va retourner le résultat souhaité. Par défaut le résultat renvoyé est le dernier utilisé, mais il est préférable de l'expliciter avec la fonction return(). La fonction suivante addX prend comme argument x et renvoie x + 20.

```
addX <- function(x){
  return(x + 20)
}</pre>
```

Notre code devient :

```
addX(35)
```

[1] 55

addX(758)

[1] 778

addX(862)

[1] 882

addX(782)

[1] 802

Si nous souhaitons modifier le code pour ajouter 45 plutôt que 20, il suffit alors de modifier la fonction addX().

```
addX <- function(x){
  return(x + 45)
}
addX(35)</pre>
## [1] 80
```

```
addX(758)
```

[1] 803

```
addX(862)
```

[1] 907

```
addX(782)
```

[1] 827

Ici nous aurions pu utiliser le format vector pour éviter les répétitions, mais ce n'est pas toujours possible.

```
c(35, 758, 862, 782) + 20
```

```
## [1] 55 778 882 802
```

Voyons cette fonction qui va compter le nombre de consonnes et de voyelles en minuscule dans un mot. Tout d'abord nous allons séparer toutes les lettres avec la fonction strsplit (nous pouvons consulter l'aide pour en savoir plus sur cette fonction). Ensuite nous allons compter les voyelles et les consonnes avec la fonction length(). Pour avoir la liste des lettres nous allons utiliser la constante letters (consulter l'aide).

```
countVowelConso <- function(word){
  wordSplit <- strsplit(word, split = "")[[1]]
  vowels <- c("a", "e", "i", "o", "u", "y")
  numVowel <- length(wordSplit[wordSplit %in% vowels])
  consonants <- letters[!letters %in% vowels]
  numConso <- length(wordSplit[wordSplit %in% consonants])
  return(c(numVowel, numConso))
}</pre>
```

Nous pouvons maintenant utiliser notre fonction.

```
countVowelConso(word = "qwertyuiop azertyuiop")
```

```
## [1] 11 9
```

Cette fonction peut être modifiée en affichant un message plus explicite. Même si en général ce genre de message est à éviter pour ne pas surcharger les fonctions, il peut être utile pour vérifier que tout se déroule correctement (nous le supprimerons ensuite).

```
countVowelConso <- function(word){
  wordSplit <- strsplit(word, split = "")[[1]]
  vowels <- c("a", "e", "i", "o", "u", "y")
  numVowel <- length(wordSplit[wordSplit %in% vowels])
  consonants <- letters[!letters %in% vowels]
  numConso <- length(wordSplit[wordSplit %in% consonants])
  print(pasteO("Il y a ", numVowel, " voyelles et ",
     numConso, " consonnes dans le mot '", word, "'."))
  return(c(numVowel, numConso))
}
countVowelConso(word = "qwertyuiop azertyuiop")</pre>
```

```
## [1] "Il y a 11 voyelles et 9 consonnes dans le mot
'qwertyuiop azertyuiop'."
## [1] 11 9
```

Par contre si nous utilisons countVowelConso(word = 5), une erreur va être renvoyée car notre fonction attend un objet de type character. De manière générale il est recommandé de gérer les erreurs renvoyées par nos fonctions afin que notre code soit plus facile à débugger. Ici nous allons simplement vérifier que l'argument est de type character, dans un vector de taille 1. Nous allons aussi commenter notre fonction pour rapidement retrouver ce qu'elle réalise (commentaire inséré sur la première ligne, que l'on retrouve aussi parfois sur la dernière ligne des fonctions).

```
} else {
   print(paste0("Erreur dans la fonction countVowelConso, ",
        "argument 'word' incorrect (", word, ")"))
}
countVowelConso(word = "qwertyuiop azertyuiop")
```

```
## [1] 11 9
```

```
countVowelConso(word = 5)
```

```
## [1] "Erreur dans la fonction countVowelConso, argument 'word'
incorrect (5)"
```

Avec R comme pour tout langage de programmation, pour un problème il existe toujours de multiples solutions. Nous nous souvenons de la section sur les types de données (type de données logical), ainsi que de la section sur les opérateurs de comparaison que la valeur de TRUE est de 1 et la valeur de FALSE est de 0. Nous venons de voir ci-dessus que la fonction %in% renvoie TRUE ou FALSE pour chacun des éléments du premier objet en fonction de leur présence ou absence dans le second objet. Notre fonction aurait pu donc se passer de la fonction length() pour le comptage des voyelles et des consonnes et utiliser la fonction sum().

```
## [1] 11 9
```

Il n'y a pas de solution optimale dans l'absolu, tout dépend des objectifs recherchés. La première solution est peut être plus facile à comprendre, et la seconde peut-être plus rapide en terme de vitesse d'exécution (même en répétant l'utilisation de la fonction 100000 fois, le gain de temps est presque nul dans notre cas).

```
system.time(replicate(
    n = 100000,
    countVowelConso(word = "qwertyuiop azertyuiop")))
```

```
## user system elapsed
## 1.337 0.000 1.337
```

```
system.time(replicate(
    n = 100000,
    countVowelConsoAlt(word = "qwertyuiop azertyuiop")))
```

```
## user system elapsed
## 1.341 0.000 1.341
```

Une fonction peut avoir des valeurs par défaut pour ses arguments. C'est le cas de la plupart des fonctions existantes. Par défaut, notre fonction va désormais compter le nombre de voyelles et de consonnes dans le mot qwerty (les parenthèses restent nécessaires même en l'absence d'arguments).

```
## [1] 2 4
```

R compte de nombreuses fonctions, donc avant de vous lancer dans l'écriture d'une nouvelle fonction, il faut toujours vérifier que celle-ci n'existe pas déjà soit dans la version de base de R, soit dans des **packages** développés par la communauté des utilisateurs. Pour cela nous pouvons utiliser l'aide et la fonction ??, mais aussi notre navigateur Internet.

6.6. LES PACKAGES 137

6.6 Les packages

Un package est un ensemble de fichiers que l'on va ajouter à R pour pouvoir utiliser des fonctions (ou des jeux de données) que d'autres personnes ont développés. Il y a à ce jour plus de 10000 packages sur les serveurs de R (CRAN; https://cran.r-project.org/web/packages/), plus de 1000 sur les serveurs de BioConductor (pour l'analyse génomique), et plusieurs centaines sur GitHub (il existe d'autres serveurs populaires comme R-forge ou encore Omegahat). Chaque package permet de mettre à disposition des fonctions pour à peu près tout faire... Il peut donc être difficile de trouver le package adapté à ce que nous souhaitons réaliser, et il est important de consacrer du temps sa recherche, et de tester plusieurs solutions.

Pour utiliser un package il nous faut tout d'abord l'installer, puis le charger dans notre session de R.

6.6.1 Installer un package

Une fois notre package sélectionné, nous pouvons le télécharger et l'installer avec la fonction install.packages() qui prend comme argument le nom du package entre guillemets (la fonction tolère l'absence de guillemets mais il est préférable de les utiliser pour que le code soit plus lisible). Certains packages sont installés par défaut avec R, c'est le cas par exemple de stats (qui est aussi chargé par défaut).

```
install.packages("stats") # R statistical functions
```

L'installation d'un package est à réaliser une seule fois, ensuite le package est sur notre ordinateur.

6.6.2 Charger un package

Pour pouvoir utiliser les fonctions d'un package, nous devons le charger dans notre session de R. Il y a tellement de packages disponibles que R ne va pas charger par défaut tous ceux que nous avons installé, mais seulement ceux dont nous allons avoir besoin pour notre étude en cours. Pour charger un package nous utilisons la fonction library().

```
library("stats")
```

Le chargement du package est à réaliser à chaque fois que nous souhaitons exécuter notre code, il fait donc partie intégrante de notre script.

6.6.3 Portabilité du code

Nous venons de voir que l'installation d'un package est à faire une seule fois par ordinateur, et que par contre le chargement d'un package est à réaliser pour chaque nouvelle session de R. Si l'on change d'ordinateur ou si l'on partage un script avec un collègue, il peut donc y avoir des erreurs à l'exécution liées à l'absence de l'installation d'un package. Pour pallier à ce problème, il est recommandé d'utiliser une fonction qui va vérifier si les packages nécessaires à l'exécution d'un script sont installés, si besoin

les installer, puis les charger. Il existe de nombreuses fonctions pour faire cela sur Internet. La solution que nous proposons ici est un mélange adapté de différentes sources. Il n'est pas nécessaire de comprendre les détails de ce script pour le moment, mais simplement de comprendre ce qu'il fait. Voici un exemple pour les packages stats et graphics qui sont deux packages déjà présents avec la version de base de R, mais nous pouvons essayer avec tous les packages disponibles sur le CRAN, dont la liste se trouve ici: https://cran.r-project.org/web/packages/available_packages_by_name.html.

Alternativement nous pouvons utiliser la fonction .packages () pour lister les packages disponibles sur le CRAN par ordre alphabétique.

```
head(.packages(all.available = TRUE), \underline{n} = 30)
```

```
##
    [1] "acepack"
                                    "assertthat" "backports"
                      "askpass"
                      "BH"
    [5] "base64enc"
                                    "bitops"
                                                  "bookdown"
##
                                    "Cairo"
##
    [9] "brew"
                      "broom"
                                                  "callr"
## [13] "caTools"
                      "checkmate"
                                    "classInt"
                                                  "cli"
## [17] "clipr"
                      "colorspace" "commonmark" "covr"
## [21] "crayon"
                      "crosstalk"
                                    "curl"
                                                  "data.table"
  [25] "DBI"
                      "debugme"
                                    "dendextend" "desc"
   [29] "devtools"
                      "diffobj"
```

La fonction pkgCheck() assure la **portabilité** de nos scripts : ils fonctionneront sur tous les ordinateurs sans avoir à effectuer de modification. Ainsi nos scripts pourront par exemple être joints à nos articles scientifiques et assurer ainsi la **reproductibilité** de nos résultats.

6.7 Conclusion

Félicitations! Nous savons à présent ce qu'est une fonction, comment chercher de l'aide sur une fonction, et même écrire ses propres fonctions. Nous savons aussi qu'il existe de nombreuses fonctions développées par la communauté des utilisateurs de R au sein de packages que nous savons installer et charger, et s'assurer de la portabilité de nos script d'un ordinateur à un autre (important pour la reproductibilité des résultats). Le prochain chapitre va s'intéresser à la lecture et à l'écriture de fichiers car bien souvent, nos données sont sur des fichiers de texte ou de tableurs.

Chapitre 7

Importer et exporter des données

Sommaire

7.1	Lire des données depuis un fichier
	7.1.1 Transformer ses données au format TXT ou CSV
	7.1.2 Lire un fichier CSV
	7.1.3 Lire un fichier texte
7.2	Exporter ou charger des données pour R
7.3	Exporter des données
7.4	Conclusion

7.1 Lire des données depuis un fichier

7.1.1 Transformer ses données au format TXT ou CSV

Il existe de nombreuses façons de lire le contenu d'un fichier avec R. Cependant nous nous focaliserons sur la lecture des fichiers TXT et CSV qui sont les plus communs et les plus fiables. A de rares exceptions près tous les fichiers de données peuvent très facilement être transformés aux formats TXT et CSV. C'est la pratique à préférer pour une analyse des données avec R. Dans tous les autres cas et pour couvrir l'ensemble des possibilités avec R, nous pourrons nous référer au manuel de référence sur l'import et l'export de données sur le site web de R (en anglais; https://cran.r-project.org/manuals.html).

Concrètement, depuis Microsoft Excel, il suffit d'aller dans *Fichier*, puis *Enregistrer sous*, de sélectionner l'endroit où nous souhaitons sauvegarder notre fichier (cf. chapitre suivant sur la gestion d'un projet R) puis dans la fenêtre de sauvegarde changer le *Type* depuis XLSX vers CSV. Depuis LibreOffice Calc, il suffit d'aller dans *Fichier*, puis *Enregistrer sous*, puis de sélectionner le *Type* CSV. Il est important de savoir que le format CSV ne supporte pas la mise en forme des fichiers tableurs avec par exemple des couleurs, et que le fichier CSV ne contient qu'un seul onglet. Si nous avons un fichier tableur avec plusieurs onglets, il faudra sauvegarder autant de fichiers CSV que d'onglets.

CSV vient de l'anglais *Comma-separated values* (https://fr.wikipedia.org/wiki/Comma-separated_values), et représente des données de tableur au format texte séparées par des virgules

(ou des points virgules suivant les pays). Un fichier CSV pourra toujours s'ouvrir avec notre logiciel de tableur, mais aussi avec un simple éditeur de texte comme le bloc-notes de Windows ou encore avec Notepad++. Il est d'ailleurs préférable d'ouvrir les fichiers CSV avec un éditeur de texte car les tableurs ont la fâcheuse tendance à vouloir modifier automatiquement les fichiers CSV et cela a pour conséquence de les rendre difficiles à lire

Une fois le fichier TXT ou CSV obtenu, la lecture du contenu depuis R est facile, même si elle demande un peu de rigueur.

7.1.2 Lire un fichier CSV

C'est la source d'erreur la plus commune chez les débutants en R. C'est pourquoi il est important de lire et de relire ce chapitre et celui sur la gestion d'un projet R avec beaucoup d'attention.

Commençons par préciser que R travaille dans un répertoire défini par défaut. Les utilisateurs de Rstudio ou autre environnement de développement spécialisés pour R seront tentés d'utiliser les options disponibles via les menus pour définir leur répertoire de travail ou pour charger le contenu d'un fichier. Dans ce livre ces techniques ne seront jamais utilisées car elles ne permettent pas la reproductibilité des résultats. Un script doit toujours pouvoir fonctionner pour tous les systèmes d'exploitation et quel que soit l'environnement de développement de l'utilisateur.

Le répertoire de travail par défaut peut être obtenu avec la fonction getwd() et spécifié avec la fonction setwd().

```
oldWd <- getwd()
print(oldWd)

## [1] "/home/fr/myRBook_FR"

setwd("..")
getwd()

## [1] "/home/fr"</pre>
```

```
setwd(oldWd)
getwd()
```

```
## [1] "/home/fr/myRBook_FR"
```

Nous avons donc quatre options:

 nous pouvons lire le contenu d'un fichier en indiquant à R son chemin complet (à proscrire pour la reproductibilité des résultats, en effet le chemin complet varie d'un ordinateur à un autre)

- nous pouvons lire le contenu d'un fichier en indiguant à R son chemin relatif
- nous pouvons déplacer le fichier dans le répertoire de travail de R par défaut
- nous pouvons modifier le répertoire de travail de R pour qu'il corresponde à l'emplacement de notre fichier (avec son chemin relatif)

Un exemple de chemin complet serait :

- "/home/myName/myFile.csv" sous un environnement UNIX
- "C:/users/myName/myFile.csv" sous un environnement Windows (attention, sous R nous
 utilisons / et non pas \ comme c'est le cas par défaut sous Windows)

Un chemin relatif serait:

```
— myName/myFiles.csv
```

Pour naviguer dans les chemins relatifs nous pouvons utiliser ".." qui permet de remonter dans le répertoire source. Par exemple si le répertoire de travail est myScripts et que l'arborescence de mes fichiers est ainsi :

```
## -myProject
## |-myFiles
## |-|-data01.csv
## |-|-data02.csv
## |-myScripts
## |-|-myFirstScript.R
```

Le chemin relatif vers le fichier "data01.csv" serait "../myFiles/data01.csv".

Donc pour lire le contenu du fichier data01.csv, nous allons privilégier l'option 2 (lire le contenu d'un fichier en indiquant à R son chemin relatif) ou l'option 4 (modifier le répertoire de travail de R pour qu'il corresponde à l'emplacement de notre fichier). Dans ce dernier cas :

```
myWD <- "../myFiles/"
setwd(myWd)
getwd() # pour vérifier que nous sommes dans le bon répertoire
list.files() # pour vérifier que le fichier se trouve bien ici</pre>
```

L'erreur la plus commune :

```
## Error in setwd("../myFiles/") :
## impossible de changer de répertoire de travail
```

Cela veut dire que le répertoire n'existe pas (il faut vérifier que la syntaxe est correcte et que le répertoire existe bien avec ce chemin).

Une fois le répertoire de travail correctement défini ou le chemin relatif vers le fichier correctement établi, nous pouvons lire le fichier avec la fonction read.table(). Certains utilisent la fonction read.csv() mais ce n'est qu'un cas particulier de la fonction read.table().

```
myWD <- "../myFiles/"
setwd(myWd)
read.table(file = "data01.csv")</pre>
```

ou alternativement :

```
read.table(file = "../myFiles/data01.csv")
```

Si le chemin n'est pas correctement renseigné ou si le fichier de données n'existe pas, R renverra l'erreur suivante :

```
## Error in file(file, "rt") : impossible d'ouvrir la connexion
## De plus : Warning message:
## In file(file, "rt") :
## impossible d'ouvrir le fichier '../myFiles/data01.csv' :
## No such file or directory
```

Si tout va bien, R affiche le contenu du fichier "data01.csv". Attention aux utilisateurs de Windows car par défaut le nom des fichiers apparaît sans leur extension... Ainsi lorsque nous naviguons dans les répertoires avec l'explorateur de fichiers, il n'y a pas de fichier "data01.csv" mais uniquement un fichier "data01". Il est indispensable de remédier à ce problème pour éviter les erreurs. Pour ce faire il suffit d'ouvrir les 'Options de l'Explorateur de fichiers' via la touche 'Windows', puis dans l'onglet 'Affichage', de vérifier que l'option 'Masquer les extensions des fichiers dont le type est connu' est bien décochée.

En consultant l'aide sur la fonction read.table(), nous pouvons voir qu'elle possède de nombreux arguments. Les principaux sont les suivants :

- header = FALSE: est-ce que le fichier contient des noms de colonnes? Si oui alors il faut changer la valeur pour header = TRUE
- sep = "" : comment sont séparées les données de la table? Dans un fichier CSV il s'agit de la virgule ou du point-virgule, donc à changer pour sep = "," ou sep = ";"
- dec = ".": quel est le séparateur des nombres décimaux? Si c'est la virgule alors il faut changer pour dec = ","

Avec ces trois arguments la plupart des fichiers pourront être lus sans problème. En cas de besoin l'aide est faite pour être consultée, et elle est très complète.

La fonction read.table() renvoie le contenu du fichier sous forme d'une data.frame. Pour pouvoir utiliser le contenu du fichier nous allons donc stocker la data.frame dans un objet.

```
myWD <- "../myFiles/"
setwd(myWd)
data01 <- read.table(file = "data01.csv")
str(data01) # vérifier le format des données
head(data01) # vérifier les premières données</pre>
```

Voici un exemple où la première ligne est ignorée avec l'argument skip = 1.

```
# Affichage du fichier brut (10 premières lignes)
readLines("myFiles/E05C13.csv", n = 10)
## [1] "\"Titre de tracé : E05C13\""
## [2] "\"#\",\"Date Heure, GMT-04:00\",\"Temp., °C (LGR S/N:
10362176, SEN S/N: 10362176)\""
## [3] "1,11/12/15 23:00:00,4.973"
## [4] "2,11/12/15 23:30:00,4.766"
## [5] "3,11/13/15 00:00:00,4.844"
## [6] "4.11/13/15 00:30:00.4.844"
## [7] "5,11/13/15 01:00:00,5.076"
## [8] "6,11/13/15 01:30:00,5.282"
## [9] "7,11/13/15 02:00:00,5.308"
## [10] "8,11/13/15 02:30:00,5.385"
# lecture du fichier avec R
bdd <- read.table("myFiles/E05C13.csv", skip = 1, header = TRUE,
  sep = ",", dec = ".", stringsAsFactors = FALSE)
colnames(bdd) <- c("id", "date", "temp")</pre>
head(bdd)
##
    id
                     date temp
## 1 1 11/12/15 23:00:00 4.973
## 2 2 11/12/15 23:30:00 4.766
## 3 3 11/13/15 00:00:00 4.844
## 4 4 11/13/15 00:30:00 4.844
## 5 5 11/13/15 01:00:00 5.076
## 6 6 11/13/15 01:30:00 5.282
tail(bdd)
##
            id
                            date temp
## 32781 32781 09/25/17 21:00:00 7.091
## 32782 32782 09/25/17 21:30:00 6.914
## 32783 32783 09/25/17 22:00:00 6.813
## 32784 32784 09/25/17 22:30:00 6.611
## 32785 32785 09/25/17 23:00:00 6.331
## 32786 32786 09/25/17 23:30:00 5.385
```

str(bdd)

```
## 'data.frame': 32786 obs. of 3 variables:
## $ id : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ date: chr "11/12/15 23:00:00" "11/12/15 23:30:00" "11/13/15
00:00:00" "11/13/15 00:30:00" ...
## $ temp: num 4.97 4.77 4.84 4.84 5.08 ...
```

7.1.3 Lire un fichier texte

La fonction la plus simple pour lire un fichier contenant du texte est readLines(). Voici un exemple avec le fichier bookdown.yml de ce livre, que l'on retrouve sur GitHub.

```
# découpage de l'URL puis collage avec paste0()
# pour tenir sur plusieurs lignes
readmeGitHub <- paste0(
   "https://raw.githubusercontent.com/",
   "frareb/myRBook_FR/master/_bookdown.yml")
readLines(readmeGitHub)</pre>
```

```
## [1] "---"
## [2] "book filename: \"myRBook FR\""
## [3] "output_dir: public"
## [4] "language: "
## [5] " ui:"
## [6] " chapter_name: \" \""
## [7] "delete_merged_file: true"
## [8] "rmd_files:"
## [9] " latex: [\"index.Rmd\", \"000_preambule.Rmd\",
\"002_introduction.Rmd\", "
## [10] " \"011_conceptBase.Rmd\", "
## [11] " \"012_choixIDE.Rmd\", \"013_dataType1.Rmd\",
\"014_dataType2.Rmd\", "
## [12] " \"015_fonctions.Rmd\", \"016_importExport.Rmd\",
\"017 boucles.Rmd\", "
## [13] " \"018_gestproj.Rmd\", \"021_01_graphiques.Rmd\",
\"021_02_graphiques.Rmd\","
## [14] " \"021 03 graphiques.Rmd\", \"022 InkscapeGimp.Rmd\",
\"041_studyCase.Rmd\","
## [15] " \"042_studyCase.Rmd\"]"
## [16] " html: [\"index.Rmd\", \"000 preambule.Rmd\",
\"001\_licence.Rmd\", "
## [17] " \"002_introduction.Rmd\", \"011_conceptBase.Rmd\", "
## [18] " \"012_choixIDE.Rmd\", \"013_dataType1.Rmd\",
\"014_dataType2.Rmd\", "
```

```
## [19] " \"015_fonctions.Rmd\", \"016_importExport.Rmd\",
\"017_boucles.Rmd\", "
## [20] " \"018_gestproj.Rmd\", \"021_01_graphiques.Rmd\",
\"021_02_graphiques.Rmd\","
## [21] " \"021_03_graphiques.Rmd\", \"022_InkscapeGimp.Rmd\",
\"041_studyCase.Rmd\","
## [22] " \"042_studyCase.Rmd\"]"
## [23] "---"
```

Il existe aussi la fonction scan() qui va renvoyer l'ensemble des mots séparés par des espaces. Nous pouvons consulter l'aide pour plus d'information.

```
scan(readmeGitHub, what = "character")
```

```
##
   [1] "---"
                                 "book filename:"
##
    [3] "myRBook_FR"
                                 "output_dir:"
##
    [5] "public"
                                 "language:"
    [7] "ui:"
##
                                 "chapter name:"
    [9] " "
##
                                 "delete merged file:"
## [11] "true"
                                 "rmd files:"
## [13] "latex:"
                                 "[\"index.Rmd\"."
## [15] "000_preambule.Rmd"
                                 ","
## [17] "002_introduction.Rmd"
## [19] "011_conceptBase.Rmd"
                                 ","
## [21] "012_choixIDE.Rmd"
                                 "."
                                 ","
## [23] "013_dataType1.Rmd"
## [25] "014_dataType2.Rmd"
                                 11 11
## [27] "015_fonctions.Rmd"
                                 ","
## [29] "016_importExport.Rmd"
                                 ","
## [31] "017_boucles.Rmd"
## [33] "018_gestproj.Rmd"
## [35] "021_01_graphiques.Rmd" ","
## [37] "021_02_graphiques.Rmd" ","
## [39] "021_03_graphiques.Rmd" ","
## [41] "022_InkscapeGimp.Rmd"
                                 ","
## [43] "041_studyCase.Rmd"
                                 " . "
## [45] "042_studyCase.Rmd"
                                 "]"
## [47] "html:"
                                 "[\"index.Rmd\","
## [49] "000_preambule.Rmd"
                                 ","
## [51] "001 licence.Rmd"
                                 "."
## [53] "002_introduction.Rmd"
## [55] "011_conceptBase.Rmd"
                                 ","
## [57] "012_choixIDE.Rmd"
                                 ","
## [59] "013 dataType1.Rmd"
                                 ","
                                 ","
## [61] "014_dataType2.Rmd"
## [63] "015_fonctions.Rmd"
                                 ","
## [65] "016_importExport.Rmd"
```

```
## [67] "017_boucles.Rmd" ","
## [69] "018_gestproj.Rmd" ","
## [71] "021_01_graphiques.Rmd" ","
## [73] "021_02_graphiques.Rmd" ","
## [75] "021_03_graphiques.Rmd" ","
## [77] "022_InkscapeGimp.Rmd" ","
## [79] "041_studyCase.Rmd" ","
## [81] "042_studyCase.Rmd" "]"
## [83] "---"
```

7.2 Exporter ou charger des données pour R

Il est parfois utile de pouvoir sauvegarder un objet R pour pouvoir le réutiliser plus tard. C'est le cas par exemple lorsque le temps de calcul pour arriver à un résultat est très long, ou alors lorsque l'on souhaite libérer de l'espace dans la RAM. Pour ce faire il existe la fonction save () qui prend comme argument principal le nom du ou des objets que nous voulons sauvegarder.

L'objet sauvé va être stocké dans un fichier. Par convention, il est bon de donner le nom d'extension .RData aux fichiers contenant des objets R, de préférer un seul objet par fichier, et de donner le nom de l'objet comme nom de fichier.

```
# Création de l'objet myObject
myObject <- 5
# Vérification de l'existence de l'objet
ls(pattern = "myObject")</pre>
```

```
## [1] "myObject"
```

```
# Sauvegarde de l'objet dans un fichier RData
save(myObject, file = "myFiles/myObject.RData")
# Suppression de l'objet dans R
rm(myObject)
# Vérification de la suppression
ls(pattern = "myObject")
```

```
## character(0)
```

Lors de la session suivante de R ou si nous avons à nouveau besoin de l'objet sauvegardé dans le fichier "myObject.RData", nous pouvons le recharger avec la fonction load().

```
ls(pattern = "myObject")
```

```
## character(0)
```

```
load("myFiles/myObject.RData")
ls(pattern = "myObject")

## [1] "myObject"

print(myObject)
```

[1] 5

7.3 Exporter des données

Le meilleur moyen de communiquer vos résultats ou vos données est de transmettre vos scripts et vos fichiers de données. Parfois ce n'est pas possible ou pas adapté, et il peut être utile d'exporter ses données dans un fichier texte ou CSV. Pour ce faire il existe la fonction générique write() et la fonction write.table() pour les data.frame.

Par exemple nous allons créer une data.frame avec les numéros de 1 à 26 et les lettres correspondantes, puis les sauver dans un fichier CSV, puis lire les données contenues dans ce fichier.

```
##
    num letters
## 1
     1
## 2
      2
             b
## 3
     3
## 4
     4
           d
## 5 5
             е
## 6 6
             f
```

	_	_	
##	7	7	g
##	8	8	h
##	9	9	i
##	10	10	j
##	11	11	k
##	12	12	1
##	13	13	m
##	14	14	n
##	15	15	0
##	16	16	р
##	17	17	q
##	18	18	r
##	19	19	s
##	20	20	t
##	21	21	u
##	22	22	v
##	23	23	W
##	24	24	x
##	25	25	У
##	26	26	z

7.4 Conclusion

Félicitations! Nous savons désormais comment lire des données contenues dans un fichier texte ou CSV, sauver et charger des données RData, et écrire dans un fichier. Rappelons que l'erreur la plus commune chez les débutants en R est la lecture des fichiers de données et l'organisation des fichiers. C'est pourquoi ce chapitre est à lire et à relire sans modération.

Chapitre 8

Algorithmique

Sommaire

8.1	Tests logiques avec if
8.2	Tests logiques avec switch
8.3	La boucle for
8.4	La boucle while
8.5	La boucle repeat
8.6	next et break
8.7	Les boucles de la famille apply
	8.7.1 apply
	8.7.2 lapply
	8.7.3 sapply
	8.7.4 tapply
	8.7.5 mapply
8.8	Conclusion

8.1 Tests logiques avec if

Si nous voulons effectuer une opération différente en fonction d'une condition, nous pouvons mettre en place un test logique du type **SI** ceci **ALORS** faire cela **SINON** faire cela. Avec R cela va se traduire par la fonction if (cond) cons.expr else alt.expr comme indiqué dans l'aide de la fonction.

```
myVar <- 2
if(myVar < 3) print("myVar < 3")</pre>
```

```
## [1] "myVar < 3"
```

```
if(myVar < 3) print("myVar < 3") else print("myVar > 3")
```

```
## [1] "myVar < 3"
```

Lorsque il y a plusieurs lignes de codes à exécuter en fonction du test logique, ou simplement pour rendre le code plus facile à lire, nous allons utiliser plusieurs lignes avec les acolades {} et en utilisant l'indentation.

```
myVar <- 2
myResult <- 0
if(myVar < 3){
   print("myVar < 3")
   myResult <- myVar + 10
} else {
   print("myVar > 3")
   myResult <- myVar - 10
}</pre>
```

```
## [1] "myVar < 3"
```

```
print(myResult)
```

```
## [1] 12
```

Dans cet exemple nous définissons une variable myVar. Si cette variable est inférieure à 3 alors la variable myResult prend comme valeur myVar + 10, et dans le cas contraire myResult prend comme valeur myVar - 10.

Nous avions déjà vu l'utilisation du test logique if dans le chapitre sur les fonctions. Nous avions alors testé si la variable entrée comme argument dans notre fonction était bien de type character.

```
myVar <- "qwerty"
if(is.character(myVar)){
  print("ok")
} else {
  print("error")
}</pre>
```

```
## [1] "ok"
```

Nous pouvons aussi imbriquer les tests logiques les uns dans les autres.

```
myVar <- TRUE
if(is.character(myVar)){
  print("myVar: character")
} else {
  if(is.numeric(myVar)){
    print("myVar: numeric")
} else {
    if(is.logical(myVar)){
       print("myVar: logical")
    } else {
       print("myVar: ...")
    }
}</pre>
```

```
## [1] "myVar: logical"
```

Il est aussi possible de stipuler plusieurs conditions, comme nous l'avons vu lors du chapitre sur les opérateurs de comparaison.

```
myVar <- 2
if(myVar > 1 & myVar < 50){
   print("ok")
}</pre>
```

```
## [1] "ok"
```

Dans cet exemple myVar est au format numeric donc la première condition (>1), et la seconde condition (<50) sont toutes les deux vérifiables. Par contre si nous affectons une variable de type character à myVar alors R va transformer 0 et 10 en objets de type character et tester si myVar > "1" puis si myVar < "50" en se basant sur un tri par ordre alphabétique. Dans l'exemple suivant "azerty" n'est pas situé par ordre alphabétique entre "1" et "50", par contre c'est le cas de "2azerty".

```
myVar <- "azerty"
limInit <- 1
limEnd <- 50
if(myVar > limInit & myVar < limEnd){
   print(pasteO(myVar, " is between ",
        limInit, " and ", limEnd, "."))
} else {
   print(pasteO(myVar, " not between ",
        limInit, " and ", limEnd, "."))
}</pre>
```

```
## [1] "azerty not between 1 and 50."
```

```
myVar <- "2azerty"
if(myVar > limInit & myVar < limEnd){
  print(pasteO(myVar, " is between ",
      limInit, " and ", limEnd, "."))
} else {
  print(pasteO(myVar, " not between ",
      limInit, " and ", limEnd, "."))
}</pre>
```

[1] "2azerty is between 1 and 50."

Donc ce que nous voudrions faire est de tester si myVar est bien au format numeric puis uniquement si c'est le cas de tester les conditions suivantes.

```
myVar <- "2azerty"
if(is.numeric(myVar)){
  if(myVar > limInit & myVar < limEnd){
    print(pasteO(myVar, " is between ",
        limInit, " and ", limEnd, "."))
  } else {
    print(pasteO(myVar, " not between ",
        limInit, " and ", limEnd, "."))
  }
} else {
    print(pasteO("Object ", myVar, " is not numeric"))
}</pre>
```

[1] "Object 2azerty is not numeric"

Parfois, nous pouvons avoir besoin de tester une première condition puis une seconde condition uniquement si la première se vérifie dans un même test. Par exemple, pour un site nous voudrions savoir si il y a une seule espèces et tester si son abondance est supérieure à 10. Imaginons un jeu de données avec sous forme de vecteur les abondances. Nous allons tester le nombre d'espèces avec la fonction length().

```
mySpecies <- c(15, 14, 20, 12)
if(length(mySpecies) == 1 & mySpecies > 10){
   print("ok!")
}
## Warning message:
## In if (length(mySpecies) == 1 & mySpecies > 10) { :
## the condition has length > 1 and only the first
## element will be used
```

R renvoie une erreur car il ne peut pas au sein d'un test logique avec if () vérifier la seconde condition. En effet, mySpecies > 10 renvoie TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE. Nous pouvons séparer le code en deux conditions :

```
mySpecies <- c(15, 14, 20, 12)
if(length(mySpecies) == 1){
  if(mySpecies > 10){
    print("ok!")
  }
}
```

Une alternative plus élégante consiste à spécifier à R de vérifier la seconde condition uniquement si la première est vraie. Pour cela nous pouvons utiliser && à la place de &.

```
mySpecies <- c(15, 14, 20, 12)
if(length(mySpecies) == 1 && mySpecies > 10){
   print("ok!")
}
mySpecies <- 15
if(length(mySpecies) == 1 && mySpecies > 10){
   print("ok!")
}
```

```
## [1] "ok!"
```

```
mySpecies <- 5
if(length(mySpecies) == 1 && mySpecies > 10){
  print("ok!")
}
```

Avec & R va vérifier toutes les conditions, et avec && R va prendre chaque condition l'une après l'autre et poursuivre uniquement si elle se vérifie. Cela peut paraître anecdotique mais il est bon de connaître la différence entre & et && car nous les rencontrons souvent dans les codes disponibles sur Internet ou dans les packages.

8.2 Tests logiques avec switch

La fonction switch() est une variante de if() qui est utile lorsque nous avons de nombreuses options possibles sur une même expression. L'exemple suivant montre comment transformer un code utilisant if() en switch().

```
x <- "aa"
if(x == "a"){
  result <- 1
}
if(x == "aa"){
  result <- 2
}
if(x == "aaa"){
  result <- 3
}
if(x == "aaaa"){
  result <- 4
}
print(result)</pre>
```

[1] 2

```
x <- "aa"
switch(x,
    a = result <- 1,
    aa = result <- 2,
    aaa = result <- 3,
    aaaa = result <- 4)
print(result)</pre>
```

[1] 2

8.3 La boucle for

En programmation, lorsque nous sommes amenés à répéter plusieurs fois la même ligne de code, c'est un signe indiquant qu'il faut utiliser une **boucle**. Une boucle est une manière d'itérer sur un ensemble d'objets (ou sur les éléments d'un objet), et de répéter une opération. Imaginons une data.frame avec des mesures de terrain à deux dates.

```
## date01 date02
## 1 10.86856 7.987661
## 2 11.46760 8.704324
## 3 8.91842 8.931197
```

8.3. LA BOUCLE FOR 155

```
## 4 9.98816 10.817781
## 5 10.97477 9.074905
## 6 11.26283 9.348891
```

Nous voudrions quantifier la différence entre la première et la deuxième date, puis mettre un indicateur pour savoir si cette différence est petite ou grande, par exemple avec un seuil arbitraire de 3. Donc pour chaque ligne nous pourrions faire :

```
bdd$dif <- NA
bdd$isDifBig <- NA
bdd$dif[1] <- sqrt((bdd$date01[1] - bdd$date02[1])^2)</pre>
bdd$dif[2] <- sqrt((bdd$date01[2] - bdd$date02[2])^2)
bdd$dif[3] <- sqrt((bdd$date01[3] - bdd$date02[3])^2)
# ...
bdd$dif[100] <- sqrt((bdd$date01[100] - bdd$date02[100])^2)
if(bdd$dif[1] > 3){
  bdd$isDifBig[1] <- "big"
}else{
  bdd$isDifBig[1] <- "small"</pre>
if(bdd$dif[2] > 3){
  bdd$isDifBig[2] <- "big"</pre>
}else{
  bdd$isDifBig[2] <- "small"
if(bdd$dif[3] > 3){
  bdd$isDifBig[3] <- "big"</pre>
}else{
  bdd$isDifBig[3] <- "small"</pre>
}
# ...
if(bdd$dif[100] > 3){
  bdd$isDifBig[100] <- "big"</pre>
}else{
  bdd$isDifBig[100] <- "small"
}
```

Cette façon de faire serait extrêmement fastidieuse à réaliser, et même presque impossible à réaliser si la table contenait 1000 ou 100000 lignes. Il pourrait sembler logique de vouloir itérer sur les lignes de notre data.frame pour obtenir les nouvelles colonnes. Nous allons le réaliser même si ce n'est pas la solution que nous allons retenir par la suite.

Nous allons utiliser une boucle for(). La boucle for() va itérer sur les éléments d'un objet que nous allons donner en argument. Par exemple voici une boucle qui pour tous les chiffres de 3 à 9 va calculer leur valeur au carré. La valeur courante du chiffre est symbolisé par un objet qui peut prendre le nom que nous souhaitons (ici cela sera i).

```
for(i in c(3, 4, 5, 6, 7, 8, 9)){
  print(i^2)
}
```

```
## [1] 9
## [1] 16
## [1] 25
## [1] 36
## [1] 49
## [1] 64
## [1] 81
```

Que nous pouvons améliorer en utilisant la fonction :.

```
for(i in 3:9){
  print(i^2)
}
```

Le choix du nom i est ici arbitraire, nous aurions pu choisir my VarFor de la même façon :

```
for(myVarFor in 3:9){
  print(myVarFor^2)
}
```

La boucle for () peut itérer sur tous les types d'éléments.

```
nChar <- c("a", "z", "e", "r", "t", "y")
for(i in nChar){
  print(i)
}</pre>
```

```
## [1] "a"
## [1] "z"
## [1] "e"
## [1] "r"
## [1] "t"
## [1] "y"
```

Revenons à notre cas. Nous allons itérer sur le nombre de lignes de notre data.frame bdd. Avant cela nous allons créer les colonnes dif et isDifBig avec les valeurs NA. Ensuite nous allons utiliser la fonction nrow() pour connaître le nombre de lignes.

8.3. LA BOUCLE FOR 157

```
bdd$dif <- NA
bdd$isDifBig <- NA
for(i in 1:nrow(bdd)){
  bdd$dif[i] <- sqrt((bdd$date01[i] - bdd$date02[i])^2)
  if(bdd$dif[i] > 3){
    bdd$isDifBig[i] <- "big"
  }else{
    bdd$isDifBig[i] <- "small"
  }
}
print(head(bdd, n = 20))</pre>
```

```
##
         date01
                  date02
                                 dif isDifBig
      10.868560 7.987661 2.88089895
## 1
                                        small
## 2 11.467605 8.704324 2.76328102
                                        small
## 3
      8.918420 8.931197 0.01277754
                                        small
## 4
       9.988160 10.817781 0.82962165
                                        small
      10.974770 9.074905 1.89986553
## 5
                                        small
## 6
      11.262831 9.348891 1.91393989
                                        small
## 7
      8.333368 8.251131 0.08223741
                                        small
      10.900006 10.600054 0.29995222
## 8
                                        small
       8.720227 9.222887 0.50265999
                                        small
## 10 10.330121 8.154326 2.17579541
                                        small
## 11 10.084364 9.833287 0.25107700
                                        small
## 12 10.153428 10.363745 0.21031741
                                        small
## 13 9.926470 10.054315 0.12784458
                                        small
## 14 8.903883 11.774279 2.87039570
                                        small
      8.569016 12.064177 3.49516048
## 15
                                          big
## 16 10.589124 8.133787 2.45533753
                                        small
## 17 10.157349 8.977341 1.18000804
                                        small
## 18 11.364785 9.156826 2.20795872
                                        small
## 19 10.630832 10.145951 0.48488030
                                        small
## 20 10.360577 9.892331 0.46824594
                                        small
```

En pratique ce n'est pas la meilleure façon de réaliser cet exercice car il s'agit ici de simples calculs sur des vecteurs contenus dans une data.frame. R est particulièrement puissant pour effectuer des opérations sur des vecteurs. Lorsque cela est possible il faut donc toujours privilégier les opérations sur les vecteurs. Ici notre code devient :

```
bdd$dif <- sqrt((bdd$date01 - bdd$date02)^2)
bdd$isDifBig <- "small"
bdd$isDifBig[bdd$dif > 3] <- "big"
print(head(bdd, n = 20))</pre>
```

```
## date01 date02 dif isDifBig
## 1 10.868560 7.987661 2.88089895 small
```

```
11.467605 8.704324 2.76328102
                                         small
## 3
       8.918420 8.931197 0.01277754
                                         small
## 4
       9.988160 10.817781 0.82962165
                                         small
      10.974770 9.074905 1.89986553
                                         small
## 5
## 6
     11.262831
                 9.348891 1.91393989
                                         small
       8.333368 8.251131 0.08223741
## 7
                                         small
     10.900006 10.600054 0.29995222
                                         small
## 8
       8.720227 9.222887 0.50265999
## 9
                                         small
## 10 10.330121
                 8.154326 2.17579541
                                         small
## 11 10.084364 9.833287 0.25107700
                                         small
## 12 10.153428 10.363745 0.21031741
                                         small
       9.926470 10.054315 0.12784458
                                         small
       8.903883 11.774279 2.87039570
                                         small
## 15
       8.569016 12.064177 3.49516048
                                           big
## 16 10.589124 8.133787 2.45533753
                                         small
                8.977341 1.18000804
## 17 10.157349
                                         small
## 18 11.364785 9.156826 2.20795872
                                         small
## 19 10.630832 10.145951 0.48488030
                                         small
## 20 10.360577
                 9.892331 0.46824594
                                         small
```

La plupart des exemples que l'on peut trouver sur Internet à propos de la boucle for () peuvent être remplacés par des opérations sur les vecteurs. Voici quelques exemples adaptés de plusieurs sources :

```
# tester si des nombres sont pairs
# [1] FOR
x <- sample(1:100, size = 20)
count <- 0
for (val in x) {
  if(val %% 2 == 0) {
    count <- count + 1
  }
}
print(count)</pre>
```

```
## [1] 12
```

```
# [2] VECTOR
sum(x %% 2 == 0)
```

```
## [1] 12
```

8.3. LA BOUCLE FOR 159

```
# calculer des carrés
# [1] FOR
x <- rep(0, 20)
for (j in 1:20){
   x[j] <- j^2
}
print(x)</pre>
```

```
## [1] 1 4 9 16 25 36 49 64 81 100 121 144 169 196
## [15] 225 256 289 324 361 400
```

```
# [2] VECTOR
(1:20)^2
```

```
## [1] 1 4 9 16 25 36 49 64 81 100 121 144 169 196
## [15] 225 256 289 324 361 400
```

```
# répéter un lancer de dés et faire la moyenne
# [1] FOR
ntrials = 1000
trials = rep(0, ntrials)
for (j in 1:ntrials){
  trials[j] = sample(1:6, size = 1)
}
mean(trials)
```

[1] 3.534

```
# [2] VECTOR
mean(sample(1:6, ntrials, replace = TRUE))
```

```
## [1] 3.454
```

C'est un bon exercice de parcourir les nombreux exemples disponibles sur Internet sur la boucle for () et de tenter de les transformer en opérations vectorielles. Cela nous permet d'acquérir les bons réflexes de programmation avec R. La boucle for () reste très utile pour par exemple lire plusieurs fichiers et traiter l'information qu'ils contiennent de la même façon, faire des graphiques, ou encore lorsque les opérations vectorielles deviennent fastidieuses. Imaginons une matrice de 10 colonnes et 100 lignes. Nous voulons la somme de chaque ligne (nous verrons plus loin comment faire avec la fonction apply ()).

```
myMat <- matrix(
    sample(1:100, size = 1000, replace = TRUE),
    ncol = 10)
# VECTOR
sumRow <- myMat[, 1] + myMat[, 2] + myMat[, 3] + myMat[, 4] +
    myMat[, 5] + myMat[, 6] + myMat[, 7] + myMat[, 8] +
    myMat[, 9] + myMat[, 10]
print(sumRow)</pre>
```

```
[1] 491 479 369 548 599 577 558 559 370 463 537 506 508
##
##
    [14] 508 537 484 564 520 523 475 457 519 511 537 475 449
    [27] 364 473 588 566 453 611 526 614 488 393 648 525 608
##
##
    [40] 494 603 479 512 504 607 298 365 478 514 494 461 526
##
    [53] 489 546 631 408 515 744 455 505 555 396 570 357 373
##
    [66] 497 360 512 539 669 479 587 524 512 541 398 498 371
##
    [79] 535 438 659 454 245 474 715 434 493 578 519 252 729
##
    [92] 499 465 357 634 565 411 326 606 494
```

```
# FOR
sumRow <- rep(NA, times = nrow(myMat))
for(j in 1:nrow(myMat)){
   sumRow[j] <- sum(myMat[j, ])
}
print(sumRow)</pre>
```

```
##
     [1] 491 479 369 548 599 577 558 559 370 463 537 506 508
##
    [14] 508 537 484 564 520 523 475 457 519 511 537 475 449
    [27] 364 473 588 566 453 611 526 614 488 393 648 525 608
##
    [40] 494 603 479 512 504 607 298 365 478 514 494 461 526
##
##
    [53] 489 546 631 408 515 744 455 505 555 396 570 357 373
    [66] 497 360 512 539 669 479 587 524 512 541 398 498 371
##
    [79] 535 438 659 454 245 474 715 434 493 578 519 252 729
##
    [92] 499 465 357 634 565 411 326 606 494
##
```

En conclusion, il est recommandé de ne pas utiliser la boucle for() avec R chaque fois que cela est possible, et nous verrons dans ce chapitre des alternatives comme les boucles de la famille apply().

8.4 La boucle while

La boucle while(), contrairement à la boucle for(), signifie *TANT QUE*. Tant qu'une condition n'est pas remplie, la boucle va continuer à s'exécuter. Attention car en cas d'erreur, nous pouvons facilement programmer des boucles qui ne terminent jamais! Cette boucle est moins courante que la boucle for(). Prenons un exemple :

```
i <- 0
while(i < 10){
  print(i)
  i <- i + 1
}</pre>
```

```
## [1] 0

## [1] 1

## [1] 2

## [1] 3

## [1] 4

## [1] 5

## [1] 6

## [1] 7

## [1] 8

## [1] 9
```

Dans cet exemple, la variable i a comme valeur 0. TANT QUE i < 10, nous allons afficher i. Pour que cette boucle se termine, il ne faut pas oublier de modifier la valeur de i, c'est ce qui est fait avec la ligne i <- i + 1. Lorsque la condition i < 10 ne se vérifie plus, la boucle s'arrête.

La boucle while() est très utile pour créer des scripts qui vont effectuer des calculs sur des variables dont la valeur évoluent dans le temps. Par exemple imaginons un nombre entre 0 et 10000 et un générateur aléatoire qui va essayer de déterminer la valeur de ce nombre. Si nous souhaitons limiter les tentatives de R à 2 secondes, nous pouvons écrire le script suivant (qui devrait marcher à tous les coups sur un ordinateur de bureau classique pouvant facilement effectuer 35000 essais en 2 secondes):

```
myNumber <- sample(\underline{x} = 10000, \underline{\text{size}} = 1)
myGuess <- sample(\underline{x} = 10000, \underline{\text{size}} = 1)
startTime <- Sys.time()</pre>
numberGuess <- 0
while(Sys.time() - startTime < 2){</pre>
  if(myGuess == myNumber){
    numberGuess <- numberGuess + 1
    print("Number found !")
    print(pasteO("And I have plenty of time left: ",
       round(2 - as.numeric(Sys.time() - startTime), digits = 2),
       " sec"))
    break
  }else{
    myGuess \leftarrow sample(x = 10000, size = 1)
    numberGuess <- numberGuess + 1</pre>
  }
}
```

```
## [1] "Number found !"
## [1] "And I have plenty of time left: 1.84 sec"
```

Dans ce script nous générons un nombre aléatoire à deviner avec la fonction sample(), et chaque essai avec la même fonction sample(). Ensuite nous utilisons la fonction Sys.time() (avec un S majuscule à Sys), pour connaître l'heure de début de la boucle. Tant que la différence entre chaque itération de la boucle et l'heure de démarrage est inférieur à 2 secondes, la boucle while() va vérifier si le bon nombre a été deviné dans le test logique avec if() puis si c'est le cas nous informer que le nombre a été trouvé, nous dire le temps restant avant les deux secondes, puis terminer la boucle avec le mot clef break sur lequel nous reviendrons. En bref, break permet de sortir d'une boucle. Si le nombre n'a pas été deviné, la boucle fait un autre essai avec la fonction sample().

Plus concrètement nous pourrions imaginer des algorithmes pour explorer un espace de solutions face à un problème avec un temps limité pour y parvenir. La boucle while() peut aussi être pratique pour qu'un script ne s'exécute que lorsque un fichier issu d'un autre programme devient disponible... En pratique la boucle while() reste peu utilisée avec R, car ce genre de script qui manipule des informations système (temps, fichiers, ...) est plus communément réalisé avec d'autres langages comme Python.

8.5 La boucle repeat

La boucle repeat () permet de répéter une opération sans condition à vérifier. Pour sortir de cette boucle il faut donc obligatoirement utiliser le mot clef break.

```
i <- 1
repeat{
  print(i^2)
  i <- i + 1
  if(i == 5){
    break
  }
}</pre>
```

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

Si nous reprenons l'exemple précédent, nous pouvons utiliser une boucle repeat() pour le répéter 5 fois.

```
numTry <- 0
repeat{
  myNumber <- sample(x = 10000, size = 1)
  myGuess <- sample(x = 10000, size = 1)
  startTime <- Sys.time()
  numberGuess <- 0
  while(Sys.time() - startTime < 2){
    if(myGuess == myNumber){</pre>
```

8.6. NEXT ET BREAK 163

```
numberGuess <- numberGuess + 1
print(round(
    as.numeric(Sys.time() - startTime),
    digits = 3))
    break
}else{
    myGuess <- sample(x = 10000, size = 1)
    numberGuess <- numberGuess + 1
}
numTry <- numTry + 1
if(numTry == 5){break}
}</pre>
```

```
## [1] 0.747
## [1] 0.845
## [1] 0.215
## [1] 0.065
## [1] 0.091
```

Comme la boucle while(), la boucle repeat() reste peu utilisée avec R.

8.6 next et break

Nous avons déjà vu le mot clef break qui permet de sortir de la boucle en cours. Par exemple si nous cherchons le premier nombre après 111 qui soit divisible par 32 :

```
myVars <- 111:1000
for(myVar in myVars){
  if(myVar %% 32 == 0){
    print(myVar)
    break
  }
}</pre>
```

```
## [1] 128
```

Même si nous avons vu que dans la pratique nous pouvons éviter la boucle for() avec une opération sur les vecteurs. Avec une opération sur les vecteurs nous pourrions facilement calculer tous les nombres entre 111 et 1000 qui sont divisibles par 32.

```
(111:1000)[111:1000 %% 32 == 0]
```

```
## [1] 128 160 192 224 256 288 320 352 384 416 448 480 512 544
## [15] 576 608 640 672 704 736 768 800 832 864 896 928 960 992
```

Le premier est 128, que nous pouvons récupérer avec [1].

```
(111:1000)[111:1000 %% 32 == 0][1]
```

```
## [1] 128
```

Le mot clef next permet quant à lui de passer à l'itération suivante d'une boucle si une certaine condition est remplie. Par exemple si nous voulons imprimer les lettres de l'alphabet sans les voyelles :

```
for(myLetter in letters){
  if(myLetter %in% c("a", "e", "i", "o", "u", "y")){
    next
  }
  print(myLetter)
}
```

```
## [1]
       "b"
## [1] "c"
## [1]
       "d"
## [1]
       "f"
## [1]
       "g"
## [1]
       "h"
## [1]
       "i"
## [1]
       "k"
## [1]
       "1"
## [1]
       "m"
## [1]
       "n"
## [1]
       "p"
## [1]
       "a"
## [1]
       "r"
## [1]
       "s"
## [1]
       "t"
## [1]
## [1]
       "w"
## [1]
       "x"
## [1] "z"
```

Encore une fois nous pourrions éviter la boucle for () avec :

```
letters[! letters %in% c("a", "e", "i", "o", "u", "y")]
```

```
## [1] "b" "c" "d" "f" "g" "h" "j" "k" "l" "m" "n" "p" "q" "r"
## [15] "s" "t" "v" "w" "x" "z"
```

En conclusion, si nous utilisons les boucles, alors les mots clefs next et break sont souvent très utiles, mais chaque fois que cela est possible il vaut mieux avoir recours à des opérations sur les vecteurs. Lorsque cela n'est pas possible de travailler sur les vecteurs, il est préférable d'utiliser les boucles de la famille apply qui sont le sujet de la prochaine section.

8.7 Les boucles de la famille apply

8.7.1 apply

La fonction apply() permet d'appliquer une fonction à tous les éléments d'un array ou d'une matrix. Par exemple si nous souhaitons connaître la somme de chaque ligne d'une matrix de 10 colonnes et 100 lignes:

```
myMat <- matrix(
   sample(1:100, size = 1000, replace = TRUE),
   ncol = 10)
apply(X = myMat, MARGIN = 1, FUN = sum)</pre>
```

```
##
     [1] 412 382 566 375 535 415 607 596 529 521 431 642 561
##
    [14] 581 651 599 482 435 624 678 446 434 614 494 518 421
##
    [27] 625 604 492 532 490 449 475 556 499 694 544 429 685
##
    [40] 384 670 568 425 460 506 519 520 353 643 529 414 555
##
    [53] 475 520 464 526 451 556 612 342 551 583 529 388 433
##
    [66] 588 492 620 671 570 435 550 505 500 604 555 507 499
##
    [79] 451 431 493 470 595 483 428 568 493 693 531 425 418
    [92] 538 522 382 568 421 503 627 467 418
##
```

Si nous souhaitons connaître la médiane de chaque colonne, l'expression devient :

```
apply(X = myMat, MARGIN = 2, FUN = median)
```

```
## [1] 56.0 53.5 46.5 52.0 59.0 48.0 50.0 55.0 57.0 50.0
```

L'argument X correspond à l'objet sur lequel la boucle apply va itérer. L'argument MARGIN correspond à la dimension à prendre en compte (1 pour les lignes, et 2 pour les colonnes). L'argument FUN correspond à la fonction à appliquer. Sur un objet de type array, l'argument MARGIN peut prendre autant de valeurs que de dimensions. Dans cet exemple MARGIN = 1 correspond à la moyenne de chaque ligne - dimension 1 - (toutes dimensions confondues), MARGIN = 2 correspond à la moyenne de chaque colonne - dimension 2 - (toutes dimensions confondues), et MARGIN = 3 correspond à la moyenne de chaque dimension 3. Ci-dessous chaque calcul est réalisé de deux manières différentes pour en expliciter le fonctionnement.

```
# création de la matrix
mvArr <- array(</pre>
  sample(1:100, size = 1000, replace = TRUE),
  \dim = c(10, 20, 5)
# Calcul avec APPLY
apply(X = \text{myArr}, MARGIN = 1, FUN = mean)
## [1] 46.80 51.14 49.37 50.08 55.75 54.17 52.80 50.51 50.82
## [10] 54.07
# Calcul "à la main"
(apply(myArr[,,1], 1, mean) + apply(myArr[,,2], 1, mean) +
  apply(myArr[,,3], 1, mean) + apply(myArr[,,4], 1, mean) +
  apply(myArr[,,5], 1, mean))/5
    [1] 46.80 51.14 49.37 50.08 55.75 54.17 52.80 50.51 50.82
## [10] 54.07
# Calcul avec APPLY
apply(X = myArr, MARGIN = 2, FUN = mean)
    [1] 51.42 47.90 52.24 56.82 55.64 50.56 46.70 40.66 53.62
## [10] 52.82 51.44 53.04 51.56 55.14 49.78 54.58 50.26 49.56
## [19] 55.88 51.40
# Calcul "à la main"
(apply(myArr[,,1], 2, mean) + apply(myArr[,,2], 2, mean) +
  apply(myArr[,,3], 2, mean) + apply(myArr[,,4], 2, mean) +
  apply(myArr[,,5], 2, mean))/5
    [1] 51.42 47.90 52.24 56.82 55.64 50.56 46.70 40.66 53.62
## [10] 52.82 51.44 53.04 51.56 55.14 49.78 54.58 50.26 49.56
## [19] 55.88 51.40
# Calcul avec APPLY
apply(X = myArr, MARGIN = 3, FUN = mean)
```

[1] 51.780 53.045 52.060 51.810 49.060

```
# Calcul "ā la main"
c(mean(myArr[,,1]), mean(myArr[,,2]), mean(myArr[,,3]),
mean(myArr[,,4]), mean(myArr[,,5]))
```

```
## [1] 51.780 53.045 52.060 51.810 49.060
```

Nous pouvons aussi calculer la moyenne pour chaque valeur de ligne et de colonne (la fonction itère alors sur la dimension 3):

```
apply(\underline{X} = \text{myArr}, \underline{\text{MARGIN}} = c(1, 2), \underline{\text{FUN}} = \text{mean})
```

```
##
         [,1] [,2] [,3] [,4] [,5] [,6] [,7] [,8] [,9] [,10]
##
    [1,] 47.0 27.0 40.4 62.6 67.2 53.6 65.2 22.4 59.8
                                                      48.8
##
    [2,] 43.8 42.6 64.4 63.0 54.6 37.8 59.4 58.2 60.2
                                                      46.2
    [3,] 38.6 46.2 57.8 36.4 70.4 55.8 30.8 30.6 46.2
##
                                                      68.6
    [4,] 51.4 58.2 54.2 47.2 52.8 36.8 46.0 62.0 34.8
##
                                                      41.0
    [5,] 52.6 34.0 42.2 62.2 72.8 43.0 48.2 59.2 62.8
##
    [6,] 62.4 73.8 57.6 46.8 43.8 53.2 49.8 30.4 52.8
                                                      70.8
##
    [7,] 65.8 64.8 49.8 60.6 45.4 54.0 38.6 49.8 50.2
                                                      62.2
    [8,] 45.6 32.8 41.4 68.8 44.0 34.4 39.4 27.4 86.0
    [9,] 54.4 59.6 48.8 55.6 48.0 86.6 48.6 28.2 29.2
                                                      28.4
## [10,] 52.6 40.0 65.8 65.0 57.4 50.4 41.0 38.4 54.2
##
         [,11] [,12] [,13] [,14] [,15] [,16] [,17] [,18] [,19]
    [1,]
##
         39.0
               32.8
                     36.8
                           34.2
                                 47.6 68.6
                                             38.2 66.2
                                                        45.0
##
    [2,]
         44.6
               68.4 50.6 45.0
                                 45.2 40.4
                                             49.8
                                                   30.8
                                                         57.0
##
    [3,]
         45.6
               53.8 49.0
                           61.4
                                 49.8 43.6
                                             36.8
                                                   51.6
                                                         47.6
##
    [4,]
         54.0 45.0
                     46.4
                           50.4
                                 69.0 55.2
                                             52.2
                                                   39.4
                                                         53.0
##
    [5,]
         63.0 76.6
                    46.8
                           65.4
                                 56.2 61.0
                                             53.8
                                                   54.4
                                                         76.6
         56.4
                                                   45.6
##
    [6,]
               73.8 40.6 70.8
                                18.6 62.0
                                             64.4
                                                         57.8
##
    [7,]
         57.6
               39.4 66.8
                           62.2
                                51.2 56.6
                                             40.6 40.8
                                                        47.6
##
    [8,]
         61.6
               50.4
                     69.2
                           65.2
                                 47.6
                                       35.6
                                             53.0
                                                   44.4
                                                         52.0
##
    [9,]
         48.6
               49.0 54.4 45.6
                                 55.8
                                       71.2
                                             72.0
                                                   50.8
                                                         49.2
## [10,]
         44.0
               41.2 55.0
                           51.2 56.8 51.6 41.8 71.6 73.0
         [,20]
##
    [1,]
##
         33.6
    [2,]
##
         60.8
##
    [3,]
         66.8
##
    [4,]
         52.6
##
    [5,]
         51.8
##
    [6,]
         52.0
    [7,]
##
         52.0
##
    [8,]
         46.4
##
    [9,]
         32.4
## [10,]
         65.6
```

8.7.2 lapply

Comme indiqué dans la documentation, lapply() renvoie une liste de même longueur que X, chaque élément résultant de l'application de FUN à l'élément correspondant de X. Si X est une list contenant des vector et que nous cherchons à obtenir la moyenne de chacun des éléments de la list, nous pouvons utiliser la fonction lapply():

```
# Création de l'objet myList
myList <- list(
    a = sample(1:100, size = 10),
    b = sample(1:100, size = 10),
    c = sample(1:100, size = 10),
    d = sample(1:100, size = 10),
    e = sample(1:100, size = 10)
)
print(myList)</pre>
```

```
## $a
   [1] 10 50 95 28 35 66 88 12 2 30
##
##
## $b
    [1] 51 39 43 73 31 64 10 33 76 37
##
##
## $c
##
    [1] 60 17 11 63 55 20 96 15 79 88
##
## $d
    [1] 53 8 60 18 35 15 31 57 33 98
##
##
## $e
   [1] 65 29 71 7 16 17 44 62 1 89
##
```

```
# Fonction moyenne appliquée à chacun des
# éléments de la list
lapply(myList, FUN = mean)
```

```
## $a
## [1] 41.6
##
## $b
## [1] 45.7
##
## $c
## [1] 50.4
```

```
## $d
## [1] 40.8
##
## $e
## [1] 40.1
```

Cela revient à une boucle for () itérant sur les élément de l'objet de type list.

```
for(i in 1:length(myList)){
  mean(myList[[i]])
}
```

Cependant, la boucle for() ne renvoie pas de résultat. Pour l'obtenir, nous devons au préalable créer un objet qui va contenir notre résultat. A chaque itération de la boucle for(), le résultat sera affecté à l'élément correspondant de notre objet.

```
myResult <- list(a = NULL, b = NULL, c = NULL,
    d = NULL, e = NULL)
for(i in 1:length(myList)){
    myResult[[i]] <- mean(myList[[i]])
}
print(myResult)</pre>
```

```
## $a
## [1] 41.6
##
## $b
## [1] 45.7
##
$c
## [1] 50.4
##
## $d
## [1] 40.8
##
## $e
## $e
```

Nous comprenons alors que la fonction lapply () est bien plus performante car elle va à la fois permettre de procéder à notre tâche tout en fournissant un résultat qui peut être stocké directement dans un objet (ou pas comme c'est le cas ici).

Comme pour la fonction apply(), nous pouvons passer des arguments supplémentaires à la fonction lapply() en les ajoutant à la suite de la fonction. C'est par exemple utile si notre list contient ces valeurs manquantes NA et que nous voulons les ignorer pour le calcul des moyennes (avec l'argument na.rm = TRUE).

```
# Création de l'objet myList
myList <- list(
 a = sample(c(1:5, NA), size = 10, replace = TRUE),
 b = sample(c(1:5, NA), size = 10, replace = TRUE),
 \underline{c} = sample(c(1:5, NA), \underline{size} = 10, \overline{replace} = TRUE),
  d = sample(c(1:5, NA), size = 10, \overline{replace} = TRUE),
  e = sample(c(1:5, NA), size = 10, replace = TRUE)
)
print(myList)
## $a
## [1] 5 1 4 4 2 NA 1 4 NA 4
##
## $b
## [1] NA NA 2 5 4 2 3 2 NA 1
##
## $c
## [1] 1 4 4 1 4 3 1 1 1 NA
##
## $d
        2 2 3 NA 1 2 2 3 3 4
## [1]
##
## $e
## [1] 2 3 1 4 2 2 NA NA 5 1
```

lapply(myList, FUN = mean)

```
## $a
## [1] NA
##
## $b
## [1] NA
##
## $c
## [1] NA
##
## $d
## [1] NA
##
## $e
## [1] NA
```

```
lapply(myList, FUN = mean, na.rm = TRUE)
```

```
## $a
## [1] 3.125
##
## $b
## [1] 2.714286
##
## $c
## [1] 2.222222
##
## $d
## [1] 2.444444
##
## $e
## [1] 2.5
```

Pour plus de lisibilité ou si plusieurs opérations sont à réaliser au sein de l'argument FUN, nous pouvons utiliser l'écriture suivante :

```
lapply(myList, FUN = function(i){
  mean(i, na.rm = TRUE)
})
```

```
## $a
## [1] 3.125
##
## $b
## [1] 2.714286
##
## $c
## [1] 2.222222
##
## $d
## [1] 2.444444
##
## $e
## [1] 2.5
```

Par exemple si nous souhaitons obtenir i^2 si la moyenne est supérieure à 3, et i^3 sinon :

```
lapply(myList, FUN = function(i){
  m <- mean(i, na.rm = TRUE)
  if(m > 3){
```

```
return(i^2)
}else{
  return(i^3)
}
```

```
## $a
   [1] 25 1 16 16 4 NA 1 16 NA 16
##
## $b
  [1]
##
       NA NA 8 125 64
                         8 27 8 NA
                                         1
##
## $c
  [1]
       1 64 64 1 64 27 1 1 1 NA
##
##
## $d
       8 8 27 NA 1 8 8 27 27 64
##
   [1]
##
## $e
##
  [1]
        8 27
              1 64 8
                         8 NA NA 125
                                         1
```

8.7.3 sapply

La fonction sapply () est une version modifiée de la fonction lapply () qui effectue la même opération mais en renvoyant le résultat sous un format simplifié lorsque c'est possible.

```
lapply(myList, FUN = function(i){
  mean(i, na.rm = TRUE)
})
```

```
## $a
## [1] 3.125
##
## $b
## [1] 2.714286
##
## $c
## [1] 2.222222
##
## $d
## [1] 2.444444
##
## $e
## [1] 2.5
```

```
sapply(myList, FUN = function(i){
  mean(i, na.rm = TRUE)
})
```

```
## a b c d e
## 3.125000 2.714286 2.222222 2.444444 2.500000
```

La fonction sapply() est intéressante pour récupérer par exemple le nième élément de chacun des éléments d'une list. La fonction qui est appelée pour faire cela est '[['.

```
sapply(myList, FUN = '[[', 2)

## a b c d e
```

8.7.4 tapply

1 NA

4

##

La fonction tapply () permet d'appliquer une fonction en prenant comme élément à itérer une variable existante. Imaginons des informations sur des espèces représentées par des lettres majuscules (e.g., A, B, C) et des valeurs de performances à différentes localisations.

```
species <- sample(LETTERS[1:10], \underline{\text{size}} = 1000, \underline{\text{replace}} = \text{TRUE})

perf1 <- rnorm(\underline{n} = 1000, \underline{\text{mean}} = 10, \underline{\text{sd}} = 0.5)

perf2 <- rlnorm(\underline{n} = 1000, \underline{\text{meanlog}} = 10, \underline{\text{sdlog}} = 0.5)

perf3 <- rgamma(\underline{n} = 1000, \underline{\text{shape}} = 10, \underline{\text{rate}} = 0.5)

dfSpecies <- data.frame(species, perf1, perf2, perf3)

print(head(dfSpecies, \underline{n} = 10))
```

```
##
      species
                  perf1
                            perf2
                                     perf3
## 1
            E 10.191966 45561.072 11.06866
## 2
            A 10.411351 11300.104 25.75894
           D 9.553420 16977.892 20.64558
## 3
## 4
            G 9.883656 8230.371 14.89398
## 5
           H 9.438016 8477.552 21.97098
           I 10.316989 52401.375 15.99523
## 6
           A 10.256498 21756.574 17.12497
## 7
            C 10.521057 20204.595 18.62965
## 8
## 9
            J 10.326005 13266.003 15.20951
## 10
            J 10.041795 14666.996 27.20492
```

Nous pouvons facilement obtenir un résumé des performances pour chaque espèce avec la fonction tapply() et la fonction summary().

tapply(dfSpecies\$perf1, INDEX = dfSpecies\$species, FUN = summary)

```
## $A
##
     Min. 1st Qu. Median
                             Mean 3rd Qu.
                                              Max.
##
     8.561
            9.689 10.063 10.003 10.388
                                           11.477
##
## $B
##
     Min. 1st Qu. Median
                            Mean 3rd Qu.
                                              Max.
            9.669
                    9.954
                             9.968 10.262
##
     8.787
                                            11.680
##
## $C
##
     Min. 1st Qu. Median
                             Mean 3rd Qu.
                                              Max.
##
    8.840
            9.629
                    9.959
                             9.960 10.378
                                           11.033
##
## $D
##
     Min. 1st Qu. Median
                            Mean 3rd Qu.
                                              Max.
##
     8.844
            9.637 10.000
                             9.971 10.335
                                            11.307
##
## $E
##
     Min. 1st Qu. Median
                              Mean 3rd Qu.
                                              Max.
            9.701 10.163 10.099 10.544
     8.456
                                           11.041
##
##
## $F
##
     Min. 1st Qu. Median
                             Mean 3rd Qu.
                                              Max.
    8.358
            9.700
                    9.997
##
                           10.003 10.338
                                           11.455
##
## $G
##
     Min. 1st Qu. Median
                             Mean 3rd Qu.
                                              Max.
     8.203
                             9.985 10.279
##
            9.617
                  10.054
                                            11.290
##
## $H
##
     Min. 1st Qu.
                   Median
                             Mean 3rd Qu.
                                              Max.
    8.927
##
            9.635
                     9.893
                             9.965 10.256
                                           11.201
##
## $I
     Min. 1st Qu. Median
##
                              Mean 3rd Qu.
                                              Max.
    9.130
            9.749 10.003 10.032 10.317
##
                                           11.480
##
## $J
##
     Min. 1st Qu.
                   Median
                              Mean 3rd Qu.
                                              Max.
##
     9.040
            9.663
                     9.987 10.032 10.334
                                            11.499
```

Nous pouvons aussi obtenir la valeur moyenne de chacune des performances en combinant une fonction sapply() avec la fonction tapply()et en utilisant la fonction mean().

```
sapply(2:4, FUN = function(i){
  tapply(dfSpecies[,i], INDEX = dfSpecies$species, FUN = mean)
})
```

```
## [,1] [,2] [,3]
## A 10.003435 24252.65 20.36507
## B 9.967937 25956.02 21.33991
## C 9.960115 24186.20 20.03970
## D 9.971421 26402.20 19.82359
## E 10.098692 24458.00 20.65765
## F 10.003013 26468.14 20.20879
## G 9.984948 23592.71 20.54826
## H 9.964767 24903.61 20.48085
## I 10.032166 24849.99 20.13095
## J 10.032268 25213.22 20.04756
```

La fonction sapply() est utilisée pour spécifier la colonne (la colonne 2 correspond à perf1, la colonne 3 correspond à perf2, et la colonne 4 correspond à perf3). La colonne prend alors le nom de variable i. Ensuite, pour chaque colonne dfSpecies[,i], nous pouvons utiliser la fonction tapply() pour calculer la moyenne par espèce. Voici l'équivalent avec des boucles for().

```
for(i in 2:4){
  for(spp in levels(dfSpecies$species)){
    mean(dfSpecies[,i][dfSpecies$species == spp])
  }
}
```

Et si nous voulons le résultat sous forme d'une data.frame, le code devient beaucoup plus long et fastidieux (le code suivant correspond à une solution parmi d'autres). Là encore nous voyons toute la puissance des boucles de la famille apply.

```
for(i in 2:4){
  myPerf <- rep(NA, length(levels(dfSpecies$species)))
  for(spp in seq_along(levels(dfSpecies$species))){
    myPerf[spp] <- mean(
        dfSpecies[,i][dfSpecies$species ==
            levels(dfSpecies$species)[spp]])
  }
  assign(x = paste0("perf", i - 1), value = myPerf)
}
myDF <- data.frame(perf1, perf2, perf3)
rownames(myDF) <- levels(dfSpecies$species)
print(myDF)</pre>
```

```
## [1] perf1 perf2 perf3
## <0 rows> (or 0-length row.names)
```

8.7.5 mapply

La fonction mapply() est une version de la fonction sapply() qui utilise de multiples arguments. Par exemple si nous avons une liste de deux éléments 1:5 et 5:1 et que nous souhaitons ajouter 10 au premier élément et 100 au deuxième élément :

```
mapply(
    <u>FUN = function(i, j){i+j},
    i = list(1:5, 5:1),
    j = c(10, 100))</u>
```

```
## [,1] [,2]
## [1,] 11 105
## [2,] 12 104
## [3,] 13 103
## [4,] 14 102
## [5,] 15 101
```

8.8 Conclusion

Félicitations, nous sommes arrivés au bout de ce chapitre sur l'algorithmique. Retenons ce message clef : dès qu'une opération doit être réalisée plus de deux fois dans un script en répétant du code qui a été déjà écrit, c'est un signe qui doit nous conduire à l'utilisation d'une boucle. Pour autant, chaque fois que cela est possible, il est recommandé de ne pas utiliser les boucles traditionnelles for(), while(), et repeat(), mais de préférer les opérations sur les vecteurs ou encore les boucles de la famille apply. Cela peut être assez difficile à intégrer au début mais nous verrons que nos scripts seront plus faciles à maintenir et à lire, et beaucoup plus performants si nous suivons ces habitudes.

Chapitre 9

Gestion d'un projet avec R

Sommaire

9.1	Gestion des fichiers et des répertoires de travail
9.2	Gestion des versions de script
9.3	Gestion de la documentation
9.4	Communiquer avec rmarkdown
9.5	Conclusion

Maintenant que nous avons vu les concepts de base de R, il nous reste à aborder un élément déterminant pour le bon déroulement de nos activités scientifiques avec R : la gestion de projet. Cela consiste à intégrer ses développements dans un environnement et avec une logique visant à faciliter son travail et donc augmenter son efficacité. Il ne s'agit ici que d'une façon de faire parmi les innombrables possibilités, à adapter pour chacune et chacun.

9.1 Gestion des fichiers et des répertoires de travail

Entre les fichiers d'entrée (i.e., les fichiers qui contiennent nos données brutes), les fichiers de sortie (e.g., avec la fonction write()), les graphiques (prochain chapitre), et les nombreux scripts associés à un projet de recherche, un minimum d'organisation s'impose pour pouvoir être efficace et reprendre rapidement son projet en cours. La solution la plus simple consiste à structurer son environnement de travail en dossiers en fonction de chaque catégorie de fichiers. Par exemple avec un dossier "myProject" pour le projet en cours, contenant lui-même les dossiers "myFiles" pour les fichiers d'entrée, un dossier "myScripts" pour les fichiers script R, et un dossier "myOutputs" pour les fichiers de sortie (e.g., les graphiques et les analyses). Si les fichiers sont organisés d'une façon définie, les chemins relatifs pour charger les données ou pour sauvegarder des résultats seront toujours les mêmes d'un ordinateur à un autre.

```
## -myProject
## |-myFiles
## |-|-data01.csv
## |-|-data02.csv
## |-myScripts
```

```
## |-|-myFirstScript.R
## |-myOutputs
## |-|-dataOutO1.csv
## |-|-figureO1.pdf
```

9.2 Gestion des versions de script

Le travail sur un script est itératif : même si les objectifs sont définis dès le départ, nous allons retravailler certaines parties pour obtenir par exemples des informations supplémentaires, ou encore pour optimiser telle ou telle fonction, ou encore rendre généralisable un script pour le communiquer à la communauté scientifique ou tout simplement à un collègue. Parfois ce que nous allons voir comme une amélioration va au final se révéler être une erreur, et le retour au script initial peut être difficile. Il faut donc gérer des versions.

Dans la plupart des laboratoires il y a des services de gestion des versions sur serveur, les plus connus étant GIT (https://git-scm.com/) et Subversion (https://subversion.apache.org/). Lorsque GIT ou Subversion sont disponibles directement sur des serveurs institutionnels, il est recommandé de les utiliser. Si nous n'avons pas accès à ces services il existe des services gratuits en ligne comme GitHub (https://github.com/; ce livre utilise GitHub). Il existe de nombreuses autres solutions comme GitLab (https://about.gitlab.com/), Bitbucket (https://bitbucket.org/), SourceForge (https://sourceforge.net/), GitKraken (https://www.gitkraken.com/), ou encore Launchpad (https://launchpad.net/). Les adhérents aux services de RENATER pourront utiliser GIT avec SourceSup (https://services.renater.fr/sourcesup/git/index).

L'utilisation de ces différents services de gestion des versions sort du cadre de ce livre. Pour le débutant ou pour les projets ne nécessitant pas un travail collaboratif sur les scripts, une alternative consiste à gérer ses versions manuellement. Par exemple une solution consiste à ajouter un numéro à la fin de son nom de fichier de script (e.g., "myFirstScript_01.R"). Dès qu'une modification importante est apportée à ce script, il suffira alors de le sauver avec un nouveau nom (e.g., "myFirstScript_02.R") et de placer l'ancien script dans un dossier d'archive pour ne pas encombrer l'espace de travail et risquer des erreurs. En cas de problème, nous pourrons ainsi facilement retourner au script antérieur et reprendre notre travail.

```
## -myProject
## |-myFiles
## |-|-data01.csv
## |-|-data02.csv
## |-myScripts
## |-|-myFirstScript04.R
## |-|-MyFirstScript01.R
## |-|-|-myFirstScript01.R
## |-|-|-myFirstScript02.R
## |-|-|-myFirstScript03.R
## |-|-|-myFirstScript03.R
## |-|-dataOut01.csv
## |-|-figure01.pdf
```

9.3 Gestion de la documentation

La documentation de son code est essentielle pour pouvoir facilement reprendre un travail ou communiquer son travail avec ses collègues et la communauté scientifique. Un code bien documenté sera compréhensible par un plus grand nombre et donc utilisé d'avantage. Il est donc important d'adopter de bonnes pratiques.

Nous avons déjà vu qu'il y avait plusieurs façons d'écrire son code avec R car c'est un langage assez permissif. Le premier pas vers un code lisible et reproductible est donc d'adopter un style de code clair, cohérent, et... fait pour les humains! Car même si notre code a vocation à être exécuter par les machines, il doit rester compréhensible pour soi et toutes les personnes qui seront amenées à le consulter. Il s'agit par exemple de mettre des espaces après les virgules, ou encore d'utiliser l'indentation. Bien sûr la lisibilité du code doit être à balancer avec l'optimisation du code pour les grands jeux de données, mais dans la plupart des cas nous pouvons associer un code clair et optimisé. Donc la première étape de la documentation et de sa gestion est tout d'abord de rédiger son code en pensant aux personnes qui vont le lire et le reproduire.

La deuxième étape est de commenter son code. Les commentaires sont indispensables lorsque nous privilégions du code optimisé pour la performance mais qui perd en lisibilité. Les commentaires sont souvent superflus si le code est bien rédigé et les objets et les fonctions bien nommés. Cela veut dire qu'il ne faut pas utiliser les commentaires pour expliquer un code mal rédigé, mais dès le début bien rédiger son code. Les commentaires sont utiles pour apporter des éléments de contexte (e.g., choix d'une méthode plutôt qu'une autre au regard de la littérature). La place des commentaires peut être en fin de ligne ou sur des lignes à part.

Pour un projet R il est indispensable que chaque script commence par une description de son contenu pour que nous puissions rapidement savoir de quoi il traite. C'est ce que nous avions fait au début de ce livre :

lci les commentaires qui suivent l'en-tête ne sont pas nécessaires car le nom de l'objet se comprend de lui-même. Notre fichier devient :

Pour un gros projet avec de nombreuses fonctions destinées à être utilisées par d'autres usagers, il est préférable que la documentation du code soit à part, dans un fichier d'aide spécifique. C'est le cas de tous les packages R! Pour gérer la documentation d'un package (et donc de toutes les fonctions), là encore il existe de nombreuses possibilités. La plus répandue consiste à utiliser le package R roxigen2. Sans entrer dans les détails, voici quelques exemples de documentations de package.

```
#' Add together two numbers
#'
#' @param x A number
#' @param y A number
#' @return The sum of \code{x} and \code{y}
#' @examples
#' add(1, 1)
#' add(10, 1)
add <- function(x, y) {
   x + y
}</pre>
```

```
#' Sum of vector elements.
#'
#' `sum` returns the sum of all the values present
#' in its arguments.
#'
#' This is a generic function: methods can be defined
#' for it directly or via the [Summary()] group generic.
#' For this to work properly, the arguments `...` should
#' be unnamed, and dispatch is on the first argument.
sum <- function(..., na.rm = TRUE) {}</pre>
```

Cela permet d'écrire la documentation de chaque fonction à côté de la fonction. Le package roxigen2 va ensuite générer à partir de ces commentaires un document d'aide accessible avec la fonction '?'. A moins que nous écrivions un nouveau package, les commentaires simples suffiront, et le développement d'un package sort du cadre de ce livre.

9.4 Communiquer avec rmarkdown

Les gestionnaires de version sur serveur sont très utiles car ils permettent à de multiples utilisateurs de contribuer à un même script. Ils constituent des outils collaboratifs très puissants. Cependant dans certains cas nous devons communiquer avec des collaborateurs non-initiés à R et ce en amont du processus de publication scientifique. Dans les cas où le code et les fichiers associés ne suffisent pas (même quand le code est lisible et reproductible), il peut être intéressant de passer par un document qui montrera le code et le résultat de son exécution dans un seul et même fichier. C'est ce que permet le package *rmarkdown* en permettant la génération de documents (eg HTML, PDF, Word) de manière dynamique (https://rmarkdown.rstudio.com/).

```
pkgCheck <- function(x){
    if (!require(x, character.only = TRUE)){
        install.packages(x, dependencies = TRUE)
        if(!require(x, character.only = TRUE)) {
            stop()
        }
    }
}
pkgCheck("rmarkdown")</pre>
```

Loading required package: rmarkdown

Les possibilités de *rmarkdown* sont immenses et sortent du cadre de ce livre. Deux ressources de référence couvrent tous les aspects de *rmarkdown*: le site web officiel (https://rmarkdown.rstudio.com) et le livre numérique de Yihui Xie, J. J. Allaire, Garrett Grolemund (R Markdown: The Definitive Guide; https://bookdown.org/yihui/rmarkdown/). Pour aller plus loin, nous pourrons consulter le livre numérique de Yihui Xie (bookdown: Authoring Books and Technical Documents with R Markdown; https://bookdown.org/yihui/bookdown/).

9.5 Conclusion

Félicitations! Ce chapitre marque la fin de la première partie de ce livre. Nous avons désormais les bases pour mener à bien nos projets avec R. Dans la prochaine partie nous allons voir les graphiques et comment faire des figures dans le cadre d'articles scientifiques.

Deuxième partie

Les graphiques

Chapitre 10

Graphiques simples

Sommaire

10.1 plot .		 	 	3
10.2 hist		 	 191	1
10.3 barplot		 	 192	2
10.4 boxplot		 	 198	3
10.5 Autres gr	aphiques	 	 20	1
10.6 Conclusion	on	 	 20	1

10.1 plot

Le premier type de graphique que nous allons voir est le nuage de points. Dans un nuage de points, chaque point est représenté par sa valeur en x et en y. La fonction permettant de faire un nuage de points est plot(). Il est recommandé de spécifier les arguments x et y même si ceux-ci ne sont pas nécessaires. Cela permet de gagner en lisibilité et d'éviter les erreurs.

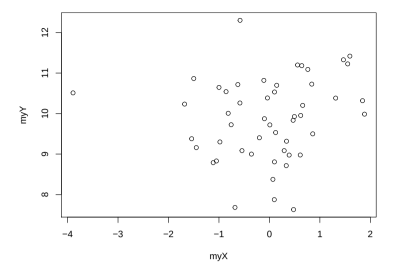
```
# tirage aléatoire de 50 valeurs dans une loi Normale

myX <- rnorm(50, \underline{\text{mean}} = 0, \underline{\text{sd}} = 1)

myY <- rnorm(50, \underline{\text{mean}} = 10, \underline{\text{sd}} = 1)

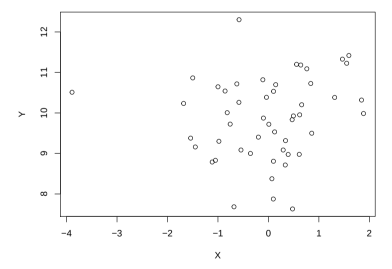
par(\underline{\text{mar}} = c(4, 4, 0, 0)) # réduction des marges

plot(\underline{\text{x}} = \text{myX}, \underline{\text{y}} = \text{myY})
```



Comme pour tous les types de graphiques, nous pouvons ajouter une légende sur l'axe des x et des y (par défaut les axes prennent le nom des objets utilisés pour le graphique, ici myX et myY).

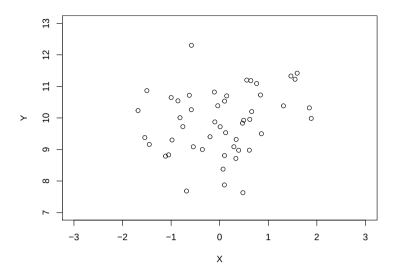
```
par(\underline{mar} = c(4, 4, 0, 0)) # réduction des marges
plot(\underline{x} = myX, \underline{y} = myY,
\underline{xlab} = "X", \underline{ylab} = "Y")
```



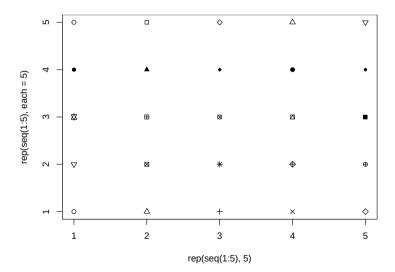
Nous pouvons aussi définir les limites des axes en X et en Y. Ici nous représentons l'axe des X entre -3 et 3, et l'axe des Y entre 7 et 13.

```
 \begin{array}{l} \text{par}(\underline{\text{mar}} = c(4, 4, 0, 0)) \ \# \ r\'{e}duction \ des \ marges \\ \text{plot}(\underline{x} = \underline{\text{myX}}, \ \underline{y} = \underline{\text{myY}}, \\ \underline{x \text{lab}} = "X", \ \underline{y \text{lab}} = "Y", \\ \underline{x \text{lim}} = c(-3, 3), \ \underline{y \text{lim}} = c(7, 13)) \\ \end{array}
```

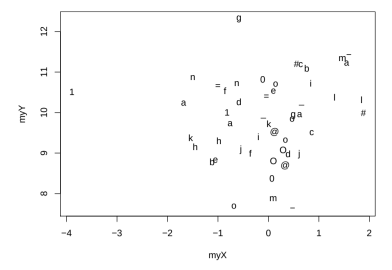
10.1. PLOT 187



Le type de point peut être défini avec l'argument pch qui peut prendre un caractère ou un nombre de 1 à 25.

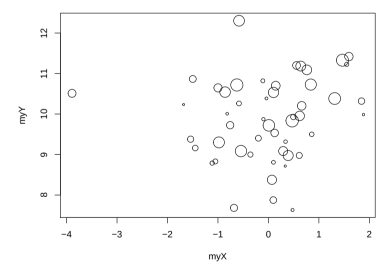


```
plot(x = myX, y = myY,
    pch = c(
    "a", "@", "#", "1", "=", "-", "_", "o", "0", "0",
    letters[1:15]))
```



La taille des points peut se définir avec l'argument cex.

```
par(\underline{mar} = c(4, 4, 0, 0)) # réduction des marges
plot(\underline{x} = myX, \underline{y} = myY,
\underline{cex} = seq(\underline{from} = 0.5, \underline{to} = 3, \underline{length.out} = 50))
```



La couleur des points peut se définir avec l'argument col. Nous reviendrons sur les couleurs dans un prochain chapitre.

```
myX <- rnorm(100, mean = 0, sd = 1)

myY <- rnorm(100, mean = 10, sd = 1)

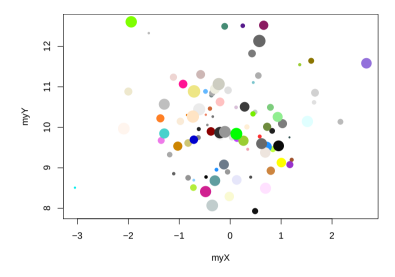
par(mar = c(4, 4, 0, 0)) # réduction des marges

plot(x = myX, y = myY,

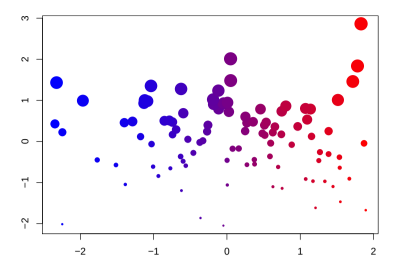
cex = seq(from = 0.5, to = 3, length.out = 100),
```

10.1. PLOT 189

```
\frac{\text{pch} = 16,}{\text{col} = \text{sample}(\text{colors}(), 100))}
```



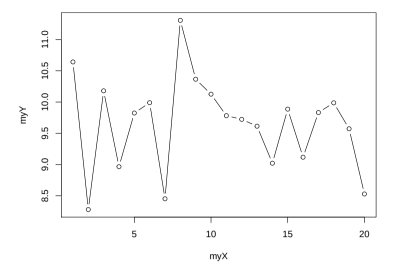
Dans la représentation de nos points, la couleur et la taille des points peuvent représenter des informations complémentaires. Ici nous allons représenter par un gradient de taille la variable myY et par un gradient de couleur la variable myX.



myX et myY correspondent à des tirages aléatoires dans une loi Normale centrée sur zéro et d'écart type 1. Ensuite nous créons l'objet dfGraph qui est une data.frame avec une colonne pour myX et une colonne pour myY. La data.frame dfGraph est alors ordonnée selon les valeurs de la colonne myX avec la fonction order(), comme nous l'avons vu précédemment. Une fois la data.frame ordonnée, nous ajoutons un nouvelle colonne myCol avec dfGraph\$myCol. Cette nouvelle colonne contient un gradient de couleur du bleu au rouge avec 100 valeurs de couleur (même taille que myX et myY), avec la fonction colorRampPalette(). A présent nous allons ordonner la data.frame en fonction de la colonne myY avec la fonction order(). Nous créons une nouvelle colonne myCex avec dfGraph\$myCex qui va contenir une séquence de taille 100 (length.out = 100) entre 0.5 et 3. Enfin nous pouvons faire notre graphique qui va prendre comme taille des points notre colonne myCex, et comme couleur des points notre colonne myCol. Ici l'intérêt est faible car les informations X et Y sont déjà présentes, mais l'objectif est pédagogique et nous verrons comment améliorer cet exemple dans la suite de ce livre.

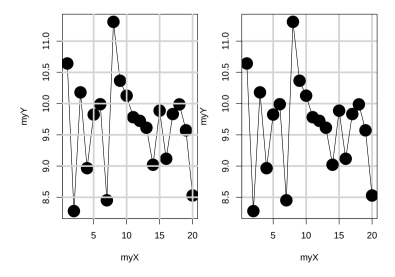
R offre la possibilité de relier les points des nuages de points de différentes façons. Les différentes options sont disponibles dans l'aide de la fonction plot() et plot.default().

10.1. PLOT



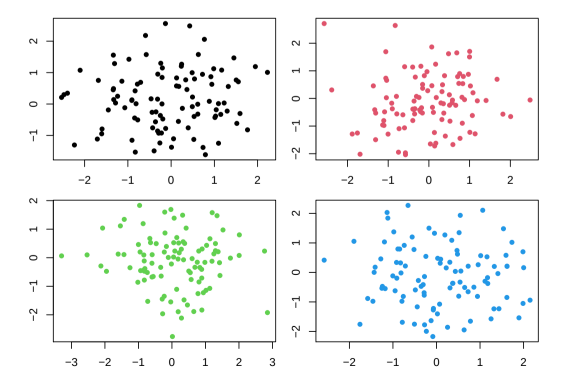
Une dernière option très utile est l'argument panel.first qui permet de réaliser une opération graphique sur une couche située en dessous de notre graphique. Voici un exemple illustratif avec une grille réalisée avec et sans panel.first. La grille se fait grâce à la fonction grid(). Pour mettre les graphiques côte à côte nous allons utiliser mfrow.

```
par(mfrow = c(1, 2), mar = c(4, 4, 0, 0))
plot(x = myX, y = myY,
    type = 'b', pch = 16, cex = 3)
grid(lwd = 3, lty = 1)
plot(x = myX, y = myY,
    type = 'b', pch = 16, cex = 3,
    panel.first = grid(lwd = 3, lty = 1))
```



```
par(mfrow = c(1, 1))
```

La fonction par() permet d'accéder aux paramètres graphiques. Parmi ces paramètres il y a mfrow qui permet de diviser l'espace graphique comme une matrice. mfrow prend comme arguments un vecteur numérique de taille 2 : le premier élément correspond au nombre de lignes et le deuxième élément au nombre de colonnes. Le paramètre mar permet de contrôler les marges en bas, à gauche, en haut et à droite, respectivement, au moyen d'un vecteur numérique de taille 4. Après avoir modifié les paramètres graphiques par défaut il est recommandé de les réinitialiser pour que cela n'affecte pas les graphiques à venir. Les valeurs par défaut de mfrow sont c(1, 1) et mar = c(5.1 4.1 4.1 2.1). Nous pouvons remettre ces valeurs par défaut comme ci-dessus en redéfinissant chacun des paramètres. Nous pouvons également enregistrer au préalable les valeurs courantes (dans un objet op), puis les modifier pour les besoins de nos graphiques, puis ensuite rappeler les valeurs contenues dans l'objet op. Ici nous utilisons lapply pour réaliser rapidement quatre graphiques.

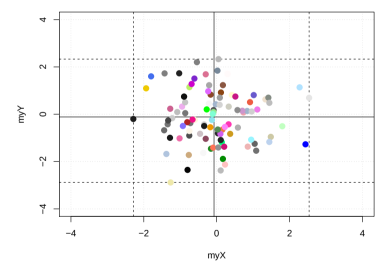


10.2. HIST

```
par(op)
```

Il est souvent utile de faire figurer des lignes verticales ou horizontales pour représenter des valeurs particulières. Ces lignes peuvent être ajoutées avec la fonction abline().

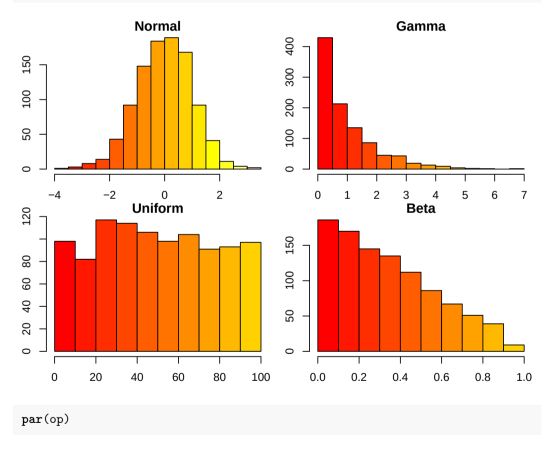
```
myX <- rnorm(100)
myY <- rnorm(100)
par(mar = c(4, 4, 0, 0))
plot(x = myX, y = myY,
    xlim = c(-4, 4), ylim = c(-4, 4),
    pch = 16, cex = 1.5,
    col = sample(colors(), size = 100),
    panel.first = {
        grid()
        abline(y = c(min(myX), max(myX)), lty = 2)
        abline(h = c(min(myY), max(myY)), lty = 2)
        abline(y = mean(myX), lty = 1)
        abline(h = mean(myY), lty = 1)</pre>
```



10.2 hist

Pour faire un histogramme nous utilisons la fonction hist(). C'est une fonction graphique utile pour visualiser rapidement la distribution d'un jeu de données.

```
op <- par(no.readonly = TRUE)
par(mfrow = c(2, 2), mar = c(2, 2, 1, 1))
myX <- list(
    rnorm(1000),
    rgamma(1000, shape = 1),
    sample(1:100, size = 1000, replace = TRUE),
    rbeta(1000, shape1 = 1, shape2 = 2)
)
myTitle <- c("Normal", "Gamma", "Uniform", "Beta")
tr <- lapply(1:4, function(i){
    hist(myX[[i]],
        col = heat.colors(15),
        main = myTitle[i]
)
})</pre>
```

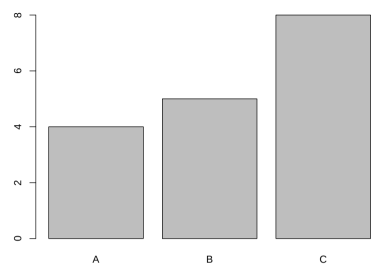


10.3 barplot

Le graphique en barres se fait au moyen de la fonction barplot().

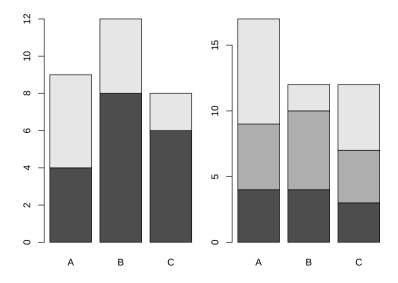
10.3. BARPLOT 195

```
myX <- c(4, 5, 8)
par(mar = c(3, 3, 1, 1))
barplot(myX, names.arg = c("A", "B", "C"))
```



Quand l'objet envoyé à cette fonction est un vector alors la fonction barplot() renvoie un graphique en barres simples. Quand c'est une matrix alors les barres sont multiples.

```
op <- par(no.readonly = TRUE)
par(mfrow = c(1, 2), mar = c(2, 2, 1, 1))
myX <- matrix(c(4, 5, 8, 4, 6, 2), nrow = 2)
barplot(myX, names.arg = c("A", "B", "C"))
myX <- matrix(c(4, 5, 8, 4, 6, 2, 3, 4, 5), nrow = 3)
barplot(myX, names.arg = c("A", "B", "C"))
```



```
par(op)
```

La fonction barplot() peut aussi être utilisée pour représenter l'équivalent d'un histogramme. Cela peut être utile pour représenter la distribution d'une variable en fonction de l'axe des abscisses et l'axe des ordonnées. Dans l'exemple qui suit nous avons n points tirés au hasard dans une loi normale de paramètres mean = 0 et sd = 1 (myX <- rnorm(n)). Ces points sont soit représentés en bleu, soit représentés en rouge (la couleur bleue est codée avec la valeur 4 et la couleur rouge avec la valeur 2, nous en reparlerons dans un prochain chapitre). Le tirage au hasard de la couleur se fait avec la fonction sample() (myCol <- sample(c(4, 2), size = n, replace = TRUE)). Ici nous voulons représenter un nuage de points avec les points en rouge ou en bleu, puis pour l'axe des abscisses et l'axe des ordonnées, des histogrammes pour voir la répartition des points et un gradient de couleur du bleu au rouge en fonction de la proportion des points de couleur dans chaque catégorie. Le gradient de couleur avec 100 valeurs entre bleu et rouge se réalise avec la fonction colorRampPalette() (myColors <- colorRampPalette(c("blue", "red"))(100)).

Pour faire l'histogramme nous allons découper les données avec la fonction $\operatorname{cut}()$ en spécifiant que nous souhaitons des séparations faites entre -4 et 4 par pas de 1 ($\operatorname{myYCut} <-\operatorname{cut}(\operatorname{myY}, \operatorname{breaks} = -4:4)$). Pour avoir le compte du nombre de points dans chacune des catégories et pour chaque couleur il nous suffit d'utiliser la fonction $\operatorname{table}()$ ($\operatorname{myYCutCol} <-\operatorname{table}(\operatorname{myCol}, \operatorname{myYCut})$). Dans cette table la première ligne correspond à la première couleur rencontrée dans le jeu de données et la deuxième ligne à l'autre couleur. C'est pourquoi il nous faut modifier le tirage aléatoire des couleurs pour que la première ligne corresponde toujours au bleu et la deuxième ligne au rouge : $\operatorname{myCol} <-\operatorname{c}(2,\operatorname{sample}(\operatorname{c}(4,2),\operatorname{size}=(n-1),\operatorname{replace}=\operatorname{TRUE}))$.

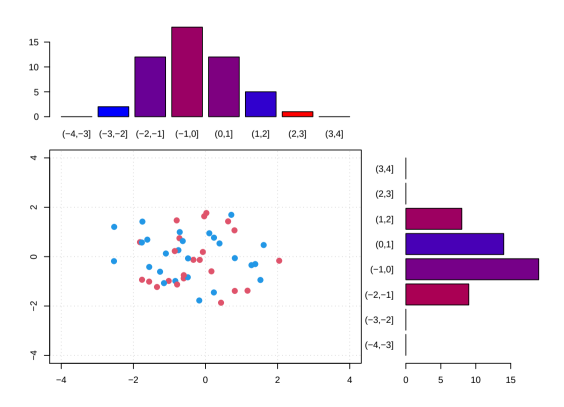
Ensuite nous pouvons calculer la proportion de rouge en divisant la première ligne par la somme des deux lignes que nous allons représenter en pourcentage en multipliant par 100 : myXCutCol[1,] / (myXCutCol[1,] + myXCutCol[2,]) * 100. Pour que ce nombre corresponde à une couleur nous allons arrondir le pourcentage avec la fonction round(). Si le pourcentage est de zéro ou si le résultat n'est pas possible du fait d'une division par zéro alors il nous faut le remplacer par 1 afin que cela corresponde à une couleur dans notre gradient qui va de 1 à 100 (xCol[is.na(xCol)] + xCol == 0] <-1). L'autre option plus exacte serait de faire un gradient de 1 à 101.

Il ne nous reste plus qu'à organiser l'espace graphique avec la fonction layout () qui prend comme argument une matrice dont les valeurs et leur position vont correspondre à l'agencement des différents graphiques que nous souhaitons réaliser. Le graphique 1 correspond au barplot du haut, le graphique 2 au nuage de points et le graphique 3 au barplot de droite.

```
n <- 50
myX <- rnorm(n)
myY <- rnorm(n)
myCol <- c(2, sample(c(4, 2), size = (n - 1), replace = TRUE))
myColors <- colorRampPalette(c("blue", "red"))(100)
myYCut <- cut(myY, breaks = -4:4)
myXCut <- cut(myX, breaks = -4:4)
myYCutCol <- table(myCol, myYCut)
myXCutCol <- table(myCol, myXCut)
xCol <- round(
    myXCutCol[1,] / (myXCutCol[1,] + myXCutCol[2,]) * 100</pre>
```

10.3. BARPLOT 197

```
xCol[is.na(xCol) | xCol == 0] <- 1
yCol <- round(
  myYCutCol[1,] / (myYCutCol[1,] + myYCutCol[2,]) * 100
yCol[is.na(yCol) | yCol == 0] <- 1</pre>
op <- par(no.readonly = TRUE)</pre>
par(\underline{mar} = \overline{c(2, 3, 1, 1)})
layout(matrix(c(1, 1, 0,
                   2, 2, 3,
                   2, 2, 3), ncol = 3, byrow = TRUE))
barplot(table(myXCut), las = 1, col = myColors[xCol])
plot(x = myX, y = myY, col = myCol, pch = 16,
  \underline{\text{xlim}} = c(-4, \overline{4}), \text{ ylim} = c(-4, 4), \overline{\text{cex}} = 1.5,
  panel.first = grid())
barplot(
  table(myYCut),
  las = 1,
  horiz = TRUE,
  col = myColors[yCol])
```

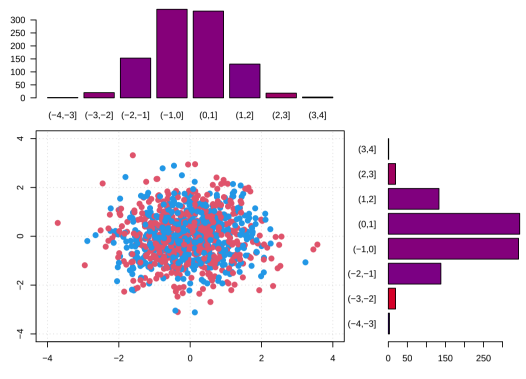


par(op)

Nous pouvons ensuite intégrer ce script dans une fonction pour par exemple étudier l'effet de la variable n.

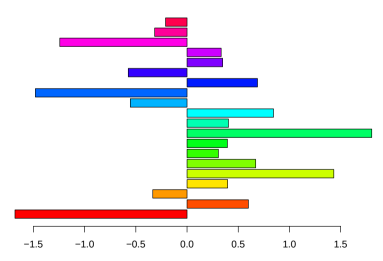
```
graphBarplotCol <- function(n){</pre>
  myX <- rnorm(n)
  mvY <- rnorm(n)
  myCol \leftarrow c(2, sample(c(4, 2), size = (n - 1), replace = TRUE))
  myColors <- colorRampPalette(c("blue", "red"))(100)</pre>
  myYCut \leftarrow cut(myY, breaks = -4:4)
  myXCut <- cut(myX, breaks = -4:4)
  myYCutCol <- table(myCol, myYCut)</pre>
  myXCutCol <- table(myCol, myXCut)</pre>
  xCol <- round(</pre>
    myXCutCol[1,] / (myXCutCol[1,] + myXCutCol[2,]) * 100
  )
  xCol[is.na(xCol) | xCol == 0] <- 1</pre>
  yCol <- round(
    myYCutCol[1,] / (myYCutCol[1,] + myYCutCol[2,]) * 100
  yCol[is.na(yCol) | yCol == 0] <- 1
  op <- par(no.readonly = TRUE)
  par(mar = c(2, 3, 1, 1))
  layout(matrix(c(1, 1, 0,
                   2, 2, 3,
                   2, 2, 3), \underline{ncol} = 3, byrow = TRUE))
  barplot(table(myXCut), las = 1, col = myColors[xCol])
  plot(x = myX, y = myY, col = myCol, pch = 16,
    xlim = c(-4, 4), ylim = c(-4, 4), cex = 1.5,
    panel.first = grid())
  barplot(
    table(myYCut),
    las = 1,
    horiz = TRUE,
    col = myColors[yCol])
  par(op)
graphBarplotCol(n = 1000)
```

10.3. BARPLOT 199



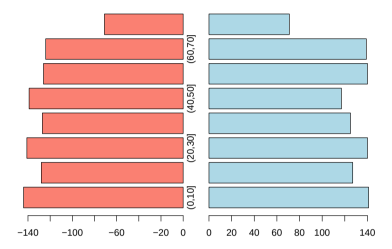
Un barplot peut bien sûr prendre des valeurs positives ou négatives.

```
par(mar = c(3, 1, 1, 1)) # réduction des marges
barplot(rnorm(20), horiz = TRUE, col = rainbow(20))
```



Le barplot peut aussi être utilisé pour faire une pyramide des âges (il existe des fonctions pour réaliser des pyramides des âges, ici l'objectif est pédagogique).

```
gender <- data.frame(
    m = cut(sample(1:75, 1000, replace = TRUE),
        breaks = seq(from = 0, to = 80, by = 10)),
    f = cut(sample(1:75, 1000, replace = TRUE),
        breaks = seq(from = 0, to = 80, by = 10))
)
op <- par(no.readonly = TRUE)
par(mfrow = c(1, 2), mar = c(2, 1, 2, 1))
barplot(-table(gender$f), horiz = TRUE, col = "salmon")
barplot(table(gender$m), horiz = TRUE, col = "lightblue")</pre>
```



```
par(op)
```

10.4 boxplot

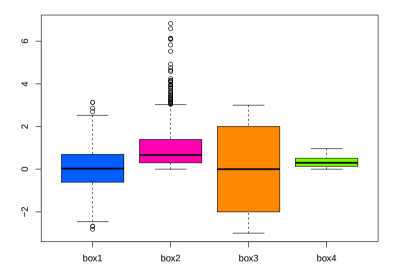
Les boxplot ou boîtes à moustache sont des graphiques très courant avec R car ils donnent un bon aperçu d'un jeu de données en représentant les valeurs extrêmes ("outliers"), la médiane, les quartiles, les minimums et les maximums.

La fonction boxplot() s'applique à un ou plusieurs vector.

```
df <- data.frame(
    box1 = rnorm(1000),
    box2 = rgamma(1000, shape = 1),
    box3 = sample(-3:3, size = 1000, replace = TRUE),
    box4 = rbeta(1000, shape1 = 1, shape2 = 2)
)
par(mar = c(2, 2, 0, 0)) # réduction des marges
boxplot(df, col = c(rgb(0, 94, 255, maxColorValue = 255),</pre>
```

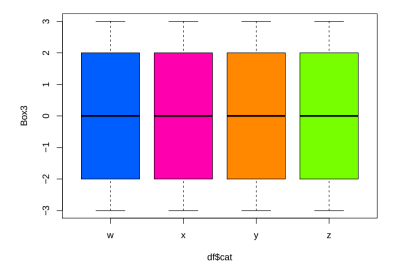
10.4. BOXPLOT 201

```
rgb(255, 0, 174, maxColorValue = 255),
rgb(255, 136, 0, maxColorValue = 255),
rgb(119, 255, 0, maxColorValue = 255)))
```

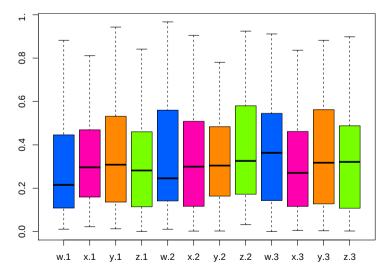


Si une variable est de type factor, la fonction boxplot() permet facilement de représenter chaque catégorie. Cela fonctionne aussi avec les variables numériques mais il faut veiller à ne pas avoir trop de valeurs différentes pour que le graphique reste lisible.

```
df$cat <- sample(
    c("w", "x", "y", "z"),
    size = 1000,
    replace = TRUE)
par(mar = c(4, 4, 0, 0))
boxplot(df$box3 ~ df$cat,
    col = c(rgb(0, 94, 255, maxColorValue = 255),
    rgb(255, 0, 174, maxColorValue = 255),
    rgb(255, 136, 0, maxColorValue = 255),
    rgb(119, 255, 0, maxColorValue = 255)),
    ylab = "Box3")</pre>
```



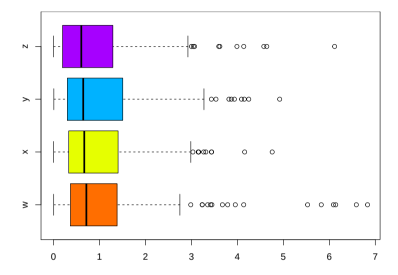
```
df$cat2 <- sample(1:3, size = 1000, replace = TRUE)
par(mar = c(2, 2, 0, 0))
boxplot(df$box4 ~ df$cat*df$cat2, col = c(
  rgb(0, 94, 255, maxColorValue = 255),
  rgb(255, 0, 174, maxColorValue = 255),
  rgb(255, 136, 0, maxColorValue = 255),
  rgb(119, 255, 0, maxColorValue = 255)), ylab = "Box4")</pre>
```



Le boxplot peut être représenté horizontalement ou verticalement.

```
df$cat <- sample(
  c("w", "x", "y", "z"),
  size = 1000,</pre>
```

```
replace = TRUE)
par(mar = c(2, 2, 0, 0))
boxplot(df$box2 ~ df$cat, horizontal = TRUE,
    col = c(rgb(255, 110, 0, maxColorValue = 255),
    rgb(230, 255, 0, maxColorValue = 255),
    rgb(0, 178, 255, maxColorValue = 255),
    rgb(166, 0, 255, maxColorValue = 255)), xlab = "Box2")
```



10.5 Autres graphiques

Il existe de nombreux autres graphiques mais ceux que nous venons de voir constituent la base. Pour plus d'information et d'idées pour représenter vos données nous pouvons consulter le très beau site https://www.data-to-viz.com/ ou encore la galerie de graphiques R https://www.r-graph-gallery.com/ (en anglais; la plupart des graphiques sont réalisés avec le package ggplot2 que nous verrons plus tard). Pour plus d'idées vous pouvez aussi utiliser la démonstration du package graphics en utilisant la commande demo("graphics") (la touche "Entrée" permet d'afficher les graphiques).

10.6 Conclusion

Félicitations, nous sommes arrivés à la fin de ce chapitre sur les graphiques simples! Nous savons désormais réaliser les principaux graphiques plot(), hist(), barplot(), et boxplot(). Tout au long de ce chapitre nous avons utilisé différentes couleurs et différentes façons de représenter les couleurs : il est temps de formaliser l'utilisation et la gestion des couleurs. C'est le sujet du prochain chapitre!

Chapitre 11

La gestion des couleurs

Sommaire

```
      11.1 colors()
      204

      11.2 rgb()
      206

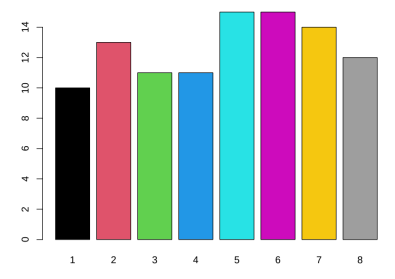
      11.3 Palettes
      207

      11.4 Conclusion
      214
```

Nous avons vu différentes manières d'utiliser les couleurs : avec leur nom (e.g., "salmon"), avec un numéro de 1 à 8, avec la fonction rgb() (pour "red", "green", "blue"), et avec la fonction colors(). Il en existe d'autres mais celles-ci sont les principales.

L'utilisation des numéros de 1 à 8 correspond au noir, rouge, vert, bleu, cyan, magenta, jaune et gris. Cette utilisation est pratique pour visualiser rapidement nos résultats mais donne globalement des graphiques visuellement moyens. Ces couleurs sont plutôt à éviter pour communiquer nos graphiques.

```
par(mar = c(2, 2, 1, 1))
barplot(
   sample(10:15, 8, replace = TRUE),
   col = 1:8,
   names.arg = 1:8)
```



11.1 colors()

Pour choisir des couleurs plus agréables et mettant plus en avant nos résultats, une option consiste à les choisir dans la liste des couleurs préenregistrées dans R. Nous pouvons accéder à la liste des couleurs avec la fonction colors()

```
head(colors(), n = 20)
```

```
[1] "white"
                         "aliceblue"
##
                                          "antiquewhite"
##
    [4] "antiquewhite1" "antiquewhite2" "antiquewhite3"
##
    [7] "antiquewhite4" "aquamarine"
                                          "aquamarine1"
## [10] "aquamarine2"
                         "aquamarine3"
                                          "aquamarine4"
                                          "azure2"
## [13] "azure"
                         "azure1"
## [16] "azure3"
                         "azure4"
                                          "beige"
## [19] "bisque"
                         "bisque1"
```

Nous pouvons utiliser ces couleurs avec leur nom (e.g., "white", "azure3"), ou alors avec leur numéro (e.g., "white" = colors()[1], "azure3" = colors()[16]).

```
# adapted from http://www.r-graph-gallery.com/42-colors-names/
op <- par(no.readonly = TRUE)
par(mar = c(0, 0, 0, 0))
plot(0, type = "n", xlim = c(0, 1), ylim = c(0, 1),
    axes = FALSE, xlab = "", ylab = "")
numRow <- 26
numCol <- 26
rect(</pre>
```

11.1. COLORS()

```
xleft = rep((0:(numCol - 1)/numCol), numRow),
  vbottom = sort(
    rep((0:(numRow - 1)/numRow), numCol),
    decreasing = TRUE),
  xright = rep((1:numCol/numCol), numRow),
  vtop = sort(
    rep((1:numRow/numRow), numCol),
    decreasing = TRUE),
  border = grey(0.5),
  col = colors()[seq(1, numRow*numCol)])
myLabels <- c(
  as.character(1:657), rep("", numRow*numCol - 657))
text(
  x = rep((0:(numCol - 1)/numCol), numRow) + 0.02,
  y = sort(
    rep((0:(numRow - 1)/numRow), numCol),
    decreasing = TRUE) + 0.02,
  labels = myLabels,
  \underline{\text{cex}} = 0.6
```



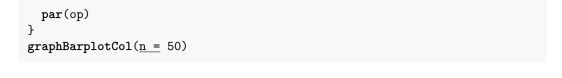
11.2 rgb()

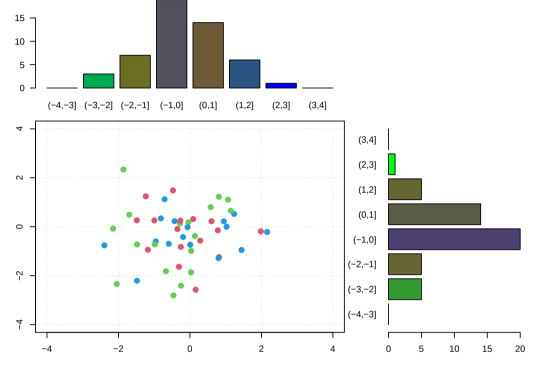
Une autre option consiste à construire ses propres couleurs ave la fonction rgb() qui prend comme argument la quantité de rouge, de de vert, et de bleu. Par défaut ces valeurs sont comprises entre 0 et 1. Ce réglage par défaut peut être modifié avec l'arguement maxColorValue pour par exemple avoir des valeurs entre 0 et 255 (maxColorValue = 255; norme pour la représentation des couleurs RGB).

Nous allons reprendre notre fonction permettant de représenter la distribution de points dans un nuage de points au moyen de barplot avec cette fois trois couleurs de points (rouge, vert, bleu), et des barplot dont la couleur correspondra à la quantité de chaque couleur avec la fonction rgb().

```
graphBarplotCol <- function(n){</pre>
  mvX <- rnorm(n)</pre>
 myY <- rnorm(n)</pre>
  myCol \leftarrow c(2, 3, 4, sample(2:4, size = (n - 3), replace = TRUE))
  myYCut <- cut(myY, breaks = -4:4)
  myXCut <- cut(myX, breaks = -4:4)
  myYCutCol <- table(myCol, myYCut)</pre>
  myXCutCol <- table(myCol, myXCut)</pre>
  rColX <- myXCutCol[1,] / (myXCutCol[1,] + myXCutCol[2,] +
    myXCutCol[3,])
  gColX <- myXCutCol[2,] / (myXCutCol[1,] + myXCutCol[2,] +
    myXCutCol[3,])
  bColX <- myXCutCol[3,] / (myXCutCol[1,] + myXCutCol[2,] +
    myXCutCol[3,])
  rColX[is.na(rColX)] <- 0
  gColX[is.na(gColX)] <- 0</pre>
  bColX[is.na(bColX)] <- 0
  rColY <- myYCutCol[1,] / (myYCutCol[1,] + myYCutCol[2,] +
    myYCutCol[3,])
  gColY <- myYCutCol[2,] / (myYCutCol[1,] + myYCutCol[2,] +
    myYCutCol[3,])
  bColY <- myYCutCol[3,] / (myYCutCol[1,] + myYCutCol[2,] +
    myYCutCol[3,])
  rColY[is.na(rColY)] <- 0
  gColY[is.na(gColY)] <- 0</pre>
  bColY[is.na(bColY)] <- 0</pre>
  op <- par(no.readonly = TRUE)
  par(mar = c(2, 3, 1, 1))
  layout(matrix(c(1, 1, 0,
                   2, 2, 3,
                   2, 2, 3), ncol = 3, byrow = TRUE))
  barplot(table(myXCut), las = 1, col = rgb(rColX, gColX, bColX))
  plot(x = myX, y = myY, col = myCol, pch = 16,
    x = c(-4, 4), y = c(-4, 4), cex = 1.5,
    panel.first = grid())
  barplot(table(myYCut), las = 1, horiz = TRUE,
    col = rgb(rColY, gColY, bColY))
```

11.3. PALETTES 209





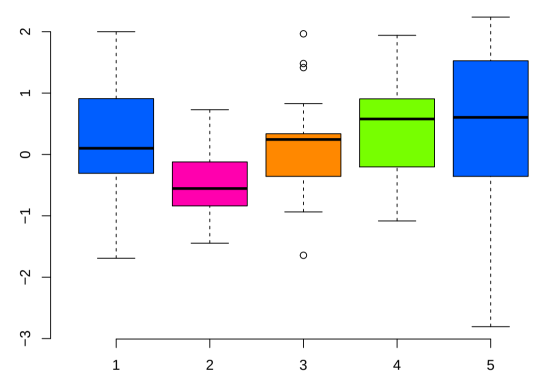
Avec la fonction rgb() nous pouvons donc représenter 256^3 couleurs, soit 167 777 216 couleurs différentes. Notre objectif reste cependant de faire des graphiques agréables à lire et qui mettent bien en valeurs nos résultats scientifiques. Il faut donc choisir les couleurs adéquates au regard de notre objectif. C'est pour cela que nous allons utiliser des palettes.

11.3 Palettes

Les palettes sont des jeux de couleurs représentées sous forme d'un vector avec les couleurs au format hexadécimal (valeur renvoyée par la fonction rgb () par exemple).

```
myPal <- c(
  rgb(0, 94, 255, maxColorValue = 255),
  rgb(255, 0, 174, maxColorValue = 255),
  rgb(255, 136, 0, maxColorValue = 255),
  rgb(119, 255, 0, maxColorValue = 255))
print(myPal)</pre>
```

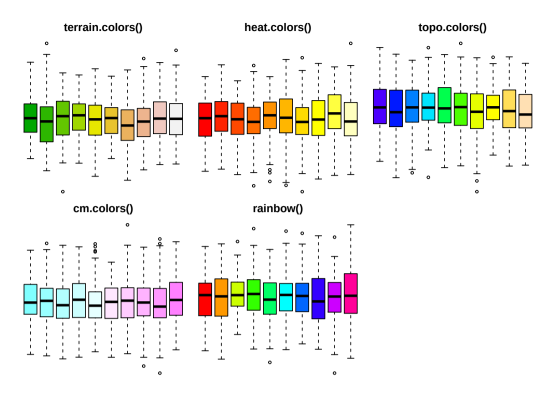
```
par(mar = c(2, 2, 1, 1)) # réduction des marges
boxplot(matrix(rnorm(100), ncol = 5), col = myPal, axes = FALSE)
axis(1)
axis(2)
```



Il existe des palettes inclues dans R : terrain.colors(), heat.colors(), topo.colors(),
cm.colors(), rainbow().

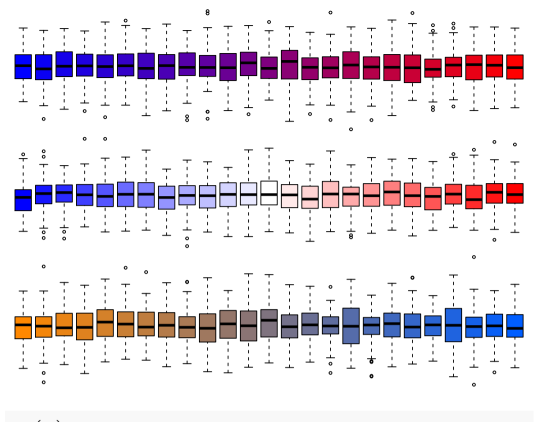
```
op <- par(no.readonly = TRUE)
par(mfrow = c(2, 3), mar = c(0, 0, 2, 0))
boxplot(matrix(rnorm(1000), ncol = 10), main = "terrain.colors()",
    col = terrain.colors(10), axes = FALSE)
boxplot(matrix(rnorm(1000), ncol = 10), main = "heat.colors()",
    col = heat.colors(10), axes = FALSE)
boxplot(matrix(rnorm(1000), ncol = 10), main = "topo.colors()",
    col = topo.colors(10), axes = FALSE)
boxplot(matrix(rnorm(1000), ncol = 10), main = "cm.colors()",
    col = cm.colors(10), axes = FALSE)
boxplot(matrix(rnorm(1000), ncol = 10), main = "rainbow()",
    col = rainbow(10), axes = FALSE)
par(op)</pre>
```

11.3. PALETTES 211



Il existe aussi une fonction colorRampPalette() qui permet de créer un dégradé de couleur.

```
op <- par(no.readonly = TRUE)</pre>
par(\underline{mfrow} = c(3, 1), \underline{mar} = c(0, 0, 0, 0))
boxplot(
  matrix(rnorm(2500), ncol = 25),
  col = colorRampPalette(c('blue', 'red'))(25),
  axes = FALSE)
boxplot(
  matrix(rnorm(2500), ncol = 25),
  col = colorRampPalette(c('blue', 'white', 'red'))(25),
  axes = FALSE)
boxplot(
  matrix(rnorm(2500), ncol = 25),
  col = colorRampPalette(
    c(rgb(255, 136, 0, maxColorValue = 255),
    rgb(0, 94, 255, maxColorValue = 255)))(25),
  axes = FALSE)
```



par(op)

Nous pouvons aussi créer nos propres palettes en utilisant des sites web dédiés à la sélection des couleurs comme http://paletton.com/ ou https://coolors.co/ (il en existe bien d'autres), puis les utiliser dans R en recopiant dans un vecteur les valeurs héxadécimales ou rgb.

R est un language de programmation très puissant. Nous pouvons imaginer de nombreuses façons de créer automatiquement des palettes en fonction de critères variés. Par exemple nous pouvons importer une image dont les teintes nous semblent pertinentes, puis extraire les informations de chacun des points pour ensuite sélectionner les couleurs dominantes via un regroupement par cluster. C'est ce que fait la fonction suivante.

Tout d'abord nous allons charger les packages raster, rgdal et jpeg qui vont nous servir à manipuler notre image sous R.

```
pkgCheck <- function(x){
   if (!require(x, character.only = TRUE)){
      install.packages(
          x, dependencies = TRUE, quiet = TRUE)
      if(!require(x, character.only = TRUE)) {
          stop()
      }
}</pre>
```

11.3. PALETTES 213

```
pkgCheck("raster")
pkgCheck("rgdal")
pkgCheck("jpeg")
```

Ensuite nous allons utiliser la fonction kmeans () pour effectuer des groupes de couleurs en utilisant les valeurs RGB de chacun des points de notre image. Ici nous avons deux méthodes possibles, la première utilise la fonction kmeans () pour les trois valeurs RGB, et la seconde utilise la fonction kmeans () pour chaque valeur RGB individuellement (cette seconde fonction donne une palette qui pourra être assez éloignée des couleurs de l'image de départ).

```
createPal <- function(photo, met = 1, graph = TRUE, k = 9){</pre>
    if(met == 1){
        colR <- getValues(raster(photo, band = 1))</pre>
        colG <- getValues(raster(photo, band = 2))</pre>
        colB <- getValues(raster(photo, band = 3))</pre>
        kMeans <- kmeans(
           data.frame(colR, colG, colB),
           centers = k)
        kCol <- rgb(kMeans$centers, maxColorValue = 255)[
           order(table(
               kMeans$cluster), decreasing = TRUE)]
        if(graph == TRUE){
           op <- par(no.readonly = TRUE)
          par(\underline{mfrow} = c (1, 2), \underline{mar} = c(0, 2, 2, 0))
          myJpg <- readJPEG(</pre>
             "./myFiles/photoKmeans.jpg",
             native = TRUE)
          plot(0:1, 0:1, type = "n", ann = FALSE, axes = FALSE)
           rasterImage(myJpg, 0, 0, 1, 1)
           barplot(
             table(kMeans$cluster)[order(table(kMeans$cluster),
               decreasing = TRUE)],
             col = kCol,
             names.arg = NA)
          par(op)
        }
        return(kCol)
    } else {
        if(met == 2){
             kColR <- kmeans(
               x = getValues(raster(photo, band = 1)),
                 centers = k)
             kColG <- kmeans(
               \underline{x} = getValues(raster(photo, band = 2)),
                 centers = k)
             kColB <- kmeans(
```

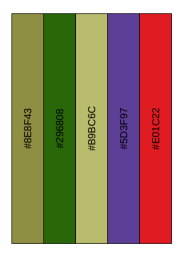
```
x = getValues(raster(photo, band = 3)),
                 centers = k)
            kCol <- rgb(
              kColR$centers,
              kColG$centers,
              kColB$centers,
                 maxColorValue = 255)
            if(graph == TRUE){
                 op <- par(no.readonly = TRUE)
                 par(mfrow = c (1, 2), mar = c(0, 2, 2, 0))
                 myJpg <- readJPEG(</pre>
                   "./myFiles/photoKmeans.jpg",
                   native = TRUE)
                 plot(x = 0:1, y = 0:1,
                      type = "n",
                      ann = FALSE,
                      axes = FALSE)
                 rasterImage(myJpg, 0, 0, 1, 1)
                 \# par(mar = c(0, 0, 0, 0))
                 plot(x = 1:k, y = rep(1, k), ylim = c(0, 1),
                     xlim = c(0, k), axes = FALSE, xlab = "",
                     ylab = "", type = "n")
                 for(i in 1:k){
                     polygon(
                       x = c(i-1, i, i, i-1),
                       y = c(0, 0, 1, 1),
                         col = kCol[i])
                     text(x = i - 0.5, y = 0.5,
                         labels = as.character(kCol[i]), srt = 90)
                 par(op)
            }
            return(kCol)
        } else {
            print(paste0("No method ", met, "."))
            return(rgb(0, 0, 0))
        }
   }
}
myPalMet1 <- createPal(</pre>
  photo = "./myFiles/photoKmeans.jpg",
  met_{\underline{}} = 1,
  graph = TRUE,
  k = 5
```

11.3. PALETTES 215



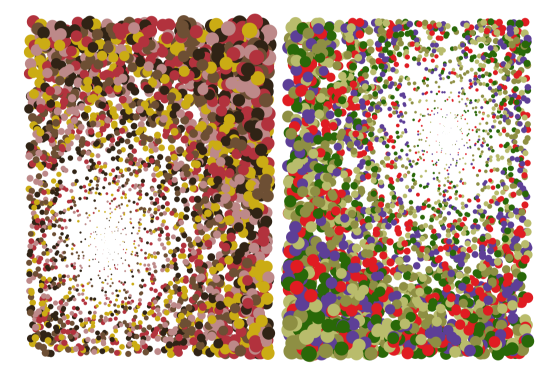
```
myPalMet2 <- createPal(
    photo = "./myFiles/photoKmeans.jpg",
    met = 2,
    graph = TRUE,
    k = 5)</pre>
```





La fonction nous renvoie les couleurs de la palette avec un graphique en barres représentant le nombre de points de l'image dans chacun des groupes de couleurs. Nous pouvons désormais utiliser notre nouvelle palette pour réaliser nos graphiques.

```
makeImpact <- function(
   myPal,
   numP = 300,
   impact = 0.33,
   multCex = 3){</pre>
```



par(op)

11.4 Conclusion

Félicitations! C'est la fin de ce chapitre sur la gestion des couleurs. Nous savons désormais comment utiliser les couleurs et les palettes, et comment guider le choix des couleurs pour mettre en valeur nos résultats. Dans le prochain chapitre nous allons voir quelques exemples de packages graphiques et les dernières tendances comme les graphiques dynamiques.

Chapitre 12

Les packages graphiques

Sommaire

```
      12.1 les packages de palettes
      215

      12.1.1 RColorBrewer
      215

      12.1.2 palettesForR
      217

      12.1.3 Les autres packages
      218

      12.2 ggplot2 package
      219

      12.3 Les graphiques interactifs et dynamiques avec Plotly
      226

      12.4 Conclusion
      227
```

12.1 les packages de palettes

12.1.1 RColorBrewer

Le package RColorBrewer est un package populaire qui contient des palettes complémentaires à celle disponibles dans la version de base de R. Une fois le package installé, il suffit d'appeler les palettes pour les utiliser. Voici les palettes disponibles et un exemple d'utilisation.

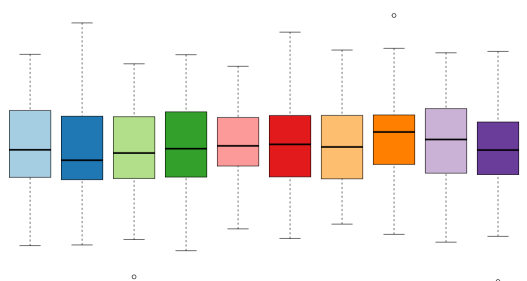
```
pkgCheck <- function(x){
   if (!require(x, character.only = TRUE)){
      install.packages(x, dependencies = TRUE)
      if(!require(x, character.only = TRUE)) {
        stop()
      }
   }
}
pkgCheck("RColorBrewer")</pre>
```

Loading required package: RColorBrewer

par(mar = c(1, 4, 1, 1)) # réduction des marges
display.brewer.all()



par(mar = c(1, 1, 1, 1)) # réduction des marges
boxplot(matrix(rnorm(1000), ncol = 10),
 col = brewer.pal(10, "Paired"), axes = FALSE)



0

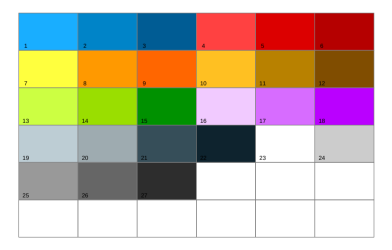
12.1.2 palettesForR

Le package palettesForR est un autre package contenant des palettes prêtes à l'emploi, issues des projets 'Gimp' et 'Inkscape'. Comme pour RColorBrewer, il suffit d'appeler les palettes pour les utiliser. Les nombreuses palettes disponibles sont listées dans l'aide du package. Voici un exemple d'utilisation.

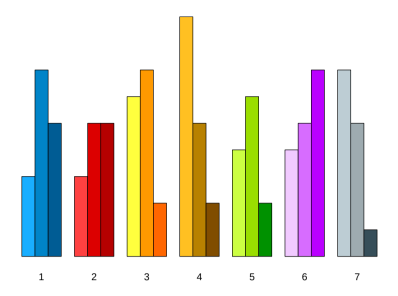
```
pkgCheck <- function(x){
   if (!require(x, character.only = TRUE)){
      install.packages(x, dependencies = TRUE)
      if(!require(x, character.only = TRUE)) {
         stop()
      }
   }
}
pkgCheck("palettesForR")</pre>
```

Loading required package: palettesForR

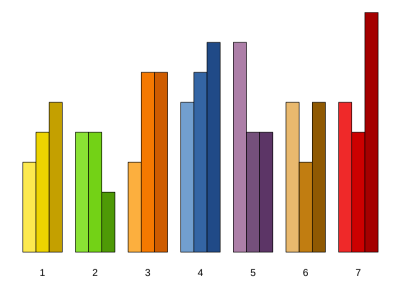
```
showPalette(Echo_gpl)
```



```
groupTest <- sample(1:3, size = 100, replace = TRUE)
valueTest <- sample(1:7, size = 100, replace = TRUE)
tableTest <- table(groupTest, valueTest)
par(mar = c(2, 0, 0, 0)) # réduction des marges
barplot(tableTest,
    col = Echo_gpl, axes = FALSE, beside = TRUE)</pre>
```



```
groupTest <- sample(1:3, size = 100, replace = TRUE)
valueTest <- sample(1:7, size = 100, replace = TRUE)
tableTest <- table(groupTest, valueTest)
par(mar = c(2, 0, 0, 0)) # réduction des marges
barplot(tableTest,
    col = Tango_gpl, axes = FALSE, beside = TRUE)</pre>
```



12.1.3 Les autres packages

Il existe de très nombreux packages contenant des palettes. Par exemple :

— viridis (https://CRAN.R-project.org/package=viridis)

```
— jcolors(https://CRAN.R-project.org/package=jcolors)
— scico(https://CRAN.R-project.org/package=scico)
— ...
```

12.2 ggplot2 package

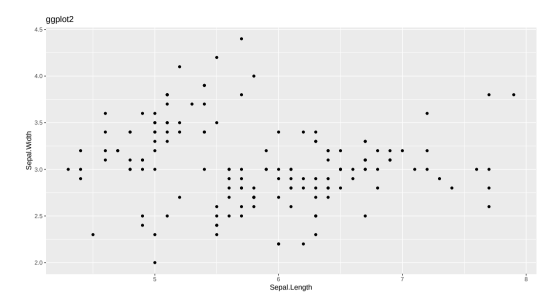
Le package ggplot2 est une alternative aux fonctions de base de R pour réaliser des graphiques. Il repose sur "La Grammaire des Graphiques" de Leland Wilkinson et permet de réaliser des graphiques sous forme de couches, avec en général un rendu esthétique supérieur aux graphiques réalisés avec les fonctions R de base. Est-ce qu'il faut pour autant oublier ce qui a été vu jusqu'à présent et se concentrer sur l'utilisation de ggplot2? Heureusement que non! Si pour explorer un jeu de données et en sortir les tendances principales ggplot2 s'avère parfois plus puissant, nos graphiques ne viennent jamais seuls et sont accompagnés d'analyses statistiques rendant nécessaire un travail souvent poussé sur la gestion des données. Une fois nos hypothèses de travail testées statistiquement, il devient facile de réaliser nos graphiques quel que soit leur niveau de complexité (avec les fonctions de base ou avec ggplot2). Par ailleurs nous verrons dans le chapitre suivant que depuis le graphique jusqu'à la figure dans l'article scientifique, il y a une série de traitements à effectuer et la manipulation des paramètres esthétiques peut se faire indépendamment de R. Donc ggplot2 est un package intéressant car il apporte une alternative avec une autre philosophie dans la construction des graphiques, mais il ne se substitue pas à ce que nous venons d'apprendre jusqu'à présent. Dans la pratique nous pourrons utiliser l'un ou l'autre en fonction des données et des manipulations que nous souhaitons en faire.

Pour revenir à ggplot2, commençons par un exemple avec les données iris.

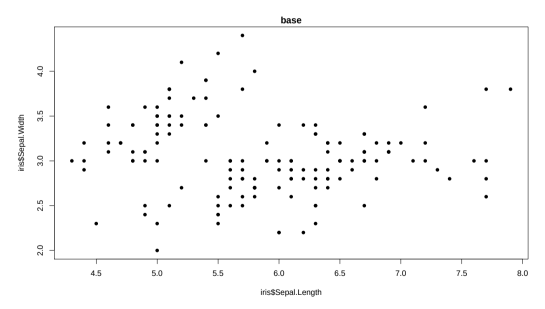
```
pkgCheck <- function(x){
    if (!require(x, character.only = TRUE)){
        install.packages(x, dependencies = TRUE)
        if(!require(x, character.only = TRUE)) {
            stop()
        }
    }
}
pkgCheck("ggplot2")</pre>
```

Loading required package: ggplot2

```
data(iris)
# ggplot2
p <- ggplot(data = iris, aes(
    x = Sepal.Length,
    y = Sepal.Width))
p + geom_point() + ggtitle("ggplot2")</pre>
```



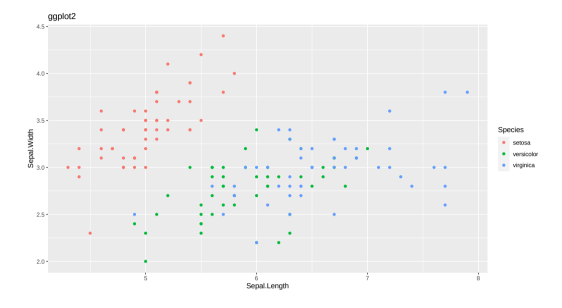
```
# base par(\underline{\text{mar}} = c(4, 4, 1.5, 1)) # réduction des marges plot(\underline{\text{x}} = \text{iris}\$\text{Sepal.Length}, \underline{\text{y}} = \text{iris}\$\text{Sepal.Width}, \underline{\text{main}} = \text{"base"}, \underline{\text{pch}} = 16
```



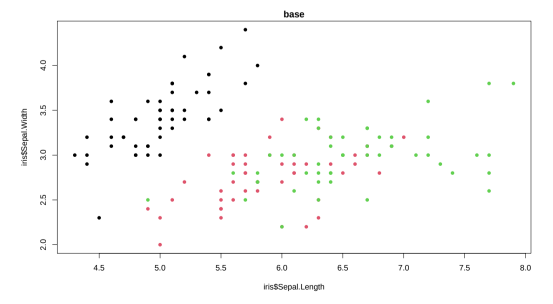
Maintenant séparons l'information en fonction de l'espèce de fleur.

```
# ggplot2
p <- ggplot(data = iris, aes(
    x = Sepal.Length,</pre>
```

```
y = Sepal.Width,
    colour = Species))
p + geom_point() + ggtitle("ggplot2")
```



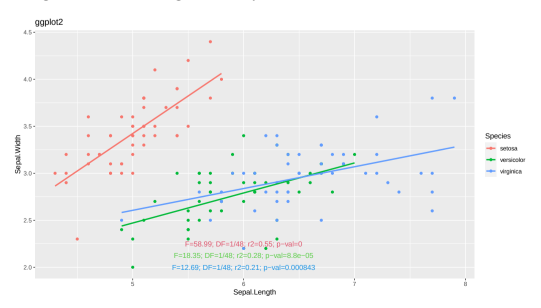
```
# base
par(mar = c(4, 4, 1.5, 1)) # réduction des marges
plot(x = iris$Sepal.Length, y = iris$Sepal.Width,
    main = "base", pch = 16, col = iris$Species)
```



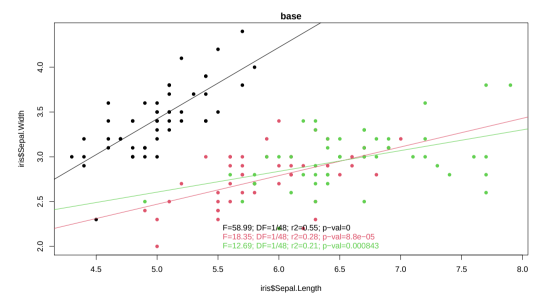
Il semble y avoir une relation entre largeur et longueur des sépales par espèces.

```
# linear regressions
lmFits <- lapply(1:3, function(i){</pre>
  fitSp1 <- lm(iris$Sepal.Width[as.numeric(iris$Species) == i] ~</pre>
    iris$Sepal.Length[as.numeric(iris$Species) == i])
  fStat1 <- summary(fitSp1)$fstatistic</pre>
  rSq1 <- summary(fitSp1)$r.squared
  pVal1 <- summary(fitSp1)$coefficients[2, 4]
  stat1 <- paste0("F=", round(fStat1[1], digits = 2),</pre>
    "; DF=", fStat1[2], "/", fStat1[3],
    "; r2=", round(rSq1, digits = 2),
    "; p-val=", round(pVal1, digits = 6))
  return(list(fitSp1, stat1))
})
# ggplot2
p <- ggplot(data = iris, aes(</pre>
  x = Sepal.Length,
  y = Sepal.Width,
  colour = Species))
p <- p + geom_point() + ggtitle("ggplot2") +</pre>
  stat_smooth(method = "lm", se = FALSE)
p < -p + annotate(geom = "text", x = 6, y = 2.250,
  label = lmFits[[1]][[2]], colour = 2)
p \leftarrow p + annotate(geom = "text", x = 6, y = 2.125,
  label = lmFits[[2]][[2]], colour = 3)
p \leftarrow p + annotate(geom = "text", x = 6, y = 2.000,
  label = lmFits[[\overline{3}]][[\overline{2}]], colour = 4)
p
```

`geom_smooth()` using formula 'y ~ x'



```
# base
par(mar = c(4, 4, 1.5, 1)) # réduction des marges
plot(x = iris$Sepal.Length, y = iris$Sepal.Width,
  main = "base", pch = 16, col = iris$Species)
abline(lmFits[[1]][[1]], col = 1)
abline(lmFits[[2]][[1]], col = 2)
abline(lmFits[[3]][[1]], col = 3)
text(
  x = 5.5, y = 2.2,
  labels = \overline{lmF}its[[1]][[2]],
  pos = 4)
text(
  x = 5.5, y = 2.1,
  labels = \overline{lmF}its[[2]][[2]],
  pos = 4, col = 2)
text(
  x = 5.5, y = 2.0,
  labels = lmFits[[3]][[2]],
  pos = 4, col = 3)
```



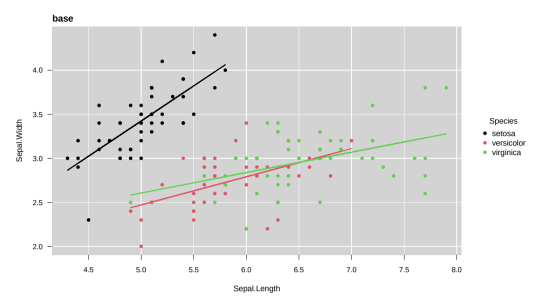
Nous pouvons voir sur ces exemples que les graphiques avec ggplot2 commencent par un appel de la fonction ggplot(), dans laquelle le premier argument data correspond à nos données (typiquement une data.frame), et le deuxième argument aes() correspond aux informations que nous souhaitons utiliser. Par convention cette information est stockée dans un objet p. Nous allons ensuite ajouter des couches supplémentaires en utilisant +.

Dans les couches nous pouvons ajouter des aspects géométriques (le type de graphique, par exemple geom_point()), des statistiques (par exemple stat_smooth()), des annotations (par exemple annotate()), et bien d'autres choses liées aux axes, aux couleurs, ... La documentation complète (en anglais) peut être consultée à l'adresse https://ggplot2.tidyverse.org/

(fiche de résumé : https://github.com/rstudio/cheatsheets/blob/master/data-visualization-2.1.pdf). De nombreuses extensions à ggplot2 sont disponibles à l'adresse http://www.ggplot2-exts.org/gallery/.

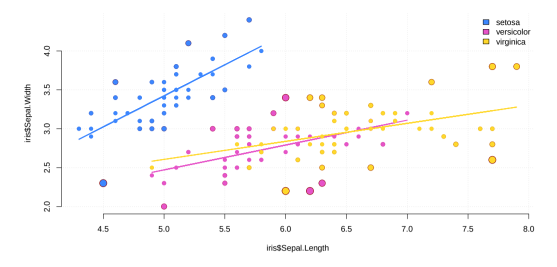
Si nous souhaitons réaliser des graphiques avec le rendu de ggplot2, mais en conservant la méthode inclue avec R, il nous suffit de changer les paramètres graphiques. En voici un exemple qui pourrait servir de base à la construction d'une fonction.

```
par(mar = c(4, 4, 2, 8))
plot(\underline{x} = iris\$Sepal.Length, y = iris\$Sepal.Width,
  \underline{xlab} = "Sepal.Length", ylab = "Sepal.Width",
  axes = FALSE, pch = 16, col = iris$Species,
  panel.first = {\{}
    rect(par("usr")[1],
      par("usr")[3],
      par("usr")[2],
      par("usr")[4],
      col = "lightgray", border = NA)
    abline(v = 4:8, col = "white", lwd = 2, lty = 1)
    abline(h = 2:5, col = "white", lwd = 2, lty = 1)
    grid(\underline{col} = "white", \underline{lwd} = 1, lty = 1)
  })
title("base", adj = 0, line = 0.5)
axis(1, col = NA, col.ticks = 1, cex.axis = 0.9)
axis(2, col = NA, col.ticks = 1, las = 1, cex.axis = 0.9)
par(xpd = TRUE)
legend(8.2, 3.5, legend = levels(iris$Species), bty = "n",
  pch = 16, col = as.numeric(unique(iris$Species)),
  title = "Species")
spp <- unique(iris$Species)</pre>
tr <- lapply(spp, function(mySpp){</pre>
  lmX <- lm(iris$Sepal.Width[iris$Species == mySpp] ~</pre>
    iris$Sepal.Length[iris$Species == mySpp])
  points(x = iris$Sepal.Length[iris$Species == mySpp],
    y = predict(lmX), type = 'l', lwd = 2, col = mySpp)
})
```



Le package graphics de R permet tout comme le package ggplot2 de réaliser des graphiques de qualité mettant en valeur les résultats scientifiques. A nous de choisir le package qui correspond le mieux aux objectifs poursuivis.

```
plot(x = iris$Sepal.Length, y = iris$Sepal.Width,
  type = 'n', axes = FALSE, panel.first = {
    grid()
    axis(1)
    axis(2)
  })
my3col <- c("#3b86ff", "#e653c8", "#ffd82b")
spp <- unique(iris$Species)</pre>
trash <- lapply(spp, function(mySpp){</pre>
  lmX <- lm(iris$Sepal.Width[iris$Species == mySpp] ~</pre>
    iris$Sepal.Length[iris$Species == mySpp])
  points(x = iris$Sepal.Length[iris$Species == mySpp],
    y = predict(lmX), type = 'l', lwd = 2, col = my3col[mySpp])
  myCol <- colorRampPalette(c(my3col[mySpp], "darkred"))(101)</pre>
  colRank <- (iris$Sepal.Width[iris$Species == mySpp] -</pre>
    predict(lmX))^2
  colRank <- round((colRank - min(colRank)) /</pre>
    (\max(\text{colRank}) - \min(\text{colRank})) * 100) + 1
  points(
    \underline{x} = iris\$Sepal.Length[iris\$Species == mySpp],
    y = iris$Sepal.Width[iris$Species == mySpp],
    bg = my3col[mySpp], col = myCol[colRank], pch = 21,
    cex = 1 + colRank/100)
legend("topright", fill = my3col,
  legend = levels(iris$Species), bty = "n")
```



12.3 Les graphiques interactifs et dynamiques avec Plotly

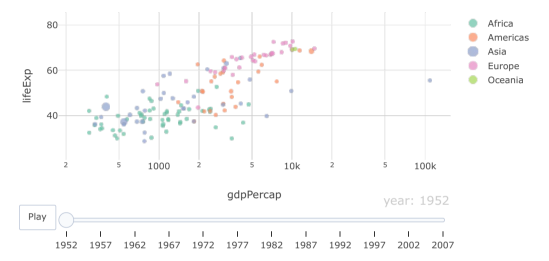
Plotly est un package permettant de réaliser des graphiques interactifs et dynamiques. Cela peut être particulièrement utile pour les résultats ayant vocation à être diffusées sur Internet. Le package s'installe comme tous les autres avec install.packages("plotly"). Le package est gratuit et open source (sous license MIT-https://github.com/ropensci/plotly/blob/master/LICENSE.md-).

Cet exemple a été copié depuis le site web de plotly (https://plot.ly/r/animations/). Nous pouvons visualiser l'animation dans son format HTML depuis le site web de plotly. Lors du passage de la souris au-dessus des points, le nom du pays apparaît. En cliquant sur PLAY, une animation parcours l'ensemble des années ente 1952 et 2007.

```
pkgCheck <- function(packages){</pre>
    for(x in packages){
         try(if (!require(x, character.only = TRUE)){
              install.packages(x, dependencies = TRUE)
              if(!require(x, character.only = TRUE)) {
                  stop()
              }
         })
    }
}
pkgCheck(c("plotly", "gapminder"))
p <- gapminder %>%
  plot_ly(
    x = \text{~gdpPercap},
    y = \sim lifeExp,
    size = \sim pop,
    color = ~continent,
    \underline{frame} = \text{-year},
```

12.4. CONCLUSION 229

```
text = ~country,
hoverinfo = "text",
type = 'scatter',
mode = 'markers'
) %>%
layout(
    xaxis = list(
    type = "log"
)
p
```



12.4 Conclusion

Ce chapitre nous a permis de survoler d'autres options graphiques et en particulier les packages ggplot2 et plotly. Des livres spécifiques (en anglais) couvrent tous les aspects de ces packages, ici l'objectif est de savoir que ces options existent pour y avoir recours si besoin. Les sites web "Data to Viz" et "r-graph gallery" (https://www.data-to-viz.com; https://www.r-graph-gallery.com/) permettront de se faire une idée des possibilités offertes par R quant aux représentations graphiques. Le chapitre suivant traite des processus nécessaires pour transformer un graphique R en une figure publiable dans un article scientifique.

Chapitre 13

Du graphique à la figure dans un article scientifique

Sommaire

13.1 Inkscape
13.2 The Gimp
13.3 Table de référence
13.4 Conclusion

Une fois nos résultats obtenus, il est utile de les communiquer et ainsi de contribuer à la science. Cela peut se faire via des communications dans des congrès, via des posters, ou encore (et c'est le plus fréquent), via des articles scientifiques. Le choix de la revue sort du cadre de ce livre et les exemples montrés ici n'ont été choisi que pour mettre en évidence la diversité des règles à suivre en fonction des revues.

Dans les articles scientifiques, les résultats graphiques prennent la forme de *figures* qui sont souvent le fruit de un ou plusieurs graphiques. Ces figures suivent des critères bien précis dictés par la revue. Prenons cet exemple adapté et traduit du guide de la revue PLoS:

Les fichiers doivent être au format TIFF (avec compression LZW et une seule couche), ou EPS. Les dimensions doivent être de 789 à 2250 pixels et une hauteur maximum de 2625 pixels pour une résolution de 300 dpi (entre 6.68 et 19.05 cm de large - maximum 13.2 cm pour un alignement sur une colonne - et maximum 22.23 cm de haut). La police doit être Arial, Times, ou Symbol et d'une taille entre 8 et 12 points.

Il est difficile de respecter toutes ces contraintes avec R. C'est pourquoi nous allons utiliser des logiciels tiers pour transformer nos graphiques en figures. Nous allons utiliser Inkscape pour la mise en page et Gimp pour la transformation dans les formats requis.

Quand on prend une photo, chaque pixel prend une valeur qui va définir la couleur du pixel, donc en zoomant sur une photo on va voir apparaître les pixels (nous perdons en netteté). C'est une image *matricielle*. Dans une image *vectorielle*, les éléments sont codés sous forme de segments, nous ne perdons pas en qualité car chaque élément conserve ses coordonnées (Figure 13.1). L'avantage des images vectorielles est que l'on peut modifier les éléments de l'image sans perdre en qualité. C'est ce que nous allons faire avec Inkscape. L'avantage des images matricielles est que l'on peut choisir entre de très nombreux formats (dont TIFF). C'est ce que nous allons faire avec Gimp.

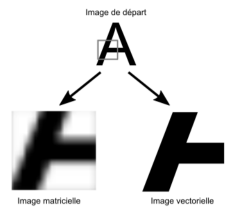


Figure 13.1: Image matricielle et vectorielle.

13.1 Inkscape



Figure 13.2: Logo Inkscape (https://inkscape.org).

Inkscape est un logiciel de dessin vectoriel disponible sous Windows, Mac OS X et GNU/Linux. C'est un logiciel libre et open source sous licence GPL. Nous pouvons le télécharger à l'adresse suivante https://inkscape.org. Inkscape est déjà installé par défaut sur de nombreuses distributions de Linux.

Expliciter toutes les fonctionnalités de Inkscape sort du cadre de ce livre, mais nous pourrons trouver de nombreux tutoriels en lignes pour rapidement maîtriser cet outil. Brièvement, pour respecter le guide de construction d'une figure d'une revue, nous allons tout d'abord construire notre figure *brute* sous R, puis l'exporter au format PDF à l'aide de la fonction pdf ().

```
pdf("maFigure.pdf")
  plot(0)
dev.off()
```

Ensuite il nous suffira d'importer notre pdf sous Inkscape pour le modifier. Par défaut le PDF sera *groupé* en un seul élément. Pour accéder aux sous éléments de notre figure, nous pouvons dégrouper l'élément avec le raccourci Ctrl+Shift+g. Il est conseillé d'ajouter un fond blanc à notre figure pour éviter la transparence (un simple rectangle blanc sans bordure fera l'affaire). Une fois notre figure prête à être exportée, il nous faut la sauvegarder dans un fichier PNG avec le raccourci Ctrl+Shift+e, et passer à The Gimp.

13.2. THE GIMP 233

Revue	Largeur	Hauteur	Format	Resolution	Police	Taille
PLoS	6.68-19.05	max 22.23	TIFF, EPS	300-600 dpi	Arial,	9-12
					Times,	
					Symbol	
PNAS	8.7; 11.4;	max 22.5	TIF, EPS	300 dpi	Arial,	min 6-8
	17.8				Helvetica,	
					Times,	
					Symbol,	
					Mathema-	
					tical Pi,	
					European	
					Pi	
Science	9; 12.7;	NA	AI, EPS,	300 dpi	Helvetica	panel 10,
	18.4		PDF, TIF,			axis 6-9,

JPEG

font 5

Table 13.1 : Table de référence pour la construction des figures.

13.2 The Gimp



Figure 13.3: Logo Gimp (https://www.gimp.org/).

Gimp est un logiciel de dessin matriciel disponible sous Windows, Mac OS X et GNU/Linux. C'est un logiciel libre et open source sous licence GPL. Nous pouvons le télécharger à l'adresse suivante https://www.gimp.org/. Gimp signifie "GNU Image Manipulation Program". Gimp est déjà installé par défaut sur de nombreuses distributions de Linux.

Nous allons importer notre fichier PNG puis tout simplement l'exporter dans un autre format avec le raccourci Ctrl+Shift+e. Une fenêtre nous proposera alors de choisir le nouveau format, par exemple TIFF avec une compression LZW. Notre figure est alors prête pour soumission.

13.3 Table de référence

Voici une Table de référence (Table 13.1) avec quelques revues illustrant la diversité des formats pour les figures scientifiques.

13.4 Conclusion

Ce chapitre est différent des autres car il ne traite pas directement de R. Il est néanmoins important car il montre une des nombreuses possibilités pour passer d'un graphique sous R à une figure dans un article

scientifique. A l'usage de Inkscape et de Gimp, nous verrons rapidement que certaines modifications sont plus faciles à réaliser que sous R. Il s'agira alors de trouver le bon compromis entre R et ces deux logiciels pour la réalisation de nos figures. Il est bon de noter que les modifications apportées a posteriori ne sont pas reproductibles. Il faudra veiller à ce que les rendus sous R soit suffisant pour interpréter les données et assurer la reproductibilité des résultats.

Troisième partie

Annexes

Chapitre 14

Manipuler des dates et des heures

Dans les études de biologie, d'écologie ou d'agronomie, nous utilisons fréquemment des données de température provenant de dataloggers. Dans cette étude de cas, nous verrons comment analyser ces données en utilisant les données de température de l'altiplano bolivien près de la ville de El Alto. La première étape consiste à transformer les données du datalogger en un format facile à lire pour R. Nous utiliserons un fichier CSV et la fonction read.table(). Le fichier peut être téléchargé à partir du site Web du livre sur GitHub (https://github.com/frareb/myRBook_FR/blob/master/myFiles/E05C13.csv), ou alors lu directement par R depuis sa source (https://raw.githubusercontent.com/frareb/myRBook_FR/master/myFiles/E05C13.csv).

```
# Lecture du fichier en local après téléchargement :
bdd <- read.table(</pre>
  "myFiles/E05C13.csv",
  skip = 1, header = TRUE,
  sep = ",", dec = ".",
  stringsAsFactors = FALSE)
# Lecture du fichier depuis GitHub :
# URL <- pasteO("https://raw.githubusercontent.com/",
    "frareb/myRBook FR/master/myFiles/E05C13.csv")
# bdd <- read.table(
    URL.
    skip = 1,
# header = TRUE,
  sep = ",",
#
    dec = ".",
    stringsAsFactors = FALSE)
colnames(bdd) <- c("id", "date", "temp")</pre>
head(bdd)
```

```
## 1 id date temp

## 1 1 11/12/15 23:00:00 4.973

## 2 2 11/12/15 23:30:00 4.766

## 3 3 11/13/15 00:00:00 4.844
```

```
## 4 4 11/13/15 00:30:00 4.844
## 5 5 11/13/15 01:00:00 5.076
## 6 6 11/13/15 01:30:00 5.282
```

tail(bdd)

```
## id date temp
## 32781 32781 09/25/17 21:00:00 7.091
## 32782 32782 09/25/17 21:30:00 6.914
## 32783 32783 09/25/17 22:00:00 6.813
## 32784 32784 09/25/17 22:30:00 6.611
## 32785 32785 09/25/17 23:00:00 6.331
## 32786 32786 09/25/17 23:30:00 5.385
```

str(bdd)

```
## 'data.frame': 32786 obs. of 3 variables:
## $ id : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ date: chr "11/12/15 23:00:00" "11/12/15 23:30:00" "11/13/15
00:00:00" "11/13/15 00:30:00" ...
## $ temp: num 4.97 4.77 4.84 4.84 5.08 ...
```

Nous pouvons voir que la date est au format character et qu'elle contient la date avec le mois, le jour et l'année séparés par /, puis vient un espace et l'heure avec des heures de 0 à 24, minutes et secondes, séparés par : (exemple: 11/12/15 23:00:00 pour le 12 novembre 2015 à 11 heures du soir). Nous allons séparer les informations en plusieurs objets. Séparons d'abord la date de l'heure. Pour cela, nous utiliserons la fonction strsplit() en utilisant l'espace entre la date et l'heure comme séparateur.

```
strsplit("11/12/15 23:00:00", <u>split = " ")</u>
```

```
## [[1]]
## [1] "11/12/15" "23:00:00"
```

Comme l'indiquent les doubles crochets, la fonction strsplit() renvoie un objet au format list. Nous voulons le vecteur qui correspond au premier élément de la liste, donc nous allons ajouter [[1]].

```
strsplit("11/12/15 23:00:00", <u>split =</u> " ")[[1]]
```

```
## [1] "11/12/15" "23:00:00"
```

Le premier élément du vector est la date. Pour avoir toutes les dates, nous allons faire une boucle avec la fonction sapply().

```
bddDay <- sapply(
  strsplit(
    bdd[, 2],
    split = " "),
    "[[", 1)
head(bddDay)</pre>
```

```
## [1] "11/12/15" "11/12/15" "11/13/15" "11/13/15" "11/13/15" 
## [6] "11/13/15"
```

Ensuite, nous aurons besoin des dates dans le format Date. pour cela nous allons transformer l'objet au format Date avec la fonction as . Date ().

```
## [1] "2015-11-12" "2015-11-12" "2015-11-13" "2015-11-13" 
## [5] "2015-11-13" "2015-11-13"
```

Nous allons maintenant ajouter l'objet bddDay à notre data.frame bdd. Ensuite, nous allons vérifier que cette nouvelle colonne dans notre data.frame est bien au format Date avec la fonction str()

```
bdd$day <- bddDay
str(bdd)
```

```
## 'data.frame': 32786 obs. of 4 variables:
## $ id : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ date: chr "11/12/15 23:00:00" "11/12/15 23:30:00" "11/13/15
00:00:00" "11/13/15 00:30:00" ...
## $ temp: num 4.97 4.77 4.84 4.84 5.08 ...
## $ day : Date, format: "2015-11-12" ...
```

Si l'information concernant la date n'est pas suffisante, nous pouvons ajouter l'heure. Dans ce cas c'est le format POSIX qu'il faudra utiliser avec la fonction as.POSIXct(). De la même manière nous allons ajouter l'information dans notre objet bdd et vérifier le format avec la fonction str().

```
bddPosix <- as.POSIXct(
  bdd$date,
  format = "%m/%d/%y %H:%M:%S")
head(bddPosix)</pre>
```

```
## [1] "2015-11-12 23:00:00 CET" "2015-11-12 23:30:00 CET" 
## [3] "2015-11-13 00:00:00 CET" "2015-11-13 00:30:00 CET" 
## [5] "2015-11-13 01:00:00 CET" "2015-11-13 01:30:00 CET"
```

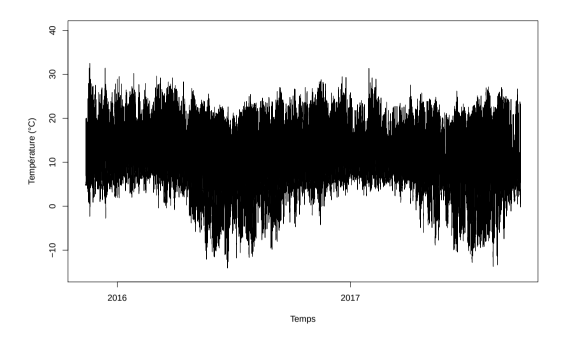
```
bdd$posix <- bddPosix
str(bdd)</pre>
```

```
## 'data.frame': 32786 obs. of 5 variables:
## $ id : int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ date : chr "11/12/15 23:00:00" "11/12/15 23:30:00"
"11/13/15 00:00:00" "11/13/15 00:30:00" ...
## $ temp : num 4.97 4.77 4.84 4.84 5.08 ...
## $ day : Date, format: "2015-11-12" ...
## $ posix: POSIXct, format: "2015-11-12 23:00:00" ...
```

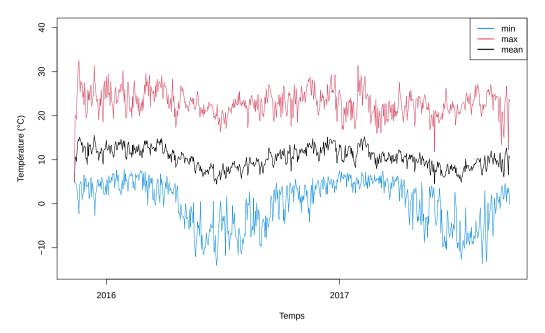
Dans les fonctions as.Date() et as.POSIXct(), nous avons utilisé l'argument format qui correspond au format dans lequel l'information sur la date est codée. Voici les éléments les plus courants pour le formatage de la date :

code	Valeur
%a	jour de la semaine (abréviation)
%A	jour de la semaine
%b	mois (abréviation)
%B	mois
%d	jour du mois (decimal)
%j	jour de l'année (decimal)
%m	mois (decimal)
%у	année avec deux chiffres
%Y	année
%U	semaine de l'année en commençant par dimanche (decimal)
%W	semaine de l'année en commençant par lundi (decimal)
%H	heure 24
%I	heure 12
%M	minute
%S	seconde

Nous pouvons visualiser les données avec la fonction plot().



Nous pouvons simplifier les informations en ne calculant que les températures minimales, moyennes et maximales avec la fonction tapply().



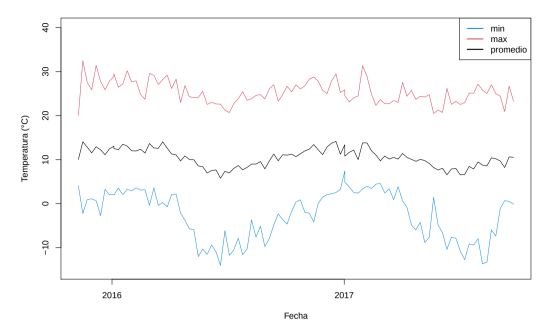
Nous pouvons très facilement représenter le même information par semaine. Il suffit de changer l'argument INDEX pour une date en semaine. Voici un exemple de format par semaine :

```
anoSem <- format(bdd$posix, format = "%Y-%W")
head(anoSem)</pre>
```

```
## [1] "2015-45" "2015-45" "2015-45" "2015-45" "2015-45"
## [6] "2015-45"
```

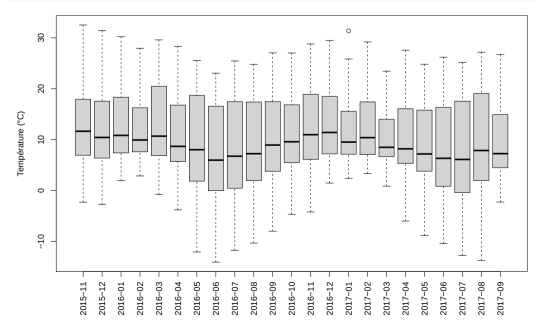
Et voici le graphique par semaine :

```
tempWeekMean <- tapply(bdd$temp,
  INDEX = format(bdd$posix, format = "%Y-%W-1"), FUN = mean)
tempWeekMin <- tapply(bdd$temp,</pre>
  INDEX = format(bdd$posix, format = "%Y-%W-1"), FUN = min)
tempWeekMax <- tapply(bdd$temp,</pre>
  INDEX = format(bdd$posix, format = "%Y-%W-1"), FUN = max)
par(mar = c(4, 4, 1, 1)) # réduction des marges
plot(x = as.Date(names(tempWeekMean), format = "%Y-%W-%u"),
    y = tempWeekMean, type = 'l', ylim = c(-15, 40),
    xlab = "Fecha", ylab = "Temperatura (°C)")
points(\underline{x} = as.Date(names(tempWeekMin), \underline{format} = "%Y-%W-%u"),
    y = tempWeekMin, type = 'l', col = 4)
points(x = as.Date(names(tempWeekMax), format = "%Y-%W-%u"),
    y = tempWeekMax, type = 'l', col = 2
legend("topright", legend = c("min", "max", "promedio"),
  lty = 1, lwd = 2, col = c(4, 2, 1)
```

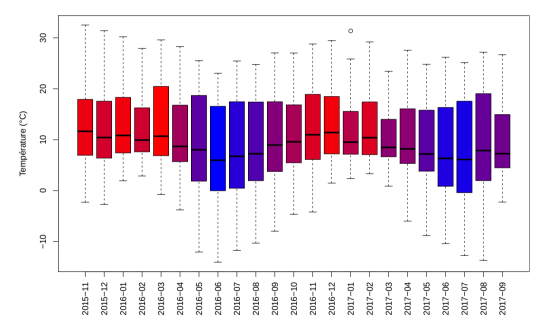


Dans ce type de représentation nous perdons l'information sur la variabilité des températures par semaine. En focntion des objectifs il pourra être intéressant de préférer une représentation sous forme de boxplot (ici un boxplot par mois en formattant la date avec "%Y-%m").

```
par(mar = c(5, 4, 0, 0))
boxplot(
  bdd$temp ~ format(bdd$posix, format = "%Y-%m"),
  las = 3,
  xlab = "", ylab = "Température (°C)")
```



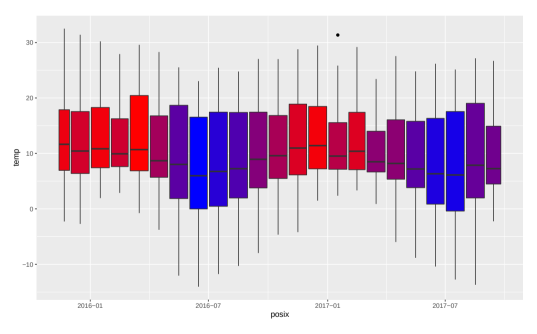
Pour comparer les différentes valeurs de température, il peut être utile d'attribuer une couleur à chaque boxplot. Par exemple, nous pouvons utiliser un gradient de couleur du bleu au rouge en utilisant la valeur de la température moyenne.



Et pour celles et ceux qui utilisent ggplot2 :

```
pkgCheck <- function(x){
   if (!require(x, character.only = TRUE)){
      install.packages(x, dependencies = TRUE)
      if(!require(x, character.only = TRUE)) {
         stop()
      }
   }
}</pre>
```

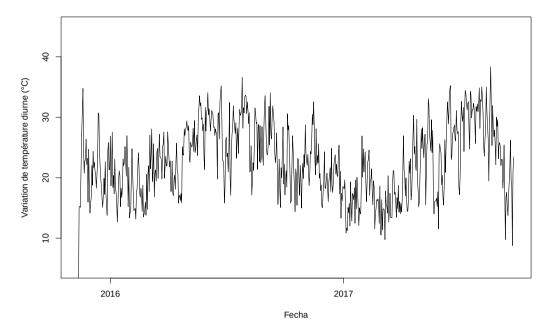
```
pkgCheck("ggplot2")
tempMonthMean <- tapply(bdd$temp,</pre>
  INDEX = format(bdd$posix, format = "%Y-%m"), FUN = mean)
myCol <- colorRampPalette(c("blue", "red"))(101)</pre>
tempMeanDayPos <- round(</pre>
  (tempMonthMean - min(tempMonthMean)) /
    (max(tempMonthMean) - min(tempMonthMean))*100) + 1
p01 <- ggplot(data = bdd,
  aes(
    \underline{x} = posix,
    y = temp,
    group = format(posix, format = "%Y-%m"))) +
    geom_boxplot(
      outlier.colour = "black",
      fill = myCol[tempMeanDayPos])
p01
```



Nous pouvons également calculer la différence entre la température maximale et la température minimale (variation de la température diurne).

```
tempDayTR <- tempDayMax - tempDayMin
par(mar = c(4, 4, 1, 1)) # réduction des marges
plot(
    x = as.Date(names(tempDayMean), format = "%Y-%m-%d"),
    y = tempDayTR, type = 'l', ylim = c(5, 45),
    xlab = "Fecha",</pre>
```

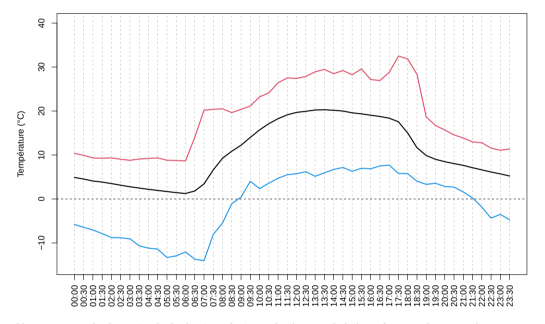
```
ylab = "Variation de température diurne (°C)")
```



Une autre possibilité est de regrouper les données pour avoir la température moyenne des heures de la journée avec la fonction aggregate().

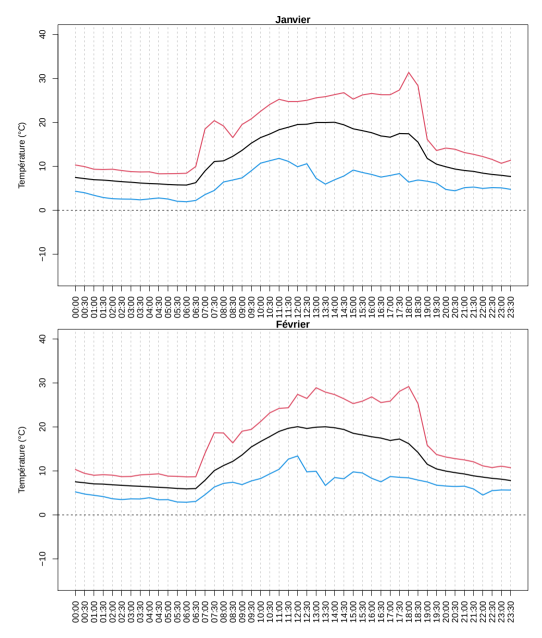
```
tempHourMean <- aggregate(</pre>
  x = bdd$temp,
  by = list(format(bdd$posix, format = "%H:%M")),
  FUN = mean)
tempHourMin <- aggregate(</pre>
  x = bdd$temp,
  by = list(format(bdd$posix, format = "%H:%M")),
  \overline{\text{FUN}} = \min
tempHourMax <- aggregate(</pre>
  x = bdd$temp,
  by = list(format(bdd$posix, format = "%H:%M")),
  FUN = max)
hours \leftarrow seq(\underline{\text{from}} = 0, \underline{\text{to}} = 23.5, by = 0.5)
par(\underline{mar} = c(4, 4, 1, 1)) \# r\'eduction des marges
plot(x = hours,
     y = tempHourMean[, 2], type = 'l', ylim = c(-15, 40),
     \overline{\text{xlab}} = \text{"", ylab} = \text{"Température (°C)", } \underline{\text{lwd}} = 2,
     xaxt = "n", panel.first = {
          abline(v = hours, col = "gray", lty = 2)
          abline(\underline{h} = 0, lty = 2)
     })
axis(
```

```
side = 1,
at = hours,
labels = tempHourMean[, 1],
las = 2)
points(
    x = hours,
    y = tempHourMin[, 2],
    type = 'l', col = 4, lwd = 2)
points(
    x = hours,
    y = tempHourMax[, 2],
    type = 'l', col = 2, lwd = 2)
```



Nous pouvons également calculer les températures des heures de la journée pour chaque mois.

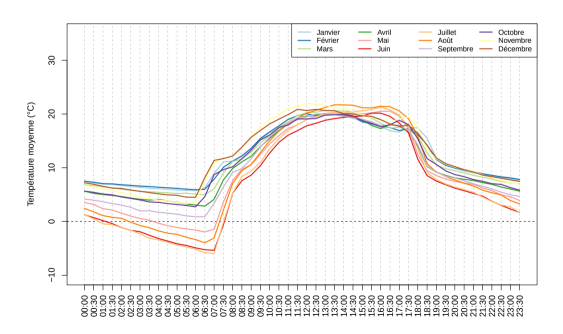
```
tempHourMin <- aggregate(</pre>
         x = bddX$temp,
         by = list(format(bddX$posix, format = "%H:%M")),
         \overline{\text{FUN}} = \min
       tempHourMax <- aggregate(</pre>
         x = bddX$temp,
         by = list(format(bddX$posix, format = "%H:%M")),
         FUN = max)
    return(
       data.frame(
         tempHourMean,
         tempHourMin,
         tempHourMax))
})
par(\underline{mar} = c(4, 4, 1, 1))
# for (i in seq_along(tempDayEachMonth)){ # pour tous les mois
for (i in 1:2){ # uniquement Janvier et Février
    plot(\underline{x} = hours, y = tempDayEachMonth[[i]][, 2],
         type = 'l', \overline{ylim} = c(-15, 40),
         \overline{\text{xlab}} = \text{""}, \text{ ylab} = \text{"Température (°C)"}, \text{ lwd} = 2,
         main = meses[i],
         xaxt = "n", panel.first = {
              abline(\underline{v} = hours, \underline{col} = "gray", lty = 2)
              abline(h = 0, lty = 2)
         })
    axis(
       side = 1,
       at = hours,
       labels = tempHourMean[, 1],
       las = 2)
    points(
       \underline{x} = hours,
       y = tempDayEachMonth[[i]][, 4],
         type = '1', col = 4, lwd = 2)
    points(
       \underline{x} = hours,
       y = tempDayEachMonth[[i]][, 6],
         type = '1', col = 2, lwd = 2)
}
```



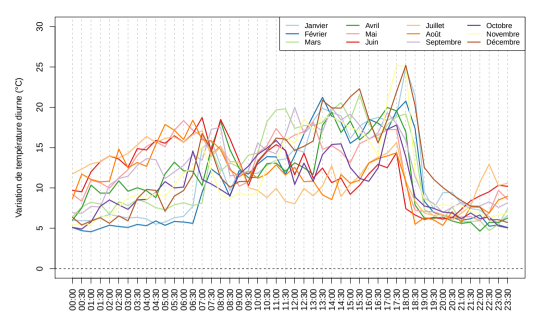
Ou les regrouper dans un même graphique, ainsi que la variation diurne des températures pour chaque mois.

```
par(mar = c(4, 4, 1, 1)) # réduction des marges
plot(
    x = hours,
    y = tempDayEachMonth[[1]][, 2],
    type = 'n',
    ylim = c(-10, 35),
```

```
xlab = "",
  ylab = "Température moyenne (°C)",
     \overline{xaxt} = "n",
     panel.first = {
         abline(v = hours, col = "gray", lty = 2)
         abline(h = 0, lty = 2)
     })
axis(
  side = 1,
  at = hours,
  labels = tempHourMean[, 1],
  las = 2)
myColors <- c("#A6CEE3", "#1F78B4", "#B2DF8A", "#33A02C",
  "#FB9A99", "#E31A1C", "#FDBF6F", "#FF7F00", "#CAB2D6",
  "#6A3D9A", "#FFFF99", "#B15928")
for (i in seq_along(tempDayEachMonth)){
    points(x = hours,
         y = tempDayEachMonth[[i]][, 2],
         \overline{\text{type}} = 'l', \underline{\text{col}} = \text{myColors[i]}, \underline{\text{lwd}} = 2)
}
legend(
  "topright",
  ncol = 4,
  legend = meses,
  col = myColors,
  lty = 1, \underline{lwd} = 2,
  \underline{\text{cex}} = 0.8, bg = "white")
```



```
par(mar = c(4, 4, 1, 1)) # réduction des marges
plot(
  \underline{x} = hours,
  y = tempDayEachMonth[[1]][, 2],
  type = 'n',
  \overline{\text{ylim}} = c(0, 30),
    xlab = "",
  ylab = "Variation de température diurne (°C)",
    <u>xaxt</u> = "n",
    panel.first = {
         abline(v = hours, col = "gray", lty = 2)
         abline(\underline{h} = 0, lty = 2)
    })
axis(
  side = 1,
  \underline{at} = hours,
  labels = tempHourMean[, 1],
  las = 2)
myColors <- c("#A6CEE3", "#1F78B4", "#B2DF8A", "#33A02C",
  "#FB9A99", "#E31A1C", "#FDBF6F", "#FF7F00", "#CAB2D6",
  "#6A3D9A", "#FFFF99", "#B15928")
for (i in seq_along(tempDayEachMonth)){
    points(
      x = hours,
         y = tempDayEachMonth[[i]][, 6] -
           tempDayEachMonth[[i]][, 4],
         type = 'l',
         col = myColors[i],
         lwd = 2)
}
legend(
  "topright",
  \underline{ncol} = 4,
  legend = meses,
  col = myColors,
  lty = 1, lwd = 2,
  \underline{\text{cex}} = 0.8, bg = "white")
```



Nous pouvons aussi représenter les températures journalières avec des graphiques de type "ridgeline" et le package ggplot2 (https://www.data-to-viz.com/graph/ridgeline.html).

```
pkgCheck <- function(x){
   if (!require(x, character.only = TRUE)){
      install.packages(x, dependencies = TRUE)
      if(!require(x, character.only = TRUE)) {
        stop()
      }
   }
}
pkgCheck("ggplot2")
pkgCheck("ggridges")</pre>
```

Loading required package: ggridges

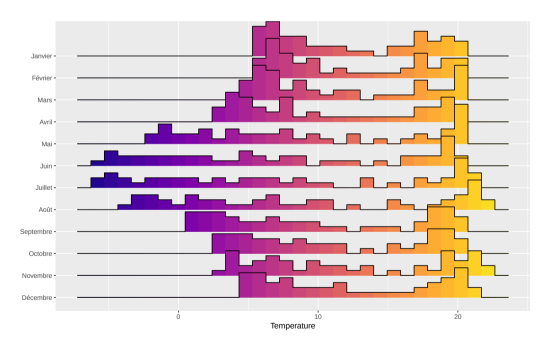
```
pkgCheck("viridis")
```

Loading required package: viridis

Loading required package: viridisLite

```
meanTemps <- unlist(lapply(tempDayEachMonth, "[[", 2))</pre>
labelMonth <- rep(meses, each = 48)</pre>
dfTemps <- data.frame(month = labelMonth, value = meanTemps,</pre>
  stringsAsFactors = FALSE)
dfTemps$month <- factor(dfTemps$month, levels = rev(meses))</pre>
p <- ggplot(
  data = dfTemps,
  aes(y = month, x = value, fill = ..x..)
p <- p + geom_density_ridges_gradient(stat = "binline")</pre>
p <- p + scale_fill_viridis(</pre>
  name = "Temp. [°C]", option = "C")
p <- p + xlab("Temperature") + ylab("") +
    theme(
      legend.position="none",
      panel.spacing = unit(0.1, "lines"),
      strip.text.x = element_text(size = 8)
    )
p
```

`stat_binline()` using `bins = 30`. Pick better value with `binwidth`.



Chapitre 15

Internet, manipuler des URLs

Il peut être intéressant d'obtenir le numéro WOS d'un article scientifique. Ce numéro est cependant fastidieux à obtenir, d'autant plus si nous souhaitons le récupérer pour une liste d'articles! Par chance *The Kitchin Research Group* dans leur blog de juin 2015 (http://kitchingroup.cheme.cmu.edu/blog/2015/06/08/Getting-a-WOS-Accession-number-from-a-DOI/) propose une méthode pour récupérer le numéro WOS à partir du numéro DOI. C'est cette méthode que nous allons utiliser avec R et le package httr. En bref, cette méthode consite à interroger le site web du WOS à partir du numéro DOI. Le site web du WOS va répondre en spécifiant qu'il faut se connecter pour accéder à l'article. Il y a pour cela une redirection vers une page web dont l'URL contient le numéro WOS. Il suffit alors d'extraire le numéro WOS de l'URL de la page web. Si nous utilisons un proxy pour accéder au site web du WOS, il faut donc le désactiver pour que la méthode fonctionne.

Tout d'abord si cela n'est pas déjà fait il faut installer le package httr avec install.packages ("httr"), puis le charger avec library ("httr"). Une autre solution consiste à utiliser la fonction suivante qui va vérifier si le package est installé puis le charger (il existe de nombreuses déclinaisons de cette fonction sur internet, il s'agit ici d'un mélange de multiples sources).

La liste des numéros DOI est la suivante (contenu dans un vector) :

```
myDOIs <- c(
  "10.1111/2041-210X.12935",
  "10.1007/s13355-017-0480-5")
print(myDOIs)</pre>
```

```
## [1] "10.1111/2041-210X.12935" "10.1007/s13355-017-0480-5"
```

Pour chaque DOI, nous allons interroger le site web du WOS, récupérer l'URL de redirection, puis récupérer le numéro WOS. Nous allons donc faire une boucle sur notre vector contenant les DOI. Nous utilisons la fonction seq_along() qui va prendre comme valeurs les éléments d'une séquence de 1 à la taille de l'objet myDOIs, soit : i = 1, puis i = 2.

```
for(i in seq_along(myDOIs)){
    # ...
}
```

Dans la boucle, le DOI que nous allons traiter est donc myDOIs [i] que nous allons appeler myDOI. La page d'interrogation du WOS correspond à la concaténation de l'URL du WOS avec le numéro WOS (l'URL est présentée sur plusieurs lignes pour respecter la largeur de page de ce livre).

```
for(i in seq_along(myDOIs)){
  myDOI <- myDOIs[i]
  myWebPage <- paste0(
    "http://ws.isiknowledge.com/",
    "cps/openurl/service?url_ver=Z39.88-2004",
    "&rft_id=info:doi/", myDOI)
}</pre>
```

Maintenant nous allons utiliser la fonction GET() du package httr pour récupérer l'URL.

```
for(i in seq_along(myDOIs)){
  myDOI <- myDOIs[i]
  myWebPage <- paste0(
    "http://ws.isiknowledge.com/",
    "cps/openurl/service?url_ver=Z39.88-2004",
    "%rft_id=info:doi/", myDOI)
  r <- GET(myWebPage)
  urlWOS <- r[[1]]
}</pre>
```

Il se peut que pour un article, il n'y ait pas de numéro WOS correspondant. Pour que notre script ne soit pas arrêté en cas d'erreur il faut donc **gérer cette exception**. Nous allons créer un objet tryExtract qui va prendre comme valeur une chaîne de caractères vide "". Ensuite nous allons essayer avec la

fonction try() d'extraire le numéro WOS avec la fonction substr(). Le numéro WOS se situe depuis le caractère numéro 117 jusqu'au caractère numéro 131 de l'URL.

```
for(i in seq_along(myDOIs)){
  myDOI <- myDOIs[i]</pre>
  myWebPage <- paste0(</pre>
    "http://ws.isiknowledge.com/",
    "cps/openurl/service?url_ver=Z39.88-2004",
    "&rft_id=info:doi/", myDOI)
  r <- GET(myWebPage)
  urlWOS <- r[[1]]
  tryExtract <- ""
  try(
    tryExtract <- substr(</pre>
      x = urlWOS,
      start = 117,
      stop = 131),
    silent = TRUE)
}
```

Nous pouvons ensuite vérifier que l'extraction correspond bien à un numéro en utilisant une **expression régulière**. Ici nous allons simplement vérifier que l'extraction ne contient que des chiffres. Dans le cas contraire tryExtract reprendra sa valeur initiale "".

```
for(i in seq along(myDOIs)){
  myDOI <- myDOIs[i]</pre>
  myWebPage <- paste0(</pre>
    "http://ws.isiknowledge.com/",
    "cps/openurl/service?url_ver=Z39.88-2004",
    "&rft_id=info:doi/", myDOI)
  r <- GET(myWebPage)
  urlWOS <- r[[1]]
  tryExtract <- ""
  try(
    tryExtract <- substr(</pre>
      x = urlWOS,
      start = 117,
      stop = 131),
    silent = TRUE)
  if(!grepl(
    pattern = '^[0-9]*$',
    \underline{x} = tryExtract
  ){
    tryExtract <- ""
  }
}
```

Le résultat est ensuite stocké dans un vector créé au préalable et appelé vecWOS.

```
vecWOS <- vector()</pre>
for(i in seq along(myDOIs)){
  myDOI <- myDOIs[i]</pre>
  myWebPage <- paste0(
    "http://ws.isiknowledge.com/",
    "cps/openurl/service?url ver=Z39.88-2004",
    "&rft_id=info:doi/", myDOI)
  r <- GET(myWebPage)
  urlWOS <- r[[1]]
  tryExtract <- ""
  try(
    tryExtract <- substr(</pre>
      x = urlWOS,
      start = 117,
      stop = 131),
    silent = TRUE)
  if(!grepl(
    pattern = '^[0-9]*$',
    x = tryExtract
  ){
    tryExtract <- ""
  vecWOS <- append(vecWOS, tryExtract)</pre>
}
```

Nous pouvons alors créer un objet de type data.frame qui va contenir les numéros DOI et les numéros WOS, et éventuellement l'exporter dans un fichier CSV.

```
dfDOIWOS <- data.frame(
    DOI = myDOIs,
    WOS = vecWOS)
write.csv(
    dfDOIWOS,
    file = "dfDOIWOS.csv",
    row.names = FALSE)</pre>
```

Le résultat est le suivant (non exécuté car la procédure d'interrogation avec la fonction GET() est très lente : si nous souhaitons travailler sur un liste de plusieurs dizaines ou centaines d'articles, plusieurs heures seront nécessaires avant d'obtenir le résultat).

```
# DOI WOS
# 1 10.1111/2041-210X.12935 000429421800031
# 2 10.1007/s13355-017-0480-5 000400381400016
```

Voici le code complet :

```
pkgCheck <- function(packages){</pre>
    for(x in packages){
        try(if (!require(x, character.only = TRUE)){
             install.packages(x, dependencies = TRUE)
             if(!require(x, character.only = TRUE)) {
                 stop()
             }
        })
    }
}
pkgCheck("httr")
myDOIs <- c(
  "10.1111/2041-210X.12935",
  "10.1007/s13355-017-0480-5")
vecWOS <- vector()</pre>
for(i in seq_along(myDOIs)){
  myDOI <- myDOIs[i]</pre>
  myWebPage <- paste0(</pre>
    "http://ws.isiknowledge.com/",
    "cps/openurl/service?url_ver=Z39.88-2004",
    "&rft_id=info:doi/", myDOI)
  r <- GET(myWebPage)
  urlWOS <- r[[1]]
  tryExtract <- ""
  try(
    tryExtract <- substr(</pre>
      x = urlWOS,
      start = 117,
      stop = 131),
    silent = TRUE)
  if(!grepl(
    pattern = '^[0-9]*$',
    \underline{x} = tryExtract
  ){
    tryExtract <- ""
  vecWOS <- append(vecWOS, tryExtract)</pre>
dfDOIWOS <- data.frame(DOI = myDOIs, WOS = vecWOS)
write.csv(
  dfDOIWOS,
  file = "dfDOIWOS.csv",
  row.names = FALSE)
```

La boucle for() pourrait être remplacée par une boucle sapply() pour gagner en temps d'exécution. Un gain serait également possible en effectuant une parallélisation sur cette boucle. Pour information, voici un exemple de temps d'exécution renvoyé par la fonction system.time() et microbenchmark::microbenchmark():

```
# system.time()
        system elapsed
   user
   0.10
           0.01
                 35.00
# microbenchmark()
# Unit: seconds
#
     expr
             min
                   lq
                          mean median
                                         uq
                                               max neval
  myFun() 36.589 36.589 36.589 36.589 36.589
```

Nous venons de faire un script qui permet à partir d'une liste de numéros DOI d'obtenir automatiquement les numéros WOS.