DR. CLAUDIUS GRÄBNER

R FÜR DIE SOZIO-ÖKONOMISCHE FORSCHUNG

Contents

| | $Will kommen \qquad 5$ |
|---|---|
| | Verhältnis zur Vorlesung 5 |
| | Änderungshistorie während des Semesters 6 |
| | Lizenz 6 |
| 1 | Vorbemerkungen 7 |
| | 1.1 Warum R? 7 |
| | 1.2 Besonderheiten von R 8 |
| 2 | Einrichtung 11 |
| | 2.1 Installation von R und R-Studio 11 |
| | 2.2 Die R Studio Oberfläche 11 |
| | 2.3 Einrichtung eines R Projekts 13 |
| | 2.4 Abschließende Bemerkungen 18 |
| 3 | Erste Schritte in R 21 |
| | 3.1 Befehle in R an den Computer übermitteln 21 |
| | 3.2 Objekte, Funktionen und Zuweisungen 22 |
| | 3.3 Zusammenfassung 24 |
| | 3.4 Grundlegende Objeke in R 25 |
| | 3.5 Pakete 48 |
| | 3.6 Kurzer Exkurs zum Einlesen und Schreiben von Daten 52 |
| | |

A Bibliography 55

Willkommen

Dieses Skript ist als Begleitung für die Lehrveranstaltung "Wissenschaftstheorie und Einführung in die Methoden der Sozioökonomie" im Master "Sozioökonomie" an der Universität Duisburg-Essen gedacht.

Es enthält grundlegende Informationen über die Funktion der Programmiersprache R (R Core Team, 2018).

Verhältnis zur Vorlesung

Einige Kapitel beziehen sich unmittelbar auf bestimmte Vorlesungstermine, andere sind als optionale Zusatzinformation gedacht. Gerade Menschen ohne Vorkenntnisse in R sollten unbedingt die ersten Kapitel vor dem vierten Vorlesungsterm lesen und verstehen. Bei Fragen können Sie sich gerne an Claudius Gräbner wenden.

Die folgende Tabelle gibt einen Überblick über die Kapitel und die dazugehörigen Vorlesungstermine:

| Kapitel | Zentrale Inhalte | Verwandter Vorlesungstermin |
|-------------------|------------------------|--------------------------------|
| 1: | Gründe für R; | Vorbereitung |
| Vorbemerkungen | Besonderheiten von R | |
| 2: Vorbereitung | Installation und | Vorbereitung |
| | Einrichtung von R und | |
| | R Studio, | |
| | Projektstrukturierung | |
| 3: Erste Schritte | Grundlegende | Vorbereitung |
| in R | Funktionen von R; | |
| | Objekte in R; Pakete | |
| 4: Ökonometrie | Implementierung von | T4 am 06.11.19 |
| I | uni- und multivariaten | |
| | linearen | |
| | Regressionsmodellen | |

| Kapitel | Zentrale Inhalte | Verwandter Vorlesungstermin |
|----------------------|-------------------------|--------------------------------|
| 5: Datenaquise | Einlesen und Schreiben | T8 am 11.12.19 |
| und | sowie Manipulation von | |
| $- {\rm management}$ | Datensätzen; | |
| | deskriptive Statistik | |
| 6: Visualisierung | Erstellen von Grafiken | T8 am 11.12.19 |
| 7: Ökonometrie | Mehr Konzepte der | T9-10 am $8.\&15.1.20$ |
| II | Ökonometrie | |
| 8: Ausblick | Ausblick zu weiteren | Optional |
| | Anwendungsmöglichkeiten | |
| A: Einführung in | Wissenschaftliche Texte | Optional; relevant für |
| Markdown | in R Markdown | Aufgabenblätter |
| | schreiben | |
| B: Einführung in | Verwendung von Git | Optional |
| Git und Github | und Github | |

Das Skript ist work in progress und jegliches Feedback ist sehr willkommen. Dafür wird im Moodle ein extra Bereich eingerichtet.

Änderungshistorie während des Semesters

An dieser Stelle werden alle wichtigen Updates des Skripts gesammelt. Die Versionsnummer hat folgende Struktur: major.minor.patch Neue Kapitel erhöhen die minor Stelle, kleinere, aber signifikante Korrekturen werden als Patches gekennzeichnet.

| Datum | Version | Wichtigste Änderungen |
|----------|---------|------------------------------|
| 19.10.19 | 0.1.0 | Erste Version veröffentlicht |

Lizenz



Das gesamte Skript ist unter der Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 4.0 International License lizensiert.

Vorbemerkungen

1.1 Warum R?

Im folgenden gebe ich einen kurzen Überblick über die Gründe, die uns bewegt haben den Methodenkurs auf R aufzubauen. Die Liste ist sicherlich nicht abschließend (siehe auch Wickham (2019)).

- Die R Community gilt als besonders freundlich und hilfsbereit.
 Gerade weil viele Menschen, die R benutzen praktizierende Datenwissenschaftler*innen sind werden praktische Probleme breit und konstruktiv in den einschlägigen Foren diskutiert und es ist in der Regel leicht Lösungen für Probleme zu finde, sobald man selbst ein bestimmtes Level an Programmierkenntnissen erlangt hat.
 - Auch gibt es großartige Online Foren und Newsletter, die es einem einfacher und unterhaltsamer machen, seine R Kenntnisse stetig zu verbessern und zusätzlich viele neue Dinge zu lernen.
 Besonders empfehlen kann ich R-Bloggers, eine Sammlung von Blog Artikeln, die R verwenden und neben Inspirationen für die Verwendung von R häufig inhaltlich sehr interessant sind; rweekly, ein Newsletter, der ebenfalls interessante Infos zu R enthält sowie die R-Ladies Community, die sich besonders das Empowerment von Minderheiten in der Programmierwelt zur Aufgabe gemacht hat.
 - Selbstverständlich werden zahlreiche R Probleme auch auf StackOverflow disktuiert. Häufig ist das der Ort, an dem man Antworten auf seine Fragen findet. Allerdings ist es gerade am Anfang unter Umständen schwierig die häufig sehr fortgeschrittenen Lösungen zu verstehen.
- R ist eine offene und freie Programmiersprache, die auf allen bekannten Betriebssystemen läuft. Im Gegensatz zu Programmen wie SPSS und STATA, für die Universitäten jedes Semester viele Tausend Euro bezahlen müssen und die dann umständlich über

Serverlizenzen abgerufen werden müssen. Auch für Studierende sind die Preise alles andere als gering. R dagegen ist frei und inklusiv, und auch Menschen mit weniger Geld können sie benutzen. Gerade vor dem Hintergrund der Rolle von Wissenschaft in einer demokratischen und freien Gesellschaft und in der Kooperation mit Wissenschaftler*innen aus ärmeren Ländern ist dies extrem wichtig.

- R verfügt über ein hervorragendes Package System. Das bedeutet, dass es recht einfach ist, neue Pakete zu schreiben und damit die Funktionalitäten von R zu erweitern. In der Kombination mit der Open Source Charakter von R bedeutet das, dass R nie wirklich out of date ist, und dass neuere Entwicklungen der Statistik und Datenwissenschaften, und immer mehr auch in der VWL, recht zügig in R implementiert werden. Insbesondere wenn es um statistische Analysen, machine learning, Visualisierungen oder Datenmanagement und -manipulation geht: für alles gibt es Pakete in R und irgendjemand hat ihr Problem mit hoher Wahrscheinlichkeit schon einmal gelöst und Sie können davon profitieren.
 - R ist zusammen mit Python mittlerweile die lingua franca im Bereich Statistik und Machine Learning.
- Integration mit Git, Markdown, Latex und anderen Tools erlaubt einen integrierten Workflow, in dem Sie im Optimalfall euer Paper in der gleichen Umgebung schreiben wie den Code für eure statistische Analyse. Diesen Vorteil werden Sie bereits bei der Bearbeitung der Aufgabenzettel genießen können, da diese in teilweise in R Markdown zu lösen und abzugeben sind. Das bedeutet, dass Coding und Schreiben der Antworten im gleichen Dokument vorgenommen werden können. Auch dieses Skript wurde vollständig in R Markdown geschrieben.
- R erlaubt sowohl objektorientierte als auch funktionale Programmierung.
- Für besondere Aufgaben ist es recht einfach R mit high-performance Sprachen wie C, Fortran oder C++ zu integrieren.

1.2 Besonderheiten von R

R ist keine typische Programmiersprache, denn sie vor allem von Statistiker*innen benutzt und weiterentwickelt, und nicht von Programmierer*innen. Das hat den Vorteil, dass die Funktionen oft sehr genau auf praktische Herausforderungen ausgerichtet sind und es für alle typischen statistischen Probleme Lösungen in R gibt. Gleichzeitig hat dies auch dazu geführt, dass R einige unerwünschte Eigenschaften

aufweist, da die Menschen, die Module für R programmieren keine 'genuinen' Programmierer*innen sind.

Im folgenden möchte ich einige Besonderheiten von R aufführen, damit Sie im Laufe Ihrer R-Karriere nicht negativ von diesen Besonderheiten überrascht werden. Während es sich für Programmier-Neulinge empfiehlt die Liste zu einem späteren Zeitpunkt zu inspizieren sollten Menschen mit Erfahrungen in anderen Sprachen gleich einen Blick darauf werfen.

- R wird dezentral über viele benutzergeschriebene Pakete ('libraries' oder 'packages') konstant weiterentwickelt. Das führt wie oben erwähnt dazu, dass R quasi immer auf dem neuesten Stand der statistischen Forschung ist. Gleichzeitig kann die schiere Masse von Paketen auch verwirrend sein, insbesondere weil es für die gleiche Aufgabe häufig deutlich mehr als ein Paket gibt. Das führt zwar auch zu einer positiven Konkurrenz und jede*r kann sich ihren Geschmäckern gemäß für das eine oder andere Paket entscheiden, es bringt aber auch mögliche Inkonsistenzen und schwerer verständlichen Code mit sich.
- Im Gegensatz zu Sprachen wie Python, die trotz einer enormen Anzahl von Paketen eine interne Konsistenz nicht verloren haben gibt es in R verschiedene 'Dialekte', die teilweise inkonsistent sind und gerade für Anfägner durchaus verwirrend sein können. Besonders die Unterscheidungen des tidyverse, einer Gruppe von Paketen, die von der R Studio Company sehr stark gepusht werden und vor allem zur Verarbeitung von Datensätzen gedacht sind, implementieren viele Routinen des 'klassischen R' ('base R') in einer neuen Art und Weise. Das Ziel ist, die Arbeit mit Datensätzen einfacher und leichter verständlich zu machen, allerdings wird die recht aggressive 'Vermarktung' und die teilweise inferiore Performance des Ansatzes auch kritisiert.¹
- Da viele der Menschen, die R Pakete herstellen keine Programmierer sind, sind viele Pakete von einem Programmierstandpunkt aus nicht sonderlich effizient oder elegant geschrieben. Gleichzeitig gibt es aber auch viele Ausnahmen zu dieser Regel und viele Pakete werden über die Zeit hinweg signifikant verbessert.
- R an sich ist nicht die schnellste Programmiersprache, insbesondere wenn man seinen Code nicht entsprechend geschrieben hat. Auch bedarf eine R Session in der Regel recht viel Speicher. Hier sind selbst andere High-Level Sprachen wie Julia oder Python deutlich performanter, auch wenn Pakete wie data.table diesen Nachteil häufig abschwächen. Zudem ist er für die meisten Probleme, die Sozioökonom*innen in ihrer Forschungspraxis bearbeiten, irrelevant.

 $^{^{1}}$ Zum einen bin ich ein großer Fan von vielen tidvverse Paketen, gleichzeitig ist der Fokus von R Studio auf diese Pakete sehr gefährlich. Ich bin aber einer anderen Meinung was die Einsteigerfreundlichkeit vom tidyverse andgeht: meiner Meinung nach machen diese Pakete die Arbeit mit Datensätzen sehr einfach, und für kleine Datensätze (<500MB) benutze ich das tidyverse auch in meiner eigenen Forschung. Aufgrund der Einsteigerfreundlichkeit werden wir hier für die Arbeit mit Datensätzen trotz allem mit dem tidyverse arbeiten. Ich weise jedoch auf die kritische Diskussion im entsprechenden Kapitel des Skripts hin.

Alles in allem ist R jedoch eine hervorragende Wahl wenn es um quantitative sozialwissenschaftliche Forschung geht. Auch in der Industrie ist R extrem beliebt und wird im Bereich der Data Science nur noch von Python ernsthaft in den Schatten gestellt. Allerdings verwenden die meisten Menschen, die in diesem Bereich arbeiten, ohnehin beide Sprachen, da sie unterschiedliche Vor- und Nachteile haben. Entsprechend ist jede Minute, die Sie in das Lernen von R investieren eine exzellente Investition, egal wo Sie in Ihrem späteren Berufsleben einmal landen werden.

Das wichtigste am Programmieren ist in jedem Fall Spaß und die Bereitschaft zu und die Freude an der Zusammenarbeit mit anderen. Denn das hat R mit anderen offenen Sprachen wie Python gemeinsam: Programmieren und das Lösen von statistischen Fragestellungen sollte immer ein kollaboratives Gemeinschaftsprojekt sein!

Einrichtung

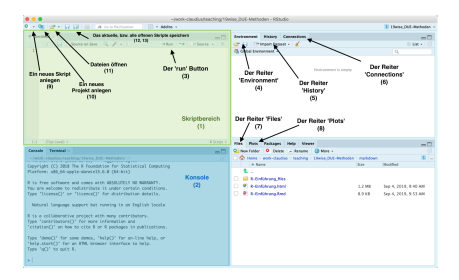
2.1 Installation von R und R-Studio

Die Installation von R ist in der Regel unproblematisch. Auf der R homepage wählt man unter dem Reiter 'Download' den Link 'CRAN' aus, wählt einen Server in der Nähe und lädt sich dann die R Software herunter. Danach folgt man den Installationshinweisen.

Im zweiten Schritt muss noch das Programm 'R-Studio' installiert werden. Hierbei handelt es sich um eine grafische Oberfläche für R, welche uns die Arbeit enorm erleichtern wird. Das Programm kann hier heruntergeladen werden. Bitte darauf achten 'RStuio Desktop' zu installieren.

2.2 Die R Studio Oberfläche

Nach dem Installationsprozess öffnen wir R Studio zum ersten Mal. Der folgende Screenshot zeigt die verschiedenen Elemente der Oberfläche, deren Funktion im folgenden kurz erläutert wird. Vieles ergibt sich hier aber auch durch *learning by doing*. Im folgenden werden nur die Bereiche der Oberfläche beschrieben, die am Anfang unmittelbar relevant für uns sind.



- Der Skriptbereich (1) ist ein Texteditor wie Notepad nur mit zusätzlichen Features wie Syntax Highlighting für R, sodass es uns leichter fällt R Code zu schreiben. Hier werden wir unsere Skripte verfassen.
- Die Konsole (2) erlaubt es uns über R direkt mit unserem Computer zu interagieren. R ist eine Programmiersprache. Das bedeutet, wenn wir den Regeln der Sprache folgen und uns in einer für den Computer verständlicher Art und Weise ausdrücken, versteht der Computer was wir von ihm wollen und führt unsere Befehle aus. Wenn wir in die Konsole z.B. 2+2 eingeben, dann ist das valider R code. Wenn wir dann Enter drücken versteht der Computer unseren Befehl und führt die Berechnung aus. Die Konsole ist sehr praktisch um den Effekt von R Code direkt zu beobachten. Wenn wir etwas in der Console ausführen wollen, das wir vorher im Skriptbereich geschrieben haben, können wir den Text markieren und dann auf den Button Run (3) drücken: dann kopiert R Studio den Code in die Konsole und führt ihn aus.
- Für den Bereich oben rechts haben wir in der Standardkonfiguration von R Studio drei Optionen, die wir durch Klicken auf die Reiter auswählen können. Der Reiter Environment (4) zeigt uns alle bisher definierten Objekte an (mehr dazu später). Der Reiter History (5) zeigt an, welchen Code wir in der Vergangenheit ausgeführt haben. Der Reiter Connections (6) braucht uns aktuell nicht zu interessieren.
- Auch für den Bereich unten rechts haben wir mehrere Optionen: Der Bereich Files (7) zeigt uns unser Arbeitsverzeichnis mit allen Ordnern und Dateien an. Das ist das gleiche, was wir auch über

den File Explorer unserer Betriebssystems sehen würden. Der Bereich Plots (8) zeigt uns eine Vorschau der Abbildungen, die wir durch unseren Code produzieren. Die anderen Bereiche brauchen uns aktuell noch nicht zu interessieren.

- Wenn wir ein neues R Skript erstellen wollen, können wir das über den Button Neu (9) erledigen. Wir klicken darauf und wählen die Option 'R Skript'. Mit den alternativen Dateiformaten brauchen wir uns aktuell nicht beschäftigen.
- Der Botton Neues Projekt anlegen (10) erstellt eine neues R Studio Projekt - mehr dazu in Kürze.
- Der Button Öffnen (11) öffnet Dateien im Skriptbereich.
- Die beiden Buttons Speichern (12) und Alles speichern (13) speichern das aktuelle, bzw. alle im Skriptbereich geöffnenten Dateien.

Die restlichen Buttons und Fenster in R Studio werden wir im Laufe der Zeit kennenlernen.

Es macht Sinn, sich einmal die möglichen Einstellungsmöglichkeiten für R Studio anzuschauen und ggf. eine andere Darstellungsversion zu wählen.

Einrichtung eines R Projekts

Im folgenden werden wir lernen wie man ein neues R Projekt anlegt, R Code schreiben und ausführen kann.

Wann immer wir ein neues Programmierprojekt starten, sollten wir dafür einen eigenen Ordner anlegen und ein so genannten 'R Studio Projekt' erstellen. Das hilft uns den Überblick über unsere Arbeit zu behalten, und macht es einfach Code untereinander auszutauschen.

Ein Programmierprojekt kann ein Projekt für eine Hausarbeit sein, die Mitschriften für eine Vorlesungseinheit, oder einfach der Versuch ein bestimmtes Problem zu lösen, z.B. einen Datensatz zu visual-

Die Schritte zur Erstellung eines solchen Projekts sind immer die gleichen:

- 1. Einen Ordner für das Projekt anlegen.
- 2. Ein R-Studio Projekt in diesem Ordner erstellen.
- 3. Relevante Unterordner anlegen.

Wir beschäftigen uns mit den Schritten gleich im Detail, müssen vorher aber noch die folgenden Konzepte diskutieren: (1) das Konzept eines Arbeitsverzeichnisses (working directory) und (2) die Unterscheidnug zwischen absoluten und relativen Pfaden.

2.3.1 Arbeitsverzeichnisse und Pfade

Das Arbeitsverzeichnis ist ein Ordner auf dem Computer, in dem R standardmäßig sämtlichen Output speichert und von dem aus es auf Datensätze und anderen Input zugreift. Wenn wir mit Projekten arbeiten ist das Arbeitsverzeichnis der Ordner, in dem das R-Projektfile abgelegt ist, ansonsten ist es euer Benutzerverzeichnis. Wir können uns das Arbeitsverzeichnis mit der Funktion getwd() anzeigen lassen. In meinem Fall ist das Arbeitsverzeichnis das folgende:

#> [1] "/Users/claudius/work-claudius/general/paper-projects/packages/SocioEconMethodsR"

Wenn ich R nun sagen würde ein File unter dem Namen test.pdf speichern, würde es am folgenden Ort gespeichert werden:

#> [1] "/Users/claudius/work-claudius/general/paper-projects/packages/SocioEconMethodsR/test.pdf"

R geht in einem solchen Fall immer vom Arbeitsverzeichnis aus. Da wir im vorliegenden Fall den Speicherort relativ zum Arbeitsverzeichnis angegeben haben, sprechen wir hier von einem **relativen Pfad**.

Alternativ können wir den Speicherort auch als **absoluten Pfad** angeben. In diesem Fall geben wir den kompletten Pfad, ausgehend vom Root Verzeichnis des Computers, an. Wir würden R also *explizit* auffordern, das File an foldengem Ort zu speichern:

#> [1] "/Users/claudius/work-claudius/general/paper-projects/packages/SocioEconMethodsR/test.pdf"

Wir werden hier **immer** relative Pfade verwenden. Relative Pfade sind fast immer die bessere Variante, da es uns erlaubt den gleichen Code auf verschiedenen Computern zu verwenden. Denn wiw man an den absoluten Pfaden erkennen kann, sehen diese auf jedem Computer anders aus und es ist dementsprechend schwierig, Code miteinander zu teilen.

Wir lernen mehr über dieses Thema wenn wir uns später mit Dateninput und -output beschäftigen.

2.3.2 Schritt 1: Projektordner anlegen

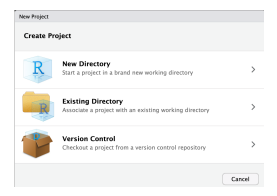
Zuerst müssen Sie sich für einen Ordner auf Ihrem Computer entscheiden, in dem alle Daten, die mit ihrem Projekt zu tun haben, also Daten, Skripte, Abbildungen, etc. gespeichert werden sollen und diesen Ordner gegebenenfalls neu erstellen. Es macht Sinn, einen solchen Ordner mit einem informativen Namen ohne Leer- und Sonderzeichen zu versehen, z.B. SoSe19-Methodenkurs.

Dieser Schritt kann theoretisch auch gemeinsam mit Schritt 2 erfolgen.

Schritt 2: Ein R-Studio Projekt im Projektordner erstellen

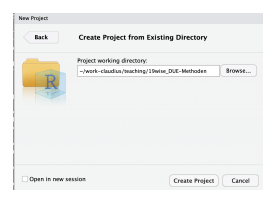
Wir möchten nun R Studio mitteilen den in Schritt 1 erstellten Ordner als R Projekt zu behandeln. Damit wird nicht nur dieses Ordner als Root-Verzeichnis festgelegt, man kann auch die Arbeitshistorie eines Projekts leich wiederherstellen und es ist einfacher, das Projekt auf verschiedenen Computern zu bearbeiten.

Um ein neues Projekt zu erstellen klicken Sie in R Studio auf den Button Neues Projekt (Nr. 10 in der obigen Abbildung) und Sie sollten folgendes Fenster sehen:

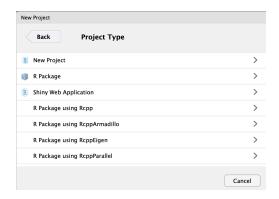


Falls Sie in Schritt 1 den Projektordner bereits erstellt haben wählen Sie hier Existing Directory, ansonsten erstellen Sie einen neuen Projektordner gleich mit dem Projektfile mit indem Sie New Directory auswählen.

Falls Sie Existing Directory gewählt haben, wählen Sie in folgendem Fenster einfach den vorher erstellten Ordner aus und klickt auf Create Project.



Falls Sie New Directory gewählt habt landen Sie auf folgendem Fenster:



Hier wählen Sie New Project aus, geben dem Projekt in folgenden Fenster einen Namen (das wird der Name des Projektordners sein), wählen den Speicherort für den Ordner aus und klicken auf Create Project.

In beiden Fällen wurde nun ein Ordner erstellt, in dem sich ein File *.Rproj befindet. Damit ist die formale Erstellung eines Projekts abgeschlossen. Es empfiehlt sich jedoch dringend gleich eine sinnvolle Unterordnerstruktur mit anzulegen.

2.3.4 Schritt 3: Relevante Unterordner erstellen

Eine sinnvolle Unterordnerstruktur hilf (1) den Überblick über das eigene Projekt nicht zu verlieren, (2) mit anderen über verschiedene Computer hinweg zu kollaborieren und (3) Kollaborationsplattformen wie Github zu verwenden und replizierbare und für andere nachvollziehbare Forschungsarbeit zu betreiben.

Die folgende Ordnerstruktur ist eine Empfehlung. In manchen Projekten werden Sie nicht alle hier vorgeschlagenen Unterordner brauchen, in anderen bietet sich die Verwendung von mehr Unterordnern an. Nichtsdestotrotz ist es ein guter Ausgangspunkt, den ich in den meisten meiner Forschungsprojekte auch so verwende.

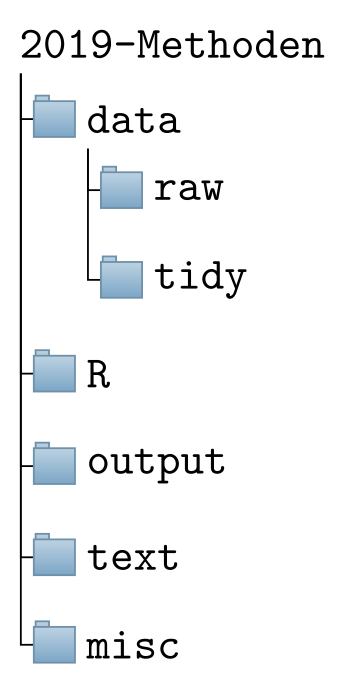
Insgesamt sollten die folgenden Ordner im Projektordner erstellt werden:

• Ein Ordner data, der alle Daten enthält, die im Rahmen des Projekts verwendet werden. Hier empfiehlt es sich zwei Unterordner anzulegen: Einen Ordner raw, der die Rohdaten enthält, so wie sie aus dem Internet runtergeladen wurden. Diese Rohdaten sollten niemals verändert werden, ansonsten wird Ihre Arbeit nicht vollständig replizierbar werden und es kommt ggf. zu irreparablen Schäden. Alle Veränderungen der Daten sollten durch Skripte dokumentiert werdenn, die die Rohdaten als Input, und einen modifizierten Datensatz als Output generieren. Dieser modifizierte Datensatz sollte dann im Unterordner tidy gespeichert werden.

Beispiel: Sie laden sich Daten zum BIP in Deutschland von Eurostat und Daten zu Arbeitslosigkeit von AMECO herunter. Beiden Datensätze sollten im Unterordner data/raw gespeichert werden. Mit einem Skript lesen Sie beide Datensätze ein und erstellen den kombinierten Datensatz macro_data.csv, den Sie im Ordner data/tidy speichern und für die weitere Analyse verwenden. Dadurch kann jede*r nachvollziehen wie die von Ihnen verwendeten Daten sich aus den Rohdaten ergeben haben und Ihre Arbeit bleibt komplett transparent.

- Ein Ordner R, der alle R Skripte enthält, also alle Textdokumente, die R Code enthalten.
- Ein Ordner output, in dem der Output ihrer Berechnungen, z.B. Tabellen oder Plots gespeichert werden können. Der Inhalt dieses Ordners sollte sich komplett mit den Inhalten der Ordner data und R replizieren lassen.
- Ein Ordner text, in dem Sie Ihre Verschriftlichungen speichern, z.B. das eigentliche Forschungspapier, ihre Hausarbeit oder Ihre Vorlesungsmitschriften.
- Einen Ordner misc in den Sie alles packen, was in keinen der anderen Ordner passt. Ein solcher Ordner ist wichtig und Sie sollten nicht zuordbare Dateien nie in den Projektordner als solchen speichern.

Wenn wir annehmen unser Projektordner heißt 2019-Methoden ergibt sich damit insgesamt folgende Ordner und Datenstruktur:



2.4 Abschließende Bemerkungen

Eine gute Ordnerstruktur ist nicht nur absolut essenziell um selbst einen Überblick über seine Forschungsprojekte zu behalten, sondern auch wenn man mit anderen Menschen kollaborieren möchte. In einem solchen Fall sollte man auf jeden Fall eine Versionskontrolle wie Git und GitHub verwenden. Wir werden uns damit im nächsten Semester genauer beschäftigen, aber Sie werden merken, dass die Kollaboration durch eine gut durchdachte Ordnerstruktur massiv erleichtert wird.

Erste Schritte in R

Nach diesen (wichtigen) Vorbereitungsschritten wollen wir nun mit dem eigentlichen Programmieren anfangen. Zu diesem Zweck müssen wir uns mit der Syntax von R vertraut machen, also mit den Regeln, denen wir folgen müssen, wenn wir Code schreiben, damit der Computer versteht, was wir ihm eigentlich in R sagen wollen.

3.1 Befehle in R an den Computer übermitteln

Grundsätzlich können wir über R Studio auf zwei Arten mit dem Computer "kommunizieren": über die Konsole direkt, oder indem wir im Skriptbereich ein Skript schreiben und dies dann ausführen.

Als Beispiel für die erste Möglichkeit wollen wir mit Hilfe von R die Zahlen 2 und 5 miteinander addieren. Zu diesem Zweck können wir einfach 2 + 2 in die Konsole eingeben, und den Befehl mit 'Enter' an den Computer senden. Da es sich beim Ausdruck 2 + 3 um korrekten R Code handelt, 'versteht' der Computer was wir von ihm wollen und gibt uns das entsprechende Ergebnis aus:

2 + 3

#> [1] 5

Auf diese Art und Weise könne wir R als einfachen Taschenrechner verwenden, denn für alle einfachen mathematischen Operationen können wir bestimmte Symbole als Operatoren verwenden. An dieser Stelle sei noch darauf hingewiesen, dass das Symbol # in R einen Kommentar einleitet, das heißt alles was in einer Zeile nach # steht wird vom Computer ignoriert und man kann sich einfach Notizen in seinem Code machen.

2 + 2 # Addition

#> [1] 4

```
2/2 # Division
#> [1] 1
4 * 2
      # Multiplikation
#> [1] 8
    # Potenzierung
#> [1] 9
```

Alternativ können wir die Befehle in einem Skript aufschreiben, und dieses Skript dann ausführen. Während die Interaktion über die Konsole sinnvoll ist um die Effekte bestimmter Befehle auszuprobieren, bietet sich die Verwendung von Skripten an, wenn wir mit den Befehlen später weiter arbeiten wollen, oder sie anderen Menschen zugänglich zu machen. Den das Skript können wir als Datei auf unserem Computer speichern, vorzugsweise im Unterordner R unseres R-Projekts (siehe Abschnitt Relevante Unterordner erstellen), und dann später weiterverwenden.

Die Berechnungen, die wir bisland durchgeführt haben sind zugegebenermaßen nicht sonderlich spannend. Um fortgeschrittene Operationen in R durchführen und verstehen zu können müssen wir uns zunächst mit den Konzepten von Objekten, Funktionen und Zuweisungen beschäftigen.

3.2 Objekte, Funktionen und Zuweisungen

To understand computations in R, two slogans are helpful: Everything that exists is an object. Everything that happens is a function call. —John Chambers

Mit der Aussage 'Alles in R ist ein Objekt' ist gemeint, dass jede Zahl, jede Funktion, oder jeder Buchstabe in R ein Objekt ist, das irgendwo auf dem Speicher Ihres Rechners abgespeichert ist.

In der Berechnung 2 + 3 ist die Zahl 2 genauso ein Objekt wie die Zahl 3 und die Additionsfunktion, die durch den Operator + aufgerufen wird.

Mit der Aussage 'Alles was in R passiert ist ein Funktionsaufruf' ist gemeint, dass wenn wir R eine Berechnung durchführen lassen, tun wir dies indem wir eine Funktion aufrufen.

Funktionen sind Algorithmen, die bestimmte Routinen auf einen Input anwenden und dabei einen Output produzieren. Die Additionsfunktion, die wir in der Berechnung 2 + 3 aufgerufen haben hat als Input die beiden Zahlen 2 und 3 aufgenommen, hat auf sie die Routine der Addition angewandt und als Output die Zahl 5 ausgegeben. Der

Output 5 ist dabei in R genauso ein Objekt wie die Inputs 2 und 3, sowie die Funktion +.

Ein 'Problem' ist, dass R im vorliegenden Falle den Output der Berechnung zwar ausgibt, wir danach aber keinen Zugriff darauf mehr haben:

2 + 3

#> [1] 5

Falls wir den Output weiterverwenden wollen, macht es Sinn, dem Output Objekt einen Namen zu geben, damit wir später wieder darauf zugreifen können. Der Prozess einem Objekt einen Namen zu Geben wird Zuweisung oder Assignment genannt und durch die Funktion assign vorgenommen:

```
assign("zwischenergebnis", 2 + 3)
```

Wir können nun das Ergebnis der Berechnung 2 + 3 aufrufen, indem wir in R den Namen des Output Objekts eingeben:

zwischenergebnis

#> [1] 5

Da Zuweisungen so eine große Rolle spielen und sehr häufig vorkommen gibt es auch für die Funktion assign eine Kurzschreibweise, nämlich <-. Entsprechend sind die folgenden beiden Befehle äquivalent:

```
assign("zwischenergebnis", 2 + 3)
zwischenergebnis \leftarrow 2 + 3
```

Entsprechend werden wir Zuweisungen immer mit dem <- Operator durchführen. ¹

Wir können in R nicht beliebig Namen vergeben. Gültige (also: syntaktisch korrekte) Namen ...

- enthalten nur Buchstaben, Zahlen und die Symbole . und _
- fangen nicht mit . oder einer Zahl an!

Zudem gibt es einige Wörter, die schlicht nicht als Name verwendet werden dürgen, z.B. function, TRUE, oder if. Die gesamte Liste verbotener Worte kann mit dem Befehl ?Reserved ausgegeben werden.

Wenn man einen Namen vergeben möchte, der nicht mit den gerade formulierten Regeln kompatibel ist, gibt R eine Fehlermeldung aus:

¹ Theoretisch kann <- auch andersherum verwendet werden: 2 + 3 -> zwischenergebnis. Das mag zwar auf den ersten Blick intuitiver erscheinen, da das aus 2 + 3 resultierende Obiekt den Namen zwischenergebnis bekommt, also immer erst das Objekt erstellt wird und dann der Name zugewiesen wird, es führt jedoch zu deutlich weniger lesbarem Code und sollte daher nie verwendet werden. Ebensoweinig sollten Zuweisungen durch den = Operatur vorgenommen werden, auch wenn es im Fall zwischenergebnis = 2 + 3 funktionieren würde.

TRUE <- 5

#> Error in TRUE <- 5: invalid (do_set) left-hand side to assignment</pre>

Zudem sollte man folgendes beachten:

- Namen sollten kurz und informativ sein; entsprechen ist sample_mean ein guter Name, shit15_2 dagegen eher weniger
- Man sollte nie Umlaute in Namen verwenden
- R ist *case sensitive*, d.h. mean_value ist ein anderer Name als Mean_Value
- Auch wenn möglich, sollte man nie von R bereit gestellte Funktionen überschreiben. Eine Zuweisung wie assign <- 2 ist zwar möglich, führt in der Regel aber zu großem Unglück, weil man nicht mehr ganz einfach auf die zugrundeliegende Funktion zurückgreifen kann.

Hinweis: Alle aktuellen Namenszuweisungen sind im Bereich **Environment** in R Studio (Nr. 4 in der Abbildung oben) aufgelistet und können durch die Funktion 1s() angezeigt werden.

Hinweis: Ein Objekt kann mehrere Namen haben, aber kein Name kann zu mehreren Objekten zeigen, da im Zweifel eine neue Zuweisung die alte Zuweisung überschreibt:

```
x <- 2
y <- 2 # Das Objekt 2 hat nun zwei Namen
print(x)
#> [1] 2
print(y)
#> [1] 2
x <- 4 # Der Name 'x' zeigt nun zum Objekt '4', nicht mehr zu '2'
print(x)
#> [1] 4
```

Hinweis: Wie Sie vielleicht bereits bemerkt haben wird nach einer Zuweisung kein Wert sichtbar ausgegeben:

```
2 + 2  # Keine Zuweisung, R gibt das Ergebnis in der Konsole aus

#> [1] 4

x <- 2 + 2  # Zuweisung, R gibt das Ergebnis in der Konsole nicht aus
```

3.3 Zusammenfassung

 Wir können Befehle in R Studio an den Computer übermitteln indem wir (a) den R Code in die Konsole schreiben und Enter drücken oder (b) den Code in ein Skript schreiben und dann ausführen

- Alles was in R existiert ist ein Objekt, alles was in R passiert ist ein Funktionsaufruf
- Wir können einem Objekt mit Hilfe von <- einen Namen geben und dann später wieder aufrufen. Den Prozess der Namensgebung nennen wir **Assignment** und wir können uns alle aktuell von uns vergebenen Namen mit der Funktion 1s() anzeigen lassen.
- Eine Funktion ist ein Objekt, das auf einen Input eine bestimmte Routine anwendet und einen Output produziert

An dieser Stelle sei noch auf die Hilfefunktion help() hingewiesen. Falls Sie Informationen über ein Objekt bekommen wollen können Sie so weitere Informationen bekommen. Wenn Sie z.B. genauere Informationen über die Verwendung der Funktion assign erhalten wollen, können Sie Folgendes eingeben:

help(assign)

3.4 Grundlegende Objeke in R

Wir haben bereits gelernt, dass alles was in R existiert ein Objekt ist. Wir haben aber auch schon gelernt, dass es unterschiedliche Typen von Objekten gibt: Zahlen, wie 2 oder 3 und Funktionen wie assign.² Tatsächlich gibt es noch viel mehr Arten von Objekten. Ein gutes Verständnis der Objektarten ist Grundvoraussetzung später anspruchsvolle Programmieraufgaben zu lösen. Daher wollen wir uns im Folgenden mit den wichtigsten Objektarten in R auseinandersetzen.

2 Wie wir unten lernen werden sind 2 und 3 in erster Linie keine Zahlen. sondern Vektoren der Länge 1, und gelten erst in nächster Instanz als 'Zahl' (genauer: 'double').

3.4.1 Funktionen

Wie oben bereits kurz erwähnt handelt es sich bei Funktionen um Algorithmen, die bestimmte Routinen auf einen Input anwenden und dabei einen Output produzieren.

Die Funktion log() zum Beispiel nimmt als Input eine Zahl und gibt als Output den Logarithmus dieser Zahl aus:

log(2)

#> [1] 0.6931472

Eine Funktion aufrufen

In R gibt es prinzipiell vier verschiedene Arten Funktionen aufzurufen. Nur zwei davon sind allerdings aktuell für uns relevant.

Die bei weitem wichtigste Variante ist die so genannte Prefix-Form. Dies ist die Form, die wir bei der überwältigenden Anzahl von Funktionen verwenden werden. Wir schreiben hier zunächst den Namen der Funktion (im Folgenden Beispiel assign), dann in Klammern und mit

Kommata getrennt die Argumente der Funktion (hier der Name test und die Zahl 2):

```
assign("test", 2)
```

Ein hin und wieder auftretende Form ist die so genannte Infix-Form. Hier wird der Funktionsname zwischen die Argumente geschrieben. Dies ist, wie wir oben bereits bemerkt haben, bei vielen mathematischen Funktionen wie +, - oder / der Fall. Streng genommen ist die die Infix-Form aber nur eine Abkürzung, denn jeder Funktionsaufruf in Infix-Form kann auch in Prefix-Form geschrieben werden, wie folgendes Beispiel zeigt:

```
2 + 3
#> [1] 5
2 + 3
#> [1] 5
```

Die Argumente einer Funktion

Die Argumente einer Funktion stellen zum einen den Input für die in der Funktion implementierten Routine dar.

Die Funktion sum zum Beispiel nimmt als Argumente eine beliebige Anzahl an Zahlen (ihr 'Input') und berechnet die Summe dieser Zahlen:

```
sum(1, 2, 3, 4)
#> [1] 10
```

Darüber hinaus akzeptiert sum() noch ein optionales Argument, na.rm, welches entweder den Wert TRUE oder FALSE annehmen kann. Wenn wir das Argument nicht explizit spezifizieren nimmt es automatisch FALSE als den Standardwert an.

Dieses optionale Argument ist kein klassischer Input, sondern kontrolliert das genaue Verhalten der Funktion. Im Falle von sum() werden fehlende Werte, so genannte NA (siehe unten) ignoriert bevor die Summe der Inputs gebildet wird wenn na.rm den Wert TRUE hat:

```
sum(1, 2, 3, 4, NA)
#> [1] NA
sum(1, 2, 3, 4, NA, na.rm = TRUE)
#> [1] 10
```

Wenn wir wissen wollen, welche Argumente eine Funktion akzeptiert ist es immer eine gute Idee über die Funktion help() einen Blick in die Dokumentation zu werfen!

Im Falle von sum() sehen wir hier sofort, dass die Funktion neben den zu addierenden Zahlen ein optionales Argument na.rm akzeptiert, welches den Standardwert FALSE annimmt.

Eigene Funktionen definieren

Sehr häufig möchten wir selbst Funktionen definieren. Das können wir mit dem reservierten Keyword function machen. Als Beispiel wollen wir eine Funktion pythagoras definieren, die als Argumente die Seitenlängen der Katheten eines rechtwinkligen Dreiecks annimmt und über den Satz des Pythagoras die Länge der Hypothenuse bestimmt:

```
pythagoras <- function(kathete_1, kathete_2) {</pre>
    hypo_quadrat <- kathete_1^2 + kathete_2^2
    1_hypothenuse <- sqrt(hypo_quadrat) # sqrt() zieht die Quadratwurzel</pre>
    return(l_hypothenuse)
}
```

Wir definieren eine Funktion durch die Funktion function(). In der Regel beginnen wir die Definition indem wir der zu erstellenden mit einem Namen assoziieren (hier: 'pythagoras') damit wir sie später auch verwenden können.

Die Argumente für function sind dann die Argumente, welche die zu definierende Funktion annehmen soll, in diesem Fall kathete_1 und kathete_2. Danach beginnen wir den 'function body', also den Code für die Routine, welche die Funktion ausführen soll, mit einer geschweiften Klammer.

Innerhalb des function bodies wird dann die entsprechende Routine implementiert. Im vorliegenden Beispiel definieren wir zunächst die Summe der Werte von kathete_1 und kathete_2 als ein Zwischenergebnis, welches hier hypo_quadrat genannt wird. Dies ist der häufig unter $c^2 = a^2 + b^2$ bekannte Teil des Satz von Pythagoras. Da wir an der 'normalen' Länge der Hypothenuse interesssiert sind, ziehen wir mit der Funktion sqrt() noch die Wurzel von hypo_quadrat, und geben dem resultierenden Objekt den Namen 1_hypothenuse, welches in der letzten Zeile mit Hilfe des Keywords return als der Wert definiert wird, den die Funktion als Output ausgibt.³

Am Ende der Routine kann man mit dem Keyword return explizit machen welchen Wert die Funktion als Output ausgeben soll. Wenn wir die Funktion nun aufrufen wird die oben definierte Routine ausgeführt:

```
pythagoras(2, 4)
#> [1] 4.472136
```

³ Das ist strikt genommen nicht notwendig, aber der Übersichtlichkeit werden wir immer return verwenden. Eine interessante Debatte darüber ob man return verwenden sollte oder nicht findet sich hier.

Beachten Sie, dass alle Objet Namen, die innerhalb des function bodies verwendet werden gehen nach dem Funktionsaufruf verloren: Deswegen kommt es im vorliegenden Falle zu einem Fehler, da hypo_quadrat nur innerhalb des function bodies existiert:

⁴ Das liegt daran, dass Funktionen ihr eigenes environment haben.

```
pythagoras <- function(kathete_1, kathete_2) {</pre>
    hypo_quadrat <- kathete_1^2 + kathete_2^2
    l_hypothenuse <- sqrt(hypo_quadrat) # sqrt() zieht die Quadratwurzel
    return(l_hypothenuse)
}
x <- pythagoras(2, 4)
hypo_quadrat
#> Error in eval(expr, envir, enclos): object 'hypo_quadrat' not found
```

Es ist immer eine gute Idee, die selbst definierten Funktionen zu dokumentieren - nicht nur wenn wir sie auch anderen zur Verfügung stellen wollen, sondern auch damit wir selbst nach einer möglichen Pause unseren Code noch gut verstehen können. Nichts ist frustrierender als nach einer mehrwöchigen Pause viele Stunden investieren zu müssen, den eigens programmierten Code zu entschlüsseln!

Die Dokumentation von Funktionen kann mit Hilfe von einfachen Kommentaren erfolgen, ich empfehle jedoch sofort sich die hier beschriebenen Konventionen anzugewöhnen. In diesem Falle würde eine Dokumentation unserer Funktion pythagoras folgendermaßen aussehen:

```
#' Berechne die Länge der Hypothenuse in einem rechtwinkligen Dreieck
#' Diese Funktion nimmt als Argumente die Längen der beiden Katheten eines
#' rechtwinkligen Dreiecks und berechnet daraus die Länge der Hypothenuse.
#' @param kathete_1 Die Länge der ersten Kathete
#' @param kathete_2 Die Länge der zweiten Kathete
#' Oreturn Die Länge der Hypothenuse des durch a und b definierten
#' rechtwinkligen Dreieckst
pythagoras <- function(kathete_1, kathete_2) {</pre>
   hypo_quadrat <- kathete_1^2 + kathete_2^2
   1_hypothenuse <- sqrt(hypo_quadrat) # sqrt() zieht die Quadratwurzel</pre>
   return(l_hypothenuse)
}
```

Die Dokumentation wird also direkt vor die Definition der Funktion gesetzt. In der ersten Zeile gibt man der Funktion einen maximal einzeiligen Titel, der nicht länger als 80 Zeichen sein sollte und die Funktion prägnant beschreibt.

Dann, nach einer Lehrzeile wird genauer beschrieben was die Funktion macht. Danach werden die Argumente der Funktion beschrieben. Für jedes Argument beginnen wir die Reihe mit Oparam, gefolgt von dem Namen des Arguments und dann einer kurzen Beschreibung.

Nach den Argumenten beschreiben wir noch kurz was der Output der Funktion ist. Diese Zeile wird mit @return begonnen.

Die Dokumentation einer Funktion sollte also zumindest die Parameter und die Art des Outputs erklären.

Gründe für die Verwendung eigener Funktionen

Eigene Funktionen zu definieren ist in der Praxis extrem hilfreich und es ist empfehlenswert Routinen, die mehrere Male verwendet werden grundsätzlich als Funktionen zu schreiben. Dafür gibt es mehrere Gründe:

- 1. Der Code wird kürzer und transparenter. Zwar ist kurzer Code nicht notwendigerweise leichter zu verstehen als langer, aber Funktionen können besonders gut dokumentiert werden (am besten indem man den hier beschriebenen Konventionen folgt).
- 2. Funktionen bieten Struktur. Funktionen fassen in der Regel Ihre Vorstellung davon zusammen, wie ein bestimmtes Problem zu lösen ist. Da man sich diese Gedanken nicht ständig neu machen möchte ist es sinnvoll sie einmalig in einer Funktion zusammen zu
- 3. Funktionen erleichtern Korrekturen. Wenn Sie merken, dass Sie in der Implementierung einer Routine einen Fehler gemacht haben müssen Sie im besten Falle nur einmal die Definition der Funktion korrigieren - im schlimmsten Falle müssen sie in ihrem Code nach der Routine suchen und sie in jedem einzelnen Anwendungsfall erneut korrigieren.

Es gibt noch viele weitere Gründe dafür, Funktionen häufig zu verwenden. Viele hängen mit dem Entwicklerprinzip DRY ("Don't Repeat Yourself") zusammen.

3.4.2 Vektoren

Vektoren sind einer der wichtigsten Objektypen in R. Quasi alle Daten mit denen wir in R arbeiten werden als Vektoren behandelt.

Was Vektoren angeht gibt es wiederum die wichtige Unterscheidung von atomaren Vektoren und Listen. Beide bestehen ihrerseits aus Objekten und sie unterscheiden sich dadurch, dass atomare Vektoren nur aus Objekten des gleichen Typs bestehen können, Listen dagegen auch Objekte unterschiedlichen Typs beinhalten können.

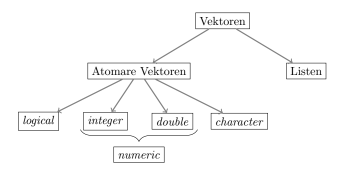
Entsprechend kann jeder atomare Vektor einem Typ zugeordnet werden, je nachdem welchen Typ seine Bestandteile haben. Hier sind insbesondere vier Typen relevant:

• logical (logische Werte): es gibt zwei logische Werte, TRUE und

FALSE, welche auch mit T oder F abgekürzt werden können

- integer (ganze Zahlen): das sollte im Prinzip selbsterklärend sein, allerding muss den ganzen Zahlen in R immer der Buchstabe L folgen, damit die Zahl tatsächlich als ganze Zahl interpretiert wird.⁵ Beispiele sind 1L, 400L oder 10L.
- double (Dezimalzahlen): auch das sollte selbsterklärend sein; Beispiele wären 1.5, 0.0, oder -500.32.
- Ganze Zahlen und Dezimalzahlen werden häufig unter der Kategorie numeric zusammengefasst. Dies ist in der Praxis aber quasi nie hilfreich und man sollte diese Kategorie möglichst nie verwenden.
- Wörter (character): sie sind dadurch gekennzeichnet, dass sie auch Buchstaben enthalten können und am Anfang und Ende ein " haben. Beispiele hier wären "Hallo", "500" oder "1 2 Drei".
- Es gibt noch zwei weitere besondere 'Typen', die strikt gesehen keine atomaren Vektoren darstellen, allerdings in diesem Kontext schon häufig auftauchen: NULL, was strikt genommen ein eigener Datentyp ist und immer die Länge 0 hat, sowie NA, das einen fehlenden Wert darstellt

Hieraus ergibt sich folgende Aufteilung für Vektoren:



Wir werden nun die einzelnen Typen genauer betrachten. Vorher wollen wir jedoch noch die Funktion typeof einführen. Sie hilft uns in der Praxis den Typ eines Objekts herauszufinden. Dafür rufen wir einfach die Funktion typeof mit dem zu untersuchenden Objekt oder dessen Namen auf:

typeof(2L)

#> [1] "integer"

x <- 22

typeof(x)

#> [1] "double"

⁵ Diese auf den ersten Blick merkwürdige Syntax hat historische Gründe: als der integer Typ in die R Programmiersprache eingeführt wurde war er sehr stark an den Typ long integer in der Programmiersprache 'C' angelehnt. In C wurde ein solcher 'long integer' mit dem Suffix 'l' oder 'L' definiert, diese Regel wurde aus Kompatibilitätsgründen auch für R übernommen, jedoch nur mit 'L', da man Angst hatte, dass 'l' mit 'i' verwechselt wird, was in R für die imaginäre Komponente komplexer Zahlen verwendet wird.

Wir können auch explizit testen ob ein Objekt ein Objekt bestimmten Typs ist. Die generelle Syntax hierfür ist: is.*(), also z.B.:

```
x <- 1
is.integer(x)
#> [1] FALSE
is.double(x)
#> [1] TRUE
```

Diese Funktion gibt als Output also immer einen logischen Wert aus, je nachdem ob die Inputs des entsprechenden Typs sind oder nicht.

Bestimmte Objekte können in einen anderen Typ transformiert werden. Hier spricht man von coercion und die generelle Syntax hierfür ist: as.*(), also z.B.:

```
x <- "2"
print(typeof(x))
#> [1] "character"
x <- as.double(x)
print(typeof(x))
#> [1] "double"
  Allerdings ist eine Transformation nicht immer möglicht:
as.double("Hallo")
#> Warning: NAs introduced by coercion
#> [1] NA
```

Da R nicht weiß wie man aus dem Wort 'Hallo' eine Dezimalzahl machen soll, transformiert er das Wort in einen 'Fehlenden Wert', der in R als NA bekannt ist und unten noch genauer diskutiert wird.

Für die Grundtypen ergibt sich folgende logische Hierachie an trivialen Transformationen: $logical \rightarrow integer \rightarrow double \rightarrow character$, d.h. man kann eine Dezimalzahl ohne Probleme in ein Wort transformieren, aber nicht umgekehrt:

```
x <- 2
y <- as.character(x)
print(y)
#> [1] "2"
```

#> Warning: NAs introduced by coercion

print(k)

#> [1] NA

Da nicht immer ganz klar ist wann R bei Transformationen entgegen der gerade eingeführten Hierachie eine Warnung ausgibt und wann nicht sollte man hier immer besondere Vorsicht walten lassen!

Zudem ist bei jeder Transformation Vorsicht geboten, da sie häufig Eigenschaften der Objekte implizit verändert. So führt eine Transformation von einer Dezimalzahl hin zu einer ganzen Zahl teils zu unerwartetem Rundungsverhalten:

```
x <- 1.99
as.integer(x)
#> [1] 1
```

Auch führen Transformationen, die der eben genannten Hierachie zuwiderlaufen, nicht zwangsweise zu Fehlern, sondern 'lediglich' zu unerwarteten Änderungen, die in jedem Fall vermieden werden sollten:

```
z \leftarrow as.logical(99)
print(z)
#> [1] TRUE
```

Häufig transformieren Funktionen ihre Argumente automatisch, was meistens hilfreich ist, manchmal aber auch gefährlich sein kann:

```
x <- 1L # Integer
y <- 2 # Double
z \leftarrow x + y
typeof(z)
#> [1] "double"
```

Interessanterweise werden logische Werte ebenfalls transformiert:

```
x <- TRUE
y <- FALSE
z <- x + y # TRUE wird zu 1, FALSE zu 0
print(z)
```

#> [1] 1

Daher sollte man immer den Überblick behalten, mit welchen Objekttypen man gerade arbeitet.

Hier noch ein kurzer Überblick zu den Test- und Transformationsbefehlen:

| Тур | Test | Transformation |
|-----------|--------------|----------------|
| logical | is.logical | as.logical |
| double | is.double | as.double |
| integer | is.integer | as.integer |
| character | is.character | as.character |
| function | is.function | as.function |
| NA | is.na | NA |
| NULL | is.null | as.null |

Ein letzter Hinweis zu **Skalaren**. Unter Skalaren verstehen wir in der Regel 'einzelne Zahlen', z.B. 2. Dieses Konzept gibt es in R nicht. 2 ist ein Vektor der Länge 1. Wir unterscheiden also vom Typ her nicht zwischen einem Vektor, der nur ein oder mehrere Elemente hat.

Hinweis: Um längere Vektoren zu erstellen, verwenden wir die Funktion c():

```
x \leftarrow c(1, 2, 3)
#> [1] 1 2 3
```

Dabei können auch Vektoren miteinander verbunden werden:

```
x \leftarrow 1:3 # Shortcut für: x \leftarrow c(1, 2, 3)
y < -4:6
z \leftarrow c(x, y)
#> [1] 1 2 3 4 5 6
```

Da atomare Vektoren immer nur Objekte des gleichen Typs enthalten können, könnte man erwarten, dass es zu einem Fehler kommt, wenn wir Objete unterschiedlichen Type kombinieren wollen:

```
x \leftarrow c(1, "Hallo")
```

Tatsächlich transformiert R die Objekte allerdings nach der oben $be schriebenen \ Hierachie \ \texttt{logical} \rightarrow \texttt{integer} \rightarrow \texttt{double} \rightarrow \texttt{character}.$ Da hier keine Warnung oder kein Fehler ausgegeben wird, sind derlei Transformationen eine gefährliche Fehlerquelle!

Hinweis: Die Länge eines Vektors kann mit der Funktion length bestimmt werden:

3.4.3 Logische Werte (logical)

Die logischen Werte TRUE und FALSE sind häufig das Ergebnis von logischen Abfragen, z.B. 'Ist 2 größer als 1?'. Solche Abfragen kommen in der Forschungspraxis häufig vor und es macht Sinn, sich mit den häufigsten logischen Operatoren vertraut zu machen:

| Operator | Funktion in R | Beispiel |
|----------------|---------------|---------------|
| größer | > | 2>1 |
| kleiner | < | 2<4 |
| gleich | == | 4==3 |
| größer gleich | >= | 8>=8 |
| kleiner gleich | <= | 5<=9 |
| nicht gleich | ! = | 4!=5 |
| und | & | x<90 & x>55 |
| oder | 1 | x<90 x>55 |
| entweder oder | xor() | xor(2<1, 2>1) |
| nicht | ! | ! (x==2) |
| ist wahr | isTRUE() | isTRUE(1>2) |

Das Ergebnis eines solches Tests ist immer ein logischer Wert:

```
x < -4
y <- x == 8
typeof(y)
#> [1] "logical"
```

Es können auch längere Vektoren getestet werden:

```
x <- 1:3
x < 2
#> [1] TRUE FALSE FALSE
```

Tests können beliebig miteinander verknüpft werden:

```
x <- 1L
x > 2 | x < 2 \& (is.double(x) \& x != 0)
```

#> [1] FALSE

x <- 1:10

У

y <- paste("Versuch Nr.", x)

Da für viele mathematischen Operationen TRUE als die Zahl 1 interpretiert wird, ist es einfach zu testen wie häufig eine bestimmte Bedingung erfüllt ist:

```
x <- 1:50
smaller_20 \leftarrow x < 20
print(sum(smaller_20) # Wie viele Elemente sind kleiner als 20?
)
#> [1] 19
print(sum(smaller_20/length(x)) # Wie hoch ist der Anteil von diesen Elementen?
#> [1] 0.38
3.4.4 Wörter (character)
Wörter werden in R dadurch gebildet, dass an ihrem Anfang und Ende
das Symbol ' oder "" steht:
x <- "Hallo"
typeof(x)
#> [1] "character"
y <- "Auf Wiedersehen"
typeof(y)
#> [1] "character"
  Wie andere Vektoren können sie mit der Funktion c() verbunden
werden:
z \leftarrow c(x, "und ", y)
#> [1] "Hallo"
                           " und "
#> [3] "Auf Wiedersehen"
  Nützlich ist in diesem Zusammenhang die Funktion paste(),
die Elemente von mehreren Vektoren in Wörter transformiert und
verbindet:
```

```
#> [1] "Versuch Nr. 1" "Versuch Nr. 2"
#> [3] "Versuch Nr. 3" "Versuch Nr. 4"
#> [5] "Versuch Nr. 5" "Versuch Nr. 6"
#> [7] "Versuch Nr. 7" "Versuch Nr. 8"
#> [9] "Versuch Nr. 9" "Versuch Nr. 10"
```

paste() akzeptiert ein optionales Argument sep, mit dem wir den Wert angeben können, der zwischen die zu verbindenden Elemente gesetzt wird:

```
tag_nr <- 1:10
x_axis <- paste("Tag", tag_nr, sep = ": ")</pre>
x axis
#>
    [1] "Tag: 1"
                    "Tag: 2"
                               "Tag: 3"
                                          "Tag: 4"
#>
    [5] "Tag: 5"
                    "Tag: 6"
                               "Tag: 7"
                                          "Tag: 8"
    [9] "Tag: 9"
#>
                   "Tag: 10"
```

Hinweis: Hier haben wir ein Beispiel für das so genannte 'Recycling' gesehen: da der Vektor c("Tag") kürzer war als der Vektor tag_nr wird c("Tag") einfach kopiert damit die Operation mit paste() Sinn ergibt. Recycling ist oft praktisch, aber manchmal auch schädlich, nämlich dann, wenn man eigentlich davon ausgeht eine Operation mit zwei gleich langen Vektoren durchzuführen, dies aber tatsächlich nicht tut. In einem solchen Fall führt Recycling dazu, dass keine Fehlermeldung ausgegeben wird. Ein Beispiel dafür gibt folgender Code, in dem die Intention klar die Verbindung aller Wochentage zu Zahlen ist und einfach ein Wochentag vergessen wurde:

```
tage <- paste("Tag ", 1:7, ":", sep = "")
tag_namen <- c("Montag", "Dienstag", "Mittwoch",
        "Donnerstag", "Freitag", "Samstag")
paste(tage, tag_namen)

#> [1] "Tag 1: Montag" "Tag 2: Dienstag"
#> [3] "Tag 3: Mittwoch" "Tag 4: Donnerstag"
#> [5] "Tag 5: Freitag" "Tag 6: Samstag"
#> [7] "Tag 7: Montag"
```

3.4.5 Fehlende Werte und NULL

Fehlende Werte werden in R als NA kodiert. NA erfüllt gerade in statistischen Anwendungen eine wichtige Rolle, da ein bestimmter Platz in einem Vektor aktuell fehlend sein müsste, aber als Platz dennoch existieren muss.

Beispiel: Der Vektor x enthält einen logischen Wert, der zeigt ob eine Person die Fragen auf einem Fragebogen richtig beantwortet hat.

Wenn die Person die dritte Frage auf dem Fragebogen nicht beantwortet hat, sollte dies durch NA kenntlich gemacht werden. Einfach den Wert komplett wegzulassen macht es im Nachhinein unmöglich festzustellen welche Frage die Person nicht beantwortet hat.

Die meisten Operationen die NA als einen Input bekommen geben auch als Output NA aus, weil unklar ist wie die Operation mit unterschiedlichen Werten für den fehlenden Wert ausgehen würde:

```
5 + NA
```

#> [1] NA

Einzige Ausnahmen sind Operationen, die unabhängig vom fehlenden Wert einen bestimmten Wert annehmen:

```
NA | TRUE # Gibt immer TRUE, unabhängig vom Wert für NA
#> [1] TRUE
```

Um zu testen ob ein Vektor x fehlende Werte enthält sollte die Funktion is.na verwendet werden, und nicht etwa der Ausdruck x==NA:

```
x \leftarrow c(NA, 5, NA, 10)
print(x == NA) # Unklar, da man nicht weiß, ob alle NA für den gleichen Wert stehen
#> [1] NA NA NA NA
print(is.na(x))
#> [1]
        TRUE FALSE TRUE FALSE
```

Wenn eine Operation einen nicht zu definierenden Wert ausgibt, ist das Ergebnis nicht NA sondern NaN (not a number):

0/0

#> [1] NaN

Eine weitere Besonderheit ist NULL, welches in der Regel als Vektor der Länge 0 gilt, aber häufig zu besonderen Zwecken verwendet wird:

```
x <- NULL
length(x)
```

#> [1] 0

3.4.6 Indizierung und Ersetzung

Einzelne Elemente von atomare Vektoren können mit eckigen Klammern extrahiert werden:

#> [1] 2

Auf diese Weise können auch bestimmte Elemente modifiziert werden:

```
x \leftarrow c(2, 4, 6)
x[2] < -99
х
#> [1] 2 99 6
```

Es kann auch mehr als ein Element extrahiert werden:

x[1:2]

#> [1] 2 99

Negative Indizes sind auch möglich, diese eliminieren die entsprechenden Elemente:

x[-1]#> [1] 99 6

Um das letzte Element eines Vektors zu bekommen verwendet man einen Umweg über die Funktion length():

x[length(x)] **#>** [1] 6

3.4.7 Nützliche Funktionen für atomare Vektoren

Hier sollen nur einige Funktionen erwähnt werden, die im Kontext von atomaren Vektoren besonders praktisch sind, 6 inbesondere wenn es darum geht solche Vektoren herzustellen, bzw. Rechenoperationen mit ihnen durchzuführen.

Herstellung von atomaren Vektoren:

Eine Sequenz ganzer Zahlen wird in der Regel sehr häufig gebraucht. Entsprechend gibt es den hilfreichen Shortcut:

 $^{^6\,\}mathrm{F\ddot{u}r}$ viele typische Aufgaben gibt es in R bereits eine vordefinierte Funktion. Am einfachsten findet man diese durch googlen.

```
[1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
y <- 10:1
У
   [1] 10 9 8 7 6 5 4 3 2 1
```

Häufig möchten wir jedoch eine kompliziertere Sequenz bauen. In dem Fall hilft uns die allgemeinere Funktion seq():

```
x \leftarrow seq(1, 10)
print(x)
   [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
```

In diesem Fall ist seq() äquivalent zu :. seq erlaubt aber mehrere optionale Argumente: so können wir mit by die Schrittlänge zwischen den einzelnen Zahlen definieren.

```
y \leftarrow seq(1, 10, by = 0.5)
print(y)
            1.5 2.0 2.5
                            3.0 3.5 4.0 4.5
        1.0
   [9]
        5.0 5.5 6.0 6.5 7.0 7.5 8.0 8.5
#> [17]
        9.0 9.5 10.0
```

Wenn wir die Länge des resultierenden Vektors festlegen wollen und die Schrittlänge von R automatisch festgelegt werden soll, können wir dies mit dem Argument length.out machen:

```
z \leftarrow seq(2, 8, length.out = 4)
print(z)
#> [1] 2 4 6 8
```

Und wenn wir einen Vektor in der Länge eines anderen Vektors erstellen wollen, bietet sich das Argument along. with an. Dies wird häufig für das Erstellen von Indexvektoren verwendet. In einem solchen Fall müssen wir die Indexzahlen nicht direkt angeben:

```
z_index <- seq(along.with = z)</pre>
print(z_index)
#> [1] 1 2 3 4
```

Auch häufig möchten wir einen bestimmten Wert wiederholen. Das geht mit der Funktion rep:

```
x \leftarrow rep(NA, 5)
print(x)
```

Rechenoperationen

Es gibt eine Reihe von Operationen, die wir sehr häufig gemeinsam mit Vektoren anwenden. Häufig interessiert und die **Länge** eines Vektors. Dafür können wir die Funktion length() verwenden:

```
x <- c(1, 2, 3, 4)
length(x)
#> [1] 4
```

Wenn wir den **größten** oder **kleinsten Wert** eines Vektors erfahren möchten geht das mit den Funktionen min() und max():

min(x)

#> [1] 1

max(x)

#> [1] 4

Beide Funktionen besitzen ein optionales Argument na.rm, das entweder TRUE oder FALSE sein kann. Im Fallse von TRUE werden alle NA Werte für die Rechenoperation entfernt:

```
y <- c(1, 2, 3, 4, NA)
min(y)

#> [1] NA
min(y, na.rm = TRUE)

#> [1] 1
```

Den Mittelwert bzw die Varianz/Standardabweichung der Elemente bekommen wir mit mean(), var(), bzw. sd(), wobei alle Funktionen auch das optionale Argument na.rm akzeptieren:

```
mean(x)
#> [1] 2.5
var(y)
#> [1] NA
var(y, na.rm = T)
#> [1] 1.666667
```

Ebenfalls häufig sind wir an der Summe, bzw, dem Produkt aller Elemente des Vektors interessiert. sum() und prod() helfen weiter und auch sie kennen das optionale Argument na.rm:

```
sum(x)
#> [1] 10
prod(y, na.rm = T)
#> [1] 24
3.4.8 Listen
Im Gegensatz zu atomaren Vektoren können Listen Objekte ver-
schiedenen Typs enthalten. Sie werden mit der Funktion list()
erstellt:
```

```
l_1 <- list("a", c(1, 2, 3), FALSE)</pre>
typeof(1_1)
#> [1] "list"
1_1
#> [[1]]
#> [1] "a"
#>
#> [[2]]
#> [1] 1 2 3
#>
#> [[3]]
#> [1] FALSE
```

Wir können Listen mit der Funktion str() inspizieren. In diesem Fall erhalten wir unmittelbar Informationen über die Art der Elemente:

```
str(l_1)
#> List of 3
#> $ : chr "a"
#> $ : num [1:3] 1 2 3
#> $ : logi FALSE
```

Die einzelnen Elemente einer Liste können auch benannt werden:

```
1_2 <- list(erstes_element = "a", zweites_element = c(1,</pre>
    2, 3), drittes_element = FALSE)
```

Die Namen aller Elemente in der Liste erhalten wir mit der Funktion names():

```
names(1_2)
#> [1] "erstes element" "zweites element"
#> [3] "drittes_element"
```

Um einzelne Elemente einer Liste auszulesen müssen wir [[anstatt [verwemden. Wir können dann entweder Elemente nach ihrer Position oder ihren Namen auswählen:

```
1_2[[1]]
#> [1] "a"
1_2[["erstes_element"]]
#> [1] "a"
```

Im folgenden wollen wir uns noch mit zwei speziellen Typen beschäftigen, die weniger fundamental als die bislang diskutierten sind, jedoch häufig in der alltäglichen Arbeit vorkommen: Matrizen und Data Frames.

3.4.9 Matrizen

Bei Matrizen handelt es sich um zweidimensionale Objekte mit Zeilen und Spalten, bei denen es sich jeweils um atomare Vektoren handelt.

Erstellen von Matrizen

Matrizen werden mit der Funktion matrix()erstellt. Diese Funktion nimmt als erstes Argument die Elemente der Matrix und dann die Spezifikation der Anzahl von Zeilen (nrow) und/oder der Anzahl von Spalten (ncol):

```
m_1 \leftarrow matrix(11:20, nrow = 5)
m_1
#>
         [,1] [,2]
#> [1,]
            11
                  16
#> [2,]
            12
                  17
#> [3,]
           13
                 18
#> [4,]
            14
                  19
#> [5,]
                  20
```

Wie können die Zeilen, Spalten und einzelne Werte folgendermaßen extrahieren und ggf. Ersetzungen vornehmen:

```
m_1[, 1] # Erste Spalte
```

#> [1] 11 12 13 14 15

m 1[1,] # Erste Zeile

#> [1] 11 16

m_1[2, 2] # Element [2,2]

#> [1] 17

Optionaler Hinweis: Matrizen sind weniger 'fundamantal' als atomare Vektoren. Entsprechend gibt uns typeof() für eine Matrix auch den Typ der enthaltenen atomaren Vektoren an:

typeof(m_1)

#> [1] "integer"

Um zu testen ob es sich bei einem Objekt um eine Matrix handelt verwenden wir entsprechend is.matrix():

is.matrix(m_1)

#> [1] TRUE

is.matrix(2)

#> [1] FALSE

Matrizenalgebra

Matrizenalgebra spielt in vielen statistischen Anwendungen eine wichtige Rolle. In R ist es sehr einfach die typischen Rechenoperationen für Matrizen zu implementieren. Hier nur ein paar Beispiele, für die wir die folgenden Matrizen verwenden:

$$A = \left(\begin{array}{cc} 1 & 6 \\ 5 & 3 \end{array}\right) \quad B = \left(\begin{array}{cc} 0 & 2 \\ 4 & 8 \end{array}\right)$$

 $matrix_a \leftarrow matrix(c(1, 5, 6, 3), ncol = 2)$ $matrix_b \leftarrow matrix(c(0, 4, 2, 8), ncol = 2)$

Skalar-Addition:

$$4 + \mathbf{A} = \begin{pmatrix} 4 + a_{11} & 4 + a_{21} \\ 4 + a_{12} & 4 + a_{22} \end{pmatrix}$$

4 + matrix_a

[,1] [,2]

#> [1,] 5 10

#> [2,] 9 7 Matrizen-Addition:

$$A + B = \begin{pmatrix} a_{11} + b_{11} & a_{21} + b_{21} \\ a_{12} + b_{12} & a_{22} + b_{22} \end{pmatrix}$$

matrix_a + matrix_b

#> [,1] [,2]

#> [1,] 1 8

#> [2,] 9 11

Skalar-Multiplikation:

$$2 \cdot \mathbf{A} = \left(\begin{array}{ccc} 2 \cdot a_{11} & 2 \cdot a_{21} \\ 2 \cdot a_{12} & 2 \cdot a_{22} \end{array} \right)$$

2 * matrix_a

#> [,1] [,2]

#> [1,] 2 12

#> [2,] 10 6

Elementenweise Matrix Multiplikation (auch 'Hadamard-Produkt'):

$$m{A}\odotm{B}=\left(egin{array}{ccc} a_{11}\cdot b_{11} & a_{21}\cdot b_{21} \ a_{12}\cdot b_{12} & a_{22}\cdot b_{22} \end{array}
ight)$$

matrix_a * matrix_b

#> [,1] [,2]

#> [1,] 0 12

#> [2,] 20 24

Matrizen-Multiplikation:

$$\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = \begin{pmatrix} a_{11} \cdot b_{11} + a_{12} \cdot b_{21} & a_{11} \cdot b_{21} + a_{12} \cdot b_{22} \\ a_{21} \cdot b_{11} + a_{22} \cdot b_{21} & a_{21} \cdot b_{12} + a_{22} \cdot b_{22} \end{pmatrix}$$

matrix_a %*% matrix_b

#> [,1] [,2]

#> [1,] 24 50

#> [2,] 12 34

Die Inverse einer Matrix A, A^{-1} , ist definiert sodass gilt

$$AA^{-1} = I$$

Sie kann in R mit der Funktion solve() identifiziert werden:

solve(matrix_a)

```
[,2]
#>
               [,1]
#> [1,] -0.1111111 0.22222222
#> [2,] 0.1851852 -0.03703704
matrix_a %*% solve(matrix_a)
#>
        [,1]
                      [,2]
#> [1,]
           1 2.775558e-17
#> [2,]
           0 1.000000e+00
```

Die minimalen Abweichungen sind auf machinelle Rundungsfehler zurückzuführen und treten häufig auf.

Es gibt im Internet zahlreiche gute Überblicksartikel zum Thema Matrizenalgebra in R, z.B. hier oder in größerem Umfang hier.

3.4.10 Data Frames

Der data.frame ist eine besondere Art von Liste und ist ein in der Datenanalyse regelmäßig auftretender Datentyp. Gegensatz zu einer normalen Liste müssen bei einem data.frame alle Elemente die gleiche Länge aufweisen. Das heißt man kann sich einen data.frame als eine rechteckig angeordnete Liste vorstellen.

Wegen der engen Verwandschaft können wir einen data.frame direkt aus einer Liste erstellen indem wir die Funktion as.data.frame() verwenden:

```
1_3 \leftarrow list(a = 1:3, b = 4:6, c = 7:9)
df_3 <- as.data.frame(1_3)</pre>
```

Wenn wir R nach dem Typ von df_3 fragen, sehen wir, dass es sich weiterhin um eine Liste handelt:

```
typeof(df 3)
#> [1] "list"
```

Allerdings können wir testen ob df_3 ein data.frame ist indem wir is.data.frame benutzen:

```
is.data.frame(df 3)
#> [1] TRUE
is.data.frame(1_3)
#> [1] FALSE
```

Wenn wir df_3 ausgeben sehen wir unmittelbar den Unterschied zu klassischen Liste:⁷

⁷ Gerade bei sehr großen Data Frames möchte man oft nur die ersten paar Elemente inspizieren. Das ist mit der Funktion head() möglich.

```
1_3
#> $a
#> [1] 1 2 3
#>
#> $b
#> [1] 4 5 6
#>
#> $c
#> [1] 7 8 9

df_3
#> a b c
#> 1 1 4 7
#> 2 2 5 8
#> 3 3 6 9
```

Die andere Möglichkeit einen data.frame zu erstellen ist direkt über die Funktion data.frame(), wobei es hier in der Regel ratsam ist das optionale Argument stringsAsFactors auf FALSE zu setzen, da sonst Wörter in so genannte Faktoren umgewandelt werden:⁸

```
df_4 <- data.frame(gender = c(rep("male", 3),</pre>
    rep("female", 2)), height = c(89, 75, 80,
    66, 50), stringsAsFactors = FALSE)
df 4
#>
     gender height
#> 1
       male
                 89
#> 2
       male
                 75
#> 3
       male
                 80
#> 4 female
                 66
#> 5 female
                 50
```

Data Frames sind das klassische Objekt um eingelesene Daten zu repräsentieren. Wenn Sie sich z.B. Daten zum BIP in Deutschland aus dem Internet runterladen und diese Daten dann in R einlesen, werden diese Daten zunächst einmal als data.frame repräsentiert. Diese Repräsentation erlaubt dann eine einfache Analyse und Manipulation der Daten.

Zwar gibt es eine eigene Vorlesung zur Bearbeitung von Daten, wir wollen aber schon hier einige zentrale Befehle im Zusammenhang von Data Frames einführen.

An dieser Stelle sei jedoch schon angemerkt, dass um Zeilen, Spalten oder einzelne Elemente auszuwählen verwenden die gleichen Befehle wie bei Matrizen verwendet werdenkönnen:

⁸ Zur Geschichte dieses wirklich ärgerlichen Verhaltens siehe diesen Blog.

⁹ Das ist nicht ganz korrekt, weil es mittlerweilse Erweiterungen gibt, welche den data.frame mit effizienteren Objekten ersetzen, z.B. dem tibble oder dem data.table. Der Umgang mit diesen Objekten ist jedoch sehr ähnlich zum data.frame.

```
df_4[, 1] # erste Spalte
#> [1] "male"
                "male"
                         "male"
                                  "female"
#> [5] "female"
df_4[, 2] # Werte der zweiten Spalte
#> [1] 89 75 80 66 50
```

Die Abfrage funktioniert nicht nur mit Indices, sondern auch mit Spaltennamen:¹⁰

```
df_4[["gender"]]
                 "male"
#> [1] "male"
                          "male"
                                    "female"
#> [5] "female"
```

Wenn wir [anstatt von [[verwenden erhalten wir als Output einen (reduzierten) Data Frame:

```
#>
     gender
#> 1
       male
#> 2
       male
#> 3
       male
#> 4 female
#> 5 female
```

df_4["gender"]

Es können auch mehrere Zeilen ausgewählt werden:

df_4[1:2,] # Die ersten beiden Zeilen

```
gender height
#> 1
       male
#> 2
       male
  Oder einzelne Werte:
df_4[2, 2] # Zweiter Wert der zweiten Spalte
#> [1] 75
```

Dies können wir uns zu Nutze machen um den Typ der einzelnen Spalten herauszufinden:

```
typeof(df_4[["gender"]])
#> [1] "character"
```

 $^{10}\,\mathrm{Anstelle}$ von [[kann auch der Shortcut \$ verwendet werden. Das werden wir aufgrund der größeren Transparenz von [[hier jedoch nicht verwenden.

3.5 Pakete

Bei Paketen handelt es sich um eine Kombination aus R Code, Daten, Dokumentationen und Tests. Sie sind der beste Weg, reproduzierbaren Code zu erstellen und frei zugänglich zu machen. Zwar werden Pakete häufig der Öffentlichkeit zugänglich gemacht, z.B. über GitHub oder CRAN. Es ist aber genauso hilfreich, Pakete für den privaten Gerbrauch zu schreiben, z.B. um für bestimmte Routinen Funktionen zu programmieren, zu dokumentieren und in verschiedenen Projekten verfügbar zu machen.¹¹

Die Tatsache, dass viele Menschen statistische Probleme lösen indem sie bestimmte Routinen entwickeln, diese dann generalisieren und über Pakete der ganzen R Community frei verfügbar machen, ist einer der Hauptgründe für den Erfolg und die breite Anwendbarkeit von R.

Wenn man R startet haben wir Zugriff auf eine gewisse Anzahl von Funktionen, vordefinierten Variablen und Datensätzen. Die Gesamtheit dieser Objekte wird in der Regel base R genannt, weil wir alle Funktionalitäten ohne Weiteres nutzen können.

Die Funktion assign, zum Beispiel, ist Teil von base R: wir starten R und können Sie ohne Weiteres verwenden.

Im Prinzip kann so gut wie jedwede statistische Prozedur in base R implementiert werden. Dies ist aber häufig zeitaufwendig und fehleranfällig: wie wir am Beispiel von Funktionen gelernt haben, sollten häufig verwendete Routinen im Rahmen von einer Funktion implementiert werden, die dann immer wieder angewendet werden kann. Das reduziert nicht nur Fehler, sondern macht den Code besser verständlich.

Pakete folgen dem gleichen Prinzip, nur tragen sie die Idee noch weiter: hier wollen wir die Funktionen auch über ein einzelnes R Projekt hinaus nutzbar machen, sodass sie nicht in jedem Projekt neu definiert werden müssen, sondern zentral nutzbar gemacht und dokumentiert werden.

Um ein Paket in R zu nutzen, muss es zunächst installiert werden. Für Pakete, die auf der zentralen R Pakete Plattform CRAN verfügbar sind, geht dies mit der Funktion install.packages. Wenn wir z.B. das Paket data.table installieren wollen geht das mit dem folgenden Befehl:

install.packages("data.table")

Das Paket data.table enthält viele Objekte, welche die Arbeit mit großen Datensätzen enorm erleichtern. Darunter ist eine verbesserte Version des data.frame, der data.table. Wir können einen data.frame mit Hilfe der Funktion as.data.table() in einen data.table umwandeln.

¹¹ Wickham and Bryan (2019) bietet eine exzellente Einführung in das Programmieren von R Paketen.

Allerdings haben wir selbst nach erfolgreicher Installation von data.table nicht direkt Zugriff auf diese Funktion:

```
x \leftarrow data.frame(a = 1:5, b = 21:25)
as.data.table(x)
#> Error in as.data.table(x): could not find function "as.data.table"
```

Wir haben zwei Möglichkeiten auf die Objekte im Paket data.table zuzugreifen: zum einen können wir mit dem Operator :: arbeiten:

```
y <- data.table::as.data.table(x)
у
#>
      a b
#> 1: 1 21
#> 2: 2 22
#> 3: 3 23
#> 4: 4 24
#> 5: 5 25
```

Wir schreiben also den Namen des Pakets, direkt gefolgt von :: und dann den Namen des Objets aus dem Paket, das wir vewendent wollen.

Zwar ist das der transparenteste und sauberste Weg auf Objekte aus anderen Paketen zuzugreifen, allerdings kann es auch nervig sein wenn man häufig oder sehr viele Objekte aus dem gleichen Paket verwendet. Wir können alle Objekte eines Paketes direkt zugänglich machen indem wir die Funktion library() verwenden.

```
library(data.table)
y <- as.data.table(x)
```

Der Übersicht halber sollte das für alle in einem Skript verwendeten Pakete ganz am Anfang des Skripts gemacht werden. So sieht man auch unmittelbar welche Pakete für das Skript installiert sein müssen.

Grundsätzlich sollte man in jedem Skript nur die Pakete mit library() einlesen, die auch tatsächlich verwendet werden. Ansonsten lädt man unnötigerweise viele Objekte und verliert den Überblick woher eine bestimmte Funktion eigentlich kommt. Außerdem ist es schwieriger für andere das Skript zu verwenden, weil unter Umständen viele Pakete unnötigerweise installiert werden müssen.

Da Pakete dezentral von verschiedensten Menschen hergestellt werden, besteht die Gefahr, dass Objekte in unterschiedlichen Paketen den gleichen Namen bekommen. Da in R ein Name nur zu einem Objekt gehören kann, werden beim Einladen mehrerer Pakete eventuell Namen überschrieben, oder 'maskiert'. Dies wird am Anfang beim

Einlesen der Pakete mitgeteilt, gerät aber leicht in Vergessenheit und kann zu sehr kryptischen Fehlermeldungen führen.

Wir wollen das kurz anhand der beiden Pakete dplyr und plm illustrieren:

```
library(dplyr)
library(plm)
#> Attaching package: 'plm'
#> The following objects are masked from 'package:dplyr':
#>
       between, lag, lead
#>
#> The following object is masked from 'package:data.table':
#>
#>
       between
```

In beiden Paketen gibt es Objekte mit den Namen between, lag und lead. Bei der Verwendung von library maskiert das später eingelesene Paket die Objekte des früheren. Wir können das illustrieren indem wir den Namen des Objekts eingeben:

lead

```
\# function (x, k = 1, ...)
#> {
#>
       UseMethod("lead")
#> }
#> <bytecode: 0x7fbd3edd3108>
#> <environment: namespace:plm>
```

Aus der letzten Zeile wird ersichtlich, dass lead hier aus dem Paket plm kommt.

Wenn wir die Funktion aus dplyr verwenden wollen, müssen wir :: verwenden:

```
dplyr::lead
```

```
#> function (x, n = 1L, default = NA, order_by = NULL, ...)
#> {
#>
       if (!is.null(order_by)) {
           return(with_order(order_by, lead, x, n = n, default = default))
#>
       }
#>
#>
       if (length(n) != 1 || !is.numeric(n) || n < 0) {
           bad_args("n", "must be a nonnegative integer scalar, ",
#>
```

```
"not {friendly_type_of(n)} of length {length(n)}")
#>
       }
#>
       if (n == 0)
#>
            return(x)
#>
#>
       xlen <- length(x)</pre>
       n <- pmin(n, xlen)
#>
       out <- c(x[-seq_len(n)], rep(default, n))</pre>
#>
       attributes(out) <- attributes(x)
#>
#>
#> }
#> <bytecode: 0x7fbd3e226768>
#> <environment: namespace:dplyr>
```

Wenn es zu Maskierungen kommt ist es aber der Transparenz wegen besser in beiden Fällen :: zu verwenden, also plm::lead und dplyr::lead.

Hinweis: Alle von Konflikten betroffenen Objekte können mit der Funktion conflicts() angezeigt werden.

Optionale Info: Um zu überprüfen in welcher Reihenfolge R nach Objekten sucht, kann die Funktion search verwendet werden. Wenn ein Objekt aufgerufen wird schaut R zuerst im ersten Element des Vektors nach, der globalen Umgebung. Wenn das Objekt dort nicht gefunden wird, schaut es im zweiten, etc. Wie man hier auch erkennen kann, werden einige Pakete standardmäßig eingelesen. Wenn ein Objekt nirgends gefunden wird gibt R einen Fehler aus. Im vorliegenden Falle zeigt uns die Funktion, dass er erst im Paket plm nach der Funktion lead() sucht, und nicht im Paket dplyr:

search()

```
[1] ".GlobalEnv"
#>
    [2] "package:plm"
#>
#>
    [3] "package:dplyr"
    [4] "package:data.table"
#>
    [5] "package:stats"
#>
#>
    [6] "package:graphics"
    [7] "package:grDevices"
#>
    [8] "package:utils"
#>
    [9] "package:datasets"
#>
  [10] "package:methods"
#> [11] "Autoloads"
#> [12] "package:base"
```

Weiterführender Hinweis Um das Maskieren besser zu verstehen sollte man sich mit dem Konzept von namespaces und environments auseinandersetzen. Eine gute Erklärung bietet Wickham and Bryan (2019).

Weiterführender Hinweis Das Paket conflicted führt dazu, dass R immer einen fehler ausgibt wenn nicht eindeutige Objektnamen verwendet werden.

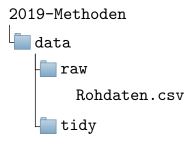
Kurzer Exkurs zum Einlesen und Schreiben von Daten

Zum Abschluss wollen wir noch kurz einige Befehle zum Einlesen von Daten einführen. Später werden wir uns ein ganzes Kapitel mit dem Einlesen und Schreiben von Daten beschäftigen, da dies in der Regel einen nicht unbeträchtlichen Teil der quantitativen Forschungsarbeit in Anspruch nimmt. An dieser Stelle wollen wir aber nur lernen, wie man einen Datensatz in R einliest.

R kann zahlreiche verschiedene Dateiformate einlesen, z.B. csv, dta oder txt, auch wenn für manche Formate bestimmte Pakete geladen sein müssen.

Das gerade für kleinere Datensätze mit Abstand beste Format ist in der Regel csv, da es von zahlreichen Programmen und auf allen Betriebssystemen gelesen und geschrieben werden kann.

Für die Beispiele hier nehmen wir folgende Ordnerstruktur an:



Um die Daten einzulesen verwenden wir das Paket tidyverse, die wir später genauer kennen lernen werden. Sie enthält viele nützliche Funktionen zur Arbeit mit Datensätzen. Zudem verwende ich das Paket here um relative Pfade immer von meinem Arbeitsverzeichnis aus angeben zu können.¹²

library(tidyverse) library(here)

Nehmen wir an, die Datei Rohdaten.csv sähe folgendermaßen aus:

Auto, Verbrauch, Zylinder, PS Ford Pantera L, 15.8, 8, 264 Ferrari Dino, 19.7, 6, 175 Maserati Bora, 15,8,335 Volvo 142E,21.4,4,109

¹² Das ist notwendig, da dieses Skript in R Markdown geschrieben ist und das Arbeitsverzeichnis automatisch auf den Ordner ändert, in dem das .Rmd file liegt. Mehr Information zum Schreiben von R Markdown finden Sie im Anhang. Dieser wird auch in der Vorlesung besprochen.

Wie in einer typischen csv Datei sind die Spalten hier mit einem Komma getrennt. Um diese Datei einzulesen verwenden wir die Funktion read_csv mit dem Dateipfad als erstes Argument:

```
auto_daten <- read_csv(here("data/raw/Rohdaten.csv"))</pre>
auto daten
```

```
#> # A tibble: 4 x 4
                                             PS
#>
     Auto
                     Verbrauch Zylinder
#>
     <chr>
                         <dbl>
                                   <dbl> <dbl>
#> 1 Ford Pantera L
                          15.8
                                       8
                                            264
#> 2 Ferrari Dino
                           19.7
                                       6
                                            175
#> 3 Maserati Bora
                          15
                                       8
                                            335
#> 4 Volvo 142E
                                            109
                          21.4
```

Wir haben nun einen Datensatz in R, mit dem wir dann weitere Analysen anstellen können. Nehmen wir einmal an, wir wollen eine weitere Spalte hinzufügen (Verbrauch/PS) und dann den Datensatz im Ordner data/tidy speichern. Ohne auf die Modifikation des Data Frames einzugehen können wir die Funktion write_csv verwenden um den Datensatz zu speichern. Hierzu geben wir den neuen Data Frame als erstes, und den Pfad als zweites Argument an:

```
auto_daten_neu <- mutate(auto_daten, Verbrauch_pro_PS = Verbrauch/PS)
write_csv(auto_daten_neu, here("data/tidy/NeueDaten.csv"))
```

Es wird ein späteres Kapitel (und einen späteren Vorlesungstermin) geben, in dem wir uns im Detail mit dem Lesen, Schreiben und Manipulieren von Datensätzen beschäftigen.

\boldsymbol{A}

Bibliography

R Core Team (2018). R: A Language and Environment for Statistical Computing. R Foundation for Statistical Computing, Vienna, Austria.

Wickham, H. (2019). Advanced R. Chapman and Hall/CRC, Boca Raton, Florida, 2nd edition. ISBN 978-0815384571.

Wickham, H. and Bryan, J. (2019). Advanced R. O'Reilly Media, Sebastopol, CA, 2nd edition. ISBN 978-1491910597.