



DOBLE GRADO EN
MATEMÁTICAS Y ESTADÍSTICA

— TRABAJO FIN DE GRADO —

*MODELOS DE
PREDICCIÓN DE
INCENDIOS FORESTALES*

Juan Baeza Ruiz-Henestrosa

Tutores:

Luis Valencia Cabrera
José Antonio Rodríguez Gallego

Sevilla, Mayo 2024

Índice general

Resumen	V
Abstract	VI
Índice de Figuras	IX
Índice de Tablas	XI
1. Introducción	1
1.1. Objetivos	6
2. Preliminares	7
2.1. Datos georreferenciados	7
2.1.1. Datos vectoriales	7
2.1.2. Datos ráster	8
2.1.3. Sistemas de Referencia de Coordenadas	9
2.2. Análisis Exploratorio de Datos	10
2.2.1. Depuración de los datos	11
2.2.2. Análisis de Componentes Principales	11
2.3. Modelos	12
2.3.1. Regresión Logística con penalización	12
2.3.2. Máquinas de Vectores Soporte	13
2.3.2.1. SVM lineal	14
2.3.2.2. SVM no lineal	15
2.3.3. Árboles de Decisión	15
2.3.4. Bosques Aleatorios	17
2.3.5. K Vecinos más cercanos	17
2.4. Validación del ajuste	18
2.5. Evaluación de los modelos	18
2.5.1. Clasificación binaria	18
2.6. Herramientas	20

3. Construcción del conjunto de datos	23
3.1. Determinación del marco del estudio	24
3.1.1. Incendios forestales	24
3.1.2. Variables predictoras	25
3.2. Fuentes de datos	26
3.3. Procesamiento de los datos	28
3.3.1. Generación de una muestra equilibrada de casos positivos y negativos	28
3.3.2. Asignación de variables descriptivas a observaciones	31
3.3.3. Depuración de la muestra	33
4. Análisis exploratorio de datos	37
4.1. Distribución de la variable objetivo	38
4.2. Análisis univariante de las variables numéricas	40
4.3. Análisis multivariante de las variables numéricas	45
4.4. Análisis de las variables categóricas	47
5. Modelización	49
5.1. Regresión Logística con penalización	50
5.2. Regresión Logística con penalización usando PCA	51
5.3. Árboles de Decisión	51
5.4. Bosques Aleatorios	51
5.5. KNN	53
5.6. SVM lineal	53
5.7. SVM radial	55
5.8. Evaluación y comparación de modelos	55
5.8.1. Comparativa sobre el conjunto de validación	55
5.8.2. Comparativa sobre el conjunto test	57
6. Aplicación de los modelos	61
6.1. Visión general del desempeño de los modelos	61
6.2. Caso de estudio	64
7. Conclusiones	67
7.1. Conclusiones	67
7.2. Aportaciones	70
7.3. Trabajo futuro	70

A. Apéndice: Salidas	73
A.1. Gráficos espaciales EDA	73
A.1.1. Variables meteorológicas	73
A.1.2. Variables demográficas	77
A.1.3. Variable de vegetación	78
A.1.4. Variable hidrológica	78
A.1.5. Variables topográficas	79
A.1.6. Variables antropológicas	80
A.2. Salidas de los modelos	85
A.2.1. Coeficientes regresión logística con penalización	85
A.2.2. VIP Bosque Aleatorio	86
B. Apéndice: Código	87
B.1. Generación de la muestra	87
B.2. Asignación de variables a localizaciones	92
B.3. Modelos	101
B.3.1. Partición temporal entrenamiento-validación-test	103
B.3.2. Regresión Logística con penalización	103
B.3.3. Bosques Aleatorios	105
B.3.4. Comparativa en validación	108
B.3.5. Comparativa en test	109
B.4. Aplicación de los modelos	111
B.4.1. Visión general del desempeño del modelo	111
Bibliografía	117

Resumen

En el presente trabajo fin de estudios se aborda el problema de la predicción diaria de incendios forestales en la Comunidad Autónoma de Andalucía haciendo uso de técnicas de procesamiento de datos espaciales y modelos de *Machine Learning*. Se fija el marco temporal del estudio entre los años 2002 y 2022. Se consideran 27 variables correspondientes a 6 categorías: antropogénica, meteorológica, topográfica, demográfica, hidrológica y de vegetación. Se usan los perímetros de incendios forestales mayores de 100 *ha* ocurridos en Andalucía y obtenidos a partir de imágenes satélite y datos de campo disponibles en la Red de Información Ambiental de Andalucía (REDIAM). Se implementan métodos para procesar los conjuntos de datos espaciales recopilados y generar muestras adecuadas para entrenar modelos predictivos, con los cuales se genera una muestra de 21.546 registros que se usa para entrenar los modelos, considerando una partición temporal en entrenamiento-validación-test. Los modelos analizados han sido: Regresión Logística con penalización, Regresión Logística con penalización usando PCA, k-*Nearest Neighbours*, SVM lineal, SVM radial, Árboles de Decisión y *Random Forest*. Se han ajustado los valores de los hiperparámetros evaluando el rendimiento sobre el conjunto de validación y se ha comparado el rendimiento de los modelos construidos sobre el conjunto test considerando diversas métricas. Han destacado los modelos de Regresión Logística *lasso* y SVM, que han obtenido los mejores resultados en el conjunto test. Finalmente, se ha evaluado el desempeño de estos modelos en dos casos prácticos, obteniendo resultados prometedores.

Abstract

This undergraduate thesis addresses the problem of daily wildfire prediction in the Autonomous Community of Andalusia using spatial data processing techniques and Machine Learning models. The time frame of the study is set between 2002 and 2022. Twenty-seven variables are considered in the study belonging to six major categories: anthropogenic, meteorological, topographical, demographic, hydrological and vegetation. The perimeters of forest fires larger than 100 *ha* occurring in Andalusia and obtained from satellite images and field data available in the Environmental Information Network of Andalusia (REDIAM) are used. Methods are implemented to process the spatial datasets collected and generate adequate samples to train predictive models. Thus, a sample of 21,546 records is generated and used to train the models, considering a temporal partition in training-validation-test. The models analysed were: Logistic Regression with penalty, Logistic Regression with penalty using PCA, k-Nearest Neighbours, linear SVM, radial SVM, Decision Trees and Random Forest. Hyperparameter tuning has been carried out usig the validation set and the performance of the tuned models on the test set has been compared usig different metrics. The lasso Logistic Regression and SVM models stood out, achieving the best results in the test set. Finally, the performance of these models was evaluated in two case studies, yielding promising results.

Índice de figuras

2.1.	Principales tipos de <i>simple features</i> soportados por el paquete de <i>R sf</i>	8
2.2.	Etapas en el procesamiento de los datos dentro de un proyecto estadístico	11
2.3.	Flujo de trabajo en un proyecto de <i>data science</i>	20
2.4.	Iconos de los principales paquetes incluidos en <i>tidyverse</i> y en <i>tidymodels</i>	21
3.1.	Áreas recorridas por el fuego entre 2002 y 2022 en incendios mayores de 100 hectáreas en Andalucía	25
3.2.	Número total de incendios por mes durante el periodo de estudio	29
3.3.	Observaciones para los que no está disponible alguna de las variables topográficas	34
4.1.	Resumen numérico del conjunto de datos depurados	38
4.2.	Distribución temporal de la variable objetivo	39
4.3.	Distribución espacial de la variable objetivo	40
4.4.	Diagrama de caja y bigotes de cada variable numérica en función de la variable objetivo	41
4.5.	Media mensual de <i>T2M</i> en función de <i>fire</i>	42
4.6.	Media mensual de <i>RH2M</i> en función de <i>fire</i>	42
4.7.	Media mensual de <i>PRECTOTCORR</i> en función de <i>fire</i>	43
4.8.	Media mensual de <i>GWETTOP</i> en función de <i>fire</i>	43
4.9.	Media mensual de <i>WS10M</i> en función de <i>fire</i>	44
4.10.	Media mensual de <i>NDVI</i> en función de <i>fire</i>	45
4.11.	Correlaciones entre variables numéricas	46
4.12.	Gráfico de coordenadas paralelas de las variables numéricas tipificadas	47
4.13.	PCA sobre la matriz de correlaciones de las variables numéricas	47
4.14.	Histogramas de las variables categóricas en función de <i>fire</i>	48
5.1.	Métricas de rendimiento de los modelos de Regresión Logística con penalización	50
5.2.	Métricas de rendimiento del Árbol de Decisión en función de α	52

5.3.	Métricas de rendimiento de <i>Random Forest</i> en función de los parámetros	53
5.4.	Métricas de rendimiento de KNN en función de k	54
5.5.	Métricas de rendimiento de SVM en función del parámetro <i>coste</i>	54
5.6.	Gráfico de métricas obtenidas sobre el conjunto de validación	56
5.7.	Curvas ROC sobre el conjunto de validación	56
5.8.	Gráfico de métricas obtenidas sobre el conjunto test	58
5.9.	Curvas ROC sobre test	59
6.1.	Malla de puntos con una resolución de 10 <i>km</i> por 10 <i>km</i>	61
6.2.	Probabilidades de incendios estimadas el día 15 de cada mes de 2022 con el modelo de Regresión Logística con penalización	62
6.3.	Probabilidades de incendios estimadas el día 15 de cada mes de 2022 con el modelo de SVM lineal	63
6.4.	Probabilidades de incendios estimadas el día 15 de cada mes de 2022 con el modelo de <i>Random Forest</i>	64
6.5.	Área recorrida por el fuego en el incendio de Sierra Bermeja	65
6.6.	Aplicación del modelo de Regresión Logística con penalización al incendio de Sierra Bermeja	65
6.7.	Aplicación del modelo SVM lineal al incendio de Sierra Bermeja	66
A.1.	Distribución espacial de <i>T2M</i> por mes	73
A.2.	Distribución espacial de <i>RH2M</i> por mes	74
A.3.	Distribución espacial de <i>GWETTOP</i> por mes	74
A.4.	Distribución espacial de <i>WS10M</i> por mes	75
A.5.	Distribución espacial de <i>PRECTOTCORR</i> por mes	75
A.6.	Distribución espacial de <i>WD10M</i> por mes	76
A.7.	Distribución espacial de <i>poblacion</i>	77
A.8.	Distribución espacial de <i>dens_poblacion</i>	77
A.9.	Distribución espacial de <i>NDVI</i> por mes	78
A.10.	Distribución espacial de <i>dist_rio</i>	78
A.11.	Distribución espacial de <i>elevacion</i>	79
A.12.	Distribución espacial de <i>pendiente</i>	79
A.13.	Distribución espacial de <i>curvatura</i>	80
A.14.	Distribución espacial de <i>dist_carretera</i>	80
A.15.	Distribución espacial de <i>dist_sendero</i>	81
A.16.	Distribución espacial de <i>dist_camino</i>	81
A.17.	Distribución espacial de <i>dist_poblacion</i>	82

A.18.Distribución espacial de <i>dist_electr</i>	82
A.19.Distribución espacial de <i>dist_ferrocarril</i>	83
A.20.Distribución espacial de <i>uso_suelo</i>	83
A.21.Coeficientes del modelos de regresión logística lasso seleccionado	85
A.22.Importancia de las variables en el bosque aleatorio final	86

Índice de tablas

3.1.	Datos recopilados por categorías	27
3.2.	Códigos de uso de suelo	33
3.3.	Variables del conjunto de datos depurados	34
5.1.	Métricas de los modelos seleccionados sobre el conjunto de validación . . .	55
5.2.	Métricas sobre el conjunto test	58

Capítulo 1

Introducción

El fuego y los incendios

El fuego es un factor natural clave en los ecosistemas terrestres. Tan solo necesita de tres elementos básicos que se encuentran en abundancia en la superficie de la Tierra: oxígeno, combustible y calor, por lo que no sorprende que su presencia en este planeta se remonte muy atrás en el tiempo. Hay pruebas de la existencia de fuego hace 400 millones de años, y desde hace 350 millones de años se producen incendios en la Tierra de forma frecuente [31].

El fuego ha condicionado la evolución y la dispersión de plantas, el desarrollo de los biomas, la formación de suelos y los ciclos hidrológicos y erosivos. Se trata, por tanto, de uno de los procesos planetarios clave. La presencia del fuego en los ecosistemas terrestres ha dado lugar a numerosas adaptaciones en los seres vivos [24]. En el caso de los ecosistemas mediterráneos, donde los incendios son frecuentes, la vegetación ha desarrollado mecanismos que le permiten adaptarse al fuego. Un buen ejemplo de esta adaptación al fuego lo encontramos en el pino carrasco (*Pinus halepensis*), cuyas piñas que cuelgan de las ramas de la copa solo se abren al calor de las llamas.

El control del fuego fue clave para el desarrollo de la humanidad. Cocinar alimentos, abrir zonas de cultivos, facilitar el traslado de la población, quemar restos de cosechas o eliminar plagas son solo algunos de los usos que se le ha dado al fuego desde que los primeros homínidos lo descubrieron hace 1,5 millones de años [18]. Sin embargo, la relación del hombre con el fuego parece haber cambiado radicalmente en los últimos años.

La industrialización de las sociedades modernas, la sustitución del uso de biomasa por combustibles fósiles y el éxodo rural, junto con el abandono de la agricultura, han provocado el cese de la explotación de los montes, generando grandes acumulaciones de biomasa que actúan como combustible para los incendios forestales [24]. De esta forma, el fuego ha pasado de ser una herramienta para el hombre, como ha sido a lo largo de la historia, a convertirse en un gran problema ambiental.

A todo esto hay que sumar los efectos del cambio climático, que a través del aumento de las temperaturas y la disminución de las precipitaciones, ha provocado que se alargue la estación de incendios y ha aumentado las situaciones de riesgo alto [25].

Una visión desde Andalucía

En España, los incendios forestales¹ figuran en el Plan Estratégico Estatal del Patrimonio Natural y de la Biodiversidad a 2030 como una de las principales presiones y amenazas para el patrimonio natural y la biodiversidad en España, considerándose “el principal elemento de degradación de los ecosistemas forestales, con importantes repercusiones sobre bienes e incluso vidas humanas”. En 2022, España fue el país más afectado por los incendios forestales en Europa (excluyendo a Ucrania), con un total de 315.705 *ha* quemadas [29].

En Andalucía, este problema toma una dimensión especial al tratarse de la segunda comunidad de España con más terreno forestal (cuenta con 4.325.378 *ha* de suelo forestal que suponen el 49.37 % de su superficie) y contar además con el *hotspot* de biodiversidad de Sierra Nevada, uno de los enclaves con mayor diversidad del continente.

En 2022, 15.786,64 *ha* fueron afectadas por el fuego en Andalucía, prácticamente el doble de la media anual de los 10 años anteriores, 8873,68 *ha*. Ese mismo año, el 91.91 % de las actuaciones forestales² con causa conocida fueron de origen antrópico. De estos, el 35.85 % fueron debidos a negligencias, el 43.01 % fueron intencionados y el 21.14 % fueron accidentales. Tan solo el 5.25 % de las actuaciones forestales que ocurrieron en Andalucía en 2022, y cuya causa se conoce, fueron debidas a causas naturales [3]. Estas cifras ponen de manifiesto la importancia de considerar el factor humano en el estudio de los incendios forestales.

En la siguiente cita, extraída de [25], los autores enfatizan la necesidad de considerar el factor humano en la predicción de incendios forestales, e indican la existencia de factores que influyen en que unas determinadas zonas tengan un mayor riesgo de verse afectas por incendios forestales que otras, entre los que mencionan el tipo y la configuración de la vegetación:

A pesar de la importancia de la meteorología en los incendios, la capacidad predictiva de la ocurrencia de incendios [...] en base a variables meteorológicas [...] suele ser baja. [...] Esto es debido a que la mayor parte de los incendios en España es de origen humano, lo que dificulta su predictibilidad. Así, las igniciones no ocurren al azar, ni en el espacio ni en el tiempo. [...] El territorio no se quema de manera aleatoria, siendo normal que unas zonas arden más que otras. [...] Unos tipos de vegetación suelen arder más frecuentemente que otros. [...] La probabilidad de que un incendio se propague se ve favorecida por la configuración espacial de las manchas de vegetación que conforman el paisaje.

¹Como aparece definido en la Ley 43/2003, de 21 de noviembre, de Montes, en el presente trabajo se entenderá por incendio forestal todo fuego que se extienda sin control sobre combustibles forestales situados en el monte. De esta definición se desprende que para que un fuego sea considerado incendio forestal debe afectar necesariamente al monte, aunque no tiene por qué limitarse a este. En la misma normativa se define monte como todo terreno en el que vegetan especies forestales arbóreas, arbustivas, de matorral o herbáceas, sea espontáneamente o procedan de siembra o plantación, que cumplan o puedan cumplir funciones ambientales, protectoras, productoras, culturales, paisajísticas o recreativas.

²Según se indica en la Estadística General de Incendios Forestales (EGIF), se usa el término actuaciones forestales para englobar a conatos (de extensión inferior a 1 *ha*) e incendios forestales (de extensión superior a 1 *ha*).

La Estadística, el *Machine Learning* y los incendios forestales

Los incendios forestales son un proceso sumamente complejo en el que se interrelacionan una gran cantidad de factores como la fuente de ignición, la composición del combustible, las condiciones meteorológicas o la orografía del terreno, además de la ya mencionada acción humana. Desde el estudio de los procesos de combustión que ocurren a escala molecular al estudio de la propagación de los incendios forestales, la modelización de los mismos puede abordarse desde numerosos puntos de vista y con distintos enfoques que van desde la ecología a la física, pasando por la estadística. Pero cuando se trata de construir los modelos a gran escala necesarios para llevar a cabo la gestión de los incendios forestales, las limitaciones computacionales, la cantidad y calidad de los datos requeridos y la interacción de una enorme cantidad de factores hacen que la modelización físico-matemática no sea, en muchos casos, un enfoque factible. Es por ello, que los modelos empíricos y estadísticos han tomado cada vez más peso en el estudio de los incendios forestales, aunque su utilidad depende en muchos casos de la calidad y cantidad de los datos disponibles, así como de la capacidad de los modelos para representar relaciones no lineales presentes en los datos [17].

A esto se deben sumar otros factores igualmente relevantes. En primer lugar, la creciente disponibilidad de datos provenientes de satélites y sensores remotos, que permiten el monitoreo de los incendios forestales a partir de la recolección continua de datos geoespaciales y climáticos, además del desarrollo de los Sistemas de Información Geográfica (GIS), que han permitido manipular de forma eficiente estos conjuntos de datos espaciales. En segundo lugar, el aumento de la capacidad computacional de los equipos que, unido al desarrollo de las tecnologías de la información, motivó el auge por el *Machine Learning* (ML) desde la década de los 90, lo que se manifestó en el desarrollo de nuevos algoritmos como *Support Vector Machine* o *Random Forest*. En tercer lugar, a estos factores anteriores se suma el creciente interés de los gobiernos en la recopilación sistemática y detallada de información relativa a los incendios forestales producidos, con el fin de disponer de información relevante para el análisis y la toma de decisiones³.

Todo ello ha propiciado la aplicación del ML en el estudio de los incendios forestales desde la década de los 90 en seis dominios clave: caracterización de combustibles, detección y mapeo de incendios; clima y cambio climático; ocurrencia, susceptibilidad y riesgo de incendios; predicción del comportamiento del fuego; efectos del fuego; y gestión de incendios. En [17] se revisan las aplicaciones del ML en la ciencia y gestión de incendios forestales, dentro de los dominios de aplicación mencionados. El estudio identifica 300 publicaciones hasta finales de 2019, mostrando el uso frecuente de algoritmos de ML como *Random Forests*, *MaxEnt*, Redes Neuronales Artificiales, Árboles de Decisión, SVM y Algoritmos Genéticos. La revisión enfatiza las ventajas y limitaciones de estos métodos y subraya la necesidad de combinar la experiencia en la ciencia del fuego con técnicas avanzadas de ML para poder construir modelos realistas y útiles.

Como se señala en el artículo recién mencionado, la predicción de incendios forestales es vital para la planificación, para la preparación del material y del personal, para poder llevar a cabo una gestión eficiente de los recursos, para determinar la distribución de las unidades móviles en el terreno y para asistir la toma de decisiones. Además, en este

³Una buena muestra de esto es la EGIF, la base de datos nacional de los incendios forestales. Iniciada en 1968, constituye la serie de datos sobre incendios forestales más completa en el ámbito internacional [4].

campo la combinación de los algoritmos de ML y las tecnologías GIS, junto con la gran cantidad de información georreferenciada disponible actualmente, ofrece un nuevo abanico de posibilidades. A continuación se mencionan algunos trabajos recientes que ahondan en esta dirección.

En [9] los autores evalúan el rendimiento de distintos modelos de ML, como SVM, Árboles de Decisión, Regresión Lineal Múltiple, *Naïve Bayes*, *Random Forests* y Redes Neuronales, para predecir el área quemada por los incendios forestales en el Parque Natural de Montesinho, en el norte de Portugal, a partir de información meteorológica. Los mejores resultados se obtienen para el modelo de SVM considerando 4 variables explicativas: temperatura, humedad relativa, precipitaciones y viento.

En la investigación llevada a cabo por [39] se aplica Regresión Logística en una cuadrícula de 1×1 km en la Comunidad Autónoma de Madrid, utilizando datos socioeconómicos como variables predictoras para representar los factores antropogénicos relacionados con el riesgo de incendio. También se evalúa otro enfoque basado en la predicción de la densidad de puntos de ignición en una cuadrícula de 10×10 km, utilizando funciones *Kernel*. La ocurrencia histórica de incendios de 2000 a 2005 se utiliza como variable de respuesta. El rendimiento de los modelos se evalúa con los incendios ocurridos en 2006 y 2007, obteniendo un AUC de 0.70 y 0.67 para ambos modelos, respectivamente.

En [13] se analiza la superficie afectada por los incendios forestales ocurridos entre 1975 y 2013 en la Comunidad Autónoma de Andalucía en función de 15 variables explicativas: altitud, insolación, pendiente, precipitación invernal, precipitación estival, temperatura estival, velocidad del viento, frecuencia del viento, superficie protegida, superficie de monte público, superficie de usos forestales, distancia a viario, distancia a zonas pobladas, saldo demográfico y saldo ganadero. Se aplica un modelo de Regresión Lineal Múltiple y un modelo de Regresión Geográficamente Ponderada (GWR). Los mejores resultados se obtienen en el segundo modelo, puesto que permite considerar la estructura de correlaciones espaciales presentes en los datos.

En [23] se identifican los factores humanos asociados con un mayor riesgo de incendio forestal en España, y se analiza la distribución espacial de la aparición de incendios forestales en el país tomando como unidad de estudio el municipio. Se seleccionan 29 variables de un total de 108 variables consideradas inicialmente en el estudio, las cuales se usan para entrenar un modelo de Regresión Logística para estimar la probabilidad de una alta o baja ocurrencia de incendios. Finalmente, tan solo resultan significativas 13 de las variables consideradas.

En [20] se presenta un nuevo Modelo de Evaluación de Incendios Forestales (WAM, por sus siglas en inglés) que utiliza *Deep Learning* para anticipar el impacto de los incendios a partir de información meteorológica satelital y el NDVI en Castilla y León y Andalucía. Las variables respuesta del modelo son el área quemada, el tiempo de control y extinción, y la cantidad de recursos humanos, aéreos y pesados necesarios para la extinción del incendio. Emplea una red convolucional residual que realiza regresiones sobre variables atmosféricas e índice de verdor. El WAM se preentrena con 100,000 ejemplos de datos sin etiquetar y se ajusta con un pequeño conjunto de 445 muestras etiquetadas.

En [34] los autores construyen y comparan diversos modelos de clasificación (KNN, *Naïve Bayes*, Árboles de Decisión, Regresión Logística, SVM, *Bayesian Networks*, *Ada-Boost*, *Bagging DT* y *Random Forest*) para estimar el riesgo de incendio en tres regiones de Eslovenia (Kras, la región costera y la Eslovenia continental) a partir de datos georre-

ferenciados, imágenes de teledetección y el modelo de predicción meteorológica ALADIN. Los mejores resultados los obtienen con los modelos *Bagging DT* y *Random Forest*.

El enfoque de este trabajo

En el presente trabajo se aborda el problema de la predicción de incendios forestales en la Comunidad Autónoma de Andalucía desde una perspectiva estadística mediante el uso de Sistemas de Información Espacial (GIS, por sus siglas en inglés) y modelos de *Machine Learning* (ML). Se adaptará un enfoque dinámico y global, es decir, se buscará predecir el riesgo de que una determinada localización se vea afectada por un incendio forestal en un momento dado a través de 27 covariables que cubren las 6 principales dimensiones desde las que abordar el estudio de los incendios forestales: la antropogénica, la demográfica, la meteorológica, la topográfica, la hidrográfica y la vegetación. El resto de capítulos de esta memoria se estructuran como se describe en los siguientes párrafos.

En el capítulo 2 se presentarán los conceptos y herramientas fundamentales que se manejarán en el trabajo. Se hará una introducción a los tipos de datos espaciales, presentando herramientas para manipularlos, y se explicarán los modelos de ML que serán utilizados (Regresión Logística, Árboles de Decisión, KNN, SVM lineal, SVM radial y Bosques Aleatorios).

En el capítulo 3 se construirá la muestra que será usada para entrenar los modelos de clasificación binaria. Se implementará un método para generar muestras aleatorias dentro de los límites del estudio combinando los conjuntos de datos espaciales recopilados, mediante el uso de técnicas específicas de procesamiento de datos espaciales.

En el capítulo 4 se analizará la muestra generada mediante el uso de métodos estadísticos, gráficos y numéricos, considerando las dimensiones espacial y temporal de los datos.

En el capítulo 5 se construirán los modelos mencionados usando una partición temporal de la muestra en entrenamiento-validación-test. Se ajustarán los parámetros de los modelos evaluando el rendimiento sobre el conjunto de validación y se compararán las métricas de rendimiento de los modelos con las configuraciones de parámetros elegidas sobre el conjunto test, reentrenando para ello los modelos sobre el conjunto de entrenamiento y validación.

En el capítulo 6 se pondrán a prueba los mejores modelos en casos prácticos, con el objetivo de evaluar sus desempeños y conocer sus limitaciones.

En el capítulo 7 se repasarán los puntos más relevantes tratados a lo largo del trabajo, se resumirán las contribuciones más importantes del mismo en el contexto de la predicción de incendios forestales y se propondrán líneas de investigación para extender el trabajo y profundizar en ciertos aspectos de interés.

1.1. Objetivos

El objetivo de esta investigación es construir modelos de *Machine Learning* que permitan predecir incendios forestales en la Comunidad Autónoma de Andalucía. Para abordar dicho objetivo, se realizarán las siguientes tareas:

1. Construir un conjunto de datos que permita la realización de análisis estadísticos y la posterior construcción de modelos de *Machine Learning* (ML) para la predicción de incendios forestales en Andalucía a partir de un estudio previo del problema.
2. Modelizar el riesgo de incendio forestal usando distintos algoritmos de ML y comparar sus resultados.
3. Analizar el desempeño de los modelos en la realidad estudiando potenciales casos de interés.

Capítulo 2

Preliminares

En este capítulo se introducirán los elementos principales que sientan las bases de las técnicas empleadas en el estudio junto con las herramientas computacionales utilizadas, aspectos esenciales para el adecuado seguimiento y comprensión del resto del documento.

2.1. Datos georreferenciados

Todos los datos empleados en este trabajo son georreferenciados, lo que significa que están asociados a ubicaciones geográficas específicas. Por ello, resulta esencial introducir los tipos de datos más utilizados para trabajar con esta información, sus características y las herramientas disponibles para manipularlos. En esta sección se tratarán los datos vectoriales y los datos ráster, al ser los tipos fundamentales en este contexto, con características bien diferenciadas entre ellos.

2.1.1. Datos vectoriales

El modelo de datos vectoriales se basa en puntos ubicados dentro de un sistema de referencia de coordenadas (CRS, por sus siglas en inglés). Estos puntos pueden representar características independientes o pueden estar conectados para formar geometrías más complejas como líneas y polígonos. Para esta sección se han usado como referencia [21] y [12].

Simple Features

Las *Simple Features* son un estándar abierto ampliamente utilizado para la representación de datos vectoriales, desarrollado y respaldado por el *Open Geospatial Consortium* (OGC), una organización sin ánimo de lucro dedicada a la creación de estándares abiertos e interoperables a nivel global dentro del marco de los sistemas geográficos de información (GIS, por sus siglas en inglés) y de la *World Wide Web* [1].

El paquete *sf* proporciona en *R* clases para datos vectoriales geográficos y una interfaz de línea de comandos consistente para importantes bibliotecas de bajo nivel para geoprocесamiento (*GDAL*, *PROJ*, *GEOS*, *S2*, ...) [27].

Los objetos *sf* son fáciles de manipular, ya que son *dataframes* o *tibbles* con dos características fundamentales. En primer lugar, contienen metadatos geográficos adicionales: tipo de geometría, dimensión, *Bounding Box* (límites o extensión geográfica) e información sobre el Sistema de referencia de coordenadas. Además, presentan una columna de geometrías, que contiene los atributos geográficos de cada observación. Algunas ventajas del uso de este modelo de datos en *R* son que en la mayoría de operaciones los objetos *sf* se pueden tratar como *dataframes*, los nombres de las funciones son consistentes (todos empiezan por *st_*), las funciones se pueden combinar con el operador tubería y además funcionan bien con el ecosistema de paquetes *tidyverse*.

El paquete *sf* de *R* admite 18 tipos de geometrías para las *simple features*, de las cuales las más utilizadas se muestran en la Figura 2.1.

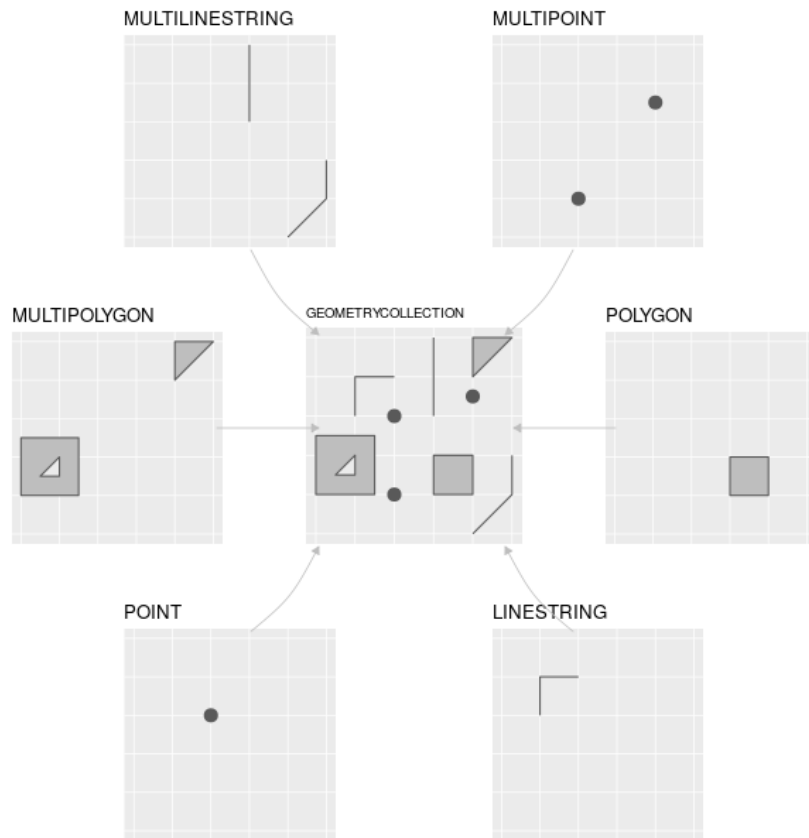


Figura 2.1: Principales tipos de *simple features* soportados por el paquete de *R* *sf*. Fuente: Lovelace et al. [21].

2.1.2. Datos ráster

El modelo de datos ráster representa el espacio con una cuadrícula de celdas (o píxeles), a cada una de las cuales se le asocia un valor o varios, tratándose así de rásteres de una o varias capas, respectivamente. Lo más común es trabajar con cuadrículas regulares, es decir, formadas por celdas rectangulares de igual tamaño. Sin embargo, existen otros modelos de ráster más complejos en los que se usan cuadrículas irregulares (rotadas, truncadas, rectilíneas o curvilíneas) [21].

Los datos en formato ráster constan de una cabecera y una matriz cuyos elementos

representan celdas equiespaciadas. En la cabecera del ráster se definen el sistema de referencia de coordenadas, la extensión (o límites espaciales del área cubierta por el ráster), la resolución y el origen. El origen son las coordenadas de uno de los píxeles del ráster, que sirve de referencia para los demás, siendo generalmente utilizado el de la esquina inferior izquierda¹. La resolución se calcula como:

$$\text{resolution} = \left(\frac{x_{\max} - x_{\min}}{n_{\text{col}}}, \frac{y_{\max} - y_{\min}}{n_{\text{row}}} \right)$$

La representación en forma de matriz evita tener que almacenar explícitamente las coordenadas de cada una de las cuatro esquinas de cada píxel, debiendo almacenar solamente las coordenadas de un punto (el origen). Esto hace que el procesamiento de datos ráster sea mucho más eficiente que el de datos vectoriales.

Se usará el paquete *TERRA* para tratar los datos en formato ráster, que permite tratar el modelo de rásteres regulares con una o varias capas a través de la clase de objetos *SpatRaster*.

2.1.3. Sistemas de Referencia de Coordenadas

Intrínseco a cualquier modelo de datos espaciales está el concepto de Sistema de Referencia de Coordenadas (CRS), que establece cómo la geometría de los datos se relaciona con la superficie terrestre. Es decir, es el nexo de unión entre el modelo de datos y la realidad, por lo que juega un papel fundamental. Los CRS pueden ser de dos tipos: geográficos o proyectados. En esta sección se usan como referencia el Capítulo 9 de [12] y el Capítulo 2 de [21].

Sistemas de Coordenadas Geográficas

Los sistemas de coordenadas geográficas (GCS) identifican cada punto de la superficie terrestre utilizando la longitud y la latitud. La longitud es la distancia angular al Meridiano de Greenwich medida en la dirección Este-Oeste. La latitud es la distancia angular al Ecuador medida en la dirección Sur-Norte.

Cualquier sistema de coordenadas geográficas se compone de tres elementos: el elipsoide, el geoide y el *datum*. El primero, el elipsoide o esfera, es utilizado para representar de forma simplificada la superficie terrestre; sobre él se supone que se encuentran los datos y es el que permitirá realizar mediciones. El segundo, el geoide, es el modelo matemático que representa la verdadera forma de la Tierra, que no es suave sino que presenta ondulaciones debidas a las fluctuaciones del campo gravitatorio a lo largo de la superficie terrestre, las cuales también cambian a una amplia escala temporal. Por último, el *datum*, indica cómo se alinean el elipsoide y el geoide, es decir, cómo el modelo matemático se ajusta a la realidad. Este puede ser local o geocéntrico, en función de si el elipsoide se ajusta al geoide en un punto concreto de la superficie terrestre o de si es el centro del elipsoide el que se alinea con el centro de la Tierra. Ejemplos de *datum* geocéntricos usados en este trabajo son:

¹Sin embargo, el paquete *TERRA*, usado en este trabajo, usa por defecto el de la esquina superior izquierda [16]

- *European Terrestrial Reference System 1989* (ETRS89), usado ampliamente en la Europa Occidental.
- *World Geodetic System 1984* (WGS84), usado a nivel global [21].

Sistemas de Coordenadas Proyectadas

Un Sistema de Coordenadas Proyectadas (PCS) es un sistema de referencia que permite identificar localizaciones terrestres y realizar mediciones en una superficie plana, es decir, en un mapa. Estos sistemas de coordenadas se basan en las coordenadas cartesianas, por lo que tienen un origen, un eje X y un eje Y y usan una unidad lineal de medida (en este trabajo se usará el metro). Pasar de una superficie elíptica (GCR) a una superficie plana (PCS) requiere de transformaciones matemáticas apropiadas y siempre induce deformaciones en los datos.

Al proyectar la superficie terrestre en una superficie plana siempre se modifican algunas propiedades de los objetos, como el área, la dirección, la distancia o la forma. Un PCS solo puede conservar alguna de estas propiedades pero no todas, por lo que es habitual clasificar los PCS en función de la propiedad que mantienen: las proyecciones de igual área preservan el área, las azimutales preservan la dirección, las equidistantes preservan la distancia y las conformales preservan la forma local. En función de cómo se realice la proyección, estas también se pueden clasificar en planas, cilíndricas o cónicas.

Un caso particular y ampliamente usado de PCS cilíndrico son los *Universal Transverse Mercator* (UTM), en los que se proyecta el elipsoide sobre un cilindro tangente a este por las líneas de longitud (los meridianos). De esta forma, se divide el globo en 60 zonas de 6° de longitud, para cada una de las cuales existe un PCS UTM correspondiente que está asociado al meridiano central. Se trata de proyecciones conformes, por lo que preservan ángulos y formas en pequeñas regiones, pero distorsionan distancias y áreas.

A lo largo de este trabajo se utilizará el sistema de coordenadas proyectadas UTM30N, ya que es el que traen muchos de los archivos ráster manipulados, y es conveniente evitar cambiar de CRS los datos ráster siempre que sea posible, ya que esta operación provoca una pérdida de información.

2.2. Análisis Exploratorio de Datos

El Análisis Exploratorio de Datos (EDA) es una parte fundamental de todo proyecto de *Machine Learning*, y en general de cualquier proyecto en el que se deba trabajar con datos de cualquier procedencia para extraer de ellos conclusiones. Antes del procesamiento de los datos es siempre necesario explorar, entender y evaluar la calidad de estos, pues como indica la expresión inglesa *garbage in, garbage out*, si trabajamos con datos pobres, no podemos esperar obtener de ellos buenos resultados [41].

El EDA hace referencia al conjunto de técnicas estadísticas (tanto numéricas como gráficas) con las que se pretende explorar, describir y resumir la naturaleza de los datos, comprender las relaciones existentes entre las distintas variables presentes, identificar posibles errores o revelar posibles valores atípicos, todo esto con el objetivo de maximizar nuestra comprensión sobre el conjunto de datos.

2.2.1. Depuración de los datos

La depuración de los datos o *data cleaning* es el proceso de detectar y corregir o eliminar datos incorrectos, corruptos, con formato inadecuado, duplicados o incompletos dentro de un conjunto de datos. Puede considerarse una fase dentro del EDA (como se sugiere en [41]) o una fase previa a este.

Puede entenderse que el *data cleaning* es el proceso de pasar de *raw data* o datos en bruto a datos técnicamente correctos y finalmente a datos consistentes.

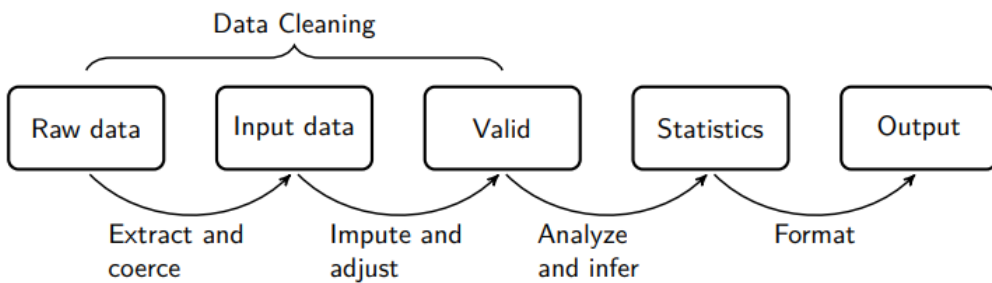


Figura 2.2: Etapas en el procesamiento de los datos dentro de un proyecto estadístico.
Fuente: van der Loo y de Jonge [38].

Entendemos que un conjunto de datos es técnicamente correcto cuando cada valor pertenece a una variable y está almacenado en el tipo que le corresponde en base al conocimiento del dominio del problema. Para ello se debe reajustar el tipo de cada variable al que le corresponda en base al conocimiento que se tenga sobre esta, codificando los valores en las clases adecuadas si fuese necesario.

Decimos que un conjunto de datos es consistente cuando es técnicamente correcto y, además, adecuado para el análisis estadístico. Se trata, por tanto, de datos que han eliminado, corregido o imputado los valores faltantes, los valores especiales, los valores atípicos y los errores [11].

2.2.2. Análisis de Componentes Principales

El Análisis de Componentes Principales (PCA) es una técnica de reducción de la dimensionalidad ampliamente usada en el análisis de datos multivariante. Al emplear técnicas de reducción de dimensionalidad como PCA, se persiguen diversos objetivos: eliminar correlaciones redundantes, reducir el ruido presente en los datos y facilitar el uso de algoritmos cuya eficiencia computacional está fuertemente influenciada por la dimensionalidad de los datos. A continuación, se definen los conceptos fundamentales del Análisis de Componentes Principales siguiendo el enfoque expuesto en [32].

Definición 2.2.1 Dadas $\underline{x}_1, \dots, \underline{x}_n \in \mathbb{R}^k$ realizaciones de un vector aleatorio \underline{X} en \mathbb{R}^k , se dice que los vectores $\underline{c}_1, \underline{c}_2, \dots, \underline{c}_p \in \mathbb{R}^k$ son las k componentes principales (muestrales) del vector aleatorio \underline{X} si forman una base ortonormal del espacio $V \subset \mathbb{R}^k$ de dimensión p que minimiza la media del cuadrado de la distancia euclídea entre los \underline{x}_i y su proyección $\pi_V(\underline{x}_i)$ sobre V .

De la propia definición se desprende que las componentes principales no son únicas.

Proposición 2.2.1 Las p primeras componentes principales se corresponden con los autovectores unitarios asociados a los p mayores autovalores λ_j de la matriz de covarianzas muestrales.

Definición 2.2.2 Se define la fracción de varianza explicada por las p primeras componentes principales, con $p \leq k$, como $\frac{\sum_{j=1}^p \lambda_j}{\sum_{j=1}^k \lambda_j}$.

El número de componentes principales necesarias para explicar un porcentaje elevado de la varianza de los datos puede servir para caracterizar la complejidad del problema, indicando la verdadera dimensión en la que se encuentran los datos.

2.3. Modelos

El problema que se aborda en este trabajo se engloba dentro de lo que se conoce como aprendizaje supervisado, ya que para cada observación del conjunto de entrenamiento se conoce el valor de la variable objetivo (en este caso si ha habido incendio o no). Más concretamente, se trata de un problema de clasificación binaria, ya que el objetivo es asignar cada observación a una de las dos clases posibles (incendio o no incendio). Existen numerosas técnicas de clasificación binaria supervisada, y en este trabajo se explorarán algunas de las de uso más común en problemas similares. Las principales fuentes consultadas para esta sección han sido [14] y el capítulo 6 de [35]. Para entender la intuición detrás de los modelos puede ser útil el blog [6].

2.3.1. Regresión Logística con penalización

La Regresión Logística es un caso particular de Modelo Lineal Generalizado basado en las siguientes hipótesis:

- **Hipótesis distribucional.** Dadas las variables explicativas, \underline{X}_i con $i = 1, 2, \dots, n$, se verifica que las variables $Y|_{\underline{X}=\underline{x}_i}$ son independientes y su distribución pertenece a la familia Bernouilli, es decir,

$$Y|_{\underline{X}=\underline{x}_i} \sim Be(\pi(x_i))$$

- **Hipótesis estructural.** La esperanza $E(Y|_{\underline{X}=\underline{x}_i}) = \pi_i$, donde $\pi_i = \pi(\underline{x}_i)$, está relacionada con un predictor lineal ($\eta_i = \underline{\beta}^t \underline{z}_i$) a través de la función *logit* con parámetro $\underline{z}_i = (1, \underline{x}_i)$. Es decir, dado que

$$\eta_i = \underline{\beta}^t \underline{z}_i = \ln \left(\frac{\pi_i}{1 - \pi_i} \right)$$

O equivalentemente,

$$\pi_i = \frac{\exp(\underline{\beta}^t \underline{z}_i)}{1 + \exp(\underline{\beta}^t \underline{z}_i)}$$

Bajo estas hipótesis, la función de log-verosimilitud dada una muestra $\{(\underline{x}_i, y_i)\}_{i=1,\dots,n}$ es:

$$l(\underline{\beta}) = \sum_{i=1}^n \left[y_i \ln \left(\frac{\pi_i}{1 - \pi_i} \right) + \ln (1 - \pi_i) \right]$$

En la Regresión Logística clásica se estima el vector de parámetros $\underline{\beta}$ maximizando la función de log-verosimilud, o lo que es equivalente, minimizando su opuesta. Por tanto, el problema de optimización a resolver será

$$\min_{\underline{\beta}} -l(\underline{\beta})$$

Sin embargo, con el objetivo de evitar el sobreajuste y construir modelos con mayor capacidad de generalización, existen variaciones de la Regresión Logística que incluyen un término de penalización en la función objetivo. Las dos variantes de uso más extendido son las regresiones *ridge* y *lasso*.

Sea $\underline{\beta} = (\beta_0, \underline{\beta}_1)$, donde $\underline{\beta}_1$ contiene los coeficientes de las covariables. En la regresión *ridge* el término de penalización es de la forma $\|\underline{\beta}_1\|_2^2$, mientras que en la regresión *lasso* es de la forma $\|\underline{\beta}_1\|_1$. Por tanto, el problema de optimización asociado será

$$\min_{\underline{\beta}} -l(\underline{\beta}) + \lambda \sum \beta_i^2$$

en el caso de la regresión logística *ridge* y

$$\min_{\underline{\beta}} -l(\underline{\beta}) + \lambda \sum |\beta_i|$$

en el caso de la Regresión Logística *lasso*, donde en ambos casos λ es un parámetro de regularización o de penalización.

En este trabajo se usará el paquete *glmnet* [36], que implementa una combinación de ambos métodos (llamada *elastic net*), en la que se añade un parámetro de mezcla $\alpha \in [0, 1]$ que combina ambos enfoques. El problema de optimización resultante en este caso será:

$$\min_{\underline{\beta}} -l(\underline{\beta}) + \lambda \left[(1 - \alpha) \sum \beta_i^2 + \alpha \sum |\beta_i| \right]$$

2.3.2. Máquinas de Vectores Soporte

Las Máquinas de Vector Soporte (SVM) son una familia de modelos principalmente usados en problemas de clasificación binaria (si bien se pueden extender a problemas de clasificación multiclas o de regresión) que parten de la idea de encontrar el hiperplano que “mejor” separa al conjunto de puntos.

2.3.2.1. SVM lineal

Dada una muestra $\{(\underline{x}_i, y_i)\}_{i=1,\dots,n}$, con $\underline{x}_i \in \mathbb{R}^d$ e $y_i \in \{-1, 1\}$ para todo $i \in \{1, \dots, n\}$, el objetivo es encontrar al hiperplano de la forma

$$h(x) = w_1x_1 + w_2x_2 + \dots + w_dx_d + b = \underline{w}^t \underline{x} + b = 0$$

que mejor separe a la muestra.

Definición 2.3.1 Se dice que la muestra es **linealmente separable** si existe un hiperplano definido por $\underline{w}^t \underline{x} + b = 0$, denominado hiperplano de separación, que cumple, para todo $i \in 1, \dots, n$:

$$\begin{aligned} \underline{w}^t \underline{x}_i + b &\geq 0 \text{ si } y_i = +1 \\ \underline{w}^t \underline{x}_i + b &\leq 0 \text{ si } y_i = -1 \end{aligned}$$

Definición 2.3.2 Dado un hiperplano de separación de una muestra linealmente separable, se define el **margen** como la menor de las distancias del hiperplano a cualquier elemento de la muestra. Se denotará por τ .

Proposición 2.3.1 Dado un punto \underline{x}_i y un hiperplano $\pi : h(x) = \underline{w}^t \underline{x} + b = 0$, la distancia entre ambos viene dada por:

$$d(\pi, \underline{x}_i) = \frac{|h(\underline{x}_i)|}{\|\underline{w}\|} = \frac{|y_i(\underline{w}^t \underline{x}_i + b)|}{\|\underline{w}\|}$$

donde $\|\cdot\|$ hace referencia a la norma euclídea.

Proposición 2.3.2 Dada una muestra linealmente separable $\{(\underline{x}_i, y_i)\}_{i=1,\dots,n}$, con $\underline{x}_i \in \mathbb{R}^d$ y $y_i \in \{-1, 1\}$ y un hiperplano de separación $\pi : h(x) = \underline{w}^t \underline{x} = 0$ con margen τ , se verifica que

$$\frac{y_i(\underline{w}^t \underline{x}_i + b)}{\|\underline{w}\|} \geq \tau \quad \forall i \in \{1, \dots, n\}$$

o equivalentemente,

$$y_i(\underline{w}^t \underline{x}_i + b) \geq \tau \|\underline{w}\| \quad \forall i \in \{1, \dots, n\}$$

Además, es posible reescribir el mismo hiperplano π de forma que $\tau \|\underline{w}\| = 1$.

De esta última expresión se deduce que maximizar el margen τ es equivalente a minimizar la norma euclídea de \underline{w} . Por tanto, para encontrar el hiperplano de separación óptimo para una muestra en las condiciones de la proposición anterior, basta resolver el problema de optimización siguiente:

$$\begin{aligned} \min_{w,b} \quad & \frac{1}{2} \underline{w}^t \underline{w} \\ \text{s.a.} \quad & \underline{w}^t \underline{x}_i + b \geq 1, \quad \forall i \in \{1, \dots, n\} \\ & \underline{w} \in \mathbb{R}^d, b \in \mathbb{R} \end{aligned} \tag{2.1}$$

En general, las muestras no son separables, por lo que es necesario permitir que pueda haber casos mal clasificados, y penalizarlos proporcionalmente a la distancia a la que se encuentren del subespacio correcto (holgura). Para ello, se introducen en la formulación

del modelo las variables artificiales ξ_i , $i = 1, \dots, n$. Se habla entonces de hiperplano de separación *soft margin*. De esta forma se llega al problema de optimización siguiente:

$$\begin{aligned} \min_{w,b,\xi} \quad & \frac{1}{2} w^t w + C \sum_{i=1}^n \xi_i \\ \text{s.a.} \quad & \underline{w}^t \underline{x}_i + b \geq 1, \quad \forall i \in \{1, \dots, n\} \\ & \xi \geq 0, \quad \forall i \in \{1, \dots, n\} \\ & w \in \mathbb{R}^d, b \in \mathbb{R} \end{aligned} \quad (2.2)$$

donde $C > 0$ es un parámetro de regularización que permite controlar los errores de clasificación permitidos por el modelo, evitando así el sobreajuste. Este parámetro recibe el nombre de coste (*cost*).

2.3.2.2. SVM no lineal

Existen muchos casos en los que el SVM no es capaz de obtener buenos resultados, debido a la estructura de la distribución de las clases en la muestra. En estos casos, es común recurrir a una técnica llamada *kernel trick*, que consiste en realizar una inmersión del conjunto de los vectores de la muestra en un espacio de dimensión superior (llamado *feature space*) en el que los casos sí sean separables (o al menos mejore la separabilidad de estos). Esta inmersión en un espacio de dimensión superior se hace indirectamente a través de funciones *kernel*, que calculan los productos escalares entre los vectores de la muestra en el espacio de inmersión. Existen distintos tipos de funciones *kernel* que se corresponden con distintas inmersiones en espacios de dimensión superior:

- Kernel polinomial: $k(x, z) = (\gamma(x^t z + c_0))^p$
- Kernel RDF (Radial Basis Function), radial o gaussiano: $k(x, z) = \exp(-\gamma \|x - z\|^2)$

2.3.3. Árboles de Decisión

Un Árbol de Decisión (DT) es un algoritmo de aprendizaje supervisado no paramétrico, que puede aplicarse tanto a problemas de clasificación como de regresión. La idea de este método es segmentar el espacio predictor mediante hiperplanos ortogonales a los ejes, de forma que para predecir una observación se usa la moda o la media de la región a la que pertenece. Se trata de un modelo jerárquico con estructura de árbol, que consta de un nodo raíz, ramas, nodos internos y nodos hojas. Cada nodo representa un test sobre una variable, y las ramas que nacen de ese nodo representan los posibles valores que puede tomar esa variable. De esta forma, para clasificar una nueva instancia basta comenzar en el nodo raíz e ir descendiendo por el árbol hasta llegar al nodo hoja correspondiente, que indicará la clasificación asignada a dicha instancia. La simplicidad del método muestra su principal ventaja, su fácil comprensión dada su estructura de árbol.

Existen diversas técnicas para construir árboles de clasificación (y regresión), aquí se ilustra una de las más usadas, que recibe el nombre de CART (*Classification And Regression Trees*, [8]). Se explica para el caso de árboles de clasificación binarios, es decir, en los que de cada nodo salen dos ramas.

Dada una muestra $\{(\underline{x}_i, y_i)\}$ con $\underline{x}_i = (x_{i1}, \dots, x_{id})$, un árbol de clasificación con J hojas se puede expresar como

$$f(\underline{x}) = \sum_{j=1}^J c_j I(\underline{x} \in R_j)$$

donde $\{R_j\}_{j=1,\dots,J}$ es una partición del espacio predictivo y c_j es la clase asignada en R_j para todo $j \in 1, \dots, J$.

En la práctica, c_j se estima asignando la clase mayoritaria en el recinto R_j . Es decir, $\hat{c}_j = \text{moda}(\{y_i | \underline{x}_i \in R_j\})$.

Para construir un árbol de clasificación, el algoritmo necesita decidir las variables tests y los puntos de corte en cada nodo, así como la topología del árbol. Para realizar esto, se vale de un algoritmo *greedy*, que en cada nodo elige la variable y el punto de corte que mejor separan los datos en base a una medida de impureza. Es decir, la construcción de un árbol de clasificación no se hace mediante la resolución de un solo problema de optimización global, si no a partir de la resolución de muchos problemas de optimización locales, con las implicaciones que esto pueda tener.

Las medidas de impureza más comúnmente usadas son:

- Error de clasificación: $\Phi(p) = 1 - \max(p, 1 - p)$
- Índice de Gini: $\Phi(p) = 2p(1 - p)$
- Entropía: $\Phi(p) = -p \log p - (1 - p) \log(1 - p)$

donde p denota la proporción de casos positivos en la muestra.

Así, el algoritmo de construcción de un árbol de clasificación es:

1. Comenzar con el nodo raíz, que incluye todos los casos.
2. Determinar el par variable-corte que conduce a una mayor reducción de la impureza. Es decir, dada una medida de impureza Φ se busca la variable $j \in 1, \dots, d$ y el corte $s \in \mathbb{R}$ solución de

$$\min_{j \in 1, \dots, d, s \in \mathbb{R}} \left[\frac{|R_1|}{|R_1| + |R_2|} \Phi(\{y_i | \underline{x}_i \in R_1(j, s)\}) + \frac{|R_2|}{|R_1| + |R_2|} \Phi(\{y_i | \underline{x}_i \in R_2(j, s)\}) \right]$$

donde $R_1(j, s) = \{X | X_j \leq s\}$ y $R_2(j, s) = \{X | X_j > s\}$.

3. Aplicar iterativamente el proceso anterior a cada nuevo nodo, hasta que se verifiquen las condiciones de finalización. En este caso, el criterio será finalizar el proceso de división en el nodo una vez que el número de casos en este sea igual o inferior a una cantidad n_{min} fijada de antemano. En los nodos hoja se asigna la clase mayoritaria en el nodo.
4. Podar o recortar el árbol obtenido en base a un criterio de coste-complejidad. Dado un árbol completo T y un valor del parámetro de coste-complejidad α , se elije el subárbol $T_0 \subset T$ obtenido a partir de T mediante poda, es decir, colapsando nodos no terminales, que minimice el criterio de coste complejidad definido como:

$$C_\alpha(T) = \Phi(T) + \alpha|T_0|$$

El parámetro α permite controlar la capacidad de generalización del modelo (*Bias-Variance Tradeoff*) y se estima mediante Validación Cruzada.

El gran inconveniente de los árboles de decisión es que en general son modelos con una varianza elevada, por lo que tienden a ser inestables y a producir sobreajuste. Para evitar esto, se recurre al uso de técnicas de *Bagging* y *Boosting*. Una de las técnicas más extendida con árboles de decisión son los Bosques Aleatorios (*Random Forest* en inglés).

2.3.4. Bosques Aleatorios

La idea detrás del modelo de Bosques Aleatorios es reducir la varianza de los árboles de decisión sin aumentar el sesgo. Para intentar conseguir este objetivo, la idea es aplicar *Bagging* (*Bootstrap Aggregating*) al modelo de Árbol de Decisión. Sin embargo, ya que al aplicar *Bagging* la reducción de la varianza es mayor cuanto más incorrelados sean los predictores individuales, en cada nuevo nodo de cada árbol construido se selecciona la variable que más disminuya la impureza de entre un conjunto aleatorio de $m_{try} < d$ predictores.

El algoritmo para construir un Bosque Aleatorio es el siguiente:

1. Para $b = 1, \dots, B$:
 - a) Seleccionar una muestra bootstrap Z^* de tamaño n del conjunto de entrenamiento.
 - b) Construir un Árbol de Decisión T_b a partir de la muestra bootstrap b , aplicando recursivamente los siguiente pasos para cada nodo terminan del árbol, hasta que se alcance el tamaño mínimo de nodo n_{min} :
 - I. Seleccionar aleatoriamente m_{try} variables de entre las d variables predictoras.
 - II. Elegir el mejor par variable/división de entre las m_{try} variables seleccionadas en función de la reducción del criterio de impureza.
 - III. Dividir el nodo en dos nodos hijos.
2. De esta forma se obtiene el conjunto de árboles de decisión bootstrap $\{T_b\}_{b=1}^B$.

Para predecir la clase de un nuevo punto \underline{x} se aplica la regla de la clase más votada al conjunto de clases predichas por los B árboles de decisión bootstrap para \underline{x} .

2.3.5. K Vecinos más cercanos

El método de k vecinos más cercanos (KNN) clasifica una nueva observación \underline{x} en base a las clases de las k observaciones del conjunto de entrenamiento más cercanas a estas en el espacio muestral aplicando la regla de la clase más votada. Es decir, dado un espacio muestral Θ con una distancia d definida sobre él, dado un conjunto de entrenamiento

$T \subset Y$ y dado $k \in \mathbb{N}^+$, la función calculada por el algoritmo para estimar la clase de $\underline{x} \in \Theta$ es:

$$f(\underline{x}) = \text{majority vote } \{y_i \mid \underline{x}_i \in N_k(\underline{x})\}$$

donde $N_k(\underline{x})$ es el conjunto de los k puntos $\underline{x}_i \in \Theta$ más próximos a \underline{x} en Θ en base a la distancia d .

El parámetro k permite controlar el sobreajuste del modelo. Por ejemplo, si se toma $k = 1$, para clasificar una nueva observación, se le asigna la clase de la observación que se encuentre más próxima a esta en base a la distancia d . En cambio, si se toma $k = n$, se está usando la regla de la clase más votada en la muestra.

2.4. Validación del ajuste

Para validar el ajuste de los modelos comentados en los datos, se utilizará una partición temporal en entrenamiento-validación-test. Es decir, se partitionará la muestra en tres subconjuntos de acuerdo al día de la observación por orden cronológico. El primer subconjunto se destinará al entrenamiento de los modelos; el segundo al ajuste de hiperparámetros, usándose para evaluar el rendimiento de las distintas configuraciones de parámetros consideradas sobre nuevos datos; y el tercer y último subconjunto de datos se destinará a estimar la capacidad de generalización de los modelos sobre nuevos datos, considerando las configuraciones de parámetros seleccionadas en el paso anterior. Este enfoque permite evitar el sesgo positivo debido al efecto *look-ahead* en la estimación de la capacidad de generalización de los modelos.

2.5. Evaluación de los modelos

Una vez construido un modelo predictivo es necesario conocer el rendimiento de este sobre nuevos datos, con el objetivo de estimar su capacidad de generalización. Esto es fundamental de cara a determinar si el modelo es adecuado para el propósito previsto o si necesita ajustes o mejoras. La evaluación del rendimiento permite comparar entre diferentes modelos y seleccionar el que mejor se adapte a las necesidades específicas del problema en cuestión. Para ello, se recurre al uso de distintas métricas, en función de las características propias de cada problema.

2.5.1. Clasificación binaria

En el presente trabajo el problema que se aborda es un problema de clasificación binaria, pues tenemos solo dos clases que son la clase positiva (en nuestro caso la presencia de incendio) y la clase negativa (su ausencia). A la hora de clasificar una nueva instancia pueden darse 4 situaciones:

- Que se clasifique como positiva siendo realmente positiva, en cuyo caso se dirá que forma parte de las *True Positives (TP)*.

- Que se clasifique como negativa siendo realmente negativa, en cuyo caso se dirá que forma parte de las *True Negatives (TN)*.
- Que se clasifique como positiva siendo realmente negativa, en cuyo caso se dirá que forma parte de las *False Positives (FP)*.
- Que se clasifique como negativa siendo realmente positiva, en cuyo caso se dirá que forma parte de las *False Negatives (FN)*.

A continuación, se presentan las métricas de rendimiento para problemas de clasificación binaria que serán usadas en el trabajo.

Tasa de acierto o exactitud. Mide la proporción de casos que han sido correctamente clasificados.

$$\text{Exactitud} = \frac{TP + TN}{TP + FP + TN + FN}$$

Precisión. Mide la proporción de casos realmente positivos de entre todos los que el modelo ha clasificado como tales.

$$\text{Precisión} = \frac{TP}{TP + FP}$$

Especificidad. Mide la proporción de casos negativos que han sido correctamente clasificados por el modelo.

$$\text{Especificidad} = \frac{TN}{TN + FP}$$

Sensibilidad o recall. Mide la proporción de casos positivos que han sido correctamente clasificados por el modelo.

$$\text{Recall} = \frac{TP}{TP + FN}$$

AUC-ROC. Mide el área bajo la curva ROC (*Receiver Operating Characteristic* o Característica Operativa del Receptor en castellano). Esta curva es una representación gráfica del rendimiento de un modelo de clasificación binaria para todos los umbrales de clasificación. Representa la sensibilidad frente a la proporción de falsos positivos para cada posible umbral de clasificación. El AUC está comprendido entre 0 y 1, entendiéndose que el rendimiento es mejor cuanto mayor sea su valor. En general, se suelen considerar aceptables modelos con un valor del AUC superior a 0.75. Obsérvese por ejemplo la Figura 5.7.

2.6. Herramientas

Toda la parte práctica del presente trabajo se ha llevado a cabo empleando el lenguaje de programación *R* [28] a través del entorno de desarrollo integrado que ofrece *RStudio*. *R* es un lenguaje y entorno de programación de código abierto desarrollado dentro del proyecto GNU y orientado a la computación estadística. Este lenguaje puede extender sus funcionalidades fácilmente a través de la gran cantidad de paquetes disponibles dentro del repositorio de paquetes de CRAN (*The Comprehensive R Archive Network*), siendo este uno de sus puntos fuertes, dada la gran comunidad de usuarios y desarrolladores con la que cuenta. A continuación se mencionan los principales paquetes utilizados en el trabajo.

A lo largo de todo el trabajo, se ha utilizado de forma central el ecosistema de paquetes *tidyverse* [43]. Se trata de una colección de paquetes de *R* que comparten las mismas estructuras de datos y la misma filosofía de programación, orientados a facilitar las tareas centrales de cualquier proyecto de *data science* (Figura 2.3). Cuenta con numerosos paquetes, entre los que destacan: *readr* para la importación de datos tabulares; *tidyverse* para la ordenación; *dplyr* para la manipulación; *lubridate* para las fechas; *forcats* para los factores; *ggplot2* para la visualización; *purr* para la programación funcional; y *tibble* que proporciona la estructura tabular de datos sobre la que trabajar.

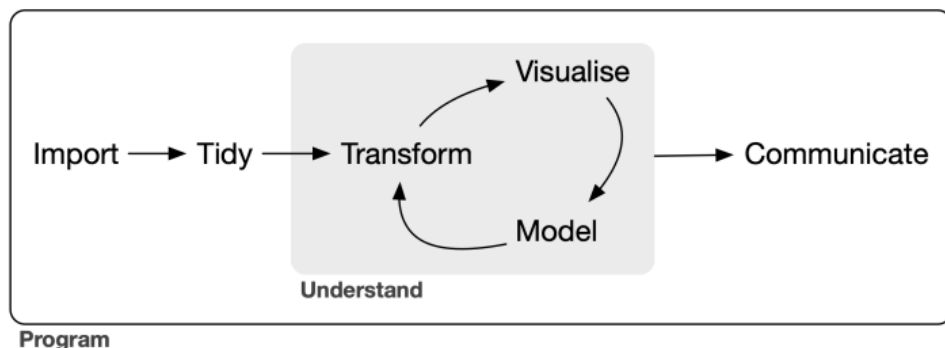


Figura 2.3: Flujo de trabajo en un proyecto de *data science*. Fuente: Wickham et al. [43].

Para la modelización se ha utilizado *tidymodels* [19]. Se trata de un conjunto de paquetes de *R* orientados a facilitar el flujo de trabajo en el modelado estadístico de datos, siguiendo la filosofía “*tidy data*” de *tidyverse*. Integra herramientas para ingeniería de características (*recipes*), definición y ajuste de modelos (*parsnip*), combinación de flujos de trabajo (*workflows*), partición de datos y validación cruzada (*rsample*), cálculo de métricas de rendimiento (*yardstick*), optimización de hiperparámetros (*tune*) y conversión de resultados de modelos a formatos ordenados (*broom*). Los paquetes que componen *tidymodels* no implementan los modelos estadísticos por sí mismos, sino que los importan de librerías específicas. En su lugar, se enfocan en facilitar el flujo de trabajo del modelado, mejorando la cohesión y la eficiencia, a través de una fachada común para la diversidad de paquetes subyacentes correspondientes a los distintos modelos, y permitiendo la integración natural con otros paquetes del *tidyverse*.

Como se detalló en la Sección 2.1 sobre datos georreferenciados, para el tratamiento de datos vectoriales se ha utilizado el paquete de *R* *sf* [27], que proporciona una forma estandarizada de codificar y manipular datos espaciales vectoriales a través de las *simple*



Figura 2.4: Iconos de los principales paquetes incluidos en *tidyverse* (a la izquierda) y en *tidymodels* (a la derecha). Fuente: <https://www.tidyverse.org/> para los iconos de *tidyverse* y Kuhn y Wickham [19] para los iconos de *tidymodels*.

features, integrándose dentro del ecosistema *tidyverse*. Para la manipulación de datos de tipo ráster se ha recurrido al paquete *terra* [16].

La descarga de información meteorológica satelital se ha realizado a través del paquete *nasapower* [33], que facilita el acceso a información meteorológica global de forma reproducible a través de *R*. El paquete *mapSpain*[15] ha facilitado el acceso a las fronteras administrativas de España a distintos niveles de desagregación (comunidad autónoma, provincia y municipio). Se basa en el *GISCO Eurostat database* (<https://ec.europa.eu/eurostat/web/gisco>) y en el *CartoBase SIANE* del Instituto Geográfico Nacional (<https://www.ign.es/>).

Para la presentación de la memoria, se ha utilizado la plantilla proporcionada en Luque-Calvo [22].

Capítulo 3

Construcción del conjunto de datos

El primer paso a la hora de construir cualquier modelo de predicción es disponer de datos adecuados que permitan explicar correctamente el fenómeno en estudio, en este caso los incendios forestales en Andalucía. Con este fin, se ha llevado a cabo un extenso estudio previo del dominio del problema para conocer qué variables son relevantes de cara a la predicción de incendios forestales, analizando estudios similares realizados anteriormente así como otras fuentes relativas a la ecología del fuego, que nos permitiesen conocer el efecto que cabría esperar de estas variables.

Se ha querido adoptar un enfoque dinámico, es decir, el objetivo no es construir un modelo estacionario que nos indique si una determinada zona se verá afectada por un incendio forestal a lo largo de un amplio periodo temporal, si no que se pretende ser capaz de predecir si un determinado punto del territorio se verá afectado por un incendio forestal en un momento concreto, en base a las covariables correspondientes a ese lugar en ese momento. Es decir, se considera no solo la dimensión espacial de los datos si no también la temporal, al mayor nivel de desagregación disponible. Este es un enfoque mucho menos explorado, debido fundamentalmente a dos factores:

1. La dificultad de disponer de información fiable y de calidad desagregada espacio-temporalmente.
2. La dificultad de trabajar con datos de estas características de cara al análisis y principalmente a la modelización, ya que son datos correlados en el tiempo y en el espacio.

Queda claro, por tanto, que se trata de un problema complejo que requiere de simplificaciones para poder ser abordado, más aun dadas las limitaciones en los recursos disponibles y la enorme cantidad de datos que se están considerando y que requieren de un procesamiento sumamente costoso desde un punto de vista computacional.

Por todo ello, esta sección es probablemente la de mayor importancia y dificultad de todo el trabajo. Por un lado, debido a que implica la toma de decisiones que serán determinantes de cara al correcto desempeño de los modelos que se construirán más adelante. Además, porque requiere de un vasto conocimiento del problema que permita un enfoque adecuado que posibilite la consecución de los objetivos que se esperan conseguir y necesita del uso de técnicas específicas de procesamiento de datos espaciales que no han sido tratadas durante el grado. Por último, por la enorme demanda computacional que requiere el procesamiento de datos espaciales.

3.1. Determinación del marco del estudio

El primer paso ha sido limitar el área y la franja temporal que abarcará el estudio. Para ello, ha sido necesario basarse principalmente en la disponibilidad y consistencia de la información requerida para el proyecto y en las limitaciones computacionales impuestas por el equipo disponible.

En cuanto a la disponibilidad de información, hay que diferenciar entre la información de incendios forestales y la información de variables que permitan explicar este fenómeno considerando la mayor desagregación espacial y temporal posible.

3.1.1. Incendios forestales

En lo referente a los datos sobre incendios forestales cabe mencionar que España cuenta con una de las mayores y más completas bases de datos sobre incendios forestales a nivel europeo. Se trata de la Estadística General de Incendios Forestales (EGIF), que en su versión definitiva actualmente contiene toda la información que se recoge en cada parte de incendio forestal que ha tenido lugar en España desde 1983 hasta 2015, incluyendo su información espacial con sus coordenadas de origen. Se ha explorado extensamente el uso de esta base de datos para el proyecto, dada su exhaustividad y completitud. Sin embargo, lamentablemente no ha sido posible en este caso incorporarla al trabajo por diversas razones que se detallarán a continuación.

La principal de ellas fue que hasta marzo de 2024 la base de datos de la EGIF solo se encontraba disponible en el Catálogo de Datos del Gobierno de España en formato TURTLE¹ y esto conllevó numerosas dificultades. Se exploraron distintas librerías de R (y alguna de Python) para el manejo de datos en este formato, como *RDFlib* [7]. Sin embargo, al tratarse de una base de datos de un tamaño considerable (**aproximadamente 1GB y con más de una decena de millones de triplets**), esta librería no era suficientemente eficiente para poder realizar consultas en un tiempo razonable al conjunto de datos. Tras explorar otras alternativas, se valoró la posibilidad de usar un *triplesstore*, es decir, una base de datos especialmente diseñada para el almacenamiento y recuperación de triplets a través de consultas semánticas. En este caso se usó *Apache Jena Fuseki*, ya que cuenta con una interfaz que facilita su uso. Sin embargo, aunque esto supuso una mejora considerable en la eficiencia y permitió realizar consultas sencillas a la base de datos, en este caso fue la complejidad del gráfico de datos (ontología) y la escasa documentación disponible sobre esta, la que impidió que se pudiesen realizar las consultas más complejas requeridas para llevar a cabo el proyecto. Además, se debe tener en cuenta que se trata de una base de datos muy heterogénea y con numerosos datos faltantes debida su naturaleza, por lo que requiere de un preprocesamiento que probablemente será complicado y costoso en tiempo y en recursos computacionales. Al no disponer de ninguno de estos, finalmente se optó por buscar una alternativa más abordable dada las limitaciones con las que cuenta un Trabajo de Fin de Estudios, aunque queda abierta la posibilidad de explorar esta base de datos en futuros análisis, la cual podrá aportar nuevas dimensiones al estudio de los incendios forestales en España gracias a la enorme cantidad de información que ofrece.

¹TURTLE es una sintaxis para RDF compatible con SPARQL. RDF (*Resource Description Framework*) es un estándar de semántica web utilizado para el intercambio de datos en la Web.

Ante esta situación, la solución planteada fue limitar el área en estudio a la Comunidad Autónoma de Andalucía, aprovechando la enorme disponibilidad de información medioambiental que ofrece la Red de Información Ambiental de Andalucía (REDIAM). En particular, se emplea la cartografía generada por la REDIAM sobre las áreas recorridas por los incendios forestales entre 1975 y 2022. Esta contiene los perímetros de incendios forestales mayores de 100 *ha* en Andalucía obtenidos a partir de imágenes de satélite y datos de campo. Se trata por tanto de una información que no es exhaustiva, pues los incendios con una extensión inferior a 100 *ha* no han sido considerados. Sin embargo, frente a no disponer de otra información operativa de mayor calidad, se utilizará esta teniendo en cuenta que tendrá un efecto sobre las conclusiones que se puedan sacar de los modelos que se construyan.

De esta forma, se han recopilado los polígonos de 1090 incendios forestales ocurridos en Andalucía entre 2002 y 2022, junto con la fecha de inicio de cada uno de ellos (Figura 3.1). El motivo por el que se ha decidido limitar el estudio a solo 20 años se detalla en la siguiente sección.

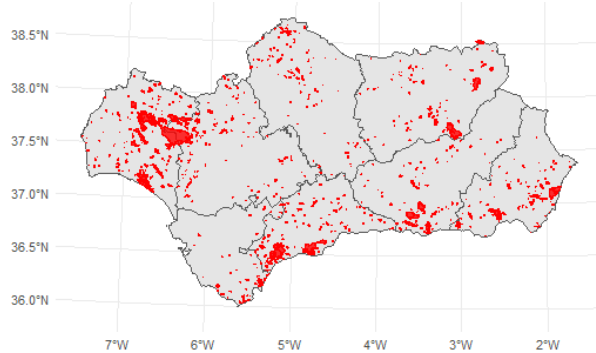


Figura 3.1: Áreas recorridas por el fuego entre 2002 y 2022 en incendios forestales mayores de 100 hectáreas en Andalucía. *Fuente: Elaboración propia a partir de las áreas recorridas por el fuego disponibles en la REDIAM.*

3.1.2. Variables predictoras

Una vez limitada la extensión territorial del estudio, el siguiente paso era acotar la franja temporal que abarcaría el estudio en base a la disponibilidad de datos adecuados para explicar el fenómeno en cuestión, desagregando espacial y temporalmente.

Los incendios forestales son un proceso sumamente complejo, en el que actúan numerosos factores de muy distinta índole [2, 25]. Además, dentro de un incendio forestal se pueden distinguir distintas fases que presentan características muy diversas y sobre las que actúan distintos agentes: ignición, propagación y extinción [17]. Dada la información sobre incendios forestales disponible, enfoque será intentar predecir si una determinada localización se verá afectada por un incendio forestal (de más de 100 *ha*) en un momento concreto, ya que el análisis específico de los puntos de ignición u origen no será posible al no disponer de estos.

Además, es importante tener en cuenta que existen factores estructurales que tienen una influencia directa sobre los regímenes de incendios forestales, como son las tendencias de uso y explotación de los bosques, la presencia de interfaz urbano forestal (terreno forestal

entremezclado con las viviendas), los tipos y técnicas de agricultura que se llevan a cabo, la presencia e intensidad del pastoreo, los cambios en los usos de suelo e incluso conductas sociales y tendencias demográficas diversas [24, 26]. Se trata de variables que cambian a lo largo de períodos relativamente largos de tiempo y que muy difícilmente pueden ser incluidos en los modelos, dada la falta de datos sobre ellas, así como su carácter transversal. Por ello, se ha considerado conveniente no extender en exceso el periodo de estudio, reconocida la imposibilidad de incluir en el modelo todas las variables que tienen un impacto relevante en la aparición de incendios y que son cambiantes en el tiempo.

Todo ello hace necesario que el conjunto de datos utilizado contenga información sobre todas las dimensiones (o al menos las principales) que influyen en cualquiera de las fases de un incendio forestal. Es decir, se deben incluir la dimensión antropogénica, la demográfica, la hidrográfica, la topográfica, la meteorológica y la vegetación. Es importante recalcar que siempre se hace referencia a datos geoespaciales pues debe ser la información relativa al lugar (y al momento) del incendio, con la dificultad posterior que esto supondrá.

Por último, es importante diferenciar entre características que se considerarán estructurales (y por tanto invariantes a lo largo del periodo de estudio) y aquellas que se considerarán variables en el tiempo. Dentro de las primeras se encuentran todas las características relacionadas con la topografía del terreno, las infraestructuras y los usos del suelo, como por ejemplo el modelo de elevaciones, la distribución de asentamientos de población, la red de carreteras y el uso de suelo. Todas las demás variables de carácter demográfico, meteorológico o de vegetación se considerarán, por tanto, desagregadas temporalmente.

En base a todo lo mencionado y a la disponibilidad de información de calidad de las categorías comentadas, se ha decidido limitar la franja temporal del estudio a los 20 años que van de 2002 a 2022, ambos inclusive.

3.2. Fuentes de datos

Como se ha comentado en la sección anterior, los datos sobre los incendios forestales se han obtenido de los perímetros de incendios forestales mayores de 100 *ha* en Andalucía entre 1975 y 2020 disponibles la REDIAM. De cada incendio registrado se dispone de su fecha de inicio y del polígono del área recorrida por el fuego, así como de otras variables que dependen del año de la campaña y que no serán relevantes de cara al presente estudio.

Tomando como base estudios similares [13, 30, 34] y partiendo de las 6 categorías ya mencionadas, se han recopilado 23 conjuntos de datos de distinto tipo que se usarán para explicar y predecir los incendios forestales en Andalucía. Estos conjuntos se recogen en la Tabla 3.1, donde también se indica la fuente de la que ha sido obtenido cada uno de ellos, el tipo de datos que contiene (indicando su resolución en el caso de los datos ráster) y la frecuencia de las observaciones (o resolución temporal) para las variables temporales. En realidad, el número de archivos de datos que se manejan es mucho mayor, ya que, por ejemplo, para la variable *NDVI* se dispone de un archivo *tiff* para cada mes del periodo de estudio, resultando en un total de unos 240 archivos ráster diferentes solo para esta variable. Inevitablemente, esto añade cierta complejidad al manejo de los datos, al tener que combinarlos para poder emplearlos.

Es relevante la heterogeneidad de los datos recopilados, pues se dispone tanto de datos tabulares como de datos espaciales y dentro de estos últimos de datos vectoriales y datos

Categoría	Datos	Fuente	Tipo de dato	Frecuencia
Topográficas	Altitud	DERA ^a	TIFF (100m)	-
	Orientación	REDIAM ^b	TIFF (100m)	-
	Pendiente	REDIAM	TIFF (100m)	-
	Curvatura	REDIAM	TIFF (100m)	-
Vegetación	NDVI	REDIAM	TIFF (250m)	Mensual
Antropogénicas	Uso de suelo	DERA	Shapefile	-
	Red de carreteras	DERA	Shapefile	-
	Red de ferrocarril	DERA	Shapefile	-
	Línea eléctrica	DERA	Shapefile	-
	Espacio protegido	DERA	Shapefile	-
	Senderos / Vías Verde / Carriles Bici	DERA	Shapefile	-
	Caminos / Vías Pecuarias	DERA	Shapefile	-
Demográficas	Número de habitantes por municipio y año	IECA ^c	csv	Anual
	Extensión municipal	IECA ^c	csv	-
Hidrográficas	Principales Ríos	MAGRAMA ^d	Shapefile	-
Meteorológicas	Precipitación (mm/day)	NASA POWER ^e	df (0.5° x 0.625°)	Diaria
	Temperatura a 2m sobre la superficie (°)	NASA POWER	df (0.5° x 0.625°)	Diaria
	Humedad del suelo (%)	NASA POWER	df (0.5° x 0.625°)	Diaria
	Dirección del viento a 10 metros sobre la superficie terrestre(°)	NASA POWER	df (0.5° x 0.625°)	Diaria
	Humedad relativa a 2m sobre la superficie (%)	NASA POWER	df (0.5° x 0.625°)	Diaria
Cantidad de precipitaciones (mm/day)		NASA POWER	df (0.5° x 0.625°)	Diaria

Fuente: Elaboración propia

^a Datos Espaciales de Referencia de Andalucía (DERA)

^b Descargas Rediam

^c Instituto de Estadística y Cartografía de Andalucía (IECA)

^d Ministerio de Agricultura, Alimentación y Medio Ambiente (MAGRAMA)

^e NASA Prediction Of Worlwide Energy Resources (NASA POWER)

Tabla 3.1: Datos recopilados por categorías.

ráster, con distintas resoluciones, distintas frecuencias y distintos sistemas de referencia de coordenadas. Esto hará que el procesamiento de estos datos hasta obtener datos adecuados para el análisis estadístico sea costoso y que deban utilizarse técnicas específicas de geocomputación.

Cabe también mencionar que se ha optado por el uso de datos meteorológicos basados en modelos y en observaciones satelitales, en lugar del uso de datos provenientes de estaciones meteorológicas. Si bien la información de estaciones meteorológica puede ser más precisa, la dificultad de disponer de datos consistentes y continuos en el tiempo a lo largo del periodo de estudio de las variables meteorológicas seleccionadas ha hecho que este enfoque no sea viable. En esta dirección se ha explorado la API de la AEMET y algunos paquetes de R como *climate* [10], sin llegar a resultados satisfactorios. Por otro lado, el paquete *nasapower* [33] permite la descarga de una gran cantidad de variables meteorológicas con frecuencia diaria y con una resolución de aproximadamente 0.5×0.625 grados de latitud y longitud (unos 50 km). Se trata de información meteorológica basada en modelos y obtenida a partir de observaciones satelitales, por lo que no se recomienda su uso para trabajar a escalas pequeñas y a un gran nivel de detalle. Teniendo esto en cuenta, y tras explorar en profundidad todas las alternativas mencionadas, se ha decidido trabajar con esta fuente de información meteorológica al ser la única viable en estos momentos. Si quisiese extenderse el estudio, sería conveniente profundizar en la búsqueda de fuentes que permitan obtener información meteorológica de una mayor calidad y detalle, probablemente obtenida a partir de estaciones meteorológicas.

3.3. Procesamiento de los datos

Una vez se dispone de todos los conjuntos de datos que se usarán en el estudio, el siguiente paso será combinarlos de manera adecuada y transformarlos a un formato tabular apto para el análisis estadístico y la construcción de modelos predictivos. Dado que el objetivo que se persigue es predecir si, dada unas condiciones meteorológicas concretas en un momento dado, un punto del territorio andaluz se verá afectado o no por un incendio forestal, será necesario disponer de una cantidad suficiente de muestras negativas y positivas distribuidas espacial y temporalmente que tengan asociadas las variables explicativas correspondientes.

En las siguientes secciones se explicará en profundidad el proceso seguido para generar la muestra². Intuitivamente, las muestras positivas serán aquellas observaciones (puntos definidos en el tiempo y en el espacio) dentro del marco espacio-temporal del estudio en las que se ha detectado un incendio forestal en el día de la observación. Es decir, son observaciones dentro de los polígonos de incendios el día que estos se han producido. Por tanto, las muestras negativas serán observaciones dentro del marco espacio-temporal definido en las que no se ha detectado un incendio forestal. Es importante tener en cuenta que dado que solo se dispone de los incendios con una extensión mayor a 100 *ha*, la muestra cuenta con un importante sesgo, ya que los casos positivos están infrarrepresentados. Por ello, no podremos hacer inferencia a todos los incendios forestales, sino solo a los de una extensión superior a 100 *ha*. Un comentario relevante es que, al usar información meteorológica basada en modelos, la presencia de un incendio forestal no altera los valores meteorológicos de esa zona.

A continuación se detalla el proceso seguido para generar el conjunto de datos depurado sobre el que desarrollar el estudio a partir de los distintos conjuntos de datos en bruto:

1. Generación de una muestra balanceada de casos positivos y negativos.
2. Asignación de las variables descriptivas a cada observación.
3. Depuración de la muestra.

3.3.1. Generación de una muestra equilibrada de casos positivos y negativos

Para poder construir cualquier modelo de clasificación binaria se necesita disponer de una muestra que cuente con un número suficiente de casos positivos y negativos. Además, es aconsejable trabajar con conjuntos de datos balanceados para evitar sesgos en los modelos de clasificación [37].

²La Comunidad Autónoma de Andalucía cubre una extensión de 87.597 *km*², y se está considerando un marco temporal para el estudio de 20 años. Si se considerase una resolución espacial de 10 por 10 *km* y observaciones tomadas cada 15 días en cada punto, esto supondría un total de más de 425.000 registros, y la resolución tanto espacial como temporal considerada sería bastante reducida, lo que provocaría una importante pérdida de información. Si se considerase una malla espacial con una resolución de 2 por 2 *km* y observaciones semanales en cada punto, esto supondría un total de más de 22.837.000 registros, y aun así se generaría un nuevo problema debido a que las observaciones positivas se encontrarían altamente infrarrepresentadas en la muestra. Esto permite ilustrar la magnitud del problema y justificar la necesidad de trabajar con una muestra de observaciones debidamente seleccionada.

Como ya se ha comentado, se considerarán observaciones positivas aquellas que se hayan visto afectadas por un incendio forestal en el día y lugar de la observación. En cambio, serán observaciones negativas aquellas que no se hayan visto afectadas por un incendio forestal en el día y lugar de la observación. Estas observaciones deberán generarse a partir de los polígonos de incendios disponibles. Para ello, se usará un enfoque similar al utilizado en [34], con algunas diferencias importantes. En el estudio citado se usan los puntos de ignición como muestras positivas, con el objetivo de predecir los puntos de origen de los incendios forestales. En cambio, en el presente trabajo no se disponen de los puntos de ignición de los incendios, por lo que el enfoque adoptado es ligeramente diferente; el objetivo es predecir las zonas que pueden verse afectadas por un incendio forestal (superior a 100 ha) bajo unas circunstancias concretas. De esta forma, para construir la muestra de casos positivos se han generado 10 puntos aleatorios dentro de cada polígono de incendio y se les ha asignado la fecha del día de inicio del incendio. En [34] la muestra de casos negativos se genera de la siguiente manera: se toman fechas aleatorias dentro del periodo de estudio y a cada una de ellas se le asocia una localización aleatoria dentro del área de estudio satisfaciendo que deben estar a al menos 15 km de cualquier incendio detectado en un margen de ± 3 días. Esta forma de tomar los casos negativos asegura que estén lo suficientemente alejados de los incendios forestales para representar condiciones no influidas por estos, dando prioridad así a las áreas con una menor prioridad de ocurrencia de incendio en un período definido. En el presente trabajo se utilizarán los mismos parámetros (franja de ± 3 días y distancia superior a 15 km). Sin embargo, sería conveniente en estudios futuros plantearse si esos parámetros son adecuados o tal vez sería más adecuado tomar otros valores, basados, por ejemplo, en la duración media de los incendios en Andalucía y otras características propias de los incendios en la región.

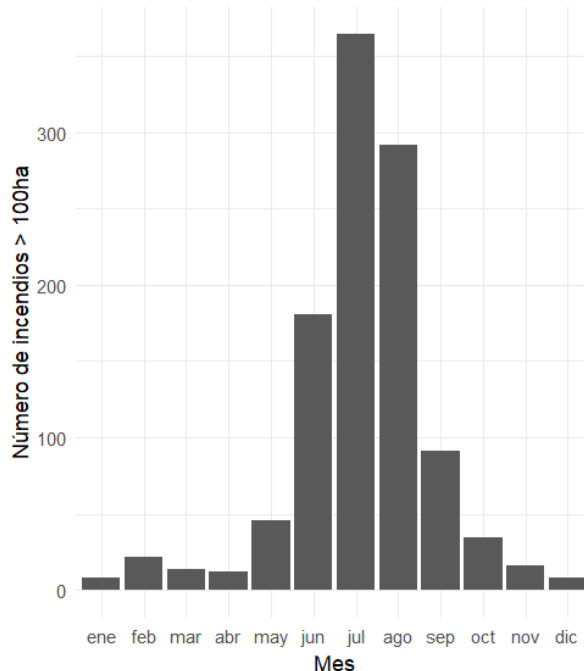


Figura 3.2: Número total de incendios por mes durante el periodo de estudio. *Fuente: Elaboración propia.*

Tanto en [34] como en otros estudios consultados se generan los casos negativos tomando fechas completamente aleatorias dentro de la franja temporal del estudio. Sin embargo,

esto induce un claro sesgo en los datos, ya que las observaciones positivas no se distribuyen uniformemente entre los 12 meses, si no que se concentran marcadamente en los meses de verano, como puede observarse en la Figura 3.2. Generar el conjunto de datos sin tener en cuenta este hecho hace que las muestras positivas y negativas tengan características meteorológicas muy diferenciadas que no responden al verdadero proceso latente de aparición de incendios forestales sino al proceso de selección de la muestra, pudiendo provocar un marcado sesgo positivo en las medidas de evaluación de los modelos que en realidad no estarían reflejando la realidad sino los sesgos introducidos en los conjuntos de datos. Dicho de otro modo, los modelos acabarían dando la mayor parte del peso a las variables meteorológicas y acabarían limitándose a identificar el mes y no las demás causas antropológicas, que son las que verdaderamente desencadenan la gran mayoría de los incendios. Por ello, en el presente trabajo, para generar aleatoriamente los días de las muestras negativas, se seguirá una distribución de probabilidad proporcional a la cantidad de incendios observados a lo largo del periodo de estudio en cada mes (véase la Figura 4.2). Mediante este enfoque se espera obtener una muestra balanceada y estratificada por mes que permita construir modelos de clasificación capaces de captar los patrones latentes de aparición de incendios forestales. Además, adoptar este enfoque permite centrar el esfuerzo computacional en los periodos en los que más incendios se producen.

Pueden observarse todos los detalles del procedimiento seguido para generar la muestra en el código usado para ello, que se adjunta en el Apéndice B.1. Sin embargo, a modo ilustrativo, se incluye a continuación el código de un fragmento del bucle usado para generar la muestra, en el que se generan las localizaciones aleatorias de las observaciones negativas, verificando las relaciones mencionadas. Se usa la función `st_sample` del paquete `sf` de *R* para generar localizaciones aleatorias dentro de un polígono (en este caso `area_monte` es el polígono de la Comunidad Autónoma de Andalucía), la función `st_is_within_distance` para comprobar la relación espacial “estar a una distancia menor o igual de 15km”, la función `st_union` para realizar uniones espaciales de *simple features*, y la función `st_sf` para crear un objeto `sf` a partir de un `dataframe` y un objeto de tipo `sfc` con las geometrías. Para más detalles, puede acudirse al apéndice.

```
for (day in dates_year) {  
  incendios_day = filter(incendios,  
                        fecha_inic>=day-3 & fecha_inic<=day+3)  
  if (nrow(incendios_day)==0){  
    # Si no ha habido incendios en una franja de 6 días en Andalucía  
    if (is.null(locations)) {  
      locations = st_sample(area_monte,size=1)  
    } else {  
      locations = c(locations, st_sample(area_monte,size=1))  
    }  
  } else {  
    # Si ha habido algún incendio en una franja de 6 días en Andalucía  
    # (3 días antes a 3 días después)  
    repeat {  
      possible_location = st_sample(area_monte,size=1)  
      # Se comprueba si está a 15km o menos de un incendio registrado  
      if (!st_is_within_distance(possible_location,  
                                 st_union(incendios_day),
```

```

        dist = 15000, sparse = FALSE)) {
  if (is.null(locations)) {
    locations = possible_location
    break
  } else {
    locations = c(locations, possible_location)
    break
  }
}
}

# Atributos del objeto sf
points_out_attr <- data.frame(fire = rep(0,length(dates_year)),
                               date = dates_year)

# Se crea el objeto sf a partir de los atributos y las geometrías
if (is.null(points_out)) {
  points_out <- st_sf(points_out_attr,
                       geometry= locations)
} else {
  points_out <- points_out |>
    add_row(st_sf(points_out_attr,
                  geometry= locations))
}

```

3.3.2. Asignación de variables descriptivas a observaciones

Una vez generada una muestra balanceada de 22.170 observaciones dentro de Andalucía entre el 1 de enero de 2002 y el 31 de diciembre de 2022 siguiendo el enfoque recién descrito, el siguiente paso es asignar a cada una de ellas los valores correspondientes a ese día y a esa localización concreta de todas las variables predictoras a partir de los conjuntos de datos que se han recopilado (recogidos en la Tabla 3.1).

Dado que será necesario calcular distancias, se usa un Sistema de Referencia de Coordenadas proyectado al generar la muestra. En particular, se usa una variante del UTM30N, por ser el que traen los archivos ráster de las variables topográficas (es conveniente, siempre que sea posible, no transformar el CRS de los datos ráster, pues al hacerlo se deben interpolar los valores de los píxeles, produciendo una pérdida de información).

A continuación se detalla el proceso seguido para construir cada variable:

- **Variables topográficas:** Simplemente se extrae el dato del píxel correspondiente a las coordenadas del punto de cada observación para cada uno de los conjuntos de datos.
- **Variables antropogénicas:**

- Se calculan las distancias de cada observación a la red de carreteras, a la red de ferrocarril, a las poblaciones y a la línea electrica, creando así las variables *dist_carreteras*, *dist_ferrocarril*, *dist_poblaciones* y *dist_electr*, respectivamente. Las geometrías de los senderos, de las vías verdes y de los carriles bici se unen y se calcula la distancia de cada observación a este conjunto de geometrías, generando así la variable *dist_sendero*. De la misma forma se procede con los caminos y las vías pecuarias, que dan origen a la variable *dist_camino*. Estas uniones se han llevado a cabo por considerar que sus elementos tienen características similares. Siempre se hace referencia a la distancia euclídea.
 - Para construir una variable dicotómica *enp* que indique si la observación se encuentra o no dentro de un Espacio Natural Protegido primero se ha rasterizado el conjunto de polígonos de Espacios Naturales Protegidos de Andalucía (de forma que en cada píxel se indica 1 si el centro de este está dentro del polígono de un ENP o 0 si no) y posteriormente se ha extraído el valor del píxel que contiene a cada observación. En la rasterización se ha usado como modelo el ráster de elevaciones con una resolución de 100 m × 100 m. Proceder de este modo hace que se pierda algo de resolución, pero resulta significativamente más eficiente computacionalmente que comprobar para cada observación la relación espacial *estar dentro del polígono de algún ENP* (este enfoque resultaba computacionalmente inviable dado el equipo disponible).
 - Para construir la variable *uso_suelo* se ha procedido de manera similar. Primero se ha rasterizado, usando como modelo el mapa de elevaciones con una resolución de 100 m × 100 m, asignando a cada píxel la categoría de uso de suelo del polígono que cubriese el centro del píxel. Y posteriormente, para cada observación se ha extraído el valor del píxel sobre el que estuviese. De nuevo, se ha procedido así por cuestiones de eficiencia. Es necesario hacer algunos comentarios más sobre esta variable. La información de uso de suelo proviene del mapa de Ocupación de Uso de Suelo CORINE Land Cover 2018, donde se establece 3 niveles de clasificación con 5, 15 y 44 clases, respectivamente. La primera clase se corresponde con el primer dígito del código, las segunda con el segundo y la tercera con el tercero. En este trabajo se ha decidido trabajar con el segundo nivel de clasificación, por lo que se consideran solo los dos primeros dígitos del código de cada observación. En la Tabla 3.2 se recoge la clase correspondiente a cada código.
-
- **Variables demográficas:** Para construir la variable *poblacion*, primero se ha asignado a cada observación el código del municipio en el que está, haciendo uso de la función *st_intersects* y considerando los polígonos de los municipios proporcionados por el paquete *mapSpain*. Posteriormente, se ha hecho un *left_join* para unir el conjunto de observaciones con los datos de población extraídos del IECA, utilizando el código del municipio y el año de la observación para realizar la unión. Para la variable *dens_población* se ha procedido de la misma manera, pero se ha dividido previamente el dato de población anual de cada municipio por la extensión del municipio correspondiente en km^2 , para lo que ha debido realizarse previamente otro *left_join* para unir el conjunto de datos de población anual y el de áreas de municipios mediante el código del municipio.

Nivel 1	Nivel 2	Código
Superficies artificiales	Zonas urbanas	11
	Zonas industriales, comerciales y de transporte	12
	Zonas de extracción minera, vertederos y de construcción	13
	Zonas verdes artificiales, no agrícolas	14
Zonas agrícolas	Tierras de labor	21
	Cultivos permanentes	22
	Prados y praderas	23
	Zonas agrícolas heterogéneas	24
Zonas forestales con vegetación natural y espacios abiertos	Bosque	31
	Espacios de vegetación arbustiva y/o herbácea	32
	Espacios abiertos con poca o sin vegetación	33
Zonas húmedas	Zonas húmedas continentales	41
	Zonas húmedas litorales	42
Superficies de agua	Aguas continentales	51
	Aguas marinas	52

Tabla 3.2: Códigos de uso de suelo. Fuente: *Elaboración propia a partir de <https://land.copernicus.eu/content/corine-land-cover-nomenclature-guidelines/html/>*

- **Variable hidrológica:** La distancia a los ríos *dist_rios* se ha obtenido calculando la distancia de cada observación al conjunto de geometrías de los principales ríos de España.
- **Variable de vegetación:** El NDVI viene en archivos ráster mensuales (lo que supone un total de unos 240 archivos en formato *.tif*). Para cada observación se ha extraído el valor del píxel en cuestión (en función de las coordenadas del punto) del archivo correspondiente (que depende del mes y año de la observación).

Para facilitar la asignación de todas las variables explicativas a una muestra de localizaciones y fechas dentro de los límites del estudio, y siguiendo todos los procedimientos detallados, se ha construido la función `asignar_variables` que automatiza este proceso y optimiza ciertos cálculos. Su definición completa comentada puede observarse en el Apéndice B.2.

3.3.3. Depuración de la muestra

Una vez construido el conjunto de datos “en bruto”, se tratan los valores perdidos y se ajustan adecuadamente los tipos de las variables. En primer lugar se convierten en factores las variables *fire*, *enp* y *uso_suelo*. A continuación, se codifican las variables numéricas *WD10M* y *orientacion* en los 4 puntos cardinales y sus bisectrices, generando así 8 clases (“N”, “NW”, “W”, “SW”, “S”, “SE”, “E”, “NE”). En el caso de la variable orientación, se añade también la clase “plano” si la pendiente en ese punto es 0.

El conjunto de datos construido (formado por 21.746 observaciones de 27 variables) tiene 200 registros incompletos, lo cual supone un 0.1 % del total de registros. De estos, el 68 % son casos negativos y el 32 % son casos positivos. Los valores perdidos se encuentran en las variables demográficas (85), en *uso_suelo* (8), en NDVI (85) y en las variables topográficas (53). Las causas de los datos faltantes son:

- El dato no está disponible para esa observación. Esto sucede con las variables demográficas (hay años para los que no está disponible el número de habitantes de

algunos municipios) y el NDVI (para algunos meses no se dispone del archivo correspondiente).

- En el caso de las variables topográficas los valores perdidos se encuentran todos en los límites de la comunidad (Figura 3.3). Al proceder de datos en formato ráster, los píxeles con información no se ajustan exactamente a los límites de Andalucía (ya que son cuadrados). Esto provoca que para algunos puntos situados en los bordes del polígono no esté disponible la información de las variables topográficas.

Tras explorar otras alternativas y teniendo en cuenta tanto el reducido número de registros incompletos como la naturaleza de los valores desconocidos, se opta simplemente por eliminar estos registros.

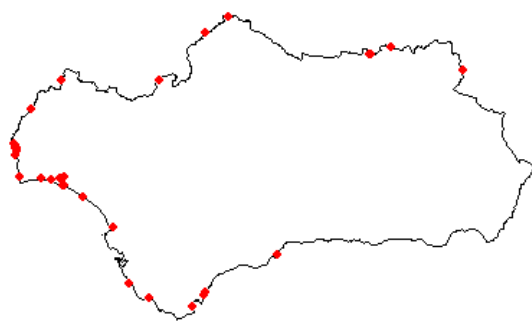


Figura 3.3: Observaciones para los que no está disponible alguna de las variables topográficas. *Fuente: Elaboración propia.*

El resultado de todo este proceso es un conjunto de datos con **21.546 registros y 27 variables**, las cuales se detallan en la Tabla 3.3.

Categoría	Nombre	Descripción	Tipo
Topográficas	elevacion	Elevación sobre el nivel del mar (m)	numérica
	orientacion	Orientación de la pendiente descendiente	categórica
	pendiente	Pendiente del terreno (º)	numérica
	curvatura	Curvatura de la superficie	numérica
Vegetación	NDVI	Índice de vegetación de diferencia normalizada	numérica
Antropogénicas	uso_suelo	Clasificación del uso del suelo	categórica
	dist_carretera	Distancia a la carretera más cercana (m)	numérica
	dist_ferrocarril	Distancia a la vía de ferrocarril más cercana (m)	numérica
	dist_electr	Distancia a la línea electrica más cercana (m)	numérica
	enp	Espacio Natural Protegido	categórica
Demográficas	dist_sendero	Distancia a la vía verde, al carril bici o al sendero más cercano (m)	numérica
	dist_camino	Distancia al camino o a la vía pecuaria más cercano (m)	numérica
Hidrográficas	poblacion	Número de habitantes del municipio	numérica
	dens_poblacion	Densidad de población del municipio	numérica
Meteorológicas	dist_rios	Distancia al río más próximo (m)	numérica
	PRECTRORCORR	Promedio corregido del total de precipitaciones en la superficie de la tierra en masa de agua (incluye el contenido de agua en la nieve) (mm/día)	numérica
	T2M	Temperatura promedio del aire a 2 metros sobre la superficie de la tierra (ºC)	numérica
	GWETTOP	Porcentaje de humedad del suelo	numérica
	WD10M	Promedio de la dirección del viento a 10 metros sobre la superficie de la tierra	categórica
	WS10M	Promedio de la velocidad del viento a 10 metros sobre la superficie de la tierra (m/s)	numérica
Variable Objetivo	RH2M	Humedad relativa a 2 metros sobre la superficie de la tierra	numérica
	fire	Incendio forestal	categórica
Identificadoras	date	Fecha de la observación	fecha
	municipio	Nombre del municipio	texto
	cod_municipio	Código del municipio	texto
	geometry	Geometría de los puntos	sfc

Tabla 3.3: Variables del conjunto de datos depurados. *Fuente: Elaboración propia.*

Sobre este conjunto de datos se realizará en el Capítulo 4 un análisis exhaustivo de las variables y de las relaciones entre las mismas, que proporcionará un conocimiento esencial para llevar a cabo los modelos predictivos objeto de este trabajo, detallados en el Capítulo 5.

Capítulo 4

Análisis exploratorio de datos

En este capítulo se aplicarán distintos métodos numéricos y gráficos de análisis de datos a la muestra generada siguiendo el procedimiento detallado en el capítulo anterior. Se usarán principalmente técnicas de estadística descriptiva para comprender las características del conjunto de datos y extraer información útil para el problema que se intenta abordar, predecir incendios forestales. Es importante tener presente que se trata de datos correlados espacial y temporalmente, lo que hace necesario el uso de métodos específicos para este tipo de datos. Los objetivos de esta etapa son:

1. Generar conocimiento sobre el conjunto de datos que nos permita evaluar la calidad de este, sin olvidar las limitaciones que ya se han comentado en la sección anterior.
2. Conocer, al menos de forma descriptiva, el impacto de cada variable en la variable objetivo. Este conocimiento será necesario para evaluar e interpretar los modelos que se construirán en la próxima sección.
3. Analizar las características de las distintas variables, de cara a usar posteriormente técnicas de preprocessamiento adecuadas para cada modelo.

Antes de abordar el estudio detallado de cada una de las variables y las relaciones entre estas, en la Figura 4.1 se recoge un resumen de todo el conjunto de datos, sin incluir la columna de geometría. En este resumen se puede observar que en el conjunto de datos hay 4 tipos de variables (además de la variable *geometry* que es de tipo *simple feature column POINT*, abreviado como *sfc_POINT*): cadenas de caracteres, fechas, factores y variables numéricas.

Se puede observar que hay registros en 749 municipios diferentes (de los 785 municipios de que hay en Andalucía). Probablemente el hecho de que en algunos municipios no haya habido observaciones sea debido a los datos faltantes. Las variables *municipio* y *cod_municipio* no se incorporarán a los modelos. De la misma forma, se puede ver que hay observaciones en 3691 días diferentes.

El conjunto cuenta con 5 variables de tipo factor: *fire* (la variable objetivo), *WD10M*, *orientacion*, *enp* y *uso_suelo*; y con 18 variables numéricas. Aunque cada una de ellas se analizará a continuación con detalle, ya cabe hacer algunos comentarios:

- El 38 % de las observaciones se encuentran en espacios de vegetación arbustiva y/o herbácea (código 32).

- Como era de esperar, por la forma en la que se ha tomado la muestra, el conjunto está balanceado.
- El 81 % de las observaciones se encuentran fuera de Espacios Naturales Protegidos.
- Todas las variables, salvo *T2M* y *curvatura*, son positivas y la mayoría de ellas presentan una marcada distribución asimétrica hacia la derecha.
- Las variables muestran escalas muy diversas entre ellas, siendo *GWETTOP* la que presenta menor desviación típica (0.145) y *poblacion* la que tiene una desviación típica mayor (64453). Se evidencia la necesidad de incluir algún método de normalización de las variables en el preprocesamiento de los datos.

— Data Summary —————																	
	Values																
Name	datos																
Number of rows	21546																
Number of columns	26																
Column type frequency:																	
character	2																
Date	1																
factor	5																
numeric	18																
Group variables	None																
— Variable type: character —————																	
skim_variable	n_missing	complete_rate	min	max	empty	n_unique	whitespace										
1 cod_municipio	0	1	5	5	0	749	0										
2 municipio	0		1	3	32	0	749										
— Variable type: Date —————																	
skim_variable	n_missing	complete_rate	min	max	median	n_unique											
1 date	0		1 2002-01-02	2022-11-29	2012-08-04	3691											
— Variable type: factor —————																	
skim_variable	n_missing	complete_rate	ordered	n_unique	top_counts												
1 fire	0		1 FALSE	2 1: 10794, 0: 10752													
2 WD1OM	0		1 FALSE	8 SW: 4965, W: 4867, S: 3786, SE: 3316													
3 orientacion	0		1 FALSE	9 S: 3267, SW: 3090, SE: 2956, W: 2544													
4 enp	0		1 FALSE	2 0: 17393, 1: 4153													
5 uso_suelo	0		1 FALSE	15 32: 8068, 21: 3128, 24: 2798, 22: 2786													
— Variable type: numeric —————																	
skim_variable	n_missing	complete_rate	mean	sd	p0	p25	p50	p75	p100	hist							
1 T2M	0	1	24.6	5.20	-0.8	22.7	25.6	28.0	36.0								
2 GWETTOP	0	1	0.318	0.145	0.09	0.2	0.29	0.42	0.91								
3 RH2M	0	1	46.4	16.1	9.23	33.8	44.6	57.5	96.8								
4 WS10M	0	1	3.64	1.42	0.99	2.67	3.34	4.25	13.3								
5 PRECTOTCORR	0	1	0.229	1.38	0	0	0	0	46.1								
6 elevacion	0	1	494.	400.	0	169.	425.	711.	3351.								
7 pendiente	0	1	12.3	11.8	0	3.46	8.24	17.9	98.0								
8 curvatura	0	1	0.00549	0.0563	-0.294	-0.0193	-0.000100	0.0255	0.420								
9 dist_carretera	0	1	1799.	1907.	0.0706	507.	1200.	2425.	17662.								
10 dist_poblacion	0	1	902.	800.	0	379.	713.	1170.	8215.								
11 dist_electric	0	1	5253.	5640.	0.220	1216.	3462.	7276.	48069.								
12 dist_ferrocarril	0	1	15311.	13521.	0.824	5086.	11855.	21467.	85242.								
13 dist_camino	0	1	762.	741.	0.0238	240.	539.	1060.	7090.								
14 dist_sendero	0	1	5619.	4805.	0.0465	1781.	4361.	8276.	25103.								
15 poblacion	0	1	22095.	64453.	114	2252	4860.	16759	704414.								
16 dens_poblacion	0	1	105.	320.	2.30	12.2	30.8	71.1	4974.								
17 dist_rios	0	1	6781.	5836.	1.94	2162.	5237.	10123.	37074.								
18 NDVI	0	1	0.412	0.136	0	0.314	0.393	0.495	0.944								

Figura 4.1: Resumen numérico del conjunto de datos depurados. *Fuente: Elaboración propia empleando la función `skim` del paquete "skimr" [40].*

4.1. Distribución de la variable objetivo

En primer lugar, se estudiará la distribución de la variable *fire* espacial y temporalmente.

En la Figura 4.2 se muestran los histogramas de la variable objetivo en función del día de la semana, del mes y del año, respectivamente. En primero el de ellos se observa que, mientras que la distribución de los casos negativos es uniforme entre los días de la semana, en los casos positivos se aprecia un ligero aumento en el fin de semana, especialmente en el



Figura 4.2: Distribución temporal de la variable objetivo. *Fuente: Elaboración propia.*

sábado. Esto podría ser algo meramente casual o deberse al hecho de que más personas van al campo durante el fin de semana por motivos de ocio y se producen más desplazamientos, lo que podría aumentar el riesgo de que se produzcan negligencias o accidentes que desencadenen incendios forestales (en 2022, el 39.23 % de las actuaciones forestales registradas fueron debidas a negligencias u accidentes [3]). En el segundo histograma, se observa como las observaciones se concentran en los meses de verano y en cada mes hay una cantidad balanceada de muestras de ambas clases (esto es fruto del proceso de muestreo de las observaciones negativas, que como se ha explicado en la sección anterior, se ha llevado a cabo asegurando que la proporción de casos negativos en cada mes sea igual a la de los casos positivos). En el tercer histograma es remarcable que, mientras las observaciones negativas están uniformemente distribuidas entre los 20 años del estudio, las positivas muestran una disminución importante en los años 2008 y 2010. En el año 2007 no hay observaciones positivas, debido a que los 4 polígonos de incendios mayores de 100 *ha* que había registrados ese año no disponían de la fecha de inicio del incendio, por lo que no pudieron usarse para el estudio. Se desconoce la causa del reducido número de incendios (mayores de 100 *ha*) en 2007, 2008 y 2010.

Dada la clara influencia del mes y la aparente influencia del día de la semana en la aparición de incendios (al menos, con certeza, de aquellos de la dimensión correspondiente al estudio), estas variables serán incluidas en los modelos a través del procesamiento de la variable *date*. Al hacer esto se está hipotetizando que el efecto del mes o del día de la semana va más allá de las características meteorológicas propias de cada periodo, ya que también contiene información sobre otras dimensiones, como las diferentes tendencias sociales durante el periodo vacacional o los cambios en los movimientos de población durante el fin de semana o las distintas estaciones. Dada la imposibilidad de medir todas estas variables individualmente, se espera que al menos parte del efecto que puedan tener sobre la aparición de incendios forestales quede recogido a través de su estacionalidad.

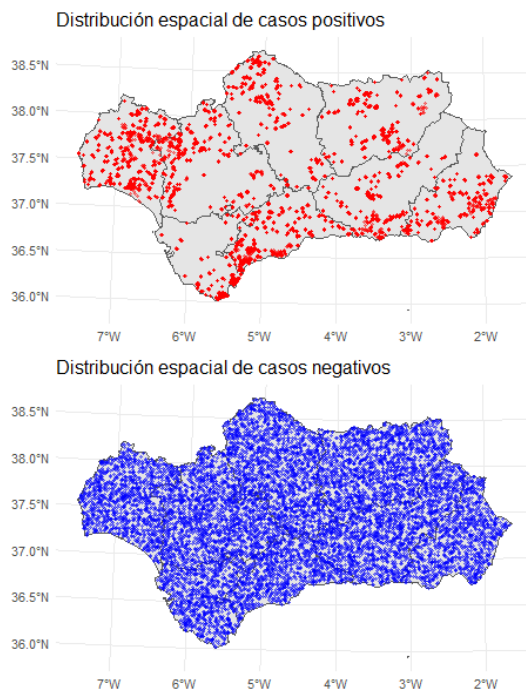


Figura 4.3: Distribución espacial de la variable objetivo. *Fuente: Elaboración propia.*

En la Figura 4.3 se observa claramente cómo las 10.752 muestras negativas están uniformemente distribuidas dentro de los límites de la Comunidad Autónoma de Andalucía, mientras que las 10794 muestras positivas se concentran a ambos lados de la cuenca del río Guadalquivir, con una mayor densidad de observaciones en la provincia de Huelva y en algunas zonas de la costa mediterránea (como ya se apreciaba en la Figura 3.1).

4.2. Análisis univariante de las variables numéricas

El análisis univariante de las variables numéricas se lleva a cabo desde 3 enfoques complementarios:

1. A través de los resúmenes numéricos recogidos en la Figura 4.1 y del análisis gráfico de los diagramas de caja y bigotes (Figura 4.4).
2. Estudiando la media mensual de cada variable en función de la variable *fire*.

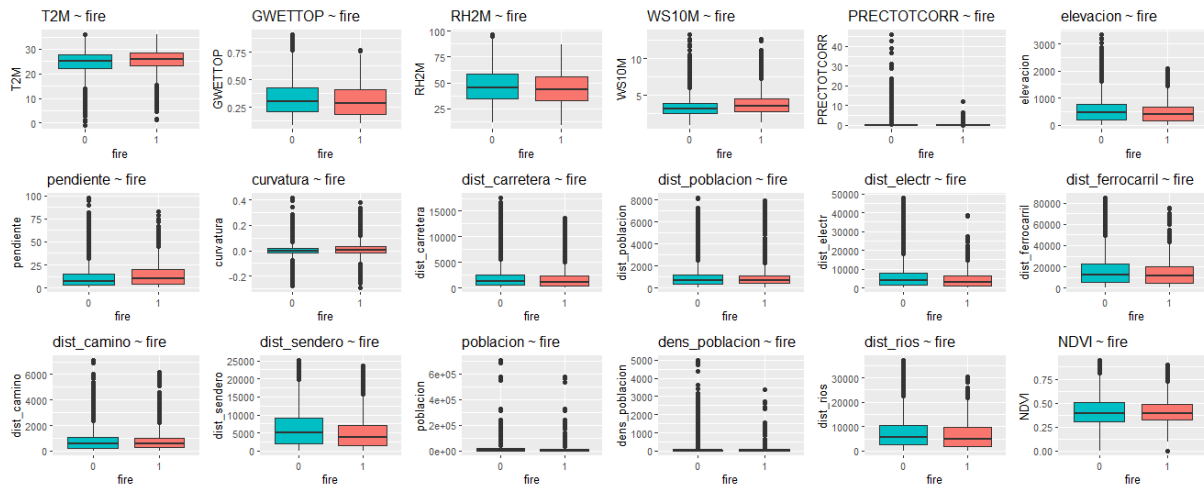


Figura 4.4: Diagrama de caja y bigotes de cada variable numérica en función de la variable objetivo. *Fuente: Elaboración propia.*

3. Analizando la distribución espacial de cada variable separando por mes si corresponde. Los gráficos correspondientes a este análisis se recogen en el Apéndice A.1.

En los *boxplots* de las variables numéricas en función de la variable *fire* (Figura 4.4) destacan varios aspectos. Por un lado, como ya se había comentado anteriormente, las variables presentan escalas muy diferentes y la mayoría tiene una marcada asimetría hacia la derecha. Por otro lado, es evidente la gran cantidad de valores *outliers* que se observan en los datos, lo que tendrá implicaciones en los modelos que se construyan con ellos. Sin embargo, es importante destacar que no se trata de observaciones erróneas, sino que son inherentes a la naturaleza de los datos. Por ejemplo, en el caso de la variable *PRECTOTCORR* el valor máximo observado es 46.06 mm en un día, un valor elevado que sin duda es atípico en esta región de clima seco, pero sin embargo, posible. Es también remarcable que todas las variables presentan una variabilidad similar en ambos niveles del factor *fire*, lo que indica que no será un problema de clasificación trivial. *A priori*, solo con los diagramas de caja y bigotes y los resúmenes numéricos es difícil llegar a más conclusiones, sin embargo, sí pueden observarse sutiles diferencias entre las distribuciones de algunas variables para ambos niveles del factor *fire*.

Dada la naturaleza temporal de algunas variables, el análisis gráfico de los *boxplots* resulta insuficiente. Con el fin de considerar la componente estacional de las variables climáticas y de vegetación, se estudiará, a continuación, la media mensual de cada una de estas variables en función de la variable objetivo.

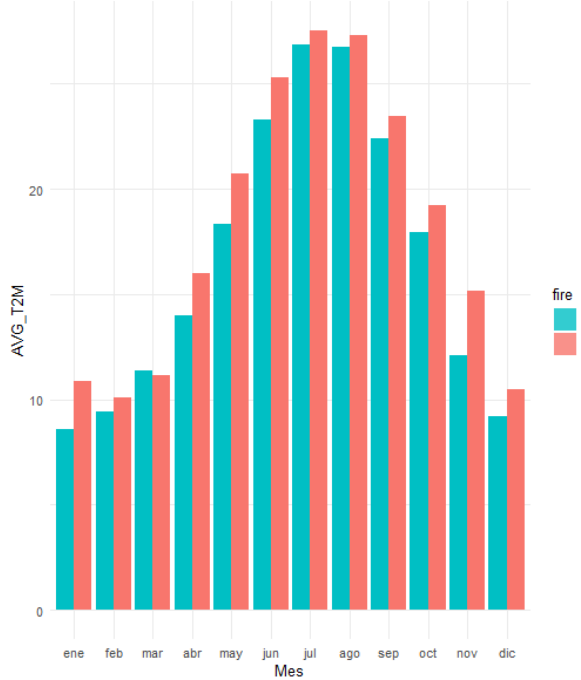


Figura 4.5: Media mensual de $T2M$ en función de $fire$. Fuente: Elaboración propia.

En la Figura 4.5 se puede observar cómo en casi todos los meses, la temperatura media mensual es superior en las observaciones en las que se ha registrado un incendio forestal.

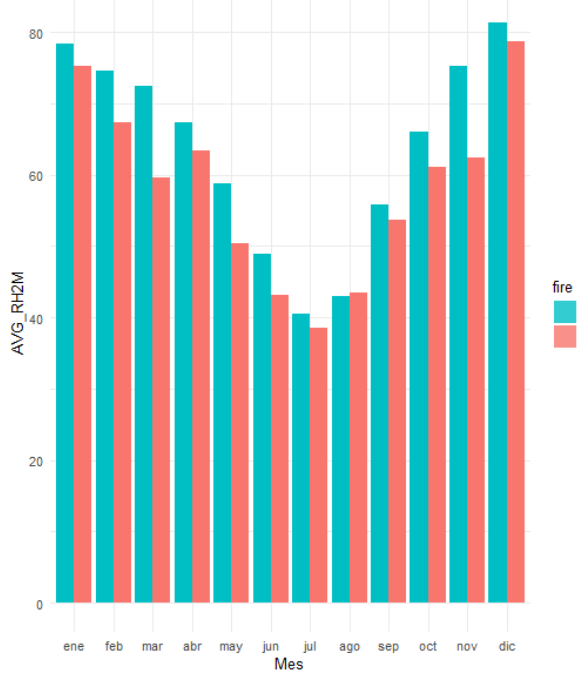


Figura 4.6: Media mensual de $RH2M$ en función de $fire$. Fuente: Elaboración propia.

En la Figura 4.6 se puede observar que en todos los meses la media mensual de la humedad relativa del aire a 2 m sobre la superficie es menor en las observaciones en las que se ha registrado un incendio forestal. Sin embargo, las diferencias se reducen durante los meses de verano, en los que la humedad presenta valores bajos en ambas clases.

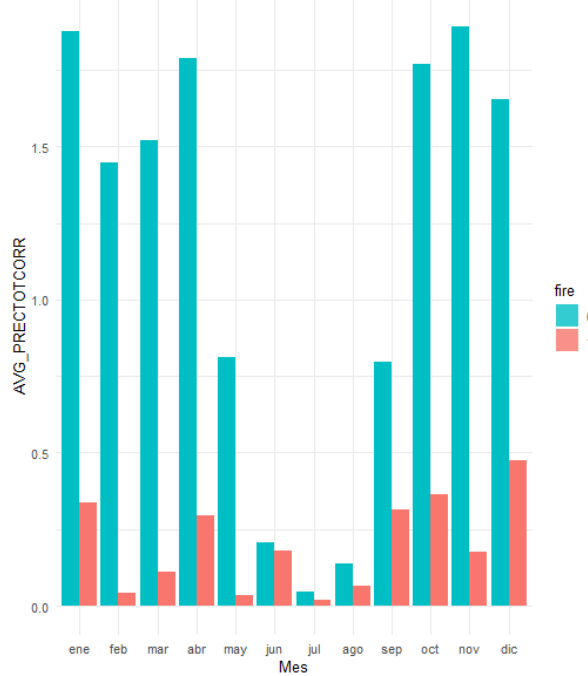


Figura 4.7: Media mensual de $PRECTOTCORR$ en función de $fire$. Fuente: Elaboración propia.

En la Figura 4.7 se observa una clara diferencia en la media mensual de las precipitaciones diarias en función de si se ha registrado o no un incendio forestal en la observación, siendo significativamente mayor en este último caso.

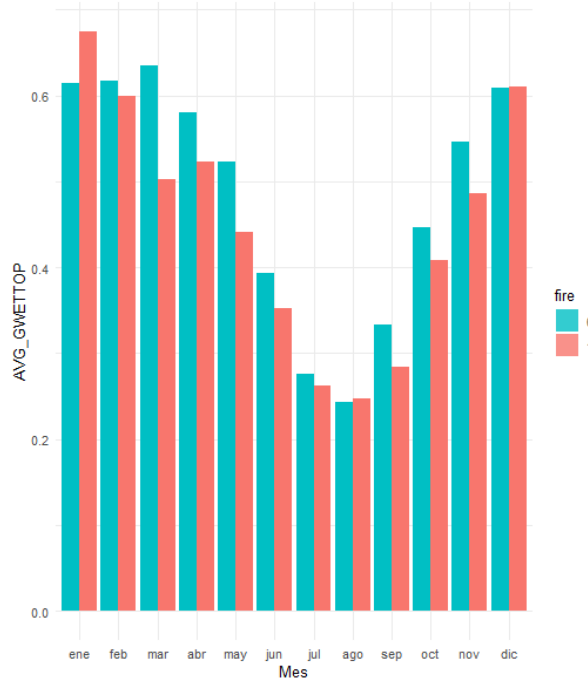


Figura 4.8: Media mensual de $GWETTOP$ en función de $fire$. Fuente: Elaboración propia.

En la Figura 4.8, que muestra la media mensual de la humedad del suelo en función de

si en esa observación se ha registrado o no incendio, se observa un gráfico similar al de la humedad relativa del aire, con valores medios más elevados en las observaciones en las que no se han registrado incendio forestal. Sin embargo, también parece que las diferencias son más reducidas durante la estación estival.

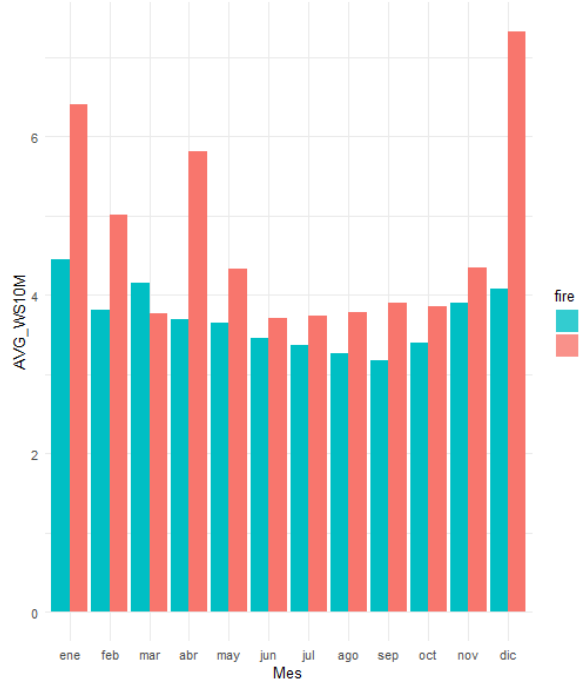


Figura 4.9: Media mensual de $WS10M$ en función de *fire*. Fuente: Elaboración propia.

En la Figura 4.9 se observa cómo, durante todos los meses, la media mensual de la velocidad del viento a 10 metros sobre la superficie es mayor en los registros en los que ha habido un incendio forestal. Esto es, de hecho, algo remarcable. Ya que los incendios que se están considerando son incendios que han llegado a calcinar un área superior a 100 ha , es de esperar que se trate de incendios que se dan bajo unas condiciones meteorológicas concretas que facilitan la rápida propagación del fuego, dificultando su extinción temprana. Y dado que se está considerando la fecha de inicio de los incendios, esto es lo que podría estar viéndose en la Figura 4.9.

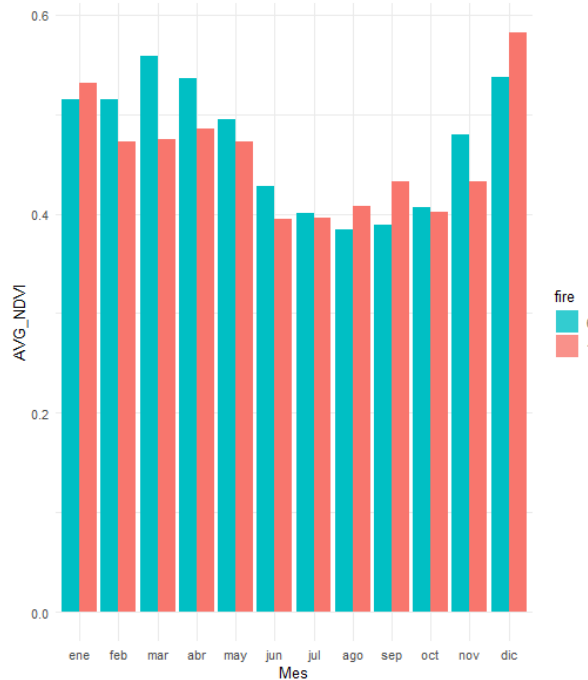


Figura 4.10: Media mensual de *NDVI* en función de *fire*. Fuente: Elaboración propia.

Como se observa en la Figura 4.10, las diferencias entre los casos en los que se ha registrado incendio y los que no, en términos del *NDVI*, no están claras. Se recuerda que esta variable se utiliza para cuantificar la cantidad y verdor de la vegetación, por lo que es coherente que se observen valores medios más bajos en los meses de verano.

En el Apéndice A.1 se recogen los gráficos espaciales y espacio-temporales de todas las variables numéricas. En ellos se refleja cómo los valores de las variables en estudio son coherentes con lo que cabría esperar de la realidad. Además, permiten una comprensión mayor de la distribución espacial (y temporal) de las variables en el área de estudio, lo que será útil de cara a interpretar los modelos que se construyan.

4.3. Análisis multivariante de las variables numéricas

En la Figura 4.11 se muestra un gráfico con las correlaciones entre las variables. La interpretación es sencilla, cuanto más intenso sea el color y cuanto mayor sea la excentricidad de la elipse, mayor será la correlación (en valor absoluto) para ese par de variables. El color de la elipse indica el signo del coeficiente de correlación. De esta forma, se observa que las variables más correlacionadas en la muestra son: *T2M* con *RH2M* (negativamente, -0.71), *T2M* con *GWETTOP* (negativamente, -0.69), *GWETTOP* con *R2HM* (positivamente, 0.68) y *poblacion* con *dens_poblacion* (positivamente, 0.63). Esto es razonable, ya que cabe esperar que al aumentar la temperatura del aire disminuya la humedad del aire y del suelo; que al aumentar la humedad del suelo aumente también la del aire y viceversa; y que municipios muy densamente poblados también tengan un elevado número de habitantes. Cabe destacar que no se trata de valores alarmantes como para considerar *a priori* que las variables proporcionan información redundante, susceptible de ser eliminadas en un paso de ingeniería de características. Sin embargo, sí se probará a reducir la dimensionalidad de los datos capturando la mayor parte de la varianza a través de PCA.

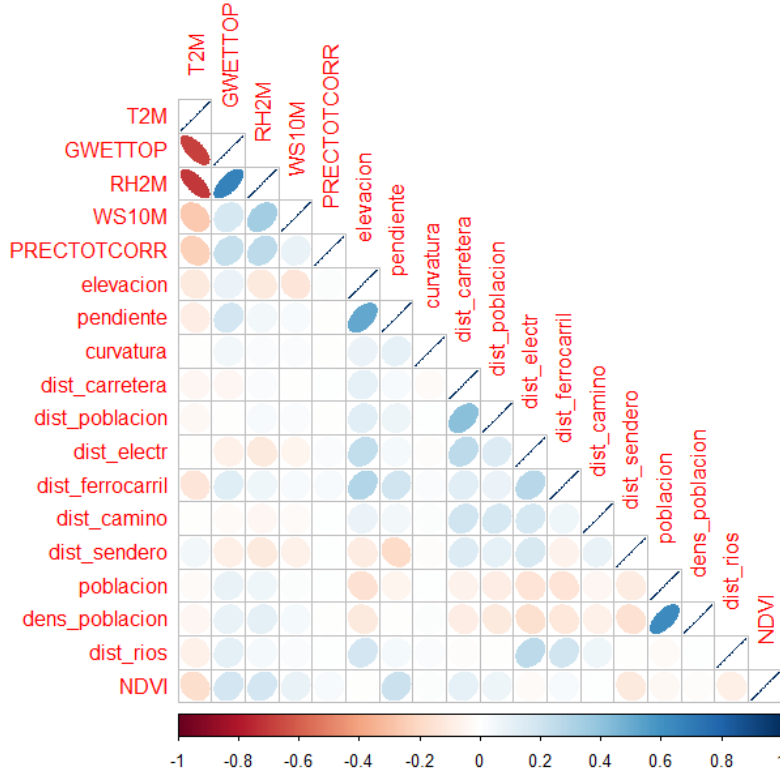


Figura 4.11: Correlaciones entre variables numéricas. Fuente: Elaboración propia.

En la Figura 4.12 se muestra el gráfico de coordenadas paralelas de las variables tipificadas a una normal estándar, es decir, restándoles la media y dividiendo por la desviación típica. Este gráfico complementa la información de los *boxplots*, pues refleja también las relaciones entre las variables. Si bien es cierto que al tener un número bastante elevado de observaciones el gráfico no es tan claro, pueden hacerse algunas observaciones importantes.

En primer lugar, se observa que la variable con mayor variabilidad (una vez tipificada) es PRECTOTCORR, que presenta bastantes valores atípicos, todos ellos en observaciones en las que no se ha registrado incendio. También destacan en este sentido *dens_poblacion* y *poblacion*, entre las que además puede observarse que no hay una relación lineal clara (hay municipios con un elevado número de habitantes pero con una densidad de población reducida y viceversa). Además, puede verse que todas las variables tienen una marcada asimetría positiva (salvo *curvatura*, *T2M* y *NDVI*). Este gráfico es útil pues permite ver a qué clase de *fire* corresponden los valores más atípicos de cada variable. Por ejemplo: la mayor parte de los valores más elevados de *WS10M*, *dist_poblacion*, *curvatura* y *dist_camino* se dan en observaciones positivas, mientras que en *PRECTOTCORR*, *elevacion*, *GWETTOP*, *dist_Carretera*, *dist_electr* y *dist_rios* sucede lo contrario.

Los resultados de aplicar análisis de componentes principales sobre la matriz de correlaciones de las 18 variables numéricas se muestran en la Figura 4.13. Como se puede observar, se necesitan al menos 11 componentes principales para lograr explicar el 80 % de la varianza de la muestra, y 14 para alcanzar el 90 % de la varianza de los datos. Estos resultados se aplicarán más adelante en los modelos, pero a nivel meramente explicativo ya indican que se trata de un conjunto de datos complejo en cuanto a la dimensión real de estos.

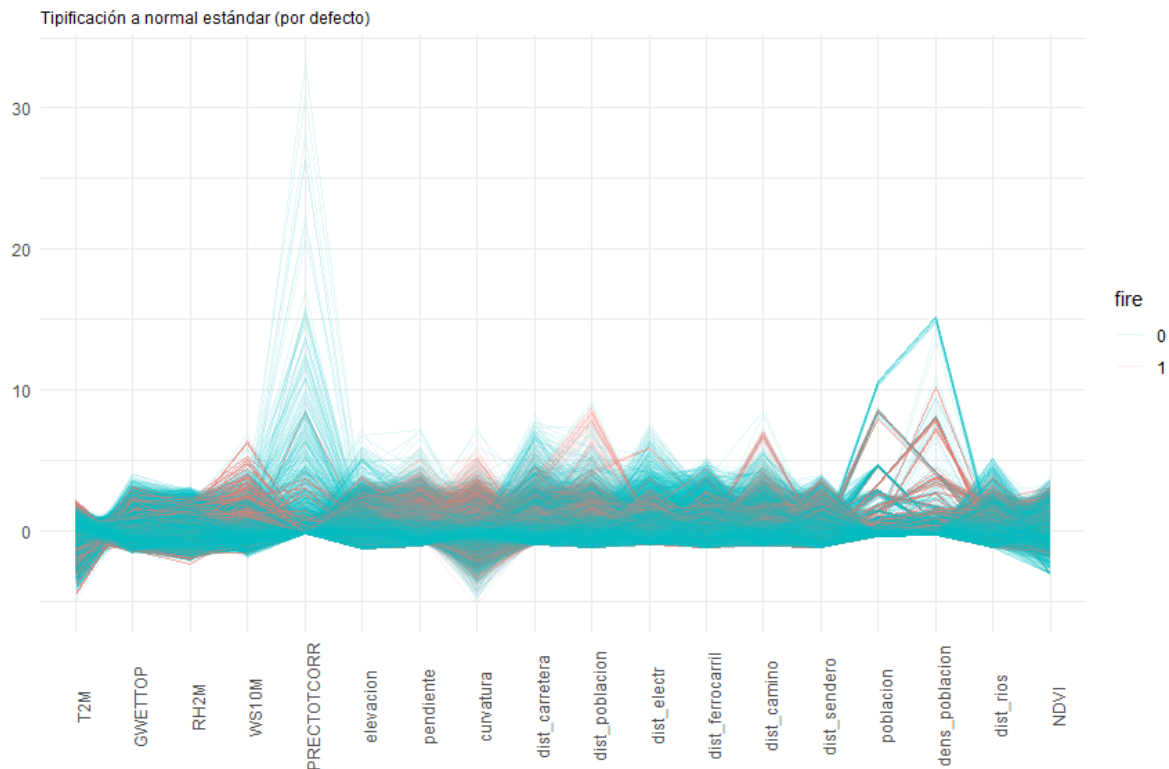


Figura 4.12: Gráfico de coordenadas paralelas de las variables numéricas tipificadas. *Fuente: Elaboración propia.*

Importance of components:	Comp.1	Comp.2	Comp.3	Comp.4	Comp.5	Comp.6	Comp.7	Comp.8	Comp.9
Standard deviation	1.6830901	1.5509109	1.26704790	1.18114361	1.13860921	1.00151777	0.98498153	0.92948032	0.92853341
Proportion of Variance	0.1573773	0.1336291	0.08918946	0.07750557	0.07202394	0.05572433	0.05389937	0.04799631	0.04789857
Cumulative Proportion	0.1573773	0.2910065	0.38019595	0.45770152	0.52972546	0.58544979	0.63934916	0.68734547	0.73524404
Standard deviation	0.91036573	0.86805852	0.85739620	0.78965012	0.72570700	0.65041713	0.60872397	0.52343451	0.48001944
Proportion of variance	0.04604254	0.04186253	0.04084046	0.03464152	0.02925837	0.02350236	0.02058583	0.01522132	0.01280104
Cumulative Proportion	0.78128658	0.82314912	0.86398958	0.89863109	0.92788946	0.95139182	0.97197765	0.98719896	1.00000000

Figura 4.13: PCA sobre la matriz de correlaciones de las variables numéricas. *Fuente: Elaboración propia.*

4.4. Análisis de las variables categóricas

Las variables categóricas se analizarán a través de los histogramas de cada variable en función de la variable *fire* (Figura 4.14).

En la variable *WD10M* cabe destacar la escasez de observaciones con dirección del viento norte. En el histograma no se observa una clara relación de esta variable con la variable objetivo, aunque entre las observaciones con viento con dirección sur o suroeste hay más observaciones negativas y entre las que tienen dirección noroeste o este hay una mayor presencia de observaciones positivas.

En el caso de la variable *orientación*, la relación tampoco está clara, aunque puede verse una mayor proporción de observaciones positivas en las superficies con orientación sur (sureste, sur y suroeste).

En términos de la variable *enp* por si sola no se observan diferencias significativas entre ambas clases.

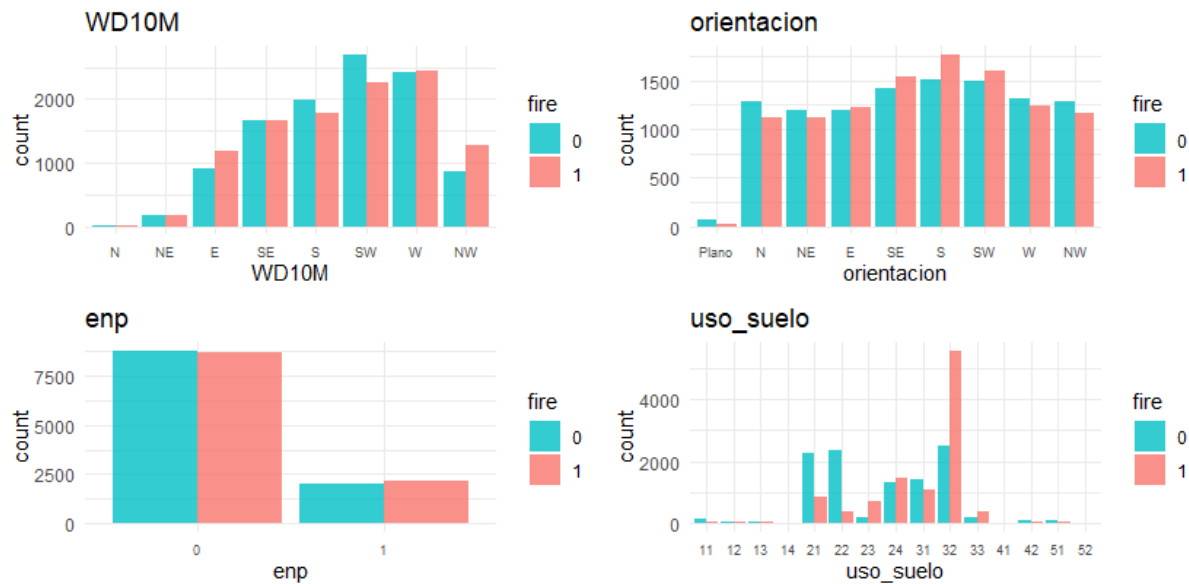


Figura 4.14: Histogramas de las variables categóricas en función de *fire*. Fuente: Elaboración propia.

La variable *uso_suelo* sí que muestra una distribución marcadamente diferenciada entre ambas clases. La mayoría de las observaciones positivas se dan en espacios de vegetación arbustiva y/o herbácea (código 32), clase en la que hay casi el doble de observaciones positivas que negativas. En tierras de labor (código 21) y cultivos permanentes (código 22) la proporción de observaciones negativas es mucho mayor, mientras que en zonas agrícolas heterogéneas (código 24) y en espacios abiertos con poca o sin vegetación (código 33) hay una mayor presencia de observaciones positivas dentro de la muestra. También es relevante el hecho de que casi la totalidad de las observaciones se encuentran en zonas agrícolas y en zonas forestales (que se corresponden con los códigos comenzados por 2 o 3, respectivamente), mientras que en las demás clases la proporción de observaciones es mucho menor (3.5 % de total). Es por ello que antes de construir los modelos, todas las categorías de uso de suelo que no se corresponden con zonas agrícolas o forestales (es decir, todas cuyo código no comienza por 2 o 3) se agruparán en el nivel *Otro*. En la Figura A.20 del Apéndice A.1 puede observarse la distribución espacial de esta variable.

Capítulo 5

Modelización

A continuación se va a utilizar el conjunto de datos construido en el capítulo Capítulo 3 sobre la construcción del conjunto de datos para entrenar los modelos de clasificación binaria explicados en la Sección 2.3. Es evidente que el rendimiento de los modelos debe evaluarse en observaciones futuras, por lo que las técnicas habituales de validación cruzada o partición aleatoria en entrenamiento-test no son adecuadas para este problema, ya que sufrirían el llamado efecto *look-ahead*. Por tanto, el enfoque que se seguirá en este trabajo será trabajar con una partición en entrenamiento-validación-test construida a partir de la ordenación temporal de las observaciones.

Se compararán los resultados obtenidos en 7 modelos diferentes: Regresión Logística con penalización, Regresión Logística con penalización usando PCA, Árboles de Decisión, Bosques Aleatorios, KNN, SVM lineal y SVM radial.

Se ha seguido el flujo de trabajo habitual del paquete *tidymodels*:

1º. Crear una partición temporal en entrenamiento (60 %), validación (20 %) y test (20 %), que será utilizada en todos los modelos.

2º. Definir cada uno de los modelos, indicando los parámetros del modelo que deberán ajustarse.

3º. Crear la receta (*recipe*) con el preprocessamiento que se usará en cada modelo (lo que se conoce como **ingeniería de características**). Como se observó en el Capítulo 4 sobre análisis exploratorio de datos, se incluirán en todos los modelos variables categóricas que indiquen el día de la semana y el mes de cada observación, haciendo uso de la función `step_date`. Igualmente, como también se indicó en el EDA, se modificará la variable `uso_suelo` para unificar todos los niveles que no sean agrícolas o forestales en un solo nivel que se llamará *Otro*. Esto último se hará fuera del *workflow*, antes de realizar la partición del conjunto de datos, haciendo uso de la función `fct_lump` del paquete `forcats` [42]. Los detalles del preprocessamiento que se ha llevado a cabo en cada modelo pueden consultarse en el código, que se adjunta en el Apéndice B de código , donde aparecen debidamente comentados.

4º. Crear el *workflow* con el modelo y la receta.

5º. Crear la rejilla (*grid*) con los posibles valores de los parámetros que se deben ajustar.

6º. Entrenar el modelo para cada combinación de los valores de los parámetros a ajustar sobre los datos de entrenamiento.

7º. Evaluar el rendimiento de cada modelo sobre los datos de validación y seleccionar el mejor en base a las medidas de rendimiento ya mencionadas. El objetivo con estos modelos es predecir incendios forestales, por lo que es de vital importancia que los modelos funcionen especialmente bien en la clase positiva, es decir, que si un incendio se va a producir, que el modelo lo detecte. Sin embargo, es fundamental que el modelo tenga un buen desempeño general (un modelo que todo lo clasifique como incendio no serviría de nada, poniendo un ejemplo extremo). Por tanto, cada modelo se valorará de forma individual, considerando todas las métricas de rendimiento mencionadas y priorizando la sensibilidad (o *recall*). Sin embargo, en la mayoría de los casos maximizar la tasa de acierto maximiza también la sensibilidad, garantizando además un buen desempeño general. Por ello, en la mayoría de modelos se maximizará la tasa de acierto, pero porque analizando las salidas individualmente se ha considerado que es la mejor opción ya que produce la mayor sensibilidad sin bajar demasiado las otras medias.

5.1. Regresión Logística con penalización

Antes de aplicar este modelo, se han transformado las variables categóricas a variables *dummy* y se han tipificado todas las variables (media 0 y varianza 1). Los parámetros a ajustar son λ (parámetro de penalización o *penalty*) y α (parámetro de mezcla o *mixture*). Se consideran 10 valores equiespaciados para cada parámetro (en el caso de λ entre 10^{-4} y 10^{-1} y el caso de α entre 0 y 1) y se construye el *grid* tomando todas las combinaciones de estos valores.

Las métricas obtenidas por cada combinación de parámetro sobre los datos de validación se representan en la Figura 5.1.

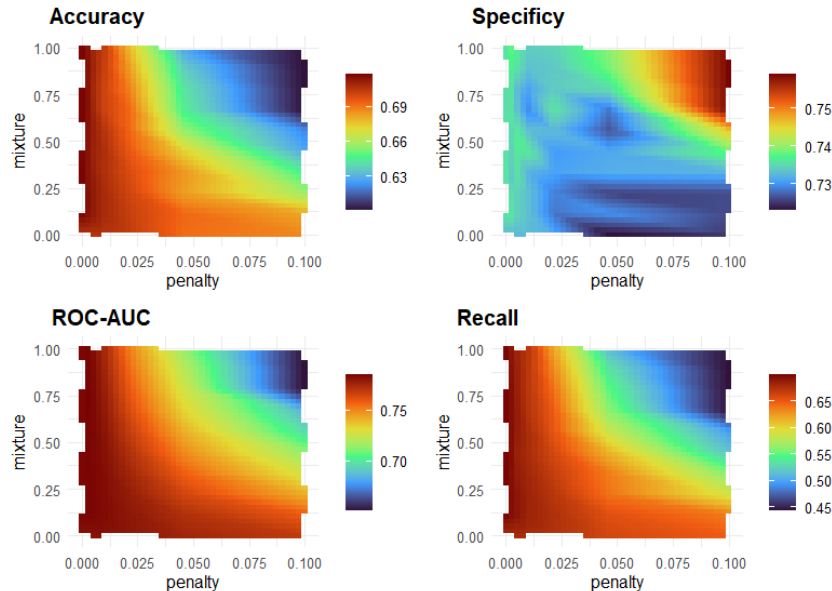


Figura 5.1: Métricas de rendimiento de los modelos de Regresión Logística con penalización. *Fuente: Elaboración propia.*

Finalmente, se elige el modelo que maximiza la tasa de acierto, cuyos parámetros son: $\alpha = 1$ y $\lambda = 0.000464$. Es decir, un modelo de Regresión Logística *lasso* puro. Los coeficientes de este modelo se muestran en la Figura A.21 del Apéndice A.2. Salidas de los modelos.

5.2. Regresión Logística con penalización usando PCA

A continuación se considera el mismo modelo de Regresión Logística con penalización que en la sección, anterior pero en lugar de trabajar con los datos directamente, se aplica análisis de componentes principales sobre los datos normalizados en el preprocesamiento, ajustando el número de componentes principales utilizadas. Para construir el *grid* de parámetros se consideran los mismos valores que en el modelo sin PCA para los parámetros de penalización y mezcla pero ahora se consideran también 7 posibles valores para el número de componentes principales ($\{20, 25, 30, \dots, 50\}$). Nótese que anteriormente, cuando se realizó PCA en la [Sección 4.3][Análisis multivariantes de las variables numéricas] tan solo se consideraron las 18 variables numéricas del conjunto de datos antes de aplicar ingeniería de características, y se concluyó que eran necesarias al menos 14 componentes principales para explicar el 90 % de la varianza de los datos. En cambio, aquí se están considerando todas las variables después de aplicar ingeniería de características, por lo que se están incluyendo todas las variables *dummy* creadas a partir de los factores. Esto supone un total de 59 variables (véase la Figura A.21 del Apéndice A.2, donde aparecen todas las variables del modelo una vez aplicada ingeniería de características), por lo que es de esperar que el número de componentes principales necesarias para explicar un porcentaje alto de la varianza de los datos aumente sensiblemente con respecto a los resultados obtenidos considerando tan solo las variables numéricas. Es por ello que se consideran al menos 20 componentes principales en el ajuste.

Finalmente, el modelo que maximiza la tasa de acierto es el que tiene 40 componentes principales, $\alpha = 0.333$ y $\lambda = 0.00464$.

5.3. Árboles de Decisión

Se construirán los Árboles de Decisión usando el índice de Gini como medida de impureza utilizada para determinar el par variable-corte en cada nodo, y se elegirá el parámetro de coste-complejidad (α) que maximice la tasa de acierto. Tras valorar también el uso de la Entropía como medida de impureza y realizar algunas pruebas previas, finalmente se optó por usar el índice de Gini, ya que viene implementado en los paquetes considerados y que, en las pruebas realizadas, el uso de una medida u otra no supuso cambios significativos en los resultados obtenidos. Se considera un *grid* con 10 valores del parámetro de coste-complejidad que oscilan entre $1.28e - 10$ y $3.02e - 2$. La mejor tasa de acierto en el conjunto de validación se obtiene con $\alpha = 0.00182$. En la Figura 5.2 se muestran las distintas métricas de rendimiento sobre los datos de validación para cada uno de los valores del parámetro a ajustar.

5.4. Bosques Aleatorios

En este modelo se han ajustado los parámetros *mtry* (el número de variables que se seleccionarán aleatoriamente en cada nodo) y *min_n* (el número de observaciones en un nodo a partir del cual no se sigue dividiendo y se convierte en nodo hoja). En este caso se

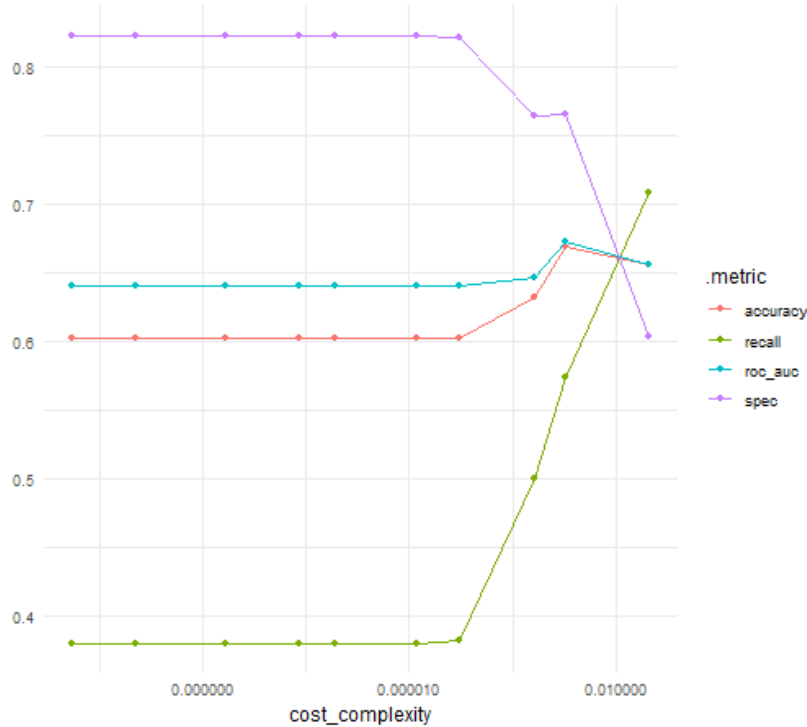


Figura 5.2: Métricas de rendimiento del Árbol de Decisión en función del parámetro de coste-complejidad. *Fuente: Elaboración propia.*

ha optado por un enfoque diferente, motivado por el amplio rango de valores que puede tomar el parámetro min_n y por las limitaciones computacionales del equipo disponible. Tras realizar varias pruebas se ha observado que, con estos datos, al ajustar el parámetro $trees$ (el número de árboles a considerar) no se obtiene una mejoría significativa de los resultados frente a considerar el valor por defecto de 1000 árboles, por lo que se ha preferido dejar este parámetro fijo.

De esta forma, la estimación de parámetros se ha hecho en dos etapas. En una primera etapa se ha fijado el parámetro $mtry = 4$ y se ha estimado el parámetro min_n considerando para ello un *grid* equiespaciado de 1000 a 2500 tomando valores de 100 en 100 ($\{1000, 1100, \dots, 2500\}$). Para elegir entre los distintos modelos, esta vez se ha usado como criterio la sensibilidad, obteniendo el valor más elevado para $min_n = 2100$. En la segunda etapa, una vez min_n , este se ha considerado fijo y se ha estimado $mtry$, considerando una rejilla de 10 valores equiespaciados tomados del 1 al 10 ($\{1, 2, \dots, 10\}$). De nuevo se ha utilizado la sensibilidad para elegir el modelo final, eligiendo así $min_n = 7$. En la Figura 5.3 se recogen los resultados de las dos etapas de *tuning*. El modelo final elegido tiene $min_n = 2100$ y $mtry = 7$.

Aquí es necesario hacer un inciso sobre el motivo de considerar valores de min_n tan elevados, en especial si se tiene en cuenta que la muestra con la que se trabaja está formada por 20.000 registros. En un inicio, se trató de ajustar ambos parámetros a la vez, considerando valores usuales para el parámetro min_n (del orden de la decena). Sin embargo, los tiempos de entrenamiento eran sumamente largos y el rendimiento de los modelos era pésimo. Si bien el área bajo la curva ROC y la tasa global de acierto eran aceptables y la tasa de acierto en la clase negativa era excelente, en la clase positiva las tasas de acierto obtenidas eran inferiores a 0.5, indicando que los modelos no estaban

funcionando adecuadamente. Entonces, se comenzaron a realizar pruebas con valores más elevados de min_n , hasta conseguir un rendimiento aceptable en la clase positiva, que es lo principal en este problema. De esta forma, se llegó a los valores del parámetro min_n que se presentan en el párrafo anterior, que llevan a considerar árboles poco profundos. Sería interesante, en trabajos futuros, seguir explorando vías de mejora de este modelo, tratando de desentrañar las causas del rendimiento poco prometedor obtenido con valores de min_n moderados.

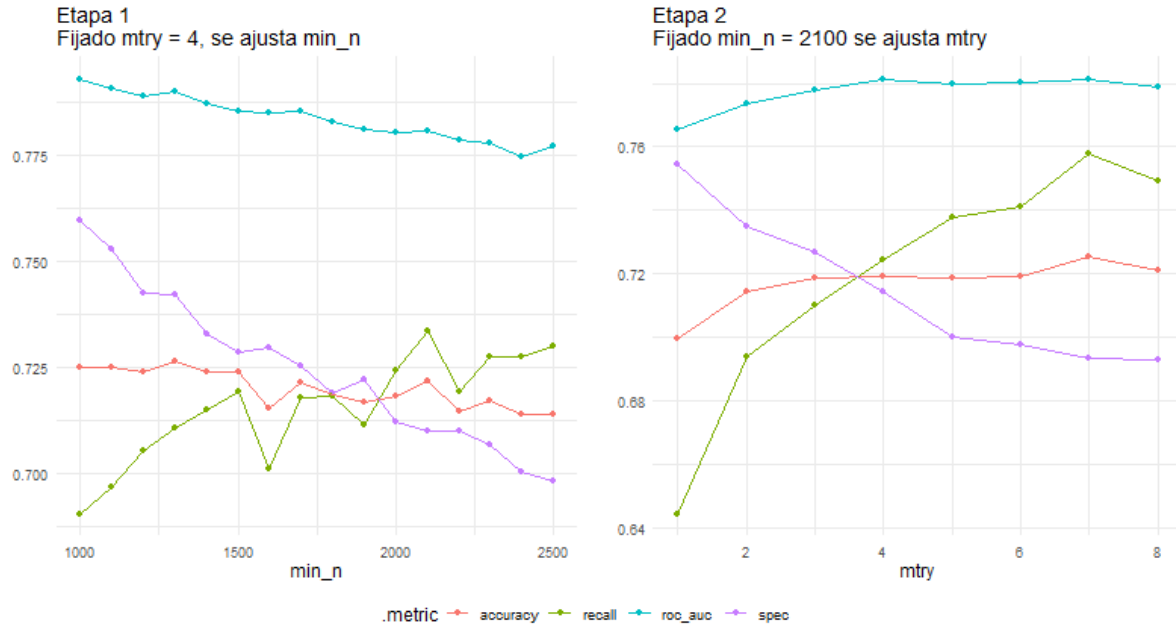


Figura 5.3: Métricas de rendimiento de *Random Forest* en función de los parámetros.
Fuente: Elaboración propia.

5.5. KNN

Para aplicar el modelo, primero se han transformado las variables categóricas en variables *dummy* y, posteriormente, se han tipificado todas las variables. Se ha usado la distancia euclídea entre los vectores transformados. Para ajustar el parámetro k del modelo se han tomado valores entre 1 y 400. La mayor tasa de acierto sobre los datos de validación se ha obtenido con $k = 275$. Los resultados del *tuning* se muestran en la Figura 5.4.

5.6. SVM lineal

Antes de construir el modelo, se han transformado las variables categóricas usando variables *dummy* y se han tipificado todas las variables. Se ha probado con 15 valores del parámetro *coste* entre 0.001949 y 24.666648. La mayor tasa de acierto y el mayor *recall* se han obtenido para $C = 0.0437$. Los resultados del *tuning* se muestran en la Figura 5.5.

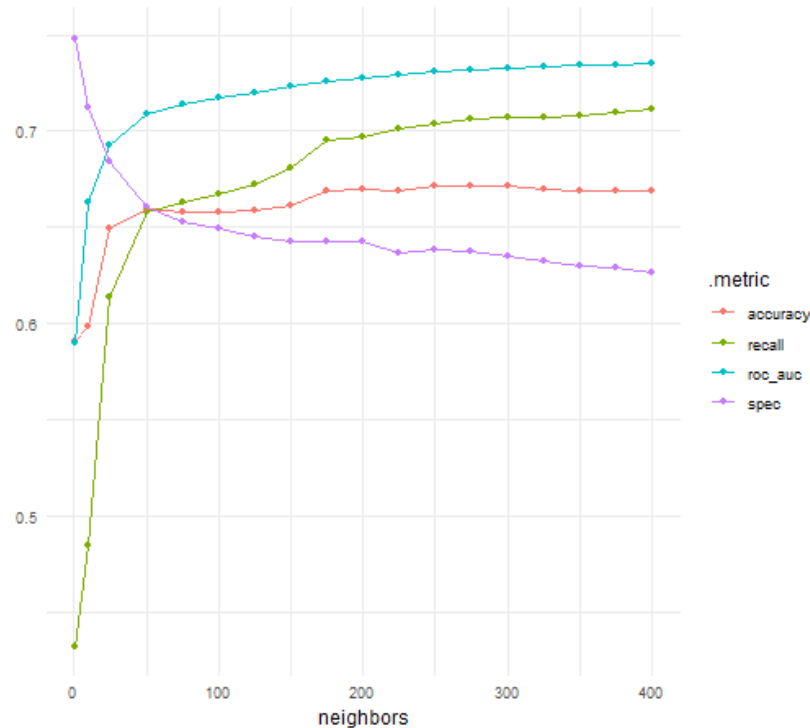


Figura 5.4: Métricas de rendimiento de KNN en función del número de vecinos. *Fuente: Elaboración propia.*

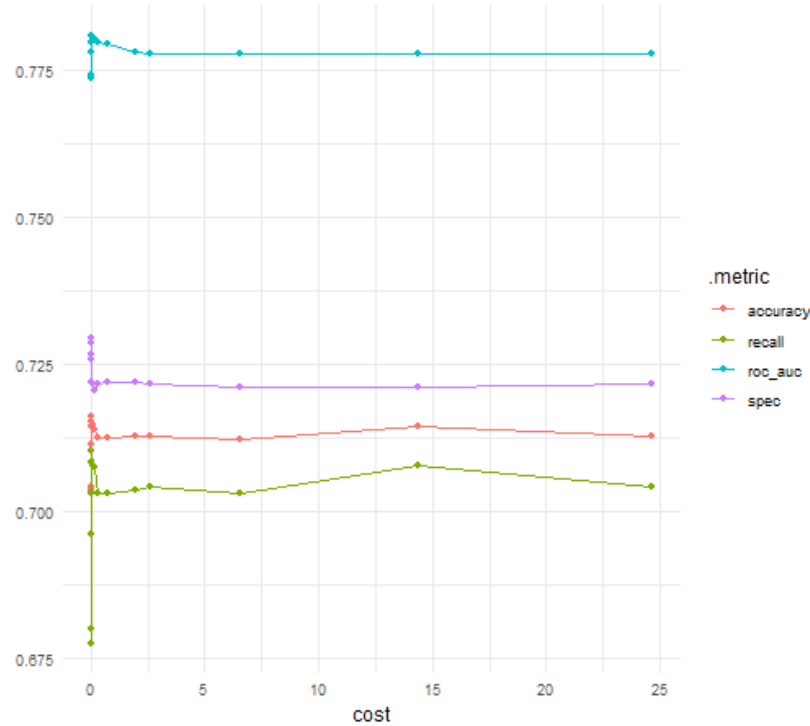


Figura 5.5: Métricas de rendimiento de SVM en función del parámetro C . *Fuente: Elaboración propia.*

5.7. SVM radial

Por último, se ha construido el modelo de SVM usando un *kernel* gaussiano, con la intención de comprobar si el uso de esta función *kernel* es capaz de mejorar la separabilidad de los datos. Se ha considerado este *kernel* y no otro por ser el de uso más común. El preprocesamiento ha sido el mismo que en el caso del *kernel* lineal. Dado el elevado tiempo de entrenamiento de este modelo solo se ha probado con 8 combinaciones de valores para los parámetros C y γ , que oscilan entre 0.005 y 31.7 y entre 0 y 0.05, respectivamente. La mayor tasa de acierto sobre los datos de validación se ha conseguido para $C = 31.7$ y $\gamma = 0.0000496$.

5.8. Evaluación y comparación de modelos

5.8.1. Comparativa sobre el conjunto de validación

A continuación se muestran las métricas de cada uno de los modelos seleccionados en los datos de validación en la Tabla 5.1 y en la Figura 5.6. Las curvas ROC de todos los modelos se muestran en la Figura 5.7.

Puede observarse que los resultados obtenidos por todos los modelos son bastante similares. Destacan el modelo de Bosque Aleatorio y el de Regresión Logística con penalización, el primero por ser el que tiene la tasa de acierto y la sensibilidad más elevadas, y el segundo por dar los mejores resultado en cuanto a precisión y especificidad. Las curvas ROC de los modelos de bosque aleatorio, regresión logística con penalización, SVM lineal y SVM radial son prácticamente iguales. Los modelos más pobres son la regresión logística aplicando PCA, KNN y el árbol de decisión. Seguramente, esto sea debido a que son modelos demasiado simples dada la complejidad del problema al que se quieren aplicar.

model_name	roc_auc	accuracy	recall	specificity	precision
lr	0.785	0.719	0.700	0.738	0.727
lr_pca	0.727	0.659	0.624	0.694	0.670
dt	0.656	0.656	0.709	0.604	0.641
rf	0.781	0.725	0.758	0.693	0.711
svm_linear	0.781	0.716	0.710	0.722	0.718
svm_rbf	0.777	0.710	0.692	0.728	0.717
knn	0.732	0.672	0.706	0.637	0.660

Tabla 5.1: Métricas de los modelos seleccionados sobre el conjunto de validación. *Fuente:* *Elaboración propia.*

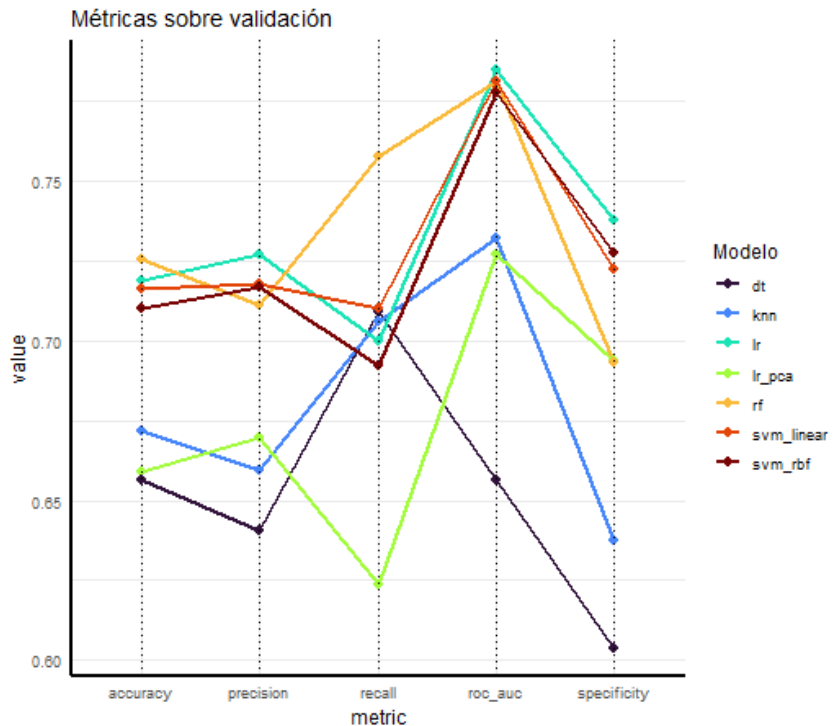


Figura 5.6: Gráfico de métricas obtenidas sobre el conjunto de validación por cada uno de los modelos seleccionados. *Fuente: Elaboración propia.*

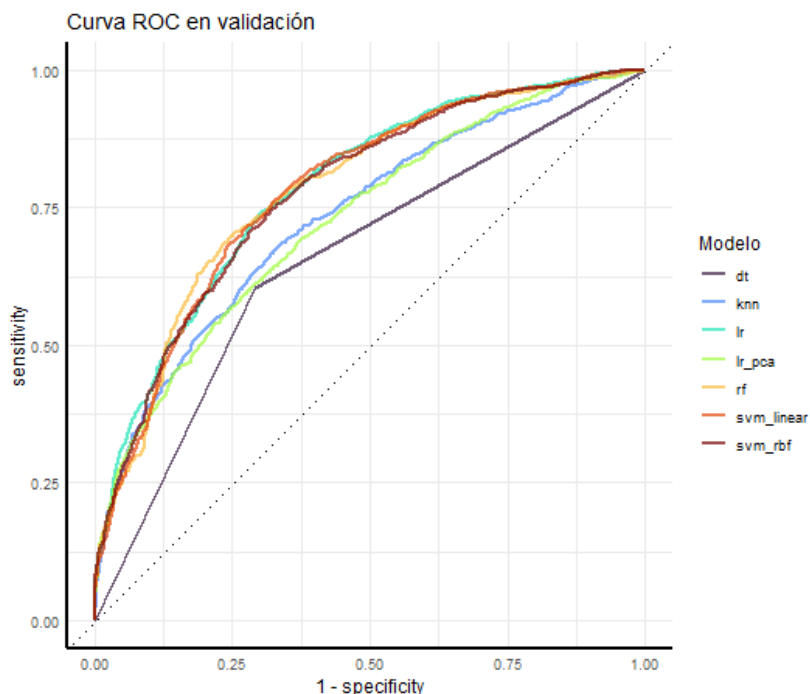


Figura 5.7: Curvas ROC sobre el conjunto de validación. *Fuente: Elaboración propia.*

A continuación, se incluye un fragmento del código en el que se ilustra el uso de funciones propias del flujo de trabajo habitual de *tidymodels* dentro de la filosofía “*tidy data*” propia del ecosistema *tidyverse*, haciendo uso de estructuras anidadas y funciones de orden

superior. En este fragmento, se selecciona la mejor combinación de parámetros para cada modelo, usando la tasa de acierto global como criterio; a continuación, se obtienen todas las medidas de rendimiento sobre el conjunto de validación para cada modelo ajustado, haciendo uso de la función propia `get_metrics`; y por último, se crea la curva ROC de cada modelo ajustado sobre el conjunto de validación. El objeto `models_tune` contiene los resultados del ajuste de cada combinación de parámetros considerada para cada modelo sobre el conjunto de validación. El código completo puede observarse en el Apéndice B.3.4.

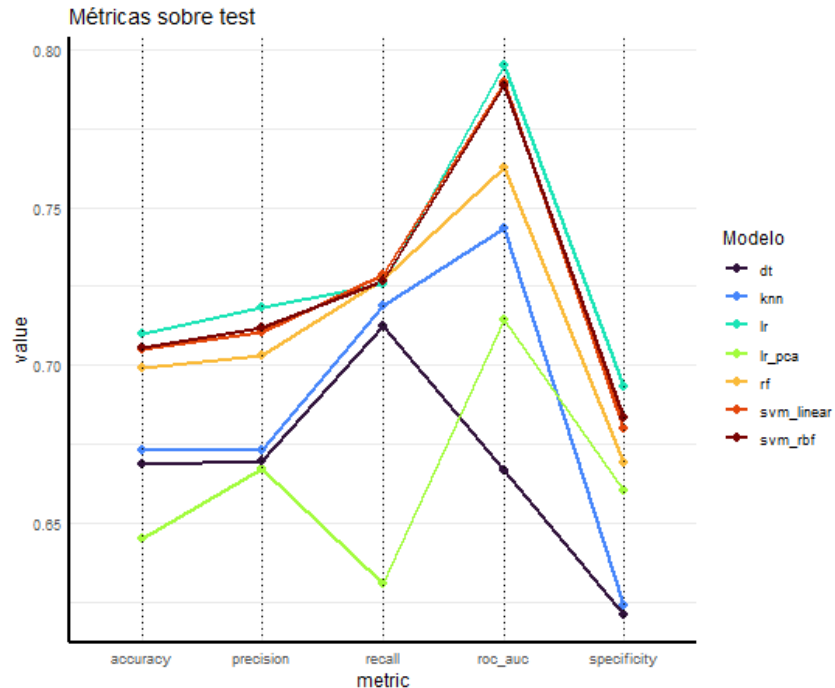
```
models = models %>%
  mutate(best_tuning = map(models_tune,
    function(x) select_best(x,
      metric = "accuracy"))),
  best_metrics = map2(models_tune,
    best_tuning,
    ~ collect_predictions(.x,
      parameters = .y) %>%
      get_metrics() %>%
      extract2(1)),
  roc = map2(models_tune,
    best_tuning,
    ~ collect_predictions(.x,
      parameters = .y) %>%
      roc_curve(fire, .pred_0))
)
```

5.8.2. Comparativa sobre el conjunto test

Por último, para conocer la capacidad de generalización de los modelos construidos, estos se evaluarán sobre nuevas observaciones, el conjunto de datos test. Recuérdese que el entrenamiento de los modelos se ha realizado con el conjunto de entrenamiento, formado por 12.927 observaciones tomadas entre el 2002 y mediados de 2014, y para ajustar los parámetros de cada modelo, se han utilizado 4.309 observaciones tomadas entre mediados de 2014 y mediados de 2019. Finalmente, se evaluará la capacidad de predicción de los modelos sobre 4.310 nuevas observaciones tomadas entre mediados de 2019 y 2022. Para ello, primero se unirán los conjuntos de entrenamiento y validación para reentrenar los modelos con la configuración de parámetros seleccionada en cada caso, y posteriormente se compararán los valores predichos por los modelos con los valores reales. Los resultados obtenidos se muestran en la Tabla 5.2 y la Figura 5.8. Las curvas ROC de los distintos modelos sobre el conjunto de datos test se muestra en la Figura 5.9.

En este caso, los mejores resultados en todas las medidas los da el modelo de Regresión Logística con penalización. Los modelos de SVM muestran resultados bastante similares entre ellos y prácticamente iguales al modelo de Regresión Logística. Sobre los datos test, el modelo de Bosque Aleatorio ha dado un rendimiento peor que el obtenido en validación, quedando por detrás de los tres modelos ya comentados, aunque la sensibilidad de todos estos modelos es prácticamente igual. De nuevo, los peores resultados los dan los modelos de Regresión Logística aplicando PCA y el Árbol de Decisión, seguidos del KNN.

model_name	roc_auc	accuracy	recall	specificity	precision
lr	0.795	0.710	0.726	0.693	0.718
lr_pca	0.715	0.645	0.631	0.661	0.667
dt	0.667	0.668	0.712	0.621	0.670
rf	0.762	0.699	0.727	0.669	0.703
svm_linear	0.790	0.705	0.729	0.680	0.710
svm_rbf	0.789	0.706	0.727	0.683	0.712
knn	0.744	0.673	0.719	0.624	0.673

Tabla 5.2: Métricas sobre el conjunto test. *Fuente: Elaboración propia.*Figura 5.8: Métricas obtenidas sobre el conjunto test por cada uno de los modelos seleccionados. *Fuente: Elaboración propia.*

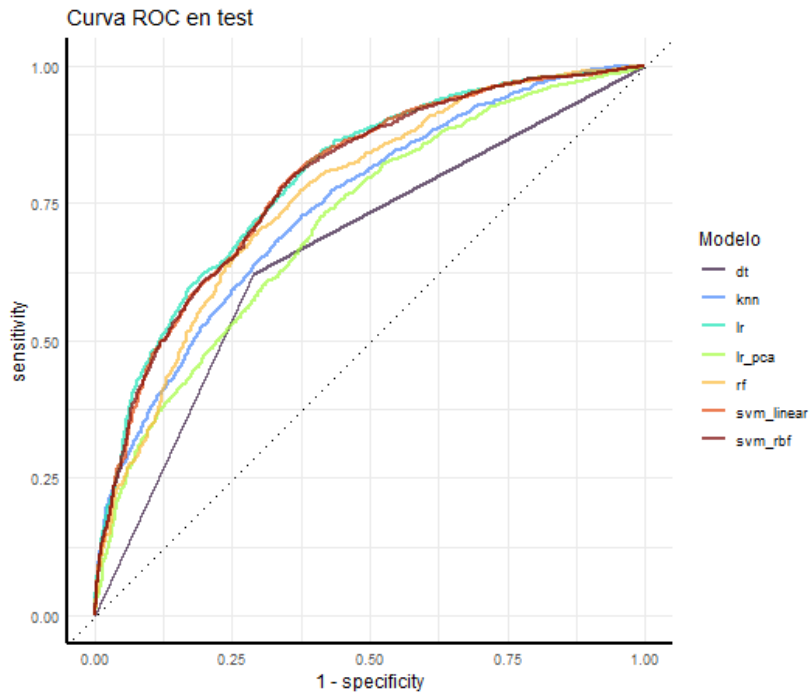


Figura 5.9: Curvas ROC sobre test. *Fuente: Elaboración propia.*

En el fragmento de código que se incluye a continuación, se realizan las siguientes operaciones sobre todos los modelos considerados:

1. Se finaliza el entrenamiento de los modelos, usando la combinación de parámetros previamente seleccionada para cada uno.
2. Se reentrenan sobre la unión de los conjuntos de entrenamiento y validación.
3. Se obtienen las medidas de rendimiento sobre el conjunto test.
4. Se construye la curva ROC de cada modelo sobre el conjunto test.

El código completo puede observarse en el Apéndice B.3.5.

```
models = models %>%
  mutate(final_workflow = map2(models_workflow,
                                best_tuning,
                                finalize_workflow),
        last_fit = map(final_workflow,
                      function(x) last_fit(x,
                                            splits,
                                            add_validation_set=T)),
        test_metrics = map(last_fit,
                           ~collect_predictions(.x) %>%
                             get_metrics() %>%
                             extract2(1)),
        test_roc = map(last_fit,
                      ~collect_predictions(.x) %>%
                        roc_curve(fire, .pred_0))
  )
```

La fácil compresión del código, la posibilidad de usar funciones de orden superior que permiten realizar operaciones a múltiples elementos de forma sencilla y eficiente, y el uso de estructuras anidadas y funciones de orden superior que simplifican la programación, muestran la potencia de la integración de *tidymodels* dentro del universo *tidyverse*.

En el siguiente capítulo, se evaluará el rendimiento de los modelos construidos en esta sección al ser aplicados a dos casos prácticos. De esta forma, se podrá valorar la utilidad de estos en la realidad y conocer sus limitaciones.

Capítulo 6

Aplicación de los modelos

En esta sección se pretende ilustrar el funcionamiento de los modelos construidos en la sección anterior, valorar su desempeño al ser aplicados en la realidad y conocer sus limitaciones.

6.1. Visión general del desempeño de los modelos

Dado que el rendimiento de los modelos se ha evaluado en un conjunto de datos sobre el que se han tomado importantes decisiones metodológicas, es fundamental conocer si los resultados obtenidos en las métricas de rendimiento están reflejando la verdadera capacidad de generalización de los modelos y su utilidad práctica. Para entender mejor el funcionamiento de estos y conocer si realmente los modelos sirven para predecir incendios forestales en la vida real, se ha decidido adoptar el enfoque que se detalla a continuación.

En primer lugar, se ha construido una malla de puntos con una resolución de 10 km por 10 km cubriendo toda la extensión de Andalucía (en este caso, se entiende como resolución la distancia entre los puntos en la dirección Este-Oeste y Norte-Sur). Se muestra en la Figura 6.1.

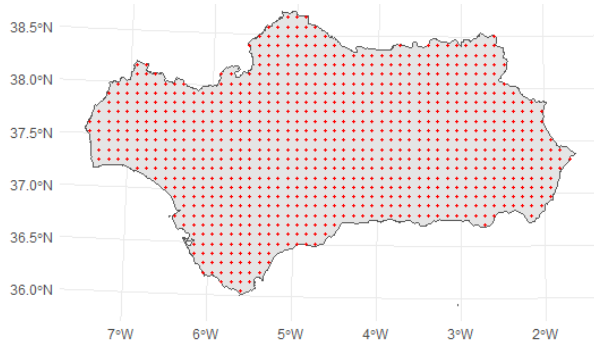


Figura 6.1: Malla de puntos con una resolución de 10 km por 10 km. *Fuente: Elaboración propia.*

A continuación, se ha asociado a cada uno de los puntos de la malla el valor de todas las variables predictoras el día 15 de cada mes del año 2022 en esa localización, usando los métodos de preprocesamiento y depuración ya descritos. Estos datos se han utilizado

para predecir el riesgo de incendio forestal en cada uno de los puntos de la malla el día 15 de cada mes, utilizando para ello los modelos finales de la sección anterior que mejor rendimiento mostraron sobre los datos test. Los resultados se muestran en las Figuras 6.2 (Regresión Logística con penalización), 6.3 (SVM lineal) y 6.4 (Bosque Aleatorio).

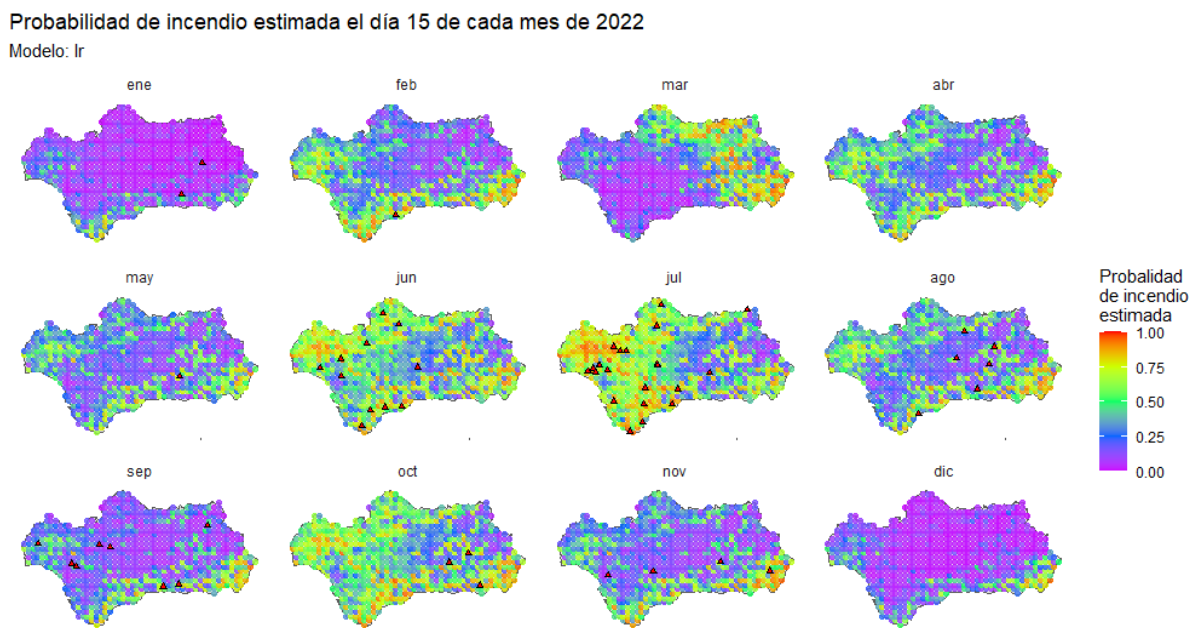


Figura 6.2: Probabilidades de incendios estimadas el día 15 de cada mes de 2022 con el modelo de Regresión Logística con penalización. Los triángulos indican los incendios de más de 100 *ha* registrados en ese mes. *Fuente: Elaboración propia.*

Se puede observar en las Figuras 6.3, 6.2 y 6.4 que las predicciones del modelo de Regresión Logística con penalización y del SVM lineal son muy parecidos. A diferencia de las predicciones del modelo de Bosque Aleatorio, que son bastante similares todos los meses, estos dos modelos muestran bastante variación mensual. Seguramente esta sea la causa de que, si bien el modelo de Bosque Aleatorio mostraba un buen rendimiento en validación, al evaluar su rendimiento sobre los datos test, este bajó significativamente. Es por ello que, a falta de la opinión de un experto en ecología del fuego, se opta por descartar el modelo de Bosque Aleatorio ya que no parece reflejar correctamente la variación estacional que se observa en la aparición de incendios forestales. La clave para entender el mal desempeño del modelo de Bosque Aleatorio parece estar reflejada en la Figura A.22. La variable *uso_suelo* es la variable con más importancia en el modelo con una gran diferencia, lo que quiere decir que esta variable tiene un gran peso a la hora de determinar la clase para una nueva observación. Y al tratarse de una variable estructural, es la causante del comportamiento estacionario del modelo. El modelo así entrenado y con este ajuste parece estar viciado y no funcionar bien.

Se analizan por tanto las predicciones de los otros dos modelos (Regresión Logística y SVM). Se puede observar una clara componente estacional en las observaciones. En los meses de diciembre y enero se observan los niveles de riesgo más bajos a nivel global, mientras que los niveles de riesgo más elevados se encuentran en los meses de junio y julio, aunque por algún motivo también se observan niveles de riesgo elevado en los meses de marzo y octubre. Se puede observar también cómo las zonas con una probabilidad alta de incendio forestal varían en función del mes. Es curioso que en marzo ambos modelos den

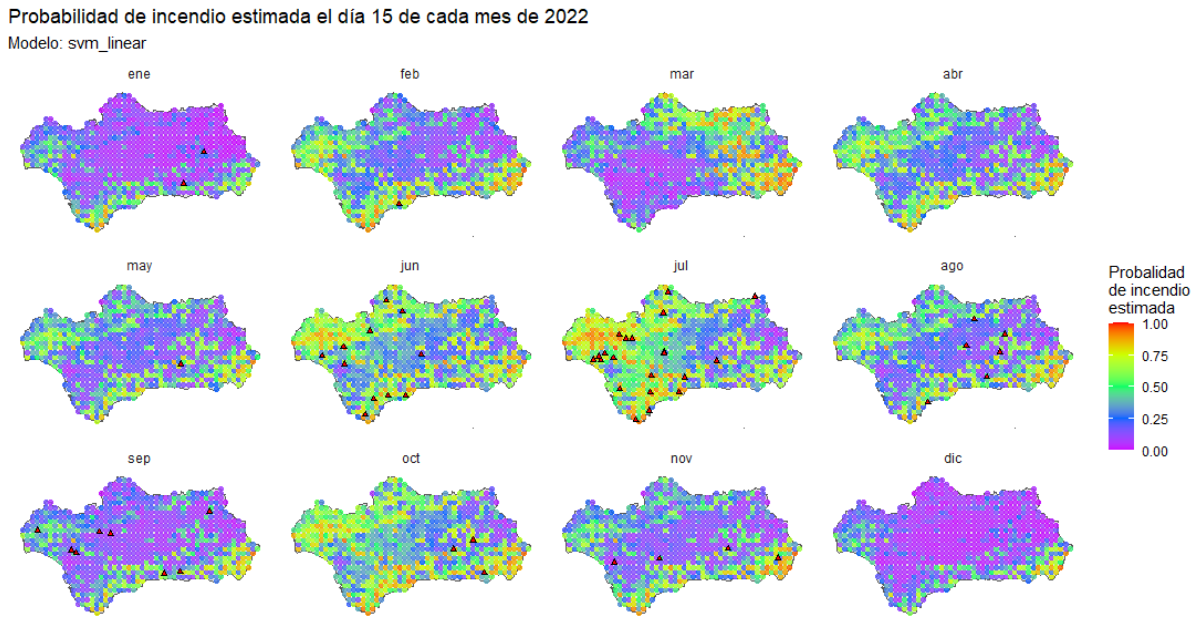


Figura 6.3: Probabilidades de incendios estimadas el día 15 de cada mes de 2022 con el modelo de SVM lineal. Los triángulos indican los incendios de más de 100 *ha* registrados en ese mes. *Fuente: Elaboración propia.*

probabilidades de incendio tan elevadas en la zona oriental de la comunidad. Al margen del estudio específico y detallado de los mapas presentados, lo cual correspondería a los expertos en la materia y escapa de los objetivos de este trabajo, se puede observar que prácticamente todos los incendios se producen en zonas con una probabilidad de incendio elevada y que los modelos son capaces de ir más allá del mero estudio de las variables meteorológicas, ya que se observan zonas más o menos aisladas con una mayor probabilidad de incendio que se corresponden con las zonas en las que se ha observado un incendio. Esto indica que son otros factores los que el modelo está considerando para indicar riesgo de incendio, ya que la resolución espacial de las variables meteorológicas es bastante baja ($50\ km$), por lo que las variaciones a un mayor detalle son debidas a otros factores. Esto es algo positivo y era el resultado esperado al estratificar la muestra de entrenamiento por mes. Sin embargo, no parece razonable que la probabilidad estimada de incendio forestal sea tan alta en marzo u octubre como en junio o julio. Esto nos parece indicar que los modelos no están “graduando” adecuadamente la probabilidad estimada de incendio.

Este es, sin embargo, un enfoque bastante pobre, pues solo se está considerando el día 15 de cada mes, lo que podría llevar a conclusiones erróneas a la hora de evaluar los modelos (debidas, por ejemplo, a valores atípicos en ese día concreto). Esto es debido a las limitaciones computacionales del equipo disponible. Pese a ello, se ha podido ilustrar, aunque sin entrar en detalle, el desempeño de los modelos al aplicarlos para evaluar el riesgo de incendio en la realidad.

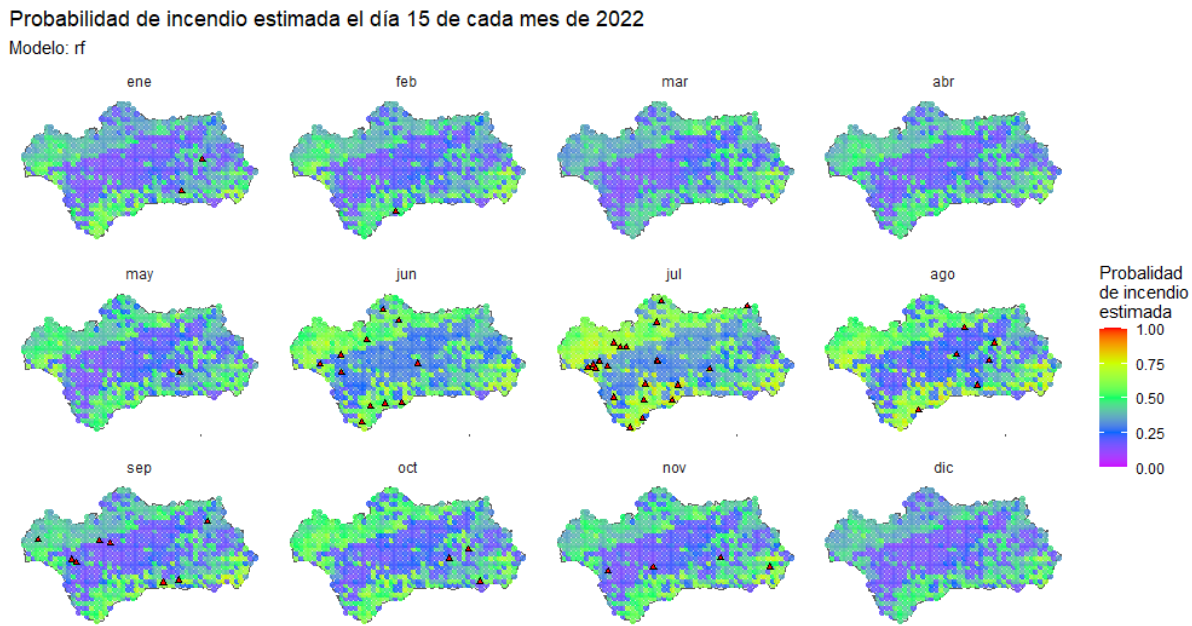


Figura 6.4: Probabilidades de incendios estimadas el día 15 de cada mes de 2022 con el modelo de *Random Forest*. Los triángulos indican los incendios de más de 100 *ha* registrados en ese mes. *Fuente:* Elaboración propia.

6.2. Caso de estudio

A continuación, se pondrá a prueba el modelo de Regresión Logística construido con un caso real, el incendio de Sierra Bermeja, que se originó el 8 de septiembre de 2021 en el municipio de Jubrique en la provincia de Málaga (Figura 6.5). Se ha elegido este incendio por dos motivos. En primer lugar, porque fue el mayor incendio que hubo en España en el año 2021, con una superficie total afectada de 8607 ha y una duración de 46 días hasta su extinción. Y en segundo lugar, porque fue un incendio intencionado, por lo que permitirá reflejar el comportamiento del modelo en incendios causados por el hombre.

Para analizar la capacidad de predicción del modelo para este incendio, se ha llevado a cabo el siguiente enfoque. Primero, se ha construido una malla de puntos con una resolución de 1 *km* por 1 *km*, cubriendo todo el *bounding box* de un *buffer* de 10 *km* alrededor del perímetro del incendio. A continuación, en cada uno de estos puntos se han tomado todas las variables predictoras el día de origen del incendio, 15 y 30 días antes y 15, 30 y 45 días después. Con estos datos se ha utilizado el modelo de Regresión Logística con penalización para predecir la probabilidad de incendio forestal en cada uno de los días considerados en toda la malla de puntos. Los resultados se muestran en la Figura 6.7.

De este gráfico pueden extraerse varias conclusiones. Por un lado, puede observarse que el día del origen del incendio se produce un aumento drástico de las probabilidades estimadas de incendio, las cuales continúan siendo muy altas 15 días después y, aunque disminuyen de forma general, se mantienen elevadas hasta 45 días después del inicio del fuego. Sin embargo, si bien es cierto que a nivel global el modelo sí parece aportar información estimando un riesgo muy alto de incendio en la región, al aumentar el nivel de detalle puede observarse que la capacidad discriminatoria del modelo disminuye significativamente. Esto es coherente, ya que la resolución de las variables climáticas es de

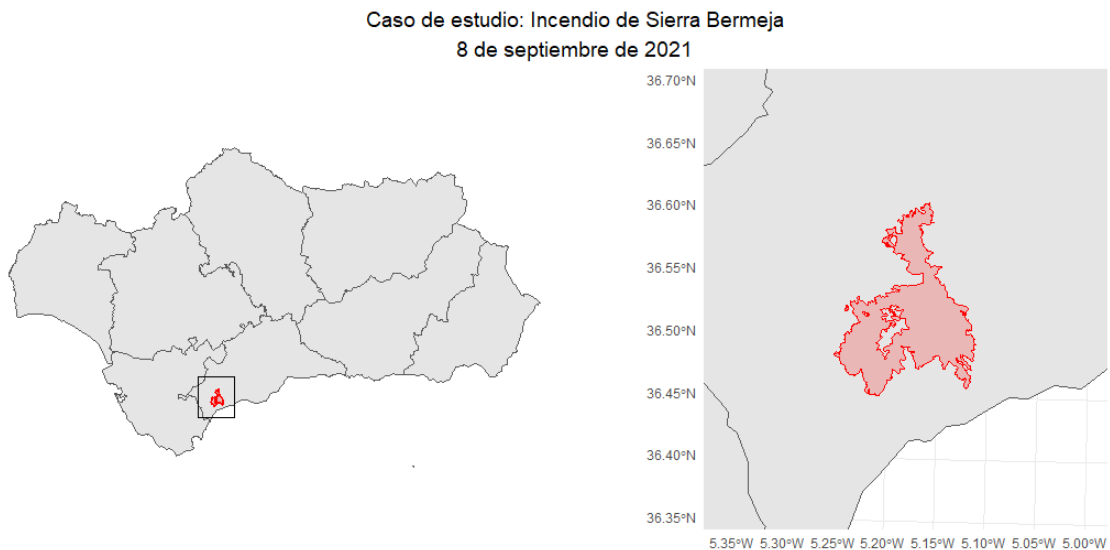


Figura 6.5: Área recorrida por el fuego en el incendio de Sierra Bermeja. *Fuente: Elaboración propia.*

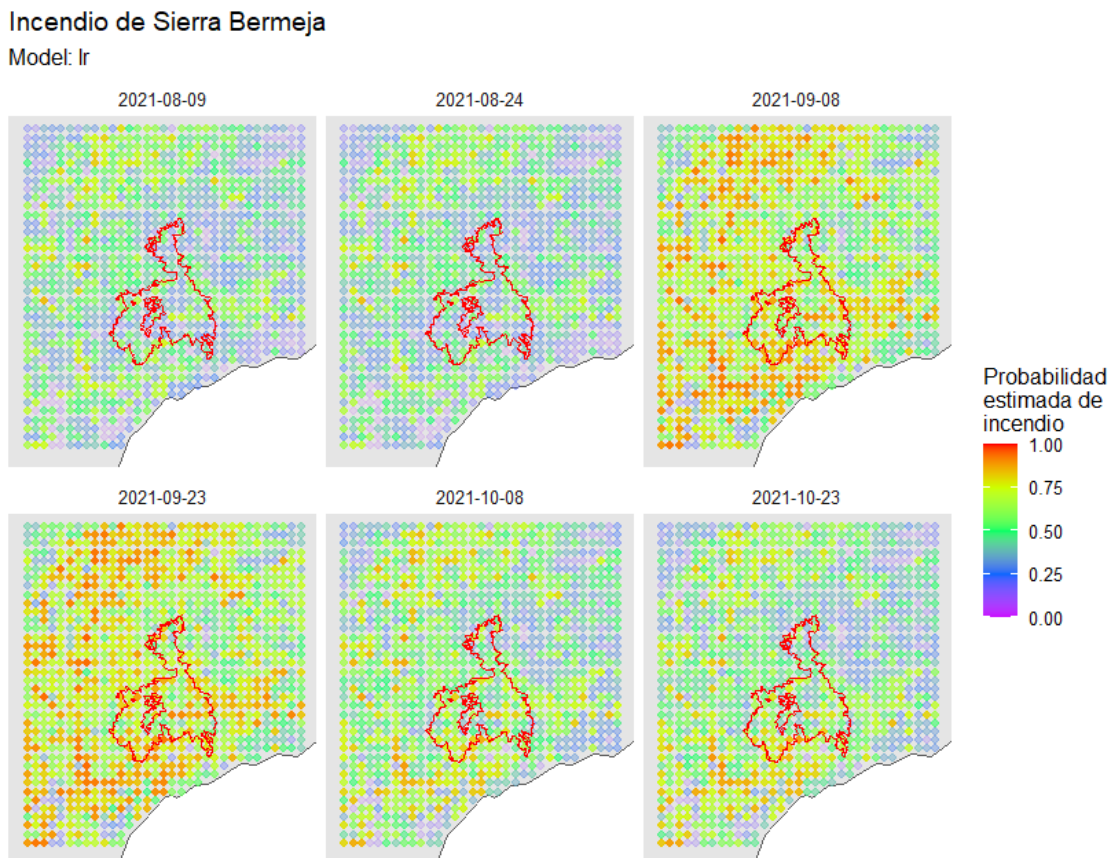


Figura 6.6: Mapa con las probabilidades de incendio estimadas en los días en torno al origen del incendio de Sierra Bermeja usando el modelo de Regresión Logística lasso. El área total recorrida por el fuego se muestra en rojo. *Fuente: Elaboración propia.*

aproximadamente 50 km por 50 km, por lo que no son adecuadas para trabajar con un nivel de detalle tan reducido.

Incendio de Sierra Bermeja

Model: svm_linear

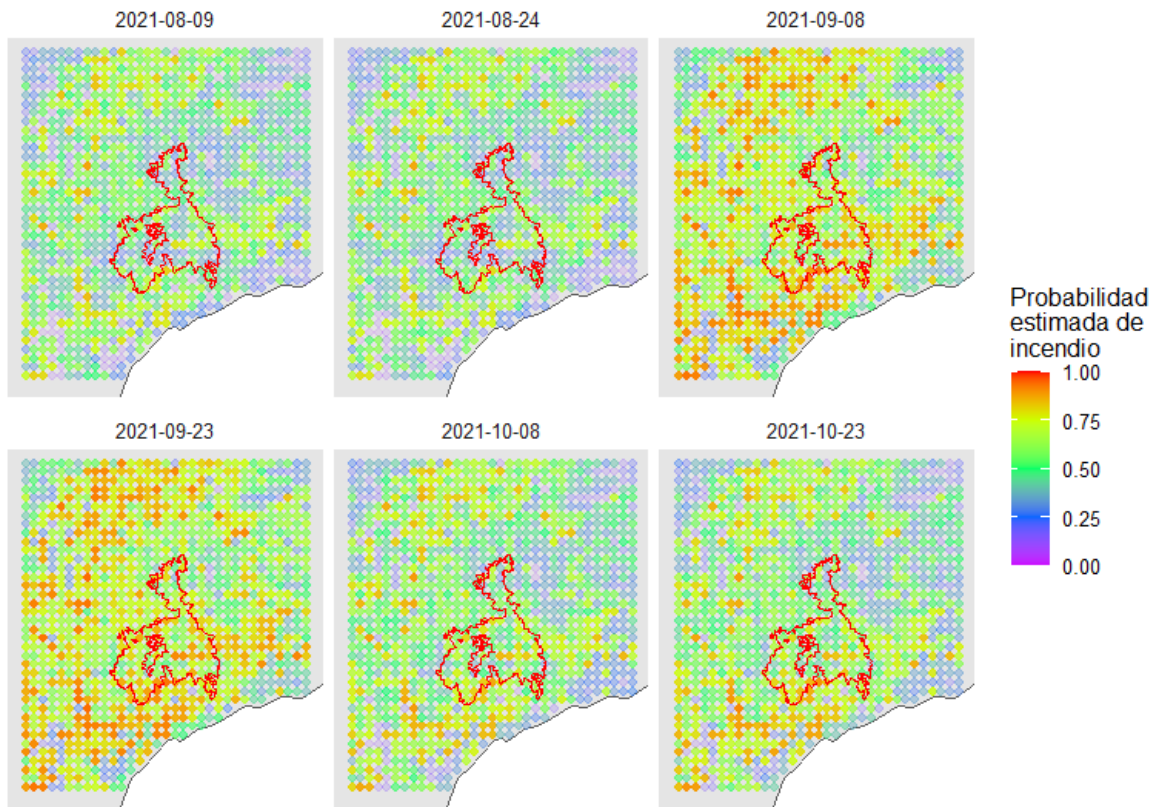


Figura 6.7: Mapa con las probabilidades de incendio estimadas en los días en torno al origen del incendio de Sierra Bermeja usando el modelo SVM lineal. El área total recorrida por el fuego se muestra en rojo. *Fuente: Elaboración propia.*

Cabe mencionar que la variación observada en el riesgo de incendio estimado en las distintas fechas es debida, únicamente, a los cambios en las variables meteorológicas y en el NDVI. Esto es debido a que en el modelo de Regresión Logística construido no se han considerado las posibles interacciones entre las variables, lo cual podría ser de gran interés dadas las características del problema.

Capítulo 7

Conclusiones

En este último capítulo se va a realizar una recapitulación de las conclusiones extraídas en cada una de las secciones del presente trabajo de fin de estudios. En primer lugar, se presentarán de forma resumida las conclusiones obtenidas a lo largo del trabajo. A continuación, se detallarán las aportaciones realizadas en el campo de la predicción de incendios forestales. Por último, se indicarán algunas líneas de investigación, dentro del campo de la predicción de incendios forestales y la inteligencia artificial, que permitirían profundizar en el desarrollo de la metodología presentada de cara a obtener mejores modelos con utilidad práctica.

7.1. Conclusiones

Para poder llevar a cabo con éxito las tareas de control y extinción de los incendios forestales es necesaria una gran planificación previa, que permita una gestión eficiente de los recursos y una distribución óptima de las unidades en el terreno. En el presente trabajo se ha desarrollado una metodología completa para dotar de herramientas que permitan predecir eficazmente las zonas en riesgo de verse afectadas por un incendio forestal en la Comunidad Autónoma de Andalucía, facilitando así la toma de decisiones y permitiendo una asignación de los recursos más eficiente. Para ello, se ha hecho uso de técnicas de *Machine Learning* y de procesamiento de datos geoespaciales, adoptando un enfoque dinámico y global. Dinámico, pues se predice el riesgo de incendio forestal para una localización específica en un día concreto. Global, pues se han considerado 27 variables que abarcan las 6 dimensiones principales desde las que abordar el problema: antropogénica, demográfica, meteorológica, topográfica, hidrológica y de vegetación.

Se ha comenzado introduciendo el problema, justificando su relevancia y estableciendo 3 tareas claras para alcanzar el objetivo del trabajo. La primera de las tareas implicaba la construcción de un conjunto de datos adecuado para el análisis estadístico y la construcción de modelos de ML. Esta tarea se abordó en el capítulo 3, donde no solo se ha generado un conjunto de 20.000 muestras sobre el que se ha desarrollado el trabajo, si no que se ha implementado un algoritmo para tomar muestras aleatorias de casos positivos y negativos dentro del marco del estudio y asociar a cada observación los valores correspondientes de todas las variables consideradas. Se ha explorado el uso de estratificación por mes en la selección de la muestra, con el objetivo de entrenar modelos que sean capaces de detectar relaciones más profundas en los datos relacionadas con la aparición de los

incendios forestales. Se ha visto que, por ejemplo, en el caso del *Random Forest* esta estratificación ha conducido a que la variable *uso_suelo* haya tomado demasiada importancia en la clasificación, conduciendo a modelos que no parecen comportarse adecuadamente.

A continuación, se ha analizado en profundidad el conjunto de datos generado, recurriendo principalmente a representaciones gráficas, aunque también se han usado métodos numéricos. La complejidad de esta fase radica en que para llegar a obtener información relevante es necesario tener en cuenta las dimensiones espacial y temporal de los datos. Este proceso ha permitido llegar a un mayor conocimiento acerca del conjunto de datos, caracterizado por una gran presencia de valores atípicos, por distribuciones asimétricas hacia la derecha en casi todas las variables numéricas y correlaciones generalmente pequeñas en valor absoluto. A nivel gráfico, se ha observado que las variables que muestran mayores diferencias entre ambas clases son *PRECTOTCORR* (el total diario de precipitaciones), *WS10M* (la velocidad del viento a 10 m) y *uso_suelo* (la clasificación de uso de suelo). Un buen reflejo de la complejidad del conjunto de datos es que para explicar el 90 % de la varianza de las 18 variables numéricas en la muestra se necesitan 14 componentes principales.

La siguiente tarea planteada se ha desarrollado en el capítulo 5, donde se han construido distintos modelos de ML de clasificación binaria. Se ha usado el flujo de trabajo propuesto por el paquete de *R tidyverse* para preprocesar los datos, entrenar los modelos, ajustar los valores de los hiperparámetros y evaluar sus rendimientos en los datos test. Los modelos considerados han sido: Regresión Logística con penalización, Regresión Logística con penalización usando PCA, *K-Nearest Neighbours*, SVM lineal, SVM radial, Árbol de Decisión y *Random Forest*. Se ha usado una partición temporal en entrenamiento-validation-test para entrenar los modelos, ajustar los parámetros y evaluar su capacidad de generalización sobre nuevos datos. Los mejores resultados sobre el conjunto de datos generado con estratificación por mes, los han dado los modelos de Regresión Logística con penalización, SVM lineal y SVM radial, los cuales han mostrado un comportamiento muy similar tanto sobre el conjunto de validación como sobre el conjunto test. Los valores más elevados en las métricas de rendimiento sobre los datos test los ha alcanzado el modelo de Regresión Logística *lasso* con un coeficiente de penalización de 0.000464, que ha alcanzado un ROC-AUC de 0.795, una tasa de acierto global de 0.710, una sensibilidad de 0.726, una especificidad de 0.693 y una precisión de 0.718. Se trata de resultados prometedores, teniendo presente las limitaciones observadas, la complejidad computacional de los problemas abordados, el uso de técnicas de geocomputación nunca antes tratadas en el grado, la gran cantidad de decisiones adoptadas y todo ello desde un estudio exhaustivo pero ajeno a la pertenencia de un grupo especializado en la temática, con expertos en el dominio del problema que pudieran ayudar a guiar mejor ciertas decisiones.

Finalmente, se ha evaluado el desempeño de los modelos en dos casos prácticos, cumpliendo así con la tercera tarea planteada. Primero, se han usado los modelos de Regresión Logística con penalización, SVM lineal y RF para predecir la probabilidad estimada de incendio el día 15 de cada mes de 2022 en toda Andalucía. Y por último, se han usado el modelo de Regresión Logística *lasso* y el SVM lineal para predecir el incendio provocado de Sierra Bermeja, en Málaga. Aunque la baja resolución de las variables meteorológicas impide llegar a un mayor nivel de detalle, ambos modelos están indicando una situación de riesgo elevado de incendio forestal en la zona el día 8 de septiembre de 2023, al observarse un incremento significativo de las probabilidades de incendio estimadas en todo el área en estudio, como consecuencia de unas condiciones meteorológicas

especialmente favorables para un incendio forestal.

Es necesario mencionar también las limitaciones de los modelos construidos, aunque algunas de ellas ya han sido comentadas a lo largo del trabajo. Por un lado, hay que tener ciertas consideraciones sobre los datos considerados para el trabajo. Aunque las variables consideradas son fruto de un amplio estudio previo y cubren las 6 dimensiones consideradas, son solo una primera aproximación al problema y probablemente en futuros estudios sea conveniente considerar un número más elevado de covariables, dada la complicada naturaleza del problema. Las información de los incendios de la que se ha podido disponer solo considera los incendios que afectaron una extensión superior a 100 *ha*, no siendo así exhaustiva, por lo que las conclusiones que puedan extraerse de los modelos construidos son limitadas. Además, como ya se ha indicado, la calidad de la información meteorológica disponible es limitada al proceder de modelos construidos a partir de observaciones satelitales.

Por otro lado, desde un punto de vista estadístico, es importante mencionar que la hipótesis de independencia entre las observaciones, sobre la que se sustentan los modelos construidos es violada fuertemente por los datos, al estar correlacionados espacial y temporalmente. Sin embargo, esto no impide su utilización, ya que de hecho han alcanzado resultados bastante satisfactorios. Otro comentario en esta línea es que todos los modelos construidos realizan la predicción de forma local, sin tener en cuenta la estructura de correlaciones presente en los datos, lo que inevitablemente conlleva un pérdida de información importante. Por ello, explorar el uso de modelos más complejos que sí consideren las correlaciones temporales y espaciales existentes entre las observaciones podría llevar a alcanzar mejores resultados.

Cabe también mencionar que las estimaciones de error con las que se han evaluado los modelos son medidas globales obtenidas en una muestra concreta, por lo que deben ser tomadas con precaución, tanto en este estudio, como en todos los que se aborden problemas similares. Por ello se han realizado análisis prácticos del desempeño de los modelos, para evaluar su rendimiento en la realidad. Por último, se debe considerar también que al ser un problema tan complejo en el que influyen tantas dimensiones diferentes, la significación que pueda tener un solo valor es limitada, por muy bueno que sea el modelo. Así, las conclusiones de los modelos deberán ser siempre tomadas con precaución y bajo el asesoramiento de un experto en el incendios forestales.

Pese a todo ello, los resultados obtenidos en los modelos construidos a lo largo de este trabajo son prometedores, ilustrando el potencial que podría llegar a tener la aplicación del *Machine Learning* en la predicción de incendios forestales. Sin embargo, se trata de una investigación introductoria limitada por los recursos disponibles. Aumentar el número de variables consideradas, obtener fuentes de información de mayor calidad, considerar modelos más complejos, estudiar la forma óptima de generar la muestra de casos negativos para entrenar los modelos son algunas de las tareas que deberán llevarse a cabo en futuras investigaciones para permitir que estas tecnologías tengan un impacto en la lucha contra el fuego, permitiendo una mejor gestión de los recursos, aumentando el nivel de control para preservar la biodiversidad y llegando a salvar vidas.

7.2. Aportaciones

A lo largo de la presente memoria se ha presentado una metodología completa para construir modelos de predicción de incendios forestales desde un enfoque dinámico y global. En este trabajo se ha aplicado al caso de la Comunidad Autónoma de Andalucía considerando un conjunto de 27 variables explicativas, aunque su extensión a otras regiones y a conjuntos de variables más amplios es relativamente sencillo. Las principales aportaciones del proyecto han sido:

- La recopilación de una gran cantidad de información relevante para el estudio de los incendios forestales a partir de fuentes oficiales (Tabla 3.1).
- La implementación de métodos y funciones para procesar los conjuntos de datos espaciales recopilados y generar muestras útiles para el análisis estadístico y la construcción de modelos de clasificación binaria, asociando a cada observación los valores correspondientes de todas las variables explicativas consideradas. Para ello, se ha hecho un uso intensivo de técnicas de geocomputación, las cuales no han sido tratadas durante el grado. Estas funciones pueden ser útiles también fuera del ámbito de los incendios forestales, ya que permiten conocer los valores de las 27 variables consideradas correspondientes a días y localizaciones concretas dentro de los límites del estudio.
- El uso de estratificación en el proceso de generación de la muestra, con el objetivo de evitar modelos superficiales y estimaciones del error sesgadas positivamente. Aunque los resultados obtenidos no son del todo satisfactorios y requieren de un mayor estudio, de entre todos los trabajos similares consultados, este es el primero en el que se cuestiona la forma de tomar las muestras negativas.
- La generación de una gran cantidad de mapas y gráficos que permiten estudiar en profundidad la distribución espacio-temporal de las variables incluidas en el estudio.
- El entrenamiento, ajuste y evaluación de distintos modelos, realizando una comparación del rendimiento de distintos algoritmos de clasificación binaria dentro del ML.
- Todos los conjuntos de datos recopilados, así como los generados a través del procesamiento de estos y todo el código empleado, se encuentran disponibles en el repositorio <https://github.com/jbaezarh/TFG>.

7.3. Trabajo futuro

En el presente trabajo se han llegado a resultados prometedores en cuanto al potencial de las herramientas en él presentadas. Sin embargo, es incuestionable que las limitaciones en tiempo y recursos han obligado a adoptar un enfoque más global, tomando ciertas simplificaciones y dejando algunos caminos sin explorar o sin estudiar en toda la profundidad que requieren. Es por ello que, para poder llegar a construir modelos que verdaderamente sean útiles en el campo de la predicción de incendios forestales, es necesario profundizar en esta investigación y dedicarle una mayor cantidad de recursos.

A lo largo del trabajo se han justificado todas las decisiones metodológicas tomadas, indicando en muchos casos alternativas mejores a las empleadas pero inviables dadas las limitaciones de un trabajo de fin de estudios. A continuación se recopilan estas propuestas, añadiendo algunas otras, con el objetivo de mostrar líneas posibles de investigación para extender la metodología presentada, llegando así a construir modelos que puedan tener un impacto significativo en la lucha contra el fuego:

- Aumentar el número de variables consideradas, tomando como referencia trabajos como [23] y [39], en los que se estudian las variables más influyentes en la predicción de incendios causados por el hombre.
- Explorar el uso de la EGIF para la obtención de la información relativa a los incendios forestales. Esto es de vital importancia de cara a extender el estudio, ya que en el estudio presente solo se han considerado los incendios mayores de 100 ha, puesto que son los únicos disponibles en la REDIAM. Además, esto permitiría añadir otras dimensiones al problema, como la predicción de la superficie afectada por los incendios forestales o de la propagación de los incendios a partir de los puntos de origen del fuego.
- Buscar fuentes de información meteorológica viables y de mayor calidad, a ser posible proveniente de estaciones meteorológicas y no de modelos basado en observaciones. En esta dirección podría ser interesante explorar en mayor profundidad el uso de la API de la AEMET.
- Revisar el procedimiento de generación de la muestra de casos negativos, ajustando convenientemente los parámetros considerados. Como ha quedado reflejado en el trabajo, la composición de la muestra de casos negativos usada para entrenar los modelos tiene un impacto directo en el funcionamiento de estos. De la misma forma que aquí se ha considerado un muestreo con estratificación por mes y un muestreo completamente aleatorio en las fechas, sería interesante estudiar los efectos que pueden tener otras formas de seleccionar la muestra de casos negativos. Esto será especialmente relevante si los tamaños muestrales son reducidos.
- Explorar vías de mejora del modelo de *Random Forest*, desentrañando las causas del pobre rendimiento obtenido para valores moderados de *min_n* que han llevado a considerar árboles poco profundos, lo cual ha podido tener un impacto negativo en el desempeño final de este modelo.
- Usar de modelos de *Deep Learning* como redes convolucionales podría traer mejoras significativas en los modelos, al considerar la estructura de correlaciones espaciales presentes en los datos [20].

Apéndice A

Apéndice: Salidas

A.1. Gráficos espaciales EDA

A.1.1. Variables meteorológicas

Distribución espacial de T2M por mes

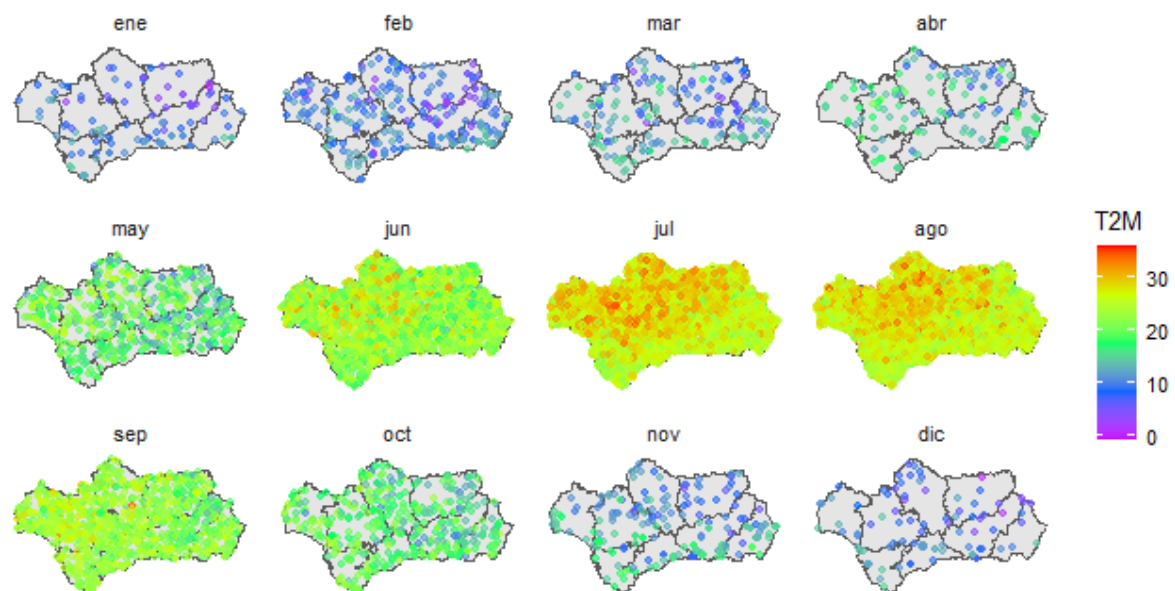


Figura A.1: Distribución espacial de $T2M$ por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

Distribución espacial de RH2M por mes

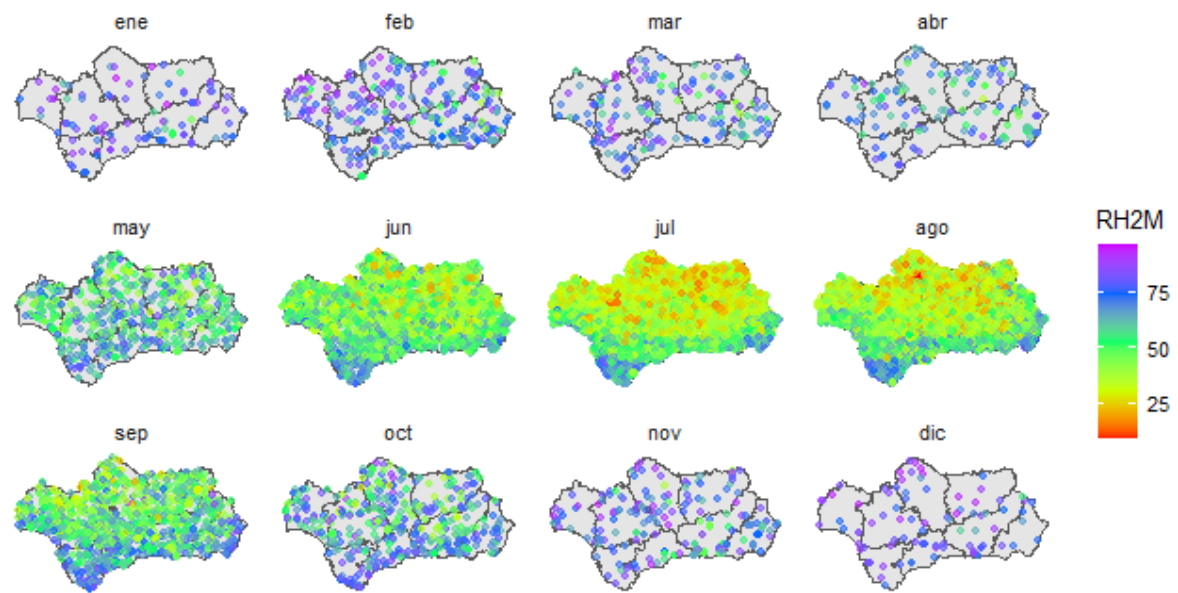


Figura A.2: Distribución espacial de $RH2M$ por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

Distribución espacial de GWETTOP por mes

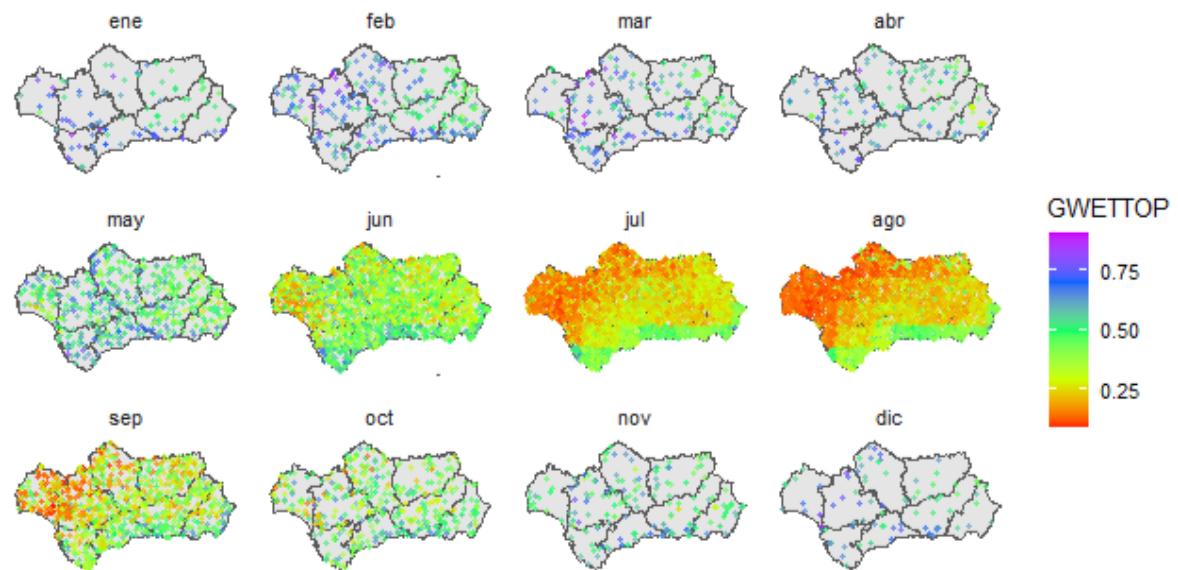
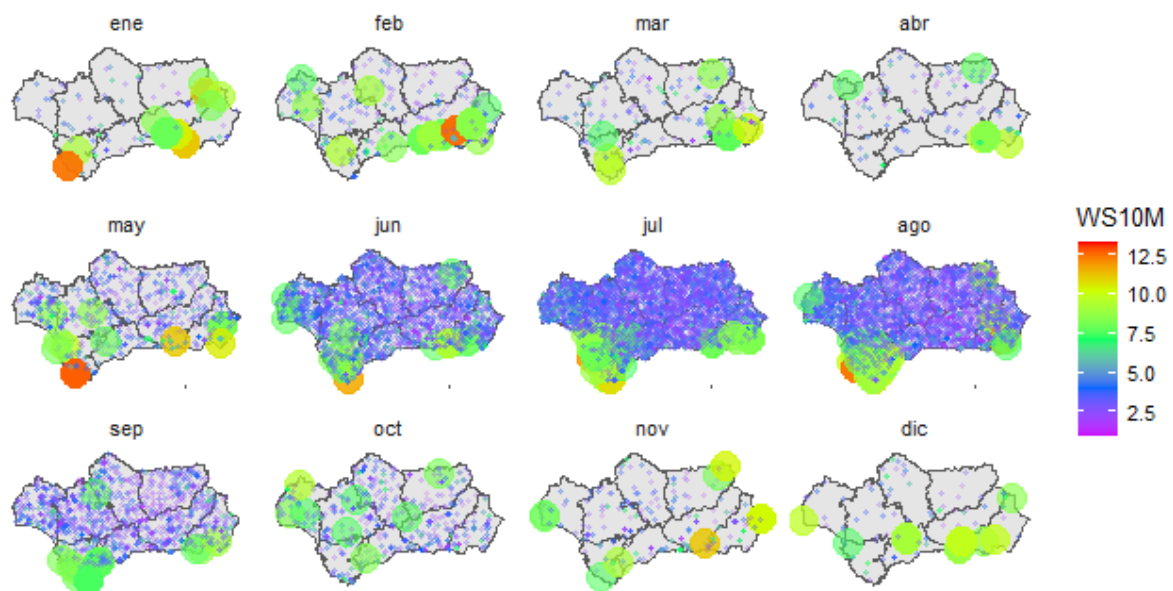
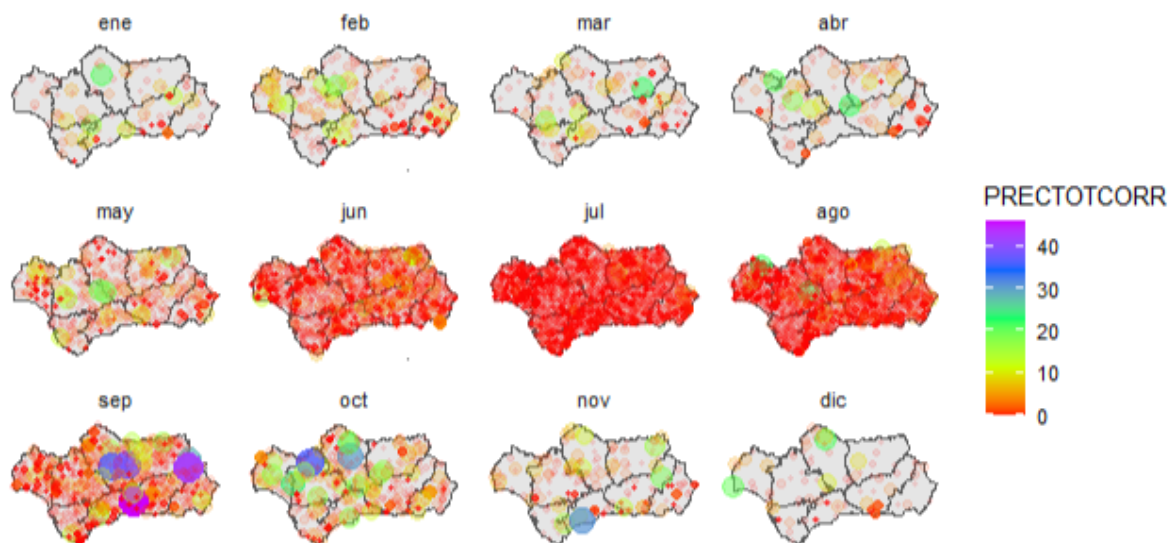


Figura A.3: Distribución espacial de $GWETTOP$ por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

Distribución espacial de WS10M por mes

Figura A.4: Distribución espacial de *WS10M* por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

Distribución espacial de PRECTOTCORR por mes

Figura A.5: Distribución espacial de *PRECTOTCORR* por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

Distribución espacial de WD10M por mes

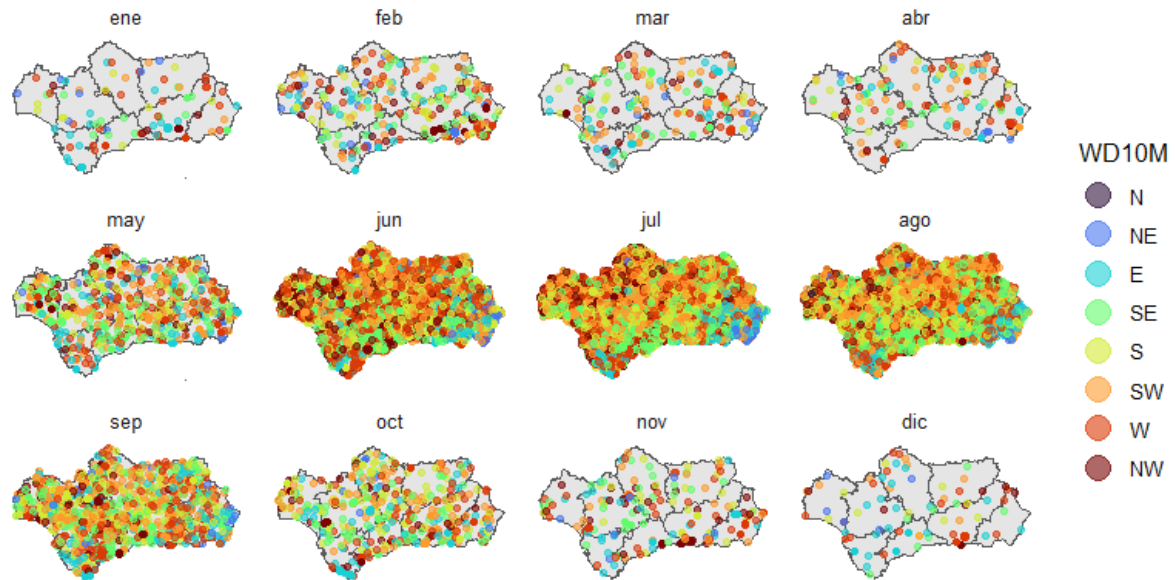


Figura A.6: Distribución espacial de $WD10M$ por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

A.1.2. Variables demográficas

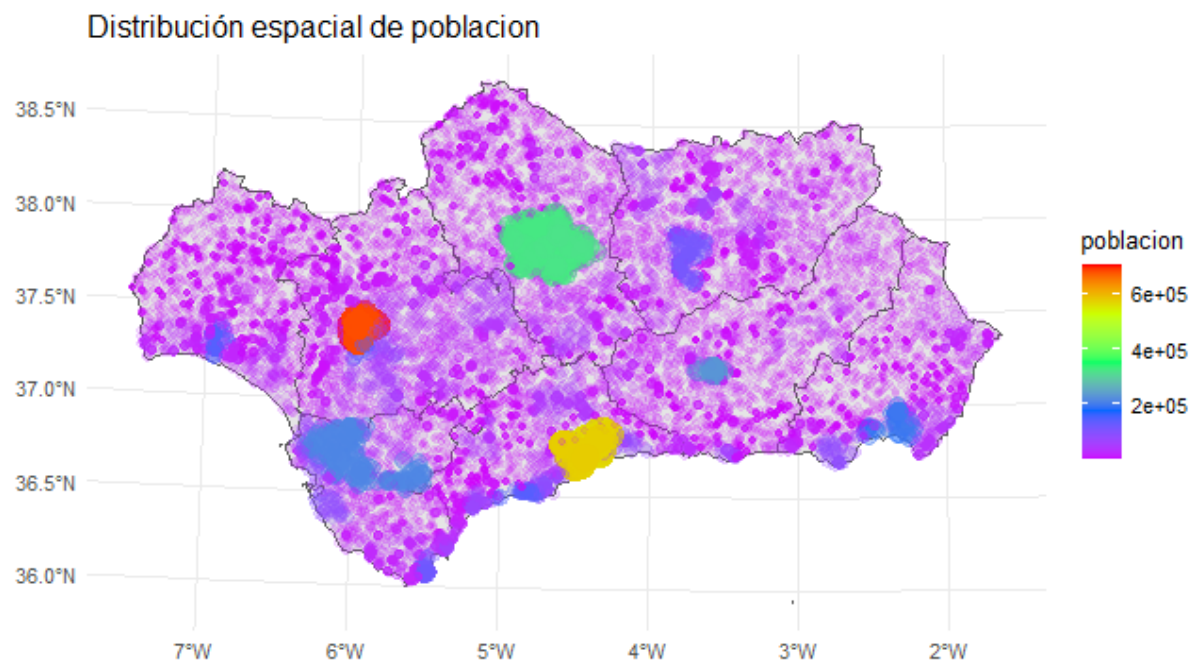


Figura A.7: Distribución espacial de *poblacion*. Fuente: *Elaboración propia*.

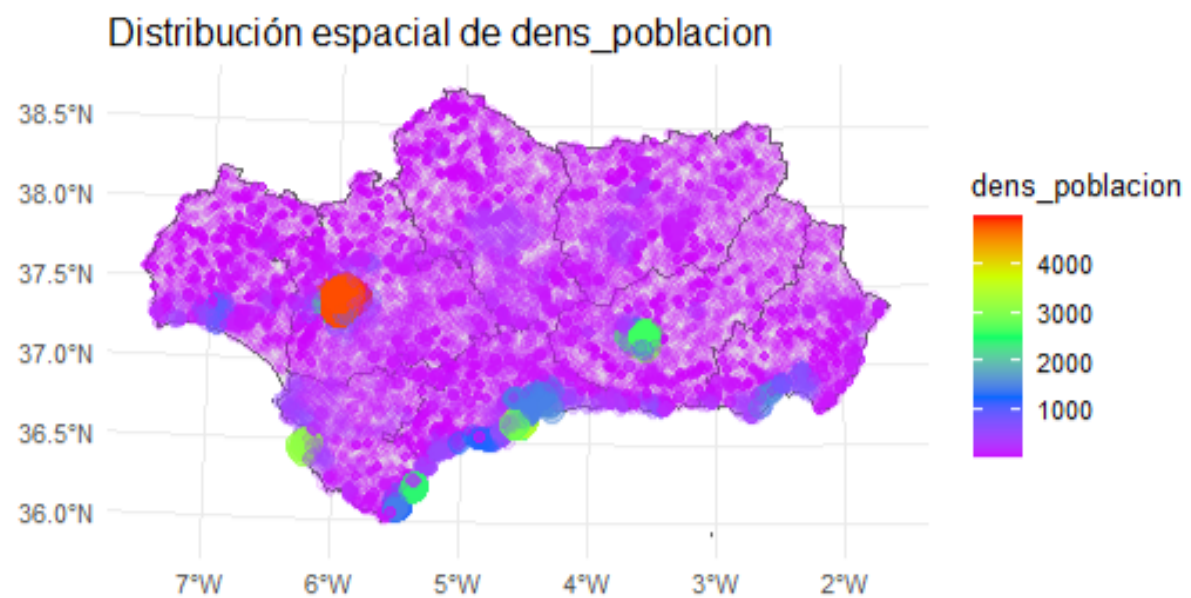


Figura A.8: Distribución espacial de *dens_poblacion*. Fuente: *Elaboración propia*.

A.1.3. Variable de vegetación

Distribución espacial de NDVI por mes

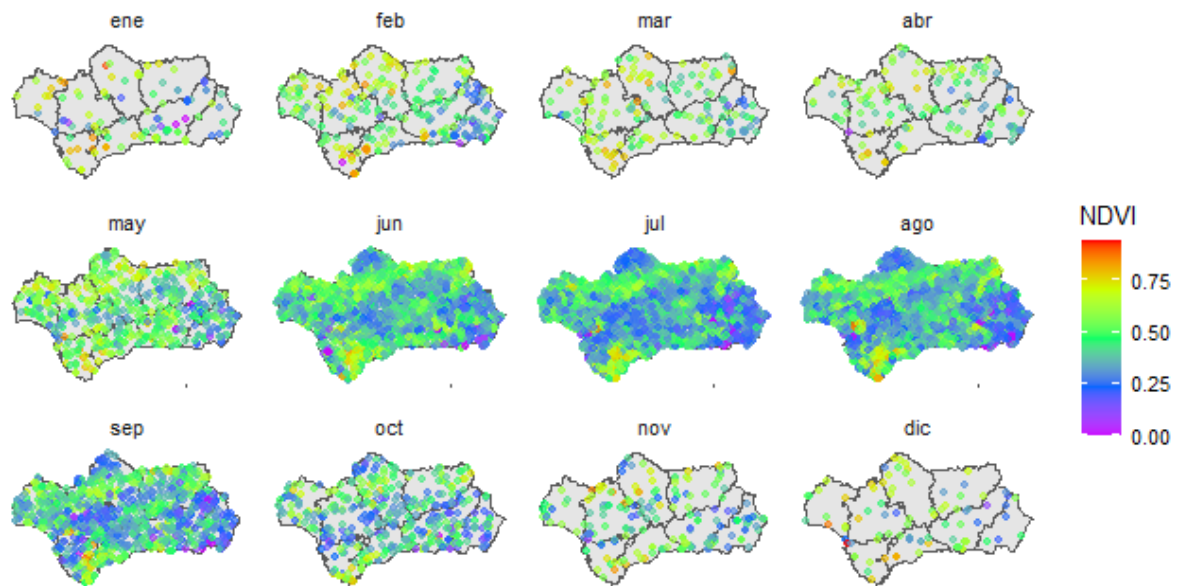


Figura A.9: Distribución espacial de *NDVI* por mes. *Fuente: Elaboración propia.*

A.1.4. Variable hidrológica

Distribución espacial de dist_rios

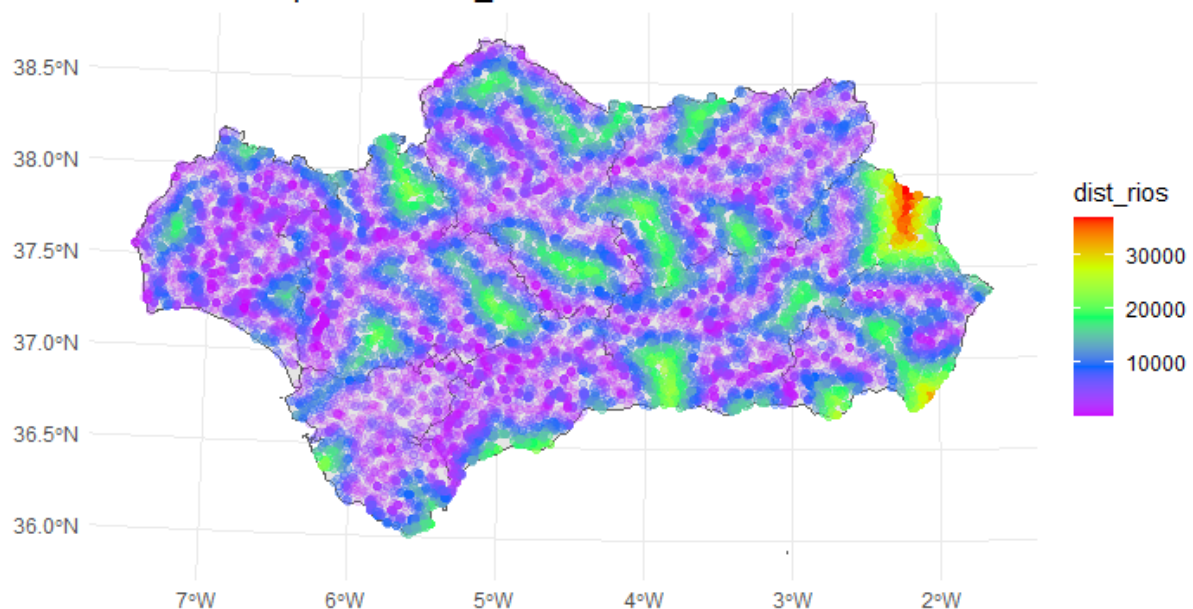


Figura A.10: Distribución espacial de *dist_rio*. *Fuente: Elaboración propia.*

A.1.5. Variables topográficas

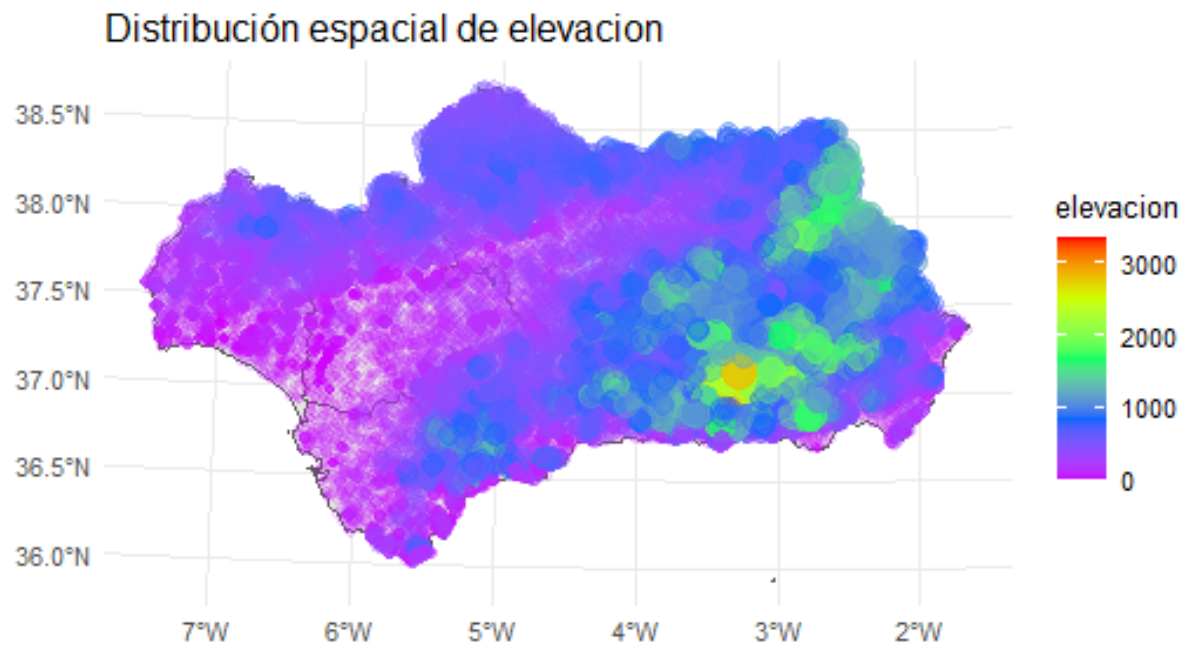


Figura A.11: Distribución espacial de *elevación*. Fuente: *Elaboración propia*.

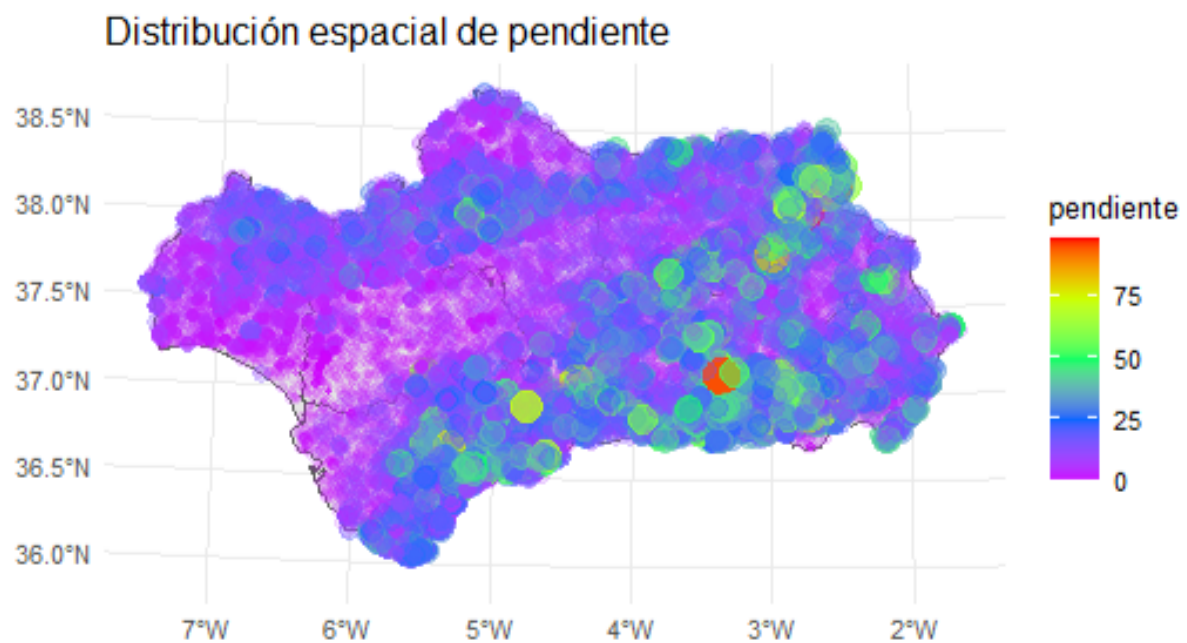


Figura A.12: Distribución espacial de *pendiente*. Fuente: *Elaboración propia*.

Distribución espacial de curvatura

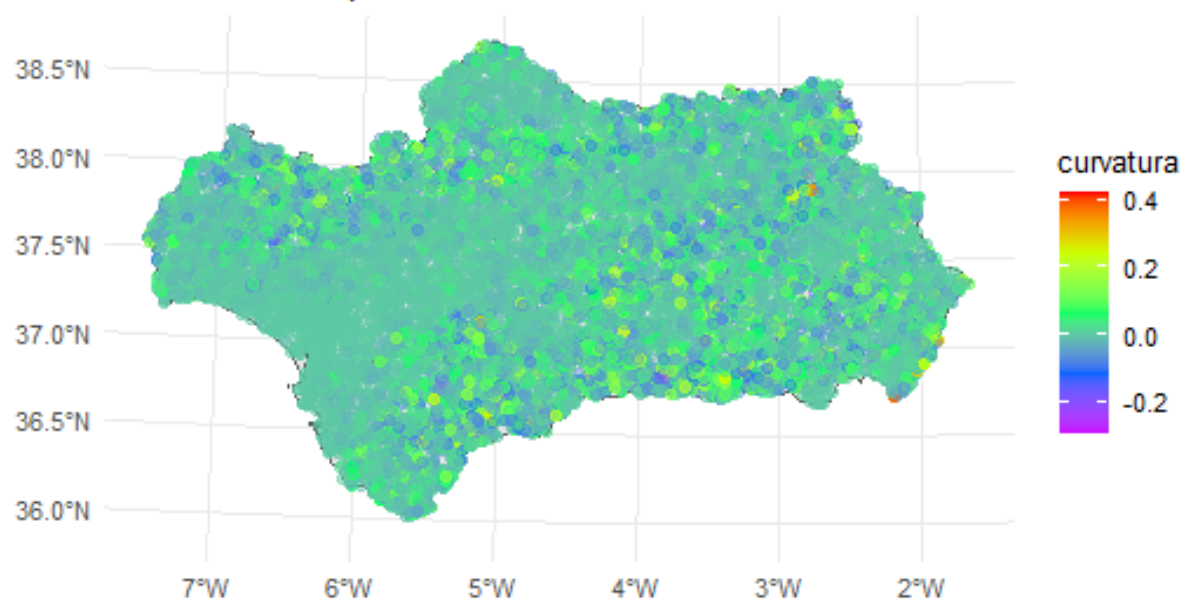


Figura A.13: Distribución espacial de *curvatura*. Fuente: *Elaboración propia*.

A.1.6. Variables antropológicas

Distribución espacial de dist_carretera

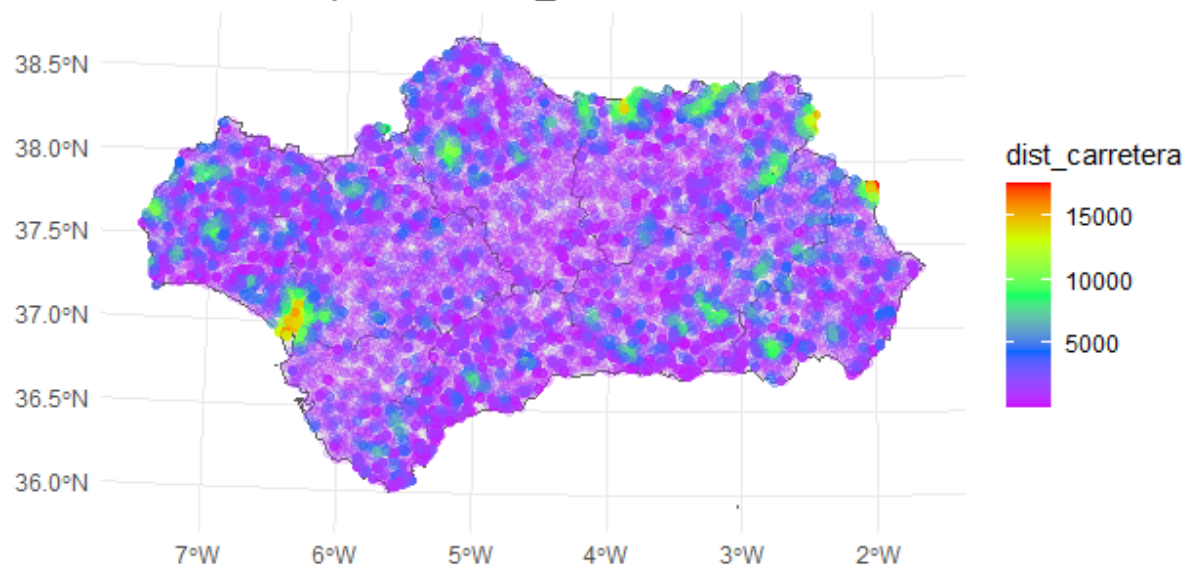
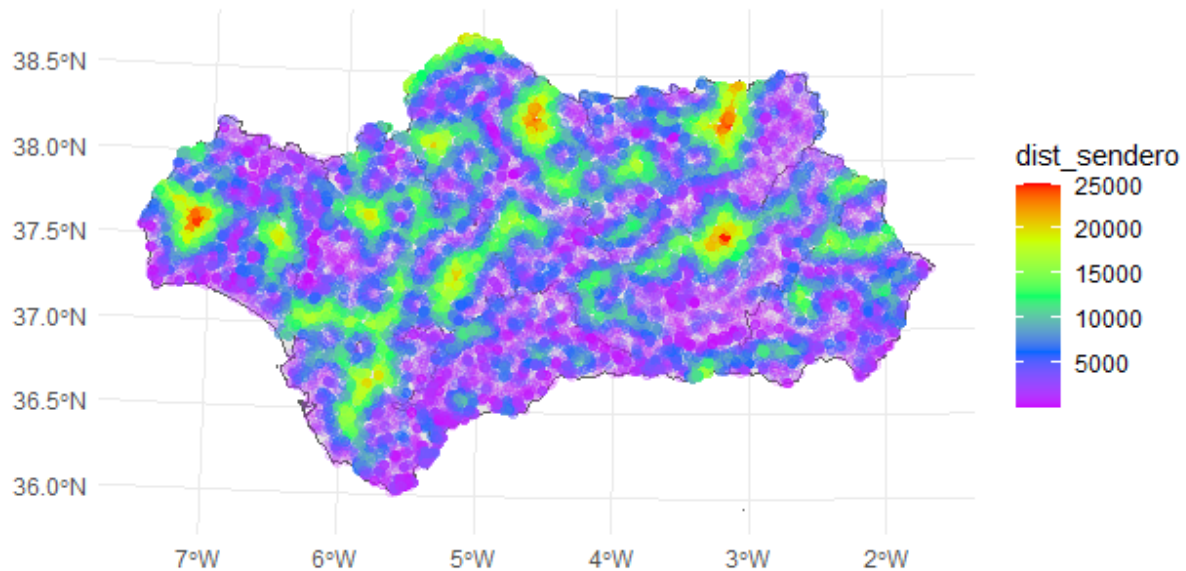
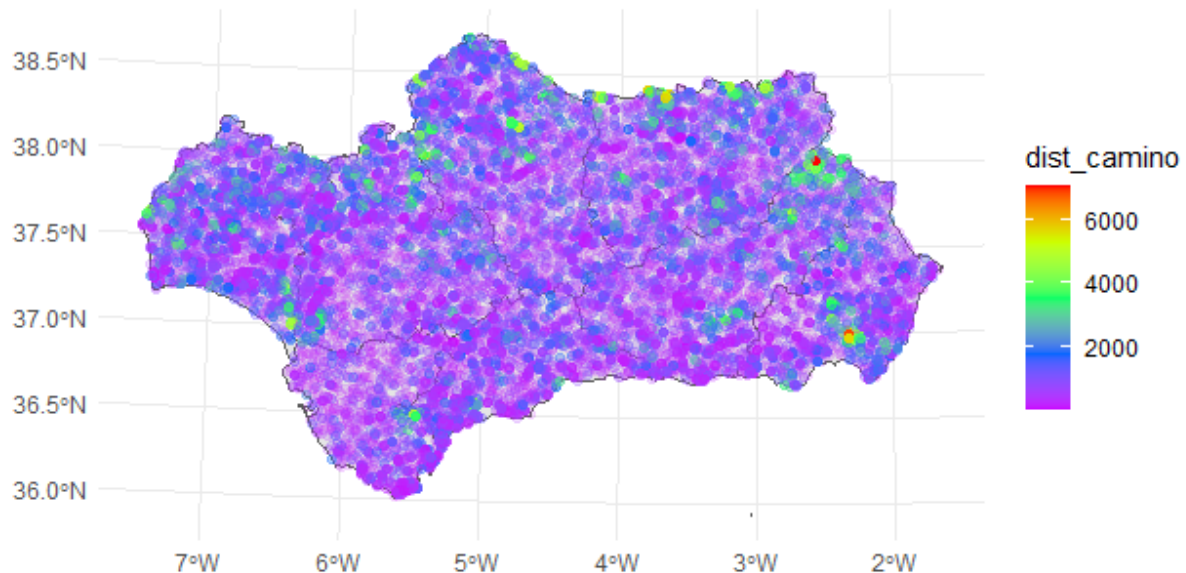


Figura A.14: Distribución espacial de *dist_carretera*. Fuente: *Elaboración propia*.

Distribución espacial de dist_senderoFigura A.15: Distribución espacial de *dist_sendero*. Fuente: *Elaboración propia*.**Distribución espacial de dist_camino**Figura A.16: Distribución espacial de *dist_camino*. Fuente: *Elaboración propia*.

Distribución espacial de dist_poblacion

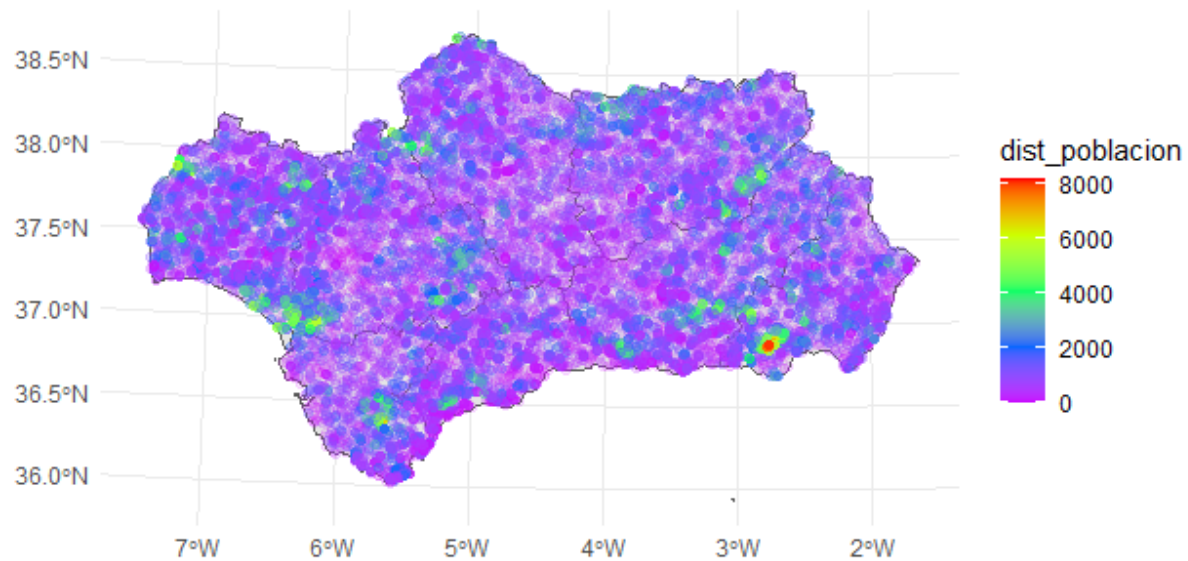


Figura A.17: Distribución espacial de *dist_poblacion*. Fuente: *Elaboración propia*.

Distribución espacial de dist_electr

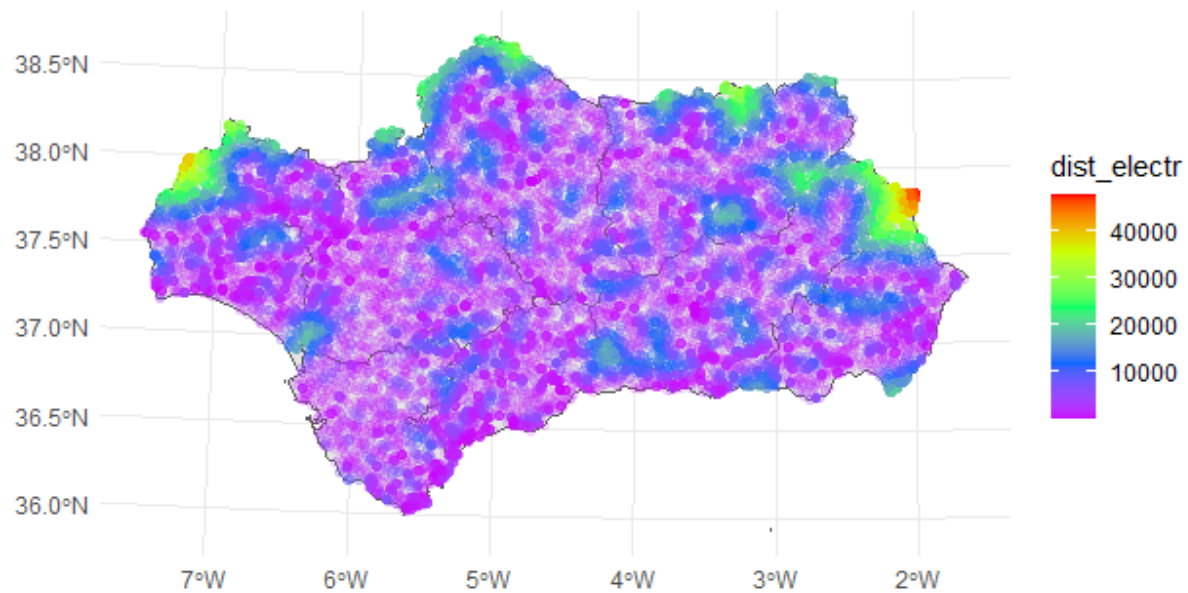
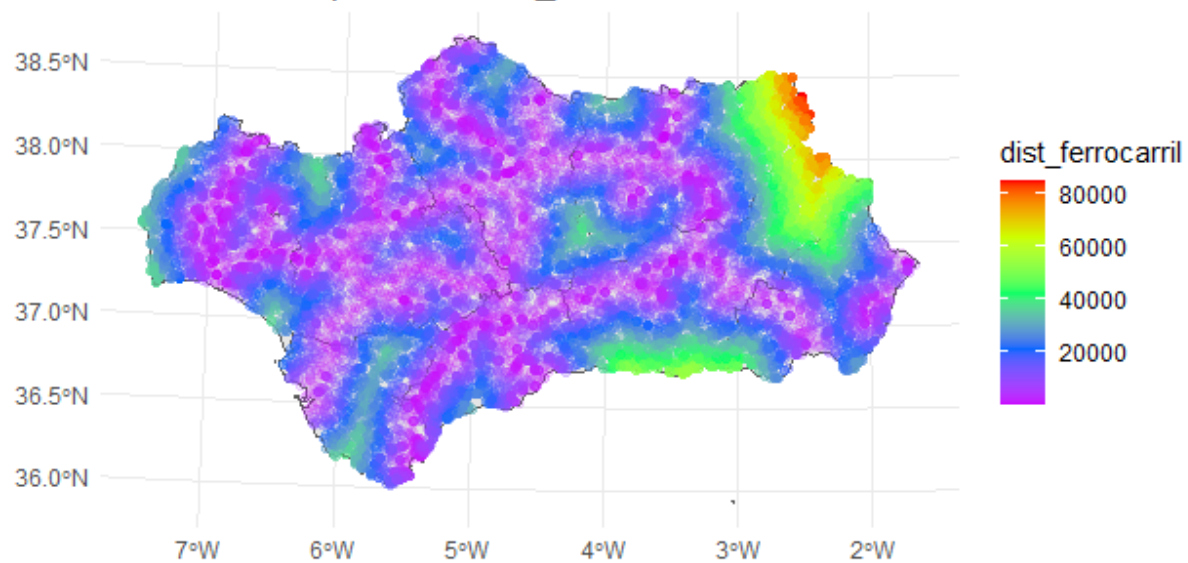
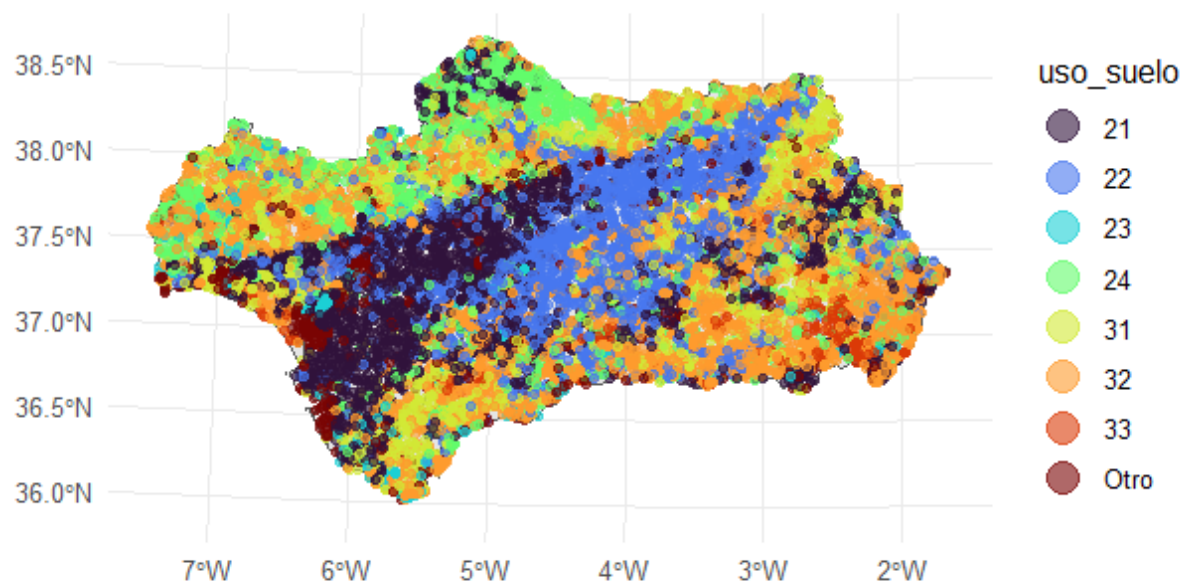


Figura A.18: Distribución espacial de *dist_electr*. Fuente: *Elaboración propia*.

Distribución espacial de dist_ferrocarrilFigura A.19: Distribución espacial de *dist_ferrocarril*. Fuente: *Elaboración propia*.**Distribución espacial de uso_suelo**Figura A.20: Distribución espacial de *uso_suelo*. Fuente: *Elaboración propia*.

A.2. Salidas de los modelos

A.2.1. Coeficientes regresión logística con penalización

#	term	estimate
	<chr>	<dbl>
1	(Intercept)	-0.0672
2	T2M	0.585
3	GWETTOP	-0.0235
4	RH2M	-0.417
5	WS10M	0.516
6	PRECTOTCORR	-0.221
7	elevacion	-0.296
8	pendiente	0.320
9	curvatura	0.149
10	dist_carretera	-0.186
11	dist_poblacion	-0.0631
12	dist_electr	-0.167
13	dist_ferrocarril	-0.182
14	dist_camino	-0.0636
15	dist_sendero	-0.244
16	poblacion	-0.134
17	dens_poblacion	0.0674
18	dist_rios	-0.0431
19	NDVI	-0.127
20	WD10M_NE	-0.106
21	WD10M_E	0.0431
22	WD10M_SE	0.0740
23	WD10M_S	0.0711
24	WD10M_SW	-0.0302
25	WD10M_W	0.000845
26	WD10M_NW	-0.0260
27	orientacion_N	-0.0127
28	orientacion_NE	-0.000391
29	orientacion_E	0.0114
30	orientacion_SE	0.0228
31	orientacion_S	0.0454
32	orientacion_SW	-0.00710
33	orientacion_W	-0.0686
34	orientacion_NW	0
35	enp_X1	-0.183
36	uso_suelo_X22	-0.191
37	uso_suelo_X23	0.567
38	uso_suelo_X24	0.436
39	uso_suelo_X31	0.368
40	uso_suelo_X32	1.08
41	uso_suelo_X33	0.356
42	uso_suelo_Otro	0.100
43	date_dow_Mon	-0.0554
44	date_dow_Tue	-0.0652
45	date_dow_Wed	0.00146
46	date_dow_Thu	0.0128
47	date_dow_Fri	-0.0116
48	date_dow_Sat	0.0545
49	date_month_Feb	0.209
50	date_month_Mar	0.123
51	date_month_Apr	0.0534
52	date_month_May	-0.0752
53	date_month_Jun	-0.366
54	date_month_Jul	-0.735
55	date_month_Aug	-0.600
56	date_month_Sep	-0.157
57	date_month_Oct	0.0359
58	date_month_Nov	0.107
59	date_month_Dec	0.00111

Figura A.21: Coeficientes del modelos de regresión logística lasso seleccionado. *Fuente: Elaboración propia.*

A.2.2. VIP Bosque Aleatorio

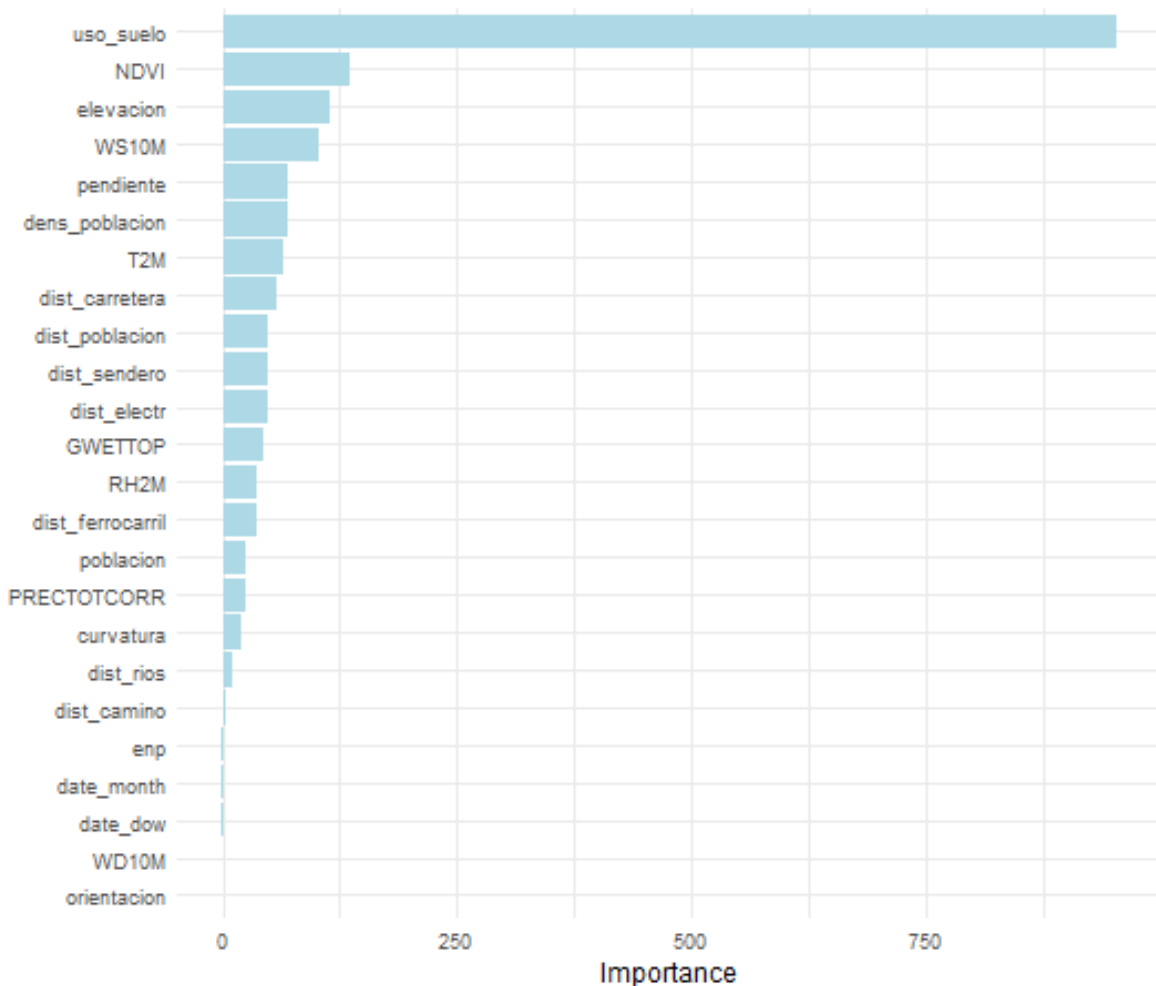


Figura A.22: Importancia de las variables en el Bosque Aleatorio final. *Fuente: Elaboración propia.*

Apéndice B

Apéndice: Código

Para elaborar el presente trabajo, ha sido necesario escribir una gran cantidad de código, debido al gran número de técnicas empleadas y de resultados y gráficos presentados. Siendo consciente del papel fundamental que la programación ha tenido en este trabajo, y de la necesidad de ilustrar algunas de los procedimientos seguidos, se ha optado por incluir un apéndice con los principales fragmentos del código empleado. El objetivo de este apéndice es, por tanto, ilustrar las técnicas empleadas, sirviendo de apoyo al texto.

El lector interesado encontrará aquí el código en lenguaje *R* empleado para llevar a cabo algunas de las tareas esenciales descritas en la memoria, con los comentarios necesarios para su correcta comprensión. Se ha decidido incluir los paquetes usados en cada sección por considerarse de interés.

Se han omitido o acortado muchas secciones, con el objetivo de no excederse en la extensión del apéndice, pero ilustrando adecuadamente las técnicas empleadas. El código completo, junto con los datos originales y los conjuntos de datos generados, puede consultarse en el repositorio de github <https://github.com/jbaezarh/TFG> o en el archivo adjunto proporcionado (en este caso, sin los datos originales).

B.1. Generación de la muestra

```
# Librerías -----  
# Se cargan las librerías que se usarán en esta sección  
  
library(terra) # Raster data  
library(sf) # Vector data  
library(mapSpain) # Polígonos de las regiones de España  
library(tidyverse) # Manipulación de datos  
library(lubridate) # Manipulación de fechas  
  
# CRS de referencia -----  
# Será el CRS que se use en todo el proyecto
```

```
pend <- rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif")
crs_reference = crs(pend)
rm(pend) # Se elimina de la memoria para liberar espacio

# Polígono de Andalucía -----
Andalucia <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") # Se obtiene el polígono
→ de la comunidad autónoma de Andalucía
andalucia_proj <- st_transform(Andalucia,crs_reference) # Se transforma
→ al sistema de referencia usado en el proyecto

# area_monte es el área donde se generarán las muestras negativas.

# Dado que no hay un mapa que indique claramente cuales son las zonas
→ que se consideran "monte" en Andalucía y dado que los polígonos de
→ incendios también cubren zonas agrícolas y urbanas (aunque menores
→ en número que las zonas forestales), se considerará "monte" toda
→ Andalucía, sin distinción. El sentido de esta variable es,
→ precisamente, que pueda modificarse en futuros estudios
area_monte <- andalucia_proj

# Generación de la muestra ----

# Generación de la muestra estratificando por mes de forma que la
→ proporción de observaciones positivas y negativas por mes (en todo
→ el periodo) sea la misma

## Tamaño muestral -----
# Se dispone de 1089 incendios correctamente registrados entre 2002 y
→ 2022

n_in=10 # Número de puntos a muestrear dentro de cada polígono
n_out=1089*10 # Número de muestras negativas

## Generación aleatoria de fechas para las muestras negativas ---

# Primero se leen todos los datos de todos los archivos de incendios y
→ se almacenan en la variable incendios
incendios = NULL

for (year in 2002:2022) {
  incendios = rbind(incendios,
    → st_read(paste0("./data_raw/incendios_2000-2022/incendios_",
      year,".shp")) %>%
    select("FECHA_INIC" =
    → matches("(?i)^FECHA_INIC$|^fecha_inic.$")))
}
```

```

}

# Se cuenta el número de incendios con fecha de inicio correcta en cada
→ mes
incendios_mes = incendios %>%
  mutate(FECHA_INIC = ymd(FECHA_INIC), .keep="unused") %>%
  filter(!is.na(FECHA_INIC)) %>%
  filter(year(FECHA_INIC)<=2022,year(FECHA_INIC)>=2002) %>%
  st_drop_geometry() %>%
  mutate(MES = month(month(FECHA_INIC))) %>%
  count(MES)

# Fechas posibles para las muestras negativas
possible_dates = tibble (date = seq(as.Date('2002/01/01'),
→ as.Date('2022/12/31'), by="day")) %>%
  mutate(MES = month(date)) %>%
  left_join(incendios_mes,
    join_by(MES))

set.seed(12345) # Se fija la semilla para que sea reproducible

# Se generan fechas aleatorias para las muestras negativas entre 2002 y
→ 2022 siguiendo con una distribución de probabilidad proporcional a
→ la cantidad de incendios observados en cada mes
dates = sample(possible_dates$date,
  n_out, replace = T,
  prob = possible_dates$n)

rm(incendios, possible_dates) # Se borran para liberar memoria

## Selección de localizaciones aleatorias -----
# Para la selección de la muestra se seguirá el siguiente
→ procedimiento:
# 1. Para las muestra positivas: Se tomarán n_in puntos aleatorios
→ dentro de cada polígono de incendio y se le asociará a cada uno de
→ ellos la fecha de inicio del incendio.
# 2. Para la muestras negativas: Se le asociará una localización
→ aleatoria dentro de area_monte a cada una de las fechas aleatorias
→ generadas dentro del periodo de estudio (dates). Se tendrá en cuenta
→ que no pueden haber muestras negativas a menos de 15km de una zona
→ en la que haya habido un incendio en una franja de 6 días alrededor
→ de la fecha de la observación (3 días antes a 3 días después).

points_in = NULL # Almacena las muestras positivas
points_out = NULL # Almacena las muestras negativas

for (year in 2002:2022) {

```

```
cat("YEAR ", year," : -----\\n")
cat(" Generando muestras positivas...\\n")
incendios <-
→ st_read(paste0("./data_raw/incendios_2000-2022/incendios_",year,
                 ".shp"),quiet=T) |>
  st_transform(crs = crs_reference) |>
  rename_with(.fn=tolower) |>
  mutate(fecha_inic=ymd(fecha_inic),geometry,.keep="none")

## Generación de puntos positivos

for (i in 1:nrow(incendios)) {
  point_in_sfc <- st_sample(incendios[i,],size=n_in) # Se generan n_i
  → puntos dentro de cada incendio
  point_in_attr <- data.frame(fire = rep(1,n_in),date =
  → rep(incendios[i,]$fecha_inic,n_in))
  point_in <- st_sf(point_in_attr,geometry= point_in_sfc)

  if (is.null(points_in)) {
    points_in <- point_in
  } else {
    points_in <- points_in |>
      add_row(point_in)
  }
}

## Generación de puntos negativos

cat(" Generando muestras negativas...\\n")
# ---> Nota: los puntos se generan en area_monte

dates_year <- dates[year(dates) == year]
locations = NULL

for (day in dates_year) {
  incendios_day = filter(incendios,fecha_inic>=day-3 &
  → fecha_inic<=day+3)
  if (nrow(incendios_day)==0){
    # Si no ha habido incendios en una franja de 6 días en Andalucía
    if (is.null(locations)) {
      locations = st_sample(area_monte,size=1)
    } else {
      locations = c(locations, st_sample(area_monte,size=1))
    }
  } else {
```

```

# Si ha habido algún incendio en una franja de 6 días en Andalucía
→
# (3 días antes a 3 días después)
repeat {
  possible_location = st_sample(area_monte, size=1)
  # Se comprueba si está a 15km o menos de un incendio registrado
  if (!st_is_within_distance(possible_location,
                             st_union(incendios_day),
                             dist = 15000, sparse = FALSE)) {
    if (is.null(locations)) {
      locations = possible_location
      break
    } else {
      locations = c(locations, possible_location)
      break
    }
  }
}
}

points_out_attr <- data.frame(fire = rep(0,length(dates_year)), date =
→ dates_year)

if (is.null(points_out)) {
  points_out <- st_sf(points_out_attr, geometry= locations)
} else {
  points_out <- points_out |>
    add_row(st_sf(points_out_attr, geometry= locations))
}

sample <- rbind(points_in,points_out) # La muestra generada

# Comprobación y corrección -----
summary(sample) # Hay una fecha de un incendio errónea
max(sample$date,na.rm=T) # "2033-08-15"

# Se eliminan las observaciones con fecha de incendio errónea que se han
→ detectado
sample <- sample[-which(sample$date==max(sample$date,na.rm=T)),]
summary(sample) # Corregido

```

```
# Almacenamiento de resultados -----
save(sample,file=paste0("salidas_intermedias/sample_strat_",
                         Sys.Date(),".RData"))
```

B.2. Asignación de variables a localizaciones

A continuación se define la función `asignar_variables` que dada una muestra de puntos en Andalucía con fechas comprendidas entre 2002 y 2022 le asocia a cada observación todos los valores de las variables consideradas en el estudio. Esta función se usará varias veces a lo largo del trabajo.

```
# Librerías -----
# Se cargan las librerías que se usarán en esta sección
library(nasapower) # Para obtener la información meteorológica
library(raster, include.only = c("rasterFromXYZ")) # Función para
→ construir rásteres a partir de data.frames
library(tidyverse) # Manipulación de datos
library(sf) # Vector data
library(terra) # Raster data
library(mapSpain) # Polígonos de las regiones de España
library(lubridate) # Manipulación de fechas

asignar_variables = function(sample) {
  # Argumentos:
  # * sample: objeto sf con una columna de geometrías de tipo POINT
  #   (dentro de los límites de Andalucía) y fechas comprendidas entre
  #   01/01/2002 y 31/12/2022

  crs_reference = st_crs(sample) # Se usa el sistema de referencia de
  → coordenadas de la muestra
  and = esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") %>%
  → st_transform(st_crs(sample)) # Polígono de Andalucía

  # Variables meteorológicas -----
  cat("Asignando variables meteorológicas...\n")

  # Tranformamos los datos a WGS84
  andalucia_WGS84 <- st_transform(and,crs="WGS84")

  dataset = NULL # Variable en la que se almacenará el conjunto completo

  # Se trabaja anualmente, pues la API de NASA POWER solo admite
  → consultas de hasta 366 días

  for (year in sort(unique(year(sample$date)))) {
```

```

cat("YEAR ", year, " : -----\\n")

# Los puntos de cada año
points = filter(sample,year(date)==year)
points_WGS84 <- st_transform(points,crs="WGS84")

# Consulta a la api para obtener todo los valores del año
daily_single_ag <- get_power(
  community = "ag",
  lonlat = c(-8,35.5,-1.5,39), # Límites de Andalucía
  pars = c("T2M","GWETTOP", "RH2M", "WD10M", "WS10M", "PRECTOTCORR"),
  dates = paste0(year,c("-01-01","-12-31")),
  temporal_api = "daily")

# Identificador
daily_single_ag$clim_id <- 1:nrow(daily_single_ag)
points$clim_id = NA # Se inicializa el identificador

for (day in unique(points$date)) {

  points_day = points$date==day

  # Seleccionar un día
  clim_day <- filter(daily_single_ag,YYYYMMDD==day) |>
    dplyr::select(x = LON,y = LAT,clim_id= clim_id)

  id_rast_day = rast(rasterFromXYZ(clim_day,crs="WGS84")) # Se crea
  → el raster con los identificadores

  points[points_day,]$clim_id <- terra::extract(id_rast_day,
  → points_WGS84[points_day,])$clim_id # Se asocia a cada registro de la
  → muestra el identificador correspondiente
}

# Haciendo uso del identificador se asocian todas las variables
→ meteorológicas correspondientes a cada registro
points <- points |>
  left_join(select(daily_single_ag, -c(LAT,LON,DOY,YYYYMMDD)),
            by=join_by(clim_id)) |>
  select(-clim_id)

dataset = rbind(dataset,points)
}

rm(points,points_WGS84,daily_single_ag,clim_day,
  id_rast_day,points_day,day,year,andalucia_WGS84)

```

```
# Variables topográficas -----
cat("Asignando variables topográficas...\\n")
elev <- rast("data_raw/topograficas/elevacion.tif")
pend <- rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif")
orient <- rast("data_raw/topograficas/orientacion.tif")
curv <- rast("data_raw/topograficas/curvatura.tif")

# Se extraen los valores de cada una de las capas
var_topograficas <- list(elevacion = elev,pendiente = pend,
                         orientacion = orient,curvatura = curv) |>
  lapply(as.numeric) # Es necesario pasarlas a numeric para poder
                     # trabajar con ellas y extraer los valores

points_topograficas <- sapply(var_topograficas, function(x)
  terra:::extract(x,dataset))[2,] |>
  as_tibble()

dataset <- cbind(dataset,points_topograficas)

rm(elev,pend,orient,curv,var_topograficas,points_topograficas)

# Variables antropogénicas -----
cat("Asignando variables antropogénicas...\\n")

## Para optimizar el cálculo evitando que se repitan cálculos si hay
  → puntos repetidos:!!
dataset_geoms <- dataset %>%
  group_by(geometry) %>%
  group_keys() %>%
  st_sf(crs = st_crs(dataset))

### Carreteras: ----
carreteras <-
  → read_sf("data_raw/antropológicas/RedCarreteras/09_14_RedCarreteras.shp")
  → |>
    st_union()

dataset_geoms$dist_carretera <- st_distance(dataset_geoms,carreteras)
  → |>
    as.numeric()      # metres

rm(carreteras)
```

```

#### Poblaciones: ----
poblaciones <-
→  read_sf("data_raw/antropologicas/Poblaciones/07_01_Poblaciones.shp")
→  |>
    st_union()

dataset_geoms$dist_poblacion <- st_distance(dataset_geoms,poblaciones)
→  |>
    as.numeric()      # metres

rm(poblaciones)

#### Línea Eléctrica: ----
linea_electrica <-
→  read_sf("data_raw/antropologicas/LineaElectrica/10_14_LineaElectrica.shp")
→  |>
    st_union()

dataset_geoms$dist_electr <- st_distance(dataset_geoms,linea_electrica)
→  |>
    as.numeric() # metres

rm(linea_electrica)

#### Ferrocarril: ----
ferrocarril <-
→  read_sf("data_raw/antropologicas/Ferrocarril/09_21_Ferrocarril.shp")
→  |>
    st_union()
dataset_geoms$dist_ferrocarril <-
→  st_distance(dataset_geoms,ferrocarril) |>
    as.numeric()

rm(ferrocarril)

#### Camino / Vía: ----
camino <- read_sf("data_raw/antropologicas/Camino/09_19_Camino.shp")
viapec <-
→  read_sf("data_raw/antropologicas/Camino/09_22_ViasPecuarias.shp")

camino_viapec <- c(st_geometry(camino),st_geometry(viapec))
rm(camino,viapec)

camino_viapec <- st_union(camino_viapec)

dataset_geoms$dist_camino <- st_distance(dataset_geoms,camino_viapec)
→  |>

```

```
as.numeric()

rm(camino_viapec)

### Sendero / Vía Verde / CarrilBici: ----
viaverde <-
  read_sf("data_raw/antropologicas/Sendero_ViaVerde/09_24_ViaVerde.shp")
  -->
  sendero <-
  read_sf("data_raw/antropologicas/sendero_ViaVerde/09_20_Sendero.shp")
  -->
  carrilbic <-
  read_sf("data_raw/antropologicas/sendero_ViaVerde/09_23_CarrilBici.shp")

sendero_viaverde_carrilbici <-
  c(st_geometry(viaverde),st_geometry(sendero),st_geometry(carrilbic))
  |>
  st_union()

dataset_geoms$dist_sendero <-
  st_distance(dataset_geoms, sendero_viaverde_carrilbici) |>
  as.numeric()

rm(sendero,sendero_viaverde_carrilbici, viaverde, carrilbic)

### ENP: ----
enp1 <-
  read_sf("data_raw/antropologicas/ENP/11_07_Enp_FiguraProteccion.shp"
  )
  -->
  enp2 <-
  read_sf("data_raw/antropologicas/ENP/11_07_Enp_RegimenProteccion.shp")

enp <- c(st_geometry(enp1),st_geometry(enp2)) |> st_union()
enp_sf <- st_sf(enp)

# Se rasteriza para aumentar la eficiencia computacional
enp_rast <- rasterize(enp_sf,
                        rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif"), #
                        → Modelo
                        background = 0)
dataset_geoms$enp= terra::extract(enp_rast,dataset_geoms)[,2]

rm(enp,enp1,enp2,enp_sf,enp_rast)

### Uso Suelo: ----
# Inicialmente se ha rasterizado para aumentar la eficiencia
→ computacional
```

```

# UsoSuelo <-
→  read_sf("data_raw/antropologicas/UsoSuelo/06_01_UsoSuelo.shp")
# UsoSuelo_rast <- rasterize(UsoSuelo,
#
→  rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif"), # Modelo
#                                field="cod_uso")

UsoSuelo_rast <- rast("data_cleaning/uso_suelo_rast.tiff")

dataset_geoms$uso_suelo =
→  terra::extract(UsoSuelo_rast,dataset_geoms)[,2]

# Hidrográficas -----
cat("Asignando variables hidrográficas...\n")

### Distancia a ríos: ----
rios <- read_sf("data_raw/hidrograficas/Rios_Espana.shp") |>
  st_transform(st_crs(dataset)) |>
  st_crop(xmin = 100394.4, # Esto se hace solo para no tener que
   →  considerar todo el file y que sea más eficiente
   →  computacionalmente
      ymin = 3976888.6,
      xmax = 690000.8,
      ymax = 4350000.0) |>
  st_union()

dataset_geoms$dist_rios <- st_distance(dataset_geoms,rios) |>
  as.numeric() # metres

rm(rios)

## Se vuelven a desagrupar los registros y se le asigna a cada
→  registro los valores correspondientes calculados!!
dataset <- dataset %>%
  st_join(dataset_geoms,left = TRUE) # Es un left join espacial

# Demográficas -----
cat("Asignando variables demográficas...\n")

### Población y densidad de población: ----

poblacion <-
→  read_csv2("data_raw/antropologicas/Población/poblacion_municipios.txt",
            locale=locale(decimal_mark = ","),
            col_select = 1:5,col_types = "ccifn") |>
  mutate(Valor=as.integer(round(Valor))) # La población debe ser un
   →  entero

```

```
area_municipios <-
  read_csv2("data_raw/antropologicas/Población/extensión_municipal.txt",
            locale=locale(decimal_mark = ","),
            col_select = 1:6, col_types = "fffffn")

area_municipios <- area_municipios %>%
  filter(!is.na(CODIGO_INE3)) %>%
  select(CODIGO_INE3,Valor) %>%
  rename("Área" = "Valor")

# Se calcula la densidad de población anual como el cociente del
→ número de habitantes entre la extensión del municipio
dens_poblacion <- poblacion %>%
  select(-Medida) %>%
  rename("Población" = "Valor",
        "Municipio" = "Lugar de residencia") %>%
  left_join(area_municipios,
            join_by("CODIGO_INE3")) %>%
  mutate(dens_poblacion = Población/Area) %>%
  select(-Area)

municipios <- esp_get_munic(epsg = 4258,region = "Andalucía") |>
  st_transform(crs_reference)

# Se asocia cada observación su código de municipio correspondiente

num_mun = st_intersects(dataset,municipios)

# Se eliminan las observaciones que no están en ningún municipio
if (any(sapply(num_mun,function(x) length(x) == 0))) {
  cat("Eliminamos las
  → observaciones:\n",which(sapply(num_mun,function(x) length(x) ==
  → 0)))
  dataset = dataset[-which(sapply(num_mun,function(x) length(x) ==
  → 0)),]
}

dataset$cod_municipio <-
  municipios[unlist(st_intersects(dataset,municipios)),]$LAU_CODE

dataset <- dataset |>
  left_join(dens_poblacion,
            join_by(cod_municipio==CODIGO_INE3,YEAR==Anual)) |>
  rename("municipio" = "Municipio",
        "poblacion" = "Población")
```

```

# Vegetación -----
cat("Asignando variables de vegetación...\\n")

#### NDVI -----
dataset$NDVI = NA

for (YEAR in 2002:2022) {
  for (MONTH in 1:12) {
    MM = str_pad(MONTH,2,"left",pad = "0")
    YY = substr(as.character(YEAR),3,4)

    if (as.numeric(YY)<=06) {
      ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YEAR,
                      "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/
                      InfRaster/TIFF/TERMOD_",
                      YY,MM,"01_h17v05_medmndvi.tif")
    } else if (as.numeric(YY)<=11) {
      ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YEAR,
                      "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/
                      InfRaster/TIF/TERMOD_",
                      YY,MM,"01_h17v05_medmndvi.tif")
    } else if (as.numeric(YY)<=21) {
      ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YEAR,
                      "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/
                      InfRaster/TIFF/termod_",
                      YY,MM,"01_h17v05_medmndvi.tif")
    } else {
      ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YEAR,
                      "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/
                      InfRaster/COG/termod_",
                      YY,MM,"01_h17v05_medmndvi_COG.tif")
    }

    if (file.exists(ruta)) {
      cat(YEAR,MONTH,"\\n")
      # Observaciones en ese mes y año
      isMY = dataset$YEAR==YEAR & dataset$MM==MONTH
      if (any(isMY)) {
        NDVI_rast = as.numeric(rast(ruta))
        if (MONTH==4 & YEAR==2011){
          # Ese archivo viene defectuoso y se le asigna el CRS de los
          # otros archivos del mismo año (todos los demás del año
          # tienen el mismo)
          crs(NDVI_rast) = crs(rast(
            "data_raw/vegetacion/2011TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/
            InfRaster/TIF/TERMOD_110501_h17v05_medmndvi.tif"))
        }
      }
    }
  }
}

```

```
        }
    dataset[isMY,]$NDVI =
→ terra::extract(NDVI_rast,dataset[isMY,])[,2]
    }
} else
    cat("No existe: ",YEAR,"-",MONTH,"\n")
}
}

# Factores -----
# Codificación de las variables categóricas como factores:

dataset <- dataset |>
    mutate(enp = as.factor(enp),
    orientacion = cut(orientacion,
                    breaks = c(-Inf, -1, 22.5, 67.5, 112.5,
→ 157.5, 202.5, 247.5, 292.5, 337.5, 360),
                    labels = c("Plano", "N", "NE", "E", "SE",
→ "S", "SW", "W", "NW", "N")),
    WD10M = cut(WD10M,
                    breaks = c(0, 22.5, 67.5, 112.5, 157.5, 202.5,
→ 247.5, 292.5, 337.5, 360),
                    labels = c("N", "NE", "E", "SE", "S", "SW", "W",
→ "NW", "N")),
    uso_suelo = uso_suelo |>
        as.character() |>
        str_sub(0,2) |>
        as.factor()
    ) |>
select(-c(YEAR,MM,DD))

return(dataset)
}
```

Se usa la función definida para asignar las variables explicativas a la muestra generada:

```
# Se carga la muestra generada en el paso anterior:
load("salidas_intermedias/sample_strat_2024-04-26.RData")

# Se eliminan las observaciones que no tienen fecha pues no se pueden
→ usar para el estudio
sample <- na.omit(sample)

# Se aplica la función a la muestra
dataset <- asignar_variables(sample)
```

```

# Se almacenan los resultados
save(dataset,
      file = paste0("salidas_intermedias/dataset_strat_completo",
                    Sys.Date(),".RData"))

# Eliminación de casos faltantes
← -----
datos <- dataset |>
  mutate(fire = as.factor(fire)) |>
  drop_na()

```

La eliminación de los datos faltantes no se realizó inmediatamente, previamente se llevó a cabo un estudio exhaustivo de los valores perdidos y se valoraron otras opciones. No se incluye aquí por no alargar el apéndice, aunque puede revisarse en la sección “Depuración de la Muestra” del código adjunto.

B.3. Modelos

Esta sección es muy extensa, dada la cantidad de modelos que se construyen. Para evitar extender demasiado el apéndice, tan solo se mostrará aquí el código de algunos de los modelos construidos, con el objetivo de ilustrar el uso de las funciones de la librería *tidymodels* y el flujo de trabajo seguido para construir los modelos.

Se incluye la definición de dos funciones propias usadas para la evaluación de los modelos `get_metrics` y `tuning_plot`. La primera usada para obtener las métricas de rendimiento de los modelos, y la segunda para construir gráficos como la Figura 5.1.

```

# Librerías -----
# Se cargan las librerías que se usarán en esta sección
library(tidyverse) # Manipulación de datos
library(sf) # Vector data
library(tidymodels) # Ecosistema para la construcción de modelos
library(akima) # Función interp
library(magrittr) # Operador%<>%
library(ggpubr) # Función ggarrange
library(knitr) # Función kable

# Carga de datos -----
load("salidas_intermedias/datos_strat_depurados_geom_2024-05-03.RData")

# Agrupación clases uso_suelo -----
# Nos quedamos con los 7 niveles del factor más frecuentes (clases 2 y
← 3)
datos <- datos |>
  mutate(uso_suelo = fct_lump(uso_suelo,
                                n = 7,

```

```
other_level= "Otro"))

# Funciones para la evaluación de modelos -----
# Función para obtener las medidas de rendimiento de los modelos a
→ partir de un objeto predict
get_metrics <- function(pred) {
  list(
    res = tibble(
      roc_auc = pred |>
        roc_auc(truth = fire, .pred_0) |>
        pull(.estimate),
      accuracy = pred |>
        accuracy(truth = fire, .pred_class) |>
        pull(.estimate),
      recall = pred |>
        sensitivity(truth = fire, .pred_class,
                     event_level="second") |>
        pull(.estimate),
      specificity = pred |>
        spec(truth = fire, .pred_class,
              event_level="second") |>
        pull(.estimate),
      precision = pred |>
        precision(truth = fire, .pred_class,
                   event_level="second") |>
        pull(.estimate)),
    conf_mat = pred |> conf_mat(truth = fire, .pred_class))
  }

# Función para mostrar gráficamente los resultados del tuning de un
→ modelo con dos parámetros

tuning_plot = function(mod_res) {
  datos_metrics = mod_res %>%
    collect_metrics()

  plots = list()

  for (metric in unique(datos_metrics$metric)) {

    datos = datos_metrics %>%
      filter(.metric==metric)

    # Interpolan los datos faltantes
    datos_interp <- interp(datos[[1]], datos[[2]], datos$mean)

    # Crear un nuevo dataframe con los datos interpolados
```

```

datos_interp_df <- data.frame(
  expand.grid(x = datos_interp$x, y = datos_interp$y), z =
  ↪ as.vector(datos_interp$z))

# Crear el gráfico de mapa de calor con interpolación
p = ggplot(datos_interp_df, aes(x = x, y = y, fill = z)) +
  geom_tile() +
  scale_fill_viridis_c(option = "turbo", name = NULL, na.value =
  ↪ "transparent") +
  labs(title = "",
       x = colnames(datos)[1],
       y = colnames(datos)[2],
       fill = metric) +
  theme_minimal()

plots[[metric]] = p
}
ggarrange(plotlist = plots,
          labels=c("Accuracy", "Specificity", "ROC-AUC", "Recall"),
          align = "hv")
}

```

B.3.1. Partición temporal entrenamiento-validación-test

```

set.seed(123) # Se fijan semillas para que sea reproducible

splits = initial_validation_time_split(datos,
                                         prop=c(0.6,0.2))

training <- training(splits) %>% st_drop_geometry()
val_set <- validation_set(splits) %>% st_drop_geometry()
test <- testing(splits) %>% st_drop_geometry()

```

B.3.2. Regresión Logística con penalización

Se ilustra el flujo de trabajo seguido en casi todos los modelos con el caso de la Regresión Logística con penalización.

```

# 1º Definimos el modelo:
lr_mod <-
  logistic_reg(penalty = tune(), mixture = tune()) %>%
  set_engine("glmnet")

# 2º Creamos la receta

```

```
lr_recipe <-
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date, features = c("dow", "month")) %>% # Se crean las
  ~ variables día de la semana y mes
  step_rm(date, cod_municipio, municipio) %>% # Se eliminan variables
  ~ identificadoras
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>% # Se crean variables dummy
  ~ para los factores
  step_lincomb() %>% # Elimina variables con dependencia lineal exacta
  step_corr() %>% # Elimina variables con correlación superior a 0.9
  step_zv(all_predictors()) %>% # Eliminar variables con varianza nula
  step_normalize(all_predictors()) # Se normalizan todos los predictores
# Si bien step_corr, step_lincomb y step_zv en este caso no tienen
~ ningún efecto, se incluyen por ser una buena práctica para este
~ modelo.

# 3º Creamos el workflow
lr_workflow <-
  workflow() %>%
  add_model(lr_mod) %>%
  add_recipe(lr_recipe)

# 4º Creamos el grid para los parámetros
lr_reg_grid <- expand_grid(penalty = 10^seq(-4, -1, length.out = 10),
                            mixture = seq(0, 1, length.out = 10))

# 5º Ajustamos el modelo
lr_res <-
  lr_workflow %>%
  tune_grid(val_set,
            grid = lr_reg_grid,
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy, roc_auc, recall, spec))

# 6º Evaluación de modelos
tuning_plot(lr_res)

lr_res |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric) |>
  mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                        ifelse(.metric == "spec", "recall",
                               .metric))) |>
  summarise(max = max(mean), min = min(mean))
# Para los valores máximo y mínimo alcanzados en cada métrica
```

```
# 7º Selección del mejor modelo
lr_best <-
  lr_res %>%
  select_best(metric="accuracy")
lr_best

# Extraer coeficientes
lr_workflow %>%
  finalize_workflow(lr_best) %>%
  fit(training) %>%
  extract_fit_parsnip() %>%
  tidy() %>%
  print(n=100)
```

B.3.3. Bosques Aleatorios

Se incluye el código usado para el Bosque Aleatorio pues tiene el interés de que el ajuste se realiza en dos etapas, a diferencia de todos los demás modelos.

```
# Detectar el número de núcleos para trabajar en paralelo
cores <- parallel::detectCores()
cores

# Construimos el modelo especificando el número de núcleos a usar en la
# computación en paralelo, de forma que la computación sea más
# eficiente

# ETAPA 1: fijado mtry=4, se ajusta min_n
# -------

# 1º Construir el modelo
rf_mod1 <-
  rand_forest(mtry = 4, min_n = tune(), trees = 1000) %>%
  set_engine("ranger", num.threads = cores) %>%
  set_mode("classification")

# 2º Construir la receta con el preprocesamiento
rf_recipe <-
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date, features = c("dow", "month")) %>%
  # step_holiday(date) %>%
  step_rm(date, cod_municipio, municipio)
# No normalizamos en este caso pues no es necesario

# 3º Ensamblar todo con workflow
```

```
rf_workflow1 <-
  workflow() %>%
  add_model(rf_mod1) %>%
  add_recipe(rf_recipe)

# 4º Train and tune
set.seed(345)

rf_res1 <-
  rf_workflow1 %>%
  tune_grid(val_set,
            grid = expand_grid(min_n = seq(1000,2500,100)),
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))

# Resultados del tuning

rf_tuning1 <- rf_res1 |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric) |>
  summarise(max = max(mean),min=min(mean))
rf_tuning1

# plot

rf_plot1 <-
  rf_res1 %>%
  collect_metrics() %>%
  mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall","spec",
                         ifelse(.metric == "spec","recall",
                                .metric))) %>%
  ggplot(aes(x = min_n, y = mean,col=.metric)) +
  geom_point() +
  geom_line() +
  ylab("") +
  theme_minimal()+
  labs(title = "Etapa 1\nFijado mtry = 4, se ajusta min_n")

# Mejor modelo
rf_best1 <-
  rf_res1 %>%
  select_best(metric = "spec")
rf_best1

rf_metrics1 <- rf_res1 |>
  collect_predictions(parameters = rf_best1) |>
```

```

get_metrics()
rf_metrics1

# ETAPA 2: fijado min_n de la etapa anterior, se ajusta mtry
# ----

# 1º Se construye el modelo
rf_mod2 <-
  rand_forest(mtry = tune(), min_n = rf_best1$min_n, trees = 1000) %>%
    set_engine("ranger", num.threads = cores) %>%
    set_mode("classification")

# 2º Se usa la misma receta que antes

# 3º Ensamblar todo con workflow
rf_workflow2 <-
  workflow() %>%
  add_model(rf_mod2) %>%
  add_recipe(rf_recipe)

# 4º Train and tune
set.seed(345)

rf_res2 <-
  rf_workflow2 %>%
  tune_grid(val_set,
            grid = expand_grid(mtry = 1:10),
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))

# Resultados del tuning
rf_tuning2 <- rf_res2 |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric) |>
  summarise(max = max(mean),min=min(mean))

rf_tuning2

# plot
rf_plot2 <-
  rf_res2 %>%
  collect_metrics() %>%
  mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall","spec",
                        ifelse(.metric == "spec","recall",
                               .metric))) %>%

```

```
ggplot(aes(x = mtry, y = mean,col=.metric)) +
  geom_point() +
  geom_line() +
  ylab("") +
  theme_minimal()+
  labs(title = paste0("Etapa 2\nFijado min_n = ", rf_best1$min_n, " se
  → ajusta mtry"))

# Mejor modelo
rf_best2 <-
  rf_res2 %>%
  select_best(metric = "spec")
rf_best2

rf_metrics2 <- rf_res2 |>
  collect_predictions(parameters = rf_best2) |>
  get_metrics()

rf_metrics2

# -----

# Plots
ggarrange(rf_plot1,rf_plot2,nrow=1,common.legend = T,legend = "bottom")
```

B.3.4. Comparativa en validación

```
models = tibble(model_name =
  c("lr","lr_pca","dt","rf","svm_linear","svm_rbf","knn"),
  models_tune = list(lr_res, lr_pca_res, dt_res, rf_res2,
  → svm_res, svm_rbf_res, knn_res),
  models_workflow = list(lr_workflow, lr_pca_workflow,
  → dt_workflow, rf_workflow2, svm_workflow,
  → svm_rbf_workflow, knn_workflow))

# save(models, file="salidas_intermedias/all_models.RData")

load("salidas_intermedias/all_models.RData")
models = models %>%
  mutate(best_tuning = map(models_tune,
    function(x) select_best(x, metric =
    → "accuracy")),
  best_metrics = map2(models_tune,
    best_tuning,
    ~ collect_predictions(.x,parameters = .y)
    → %>%
```

```

            get_metrics() %>%
            extract2(1)), # Para extraer solo las
            → medidas y no la matriz de confusión
roc = map2(models_tune,
            best_tuning,
            ~ collect_predictions(.x, parameters = .y) %>%
            roc_curve(fire, .pred_0))
)

# métricas
metrics = models %>%
  select(model_name, best_metrics) %>%
  unnest(best_metrics)
kable(metrics, digits=3)

# curva roc
metrics %>%
  pivot_longer(cols = c(roc_auc, accuracy, recall, specificity,
  → precision),
  names_to = "metric") %>%
  ggplot(aes(x = metric, y = value, group = model_name)) +
  geom_line(aes(col = model_name), size=1) +
  geom_point(aes(col = model_name), size=2.3) +
  scale_color_viridis_d(option="turbo") +
  geom_vline(xintercept=1:5, linetype="dotted") +
  labs(col = "Modelo", title = "Métricas sobre validación") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.line.x = element_line(color="black", size = 1),
        axis.line.y = element_line(color="black", size = 1))

# plot medidas
models %>% select(model_name,roc) %>% unnest(roc) %>%
  ggplot(aes(x = 1 - specificity, y = sensitivity, col = model_name)) +
  geom_path(lwd = 1, alpha = 0.7) +
  geom_abline(lty = 3) +
  coord_equal() +
  scale_color_viridis_d(option="turbo") +
  labs(color="Modelo")+
  # scale_color_viridis_d(option = "turbo", name="Modelo") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.line.x = element_line(color="black", size = 1),
        axis.line.y = element_line(color="black", size = 1))+
  ggtitle("Curva ROC en validación")

```

B.3.5. Comparativa en test

Se unen los conjuntos training y validation para entrenar el modelo final.

```
set.seed(345)
models = models %>%
  mutate(final_workflow = map2(models_workflow,
                                best_tuning,
                                finalize_workflow),
        last_fit = map(final_workflow,
                      function(x)
                        → last_fit(x,splits,add_validation_set=T)),
        test_metrics = map(last_fit,
                           ~collect_predictions(.x) %>%
                             get_metrics() %>%
                             extract2(1)), # Para extraer solo las
                           → medidas
        test_roc = map(last_fit,
                       ~collect_predictions(.x) %>%
                         roc_curve(fire, .pred_0)))
      )

# save(models, file="salidas_intermedias/all_models_test.RData")

# metricas en test
test_metrics = models %>%
  select(model_name, test_metrics) %>%
  unnest(test_metrics)

kable(test_metrics,digits=3)

# plot
test_metrics %>%
  pivot_longer(cols = c(roc_auc, accuracy, recall, specificity,
  → precision),
               names_to = "metric") %>%
  ggplot(aes(x = metric, y = value, group = model_name)) +
  geom_line(aes(col = model_name),size=1) +
  geom_point(aes(col = model_name),size=2.3) +
  scale_color_viridis_d(option="turbo") +
  geom_vline(xintercept=1:5, linetype="dotted") +
  labs(col = "Modelo", title = "Métricas sobre test") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.line.x = element_line(color="black", size = 1),
        axis.line.y = element_line(color="black", size = 1))

# roc
models %>%
  select(model_name,test_roc) %>%
  unnest(test_roc) %>%
  ggplot(aes(x = 1 - specificity, y = sensitivity, col = model_name)) +
```

```

geom_path(lwd = 1, alpha = 0.7) +
geom_abline(lty = 3) +
coord_equal() +
scale_color_viridis_d(option="turbo") +
labs(color="Modelo")+
# scale_color_viridis_d(option = "turbo",name="Modelo") +
theme_minimal() +
theme(axis.line.x = element_line(color="black", size = 1),
      axis.line.y = element_line(color="black", size = 1))+
ggtitle("Curva ROC en test")

```

B.4. Aplicación de los modelos

Solo se incluye el código del primer caso de aplicación de los modelos, ya que las técnicas usadas en el otro son similares. Puede revisarse el código completo en la sección del mismo nombre el código adjunto.

```

# Librerías -----
# Se cargan las librerías que se usarán en esta sección
library(tidyverse) # Manipulación de datos
library(sf) # Vector data
library(ggpubr) # Función ggarrange
library(terra) # Raster data

# Carga de datos -----
load("salidas_intermedias/datos_strat_depurados_geom_2024-04-27.RData")

# Polígono de Andalucía -----
and <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") %>%
  st_transform(st_crs(datos))

```

B.4.1. Visión general del desempeño del modelo

Se ilustra la construcción de la malla de puntos usada para el análisis. Para asignarle los valores de las variables predictoras se usa la función `asignar_variables`.

```

# grid de puntos 10km x 10km de andalucía
grid = st_make_grid(and,
                    cellsize = c(10000,10000),
                    what = "centers")[and]
sample = NULL

for (m in 1:12) {
  if (is.null(sample)){

```

```
sample <- tibble(date = rep(ymd(paste("2022",m,"15",sep="/"))),
                  geometry = grid) %>% st_sf()
} else
sample <- sample %>%
bind_rows(tibble(date = rep(ymd(paste("2022",m,"15",sep="/"))),
                  geometry = grid))
}

source("scripts/strat/fun_asignar_variables.R")
full_grid = asignar_variables(sample)
```

Se imputan los valores faltantes de NDVI asignándoles los del año anterior, ya que faltan los archivos de marzo y diciembre de 2022.

```
# La siguiente función lee el archivo con el NDVI correspondiente a un
# mes y a un año dados (si está disponible)

read_NDVI = function(MM,YYYY) {
  MM = str_pad(as.character(MM),2,"left",pad = "0")
  YY = substr(as.character(YYYY),3,4)
  if (as.numeric(YY)<=06) {
    ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YYYY,
                  "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/TERMOD_",
                  YY,MM,"01_h17v05_medmndvi.tif")
  } else if (as.numeric(YY)<=11) {
    ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YYYY,
                  "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIF/TERMOD_",
                  YY,MM,"01_h17v05_medmndvi.tif")
  } else if (as.numeric(YY)<=21){
    ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YYYY,
                  "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/termod_",
                  YY,MM,"01_h17v05_medmndvi.tif")
  }else {
    ruta <- paste0("data_raw/vegetacion/",YYYY,
                  "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/COG/termod_",
                  YY,MM,"01_h17v05_medmndvi_COG.tif")
  }

  if (file.exists(ruta)) {
    NDVI = rast(ruta)
  } else
    NDVI = NA
  return(NDVI)
}

# Los meses para los cuales no está disponible el archivo de NDVI:
year_month_missing_NDVI = c(
```

```

"2003-01",
"2003-04",
"2017-02",
"2018-11",
"2020-11",
"2021-12",
"2022-03",
"2022-12")

# Para cada observación para la que no está disponible el NDVI (porque
→ la información de ese mes no está disponible), se obtiene el
→ correspondiente al mismo mes del año anterior, si este está
→ disponible, si no, el del año posterior:

```

```

missing_NDVI = full_grid |>
  filter(is.na(NDVI)) |>
  mutate(year = year(date), month = month(date)) |>
  group_by(year,month) |>
  filter(paste(year,str_pad(as.character(month),2,"left",pad = "0")),
         sep="-") %in% year_month_missing_NDVI) |> # Se filtra
  → porque también hay observaciones que tienen NA en el
  → NDVI no porque no existe el archivo, si no lo mismo
  → que en ocasiones anteriores, porque discrepancias
  → entre los límites de los polígonos
  nest() |>
  mutate(NDVI_rast = map2(month,year-1,read_NDVI), # Se lee primero el
  → del año anterior
        NDVI_rast = ifelse(is.na(unlist(NDVI_rast)),
                           map2(month,year+1,read_NDVI),
                           NDVI_rast), # Si no está disponible, se toma
  → el del año posterior
        NDVI_nuevo = map2(NDVI_rast,data,~terra::extract(.x,.y)[,2])) |>
  select(-NDVI_rast) |>
  unnest(c(data,NDVI_nuevo)) |>
  mutate(NDVI = NDVI_nuevo,.keep="unused")

ind_modificados = is.na(full_grid$NDVI) & (paste(year(full_grid$date),
  → str_pad(as.character(month(full_grid$date)),2,"left",pad =
  → "0"),sep="-"))
  → %in% year_month_missing_NDVI)

# Los elementos que han sido modificados

```

```
# Se asignan los valores imputados del NDVI:  
full_grid[ind_modificados,]$NDVI = missing_NDVI$NDVI  
  
# Resumen  
datos %>% st_drop_geometry %>% skim(.data_name = "datos")
```

Finalmente, se agrupan los niveles de uso de suelo

```
full_grid <- full_grid |>  
  mutate(uso_suelo = fct_other(uso_suelo,  
                                keep = c("21", "22", "23", "24", "31",  
                                       "32", "33"),  
                                other_level = "Otro"))  
  
# save(full_grid,file = full_grid_meses_2022_processed.RData")
```

Se usará el modelo de regresión logística lasso final,

```
load("Private/all_models_test.RData")  
  
model <- models %>% filter(model_name=="lr")  
# model <- models %>% filter(model_name=="sum_linear")  
# model <- models %>% filter(model_name=="rf")  
  
rm(models) # Es un archivo muy pesado, lo eliminamos de la memoria  
  
# Predicciones  
pred_class = model %>%  
  pull(last_fit) %>%  
  .[[1]] %>%  
  extract_workflow() %>%  
  predict(new_data = full_grid)  
pred_probs = model %>%  
  pull(last_fit) %>%  
  .[[1]] %>%  
  extract_workflow() %>%  
  predict(new_data = full_grid, type="prob")  
pred = cbind(full_grid, pred_class, pred_probs)  
  
# Se cargan los incendios producidos en el año 2022  
incendios22 <-  
  → st_read(paste0("./data_raw/incendios_2000-2022/incendios_",2022,".shp"))  
  → %>%  
  st_transform(st_crs(full_grid)) %>%  
  mutate(date=ymd(fecha_inic))
```

Se muestra el gráfico con la estimación de la probabilidad de incendio el día 15 de cada mes en todos los puntos. Se añaden los incendios producidos en cada mes del año 2022

```
# Gráfico predicciones mes + Incendios producidos
ggplot(data = and) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = pred, aes(color=.pred_1),alpha=0.8,size = 1.5) +
  facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T),limits=c(0,1)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  guides(alpha = "none") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x=element_blank(),
        axis.ticks.x=element_blank(),
        axis.text.y=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        panel.grid.major = element_blank(),
        panel.grid.minor = element_blank()) +
  geom_sf(data = incendios22 %>% st_centroid,
          color = "black", shape =24, size=1,fill = "red") +
  labs(title = "Probabilidad de incendio estimada el día 15 de cada mes
       de 2022",
       subtitle = paste0("Modelo: ", model$model_name),
       color = "Probabilidad\nde incendio\nestimada")
```


Bibliografía

- [1] . «Open Geospatial Consortium». <https://www.ogc.org/>.
- [2] (2005). «Estudio sobre Motivaciones de los Incendios Forestales Intencionados en España». *Informe técnico 50920029 (15DGB-2005)*, Ministerio de Medio Ambiente. https://www.miteco.gob.es/content/dam/miteco/es/biodiversidad/publicaciones/investigacion_causas_tcm30-278882.pdf.
- [3] (2023). «Datos Estadísticos Andalucía del 01/01/2022 al 31/12/2022 Plan INFO-CA, Centro Operativo Regional». *Informe técnico*, Consejería de Sostenibilidad, Medioambiente y Economía Azul, Junta de Andalucía. <https://www.juntadeandalucia.es/medioambiente/portal/documents/20151/55229821/memoria-infoca-Andalucia-2022.pdf/b95604c3-53d7-7564-bbb3-6c8a4f8c332a?t=1713950214344>.
- [4] (2024). «Ministerio para la transición ecológica y el reto demográfico». <https://www.miteco.gob.es/es.html>.
- [5] ALLAIRE, JJ; XIE, YIHUI; DERVIEUX, CHRISTOPHE; MCPHERSON, JONATHAN; LURASCHI, JAVIER; USHEY, KEVIN; ATKINS, ARON; WICKHAM, HADLEY; CHENG, JOE; CHANG, WINSTON y IANNONE, RICHARD (2024). *rmarkdown: Dynamic Documents for R*. <https://github.com/rstudio/rmarkdown>. R package version 2.26, <https://pkgs.rstudio.com/rmarkdown/>.
- [6] AWATI, KAILASH (2024). «Eight to Late». <https://eight2late.wordpress.com/>.
- [7] BOETTIGER, CARL (2018). *rdflib: A high level wrapper around the redland package for common rdf applications*. doi: 10.5281/zenodo.1098478. <https://doi.org/10.5281/zenodo.1098478>.
- [8] BREIMAN, L.; FRIEDMAN, J.; STONE, C.J. y OLSHEN, R.A. (1984). *Classification and Regression Trees*. Taylor & Francis. ISBN 9780412048418. doi: <https://doi.org/10.1201/9781315139470>.
- [9] CORTEZ, PAULO y MORAIS, ANÍBAL DE JESUS RAIMUNDO (2007). «A data mining approach to predict forest fires using meteorological data». <https://hdl.handle.net/1822/8039>.
- [10] CZERNECKI, BARTOSZ; GŁOGOWSKI, ARKADIUSZ y NOWOSAD, JAKUB (2020). *Climate: An R Package to Access Free In-Situ Meteorological and Hydrological Datasets For Environmental Assessment*. doi: 10.3390/su12010394. <https://github.com/bczernecki/climate/>. R package version 0.9.1.

- [11] DE JONGE, E. y VAN DER LOO, M. (2013). *An Introduction to Data Cleaning with R*. Discussion Paper / Statistics Netherlands. Statistics Netherlands.
https://cran.r-project.org/doc/contrib/de_Jonge+van_der_Loo-Introduction_to_data_cleaning_with_R.pdf.
- [12] GIMOND, MANUEL (2023). «Intro to GIS and Spatial Analysis». <https://mgimond.github.io/Spatial/>.
- [13] GUTIÉRREZ-HERNÁNDEZ, OLIVER; SENCIALES-GONZÁLEZ, J. M. y GARCÍA, LUIS V. (2015). «Los incendios forestales en Andalucía: investigación exploratoria y modelos explicativos».
- [14] HASTIE, T.; TIBSHIRANI, R. y FRIEDMAN, J.H. (2009). *The Elements of Statistical Learning: Data Mining, Inference, and Prediction*. Springer series in statistics. Springer. ISBN 9780387848846.
<https://hastie.su.domains/Papers/ESLII.pdf>.
- [15] HERNANGÓMEZ, DIEGO (2024). *mapSpain: Administrative Boundaries of Spain*. doi: 10.5281/zenodo.5366622.
<https://ropenspain.github.io/mapSpain/>.
- [16] HIJMANS, ROBERT J. (2024). *terra: Spatial Data Analysis*.
<https://CRAN.R-project.org/package=terra>. R package version 1.7-71.
- [17] JAIN, PIYUSH; COOGAN, SEAN C.P.; SUBRAMANIAN, SRIRAM GANAPATHI; CROWLEY, MARK; TAYLOR, STEVE y FLANNIGAN, MIKE D. (2020). «A review of machine learning applications in wildfire science and management». *Environmental Reviews*, **28(4)**, pp. 478–505. doi: 10.1139/er-2020-0019.
<https://doi.org/10.1139/er-2020-0019>.
- [18] JAMES, STEVEN R.; DENNELL, R. W.; GILBERT, ALLAN S.; LEWIS, HENRY T.; GOWLETT, J. A. J.; LYNCH, THOMAS F.; MCGREW, W. C.; PETERS, CHARLES R.; POPE, GEOFFREY G. y STAHL, ANN B. (1989). «Hominid Use of Fire in the Lower and Middle Pleistocene: A Review of the Evidence [and Comments and Replies]». *Current Anthropology*, **30(1)**, pp. 1–26. ISSN 00113204, 15375382.
<http://www.jstor.org/stable/2743299>.
- [19] KUHN, MAX y WICKHAM, HADLEY (2020). *Tidymodels: a collection of packages for modeling and machine learning using tidyverse principles..*
<https://www.tidymodels.org>.
- [20] LIZ-LÓPEZ, HELENA; HUERTAS-TATO, JAVIER; PÉREZ-ARACIL, JORGE; CASANOVA-MATEO, CARLOS; SANZ-JUSTO, JULIA y CAMACHO, DAVID (2024). «Spain on fire: A novel wildfire risk assessment model based on image satellite processing and atmospheric information». *Knowledge-Based Systems*, **283**, p. 111198. ISSN 0950-7051. doi: 10.1016/j.knosys.2023.111198.
<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0950705123009486>.
- [21] LOVELACE, ROBIN; NOWOSAD, JAKUB y MUENCHOW, JANNES (2019). *Geocomputation with R*. CRC Press. ISBN 1-138-30451-4.

- [22] LUQUE-CALVO, PEDRO L. (2017). *Escribir un Trabajo Fin de Estudios con R Markdown*.
- [23] MARTÍNEZ-FERNÁNDEZ, JESÚS; VEGA-GARCÍA, CRISTINA y CHUVIECO, EMILIO (2009). «Human-caused wildfire risk rating for prevention planning in Spain». doi: 10.1016/j.jenvman.2008.07.005.
- [24] MATAIX SOLERA, JORGE y CERDÀ, ARTEMI (2009). «Incendios forestales en España. Ecosistemas terrestres y suelos». En: Cátedra Divulgación de la Ciencia Universitat de València (Ed.), *Efectos de los incendios forestales sobre los suelos en España: el estado de la cuestión visto por los científicos españoles*, pp. 25–54. Publicacions de la Universitat de València. ISBN 978-84-370-7653-9.
- [25] MORENO, J. M.; URBIETA, I.R.; BEDIA, J.; GUTIÉRREZ, J.M. y VALLEJO, V.R.. «Los incendios forestales en España ante el cambio climático». https://www.miteco.gob.es/content/dam/miteco/es/cambio-climatico/temas/impactos-vulnerabilidad-y-adaptacion/cap34-losincendiosforestalesenEspañaantealcambioclimatico_tcm30-70236.pdf.
- [26] PAUSAS, J.G. (2020). *Incendios forestales*. Los Libros de La Catarata. ISBN 9788490978955.
- [27] PEBESMA, EDZER (2018). «Simple Features for R: Standardized Support for Spatial Vector Data». *The R Journal*, **10**(1), pp. 439–446. doi: 10.32614/RJ-2018-009. <https://doi.org/10.32614/RJ-2018-009>.
- [28] R CORE TEAM (2024). *R: A Language and Environment for Statistical Computing*. R Foundation for Statistical Computing, Vienna, Austria. <https://www.R-project.org/>.
- [29] SAN-MIGUEL-AYANZ, JESUS; DURRANT, TRACY; BOCA, ROBERTO; MAIANTI, PIERALBERTO; LIBERTÁ, GIORGIO; OOM, DUARTE; BRANCO, ALFREDO; DE RIGO, DANIELE; FERRARI, DAVIDE; ROGLIA, ELENA y SCIONTI, NICOLA (2023). «Advance Report on Forest Fires in Europe, Middle East and North Africa 2022». *Informe técnico JRC133215*, Publications Office of the European Union, Luxembourg. doi: 10.2760/091540.
- [30] SAYAD, YOUNES OULAD; MOUSANNIF, HAJAR y AL MOATASSIME, HASSAN (2019). «Predictive modeling of wildfires: A new dataset and machine learning approach». *Fire Safety Journal*, **104**, pp. 130–146. ISSN 0379-7112. doi: <https://doi.org/10.1016/j.firesaf.2019.01.006>. <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0379711218303941>.
- [31] SCOTT, A.C. y GLASSPOOL, I.J. (2009). «The diversification of Paleozoic fire systems and fluctuations in atmospheric oxygen concentrations», **103**, pp. 10861–10865. doi: <https://doi.org/10.1073/pnas.0604090103>.
- [32] SHAO, YH y DENG, NY (2015). «The Equivalence Between Principal Component Analysis and Nearest Flat in the Least Square Sense». *Journal of Optimization Theory and Applications*, **166**, pp. 278–284. doi: 10.1007/s10957-014-0647-y. <https://link.springer.com/article/10.1007/s10957-014-0647-y>.

- [33] SPARKS, ADAM H. (2018). «nasapower: A NASA POWER Global Meteorology, Surface Solar Energy and Climatology Data Client for R». *The Journal of Open Source Software*, **3**(30), p. 1035. doi: 10.21105/joss.01035.
- [34] STOJANOVA, DANIELA; KOBLER, ANDREJ; OGRINC, PETER; ŽENKO, BERNARD y DŽEROSKI, SAŠO (2012). «Estimating the risk of fire outbreaks in the natural environment». *Data mining and knowledge discovery*, **24**, pp. 411–442. <https://link.springer.com/article/10.1007/s10618-011-0213-2>.
- [35] SUTHAHARAN, SHAN (2016). *Machine Learning Models and Algorithms for Big Data Classification*, tomo 36 de *Integrated Series in Information Systems*. Springer New York, NY. doi: 10.1007/978-1-4899-7641-3.
- [36] TAY, J. KENNETH; NARASIMHAN, BALASUBRAMANIAN y HASTIE, TREVOR (2023). «Elastic Net Regularization Paths for All Generalized Linear Models». *Journal of Statistical Software*, **106**(1), pp. 1–31. doi: 10.18637/jss.v106.i01.
- [37] THABTAH, FADI; HAMMOUD, SUHEL; KAMALOV, FIRUZ y GONSALVES, AMANDA (2020). «Data imbalance in classification: Experimental evaluation». *Information Sciences*, **513**, pp. 429–441. ISSN 0020-0255. doi: <https://doi.org/10.1016/j.ins.2019.11.004>. <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0020025519310497>.
- [38] VAN DER LOO, M. y DE JONGE, E. (2018). *Statistical Data Cleaning with Applications in R*. Wiley. ISBN 9781118897157. doi: 10.1002/9781118897126.
- [39] VILAR DEL HOYO, L.; ISABEL, MARTÍN; M.P. y MARTÍNEZ VEGA, F.J. (2011). «Logistic regression models for human-caused wildfire risk estimation: analysing the effect of the spatial accuracy in fire occurrence data». *European Journal of Forest Research*, **130**, pp. 983–996. doi: 10.1007/s10342-011-0488-2.
- [40] WARING, ELIN; QUINN, MICHAEL; McNAMARA, AMELIA; ARINO DE LA RUBIA, EDUARDO; ZHU, HAO y ELLIS, SHANNON (2022). *skimr: Compact and Flexible Summaries of Data*. [https://docs.ropensci.org/skimr/\(website\)](https://docs.ropensci.org/skimr/(website)). R package version 2.1.5, <https://github.com/ropensci/skimr/>.
- [41] WICKHAM, H. y GROLEMUND, G. (2016). *R for Data Science: Import, Tidy, Transform, Visualize, and Model Data*. O'Reilly Media. ISBN 9781491910368. <https://r4ds.hadley.nz/>.
- [42] WICKHAM, HADLEY (2023). *forcats: Tools for Working with Categorical Variables (Factors)*. <https://CRAN.R-project.org/package=forcats>. R package version 1.0.0.
- [43] WICKHAM, HADLEY; AVERICK, MARA; BRYAN, JENNIFER; CHANG, WINSTON; McGOWAN, LUCY D'AGOSTINO; FRANÇOIS, ROMAIN; GROLEMUND, GARRETT; HAYES, ALEX; HENRY, LIONEL; HESTER, JIM; KUHN, MAX; PEDERSEN, THOMAS LIN; MILLER, EVAN; BACHE, STEPHAN MILTON; MÜLLER, KIRILL; OOMS, JEROEN; ROBINSON, DAVID; SEIDEL, DANA PAIGE; SPINU, VITALIE; TAKAHASHI, KOHSKE; VAUGHAN, DAVIS; WILKE, CLAUS; WOO, KARA y YUTANI, HIROAKI

- (2019). «Welcome to the tidyverse». *Journal of Open Source Software*, **4(43)**, p. 1686. doi: 10.21105/joss.01686.
- [44] XIE, YIHUI (2014). «knitr: A Comprehensive Tool for Reproducible Research in R». En: Victoria Stodden; Friedrich Leisch y Roger D. Peng (Eds.), *Implementing Reproducible Computational Research*, Chapman and Hall/CRC. ISBN 978-1466561595.
- [45] ——— (2015). *Dynamic Documents with R and knitr*. Chapman and Hall/CRC, Boca Raton, Florida, 2nd.^a edición.
<https://yihui.org/knitr/>. ISBN 978-1498716963.
- [46] ——— (2023). *knitr: A General-Purpose Package for Dynamic Report Generation in R*.
<https://yihui.org/knitr/>. R package version 1.45.
- [47] XIE, YIHUI; ALLAIRE, J.J. y GROLEMUND, GARRETT (2018). *R Markdown: The Definitive Guide*. Chapman and Hall/CRC, Boca Raton, Florida. ISBN 9781138359338.
<https://bookdown.org/yihui/rmarkdown>.
- [48] XIE, YIHUI; DERVIEUX, CHRISTOPHE y RIEDERER, EMILY (2020). *R Markdown Cookbook*. Chapman and Hall/CRC, Boca Raton, Florida. ISBN 9780367563837.
<https://bookdown.org/yihui/rmarkdown-cookbook>.