Índice general

| 1. | Apéndice: Código | | | 3 |
|----|------------------|-----------------------|--|----|
| | 1.1. | Genera | ación de la muestra | 3 |
| | 1.2. | Asigna | ación de variables a localizaciones [# code:asignar_variables] | 7 |
| | 1.3. | Depura | ación de la muestra | 16 |
| | 1.4. | Análisis exploratorio | | 19 |
| | | 1.4.1. | Variable objetivo | 20 |
| | | 1.4.2. | Análisis univariantes | 22 |
| | | 1.4.3. | Análisis multivariantes | 31 |
| | 1.5. | Model | os | 32 |
| | | 1.5.1. | Partición temporal entrenamiento-validación-test | 34 |
| | | 1.5.2. | Regresión logística con penalización | 34 |
| | | 1.5.3. | Regresión logística con penalización + PCA $$ | 36 |
| | | 1.5.4. | Árboles de decisón | 37 |
| | | 1.5.5. | Bosques aleatorios | 38 |
| | | 1.5.6. | k-Nearest Neighbours | 41 |
| | | 1.5.7. | SVM lineal | 43 |
| | | 1.5.8. | SVM radial | 44 |
| | | 1.5.9. | Comparación | 45 |
| | | 1.5.10. | Test | 46 |
| | 1.6. | Aplica | ción de los modelos | 48 |
| | | 1.6.1. | Visión general del desempeño del modelo | 49 |
| | 1.7. | Caso d | le interés | 53 |
| | 1.8. | Depura | ación de la muestra | 56 |
| | 1.9. | Análisis exploratorio | | 59 |
| | | 1.9.1. | Variable objetivo | 60 |
| | | 1.9.2. | Análisis univariantes | 62 |
| | | 1.9.3. | Análisis multivariantes | 71 |

| 1.10. Modelos | | |
|--|--|--|
| 1.10.1. Partición temporal entrenamiento-validación-test | | |
| 1.10.2. Regresión logística con penalización | | |
| 1.10.3. Regresión logística con penalización + PCA $\dots \dots \dots$ | | |
| 1.10.4. Árboles de decisón | | |
| 1.10.5. Bosques aleatorios | | |
| 1.10.6. k-Nearest Neighbours | | |
| 1.10.7. SVM lineal | | |
| 1.10.8. SVM radial | | |
| 1.10.9. Comparación | | |
| 1.10.10.Test | | |
| 1.11. Aplicación de los modelos | | |
| 1.11.1. Visión general del desempeño del modelo | | |
| 1.12. Caso de interés | | |

2 ÍNDICE GENERAL

Capítulo 1

Apéndice: Código

1.1. 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")</pre>
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 incencios correctamente registrados entre 2002 y
→ 2022
n in=10 # Número de puntos a muestrear dentro de cada poligono
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
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'),
\rightarrow 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 siquiendo 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
\rightarrow 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 positvas
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</pre>
→ puntos dentro de cada incendio
   point in attr <- data.frame(fire = rep(1,n in),date =</pre>
→ rep(incendios[i,]$fecha_inic,n_in))
    point_in <- st_sf(point_in_attr,geometry= point_in_sfc)</pre>
```

```
if (is.null(points in)) {
     points_in <- point_in</pre>
   } 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]</pre>
 locations = NULL
 for (day in dates_year) {
   incendios day = filter(incendios, fecha inic>=day-3 &

    fecha inic<=day+3)
</pre>
   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 =</pre>

→ dates_year)

  if (is.null(points_out)) {
   points_out <- st_sf(points_out_attr,geometry= locations)</pre>
  } else {
    points_out <- points_out |>
      add_row(st_sf(points_out_attr,geometry= locations))
  }
}
sample <- rbind(points_in,points_out) # La muestra generada</pre>
# Comprobación y corrección ------
summary(sample) # Hay una fecha de un incendio errónea
max(sample$date,na.rm=T) # "2033-08-15"
# Se eliminan las observaciones con fecha de incendio errónea que se han
\rightarrow detectado
sample <- sample[-which(sample$date==max(sample$date,na.rm=T)),]</pre>
summary(sample) # Corregido
# Almacenamiento de resultados -----
save(sample,file=paste0("salidas_intermedias/sample_strat_",
                       Sys.Date(),".RData"))
```

1.2. Asignación de variables a localizaciones [# co-de:asignar_variables]

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)) # Poligono 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$date)))) {
    cat("YEAR ", year," : -----\n")
    # Los puntos de cada año
    points = filter(sample, year(date) == year)
    points_WGS84 <- st_transform(points, crs="WGS84")</pre>
    # Consulta a la api para obtener todo los valores del año
    daily_single_ag <- get_power(</pre>
      community = "ag",
     lonlat = c(-8,35.5,-1.5,39), # Limites de Andalucia
      pars = c("T2M","GWETTOP", "RH2M","WD10M","WS10M","PRECTOTCORR"),
      dates = paste0(year, c("-01-01", "-12-31")),
     temporal_api = "daily")
    # Identificador
    daily_single_ag$clim_id <- 1:nrow(daily_single_ag)</pre>
```

```
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 <-</pre>

    terra::extract(id_rast_day,points_WGS84[points_day,])$clim_id # Se

→ asocia a cada registro de la muestra el identificador
\rightarrow 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, and alucia WGS84)
 # Variables topográficas -----
 cat("Asignando variables topográficas...\n")
 elev <- rast("data_raw/topograficas/elevacion.tif")</pre>
 pend <- rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif")</pre>
 orient <- rast("data raw/topograficas/orientacion.tif")</pre>
 curv <- rast("data raw/topograficas/curvatura.tif")</pre>
 # Se extraen los valores de cada una de las capas
 var_topograficas <- list(elevacion = elev,pendiente = pend,</pre>
                           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)</pre>

→ terra::extract(x,dataset))[2,] |>
   as_tibble()
 dataset <- cbind(dataset,points_topograficas)</pre>
 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/antropologicas/RedCarreteras/09 14 RedCarreteras.shp")
→ |>
   st_union()
 dataset_geoms$dist_carretera <- st_distance(dataset_geoms, carreteras)</pre>
→ |>
   as.numeric() # metres
 rm(carreteras)
 ### Poblaciones: ----
 poblaciones <-
→ read_sf("data raw/antropologicas/Poblaciones/07 01 Poblaciones.shp")
→ |>
   st_union()
 dataset geoms$dist poblacion <- st_distance(dataset geoms,poblaciones)</pre>
→ |>
   as.numeric() # metres
 rm(poblaciones)
 ### Linea Eléctrica: ----
 linea electrica <-
→ read_sf("data_raw/antropologicas/LineaElectrica/10_14_LineaElectrica.shp")
```

```
st_union()
 dataset_geoms$dist_electr <- st_distance(dataset_geoms,linea_electrica)</pre>
   as.numeric() # metres
 rm(linea electrica)
 ### Ferrocarril: ----
 ferrocarril <-</pre>
→ read_sf("data_raw/antropologicas/Ferrocarril/09_21_Ferrocarril.shp")
→ |>
   st union()
 dataset_geoms$dist_ferrocarril <-</pre>

→ st_distance(dataset_geoms, ferrocarril) |>
   as.numeric()
 rm(ferrocarril)
 ### Camino / Via: ----
 camino <- read_sf("data_raw/antropologicas/Camino/09_19_Camino.shp")</pre>
 viapec <-
→ read_sf("data raw/antropologicas/Camino/09 22 ViasPecuarias.shp")
 camino viapec <- c(st_geometry(camino),st_geometry(viapec))</pre>
 rm(camino, viapec)
 camino viapec <- st_union(camino viapec)</pre>
 dataset_geoms$dist_camino <- st_distance(dataset_geoms,camino_viapec)</pre>
→ |>
   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 <-</pre>
→ |>
```

```
st_union()
 dataset_geoms$dist_sendero <-</pre>

→ 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)</pre>
 # Se rasteriza para aumentar la eficiencia computacional
 enp_rast <- rasterize(enp_sf,</pre>
                       rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif"), #
                        → Modelo
                       background = 0)
 dataset_geoms$enp= terra::extract(enp_rast,dataset_geoms)[,2]
 rm(enp,enp1,enp2,enp_sf,enp_rast)
 ### Uso Suelo: ----
 # Inicialmente se ha rasterizado para aumentar la eficiencia
 \rightarrow computacional
 # UsoSuelo <-
 → read_sf("data_raw/antropologicas/UsoSuelo/06_01_UsoSuelo.shp")
 # UsoSuelo_rast <- rasterize(UsoSuelo,
 → rast("data_raw/topograficas/pendiente.tif"), # Modelo
                               field="cod uso")
 UsoSuelo rast <- rast("data cleaning/uso suelo rast.tiff")</pre>
 dataset_geoms$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
   \rightarrow 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
   \rightarrow entero
area_municipios <-
→ read_csv2("data raw/antropologicas/Población/extension 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("Area" = "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("Poblacion" = "Valor",
```

```
"Municipio" = "Lugar de residencia") %>%
   left_join(area_municipios,
              join_by("CODIGO INE3")) %>%
   mutate(dens poblacion = Poblacion/Area) %>%
   select(-Area)
 municipios <- esp_get_munic(epsg = 4258,region = "Andalucía") |>
   st_transform(crs reference)
 # Se asocia cada observacion 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) ==
    \rightarrow 0)))
   dataset = dataset[-which(sapply(num mun,function(x) length(x) ==
\rightarrow 0)),]
 }
 dataset$cod municipio <-</pre>

→ municipios[unlist(st_intersects(dataset,municipios)),]$LAU_CODE
 dataset <- dataset |>
   left_join(dens poblacion,
              join_by(cod municipio==CODIGO INE3,YEAR==Anual)) |>
   rename("municipio" = "Municipio",
           "poblacion" = "Poblacion")
 # Vegetación -----
 cat("Asignando variables de vegetación...\n")
 ### NDVI ----
 dataset$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)<=01) {
     # ruta <-
      → pasteO("data_raw/vegetacion/", YEAR, "NOAAVHMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster
     # } else
     if (as.numeric(YY)<=06) {</pre>
       ruta <-
→ pasteO("data_raw/vegetacion/", YEAR, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/T
```

```
} else if (as.numeric(YY)<=11) {</pre>
      ruta <-
pasteO("data_raw/vegetacion/",YEAR,"TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIF/TE
    } else if (as.numeric(YY)<=21) {</pre>
      ruta <-
pasteO("data raw/vegetacion/",YEAR,"TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/t
    }else {
      ruta <-
 pasteO("data_raw/vegetacion/",YEAR,"TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/COG/te
    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
           \hookrightarrow 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,
        dataset[isMY,]$NDVI =
terra::extract(NDVI rast,dataset[isMY,])[,2]
      }
    } else
      cat("No existe: ",YEAR,"-",MONTH,"\n")
  }
}
# Codificación de las variables categóricas como factores:
dataset <- dataset |>
  mutate(enp = as.factor(enp),
         orientacion = cut(orientacion,
                            breaks =
                            \leftarrow c(-Inf,-1,22.5,67.5,112.5,157.5,202.5,247.5,292.5,33
                             → c("Plano", "N", "NE", "E", "SE", "S", "SW", "W", "NW", "N")),
         WD10M = cut(WD10M,
                      breaks =
                      \leftarrow c(0,22.5,67.5,112.5,157.5,202.5,247.5,292.5,337.5,360),
```

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

1.3. Depuración de la muestra

En la propia función usada para generar la muestra ya se ajustaron los tipos de las variables y se codificaron adecuadamente las variables WD10M y orientacion. A continuación se estudian los casos faltantes y finalmente se decide eliminarlos.

```
# Codificación variable fire: -----
datos <- dataset |>
  mutate(fire = as.factor(fire))
# Análisis de valores perdidos: -----
datos %>% skim()
dataset %>% apply(1,anyNA) %>% sum() # 200 registros con valores

→ perdidos

# Se observan:
# 8 nas en uso suelo
  32 nas en pendiente
# 36 nas en orientacion
   32 nas en curvatura
# 85 nas en doblacion y en dist_poblacion
    85 nas en NDVI
# Valores perdidos en variables topográficas ------
Andalucia <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") # Se carga el mapa de
→ Andalucía
andalucia_proj <- st_transform(Andalucia, st_crs(dataset)) # Se proyecta</pre>
→ al sistema de referencia de los datos
# Mapa de valores perdidos en variables topográficas:
plot(st_geometry(andalucia proj),reset=F)
datos |>
  filter(is.na(pendiente) | is.na(orientacion) | is.na(curvatura)) |>
  st_geometry() |>
  plot(pch=16,col="red",add=T) # Se encuentran en los límites de
  → Andalucía
datos |>
  st_drop_geometry() |>
  filter(is.na(pendiente) | is.na(orientacion) | is.na(curvatura)) |>
  count() #53 registros con algún valor perdido entre las variables
  → topográficas
# Valores perdidos en variables demográficas -------
# Se observa que los valores perdidos se deben a que los datos no están
→ disponibles en el conjunto de datos disponible en el INE
datos |>
  st_drop_geometry() |>
 filter(is.na(poblacion)) |>
  mutate(Año = year(date)) |>
```

```
select(Año, municipio, cod municipio)
# Ejemplo:
pob =
→ read_csv2("data raw/antropologicas/Población/poblacion municipios.txt")[,c(1:5)]
pob |> filter(CODIGO INE3 == "18077") # Datos no disponibles
datos |>
  st_drop_geometry() |>
  filter(is.na(poblacion)) |>
  count() # 85 resgistros con valores perdidos en las variables

→ demográficas

# Valores perdidos en uso_suelo -----
dataset |> filter(is.na(uso_suelo)) %>% count() # 8 registros con
→ valores perdidos en la variable uso_suelo
plot(st_geometry(andalucia proj),reset=F)
dataset |> filter(is.na(uso suelo)) |> st_geometry() |>

→ plot(pch=16,col="red",add=T)
# De nuevo se observa que se encuentran en los límites de Andalucía con
→ la costa
# Valores perdidos en NDVI ------
# Se muestran en el mapa
plot(st_geometry(andalucia proj),reset=F)
dataset |> filter(is.na(NDVI)) |> st_geometry() |>
→ plot(pch=16,col="red",add=T)
# Gráfico de NDVI medio cada mes
NDVI_mes = datos |>
  st_drop_geometry() |>
  mutate(mes = month(date),
        año = year(date)) |>
  group_by(año,mes) |>
  summarise(NDVI mes = mean(na.omit(NDVI))) |>
  ungroup() |>
  mutate(date = dmy(paste(01,mes,año,sep="/")))
NDVI mes |>
  ggplot(aes(x=date,y=NDVI_mes)) +
  geom_line()+
  scale_x_date(date breaks = "6 month", date labels = "%y %b")+
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 90))
```

```
# 2008 tiene un NDVI especialmente bajo, puede deberse a numerosos
→ factores:
    - Que efectivamente sea un año especialmente seco
    - Las características de la muestra seleccionada ese año
   - Errores de medición
    - ...
# La mayor parte de los valores perdidos en la variable uso_suelo son

ightarrow debidos a que el archivo tiff para ese mes no está disponible en la
→ REDIAM. Los meses de los que no se dispone del ráster NDVI son:
→ "2003-01", "2003-04", "2017-02", "2018-11", "2020-11", "2021-12",
  "2022-03" y "2022-12".
# Eliminación registros con valores perdidos -------
# Tras explorar otras opciones finalmente se opta por eliminar los
\rightarrow registros
# que contienen valroes perdidos:
datos = datos %>% drop_na()
# Almacenamiento del conjunto de datos depurados -------
# Se quarda el conjunto de datos depurados
save (datos,
     file = paste0("salidas_intermedias/datos_strat_depurados_geom_",
                  Sys.Date(),".RData"))
```

1.4. Análisis exploratorio

1.4.1. Variable objetivo

```
# Distribución temporal ---
# Mensual:
g mes <- datos %>%
  st_drop_geometry() %>%
  # filter(fire==1) %>%
  count(month(date,label=T),fire) %>%
  rename("mes" = "month(date, label = T)") %>%
  ggplot(aes(x = mes,y = n,fill=fire)) +
  geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
  # theme(axis.text.x = element text(angle = 90)) +
  scale_fill_hue(direction = -1) +
  theme_minimal() +
  xlab("Mes") +
  ylab("Número de observaciones")
g mes
# Anual
g year <- datos %>%
  st_drop_geometry() %>%
  # filter(fire==1) %> %
  count(year(date),fire) %>%
  rename("año" = "year(date)") %>%
  ggplot(aes(x = año, y = n, fill=fire)) +
  geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
  scale_x_continuous(breaks=2002:2022) +
  geom_smooth(se=F,aes(color=fire),alpha=0.1) +
  scale_color_manual(values=c("darkblue", "darkred")) +
  scale_fill_hue(direction = -1) +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 90, vjust = 0.5, hjust=1)) +
  xlab("Año") +
 ylab("Número de observaciones")
g_year
# En 2007 no se han generado observaciones positivas
# Causa: En el shapefile que contiene los incendios producidos en 2007
→ solo hay 4 observaciones y ninguna tenía la fecha, por lo que estas
→ no han podido utilizarse
# Valores muy bajos en 2008 y 2010, revisar
# 2010: correcto, en el archivo con los polígonos de incendios en 2010
→ solo hay 26 observaciones
# 2008: en el archivo relativo a ese año hay 37 observaciones, pero 11
→ de ellas no tienen la fecha de inicio, por lo que no se han podido
\rightarrow utilizar
```

```
# Día de la semana
g dia <- datos %>%
  st_drop_geometry() %>%
  # filter(fire==1) %>%
  count(weekdays(date),fire) %>%
  rename("dia" = "weekdays(date)") %>%
  ggplot(aes(x = dia,y = n,fill=fire)) +
  geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
  scale_x_discrete(limits=c("lunes", "martes", "miércoles", "jueves",
  → "viernes", "sábado", "domingo")) +
 theme(axis.text.x = element_text(angle = 45, vjust = 0.5, hjust=0.5)) +
 # geom_smooth(se=F) +
  scale_fill_hue(direction = -1) +
 theme_minimal() +
 xlab("Día") +
  ylab("Número de observaciones")
g_dia
# Para mostrar los tres gráficos juntos
ggarrange(g_dia,g_mes,g_year,ncol=1,common.legend = T,legend = "bottom")
# Distribución temporal -----
# Se cargan los polígonos de las provincias
and <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") %>% st_transform(st_crs(datos))
prov <- esp_get_prov() %>% filter(nuts2.name=="Andalucía") %>%

→ st_transform(st_crs(datos))
# Casos positivos
g1 = ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
  geom_sf(data = datos %>% filter(fire==1), size = 1, alpha =
  \rightarrow 0.4,col="red")+
  ggtitle("Distribución espacial de casos positivos") +
  theme_minimal()
# Casos negativos
g0 = ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
  geom_sf(data = datos %>% filter(fire==0), size = 1, alpha =
  \rightarrow 0.4,col="blue") +
  ggtitle("Distribución espacial de casos negativos") +
  theme_minimal()
# Ambos gráficos juntos:
ggarrange(g1,g0,nrow=2)
```

1.4.2. Análisis univariantes

T2M

Las temperaturas más elevadas se encuentran en el interior.

En prácticamente todos los meses, la media de temperaturas en las observaciones positivas es mayor que en las observaciones negativas. Las temperaturas son más altas en los meses de verano, como cabía esperar.

RH2M

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=RH2M), size = 1.2, alpha = 0.6) +
  facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=F)) +
```

La humedad del aire es mayor en las de costa. Las zonas más secas se encuentran en las zonas de interior del norte de Andalucía.

En prácticamente todos los meses, la humedad del aire media entre las observaciones positivas es menor que en las observaciones negativas. La humedad del aire disminuye significativamente en verano.

GWETTOP

Las zonas con mayor humedad superficial de suelo son las que se encuentran en la costa mediterránea. Las zonas con un suelo más seco son las que se encuentran al norte de la cuenca el Guadalquivir, destacando la provincia de Huelva (hay que tener en cuenta que también es una zona en la que hay muchos incendios, la mayoría de los cuales se produce en verano, por lo que hay una gran concentración de observaciones durante el periodo estival, lo que podría influir en el hecho de que se observen tantas observaciones con valores tan bajos de la humedad superficial de suelo).

En general, la humedad superficial de suelo media entre los casos positivos es inferior que entre los casos negativos. Esto es especialmente evidendente entre los meses de primavera y otoño. En los meses de invierno esto no está tan claro, incluso parece revertirse la tendencia.

WS10M

```
ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
 geom_sf(data = datos,
  → aes(color=WS10M,alpha=WS10M,size=as.numeric(ifelse(WS10M<7.5,1,1.2))))</pre>
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
 facet_wrap(~month(date,label=TRUE))+
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
 ggtitle("Distribución espacial de WS10M por mes") +
  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()) +
  guides(size="none",alpha="none")
```

Los valores más elevados de la velocidad del viento a 10m de altura se dan en las zonas costeras.

En todos los meses, los valores medios de la velocidad del viento a 10m sobre la superficie son significativamente mayores en las observaciones positivas.

WD10M

```
ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
 geom_sf(data = datos, aes(color=WD10M), size = 1.2, alpha = 0.6) +
 facet_wrap(~month(date,label=TRUE))+
  # scale_color_stepsn(colours = rainborainbpw(8, rev=T)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
 ggtitle("Distribución espacial de WD10M por mes") +
  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()) +
 guides(color = guide_legend(override.aes = list(size = 5))) +
  scale_color_viridis_d(option="turbo")
```

```
# Quisiera tener la dirección mayoritaria por mes y si hay incendio o no

mode <- function(x) { names(which.max(table(x))) }

datos_mode_WD10M = datos %>%
    st_drop_geometry() %>%
    group_by(month(date,label=T),fire) %>%
    summarize(mode_WD10M = mode(WD10M))

tibble(mes = datos_mode_WD10M[datos_mode_WD10M$fire==1,1],
    fire1 = datos_mode_WD10M[datos_mode_WD10M$fire==1,3],
    fire0 = datos_mode_WD10M[datos_mode_WD10M$fire==0,3])
```

```
# No parece aportar ninguna información relevante
```

PRECTOTCORR

```
ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
 geom_sf(data = datos,
  → aes(color=PRECTOTCORR,size=PRECTOTCORR,alpha=PRECTOTCORR)) +
 facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=F)) +
 guides(size="none") +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
 ggtitle("Distribución espacial de PRECTOTCORR por mes") +
  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()) +
  guides(alpha="none")
```

En la gran mayoría de las observaciones no se han observado precipitaciones. Se observan algunos valores positivos de precipitaciones distribuidos por el territorio andaluz, alcanzándose los máximos en observaciones localizadas en las coordilleras béticas.

Se observa una clara diferencia en la media mensual de precipitaciones en ambas clases en todos los meses, siendo mucho mayores entre las observaciones negativas. En los meses de verano esto sigue siendo cierto, si bien las diferencias se suavizan significativamente, ya que en ambos clases las precipitaciones son reducidas.

NDVI

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=NDVI),size = 1.2, alpha = 0.6) +
  facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  ggtitle("Distribución espacial de NDVI por mes") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x=element_blank(),
        axis.ticks.x=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        panel.grid.major = element_blank())
```

Los valores más elevados del NDVI se encuentran en el norte de la comunidad (Sierra Morena y Sierra de Aracena) y en la zona sur-centro. Los valores son especialmente elevados en la Sierra de Grazalema y en las marismas del Guadalquivir y especialmente bajos en el este de la comunidad (Almería).

El valor del NDVI disminuye en los meses de verano y alcanza su máximo en los meses de invierno. No se observa claramente una relación entre el NDVI y la clase de la observación en la muestra.

poblacion

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=poblacion, size =
  → poblacion,alpha=poblacion/median(poblacion))) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
```

```
guides(size="none",alpha="none") +
# scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
ggtitle("Distribución espacial de poblacion") +
theme_minimal()

by(datos$poblacion,datos$fire,summary)
```

En la gran mayoría del territorio se observan niveles de población inferiores a 20.000 habitantes por municipio. Destacan las capitales de provincia por tener valores significativamente más elevados.

dens_poblacion

Se puede observar una distribución espacial similar a la cantidad de población. Se observa una mayor densisdad de población en las zonas de costa y en las capitales de provincia.

pendiente

elevacion

curvatura

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=curvatura, alpha=curvatura)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de curvatura") +
  theme_minimal()
```

dist carretera

dist_electr

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=dist_electr, alpha=dist_electr)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de dist_electr") +
  theme_minimal()
```

dist_camino

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=dist_camino, alpha=dist_camino)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de dist_camino") +
  theme_minimal()
```

dist_sendero

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=dist_sendero, alpha=dist_sendero)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de dist_sendero") +
  theme_minimal()
```

dist_poblacion

dist_ferrocarril

1.4.3. Análisis multivariantes

Variables numéricas

```
datos numeric = datos %>%
  select(where(is.numeric)) %>%
  st_drop_geometry()
# Correlaciones ---
R = cor(datos numeric)
corrplot(R,method = "ellipse",type = "lower")
summary(R-diag(diag(R)))
# Las variables más correlacionadas en la muestra son T2M con RH2M
\rightarrow (negativamente, -0.71), T2M con GWETTOP (negativamente, -0.69) y
→ GWETTOP con R2HM (positivamente, 0.68). Tiene sentido que la humedad
→ del aire a dos metros esté correlacionada positivamente con la
→ humedad del suelo y que ambas estén -egativamente correlacionadas
→ con la temperatura del aire. También están correladas la población
→ con la densidad de población (positivamente,0.63).
# Gráfico de coordenadas paralelas -----
datos |>
  select(fire, where(is.numeric)) |>
 ggparcoord(columns=2:19,alphaLines=0.1,groupColumn = "fire") +
 xlab('') +
 ylab('') +
  scale_x_discrete(labels=colnames(datos_numeric)) +
  scale color hue(direction = -1) +
  # guides(color ="none")+
  theme_minimal() +
  ggtitle("Tipificación a normal estándar (por defecto)") +
  theme(plot.title = element_text(size = 9),
        axis.text.x = element_text(angle = 90))
# Boxplots -----
boxplots <- map(names(datos_numeric), ~ ggplot(datos, aes(x = fire, y =

    data[[.x]],fill=fire)) +

                 geom_boxplot() +
                 scale_fill_hue(direction = -1) +
                 guides(fill="none") +
                 labs(title = paste(.x, "~ fire")))
ggarrange(plotlist = boxplots,ncol=6,nrow=3)
pca <- princomp(datos_numeric,cor=T)</pre>
summary(pca)
```

```
# Se necesitan al menos 11 componentes principales para explicar el 80%

→ de la variabilidad de las 18 variables numéricas de la muestra

→ (tipificadas) y al menos 14 para explicar el 90%. Esto refleja, la

→ complejidad del conjunto de datos.
```

Variables categóricas

1.5. Modelos

```
mutate(uso suelo = fct lump(uso suelo,
                              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) {</pre>
  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$.metric)) {
    datos = datos metrics %>%
      filter(.metric==metric)
    # Interpolar los datos faltantes
    datos interp <- interp(datos[[1]], datos[[2]], datos$mean)
    # Crear un nuevo dataframe con los datos interpolados
    datos interp df <- data.frame(</pre>
      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() +
```

1.5.1. Partición temporal entrenamiento-validación-test

1.5.2. Regresión logística con penalización

```
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
# 3º Creamos el workflow
lr workflow <-</pre>
  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),</pre>
                           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))
# 7º Selección del mejor modelo
lr best <-</pre>
  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)
```

1.5.3. Regresión logística con penalización + PCA

```
# 1º Creamos el modelo
lr pca mod <-
  logistic_reg(penalty = tune(), mixture = tune()) %>%
  set_engine("glmnet")
# 2º Creamos la receta
lr pca recipe <-</pre>
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow","month")) %>%
  # step_holiday(date, holidays = holidays) %>%
  step_rm(date,cod municipio,municipio) %>% # Se eliminan variables
  \rightarrow identificadoras
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>% # Se crean variables dummy
  → para los factores
  step_lincomb() %>% # Elimina variablies 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
  step_pca(all_numeric_predictors(), num comp = tune())
# 3º Creamos el workflow
lr pca workflow <-</pre>
  workflow() %>%
  add_model(lr_pca_mod) %> %
  add_recipe(lr pca recipe)
# 4º Creamos el grid para los parámetros
lr_pca_reg_grid <- expand_grid(penalty = 10^seq(-4, -1, length.out = 10),</pre>
                               mixture = seq(0,1,length.out=10),
                               num_{comp} = c(20, 25, 30, 35, 40, 45, 50))
# 5º Ajustamos el modelo
lr pca res <-
  lr pca workflow %>%
  tune_grid(val_set,
            grid = lr_pca_reg_grid,
            control = control_grid(save pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))
# 6º Evalación modelos
lr pca res |>
  collect_metrics() |>
 group_by(.metric)|>
```

```
summarise(max = max(mean),min=min(mean))

# 7º Selección del mejor modelo

lr_pca_best <-
    lr_pca_res %>%
    select_best(metric="accuracy")

lr_pca_best
```

1.5.4. Árboles de decisón

```
# 1º Creamos el modelo
dt mod <-
 decision_tree(cost_complexity = tune()) %>%
  set_engine("rpart") %>%
  set mode("classification")
# 2º Creamos la receta
dt recipe <-
 recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow", "month")) %>%
  # step holiday(date) %>%
  step_rm(date, cod municipio, municipio)
# 3º Creamos el workflow
dt_workflow <-
 workflow() %>%
 add_model(dt mod) %>%
  add_recipe(dt_recipe)
# 4º Se ajusta el modelo
set.seed(345)
dt res <-
  dt_workflow %>%
  tune_grid(val set,
            grid = 10,
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc auc,recall,spec))
# 5º Se evalúan los modelos obtenidos
dt res |>
 collect_metrics() |>
 group_by(.metric)|>
 mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                          ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                 .metric))) >
```

```
summarise(max = max(mean),min=min(mean))
# Gráfico del ajuste
dt res %>%
  collect_metrics() %>%
 mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                          ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                 .metric))) |>
  ggplot(aes(x = cost_complexity, y = mean,col=.metric)) +
  geom_point() +
  geom_line() +
 ylab("") +
  scale_x_log10(labels = scales::label_number())+
  theme_minimal()
# 6º Selección del mejor modelo
dt_best <- dt_res |>
  select_best(metric = "accuracy")
dt best
```

1.5.5. Bosques aleatorios

```
# Detectar el número de núcleos para trabajar en paralelo
cores <- parallel::detectCores()</pre>
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")
# 2^{\circ} 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")
```

1.5.6. k-Nearest Neighbours

```
step lincomb() %>% # Elimina variablies 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
# En este caso, step_lincomb, step_corr y step_zv no tienen ningún
→ efecto, pero se dejan
# por ser una buena práctica
# 3º Creamos el workflow
knn workflow <-
  workflow() %>%
  add_model(knn mod) %>%
  add_recipe(knn recipe)
# 4º Train and tune
set.seed(345)
knn_res <-
 knn_workflow %>%
  # fit(training)
  tune_grid(val set,
            grid = expand_grid(neighbors = c(1,10,25,seq(25,400,25))),
            control = control_grid(save pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))
# 5º Evaluación de los modelos
knn res |>
  collect_metrics() |>
  group by(.metric)|>
  summarise(max = max(mean),min=min(mean))
knn res %>%
  collect_metrics() %>%
  mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                          ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                 .metric))) %>%
  # filter(.metric == "accuracy") %> %
  ggplot(aes(x = neighbors, y = mean,col=.metric)) +
  geom_point() +
  geom_line() +
  ylab("") +
  theme minimal()
# 6º Selección del mejor modelo
knn_best <- knn_res |>
  select_best(metric = "accuracy")
knn best
```

1.5.7. SVM lineal

```
# 1º Construir el modelo
svm mod <-
  svm_linear(cost = tune()) %>%
  set_engine("kernlab") %>%
  set mode("classification")
# 2^{\circ} Construir la receta con el preprocesamiento
svm recipe <-</pre>
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow", "month")) %>%
  step_rm(date, cod municipio, municipio) %>%
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>%
  step_zv(all_predictors()) %>%
  step_normalize(all_predictors())
# 3º Ensamblar todo con workflow
svm workflow <-</pre>
  workflow() %>%
  add_model(svm_mod) %>%
  add_recipe(svm recipe)
# 4º Train and tune
set.seed(345)
svm res <-
  svm_workflow %> %
  tune_grid(val_set,
            grid = 15,
            control = control_grid(save pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))
# 5º Evaluación de resultados del tuning
svm res |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric)|>
  summarise(max = max(mean),min=min(mean))
svm_plot <-</pre>
  svm res %>%
  collect metrics() %>%
  mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                           ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                  .metric))) %>%
  # filter(.metric == "accuracy") %> %
  ggplot(aes(x = cost, y = mean,col=.metric)) +
  geom_point() +
```

```
geom_line() +
ylab("") +
theme_minimal()
svm_plot

# 6º Selección del mejor modelo
svm_best <-
svm_res %>%
select_best(metric="accuracy")
svm_best
```

1.5.8. SVM radial

```
# 1º Construir el modelo
svm_rbf_mod <-</pre>
  svm_rbf(cost = tune(),rbf sigma = tune()) %>%
  set_engine("kernlab") %>%
  set mode("classification")
# 2º Construir la receta con el preprocesamiento
svm rbf recipe <-</pre>
 recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow", "month")) %>%
  step_rm(date, cod municipio, municipio) %>%
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>%
  step_lincomb() %>% # Elimina variablies con dependencia lineal exacta
  step_corr() %>% # Elimina variables con correlación superior a 0.9
  step_zv(all_predictors()) %>%
  step_normalize(all_predictors())
# 3º Ensamblar todo con workflow
svm_rbf_workflow <-</pre>
  workflow() %>%
  add_model(svm rbf mod) %>%
  add_recipe(svm_rbf_recipe)
# 4º Train and tune
set.seed(345)
svm_rbf_res <-</pre>
  svm_rbf_workflow %>%
 tune_grid(val_set,
            grid = 8,
            control = control_grid(save pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc auc,recall,spec))
```

```
# 5º Evaluación de resultados del tuning
svm_rbf_res |>
    collect_metrics() |>
    group_by(.metric)|>
    summarise(max = max(mean),min=min(mean))

# 6º Selección del mejor modelo
svm_rbf_best <-
    svm_rbf_res %>%
    select_best(metric="accuracy")
svm_rbf_best
```

1.5.9. Comparación

```
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 =
                           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")
```

1.5.10. Test

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

```
~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")
```

Para calcular la medida de importancia de las variables en bosque aleatorio. No se hace desde el principio para que la computación sea más rápida.

```
# Se hace el last_fit manualmente:
cores = 8
# last model
last_rf_mod <- rand_forest(mtry = rf_best2$mtry, min_n = rf_best1$min_n,</pre>

    trees = 1000) %>%
  set_engine("ranger", num.threads = cores,importance="impurity") %>%
  set_mode("classification")
# last workflow
last rf workflow <-</pre>
  rf workflow2 %>%
  update_model(last rf mod)
# last fit
set.seed(345)
last rf fit <-
  last_rf_workflow %>%
  last_fit(splits,
           add_validation_set = T)
# VIP
last_rf_fit %>%
  extract_fit_parsnip() %>%
  vip(num features = 50,aesthetics = list(fill="lightblue")) +
  theme_minimal()
```

1.6. Aplicación de los modelos

```
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))
```

1.6.1. Visión general del desempeño del modelo

Se construye una rejilla de puntos con una separación de 10km entre ellos (en la dirección Norte-Sur y Este-Oeste). En cada uno de los puntos se predice la probabilidad de incendio el día 15 de cada mes usando los mejores modelos construidos. Para ello, primero hay que asignar a cada punto los valores correspondientes de las variables predictoras consideradas.

Se va a analizar cada observación el 15 de cada mes.

Se le asocian todas las variables correspondientes a cada observación.

```
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) {</pre>
    ruta <-
→ pasteO("data_raw/vegetacion/", YYYY, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/T
  } else if (as.numeric(YY)<=11) {</pre>
→ pasteO("data_raw/vegetacion/", YYYY, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIF/TE
  } else if (as.numeric(YY)<=21){</pre>
→ pasteO("data_raw/vegetacion/", YYYY, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/t
  }else {
    ruta <-
   paste0("data_raw/vegetacion/",YYYY,"TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/COG/te
 }
  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 exista el archivo, si no lo mismo que en ocasiones
  → anteriores, porques discrepancias entre los límites de los
  → polígonos
 nest() |>
 mutate(NDVI_rast = map2(month, year-1, read_NDVI), # Se lee primero el
  \rightarrow 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) &
→ = "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")
```

Se agrupan los niveles de uso de suelo

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=="svm_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
  \rightarrow de 2022",
       subtitle = paste0("Modelo: ",model$model name),
```

```
color = "Probalidad\nde incendio\nestimada")
```

1.7. Caso de interés

Se va a usar el modelo para estudiar el incendio del 8 de septiembre de 2021 en Sierra Bermeja por ser de especial relevancia.

```
# Se carga la información del incendio
incendios21 <-

    st_read(paste0("./data raw/incendios 2000-2022/incendios ",2021,".shp"))

→ %> %

  st transform(st crs(datos)) %>%
  mutate(FECHA INIC=ymd(FECHA INIC))
incendio estudio <- incendios21 %>% filter(month(FECHA INIC)==9)
rm(incendios21)
# Mapa de Andalucía y de las provincias
and <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") %>% st_transform(st_crs(datos))
prov <- esp_get_prov() %>% filter(nuts2.name=="Andalucía") %>%

    st_transform(st_crs(datos))

# Gráfico del incendio
g = prov %>%
 ggplot() +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = incendio_estudio, color="red",fill=alpha("red",0.2))+
  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())
# Ampliamos la zona del incendio
bbox = st_buffer(incendio estudio, dist=10000) %>%
  st_bbox()
g1 = prov %>%
  ggplot() +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = incendio estudio, color="red",fill=alpha("red",0.2))+
  theme minimal() +
  coord_sf(xlim=c(bbox$xmin,bbox$xmax),ylim=c(bbox$ymin,bbox$ymax))
```

Se procede de forma similar a la sección anterior. Se crea una rejilla de puntos con una separación de 1km, en la zona que rodea al incendio. En cada punto se predecirá el riesgo de incendio el día de inicio del incendio, 15 y 30 días antes y 15, 30 y 45 días después.

```
# Se crea el grid
grid = st_make_grid(st_buffer(incendio_estudio,dist=10000),
                    cellsize = c(1000, 1000),
                    what = "centers")[and]
# Visualización
g +
 geom_sf(data = grid, size=0.7) +
  coord_sf(xlim=c(bbox$xmin,bbox$xmax),ylim=c(bbox$ymin,bbox$ymax))
# Se le asocian las fechas respectivas
sample = tibble(date =
-> rep(incendio estudio FECHA INIC, length(grid)), geometry = grid) %>% #
→ el día del incendio
                 bind_rows(tibble(date =
                 → rep(incendio estudio FECHA INIC+15, length(grid)), geometry
                 → = grid)) %>% # 15 días después
                 bind rows(tibble(date =

→ rep(incendio estudio FECHA INIC+30, length(grid)), geometry

                 → = grid)) %>% # el mes después
                 bind rows(tibble(date =
                 → rep(incendio_estudio$FECHA_INIC+45,length(grid)),geometry
                 → = grid)) %>% # 45 días después del incendio
                bind_rows(tibble(date =
                → rep(incendio_estudio$FECHA_INIC-15,length(grid)),

    geometry = grid)) %>% # 15 días antes

                 bind_rows(tibble(date =
                 → rep(incendio estudio FECHA INIC-30, length(grid)), geometry
                 → = grid)) %>% # el mes antes
  st_sf()
```

Se le asocian a cada registro todas las variables predictoras correspondientes.

```
source("scripts/strat/fun_asignar_variables - copia.R")
full_grid <- asignar_variables(sample)</pre>
```

Se usará el modelo de regresión logística lasso final para estimar la probabilidad de incendio en cada punto.

```
load("Private/all models test.RData")
model <- models %>% filter(model_name=="lr")
# model <- models %> % filter(model_name=="sum rbf")
# model <- models %> % filter(model_name=="svm_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 muestra en un gráfico

```
g <- ggplot(data = and) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = pred, aes(color=.pred_1, alpha = .pred_1), size = 1.5) +
  facet_wrap(~date) +</pre>
```

```
scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T),limits=c(0,1)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  labs(title="Incendio de Sierra Bermeja",
       subtitle = paste0("Model: ",model$model name)) +
 guides(alpha = "none") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x=element_blank(),
        axis.ticks.x=element blank(),
        axis.text.y=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        panel.grid.major = element_blank(),
        panel.grid.minor = element_blank()) +
 geom_sf(data = incendio estudio, fill="transparent",col="red") +
  labs(color = "Probabilidad\nestimada de\nincendio") +
  coord_sf(xlim=c(bbox$xmin,bbox$xmax),ylim=c(bbox$ymin,bbox$ymax))
g
```

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

1.8. Depuración de la muestra

En la propia función usada para generar la muestra ya se ajustaron los tipos de las variables y se codificaron adecuadamente las variables WD10M y orientacion. A continuación se estudian los casos faltantes y finalmente se decide eliminarlos.

```
# Librerías -----
# Se cargan las librerías que se usarán en esta sección
library(tidyverse) # Manipulación de datos
library(sf) # Vector data
```

```
library(terra) # Raster data
library (mapSpain) # Polígonos de regiones de España
library(magrittr) # Operador %<> %
library(skimr) # Resumen de datos
# Carga de los datos -----
# Se carga la muestra con todas las variables construida anteriormente
load("salidas intermedias/dataset strat completo2024-04-26.RData")
# Codificación variable fire: ------
datos <- dataset |>
 mutate(fire = as.factor(fire))
# Análisis de valores perdidos: ------
datos %>% skimr()
dataset %>% apply(1,anyNA) %>% sum() # 200 registros con valores
→ perdidos
# Se observan:
  8 nas en uso suelo
  32 nas en pendiente
   36 nas en orientacion
# 32 nas en curvatura
  85 nas en doblacion y en dist poblacion
# 85 nas en NDVI
datos1 = datos %>% drop na()
# Valores perdidos en variables topográficas ------
Andalucia <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") # Se carga el mapa de
→ Andalucía
andalucia_proj <- st_transform(Andalucia, st_crs(dataset)) # Se proyecta</pre>
\rightarrow al sistema de referencia de los datos
# Mapa de valores perdidos en variables topográficas:
plot(st_geometry(andalucia_proj),reset=F)
datos |>
 filter(is.na(pendiente) | is.na(orientacion) | is.na(curvatura)) |>
  st_geometry() |>
 plot(pch=16,col="red",add=T) # Se encuentran en los límites de
  → Andalucía
datos |>
  st_drop_geometry() |>
 filter(is.na(pendiente) | is.na(orientacion) | is.na(curvatura)) |>
  count() #53 registros con algún valor perdido entre las variables
```

```
# Valores perdidos en variables demográficas ------
# Se observa que los valores perdidos se deben a que los datos no están

ightarrow disponibles en el conjunto de datos disponible en el INE
datos |>
  st_drop_geometry() |>
 filter(is.na(poblacion)) |>
 mutate(Año = year(date)) |>
  select(Año, municipio, cod_municipio)
# Ejemplo:
pob =
→ read_csv2("data_raw/antropologicas/Población/poblacion_municipios.txt")[,c(1:5)]
pob |> filter(CODIGO INE3 == "18077") # Datos no disponibles
datos |>
  st_drop_geometry() |>
  filter(is.na(poblacion)) |>
  count() # 85 resgistros con valores perdidos en las variables

→ demográficas

# Valores perdidos en uso_suelo -------
dataset |> filter(is.na(uso suelo)) %>% count() # 8 registros con
→ valores perdidos en la variable uso_suelo
dataset |> filter(is.na(uso suelo)) |> st_geometry() |>
→ plot(pch=16,col="red",add=T)
# De nuevo se observa que se encuentran en los límites de Andalucía con
→ la costa
# Valores perdidos en NDVI -----
# Se muestran en el mapa
plot(st_geometry(andalucia_proj),reset=F)
dataset |> filter(is.na(NDVI)) |> st_geometry() |>
→ plot(pch=16,col="red",add=T)
# Gráfico de NDVI medio cada mes
NDVI mes = datos |>
  st_drop_geometry() |>
 mutate(mes = month(date),
        año = year(date)) |>
 group_by(año,mes) |>
  summarise(NDVI_mes = mean(na.omit(NDVI))) |>
  ungroup() |>
```

```
mutate(date = dmy(paste(01,mes,año,sep="/")))
NDVI mes |>
 ggplot(aes(x=date,y=NDVI mes)) +
 geom_line()+
 scale_x_date(date breaks = "6 month",date labels = "%y%b")+
 theme(axis.text.x = element_text(angle = 90))
# 2008 tiene un NDVI especialmente bajo, puede deberse a numerosos
→ factores:
   - Que efectivamente sea un año especialmente seco
  - Las características de la muestra seleccionada ese año
   - Errores de medición
    - ...
# La mayor parte de los valores perdidos en la variable uso_suelo son
→ debidos a que el archivo tiff para ese mes no está disponible en la
→ "2003-01", "2003-04", "2017-02", "2018-11", "2020-11", "2021-12",
  "2022-03" y "2022-12".
# Eliminación registros con valores perdidos -------
# Tras explorar otras opciones finalmente se opta por eliminar los
→ registros
# que contienen valroes perdidos:
datos = datos %>% drop_na()
# Almacenamiento del conjunto de datos depurados ------
# Se guarda el conjunto de datos depurados
save (datos,
    file = paste0("salidas intermedias/datos strat depurados geom ",
                 Sys.Date(),".RData"))
```

1.9. Análisis exploratorio

1.9.1. Variable objetivo

```
# Distribución temporal -----
# Mensual:
g_mes <- datos %>%
  st_drop_geometry() %>%
  # filter(fire==1) %>%
  count(month(date,label=T),fire) %>%
  rename("mes" = "month(date, label = T)") %>%
  ggplot(aes(x = mes,y = n,fill=fire)) +
  geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
  # theme(axis.text.x = element_text(angle = 90)) +
  scale_fill_hue(direction = -1) +
 theme_minimal() +
 xlab("Mes") +
  ylab("Número de observaciones")
g_mes
# Anual
g_year <- datos %>%
  st_drop_geometry() %>%
  # filter(fire==1) %> %
  count(year(date),fire) %>%
 rename("año" = "year(date)") %>%
  ggplot(aes(x = año,y = n,fill=fire)) +
  geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
  scale_x_continuous(breaks=2002:2022) +
  geom smooth(se=F,aes(color=fire),alpha=0.1) +
  scale_color_manual(values=c("darkblue", "darkred")) +
  scale_fill_hue(direction = -1) +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 90, vjust = 0.5, hjust=1)) +
  xlab("Año") +
  ylab("Número de observaciones")
g_year
```

```
# En 2007 no se han generado observaciones positivas
# Causa: En el shapefile que contiene los incendios producidos en 2007
→ solo hay 4 observaciones y ninguna tenía la fecha, por lo que estas
→ no han podido utilizarse
# Valores muy bajos en 2008 y 2010, revisar
# 2010: correcto, en el archivo con los polígonos de incendios en 2010
→ solo hay 26 observaciones
# 2008: en el archivo relativo a ese año hay 37 observaciones, pero 11
→ de ellas no tienen la fecha de inicio, por lo que no se han podido
\rightarrow utilizar
# Día de la semana
g dia <- datos %>%
  st_drop_geometry() %>%
  # filter(fire==1) %> %
  count(weekdays(date),fire) %>%
 rename("dia" = "weekdays(date)") %>%
  ggplot(aes(x = dia,y = n,fill=fire)) +
  geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
  scale_x_discrete(limits=c("lunes", "martes", "miércoles", "jueves",
  \rightarrow "viernes", "sábado", "domingo")) +
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 45, vjust = 0.5, hjust=0.5)) +
 # geom_smooth(se=F) +
  scale_fill_hue(direction = -1) +
 theme_minimal() +
 xlab("Día") +
  vlab("Número de observaciones")
g_dia
# Para mostrar los tres gráficos juntos
ggarrange(g_dia,g_mes,g_year,ncol=1,common.legend = T,legend = "bottom")
# Distribución temporal -----
# Se cargan los polígonos de las provincias
and <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") %>% st_transform(st_crs(datos))
prov <- esp_get_prov() %>% filter(nuts2.name=="Andalucía") %>%

→ st_transform(st_crs(datos))
# Casos positivos
g1 = ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
  geom_sf(data = datos %>% filter(fire==1), size = 1, alpha =
  \rightarrow 0.4,col="red")+
  ggtitle("Distribución espacial de casos positivos") +
 theme_minimal()
```

1.9.2. Análisis univariantes

T2M

Las temperaturas más elevadas se encuentran en el interior.

En prácticamente todos los meses, la media de temperaturas en las observaciones positivas es mayor que en las observaciones negativas. Las temperaturas son más altas en los meses de verano, como cabía esperar.

RH2M

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=RH2M),size = 1.2, alpha = 0.6) +
  facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=F)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  ggtitle("Distribución espacial de RH2M por mes") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x=element_blank(),
        axis.ticks.x=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        panel.grid.major = element_blank())
```

La humedad del aire es mayor en las de costa. Las zonas más secas se encuentran en las zonas de interior del norte de Andalucía.

En prácticamente todos los meses, la humedad del aire media entre las observaciones positivas es menor que en las observaciones negativas. La humedad del aire disminuye significativamente en verano.

GWETTOP

Las zonas con mayor humedad superficial de suelo son las que se encuentran en la costa mediterránea. Las zonas con un suelo más seco son las que se encuentran al norte de la cuenca el Guadalquivir, destacando la provincia de Huelva (hay que tener en cuenta que también es una zona en la que hay muchos incendios, la mayoría de los cuales se produce en verano, por lo que hay una gran concentración de observaciones durante el periodo estival, lo que podría influir en el hecho de que se observen tantas observaciones con valores tan bajos de la humedad superficial de suelo).

En general, la humedad superficial de suelo media entre los casos positivos es inferior que entre los casos negativos. Esto es especialmente evidendente entre los meses de primavera y otoño. En los meses de invierno esto no está tan claro, incluso parece revertirse la tendencia.

WS10M

Los valores más elevados de la velocidad del viento a 10m de altura se dan en las zonas costeras.

En todos los meses, los valores medios de la velocidad del viento a 10m sobre la superficie son significativamente mayores en las observaciones positivas.

WD10M

```
ggplot(data = prov) +
 geom sf() +
 geom_sf(data = datos, aes(color=WD10M), size = 1.2, alpha = 0.6) +
 facet_wrap(~month(date,label=TRUE))+
  # scale_color_stepsn(colours = rainborainbpw(8, rev=T)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  ggtitle("Distribución espacial de WD10M por mes") +
 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()) +
  guides(color = guide_legend(override.aes = list(size = 5))) +
  scale_color_viridis_d(option="turbo")
```

```
# Quisiera tener la dirección mayoritaria por mes y si hay incendio o no
mode <- function(x) { names(which.max(table(x))) }

datos_mode_WD10M = datos %>%
    st_drop_geometry() %>%
    group_by(month(date,label=T),fire) %>%
    summarize(mode_WD10M = mode(WD10M))

tibble(mes = datos_mode_WD10M[datos_mode_WD10M$fire==1,1],
        fire1 = datos_mode_WD10M[datos_mode_WD10M$fire==1,3],
        fire0 = datos_mode_WD10M[datos_mode_WD10M$fire==0,3])

# No parece aportar ninguna información relevante
```

PRECTOTCORR

```
ggplot(data = prov) +
 geom_sf() +
 geom_sf(data = datos,
  → aes(color=PRECTOTCORR,size=PRECTOTCORR,alpha=PRECTOTCORR)) +
 facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale color gradientn(colours = rainbow(5,rev=F)) +
 guides(size="none") +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
 ggtitle("Distribución espacial de PRECTOTCORR por mes") +
 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()) +
 guides(alpha="none")
```

En la gran mayoría de las observaciones no se han observado precipitaciones. Se observan algunos valores positivos de precipitaciones distribuidos por el territorio andaluz, alcanzándose los máximos en observaciones localizadas en las coordilleras béticas.

```
geom_col(position="dodge",alpha=0.8) +
scale_fill_hue(direction = -1) +
theme_minimal()
```

Se observa una clara diferencia en la media mensual de precipitaciones en ambas clases en todos los meses, siendo mucho mayores entre las observaciones negativas. En los meses de verano esto sigue siendo cierto, si bien las diferencias se suavizan significativamente, ya que en ambos clases las precipitaciones son reducidas.

NDVI

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=NDVI), size = 1.2, alpha = 0.6) +
  facet_wrap(~month(date,label=TRUE)) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  ggtitle("Distribución espacial de NDVI por mes") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x=element_blank(),
        axis.ticks.x=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        panel.grid.major = element_blank())
```

Los valores más elevados del NDVI se encuentran en el norte de la comunidad (Sierra Morena y Sierra de Aracena) y en la zona sur-centro. Los valores son especialmente elevados en la Sierra de Grazalema y en las marismas del Guadalquivir y especialmente bajos en el este de la comunidad (Almería).

El valor del NDVI disminuye en los meses de verano y alcanza su máximo en los meses de invierno. No se observa claramente una relación entre el NDVI y la clase de la observación en la muestra.

poblacion

En la gran mayoría del territorio se observan niveles de población inferiores a 20.000 habitantes por municipio. Destacan las capitales de provincia por tener valores significativamente más elevados.

dens_poblacion

Se puede observar una distribución espacial similar a la cantidad de población. Se observa una mayor densisdad de población en las zonas de costa y en las capitales de provincia.

pendiente

```
guides(size="none",alpha="none") +
ggtitle("Distribución espacial de pendiente") +
theme_minimal()
```

elevacion

curvatura

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=curvatura, alpha=curvatura)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de curvatura") +
  theme_minimal()
```

dist carretera

dist electr

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=dist_electr, alpha=dist_electr)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de dist_electr") +
  theme_minimal()
```

dist_camino

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=dist_camino, alpha=dist_camino)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de dist_camino") +
  theme_minimal()
```

dist sendero

```
ggplot(data = prov) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = datos, aes(color=dist_sendero, alpha=dist_sendero)) +
    scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T)) +
  guides(size="none",alpha="none") +
  ggtitle("Distribución espacial de dist_sendero") +
  theme_minimal()
```

dist_poblacion

dist ferrocarril

1.9.3. Análisis multivariantes

Variables numéricas

```
datos numeric = datos %>%
  select(where(is.numeric)) %>%
  st_drop_geometry()
# Correlaciones ---
R = cor(datos numeric)
corrplot(R,method = "ellipse",type = "lower")
summary(R-diag(diag(R)))
# Las variables más correlacionadas en la muestra son T2M con RH2M
   (negativamente, -0.71), T2M con GWETTOP (negativamente, -0.69) y
→ GWETTOP con R2HM (positivamente, 0.68). Tiene sentido que la humedad
→ del aire a dos metros esté correlacionada positivamente con la
→ humedad del suelo y que ambas estén -egativamente correlacionadas
→ con la temperatura del aire. También están correladas la población
→ con la densidad de población (positivamente, 0.63).
# Gráfico de coordenadas paralelas -----
datos |>
  select(fire, where(is.numeric)) |>
  ggparcoord(columns=2:19,alphaLines=0.1,groupColumn = "fire") +
 xlab('') +
 ylab('') +
  scale_x_discrete(labels=colnames(datos numeric)) +
  scale_color_hue(direction = -1) +
  # guides(color ="none")+
  theme minimal() +
  ggtitle("Tipificación a normal estándar (por defecto)") +
  theme(plot.title = element_text(size = 9),
        axis.text.x = element_text(angle = 90))
```

Variables categóricas

1.10. Modelos

```
# 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) {</pre>
  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)
    # Interpolar los datos faltantes
    datos_interp <- interp(datos[[1]], datos[[2]], datos$mean)</pre>
    # Crear un nuevo dataframe con los datos interpolados
    datos interp df <- data.frame(</pre>
      expand.grid(x = datos_interp$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", "Specificy", "ROC-AUC", "Recall"),
            align = "hv")
}
```

1.10.1. Partición temporal entrenamiento-validación-test

1.10.2. Regresión logística con penalización

```
# 1º Definimos el modelo:
lr mod <-</pre>
  logistic_reg(penalty = tune(), mixture = tune()) %>%
  set_engine("glmnet")
# 2º Creamos la receta
lr recipe <-</pre>
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow","month")) %>%
  # step holiday(date, holidays = holidays) %>%
  step_rm(date,cod municipio,municipio) %>% # Se eliminan variables
  \rightarrow identificadoras
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>% # Se crean variables dummy
  → para los factores
  step_lincomb() %>% # Elimina variablies 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
# 3º Creamos el workflow
lr workflow <-</pre>
  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),</pre>
                           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))
```

```
# 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)
```

1.10.3. Regresión logística con penalización + PCA

```
# 1º Creamos el modelo
lr_pca_mod <-</pre>
  logistic_reg(penalty = tune(), mixture = tune()) %>%
  set_engine("glmnet")
# 2º Creamos la receta
lr pca recipe <-</pre>
 recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow","month")) %>%
  # step_holiday(date, holidays = holidays) %>%
  step_rm(date,cod_municipio,municipio) %>% # Se eliminan variables
  \rightarrow identificadoras
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>% # Se crean variables dummy
  → para los factores
  step_lincomb() %>% # Elimina variablies 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
  step_pca(all_numeric_predictors(),num_comp = tune())
# 3º Creamos el workflow
lr_pca_workflow <-</pre>
  workflow() %>%
  add_model(lr pca mod) %>%
  add_recipe(lr_pca_recipe)
```

```
# 4º Creamos el grid para los parámetros
lr_pca_reg_grid <- expand_grid(penalty = 10^seq(-4, -1, length.out = 10),</pre>
                                mixture = seq(0,1,length.out=10),
                                num_{comp} = c(20, 25, 30, 35, 40, 45, 50))
# 5º Ajustamos el modelo
lr pca res <-
  lr_pca_workflow %>%
  tune_grid(val_set,
            grid = lr_pca_reg_grid,
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc auc,recall,spec))
# 6º Evalación modelos
lr_pca_tuning = lr_pca_res |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric)|>
  summarise(max = max(mean), min=min(mean))
# 7º Selección del mejor modelo
lr pca best <-</pre>
  lr pca res %>%
  select_best(metric="accuracy")
lr_pca_best
```

1.10.4. Árboles de decisón

```
# 1º Creamos el modelo
dt_mod <-
    decision_tree(cost_complexity = tune()) %>%
    set_engine("rpart") %>%
    set_mode("classification")

# 2º Creamos la receta
dt_recipe <-
    recipe(fire ~ ., data = training) %>%
    step_date(date,features = c("dow", "month")) %>%
    # step_holiday(date) %>%
    step_rm(date, cod_municipio, municipio)

# 3º Creamos el workflow
dt_workflow <-
    workflow() %>%
    add_model(dt_mod) %>%
```

```
add_recipe(dt_recipe)
# 4º Se ajusta el modelo
set.seed(345)
dt res <-
 dt workflow %>%
  tune_grid(val_set,
            grid = 10,
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))
# 5º Se evalúan los modelos obtenidos
dt res |>
  collect_metrics() |>
 group_by(.metric)|>
 mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                          ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                  .metric))) |>
  summarise(max = max(mean), min=min(mean))
# Gráfico del ajuste
 dt res %>%
  collect_metrics() %>%
 mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                          ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                  .metric))) |>
  ggplot(aes(x = cost_complexity, y = mean,col=.metric)) +
  geom point() +
  geom_line() +
 ylab("") +
  scale_x_log10(labels = scales::label_number())+
  theme_minimal()
# 6º Selección del mejor modelo
dt best <- dt res |>
  select_best(metric = "accuracy")
dt_best
```

1.10.5. Bosques aleatorios

```
# 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</pre>
```

```
# 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")
# 2^{\circ} 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")
# 2^{\circ} 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")
```

1.10.6. k-Nearest Neighbours

```
# 1º Definimos el modelo:
knn mod <-
  nearest_neighbor(neighbors = tune()) %>%
  set_engine("kknn") %>%
  set_mode("classification")
# 2º Creamos la receta
knn recipe <-
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow","month")) %>%
  # step_holiday(date, holidays = holidays) %>%
  step_rm(date,cod municipio,municipio) %> % # Se eliminan variables
  \rightarrow identificadoras
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>% # Se crean variables dummy
  → para los factores
  step_lincomb() %>% # Elimina variablies 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
# 3º Creamos el workflow
knn workflow <-
  workflow() %>%
  add_model(knn mod) %>%
  add_recipe(knn recipe)
# 4º Train and tune
set.seed(345)
knn res <-
 knn workflow %>%
  # fit(training)
  tune_grid(val_set,
            grid = expand_grid(neighbors = c(1,10,25,seq(25,400,25))),
            control = control_grid(save pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc_auc,recall,spec))
# 5º Evaluació de los modelos
knn res |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric)|>
  summarise(max = max(mean),min=min(mean))
```

1.10.7. SVM lineal

```
# 1º Construir el modelo
svm mod <-
  svm_linear(cost = tune()) %>%
  set_engine("kernlab") %>%
  set_mode("classification")
# 2º Construir la receta con el preprocesamiento
svm recipe <-</pre>
  recipe(fire ~ ., data = training) %>%
  step_date(date,features = c("dow", "month")) %>%
  step_rm(date, cod municipio, municipio) %>%
  step_dummy(all_nominal_predictors()) %>%
  step_zv(all_predictors()) %>%
  step_normalize(all_predictors())
# 3º Ensamblar todo con workflow
svm workflow <-</pre>
 workflow() %>%
  add_model(svm_mod) %>%
  add_recipe(svm_recipe)
# 4º Train and tune
set.seed(345)
svm res <-
  svm_workflow %> %
```

```
tune_grid(val set,
            grid = 15,
            control = control_grid(save pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc auc,recall,spec))
# 5º Evaluación de resultados del tuning
svm res |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric)|>
  summarise(max = max(mean), min=min(mean))
svm_plot <-</pre>
  svm res %>%
  collect_metrics() %>%
  mutate(.metric = ifelse(.metric == "recall", "spec",
                          ifelse(.metric == "spec", "recall",
                                  .metric))) %>%
  # filter(.metric == "accuracy") %> %
  ggplot(aes(x = cost, y = mean,col=.metric)) +
  geom_point() +
  geom_line() +
  ylab("") +
  theme_minimal()
svm_plot
# 6º Selección del mejor modelo
svm best <-
  svm res %>%
  select_best(metric="accuracy")
svm_best
```

1.10.8. SVM radial

```
# 1º Construir el modelo
svm_rbf_mod <-
svm_rbf(cost = tune(),rbf_sigma = tune()) %>%
set_engine("kernlab") %>%
set_mode("classification")

# 2º Construir la receta con el preprocesamiento
svm_rbf_recipe <-
recipe(fire ~ ., data = training) %>%
step_date(date,features = c("dow", "month")) %>%
step_rm(date, cod_municipio, municipio) %>%
step_dummy(all_nominal_predictors()) %>%
```

```
step_lincomb() %>% # Elimina variablies con dependencia lineal exacta
  step_corr() %>% # Elimina variables con correlación superior a 0.9
  step_zv(all_predictors()) %>%
  step_normalize(all_predictors())
# 3º Ensamblar todo con workflow
svm rbf workflow <-</pre>
  workflow() %>%
  add_model(svm rbf mod) %>%
  add_recipe(svm_rbf_recipe)
# 4^{\circ} Train and tune
set.seed(345)
svm rbf res <-
  svm_rbf_workflow %>%
  tune_grid(val set,
            grid = 8,
            control = control_grid(save_pred = TRUE),
            metrics = metric_set(accuracy,roc auc,recall,spec))
# 5º Evaluación de resultados del tuning
svm rbf res |>
  collect_metrics() |>
  group_by(.metric)|>
  summarise(max = max(mean),min=min(mean))
# 6º Selección del mejor modelo
svm rbf best <-</pre>
  svm rbf res %>%
  select_best(metric="accuracy")
svm_rbf_best
```

1.10.9. Comparación

```
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))
)
# metricas
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") +
```

1.10.10. 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)))
models = models %>%
  mutate(test_metrics = map(last_fit,
                            ~collect predictions(.x) %>%

    get_metrics() %>%

                              extract2(1)), # Para extraer solo las
                               \rightarrow 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() +
```

Para calcular la medida de importancia de las variables en bosque aleatorio. No se hace desde el principio para que la computación sea más rápida.

```
# Se hace el last fit manualmente:
cores = 8
# last model
last_rf_mod <- rand_forest(mtry = rf_best2$mtry, min_n = rf_best1$min_n,</pre>

    trees = 1000) %>%
  set_engine("ranger", num.threads = cores,importance="impurity") %>%
  set_mode("classification")
# last workflow
last rf workflow <-</pre>
  rf workflow2 %>%
  update_model(last rf mod)
# last fit
set.seed(345)
last rf fit <-
  last rf workflow %>%
  last_fit(splits,
           add validation set = T)
# VIP
last_rf_fit %>%
  extract_fit_parsnip() %>%
  vip(num features = 50,aesthetics = list(fill="lightblue")) +
  theme_minimal()
```

1.11. Aplicación de los modelos

1.11.1. Visión general del desempeño del modelo

Se construye una rejilla de puntos con una separación de 10km entre ellos (en la dirección Norte-Sur y Este-Oeste). En cada uno de los puntos se predice la probabilidad de incendio el día 15 de cada mes usando los mejores modelos construidos. Para ello, primero hay que asignar a cada punto los valores correspondientes de las variables predictoras consideradas.

Se va a analizar cada observación el 15 de cada mes.

```
sample = NULL

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

Se le asocian todas las variables correspondientes a cada observación.

```
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) {</pre>
    ruta <-
→ pasteO("data raw/vegetacion/", YYYY, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/T
  } else if (as.numeric(YY)<=11) {</pre>
→ pasteO("data raw/vegetacion/", YYYY, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIF/TE
  } else if (as.numeric(YY)<=21){</pre>
    ruta <-
→ pasteO("data raw/vegetacion/", YYYY, "TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/TIFF/t
  }else {
    ruta <-
  pasteO("data_raw/vegetacion/",YYYY,"TERMODMEDMNDVI/InfGeografica/InfRaster/COG/te
  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 exista el archivo, si no lo mismo que en ocasiones
  → anteriores, porques discrepancias entre los límites de los
  → polígonos
 nest() >
 mutate(NDVI rast = map2(month, year-1, read NDVI), # Se lee primero el
  \rightarrow 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$NDVI) &
→ = "0"), sep="-") %in% year_month_missing_NDVI) # Los elementos que
\rightarrow han sido modificados
# Se asignan los valores imputados del NDVI:
full grid[ind modificados,]$NDVI = missing NDVI$NDVI
# Resumen
datos %>% st_drop_geometry %>% skim(.data_name = "datos")
```

Se agrupan los niveles de uso de suelo

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=="svm_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
\rightarrow de 2022",
     subtitle = paste0("Modelo: ",model$model name),
     color = "Probalidad\nde incendio\nestimada")
```

1.12. Caso de interés

Se va a usar el modelo para estudiar el incendio del 8 de septiembre de 2021 en Sierra Bermeja por ser de especial relevancia.

```
# Se carga la información del incendio
incendios21 <-

    st_read(paste0("./data_raw/incendios_2000-2022/incendios ",2021,".shp"))

   %> %
  st_transform(st_crs(datos)) %>%
 mutate(FECHA INIC=ymd(FECHA INIC))
incendio_estudio <- incendios21 %>% filter(month(FECHA_INIC)==9)
rm(incendios21)
# Mapa de Andalucía y de las provincias
and <- esp_get_ccaa(ccaa = "Andalucía") %>% st_transform(st_crs(datos))
prov <- esp_get_prov() %>% filter(nuts2.name=="Andalucía") %>%

    st_transform(st_crs(datos))

# Gráfico del incendio
g = prov %>%
 ggplot() +
 geom_sf() +
  geom_sf(data = incendio_estudio, color="red",fill=alpha("red",0.2))+
 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())
# Ampliamos la zona del incendio
bbox = st_buffer(incendio estudio, dist=10000) %>%
  st_bbox()
g1 = prov %>%
  ggplot() +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = incendio_estudio, color="red",fill=alpha("red",0.2))+
  theme minimal() +
  coord_sf(xlim=c(bbox$xmin,bbox$xmax),ylim=c(bbox$ymin,bbox$ymax))
# Gráfico final
gg <- ggarrange(g,g1)
annotate_figure(gg,
                top = text_grob("Caso de estudio: Incendio de Sierra
                 → Bermeja\n8 de septiembre de 2021", size = 14))
```

Se procede de forma similar a la sección anterior. Se crea una rejilla de puntos con una separación de 1km, en la zona que rodea al incendio. En cada punto se predecirá el riesgo de incendio el día de inicio del incendio, 15 y 30 días antes y 15, 30 y 45 días después.

```
# Se crea el grid
grid = st_make_grid(st_buffer(incendio_estudio,dist=10000),
                    cellsize = c(1000, 1000),
                    what = "centers")[and]
# Visualización
g +
 geom_sf(data = grid, size=0.7) +
  coord_sf(xlim=c(bbox$xmin,bbox$xmax),ylim=c(bbox$ymin,bbox$ymax))
# Se le asocian las fechas respectivas
sample = tibble(date =
→ rep(incendio_estudio$FECHA_INIC,length(grid)),geometry = grid) %>% #

→ el día del incendio

                 bind_rows(tibble(date =
                 → rep(incendio estudio FECHA INIC+15, length(grid)), geometry
                 \Rightarrow = grid)) %>% # 15 días después
                 bind_rows(tibble(date =
                 → rep(incendio estudio FECHA INIC+30, length(grid)), geometry
                 → = grid)) %>% # el mes después
                 bind_rows(tibble(date =
                  → rep(incendio estudio FECHA INIC+45, length(grid)), geometry
                  → = grid)) %>% # 45 días después del incendio
```

Se le asocian a cada registro todas las variables predictoras correspondientes.

Se usará el modelo de regresión logística lasso final para estimar la probabilidad de incendio en cada punto.

```
load("Private/all_models_test.RData")

model <- models %>% filter(model_name=="lr")

# model <- models%>% filter(model_name=="svm_rbf")

# model <- models%>% filter(model_name=="svm_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 muestra en un gráfico

```
g <- ggplot(data = and) +
  geom_sf() +
  geom_sf(data = pred, aes(color=.pred_1, alpha = .pred_1), size = 1.5) +
  facet_wrap(~date) +
  scale_color_gradientn(colours = rainbow(5,rev=T),limits=c(0,1)) +
  # scale_color_gradient(low="blue", high="red")+
  labs(title="Incendio de Sierra Bermeja",
       subtitle = paste0("Model: ",model$model_name)) +
  guides(alpha = "none") +
  theme_minimal() +
  theme(axis.text.x=element_blank(),
        axis.ticks.x=element_blank(),
        axis.text.y=element_blank(),
        axis.ticks.y=element_blank(),
        panel.grid.major = element_blank(),
        panel.grid.minor = element_blank()) +
  geom_sf(data = incendio estudio, fill="transparent",col="red") +
  labs(color = "Probabilidad\nestimada de\nincendio") +
  coord_sf(xlim=c(bbox$xmin,bbox$xmax),ylim=c(bbox$ymin,bbox$ymax))
g
```