R Programming

Martín Macías

Diciembre de 2015

1 Estableciendo el Directorio de trabajo

La idea es hacer el seguimiento de los comandos en R para establecer el directorio de trabajo.

• Con la opción getwd() se obtiene el directorio de trabajo actual:

```
getwd()
[1] "/Users/Martin/Desktop/GitHub/datasciencecoursera"
```

• Para ver los archivos crpetas que hay en el directorio de trabajo actual:

```
dir()

[1] "data.R" "datasciencecoursera.Rproj"
[3] "HelloWorld.md" "R Programming.Rnw"
[5] "R_Programming.bbl" "R_Programming.pdf"
[7] "R_Programming.Rnw" "R_Programming.tex"
[9] "README.md" "y.R"
```

• El comando ls() muestra lo que exista en mi espacio de trabajo:

```
ls()
character(0)
```

2 Data types

2.1 Vectores y listas

2.1.1 Creando vectores

La función c() se usa para crear vectores de objetos:

```
x <- c(0.5, 0.6)  # Numérico
x <- c(TRUE, FALSE)  # Lógico
x <- c(T, F)  # Lógico
x <- c("a", "b","c")  # Caracter
x <- 9:29  # Entero
x <- c(1+0i, 2+4i)  # Complejo</pre>
```

Usando la función vector()

```
x <- vector("numeric", length = 10)
x
[1] 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0</pre>
```

2.1.2 Mezclando objetos

Miremos cómo se mezclan objetos en un vector

```
y <- c(1.7, "a")  # Caracter
y <- c(TRUE, 2)  # Numérico
y <- c("a", TRUE)  # Caracter
```

2.1.3 Concatenación explícita

Los objetos pueden concatenarse explícitamente de una clase a otra usando las funciones as.*, si están disponibles:

```
x <- 0:6
class(x)

[1] "integer"
as.numeric(x)

[1] 0 1 2 3 4 5 6
as.logical(x)

[1] FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE
as.character(x)

[1] "0" "1" "2" "3" "4" "5" "6"</pre>
```

La concatenación sinsentido resulta en NAs

```
x <- c("a", "b", "c")
class(x)

[1] "character"
   as.numeric(x)

Warning: NAs introduced by coercion

[1] NA NA NA
   as.logical(x)

[1] NA NA NA
   as.complex(x)

Warning: NAs introduced by coercion

[1] NA NA NA</pre>
```

2.2 Listas

Las listas son tipos de vectores especiales que pueen contener elementos de diferentes clases.

```
x <- list(1, "a", TRUE, 1 + 4i)
x

[[1]]
[1] 1

[[2]]
[1] "a"

[[3]]
[1] TRUE</pre>
[[4]]
[1] 1+4i
```

2.3 Matrices

Las matrices son vectores con un atributo de dimensión. El atributo de dimensión es, en sí mismo, un vector entero de longitud 2 (nrow, ncol)

Las matrices se contruyen en el sentido de las columnas, es decir, en forma de "zig zag" invertido

Las matrices también pueden crearse directamente de vectores añadiendo el atributo de dimensión

```
m <- 1:10
m

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

dim(m) <- c(2, 5)
m

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

Las matrices también pueden crearse mediante la unión de filas rbind() o la unión de columnas cbind

```
x <- 1:3
y <- 10:12
cbind(x ,y)
```

```
x y
[1,] 1 10
[2,] 2 11
[3,] 3 12

rbind(x, y)

[,1] [,2] [,3]
x 1 2 3
y 10 11 12
```

2.4 Factores

Los factores se usan para representar datos categóricos. Los factores pueden ser ordenados o desordenados.

- Los factores son utilizados especialmente para modelar funciones como lm() y glm()
- Usar factores con labels es mejor que usar enteros puesto que los factores son autodescriptivos; tener una variable que tenga como valores ¡¡Masculino¿¿ y ¡¡Femenino¿¿ es mejor que tener una variable con 1 y 2.

```
x <- factor(c("yes", "yes", "no", "yes", "no"))
x

[1] yes yes no yes no
Levels: no yes

table(x)  # Hace conteo de niveles que hay

x
 no yes
    2      3

unclass(x)  # Despoja de la clase que tenga el vector

[1] 2 2 1 2 1
attr(,"levels")
[1] "no" "yes"</pre>
```

El orden de los niveles se puede determinar usando el argumento levels en factor(). Esto puede ser importante en modelación lineal porque el primer nivel se usa como nivel de base.

2.5 Datos faltantes

Los datos faltantes se denotan por NA o NaN para operaciones matemáticas indefinidas.

- is.na() se usa para probar si los objetos son NA
- is.nan() se usa para probar si los objetos son NaN
- Los valores NA también tienen clase. Pueden ser enteros NA, caracter NA, etc.
- Un valor NaN es también NA pero el recíproco no es cierto

```
x <- c(1, 2, NA, 10, 3)
is.na(x)

[1] FALSE FALSE TRUE FALSE FALSE
is.nan(x)

[1] FALSE FALSE FALSE FALSE FALSE

x <- c(1, 2, NaN, NA, 4)
is.na(x)

[1] FALSE FALSE TRUE TRUE FALSE
is.nan(x)</pre>
```

2.6 Data frames

Los data frames se usan para almacenar datos tabulados.

• Se representan como un tipo especial de lista donde cada elemento de la lista debe tener la misma longitud.

- Cada elemento de la lista se puede pensar como una columna y la longitud de cada elemento de la lista es el número de filas.
- A diferencia de las matrices, los data frames pueden almacenar diferentes clases de objetos en cada columna (así como las listas): los elementos de las matrices deben ser de la misma clase.
- Los data frames también tienen un atributo especial llamado row.names
- Los data frames se crean usualmente mediante read.table() o read.csv()
- Los data frames pueden convertirse en matrices mediante data.matrix()

```
x <- data.frame(foo = 1:4, bar = c(T, T, F, F))
x

foo bar
1    1    TRUE
2    2    TRUE
3    3   FALSE
4    4   FALSE

nrow(x)

[1] 4

ncol(x)</pre>
```

2.7 Atributos de nombre

Los objetos en R también pueden tener nombres, los cuales son muy útiles para esribir código legible y objetos autodescriptivos.

Las listas también pueden tener nombres.

```
x <- list(a = 1, b = 2, c = 3)
x

$a
[1] 1

$b
[1] 2</pre>
$c
[1] 3
```

Para las matrices funciona de igual forma.

```
m <- matrix(1:4, nrow = 2, ncol = 2)
dimnames(m) <- list(c("a", "b"), c("c", "d"))
m

c d
a 1 3
b 2 4</pre>
```

3 Leer datos tabulados

Existen unas pocas funciones principales para leer datos en R.

- read.table y read.csv para leer datos tabulados.
- readLines para leer líneas de texto.
- source para leer archivos de R (inverse de dump)
- dget para leer archivos de R (inverse de dput)
- load para leer de espacios de trabajo guardados
- unserialize para leer objetos de R en forma binaria.

3.1 read.table

La función read.table es una de las funciones más comúnmente usadas para leer datos. Tienen unos pocos argumentos:

- file, el nombre de un archivo o conexión.
- header, tipo lógico e indica si el archivo tiene línea de cabecera

- sep, tipo cadena e indica cómo están separadas las columnas.
- colClasses, un vector de caracteres que indica la clase de cada columna en el conjunto de datos.
- nrows, número de filas en el conjunto de datos.
- comment.char, una cadena de caracteres que indica el caracter del comentario.
- skip, número de líneas que deben omitirse desde el principio.
- stringsAsFactors, ¿deberían las variables caracter ser codificadas como factores?

Nota: read.table trabaja con archivos separados por espacios mientras que read.csv trabaja con archivos separados por comas.

3.2 Usando read.table

El argumento colClasses acelera el uso de la función read.table hasta casi el doble. Para usar esta opción, debe conocerse la clase de cada columna de su data frame. Si todas las columnas son numéricas, por ejemplo, entonces debe ajustar el argumento así: colClasses = "numeric".

```
initial <- read.table("datatable.txt", nrows = 100)
classes <- sapply(initial, class)
tabAll <- read.table ("datatable.txt", colClasses = classes)</pre>
```

Si configura **nrows** podrá ahorrar memoria. Puede usar la herramienta de Unix **wc** para calcular las líneas en un archivo.

3.3 Formatos de datos textuales

- dumping y dputing son muy útiles porque el formato textual resultante es editable y en caso de que se corrompan, potenciablemente recuperable.
- A diferencia de trabajar con una tabla o con un archivo csv, las funciones dumping y dputing conservan los metadatos (sacrificando algo de legibilidad) para que otro usuario no tenga que especificar todo de nuevo.
- Los formatos textuales pueden trabajar mucho mejor con programas de control de versiones, los cuales pueden rastrear cambios significativos es archivos de texto.
- Los archivos textuales pueden ser más duraderos; en casod e que se corrompan, es más fácil hallar el problema dentro del archivo.
- Desventaja: El formato no es eficiente en cuanto a ahorro de espacio.

3.4 dput-ing objetos en R

```
options(width = 55)
y <- data.frame(a = 1, b = "a")
dput(y)

structure(list(a = 1, b = structure(1L, .Label = "a", class = "factor")), .Names = c("a",
"b"), row.names = c(NA, -1L), class = "data.frame")

dput(y, file="y.R")
new.y <- dget("y.R")
new.y

a b
1 1 a</pre>
```

3.5 dump-ing objetos en R

```
x <- "foo"
y <- data.frame(a = 1, b = "a")
dump(c("x", "y"), file = "data.R")
rm(x, y)
source("data.R")
y
a b
1 1 a
x
[1] "foo"</pre>
```

3.6 Conexiones a archivos

```
str(file)

function (description = "", open = "", blocking = TRUE,
    encoding = getOption("encoding"), raw = FALSE)
```

- description es el nombre del archivo.
- open es un incador de código.

- "r" para únicamente lectura
- "w" escritura e iniciando un nuevo archivo
- "a" anexar
- "rb", "wb", "ab" leer, escribir y anexar en modo Binario (Windows)

3.7 Conexiones

En general, las conexiones son herramientas poderosas para navegar entre archivos u otros objetos. En la práctica, no se necesita enfrentarse directamente con la interfaz de conexión.

```
con <- file("foo.txt", "r")
data <- read.csv(con)
close(con)</pre>
```

es lo mismo que

```
data <- read.csv("foo.txt")</pre>
```

3.8 Leer líneas de un archivo de texto

```
con <- gzfile("words.gz")
x <- readLines(con, 10)</pre>
```

writeLines toma un vector de caracteres y escribe cada elemento de una línea al tiempo en un archivo de texto.

readLines puede ser útil para leer líneas de páginas web.

```
## Esto puede tomar algunos minutos
con <- url("http://www.jhsph.edu", "r")
x <- readLines(con)
head(x)

[1] "<!DOCTYPE html>"
[2] "<html lang=\"en\">"
[3] ""
[4] "<head>"
[5] "<meta charset=\"utf-8\" />"
[6] "<title>Johns Hopkins Bloomberg School of Public Health</title>"
```

3.9 Subconjunto

Existen un gran número de operadores que pueden usarse para extraer subconjuntos de objetos en R.

- [] siempre arroja un objeto de la misma clase del original; puede usarse para seleccionar más de un elemento (hay una excepción).
- [[]] se usa para extraer elementos de una lista o de un data frame; únicamente puede usarse un solo elemento y la clase del objeto obtenido no necesariamente es una lista o un data frame.
- \$ se usa para extraer elementos de una lista o un data frame por nombre; la semántica es igual a la de [[]].

```
x <- c("a", "b", "c", "c", "d", "a")
x[1]

[1] "a"

x[2]

[1] "b"

x[1:4]

[1] "a" "b" "c" "c"

x[x > "a"]

[1] "b" "c" "c" "d"

u <- x > "a"
u

[1] FALSE TRUE TRUE TRUE FALSE
x[u]

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

3.9.1 Listas de Subconjuntos

```
x <- list(foo = 1:4, bar = 0.6)
x[1]

$foo
[1] 1 2 3 4</pre>
```

```
x[[1]]
[1] 1 2 3 4
    x$bar
[1] 0.6
    x[["bar"]]
[1] 0.6
    x["bar"]
$bar
[1] 0.6
```

```
x <- list(foo = 1:4, bar = 0.6, baz = "hello")
x[c(1, 3)]

$foo
[1] 1 2 3 4

$baz
[1] "hello"</pre>
```

El operador $\hbox{\tt [[]]}$ puede usarse con índices computados; \$ puede usarse exclusivamente con nombres literales.

```
x <- list(foo = 1:4, bar = 0.6, baz = "hello")
name <- "foo"
x[[name]] ## indice computado para 'foo'

[1] 1 2 3 4

x$name ## jel elemento 'name' no existe!

NULL
x$foo

[1] 1 2 3 4</pre>
```

[[]] puede tomar una secuencia de enteros.

```
x <- list(a = list(10, 12, 14), b = c(3.14, 2.81))
x[[c(1, 3)]]

[1] 14
x[[1]][[3]]

[1] 14
x[[c(2, 1)]]</pre>
```

3.9.2 Matrices

De las matrices se puede crear también subconjuntos de la forma usual, con índices de la forma $(i,\,j)$

```
x <- matrix(1:6, 2, 3)
x[1, 2]
[1] 3
x[2,1]
[1] 2</pre>
```

U omitir los índices si se quiere:

```
x[1,]
[1] 1 3 5
x[,2]
[1] 3 4
```

Por defecto, cuando un elemento solo de una matriz es recuperado, éste se retorna como un vector de longitud 1 en vez de ser una matriz de dimensión 1×1 . Este proceder puede ser modificado mediante el argumento $\mathtt{drop} = \mathtt{FALSE}$

```
x <- matrix(1:6, 2, 3)
x[1, 2]</pre>
[1] 3
```

```
x[1, 2, drop = FALSE]
    [,1]
[1,] 3
```

De la misma manera, al hacer subconjuntos de una sola columna o una sola fila, el programa arrojará un vector, no una matriz (por defecto)

```
x[1, ]
[1] 1 3 5
x[1, , drop = FALSE]
        [,1] [,2] [,3]
[1,] 1 3 5
x[2,1]
[1] 2
```

3.9.3 Subconjuntos con nombres

La coincidencia parcial de nombres se permite con [[]] y \$

```
x <- list(aardvark = 1:5)
x$a

[1] 1 2 3 4 5
    x[["a"]]

NULL
    x[["a", exact = FALSE]]

[1] 1 2 3 4 5</pre>
```

3.9.4 Eliminando valores faltantes

Una tarea común es eiminar valores faltantes (NAS).

```
x <- c(1, 2, NA, 4, NA, 5)
bad <- is.na(x)
x[!bad]</pre>
[1] 1 2 4 5
```

 $\ensuremath{\ensuremath{\zeta}} Y$ qué pasaría si existen multiples cosas y usted quiere tomar el subconjunto con los valores no faltantes?

```
x <- c(1, 2, NA, 4, NA, 5)
y <- c("a", "b", NA, "d", NA, "f")
good <- complete.cases(x, y)
good

[1] TRUE TRUE FALSE TRUE FALSE TRUE

x[good]

[1] 1 2 4 5

y[good]

[1] "a" "b" "d" "f"</pre>
```

```
airquality[1:6, ]
 Ozone Solar.R Wind Temp Month Day
1 41 190 7.4 67 5 1
2
  36 118 8.0 72 5 2
 12 149 12.6 74 5 3
18 313 11.5 62 5 4
3
4
5
 NA NA 14.3 56 5 5
6
  28
        NA 14.9 66 5
 good <- complete.cases(airquality)</pre>
 airquality[good, ][1:6, ]
 Ozone Solar.R Wind Temp Month Day
1
  41 190 7.4 67 5 1
2
   36
       118 8.0 72 5 2
3
  12 149 12.6 74 5 3
4
 18 313 11.5 62 5 4
7
        299 8.6 65 5 7
  23
      99 13.8 59 5
   19
```

4 Conclusion

"I always thought something was fundamentally wrong with the universe"